

драмов РА

товара										
номер предусмот ренного приглашен ием лота	CPV	наименование	товарный знак, марка и наименование производителя	техническая характеристика	единица измерения	цена единицы	общая стоимость	поставки		
								количество	адрес*	срок
1	33141500	XBB вариант содержащая вакцина против коронавирусной болезни (COVID-19)		<p>XBB вариант содержащая вакцина против коронавирусной болезни (COVID-19) для первичной и бустерной вакцинации лиц в возрасте 12 лет и старше. Наличие лицензии преквалификации ВОЗ и/или регистрации Европейского агентства лекарств. Поставка вакцин со следующей документацией. Поставка вакцины с наличием следующих документов: авианакладная (AWB), счет-фактура, упаковочный лист (Packing list), наличие сертификата качества каждой партии, свидетельство о выпуске партии (Lot Release Certificate) со стороны регулирующего органа (NRA или НРО) страны-производителя. Для предоставления сертификата импорта регистрация вакцины не обязательна. Срок годности вакцины при доставке:</p> <p>а) во время доставки лекарств со сроком годности 2,5 года и более должен иметь минимальный срок годности не менее 24 месяцев;</p> <p>б) Подпункт, в частности, обоснованная необходимость удовлетворения срочной потребности пациентов или более короткий срок годности препарата, срок годности препарата во время доставки устанавливается клиентом, по крайней мере, 12 месяцев.</p> <p>Покупка и хранение товара осуществляется в соответствии с инструкциями внешнего пакета или вкладыша.**</p>	доза			5,000	г.Ереван, Д.Маляна 37	В течение 30 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения

номер предусмот ренного приглашен ия лота	CPV	наименование	товарный знак, марка и наименование производителя	техническая характеристика	единица измерения	цена единицы	общая стоимость	поставки		
								количество	адрес*	срок
2	33141500	Бивалентная Original / Omicron BA.4-5 вариант содержащая РНК вакцина против коронавирусной болезни (COVID-19)		Бивалентная Original/Omicron BA.4-5 вариант содержащая РНК вакцина против коронавирусной болезни (COVID-19) для первичной и бустерной вакцинации лиц в возрасте 12 лет и старше. Наличие лицензии преквалификации ВОЗ и/или регистрации Европейского агентства лекарств. Поставка вакцин со следующей документацией. Поставка вакцины с наличием следующих документов: авианакладная (AWB), счет-фактура, упаковочный лист (Packing list), наличие сертификата качества каждой партии, свидетельство о выпуске партии (Lot Release Certificate) со стороны регулирующего органа (NRA или НРО) страны-производителя. Для предоставления сертификата импорта регистрация вакцины не обязательна. Срок годности вакцины при доставке: а) во время доставки лекарств со сроком годности 2,5 года и более должен иметь минимальный срок годности не менее 24 месяцев; б) Подпункт, в частности, обоснованная необходимость удовлетворения срочной потребности пациентов или более короткий срок годности препарата, срок годности препарата во время доставки устанавливается клиентом, по крайней мере, 12 месяцев. Покупка и хранение товара осуществляется в соответствии с инструкциями внешнего пакета или вкладыша.**	доза			5,000	г.Ереван, Д.Маляна 37	В течение 30 календарных дней со дня вступления в силу заключенного между сторонами договора/дополнительного соглашения

\*Доставка товара, транспортировка и разгрузка до соответствующего склада осуществляется силами и ресурсами Продавца.

\*\*При доставке лекарственных средств представляется заключение лабораторного исследования проведенного «Научным центром экспертизы лекарств и медицинских технологий имини академика Э.Габриеляна» Министерства здравоохранения Республики Армения.

На основании закона Республики Армения «О лекарственных средствах», для нужд Министерства здравоохранения Республики Армения могут приобретаться незарегистрированные лекарственные средства используемые для нужд государства, по специальному разрешению уполномоченного органа, которые зарегистрированы в стране-участнице международной специализированной организации, в соответствии с постановлением N172-А правительства РА “О создании международной специализированной организации предусмотренной Законом Республики Армения “О лекарственных средствах” ” от 23-го февраля 2017г. или же имеют преквалификацию Всемирной организации здравоохранения.

В подобном случае предусматривается, что выбранный участник для незарегистрированных лекарственных средств вместе с договором и квалификационными гарантиями должен представить справку, выданную АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий» МЗ РА о наличии регистрации в стране-участнице международной специализированной организации в соответствии с постановлением N172-А правительства РА от 23-го февраля 2017г. или преквалификации Всемирной организации здравоохранения. (постановление N 502-Н Правительства Республики Армения, от 2 мая 2013 г.).