

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Մեդիկալ Հորիզոն ՍՊԸ-ն ԵՔ-ԷԱՃԱՊՁԲ-24/22 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
42	Երկաթ պարունակող համակցություն լուծույթ ներքին ընդունման, 50մգ/5մլ	Մեդիֆեր	Մեդիկալ Հորիզոն ՍՊԸ	Ելուծույթ ներքին ընդունման 50մգ/5մլ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը պետք է լինի հետևյալը` 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: Յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարումն իրականացնելիս պարտադիր պայման է հանդիսանում յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը: Դեղը պետք է գրանցված լինեն ՀՀ դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր)

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

Մեդիակալ Հորիզոն ՍՊԸ ԿՊ ԵՔ-ԷԱՃԱՊՁԲ-24/22 նախքան իր անունը դրոշմագրվելու ներքո ներկայացնում է իր առաջարկած ապրանքի մասին լրիվ տեղեկություններ, որոնք համապատասխանում են իր ներկայացրած տեղեկությանը և չեն հակասում իր ներկայացրած տեղեկությանը:

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
42	Երկաթ պարունակող համակցություն լուծույթ ներքին ընդունման, 50մգ/5մլ	Մեդիֆեր	Մեդիակալ Հորիզոն ՍՊԸ	լուծույթ ներքին ընդունման 50մգ/5մլ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը պետք է լինի հետևյալը՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: Յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարումն իրականացնելիս պարտադիր պայման է հանդիսանում յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը: Դեղը պետք է գրանցված լինեն ՀՀ դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր)

