

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ՅՈՒՆԻՍԵԴ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/49 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
17	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	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 չերմաստիճանի 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 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 Սարքավորումը պետք է ամրացվի մոտ 3,1 մետր բարձրությամբ կախովի առաստաղի մակարդակով Լրակազմում ներառված են բոլոր անհրաժեշտ

				լրացուցիչ սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար (օրինակ՝ ամրակները լուսատուին առաստաղին ամրացնելու համար, օգտագործողի ձեռնարկ, մանրէազերծման ենթակա բռնակներ՝ 4 հատ և այլն)) 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:
--	--	--	--	---

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ՅՈՒՆԻՍԵԴ ՍՊԸ в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀ ԱԼ ԷԱԶԱՊՁԲ-2026/49 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
17	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	Վիրահատական լուսատու առաստաղային	Хирургический светильник потолочный Наличие не менее чем 2 купола Наличие светодиодный источников света (LED) Срок службы светодиодов не менее чем 50.000 часов Количество светодиодов не менее чем 180 шт Освещенность операционного поля (расстояние 1м), не менее чем 160,000 люкс каждый купол Индекс цветопередачи CRI, не менее чем 93 Регулировка цветовой температуры не менее чем 3 ступеней 3800±500K, 4400±500K, 5000±500K Наличие регулировки

						интенсивности яркости Наличие электронной системы регуляции интенсивности свечения с панели Регулировка интенсивности не менее чем 6 ступеней Диаметр светового поля в диапазоне не менее чем от 220 до 280 мм Наличие съемных и автоклавируемых центральных рукояток для управления лампой Электропитание 220-240 В, 50/60 Гц Комплектация и аксессуары: Установка и пуско-наладочные работы Обучение персонала на месте Руководство пользователя на армянском или английском, или русском языках Оборудование должно быть новым, неиспользованным Оборудование должно быть закреплено на уровне подвесного потолка высотой около 3,1 метра В комплект входят все необходимые дополнительные устройства и аксессуары для полноценной работы оборудования (например, крепления операционного света к потолку, инструкции пользователя, автоклавируемые рукоятки - 4шт и
--	--	--	--	--	--	--

				т.д.) Гарантия не менее чем 24 месяцев Сертификаты качества (наличие) 1. ISO 13485 или эквивалент 2. Прошедшие все необходимые испытания, требуемые директивой 93/42/ЕЕС сертификат CE или эквивалентный сертификат MDR Regulation (EU) 2017/745 или прошедшие все необходимые испытания сертификат FDA или эквивалент.
--	--	--	--	---