

ՀԱՅՏԱՐԱՐՈՒԹՅՈՒՆ

կնքված պայմանագրերի մասին

«Երևանի Մխիթար Հերացու անվան պետական բժշկական համալսարան» հիմնադրամը, որը գտնվում է ք. Երևան, Կորյունի 2 հասցեում, ստորը ներկայացնում է իր կարիքների համար բժշկական նշանակության ապրանքների ձեռքբերման նպատակով կազմակերպված «ՄԱԱՊԶԲ-2026/2-ԵՊԲՀ» ծածկագրով գնման ընթացակարգի արդյունքում կնքված պայմանագրերի մասին տեղեկատվությունը՝

Գնման առարկայի								
շ/հ	անվանումը	չափման միավորը	քանակը		նախահաշվային գինը		համառոտ նկարագրությունը (տեխնիկական բնութագիր)	պայմանագրով նախատեսված համառոտ նկարագրությունը (տեխնիկական բնութագիր)
					ՀՀ դրամ			
			առկա ֆինանսական միջոցներով	ընդհանուր	առկա ֆինանսական միջոցներով	ընդհանուր		
1	Երկխոռոչ կարդիովերտեր դեֆիբրիլատոր	հատ	-	5	-	10500000	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող երկխոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր, ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իրենից ներկայացնում է բազմածրագիր սրտաբանական սարքավորում, որն իրականացնում է հիվանդի սրտային ռիթմի մոնիտորինգ մեկ կամ երկխցիկ բրադիկարդիայի հաճախականական աղապտիվ ստիմուլյացիայի հաշվին; փորոքային և նախասրտային տախիառիթմիաների բուժում: ՄՌՏ համատեղելիությունը – 1,5 S և 3 S, սկանավորման գոտիների սահմանափակում չկա (սրտի հատվածը ներառյալ), պացիենտի հասակի սահմանափակում չկա, ՄՌՏ սկանավորման միջամտության տևողության սահմանափակում չկա, ՄՌՏ-համատեղելի էլեկտրոդներով իմպլանտավորման պայմանով, ինչպես նաև հետագոտման անցկացման արտադրողի կողմից պահանջվող պայմանների հետևելու պայմանով: Կոննեկտորների տիպը՝ IS-1, DF4/ DF1, զանգվածը՝ ոչ ավել, քան 80 գ.; ծավալը՝ ոչ ավել, քան՝ 35 սմ3; Չափսերը՝ ոչ ավել, քան 70մմ x 53մմ x 15մմ: Շահագործման	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող երկխոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր, ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իրենից ներկայացնում է բազմածրագիր սրտաբանական սարքավորում, որն իրականացնում է հիվանդի սրտային ռիթմի մոնիտորինգ մեկ կամ երկխցիկ բրադիկարդիայի հաճախականական աղապտիվ ստիմուլյացիայի հաշվին; փորոքային և նախասրտային տախիառիթմիաների բուժում: ՄՌՏ համատեղելիությունը – 1,5 S և 3 S, սկանավորման գոտիների սահմանափակում չկա (սրտի հատվածը ներառյալ), պացիենտի հասակի սահմանափակում չկա, ՄՌՏ սկանավորման միջամտության տևողության սահմանափակում չկա, ՄՌՏ-համատեղելի էլեկտրոդներով իմպլանտավորման պայմանով, ինչպես նաև հետագոտման արտադրողի կողմից պահանջվող պայմանների հետևելու պայմանով: Կոննեկտորների տիպը՝ IS-1, DF4/ DF1, զանգվածը՝ ոչ ավել, քան 78 գ.; ծավալը՝ ոչ ավել, քան՝ 34 սմ3: Չափսերը՝ ոչ ավել, քան 68մմ x

						Ժամկետը ոչ պակաս, քան 9 տարի (հաշվի առնելով առավելագույն հզորությամբ կիսամյակային ցնցումները, ստիմուլյացիայի ռեժիմը՝ $AAI \leq DDD$ աջ նախասրտի 50% ստիմուլյացիայով, ամպլիտուդ 2,5 Վ, դիմադրողականություն 600 Օմ, եռամսյակային տվյալների փոխանցումներ հեռակառավարման միջոցով); Մարդու հյուսվածքների կոնտակտավորող մատերիալներ՝ տիտան, պոլիուրեթան, սիլիկոնի կաուչուկ: Ռենտգեն կոնտրաստային իդենտիֆիկատոր՝ PFZ:Կորպուսի ձևը՝ ֆիզիոլոգիական ուրվագծման: Մարտկոցը՝ Հիբրիդային CFx լիթիում/արծաթ-վանադիումի օքսիդ Մատակարարվող էներգիայի առավելագույնը՝ 36Ջ. Կուտակված էներգիայի առավելագույնը՝ 42Ջ. Շահագործման սկզբում լիցքավորման ստանդարտ ժամանակ՝ ոչ ավել, քան՝ 9վրկ. Փոխելու համար խորհուրդ տրվող ժամկետին հասնելու պահի ստանդարտ ժամանակը՝ (RRT) ոչ ավել, քան 13 վրկ: Մարտկոցի շահագործման երկարաձգված ժամկետը (PSP)՝ դա RRT-ի (փոփոխման խորհուրդ տրվող ժամկետ) և EOS-ի (շահագործման ժամկետի ավարտ) միջև ժամանակահատվածն է: PSP տևողությունը սահմանվում է 3 ամիս ժամկետով հետևյալ պայմանների կատարման պայմանով՝ DDD-ի 100% ստիմուլյացիա 60 ր. -1 հաճախականությամբ, նախասրտերի և աջ փորոքի ստիմուլյացիայի ամպլիտուդան՝ 2,5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0,4մվ: ստիմուլյացիայի ծանրաբեռնվածությունը՝ 600 Օմ, ինչպես նաև 6 ամբողջական լիցք: Եթե սարքը գերազանցում է նշված	51մմ x 13մմ: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 9 տարի (հաշվի առնելով առավելագույն հզորությամբ կիսամյակային ցնցումները, ստիմուլյացիայի ռեժիմը՝ $AAI \leq DDD$ աջ նախասրտի 50% ստիմուլյացիայով, ամպլիտուդ 2,5 Վ, դիմադրողականություն 600 Օմ, եռամսյակային տվյալների փոխանցումներ հեռակառավարման միջոցով); Մարդու հյուսվածքների կոնտակտավորող մատերիալներ՝ տիտան, պոլիուրեթան, սիլիկոնի կաուչուկ: Ռենտգեն կոնտրաստային իդենտիֆիկատոր՝ PFZ:Կորպուսի ձևը՝ ֆիզիոլոգիական ուրվագծման: Մարտկոցը՝ Հիբրիդային CFx լիթիում/արծաթ- վանադիումի օքսիդ Մատակարարվող էներգիայի առավելագույնը՝ 36Ջ. Կուտակված էներգիայի առավելագույնը՝ 42Ջ. Շահագործման սկզբում լիցքավորման ստանդարտ ժամանակ՝ ոչ ավել, քան՝ 8,3վրկ. Փոխելու համար խորհուրդ տրվող ժամկետին հասնելու պահի ստանդարտ ժամանակը՝ (RRT) ոչ ավել, քան 12,3 վրկ: Մարտկոցի շահագործման երկարաձգված ժամկետը (PSP)՝ դա RRT-ի (փոփոխման խորհուրդ տրվող ժամկետ) և EOS-ի (շահագործման ժամկետի ավարտ) միջև ժամանակահատվածն է: PSP տևողությունը սահմանվում է 3 ամիս ժամկետով հետևյալ պայմանների կատարման պայմանով՝ DDD-ի 100% ստիմուլյացիա 60 ր. -1 հաճախականությամբ, նախասրտերի և աջ փորոքի ստիմուլյացիայի ամպլիտուդան՝ 2,5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0,4մվ: ստիմուլյացիայի ծանրաբեռնվածությունը՝ 600 Օմ, ինչպես նաև 6 ամբողջական լիցք: Եթե սարքը գերազանցում է նշված պայմանները, EOS-ի մասին ծանուցումը կարող է հայտնվել նախքան եռամսյա ժամկետի ավարտը: Ֆունկցիաների
--	--	--	--	--	--	--	--

						պայմանները, EOS-ի մասին ծանուցումը կարող է հայտնվել նախքան եռամսյա ժամկետի ավարտը: Ֆունկցիաների առկայությունը՝ Ստիմուլյացիայի ռեժիմների միջև ավտոմատ փոփոխում (AAI(R) <-> DDD(R)); Զգայունության ավտոմատ կարգավորում; Ֆիզիկական ակտիվությանն ի պատասխան ստիմուլյացիայի հաճախականության ադապտացում; ՄԿՀ հանդեպ AV ինտերվալի ադապտացում; Ավտո PVARP (նախասրտերի հետփորոքային ռեֆրակտերային ժամանակահատված) ՄԿՀ կամ ստիմուլյացիաների հաճախականությանը ադապտացմամբ, կարդիոստիմուլատորի առաջացրած հաճախարտության կանխման նպատակով; Ոչ մրցակցային նախասրտային ստիմուլյացիա (NCAP) նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո; Միջամտություն կարդիոստիմուլատորի առաջացրած հաճախարտության ժամանակ; Ի պատասխան փորոքային էքստրասիստոլային (PVC); Կանխիչ փորոքային ստիմուլյացիա (VSP) խաչաձև խանգարումների ժամանակ; աշխատանքային ռեժիմների DDDR-ից DDI չհետևվող ռեժիմի փոփոխումը, նախախարիթմիայի առկայության դեպքում կանխում է փորոքների արագ ստիմուլյացիան վերփորոքային հաճախարտությունների ժամանակ; Նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի անցկացման փորոքների վրա պատասխանը նպաստում է նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի էպիգոդների ժամանակ կանոնավոր փորոքային հաճախականության պահպանմանը; Նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո նախասրտային հաճախականության կայունացում; Նախասրտերի	առկայությունը՝ Ստիմուլյացիայի ռեժիմների միջև ավտոմատ փոփոխում (AAI(R) DDD(R)); Զգայունության ավտոմատ կարգավորում; Ֆիզիկական ակտիվությանն ի պատասխան ստիմուլյացիայի հաճախականության ադապտացում; ՄԿՀ հանդեպ AV ինտերվալի ադապտացում; Ավտո PVARP (նախասրտերի հետփորոքային ռեֆրակտերային ժամանակահատված) ՄԿՀ կամ ստիմուլյացիաների հաճախականությանը ադապտացմամբ, կարդիոստիմուլատորի առաջացրած հաճախարտության կանխման նպատակով; Ոչ մրցակցային նախասրտային ստիմուլյացիա (NCAP) նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո; Միջամտություն կարդիոստիմուլատորի առաջացրած հաճախարտության ժամանակ; Ի պատասխան փորոքային էքստրասիստոլային (PVC); Կանխիչ փորոքային ստիմուլյացիա (VSP) խաչաձև խանգարումների ժամանակ; աշխատանքային ռեժիմների DDDR-ից DDI չհետևվող ռեժիմի փոփոխումը, նախախարիթմիայի առկայության դեպքում կանխում է փորոքների արագ ստիմուլյացիան վերփորոքային հաճախարտությունների ժամանակ; Նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի անցկացման փորոքների վրա պատասխանը նպաստում է նախասրտերի ֆիբրիլյացիայի էպիգոդների ժամանակ կանոնավոր փորոքային հաճախականության պահպանմանը; Նախասրտային էքստրասիստոլայից հետո նախասրտային հաճախականության կայունացում; Նախասրտերի նախասրտային առիթմիաների և
--	--	--	--	--	--	--	---

						նախընտրելի ստիմուլյացիա (APP) նախասրտային առիթմիաների և ՆՖ կանխարգելման նպատակով: Փորոքի կրճատումների հաճախականության (VRS) կայունացում փորոքային էքստրասիստոլայից հետո: Օժտված է փորոքների խթանումը կառավարող էքսկյուզիվ ռեժիմով (MVP), ATP : Կարող է հայտնաբերել VT/VF: Մարտկոցի տիպը՝ լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան ՝ 0,4 -35 Ջ: Խթանման ռեժիմները՝ DDDR և DDD, DDIR և DDI, DOOVVIR և VVI,VOO, AAIR և AAIAOO,MVP,ODO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է նաև երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր; Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում՝ հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկետում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույնները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1 . յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել	ՆՖ կանխարգելման նպատակով; Փորոքի կրճատումների հաճախականության (VRS) կայունացում փորոքային էքստրասիստոլայից հետո: Օժտված է փորոքների խթանումը կառավարող էքսկյուզիվ ռեժիմով (MVP), ATP : Կարող է հայտնաբերել VT/VF: Մարտկոցի տիպը՝ լիթիում- արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան ՝ 0,4 - 35 Ջ: Խթանման ռեժիմները՝ DDDR և DDD, DDIR և DDI, DOO, VVIR և VVI, VOO, AAIR և AAIAOO, MVP, ODO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է նաև երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր; Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում՝ հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկետում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույնները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1 . յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել
--	--	--	--	--	--	---	--

						Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկտում: 2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի	իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարի ժամկտում: 2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 9 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:
--	--	--	--	--	--	--	--

							իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:	
2	Երկխոռոչ պեյսմեյկեր	հատ	-		-	2040000	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Երկխոռոչանի սրտի ռիթմը վարող սարք է իր պարագաներով, ՄՌՏ համատեղելիությամբ: Չափսերը՝ ոչ ավելի քան 45մմ x 48մմ x 8.0մմ, զանգվածը ոչ ավել, քան 27.5 գ: ծավալը ոչ ավել, քան 12.5 սմ3, մարտկոցի տիպը՝ լիթիում-յոդ: Լարումը՝ 2.8Վ: Կոննեկտորի տիպը՝ IS-1 BI/UNI: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 11 տարի (DDDR 60 q/ր ռեժիմի, 100% ստիմուլյացիայի, փորոքայինը՝ 2.0Վ, նախասրտայինը՝ 1.5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0.4 մվ, 1000 իմպեդանս ռեժիմի դեպքում): Երկու խցիկում էլ ստիմուլյացիայի շեմերի մշտական ավտոմատ կառավարում, Կառավարելի փորոքային ստիմուլյացիա (ԿՓՍ) ֆունկցիայի առկայությունն ապահովում է ԱՎ ուշացման որոնման ֆունկցիայի առկայություն՝ սա ծրագրավորվող ֆունկցիա է, նախատեսված պացիենտի սպոնտան ԱՎ անցկացման ժամանակի որոշման եւ ՃԱԲ և CAB ինտերվալների փոփոխման համար, փորոքների սպոնտան ակտիվացիայի ապահովման եւ արագ նախասրտային կծկումներին հետևելու համար: Ավտոմատ հետփորոքային հետնախասրտային ռեֆրակտ ժամանակամիջոցի (ՀՓՀՌԺ) առկայություն – ֆունկցիան նախապաշտպանում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից, և ապահովում է բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, միջին նախասրտային հաճախականությունից ելնելով: Ֆունկցիան բարելավում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից պաշտպանությունը, երկարացնելով ՀՊՀՌԺ-ն	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր երկխոռոչ: Օրիգինալ: Երկխոռոչանի սրտի ռիթմը վարող սարք է իր պարագաներով, ՄՌՏ համատեղելիությամբ: Չափսերը՝ ոչ ավելի քան 44. 7մմ x 47. 9մմ x 7.5մմ, զանգվածը ոչ ավել, քան 27.1 գ: ծավալը ոչ ավել, քան 12.1 սմ3, մարտկոցի տիպը՝ լիթիում-յոդ: Լարումը՝ 2.8Վ: Կոննեկտորի տիպը՝ IS-1 BI/UNI: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 11 . 4 տարի (DDDR 60 q/ր ռեժիմի, 100% ստիմուլյացիայի, փորոքայինը՝ 2.0Վ, նախասրտայինը՝ 1.5Վ, իմպուլսի լայնությունը՝ 0.4 մվ, 1000 իմպեդանս ռեժիմի դեպքում): Երկու խցիկում էլ ստիմուլյացիայի շեմերի մշտական ավտոմատ կառավարում, Կառավարելի փորոքային ստիմուլյացիա (ԿՓՍ) ֆունկցիայի առկայությունն ապահովում է ԱՎ ուշացման որոնման ֆունկցիայի առկայություն՝ սա ծրագրավորվող ֆունկցիա է, նախատեսված պացիենտի սպոնտան ԱՎ անցկացման ժամանակի որոշման եւ ՃԱԲ և CAB ինտերվալների փոփոխման համար, փորոքների սպոնտան ակտիվացիայի ապահովման եւ արագ նախասրտային կծկումներին հետևելու համար: Ավտոմատ հետփորոքային հետնախասրտային ռեֆրակտ ժամանակամիջոցի (ՀՓՀՌԺ) առկայություն – ֆունկցիան նախապաշտպանում է էլեկտրոստիմուլյատորով

					սինխրոնիզացիայի նվազ հաճախականությամբ, ապահովելով բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, ավելի բարձր հաճախականության ժամանակ կարճացնելով ՀՊՀՌԺ-ն և ՃԱԲ-ը (անհրաժեշտության դեպքում): Խթանման ռեժիմները՝ AAIR<=>DDDR, DDDR, AAI<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI,DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, AOO, ODO, OVO, OAO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր: Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմեյկերի երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկտում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում՝ Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1. յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին	ինդուկցված տախիկարդիայից, և ապահովում է բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, միջին նախաարտային հաճախականությունից էլնելով: Ֆունկցիան բարելավում է էլեկտրոստիմուլյատորով ինդուկցված տախիկարդիայից պաշտպանությունը, երկարացնելով ՀՊՀՌԺ-ն սինխրոնիզացիայի նվազ հաճախականությամբ, ապահովելով բլոկադայի հաճախականության հարաբերակցությունը 2:1 ավելի, ավելի բարձր հաճախականության ժամանակ կարճացնելով ՀՊՀՌԺ-ն և ՃԱԲ-ը (անհրաժեշտության դեպքում): Խթանման ռեժիմները՝ AAIRDDDR, DDDR, AAIDDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI,DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, AOO, ODO, OVO, OAO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր: Կախված վիրահատության առանձնակատկությունից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Պեյսմեյկերի երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկետում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում՝ Պատվիրատուն իրավունք
--	--	--	--	--	--	--

					իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկտում: 2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:	ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1. յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարի ժամկտում: 2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 11 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի
--	--	--	--	--	---	---

							առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (Երաշխիքային- լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:
3	Սրտի եռախոռոչ ռեսինիսրոնիզացնող պեյսմեյկեր դեֆիբրիլատոր	հատ	-	2	-	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլատոր եռախոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող եռախոռոչ/ռեսինքրոնիզացնող կարդիովերտեր-դեֆիբրիլատոր է ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իր պարագաներով, երկփորոքանի: ՄՌՏ համատեղելիությունը – 1,5 S և 3 S, սկանավորման գոտիների սահմանափակում չկա (սրտի հատվածը ներառյալ), պացիենտի հասակի սահմանափակում չկա, ՄՌՏ սկանավորման միջամտության տևողության սահմանափակում չկա, ՄՌՏ-համատեղելի էլեկտրոդներով իմպլանտավորման պայմանով, ինչպես նաև հետազոտման անցկացման արտադրողի կողմից պահանջվող պայմանների հետևելու պայմանով: Կոննեկտորի տիպը IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1, DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4: Չափերը՝ ոչ ավել, քան 75մմx51մմ x15մմ, զանգվածը՝ ոչ ավել քան 85գ.; ծավալը ոչ ավել քան	ԵՊԲՀ հիմնադրամում առկա և շահագործվող Medtronic ծրագրավորիչի համար նախատեսված և պարտադիր համատեղելի պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլատոր եռախոռոչ: Օրիգինալ: Իմպլանտացվող եռախոռոչ/ռեսինքրոնիզացնող կարդիովերտեր-դեֆիբրիլատոր է ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իր պարագաներով, երկփորոքանի: ՄՌՏ համատեղելիությունը – 1,5 S և 3 S, սկանավորման գոտիների սահմանափակում չկա (սրտի հատվածը ներառյալ), պացիենտի հասակի սահմանափակում չկա, ՄՌՏ սկանավորման միջամտության տևողության սահմանափակում չկա, ՄՌՏ-համատեղելի էլեկտրոդներով իմպլանտավորման պայմանով, ինչպես նաև հետազոտման անցկացման արտադրողի կողմից պահանջվող պայմանների հետևելու պայմանով: Կոննեկտորի տիպը IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1,

					35 սմ3: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 7 տարի (15% PP, 50% RV, 100% LV խթանման ռեժիմների դեպքում, ամպլիտուդ 2,5 V, դիմադրություն 600 Ohm) մմ) մարտկոցի տիպը՝ հիբրիդ CFx լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Խթանման ռեժիմները DDDR; DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO: Առավելագույն ծրագրավորված էներգիա 35 J: Առավելագույն մատակարարվող էներգիա 36 J: Առավելագույն կուտակված էներգիա 42 J: Լիցքավորման ստանդարտ ժամանակը ծառայության սկզբում ոչ ավել, քան՝ 9 վայրկյան է: Առաջարկվող փոխարինման ժամանակի (RTT) ստանդարտ ժամանակը ոչ ավել, քան՝ 12,5 վայրկյան է: Խթանման պարամետրեր. RA, RV, LV-ի խթանման ամպլիտուդը՝ 0.5 – 8 Վ. Զարկերակային լայնությունը՝ 0.03-1.5 ms. PP-ի և RV-ի զգայունությունը՝ 0,15-4,0 մՎ: RV խթանման բևեռականություն – երկբևեռ/ինտեգրված երկբևեռ (ծայրից մինչև կծիկ): LV խթանման բևեռականություն - LV1-ից RVcoil; LV2-ից մինչև RVcoil; LV3 դեպի RVcoil; LV4-ից մինչև RVcoil; LV1-ից LV2; LV1-ից LV3; LV1-ից LV4; LV2-ից LV1; LV2-ից LV3; LV2-ից LV4; LV3-ից LV1; LV3-ից LV2; LV3-ից LV4; LV4-ից LV1; LV4-ից LV2; LV4-ից LV3: CRT ռիթմավարման պարամետրեր. RV փորոքային ռիթմավարում; RV→LV; LV→RV; LV. Միջփորոքային ուշացում՝ 0 - 80 ms. ընկալվող ներքին փորոքային կծկումին արձագանքելու գործառույթը: Նախասրտերի հետագծման վերականգնման գործառույթ: Հավաքածուն իր մեջ նաև ներառում է մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ակտիվ ֆիքսացիայով նախասրտային էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ղեֆիբրիլիացիոն էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ձախ փորոքի	DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4: Չափերը՝ ոչ ավել, քան 74մմx51մմ x13մմ, զանգվածը՝ ոչ ավել քան 81գ.: ծավալը ոչ ավել քան 35 սմ3: Շահագործման ժամկետը ոչ պակաս, քան 7 տարի (15% PP, 50% RV, 100% LV խթանման ռեժիմների դեպքում, ամպլիտուդ 2,5 V, դիմադրություն 600 Ohm) մմ) մարտկոցի տիպը՝ հիբրիդ CFx լիթիում-արծաթ-վանադիումի օքսիդ: Խթանման ռեժիմները DDDR; DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO: Առավելագույն ծրագրավորված էներգիա 35 J: Առավելագույն մատակարարվող էներգիա 36 J: Առավելագույն կուտակված էներգիա 42 J: Լիցքավորման ստանդարտ ժամանակը ծառայության սկզբում ոչ ավել, քան՝ 8.3 վայրկյան է: Առաջարկվող փոխարինման ժամանակի (RTT) ստանդարտ ժամանակը ոչ ավել, քան՝ 12,0 վայրկյան է: Խթանման պարամետրեր. RA, RV, LV-ի խթանման ամպլիտուդը՝ 0.5 – 8 Վ. Զարկերակային լայնությունը՝ 0.03-1.5 ms. PP-ի և RV-ի զգայունությունը՝ 0,15-4,0 մՎ: RV խթանման բևեռականություն – երկբևեռ/ինտեգրված երկբևեռ (ծայրից մինչև կծիկ): LV խթանման բևեռականություն - LV1-ից RVcoil; LV2-ից մինչև RVcoil; LV3 դեպի RVcoil; LV4-ից մինչև RVcoil; LV1-ից LV2; LV1-ից LV3; LV1-ից LV4; LV2-ից LV1; LV2-ից LV3; LV2-ից LV4; LV3-ից LV1; LV3-ից LV2; LV3-ից LV4; LV4-ից LV1; LV4-ից LV2; LV4-ից LV3: CRT ռիթմավարման պարամետրեր. RV փորոքային ռիթմավարում; RV→LV; LV→RV; LV. Միջփորոքային ուշացում՝ 0 - 80 ms. ընկալվող ներքին փորոքային կծկումին արձագանքելու
--	--	--	--	--	--	--

				խթանման քառաբևեռ/երկբևեռ էլեկտրոդ, երկու հատ ինտրոդյուսեր, մեկ առաքման համակարգ՝ երկու կաթետրով, 1 հատ բալոն-կաթետեր՝ վենոգրաֆիայի համար: Եռախոռոչ պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարի ժամկտում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1. յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարի ժամկտում: 2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված	գործառույթը: Նախաքստերի հետագծման վերականգնման գործառույթ: Հավաքածուն իր մեջ նաև ներառում է մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ակտիվ ֆիքսացիայով նախասրտային էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ձախ փորոքի խթանման քառաբևեռ/երկբևեռ էլեկտրոդ, երկու հատ ինտրոդյուսեր, մեկ առաքման համակարգ՝ երկու կաթետրով, 1 հատ բալոն-կաթետեր՝ վենոգրաֆիայի համար: Եռախոռոչ պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատորի երաշխիքային և տեխնիկական սպասարկումը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարի ժամկտում: Մատակարարը պարտավոր է պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնել փաստաթղթային հավաստում, որ ստորև որևէ կետի ի հայտ գալու դեպքում կարող է ապահովել տվյալ կետի իրականացումը և սեփական միջոցների հաշվին իրականացնել հետևյալ գործառույթները, ընդ որում Պատվիրատուն իրավունք ունի ստուգել ներկայացված տեղեկության իսկությունը հենց արտադրողի հետ: 1. յուրաքանչյուր խոտանված ապրանքի կամ աշխատանքային ռեժիմի խախտման դեպքում Պատվիրատուից տրամադրված տեղեկությունը փոխանցել Արտադրողին, ստանալ այդ դեպքի համար արտադրողի բացատրությունը և ներկայացնել Պատվիրատուին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում: Այս ամենն
--	--	--	--	--	--

					ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:	իրականացվելու է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարի ժամկտում: 2. արտադրական խոտանի դեպքում Մատակարարը պարտավոր է սարքը հիվանդին իմպլանտացվելուց հետո ոչ պակաս, քան 7 տարվա ընթացքում իրականացնել խոտանված ապրանքի փոխարինումը նորով: 3. արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Պատվիրատուին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Պատվիրատուին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK կամ FDA որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ): Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ 1. ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր: Երաշխիքային պայմանները չեն ներառում այն
--	--	--	--	--	---	--

								դեպքերը, երբ սարքը վնասվել է բժշկի իմպլանտացման կանոնների խախտման պատճառով:
4	Տոտալ կ/ա էնդոպրոթեզ առանց ցեմենտ	հատ	-	13	-	5400000	Տեխնիկական բնութագիրը նայել կից Հավելված 1-ում: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Տեխնիկական բնութագիրը նայել կից Հավելված 1-ում: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
5	Տոտալ կ/ա էնդոպրոթեզ ցեմենտային	հատ	-	2	-	14300000	Տեխնիկական բնութագիրը նայել կից Հավելված 2-ում: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի	Տեխնիկական բնութագիրը նայել կից Հավելված 2-ում: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը:

							վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
6	Բիպոլյար ցեմենտային կ/ա հող	հատ	-	4	-	1700000	Կոնք-ազդրային հողի բիպոլյար ցեմենտային էնդոպրոթեզ. Նպատակ՝ Նախատեսված է կոնք-ազդրային հողի փոխարինման համար՝ հիմնականում ազդրի պարանոցի կոտրվածքների, դեզենտրատիվ և տրավմատիկ պաթոլոգիաների դեպքում, հատկապես տարեց և ցածր ակտիվություն ունեցող պացիենտների մոտ: Տեսակ՝ բիպոլյար կոնք-ազդրային էնդոպրոթեզ, ֆիքսացիայի մեթոդ՝ ցեմենտային, Կառուցվածքային բաղադրիչները՝ ոտիկը, գլխիկը և բիպոլյար քացախափոսային գավաթի կոմպոնենտները ֆիքսված (մեկ կոմպոնենտային): Նյութ՝ բժշկական դասի չժանգոտվող պողպատ SS 316L (ISO 5832-1), մակերես՝ բարձր փայլեցված՝ նախատեսված ցեմենտային ֆիքսացիայի համար, դիզայն՝ ուղիղ կամ անատոմիական, պարանոցի անկյուն՝ 135°, կոնուս՝ ստանդարտ 12/14, առկա են 10 չափ քացախափոսային գավաթի արտաքին տրամագծով պայմանավորված՝ 37–55 մմ (քայլը՝ 2 մմ):Ներքին ներդիր՝ բարձր մոլեկուլային զանգվածի պոլիէթիլեն (UHMWPE), գլխիկի պատրաստման նյութը՝ կոբալտ-քրոմ համաձուլվածք (CoCr): Թույլատրելի է կենտրոնացնողի (centralizer) օգտագործումը: Որակի սերտիֆիկատ ISO13485 կամ համարժեք: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված,	Կոնք-ազդրային հողի բիպոլյար ցեմենտային էնդոպրոթեզ. Նպատակ՝ Նախատեսված է կոնք-ազդրային հողի փոխարինման համար՝ հիմնականում ազդրի պարանոցի կոտրվածքների, դեզենտրատիվ և տրավմատիկ պաթոլոգիաների դեպքում, հատկապես տարեց և ցածր ակտիվություն ունեցող պացիենտների մոտ: Տեսակ՝ բիպոլյար կոնք-ազդրային էնդոպրոթեզ, ֆիքսացիայի մեթոդ՝ ցեմենտային, Կառուցվածքային բաղադրիչները՝ ոտիկը, գլխիկը և բիպոլյար քացախափոսային գավաթի կոմպոնենտները ֆիքսված (մեկ կոմպոնենտային): Նյութ՝ բժշկական դասի չժանգոտվող պողպատ SS 316L (ISO 5832-1), մակերես՝ բարձր փայլեցված՝ նախատեսված ցեմենտային ֆիքսացիայի համար, դիզայն՝ ուղիղ կամ անատոմիական, պարանոցի անկյուն՝ 135°, կոնուս՝ ստանդարտ 12/14, առկա են 10 չափ քացախափոսային գավաթի արտաքին տրամագծով պայմանավորված՝ 37–55 մմ (քայլը՝ 2 մմ):Ներքին ներդիր՝ բարձր մոլեկուլային զանգվածի պոլիէթիլեն (UHMWPE), գլխիկի պատրաստման նյութը՝ կոբալտ-

							գործարանային փաթեթավորմամբ: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	քրոմ համաձուլվածք (CoCr): Թույլատրելի է կենտրոնացնողի (centralizer) օգտագործումը: Որակի սերտիֆիկատ ISO13485 կամ համարժեք: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
7	Բիպոլյար առանց ցեմենտ կ/ա հող	հատ	-	1	-	2200000	Կոնք-ազդրային հողի բիպոլյար առանց ցեմենտի էնդոպրոթեզ. Նպատակ՝ Նախատեսված է կոնք-ազդրային հողի փոխարինման համար՝ հիմնականում ազդրի պարանոցի կոտրվածքների, դեգեներատիվ և տրավմատիկ պաթոլոգիաների դեպքում, հատկապես տարեց և ցածր ակտիվություն ունեցող պացիենտների մոտ: Տեսակ՝ բիպոլյար կոնք-ազդրային էնդոպրոթեզ: Կառուցվածքային բաղադրիչները՝ ոտիկը, գլխիկը և բիպոլյար քաղախափոսային գավաթի կոմպոնենտները ֆիքսված (մեկ կոմպոնենտային): Նյութ՝ բժշկական դասի չժանգոտվող պողպատ SS 316L (ISO 5832-1), մակերես՝ բարձր փայլեցված: Դիզայն՝ ուղիղ կամ անատոմիական, պարանոցի անկյուն՝ 135°, կոնուս՝ ստանդարտ 12/14, առկա	Կոնք-ազդրային հողի բիպոլյար առանց ցեմենտի էնդոպրոթեզ. Նպատակ՝ Նախատեսված է կոնք-ազդրային հողի փոխարինման համար՝ հիմնականում ազդրի պարանոցի կոտրվածքների, դեգեներատիվ և տրավմատիկ պաթոլոգիաների դեպքում, հատկապես տարեց և ցածր ակտիվություն ունեցող պացիենտների մոտ: Տեսակ՝ բիպոլյար կոնք-ազդրային էնդոպրոթեզ: Կառուցվածքային բաղադրիչները՝ ոտիկը, գլխիկը և բիպոլյար քաղախափոսային գավաթի կոմպոնենտները ֆիքսված (մեկ կոմպոնենտային): Նյութ՝ բժշկական դասի չժանգոտվող պողպատ SS 316L (ISO 5832-1), մակերես՝ բարձր փայլեցված:

						են 10 չափ քացախափոսային գավաթի արտաքին տրամագծով պայմանավորված՝ 37–55 մմ (քայլը՝ 2 մմ):Ներքին ներդիր՝ բարձր մոլեկուլային զանգվածի պոլիէթիլեն (UHMWPE), գլխիկի պատրաստման նյութը՝ կոբալտ-քրոմ համաձուլվածք (CoCr): Թույլատրելի է կենտրոնացնողի (centralizer) օգտագործումը: Որակի սերտիֆիկատ ISO13485 կամ համարժեք: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Դիզայն՝ ուղիղ կամ անատոմիական, պարանոցի անկյուն՝ 135°, կոնուս՝ ստանդարտ 12/14, առկա են 10 չափ քացախափոսային գավաթի արտաքին տրամագծով պայմանավորված՝ 37–55 մմ (քայլը՝ 2 մմ):Ներքին ներդիր՝ բարձր մոլեկուլային զանգվածի պոլիէթիլեն (UHMWPE), գլխիկի պատրաստման նյութը՝ կոբալտ-քրոմ համաձուլվածք (CoCr): Թույլատրելի է կենտրոնացնողի (centralizer) օգտագործումը: Որակի սերտիֆիկատ ISO13485 կամ համարժեք: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող պրոթեզի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
8	Ազդրոսկրի ինտրամեդուլյար մեխ	հատ	-	2	-	800000	Ազդրային արգելափակվող ինտրամեդուլյար մեխ, անտերոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12,5մմ շեղքի, 4,9մմ արգելափակող պտուտակի հետ) և ռետոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12 մմ շեղքի, 4,9մմ, 6,0մմ արգելափակող պտուտակի հետ), պատրաստման Ազդրային արգելափակվող ինտրամեդուլյար մեխ, անտերոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12,5մմ շեղքի, 4,9մմ արգելափակող պտուտակի հետ) և ռետոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12 մմ շեղքի, 4,9մմ, 6,0մմ արգելափակող պտուտակի

							նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող չափերն են. երկարությունը՝ 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, 320մմ, 340մմ, 360մմ, 380մմ, 400մմ, 420մմ, տրամագիծը՝ 9մմ, 10մմ, 11մմ, 12մմ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	հետ), պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող չափերն են. երկարությունը՝ 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, 320մմ, 340մմ, 360մմ, 380մմ, 400մմ, 420մմ, տրամագիծը՝ 9մմ, 10մմ, 11մմ, 12մմ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
9	Ազդրոսկրի ինտրամեդուլյար գամմա մեխ	հատ	-	5	-	324000	Ազդրային արգելափակվող ինտրամեդուլյար գամմա մեխ, անտերոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12,5մմ շեղքի, 4,9մմ արգելափակող պտուտակի հետ) և ռետոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12 մմ շեղքի, 4,9մմ, 6,0մմ արգելափակող պտուտակի հետ), պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող չափերն են. երկարությունը՝ 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, 320մմ, 340մմ, 360մմ, 380մմ, 400մմ,	Ազդրային արգելափակվող ինտրամեդուլյար գամմա մեխ, անտերոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12,5մմ շեղքի, 4,9մմ արգելափակող պտուտակի հետ) և ռետոգրադ տեղադրման հնարավորությամբ (համատեղելի է 12 մմ շեղքի, 4,9մմ, 6,0մմ արգելափակող պտուտակի հետ), պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող չափերն են. երկարությունը՝ 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, 320մմ, 340մմ,

							420մմ, տրամագիծը՝ 9մմ, 10մմ, 11մմ, 12մմ: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	360մմ, 380մմ, 400մմ, 420մմ, տրամագիծը՝ 9մմ, 10մմ, 11մմ, 12մմ: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
10	Սրունքի ինտրամեդուլյար մեխ	հատ	-	5	-	810000	Ոլոքային արգելափակվող ինտրամեդուլյար մեխ, վերծնկոսկրային և ստործնկոսկրային տեղադրման հնարավորությամբ, պրոքսիմալ հատվածում չորս արգելափակման անցքի առկայություն համատեղելի 5,0մմ արգելափակող պտուտակի հետ, բեկորների կոմպրեսիայի հնարավորությամբ, դիստալ հատվածում որս արգելափակման անցքի առկայություն համատեղելի 4,5մմ արգելափակող պտուտակի հետ, արգելափակող պտուտակները արգելափակվում են նաև մեխի պրոքսիմալ հատվածում լրիվ պտուտակով (full threaded), պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող չափերն են .	Ոլոքային արգելափակվող ինտրամեդուլյար մեխ, վերծնկոսկրային և ստործնկոսկրային տեղադրման հնարավորությամբ, պրոքսիմալ հատվածում չորս արգելափակման անցքի առկայություն համատեղելի 5,0մմ արգելափակող պտուտակի հետ, բեկորների կոմպրեսիայի հնարավորությամբ, դիստալ հատվածում որս արգելափակման անցքի առկայություն համատեղելի 4,5մմ արգելափակող պտուտակի հետ, արգելափակող պտուտակները արգելափակվում են նաև մեխի պրոքսիմալ հատվածում լրիվ պտուտակով (full threaded), պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի

						երկարությունը՝ 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, 320մմ, 340մմ, 360մմ, տրամագիծը՝ 8մմ, 9մմ, 10մմ, 11մմ: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	համաձուլվածք, պահանջվող չափերն են . երկարությունը՝ 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, 320մմ, 340մմ, 360մմ, տրամագիծը՝ 8մմ, 9մմ, 10մմ, 11մմ: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
11	Բազկի ինտրամեդուլյար մեխ	հատ		2	-	810000 Բազկի արգելափակվող ինտրամեդուլյար մեխ, պրոքսիմալ և դիստալ հատվածներում երեքական արգելափակող պտուտակի տեղադրման հնարավորությամբ, պահանջվող երկարություններն են՝ 180մմ, 200մմ, 220մմ, 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, տրամագիծը՝ 7մմ, 7,5մմ, 8մմ, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության	Բազկի արգելափակվող ինտրամեդուլյար մեխ, պրոքսիմալ և դիստալ հատվածներում երեքական արգելափակող պտուտակի տեղադրման հնարավորությամբ, պահանջվող երկարություններն են՝ 180մմ, 200մմ, 220մմ, 240մմ, 260մմ, 280մմ, 300մմ, տրամագիծը՝ 7մմ, 7,5մմ, 8մմ, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից

							Ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	չափերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող մեխի բոլոր չափերի հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
12	Մեծ հարթակ	հատ		5	-	324000	• Ազդրի պրոքսիմալ հարթակ, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակի պրոքսիմալ հատվածը լայնացած է, պահանջվող անցքերն են՝ 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 5,0մմ դիստալ հատվածում և 6,5մմ պրոքսիմալ հատվածում սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար, քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: Քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) կոնստրուկցիաները աանհրաժեշտ է մատակարարել տեղադրման համար անհրաժեշտ համապատասխան ամբողջական գործիքների հավաքածուի հետ: • Ազդրի հարթակ, հարթակը պետք է	• Ազդրի պրոքսիմալ հարթակ, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակի պրոքսիմալ հատվածը լայնացած է, պահանջվող անցքերն են՝ 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 5,0մմ դիստալ հատվածում և 6,5մմ պրոքսիմալ հատվածում սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար, քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: Քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) կոնստրուկցիաները աանհրաժեշտ է մատակարարել տեղադրման համար անհրաժեշտ

					ունենա ազդրի անատոմիական թեքությունը (anatomical pre-contoured), արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակն ունի ազդրի անատոմիական թեքությունը, պահանջվող անցքերն են՝ 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13, 14 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 4,5մմ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով, և 5,0մմ արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ազդրի դիստալ հարթակ, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, մեղիալ և դիստալ հատվածներում տեղադրման հնարավորությամբ, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակի պրոքսիմալ հատվածը լայնացած է, պահանջվող անցքերն են՝ 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 5,0մմ դիստալ հատվածում և 6,5մմ պրոքսիմալ հատվածում սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար, քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է	համապատասխան ամբողջական գործիքների հավաքածուի հետ: • Ազդրի հարթակ, հարթակը պետք է ունենա ազդրի անատոմիական թեքությունը (anatomical pre-contoured), արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակն ունի ազդրի անատոմիական թեքությունը, պահանջվող անցքերն են՝ 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13, 14 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 4,5մմ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով, և 5,0մմ արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ազդրի դիստալ հարթակ, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, մեղիալ և դիստալ հատվածներում տեղադրման հնարավորությամբ, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակի պրոքսիմալ հատվածը լայնացած է, պահանջվող անցքերն են՝ 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 5,0մմ դիստալ հատվածում և 6,5մմ պրոքսիմալ հատվածում սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար, քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: : Նոր է, չօգտագործված:
--	--	--	--	--	---	---

							ապահովել պահանջվող հարթակի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող հարթակի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
13	Միջին հարթակ	հատ		5	-	810000	• Բազկի հարթակ սահմանափակ կոնտակտով, դինամիկ կոմպրեսսիոն, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, ֆիքսված անցքերով և կոմբինացված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 3.5մմ կորտիկալ, 3,5 և 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Բազկի պրոքսիմալ հարթակ, արգելափակվող (Philos) և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն	• Բազկի հարթակ սահմանափակ կոնտակտով, դինամիկ կոմպրեսսիոն, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, ֆիքսված անցքերով և կոմբինացված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 3.5մմ կորտիկալ, 3,5 և 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Բազկի պրոքսիմալ հարթակ, արգելափակվող (Philos) և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման

						համակարգգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: Կոմբինացված անցքերով, պահանջվող անցքերն են՝ 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12 (ըստ պահանջի), համատեղելի է 3.5մմ կորտիկալ և 3,5մմ, 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Բազկի դիստալ մեղիալ/լատերա հարթակ, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, մեղիալ և լատերալ հատվածների համար ևս տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 2,7մմ, 3.5մմ կորտիկալ, 3,5 կամ 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ոլոքի հարթակ սահմանափակ կոնտակտով, դինամիկ կոմպրեսսիոն, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, ֆիքսված անցքերով և կոմբինացված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 4.5մմ, և 5,0մմ կորտիկալ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ոլոքի պրոքսիմալ մեղիալ/լատերալ հարթակ, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման	նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: Կոմբինացված անցքերով, պահանջվող անցքերն են՝ 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12 (ըստ պահանջի), համատեղելի է 3.5մմ կորտիկալ և 3,5մմ, 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Բազկի դիստալ մեղիալ/լատերա հարթակ, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, մեղիալ և լատերալ հատվածների համար ևս տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 2,7մմ, 3.5մմ կորտիկալ, 3,5 կամ 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ոլոքի հարթակ սահմանափակ կոնտակտով, դինամիկ կոմպրեսսիոն, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, ֆիքսված անցքերով և կոմբինացված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 4.5մմ, և 5,0մմ կորտիկալ սովորական՝ ոչ
--	--	--	--	--	--	--	--

					նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13 անցք, նախատեսված 3.5մմ և 5.0մմ կորտիկալ, 4,0մմ և 6,5մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար (ըստ պահանջի), քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: • Ոլոքի դիստալ մեղիալ/լատերալ հարթակ, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13 կոմպինացված անցք նախատեսված 3.5մմ և 5.0մմ կորտիկալ, 4,0մմ և 6,5մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար (ըստ պահանջի), քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: • Քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) կոնստրուկցիաները աանհրաժեշտ է մատակարարել տեղադրման համար անհրաժեշտ համապատասխան ամբողջական գործիքների հավաքածուի հետ: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող հարթակի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների	արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ոլոքի պրոքսիմալ մեղիալ/լատերալ հարթակ, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13 անցք, նախատեսված 3.5մմ և 5.0մմ կորտիկալ, 4,0մմ և 6,5մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար (ըստ պահանջի), քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: • Ոլոքի դիստալ մեղիալ/լատերալ հարթակ, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13 կոմպինացված անցք նախատեսված 3.5մմ և 5.0մմ կորտիկալ, 4,0մմ և 6,5մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար (ըստ պահանջի), քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի (LISS) և ոչ: Քիչ ինվազիվ ստաբիլիզացիոն համակարգի հետ համատեղելի
--	--	--	--	--	--	--

							առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	(LISS) կոնստրուկցիաները աանհրաժեշտ է մատակարարել տեղադրման համար անհրաժեշտ համապատասխան ամբողջական գործիքների հավաքածուի հետ: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող հարթակի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
14	Փոքր հարթակ	հատ		5	-	660000	"• Անրակի հարթակ, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, հարթակները արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակի վրա լինում են 3, 4, 5, 6, 7, 8, 12 անցքեր, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով, համատեղելի է 3.5մմ-2,7մմ կորտիկալ և 4.0 մմ սպոնգիոզ պտուտակների հետ, անրակ-ակրոմիալ միացության ֆիքսման հանարավորությամբ (hook) և առանց դրա, հեռակա ծայրը (distal part) լայանցած (ըստ պահանջի) 2,4մմ և 2,7մմ արգելափակվող պտուտակներով	• Անրակի հարթակ, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, հարթակները արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակի վրա լինում են 3, 4, 5, 6, 7, 8, 12 անցքեր, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով, համատեղելի է 3.5մմ-2,7մմ կորտիկալ և 4.0 մմ սպոնգիոզ պտուտակների հետ, անրակ-ակրոմիալ միացության ֆիքսման հանարավորությամբ (hook) և առանց դրա, հեռակա ծայրը (distal

					ֆիքսման հնարավորությամբ • Ճաճանչային/ծղիկային հարթակ, նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10 անցք, հարթակը լինում է կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 3.5մմ կորտիկալ, 3,5 կամ 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ճաճանչոսկրի դիստալ հարթակ, նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, հարթակի դիստալ հատվածում առակա արգելափակվող անցքերը ֆիքսված և անկյան փոփոխման հնարավորությամբ (multi-direction), պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 2,4մմ և 3,5մմ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ծղիկոսկրի պրոքսիմալ հարթակ, նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն, պահանջվող անցքերն են՝ 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9 անցք, համատեղելի է 2,4մմ պտուտակների համար:	part) լայանցած (ըստ պահանջի) 2,4մմ և 2,7մմ արգելափակվող պտուտակներով ֆիքսման հնարավորությամբ • Ճաճանչային/ծղիկային հարթակ, նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10 անցք, հարթակը լինում է կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 3.5մմ կորտիկալ, 3,5 կամ 4.0 մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ճաճանչոսկրի դիստալ հարթակ, նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, աջ և ձախ վերջույթների համար տարբեր են, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսսիոն են, հարթակի դիստալ հատվածում առակա արգելափակվող անցքերը ֆիքսված և անկյան փոփոխման հնարավորությամբ (multi-direction), պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12 անցք, կոմբինացված և ֆիքսված անցքերով (ըստ պահանջի), համատեղելի է 2,4մմ և 3,5մմ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար: • Ծղիկոսկրի պրոքսիմալ հարթակ, նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակները լինեն
--	--	--	--	--	---	--

					• Նրբոլոքի հարթակ, լատերալ և հետին-լատերալ ֆիքսման հնարավորությամբ, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար ունիվերսալ են, դիստալ հատվածում լայնացմամբ և ոչ: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10 կոմբինացված և ֆիքսված անցք (ըստ պահանջի): Հարթակը նախատեսված է 3.5մմ կորտիկալ և 4.0մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար(ըստ պահանջի): : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող հարթակի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող, սահմանափակ կոնտակտով դինամիկ կոմպրեսիոն, պահանջվող անցքերն են՝ 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9 անցք, համատեղելի է 2,4մմ պտուտակների համար: • Նրբոլոքի հարթակ, լատերալ և հետին-լատերալ ֆիքսման հնարավորությամբ, պատրաստման նյութը՝ չժանգոտվող պողպատի և տիտանի համաձուլվածք, հարթակները լինեն արգելափակվող և նորմալ՝ ոչ արգելափակվող: Հարթակները աջ և ձախ վերջույթների համար ունիվերսալ են, դիստալ հատվածում լայնացմամբ և ոչ: Հարթակի պահանջվող անցքերն են՝ 4, 5, 6, 7, 9, 10 կոմբինացված և ֆիքսված անցք (ըստ պահանջի): Հարթակը նախատեսված է 3.5մմ կորտիկալ և 4.0մմ սպոնգիոզ սովորական՝ ոչ արգելափակող գլխիկով և արգելափակող գլխիկով պտուտակների համար(ըստ պահանջի): : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող հարթակի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ),
--	--	--	--	--	---	--

								իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
15	Արտաօջախային ապարատ հավաքածու	հատ		5	-	510000	Արտաօջախային ապարատ հավաքածու: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող արտաօջախային ապարատ հավաքածուի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Արտաօջախային ապարատ հավաքածու: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող արտաօջախային ապարատ հավաքածուի բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
16	Արտաօջախային ապարատ "Բլիզարով" հավաքածու	հատ		5	-	1250000	Արտաօջախային ապարատ "Բլիզարով" հավաքածու: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող արտաօջախային ապարատ "Բլիզարով" հավաքածու բոլոր չափերի և տեսակների հասանելիությունը: : Նոր է,	Արտաօջախային ապարատ "Բլիզարով" հավաքածու: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող արտաօջախային ապարատ "Բլիզարով" հավաքածու բոլոր

							չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	չափերի և տեսակների հասանելիությունը: : Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
17	Պտուտակ 4.5մմ	հատ		230	-	1100000	4.5 մմ կորտիկալ պտուտակ, նյութ՝ չժանգոտվող պողպատի կամ տիտանի համաձուլվածք: Տրամագիծը՝ 4.5մմ, երկարությունը՝ 20մմ-60մմ (քայլը 2մմ): Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	4.5 մմ կորտիկալ պտուտակ, նյութ՝ չժանգոտվող պողպատի կամ տիտանի համաձուլվածք: Տրամագիծը՝ 4.5մմ, երկարությունը՝ 20մմ-60մմ (քայլը 2մմ): Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
18	Պտուտակ 3.5մմ	հատ		230	-	690000	3.5 մմ կորտիկալ պտուտակ, նյութ՝ չժանգոտվող պողպատի կամ տիտանի համաձուլվածք: Տրամագիծը՝ 3.5մմ, երկարությունը՝ 12մմ-50մմ (քայլը 2մմ): Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ	3.5 մմ կորտիկալ պտուտակ, նյութ՝ չժանգոտվող պողպատի կամ տիտանի համաձուլվածք: Տրամագիծը՝ 3.5մմ, երկարությունը՝ 12մմ-50մմ (քայլը 2մմ): Ֆորմատ՝ հատ: Նոր է, չօգտագործված:

							պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
19	Շյուղ 1մմ	հատ		15	-	690000	Շյուղ1,0մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, երկկողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Շյուղ1,0մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, ծայրը երկկողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:

							հավաստագիր:	
20	Շյուղ 1.5մմ	հատ		120	-	45000	Շյուղ1,5 մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, երկկողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Շյուղ1,5 մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
21	Շյուղ 2 մմ	հատ		20	-	360000	Շյուղ 2.0 մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, երկկողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի	Շյուղ 2.0 մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, երկկողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը:

							առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:
22	Շյուղ 2.5մմ	հատ		15	-	60000	Շյուղ 2.5 մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, երկկողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Շյուղ 2.5 մմ տրամագծով, 25սմ 30սմ 40սմ, 45սմ երկարությամբ, միակողմանի ծայրը սուր, երկկողմանի ծայրը սուր, ծայրը պտուտակով (THREADED END), ծայրը առանց պտուտակի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Յուրաքանչյուր վիրահատության ժամանակ մատակարարը պարտավոր է ապահովել պահանջվող շյուղի բոլոր չափերի հասանելիությունը: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: CE MARK կամ FDA կամ համարժեք որակի վկայականների առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և

								համապատասխանության հավաստագիր:
23	Միկրո տիտանե թիթեղներ Օրբիտալ 8 անցք	հատ		5	-	45000	Միկրո տիտանե թիթեղներ Օրբիտալ 8 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Միկրո տիտանե թիթեղներ Օրբիտալ 8 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
24	Միկրո տիտանե թիթեղներ Y-ձև 6 անցք	հատ		3	-	48500	Միկրո տիտանե թիթեղներ Y-ձև 6 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Միկրո տիտանե թիթեղներ Y-ձև 6 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
25	Միկրո տիտանե թիթեղներ L-ձև 4 անցք աջ և ձախ թեքվածության	հատ		3	-	26400	Միկրո տիտանե թիթեղներ L-ձև 4 անցք աջ և ձախ թեքվածության: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից ձևը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Միկրո տիտանե թիթեղներ L-ձև 4 անցք աջ և ձախ թեքվածության: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից ձևը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
26	Ակնակապճի հատակի ռեկոնստրուկտիվ թիթեղ	հատ		1	-	24000	Ակնակապճի հատակի ռեկոնստրուկտիվ թիթեղ: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Ակնակապճի հատակի ռեկոնստրուկտիվ թիթեղ: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
27	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.2՝ երկարություն /մմ/՝ 4	հատ		12	-	11200	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.2՝ երկարություն /մմ/՝ 4: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.2՝ երկարություն /մմ/՝ 4: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
28	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.2, Երկարություն /մմ/՝ 6	հատ		6	-	54000	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.2, Երկարություն /մմ/՝ 6: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.2, Երկարություն /մմ/՝ 6: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
29	Միդ տիտանե թիթեղներ՝ օրբիտալ 8 անցք	հատ		4	-	27000	Միդ տիտանե թիթեղներ՝ օրբիտալ 8 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-	Միդ տիտանե թիթեղներ՝ օրբիտալ 8 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:

							ի առկայություն:	
30	Միդ տիտանե թիթեղներ՝ ուղիղ 10 անցք	հատ		4	-	40000	Միդ տիտանե թիթեղներ՝ ուղիղ 10 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Միդ տիտանե թիթեղներ՝ ուղիղ 10 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
31	Տրամագիծ /մմ/1.4՝ Երկարություն /մմ/՝ 4	հատ		12	-	42000	Տրամագիծ /մմ/1.4՝ Երկարություն /մմ/՝ 4: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.4՝ Երկարություն /մմ/՝ 4: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
32	Տրամագիծ /մմ/1.4, Երկարություն /մմ/՝ 6	հատ		6	-	54000	Տրամագիծ /մմ/1.4, Երկարություն /մմ/՝ 6: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.4, Երկարություն /մմ/՝ 6: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
33	Մինի տիտանե թիթեղներ՝ ուղիղ 8 անցք	հատ		3	-	27000	Մինի տիտանե թիթեղներ՝ ուղիղ 8 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Մինի տիտանե թիթեղ՝ ուղիղ 8 անցք: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
34	Մինի տիտանե թիթեղներ՝ L-ձև 4 անցք աջ	հատ		1	-	32400	Մինի տիտանե թիթեղներ՝ L-ձև 4 անցք աջ: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Մինի տիտանե թիթեղ՝ L-ձև 4 անցք աջ: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
35	Մինի տիտանե թիթեղներ՝ L-ձև 4 անցք ձախ թեքվածության	հատ		1	-	8500	Մինի տիտանե թիթեղներ՝ L-ձև 4 անցք ձախ թեքվածության: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից ձևը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Մինի տիտանե թիթեղ՝ L-ձև 4 անցք ձախ թեքվածության: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից ձևը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
36	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.8, Երկարություն /մմ/՝ 6	հատ		7	-	8500	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.8, Երկարություն /մմ/՝ 6: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1.8, Երկարություն /մմ/՝ 6: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:

							պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	
37	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1 .8՝ Երկարություն /մմ/՝ 8	հատ		20	-	31500	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1 .8՝ Երկարություն /մմ/՝ 8: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1 .8՝ Երկարություն /մմ/՝ 8: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
38	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1 .8, Երկարություն /մմ/՝ 10	հատ		12	-	90000	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1 .8, Երկարություն /մմ/՝ 10: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/1 .8, Երկարություն /մմ/՝ 10: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
39	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/ 2 .0, Երկարություն /մմ/՝ 10մմ	հատ		3	-	54000	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/ 2 .0, Երկարություն /մմ/՝ 10մմ: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/ 2 .0, Երկարություն /մմ/՝ 10մմ: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
40	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/ 2 .0, Երկարություն /մմ/՝ 12մմ	հատ		3	-	13500	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/ 2 .0, Երկարություն /մմ/՝ 12մմ: Նոր է, չօգտագործված: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Պտուտակ՝ տրամագիծ /մմ/ 2 .0, Երկարություն /մմ/՝ 12մմ: Նոր է, չօգտագործված: Պիտանիության ժամկետ չունի:
41	Ճկուն միանգամյա ուրետերոսկոպ 7.5Fr	հատ		2	-	13500	Օպտիկական աշխատանքային հեռավորությունը՝ 3-50 մմ տիրույթում - Տեսադաշտը՝ 120 աստիճան - Խողովակի արտաքին տրամագիծը 7.5 Fr - Դիստալ ծայրի արտաքին տրամագիծը՝ ոչ ավել քան 7.5 Fr - Աշխատանքային լուսանցքի նվազագույն տրամագիծը 3.6 Fr - Շեղման առավելագույն անկյունը յուրաքանչյուր ուղղությամբ 285 աստիճան - Աշխատանքային երկարությունը՝ 650մմ: Նոր է, չօգտագործված: Առաջարկիր արժեքի մեջ ներառված են՝ տեղադրումը,	Օպտիկական աշխատանքային հեռավորությունը՝ 3-50 մմ տիրույթում - Տեսադաշտը՝ 120 աստիճան - Խողովակի արտաքին տրամագիծը 7.5 Fr - Դիստալ ծայրի արտաքին տրամագիծը՝ ոչ ավել քան 7.5 Fr - Աշխատանքային լուսանցքի նվազագույն տրամագիծը 3.6 Fr - Շեղման առավելագույն անկյունը յուրաքանչյուր ուղղությամբ 285 աստիճան - Աշխատանքային երկարությունը՝ 650մմ: Նոր է, չօգտագործված: Առաջարկիր

							մոնտաժը, կարգավորումները, բժշկական անձնակազմին օգտագործման եղանակներին ծանոթացնելը: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Տեղադրելուց հետո սարքը բերվելու է աշխատանքային վիճակի:	արժեքի մեջ ներառված են՝ տեղադրումը, մոնտաժը, կարգավորումները, բժշկական անձնակազմին օգտագործման եղանակներին ծանոթացնելը: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Տեղադրելուց հետո սարքը բերվելու է աշխատանքային վիճակի:
42	Ուրեթերոռենոսկոպիայի համար նախատեսվող պատյան /Ureteral access sheath/ 12Fr/10Fr	հատ		1	-	420000	Ուրեթերոռենոսկոպի համար նախատեսված պատյան Y-10-55 10Fr/12Fr, երկարությունը՝ 55 սմ: Նոր է, չօգտագործված: Առաջարկիր արժեքի մեջ ներառված են՝ տեղադրումը, մոնտաժը, կարգավորումները, բժշկական անձնակազմին օգտագործման եղանակներին ծանոթացնելը: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Տեղադրելուց հետո սարքը բերվելու է աշխատանքային վիճակի:	Ուրեթերոռենոսկոպի համար նախատեսված պատյան Y-10-55 10Fr/12Fr, երկարությունը՝ 55 սմ: Նոր է, չօգտագործված: Առաջարկիր արժեքի մեջ ներառված են՝ տեղադրումը, մոնտաժը, կարգավորումները, բժշկական անձնակազմին օգտագործման եղանակներին ծանոթացնելը: Եթե առկա է պիտանելիության ժամկետ, ապա հանձնելու պահին ամբողջ պիտանիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն: Տեղադրելուց հետո սարքը բերվելու է աշխատանքային վիճակի:
43	Արտաքին փորոքային դրենավորման համակարգ	հատ		5	-	57000	Արտաքին փորոքային դրենավորման համակարգ անտիբակտերիալ: Neuromedex Ventrex կամ համարժեք արտաքին անտիբակտերիալ փորոքային կաթետրով դրենավորման համակարգ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն:	Արտաքին փորոքային դրենավորման համակարգ անտիբակտերիալ: Neuromedex Ventrex արտաքին անտիբակտերիալ փորոքային կաթետրով դրենավորման համակարգ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK որակի վկայականի առկայությունը պարտադիր է: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 50%-ի առկայություն:
44	Էնտերալ սնունդ ստանդարտ 500մլ	հատ		100	-	750000	Նուտրիկոմֆ կամ համարժեք ստանդարտ չեզոք էնտերալ սնուցում, 500մլ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ:	Նուտրիկոմֆ կամ համարժեք ստանդարտ չեզոք էնտերալ սնուցում, 500մլ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային

						Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
45	Էնտերալ սնունդ ստանդարտ 500մլ Ֆայբեր նետրալ	հատ		100	-	Նուտրիկումփ կամ համարժեք Էնտերալ սնունդ ստանդարտ 500մլ / Ֆայբեր նետրալ/: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Նուտրիկումփ կամ համարժեք Էնտերալ սնունդ ստանդարտ 500մլ / Ֆայբեր նետրալ/: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
46	Տակդիր մեծահասակի L չափս	հատ		990	-	Տակդիր մեծահասակի Պերֆեկտ կամ համարժեք: L չափս 100-150 սմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Տակդիր մեծահասակի Պերֆեկտ կամ համարժեք: L չափս 100-150 սմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
47	Տակդիր մեծահասակի M չափս	հատ		990	-	Տակդիր մեծահասակի Պերֆեկտ կամ համարժեք: L չափս 80-120 սմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Տակդիր մեծահասակի Պերֆեկտ կամ համարժեք: M չափս 80-120 սմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
48	Ներծծվող սավան 90 x 180 սմ	հատ		1200	-	Ներծծվող սավան Պելիգրին կամ համարժեք: Չափսը՝ 90 x 180 սմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Ներծծվող սավան Պելիգրին կամ համարժեք: Չափսը՝ 90 x 180 սմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
49	Էլաստիկ բինտ 5 x 10 սմ	հատ		20	-	Էլաստիկ ժապավենային վիրակապ ամրակով: Չափսը՝ 5 x 10 սմ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Էլաստիկ ժապավենային վիրակապ ամրակով: Չափսը՝ 5 x 10 սմ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
50	Թաց անձեռոցիկ անտիբակտերիալ (տուփում 100 հատ)	հատ		1200	-	Թաց անձեռոցիկ անտիբակտերիալ Սմայլ կամ համարժեք: Ֆորմատ՝ տուփում 100 հատ անձեռոցիկ/հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:	Թաց անձեռոցիկ անտիբակտերիալ Սմայլ կամ համարժեք: Ֆորմատ՝ տուփում 100 հատ անձեռոցիկ/հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի

							առկայություն:
51	Չոր մեծ չափսի անձեռոցիկ (տուփում 100 հատ)	հատ		1200	-	840000	Չոր մեծ չափսի անձեռոցիկ : Ֆորմատ՝ տուփում 100 հատ անձեռոցիկ/հատ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
52	Տրախետստոմիայի հավաքածու առանց շիպց N:8.0	հատ		1	-	780000	Տրախետստոմիայի հավաքածու Տրախետստոմիայի հավաքածու առանց շիպց N:8.0 PORTEX, ICU կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 5 ամսվա առկայություն:
53	Ցանց 10X15 սմ	հատ		20	-	70000	Վիրաբուժական ճողվածքային ցանց 10x15 սմ, Բ.Բրաուն կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
54	Ցանց 30x30 սմ	հատ		2	-	420000	Վիրաբուժական ճողվածքային ցանց 30X30 սմ չափսի Ջոնսոն-Ջոնսոն PML1 կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 1/2-ի առկայություն:
							Ցանց վիրաբուժական մեծ անցքերով մասնակի ներծծվող, մոնոֆիլամենտ, ճողվածքների պլաստիկայի համար: Ցանցը քառակուսի է , չափերը 30x30 սմ: Ստերիլ ներքին ներդիրը տեղակայված է փայլաթիթեղից բաղկացած անհատական եզակի տուփի մեջ, որը չունի լրացուցիչ պոլիմեր- թղթային փաթեթ : Յուրաքանչյուր տուփ, ունի հատուկ կպչուն մակնշումը ,որը պարունակում է ինֆորմացիա- անվանումը, ապրանքային նշանը, արտադրողի ապրանքային նշան, արտադրողի անվանումը, կատալոգային համարը, պիտանելիության ժամկետը, սերիայի համարը: Փաթեթավորումը պարունակում է 1 հատ, հերմետիկ է: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի ½-ի առկայություն:

55	Ցանցի լապարոսկոպիկ ֆիքսատորներ ձեռքով (հերնիոստեպլեր)	հատ		4	-	240000	Ցանցի լապարոսկոպիկ ֆիքսատորներ ձեռքով (հերնիոստեպլեր): Մարքը նախատեսված է լապարոսկոպիկ վիրահատությունների ընթացքում սինթետիկ ցանցի (mesh) ֆիքսման համար որովայնային պատին՝ ինգվինալ, վենտրալ և այլ տեսակի ճողվածքների (hernia) բուժման ժամանակ: Մատակարարվելու է ստերիլ վիճակում: Գործարանային փակ փաթեթավորմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	-
56	ENDObag մեծ	հատ		7	-	320000	ENDObag-ը նախատեսված է լապարոսկոպիկ վիրահատությունների ընթացքում վիրաբուժական նմուշների, հյուսվածքների կամ օրգանների անվտանգ հավաքման և հեռացման համար՝ կանխելով աղտոտումը և շրջակա հյուսվածքների վնասումը: Չափս՝ մեծ (Large): Մատակարարվում է անհատական, ստերիլ, գործարանային փաթեթավորմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	-
57	ENDObag միջին	հատ		7	-	56000	ENDObag-ը նախատեսված է լապարոսկոպիկ վիրահատությունների ընթացքում վիրաբուժական նմուշների, հյուսվածքների կամ օրգանների անվտանգ հավաքման և հեռացման համար՝ կանխելով աղտոտումը և շրջակա հյուսվածքների վնասումը: Չափս՝ միջին (Medium): Մատակարարվում է անհատական, ստերիլ, գործարանային փաթեթավորմամբ: Նոր է, չօգտագործված: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	-
58	Ստեպլերի քարթրիջ կանաչ գույն	հատ		15	-	56000	Eschelon endo GIA GST60G կամ համարժեք ստեպլերի քարթրիջ կանաչ գույն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ	Սեղմակներով փոխարինվող քարթրիջ ECHELON Flex 60 կարող կտրող գործիքի համար, կանաչ: Սեղմակներով, փոխարինվող միանվագ օգտագործման քարթրիջը

							պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	ունի հատուկ ռելիեֆային մակերես քարձրացված գրպանիկներով (GST), որը հնարավորություն է տալիս ստեղծել մեխանիկական կարի ստաբիլ գիծ նորմալ հյուսվածքների վրա:Մեղմակային կարի երկարությունը կազմում է 60 մմ : Մեղմակների բաղադրությունը –ՄՌՏ համատեղելի տիտանային համաձուլվածք : Մատակարարվում է լիցքավորված, ստերիլ:Գունային մակնշումը կանաչ: Տուփում 12 հատ: : Քարթրիջները համատեղելի են միայն Echelon սերիայի սարքերի հետ՝ էնդոսկոպիկ դանակով արտիկուլացիոն գծային կարող կտրող Echelon Flex 60 և էնդոսկոպիկ դանակով արտիկուլացիոն, էլեկտրական ավտոնոմ գծային կարող կտրող Echelon Flex 60: Արտադրողը չի հաստատում քարթրիջների կիրառումը այլ արտադրողների գործիքների հետ: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի ½-ի առկայություն:
59	Ստեպլերի քարթրիջ կապույտ գույն	հատ		15	-	735000	Eschelon endo GIA կամ համարժեք ստեպլերի քարթրիջ կապույտ գույն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	Գծային անաստամոզի ունիվերսալ ապարատի թեքվող քարթրիջներ, որոնք դնում են երկու եռաշերտ կար՝ կտրելով դրանց միջով հյուսվածքը դանակով (կտրող/կարող), կարի երկարությունը ՝ / 60մմ / բաց ամրակի բարձրությունը /3.5մմ, 4.8մմ ըստ պատվիրատուի պահանջի /, փակ ամրակի բարձրությունը-/1.5մմ, 2,0 մմ ըստ պատվիրատուի պահանջի / ամրակի տրամագիծը /0.21մմ, 0.24 մմ/ նախատեսված խոշոր անոթների, նորմալ կամ հաստ հյուսվածքների համար : քարթրիջի տրամագիծը -12մմ: գունային նշումը- կապույտ ըստ

								պատվիրատուի պահանջի: քարթրիջը ներառում է դանակով կտրման/կարման ժամանակ , բրանշերի միավորման համակարգ, ինչը բարձրացնում է կարի որակը: Արտիկուլյացիոն կապի շնորհիվ քարթրիջը թեքվող է: նախատեսված Endo GIA Roticulator -ի համար կամ համատեղելի: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
60	Գծային ստեպլերի գործիք	հատ		4	-	750000	Գծային ստեպլերի գործիք Ջոնսոն- ջոնսոն կամ համարժեք: Չափսը՝ 75- 80մմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2- ի առկայություն:	75 մմ երկարությամբ գծային կարող սարք՝ փակվող սկոբների բարձրության կարգավորմամբ, համատեղելի SR75 կասետների հետ: 75 մմ երկարությամբ գծային կարող սարք՝ փակվող սկոբների բարձրության կարգավորման ֆունկցիայով, նախատեսված նորմալ, հաստացված և հաստ հյուսվածքների հետ աշխատանքի համար: Մեխանիկական գծային սթեփլեր՝ 6 շերտանի սթեփլով, որը նախատեսված է հյուսվածքների սեղմման ու միաժամանակ կտրման համար բաց վիրաբուժական միջատություններում: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
61	Գծային ստեպլերի քարթրիջ	հատ		15	-	360000	Գծային ստեպլերի քարթրիջ SR75 Ջոնսոն-ջոնսոն կամ համարժեք: Չափսը՝ 75մմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2- ի առկայություն:	Կասետ փոխարինվող միանվազ 75 մմ գծային կարող գործիքի համար սեղմակների փակման բարձրության կարգավորման հնարավորությամբ: Պարունակում է 118 սեղմակներ, որոնք դասավորված են շախմատաձեվ, երկու եռաշարք: Սեղմակների բաղադրությունը – ՄՌՏ համատեղելի տիտանային

							համաձուլվածք : Կասետայի մեջ առկա է հատուկ ակոս դանակի համար, որը անցնում է երկու եռաշարքերի միջև: Դանակը պատրաստված է 400 մարկայի բժշկական պողպատից և ներկառուցված է կասետայի մեջ: Կասետայի մեջ առկա է կարելու արգելափակման մեխանիզմ, որը ակտիվանում է օգտագործված կատետա տեղադրելու դեպքում: Նախատեսված է մեկ անգամ օգտագործելու համար: Մատակարարվում է լիցքավորված, ստերիլ է: Ունի վերսալ փոխարինվող կասետ սեղմակներով նախատեսված NTLC75 գործիքի համար: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն:
62	Կոնտուրի քարթրիջ կանաչ	հատ		2	-	780000	Կոնտուրի քարթրիջ կանաչ Ջոնսոն-ջոնսոն կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն: Փոխարինվող միանգամյա օգտագործման կասետներ խիտ հյուսվածքների համար՝ նախատեսված կորաձև կարող-կտրող սարքի համար, որը նախատեսված է շախմատային կարգով տեղադրված կրկնակի կրկնակի սկոբկաների երկու շարքերի ձևավորման համար՝ հյուսվածքի միաժամանակյա հատումով սկոբկային կարի զույգ շարքերի միջև: Կասետը կորաձև է, պարունակում է 46 սկոբկա, որոնք դասավորված են շախմատային կարգով՝ երկու կրկնակի շարքերում: Ներքին սկոբկային կարի երկարությունը՝ 42 մմ, արտաքին սկոբկային կարի երկարությունը՝ 48 մմ: Սայրն ինտեգրված է կասետի մեջ: Կտրույթի երկարությունը՝ ոչ ավելի քան 40 մմ, կախված հյուսվածքի հաստությունից: Բացված սկոբկայի ոտքի երկարությունը՝ 4,7 մմ, փակ

							սկոբկայի բարձրությունը՝ 2,0 մմ: Սկոբկաների նյութը՝ ՄՌՏ-համատեղելի տիտանային համաձուլվածք՝ վանադիումի և ալյումինի պարունակությամբ՝ պլաստիկության նվազեցման և սկոբկաների հետադարձ բացման կանխարգելման նպատակով: Կասետը ունի հյուսվածքի սահմանափակիչի անցման համար նախատեսված խողովակ (ալիք), ինչպես նաև սարքի մեջ ներկառուցված արգելափակման մեխանիզմ, որը կանխում է սարքի աշխատանքը օգտագործված կասետի դեպքում: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
63	Կոնտուրի քարթրիջ կապույտ	հատ		3	-	190000	Կոնտուրի քարթրիջ կապույտ CR40B Ջոնսոն-ջոնսոն կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն: Փոխարինվող քարթրիջ, կապույտ, կոր կարող- կտրող գործիքի համար: Քարթրիջ փոխարինվող միանվազ օգտագործման, նորմալ հաստության հյուսվածքների համար:Նախատեսված է թեք կարող-կտրող գործիքի համար երկու երկշարք շախմատաձեվ սեղմակային կարերի տեղադրման եվ նրանց միջեվ հյուսվածքի միաժամանակ հատելու համար: Քարթրիջը կոր է, պարունակում է 46 սեղմակներ, որոնք դասավորված են երկու երկշարք շախմատաձեվ: Սայրը գտնվում է քրթրիջի մեջ: Սեղմակները բաղկացած են ՄՌՏ համատեղելի տիտանային : Քարթրիջը ունի հատուկ ակոս հյուսվածքի սահմանափակիչի անցնելու համար: Առկա է սարքի արգելափակման համակարգ օգտագործված քարթրիջ տեղադրելու դեպքում:Մատակարարվում է ստերիլ: Ապրանքը նոր է,

							չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2–ի առկայություն:	
64	Լապարոսկոպիկ ասեղնաբռնիչ	հատ		1	-	315000	Լապարոսկոպիկ ասեղնաբռնիչ 510մմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Եթե առկա է պիտանելիության ամկետ, ապա՝ հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	Լապարոսկոպիկ ասեղնաբռնիչ 500մմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Եթե առկա է պիտանելիության ամկետ, ապա՝ հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
65	Լապարոսկոպիկ հեմոլոկի կլիպատոր 450 մմ-դեղին XL	հատ		1	-	120000	Լապարոսկոպիկ հեմոլոկի կլիպատոր 450 մմ-դեղին XL: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	Լապարոսկոպիկ հեմոլոկի կլիպատոր 450 մմ-դեղին XL: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
66	Լապարոսկոպիկ հեմոլոկի կլիպատոր 450 մմ մանուշակագույն L	հատ		1	-	119000	Լապարոսկոպիկ հեմոլոկի կլիպատոր 450 մմ մանուշակագույն L: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	Լապարոսկոպիկ հեմոլոկի կլիպատոր 450 մմ մանուշակագույն L: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
67	Հեմոլոկ կլիպ XL-դեղին	հատ		30	-	120000	Հեմոլոկ կլիպ XL-դեղին: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	Հեմոլոկ կլիպ XL-դեղին: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
68	Հեմոլոկ կլիպ L-մանուշակագույն	հատ		30	-	120000	Հեմոլոկ կլիպ L-մանուշակագույն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:	Հեմոլոկ կլիպ L-մանուշակագույն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:
69	Լապարոսկոպիկ տիտանե կլիպեր-միջին չափս-կանաչ	հատ		70	-	148500	Լապարոսկոպիկ տիտանե կլիպեր-միջին չափս-կանաչ: Յուրաքանչյուր քարթրիջում 6 հատիկ ամրակ, որը համարվում է չափման 1 միավոր: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի	Լապարոսկոպիկ տիտանե կլիպեր-միջին չափս-կանաչ: Յուրաքանչյուր քարթրիջում 6 հատիկ ամրակ, որը համարվում է չափման 1 միավոր: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու

							առնվազ 1/2-ի առկայություն:	պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:
70	Լապարոսկոպիկ տիտանե կլիպեր- մեծ դեղին	հատ		40	-	136500	Լապարոսկոպիկ տիտանե կլիպեր- մեծ դեղին: Յուրաքանչյուր քարթրիջում 6 հատիկ ամրակ, որը համարվում է չափման 1 միավոր: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:	Լապարոսկոպիկ տիտանե կլիպեր- մեծ դեղին: Յուրաքանչյուր քարթրիջում 6 հատիկ ամրակ, որը համարվում է չափման 1 միավոր: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:
71	Վ լոք կամ Ստրատաֆիքս կարեր ներծծվող ծակող ասեղ 3.0	հատ		2	-	78000	Վ լոք կամ Ստրատաֆիքս կամ համարժեք կարեր ներծծվող ծակող ասեղ 3.0: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային- լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության հավաստագիր:	Բարդված/մոնոթել կարատեսակ (barbed suture) ներծծվող ծակող ասեղով 3.0 որը նախատեսված է փափուկ հյուսվածքների փակման համար առանց հանգույցների կապելու անհրաժեշտության (knot-less closure)` վիրաբուժական գործընթացները արագացնելու և անվտանգության բարձրացման նպատակով: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:
72	Թել ՊԴՄ ծակող ասեղով 26 չափսի 3,0	հատ		24	-	24000	Թել ՊԴՄ ծակող ասեղով 26 չափսի 3,0: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն: Մասնակիցը հայտով ներկայացնում է ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ավտարիզացիոն նամակ (երաշխիքային-լիազոր նամակ), իսկ պայմանագրի կատարման փուլում ապրանքը արտադրողի կողմից ներկայացվող ծագման սերտիֆիկատ և համապատասխանության	Թել ստերիլ վիրաբուժական, սինթետիկ, ներծծվող, մոնոֆիլամենտ, պատրաստված է պոլիպրոպիլենի պոլիէթերից: Թելը ներկված է կոնտրաստ գույնով վերքի մեջ լավագույն տեսանելիություն ապահովելու համար: Ամբողջությամբ ներծծման ժամկետը 182-238 օր: Չափը 3/0, Թելի երկարությունը 70 սմ: Ասեղը պատրաստված է կորոզիակայուն բարձր ամրության համաձուլվածքից, ծածկված է սիլիկոնով , որը նվազեցնում է շփումը հյուսվածքների և ասեղի միջև հեշտացնելով ասեղի անցումը հյուսվածքներով: Ասեղի վրա կան

							հավաստագիր:	հատուկ ակոսիկներ դրոնք հեշտացնում են ասեղի ֆիքսումը ասեղնաբունիչի վրա: Ասեղը ծակող, տափակեցված ծայրով հյուսվածքների շերտազատումը ապահովելու համար 1/2 կորության, 26 մմ երկարության: Խմբային փաթեթավումը /տուփը/ հերմետիկ է , կանխում է խոնավության : Ապրանքը նոր է, չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի ½-ի առկայություն:
73	Laparoscopic wound protector ցելոֆանե միջին չափսի	հատ		2	-	79200	Laparoscopic wound protector ցելոֆանե միջին չափսի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:	Laparoscopic wound protector ցելոֆանե միջին չափսի: Կախված վիրահատության առանձնահատկություններից չափսերը ըստ պատվիրատուի պահանջի: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:
74	Մեկ անգամյա օգտագործման 12 մմ տրոակար թափանցիկ	հատ		2	-	12000	Մեկ անգամյա օգտագործման 12 մմ տրոակար թափանցիկ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ 1/2-ի առկայություն:	Տեսակ՝ Լապարոսկոպիկ տրոակար Տրամագիծ՝ 12 մմ Երկարություն՝ 100–150 մմ (կախված մոդելից)Կառուցվածք՝ Կանյուլա (խողովակ)Ներդրման սուր կամ բութ ծայրով օբտուրատորՕբտուրատորի տեսակ՝ սուր / բութ / կոնաձև / օպտիկականՆյութ՝ Կանյուլա՝ բժշկական պլաստիկ կամ չժանգոտվող պողպատՕբտուրատոր՝ չժանգոտվող պողպատ կամ բարձր ամրության պլաստիկՓականային համակարգ՝ Գազապահպանիչ (airtight) փականՀամապատասխանում է CO ₂ ինսուֆլացիայի համարՀամատեղելիություն՝ 12 մմ լապարոսկոպիկ գործիքների հետ Նոր է, չօգտագործված, գործարանային

								փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:
75	Կլինսել M Cobas e 402 անալիզատորի համար	հատ		10	-	28000	Կլինսել M (Cleancell M) Կոբաս e 402 անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Մեթոդ՝ Էլեկտրոքեմիլյումենեսցենսային անալիզ: Ֆորմատ՝ 2 x 2 լիտր փաթեթավորումով/հատ: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ Cleancell M ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:	Կլինսել M (Cleancell M) Կոբաս e 402 անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Մեթոդ՝ Էլեկտրոքեմիլյումենեսցենսային անալիզ: Ֆորմատ՝ 2 x 2 լիտր փաթեթավորումով/հատ: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ Cleancell M ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է

							արտադրողի կողմից:	
76	Պրեկլին M Cobas e 402 անալիզատորի համար	հատ		5	-	480000	Պրեկլին M (Preclean M) Կոբաս e 402 անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Մեթոդ՝ Էլեկտրոքեմիլյումենեսցենսային անալիզ: Ֆորմատ՝ 2 x 2 լիտր փաթեթավորումով/հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ Preclean M ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:	Պրեկլին M (Preclean M) Կոբաս e 402 անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Մեթոդ՝ Էլեկտրոքեմիլյումենեսցենսային անալիզ: Ֆորմատ՝ 2 x 2 լիտր փաթեթավորումով/հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ Preclean M ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:
77	Պրոսել M Cobas e 402 անալիզատորի	հատ		10	-	264300	Պրոսել M (Procell M) Կոբաս e 402	Պրոսել M (Procell M) Կոբաս e 402

	համար						անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Մեթոդ՝ Էլեկտրոքեմիլյումենեսցենսային անալիզ: Ֆորմատ՝ 2 x 2 լիտր փաթեթավորումով/հատ: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ Procell M ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:	անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Մեթոդ՝ Էլեկտրոքեմիլյումենեսցենսային անալիզ: Ֆորմատ՝ 2 x 2 լիտր փաթեթավորումով/հատ: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ Procell M ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:
78	Միկրոկյուվետներ/ծայրադիրներ Cobas e 402 անալիզատորի համար	հատ		1	-	528600	Assay Tip/ Assay cup and wasteLiner, Կոբաս e 402 անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Ֆորմատ՝ տուփում 3780 միկրոկյուվետներ/ծայրադիրներ տուփում/հատ: Նոր է, չօգտագործված,	Assay Tip/ Assay cup and wasteLiner, Կոբաս e 402 անալիզատորի համար: Օրիգինալ: Ֆորմատ՝ տուփում 3780 միկրոկյուվետներ/ծայրադիրներ

						գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ միկրոկյուվետներով և ծայրադիրներով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:	տուփում/հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2 առկայություն: Պահպանման պայմանները՝ սենյակային ջերմաստիճանում, For In Vitro Diagnostic only: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս e 402 (հանդիսանում է փակ համակարգ) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ միկրոկյուվետներով և ծայրադիրներով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:	
79	SMS(c-pack)	հատ		1	-	217620	SMS (c-pack) Կոբաս c311 անալիզատորի համար: Ֆորմատ՝ 50 մլ տուփում/հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Պահպանման պայմանները սենյակային ջերմաստիճան: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2, For In Vitro Diagnostic only: Գնման առարկան նախատեսված է համալսարանական	SMS (c-pack) Կոբաս c311 անալիզատորի համար: Ֆորմատ՝ 50 մլ տուփում/հատ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Պահպանման պայմանները սենյակային ջերմաստիճան: Հանձնելու պահին պիտանիության ժամկետի 1/2, For In Vitro Diagnostic only: Գնման

							հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս (հանդիսանում են փակ համակարգեր) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ SMS(c-pack) ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որ ում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:	առարկան նախատեսված է համալսարանական հիվանդանոցներում շահագործվող Կոբաս (հանդիսանում են փակ համակարգեր) անալիզատորներով աշխատելու համար, որոնք կարող են աշխատել միայն օրիգինալ SMS(c-pack) ռեակտիվով: Պարտադիր պայման է հանդիսանում՝ մասնակիցը պայմանագրի կատարման փուլում ներկայացնում է՝ ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակ: Նշված երաշխիքային նամակով արտադրողը երաշխավորում է մատակարարի կողմից Հայաստանի Հանրապետություն մատակարարվող ապրանքը, ընդ որ ում ապրանքն արտադրողի կամ վերջինիս ներկայացուցչի երաշխիքային նամակում հստակ պետք է երևա՝ մատակարարի, մատակարարվող ապրանքի անվանումները և երկրի անվանումը որտեղ նշված մատակարարի կողմից վաճառվող ապրանքը երաշխավորվում է արտադրողի կողմից:
80	Գործիք լապարոսկոպիկ	հատ		3	-	5320	Eschelon endo GIA FLEX Long60A կամ համարժեք գործիք լապարոսկոպիկ: Չափերը՝ 440 կամ 450 մմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից առնվազն 12 ամիս:	Էնդոսկոպիկ կարող արտիկուլյացիոն երկարացված ECHELON Flex 60 մմ, գծային , դանակով, 440 մմ: Էնդոսկոպիկ արտիկուլյացիոն գծային կարող-կտրող գործիք 60 մմ, XCEL 12 մմ տրոսկարների հետ աշխատելու համար: Կարում է հյուսվածքները տեղադրելով երկու եռաշարք տիտանային սեղմակային շախմատաձեղ կարեր միաժամանակ կտրելով երկու եռաշարքերի միջև: Առկա է սայրի տեղակայման թվային ինդիկացիա երեք դիրքով, սարքի արգելափակման ինդիկացիա, ինչպես նաև ցողունի արտիկուլյացիայի և պտույտի կառավարման բլոկ:Ունի դանակի ելման դիրք ստիպողական

								վերադարձի և բրանշերի ստիպողական բացման բրանշեր:Սարքը ունի երեք բռնակ՝ հիմնական, բրանշերի փակման և կարելու: Բրանշերը պատրաստված են 400 մարկայի վիրաբուժական պողպատից հյուսվածքների համարժեք կոմպրեսիան ապահովելու համար: Կարելու ժամանակ բրանշերը չեն ճկվում: Միաձույլ սայրը պատրաստված է 400 սերիայի պողպատից : Սարքը հնարավոր է օգտագործել և արտիկուլացնել մեկ ձեռքի միջոցով: Կտրվածքի երկարությունը 57 մմ, կարի երկարությունը 60 մմ: Սարքը արգելափակվում է եթե քարթրիջը օգտագործված է , սխալ է տեղադրված կամ ընդհանրապես չկա: Նախատեսված է մեկ հիվանդի մոտ օգտագործելու համար: Մատակարարվում է ստերիլ: Սարքը համատեղելի է միայն ECHELON Flex 60 քարթրիջների հետ: Արտադրողը չի հաստատում գործիքի համատեղելիությունը այլ արտադրողների քարթրիջների հետ: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2–ի առկայություն:
81	Ցիրկուլյար գծային կարող կտրող գործիք 29մմ	հատ		8	-	315000	Ցիրկուլյար գծային կարող կտրող գործիք 29մմ՝ Johnson and Johnson կամ համարժեք: Ապրանքային նշան՝ETHICON ENDO-SURGERY կամ համարժեք: Մոդել՝ CDH29A կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից առնվազն 12 ամիս:	Ցիրկուլյար գծային կարող կտրող գործիք 29մմ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից առնվազն 12 ամիս:
82	Կոնտուր կտրող կարող գործիք	հատ		2	-	1120000	Կոնտուր կտրող կարող գործիք CS40G/B Johnson and Johnson կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Երաշխիքային	Գործիք վիրաբուժական կարող - կտրող, թեք Contour փոխարինվող կասետայով նորմալ հյուսվածքների համար: Մեխանիկական կարող-

							Ժամկետը մատակարարման պահից առնվազն 12 ամիս:	կտրող սարք, նորմալ հյուսվածքները կարելի կտրելու համար, որը իրականացվում է սեղմակային երկու երկշարքերի տեղակայման եվ նրանց միջև միաժամանակ հատելու միջոցով: Սարքը արգելափակվում է օգտագործված կասետա տեղադրելու դեպքում: Կասետան կոր է, պարունակում է 46 սեղմակ, որոնք դասավորված են երկու երկշարք շախմատաձեվ: Սայրը տեղակայված է կասետայի մեջ: Կտրվածքի երկարությունը ոչ պակաս քան 40 մմ: Սեղմակների համաձուլվածքը - ՄՌՏ համատեղելի տիտանային համաձուլվածք :Նախատեսված է մեկ հիվանդի մոտ օգտագործման համար, ենթակա չէ կրկնակի ախտահանման, մատակարարվում է լիցքավորված եվ ստերիլ: Ապրանքը նոր է, չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2–ի առկայություն:
83	Լապարոսկոպիկ հարմոնիկի գործիք/1	հատ		2	-	460000	Լապարոսկոպիկ հարմոնիկի գործիք 360 մմ Har36 Johnson and Johnson կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից առնվազն 12 ամիս:	Մկրատ կոագուլյացիոն ուլտրաձայնային էրգոնոմիկ ատրճանակձեվ բռնակով, բաց և էնդոսկոպիկ վիրահատությունների համար, ձեռքի ակտիվացման հնարավորությամբ: Մկրատը կարելի է ակտիվացնել ձեռքի կառավարման (MIN) և (MAX) կոճակների միջոցով, որոնք տեղակայված են մկրատի բռնակի մարմնի առաջային մակերեսին /արագ հասանելիության համար/ կամ ոտքի առբերիչի միջոցով: MIN ակտիվացման կոճակը տեղակայված է մկրատի բռնակի մարմնի ներքևի մասում, MAX կոճակը տեղակայված է մկրատի բռնակի մարմնի վերևի մասում , անմիջապես ցողունի պտույտի օղի մոտ: Ցողունի երկարությունը 36 սմ:

							Նախատեսված է մեկ հիվանդի համար, ենթակա չէ կրկնակի ստերիլիզացիայի: Մատակարարվում է ստերիլ , կարող է կիրառվել կարդիոստիմուլատորով հիվանդների մոտ: Համատեղելի է GEN11 գեներատորի հետ «հարմոնիկ» ծայրադիրների համար նախատեսված հատուկ փոխարկիչի միջոցով: Մատակարարը կարող է տրամադրել GEN11-ի արտադրող /Ջոնսոն եվ Ջոնսոն կորպորացիա/-ի կողմից պաշտոնական նամակ, որով կհաստատվի՝ ծայրադիրների համատեղելիությունը GEN4, GEN11 գեներատորի հետ : Ապրանքը նոր է, չօգտագործված: Մատակարարման պահին պիտանելիության ժամկետի 1/2-ի առկայություն:
84	Լապարոսկոպիկ հարմոնիկի գործիք/2	հատ		2	-	380000	Լապարոսկոպիկ հարմոնիկի գործիք 450մմ Johnson and Johnson կամ համարժեք: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից առնվազն 12 ամիս: Ուլտրաձայնային վիրաբուժական գործիք, Էրգոնոմիկ ատրճանակային բռնակով, նախատեսված բաց և էնդոսկոպիկ վիրահատությունների համար, ձեռքով ակտիվացվող, հյուսվածքներին աղապտացվող տելինդոզիայով: Նախատեսված են հյուսվածքների և մինչև 5 մմ տրամագծով անոթների միաժամանակյա կտրում և կոագուլյացիա իրականացնելու համար: Ակտիվացման բացակայության դեպքում կարող են կիրառվել որպես գրասպեր կամ սեղմիչ: Մկրատների տիտանե շեղբի երկայնական տատանման հաճախականությունը կազմում է 55,5 կՀց: Գոյություն ունի աշխատանքային ծայրի ակտիվացման հնարավորություն՝ նվազագույն և առավելագույն հզորության ռեժիմներում՝ կորպուսի առջևի մակերեսին

						տեղակայված միացման կոճակների միջոցով (արագ հասանելիության համար), ինչպես նաև ոտնային կառավարման (պեդալի) միջոցով:Բռնակի կորպուսը ունի ներկառուցված մեխանիզմ՝ բրանշների ամբողջական փակման տակտիլ և ձայնային ինդիկացիայով: Առկա է գեներատորի հետ հետադարձ կապի և ակտիվ շեղբի ջերմաստիճանի վերահսկման համակարգ՝ GEN11 և GEN04 գեներատորի միջոցով, ինչը նպաստում է գործիքի աշխատանքի արդյունավետության և արագության բարձրացմանը, ինչպես նաև հյուսվածքների լատերալ վնասման մակարդակի նվազեցմանը: Բացի այդ, առկա է լրացուցիչ ձայնային ազդանշան, որը տեղեկացնում է ակտիվ շեղբի ջերմաստիճանի բարձրացման սկզբի մասին՝ հեմոստագի որակի առավել ճշգրիտ վերահսկման համար:Ցողունը ունի հակափայլ (anti-glare)ծածկույթ: Ցողունի երկարությունը՝ 45սմ (ակտիվ բրանշի ծայրից մինչև ռոտացիոն օղակ), տրամագիծը՝ 5 մմ: Ցողունը պտտվում է օղակի միջոցով, որը տեղակայված է ցողունի և բռնակի միացման հատվածում (մեկ ձեռքով արագ կառավարման համար), ինչը հեշտացնում է տեսանելիությունն ու հասանելիությունը վիրահատվող հյուսվածքին:Պասիվ բրանշի երկու կողային մակերեսներին առկա է 5 մմ երկարության ինդիկատոր: Առկա է թելավոր միակցիչ՝ լապարոսոփիկ բռնակին միացնելու համար: Բրանշների փակումը կատարվում է ատրճանակային բռնակի միջոցով: Բռնակի ներքին մակերեսին, ձեռքով ակտիվացման
--	--	--	--	--	--	---

							կոճակների և ռոտացիոն օղակի վրա առկա են ռետինե ներդիրներ, որոնք կանխում են սահքը և ապահովում են վիրաբույժի ձեռքի հարմարավետ դիրքը:Աշխատանքային մասը բաղկացած է ակտիվ (շեղք) և պասիվ բրանշներից: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազ1/2-ի առկայություն:	
85	Վիրասրահում պացիենտի տաքացման սարք	հատ		1	-	300000	Վիրասրահում պացիենտի տաքացման սարք: Սարքը նախատեսված է վիրահատությունների ընթացքում և հետվիրահատական փուլում պացիենտի մարմնի ջերմաստիճանի պահպանման և հիպոթերմիայի կանխարգելման համար: Ընդհանուր բնութագրեր • Կիրառություն՝ վիրասրահ, հետվիրահատական սրահ, ինտենսիվ թերապիա • Սարքի տեսակ՝ ակտիվ պացիենտի տաքացման համակարգ • Օգտագործում՝ բազմակի օգտագործման (միանգամյա օգտագործման ծածկոցներով կամ մատրասներով: Տեխնիկական բնութագրեր՝ • Տաքացման մեթոդ՝ տաք օդի շրջանառություն կամ համարժեք անվտանգ տեխնոլոգիա • Ջերմաստիճանի կարգավորման միջակայք՝ առնվազն 32°C – 43°C • Ջերմաստիճանի ճշգրտություն՝ ±1°C • Տաքացման ռեժիմներ՝ առնվազն 3 (ցածր, միջին, բարձր) • Աշխատանքային լարում՝ 100–240 Վ • Հաճախականություն՝ 50–60 Հց • Հզորություն՝ ոչ ավելի քան 1200 Վտ Անվտանգության համակարգեր՝ • Գերտաքացումից պաշտպանություն • Ավտոմատ անջատում խափանման դեպքում • Տեսողական և ձայնային ազդանշաններ	-

						անսարքության դեպքում Համատեղելիություն և արքեսուարներ՝ • Համատեղելի է տարբեր չափերի պացիենտների համար նախատեսված տաքացնող ծածկոցների / մատրասների հետ • Թույլատրվում է մեծահասակների և մանկական կիրառություն (ըստ արքեսուարի) - Ունի թեթև և կոմպակտ դիզայն • Հարմար տեղաշարժման • Պարզ և հասկանալի կառավարման վահանակ • Արտադրանքը նոր է, չօգտագործված • Համապատասխանում է բժշկական սարքերի միջազգային ստանդարտներին • Ունի CE Mark կամ համարժեք միջազգային հավաստագիր: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: - Երաշխիքային ժամկետը մատակարարման պահից առնվազն 1 տարի: Մատակարարը պարտավորվում է ապահովել տեխնիկական սպասարկում և պահեստամասերի հասանելիություն	
--	--	--	--	--	--	---	--

Կիրառված գնման ընթացակարգը և դրա ընտրության հիմնավորումը	«Գնումների մասին» ՀՀ Օրենքի 23-րդ հոդվածի 1-ին մասի 2-րդ կետով		
Հրավեր ուղարկելու կամ հրապարակելու ամսաթիվը	2026 թվականի Հունվարի 7		
Հրավերում կատարված փոփոխությունների ամսաթիվը		-	
Հրավերի վերաբերյալ պարզաբանումների ամսաթիվը		Հարցադրման ստացման	Պարզաբանման
	1	-	-
			

2/2	Մասնակցի անվանումը	Յուրաքանչյուր մասնակցի հայտով, ներառյալ միաժամանակյա բանակցությունների կազմակերպման արդյունքում ներկայացված գինը/ՀՀ դրամ		
		Գինն առանց ԱԱՀ	ԱԱՀ	Ընդհանուր
Հավելված 1				
Տվյալներ մերժված հայտերի մասին				
2/հ	Մասնակցի անվանումը	Գնահատման արդյունքները (բավարար կամ անբավարար)		
		Հրավերով պահանջվող	Հայտով ներկայացված փաստաթղթերի	Առաջարկված գնման առարկայի

		փաստաթղթերի առկայությունը	համապատասխանությունը հրավերով սահմանված պահանջներին	տեխնիկական բնութագրերի համապատասխանությունը հրավերով սահմանված պահանջներին			
1-4,81	«Ինտերմեդ» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
5-22	«Ինմեդ» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
23-40	«Իմպլանտարմ»ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
41,42, 75- 79	«Կոնցեռն-Էներգոմաշ» ՓԲԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
43	«ՄԻՈԻՆ» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
44-51,53	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
52	«Կուրացիո» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
54,58,61 ,63,72, 80,82 ,83	«Ար-Մեդիկա» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
55,56,57,85	«Մեդէքսպերտ»ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
59,60,62, 71,74,84	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
65,68, 69,70,73,	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
64,66,67	«Երմեդ» ՍՊԸ	Բավարար	Բավարար	Բավարար	Բավարար		
Այլ տեղեկություններ			Ծանոթություն` Հայտերի մերժման այլ հիմքեր				
Ընտրված մասնակցի որոշման ամսաթիվը			2026 թվականի հունվար 12				
Անգործության ժամկետ			Անգործության ժամկետի սկիզբ		Անգործության ժամկետի ավարտ		
			-		-		
Ընտրված մասնակցին պայմանագիր կնքելու առաջարկի ծանուցման ամսաթիվը`			2026 թվականի հունվարի 13				
Ընտրված մասնակցի կողմից ստորագրված պայմանագիրը պատվիրատուի մոտ մուտքագրվելու ամսաթիվը			«Ինտերմեդ» ՍՊԸ , «Իմպլանտարմ»ՍՊԸ, «Կոնցեռն-Էներգոմաշ» ՓԲԸ, «ՄԻՈԻՆ» ՍՊԸ, «Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ, , «Երմեդ» ՍՊԸ -2026 թվականի հունվարի 13, «Կուրացիո» ՍՊԸ, «Ինմեդ» ՍՊԸ, «Ար-Մեդիկա» ՍՊԸ , «Հելթի լայֆ» ՍՊԸ -2026 թվականի հունվարի 14, «Բի Թու Բի» ՍՊԸ-2026 թվականի հունվարի 15				
Պատվիրատուի կողմից պայմանագրի ստորագրման ամսաթիվը			«Ինտերմեդ» ՍՊԸ , «Ինմեդ» ՍՊԸ, «Իմպլանտարմ»ՍՊԸ, «Կոնցեռն-Էներգոմաշ» ՓԲԸ, «ՄԻՈԻՆ» ՍՊԸ, «Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ, «Կուրացիո» ՍՊԸ, «Ար-Մեդիկա» ՍՊԸ, «Հելթի լայֆ» ՍՊԸ, , «Երմեդ» ՍՊԸ - 2026 թվականի հունվարի 14, «Բի Թու Բի» ՍՊԸ-2026 թվականի հունվարի 16				
Չ/հ	Ընտրված մասնակիցը	Պայմանագրի					
		Պայմանագրի համարը	Կնքման ամսաթիվը	Կատարման վերջնաժամկետը	Կանխավճարի չափը	Գինը	
						ՀՀ դրամ	
		Առկա ֆինանսական միջոցներով	Ընդհանուր				
1-4,81	«Ինտերմեդ» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-1»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող	-	-	19060000

				համաձայնագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:			
5-22	«Ինմեդ» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-2»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	27488000
23-40	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-3»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	606000
41,42, 75-79	«Կոնցեռն-Էներգոմաշ» ՓԲԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-4»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	1979020
43	«ՍԻՈՒՆ» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-5»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է	-	-	750000

				2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:			
44-51,53	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-6»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	3306200
52	«Կուրացիո» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-7»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	70000
54,58,61 ,63,72, 80,82 ,83	«Ար-Մեդիկա» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-8»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն	-	-	3297000

				ուծի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:			
59,60,62, 71,74,84	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-10»	16.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուծի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	1652000
65,68, 69,70,73,	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-11»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուծի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	494000
64,66,67	«Երմեյ» ՍՊԸ	«ՄԱԱՊՁԲ-202621-ԵՊԲՀ-12»	14.01.2026թ.	Ապրանքների մատակարարումն իրականացվելու է 2026 թվականին՝ համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագիրն ուծի մեջ մտնելու օրվանից սկսած, 5 օրացույցային օրվա ընթացքում:	-	-	360000
Ընտրված մասնակցի (մասնակիցների) անվանումը և հասցեն							
Չ/հ	Ընտրված մասնակիցը	Հասցե, հեռախոս		Էլ. փոստ	Բանկային հաշիվը		ՀՎՀՀ (Անձնագրի համարը և

					սերխան)
1-4,81	«Ինտերմեդ» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Ռուբինյանց 27/55,	intermedgroup@inbox.ru	1930048363450100	02621803
5-22	«Ինմեդ» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Կարո Հալաբյան 57/6	inmedarm@gmail.com	1570026092770200	02269377
23-40	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Էրեբունի թ. Նոր Արեշ 34փ. 26	implantarm@gmail.com	1660010107670100	00452669
41,42, 75-79	«Կոնցենոն-Էներգոմաշ» ՓԲԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Արզումանյան փողոց 32-10	lawyer@c-e.am	2481001168180025	01210095
43	«ՄԻՈՒՆ» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Հունան Ավետիսյան 40/16	gevik@siun.am	220463331243000	00901201
44-51,53	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Օհանովի 15/1	natalipharm@bk.ru	1570005065330100	01222567
52	«Կուրացիո» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Շերամի 23/4	curatio.llc@gmail.com	2053122021581001	02585487
54,58,61,63,72,80,82,83	«Ար-Մեդիկա» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան Արա Սարգսյան 2/3. շինություն 2	armedica2010@gmail.com	1570023018670100	01268548
59,60,62,71,74,84	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	ՀՀ, ք. Երևան, Հրաչյա Քոչար 228	maghajanyan@mail.ru	220001150873000	00252643
65,68,69,70,73,	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	ՀՀ, Արզավանդ, Սուրբ Սարգիս Զորավար 45	healthylifearmenia@gmail.com	1570002256052500	04462308
64,66,67	«Երմեդ» ՍՊԸ	ՀՀ, Էջմիածին Կնունյանց 26բ	adamyanerem@yahoo.com	1930058601460100	04721572

Այլ տեղեկություններ	Ծանոթություն՝ Որևէ չափաբաժնի չկայացման դեպքում պատվիրատուն պարտավոր է լրացնել տեղեկություններ չկայացման վերաբերյալ:
---------------------	---

Ինչպես սույն ընթացակարգի տվյալ չափաբաժնի մասով հայտ ներկայացրած մասնակիցները, այնպես էլ լիազորված մարմնի կողմից վարվող ցուցակում ընդգրկված՝ Հայաստանի Հանրապետությունում պետական գրանցում ստացած հասարակական կազմակերպությունների ներկայացուցիչները, լրատվական գործունեություն իրականացնող անձինք կամ վերջիններիս ներկայացուցիչները (այսուհետ՝ դիտորդներ) կարող են ընթացակարգը կազմակերպած պատվիրատուին ներկայացնել կնքված պայմանագրի տվյալ չափաբաժնի արդյունքի ընդունման գործընթացին պատասխանատու ստորաբաժանման հետ համատեղ մասնակցելու գրավոր պահանջ՝ սույն հայտարարությունը հրապարակվելուց հետո 3 օրացուցային օրվա ընթացքում: Դիտորդները պայմանագրի արդյունքի ընդունման գործընթացի օրվա, ժամի ու վայրի մասին կարող են տեղեկանալ պատասխանատու ստորաբաժանումից (մասնագիտական խմբից)՝ հեռախոսով կամ գրավոր հարցումն ուղարկելուց հետո մեկ աշխատանքային օրվա ընթացքում: Եթե գրավոր հարցումը ստանալու պահին դեռևս հայտնի չեն ընդունման գործընթացի օրը, ժամն ու վայրը, ապա այդ տեղեկատվությունը տրամադրվում է 23 մայիսի 2024 թվականի N 732-Ն որոշմամբ հաստատված կարգի 50.1-ին կետի 2-րդ ենթակետում սահմանված ժամկետում (2 աշխատանքային օրում): Պայմանագրի արդյունքի ընդունման գործընթացին ներկայանալիս դիտորդները պարտավոր են ներկայացնել 23 մայիսի 2024 թվականի N 732-Ն որոշմամբ հաստատված կարգի 50.2-րդ կետում նշված վկայականը և իրենց անձը հաստատող փաստաթուղթը:

Գրավոր պահանջին կից ներկայացվում է՝

1) ֆիզիկական անձին տրամադրված լիազորագրի բնօրինակը: Ընդ որում լիազորված՝ ա. ֆիզիկական անձանց քանակը չի կարող գերազանցել երկուսը. բ. ֆիզիկական անձը անձամբ պետք է կատարի այն գործողությունները, որոնց համար լիազորված է.

2) ինչպես գործընթացին մասնակցելու պահանջ ներկայացրած, այնպես էլ լիազորված ֆիզիկական անձանց կողմից ստորագրված բնօրինակ հայտարարություններ՝ «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի 5.1 հոդվածի 2-րդ մասով նախատեսված շահերի բախման բացակայության մասին.

3) այն էլեկտրոնային փոստի հասցեները և հեռախոսահամարները, որոնց միջոցով պատվիրատուն կարող է կապ հաստատել պահանջը ներկայացրած անձի և վերջինիս կողմից լիազորված ֆիզիկական անձի հետ.

Պատվիրատուի պատասխանատու ստորաբաժանման ղեկավարի էլեկտրոնային փոստի պաշտոնական հասցեն է՝ dsurgeon@gmail.com :

Մասնակիցների ներգրավման նպատակով «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի համաձայն իրականացված հրապարակումների մասին տեղեկությունները		Իրականացվել են «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքով նախատեսված բոլոր հրապարակումները	
Գնման գործընթացի շրջանակներում հակաօրինական գործողություններ հայտնաբերվելու դեպքում դրանց և այդ կապակցությամբ ձեռնարկված գործողությունների համառոտ նկարագիրը		Գնման գործընթացի շրջանակներում հակաօրինական գործողություններ չեն հայտնաբերվել	
Գնման գործընթացի վերաբերյալ ներկայացված բողոքները և դրանց վերաբերյալ կայացված որոշումները		Գնումների գործընթացի վերաբերյալ բողոքներ չեն ներկայացվել	
Այլ անհրաժեշտ տեղեկություններ		Չկան	
Սույն հայտարարության հետ կապված լրացուցիչ տեղեկություններ ստանալու համար կարող եք դիմել գնումների համակարգող			
Անուն, Ազգանուն		Հեռախոս	
Մերի Կարապետյան		010-301-000 (ներքին համար 249)	
		Էլ. փոստի հասցեն marketingysmu5@gmail.com	

Պատվիրատու՝ «Երևանի Մխիթար Հերացու անվան պետական բժշկական համալսարան» հիմնադրամ

Չ/Հ	Մասնակցի անվանումը	Քանակ	Գինն առանց ԱԱՀ	ԱԱՀ	Ընդհանուր
1	«Ինտերմեդ Գրուպ» ՍՊԸ	5	10,500,000.00	0	10,500,000.00
2	«Ինտերմեդ Գրուպ» ՍՊԸ	3	2,040,000.00	0	2,040,000.00
3	«Ինտերմեդ Գրուպ» ՍՊԸ	2	5,400,000.00	0	5,400,000.00
4	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	13	14,300,000.00	0	14,300,000.00
5	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	2	1,700,000.00	0	1,700,000.00
6	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	4	2,200,000.00	0	2,200,000.00
7	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	1	800,000.00	0	800,000.00
8	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	2	324,000.00	0	324,000.00
9	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	5	810,000.00	0	810,000.00
10	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	5	810,000.00	0	810,000.00
11	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	2	324,000.00	0	324,000.00
12	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	5	810,000.00	0	810,000.00
13	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	5	660,000.00	0	660,000.00
14	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	5	510,000.00	0	510,000.00
15	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	5	1,250,000.00	0	1,250,000.00
16	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	5	1,100,000.00	0	1,100,000.00
17	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	230	690,000.00	0	690,000.00
18	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	230	690,000.00	0	690,000.00
19	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	15	45,000.00	0	45,000.00
20	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	120	360,000.00	0	360,000.00
21	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	20	60,000.00	0	60,000.00
22	«ԻՆՄԵՂ» ՍՊԸ	15	45,000.00	0	45,000.00
23	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	5	48,500.00	0	48,500.00
24	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	3	26,400.00	0	26,400.00
25	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	3	24,000.00	0	24,000.00

26	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	1	11,200.00	0	11,200.00
27	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	12	54,000.00	0	54,000.00
28	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	6	27,000.00	0	27,000.00
29	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	4	40,000.00	0	40,000.00
30	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	4	42,000.00	0	42,000.00
31	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	12	54,000.00	0	54,000.00
32	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	6	27,000.00	0	27,000.00
33	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	3	32,400.00	0	32,400.00
34	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	1	8,500.00	0	8,500.00
35	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	1	8,500.00	0	8,500.00
36	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	7	31,500.00	0	31,500.00
37	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	20	90,000.00	0	90,000.00
38	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	12	54,000.00	0	54,000.00
39	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	3	13,500.00	0	13,500.00
40	«Իմպլանտարմ» ՍՊԸ	3	13,500.00	0	13,500.00
41	«Կոնցեռն-Էներգումաշ» ՓԲԸ	2	420,000.00	0	420,000.00
42	«Կոնցեռն-Էներգումաշ» ՓԲԸ	1	57,000.00	0	57,000.00
43	«ՍԻՈԻՆ» ՍՊԸ	5	750,000.00	0	750,000.00
44	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	100	175000	35,000.00	210,000.00
45	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	100	216666.6667	43,333.33	260,000.00
46	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	990	247500	49,500.00	297,000.00
47	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	990	231000	46,200.00	277,200.00
48	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	1200	220000	44,000.00	264,000.00
49	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	20	38,000.00	0	38,000.00
50	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	1200	700000	140,000.00	840,000.00
51	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	1200	600000	120,000.00	720,000.00
52	«Կուրացիո» ՍՊԸ	1	70,000.00	0	70,000.00
53	«Նատալի ֆարմ» ՍՊԸ	20	400,000.00	0	400,000.00
54	«Ար-Մեդիկա» ՍՊԸ	2	240,000.00	0	240,000.00
55	«Մեդեքսպերտ» ՍՊԸ	4	320,000.00	0	320,000.00
56	«Մեդեքսպերտ» ՍՊԸ	7	56,000.00	0	56,000.00
57	«Մեդեքսպերտ» ՍՊԸ	7	56,000.00	0	56,000.00
58	«Ար-Մեդիկա» ՍՊԸ	15	735,000.00	0	735,000.00

59	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	15	750,000.00	0	750,000.00
60	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	4	360,000.00	0	360,000.00
61	«Ար-Մեղիկա» ՍՊԸ	15	780,000.00	0	780,000.00
62	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	2	190,000.00	0	190,000.00
63	«Ար-Մեղիկա» ՍՊԸ	3	315,000.00	0	315,000.00
64	«ԵՐՄԵՂ» ՍՊԸ	1	120,000.00	0	120,000.00
65	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	1	119,000.00	0	119,000.00
66	«ԵՐՄԵՂ» ՍՊԸ	1	120,000.00	0	120,000.00
67	«ԵՐՄԵՂ» ՍՊԸ	30	120,000.00	0	120,000.00
68	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	30	148,500.00	0	148,500.00
69	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	70	136,500.00	0	136,500.00
70	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	40	78,000.00	0	78,000.00
71	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	2	24,000.00	0	24,000.00
72	«Ար-Մեղիկա» ՍՊԸ	24	72,000.00	0	72,000.00
73	«Հելթի լայֆ» ՍՊԸ	2	12,000.00	0	12,000.00
74	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	2	28,000.00	0	28,000.00
75	«Կոնցենն-Էներգումա2» ՓԲԸ	10	400000	80,000.00	480,000.00
76	«Կոնցենն-Էներգումա2» ՓԲԸ	5	220250	44,050.00	264,300.00
77	«Կոնցենն-Էներգումա2» ՓԲԸ	10	440500	88,100.00	528,600.00
78	«Կոնցենն-Էներգումա2» ՓԲԸ	1	181350	36,270.00	217,620.00
79	«Կոնցենն-Էներգումա2» ՓԲԸ	1	9583.333333	1,916.67	11,500.00
80	«Ար-Մեղիկա» ՍՊԸ	3	315,000.00	0	315,000.00
81	«Ինտերմեդ Գրուպ» ՍՊԸ	8	1,120,000.00	0	1,120,000.00
82	«Ար-Մեղիկա» ՍՊԸ	2	460,000.00	0	460,000.00
83	«Ար-Մեղիկա» ՍՊԸ	2	380,000.00	0	380,000.00
84	«Բի Թու Բի» ՍՊԸ	2	300,000.00	0	300,000.00
85	«Մեդեքսպերտ» ՍՊԸ	1	600,000.00	0	600,000.00

ОБЪЯВЛЕНИЕ

о заключенном договоре

Фонд "Ереванского государственного медицинского университета имени Мхитара Гераци", находящийся по адресу г. Ереван, Корюна, 2, ниже представляет информация о договоре, заключенном в результате процедуры закупа под кодом «ՄԱՍՈՂԲ-2026/2-ԵՊԲՀ» организованной с целью приобретения товаров медицинского значения для своих нужд.

