

Міністэрства аховы здароўя
Рэспублікі Беларусь
Гандлёва-вытворчае
рэспубліканскае ўнітарнае прадпрыемства
«БЕЛФАРМАЦІЯ»
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
р/р BY83BLBB30120100364237001001
у Дырэктыі ААТ «Белінвестбанк»
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БІК BLBBBY2X

Міністэрство здравоохранения
Республики Беларусь
Торгово-производственное
республиканское унитарное предприятие
«БЕЛФАРМАЦІЯ»
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
р/с BY83BLBB30120100364237001001
в Дирекции ОАО «Белінвестбанк»
по г. Минску и Минской области, БІК BLBBBY2X

26 -12- 2024 №12-06/9429
На № _____ ад _____

www.pharma.by

*Потенциальнам участникам (по
списку)*

Запрос по позициям
процедуры закупки 25/19-1

Уважаемые господа!

РУП «БЕЛФАРМАЦІЯ», как организатор процедур государственных закупок, в рамках изучения конъюнктуры рынка по позициям процедуры закупки из одного источника после несостоявшегося электронного аукциона «25/19-1 Противоопухолевые лекарственные средства» просит сообщить о возможности поставки лекарственных средств на условиях, указанных в Приложении №1.

Остаточный срок годности лекарственных средств должен быть:

- не менее 40% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности 4 года и более;
- не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности более двух лет и до четырех лет;
- не менее 60% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности два года;
- не менее 70% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности менее двух лет.

Поставка первой партии товара в размере квартальной потребности может иметь срок годности не менее 40% от установленного производителем на дату поставки товара. Данное требование не распространяется на поставку товара одной партией в размере закупаемого объема.

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;

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».

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 зарегистрированные 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 участник предлагает к поставке лекарственное средство, на которое зарегистрирована предельная отпускная цена производителя, то предложение такого участника не может ее превышать. Предложение участника на поставку лекарственного средства отклоняется, если закупаемое лекарственное средство включено в перечень лекарственных препаратов, предельные отпускные цены на которые подлежат регистрации, но цена на предложенное к поставке лекарственное средство не зарегистрирована (отсутствует в «Государственном реестре предельных отпускных цен производителей на лекарственные средства»).

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*.

Требования заявки на закупку, утвержденные Министерством здравоохранения Республики Беларусь, предъявляемые к лоту 4:

1. Общие требования

1.1. Лекарственные средства с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг применяются для лечения взрослых пациентов с ремиттирующим рассеянным склерозом с высокой активностью заболевания в соответствии с утвержденными показаниями в инструкции по медицинскому применению.

1.2. Область применения: неврология.

1.3. Лекарственные средства с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг относятся к препаратам, изменяющим течение рассеянного склероза (ПИТРС) второй

линии для перорального применения, но может использоваться как ПИТРС первой линии для модификации течения высокоактивного рецидивирующего рассеянного склероза.

Схема приема лекарственного средства МНН Кладрибин, таблетки 10 мг. Рекомендуемая кумулятивная доза Кладрибина составляет 3,5 мг/кг массы тела на протяжении 2 лет и назначается в виде 1 курса лечения дозой 1,75 мг/кг в каждом году. Каждый курс лечения состоит из 2 недель лечения, одна неделя – в начале первого месяца, а вторая – в начале второго месяца соответствующего года лечения. Каждая неделя лечения состоит из 4 или 5 дней, на протяжении которых пациент принимает по 10 мг или 20 мг (одну или две таблетки) в виде разовой суточной дозы, в зависимости от массы тела. На годовой курс лечения одного пациента в среднем (средний вес 70 кг) требуется 12 таблеток. На полный двухлетний курс лечения одного пациента требуется 24 таблетки.

Таким образом, на годовой курс 42 пациентов требуется 504 таблетки лекарственного средства с МНН Кладрибин. На полный двухлетний курс 42 пациентов требуется 1008 таблеток лекарственного средства с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг.

