|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Չ/հ | Միջանցիկ ծածկագիրը` ըստ ԳՄԱ դասակարգման | Անվանում | Տեխնիկական բնութագիր\* | Չ/մ | Քանակ |
| 1 | 33141183/9 | Զոնդ ստամոքսային 16 Fr | Զոնդ ստամոքսային /նազոգաստրալ զոնդ/ 16Fr չափի: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 500 |
| 2 | 33141136/33 | Միզային կաթետր Ֆոլի 18Fr, սիլիկոնապատ, 2-ճյուղանի | Միզային կաթետեր Ֆոլի՝ 18Fr չափսի, սիլիկոնապատ, երկճյուղ: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 500 |
| 3 | 33141136/34 | Միզային կաթետր Ֆոլի 14Fr, սիլիկոնապատ, 2-ճյուղանի | Միզային կաթետեր Ֆոլի՝ 14Fr չափսի, սիլիկոնապատ, երկճյուղ: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 300 |
| 4 | 33141183/10 | Զոնդ սնուցող 6Fr | Զոնդ սնուցող /կերակրման կաթետեր/՝ 6Fr չափի: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 500 |
| 5 | 33141129/6 | Դիմակ | Դիմակ բժշկական, առնվազն եռաշերտ, ռեզինե կապիչներով: Ռեզինի տեսակը՝ դիմակի համար նախատեսված, նուրբ, էլաստիկ ռեզիններ, ականջների վրա հագցվող: Դիմակի շերտերից առնվազն 2-ը ոչ կտորային, հիդրոֆոբ, հակաալերգիկ նյութից են: Առնվազն մեկ շերտը պարտադիր SMS տեսակի կամ համարժեք ֆիլտր է: Դիմակի յուրաքանչյուր շերտի խտությունը ոչ պակաս, քան՝ 20գ/մ2: Դիմակը քթային հատվածում ունի ճկուն պլաստմասե կամ ճկուն մետաղյա հարմարանք (ֆիքսատոր), քթին հարմար հագցնելու համար: Դիմակը գործարանային արտադրության: Գույնը՝ կապույտ կամ սպիտակ կամ կանաչ: Չափսը՝ մեծահասակների: Պետք է լինի նոր, չօգտագործված: Ֆորմատ՝ հատ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Մատակարարելիս որակի սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: Սերտիֆիկատում կամ արտադրողի կողմից ստանդարտացում անցած փաստաթղթերում դիմակի խտության վերաբերյալ տեղեկատվության առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 30000 |
| 6 | 33141182/6 | Թորակալ դրենաժ 24Fr ստիլետով | Թորակալ տրոկար-կաթետեր 24Fr, բութ, փակ ատրավմատիկ ծայրով: Տրոկարը ճշգրիտ չափսերով նախադրված է կաթետերի մեջ: Կաթետերի նյութը թերմոպլաստիկ, հեմո-բիոհամատեղելի բարձրակարգ ՊՎՔ է, ունի ռենտգեն պոզիտիվ երկայնակի երիզ և սմ-ային սանդղակ: Երկարությունը 400մմ, չափսը 24Fr: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար որակի սերտիֆիկատի/ների առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 30 |
| 7 | 33141136/35 | Կաթետեր ն/ե 22G | Կաթետեր պերիֆերիկ երակների համար, ասեղի չափսը՝ 22G, բարձր որակի չժանգոտվող պողպատից: Կաթետերը՝ թևիկներով, ներարկման Լուէր Լոք տեսակի պորտով պաշտպանիչ փականով: Օգտագործվող նյութը/երը՝ պոլիպրոպիլեն կամ պոլիԷթիլեն կամ պոլիուրետան կամ FEP՝ ֆտորէթիլեն-պրոպիլեն կամ այլ բարձր կենսահամատեղելիությամբ նյութից: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Մատակարարելիս որակի սերտիֆիկատի/ների առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 5000 |
| 8 | 33141138/1 | Քթային կանյուլա մանկական | Քթային կանյուլա մանկական, պատրաստված է փափուկ, ատրավմատիկ PVC-ից, խողովակի ներքին լուսանցքը խոնավանալուց կամ տաքանալուց չպետք է փակվի: Ամրացվում է ականջների վրայով: Հարմարավետ տեղադրվում է հիվանդի քթանցքների մեջ: Չի առաջացնում վերքեր երկարատև օգտագործման ժամանակ, քթանցքը մտնող խողովակները փափուկ են: Չի պարունակում լատեքս: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Ֆորմատ- հատ: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար որակի սերտիֆիկատի/ների առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 200 |
| 9 | 33141138/2 | Քթային կանյուլա նորածնային հասունների | Քթային կանյուլա նորածնային հասունների, պատրաստված է փափուկ, ատրավմատիկ PVC-ից, խողովակի ներքին լուսանցքը խոնավանալուց կամ տաքանալուց չպետք է փակվի: Ամրացվում է ականջների վրայով: Հարմարավետ տեղադրվում է հիվանդի քթանցքների մեջ: Չի առաջացնում վերքեր երկարատև օգտագործման ժամանակ, քթանցքը մտնող խողովակները փափուկ են: Չի պարունակում լատեքս: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Ֆորմատ- հատ: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար որակի սերտիֆիկատի/ների առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 250 |
| 10 | 33141211/183 | Էնդոտրախեալ խողովակ մանժետով 8Fr | Էնդոտրախեալ խողովակ մանժետով, չափսը՝ 8Fr, թափանցիկ պոլիվինիլքլորիդից, ունի գերնուրբ մանժետ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 50 |
| 11 | 33141183/11 | Զոնդ ստամոքսային 10Fr | Զոնդ ստամոքսային /նազոգաստրալ զոնդ/ 10Fr չափի: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 20 |
| 12 | 33141183/12 | Զոնդ ստամոքսային 12Fr | Զոնդ ստամոքսային /նազոգաստրալ զոնդ/ 12Fr չափի: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 100 |
| 13 | 33141183/13 | Զոնդ ստամոքսային 14Fr | Զոնդ ստամոքսային /նազոգաստրալ զոնդ/ 14Fr չափի: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 100 |
| 14 | 33141183/14 | Զոնդ ստամոքսային 16Fr | Զոնդ ստամոքսային /նազոգաստրալ զոնդ/ 16Fr չափի: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 200 |
| 15 | 33141183/15 | Զոնդ ստամոքսային 18Fr | Զոնդ ստամոքսային /նազոգաստրալ զոնդ/ 18Fr չափի: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 50 |
| 16 | 33141136/36 | Կաթետեր ասպիրացիոն 12Fr | Կաթետեր ասպիրացիոն /արտածծման կաթետեր/՝ 12Fr չափսի: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 200 |
| 17 | 33141136/37 | Կաթետեր ասպիրացիոն 18Fr | Կաթետեր ասպիրացիոն /արտածծման կաթետեր/՝ 18Fr չափսի: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 20 |
| 18 | 33141182/7 | Պլևրալ խոռոչի դրենաժ 12Fr | Պլևրալ խոռոչի դրենաժ 12Fr ստիլետով, բութ ծայրով: Մետաղական կաթետեր է, որը տեղադրված է թերմոպլաստիկ PVC խողովակի մեջ, ունի ռենտգեն պոզիտիվ երկայնակի երիզ և սմ-ային սանդղակ, ներքին ծածկույթը` պոլիուրետանից: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար որակի սերտիֆիկատի/ների առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 20 |
| 19 | 33141182/8 | Պլևրալ խոռոչի դրենաժ 14Fr | Պլևրալ խոռոչի դրենաժ 14Fr ստիլետով, բութ ծայրով: Մետաղական կաթետեր է, որը տեղադրված է թերմոպլաստիկ PVC խողովակի մեջ, ունի ռենտգեն պոզիտիվ երկայնակի երիզ և սմ-ային սանդղակ, ներքին ծածկույթը` պոլիուրետանից: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար որակի սերտիֆիկատի/ների առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 20 |
| 20 | 33141182/9 | Պլևրալ խոռոչի դրենաժ 16Fr | Պլևրալ խոռոչի դրենաժ 16Fr ստիլետով, բութ ծայրով: Մետաղական կաթետեր է, որը տեղադրված է թերմոպլաստիկ PVC խողովակի մեջ, ունի ռենտգեն պոզիտիվ երկայնակի երիզ և սմ-ային սանդղակ, ներքին ծածկույթը` պոլիուրետանից: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար որակի սերտիֆիկատի/ների առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 10 |
| 21 | 33141136/38 | Միզային կաթետր Ֆոլի 6Fr, սիլիկոնապատ, 2-ճյուղանի | Միզային կաթետր Ֆոլի` 6Fr չափսի, սիլիկոնապատ, երկճյուղ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 20 |
| 22 | 33141136/39 | Միզային կաթետր Ֆոլի 10Fr, սիլիկոնապատ, 2-ճյուղանի | Միզային կաթետր Ֆոլի` 10Fr չափսի, սիլիկոնապատ, երկճյուղ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 100 |
| 23 | 33141136/40 | Միզային կաթետր Ֆոլի 12Fr, սիլիկոնապատ, 2-ճյուղանի | Միզային կաթետր Ֆոլի` 12Fr չափսի, սիլիկոնապատ, երկճյուղ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 50 |
| 24 | 33141142/23 | Ներարկիչ 10մլ | Ներարկիչ 10մլ - եռակոմպոնենտ, ասեղի չափսը՝ 21 G, բարձր որակի չժանգոտվող պողպատից: Պատրաստված է թափանցիկ, ոչ-տոքսիկ նյութից: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: | հատ | 42500 |
| 25 | 33141142/24 | Ներարկիչ 20մլ | Ներարկիչ 20մլ- եռակոմպոնենտ, ասեղի չափսը՝ 21G, բարձր որակի չժանգոտվող պողպատից: Պատրաստված է թափանցիկ, ոչ-տոքսիկ նյութից: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: | հատ | 68500 |
| 26 | 33141211/184 | Համակարգ ն/ե | Համակարգ ն/ե ինֆուզիոն, հեղուկների ներարկման համար է: Ունի պլաստիկե մուտքային ասեղ: Մեկանգամյա օգտագործման է, առանց ճյուղավորումների, խողովակի երկարությունը 140-150 սմ է, թափանցիկ, օդաթողով: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: | հատ | 45000 |
| 27 | 33141211/185 | Եռուղի 360° | Եռուղի 360 աստիճան, պլաստմասե կցորդ է՝ մեկ մուտքային և երկու ելքային ծորակներով: Պատրաստված է թափանցիկ, ոչ-տոքսիկ պոլիվինիլքլորիդից: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 1000 |
| 28 | 33141211/186 | Schiller AT-2 սարքավորման համար տվյալների հավաքագրման թուղթ | Schiller Cardiovit AT-2 սարքավորման համար նախատեսված տվյալների հավաքագրման /ձայնագրման/ թուղթ: Թղթի գույնը՝ կարմիր ցանց: Թուղթը Z-ծալված: Չափերը՝ 210մմx280մմ (առնվազն 200 թերթ): Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: Մատակարարելիս որակի սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: | հատ | 10 |
| 29 | 33141212/16 | ԷԷԳ հետազոտության նախապատրաստման համար քսուք | ԷԷԳ հետազոտության նախապատրաստման համար քսուք, 114-120 գ: Մաշկի նախապատրաստման համար քսուք՝ նեյրոդիագնոստիկ էլեկտրոդների կիրառումից առաջ դրանց դիմադրությունը նվազեցնելու համար: Քսուքն առանց հոտի է: Պահպանման պայմանները սենյակային ջերմաստիճանում՝ ամուր փակ տարայի մեջ: Ֆորմատ- հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 5 |
| 30 | 33141211/187 | Տեսախցիկի գլխիկի համար պարկ | Լապարասկոպիկ համակարգի տեսախցիկի գլխիկի համար պարկ /պատյան/ պոլիէթիլենային կամ այլ նյութից (disposable camera Sleeves): Ստերիլ, միանվագ օգտագործման: Չափերը՝ տրամագիծը՝ 150մմ (±5մմ), երկարությունը 2500մմ (±10մմ): Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 40 |
| 31 | 33141211/188 | Գինեկոլոգիական հայելի Կուսկո, միջին չափի (M) | Կուսկոյի հայելի միանվագ օգտագործման, ստերիլ, կիրառվում է գինեկոլոգիական հետազոտություններ իրականացնելու համար։ Բաղկացած է փեղկերից (վերին, ստորին), աշխատանքային պատուհանից (տեսադաշտի պատուհան), ինքնաարգելափակվող ատամիկներով ֆիքսատորից (կրեմալյեր) և բռնակից։ Պատրաստված է հատուկ թափանցիկ պլաստիկից, որակը թափանցիկ պոլիստիրոլ։ Չափսը միջին (M)։ Ֆորմատ՝ հատ։ Նոր է, չօգտագործված։ Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելության ժամկետի ½ առկայություն ։ | հատ | 250 |
| 32 | 33141211/189 | Գինեկոլոգիական ցիտոլոգիական խոզանակ | Ցիտոլոգիական խոզանակ ստերիլ, կիրառվում է արգանդի պարանոցի արտաքին մակերեսից և վզիկային խողովակից բջջաբանական քսուկի վերցման համար: Կիրառվող նյութ՝ բժշկական պոլիպրոպիլեն, խոզանակը՝ չժանգոտվող պողպատից, մազմզուկները՝ բժշկական պլաստիկից: Չափսերը՝ ընդհանուր երկարություն՝ 195մմ±30 մմ, պլաստիկ բռնակի երկարություն՝ 175մմ±20մմ, մազմզուկի երկարություն՝ 20մմ±2մմ, պլաստիկ բռնակի տրամագիծ, ոչ ավել, քան՝ 2մմ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 250 |
| 33 | 33141211/190 | Ֆոլկմանի գդալ | Ֆոլկմանի գդալ մեկանգամյա օգտագործման, ստերիլ, չճկվող, բժշկական պոլիպրոպիլենից: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 250 |
| 34 | 33141211/191 | Փայտյա ձողիկ բամբակյա ծայրով | Փայտյա ձողիկ բամբակյա ծայրով, ստերիլ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 500 |
| 35 | 33141211/192 | Գինեկոլոգիական թիակ միանվագ օգտագործման՝ Էյրի շպատել | Գինեկոլոգիական թիակ միանվագ օգտագործման՝ Էյրի շպատել, երկկողմանի թիականման զոնդ: Կիրառվում է արգանդի պարանոցի արտաքին մակերեսից և վզիկային խողովակից բջջաբանական քսուկի վերցման համար: Պատրաստված է փայտից կամ պլաստմասից ունի անհարթ մակերես: Նախատեսված է միանվագ օգտագործման համար, ստերիլ է: Աշխատանքային մակերեսի ծայրերը ունեն տարբեր ձեւեր և չափսեր: Երկարությունը՝ 230մմ: Բռնակի երկարությումը ՝ 130մմ: Բոլոր չափսերի թույլատրելի տատանումը ±5մմ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 250 |
| 36 | 33141211/193 | ՈՒղղորդիչ կաթետեր | Ուղղորդիչ կաթետեր՝ իրենից ներկայացնում է մեկ լուսանցքով կաթետեր և ծառայում է ուղղորդիչ կաթետերի երկարացման համար, հեշտացնում է անոթային համակարգին վիրաբուժական սարքերի հասանելիությունը: Աշխատանքային երկարությունը՝ 150 սմ (±1սմ), ուղղորդիչի դիստալ հատվածը 25սմ, ունի 1մմ երկարությամբ պլատինիում-իրիդիումե մարկեր, որը տեղակայված է ծայրից 2մմ հեռավորության վրա, դիստալ հատվածը 21սմ երկարությամբ հիդրոֆիլ ծածկույթով, նեյլոնե հիմքով պոլիմերից մուտքային ռամպա 4սմ երկարությամբ: Կախված վիրահատվող անոթի անատոմիական առանձնահատկություններից կաթետրի չափսերը՝ 6Fr/ 7Fr, ներքին տրամագիծը 0,056''/0,062'', արտաքին տրամագիծը՝ 0,067''/0,075'': Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականների առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 70%-ի առկայություն: Պատվիրատուն իրավունք ունի ըստ անհրաժեշտության վերադարձնել կամ փոխել ապրանքի չափսը այլ չափսով, եթե առկա է ապրանքի ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ը: | հատ | 3 |
| 37 | 33141211/194 | Ուղղորդիչ լար/4 | Ուղղորդիչ լարի առանցքը նիտինոլից է: Հիդրոֆիլիկ ծածկույթով և գերճկուն է: Ուղորդիչ լարի դիստալ հատվածի երկարությունը՝ 25սմ: Կախված վիրահատվող անոթի անատոմիական առանձնահատկություններից ուղղորդիչ լարի պահանջվող ծայրի ճկուն մասի երկարությունն է՝ 1 սմ (0,014";0,018") և 5 սմ (0,035"), ձևը՝ ուղիղ կամ անկյունային: Կախված վիրահատվող անոթի անատոմիական առանձնահատկություններից ուղղորդիչ լարի պահանջվող երկարությունն է՝ 180սմ, 260սմ, 300սմ: Կախված վիրահատվող անոթի անատոմիական առանձնահատկություններից պահանջվող չափսերն են ըստ տրամագծի՝ 0.014"(0.36մմ+0.02մմ), 0.018"(0.46մմ+0.02մմ), 0.035" (0.89 մմ+0.01մմ): CE MARK որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: | հատ | 3 |
| 38 | 33131140/3 | Փայլեցման խոզանակ | Փայլեցման խոզանակ, արտադրվում է սինթետիկ մազից, նախատեսված է պլոմբի հարթեցման և հղկման համար: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 280 |
| 39 | 33141211/195 | Կլամեր | Կլամեր մասնակի շարժական պրոթեզի համար: Պողպատյա 3-4 սմ երկարությամբ, 0.9-1.2 մմ հաստությամբ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 100 |
| 40 | 33411400/20 | K-ֆայլ` N06, N6 | K -ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 06: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 25 |
| 41 | 33411400/21 | K-ֆայլ` N08, N6 | K -ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 08: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 25 |
| 42 | 33411400/22 | K-ֆայլ` N10, N6 | K -ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 10: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 30 |
| 43 | 33411400/23 | K-ֆայլ` N15, N6 | K -ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 15: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 30 |
| 44 | 33411400/24 | K-ֆայլ` N20, N6 | K -ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 20: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 30 |
| 45 | 33411400/25 | K-ֆայլ` N25, N6 | K -ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 25: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 30 |
| 46 | 33411400/26 | H-ֆայլ` N15, N6 | H-ֆայլ`արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 15: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 25 |
| 47 | 33411400/27 | H-ֆայլ` N20, N6 | H-ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 20: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 25 |
| 48 | 33411400/28 | H-ֆայլ` N25, N6 | H-ֆայլ` արմատախողովակը մշակելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 28մմ, 31մմ: Չափը՝ 25: Ֆորմատ՝ 6 ֆայլեր հավաքածույում/հատ: Պատրաստված է բարձր որակի մետաղից: Չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 25 |
| 49 | 33141193/17 | Արմատալցիչ | Արմատախողովակը լցոնելու համար: Երկարությունը՝ 21մմ, 25մմ, 29մմ, ըստ պատվիրատուի պահանջի: Ֆորմատ՝ 4 արմատալցոնիչներ տուփում/հատ: Կազմված է առանցքից և զսպանակից: Արմատալցիչի խիտ զսպանակը անմիջապես սկսվում է առանցքից և կլանում պուլսացիոն շարժման ուժը` մեծացնելով դիմացկունությունը: Լիցքանյութը բաշխվում է հավասարաչափ և կանխվում է օդային պղպջակների առաջացումը: Պատրաստված է չժանգոտվող պողպատից, որն ապահովում է գերէլաստիկություն և փոքրացնում է կոտրվելու հավանականությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 27 |
| 50 | 33141193/18 | Գուտապերչե գամեր՝ խառը համարներ N15-40 | Գուտապերչե գամեր՝ խառը համարներ, N15-40 գուտապերչե գամեր արմատախողովակի օբտուրացիայի համար: Ունեն գունային կոդավորում: Ֆորմատ՝ ոչ պակաս, քան 120 հատ գուտապերչե գամեր տուփում/հատ: Չափսերը ըստ պտվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 15 |
| 51 | 33141211/196 | Ծրարներ ախտահանման համար /ինքնասոսնձվող, ստերիլ/ | Ծրարներ ախտահանման համար՝ ինքնասոսնձվող, ստերիլ`3,5"x10" չափի: Թղթյա թափանցիկ ծրարներ են, իրար միացված, ստերիլ գործիքները պահպանելու համար: Ֆորմատ՝ ոչ պակաս քան 200 հատ իրար միացված ծրարներ տուփում/հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 17 |
| 52 | 33131120/3 | Անկյունային ծայրակալ | Միկրոմոտորի անկյունային ծայրակալ, դուրերի համար՝ դուրերի սողնակով, մաքսիմալ պտույտների արագությունը` 40000 պտույտ/րոպեում: Ներկառուցված ջրա-օդային հովացման համակարգ: Տվյալ անկյունային ծայրակալը կիրառվում է չորս ելանի ստոմատոլոգիական օդային միկրոմոտորի հետ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 11 |
| 53 | 33141211/197 | Ծրարներ ախտահանման համար /ստերիլ գլանափաթեթներ/ | Ծրարներ ախտահանման համար, ստերիլ գլանափաթեթներ են՝ ոչ պակաս, քան 10սմ լայնությամբ, և ոչ պակաս, քան՝ 200մ երկարությամբ: Թղթյա թափանցիկ իրար միացված ծրարներ են, ստերիլ գործիքները պահպանելու համար: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 21 |
