

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

"ՏԵԽՆՈ-Մ" ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/53 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
3	Թոքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)	Թոքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)	Թոքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)	Թոքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)	Թոքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ) Ինվազիվ և ոչ ինվազիվ վենտիլացիա մեծահասակ, մանուկ և նորածին (ներառյալ վաղաժամ ծնված) հիվանդների համար ինտենսիվ թերապիայի բաժանմունքներում Գունավոր գրաֆիկական ցուցադրման մոնիտոր. ոչ պակաս քան 15 դյույմ գունավոր սենսորային մոնիտոր Ընտրված պարամետրերի տրենդների տվյալները պետք է հասանելի լինեն ոչ պակաս քան 72 ժամվա ընթացքում Պետք է ունենա էներգիայի ճշգրիտ կառավարում

մարտկոցի պահուստավորմամբ
Պետք է ունենա ներկառուցված
մարտկոց, որը կապահովի ԹԱՇ-ի ոչ
պակաս քան 2 ժամ ամբողջական
աշխատանք: Շնչառական
ռեժիմները. (ոչ պակաս քան կամ
համարժեք) Մեծահասակներ և
մանկաբուժություն (ոչ պակաս քան
ներկայացված ռեժիմները) VCV -
Ծավալով կառավարվող
(Assisted/Controlled) վենտիլացիա
PCV - Ճնշումով կառավարվող
(Assisted/Controlled) վենտիլացիա
PSV - Ճնշման աջակցությամբ
վենտիլացիա կամ VSV - Ծավալի
աջակցությամբ վենտիլացիա CPAP -
Շարունակական դրական ճնշում
շնչողիներում SIMV (VCV) -
սինխրոնիզացված փոխարինող
օդափոխություն, որը վերահսկվում է
ըստ ծավալի SIMV (PCV) -
Սինխրոնացված ընդհատվող
պարտադիր օդափոխություն, որը
վերահսկվում է ըստ ճնշման PRVC
(Ճնշման կարգավորվող ծավալի
վերահսկում) BPAP - Երկմակարդակ
դրական օդուղիների ճնշում կամ
BIVENT - Երկֆազ դրական
օդուղիների ճնշում APRV -

(Օդուղիների ճնշման արձակման օդափոխություն) NIV - Ոչ ինվազիվ վենտիլացիա Նորածիններ (ոչ պակաս քան ներկայացված ռեժիմները) PCV - Ճնշումով կառավարվող (Assisted/Controlled) վենտիլացիա PSV - Ճնշման աջակցությամբ վենտիլացիա կամ VSV - Ծավալի աջակցությամբ վենտիլացիա CPAP - Շարունակական դրական ճնշում շնչուղիներում SIMV (VCV) - Սինխրոնացված ընդհատվող պարտադիր օդափոխություն, որը վերահսկվում է ըստ ծավալի SIMV (PCV) - Սինխրոնացված ընդհատվող պարտադիր օդափոխություն, որը վերահսկվում է ըստ ճնշման PRVC (Ճնշման կարգավորվող ծավալի վերահսկում) BPAP - Երկմակարդակ դրական օդուղիների ճնշում կամ BIVENT - Երկֆազ դրական օդուղիների ճնշում APRV (Օդուղիների ճնշման արձակման օդափոխություն) NIV - Ոչ ինվազիվ վենտիլացիա nCPAP (Թթային CPAP) Շնչառական ծավալը՝ ոչ պակաս քան 2 - 1500 մլ տիրույթում Բոպեական ծավալը ոչ պակաս քան

