

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Մարզ Ֆարմացիա ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/42 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
6	ԷԷԳ համակարգ	ԷԷԳ համակարգ	ԷԷԳ համակարգ	ԷԷԳ համակարգ	ԷԷԳ համակարգ "ՎիդեոԷլեկտրոնեցելոգրաֆ սարք, որն օգտագործվում է գլխուղեղի Էլեկտրական ակտիվությունը գրանցելու համար: Այն պետք է նախատեսված լինի կլինիկական արդյունավետությունը բարձրացնելու և տվյալների կառավարումն ավտոմատացնելու համար " Կոնֆիգուրացիա և ֆունկցիոնալ հնարավորություններ. Ոչ պակաս քան 38 ընդհանուր հղման ալիք (Common Reference Channels)` մասնագիտացված հետազոտական

					կոնֆիգուրացիաներով, բարձր նմուշառման հաճախականությամբ և մի քանի լրացուցիչ ալիքներով՝ համալիր մոնիթորինգ իրականացնելու համար Ինտուլիտիվ և օգտագործման համար հարմար դիզայն Սովորական EEG հետազոտությունների պարզեցված իրականացում. Բարձր մակարդակի հարմարեցվող աշխատանքային գործընթացներ Տվյալների կառավարման ավտոմատացված գործառույթներ Տարբեր դասավորության ընտրանքներ՝ ներառյալ հետազոտության տեսակ, աշխատանքային փուլ և պացիենտի տեսք Հաշվետվությունների ինտեգրված ստեղծում ձայնային թելադրանքով Օգտագործողի կարգավորումների անհատականացում մեկ միասնական աշխատանքային կայանում EEG ծրագրային ապահովում. Ինտուլիտիվ օգտագործողի ինտերֆեյս՝ կարգավորվող գործիքագոտով Ներառված տվյալների կառավարման գործառույթ՝ տվյալների բազայի և պացիենտների
--	--	--	--	--	---

					կառավարման համար Նոպաների հայտնաբերման և տեսնդենցների վերլուծության ընդլայնված ալգորիթմներ՝ առցանց և օֆլայն ռեժիմներում Համապարփակ հաշվետվությունների ստեղծում Իրադարձությունների հայտնաբերման և վերլուծության հզոր գործիքներ՝ Ներառյալ. սպեկտրալ վերլուծություն, կոհերենտության վերլուծություն, aEEG, HFO հայտնաբերում, BSR (Burst Suppression Ratio), առցանց ազդանշաններ Հիվանդի մահճակալի մոտ տվյալներին հասանելիության համար թվային ցուցադրման սարքի առկայություն Համակարգը պետք է ապահովի ոչ պակաս քան հետևյալ տվյալների գրանցում. Էլեկտրոէնցեֆալոգրաֆիա (EEG), Վիդեո-EEG, Շնչառություն, Սրտի հաճախություն, SpO₂ Յուրաքանչյուր մուտքի համար իմպեդանսի ստուգման LED ցուցիչի առկայություն EEG տվյալների վերլուծություն առցանց և օֆլայն ռեժիմներում Համապարփակ հաշվետվությունների ստեղծում
--	--	--	--	--	--

					Բոլոր ալիքների DC ռեժիմի միացման հնարավորություն՝ մի քանի կոնֆիգուրացիաներով Քնի անալիզի ծրագրային ապահովման ավելացման հնարավորություն Կոմպակտ ուժեղացուցիչի առկայություն Ուժեղացուցիչ. ADC՝ ոչ պակաս քան 24 բիթ Նմուշառման հաճախականություն՝ ոչ պակաս քան 10 կՀց / ալիք Ոչ պակաս քան 38 ընդհանուր հղման ալիք, որոնցից ոչ պակաս քան 8-ը բիպոլար Ոչ պակաս քան 2 բիպոլար մուտք՝ հրահրված պոտենցիալների համար Ոչ պակաս քան 2 ալիք ինդուկտիվ շնչառական գոտու համար Պոլսոքսիմետրիայի ալիքի առկայություն Ոչ պակաս քան 1 մարկերային ալիք Յուրաքանչյուր մուտքի համար իմպեդանսի որակի LED ցուցիչ Թվային դիսպլեյ Ծրագրային ապահովում. Դերային հասանելիության կառավարման համակարգ՝ HIPAA/GDPR պահանջներին համապատասխան Ավտոմատ տվյալների արխիվացման կարգավորելի հնարավորություն HL7 երկկողմանի ինտեգրում HIS/EMR համակարգերի հետ
--	--	--	--	--	---

[illegible]

