ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ - ԳՆՄԱՆ ԺԱՄԱՆԱԿԱՑՈՒՅՑ\*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ապրանքի | | | | | |
| Չ/Հ | Անվանումը և գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը` ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV) | տեխնիկական բնութագիրը | Չափ  ման միա  վորը | Ընդհանուր քանակը | մատակարարման |
| Հասցեն և  ժամկետը |
| 1 | Անասնաբուժության մեջ կիրառվող կենդանիների հակա  սիբիրախտային  55 շտամի կենդանի, թուլացված  Պատվաստանյութ 33651257 | Արտաքին տեսքից պատվաստանյութը իրենից ներկայացնում է սպիտակամոխրագույն, միասեռ զանգված, որի պահպանման ընթացքում առաջանում է նստվածք սրվակի հատակում հաբի տեսքով՝ 1սմ3, 2սմ3 կամ 3 սմ3 կամ հեղուկ՝ 10 մլ կամ 20 մլ սրվակներում, որը պարունակում է մինչև 50 մլ (մինչև 50 չափաբաժին) ներմաշկային կամ ենթամաշկային ներարկման համար: Օգտագործման համար մնացորդային ժամկետը պետք է լինի 20 ամսից ոչ պակաս: Պատվաստանյութի ջերմաստիճանը պահպանման և տեղափոխման ժամանակ պետք է լինի +20 մինչև +80 C:  Պատվաստանյութը թողարկվում է կամ սրվակներով՝ խցանափակված ռետինե խցաններով, որոնք ամրացված են լինում մետաղյա կափարիչներով կամ զոդված ապակյա ամպուլաներով: Յուրաքանչյուր ֆլակոնի վրա պետք է նշված լինի պատվաստանյութի, արտադրողի անվանումները, սերիայի համարը, պատրաստման և պիտանելիության ժամկետները և չափաբաժինները, իսկ ֆլակոններ պարունակող տուփի վրա պետք է լինի պիտակ, որի վրա նշված լինի պատվաստանյութ արտադրող կազմակերպության անվանումը, ֆլակոնների քանակը, սերիայի համարը, արտադրման տարեթիվը, ամիսը, ամսաթիվը և պահպանման պայմանները: Ջերմային ցուցիչների առկայությունը պարտադիր է: Պիտակի վրա պետք է նշված լինի **«Պետական պատվեր, նախատեսված չէ վաճառքի համար»** բառերը: Պատվաստանյութը պետք է արտադրված լինի Պատշաճ արտադրական պրակտիկայի /Good Manufacturing Practice (GMP)/ ստանդարտին համապատախան: Պատվաստանյութը պետք է գրանցված լինի Հայաստանի Հանրապետությունում կամ Եվրասիական տնտեսական միության անդամ-երկրներում։  Պաստվաստանյութը պետք է համապատասխանի Եվրասիական տնտեսական միության մաքսային տարածքում անասնաբուժության մեջ օգտագործվող դեղամիջոցների ներկրմանն ու փոխադրմանը ներկայացվող պահանջներին: | մլ | 495,350 | Համապատասխան ֆինանսական միջոցներ նախատեսվելու դեպքում կողմերի միջև կնքվող համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու օրանից հաշված 20 օրացույցային օրվա ընթացքում:  /ՀՀ ք. Երևան,  Էրեբունի 12/ |
| **Գնման ընթացակարգը կազմակերպել «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի 15-րդ հոդվածի 6-րդ մասի 2-րդ կետի հիման վրա** | | | | | |
| Այլ պայմաններ | | *Մասնակիցը պետք է ներկայացնի ապրանքային նշանի, արտադրողի, ծագման երկրի վերաբերյալ տեղեկատվության, ինչպես նաև պայմանագրի կատարման փուլում համապատասխանության սերտիֆիկատը:* | | | |

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ - ГРАФИК ЗАКУПКА

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Товара | | | | | |
| номер лота, предназначенного по приглашению | предусмотрено планом закупок код доступа в соответствии с классификацией GSA (CPV) | техническая характеристика | единица измерения | общее количество: | доставка |
| Адрес и срок |
| 1 | Используемаяв  ветеринарии  вакцина живая из штамма 55 против сибирской язвы животных  33651257 | Внешне представляет собой беловато-сероватую однородную массу, при хранении которого, на дне флакона образуется осадок в виде таблетки 1см3, 2 см3 или 3 см3 или жидкость в 10 мл или 20 мл флаконах, который содержит до 50 мл (до 50 доз) для внутрикожной или подкожной инъекции. Остаточный срок годности не менее 20 месяцев. Температура хранения и перевозки вакцины должен быть от +20 до +80 C.  Вакцина выпускается во флаконах укупоренными резиновыми пробками, укрепленными металлическими колпачками или же в запаянных ампулах.  На каждом флаконе должно быть наименование вакцины, изготовителя, дозы, номер серии, дата изготовления и срок годности, а на пачке флаконов должна быть этикетка, на которой должны быть отмечены наименование организации производителя, количество флаконов, номер серии, дата изготовления и условия сохранения вакцины. Наличие температурных показателей обязательно.  **На этикетке должна быть надпись Государственный заказ, не подлежит продаже**.  Вакцина должна быть изготовлена в соответствии стандарту Надлежащей производственной практики /Good Manufacturing Practice (GMP)/․ Вакцина должна быть зарегистрирована в Республике Армения или в странах-членов Евразийского экономического союза.  Вакцина должна соотвествовать требованиям по импорту и транспортировке лекарственных средств, используемых в ветеринарии на таможенной территории Евразийского экономического союза. | мл | 495,350 | В течение 20 календарных дней  с даты вступления в силу соглашения между сторонами  при наличии соответствующих финансовых средств.  /РА г.Ереван, Эребуни 12/ |
| **Организовать закупку на основании пункта 2 части 6 статьи 15 Закона РА «О закупках».** | | | | | |
| Другие условия: | | *Участник должен предъявить информацию о торговой марке, производителе, страны происхождения, а так же сертификат соответствия в стадии исполнения контракта.* | | | |