2. Дополнительные требования

2.1. Допускаются к участию в процедурах закупок лекарственные средства с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг с утвержденными в инструкции по медицинскому применению показаниями к применению для лечения пациентов в возрасте старше 18 лет с рецидивирующим рассеянным склерозом с высокой активностью заболевания.

2.2. Лекарственное средство с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг должно поставляться и храниться с соблюдением температурного режима и указанных производителем условий.

2.3. К процедуре закупок допускаются лекарственные средства с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг, зарегистрированные в Республике Беларусь.

3. Условия проведения закупки

3.1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственного средства с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг будут использоваться следующие критерии:

- наименьшая цена при прочих равных условиях;
- соответствие предложений требованиям заявки на закупку;
- соблюдение срока поставки.

3.2. Выполнение графика поставки лекарственного средства с МНН Кладрибин, таблетки 10 мг поквартально равными партиями.

Требования заявки на закупку, утвержденные Министерством здравоохранения Республики Беларусь, предъявляемые к лоту 5:

1.1. Лекарственные средства с МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл применяются для лечения пациентов с ремиттирующим рассеянным склерозом, первично-прогрессирующим рассеянным склерозом в соответствии с утвержденными показаниями в инструкции по медицинскому применению.

1.2. Область применения: неврология.

1.3. Лекарственные средства с МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл относятся к препаратам, изменяющим течение рассеянного склероза (ПИТРС) для внутривенного введения.

Схема введения лекарственного средства МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл каждые 6 месяцев в течение 1 года. Начальная доза 600 мг вводится в виде двух отдельных внутривенных инфузий по 300 мг с интервалом в две недели. Последующие дозы препарата вводятся каждые 6 месяцев в виде однократной дозы 600 мг посредством внутривенной инфузии. На годовой курс лечения одного пациента требуется 4 флакона с концентратом для приготовления раствора для инфузий (4 упаковки по 1 флакону с концентратом для приготовления раствора для инфузий 10 мл (30 мг/мл)).

Таким образом, на годовой курс 96 пациентов требуется 384 флакона с концентратом для приготовления раствора для инфузий лекарственного средства с МНН Окрелизумаб.

2.1. Допускаются к участию в процедурах закупок лекарственные средства с МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл препарата во флаконе с утвержденными в инструкции по медицинскому применению показаниями к применению для лечения пациентов с ремиттирующим рассеянным склерозом, первично-прогрессирующим рассеянным склерозом.

2.2. Лекарственное средство с МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл препарата во флаконе должно поставляться и храниться с соблюдением температурного режима и указанных производителем условий.

2.3. К процедуре закупок допускаются лекарственные средства с МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл препарата во флаконе, зарегистрированные в Республике Беларусь.

3.1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственного средства с МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл препарата во флаконе будут использоваться следующие критерии:

- наименьшая цена при прочих равных условиях за одну единицу (флакон);

- соответствие предложений требованиям заявки на закупку;

- соблюдение срока поставки.

3.2. Выполнение графика поставки лекарственного средства с МНН Окрелизумаб, концентрат для приготовления раствора для инфузий 300мг/10мл препарата во флаконе поквартально равными партиями.

При совместном участии в процедуре государственной закупки нескольких компаний в случаях, установленных законодательными актами Республики Беларусь, предоставить *соглашение о совместном участии в*

процедуре государственной закупки, определяющее права, обязанности и ответственность юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, являющихся сторонами такого соглашения, в том числе по вопросам реализации их полномочий в ходе проведения процедуры государственной закупки, предусмотренных законодательством о государственных закупках.

Иные требования процедуры закупки, в том числе условия поставки и оплаты изложены в Приложении №1.

В случае выбора вас в качестве поставщика вместе с подписанным контрактом необходимо будет 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 лекарственных средств с указанием:

- торгового наименования, формы выпуска, дозировки, фасовки лекарственного средства в соответствии с Государственным реестром лекарственных средств Республики Беларусь или в соответствии с Единым реестром зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза;
- производителя (производителей всех этапов производства);
- количества, цены (для резидентов – цены без учета НДС, общей цены за позицию – с учетом и без учета НДС);
- срока годности на момент поставки.

