

ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ - ԳՆԱՄԱ ԺԱՄԱՆԱԿԱՑՈՒՅՑ

ՀՀ դրամ

Ապրանքի										
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*	Պայմանագրի / Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 20 օրացույցային 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 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			50	ք.Երևան, Դ.Մայլան 37	50
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	ք.Երևան, Դ.Մայլան 37	30
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			50	ք.Երևան, Դ.Մայլան 37	50

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*	Պայմանագրի / Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 20 օրացույցային օրվա ընթացքում
4	33651222	Հեպատիտ Բ պատվաստանյութ (ոչ պեղիատրիկ)		1 դեղաչափի շշիկներով 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 շշիկի կամ սրվակի վրա ՊՇՏ /պատվաստանյութի շշիկի 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	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	100
5	33651266	ԿԿԽ		2 դեղաչափի շշիկներով, 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 շշիկի կամ սրվակի վրա ՊՇՏ /պատվաստանյութի շշիկի 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			200	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	200
6	33651221	Պնևմակոկային պոլիվալենտ պատվաստանյութ		1 դեղաչափի շշիկներով 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 շշիկի կամ սրվակի վրա ՊՇՏ (պատվաստանյութի շշիկի 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			50	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	50

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*	Պայմանագրի / Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 20 օրացույցային օրվա ընթացքում
7	33651200	Սեզոնային գրիպի պատվաստանյութ		1 դեղաչափի շշիկներով/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 նախորակավորման հավաստագրի առկայություն, ներլցված ներարկչի դեպքում Դեղերի եվրոպական գործակալության կողմից գրանցման կամ նույն պատվաստանյութի ներկայացման այլ ձևերի /շշիկներով/սրվակներով/ համար տրամադրված ԱՀԿ նախաորակավորման 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:	դեղաչափ			50	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	50
8	33651220	Մենինգակոկային կոնյուգացված պոլիվալենտ պատվաստանյութ		1 դեղաչափի շշիկներով/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: Պատվաստանյութի շշիկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի շշիկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախաորակավորում 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			50	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	50
9	33651263	Վեցավալենտ պատվաստանյութ		Վեցավալենտ պատվաստանյութ (ԱԿԴՓ՝ դիֆթերիա, ոչ բջջային կապույտ հազ, փայտացում, հեմոֆիլուսային Բ վարակ, հեպատիտ Բ, ԻՊՎ՝ ինակտիվացված պոլիոմիելիտ: 1 դեղաչափի շշիկներով/սրվակներով կամ ներլցված 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 շշիկի կամ սրվակի վրա ՊՇՑ /պատվաստանյութի շշիկի ցուցիչ/ առկայություն (VVM): Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախաորակավորում 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			50	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	50

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*	Պայմանագրի / Համաձայնագրի ուժի մեջ մտնելու պահից 20 օրացուցային օրվա ընթացքում
10	33651271	Տգային էնցեֆալիտի դեմ պատվաստանյութ		1 դեղաչափ սրվակներով, ինակտիվացված /Սոֆին կամ 205 շճատիպ/, մատակարարման պահին ընդհանուր պիտանելիության ժամկետի առնվազն երկու երրորդի առկայություն, ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող ջերմային ցուցիչների առկայություն, նշանադրումը՝ կոտրվող, պահել +2-+8 0C ջերմաստիճանում: 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	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	30
11	33651219	Որովայնային տիֆի դեմ պատվաստանյութ		1 դեղաչափ սրվակներով, մնացորդային պիտանելիության ժամկետը՝ մատակարարման պահին ընդհանուր պիտանելիության 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	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	50
12	33651270	Դեղին տենդի դեմ պատվաստանյութ		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: 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			300	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	300
13	33141142	Ներարկիչ 1 մլ		1 մլ-ոց միանվագ օգտագործման ներարկիչ ասեղով (23G): Պատրաստված է թափանցիկ, թերմոպլաստիկ պոլիմիդիլթրիդից: Պետք է ունենա որակի հավաստագիր (արտադրողի կողմից խմբաքանակին ներկայացվող հավաստագիր): Պիտանելիության ժամկետի առնվազն 2/3-ի առկայություն մատակարարման պահին: Խմբաքանակը ամբողջությամբ լինի միատեսակ (ժամկետի, արտադրողի և փաթեթավորման առումով): Փաթեթավորումն անհատական՝ 50-100 հատանոց տուփերով:	հատ			1,000	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	1,000
14	33141142	Ներարկիչ 2 մլ		2 մլ-ոց միանվագ օգտագործման ներարկիչ ասեղով (23G): Պատրաստված է թափանցիկ, թերմոպլաստիկ պոլիմիդիլթրիդից: Պետք է ունենա որակի հավաստագիր (արտադրողի կողմից խմբաքանակին ներկայացվող հավաստագիր): Պիտանելիության ժամկետի առնվազն 2/3-ի առկայություն մատակարարման պահին: Խմբաքանակը ամբողջությամբ լինի միատեսակ (ժամկետի, արտադրողի և փաթեթավորման առումով): Փաթեթավորումն անհատական՝ 50-100 հատանոց տուփերով:	հատ			1,000	ք.Երևան, Դ.Մալյան 37	1,000

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