

Medicininės paskirties produktų, vaistinių žaliavų ir infuzinių tirpalų techninė specifikacija  
(pagal paraišką VPP-6288)

Pirkimo dalies Nr.	BVPŽ kodas	Pavadinimas	Mato vnt.	Orientacinis kiekis
1	33621300-2	Ac.folicum 1mg	tab	13000
2	33617000-8	Calcii gluconas 500mg	tab	1000
3	33692000-7	Hypromellosum/ Dextranum70 gtt. oph. 15ml	flac	1000
4	33695000-8	Lactobacillus rhamnosus/ Lactobacillus acidophilus/ Lactobacillus bulgaricus/ Streptococcus thermophilus	caps	4000
5	33621400-3	Natrii chloridum 0,9% - 100ml inf. su papildoma 80ml ± 10ml erdve vaistams*	flac	500
6	33693000-4	Natrii chloridum pulv. (pakuotė iki 1kg)	g	100000
7	33692300-0	Skystas standartinis enterinio maitinimo preparatas (pakuotė iki 1000ml)	l	6000
8	33692300-0	Skystas standartinis enterinio maitinimo preparatas sumažintu (ne daugiau 2g/100ml) riebalų kiekiu (pakuotė iki 1000ml)	l	100
9	33693000-4	Talcum pulv. (be priedų, pakuotė iki 1kg)	g	3000
10	33692000-7	Tirpalas donorinių plaučių hipotermiam laikymui, sterilus, ne didesnėje nei 3000ml pakuotėje*	ml	20000

- Pirkimo daliai Nr. 5 vertinant pateiktus pasiūlymus, prioritetas teikiamas registruotiems vaistiniams preparatams.
- 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".
- Vaistai turi atitikti vaistų pakuočių ženklavimui, informaciniam lapeliui nustatytus bei kitus vaistinių preparatų saugumui ir kokybei keliamus Lietuvos Respublikos teisės aktų reikalavimus.
- Siūlomų prekių galiojimo trukmė, t. y. tinkamumo vartoti terminas - ne mažiau 12 mėn. nuo pristatymo dienos.
- Enterinio maitinimo tirpalų (p. d. Nr. 7, Nr. 8) galiojimo trukmė, t.y. tinkamumo vartoti terminas - ne mažiau 9 mėn. nuo pristatymo dienos.
- 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.
- Viešojo pirkimo komisijai paprašius, tiekėjas turi pateikti gamintojo informaciją patvirtinančią siūlomo produkto atitikimą techninėje specifikacijoje nurodytiems reikalavimams.
- \*Pirkimo dalis Nr. 5 Natrii chloridum 0,9% - 100ml inf. su papildoma 80ml ± 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).
- \*Pirkimo dalis Nr. 10 - Tirpalas donorinių plaučių hipotermiam laikymui (1000ml: 50g Dextran 40, 8g Natrii chloridum, 1g Glucosae monohydratum, 0,4g Kalii chloridum etc.), sterilus, ne didesnėje nei 3000ml pakuotėje (pateikti gamintojo informaciją patvirtinančią siūlomo produkto atitikimą techninėje specifikacijoje nurodytiems reikalavimams). Pateikti tarptautinių kokybės standartų CE (arba jiems lygiavertė) sertifikatų kopijas.