**ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ – ԳՆՄԱՆ ԺԱՄԱՆԱԿԱՑՈՒՅՑ\***

**ՀՀ դրամ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ապրանքի | | | | | | | | | | |
| հրավերով նախատեսված չափաբաժնի համարը | գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը` ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV) | անվանումը | տեխնիկական բնութագիրը | չափման միավոր | միավոր գինը/ՀՀ դրամ | ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ | ընդհանուր քանակը | մատակարարման | | |
| հասցեն | ենթակա քանակը | Ժամկետը |
| 1 | 33121170/513 | Անգիոգրաֆիկ Փաթեթ - Ծածկոց- Նախատեսված Անոթների Անգիոգրաֆիկ Հետազոտությունների | Մեկանգամյա օգտագործման ստերիլ անգիոգրաֆիկ հավաքածու-լրակազմ, որը բաղկացած է. Հիվանդի ծածկոց՝ ոչ պակաս 58գր/մ2 տրիֆլեքս 1 կտորից 220x365սմ չափսի(+-3%), 100x310սմ չափսի կամ ավել ներծծվող հատվածով, 100x100 (+-3%) հավելյալ ներծծող հատվածով(ֆեմորալ անցքերի հատվածում) 12-14սմ ֆեմորալ անցքերով և 8-10սմ կպչուն թաղանթներով ռադիալ անցքով, երկկողմանի թափանցիկ պանելով; Պարագաների սեղանի ծածկոց ոչ պակաս 56գր/մ2 բիֆլեքս կտորից 140x190սմ(+-3%); Անգիոգրաֆի ռեֆլեկտորի ծածկոց 70x120սմ; Ոտնակի ծածկոց 60x60սմ; Բժշկի և բժշկի օգնականի անթափանց հատվածով պաշտպանիչ (2 պաշտպանիչ շերտ և SMS) ստերիլ խալաթ 2 հատ XL չափսի` 1-ը ստերիլ բաց, 1-ը ստերիլ փակ առանձին փաթեթով; Մանիֆոլդ սեթ-երեք ծորականի կոնեկտոր բարձր ճնշման, կոնտրաստ նյութի, ինվազիվ ճնշման և ֆիզ. լուծույթի խողովակներով (ստերիլ փաթեթի մեջ), որտեղ ներառված է նաև Լուեր Լոք ներարկիչ 12մլ հատուկ բռնակով (ստերիլ փաթեթի մեջ); Ախտորոշիչ-ուղղորդիչ լար 150սմ (cordis, emerald, shunmei կամ համարժեք) 0.35; J տիպի (ստերիլ փաթեթի մեջ, CE MARK կամ FDA և ISO 13485 որակի վկայականների առկայություն); Լուեր լոք ներարկիչ 20մլ BD -1հատ (ստերիլ փաթեթի մեջ); Լուեր լոք ներարկիչ 10մլ (BD կամ համարժեք) -2հատ(ստերիլ փաթեթի մեջ); Լուեր Սլիփ ներարկիչ 5մլ-ասեղով (ստերիլ փաթեթի մեջ); Լուեր Սլիփ ներարկիչ 3մլ -ասեղով (ստերիլ փաթեթի մեջ); Ներարկիչ ասեղով ինսուլինի 1մլ (ստերիլ փաթեթի մեջ),Պունկցիոն ասեղ Սելդինգեր 18G – 7սմ (ստերիլ փաթեթի մեջ); Սրբիչներ 40x50սմ - 8 հատ; Ստերիլ թանձիֆ 7.5x7.5սմ(+12%) – 20 հատ; Փայտիկով սպունգ վիրահատական դաշտը մշակելու համար; Բռնակով նշտարի սայր (ստերիլ փաթեթի մեջ); Տալկով ստերիլ վիրաբուժական ձեռնոցներ (հավելյալ ստերիլ փաթեթի մեջ) - 7.0 – 1 հատ; 7.5 – 2 հատ; 8.0 – 2 հատ; Կպչուն հատվածով գործիքների կամ թափոնների տոպրակ 25x55(+-5%) -2 հատ; Թասիկ ուղանկյուն 2400-2600 մլ: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար EO, CE MARK կամ FDA և ISO 13485 որակի վկայականների առկայությունը պարտադիր է: Պետք է լինի նոր, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ, հիդերբագ երկկողմանի թափանցիկությամբ + Էթիլեն Օքսիդի ինդիկատոր, նաև ներառված ապրանքների ինքնակպչուն ընդհանուր պիտակ, որի ԲԱՐԿՈԴ և պիտնելիության ժամկետի հատվածը առանձնանում է գրանցամատյաններում և/կամ հիվանդության պատմագրերում փակցնելու համար: Ներառված բոլոր պարագաները պետք է լինեն ստերիլ,էթիլեն օքսիդի ստերլիզացիան ապացուցող ինդիկատորով փաթեթ անջատ փաթեթավորումներով: Ներառի տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները: Հանձնելու պահին պետք է ունենա ամբողջ պիտանելիության ժամկետի առնվազն 70%-ը: Չափման միավոր 1 հատը, որը հավասար է 1 լրակազմի։ | հատ |  |  | 2500 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 2 | 33141216/616 | ՈՒղղորդիչ կորոնար | Ուղորդիչ լար հիդրոֆիլիկ ծածկույթով, ծայրի զսպանակը պլատինից, զսպանակի մնացած մասը չժանգոտվող պողպատից, զսպանակին անցումը նիկել տիտանից պատված PTFE ծածկույթով, ծայրը 1.0g, լարի անցումը ծայրին 2մմ պատված սիլիկոնով, լարի երկարությունը 180սմ, տրամագիծը 0.014'': | հատ |  |  | 1000 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 3 | 33181390/540 | Ստենտ դեղապատ | Կորոնար դեղապատ ստենտ, ստենտի նյութը քրոմի համաձուլվածք, դեղանյութը` էվերոլիմուս: Ստենտի չափերը՝  -2,00մմ և 2,25մմ տրամագծերի համար երկարությունները` առնվազն 6 չափ յուրաքանչյուր տրամագծի համար, ընդ որում ամենակարճը` ոչ ավել քան 8մմ, ամենաերկարը` ոչ պակաս քան 28մմ:  -2,50մմ, 2,75մմ, 3,00մմ, 3,50մմ և 4,00մմ տրամագծերի համար երկարությունները` առնվազն 8 չափ յուրաքանչյուր տրամագծի համար, ընդ որում ամենակարճը` ոչ ավել քան 8մմ, ամենաերկարը` ոչ պակաս քան 38մմ: | հատ |  |  | 500 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 4 | 33181390/541 | Ստենտ դեղապատ | Կորոնար դեղապատ ստենտ, ստենտի նյութը քրոմի-պլատինիումի համաձուլվածք, դեղանյութը` էվերոլիմուս: Ստենտի չափերը՝  -2,25մմ տրամագծի համար երկարությունները` առնվազն 7 չափ, ընդ որում ամենակարճը` ոչ ավել քան 8մմ, ամենաերկարը` ոչ պակաս քան 32մմ:  -2,50մմ, 2,75մմ, 3,00մմ, 3,50մմ և 4,00մմ տրամագծերի համար երկարությունները` առնվազն 8 չափ յուրաքանչյուր տրամագծի համար, ընդ որում ամենակարճը` ոչ ավել քան 8մմ, ամենաերկարը` ոչ պակաս քան 38մմ: | հատ |  |  | 300 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 5 | 33141136/602 | Ուղղորդիչ կաթետեր՝ ռադիալ և ֆեմորալ միջամտությունների համար | Ուղղորդիչ կաթետեր ռադիալ և ֆեմորալ միջամտությունների համար: Կաթետերի աշխատանքային առանցքի նյութը պոլիտետրաֆլյուորոէթիլեն: Կախված վիրահատվող անոթի տեսակից կաթետերի պահանջվող երկարություններն են ` 100սմ և 120սմ, կաթետերի երկարությունը 6 Fr MP1 տեսակի դեպքում` 125սմ է: Կախված վիրահատվող անոթի տեսակից և վիրահատվող հիվանդի քաշից կաթետերի պահանջվող չափերն են՝ 6Fr, 7Fr, 8Fr: Կախված վիրահատվող հիվանդի քաշից, վիրահատվող անոթի տեսակից և առանձնահատկություններից կաթետերի ներքին տրամագիծը՝ 6Fr-ի դեպքում 1.8մմ, 7Fr-ի դեպքում 2.06 կամ 2.08մմ, 8Fr-ի դեպքում 2.31մմ: Կախված վիրահատվող հիվանդի քաշից և վիրահատվող անոթից կաթետերի պահանջվող տեսակներն են ՝AL 075, AL1, AL1.5, AL2, AL3, AR1, AR2, JL3, JL3.5, JL4.0, JL4.5, JL5, JL6, JR3, JR4, JR4.5, JR5, JR6, EBU3.25, EBU3.5, EBU 3.75, EBU4, EBU4.5, EBU4.75, EBU5, TIG 3, TIG4.5, TIG 5, BL2.5, BL3, BL3.5, BL4, BL4.5, BR3.5, BR4.0, IMA1.0, BP-L, BP-R, IL3, IL3.5, L4. IL4.5, IR1, IR1.5, IR2, ER4, VDR-L: CE սերտիֆիկատի առկայությունը պարտադիր է: Heartrail | հատ |  |  | 1000 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 6 | 33121170/514 | Պեյսմեյկեր-դեֆիբրիլյատոր երկխոռոչ/ պարագաներով | Իմպլանտացվող երկխոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր, ՄՌՏ համատեղելիությամբ: Կոննեկտորների տիպը` IS-1, DF4/ DF1: Օժտված է փորոքների խթանումը կառավարող էքսկլյուզիվ ռեժիմով (MVP) , ATP : Կարող է հայտնաբերել VT,/VF Մարտկոցի տիպը ` լիթիում-արծաթ-վանադիյի օքսիդ; Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան ` 0,4 -35 Ջ; Խթանման ռեժիմները` DDDR և DDD, DDIR և DDI, DOOVVIR և VVI,VOO, AAIR և AAI,AOO,MVP,ODO: Հավաքածուն իր մեջ ներառում է նաև երկու էլեկտրոդ և երկու ինտրոդյուսեր; Կախված պատվերից էլեկտրոդները կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայի: Միջազգային