

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Իվաֆարմ 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 (Քթային CPAP) Շնչառական ծավալը՝ ոչ պակաս քան 2 - 1500 մլ տիրույթում Բուպեական 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

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ предлагаемого товара Ивафарм ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом 22-05-00000000-2026/53 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.					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 դրակցից մեկի ցածր ճնշումը ՀՀ ԱԸ ԼՁԱԿ ԴՁԲ-2026/53-ի նիժե Հիմնական էներգիայի կորուստ
Номер лота			Предлагаемый товар		Մարտկոցի ցածր լիցք Բարձր
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	շարունակական ճնշում անջատում Технические характеристики հիվանդից Թթվածինը բավարար չէ
3					Բուպեական 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:
--	--	--	--	--	--