

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Inovator LLC-ն ՀՀԷՆ-ԷԱՃԱՊՁԲ-24/48 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
1	Կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինացված, կուլտուրալ, ակտիվազրկված պատվաստանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 և SAT-2 տիպերի դեմ	Կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինացված, կուլտուրալ, ակտիվազրկված պատվաստանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 և SAT-2 տիպերի դեմ	Կենդանիների առողջության պահպանման դաշնային կենտրոն (ՓԳԵՄ ԲՈՒՈՅՋ) Ռուսաստանի Դաշնություն	Կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինացված, կուլտուրալ, ակտիվազրկված պատվաստանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 և SAT-2 տիպերի դեմ Արտաքինից իրենից ներկայացնում է բաց դեղնավուն գույնի հեղուկ, սպիտակ նստվածքով, որը թափահարելուց հետո հեշտ լուծվում է: Անհրաժեշտ է դաբաղի վիրուսների շտամների առկայությունը հաստատող փաստաթղթեր՝ տեղեկանք, ինչպես նաև դաբաղի վիրուսի A տիպի AG-VII գենետիկական գծի արտադրական A N2269/2015 շտամի և SAT-2 տիպի ենթատիպ XIV շտամի (կամ 99% հակաձևային ազգակցական կապ ունեցող շտամ) առկայության վերաբերյալ, շտամի ավանդադրման մասին տեղեկանք և շտամի անձնագիրը: Պատվաստանյութը սրվակների

մեջ է, մեկ դոզան 2 մլ, յուրաքանչյուր սրվակը 100 մլ (50 դոզա): Յուրաքանչյուր սրվակի վրա պետք է նշված լինի՝
պատվաստանյութի, արտադրող երկրի,
կազմակերպության անվանումները, սերիայի համարը,
պատրաստման և պիտանելիության ժամկետները և
դոզաները: Օգտագործման համար մնացորդային
ժամկետը պետք է լինի 16 ամսից ոչ պակաս, իսկ
պատվաստանյութի պահպանման և տեղափոխման
ջերմաստիճանը +20 C-ից մինչև +80 C, PD50-6
միավորից ոչ պակաս: Ջերմային ցուցիչների
առկայությունը պարտադիր է: Պիտակի վրա նշված լինի
«Պետական պատվեր, վաճառքի ենթակա չէ» բառերը:
Պատվաստանյութը պետք է արտադրված լինի Պատշաճ
արտադրական պրակտիկայի /Good Manufacturing
Practice (GMP)/ ստանդարտին համապատասխան:
Մատակարարը պետք է ներկայացնի
պատվաստանյութի որակի վերահսկման վկայական
կամ անձնագիր Կենդանիների առողջության
համաշխարհային կազմակերպության (այսուհետ՝ ԿԱՀԿ)
լաբորատորիայից կամ ԿԱՀԿ-ի կողմից ճանաչված
տարածաշրջանային համագործակցող կենտրոններից,
որը հավաստում է համապատասխանությունը ԿԱՀԿ-ի
ուղեցույցների պահանջներին: Պատվաստանյութը
պետք է գրանցված լինի Հայաստանի
Հանրապետությունում: Պատվաստանյութը պետք է
համապատասխանի Եվրասիական տնտեսական
միության մաքսային տարածքում անասնաբուժության
մեջ օգտագործվող դեղամիջոցների ներմուծմանն ու
փոխադրմանը ներկայացվող պահանջներին:

				Մասնակիցը պետք է ներկայացնի ապրանքային նշանի, արտադրողի, ծագման երկրի վերաբերյալ տեղեկատվության, ինչպես նաև պայմանագրի կատարման փուլում համապատասխանության սերտիֆիկատը, տեղեկանքը և շտամի անձնագիրը:
--	--	--	--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ИНОВАТОР ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом 22EY-ECXU72F-24/48 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
1				