

**ՀԱՅՏԱՐԱՐՈՒԹՅՈՒՆ**  
**հրավերի պարզաբանման մասին**

Հայտարարության սույն տեքստը հաստատված է գնահատող հանձնաժողովի 2026 թվականի  
ապրիլի 1-ի թիվ 2 որոշմամբ և հրապարակվում է «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի 29-րդ  
հոդվածի համաձայն

Ընթացակարգի ծածկագիրը «ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ»

«Երևանի Միխիթար Հերացու անվան պետական բժշկական համալսարան» հիմնադրամի կարիքների համար բժշկական նշանակության ապրանքների և սարքավորումների ձեռքբերման նպատակով կազմակերպված «ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ ծածկագրով գնման ընթացակարգի գնահատող հանձնաժողովը ստորև ներկայացնում է նույն ծածկագրով հրավերի վերաբերյալ 2026 թվականի մարտի 30-ին և մարտի 31-ին ստացված հարցադրումները և դրանց վերաբերյալ 2026 թվականի ապրիլի 1-ին տրամադրված պարզաբանումները՝

**Հարցադրում N 1:** Հարգելի գործընկեր Թիվ 82 չափաբաժնում նշված ապրանքի բնութագրերում առկա չեն շեղման որևէ թույլատրելի միջակայքեր: Որպես կանոն, արտադրողներն իրենց գործարանային ձեռնարկներում նշում են գործարանային թույլատրելի շեղման միջակայքերի մասին, օրինակ տեսադաշտի  $\pm 10$  աստիճան, շեղման անկյուն  $\pm 10$  աստիճան և այլն: Բացի այդ, օրինակ Hugemed արտադրողի կայքում ճկուն միանգամյա ուրետերոսկոպի շեղման անկյունը գրված է 285 աստիճան, սակայն շահագործման ձեռնարկում գրված է 270 աստիճան: Հաշվի առնելով վերոգրյալը, առաջարկում ենք կատարել փոփոխություններ հրավերում, սահմանել թույլատրելի շեղման միջակայքեր կամ պարզաբանել, որ հրավերում նշված պարամետրերի համար նախատեսված են, ընդունելի են գործարանային շեղումներ:

**Պարզաբանում N 1:** Հարգելի գործընկեր հրավերում նշված տեխնիկական բնութագրերը սահմանված են որպես սարքի պահանջվող անվանական տեխնիկական ցուցանիշներ ապահովելու համար տվյալ բժշկական սարքի ֆունկցիոնալ և կլինիկական նպատակային կիրառությունը: Միաժամանակ պարզաբանում ենք, որ այն դեպքերում, երբ արտադրողի պաշտոնական տեխնիկական փաստաթղթերով տվյալ պարամետրերի համար նախատեսված են գործարանային թույլատրելի շեղումներ, նման շեղումները կարող են համարվել ընդունելի, եթե դրանք հստակ նշված են արտադրողի պաշտոնական փաստաթղթերում, չեն հանգեցնում սարքի ֆունկցիոնալ կամ կլինիկական արդյունավետության նվազեցման և չեն հակասում հրավերով սահմանված նվազագույն և/կամ առավելագույն սահմանային պահանջներին:

**Հարցադրում N 2:** Հարգելի գործընկեր Թիվ 82 չափաբաժնում նշված ապրանքի բնութագրերում առկա չեն շեղման որևէ թույլատրելի միջակայքեր: Որպես կանոն, արտադրողներն իրենց գործարանային ձեռնարկներում նշում են գործարանային թույլատրելի շեղման միջակայքերի մասին, օրինակ տեսադաշտի  $\pm 10$  աստիճան, շեղման անկյուն  $\pm 10$  աստիճան և այլն: Բացի այդ, օրինակ Hugemed արտադրողի կայքում ճկուն միանգամյա ուրետերոսկոպի շեղման անկյունը գրված է 285 աստիճան, սակայն շահագործման ձեռնարկում գրված է 270 աստիճան: Հաշվի առնելով վերոգրյալը, առաջարկում ենք կատարել փոփոխություններ հրավերում, սահմանել թույլատրելի շեղման միջակայքեր կամ պարզաբանել, որ հրավերում նշված պարամետրերի համար նախատեսված են, ընդունելի են գործարանային շեղումներ:

**Պարզաբանում N 2:** Հարգելի գործընկեր հրավերում նշված տեխնիկական բնութագրերը սահմանված են որպես սարքի պահանջվող անվանական տեխնիկական ցուցանիշներ ապահովելու համար տվյալ բժշկական սարքի ֆունկցիոնալ և կլինիկական նպատակային կիրառությունը: Միաժամանակ պարզաբանում ենք, որ այն դեպքերում, երբ արտադրողի պաշտոնական տեխնիկական փաստաթղթերով տվյալ պարամետրերի համար նախատեսված են գործարանային թույլատրելի շեղումներ, նման շեղումները կարող են համարվել ընդունելի, եթե դրանք հստակ նշված են արտադրողի պաշտոնական փաստաթղթերում, չեն հանգեցնում սարքի ֆունկցիոնալ կամ կլինիկական արդյունավետության նվազեցման և չեն հակասում հրավերով սահմանված նվազագույն և/կամ առավելագույն սահմանային պահանջներին:

