

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. Адаб № 3-13/3094

Потенциальным участникам

ЗАЯВКА НА ПОКУПКУ

**Процедура закупки из одного источника
«26/15-ЦЗ Лекарственное средство Унитиол (зарегистрированное /
незарегистрированное лекарственное средство)»**

I. Сведения о виде процедуры государственной закупки	
Вид процедуры государственной закупки	Процедура закупки из одного источника
Основание выбора процедуры закупки из одного источника с указанием нормы законодательства о государственных закупках, предоставляющей такое право	П.7 приложения к Закону Республики Беларусь от 13.07.2012 № 419-3 «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» (далее – Закон), 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)	Изложено в Приложении №2
Место нахождения (место жительства)	Изложено в Приложении №2
Учетный номер плательщика (при наличии)	Изложено в Приложении №2
III. Сведения об организаторе	
Наименование юридического лица	Торгово-производственное республиканское унитарное предприятие «Минская Фармация»
Место нахождения	223034, Минская область, Минский район, г. Заславль, ул. Советская, 128, корпус № 2, помещение 90

Учетный номер плательщика	600013211
IV. Сведения о предмете государственной закупки (изложено в Приложении №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 №4 к заявке на покупку.
Конечная дата (дата истечения срока) предоставления документов и (или) сведений поставщиками	26.08.2026
Срок размещения поставщиком на электронной торговой площадке запроса о разъяснении заявки на покупку	20.08.2026 23:00
Срок размещения заказчиком (организатором) на электронной торговой площадке ответа на запрос поставщика о разъяснении заявки на покупку	25.08.2026 23:00
Предельная стоимость предмета государственной закупки	Изложена в Приложении №1
Требования к содержанию предложения	В случае, если лекарственный препарат является зарегистрированным в Республике Беларусь или зарегистрированным в рамках Евразийского экономического союза, качество поставляемого товара должно соответствовать нормативно-технической документации, зарегистрированной в Министерстве здравоохранения Республики Беларусь. Допускаются к участию в процедуре государственной закупки зарегистрированных лекарственных препаратов: – лекарственные препараты 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;

– лекарственные препараты, произведенные для иных рынков, при предоставлении русскоязычной инструкции (согласованной при регистрации в Республике Беларусь) для каждой упаковки поставляемого лекарственного препарата, 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 препарата для использования в условиях стационара и реализации через аптечную сеть предприятий системы «Фармация».

В случае, если по результатам процедуры государственной закупки участником будет определен поставщик, предложивший к поставке лекарственный препарат 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.

Также допускаются к участию в процедуре государственной закупки зарегистрированных лекарственных препаратов лекарственные препараты с дизайном упаковки и инструкцией, соответствующими ранее согласованным дизайну и инструкции, при условии, что данные лекарственные препараты произведены не позднее 180 дней с момента утверждения изменений.

Качество поставляемого товара должно соответствовать нормативно-технической документации, зарегистрированной в Министерстве здравоохранения Республики Беларусь.

В случае, если участник предлагает к поставке лекарственный препарат, на который зарегистрирована предельная отпускная цена производителя, то предложение такого участника не может ее превышать. Предложение участника на поставку лекарственного препарата отклоняется, если закупаемый лекарственный препарат включен в перечень лекарственных препаратов, предельные отпускные цены на которые подлежат регистрации, но цена на предложенный к поставке лекарственный препарат не зарегистрирована (отсутствует в «Государственном реестре предельных отпускных цен производителей на лекарственные средства» и «Государственном реестре предельных отпускных цен производителей лекарственных средств на лекарственные препараты»).

Допускаются к поставке лекарственные препараты, не зарегистрированные в Республике Беларусь.

