

Міністэрства аховы здароўя
Рэспублікі Беларусь
Гандлёва-вытворчае
рэспубліканскае ўнітарнае прадпрыемства
«БЕЛФАРМАЦЫЯ»
вул. В. Харукай, 11, 220005, г. Мінск,
тэл. (8-10-375-17) 243-15-77, факс (8-10-375-17) 242-25-26
E-mail – pharmacia@pharma.by
р/р BY83BLBB30120100364237001001
у Дырэктнай ААТ «Белінвестбанку»
на г. Мінску і Мінскай вобласці, БІК BLBBBBY2X

Міністэрство здравоохранения
Республики Беларусь
Торгово-производственное
республиканское унитарное предприятие
«БЕЛФАРМАЦИЯ»
ул. В. Хоружей, 11, 220005, г. Минск
тел. (8-10-375-17) 243-15-77, факс (8-10-375-17) 242-25-26
E-mail – pharmacia@pharma.by
р/с BY83BLBB30120100364237001001
в Дирекции ОАО «Белинвестбанк»
по г. Минску и Минской области, БІК BLBBBBY2X

13 .11. 2023 №12-06/7913
На № _____ ад _____

www.pharma.by

***Потенциальнам участникам (по
списку)***

Запрос по позиции
процедуры закупки 24/07

Уважаемые господа!

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», как организатор процедур государственных закупок, в рамках изучения конъюнктуры рынка по позициям процедуры закупки из одного источника после несостоявшегося электронного аукциона «24/07 Иммунные сыворотки. Вакцины (зарегистрированные/ незарегистрированные ЛС)» просит сообщить о возможности поставки лекарственных средств на условиях, указанных в Приложении №1.

Остаточный срок годности лекарственных средств должен быть:

1. не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности два года и более;
2. не менее 70% от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности менее двух лет;
3. менее 50%, но не менее 30% от установленного производителем на дату поставки на объем, не превышающий квартальную потребность, по сниженной цене, при сроке годности два года и более;
4. менее 70%, но не менее 50% от установленного производителем на дату поставки на объем, не превышающий квартальную потребность, по сниженной цене, при сроке годности менее двух лет.

Качество поставляемого товара должно соответствовать нормативно-технической документации, зарегистрированной в Министерстве здравоохранения Республики Беларусь.

Допускаются к участию в процедуре государственной закупки:

лекарственные средства в упаковке с дизайном, отличным от согласованного Министерством здравоохранения Республики Беларусь, произведенные для российского рынка с приложением к каждой упаковке инструкции, согласованной при регистрации в Республике Беларусь, в случае наличия существенных отличий между инструкцией, утвержденной в Российской Федерации и в Республике Беларусь, для использования в

условиях стационара и реализации через аптечную сеть предприятий системы «Фармация»;

лекарственные средства произведенные для иных рынков, при предоставлении русскоязычной инструкции (согласованной при регистрации в Республике Беларусь) для каждой упаковки поставляемого лекарственного средства, для использования исключительно в условиях стационара, либо с русскоязычным стикером и с предоставлением русскоязычной инструкции (согласованной при регистрации в Республике Беларусь) для каждой упаковки поставляемого лекарственного средства для использования в условиях стационара и реализации через аптечную сеть предприятий системы «Фармация»;

также допускаются к участию лекарственные средства с дизайном упаковки и инструкцией, соответствующими ранее согласованным дизайну и инструкции, при условии, что данные лекарственные средства произведены не позднее 180 дней с момента утверждения изменений.

Для оценки соответствия предлагаемого лекарственного средства требованиям к предмету государственной закупки одновременно с предложением просим представить *развернутое описание характеристик лекарственного средства – инструкцию по медицинскому применению*.

