

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 BY83BLBB30120100364237001001
у Дырэкцыі ААТ «Белінвестбанк»
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БИК BLBBBY2X

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 BY83BLBB30120100364237001001
в Дирекции ОАО «Белинвестбанк»
по г. Минску и Минской области, БИК BLBBBY2X

www.pharma.by

27-12-2024 №12-06/ 9476
На № _____ ад _____

**Потенциальным участникам
(по списку)**

Запрос по позициям
процедуры закупки 25/15-1

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 «25/15-1 Иммунобиологические лекарственные средства» просит сообщить о возможности поставки лекарственных средств на условиях, указанных в Приложении №1.

Условия проведения процедуры закупки следующие.

Цена на лекарственное средство не должна меняться в течение срока поставки.

Участник должен предложить зарегистрированное в Республике Беларусь по национальной процедуре или по процедуре Евразийского экономического союза лекарственное средство одного производителя.

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.

Качество поставляемого товара должно соответствовать нормативно-технической документации, зарегистрированной в Министерстве здравоохранения Республики Беларусь.

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.*

Лекарственные средства должны соответствовать следующим требованиям.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Лекарственные средства по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) применяются для профилактики, лечения и диагностики инфекционных заболеваний у детей и взрослых, в том числе в соответствии со сроками проведения профилактических прививок и возможностью одновременного введения с лекарственными препаратами, определенными Национальным календарем профилактических прививок, перечнем профилактических прививок по эпидемическим показаниям.

1.2. Установленная форма выпуска к закупке на 2025 год по каждой позиции указано в таблице №1

2. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ УСЛОВИЯ

2.1. Лекарственные средства по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) поставляются и хранятся 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» и признании утратившим силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 января 2010 г. №3, утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2013 г. № 114.

2.2. Контейнеры, в которых поставляются лекарственные средства по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин), 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» и признании утратившим силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 января 2010 г. №3, утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2013 г. №114.

1.1. По лоту №3 Вакцина антирабическая должна быть концентрированной инактивированной.

Обоснование: обеспечение преемственности рекомендаций Всемирной организации здравоохранения по использованию антирабических вакцин (Еженедельный эпидемиологический бюллетень 20 апреля 2018 года, 93 год № 16, 2018, 93, 201-220 <http://www.who.int/wer> Антирабические вакцины: документ по позиции ВОЗ – апрель 2018), в целях выполнения требований приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 декабря 2018 г. №1341 «О профилактике бешенства» и постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 мая 2018 г. № 42 «О профилактических прививках».

1.2. По лоту №15 Вакцина гепатита В (для детей) должна быть в форме суспензии для внутримышечных инъекций однократной 0,5 мл в ампуле (флаконе).

Обоснование: обеспечение безопасности иммунизации и сокращения потерь при расходе вакцины в многодозовой фасовке.

. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ЗАКУПКИ

4.1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственных средств, по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) будут использоваться следующие критерии:

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

4.2. Поставка лекарственных средств по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) в соответствии с графиком поставок

4.3. Остаточный срок годности лекарственных средств по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) на дату поставки должен быть:

4.3.1. не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности два года и более;

4.3.2. не менее 70% от установленного производителем на дату поставки, при сроке годности менее двух лет;

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

4.3.4. менее 70%, но не менее 50% от установленного производителем на дату поставки на объем, не превышающий квартальную потребность, по сниженной цене, при сроке годности менее двух лет.

Номенклатура иммунобиологических лекарственных средств

для проведения процедур централизованных государственных закупок на 2025 г.

Таблица №1

№ п/п	Наименование	Форма выпуска	Обоснование (дополнение) формы выпуска	Целевые группы, которым показано введение ИЛС	Кратность введения ИЛС целевым группам
1	Анатоксин дифтерийно-столбнячный с уменьшенным содержанием антигенов (АДС-М)	суспензия для инъекций в/м и п/к 2 доз 1 мл	Порядок применения формы выпуска 2 дозы в 1 мл сформирован и реализуется на практике	Дети в возрасте 16 лет, взрослые от 18 лет ^{1,2} По индивидуальной схеме ^{1,2}	Однократно одна доза Однократно одна доза каждые 10 лет Двукратно/однократно по одной дозе
2	Анатоксин столбнячный (АС)	суспензия для инъекций 2 доз 1 мл	Суспензия для подкожного введения	Дети, взрослые ¹	Однократно одна доза или двукратно по одной дозе. Экстренная помощь

