

# ՆԿԱՐԱԳԻՐ

## առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Ինտերմեդ Գրուպ ՍՊԸ-ն ԷԱՃԱՊԶԲ-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
92	Mirro	ICD DR MRI	Medtronic	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող երկխոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր, ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իրենից ներկայացնում է բազմաձրագիր սրտաբանական սարքավորում, որն իրականացնում է հիվանդի սրտային ռիթմի մոնիտորինգ մեկ կամ երկխցիկ բրադիկարդիայի հաճախականական ադապտիվ ստիմուլյացիայի հաշվին; փորոքային և նախասրտային տախիառիթմիաների բուժում: ՄՌՏ համատեղելիությունը - 1,5 S և 3 S, սկանավորման գոտիների սահմանափակում չկա (սրտի հատվածը ներառյալ), պացիենտի հասակի սահմանափակում չկա,

ՄՌՏ սկանավորման միջամտության տևողության սահմանափակում չկա, ՄՌՏ-համատեղելի էլեկտրոդներով իմպլանտավորման պայմանով, ինչպես նաև հետազոտման անցկացման արտադրողի կողմից պահանջվող պայմանների հետևելու պայմանով: Կոնսեկտորների տիպը՝ IS-1, DF4/ DF1, զանգվածը՝ ոչ ավել, քան 78 գ.: ծավալը՝ ոչ ավել, քան՝ 34 սմ<sup>3</sup>: Չափսերը՝ ոչ ավել, քան 68մմ x 51մմ x 13մմ: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 9 տարի (հաշվի առնելով առավելագույն հզորությամբ կիսամյակային ցնցումները, ստիմուլյացիայի ռեժիմը՝ AAI<=>DDD աջ նախասրտի 50% ստիմուլյացիայով, ամպլիտուդ 2,5 Վ, դիմադրողականություն 600 Օմ, եռամսյակային տվյալների փոխանցումներ հեռակառավարման միջոցով): Մարդու հյուսվածքների կոնտակտավորող մատերիալներ՝ տիտան, պոլիուրեթան, սիլիկոնի կաուչուկ: Ռենտգեն կոնտրաստային իդենտիֆիկատոր՝ PFZ: Կորպուսի ձևը՝ ֆիզիոլոգիական ուրվագծման: Մարտկոցը՝ Հիբրիդային CFx լիթիում/արծաթ-վանադիումի օքսիդ Մատակարարվող էներգիայի առավելագույնը՝ 36Ջ. Կուտակված էներգիայի առավելագույնը՝ 42Ջ. Շահագործման սկզբում լիցքավորման ստանդարտ ժամանակ՝ ոչ ավել, քան՝ 8,3վրկ. Փոխելու համար խորհուրդ տրվող ժամկետին հասնելու պահի ստանդարտ ժամանակը՝ (RRT) ոչ ավել, քան՝ 12,3 վրկ: Մարտկոցի շահագործման երկարաձգված ժամկետը (PSP)՝ դա RRT-ի (փոփոխման խորհուրդ տրվող ժամկետ) և EOS-ի (շահագործման ժամկետի ավարտ)

միջև ժամանակահատվածն է: PSP տևողությունը սահմանվում է 3 ամիս ժամկետով հետևյալ պայմանների կատարման պայմանով՝ DDD-ի 100% ստիմուլյացիա 60 ր. -1 հաճախականությամբ, նախասրտերի և աջ փորոքի ստիմուլյացիայի ամպլիտուդան՝ 2,5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0,4մվ; ստիմուլյացիայի ծանրաբեռնվածությունը՝ 600 Օմ, ինչպես նաև 6 ամբողջական լիցք: Եթե սարքը գերազանցում է նշված պայմանները, EOS-ի մասին ծանուցումը կարող է հայտնվել նախքան եռամսյա ժամկետի ավարտը: Ֆունկցիաների առկայությունը՝

Ստիմուլյացիայի ռեժիմների միջև ավտոմատ փոփոխում (AAI(R) <-> DDD(R)); Զգայունության ավտոմատ կարգավորում; Ֆիզիկական ակտիվության ի պատասխան ստիմուլյացիայի հաճախականության ադապտացում; ՍԿՀ հանդեպ AV ինտերվալի ադապտացում; Ավտո PVARP (նախասրտերի հետփորոքային ռեֆրակտերային ժամանակահատված) ՍԿՀ կամ ստիմուլյացիաների հաճախականությանը ադապտացմամբ, կարդիոստիմուլյատորի առաջացրած հաճախասրտության կանխման նպատակով; Ոչ մրցակցային նախասրտային ստիմուլյացիա (NCAP) նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո;

