|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Չ/հ | Միջանցիկ ծածկագիրը` ըստ ԳՄԱ դասակարգման | Անվանում | Տեխնիկական բնութագիր\* | Չ/մ | Քանակ |
| 1 | 33161120/66 | Նեյրովիրաբուժական գործիք կոնաձև | Համալսարանական հիվանդանոցում առկա Medtronic Midas Rex Legend System վիրաբուժական գործիքի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի կոնաձև, ստերիլ, մեկանգամյա օգտագործման նեյրովիրաբուժական գործիք 8սմ երկարությամբ, 1,5մմ տրամագծով: Օրիգինալ: Ֆորմատ՝ հատ: CE MARK 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 50%-ի առկայություն: | հատ | 4 |
| 2 | 33161120/67 | Նեյրովիրաբուժական գործիք կոնաձև- պարուրաձև/1 | Համալսարանական հիվանդանոցում առկա Medtronic Midas Rex Legend System վիրաբուժական գործիքի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի կոնաձև - պարուրաձև, ստերիլ, մեկանգամյա օգտագործման նեյրովիրաբուժական գործիք 8սմ երկարությամբ, 1.5մմ տրամագծով: Օրիգինալ: Ֆորմատ՝ հատ: CE MARK 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 50%-ի առկայություն: | հատ | 2 |
| 3 | 33161120/68 | Նեյրովիրաբուժական գործիք կոնաձև- պարուրաձև/2 | Համալսարանական հիվանդանոցում առկա Medtronic Midas Rex Legend System վիրաբուժական գործիքի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի կոնաձև - պարուրաձև, ստերիլ, մեկանգամյա օգտագործման նեյրովիրաբուժական գործիք՝ 8սմ երկարությամբ, 2.3մմ տրամագծով: Օրիգինալ: Ֆորմատ՝ հատ: CE MARK 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 50%-ի առկայություն: | հատ | 2 |
| 4 | 33181180/1 | Պեյսմեյկեր երկխոռոչ | ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Երկխոռոչանի սրտի ռիթմը վարող սարք է իր պարագաներով, ՄՌՏ համատեղելիությամբ: Չափսերը` ոչ ավելի քան 45մմ x 48մմ x 8.0մմ, զանգվածը ոչ ավել, քան 27.5 գ; ծավալը ոչ ավել, քան 12.5 սմ3, մարտկոցի տիպը` լիթիում-յոդ: Լարումը` 2.8Վ: Կոննեկտորի տիպը` IS-1 BI/UNI:  Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 11 տարի (DDDR 60 զ/ր ռեժիմի, 100% ստիմուլյացիայի, փորոքայինը՝ 2.0Վ, նախասրտայինը՝ 1.5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0.4 մվ, 1000 իմպեդանս ռեժիմի դեպքում); Երկու խցիկում էլ ստիմուլյացիայի շեմերի մշտական ավտոմատ կառավարում, Կառավարելի փորոքային ստիմուլյացիա (ԿՓՍ) ֆունկցիայի առկայությունն ապահովում է ԱՎ ուշացման որոնման ֆունկցիայի առկայություն՝ սա ծրագրավորվող ֆունկցիա է, նախատեսված պացիենտի սպոնտան ԱՎ անցկացման ժամանակի որոշման եւ ДАВ և САВ ինտերվալների փոփոխման համար, փորոքների սպոնտան ակտիվացիայի ապահովման եւ արագ նախասրտային կծկումներին հետևելու համար: Ավտոմատ հետփորոքային հետնախասրտային ռեֆրակտ ժամանակամիջոցի (ՀՓՀՌԺ) առկայություն – ֆունկցիան նախապաշտպանում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից, և ապահովում է բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, միջին նախասրտային հաճախականությունից ելնելով: Ֆունկցիան բարելավում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից պաշտպանությունը, երկարացնելով ՀՊՀՌԺ-ն սինխրոնիզացիայի նվազ հաճախականությամբ, ապահովելով բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, ավելի բարձր հաճախականության ժամանակ կարճացնելով ՀՊՀՌԺ-ն և ДАВ-ը (անհրաժեշտության դեպքում):  Խթանման ռեժիմները` AAIR<=>DDDR, DDDR, AAI<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI,DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, AOO, ODO, OVO, OAO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր: Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի:  Պեյսմեյկերի երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկտում:  Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում՝ Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ:  1․յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկտում:  2․արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով։  3․արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով։  Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA 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:  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: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով: | հատ | 3 |
