

Medikamento Polatuzumab vedotin techninė specifikacija

(pagal paraišką VPP-781)

Eil. Nr.	BVPŽ kodas	Pavadinimas	Mato vnt.	Orientacinis kiekis
1	33652000-5	Polatuzumab vedotin 140mg inf.	flac	7

1. 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 vaistų galiojimo trukmė, t. y. tinkamumo vartoti terminas - ne mažiau 12 mėn. nuo pristatymo dienos.
-