

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Թեոֆարմա Իմպորտ ՍՊԸ-ն ՀՀԱՆՇՕԾ-ԷԱՃԱՊՁԲ-2025/19 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
2	Դեֆիբրիլյատոր մոնիտորով	Դեֆիբրիլյատոր մոնիտորով	Դեֆիբրիլյատոր մոնիտորով	Դեֆիբրիլյատոր մոնիտորով	Ամբողջական դեֆիբրիլիատոր-մոնիտոր նախատեսված սրտային խնդիրների անհետաձգելի օգնության համար , մշակված է բավարարելու բազային վերակենդանացման ծառայության և ընդլայնված վերակենդանացման ծառայության հիվանդների պրոտոկոլներին: Մոնիտորը հնարվություն ունի իրականացնելու դեֆիբրիլիացիան MANUAL, ADVISORY կամ AED ռեժիմներում: Չափերը ոչ ավել քան` 370 x 245 x 345 mm Քաշը ոչ ավել քան ` 5,6 կգ / ներառյալ մարտկողները / Սնուցումը

AC 100-240 VAC, 50/60 Hz, 12V
փոխակերպիչ ավտոմեքենայի
համար /հնարավորություն/ :
Լիցքավորվող մարտոց 15.0 V - 3.2
Ah Lithium-ion Լիցքավորված
մարտկոցով օգտագործման
ժամանակը առնվազն ` 5 ժամ
Մարտկոցի լիցքավորման
ժամանակը ոչ ավել ` 3 ժամ
Առնվազն 150 դեֆիբրիլիացման
230Ջ ուժով ամբողջությամբ
լիցքավորված մարտկոցով Ձայնային
և տեքստային բազմալեզու ծրագրի
առկայություն Հիշողությունը
առնվազն ` 4գբթ, 300 ժամ EՍԳ
տվյալ, իրադարձություն և
օգտագործման ընթացքում
իրականացված գործողությունների
պահպանում Պահպանված
իրադարձությունների /events /
դիտում և տպագրում Մեկուսացումը
` EՍԳ տեսակը CF, դեֆիբրիլիացիայի
տեսակը BF Ջրակայունության
աստիճանը ` Class IPX4
Դեֆիբրիլիացում ` Երկփուլային
կրճատված էքսպոնենցիալ (BTE),
HiCAP տեխնոլոգիա (մեծ կուտակիչ
կոնդենսատոր)
Դիմադրողականություն `

կոնպենսացվող , միջակայքը ոչ ավել
25-200 օհմ Վերալիցքավորում ` առնվազն 6վ 230ջ AED ռեժիմ
Ֆիքսված ուժ առնվազն 200ջ
Կիրառվող պրոտոկոլը առնվազն`
ERC 2015 սիրտ-թոքային
վերակենդանացման ուղեցույցներ`
ձայնային և տեքստային
հուշումներով Շոկային ռեժիմները `
VF ամպլիդուտը » 0.15 mV և VT
ռիթմը »150 bpm Չգայունությունը`
Շոկային ռիթմ-VF » 95%, Շոկային
ռիթմ - VT » 75% Սպեցիֆիկությունը`
Համաձայն ERC 2015-ի, Նորմալ
սինուսոիդալ ռիթմ » 99%,
Ասիստոլիա և այլ ոչ շոկային ռիթմեր
» 95% Manual ռեժիմ Առնվազն 1 -
230 Ջ (1-10 Ջ-ից 1 Ջ քայլով; 10-ից
230 Ջ-ից 10 Ջ քայլով) Հրահանգներ`
Բազմաֆունկցիոնալ կարգավորման
կոճակ: Լիցքավորման և
հարվածային կոճակ անմիջապես
առջևի վահանակում` ձեռքերը
ազատ դեֆիբրիլյացիայի համար
Գործարկման ռեժիմ` ԷՍԳ «R» ալիքի
սինխրոն կամ ասինխրոն ռեժիմ
Էկրանը` Բարձր կոնտրաստային TFT
գունավոր LCD առնվազն 7 դյույմ
(800X480 կետ) Ցուցադրման ռեժիմ`

Կարող է ընտրվել 3, 6, 12 ԷՍԳ
ուղիներ ԷՍԳ մոնիտորինգ
Թողունակությունը առնվազն՝ 0.5 -
120 Հց (-3 դԲ) ֆիլտրերը անջատած
վիճակում CMRR » 95 դԲ Մուտքային
դիմադրողականություն՝ » 20 Մոհմ
Մուտքը՝ Հիվանդի մալուխ առնվազն
5 արտածումով (I, II, III, aVL, aVF,
aVR, V) - ստանդարտ Ուժեղացում
առնվազն՝ 2,5, 5, 10, 20, 40 մմ/մվ
հիվանդի մալուխով: Ավտոմատ՝
պնակներով Արագություն առնվազն՝
5, 10, 25, 50 մմ/վ Չտիչներ ոչ
պակաս՝ 550/60 Հց, ԷՍԳ ֆիլտր,
բազային գիծ Մոնիտորինգի
ռեժիմում թողունակությունը
առնվազն՝ 0.6 - 40 Hz (-3 db)
Դիագնոստիկ ռեժիմում
թողունակությունը առնվազն՝ 0.05 -
120 Hz (-3 db) Սրտի զարկեր
առնվազն՝ 20 - 300 զ/ր (~ 2%),
թվային ցուցմունք Էկրանին
Ազդանշան՝ Սրտի առավելագույն
զարկերը՝ կարգավորվող 250 զ/ր,
սրտի նվազագույն զարկ 20 զ/ր
Ներկառուցված տպիչ՝ Ինտեգրված
ջերմային առնվազն 3 ալիքային
տպիչ՝ ԷՍԳ հետքերի և
իրադարձությունների

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

Теофарма Импорт ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под номером 22/СЭСОБ-ЕДЗ/19-2025/19 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

փաստաթղթավորման համար, ներառյալ սրտի բաբախի/SpO2/NIBP արժեքները / SpO2/NIBP հնարավորություն/ Թղթի արագությունը նվազագույնը՝ 5, 10, 25, 50 մմ/վ Գործարկման ռեժիմները առնվազն՝ Ձեռքով, ավտոմատ (10 դյույմանոց նախնական և հետիարկածային ճալագործարկ) կոդոմ ՀՀՍԵՍՕԾ-ԷԴՀԱ/19-2025/19 Արտեսուկարներ Պայուսակի առկայություն Տեղափոխման

Номер лота	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики առնվազն 5 արտածման համար
2					Տախչի թղթի առկայություն
					առնվազն՝ 10 հատ Սարքը պետք է համապատասխանի՝ IEC 60601-2-4; IEC 60601-1; IEC 60601-1-2, ANSI/AAMI 60601-2-4; ANSI/AAMI 60601-1; ANSI/AAMI 60601-1-2 ստանդարտներին CE Mark EEC 93/42 • Medical device, Class IIb Ապրանքը պետք է լինի նոր և չօգտագործված, երաշխիքային ժամկետը առնվազն՝ 1 տարի: