

ЗАЯВКА НА ПОКУПКУ

«7/26 Лекарственное средство Вимпат (зарегистрированное/
незарегистрированное ЛС)»

11.06.2026

I. Сведения о виде процедуры государственной закупки	
Вид процедуры государственной закупки	Процедура закупки из одного источника на электронной торговой площадке
Основание выбора процедуры закупки из одного источника с указанием нормы законодательства о государственных закупках, предоставляющей такое право	П.5 приложения к Закону Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. № 419-3 «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» (далее - Закон № 419-3), ч. 1 подп. 1.1 п. 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 08.05.2025 № 252 «О случаях и порядке проведения процедуры закупки из одного источника на электронной торговой площадке»
II. Сведения о заказчике	
Наименование (фамилия, собственное имя, отчество (если таковое имеется) - для индивидуального предпринимателя)	Учреждение здравоохранения "Бобруйская городская детская больница"
Место нахождения (место жительства)	213819, г. Бобруйск, ул. 50 лет Октября, 15
Учетный номер плательщика (при наличии)	790323865
III. Сведения об организаторе	
Наименование юридического лица	Могилевское торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Фармация»
Место нахождения	212030, г. Могилев, ул. Первомайская, 59
Учетный номер плательщика	700014653
IV. Сведения о предмете государственной закупки (Приложение №1)	
V. Сведения о процедуре закупки из одного источника	
Порядок предоставления документов	Документы и (или) сведения предоставляются поставщиками на белорусском и (или) русском языках посредством их размещения на электронной торговой площадке в сроки, определенные заказчиком (организатором), с обязательным их подписанием электронной цифровой подписью. Копии документов, исполненных на иностранном языке, представляются с переводом на русский и (или) белорусский языки. Вместе с предложением рекомендуем поставщику предоставить информацию для подготовки договора/ контракта по форме приложения 3 к заявке на покупку.
Конечная дата (дата истечения срока) предоставления документов и (или) сведений поставщиками	13.06.2026
Срок размещения поставщиком на электронной торговой площадке запроса о разъяснении заявки на покупку	12.06.2026 14:00
Срок размещения заказчиком на электронной торговой площадке	12.06.2026 23:00