ISO13485 կամ CE MARK կամ FDA որակի վկայականների առկայություն: Պետք է լինի կիրառելի կլինիկայում առկա Medtronic ծրագրավորիչի հետ: Անհրաժեշտ է սարքերիի տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում պայմանագրի ողջ ընթացքում: Պայմանագրի կատարման փուլում մատակարարը ապրանքի մատակարարված խմբաքանակի հետ պետք է ներկայացնի ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչի կողմից տրված երաշխիքային նամակ կամ համապատասխանության սերտիֆիկատ: Վաճառողը 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 գործառույները, ընդ որում Գնորդը 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 Գնորդին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում 2․արտադրական խոտանի դեպքում ապրանքը փոխարինել նորով, 3․արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Գնորդին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Գնորդին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով, | հատ |  |  | 28 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 7 | 33121170/515 | ռեսինքրոնիզացնող հավաքածու եռախոռոչ դեֆիբրիլյատորի հավաքածու Երկփորոքանի | Իմպլանտացվող եռախոռոչ/ռեսինքրոնիզացնող կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր ՄՌՏ համատեղելիությամբ, իր պարագաներով, երկփորոքանի: Կոննեկտորի տիպը IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1, DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4 : Չափերը` ոչ ավել քան 74մմx51մմ x13մմ, 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: Հավաքածուն իր մեջ նաև ներառում է մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի ակտիվ ֆիքսացիայով նախասրտային էլեկտրոդ, մեկ հատ ՄՌՏ համատեղելի դեֆիբրիլիացիոն 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: Միջազգային ISO13485 կամ CE MARK կամ FDA որակի վկայականների առկայություն: Պետք է լինի կիրառելի կլինիկայում առկա Medtronic ծրագրավորիչի հետ: Անհրաժեշտ է սարքերիի տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում պայմանագրի ողջ ընթացքում: Պայմանագրի կատարման փուլում մատակարարը ապրանքի մատակարարված խմբաքանակի հետ պետք է ներկայացնի ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչի կողմից տրված երաշխիքային նամակ կամ համապատասխանության սերտիֆիկատ: Վաճառողը 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 գործառույները, ընդ որում Գնորդը 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 Գնորդին: Արտադրողը պարտավորվում է նաև իրականացնել առցանց ախտորոշում 2․արտադրական խոտանի դեպքում ապրանքը փոխարինել նորով, 3․արտադրողի կողմից ապրանքի որևէ խմբաքանակի (Գնորդին մատակարարած) հետ կանչի դեպքում այդ տեղեկությունը Գնորդին փոխանցել և հետ կանչված ապրանքները փոխարինել նորով, | հատ |  |  | 10 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 8 | 33121170/516 | Իմպլանտացվող եռախոռոչ կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր ռեսինքրոնիզացնող իր պարագաներով  INLEXA 3 DR-T DF-1/(DF-4) | Իմպլանտացվող եռախոռոչ կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր ռեսինքրոնիզացնող իր պարագաներով ։ Ինքնակառավարվող, IRM համատեղելի։ Կաղապարը՝ բիոհամատեղելի տիտան։ Օժտված է, ATP "painfree" ֆունքցիայով: Կոնդենսատորի լիցքավորման տևողությունը ձառայության սկզբում/վերջում (35Ջ)` 7.7վրկ/9.2վրկ : Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան ` 0,4 -35 Ջ; Խթանման ռեժիմները` DDD; DDDR; DDI; DDIR DDDR-ADIR; DDD-ADI VDD; VDDR; VDI; VDIR VVI; VVIR; AAI; AAIR; V00; D00; OFF 7 series: VVI-CLS; DDD-CLS։ Հավաքածուն իր մեջ ներառում է ICD ուղղորդիչ Plexa S՝ 1 հատ, էլեկտրոդ Solia S ՝1հատ, ինտրոդյուսեր LI plus՝ 2հատ, Sentub BP՝1հատ, Selecrta Acessory՝1հատ, Selectra Outer Catheter՝1հատ։ Կախված պատվերից էլեկտրոդը կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայով: Անհրաժեշտ է սարքի համապատասխան ծրագրավորիչ, ինչպես նաև տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում: Միջազգային ISO13485, CE MARK, FDA որակի վկայականների առկայություն: Այս սարքերը մատակարարվումեն մեկ առ մեկ միայն պահանջարքի դեպքում։ Պատվիրատուի կողմից նշված վերջնական օգտագործողը իրավունք ունի վերադարձնել կամ փոխել ստացված չափը այլ չափսով` ըստ անհրաժեշտության: Վճարը կատարվում է ըստ փաստացի օգտագորձվաձ ապրանքի: Մատակարարը պարտավոր է մոնիտավորէլ մատակարարված ապրանքի պիտանելիության ժամկետնէրը եւ ժամանակին փոխարինել այն։ | հատ |  |  | 20 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 9 | 33121170/517 | Իմպլանտացվող երկխոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր իր պարագաներով | Իմպլանտացվող երկխոռոչանի կարդիովերտեր-դեֆիբրիլյատոր իր պարագաներով ։ Ինքնակառավարվող, IRM համատեղելի։ Կաղապարը՝ բիոհամատեղելի տիտան։ Օժտված է, ATP "painfree" ֆունքցիայով: Կոնդենսատորի լիցքավորման տևողությունը ձառայության սկզբում/վերջում (35Ջ)` 7.7վրկ/9.2վրկ : Դեֆիբրիլացիայի և կարդիովերսիայի էներգիան ` 0,4 -35 Ջ; Խթանման ռեժիմները` DDD; DDDR; DDI; DDIR DDDR-ADIR; DDD-ADI VDD; VDDR; VDI; VDIR VVI; VVIR; AAI; AAIR; V00; D00; OFF 7 series: VVI-CLS; DDD-CLS։ Հավաքածուն իր մեջ ներառում է ICD ուղղորդիչ Plexa S՝ 1 հատ, էլեկտրոդ Solia S ՝1հատ, ինտրոդյուսեր LI plus՝ 2հատ։ Կախված պատվերից էլեկտրոդը կարող են լինել պասիվ կամ ակտիվ ֆիկսացիայովԽթանման ռեժիմը՝ DDD, DDI, VDD, VDI, AAI, VVI, DDDR, DDIR, VDDR, VDIR, AAIR, VVIR, Իմպուլսի ամպլիտուդը՝ 0.2...(0.1)...6.2, 7.5 V Իմպուլսիլայնությունը՝0.4; 0.5; 0.7; 1.0; 1.2; 1.5 msՀիմնական ցուցանիշը՝ 30...(5)...100...(10)...160 ppmՀիստերեզիսի (hysteresis)մակարդակը՝OFF, -5...(-5)...-90 ppm ԿրկնվողՀիստերեզիս (hysteresis) OFF, 1... (1)...15 cycles(բրադիկարդիա) Կաղապարի չափերը՝ 66 x 55 x 12 մմ Կաղապարի ծավալը/ քաշը՝ 34.6 cc/81 g Կաղապարի նյութը՝տիտան Էներգիայի աղբյուր՝ 3.2 V, 1280 mAh Երկարակեցություն՝ 6.5 տարի Օժտվածէ HomeMonitoring հնարավորությամբ: պարունակում է 2 հատ ինտրադյուսեր, 2 հատ էլեկտրոդ(Single Coil կամ Dual Coil, ակտիվ կամ պասիվ կոմպոնենտներով) Անհրաժեշտ է սարքի համապատասխան ծրագրավորիչ, ինչպես նաև տեխնիկական և երաշխիքային սպասարկում: Միջազգային ISO13485, CE MARK, FDA որակի վկայականների առկայություն: Այս սարքերը մատակարարվումեն մեկ առ մեկ միայն պահանջարքի դեպքում։ Այս սարքերը մատակարարվումեն մեկ առ մեկ միայն պահանջարքի դեպքում։ Պատվիրատուի կողմից նշված վերջնական օգտագործողը իրավունք ունի վերադարձնել կամ փոխել ստացված չափը այլ չափսով` ըստ անհրաժեշտության: Վճարը կատարվում է ըստ փաստացի օգտագորձվաձ ապրանքի: Մատակարարը պարտավոր է մոնիտավորէլ մատակարարված ապրանքի պիտանելիության ժամկետնէրը եւ ժամանակին փոխարինել այն։ | հատ |  |  | 20 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 10 | 33181390/542 | Ստենտ դեղապատ | Կորոնար դեղապատ ստենտ, նյութը քրոմի-պլատինիումի համաձուլվածք պոլիմերային ծածկույթով, դեղանյութը` Էվերոլիմուս, դեղաչափը՝ 1μg/մմ², կոնստրուկցիան՝ լազերով կտրված հիպոխողովակ, ճաղերի հաստությունը՝ 81μm, ճաղերի լայնքը՝ 94μm, կատարելագործված