| 5 | 33181180/2 | Պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկխոռոչ | ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող երկխոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր, ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իրենից ներկայացնում է բազմածրագիր սրտաբանական սարքավորում, որն իրականացնում է հիվանդի սրտային ռիթմի մոնիտորինգ մեկ կամ երկխցիկ բրադիկարդիայի հաճախականական ադապտիվ ստիմուլյացիայի հաշվին; փորոքային և նախասրտային տախիառիթմիաների բուժում: ՄՌՏ համատեղելիությունը – 1,5 Տ և 3 Տ, սկանավորման գոտիների սահմանափակում չկա (սրտի հատվածը ներառյալ), պացիենտի հասակի սահմանափակում չկա, ՄՌՏ սկանավորման միջամտության տևողության սահմանափակում չկա, ՄՌՏ-համատեղելի էլեկտրոդներով իմպլանտավորման պայմանով, ինչպես նաև հետազոտման անցկացման արտադրողի կողմից պահանջվող պայմանների հետևելու պայմանով:  Կոննեկտորների տիպը` IS-1, DF4/ DF1, զանգվածը` ոչ ավել, քան 80 գ.; ծավալը` ոչ ավել, քան՝ 35 սմ3; Չափսերը` ոչ ավել, քան 70մմ x 53մմ x 15մմ։ Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 9 տարի (հաշվի առնելով առավելագույն հզորությամբ կիսամյակային ցնցումները, ստիմուլյացիայի ռեժիմը` AAI<=>DDD աջ նախասրտի 50% ստիմուլյացիայով, ամպլիտուդ 2,5 Վ, դիմադրողականություն 600 Օմ, եռամսյակային տվյալների փոխանցումներ հեռակառավարման միջոցով);  Մարդու հյուսվածքների կոնտակտավորող մատերիալներ` տիտան, պոլիուրեթան, սիլիկոնի կաուչուկ:  Ռենտգեն կոնտրաստային իդենտիֆիկատոր`PFZ։Կորպուսի ձևը` ֆիզիոլոգիական ուրվագծման:  Մարտկոցը` Հիբրիդային CFx լիթիում/արծաթ-վանադիումի օքսիդ  Մատակարարվող էներգիայի առավելագույնը` 36Ջ.  Կուտակված էներգիայի առավելագույնը` 42Ջ.  Շահագործման սկզբում լիցքավորման ստանդարտ ժամանակ՝ ոչ ավել, քան՝ 9վրկ.  Փոխելու համար խորհուրդ տրվող ժամկետին հասնելու պահի ստանդարտ ժամանակը` (RRT) ոչ ավել, քան՝13 վրկ:  Մարտկոցի շահագործման երկարաձգված ժամկետը (PSP)` դա RRT-ի (փոփոխման խորհուրդ տրվող ժամկետ) և EOS-ի (շահագործման ժամկետի ավարտ) միջև ժամանակահատվածն է: PSP տևողությունը սահմանվում է 3 ամիս ժամկետով հետևյալ պայմանների կատարման պայմանով` DDD-ի 100% ստիմուլյացիա 60 ր. -1 հաճախականությամբ, նախասրտերի և աջ փորոքի ստիմուլյացիայի ամպլիտուդան՝ 2,5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0,4մվ; ստիմուլյացիայի ծանրաբեռնվածությունը` 600 Օմ, ինչպես նաև 6 ամբողջական լիցք: Եթե սարքը գերազանցում է նշված պայմանները, EOS-ի մասին ծանուցումը կարող է հայտնվել նախքան եռամսյա ժամկետի ավարտը:  Ֆունկցիաների առկայությունը` Ստիմուլյացիայի ռեժիմների միջև ավտոմատ փոփոխում (AAI(R) <-> DDD(R)); Զգայունության ավտոմատ կարգավորում; Ֆիզիկական ակտիվությանն ի պատասխան ստիմուլյացիայի հաճախականության ադապտացում; ՍԿՀ հանդեպ AV ինտերվալի ադապտացում;  Ավտո PVARP (նախասրտերի հետփորոքային ռեֆրակտերային ժամանակահատված) ՍԿՀ կամ ստիմուլյացիաների հաճախականությանը ադապտացմամբ, կարդիոստիմուլյատորի առաջացրած հաճախասրտության կանխման նպատակով; Ոչ մրցակցային նախասրտային ստիմուլյացիա (NCAP) նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո; Միջամտություն կարդիոստիմուլյատորի առաջացրած հաճախասրտության ժամանակ; Ի պատասխան փորոքային էքստրասիստոլային (PVC); Կանխիչ փորոքային ստիմուլյացիա (VSP) խաչաձև խանգարումների ժամանակ; աշխատանքային ռեժիմների DDDR-ից DDI չհետևվող ռեժիմի փոփոխումը, նախախասրտային տախիարիթմիայի առկայության դեպքում կանխում է փորոքների արագ ստիմուլյացիան վերփորոքային հաճախասրտությունների ժամանակ; Նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի անցկացման փորոքների վրա պատասխանը նպաստում է նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի էպիզոդների ժամանակ կանոնավոր փորոքային հաճախականության պահպանմանը; Նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո նախասրտային հաճախականության կայունացում; Նախասրտերի նախընտրելի ստիմուլյացիա (APP) նախասրտային առիթմիաների և ՆՖ կանխարգելման նպատակով; Փորոքի կրճատումների հաճախականության (VRS) կայունացում փորոքային էքստրասիստոլայից հետո:  Օժտված է փորոքների խթանումը կառավարող էքսկլյուզիվ ռեժիմով (MVP), ATP : Կարող է հայտնաբերել VT/VF: Մարտկոցի