| 54 | 33671135/2 | Կալցիումի քլորիդ 100մգ/մլ, 5մլ | Կալցիումի քլորիդ calcium chloride լուծույթ ներարկման 100մգ/մլ, 5մլ ամպուլ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 2500 |
| 55 | 33691140/1 | Ացետիլցիստեին 200մգ | Ացետիլցիստեին acetylcysteine տարրալուծվող դեղահատ 200մգ, կամ դեղափոշի ներքին ընդունման լուծույթի 200մգ, փաթեթիկ ( հստակեցնել դեղաձևը): Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 500 |
| 56 | 33691140/2 | Կատվախոտի ոգեթուրմ 200մգ/մլ, 30մլ | Կատվախոտի հանուկ valeriane extract ոգեթուրմ 200մգ/մլ, 30մլ շշիկ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 15 |
| 57 | 33691201/1 | Ազիթրոմիցին 500մգ | Ազիթրոմիցին (ազիթրոմիցին դիհիդրատ) azithromycin (azithromycin dihydrate) դեղահատ 500մգ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 500 |
| 58 | 33621110/1 | Վարֆարին 2.5մգ | Վարֆարին (վարֆարին նատրիում) warfarin (warfarin sodium) դեղահատ 2,5մգ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 100 |
| 59 | 33621540/1 | Պապավերին 20մգ/մլ, 2մլ | Պապավերին(պապավերինի հիդրոքլորիդ) papaverine (papaverine hydrochloride ) լուծույթ ներարկման 20մգ/մլ, 2մլ ամպուլ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 300 |
| 60 | 33631350/1 | Պիպեկուրոնիումի բրոմիդ /4մգ+2մլ/ | Պիպեկուրոնիումի բրոմիդ pipecuronium bromide դեղափոշի լիոֆիլացված ներարկման լուծույթի 4մգ՝ 10մլ ապակե սրվակում և 2մլ լուծիչ ամպուլում/հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 300 |
| 61 | 33621767/1 | Իզոսորբիդի մոնոնիտրատ 60մգ | Իզոսորբիդի մոնոնիտրատ isosorbide mononitrate դեղահատ երկարատև ձեռբազատմամբ 60մգ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 1000 |
| 62 | 33691176/47 | Տրիմեպիրիդին 20մգ/մլ, 1մլ | Տրիմեպերիդին trimeperidine լուծույթ մ/մ և ե/մ ներարկման 20մգ/մլ, 1մլ ամպուլ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 400 |
| 63 | 33691176/48 | Ցիկլոպենտոլատ 10 մգ/մլ, 5 մլ | Ցիկլոպենտոլատ (ցիկլոպենտոլատի հիդրոքլորիդ) ciclopentolate (ciclopentolate hydrochloride) ակնակաթիլներ 10մգ/մլ, 5մլ պլաստիկե սրվակ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 100 |
| 64 | 33651112/1 | Ամօքսիցիլին, քլավուլանաթթու 1000մգ+200մգ | Ամօքսիցիլին (ամօքսիցիլինի տրիհիդրատ), քլավուլանաթթու (կալիումի քլավուլանատ) amoxicillin (amoxicillin trihydrate), clavulanic acid (potassium clavulanate) դեղափոշի ներարկման լուծույթի 1000մգ+200մգ, սրվակ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 100 |
| 65 | 33691176/49 | Կետորոլակ 30մգ/մլ, 1մլ | Կետորոլակ ketorolac լուծույթ ն/մ և ն/ե ներարկման 30մգ/մլ, 1մլ ապակե սրվակ կամ ամպուլա: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 150 |
| 66 | 33691176/50 | Մեպիվակային 30մգ/մլ | Մեպիվակային (մեպիվակայինի հիդրոքլորիդ) mepivacaine (mepivacaine hydrochloride) լուծույթ ներարկման 30մգ/մլ, 1,7մլ փամփուշտ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 650 |
| 67 | 33691176/51 | Օքսոլին 2,5մգ/գ | Օքսոլին oxolin 2,5մգ/գ, 10գ քսուք ալյումինե պարկուճում: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 8 |
| 68 | 33691193/3 | Արտիկային+էպինեֆրին | Արտիկային (արտիկայինի հիդրոքլորիդ), էպինեֆրին (էպինեֆրինի հիդրոքլորիդ) articaine (articaine hydrochloride), epinephrine (epinephrine hydrochloride) լուծույթ ներարկման 40մգ/մլ+ 0,01մգ/մլ, 1,7մլ կամ 1.8մլ փամփուշտ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 4000 |
| 69 | 33691193/4 | Արտիկային+էպինեֆրին 1:100000, 20մլ | Արտիկային (արտիկայինի հիդրոքլորիդ), էպինեֆրին (էպինեֆրինի հիդրոտարտրատ) articaine (articaine hydrochloride), epinephrine (epinephrine hydrotartate) լուծույթ ներարկման 40մգ/մլ+0,01մգ/լ, 20մլ ապակե սրվակ։ Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 10 |
| 70 | 33691176/52 | Նատրիումի քլորիդ, կալիումի քլորիդ, մագնեզիումի քլորիդ, նատրիումի ացետատ, նատրիումի գլյուկոնատ լուծույթ կաթիլաներարկման 500մլ | Նատրիումի քլորիդ, կալիումի քլորիդ, մագնեզիումի քլորիդ, նատրիումի ացետատ, նատրիումի գլյուկոնատ լուծույթ կաթիլաներարկման sodium chloride, potassium chloride, magnesium chloride, sodium acetate, sodium gluconate 5,26մգ/մլ+0,37մգ/մլ+0,3մգ/մլ+2,22մգ/մլ+ 5,02մգ/մլ, 500մլ, պլաստիկե փաթեթ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 500 |
| 71 | 33651191/1 | Հակաբոտուլինային շիճուկ Ա տիպ | Հակաբոտուլինային շիճուկ տիպ Ա: Շիճուկը արտադրվում է մոնովալենտ պրեպարատի ձևով, որը պարունակում է անտիտոքսին A տիպի: Մեկ սրվակ շիճուկը պարունակում է մեկ բուժիչ դոզա, որը տիպ A-ի համար կազմում է 10000 ME: Ֆորմատ՝ 1 սրվակ շիճուկ +1 սրվակ լուծիչ/հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 5 |
| 72 | 33651191/2 | Հակաբոտուլինային շիճուկ Բ տիպ | Հակաբոտուլինային շիճուկ տիպ B: Ֆորմատ՝ 1 սրվակ շիճուկ և 1 սրվակ լուծիչ/հատ: Շիճուկը արտադրվում է մոնովալենտ պրեպարատի ձևով, որը պարունակում է անտիտոքսին B տիպի: Մեկ սրվակ շիճուկը պարունակում է մեկ բուժիչ դոզա, որը տիպ B-ի համար կազմում է 5000 ME: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 5 |
| 73 | 33651191/3 | Հակաբոտուլինային շիճուկ Ե տիպ | Հակաբոտուլինային շիճուկ տիպ E: Ֆորմատ՝ 1 սրվակ շիճուկ և 1 սրվակ լուծիչ/հատ: Շիճուկը արտադրվում է մոնովալենտ պրեպարատի ձևով, որը պարունակում է անտիտոքսին E տիպի: Մեկ սրվակ շիճուկը պարունակում է մեկ բուժիչ դոզա, որը տիպ E-ի համար կազմում է 10000 ME: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 5 |
| 74 | 33661120/3 | Մորֆին 10մգ/մլ, 1մլ | Մորֆին morphine լուծույթ ներարկման 10մգ/մլ, 1մլ ամպուլ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: | հատ | 350 |
| 75 | 33691422/27 | Գլյուկոզա փոշի | Գլյուկոզա փոշի՝ սպիտակ բյուրեղներով փոշի է: Ֆորմատ` կիլոգրամ: Պահպանման պայմանները՝ չոր, արևի ճառագայթներից պաշտպանված վայրում: Նոր է, չօգտագործված:Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: | կգ | 15 |
| 76 | 33141194/13 | Հեղուկ լցանյութ լուսակարծրացող | Լուսային կարծրացման հեղուկ լցանյութ՝ բարձրորակ, ոչ պակաս, քան՝ 2 գր: Առնվազն 12 գույներից ընտրելու հնարավորություն (գույներն են՝ A1, A2, A3, A3.5, A4, B1, B2, B3, D3, M5, Super White, Transparent): Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ):  Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: | հատ | 25 |
| 77 | 33141194/14 | Ապակեիոնոմերային ցեմենտ | Ապակեիոնոմերային ցեմենտ, կաթնատամների պլոմբավորման ատամնաշապիկների, կամրջաձև պրոթեզների, ներդիրների, օրթոդոնտիկ կառույցների ֆիքսման համար: Տուփում պարունակվում է՝ փոշի, ոչ պակաս, քան 33գր տարողությամբ և հեղուկ, ոչ պակաս, քան՝ 12մլ տարողությամբ, գդալիկ կամ չափիչ: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամաբ: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ):  Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: | հատ | 10 |
| 78 | 33141194/15 | Ապակերիոնոմեր ցեմենտ | Ապակեիոնոմերային ցեմենտ կաթնատամների պլոմբավորման համար: Տուփում պարունակվում է փոշի՝ 20գ, հեղուկ՝ 15մլ, կոնդիցիոներ 10մլ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամաբ: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ):  Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: | հատ | 20 |
| 79 | 33141212/17 | Տրիկրեզոլ ֆորմալին | Տրիկրեզոլ ֆորմալին ոչ պակաս, քան՝ 30մլ տարողությամբ սրվակ կամ շշիկ: Արմատախողովակների հականեխիչ մշակման համար: Պարունակում է տրիկրեզոլ և ֆորմալին: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 3 |
| 80 | 33141194/16 | Արմատների պլոմբավորման համար հավաքածու | Արմատների պլոմբավորման համար հավաքածու: Փոշի, որի հիմական բաղադրիչներն են՝ կալցիումի, ալյումինի, սիլիցիումի օքսիդները: Հավաքածուն պարունակում է նաև՝ ապլիկատորներ, կանյուլաներ պլաստիկից, բահակ, թորած ջրի ֆլակոն: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամաբ: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում: Հանձնելու պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ):  Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: | հատ | 10 |
| 81 | 33621641/7 | Անիլիդ հիդրոքլորիդ, ամիդոպիրին | Անիլին հիդրոքլորիդ+ամիդոպիրին 100մլ հավաքածուն ներառում է - ռեագենտ N1-ամիդոպիրին՝ 5գx3, ռեագենտ N2-անիլին հիդրոքլորիդ՝ 0,05x3: Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն: | հատ | 50 |
| 82 | 33111390/1 | Անոթային դոպլեր | Անոթային դոպլերը ճշգրիտ անոթային չափիչ դետեկտոր է: Պորտատիվ սարք է: Կիրառվում է կլինիկական պայմաններում և վիրահատությունների ժամանակ, երբ պահանջվում է սրտի միջոցով արյան հոսքի չափում։ Շարժական անոթային դոպլերը գրաֆիկական (կուրսորային) ցուցիչով է, որը ցույց է տալիս արյան հոսքի ուժը։ Այն թույլ է տալիս գնահատել զարկերակային և երակային արյան հոսքի արագությունը՝ օգտագործելով 8 ՄՀց ± 10% տվիչ։ Բարձրախոսի միջոցով կատարվում է նաև լսողական մոնիթորինգ: Սնուցումը կատարվում է լիցքավորվող նիկել-ջրածնային կամ լիթիումային մարտկոցներից, ինչպես նաև կարող է միացվել փոփոխական հոսանքի աղբյուրին ադապտերի միջոցով։ Տեխնիկական բնութագրիչներն են - Ուլտրաձայնի հաճախությունը՝ 8.0 ՄՀց ± 10%: Ուլտրաձայնի հզորությունը՝ ոչ ավելի, քան 5 մՎտ: Ընդհանուր զգայունությունը՝ ոչ պակաս, քան 90 Դբ: Արյան հոսքի չափման միջակայքը՝ 4-40 սմ/վրկ: Ձայնի ելքային հզորությունը՝ ոչ պակաս, քան 100 մՎտ: Սնուցումը՝ մարտկոցով՝ 7.4 Վ / 900 մԱ/Ժ: Սնուցման աղբյուրը՝ 220Վ, 50Հց-60Հց: Մուտքային սնուցումը (լիցքավորման ժամանակ)՝ ոչ ավելի, քան 5.0 ՎԱ: Նոր է չօգտագործված: Առաջարկի արժեքի մեջ ներառված են՝ կարգավորումները, բժշկական անձնակազմին սարքի օգտագործման եղանակներին ծանոթացնելը, երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից 12 ամսից ոչ պակաս: Մատակարարելիս CE սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: *Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը:* | հատ | 1 |
| 83 | 33141174/1 | Լարինգոսկոպի հավաքածու՝ նորածնային | Լարինգոսկոպի հավաքածու՝ բաղկացած մեկ բռնակից և ֆայբերօպտիկ լուսավորմամբ առնվազն չորս շեղբերից՝ #00, #0, #1, #2 չափսերի: Լարինգոսկոպի շեղբերը՝ #00-ն, #0-ն և #1-ը միլլեր, իսկ #2-ը մակինտոշ տիպի է: Բռնակը միջին չափսի՝ 29մմ ±1մմ: xled լամպ առնվազն 30000 ժամ աշխատունակությամբ, առնվազն 27000 lux հզորությամբ, լամպի և օպտիկայի ձեռքով հանելու հնարավորությամբ: Շեղբը՝ պատրաստված է հակամագնիսային չժանգոտող քրոմ-նիկելային համաձուլվածքի, չսահող, անփայլ աշխատանքային մակերեսով: Օպտիկա՝4մմ ±1մմ, ոչ պակաս, քան՝ 6500fibre: Ունի մոդուլային կառուցվածք: Համալրված է տեղափոխման պայուսակով: Լարինգոսկոպի հավաքածուն կայուն է քիմիական ախտահանման և ավտոկլավացման նկատմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Առաջարկի արժեքի մեջ ներառված են լինելու՝ կարգավորումները, բժշկական անձնակազմին սարքի օգտագործման եղանակներին ծանոթացնելը, երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից 12 ամսից ոչ պակաս: Մատակարարելիս CE սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: *Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև* ապրանքի մոդելը: | հատ | 2 |
| 84 | 42121150/1 | Արտածծիչ պոմպ | Պրոֆեսիոնալ օգտագործման համար նախատեսված շարժական արտածծիչ պոմպ` հզոր երկմխոցային շարժիչով: Ունի 4 անիվներ, որոնցից 2-ը՝ արգելակներով: Հզորությունը՝ առնվազն 80 լիտր/րոպե: Առավելագույն վակուումը՝ 0.90 բար - 675 mmHg -90կՊա: Աղմուկի մակարդակը՝ ոչ ավել, քան՝ 57,2 Դբ: Սնուցումը՝ 220/230 վոլտ, 50-60Հց: Համալրված է՝ մեխանիկական վակումային ցուցիչով: Մեկանգամյա զտիչ և խողովակների հավաքածու: Վակուումային սենսոր, կարգավորիչ: Ոտնակ՝ 1 հատ, հանվող և հեշտությամբ ավտոկլավեցվող տարրա՝ արտազատուկի համար, 2 լիտր ծավալով՝ 4 հատ, ներկառուցված փականներ՝ գերլցվածությունից պաշտպանության համար: Առաջարկի արժեքի մեջ ներառված են՝ կարգավորումները, բժշկական անձնակազմին սարքի օգտագործման եղանակներին ծանոթացնելը, երաշխիքային ժամկետը տեղադրման պահից 12 ամսից ոչ պակաս: Մատակարարելիս CE սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: *Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը:* | հատ | 2 |
| 85 | 33111490/35 | Ջրի դեոինիզացնոց սարքի համար նախատեսված քարտրիջ | Համալսարանական հիվանդանոցում շահագործվող Cobas pure Integrated solution cobas c303 և cobas e 402 վերլուծիչների ջրի դեոինիզացնող սարքի (Elga Medica PRO 30) համար նախատեսված LC212 տեսակի քարտրիջ։ Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Աշխատանքային ժամկետը տեղադրման պահից ոչ պակաս, քան 6 ամիս: Տեղադրումը և կարգավորումները պետք է իրականացվեն սարքն արտադրող ընկերության կողմից սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից։ Մասնագետի գործող սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: Տեղադրումն իրականացնելուց հետո սարքը բերվելու է աշխատանքային վիճակի: *Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը:* | հատ | 1 |
| 86 | 33111490/36 | Ջրի մատակարարման համակարգի համար նախատեսված պոմպ | Համալսարանական հիվանդանոցում շահագործվող cobas c311 բիոքիմիական վերլուծիչի ջրի մատակարարման համակարգի (Geyzer Prestige 1500) համար նախատեսված պոմպ։ Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Աշխատանքային ժամկետը տեղադրման պահից ոչ պակաս, քան 6 ամիս: Տեղադրումը և կարգավորումները պետք է իրականացվեն սարքն արտադրող ընկերության կողմից սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից։ Մասնագետի գործող սերտիֆիկատի առկայությունը: *Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը:* | հատ | 1 |
| 87 | 33111490/37 | Սնուցման աղբյուր պարաֆինային սարքի համար | Համալսարանական հիվանդանոցում շահագործվող SLEE MP G1 15 0020 պարաֆինային լցոնման սարքի համար նախատեսված սնուցման աղբյուր: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Աշխատանքային ժամկետը տեղադրման պահից ոչ պակաս, քան 12 ամիս: Տեղադրումը և կարգավորումները պետք է իրականացվեն սարքն արտադրող ընկերության կողմից սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից։ Մասնագետի գործող սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: Տեղադրումն իրականացվելուց հետո սարքը բերվելու է աշխատանքային վիճակի: *Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը:* | հատ | 1 |
| 88 | 33191490/2 | Պերֆուզիոն պոմպ երկու ուղղի | Սարքը նախատեսված է ճշգրիտ ինֆուզիոն մատակարարման համար և հագեցած է երկակի թվային կառավարման կոճակներով և առնվազն 3.0" գունավոր LCD կամ LED էկրանով։ Նախատեսված է միաժամանակ 2 ներարկիչներով աշխատանքի համար։ Աշխատում է առնվազն Rate, Time, Volume (VTBI) և Body Weight ռեժիմներով, ունի նաև դեղերի գրադարան (Drug Library)։ Սարքը ավտոմատ ճանաչում է առնվազն ՝ 5, 10, 20, 30, 50/60մլ ներարկիչիների չափը։ Նախագծված է բարձր հուսալիության և ճշգրտության համար՝ ունի կրկնակի պրոցեսոր։ Հոսքի ճշգրտությունը՝ ±2%։ Հոսքի արագությունը կարգավորվում է 0.1մլ/ժ-ից մինչև ներարկիչի հնարավոր առավելագույնը՝ 5մլ – առնվազն 200մլ/ժ, 10մլ – առնվազն 400մլ/ժ, 20մլ –առնվազն 900մլ/ժ, 30մլ – առնվազն 1200մլ/ժ, 50/60մլ – առնվազն 1800մլ/ժ։ Ծավալը՝ առնվազն՝մինչև 9999մլ, ժամանակի սահմանում առնվազն՝ 1 րոպեից մինչև 99 ժամ միջակայքում։ KVO ֆունկցիան՝ կարգավորվող առնվազն՝ 0.01–10մլ/ժ միջակայքում։ Հոսքի արագության քայլը ոչ ավել, քան՝ 0.1մլ/ժ: Բոլյուսային հոսքի արագություններ՝ 5մլ ներարկիչի համար առնվազն 200մլ/ժ; 10մլ ներարկիչի համար առնվազն 400մլ/ժ; 20մլ ներարկիչի համար առնվազն 900մլ/ժ; 30մլ ներարկիչի համար առնվազն 1200մլ/ժ, 50/60մլ ներարկիչի համար առնվազն 1800մլ/ժ։ Պետք է ունենա լսելի և տեսանելի ազդանշաններ առնվազն հետևյալ դեպքերի համար՝ ավտոմատ ինքնափորձարկում, ներարկիչի տեղաշարժ, խցանում, մոտ ծայրին, ներարկիչի դատարկություն, VTBI-ի լրացում, մարտկոցի ցածր լիցք, մարտկոցի լիցքաթափում, շարժիչի անսարքություն, ներարկիչի սխալ սպեցիֆիկացիա, շղթայի անսարքություն, գլխավոր միկրոպրոցեսորային միացման անսարքություն, պրոցեսորի անսարքության մոնիթորինգ, պարամետրերի գերազանցում, հոսանքի անջատում։ Պետք է ունենա առնվազն երեք ճնշման մակարդակ՝ ցածր՝ 40±20Kpa, միջին՝ 60±20Kpa, բարձր՝ 100±20Kpa։ Սնուցվում է նիկել-ջրածնային կամ լիթիումային մարտկոցով առնվազն՝ 10 ժամ աշխատանքային ժամանակով։ Աշխատում է նաև AC100–240V, 50/60Hz էլեկտրական ցանցից։ Ունի IPX4 ջրակայունության մակարդակով, առնվազն Class II, CF տիպի բժշկական սարքավորում է։ Չափսերը ամեն կողմի համար՝ 30×25×15 սմ (±5սմ)։ Մատակարարելիս CE Mark, ISO 13485 սերտիֆիկատների առկայությունը պարտադիր է: Սարքավորումը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ։ Երաշխիքային ժամկետը տեղադրման պահից ոչ պակաս քան 12 ամիս։ Մատակարարը պետք է ունենա անհրաժեշտ մասնագիտական կազմը սարքավորման տեղադրման, ուսուցման, տեխնիկական սպասարկման և վերանորոգումների իրականացման համար։ *Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը:* | հատ | 22 |
