

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
41	ՍՍՏ Բեսթ	Ներարկիչներ	ՍՍՏ Բեսթ	<p>Ներարկիչ միանգամյա օգտագործման համար 5.0 եռակոմպոնենտ 21G,22G, 23G ասեղով Ներարկիչը պատրաստված է թափանցիկ, ոչ տոքսիկ նյութից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի նշումով ի³YáÃáõÃÛáõŸ 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</p>

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 լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ՉճԿՅՆՇ

				<p>Ինքնաշարժային մեքենաների օգտագործման համար հարկային նպաստների մասին հարկային օրենսդրության հոդվածի 5-րդ մասի համաձայն հասկանալ կամ համարժեքը:</p>
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

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

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
41	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	ՆԵՐԱՐԿԻՅՆԵՐ	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	ՆԵՐԱՐԿԻՅ միանգամյա օգտագործման համար 5.0 եռակոմպոնենտ 21G,22G, 23G ասեղով ՆԵՐԱՐԿԻՅը պատրաստված է թափանցիկ, ոչ տոքսիկ նյութից: Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի նշումով ì³ÝáÃáõÃÛáõÝ 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 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 լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ՉԳՅՆՅՈՒՄ

				<p>Ինքնաշարժային մեքենաների օգտագործման համար հարկային նպաստների մասին հարկային օրենսդրության 13-րդ հոդվածի, 5-րդ մասի համաձայն հասկանալ կամ համարժեքը:</p>
--	--	--	--	---