տիպը` լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան ` 0,4 -35 Ջ: Խթանման ռեժիմները` DDDR և DDD, DDIR և DDI, DOOVVIR և VVI,VOO, AAIR և AAI,AOO,MVP,ODO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է նաև երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր; Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի:  Պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում՝ հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկտում:  Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ:  1․յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկտում:  2․արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով։  3․արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով։  Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA 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:  Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝  Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝  1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ):  Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝  1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով: | հատ | 3 |
| 6 | 33621772/1 | Դոբուտամին 250մգ | Դոբուտամին dobutamine դեղափոշի լիոֆիլացված, կաթիլաներարկման լուծույթի 250մգ, 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 | 50 |
| 7 | 33691176/53 | Ադենոզին 6մգ/2մլ, 2մլ | Ադենոզին adenosine լուծույթ ներարկման 3մգ/մլ, 2մլ 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 | 10 |
| 8 | 33651111/1 | Ամօքսիցիլին 250մգ/5մլ, 100մլ | Ամօքսիցիլին amoxicillin դեղափոշի ներքին ընդունման դեղակախույթի 250մգ/5մլ, 100մլ ապակե 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 | 50 |
| 9 | 33651112/2 | Ամօքսիցիլին +քլավուլոնաթթու | Ամօքսիցիլին +քլավուլոնաթթու amoxicillin clavulanic acid 500մգ+125մգ դեղահատ: 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 |
| 10 | 33651320/1 | Ցեֆեպիմ+սուլբակտամ 1000մգ+1000մգ | Ցեֆեպիմ+սուլբակտամ cefepime+sulbactam դեղափոշի ներարկման լուծույթի 1000մգ+1000մգ, 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 | 50 |
| 11 | 33651150/1 | Ֆլյուկոնազոլ 150մգ | Ֆլյուկոնազոլ fluconazole դեղապատիճ 150մգ: 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 | 50 |
| 12 | 33671111/1 | Բուդեսոնիդ | Բուդեսոնիդ budesonid ինհալիացիայի համար սուսպենզիա 0.25մգ/մլ դեղաչափավորված կոնտեյներ 2մլ: 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 |
| 13 | 33141211/209 | Սպեյսեր | Սփեյսեռի դիմակը՝ սիլիկոնե, սփեյսերի տարան՝ պոլիկարբոնատից կամ համարժեք նյութից, փականները՝ սիլիկոնե: Կտորի պարկը՝ 80% (±5%) բամբակ, 20% (±3%) պոլիէսթեր: Սփեյսերի ծավալը՝ 220մլ (±10մլ): Սփեյսերի տեսակները՝ 0-2 տարեկան՝ նարնջագույն, դիմակով, 2-6 տարեկան՝ դեղին, դիմակով, 6 տարեկանից բարձր՝ վարդագույն դիմակով, 6 տարեկանից բարձր՝ վարդագույն առանց դիմակ: Տեսակները ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Բազմակի օգտագործման: | հատ | 10 |
| 14 | 33141211/210 | Մուշտուկ սպիրոմետրի համար | Համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող CareFusin սպիրոմետրի համար մուշտուկ: Մուշտուկի դրսի տրամագիծը՝ 30մմ, ներսի տրամագիծը՝ 29.7մմ, երկարությունը՝ 70մմ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-րդի առկայություն: | հատ | 120 |
| 15 | 33191490/5 | 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 | 1 |

\* Բոլոր ապրանքները նոր են, չօգտագործված:

\*\*1-ից 14-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 14-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:

\*\*\*\*15-րդ չափաբաժնում ապրանքի մատակարարումն իրականացվում է պայամագիր կնքելու օրվանից սկսած 60 օրացույցային օրվա ընթացքում:

