

«УТВЕРЖДАЮ»

Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь

Кроткова Е.Н.

«19» января 2024 г.



ЗАЯВКА НА ЗАКУПКУ
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА
«ФАКТОР ВИЛЛЕБРАНДА И КОАГУЛЯЦИОННЫЙ ФАКТОР
VIII В КОМБИНАЦИИ» 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 14.09.2023 года № 1333 «О создании комиссий по подготовке требований заявок на закупку лекарственных средств на 2024 год»;

постановлением коллегии:

от 22.09.2023 года № 1373 «Об изменении приказа МЗ РБ от 14.09.2023 года № 1333»

порукает РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки лекарственных средств в соответствии с требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке.

В соответствии со сводным годовым планом централизованных конкурсных государственных закупок лекарственных средств на 2024 год закупке подлежит лекарственное средство «Фактор Виллебранда и коагуляционный фактор VIII в комбинации» для пациентов с болезнью Вилебранда.

Сведения о заказчике	
Полное наименование (для юридического лица), либо фамилия, собственное имя, отчество (при наличии) (для физического лица, в	Министерство здравоохранения Республики Беларусь

том числе индивидуального предпринимателя)	
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

Лекарственное средство «Фактор Виллебранда и коагуляционный фактор VIII в комбинации» представляет собой концентрат VIII фактора свертывания крови с фактором Виллебранда, плазматический. Применяется в Республике Беларусь для оказания медицинской помощи (остановки или предупреждения кровотечения) пациентам с болезнью Виллебранда. Международное обозначение единицы активности Фактора Виллебранда: IU vWF:RCo, что эквивалентно для русскоязычной транскрипции ME ФВ:PK. Международное обозначение единицы измерения активности фактора VIII: IU, что эквивалентно для русскоязычной транскрипции - ME.

1.1. Область применения: гематология, гемостазиология: профилактика и лечение кровотечений или хирургических кровотечений при болезни Виллебранда (VWD), когда лечение десмопрессинном (DDAVP) неэффективно, недоступно или противопоказано.

1.2. Лекарственное средство должно иметь спектр дозировок, обеспечивающих индивидуальный подбор дозы лекарственного средства.

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

2. Дополнительные требования

2.1. Наличие государственной регистрации лекарственного средства в Республике Беларусь. Наличие инструкции по медицинскому применению лекарственного средства с описанием способа расчета дозы препарата.

2.2. Наличие растворителя в комплекте, одноразового шприца, фильтровальной иглы (устройства для добавления растворителя со встроенным фильтром), иглы-бабочки.

2.3. Преимущество выбора имеют ЛС с соотношением vWF:RCo/FVIII:C не менее 1:1, максимально приближенным к физиологичному (Клинический протокол «Оказание медицинской помощи пациентам (взрослое и детское население) с болезнью Виллебранда» утвержденный МЗ 29.07.2022 № 80.).

3. Сведения о государственной закупке

Закупке подлежит лекарственное средство «Фактор Виллебранда и коагуляционный фактор VIII в комбинации» в количестве 509 000 МЕ в следующих дозировках:

500±25% МЕ фактора Виллебранда - 148 флаконов (74 000 МЕ);

1000±25% МЕ фактора Виллебранда - 435 флаконов (435 000 МЕ).

4. Технические требования

№ п/п	Требования, предъявляемые к лекарственному средству	Необходимые параметры
1.	Условия хранения	Возможность хранения при температуре +2 - +8 °С в защищенном от света месте
2.	Требования к сроку годности	Остаточный срок годности товара на дату поставки должен быть 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: средства республиканского бюджет на централизованную закупку, предусмотренные в смете расходов на 2024 год и подчиненных организаций здравоохранения Республики Беларусь в 2024 году в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.

5.1. Ориентировочная сумма закупки за средства местных бюджетов составляет **786 405,00 (семьсот восемьдесят шесть тысяч четыреста пять рублей) BYN.**

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 МЕ фактора Виллебранда, содержащегося в лекарственном средстве при соответствии требованиям заявки на закупку.

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 заключение контракта закупки возложить на РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ».

6.3. Выполнение графика поставки лекарственных средств в 2023 г: поквартально, равными частями.

Первая поставка должна обеспечить бесперебойность лечения и профилактики кровотечений.

6.4. Решение комиссии подлежит утверждению Министерством здравоохранения Республики Беларусь.