В случае, если лекарственное средство не зарегистрировано в Республике Беларусь, одновременно с предложением участники должны представить:

1. Копии одного из следующих документов с переводом на русский (белорусский) язык:

1.1. графическое изображение экрана (скриншот) интернет - страницы, подтверждающее регистрацию, либо копия документа о регистрации лекарственного препарата - сертификат фармацевтического продукта (далее - CPP), или регистрационное удостоверение, или free sale сертификат (сертификат на свободную продажу) - в одном из следующих государств (Австралийский Союз, Соединенные Штаты Америки, Канада, Швейцарская Конфедерация, Япония, Австрийская Республика, Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии, Федеративная Республика Германия, Королевство Дания, Королевство Нидерландов, Королевство Швеция, Испания, Португальская Республика), а также SmPC (summary of product characteristics - общая характеристика лекарственного препарата) либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата - инструкцию по медицинскому применению, выданые для страны, регистрация в которой подтверждена;

1.2. графическое изображение экрана (скриншот) интернет - страницы Европейского агентства лекарственных препаратов либо копия документа, выданного Европейским агентством лекарственных препаратов (ЕАЛС, англ. European Medicines Agency (EMEA)) по результатам централизованной процедуры регистрации - Certificate of a Medicinal Product, а также SmPC (summary of product characteristics – общая характеристика лекарственного препарата), выданное ЕАЛС либо развернутое описание характеристик

предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению;

1.3. графическое изображение экрана (скриншот) интернет-страницы Всемирной Организации Здравоохранения (далее – ВОЗ) (адрес в сети интернет <https://extranet.who.int/prequal/content/prequalified-lists/medicines>), подтверждающее, что предлагаемый лекарственный препарат переквалифицирован ВОЗ, а также SmPC (summary of product characteristics – общая характеристика лекарственного препарата), выданное регуляторным органом страны производства такого лекарственного препарата либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению;

1.4. документ о регистрации лекарственного препарата в Российской Федерации, для лекарственных препаратов, произведенных в Российской Федерации, а также инструкцию на этот лекарственный препарат, выданную регуляторным органом страны производства;

1.5. документ (письмо производителя и копия регистрационного удостоверения, действующего ранее на территории Республики Беларусь), подтверждающий, что:

предлагаемый к поставке лекарственный препарат был зарегистрирован на территории Республики Беларусь;

срок действия регистрационного удостоверения на него истек после 11.05.2015 года;

состав и процесс производства соответствуют составу и процессу производства, которые были указаны в последней версии регистрационного досье в Республике Беларусь.

Также должна быть представлена SmPC (summary of product characteristics – общая характеристика лекарственного препарата), либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению, выданые для страны-производителя.

Требования настоящего подпункта не распространяются на лекарственные препараты:

регистрационные удостоверения, на которые были приостановлены в связи с неблагоприятным профилем безопасности лекарственного препарата;

регистрационные удостоверения, на которые были приостановлены по инициативе Министерства здравоохранения Республики Беларусь;

по которым во время обращения лекарственного препарата на рынке при проведении контроля качества были выявлены несоответствия требованиям нормативного документа по качеству производителя;

в государственной регистрации (перерегистрации, подтверждении регистрации) которых было отказано.

2. Копию документа, удостоверяющего производство лекарственного препарата в условиях Надлежащей производственной практики (GMP), если в представленном регистрационном удостоверении, либо сертификате на свободную продажу, либо сертификате фармацевтического продукта

отсутствуют сведения о периодической проверке производства лекарственного препарата (лекарственной формы) уполномоченным органом страны производителя на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики.

В качестве такого документа может быть представлен: сертификат GMP, либо графическое изображение экрана (скриншот) с электронной базы EudraGMDP сертификатов GMP, либо распечатка с электронной базы уполномоченного органа страны производства лекарственного препарата. Представленные документы должны содержать полную информацию о производителе лекарственного препарата, в том числе осуществляющем производство готовой лекарственной формы, фасовку и (или) упаковку, контроль качества и иных участниках производства и контроля качества лекарственного препарата.

