

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
3	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական 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 700 / 100 Տրենդեյնբուրգ / Rev տրենդ՝ 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° Երիկամային կամրջակի շարժը դեպի վերև ոչ պակաս քան 110մմ Բեռնակրությունը՝ 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 գինեկոլոգիական

				<p>վիրաբուժության համար (թափոնների կոնտեյներ, ծնկի հենակներ և այլն) 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

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

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
3	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական	Ունիվերսալ վիրահատական սեղան (Էլեկտրական) գինեկոլոգիական 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 700 / 100 Տրենդեյնբուրգ / Rev տրենդ՝ 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° Երիկամային կամրջակի շարժը դեպի վերև ոչ պակաս քան 110մմ Բեռնակրությունը՝ 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 գինեկոլոգիական

				<p>վիրաբուժության համար (թափոնների կոնտեյներ, ծնկի հենակներ և այլն) 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>
--	--	--	--	---