1-100 լիտր/րոպե տիրույթում
Ներշնչման ժամանակը՝ ոչ պակաս
քան 0.2 - 5 վրկ տիրույթում I:E
հարաբերակցությունը ոչ պակաս
քան 4:1 - 1:10 տիրույթում
Շնչառական հաճախությունը.
Մեծահասակ. ոչ պակաս քան 4-80
շնչ/րոպե միջակայքում Մանկական /
Նորածնային. ոչ պակաս քան 4-120
շնչ/րոպե միջակայքում FiO2:
21-100%. Ներշնչման զգայնություն.
Հոսքը՝ ոչ պակաս քան 0,5 - 15 լ /
րոպե միջակայքում Ճնշումը՝ ոչ
պակաս քան -20 ից 0 սմ H2O
միջակայքում: PEEP. ոչ պակաս քան
0 - 30 cmH2O միջակայքում CPAP. ոչ
պակաս քան 1 - 20 cmH2O
միջակայքում Controlled Pressure
(PCV): ոչ պակաս քան 2 - 50 cmH2O.
միջակայքում Pressure Support (PSV):
ոչ պակաս քան 0 - 70 cmH2O
միջակայքում Inspiratory Pause
(կարգաբերվող VCV ռեժիմում): ոչ
պակաս քան 0 - 2 վարկյան
միջակայքում Inspiratory pressure: ոչ
պակաս քան 5 - 70 cmH2O
միջակայքում Առավելագույն ճնշման
սահմանափակում (անվտանգության
սահմաններ). ոչ պակաս քան 2 - 60

<p>ООО "ТЕХНО-М" в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом</p>		<p>ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ</p> <p>предлагаемого товара</p>	<p>представляет полное описание предлагаемого им товара.</p>	<p>аукционе под кодом</p>	<p>cmH2O միջակայքում Ահագանգեր Լուսային և ձայնային ազդանշաններ՝ ըստ առաջնահերթության և Էկրանի հաղորդագրությունների Համակարգը թույլ է տալիս անջատել ահագանգերը Բարձր և ցածր ներշնչման ճնշում O2-ի և օդի կամ որակից մեկի ցածր ճնշումը ՀՀ ԱԸ ԼՍՀԱ ԿԻՁԲ-2026/53-ի նախ Հիմնական էներգիայի կորուստ</p>
<p>Номер лота</p>			<p>Предлагаемый товар</p>	<p>найменование производителя</p>	<p>Մարտկոցի ցածր լիցք Բարձր շարունակական ճնշում անջատում Технические характеристики հիվանդից Թթվածինը բավարար չէ</p>
<p>3</p>	<p>Թորքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)</p>	<p>Թորքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)</p>	<p>Թորքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)</p>	<p>Թորքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ)</p>	<p>Բուլղարական ծավալը Բարձր և ցածր Թորքերի արհեստական շնչառության սարք (ԹԱՇ) Ինվենտիվ և ոչ ինվենտիվ սրկույ O2 շնչառության կալց վենտիլացիա մեծահամակ, մասնակ Արտադրող Շնչառության բարձր և սորաօրե (ներառյալ վաղաժամ հաճախություն Ցածր PEEP Բարձր ծավալ) հիվանդների համար PEEP շիպիկե / մոկստրոկիկ (ոչ ինտենսիվ թերապիայի պակաս քան կեղևապաշտի) բաժանմունքներում գոլեմազիի Ալիքային պատկերներ՝ ճնշում, հոսք, գրաֆիկական ցուցանիշներ ծավալ, օժանդակ ճնշում Տվյալները՝ ստիտիոր. ոչ պակաս քան 15 րոպե կարավաղման ընտրանքներ գոլեմազիի մեծահայիս ստիտիոր հիվանդի տվյալներ ազդանշանային Էստիմացիա պահանջարկի պատասխաններ և տրենդների տվյալները պետք է հասանելի լինեն ոչ պակաս քան 72 Կարգավիճակի ցուցիչ ժամկա ընթացքում հետք է ունենա վենտիլացիան բեժիկ մարտկոցի էներգիայի ճշգրիտ վառակարմ մակարդակ, ժամացույց O2 %</p>