ответа на запрос поставщика о разъяснении заявки на закупку							
Предельная стоимость предмета государственной закупки	Изложено в Приложении №1						
Требования заявки на закупку	Требования заявки на закупку, утвержденные Министерством здравоохранения Республики Беларусь, предъявляемые к лоту № 1: 1. Общие требования 1.1. Лекарственное средство под торговым названием с «Вимпат» относится к группе противоэпилептических средств. Препарат может применяться как монотерапия, так и в составе комплексной терапии с другими противоэпилептическими средствами. Лекарственное средство «Вимпат» (Лакомамид), таблетки, покрытые пленочной оболочкой 100 мг, не зарегистрировано в «Государственном реестре лекарственных средств Республики Беларусь» УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», не включено в республиканский формуляр лекарственных средств. Вимпат применяется в соответствии с утвержденными показаниями в инструкции по медицинскому применению в составе комплексной терапии парциальных судорожных припадков, сопровождающихся или не сопровождающихся вторичной генерализацией, у пациентов с эпилепсией в возрасте от 16 лет и старше. 1.2. Область применения: неврология. 1.3. График поставок: одной партией. 1.4. Основные требования к лекарственному препарату Винпат: <table><tr><td>№ п/п</td><td>Требования, предъявляемые к лекарственному средству</td><td>Необходимые параметры</td></tr><tr><td>1</td><td>Форма выпуска</td><td>таблетки 100 мг</td></tr></table> 2. Дополнительные требования 2.1. Сроки годности в каждой поставляемой партии – не менее 50% от установленного производителем при сроке годности более двух лет и не менее 70% от установленного производителем при сроке годности два года и менее двух лет. 2.2. Лекарственное средство должно поставляться и храниться с соблюдением температурного режима и условий, указанных производителем. 3. Условия проведения закупки 3.1. Соответствие предложений требованиям заявки на закупку. 3.2. Наименьшая стоимость при прочих равных условиях.	№ п/п	Требования, предъявляемые к лекарственному средству	Необходимые параметры	1	Форма выпуска	таблетки 100 мг
№ п/п	Требования, предъявляемые к лекарственному средству	Необходимые параметры					
1	Форма выпуска	таблетки 100 мг					
Требования к содержанию предложения	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 зарегистрированных лекарственных средств 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; 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». <i>В случае, если по результатам процедуры государственной закупки победителем будет определен поставщик, предложивший к поставке лекарственное средство в упаковке с дизайном для иных рынков, при поставке товара поставщик должен представить полный пакет документов для получения разрешения на реализацию в дизайне упаковки, отличном от согласованного Министерством здравоохранения Республики Беларусь, в соответствии с законодательством Республики Беларусь, в том числе ходатайство от производителя или держателя регистрационного удостоверения.</i> Также допускаются к участию в процедуре государственной закупки зарегистрированных лекарственных средств 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. Качество поставляемого товара должно соответствовать нормативно-технической документации, зарегистрированной в Министерстве здравоохранения Республики Беларусь. <i>В случае, если поставщик предлагает к поставке лекарственное средство, на которое зарегистрирована предельная отпускная цена производителя, то предложение такого участника не может ее превышать. Предложение поставщика на поставку лекарственного средства отклоняется, если закупаемое лекарственное средство включено в перечень лекарственных препаратов, предельные отпускные цены на которые подлежат регистрации, но цена на предложенное к поставке лекарственное средство не зарегистрирована (отсутствует в «Государственном реестре предельных отпускных цен производителей на лекарственные средства»).</i> Допускаются к поставке лекарственные средства незарегистрированные в Республике Беларусь. Остаточный срок годности лекарственных средств должен быть: - не менее 40% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности 4 года и более; - не менее 50% от установленного производителем на дату поставки, при основном сроке годности более двух лет и до четырех лет; - не менее 60% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности два года; - не менее 70% от установленного производителем на дату поставки при основном сроке годности менее двух лет.
Требования к содержанию ответов на заявку	Ответ на заявку должен содержать следующие документы: <u>в случае предложения к поставке зарегистрированного ЛП:</u> - заполненную спецификацию по установленной форме; - регистрационное удостоверение предлагаемого к закупке лекарственного средства; - развернутое описание характеристик лекарственного средства (инструкцию по медицинскому применению); - иные документы и (или) сведения согласно заявке на покупку. <u>в случае предложения к поставке незарегистрированного ЛП:</u> 1. Копии одного из следующих документов с переводом на русский (белорусский) язык:

1.1. графическое изображение экрана (скриншот) интернет - страницы, распечатка с электронной базы, подтверждающие регистрацию, либо копия документа о регистрации лекарственного препарата - сертификат фармацевтического продукта (далее - CPP), 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 распечатка с электронной базы Европейского агентства лекарственных препаратов либо копия документа, выданного Европейским агентством лекарственных препаратов (ЕАЛП, 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 ЕАЛП, 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 преквалифицирован ВОЗ, а также SmPC (summary of product characteristics - общая характеристика лекарственного препарата), выданная регуляторным органом страны производства такого лекарственного препарата, либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению;

1.4. 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 не ранее, чем за 4 (четыре) года до истечения срока для подготовки и подачи предложений.

Также должна быть представлена SmPC (summary of product characteristics - общая характеристика лекарственного препарата), либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата - инструкция по медицинскому применению, выданная 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. Копия 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 . 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. Гарантийные письма участника с переводом на русский (белорусский) язык: - 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 предоставлении к каждой упаковке перевода инструкции на русский язык и (или) белорусский язык и требуемое количество стикеров (в случае необходимости) при поставке незарегистрированного лекарственного препарата; - о возможности предоставления полного пакета документов для получения разрешения на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата в соответствии с законодательством Республики Беларусь. 2. заполненную спецификацию по установленной форме, 3. иные документы и (или) сведения согласно заявке на покупку.
Наименование валюты, в которой должна быть выражена цена предложения, наименование валюты и при необходимости обменный курс, которые будут использованы для заключения договора.	Изложено в Приложении №1
Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам	1. Участником признается юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, получившее от организатора предложение о заключении договора.

2. При проведении процедуры государственной закупки к участникам предъявляются следующие требования:

2.1. соответствие требованиям, установленным законодательством к юридическому или физическому лицу, в том числе индивидуальному предпринимателю, осуществляющему поставку товаров (выполнение работ, оказание услуг), являющихся предметом государственной закупки;

2.2. 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 1, 7, 8 и 10 статьи 14.4, частях 4 и 5 статьи 14.5 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях;

2.3. 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;

2.4. юридическое лицо не должно считаться подвергавшимся административному взысканию за административное правонарушение, предусмотренное в статье 24.59 Кодекса Республики Беларусь об административных правонарушениях;

2.5. физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не должны быть включены в перечень граждан Республики Беларусь, иностранных граждан или лиц без гражданства, причастных к экстремистской деятельности;

2.6. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не должны быть включены в перечень организаций и физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, причастных к террористической деятельности;

2.7. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, не должны быть включены в перечень организаций, формирований, индивидуальных предпринимателей, причастных к экстремистской деятельности;

2.8. отсутствие у юридического лица или индивидуального предпринимателя задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, а также отсутствие у юридического лица или индивидуального предпринимателя, являющихся резидентами, задолженности по уплате обязательных страховых взносов в бюджет государственного внебюджетного фонда социальной защиты населения Республики Беларусь. Данное требование не распространяется на юридическое лицо, в отношении которого возбуждено производство по делу о несостоятельности, а также на юридическое лицо или индивидуального предпринимателя, в отношении которых на дату подачи предложения в установленном Налоговым кодексом Республики Беларусь, иными законодательными актами порядке предоставлены отсрочка и (или) рассрочка по уплате налогов,

3. Участник предоставляет документы, подтверждающие соответствие требованиям п. 2.1-2.17, после размещения организатором предложения о заключении договора.

Соответствие требованиям пункта 2.1. подтверждается путем предоставления следующих документов:

- 1) разрешение (лицензия) на осуществление деятельности (фармацевтической деятельности) по производству или дистрибьюции* 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;

**дистрибьюция- 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

Соответствие требованиям пункта 2.2. - 2.7, 2.10-2.17 подтверждается заявлением участника. Такое заявление подается по форме, установленной регламентом оператора электронной торговой площадки, после размещения организатором предложения о заключении договора.

Соответствие требованиям пункта 2.8. подтверждается:

- в отношении участников, являющихся резидентами, - путем проверки организатором таких сведений через официальные сайты Министерства по налогам и сборам, Фонда социальной защиты населения Министерства труда и социальной защиты в глобальной компьютерной сети Интернет на первое число месяца, в котором заключается договор при проведении процедуры закупки из одного источника, а в случае отсутствия информации на указанную дату - на первое число месяца, предшествующего месяцу, в котором заключается договор при проведении процедуры закупки из одного источника;

- участниками, не являющимися резидентами, - документом об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, выданным уполномоченными органами в соответствии с законодательством страны, резидентом которой является участник, на последнюю отчетную дату, предшествующую дню заключения договора при проведении процедуры закупки из одного источника, и заявлением с указанием последней отчетной даты. Заявление

сборов (пошлин), пеней, обязательных страховых взносов в бюджет государственного внебюджетного фонда социальной защиты населения Республики Беларусь, что подтверждается соответствующим заявлением участника. Для целей настоящего Закона термин "резидент" имеет значение, определенное частью первой подпункта 1.11 пункта 1 статьи 1 Закона Республики Беларусь от 22 июля 2003 г. N 226-З "О валютном регулировании и валютном контроле";

2.9. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, на дату подачи предложения не должно быть включено в список поставщиков (подрядчиков, исполнителей), временно не допускаемых к участию в процедурах государственных закупок;

2.10. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель с учетом положений статьи 16-1 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 № 419-З "О государственных закупках товаров (работ, услуг)", не должно быть аффилировано с заказчиком, организатором;

2.11. 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;

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

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

2.14. 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;

2.15. в отношении юридического лица и индивидуального предпринимателя не должно быть возбуждено производство по делу о банкротстве;

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

2.17. юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, должно обладать правомочиями на реализацию товаров (выполнение работ, оказание услуг) на территории Республики Беларусь с использованием товарных знаков и знаков обслуживания в случае поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) с использованием товарных знаков и (или) знаков обслуживания.