				կամ սցված ռեգուլյացիոն պարամետրների հայտնաբերող MDR Regulation-ի 2017/745 ստորագրված և ուժի մտնող սկզբնական թվով սպառողական նշանակություն ունեցող փոքր թվով օգտագործողների համար:
				հաշվետվությունների ստեղծում Իրադարձությունների հայտնաբերման և վերլուծության հզոր գործիքներ՝ ներառյալ. սպեկտրալ վերլուծություն, կոհերենտության վերլուծություն, aEEG, HFO հայտնաբերում, BSR (Burst Suppression Ratio), առցանց ազդանշաններ Հիվանդի մահճակալի մոտ տվյալներին հասանելիության համար թվային ցուցադրման սարքի առկայություն Համակարգը պետք է ապահովի ոչ պակաս քան հետևյալ տվյալների գրանցում. Էլեկտրոէնցեֆալոգրաֆիա (EEG), Վիդեո-EEG, Շնչառություն, Սրտի հաճախություն, SpO₂ Յուրաքանչյուր մուտքի համար իմպեդանսի ստուգման LED ցուցիչի առկայություն EEG տվյալների վերլուծություն առցանց և օֆլայն ռեժիմներում Համապարփակ հաշվետվությունների ստեղծում

					Բոլոր ալիքների DC ռեժիմի միացման հնարավորություն՝ մի քանի կոնֆիգուրացիաներով Քնի անալիզի ծրագրային ապահովման ավելացման հնարավորություն Կոմպակտ ուժեղացուցիչի առկայություն Ուժեղացուցիչ. ADC՝ ոչ պակաս քան 24 բիթ Նմուշառման հաճախականություն՝ ոչ պակաս քան 10 կՀց / ալիք Ոչ պակաս քան 38 ընդհանուր հղման ալիք, որոնցից ոչ պակաս քան 8-ը բիպոլար Ոչ պակաս քան 2 բիպոլար մուտք՝ հրահրված պոտենցիալների համար Ոչ պակաս քան 2 ալիք ինդուկտիվ շնչառական գոտու համար Պոլսոքսիմետրիայի ալիքի առկայություն Ոչ պակաս քան 1 մարկերային ալիք Յուրաքանչյուր մուտքի համար իմպեդանսի որակի LED ցուցիչ Թվային դիսպլեյ Ծրագրային ապահովում. Դերային հասանելիության կառավարման համակարգ՝ HIPAA/GDPR պահանջներին համապատասխան Ավտոմատ տվյալների արխիվացման կարգավորելի հնարավորություն HL7 երկկողմանի ինտեգրում HIS/EMR համակարգերի հետ
--	--	--	--	--	---

Իրադարձությունների հայտնաբերման և տեղեկությունների վերլուծության հզոր գործիքներ MRI և CT պատկերների հետ սինխրոնիզացման հնարավորություն՝ էլեկտրոդների տեղադրման պլանավորման համար Հաշվետվությունների արտահանում՝ ոչ պակաս քան Microsoft word, PDF, HTML ֆորմատներով Լրացուցիչ սարքավորում. Ոչ պակաս քան Full HD տեսախցիկի առկայություն՝ սինխրոնացված վիդեո մոնիթորինգի համար, լուծաչափը ոչ պակաս քան 1920 × 1080, ոչ պակաս քան 25 կադր/վրկ, թվային խոշորացումը ոչ պակաս քան 16x Լրացուցիչ պարագաներ. Լազերային տպիչի առկայություն Ստեղնաշարի և մկնիկի առկայություն Համակարգիչի կամ նոթբուքի առկայություն Լուսային ստիմուլյատորի առկայություն ԷԷԳ սաղավարտի առկայություն, ոչ պակաս քան 2 հատ՝ մեծահասակների ու մանկական Ոչ պակաս, քան 25 հետազոտության համար նախատեսված միանգամյա օգտագործման էլեկտրոդների,
--

					անհրաժեշտ մալուխների ու այլ ծախսվող նյութերի առկայություն Անվտանգության ստանդարտներ. Սարքավորումը պետք է համապատասխանի հետևյալ ստանդարտներին. IEC 60601-1, IEC 60601-1-2, IEC 60601-2-26 Լրակազմ և պարագաներ. Տեղադրում և մեկնարկ Աշխատակազմի ուսուցում տեղում Սարքի տեղադրումը, ուսուցումն և երաշխիքային ժամկետի ընթացքում ծագած տեխնիկական խնդիրների լուծումը պետք է իրականացվի սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից 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 Երաշխիքը՝ ոչ պակաս քան 24 ամիս Որակի վկայականներ (առկայություն) 1.ISO13485 կամ համարժեք 2. 93/42/EEC դիրեկտիվայով պահանջվող բոլոր անհրաժեշտ փորձարկումներն
--	--	--	--	--	--

					անցած CE սերտիֆիկատ կամ համարժեք MDR Regulation (EU) 2017/745 սերտիֆիկատ կամ բոլոր անհրաժեշտ փորձարկումներն անցած FDA սերտիֆիկատ
--	--	--	--	--	--