

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»  
на г. Мінску і Мінскай вобласці, БІК BLBBBBY2X

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 BY83BLBB30120100364237001001  
в Дирекции ОАО «Белінвестбанк»  
по г. Минску и Минской области, БІК BLBBBBY2X

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

07-08-2024 №12-06/ 5762  
На № \_\_\_\_\_ ад \_\_\_\_\_

**Потенциальным участникам (по списку)**

Запрос по позиции  
процедуры закупки 24/48-3

Уважаемые господа!

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», как организатор процедур государственных закупок, в рамках изучения конъюнктуры рынка по позиции процедуры закупки из одного источника после несостоявшегося электронного аукциона «24/48-3 Различные лекарственные средства (зарегистрированные/ незарегистрированные лекарственные средства)» просит сообщить о возможности поставки лекарственного средства 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 40% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности 4 года и более;
2. не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности более двух лет и до четырех лет;
3. не менее 60% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности два года;
4. не менее 70% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности менее двух лет.

В случае, если лекарственное средство является зарегистрированным в Республике Беларусь или зарегистрированное в

**рамках Евразийского экономического союза, 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»;

лекарственные средства 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»;

также допускаются к участию 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.

**В случае, если к участию предложено зарегистрированное лекарственное средство в упаковке с дизайном для иных рынков, участник должен представить гарантитное 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.**

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. 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 Российской Федерации.

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), либо распечатка 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. Развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата - инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата (допускается предоставление листка-вкладыша).

4. 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 предоставлении к каждой упаковке перевода инструкции на русский 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.

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

**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 предложение на поставку лекарственного средства 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 участниках производства и контроля качества лекарственного средства), товар которого будет поставляться по результатам процедуры государственной закупки, **количество, цены, срока годности на момент поставки.**

Одновременно просим для резидентов также указать стоимость лекарственного средства за упаковку без учета НДС; сумму закупки без учета НДС; сумму закупки с учетом НДС.

Ответ просим дать в срок до **14.08.2024г.** по электронному адресу [melnichenko@pharma.by](mailto:melnichenko@pharma.by) и(или) на факс 242-25-26, а также в иной форме.

О необходимости более длительного срока 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,  
внешнеэкономической деятельности  
и тендерных закупок

И.А. Дробышевская

## 24/48-3 Различные лекарственные средства (зарегистрированные/ незарегистрированные лекарственные средства)

№ лота	Наименование товаров (работ, услуг) государственной закупки, его частей (лотов)	Описание предмета государственной закупки, его частей (лотов)	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) доставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Предельная стоимость предмета государственной закупки по частям (лотам) в белорус. рублях (BYN)	Источник финансирования государственной закупки по частям (лотам)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Лекарственное средство Фентанил р-р для инъекций в/в, в/м 0,05 мг/мл 2 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	Средства лекарственные для лечения лицей прочие, содержащие смешанные или несмешанные продукты, расфасованые для розничной продажи	21.20.13.810	399 040 (1-я полугодовая потребность)	Поставки будут осуществляться партиями с III квартала 2024 г. по II квартал 2025 г. Срок поставки товара - до 60 дней с даты подписания спецификации.	Для нерезидентов: для РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» - СПР – Минск, согласно Инкотермс 2010; для РУП «Минская Фармация» - СПР- Минск или г. Заславль, согласно Инкотермс 2010;	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количество и качеству (дата приемного акта Покупателя).	245 069,51	Собственные оборотные средства	
2	Лекарственное средство Диптиридамол р-р для инъекций (р-р для инфузий) 5 мг/мл 2 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	Средства лекарственные для лечения лицей прочие, содержащие смешанные или несмешанные продукты, расфасованые для розничной продажи	21.20.13.810	17 410	Поставки будут осуществляться партиями с III квартала 2024 г. по II квартал 2025 г. Срок поставки товара - до 60 дней с даты подписания спецификации.	Для нерезидентов: для РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» - Минск, согласно Инкотермс 2010; для РУП «Минская Фармация» - СПР- Минск или г. Заславль, согласно Инкотермс 2010;	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количество и качеству (дата приемного акта Покупателя).	122 656,93	Собственные оборотные средства	

