

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 11.04.2026 № 3-13/2441

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 следующих лекарственных препаратов (как зарегистрированных, так и не зарегистрированных в Республике Беларусь):

Международное непатентованное наименование	Форма выпуска	Объем (количество), ед.
Ропивакаин	р-р для инъекций (инфузий) 2 мг/мл 20 мл	25 365
Ропивакаин	р-р для инъекций 10 мг/мл 10 мл	15 345
Ропивакаин	р-р для инъекций 7,5 мг/мл 10 мл	24 375

Срок (сроки) поставки товаров: Поставки будут осуществляться партиями в IV квартале 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:

1. Копия одного из нижеперечисленных 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 – СРР), 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), выданное регуляторным органом страны производства такого лекарственного препарата, либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению;

1.4. документ о регистрации лекарственного препарата в Российской Федерации для лекарственных препаратов, произведенных в Российской Федерации;

Федерации, а также инструкцию на этот лекарственный препарат, выданную регуляторным органом страны производства;

1.5. документ, подтверждающий 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) с одновременным предоставлением документа, удостоверяющего производство лекарственного препарата в условиях GMP ЕАЭС, а также инструкцию на этот лекарственный препарат, выданную регуляторным органом страны производства;

1.6. 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 предложения;

- состав и процесс производства соответствуют составу и процессу производства, которые были указаны в последней версии регистрационного досье в Республике Беларусь.

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, выданные 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.

2. Копия документа с переводом на русский (белорусский) язык, 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 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.

Допускается представление вместо вышеуказанных документов копии лицензии Министерства промышленности и торговли Российской Федерации либо выписки из реестра лицензий Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

3. 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 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 **28 июля 2026 года** по электронному адресу d.torg@minfarm.by.

Заместитель генерального директора

Е.И.Павлюкевич

