

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Դելտա ՍՊԸ-ն ՎԲԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-24/75 ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում  
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

| Չափաբաժնի<br>համար | Առաջարկվող ապրանքի    |                     |                |                        |  |
|--------------------|-----------------------|---------------------|----------------|------------------------|--|
|                    | Ֆիրմային<br>անվանումը | ապրանքային<br>նշանը | մակնիշը        | արտադրողի<br>անվանումը | տեխնիկական բնութագիրը  |
| 19                 | Fob rapid test        | Fob rapid test      | Fob rapid test | CTK BioTech            | Թաքնված արյան թեստ N25<br>Իմունոխրոմատոգրաֆիկ կասետներ<br>Պարտադիր պայման է, որպեսզի<br>առաջարկվող ապրանքը<br>համապատասխանի ՀՀ<br>ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ ՀՀ ՊԵՏԱԿԱՆ<br>ԲՅՈՒՋԵԻ ԵՎ ԱՅԼ ՄԻՋՈՑՆԵՐԻ<br>ՀԱՇՎԻՆ ԳՆՎՈՂ ԴԵՂԵՐԻ<br>ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳՐԵՐԻ<br>ԿԱԶՄՄԱՆ ՉԱՓՈՐՈՇԻՉՆԵՐԸ<br>ՀԱՍՏԱՏԵԼՈՒ ՄԱՍԻՆ N 502-Ն<br>ՈՐՈՇՄԱՆ պահանջներին՝<br>Մատակարարը պարտավորվում է<br>դեղերը մատակարարելիս<br>Ներկայացնել Հայաստանի |

Հանրապետության  
առողջապահության  
նախարարության «Ակադեմիկոս  
Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և  
բժշկական տեխնոլոգիաների  
փորձագիտական կենտրոն» փակ  
բաժնետիրական ընկերության  
կողմից իրականացված լաբորատոր  
փորձաքննության եզրակացություն,  
բացառությամբ՝ ա.  
պատվաստանյութերի, բ. այն  
դեղերի, որոնք ներմուծվել են  
անմիջապես գրանցման  
հավաստագրի իրավատիրոջից կամ  
նրանից պատշաճ լիազորություններ  
ստացած անձից և արտադրողը ունի  
դեղագործական տեսչությունների  
համագործակցության սխեմայի  
(PIC/S) կամ ԵԱՏՄ անդամ երկրների  
իրավասու մարմինների կողմից  
տրված պատշաճ արտադրական  
գործունեության հավաստագիր, գ.  
այն տեղական արտադրության  
դեղերի, որոնց արտադրողը ունի  
Հայաստանի Հանրապետության  
առողջապահության  
նախարարության կողմից տրված  
պատշաճ արտադրական  
գործունեության հավաստագիր

(ՊԱԳ), որի վերաբերյալ մատակարարը ներկայացնում է Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կողմից տրված պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագրի (ՊԱԳ) պատճեն: Դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը հանձնելու պահին պետք է լինի 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: Դեղերի տեղափոխումը, պահեստավորումը և պահպանումը պետք է իրականացվի համաձայն ՀՀ ԱՆ նախարարի 2010թ. 17-Ն հրամանի: Ուղարկողը նախապես պետք է տեղեկացնի բեռը ուղարկելու մասին՝ բեռի ընդհանուր քանակը, անվան ումը, ժամանման պահը, անհրաժեշտության դեպքում՝

|  |  |  |  |  |   |
|--|--|--|--|--|---|
|  |  |  |  |  | «սառցե շղթայի» պահպանման<br>վերաբերյալ: Մատակարարումը<br>կատարել աշխատանքային օրերին,<br>ժամը՝ մինչև 15:00: |
|--|--|--|--|--|---|

## ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

### предлагаемого товара

ООО Делта в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЧРЧ-ЕЦДԱՊՁԲ-24/75 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

| Номер лота | Предлагаемый товар     |                |                |                            |  |
|------------|------------------------|----------------|----------------|----------------------------|--|
|            | фирменное наименование | товарный знак  | марка          | наименование производителя | технические характеристики   |
| 19         | Fob rapid test         | Fob rapid test | Fob rapid test | СТК BioTech                | Թաքնված արյան թեստ N25<br>Իմունոխորոմատոգրաֆիկ կասետներ<br>Պարտադիր պայման է, որպեսզի<br>առաջարկվող ապրանքը<br>համապատասխանի ՀՀ<br>ԿԱՌԱՎԱՐՈՒԹՅԱՆ ՀՀ ՊԵՏԱԿԱՆ<br>ԲՅՈՒՋԵԻ ԵՎ ԱՅԼ ՄԻՋՈՑՆԵՐԻ<br>ՀԱՇՎԻՆ ԳԼՎՈՂ ԴԵՂԵՐԻ<br>ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲԼՈՒԹԱԳՐԵՐԻ<br>ԿԱԶՄԱՆ ՉԱՓՈՐՈՇԻՉՆԵՐԸ<br>ՀԱՍՏԱՏԵԼՈՒ ՄԱՍԻՆ N 502-Ն<br>ՈՐՈՇՄԱՆ պահանջներին՝<br>Մատակարարը պարտավորվում է<br>դեղերը մատակարարելիս<br>ներկայացնել Հայաստանի |

Հանրապետության  
առողջապահության  
նախարարության «Ակադեմիկոս  
Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և  
բժշկական տեխնոլոգիաների  
փորձագիտական կենտրոն» փակ  
բաժնետիրական ընկերության  
կողմից իրականացված լաբորատոր  
փորձաքննության եզրակացություն,  
բացառությամբ՝ ա.  
պատվաստանյութերի, բ. այն  
դեղերի, որոնք ներմուծվել են  
անմիջապես գրանցման  
հավաստագրի իրավատիրոջից կամ  
նրանից պատշաճ լիազորություններ  
ստացած անձից և արտադրողը ունի  
դեղագործական տեսչությունների  
համագործակցության սխեմայի  
(PIC/S) կամ ԵԱՏՄ անդամ երկրների  
իրավասու մարմինների կողմից  
տրված պատշաճ արտադրական  
գործունեության հավաստագիր, գ.  
այն տեղական արտադրության  
դեղերի, որոնց արտադրողը ունի  
Հայաստանի Հանրապետության  
առողջապահության  
նախարարության կողմից տրված  
պատշաճ արտադրական  
գործունեության հավաստագիր

(ՊԱԳ), որի վերաբերյալ մատակարարը ներկայացնում է Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կողմից տրված պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագրի (ՊԱԳ) պատճեն: Դեղի պիտանիության ժամկետները դեղը հանձնելու պահին պետք է լինի 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: Դեղերի տեղափոխումը, պահեստավորումը և պահպանումը պետք է իրականացվի համաձայն ՀՀ ԱՆ նախարարի 2010թ. 17-Ն հրամանի: Ուղարկողը նախապես պետք է տեղեկացնի բեռը ուղարկելու մասին՝ բեռի ընդհանուր քանակը, անվան ումը, ժամանման պահը, անհրաժեշտության դեպքում՝

|  |  |  |  |  |   |
|--|--|--|--|--|---|
|  |  |  |  |  | «սառցե շղթայի» պահպանման<br>վերաբերյալ: Մատակարարումը<br>կատարել աշխատանքային օրերին,<br>ժամը՝ մինչև 15:00: |
|--|--|--|--|--|---|