Предмет закупки								
номер лота	Наименование	Единица измерения	Кол-во		Сметная цена		Краткое описание (техническая характеристика)	Краткое описание (техническая характеристика), предусмотренное по договору
					РА драм			
			по имеющимся финансовым средствам ¹	общее	по имеющимся финансовым средствам ²	общее		
1	Двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор	шт	-	5	-	10500000	Двухкамерный кардиостимулятор-дефибриллятор, разработанный и в обязательном порядке совместимый с программатором Medtronic, который имеется и используется Фондом ЕГМУ Оригинал: Имплантируемый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор, совместимый с МРТ, представляет собой многопрограммное кардиологическое устройство, которое отслеживает сердечный ритм пациента посредством адаптивной стимуляции одно- или двухкамерной брадикардии; лечение желудочковых и предсердных тахиаритмий. Совместимость с МРТ — 1,5 Т и 3 Т, без ограничений по зонам сканирования (включая область сердца), без ограничений по росту	Двухкамерный кардиостимулятор-дефибриллятор, разработанный и в обязательном порядке совместимый с программатором Medtronic, который имеется и используется Фондом ЕГМУ Оригинал: Имплантируемый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор, совместимый с МРТ, представляет собой многопрограммное кардиологическое устройство, которое отслеживает сердечный ритм пациента посредством адаптивной стимуляции одно- или двухкамерной брадикардии; лечение желудочковых и предсердных тахиаритмий. Совместимость с МРТ — 1,5 Т и 3 Т, без ограничений по зонам сканирования (включая область сердца), без ограничений по росту

						пациента, без ограничений по продолжительности МРТ-сканирования, при условии имплантации совместимых с МРТ электродов, а также соблюдения условий, требуемых производителем для проведения исследования. Тип разъема: IS-1, DF4/DF1, вес: не более 80 г; объем: не более 35 см³; габариты: не более 70 мм х 53 мм х 15 мм. Срок эксплуатации: не менее 9 лет (с учетом полугодовых разрядов с максимальной мощностью, режим стимуляции: AAI<=>DDD с 50% стимуляцией правого предсердия, амплитуда 2,5 В, импеданс 600 Ом, ежеквартальная передача данных через пульт дистанционного управления); Материалы, контактирующие с тканями человека: титан, полиуретан, силиконовая резина. Идентификатор рентгеноконтрастного вещества: PFZ. Форма тела: физиологический контур. Аккумулятор: гибридный литий-серебряно-ванадиевый оксидный аккумулятор (CFx) Максимальная отдаваемая энергия: 36 Дж Максимальная накопленная энергия: 42 Дж Стандартное время зарядки в начале работы: не более 9 с Стандартное время до рекомендуемой даты замены (RRT): не более 13 с. Увеличенный срок службы батареи (УСП) — это время между рекомендуемым временем замены (РЗП) и окончанием срока службы (ОСС). Длительность УСП определяется как 3 месяца при следующих условиях: стимуляция	пациента, без ограничений по продолжительности МРТ-сканирования, при условии имплантации совместимых с МРТ электродов, а также соблюдения условий, требуемых производителем для проведения исследования. Тип разъема: IS-1, DF4/DF1, вес: не более 80 г; объем: не более 35 см³; габариты: не более 70 мм х 53 мм х 15 мм. Срок эксплуатации: не менее 9 лет (с учетом полугодовых разрядов с максимальной мощностью, режим стимуляции: AAI<=>DDD с 50% стимуляцией правого предсердия, амплитуда 2,5 В, импеданс 600 Ом, ежеквартальная передача данных через пульт дистанционного управления); Материалы, контактирующие с тканями человека: титан, полиуретан, силиконовая резина. Идентификатор рентгеноконтрастного вещества: PFZ. Форма тела: физиологический контур. Аккумулятор: гибридный литий-серебряно-ванадиевый оксидный аккумулятор (CFx) Максимальная отдаваемая энергия: 36 Дж Максимальная накопленная энергия: 42 Дж Стандартное время зарядки в начале работы: не более 9 с Стандартное время до рекомендуемой даты замены (RRT): не более 13 с. Увеличенный срок службы батареи (УСП) — это время между рекомендуемым временем замены (РЗП) и окончанием срока службы (ОСС). Длительность УСП определяется как 3 месяца при следующих условиях: стимуляция
--	--	--	--	--	--	---	---

						100% DDD с частотой 60 мин⁻¹, амплитуда стимуляции предсердий и правого желудочка 2,5 В, ширина импульса 0,4 мВ; нагрузка стимуляции 600 Ом и 6 полных зарядок. Если устройство превышает эти условия, уведомление об окончании срока службы может появиться до истечения трехмесячного периода. Наличие функций: автоматическое переключение между режимами стимуляции (AAI(R) <-> DDD(R)); автоматическая регулировка чувствительности; адаптация частоты стимуляции в зависимости от физической активности; адаптация интервала AV к SHR; Автоматическая PVARP (постжелудочковый рефрактерный период) с адаптацией к SVC или частоте стимуляции для предотвращения тахикардии, вызванной кардиостимулятором; Неконкурентная предсердная стимуляция (NCAP) после предсердной экстрасистолы; Вмешательство во время тахикардии, вызванной кардиостимулятором; В ответ на желудочковые экстрасистолы (PVC); Предотвращение желудочковой стимуляции (VSP) при перекрестных нарушениях; Изменение режимов работы с DDDR на режим без DDI при наличии предсердной тахикардии предотвращает быструю желудочковую стимуляцию во время наджелудочковой тахикардии; Желудочковый ответ на проведение фибрилляции предсердий помогает поддерживать регулярный желудочковый ритм во время эпизодов фибрилляции предсердий; Стабилизация частоты	100% DDD с частотой 60 мин⁻¹, амплитуда стимуляции предсердий и правого желудочка 2,5 В, ширина импульса 0,4 мВ; нагрузка стимуляции 600 Ом и 6 полных зарядок. Если устройство превышает эти условия, уведомление об окончании срока службы может появиться до истечения трехмесячного периода. Наличие функций: автоматическое переключение между режимами стимуляции (AAI(R) <-> DDD(R)); автоматическая регулировка чувствительности; адаптация частоты стимуляции в зависимости от физической активности; адаптация интервала AV к SHR; Автоматическая PVARP (постжелудочковый рефрактерный период) с адаптацией к SVC или частоте стимуляции для предотвращения тахикардии, вызванной кардиостимулятором; Неконкурентная предсердная стимуляция (NCAP) после предсердной экстрасистолы; Вмешательство во время тахикардии, вызванной кардиостимулятором; В ответ на желудочковые экстрасистолы (PVC); Предотвращение желудочковой стимуляции (VSP) при перекрестных нарушениях; Изменение режимов работы с DDDR на режим без DDI при наличии предсердной тахикардии предотвращает быструю желудочковую стимуляцию во время наджелудочковой тахикардии; Желудочковый ответ на проведение фибрилляции предсердий помогает поддерживать регулярный желудочковый ритм во время эпизодов фибрилляции
--	--	--	--	--	--	---	--

						предсердий после предсердной экстрасистолы; Предсердная преимущественная стимуляция (APP) для профилактики предсердных аритмий и ФП; Стабилизация частоты желудочковых сокращений (ЧЖС) после желудочковой экстрасистолии. Оснащен эксклюзивным режимом (МВР), контролирующим желудочковую стимуляцию, АТП: может обнаруживать ЖТ/ЖФ. Тип батареи: литий-серебряно-ванадиевая оксидная. Энергия дефибрилляции и кардиоверсии: 0,4-35 Дж. Режимы стимуляции: DDDR и DDD, DDIR и DDI, DOOVVIR и VVI, VOO, AAIR и AAI, AOO, MVP, ODO. В комплект также входят два электрода и два интродьюсера; в зависимости от специфики операции электроды могут иметь пассивную или активную фиксацию. Техническое и гарантийное обслуживание кардиостимулятора-дефибриллятора в течение не менее 9 лет после имплантации пациенту. Поставщик обязан на этапе исполнения договора предоставить документальное подтверждение того, что в случае любого из нижеперечисленных пунктов он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществить следующие действия за свой счет, при этом Заказчик имеет право проверить достоверность предоставленной Производителю информации. 1. В случае Наличие любого отказа изделия или нарушения режима работы предоставленная Заказчиком	предсердий; Стабилизация частоты предсердий после предсердной экстрасистолы; Предсердная преимущественная стимуляция (APP) для профилактики предсердных аритмий и ФП; Стабилизация частоты желудочковых сокращений (ЧЖС) после желудочковой экстрасистолии. Оснащен эксклюзивным режимом (МВР), контролирующим желудочковую стимуляцию, АТП: может обнаруживать ЖТ/ЖФ. Тип батареи: литий-серебряно-ванадиевая оксидная. Энергия дефибрилляции и кардиоверсии: 0,4-35 Дж. Режимы стимуляции: DDDR и DDD, DDIR и DDI, DOOVVIR и VVI, VOO, AAIR и AAI, AOO, MVP, ODO. В комплект также входят два электрода и два интродьюсера; в зависимости от специфики операции электроды могут иметь пассивную или активную фиксацию. Техническое и гарантийное обслуживание кардиостимулятора-дефибриллятора в течение не менее 9 лет после имплантации пациенту. Поставщик обязан на этапе исполнения договора предоставить документальное подтверждение того, что в случае любого из нижеперечисленных пунктов он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществить следующие действия за свой счет, при этом Заказчик имеет право проверить достоверность предоставленной Производителю информации. 1. В случае Наличие любого отказа изделия или нарушения режима работы
--	--	--	--	--	--	---	---

						информация должна быть передана Производителю, должно быть получено объяснение Производителя по данному случаю и предоставлено Заказчику. Производитель также обязуется проводить онлайн-диагностику. Все это должно быть выполнено не позднее чем через 9 лет после имплантации устройства пациенту. 2. В случае производственного дефекта Поставщик обязан заменить дефектный продукт новым не позднее чем через 9 лет после имплантации устройства пациенту. 3. В случае отзыва любой партии продукции (поставленной Заказчику) производителем, передать эту информацию Заказчику и заменить отозванную продукцию новой. маркировки CE, сертификата качества FDA или эквивалентного сертификата является обязательным для любой поставленной партии. Продукция должна быть новой, неиспользованной, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводской инструкции. Наличие не менее 50% от полного срока годности на момент поставки. Обязательным условием является: Участник предоставляет вместе с заявкой: 1. Авторизационное письмо (гарантийное письмо) от производителя продукции. Обязательным условием является предоставление участником на этапе исполнения договора: 1. сертификата происхождения и	предоставленная Заказчиком информация должна быть передана Производителю, должно быть получено объяснение Производителя по данному случаю и предоставлено Заказчику. Производитель также обязуется проводить онлайн-диагностику. Все это должно быть выполнено не позднее чем через 9 лет после имплантации устройства пациенту. 2. В случае производственного дефекта Поставщик обязан заменить дефектный продукт новым не позднее чем через 9 лет после имплантации устройства пациенту. 3. В случае отзыва любой партии продукции (поставленной Заказчику) производителем, передать эту информацию Заказчику и заменить отозванную продукцию новой. маркировки CE, сертификата качества FDA или эквивалентного сертификата является обязательным для любой поставленной партии. Продукция должна быть новой, неиспользованной, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводской инструкции. Наличие не менее 50% от полного срока годности на момент поставки. Обязательным условием является: Участник предоставляет вместе с заявкой: 1. Авторизационное письмо (гарантийное письмо) от производителя продукции. Обязательным условием является предоставление участником на этапе исполнения договора:
--	--	--	--	--	--	--	--

							сертификата соответствия, выданных производителем изделия. Гарантийные условия не распространяются на случаи повреждения устройства вследствие нарушения врачебных правил имплантации.	1. сертификата происхождения и сертификата соответствия, выданных производителем изделия. Гарантийные условия не распространяются на случаи повреждения устройства вследствие нарушения врачебных правил имплантации
2	Двухкамерный пейсмейкер	шт	-	3	-	2040000	Двухкамерный пейсмейкер, разработанный и в обязательном порядке совместимый с программатором Medtronic, который имеется и используемый фондом ЕГМУ . Оригинальный. Двухкамерное устройство для управления сердечным ритмом с принадлежностями, совместимое с МРТ. Размеры: не более 45 мм x 48 мм x 8,0 мм, вес не более 27,5 г; объем не более 12,5 см³, тип батареи: литий-йодная. Напряжение: 2,8 В. Тип разъема: IS-1 BI/UNI. Срок службы не менее 11 лет (режим DDDR 60 уд/мин, 100% стимуляция, желудочковая: 2,0 В, предсердная: 1,5 В, ширина импульса: 0,4 мс, режим импеданса 1000); Непрерывный автоматический контроль порогов стимуляции в обеих камерах, наличие функции контролируемой желудочковой стимуляции (CVP) обеспечивает наличие функции поиска задержки AV — это программируемая функция, предназначенная для определения времени спонтанной AV-проводимости пациента и изменения интервалов DAV и CAV, обеспечивая спонтанную активацию желудочков и отслеживание быстрых предсердных сокращений. Наличие автоматического постжелудочкового постатриального рефрактерного	Двухкамерный пейсмейкер, разработанный и в обязательном порядке совместимый с программатором Medtronic, который имеется и используемый фондом ЕГМУ . Оригинальный. Двухкамерное устройство для управления сердечным ритмом с принадлежностями, совместимое с МРТ. Размеры: не более 45 мм x 48 мм x 8,0 мм, вес не более 27,5 г; объем не более 12,5 см³, тип батареи: литий-йодная. Напряжение: 2,8 В. Тип разъема: IS-1 BI/UNI. Срок службы не менее 11 лет (режим DDDR 60 уд/мин, 100% стимуляция, желудочковая: 2,0 В, предсердная: 1,5 В, ширина импульса: 0,4 мс, режим импеданса 1000); Непрерывный автоматический контроль порогов стимуляции в обеих камерах, наличие функции контролируемой желудочковой стимуляции (CVP) обеспечивает наличие функции поиска задержки AV — это программируемая функция, предназначенная для определения времени спонтанной AV-проводимости пациента и изменения интервалов DAV и CAV, обеспечивая спонтанную активацию желудочков и отслеживание быстрых предсердных сокращений. Наличие автоматического постжелудочкового постатриального рефрактерного

					периода (PPRR) — функция предотвращает тахикардию, вызванную кардиостимулятором, и обеспечивает коэффициент блокады более 2:1, исходя из средней частоты предсердных сокращений. Функция улучшает защиту от тахикардии, вызванной кардиостимулятором, за счет удлинения AVR при более низкой частоте синхронизации, обеспечивая коэффициент блокады 2:1, и укорочения AVR и DAV при более высокой частоте (при необходимости). Режимы стимуляции: AAIR<=>DDDR, DDDR, AAI<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, AOO, ODO, OVO, OAO. В комплект входят два электрода и два интродьюсера. В зависимости от специфики операции электроды могут иметь пассивную или активную фиксацию. Гарантия и техническое обслуживание кардиостимулятора предоставляются на срок не менее 11 лет после имплантации устройства пациенту. Поставщик обязан предоставить документальное подтверждение на этапе исполнения договора о том, что в случае любого из пунктов ниже он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществлять следующие функции за свой счет, при этом Заказчик имеет право проверить достоверность предоставленной информации у Производителя. 1. В случае обнаружения дефектов продукции или нарушения режима	периода (PPRR) — функция предотвращает тахикардию, вызванную кардиостимулятором, и обеспечивает коэффициент блокады более 2:1, исходя из средней частоты предсердных сокращений. Функция улучшает защиту от тахикардии, вызванной кардиостимулятором, за счет удлинения AVR при более низкой частоте синхронизации, обеспечивая коэффициент блокады 2:1, и укорочения AVR и DAV при более высокой частоте (при необходимости). Режимы стимуляции: AAIR<=>DDDR, DDDR, AAI<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, AOO, ODO, OVO, OAO. В комплект входят два электрода и два интродьюсера. В зависимости от специфики операции электроды могут иметь пассивную или активную фиксацию. Гарантия и техническое обслуживание кардиостимулятора предоставляются на срок не менее 11 лет после имплантации устройства пациенту. Поставщик обязан предоставить документальное подтверждение на этапе исполнения договора о том, что в случае любого из пунктов ниже он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществлять следующие функции за свой счет, при этом Заказчик имеет право проверить достоверность предоставленной информации у Производителя. 1. В случае обнаружения дефектов продукции или нарушения режима
--	--	--	--	--	--	--

					работы, предоставленная Заказчиком информация передается Производителю, объяснение Производителя по данному случаю принимается и предоставляется Заказчику. Производитель также обязуется проводить онлайн-диагностику. Все это должно быть выполнено не позднее чем через 11 лет после имплантации устройства пациенту. 2. В случае производственного дефекта Поставщик обязан заменить дефектную продукцию новой не позднее чем через 11 лет после имплантации устройства пациенту. 3. В случае отзыва любой партии продукции (поставленной Заказчику) производителем, эта информация передается Заказчику, а отозванная продукция заменяется новой. Наличие знака качества CE или сертификата качества FDA является обязательным для любой поставленной партии. Продукция должна быть новой, неиспользованной, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводского руководства. На момент поставки должно быть доступно не менее 50% всего срока годности. Обязательным условием является: Участник предоставляет вместе с заявкой: 1. письмо-разрешение (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем продукта. Обязательным условием является предоставление участником: 1. сертификата происхождения и сертификата соответствия,	работы, предоставленная Заказчиком информация передается Производителю, объяснение Производителя по данному случаю принимается и предоставляется Заказчику. Производитель также обязуется проводить онлайн-диагностику. Все это должно быть выполнено не позднее чем через 11 лет после имплантации устройства пациенту. 2. В случае производственного дефекта Поставщик обязан заменить дефектную продукцию новой не позднее чем через 11 лет после имплантации устройства пациенту. 3. В случае отзыва любой партии продукции (поставленной Заказчику) производителем, эта информация передается Заказчику, а отозванная продукция заменяется новой. Наличие знака качества CE или сертификата качества FDA является обязательным для любой поставленной партии. Продукция должна быть новой, неиспользованной, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводского руководства. На момент поставки должно быть доступно не менее 50% всего срока годности. Обязательным условием является: Участник предоставляет вместе с заявкой: 1. письмо-разрешение (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем продукта. Обязательным условием является предоставление участником: 1. сертификата происхождения и
--	--	--	--	--	---	---

		шт				выданного производителем продукта. Гарантийные условия не распространяются на случаи повреждения устройства вследствие нарушения врачебных правил имплантации.	сертификата соответствия, выданного производителем продукта. Гарантийные условия не распространяются на случаи повреждения устройства вследствие нарушения врачебных правил имплантации.
3	Трехкамерный ресинхронизационный пейсмейкер дефибриллятор		-	2	-	Трехкамерный кардиостимулятор-дефибриллятор, разработанный и обязательно совместимый с программатором Medtronic, имеющимся и используемым в Фонде ЕГМУ. Оригинал:имплантируемый трехкамерный/ресинхронизирующий кардиовертер-дефибриллятор с совместимостью с МРТ, с принадлежностями, двухкамерный. Совместимость с МРТ – 1,5 Тл и 3 Тл, без ограничений по зонам сканирования (включая область сердца), без ограничений по росту пациента, без ограничений по продолжительности МРТ-сканирования, при условии имплантации совместимых с МРТ электродов, а также соблюдения условий, требуемых производителем для проведения исследования. Тип разъема IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1, DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4. Габариты: не более 75 мм х 51 мм х 15 мм, вес: не более 85 г; объем: не более 35 см³. Срок службы: не менее 7 лет (в случае режимов стимуляции 15% ПП, 50% ПЖ, 100% ЛЖ, амплитуда 2,5 В, сопротивление 600 Ом) мм). Тип батареи: гибридная CFx литий-серебряно-ванадиевая оксидная. Режимы стимуляции: DDDR; DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO: Максимальная запрограммированная энергия 35	Трехкамерный кардиостимулятор-дефибриллятор, разработанный и обязательно совместимый с программатором Medtronic, имеющимся и используемым в Фонде ЕГМУ. Оригинал:имплантируемый трехкамерный/ресинхронизирующий кардиовертер-дефибриллятор с совместимостью с МРТ, с принадлежностями, двухкамерный. Совместимость с МРТ – 1,5 Тл и 3 Тл, без ограничений по зонам сканирования (включая область сердца), без ограничений по росту пациента, без ограничений по продолжительности МРТ-сканирования, при условии имплантации совместимых с МРТ электродов, а также соблюдения условий, требуемых производителем для проведения исследования. Тип разъема IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1, DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4. Габариты: не более 75 мм х 51 мм х 15 мм, вес: не более 85 г; объем: не более 35 см³. Срок службы: не менее 7 лет (в случае режимов стимуляции 15% ПП, 50% ПЖ, 100% ЛЖ, амплитуда 2,5 В, сопротивление 600 Ом) мм). Тип батареи: гибридная CFx литий-серебряно-ванадиевая оксидная. Режимы стимуляции: DDDR; DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO: Максимальная

					Дж; Максимальная подаваемая энергия 36 Дж; Максимальная накопленная энергия 42 Дж; Стандартное время зарядки в начале эксплуатации не более 9 секунд. Стандартное рекомендуемое время замены (RTT) не более 12,5 секунд. Параметры стимуляции: амплитуда стимуляции RA, RV, LV: 0,5 – 8 В. Ширина импульса: 0,03-1,5 мс. Чувствительность ПП и ПЖ: 0,15-4,0 мВ. Полярность стимуляции правого желудочка (ПЖ) – биполярная/интегрированная биполярная (от электрода к катушке). Полярность стимуляции левого желудочка (ЛЖ) – от ЛЖ1 к катушке ПЖ; от ЛЖ2 к катушке ПЖ; от ЛЖ3 к катушке ПЖ; от ЛЖ4 к катушке ПЖ; от ЛЖ1 к ЛЖ2; от ЛЖ1 к ЛЖ3; от ЛЖ1 к ЛЖ4; от ЛЖ2 к ЛЖ1; от ЛЖ2 к ЛЖ3; от ЛЖ2 к ЛЖ4; от ЛЖ3 к ЛЖ1; от ЛЖ3 к ЛЖ2; от ЛЖ4 к ЛЖ1; от ЛЖ4 к ЛЖ2; от ЛЖ4 к ЛЖ3. Параметры стимуляции CRT: желудочковая стимуляция ПЖ; ПЖ→ЛЖ; ЛЖ→ПЖ; ЛЖ. Межжелудочковая задержка: 0–80 мс. Функция ответа на воспринимаемое собственное сокращение желудочка. Функция восстановления предсердной ЭКГ. В комплект также входят один совместимый с МРТ предсердный электрод с активной фиксацией, один совместимый с МРТ дефибрилляционный электрод, один совместимый с МРТ четырехполюсный/биполярный электрод для стимуляции левого желудочка, два интродьюсера, одна система доставки с двумя	запрограммированная энергия 35 Дж; Максимальная подаваемая энергия 36 Дж; Максимальная накопленная энергия 42 Дж; Стандартное время зарядки в начале эксплуатации не более 9 секунд. Стандартное рекомендуемое время замены (RTT) не более 12,5 секунд. Параметры стимуляции: амплитуда стимуляции RA, RV, LV: 0,5 – 8 В. Ширина импульса: 0,03-1,5 мс. Чувствительность ПП и ПЖ: 0,15-4,0 мВ. Полярность стимуляции правого желудочка (ПЖ) – биполярная/интегрированная биполярная (от электрода к катушке). Полярность стимуляции левого желудочка (ЛЖ) – от ЛЖ1 к катушке ПЖ; от ЛЖ2 к катушке ПЖ; от ЛЖ3 к катушке ПЖ; от ЛЖ4 к катушке ПЖ; от ЛЖ1 к ЛЖ2; от ЛЖ1 к ЛЖ3; от ЛЖ1 к ЛЖ4; от ЛЖ2 к ЛЖ1; от ЛЖ2 к ЛЖ3; от ЛЖ2 к ЛЖ4; от ЛЖ3 к ЛЖ1; от ЛЖ3 к ЛЖ2; от ЛЖ4 к ЛЖ1; от ЛЖ4 к ЛЖ2; от ЛЖ4 к ЛЖ3. Параметры стимуляции CRT: желудочковая стимуляция ПЖ; ПЖ→ЛЖ; ЛЖ→ПЖ; ЛЖ. Межжелудочковая задержка: 0–80 мс. Функция ответа на воспринимаемое собственное сокращение желудочка. Функция восстановления предсердной ЭКГ. В комплект также входят один совместимый с МРТ предсердный электрод с активной фиксацией, один совместимый с МРТ дефибрилляционный электрод, один совместимый с МРТ четырехполюсный/биполярный электрод для стимуляции левого
--	--	--	--	--	--	--

					катетерами, 1 баллонный катетер для венографии. Гарантия и техническое обслуживание трехкамерного кардиостимулятора-дефибриллятора составляет не менее 7 лет с момента имплантации пациенту. Поставщик обязан предоставить документальное подтверждение на этапе исполнения договора о том, что в случае любого из пунктов ниже он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществлять следующие функции за свой счет, при этом Заказчик имеет право проверить достоверность предоставленной Производителю информации. 1. В случае обнаружения дефекта изделия или нарушения режима работы передать предоставленную Заказчиком информацию Производителю, получить объяснение производителя по данному случаю и предоставить его Заказчику. Производитель также обязан проводить онлайн-диагностику. Все это будет выполнено не позднее чем через 7 лет после имплантации устройства пациенту. 2. В случае производственного дефекта Поставщик обязан заменить дефектный продукт новым не позднее чем через 7 лет после имплантации устройства пациенту. 3. В случае отзыва любой партии продукции (поставленной Заказчику) Производителем, передать эту информацию Заказчику и заменить отозванную продукцию новой. Наличие знака качества CE или сертификата качества FDA является	желудочка, два интродьюсера, одна система доставки с двумя катетерами, 1 баллонный катетер для венографии. Гарантия и техническое обслуживание трехкамерного кардиостимулятора-дефибриллятора составляет не менее 7 лет с момента имплантации пациенту. Поставщик обязан предоставить документальное подтверждение на этапе исполнения договора о том, что в случае любого из пунктов ниже он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществлять следующие функции за свой счет, при этом Заказчик имеет право проверить достоверность предоставленной Производителю информации. 1. В случае обнаружения дефекта изделия или нарушения режима работы передать предоставленную Заказчиком информацию Производителю, получить объяснение производителя по данному случаю и предоставить его Заказчику. Производитель также обязан проводить онлайн-диагностику. Все это будет выполнено не позднее чем через 7 лет после имплантации устройства пациенту. 2. В случае производственного дефекта Поставщик обязан заменить дефектный продукт новым не позднее чем через 7 лет после имплантации устройства пациенту. 3. В случае отзыва любой партии продукции (поставленной Заказчику) Производителем, передать эту информацию Заказчику и заменить отозванную продукцию новой.
--	--	--	--	--	--	--

