**ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ**

**ՍՄՍԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-26/09**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ԱՊՐԱՆՔԻ | | | | | | | | |
| հրավերով նախատեսված չափաբաժնի համարը | | գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը` ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV) | անվանումը | տեխնիկական բնութագիրը\* | չափման միավորը | ընդհանուր քանակը | |
|
|
|
|  | | **33211130** | ÊáÉ»ëï»ñÇÝ | Փաթեթավորումը ոչ պակաս 100մլ և ոչ ավել 200մլ։ Պահպանման պայմանները՝ ռեակտիվները 2-8C պայմաններում պահվում են մինչև փաթեթի վրա նշված ժամկետը,իսկ փաթեթավորումը բացելուց հետո ռեակտիվները 2-10C պայմաններում պահվում են առնվազն երկու շաբաթ։ | մլ | 2400 | |
|  | | **33211160** | Îñ»³ïÇÝÇÝ Ñ»ÕáõÏ | Փաթեթավորումը ոչ պակաս 100մլ և ոչ ավել 200մլ: Ստուգվող նմուշ` արյան շիճուկ, պլազմա, մեզ: Պահպանման պայմանները` ռեակտիվները 15-25C պիտանի են մինչև փաթեթի վրա նշված պիտանելիության ժամկետի ավարտը: | մլ | 2500 | |
|  | | **33211260** | Հակաստրեպտոլիզին (ASO) | Ստուգման նմուշ – շիճուկ , մեթոդ- ագլյուտինացիոն:  Պահպանման պայմաններ՝ 2-8°C; Որակի սերտիֆիկատներ` ISO 9001 և ISO 13485 կամ ГОСТ Р ИСО 13485 | թեստ | 200 | |
|  | | **33691410** | ä³å³ÝÇÏáÉáõ EA | Պապանիկոլաու EA: Փաթեթավորումը՝ 1000մլ | լիտր | 1 | |
|  | | **33211240** | è¨Ù³ïáÇ¹ ý³Ïïáñ | Ստուգման նմուշ –շիճուկ , մեթոդ-ագլյուտինացիոն:  Ֆորմատ՝ թեսթ: | թեստ | 300 | |
|  | | **38431710** | ê³ÉÇ Ï³ÃáóÇÏ | Կաթոցիկ Սալիի` նախատեսված է հիվանդից արյան նմուշ վերցնելու համար: Պատրաստված է քիմիակայուն ապակուց և նախատեսված է տաք չոր օդի և քիմիական ստերիլիզացման: N1: | Ñ³ï | 100 | |
|  | | **33191310** | öáñÓ³ÝáÃ ó»ÝïñÇýáõ·Ç ³å³ÏÇ³ | Ցենտրիֆուգի ապակյա փորձանոթ: Չափսը` 10մլ, 13մմ\*100մմ | հատ | 2000 | |
|  | | **33631240** | øÉáñÑ»ùëÇ¹ÇÝ | 5%-խտանյութ, 1լ | հատ | 2 | |
|  | | **33691421** | ü»ÝáÉýï³É»ÇÝ | Հեղուկ | լիտր | 1 | |
|  | | **38431710** | COE åÇå»ïÏ³ | COE կաթոցիկներ | Ñ³ï | 1000 | |
|  | | **33691162** | CD EMLD CLNR | Մաքրող ռեագենտ նախատեսված CELL-DYN Emerald հեմատոլոգիական անալիզատորի համար: Մեկ փաթեթում 960մլ: Փաթեթավորումը N1 կամ այլ փաթեթով տուփ: Պիտանելիության ժամկետի 2/3-ի առկայություն։ Պահել 2-8±C: Abbott Diagnostics կամ համարժեք | տուփ | 5 | |
|  | | **33691162** | CD EMRLD DIL | Լուծիչ ռեագենտ նախատեսված CELL-DYN Emerald հեմատոլոգիական անալիզատորի համար: Մեկ փաթեթում 100մլ: Փաթեթավորումը N1 կամ այլ փաթեթով տուփ: Պիտանելիության ժամկետի 2/3-ի առկայություն։ Պահել 2-8±C: Abbott Diagnostics կամ համարժեք | տուփ | 5 | |
|  | | **33691162** | CD EMRLD LYSE | քայքայող ռեագենտ նախատեսված CELL-DYN Emerald հեմատոլոգիական անալիզատորի համար: Մեկ փաթեթում 100մլ: Փաթեթավորումը N1 կամ այլ փաթեթով տուփ: Պիտանելիության ժամկետի 2/3-ի առկայություն։ Պահել 2-8±C: Abbott Diagnostics կամ համարժեք | տուփ | 3 | |
