

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Ար.մեդտեխնիկա ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/53 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
5	Ֆիրմայի անվանումը	Ապրանքային նշան	Մակնիշ	Արտադրողի անվանում	<p style="text-align: center;">ԷՆՄԳ համակարգ Էլեկտրոնային միոգրաֆիկ սարքավորում կլինիկական հետազոտությունների անցկացման համար, ինչպիսիք են Էլեկտրոմիոգրաֆիան (ԷՄԳ), Էլեկտրոնային միոգրաֆիան (ԷՆԳ), առաջացած պոտենցիալներ (ԷՍ), Էլեկտրոէնցեֆալոգրաֆիա (ԷԷԳ), վիդեո Էնցեֆալոգրաֆիա, ինտենսիվ թերապիայի բաժանմունքի մոնիտորինգ Նախապես սահմանված արձանագրությունների առկայություն՝ NCS (շարժիչ/զգայական), F-ալիք, H-</p>

ռեֆլեքս, ասեղնային EՄԳ (MUAP (Motor Unit Action Potential) ավտոմատ վերլուծություն), ջիթեր, դեկրեմենտ-թեստ, հարուցված պոտենցիալներ (VEP, AEP, SSEP) Կոնֆիգուրացիա և ֆունկցիոնալ հնարավորություններ. Ոչ պակաս քան 38 ընդհանուր հղման ալիք (Common Reference Channels)՝ մասնագիտացված հետազոտական կոնֆիգուրացիաներով, բարձր նմուշառման հաճախականությամբ և մի քանի լրացուցիչ ալիքներով՝ համալիր մոնիթորինգ իրականացնելու համար Ինտուլիտիվ և օգտագործման համար հարմար դիզայն Ուժեղացուցիչ. EՄԳ երկբևեռ կապուղիների քանակը ոչ պակաս քան գրանցման 2 անկախ կապուղի EՄԳ կապուղիների քանակը ոչ պակաս քան գրանցման 16 կապուղի ԱԹՓ-ի կարգայնությունը՝ ոչ պակաս քան 24 բիթ Դիսկրետացման հաճախականությունը ոչ պակաս քան 32 կՀց յուրաքանչյուր կապուղու համար Աղմուկի մակարդակը ոչ ավելի քան 0,6 մկՎ (RMS) Մուտքային իմպեդանսը ոչ

պակաս քան 1000 ՄՕհմ թուլացման գործակիցը (CMRR) ոչ պակաս քան 100 դԲ էսթանում. Էլեկտրախթանիչ՝ ներկառուցված կամ արտաքին, ոչ պակաս քան 2 ելք Հոսանքի առավելագույն ուժը՝ ոչ պակաս քան 100 մԱ Աուդիո/Ֆոտոխթանման ելքերի առկայություն՝ ՀՊ-ների (տեսողական, լսողական) համար ԷԷԳ կապուղիների առկայություն Սովորական EEG հետազոտությունների պարզեցված իրականացում. Բարձր մակարդակի հարմարեցվող աշխատանքային գործընթացներ Տվյալների կառավարման ավտոմատացված գործառույթներ Տարբեր դասավորության ընտրանքներ՝ ներառյալ հետազոտության տեսակ, աշխատանքային փուլ և պացիենտի տեսք Հաշվետվությունների ինտեգրված ստեղծում ձայնային թելադրանքով Օգտագործողի կարգավորումների անհատականացում մեկ միասնական աշխատանքային կայանում EEG ծրագրային ապահովում. Ինտուիտիվ օգտագործողի ինտերֆեյս՝

կարգավորվող գործիքագոտով
Ներառված տվյալների
կառավարման գործառույթ՝
տվյալների բազայի և պացիենտների
կառավարման համար Նոպաների
հայտնաբերման և տեսնեցների
վերլուծության ընդլայնված
ալգորիթմներ՝ առցանց և օֆլայն
ռեժիմներում Համապարփակ
հաշվետվությունների ստեղծում
Ընթացիկ գործիքներ՝ Ներառյալ.
սպեկտրալ վերլուծություն,
կոհերենտության վերլուծություն,
aEEG, HFO հայտնաբերում, BSR
(Burst Suppression Ratio), առցանց
ազդանշաններ Հիվանդի
մահճակալի մոտ տվյալներին
հասանելիության համար թվային
ցուցադրման սարքի առկայություն
Համակարգը պետք է ապահովի ոչ
պակաս քան հետևյալ տվյալների
գրանցում.
Էլեկտրոէնցեֆալոգրաֆիա (EEG),
Վիդեո-EEG, Շնչառություն, Սրտի
հաճախություն, SpO₂ Յուրաքանչյուր
մուտքի համար իմպեդանսի
ստուգման LED ցուցիչի
առկայություն EEG տվյալների
վերլուծություն առցանց և օֆլայն

