**Приложение 2 к тендерной документации**

1) Товар должен быть зарегистрирован в Республике Казахстан и готов к применению в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» №360-VI (далее – Кодекс) и порядком государственной регистрации, установленным уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) Товары, требующие хранения при низких температурах и защиты от замораживания, должны хранится и перевозится в специальных емкостях для обеспечения сохранности от пункта до пункта конечного назначения, а также обеспечения эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению Товаров должны соответствовать требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) Остаточный срок годности Товаров должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет), а также не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) Наличие разрешения, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры (правоспособность Поставщика).

6)  Лекарственные средства или медицинские изделия не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

Сопутствующие услуги: доставка, разгрузка товара на склад Заказчика, обучение персонала по правильному использованию (в случае необходимости).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Полная характеристика (описание) товара** |
| 1 | Одноразовая измерительная система для диагностики in vitro | Измерительная система для диагностики in vitro, определения в цельной крови: парциальное давление углекислого газа, парциальное давление кислорода, pH, натрий, калий, ионизированный кальций, хлорид, глюкоза, Общий гемоглобин и фракции: FO2Hb, FCOHb, FMetHb, FHHb, неонатальный билирубин и лактат.Обязательное наличие возможности исследования плевральной жидкости на параметр pH и измерения Na+, K+, Ca++, Cl- в диализирующей жидкости.  Система содержит: 1. Сенсор pH, рС02, р02, Na, К, Са, Cl, Glu; 2. Со-окси слайдовый модуль для измерения гемоглобина; 3. жидкостные компоненты в состав которых входят: газы (кислород, углекислый газ, азот), соли щелочегалоиды), органические буферные растворы, краситель, катализатор, глюкоза, лактат, хлорид калия, хлорид серебра, поверхностно-активное вещество и консервант, необходимые для анализа pH,  рС02, р02, Na, К, Са, Cl, tHb, Glu в образцах пациентов, а также для проведения контроля качества и калибровки  системы не менее, чем по двум точка. Одноразовая система предназначена для выполнения не менее 390  определений за 28 дней после вскрытия. |