

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Թեոֆարմա Իմպորտ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊՁԲ-2023/54 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
8	Հեմոդիալիզի սարք	Հեմոդիալիզի սարք	Հեմոդիալիզի սարք	Հեմոդիալիզի սարք	"Հեմոդիալիզի սարք Պահանջներ Սարքը պետք է նախատեսված լինի հեմոդիալիզի անցկացման համար (ցածր և բարձր հոսք) Մարտկոցի առկայություն Գունավոր սենսորային Էկրանի առկայություն Սարքը պետք է կարողանա աշխատել մուտքային ջրի (բուժման ընթացքում) 5-ից 30 °C տիրույթում Մեքենան պետք է ունենա մանրէների գտիչ (Օրինակ՝ պիրոգեն ֆիլտր)՝ մինչև ջրի հոսքը դեպի դիալիզատոր Աուդիո-, տեսա- ազդանշաններ՝ հաղորդունակության

հաճախականության խախտման,  
արյան արտահոսքի, օդային  
արտահոսքի, տրանսմեմբրանային  
ճնշման ազդանշաններ, դիալիզի  
ջերմաստիճանի ազդանշան,  
ախտահանման ավարտի  
ազդանշան, շրջանցման (bypass)  
ազդանշան և արյան պոմպի  
դադարեցման ազդանշան`  
առկայություն և վտոմատ  
միացման/անջատման  
հնարավորության առկայություն  
և վտոմատ ինքնաստուգման  
հնարավորության առկայություն  
Մոնիտորին բուժման  
պարամետրերի ցուցադրման  
հնարավորության առկայություն  
Կրեատինինի կլիրենսի  
մշտադիտարկման առկայություն`  
ներկառուցված սարքի միջոցով  
էֆեկտիվ միզաթթվի կլիրենսի ու  
դիալիզի դոզայի (KT / V) չափման և  
մոնիտորինգի համար Սարքի արյան  
պոմպը պետք է համապատասխանի  
ստանդարտ A-V արյան  
հոսքագծերին Արյան հոսքի  
վերահսկման առկայությունը Արյան  
արտահոսքի հայտնաբերման  
առկայություն Հոսքի արագությունը

ոչ պակաս քան 50-ից մինչև 500 մլ/րոպե տիրույթում Դիալիզատի ջերմաստիճաններն ընտրվում է 35-ից 39օՑ աստիճան տիրույթում հստանյութի սպասում ռեժիմի առկայություն Օդի հայտնաբերման առկայություն Հեպարինի համար ներարկիչ դիսպանսերի առկայություն Հոսքի արագությունը 0.1-ից մինչև 10 մլ / ժամ Հոսքի արագություն՝ ոչ պակաս քան 300-ից 700 մլ / մթ տիրույթում (ոչ ավել քան 100 մլ/րոպ քայլով) Na և ՌԻՖ (ոլտրաֆիլտրավորման) պրոֆիլավորման հնարավորության առկայություն Ուլտրաֆիլտրացիայի հսկողության առկայություն՝  $\pm 50$  մլ կամ  $\pm 50$  մլ / ժամ x սպառված բուժման ժամանակ (ժամ) կամ կուտակված ուլտրամանուշակագույն ծավալի 2.5%-ը Սարքի ախտահանման և մաքրման համակարգի առկայություն Պետք է ունենա ինտեգրված ջերմային և/կամ քիմիական ախտահանման հնարավորություն՝ ինչպես կարճ, այնպես էլ երկար ախտահանման ծրագրով՝ օր/ գիշեր շաբաթային

գրաֆիկով Ախտահանման մատյանի առկայություն Պետք է ունենա դրենաժային համակարգ Պետք է հնարավոր լինի մեքենան միացնել համակարգչին Անսարքության ավտոմատ ախտորոշում՝ ընթացքում սխալներն առցանց հայտնաբերելու և ցուցադրելու հնարավորությամբ (տեխնիկական սպասարկման ռեժիմում) Սնուցում Սնուցում՝ 220 Վ, 50/60 Հց Լրակազմ և պարագաներ Առաջարկվող սարքերը պետք է նախատեսված լինեն առնվազն ISO 13485 կամ համարժեք և CE Mark կամ համարժեք որակավորում ունեցող համարժեք երկու կամ ավելի պարագաների (դիալիզատոր /հիվանդի անհատական ֆիլտր/, արյան հոսքագծեր, ֆիստուլային ասեղներ և ռեակտիվներ) կիրառման համար: Համակարգի տեղադրման և ստանդարտացման համար պահանջվող բոլոր ծախսանյութերը պետք է տրվեն Տեղադրման և փորձարկման աշխատանքներ Աշխատակազմի ուսուցում տեղում՝ մասնագետի կողմից Օգտագործման ձեռնարկ

**ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ**

**предлагаемого товара**

Теофарма Импорт ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом «УС-ЕСД» № АР-2023/54 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

հայերեն կամ անգլերեն կամ ռուսերեն Ապրանքը պետք է լինի Նոր, չօգտագործված Բոլոր սարքերի համար մատակարարվում են արյան ճնշումը չափելու մանժետոները (ճարմանդները) Համալիրը ներառում է բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերը և պարագաները, որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար:

Номер лота	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	Предлагаемый товар (օրինակ՝ ջրի մաքրման համակարգի միացման համար, տեխնիկական համակարգերի համար, էլեկտրական համակարգերի համար)
8					անհրաժեշտ անջատիչներ
					(էլեկտրոնային համակարգերի համար անհրաժեշտ ավտոմատներ (ապահովիչներ)) և այլն) Երաշխիքը ոչ պակաս քան 24 ամիս Ստանդարտներ (փաստաթղթային վկայագրեր (վկայագրերի պատճեններ) ISO13485 կամ համարժեք CE Mark (Directive 93/42/EEC) կամ FDA կամ համարժեք"