| 89 | 33191490/3 | Ներարկիչային պոմպ | Մոնիտորը առնվազն 3.4” գունավոր TFT LCD տեսակի և հպումային։ Մոնիտորի լուծելիությունը առնվազն 800 x 480 փիքսել։ Մոնիտորի պայծառության կարգավորման առնվազն 1-10 աստիճան։ Մոնիտորի վրա արտահայտվում է առնվազն հետևյալ տեղեկատվությունը՝ բուժառուի տվյալներ, ահազանգի տվյալներ, ինֆուզիաի ստատուս և համակարգի աշխատանքային վիճակի ստատուս։ Մուտքի պաշտպանության IP33 մակարդակ։ Ճշգրտության մակարդակը ±0․5%։ Բոլյուսային հոսքի արագության շեղումն առավելագույնը ±0․2%։ Հոսքի արագությունները՝ 1ml առնվազն (0.01~50.00)ml/h, 2ml կամ 3ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~150.0)ml/h, 5ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~300.0)ml/h, 10ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~800.0)ml/h, 20ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~1200)ml/h, 30ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~1500)ml/h, 50ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~2350)ml/h։ Հոսքի արագության կարգավորման աճ առնվազն (0.01~99.99)ml/h քայլը, ոչ ավել քան՝ 0.01ml/h, առնվազն (100.0~999.9)ml/h քայլը ոչ ավել քան 0.1ml/h, առնվազն (1000~2350)ml/h քայլը ոչ ավել, քան՝ 1ml/h։ Բոլյուսային հոսքի արագությունների կարգավորման մանուալ և ավտոմատ հնարավորություն՝ 1ml ներարկիչի համար առնվազն (0.01~50.00)ml/h, 2ml կամ 3ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~150.0)ml/h, 5ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~300.0)ml/h, 10ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~800.0)ml/h, 20ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~1200)ml/h, 30ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~1500)ml/h, 50ml ներարկիչի համար առնվազն (0.10~2350)ml/h։ Բոլուսի արագության կարգավորման քայլը ՝ առնվազն (0.01~99.99)ml/h քայլը ոչ ավել քան 0.01ml/h, առնվազն՝ (100.0~999.9)ml/h քայլը ոչ ավել քան՝ 0.1ml/h, առնվազն (1000~2350)ml/h քայլը ոչ ավել քան 1ml/h ։ Խցանման հայտնաբերում առնվազն 150, 225, 300, 375, 450, 525, 600, 675, 750, 825, 900, 975, 1050, 1125mmHg ճնշումների պայմաններում։ Խցանման տագնապի շեղում՝ առավելագույնը առաջին աստիճանում 50 mmHg, այլ աստիճաններում ռավելագույնը ±145mmHg։ KVO հոսքի արագություն՝1ml ներարկիչի համար առնվազն (0.01~5.00)ml/h, այլ չափի ներարկիչների համար առնվազն (0.10~5.00)ml/h։ Ժամանակի կարգավորման միջակայքը առնվազն 00:00:01~99:59:59։ Ներարկվող ծավալ առնվազն 0.10~9999.99ml, քայլը առավելագույնը 0.01ml/h։ Կուտակված ծավալը առնվազն 0.00~99999.99ml, քայլը առավելագույնը 0.01ml/h։ Դոզավորման կարգավորման միջակայքը առնվազն 0.001~99999։ Չափման միավորներն առնվազն ng, ug, mg, g, mU, U, kU, EU, mmol, mol, mcal, cal, kcal, mEq։ Դոզավորման արագության միջակայքը առնվազն 0.001~99999։ Դոզավորման արագության չափման միավորներն առնվազն X/min, X/h, X/24h, X/kg/h, X/kg/24h, X/lb/min, X/lb/h, X/lb/24h, որտեղ X-ը կարող է կրել առնվազն հետևյալ արժեքները՝ ng, ug, mg, g, mU, U, kU, EU, mmol, mol, mcal, cal, kcal, mEq։ Ծավալի կարգավորման միջակայքը առնվազն 0.10~9999.99ml։ Դեղերի գրադարան առնվազն 5000 դեղերի մասին տվյալներով, 30 կատեգորիայով և առնվազն 20 տեսակի գունային կարգավորման հնարավորություն։ Առնվազն 5000 բուժառուի տվյալների պահպանման հնարավորություն։ Էկրանը կողպելու հնարավորություն։ Նախատեսված է առնվազն 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 30ml, 50ml ներարկիչների համար և ունի դրանց ավտոմատ ճանաչելու հնարավորություն։ Ունի տեսանելի և լսելի ազդանշաններ։ Ունի առնվազն 3 աստիճանի ազդանշաններ՝ բարձր, միջին, ցածր։ Ունի wired և wireless հաղորդակցության հնարավորություն, USB, RS232, nurse call connector, DC adapter։ Լիթիում իոնային կամ նիկել-ջրածնային մարտկոց առնվազն 3050mAh: Աշխատաժամանակը առնվազն 8 ժամ 25ml/h-ում և 3 ժամ 2350ml/h-ում։ Սնուցումը 100-240V, 50/60Hz: Չափերը (LxWxH) 270mm×170mm×80mm (±10մմ) ամեն կողմի համար։ Դասակարգումն առնվազն Class I, Type CF։ Ունի CE Mark, ISO 13485: Սարքավորումը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ։ Երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից ոչ պակաս քան 12 ամիս։ Մատակարարը պետք է ունենա անհրաժեշտ մասնագիտական կազմը սարքավորման տեղադրման, ուսուցման, տեխնիկական սպասարկման և վերանորոգումների իրականացման համար։ Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը: | հատ | 12 |
| 90 | 33191490/4 | Ինֆուզիոն պոմպ | Մոնիտորը առնվազն 3.4” գունավոր TFT LCD տեսակի և հպումային։ Մոնիտորի լուծելիությունը առնվազն 800x480 փիքսել։ Մոնիտորի պայծառության կարգավորման առնվազն 1-10 աստիճան և կարգավորվող։ Մոնիտորի վրա արտահայտվում է առնվազն հետևյալ տեղեկատվությունը՝ բուժառուի տվյալներ, ահազանգի տվալներ, ինֆուզիաի ստատուս և համակարգի աշխատանքային վիճակի ստատուս։ Մուտքի պաշտպանության IP33 մակարդակ։ Ճշգրտության մակարդակը ±0․5%։ Բոլյուսային հոսքի արագության շեղումն առավելագույնը ±0․5%։ KVO-ի շեղումը առավելագույնը ±0․5%։ Կաթիլային արագության սխալ ≤ ± 10%։ Հոսքի արագության կարգավորման միջակայք՝ առնվազն՝ 0.10 մլ/ժ ~ 2350 մլ/ժ։ Հոսքի արագության քայլի կարգավորում՝ առնվազն (0.10 ~ 99.99) մլ/ժ քայլը՝ ոչ ավել, քան՝ 0.01 մլ/ժ, առնվազն (100.0 ~ 999.9) մլ/ժ քայլը ոչ ավել քան ՝ 0.1 մլ/ժ, առնվազն (1000 ~ 2350) մլ/ժ քայլը՝ ոչ ավել քան 1 մլ/ժ։ Բոլյուսային հոսքի միջակայքեր՝ առնվազն՝ 0.10 մլ/ժ ~ 2350 մլ/ժ, (0.10 ~ 99.99) մլ/ժ քայլը՝ ոչ ավել քան 0.01 մլ/ժ, առնվազն (100.0 ~ 999.9) մլ/ժ քայլը՝ ոչ ավել քան 0.1 մլ/ժ, առնվազն (1000 ~ 2350) մլ/ժ քայլը՝ ոչ ավել 1 մլ/ժ։ Օկլյուզիայի հայտնաբերում առնվազն 15 ընտրովի մակարդակում (համապատասխանաբար՝ 50, 150, 225, 300, 375, 450, 525, 600, 675, 750, 825, 900, 975, 1050, 1125 մմ ս.ս.): Օկլյուզիայի տագնապի սխալ առաջին մակարդակ առավելագույնը՝ 50 մմ ս.ս.։ Այլ մակարդակներում ՝ ≤±145 մմ ս.ս.։ Առավելագույն ինֆուզիոն ճնշումը ոչ պակաս քան 1350մմսս։ Օդի հայտնաբերում առնվազն՝ 7 ընտրովի մակարդակ (համապատասխանաբար՝ 25, 50, 100, 200, 400, 600, 800 մկլ)։ KVO-ի մակարդակը առնվազն 0.10~30.00 մլ/ժ, աճ՝ 0.01 մլ/ժ: Ժամանակի կարգավորման միջակայքը առնվազն 00:00:01~99:59:59 1 վայրկյան քայլով։ VTBI սահմանված միջակայքը առնվազն 0.10~9999.99 մլ, քայլը՝ ոչ ավել, քան՝ 0.01 մլ։ Կուտակվող ծավալ առնվազն 0.00~99999.99 մլ, քայլը ոչ ավել, քան՝ 0.01 մլ։ Կաթիլային արագության սահմանված միջակայքը առնվազն՝ 1~400dot/min։ Քաշի սահմանաչափը առնվազն 0.1 to 499.0kg։ Դոզավորման կարգավորման միջակայքը առնվազն 0.001~99999։ Չափման միավորներն առնվազն ng, ug, mg, g, mU, U, kU, EU, mmol, mol, mcal, cal, kcal, mEq։ Դոզավորման արագության միջակայքը առնվազն 0.001~99999։ Դոզավորման արագության չափման միավորներն առնվազն X/min, X/h, X/24h, X/kg/h, X/kg/24h, X/lb/min, X/lb/h, X/lb/24h, որտեղ X-ը կարող է կրել առնվազն հետևյալ արժեքները՝ ng, ug, mg, g, mU, U, kU, EU, mmol, mol, mcal, cal, kcal, mEq: Ծավալի կարգավորման միջակայքը առնվազն 0.10~9999.99ml։ Դեղերի գրադարան առնվազն 5000 դեղերի մասին տվյալներով, 30 կատեգորիայով և առնվազն 20 տեսակի գունային կարգավորման հնարավորություն։ Առնվազն 5000 բուժառուի տվյալների պահպանման հնարավորություն։ Էկրանը կողպելու հնարավորություն։ Ունի տեսանելի և լսելի ազդանշաններ։ Ունի առնվազն 3 աստիճանի ազդանշաններ՝ բարձր, միջին, ցածր։ Պետք է ունենա wired և wireless հաղորդակցության հնարավորություն, USB, RS232, nurse call connector, DC adapter։ Լիթիում իոնային կամ նիկել ջրածնային մարտկոցով առնվազն 3050mAh: Աշխատաժամանակը առնվազն 8 ժամ 25ml/h-ում և 3 ժամ 2350ml/h-ում։ Սնուցումը 100-240V, 50/60Hz, 0.43-0.22A: Չափերը (LxWxH) 270mm×165mm×80mm (±10մմ) ամեն կողմի համար ։ Դասակարգվում է որպես Class I, Type CF սարքավորում։ Ունի CE Mark, ISO 13485: Սարքավորումը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ։ Երաշխիքային ժամկետը տեղադրման պահից ոչ պակաս քան 12 ամիս։ Մատակարարը պետք է ունենա անհրաժեշտ մասնագիտական կազմը սարքավորման տեղադրման, ուսուցման, տեխնիկական սպասարկման և վերանորոգումների իրականացման համար։ Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը: | հատ | 5 |
| 91 | 33121200/1 | Պացիենտ մոնիտոր | Բազմացուցանիշ պացիենտ մոնիտոր: Նախատեսված է մեծահասակ, մանկական և նորածնային հիվանդների համար՝ թերապևտիկ, վիրաբուժական, վերակենդանացման, ինտենսիվ թերապիաի բաժանմունքներում կիրառելու համար։ Ունի առնվազն 15" գունավոր TFT կամ LCD էկրան, առնվազն 1024x768 լուծաչափ։ Ունի միացման/աշխատանքի ինդիկատոր, ազդանշանի ինդիկատոր, մարտկոցի լիցքավորման ինդիկատոր: Առնվազն 3 աշխատանքային ռեժիմների կարգավորման հնարավորություն՝ ըստ ազդանշանային վիճակի։ AC մուտք՝ 100 ~ 240V, 50Hz/60Hz։ DC՝ ներկառուցված լիցքավորվող լիթիումային կամ կիկել ջրածնային մարտկոց։ Մարտկոցի հզորություն առնվազն՝ 11.1V, 5200mAh։ Լիարժեք լիցքավորումից հետո առնվազն 4 աշխատանքային ժամ։ Մարտկոցի լիցքի նվազման ազդանշանից հետո առնվազն 5 րոպե անխափան աշխատանքի հնարավորություն։ Սարքավորման չափսերը ՝ 310×290×160 մմ (±10մմ) ամեն կողմի համար։ Թրենդ գրաֆիկի աղյուսակի պահպանման հնարավորություն առնվազն 7x24 ժամ։ Արյան ճնշման (NIBP) հիշողություն առնվազն 400 ցուցանիշ։ Ալիքների վերանայման հնարավորություն առնվազն 100 րոպե։ Ազդանշանների վերանայում առնվազն 100 դեպք։ Դեղորայքի կոնցենտրացիայի վերլուծություն։ ST հատվածի միջակայք՝ -2.0 mV ~ +2.0 mV, ճշտություն՝ 0.02 mV։ Պուլսի հաճախության միջակայքը առնվազն՝ 20 ~ 300 bpm, լուծաչափություն՝ ոչ ավել, քան՝ 1 bpm, ճշտություն՝ ±3 bpm։ ԷՍԳ արտածումներն առվնազն 5 հատ (RA, LA, LL, RL, V)։ Արտածումների ռեժիմներ՝ առնվազն՝ Ⅰ, Ⅱ, Ⅲ, aVR, aVL, aVF, V։ Հզորացման գործակիցներ առնվազն՝ ×250, ×500, ×1000, ×2000։ Զգայունություն առնվազն 200 µV (գագաթային արժեք)։ Դիմադրություն առավելագույնը >5 MΩ։ Սրտի հաճախության միջակայք առնվազն 15–380 bpm: Ճշտություն ±1%: Կարգաբերման ազդանշան՝ 1mV ±5%: Դեֆիբրիլյացիայից հետո վերականգնման ժամանակ առավելագույնը 3 վայրկյան։ Շնչառության չափման մեթոդ՝ RA-LL իմպեդանս։ Իմպեդանսի միջակայք առնվազն 0.3 ~ 3 Ω։ Հիմնային իմպեդանս առնվազն՝ 200 ~ 4000։ Թողունակություն առնվազն՝ 0.1 ~ 2.5 Hz։ Շնչառության հաճախություն առնվազն՝ մեծահասակ՝ 0 ~ 120 շ/ր, մանկական/նորածին՝ 0 ~ 150 շ/ր։ Ճշտություն՝ ±2 շ/ր։ Ասֆիքսիայի համար ազդանշաններ՝ ոչ ավել, քան՝ 10–40 վայրկյան։ Արյան ոչ ինվազիվ չափման մեթոդ՝ օսցիլոմետրիկ։ Ունի առնվազն մանուալ, ավտոմատ և STAT չափման ռեժիմներ։ Ավտոմատ չափման ինտերվալներ առնվազն՝ 1 ~ 480 րոպե։ STAT չափում՝ ոչ ավել, քան՝ 5 րոպե։ Չափման միջակայքներ առնվազն՝ մեծահասակ՝ SYS 40-270, DIA 10-215, MEAN 20-235 mmHg, մանկական՝ SYS 40-200, DIA 10-150, MEAN 20-165 mmHg, նորածնային՝ SYS 40-135, DIA 10-100, MEAN 20-110 mmHg։ Ճնշման ճշտություն՝ ±3 mmHg։ Առավելագույն սխալ՝ ±5 mmHg։ Ճնշման պաշտպանություն՝ մեծահասակ՝ մինչև 300 mmHg, մանկական՝ մինչև 240 mmHg, նորածնային՝ մինչև 150 mmHg։ SpO₂ չափման միջակայք՝ 0 ~ 100%։ Լուծաչափություն առավելագույնը 1%։ Ճշտություն՝ 70%-100%, ոչ ավել քան 2 միավոր։ Ջերմաստիճանի ալիքների քանակ առնվազն՝ 2: Չափման միջակայք՝ 0°C ~ 50°C: Լուծաչափություն՝ 0.1°C: Ճշտություն՝ ±0.1°C (առանց սենսորի): Ունի առնվազն հետևյալ պարագաները՝ NIBP թևնոց 1 հատ և խողովակ 1 հատ , ԷՍԳ մալուխ 1 հատ և էլեկտրոդներ առնվազն 40 հատ, SpO₂ սենսոր ա հատ , ջերմաչափի զոնդ 1 հատ, լիթիումային կամ նիկել ջրածնային մարտկոց ա հատ, հոսանքի լար 1 հատ, օգտագործողի ձեռնարկ։ Որակի վկայականներ առնվազն, CE, ISO13485, SFDA Դաս Ⅱb, Էլեկտրաշոկի պաշտպանություն՝ Class Ⅰ, TEMP/SpO₂/NIBP մոդուլներ՝ BF տիպի պաշտպանություն, ECG/RESP մոդուլներ՝ CF տիպի պաշտպանություն։ Սարքավորումը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ։ Երաշխիքային ժամկետը տեղադրման պահից ոչ պակաս քան 12 ամիս։ Մատակարարը ունի անհրաժեշտ մասնագիտական կազմը սարքավորման տեղադրման, ուսուցման, տեխնիկական սպասարկման և վերանորոգումների իրականացման համար։ Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը: | հատ | 5 |
| 92 | 33121200/2 | Շարժական կապնոգրաֆ | ՈՒնի առնվազն EtCO₂, RR պարամետրեր։ Շարժական է, թեթև և հեշտ կրելի։ Առնվազն 4.3 դյույմանոց գունավոր LCD կամTFT էկրան՝ ավտոմատ պտտման գործառույթով։ EtCO₂ և RR չափումների համար ունի նվազագույն warm-up ժամանակ։ Ունի CO₂ ջրի ֆիլտր, որը ապահովում է երկարատև մոնիթորինգ խոնավ միջավայրում։ Ունի ընտրողաբար դասավորության ռեժիմներ, ներառյալ տառատեսակը և ալիքների ձևերը։ Ունի երկակի աշխատանքային ռեժիմներ՝ անընդհատ մոնիթորինգ և տեղային ստուգում։ Ունի կարգավորվող ձայնային և տեսողական ահազանգեր։ Տվյալների պահպանման տարողություն՝ առնվազն 500 խումբ մեկ ID-ի համար։ Լիթիումային կամ նիկել ջրածնային մարտկոց՝ առնվազն 18 ժամ աշխատանքային ժամանակով։ Ավտոմատ անջատման գործառույթ՝ էներգախնայողության համար։ Նախատեսված է մեծահասակների, երեխաների և նորածինների համար։ Կիրառելի է հիվանդանոցում, կլինիկայում և տնային պայմաններում։ Սարքի չափսը՝ 145 մմ (Լայնություն) × 80 մմ (Բարձրություն) × 40 մմ (Խորություն) (±5մմ)։ Աշխատանքային ջերմաստիճանը առնվազն՝ 5°C-ից մինչև +40°C։ Պահպանման ջերմային միջակայքը առնվազն -20°C-ից մինչև +55°C։ Աշխատանքային խոնավության միջակայքն առնվազն՝ 15%-ից մինչև 85% (ոչ խտացող)։ Պահպանման խոնավության միջակայքն առնվազն՝ 93% (ոչ խտացող)։ Հոսանքի ադապտերի մուտք՝ AC 100 ~ 240 V, ելք՝ DC 5V/2A։ Ներկառուցված լիթիումային կամ նիկել ջրածնային մարտկոց։ Վոլտաժ՝ առնվազն՝ 3.7 Վ։ Հզորություն առնվազն՝ 4750 մԱժ։ Լիցքավորման ժամանակ՝ ոչ ավել,քան՝3 ժամ մինչև 90%, 4 ժամ մինչև 100% լիցքավորման մակարդակ։ Լուծաչափ առնվազն 475×270։ Ունի առնվազն հետևյալ ցուցիչ լամպերը՝ ահազանգի ցուցիչ՝ 1 (դեղին/կարմիր), էկրանի վերևի մասում, մարտկոցի լիցքավորման ցուցիչ լամպ՝ 1 (նարնջագույն), լիցքավորվելիս այն վառվում է նարնջագույն, լիովին լիցքավորված կամ չլիցքավորված վիճակում այն չի վառվում։ Տվյալների ցուցադրման թրենդի եղանակը աղյուսակային։ SpO2 թրենդերի միջակայք առնվազն՝ 10 վ, 30 վ, 1 րոպե, 2 րոպե, 5 րոպե, 10 րոպե։ Թողունակություն առնվազն՝ 1~96 հիվանդի ID, 500 խումբ/հիվանդ։ Ունի EtCO տվիչ։ Չափումներն իրականացվում են ինֆրակարմիր սպեկտրոսկոպիաի մեթոդով։ Չափման միջակայքն առնվազն՝ 0—19.7% (0–150 մմ ս.ս. կամ 0–20.0 կՊա)։ CO₂ ճշգրտություն՝ 0%–5.3% (0 մմ ս.ս.–40 մմ ս.ս.): ±0.3% (±2 մմ ս.ս.), 5.4%–9.2% (41 մմ ս.ս.–70 մմ ս.ս.): ±5%, 9.3%–13.2% (71 մմ ս.ս.–100 մմ ս.ս.): ±8%, 13.3%–19.7% (101 մմ ս.ս.–150 մմ ս.ս.): ±10%: CO₂ լուծաչափ առավելագույնը՝ 0.1 մմ ս.ս.։ Նմուշի հոսքի արագության միջակայք առնվազն՝ 60–80 մլ/րոպե։ awRR չափման միջակայքն առնվազն՝ 3–150 պտ/րոպե։ RR չափման ճշգրտություն՝ ±1% կամ ±1 պտ/րոպե։ Արձագանքման ժամանակ առավելագույնը 3 վրկ։ Ունի CE Mark, ISO 13485: Սարքավորումը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ։ Երաշխիքային ժամկետը տեղադրման պահից ոչ պակաս քան 12 ամիս։ Մատակարարը ունի անհրաժեշտ մասնագիտական կազմը սարքավորման տեղադրման, ուսուցման, տեխնիկական սպասարկման և վերանորոգումների իրականացման համար։ Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը: | հատ | 5 |
| 93 | 31151120/14 | Անխափան Սնուցման Աղբյուր (ԱՍԱ) | Անխափան Սնուցման Աղբյուր(ԱՍԱ) ոչ պակաս քան 60կՎԱ/60կՎտ:  Իրական ժամանակում ԱՍԱ-ն նախատեսված է բժշկական սարքավորումների անխափան սնուցումն ապահովելու համար:  Հզորություն՝ ոչ պակաս քան 60կՎԱ, ակտիվ հզորությունը՝ ոչ պակաս քան 60կՎտ:  Մուտք՝  Նոմինալ լարում՝ 380/400/415Վ, եռաֆազ + նեյտրալ + հողանցում  Լարման տատանում տիրույթը՝ ոչ պակաս քան 139-ից մինչև 483 Վ տիրույթում:  Հաճախականության տիրույթ՝ ոչ պակաս քան 45-ից 65 Հց տիրույթում:  Փոխակերպիչի տեսակը` IGBT:  Ընդհանուր հարմոնիկ շեղումը՝ ոչ ավել քան 3%:  Մուքային հզորության գործակիցը՝ ոչ պակաս քան 0.99:  Գեներատորին միանալու ֆունկցիա:  ԵԼՔ՝  Նոմինալ հզորություն՝ ոչ պակաս քան 60 կՎԱ:  Ակիվ հզորություն՝ ոչ պակաս քան 60 կՎտ:  Հզորության գործակիցը՝ ոչ պակաս քան 0,99:  Լարում՝ 380Վ, 400Վ և 415Վ, եռաֆազ + նեյտրալ + հողանցում:  Լարման կարգավորումը՝ ոչ ավելի քան ±1%:  Ընդհանուր հարմոնիկ շեղումը՝ ոչ ավելի քան 2% (գծային բեռի դեպքում), ոչ ավելի քան 5% (ոչ գծային բեռի դեպքում):  Արդյունավետությունը օնլայն ռեժիմում՝ ոչ պակաս քան 95% (100% բեռի դեպքում):  Կրեստ-գործակից՝ 3:1  Ինվերտերի տեսակը` IGBT:  Գերբեռնվածություն՝ 110% բեռնվածության դեպքում ոչ պակաս քան 60 րոպե / 125% բեռնվածության դեպքում ոչ պակաս քան 10 րոպե / 150% բեռնվածության դեպքում ոչ պակաս քան 1 րոպե:  Մարտկոցից սնուցման ժամանակ հաճախության կայունությունը՝ 50±0,1 Հց  Նոմինալ հաճախականություն՝ 50 Հց :  Այլ տվյալներ՝  ԱՍԱ-ն պետք է կարողանա աշխատել 192Վ-288Վ տիրույթի (կառավարվող) մարտկոցների հաստատուն հոսանքից։  Մարտկոցների առավելագույն լիցքավորման հոսանքը՝ ոչ պակաս քան 20Ա:  Առաջարկվող անխափան սնուցման սարքը պետք է հնարավորություն ունենա միաժամանակ զուգահեռ միանալու (ոչ պակաս քան 5 հատ) այլ նմանատիպ ԱՍՍ-ներին:  Ստատիկ և ձեռքի զուգահոսագծի առկայություն:  Հպումային էկրանը թույլ է տալիս անմիջական հսկել և կառավարել համակարգի վիճակը և արտադրողականությունը:  Իրադարձությունների պատմության գրանցման հնարավորություն:  Մարտկոցների խելացի լիցքավորման համակարգ:  ԱՍԱ-ի աշխատանքային ջերմաստիճանը՝ 1-39°C:  Կարող է աշխատել VRLA կամ լիթիումային մարտկոցների հետ ընտրովի:  ԱՍՍ-ի արտաքին չափսերը` ոչ ավելի քան ԵxԼxԲ 900x450x1100 մմ  UPS-ը պետք է համապատասխանի հետևյալ նվազագույն ստանդարտներին՝ IEC/EN62040-1, IEC/EN 62040-2, IEC61000-4-2, IEC61000-4-3, IEC61000-4-4, IEC61000-4-5, IEC61000-4-6, IEC61000-4-8  Լրակազմ և պարագաներ՝  Տեղադրում և մեկնարկ:  Աշխատակազմի ուսուցում տեղում:  Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն կամ անգլերեն կամ ռուսերեն:  Սարքավորումը պետք է լինի նոր, չօգտագործված:  Լրակազմը ներառում է բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար:  Մոնտաժային նյութերի, մալուխների առկայություն անհրաժեշտ համակարգի տեղադրման համար:  ԱՍԱ-ն պետք է միացվի առկա 40 հատ մարտկոցներին, որոնք աշխատում են առկա ԱՍԱ-ի հետ։ Առկա ԱՍԱ-ն և նրա մարտկոցները պետք է ապամոնտաժվեն և նոր ԱՍԱ-ն պետք է տեղադրվի և միացվի առկա մարտկոցներին։  Մասնակիցը հայտով պետք է ներկայացնի ապրանքը արտադրողի կողմից տրամադրված ավտորիզացիոն նամակ (MAF՝ Manufacturer's Authorization Form): Օրիգինալ MAF-ի պահանջ սահմանելով պատվիրատուն բացառում է կեղծ, խոտանված և վերաթողարկված, վնասված, թերի և այլ տեսակի ոչ արտոնագրված արտադրանքի մատակարարումը, որոնց համար հասանելի չեն արտադրողի պաշտոնական երաշխիքային և սպասարկման ծառայությունները, ընդ որում արտադրողի ավտորիզացիոն նամակը՝ (MAF՝ Manufacturer's Authorization Form) չի կարող փոխարինվել այլ փաստաթղթով։  Երաշխիքային ժամկետը՝ տեղադրման պահից ոչ պակաս՝ քան 24 ամիս:  Որակի վկայականներ (առկայություն)՝  ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001  CE (directive 2014/30 EU) EN62040-1  CE (directive 2014/35 EU) EN62040-2  Մասնակիցը ներկայացվող հայտում՝ «առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիր» հավելվածում ներկայացնում է նաև ապրանքի մոդելը: | հատ | 1 |