	предоставляется по форме установленной в приложении 2 к заявке на покупку. Участники, не являющиеся резидентами, должны предоставить документы, подтверждающие соответствие требованиям п.2.8., с учетом следующей информации. <i>Обращаем внимание, что документ об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней должен быть выдан именно уполномоченным органом в соответствии с законодательством страны, резидентом которой является участник.</i> <i>При этом Закон Республики Беларусь от 13.07.2012 № 419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» не определяет дату, которая для того либо иного государства является отчетной датой. Такая отчетная дата указывается участником в соответствующем заявлении.</i> <i>Участник при подаче предложения самостоятельно определяет, когда и на какую отчетную дату подавать заявление для выполнения установленных законодательством требований к участникам. Документ об отсутствии задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней должен быть предоставлен на ту дату, которая была указана в заявлении в качестве последней отчетной.</i>
Совместное участие в процедуре государственной закупки	Совместное участие в процедуре государственной закупки Совместное участие в процедурах государственных закупок допускается в случаях, установленных законодательными актами Республики Беларусь (для холдингов). 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 и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, 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 заключается для целей участия в конкретной процедуре государственной закупки и предоставляется в составе предложения (до заключения договора); соответствие требованиям к участникам, установленным пунктами 2.1, 2.16-2.17 раздела «Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам», должно быть подтверждено хотя бы в отношении одного из юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, совместно участвующих в процедуре государственной закупки; соответствие дополнительным требованиям к участникам, установленным пунктами 2.2.-2.7. раздела «Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам», подтверждается заявлением участника в отношении каждого участника холдинга; соответствие требованиям к участникам, установленным пунктами 2.8-2.15 раздела «Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам», должно быть

	подтверждено в отношении каждого из юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, совместно участвующих в процедуре государственной закупки; подача предложения от имени юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, 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 (фамилия, собственное имя, отчество (при наличии) - для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя) всех юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, совместно участвующих в процедуре государственной закупки, их права и обязанности в связи с исполнением договора; при проведении процедуры закупки из одного источника в случае направления организатором предложения о заключении договора участнику, выступающему от имени юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, совместно участвующих в процедуре государственной закупки, участником признаются все стороны соглашения о совместном участии в процедуре государственной закупки. Договор заключается с участником, получившим предложение о заключении договора в случае проведения процедуры закупки из одного источника от имени всех юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, 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 1 статьи 17 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 N 419-З "О государственных закупках товаров (работ, услуг)", в отношении конкретного юридического или физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя, являющегося стороной соглашения о совместном участии в процедуре государственной закупки.
Требование о предоставлении обеспечения исполнения обязательств по договору	Не требуется
Порядок действий заказчика в случае предложения одинаковых цен поставщиками (подрядчиками, исполнителями)	Если несколько потенциальных поставщиков предложили одинаковые цены, заказчик (организатор) обращается к ним с запросом о снижении предложенной цены. Если после получения ответов цены остаются равными, при прочих равных условиях предпочтение отдается поставщику, первым представившему ответ на запрос о снижении цены.
Договор	По результатам проведения процедуры закупки из одного источника на электронной торговой площадке договор государственной закупки заключается в письменной форме в виде электронного документа на электронной торговой площадке. Проекты договоров прилагаются к заявке на закупку. Договор подлежит подписанию участником не позднее чем через 5 рабочих дней с даты подписания участником заявления о соответствии требованиям к составу участников.

Иные условия	<i>В случае необходимости более длительного срока для подготовки документов и (или) сведений потенциальный участник должен проинформировать организатора дополнительно.</i> <i>В случае отсутствия ответа на запрос в указанный срок, комиссия переходит к рассмотрению позиции без вашего предложения.</i>
--------------	---

Первый заместитель генерального директора

Л.А.Павчина

Провизор-маркетолог отдела
маркетинга, ВЭД

М.В.Костина

Заявление
(для нерезидентов Республики Беларусь)

Участник

_____ заявляет, что
последняя отчетная дата, предшествующая дню заключения договора при
проведении процедуры закупки из одного источника, — _____.

Информация для подготовки договора/контракта

Наименование участника	
Ф.И.О., должность подписанта (исключительно лицо, владеющее электронной цифровой подписью для подписания договора на электронной торговой площадке)	
на основании какого документа действует подписант	
Юридический, почтовый адрес Банковские реквизиты	

