

ՏԵԽՆԻԿԱԿԱՆ ԲՆՈՒԹԱԳԻՐ - ԳՆՄԱՆ ԺԱՄԱՆԱԿԱՑՈՒՅՑ

Ապրանքի										
հրավերով նախատեսված չափաքաժնի համարը	գնումների պլանով նախատեսված միջանցիկ ծածկագիրը՝ ըստ ԳՄԱ դասակարգման (CPV)	անվանումը	ապրանքային նշանը, մակիշը և արտադրողի անվանումը	տեխնիկական բնութագիրը	չ/մ	միավորի գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր գինը/ՀՀ դրամ	ընդհանուր քանակը	մատակարարման	
									հասցեն*	ժամկետը
1	33141500	Կորոնավիրուսային հիվանդության (COVID-19) դեմ XBB տարբերակ պարունակող պատվաստանյութ		Կորոնավիրուսային հիվանդության (COVID-19) դեմ XBB տարբերակ պարունակող պատվաստանյութ՝ նախատեսված առաջնակի (հիմնական) և խթանիչ պատվաստումների համար 12 տարեկան և բարձր տարիքի անձանց շրջանում: Ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող էլեկտրոնային սարքերի կամ կրիչների առկայություն, պատվաստանյութի արկղի նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2÷+8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության կողմից նախարարակալվորման հավաստագրի և/կամ Դեղերի եվրոպական գործակալության կողմից գրանցման առկայություն: Յուրաքանչյուր սերիայի որակի հավաստագրի առկայություն և նաև սերիայի բացթողման հավաստագիրը (Lot Release Certificate)՝ տրված արտադրող երկրի իրավասու կարգավորող մարմնի կողմից և ամփոփ արձանագրությունը՝ տրված արտադրող կազմակերպության կողմից: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ: Պատվաստանյութի պիտանելիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ա) ենթակետ՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետով, բ) ենթակետ՝ առանձին դեպքերում, այն է՝ հիվանդների անհետաձգելի պահանջի բավարարման հիմնավորված անհրաժեշտությունը կամ դեղի սպառման համար սահմանված պիտանիության կարճ ժամկետը, հանձնելու պահին դեղի մնացորդային պիտանիության ժամկետը սահմանվում է պատվիրատուի կողմից, այն է առնվազն 12 ամիս ժամկետով: Գնման առարկայի պահպանումը և տեղափոխումն իրականացվում է համաձայն վերջիններիս արտաքին փաթեթի կամ ներդիր-թերթիկի ցուցումների:**	դեղաչափ		5,000.00	բ. Երևան, Դ. Մայլան, 37	Պայմանագրի/Հա մաձայնագրի կնքման պահից 30 օրացուցային օրվա ընթացքում	
2	33141500	Կորոնավիրուսային հիվանդության (COVID-19) դեմ երկվալենտ Original/Omicron BA.4-5 պարունակող ՌՆԹ պատվաստանյութ		Կորոնավիրուսային հիվանդության (COVID-19) դեմ երկվալենտ Original/Omicron BA.4-5 պարունակող ՌՆԹ պատվաստանյութ՝ նախատեսված առաջնակի (հիմնական) և խթանիչ պատվաստումների համար 12 տարեկան և բարձր տարիքի անձանց շրջանում: Ներկրվող չափաքանակի հետ տեղափոխման ընթացքում ջերմային ռեժիմը գրանցող էլեկտրոնային սարքերի կամ կրիչների առկայություն, պատվաստանյութի արկղի նշանադրումը՝ կոտրվող, տեղափոխման և պահպանման ընթացքում +2÷+8°C ջերմաստիճանի ապահովում: Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության կողմից նախարարակալվորման հավաստագրի և/կամ Դեղերի եվրոպական գործակալության կողմից գրանցման առկայություն: Յուրաքանչյուր սերիայի որակի հավաստագրի առկայություն և նաև սերիայի բացթողման հավաստագիրը (Lot Release Certificate)՝ տրված արտադրող երկրի իրավասու կարգավորող մարմնի կողմից և ամփոփ արձանագրությունը՝ տրված արտադրող կազմակերպության կողմից: Պատվաստանյութի մատակարարումը հետևյալ փաստաթղթերով՝ ավիաբեռնագիր (AWB), հաշիվ ապրանքագիր, փաթեթավորման ցանկ (Packing list): Ներմուծման հավաստագրի տրամադրման համար պատվաստանյութի գրանցված լինելը պարտադիր չէ: Պատվաստանյութի պիտանելիության ժամկետը մատակարարման պահին՝ ա) ենթակետ՝ 2,5 տարի և ավելի պիտանիության ժամկետ ունեցող դեղերը հանձնելու պահին պետք է ունենան առնվազն 24 ամիս մնացորդային պիտանիության ժամկետով, բ) ենթակետ՝ առանձին դեպքերում, այն է՝ հիվանդների անհետաձգելի պահանջի բավարարման հիմնավորված անհրաժեշտությունը կամ դեղի սպառման համար սահմանված պիտանիության կարճ ժամկետը, հանձնելու պահին դեղի մնացորդային պիտանիության ժամկետը սահմանվում է պատվիրատուի կողմից, այն է առնվազն 12 ամիս ժամկետով: Գնման առարկայի պահպանումը և տեղափոխումն իրականացվում է համաձայն վերջիններիս արտաքին փաթեթի կամ ներդիր-թերթիկի ցուցումների:**	դեղաչափ		5,000.00			բ. Երևան, Դ. Մայլան, 37

*Ապրանքի մատակարարումը՝ բեռնափոխադրումը և բեռնաթափումը համապատասխան պահեստ իրականացվում է Վաճառողի ուժերով և միջոցներով:

****Դեղերը մատակարարելիս՝ ներկայացվում է Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՓԲԸ-ի կողմից իրականացված լաբորատոր փորձաքննության արդյունքների վերաբերյալ եզրակացություն:**
Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կարիքների համար, հիմք ընդունելով «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքը, կարող են ձեռք բերվել պետության կարիքների համար լիազոր մարմնի հատուկ թույլտվությամբ կիրառվող չգրանցված դեղեր, որոնք գրանցված են Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2017 թվականի փետրվարի 23-ի «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքով նախատեսված միջազգային մասնագիտական կազմակերպություն սահմանելու մասին» N 172-Ա որոշմամբ սահմանված միջազգային մասնագիտական կազմակերպության անդամ երկրում կամ ունեն Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախարարակալորմում: Նման պարագայում նախատեսվում է, որ ընտրված մասնակիցը պայմանագրի և որակավորման ապահովումների հետ միաժամանակ չգրանցված դեղերի համար պարտադիր ներկայացնում է Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության «Ակադեմիկոս Էմիլ Գաբրիելյանի անվան դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» փակ բաժնետիրական ընկերության կողմից տրված հավաստող տեղեկանք՝ Հայաստանի Հանրապետության կառավարության 2017 թվականի փետրվարի 23-ի N 172-Ա որոշմամբ սահմանված միջազգային մասնագիտական կազմակերպության անդամ երկրում գրանցված լինելու կամ Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախարարակալորմում ունենալու մասին (Հիմք. Հայաստանի Հանրապետության Կառավարության «2013 թվականի մայիսի 2-ի N 502-Ն որոշում):