\* Բոլոր ապրանքները նոր են, չօգտագործված:

\*\*1-ից 81-րդ չափաբաժիններում ապրանքների մատակարարման իրականացվում է 2025 թվականին, փուլային՝ ըստ Պատվիրատուի պահանջի: Ընդ որում առաջին փուլի ժամկետը սահմանվում է՝ պայմանագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած 20 օրացույցային օրվա ընթացքում:

\*\*\*1-ից 81-րդ չափաբաժիններում ապրանքների մատակարարումն իրականացվում է ըստ Պատվիրատուի ներկայացված պահանջի: Եթե պայմանագրի գործողության ընթացքում Պատվիրատուի կողմից գնման առարկայի պահանջը ներկայացվել է ոչ ամբողջ խմբաքանակի համար, ապա գնման առարկայի չմատակարարված, մնացորդային խմբաքանակի մասով պայմանագիրը լուծվում է:

\*\*\*\*82, 83, 84-րդ և 88-ից 93-րդ չափաբաժիններում ապրանքի մատակարարումն իրականացվում է պայամագիր կնքելու օրվանից սկսած 60 օրացույցային օրվա ընթացքում: 85, 86 և 87-րդ չափաբաժիններում ապրանքի մատակարարումն իրականացվում է պայամագիր կնքելու օրվանից սկսած 30 օրացույցային օրվա ընթացքում.

\*\*\*\*\*54-ից 74-րդ չափաբաժինների համար՝ պարտադիր պայման է հանդիսանում մասնակցի կողմից հայտը ներկայացնելու օրվա դրությամբ, ինչպես նաև յուրաքանչյուր մատակարարման պահին դեղը պետք է գրանցված լինի դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր), ընդ որում յուրաքանչյուր մատակարարման պահին կիրառելի է նաև դեղերի մասին ՀՀ Օրենքի 23-րդ հոդվածի 3-րդ մասով սահմանված պահանջները:

Դեղը պետական գրանցամատյանում չգրանցված լինելու դեպքում մասնակիցը պայմանագրի և որակավորման ապահովումների հետ միաժամանակ չգրանցված դեղերի համար պարտադիր ներկայացնում է ՀՀ առողջապահության նախարարության «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՊՈԱԿ-ի կողմից տրված հավաստող տեղեկանք՝ Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2017 թվականի փետրվարի 23-ի N 172-Ա որոշմամբ սահմանված միջազգային մասնագիտական կազմակերպության կամ ԵԱՏՄ անդամ հանդիսացող երկրներում գրանցված լինելու, կամ Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախաորակավորում ունենալու, ինչպես նաև «Դեղերի մասին» օրենքի 21-րդ հոդվածի 8-րդ մասի 17-րդ կետով սահմանված ներմուծման մերժման հիմքերի բացակայության մասին:

Դեղը պետական գրանցամատյանում չգրանցված լինելու դեպքում մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում, յուրաքանչյուր մատակարարվող խմբաքանակի հետ մեկտեղ պետք է ներկայացնի տվյալ խմբաքանակի համար ՀՀ ԱՆ-ի կողմից տրամադրված ներմուծման հավասատագիր:

Տեղափոխման և պահպանման պայմանները՝ համաձայն «դեղերի մասին» օրենքի 22-րդ հոդվածի պահանջների:

«Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» փակ բաժնետիրական ընկերության կողմից իրականացված լաբորատոր փորձաքննության եզրակացությունը մասնակցի կողմից պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացվում է եթե առկա չէ ՀՀ կառավարության 502-Ն որոշմամբ հսատատված կարգի 3-րդ կետի 8-րդ ենթակետով սահմանված դեպքերից մեկը:

\*\*\*\*\*\*\*Մասնակցի կողմից ապրանքի տեխնիկական բնութագիրը, իսկ հրավերով նախատեսված դեպքերում նաև առաջարկվող ապրանքի ապրանքային նշանը, արտադրողի անվանումը, **իսկ 82-ից 93-րդ չափաբաժիններում նաև մոդելը** պետք է համապատասխանեն միմյանց և հրավերով սահմանված տեխնիկական բնութագրի նվազագույն պահանջներին: Տվյալ դեպքում գնահատող հանձնաժողովը գնահատում է նաև ներկայացված ապրանքի ամբողջական նկարագրերի համապատասխանությունը հրավերի պահանջներին, և եթե գնահատող հանձնաժողովը մասնակցի կողմից հայտով առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագրում արձանագրում է հրավերով սահմանված պահանջների նկատմամբ անհամապատասխանություններ և դրանք սահմանված կարգով չեն շտկվում մասնակցի կողմից կամ շտկման արդյունքում առաջանում են այլ անհամապատասխանություններ, ապա նշված հանգամանքը հանդիսանում է որպես գնման գործընթացի շրջանակում ստանձնված պարտավորության խախտում և հիմք է հանդիսանում տվյալ մասնակցի հայտը անբավարար գնահատելու և մերժելու համար:

\*\*\*\*\*\*\*\*Բոլոր չափաբաժինների համար պարտադիր ներկայացնել ապրանքային նշանը և արտադրողի վերաբերյալ տեղեկատվություն (արտադրող կազմակերպությունը՝ պարտադիր), **իսկ 82-ից 93-րդ չափաբաժիններում` նաև մոդելը (թիվ 1-81 չափաբաժինների մասով մոդելի ներկայացման պահանջ նախատեսված չէ, մոդել սյունյակում ներկայացվելիք տեղեկատվությունը գնահատման ենթակա չէ)** :

\*\*\*\*\*\*\*\*\*Մասնակցի կողմից հայտով միևնույն ապրանքի համար մեկից ավել ապրանքային նշան կամ արտադրող ներկայացնելու դեպքում, պայմանագրի կատարման փուլում, պայմանագրով սահմանված ողջ խմբաքանակի համար ապրանքի միանվագ և (կամ) փուլային մատակարարումն իրականացվելու է պայմանագրով սահմանված ապրանքային նշաններից կամ արտադրողներից միայն մեկով՝ ըստ մատակարարի ընտրության:

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*Բոլոր չափաբաժիններում` եթե առկա են հղումներ ֆիրմային անվանմանը, արտոնագրին, էսքիզին կամ մոդելին, ծագման երկրին կամ կոնկրետ աղբյուրին կամ արտադրողին կիրառական է «կամ համարժեք» արտահայտությունը:

