

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԼԵՅԿՈ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱԱԾ-ՌԲՎ-ԷԱՃԱՊՁԲ-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
39	Լեյկոալեքս	կալիումի պերմանգանատ	Լեյկոալեքս	Մուգ մանուշակագույն, գրեթե սև բյուրեղներ՝ կապտապողպատյա փայլով, քիմիապես մաքուր, կալիումի պերմանգանատի զանգվածային մասը 99,5 % թունավոր, փաթեթվածքը՝ 10գ պլաստմասե սրվակ, Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):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 մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56 չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին

				մնացորդային պիտանելիության ժամկետը՝ մինչև 1 տարի պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար առնվազն՝ 75% , 1-2 տարի պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար առնվազն՝ 2/3, 2 տարուց ավել պիտանելության 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 լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ՉԳՅՆՈՐ
--	--	--	--	--

				Ի՞նչ է հայտնի Ձեր մասին, ընդհանուր առմամբ, ինչպե՞ս եք գիտեցել, որ հայտնի է Ձեր անունը: Ապրանքը մատակարարվում է ք. Երևան, Ամիրջան 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 ԱԳԾ-ՌԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-22/7-ԴԵՂՈՐԱՅՔ
ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
39	Լեյկոալեքս	Կալիումի պերմանգանատ	Լեյկոալեքս	Մուգ մանուշակագույն, գրեթե սև բյուրեղներ՝ կապտապողպատյա փայլով, քիմիապես մաքուր, կալիումի պերմանգանատի զանգվածային մասը 99,5 % թունավոր, փաթեթվածքը՝ 10գ պլաստմասե սրվակ, Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):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 մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56 չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին

				մնացորդային պիտանելիության ժամկետը՝ մինչև 1 տարի պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար առնվազն՝ 75% , 1-2 տարի պիտանելության ժամկետ ունեցող ապրանքների համար առնվազն՝ 2/3, 2 տարուց ավել պիտանելության 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 լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ՉԳՅՆՉ
--	--	--	--	---

				Ի՞նչ է հայտնի Ձեր մասին, ընդհանուր առմամբ, ինչպե՞ս եք գիտեցել, որ հայտնի է Ձեր անունը: Ապրանքը մատակարարվում է ք. Երևան, Ամիրջան 23 հասցեով: Տեխնիկական բնութագրերով բոլոր հղումների դեպքում Գնումների մասին ՀՀ օրենքի 13-րդ հոդվածի, 5-րդ մասի համաձայն հասկանալ կամ համարժեքը:
--	--	--	--	---