Միջամտություն կարդիոստիմուլյատորի առաջացրած հաճախասրտության ժամանակ; Ի պատասխան փորոքային էքստրասիստոլային (PVC); Կանխիչ փորոքային ստիմուլյացիա (VSP) խաչաձև խանգարումների ժամանակ; աշխատանքային ռեժիմների DDDR-ից DDI չհետևվող ռեժիմի փոփոխումը,

Նախախասրտային տախիարիթմիայի առկայության դեպքում կանխում է փորոքների արագ ստիմուլյացիան վերփորոքային հաճախասրտությունների ժամանակ; Նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի անցկացման փորոքների վրա պատասխանը նպաստում է նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի էպիզոդների ժամանակ կանոնավոր փորոքային հաճախականության պահպանմանը;

Նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո նախասրտային հաճախականության կայունացում;

Նախասրտերի նախընտրելի ստիմուլյացիա (APP) նախասրտային առիթմիաների և ՆՖ կանխարգելման նպատակով; Փորոքի կրճատումների հաճախականության (VRS) կայունացում փորոքային էքստրասիստոլայից հետո: Օժտված է փորոքների խթանումը կառավարող էքսկյուզիվ ռեժիմով (MVP), ATP : Կարող է հայտնաբերել VT/VF: Մարտկոցի տիպը՝ լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան՝ 0,4 -35 Ջ: Խթանման ռեժիմները՝ DDDR և DDD, DDIR և DDI, DOOVVIR և VVI,VOO, AAIR և AAI, AOO, MVP, ODO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է նաև երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր; Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում՝ հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկտում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև

**ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ**

**предлагаемого товара**

<p>ООО Интермед Груп в качестве участника в рамках</p>	<p>участия в электронном аукционе под кодом ЕДЗД № Р-2024/16-19-Е-ИФ-2</p>	<p>ниже представляет полное описание предлагаемого</p>	<p>Предлагаемый товар</p>	<p>որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1.յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալով այդ ռեժիմի համապատասխան արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև հրատարակել անցանց տեխնիկական հատկությունները: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիմնարկում իմաստացուցիչ հետո ոչ պակաս քան 9 ԵՊՀ հիմնարկում և 2 անգամ ավելի Medtronic տարի ժամկետով: 2 արտադրական հարանիքի դեպքում օրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր մատակարարը պարտավոր է պարզ հիմնարկում համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկրորդ: իմաստացուցիչ հետո ոչ պակաս քան 9 տարվա Օրիգինալ: Իմաստացուցիչ երկրորդ ընթացքում իրականացնել հրոտանված ապրանքի պարտավորություններ-դեֆիբրիլյատոր, ՍՐՏ փոխարինումը կորով: 3 արտադրողի կողմից ապրանքի համատեղելիության, որևէ ոչ ներկայացված է որևէ համապատասխան (Պատվիրատուին մատակարարած) բազմաօրագրի միտմբանական մաքրագործում, որն հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը իրականացվում է որպես ստանդարտի հիմնարկում Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված մոնիտորինգ սեյ կամ երկրորդ բրանդի կարգի ապրանքները փոխարինել կորով: Ցանկացած հանձնարանական աղանդով սննդամթերքային մատակարարված համապատասխան համար CE MARK կամ հաշվին, փորձային և մախանդարային FDA որակի մկաակակն աղանդությունը պարտադիր է: Կար է, չօգտագործված, գործարանային ստեղծ համատեղելիությունը - 1,5 S և 3 S, սեանավորման փաթեթավորմամբ: Արտադրում է տեղի կապակց գոտիների սահմանափակում չկա (տեղի համազօր ներառյալ), ապցիոնտի համազի մահմանափակում չկա, օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի</p>
<p>Номер лота</p>	<p>товарный знак</p>	<p>марка</p>	<p>наименование производителя</p>	<p>ապրտավորվում է նաև հրատարակել անցանց տեխնիկական հատկությունները: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը</p>
<p>92</p>	<p>Mirro</p>	<p>ICD DR MRI</p>	<p>Medtronic</p>	<p>որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1.յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալով այդ ռեժիմի համապատասխան արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև հրատարակել անցանց տեխնիկական հատկությունները: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիմնարկում իմաստացուցիչ հետո ոչ պակաս քան 9 ԵՊՀ հիմնարկում և 2 անգամ ավելի Medtronic տարի ժամկետով: 2 արտադրական հարանիքի դեպքում օրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր մատակարարը պարտավոր է պարզ հիմնարկում համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկրորդ: իմաստացուցիչ հետո ոչ պակաս քան 9 տարվա Օրիգինալ: Իմաստացուցիչ երկրորդ ընթացքում իրականացնել հրոտանված ապրանքի պարտավորություններ-դեֆիբրիլյատոր, ՍՐՏ փոխարինումը կորով: 3 արտադրողի կողմից ապրանքի համատեղելիության, որևէ ոչ ներկայացված է որևէ համապատասխան (Պատվիրատուին մատակարարած) բազմաօրագրի միտմբանական մաքրագործում, որն հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը իրականացվում է որպես ստանդարտի հիմնարկում Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված մոնիտորինգ սեյ կամ երկրորդ բրանդի կարգի ապրանքները փոխարինել կորով: Ցանկացած հանձնարանական աղանդով սննդամթերքային մատակարարված համապատասխան համար CE MARK կամ հաշվին, փորձային և մախանդարային FDA որակի մկաակակն աղանդությունը պարտադիր է: Կար է, չօգտագործված, գործարանային ստեղծ համատեղելիությունը - 1,5 S և 3 S, սեանավորման փաթեթավորմամբ: Արտադրում է տեղի կապակց գոտիների սահմանափակում չկա (տեղի համազօր ներառյալ), ապցիոնտի համազի մահմանափակում չկա, օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի</p>



