

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Իվաֆարմ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/50 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	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր Հիվանդի մոնիտորը նկարում է սրտագրությունները, չափում է արյան ճնշումը (ոչ ինվազիվ ձևով), շնչառության արժեքները, ջերմաստիճանը, թթվածնի հագեցվածությունը զարկերակային արյան մեջ (SpO2) և պուլսի հաճախությունը (HR) Օգտագործվում է հիվանդներին մոնիտորինգի ենթարկելու համար տեղափոխման ժամանակ` օգտագործելով մարտկոցներ, իսկ չափված տեղեկատվությունը հիվանդի վիճակի վերաբերյալ`

					արտացոլվում է Էկրանին ալիքի ձևերով և թվային արժեքներով Դիսփլեյ/Էկրան Դիսփլեյ. գունավոր TFT կամ LCD Էկրան, Էկրանի անկյունագծային կորեր և չափված արժեքներ, ոչ պակաս քան 12,1", ոչ պակաս քան 7 կոր, ինչպես նաև լուսարձակման համար ցուցադրման դաշտեր՝ ձեռքով կարգավորելի Թողունակության արագությունը՝ կարգաբերված է 6.25, 12.5, 25 մմ / վրկ Դիսփլեյի պիքսելները ոչ պակաս քան 800x600 Մոնիտորի ինտերֆեյսը Ոչ պակաս քան Էլեկտրացանցի / մարտկոցի շահագործումից, ցանցի շահագործում. Ներկառուցված Էլեկտրասնուցման բլոկի միջոցով Մարտկոցի շահագործումը. Ինտեգրված մարտկոցի միջոցով Մարտկոցի գործարկման ժամանակը՝ ոչ պակաս քան 2.5 ժամ Էլեկտրոսնուցում՝ 220-240 Վ, 50/60 Հց: Բուֆեր. տրենդների ցուցանիշների համար Համակարգի ընդլայնում Ծրագրակազմի թարմացումներն ինտերֆեյսերի միջոցով. Կատարողական պարամետրերի շրջանակի
--	--	--	--	--	---

					ընդլայնում Մոնիտորինգի պարամետրերը ներառում են՝ ECG, RESP, NIBP, SPO2, PULSE RATE, DUAL-TEMP S-T հատվածի սինխրոն հայտնաբերում և վերլուծություն Քոլոր պարամետրերի գրաֆիկական և աղյուսակային տրենդներ NIBP, HEART RATE, TEMP, SPO2, RESP, տվյալների պահպանում (ոչ պակաս քան 360 ժամ) Կենտրոնական մոնիտոր կայանի հետ կապնվելու հնարավորություն Ներքին բարձր հստակության ջերմային կետերի մատրիցային պրինտեր, որը կարող է նկարել ալիքների ձևեր և նիշեր ECG Մուտք. ECG մալուխ, ստանդարտ AAMI մալուխի միակցիչ Կալիբրացման ազդանշան ` 1 մՎտ Սրտի բաբախների քանակը. Չափման միջակայքը` ոչ պակաս քան 25-ից 250 բ/րոպե Ազդանշանային ռեժիմ` լսելի և տեսողական ազդանշան NIBP Մեթոդը` օսկիլոմետրիկ, Ռեժիմը` Manual, Auto, STAT, թողունակությունը` 1 մմ սնդ. սյուն Չափման միջակայքն AUTO ռեժիմով` ոչ պակաս քան 2-60 բ/րոպե Չափման ժամանակահատվածը
--	--	--	--	--	--

STAT ռեժիմով՝ 5 րոպե Սրտի
 հաճախության միջակայքը՝ ոչ
 պակաս քան 40-220 հարված մեկ
 րոպեի ընթացքում Ահագանգի
 տեսակները՝ SYS, DIA, MEAN
 Չափման և ազդանշանային
 միջակայք (ոչ պակաս քան) Adult
 ռեժիմ SYS: 40-240 mmHg DIA:
 13-210 mmHg MEAN: 26-230 mmHg
 Pediatric ռեժիմ SYS: 40- 200 mmHg
 DIA: 13-150 mmHg MEAN: 26-160
 mmHg Neonatal ռեժիմ SYS: 10 -135
 mmHg DIA: 13 -100 mmHg MEAN:
 26-110 mmHg Ճնշման
 թողունակությունը՝ 1mmHg
 Ճշգրտության ճնշման
 առավելագույն միջին սխալ. ± 5
 mmHg Առավելագույն ստանդարտ
 շեղումը՝ ± 8 mmHg
 Պաշտպանություն գերճնշումից
 Adult ռեժիմ: 300 ± 3 mmHg Pediatric
 ռեժիմ: 240 ± 3 mmHg Neonatal
 ռեժիմ: 150 ± 3 mmHg SpO2 Չափման
 և ազդանշանային միջակայք (ոչ
 պակաս քան) Չափման միջակայք՝
 1-100% Ահագանգի միջակայք՝
 40-100% Թողունակությունը՝ 1 %
 Ճշգրտությունը՝ 70% -100% $\pm 2\%$
 1%-69% ± 5 Ակտուալիզացման

Ակտուալացման Ժամանակահատվածը՝ մոտ 1 վրկ Միջին ժամանակի հաստատունը՝ <10 վրկ. Պարագաներ Մեկանգամյա Էլեկտրոդի մալուխ (3 կամ 5 լարանի) NIBP ճարմանոցներ մեծահասակների համար NIBP ճարմանոցներ երեխաների համար NIBP ճարմանոցներ նորածինների համար Խողովակ NIBP- ի ճարմանոցների համար Էլեկտրական լար Մեկանգամյա Էլեկտրոդ (5 հատ) SpO2 սենսոր բազմակի օգտագործման մեծահասակների համար Լշում. Մոնիտորների հետ մատակարարվող ընդհանուր 15 հատ մեծահասակների համար բազմակի օգտագործման SpO2 տվիչներից բացի պետք է մատակարարվի նաև նույն մոնիտորներին համատեղելի նորածինների համար նախատեսված 4 հատ բազմակի օգտագործման SpO2 տվիչներ Լրակազմ և պարագաներ Տեղադրում և մեկնարկ Աշխատակազմի ուսուցում տեղում 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 կամ համարժեք:
--	--	--	--	--	---