№ лота	Наименование товаров (работ, услуг)	Описание предмета государственной закупки, его частей (голов)	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) доставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Предельная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) в белорус- ских рублях (BYN)	Источник финансирования государственной закупки по части (лоту)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
3	Лекарственное средство Алпростадил концентрат для инфузий инфузий 0,1 мг 0,2 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	Алпростадил концентрат для инфузий 0,1 мг 0,2 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	979	Средства лекарственные для лечения людей прочие, содержащие смеси настои и несмешанные продукты, расфасованы для розничной продажи	21.20.13.810	Поставки будут осуществляться партнёрами: III квартала 2024 г. по II квартал 2025 г. Срок поставки товара - до 60 дней с даты подписания спецификации.	Для нерезидентов:  для РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» - СИР – Минск, согласно Инкотермс 2010; для областных РУП «Фармация» – соответственно СИР г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев, согласно Инкотермс 2010. Покупателем по поставкам РБ:	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по поставкам РБ: для РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» – на склад Покупателя г. Минск. Для областных РУП «Фармация» – на склады областных РУП «Фармация» - г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев. Расходы по доставке производятся за счет Поставщика.	33 484,74	Собственные оборотные средства



РНПЦ №1 Минск, дата	РКБ №1 Аксаковщина	РНПЦ ДОГИ	РНПЦ детской хирургии	Госпиталь №9 ГУВД	ДИН	РКМЦ УД ГРБ	Госпотребнадзор	МО 432 ВКМЦ ВС	РНПЦ спорта	РУП "БЕЛФАРМАЦИЯ"
Государственное учреждение "Республиканский научно-практический центр "Мать и Дитя" республики Беларусь"	Государственное учреждение "Республиканский клинический медицинский центр республики Беларусь"	Государственное учреждение "Республиканский научно-практический центр детской хирургии" и инфекции"	Государственное учреждение "Республиканский госпиталь Министерства внутренних дел Республики Беларусь и Государственного комитета по труду, занятости и социальной защите Республики Беларусь"	Государственный исполнитель министерства внутренних дел Республики Беларусь	Департамент физической культуры и спорта Министерства внутренних дел Республики Беларусь	Государственный учреждение "132 филиал Государственного бюджетного учреждения "Белоруссия"	Государственный бюджетный спорткомплекс "Белоруссия"	Государственное учреждение "132 филиал Государственного бюджетного учреждения "Белоруссия"	Государственное учреждение "Белоруссия"	Торгово-производственное предприятие "Белоруссия"
220653, РБ, г. Минск, ул. Орловская, 36	223032, РБ, Минск обл., Минский р-н, Горишнево, д. Аксаковщина	220013, РБ, Минск пр-т Независимости, 64	220095, РБ, Минск, ул. Золотыи Гарэ, 4	220039, РБ, г. Минск, ул. Братиславская, 1-а	220028, РБ, г. Минск, ул. Володарского, 24	220062, РБ, г. Минск, ул. Нарочанская, 8	22005, РБ, г. Минск, ул. Евра Хоружей, 11, кв. 1			
190572088	600227944	600395125	102390556	100834693	100741185	100678044	100750231	100765738	102351121	109364237

## Приложение №3

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:*

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.

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 ниже следующими 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 подвергшимися 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 – 2433, 424 - 426, 429 - 432 и 455 Уголовного кодекса Республики Беларусь.

4.10. юридическое лицо не должно считаться подвергшимся 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, выполненных на иностранном языке, предоставляются с переводом на русский и (или) белорусский языки.*

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

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

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

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 подвергшимся 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.*