

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

"ՏԵԽՆՈ-Մ" ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱԴՁԲ-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
3	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր Հիվանդի մոնիտորը նկարում է սրտագրությունները, չափում է արյան ճնշումը (ոչ ինվազիվ ձևով), շնչառության արժեքները, ջերմաստիճանը, թթվածնի հագեցվածությունը զարկերակային արյան մեջ (SpO2) և պուլսի հաճախությունը (HR) Օգտագործվում է հիվանդներին մոնիտորինգի ենթարկելու համար տեղափոխման ժամանակ` օգտագործելով մարտկոցներ, իսկ չափված տեղեկատվությունը հիվանդի վիճակի վերաբերյալ`

					արտացոլվում է Էկրանին ալիքի ձևերով և թվային արժեքներով Դիսփլեյ/Էկրան Դիսփլեյ. գունավոր TFT կամ LCD Էկրան, Էկրանի անկյունագծային կորեր և չափված արժեքներ, ոչ պակաս քան 12,1", ոչ պակաս քան 7 կոր, ինչպես նաև լուսարձակման համար ցուցադրման դաշտեր՝ ձեռքով կարգավորելի Թողունակության արագությունը՝ կարգաբերված է 6.25, 12.5, 25 մմ / վրկ Դիսփլեյի պիքսելները ոչ պակաս քան 800x600 Մոնիտորի ինտերֆեյսը Ոչ պակաս քան Էլեկտրացանցի / մարտկոցի շահագործումից, ցանցի շահագործում. Ներկառուցված Էլեկտրասնուցման բլոկի միջոցով Մարտկոցի շահագործումը. Ինտեգրված մարտկոցի միջոցով Մարտկոցի գործարկման ժամանակը՝ ոչ պակաս քան 2.5 ժամ Սնուցումը՝ 220 Վոլտ, 50/60Հց Բուֆեր. տրենդների ցուցանիշների համար Համակարգի ընդլայնում Ծրագրակազմի թարմացումներն ինտերֆեյսերի միջոցով. Կատարողական պարամետրերի շրջանակի ընդլայնում Մոնիտորինգի
--	--	--	--	--	---

					պարամետրերը ներառում են՝ ECG, RESP, NIBP, SPO2, PULSE RATE, DUAL-TEMP S-T հատվածի սինխրոն հայտնաբերում և վերլուծություն Բոլոր պարամետրերի գրաֆիկական և աղյուսակային տրենդներ NIBP, HEART RATE, TEMP, SPO2, RESP, տվյալների պահպանում (ոչ պակաս քան 360 ժամ) Կենտրոնական մոնիտոր կայանի հետ կապնվելու հնարավորություն Ներքին բարձր հստակության ջերմային կետերի մատրիցային պրինտեր, որը կարող է նկարել ալիքների ձևեր և նիշեր ECG Մուտք. ECG մալուխ, ստանդարտ AAMI մալուխի միակցիչ Կալիբրացման ազդանշան՝ 1 մՎտ Սրտի բաբախների քանակը. Չափման միջակայքը՝ ոչ պակաս քան 25-ից 250 բ/րոպե Ազդանշանային ռեժիմ՝ լսելի և տեսողական ազդանշան NIBP Մեթոդը՝ օսկիլոմետրիկ, Ռեժիմը՝ Manual, Auto, STAT, թողունակությունը՝ 1 մմ սնդ. սյուն Չափման միջակայքն AUTO ռեժիմով՝ ոչ պակաս քան 2-60 րոպե Չափման ժամանակահատվածը STAT ռեժիմով՝ 5 րոպե Սրտի
--	--	--	--	--	--

