

## ՆԿԱՐԱԳԻՐ

### առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Մարզ Ֆարմացիա ՍՊԸ-ն ԱՄԱԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-25/01 ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի տեխնիկական բնութագիրը
44	<p>"Արյան ընդհանուր հետազոտության նոսրացման համար լուծույթ, նախատեսված EDTA փորձանոթում մազանոթային և/կամ երակային արյան նոսրացման համար: Պահպանման ժամկետը ոչ պակաս քան 12 ամիս: Բաց լուծույթը կիրառելի պետք է լինի առնվազն 6 շաբաթ սենյակային ջերմաստիճանում, համատեղելի HUMAN Humacount 5D սարքի խողովակաշարի և ծավալային տվիչի միակցիչի հետ: Ապրանքը պետք է լինի նոր, գործարանային փաթեթավորմամբ առնվազն 20լ պլաստիկ -ճկուն տարայում, ունենա նշում արտադրման օրվա, գործարանի և արտադրողի մասին, մատակարարման պահին ունենա պիտանելիության ժամկետի առնվազն 70%-ը: Ունենա շտրիխ կոդ համատեղելի գերմանական HUMAN Diagnostics արտադրողի սարքերի կոդային ցանկի հետ: Պետք է ունենա HUMAN Diagnostics արտադրողի ռեագենտի քարտային նույնականացման համակարգի հետ համատեղելի RF-ID քարտ Որակի և համապատասխանության վկայականների պարտադիր առկայություն արտադրողի կողմից առնվազն` ISO 13485, ISO 14001, ISO9001, CE, EMAS III : "</p>







## ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

### предлагаемого товара

Марг-Фармация ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ԱՄԱԿ-ԷԱՃԱՊՁԲ-25/01 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар
	технические характеристики
44	<p>"Արյան ընդհանուր հետազոտության նոսրացման համար լուծույթ, նախատեսված EDTA փորձանոթում մազանոթային և/կամ երակային արյան նոսրացման համար: Պահպանման ժամկետը ոչ պակաս քան 12 ամիս: Բաց լուծույթը կիրառելի պետք է լինի առնվազն 6 շաբաթ սենյակային ջերմաստիճանում, համատեղելի HUMAN Humacount 5D սարքի խողովակաշարի և ծավալային տվիչի միակցիչի հետ: Ապրանքը պետք է լինի նոր, գործարանային փաթեթավորմամբ առնվազն 20լ պլաստիկ -ճկուն տարայում, ունենա նշում արտադրման օրվա, գործարանի և արտադրողի մասին, մատակարարման պահին ունենա պիտանելիության ժամկետի առնվազն 70%-ը: Ունենա շտրիխ կոդ համատեղելի գերմանական HUMAN Diagnostics արտադրողի սարքերի կոդային ցանկի հետ: Պետք է ունենա HUMAN Diagnostics արտադրողի ռեագենտի քարտային նույնականացման համակարգի հետ համատեղելի RF-ID քարտ Որակի և համապատասխանության վկայականների պարտադիր առկայություն արտադրողի կողմից առնվազն` ISO 13485, ISO 14001, ISO9001, CE, EMAS III : "</p>