

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Իվաֆարմ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/33 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
11	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	Էլեկտրասրտագրիչ	<p>ԷՍԳ շարժական Ձայնագրող ԷՍԳ արտածումներ. 12 ստանդարտ արտածումներ Ձայնագրող կանալներ. 1/3-ի օգտագործողի ընտրությամբ Թվային դիսփլեյ. անկյունագիծը ոչ պակաս քան 8" Արտածումների փոխումը. ձեռքով և ավտոմատ Չգայունություն, մմ / մվ՝ ոչ պակաս քան 5, 10, 20, ավտոմատ Կարգաբերման ազդանշան. ավտոմատ և ձեռքով ԷՍԳ չափումներ՝ բոլոր արտածումները, միջին, ճշգրտված HR- ի միջին RR PR- ի միջակայքում QRS տևողություն QT ընդմիջում և QTc</p>

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
Չֆիլտրացված՝ 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 կաբրերա էլեկտրոսնուցումը՝
220 Վ / 50 Հց: Ռուսերեն և անգլերեն
մենյուի առկայություն
Աքսեսուարներ 1. Հիվանդի մալուխ
2. Կրծքավանդակի վերջույթների 6
էլեկտրոդ 3. 4 վերջույթների

				<p>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:</p>
--	--	--	--	---

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

Ивафарм ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом 22 02 ЕЦДЦПР-2026/33 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
11					