առաքման համակարգով` 144սմ երկարությամբ, ցածր մուտքային պրոֆիլ՝ 0,44մմ, ինչը ապահովում է անոթների վնասված և նեղ հատվածներով հեշտ անցումը, հետդիլատացիան 3,50մմ՝ 2,25-2,75 ստենտերի համար; 4,25մմ՝ 3,00-3,50մմ ստենտերի համար; 5,75մմ՝ 4,00մմ ստենտերի համար: Ստենտի չափերը՝  -2,25մմ տրամագծի համար երկարությունները` առնվազն 8 չափ, ընդ որում ամենակարճը` ոչ ավել քան 8մմ, ամենաերկարը` ոչ պակաս քան 38մմ:  -2,50մմ, 2,75մմ, 3,00մմ, 3,50մմ և 4,00մմ տրամագծերի համար երկարությունները` առնվազն 9 չափ յուրաքանչյուր տրամագծի համար, ընդ որում ամենակարճը` ոչ ավել քան 8մմ, ամենաերկարը` ոչ պակաս քան 48մմ:  Ապրանքի մատակարարման փուլում Վաճառողը պետք է տրամադրի արտադրողի կողմից ներկայացվող համապատասխանության հավաստագիր, ավտորիզացիոն(երաշխիքային-լիազոր) նամակ, ծագման սերտիֆիկատ: | հատ |  |  | 300 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 11 | 33181390/543 | Դեղապատ ստենտ | Կորոնար դեղապատ ստենտ բաց դիզայնի, ստենտի նյութը՝ կոբալտ-քրոմի համաձուլվածք Լ605 բիոքայքայվող պոլիմերային ծածկով, ճաղերի հաստությունը ` 80μm ստենտի ճաղերի դեֆորմացիայից խուսափելու համար : Դեղանյութը` Սիրոլիմուս, դեղի դոզան ՝ 3.9μg/մմ որով պատված են միայն ստենտի ճաղերը, բացակայում է ստենտի հանգույցների վրա՝ դեղի ավելցուկից խուսափելու համար։ Ստենտի ճաղերի բացվածքը՝ 132°, անոթի ճնշմանը կայուն դիմակայելու համար , պոլիմերի քայքայումը և դեղանյութից ձերբազատումը՝ 3-4 ամսում: Մեծ տրամագծով անթոների ստենտավորման ժամանակ բացված ստենտի բարձր կայունություն; Ստենտի չափերը՝ 2,0 մմ-2,25մմ, 2,50մմ, 2,75մմ, 3,00մմ, 3,50մմ, 4,00մմ, 4,5մմ տրամագծերով, երկարությունը առնվազն 11 չափ յուրաքանչյուր տրամագծի համար, ընդ որում ամենակարճը` 9մմ, ամենաերկարը` 50մմ:CE MARK որակի վկայականի առկայություն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: | հատ |  |  | 300 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 12 | 33181180/537 | Ախտորոշիչ կաթետեր | Ախտորոշիչ կաթետեր` ինվազիվ պրոցեդուրաների համար: Կախված վիրահատվող հիվանդի քաշից և վիրահատվող անոթից ախտորոշիչ կաթետերի պահանջվող չափերն են՝ 4 Fr,5Fr, 6Fr (5Fr, 6Fr՝ 37-40 մլ/վրկ անցունակությամբ): Աշխատանքային երկարությունը` կախված տեսակից 65սմ, 80սմ, 90սմ, 100 սմ, 110սմ, 120սմ: Կախված վիրահատվող անոթի անատոմիկական առանձնահատկություններից ախտորոշիչ կաթետերի պահանջվող տեսակներն են՝ AL-1, AL-2, AL-3, AR-1, AR-2, AR-3, AR-JP, JL3.5, JL-4.0, JL-4.5, JL-5.0, JR-3.5, JR-4.0,JR-4.5 JR-5.0, MP-2.5, MP-3.0, MP-3.5, MP-4.0, ST, IM, IM-Round tip, IM-Short tip, IM-JP type, BP-JL, BP-JR, PIG, PIG-Small, PIG-145°, PIG-155°, PIG-Round 155°, BLK-4.0, Tiger տեսակի՝ ունիվերսալ, սրտի աջ և ձախ անոթների համար, ռադիալ և բրախիալ մոտեցման դեպքերում: CE MARK որակի վկայականի առկայություն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: | հատ |  |  | 4000 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 13 | 33181180/538 | Ուղղորդիչ կաթետեր ռադիալ և ֆեմորալ միջամտությունների համար | Ուղղորդիչ կաթետեր ռադիալ և ֆեմորալ միջամտությունների համար: Կաթետերի աշխատանքային առանցքի նյութը պոլիտետրաֆլյուորոէթիլեն՝ մասնակի հիդրոֆիլիկ ծածկույթով: Կաթետերի պահանջվող երկարությունը՝ 100սմ: Կախված վիրահատվող անոթի տեսակից և վիրահատվող հիվանդի քաշից կաթետերի պահանջվող չափերն են՝ 5Fr, 6Fr, 7Fr, 8Fr: Կախված վիրահատվող հիվանդի քաշից, վիրահատվող անոթի տեսակից և առանձնահատկություններից կաթետերի ներքին տրամագիծը՝ 5Fr-ի դեպքում՝ 1.47մմ (0,058"), 6Fr-ի դեպքում՝ 1.8մմ (0.071"), 7Fr-ի դեպքում ՝ 2.08 մմ (0.082"), 8Fr-ի դեպքում ՝ 2.31մմ (0.091"): Կախված վիրահատվող հիվանդի քաշից և վիրահատվող անոթից կաթետերի պահանջվող տեսակներն են ՝ JL3,JL3.5,JL4,JL45,JL5,JL6,FL3,FL3.5,FL4,FL4.5,FL5,FL6, XBLAD3,XBLAD3.5, XBLAD4.0, XBLAD4.5,XBLAD5,JRЗ,JRЗ.5 JR4,JR4.5,JR5,JRб,FR3,FR3.5,FR4,FR4.5,FR5,FRб,МРА,HS,AL0.75,Al1,Al1.5, AL2,AL3,AR1,AR2,XB3,XB3.25,XB3.5,ХВЗ.75,ХВ4.ХВ4.25,ХВ4.5,ЕВUЗ,EBU3.25,ЕВUЗ.5,EBU3.75,EBU4, EBU4.25,EBU4.5,EBU4.75,EBU5,ХВRСА3,XBRCA3.5,ХВRСАЗ.75,XBRCA4,XBRCA4.25,XBRCA4.5,SCRЗ.5, SCR4,SCR5,RAD,RBM,RBLЗ,5,RBL4,RBL4.5,RBRЗ,RBRЗ.5,RBR4,TIG З,TIG 3.5,TIG 4.0,TIG 4.5,TIG 5,RBK, IM, LCB, RCB: CE MARK որակի վկայականի առկայություն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: | հատ |  |  | 2500 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 14 | 33181390/544 | Ինտրոդյուսեր M ծածկույթով | Ինտրոդյուսերն ունի հատուկ ծածկույթ, որը բերում է սպեցիֆիկ հիվանդներին ռադիալ միջամտության դեպքում վիրահատության հնարավորությանը: Դիլատորի անցումը շիթին բարձր ճշգրտության, որը թույլ է տալիս առանց լրացուցիչ միջամտության ընկղմել ինտրոդյուսերը արյունատար անոթի մեջ: Նախատեսված է ռադիալ միջամտությունների համար: Մինի գայդ վայերը պլաստիկ ծայրով է, 0.025" տրամագծով: Կախված վիրահատվող հիվանդի ձեռքի չափերից ծայրի արտաքնային երկարության պահանջվող չափերն են` 10, 16 և 25սմ: Կախված վիրահատվող հիվանդի քաշից և մարմնի առանձնահատկություններից, վիրահատվող անոթից վայերի պահանջվող երկարություններն են` 45սմ` 10սմ ինտրոդյուսերի ծայրի դեպքում, 80սմ՝ 16 և 25սմ ծայրի դեպքում: 20G պլաստիկ կաթետեր: Կախված վիրահատվող անոթի տեսակից կաթետերի պահանջվող չափերն են` 5Fr և 6Fr: CE որակի սերտիֆիկատի առկայություն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: | հատ |  |  | 2000 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 15 | 33181390/545 | Վաեր ուղորդիչ լար | Ուղղորդիչ լարը հիդրոֆիլիկ ծածկույթով է: Ծայրի զսպանակը պլատինից է, զսպանակի մնացած մասը՝ չժանգոտվող պողպատից: Զսպանակին անցումը նիկել տիտանից՝ պատված պոլիտետրաֆլյուորոէթիլենով (PTFE) հատուկ ծածկույթով: Ծայրի քաշը ՝ 0.6 գրամ: Լարի անցումը ծայրին ՝ 2մմ, պատված է սիլիկոնով: Լարի երկարությունը՝ ՝180սմ, տրամագիծը՝ 0.014՞ 0.36մմ: Լարի հատվածը չժանգոտվող մետաղից: Ցանկացած մատակարարված խմբաքանակի համար CE MARK որակի վկայականի առկայություն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: | հատ |  |  | 1500 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |
| 16 | 33181390/546 | Վաեր ուղորդիչ լար | Ուղորդիչ լար հիդրոֆիլիկ ծածկույթով, ծայրի զսպանակը պլատինից, զսպանակի մնացած մասը չժանգոտվող պողպատից, զսպանակին անցումը նիկել տիտանից պատված PTFE ծածկույթով, ծայրը 1.0g, լարի անցումը ծայրին 2մմ պատված սիլիկոնով, լարի երկարությունը 180սմ, տրամագիծը 0.014'': Լարի հատվածը չժանգոտվող մետաղից: CE MARK որակի վկայականի առկայություն: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային ստերիլ փաթեթավորմամբ: Ներառում է տեխնիկական ցուցանիշները, առանձնահատկությունները և օգտագործման կանոնները՝ գործարանային ձեռնարկի ձևով: | հատ |  |  | 2000 | ք․ Երևան, Հր․ Ներսիսյան 7 | Համաձայն պատվերի | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպպքում կողմերի միջև կնքված Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից հետո յուրաքանչյուր անգամ Պատվիրատուից պատվերը ստանալուց հետո 3 աշխատանքային օրվա ընթացում: |