\*\*\*\*\*6-ից 12-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 15-րդ չափաբաժնում 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 15-րդ չափաբաժնում` նաև մոդելը (թիվ 1-14 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 | 33161120/66 | Нейрохирургический инструмент конической формы | Хирургический инструмент для хирургической системы Medtronic Midas Rex Legend System, имеющейся в университетской больнице. Обязательно совместимый, конический, стерильный, одноразовый нейрохирургический инструмент длиной 8 см и диаметром 1,5 мм. Оригинал. Формат: штука. Наличие сертификатов качества CE MARK обязательно. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводского руководства. На момент поставки должно быть в наличии не менее 50% от общего срока годности. | шт | 4 |
| 2 | 33161120/67 | Нейрохирургический инструмент конической - спиральный формы /1 | Хирургический инструмент для хирургической системы Medtronic Midas Rex Legend System, имеющейся в университетской больнице. Обязательно совместимый, конический — спиральный, стерильный, одноразовый нейрохирургический инструмент длиной 8 см и диаметром 1,5 мм. Оригинал. Формат: штука. Наличие сертификатов качества CE MARK обязательно. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводского руководства. На момент поставки должно быть в наличии не менее 50% от общего срока годности. | шт | 2 |
| 3 | 33161120/68 | Нейрохирургический инструмент конической - спиральный формы /2 | Хирургический инструмент для хирургической системы Medtronic Midas Rex Legend System, имеющейся в университетской больнице. Обязательно совместимый, конический — спиральный, стерильный, одноразовый нейрохирургический инструмент длиной 8 см и диаметром 2,3 мм. Оригинал. Формат: штука. Наличие сертификатов качества CE MARK обязательно. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводского руководства. На момент поставки должно быть в наличии не менее 50% от общего срока годности. | шт | 2 |
| 4 | 33181180/1 | Пейсмейкер двухполостной | Двухполостной кардиостимулятор, разработанный и обязательно совместимый с программатором Medtronic, доступным и эксплуатируемым Фондом ЕРМИ. Оригинал. Двухполостный кардиостимулятор с принадлежностями, совместимость с МРТ. Размеры: не более 45мм х 48мм х 8,0мм, вес не более 27,5г; объем не более 12,5 см3, тип батареи: литий-йод. Напряжение: 2,8 В. Тип разъема:IS-1 BI/UNI.  Срок службы не менее 11 лет (в режиме DDDR 60 r/r, стимуляция 100%, желудочковая: 2,0 В, предсердная: 1,5 В, длительность импульса: 0,4 мс, режим импеданса 1000); Постоянный автоматический контроль порогов стимуляции в обеих камерах, функция Controllable Ventrcular Pacing (CPS) обеспечивает наличие функции поиска AV-задержки, это программируемая функция, предназначенная для определения времени спонтанной AV-проводимости пациента и изменения интервалов ДАВ и САВ, обеспечение спонтанной активации желудочков и отслеживание быстрых сокращений предсердий. Наличие функции автоматического поствентрикулярного постатриального интервала рефрактерности (PTRI) предварительно защищает от тахикардии, вызванной кардиостимулятором, и обеспечивает соотношение частоты блокад 2: 1 на основе средней частоты предсердий. Эта функция улучшает защиту от тахикардии, вызванной стимулятором, за счет удлинения AHR на более низких частотах синхронизации, обеспечения соотношения частот блокады 2:1 и сокращения AHR на более высоких частотах и ​​DAV (при необходимости).  Режимы повышения: AAIR<=>DDDR, DDDR, AAI<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR , ААИ, АДИ, ААТ, АООР, АОО, ОДО, ОВО, ОАО. В комплект входят два электрода и два интродьюсера. В зависимости от специфики операции электроды могут быть пассивной или активной фиксации.  Гарантия и обслуживание кардиостимулятора предоставляется пациенту в течение не менее 11 лет после его имплантации.  Поставщик обязан на этапе исполнения контракта представить документальное подтверждение того, что при появлении любого из нижеуказанных пунктов он может обеспечить реализацию данного пункта и выполнить за свой счет следующие функции, при этом Заказчик имеет право самостоятельно проверить достоверность предоставленной информации у производителя.  