

Міністэрства аховы здароўя  
Рэспублікі Беларусь  
Гандлёва-вытворчае  
рэспубліканскае унітарнае прадпрыемства  
«БЕЛФАРМАЦЫЯ»  
вул. В. Хоружай, 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 ВУ83ВЛВВ30120100364237001001  
у Дырэкцыі ААТ «Белінвестбанк»  
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БИК ВЛВВВУ2Х

Министерство 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 ВУ83ВЛВВ30120100364237001001  
в Дирекции ОАО «Белинвестбанк»  
по г. Минску и Минской области, БИК ВЛВВВУ2Х

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

31-07-2024 №12-06/5572  
На № \_\_\_\_\_ ад \_\_\_\_\_

**Потенциальным участникам (по  
списку)**

Запрос по позиции  
процедуры закупки 24/19-4

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», как организатор процедур государственных закупок, в рамках изучения конъюнктуры рынка по позициям процедуры закупки из одного источника после несостоявшегося электронного аукциона «24/19-4 Лекарственное средство Клофазимин (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)» просит сообщить о возможности поставки лекарственных средств на условиях, указанных в Приложении №1.

Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для резидентов РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для нерезидентов РБ) и не должна меняться в течение срока поставки.

При этом валюта платежа для резидентов Российской Федерации – RUB, для иных нерезидентов РБ (кроме резидентов РФ) – EUR. В случае, если валюта цены отличается от валюты платежа, то перерасчёт обязательства производится с использованием официального курса белорусского рубля по отношению к соответствующей иностранной валюте, установленного Национальным банком Республики Беларусь на дату проведения платежа.

Остаточный срок годности лекарственных средств должен быть:

1. не менее 70% на дату поставки, при основном сроке годности 2 года и менее, не менее 50 % при сроке годности более 2 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»;

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».

*В случае, если к участию предложено зарегистрированное лекарственное средство в упаковке с дизайном для иных рынков, участник должен представить гарантийное письмо о возможности предоставления полного пакета документов для получения разрешения на реализацию в дизайне упаковки, отличном от согласованного Министерством здравоохранения Республики Беларусь, в соответствии с законодательством Республики Беларусь, в том числе ходатайство от производителя или держателя регистрационного удостоверения.*

Также допускаются к участию в процедуре государственной закупки зарегистрированных лекарственных средств 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 необходимо представить следующие документы:**

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

1.1. графическое изображение экрана (скриншот) интернет - страницы, распечатка с электронной базы, подтверждающие регистрацию, либо копия документа о регистрации лекарственного препарата - сертификат фармацевтического продукта (далее - СРР), 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, выданные для страны, регистрация в которой подтверждена;

1.2. графическое изображение экрана (скриншот) интернет-страницы Европейского агентства лекарственных препаратов либо распечатка с электронной базы Европейского агентства лекарственных препаратов либо копия документа, выданного Европейским агентством лекарственных препаратов (ЕАЛП, англ. European Medicines Agency (EMA)) по результатам централизованной процедуры регистрации - Certificate of a Medicinal Product, а также SmPC (summary of product characteristics – общая характеристика лекарственного препарата), выданное ЕАЛП, 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 преквалифицирован ВОЗ, а также SmPC (summary of product characteristics - общая характеристика лекарственного препарата), выданная регуляторным органом страны производства такого лекарственного препарата, либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению;

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

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

срок действия регистрационного удостоверения на него истек не ранее, чем за 4 (четыре) года до истечения срока для подготовки и подачи предложений.

Также должна быть представлена SmPC (summary of product characteristics - общая характеристика лекарственного препарата), либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата - инструкция по медицинскому применению, выданная 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. Копия 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. Гарантийные письма участника с переводом на русский (белорусский) язык:

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 предоставлении к каждой упаковке перевода инструкции на русский язык и (или) белорусский язык и требуемое количество стикеров (в случае необходимости) при поставке незарегистрированного лекарственного препарата;

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

**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, **количества, 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 **09.08.2024г.** по электронному адресу [bakup@pharma.by](mailto:bakup@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,  
ВЭД и тендерных закупок



И.А. Дробышевская

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

**1. разрешение (лицензия) 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:*

3.1. 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.

3.2. -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.

Соответствие требованиям, установленным нижеследующими пунктами 4.1-4.13 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 и индивидуального предпринимателя не должно быть возбуждено производство по делу о банкротстве;

4.7. 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 в случае поставки

товаров (выполнения работ, оказания услуг) с использованием товарных знаков и (или) знаков обслуживания;

4.8. 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 подвергавшимися административному взысканию за административные правонарушения, предусмотренные в частях 1, 7, 8 и 10 статьи 14.4, частях 4 и 5 статьи 14.5 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях;

4.9. 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 - 243<sup>3</sup>, 424 - 426, 429 - 432 и 455 Уголовного кодекса Республики Беларусь.

