



УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь

Е.Н. Кроткова

«21» января 2024 год

Требования заявки на закупку
лекарственного средства «Жировая эмульсия в составе комбинированных
препаратов для парентерального питания» на 2024 год.

Министерство здравоохранения Республики Беларусь в соответствии
с приказами:

от 18.08.2023 года №1201 «О сводном годовом плане закупок
лекарственных средств и лечебного питания на 2024 г.»

от 18.08.2023 года № 1202 «О заявке Министерства здравоохранения
Республики Беларусь на закупку лекарственных средств на 2024 г.»

от 14.09.2023 года № 1333 «О создании комиссий по подготовке
требований заявки на закупку лекарственных средств на 2024 г.».

На основании постановления коллегии Министерства
здравоохранения Республики Беларусь от 11.09.2023 № 42.6 «Об
утверждении перечня лекарственных препаратов, для закупки которых
требуется разработка требования заявки на закупку на 2024 г.»

поручило РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки
лекарственного средства в соответствии с требованиями к товару,
предусмотренными в настоящей заявке.

Сведения о заказчике	
Полное наименование (для юридического лица) либо фамилия, собственное имя, отчество (при наличии) (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь
Место нахождения (для юридического лица) либо место жительства (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)	220048, г. Минск, ул. Мясникова, 39
УНП	100049892
Адрес электронной почты	mzrb@belcmt.by

Адрес сайта в глобальной компьютерной сети Интернет	http://minzdrav.gov.by/
-----------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------

1. Общие требования

1.1. Наименование: лекарственное средство для парентерального питания в виде эмульсии для инфузий, содержащее глюкозу, смесь аминокислот, электролиты, жировую эмульсию.

1.2. Область применения: лекарственное средство предназначено для парентерального питания в стационарных и амбулаторных условиях с целью покрытия суточной потребности пациентов в глюкозе, аминокислотах, электролитах и липидах у пациентов в случаях, когда энтеральное питание невозможно, недостаточно или противопоказано, а также в сочетании с ним.

1.3. Лекарственное средство для парентерального питания должно выпускаться в трехкамерном пакете объемом 900–1000 мл. При смешивании содержимого трех камер должна образовываться эмульсия для внутривенного введения.

1.4. В состав лекарственного средства должны входить следующие компоненты в одной упаковке: 42 % раствор глюкозы – прозрачный раствор, бесцветный или с желтоватым оттенком, не содержащий посторонних частиц (камера 1 – объем 200–300 мл), 10 % раствор аминокислот с электролитами (камера 2 – объем 450–550 мл), прозрачный раствор, бесцветный или с желтоватым оттенком, 20 % жировая эмульсия (камера 3 – объем 100–200 мл), белого цвета, однородная, содержащая соевое масло, оливковое масло, среднецепочечные триглицериды, рыбий жир (омега-3-ЖК).

1.5. Энергетическая ценность лекарственного средства должна составлять не менее 1,0 ккал/мл.

1.6. Обеспечение лекарственным средством осуществляется на основании нормативных правовых актов, регламентирующих лекарственное обеспечение в Республике Беларусь.

2. Дополнительные требования

2.1. Может быть закуплено зарегистрированное/не зарегистрированное лекарственное средство.

2.2. Лекарственное средство предназначено для внутривенного введения.

2.3. Наличие инструкции по медицинскому применению лекарственного средства с описанием способа расчета дозы.

3. Сведения о государственной закупке

Закупке подлежит лекарственное средство для парентерального питания в нижеперечисленных дозировках: трехкамерный пакет объемом 900–1000 мл в количестве 1952 пакета.

4. Технические требования

4.1. Условия хранения: возможность хранения при комнатной температуре, в защищенном от света месте.

4.2. Требования к сроку годности: остаточный срок годности товара должен составлять на дату поставки не менее 50 % от установленного производителем, при сроке годности два и более двух лет – не менее 70 % от установленного производителем, при сроке годности менее двух лет.

5. Экономическое обоснование

5.1. Источник финансирования: госбюджет

5.2. Ориентировочная сумма закупки составляет: 255 712 белорусских рублей

5.3. Вид процедуры закупки: электронный аукцион.

6. Условия проведения закупки

6.1. Для присуждения контракта на закупку лекарственных средств будут использоваться следующие критерии: соответствие предложений требованиям заявки на закупку, наименьшая цена за 1 единицу при прочих равных условиях.

6.2. Проведение настоящей процедуры закупки возложить на комиссию по организации проведения процедур закупки лекарственных средств Министерства здравоохранения Республики Беларусь (далее - Комиссия); обеспечение деятельности Комиссии и заключения контракта закупки возложить на РУП «Белфармация».

6.3. График поставок – одномоментно (возможна поставка одной партии).

6.4. Решение Комиссии подлежит утверждению Министерством здравоохранения Республики Беларусь.

Приложение 2

Годовая потребность в лекарственном средстве на 2024 г.	
Регион	Лекарственное средство для парентерального питания в виде эмульсии для инфузий, содержащее глюкозу, смесь аминокислот, электролиты, жировую эмульсию
Витебская область	365 пакетов
Гомельская область	473 пакетов
Могилевская область	192 пакетов
Гродненская область	365 пакетов
Минск	557 пакетов
Всего	1952 пакетов
Ориентировочная стоимость за единицу, бел. руб.	131
Общая ориентировочная стоимость, бел. руб.	255 712