

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Ար.մեդտեխնիկա ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊՁԲ-2022/6 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
1	GE Healthcare	GE Healthcare	GE Healthcare	GE Healthcare	Տեխնիկական բնութագիր Բազմաշերտանի պարուրային համակարգչային տոմոգրաֆ ընդհանուր և հատուկ կլինիկական հետազոտությունների համար Գենտրի, դետեկտոր Ապերտուրայի տրամագիծը՝ ոչ պակաս քան 700մմ Լազերային տեղայնացման առկայություն Իզոկենտրոնի և կիզակետի հեռավորությունը՝ ոչ պակաս քան 590մմ Երկու կողմերից գենտրիի ղեկավարման առկայություն Գենտրիի քաշը՝ ոչ ավել, քան 1350կգ Ստացվող շերտերի քանակը ոչ պակաս քան 32

Դետեկտորի էլեմենտների ընդհանուր քանակը՝ ոչ պակաս քան 21000 Դետեկտորի էլեմենտի չափը, մեկ իրական շերտի ստացման հաստությունը՝ ոչ ավելի քան 0.625մմ 360° լրիվ պտույտով սկանավորման մինիմալ ժամանակը՝ ոչ ավելի քան 0,6վրկ Հետազոտվող օբյեկտի չափսերից կախված սկանավորման դաշտի չափսերի ծրագրավորման հնարավորությունն Սկանավորման ընթացքում կտրվածքի մինիմալ կոլիմացիա՝ ոչ ավելի քան 0,625մմ Սկանավորման մաքսիմալ դաշտը՝ ոչ պակաս քան 500մմ. Գեներատոր և ռենտգեն խողովակ Բարձր հաճախության գեներատորի առկայությունն Գեներատորի ելքային հզորությունը՝ ոչ պակաս քան 50 կՎտ Լարումը, ոչ պակաս քան՝ 80-135կՎ տիրույթում Մինիմալ հոսանքը՝ ոչ ավելի քան 20մԱ Մաքսիմալ հոսանքը՝ ոչ պակաս քան 300մԱ Ճառագայթման չափաբաժնի իջեցման ծրագրի առկայությունն Ռենտգեն խողովակի ջերմակրությունը՝ ոչ պակաս քան 5000000 ջերմային միավոր Մեծ

Ֆոկոլուսային հետքի չափսերը՝ ոչ ավելի քան 1,8x1,5 (IEC ստանդարտ)՝ Փոքր ֆոկոլուսային հետքի չափսերը՝ ոչ պակաս քան 0,7x0,7 (IEC ստանդարտ) Ադապտացված ֆիլտրացիայի առկայությունը 2D և 3D ռեժիմներում Համակարգչային տոմոգրաֆիայի ծավալի դոզայի ինդեքսի առկայություն Դոզայի կարգավորման առկայություն Սեղանի Հեռակառավարվող հիդրավլիկ սեղան, նաև ձեռքով կառավարվող Ուղղահայաց շարժման միջակայքը՝ ոչ պակաս քան 40սմ, Մինիմալ բարձրությունը հատակից ոչ ավելի քան 51սմ Մաքսիմալ բարձրությունը հատակից ոչ պակաս քան 90սմ Անհրաժեշտ արքեսուևարների հավաքածու, գլխատակի հարմարանք, բարձեր, ներքևակ Ձեռքի համար երկկողմանի հենարան Սեղանի ծածկի լայնքը՝ ոչ պակաս քան 400մմ. Սեղանի մաքսիմալ ծանրաբեռնվածությունը՝ ոչ պակաս քան 205կգ, Պարուրածև սկանավորում Սկանավորման մաքսիմալ երկարությունը՝ ոչ պակաս քան 1700մմ Գենտրիի թեքվածության դեպքում

պարուրածև սկանավորման  
հնարավորություն Օպերատորական  
վահանակ Մոնիտորը գունավոր  
հեղուկ-բյուրեղային ոչ պակաս քան  
19" անկյունագծով Մոնիտորի  
Էկրանի թույլատվությունը՝ ոչ  
պակաս քան 1280x1024 Օպերատիվ  
հիշողությունը՝ ոչ պակաս քան 32  
Գբայթ Կոշտ սկավառակը՝ ոչ  
պակաս, քան 915 Գբայթ DVD  
սկավառակակրի առկայություն  
Պատկերի պարամետրեր  
Տարածական լուծումը ոչ պակաս  
քան 14 գույգ տող/ սմ Տվյալների  
հավաքագրման մատրիցան՝ ոչ  
պակաս քան 512x512 Պատկերի  
մատրիցան՝ ոչ պակաս քան  
1024x1024 Կոնտրաստի  
կարգավորման հնարավորություն  
Ցածր կոնտրաստային  
թողունակությունը 0,3%-ի դեպքում  
ոչ ավելի քան 5մմ Աքսեսուարներ  
Կապարապատ ապակու  
առկայություն ոչ պակաս քան 90 x  
100 սմ Անխափան սնուցման սարքի  
առկայություն Հգորությունը, ոչ  
պակաս, քան 60կՎ,  
համապատասխան տոմոգրաֆիկ  
համակարգի Ավտոնոմիայի

