

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель
Министра здравоохранения
Республики Беларусь



Д.Л.Пиневиц
2016г.

ТРЕБОВАНИЯ
ЗАЯВКИ НА ЗАКУПКУ
ЦИКЛОСПОРИНА
ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ПАЦИЕНТОВ
ПОСЛЕ АЛЛОГЕННЫХ ТРАНСПЛАНТАЦИЙ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ

Министерство здравоохранения Республики Беларусь в соответствии с постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17.04.2013 г. № 31 «О некоторых вопросах государственных закупок медицинской техники и изделий медицинского назначения, лекарственных средств и лечебного питания», приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 05.10.2016 г. № 940 «Об утверждении годового плана централизованных государственных закупок лекарственных средств за счет средств республиканского бюджета, предусмотренных Министерству здравоохранения Республики Беларусь в 2017 году» и от 21.10.2016 года № 1014 «О создании комиссий по подготовке требований заявок на закупку лекарственных средств в 2017 году», поручает РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» провести процедуру закупки лекарственных средств в соответствии с требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке.

Обеспечение лекарственным средством циклоспорин пациентов после аллогенных трансплантаций органов и тканей осуществляется на основании нормативных документов, регламентирующих лекарственное обеспечение граждан Республики Беларусь:

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 21.10.2014 № 249 «О внесении изменений и дополнений в Постановление Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2007 г. № 1650»;

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 04.04.2014 № 25 «О внесении изменений и дополнений в постановление Министерства здравоохранения от 16 июля 2007 года № 65»;

приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 05.01.2010 № 6 «Об утверждении некоторых клинических протоколов трансплантации органов и тканей человека».

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. Лекарственное средство циклоспорин в виде капсул, раствора для инфузий и раствора для перорального приема применяется в Республике Беларусь для проведения иммуносупрессивной терапии после аллогенных трансплантаций органов и тканей.

1.2. Подлежат закупке зарегистрированные в Министерстве здравоохранения Республики Беларусь лекарственные средства циклоспорина в различной дозировке и форме для обеспечения адекватного иммуносупрессивного действия у пациентов детского и взрослого возраста. Для обеспечения 1650 пациентов после трансплантации почки, 35 пациентов после трансплантации печени.

Таблица – Годовая потребность в циклоспорине

Регион	Циклоспорин 25 мг, таб/ капсул	Циклоспорин 50 мг, таб/ капсул	Циклоспорин 100 мг, таб/ капсул	Циклоспорин для инфузий, 50 мг/мл 1мл	Циклоспорин, раствор оральный 100мг/мл, 50 мл
Всего	420950	734650	469500	260	210
стоимость, долл США	77033,85	210 844,55	226 299,0	1213,94	38115,63

2. Дополнительные условия для закупки циклоспорина

- 2.1. Наличие государственной регистрации в Республики Беларусь.
- 2.2. Показание к применению для профилактики реакции отторжения при трансплантации почки, печени, костного мозга.
- 2.3. Опыт применения: наличие опыта применения без рекламаций, либо клинических исследований на территории Республики Беларусь.
- 2.4. Упаковочные материалы (включая инструкцию по применению) должны быть на русском языке.
- 2.5. Данные требования технического задания являются обязательными и определяют необходимые условия применения лекарственного средства.

3.Экономическое обоснование

3.1.Источник финансирования закупки циклоспорина является республиканский бюджет, предусмотренный Министерству здравоохранения Республики Беларусь на централизованную закупку лекарственных средств на 2017 год в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь. Ориентировочная стоимость закупки (доллары США): 553 507.

3.2. Лекарственное средство циклоспорин производится компаниями:

Panacea Biotec Ltd., Индия, Delpharm Huningue SAS, Франция for Novartis Pharma AG, Швейцария, Novartis Pharma Stein AG, Швейцария, R.P.Scherer GmbH & Co. KG, Германия для Novartis Pharma AG, Швейцария, Teva, Венгрия.

3.4.Вид процедуры закупки: электронный аукцион.

4.Условия проведения закупки

4.1.Для присуждения контрактов на закупку лекарственного средства циклоспорин будут использоваться следующие критерии: соответствие предложений требованиям задания на закупку, наименьшая цена.

4.2. Проведение настоящей процедуры закупки возложить на комиссию по организации проведения процедур закупок лекарственных средств Министерства здравоохранения (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 циклоспорина в 2017 году: поквартально. Первая поставка должна обеспечить бесперебойность проведения иммуносупрессивной терапии.

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

Заведующий отделом нефрологии, почечно-заместительной терапии и трансплантации почки УЗ «9-я городская клиническая больница» г. Минска, главный внештатный специалист Министерства здравоохранения по нефрологии и почечно-заместительной терапии (*председатель комиссии*)



О.В. Калачик

Заведующий отделом трансплантации УЗ «9-я городская клиническая больница» г. Минска



А.Е. Щерба

Заведующий отделением трансплантации УЗ «9-я ГКБ» г Минска



С.В.Коротков

Согласовано:

Главный внештатный трансплантолог Минздрава Республики Беларусь, д.м.н., профессор



О.О. Руммо