Допускается представление вместо вышеуказанных документов копии лицензии Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

3. Гарантийные письма участника:

- о соблюдении условий хранения и транспортировки лекарственного препарата;

- о предоставлении при поставке лекарственного препарата информации от производителя о том, что данные серия уже применяется на рынке, для которого произведена, и не имеет претензий по качеству либо что в Республику Беларусь осуществляется поставка новой серии лекарственного препарата, основная часть которой запланирована к поставке на рынок, для которого произведена. При этом производитель в случае, если в процессе обращения данная серия лекарственного препарата будет признана некачественной, обязуется проинформировать об этом Министерство здравоохранения Республики Беларусь;

- о возможности предоставления полного пакета документов для получения разрешения на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

Копии документов, исполненных на иностранном языке, представляются с переводом на русский (белорусский) язык.

Для оценки участника процедуры государственной закупки одновременно с предложением необходимо представить документы согласно перечню, указанному в Приложении №3.

Дополнительно Вам необходимо ознакомиться с проектом контракта на поставку лекарственных средств, размещённым на сайте РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» (<http://www.pharma.by/>) в разделе «Закупки ЛС – Договоры и контракты централизованных процедур закупок», который подлежит подписанию с предприятиями системы «Фармация» по результатам централизованной процедуры закупки.

Сведения о заказчиках представлены в Приложении №2.

Просим направить информацию о возможности поставки лекарственного препарата с указанием **торгового наименования** лекарственного препарата, **производителя/производителей** всех этапов

производства, в том числе осуществляющих производство готовой лекарственной формы, фасовку и (или) упаковку, контроль качества и иных участников производства и контроля качества лекарственного средства, товар которого будет поставляться по результатам процедуры государственной закупки, **количество, цены, срока годности** на момент поставки.

Одновременно просим для резидентов также указать стоимость лекарственного препарата за упаковку без учёта НДС; сумму закупки без учёта НДС; сумму закупки с учётом НДС.

Ответ просим дать в срок до **17.11.2023г.** по электронному адресу zubkovskaya@pharma.by и(или) на факс 242-25-26, а также в иной форме.

В случае необходимости более длительного времени для подготовки предложения просим сообщить дополнительно.

В случае отсутствия ответа на запрос в указанный срок, комиссия переходит к рассмотрению позиции без вашего предложения.

Благодарим за сотрудничество.

Заместитель генерального директора,
начальник отдела маркетинга,
внешнеэкономической деятельности
и тендерных закупок

И.А. Дробышевская

Мельниченко О.А. 242-16-47

24/07 Иммунные сыворотки. Вакцины (зарегистрированные/ незарегистрированные ЛС)

№ записи	Наименование товаров (работ, услуг)	Описание предмета государственной закупки, его частей (деталей)	Код по ОКРБ 307-2012 (подраздел)	Написание в соответствии с ОКРБ 007-2012	Объем (количество)	Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Источник финансирования государственной закупки по части (детали) в белорус. рублях (BYN)	Примечания	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
		Сыворотка противогуттунническая типа В-р для инъекций 5000 мг/доза (зарегистрированное/ не зарегистрированное ЛС). Лекарственное средство противогуттунническая типа В-р для инъекций 5000 мг/доза (зарегистрированное/ не зарегистрированное ЛС) Министерством здравоохранения.	Код по ОКРБ 307-2012 (подраздел)	Написание в соответствии с ОКРБ 007-2012	Сыворотки иммунные и фракции крови прочие	21.20.21.200	Поставки будут существовать поквартально партнёрам согласно графику с 1 квартала 2024 г. по II квартал 2024 г. и согласно плану закупки.	Для нерезидентов: СР – Минск, согласно Импортекс 2010; Для резидентов РБ и не должны начинаться в течение срока поставки. При этом вакцина пластика для резидентов Российской Федерации – РУБ, для резидентов Евросоюза – EUR. В случае, если вакцина цена отличается от валюты платежа, то первоначальная цена оплачивается с использованием валютно-обменного курса, установленного Банком Покупателя на дату проведения платежа.	Собственные оборотные средства	2 143,68	
4		Иммунобиологическое лекарственное средство Сыворотка противогуттунническая типа В-р для инъекций 5000 мг/доза (зарегистрированное/ не зарегистрированное ЛС)									
5		Сыворотка противогуттунническая типа Е-р для инъекций 10000 мг/доза (зарегистрированное/ не зарегистрированное ЛС). Лекарственное средство противогуттунническая типа Е-р для инъекций 10000 мг/доза (зарегистрированное/ не зарегистрированное ЛС) Министерством здравоохранения.									
6		Сыворотка противогуттунническая типа А-р для инъекций 10000 мг/доза (зарегистрированное/ не зарегистрированное ЛС). Лекарственное средство противогуттунническая типа А-р для инъекций 10000 мг/доза (зарегистрированное/ не зарегистрированное ЛС) Министерством здравоохранения.									

