

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԱԶ Տիգրան Կուկայան-ն ՀՀԱՆԳԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-26/38 ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի				
	Ֆիրմային անվանումը	ապրանքային նշանը	մակնիշը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
13	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	Հարթակի անցքերը պետք է նախատեսված լինեն 3,5 մմ արգելափակող պտուտակների և 3,5 մմ պտուտակների համար: Արտադրող կազմակերպությունը պետք է ունենա առնվազն ISO 9001:2015 հավաստագիր, ISO 10974:2018 հավաստագիր և առնվազն ISO 13485:2016 հավաստագիր, Իմպլանտը պետք է ունենա CE հավաստագիր, Համաձայն ՀՕ-325-Ն «ԲՆԱԿՉՈՒԹՅԱՆ ԲԺՇԿԱԿԱՆ ՕԳՆՈՒԹՅԱՆ ԵՎ ՍՊԱՍԱՐԿՄԱՆ ՄԱՍԻՆ» ՀՀ Օրենքի 2-րդ հոդվածի,

Մասնակիցը Հայտով պարտադիր պետք է ներկայացնի ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող համապատասխանության հավաստագիր, ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ:

մատակարարը պետք է ապահովի հարթակի տեղադրման համար գործիքակազմը: Հարթակը պետք է ունենա անհատական փաթեթավորում և ապրանքը բնութագրող պիտակ:

Պատվիրատուի պահանջով պետք է տրամադրվեն ստորև նշված հարթակներից մեկական ի պահ, իսկ օգտագործումից հետո պահանջի դեպքում մատակարարվի 24 ժամվա ընթացքում: 7 անցք, 8 անցք: Գործիքի անվանում՝ շաղափի ուղղորդիչ 3,5մմ արգելափակող պտուտակի անցքերի համար, 2,8 մմ ներքին տրամագծով-1, շաղափ 2,8 մմ-1, 3,5 մմ արգելափակող պտուտակի սահմանափակ ուժով պտուտակահան-1:

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ИП Тигран Купалян в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀԱԼԳԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-26/38 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
13	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	<p>Отверстия в платформе должны быть рассчитаны на винты с фиксатором 3,5 мм и винты 3,5 мм.</p> <p>Производственная организация должна иметь как минимум сертификаты ISO 9001:2015, ISO 10974:2018 и ISO 13485:2016.</p> <p>Имплантат должен иметь сертификат CE. В соответствии со статьей 2 Закона РА НО-325-N «О медицинской помощи и обслуживании населения» Участник должен предоставить сертификат соответствия, разрешительное письмо (гарантийное письмо),</p>

				<p>предоставленное производителем изделия вместе с Заявкой, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения, предоставленный производителем изделия. Поставщик должен предоставить инструменты для установки платформы. Платформа должна иметь индивидуальную упаковку и этикетку с описанием изделия. По запросу заказчика для хранения предоставляется одна из перечисленных ниже платформ, а по запросу после использования она доставляется в течение 24 часов: 7 отверстий, 8 отверстий.</p> <p>Название инструмента: Направляющая для сверла для отверстий под стопорные винты 3,5 мм, внутренний диаметр 2,8 мм - 1, сверло 2,8 мм - 1, отвертка с ограниченным усилием для стопорных винтов 3,5 мм - 1.</p>
--	--	--	--	---