միջև ժամանակահատվածն է: PSP տևողությունը սահմանվում է 3 ամիս ժամկետով հետևյալ պայմանների կատարման պայմանով՝ DDD-ի 100% ստիմուլյացիա 60 ր. -1 հաճախականությամբ, նախասրտերի և աջ փորոքի ստիմուլյացիայի ամպլիտուդան՝ 2,5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0,4մվ; ստիմուլյացիայի ծանրաբեռնվածությունը՝ 600 Օմ, ինչպես նաև 6 ամբողջական լիցք: Եթե սարքը գերազանցում է նշված պայմանները, EOS-ի մասին ծանուցումը կարող է հայտնվել նախքան եռամսյա ժամկետի ավարտը: Ֆունկցիաների առկայությունը՝

Ստիմուլյացիայի ռեժիմների միջև ավտոմատ փոփոխում (AAI(R) <-> DDD(R)); Զգայունության ավտոմատ կարգավորում; Ֆիզիկական ակտիվության ի պատասխան ստիմուլյացիայի հաճախականության ադապտացում; ՍԿՀ հանդեպ AV ինտերվալի ադապտացում; Ավտո PVARP (նախասրտերի հետփորոքային ռեֆրակտերային ժամանակահատված) ՍԿՀ կամ ստիմուլյացիաների հաճախականությանը ադապտացմամբ, կարդիոստիմուլյատորի առաջացրած հաճախասրտության կանխման նպատակով; Ոչ մրցակցային նախասրտային ստիմուլյացիա (NCAP) նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո;

Միջամտություն կարդիոստիմուլյատորի առաջացրած հաճախասրտության ժամանակ; Ի պատասխան փորոքային էքստրասիստոլային (PVC); Կանխիչ փորոքային ստիմուլյացիա (VSP) խաչաձև խանգարումների ժամանակ; աշխատանքային ռեժիմների DDDR-ից DDI չհետևվող ռեժիմի փոփոխումը,

Նախախասարտային տախիարիթմիայի առկայության դեպքում կանխում է փորոքների արագ ստիմուլյացիան վերփորոքային հաճախասրտությունների ժամանակ; Նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի անցկացման փորոքների վրա պատասխանը նպաստում է նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի էպիզոդների ժամանակ կանոնավոր փորոքային հաճախականության պահպանմանը;

Նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո նախասրտային հաճախականության կայունացում;

Նախասրտերի նախընտրելի ստիմուլյացիա (APP) նախասրտային առիթմիաների և ՆՖ կանխարգելման նպատակով; Փորոքի կրճատումների հաճախականության (VRS) կայունացում փորոքային էքստրասիստոլայից հետո: Օժտված է փորոքների խթանումը կառավարող էքսկյուզիվ ռեժիմով (MVP), ATP : Կարող է հայտնաբերել VT/VF: Մարտկոցի տիպը՝ լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան՝ 0,4 -35 Ջ: Խթանման ռեժիմները՝ DDDR և DDD, DDIR և DDI, DOOVVIR և VVI,VOO, AAIR և AAI, AOO, MVP, ODO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է նաև երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր; Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում՝ հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկտում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև



որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույնները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1.յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկտում: 2.արտադրական խոտանի դեպքում մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3.արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: 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

			<p>ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: 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: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:</p>
--	--	--	---