

Міністэрства аховы здароўя
Рэспублікі Беларусь
Гандлёва-вытворчае
рэспубліканскае унітарнае 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
р/р ВУ83ВЛВВ30120100364237001001
у Дырэкцыі ААТ «Белінвестбанк»
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БИК ВЛВВВУ2Х

www.pharma.by

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

ЗУ -12- 2024 №12-06/ 9491
На № _____ ад _____

**Потенциальным участникам (по
списку)**

Запрос по позициям
процедуры закупки 24/66-1

Уважаемые господа!

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», как организатор процедур государственных закупок, в рамках изучения конъюнктуры рынка по позициям процедуры закупки из одного источника после несостоявшегося электронного аукциона «24/66-1 Иммунобиологическое лекарственное средство Вакцина против вируса папилломы человека (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)» просит сообщить о возможности поставки лекарственных средств на условиях, указанных в Приложении №1.

Условия проведения процедуры закупки следующие.

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 рекомендованная 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 обмен валюты цены на валюту платежа производится с использованием валютно-обменного курса, установленного банком Покупателя на дату проведения платежа.

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

Участник должен предложить лекарственное средство одного производителя.

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;

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.*

Поставка должна быть осуществлена одной партией в декабре 2024 года-январе 2025 года.

Лекарственный препарат должен соответствовать следующим требованиям.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Лекарственное средство- Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1

доза), применяются для иммунопрофилактики инфекции, вызванной вирусом папилломы человека, у детей в соответствии со сроками проведения профилактических прививок и контингентами, определенными Национальным календарем профилактических прививок.

1.2. Количество к закупке на 2024 год по позициям 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 против вируса папилломы человека*	суспензия для инъекций в/м в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза)*	Дети (девочки) в возрасте 11 лет, по индивидуальной схеме.	В соответствии с инструкцией по медицинскому применению	61609	61609	

Примечание:

*допускается к закупке лекарственное средство, не имеющее государственной регистрации в Республике Беларусь.

¹ – Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17.05.2018 г. № 42 «О профилактических прививках» (с изменениями в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 01.07.2024 № 111).

2. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ УСЛОВИЯ

2.1. Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза) 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 поставляются лекарственное средство –Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза), 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 – Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза), должны быть в форме суспензии для внутримышечного введения в фасовке во флаконе (в предварительно заполненном шприце).

2.4. Лекарственное средство – Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза), должно содержать не менее 2 типов вирусов папилломы человека (ВПЧ-16, ВПЧ-18).

2.5. Лекарственное средство – Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза) должно иметь режим дозирования для лиц согласно Национальному календарю профилактических прививок.

2.6. Лекарственное средство – Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза) должна быть включена в перечень лекарственных препаратов, прошедших преквалификацию Всемирной организации здравоохранения;

2.7. Для присуждения контракта на закупку лекарственного средства Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза) будут использоваться следующие критерии:

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

2.8. Остаточный срок годности лекарственного средства Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м, в шприцах (флаконах) 0,5 мл (1 доза) на дату поставки должен быть:

- не менее 70 % от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности два года и менее,
- не менее 50 % от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности более двух лет,
- менее 50 %, но не менее 30 % от установленного производителем на дату поставки на объем, не превышающий квартальную потребность, по сниженной цене, при сроке годности более двух лет.

В случае, если лекарственное средство не зарегистрировано в Республике Беларусь, в своем предложении участники дополнительно должны представить:

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.

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 **07.01.2025 г. до 11.00** по электронному адресу [bakup@pharma.by](mailto:zakup@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

Закупка из одного источника после несостоявшегося ЭА 24/66-1 Иммунобиологическое лекарственное средство Вакцина против вируса папилломы человека (зарегистрированное/ незарегистрированное/ лицензированное ЛС)

№ лота	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Наименование товара(работ, услуг)	Описание предмета государственной закупки, его частей (детей)	Код по ОКРБ 007-2/12 (подпись)	Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2/12	Объем (количество)	Срок(сроки) поставок товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Предельная стоимость, предельная государственной закупки по частям (лоты) в белорусских рублях (ВУР)	
1	Иммунобиологическое лекарственное средство Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м в шприцах (флаконах) 0,5 мл 1 доза (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	Вакцина против вируса папилломы человека суспензия для инъекций в/м в шприцах (флаконах) 0,5 мл 1 доза (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС). Лекарственное средство должно соответствовать требованиям заявки на закупку	21.20.21.400	Вакцины для лечения людей	61 609	Поставка одной партией в декабре 2024-январе 2025 года	Для г.гродзисктон: СРП - Минск, согласно Индиктору 2010; Для регионов РБ: с/с/с: Гродзисктон г. Минск, Расходы по доставке пропонируются за счет Пользователя.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты присылки товара Платежи по количеству в месяце (дата присылки акта приема-передачи).	6 699 978,75

Задание только за средства МЗ на 2024 год	Министерство Административных Рефератов Республики Беларусь
220018, РБ, г. Минск, ул. Мясникова, 39	
УИИ	100049892

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), являющихся предметом государственной закупки. Соответствие данному требованию подтверждается предоставлением:

1.1. разрешения (лицензии) на осуществление деятельности (фармацевтической деятельности) по производству или дистрибьюции* 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;

**дистрибьюция- 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 № 419-3 "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.

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 № 419-3 "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) 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;
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;
9. 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 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.

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.