

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Իվաֆարմ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱՆ ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/51 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	ԷՍԳ շարժական	ԷՍԳ շարժական	ԷՍԳ շարժական	ԷՍԳ շարժական	<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 Ֆունկցիաներ. ոչ պակաս քան ստանդարտ ԷՍԳ պարամետրերի ավտոմատ չափում և ավտոմատ մեկնաբանություն, բոլոր արտածումները, միջին</p>

ճշգրտված HR, միջին RR միջակայք,  
QRS տևողություն, QT միջակայք և  
QTc միջակայք, առավելագույն R [V5]  
կամ [V6] և S [V1], P, R, T  
առանցքներ  
Հաճախականությունների սահմանը,  
Hz ախտորոշիչ. Դեֆիբրիլյացիայի  
պաշտպանություն ըստ AAMI / IEC  
60601-2-25: 2011 ստանդարտներ  
Զֆիլտրացված՝ ոչ պակաս քան  
0,05... 150 Հց Ձայնագրման  
եղանակը՝ ջերմային թուղթ  
Տարվումը առնվազն՝ 8 կետ / մմ  
Ձայնագրող թուղթ՝ ոչ պակաս քան  
80մմ 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 էլեկտրոսնուցում՝  
220-240 Վ, 50/60 Հց Ռուսերեն և  
անգլերեն մենյուի առկայություն  
Աքսեսուարներ 1. Հիվանդի մալուխ  
2. Կրծքավանդակի վերջույթների 6  
էլեկտրոդ 3. 4 վերջույթների  
էլեկտրոդներ 4. 1 շիշ էՍԳ գել 5. 2  
թղթի փաթույթ Այլ պայմաններ.

				<p>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 ՀՀ ԱԼ ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/51 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
2					