

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Ինտերմեդ Գրուպ ՍՊԸ-ն ԷԱՃԱՊՁԲ-2025/16-24-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
4	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 ԴԱԲ և CAB ինտերվալների փոփոխման համար, փորոքների սպոնտան ակտիվացիայի ապահովման եւ արագ նախասրտային կծկումներին հետևելու համար:

Ավտոմատ հետփորոքային հետնախասրտային ռեֆրակտ ժամանակամիջոցի (ՀՓՀՌԺ) 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 ՀՊՀՌԺ-ն սինխրոնիզացիայի նվազ հաճախականությամբ, ապահովելով բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, ավելի բարձր հաճախականության ժամանակ կարճացնելով ՀՊՀՌԺ-ն և ԴԱԲ-ը (անհրաժեշտության դեպքում): Խթանման ռեժիմները՝ AAIRDDDR, DDDR, AAIDDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, 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: Պեյսմեյկերի 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

				առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, 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:
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО Интермед Груп в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕԱՃԱՊՁԲ-2025/16-24-ԵՊԲՀ
ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
4	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 ԴԱԲ և CAB ինտերվալների փոփոխման համար, փորոքների սպոնտան ակտիվացիայի ապահովման եւ արագ նախասրտային կծկումներին հետևելու համար:

Ավտոմատ հետփորոքային հետնախասրտային ռեֆրակտ ժամանակամիջոցի (ՀՓՀՌԺ) 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 ՀՊՀՌԺ-ն սինխրոնիզացիայի նվազ հաճախականությամբ, ապահովելով բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, ավելի բարձր հաճախականության ժամանակ կարճացնելով ՀՊՀՌԺ-ն և ԴԱԲ-ը (անհրաժեշտության դեպքում): Խթանման ռեժիմները՝ AAIRDDDR, DDDR, AAIDDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, 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: Պեյսմեյկերի 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

				առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, 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:
--	--	--	--	--