

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

Бактериологический анализатор

№9	Наименование продукции (кол-во) и параметры по техническому заданию	Параметры, предлагаемые Поставщиком* (указывать номер страницы из технического паспорта (каталога), подтверждающий вносимый параметр оборудования)
	Техническое задание для бактериологического анализатора (1 шт.)	
	1. Общие требования:	
	Производитель:	
	Модель:	
	Страна происхождения:	
1.1	1. Назначение: Бактериологический анализатор- предназначен для быстрого обнаружения бактериемии и фунгемии в гемокультурах и других стерильных жидкостях организма, а также для обнаружения микобактерий	
1.2	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
1.3	Чувствительность исследования: от 4-х клеток патогена во флаконе	
1.4	Образцы: цельная кровь, ликвор, мокрота, суставная жидкость, плевральная жидкость и др.	
1.5	Объем образца: 10 мл	
1.6	Объем педиатрического образца: от 0,5 до 4 мл	
1.7	Максимальная загрузка : не менее 120 флаконов	
1.8	Время исследования (цикла) (максимальное время нахождения флаконов в анализаторе): не более 5 суток	
1.9	Среднее время выявления роста микроорганизма: не менее 7-8 часов	
1.10	Возможность свободной дозагрузки прибора во время работы	
1.11	Метод исследования: колориметрический или флуоресцентный	
1.12.	Возможность отсроченной загрузки флаконов: до 24 часов после отбора	
1.13	Производительность: не менее 5000 анализов в год.	
1.14.	Возможность подключения к ЛИС.	
1.15	Сенсорный экран	
	2. Электропитание:	
2.1	220 В ± 10 %, 50 Гц в соответствии международными стандартами IEC 60320	
2.2	Сетевой кабель в соответствии международными стандартами IEC 60320	
3	3.Требования к сертификации и регистрации :	
3.1.	Производитель должен иметь международный сертификат контроля качества: ISO 9001; ISO 13485	
3.2.	Регистрация: Предлагаемые товары должны быть зарегистрированы в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта.	
4	4 Документация:	
4.1	Инструкция по эксплуатации на русском языке;	
4.2.	Инструкция по сервисному обслуживанию на русском языке;	

5	5.Сборка и инсталляция (для каждой единицы):	
5.1	Аппарат должен быть собран и проинсталлирован специалистом поставщика на рабочем месте	
5.2	Наличие сервисного обслуживания в Республике Узбекистан	
6	Инсталляция и инструктаж:	
6.1	Краткий инструктаж должен быть организован поставщиком на рабочем месте для следующего персонала получателя: Врачебный персонал по эксплуатации аппарата – 2 человека; Сервисный инженер – 1 человек.	
7	Гарантийный срок: Не менее 12 месяцев со дня сдачи в эксплуатацию.	
8	Оборудование должно быть новым, не ранее 2022 года выпуска	
	Регистрация-Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз. или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	