

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Մարզ Ֆարմացիա ՍՊԸ-ն ՀՀԼՄ-ԷԱՃԱՊՁԲ-22/36 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	Անզգայացման սարքավորում	Անզգայացման սարքավորում	Անզգայացման սարքավորում	Անզգայացման սարքավորում	Անզգայացման սարքավորում: Անզգայացման սարք՝ նախատեսված մեծահասակների, երեխաների և նորածինների համար, միկրոպրոցեսորային կառավարմամբ, պնևմատիկ ինհալացիոն համակարգով: Ներկառուցված վակուումի համակարգ: Էլեկտրոնային գազերի խառնիչի առկայություն՝ ոչ պակաս քան 0~10լ/ր տիրույթում: Ներկառուցված՝ առնվազն 15.6ոյույմ1366x768 պիքսել տարլուծումով սենսորային LCD TFT մոնիտորով: Էլեկտրոնային PEEP

կարգաբերումով՝ առնվազն 0□30սմ
H2O տիրույթում: Համակարգի
ինքնաստուգման թեստը՝ ոչ ավել
քան 5 րոպե: Ներկառուցված
խնամյալի մոնիտորի հենակ,
շարժվող բոլոր ուղղություններով,
ամրացված սարքին շարժական
բազկով: Հավելյալ խնամյալի
մոնիտոր որը հանդիսանում է
անզգայացման սարքի անբաժան
մասը, սինխրոնիզացված է
անզգայացման սարքի հետ և
արտադրված է անզգայացման
սարքի արտադրողի կողմից՝
առնվազն 15 դյույմ 1366x768 պիքսել
տարլուծումով սենսորային LCD TFT,
առնվազն 8 կոր, NIBP չափման
տիրույթը ոչ պակաս քան
20-270մմսս , ECG CMRR ոչ պակաս
քան 100դԲ, 2Temp, SpO2, RR
0-150շ/ր, PR տիրույթը 30-254 գ/ր,
MEWS ցուցանիշի արտացոլումով:
Անզգայացման սարքը օժտված է
արտահոսքի թեստով, անզգայացնող
գազի տիպի ավտոմատ
իդենտիֆիկացիայով համաձայն ISO
21647 պահանջների,
պարամազնետիկ թթվածնի
տվիչով(առնվազն 50000

չափումների ապահովում մեկ տվիչով), անզգայացնող գազի և ածխաթթու գազի հիմնական հոսքի տվիչով ոչ ավել քան 1վ գգայունությունով, շարժական, ներկառուցված 2 դարակներով, տեղակայված չորս անտիստատիկ անիվների վրա, որոնցից առնվազն երկուսը արգելակներով են, անզգայացնող գազի պասիվ հեռացումով՝ բացասական ճնշման առնվազն -0.3սմ H2O և հոսքի առնվազն 50լ/ր ցուցանիշներով: Հաղորդակցության մուտքեր՝ USB առնվազն 2հատ, RJ45, RS-232: Առնվազն 3 հատ 220-250Վ վարդակի առկայություն հարակից սարքավորումների միացման համար: Գազերի մուտքերի ստանդարտը՝ ISO 5359 (կամ համարժեք) NIST մուտքերը՝ առնվազն O2, N2O, Air: Շնչառական ծավալը՝ ոչ պակաս քան 5-1500 մլ տիրույթում, ներկառուցված շնչառական հոսքի տաքացման համակարգով, ներշնչման դադարը՝ ոչ պակաս քան 5-60%, շնչառության հաճախականությունը՝ ոչ պակաս քան 4-100, ներշնչման հոսքը՝ ոչ

պակաս քան 140 լ/ր, ներշնչման դադարը ոչ պակաս քան 0,4-5վ տիրույթում, I:E հարաբերությունը առնվազն 4:1 1:10, արտաշնչման հոսքը՝ ոչ պակաս քան 180լ/ր, ճնշման լիմիտը՝ ոչ պակաս քան 10 100սմ H2O, ճնշման վերականգման ժամանակը ոչ պակաս քան 0-2 վ տիրույթում, սպիրոմետրիայի ցիկլի տիպը ոչ պակաս քան՝ P-V, P-F, F-V, Referenceloop, պետք է համալրված լինի հիմնական հոսքի կապնոգրաֆով և գազանալիզատորով, CO2-ի կոնցենտրացիայի և անոթայացնող գազերի արտացոլման հնարավորությունով՝ ներկառուցված մոնիտորին, արտաշնչման ծավալի հաշվարկումով, մինիմալ ավելույար կոնցենտրացիայի ցուցանիշի արտացոլման հնարավորությունով, արտաբերտի կոնտուրի շրջանցման հնարավորությունով, առնվազն 950մլ արտաբերտի տարա, աշխատանքը ներկառուցված մարտկոցից՝ ոչ պակաս քան 120ր: Դիտարկման հնարավորությունները՝

