**ՀԱՅՏԱՐԱՐՈՒԹՅՈՒՆ**

**հրավերի պարզաբանման մասին**

### Հայտարարության սույն տեքստը հաստատված է գնահատող հանձնաժողովի

###  2018 թվականի մայիսի 21-ի թիվ 1 որոշմամբ և հրապարակվում է

### “Գնումների մասին” ՀՀ օրենքի 29-րդ հոդվածի համաձայն

### Ընթացակարգի ծածկագիրը` «ԳՀԱՊՁԲ-ԴՁ-ՁԻԱՀ-18/1»

«ՁԻԱՀ-ի կանխարգելման հանրապետական կենտրոն» ՊՈԱԿ-ի կարիքների համար դեղորայքի ձեռքբերման նպատակով կազմակերպված «ԳՀԱՊՁԲ-ԴՁ-ՁԻԱՀ-18/1» ծածկագրով գնման ընթացակարգի գնահատող հանձնաժողովը ստորև ներկայացնում է նույն ծածկագրով հրավերի վերաբերյալ 2018թ. մայիսի 18-ին երկու կազմակերպությունների կողմից ստացված հարցադրումները և դրանց վերաբերյալ 2018թ. մայիսի 21-ին տրամադրված պարզաբանումը`

 **Հարցադրում 1**

 Հարգելի գործընկերներ

Ձեր հրավերի թիվ 1-ին և 26-րդ չափաբաժինների մասով «տեխնիկական բնութագիրը» սյունակներում առկա է «ISO13485 որակի վկայականի առկայություն» պահանջը:

Խնդրում ենք տալ պարզաբանում հետևյալ հարցերին՝

ա) Նշված «ISO13485» կոնկրետ պահանջները որ արտադրողի որ անվանումով ախտահանիչ միջոցներին են պատկանում:

բ) Նշված «ISO13485» կոնկրետ պահանջները արդյոք առկա են այլ արտադրողների՝ այլ անվանումներ ունեցող ախտահանիչ միջոցների մոտ ևս, և եթե այո, ապա խնդրում ենք ներկայացնել այդ ախտահանիչ միջոցների տվյալները:

գ) Եթե մեր ՍՊԸ-ի կողմից առաջարկվեն ՌԴ արտադրության համարժեք ախտահանիչ միջոցներ, որոնք ունեն ԵԱՏՄ պետական գրանցման վկայական և ՀՀ ԱՆ կողմից հաստատված կիրառման մեթոդական հրահանգ, ունեն ISO 9001-2011 (ISO9001:2008) որակի հավաստագիր, սակայն առանց «ISO13485» որակի վկայականի, ապա այդ առաջարկները Ձեր կողմից համարժեք կհամարվեն թե ոչ:

 **Հարցադրում 2**

 Հարգելի գործընկերներ

Ձեր հրավերի թիվ 1-ին և 26-րդ չափաբաժինների մասով «տեխնիկական բնութագիրը» սյունակներում առկա է «ISO13485 որակի վկայականի առկայություն» պահանջը:

Խնդրում ենք տալ պարզաբանում հետևյալ հարցերին՝

ա) Նշված «ISO13485» կոնկրետ պահանջները որ արտադրողի որ անվանումով ախտահանիչ միջոցներին են պատկանում:

բ) Նշված «ISO13485» կոնկրետ պահանջները արդյոք առկա են այլ արտադրողների՝ այլ անվանումներ ունեցող ախտահանիչ միջոցների մոտ ևս, և եթե այո, ապա խնդրում ենք ներկայացնել այդ ախտահանիչ միջոցների տվյալները:

գ) Եթե մեր ՍՊԸ-ի կողմից առաջարկվեն ՌԴ արտադրության համարժեք ախտահանիչ միջոցներ, որոնք ունեն ԵԱՏՄ պետական գրանցման վկայական և ՀՀ ԱՆ կողմից հաստատված կիրառման մեթոդական հրահանգ, սակայն առանց «ISO13485» որակի վկայականի, ապա այդ առաջարկները Ձեր կողմից համարժեք կհամարվեն թե ոչ:

**Պարզաբանում**

«ՁԻԱՀ-ի կանխարգելման հանրապետական կենտրոն» ՊՈԱԿ-ի կողմից ԳՀԱՊՁԲ-ԴՁ-ՁԻԱՀ-18/1 ծածկագրով դեղորայքի ձեռքբերման նպատակով հայտարարված մրցույթի շրջանակներում թիվ 1-ին և 26-րդ չափաբաժինների մասով «ISO13485» որակի վկայականի առկայության պահանջը չունի հղում որևէ կոնկրետ արտադրողի կամ ապրանքային նշանի և նշվել է որպես այդ ապրանքների որակի ապահովման երաշխիք:

Հրավերի տեխնիկական բնութագրում կատարվել է փոփոխություն. «ISO13485» որակի վկայականի առկայության պահանջը փոխարինվել է ՀՀ ԱՆ կողմից հաստատված կիրառման մեթոդական հրահանգի առկայության պահանջով:

Սույն հայտարարության հետ կապված լրացուցիչ տեղեկություններ ստանալու համար կարող եք դիմել

«ԳՀԱՊՁԲ-ԴՁ-ՁԻԱՀ-18/1» ծածկագրով գնահատող հանձնաժողովի քարտուղար Գևորգ Խանոյանին:

 Հեռախոս 010610730

 Էլ. փոստ gnumner@armaids.am

ԳՀԱՊՁԲ-ԴՁ-ՁԻԱՀ-18/1 ծածկագրով գնման ընթացակարգի գնահատող հանձնաժողով