Դեղերի տեխնիկական բնութագրերի կազման չափորոշիչները՝

ՀՀ Կառավարության 02․05․2013թ․ N502-Ն որոշման համաձայն

Դեղի պիտանիության ժամկետները գնորդին հանձնման պահին պետք է լինեն հետևյալը`

ա. 2,5 տարվանից ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնման պահին պետք է ունենան առնվազն 2 տարի մնացորդային պիտանիության ժամկետ,

բ. մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնման պահին պետք է ունենան դեղի ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը,

գ. առանձին դեպքերում, այն է` հիվանդների անհետաձգելի պահանջի բավարարման հիմնավորված անհրաժեշտությունը, դեղի սպառման համար սահմանված պիտանիության կարճ ժամկետները, դեղը հանձնման պահին կարող է ունենալ դեղի ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն մեկ երկրորդը:

Դեղերի փոխադրման, պահեստավորման և պահպանման կարգը՝ Առողջապահության նախարարի 09․09․2010թ․ N17-Ն հրամանի համաձայն

Դեղերի տեղափոխման և պահպանման պայմանները «դեղերի տեղափոխման, պահեստավորման և պահպանման կարգը սահմանելու մասին»՝

ՀՀ Առողջապահության նախարարի 09․09․2010թ․ N17-Ն հրամանի համաձայն, Դեղորայքը պետք է գրանցված լինի ՀՀ-ում։

«Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի 13-րդ հոդվածի, 5-րդ մասի համաձայն՝ Գնման առարկայի հատկանիշները չպետք է 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 բնութագիրը պետք է պարունակի «կամ համարժեք» բառերը:

**Критерии составления технических характеристик лекарственных средств**  
в соответствии с Постановлением Правительства Республики Армения от 02.05.2013 г. № 502-Н

**Сроки годности лекарственных средств на момент их передачи покупателю должны быть следующими:**

а) Лекарственные средства с общим сроком годности более 2,5 лет на момент передачи должны иметь остаточный срок годности не менее 2 лет;  
б) Лекарственные средства с общим сроком годности до 2,5 лет на момент передачи должны иметь остаточный срок годности не менее двух третей от общего срока годности;  
в) В отдельных случаях, когда существует обоснованная необходимость удовлетворения неотложной потребности пациентов и когда для использования лекарственного средства установлен короткий срок годности, на момент передачи лекарственное средство может иметь остаточный срок годности не менее половины от общего срока годности.

**Порядок транспортировки, хранения и содержания лекарственных средств**  
в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Армения от 09.09.2010 г. № 17-Н

Условия транспортировки и хранения лекарственных средств регулируются приказом Министра здравоохранения Республики Армения от 09.09.2010 г. № 17-Н «Об утверждении порядка транспортировки, хранения и содержания лекарственных средств».  
Лекарственные средства должны быть зарегистрированы в Республике Армения.

Согласно части 5 статьи 13 Закона Республики Армения «О закупках», характеристики предмета закупки не должны содержать требований или ссылок на какие-либо торговые марки, фирменные наименования, патенты, эскизы или модели, страну происхождения, конкретный источник или производителя, за исключением случаев, когда невозможно описать предмет закупки без таких ссылок.  
При использовании таких ссылок в описании характеристик должно содержаться выражение «или эквивалент».