***\*ԾԱՆՈԹՈՒԹՅՈՒՆ:***

***\* բժշկական նշանակության արանքների պիտանիության ժամկետները գնորդին հանձնման պահին պետք է լինեն հետևյալը`***

***ա. 2,5 տարվանից ավելի պիտանելիության ժամկետ ունենալու դեպքում հանձնման պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանելիության ժամկետ,***

***բ. մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցողբժշկական նշանակության արանքները հանձնման պահին պետք է ունենան բժշկական նշանակության արանքների ընդհանուր պիտանիության ժամկետի 12 ամիս,***

***գ. առանձին դեպքերում, այն է` հիվանդների անհետաձգելի պահանջի բավարարման հիմնավորված անհրաժեշտությունը, բժշկական նշանակության արանքների սպառման համար սահմանված պիտանիության կարճ ժամկետները, բժշկական նշանակության արանքները հանձնման պահին կարող է ունենալ դբժշկական նշանակության արանքների ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն մեկ երկրորդը:***

***\* Մատակարարման ժամկետները՝ Ապրանքի/ների մատակարարումը Վաճառողի կողմից իրականացվում է՝ սույն Պայմանագիրը կնքելուց հետո ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից սկսած մինչև 2026 թվականի դեկտեմբերի 25-ն ընկած ժամանակահատվածում, յուրաքանչյուր անգամ Գնորդից ապրանքի/ների մատակարարման պատվերը ստանալու պահից հաշված 3 աշխատանքային օրվա ընթացքում՝ Գնորդի կողմից պատվիրված ապրանքի/ների քանակին համապատախան, ընդ որում առաջին փուլի՝ պատվերի մատակարարման ժամկետը 20 օրացուցային օր է: 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):***

***\*\*Եթե պայմանագրի գործողության ընթացքում Պատվիրատուի կողմից գնման առարկայի պահանջը ներկայացվել է ոչ ամբողջ խմբաքանակի համար, ապա գնման առարկայի չմատակարարված, մնացորդային խմբաքանակի մասով պայմանագիրը լուծվում է:***

***\*\* \*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: Եթե հրավերով չի նախատեսվում մասնակցի կողմից առաջարկվող ապրանքի՝ ապրանքային նշանի, ֆիրմային անվանման, մոդելի և արտադրողի վերաբերյալ տեղեկատվության ներկայացում, ապա հանվում են «ապրանքային նշանը,ֆիրմային անվանումը, մոդելը և արտադրողի անվանումը » սյունակը:Պայմանագրով նախատեսված դեպքում Վաճառողը Գնորդին ներկայացնում է նաև ապրանքն արտադրողից կամ վերջինիս ներկայացուցչից երաշխիքային նամակի կամ համապատասխանության սերտիֆիկատ:***

***Եթե պայմանագիրը կնքվում է "Գնումների մասին" ՀՀ օրենքի 15-րդ հոդվածի 6-րդ մասի հիման վրա, ապա սյունակում ժամկետի հաշվարկը սահմանվում է օրացուցային օրերով՝ հաշվարկն իրականացնելով ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրվանից :***

***\*Ռուսերեն և հայերեն լեզուներով հրապարակված հայտարարության և (կամ) հրավերի տեքստերի տարաբնույթ (երկակի) մեկնաբանման հնարավորության դեպքում հիմք է ընդունվում հայերեն տեքստը:***

***Բժշկական նշանակության ապրանքների մատակարարման բեռնափոխադրումը մինչև ներհիվանդանոցային դեղատուն իրականացվում է մատակարարի կողմից:***