**Հարցադրում N 3:** Հարգելի գործընկերներ, խնդրում եմ տրամադրել պարզաբանում 28 և 29 չափաբաժինների մասով: Ինչո՞վ է պայմանավորված վերոնշյալ չափաբաժինների GMP ստանդարտներին համապատասխանության պահանջը, այն պարագայում, երբ ի տարբերություն դեղերի արտադրության, սննդի արտադրությունը չի պահանջում GDP հավաստագրում: Կանխավ շնորհակալություն:

**Պարզաբանում N 3:** Հարգելի գործընկեր նշված չափաբաժինների շրջանակում GMP ստանդարտներին համապատասխանության պահանջը պայմանավորված է նրանով, որ տվյալ արտադրանքը նախատեսված է բժշկական նպատակով կիրառման համար (մասնավորապես՝ կլինիկական պայմաններում էնտերալ սնուցման նպատակով) և օգտագործվում է բուժառուների նկատմամբ, այդ թվում՝ բարձր ռիսկային խմբերում:

Տեղեկացնում ենք, որ տվյալ պահանջը չի վերաբերում դեղերի արտադրությանը վերաբերող կարգավորումներին կամ GDP հավաստագրմանը: GMP համապատասխանության պահանջը վերաբերում է արտադրական գործընթացների որակի ապահովմանը և արտադրանքի անվտանգությանը՝ անկախ այն հանգամանքից, որ արտադրանքը դասակարգվում է որպես բժշկական նշանակության սննդային միջոց:

Միաժամանակ պարզաբանում ենք, որ ընդունելի են միջազգային ճանաչված որակի ապահովման համակարգերը (օրինակ՝ GMP կամ որևէ այլ միջազգային ընդունված արտադրական որակի ստանդարտ), որոնք հավաստում են արտադրական գործընթացների վերահսկելիությունն ու արտադրանքի անվտանգությունը:

**Հարցադրում N 4:** Հարգելի գործընկեր քանի որ տարբեր արտադրողներ գործիքն արտադրում են տարբեր ստանդարտներով, 10 և 11 լոտերի համար ընդունելի կլինեն կարիչի գլխիկի արտաքին տրամագիծը՝ համապատասխանաբար 32 և 34 մմ, 31 և 33 ի փոխարեն:

**Պարզաբանում N 4:** Հարգելի գործընկեր, 10 և 11 չափաբաժինների կարիչի գլխիկի արտաքին տրամագծերը հստակ սահմանված են՝ 31 և 33 մմ չափսերի, որոնք անհրաժեշտ են կարիքի բավարարման համար:

**Հարցադրում N 5:** Բարև Ձեզ, հանձնաժողովի հարգելի անդամներ, Խնդրում ենք պարզաբանել՝ ընդունելի է արդյոք 10-րդ և 11-րդ չափաբաժիններով սահմանված գնման առարկաների համար տեխնիկական բնութագրերում նշված 31մմ և 33մմ պարամետրերի փոխարեն 32 մմ-ը:

**Պարզաբանում N 5:** Հարգելի գործընկեր, 10 և 11 չափաբաժինների կարիչի գլխիկի արտաքին տրամագծերը հստակ սահմանված են՝ 31 և 33 մմ չափսերի, որոնք անհրաժեշտ են կարիքի բավարարման համար:

Սույն հայտարարության հետ կապված լրացուցիչ տեղեկություններ ստանալու համար

կարող էք դիմել «ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ ծածկագրով գնահատող հանձնաժողովի քարտուղար Լիլիթ Մկրտչյանին:

Հեռախոս՝ 010 301000 (438)

Էլեկտրոնային փոստ՝ marketing.ysmu90@gmail.com:

ԷԱՃԱՊՁԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ ծածկագրով գնման ընթացակարգի գնահատող հանձնաժողով՝

Նախագահ՝

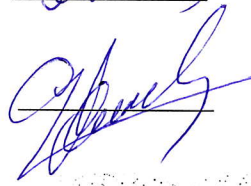


Ա. Սարգսյան

Անդամ՝



Ա. Հակոբյան



Ա. Գրիգորյան

**ОБЪЯВЛЕНИЕ**  
о разъяснении приглашения

Настоящий текст объявления утвержден решением Оценочной комиссией № 2 от 01.04.2026 года и опубликовывается в соответствии со статьей 29 Закона Республики Армения «о Закупах».

Код процедуры «ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ»

Оценочная комиссия по процедуре закупки под кодом «ԷԱՃԱՊԶԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ» организованной с целью приобретения «медицинских изделий и оборудования» для нужд фонда «Ереванский государственный медицинский университет имени Мхитара Гераци», ниже предоставляет запрос полученный от 30.03.2026 и 31.03.2026 года относительно приглашения под тем же кодом и разъяснение по нему, предоставленное 01.04.2026 года.

