

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Մարզ Ֆարմացիա ՍՊԸ-ն ՄԲԿ-ԷԱԱՊԶԲ 2025-12 ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի				
	Ֆիրմային անվանումը	ապրանքային նշանը	մակնիշը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
12	Մասնակի ակտիվացած տրոմբոպլաստինային ժամանակի որոշման հավաքածու	HUMAN	HUMAN	HUMAN	Մասնակի ակտիվացած տրոմբոպլաստինային ժամանակի որոշման հավաքածու (Hemostat aPTT)- քանակական որոշման հավաքածու: Որոշման մեթոդը ակտիվացված պլազմայի և ֆոսֆոլիպիդների և կալցում քլորիդի կոմպլեքսների առաջացման ժամանակի չափմամբ: Ռեագենտ 1 և 2 6X4մլ ռեագենտ 3 6x10 մլ: Նախատեսված Humaclot սարքի հետ աշխատելու համար Ունենա շտրիխ կոդ համատեղելի գերմանական Human Diagnostic սարքերի կողային ցանկի հետ:

				Որակի և համապատասխանության վկայականների պարտադիր առկայությունն արտադրողի կողմից առնվազն՝ ISO 13485, EMASIII, ISO9001, CE IVD Directive
--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

Марг-Фармация ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом УРЧ-ԷԱԱՊՁԲ 2025-12 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар				
	фирменное наименование	товарный знак	марка	наименование производителя	технические характеристики
12	Մասնակի ակտիվացած տրոմբոլազոլի նյութի ժամանակակից որոշման հավաքածու	HUMAN	HUMAN	HUMAN	Մասնակի ակտիվացած տրոմբոլազոլի նյութի ժամանակակից որոշման հավաքածու (Hemostat aPTT)- քանակական որոշման հավաքածու: Որոշման մեթոդը ակտիվացված պլազմայի և ֆոսֆոլիպիդների և կալցում քլորիդի կոմպլեքսների առաջացման ժամանակի չափմամբ: Ռեագենտ 1 և 2 6X4մլ ռեագենտ 3 6x10 մլ: Նախատեսված Humacloտ սարքի հետ աշխատելու համար Ունենա շտրիխ կոդ համատեղելի գերմանական Human Diagnostic սարքերի կոդային ցանկի հետ:

				Որակի և համապատասխանության վկայականների պարտադիր առկայությունն արտադրողի կողմից առնվազն՝ ISO 13485, EMASIII, ISO9001, CE IVD Directive
--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------