							обязательным для любой поставленной партии. Продукт должен быть новым, неиспользованным, в заводской стерильной упаковке. Включает технические показатели, характеристики и правила использования в виде заводской инструкции. Срок годности на момент поставки должен составлять не менее 50% от общего срока годности. Обязательным условием является: Участник предоставляет вместе с заявкой: 1. авторизационное письмо (гарантийное письмо) от производителя продукта. Обязательным условием является предоставление участником на этапе исполнения договора: 1. сертификата происхождения и сертификата соответствия, выданных производителем изделия. Гарантийные условия не распространяются на случаи повреждения устройства вследствие нарушения врачебных правил имплантации	Наличие знака качества CE или сертификата качества FDA является обязательным для любой поставленной партии. Продукт должен быть новым, неиспользованным, в заводской стерильной упаковке. Включает технические показатели, характеристики и правила использования в виде заводской инструкции. Срок годности на момент поставки должен составлять не менее 50% от общего срока годности. Обязательным условием является: Участник предоставляет вместе с заявкой: 1. авторизационное письмо (гарантийное письмо) от производителя продукта. Обязательным условием является предоставление участником на этапе исполнения договора: 1. сертификата происхождения и сертификата соответствия, выданных производителем изделия. Гарантийные условия не распространяются на случаи повреждения устройства вследствие нарушения врачебных правил имплантации
4	Полное эндопротезирование тазобедренного сустава без цементирования	шт	-	13	-	5400000	Технические характеристики см. в прилагаемом Приложении 1. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. Новое, неиспользованное. Не менее 1/2 полного срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Наличие маркировки CE, сертификата	Технические характеристики см. в прилагаемом Приложении 1. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. Новое, неиспользованное. Не менее 1/2 полного срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Наличие маркировки CE, сертификата

							качества FDA или эквивалентных сертификатов. Участник предоставляет вместе с заявкой письмо-разрешение (гарантийное письмо), выданное производителем изделия, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия.	качества FDA или эквивалентных сертификатов. Участник предоставляет вместе с заявкой письмо-разрешение (гарантийное письмо), выданное производителем изделия, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия.
5	Полное эндопротезирование тазобедренного сустава с цементированием	шт	-	2	-	14300000	Технические характеристики см. в прилагавом Приложении 2. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. Новое, неиспользованное. Не менее 1/2 полного срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Наличие маркировки CE, сертификата FDA или аналогичных сертификатов качества. Участник предоставляет вместе с заявкой письмо-разрешение (гарантийное письмо), выданное производителем изделия, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия.	Технические характеристики см. в прилагавом Приложении 2. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. Новое, неиспользованное. Не менее 1/2 полного срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Наличие маркировки CE, сертификата FDA или аналогичных сертификатов качества. Участник предоставляет вместе с заявкой письмо-разрешение (гарантийное письмо), выданное производителем изделия, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия.
6	Биполярный цементированный тазобедренный сустав	шт	-	4	-	1700000	Биполярное цементированное эндопротезирование тазобедренного сустава. Назначение: предназначено для эндопротезирования тазобедренного сустава, главным образом в случаях переломов шейки бедренной кости, дегенеративных и травматических патологий, особенно у пожилых и малоподвижных пациентов. Тип: биполярное	Биполярное цементированное эндопротезирование тазобедренного сустава. Назначение: предназначено для эндопротезирования тазобедренного сустава, главным образом в случаях переломов шейки бедренной кости, дегенеративных и травматических патологий, особенно у пожилых и малоподвижных пациентов. Тип: биполярное

							эндопротезирование тазобедренного сустава, способ фиксации: цементный, структурные компоненты: стержень, головка и биполярная вертлужная чашка (фиксация одним компонентом). Материал: медицинская нержавеющая сталь SS 316L (ISO 5832-1), поверхность: полированная, предназначено для цементной фиксации, конструкция: прямая или анатомическая, угол шейки: 135°, конус: стандартный 12/14, доступно 10 размеров в зависимости от внешнего диаметра альвеолярной чашки: 37–55 мм (шаг: 2 мм). Внутренний вкладыш: высокомолекулярный полиэтилен (UHMWPE), материал головки: кобальто-хромовый сплав (CoCr). Допускается использование центратора. Сертификат качества ISO13485 или эквивалентный. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем изделия, а также сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия на этапе исполнения договора.	эндопротезирование тазобедренного сустава, способ фиксации: цементный, структурные компоненты: стержень, головка и биполярная вертлужная чашка (фиксация одним компонентом). Материал: медицинская нержавеющая сталь SS 316L (ISO 5832-1), поверхность: полированная, предназначено для цементной фиксации, конструкция: прямая или анатомическая, угол шейки: 135°, конус: стандартный 12/14, доступно 10 размеров в зависимости от внешнего диаметра альвеолярной чашки: 37–55 мм (шаг: 2 мм). Внутренний вкладыш: высокомолекулярный полиэтилен (UHMWPE), материал головки: кобальто-хромовый сплав (CoCr). Допускается использование центратора. Сертификат качества ISO13485 или эквивалентный. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем изделия, а также сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия на этапе исполнения договора.
7	Биполярный бесцементный тазобедренный сустав	шт	-	1	-	2200000	Биполярный бесцементный эндопротез тазобедренного сустава. Цель: предназначен для замены тазобедренного сустава, главным образом в случаях переломов	Биполярный бесцементный эндопротез тазобедренного сустава. Цель: предназначен для замены тазобедренного сустава, главным образом в случаях

							шейки бедренной кости, дегенеративных и травматических патологий, особенно у пожилых и малоактивных пациентов. Тип: биполярный эндопротез тазобедренного сустава. Конструктивные компоненты: стержень, головка и биполярная вертлужная чашка (однокомпонентный). Материал: медицинская нержавеющая сталь SS 316L (ISO 5832-1), поверхность: полированная. Конструкция: прямая или анатомическая, угол шейки: 135°, конус: стандартный 12/14, доступно 10 размеров в зависимости от внешнего диаметра альвеолярной чашки: 37–55 мм (шаг: 2 мм). Внутренний вкладыш: высокомолекулярный полиэтилен (UHMWPE), материал головки: кобальт-хромовый сплав (CoCr). Допускается использование центратора. Сертификат качества ISO13485 или эквивалентный. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем изделия, а также сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия на этапе исполнения договора.	переломов шейки бедренной кости, дегенеративных и травматических патологий, особенно у пожилых и малоактивных пациентов. Тип: биполярный эндопротез тазобедренного сустава. Конструктивные компоненты: стержень, головка и биполярная вертлужная чашка (однокомпонентный). Материал: медицинская нержавеющая сталь SS 316L (ISO 5832-1), поверхность: полированная. Конструкция: прямая или анатомическая, угол шейки: 135°, конус: стандартный 12/14, доступно 10 размеров в зависимости от внешнего диаметра альвеолярной чашки: 37–55 мм (шаг: 2 мм). Внутренний вкладыш: высокомолекулярный полиэтилен (UHMWPE), материал головки: кобальт-хромовый сплав (CoCr). Допускается использование центратора. Сертификат качества ISO13485 или эквивалентный. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем изделия, а также сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия на этапе исполнения договора.
8	Тазобедренный интрамедулярный гвоздь	шт	-	2	-	800000	Фиксирующий внутрикостный бедренный штифт с антеградным (совместим с лезвием 12,5 мм,	Фиксирующий внутрикостный бедренный штифт с антеградным (совместим с лезвием 12,5 мм,

							фиксирующим винтом 4,9 мм) и ретроградным (совместим с лезвием 12 мм, фиксирующим винтом 4,9 мм, 6,0 мм), материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые размеры: длина: 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, 320 мм, 340 мм, 360 мм, 380 мм, 400 мм, 420 мм, диаметр: 9 мм, 10 мм, 11 мм, 12 мм. Новый, неиспользованный. Срок годности на момент поставки не менее половины. В зависимости от специфики операции размеры подбираются в соответствии с требованиями заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров штифтов. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник подает вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийно-авторизационное письмо), предоставленное производителем продукции, а на этапе исполнения договора – сертификат происхождения и сертификат соответствия, также предоставленные производителем продукции.	фиксирующим винтом 4,9 мм) и ретроградным (совместим с лезвием 12 мм, фиксирующим винтом 4,9 мм, 6,0 мм), материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые размеры: длина: 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, 320 мм, 340 мм, 360 мм, 380 мм, 400 мм, 420 мм, диаметр: 9 мм, 10 мм, 11 мм, 12 мм. Новый, неиспользованный. Срок годности на момент поставки не менее половины. В зависимости от специфики операции размеры подбираются в соответствии с требованиями заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров штифтов. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник подает вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийно-авторизационное письмо), предоставленное производителем продукции, а на этапе исполнения договора – сертификат происхождения и сертификат соответствия, также предоставленные производителем продукции.
9	Тазобедренный интрамедулярный гамма гвоздь	шт	-	5	-	324000	Фиксирующий внутрикостный гамма-гвоздь для бедренной кости, с антеградной установкой (совместим с лезвием 12,5 мм, фиксирующим винтом 4,9 мм) и ретроградной установкой (совместим с лезвием 12 мм, фиксирующим винтом 4,9 мм, 6,0 мм), материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые размеры: длина: 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, 320 мм, 340 мм, 360 мм, 380 мм, 400 мм, 420 мм, диаметр: 9 мм, 10 мм, 11 мм, 12 мм. Состояние:	Фиксирующий внутрикостный гамма-гвоздь для бедренной кости, с антеградной установкой (совместим с лезвием 12,5 мм, фиксирующим винтом 4,9 мм) и ретроградной установкой (совместим с лезвием 12 мм, фиксирующим винтом 4,9 мм, 6,0 мм), материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые размеры: длина: 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, 320 мм, 340 мм, 360 мм, 380 мм, 400 мм, 420 мм, диаметр: 9 мм, 10 мм, 11 мм, 12 мм. Состояние:

							новый, неиспользованный. Наличие не менее половины всего срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции размеры подбираются в соответствии с требованиями заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров гвоздей. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник предоставляет вместе с заявкой письмо-разрешение (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, также выданные производителем продукции.	новый, неиспользованный. Наличие не менее половины всего срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции размеры подбираются в соответствии с требованиями заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров гвоздей. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник предоставляет вместе с заявкой письмо-разрешение (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, также выданные производителем продукции.
10	Интрамедулярный гвоздь для голеностопного сустава	hswm	-	5	-	810000	Фиксирующий интрамедулярный гвоздь с супрапателлярным и субпателлярным расположением, четыре фиксирующих отверстия в проксимальной части, совместимые с фиксирующим винтом 5,0 мм, с возможностью компрессии фрагментов, два фиксирующих отверстия в дистальной части, совместимые с фиксирующим винтом 4,5 мм, фиксирующие винты также фиксируются полнорезьбовым винтом в проксимальной части гвоздя, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые размеры: длина: 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, 320 мм, 340 мм, 360 мм, диаметр: 8 мм, 9 мм, 10 мм, 11 мм. Состояние: новый, неиспользованный. Наличие не менее половины всего срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики	Фиксирующий интрамедулярный гвоздь с супрапателлярным и субпателлярным расположением, четыре фиксирующих отверстия в проксимальной части, совместимые с фиксирующим винтом 5,0 мм, с возможностью компрессии фрагментов, два фиксирующих отверстия в дистальной части, совместимые с фиксирующим винтом 4,5 мм, фиксирующие винты также фиксируются полнорезьбовым винтом в проксимальной части гвоздя, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые размеры: длина: 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, 320 мм, 340 мм, 360 мм, диаметр: 8 мм, 9 мм, 10 мм, 11 мм. Состояние: новый, неиспользованный. Наличие не менее половины всего срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики

						операции размеры подбираются в соответствии с требованиями заказчика. Во время каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров гвоздей. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или аналогичных. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем товара, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, также выданные производителем товара.	операции размеры подбираются в соответствии с требованиями заказчика. Во время каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров гвоздей. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или аналогичных. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем товара, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, также выданные производителем товара.	
11	Интрамедулярный гвоздь для кисти	шт		2	-	810000	Фиксирующий интрамедулярный гвоздь для кисти с возможностью установки трех фиксирующих винтов в проксимальной и дистальной частях, требуемая длина: 180 мм, 200 мм, 220 мм, 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, диаметр: 7 мм, 7,5 мм, 8 мм, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Состояние: новый, неиспользованный. Срок годности на момент поставки не менее половины. В зависимости от специфики операции размеры определяются в соответствии с требованиями заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров гвоздей. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем товара, а также сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные	Фиксирующий интрамедулярный гвоздь для кисти с возможностью установки трех фиксирующих винтов в проксимальной и дистальной частях, требуемая длина: 180 мм, 200 мм, 220 мм, 240 мм, 260 мм, 280 мм, 300 мм, диаметр: 7 мм, 7,5 мм, 8 мм, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Состояние: новый, неиспользованный. Срок годности на момент поставки не менее половины. В зависимости от специфики операции размеры определяются в соответствии с требованиями заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров гвоздей. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем товара, а также сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные

							производителем продукта на этапе исполнения договора.	производителем продукта на этапе исполнения договора.
12	Большая платформа	шт		5	-	324000	Проксимальная бедренная платформа, с фиксацией и без фиксации, различается для правой и левой конечностей, динамическая компрессия с ограниченным контактом, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, проксимальная часть платформы расширена, необходимые отверстия: 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 отверстий, с комбинированными и фиксированными отверстиями (по запросу), совместима с дистальными винтами диаметром 5,0 мм и проксимальными винтами диаметром 6,5 мм для обычных винтов с нефиксирующейся головкой и винтов с фиксирующейся головкой, совместима и несовместима с системой LISS. Конструкции, совместимые с LISS, должны поставляться с соответствующим полным набором инструментов, необходимых для установки. • Бедренная платформа: платформа должна иметь анатомически заданную форму бедренной кости, с фиксацией и без фиксации, различающиеся для правой и левой конечностей, с ограниченным контактом и динамической компрессией. Материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Платформа должна соответствовать анатомической форме бедренной кости. Необходимое количество отверстий: 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13, 14, комбинированные и фиксированные (по запросу). Совместимость с винтами с	Проксимальная бедренная платформа, с фиксацией и без фиксации, различается для правой и левой конечностей, динамическая компрессия с ограниченным контактом, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, проксимальная часть платформы расширена, необходимые отверстия: 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 отверстий, с комбинированными и фиксированными отверстиями (по запросу), совместима с дистальными винтами диаметром 5,0 мм и проксимальными винтами диаметром 6,5 мм для обычных винтов с нефиксирующейся головкой и винтов с фиксирующейся головкой, совместима и несовместима с системой LISS. Конструкции, совместимые с LISS, должны поставляться с соответствующим полным набором инструментов, необходимых для установки. • Бедренная платформа: платформа должна иметь анатомически заданную форму бедренной кости, с фиксацией и без фиксации, различающиеся для правой и левой конечностей, с ограниченным контактом и динамической компрессией. Материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Платформа должна соответствовать анатомической форме бедренной кости. Необходимое количество отверстий: 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13, 14, комбинированные и фиксированные (по запросу). Совместимость с винтами с

						обычной головкой 4,5 мм без фиксации и винтами с головкой 5,0 мм с фиксацией. • Дистальная бедренная платформа, с фиксацией и без фиксации, с возможностью установки в медиальной и дистальной частях, различающаяся для правой и левой конечностей, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, проксимальная часть платформы расширена, необходимые отверстия: 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 отверстий, с комбинированными и фиксированными отверстиями (по запросу), совместима с винтами диаметром 5,0 мм в дистальной части и 6,5 мм в проксимальной части для обычных винтов с нефиксирующейся и фиксирующей головкой, совместима с системой минимально инвазивной стабилизации (LISS) и несовместима с ней. Состояние: новое, неиспользованное. Не менее половины срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции размеры соответствуют требованиям заказчика. Во время каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех размеров и типов необходимой платформы. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, также выданные	обычной головкой 4,5 мм без фиксации и винтами с головкой 5,0 мм с фиксацией. • Дистальная бедренная платформа, с фиксацией и без фиксации, с возможностью установки в медиальной и дистальной частях, различающаяся для правой и левой конечностей, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, проксимальная часть платформы расширена, необходимые отверстия: 5, 6, 7, 9, 10, 11, 13 отверстий, с комбинированными и фиксированными отверстиями (по запросу), совместима с винтами диаметром 5,0 мм в дистальной части и 6,5 мм в проксимальной части для обычных винтов с нефиксирующейся и фиксирующей головкой, совместима с системой минимально инвазивной стабилизации (LISS) и несовместима с ней. Состояние: новое, неиспользованное. Не менее половины срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции размеры соответствуют требованиям заказчика. Во время каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех размеров и типов необходимой платформы. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат
--	--	--	--	--	--	--	--

							производителем товара.	происхождения и сертификат соответствия, также выданные производителем товара.
13	Средняя платформа	шт		5	-	810000	Платформа для кисти с ограниченным контактом, динамической компрессией, блокировкой и обычной неблокировкой, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Требуемые отверстия платформы: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, фиксированные отверстия и комбинированные отверстия (по запросу), совместимы с обычными неблокирующими и блокирующими винтами с головкой 3,5 мм для кортикальной кости, 3,5 и 4,0 мм для спонгиозной кости. • Проксимальная платформа для руки, блокировка (Philos) и обычная неблокировка, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, совместима с минимально инвазивной системой стабилизации (LISS) и без нее. С комбинированными отверстиями требуются отверстия: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12 (по требованию), совместимы с кортикальными и спонгиозными винтами 3,5 мм и 3,5 мм, 4,0 мм для спонгиозной кости с обычной неблокирующей и блокирующей головкой. • Дистальная медиальная/латеральная платформа для руки, с фиксацией и без фиксации. Платформы различаются для правой и левой конечностей, для медиального и латерального сегментов,	Платформа для кисти с ограниченным контактом, динамической компрессией, блокировкой и обычной неблокировкой, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Требуемые отверстия платформы: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, фиксированные отверстия и комбинированные отверстия (по запросу), совместимы с обычными неблокирующими и блокирующими винтами с головкой 3,5 мм для кортикальной кости, 3,5 и 4,0 мм для спонгиозной кости. • Проксимальная платформа для руки, блокировка (Philos) и обычная неблокировка, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, совместима с минимально инвазивной системой стабилизации (LISS) и без нее. С комбинированными отверстиями требуются отверстия: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12 (по требованию), совместимы с кортикальными и спонгиозными винтами 3,5 мм и 3,5 мм, 4,0 мм для спонгиозной кости с обычной неблокирующей и блокирующей головкой. • Дистальная медиальная/латеральная платформа для руки, с фиксацией и без фиксации. Платформы различаются для правой и левой конечностей, для медиального и латерального сегментов, ограниченный контакт,

					ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 отверстий, комбинированные и фиксированные отверстия (по запросу), совместимость с винтами с обычной нефиксирующей головкой 2,7 мм, 3,5 мм для кортикальной кости, 3,5 или 4,0 мм для спонгиозной кости, а также винтами с фиксирующей головкой. • Платформа для винта с ограниченным контактом, динамическая компрессия, фиксация и без фиксации, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Необходимые отверстия для платформы: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, с фиксированными и комбинированными отверстиями (по запросу), совместимы с кортикальными винтами 4,5 мм и 5,0 мм с обычной неблокирующей головкой и блокирующей головкой. • Проксимальная медиальная/латеральная платформа винта, платформы могут быть блокирующими или обычными неблокирующимися. Платформы различаются для правой и левой конечностей, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления — сплав нержавеющей стали и титана, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13, предназначены для кортикальных винтов 3,5 мм и 5,0 мм, губчатых винтов 4,0 мм и 6,5 мм с обычной неблокирующей	динамическая компрессия, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 отверстий, комбинированные и фиксированные отверстия (по запросу), совместимость с винтами с обычной нефиксирующей головкой 2,7 мм, 3,5 мм для кортикальной кости, 3,5 или 4,0 мм для спонгиозной кости, а также винтами с фиксирующей головкой. • Платформа для винта с ограниченным контактом, динамическая компрессия, фиксация и без фиксации, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав. Необходимые отверстия для платформы: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14, с фиксированными и комбинированными отверстиями (по запросу), совместимы с кортикальными винтами 4,5 мм и 5,0 мм с обычной неблокирующей головкой и блокирующей головкой. • Проксимальная медиальная/латеральная платформа винта, платформы могут быть блокирующими или обычными неблокирующимися. Платформы различаются для правой и левой конечностей, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления — сплав нержавеющей стали и титана, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13, предназначены для кортикальных винтов 3,5 мм и 5,0 мм, губчатых винтов 4,0 мм и 6,5 мм с обычной неблокирующей головкой и блокирующей головкой (по запросу), совместимы
--	--	--	--	--	--	---

						головкой и блокирующей головкой (по запросу), совместимы с минимально инвазивной системой стабилизации (LISS) и несовместимы с ней. • Проксимальная медиальная/латеральная платформа винта, платформы могут быть блокирующими или обычными неблокирующимися. • Дистальная медиальная/латеральная платформа ножки позвонка, платформы бывают с фиксацией и без фиксации. Платформы различаются для правой и левой конечностей, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления – сплав нержавеющей стали и титана, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13 комбинированных отверстий для винтов с обычной нефиксирующей головкой 3,5 мм и 5,0 мм, винтов с обычной спонгиозной головкой 4,0 мм и 6,5 мм и винтов с фиксирующей головкой (по запросу), совместимых с системой минимально инвазивной стабилизации (LISS) и несовместимых. Конструкции, совместимые с системой минимально инвазивной стабилизации (LISS), должны поставляться с полным набором соответствующих инструментов для установки. : Новый, неиспользованный. Не менее половины полного срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех размеров и типов	с минимально инвазивной системой стабилизации (LISS) и несовместимы с ней. • Проксимальная медиальная/латеральная платформа винта, платформы могут быть блокирующими или обычными неблокирующимися. • Дистальная медиальная/латеральная платформа ножки позвонка, платформы бывают с фиксацией и без фиксации. Платформы различаются для правой и левой конечностей, ограниченный контакт, динамическая компрессия, материал изготовления – сплав нержавеющей стали и титана, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12, 13 комбинированных отверстий для винтов с обычной нефиксирующей головкой 3,5 мм и 5,0 мм, винтов с обычной спонгиозной головкой 4,0 мм и 6,5 мм и винтов с фиксирующей головкой (по запросу), совместимых с системой минимально инвазивной стабилизации (LISS) и несовместимых. Конструкции, совместимые с системой минимально инвазивной стабилизации (LISS), должны поставляться с полным набором соответствующих инструментов для установки. : Новый, неиспользованный. Не менее половины полного срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех размеров и типов требуемой платформы. Наличие
--	--	--	--	--	--	---	---

						требуемой платформы. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных сертификатов обязательно. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем продукции.	сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных сертификатов обязательно. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное-авторизационное письмо), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем продукции.
14	Маленька платформа	шт		5	-	• Платформа акромиона, различная для правой и левой конечностей, платформы могут быть с фиксацией и без фиксации, материал изготовления — сплав нержавеющей стали и титана, платформа имеет 3, 4, 5, 6, 7, 8, 12 отверстий, комбинированных и фиксированных, совместима с кортикальными винтами 3,5–2,7 мм и губчатыми винтами 4,0 мм, с крючком и без крючка для фиксации акромионно-акромиального сустава, дистальная часть расширена (по запросу) с возможностью фиксации фиксирующими винтами 2,4 мм и 2,7 мм. • Радиальная/спинальная платформа, материал — сплав нержавеющей стали и титана, платформы могут быть с фиксацией и без фиксации, динамические с ограниченным контактом — компрессионные. Необходимые отверстия платформы: 4, 5, 6, 7, 9, 10 отверстий. Платформа доступна с комбинированными и фиксированными отверстиями (по запросу), совместима с кортикальными винтами 3,5 мм, губчатыми винтами 3,5 или 4,0 мм	• Платформа акромиона, различная для правой и левой конечностей, платформы могут быть с фиксацией и без фиксации, материал изготовления — сплав нержавеющей стали и титана, платформа имеет 3, 4, 5, 6, 7, 8, 12 отверстий, комбинированных и фиксированных, совместима с кортикальными винтами 3,5–2,7 мм и губчатыми винтами 4,0 мм, с крючком и без крючка для фиксации акромионно-акромиального сустава, дистальная часть расширена (по запросу) с возможностью фиксации фиксирующими винтами 2,4 мм и 2,7 мм. • Радиальная/спинальная платформа, материал — сплав нержавеющей стали и титана, платформы могут быть с фиксацией и без фиксации, динамические с ограниченным контактом — компрессионные. Необходимые отверстия платформы: 4, 5, 6, 7, 9, 10 отверстий. Платформа доступна с комбинированными и фиксированными отверстиями (по запросу), совместима с кортикальными винтами 3,5 мм, губчатыми винтами 3,5 или 4,0 мм

				с неблокирующей и блокирующей головкой. • Дистальная платформа плечевой кости, материал: нержавеющая сталь и титановый сплав, блокирующая и обычная неблокирующая, различается для правой и левой конечностей, ограниченный контакт динамической компрессии, фиксированные и многонаправленные блокирующие отверстия в дистальной части платформы, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12 отверстий, комбинированные и фиксированные отверстия (по запросу), совместима с обычными винтами 2,4 мм и 3,5 мм с неблокирующей и блокирующей головкой. • Платформа для проксимального отдела плечевой кости, материал: нержавеющая сталь и титановый сплав, платформы могут быть с фиксацией или без фиксации, динамическая компрессия с ограниченным контактом, необходимые отверстия: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9 отверстий, совместимы с винтами 2,4 мм. • Мягкая платформа с латеральной и заднелатеральной фиксацией, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, платформы могут быть с фиксацией или без фиксации. Платформы универсальны для правой и левой конечностей, с дистальным расширением или без него. Необходимые отверстия платформы: 4, 5, 6, 7, 9, 10 комбинированных и фиксированных отверстий (по запросу). Платформа предназначена для обычных	с неблокирующей и блокирующей головкой. • Дистальная платформа плечевой кости, материал: нержавеющая сталь и титановый сплав, блокирующая и обычная неблокирующая, различается для правой и левой конечностей, ограниченный контакт динамической компрессии, фиксированные и многонаправленные блокирующие отверстия в дистальной части платформы, необходимые отверстия: 4, 5, 6, 7, 9, 10, 12 отверстий, комбинированные и фиксированные отверстия (по запросу), совместима с обычными винтами 2,4 мм и 3,5 мм с неблокирующей и блокирующей головкой. • Платформа для проксимального отдела плечевой кости, материал: нержавеющая сталь и титановый сплав, платформы могут быть с фиксацией или без фиксации, динамическая компрессия с ограниченным контактом, необходимые отверстия: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9 отверстий, совместимы с винтами 2,4 мм. • Мягкая платформа с латеральной и заднелатеральной фиксацией, материал изготовления: нержавеющая сталь и титановый сплав, платформы могут быть с фиксацией или без фиксации. Платформы универсальны для правой и левой конечностей, с дистальным расширением или без него. Необходимые отверстия платформы: 4, 5, 6, 7, 9, 10 комбинированных и фиксированных отверстий (по запросу). Платформа предназначена для обычных
--	--	--	--	---	---

							кортикальных винтов 3,5 мм и спонгиозных винтов 4,0 мм с головкой без фиксации и с фиксацией (по запросу). : Новая, неиспользованная. Не менее половины всего срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех размеров и типов требуемой платформы. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных сертификатов обязательно. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем продукции.	кортикальных винтов 3,5 мм и спонгиозных винтов 4,0 мм с головкой без фиксации и с фиксацией (по запросу). : Новая, неиспользованная. Не менее половины всего срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех размеров и типов требуемой платформы. Наличие сертификатов качества CE MARK, FDA или эквивалентных сертификатов обязательно. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное письмо-разрешение), выданное производителем продукции, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем продукции.
15	Комплект аппарата внеочаговой фиксации	шт		5	-	510000	Комплект аппарата внеочаговой фиксации:Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров и типов комплекта аппарата внеочаговой фиксации. Изделие новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока.Наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества обязательно. Участник представляет в составе заявки авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на	Комплект аппарата внеочаговой фиксации:Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров и типов комплекта аппарата внеочаговой фиксации. Изделие новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока.Наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества обязательно. Участник представляет в составе заявки авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора —

							этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.	сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.
16	Комплект аппарата внеочаговой фиксации «Илизарова»	шт		5	-	1250000	Комплект аппарата внеочаговой фиксации «Илизарова».Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика.При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров и типов комплекта аппарата внеочаговой фиксации «Илизарова».Изделие новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.	Комплект аппарата внеочаговой фиксации «Илизарова».Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика.При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров и типов комплекта аппарата внеочаговой фиксации «Илизарова».Изделие новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.
17	Винт 4,5 мм	шт		230	-	1100000	Кортикальный винт 4,5 мм, материал — нержавеющая сталь или титановый сплав. Диаметр — 4,5 мм, длина — 20–60 мм (шаг 2 мм). Формат поставки — штучный.Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат	Кортикальный винт 4,5 мм, материал — нержавеющая сталь или титановый сплав. Диаметр — 4,5 мм, длина — 20–60 мм (шаг 2 мм). Формат поставки — штучный.Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат

							происхождения от производителя и сертификат соответствия.	происхождения от производителя и сертификат соответствия.
18	Винт 3,5 мм	шт		230	-	690000	Кортикальный винт 3,5 мм, материал — нержавеющая сталь или титановый сплав. Диаметр — 3,5 мм, длина — 12–50 мм (шаг 2 мм). Формат поставки — шт. Новый, неиспользованный. На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности. Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества. Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.	Кортикальный винт 3,5 мм материал — нержавеющая сталь или титановый сплав. Диаметр — 3,5 мм, длина — 12–50 мм (шаг 2 мм). Формат поставки — шт. Новый, неиспользованный. На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности. Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества. Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.
19	Спица 1 мм	шт		15	-	690000	Спица диаметром 1,0 мм, длиной 25 см, 30 см, 40 см, 45 см; варианты исполнения: с односторонним острым концом, с двусторонним острым концом, с резьбовым концом (THREADED END), без резьбы. Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров спиц. Новое, неиспользованное. На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности. Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества. Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения	Շընդ1,0մմ սրմիւղծոճը, 25սմ Технические характеристики см. в прилагаемом Приложении 1. Изделие новое, неиспользованное, в заводской упаковке. Новое, неиспользованное. Не менее 1/2 полного срока годности на момент поставки. В зависимости от специфики операции, размеры соответствуют требованиям заказчика. В ходе каждой операции поставщик обязан обеспечить наличие всех необходимых размеров протеза. Наличие маркировки CE, сертификата качества FDA или эквивалентных сертификатов. Участник предоставляет вместе с заявкой письмо-разрешение (гарантийное письмо), выданное производителем изделия, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия, выданные производителем изделия.

							договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.:	
20	Спица 1.5 мм	шт		120	-	45000	Спица диаметром 1,5 мм, длиной 25 см, 30 см, 40 см, 45 см; варианты исполнения: с односторонним острым концом, с двусторонним острым концом, с резьбовым концом (THREADED END), без резьбы.Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика.При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров спиц. Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.	Спица диаметром 1,5 мм, длиной 25 см, 30 см, 40 см, 45 см; варианты исполнения: с односторонним острым концом, с двусторонним острым концом, с резьбовым концом (THREADED END), без резьбы.Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика.При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров спиц. Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.
21	Спица 2 мм	шт		20	-	360000	Спица диаметром 2,0 мм, длиной 25 см, 30 см, 40 см, 45 см; варианты исполнения: с односторонним острым концом, с двусторонним острым концом, с резьбовым концом (THREADED END), без резьбы. Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика. При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров спиц. Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности. Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA	Спица диаметром 1,5 мм, длиной 25 см, 30 см, 40 см, 45 см; варианты исполнения: с односторонним острым концом, с двусторонним острым концом, с резьбовым концом (THREADED END), без резьбы.Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика.При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров спиц. Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA

							либо аналогичных сертификатов качества. Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-уполномочивающее письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.	либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.
22	Спица 2.5 мм	шт		15	-	60000	Спица диаметром 2,0 мм, длиной 25 см, 30 см, 40 см, 45 см; варианты исполнения: с односторонним острым концом, с двусторонним острым концом, с резьбовым концом (THREADED END), без резьбы.Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика.При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров спиц.Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.	Спица диаметром 2,0 мм, длиной 25 см, 30 см, 40 см, 45 см; варианты исполнения: с односторонним острым концом, с двусторонним острым концом, с резьбовым концом (THREADED END), без резьбы.Размеры — в зависимости от особенностей операции, по требованию заказчика.При каждой операции поставщик обязан обеспечить доступность всех требуемых размеров спиц.Новое, неиспользованное.На момент поставки срок годности — не менее 1/2 от общего срока годности.Обязательное наличие сертификатов CE MARK или FDA либо эквивалентных сертификатов качества.Участник в составе заявки предоставляет авторизационное письмо от производителя (гарантийно-авторизационное письмо), а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения от производителя и сертификат соответствия.
23	Микротитановые пластины, орбитальная, 8 отверстий	шт		5	-	45000	Микротитановые пластины для орбитальной шлифовки, 8 отверстий. Новые, неиспользованные. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Микротитановые пластины для орбитальной шлифовки, 8 отверстий. Новые, неиспользованные. Срок действия не имеет
24	Микротитановые пластины Y-образной формы, 6 отверстий	шт		3	-	48500	Микротитановые пластины Y-образной формы, 6 отверстий. Новые, неиспользованные. Срок годности на момент доставки	Микротитановые пластины Y-образной формы, 6 отверстий. Новые, неиспользованные. Срок действия не имеет

							составляет не менее 1/2 от полного срока хранения.	
25	Микротитановые пластины L-образной формы, 4 отверстия, наклон вправо и влево.	шт		3	-	26400	Микротитановые пластины L-образной формы с 4 отверстиями, наклоненными вправо и влево. В зависимости от специфики операции, форма определяется по запросу заказчика. Новые, неиспользованные. Если имеется срок годности, то на момент поставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Микротитановые пластины L-образной формы с 4 отверстиями, наклоненными вправо и влево. В зависимости от специфики операции, форма определяется по запросу заказчика. Новые, неиспользованные. Срока действия не имеет
26	Реконструктивная пластина для дна орбиты	шт		1	-	24000	Реконструктивная пластина дна орбиты: Новое, неиспользованное. Если имеется срок годности, на момент поставки должен оставаться не менее 1/2 от общего срока годности.	Реконструктивная пластина дна орбиты: Новое, неиспользованное. Срока действия не имеет
27	Винт: диаметр /мм/1,2: длина /мм/: 4	шт		12	-	11200	Винт: диаметр /мм/1,2: длина /мм/: 4. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Винт: диаметр /мм/1,2: длина /мм/: 4. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет
28	Винт: диаметр /мм/1,2, длина /мм/: 6	шт		6	-	54000	Винт: диаметр /мм/1,2, длина /мм/: 6. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Винт: диаметр /мм/1,2, длина /мм/: 6. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет
29	Титановые пластины средней жесткости: орбитальная конструкция, 8 отверстий.	шт		4	-	27000	Пластины из титана средней толщины: орбитальные, 8 отверстий. Новые, неиспользованные. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Пластины из титана средней толщины: орбитальные, 8 отверстий. Новые, неиспользованные. Срока действия не имеет
30	Титановые пластины средней жесткости, ровно 10 отверстий	шт		4	-	40000	Пластины из титана средней толщины, ровно 10 отверстий. Новые, неиспользованные. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Пластины из титана средней толщины: орбитальные, 8 отверстий. Новые, неиспользованные. Срока действия не имеет
31	Диаметр /мм/1,4: Длина /мм/: 4	шт		12	-	42000	Диаметр /мм/1,4: Длина /мм/: 4. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Диаметр /мм/1,4: Длина /мм/: 4. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет

32	Диаметр /мм/1,4, Длина /мм/: 6	шт		6	-	54000	Диаметр /мм/1,4, длина /мм/: 6. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока	Диаметр /мм/1,4: Длина /мм/: 4. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет
33	Мини титановые пластины: 8 прямых отверстий	шт		3	-	27000	Мини титановые пластины: ровно 8 отверстий. Новые, неиспользованные. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Диаметр /мм/1,4: Длина /мм/: 4. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет
34	Мини титановые пластины: L-образная форма, 4 отверстия, правая сторона.	шт		1	-	32400	Мини титановые пластины: L- образные, 4 отверстия, правый хват. Новые, неиспользованные. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Мини титановые пластины: L- образные, 4 отверстия, правый хват. Новые, неиспользованные. Срока действия не имеет
35	Мини титановые пластины: L-образная форма, 4 отверстия, левосторонний угол.	шт		1	-	8500	Мини титановые пластины: L- образные, с 4 отверстиями, расположенными под углом слева. В зависимости от специфики операции, форма определяется по запросу заказчика. Новые, неиспользованные. Если указан срок годности, то на момент поставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Мини титановые пластины: L- образные, с 4 отверстиями, расположенными под углом слева. В зависимости от специфики операции, форма определяется по запросу заказчика. Новые, неиспользованные. Срока действия не имеет
36	Винт: диаметр /мм/1,8, длина /мм/: 6	шт		7	-	8500	Винт: диаметр /мм/1,8, длина /мм/: 6. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Винт: диаметр /мм/1,8, длина /мм/: 6. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет
37	Винт: диаметр /мм/1,8: Длина /мм/: 8	шт		20	-	31500	Винт: диаметр /мм/1,8: Длина /мм/: 8. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Винт: диаметр /мм/1,8: Длина /мм/: 8. Новый, неиспользованный. Срок действия не имеет
38	Винт: диаметр /мм/1,8, длина /мм/: 10	шт		12	-	90000	Винт: диаметр /мм/1,8, длина /мм/10. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Винт: диаметр /мм/1,8, длина /мм/10. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет
39	Винт: диаметр /мм/ 2,0, длина /мм/: 10 мм	шт		3	-	54000	Винт: диаметр /мм/ 2,0, длина /мм/ 10 мм. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на	Винт: диаметр /мм/ 2,0, длина /мм/ 10 мм. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет

							момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	
40	Винт: диаметр /мм/ 2,0, длина /мм/: 12 мм	шт		3	-	13500	Винт: диаметр /мм/ 2,0, длина /мм/ 12 мм. Новый, неиспользованный. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.	Винт: диаметр /мм/ 2,0, длина /мм/ 12 мм. Новый, неиспользованный. Срока действия не имеет
41	Гибкий одноразовый уретероскоп 7,5 Fr	шт		2	-	13500	Оптическое рабочее расстояние: в диапазоне 3-50 мм - Поле зрения: 120 градусов - Внешний диаметр трубки 7,5 Fr - Внешний диаметр дистального конца: не более 7,5 Fr - Минимальный диаметр рабочего края 3,6 Fr - Максимальный угол отклонения в каждом направлении 285 градусов - Рабочая длина: 650 мм. Новый, неиспользованный. Предложение Цена включает: установку, сборку, регулировку, ознакомление медицинского персонала с методом использования. При наличии срока годности, то не менее 1/2 всего срока годности на момент поставки. После установки устройство будет приведено в рабочее состояние.	Оптическое рабочее расстояние: в диапазоне 3-50 мм - Поле зрения: 120 градусов - Внешний диаметр трубки 7,5 Fr - Внешний диаметр дистального конца: не более 7,5 Fr - Минимальный диаметр рабочего края 3,6 Fr - Максимальный угол отклонения в каждом направлении 285 градусов - Рабочая длина: 650 мм. Новый, неиспользованный. Предложение Цена включает: установку, сборку, регулировку, ознакомление медицинского персонала с методом использования. При наличии срока годности, то не менее 1/2 всего срока годности на момент поставки. После установки устройство будет приведено в рабочее состояние.
42	Чехол предназначенный для уретерореноскопии /Ureteral access sheath/ 12Fr/10Fr	шт		1	-	420000	Чехол для уретерореноскопа Y-10-55 10Fr/12Fr, длина 55 см. Новая, неиспользованная. В предлагаемую цену входит: установка, сборка, регулировка и ознакомление медицинского персонала с методом использования. Если имеется срок годности, то на момент поставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока. После установки устройство будет приведено в рабочее состояние.	Чехол для уретерореноскопа Y-10-55 10Fr/12Fr, длина 55 см. Новая, неиспользованная. В предлагаемую цену входит: установка, сборка, регулировка и ознакомление медицинского персонала с методом использования. Если имеется срок годности, то на момент поставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока. После установки устройство будет приведено в рабочее состояние.
43	Наружная система дренажа желудочков	шт		5	-	57000	Наружная система внутрижелудочкового дренажа с антибактериальным покрытием. Система наружного антибактериального	Наружная система внутрижелудочкового дренажа с антибактериальным покрытием. Система наружного антибактериального

							внутрижелудочкового катетера Neuromedex Ventrex или аналогичная. Новая, неиспользованная, в заводской стерильной упаковке. Для каждой партии товара обязателен сертификат качества CE MARK. Срок годности не менее 50% от общего срока годности на момент поставки.	внутрижелудочкового катетера Neuromedex Ventrex или аналогичная. Новая, неиспользованная, в заводской стерильной упаковке. Для каждой партии товара обязателен сертификат качества CE MARK. Срок годности не менее 50% от общего срока годности на момент поставки.
44	Стандарт энтерального питания 500 мл фибер нейтрал	шт		100	-	750000	Нутрикомп или аналогичный стандартный нейтральный энтеральный питательный раствор, 500 мл. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Нутрикомп или аналогичный стандартный нейтральный энтеральный питательный раствор, 500 мл. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
45	Стандарт энтерального питания 500 мл фибер нейтрал	шт		100	-	210000	Нутрикомп или аналогичный стандарт энтерального питания, 500 мл / Нейтральный по содержанию клетчатки /. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Нутрикомп или аналогичный стандарт энтерального питания, 500 мл / Нейтральный по содержанию клетчатки /. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
46	Подгузник для взрослых, размер L	шт		990	-	270000	Подгузник для взрослых Perfect или аналогичный. Размер L (100-150 см). Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Подгузник для взрослых Perfect или аналогичный. Размер L (100-150 см). Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
47	Подгузник для взрослых, размер M	шт		990	-	318997.8	Подгузник для взрослых Perfect или аналогичный. Размер L (80-120 см). Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Подгузник для взрослых Perfect или аналогичный. Размер L (80-120 см). Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
48	Впитывающая пленка 90 x 180 см	шт		1200	-	291505.5	Впитывающая салфетка Peligrin или аналогичная. Размер: 90 x 180 см. Новая, неиспользованная, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока	Впитывающая салфетка Peligrin или аналогичная. Размер: 90 x 180 см. Новая, неиспользованная, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного

							годности на момент доставки.	срока годности на момент доставки.
49	Эластичный бинт 5 x 10 см	шт		20	-	300000	Эластичный бинт с зажимом. Размер: 5 x 10 см. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Эластичный бинт с зажимом. Размер: 5 x 10 см. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
50	Антибактериальные влажные салфетки (100 штук в коробке)	шт		1200	-	38000	Антибактериальные влажные салфетки Smile или аналогичные. Формат: 100 салфеток в коробке. Новые, неиспользованные. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Антибактериальные влажные салфетки Smile или аналогичные. Формат: 100 салфеток в коробке. Новые, неиспользованные. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
51	Сухие большие салфетки (100 штук в коробке)	шт		1200	-	840000	Сухие салфетки большого размера. Формат: 100 салфеток в упаковке. Новые, неиспользованные. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Сухие салфетки большого размера. Формат: 100 салфеток в упаковке. Новые, неиспользованные. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
52	Трахеостомический набор без шины N:8.0	шт		1	-	780000	Трахеостомический набор. Трахеостомический набор без оболочки N:8.0 PORTEX, ICU или аналогичный. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 5 месяцев на момент доставки.	Трахеостомический набор. Трахеостомический набор без оболочки N:8.0 PORTEX, ICU или аналогичный. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 5 месяцев на момент доставки.
53	Сетка 10x15 см	шт		20	-	70000	Хирургическая сетка для грыж 10x15 см, В. Brown или аналогичная. Новая, неиспользованная. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Хирургическая сетка для грыж 10x15 см, В. Brown или аналогичная. Новая, неиспользованная. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
54	Сетка 30x30 см	шт		2	-	420000	Хирургическая сетка для грыж размером 30x30 см Johnson-Johnson PML1 или аналогичная. Новая, неиспользованная. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Хирургическая сетка с большими отверстиями, частично рассасывающаяся, монофиламентная, для лечения грыж. Сетка квадратная, размеры 30x30 см. Стерильная внутренняя вставка помещена в индивидуальную уникальную фольгированную коробку, не имеющую дополнительной полимерно-бумажной упаковки. Каждая упаковка имеет специальную самоклеящуюся

								этикетку с информацией: наименование, товарный знак, товарный знак производителя, наименование производителя, каталожный номер, срок годности, серийный номер. Упаковка содержит 1 штуку, герметичная. Изделие новое, неиспользованное. Доступна половина срока годности на момент доставки.
55	Лапароскопический сетчатый фиксатор, рассасывающийся (герниостаплер)	шт		4	-	240000	Лапароскопический сетчатый фиксатор рассасывающийся (герниостаплер). Устройство предназначено для фиксации синтетической сетки к брюшной стенке во время лапароскопических операций при паховых, вентральных и других типах грыж. Поставляется стерильным. В заводской герметичной упаковке. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	-
56	ENDObag большой	шт		7	-	320000	Пакет ENDObag предназначен для безопасного сбора и удаления хирургических образцов, тканей или органов во время лапароскопических операций, предотвращая загрязнение и повреждение окружающих тканей. Размер: Большой. Поставляется индивидуально, стерильно, в заводской упаковке. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	-
57	ENDObag средний	шт		7	-	56000	Пакет ENDObag предназначен для безопасного сбора и удаления хирургических образцов, тканей или органов во время лапароскопических операций, предотвращая загрязнение и повреждение окружающих тканей. Размер: средний. Поставляется индивидуально, стерильно, в	-

						заводской упаковке. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	
58	Зеленый картридж для степлера	шт		15	-	56000	Картридж для степлера Eschelon endo GIA GST60G или аналогичный, зеленого цвета. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки. Сменный картридж для режущего инструмента ECHELON Flex 60, зеленый. Сменный одноразовый картридж имеет специальную рельефную поверхность с выступающими карманами (GST), что позволяет создавать стабильную механическую шовную линию на нормальных тканях. Длина сменного картриджа составляет 60 мм. Состав картриджа — совместимый с МРТ титановый сплав. Поставляется предварительно заполненным, стерильным. Цветовая маркировка — зеленый. 12 штук в упаковке. Картриджи совместимы только с устройствами серии Echelon: эндоскопическим шарнирным линейным режущим ножом Echelon Flex 60 и эндоскопическим шарнирным электрическим автономным линейным режущим ножом Echelon Flex 60. Производитель не рекомендует использовать картриджи с инструментами других производителей. Изделие новое, неиспользованное. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
59	Синий картридж для степлера	шт		15	-	735000	Картридж для степлера Eschelon endo GIA или аналогичный, синего цвета. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее половины от 1/2 срока годности на момент доставки. Универсальное устройство для линейного анастомоза, позволяющее накладывать два трехслойных шва путем рассечения ткани ножом (режущий/способный к наложению швов), длина шва: / 60 мм / высота открытого зажима: / 3,5 мм, 4,8 мм в соответствии с требованиями заказчика /, высота закрытого зажима: / 1,5 мм, 2,0 мм в

								соответствии с требованиями заказчика / диаметр зажима: / 0,21 мм, 0,24 мм / предназначено для крупных сосудов, нормальных или толстых тканей. Диаметр картриджа - 12 мм. Цветовая маркировка - синий в соответствии с требованиями заказчика. Картридж включает в себя систему разветвления при рассечении/наложении швов ножом, что повышает качество шва. Картридж является гибким благодаря шарнирному соединению. Предназначен для эндоскопического ротикулятора Endo GIA или совместимого устройства. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее половины от 1/2 срока годности на момент доставки.
60	Картридж линейного степлера	шт		4	-	750000	Степлер линейного типа Johnson-Johnson или аналогичный. Размер: 75-80 мм. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее половины от 1/2 срока годности на момент доставки.	Линейный степлер длиной 75 мм с регулируемой высотой скоб, совместимый с кассетами SR75. Предназначен для работы с нормальными, утолщенными и толстыми тканями. Механический линейный степлер с 6-слойными скобами, предназначенный для одновременного зажима и рассечения тканей при открытых хирургических операциях. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Срок годности не менее половины от 1/2 срока годности на момент доставки.
61	Картридж линейного степлера	шт		15	-	360000	Картридж для линейного степлера SR75 Johnson-Johnson или аналогичный. Размер: 75 мм. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Кассета для одноразового линейного катетера 75 мм с регулируемой высотой зажима. Содержит 118 зажимов, расположенных в шахматном порядке, в два ряда по три. Материал зажимов – совместимый с МРТ титановый сплав. Кассета

							имеет специальную канавку для ножа, проходящего между двумя рядами по три. Нож изготовлен из медицинской стали марки 400 и встроен в кассету. Кассета имеет механизм блокировки швов, который активируется при введении использованного катетера. Предназначена для одноразового использования. Поставляется с загруженными, стерильными зажимами. Универсальная сменная кассета с зажимами для прибора NTLC75. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
62	Картридж Контур зеленого цвета	шт		2	-	780000	Картридж Contour зеленого цвета производства Johnson-Johnson или аналогичный. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки. Сменные одноразовые кассеты для плотных тканей, предназначенные для изогнутого резака для банок, разработаны для формирования двух рядов смещенных двойных скоб с одновременным разрезанием ткани между парами рядов скоб. Кассета имеет изогнутую форму и содержит 46 скоб, расположенных в шахматном порядке в два двойных ряда. Длина внутреннего шва скобы составляет 42 мм, длина внешнего шва скобы — 48 мм. Лезвие интегрировано в кассету. Длина разреза не превышает 40 мм, в зависимости от толщины ткани. Длина раскрытой ножки скобы составляет 4,7 мм, высота закрытой скобы — 2,0 мм. Материал скоб — совместимый с МРТ титановый сплав с содержанием ванадия и алюминия для снижения пластичности и предотвращения обратного раскрытия скоб. Кассета имеет трубку (канал) для прохождения ограничителя ткани, а также встроенный в устройство

							блокирующий механизм, предотвращающий его работу в случае использования кассеты. Кассета новая, неиспользованная, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
63	Картридж Контур синего цвета	шт		3	-	190000	Картридж Contour синего цвета CR40B Johnson-Johnson или аналогичный. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки. Сменный картридж, синий, для изогнутого режущего инструмента. Картридж одноразового использования, для тканей нормальной толщины. Предназначен для изогнутого режущего инструмента, предназначен для одновременного размещения двух двухрядных скоб в шахматном порядке и рассечения ткани между ними. Картридж имеет изогнутую форму, содержит 46 скоб, расположенных в двух двухрядном шахматном порядке. Лезвие находится внутри картриджа. Скобы изготовлены из титана, совместимого с МРТ. Картридж имеет специальную канавку для прохождения ограничителя ткани. Предусмотрена система блокировки устройства на случай установки использованного картриджа. Поставляется стерильным. Новый, неиспользованный. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки.
64	Лапароскопический иглодержатель	шт		1	-	315000	Лапароскопический иглодержатель длиной 510 мм. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока. Лапароскопический иглодержатель длиной 510 мм. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Если указан срок годности, то на момент доставки должна быть сохранена не менее 1/2 этого срока.
65	Лапароскопический гемолок клипсер 450 мм, желтый XL	шт		1	-	120000	Лапароскопический гемолок-клипсер 450 мм, желтый XL. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее Лапароскопический гемолок-клипсер 450 мм, желтый XL. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее

							половины от1/2срока годности на момент доставки.	половины от1/2срока годности на момент доставки.
66	Лапароскопический гемолок клипсер 450 мм, фиолетовый L	шт		1	-	119000	Лапароскопический гемолок-клипер 450 мм, фиолетовый, размер L: новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее половины от1/2 срока годности на момент доставки.	Лапароскопический гемолок-клипер 450 мм, фиолетовый, размер L: новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее половины от1/2 срока годности на момент доставки.
67	Зажим Hemolock XL-желтый	шт		30	-	120000	Зажим Hemolock XL, желтый. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки.	Зажим Hemolock XL, желтый. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки.
68	Зажим Hemolock L-фиолетовый	шт		30	-	120000	Зажим Hemolock L-фиолетового цвета. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Зажим Hemolock L-фиолетового цвета. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
69	Лапароскопические титановые клипсы, средний размер, зелёные	шт		70	-	148500	Лапароскопические титановые клипсы — средний размер — зеленые. Каждый картридж содержит 6 клипс, что считается 1 единицей измерения. Новые, неиспользованные, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Лапароскопические титановые клипсы — средний размер — зеленые. Каждый картридж содержит 6 клипс, что считается 1 единицей измерения. Новые, неиспользованные, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
70	Лапароскопический титановый клипсер - большой желтый	шт		40	-	136500	Лапароскопические титановые клипсы — большие, жёлтые. Каждый картридж содержит 6 клипс, что считается 1 единицей измерения. Новые, неиспользованные, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.	Лапароскопические титановые клипсы — большие, жёлтые. Каждый картридж содержит 6 клипс, что считается 1 единицей измерения. Новые, неиспользованные, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент доставки.
71	Рассасывающиеся шовные нити V-lock или Stratafix игла для пункции 3.0	шт		2	-	78000	Игла для пункции с рассасывающимся шовным материалом V-lock, Stratafix или аналогичная, 3.0. Новая, неиспользованная, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 на момент поставки. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо	Игла для пункции с рассасывающимся шовным материалом V-lock, Stratafix или аналогичная, 3.0. Новая, неиспользованная, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 на момент поставки. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо

							(гарантийное-авторизационное письмо) от производителя товараа, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия от производителя товара.	(гарантийное-авторизационное письмо) от производителя товараа, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия от производителя товара.
72	Нить PDS с колющей иглой 26 размером 3.0	шт		24	-	24000	Нить PDS с с колющей иглой 26 размером 3.0. Новая, неиспользованная, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 на момент доставки. Новая, неиспользованная, в заводской упаковке. Участник предоставляет вместе с заявкой авторизационное письмо (гарантийное письмо) от производителя продукта, а на этапе исполнения договора — сертификат происхождения и сертификат соответствия от производителя продукта.	Стерильный хирургический, синтетический, рассасывающийся, монофиламентный шовный материал из полидиоксифениленэфира. Шов окрашен контрастным цветом для обеспечения наилучшей видимости в ране. Период полного рассасывания составляет 182-238 дней. Размер 3/0, длина шва 70 см. Игла изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, покрытого силиконом, что уменьшает контакт между тканями и иглой, облегчая прохождение иглы через ткани. На игле имеются специальные канавки, облегчающие фиксацию иглы на иглодержателе. Игла имеет прокалывающий, уплощенный кончик для обеспечения отслоения тканей, полукривизну, длину 26 мм. Групповая упаковка /коробка/ герметична, предотвращает попадание влаги. Новая, неиспользованная, в заводской упаковке Срок годности не менее 1/2 на момент доставки.
73	Laparoscopic wound protector целлофан среднего размера	шт		2	-	79200	Laparoscopic wound protector целлофан среднего размера. В зависимости от характеристики операции, размеры определяются в соответствии с требованиями заказчика. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент поставки.	Laparoscopic wound protector целлофан среднего размера. В зависимости от характеристики операции, размеры определяются в соответствии с требованиями заказчика. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 от полного срока годности на момент поставки.
74	Одноразовый	шт		2	-	12000	Одноразовый троакар 12 мм,	Тип: Лапароскопический трокар

	прозрачный трокар диаметром 12 мм						прозрачный. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки.	Диаметр: 12 мм Длина: 100–150 мм (в зависимости от модели) Конструкция: Канюля (трубка) Обтуратор с острым или тупым концом Тип обтуратора: острый / тупой / конический / оптический Материал: Канюля: медицинский пластик или нержавеющая сталь Обтуратор: нержавеющая сталь или высокопрочный пластик Клапанная система: Герметичный клапан Подходит для инсуффляции CO ₂ Совместимость: Лапароскопические инструменты 12 мм Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки.
75	Клинсел М для анализатора Cobas e 402	шт		10	-	28000	Реагент Клинсел М для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Метод: Электрохемилюминесцентный анализ. Формат: 2 упаковки по 2 литра/штука. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальным реагентом Cleancell М. Обязательным условием является предоставление участником гарантийного письма от производителя продукта или его представителя на этапе исполнения договора. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого	Реагент Клинсел М для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Метод: Электрохемилюминесцентный анализ. Формат: 2 упаковки по 2 литра/штука. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности не менее 1/2 срока годности на момент доставки. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальным реагентом Cleancell М. Обязательным условием является предоставление участником гарантийного письма от производителя продукта или его представителя на этапе исполнения договора. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого

