

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Իվաֆարմ ՍՊԸ-ն ՅԱԿ-ԷԱՃԱՊԶԲ-26/54 ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի		
	մակնիշը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
4	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր	Հիվանդի մոնիտոր (կարդիոմոնիտոր): Առնվազն մինչև 11 համաժամանակյա պարամետրերի չափման հնարավորության առկայություն: Սենսորային Էկրանով և լուսավորվող կոճակներով: Պետք է ունենա հնարավորություն գործելու արտաքին մկնիկի և ստեղնաշարի միջոցով: Թմրամիջոցների դոզայի հաշվարկ, օդափոխման հաշվարկ, օքսիգենացիայի հաշվարկ, տիտրացման աղյուսակի ցուցադրում և հեմոդինամիկ հաշվարկ: Լրացուցիչ լիթիում իոնային մարտկոց, կրկնակի մարտկոցի խցիկ, մարտկոցից աշխատանքի ժամանակը մինչև ոչ պակաս քան 8 ժամ: LCD Էկրան, Էկրանի չափը ոչ պակաս քան 12 դյույմ, ոչ պակաս քան 1280×800 պիքսել տարլուծումով: Կորերի քանակը ոչ պակաս քան 9, իսկ կորերի ձևը, գույնը և դիրքը պետք է լինեն կարգավորելի: Պետք է հագեցած լինի ցուցադրման առնվազն 7 ձևաչափով, ներառյալ ստանդարտ Էկրանը, կարճ տենդենցը, մեծ տառատեսակ, այլ մահճակալների դիտում, NIBP վերստուգիչ, 7 առաջատար կանալ և այլն: Ստանդարտ պարամետր (առնվազն). ECG, Resp, Double-Spo2, CCHD, NIBP, PR, 2-TEMP, Glasgow Coma

Index: Ընտրովի (առնվազն). IBP, CO2 (հիմնական հոսք, կողային հոսք, միկրո հոսք), AG (հիմնական հոսք, կողային հոսք), EEG, Masimo Rainbow Spo2 միացման հնարավորություն: ԷՍԳ՝ 3/5/6 առաջատար կանալ, ընտրովի 12 առաջատարի հնարավորություն: Պետք է հնարավոր լինի ընտրել մոնիտորինգ, ախտորոշում և շահագործման ռեժիմներ: Պետք է կարողանա դիմակայել Էլեկտրամիոգրաֆիայի, դեֆիբրիլյացիայի և այլնի միջամտությանը: Սրտի կծկումների չափման միջակայք. Մեծահասակներ՝ նվազագույնը 10 BPM ~ 300 BPM տիրույթում; Երեխաներ և նորածիններ՝ նվազագույնը 10 BPM ~ 350 BPM տիրույթում: Սրտի կծկումների չափման ճշգրտություն. $\pm 1\%$ կամ ± 1 bpm (որն ավելի մեծ է): Ոչ պակաս, քան 23 տեսակի ռիթմի վերլուծություն: Ոչ պակաս քան 7-ալիքի ST-SEGMENT վերլուծության գործառույթ, նվազագույնը մինչև 12-ալիքի ST վերլուծություն: CMRR ոչ պակաս, քան 110 դԲ: Ցուցադրման արագությունները առնվազն 6.25 մմ/վ, 12.5 մմ/վ, 25 մմ/վ, 50 մմ/վ: ST քարտեզի առկայություն: QT/QTc վերլուծության գործառույթ: Շնչառություն. կրծքային դիմադրության մեթոդ, շնչառության հաճախականության դիտարկման միջակայք՝ առնվազն 0 ~ 150 rpm, շնչառության հաճախականության չափման ճշգրտություն՝ ± 2 rpm կամ $\pm 2\%$ (որն ավելի մեծ է): SPO2. Pulse-Tone գործառույթ, SPO2-ի մոնիտորինգի միջակայք՝ 0 ~ 100%, SPO2 չափման ճշգրտություն. $\pm 2\%$ (70 ~ 100% SPO2): Երկակի SPO2 ռեժիմի առկայություն, միևնույն ժամանակ ձեռքի և ոտքի արյան թթվածին չափում, CCHD գործառույթի առկայություն: Pulse Rate. Pulse Rate չափման միջակայք՝ առնվազն 20 bpm ~ 250 bpm, ճշգրտություն. $\pm 1\%$ կամ ± 1 BPM, (որն ավելի մեծ է): NIBP. չափիչ միջակայք՝ մեծահասակների համար առնվազն 10-270 mmHg, երեխաների համար առնվազն 10-235mmHg, նորածինների համար առնվազն 10-135mmHg: Մեծահասակների, երեխաների և նորածինների սեզմենտացված ճնշման պաշտպանություն: Չափման ռեժիմը. ձեռքով, պարբերական, արագ: Պարբերական չափման ինտերվալները առնվազն 1/2/2.5/3/5/10/15/20/30 րոպե, 1/1.5/2/3/4/8 ժամ:

		STAT չափման գործառույթ, ցիկլը առավելագույնը 5 րոպե: Ջերմաստիճանի մոնիտորինգ. երկկողմանի մարմնի ջերմաստիճանի մոնիտորինգ, տարբերության ցուցադրմամբ: Չափիչ միջակայքը՝ 0 ~ 50 °C, ճշգրտություն. $\pm 0,1$ °C: Տազնապ. 360 աստիճանի ծայնային ազդանշանային գործառույթ՝ ծայնի մակարդակի կարգավորմամբ: Ֆիզիոլոգիական և տեխնիկական անկախ ազդանշանային ցուցիչներ: Բուժքույրի կանչի հնարավորություն: Հիշողությունները՝ ոչ պակաս քան 168 ժամ Trend պահուստ և վերանայում, նվազագույնը 128 պարամետրերի պահպանում, NIBP չափման արդյունքների պահպանում: Ցանց և կապ. միակցիչները առնվազն, USB 2 հատ, RJ45 1 հատ, Extension Module Port 1 հատ: Պետք է ունենա հնարավորություն միացված լինելու կենտրոնական մոնիտորինգի համակարգին՝ լարով, անլար և հիբրիդային մեթոդներով: Պետք է ունենա հնարավորություն կապված լինել հիվանդի տվյալների կառավարման և գնման ծրագրակազմին՝ որոնում, վերլուծություն, հիվանդի տվյալներ, իրականացնելու և A4 թղթի վրա տպելու հնարավորությամբ: Արտադրողը պետք է ունենա որակի և համապատասխանության վկայագրեր, առնվազն՝ 1. ISO13485, 2. EU MDR 2017/745 կամ CE 93/42/EEC կամ FDA: Սարքը պետք է լինի նոր և չօգտագործված: Սարքի հետ պետք է տրամադրվեն բոլոր անհրաժեշտ պարագաները լիարժեք աշխատանքի համար: Սարքի տեղադրումը, գործարկումը և անձնակազմի ուսուցումը պետք է իրականացվի մատակարարի կողմից: Երաշխիքային ժամկետ՝ առնվազն 2 տարի:
--	--	---

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

Ивафарм ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЗЦЧ-ЕЦДЦПЗР-26/54 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар		
	марка	наименование производителя	технические характеристики
4			