Ցանկ

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| չափաբաժնի համարը | CPV | անվանումը և ապրանքային նշանը\*\* | տեխնիկական բնութագիրը | չափման միավորը | ընդհանուր քանակը | մատակարարման | |
| հասցեն | Ժամկետը\*\*\* |
| 1 | 33691226 | ՏՐԱՄԱԴՈԼ | Տրամադոլ հիդրոքլորիդ 100/2ՄԼ | ամպուլա | 300 | դեղատուն | Պայմանագրի կնքման օրվանից-25 դեկտեմբերի 2025թ․ |
| 2 | 33691176 | ՌՈԶՈՒԼԻՊ | Ռոզուվաստատիկ 10 մգ | հաբ | 112 | դեղատուն | Պայմանագրի կնքման օրվանից-25 դեկտեմբերի 2025թ․ |
| 3 | 33611341 | ԱՆԳԻՈՎԻՏ-ԱԲ | Վիտամինային կոմպլեքս | հաբ | 120 | դեղատուն | Պայմանագրի կնքման օրվանից-25 դեկտեմբերի 2025թ․ |
| 4 | 33691176 | ԿՕ-ԷՔՍՖՈՐԺ | Կօ-Էքսֆորժ 10/160/12,5 մգ։ Ամլոդիպին, վալսարտան, գիդրոխլորոտիազիդ | հաբ | 120 | դեղատուն | Պայմանագրի կնքման օրվանից-25 դեկտեմբերի 2025թ․ |
| 5 | 33691176 | ՑԵՐԵԲՐԱԼ | Ցերեբրալ գինկո/բիլոբա | ամպուլա /ֆլակոն | 60 | դեղատուն | Պայմանագրի կնքման օրվանից-25 դեկտեմբերի 2025թ․ |
| 6 | 33691176 | ՍՏՐԵՍՍՈՎԻՏ- H | Գայլուկ + մայրենի + լինդեն + մագնեզիում + վիտամին B6 | պատիճ | 60 | դեղատուն | Պայմանագրի կնքման օրվանից-25 դեկտեմբերի 2025թ․ |
| 7 | 33691176 | ԿԵՏԻԼԵՊՏ | Կվետիապին | հաբ | 60 | դեղատուն | Պայմանագրի կնքման օրվանից-25 դեկտեմբերի 2025թ․ |

**Ծանոթություն**

Դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը հանձնելու պահին պետք է լինի ա)2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, բ) մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ։ Դեղերի տեղափոխումը, պահեստավորումը և պահպանումը պետք է իրականացվի համաձայն ՀՀ ԱՆ նախարարի 2010թ․ 17-Ն հրամանի։

\*\*\*\*\*\* Այն չափաբաժիններում, որոնց անվանումներում և տեխնիկական բնութագրերում առկա են հղումներ ֆիրմայի անվանմանը, արտոնագրին, էսքիզին կամ մոդելին, ծագման երկրին կամ կոնկրետ աղբյուրին կամ արտադրողին կիրառական է <<կամ համարժեք>> արտահայտությունը, ՀՀ գնումների մասին օրենքի սահմանված պահանջներին համապատասխան:

**Ծանոթություն**

**Պարտադիր պայման է, որպեսզի առաջարկվող ապրանքը համապատասխանի ՀՀ ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ ՀՀ ՊԵՏԱԿԱՆ ԲՅՈՒՋԵԻ ԵՎ ԱՅԼ ՄԻՋՈՑՆԵՐԻ ՀԱՇՎԻՆ ԳՆՎՈՂ ԴԵՂԵՐԻ ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳՐԵՐԻ ԿԱԶՄՄԱՆ ՉԱՓՈՐՈՇԻՉՆԵՐԸ ՀԱՍՏԱՏԵԼՈՒ ՄԱՍԻՆ N 502-Ն ՈՐՈՇՄԱՆ պահանջներին`**

**Մատակարարը պարտավորվում է դեղերը մատակարարելիս ներկայացնել Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» փակ բաժնետիրական ընկերության կողմից իրականացված լաբորատոր փորձաքննության եզրակացություն, բացառությամբ`**

**ա. պատվաստանյութերի,**

**բ. այն դեղերի, որոնք ներմուծվել են անմիջապես գրանցման հավաստագրի իրավատիրոջից կամ նրանից պատշաճ լիազորություններ ստացած անձից և արտադրողը ունի դեղագործական տեսչությունների համագործակցության սխեմայի (PIC/S) կամ ԵԱՏՄ անդամ երկրների իրավասու մարմինների կողմից տրված պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագիր,**

**գ. այն տեղական արտադրության դեղերի, որոնց արտադրողը ունի Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կողմից տրված պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագիր (ՊԱԳ), որի վերաբերյալ մատակարարը ներկայացնում է Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կողմից տրված պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագրի (ՊԱԳ) պատճեն**

**Դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը հանձնելու պահին պետք է լինի ա)2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, բ) մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ։**