

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԼԵՅԿՈ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱԱԾ-ՌԲՎ-ԷԱՃԱՊԶԲ-22/7-ԴԵՂՈՐԱՅՔ ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի			
	Ֆիրմային անվանումը	ապրանքային նշանը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
40	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	Ներարկիչներ	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	<p>Ներարկիչ միանգամյա օգտագործման համար 3.0 եռակոմպոնենտ 23G ասեղով Ներարկիչը պատրաստված է թափանցիկ, ոչ տոքսիկ նյութից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի նշումով :</p> <p>1. Դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը գնորդին հանձնելու պահին կլինի հետևյալը` ա. 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին կունենա 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, բ. մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին կունենան 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56 չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին մնացորդային պիտանելիության ժամկետը` մինչև 1 տարի</p>

պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար` 75% , 1-2 տարի պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար` 2/3, 2 տարուց ավել պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար` 15 ամիս: 3. Դեղերի տեխնիկական բնութագրերը կազմվել են ՀՀ կառավարության 2013 թվականի մայիսի 2-ի N502-Ն որոշման համաձայն: 4. 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 /: 5. Ապահովել դեղերի տեղափոխման և պահպանման պայմանները ՀՀ առողջապահության նախարարի 2010 թվականի սեպտեմբերի 9-ի N17-Ն հրամանով սահմանված պահանջներին համապատասխան: 6. Դեղորայքը պետք է գրանցված լինի Հայաստանի Հանրապետությունում: 7. 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/: 8. N5 չափաբաժնի մասով պահանջվող լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: Ձևեր` ԿՊՄԻՎԻՍՆԵՐՆԵՐԻ ԿԱՐԳԱՎԻՃԱԿԻԳ ԿՊՄԻՎԻՍՆԵՐՆԵՐԻ ԿԱՐԳԱՎԻՃԱԿԻԳ /պետական, թե մասնավոր/: 8. N5 չափաբաժնի մասով պահանջվող լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: Ձևեր` ԿՊՄԻՎԻՍՆԵՐՆԵՐՆԵՐԻ ԿԱՐԳԱՎԻՃԱԿԻԳ ԿՊՄԻՎԻՍՆԵՐՆԵՐԻ ԿԱՐԳԱՎԻՃԱԿԻԳ /պետական, թե մասնավոր/: 8. N5 չափաբաժնի մասով պահանջվող լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: Ձևեր` ԿՊՄԻՎԻՍՆԵՐՆԵՐՆԵՐԻ ԿԱՐԳԱՎԻՃԱԿԻԳ ԿՊՄԻՎԻՍՆԵՐՆԵՐՆԵՐԻ ԿԱՐԳԱՎԻՃԱԿԻԳ /պետական, թե մասնավոր/:

				մատակարարվում է ք. Երևան, Ամիրյան 23 հասցեով: Տեխնիկական բնութագրերով բոլոր հղումների դեպքում Գնումների մասին ՀՀ օրենքի 13-րդ հոդվածի, 5-րդ մասի համաձայն հասկանալ կամ համարժեքը:
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО ЛЕЙКО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀ ԱԱԾ-ՌԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-22/7-ԴԵՂՈՐԱՅՔ
ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
40	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	ՆԵՐԱՐԿԻՋՆԵՐ	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	<p>ՆԵՐԱՐԿԻՋ միանգամյա օգտագործման համար 3.0 եռակոմպոնենտ 23G ասեղով ՆԵՐԱՐԿԻՋ պատրաստված Է թափանցիկ, ոչ տոքսիկ նյութից: Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի նշումով :</p> <p>1. Դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը գևորդին հանձնելու պահին կլինի հետևյալը` ա. 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին կունենա 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, բ. մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին կունենան 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56 չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին մնացորդային պիտանելիության ժամկետը` մինչև 1 տարի</p>

պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար` 75% , 1-2 տարի պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար` 2/3, 2 տարուց ավել պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար` 15 ամիս: 3. Դեղերի տեխնիկական բնութագրերը կազմվել են ՀՀ կառավարության 2013 թվականի մայիսի 2-ի N502-Ն որոշման համաձայն: 4. 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 /: 5. Ապահովել դեղերի տեղափոխման և պահպանման պայմանները ՀՀ առողջապահության նախարարի 2010 թվականի սեպտեմբերի 9-ի N17-Ն հրամանով սահմանված պահանջներին համապատասխան: 6. Դեղորայքը պետք է գրանցված լինի Հայաստանի Հանրապետությունում: 7. 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 մասնա վոր/: 8. N5 չափաբաժնի մասով պահանջվող լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ²ã³ÝùÇ ï»Õ³÷ áĒáõÙÁ ³ñíãñ³Ýĕääñíáí, µ»éÝ³Ā³÷ áõÙÁ` µ³Ýíãñ³ÿ áõĀáí Ĩ³ñíáõÛ ÿ Û³ÿ³ñ³ñÇ ĨáÕÛÇó: Ապրանքը

				մատակարարվում է ք. Երևան, Ամիրյան 23 հասցեով: Տեխնիկական բնութագրերով բոլոր հղումների դեպքում Գնումների մասին ՀՀ օրենքի 13-րդ հոդվածի, 5-րդ մասի համաձայն հասկանալ կամ համարժեքը:
--	--	--	--	--