

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԷՅ.ԷՍ.ՖԱՐՄԱ-ն ԷԱՃԱՊՁԲ-2025/16-4-ԵՊԲՀ 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
56	Terumo	Optitorque	.	Terumo	Ախտորոշիչ կաթետեր՝ ինվազիվ պրոցեդուրաների համար: Ախտորոշիչ կաթետերի պահանջվող չափը՝ 5Fr: Ներքին տրամագիծը՝ 1.20մմ: Արտաքին տրամագիծը 5Fr/1.70մմ: Կախված վիրահատվող անոթի անատոմիական առանձնահատկություններից՝ աշխատանքային երկարությունը 100 սմ, 125սմ; վայերի անցողունակությունը՝ 0.038" (0.97 մմ): Ծայրի ձևը՝ սիմ տեսակի: Բոլոր չափսերի թույլատրելի տատանումը՝ ± 2%: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ

				<p>FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է:</p> <p>Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ:</p> <p>Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով:</p> <p>Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն:</p> <p>«Բնակչությանը պետության կողմից երաշխավորված անվճար բժշկական օգնության և սպասարկման շրջանակներում գլխուղեղի սուր և/կամ ենթասուր իշեմիկ կաթվածների թրոմբոլիտիկ բուժման և մեխանիկական թրոմբեկտոմիա ծառայությունների մատուցման նպատակով ձեռք բերվող ապրանք»:</p>
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ЭЙ.ЭС.ФАРМА в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕЦДЦПЗР-2025/16-4-БПР< ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
56	Terumo	Optitorque	.	Terumo	Диагностический катетер для инвазивных процедур. Требуемый размер диагностического катетера: 5Fr. Внутренний диаметр: 1,20 мм. Внешний диаметр 5Fr/1,70 мм. Рабочая длина 100 см, 125см; шаг проволоки: 0,038 дюйма (0,97 мм). Форма наконечника: сим-тип. Допустимое колебание размеров: ± 2%. Для каждой поставляемой партии требуется маркировка CE или сертификат качества FDA. Формат: шт. Новый, неиспользованный, стерильный в заводской упаковке. В комплект

				<p>входит технические показатели, особенности и правила применения в виде заводской инструкции. Наличие не менее 50% от всего срока годности на момент поставки. «Изделие, приобретаемое в целях оказания тромболитической терапии острого и/или подострого ишемического инсульта и оказания услуг механической тромбэктомии в рамках бесплатной медицинской помощи и гарантированных государством услуг населению»</p>
--	--	--	--	---