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Товар | | | | | | | | | | |
| номер предусмотренного приглашением лота | промежуточный код, предусмотренный планом закупок по классификации ЕЗК (CPV) | наименование | техническая характеристика | единица измерения | цена единицы/драмов РА | общая цена/драмов РА | общий объем | поставки | | |
| адрес | подлежащее поставке количество товара | [[1]](#footnote-1)срок\*\*\* |
| 1 | 33121170/513 | Комплект для ангиографического исследования - Обложка - Для проведения сосудистых ангиографических исследований | Одноразовый стерильный ангиографический набор – полный комплект, состоящий из: Чехол для пациента: не менее 58 г/м2 трифлекс, 1 шт., 220х365 см (+-3%), с впитывающей площадью 100х310 см или более, с дополнительной впитывающей площадью 100х100 см (+-3%) (в области бедренных отверстий) с бедренными отверстиями 12-14 см и радиальными отверстиями 8-10 см с клейкими мембранами, с двусторонней прозрачной панелью; Чехол для принадлежностей, не менее 56 г/м2, ткань бифлекс, 140х190 см (+-3%); Чехол для отражателя ангиографа 70х120 см; Чехол для ног 60х60 см; Защитный стерильный халат для врача и ассистента врача (2 защитных слоя и SMS) с непрозрачной частью, 2 шт., размер XL: 1 стерильный открытый, 1 стерильный закрытый в отдельной упаковке; Комплект трехконтактного соединителя с трубками для высокого давления, контрастного вещества, инвазивного давления и физического раствора (в стерильной упаковке), который также включает шприц Luer Lock 12 мл со специальной ручкой (в стерильной упаковке); Диагностический направляющий проводник 150 см (cordis, emerald, shunmei или аналогичный) 0,35; типа J (в стерильной упаковке, наличие сертификатов качества CE MARK или FDA и ISO 13485); Шприц Luer Lock 20 мл BD - 1 шт. (в стерильной упаковке); Шприц Luer Lock 10 мл (BD или аналогичный) - 2 шт. (в стерильной упаковке); Шприц Luer Slip 5 мл с иглой (в стерильной упаковке); Шприц Люэра 3 мл с иглой (в стерильной упаковке); инсулиновый шприц с иглой 1 мл (в стерильной упаковке); пункционная игла Сельдингера 18G – 7 см (в стерильной упаковке); полотенца 40x50 см – 8 шт.; стерильные щипцы 7,5x7,5 см (+12%) – 20 шт.; губка с палочкой для обработки операционного поля; ланцет с ручкой (в стерильной упаковке); стерильные хирургические перчатки с тальком (в дополнительной стерильной упаковке) – 7,0 – 1 шт.; 7,5 – 2 шт.; 8,0 – 2 шт.; клейкий пакет для инструментов или отходов 25x55 см (+-5%) – 2 шт.; прямоугольный таз 2400-2600 мл. Наличие сертификатов качества EO, CE MARK или FDA и ISO 13485 является обязательным для любой поставляемой партии. Товар должен быть новым, неиспользованным, в заводской стерильной упаковке, в гидропакете с двусторонней прозрачной пленкой и индикатором стерилизации этиленоксидом, а также с самоклеящейся этикеткой с указанием входящих в комплект товаров, штрихкода и срока годности, которые должны быть разделены для внесения в журналы и/или медицинские карты. Все входящие в комплект аксессуары должны быть стерильными, в отдельных упаковках с индикатором стерилизации этиленоксидом. Необходимо указать технические характеристики, особенности и правила использования. На момент поставки срок годности должен составлять не менее 70%. Единица измерения — 1 штука, что равно 1 комплекту. | штук |  |  | 2500 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 2 | 33141216/616 | Коронарный направляющий катетер | Направляющая проволока с гидрофильным покрытием, пружина наконечника из платины, остальная часть пружины из нержавеющей стали, переход к пружине из никель-титана с покрытием из ПТФЭ, наконечник 1,0 г, переход проволоки к наконечнику 2 мм с силиконовым покрытием, длина проволоки 180 см, диаметр 0,014 дюйма. | штук |  |  | 1000 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 3 | 33181390/540 | Стент с лекарственным покрытием | Коронарный стент с лекарственным покрытием, материал стента: хромовый сплав, лекарственное вещество: эверолимус. Размеры стента:  - Для диаметров 2,00 мм и 2,25 мм, длина: не менее 6 размеров для каждого диаметра, при этом самая короткая не более 8 мм, самая длинная не менее 28 мм.  - Для диаметров 2,50 мм, 2,75 мм, 3,00 мм, 3,50 мм и 4,00 мм, длина: не менее 8 размеров для каждого диаметра, при этом самая короткая не более 8 мм, самая длинная не менее 38 мм. | штук |  |  | 500 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 4 | 33181390/541 | Стент с лекарственным покрытием | Коронарный стент с лекарственным покрытием, материал стента: хромо-платиновый сплав, лекарственное вещество: эверолимус. Размеры стента:  - Для диаметра 2,25 мм длина: не менее 7 размеров, при этом самая короткая не более 8 мм, самая длинная не менее 32 мм.  - Для диаметров 2,50 мм, 2,75 мм, 3,00 мм, 3,50 мм и 4,00 мм длина: не менее 8 размеров для каждого диаметра, при этом самая короткая не более 8 мм, самая длинная не менее 38 мм. | штук |  |  | 300 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 5 | 33141136/602 | Направляющий катетер для процедур на лучевой и бедренной артериях | Направляющий катетер для радиальных и бедренных вмешаний. Рабочий стержень катетера изготовлен из политетрафторэтилена.  В зависимости от типа оперируемого сосуда, необходимая длина катетера составляет 100 см и 120 см, длина катетера в случае типа 6 Fr MP1 составляет 125 см.  В зависимости от типа оперируемого сосуда и веса оперируемого пациента, необходимы размеры катетеров 6 Fr, 7 Fr, 8 Fr.  В зависимости от веса оперируемого пациента, типа оперируемого сосуда и его характеристик, внутренний диаметр катетера составляет 1,8 мм для 6 Fr, 2,06 или 2,08 мм для 7 Fr, 2,31 мм для 8 Fr.  В зависимости от веса оперируемого пациента и оперируемого сосуда требуются следующие типы катетеров: AL 075, AL1, AL1.5, AL2, AL3, AR1, AR2, JL3, JL3.5, JL4.0, JL4.5, JL5, JL6, JR3, JR4, JR4.5, JR5, JR6, EBU3.25, EBU3.5, EBU 3.75, EBU4, EBU4.5, EBU4.75, EBU5, TIG 3, TIG4.5, TIG 5, BL2.5, BL3, BL3.5, BL4, BL4.5, BR3.5, BR4.0, IMA1.0, BP-L, BP-R, IL3, IL3.5, L4. IL4.5, IR1, IR1.5, IR2, ER4, VDR-L.  Сертификация CE обязательна.  Heartrail | штук |  |  | 1000 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 6 | 33121170/514 | Двухкамерный кардиостимулятор-дефибриллятор с принадлежностями. | Имплантируемый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор, совместимый с МРТ. Тип разъема: IS-1, DF4/DF1. Оснащен эксклюзивным режимом управления желудочковой стимуляцией (ЖС), АТФ: может обнаруживать ЖТ/ЖФ. Тип батареи: литий-серебряно-ванадиевая; 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 заказа, электроды могут быть пассивными или с активной фиксацией.  Наличие международных сертификатов качества ISO13485, CE MARK или FDA.  Должен быть совместим с программатором Medtronic, имеющимся в клинике. Техническое и гарантийное обслуживание устройств требуется в течение всего срока действия договора.  На этапе исполнения договора поставщик обязан предоставить гарантийное письмо или сертификат соответствия, выданный производителем или его представителем, вместе с поставленной партией товара.  