

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель главного врача

УЗ «Брестская центральная
поликлиника»

Л.Б.Пироговская

«26» июня 2026 г.



Заявка на закупку медицинских изделий

1. Заявка на закупку реактивов и расходных материалов: Реагенты, контрольные и расходные материалы для автоматического коагулометра серии ACL (производство Instrumentation Laboratory, США).

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)	Расходные материалы для автоматических коагулометров серии ACL (производство Instrumentation Laboratory, США): - Rinse solution
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)	Расходные материалы для автоматических коагулометров серии ACL (производство Instrumentation Laboratory, США): - Rinse solution – 32 литра;
Срок (график поставки) товаров	2026 год 3 квартал
Предельная стоимость государственной закупки по лоту	
Источник финансирования государственной закупки	Городской бюджет

5. Фамилии, собственные имена, отчества (если таковые имеются), занимаемые должности служащих, номера телефонов (в том числе мобильных телефонов) работников заказчика:

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 19.05.2021 г. №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 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. Транспортom 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.

Расходные материалы для автоматических коагулометров серии ACL (производство Instrumentation Laboratory, США).

Технические характеристики (описание) медицинской техники и ИМН

1. Состав (комплектация):

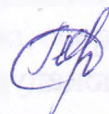
№ п/п	Наименование	Технические характеристики	Количество	Ед. измерения
1	Rinse solution	Из расчета 1 бутыль – 4 л	32	литра

2. Технические требования:

2.1. В соответствии с паспортом данного анализатора;

2.2. В случае предложения расходных материалов, не предусмотренных технической и/или эксплуатационной документацией к оборудованию, Поставщик должен предоставить гарантийное письмо об оказании Заказчику квалифицированной методической и технической помощи для адекватного функционирования аналитической лабораторно-диагностической системы при использовании предложенных расходных материалов.

Врач клинической лабораторной
диагностики (заведующий КДЛ)



Е.И.Горегляд