

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Ար.մեդտեխնիկա ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/25 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	տոմոգրաֆիկ սարքերRevolution Maxima	GE	Revolution Maxima	GE HealthCare	Համակարգչային տոմոգրաֆ GE Healthcare Revolution Maxima: Ոչ պակաս քան 64 շերտանի պարուրային համակարգչային տոմոգրաֆ ընդհանուր և հատուկ կլինիկական հետազոտությունների համար, բժիշկի համար աշխատանքային կայանի, գլխի և անոթների և պերֆուզիոն վերլուծության, անոթաբանական և այլ հետազոտությունների ծրագրերի առկայությամբ Պարտադիր պահանջներ Փաստացի շերտերի թիվը 360° պտույտի դեպքում, ինչպես նաև ալգորիթմով ստացված

					շերտերի թիվը պետք է լինի ոչ պակաս քան 64 բոլոր արագություններով 360 աստիճանի պտտման ամենակարճ ժամանակը ոչ ավելի քան 0,5 վ Ապերտուրայի բացվածքը՝ ոչ պակաս քան 70 սմ տրամագծով Z առանցքով դետեկտորի լայնությունը ոչ պակաս քան 40մմ, իսկ դետեկտորի շարքերի քանակը ոչ պակաս քան 64 Գլխուղեղի ԿՏ-պերֆուզիոն հետազոտությունների վերլուծության համար նախատեսված մասնագիտացված ծրագրի առկայություն, որը ներառում է հետևյալ բաղադրիչները. Տվյալների որակական և քանակական գնահատում՝ կոնտրաստային նյութի ներարկումից հետո ստացված ԿՏ պատկերաշարերում հյուսվածքների խտության փոփոխությունների հիման վրա Պերֆուզիոն ցուցանիշների քանակական գնահատում՝ արյան հոսքի արագություն, ծավալ, ժամանակային պարամետրեր և անոթային թափանցելիության ցուցանիշներ Արդյունքների
--	--	--	--	--	---

					ներկայացում՝ աղյուսակային, գրաֆիկական տեսքով, ինչպես նաև պերֆուզիայի ցուցանիշների բաշխման գունային (ֆունկցիոնալ) քարտեզներով՝ արյան հոսքի արագություն, ծավալ, ժամանակային բնութագրեր, համակցված ֆունկցիոնալ քարտեզներ նեյրոպերֆուզիայի համար՝ ուղեղի իշեմիայի, ինֆարկտի ծավալների և անհամապատասխանության գործակցի (mismatch) ավտոմատ որոշմամբ, ձեռք բերված տվյալների հաշվետվության մեջ պահպանմամբ Գլխուղեղի հեմատոմայի ավտոմատ գնահատման և Վիլիսիի շրջանի անևրիզմալների անոթային անալիզի ծրագրային ապահովում Գլխուղեղի պարենխիմայի վերլուծության և ASPECTS սանդղակով ավտոմատ գնահատման ծրագրային ապահովում Պարագաներ Հավաքածուն ներառում է բոլոր անհրաժեշտ լրացուցիչ սարքերն ու պարագաները սարքավորման լիարժեք գործունեության համար և անձնակազմի պաշտպանության համար անհրաժեշտ
--	--	--	--	--	---

					անվտանգության պարագաներ (օրինակ՝ մալուխներ, տեղադրման նյութեր, մեկուսիչ նյութեր և այլն) Ոչ պակաս քան մեկ հատ վզի շրջանի ճառագայթային պաշտպանության հագուստ Ոչ պակաս քան մեկ հատ ամբողջ մարմնի ճառագայթային պաշտպանության հագուստ Անհրաժեշտ որակի ապահովման ֆանտոմների առկայություն՝ CT սկանների պատկերի որակը և կարգաբերումը ստուգելու համար Ֆանտոմի պահիչի առկայություն Ռենտգենյան ճառագայթի պաշտպանիչ ապակու առկայություն՝ համապատասխան չափսի պատին ամրացնելու շրջանակով, ռենտգենյան ճառագայթման առավելագույն լարման պաշտպանությունից՝ ոչ պակաս քան 150 ԿՎ, առկա չափը՝ ոչ պակաս քան 110 x 90 սմ, տեսանելի լույսի փոխանցելիությունը՝ ոչ պակաս քան 90%, հաստությունը՝ ոչ պակաս քան 8.0 մմ, օդային պղպջակների առկայություն՝ չկա պղպջակ Ինժեկտոր-ներարկիչի առկայություն կոնտրաստային նյութի համար՝
--	--	--	--	--	---

					Սարքավորման խափանման դեպքում վերանորոգում ոչ ավելի քան 10 օրվա ընթացքում: Ռենտգենյան խողովակի կամ դետեկտորի խափանման դեպքում վերանորոգում ոչ ավելի քան 30 օրվա ընթացքում Օգտագործողի ձեռնարկները, տեխնիկական և սպասարկման ձեռնարկները, թղթային և էլեկտրոնային պատճենները, պետք է տրամադրվեն հայերեն կամ անգլերեն կամ ռուսերեն լեզուներով: Սարքավորումը պետք է լինի նոր, չօգտագործված Ապրանքը պետք է արտադրված լինի պայմանագիրը ուժի մեջ մտնելու օրվան նախորդող առավելագույնը 12 ամսվա ընթացքում Հրահանգներ մրցույթի մասնակիցներին. Մրցույթի արդյունքում առաջին տեղ զբաղեցրած ընկերությունը պետք է ներկայացնի սարքի տեխնիկական անձնագիրը, որը հաստատում է տեխնիկական բնութագրերը: Մրցույթի արդյունքում պատվիրատուի հետ մատակարարման համաձայնագիր ստորագրած ընկերությունը
--	--	--	--	--	---

				պարտավոր է մշտապես տեղեկատվություն տրամադրել մատակարարման ընթացքի վերաբերյալ Մրցույթի արդյունքում պատվիրատուի հետ մատակարարման համաձայնագիր ստորագրած ընկերությունը պարտավոր է սարքերի ՀՀ ներմուծման օրը տեղեկացնել պատվիրատուին Մրցույթի արդյունքում պատվիրատուի հետ մատակարարման համաձայնագիր ստորագրած ընկերությունը պարտավոր է սարքերի արկղերը բացել բացառապես պատվիրատուի ներկայացուցիչների ներկայությամբ Որակի վկայականներ (առկայություն) 1. ISO13485 2. ISO 9001 3. ISO 14001 4. ISO 14971 5. IIs կամ III ռիսկայնության դասի բժշկական սարքավորումների համար՝ 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
--	--	--	--	---

