

**VŠĮ VILNIAUS UNIVERSITETO LIGONINĖ
SANTAROS KLINIKOS**

2023-05-05 d.

DĖL SIŪLOMŲ VARDINIŲ PREPARATŲ ATITIKIMO REIKALAVIMAMS

Vadovaujantis Techninės specifikacijos punktu vardiniams vaistiniams preparatams, teikiame dokumentus, patvirtinančius, kad siūlomi produktai atitinka GMP keliamus reikalavimus:

Pirkimo dalyje Nr. 2, 4, 9, 16, 18, 20, 21, 26, 28, 31, 32 siūloma Indijos Respublikoje gaminami produktai, kuriuos gaminantys gamintojai yra patvirtinti Centrinės Vaistų standartizavimo ir kontrolės agentūros (išduodamos licencijos gamintoją įtraukiant į sąrašą arba išduodant popierinę licencijos kopiją), kuri atitinka Valstybinę Vaistų kontrolės tarnybą Lietuvoje (**Central Drugs Standard Control Organization** - <https://cdsco.gov.in/opencms/opencms/en/Home/>)

Gamintojams suteikiami GMP sertifikatas ir WHO-GMP sertifikatas (Pasaulio sveikatos organizacijos GMP).

Nuoroda į sąrašą, kuris yra patvirtintas Centrinės Vaistų standartizavimo ir kontrolės agentūros (elektronine forma):


https://cdsco.gov.in/opencms/resources/UploadCDSCOWeb/2018/UploadPublic_NoticesFiles/listwhogmp.pdf

Pirkimo dalyje Nr. 1, 5, 8, 10, 13, 27, 33 siūlomi produktai registruoti EEE šalyje (Vokietija), pateikiama registracijos Nr.

Pirkimo dalyje Nr. 3 siūlomas produktas registruotas EEE šalyje (Lenkija), pateikiama nuoroda į pakuotės lapelį.

Pirkimo dalyje Nr. 17 pateikiamas šalies gamintojos (Moldova) nuoroda į registracijos Nr.

Konkursų skyriaus vadovas



Aurimas Kirkliauskas