

**VŠĮ VILNIAUS UNIVERSITETO LIGONINĖ  
SANTAROS KLINIKOS**

2023-07-14 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. 1-5, 8, 11-13, 18, 20 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):

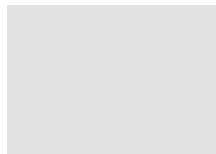
[https://cdsco.gov.in/opencms/resources/UploadCDSCOWeb/2018/UploadPublic\\_NoticesFiles/listwhogmp.pdf](https://cdsco.gov.in/opencms/resources/UploadCDSCOWeb/2018/UploadPublic_NoticesFiles/listwhogmp.pdf)

Pirkimo dalyje Nr. 10 siūlomas produktas registruotas EEE šalyje ( Prancūzija ), pateikiama nuoroda į registracijos Nr.

Pirkimo dalyje Nr. 21 siūlomas produktas registruotas EEE šalyje ( Italija ), pateikiama nuoroda į pakuotės lapelį.

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

Konkursų skyriaus vadovas



Aurimas Kirkliauskas