

**VŠĮ VILNIAUS UNIVERSITETO LIGONINĖ
SANTAROS KLINIKOS**

2023-12-19 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, 5-8, 10, 12, 14, 16, 17, 22-28, 34, 37-39, 41 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):

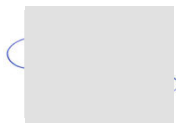
https://cdsco.gov.in/opencms/resources/UploadCDSCOWeb/2018/UploadPublic_NoticesFiles/listwhogmp.pdf

Pirkimo dalyje Nr. 9, 13, 15, 18, 19 siūlomas produktas registruotas EEE šalyje (Vokietija), pateikiama nuoroda į registracijos Nr.

Pirkimo dalyje Nr. 30 pateikiamas šalies gamintojos (Jungtinė Karalystė) nuoroda į registracijos Nr.

Pirkimo dalyje Nr. 31, 32 pateikiamas šalies gamintojos (Moldova) nuoroda į registracijos Nr.

Konkursų skyriaus vadovas



Aurimas Kirkliauskas