

Міністэрства аховы здароўя
Рэспублікі Беларусь



Министерство здравоохранения
Республики Беларусь

**ГАНДЛЁВА-ВЫТВОРЧАЕ
РЭСПУБЛІКАНСКАЕ УНІТАРНАЕ
ПРАДПРЫЕМСТВА**

«МІНСКАЯ ФАРМАЦЫЯ»
вул. Чкалова, 5-208, 220039, г. Мінск,
тэл. +375 17 516 80 08; факс +375 17 516 80 03
сайт: www.minfarm.by
E-mail – minfarm@minfarm.by
УНП 600013211

**ТОРГОВО-ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ
РЕСПУБЛИКАНСКОЕ УНИТАРНОЕ
ПРЕДПРИЯТИЕ**

«МИНСКАЯ ФАРМАЦИЯ»
ул. Чкалова, 5-208, 220039, г. Минск,
тел. +375 17 516 80 08; факс +375 17 516 80 03
сайт: www.minfarm.by
E-mail – minfarm@minfarm.by
УНП 600013211

От Н.О.Ч. 2026 № 3-13/2684 Потенциальным участникам

РУП «Минская Фармация» с целью определения предельной стоимости для последующего проведения процедуры государственной закупки в соответствии со сводным годовым планом закупок лекарственных средств и лечебного питания Министерства здравоохранения Республики Беларусь на 2026 год просит сообщить о возможности поставки лекарственного препарата *Унитиол р-р для инъекций в/м и п/к 50 мг/мл 5 мл (зарегистрированный ЛП / незарегистрированный ЛП)* в количестве **11 550 ед.** (как зарегистрированного, так и не зарегистрированного в Республике Беларусь).

Срок (сроки) поставки товаров: Поставки будут осуществляться партиями в III, IV кварталах 2026 г. и I, II кварталах 2027 г. Срок поставки товара – до 60 дней с даты подписания спецификации. Допускается поставка не более чем 2-мя партиями, конкретный срок поставки оговаривается приложением (спецификацией).

Условия и сроки оплаты товара: Отсрочка платежа – в течение 60 дней с даты приемки товара Покупателем по количеству и качеству (дата приемного акта Покупателя).

Ответ на запрос должен содержать:

- наименование потенциального участника;
- торговое наименование лекарственного препарата с учетом фасовки и упаковки, количество упаковок;
- наименование производителя (производителей, участников всех этапов производства);
- цену за упаковку, общую стоимость (с учетом доставки, налогов, сборов и других обязательных платежей);
- общий срок годности и остаточный срок годности лекарственного препарата на момент поставки;
- порядок формирования цены с учетом требований законодательства о ценообразовании. В случае отсутствия порядка формирования цены, представленная информация не будет учтена.

В случае, если лекарственный препарат не зарегистрирован в

Республике Беларусь, просим гарантировать предоставление следующих документов:

Копии следующих документов с переводом на русский (белорусский) язык:

1. Копия документа, подтверждающего регистрацию и использование лекарственного препарата в стране-производителе (регистрационное удостоверение или сертификат на свободную продажу, либо сертификат фармацевтического продукта, либо графическое изображение экрана (скриншот) интернет-страницы с официального сайта уполномоченного органа в сфере регистрации лекарственных препаратов, подтверждающее регистрацию в стране производства).

В случае отсутствия регистрации в стране-производителе возможно предоставление копии документа или графического изображения экрана (скриншот) интернет-страницы с официального сайта Европейского агентства лекарственных препаратов, подтверждающее регистрацию лекарственного препарата в Европейском экономическом союзе, проведенную по централизованной процедуре, или копии документа о регистрации лекарственного препарата в Российской Федерации.

2. 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), либо распечатка с электронной базы EudraGMDP сертификатов GMP, либо распечатка с электронной базы уполномоченного органа страны производства лекарственного препарата. 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.

3. Развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата (допускается предоставление листка-вкладыша).

4. Гарантийные письма участника:

– о соблюдении условий хранения и транспортировки лекарственного препарата;

– о предоставлении при поставке лекарственного препарата информации от производителя о том, что поставляемая 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.

Копии документов, исполненных на иностранном языке, представляются с переводом на русский (белорусский) язык.

Информация, полученная в рамках исследования конъюнктуры рынка будет использована для определения **предельной стоимости предмета государственной закупки**; проведение процедуры сбора информации не влечет за собой возникновение каких-либо обязательств между заказчиком и потенциальным поставщиком.

Информацию просим представить не позднее **24 июля 2026 года** по электронному адресу d.torg@minfarm.by.

Заместитель генерального директора

Е.И.Павлюкевич

