

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
93	Compia	CRT-D MRI	Medtronic	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր եռախոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող եռախոռոչ/ռեսինքրոնիզացնող կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր Է ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իր պարագաներով, երկփորոքանի: 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:

Կոնսեկտորի տիպը IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1, DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4: Չափերը՝ ոչ ավել, քան 73մմx51մմ x13մմ, գանգվածը՝ ոչ ավել քան 80գ.; ծավալը ոչ ավել քան 35 սմ3: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 7 տարի (15% PP, 50% RV, 100% LV խթանման ռեժիմների դեպքում, ամպլիտուդ 2,5 V, դիմադրություն 600 Ohm) մմ) մարտկոցի տիպը՝ հիբրիդ CFx լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Խթանման ռեժիմները DDR; DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO: Առավելագույն ծրագրավորված էներգիա 35 J: Առավելագույն մատակարարվող էներգիա 36 J: Առավելագույն կուտակված էներգիա 42 J: Լիցքավորման ստանդարտ ժամանակը ծառայության սկզբում ոչ ավել, քան՝ 8,3 վայրկյան է: Առաջարկվող փոխարինման ժամանակի (RTT) ստանդարտ ժամանակը ոչ ավել, քան՝ 12,3 վայրկյան է: Խթանման պարամետրեր. RA, RV, LV-ի խթանման ամպլիտուդը՝ 0.5 - 8 Վ. Չարկերակային լայնությունը՝ 0.03-1.5 ms. PP-ի և RV-ի զգայունությունը՝ 0,15-4,0 մՎ: RV խթանման բևեռականություն - երկբևեռ/ինտեգրված երկբևեռ (ծայրից մինչև կծիկ): LV խթանման բևեռականություն - LV1-ից RVcoil; LV2-ից մինչև RVcoil; LV3 դեպի RVcoil; LV4-ից մինչև RVcoil; LV1-ից LV2; LV1-ից LV3; LV1-ից LV4; LV2-ից LV1; LV2-ից LV3; LV2-ից LV4; LV3-ից LV1; LV3-ից LV2; LV3-ից LV4; LV4-ից LV1; LV4-ից LV2; LV4-ից LV3: CRT ռիթմավարման պարամետրեր. RV փորոքային ռիթմավարում; RV→LV; LV→RV; LV. Միջփորոքային ուշացում՝ 0 - 80 ms. ընկալվող ներքին փորոքային կծկումին արձագանքելու գործառույթը: Նախասրտերի հետագծման

վերականգնման գործառույթ: Հավաքածուն իր մեջ նաև ներառում է մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ակտիվ ֆիքսացիայով նախասրտային էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի դեֆիբրիլիացիոն էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ձախ փորոքի խթանման քառաբևեռ/երկբևեռ էլեկտրոդ, երկու հատ ինտրոդյուսեր, մեկ առաքման համակարգ՝ երկու կաթետրով, 1 հատ բալոն-կաթետր՝ վենոգրաֆիայի համար: Եռախոռոչ պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարի ժամկետում: 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 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, 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 7 տարի ժամկետում:

2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը

			<p>պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը</p> <p>Նորով: 3.արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել</p> <p>Նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները,</p> <p>առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի 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>
--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО Интермед Групп в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕԱՃԱՊՁԲ-2024/16-19-ԵՊԲՀ
ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
93	Compia	CRT-D MRI	Medtronic	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր եռախոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող եռախոռոչ/ռեսինքրոնիզացնող կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր Է ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իր պարագաներով, երկփորոքանի: 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:

Կոնսեկտորի տիպը IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1, DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4: Չափերը՝ ոչ ավել, քան 73մմx51մմ x13մմ, գանգվածը՝ ոչ ավել քան 80գ.; ծավալը ոչ ավել քան 35 սմ3: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 7 տարի (15% PP, 50% RV, 100% LV խթանման ռեժիմների դեպքում, ամպլիտուդ 2,5 V, դիմադրություն 600 Ohm) մմ) մարտկոցի տիպը՝ հիբրիդ CFx լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Խթանման ռեժիմները DDR; DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO: Առավելագույն ծրագրավորված էներգիա 35 J: Առավելագույն մատակարարվող էներգիա 36 J: Առավելագույն կուտակված էներգիա 42 J: Լիցքավորման ստանդարտ ժամանակը ծառայության սկզբում ոչ ավել, քան՝ 8,3 վայրկյան է: Առաջարկվող փոխարինման ժամանակի (RTT) ստանդարտ ժամանակը ոչ ավել, քան՝ 12,3 վայրկյան է: Խթանման պարամետրեր. RA, RV, LV-ի խթանման ամպլիտուդը՝ 0.5 - 8 Վ. Չարկերակային լայնությունը՝ 0.03-1.5 ms. PP-ի և RV-ի զգայունությունը՝ 0,15-4,0 մՎ: RV խթանման բևեռականություն - երկբևեռ/ինտեգրված երկբևեռ (ծայրից մինչև կծիկ): LV խթանման բևեռականություն - LV1-ից RVcoil; LV2-ից մինչև RVcoil; LV3 դեպի RVcoil; LV4-ից մինչև RVcoil; LV1-ից LV2; LV1-ից LV3; LV1-ից LV4; LV2-ից LV1; LV2-ից LV3; LV2-ից LV4; LV3-ից LV1; LV3-ից LV2; LV3-ից LV4; LV4-ից LV1; LV4-ից LV2; LV4-ից LV3: CRT ռիթմավարման պարամետրեր. RV փորոքային ռիթմավարում; RV→LV; LV→RV; LV. Միջփորոքային ուշացում՝ 0 - 80 ms. ընկալվող ներքին փորոքային կծկումին արձագանքելու գործառույթը: Նախասրտերի հետագծման

վերականգնման գործառույթ: Հավաքածուն իր մեջ նաև ներառում է մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ակտիվ ֆիքսացիայով նախասրտային էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի դեֆիբրիլիացիոն էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ձախ փորոքի խթանման քառաբևեռ/երկբևեռ էլեկտրոդ, երկու հատ ինտրոդյուսեր, մեկ առաքման համակարգ՝ երկու կաթետրով, 1 հատ բալոն-կաթետր՝ վենոգրաֆիայի համար: Եռախոռոչ պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարի ժամկետում: 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 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, 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 7 տարի ժամկետում:

2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը

			<p>պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը</p> <p>Նորով: 3.արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել</p> <p>Նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները,</p> <p>առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի 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>
--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------