

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

ԼԵՅԿՈ ՍՊԸ-ն ԷԱՃԱՊՁԲ-2024/4-3-ԵՊԲՀ ծածկագրով կազմակերպված Էլեկտրոնային աճուրդին մասնակցելու շրջանակում
Ներկայացնում է իր կողմից առաջարկվող ապրանքի ամբողջական նկարագիրը

Չափաբաժնի համար	Առաջարկվող ապրանքի		
	ապրանքային նշանը	արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը
8	Պովիդոն յոդ 100մգ/մլ, 1000մլ	Նոկի	Պովիդոն յոդ povidone-iodine լուծույթ արտաքին կիրառման 100մգ/մլ, 1000մլ պլաստիկ շիկ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է. 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: Պահպանման պայմանները՝ արևի ճառագայթներից պաշտպանված, ամուր փակված խցանով, 0° - 25°C ջերմաստիճանի պայմաններում: Յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարումն իրականացնելիս պարտադիր պայման է հանդիսանում յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը: Դեղը ներառված է ՀՀ-ում գրանցված դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր):

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ООО ЛЕЙКО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом ЕԱՃԱՊԶԲ-2024/4-3-ԵՊԲՀ ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

Номер лота	Предлагаемый товар		
	товарный знак	наименование производителя	технические характеристики
8	Պովիդոն յոդ 100մգ/մլ, 1000մլ	Նոկի	Պովիդոն յոդ povidone-iodine լուծույթ արտաքին կիրառման 100մգ/մլ, 1000մլ պլաստիկ շիկ: Նոր է, չօգտագործված, գործարանային փաթեթավորմամբ: Հանձնելու պահին դեղորայքի պիտանելիության ժամկետը հետևյալն է. 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ, մինչև 2,5 տարի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերի համար՝ առնվազն 12 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետ: Պահպանման պայմանները՝ արևի ճառագայթներից պաշտպանված, ամուր փակված խցանով, 0° - 25°C ջերմաստիճանի պայմաններում: Յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարումն իրականացնելիս պարտադիր պայման է հանդիսանում յուրաքանչյուր խմբաքանակի մատակարարման պահին գործող ՀՀ կառավարության թիվ 502-Ն որոշման պահանջների պահպանումը: Դեղը ներառված է ՀՀ-ում գրանցված դեղերի պետական գրանցամատյանում (ռեեստր):