							поставщиком в Республику Армения, при этом в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый товар и название страны, где производитель гарантирует качество товара, продаваемого указанным поставщиком.	поставщиком в Республику Армения, при этом в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый товар и название страны, где производитель гарантирует качество товара, продаваемого указанным поставщиком.
76	Преclin M для анализатора Cobas e 402	шт		5	-	480000	Преclin M для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Метод: Электрохемилюминесцентного анализа. Формат: 2 упаковки по 2 литра/штука. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности 1/2 от срока годности на момент поставки. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальным реагентом Preclean M. Обязательным условием является предоставление участником гарантийного письма от производителя продукта или его представителя на этапе исполнения договора. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого поставщиком в Республику Армения, и в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый продукт и название страны, где производитель гарантирует качество продукта, продаваемого указанным	Преclin M для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Метод: Электрохемилюминесцентного анализа. Формат: 2 упаковки по 2 литра/штука. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Срок годности 1/2 от срока годности на момент поставки. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальным реагентом Preclean M. Обязательным условием является предоставление участником гарантийного письма от производителя продукта или его представителя на этапе исполнения договора. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого поставщиком в Республику Армения, и в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый продукт и название страны, где производитель гарантирует качество продукта, продаваемого

							поставщиком.	указанным поставщиком.
77	Procell M для анализатора Cobas e 402	шт		10	-	264300	Реагент Procell M для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Метод: Электрохемилюминесцентного анализа. Формат: 2 упаковки по 2 литра/штука. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Половина срока годности на момент поставки. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальным реагентом Procell M. Обязательным условием является то, что участник на этапе исполнения договора должен предоставить гарантийное письмо от производителя продукта или его представителя. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого поставщиком в Республику Армения, и в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый продукт и название страны, где производитель гарантирует качество продукта, продаваемого указанным поставщиком.	Реагент Procell M для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Метод: Электрохемилюминесцентного анализа. Формат: 2 упаковки по 2 литра/штука. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Половина срока годности на момент поставки. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальным реагентом Procell M. Обязательным условием является то, что участник на этапе исполнения договора должен предоставить гарантийное письмо от производителя продукта или его представителя. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого поставщиком в Республику Армения, и в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый продукт и название страны, где производитель гарантирует качество продукта, продаваемого указанным поставщиком.
78	Микрокуветы/наконечники для анализатора Cobas e 402	шт		1	-	528600	Assay Tip/ Assay cup and wasteLiner, Наконечник для анализа/чашка для анализа и вкладыш для отходов, для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Формат: 3780 микрокувет/наконечников в коробке/штука. Новые, неиспользованные, в заводской	Assay Tip/ Assay cup and wasteLiner, Наконечник для анализа/чашка для анализа и вкладыш для отходов, для анализатора Cobas e 402. Оригинал: Формат: 3780 микрокувет/наконечников в коробке/штука. Новые, неиспользованные, в заводской

							упаковке. Половина срока годности на момент доставки. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальными микрокуветами и наконечниками. Обязательным условием является предоставление участником гарантийного письма от производителя или его представителя на этапе исполнения договора. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукции, поставляемой поставщиком в Республику Армения, и в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемая продукция и название страны, где производитель гарантирует качество продукции, продаваемой указанным поставщиком.	упаковке. Половина срока годности на момент доставки. Условия хранения: при комнатной температуре. Только для диагностики in vitro. Предмет покупки предназначен для использования с анализаторами Cobas e 402 (закрытая система), эксплуатируемыми в университетских больницах, которые могут работать только с оригинальными микрокуветами и наконечниками. Обязательным условием является предоставление участником гарантийного письма от производителя или его представителя на этапе исполнения договора. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукции, поставляемой поставщиком в Республику Армения, и в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемая продукция и название страны, где производитель гарантирует качество продукции, продаваемой указанным поставщиком.
79	SMS(c-pack)	шт		1	-	217620	Анализатор Cobas для SMS (c-pack): Оригинал: Формат: 2x1,8 л/шт. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Условия хранения: комнатная температура. 1/2 срока годности на момент поставки. Только для диагностики in vitro: Предмет покупки предназначен для работы с анализаторами Cobas (закрытые системы), используемыми в университетских клиниках, которые могут работать только с оригинальным реагентом SMS (c-pack). Обязательным условием	Анализатор Cobas для SMS (c-pack): Оригинал: Формат: 2x1,8 л/шт. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Условия хранения: комнатная температура. 1/2 срока годности на момент поставки. Только для диагностики in vitro: Предмет покупки предназначен для работы с анализаторами Cobas (закрытые системы), используемыми в университетских клиниках, которые могут работать только с оригинальным реагентом SMS (c-pack). Обязательным условием

						является предоставление участником при исполнении договора гарантийного письма от производителя продукта или его представителя. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого поставщиком в Республику Армения, при этом в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый продукт и название страны, где производитель гарантирует качество продукта, продаваемого указанным поставщиком.	является предоставление участником при исполнении договора гарантийного письма от производителя продукта или его представителя. С помощью указанного гарантийного письма производитель гарантирует качество продукта, поставляемого поставщиком в Республику Армения, при этом в гарантийном письме производителя или его представителя должны быть четко указаны наименование поставщика, поставляемый продукт и название страны, где производитель гарантирует качество продукта, продаваемого указанным поставщиком.
80	Лапароскопический инструмент	шт		3	-	Лапароскопический инструмент Eschelon endo GIA FLEX Long60A или аналогичный. Размеры: 440 или 450 мм. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки.	Эндоскопический артикуляционный удлинённый инструмент ECHELON Flex 60 мм, линейный, с ножом, 440 мм. Эндоскопический артикуляционный линейный инструмент для наложения швов 60 мм, для работы с троакарами XCEL 12 мм. Накладывает швы на ткани, располагая два тройных ряда титановых зажимных швов в шахматном порядке и одновременно разрезая между ними. Имеется цифровая индикация положения лезвия в трех положениях, индикация блокировки устройства, а также блок управления для шарнирного соединения и вращения стержня. Предусмотрено положение выхода ножа для принудительного возврата и принудительного раскрытия ответвлений. Устройство имеет три рукоятки: основную, для закрытия ответвлений и для наложения швов. Ответвления изготовлены из хирургической стали марки 400

								для обеспечения адекватного сжатия тканей. Ответвления не сгибаются во время наложения швов. Цельное лезвие изготовлено из стали серии 400. Устройство можно использовать и шарнирно соединять одной рукой. Длина резки 57 мм, длина шва 60 мм. Устройство блокируется, если картридж использован, неправильно установлен или отсутствует. Предназначено для использования одним пациентом. Поставляется стерильным. Устройство совместимо только с картриджами ECHELON Flex 60. Производитель не подтверждает совместимость прибора с картриджами других производителей. Изделие новое, неиспользованное. Срок годности 1/2 от срока годности на момент поставки.
81	Циркулярный линейный режущешовный инструмент 29мм	шт		8	-	315000	Циркулярный линейный режущешовный инструмент 29мм : Johnson and Johnson или аналогичная. Марка: ETHICON ENDO-SURGERY или аналогичная. Модель: CDH29A или аналогичная. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки.	Циркулярный линейный режущешовный инструмент 29мм : Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки.
82	Контур режущешовный инструмент	шт		2	-	1120000	Контур режущешовный инструмент CS40G/B производства Johnson and Johnson или аналогичный. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки.	Хирургический инструмент для произведения разрезов и накладывания швов в нормальных тканях, наклонный Contour со сменной кассетой. Механическое устройство для разрезов и накладывания швов в нормальных тканях, которое осуществляется путем размещения двух двойных рядов зажимов и одновременного разрезания между ними. Устройство блокируется при вставке использованной кассеты.

							Кассета изогнутая, содержит 46 зажимов, расположенных в два двойных ряда в шахматном порядке. Лезвие расположено в кассете. Длина разреза не менее 40 мм. Сплав зажимов – совместимый с МРТ титановый сплав. Предназначен для однократного использования, не требует повторной дезинфекции, поставляется заполненным и стерильным. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки.
83	Лапароскопический гармонический инструмент/1	шт		2	-	460000	Лапароскопический гармонический инструмент Har36 360 мм Johnson and Johnson или аналогичный Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки. Ультразвуковые коагуляционные ножницы с эргономичной пистолетной рукояткой, для открытых и эндоскопических операций, с возможностью ручной активации. Ножницы можно активировать с помощью кнопок управления (MIN) и (MAX), расположенных на передней поверхности корпуса рукоятки (для быстрого доступа), или с помощью ножного ретрактора. Кнопка активации MIN расположена на нижней части корпуса рукоятки, кнопка MAX — на верхней части корпуса рукоятки, непосредственно рядом с кольцом вращения стержня. Длина стержня — 36 см. Предназначены для одного пациента, не требуют повторной стерилизации. Поставляются стерильными, могут использоваться у пациентов с кардиостимулятором. Совместимы с генератором GEN11 с использованием специального адаптера для «гармонических» наконечников. Поставщик может предоставить официальное письмо от производителя GEN11 (Johnson

							& Johnson Corporation), подтверждающее совместимость наконечников с генераторами GEN4 и GEN11. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки.
84	Лапароскопический гармонический инструмент/2	шт		2	-	380000	Лапароскопический гармонический инструмент 450 мм Johnson and Johnson или аналогичный. Новый, неиспользованный, в оригинальной упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты доставки. Ультразвуковой хирургический инструмент с эргономичной пистолетной рукояткой, предназначенный для открытых и эндоскопических операций, с ручной активацией и технологией адаптации к тканям. Предназначен для одновременного рассечения и коагуляции тканей и сосудов диаметром до 5 мм. В отсутствие активации может использоваться в качестве захвата или зажима. Продольная частота колебаний титанового лезвия ножниц составляет 55,5 кГц. Предусмотрена возможность активации рабочего наконечника в минимальном и максимальном режимах мощности с помощью кнопок включения/выключения, расположенных на передней поверхности корпуса (для быстрого доступа), а также с помощью ножного управления (педали). Корпус рукоятки имеет встроенный механизм с тактильной и звуковой индикацией полного перекрытия ветвей. Предусмотрена система обратной связи с генератором и система контроля температуры активного лезвия через генераторы GEN11 и GEN04, что способствует повышению эффективности и скорости работы инструмента, а также снижению степени повреждения тканей. Кроме того, имеется дополнительный звуковой сигнал, информирующий о начале

							повышения температуры активного лезвия для более точного контроля качества гемостаза. Стержень имеет антибликовое покрытие. Длина стержня составляет 45 см (от кончика активного лезвия до вращающегося кольца), диаметр — 5 мм. Стержень вращается с помощью кольца, расположенного в месте соединения стержня и рукоятки (для быстрого управления одной рукой), что облегчает обзор и доступ к оперируемой ткани. На обеих боковых поверхностях пассивного лезвия имеется индикатор длины 5 мм. Имеется резьбовой соединитель для подключения к лапароникической рукоятке. Закрытие лезвий осуществляется с помощью пистолетной рукоятки. На внутренней поверхности рукоятки, на кнопках ручного включения и на вращающемся кольце имеются резиновые вставки, предотвращающие скольжение и обеспечивающие удобное положение руки хирурга. Рабочая часть состоит из активного (лезвия) и пассивного лезвий. Новый, неиспользованный, в заводской упаковке. Гарантийный срок не менее 12 месяцев с даты поставки.
85	Устройство для подогрева пациента в операционной	шт		1	-	300000	Устройство для подогрева пациента в операционной. Устройство предназначено для поддержания температуры тела пациента и предотвращения переохлаждения во время операции и в послеоперационном периоде. Общие характеристики • Применение: операционная, послеоперационная палата, отделение интенсивной терапии

						• Тип устройства: активная система подогрева пациента • Использование: многоразовое (с одноразовыми одеялами или матрасами). Технические характеристики: • Метод нагрева: циркуляция горячего воздуха или эквивалентная безопасная технология • Диапазон регулировки температуры: не менее 32°C – 43°C • Точность температуры: ±1°C • Режимы нагрева: не менее 3 (низкий, средний, высокий) • Рабочее напряжение: 100–240 В • Частота: 50–60 Гц • Мощность: не более 1200 Вт - Системы безопасности: • Защита от перегрева • Автоматическое отключение в случае неисправности • Визуальные и звуковые сигналы в случае неисправности - Совместимость и аксессуары: • Совместимость с различными нагревательными одеялами/матрасами для пациентов разных размеров • Допускается использование взрослыми и детьми (в зависимости от аксессуара) • Легкая и компактная конструкция • Удобная мобильность (колеса или система подвески) • Простое и понятное управление панель • Изделие новое, неиспользованное • Соответствует международным стандартам для медицинских изделий • Имеет маркировку CE или аналогичный международный сертификат. Новое, неиспользованное, в заводской упаковке.	
--	--	--	--	--	--	---	--

						Гарантийный срок составляет не менее 1 года с даты поставки. Поставщик обязуется обеспечить техническую поддержку и наличие запасных частей.	
Примененная процедура закупки и обоснование ее выбора				Согласно статье 23, части 1, пункту 2 Закона Республики Армения «О закупках»			
Дата направления или опубликования приглашения				7 января 2026 года			
Дата изменений, внесенных в приглашение					-		
Дата разъяснений относительно приглашения					Получения запроса		Получения запроса
				1	-		-
							
П/Н	Наименование участника	Цена, представленная по заявке каждого участника, включая цену, представленную в результате организации одновременных переговоров / РА драм					
		Цена без НДС		НДС		Цена без НДС	
Հավելված 1							
Данные об отклоненных заявках							
Ձ/հ	Наименование участника	Результаты оценки (Удовлетворительно или не Удовлетворительно)					
		Наличие требуемых по приглашению документов	Соответствие представленных по заявке документов требованиям установленным приглашением	Соответствие технических характеристик предлагаемого предмета закупки требованиям, установленным приглашением		Ценовое предложение	
1-4,81	О «Интермед»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	
5-22	ООО «Инмед»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	
23-40	ООО «Имплантарм»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	
41,42, 75-79	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	
43	ООО «СИУН»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	
44-51,53	ООО «Натали Фарм»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	
52	ООО «Курацио»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	
54,58,61,63,72,	ООО «Ар-Медика»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		Удовлетворительно	

80,82 ,83							
55,56,57,85	ООО «Медэксперт»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		
59,60,62,71,74,84	ООО «БИ ТУ БИ»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		
65,68,69,70,73,	ООО «Хиэлти Лайф»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		
64,66,67	ООО «Ермед»	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно	Удовлетворительно		
Иные сведения			Примечание: Иные основания для отклонения заявок.				
Дата определения отобранного участника			12 января 2026 года				
Период ожидания			Начало периода ожидания		Окончание периода ожидания		
			-		-		
Дата извещения отобранного участника о предложении относительно заключения договора 13 января 2026 года							
Дата поступления у заказчика договора, подписанного отобранным участником			ООО «Интермед», ООО «Имплантарм», ЗАО «Концерн-Энергомаш», ООО «СИУН», ООО «Натали Фарм», ООО «Ермед» — 13 января 2026 года, ООО «Курацио», ООО «Инмед», ООО «Ар-Медика», ООО «Хелти Лайф» — 14 января 2026 года, ООО «Би Ту Би» — 15 января 2026 года.				
Дата подписания договора заказчиком			ООО «Интермед», ООО «Инмед», ООО «Имплантарм», ЗАО «Концерн-Энергомаш», ООО «СИУН», ООО «Натали Фарм», ООО «Курацио», ООО «Ар-Медика», ООО «Хелти Лайф», ООО «Ермед» — 14 января 2026 года, ООО «Би Ту Би» — 16 января 2026 года.				
Номер лота	Отобранный участник	Договор					
		Номер лота	Отобранный участник	Номер лота	Размер предоплаты	Цена	
						Драмов РА	
						По имеющимся финансовым средствам	Общая ₃
1-4,81	ООО «Интермед»	«УУУУУ2Р-202621-Б7РЗ-1»	14.01.2026г.	Поставка товаров будет осуществлена в 2026 году, в течение 5 календарных дней с даты вступления в силу соглашения между сторонами, при условии предоставления соответствующих финансовых ресурсов.	-	-	19060000
5-22	ООО «Инмед»	«УУУУУ2Р-202621-Б7РЗ-2»	14.01.2026г.	Поставка товаров будет осуществлена в 2026 году, в течение 5 календарных дней с даты вступления в силу соглашения между сторонами, при	-	-	27488000

³ Если договор будет заключаться по общей стоимости, однако предусмотрено меньше средств, то общую цену заполнить в графе "Общая", а по части имеющихся финансовых средств — в графе "По имеющимся финансовым средствам".

				условии предоставления соответствующих финансовых ресурсов.			
23-40	ООО «Имплантарм»	«ՄԱԱՊԶԲ-202621-ԵՊԲՀ-3»	14.01.2026г.	Поставка товаров будет осуществлена в 2026 году, в течение 5 календарных дней с даты вступления в силу соглашения между сторонами, при условии предоставления соответствующих финансовых ресурсов.	-	-	606000
41,42, 75-79	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	«ՄԱԱՊԶԲ-202621-ԵՊԲՀ-4»	14.01.2026г.	Поставка товаров будет осуществлена в 2026 году, в течение 5 календарных дней с даты вступления в силу соглашения между сторонами, при условии предоставления соответствующих финансовых ресурсов.	-	-	1979020
43	ООО «СИУН»	«ՄԱԱՊԶԲ-202621-ԵՊԲՀ-5»	14.01.2026г.	Поставка товаров будет осуществлена в 2026 году, в течение 5 календарных дней с даты вступления в силу соглашения между сторонами, при условии предоставления соответствующих финансовых ресурсов.	-	-	750000
44-51,53	ООО «Натали Фарм»	«ՄԱԱՊԶԲ-202621-ԵՊԲՀ-6»	14.01.2026г.	Поставка товаров будет осуществлена в 2026 году, в течение 5 календарных дней с даты вступления в силу соглашения между сторонами, при условии предоставления соответствующих финансовых ресурсов.	-	-	3306200
52	ООО «Курацио»	«ՄԱԱՊԶԲ-202621-ԵՊԲՀ-7»	14.01.2026г.	Поставка товаров будет осуществлена в 2026 году, в течение 5 календарных дней с даты вступления в	-	-	70000

[illegible]

Номер лота	Отобранный участник	Адрес, тел.	Эл. почта	Банковский счет	УНН ⁴ / Номер и серия паспорта
1-4,81	ООО «Интермед»	РА, Ереван, Рубинянц 27/55,	intermedgroup@inbox.ru	1930048363450100	02621803
5-22	ООО «Инмед»	Армения, Ереван, Каро Алабяна 57/6	inmedarm@gmail.com	1570026092770200	02269377
23-40	ООО «Имплантарм»	Армения, Ереван, Эребуни район, Нор Ареш ул 34, 26	implantarm@gmail.com	1660010107670100	00452669
41,42, 75-79	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	Армения, Ереван, улица Арзуманян, 32-10	lawyer@c-e.am	2481001168180025	01210095
43	ООО «СИУН»	Республика Армения, Ереван, Унана Аветисян 40/16	gevik@siun.am	220463331243000	00901201
44-51,53	ООО «Натали Фарм»	Армения, Ереван, Оганова 15/1	natalipharma@bk.ru	1570005065330100	01222567
52	ООО «Курацио»	Армения, Ереван, Шерами 23/4	curatio.llc@gmail.com	2053122021581001	02585487
54,58,61,63,72,80,82,83	ООО «Ар-Медика»	Армения, Ереван, Ара Саргсяна 2/3, корпус 2	armedica2010@gmail.com	1570023018670100	01268548
59,60,62,71,74,84	ООО «БИ ТУ БИ»	РА, Ереван, Грачья Кочара 228	maghajanyan@mail.ru	220001150873000	00252643
65,68,69,70,73,	ООО «Хиэлти Лайф»	Армения, Аргаванд, Сурб Саргис Зоравар 45	healthylifearmenia@gmail.com	1570002256052500	04462308
64,66,67	ООО «Ермед»	Армения, Эчмиадзин Кнунянц 26б	adamynerem@yahoo.com	1930058601460100	04721572

Иные сведения

Примечание: В случае, если какой-либо из лотов не состоялся, заказчик обязан заполнить сведения об этом.

Как участники, подавшие заявку на определенную часть данной процедуры, так и представители неправительственных организаций, получивших государственную регистрацию в Республике Армения, включенных в список, ведущийся уполномоченным органом, лица, осуществляющие деятельность средств массовой информации или их представители (далее - наблюдатели) могут представить результат выполнения данной части заключенного договора клиенту, организовавшему процедуру, с письменным запросом на участие совместно с отделом, ответственным за процесс приема, в течение 3 календарных дней после публикации. этого объявления О дне, времени и месте процесса принятия результата договора наблюдатели могут быть проинформированы от ответственного подразделения (профессиональной группы) по телефону или в течение одного рабочего дня после направления письменного запроса. Если на момент получения письменного запроса дата, время и место проведения приема еще не известны, то данная информация предоставляется в срок (в течение 2 рабочих дней), указанный в подпункте 2 пункта 50.1 Устава. Приказ утвержден постановлением N 732 от 23 мая 2024 года. Наблюдатели при явке на процедуру приемки результата договора обязаны предъявить удостоверение, указанное в пункте 50.2 приказа, утвержденного решением от 23

⁴ Не заполняется, если стороной договора является лицо, не имеющее расчетного номера налогоплательщика в Республике Армения.

мая 2024 года N 732-Н, и документ, удостоверяющий личность.

К письменному требованию прилагается:

1) оригинал доверенности, выданный физическому лицу. При этом

а. количество уполномоченных физических лиц не может превысить двух,

. уполномоченное физическое лицо должно лично выполнять действия, на которые уполномочено;

2) оригиналы подписанных объявлений лиц представивших требование об участии в процессе, а также уполномоченных физических лиц об отсутствии конфликта интересов, предусмотренных частью 2 статьи 5.1 Закона РА «О закупках»;

3) адреса электронной почты и телефонные номера, посредством которых заказчик может связаться с лицом, представившим требование и уполномоченным им физическим лицом;

4) копия свидетельства о государственной регистрации- в случае общественных организаций и лиц, осуществляющих информационную деятельность, получивших государственную регистрацию в Республике Армения;

Официальный адрес электронной почты руководителя ответственного подразделения заказчика dsurgeon@gmail.com

Сведения о публикациях, осуществленных согласно Закону Республики Армения "О закупках" с целью привлечения участников

Все публикации предусмотренные Законом РА о закупках, были выполнены

В случае выявления противозаконных действий в рамках процесса закупки — их краткое описание, а также краткое описание предпринятых в связи с этим действий

В рамках процедуры закупа противозаконных действий не обнаружено

Жалобы, поданные относительно процесса закупки, и принятые по ним решения

Относительно процедуре закупа жалобы не были поданы.

Другие необходимые сведения

Нет

Для получения дополнительной информации, связанной с настоящим объявлением, можно обратиться к координатору закупок

Имя, Фамилия

Телефон:

Адрес эл. почты

Мэри Карапетян

010-301-000 (внутр. 249))

marketingysmu5@gmail.com

Заказчик – Фонд «Ереванского государственного института им. М.Гераци»

Н/Л	Наименование участника	Кол-во	Цена без НДС	НДС	Всего
1	ООО «Интермед»	5	10,500,000.00	0	10,500,000.00
2	ООО «Интермед»	3	2,040,000.00	0	2,040,000.00
3	ООО «Интермед»	2	5,400,000.00	0	5,400,000.00
4	ООО «Инмед»	13	14,300,000.00	0	14,300,000.00
5	ООО «Инмед»	2	1,700,000.00	0	1,700,000.00
6	ООО «Инмед»	4	2,200,000.00	0	2,200,000.00
7	ООО «Инмед»	1	800,000.00	0	800,000.00
8	ООО «Инмед»	2	324,000.00	0	324,000.00
9	ООО «Инмед»	5	810,000.00	0	810,000.00
10	ООО «Инмед»	5	810,000.00	0	810,000.00
11	ООО «Инмед»	2	324,000.00	0	324,000.00
12	ООО «Инмед»	5	810,000.00	0	810,000.00
13	ООО «Инмед»	5	660,000.00	0	660,000.00
14	ООО «Инмед»	5	510,000.00	0	510,000.00
15	ООО «Инмед»	5	1,250,000.00	0	1,250,000.00
16	ООО «Инмед»	5	1,100,000.00	0	1,100,000.00
17	ООО «Инмед»	230	690,000.00	0	690,000.00
18	ООО «Инмед»	230	690,000.00	0	690,000.00
19	ООО «Инмед»	15	45,000.00	0	45,000.00
20	ООО «Инмед»	120	360,000.00	0	360,000.00
21	ООО «Инмед»	20	60,000.00	0	60,000.00
22	ООО «Инмед»	15	45,000.00	0	45,000.00
23	ООО «Имплантарм»	5	48,500.00	0	48,500.00
24	ООО «Имплантарм»	3	26,400.00	0	26,400.00

25	ООО «Имплантарм»	3	24,000.00	0	24,000.00
26	ООО «Имплантарм»	1	11,200.00	0	11,200.00
27	ООО «Имплантарм»	12	54,000.00	0	54,000.00
28	ООО «Имплантарм»	6	27,000.00	0	27,000.00
29	ООО «Имплантарм»	4	40,000.00	0	40,000.00
30	ООО «Имплантарм»	4	42,000.00	0	42,000.00
31	ООО «Имплантарм»	12	54,000.00	0	54,000.00
32	ООО «Имплантарм»	6	27,000.00	0	27,000.00
33	ООО «Имплантарм»	3	32,400.00	0	32,400.00
34	ООО «Имплантарм»	1	8,500.00	0	8,500.00
35	ООО «Имплантарм»	1	8,500.00	0	8,500.00
36	ООО «Имплантарм»	7	31,500.00	0	31,500.00
37	ООО «Имплантарм»	20	90,000.00	0	90,000.00
38	ООО «Имплантарм»	12	54,000.00	0	54,000.00
39	ООО «Имплантарм»	3	13,500.00	0	13,500.00
40	ООО «Имплантарм»	3	13,500.00	0	13,500.00
41	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	2	420,000.00	0	420,000.00
42	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	1	57,000.00	0	57,000.00
43	ООО «СИУН»	5	750,000.00	0	750,000.00
44	ООО «Натали Фарм»	100	175000	35,000.00	210,000.00
45	ООО «Натали Фарм»	100	216666.6667	43,333.33	260,000.00
46	ООО «Натали Фарм»	990	247500	49,500.00	297,000.00
47	ООО «Натали Фарм»	990	231000	46,200.00	277,200.00
48	ООО «Натали Фарм»	1200	220000	44,000.00	264,000.00
49	ООО «Натали Фарм»	20	38,000.00	0	38,000.00
50	ООО «Натали Фарм»	1200	700000	140,000.00	840,000.00
51	ООО «Натали Фарм»	1200	600000	120,000.00	720,000.00
52	ООО «Курацио»	1	70,000.00	0	70,000.00
53	ООО «Натали Фарм»	20	400,000.00	0	400,000.00
54	ООО «Ар-Медика»	2	240,000.00	0	240,000.00
55	ООО «Медеэксперт»	4	320,000.00	0	320,000.00

56	ООО «Медээксперт»	7	56,000.00	0	56,000.00
57	ООО «Медээксперт»	7	56,000.00	0	56,000.00
58	ООО «Ар-Медика»	15	735,000.00	0	735,000.00
59	ООО «БИ ТУ БИ»	15	750,000.00	0	750,000.00
60	ООО «БИ ТУ БИ»	4	360,000.00	0	360,000.00
61	ООО «Ар-Медика»	15	780,000.00	0	780,000.00
62	ООО «БИ ТУ БИ»	2	190,000.00	0	190,000.00
63	ООО «Ар-Медика»	3	315,000.00	0	315,000.00
64	ООО «Ермед»	1	120,000.00	0	120,000.00
65	ООО «Хиэлти Лайф»	1	119,000.00	0	119,000.00
66	ООО «Ермед»	1	120,000.00	0	120,000.00
67	ООО «Ермед»	30	120,000.00	0	120,000.00
68	ООО «Хиэлти Лайф»	30	148,500.00	0	148,500.00
69	ООО «Хиэлти Лайф»	70	136,500.00	0	136,500.00
70	ООО «Хиэлти Лайф»	40	78,000.00	0	78,000.00
71	ООО «БИ ТУ БИ»	2	24,000.00	0	24,000.00
72	ООО «Ар-Медика»	24	72,000.00	0	72,000.00
73	ООО «Хиэлти Лайф»	2	12,000.00	0	12,000.00
74	ООО «БИ ТУ БИ»	2	28,000.00	0	28,000.00
75	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	10	400000	80,000.00	480,000.00
76	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	5	220250	44,050.00	264,300.00
77	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	10	440500	88,100.00	528,600.00
78	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	1	181350	36,270.00	217,620.00
79	ЗАО «Концерн-Энергомаш»	1	9583.333333	1,916.67	11,500.00
80	ООО «Ар-Медика»	3	315,000.00	0	315,000.00
81	ООО «Интермед»	8	1,120,000.00	0	1,120,000.00
82	ООО «Ар-Медика»	2	460,000.00	0	460,000.00
83	ООО «Ар-Медика»	2	380,000.00	0	380,000.00
84	ООО «БИ ТУ БИ»	2	300,000.00	0	300,000.00
85	ООО «Медээксперт»	1	600,000.00	0	600,000.00