1․в случае выявления каждого дефектного изделия или нарушения режима работы передать Производителю предоставленную Заказчиком информацию, получить разъяснение производителя по данному случаю и представить его Заказчику. Производитель также обязуется провести онлайн-диагностику. Все это будет сделано не менее чем через 11 лет после того, как аппарат будет имплантирован пациенту.  2․В случае обнаружения производственного брака Поставщик обязан заменить дефектное изделие на новое в течение 11 лет после имплантации изделия пациенту.  3․в случае отзыва производителем какой-либо партии продукции (поставляемой Заказчику) передать данную информацию Заказчику и заменить отозванную продукцию новой.  Сертификат качества CE MARK или FDA является обязательным для любой поставляемой партии. Новый, неиспользованный, в стерильной заводской упаковке. Включает технические характеристики, характеристики и инструкции по использованию в виде заводского руководства. Наличие не менее 50% от полного срока годности на момент поставки.  Вместе с заявкой участник представляет доверенность (гарантийное письмо-доверенность), предъявляемую производителем продукции, а на этапе оформления договора - сертификат соответствия и сертификат происхождения, предъявляемые производителем продукции. Условия гарантии не распространяются на случаи повреждения устройства из-за нарушения врачом правил имплантации. | шт | 3 |
| 5 | 33181180/2 | Двухполостной кардиостимулятор-дефибриллятор | Двухполостной кардиостимулятор-дефибриллятор, разработанный и обязательно совместимый с программатором Medtronic, доступным и эксплуатируемым Фондом ЕРМИ. Оригинал. Имплантируемый двухполостный кардиовертер-дефибриллятор, совместимый с МРТ, представляет собой многопрограммное кардиологическое оборудование, осуществляющее мониторинг сердечного ритма пациента за счет частотно-адаптивной стимуляции одно- или двухкамерной брадикардии; лечение желудочковых и предсердных тахиаритмий. Совместимость с МРТ – 1,5 Т и 3 Т, без ограничения зон сканирования (в том числе области сердца), без ограничения роста пациента, без ограничения продолжительности проведения МРТ-сканирования, при условии имплантации МРТ-совместимых электродов, а также соблюдения Условия, требуемые производителем исследования:  Тип разъемов: ИС-1, DF4/DF1, вес: не более 80 г.; объем: не более 35 см3; Размеры: не более 70мм х 53мм х 15мм. Срок службы не менее 9 лет (с учетом полугодовых разрядов максимальной мощности, режим стимуляции: ААИ<=>ДДД с 50% стимуляцией правого предсердия, амплитуда 2,5 В, сопротивление 600 Ом, ежеквартальная передача данных через пульт дистанционного управления).  Материалы, контактирующие с тканями человека: титан, полиуретан, силиконовая резина.  Рентгеноконтрастный идентификатор: ПФЗ Форма тела: Физиологическое очертание.  Батарея: гибридная литий-серебряно-ванадиевая батарея CFx  Максимальная подаваемая энергия: 36Дж.  Максимальная накопленная энергия: 42Дж.  Стандартное время зарядки в начале работы: не более 9 секунд.  Стандартное время рекомендации (RRT) составляет не более 13 секунд.  Увеличенный срок службы батареи (PSP) — это время между RRT (рекомендуемым временем замены) и EOS (окончание срока службы). Продолжительность ПСП устанавливается на 3 месяца при условии выполнения следующих условий: 100% стимуляция ДДД в течение 60 мин. -1 частота, амплитуда стимуляции предсердий и правого желудочка: 2,5 В, длительность импульса: 0,4 мс; нагрузка стимуляции составляет 600 Ом, а также 6 полных зарядов. Если устройство превысит указанные условия, уведомление об EOS может появиться до окончания трехмесячного периода.  