հաճախության միջակայքը՝ ոչ պակաս քան 40-220 հարված մեկ րոպեի ընթացքում Ահազանգի տեսակները՝ SYS, DIA, MEAN
 Չափման և ազդանշանային միջակայք (ոչ պակաս քան) Adult
 ռեժիմ SYS: 40-240 mmHg DIA: 13-210 mmHg MEAN: 26-230 mmHg
 Pediatric ռեժիմ SYS: 40- 200 mmHg DIA: 13-150 mmHg MEAN: 26-160 mmHg
 Neonatal ռեժիմ SYS: 10 -135 mmHg DIA: 13 -100 mmHg MEAN: 26-110 mmHg
 Ճնշման թողունակությունը՝ 1mmHg
 Ճշգրտության ճնշման առավելագույն միջին սխալ. ± 5 mmHg
 Առավելագույն ստանդարտ շեղումը՝ ± 8 mmHg
 Պաշտպանություն գերճնշումից Adult ռեժիմ: 300 ± 3 mmHg Pediatric ռեժիմ: 240 ± 3 mmHg Neonatal ռեժիմ: 150 ± 3 mmHg
 SpO2 Չափման և ազդանշանային միջակայք (ոչ պակաս քան) Չափման միջակայք՝ 1-100%
 Ահազանգի միջակայք՝ 40-100%
 Թողունակությունը՝ 1 %
 Ճշգրտությունը՝ 70% -100% $\pm 2\%$
 1%-69% ± 5 Ակտուալիզացման միջակայք՝ մոտ 1 վրկ. Չարթուցիչի

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ предлагаемого товара ООО "ТЕХНО-М" в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом << УО ЕДЗУ РА-2025/71 представляет полное описание предлагаемого им товара.					հետաձգում. 10 վրկ., Չարկերակային արագություն Չափման և ազդանշանային միջակայք՝ 30-250 բաբախ/րոպե Թողունակությունը՝ 1 բաբախ/րոպե, ճշգրտություն՝ ± 2 բաբախ/րոպե Շնչառություն (Respiration) Չափման և ազդանշանային միջակայք (ոչ պակաս քան) 15 րոպե ՀՀ ԱԸ ԸԱԸՍ ԴԲԲ-2025/71-ի նիստի դիմադրություն R-F (RA-LL) միջև
Номер лота			Предлагаемый товар		Դիֆերենցիալ մոնիթորինգի դիմադրություն > 2,5 սԾ
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики հմայնդանսի չափման միջակայք՝
3	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	0.3-5.00 բաբախ/րոպե ի հիմնական Հիվանդի մոնիտորի Հիվանդի գծի միջակայք՝ 0-2.50 Թողունակություն՝ 0.3-2.5 ՀԳ սրտագործությունները, չափում է շնչառության հաճախություն արյան ճնշումը (ոչ ինվազիվ ճնշված), Չափման և ազդանշանային շնչառության արժեքները, միջակայք Adult: 0-120 rpm Neo/Ped: շեղմաստիճանը, թթվածնի 0-150 rpm Թողունակությունը՝ 1 հագեցվածությունը զարկերակային շնչ/րոպե ճշգրտություն՝ ± 2 արյան մեջ (SpO2) և արտաթորանքային շնչ/րոպե Աստիճան ախտակց՝ 10-40 հաճախությունը (HR) S Ձեռնաստիճան Չափման և օգտագործվում է հիվանդներին ազդանշանային միջակայք (ոչ մոնիտորինգի ենթարկվող համար պակաս քան) 2 կապալ Չափման և մոնիտորինգի օգտագործման ազդանշանային միջակայք՝ 0-50°C, օգտագործելով մարտկոցներ, իսկ՝ թողունակություն՝ 0.1°C չափված տեղեկատվությունը ճշգրտություն՝ ± 0.1°C հիվանդի կիմալի վերաբերյալ՝ Ակտուալացման

[illegible]

				պարանոնալիզը և զարգացող սրտկանգները (ECG, RES, NIBP, SPO2 և HEART RATE) ԵՎ ՎԱԼ-հԵՄՔՏ-ՄԻՈՒՐԱՅԻՆ ԼԵՂԵՐ (ԼԵՍ) 2017/745 և ընդունված փոփոխություններ Բոլոր նյարաբանական տրոփադրական ֆունկցիաները, և անցած ԵՄԱԿ-ի տրոփոփոխությունները (NIBP, HEART RATE, ՎԵՄՔՏ, SPO2, RESP,
				տվյալների պահպանում (ոչ պակաս քան 360 ժամ) Կենտրոնական մոնիտոր կայանի հետ կապվելու հնարավորություն Ներքին բարձր հստակության ջերմային կետերի մատրիցային պրինտեր, որը կարող է նկարել ալիքների ձևեր և նիշեր ECG Մուտք. ECG մալուխ, ստանդարտ AAMI մալուխի միակցիչ Կալիբրացման ազդանշան` 1 մՎտ Սրտի բաբախների քանակը. Չափման միջակայքը` ոչ պակաս քան 25-ից 250 բ/րոպե Ազդանշանային ռեժիմ` լսելի և տեսողական ազդանշան NIBP Մեթոդը` օսկիլոմետրիկ, Ռեժիմը` Manual, Auto, STAT, թողունակությունը` 1 մմ սնդ. սյուն Չափման միջակայքն AUTO ռեժիմով` ոչ պակաս քան 2-60 րոպե Չափման ժամանակահատվածը STAT ռեժիմով` 5 րոպե Սրտի

