

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Inovator LLC-ն ՀՀ ԷՆ-ԷԱՃԱՊՁԲ-22-23/108 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
1	Անասնաբուժության մեջ կիրառվող կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինա ցված, կուլտուրալ, ակտիվա զրկված պատվասանյութ	Անասնաբուժության մեջ կիրառվող կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինա ցված, կուլտուրալ, ակտիվա զրկված պատվասանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 և AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 տիպերի	Շուկովսկի բիոկոմբինատ ԴՊԿ (ФКП «Щёлковский биокOMBинат») / Կենդանիների առողջության պահպանման դաշնային կենտրոն (ФГБУ ВНИИЗЖ) (Ռուսաստանի Դաշնություն)	Կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինացված, կուլտուրալ, ակտիվազրկված պատվաստանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 տիպերի դեմ Արտաքինից իրենից ներկայացնում է բաց դեղնավուն գույնի հեղուկ, սպիտակ նստվածքով, որը թափահարելուց հետո հեշտ լուծվում է: Անհրաժեշտ է դաբաղի վիրուսների շտամների առկայությունը հաստատող փաստաթղթեր՝ տեղեկանք, ինչպես նաև դաբաղի վիրուսի A տիպի G-VII գենետիկական գծի արտադրական A N2269/2015 շտամի (կամ 99% հակաձևային ազգակցական կապ ունեցող շտամ) առկայության վերաբերյալ, շտամի ավանդադրման մասին տեղեկանք և շտամի անձնագիրը: Պատվաստանյութը սրվակների մեջ է, մեկ դոզան 2 մլ,

դեմ  
պատվաստանյութ

յուրաքանչյուր սրվակը 100 մլ (50 դոզա): Յուրաքանչյուր սրվակի վրա պետք է նշված լինի՝ պատվաստանյութի, արտադրող երկրի, կազմակերպության անվանումները, սերիայի համարը, պատրաստման և պիտանելիության ժամկետները և դոզաները: Օգտագործման համար մնացորդային ժամկետը պետք է լինի 16 ամսից ոչ պակաս, իսկ պատվաստանյութի պահպանման և տեղափոխման ջերմաստիճանը +20 C-ից մինչև +80 C, PD50-6 միավորից ոչ պակաս: Ջերմային ցուցիչների առկայությունը պարտադիր է: Պիտակի վրա նշված լինի «Պետական պատվեր, վաճառքի ենթակա չէ» բառերը: Պատվաստանյութը պետք է արտադրված լինի Պատշաճ արտադրական պրակտիկայի /Good Manufacturing Practice (GMP)/ ստանդարտին համապատասխան: Մատակարարը պետք է ներկայացնի պատվաստանյութի որակի վերահսկման վկայական կամ անձնագիր Կենդանիների առողջության համաշխարհային կազմակերպության (այսուհետ՝ ԿԱՀԿ) լաբորատորիայից կամ ԿԱՀԿ-ի կողմից ճանաչված տարածաշրջանային համագործակցող կենտրոններից, որը հավաստում է համապատասխանությունը ԿԱՀԿ-ի ուղեցույցների պահանջներին: Հիմք ընդունելով «Անասնաբուժության մասին» ՀՀ օրենքի 13-րդ հոդվածը՝ պատվաստանյութի մատակարարը պարտավորվում է մինչև ընթացիկ տարվա դեկտեմբերի 20-ը ապահովել առնվազն երեք անասնաբույժի որակավորում ունեցող մասնագետների վերապատրաստում՝ դաբաղ հիվանդության վերաբերյալ և տրամադրի սերտիֆիկատ:

			<p>Վերապատրաստումը պետք է իրականացվի ԿԱՀԿ-ի լաբորատորիայում կամ ԿԱՀԿ-ի կողմից ճանաչված տարածաշրջանային համագործակցող կենտրոններում:</p> <p>Վերապատրաստման հետ կապված ծախսերը կրում է մատակարարը կամ պատվաստանյութն արտադրող կազմակերպությունը: Պատվաստանյութը պետք է գրանցված լինի Հայաստանի Հանրապետությունում:</p> <p>Պաստվաստանյութը պետք է համապատասխանի Եվրասիական տնտեսական միության մաքսային տարածքում անասնաբուժության մեջ օգտագործվող դեղամիջոցների ներմուծմանն ու փոխադրմանը ներկայացվող պահանջներին:</p>
--	--	--	---



## ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

### предлагаемого товара

ИНОВАТОР ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀ ԷՆ-ԷԱՃԱՊՁԲ-22-23/108 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
1				