3	Вакцина антирабическая	пор-к для инъекций лиоф., в к-те с р-лем 2,5 ме 1 доз	Лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения	Дети и взрослые ¹	По одной дозе от одного до шести раз при оказании экстренной помощи и профилактическая вакцинация
4.	Вакцина дифтерийно-столбнячная бесклеточная коклюшная	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	Суспензия для внутримышечного введения	Дети в возрасте 6 лет ¹	Однократно одна доза
5	Вакцина для профилактики дифтерии, столбняка, коклюша ацеллюлярная, полиомиелита	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Дети 2, 3, 4, 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст
6	Вакцина для профилактики дифтерии, столбняка, коклюша ацеллюлярная, гепатита В, полиомиелита, ХИБ-инфекции	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Дети 2, 3, 4 и 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст
7	Вакцина для профилактики дифтерии, столбняка, коклюша цельноклеточная, гепатита В, гемофильной инфекции	суспензия для инъекций в/м 1 доза 0,5 мл	Суспензия для внутримышечного введения	Дети 2, 3, 4 и 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст
8	Вакцина для профилактики инфекций, вызываемых <i>Haemophilus influenzae</i> типа b	пор-к для инъекций в/м, п/к, лиоф. в к-те с р-лем 1 доз 0,5 мл	Лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения в комплекте с растворителем	Дети 2, 3, 4 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст
9	Вакцина для профилактики полиомиелита тривалентная инактивированная цельновирионная	суспензия для инъекций в/м и/или п/к 1 доз 0,5 мл	Форма выпуска 1 доз позволит сократить риск и объем потерь препарата при использовании	Дети 2, 3, 4 мес., 7 лет. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст
10	Вакцина желтой лихорадки	пор-к для инъекций п/к, лиоф., в к-те с р-лем 2 доз 0,5 мл	Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения	Дети с 9 мес. и взрослые ^{1,2}	Однократно одна доза или двукратно по одной дозе.
11	Вакцина клещевого энцефалита	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Взрослые ^{1,2}	По одной дозе от одного до трех раз

12	Вакцина коклюшно-дифтерийно-столбнячная цельноклеточная	Суспензия для инъекций в/м 2 дозы 1 мл	Суспензия для внутримышечного введения	Дети 2, 3, 4, 18 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст
13	Вакцина против ветряной оспы	пор-к для инъекций п/к, лиоф., в к-те с р-лем 1 доз 0,5 мл	Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 1 доза в комплекте с растворителем – вода для инъекций	Дети из групп риска ^{1,2}	Однократно одна доза или двукратно по одной дозе.
14	Вакцина против гепатита А инактивированная	суспензия для инъекций для детей 1 доз 0,5 мл	-	Дети ^{1,2}	По одной дозе двукратно
15	Вакцина против гепатита В (для детей)	суспензия для инъекций в/м 1 доз 0,5 мл	-	Дети в возрасте 12 часов после рождения, 2, 3, 4 мес. По индивидуальной схеме ^{1,2}	По одной дозе в указанный возраст
16	Вакцина против гепатита В (для взрослых)	суспензия для инъекций в/м 1 доз 1 мл	-	Взрослые ^{1,2}	Трехкратно по одной дозе
17	Вакцина туберкулезная для щадящей первичной иммунизации (БЦЖ-М)	пор-к для инъекций в/к, лиоф., в к-те с р-лем 0,025 мг/доза 20 доз	Лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введения	Дети в возрасте 3-5 дней после рождения и по индивидуальной схеме ^{1,2}	
18	Вакцина туляремиальная	лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введения и накожного скарификационного нанесения 15-50 доз в ампуле (доз)	-	Дети и взрослые ^{1,2}	По одной дозе от одного до двух раз

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 **13.01.2025 г.** по электронному адресу bakun@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

УИП	Место нахождения (адрес)	Наименование	УИП
220048, РБ, г. Минск, ул. Машинная, 39	224001, РБ, г. Брест, ул. Кривошардеевская, 7	Министерство здравоохранения Республики Беларусь	Брест ГУЭО
100019892	2902090856	Главноуправление по здравоохранению Брестского областного исполнительного комитета	Минская обл. ГУЭО
220030, РБ, г. Минск, ул. Звеница, 4	220006, РБ, г. Минск, ул. Мажаровского, 22/2	Министерство здравоохранения Республики Беларусь	КЭ Минпромполкома
1002906653	100323292	Главноуправление по здравоохранению Минского областного исполнительного комитета	ДЗН
220020, РБ, г. Минск, ул. Брулевская, 14а	220020, РБ, г. Минск, ул. Мажаровского, 22/2	Департамент исполнения наказаний Министерства внутренних дел Республики Беларусь	РЮИД УАД ПРБ
100721185	100750231	Государственное учреждение "Республиканский клинический центр" Управления делами Президента Республики Беларусь	Госпроминкоинтер
223028, РБ, Минская обл., Минский р-н, Ждановский с/с, п/поб. аг. Жданович, 81/3	220006, РБ, г. Минск, ул. Володарского, 24	Государственный учредительный комитет Республики Беларусь	ВМУ КГБ
100678044	190751422	Государственное учреждение здравоохранения "Ветеринарско-санитарное управление Комитета государственной безопасности" Республики Беларусь	Минобороны
220022, РБ, г. Минск, ул. Мичурна, 13	220024, РБ, г. Минск, ул. Коммунистическая, 1	Министерство обороны Республики Беларусь	РЦ ЦРЗ ДФНТ МРБД
190751422	100864035	Государственное учреждение "Республиканский центр гигиены и эпидемиологии" Департамента финансов и труда Министерства внутренних дел Республики Беларусь	МО 412 ВКМЦ ВС
100864035	192001167	Министерство обороны Республики Беларусь	Торгов-"БЕЛГАРМАЦИЯ"
220050, РБ, г. Минск, ул. Мичурна, 25а, ком. 28	220121, РБ, г. Минск, пр. Машерова, 26	Государственное учреждение "132 отдельный авиационный полк истребителей-бомбардировщиков" Вооруженных Сил Республики Беларусь	100564237
192001167	100763738	Государственное учреждение "132 отдельный авиационный полк истребителей-бомбардировщиков" Вооруженных Сил Республики Беларусь	
100763738	100364237	Государственное учреждение "132 отдельный авиационный полк истребителей-бомбардировщиков" Вооруженных Сил Республики Беларусь	

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 226-3 "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 № 419-3 «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.

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.