Продавец обязан на этапе исполнения договора предоставить документальное подтверждение того, что в случае любого из пунктов ниже он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществить следующие действия за свой счет, в то время как Покупатель имеет право самостоятельно проверить достоверность предоставленной информации у производителя.  1. В случае обнаружения дефектного товара или нарушения режима работы, предоставленная Покупателем информация должна быть передана Производителю, получено объяснение производителя по данному случаю и предоставлено Покупателю. Производитель также обязуется провести онлайн-диагностику.  2. В случае производственного дефекта, заменить товар новым.  3. В случае отзыва производителем любой партии продукции (поставленной Покупателю) передать эту информацию Покупателю и заменить отозванную продукцию новой. | штук |  |  | 28 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 7 | 33121170/515 | комплект для ресинхронизации трехкамерный дефибриллятор бивентрикулярный | Имплантируемый трехкамерный/ресинхронизирующий кардиовертер-дефибриллятор с совместимостью с МРТ, с принадлежностями, двухкамерный. Тип разъема IS-1, IS-4, DF-4 / IS-1, IS-1, DF-1/ IS-1, IS-1, DF-4: Размеры: не более 74 мм x 51 мм x 13 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 Дж: Максимальная подаваемая энергия 36 Дж: Максимальная накопленная энергия 42 Дж. В комплект также входят один совместимый с МРТ активный фиксирующий предсердный электрод, один совместимый с МРТ дефибрилляционный электрод, один совместимый с МРТ четырехполюсный/биполярный электрод для стимуляции левого желудочка, два интродьюсера, одна система доставки с двумя катетерами, один баллонный катетер для венографии.  Наличие международных сертификатов качества ISO13485, CE MARK или FDA.  Должно быть применимо с программатором Medtronic, имеющимся в клинике. Техническое и гарантийное обслуживание устройств требуется в течение всего срока действия договора.  На этапе исполнения договора поставщик должен предоставить гарантийное письмо или сертификат соответствия, выданный производителем или его представителем, вместе с поставленной партией товара.  Продавец обязан на этапе исполнения договора предоставить документальное подтверждение того, что в случае любого из пунктов ниже он может обеспечить выполнение данного пункта и осуществить следующие действия за свой счет, при этом Покупатель имеет право проверить достоверность предоставленной Производителю информации.  1. В случае обнаружения дефектного изделия или нарушения режима работы передать предоставленную Покупателем информацию Производителю, получить объяснение Производителя по данному случаю и предоставить его Покупателю. Производитель также обязан провести онлайн-диагностику.  2. В случае производственного дефекта заменить изделие новым.  3. В случае отзыва Производителем любой партии продукции (поставленной Покупателю) передать эту информацию Покупателю и заменить отозванную продукцию новой. | штук |  |  | 10 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 8 | 33121170/516 | Имплантируемый трехкамерный кардиовертер-дефибриллятор с принадлежностями для ресинхронизационной терапии  INLEXA 3 DR-T DF-1/(DF-4) | Имплантируемый трехкамерный кардиовертер-дефибриллятор с принадлежностями для ресинхронизации. Самоуправляемый, совместимый с IRM. Корпус: биосовместимый титан. Оснащен функцией АТФ «безболезненно». Время зарядки конденсатора в начале/конце операции (35 Дж) 7,7 с/9,2 с. Энергия дефибрилляции и кардиоверсии 0,4–35 Дж. Режимы стимуляции: DDD; DDDR; DDI; DDIR; DDDR-ADIR; DDD-ADI; VDD; VDDR; VDI; VDIR; VVI; VVIR; AAI; AAIR; V00; D00; OFF; 7 серия: VVI-CLS; DDD-CLS. В комплект входят: направляющая для ИКД Plexa S: 1 шт., электрод Solia S: 1 шт., интродьюсер LI plus: 2 шт., Sentub BP: 1 шт., аксессуар Selecrta: 1 шт., наружный катетер Selectra: 1 шт. В зависимости от заказа, электрод может быть с пассивной или активной фиксацией. Для устройства требуется соответствующий программатор, а также техническое и гарантийное обслуживание. Наличие международных сертификатов качества ISO13485, CE MARK, FDA. Эти устройства поставляются поштучно только по запросу.  Конечный пользователь, указанный заказчиком, имеет право вернуть или обменять полученный размер на другой размер по мере необходимости. Оплата производится по фактически использованному продукту. Поставщик обязан отслеживать срок годности поставленного продукта и своевременно его заменять. | штук |  |  | 20 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 9 | 33121170/517 | Имплантируемый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор с принадлежностями. | Имплантируемый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор с принадлежностями. Самоуправляемый, совместимый с ИРМ. Корпус: биосовместимый титан. Оснащен функцией АТФ «безболезненно». Время зарядки конденсатора в начале/конце операции (35 Дж) - 7,7 с/9,2 с. Энергия дефибрилляции и кардиоверсии - 0,4 - 35 Дж; Режимы стимуляции: DDD; DDDR; DDI; DDIR; DDDR-ADIR; DDD-ADI; VDD; VDDR; VDI; VDIR; VVI; VVIR; AAI; AAIR; V00; D00; OFF; Серия 7: VVI-CLS; DDD-CLS. В комплект входят направляющая для ИКД Plexa S: 1 шт., электрод Solia S: 1 шт., интродьюсер LI plus: 2 шт. В зависимости от заказа электрод может быть с пассивной или активной фиксацией. Режим стимуляции: DDD, DDI, VDD, VDI, AAI, VVI, DDDR, DDIR, VDDR, VDIR, AAIR, VVIR. Амплитуда импульса: 0,2...(0,1)...6,2, 7,5 В. Импульсивность: 0,4; 0,5; 0,7; 1,0; 1,2; Основной индикатор: 30...(5)...100...(10)...160 ppm Уровень гистерезиса: ВЫКЛ, -5...(-5)...-90 ppm Повторяющийся гистерезис ВЫКЛ, 1... (1)...15 циклов (брадикардия) Размеры формы: 66 x 55 x 12 мм Объем/вес формы: 34,6 см³/81 г Материал формы: титан Источник питания: 3,2 В, 1280 мАч Срок службы: 6,5 лет Оснащен возможностью домашнего мониторинга: содержит 2 интродьюсера, 2 электрода (однокатушечные или двухкатушечные, с активными или пассивными компонентами) Требуется соответствующий программатор устройства, а также техническое и гарантийное обслуживание. Наличие международных сертификатов качества ISO13485, CE MARK, FDA. Эти устройства поставляются по одному только по запросу.  Указанный покупателем конечный пользователь имеет право вернуть или обменять полученный размер на другой размер по мере необходимости. Оплата производится в соответствии с фактически использованным товаром. Поставщик обязан отслеживать срок годности поставленного товара и своевременно его заменять. | штук |  |  | 20 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 10 | 33181390/542 | Стент с лекарственным покрытием | Коронарный стент с лекарственным покрытием, материал: хромо-платиновый сплав с полимерным покрытием, лекарственное вещество: эверолимус, дозировка: 1 мкг/мм², конструкция: гипотрубка, вырезанная лазером, толщина стержня: 81 мкм, ширина стержня: 94 мкм, с улучшенной системой доставки, длина 144 см, низкий профиль введения: 0,44 мм, что обеспечивает легкое прохождение через поврежденные и суженные участки сосудов, постдилатация 3,50 мм для стентов 2,25-2,75 мм; 4,25 мм для стентов 3,00-3,50 мм; 5,75 мм для стентов 4,00 мм.  