

## 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
44	Լեյկոալեքս	բժշկական վագելիս	Լեյկոալեքս	<p>Քսուլքանման զանգված առանց համի և հոտի, սպիտակ կամ դեղնասպիտակավուն գույնի: Լուծվում է եթերում և քլորոֆորմում, չի լուծվում ջրում և սպիրտում: Խառնվում է ցանկացած յուղի հետ, բացի գերչակի յուղից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանիության ժամկետի առկայություն *(տես ծանոթությունը) Ֆիրմայի նշումով Պահպանման պայմանները «պահել չոր տեղում»</p> <p>İ³ÝáÃáõÃÛáõÝ 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</p>

մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56  
չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին  
մնացորդային պիտանելիության ժամկետը՝ մինչև 1  
տարի պիտանելիության ժամկետ ունեցող ապրանքների  
համար առնվազն՝ 75% , 1-2 տարի պիտանելիության  
ժամկետ ունեցող ապրանքների համար առնվազն՝ 2/3,  
2 տարուց ավել պիտանելիության ժամկետ ունեցող  
ապրանքների համար առնվազն՝ 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





## ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

### предлагаемого товара

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

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
44	Լեյկոալեքս	բժշկական վագելիս	Լեյկոալեքս	<p>Քսուլքանման զանգված առանց համի և հոտի, սպիտակ կամ դեղնասպիտակավուն գույնի: Լուծվում է եթերում և քլորոֆորմում, չի լուծվում ջրում և սպիրտում: Խառնվում է ցանկացած յուղի հետ, բացի գերչակի յուղից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանիության ժամկետի առկայություն *(տես ծանոթությունը) Ֆիրմայի նշումով Պահպանման պայմանները «պահել չոր տեղում»</p> <p>İ³ÝáÃáõÃÛáõÝ 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</p>

մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56  
չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին  
մնացորդային պիտանելիության ժամկետը՝ մինչև 1  
տարի պիտանելիության ժամկետ ունեցող ապրանքների  
համար առնվազն՝ 75% , 1-2 տարի պիտանելիության  
ժամկետ ունեցող ապրանքների համար առնվազն՝ 2/3,  
2 տարուց ավել պիտանելիության ժամկետ ունեցող  
ապրանքների համար առնվազն՝ 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

