

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Պեգասուսմեդ ՍՊԸ-ն ՈԲԱԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-26/53 ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի			
	Ֆիրմային անվանումը	ապրանքային նշանը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
1	Health Microport	HM	Changzhou Health Microport Medical Device Co., Ltd	<p>Ինքնաընդարձակվող աղիքային ստենտային համակարգ՝ նախատեսված չարորակ նորագոյացությունների հետևանքով առաջացած աղիքային ստենոզների կամ անանցանելիության ընդարձակման համար: Ստենտը նիտինոլային (Ni-Ti) լարից է, որը ապահովում է բարձր ճկունություն և ձևի հիշողություն: Ստենտը ապահովում է բավարար ռադիալ ձգողական ուժ՝ անանցանելիությունը վերականգնելու համար : Հասանելի են մետաղական/չծածկված/ uncovered (Bare-metal) և պոլիմերային ծածկույթով/մասնակի կամ լրիվ ծածկված /covered / partially covered (Polymer-metal) տարբերակներ: Ստենտը ապահովում է ջերմային ակտիվացում՝ տեղադրման ընթացքում դառնալով ավելի ճկուն և հեշտ կառավարելի, իսկ մարմնի ջերմաստիճանում (>33°C)</p>

				<p>ընդարձակվում՝ ապահովելով անհրաժեշտ բացում: Ստենտի վրա առկա են պատկերային մարկերներ, որոնք հստակ տեսանելի են ռենտգենի տակ՝ ապահովելով ճշգրիտ տեղադրում: Ստենտի ծայրերը ատրավմատիկ են (կլորացված)՝ պերֆորացիայի ռիսկը նվազեցնելու համար), որը նվազեցնում է գրգռումը և կանխում տեղաշարժը: Ստենտը կմատակարարվի ներդրման համակարգով Համատեղելությունը ՝ Էնդոսկոպի միջոցով (TTS - through-the-scope) կամ OTW (Over-the-Wire): Չափսեր • Ստենտի տրամագիծ՝ 16-30 մմ • Ստենտի երկարություն՝ 40-180 մմ • Ներմուծման համակարգի տրամագիծ՝ ոչ ավելի քան 10-12 Fr: Սարքը ապահովում է ինքնալայնացում մարմնի ջերմաստիճանում, բավարար ռադիալ ուժ աղու լուսանցքը պահպանելու համար, նվազեցնում միգրացիայի ռիսկը կառուցվածքի կամ ծածկույթի հաշվին և հնարավորություն ընձեռնում տեղադրման ընթացքում տեսողական ու ռենտգեն հսկողություն: Ներմուծման համակարգը ներառում է ստենտ, ներդրման համակարգ: Ուղղորդող լարը ներառվում է, որպես լրացուցիչ բաղադրիչ: Արտադրանքը ունի CE սերտիֆիկատ և համապատասխանում է ISO և YY/T ստանդարտներին: Արտադրանքը ստերիլիզացված է էթիլենօքսիդով (EO): Օգտագործվող նյութերը կենսահամատեղելի են և ունեն կենսահամատեղելիության հավաստում:</p>
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

"ПЕГАСУСМЕД" ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ПГЦЧ-ЕЦХЦПДР-26/53 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
1	Health Microport	HM	Changzhou Health Microport Medical Device Co., Ltd	<p>Предназначен для лечения стенозов кишечника или непроходимости, вызванных злокачественными новообразованиями: Стент должен быть изготовлен из нитиноловой (Ni-Ti) нити, которая обеспечивает высокую гибкость и память формы. Стент должен обеспечивать достаточную радиальную силу притяжения для восстановления непроницаемости .</p> <p>Должны быть доступны варианты с металлическим/непокрытым/ непокрытым (голый металл) и полимерным покрытием/частичным или полным покрытием /покрытием / частичным покрытием (полимер-металл). Стент должен обеспечивать тепловую активацию, становясь более гибким и простым в обращении во время установки, а при температуре тела (»33°C) он должен расширяться,</p>

				<p>обеспечивая необходимое отверстие На стенте должны присутствовать маркеры изображения, которые хорошо видны под рентгеновским снимком, что обеспечивает точную установку. Концы стента должны быть атравматичными (закругленными, чтобы снизить риск перфорации), что уменьшает раздражение и предотвращает смещение. Стент должен поставляться с системой введения комбинирование: через эндоскоп (TTS-through-the-scope) или OTW (Over-The-Wire). Размеры • Диаметр стента: 16-30 мм • Длина стента: 40-180 мм • Диаметр системы подачи: не более 10-12 футов Устройство должно обеспечивать саморасширение при температуре тела, достаточную радиальную мощность для поддержания запаса мощности, снижать риск миграции за счет конструкции или покрытия и обеспечивать визуальный и рентгеновский контроль во время установки Система введения должна включать в себя стент, систему введения. Направляющий шнур может быть включен в качестве дополнительного компонента, но допускается поставка и без него. Продукт должен иметь сертификат CE или соответствовать стандартам ISO или YY/T. Продукт должен быть стерилизован этиленоксидом (ЭО).Используемые материалы должны быть биосовместимыми и иметь сертификат биосовместимости.</p>
--	--	--	--	---