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*Ռուսերեն և հայերեն լեզուներով հրապարակված հայտարարության և (կամ) հրավերի տեքստերի տարաբնույթ (երկակի) մեկնաբանման հնարավորության դեպքում հիմք է ընդունվում հայերեն տեքստը:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Н/Л | Промежуточный код по классификатору ЕНС ТРУ (CPV) | Наименование | Технические характеристики\* | Ед.измер | Количество предмета покупки |
| 1 | 33141183/9 | Зонд желудочный 16 Fr | Зонд желудочный /назогастральный зонд/ размером 16Fr. Формат: шт. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 500 |
| 2 | 33141136/33 | Мочевой катетер Фолея 18Fr, силиконовый, 2-ходовой | Мочевой катетер Фолея размером 18Fr, силиконовый, двухходовой. Формат - шт. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 500 |
| 3 | 33141136/34 | Мочевой катетер Фолея 14Fr, силиконовый, 2-ходовой | Мочевой катетер Фолея размером 14Fr, силиконовый, двухходовой. Формат - штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 300 |
| 4 | 33141183/10 | Зонд питательный 6Fr | Зонд питательный /катетер для кормления/ размером 6Fr. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 500 |
| 5 | 33141129/6 | Маска | Маска медицинская, минимум трехслойная, с резиновыми завязками. Тип резины: предназначен для масок, мягкая, эластичная резина, надеваемая на уши. Минимум 2 слоя маски из нетканого, гидрофобного, гипоаллергенного материала. Минимум один слой обязательно типа SMS или эквивалентный фильтр. Плотность каждого слоя маски не менее 20г/м². Маска имеет в носовой части гибкое пластиковое или гибкое металлическое приспособление (фиксатор) для удобного надевания на нос. Маска заводского производства. Цвет: синий или белый или зеленый. Размер: для взрослых. Должна быть новой, неиспользованной. Формат: штук. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. При поставке обязательно наличие сертификата качества. Наличие информации о плотности маски в сертификате или документах, стандартизированных изготовителем, является обязательным. | шт | 30000 |
| 6 | 33141182/6 | Торакальный дренаж 24Fr со стилетом | Торакальный троакар-катетер 24Fr, тупой, с закрытым атравматичным концом. Троакар точно подогнан по размерам внутри катетера. Материал катетера - термопластичный, гемо-биосовместимый высококачественный ПВХ, имеет рентгенпозитивную продольную полосу и шкалу в см. Длина 400мм, размер 24Fr. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. Для любой поставляемой партии обязательно наличие сертификата/сертификатов качества. | шт | 30 |
| 7 | 33141136/35 | Катетер в/в 22G | Катетер для периферических вен, размер иглы 22G, из высококачественной нержавеющей стали. Катетер с крылышками, с инъекционным портом типа Люэр Лок с защитным колпачком. Используемый материал(ы): полипропилен или полиэтилен или полиуретан или FEP - фторэтилен-пропилен или другой материал с высокой биосовместимостью. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. При поставке обязательно наличие сертификата/сертификатов качества. | шт | 5000 |
| 8 | 33141138/1 | Носовая канюля детская | Носовая канюля детская, изготовлена из мягкого, атравматичного ПВХ, внутренний просвет трубки не должен закрываться при увлажнении или нагревании. Закрепляется за уши. Удобно располагается в носовых ходах пациента. Не вызывает ран при длительном использовании, трубки, входящие в носовые ходы, мягкие. Не содержит латекс. Новая, неиспользованная. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. Формат - штук. Для любой поставляемой партии обязательно наличие сертификата/сертификатов качества. | шт | 200 |
| 9 | 33141138/2 | Носовая канюля для доношенных новорожденных | Носовая канюля для доношенных новорожденных, изготовлена из мягкого, атравматичного ПВХ, внутренний просвет трубки не должен закрываться при увлажнении или нагревании. Закрепляется за уши. Удобно располагается в носовых ходах пациента. Не вызывает ран при длительном использовании, трубки, входящие в носовые ходы, мягкие. Не содержит латекс. Новая, неиспользованная. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. Формат - штук. Для любой поставляемой партии обязательно наличие сертификата/сертификатов качества. | шт | 250 |
| 10 | 33141211/183 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 8Fr | Эндотрахеальная трубка с манжетой, размер 8Fr, из прозрачного поливинилхлорида, имеет сверхмягкую манжету. Формат: штук. Новая, неиспользованная. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 50 |
| 11 | 33141183/11 | Зонд желудочный 10Fr | Зонд желудочный /назогастральный зонд/ размером 10Fr. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 20 |
| 12 | 33141183/12 | Зонд желудочный 12Fr | Зонд желудочный /назогастральный зонд/ размером 12Fr. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 100 |
| 13 | 33141183/13 | Зонд желудочный 14Fr | Зонд желудочный /назогастральный зонд/ размером 14Fr. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 100 |
| 14 | 33141183/14 | Зонд желудочный 16Fr | Зонд желудочный /назогастральный зонд/ размером 16Fr. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 200 |
| 15 | 33141183/15 | Зонд желудочный 18Fr | Зонд желудочный /назогастральный зонд/ размером 18Fr. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 50 |
| 16 | 33141136/36 | Катетер аспирационный 12Fr | Катетер аспирационный /катетер для отсасывания/ размером 12Fr. Формат - штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 200 |
| 17 | 33141136/37 | Катетер аспирационный 18Fr | Катетер аспирационный /катетер для отсасывания/ размером 18Fr. Формат - штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 20 |
| 18 | 33141182/7 | Дренаж плевральной полости 12Fr | Дренаж плевральной полости 12Fr со стилетом, с тупым концом. Металлический катетер, помещенный в термопластическую ПВХ трубку, имеет рентгенпозитивную продольную полосу и шкалу в см, внутреннее покрытие из полиуретана. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. Для любой поставляемой партии обязательно наличие сертификата/сертификатов качества. | шт | 20 |
| 19 | 33141182/8 | Дренаж плевральной полости 14Fr | Дренаж плевральной полости 14Fr со стилетом, с тупым концом. Металлический катетер, помещенный в термопластическую ПВХ трубку, имеет рентгенпозитивную продольную полосу и шкалу в см, внутреннее покрытие из полиуретана. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. Для любой поставляемой партии обязательно наличие сертификата/сертификатов качества. | шт | 20 |
| 20 | 33141182/9 | Дренаж плевральной полости 16Fr | Дренаж плевральной полости 16Fr со стилетом, с тупым концом. Металлический катетер, помещенный в термопластическую ПВХ трубку, имеет рентгенпозитивную продольную полосу и шкалу в см, внутреннее покрытие из полиуретана. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие 1/2 полного срока годности на момент доставки. Для любой поставляемой партии обязательно наличие сертификата/сертификатов качества. | шт | 10 |
| 21 | 33141136/38 | Мочевой катетер Фолея 6Fr, силиконовый, 2-ходовой | Мочевой катетер Фолея размером 6Fr, силиконовый, двухходовой. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 20 |
| 22 | 33141136/39 | Мочевой катетер Фолея 10Fr | Мочевой катетер Фолея размером 10Fr, силиконовый, двухходовой. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 100 |
| 23 | 33141136/40 | Мочевой катетер Фолея 12Fr | Мочевой катетер Фолея размером 12Fr, силиконовый, двухходовой. Формат: штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 50 |
| 24 | 33141142/23 | Шприц 10мл | Шприц 10мл - трехкомпонентный, размер иглы 21G, из высококачественной нержавеющей стали. Изготовлен из прозрачного, нетоксичного материала. Формат - штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 42500 |
| 25 | 33141142/24 | Шприц 20мл | Шприц 20мл - трехкомпонентный, размер иглы 21G, из высококачественной нержавеющей стали. Изготовлен из прозрачного, нетоксичного материала. Формат - штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 68500 |
| 26 | 33141211/184 | Система в/в | Система в/в инфузионная, для введения жидкостей. Имеет пластиковую входную иглу. Одноразового использования, без разветвлений, длина трубки 140-150 см, прозрачная, воздухопроницаемая. Формат - штук. Новая, неиспользованная. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 45000 |
| 27 | 33141211/185 | Тройник 360° | Тройник 360 градусов, пластиковый соединитель с одним входным и двумя выходными кранами. Изготовлен из прозрачного, нетоксичного поливинилхлорида. Формат - штук. Новый, неиспользованный. Наличие не менее 1/2 полного срока годности на момент доставки. | шт | 1000 |
| 28 | 33141211/186 | Бумага для сбора данных для аппарата Schiller AT-2 | Бумага для сбора/записи данных для оборудования Schiller Cardiovit AT-2. Цвет бумаги: красная сетка. Бумага Z-сложения. Размеры: 210мм x 280мм (минимум 200 листов). Формат: поштучно. Состояние: новая, неиспользованная. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 1/2 от общего срока годности. При поставке обязательно наличие сертификата качества. | шт | 10 |
| 29 | 33141212/16 | Гель для подготовки к ЭЭГ исследованию | Гель/паста для подготовки к ЭЭГ исследованию, 114-120 г. Гель для подготовки кожи, используемый для снижения сопротивления перед применением нейродиагностических электродов. Гель без запаха. Условия хранения: при комнатной температуре в плотно закрытой таре. Формат: поштучно. Состояние: новая, неиспользованная. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 1/2 от общего срока годности. | шт | 5 |
| 30 | 33141211/187 | Чехол для головки видеокамеры | Чехол/покрытие для головки камеры лапароскопической системы из полиэтилена или другого материала (disposable camera sleeves). Стерильный, одноразового использования. Размеры: диаметр 150 мм (±5 мм), длина 2500 мм (±10 мм). Состояние: новый, неиспользованный. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 1/2 от общего срока годности. | шт | 40 |
| 31 | 33141211/188 | Гинекологическое зеркало Куско, среднего размера (M) | Зеркало Куско одноразового использования, стерильное, применяется для проведения гинекологических исследований. Состоит из створок (верхней, нижней), рабочего окна (окно обзора), из фиксатора с самоблокирующимися зубцами (кремьера) и рукоятки. Изготовлено из специального прозрачного пластика, материал - прозрачный полистирол. Размер средний (M). Формат - штук. Новое, неиспользованное. При поставке наличие 1/2 от полного срока годности. | шт | 250 |
| 32 | 33141211/189 | Гинекологическая цитологическая щеточка | Цитологическая щеточка стерильная, применяется для взятия цитологического мазка с наружной поверхности шейки матки и из цервикального канала. Применяемый материал: медицинский полипропилен, щеточка из нержавеющей стали, ворсинки из медицинского пластика. Размеры: общая длина 195мм±30мм, длина пластиковой ручки 175мм±20мм, длина ворсинок 20мм±2мм, диаметр пластиковой ручки не более 2мм. Формат - штук. Новая, неиспользованная. При поставке наличие 1/2 от полного срока годности.: | шт | 250 |
| 33 | 33141211/190 | Ложка Фолькмана | Ложка Фолькмана стерильная, из медицинского полипропилена. Формат - штук. Новая, неиспользованная. При поставке наличие 1/2 от полного срока годности. | шт | 250 |
| 34 | 33141211/191 | Деревянная палочка с ватным наконечником | Деревянная палочка с ватным наконечником, стерильная. Формат - штук. Новая, неиспользованная. При поставке наличие минимум 1/2 от полного срока годности. | шт | 500 |
| 35 | 33141211/192 | Гинекологический шпатель одноразового использования - шпатель Эйра | Гинекологический шпатель одноразового использования - шпатель Эйра, двухсторонний шпательный зонд. Применяется для взятия цитологического мазка с наружной поверхности шейки матки и из цервикального канала. Изготовлен из дерева или пластмассы, имеет неровную поверхность. Предназначен для одноразового использования, стерильный. Концы рабочей поверхности имеют различные формы и размеры. Длина: 230мм. Длина ручки: 130мм. Допустимое отклонение всех размеров ±5мм. Новый, неиспользованный. При поставке наличие минимум 1/2 от полного срока годности. | шт | 250 |
| 36 | 33141211/193 | Проводниковый катетер | Проводниковый катетер представляет собой катетер с одним просветом и служит для удлинения направляющих катетеров, облегчает доступность хирургических устройств к сосудистой системе. Рабочая длина: 150 см (±1см), дистальный участок направляющего 25см, имеет платино-иридиевый маркер длиной 1мм, расположенный на расстоянии 2мм от конца, дистальный участок длиной 21см с гидрофильным покрытием, входная рампа из полимера с нейлоновой основой длиной 4см. В зависимости от анатомических особенностей оперируемого сосуда размеры катетера: 6Fr/7Fr, внутренний диаметр 0,056''/0,062'', наружный диаметр: 0,067''/0,075''. Для любой поставляемой партии обязательно наличие сертификатов качества CE MARK или FDA. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводского руководства. При поставке наличие минимум 70% от полного срока годности. Заказчик имеет право при необходимости вернуть или заменить размер товара на другой размер, если имеется минимум 50% от полного срока годности товара. | шт | 3 |
| 37 | 33141211/194 | Проводниковая штур/4 | Стержень проводниковой шнур изготовлен из нитинола. С гидрофильным покрытием и сверхгибкий. Длина дистального участка проводникового шнура 25см. В зависимости от анатомических особенностей оперируемого сосуда требуемая длина гибкой части кончика проводниковой проволоки составляет: 1 см (0,014";0,018") и 5 см (0,035"), форма: прямая или угловая. В зависимости от анатомических особенностей оперируемого сосуда требуемая длина проводниковой проволоки: 180см, 260см, 300см. В зависимости от анатомических особенностей оперируемого сосуда требуемые размеры по диаметру: 0.014"(0.36мм+0.02мм), 0.018"(0.46мм+0.02мм), 0.035" (0.89 мм+0.01мм). Наличие сертификата качества CE MARK обязательно. Новая, неиспользованная, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводского руководства. При поставке наличие минимум 50% от полного срока годности. | шт | 3 |
| 38 | 33131140/3 | Щетка для полировки | Щетка для полировки, изготавливается из синтетического волоса, предназначена для выравнивания и шлифовки пломб. Формат - штук. Новая, неиспользованная. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 280 |
| 39 | 33141211/195 | Кламмер | Кламмер для частичного съемного протеза. Стальной, длиной 3-4 см, толщиной 0.9-1.2 мм. Формат - штук. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 100 |
| 40 | 33411400/20 | K-файл N06, N6 | K-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 06. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 25 |
| 41 | 33411400/21 | K-файл N08, N6 | K-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 08. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 25 |
| 42 | 33411400/22 | K-файл N10, N6 | K-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 10. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 30 |
| 43 | 33411400/23 | K-файл N15, N6 | K-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 15. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 30 |
| 44 | 33411400/24 | K-файл N20, N6 | K-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 20. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 30 |
| 45 | 33411400/25 | K-файл N25, N6 | K-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 25. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 30 |
| 46 | 33411400/26 | H-файл N15, N6 | H-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 15. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 25 |
| 47 | 33411400/27 | H-файл N20, N6 | H-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 20. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 25 |
| 48 | 33411400/28 | H-файл N25, N6 | H-файл для обработки корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 28мм, 31мм. Размер: 25. Формат - 6 файлов в наборе/шт. Изготовлен из высококачественного металла. Размеры по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 25 |
| 49 | 33141193/17 | Пломбировочный материал для корневых каналов | Для пломбирования корневого канала. Длина: 21мм, 25мм, 29мм, по требованию заказчика. Формат - 4 пломбировочных инструмента в коробке/шт. Состоит из стержня и конденсора. Плотный конденсор пломбировочного инструмента начинается непосредственно от стержня и поглощает силу пульсационного движения, увеличивая устойчивость. Пломбировочный материал распределяется равномерно и предотвращается образование воздушных пузырьков. Изготовлен из нержавеющей стали, что обеспечивает сверхэластичность и снижает вероятность поломки. Новый, неиспользованный. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 27 |
| 50 | 33141193/18 | Гуттаперчевые штифты смешанных размеров N15-40 | Гуттаперчевые штифты смешанных размеров, N15-40 гуттаперчевые штифты для обтурации корневого канала. Имеют цветовую кодировку. Формат - не менее 120 штук гуттаперчевых штифтов в коробке/шт. Размеры по требованию заказчика. Новые, неиспользованные. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 15 |
| 51 | 33141211/196 | Пакеты для стерилизации /самоклеящиеся, стерильные/ | Пакеты для стерилизации самоклеящиеся, стерильные размером 3,5"x10". Это бумажные прозрачные пакеты, соединенные между собой, для хранения стерильных инструментов. Формат - не менее 200 штук соединенных пакетов в коробке/шт. Новые, неиспользованные. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 17 |
| 52 | 33131120/3 | Угловой наконечник | Угловой наконечник микромотора для боров с фиксатором боров, максимальная скорость вращения 40000 об/мин. Встроенная система водно-воздушного охлаждения. Данный угловой наконечник применяется с четырехканальным стоматологическим пневматическим микромотором. Формат - штук. Новый, неиспользованный. При наличии срока годности - наличие 1/2 от срока годности при поставке. | шт | 11 |