Остаточный срок годности лекарственных препаратов 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.
Перечень документов и (или) сведений, подтверждающих соответствие предмету государственной закупки и требованиям к предмету государственной закупки	Ответ на заявку должен содержать следующие документы: <i>1. Для всех поставщиков (предлагающих как зарегистрированный, так и не зарегистрированный в Республике Беларусь лекарственный препарат):</i> – заполненную спецификацию на поставляемый товар по форме в соответствии с Приложением №3; – иные документы и (или) сведения согласно заявке на покупку. <i>2. В случае, если лекарственный препарат <u>зарегистрирован в Республике Беларусь</u>, дополнительно необходимо представить:</i> – копию регистрационного удостоверения предлагаемого к закупке лекарственного препарата, зарегистрированного в Республике Беларусь по национальной процедуре или зарегистрированного в Республике Беларусь по процедуре Евразийского экономического союза; – развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкцию по медицинскому применению или листок-вкладыш; – иные документы и (или) сведения согласно заявке на покупку. <i>3. В случае, если лекарственный препарат <u>не зарегистрирован в Республике Беларусь</u>, дополнительно необходимо представить:</i> 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 потенциального 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. Иные документы и (или) сведения согласно заявке на покупку.
Наименование валюты, в которой должна быть выражена цена предложения, наименование валюты и	Изложено в Приложении №1

при необходимости обменный курс, которые будут использованы для заключения договора.	
Требования к поставщику, включая перечень документов и (или) сведений для их проверки	Поставщик, получивший от заказчика (организатора) предложение о заключении договора, должен соответствовать требованиям к участникам. 1. Участником признается юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, получившее от заказчика (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, – участник процедуры государственной закупки, 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, – участника процедуры государственной закупки, 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, 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. № 226-З «О валютном регулировании и валютном контроле». 2.9. Юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, на дату подписания заявления 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 16¹ 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.

3. Поставщик (участник) предоставляет документы, подтверждающие соответствие требованиям пунктов 2.1.-2.17., *после размещения заказчиком (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 дистрибуции* 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.

**дистрибуция – 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: – свидетельство о регистрации участника, либо выписку из торгового реестра страны регистрации участника, или иное эквивалентное доказательство юридического статуса участника в соответствии с законодательством страны происхождения (для резидентов стран-членов Евразийского экономического союза); – выписку из торгового реестра страны регистрации участника или иное эквивалентное доказательство юридического статуса участника в соответствии с законодательством страны происхождения (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 предоставления документов и (или) сведений. <i>Соответствие требованиям пунктов 2.2.-2.7, 2.9.-2.17 подтверждается заявлением участника. Такое заявление подается по форме, установленной регламентом оператора электронной торговой площадки, после размещения заказчиком (организатором) предложения о заключении договора.</i> 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. Участники, не являющиеся резидентами, должны предоставить документы, подтверждающие соответствие требованиям пункта 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</i>
--	---

	является отчетной датой. Такая отчетная дата указывается участником в соответствующем заявлении. Участник при предоставлении документов и (или) сведений 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.
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 в случае проведения процедуры закупки из одного источника); – соответствие требованиям к участникам, установленным пунктами 2.1., 2.16.-2.17. раздела «Требования к поставщику, включая перечень документов и (или) сведений для их проверки», 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 поставщику, включая перечень документов и (или) сведений для их проверки», подтверждается заявлением участника в отношении каждого участника холдинга; – соответствие требованиям к участникам, установленным пунктами 2.8.-2.15. раздела «Требования к поставщику, включая перечень документов и (или) сведений для их проверки», 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 заказчиком (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 поставщиков (подрядчиков, исполнителей), временно не допускаемых к участию в процедурах государственных закупок (далее – список). Включение в список производится при наличии оснований, предусмотренных пунктом 1 статьи 17 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 № 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 (организатора) в случае предложения одинаковых цен поставщиками	Если несколько 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 на условиях, согласованных между заказчиком (организатором) и участником 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	В ходе проведения процедуры государственной закупки допускается изменение заказчиком (организатором) объема (количества) предмета государственной закупки и (или) его части (лота) в случаях, установленных законодательством, но не более чем на десять процентов. Заказчик (организатор) вправе принять решение об отмене процедуры государственной закупки в целом либо в отношении отдельных частей (лотов) предмета государственной закупки в ходе ее проведения в случае отсутствия финансирования, утраты необходимости приобретения товаров (работ, услуг), возникновения необходимости внесения изменений и (или) дополнений в предмет государственной закупки и (или) требования к предмету государственной закупки, требования к участникам, а также в случае выявления заказчиком (организатором) нарушений законодательства при организации и проведении процедуры государственной закупки. В случае необходимости более длительного срока для подготовки документов и (или) сведений поставщик должен проинформировать заказчика (организатора) дополнительно. В случае отсутствия ответа на заявку на покупку в указанный срок, комиссия переходит к рассмотрению позиции без вашего предложения.

Генеральный директор



О.В.Маслénкина