|  | | **33191580** | Կամֆորայի սպիրտ 10% | Կամֆորայի սպիրտ 10% 100մլ | ֆլակոն | 150 | |
|  | | **33191310** | Վակումային պլաստիկ փորձանոթ | Վակումային պլաստիկ փորձանոթ էրիթրոցիտների նստեցման արագության համար՝ 2մլ | հատ | 15000 | |
|  | | **33691162** | Ազդանյութ HTI MicroCC անալիզատորի համար,  Դիլյուենտ 501-160R, 20լ | Ազդանյութ HTI MicroCC անալիզատորի համար,  Դիլյուենտ 501-160R, 20լ | տուփ | 20 | |
|  | | 33691162 | Վիտամին D-ի որոշման թեստեր | Վիտամին D-ի որոշման թեստեր՝ նախատեսված Hipro (Hurricane) սարքի համար: Հանձնվող կենսանմուշն է՝ երակային արյուն: | թեստ | 100 | |
|  | | 33211330 | PSA-T-ի որոշման հավաքածու | Ընդհանուր պրոստատ-սպեցիֆիկ անտիգենի որոշման թեստեր՝ նախատեսված Hipro (Hurricane) սարքի համար: Հանձնվող կենսանմուշն է՝ երակային արյուն: | թեստ | 50 | |
|  | | 33691162 | Գլիկոլիզացված հեմոգլոբինի որոշման հավաքածու | Գլիկոլիզացված հեմոգլոբինի որոշման թեստեր՝ նախատեսված Hipro (Hurricane) սարքի համար: Հանձնվող կենսանմուշն է՝ երակային արյուն: | թեստ | 50 | |
|  | | 33691162 | Պրոկալցիտոնինի թեստ | Պրոկալցիտոնինի թեստ:՝ նախատեսված Hipro (Hurricane) սարքի համար: Հանձնվող կենսանմուշն է՝ երակային արյուն: | թեստ | 50 | |
|  | | 33691138 | D-գլյուկոզ | Սպիտակ փոշի, քաղցր, քիմիապես մաքուր Ապրանքը պետք է լինի նոր, չօգտագործված, փաթեթը չվնասված և ապահովված համապատասխան պահպանման պայմաններով մատակարարման ամբողջ ընթացքում: Մատակարարումից առաջ համաձայնեցնել պատվիրատուի հետ: | կգ | 16 | |
|  | | 33691138 | D-գլյուկոզ | դեքստրոզ 75գ/համարժեք լուծույթ | հատ | 250 | |
|  | | **33141211** | վակոււմային համակարգի ստերիլ ասեղ | վակոււմային համակարգի ստերիլ ասեղ՝ երակից արյուն վերցնելու համար: Չափսը՝ G23 | հատ | 3000 | |
|  | | **33691162** | սախարոզա | սպիտակ փոշի | կգ | 1 | |
|  | | **33191310** | Վակումային փորձանոթ | Վակումային փորձանոթ EDTA K2: Տուփում 100 հատ: Չափման միավոր՝ տուփ: | հատ | 2000 | |
|  | | **33211350** | Թիրեոտրոպ հորմոնի քանակական որոշման թեսթ | Իմմունոֆլուորեսցենտային եղանակով թիրեոտրոպ հորմոնի քանակական որոշման թեսթ-կասետ՝  նախատեսված  DEBUNK16 սարքի համար: Ստուգվող նմուշ՝ ամբողջական արյուն, շիճուկ, պլազմա: Թեսթը հնարավորություն է տալիս որոշել թիրետրոպ հորմոնի քանակը ինչպես երակային, այնպես էլ մազանոթային արյան մեջ: Անալիտիկ զգայունությունը՝  0.1 µIU/ml,  չափման տիրույթը՝0.1-200µIU/ml: Հետազոտության տևողությունը՝ առավելագույնը 15 րոպե: Տուփում թեսթերի առավելագույն քանակը՝ 10 թեսթ:Պահպանման պայմանները՝ 4-30օC: Որակի CE, ISO 13485, ISO 9001 հավաստագրերի առկայություն: Չափման միավոր՝ թեսթ/հատ: | հատ | 1000 | |
