

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԼԵՅԿՈ ՍՊԸ-ն ԵՔ-ԷԱՃԱՊՁԲ-24/22 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 |
| 46 | Լիգին | Էթանոլ լուծույթ 70%, | Լիգին | <p>"Էթանոլ լուծույթ (բնափոխված), 70%, խտանյութ արտաքին կիրառման լուծույթի: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը կլինի հետևյալը՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանելիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան 24 ամիս մնացորդային պիտանելիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանելիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան 12 ամիս մնացորդային պիտանելիության ժամկետ: Յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարումն իրականացնելիս պարտադիր պայման է հանդիսանում յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը: Դեղը պետք է գրանցված լինեն ՀՀ դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր)"</p> |

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО ЛЕЙКО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕР-ЕԱՃԱՊՁԲ-24/22 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

| Номер лота | Предлагаемый товар | | | |
|------------|------------------------|-------------------------|----------------------------|--|
| | фирменное наименование | товарный знак | наименование производителя | технические характеристики |
| 46 | Լիզիև | Էթանոլ լուծույթ 70%, | Լիզիև | <p>"Էթանոլ լուծույթ (բնափոխված), 70%, խտանյութ արտաքին կիրառման լուծույթի: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը կլինի հետևյալը՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: Յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարումն իրականացնելիս պարտադիր պայման է հանդիսանում յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը: Դեղը պետք է գրանցված լինեն ՀՀ դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր)"</p> |

