



МІНІСТЭРСТВА
ЎНУТРАНЫХ СПРАЎ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

ДЭПАРТАМЕНТ ВЫКАНАННЯ
ПАКАРАННЯЎ

вул. Брылеўская, 14а, 220039, г. Мінск
тэл. (017) 215 53 00, факс 215 54 57

МИНИСТЕРСТВО
ВНУТРЕННИХ ДЕЛ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ДЕПАРТАМЕНТ ИСПОЛНЕНИЯ
НАКАЗАНИЙ

ул. Брилевская, 14а, 220039, г. Минск
тел. (017) 215 53 00, факс 215 54 57

21.08.2026 № 29/ БВМ

Руководителю организации

О предоставлении предложения

Департаментом исполнения наказаний Министерства внутренних дел Республики Беларусь (далее – Департамент) в соответствии с абзацем девятнадцатым подпункта 1.9 пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15 июня 2019 г. № 395 «О реализации Закона Республики Беларусь «О внесении изменений и дополнений в Закон Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» организовано проведение централизованной процедуры закупки из одного источника (далее – процедура ЗОИ):

систем длительного мониторингирования электрокардиограммы в количестве 3 комплектов;

системы длительного мониторингирования артериального давления в количестве 1 комплекта.

Источник финансирования – республиканский бюджет.

Учитывая изложенное, Департамент предлагает Вам принять участие в процедуре ЗОИ и в срок **до 27 августа 2026 г.** предоставить предложение согласно приложению для рассмотрения комиссией по государственным закупкам Департамента, а также заявление, подтверждающее соответствие предъявляемым к участникам проводимой процедуры требованиям.

Справочно: Департамент в указанной процедуре ЗОИ является организатором. По итогам проведения процедуры ЗОИ договоры будут заключаться учреждениями-заказчиками, указанными в документах.

Контактное лицо: начальник отделения управления организации медицинского обеспечения Департамента Шуманский Никита Николаевич, тел. 8 017 215 54 38.

Приложение: на 13 л. в 1 экз.

Начальник управления
организации медицинского обеспечения
Департамента

Е.В.Трофимчук

Сведения о предмете закупки	
Часть (лот) № 1	
Наименование товаров (работ, услуг)	Система длительного мониторинга электрокардиограммы
Код (или несколько кодов) ⁷ по ОКРБ 007-2012 (подвид)	26.60.12.300
Наименование (или несколько наименований) ⁸ в соответствии с ОКРБ 007-2012	Электрокардиографы
Объем (количество)	Всего 3 комплекта: в том числе для заказчиков ИК № 4 – 1; ИК № 8 – 1; ИК № 17 – 1
Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	в течение двадцати рабочих дней со дня подписания договора сторонами
Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	ИК № 4 – г. Гомель, ул. Антошкина, 3 ИК № 8 – Витебская обл., г. Орша, ул. Ленина, 195А; ИК № 17 – Могилевская обл., г. Шклов, ул. 1-я Заводская, 8
Предельная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) ⁹	41 580 белорусских рублей (3 комплекта)
Источник финансирования государственной закупки по части (лоту)	Республиканский бюджет. Оплата за товар производится по факту поставки в течение 20 банковских дней от даты поставки
Часть (лот) № 2	
Наименование товаров (работ, услуг)	Система длительного мониторинга артериального давления
Код (или несколько кодов) ⁷ по ОКРБ 007-2012 (подвид)	26.60.12.800
Наименование (или несколько наименований) ⁸ в соответствии с ОКРБ 007-2012	Аппаратура электродиагностическая, используемая в медицине, прочая (кроме электрокардиографов)
Объем (количество)	Всего 1 комплект: для заказчика ИК № 17 – 1

Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	в течение двадцати рабочих дней со дня подписания договора сторонами
Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг)	ИК № 17 – Могилевская обл., г. Шклов, ул. 1-я Заводская, 8
Предельная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) ⁹	11 649 белорусских рублей (1 комплект)
Источник финансирования государственной закупки по части (лоту)	Республиканский бюджет. Оплата за товар производится по факту поставки в течение 20 банковских дней от даты поставки

1. Описание предмета государственной закупки:

1. Предмет закупки:

1.1. лот № 1 - система длительного мониторингирования электрокардиограммы в количестве 3 комплектов.

