

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
р/р ВУ83ВЛВВ30120100364237001001
у Дырэкцыі ААТ «Белінвестбанк»
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БИК ВЛВВУ2Х

www.pharma.by

Міністэрства 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 ВЛВВУ2Х

22-01-2024 №12-06/ 557
На № _____ ад _____

**Потенциальным участникам (по
списку)**

Запрос по позициям
процедуры закупки 24/38-1

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 «24/38-1 Препараты для лечения заболеваний нервной системы (зарегистрированные/ незарегистрированные ЛС)» просит сообщить о возможности поставки лекарственных средств на условиях, указанных в Приложении №1.

Остаточный срок годности лекарственных средств должен быть:

1. не менее 40% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности 4 года и более;
2. не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности более двух лет и до четырех лет;
3. не менее 60% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности два года;
4. не менее 70% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности менее двух лет.

В случае, если лекарственное средство является зарегистрированным в Республике Беларусь:

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, в случае наличия существенных отличий между инструкцией, утвержденной в Российской Федерации и в Республике Беларусь, для использования в

условиях стационара и реализации через аптечную сеть предприятий системы «Фармация»;

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»;

также допускаются к участию 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.

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 одновременно с предложением необходимо представить следующие документы:

1. Копии одного из следующих документов с переводом на русский (белорусский) язык:

1.1. графическое изображение экрана (скриншот) интернет - страницы, подтверждающее 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 копия документа, выданного Европейским агентством лекарственных препаратов (ЕАЛС, 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 ЕАЛС 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 переквалифицирован 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 (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 после 11.05.2015 года;

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 - инструкцию 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. Копию 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.

Допускается представление вместо вышеуказанных документов копии лицензии Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

3. Гарантийные письма участника:

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 возможности предоставления полного пакета документов для получения разрешения на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

Для оценки участника процедуры государственной закупки одновременно с предложением необходимо 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 **26.01.2024г.** по электронному адресу shepko@pharma.by и(или) на факс 242-25-26, а также в иной форме.

В случае необходимости более длительного времени для подготовки предложения просим сообщить дополнительно.

В случае отсутствия ответа на запрос в указанный срок, комиссия переходит к рассмотрению позиции без вашего предложения.

Благодарим за сотрудничество.

Заместитель генерального директора,
начальник отдела маркетинга,
внешнеэкономической деятельности
и тендерных закупок



И.А. Дробышевская

24/38-1 Препараты для лечения заболеваний нервной системы (зарегистрированные/ незарегистрированные ЛС)

