

ՆԿԱՐԱԳԻՐ

առաջարկվող ապրանքի ամբողջական

Inovator LLC-ն ՀՀԷՆ-ԷԱՃԱՊՁԲ-24/60 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 |
| 1 | Կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինացված, կուլտուրալ, ակտիվազրկված պատվաստանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 և SAT-2 տիպերի դեմ | Կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինացված, կուլտուրալ, ակտիվազրկված պատվաստանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 և SAT-2 տիպերի դեմ | Կենդանիների առողջության պահպանման դաշնային կենտրոն (ՓԳԾՄ ԲՈՒՈՅՋ) Ռուսաստանի Դաշնություն | Կենդանիների դաբաղ հիվանդության նկատմամբ՝ բազմավալենտ, սորբինացված, կուլտուրալ, ակտիվազրկված պատվաստանյութ դաբաղի վիրուսի A Իրան 2005 AG -VII, O Պան Ասիա-2, Ասիա 1, Sindh-08 և SAT-2 տիպերի դեմ Արտաքինից իրենից ներկայացնում է բաց դեղնավուն գույնի հեղուկ, սպիտակ նստվածքով, որը թափահարելուց հետո հեշտ լուծվում է: Անհրաժեշտ է դաբաղի վիրուսների շտամների առկայությունը հաստատող փաստաթղթեր՝ տեղեկանք, ինչպես նաև դաբաղի վիրուսի A տիպի AG-VII գենետիկական գծի արտադրական A N2269/2015 շտամի և SAT-2 տիպի ենթատիպ XIV շտամի (կամ 99% հակաձևային ազգակցական կապ ունեցող շտամ) առկայության վերաբերյալ, շտամի ավանդադրման մասին տեղեկանք և շտամի անձնագիրը: Պատվաստանյութը սրվակների |

մեջ է, մեկ դոզան 2 մլ, յուրաքանչյուր սրվակը 100 մլ (50 դոզա): Յուրաքանչյուր սրվակի վրա պետք է նշված լինի՝ պատվաստանյութի, արտադրող երկրի, կազմակերպության անվանումները, սերիայի համարը, պատրաստման և պիտանելիության ժամկետները և դոզաները: Օգտագործման համար մնացորդային ժամկետը պետք է լինի 16 ամսից ոչ պակաս, իսկ պատվաստանյութի պահպանման և տեղափոխման ջերմաստիճանը +2 C-ից մինչև +8 C, PD50-6 միավորից ոչ պակաս: Ջերմային ցուցիչների առկայությունը պարտադիր է: Պիտակի վրա նշված լինի «Պետական պատվեր, վաճառքի ենթակա չէ» բառերը: Պատվաստանյութը պետք է արտադրված լինի Պատշաճ արտադրական պրակտիկայի Good Manufacturing Practice (GMP) ստանդարտին համապատասխան: Մատակարարը պետք է ներկայացնի պատվաստանյութի որակի վերահսկման վկայական կամ անձնագիր Կենդանիների առողջության համաշխարհային կազմակերպության (այսուհետ՝ ԿԱՀԿ) լաբորատորիայից կամ ԿԱՀԿ-ի կողմից ճանաչված տարածաշրջանային համագործակցող կենտրոններից, որը հավաստում է համապատասխանությունը ԿԱՀԿ-ի ուղեցույցների պահանջներին: Պատվաստանյութը պետք է գրանցված լինի Հայաստանի Հանրապետությունում: Պատվաստանյութը պետք է համապատասխանի Եվրասիական տնտեսական միության մաքսային տարածքում անասնաբուժության մեջ օգտագործվող դեղամիջոցների ներմուծմանն ու փոխադրմանը ներկայացվող պահանջներին:

| | | | | |
|--|--|--|--|--|
| | | | | Մասնակիցը պետք է ներկայացնի ապրանքային նշանի, արտադրողի, ծագման երկրի վերաբերյալ տեղեկատվության, ինչպես նաև պայմանագրի կատարման փուլում համապատասխանության սերտիֆիկատը, տեղեկանքը և շտամի անձնագիրը: |
|--|--|--|--|--|

ПОЛНОЕ ОПИСАНИЕ

предлагаемого товара

ИНОВАТОР ООО в качестве участника в рамках участия в электронном аукционе под кодом 22EY-ETXU72F-24/60 ниже представляет полное описание предлагаемого им товара.

| Номер лота | Предлагаемый товар | | | |
|------------|------------------------|---------------|----------------------------|----------------------------|
| | фирменное наименование | товарный знак | наименование производителя | технические характеристики |
| 1 | | | | |