

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԼԵՅԿՈ ՍՊԸ-ն ՀՀ ԱԱԾ-ՌԲՎ-ԷԱՃԱՊՁԲ-23/1-ԴԵԴՈՐԱՅՔԱԲՆԱ 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
38	Լեյկոալեքս	ԱՎՓ /ԱՆՀԱՏԱԿԱՆ ՎԻՐԱՀԱՏԱԿԱՆ ՓԱԹԵԹ/	Լեյկոալեքս	ԱՎՓ /ԱՆՀԱՏԱԿԱՆ ՎԻՐԱՀԱՏԱԿԱՆ ՓԱԹԵԹ/մանրեագերծ մեկ հատ 7մ*10սմ բինտ ստերիլ, մանրեագերծ բարձիկ 10սմ*10սմ 2 հատ , փաթեթավորումը՝անջրաթափանց ձգվող պոլիէթիլենային թաղանթ: Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի նշումով Պահպանման պայմանները «պահել չոր տեղում» 1. Դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը գևորդին 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 38-76

			<p>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/:</p>
--	--	--	--

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО ЛЕЙКО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ՀՀ ԱԱԾ-ՌԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-23/1-ԴԵՂՈՐԱՅՔԱԲԼԱ նախ ներկայացնում է լիարժեք նկարագրագրային նկարագրագրով ներկայացված առարկան:

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
38	Լեյկոալեքս	ԱՎՓ /ԱՆՀԱՏԱԿԱՆ ՎԻՐԱՀԱՏԱԿԱՆ ՓԱԹԵԹ/	Լեյկոալեքս	ԱՎՓ /ԱՆՀԱՏԱԿԱՆ ՎԻՐԱՀԱՏԱԿԱՆ ՓԱԹԵԹ/մանրեագերծ մեկ հատ 7մ*10սմ բինտ ստերիլ, մանրեագերծ բարձիկ 10սմ*10սմ 2 հատ , փաթեթավորումը՝անջրաթափանց ձգվող պոլիէթիլենային թաղանթ: Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի կազմակերպության Պահպանման պայմանները «պահել չոր տեղում» 1. Դեղի պիտանելիության ժամկետները դեղը գնորդին հանձնելու պահին պետք է լինեն հետևյալը՝ ա. 2,5 տարի և ավելի պիտանելիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանելիության ժամկետ, բ. մինչև 2,5 տարի պիտանելիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանելիության ժամկետ, 2.N N 38-76

			<p>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/:</p>
--	--	--	--