

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
41	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	ՆԵՐԱՐԿԻՋՆԵՐ	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	<p>Ներարկիչ միանգամյա օգտագործման համար 5.0 եռակոմպոնենտ 21G,22G, 23G ասեղով Ներարկիչը պատրաստված է թափանցիկ, ոչ տոքսիկ նյութից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի նշումով ì³ÝáÃáõÃÛáõÝ 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 մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56 չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին</p>

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 լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ՉՁՅՆՇ

				<p>Ինքնաշարժային մեքենաների օգտագործման համար հարկային նպաստների մասին հարկային օրենսդրության 13-րդ հոդվածի, 5-րդ մասի համաձայն հասկանալ կամ համարժեքը:</p>
--	--	--	--	---

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

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

Номер лота	Предлагаемый товар			
	фирменное наименование	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
41	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	ՆԵՐԱՐԿԻՅՆԵՐ	ՍՍՏ ԲԵՍԹ	<p>ՆԵՐԱՐԿԻՅ միանգամյա օգտագործման համար 5.0 եռակոմպոնենտ 21G,22G, 23G ասեղով ՆԵՐԱՐԿԻՅը պատրաստված է թափանցիկ, ոչ տոքսիկ նյութից:</p> <p>Հանձման պահին պիտանելիության ժամկետի առկայություն*(տես ծանոթությունը):Ֆիրմայի նշումով ì³ÝáÃáõÃÛáõÝ 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 մնացորդային պիտանիության ժամկետ, 2.N N 39-56 չափաբաժինների մասերով հանձնելու պահին</p>

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 լիցենզիայի տեսակը համաձայն ՀՀ կառավարության 2011 թվականի մարտի 18-ի N281-Ն որոշման: ՉՁՅՆՇ

				<p>Ինքնաշարժային մեքենաների օգտագործման համար հարկային նպաստների մասին հրահանգի համաձայն հասկանալ կամ համարժեքը:</p>
--	--	--	--	--