Ответ просим дать в срок до 22.01.2025 г. по электронному адресу zubkovskaya@pharma.by и(или) на факс 242-25-26, а также в иной форме.

В случае отсутствия ответа на запрос в указанный срок, комиссия переходит к рассмотрению позиции без вашего предложения.

Благодарим за сотрудничество.

Генеральный директор

С.В. Литош

25/19-1 Противогулохолевые лекарственные средства

№ п/п	Наименование товаров (работ, услуг)	Описание предмета по существенной закупки, его мерки (штук)	Код по ОКРБ 097-2012 (позиц.)	Напоминение в соответствии с ОКРБ 007-2012	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Срок (срок) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Объем (количество)	Условия и сроки оплаты товара	Продельная стоимость предмета государственной закупки по часам (руб.)	Источник финансирования государственной закупки по частям (руб.)	Примечания
1	2	1	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Лекарственное средство 1 Типиранил+Трифлутидин таблетки п/о 6,14 мг 15 мг	Типиранил+Трифлутидин таблетки п/о 6,14 мг 15 мг	21.20.13.810	Поставки будут осуществляться партнёрами согласно графику в I, II, III и IV кварталах 2025г. Расходы по доставке производятся за счет Поставщика.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	4 800	Покупателем - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количество и качество (ата приемки акта Покупателя).	599 568,00	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для республиканских РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для переходного РБ) и не должна меняться в течение срока поставки. При этом разновидность вида/вида товаров для республикан- ской Федерации – RUB, для инак переходников РБ (пере- ходников РБ) – EUR. В случае, если выплаченная цена отличается от заплаты налога, то объем выплаты цены на выкуп налога пропорционально используемому виду/виду-объемного курса, установленного Банком Покупателя на дату проведения платежа.
2	Лекарственное средство 2 Типиранил+Трифлутидин таблетки п/о 8,19 мг 20 мг	Типиранил+Трифлутидин таблетки п/о 8,19 мг 20 мг	21.20.13.810	Поставки будут осуществляться партнёрами согласно графику в I, II, III и IV кварталах 2025г. Расходы по доставке производятся за счет Поставщика.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	28 800	Покупателем - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количество и качество (ата приемки акта Покупателя).	4 796 640,00	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для республиканских РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для переходного РБ) и не должна меняться в течение срока поставки. При этом разновидность вида/вида товаров для республикан- ской Федерации – RUB, для инак переходников РБ (пере- ходников РБ) – EUR. В случае, если выплаченная цена отличается от заплаты налога, то объем выплаты цены на выкуп налога пропорционально используемому виду/виду-объемного курса, установленного Банком Покупателя на дату проведения платежа.
3	Лекарственное средство 3 Рентгографин таблетки п/о 40 мг	Рентгографин таблетки п/о 40 мг	21.20.13.810	Поставки будут осуществляться партнёрами согласно графику в I, II, III и IV кварталах 2025г. Расходы по доставке производятся за счет Поставщика.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	39 648	Покупателем - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количество и качество (ата приемки акта Покупателя).	3 651 977,28	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для республиканских РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для переходного РБ) и не должна меняться в течение срока поставки. При этом разновидность вида/вида товаров для республикан- ской Федерации – RUB, для инак переходников РБ (пере- ходников РБ) – EUR. В случае, если выплаченная цена отличается от заплаты налога, то объем выплаты цены на выкуп налога пропорционально используемому виду/виду-объемного курса, установленного Банком Покупателя на дату проведения платежа.
4	Лекарственное средство 4 Клазидрин таблетки 10 мг	Клазидрин таблетки 10 мг: Лекарственное средство должно соответствовать требованиям заявки на закупку (см. Раздел IX закупочных документов)	21.20.13.810	Поставки будут осуществляться партнёрами согласно графику в I, II, III и IV кварталах 2025г. Расходы по доставке производятся за счет Поставщика.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	1 008	Покупателем - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количество и качество (ата приемки акта Покупателя).	10 897 286,40	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для республиканских РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для переходного РБ) и не должна меняться в течение срока поставки. При этом разновидность вида/вида товаров для республикан- ской Федерации – RUB, для инак переходников РБ (пере- ходников РБ) – EUR. В случае, если выплаченная цена отличается от заплаты налога, то объем выплаты цены на выкуп налога пропорционально используемому виду/виду-объемного курса, установленного Банком Покупателя на дату проведения платежа.
5	Лекарственное средство 5 Орепелумаб концентрат для приготовления раствора для инфузий 300 мг / 10 мл	Орепелумаб концентрат для приготовления раствора для инфузий 300 мг / 10 мл: Лекарственное средство должно соответствовать требованиям заявки на закупку (см. Раздел IX закупочных документов)	21.20.13.810	Поставки будут осуществляться партнёрами согласно графику в I, II, III и IV кварталах 2025г. Расходы по доставке производятся за счет Поставщика.	Средства лекарственные для лечения задыханий и осложнений при остром ин- галяционном бронхите, а также для профилак- тики рецидивов бронхиальной астмы.	384	Покупателем - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количество и качество (ата приемки акта Покупателя).	6 281 318,40	Собственные оборотные средства	Цена на лекарственное средство может быть выражена в BYN (для республиканских РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для переходного РБ) и не должна меняться в течение срока поставки. При этом разновидность вида/вида товаров для республикан- ской Федерации – RUB, для инак переходников РБ (пере- ходников РБ) – EUR. В случае, если выплаченная цена отличается от заплаты налога, то объем выплаты цены на выкуп налога пропорционально используемому виду/виду-объемного курса, установленного Банком Покупателя на дату проведения платежа.	