Наличие функций: Автоматическое переключение между режимами стимуляции (AAI(R) <-> DDD(R)); Автоматическая регулировка чувствительности; Адаптация частоты стимуляции в ответ на физическую активность; Адаптация AV-интервала к ВЧ; Ауто-PVARP (предсердный постжелудочковый рефрактерный период) с адаптацией к СН или частоте стимуляции для предотвращения тахикардии, индуцированной кардиостимулятором; Неконкурентная предсердная стимуляция (NCAP) после предсердной экстрасистолии; Вмешательство при тахикардии, вызванной кардиостимулятором; В ответ на желудочковую экстрасистолию (ЖЭ); Профилактическая желудочковая стимуляция (PVC) при перекрестных расстройствах; смена режимов работы с DDDR на неотслеживаемый режим DDI при наличии предсердной тахиаритмии предотвращает быструю стимуляцию желудочков при наджелудочковой тахикардии; Реакция желудочков на фибрилляцию предсердий способствует поддержанию регулярной частоты желудочковых сокращений во время эпизодов фибрилляции предсердий; Стабилизация частоты предсердий после предсердной экстрасистолии; Предпочтительная стимуляция предсердий (APP) для предотвращения предсердных аритмий и ФП; желудочковая частота (VRS) после желудочковой экстрасистолии.  Оснащен эксклюзивным режимом желудочковой стимуляции (MVP), ATP. Может обнаружить ЖТ/ФЖ. Тип батареи: оксид лития-серебра-ванадия.Энергия дефибрилляции и кардиоверсии: 0,4-35 Дж. Режимы повышения: DDDR и DDD, DDIR и DDI, DOOVVIR и VVI,VOO, AAIR и AAI,AOO,MVP,ODO. В комплект также входят два электрода и два интродьюсера; В зависимости от специфики операции электроды могут быть пассивной или активной фиксации.  Техническое и гарантийное обслуживание кардиостимулятора-дефибриллятора в течение не менее 9 лет после имплантации пациенту.  Поставщик обязан на этапе исполнения контракта представить документальное подтверждение того, что в случае наступления любого из нижеуказанных пунктов он сможет обеспечить реализацию данного пункта и осуществить на своем месте следующие мероприятия: за свой счет, при этом Клиент имеет право сам проверить достоверность предоставленной информации у производителя.  В случае повреждения каждого изделия или нарушения режима работы передать информацию, предоставленную Заказчиком Производителю, получить объяснение производителя на этот случай и представить его Заказчику. Производитель также обязуется провести онлайн-диагностику. Все это будет сделано не менее чем через 9 лет после имплантации аппарата пациенту.  2В случае производственного брака Поставщик обязан заменить бракованное изделие на новое не менее чем через 9 лет после имплантации изделия пациенту.  3. В случае отзыва производителем какой-либо партии продукции (поставляемой Заказчику) передать данную информацию Заказчику и заменить отозванную продукцию новой.  Сертификат качества CE MARK или FDA является обязательным для любой поставляемой партии. Новый, неиспользованный, в стерильной заводской упаковке. Включает технические характеристики, характеристики и инструкции по использованию в виде заводского руководства. Наличие не менее 50% от полного срока годности на момент поставки.  Вместе с заявкой участник представляет доверенность (гарантийное письмо-доверенность), предъявляемую производителем продукции, а на этапе оформления договора - сертификат соответствия и сертификат происхождения, предъявляемые производителем продукции.  Условия гарантии не распространяются на случаи повреждения устройства из-за нарушения врачом правил имплантации. | шт | 3 |
| 6 | 33621772/1 | Добутамин 250мг | Добутамин (Dobutamine), лиофилизированный порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг, стеклянный флакон. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности препарата должен быть следующим: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — остаточный срок годности не менее 24 месяцев; для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — остаточный срок годности не менее 12 месяцев. | шт | 50 |
| 7 | 33691176/53 | Аденозин 6мг/2мл, 2мл | Аденозин (adenosine), раствор для инъекций 3 мг/мл, 2 мл ампула. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности препарата должен быть следующим: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — остаточный срок годности не менее 24 месяцев; для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — остаточный срок годности не менее 12 месяцев. | шт | 10 |
