**Ներկայացվող պահանջներ**

Ì³ÝáÃáõÃÛáõÝ

1. 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,

2. Դեղերի տեխնիկական բնութագրերը կազմվել են ՀՀ կառավարության 2013 թվականի մայիսի 2-ի N502-Ն որոշման համաձայն:

3. Դեղերը մատակարարելիս՝ ներկայացվում է մատակարարված ապրանքատեսակների խմբաքանակի որակի սերտիֆիկատ և ՀՀ կառավարության 2013 թվականի մայիսի 2-ի N502-Ն որոշմամբ նախատեսված փաստաթղթերը /որոշմամբ հաստատված հավելվածի 3-րդ կետի 8-րդ ենթակետ /:

4.Դեղորայքը պետք է գրանցված լինի Հայաստանի Հանրապետությունում:

5.Ապահովել դեղերի տեղափոխման և պահպանման պայմանները ՀՀ «Դեղերի մասին» օրենքի 22-րդ հոդվածով սահմանված պահանջներին համապատասխան:

6. ՀՀ «Դեղերի մասին» օրենքի համաձայն՝ ՀՀ-ում դեղերի մեծածախ իրացում կարող է կատարվել միայն մեծածախ իրացման լիցենզիայի առկայության դեպքում իրավաբանական անձանց կամ անհատ ձեռնարկատերերի՝ մատակարարների կողմից անկախ կազմակերպության կարգավիճակից /պետական, թե մասնավոր/:

²åñ³ÝùÇ ï»Õ³÷áËáõÙÁ ³íïáïñ³Ýëåáñïáí, µ»éÝ³Ã³÷áõÙÁ` µ³Ýíáñ³Ï³Ý áõÅáí Ï³ï³ñíáõÙ ¿ Ù³ï³Ï³ñ³ñÇ ÏáÕÙÇó: Ապրանքը մատակարարվում է ք. Երևան, Ամիրյան 23 հասցեով:

**Представленные требования**

Примечание

1. На момент доставки сроки годности лекарств должны быть следующими:

а. лекарства со сроком годности 2,5 года и больше на момент доставки должны иметь не менее 24 месяцев остаточного срока,

б. а лекарственные средства со сроком годности до 2,5 лет на момент доставки должны составлять не менее 12 месяцев остаточного срока годности.

2. Технические характеристики препаратов составлены в соответствии с постановлением Правительства РА N502-Н от 2 мая 2013 года.

3. При доставке лекарственных средств представляется сертификат качества поставляемой партии и документы, предусмотренные постановлением Правительства Республики Армения от 2 мая 2013 года N502-Н (8 подпункт 3-его пункта приложения, утвержденного решением).

4. Лекарстава должны быть зарегистрированы в Республике Армения.

5. Обеспечить условия транспортировки и хранения лекарственных средств в соответствии с требованиями, установленными статьей 22 согласно закону РАО лекарствах.

6. Согласно закону РАО лекарствах, Оптовая продажа лекарств в РА может производиться только при наличии лицензии на оптовую реализацию юридическими лицами или индивидуальными предпринимателями, поставщиками независимо от статуса организации / государственного или частного/:

Товар поставляется автотранспортом и выгружается рабочей силой поставщика. Товар поставляется в г.Ереван, ул. Амиряна 23.