

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԷՅ.ԷՍ.ՖԱՐՄԱ-ն ԷԱՃԱՊՁԲ-2024/16-23-ԵՊԲՀ ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի			
	ապրանքային նշանը	մակնիշը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
54	Radifocus Guidewire	.	Terumo	Ուղղորդիչ լարի առանցքը կոշտ նիտինոլից է, պատված վոլֆրամ պարունակող պոլիուրետանի շերտով, ռենտգենոկոնտրաստ: Ուղղորդիչ լարի պահանջվող երկարությանն է՝ 260 սմ: Պատված է հատուկ հիդրոֆիլիկ ծածկույթով և գերճկուն է: Ծայրի ճկուն մասի երկարությունը 3սմ է, ձևը՝ անկյունային: Կախված վիրահատվող անոթի անատոմիական առանձնահատկություններից պահանջվող չափսն ըստ տրամագծի՝ 0.035" (0.89 մմ): 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

				<p>ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն:</p> <p>«Բնակչությանը պետության կողմից երաշխավորված անվճար բժշկական օգնության և սպասարկման շրջանակներում գլխուղեղի սուր և/կամ ենթասուր իշեմիկ կաթվածների թրոմբոլիտիկ բուժման և մեխանիկական թրոմբեկտոմիա ծառայությունների մատուցման նպատակով ձեռք բերվող ապրանք»:</p>
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ЭЙ.ЭС.ФАРМА в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕЦХЦПЗР-2024/16-23-БПРЗ ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
54	Radifocus Guidewire	.	Terumo	Ось опроводника -из жесткого нитинола, покрытый слоем вольфрам содержащего полиуретана, рентгеноконтрастный. Требуемая длина проводника - 260 см. Покрыт специальным гидрофильным покрытием и очень гибок. Длина гибкой части кончика 3 см, форма угловатая. Необходим диаметр 0,035 дюйма (0,89 мм) в зависимости от анатомических особенностей оперируемого сосуда. 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.

				<p>«Изделие, приобретаемое в целях оказания тромболитической терапии острого и/или подострого ишемического инсульта и оказания услуг механической тромбэктомии в рамках бесплатной медицинской помощи и гарантированных государством услуг населению».</p>
--	--	--	--	--