

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

"ՏԵԽՆՈ-Մ" ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/41 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
4	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	ԷՍԳ շարժական Ձայնագրող ԷՍԳ արտածումներ. 12 ստանդարտ արտածումներ Ձայնագրող կանալներ. 1/3-ի օգտագործողի ընտրությամբ Թվային դիսփլեյ. անկյունագիծը ոչ պակաս քան 8" Արտածումների փոխումը. ձեռքով և ավտոմատ Չգայունություն, մմ / մվ՝ ոչ պակաս քան 5, 10, 20, ավտոմատ Կարգաբերման ազդանշան. ավտոմատ և ձեռքով Ֆունկցիաներ. ոչ պակաս քան ստանդարտ ԷՍԳ պարամետրերի ավտոմատ չափում և ավտոմատ մեկնաբանություն, բոլոր արտածումները, միջին

ճշգրտված HR, միջին RR միջակայք,
QRS տևողություն, QT միջակայք և
QTc միջակայք, առավելագույն R [V5]
կամ [V6] և S [V1], P, R, T
առանցքներ
Հաճախականությունների սահմանը,
Hz ախտորոշիչ. Դեֆիբրիլյացիայի
պաշտպանություն ըստ AAMI / IEC
60601-2-25: 2011 ստանդարտներ
Զֆիլտրացված՝ ոչ պակաս քան
0,05... 150 Հց Ձայնագրման
եղանակը՝ ջերմային թուղթ
Տարլուծումը առնվազն՝ 8 կետ / մմ
Ձայնագրող թուղթ՝ ոչ պակաս քան
80մմ x 30մմ Ձայնագրման
արագությունը՝ մմ / վրկ՝ 5 /10 /
25/50 օգտագործողի կողմից
ընտրելի Ներքին վերալիցքավորվող
մարտկոց Մարտկոցի գործարկման
ժամանակը. ոչ պակաս քան 90
րոպե Միացման ձևը՝ ստանդարտ
կամ կաբրերա էլեկտրոսնուցում՝
220-240 Վ, 50/60 Հց Ռուսերեն և
անգլերեն մենյուի առկայություն
Աքսեսուարներ 1. Հիվանդի մալուխ
2. Կրծքավանդակի վերջույթների 6
էլեկտրոդ 3. 4 վերջույթների
էլեկտրոդներ 4. 1 շիշ էՍԳ գել 5. 2
թղթի փաթույթ Լրակազմ և

				<p>պարագաներ Տեղադրում և մեկնարկ Աշխատակազմի ուսուցում տեղում Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն կամ անգլերեն կամ ռուսերեն Սարքավորումը պետք է լինի նոր, չօգտագործված Լրակազմը ներառում է բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար 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 ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/41 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
4	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	ԷՍԳ շարժական Ձայնագրող ԷՍԳ արտածումներ. 12 ստանդարտ արտածումներ Ձայնագրող կանալներ. 1/3-ի օգտագործողի ընտրությամբ Թվային դիսփլեյ. անկյունագիծը ոչ պակաս քան 8" Արտածումների փոխումը. ձեռքով և ավտոմատ Չգայունություն, մմ / մվ՝ ոչ պակաս քան 5, 10, 20, ավտոմատ Կարգաբերման ազդանշան. ավտոմատ և ձեռքով Ֆունկցիաներ. ոչ պակաս քան ստանդարտ ԷՍԳ պարամետրերի ավտոմատ չափում և ավտոմատ մեկնաբանություն, բոլոր արտածումները, միջին

ճշգրտված HR, միջին RR միջակայք,
QRS տևողություն, QT միջակայք և
QTc միջակայք, առավելագույն R [V5]
կամ [V6] և S [V1], P, R, T
առանցքներ
Հաճախականությունների սահմանը,
Hz ախտորոշիչ. Դեֆիբրիլյացիայի
պաշտպանություն ըստ AAMI / IEC
60601-2-25: 2011 ստանդարտներ
Զֆիլտրացված՝ ոչ պակաս քան
0,05... 150 Հց Ձայնագրման
եղանակը՝ ջերմային թուղթ
Տարվումը առնվազն՝ 8 կետ / մմ
Ձայնագրող թուղթ՝ ոչ պակաս քան
80մմ x 30մմ Ձայնագրման
արագությունը՝ մմ / վրկ՝ 5 /10 /
25/50 օգտագործողի կողմից
ընտրելի Ներքին վերալիցքավորվող
մարտկոց Մարտկոցի գործարկման
ժամանակը. ոչ պակաս քան 90
րոպե Միացման ձևը՝ ստանդարտ
կամ կաբրերա էլեկտրոսուցում՝
220-240 Վ, 50/60 Հց Ռուսերեն և
անգլերեն մենյուի առկայություն
Աքսեսուարներ 1. Հիվանդի մալուխ
2. Կրծքավանդակի վերջույթների 6
էլեկտրոդ 3. 4 վերջույթների
էլեկտրոդներ 4. 1 շիշ ECG գել 5. 2
թղթի փաթույթ Լրակազմ և

				<p>պարագաներ Տեղադրում և մեկնարկ Աշխատակազմի ուսուցում տեղում Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն կամ անգլերեն կամ ռուսերեն Սարքավորումը պետք է լինի նոր, չօգտագործված Լրակազմը ներառում է բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար 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>
--	--	--	--	--