Размеры стента:  - Для диаметра 2,25 мм длина не менее 8 размеров, при этом самая короткая не более 8 мм, самая длинная не менее 38 мм.  -Для диаметров 2,50 мм, 2,75 мм, 3,00 мм, 3,50 мм и 4,00 мм длина каждого диаметра составляет не менее 9 размеров, при этом самая короткая длина не более 8 мм, а самая длинная — не менее 48 мм.  На этапе поставки продукции Продавец должен предоставить сертификат соответствия, письмо-разрешение (гарантийное письмо) и сертификат происхождения, выданный производителем. | штук |  |  | 300 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 11 | 33181390/543 | Стент с лекарственным покрытием | Коронарный стент с лекарственным покрытием открытой конструкции, материал стента: кобальт-хромовый сплав L605 с биоразлагаемым полимерным покрытием, толщина стержня: 80 мкм для предотвращения деформации стержней стента. Лекарственный препарат: сиролимус, доза препарата: 3,9 мкг/мм, который наносится только на стержни стента, не на узлы стента, чтобы избежать избытка препарата. Угол раскрытия стержня стента: 132°, что обеспечивает стабильное сосудистое давление, деградацию полимера и высвобождение препарата в течение 3-4 месяцев. Высокая стабильность открытого стента при стентировании артерий большого диаметра; Размеры стента:  2,0 мм-2,25 мм, 2,50 мм, 2,75 мм, 3,00 мм, 3,50 мм, 4,00 мм, 4,5 мм в диаметре, длина не менее 11 размеров для каждого диаметра, при этом самый короткий – 9 мм, самый длинный – 50 мм. Наличие сертификата качества CE MARK. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, описание функций и правила использования в виде заводской инструкции. | штук |  |  | 300 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 12 | 33181180/537 | Ախտորոշիչ կաթետեր | Диагностический катетер для инвазивных процедур. В зависимости от веса пациента, подвергающегося операции, и оперируемого сосуда, необходимы следующие размеры диагностических катетеров: 4 Fr, 5 Fr, 6 Fr (5 Fr, 6 Fr с расходом 37-40 мл/сек). Рабочая длина: в зависимости от типа: 65 см, 80 см, 90 см, 100 см, 110 см, 120 см. В зависимости от анатомических особенностей оперируемого сосуда необходимы следующие типы диагностических катетеров: AL-1, AL-2, AL-3, AR-1, AR-2, AR-3, AR-JP, JL3.5, JL-4.0, JL-4.5, JL-5.0, JR-3.5, JR-4.0, JR-4.5, JR-5.0, MP-2.5, MP-3.0, MP-3.5, MP-4.0, ST, IM, IM-круглый наконечник, IM-короткий наконечник, IM-тип JP, BP-JL, BP-JR, PIG, PIG-маленький, PIG-145°, PIG-155°, PIG-круглый 155°, BLK-4.0, тип Tiger: универсальный, для сосудов правого и левого отделов сердца, при радиальном и плечевом доступе. Наличие сертификата качества CE MARK. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, описание функций и инструкцию по эксплуатации в виде заводского руководства. | штук |  |  | 4000 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 13 | 33181180/538 | Направляющий катетер для вмешательств на лучевой и бедренной артериях. | Направляющий катетер для радиальных и бедренных вмешательств. Материал рабочего стержня катетера — политетрафторэтилен с частичным гидрофильным покрытием. Необходимая длина катетера — 100 см. В зависимости от типа оперируемого сосуда и веса оперируемого пациента необходимы следующие размеры катетеров: 5Fr, 6Fr, 7Fr, 8Fr. В зависимости от веса оперируемого пациента, типа оперируемого сосуда и специфики, внутренний диаметр катетера составляет: 1,47 мм (0,058") для 5Fr, 1,8 мм (0,071") для 6Fr, 2,08 мм (0,082") для 7Fr, 2,31 мм (0,091") для 8Fr. В зависимости от веса оперируемого пациента и оперируемого сосуда требуются следующие типы катетеров: JL3, JL3.5, JL4, JL45, JL5, JL6, FL3, FL3.5, FL4, FL4.5, FL5, FL6, XBLAD3, XBLAD3.5, XBLAD4.0, XBLAD4.5, XBLAD5, JR3, JR3.5, FR4, FR4.5, FR5, FRb, MRA, HS, AL0.75, Al1, Al1.5. АЛ2,АЛ3,АР1,АР2,ХВ3,ХВ3.25,ХВ3.5,ХВЗ.75,ХВ4.ХВ4.25,ХВ4.5,ЕВUЗ,EBU3.25,ЕВУЗ.5,EBU3.75,EBU4, EBU4.25,EBU4.5,EBU4.75,EBU5,XBRCA3,XBRCA3.5,XBRCA3.75,XBRCA4,XBRCA4.25,XBRCA4.5,SCR3.5, SCR4,SCR5,RAD,RBM,RBL3,5,RBL4,RBL4.5,RBR3,RBR3.5,RBR4,TIG 3.5, TIG 4.0, TIG 4.5, TIG 5, RBK, IM, LCB, RCB: сертификат качества CE MARK. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, описание функций и инструкцию по эксплуатации в виде заводского руководства. | штук |  |  | 2500 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 14 | 33181390/544 | Вводной проводник M с покрытием | Интродуктор имеет специальное покрытие, позволяющее проводить радиальные вмешательства у определенных пациентов. Переход от дилататора к струе очень точный, что позволяет погружать интродьюсер в кровеносный сосуд без дополнительных вмешательств. Предназначен для радиальных вмешательств. Мини-проводник имеет пластиковый наконечник диаметром 0,025 дюйма. В зависимости от размера кисти пациента, необходимая длина наконечника составляет 10, 16 и 25 см.  В зависимости от веса и телосложения пациента, необходимая длина проводников от оперируемого сосуда составляет: 45 см для наконечника интродьюсера 10 см, 80 см для наконечников 16 и 25 см. Пластиковый катетер 20G.  В зависимости от типа оперируемого сосуда, необходимый размер катетера: 5 Fr и 6 Fr. Наличие сертификата качества CE. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. | штук |  |  | 2000 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 15 | 33181390/545 | Направляющая проволока Vaer | Направляющая проволока имеет гидрофильное покрытие. Пружина наконечника изготовлена ​​из платины, остальная часть пружины – из нержавеющей стали. Переход к пружине выполнен из никель-титана, покрытого специальным покрытием из политетрафторэтилена (ПТФЭ). Вес наконечника: 0,6 грамма. Переход проволоки к наконечнику составляет 2 мм, покрыт силиконом. Длина проволоки: 180 см, диаметр: 0,014 × 0,36 мм. Секция проволоки изготовлена ​​из нержавеющей стали. Сертификат качества CE MARK для любой поставленной партии. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и правила использования в виде заводской инструкции. | штук |  |  | 1500 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |
| 16 | 33181390/546 | Направляющая проволока | Направляющая проволока с гидрофильным покрытием, пружина наконечника из платины, остальная часть пружины из нержавеющей стали, переход к пружине из никель-титана с покрытием из ПТФЭ, наконечник 1,0 г, переход проволоки к наконечнику 2 мм с силиконовым покрытием, длина проволоки 180 см, диаметр 0,014 дюйма. Секция проволоки из нержавеющей стали. Имеется сертификат качества CE MARK. Новый, неиспользованный, в заводской стерильной упаковке. Включает технические характеристики, особенности и инструкцию по применению в виде заводского руководства. | штук |  |  | 2000 | г. Ереван, Гр. Нерсисян 7 | По заказу | В случае предоставления соответствующих финансовых ресурсов - в течение 3 рабочих дней с даты вступления в силу Договора, подписанного сторонами, каждый раз после получения заказа от Клиента. |