|  | | **33211370** | Ազատ թիրոքսինի քանակական որոշման թեսթ | Իմմունոֆլուորեսցենտային եղանակով ազատ թիրոքսինի քանակական որոշման թեսթ-կասետ՝  նախատեսված  DEBUNK16 սարքի համար: Ստուգվող նմուշ՝ ամբողջական արյուն, շիճուկ, պլազմա: Թեսթը հնարավորություն է տալիս որոշել  հորմոնի քանակը ինչպես երակային, այնպես էլ մազանոթային արյան մեջ: Չափման տիրույթը՝1-100pmol/L: Հետազոտության տևողությունը՝ առավելագույնը 15 րոպե: Տուփում թեսթերի առավելագույն քանակը՝ 10 թեսթ: Պահպանման պայմանները՝    4-30օC: Որակի CE, ISO 13485, ISO 9001  հավաստագրերի առկայություն: Չափման միավոր՝ թեսթ/հատ: | հատ | 500 | |
|  | | **33211380** | Ազատ եռյոդթիրոնինի քանակական որոշման թեսթ | Իմմունոֆլուորեսցենտային եղանակով ազատ եռյոդթիրոնինի քանակական որոշման թեսթ-կասետ՝  նախատեսված  DEBUNK16 սարքի համար: Ստուգվող նմուշ՝ ամբողջական արյուն, շիճուկ, պլազմա: Թեսթը հնարավորություն է տալիս որոշել  հորմոնի քանակը ինչպես երակային, այնպես էլ մազանոթային արյան մեջ: Չափման տիրույթը՝1,5-46pmol/L: Հետազոտության տևողությունը՝ առավելագույնը 15 րոպե: Տուփում թեսթերի առավելագույն քանակը՝ 10 թեսթ: Պահպանման պայմանները՝  4-30օC: Որակի CE, ISO 13485, ISO 9001   հավաստագրերի առկայություն: Չափման միավոր՝ թեսթ/հատ: | հատ | 300 | |
|  | | **33691162** | Մարդու խորիոնային գոնադոտրոպինի ազատ բետա ենթամիավորի քանակական որոշման թեսթ | Իմմունոֆլուորեսցենտային եղանակով խորիոնային գոնադոտրոպինի ազատ բետա ենթամիավորի քանակական որոշման թեսթ-կասետ՝  նախատեսված  DEBUNK16 սարքի համար: Ստուգվող նմուշ՝ ամբողջական արյուն, շիճուկ, պլազմա: Թեսթը հնարավորություն է տալիս որոշել խորիոնային գոնադոտրոպինի ազատ բետա ենթամիավորի քանակը ինչպես երակային, այնպես էլ մազանոթային արյան մեջ: Հետազոտության տևողությունը՝ առավելագույնը 15 րոպե: Տուփում թեսթերի առավելագույն քանակը՝25 թեսթ: Պահպանման պայմանները՝  4-30օC: Որակի CE, ISO 13485, ISO 9001   հավաստագրերի առկայություն: Չափման միավոր՝ թեսթ/հատ: | հատ | 500 | |
|  | | **38431700** | Ավտոմատ պիպետներ 5-50 մկլ – | Դոզավորման սանդղակ՝ 5-50 մկլ, Էկրանի առկայություն, պատրաստաված նյութը՝ պոլիկարբոնատ (PC) և պոլիվինիլիդեն ֆտորիդը (PVDF) Թույլատրելի սխալանքը Ճշ%՝ 5 մկլ – 2%, 25 մկլ – 0.8%, 50 մկլ –0.6%,վերարտադրելիություն (+/-)%՝ 5 մկլ – 2%, 25 մկլ – 0,4%, 50 մկլ – 0,6%e, քայլի ավելացում՝ 0,5 մկլ,դիսպենսերը ավտոկլավացվող, 20 րոպե 121°C ջերմաստիճանում:  Հավաքածուն պետք է ներառի գունային կոդավորում, տրամաչափման համար գործիք։ Պարտադիր՝ Եվրոպական արտադրության, ISO 9001, ISO 13485, ISO 8655 և արտադրողի կողմից տրամաչափման վկայագիր-համապատասխանություն ISO 8655 ստանդարտին։ Չափման միջոցի տեսակը հաստատված Չափագիտության ազգային մարմնի կողմից | հատ | 1 | |
|  | | **38431700** | Ավտոմատ պիպետներ 100-1000մկլ | դոզավորման սանդղակ՝ 100 - 1000 մկլ, Էկրանի առկայություն, պատրաստաված նյութը՝ պոլիկարբոնատ (PC) և պոլիվինիլիդեն ֆտորիդը (PVDF)։Թույլատրելի սխալ Ճշգրտություն (+/-)%՝ 100 մկլ – 2%, 500 մկլ – 1.0%, 1000 մկլ – 0.6%,վերարտադրելիություն (+/-)%՝ 100 մկլ – 0,7%, 500 մկլ – 0,4%, 1000 մկլ – 0,2%e, քայլի ավելացում՝ 0,5 մկլ,դիսպենսերը ավտոկլավացվող, 20 րոպե 121°C ջերմաստիճանում: Հավաքածուն պետք է ներառի գունային կոդավորում, տրամաչափման համար գործիք։լ ISO 9001, ISO 13485, ISO 8655 և արտադրողի կողմից տրամաչափման վկայագիր-համապատասխանություն ISO 8655 ստանդարտին Չափման միջոցի տեսակը հաստատված Չափագիտության ազգային մարմնի կողմից | հատ | 1 | |
|  | | **38431700** | Ավտոմատ պիպետներ 20-200մկլ | դոզավորման սանդղակ՝ 20 - 200 մկլ, Էկրանի առկայություն, պատրաստաված նյութը՝ պոլիկարբոնատ (PC) և պոլիվինիլիդեն ֆտորիդը (PVDF)։Թույլատրելի սխալ Ճշգրտություն (+/-)%՝ 20 մկլ – 2%, 100 մկլ – 0.7%, 200 մկլ – 0.6%,վերարտադրելիություն (+/-)%՝ 20 մկլ – 0,8%, 100 մկլ – 0.7%, 200 մկլ – 0,6%, քայլի ավելացում՝ 1 մկլ,դիսպենսերը ավտոկլավացվող, 20 րոպե 121°C ջերմաստիճանում: Հավաքածուն պետք է ներառի գունային կոդավորում, տրամաչափման համար գործիք։լ ISO 9001, ISO 13485, ISO 8655 և արտադրողի կողմից տրամաչափման վկայագիր-համապատասխանություն ISO 8655 ստանդարտին Չափման միջոցի տեսակը հաստատված Չափագիտության ազգային մարմնի կողմից | հատ | 1 | |
|  | | **33691162** | Թեսթ-քարթրիջ 5 պարամետր | Թեսթ – քարթրիջ նախատեսված արյան գազերի և էլեկտրոլիտների` SEAMATY SG1 վերլուծիչի համար: Թեսթը հնարավորությոուն է տալիս ամբողջական արյան մեջ որոշել pH, K+, Na+, Cl- , Ca2+  պարամետրերը: Հետազոտության տևոողությունը՝ առավելագույնը 4 րոպե: Տուփում թեսթերի առավելագույն քանակը՝ 20 թեսթ: Պահպանման պայմանները 2-8օC:  Որակի CE,             ISO 13485 հավաստագրերի առկայյություն: Չափման միավոր` թեսթ/հատ: | հատ | 1000 | |
|  | | **33691162** | Թեսթ-քարթրիջ 10 պարամետր | Թեսթ – քարթրիջ նախատեսված արյան գազերի և էլեկտրոլիտների` SEAMATY SG1 վերլուծիչի համար: Թեսթը հնարավորությոուն է տալիս ամբողջական արյան մեջ որոշել pH, pO2, pCO2, K+, Na+, Cl- , Ca2+, Hct, Glu, Lac պարամետրերը: Հետազոտության տևոողությունը՝ առավելագույնը 4 րոպե: Տուփում թեսթերի առավելագույն քանակը՝ 20 թեսթ: Պահպանման պայմանները               2-8օC:  Որակի CE, ISO 13485 հավաստագրերի առկայություն: Չափման միավոր`  թեսթ/հատ: | հատ | 1000 | |
|  | | **33691162** | Թեսթ-քարտ 10 պարամետր | Թեսթ – քարտ նախատեսված արյան գազերի և էլեկտրոլիտների` SEAMATY SG1 վերլուծիչի համար: | հատ | 100 | |
|  | | **33691162** | Որակի վերահսկողության լուծույթների հավաքածու | Որակի վերահսկողության լուծույթների հավաքածու նախատեսված արյան գազերի և էլեկտրոլիտների` SEAMATY SG1 վերլուծիչի համար(level 2, level 3): Պահպանման պայմանները  2-8օC:  Որակի CE, ISO 13485 հավաստագրերի առկայություն: Չափման միավոր` լրակազմ: | հատ | 20 | |
|  | | **33691162** | Կոմբուր ստուգիչ թեստ M (Control test M) | Կոմբուր ստուգիչ թեստ M (Control test M) ՝ նախատեսված Urisys 1100 վերլուծչի համար: Ֆորմատ` 50 ստրիպ սրվակում: Ֆիրմային նշանի առկայություն, արտադրողի կողմից տրված որակի հսկման միջազգային հավաստագրի առկայություն։ For In Vitro Diagnostic only։ | տուփ | 15 | |