№ года	Наименование товара (наименование учёт)	Код по ОКРБ 007-2012 (код)	Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012	Объём (дозаметность)	Срок (сроки) поставки товара (подписания работ, оказания услуг)	Место (места) поставки товара (подписания работ, оказания услуг)	Условия и сроки оплаты товара	Ориентировочная стоимость предмета закупки по части (частям) в белорусских рублях (BYN)	Источник финансирования государственной закупки по части (частям)	Примечания		
1	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Лекарственное средство Морфин таблетки по 10 мг (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	21.20.13.410	Средства лекарственные для лечения людей, содержащие опиоидные, но не содержащие гормональные ингредиенты, расфасованные для розничной продажи	26 670	Поставки будут осуществляться партиями с I квартала 2024 г. по I квартал 2025 г. Срок поставки товара - до 60 дней с даты подписания спецификации.	Для перепродажи: для РУП «ВЕДОФАРМАЦИЯ» - СПР - Минск, согласно Инкотермс 2010; для РУП «Минская Фармация» - СПР-Минск или г. Заславль, согласно Инкотермс 2010; для областей РУП «Фармация» - соответственно СПР г. Брест, г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев. Для реализации РБ: для РУП «ВЕДОФАРМАЦИЯ» - на склад Покупателя г. Минск; для областей РУП «Фармация» - на склады областных РУП «Фармация» - г. Брест, г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев, г. Гомель; для РУП «Минская Фармация» - на склад Покупателя г. Заславль. Расходы по доставке производится за счет Покупателя.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приема товара Покупателем по количеству и качеству (дата приема) (Покупатель).	22 064,09	Собственные оборотные средства	Цены на лекарственные средства могут быть выражены в BYN (для реализации РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для реализации РБ) и не должны меняться в течение срока поставки.		
2	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
2	Лекарственное средство Морфин таблетки по 5 мг (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	21.20.13.410	Средства лекарственные для лечения людей, содержащие опиоидные, но не содержащие гормональные ингредиенты, расфасованные для розничной продажи	30 330	Поставки будут осуществляться партиями с I квартала 2024 г. по I квартал 2025 г. Срок поставки товара - до 60 дней с даты подписания спецификации.	Для перепродажи: для РУП «ВЕДОФАРМАЦИЯ» - СПР - Минск, согласно Инкотермс 2010; для РУП «Минская Фармация» - СПР-Минск или г. Заславль, согласно Инкотермс 2010; для областей РУП «Фармация» - соответственно СПР г. Брест, г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев. Для реализации РБ: для РУП «ВЕДОФАРМАЦИЯ» - на склад Покупателя г. Минск; для областей РУП «Фармация» - на склады областных РУП «Фармация» - г. Брест, г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев, г. Гомель; для РУП «Минская Фармация» - на склад Покупателя г. Заславль. Расходы по доставке производится за счет Покупателя.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приема товара Покупателем по количеству и качеству (дата приема) (Покупатель).	16 720,93	Собственные оборотные средства	Цены на лекарственные средства могут быть выражены в BYN (для реализации РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для реализации РБ) и не должны меняться в течение срока поставки.		
3	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
3	Лекарственное средство Трифлуоперазин Р-р для инъекций 2 мг/мл 1 мл (зарегистрированное/ незарегистрированное ЛС)	21.20.13.810	Средства лекарственные для лечения людей, прочие, содержащие смешанные для инъекционных продукты, расфасованные для розничной продажи	28 610	Поставки будут осуществляться партиями с I квартала 2024 г. по I квартал 2025 г. Срок поставки товара - до 60 дней с даты подписания спецификации.	Для перепродажи: для РУП «Минская Фармация» - СПР-Минск или г. Заславль, согласно Инкотермс 2010; для областей РУП «Фармация» - соответственно СПР г. Брест, г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев. Для реализации РБ: для областей РУП «Фармация» - на склады областных РУП «Фармация» - г. Брест, г. Витебск, г. Гродно, г. Могилев, г. Гомель; для РУП «Минская Фармация» - на склад Покупателя г. Заславль. Расходы по доставке производится за счет Покупателя.	Отсрочка платежа - в течение 60 дней с даты приема товара Покупателем по количеству и качеству (дата приема) (Покупатель).	9 126,59	Собственные оборотные средства	Цены на лекарственные средства могут быть выражены в BYN (для реализации РБ), BYN, RUB, USD, EUR, CNY (для реализации РБ) и не должны меняться в течение срока поставки.		

	Брест ГУЗО	Витебск ГУЗО	Гомель ГУЗО	Гродно ГУЗО	Могилев ГУЗО	Минская обл. ГУЗО	КЗ Мингорицполкома	РНЦ ОМР	ДИН	Брестское РУП "Фармация"
Наименование	Главное управление по здравоохранению Брестского областного исполнительного комитета	Главное управление по здравоохранению Витебского областного исполнительного комитета	Главное управление по здравоохранению Гомельского областного исполнительного комитета	Главное управление по здравоохранению Гродненского областного исполнительного комитета	Главное управление по здравоохранению Могилевского областного исполнительного комитета	Главное управление по здравоохранению Минского областного исполнительного комитета	Комитет по здравоохранению Мингорицполкома	Государственное учреждение "Республиканский научно-практический центр экологии и медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова"	Департамент исполнения наказаний Министерства внутренних дел Республики Беларусь	Брестское торговое производственное республиканское унитарное предприятие "Фармация"
Место нахождения (адрес)	224001, РБ, г. Брест, ул. Красногвардейская, 7	210010, РБ, г. Витебск, ул. Гоголя, 6	246030, РБ, г. Гомель, пер. Спартак, 2а	230023, РБ, г. Гродно, ул. Ожешко, 3	212030, РБ, г. Могилев, ул. Первомайская, 71	220030, РБ, г. Минск, ул. Энгельса, 4	220006, РБ, г. Минск, ул. Маяковского, 222	223040, РБ, Минская обл., Милославский р-н, Борованский с/с, аг. Лесной	220039, РБ, г. Минск, ул. Брестская, 14а	224032, РБ, г. Брест, ул. Я. Купала, 104
УНП	200269036	300002467	400067433	500044444	700008090	100296653	100823202	600265533	100741185	200276523

Для соответствия требованиям, установленным законодательством к юридическому или физическому лицу, осуществляющему поставку товаров, являющихся предметом государственной закупки необходимо представить следующие документы и сведения:

1. Копию 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.

