

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԱԶ Տիգրան Կուկայան-ն ՀՀԱՆԳԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-26/38 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
7	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	Արտադրող կազմակերպությունը պետք է ունենա առնվազն ISO 9001:2015 հավաստագիր, ISO 10974:2018 հավաստագիր և առնվազն ISO 13485:2016 հավաստագիր, Իմպլանտները պետք է ունենա CE հավաստագիր: Համաձայն ՀՕ-325-Ն «ԲՆԱԿՉՈՒԹՅԱՆ ԲԺՇԿԱԿԱՆ ՕԳՆՈՒԹՅԱՆ ԵՎ ՍՊԱՍԱՐԿԱՆ ՄԱՍԻՆ» ՀՀ Օրենքի 2-րդ հոդվածի, Մասնակիցը Հայտով պարտադիր պետք է ներկայացնի ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող համապատասխանության

					հավաստագիր, ավտարիզացիոն նամակ (Երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում՝ ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ: Իմպլանտը պետք է ունենա անհատական փաթեթավորում և ապրանքը բնութագրող պիտակ: մատակարարը պետք է ապահովի իմպլանտի տեղադրման համար գործիքակազմը: Վզիկի երկարությունը 38 մմ, հարթակը պետք՝ ունենա 3 անցք նախատեսված 4.5 մմ պտուտակների: Պատվիրատուի պահանջով պետք է տրամադրվեն իմպլանտների ստորև նշված քանակները ի պահ, իսկ օգտագործումից հետո պահանջի դեպքում մատակարարվի 24 ժամվա ընթացքում: Ազրոսկրի ԴՀՍ հարթակ- 1, Կենտրոնական պտուտակ 70 մմ -1, 75 մմ - 1, Կենտրոնական պտուտակ 80 մմ- 1, Կենտրոնական պտուտակ 85 մմ- 1, Կենտրոնական պտուտակ 90 մմ- 1, Կենտրոնական պտուտակ 95 մմ- 1, Կենտրոնական պտուտակ 100 մմ-1,
--	--	--	--	--	---

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ИП Тигран Купалян в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀԱԼԳՐԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-26/38 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
7	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	NEW AGE MEDISYS	Производственная организация должна иметь как минимум сертификаты ISO 9001:2015, ISO 10974:2018 и ISO 13485:2016. Имплантаты должны иметь сертификат CE. В соответствии со статьей 2 Закона РА НО-325-N «О медицинской помощи и служении населению» Участник должен предоставить сертификат соответствия, разрешительное письмо (гарантийное письмо), предоставленное производителем продукции вместе с Заявкой, а на этапе исполнения договора —

					сертификат происхождения, предоставленный производителем продукции. Имплантат должен иметь индивидуальную упаковку и этикетку с описанием продукта. Поставщик должен предоставить инструменты для установки имплантата. Длина шейки составляет 38 мм, платформа должна иметь 3 отверстия для винтов диаметром 4,5 мм. По запросу заказчика для хранения необходимо предоставить следующее количество имплантатов, которые после использования, при необходимости, должны быть доставлены в течение 24 часов: платформа DHS для подмышечной области - 1, центральный винт 70 мм - 1, 75 мм - 1, центральный винт 80 мм - 1, центральный винт 85 мм - 1, центральный винт 90 мм - 1, центральный винт 95 мм - 1, центральный винт 100 мм - 1, центральный винт 105 мм - 1.
--	--	--	--	--	---