

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Ինտերմեդ Գրուպ ՍՊԸ-ն ԷԱՃԱՊԶԲ-2024/16-19-ԵՊԲՀ ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի			
	ապրանքային նշանը	մակնիշը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
91	Vitatron	IPG MRI	Medtronic	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Երկխոռոչանի սրտի ռիթմը վարող սարք է իր պարագաներով, ՄՌՏ համատեղելիությամբ: Չափսերը՝ ոչ ավելի քան 44.7մմ x 47.9մմ x 7.5մմ, զանգվածը ոչ ավել, քան 27.1 գ; ծավալը ոչ ավել, քան 12.1 սմ3, մարտկոցի տիպը՝ լիթիում-յոդ: Լարումը՝ 2.8Վ: Կոննեկտորի տիպը՝ IS-1 BI/UNI: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 11.4 տարի (DDDR 60 գ/ր ռեժիմի, 100% ստիմուլյացիայի, փորոքայինը՝ 2.0Վ, նախասրտայինը՝ 1.5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0.4 մվ, 1000 իմպեդանս ռեժիմի դեպքում); Երկու խցիկում էլ ստիմուլյացիայի շեմերի մշտական ավտոմատ կառավարում, Կառավարելի փորոքային ստիմուլյացիա

(ԿՓՍ) ֆունկցիայի առկայությունն ապահովում է ԱՎ ուշացման որոնման ֆունկցիայի առկայություն՝ սա ծրագրավորվող ֆունկցիա է, նախատեսված պացիենտի սպոնտան ԱՎ անցկացման ժամանակի որոշման եւ ԴԱԵ և САВ ինտերվալների փոփոխման համար, փորոքների սպոնտան ակտիվացիայի ապահովման եւ արագ նախասրտային կծկումներին հետևելու համար: Ավտոմատ հետփորոքային հետնախասրտային ռեֆրակտ ժամանակամիջոցի (<ՓՀՌԺ) առկայություն - ֆունկցիան նախապաշտպանում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից, և ապահովում է բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, միջին նախասրտային հաճախականությունից ելնելով: Ֆունկցիան բարելավում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից պաշտպանությունը, երկարացնելով <ՊՀՌԺ-ն սինխրոնիզացիայի նվազ հաճախականությամբ, ապահովելով բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, ավելի բարձր հաճախականության ժամանակ կարճացնելով <ՊՀՌԺ-ն և ԴԱԵ-ը (անհրաժեշտության դեպքում): Խթանման ռեժիմները՝ AAIR<=>DDDR, DDDR, AA1<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI,DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AA1, ADI, AAT, AООR, AOO, ODO, OVO, OAO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր: Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմենյկերի

Երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկետում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում՝ Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ:

1. յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկետում:

2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի

				<p>առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները,</p> <p>առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (Երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:</p>
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО Интермед Груп в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕԱՃԱՊՁԲ-2024/16-19-ԵՊԲՀ
ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
91	Vitatron	IPG MRI	Medtronic	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Երկխոռոչանի սրտի ռիթմը վարող սարք է իր պարագաներով, ՄՌՏ համատեղելիությամբ: Չափսերը՝ ոչ ավելի քան 44.7մմ x 47.9մմ x 7.5մմ, զանգվածը ոչ ավել, քան 27.1 գ; ծավալը ոչ ավել, քան 12.1 սմ3, մարտկոցի տիպը՝ լիթիում-յոդ: Լարումը՝ 2.8Վ: Կոննեկտորի տիպը՝ IS-1 BI/UNI: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 11.4 տարի (DDDR 60 գ/ր ռեժիմի, 100% ստիմուլյացիայի, փորոքայինը՝ 2.0Վ, նախասրտայինը՝ 1.5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0.4 մվ, 1000 իմպեդանս ռեժիմի դեպքում); Երկու խցիկում էլ ստիմուլյացիայի շեմերի մշտական ավտոմատ կառավարում, Կառավարելի փորոքային ստիմուլյացիա

(ԿՓՍ) ֆունկցիայի առկայությունն ապահովում է ԱՎ ուշացման որոնման ֆունկցիայի առկայություն՝ սա ծրագրավորվող ֆունկցիա է, նախատեսված պացիենտի սպոնտան ԱՎ անցկացման ժամանակի որոշման եւ ԴԱԵ և САВ ինտերվալների փոփոխման համար, փորոքների սպոնտան ակտիվացիայի ապահովման եւ արագ նախասրտային կծկումներին հետևելու համար: Ավտոմատ հետփորոքային հետնախասրտային ռեֆրակտ ժամանակամիջոցի (<ՓՀՌԺ) առկայություն - ֆունկցիան նախապաշտպանում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից, և ապահովում է բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, միջին նախասրտային հաճախականությունից ելնելով: Ֆունկցիան բարելավում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից պաշտպանությունը, երկարացնելով <ՊՀՌԺ-ն սինխրոնիզացիայի նվազ հաճախականությամբ, ապահովելով բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, ավելի բարձր հաճախականության ժամանակ կարճացնելով <ՊՀՌԺ-ն և ԴԱԵ-ը (անհրաժեշտության դեպքում): Խթանման ռեժիմները՝ AAIR<=>DDDR, DDDR, AA1<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AA1, ADI, AAT, AOOD, AOO, ODO, OVO, OAO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր: Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմենյկերի

Երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկետում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում՝ Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ:

1. յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկետում:

2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի

				<p>առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները,</p> <p>առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (Երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:</p>
--	--	--	--	--