

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Պեգասուսմեդ ՍՊԸ-ն ՈԻԱԿ-ԷԱՃԱԴՁԲ-26/62 ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի			
	Ֆիրմային անվանումը	ապրանքային նշանը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
2	Health Microport	HM	Changzhou Health Microport Medical Device Co., Ltd.	Արտադրանքը նախատեսված է չարորակ նորագոյացությունների հետևանքով առաջացած լեղուղիների նեղացումների (ստենոզների) լայնացման համար: Ստենտը պատրաստված է նիտինոլային (Ni-Ti) լարից, որը ապահովում է և ձևի հիշողություն և գերառաձգականություն: Ստենտը հասանելի է թաղանթապատ/մասնակի թաղանթապատ /covered / partially covered կամ առանց թաղանթի/uncovered (bare- metal) տարբերակներով: Հասանելի են մետաղական (Bare-metal) և արտադրողի տեսականու շրջանակում մեկ կամ մի քանի տարբերակ ևս: Ստենտը ապահովում է ջերմային ակտիվացում՝ տեղադրման ընթացքում դառնալով ավելի ճկուն և հեշտ կառավարելի, իսկ մարմնի ջերմաստիճանում ($>33^{\circ}\text{C}$) ընդարձակվում ապահովելով անհրաժեշտ բացում: Ստենտը

				կմատակարարվի ներդրման համակարգով: Համատեղելությունը ` Էնդոսկոպի միջոցով (TTS -  through-the-scope) կամ OTW (over-the-wire)  տարբերակը: Ստենտը օպտիմալ կերպով հարմարվում է  լեզուղիների անատոմիական ծռումներին: Ստենտի վրա  առկա են հատուկ նշաններ (imaging markers), որոնք  հստակ տեսանելի են ռենտգենի կամ Էնդոսկոպիայի  տակ` ապահովելով տեղադրման բարձր ճշգրտություն: Որոշ մոդելների դեպքում` մասամբ բացված վիճակում  վերադիրքավորման (repositioning) հնարավորություն:  Չափսեր • Ստենտի տրամագիծ` 6-10 մմ • Ստենտի երկարություն` 40-120 մմ • Ներմուծման համակարգի  տրամագիծ` ոչ ավելի քան 8-10 Fr (կամ համարժեք) Ներմուծման համակարգը ներառում է ստենտ, ներդրման համակարգ: Ուղղորդող լարը ներառվում է որպես լրացուցիչ բաղադրիչ: Արտադրանքը ունի CE սերտիֆիկատ և համապատասխանում է YY/T ստանդարտներին: Արտադրանքը ստերիլիզացված է էթիլենօքսիդով (EO): Օգտագործվող նյութերը կենսահամատեղելի են և ունենան կենսահամատեղելիության հավաստում:
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

"ПЕГАСУСМЕД" ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ПГЧ-ЕЦХЦПЗР-26/62 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
2	Health Microport	НМ	Changzhou Health Microport Medical Device Co., Ltd.	Продукт должен быть предназначен для лечения расширения сужений (стенозов) желчевыводящих путей, вызванных злокачественными новообразованиями. Стент должен быть изготовлен из нитинолового (Ni-Ti) шнура,, который должен обеспечивать как память формы, так и сверхэластичность. Стент должен быть доступен в вариантах с пленочным покрытием/частичным пленочным покрытием /покрытием / частично покрытым или без пленки/непокрытым (голым металлом). Должны быть доступны металлические (Bare-metal) и еще один или несколько вариантов в ассортименте производителя. Стент должен обеспечивать тепловую активацию, становясь более гибким и простым в обращении во время установки, а

				при температуре тела ($\approx 33^{\circ}\text{C}$) он должен расширяться, обеспечивая необходимое отверстие. Стент должен поставляться с системой введения комбинированный вариант: через эндоскоп (TTS – through-the-scope) или OTW (over-the-wire).: Стент должен оптимально адаптироваться к анатомическим изгибам желчных протоков. На стенте должны присутствовать специальные метки (маркеры изображения), которые хорошо видны на рентгеновском снимке или при эндоскопии, что обеспечивает высокую точность установки. В случае некоторых моделей возможность изменения положения (репозиционирования) в частично открытом состоянии. Размеры • Диаметр стента: 6-10 мм • Длина стента: 40-120 мм • Диаметр системы подачи: не более 8-10 футов (или эквивалент) Система введения должна включать в себя стент, систему введения. Направляющий шнур может быть включен в качестве дополнительного компонента, но допускается поставка и без него. Продукт должен иметь сертификат CE или соответствовать стандартам ISO или YY/T. Продукт должен быть стерилизован этиленоксидом (ЭО). Используемые материалы должны быть биосовместимыми и иметь сертификат биосовместимости.
--	--	--	--	--