***• \*ПРИМЕЧАНИЕ:***

***• \* Срок годности медицинских принадлежностей на момент поставки покупателю должен быть следующим:***

***• а. Если срок годности превышает 2,5 года, то на момент поставки до истечения срока годности должно оставаться не менее 24 месяцев.***

***• б. Медицинские изделия со сроком годности до 2,5 лет должны иметь общий срок годности 12 месяцев на момент поставки,***

***• в. В отдельных случаях, а именно обоснованной необходимости удовлетворения неотложных потребностей пациентов, непродолжительного срока годности медицинских изделий, медицинские изделия могут иметь срок годности не менее одной второй от общего срока годности немедицинских изделий на момент поставки.***

***\* Условия поставки: Поставка Товара(ов) осуществляется Продавцом: с даты вступления в силу договора, заключенного между сторонами, в случае предоставления финансовых средств после подписания настоящего Договора, по 25 декабря 2025 г. каждый раз с момента получения заказа на поставку Товара(ов) от Покупателя в течение 3 рабочих дней, соответствующих количеству заказанного Покупателем товара/продукции, при этом срок поставки первого этапа составляет 20 календарных дней. Заказ на поставку товара/продукции оформляется Покупателем Продавцу устно или письменно (в том числе по адресу электронной почты Покупателя). Путем направления заказа на адрес электронной почты Продавца).***

***\*\*Если в течение срока действия договора Заказчик подал заявку на предмет закупки менее чем на всю партию, договор расторгается на непоставленную, оставшуюся партию предмета закупки.***

***\*\* \*Если в заявке выбранного участника указаны товары, выпускаемые более чем одним производителем, а также товары с разными торговыми марками, фирменными наименованиями и моделями, то в данное приложение включаются те из них, которые оценены удовлетворительно. Если приглашение не предусматривает идентификация товарного знака, фирменного наименования и модели предлагаемого участником товара, представление информации о наименовании, модели и производителе, то графа «товарный знак, фирменное наименование, модель и наименование производителя» удаляется. Если это предусмотрено Договора Продавец также предоставляет Покупателю гарантийное письмо или сертификат соответствия от производителя товара или его представителя.***

***Если договор заключен на основании части 6 статьи 15 Закона РА «О закупках», то расчет срока в графе определяется в календарных днях, причем расчет ведется со дня заключения договора. силу договора, заключенного между сторонами, если предусмотрены финансовые ресурсы.***

***\*В случае возможности различного (двоякого) толкования текстов объявления и (или) приглашения, опубликованных на русском и армянском языках, преимущественную силу имеет армянский текст.***

***Транспортировка медицинских товаров в аптеку больницы осуществляется поставщиком.***

1. [↑](#footnote-ref-1)