

**VŠĮ VILNIAUS UNIVERSITETO LIGONINĖ
SANTAROS KLINIKOS**

2022-05-30 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. 1-8, 10, 16, 18, 19, 23, 28, 33-35, 40, 43, 48, 60, 64 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. 12, 54-56 siūlomi produktai registruoti EEE šalyje (Vokietija), pateikiama registracijos Nr.

Pirkimo dalyje Nr. 9 pateikiamas šalies gamintojos (Turkija) registracijos Nr.

Pirkimo dalyje Nr. 25 pateikiamas šalies gamintojos (Bulgarija) registracijos Nr.

Konkursų skyriaus vadovas

XXXXXX

Aurimas Kirkliauskas