| **\* Եթե պայմանագրի գործողության ընթացքում Պատվիրատուի կողմից գնման առարկայի պահանջը ներկայացվել է ոչ ամբողջ խմբաքանակի համար, ապա գնման առարկայի չմատակարարված, մնացորդային խմբաքանակի մասով պայմանագիրը համարվում է լուծված:** | | | | | |  | | | Ֆենիլէֆրինի հիդրոքլորիդ | աչքի կաթիլներ 2.5% - 10մլ |
| **Պարտադիր պայման է հանդիսանում մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը:** | | | | | |
| **\*Առաջին տեղ զբաղեցրած մասնակիցը պետք է ներկայացնի նաև առաջարկվող ապրանքի ապրանքային նշանի, արտադրողի (արտադրող կազմակերպության անվանումը), ծագման երկրի վերաբերյալ տեղեկատվություն:** | | | | | |
| **\*Բոլոր չափաբաժինների համար պարտադիր է ապրանքային նշանի և արտադրողի վերաբերյալ տեղեկատվություն (արտադրող կազմակերպության անվանումը):** | | | | | |
| **\* Եթե ընտրված մասնակցի հայտով ներկայավել 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:** | | | | | |
| **\*Մատակարարաման ժամկետը՝ պայմանագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից մինչև 30․12․2026թ․** | | | | | |
| **\*Ապրանքները կմատակարարվեն պայմանագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից, յուրաքանչյուր անգամ Գնորդից պատվերը ստանալու պահից հաշված 5 աշխատանքային օրվա ընթացքում՝ Գնորդի կողմից պատվիրված ապրանքի/ների քանակին և տեսակին համապատախան, ընդ որում 1-ին փուլի համար 20 օրացուցային օր հետո /եթե մատակարարը չի համաձայնվում մատակարարել ավելի շուտ/։** | | | | | |
| **\*Ապրանքի/ների մատակարարաման համար պատվերը Գնորդի կողմից Վաճառողին կատարվում է բանավոր, կամ գրավոր (նաև՝ Գնորդի էլեկտրոնային փոստի հասցեից Վաճառողի էլեկտրոնային փոստի հասցեին պատվերը ուղարկելու միջոցով)։** | | | | | |
| **\*Մատակարարումն իրականացվում է մատակարարի կողմից` ՀՀ, Սյունիքի մարզ, ք. Սիսիան, Խանջյան 1բ, «Սիսիանի բժշկական կենտրոն» ՓԲԸ հասցեով, աշխատանքային օրերին և աշխատանքային ժամերին՝ 09։00-16։00։** | | | | | |
| **\*Յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարումն իրականացնելիս պարտադիր պայման է հանդիսանում յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը:** | | | | | |
| **\*Բոլոր ապրանքները պետք է լինեն նոր, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ:** | | | | | |
| **\*\*Ծանոթություն – Եթե գնման առարկաների հատկանիշները պահանջ կամ հղում պարունակեն որևէ առևտրային նշանի, ֆիրմային անվանմանը, արտոնագրին, էսքիզին կամ մոդելին, ծագման երկրին կամ կոնկրետ աղբյուրին կամ արտադրողին, բացառությամբ այն դեպքերի, երբ անհնար է գնման առարկայի բնութագրումն առանց դրանց: Հղումներ օգտագործելու դեպքում հատկանիշների բնութագրում կարդալ «կամ համարժեք» բառը: Համաձայն (Օրենքի Հոդված 13, Կետ 5)** | | | | | |
| **\* 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,** | | | | | |
| **\* Որակի սերտիֆիկատների առկայություն** | | | | | |

