28.	АВТОМАТИЧЕСКИЙ ИХЛА АНАЛИЗАТОР (1шт)	
20.	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	-	+
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть	
	предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую	
	техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	1 1	
	Общие характеристики:	+
	Тироидная панель	
	Тиреотропный гормон (TSH)	
	Тироксин (Т4)	
	Трийодтиронин (Т3)	
	FT4	
	Свободный Т3 (fT3) - (FT3)	
	Антитела к TПО (Anti-TPO)	
	Антитела к тиреоглобулину (Anti-TG) - (TGA)	
	Тест поглощения тиреоидных гормонов (T-Uptake)	
	Тиреоидсвязывающий глобулин (TBG)	
	ТТГ (3 поколение)	
	ТG (тиреоглобулин)	
	Репродуктивная панель	
	FSH (ΦCΓ)	
	Лютеинизирующий гормон (LH)	
	HCG/β- HCG	
	Prolactin (PRL)	
	Estradiol (E2)	
	Progesterone (PRG)	
	Тестостерон (TEST)	
	Дегидроэпиандростерон сульфат (DHEA-S)	
	Глобулин, связывающий половые гормоны (SHBG)	
	Онкомаркеры	
	AFP (Prenatal Screening)	
	CEA	
	Простат-специфический антиген (PSA)	
	Свободный простат-специфический антиген (f-PSA) или	
	(свПСА)	
	OV-monitor (CA 125)	
	BR-monitor (CA 15.3)	
	BR-monitor (CA 19.9)	
	Метаболизм	
	Insulin	
	Cortisol	
	25 OH-Vitamin D	
	Vitamin B12 (VB12)	
	Кардиопанель	
	Креатинкиназа МВ (СК-МВ)	
	Troponin I	
	Myoglobin (MB)	

	NT-proBNP	
	Инфекционная панель	
	HBsAg	
	Anti-HBs	
	Anti-HBc	
	Anti-HBc Общий	
	Anti-HBc IgM	
	TORCH	
	Toxo IgG	
	ToxoIgM	
	Rubella IgG	
	Rubella IgM	
	CMV IgG	
	CMV IgM	
	Диагностика анемии	
	Ферритин (Ferritin)	
	Фолиевая кислота	
	Лекарственный мониторинг	
	Такролимус	
	Циклоспорин	
	Дигоксин	
	Технические и эксплуатационные возможности:	
	Метод ферментативно-усиленной хемилюминесценции	
	(допускается не ферментный с длительной стабильностью	
	реагентов);	
	Автоматическая подготовка пробы, разведение и измерение	
	результата;	
	Работа из первичных пробирок. Детектирование сгустка;	
	Одновременная загрузка – не менее 65 проб пациентов.	
	Возможность дозагрузки образцов в процессе серии	
	исследований;	
	Производительность не менее - 100 тестов/час;	
	Возможность одновременная загрузка на борт до 25-х типов	
	реагентов, возможность дозагрузки и замены реагентов	
	произвольно без прерывания процесса обработки проб;	
	Температурный контроль реагентов. Блок охлаждения	
	реагентов, с температурой охлаждения до +4°C, позволяет	
	хранить реагенты в приборе;	
	Рефрижераторная область с независимым источником питания;	
	Информация о характеристиках наборов с реагентами вводится	
	в память прибора путем считывания штрих-кода;	
	Возможность использования реакционных пробирок в качестве пробирок для образцов при работе с малыми объемами;	
	Наличие калибраторов в составе наборов.	
	Аналитические и функциональные возможности	
	определяемых параметров.	
	Аналитическая чувствительность (выборочная):	
	- ТТГ третьей генерации – не хуже 0,005 - 100 µIU/mL;	
	- ПСА третьей генерации – не хуже 0,008 - 100 пг/пг.	
	Стабильность реагентов на борту не менее 30 дней	
	Возможности программного обеспечения:	
L	- John James and A Parish and A Addition of the State of	