№ з доп	Наименование товаров (работ, услуг)	Описание предмета государственной закупки, его частей (штуков)	Код по ОКРБ 007-2012 (подразд.)	Наименование в соответствии с ОКБ 007-2012	Объект (количество)	Срок (срок) поставки товаров (выполнения услуг)	Место (место) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Источник финансирования государственной закупки по частям (штук) в белорус. рублях (BYN)	Примечания		
1	2	Сыворотка противомикробная р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки 30000 ме/доз 1 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС). Сыворотка противомикробная р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки 30000 ме/доз 1 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	4	3	5	6	7	8	9	10	11	12
7	Иммунобиологическое лекарственное средство Сыворотка противомикробная р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки 30000 ме/доз 1 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	21.20.21.200	Сыворотки изолятные и фракции крови прямые	622	Поставки будут осуществляться поштучно партиями согласно грифу с I квартала 2024 г. по II квартал 2024 г. и согласно плану закупки.	Для перепродажи: СРР – Минск, согласно Инструкции 2010; Для регистрация РБ: санкт-петербургская Поликлиника г. Минск, грифу по доставке производится за счет Поставщика.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количеству и качеству (дата приемного акта Покупателя).	179 602,50	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для регистрация РБ), USD, EUR, CNY (для перепродажи РБ) и не должна отличаться в течение срока поставки. При этом в藻е платежа для регистрация Российской Федерации - RUB, для регистрация Евросоюза - EUR, В Федераации - RUB, для регистрация Беларусь - EUR. В случае, если в藻е цены отличается от заявленной платежа, то первоначальная цена плюска прописывается с использованием валютно-обменного курса, установленного банком Покупателя на дату проведения платежа.		
8	Иммунобиологическое лекарственное средство Сыворотка противомикробная р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки 10000 ме (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	21.20.21.200	Сыворотки изолятные и фракции крови прямые	270	Поставки будут осуществляться поштучно партиями согласно грифу с I квартала 2024 г. по II квартал 2024 г. и согласно плану закупки.	Для перепродажи: СРР – Минск, согласно Инструкции 2010; Для регистрация РБ: санкт-петербургская Поликлиника г. Минск, грифу по доставке производится за счет Поставщика.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количеству и качеству (дата приемного акта Покупателя).	2 113,45	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для регистрация РБ), USD, EUR, CNY (для перепродажи РБ) и не должна отличаться в течение срока поставки. При этом в藻е цены должна для регистрация Российской Федерации - EUR, В Федераации - RUB, для регистрация Евросоюза - EUR. В случае, если в藻е цены отличается от заявленной платежа, то первоначальная цена плюска прописывается с использованием валютно-обменного курса, установленного банком Покупателя на дату проведения платежа.		
9	Иммунобиологическое лекарственное средство Сыворотка противомикробная р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки 3000 ме (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	21.20.21.200	Сыворотки изолятные и фракции крови прямые	16 650	Поставки будут осуществляться поштучно партиями согласно грифу с II квартала 2024 г. по IV квартал 2024 г. и согласно плану закупки	Для перепродажи: АО РУП «БЕЛФАРМАЗИН»- СПР – Минск, согласно Инструкции 2010; для областных РУП «Фармация»- в г. Бресте, согласно Инструкции 2010; Для регистрация РБ: санкт-петербургская Поликлиника г. Минск, грифу по доставке производится за счет областных РУП «Фармация»- в г. Бресте, г. Брестской Поликлиники г. Минск, грифу по доставке производится за счет областных РУП «Фармация»- в г. Бресте, г. Брестской Поликлиники г. Минск.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количеству и качеству (дата приемного акта Покупателя).	117 948,60	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для регистрация РБ), USD, EUR, CNY (для перепродажи РБ) и не должна отличаться в течение срока поставки. При этом в藻е платежа для регистрация Российской Федерации - EUR, В Федераации - RUB, для регистрация Евросоюза - EUR. В случае, если в藻е цены отличается от заявленной платежа, то первоначальная цена плюска прописывается с использованием валютно-обменного курса, установленного банком Покупателя на дату проведения платежа.		