<p>Марг-Фармация ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом <<LU-EU&A 12-F-22/36 ниже</p>			<p align="center">ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ предлагаемого товара</p>	<p>представляет полное описание предлагаемого им товара.</p>	<p>շնչառական ծավալը՝ ոչ պակաս քան 0-2500 մլ, FiO2 15-100 տոկոս, շնչառության հաճախականությունը՝ ոչ պակաս քան 0-100, թայմերի առկայություն բոլոր ռեժիմներում: Կորերի արտացոլման հնարավորություն՝ առնվազն ճնշում, հոսք, ծավալ, թթվածին, ածխաթթու գազ, անոթալայցող գազի միևնույն կոդով <<LU-EU&A 12-F-22/36 նիժե ավելոյար կոնցենտրացիա:</p>
<p>Номер лота</p>			<p>Предлагаемый товар</p>		<p>Տագնապի ազդանշանները՝ առնվազն FiO2, Paw, Vr, MV, Rate, Технические характеристики, Apnea, EtCO2 0-100 մմսս</p>
<p>1</p>	<p>фирменное наименование Անոթալայցման սարքավորում</p>	<p>товарный знак Անոթալայցման սարքավորում</p>	<p>марка Անոթալայցման սարքավորում</p>	<p>наименование производителя Անոթալայցման սարքավորում</p>	<p>արտադրող: Թոբեկի Անոթալայցման սարքավորում: Անոթալայցման սարք՝ սախարման ռեժիմները առնվազն V-CMV, V-SIMV, սեծահասակների, երեխաների և P-CMV, P-SIMV, PSV, PRVC, սիրածիմների հասար, Manual/Spontaneous: Հոսանքի սրկրոպրոցեսորային պրոբոլոր 1100-240V 50/60 Hz կառավարմամբ, պահանջի +3Hz 10A, քաշը ոչ ավել քան 136 կգ, չափսերը P x L x H՝ 1490մմ X 900մմ X 650մմ (+10մմ): Լրակացման համակարգ: Էլեկտրոնային գազերի Սեծահասակների և երեխաների իանոթի առկայություն ոչ պակաս համար կախարման շնչառական քան 0-10լ/ր տրոբոլում: Բազմակի օգտագործման երկանոթեցված առնվազն իտրոպակների հավաքածու: 15.6դյույն 1366x768 պիքսել Գրոբրազոցիչ 2 հատ, միացվալ տախիմետր սենսորային LED TFT ստանդարտը՝ Selectatec: Երաշխիք տրոբոլում: Էլեկտրոնային PEEP 12 ամիս: Տեղադրում և ուսուցում,</p>

					<p>ԳԱՐՁԱԳՐԻ ԲՈՂՈՎՆԵՆ ՆԱՆՈՒՐԱԿԱ ՎԱՐՈՂՆԱԾ ԸՄԸ H2O պոլիբութիլենի վրա 2022 թվականի ինքնաստորագրված ազատ ազդերով արտադրված ըմբռնելի համակարգի արտադրության խնամակալի ֆիրմայի անունով՝ H50 ապրիլ, 2022 թվականի 15-ից 2022 թվականի 31-ը մինչև 60601-ի մեջ ընդգրկված MDR-ով արձանագրված բազիլիկա ընդհանուր ընդհանուր</p>
					<p>մոնիտոր որը հանդիսանում է անզգայացման սարքի անբաժան մասը, սինխրոնիզացված է անզգայացման սարքի հետ և արտադրված է անզգայացման սարքի արտադրողի կողմից՝ առնվազն 15 դյույմ 1366x768 պիքսել տարլուծումով սենսորային LCD TFT, առնվազն 8 կոր, NIBP չափման տիրույթը ոչ պակաս քան 20-270 մմսս , ECG CMRR ոչ պակաս քան 100 դԲ, 2Temp, SpO2, RR 0-150 շ/ր, PR տիրույթը 30-254 գ/ր, MEWS ցուցանիշի արտացոլումով: Անզգայացման սարքը օժտված է արտահոսքի թեստով, անզգայացման գազի տիպի ավտոմատ իդենտիֆիկացիայով համաձայն ISO 21647 պահանջների, պարամազնետիկ թթվածնի տվիչով (առնվազն 50000</p>