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Товар | | | | | | |
| номер предусмотренного приглашением лота | промежуточный код, предусмотренный планом закупок по классификации ЕЗК (CPV) | наименование | техническая характеристика | единица измерения | общий объем |
|
|
|  | **33211130** | **Анализ** крови на **холестерин** | **Анализ** крови на **холестерин, Упаковка 100-200мл** | **мл** | 2400 |
|  | **33211160** | Анализ на креатинин | Анализ на креатинин.Материал для исследования: венозная кровь.Капиллярная кровь, моча. Упаковка 100-200мл. | **мл** | 2500 |
|  | **33211260** | Анализ на антистрептолизин "О" (АСЛ-O) | Тест анализ на антистрептолизин "О" (АСЛ-O). Материал для исследования: венозная кровь. | **тест** | 200 |
|  | **33691410** | Папаниколау EA, 1000 мл | Папаниколау EA, 1000 мл, красители для гистологии | **литр** | 1 |
|  | **33211240** | анализ на ревматоидный фактор | Тест анализы. Биологический материал: Сыворотка, Капиллярная кровь.Метод: Иммунотурбидиметрия | **тест** | 300 |
|  | **38431710** | Пипетка Сали | Стеклянные пипетки Сали предназначены для дозирования жидкости | **штука** | 100 |
|  | **33191310** | Центрифужные пробирки стеклянные | Пробирки стеклянные центрифужные, 10 мл (4000g, круглодонные, без пробки,13х100 мм) | **штука** | 2000 |
|  | **33631240** | Хлоргексидин раствор спирт. 5% 1л | Хлоргексидин раствор спирт. 5% 1л | **пачка** | 2 |
|  | **33691421** | Фенолфталеин – кислотно-основной индикатор | Фенолфталеин – кислотно-основной индикатор | **литр** | 1 |
|  | **38431710** | СОЕ пипетка | СОЕ пипетка | **штука** | 1000 |
|  | **33691162** | CD EMLD CLNR | Очищающий реагент (Cleaner) 960мл для анализатора Emerald | **пачка** | 5 |
|  | **33691162** | CD EMRLD DIL | Дилюент (Diluent) 10л для анализатора Emerald | **пачка** | 5 |
|  | **33691162** | CD EMRLD LYSE | Лизирующий реагент, безцианидный (CN-Free Diff Lyse) 960мл для анализатора Emerald | **пачка** | 3 |
|  | **33191580** | Камфорный спирт | Камфорный спирт 10% 100мл | **флакон** | 150 |
|  | **33191310** | Одноразовые стерильные вакуумные пробирки | Одноразовые стерильные вакуумные пробирки 2мл | **штука** | 15000 |
|  | **33691162** | реагент для анализатора HTI MicroCC, Разбавитель 501-160Р, 20 л | реагент для анализатора HTI MicroCC, Разбавитель 501-160Р, 20 л | пачка | 20 |
|  | 33691162 | Тесты на определение витамина D | Тесты на определение витамина D для прибораHipro (Hurricane). Сдаваемым биообразцом является венозная кровь. | тест | 100 |
|  | 33211330 | Тесты на определение тотального простатспецифического антигена | Тесты на определение тотального простатспецифического антигена для аппарата Hipro (Hurricane). Сдаваемым биообразцом является венозная кровь. | тест | 50 |
|  | 33691162 | Тесты по определению гликозилированного гемоглобина | Тесты по определению гликозилированного гемоглобина для прибора Hipro (Hurricane). Сдаваемым биообразцом является венозная кровь. | тест | 50 |
|  | 33691162 | Прокальцитониновый тест | Прокальцитониновый тест: для аппарата Hipro (Hurricane). Сдаваемым биообразцом является венозная кровь. | тест | 50 |
|  | 33691138 | д-глюкоз | Белый порошок, сладкий, химически чистый продукт должен быть новым, неиспользованным, упаковка не должна быть повреждена и обеспечены соответствующим обслуживанием условия в течение всего периода поставки. Согласовать перед доставкой с клиентом. | **кг** | 16 |
|  | 33691138 | д-глюкоз | Белый порошок, сладкий, химически чистый продукт должен быть новым, неиспользованным, упаковка не должна быть повреждена и обеспечены соответствующим обслуживанием условия в течение всего периода поставки. Согласовать перед доставкой с клиентом. | **кг** | 250 |
|  | **33141211** | Игла двусторонняя для **вакуумного** забора крови | Игла двусторонняя для **вакуумного** забора крови, игла G23 | штука | 3000 |
|  | **33691162** | сахароза | Белый порошок | **кг** | 1 |
|  | **33191310** | Вакуумная пробирка | Вакуумные пробирки ЭДТА К2: 100 штук в коробке. Единица измерения: коробка | штука | 2000 |