հաճախության միջակայքը՝ ոչ պակաս քան 40-220 հարված մեկ րոպեի ընթացքում Ահազանգի տեսակները՝ SYS, DIA, MEAN
 Չափման և ազդանշանային միջակայք (ոչ պակաս քան) Adult
 ռեժիմ SYS: 40-240 mmHg DIA: 13-210 mmHg MEAN: 26-230 mmHg
 Pediatric ռեժիմ SYS: 40- 200 mmHg DIA: 13-150 mmHg MEAN: 26-160 mmHg
 Neonatal ռեժիմ SYS: 10 -135 mmHg DIA: 13 -100 mmHg MEAN: 26-110 mmHg
 Ճնշման թողունակությունը՝ 1mmHg
 Ճշգրտության ճնշման առավելագույն միջին սխալ. ± 5 mmHg
 Առավելագույն ստանդարտ շեղումը՝ ± 8 mmHg
 Պաշտպանություն գերճնշումից Adult ռեժիմ: 300 ± 3 mmHg Pediatric ռեժիմ: 240 ± 3 mmHg Neonatal ռեժիմ: 150 ± 3 mmHg
 SpO2 Չափման և ազդանշանային միջակայք (ոչ պակաս քան) Չափման միջակայք՝ 1-100%
 Ահազանգի միջակայք՝ 40-100%
 Թողունակությունը՝ 1 %
 Ճշգրտությունը՝ 70% -100% $\pm 2\%$
 1%-69% ± 5 Ակտուալիզացման միջակայք՝ մոտ 1 վրկ. Չարթուցիչի

հետաձգում. 10 վրկ.,
 Չարկերակային արագություն
 Չափման և ազդանշանային
 միջակայք՝ 30-250 բաբախ/րոպե
 Թողունակությունը՝ 1 բաբախ/րոպե,
 ճշգրտություն՝ ± 2 բաբախ/րոպե
 Շնչառություն (Respiration) Չափման
 և ազդանշանային միջակայք (ոչ
 պակաս քան) Մեթոդը՝
 դիմադրություն R-F (RA-LL) միջև
 Դիֆերենցիալ մոտքային
 դիմադրություն. > 2.5 ՄՈ
 Իմպենդանսի չափման միջակայքը՝
 $0.3-5.0\Omega$ Իմպենդանսի հիմնական
 գծի միջակայքը՝ $0-2.5\Omega$
 Թողունակություն՝ $0.3-2.5$ Հց
 Շնչառության հաճախություն
 Չափման և ազդանշանային
 միջակայք Adult: $0-120$ rpm Neo/Ped:
 $0-150$ rpm Թողունակությունը՝ 1
 շնչ/րոպե Ճշգրտություն՝ ± 2
 շնչ/րոպե Ապնոե ահագանգ՝ $10-40$
 S Ջերմաստիճան Չափման և
 ազդանշանային միջակայք (ոչ
 պակաս քան) 2 կանալ Չափման և
 ազդանշանային միջակայք՝ $0-50^{\circ}\text{C}$,
 թողունակություն՝ 0.1°C
 Ճշգրտությունը՝ $\pm 0.1^{\circ}\text{C}$
 Ակտուալացման

					Ժամանակահատվածը՝ մոտ 1 վրկ Միջին ժամանակի հաստատունը՝ <10 վրկ. Պարագաներ Մեկանգամյա Էլեկտրոդի մալուխ (3 կամ 5 լարանի) NIBP ճարմանդներ մեծահասակների համար NIBP ճարմանդներ երեխաների համար NIBP ճարմանդներ նորածինների համար Խողովակ NIBP- ի ճարմանդների համար Էլեկտրական լար Մեկանգամյա Էլեկտրոդ (5 հատ) SpO2 սենսոր բազմակի օգտագործման մեծահասակների համար 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:
--	--	--	--	--	---