ПРИЛОЖЕНИЕ №2

	Заявка только за средства МЗ на 2025 год	
	Министерство здравоохранения Республики Беларусь	
	220048, РБ, г. Минск, ул. Мясникова, 39	
VIII	Место находкления (адрес)	100049892

Приложение №3

Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам при проведении процедуры государственной закупки из одного источника

При проведении процедуры государственной закупки к участникам предъявляются следующие требования:

1. соответствие требованиям, установленным законодательством к юридическому или физическому лицу, в том числе индивидуальному предпринимателю, осуществляющему поставку товаров (выполнение работ, оказание услуг), являющимся предметом государственной закупки. Соответствие данному требованию подтверждается предоставлением:

1.1. разрешения (лицензии) 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;

1.2. документа, подтверждающий регистрацию участника в стране его происхождения:

а) свидетельства о регистрации участника либо выписку из торгового реестра страны регистрации участника (для резидентов стран-членов Евразийского экономического союза);

б) выписки 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 подписания договора по процедуре закупки из одного источника;

2. соответствие требованиям установленным пунктом 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 № 419-З "О государственных закупках товаров (работ, услуг)" и дополнительным требованиям, установленным пунктом 1.7 Постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 N 395 (ред. от 23.05.2024) "О реализации Закона Республики Беларусь "О внесении изменений и дополнений в Закон Республики Беларусь "О государственных закупках товаров (работ, услуг)". Соответствие данным

требованием подтверждается заявлением по форме Приложения 4, дата подписания заявления должна быть не ранее чем за пять рабочих дней до даты заключения договора при проведении процедуры закупки из одного источника);

3. отсутствие у юридического лица или индивидуального предпринимателя задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, а также отсутствие у юридического лица или индивидуального предпринимателя, являющихся резидентами, задолженности по уплате обязательных страховых взносов в бюджет государственного внебюджетного фонда социальной защиты населения Республики Беларусь. Данное требование не распространяется на юридическое лицо, в отношении которого возбуждено производство по делу о несостоятельности, а также на юридическое лицо или индивидуального предпринимателя, в отношении которых на дату подачи предложения в установленном Налоговым кодексом Республики Беларусь, иными законодательными актами порядке предоставлены отсрочка и (или) рассрочка по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, обязательных страховых взносов в бюджет государственного внебюджетного фонда социальной защиты населения Республики Беларусь, что подтверждается соответствующим заявлением участника. Для целей настоящего Закона термин "резидент" имеет значение, определенное частью первой подпункта 1.11 пункта 1 статьи 1 Закона Республики Беларусь от 22 июля 2003 г. N 226-З "О валютном регулировании и валютном контроле".