2. документ, подтверждающий регистрацию участника в стране его происхождения:

а) свидетельство о регистрации участника либо выписку из торгового реестра страны регистрации участника (для резидентов стран-членов Евразийского экономического союза);

б) выписку 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 истечения срока для подготовки и подачи предложений.

3. Подтверждение отсутствия у юридического лица или индивидуального предпринимателя задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней. Данное требование не распространяется на юридическое лицо или индивидуального предпринимателя, находящихся в процедуре экономической несостоятельности (банкротства), применяемой в целях восстановления платежеспособности (в процедуре санации).

Соответствие данному требованию подтверждается предоставлением следующих документов и сведений:

- участниками, являющимися резидентами, - путем включения в предложение заявления (форма заявления прилагается – Приложение №4) об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней на первое число месяца, предшествующего дню подачи предложения. Организатор проверяет такие сведения через официальный сайт Министерства

по налогам и сборам Республики Беларусь в глобальной компьютерной сети Интернет.

-участниками, не являющимися резидентами (нерезидентами Республики Беларусь), - документами об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, выданными уполномоченными органами в соответствии с законодательством страны, резидентом которой является участник, не ранее чем на первое число месяца, предшествующего дню подачи предложения.

4. Соответствие требованиям, установленным нижеследующими пунктами 4.1-4.10 подтверждается *заявлением потенциального участника* (форма заявления прилагается – Приложение № 5):

4.1. 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;

4.2. 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;

4.3. юридическое лицо или индивидуальный предприниматель не должны являться заказчиком (организатором) проводимой процедуры государственной закупки;

4.4. физическое лицо не должно являться работником заказчика (организатора), за исключением проведения процедуры закупки из одного источника у физических лиц, не являющихся индивидуальными предпринимателями;

4.5. 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;

4.6. в отношении юридического лица или индивидуального предпринимателя не должно быть возбуждено производство по делу об экономической несостоятельности (банкротстве). Данное требование не распространяется на юридическое лицо, индивидуального предпринимателя, находящихся в процедуре экономической несостоятельности (банкротства), применяемой в целях восстановления платежеспособности (в процедуре санации);

4.7. 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 права на такие результаты, за исключением случаев заключения договора на создание объектов интеллектуальной собственности;

4.8. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, должно обладать полномочиями на реализацию товаров (выполнение работ, оказание услуг) на территории Республики Беларусь с использованием товарных знаков и знаков обслуживания;

4.9. физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, лицо, 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 должны считаться подвергавшимися административному взысканию за административные правонарушения, предусмотренные в частях 7, 8 и 10 статьи 14.4, частях 4 и 5 статьи 14.5 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях;

4.10. у физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя, у лица, 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, отсутствует не снятая или не погашенная в установленном порядке судимость за преступления, предусмотренные в статьях 209 - 212, 216, 235, 243 - 243³, 424 - 426, 429 - 432 и 455 Уголовного кодекса Республики Беларусь..

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

Вышеперечисленные документы и сведения просим направлять по электронному адресу shepko@pharma.by.

ЗАЯВЛЕНИЕ
(для участника-резидента Республики Беларусь)

Участник _____ заявляет, что он

*(наименование организации, физическое лицо,
в том числе индивидуального предприниматель)*

по состоянию на 1-е число месяца, предшествующего дню подачи его предложения, задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней в бюджет Республики Беларусь не имеет.

«__» _____ 20__ г.
(дата подготовки заявления)

Примечание:

Данное заявление подписывается собственноручной подписью лица, уполномоченного действовать от имени участника. Не допускается внесения любых изменений в текст заявления, за исключением указания наименования организации либо фамилии, имени, отчества физического лица (индивидуального предпринимателя).

ЗАЯВЛЕНИЕ

Участник _____ заявляет,
(наименование организации, физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)

что соответствует требованиям, установленным абзацами вторым-тринадцатым пункта 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года «О государственных закупках товаров (работ, услуг)».

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 7, 8 и 10 статьи 14.4, частях 4 и 5 статьи 14.5 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях

« ____ » _____ 20__ г.
(дата подготовки заявления)

Примечание:

Данное заявление подписывается собственноручной подписью лица, уполномоченного действовать от имени участника. Не допускается внесения любых изменений в текст заявления, за исключением указания наименования организации либо фамилии, имени, отчества физического лица (индивидуального предпринимателя).