|  | **33211350** | Тест количественного определения тиреотропного гормона | Иммунофлуоресцентный анализ для количественного определения тиреотропного гормона, разработанный для прибора DEBUNK16. Исследуемый материал: цельная кровь, сыворотка, плазма. Тест позволяет определить количество тиреотропного гормона как в венозной, так и в капиллярной крови. Аналитическая чувствительность: 0,1 мкМЕ/мл, диапазон измерения: 0,1–200 мкМЕ/мл. Продолжительность теста: не более 15 минут. Максимальное количество тестов в упаковке: 10. Условия хранения: от 4 до 30°C. Наличие сертификатов качества CE, ISO 13485, ISO 9001. Единица измерения: тест/штука. | штука | 1000 |
|  | **33211370** | Количественный тест свободного тироксина | Иммунофлуоресцентный анализ для количественного определения свободного тироксина, разработанный для прибора DEBUNK16. Исследуемый материал: цельная кровь, сыворотка, плазма. Тест позволяет определить количество гормона как в венозной, так и в капиллярной крови.Диапазон измерения: 1–100 пмоль/л. Продолжительность теста: не более 15 минут. Максимальное количество тестов в упаковке: 10. Условия хранения: 4–30°C. Наличие сертификатов качества CE, ISO 13485, ISO 9001. Единица измерения: тест/штука. | штука | 500 |
|  | **33211380** | Тест на количественное определение свободного трийодтиронина | Тест-кассета для иммунофлуоресцентного количественного определения свободного трийодтиронина, предназначенная для прибора DEBUNK16. Исследуемый материал: цельная кровь, сыворотка, плазма. Тест позволяет определить количество гормона как в венозной, так и в капиллярной крови.Չափման տիրույթը՝1,5-46pmol/L: Հետազոտության տևողությունը՝ առավելագույնը 15 րոպե: Տուփում թեսթերի առավելագույն քանակը՝ 10 թեսթ: Պահպանման պայմանները՝  4-30օC: Որակի CE, ISO 13485, ISO 9001   հավաստագրերի առկայություն: Չափման միավոր՝ թեսթ/հատ: | штука | 300 |
|  | **33691162** | Количественный тест свободной бета-субъединицы хорионического гонадотропина человека | Тест-кассета для иммунофлуоресцентного количественного определения свободной β-субъединицы хорионического гонадотропина, предназначенная для прибора DEBUNK16. Исследуемый материал: цельная кровь, сыворотка, плазма. Тест позволяет определить количество свободной β-субъединицы хорионического гонадотропина как в венозной, так и в капиллярной крови.Продолжительность исследования: не более 15 минут. Максимальное количество тестов в упаковке: 25. Условия хранения: 4-30°C. Наличие сертификатов качества CE, ISO 13485, ISO 9001. Единица измерения: тест/штука. | штука | 500 |
|  | **38431700** | Наконечники для автоматических пипеток | Наконечники для автоматических пипеток 5-50мкл | **штука** | 1 |
|  | **38431700** | Наконечники для автоматических пипеток | Наконечники для автоматических пипеток 200-1000мкл | **штука** | 1 |
|  | **38431700** | Наконечники для автоматических пипеток | Наконечники для автоматических пипеток 100-1000мкл | **штука** | 1 |
|  | **33691162** | тест- картридж на 5 Параметры | Тест-картридж для анализатора газов крови и электролитов SEAMATY SG1. Тест позволяет определять pH, K+, Na+, Cl-, Ca2+ в цельной крови. Продолжительность теста — не более 4 минут. Максимальное количество тестов в коробке: 20 тестов. Условия хранения 2-8°C. Наличие сертификатов качества CE, ISO 13485. Единица измерения: тест/штука. | **штука** | 1000 |
|  | **33691162** | тест- картридж на 10 параметры | Тест-картридж для анализатора газов крови и электролитов SEAMATY SG1. Тест позволяет определять pH, pO2, pCO2, K+, Na+, Cl-, Ca2+, Hct, Glu, Lac в цельной крови. Продолжительность теста — не более 4 минут.Максимальное количество тестов в коробке: 20 тестов. Условия хранения 2-8օC: Наличие сертификатов качества CE, ISO 13485. Единица измерения: тест/штука. | **штука** | 1000 |
|  | **33691162** | Тестовая карта 10 параметров | Тест-карт для анализатора газов крови и электролитов SEAMATY SG1. | **штука** | 100 |
|  | **33691162** | Набор решений для контроля качества | Набор растворов для контроля качества анализатора газов крови и электролитов SEAMATY SG1 (уровень 2, уровень 3). Условия хранения: 2-8°C. Наличие сертификатов качества CE, ISO 13485. Единица измерения: полный. | **штука** | 20 |
|  | **33691162** | **Контрольный тест Combur M (Контрольный тест M)** | Комбур Контрольный Тест М (Control test M), предназначен для анализатора Urisys 1100. Форма выпуска: 50 полосок во флаконе. Наличие товарного знака, наличие международного сертификата качества, выданного производителем. Только для диагностики in vitro. | **пачка** | 15 |

