

TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

VAISTINIAI PREPARATAI IR SPECIALIOS MEDICININĖS PASKIRTIES PRODUKTAI BEI MIŠINIAI ENTERINĖS MITYBOS TERAPIJAI (4291, 4293)

1. Siūloni vaistiniai preparatai turi būti registruoti Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registre, Bendrijos vaistinių preparatų registre ar įrašyti į Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašą. Tais atvejais, kai techninėje specifikacijoje nurodyti vaistiniai preparatai nėra įtraukti į Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registrą, Bendrijos vaistinių preparatų registrą ar Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašą, gali būti siūloni vaistiniai preparatai, registruoti bent vienoje EEE valstybėje ar gamintojo šalyje kaip vardiniai vaistiniai preparatai, pateikiant vaisto registraciją patvirtinantį dokumentą ir pakuotės lapelį.
2. Saugaus naudojimo užtikrinimui injekciniai vaistai turi būti siūloni OPC (ISO 9187-2:2010) ar CBR (ISO 9187-1:2010) tipų ampulėse. Pasiūlymai, neatitinkantys šio reikalavimo bus vertinami tik tuo atveju, jei pirkimo daliai nebus pateikta nei vieno šių kriterijų atitinkančio pasiūlymo.
3. Registracijos sąlygų neatitinkantys imuniniai ir (ar) kraujo vaistiniai preparatai gali būti tiekiami rinkai, tik kai atitinka Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 15 straipsnio 9 dalyje ir 17 straipsnio 12 dalies 3 punkte nustatytus reikalavimus.
4. Tiekėjas privalo turėti teisę verstis vaistų prekyba. Atsižvelgiant į tai, kad VVKT vaistinių preparatų informacinės sistemos „VAPRIS“ licencijavimo posistemės duomenų bazės duomenys apie išduotas licencijas prieinami viešai, perkančioji organizacija didmeninio platinto licencijos pateikti nereikalauja.
5. Prekių, kurių kaina iki 3,00 Eur, vieneto įkainis turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės ne daugiau kaip iki dešimt tūkstantųjų (keturi skaičiai po kablelio) skaičiaus dalių. Prekių, kurių kaina virš 3,00 Eur, vieneto įkainis pateikiamame pasiūlyme turi būti pateikiamas suapvalintas pagal aritmetikos taisyklės iki šimtųjų (du skaičiai po kablelio) skaičiaus dalių. Kiekvienos pozicijos suma ir pirkimo dalies suma turi būti išreikšta cento tikslumu (du skaičiai po kablelio).

Pirkimo dalies Nr.	Bendrinis pavadinimas	Forma, stiprumas	Mato vnt.	Maksimalus perkamas kiekis	Vnt. įkainis Eur be PVM	PVM tarifas %	Viso kaina Eur be PVM	Viso kaina Eur su PVM	Firminis prekės pavadinimas, siūloma pakuotė, gamintojas	Vaisto reg. Nr. LR, EU VPR ar LI sąrašc. Vardiniam VP - reg. Nr. EEE valstybėje ar gamintojo šalyje
26	Imunoglobulinas triušių prieš žmogaus T limfocitus	inj. 20 mg/ml 5 ml	flakonas	160	321,5400	5	51 446,4000	54018,72	Grafalon, 5 ml flakonas, Neovii Biotech	LT/1/98/2648/002
59	Tirpalas (neutralaus pH) peritoninės dializės Stay Safe sistemai	Balance tipo, 4,25% gliukozės, 1,25 mmol/l Ca (tinkantis stay safe pajungimo sistemai) maišelis 2000 ml	maišas	100	13,5800	5	1 358,0000	1 425,90	Balance 4,25% gliukozės, 1,25 mmol/l Ca maišelis 2000 ml. Fresenius Medical Care	