|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ Лота** | **Наименование медицинской техники** | **Техническая характеристика** |
| **1** | **Анализатор Флуоресцентный Alere Triage Meter Pro (экспресс анализатор ВЧ тропонин)** | Анализатор предназначен для проведения диагностических исследований цельной крови, плазмы и мочи пациентов на следующие маркеры:  Troponin I – высокочувствительный кардиологический тропонин I;  BNP - мозговой натрийуретический пептид;  NT-pro BNP - N-терминальный фрагмент BNP;  D-Dimer – Д-Димер;  Myoglobin – миоглобин;  CK-MB –креатинкиназа MB;  NGAL - нейтрофильный желатиназа-ассоциированный липокалин,  PLGF - плацентарный фактор роста;  10 классов наркотических веществ - APAP, AMP, mAMP, BAR, BZO, COC, MTD, OPI, PCP, THC, TCA.  • диагностика острого инфаркта миокарда;  • диагностикаи оценка риска ишемической болезни сердца;  • исследование пациентов с подозрениями на синдром диссеминированного внутрисосудистого свертывания;  • диагностика тромбоэмболии и тромбоза глубоких вен;  • исследование при стратификации риска пациентов с острым коронарным синдромом;  • ранняя диагностика острого повреждения почек;  • ранняя диагностики пре-эклампсии.  **Особенности:**  • требует малое количество образца крови для исследования, не требует пробоподготовки (цельная кровь, плазма);  • использует встроенный термопринтер для распечатки результатов анализа;  • имеет трехуровневый контроль качества (внутренний и внешний), имеет память на не менее 750 анализов;  • может работать в автономном режиме благодаря возможности установки 4 батарей типа AA;  • не имеет сменных деталей (электродов, мембран и т.п.);  • не требует дополнительных расходных материалов, кроме диагностических тест панелей;  **Физические параметры:**  Размер не более: 22,5 x 19 x 7 см (Д х Ш х В)  Вес не более: 0,7 кг без батарей  **Электрические характеристики:** 6 В пост, тока при 1 А - питание от 4 батарей типа AA или преобразователя мощности  Кнопочная клавиатура: Цифровая клавиатура с кнопками специальных функций (всего 22)(наличие)  **Источник света:** Детектор  Лазерный диод: - <1 милливатт Силиконовый фотодиод  **Объем памяти:**  32 модуля CODE CHIP™ для реагентов  200 результатов проб контроля качества  200 модулей CODE CHIP™ для проб контроля качества  70 результатов панели контроля качества  4 модуля CODE CHIP™ для панели контроля качества  250 результатов смешанных тестов  600 кодов пользователей  **Прочие характеристики:**  Наличие порта RS-232 для подключения к компьютеру  Встроенный термопринтер  ЖК-дисплей  **Возможности:**  Определять одним тестом сразу несколько кардиологических маркеров и других веществ:  1.Иммунологический тест на определение креатинкиназы МВ, Тропонина I, Миоглобина  2.Иммунологический тест на определение креатинкиназы МВ, Тропонина I, Миоглобина, натрийуретического пропептида Б- типа, Д-Димера;  3.Иммунологический тест на определение уровня MB-фракции креатинин фосфокиназы (КФК), натрийуретического пептида B-типа (БНП) и Тропонина (ТнI);  4.Иммунологический анализ для количественного определения NT-proBNP  5.Иммунологический тест на определение Д-Димеров и контрольных материалов.  6.Иммунологический тест на определение натрийуретического пропептида и контрольных материалов  7.Иммунологический анализ для количественного определения нейтрофильного желатиназо-ассоциированного липокаина  8. Иммунологический тест на обнаружение наркотиков и/или основных метаболитов APAP, AMP, mAMP, BAR, BZO, COC, MTD, OPI, PCP, THC, TCA.  Документация:Инструкция по эксплуатации на русском и на казахском языках.  Сборка и инсталляция:Аппарат должен быть собран и проинсталлирован специалистом поставщика на рабочем месте (медицинское учреждение).  Обучение:Краткий инструктаж должен быть организован поставщиком на рабочем месте для врачебного персонала по эксплуатации аппарата. |

**Требования к закупаемой медицинской технике**

      1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

      2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

      3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

      4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

      5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

     

**Главный врач**

**КГП на ПХВ «Акжарская центральная районная больница» Сабитова Ш.К.**