

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель главного врача
УЗ «Брестская центральная
поликлиника»

Л.А.Вишник

«11» мая 2026 г.



Заявка на закупку медицинских изделий

1. Заявка на закупку реактивов и расходных материалов: Реагенты для гематологического анализатора МЕК - 6510К производства «Nihon konden» (Япония).

2. Учреждение здравоохранения «Брестская центральная поликлиника» в соответствии с постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 27 декабря 2024 г. № 1034 «О государственных закупках медицинских изделий, лекарственных средств и лечебного питания» проводит процедуру закупки в соответствии с технико-экономическими требованиями к товару, предусмотренными в настоящей заявке на закупку.

Сведения о заказчике	
Полное наименование (для юридического лица) либо фамилия, собственное имя, отчество (если таковое имеется) (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)	УЗ «Брестская центральная поликлиника»
Место нахождения (для юридического лица) либо место жительства (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)	224023. г. Брест, ул. Советской Конституции, 8
Учетный номер плательщика	200030527
Адрес электронной почты	info@brestcp.by
Адрес сайта в глобальной компьютерной сети Интернет (при наличии)	www.brestcp.by

3. Область применения: отделение клинико-диагностическая лаборатория учреждения здравоохранения «Брестская центральная поликлиника».

4. Сведения о государственной закупке:

Лот №1

Предмет государственной закупки (наименование товара)	Реагенты для гематологического анализатора МЕК - 6510К производства «Nihon konden» (Япония)
Описание потребительских, функциональных, технических, качественных и эксплуатационных показателей (характеристик) предмета государственной закупки	Согласно приложению 1
Код по ОКРБ 007-2012 (9 знаков)	32.50.50.390
Объем (количество)	Реагенты для гематологического анализатора МЕК - 6510К производства «Nihon konden» (Япония): - HEMOLINAC 3N или аналог – 2 литра; - Изотонический раствор – 200 литров
Срок (график поставки) товаров	2026 год 2 квартал
Предельная стоимость государственной закупки по лоту	
Источник финансирования государственной закупки	Городской бюджет

5. Контактное лицо по предмету закупки: врач клинической лабораторной диагностики (заведующий КДЛ) Горегляд Елена Ивановна, тел. раб. (80162) 52-27-12, моб. (8029)525-88-58.

6. Комиссия, на которую возлагается проведение процедуры закупки комиссия учреждения здравоохранения «Брестская центральная поликлиника», приказ от 01.10.2025 №177-П-1.

7. Требования о наличии документации:

7.1. Документ, подтверждающий регистрацию участника в стране его происхождения:

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

- выписку из торгового реестра страны регистрации участника (для нерезидентов стран-членов Евразийского экономического союза).

- фамилия, собственное имя, отчество (при наличии), данные документа, удостоверяющего личность (номер, дату выдачи, орган, выдавший документ), место нахождения (место жительства) и учетный номер плательщика (при

наличии) (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя).

7.2. Инструкции и другие документы изготовителя товара, подтверждающие технические характеристики и функциональные параметры товара, содержащегося в предложении участника.

7.3. Участники, предлагающие изделия медицинского назначения, зарегистрированные в порядке, установленном Советом Министров Республики Беларусь, или в рамках Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС):

- копию действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь (копию регистрационного удостоверения, действующего в рамках ЕАЭС) на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь (сведения из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС), в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение.

7.4. Участники, предлагающие изделия медицинского назначения, не зарегистрированные в установленном порядке (согласно постановлению Министерства здравоохранения Республики, Беларусь от 19.05.2021г. №51):

- копию регистрационного удостоверения (для медицинских изделий, зарегистрированных в Российской Федерации), копии документов о сертификации изделия медицинского назначения, медицинской техники и (или) документов, разрешающих обращение изделия медицинского назначения, медицинской техники в Соединенных Штатах Америки и (или) в государствах - членах Европейского союза (сертификат на свободную продажу и (или) декларация о соответствии (сертификат соответствия) и другие), копии сертификата на экспорт медицинской продукции и сертификата о регистрации медицинского изделия (для медицинских изделий, зарегистрированных в Китайской Народной Республике);

- копию действующего на дату подачи предложения договора на проведение комплекса предварительных технических работ, предшествующих государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники, внесению изменений в регистрационное досье на изделия медицинского назначения и медицинскую технику, заключенного с республиканским унитарным предприятием «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее - договор на проведение комплекса предварительных технических работ);

- копию документа, подтверждающего факт оплаты услуг по договору на проведение комплекса предварительных технических работ (платежного поручения или квитанции об оплате);

- письменное обязательство в случае выбора участника победителем предоставить копию действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь (копию регистрационного удостоверения, действующего в рамках ЕАЭС) или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь (сведения из единого реестра медицинских

изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС) на предлагаемый товар в срок не позднее даты поставки товара по договору.

7.5. При проведении государственной закупки к участникам, за исключением случаев осуществления государственных закупок в соответствии с пунктами 1, 4, 11, 12 приложения к Закону от 13.07.2012 №419-3, предъявляются следующие требования:

-заявление подтверждающие соответствие требованиям к участникам, установленным согласно абзацам 4-6, 8-14 пункта 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года №419-3 «О государственных закупках товаров (работ, услуг)».

7.6. заявление подтверждающие соответствие дополнительным требованиям, установленным подпунктом 1.7. пункта 1. постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15 июня 2019г. № 395.