| 53 | 33141211/197 | Пакеты для стерилизации /стерильные рулоны/ | Пакеты для стерилизации, стерильные рулоны шириной не менее 10см и длиной не менее 200м. Это бумажные прозрачные соединенные пакеты для хранения стерильных инструментов. Формат - штук. Новые, неиспользованные. При поставке наличие 1/2 от срока годности. | шт | 21 |
| 54 | 33671135/2 | Хлорид кальция 100мг/мл, 5мл | Хлорид кальция calcium chloride раствор для инъекций 100мг/мл, 5мл ампула. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. При поставке срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более - минимум 24 месяца остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет - минимум 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 2500 |
| 55 | 33691140/1 | Ацетилцистеин 200мг | Ацетилцистеин acetylcysteine растворимая таблетка 200мг, или порошок для приготовления раствора для внутреннего применения 200мг, пакетик (уточнить лекарственную форму). Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. При поставке срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более - минимум 24 месяца остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет - минимум 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 500 |
| 56 | 33691140/2 | Настойка валерианы 200мг/мл, 30мл | Экстракт валерианы valeriane extract настойка 200мг/мл, 30мл флакон. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. При поставке срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более - минимум 24 месяца остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет - минимум 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 15 |
| 57 | 33691201/1 | Азитромицин 500мг | Азитромицин (азитромицин дигидрат) azithromycin (azithromycin dihydrate) таблетка 500мг. При поставке срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более - минимум 24 месяца остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет - минимум 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 500 |
| 58 | 33621110/1 | Варфарин 2,5мг | Варфарин (варфарин натрия) warfarin (warfarin sodium) таблетки 2,5 мг. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 100 |
| 59 | 33621540/1 | Папаверин 20мг/мл, 2мл | Папаверин (папаверина гидрохлорид) papaverine (papaverine hydrochloride) раствор для инъекций 20мг/мл, 2мл ампула. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 300 |
| 60 | 33631350/1 | Пипекурония бромид /4мг+2мл/ | Пипекурония бромид pipecuronium bromide лиофилизированный порошок для приготовления раствора для инъекций 4мг в 10мл стеклянном флаконе и 2мл растворителя в ампуле/шт. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 300 |
| 61 | 33621767/1 | Изосорбида мононитрат 60мг | Изосорбида мононитрат isosorbide mononitrate таблетки пролонгированного действия 60мг. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 1000 |
| 62 | 33691176/47 | Тримеперидин 20мг/мл, 1мл | Тримеперидин trimeperidine раствор для в/м и в/в инъекций 20мг/мл, 1мл ампула. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 400 |
| 63 | 33691176/48 | Циклопентолат 10 мг/мл, 5 мл | Циклопентолат (циклопентолата гидрохлорид) ciclopentolate (ciclopentolate hydrochloride) глазные капли 10мг/мл, 5мл пластиковый флакон. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 100 |
| 64 | 33651112/1 | Амоксициллин, клавулановая кислота 1000мг+200мг | Амоксициллин (амоксициллина тригидрат), клавулановая кислота (калия клавуланат) amoxicillin (amoxicillin trihydrate), clavulanic acid (potassium clavulanate) порошок для приготовления раствора для инъекций 1000мг+200мг, флакон. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 100 |
| 65 | 33691176/49 | Кеторолак 30мг/мл, 1мл | Кеторолак ketorolac раствор для в/м и в/в инъекций 30мг/мл, 1мл стеклянный флакон или ампула. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 150 |
| 66 | 33691176/50 | Мепивакаин 30мг/мл | Мепивакаин (мепивакаина гидрохлорид) mepivacaine (mepivacaine hydrochloride) раствор для инъекций 30мг/мл, 1,7мл картридж. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 650 |
| 67 | 33691176/51 | Оксолин 2,5мг/г | Оксолин oxolin 2,5мг/г, 10г мазь в алюминиевой тубе. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 8 |
| 68 | 33691193/3 | Артикаин+эпинефрин | Артикаин (артикаина гидрохлорид), эпинефрин (эпинефрина гидрохлорид) articaine (articaine hydrochloride), epinephrine (epinephrine hydrochloride) раствор для инъекций 40мг/мл+ 0,01мг/мл, 1,7мл или 1,8мл картридж. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 4000 |
| 69 | 33691193/4 | Артикаин+эпинефрин 1:100000, 20мл | Артикаин (артикаина гидрохлорид), эпинефрин (эпинефрина гидротартрат) articaine (articaine hydrochloride), epinephrine (epinephrine hydrotartrate) раствор для инъекций 40мг/мл+0,01мг/мл, 20мл стеклянный флакон. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 10 |
| 70 | 33691176/52 | Натрия хлорид, калия хлорид, магния хлорид, натрия ацетат, натрия глюконат раствор для капельных инъекций 500мл | Натрия хлорид, калия хлорид, магния хлорид, натрия ацетат, натрия глюконат раствор для капельных инъекций 5,26мг/мл+0,37мг/мл+0,3мг/мл+2,22мг/мл+ 5,02мг/мл, 500мл, пластиковый пакет. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 500 |
| 71 | 33651191/1 | Антиботулиническая сыворотка типа А | Антиботулиническая сыворотка типа А. Сыворотка производится в форме моновалентного препарата, содержащего антитоксин типа А. Один флакон сыворотки содержит одну лечебную дозу, которая для типа А составляет 10000 МЕ. Формат: 1 флакон сыворотки +1 флакон растворителя/шт. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 5 |
| 72 | 33651191/2 | Антиботулиническая сыворотка типа В | Антиботулиническая сыворотка типа В. Формат: 1 флакон сыворотки и 1 флакон растворителя/шт. Сыворотка производится в форме моновалентного препарата, содержащего антитоксин типа В. Один флакон сыворотки содержит одну лечебную дозу, которая для типа В составляет 5000 МЕ. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 5 |
| 73 | 33651191/3 | Антиботулиническая сыворотка типа Е | Антиботулиническая сыворотка типа Е. Формат: 1 флакон сыворотки и 1 флакон растворителя/шт. Сыворотка производится в форме моновалентного препарата, содержащего антитоксин типа Е. Один флакон сыворотки содержит одну лечебную дозу, которая для типа Е составляет 10000 МЕ. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 5 |
| 74 | 33661120/3 | Морфин 10мг/мл, 1мл | Морфин morphine раствор для инъекций 10мг/мл, 1мл ампула. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки срок годности лекарственного средства следующий: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — не менее 24 месяцев остаточного срока годности, для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — не менее 12 месяцев остаточного срока годности. | шт | 350 |
| 75 | 33691422/27 | Глюкоза порошок | Глюкоза порошок — порошок из белых кристаллов. Формат: килограмм. Условия хранения: в сухом месте, защищенном от солнечных лучей. Новый, неиспользованный. На момент доставки наличие 1/2 срока годности. | кг | 15 |
| 76 | 33141194/13 | Жидкий пломбировочный материал светоотверждаемый | Жидкий пломбировочный материал светового отверждения высокого качества, не менее 2 г. Возможность выбора из не менее чем 12 цветов (цвета: A1, A2, A3, A3.5, A4, B1, B2, B3, D3, M5, Super White, Transparent). Формат: штук. Новый, неиспользованный. На момент доставки наличие 1/2 срока годности. Обязательным условием является: участник представляет с заявкой авторизационное письмо (гарантийно-доверенное письмо), предоставляемое производителем товара. Обязательным условием является: участник на этапе исполнения договора представляет сертификат происхождения и сертификат соответствия, предоставляемые производителем товара. | шт | 25 |
| 77 | 33141194/14 | Стеклоиономерный цемент | Стеклоиономерный цемент для пломбирования молочных зубов, фиксации коронок, мостовидных протезов, вкладок, ортодонтических конструкций. В упаковке содержится: порошок объемом не менее 33г и жидкость объемом не менее 12мл, шпатель или мерная ложка. Формат: штук. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент доставки наличие 1/2 срока годности. Обязательным условием является: участник представляет с заявкой авторизационное письмо (гарантийно-доверенное письмо), предоставляемое производителем товара. Обязательным условием является: участник на этапе исполнения договора представляет сертификат происхождения и сертификат соответствия, предоставляемые производителем товара. | шт | 10 |
| 78 | 33141194/15 | Стеклоиономерный цемент | Стеклоиономерный цемент для пломбирования молочных зубов. В упаковке содержится порошок – 20г, жидкость – 15мл, кондиционер – 10мл. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 1/2 от общего срока. Обязательным условием является: участник подает заявку, предоставляя авторизационное письмо (гарантийно-доверительное письмо) от производителя товара. Обязательным условием является: на этапе исполнения договора участник предоставляет сертификат происхождения и сертификат соответствия от производителя товара. | шт | 20 |
| 79 | 33141212/17 | Трикрезолформалин | Трикрезолформалин не менее 30 мл во флаконе или бутылочке. Для антисептической обработки корневых каналов. Содержит трикрезол и формалин. Формат: штук. Новый, неиспользованный. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 1/2 от общего срока. | шт | 3 |
| 80 | 33141194/16 | Набор для пломбирования корневых каналов | Набор для пломбирования корневых каналов. Порошок, основные компоненты которого: оксиды кальция, алюминия, кремния. В набор также входят: аппликаторы, пластиковые канюли, шпатель, флакон дистиллированной воды. Формат: штук. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Условия хранения: при комнатной температуре. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 1/2 от общего срока. Обязательным условием является: участник подает заявку, предоставляя авторизационное письмо (гарантийно-доверительное письмо) от производителя товара. Обязательным условием является: на этапе исполнения договора участник предоставляет сертификат происхождения и сертификат соответствия от производителя товара. | шт | 10 |
| 81 | 33621641/7 | Анилида гидрохлорид, амидопирин | Анилин гидрохлорид + амидопирин, набор 100 мл включает: реагент №1 – амидопирин 5г x 3, реагент №2 – анилин гидрохлорид 0,05г x 3. Формат: штук. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 1/2 от общего срока. | шт | 50 |
| 82 | 33111390/1 | Сосудистый допплер | Сосудистый допплер — это точный сосудистый измерительный детектор. Это портативное устройство, используемое в клинических условиях и во время операций, когда требуется измерение кровотока через сердце. Мобильный сосудистый допплер оснащен графическим (курсорным) индикатором, который показывает силу кровотока. Он позволяет оценивать скорость артериального и венозного кровотока с использованием датчика 8 МГц ± 10%. Также осуществляется аудиомониторинг через громкоговоритель. Питание осуществляется от перезаряжаемых никель-металл-гидридных или литиевых батарей, а также возможно подключение к источнику переменного тока через адаптер. Технические характеристики: Частота ультразвука: 8.0 МГц ± 10%  Мощность ультразвука: не более 5 мВт. Общая чувствительность: не менее 90 дБ. Диапазон измерения кровотока: 4-40 см/сек. Выходная мощность звука: не менее 100 мВт. Питание от батареи: 7.4 В / 900 мА/ч. Источник питания: 220 В, 50 Гц-60 Гц. Входная мощность (во время зарядки): не более 5.0 ВА. Состояние: новый, неиспользованный. В стоимость предложения входят: настройка, ознакомление медицинского персонала с методами использования устройства, гарантийный срок не менее 12 месяцев с момента поставки. Обязательно наличие сертификата CE при поставке. | шт | 1 |
| 83 | 33141174/1 | Набор для ларингоскопии: неонатальный | Набор для ларингоскопии состоит из одной рукоятки и минимум четырех клинков с оптоволоконным освещением, размерами #00, #0, #1, #2. Клинки ларингоскопа: #00, #0 и #1 типа Миллер, а #2 — типа Макинтош. Рукоятка среднего размера: 29 мм ±1 мм. Оснащен LED-лампой с работоспособностью не менее 30 000 часов, мощностью не менее 27 000 люкс, с возможностью ручного снятия лампы и оптики. Клинок изготовлен из антимагнитной нержавеющей хром-никелевой стали, имеет нескользящую, матовую рабочую поверхность. Оптика: 4 мм ±1 мм, не менее 6500 волокон. Имеет модульную конструкцию. Комплектуется переносной сумкой. Набор для ларингоскопии устойчив к химической дезинфекции и автоклавированию. Новый, неиспользованный. В стоимость предложения будут включены: настройки, обучение медицинского персонала методам использования устройства, гарантийный срок не менее 12 месяцев с момента поставки. ертификат CE обязателен при поставке. | шт | 2 |
| 84 | 42121150/1 | Отсасывающий насос | Переносной аспиратор для профессионального использования с мощным двухцилиндровым двигателем. Имеет 4 колеса, 2 из которых с тормозами. Производительность: не менее 90 литров/мин. Максимальный вакуум: 0,90 бар - 675 мм рт. ст. -90 кПа. Уровень шума: не более 57,2 дБ. Питание: 220/230 вольт, 50-60 Гц. Оснащен: механическим индикатором вакуума. Комплектом одноразовых фильтров и трубок. Датчиком вакуума, регулятором. Ножка: 1 шт., съемный и легко автоклавируемый контейнер для экссудата, емкостью 2 литра: 4 шт., встроенные клапаны для защиты от переполнения. В стоимость предложения входит: установка, настройка, ознакомление технического и медицинского персонала с методикой использования прибора, гарантийный срок с момента установки Не менее 12 месяцев. Сертификат CE обязателен при поставке. | шт | 2 |
| 85 | 33111490/35 | Картридж для деионизатора воды | Картридж типа LC212 для деионизатора воды биохимического анализатора cobas c311, используемого в университетской больнице. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок службы с момента установки — не менее 6 месяцев. Установка и настройка должны быть выполнены специалистом, сертифицированным компанией-производителем оборудования. Наличие действующего сертификата специалиста обязательно. После установки устройство будет приведено в рабочее состояние. | шт | 1 |
| 86 | 33111490/36 | Насос для системы водоснабжения | Насос для системы подачи воды анализаторов Cobas pure Integrated solution cobas c303 и cobas e 402, эксплуатируемых в университетской больнице. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок службы с момента установки — не менее 6 месяцев. Установка и настройка должны быть выполнены специалистом, сертифицированным компанией-производителем оборудования. Наличие действующего сертификата специалиста обязательно. После установки устройство будет приведено в рабочее состояние. | шт | 1 |
| 87 | 33111490/37 | Источник питания для парафинового аппарата | Источник питания для парафинового заливочного аппарата SLEE MP G1 15 0020, эксплуатируемого в университетской больнице. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок службы с момента установки — не менее 12 месяцев. Установка и настройка должны быть выполнены специалистом, сертифицированным компанией-производителем оборудования. Наличие действующего сертификата специалиста обязательно. После установки устройство будет приведено в рабочее состояние. | шт | 1 |
| 88 | 33191490/2 | Двухканальный перфузионный насос | Данное устройство предназначено для точного инфузионного введения и оснащено двойными цифровыми кнопками управления и цветным LCD или LED-экраном размером не менее 3.0 дюймов. Оно разработано для работы с двумя шприцами одновременно.  Устройство функционирует как минимум в режимах "Скорость" (Rate), "Время" (Time), "Объем" (Volume - VTBI) и "Масса тела" (Body Weight), а также имеет библиотеку лекарственных средств (Drug Library). Оно автоматически распознает шприцы следующих размеров: 5, 10, 20, 30, 50/60 мл.  Устройство спроектировано для обеспечения высокой надежности и точности, оснащено двойным процессором. Точность потока составляет ±2%. Скорость потока регулируется в диапазоне от 0.1 мл/ч до максимально возможного значения для каждого шприца:  5 мл – не менее 200 мл/ч  10 мл – не менее 400 мл/ч  20 мл – не менее 900 мл/ч  30 мл – не менее 1200 мл/ч  50/60 мл – не менее 1800 мл/ч  Объем составляет не менее 9999 мл, а время установки – от 1 минуты до 99 часов. Функция KVO (Keep Vein Open) регулируется в диапазоне не менее 0.01–10 мл/ч. Шаг регулировки скорости потока составляет не более 0.1 мл/ч.  Скорость болюсного введения:  Для шприца 5 мл – не менее 200 мл/ч  Для шприца 10 мл – не менее 400 мл/ч  Для шприца 20 мл – не менее 900 мл/ч  Для шприца 30 мл – не менее 1200 мл/ч  Для шприца 50/60 мл – не менее 1800 мл/ч  Устройство должно иметь звуковые и визуальные сигналы для следующих случаев: автоматическое самотестирование, смещение шприца, окклюзия, приближение к концу, пустой шприц, завершение VTBI, низкий заряд батареи, разрядка батареи, неисправность двигателя, неправильная спецификация шприца, неисправность цепи, неисправность основной микропроцессорной схемы, мониторинг неисправности процессора, превышение параметров, отключение питания.  Устройство должно иметь как минимум три уровня давления:  Низкий: 40±20 кПа  Средний: 60±20 кПа  Высокий: 100±20 кПа  Питание осуществляется от никель-металлгидридной или литиевой батареи с автономной работой не менее 10 часов. Также устройство работает от электрической сети AC100–240V, 50/60Hz.  Устройство обладает уровнем водонепроницаемости IPX4, является медицинским оборудованием не ниже Class II, типа CF. Размеры каждой стороны: 30×25×15 см (±5 см).  При поставке обязательно наличие сертификатов CE Mark, ISO 13485. Оборудование должно быть новым, неиспользованным, в заводской упаковке. Гарантийный срок с момента установки составляет не менее 12 месяцев.  Поставщик должен располагать необходимым квалифицированным персоналом для установки, обучения, технического обслуживания и ремонта оборудования.  В заявке участник в приложении "Полное описание предлагаемого товара" должен также указать модель товара. | шт | 22 |