VIDADIONNA HANGARAN DOMONINA WAY A MIADMATURN TOWN	
Управление прибором возможно как с клавиатуры, так и	
прикосновением к экрану монитора;	
Для всех проб можно просмотреть время до получения результата: не более 28 минут	
Подключения к различным сетям: LIS (лабораторная	
информационная система), соответствующим международным	
стандартам ASTM E1394 ASTM E1381; LAS (лабораторная	
автоматизированная система);	
Удаленная сервисная диагностика. Возможность доступа к	
прибору с помощью модема и телефонной линии.	
Контроль качества:	
Программа контроля качества отображает данные в виде	
графиков Леви-Дженнингса;	
Возможность автоматической оценки результатов контроля	
качества с использованием правил Westgard.	
Внешний контроль качества (указать наименование	
международно признанной референсной программы, по	
которой производился внешний контроль качества):	
Комплектация наборов реагентов:	
Помимо стартового набора реагентов Поставщик должен	
обеспечить минимальный набор реагентов для работы	
оборудования по профилю лечебного учреждения проектного	
места.	
Комплект оборудования для оснащения РСНПМЦНТП должен	
включать следующий перечень тестов:	
Тиреотропный гормон (TSH) - 200 тестов	
Тироксин (Т4) - 200 тестов	
Трийодтиронин (Т3) - 200 тестов	
FT4- 200 тестов	
Свободный ТЗ (fT3) = (FT3) - 200 тестов	
Антитела к ТПО (Anti-TPO) - 200 тестов	
Антитела к тиреоглобулину (Anti-TG) = (TGA) - 200 тестов	
FSH (ΦCΓ) - 200 тестов	
Лютеинизирующий гормон (LH) - 200 тестов	
HCG/β- HCG- 200 тестов	
 Prolactin (PRL) - 200 тестов	
 Estradiol (E2) - 200 тестов	
Progesterone (PRG) - 200 тестов	
 Тестостерон (TEST) - 200 тестов	
 25 OH-Vitamin D - 200 тестов	
HAVAb-IgG - 200 тестов	
HAVAb-IgM - 200 тестов	
 HBsAg - 200 тестов	
Anti-HCV - 200 тестов	
 HCV Ag - 200 тестов	
 HIV Ag/Ab Combo - 200 тестов	
Tacrolimus - 500 тестов	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать	
оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели)	
всеми необходимыми деталями, узлами, материалами	
(стоимость которых должна быть включена в конкурсное	

предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на	
рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать	
оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели)	
всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых	
должна быть включена в конкурсное предложение) для его	
полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода.	
Перечень таких запасных частей должен быть представлен в	
конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE или FDA:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть	
представлены в конкурсном предложении и заверены печатью	
участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или	
английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции	
по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
В течение гарантийного периода поставщик должен	
обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации	
оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента	
получения письменного уведомления от уполномоченной	
стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный	
пользователь).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и	
сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение	
медицинского персонала (до 5 человек).	
Обучение должно включать теоретический и практический	
курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации	
оборудования.	
Обучение технического персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на	
 рабочем месте.	
Обучение должно обеспечить получение теоретических	
знаний и практических навыков, необходимых для	
технического обслуживания оборудования и включать:	
Общую инструкцию по технике безопасности.	
Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
Описание основных принципов работы оборудования, его	
конструкции, установки и пусконаладочных работ.	

	Zuanna of ofinity is changed in the properties that the charge in the	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического	
	обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и	
	устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в момент	
	поставки в ГУП «Государственный Центр экспертизы и	
	стандартизации лекарственных средств, изделий	
	медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз	
48.	(если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)  Шкафы для ПЦР комнаты в комплекты	
46.	Шкаф микробиологической безопасности CLASS II TIP В	
	Класс II тип В2: 1 штук	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Общие характеристики:	
	Высота от пола до рабочей поверхности не менее 850 мм	
	Средняя скорость воздушного потока, входящего в бокс через рабочий проем, м/с не менее 0,45	
	Средняя скорость нисходящего воздушного потока в рабочей	
	камере, м/с не менее 0,25/0,50	
	Приточный фильтр: Н14 НЕРА степень очистки воздуха от	
	взвешенных частиц размером 0,3 мкм не менее 99,995%	
	Выхлопной фильтр: Н14 НЕРА степень очистки воздуха от	
	взвешенных частиц размером 0,3 мкм не менее 99,995%	
	Фильтр предварительной очистки: G4	
	Класс чистоты воздуха в рабочей камере: ISO 5 – Class 100	
	Уровень звукового давления, дБ(A) не более 65 ПЦР-бокс: 1 штук	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Общие характеристики:	
	Антибактериальная рабочая среда внутри бокса под	
	воздействием УФ-облучения на внутреннее пространство и	
	поверхности бокса, очистка воздуха НЕРА фильтром	
	Эффективность НЕРА фильтра 99,999% при 0,3 мкм	
	Встроенные розетки: не менее 1 (опционное 2)	
	Имеет флуоресцентная лампа, УФ лампа	
	Имеет штатив/вешалка для дозаторов V-области положения	
	Удобная и понятная панель управления	
	Боковые панели из поликарбоната	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать	
	оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели)	
	всеми необходимыми деталями, узлами, материалами	
	(стоимость которых должна быть включена в конкурсное	
	предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на	
	рабочем месте.	

Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть	
представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или	
английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции	
по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
В течение гарантийного периода поставщик должен	
обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации	
оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента	
получения письменного уведомления от уполномоченной	
стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный	
пользователь).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и	
сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение	
медицинского персонала (до 5 человек).	
Обучение должно включать теоретический и практический	
курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации	
оборудования.	
Обучение технического персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на	
рабочем месте.	
Обучение должно обеспечить получение теоретических	
знаний и практических навыков, необходимых для	
технического обслуживания оборудования и включать:	
Общую инструкцию по технике безопасности.	
Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
Описание основных принципов работы оборудования, его	
конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
Знания об общих и специальных правилах профилактического	
обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и	
устранения неполадок/поломок.	

	Регистрация:	
	Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в момент	
	поставки в ГУП «Государственный Центр экспертизы и	
	стандартизации лекарственных средств, изделий	
	медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз	
	(если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)	
26.	АВТОМАТИЧЕСКИЙ БИОХИМИЧЕСКИЙ	
	АНАЛИЗАТОР (1шт)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть	
	предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую	
	техническую документацию для подтверждения соответствия	
	заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Проведение тестов на основе технологии «сухой химии»:	
	Принципы измерения - потенциометрический (прямой	
	ионоселективный электрод), колориметрический,	
	иммунометрический:	
	Производительность не менее: 240 тестов в час	
	Количество образцов на борту не менее: 40	
	Типы образцов - сыворотка, плазма, моча, спинномозговая	
	жидкость:	
	Максимальный объем образца не более: 15 мкл	
	Программное обеспечение на русском языке для проведения	
	расчётов и построения калибровочных кривых:	
	Встроенная система контроля качества:	
	Отслеживание наличия сгустков, пузырьков и недостаточного	
	количества образца:	
	Электропитание:	
	220 B ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Источник бесперебойного питания с поддержанием работы	
	не менее 15-20 минут:	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Общий белок: 3000 тестов	
	АЛТ: 3000 тестов	
	АСТ: 3000 тестов	
	Билирубина (прямой и общий): 3000 тестов	
	Мочевина: 3000 тестов	
	Альбумин: 2000 тестов	
	Альоумин: 2000 тестов Креатинин: 3000 тестов	
	Глюкоза: 500 тестов	
	Лактат: 500 тестов	
	Мочевая кислота: 500 тестов	
	Триглицериды: 500 тестов	
	Общий холестерин: 500 тестов	
	Щелочная фосфатаза: 1000 тестов	

Амилаза: 3000 тестов	
Калий: 200 тестов	
Натрий: 200 тестов	
Аммиак: 500 тестов	
Кальций: 500 тестов	
Магний: 500 тестов	
Фосфор: 500 тестов	
Хлор: 500 тестов	
Железо: 500 тестов	
Поставщик должен обеспечить поставку соответствующего	
количества контрольных сывороток (кровь, плазма),	
промывочных растворов (при необходимости) и	
калибровочных наборов, а также иных расходных	
материалов, стоимость которых должна быть включена в	
конкурсное предложение. Участник торгов должен включить	
в конкурсное предложение перечень данных расходных	
материалов с указанием наименования, количества и	
стоимости за единицу.	
К моменту поставки на таможенную территорию Республики	
Узбекистан срок годности расходных материалов (с	
ограниченным сроком годности) должен быть не менее 80 %	
от установленного.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать	
оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели)	
всеми необходимыми деталями, узлами, материалами	
(стоимость которых должна быть включена в конкурсное	
предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию	
на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать	
оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели)	
всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых	
должна быть включена в конкурсное предложение) для его	
полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода.	
Перечень таких запасных частей должен быть представлен в	
конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE или FDA:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть	
представлены в конкурсном предложении и заверены	
печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или	
английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции	
по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
В течение гарантийного периода поставщик должен	
обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации	

	2	
	оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента	
	получения письменного уведомления от уполномоченной	
	стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный	
	пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и	
	сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	(см. Таблицу распределения оборудования по проектным	
	объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение	
	медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический	
	курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации	
	оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на	
	рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических	
	знаний и практических навыков, необходимых для	
	технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его	
	конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах	
	профилактического обслуживания, замены запасных частей, а	
	также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в	
	момент поставки в ГУП «Государственный Центр	
	экспертизы и стандартизации лекарственных средств,	
	изделий медицинского назначения и медицинской техники»	
	МЗ РУз (если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)	
27.	Автоматический гематологический анализатор	
	(количество-1шт)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть	
	предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую	
	техническую документацию для подтверждения соответствия	
	заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Производительность не менее: 60 анализов в час	
	Количество одновременно определяемых параметров не	
	менее: 23	

