

УНН 100364237  
ОКПО 02017973

Міністэрства аховы здароўя  
Рэспублікі Беларусь  
Гандлёва-вытворчае  
рэспубліканскае ўнітарнае прадпрыемства  
**«БЕЛФАРМАЦЫЯ»**  
вул. В. Харужай, 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](mailto:pharmacia@pharma.by)  
р/р BY83BLBB30120100364237001001  
у Дырэктні ААТ «Белінвестбанк»  
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БІК BLBBBBY2X

[www.pharma.by](http://www.pharma.by)

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](mailto:pharmacia@pharma.by)  
р/с BY83BLBB30120100364237001001  
в Дирекции ОАО «Белинвестбанк»  
по г. Минску и Минской области, БІК BLBBBBY2X

18.05.2024 №12-06/ 3579/2  
На № \_\_\_\_\_ ад \_\_\_\_\_

**Потенциальнам участникам (по  
списку)**

### Запрос о возможности поставки

Уважаемые господа!

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» в рамках маркетинговых исследований конъюнктуры рынка с целью последующего проведения процедуры государственной закупки просит сообщить о возможности поставки лекарственных препаратов:

*Фентанил р-р для инъекций в/в, в/м 0.05 мг/мл 2 мл в количестве 399 040 ед.;*

*Дипиридамол р-р для инъекций (р-р для инфузий) 5 мг/мл 2 мл в количестве 17 410 ед.;*

*Эптаког альфа (активированный коагуляционный фактор VIIa) пор-к для инъекций в/в, лиоф., в к-те с р-лем 100 КЕД 2 мг ± 20 % в количестве 70 мг.*

Просим направить информацию о возможности поставки лекарственного препарата с указанием торгового наименования, фасовки лекарственного препарата, срока годности, производителя (производителей всех этапов производства), количества упаковок, цены за упаковку, а также сообщить ориентировочные сроки поставки.

В случае, если лекарственное средство не зарегистрировано в Республике Беларусь, просим гарантировать предоставление следующих документов:

1. Копия документа, подтверждающего регистрацию и использование лекарственного препарата в стране-производителе (регистрационное удостоверение или сертификат на свободную продажу, либо сертификат фармацевтического продукта, либо графическое изображение экрана (скриншот) интернет-страницы с официального сайта уполномоченного органа в сфере регистрации лекарственных препаратов, подтверждающее регистрацию в стране производства).

В случае отсутствия регистрации в стране-производителе возможно предоставление копии документа или графического изображения экрана (скриншот) интернет-страницы с официального сайта Европейского агентства лекарственных препаратов, подтверждающее регистрацию лекарственного препарата в Европейском экономическом союзе, проведенную по централизованной процедуре, или копии документа о регистрации

лекарственного препарата в РФ.

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.

3. Развёрнутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата - инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата (допускается предоставление листка-вкладыша).

4. Цветные макеты упаковки лекарственного препарата.

5. Гарантийные письма потенциального участника:

о соблюдении условий хранения и транспортировки лекарственного препарата;

о предоставлении при поставке лекарственного препарата информации от производителя о том, что данная 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.

Ответ просим дать в срок до **23.05.2024г.** по электронному адресу [melnichenko@pharma.by](mailto:melnichenko@pharma.by).

Благодарим за сотрудничество.

Заместитель генерального директора,  
начальник отдела маркетинга,  
внешнеэкономической деятельности  
и тендерных закупок  
Мельниченко 243 21 94

И.А. Дробышевская