Соответствие требованиям данного пункта подтверждается:

- в отношении участников, являющихся резидентами, - путем проверки заказчиком (организатором) таких сведений через официальные сайты Министерства по налогам и сборам, Фонда социальной защиты населения Министерства труда и социальной защиты в глобальной компьютерной сети Интернет на первое число месяца, в котором осуществляется рассмотрение предложения, а в случае отсутствия информации на указанную дату - на первое число месяца, предшествующего месяцу, в котором осуществляется рассмотрение предложения;
- участниками, не являющимися резидентами, - *документом об отсутствии задолженности* по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, выданным уполномоченными органами в соответствии с законодательством страны, резидентом которой является участник, на последнюю отчетную дату, предшествующую дню подачи предложения, и *заявлением с указанием последней отчетной даты*.

Участники, не являющиеся резидентами, должны предоставить документы с учетом следующей информации. Обращаем внимание, что *документ об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней* должен быть выдан именно *уполномоченным органом в соответствии с законодательством страны*, резидентом которой является участник.

При этом Закон Республики Беларусь от 13.07.2012 № 419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» не определяет дату,

которая для того либо иного государства является отчетной датой. Такая отчетная дата указывается участником в соответствующем заявлении.

Кроме того, норма «на последнюю отчетную дату, предшествующую дню подачи предложения» говорит о том, что имеет значение непосредственно дата подачи предложения.

Участник при подаче предложения самостоятельно определяет, когда и на какую отчетную дату подавать заявление для выполнения установленных законодательством требований к участникам. Документ об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней должен быть предоставлен на ту дату, которая была указана в заявлении в качестве последней отчетной.

Все копии документов, исполненных на иностранном языке, представляются с переводом на русский и (или) белорусский языки.

Также участник должен представить заявление по форме, указанной ниже.

Приложение № 4

Бланк организации

« » 20 г.
(дата подготовки заявления)

ЗАЯВЛЕНИЕ

Участник заявляет, (наименование организации,
физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)

что соответствует требованиям, установленным абзацами пятым—шестым, восьмым- четырнадцатым 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 на дату подписания заявления;
2. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель с учетом положений статьи 16-1 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 № 419-З "О государственных закупках товаров (работ, услуг)", не должно быть аффилировано с заказчиком, организатором;
3. 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. юридическое лицо или индивидуальный предприниматель не должны являться заказчиком (организатором) проводимой процедуры государственной закупки;
5. физическое лицо не должно являться работником заказчика (организатора), за исключением проведения процедуры закупки из одного источника у физических лиц, не являющихся индивидуальными предпринимателями;
6. 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;
7. в отношении юридического лица и индивидуального предпринимателя не должно быть возбуждено производство по делу о банкротстве;
8. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, должно обладать исключительными правами на результаты интеллектуальной деятельности, если в связи с исполнением договора заказчик приобретает исключительные права на такие результаты, за исключением случаев заключения договора на создание объектов интеллектуальной собственности;

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 - 243³, 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.

Должность

подпись

ФИО

*Примечание:

Данное заявление подписывается собственноручной подписью уполномоченного лица участника, оформляется на бланке организации с проставлением даты подписания заявления (дата подписания заявления должна быть не ранее чем за пять рабочих дней до даты заключения договора при проведении процедуры закупки из одного источника). Не допускается внесения любых изменений в текст заявления, за исключением указания наименования организации либо фамилии, имени, отчества физического лица (индивидуального предпринимателя).

В пункте 9 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.