<p>Ар.Медтехника ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом</p>			<p>ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ предлагаемого товара</p>	<p>представляет полное описание предлагаемого им товара.</p>	<p>ռեժիմներում Համապարփակ հաշվետվությունների ստեղծում Կոմպակտ ուժեղացուցիչի առկայություն Ուժեղացուցիչ. ADC՝ ոչ պակաս քան 24 բիթ Նմուշառման հաճախականություն՝ ոչ պակաս քան 10 կՀց / ալիք Ոչ պակաս քան 38 ընդհանուր հղման ալիք, որոնցից ոչ պակաս քան 8-ը փայտալույսի Ոչ պակաս քան 2 բիպոլար մուտք՝</p>
<p>Номер лота</p>	<p>фирменное наименование</p>	<p>товарный знак</p>	<p>Предлагаемый товар марка</p>	<p>наименование производителя</p>	<p>իրահրված պոտենցիալների համար Ոչ պակաս քան 2 ալիք ինտուևտիվ տեխնիկական գոտու համար Ոչ շնչառական գոտու համար Ոչ պակաս քան 1 մարկերային ալիք</p>
<p>5</p>					<p>Յուրաքանչյուր մուտքի համար իմպեդանսի որակի LED ցուցիչ Ծրագրային ապահովում. Դերային հասանելիության կառավարման համակարգ՝ HIPAA/GDPR պահանջներին համապատասխան Ավտոմատ տվյալների արխիվացման կարգավորելի հնարավորություն HL7 երկկողմանի ինտեգրում HIS/EMR համակարգերի հետ տեղեկանքների վերլուծության հզոր գործիքներ Հաշվետվությունների արտահանում՝ ոչ պակաս քան Microsoft word, PDF, HTML ֆորմատներով Լրացուցիչ սարքավորում. Ոչ պակաս քան Full</p>

HD տեսախցիկի առկայություն՝
սինխրոնացված վիդեո
մոնիթորինգի համար, լուծաչափը ոչ
պակաս քան 1920 × 1080, ոչ
պակաս քան 25 կադր/վրկ, թվային
խոշորացումը ոչ պակաս քան 16x
Լրացուցիչ պարագաներ. Լազերային
տպիչի առկայություն Ստեղնաշարի
և մկնիկի առկայություն
Համակարգիչի կամ նոթբուքի
առկայություն Լուսային
ստիմուլյատորի առկայություն
Լսողական (աուդիոմետրիկ)
ականջակալի կամ ներալիքային
ներդիր-ականջակալի առկայություն՝
ծայնային չխկոցներ հաղորդելու
համար Ռետինե կամ սիլիկոնե
սաղավարտ-ցանցի առկայություն
Բազմակի օգտագործման
թասիկաձև Էլեկտրոդների
առկայություն Մասնագիտացված
մածուկների առկայություն ԷԷԳ
սաղավարտի առկայություն, ոչ
պակաս քան 2 հատ՝
մեծահասակների ու մանկական Ոչ
պակաս քան 25 հետազոտության
համար նախատեսված միանգամյա
օգտագործման Էլեկտրոդների,
անհրաժեշտ մալուխների ու այլ

ծախսվող նյութերի առկայություն
Տրիգերով (խթանիչով)
հատվածների գրանցման
հնարավորություն
Սարքավորումների անիվներով
դարակաշարի առկայություն Կապն
ԱՀ-ի (անհատական համակարգչի)
հետ՝ USB կամ Ethernet Տվյալների
բազա՝ SQL-համատեղելի, ցանցային
տարբերակ EՄԳ վերլուծություն՝ ՇՄՊ
(շարժիչ միավորի պոտենցիալ),
ինտերֆերենցիոն կոր, ջիթեր
Հարուցված պոտենցիալներ՝
տեսողական, լսողական,
սոմատոսենսոր Լրացուցիչ
գործառույթներ. ԷԷԳ (ԷՈԲԳ)
կապուղիների առկայություն
Էլեկտրասնուցում. 220-240 Վ, 50/60
Հց Անվտանգության
ստանդարտներ. Սարքավորումը
պետք է համապատասխանի
հետևյալ ստանդարտներին. IEC
60601-1, IEC 60601-1-2, IEC
60601-2-26 Լրակազմ և
պարագաներ. Տեղադրում և
մեկնարկ Աշխատակազմի ուսուցում
տեղում Սարքի տեղադրումը,
ուսուցումն և երաշխիքային
ժամկետի ընթացքում ծագած

				<p>տեխնիկական խնդիրների լուծումը պետք է իրականացվի սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից 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</p>
--	--	--	--	--