

УТВЕРЖДАЮ



Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь

Д.Л.Пиневиц

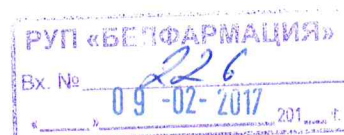
2017 г.

ТРЕБОВАНИЯ **ЗАЯВКИ НА ЗАКУПКУ ПАЗОПАНИБА/СУНИТИНИБА** **ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ С ПОЧЕЧНО-КЛЕТОЧНЫМ РАКОМ**

Министерство здравоохранения Республики Беларусь в соответствии с постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 апреля 2013 г. № 31 «О некоторых вопросах государственных закупок медицинской техники и изделий медицинского назначения, лекарственных средств и лечебного питания», приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 8 ноября 2016 г. № 1090 «Об утверждении годового плана централизованных государственных закупок лекарственных средств питания на 2017 г.», приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 15 декабря 2016 г. № 1255 О создании комиссий по подготовке требований к заявкам на закупку лекарственных средств в соответствии с годовым планом централизованных государственных закупок на 2017 год», поручает РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки лекарственных средств в соответствии с требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке.

Обеспечение лекарственными средствами Пазопаниб/Сунитиниб пациентов осуществляется на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 11 марта 2012 г. № 258 «Алгоритмы диагностики и лечения злокачественных новообразований», постановления Совета Министров Республики Беларусь от 23 октября 2009 г. № 1390 «О внесении изменений и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2007 г. № 1650»

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. Лекарственные средства пазопаниб и сунитиниб применяются в Республике Беларусь для лечения пациентов с распространенным и/или метастатическим почечно-клеточным раком, не получавших ранее специфического лечения или при отсутствии эффекта от терапии цитокинами.

1.2. В соответствии с годовым планом централизованных государственных закупок лекарственных средств на 2017 г., утвержденным приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 8 ноября 2016 г. № 1090 «Об утверждении годового плана централизованных государственных закупок лекарственных средств на 2017 год», планировалась закупка лекарственного средства сунитиниб в количестве 14110 капсул по 50 мг и лекарственного средства пазопаниб в количестве 21980 таблеток по 400 мг за счет средств местных бюджетов.

№ п/п	Регион	Количество лекарственного средства Сунитиниб, капс. 50 мг
1	Брестская	672
2	Витебская	1620
3	Гомельская	1800
4	Гродненская	1440
5	Минск	3000
6	РНПЦОМР	5068
7	РНПЦДОГИ	450
8	Белфармация	60
	Всего	14110

№ п/п	Регион	Количество лекарственного средства Пазопаниб, таблетки 400 мг
1	Брестская	720
2	Витебская	2160
3	Гомельская	3600
4	Гродненская	2880
5	Минск	7500
6	РНПЦОМР	5000
7	Белфармация	120
	Всего	21980

Лечение пациентов с почечно-клеточным раком сунитинибом проводится курсами: сунитиниб по 1 капс. 50 мг ежедневно в течение 4-х недель (28 дней), 2 недели (14 дней) перерыв. Таким образом, курс лечения составляет 6 недель (42 дня). На один год лечения требуется 243 таблетки препарата.

Лечение пациентов с почечно-клеточным раком пазопанибом проводится непрерывно: пазопаниб по 800 мг (2 табл. по 400 мг) ежедневно. На один год лечения требуется 730 таблеток препарата.

Таким образом, планируемая закупка позволит провести лечение в течение года 88 пациентов с почечно-клеточным раком.

Поскольку эффективность пазопаниба и сунитиниба при почечно-клеточном раке практически одинаковая, то закупку следует провести путем одного объединенного тендера. Основным критерий тендера – стоимость одного года лечения 1 пациента: сунитиниб - 243 капс. по 50 мг (21 384 капс. в год), или пазопаниб – 730 табл. по 400 мг (64 240 табл. в год).

2.Дополнительных условий для закупки пазопаниба/сунитиниба не предусмотрено.

3.Экономическое обоснование

3.1. Источник финансирования закупки - средства местных бюджетов. Ориентировочная стоимость закупки – 2,5 млн. долларов США.

3.2. Известные производители лекарственных средств: сунитиниб – оригинальное лекарственное средство, производится только одной фирмой Pfizer, пазопаниб - оригинальное лекарственное средство, производится только одной фирмой Novartis.

3.3. Сведений о наличии рекламаций от организаций здравоохранения на закупленное ранее лекарственное средство не имеется.

3.4. Вид процедуры закупки: электронный аукцион.

4. Условия проведения закупки

4.1. Для присуждения контрактов на закупку лекарственного средства будут использоваться следующие критерии:

- соответствие предложений требованиям технического задания;
- наименьшая цена.

4.2. Проведение настоящей процедуры закупки возложить на комиссию по организации проведения процедур закупок лекарственных средств (далее - комиссия), обеспечение деятельности комиссии и заключение контракта закупки возложить на РУП «Белфармация».

4.3. Решения комиссии подлежат утверждению Министерством здравоохранения.

4.4. Выполнение графика поставки препарата в 2017 году – поквартально равными партиями.

4.5. Сроки годности в поставляемой партии – не менее 50% от предусмотренного срока годности от даты выпуска.

Главный научный сотрудник
отдела комплексной терапии
РНПЦ ОМР им. Н.Н.Александрова
(председатель комиссии)



Э.А.Жаврид

Члены комиссии
Заведующий лабораторией
онкоурологической патологии
РНПЦ ОМР им. Н.Н.Александрова



С.Л.Поляков

Заместитель главного врача по
лечебной работе 9-й городской
клинической больницы г. Минска,
главный внештатный гематолог
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь



А.Л.Усс

Заместитель заведующего
лабораторией – начальник отдела
экспертизы лекарственных средств
РУП «Центр экспертиз и
испытаний в здравоохранении»



А.В.Наджарян