| 8 | 33651111/1 | Амоксициллин 250 мг/5 мл, 100 мл | Амоксициллин\*\* (amoxicillin), порошок для приготовления суспензии для приема внутрь 250 мг/5 мл, 100 мл, стеклянный флакон. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности препарата должен быть следующим: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — остаточный срок годности не менее 24 месяцев; для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — остаточный срок годности не менее 12 месяцев. | шт | 50 |
| 9 | 33651112/2 | Амоксициллин + клавулановая кислота | Амоксициллин + клавулановая кислота (amoxicillin clavulanic acid), таблетки 500 мг + 125 мг. Новые, неиспользованные, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности препарата должен быть следующим: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — остаточный срок годности не менее 24 месяцев; для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — остаточный срок годности не менее 12 месяцев. | шт | 100 |
| 10 | 33651320/1 | Цефепим + сульбактам 1000 мг + 1000 мг | Цефепим + сульбактам (cefepime + sulbactam), порошок для приготовления раствора для инъекций 1000 мг + 1000 мг, стеклянный флакон. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности препарата должен быть следующим: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — остаточный срок годности не менее 24 месяцев; для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — остаточный срок годности не менее 12 месяцев. | шт | 50 |
| 11 | 33651150/1 | Флуконазол 150 мг | Флуконазол (fluconazole), капсулы 150 мг. Новые, неиспользованные, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности препарата должен быть следующим: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — остаточный срок годности не менее 24 месяцев; для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — остаточный срок годности не менее 12 месяцев. | шт | 50 |
| 12 | 33671111/1 | Будесонид | Будесонид (budesonide), суспензия для ингаляций 0,25 мг/мл, дозированный контейнер 2 мл. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. На момент поставки срок годности препарата должен быть следующим: для лекарств со сроком годности 2,5 года и более — остаточный срок годности не менее 24 месяцев; для лекарств со сроком годности до 2,5 лет — остаточный срок годности не менее 12 месяцев. | шт | 300 |
| 13 | 33141211/209 | Спейсер | Маска спейсера — силиконовая, корпус спейсера — из поликарбоната или аналогичного материала, клапаны — силиконовые. Тканевая сумка — 80% (±5%) хлопок, 20% (±3%) полиэстер. Объем спейсера — 220 мл (±10 мл). Типы спейсеров: для детей 0–2 лет — оранжевый, с маской; для детей 2–6 лет — желтый, с маской; для детей старше 6 лет — розовый, с маской; для детей старше 6 лет — розовый, без маски. Типы предоставляются по требованию заказчика. Новый, неиспользованный. Многоразовый. | шт | 10 |
| 14 | 33141211/210 | Трубка для спирометра | Трубка для спирометра CareFusin, используемого в университетских больницах. Наружный диаметр трубки— 30 мм, внутренний диаметр — 29,7 мм, длина — 70 мм. Новый, неиспользованный. На момент поставки должно быть в наличии не менее 1/2 от общего срока годности. | шт | 120 |
| 15 | 33191490/5 | 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 | 1 |

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

**\* Поставка товаров лотам № 1–14 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 -14 осуществляется 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 № 15 осуществляется в течение 60 календарных дней с момента подписания договора.**

**\*\*\*Для лотов 6-12-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 лоте 15 – еше и 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).**

**\*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**