<p>Ар.Медтехника ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом</p>			<p><b>ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ</b> <b>предлагаемого товара</b></p>	<p>представляет полное описание предлагаемого им товара.</p>	<p>ժամանակը, ոչ պակաս քան 8 թույն Տեսակը՝ առցանց, գործարանային գելային տեսակի մարտկոցներով ԱՍԱ-ն պետք է համապատասխանի առնվազն հետևյալ ստանդարտներին՝ IEC/EN62040-1, IEC/EN60950-1, IEC/EN 62040-3, IEC61000-4-2, IEC61000-4-3, IEC61000-4-4, IEC61000-4-5, IEC61000-4-6, IEC61000-4-8</p>
<p>Номер лота</p>	<p>фирменное наименование</p>	<p>товарный знак</p>	<p>Предлагаемый товар марка</p>	<p>наименование производителя</p>	<p>Ապրանքը պետք է լինի նոր, չօգտագործված Լրակազմ և տեխնիկական հատկությունները պարագաներ Լրակազմը ներառում է բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ</p>
<p>1</p>					<p>սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար Որակի վկայականներ ISO13485 կամ ISO 9001 կամ համարժեք CE Mark կամ FDA կամ համարժեք Թվային տպիչի առկայություն, ժապավենի չափերը՝ ոչ պակաս քան 8 x 10 դյույմ, 10 x 12 դյույմ, 10 x 14 դյույմ, 14 x 17 դյույմ</p>
					<p>Առնվազն երկու ակտիվ պահոցներով տարբեր չափի ժապավեններ տպելու համար Արդյունավետություն. 14 x 17 դյույմ չափի համար, առնվազն՝ 75 ժապավեն / ժամ Թողունակությունը,</p>

ոչ պակաս, քան՝ 100 մայկրոն  
Կոնտրաստ, առնվազն՝ 14 բիթ  
Տարողունակությունը, առնվազն՝  
100 ժապավեն Սևուցման աղբյուր՝  
220V / 50Hz Ապրանքը պետք է լինի  
Նոր, չօգտագործված Որակի  
վկայականներ ISO13485 կամ  
համարժեք CE Mark կամ FDA կամ  
համարժեք Երկծավալ  
ավտոմատացված ներարկիչի  
առկայություն: Հեռակառավարման  
վահանակի առկայություն  
Կոնտրաստային Նյութի համար  
Նախատեսված ներարկչի ծավալը՝  
ոչ պակաս քան 190 մլ  
Ֆիզիոլոգիական լուծույթի համար  
Նախատեսված ներարկչի ծավալը՝  
ոչ պակաս քան 190 մլ Հոսքի  
արագության միջակայքը՝ ոչ պակաս  
քան 0,1-ից մինչև 10 մլ/վրկ, 0,1  
մլ/վրկ քայլով ճնշման  
ծրագրավորվող սահմանը- ոչ  
պակաս քան 50-ից մինչև 300 psi  
Ապրանքը պետք է լինի նոր,  
չօգտագործված Որակի  
վկայականներ ISO13485 կամ  
համարժեք CE Mark կամ FDA կամ  
համարժեք Այլ ծառայություններ  
Երաշխիք ամբողջ համակարգի, այդ

թվում ռենտգենյան խողովակի համար ոչ պակաս քան 24 ամիս Մոնտաժային կյուբերի, մալուխների առկայությունն անհրաժեշտ համակարգի տեղադրման համար Տեղադրման, թողարկման աշխատանքների կատարում սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից Աշխատակազմի ուսուցում տեղում սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից Ապրանքը պետք է լինի նոր, չօգտագործված Ոչ պակաս քան 4-օրյա աշխատակազմի ուսուցում տեղում սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից Ոչ պակաս քան 3 ամիսը մեկ անգամ սերտիֆիկացված մասնագետի կողմից համայն սարքավորման ընդհանուր գործունեության ստուգման համար Սարքավորման խափանման դեպքում վերանորոգում ոչ ավելի քան 10 օրվա ընթացքում:  
Ռենտգենյան խողովակի կամ դետեկտորի խափանման դեպքում վերանորոգում ոչ ավելի քան 30 օրվա ընթացքում Ապրանքը պետք է լինի արտադրված ոչ ուշ քան մատակարարման օրվանից 12

				ամսվա ընթացքում Որակի վկայականներ (առկայություն) ISO13485 կամ համարժեք ISO 9001 կամ համարժեք ISO 14971 կամ համարժեք CE Mark (Directive 93/42/EEC) կամ FDA կամ համարժեք
--	--	--	--	---