

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԷՅ.ԷՍ.ՖԱՐՄԱ-ն ԷԱՃԱՊՁԲ-2024/16-19-ԵՊԲՀ ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի			
	ապրանքային նշանը	մակնիշը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
55	Revascularisation Device	.	Penumbra	"Ստենտ/ռետրիվերը նախատեսված է սուր իշեմիկ ինսուլտի ժամանակ արյան հոսքը վերականգնելու նպատակով գլխուղեղի խցանված անոթներից թրոմբի հեռացման համար: Ցանցի երկարությունը 26մմ, աշխատանքային երկարությունը 20մմ, տրամագիծը 4,5 մմ: Բոլոր չափսերի թույլատրելի տատանումը` $\pm 2\%$: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները` գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: «Բնակչությանը պետության կողմից երաշխավորված

				<p>անվճար բժշկական օգնության և սպասարկման շրջանակներում գլխուղեղի սուր և/կամ ենթասուր իշեմիկ կաթվածների թրոմբոլիտիկ բուժման և մեխանիկական թրոմբեկտոմիա ծառայությունների մատուցման նպատակով ձեռք բերվող ապրանք»:</p> <p>Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: "</p>
--	--	--	--	---

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ЭЙ.ЭС.ФАРМА в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕЦХЦПЗР-2024/16-19-БПРЗ ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
55	Revascularisation Device	.	Penumbra	"Стент/ретривер предназначен для удаления тромбов из заблокированных сосудов головного мозга с целью восстановления кровотока во время острого ишемического инсульта. Длина сети 26 мм, рабочая длина 20 мм, диаметр 4,5 мм. Допуск всех размеров: $\pm 2\%$. Сертификат качества CE MARK или FDA является обязательным для любой поставляемой партии. Новый, неиспользованный, в стерильной заводской упаковке. Включает технические характеристики, характеристики и инструкции по использованию в виде заводского руководства. Наличие не менее 50% от полного срока годности на момент поставки. «Изделие, приобретаемое в целях оказания тромболитической терапии острого и/или подострого ишемического инсульта и оказания услуг

				<p>механической тромбэктомии в рамках бесплатной медицинской помощи и гарантированных государством услуг населению». Обязательным условием является: Участник подает вместе с заявкой:</p> <p>1. Доверенность, предоставленная производителем изделия (гарантийное письмо-доверенность).</p> <p>Обязательным условием является, участник при заключении договора предоставляет: 1.сертификат происхождения, сертификат соответствия, представляемый производителем продукции. "</p>
--	--	--	--	---