

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

"ՏԵԽՆՈ-Մ" ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/50 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	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) Բոլոր հիմնական մետաղական մասերը պետք է պատրաստված լինեն չժանգոտվող պողպատից Ոչ պակաս քան 4 անիվների առկայություն Կենտրոնական արգելակի (ոտնակի տեսքով) առկայություն Սեղանի մակերեսի երկարությունը՝ ոչ պակաս քան 2100 մմ ± 100 մմ Սեղանի մակերեսի լայնությունը՝ ոչ պակաս քան 550 մմ ± 20 մմ Սեղանի նվազագույն բարձրությունը՝ ոչ պակաս քան 730 մմ ± 50 մմ Սեղանի առավելագույն բարձրությունը՝ ոչ

պակաս քան 980 մմ ± 50 մմ  
Հորիզոնական և երկայնական  
շարժումն ոչ պակաս քան՝ 330 մմ ±  
30 մմ Շարժումը (Backboard  
upwards/downwards)՝ ոչ պակաս քան  
70°/10° Տրենդեյլերուրդ / Rev տրենդեյլեր  
՝ ոչ պակաս քան -25°/+25° Սեղանի  
թեքում (ձախ / աջ)՝ ոչ պակաս քան  
15 աստիճան Գլխային հատվածի  
թեքում (Tilt ՝ ոչ պակաս քան 30° /  
90° Ոտքերի հատվածի շարժումը (ներքև)  
՝ ոչ պակաս քան 90° Ոտքերի  
հատվածի թեքումը՝ ոչ պակաս քան  
90° Երկամային կամրջակի շարժը  
դեպի վերև ոչ պակաս քան 110մմ  
Բեռնակրողությունը՝ ոչ պակաս քան  
250 կգ Էլեկտրոսնուցում՝ 220-240 Վ,  
50/60 Հց: Լրակազմ և պարագաներ  
Տեղադրում և մեկնարկ  
Աշխատակազմի ուսուցում տեղում  
Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն  
կամ անգլերեն կամ ռուսերեն  
Սարքավորումը պետք է լինի նոր,  
չօգտագործված Լրակազմում  
ներառված են բոլոր անհրաժեշտ  
լրացուցիչ սարքերը և  
պարագաները, որոնք անհրաժեշտ  
են ընդհանուր վիրաբուժության  
համար Երաշխիքը ոչ պակաս քան

					<p>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

ООО "ТЕХНО-М" в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/50 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
2	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական)	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) Բոլոր հիմնական մետաղական մասերը պետք է պատրաստված լինեն չժանգոտվող պողպատից Ոչ պակաս քան 4 անիվների առկայություն Կենտրոնական արգելակի (ոտնակի տեսքով) առկայություն Սեղանի մակերեսի երկարությունը՝ ոչ պակաս քան 2100 մմ ± 100 մմ Սեղանի մակերեսի լայնությունը՝ ոչ պակաս քան 550 մմ ± 20 մմ Սեղանի նվազագույն բարձրությունը՝ ոչ պակաս քան 730 մմ ± 50 մմ Սեղանի առավելագույն բարձրությունը՝ ոչ

պակաս քան 980 մմ ± 50 մմ  
Հորիզոնական և երկայնական  
շարժումն ոչ պակաս քան՝ 330 մմ ±  
30 մմ Շարժումը (Backboard  
upwards/downwards)՝ ոչ պակաս քան  
70°/10° Տրենդեյլերուրդ / Rev տրենդեյլեր  
՝ ոչ պակաս քան -25°/+25° Սեղանի  
թեքում (ձախ / աջ)՝ ոչ պակաս քան  
15 աստիճան Գլխային հատվածի  
թեքում (Tilt ՝ ոչ պակաս քան 30° /  
90° Ոտքերի հատվածի շարժումը (ներքև)  
՝ ոչ պակաս քան 90° Ոտքերի  
հատվածի թեքումը՝ ոչ պակաս քան  
90° Երկամային կամրջակի շարժը  
դեպի վերև ոչ պակաս քան 110մմ  
Բեռնակրողությունը՝ ոչ պակաս քան  
250 կգ Էլեկտրոսնուցում՝ 220-240 Վ,  
50/60 Հգ: Լրակազմ և պարագաներ  
Տեղադրում և մեկնարկ  
Աշխատակազմի ուսուցում տեղում  
Օգտագործման ձեռնարկ հայերեն  
կամ անգլերեն կամ ռուսերեն  
Սարքավորումը պետք է լինի նոր,  
չօգտագործված Լրակազմում  
ներառված են բոլոր անհրաժեշտ  
լրացուցիչ սարքերը և  
պարագաները, որոնք անհրաժեշտ  
են ընդհանուր վիրաբուժության  
համար Երաշխիքը ոչ պակաս քան

					<p>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>
--	--	--	--	--	--