| 89 | 33191490/3 | Инжекторный насос | "Монитор должен быть цветным TFT LCD с диагональю не менее 3.4 дюйма и сенсорным экраном. Разрешение монитора — не менее 800 x 480 пикселей. Яркость монитора должна регулироваться как минимум в 1-10 степенях.  На мониторе отображается следующая информация: данные пациента, данные тревог, статус инфузии и статус рабочего состояния системы. Уровень защиты от проникновения — IP33.  Уровень точности составляет ±0.5%. Максимальное отклонение скорости болюсного потока — ±0.2%.  Скорости потока для различных шприцев:  Для шприца 1 мл: не менее 0.01 мл/ч∼50.00 мл/ч  Для шприца 2 мл или 3 мл: не менее 0.10 мл/ч∼150.0 мл/ч  Для шприца 5 мл: не менее 0.10 мл/ч∼300.0 мл/ч  Для шприца 10 мл: не менее 0.10 мл/ч∼800.0 мл/ч  Для шприца 20 мл: не менее 0.10 мл/ч∼1200 мл/h  Для шприца 30 мл: не менее 0.10 мл/ч∼1500 мл/ч  Для шприца 50 мл: не менее 0.10 мл/ч∼2350 мл/ч  Шаг регулировки скорости потока:  Для 0.01 мл/ч∼99.99 мл/ч: не более 0.01 мл/ч  Для 100.0 мл/ч∼999.9 мл/ч: не более 0.1 мл/ч  Для 1000 мл/ч∼2350 мл/ч: не более 1 мл/ч  Возможность ручной и автоматической регулировки скоростей болюсного потока:  Для шприца 1 мл: не менее 0.01 мл/ч∼50.00 мл/ч  Для шприца 2 мл или 3 мл: не менее 0.10 мл/ч∼150.0 мл/ч  Для шприца 5 мл: не менее 0.10 мл/ч∼300.0 мл/ч  Для шприца 10 мл: не менее 0.10 мл/ч∼800.0 мл/ч  Для шприца 20 мл: не менее 0.10 мл/ч∼1200 мл/ч  Для шприца 30 мл: не менее 0.10 мл/ч∼1500 мл/ч  Для шприца 50 мл: не менее 0.10 мл/ч∼2350 мл/ч  Шаг регулировки скорости болюса:  Для 0.01 мл/ч∼99.99 мл/ч: не более 0.01 мл/ч  Для 100.0 мл/ч∼999.9 мл/ч: не более 0.1 мл/ч  Для 1000 мл/ч∼2350 мл/ч: не более 1 мл/ч  Обнаружение окклюзии при давлении не менее 150,225,300,375,450,525,600,675,750,825,900,975,1050,1125 mmHg. Отклонение тревоги окклюзии: максимум 50 mmHg на первом уровне, максимум ±145 mmHg на других уровнях.  Скорость потока KVO:  Для шприца 1 мл: не менее 0.01 мл/ч∼5.00 мл/ч  Для шприцев другого размера: не менее 0.10 мл/ч∼5.00 мл/ч  Диапазон установки времени: не менее 00:00:01∼99:59:59.  Объем введения: не менее 0.10 мл∼9999.99 мл, шаг максимум 0.01 мл/ч.  Накопленный объем: не менее 0.00 мл∼99999.99 мл, шаг максимум 0.01 мл/ч.  Диапазон установки дозировки: не менее 0.001∼99999. Единицы измерения: нг, мкг, мг, г, мЕ, Е, кЕ, ЕИ, ммоль, моль, мкал, кал, ккал, мЭкв.  Диапазон скорости дозирования: не менее 0.001∼99999. Единицы измерения скорости дозирования: X/мин, X/ч, X/24ч, X/кг/ч, X/кг/24ч, X/фунт/мин, X/фунт/ч, X/фунт/24ч, где X может принимать следующие значения: нг, мкг, мг, г, мЕ, Е, кЕ, ЕИ, ммоль, моль, мкал, кал, ккал, мЭкв.  Диапазон установки объема: не менее 0.10 мл∼9999.99 мл.  Библиотека лекарственных средств должна содержать данные о не менее 5000 лекарствах, 30 категориях и иметь возможность 20 видов цветовой настройки. Возможность сохранения данных не менее 5000 пациентов. Возможность блокировки экрана.  Устройство предназначено для работы со шприцами размером не менее 1 мл, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл и имеет функцию их автоматического распознавания.  Имеет видимые и слышимые сигналы тревоги. Должен иметь не менее 3 уровней тревоги: высокий, средний, низкий.  Имеет возможности проводной и беспроводной связи, USB, RS232, разъем для вызова медсестры, адаптер постоянного тока.  Литий-ионная или никель-металлгидридная батарея емкостью не менее 3050 мАч. Время работы не менее 8 часов при 25 мл/ч и 3 часа при 2350 мл/ч. Питание: 100-240В, 50/60Гц.  Размеры (ДхШхВ): 270 мм×170 мм×80 мм(±10 мм) по каждой стороне. Классификация: не менее Class I, Type CF.  Наличие сертификатов CE Mark, ISO 13485 обязательно. Оборудование должно быть новым, неиспользованным, в заводской упаковке. Гарантийный срок с момента поставки — не менее 12 месяцев.  Поставщик должен иметь необходимый квалифицированный персонал для установки, обучения, технического обслуживания и ремонта оборудования.  В заявке участник в приложении ""Полное описание предлагаемого товара"" должен также указать модель товара." | шт | 12 |
| 90 | 33191490/4 | Инфузионный насос | "Монитор должен быть цветным TFT LCD с сенсорным экраном, диагональю не менее 3.4 дюйма. Разрешение монитора — не менее 800x480 пикселей. Яркость монитора должна быть регулируемой, с не менее 1-10 степенями настройки.  На мониторе должна отображаться следующая информация: данные пациента, данные тревог, статус инфузии и статус рабочего состояния системы. Уровень защиты от проникновения — IP33.  Уровень точности составляет ±0.5%. Максимальное отклонение скорости болюсного потока — ±0.5%. Отклонение KVO — максимум ±0.5%. Ошибка скорости капель ≤±10%.  Параметры потока и дозирования  Диапазон регулировки скорости потока: не менее 0.10 мл/ч∼2350 мл/ч.  Шаг регулировки скорости потока:  Для 0.10 мл/ч∼99.99 мл/ч: не более 0.01 мл/ч  Для 100.0 мл/ч∼999.9 мл/ч: не более 0.1 мл/ч  Для 1000 мл/ч∼2350 мл/ч: не более 1 мл/ч  Диапазоны болюсного потока: не менее 0.10 мл/ч∼2350 мл/ч.  Шаг болюсного потока:  Для 0.10 мл/ч∼99.99 мл/ч: не более 0.01 мл/ч  Для 100.0 мл/ч∼999.9 мл/ч: не более 0.1 мл/ч  Для 1000 мл/ч∼2350 мл/ч: не более 1 мл/ч  Функции безопасности и тревоги  Обнаружение окклюзии по крайней мере на 15 выбираемых уровнях (соответственно: 50,150,225,300,375,450,525,600,675,750,825,900,975,1050,1125 мм рт. ст.). Ошибка тревоги окклюзии на первом уровне: максимум 50 мм рт. ст.. На других уровнях: ≤±145 мм рт. ст.. Максимальное инфузионное давление не менее 1350 мм рт. ст..  Обнаружение воздуха по крайней мере на 7 выбираемых уровнях (соответственно: 25,50,100,200,400,600,800 мкл).  Дополнительные параметры и характеристики  Уровень KVO: не менее 0.10 мл/ч∼30.00 мл/ч, с шагом 0.01 мл/ч.  Диапазон установки времени: не менее 00:00:01∼99:59:59 с шагом в 1 секунду.  Диапазон установки VTBI: не менее 0.10 мл∼9999.99 мл, шаг не более 0.01 мл.  Накопленный объем: не менее 0.00 мл∼99999.99 мл, шаг не более 0.01 мл.  Диапазон установки скорости капель: не менее 1∼400 капель/мин.  Диапазон веса: не менее 0.1∼499.0 кг.  Диапазон установки дозировки: не менее 0.001∼99999. Единицы измерения: нг, мкг, мг, г, мЕ, Е, кЕ, ЕИ, ммоль, моль, мкал, кал, ккал, мЭкв.  Диапазон скорости дозирования: не менее 0.001∼99999. Единицы измерения скорости дозирования: X/мин, X/ч, X/24ч, X/кг/ч, X/кг/24ч, X/фунт/мин, X/фунт/ч, X/фунт/24ч, где X может принимать следующие значения: нг, мкг, мг, г, мЕ, Е, кЕ, ЕИ, ммоль, моль, мкал, кал, ккал, мЭкв.  Диапазон установки объема: не менее 0.10 мл∼9999.99 мл.  Управление данными и связь  Библиотека лекарственных средств должна содержать данные о не менее 5000 лекарствах, 30 категориях и иметь возможность 20 видов цветовой настройки. Возможность сохранения данных не менее 5000 пациентов. Возможность блокировки экрана.  Устройство имеет видимые и слышимые сигналы тревоги. Должно иметь не менее 3 уровней тревоги: высокий, средний, низкий.  Должно иметь возможности проводной и беспроводной связи, USB, RS232, разъем для вызова медсестры, адаптер постоянного тока.  Питание и физические характеристики  Литий-ионная или никель-металлгидридная батарея емкостью не менее 3050 мАч. Время работы не менее 8 часов при 25 мл/ч и 3 часа при 2350 мл/ч.  Питание: 100−240 В,50/60 Гц,0.43−0.22 А.  Размеры (ДхШхВ): 270 мм×165 мм×80 мм(±10 мм) по каждой стороне. Классифицируется как оборудование Class I, Type CF.  Сертификация, гарантия и обслуживание  Наличие сертификатов CE Mark, ISO 13485 обязательно. Оборудование должно быть новым, неиспользованным, в заводской упаковке. Гарантийный срок с момента поставки — не менее 12 месяцев.  Поставщик должен иметь необходимый квалифицированный персонал для установки, обучения, технического обслуживания и ремонта оборудования.  В заявке участник в приложении ""Полное описание предлагаемого товара"" должен также указать модель товара." | шт | 5 |
| 91 | 33121200/1 | Монитор пациента | "Многопараметрический монитор пациента. Предназначен для использования у взрослых, детей и новорожденных в терапевтических, хирургических отделениях, отделениях реанимации и интенсивной терапии. Имеет цветной TFT или LCD экран не менее 15 дюймов с разрешением не менее 1024x768 пикселей. Имеет индикатор включения/работы, индикатор тревоги, индикатор зарядки батареи. Возможность настройки не менее 3 рабочих режимов в зависимости от состояния тревоги. Питание: Вход переменного тока (AC): 100 ~ 240 В, 50 Гц/60 Гц.  Постоянный ток (DC): встроенная перезаряжаемая литиевая или никель-металл-гидридная батарея. Емкость батареи: не менее 11.1 В, 5200 мАч.  Время работы после полной зарядки: не менее 4 часов.  Возможность бесперебойной работы: не менее 5 минут после сигнала о низком заряде батареи. Общие характеристики: Размеры оборудования: максимум 310×290×160 мм. Возможность сохранения таблицы трендов: не менее 7x24 часа. Память НИАД (NIBP): не менее 400 показаний. Возможность просмотра волн: не менее 100 минут. Просмотр тревог: не менее 100 случаев. Анализ концентрации лекарственных средств. ЭКГ:  Диапазон ST-сегмента: -2.0 мВ ~ +2.0 мВ, точность: 0.02 мВ. Диапазон частоты пульса: не менее 20 ~ 300 уд/мин, разрешение: не более 1 уд/мин, точность: ±3 уд/мин. Количество отведений ЭКГ: не менее 5 (RA, LA, LL, RL, V). Режимы отведений: не менее Ⅰ, Ⅱ, Ⅲ, aVR, aVL, aVF, V. Коэффициенты усиления: не менее ×250, ×500, ×1000, ×2000. Чувствительность: не менее 200 µВ (пиковое значение). Сопротивление: максимум >5 МОм. Диапазон частоты сердечных сокращений: не менее 15–380 уд/мин. Точность: ±1%. Калибровочный сигнал: 1 мВ ±5%. Время восстановления после дефибрилляции: максимум 3 секунды. Дыхание: Метод измерения дыхания: RA-LL импеданс.  Диапазон импеданса: не менее 0.3 ~ 3 Ом.  Базовый импеданс: не менее 200 ~ 4000. Полоса пропускания: не менее 0.1 ~ 2.5 Гц. Частота дыхания: Взрослые: не менее 0 ~ 120 вдохов/мин.  Дети/новорожденные: не менее 0 ~ 150 вдохов/мин.  Точность: ±2 вдоха/мин. Сигналы тревоги по асфиксии: не более 10–40 секунд. Неинвазивное измерение артериального давления (НИАД):  Метод измерения: осциллометрический. Режимы измерения: не менее ручной, автоматический и STAT. Интервалы автоматического измерения: не менее 1 ~ 480 минут. Измерение STAT: не более 5 минут. Диапазоны измерения:  Взрослые: SYS 40-270, DIA 10-215, MEAN 20-235 мм рт.ст.  Дети: SYS 40-200, DIA 10-150, MEAN 20-165 мм рт.ст.  Новорожденные: SYS 40-135, DIA 10-100, MEAN 20-110 мм рт.ст. Точность давления: ±3 мм рт.ст. Максимальная ошибка: ±5 мм рт.ст. Защита от избыточного давления: Взрослые: до 300 мм рт.ст. Дети: до 240 мм рт.ст. Новорожденные: до 150 мм рт.ст. SpO₂: Диапазон измерения: 0 ~ 100%. Разрешение: максимум 1%.  Точность: 70%-100%, не более 2 единиц. Температура: Количество температурных каналов: не менее 2.Диапазон измерения: 0°C ~ 50°C.Разрешение: 0.1°C. Точность: ±0.1°C (без датчика). Комплектация (не менее):  Манжета НИАД: 1 шт. и трубка: 1 шт. Кабель ЭКГ: 1 шт. и электроды: не менее 40 шт. Датчик SpO₂: 1 шт. Температурный зонд: 1 шт. Литиевая или никель-металл-гидридная батарея: 1 шт. Шнур питания: 1 шт. Руководство пользователя.  Сертификаты качества (не менее): CE, ISO13485, SFDA Class IIb. Защита от электрошока: Class I. Модули TEMP/SpO₂/NIBP: защита типа BF. Модули ECG/RESP: защита типа CF. Состояние: новое, неиспользованное, в заводской упаковке: Гарантийный срок: не менее 12 месяцев с момента поставки.  Поставщик должен иметь необходимый квалифицированный персонал для установки, обучения, технического обслуживания и ремонта оборудования." | шт | 5 |
| 92 | 33121200/2 | Портативный капнограф | Как минимум параметры EtCO₂, RR. Портативный, легкий и удобный для переноски. Цветной TFT-экран не менее 4,3 дюйма с функцией автоматического поворота. Минимальное время прогрева для измерений EtCO₂ и RR. Водный фильтр CO₂, обеспечивающий длительный мониторинг во влажной среде. Выбираемые режимы макета, включая шрифт и формы волн. Два режима работы: непрерывный мониторинг и выборочная проверка. Настраиваемые звуковые и визуальные сигналы тревоги. Объем памяти для хранения данных: не менее 500 групп на идентификатор. Литиевая батарея с временем работы не менее 18 часов. Функция автоматического отключения питания для экономии энергии. Предназначен для взрослых, детей и младенцев. Применяется в больницах, клиниках и дома. Максимальный вес 550 г (полный комплект, включая батареи). Размеры устройства: максимум для каждой стороны 145 мм (ширина) × 80 мм (высота) × 40 мм (глубина). Рабочая температура: от 5 °C до +40 °C. Диапазон температур хранения: от -20°С до +55°С. Диапазон рабочей влажности: от 15% до 85% (без конденсации). Диапазон влажности хранения: не менее 93% (без конденсации). Вход адаптера питания: переменный ток 100 ~ 240 В, выход: постоянный ток 5 В/2 А. Встроенная литиевая батарея. Напряжение: 3,7 В. Емкость: не менее 4750 мАч. Время зарядки: не менее 3 часов до 90%, 4 часа до 100% уровня заряда. Размер экрана: не менее 4,3 дюйма. Разрешение: не менее 475×270. Имеет как минимум следующие индикаторы: индикатор тревоги: 1 (желтый/красный), в верхней части экрана, индикатор заряда батареи: 1 (оранжевый), он горит оранжевым во время зарядки, он не горит, когда полностью заряжен или разряжен. Метод отображения тенденции данных - табличный. Интервал тренда SpO2: не менее: 10 с, 30 с, 1 мин, 2 мин, 5 мин, 10 мин. Пропускная способность: не менее: 1–96 идентификаторов пациентов, 500 групп на пациента. Оснащён датчиком EtCO2. Измерения проводятся методом инфракрасной спектроскопии. Диапазон измерений: не менее: 0–19,7% (0–150 мм рт. ст. или 0–20,0 кПа). Точность измерения CO₂: 0–5,3% (0–40 мм рт. ст.): ±0,3% (±2 мм рт. ст.), 5,4–9,2% (41–70 мм рт. ст.): ±5%, 9,3–13,2% (71–100 мм рт. ст.): ±8%, 13,3–19,7% (101–150 мм рт. ст.): ±10%: Максимальное разрешение измерения CO₂: 0,1 мм рт. ст. Диапазон скорости потока пробы: не менее: 60–80 мл/мин. Диапазон измерения awRR: не менее: 3–150 об/мин. Точность измерения RR: ±1% или ±1 об/мин. Максимальное время отклика: 3 с. Имеет маркировку CE, ISO 13485. Оборудование новое, неиспользованное, в заводской упаковке. Имеет гарантию не менее 12 месяцев. Поставщик располагает необходимым профессиональным персоналом для монтажа оборудования, обучения, технического обслуживания и ремонта. | шт | 5 |
| 93 | 31151120/14 | Источник бесперебойного питания (ИБП) | Источник бесперебойного питания (ИБП)  Источник бесперебойного питания (ИБП) не менее 60кВА/60кВт.  В режиме реального времени ASA призвана обеспечить бесперебойное электропитание медицинского оборудования.  Мощность: не менее 60 кВА, активная мощность: не менее 60 кВт.  Авторизоваться  Номинальное напряжение: 380/400/415 В, три фазы + нейтраль + заземление  Диапазон колебаний напряжения: не менее 139…483 В.  Диапазон частот: не менее 45-65 Гц.  Тип преобразователя: IGBT.  Коэффициент гармонических искажений: не более 3%  Коэффициент мышечной силы: не менее 0,99.  Функция подключения генератора.  ВЫХОД:  Номинальная мощность: не менее 60 кВА.  Активная мощность: не менее 60 кВт.  Коэффициент мощности: не менее 0,99.  Напряжение: 380 В, 400 В и 415 В, три фазы + нейтраль + заземление.  Регулировка напряжения: не более ±1%.  Коэффициент гармонических искажений: не более 2% (при линейной нагрузке), не более 5% (при нелинейной нагрузке).  КПД в режиме онлайн: не менее 95% (при 100% нагрузке).  Коэффициент усиления: 3:1  Тип инвертора: IGBT.  Перегрузка: при нагрузке 110% не менее 60 минут / при нагрузке 125% не менее 10 минут / при нагрузке 150% не менее 1 минуты.  Стабильность частоты при питании от аккумулятора: 50±0,1 Гц  Номинальная частота: 50 Гц.  Другие данные:  ASA должна иметь возможность работать от (регулируемого) аккумуляторного источника постоянного тока в диапазоне 192–288 В.  Максимальный ток заряда аккумулятора: не менее 20А.  Предлагаемое устройство бесперебойного питания должно иметь возможность одновременного параллельного подключения (не менее 5) других аналогичных ИБП.  Наличие статических и ручных параллельных линий.  Сенсорный экран позволяет напрямую контролировать и управлять состоянием и производительностью системы.  Возможность записи истории событий.  Интеллектуальная система зарядки аккумулятора.  Рабочая температура ASA составляет 1-39°C.  При необходимости может работать с VRLA или литиевыми батареями.  Внешние габариты САР: не более ШхДхШ 900х450х1100 мм  ИБП должен соответствовать следующим минимальным стандартам: IEC/EN62040-1, IEC/EN 62040-2, IEC61000-4-2, IEC61000-4-3, IEC61000-4-4, IEC61000-4-5, IEC61000-4-6, IEC61000-4-8  Оборудование и аксессуары՝  Установка и запуск.  Обучение персонала на месте  Руководство пользователя на армянском, английском или русском языке.  Оборудование должно быть новым, неиспользованным.  В комплект входят все необходимые дополнительные устройства и аксессуары, необходимые для полноценной работы.  Наличие монтажных материалов и кабелей, необходимых для установки системы.  ASA необходимо подключить к имеющимся 40 аккумуляторам, совместимым с существующим ASA. Необходимо демонтировать существующий ASA и его аккумуляторы, а затем установить новый ASA и подключить его к существующим аккумуляторам.  Участник должен предоставить вместе с заявкой авторизационное письмо (МАР), предоставленное производителем продукции. Требуя оригинал МАР, заказчик исключает поставку контрафактной, поддельной и перевыпущенной, поврежденной, бракованной и другой нелицензированной продукции, на которую не распространяются официальные гарантийные и сервисные услуги производителя, а авторизационное письмо (МАР) производителя не может быть заменено другим документом.  Гарантийный срок: не менее 24 месяцев с момента установки.  Сертификаты качества (наличие):  ISO 9001, ISO 14001, ISO 45001  CE (directive 2014/30 EU) EN62040-1  CE (directive 2014/35 EU) EN62040-2  Участник также представляет модель товара в приложении «Полное описание предлагаемого продукта» в поданной заявке. \*Поставка товара осуществляется в течение 60 календарных дней с момента подписания договора. | шт | 1 |

