

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 ВY83BLBB30120100364237001001
у Дырэктнай ААТ «Белінвестбанк»
на г. Мінску і Мінскай вобласці, БІК BLBBBY2X

27-12-2024

№12-06/ 9477

На № _____ ад _____

Міністэрство здравоохранения
Республики Беларусь
Торгово-производственное
республиканское унитарное предприятие
«БЕЛФАРМАЦІЯ»
ул. В. Хоружай, 11, 220005, г. Минск
тэл. (8-10-375-17) 243-15-77, факс (8-10-375-17) 242-25-26
E-mail – pharmacia@pharma.by
р/р ВY83BLBB30120100364237001001
в Дирекции ОАО «Белінвестбанк»
по г. Минску и Минской области, БІК BLBBBY2X

www.pharma.by

**Потенциальнам участникам
(по списку)**

Запрос по позициям
процедуры закупки 25/15-2

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 «25/15-2 Иммунобиологические лекарственные средства (зарегистрированные/ незарегистрированные ЛС)» 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 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*.

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

1. Копия одного из нижеперечисленных 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),

выданное регуляторным органом страны производства такого лекарственного препарата либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата - инструкцию по медицинскому применению;

1.4. документ о регистрации лекарственного препарата в Российской Федерации для лекарственных препаратов, произведенных в Российской Федерации, а также инструкцию на этот лекарственный препарат, выданную регуляторным органом страны производства;

1.5. документ, подтверждающий 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) с одновременным предоставлением документа, удостоверяющего производство лекарственного препарата в условиях GMP ЕАЭС, а также инструкцию на этот лекарственный препарат, выданную регуляторным органом страны производства;

1.6. документ (письмо производителя и копия регистрационного удостоверения, действующего ранее на территории Республики Беларусь), подтверждающий, что:

предлагаемый 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;

состав и процесс производства соответствуют составу и процессу производства, которые были указаны в последней версии регистрационного досье в Республике Беларусь.

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, выданные 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 с переводом на русский (белорусский) язык, 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.

Допускается представление вместо вышеуказанных документов копии лицензии Министерства промышленности и торговли Российской Федерации либо выписки из реестра лицензий Министерства промышленности и торговли Российской Федерации;

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 поставляемая 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.

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.

2.3. **По лоту 12** Вакцина для профилактики сибирской язвы должна иметь форму выпуска 100 подкожных или 10 накожных прививочных доз в ампуле (флаконе).

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

2.4. **По лотам 4,5,6** Сыворотка противоботулиническая типов А, В, Е должна быть представлена в форме выпуска растворов для инъекций.

Обоснование: требование постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 декабря 2018 г. №94 «Об утверждении клинического протокола «Диагностика и лечение пациентов (взрослое население) с инфекционными и паразитарными заболеваниями».

2.5. Допускаются к закупке по разделам плана J06 «Иммунные сыворотки и иммуноглобулины», J07 «Вакцины», V01 «Аллергены» (Аллерген туберкулезный рекомбинантный), V04 «Диагностические препараты» (Туберкулин) зарегистрированные в Республике Беларусь лекарственные средства, а также лекарственные средства, обозначенные «*» – зарегистрированные/условно зарегистрированные/незарегистрированные.

УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ЗАКУПКИ

3.1. 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.

Таблица 1

№ п/п	Наименование	Форма выпуска	Обоснование (дополнение) формы выпуска	Целевые группы, которым показано введение ИЛС	Кратность введения ИЛС целевым группам
1	Иммуноглобулин против гепатита В*	р-р для инъекций в/м 100 МЕ/доз 2 мл (р-р для инфузий 50 МЕ/мл 2 мл)	-	Дети ²	Экстренная помощь
2	Иммуноглобулин против клещевого энцефалита*	р-р для инъекций в/м 1 мл	-	Дети и взрослые ^{1,2}	Экстренная помощь
3	Сыворотка против яда гадюки*	р-р для инъекций 150 АЕ 1 доз	-	Дети и взрослые	Экстренная помощь
4	Сыворотка противоботулиническая типа В*	р-р для инъекций 5000 МЕ 1 доз	-	Дети и взрослые	
5	Сыворотка противоботулиническая типа Е*	р-р для инъекций 10000 МЕ 1 доз	-	Дети и взрослые	

6	Сыворотка противоботулиническая типа А*	р-р для инъекций 10000 МЕ 1 доз	-	Дети и взрослые	
7	Сыворотка противогангренозная*	р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки и 30000 МЕ/доз 1 мл	-	Дети и взрослые	
8	Сыворотка противодифтерийная*	р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки и 10000 МЕ	-	Дети и взрослые ¹	
9	Сыворотка противостолбнячная*	р-р для инъекций в к-те с р-ром сыворотки и 3000 МЕ	-	Дети и взрослые ¹	Экстренная помощь
10	Анатоксин дифтерийно-столбнячный (АДС)*	суспензия для инъекций 2 доз 1 мл	Порядок применения формы выпуска 2 дозы в 1 мл сформирован и реализуется на практике	Дети до 1 года, 1-5 лет. По индивидуальной схеме ^{1,2}	Двукратно по одной дозе Однократно одна доза
11	Анатоксин дифтерийный с уменьшенным содержанием антигенов (АД-М)*	суспензия для инъекций 2 доз 1 мл	Суспензия для внутримышечного и подкожного введения	Дети 11 лет, взрослые от 18 лет. По индивидуальной схеме ^{1,2}	Однократно одна доза Трехкратно по одной дозе
12	Вакцина для профилактики сибирской язвы*	пор-к для инъекций , лиоф. в к-те с р-лем 10 доз	-	Взрослые ^{1,2}	
13	Вакцина коревая культуральная живая*	пор-к для инъекций п/к, лиоф., в к-те с р-	-	Взрослые ^{1,2}	Однократно одна доза

