

Medicininės paskirties produktų, vaistinių žaliavų ir infuzinių tirpalų techninė specifikacija

(pagal paraišką VPP-731)

Pirkimo dalies Nr.	BVPŽ kodas	Pavadinimas	Mato vnt.	Orientacinis kiekis
1	33693000-4	Ac.aceticum 98% (pakuotė iki 1L)	ml	20000
2	33616000-1	Ac.ascorbicum/Rutinum 50mg+50mg	tab	5000
3	33621400-3	Natrii chloridum 0,9% - 1000ml inf. su papildoma 220ml ± 10ml erdve vaistams*	flac	2000
4	33621400-3	Natrii chloridum 0,9% - 500ml inf. su papildoma 150ml ± 10ml erdve vaistams*	flac	3500
5	33693000-4	Riboflavinum pulv. (pakuotė iki 20g)	g	40
6	33692300-0	Tirpalas enteriniam maitinimui diabetiniams ligoniams padidinto kaloringumo (1,5kcal/ml) ir padidintu baltymų kiekiu (7-8g/100ml) (pakuotė iki 1000ml)	l	1600

1. Pirkimo dalims Nr. 3 ir Nr. 4 vertinant pateiktus pasiūlymus, prioritetas teikiamas registruotiems vaistiniams preparatams.

2. Tiekėjas, pildydamas Prekių žiniaraštį, stulpelyje „Vaisto registracijos Nr. LR ar EB vaistinių preparatų registre/ „Vardinis“ šalia registracijos Nr. privalo pažymėti „Vardinis“, jei vaistas yra įrašytas į Lietuvos Respublikos ar Europos Bendrijos vaistinių preparatų registrą, tačiau bus tiekiamas vadovaujantis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005-05-09 įsakymu Nr. V-374 "Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo".

3. Vaistai turi atitikti vaistų pakuočių ženklavimui, informaciniam lapeliui nustatytus bei kitus vaistinių preparatų saugumui ir kokybei keliamus Lietuvos Respublikos teisės aktų reikalavimus.

4. Siūlomų prekių galiojimo trukmė, t. y. tinkamumo vartoti terminas - ne mažiau 12 mėn. nuo pristatymo dienos.

5. Enterinio maitinimo tirpalo (p. d. Nr. 6) galiojimo trukmė, t.y. tinkamumo vartoti terminas - ne mažiau 9 mėn. nuo pristatymo dienos.

6. Tiekėjas, teikiantis pasiūlymą vaistinėms žaliavoms įsigyti, turi pateikti vaistinės žaliavos kokybės pažymėjimą, įrodantį, kad siūlomos vaistinės žaliavos kokybė atitinka visus reikalavimus, aprašytus galiojančioje Europos farmakopėjoje, jei joje nėra – galiojančiose ES valstybių narių farmakopėjų monografijose ir (ar) bendruosiuose skyriuose.

7. Tiekėjas, teikiantis pasiūlymą medicininės paskirties produktams, turi pateikti gamintojo informaciją patvirtinančią siūlomo produkto atitikimą techninėje specifikacijoje nurodytiems reikalavimams.

8. *Pirkimo dalis Nr. 3 Natrii chloridum 0,9% - 1000ml inf. su papildoma 220ml ± 10ml erdve vaistams. Reikalavimai pakuotei - pusiau standus polietilenas ar lygiavertė medžiaga, be ftalatų, be PVC ir be latekso, kamštis turi turėti vienodo dydžio atskiras dalis lašinei sistemai ir vaistams bei apsauginį apdangalą iš aliuminio ar lygiavertės medžiagos (pateikti gamintojo informaciją patvirtinančią siūlomo produkto atitikimą techninėje specifikacijoje nurodytiems reikalavimams).

9. *Pirkimo dalis Nr. 4 Natrii chloridum 0,9% - 500ml inf. su papildoma 150ml ± 10ml erdve vaistams. Reikalavimai pakuotei - pusiau standus polietilenas ar lygiavertė medžiaga, be ftalatų, be PVC ir be latekso, kamštis turi turėti vienodo dydžio atskiras dalis lašinei sistemai ir vaistams bei apsauginį apdangalą iš aliuminio ar lygiavertės medžiagos (pateikti gamintojo informaciją patvirtinančią siūlomo produkto atitikimą techninėje specifikacijoje nurodytiems reikalavimams).