չափումների ապահովում մեկ տվիչով), անզգայացնող գազի և ածխաթթու գազի հիմնական հոսքի տվիչով ոչ ավել քան 1վ գգայունությունով, շարժական, ներկառուցված 2 դարակներով, տեղակայված չորս անտիստատիկ անիվների վրա, որոնցից առնվազն երկուսը արգելակներով են, անզգայացնող գազի պասիվ հեռացումով՝ բացասական ճնշման առնվազն -0.3սմ H2O և հոսքի առնվազն 50լ/ր ցուցանիշներով: Հաղորդակցության մուտքեր՝ USB առնվազն 2հատ, RJ45, RS-232: Առնվազն 3 հատ 220-250Վ վարդակի առկայություն հարակից սարքավորումների միացման համար: Գազերի մուտքերի ստանդարտը՝ ISO 5359 (կամ համարժեք) NIST մուտքերը՝ առնվազն O2, N2O, Air: Շնչառական ծավալը՝ ոչ պակաս քան 5-1500 մլ տիրույթում, ներկառուցված շնչառական հոսքի տաքացման համակարգով, ներշնչման դադարը՝ ոչ պակաս քան 5-60%, շնչառության հաճախականությունը՝ ոչ պակաս քան 4-100, ներշնչման հոսքը՝ ոչ

պակաս քան 140 լ/ր, ներշնչման դադարը ոչ պակաս քան 0,4-5վ տիրույթում, I:E հարաբերությունը առնվազն 4:1 1:10, արտաշնչման հոսքը՝ ոչ պակաս քան 180լ/ր, ճնշման լիմիտը՝ ոչ պակաս քան 10 100սմ H2O, ճնշման վերականգման ժամանակը ոչ պակաս քան 0-2 վ տիրույթում, սպիրոմետրիայի ցիկլի տիպը ոչ պակաս քան՝ P-V, P-F, F-V, Referenceloop, պետք է համալրված լինի հիմնական հոսքի կապնոգրաֆով և գազանալիզատորով, CO2-ի կոնցենտրացիայի և անոթայացնող գազերի արտացոլման հնարավորությունով՝ ներկառուցված մոնիտորին, արտաշնչման ծավալի հաշվարկումով, մինիմալ ավելույար կոնցենտրացիայի ցուցանիշի արտացոլման հնարավորությունով, արտաբերտի կոնտուրի շրջանցման հնարավորությունով, առնվազն 950մլ արտաբերտի տարա, աշխատանքը ներկառուցված մարտկոցից՝ ոչ պակաս քան 120ր: Դիտարկման հնարավորությունները՝

շնչառական ծավալը՝ ոչ պակաս քան 0-2500 մլ, FiO2 15-100 տոկոս, շնչառության հաճախականությունը՝ ոչ պակաս քան 0-100, թայմերի առկայություն բոլոր ռեժիմներում:
Կորերի արտացոլման հնարավորություն՝ առնվազն ճնշում, հոսք, ծավալ, թթվածին, ածխաթթու գազ, անոգայացնող գազի միևիմալ ավելոյար կոնցենտրացիա:
Տազևապի ազդանշանները՝ առնվազն FiO2, Paw, Vt, MV, Rate, Apnea, EtCO2 0-100 մմսս
Կարգավորվող: Թոքերի արհեստական օդափոխության ռեժիմները առնվազն V-CMV, V-SIMV, P-CMV, P-SIMV, PSV, PRVC, Manual/Spontaneous: Հոսանքի աղբյուրը □100-240V□ 50/60 Hz +-3Hz□10A, քաշը՝ ոչ ավել քան 136 կգ, չափսերը P x L x Խ՝ 1490մմ X 900մմ X 650մմ (±10մմ): Լրակազմ՝ Մեծահասակների և երեխաների համար նախատեսված շնչառական բազմակի օգտագործման խողովակների հավաքածու:
Գոլորշացուցիչ՝ 2 հատ, միացման ստանդարտը՝ Selectatec: Երաշխիք 12 ամիս: Տեղադրում և ուսուցում,

				<p>օգտագործողի ձեռնարկ: Ապրանքը պետք է լինի նոր, 2022թ արտադրված, չօգտագործված: Որակի և անվտանգության սերտիֆիկատներ՝ ISO 80601-2-55:2011, ISO 13485, IEC 60601-1, CE 93/42EEC MDD կամ FDA կամ համարժեք:</p>
--	--	--	--	---