

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Ինտերմեդ Գրուպ ՍՊԸ-ն ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/16-19-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
129	Mirro VR MRI	Mirro VR MRI	Medtronic	<p>ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր միախոռոչ:</p> <p style="text-align: center;">Օրիգինալ: Իմպլանտացվող միախոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր, ՄՌՏ համատեղելիությամբ: Կոնսեկտորի տիպը DF1/ DF4:</p> <p>Օժտված է փորոքների խթանումը կառավարող էքսկյուզիվ ռեժիմով (MVP) , ATP "painfree", Smart shock ֆունքցիաներով, նախասրտային թերապիաներով:</p> <p>Մարտկոցը` Հիբրիդային CFx լիթիում- արծաթ: Մատակարարվող Էներգիայի առավելագույնը` 36Ջ. Կուտակված Էներգիայի առավելագույնը` 42Ջ. Խթանման ռեժիմները` AAIR &lt;-&gt;, AAI &lt;-&gt; VVIR, VVI, VOO, AAIR, AAI, AOO, ODO ; Հավաքածուն իր մեջ ներառում է մեկ Էլեկտրոդ և մեկ ինտրոդյուսեր:</p>

Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 9 տարի (հաշվի առնելով առավելագույն հզորությամբ կիսամյակային ցնցումները՝ կիսամյակային շոկերի կիրառմամբ՝ առավելագույն էներգիայով, աջ փորոքի (ԱՓ) 50% խթանմամբ, 2.5 Վ ամպլիտուդով, 600 Օմ դիմադրությամբ և հեռավար մոնիթորինգի միջոցով տվյալների եռամսյակային փոխանցմամբ):

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: 2.արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել Նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է

				<p>տեխնիկական ցուցանիշները, 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 Груп в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕЦДЦПДР-2026/16-19-БПРЗ  
ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
129	-	-	-	-