

18.04.2024 5-15/8318

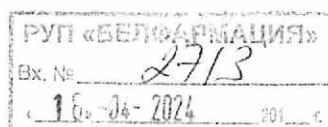
УТВЕРЖАЮ  
Первый заместитель  
Министра здравоохранения  
Республики Беларусь  
Е.Н.Кроткова  
2024 г.

### ТРЕБОВАНИЯ ЗАЯВКИ НА ЗАКУПКУ

лекарственного средства по разделу Сводного годового плана закупок лекарственных средств и лечебного питания на 2024 г. по разделу плана J07 Вакцины – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл, за счет средств республиканского бюджета, предусмотренных Министерству здравоохранения Республики Беларусь в 2024 году

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 января 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», а также согласно п. 24. протокола № 25/2 заседания комиссии по определению первоочередных закупок Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 5 апреля 2024 г., поручает РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки лекарственного средства в соответствии с требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке.

П1843



Обеспечение лекарственным средством по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл 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, установленного постановлением 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».

| 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, 220030, ул. Мясникова, 39              |
| УНП   | 100049892  |
| Адрес электронной почты   | kanc@minzdrav.gov.by                             |
| Адрес сайта в глобальной компьютерной сети (при наличии)  | www.minzdrav.gov.by                              |

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Лекарственное средство по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл, применяется для иммунопрофилактики полиомиелита у детей в соответствии со сроками проведения профилактических прививок, определенных Национальным календарем профилактических прививок, а также у взрослых по эпидемическим показаниям.

1.2. Количество к закупке на 2024 год по позиции составляет:

| № п/п | Наименование  | Форма выпуска                                     | Целевые группы, которым показано введение ИЛС  | Кратность введения ИЛС целевым группам | Количество к закупке |                        |                |
|-------|---|---|--|--|----------------------|------------------------|----------------|
|       |   |   |  |  | всего                | республиканский бюджет | местный бюджет |
| 1     | Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная | суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл | Дети 2, 3, 4 мес., 7 лет. По индивидуальной схеме <sup>1,2</sup> , взрослые <sup>1,2</sup> | По одной дозе в указанный возраст      | 231 810              | 231 810                | 0              |

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».

## 2. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ УСЛОВИЯ

2.1. Лекарственное средство по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл поставляется и хранится 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», утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2013 г. № 114.*

2.2. Контейнеры, в которых поставляется лекарственное средство по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл, 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», утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2013 г. № 114.*

2.3. Лекарственное средство по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл, должно быть в форме суспензии для внутримышечного и/или подкожного введения в фасовке 1 доза в ампуле (флаконе).

2.4. В инструкции по медицинскому применению (листочке-вкладыше, общей характеристике лекарственного препарата) лекарственного средства по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл должна быть определена возможность одновременного введения с другими иммунобиологическими лекарственными препаратами, применяемыми в Республике Беларусь в соответствии с Национальным календарем профилактических прививок.

2.5. Допускаются к закупке лекарственные средства по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл, зарегистрированные в Республике Беларусь.

### 3. ЭКОНОМИЧЕСКОЕ ОБОСНОВАНИЕ

3.1. Источником финансирования закупки лекарственных средств по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл является республиканский бюджет, предоставленный Министерству здравоохранения Республики Беларусь на централизованную закупку лекарственных средств на 2024 год, в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.

Ориентировочная стоимость закупки (белорусские рубли): 4 410 304,70, в том числе за счет средств республиканского бюджета – 4 410 304,70.

3.2. Вид процедуры закупки: электронный аукцион.

### 4. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ЗАКУПКИ

4.1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственного средства по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл будут использоваться следующие критерии:

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

4.2. Поставка лекарственного средства по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл осуществляется поквартально в соответствии с графиком поставок.

4.3. Остаточный срок годности лекарственного средства по разделу плана J07 «Вакцины» – Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл 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. 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.

4.4. 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.