4.10. юридическое лицо не должно считаться подвергавшимся административному взысканию за административное правонарушение, предусмотренное в статье 24.59 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях;

4.11. физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не должны быть включены в перечень граждан Республики Беларусь, иностранных граждан или лиц без гражданства, причастных к экстремистской деятельности;

4.12. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не должны быть включены в перечень организаций и физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, причастных к террористической деятельности;

4.13. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не должны быть включены в перечень организаций, формирований, индивидуальных предпринимателей, причастных к экстремистской деятельности.

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

Вышеперечисленные документы и сведения просим направлять по электронному адресу [bakun@pharma.by](mailto:bakun@pharma.by).

**ЗАЯВЛЕНИЕ**  
(для участника-резидента Республики Беларусь)

Участник \_\_\_\_\_ заявляет, что он  
*(наименование организации, физическое лицо,  
в том числе индивидуального предприниматель)*

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 пятым – одиннадцатым, тринадцатым пункта 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года «О государственных закупках товаров (работ, услуг)», а именно:

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;

2. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, работник (работники) такого 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;

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

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

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;

6. в отношении юридического лица и индивидуального предпринимателя не должно быть возбуждено производство по делу о банкротстве;

7.  юридическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, обладает правомочиями на реализацию товаров (выполнение работ, оказание услуг) на территории Республики Беларусь с использованием товарных знаков и знаков обслуживания, либо

юридическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель подтверждает, что при поставке товаров (выполнение работ, оказание услуг) товарные знаки и (или) знаки обслуживания не используются (см. примечание)\*.

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 - 243<sup>3</sup>, 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 подвергавшимся административному взысканию за административные правонарушения, предусмотренные в частях 1, 7, 8 и 10 статьи 14.4, частях 4 и 5 статьи 14.5 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях.

Также \_\_\_\_\_ подтверждает, что  
(наименование организации, физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)

юридическое лицо не подвергалось административному взысканию за административное правонарушение, предусмотренное в статье 24.59 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях;

физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не включены в перечень граждан Республики Беларусь, иностранных граждан или лиц без гражданства, причастных к экстремистской деятельности;

юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не включены в перечень организаций и физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, причастных к террористической деятельности;

юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не включены в перечень организаций, формирований, индивидуальных предпринимателей, причастных к экстремистской деятельности.

«\_\_» \_\_\_\_\_ 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).*

*В пункте 7 участником проставляется отметка напротив одного из абзацев. Если предлагаемые участником товары (работы, услуги) будут поставляться (выполняться, оказываться) с использованием товарных знаков и (или) знаков обслуживания, участником проставляется отметка возле абзаца о наличии правомочий на реализацию таких товаров (выполнение работ, оказание услуг). В случае если при поставке предлагаемых участником товаров (выполнении работ, оказании услуг) не используются товарные знаки и (или) знаки обслуживания, участником проставляется отметка возле абзаца о том, что при поставке предлагаемых участником товаров (выполнении работ, оказании услуг) товарные знаки и (или) знаки обслуживания не используются.*

Электронный аукцион 24/19-4 Лекарственное средство Клофазимин (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)

| № лота | Наименование товаров (работ, услуг)  | Описание предмета государственной закупки, его частей (лота)   | Код по ОКРБ 007-2012 (подвид) | Наименование 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  | Предельная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) в белорусских рублях (ВУР) | Источник финансирования государственной закупки по части (лоту) |
|--------|--|--|-------------------------------|--|--------------------|---|--|--|--|---|
| 1      | 2  | 3  | 4                             | 5  | 6                  | 7   | 8  | 9  | 10   | 11  |
| 1      | Лекарственное средство Клофазимин капсулы 100 мг (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС) | Клофазимин капсулы 100 мг (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС). Лекарственное средство должно соответствовать прикрепленным требованиям заявки на закупку, утвержденным Министерством здравоохранения | 21.20.13.810                  | Средства лекарственные для лечения людей прочие, содержащие смешанные или несмешанные для производства расфасованные для розничной продажи | 44 000             | Поставки будут осуществляться поквартально партиями согласно Графику с III квартала 2024 г. по IV квартал 2024 г. и согласно плану закупки. | Для нерезидентов: для РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» - СРР - Минск, согласно Никотермс 2010; для областных РУП «Фармация» – соответственно СРР г. Витебск, согласно Никотермс 2010. Для резидентов РБ: для РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» – на склад Покупателя г. Минск. Для областных РУП «Фармация» - на склады областных РУП «Фармация» - г. Витебск. Расходы по доставке промаиваются за счет Покупателя. | Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты присылки товара Покупателем по количеству и качеству (дата приемного акта Покупателя). | 98 313,60  | Собственные оборотные средства                                  |

|                             | Заявка только за<br>средства МЗ на 2024<br>год         | ДИН  |
|-----------------------------|--|--|
| Наименование                | Министерство<br>здравоохранения<br>Республики Беларусь | Департамент<br>исполнения наказаний<br>Министерства<br>внутренних дел<br>Республики Беларусь |
| Место нахождения<br>(адрес) | 220048, РБ, г. Минск,<br>ул. Мясникова, 39             | 220039, РБ, г. Минск,<br>ул. Брилевская, 14а   |
| УНП                         | 100049892  | 100741185  |