

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель

Министра здравоохранения
Республики Беларусь

Е.Н. Кроткова

2023



Требования заявки на закупку лекарственного средства: «Половые гормоны и модуляторы половой системы (микронизированный прогестерон)» для лечения бесплодия методом ЭКО

Министерство здравоохранения Республики Беларусь На основании Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, в соответствии с приказами Министерства здравоохранения от 18 августа 2023 г. № 1202 «О заявке Министерства здравоохранения Республики Беларусь на закупку лекарственных средств на 2024 г.» и от 18 августа 2023 г. № 1201 «О сводном годовом плане закупок лекарственных средств и лечебного питания на 2024 г.», постановлением коллегий Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 11 сентября 2023 г. № 42.6 «Об утверждении перечня лекарственных препаратов, для закупки которых требуется разработка требования заявки на закупку на 2024 год», приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14.09.2023 №1333 «О создании комиссий по подготовке требований заявок на закупку лекарственных средств на 2024 год» поручает: РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки лекарственных средств в соответствии с требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке.

Обеспечение лекарственными средствами для лечения бесплодия (микронизированный прогестерон) пациентов в программах ЭКО осуществляется на основании нормативных документов, регламентирующих лекарственное обеспечение граждан Республики Беларусь:

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 23 октября 2009 года № 1390 «О внесении изменений и дополнений в Постановление Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2007 г. № 1650»;
постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 декабря 2020 г. № 115
«Об утверждении клинического протокола лечения бесплодия методом экстракорпорального оплодотворения»
Указ Президента №171 от 18 мая 2020 г. « О социальной поддержке отдельных категорий граждан» п. 1.8.

Сведения о заказчике	
Полное наименование (для юридического лица) либо фамилия, собственное имя, отчество (при наличии) (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь
Место нахождения (для юридического лица) либо место жительства (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)	г. Минск, 220048, ул. Мясникова, 39
УНП	100049892
Адрес электронной почты	mzrb@belcmt.by
Адрес сайта в глобальной компьютерной сети Интернет (при наличии)	http://minzdrav.gov.by/

1. Общие требования.

- 1.1. Наименование: лекарственное микроинизированный прогестерон для лечения бесплодия в программе экстракорпорального оплодотворения (ЭКО).
- 1.2. Подлежит закупке в количестве 4 260 капсул по 200 мг на 284 циклов ЭКО в РБ на 2024 год.
- 1.3. Область применения: вспомогательные репродуктивные технологии ВРТ (ЭКО).
- 1.4. Показания: подготовка эндометрия в программах ЭКО перед хирургической трансплантацией эмбрионов, поддержка лютеиновой фазы после хирургической трансплантации эмбрионов

2. Специальные требования:

- 2.1. Лекарственное средство представлено двумя аналогами :
 - мягкие желатиновые капсулы для перорального пути введения (вагинального пути введения) 200 мг 1 блистер по 10 капсул (суспен).
 - оральные мягкие блестящие капсулы 200мг в блистерах в упаковке №7x2 (утрожестан)
- 2.2. Хранить при температуре не выше 25° С.

3. Экономическое обоснование

- 3.1. Источник финансирования закупки лекарственных средств для лечения бесплодия (микроинизированный прогестерон) – средства республиканского бюджета, предоставленные Министерству здравоохранения Республики Беларусь на централизованную закупку лекарственных средств на 2024 год в порядке,

установленном законодательством Республики Беларусь.

3.2. Ориентировочная стоимость контракта закупки – 6 177 бел.руб.

3.3. Перечень известных производителей:

Сустен – Sun Pharmaceutical Industries Ltd, Индия.

Утрожестан - Супдеа Pharma S.L., Испания.

3.4. Вид процедуры закупки: электронный аукцион.

4. Условия проведения закупки

4.1. К участию в конкурсе допускаются зарегистрированные в Республике Беларусь лекарственные средства.

4.2. Для присуждения контракта закупки использовать критерии соответствия предложенных указанным требованиям заявки на закупку и наименьшая цена.

4.3. Проведение процедуры закупки возлагается на комиссию по организации проведения процедур закупок лекарственных средств Министерства здравоохранения Республики Беларусь (далее - комиссия); обеспечение деятельности комиссии и заключения контракта закупки возложить на УП «Белфармация».

4.4. Решения комиссии подлежат утверждению Министерством здравоохранения Республики Беларусь.

4.5. График поставок – одной партией.

4.6. Остаточный срок годности лекарственного средства должен составлять на дату поставки не менее 50% от предусмотренного срока годности от даты выпуска.