

УТВЕРЖДАЮ
Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь
Е.Н.Кроткова



2023 г.

ТРЕБОВАНИЯ ЗАЯВКИ НА ЗАКУПКУ
лекарственных средств по разделам Сводного годового плана закупок
лекарственных средств и лечебного питания на 2024 г.
(J06 Иммунные сыворотки и иммуноглобулины,
J07 Вакцины, V01 Аллергены, V04 Диагностические препараты)
*за счет средств республиканского бюджета, предусмотренных
Министерству здравоохранения Республики Беларусь в 2024 году, а также
средств организаций здравоохранения и предприятий Фармация*

Министерство здравоохранения Республики Беларусь в соответствии с Законом Республики Беларусь от 13 июля 2012 года «О государственных закупках товаров (работ, услуг)», приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 12.01.2021 № 19 «О вопросах централизованных закупок лекарственных средств и лечебного питания», приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 августа 2023 г. № 1201 «О сводном годовом плане закупок лекарственных средств и лечебного питания на 2024 г.», приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 18 августа 2023 г. № 1202 «О заявке Министерства здравоохранения Республики Беларусь на закупку лекарственных средств на 2024 г.» и приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 сентября 2023 г. № 1333 «О создании комиссии по подготовке требований заявок на закупку лекарственных средств на 2024 год», поручает РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки лекарственных средств в соответствии с требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке.

Обеспечение лекарственными средствами по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) осуществляется на основании:

Закона Республики Беларусь «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения»;

Закона Республики Беларусь «Об обращении лекарственных средств»;

постановления Совета Министров Республики Беларусь от 29 марта 2016 г. № 259 «О некоторых вопросах государственных минимальных социальных стандартов в области здравоохранения»;

постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 1 марта 2010 г. № 20 «О проведении контроля качества лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств, находящихся в обращении на территории Республики Беларусь»;

Национального календаря профилактических прививок и перечня профилактических прививок по эпидемическим показаниям, установленных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 мая 2018 г. № 42 «О профилактических прививках»;

постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 декабря 2018 г. № 94 «Об утверждении клинического протокола «Диагностика и лечение пациентов (взрослое население) с инфекционными и паразитарными заболеваниями»;

приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 июня 2006 г. № 484 «Об утверждении клинических протоколов диагностики и лечения больных» (в редакции приказов Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 12.01.2009 № 11, от 30.09.2010 № 1030, от 24.08.2012 № 961, от 02.07.2013 № 764, от 01.08.2016 № 718, от 25.05.2018 № 543, от 08.01.2019 №15).

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)	г. Минск, 220048, ул. Мясникова, 39
УНП	100049892
Адрес электронной почты	mzrb@belcmt.by
Адрес сайта в глобальной компьютерной сети (при наличии)	http://minzdrav.gov.by/

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Лекарственные средства по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) применяются для профилактики, лечения и диагностики инфекционных заболеваний у детей и взрослых, в том числе в соответствии со сроками проведения профилактических прививок, определенных Национальным календарем профилактических прививок, перечнем профилактических прививок по эпидемическим показаниям.

1.2. Количество доз (ампул) с установленной формой выпуска к закупке на 2024 год по каждой позиции указано в приложении.

2. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ УСЛОВИЯ

2.1. Лекарственные средства по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) поставляются и хранятся при соблюдении условий «холодовой цепи», установленных производителем к конкретным препаратам.

Обоснование: требование Санитарных норм и правил «Санитарно-эпидемиологические требования к транспортировке, хранению и использованию иммунобиологических лекарственных средств, проведению профилактических прививок, выявлению, регистрации и расследованию побочных реакций после профилактических прививок» и признании утратившим силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 января 2010 г. №3, утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2013 г. №114.

2.2. Контейнеры, в которых поставляются лекарственные средства по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин), должны быть оборудованы терморегистраторами, позволяющими контролировать температуру в контейнере и проводить оценку её соблюдения в течение всего периода транспортировки.