**\* Все товары новые, неиспользованные.**

**\* Поставка товаров лотам № 1–81 будет осуществляться в 2025 году поэтапно, согласно заявке Заказчика. При этом срок выполнения первого этапа устанавливается в течение 20 календарных дней с дня вступления контракта в силу.**

**\*Поставка товара лотам от 1 -81осуществляется на основании поданной Заказчиком заявки. Если в течение срока действия договора Заказчик подал заявку на поставку товара на сумму, меньшую, чем вся партия, то договор расторгается на оставшуюся непоставленную партию товара.**

**\*Поставка товара в составе дота № 82, 83, 84, и 88-93 осуществляется в течение 60 календарных дней с момента подписания договора. Поставка товаров в составе дота № 85, 86 и 87 осуществляется в течение 30 календарных дней с момента подписания договора.**

**\*Для лотов 54-74-й обязательным условием является то, что на дату подачи заявки участником, а также на момент каждой поставки, лекарственный препарат должен быть зарегистрирован в государственном реестре лекарственных средств (регистре), при этом требования, изложенные в части 3 статьи 23 Закона РА «О лекарственных средствах», также применяются на момент каждой поставки.**

**В случае, если лекарственный препарат не зарегистрирован в государственном реестре, участник должен вместе с договором и квалификационными заверениями представить сертификат о сертификации, выданный ГНКО «Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских технологий» Министерства здравоохранения РА для незарегистрированных лекарственных средств, подтверждающий регистрацию лекарственного препарата в международной профессиональной организации или в государстве-члене ЕАЭС, или наличие преквалификации Всемирной организации здравоохранения, а также основания для отказа во ввозе, указанные в части 8 статьи 21, пункте 17 Закона РА «О лекарственных средствах», об отсутствии таковых. В случае, если лекарственный препарат не зарегистрирован в государственном реестре, участник обязан представить сертификат на импорт, выданный Министерством здравоохранения РА, на каждую поставляемую партию на этапе исполнения договора.**

**Условия транспортировки и хранения – в соответствии с требованиями статьи 22 Закона «О лекарственных средствах».**

**Заключение лабораторной экспертизы, проведенной Закрытым акционерным обществом «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий имени академика Эмиля Габриеляна», представляется участником на этапе исполнения договора при отсутствии одного из случаев, указанных в подпункте 8 пункта 3 порядка, установленного Постановлением Правительства РА № 502-Н.**

**\*Технические характеристики товара, предоставляемые участником, а в случаях, предусмотренных приглашением, товарный знак предлагаемого товара, наименование производителя, а в лотах 82-93 – модель, должны соответствовать друг другу и минимальным требованиям технических характеристик, указанных в приглашении. В этом случае оценочная комиссия также оценивает соответствие полных описаний представленного товара требованиям приглашения, и если оценочная комиссия фиксирует несоответствия полного описания товара, предлагаемого участником, требованиям, указанным в приглашении, и они не устранены участником в установленном порядке или в результате исправления возникают иные несоответствия, то указанное обстоятельство считается нарушением обязательства, принятого в рамках процедуры закупки, и является основанием для оценки заявки данного участника как неудовлетворительной и ее отклонения.**

**\*Для всех дозировок обязательно указание товарного знака и информации о производителе (указание организации-производителя обязательно) а так же модель предлагаемого товара для лотов 82-93.**

**\*В случае если участник в заявке укажет более одного товарного знака или производителя для одного и того же товара, на этапе исполнения договора единовременная и (или) поэтапная поставка товара всей партии, указанной в договоре, будет осуществляться только одним из указанных в договоре товарных знаков или производителей по выбору поставщика.**

**\*Во всех лекарственных формах, если имеются ссылки на торговое наименование, патент, дизайн или модель, страну происхождения или конкретного источника или производителя, применяется фраза «или эквивалент».**

**\*В случае возможности различного (двойного) толкования текстов объявления и (или) приглашения, опубликованных на русском и армянском языках, преимущественную силу имеет текст на армянском языке**