

**VŠĮ VILNIAUS UNIVERSITETO LIGONINĖ
SANTAROS KLINIKOS**

2024-04-02 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, 6, 9-12, 22, 24, 30-32, 34-36 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

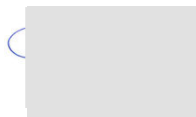
Pirkimo dalyje Nr. 13-17, 21, 25, 26, 28 siūlomi produktai registruoti EEE šalyje (Vokietija), pateikiama nuoroda į registracijos Nr.

Pirkimo dalyje Nr. 5 siūlomas produktas registruotas EEE šalyje (Prancūzija).

Pirkimo dalyje Nr. 33 siūlomas produktas registruotas šalyje gamintojoje (Ukraina).

Pirkimo dalyje Nr. 1 pateikiamas šalies gamintojos (Turkija) registracijos dokumentai.

Konkursų skyriaus vadovas



Aurimas Kirkliauskas