

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
44	Լեյկոալեքս	բժշկական վագելիս	Լեյկոալեքս	<p>Քսուլքանման զանգված առանց համի և հոտի, սպիտակ կամ դեղնասպիտակավուն գույնի: Լուծվում է եթերում և քլորոֆորմում, չի լուծվում ջրում և սպիրտում: Խառնվում է ցանկացած յուղի հետ, բացի գերչակի յուղից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանիության ժամկետի առկայություն *(տես ծանոթությունը) Ֆիրմայի նշումով Պահպանման պայմանները «պահել չոր տեղում»</p> <p>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</p>

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

				<p>լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ՉԳԿԿ ԿՊՆԿՆԵՐԻ ԿՆԵՐՆԵՐԻ ԿՆԵՐՆԵՐԻ ԿՆԵՐՆԵՐԻ, ՄԵՐԿՆԵՐԻ ՎԵՐԿՆԵՐԻ ԿՆԵՐՆԵՐԻ ԿՆԵՐՆԵՐԻ: Ապրանքը մատակարարվում է ք. Երևան, Ամիրյան 23 հասցեով: Տեխնիկական բնութագրերով բոլոր հղումների դեպքում Գնումների մասին ՀՀ օրենքի 13-րդ հոդվածի, 5-րդ մասի համաձայն հասկանալի կամ համարժեքը:</p>
--	--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

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

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
44	Լեյկոալեքս	բժշկական վազելին	Լեյկոալեքս	<p>Քսուլքանման զանգված առանց համի և հոտի, սպիտակ կամ դեղնասպիտակավուն գույնի: Լուծվում է եթերում և քլորոֆորմում, չի լուծվում ջրում և սպիրտում: Խառնվում է ցանկացած յուղի հետ, բացի գերչակի յուղից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանիության ժամկետի առկայություն *(տես ծանոթությունը) Ֆիրմայի նշումով Պահպանման պայմանները «պահել չոր տեղում»</p> <p>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</p>

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

			<p>լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ԶԳՈՒԿ ԴՊՏԻՆՆԱԿԱՆ ԳՆԱԲԱՐՏՈՒՄ ԵՎ ՄԱՍԻՆ ԿՐԻՄԱՆԱԿԱՆ ԳՆԱԲԱՐՏՈՒՄ ՎԵՐԱՊԵՐՈՎՈՒՄ ԵՎ ԿՐԻՄԱՆԱԿԱՆ ԳՆԱԲԱՐՏՈՒՄ ԿՐԻՄԱՆԱԿԱՆ ԳՆԱԲԱՐՏՈՒՄ ՎԵՐԱՊԵՐՈՎՈՒՄ ԵՎ ԿՐԻՄԱՆԱԿԱՆ ԳՆԱԲԱՐՏՈՒՄ ԿՐԻՄԱՆԱԿԱՆ ԳՆԱԲԱՐՏՈՒՄ</p>
--	--	--	---