\* Если в течение срока действия договора Покупатель подал заявку на предмет закупки не на всю партию, то договор считается расторгнутым на непоставленную, оставшуюся партию предмета закупки.

\*средства должны соответствовать требованиям, утвержденным Постановлением Правительства РА № 502-Н от 02.05.2013 г., и предлагаемые лекарственные средства должны быть включены в Государственный реестр лекарственных средств, зарегистрированных в РА (регистр) (необходимо представить только зарегистрированные товары).

\*Участник, занявший первое место, должен также предоставить информацию о предлагаемой торговой марке, производителе (наименовании организации-производителя) и стране происхождения.

\*Информация о товарном знаке и производителе (наименование организации-производителя) является обязательной для всех лотов.

\*Если выбранный участник торгов представил продукцию, произведенную более чем одним производителем, а также продукцию с разными товарными знаками, фирменными наименованиями и моделями, то в настоящее приложение включаются те, которые оценены удовлетворительно.

\*Срок поставки: с даты вступления в силу договора по 30.12.2026 г.

\*Поставка товара будет осуществляться с даты вступления в силу договора, каждый раз в течение 5 рабочих дней с момента получения заказа от Покупателя, в соответствии с количеством и видом заказанного Покупателем товара, а на 1-м этапе через 20 календарных дней /если поставщик не согласится на более раннюю поставку/.

\*Заказ на поставку товара/товаров размещается Покупателем Продавцу в устной или письменной форме (также путем отправки заказа с адреса электронной почты Покупателя на адрес электронной почты Продавца).

\*Поставка осуществляется поставщиком по адресу: Республика Армения, Сюникская область, г. Сисиан, ул. Ханджяна 1б, ЗАО «Капанский медицинский центр» /аптека/, в рабочие дни и в рабочее время: 09:00-16:00.

\*При поставке каждой партии обязательным является соблюдение требований Постановления Правительства РА № 502-Н, действующего на момент поставки каждой партии.

\*Все товары должны быть в новой, неиспользованной, заводской упаковке.

\*\*Примечание – Если в характеристиках закупаемых товаров содержится требование или ссылка на какой-либо товарный знак, фирменное наименование, патент, эскиз или модель, страну происхождения или конкретный источник или производитель, за исключением случаев, когда без них невозможно описать закупаемый товар. В случае использования ссылок в описании характеристик следует читать слово «или эквивалент». Согласно (статья 13, пункт 5 Закона)

\* Сроки годности препарата на момент поставки лекарственного средства покупателю должен быть следующим:

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

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

\* Наличие сертификатов качества