					<p>հնարավոր MDR Regulation (E) 2017/745 ներդրումները իջավելյալ քանակությամբ չվերաբերվող ռիսկերի հարցում FIDAgտեքստի փոփոխական քան 4: Իհամարումը</p>
					<p>Շնչառական հաճախությունը. Մեծահասակ. ոչ պակաս քան 4-80 շնչ/րոպե միջակայքում Մանկական / Նորածնային. ոչ պակաս քան 4-120 շնչ/րոպե միջակայքում FiO2: 21-100%. Ներշնչման զգայնություն. Հոսքը՝ ոչ պակաս քան 0,5 - 15 լ / րոպե միջակայքում Ճնշումը՝ ոչ պակաս քան -20 ից 0 սմ H2O միջակայքում: PEEP. ոչ պակաս քան 0 - 30 cmH2O միջակայքում CPAP. ոչ պակաս քան 1 - 20 cmH2O միջակայքում Controlled Pressure (PCV): ոչ պակաս քան 2 - 50 cmH2O. միջակայքում Pressure Support (PSV): ոչ պակաս քան 0 - 70 cmH2O միջակայքում Inspiratory Pause (կարգաբերվող VCV ռեժիմում): ոչ պակաս քան 0 - 2 վարկյան միջակայքում Inspiratory pressure: ոչ պակաս քան 5 - 70 cmH2O միջակայքում Առավելագույն ճնշման սահմանափակում (անվտանգության սահմաններ). ոչ պակաս քան 2 - 60</p>

cmH2O միջակայքում Ահագանգեր
Լուսային և ձայնային
ազդանշաններ՝ ըստ
առաջնահերթության և Էկրանի
հաղորդագրությունների
Համակարգը թույլ է տալիս անջատել
ահագանգերը Բարձր և ցածր
ներշնչման ճնշում O2-ի և օդի կամ
դրանցից մեկի ցածր ճնշումը
Հիմնական Էներգիայի կորուստ
Մարտկոցի ցածր լիցք Բարձր
շարունակական ճնշում Անջատում
հիվանդից Թթվածինը բավարար չէ
Րոպեական ծավալը Բարձր և ցածր
ընդհանուր ծավալը Բարձր և ցածր
տոկոս O2 Շնչառության կանգ
Արտահոսք Շնչառության բարձր
հաճախություն Ցածր PEEP Բարձր
PEEP Դիսփլեյ / մոնիտորինգ (ոչ
պակաս քան ներկայացվածը)
Ալիքային պատկերներ՝ ճնշում, հոսք,
ծավալ, օժանդակ ճնշում Տվյալները՝
կառավարման ընտրանքներ,
հիվանդի տվյալներ, ազդանշանային
պարամետրեր և
հաղորդագրություններ
Կարգավիճակի ցուցիչ՝
վենտիլացիոն ռեժիմ, մարտկոցի
մակարդակ, ժամացույց O2 %

պարունակությունը խառնված գազի մեջ էլեկտրոսնուցում՝ 220-240 Վ, 50/60 Հց: Համակարգը ներառում է. Բժշկական օդային կոմպրեսոր կամ տուրբին խոնավացուցիչ 1 խոնավացուցիչի ջրի խցիկ, բազմակի օգտագործման O2-միացնող խողովակ՝ ոչ պակաս քան 2 մ 1 օդի միացման խողովակ՝ ոչ պակաս քան 2 մ Օդի խոնավացուցիչ. ջեռուցումը անվտանգության թերմոստատով եւ աշխատանքային կարգավիճակի ցուցիչով 1 շնչառական խողովակներ, նորածնային հիվանդի խողովակներով, բազմակի օգտագործման, ջրի թակարդներով, Y-մասով, դիմակի միակցիչով, կաթետերի միակցիչով, շնչառական պարկ և այլն 1 շնչառական խողովակներ, մեծահասակ / երեխա հիվանդի խողովակներով, բազմակի օգտագործման, ջրի թակարդներով, Y-մասով, դիմակի միակցիչով, կաթետերի միակցիչով, շնչառական պարկ և այլն Հիմնական լրակազմ Անհիվներով հենքի վրա օդափոխության սարք, հիվանդի կոնտուրի բռնակ 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 անհրաժեշտ բոլոր
լրացուցիչ սարքեր և պարագաներ
նախատեսված սարքավորման
լիարժեք շահագործման համար
(օրինակ՝ բռնակներ,
մեծահասակների և երեխաների
համար բազմակի օգտագործման
շնչառական խողովակներ,
դիմակներ մեծահասակների,
երեխաների և նորածինների
համար, թթվածնի պահեստային
սենսոր, սարքը գազի վահանակին
միացնելու համար նախատեսված
խողովակներ՝ յուրաքանչյուրը ոչ
պակաս քան 2 մ, միակցիչներ,
շնչառական պարկեր և այլն):
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:
--	--	--	--	--	--