

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Իվաֆարմ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2025/71 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	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Ձայնագրող ԷՍԳ արտածումներ. 12 ստանդարտ արտածումներ Ձայնագրող կանալներ. 1/3-ի օգտագործողի ընտրությամբ Թվային դիսփլեյ. անկյունագիծը ոչ պակաս քան 8" Արտածումների փոխումը. ծեռքով և ավտոմատ Չգայունություն. մմ / մվ՝ ոչ պակաս քան 5. 10. 20. ավտոմատ Կարգաբերման ազդանշան. ավտոմատ և ծեռքով ԷՍԳ չափումներ՝ բոլոր արտածումները. միջին. ճշգրտված HR- ի միջին RR PR- ի միջակայքում QRS տևողություն QT ընդմիջում և QTc

					միջակայք. առավելագույն R [V5] կամ [V6] և S [V1. Սոկոլով-Լիոն ինդեքս P. R. T առանցք Հաճախականությունների սահմանը. Hz ախտորոշիչ. Դեֆիբրիլյացիայի պաշտպանություն ըստ AAMI / IEC 60601-2-25: 2011 ստանդարտներ Զֆիլտրացված՝ ոչ պակաս քան 0.05... 150 Հց Ձայնագրիչ. INOP-ի կառավարումն անկախ յուրաքանչյուր էլեկտրոդի և պեյսմեյկերի հայտնաբերման համար Ձայնագրման եղանակը՝ ջերմային թուղթ Տարլուծումը առնվազն՝ 8 կետ / մմ Ձայնագրող թուղթ՝ ոչ պակաս քան 800մմ x 30մմ Ձայնագրման արագությունը՝ մմ / վրկ՝ 5 /10 / 25/50 օգտագործողի կողմից ընտրելի Ներքին վերալիցքավորվող մարտկոց Մարտկոցի գործարկման ժամանակը. ոչ պակաս քան 90 րոպե Միացման ձևը՝ ստանդարտ կամ կաբերեա էլեկտրոսնուցումը՝ 220 Վ / 50 Հց: Ռուսերեն և անգլերեն մենյուի առկայություն Աքսեսուարներ 1. Հիվանդի մալուխ 2. Կրծքավանդակի վերջույթների 6 էլեկտրոդ 3. 4 վերջույթների
--	--	--	--	--	---

				Էլեկտրոդներ 4. 1 շիշ ԷՍԳ գել 5. 2 թղթի փաթույթ Լրակազմ և պարագաներ Տեղադրում և մեկնարկ Աշխատակազմի ուսուցում տեղում Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն կամ անգլերեն կամ ռուսերեն Սարքավորումը պետք է լինի նոր. չօգտագործված Լրակազմը ներառում է բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերը և պարագաները. որոնք անհրաժեշտ են լիարժեք գործունեության համար Երաշխիքը ոչ պակաս քան 24 ամիս Որակի վկայականներ (առկայություն) 1. ISO13485 կամ համարժեք 2. 93/42/EEC դիրեկտիվայով պահանջվող բոլոր անհրաժեշտ փորձարկումներն անցած CE սերտիֆիկատ կամ համարժեք MDR Regulation (EU) 2017/745 սերտիֆիկատ կամ բոլոր անհրաժեշտ փորձարկումներն անցած FDA սերտիֆիկատ կամ համարժեք:
--	--	--	--	---

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

Ивафарм ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом 22 02 00000000-2025/71 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
8					