

Міністэрства аховы здароўя  
Рэспублікі Беларусь  
**Гандлёва-вытворчае  
рэспубліканскае унітарнае прадпрыемства  
«БЕЛФАРМАЦЫЯ»**  
вул. В. Хоружай, 11, 220005, г. Мінск,  
тэл. (8-10-375-17) 243-15-77, факс (8-10-375-17) 242-25-26  
E-mail – [pharmacia@pharma.by](mailto:pharmacia@pharma.by)  
р/р ВУ83ВЛВВ30120100364237001001  
у Дырэкцыі ААТ «Белінвестбанк»  
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БИК ВЛВВВУ2Х

Министерство здравоохранения  
Республики Беларусь  
**Торгово-производственное  
республиканское унитарное предприятие  
«БЕЛФАРМАЦИЯ»**  
ул. В. Хоружей, 11, 220005, г. Минск  
тел. (8-10-375-17) 243-15-77, факс (8-10-375-17) 242-25-26  
E-mail – [pharmacia@pharma.by](mailto:pharmacia@pharma.by)  
р/с ВУ83ВЛВВ30120100364237001001  
в Дирекции ОАО «Белинвестбанк»  
по г. Минску и Минской области, БИК ВЛВВВУ2Х

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

17-01-2025 №12-06/4/У  
На № \_\_\_\_\_ ад \_\_\_\_\_

**Потенциальным участникам (по  
списку)**

Запрос по позиции  
процедуры закупки 25/08-3

Уважаемые господа!

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», как организатор процедур государственных закупок, в рамках изучения конъюнктуры рынка по позиции процедуры закупки из одного источника после несостоявшегося электронного аукциона «25/08-3 Гормональный препарат Соматропин» 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.

#### **Общие требования**

1. Лекарственное средство соматропин применяется в Республике Беларусь для лечения пациентов с соматотропной недостаточностью, с синдромом Шершевского-Тернера.

2. В соответствии с годовым планом государственных закупок лекарственных средств на 2025 г. подлежит закупке лекарственное средство соматропин раствор для инъекций п/к 10 мг 1,5 мг в количестве 21 765 картриджей.

С учетом наличия различных форм выпуска соматропина, с различным количеством действующего вещества во флаконе, потребность в соматропине рассчитана в международных единицах (МЕ). Закупке подлежит 652 950 МЕ соматропина: для 667 пациентов с соматотропной недостаточностью 627 900

МЕ, для 28 пациенток с синдромом Шершевского-Тернера 25 050МЕ.

Таблица – Годовая потребность регионов в соматропине (МЕ)

№ п/п	Регион	Кол-во пациентов			МЕ		
		Всего	С-м Шершевского-Тернера	Соматотропная недостаточность	Всего	С-м Шершевского-Тернера	Соматотропная недостаточность
1	Минск	201	3	198	237 000	2 400	234 600
2	Брестская область	118	3	115	84 000	2 550	81 450
3	Витебская область	60	3	57	54 750	2 700	52 050
4	Гомельская область	94	12	82	99 000	12 900	86 100
5	Гродненская область	64	0	64	78 000	0	78 000
6	Минская область	88	4	84	37 200	1 950	35 250
7	Могилевская область	70	3	67	63 000	2 550	60 450
8	Республика Беларусь	695	28	667	652 950	25 050	627 900

3. Допускаются к участию в процедурах закупок зарегистрированные в Республике Беларусь лекарственные средства соматропин в форме выпуска раствор для подкожного введения.

4. Форма выпуска соматропина с учетом возраста пациентов (преимущественно дети до 18 лет), длительности лечения (многолетняя заместительная терапия), меньшей травматизации, удобства и точности введения должна быть в картриджах или предварительно заполненной шприц-ручке или автоматическом инжекторе.

5. Учитывая возможность введения соматропина в картриджах шприц-ручками производителя, а также то, что соматропин в картридже, шприц-ручка и игла для его введения является технологически связанным продуктом, поставку соматропина в картриджах следует обеспечить средствами его введения: шприц-ручки для введения соматропина в количестве 695 штук; в случае выбора победителем конкурса препарата соматропина, закупленного за счет средств республиканского бюджета в 2024 году, поставщик должен поставить 485 шприц-ручек для введения соматропина; и 2 540 упаковок №100 игл к шприц-ручкам 31G (0,25x6мм).

Поставка средств введения должна производиться одновременно с поставкой соматропина на безвозмездной основе через ГУ «Республиканский центр организации медицинского реагирования». Допускается поставка средств введения не одновременно с поставкой соматропина при согласовании с Заказчиком.

**Условия проведения закупки:**

1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственного средства соматропин будет использоваться следующие критерии:

- соответствие предложений требованиям технического задания
- наименьшая стоимость за МЕ.

2. Выполнение графика поставки соматропина в 2025 году: поквартально равными партиями.

**3. Сроки годности в каждой поставляемой партии:**

- не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности более двух лет;

- не менее 70% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности два года и менее.

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.*

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 **28.01.2025г.** по электронному адресу [heina@pharma.by](mailto:heina@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

Гейто 242-16-47

25/08-3 Гормональный препарат Соматропин

№ лота	Наименование товаров (работ, услуг)	Описание предмета государственной закупки, его частей (лотов)	Код по ОКРБ 007-2012 (полная)	Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012	Объем (количество)	Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Предельная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) в белорусских рублях (BYN)	Источник финансирования государственной закупки по части (лоту)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Лекарственное средство Соматропин р-р для п/к введения 10 мг 1.5 мл	Соматропин р-р для п/к введения 10 мг 1.5 мл. Лекарственное средство должно соответствовать требованиям заявки на закупку (см. Раздел IX аукционных документов)	21.20.12.910	Средства лекарственные для лечения людей, содержащие прочие гормоны, но не содержащие антагонисты, расфасованные в виде дозированных форм или упаковок для розничной продажи	21 765	Поставки будут осуществляться партиями согласно графику в I, II, III и IV кварталах 2025г.	Для перепродажи: СР – Минск, согласно Инкотермс 2010; Для резидентов РБ: склад Покупателя г. Минск, Расходы по доставке прокладываются за счет Поставщика.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количеству и качеству (дата приемного акта Покупателя).	3 340 709,85	Собственные оборотные средства

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

**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-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 226-3 "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 заключения договора, **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.*

*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.



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.*