ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ - ԳՆՄԱՆ ԺԱՄԱՆԱԿԱՑՈՒՅՑ\* ՀՀ դրամ

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ապրանքի | | | | | | | |
| Չ/Հ | անվանումը և գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը` ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV) | տեխնիկական բնութագիրը | չափ  ման միա  վորը | միավորի գինը  /ՀՀ դրամ/ | ընդհանուր գինը  /ՀՀ դրամ/ | ընդհանուր քանակը | մատակարարման |
| հասցեն և  ժամկետը |
| 1 | Անասնաբուժության մեջ կիրառվող մանր եղջերավոր կենդանի  ների ծաղիկի և խոշոր եղջերավոր կենդանի  ների հանգուցա  վոր մաշկաբորբի ասոցացված կուլտուրալ, չոր, վիրուսային պատվաստանյութ 33651257/507 | Արտաքին տեսքից իրենից ներկայացնում է ծակոտկեն համասեռ զանգված, բաց դեղնավուն երանգի, որը ամբողջությամբ լուծվում է 0.9% ստերիլ ֆիզիոլոգիական լուծույթում:  Պատվաստանյութը փաթեթավորված է սրվակների մեջ, յուրաքանչյուր սրվակ պետք է՝ պարունակի 2 սմ3 50 մլ կամ 4սմ3 100 մլ (50 կամ 100 դոզա): Յուրաքանչյուր սրվակի վրա պետք է նշված լինի պատվաստանյութի, արտադրող երկրի, կազմակերպության անվանումները, սերիայի համարը, պատրաստման և պիտանելիության ժամկետները և դոզաները, իսկ սրվակներ պարունակող տուփի վրա՝ պիտակ, որտեղ նշված լինի պատվաստանյութ արտադրող կազմակերպության անվանումը, սրվակների թիվը, սերիայի համարը, պատրաստման ժամկետը և պահպանման պայմանները: Օգտագործման համար մնացորդային ժամկետը պետք է լինի 20 ամսից ոչ պակաս, իսկ պահպանման և փոխադրման ջերմաստիճանը՝ մութ +2˚մինչև +8˚C: Ջերմային ցուցիչների առկայությունը պարտադիր է: Պիտակի վրա պետք է նշված լինի **«Պետական պատվեր, վաճառքի ենթակա չէ»** բառերը: Մատակարարը պետք է ներկայացնի արտադրողից տեղեկատվություն, որ պատվաստանյութի տվյալ չափաբաժինն արտադրված է Հայաստանի Հանրապետության պատվերով։ Պատվաստանյութը պետք է արտադրված լինի Պատշաճ ատադրական պրակտիկայի /Good Manufacturing Practice (GMP)/ ստանդարտին համապատախան:  Պատվաստանյութը պետք է գրանցված լինի Հայաստանի Հանրապետությունում:  Պաստվաստանյութը պետք է համապատասխանի Եվրասիական տնտեսական միության մաքսային տարածքում անասնաբուժության մեջ օգտագործվող դեղամիջոցների ներմուծմանն ու փոխադրմանը ներկայացվող պահանջներին: | մլ | 20.5 | 62028900 | 3025800 | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրանից հաշված 30 օրացույցային օրվա ընթացքում:  /ՀՀ ք. Երևան,  Էրեբունի 12/ |
| **Գնման ընթացակարգը կազմակերպել «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի 15-րդ հոդվածի 6-րդ մասի 2-րդ կետի հիման վրա** | | | | | | | |
| Այլ պայմաններ | | *Մասնակիցը պետք է ներկայացնի ապրանքային նշանի, արտադրողի, ծագման երկրի վերաբերյալ տեղեկատվություն, ինչպես նաև պայմանագրի կատարման փուլում գործող համապատասխանության սերտիֆիկատը:* | | | | | |

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ - ГРАФИК ЗАКУПКА \* AMD

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Товара | | | | | | | |
| Номер лота, предназначенного по приглашению | Предусмотрено планом закупок код доступа в соответствии с классификацией GSA (CPV) | Техническая характеристика | Единица измерения | Цена за единицу  /АР  драм/ | общая стоимость  /АР драм/ | Общее количество | Доставка |
| Адрес и срок |
| 1 | Используемая в ветеринарии  вакцина против оспы мелкого рогатого скота, ассоциирован  ной живой культуральной сухой вакцины против заразного узелкового дерматита (нодулярного дерматита) крупного рогатого скота (КРС)  33651257 | По внешнему виду вакцина представляет собой однородную сухую пористую массу светло-желтого цвета, полностью растворяющуюся в стерильном 0,9% физиологическом растворе. Вакцина расфасована во флаконах, каждый флакон должен содержать 2 см3 50 мл или 4 см3 100 мл (50 или 100 доз). На каждом флаконе должны быть указаны наименования вакцины, изготовителя, дозы, номер серии, дата изготовления и срок годности, а на пачке флаконов должны быть указаны наименование организации производителя, количество флаконов, номер серии, дата изготовления и условия хранения Остаточный срок годности должен быть не менее 20 месяцев, а температура перевозки и хранения от +2˚ до +8˚ C. Наличие температурных показателей обязательно.  **На этикетке должна быть надпись Государственный заказ, не подлежит продаже**. Поставщик должен предоставить от производителя информацию о том, что данная партия вакцины произведена по заказу Республики Армения. Вакцина должна быть изготовлена в соответствии стандарту Надлежащей производственной практики /Good Manufacturing Practice (GMP)/․ Вакцина должна быть зарегистрирована в Республике Армения.  Вакцина должна соответствовать требованиям для импорта и транспортировки лекарственных средств, используемых в ветеринарии на таможенной территории Евразийского экономического союза. | мл | 20.5 | 62,028,900 | 3,025,800 | В течение 30 календарных дней  с даты вступления в силу соглашения между сторонами  при наличии соответствующих финансовых средств.  /РА г.Ереван, Эребуни 12/ |
| **Организовать закупку на основании пункта 2 части 6 статьи 15 Закона РА «О закупках».** | | | | | | | |
| Другие условия: | | *Участник должен предъявить информацию о торговой марке, производителе, страны происхождения, а так же сертификат соответствия в стадии исполнения контракта.* | | | | | |