Измеряемые параметры:	
Эритроциты (RBC):	
Лейкоциты (WBC):	
Тромбоциты (PLT):	
Гемоглобин (HGB):	
Гематокрит (НСТ):	
Отношение объема эритроцитов к их числу в определенном объеме крови (MCV):	
Среднее содержание гемоглобина в эритроците (МСН):	
Количество гемоглобина (в г) в 100 мл эритроцитов (МСНС):	
Распределение эритроцитов по размерам – анизоцитоз	
эритроцитов (RDW):	
Распределение тромбоцитов по размерам – анизоцитоз	
тромбоцитов (PDW):	
громооцитов (FDW). Средний объем тромбоцитов (MPV):	
Среднии ообем тромооцитов (MF V).  Тромбокрит (РСТ):	
Громоокрит (РСТ): Лимфоциты (LYM):	
Лимфоциты (LYM): Лимфоциты % (LYM %):	
Средние клетки (MID): Средние клетки % (MID %):	
Гранулоциты (GRA):	
Гранулоциты % (GRA %):	
Гистограммы:	
Распределение лейкоцитов по объему (WBC Histogram):	
Распределение эритроцитов по объему (RBC Histogram):	
Распределение тромбоцитов по объему (PLT Histogram):	
Возможность работы с цельной кровью:	
Тип пробы (стандартный режим): человек (общий), мужчина,	
женщина, подросток, ребенок, младенец:	
Встроенная многоуровневая система контроля качества:	
Хранение результатов контроля качества не менее чем за 30	
дней:	
Просмотр результатов контроля качества в графической и	
табличной форме на дисплее с выводом на печать:	
Автоматическая калибровка:	
 Объем пробы:	
 Для цельной крови не более: 10 мкл	
 С предварительным разведением не более: 20 мкл	_
Встроенная система подсказок и сигнализации при сбоях и	
ошибках:	
Сообщения при изменениях и отклонениях показателей от	
норм и система флагов:	_
Ввод и вывод полных данных о пациенте:	
Высококонтрастный сенсорный (touch screen) дисплей с	
подсветкой:	
Считыватель штрих-кода:	
Встроенный или внешний принтер:	
Внешняя стандартная клавиатура для ввода данных:	
Интерфейс связи - RS 232:	
Объем памяти не менее 250 000 анализов, включая	
гистограммы:	

Электропитание:	
220 B ± 10 %, 50/60 Γμ:	
Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
Источник бесперебойного питания с поддержанием работы	
не менее 15-20 минут:	
Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
Реагенты и расходные материалы для проведения не менее	
3000 тестов по каждому параметру. Участник торгов должен	
представить в конкурсном предложении подробный перечень	
реагентов и расходных материалов.	
Бумага для принтера: 10 рулонов	
Поставщик должен обеспечить поставку соответствующего	
количества контрольных сывороток (кровь, плазма),	
промывочных растворов (при необходимости) и	
калибровочных наборов, а также иных расходных	
материалов, стоимость которых должна быть включена в	
конкурсное предложение. Участник торгов должен включить	
в конкурсное предложение. Участник торгов должен включить в конкурсное предложение перечень данных расходных	
материалов с указанием наименования, количества и	
материалов с указанием наименования, количества и стоимости за единицу.	
К моменту поставки на таможенную территорию Республики	
Узбекистан срок годности расходных материалов (с	
ограниченным сроком годности) должен быть не менее 80 %	
от установленного;	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать	
оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели)	
всеми необходимыми деталями, узлами, материалами	
(стоимость которых должна быть включена в конкурсное	
предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию	
на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать	
оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели)	
всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых	
должна быть включена в конкурсное предложение) для его	
полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода.	
Перечень таких запасных частей должен быть представлен в	
конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
СЕ или FDA:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть	
представлены в конкурсном предложении и заверены	
печатью участника торгов.	
•	
Документация: Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции	
по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	

В течение гарантийного периода поставщик должен	
обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации	
оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента	
получения письменного уведомления от уполномоченной	
стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный	
пользователь).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и	
сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
(см. Таблицу распределения оборудования по проектным	
объектам).	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение	
медицинского персонала (до 5 человек).	
Обучение должно включать теоретический и практический	
курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации	
оборудования.	
Обучение технического персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на	
рабочем месте.	
Обучение должно обеспечить получение теоретических	
знаний и практических навыков, необходимых для	
технического обслуживания оборудования и включать:	
Общую инструкцию по технике безопасности.	
Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
Описание основных принципов работы оборудования, его	
конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
Знания об общих и специальных правилах	
профилактического обслуживания, замены запасных частей, а	
также поиска и устранения неполадок/поломок.	
Регистрация:	
Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в	
момент поставки в ГУП «Государственный Центр	
экспертизы и стандартизации лекарственных средств,	
изделий медицинского назначения и медицинской техники»	
МЗ РУз (если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)	