

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

"ՏԵԽՆՈ-Մ" ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱԴՁԲ-2026/39 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
19	վիրաբուժական լույսեր	վիրաբուժական լույսեր	վիրաբուժական լույսեր	վիրաբուժական լույսեր	Վիրահատական լուսատու առաստաղային Ոչ պակաս քան 2 գմբեթի առկայություն LED տիպի լուսային աղբյուրների առկայություն Լուսային դիոդների պիտանելիության ժամկետ ոչ պակաս քան 50.000 ժամ Լուսային դիոդների քանակը ոչ ավելի քան 180 հատ Վիրահատական դաշտի լուսավորում (հեռավորությունը` 1 մ), յուրաքանչյուր գմբեթը ոչ պակաս քան 160,000 լյուքս CRI ինդեքսը` ոչ պակաս քան 93 Գուևային ջերմաստիճանի ռեժիմների քանակությունը ոչ պակաս քան 3,

ընդ որում առաջին ռեժիմը
3800±500Կ, երկրորդ ռեժիմը
4400±500Կ, երրորդ ռեժիմը
5000±500Կ Պայծառության
ինտենսիվության կարգավորման
առկայությունն Կառավարման
վահանակով լույսի ինտենսիվության
կարգավորման համար
Էլեկտրոնային համակարգի
առկայությունն Ինտենսիվության
վերահսկողությունը ոչ պակաս քան
6 քայլ Լուսային դաշտի տրամագիծը
ոչ պակաս քան 220-ից մինչև 280 մմ
տիրույթում Լամպի վերահսկման
համար անհրաժեշտ շարժական և
ավտոկլավային մանրեագերծման
ենթակա կենտրոնական բռնակների
առկայությունն Էլեկտրոսուղում՝
220-240 Վ, 50/60 Հց: Լրակազմ և
պարագաներ Տեղադրում և մեկնարկ
Աշխատակազմի ուսուցում տեղում
Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն
կամ անգլերեն կամ ռուսերեն
Սարքավորումը պետք է լինի Նոր,
չօգտագործված Սարքավորումը
պետք է ամրացվի մոտ 3,1 մետր
բարձրությամբ կախովի առաստաղի
մակարդակով Լրակազմում
ներառված են բոլոր անհրաժեշտ

				<p>լրացուցիչ սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար (օրինակ՝ ամրակները լուսատուև առաստաղին ամրացնելու համար, օգտագործողի ձեռնարկ, մանրէազերծման ենթակա բռնակներ՝ 4 հատ և այլն))</p> <p>Երաշխիքը ոչ պակաս քան 24 ամիս</p> <p>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:</p>
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО "ТЕХНО-М" в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/39 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
19	վիրաբուժական լույսեր	վիրաբուժական լույսեր	վիրաբուժական լույսեր	վիրաբուժական լույսեր	Վիրահատական լուսատու առաստաղային Ոչ պակաս քան 2 գմբեթի առկայություն LED տիպի լուսային աղբյուրների առկայություն Լուսային դիոդների պիտանելիության ժամկետ ոչ պակաս քան 50.000 ժամ Լուսային դիոդների քանակը ոչ ավելի քան 180 հատ Վիրահատական դաշտի լուսավորում (հեռավորությունը՝ 1 մ), յուրաքանչյուր գմբեթը ոչ պակաս քան 160,000 լյուքս CRI ինդեքսը՝ ոչ պակաս քան 93 Գունային ջերմաստիճանի ռեժիմների քանակությունը ոչ պակաս քան 3,

ընդ որում առաջին ռեժիմը
3800±500Կ, երկրորդ ռեժիմը
4400±500Կ, երրորդ ռեժիմը
5000±500Կ Պայծառության
ինտենսիվության կարգավորման
առկայությունն Կառավարման
վահանակով լույսի ինտենսիվության
կարգավորման համար
Էլեկտրոնային համակարգի
առկայությունն Ինտենսիվության
վերահսկողությունը ոչ պակաս քան
6 քայլ Լուսային դաշտի տրամագիծը
ոչ պակաս քան 220-ից մինչև 280 մմ
տիրույթում Լամպի վերահսկման
համար անհրաժեշտ շարժական և
ավտոկլավային մանրեագերծման
ենթակա կենտրոնական բռնակների
առկայությունն Էլեկտրոնսուղում՝
220-240 Վ, 50/60 Հց: Լրակազմ և
պարագաներ Տեղադրում և մեկնարկ
Աշխատակազմի ուսուցում տեղում
Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն
կամ անգլերեն կամ ռուսերեն
Սարքավորումը պետք է լինի Նոր,
չօգտագործված Սարքավորումը
պետք է ամրացվի մոտ 3,1 մետր
բարձրությամբ կախովի առաստաղի
մակարդակով Լրակազմում
ներառված են բոլոր անհրաժեշտ

				<p>լրացուցիչ սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար (օրինակ՝ ամրակները լուսատուև առաստաղին ամրացնելու համար, օգտագործողի ձեռնարկ, մանրէազերծման ենթակա բռնակներ՝ 4 հատ և այլն))</p> <p>Երաշխիքը ոչ պակաս քան 24 ամիս</p> <p>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:</p>
--	--	--	--	--