Обоснование: требование Санитарных норм и правил «Санитарно-эпидемиологические требования к транспортировке, хранению и использованию иммунобиологических лекарственных средств, проведению профилактических прививок, выявлению, регистрации и расследованию побочных реакций после профилактических прививок» и признании утратившим силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 января 2010 г. №3, утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2013 г. №114.

2.3. Туберкулин должен содержать 2 туберкулиновые единицы (ТЕ) в дозе.

Обоснование: требование инструкции о порядке проведения иммунодиагностики и химиопрофилактики туберкулеза среди детского населения, утвержденной приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 октября 2015 г. №977.

2.4. Вакцина антирабическая должна быть концентрированной инактивированной.

Обоснование: обеспечение преемственности рекомендаций Всемирной организации здравоохранения по использованию антирабических вакцин (Еженедельный эпидемиологический бюллетень 20 апреля 2018 года, 93 год № 16, 2018, 93, 201-220 <http://www.who.int/wer> Антирабические вакцины: документ по позиции ВОЗ – апрель 2018), в целях выполнения требований приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 декабря 2018 г. №1341 «О профилактике бешенства» и постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 мая 2018 г. № 42 «О профилактических прививках».

2.5. Вакцина для профилактики гриппа инактивированная (1 доза 0,5 мл) должна включать штаммовый состав вирусов гриппа на эпидемический сезон 2024 – 2025 гг. в соответствии с рекомендациями Всемирной организации здравоохранения и применяться у лиц в возрасте 6 месяцев и старше.

Обоснование: обеспечение преемственности рекомендаций Всемирной организации здравоохранения по использованию гриппозных вакцин (Еженедельный эпидемиологический бюллетень 23 ноября 2012 г., 87-й год № 47, 2012, 87, 461-476 <http://www.who.int/wer> Гриппозные вакцины: документ по позиции ВОЗ, ноябрь 2012 года) в части антигенной структуры вакцин, которая ежегодно конкретизируется в соответствии с антигенной характеристикой циркулирующих вирусов гриппа, определенных ВОЗ в рамках глобальной системы эпиднадзора за гриппом (GISRS), в целях выполнения требований постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 мая 2018 г. № 42 «О профилактических прививках».

2.6. Вакцина для профилактики гриппа инактивированная (1 доза 0,25 мл) должна включать штаммовый состав вирусов гриппа на эпидемический сезон 2024 – 2025 гг. в соответствии с рекомендациями Всемирной организации здравоохранения и применяться у детей в возрасте с 6 месяцев и до 3-х лет.

Обоснование: обеспечение преемственности рекомендаций Всемирной организации здравоохранения по использованию гриппозных вакцин (Еженедельный эпидемиологический бюллетень 23 ноября 2012 г., 87-й год № 47, 2012, 87, 461-476 <http://www.who.int/wer> Гриппозные вакцины: документ по позиции ВОЗ, ноябрь 2012 года) в части антигенной структуры вакцин, которая

ежегодно конкретизируется в соответствии с антигенной характеристикой циркулирующих вирусов гриппа, определенных ВОЗ в рамках глобальной системы эпиднадзора за гриппом (GISRS), в целях выполнения требований постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 мая 2018 г. № 42 «О профилактических прививках», приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 февраля 2014 г. № 191 «Об утверждении Инструкции по тактике проведения профилактических прививок среди населения в Республике Беларусь».

2.7. Поставка вакцины гриппозной инактивированной (1 доза 0,5 мл в ампуле (флаконе)) в случае отмены (невозможности) поставки вакцины гриппозной инактивированной (1 доза 0,25 мл в ампуле (флаконе)) в аналогичном количестве.

Обоснование: обеспечение вакцинации детей в возрасте с 6 месяцев и до 3-х лет в соответствии с запланированными уровнями охватов.

2.8. Вакцина гепатита В (для детей) должна быть в форме суспензии для внутримышечных инъекций однодозовой 0,5 мл в ампуле (флаконе).

Обоснование: обеспечение безопасности иммунизации и сокращения потерь при расходе вакцины в многодозовой фасовке.

2.9. Вакцина для профилактики сибирской язвы должна иметь форму выпуска 100 подкожных или 10 накожных прививочных доз в ампуле (флаконе).

Обоснование: обеспечение безопасности иммунизации и сокращения потерь при расходе вакцины в многодозовой фасовке.

2.10. Пневмококковая вакцина должна быть конъюгированной.

Обоснование: обеспечение преемственности рекомендаций Всемирной организации здравоохранения по использованию пневмококковых конъюгированных вакцин (Еженедельный эпидемиологический бюллетень 22 февраля 2019 г., 94-й год № 8, 2019, 94, 85-104 <http://www.who.int/wer> Пневмококковые конъюгированные вакцины для младенцев и детей в возрасте до 5 лет: документ по позиции ВОЗ, февраль 2019 года) в целях выполнения требований постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 мая 2018 г. № 42 «О профилактических прививках» и приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 февраля 2014 г. № 191 «Об утверждении Инструкции по тактике проведения профилактических прививок среди населения в Республике Беларусь» в части проведения профилактических прививок против пневмококковой инфекции детям в возрасте от 2 месяцев до 5 лет с использованием пневмококковой конъюгированной вакцины.

2.11. Вакцина против кори, эпидемического паротита и краснухи (далее – КПК) должна быть представлена в фасовке 1 или 2 дозы в ампуле (флаконе).

Вакцина КПК в своем составе не должна содержать следующие вакцинные штаммы вируса эпидемического паротита: Ленинград-Загреб, Ленинград-3, Урабе.

Обоснование: обеспечение сокращения потерь при расходе вакцины в многодозовой фасовке.

Обеспечение преемственности рекомендаций Всемирной организации здравоохранения по использованию вакцин против эпидемического паротита (Документ по позиции ВОЗ «Вакцины против эпидемического паротита», февраль 2007 года, https://www.who.int/immunization/documents/Mumps_PP_2007_Russian.pdf) в части критического рассмотрения штаммов паротитной вакцины для выбора при планировании ее массового использования как в виде монокомпонентной вакцины, так и в виде комбинированной вакцины (КПК), в целях минимизации случаев побочных поствакцинальных проявлений, в том числе случаев горизонтальной трансмиссии после иммунизации.

2.12. Сыворотка противоботулиническая типов А, В, Е должна быть представлена в форме выпуска раствор для инъекций.

Обоснование: требование постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 декабря 2018 г. №94 «Об утверждении клинического протокола «Диагностика и лечение пациентов (взрослое население) с инфекционными и паразитарными заболеваниями».

2.13. Поставка вакцины туберкулезной для щадящей первичной иммунизации (БЦЖ-М) двумя партиями (не позднее второго месяца второго квартала и не позднее первого месяца четвертого квартала) с интервалом между поставками не менее 5 месяцев.

Обоснование: обеспечение оптимального использования вакцины и бесперебойной вакцинации подлежащих контингентов в соответствии с постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 мая 2018 г. № 42 «О профилактических прививках».

2.14. Допускаются к закупке по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) зарегистрированные в Республике Беларусь лекарственные средства, а также лекарственные средства, обозначенные «*» – зарегистрированные/условно зарегистрированные/незарегистрированные.

3. ЭКОНОМИЧЕСКОЕ ОБОСНОВАНИЕ

3.1. Источником финансирования закупки лекарственных средств по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) является республиканский бюджет, предоставленный Министерству здравоохранения Республики

Беларусь на централизованную закупку лекарственных средств на 2024 год и средства местных бюджетов, в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.

Ориентировочная стоимость закупки (белорусские рубли): 30 470 527,54. В том числе за счет средств республиканского бюджета – 21 908 506,94, средств организаций здравоохранения и предприятий Фармация – 8 562 145,76.

3.2. Вид процедуры закупки: электронный аукцион.

4. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ЗАКУПКИ

4.1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственных средств, по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) будут использоваться следующие критерии:

соответствие предложений требованиям заявки на закупку;
возможность поставки в соответствии с графиком поставок;
наименьшая цена.

4.2. Поставка лекарственных средств по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) осуществляется поквартально в соответствии с графиком поставок.

4.3. Остаточный срок годности лекарственных средств по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) на дату поставки должен быть:

4.3.1. не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности два года и более;

4.3.2. не менее 70% от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности менее двух лет;

4.3.3. 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;

4.3.4. 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.

4.4. Проведение настоящей процедуры закупки возложить на комиссию по организации проведения процедур закупок лекарственных средств Министерства здравоохранения Республики Беларусь (далее – Комиссия), обеспечение деятельности комиссии и заключение контракта закупки возложить на РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ».

4.5. Решение комиссии подлежит утверждению Министерством здравоохранения Республики Беларусь.

Приложение 1.

Номенклатура и объемы иммунобиологических лекарственных средств для проведения процедур централизованных государственных закупок на 2024 г.

№ п/п	Наименование	Форма выпуска	Обоснование (дополнение) формы выпуска	Целевые группы, которым показано введение ИЛС	Кратность введения ИЛС целевым группам	Количество к закупке			
						всего	республиканский бюджет	средства организаций здравоохранения	средства предприятия Фармация
1.	Туберкулин	раствор для инъекций в/к 10 доз 1 мл	Форма выпуска 10 доз позволит сократить риск и объем потерь препарата при использовании	Дети и взрослые ^{3,4}	Диагностическая проба	17 864	17 864	-	-
2.	Аллерген туберкулезный рекомбинантный	раствор для инъекций в/к 30 доз 3 мл	-	Дети и взрослые ^{3,4}	Диагностическая проба	10 321	10 321	-	-
3.	Анатоксин дифтерийно- столбнячный (АДС)*	суспензия для инъекций 2 доз 1 мл	Порядок применения формы выпуска 2 дозы в 1 мл сформирован и реализуется на практике	Дети до 1 года, 1-5 лет. По индивидуальной схеме ^{1,2}	Двукратно по одной дозе Однократно одна доза	477	477	-	-
4.	Анатоксин дифтерийно- столбнячный с уменьшенным содержанием антигенов (АДС-М)	суспензия для инъекций в/м и п/к 2 доз 1 мл	Порядок применения формы выпуска 2 дозы в 1 мл сформирован и реализуется на практике	Дети 6 лет и старше, дети 16 лет, взрослые от 18 лет ^{1,2}	Однократно одна доза Однократно одна доза каждые 10 лет Двукратно/однократно по одной дозе	238 895	238 895	-	-

					По индивидуальной схеме ^{1,2}						
5.	Анатоксин дифтерийный с уменьшенным содержанием антигенов (АД-М)	суспензия для инъекций 2 доз 1 мл	Суспензия для внутримышечного и подкожного введения	Дети 11 лет, взрослые от 18 лет. По индивидуальной схеме ^{1,2}	Однократно одна доза Трехкратно по одной дозе	62 945	62 945	62 945	-	-	-
6.	Анатоксин столбнячный (АС)	суспензия для инъекций 2 доз 1 мл	Суспензия для подкожного введения	Дети, взрослые ¹	Однократно одна доза или двукратно по одной дозе. Экстренная помощь	27 510	27 510	27 510	-	-	-
7.	Вакцина антирабическая	пор-к для инъекций лиоф., в к-те с р-лем 2,5 мл 1 доз	Лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения	Дети и взрослые ¹	По одной дозе от одного до шести раз при оказании экстренной помощи и профилактическая вакцинация	72 205	72 205	72 205	-	-	-
8.	Вакцина для профилактики гриппа инактивированная	суспензия (раствор) для инъекций в/м / п/к 1 доз 0,25 мл	Суспензия (раствор) для внутримышечного и/или подкожного введения. Форма выпуска 0,25 мл (1 доза) является удобной на практике, позволяет сократить риск и объем потерь препарата при использовании	Дети с 6 мес. до 3 лет ^{1,2}	Двукратно по одной дозе	157 082	157 082	157 082	-	-	-
9.	Вакцина для профилактики гриппа инактивированная	суспензия (раствор) для инъекций в/м / п/к 1 доз 0,5 мл	Суспензия (раствор) для внутримышечного и/или подкожного введения	Дети от 3 лет, взрослые ^{1,2}	Однократно одна доза	3 274 997	1 095 083	1 937 914	242 000		

10.	Вакцина дифтерийно-столбнячная бесклеточная коклюшная	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	Суспензия для внутримышечного введения	Дети 2, 3, 4, 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	10 130	10 130	-	-
11.	Вакцина против ветряной оспы	пор-к для инъекций п/к, лиоф., в к-те с р-лем 1 доз 0,5 мл	Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 1 доза в комплекте с растворителем – вода для инъекций	Дети из групп риска ^{1,2}	Однократно одна доза или двукратно по одной дозе.	96	96	-	-
12.	Вакцина для профилактики дифтерии, столбняка, коклюша, гепатита В, полиомиелита, ХИБ-инфекции	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Дети 2, 3, 4 и 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	23 070	23 070	-	-
13.	Вакцина для профилактики дифтерии, столбняка, коклюша, полиомиелита	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Дети 2, 3, 4, 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	594	594	-	-
14.	Вакцина для профилактики кори, краснухи, паротита*	пор-к для инъекций в/м, п/к, лиоф. в к-те с р-лем 1 или 2 доз	Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного и внутримышечного введения	Дети 1 год, 6 лет. По индивидуальной схеме ^{1,2} взрослые ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	120 720	120 720	-	-
15.	Вакцина для профилактики инфекций, вызываемых Haemophilus influenza типа b	пор-к для инъекций в/м, п/к, лиоф. в к-те с р-лем 1 доз	Лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения в комплекте с растворителем	Дети 2, 3, 4 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	2 373	2 373	-	-

16.	Вакцина желтой лихорадки	0,5 мл пор-к для инъекций п/к, лиоф., в к-те с р-лем 2 доз 0,5 мл	Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения	Дети с 9 мес. и взрослые ^{1,2}	Однократно одна доза или двукратно по одной дозе.	655	655	-	-
17.	Вакцина клещевого энцефалита	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Взрослые ^{1,2}	По одной дозе от одного до трех раз	6 378	6 378	-	-
18.	Вакцина пневмококковая	суспензия (раствор) для в/м (для инъекций) в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза)	-	Дети 2, 4, 12 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	9 156	9 156	-	-
19.	Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирioнная	суспензия для инъекций в/м и п/к 1 доз 0,5 мл	Форма выпуска 1 доз позволит сократить риск и объем потерь препарата при использовании	Дети 2, 3, 4 мес., 7 лет. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	231 810	231 810	-	-
20.	Вакцина против гепатита В (для детей)	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Дети в возрасте 12 часов после рождения, 2, 3, 4 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	47 235	47 235	-	-

21.	Вакцина против гепатита В (для взрослых)	суспензия для инъекций в/м 1 доз 1 мл	-	Взрослые ^{1,2}	Трехкратно по одной дозе	13 840	13 840	-	-
22.	Вакцина для профилактики сибирской язвы*	пор-к для инъекций, лиоф. в к-те с р-лем 10 доз	-	Взрослые ^{1,2}		339	339	-	-
23.	Вакцина туберкулезная для щадящей первичной иммунизации (БЦЖ-М)	пор-к для инъекций в/к, лиоф., в к-те с р-лем 0,025 мг/доза 20 доз	Лиофилизат для приготовления суспензии для внутривенного введения	Дети в возрасте 3-5 дней после рождения и по индивидуальной схеме ^{1,2}		17 440	17 440	-	-
24.	Вакцина туляремиальная	лиофилизат для приготовления суспензии для внутривенного введения и накожного скарификационного нанесения 15-50 доз в ампуле (доз)		Дети и взрослые ^{1,2}	По одной дозе от одного до двух раз	4 750	4 750	-	-
25.	Вакцина против гепатита А инактивированная	суспензия для инъекций для	-	Взрослые ^{1,2}	По одной дозе двукратно	112	112	-	112

26.	Вакцина против гепатита А инактивированная	взрослых 1 доз 1 мл	-	Дети ^{1,2}	По одной дозе двукратно	38 171	-	38 171	-
27.	Вакцина для профилактики дифтерии, столбняка, коклюша цельноклеточная, гепатита В, гемофильной инфекции	суспензия для инъекций в/м 1 доза 0,5 мл	Суспензия для внутримышечного введения	Дети 2, 3, 4 и 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	94 580	94 580	94 580	-
28	Вакцина коклюшно-дифтерийно-столбнячная цельноклеточная	Суспензия для инъекций в/м 2 дозы 1 мл	Суспензия для внутримышечного введения	Дети 2, 3, 4, 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст	36 995	36 995	36 995	-
29.	Иммуноглобулин антирабический	р-р для инъекций не менее 150 МЕ/мл 5 мл	-	Дети и взрослые ¹	Экстренная помощь	22 840	22 840	22 840	-
30.	Иммуноглобулин против клещевого энцефалита*	р-р для инъекций в/м 1 мл	-	Дети и взрослые ^{1,2}	Экстренная помощь	2 024	2 024	2 024	-
31.	Иммуноглобулин противостолбнячный*	р-р для инъекций в/м 250 МЕ 1 доз	-	Дети и взрослые ¹	Экстренная помощь	4 227	4 227	4 227	-

32.	Иммуноглобулин против гепатита В*	Р-р для инъекций в/м 100 ме/доза 2 мл (р-р для инфузий 50 ме/мл 2мл)	-	Дети ²	Экстренная помощь	368	118	250	-
33.	Сыворотка против яда гадюки*	Р-р для инъекций 150 АЕ 1 доза	-	Дети и взрослые	Экстренная помощь	253	253	-	-
34.	Сыворотка противоботулиническая типа В*	Р-р для инъекций 5000 МЕ 1 доза	-	Дети и взрослые	Экстренная помощь	275	275	-	-
35.	Сыворотка противоботулиническая типа Е*	Р-р для инъекций 10000 МЕ 1 доза	-	Дети и взрослые	Экстренная помощь	275	275	-	-
36.	Сыворотка противоботулиническая типа А*	Р-р для инъекций 10000 МЕ 1 доза	-	Дети и взрослые	Экстренная помощь	275	275	-	-
37.	Сыворотка противогангренозная*	Р-р для инъекций в к-те с сыворотки 30000 МЕ/доз 1 мл	-	Дети и взрослые	Экстренная помощь	621	621	-	-
38.	Сыворотка противодифтерийная*	Р-р для инъекций в к-те с р-ром	-	Дети и взрослые ¹	Экстренная помощь	270	270	-	-

		сыворотки 10000 ME							
39.	Сыворотка противостолбнячная*	Р-р для инъекций в к-те с Р-ром сыворотки 3000 ME	-	Дети и взрослые ¹	Экстренная помощь	16 560	16 560	-	-

*не имеющие государственной регистрации в Республике Беларусь

Примечание:

- 1 – Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17.05.2018 г. № 42 «О профилактических прививках».
- 2 – Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27.02.2014 г. № 191 «Об утверждении Инструкции по тактике проведения профилактических прививок среди населения в Республике Беларусь».
- 3 – Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 02.10.2015 г. № 977 «Об утверждении Инструкции о порядке проведения иммунодиагностики и химиопрфилактики туберкулеза среди детского населения».
- 4 – Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13.01.2014 г. № 15 «Об утверждении Инструкции по организации работы в очагах туберкулезной инфекции и выявлению контактных лиц».
5. – Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 08.08.2022 г. № 1044 «О порядке проведения вакцинации против COVID-19».