		лем 1 доза			
--	--	---------------	--	--	--

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 **13.01.2025г.** 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

Записка из одного источника после несостоявшегося ЭА 25/15-2 Иммунобиологическое лекарственное средство (зарегистрированные/ не зарегистрированные, ЛС)

№ лін. як	Наименование (рабоч. чай)	Описание предмета государственной закупки, его целей (причины)	Код по ОКРБ (01/2012 (наимен.)	Наименование и номер документа с ОКРБ 00/24 (наимен.)	Срок (срок) поставки товара, (выполнения работ, оказания услуг) окончания	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Приемка справок о приемке поставленного закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка финансированием государственной закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
11	Изоляционно-противоэлектроударное средство Антисон антитеррористический с защитой от взрывов и пирометрии Антисон антитеррористический с защитой от взрывов и пирометрии для потребителей ЛС (потребителей ЛС) Антисон антитеррористический с защитой от взрывов и пирометрии для потребителей ЛС (потребителей ЛС)	Антисон антитеррористический с защитой от взрывов и пирометрии для потребителей ЛС (потребителей ЛС) Антисон антитеррористический с защитой от взрывов и пирометрии для потребителей ЛС (потребителей ЛС) Антисон антитеррористический с защитой от взрывов и пирометрии для потребителей ЛС (потребителей ЛС)	001/2012 (наимен.)	00/24 OKRBS 00/24 (наимен.)	Срок (срок) поставки товара, (выполнения работ, оказания услуг)	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Приемка справок о приемке поставленного закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка финансированием государственной закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка
12	Изоляционно-противоэлектроударное средство Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий, в к-те с р- лем 10 дн (потребителей ЛС) Изоляционно-противоэлектроударное средство Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий с р- лем 10 дн (потребителей ЛС)	Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий, в к-те с р- лем 10 дн (потребителей ЛС) Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий с р- лем 10 дн (потребителей ЛС)	001/2012 (наимен.)	00/24 OKRBS 00/24 (наимен.)	Срок (срок) поставки товара, (выполнения работ, оказания услуг)	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Приемка справок о приемке поставленного закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка финансированием государственной закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка
13	Изоляционно-противоэлектроударное средство Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий с р-лем 1 дна (потребителей ЛС) Изоляционно-противоэлектроударное средство Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий с р-лем 1 дна (потребителей ЛС)	Изоляционно-противоэлектроударное средство Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий с р-лем 1 дна (потребителей ЛС) Изоляционно-противоэлектроударное средство Вакуум для профилактики сборки яиц пор-жид и центр. линий с р-лем 1 дна (потребителей ЛС)	001/2012 (наимен.)	00/24 OKRBS 00/24 (наимен.)	Срок (срок) поставки товара, (выполнения работ, оказания услуг)	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Приемка справок о приемке поставленного закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка финансированием государственной закупки по цене (цены в бюджет) рубля (руб.)	Приемка

Заявлено на среднем M3 на 2015 год	КоА Министерства и спорта	ДИИ	Государственный статистик	Министерства обороны	РПЛ ГС Депт НВАД	МО 412 ВКНЦ ВС
Министерство правоохранения и спорта Республики Беларусь	Комитет по правоохранению и спорту Министерства правоохранения и спорта Республики Беларусь	Департамент исполнения наказаний Министерства внутренних дел Республики Беларусь	Государственный пограничный комитет Республики Беларусь	Министерство обороны Республики Беларусь	Государственное учреждение «ОГУ ордена Красной Знамени Преторианский центр гимнастики и запасающий Департамента физической культуры и спорта и тела Министерства внутренних дел Республики Беларусь» Республика Беларусь ^а	Государственное учреждение «ОГУ ордена Красной Знамени Преторианский центр гимнастики и запасающий Департамента физической культуры и спорта и тела Министерства внутренних дел Республики Беларусь» Республика Беларусь ^а
220048, РБ, г. Минск, ул. Мясникова, 39 (подпись)	220006, РБ, г. Минск, ул. Немировича-Данченко, 22/2	220019, РБ, г. Минск, ул. Брилевская, 14а	220030, РБ, г. Минск, ул. Бондаревского, 24 1	220034, РБ, г. Минск, ул. Конституционская, 23а	220030, РБ, г. Минск, ул. Мичуринская, 23а, кв. 28	220123, РБ, г. Минск, пр. Машерова, 26
100043892	100823202	100741185	100678644	100864035	102301167	100755738

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 № 419-3 "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) 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;
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 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.