№ лота	Наименование товара (работ, услуг)	Описание предмета государственной закупки, сто частей (лотов)	Код по ОКРБ 007-2012 (подразд.)	Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012	Срок (сроки) поставки товаров, выполнения работ, оказания услуг	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Ориентировочная стоимость предмета государственной закупки по частям (лотам) в белорусс. рублях (BYN)	Источник финансирования государственной закупки по частям (лотам)	Примечания
1	2	Вакцина для профилактики сибирской язвы поро-к для инъекций лиоф., в к-те с р- лем 10 доз (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС). Лекарственное средство иммунибологическое лекарственное средство Вакцина для профилактики сибирской язвы поро-к для инъекций лиоф., в к-те с р- лем 10 доз (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	4	5	6	7	8	9	10	11
11	11	Иммунибологическое лекарственное средство Вакцина для профилактики сибирской язвы поро-к для инъекций лиоф., в к-те с р- лем 10 доз (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	21.20.21.400	Вакцины для длительного хранения 2024 г. по III квартал 2024 г. и согласно плану закупки	349	Поставщик будет осуществлять покупательно партнером согласно графику с. квартала 2024 г. по долгосрочному расчету по договору приходится за счет контракту на Поставщика.	Для перевозки: СР – Минск, капитено Ивановка 2010; Для репатентов РБ; Склад Погрузчика г. Минск.	60 504,91	Собственное оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для репатентов РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для нерепатентов РБ), и не должна меняться в течение срока поставки. При этом баланс погашка для репатентов Российской Федерации – BYN, для репатентов Евросоюза – EUR, Федерации – RUB, для репатента Европолиса – EUR, если в период сдачи отменят от валюты платежа, то переведут валюту платежа производится с использованием валютно-обменного курса, установленного банком Покупателя на дату приема платежа.

ПРИЛОЖЕНИЕ №2

	Заявка только за средства МЗ на 2024 год	ДИН	РКМЦ УД ПРБ	Госпотребнокомитет	МинОбороны	РЦ ГиЭ ДФИТ МВД	МО 432 ВКМЦ ВС
Ministerstvo zdravoohraneniya Respubliki Belarus'	Департамент исполнения наказаний Министерства внутренних дел Республики Беларусь	Государственное учреждение "Республиканский клинический медицинский центр" Управления делами Президента Республики Беларусь	Государственный пограничный комитет Республики Беларусь	Министерство обороны Республики Беларусь	Государственное учреждение "432 ордена Красной Звезды главный военный клинический эпидемиологии Департамента финансов и тыла Министерства внутренних дел Республики Беларусь"	Государственное учреждение "Республиканский центр гигиены и эпидемиологии Департамента финансов и тыла Министерства внутренних дел Республики Беларусь"	Государственное учреждение "432 ордена Красной Звезды главный военный клинический медицинский центр медицинской службы Вооруженных Сил Республики Беларусь"
Ministerstvo zdravoohraneniya Respubliki Belarus'	220048, РБ, г. Минск, ул. Мясникова, 39	220039, РБ, г. Минск, ул. Брилевская, 14а	223028, РБ, Минская обл., Минский р-н, Ждановичский с/с, район аг. Ждановичи, 81/5	220050, РБ, г. Минск, ул. Володарского, 24 1	220034, РБ, г. Минск, ул. Коммунистическая, 1	220050, РБ, г. Минск, ул. Мясникова, 25а, ком. 28	220123, РБ, г. Минск, пр. Машерова, 26
VNI MCCRO HAKOKEJHENI HAKOKEJHENI (адрес)	100049892	100741185	100750231	100678044	100864035	192001167	100765738

Приложение №3

Для соответствия требованиям, установленным законодательством к юридическому или физическому лицу, осуществляющему поставку товаров, являющихся предметом государственной закупки необходимо представить следующие документы и сведения:

1. Копию разрешения (лицензии) на осуществление деятельности (фармацевтической деятельности) по производству или дистрибуции* лекарственных средств, выданное уполномоченным органом страны участника. **

В случае, если к поставке предлагается наркотическое средство или психотропное вещество, участник обязан предоставить разрешение (лицензию) на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

*дистрибуция - деятельность, связанная с закупкой (закупом, приобретением), хранением, ввозом (импортом), вывозом (экспортом), реализацией (за исключением реализации населению) без ограничения объемов и транспортировкой лекарственных средств;

** Резиденты Республики Беларусь и Российской Федерации предоставляют копию разрешения (лицензии) на фармацевтическую деятельность или выписку из Единого реестра лицензий, действующего на территории Республики Беларусь или соответственно Российской Федерации.

2. документ, подтверждающий регистрацию участника в стране его происхождения:

а) свидетельство о регистрации участника либо выписку из торгового реестра страны регистрации участника (для резидентов стран-членов Евразийского экономического союза);

б) выписку из торгового реестра страны регистрации участника (для нерезидентов стран-членов Евразийского экономического союза).

Выписка из торгового реестра страны регистрации участника должна быть выдана не ранее, чем за 12 (двенадцать) месяцев до истечения срока для подготовки и подачи предложений.

3. Подтверждение отсутствия у юридического лица или индивидуального предпринимателя задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней. Данное требование не распространяется на юридическое лицо или индивидуального предпринимателя, находящихся в процедуре экономической несостоятельности (банкротства), применяемой в целях восстановления платежеспособности (в процедуре санации).

Соответствие данному требованию подтверждается предоставлением следующих документов и сведений:

- участниками, являющимися резидентами, - путем включения в предложение заявления (форма заявления прилагается – Приложение №4) об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней на первое число месяца, предшествующего дню подачи предложения. Организатор проверяет такие сведения через официальный сайт Министерства

по налогам и сборам Республики Беларусь в глобальной компьютерной сети Интернет.

-участниками, не являющимися резидентами (нерезидентами Республики Беларусь), - документами об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, выданными уполномоченными органами в соответствии с законодательством страны, резидентом которой является участник, не ранее чем на первое число месяца, предшествующего дню подачи предложения.

4. Соответствие требованиям, установленным нижеследующими пунктами 4.1-4.10 подтверждается *заявлением потенциального участника* (форма заявления прилагается – Приложение № 5):

4.1. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не должно быть включено в список поставщиков (подрядчиков, исполнителей), временно не допускаемых к участию в процедурах государственных закупок;

4.2. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, работник (работники) таких юридического лица или индивидуального предпринимателя не должны оказывать заказчику (организатору) услуги по организации и проведению процедуры государственной закупки, в том числе консультированию, а также формированию требований к предмету государственной закупки и (или) подготовке заключения по рассмотрению, оценке и сравнению предложений;

4.3. юридическое лицо или индивидуальный предприниматель не должны являться заказчиком (организатором) проводимой процедуры государственной закупки;

4.4. физическое лицо не должно являться работником заказчика (организатора), за исключением проведения процедуры закупки из одного источника у физических лиц, не являющихся индивидуальными предпринимателями;

4.5. юридическое лицо не должно находиться в процессе ликвидации, реорганизации (за исключением юридического лица, к которому присоединяется другое юридическое лицо), индивидуальный предприниматель не должен находиться в стадии прекращения деятельности;

4.6. в отношении юридического лица или индивидуального предпринимателя не должно быть возбуждено производство по делу об экономической несостоятельности (банкротстве). Данное требование не распространяется на юридическое лицо, индивидуального предпринимателя, находящихся в процедуре экономической несостоятельности (банкротства), применяемой в целях восстановления платежеспособности (в процедуре санации);

4.7. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, должно обладать исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает права на такие результаты, за исключением случаев заключения договора на создание объектов интеллектуальной собственности;

4.8. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, должно обладать правомочиями на реализацию товаров (выполнение работ, оказание услуг) на территории Республики Беларусь с использованием товарных знаков и знаков обслуживания;

4.9. физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, лицо, осуществляющее полномочия единоличного исполнительного органа юридического лица - участника процедуры государственной закупки, и лицо, имеющее право давать такому юридическому лицу обязательные для исполнения указания на основании учредительных документов или заключенного договора, не должны считаться подвергшимися административному взысканию за административные правонарушения, предусмотренные в частях 7, 8 и 10 статьи 14.4, частях 4 и 5 статьи 14.5 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях;

4.10. у физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя, у лица, осуществляющего полномочия единоличного исполнительного органа юридического лица - участника процедуры государственной закупки, и лица, имеющего право давать такому юридическому лицу обязательные для исполнения указания на основании учредительных документов или заключенного договора, отсутствует не снятая или не погашенная в установленном порядке судимость за преступления, предусмотренные в статьях 209 - 212, 216, 235, 243 - 243³, 424 - 426, 429 - 432 и 455 Уголовного кодекса Республики Беларусь..

Копии документов, выполненных на иностранном языке, предоставляются с переводом на русский и (или) белорусский языки.

Вышеперечисленные документы и сведения просим направлять по электронному адресу zubkovskaya@pharma.by.

ЗАЯВЛЕНИЕ
(для участника-резидента Республики Беларусь)

Участник _____ заявляет, что он

(наименование организации, физическое лицо,
в том числе индивидуального предпринимателя)

по состоянию на 1-е число месяца, предшествующего дню подачи его предложения, задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней в бюджет Республики Беларусь не имеет.

«____» 20 ____ г.
(дата подготовки заявления)

Примечание:

Данное заявление подписывается собственноручной подписью лица, уполномоченного действовать от имени участника. Не допускается внесения любых изменений в текст заявления, за исключением указания наименования организации либо фамилии, имени, отчества физического лица (индивидуального предпринимателя).

ЗАЯВЛЕНИЕ

Участник _____ заявляет,
(наименование организации, физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)

что соответствует требованиям, установленным абзацами вторым-тринадцатым пункта 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года «О государственных закупках товаров (работ, услуг)».

Также _____ подтверждает отсутствие у лица,
(наименование организации, физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)

осуществляющего полномочия единоличного исполнительного органа юридического лица – участника процедуры государственной закупки, и лица, имеющего право давать такому юридическому лицу обязательные для исполнения указания на основании учредительных документов или заключенного договора, не снятой или не погашенной в установленном порядке судимости за преступления, предусмотренные в статьях 209-212, 216, 235, 243-243³, 424 - 426, 429 - 432 и 455 Уголовного кодекса Республики Беларусь.

Также _____ подтверждает, что лицо,
(наименование организации, физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)

осуществляющее полномочия единоличного исполнительного органа юридического лица – участника процедуры государственной закупки, и лицо, имеющее право давать такому юридическому лицу обязательные для исполнения указания на основании учредительных документов или заключенного договора, не считается подвергшимся административному взысканию за административные правонарушения, предусмотренные в частях 7, 8 и 10 статьи 14.4, частях 4 и 5 статьи 14.5 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях

«____» _____ 20 ____ г.
(дата подготовки заявления)

Примечание:

Данное заявление подписывается собственноручной подписью лица, уполномоченного действовать от имени участника. Не допускается внесения любых изменений в текст заявления, за исключением указания наименования организации либо фамилии, имени, отчества физического лица (индивидуального предпринимателя).