

ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ - ԳՆՄԱՆ ԺԱՄԱՆԱԿԱՑՈՒՅՑ

ՀՀ դրամ

Ապրանքի										
Հ/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
1	33651260	Հեպատիտ Ա-ի դեմ պատվաստանյութ		1 դեղաչափ 22իկներով կամ սրվակներով ինակտիվացված, նախատեսված մեծահասակների համար /ոչ պեդիատրիկ/, մնացորդային պիտանիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախադրակավորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:	դեղաչափ			30.00	ք.Երևան, Դ.Մայլան 37	30.00

2/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
2	33651199	Կատաղության դեմ պատվաստանյութ		1 դեղաչափ 22իկներով կամ սրվակներով ինակտիվացված, մնացորդային պիտանիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախարարակալորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:	դեղաչափ			30.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	30.00
3	33651223	ԱԴՓ-Մ		ԱԴՓ-Մ (դիֆթերիա, փայտացում) պատվաստանյութ մինչև 10 դեղաչափ 22իկներով, մնացորդային պիտանիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախարարակալորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:	դեղաչափ			100.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	100.00

2/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
4	33651222	Հեպատիտ Բ պատվաստանյութ (ոչ պեղիատրիկ)		1 դեղաչափ 22իկներով կամ սրվակներով ինակտիվացված, նախատեսված մեծահասակների համար /ոչ պեղիատրիկ/, մնացորդային պիտանիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախադրակավորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:	դեղաչափ			200.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	200.00
5	33651266	ԿԿԽ		2 դեղաչափ 22իկներով, խոզուկի բաղադրիչը Ջերիլին շտամով, մնացորդային պիտանիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախադրակավորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:	դեղաչափ			200.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	200.00

2/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
6	33651259	Պենմակոկային պոլիվալենտ պատվաստանյութ		<p>1 դեղաչափ 22իկներով կամ սրվակներով պոլիվալենտ (13 շճատիպ), կոնյուգացված, մնացորդային պիտանեիության ժամկետը՝ մատակարարման պահին ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող էլեկտրոնային սարքերի կամ կրիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ (պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ) առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախադրակավորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն:</p> <p>Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:</p>	դեղաչափ			30.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	30.00

2/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
7	33651220	Սեզոնային գրիպի պատվաստանյութ		<p>1 դեղաչափ 22իկներով/սրվակներով կամ ներլցված ներարկիչներով, ինակտիվացված, համապատասխան Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության 2019-2020 թվականների գրիպի սեզոնի ընթացքում հյուսիսային կիսագնդի համար առաջարկվող պատվաստանյութի կազմին, քառավալենտ, նախատեսված 6 ամսականից բարձր տարիքի համար, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող էլեկտրոնային սարքերի կամ կրիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2-+8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Շշիկներով/սրվակներով մատակարարման դեպքում Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության կողմից նախատրակավորման հավաստագրի առկայություն, ներլցված ներարկչի դեպքում Դեղերի եվրոպական գործակալության կողմից գրանցման կամ նույն պատվաստանյութի ներկայացման այլ ձևերի /շշիկներով/սրվակներով/ համար տրամադրված ԱՀԿ նախատրակավորման սերտիֆիկատի առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ: Պատվաստանյութի պիտանելիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ առնվազն 8 ամիս:</p>	դեղաչափ			50.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	50.00

2/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
8	33651220	Մենինգակոկային կոնյուգացված պոլիվալենտ պատվաստանյութ		<p>1 դեղաչափ 22իկներով/սրվակներով կամ ներլցված ներարկիչներով, հեղուկ, կոնյուգացված քառավալենտ՝ A, C, Y, W-135 շտամներով, մնացորդային պիտանիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում:</p> <p>Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախարարակալորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:</p>	դեղաչափ			40.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	40.00

2/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
9	33651263	Վեցավալենտ պատվաստանյութ		Վեցավալենտ պատվաստանյութ (ԱԿԴՓ՝ դիֆթերիա, ոչ բջջային կապույտ հազ, փայտացում, հեմոֆիլուային Բ վարակ, հեպատիտ Բ, ԻՊՎ՝ ինակտիվացված պոլիոմիելիտ: 1 դեղաչափ 22իկներով/սրվակներով կամ ներցված ներարկիչներով, հեղուկ, նախատեսված երեխաների համար /պեդիատրիկ/, մնացորդային պիտանիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2 - +8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի 22իկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի 22իկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախարարակալորում և (կամ) Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցման առկայություն: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:	դեղաչափ			30.00	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	30.00
10	33651219	Որովայնային տիֆի դեմ պատվաստանյութ		1 դեղաչափ սրվակներով, մնացորդային պիտանիության ժամկետը՝ մատակարարման պահին ընդհանուր պիտանիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդը, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2-+8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:	Դեղաչափ			50.00	ք.Երևան Դ.Մալյան 37	50.00

2/Հ	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը և ապրանքային նշանը	արտադրողը և ծագման երկիրը	տեխնիկական բնութագիրը	չափման միավորը	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 30 աշխատանքային օրվա ընթացքում
11	33651270	Դեղին տենդի դեմ պատվաստանյութ		<p>1-5 դեղաչափ սրվակներով, մատակարարման պահին ընդհանուր պիտանելիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդի առկայություն, եվրոպական արտադրության կամ համարժեք, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2-+8°C ջերմաստիճանի ապահովում:</p> <p>Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list), պատասխանատու կանոնակարգող մարմնի (NRA կամ HPO) կողմից տրամադրված բացթողման հավաստագիր (Lot Release Certificate), ամփոփիչ արձանագրություն (Summary Protocol), պատշաճ արտադրական գործընթացի հավաստագիր (GMP Certificate): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ:</p>	Դեղաչափ			150.00	քերական Դ. Մայլան 37	150.00

Մատակարարվելիք ապրանքները պետք է լինեն չօգտագործված: Ապրանքի մատակարարումը՝ բեռնափոխադրումը, և բեռնաթափումը համապատասխան պահեստ, իրականացվում է Վաճառողի ուժերով և միջոցներով: