

УТВЕРЖДАЮ
Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь
Е.Н.Кроткова
« _____ » _____ 2023 г



**ТРЕБОВАНИЯ
ЗАЯВКИ НА ЗАКУПКУ АНАЛОГА ГОНАДОТРОПИН РИЛИЗИНГ
ГОРМОНА (ТРИПТОРЕЛИНА) ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ
С ПРЕЖДЕВРЕМЕННЫМ ПОЛОВЫМ СОЗРЕВАНИЕМ
ЦЕНТРАЛЬНОГО ГЕНЕЗА**

Министерство здравоохранения Республики Беларусь в соответствии с приказом Министерства здравоохранения от 18.08.2023 № 1201 «О сводном годовом плане закупок лекарственных средств и лечебного питания на 2024 г.», приказом Министерства здравоохранения от 18.08.2023 № 1202 «О заявке Министерства здравоохранения Республики Беларусь на закупку лекарственных средств на 2024 г.», приказом Министерства здравоохранения от 14.09.2023 № 1333 «О создании комиссий по подготовке требований заявок на закупку лекарственных средств на 2024 год», поручает РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки лекарственных средств соответствии с требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке.

Обеспечение лекарственными средствами аналога гонадотропин рилизинг гормона (трипторелина) пациентов с преждевременным половым созреванием центрального генеза осуществляется на основании нормативных документов, регламентирующих лекарственное обеспечение граждан Республики Беларусь:

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 30.11.2007 № 1650 «О некоторых вопросах бесплатного и льготного обеспечения лекарственными средствами и перевязочными материалами отдельных категорий граждан» с изменениями и дополнениями;

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 23.08.2019 № 90 «Об утверждении клинического протокола «Диагностика и лечение пациентов с эндокринологическими заболеваниями (детское население)»,

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16.06.2007 № 65 «Об установлении перечня основных лекарственных средств» (в редакции постановления № 55 от 18.04.2023);

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 10.02.2023 № 29 «Об установлении Республиканского формуляра лекарственных средств на 2023 год».

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 Интернет (при наличии)	http://minzdrav.gov.by/

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Лекарственное средство аналога гонадотропин рилизинг гормона (трипторелин) применяется в Республике Беларусь для лечения пациентов с преждевременным половым созреванием центрального генеза.

1.2. Подлежат закупке лекарственные средства аналога гонадотропин рилизинг гормона (трипторелина) в количестве 1 849 флаконов по 3,75 мг или 617 флаконов по 11,25 мг для 120 пациентов с преждевременным половым созреванием центрального генеза.

Таблица – Потребность регионов в трипторелине на 2024 год

Регион	Количество флаконов 3,75 или 11,25 мг		Количество детей с преждевременным половым созреванием центрального генеза
	Количество флаконов 3,75 мг Кратность введения 1 раз 28 дней	Количество флаконов 11,25 мг Кратность введения 1 раз в 84 дня	
г. Минск	360	120	30
Брестская область	255	85	13
Витебская область	150	50	9
Гомельская область	130	44	8
Гродненская область	280	93	10
Минская область	324	108	25
Могилёвская область	350	117	25
РБ	1 849	617	120

1.3. Дополнительные условия для закупки аналога гонадотропин рилизинг гормона (трипторелина)

Допускаются к участию в процедурах закупок зарегистрированные в Республике Беларусь лекарственные средства аналога гонадотропин рилизинг гормона (трипторелин) в форме порошка для приготовления суспензии для инъекций 3,75 мг (кратность введения 1 раз в 28 дней) в шприце в комплекте с растворителем в шприце или флаконах в комплекте с растворителем со шприцем одноразового использования или в форме порошка для приготовления суспензии пролонгированного высвобождения для внутримышечных инъекций 11,25 мг (кратность введения 1 раз в 84 дня) в комплекте с растворителем с учетом возраста пациентов

(дети до 18 лет), длительности лечения (многолетняя терапия), меньшей травматизации, удобства и точности введения.

2. ОБОСНОВАНИЕ ЗАКУПКИ

2.1. Экономическое обоснование:

Источником финансирования закупки аналога гонадотропин рилизинг гормона (трипторелина) является республиканский бюджет, предусмотренный Министерством здравоохранения Республики Беларусь на централизованную закупку лекарственных средств.

Ориентировочная стоимость закупки (BYN): 520 316,661.

2.2. Клиническое обоснование:

Закупка аналога гонадотропин-рилизинг гормона (трипторелин) предусмотрена для 120 детей с преждевременным половым созреванием центрального генеза, нуждающихся в лечении.

2.3. Лекарственное средство трипторелин производится фирмами: «Ferring GmbH, Германия», «Ipsen Pharma Biotech, Франция».

2.4. Отсутствие сведений о наличии рекламаций от организаций здравоохранения на закупленное ранее лекарственное средство трипторелин.

2.5 Вид процедуры закупки: электронный аукцион.

3. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ЗАКУПКИ

3.1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственного средства трипторелин будут использоваться следующие критерии:

- соответствие предложений требованиям технического задания;
- наименьшая стоимость на год лечения.

3.2. Выполнение графика поставки в 2024 году: поквартально равными партиями.

3.3. Сроки годности в каждой поставляемой партии:

не менее 50 % от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности более двух лет;

не менее 70% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности два года и менее.

3.4. Проведение процедуры закупки возлагается на комиссию по организации проведения процедур закупок лекарственных средств Мини-

стерства здравоохранения Республики Беларусь (далее – комиссия), обеспечение деятельности комиссии и заключение контракта закупки возложить на УП «Белфармация».

3.5. Решения комиссии подлежат утверждению Министерством здравоохранения.