

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
21	վիրաբուժական սեղաններ	վիրաբուժական սեղաններ	վիրաբուժական սեղաններ	վիրաբուժական սեղաններ	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) օրթոպեդիկ կցորդով Բոլոր հիմնական մետաղական մասերը պետք է պատրաստված լինեն չժանգոտվող պողպատից Ոչ պակաս քան 4 անիվների առկայություն Կենտրոնական արգելակի (ոտնակի տեսքով) առկայություն Ռենտգենյան ճառագայթների թափանցելիություն ամբողջ սեղանի երկարությամբ Սեղանի մակերեսի երկարությունը՝ ոչ պակաս քան 2100 մմ ± 100 մմ Սեղանի մակերեսի լայնությունը՝ ոչ պակաս քան 550 մմ ± 20 մմ Սեղանի

նվազագույն բարձրությունը՝ ոչ պակաս քան 730 մմ ± 50 մմ Սեղանի առավելագույն բարձրությունը՝ ոչ պակաս քան 980 մմ ± 50 մմ Հորիզոնական և երկայնական շարժումն ոչ պակաս քան՝ 330 մմ ± 30 մմ Շարժումը (Backboard upwards/downwards)՝ ոչ պակաս քան 70°/10° Տրենդելենբուրգ՝ ոչ պակաս քան -25°/+25° Սեղանի թեքում (ձախ / աջ)՝ ոչ պակաս քան 15 աստիճան Գլխային հատվածի թեքում (Tilt)՝ ոչ պակաս քան 30° / 90° Ոտքերի հատվածի շարժումը (ներքև)՝ ոչ պակաս քան 90° Ոտքերի հատվածի թեքումը՝ ոչ պակաս քան 90° Երիկամային կամրջակի շարժը դեպի վերև ոչ պակաս քան 110մմ Բեռնակրությունը՝ ոչ պակաս քան 250 կգ Էլեկտրոսնուցում՝ 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 Լրակազմում ներառված են բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերը և

				<p>պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար (օրթոպեդիկ կցորդ, ՝ բոլոր տեսակի օրթոպեդիկ գործողությունների հետ աշխատելու համար + ունիվերսալ գործողություններ) և այլն:</p> <p>Երաշխիքը ոչ պակաս քան 24 ամիս 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 ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/39 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
21	վիրաբուժական սեղաններ	վիրաբուժական սեղաններ	վիրաբուժական սեղաններ	վիրաբուժական սեղաններ	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) օրթոպեդիկ կցորդով Բոլոր հիմնական մետաղական մասերը պետք է պատրաստված լինեն չժանգոտվող պողպատից Ոչ պակաս քան 4 անիվների առկայություն Կենտրոնական արգելակի (ոտնակի տեսքով) առկայություն Ռենտգենյան ճառագայթների թափանցելիություն ամբողջ սեղանի երկարությամբ Սեղանի մակերեսի երկարությունը՝ ոչ պակաս քան 2100 մմ ± 100 մմ Սեղանի մակերեսի լայնությունը՝ ոչ պակաս քան 550 մմ ± 20 մմ Սեղանի

նվազագույն բարձրությունը՝ ոչ պակաս քան 730 մմ ± 50 մմ Սեղանի առավելագույն բարձրությունը՝ ոչ պակաս քան 980 մմ ± 50 մմ Հորիզոնական և երկայնական շարժումն ոչ պակաս քան՝ 330 մմ ± 30 մմ Շարժումը (Backboard upwards/downwards)՝ ոչ պակաս քան 70°/10° Տրենդելենբուրգ՝ ոչ պակաս քան -25°/+25° Սեղանի թեքում (ձախ / աջ)՝ ոչ պակաս քան 15 աստիճան Գլխային հատվածի թեքում (Tilt)՝ ոչ պակաս քան 30° / 90° Ոտքերի հատվածի շարժումը (ներքև)՝ ոչ պակաս քան 90° Ոտքերի հատվածի թեքումը՝ ոչ պակաս քան 90° Երիկամային կամրջակի շարժը դեպի վերև ոչ պակաս քան 110մմ Բեռնակրությունը՝ ոչ պակաս քան 250 կգ Էլեկտրոսնուցում՝ 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 Լրակազմում ներառված են բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերը և

				<p>պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար (օրթոպեդիկ կցորդ, ՝ բոլոր տեսակի օրթոպեդիկ գործողությունների հետ աշխատելու համար + ունիվերսալ գործողություններ) և այլն:</p> <p>Երաշխիքը ոչ պակաս քան 24 ամիս 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>
--	--	--	--	---