8. Предлагаемые товары должны быть новыми (товарами, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе, которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

9. Условия поставки товара:

9.1. Транспортном Поставщика, транспортные расходы несет Поставщик;

9.2. Место поставки товара: г. Брест, ул. Советской Конституции, 8.

10. Цена предложения участника включает в себя стоимость товаров (работ, услуг), предлагаемых участником, в том числе налог на добавленную стоимость и другие налоги, сборы (пошлины), иные обязательные платежи, а также иные расходы (транспортировка, страхование и т.д.), уплачиваемые участником в связи с исполнением договора в случае признания его участником-победителем.

11. Предложение участника должно содержать товар (работу, услугу), являющийся предметом государственной закупки, в том числе соответствовать его количеству. Допускается превышение количества товара, вследствие, кратности упаковки;

12. Порядок совместного участия в процедуре государственной закупки юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей:

Совместное участие в процедуре государственной закупки юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, осуществляется при соблюдении следующих условий:

наличие соглашения о совместном участии в процедуре государственной закупки, определяющего права, обязанности и ответственность юридических лиц, являющихся сторонами такого соглашения, в том числе по вопросам реализации их полномочий в ходе проведения процедуры государственной закупки, предусмотренных законодательством о государственных закупках. Такое соглашение предоставляется в составе предложения;

соответствие требованиям к участникам, установленным абзацами вторым, тринадцатым и четырнадцатым пункта 2 статьи 16 Закона 419-3, должно быть подтверждено хотя бы в отношении одного из юридических лиц, совместно участвующих в процедуре государственной закупки;

соответствие дополнительным требованиям к участникам, если такие требования установлены в соответствии с абзацем восьмым статьи 9 Закона

419-3, должно быть подтверждено в порядке, установленном Советом Министров Республики Беларусь;

соответствие требованиям к участникам, установленным абзацами четвертым-двенадцатым пункта 2 статьи 16 Закона 419-3, должно быть подтверждено в отношении каждого из юридических, совместно участвующих в процедуре государственной закупки;

подача предложения от имени юридических лиц, совместно участвующих в процедуре государственной закупки, осуществляется одним из них, определяемым в соглашении о совместном участии в процедуре государственной закупки. В предложении должны быть указаны наименование всех юридических лиц, совместно участвующих в процедуре государственной закупки, их права и обязанности в связи с исполнением договора;

в случае определения участником-победителем участника, подавшего предложение от имени юридических лиц, совместно участвующих в процедуре государственной закупки, таковым признается каждая сторона соглашения о совместном участии в процедуре государственной закупки. Договор заключается с участником, подавшим предложение от имени всех юридических лиц, совместно участвующих в процедуре государственной закупки;

стороны соглашения о совместном участии в процедуре государственной закупки несут солидарную ответственность по обязательствам, возникшим в связи с заключением договора, за исключением ответственности в виде включения в список. Включение в список производится при наличии оснований, предусмотренных пунктом I статьи 17 Закона 419-3, в отношении конкретного юридического лица, являющегося стороной соглашения о совместном участии в процедуре государственной закупки.

11. Основные цели и принципы государственной закупки во исполнение пункта 11 Плана мероприятий по устранению необоснованного и недобросовестного посредничества при закупках товаров (работе, услуг), в соответствии со статьей 4 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 №419-3; подпунктом 2.2. пункта 2 статьи 82 Бюджетного кодекса Республики Беларусь – это эффективное расходование бюджетных средств, которое рассматривается как необходимость достижения заданных целей с использованием минимального объема бюджетных средств или достижение максимального результата с использованием определенного бюджетом объема средств.

Приложение 1

Описание потребительских, функциональных, технических, качественных и эксплуатационных показателей (характеристик) предмета государственной закупки:

Лот № 1 Реагенты для гематологического анализатора МЕК - 6510К производства «Nihon konden» (Япония)

1. Состав (комплектация) медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Единицы измерения	Количество
1	HEMOLINAC 3N или аналог	л	2
2	Изотонический раствор	л	200

2. Показатели (характеристики) предмета государственной закупки, сформированные согласно статье 21 Закона Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»:

2.1 Реагенты должны быть совместимы с аналитической лабораторно-диагностической системой производства «Nihon konden» (Япония) - **МЕК - 6510К;**

2.2 Реагенты должны быть предусмотрены технической и/или эксплуатационной документацией к оборудованию;

2.3 Иметь инструкцию по применению на русском языке;

2.4 Флаконы с реагентами должны содержать штрих-коды, обеспечивающие совместимость с программой анализатора (ввод путем считывания/ввода штрих-кода)

2.5 В случае предложения реагентов, не предусмотренных технической и/или эксплуатационной документацией к оборудованию, Поставщик должен предоставить:

2.5.1 параметры программирования оборудования для предлагаемых реагентов к указанной модели оборудования – предоставляются в случае отсутствия необходимой информации в инструкции по применению реагентов и при необходимости программирования указанной модели оборудования;

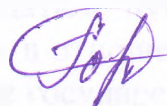
2.5.2 аналитические характеристики для предлагаемых реагентов, полученные при совместном использовании реагентов с указанной моделью оборудования;

2.5.3. гарантийное письмо об оказании Заказчику квалифицированной методической и технической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных реагентов.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (годность, стерильность):

3.1 срок годности с момента поставки - не менее 60% от срока годности, установленного производителем.

Врач клинической лабораторной диагностики (заведующий КДЛ)



Е.И.Горегляд