Запрос 1. Уважаемый партнер. В характеристиках товара, указанных в лоте № 82, отсутствуют какие-либо допустимые диапазоны отклонений. Как правило, производители в своих заводских руководствах указывают допустимые диапазоны заводских отклонений, например: поле зрения  $\pm 10$  градусов, угол изгиба (отклонения)  $\pm 10$  градусов и т. д. Кроме того, к примеру, на сайте производителя Hugemed угол изгиба гибкого одноразового уретероскопа указан как 285 градусов, однако в руководстве по эксплуатации указано 270 градусов. Учитывая вышеизложенное, предлагаем внести изменения в приглашение (լիւի՛ տենդերную документацию), установить допустимые диапазоны отклонений или разъяснить, что для параметров, указанных в приглашении, предусмотрены и являются приемлемыми заводские отклонения.

Разъяснение 1. Уважаемый коллега, технические характеристики, указанные в приглашении, установлены как требуемые номинальные технические показатели устройства для обеспечения функционального и клинического целевого применения данного медицинского оборудования. Одновременно поясняем, что в тех случаях, когда официальной технической документацией производителя для данных параметров предусмотрены заводские допустимые отклонения, такие отклонения могут считаться приемлемыми, если: они четко указаны в официальных документах производителя, не приводят к снижению функциональной или клинической эффективности устройства и не противоречат установленным приглашением минимальным и/или максимальным предельным требованиям.

Запрос 2. Уважаемый партнер, В характеристиках товара, указанного в лоте № 82, отсутствуют какие-либо допустимые диапазоны отклонений. Как правило, производители в своих заводских руководствах указывают допустимые диапазоны заводских отклонений, например: поле зрения  $\pm 10$  градусов, угол изгиба  $\pm 10$  градусов и т.д. Кроме того, к примеру, на сайте производителя Hugemed угол изгиба гибкого одноразового уретероскопа указан как 285 градусов, однако в руководстве по эксплуатации указано 270 градусов. Учитывая вышеизложенное, предлагаем внести изменения в приглашение, установить допустимые диапазоны отклонений или разъяснить, что для параметров, указанных в приглашении, предусмотрены и допустимы заводские отклонения.

Разъяснение 2. Уважаемый коллега, технические характеристики, указанные в приглашении, установлены как требуемые номинальные технические показатели устройства для обеспечения функционального и клинического целевого применения данного медицинского оборудования. Одновременно поясняем, что в тех случаях, когда официальной технической документацией производителя для данных параметров предусмотрены заводские допустимые отклонения, такие отклонения могут считаться приемлемыми, если: они четко указаны в официальных документах производителя, не приводят к снижению функциональной или клинической эффективности устройства и не противоречат установленным приглашением минимальным и/или максимальным предельным требованиям.

Запрос 3 : Уважаемые коллеги, прошу предоставить разъяснения по лотам 28 и 29. Чем обусловлено требование о соответствии вышеуказанных лотов стандартам GMP в том случае, когда, в отличие от производства лекарств, производство пищевых продуктов не требует сертификации GDP? Заранее спасибо.

Разъяснение 3 : Требование о соответствии стандартам GMP в рамках указанных лотов обусловлено тем, что данная продукция предназначена для медицинских целей (в частности, для энтерального питания в клинических условиях) и используется для пациентов, в том числе входящих в группы высокого риска. Сообщаем, что данное требование не относится к регулировкам производства лекарственных средств или сертификации GDP. Требование соответствия GMP касается обеспечения качества производственных процессов и безопасности продукции, независимо от того, что продукция классифицируется как пищевое средство медицинского назначения. Одновременно поясняем, что приемлемыми являются международно признанные системы обеспечения качества (например, GMP или любой другой международно признанный стандарт производственного качества), которые подтверждают контролируемость производственных процессов и безопасность продукции.

Запрос 4. Уважаемый коллега, поскольку различные производители выпускают инструмент по разным стандартам, для лотов 10 и 11 будут приемлемы внешние диаметры головки степлера — 32 и 34 мм соответственно, вместо 31 и 33 мм

Разъяснение 4. Уважаемый коллега, внешние диаметры головки степлера для лотов 10 и 11 четко установлены — 31 и 33 мм соответственно, что необходимо для удовлетворения потребности.

Запрос 5. Здравствуйте, уважаемые члены комиссии! Просим разъяснить, допустимо ли использование параметра 32 мм вместо указанных в технических характеристиках 31 мм и 33 мм для предметов закупки по лотам №10 и №11?

Разъяснение 5. Уважаемый коллега, внешние диаметры головок степлера лотов 10 и 11 четко установлены — 31 и 33 мм, которые необходимы для удовлетворения потребности.

Для получения дополнительной информации в связи с объявлением можно обратиться к

секретарю оценочной комиссии по процедуре закупки под кодом «ԷԱ&ԱՊԶԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ»  
Лилит Мкртчян:

Телефон 010 301000 (438)

Электронная почта marketing.ysmu90@gmail.com:

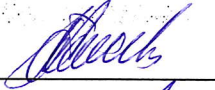
Оценочная комиссия по котировке цен по процедуре закупа «ԷԱ&ԱՊԶԲ-2026/16-15-ԵՊԲՀ»

Председатель комиссии




А. Сардарян

Члены комиссии



А. Акопян



А. Григорян