ЛЕКАРСТВО

ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ - ԳՆՄԱՆ ԺԱՄԱՆԱԿԱՑՈՒՅՑ\*

ТЕХНИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА-ГРАФИК ЗАКУПКИ

ՀՀ դրամ

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ապրանքի | | | | | |  |  |  |
| հրավերով նախատեսված չափաբաժնի համարը | գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը` ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV) | անվանումը | ապրանքային նշանը, մակիշը և արտադրողի անվանումը \*\* | տեխնիկական բնութագիրը | չափման միավորը |  |  | ընդհանուր քանակը  Общая сумма |
| техническая характеристика | единица измерения |
| 1 | 33651230 | Դոքսոռուբիցին 100մգ |  | Դոքսոռուբիցին հիդրոքլորիդ 10մգ/մլ 10մլ լիոֆիլիզատ ներարկաման լ-թի ներանոթային և ներորովայնային ներարկման համար: | սրվակ | Доксорубицина гидрохлорид 10 мг/мл 10 мл лиофилизат флакон для внутривенного и внутрибрюшинного введения. | ампула | 200 |
| 2 | 33621340 | Կոֆեին 200մգ 2 մլ |  | Կոֆեին նատրիումի բենզոատ caffeine-sodium benzoate լուծույթ ներարկման 200մգ/մլ, 1մլ ամպուլ | սրվակ | Кофеин бензоат натрия раствор для инъекций 200мг/мл, ампула 1мл | ампула | 2000 |
| 3 | 33621610 | Մանիտոլ լուծույթ |  | Մանիտոլ mannitol լուծույթ կաթիլաներարկման 100մգ/մլ, 200մլ | փաթեթ | Маннитол раствор маннитола для капельного вливания 100мг/мл, 200мл | штук | 300 |
| 4 | 33651241 | Ֆտորուրացիլ 500մգ |  | ֆտորուրացիլ լուծույթ կաթիլաներարկման 50մգ/մլ; ապակե սրվակ 10մլ։ | սրվակ | фторурацил раствор для капельного введения 50 мг/мл; Стеклянный флакон 10 мл. | ампула | 300 |
| 5 | 33651241 | Ֆտորուրացիլ 5000մգ |  | ֆտորուրացիլ լուծույթ կաթիլաներարկման 50մգ/մլ; ապակե սրվակ 100մլ։ | սրվակ | фторурацил раствор для капельного введения 50 мг/мл; Стеклянный флакон 100 мл. | ампула | 200 |
| 6 | 33651237 | Վինկրիստին |  | Վինկրիստին 1մգ/մլ 1 մլ լ-թ ներերակային ներարկման համար: | հատ | Винкристин 1 мг/мл 1 мл для внутривенного введения. | штук | 50 |
| 7 | 33691176 | նիմոդիպին 30մգ |  | Նիմոդիպին 30մգ,թաղանթապատ դեղահատեր | հատ | Нимодипин 30 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой | штук | 100 |
| 8 | 33691212 | Դիոսմին, հեսպերիդին1000մգ |  | Դիոսմին 900մգ+ հիսպերիդին100մգ, նարնջավարդագույն,թաղանթապատ դեղահատեր, գծանշված՝ կիսելու համար: | հատ | Диосмин 900 мг + гесперидин 100 мг, оранжево-розовые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с риской для деления. | штук | 1200 |
| 9 | 33651262 | փայտացման անատոքսին |  | Հեղուկ,մաքրված փայտացման անատոքսին, լ-թ ենթամաշկային ներարկման համար: 1չափաբաժնում(0.5մլ) պարունակվում է փայտացման անատոքսին, ալյումինի հիդրօքսիդ,ֆորմալդեեհիդ:Ապակե սրվակներ,որոնք պարունակում են 2 չափաբաժին՝1մլ: | սրվակ | Жидкий очищенный сибиреязвенный анатоксин для подкожных инъекций. 1 доза (0,5 мл) содержит сибиреязвенный анатоксин, гидроксид алюминия, формальдегид. Стеклянные флаконы, содержащие 2 дозы по 1 мл. | ампула | 100 |
| 10 | 33651189 | Մարդու փայտացման շիճուկ |  | Մարդու փայտացման շիճուկ, 3000ՄՄ/մլ 1 մլ: | սրվակ | Сыворотка сибирской язвы человеческая, 3000 МЕ/мл 1 мл. | ампула | 5 |
| 11 | 33661156 | Բրիմոնիդին, թիմոլոլ brimonidine, timolol ակնակաթիլներ 2մգ/մլ+6,8մգ/մլ |  | Բրիմոնիդին, թիմոլոլ brimonidine, timolol ակնակաթիլներ 2մգ/մլ+6,8մգ/մլ | հատ | Бримонидин, тимолол бримонидин, тимолол глазные капли 2 мг/мл+6,8 мг/мл | штук | 100 |

|  |
| --- |
| **\* Գնորդն իրավունք ունի տարվա ընթացքում պատվիրել առավելագույն ընդհանուր քանակից քիչ քանակ, որը չի կարող հանգեցնել պայմանագրի կողմերի պարտականությունների ոչ պատշաճ կատարման:**  **\*Դեղերը պետք է համապատասխանեն ՀՀ Կառավարության 02.05.2013թ. թիվ 502-Ն որոշմամբ հաստատված պահանջներին և առաջարկված դեղերը պետք է ներառված լինեն ՀՀ-ում գրանցված դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր):**  **\*դեղերի տեղափոխումը, պահեստավորումը և պահպանումը պետք է իրականացվի համաձայն ՀՀ ԱՆ նախարարի 2010թ. 17-Ն հրամանի** |
| դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը գնորդին հանձնելու պահին պետք է լինեն հետևյալը`  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,  8) 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»: |

\* *Ապրանքի մատակարարման ժամկետը` առաջին փուլի մատակարարման ժամկետը սահմանվում է առնվազն 20 օրացուցային օր, որի հաշվարկը կատարվում է պայմանագրով նախատեսված կողմերի իրավունքների և պարտականությունների կատարման պայմանն ուժի մեջ մտնելու օրը, բացառությամբ այն դեպքի, երբ ընտրված մասնակիցը համաձայնում է ապրանքը մատակարարել ավելի կարճ ժամկետում,* իսկ մնացած փուլի մատակարարման ժամկետը սահմանվում է պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հինգ աշխատանքային օրվա ընթացքում*:* Ապրանքի/ների մատակարարաման համար պատվերը Գնորդի կողմից Վաճառողին կատարվում է Գնորդի ([info@gorismc.am](mailto:info@gorismc.am)) էլեկտրոնային փոստի հասցեից Վաճառողի էլեկտրոնային փոստի (Հավելված 1-ում նշված) հասցեին պատվերը ուղարկելու միջոցով։ պատվերը Վաճառողի էլեկտրոնային փոստին ուղարկվելուց հետո համարվում է պատշաճ ծանուցված:

\*\* *Եթե ընտրված մասնակցի հայտով ներկայացվել է մեկից ավելի արտադրողների կողմից արտադրված, ինչպես նաև տարբեր ապրանքային նշան, ֆիրմային անվանում և մոդել ունեցող ապրանքներ, ապա դրանցից բավարար գնահատվածները ներառվում են սույն հավելվածում: Հրավերով նախատեսվում է մասնակցի կողմից առաջարկվող ապրանքի՝ ապրանքային նշանի, ֆիրմային անվանման, մոդելի և արտադրողի վերաբերյալ տեղեկատվության ներկայացում:Պայմանագրով նախատեսված դեպքում Վաճառողը Գնորդին ներկայացնում է նաև ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակի կամ համապատասխանության սերտիֆիկատ:*

*\* Покупатель имеет право сделать заказ в объеме, меньшем максимально допустимого общего количества в течение года, что не может привести к ненадлежащему исполнению обязательств сторон договора.*

*\*Лекарственные средства должны соответствовать Постановлению Правительства РА от 02.05.2013 г. Рекомендованные и утвержденные Постановлением № 502-Н лекарственные средства подлежат включению в государственный реестр лекарственных средств, зарегистрированных в Республике Армения.*

*\*Транспортировка, хранение и консервация лекарственных средств должны осуществляться в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Армения от 2010 года. Приказ № 17-Н*

*Срок годности лекарственного средства на момент поставки покупателю должен быть следующим:*

*а. Лекарственные средства со сроком годности 2,5 года и более должны иметь остаточный срок годности не менее 24 месяцев на момент поставки,*

*б. Лекарственные средства со сроком годности до 2,5 лет должны иметь остаточный срок годности не менее 12 месяцев на момент поставки,*

*8) При поставке лекарственных средств поставщик обязан представить отчет лабораторной экспертизы, проведенной Закрытым акционерным обществом «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий имени академика Эмиля Габриеляна» Министерства здравоохранения Республики Армения, за исключением:*

*а. вакцина,*

*б. лекарственные средства, импортируемые непосредственно от держателя регистрационного удостоверения или от лица, им уполномоченного, и производитель имеет сертификат надлежащей производственной практики, выданный Схемой сотрудничества фармацевтических инспекций (PIC/S) или уполномоченными органами государств-членов ЕАЭС,*

*в. «для лекарственных средств местного производства, производитель которых имеет сертификат надлежащей производственной практики (GMP), выданный Министерством здравоохранения Республики Армения, для чего поставщик представляет копию сертификата надлежащей производственной практики (GMP), выданного Министерством здравоохранения Республики Армения».*

*\* Срок поставки продукции: срок поставки первого этапа устанавливается не менее 20 календарных дней, исчисление которого производится со дня вступления в силу условия об исполнении прав и обязанностей сторон, предусмотренного договором, за исключением случая, когда выбранный участник соглашается на поставку продукции в более короткий срок, а срок поставки остальных этапов устанавливается в течение пяти рабочих дней с момента получения заказа от заказчика. Заказ на поставку товара/ов оформляется Покупателем Продавцу путем отправки заказа с адреса электронной почты Покупателя (info@gorismc.am) на адрес электронной почты Продавца (указан в Приложении 1). Заказ считается надлежащим образом оформленным после отправки на адрес электронной почты Продавца.*

*\*\* Если в заявке выбранного участника содержится продукция, выпускаемая более чем одним производителем, а также продукция с разными торговыми марками, фирменными наименованиями и моделями, то в настоящее приложение включаются те из них, которые получили удовлетворительную оценку. Приглашение предусматривает предоставление информации о товарном знаке, фирменном наименовании, модели и производителе предлагаемого участником товара. Если это предусмотрено договором, Продавец также предоставляет Покупателю гарантийное письмо или сертификат соответствия от производителя товара или его представителя.*