Состав оборудования:

№ п/п	Состав	Значение
1	Носимый кардиорегистратор для длительной записи и анализа ЭКГ портативный	1 шт
2	Карта памяти стандартного типа SD	не менее 1 шт.
3	Программное обеспечение на носителе информации	наличие
4	Чехол-сумка для регистратора	наличие
5	Кабель электрокардиографический пятипроводной	1 шт
6	Электроды одноразовые	не менее 150 шт
7	Чехол одноразовый	не менее 30 шт.
8	Аккумуляторные батареи	не менее 4 шт
9	Зарядное устройство	наличие

Технические требования:

№ п/п	Состав	Значение
1. Основные параметры суточного мониторингирования ЭКГ		
1.1. Требования к носимому регистратору ЭКГ		
1.1.1	Условия эксплуатации	температура от 10 °С до 35°С; относительная влажность до 80 %
1.1.2	Электропитание	от двух аккумуляторов или батареек размера не более АА
1.1.3	Требования безопасности	класс II с типом защиты CF
1.1.4	Режимы регистрации	непрерывная регистрация 3 каналов и 12 стандартных (реконструированных) отведений
1.1.5	Детекция кардиостимуляции 1-2-3 камерной	распознавание импульсов стимулятора: - длительность 0,1 мс - 50 мс; - амплитуда 0,1 мВ – 5 мВ

1.1.6	Наличие датчика движения и положения тела в пространстве	наличие
1.1.7	Наличие канала реопневмограммы канала дыхания	наличие
1.1.8	Запись ЭКГ без сжатия до 72 часов (3 суток)	наличие
1.1.9	Энергонезависимая память	Flash карта стандартного типа SD
1.1.10	Чтение данных (суточной и более записи ЭКГ) с Flash карты с помощью Картридера	наличие
1.1.11	Диапазон входных напряжений	от 0,1 до 5 мВ
1.1.12	Диапазон регистрируемых сигналов	от 0,5 до 100 Гц
1.1.13	Частота дискретизации	250 Гц
1.1.14	Коэффициент ослабления синфазных сигналов	100 дБ
1.1.15	Относительная погрешность измерения напряжения сигналов	$\pm 7 \%$
1.1.16	Относительная погрешность регистрации калибровочного сигнала	$\pm 5 \%$
1.1.17	Длительность записи	до 72 часов (3 суток)
1.1.18	Ввод данных пациента в память регистратора при программировании	наличие
1.1.19	Возможность запуска носимого регистратора без ПК	наличие
1.2.	Требования к программному обеспечению	
1.2.1	Расчет параметров дыхания с выявлением эпизодов апноэ/гипноэ	наличие
1.2.1.1	Определение степени СОАС - синдрома обструктивного апноэ сна	наличие
1.2.2	Запись и анализ двигательной активности пациента	наличие
1.2.3	Предварительный просмотр ЭКГ до начала регистрации по беспроводной связи	наличие
1.2.4	Возможность обзорного (не менее 30 минут) просмотра ЭКГ со всеми нарушениями на экране ПК	наличие
1.2.5	Просмотр и печать ЭКГ по 12 отведениям	наличие
1.2.6	Цветовая кодировка ЭКГ	наличие
1.2.7	Автоматический анализ ЭКГ по любому набору отобранных врачом отведений (1-2-3 отведениям)	наличие
1.2.8	Автоматическая классификация комплексов QRST	наличие
1.2.9	Наличие специальных режимов автоматического анализа ЭКГ, позволяющих эффективно анализировать записи ЭКГ плохого качества	- записи с большим количеством артефактов и резких перепадов изолинии; - записи с неестественно низкой амплитудой сигнала ЭКГ
1.2.10	Возможность дополнительного автоматического анализа отдельного участка ЭКГ в режиме, отличном от режима анализа всей записи ЭКГ, не меняющего результаты предыдущего анализа на других участках ЭКГ	наличие
1.2.11	Подстройка параметров автоматического анализа	наличие
1.2.12	Автоматический анализ аритмий	наличие
1.2.13	Возможность дополнительного автоматического анализа отдельного участка ЭКГ в режиме, отличном от режима анализа всей записи ЭКГ	наличие
1.2.14	Коррекция результатов автоматического анализа	наличие
1.2.15	Распознавание комплексов QRST на ЭКГ	наличие
1.2.16	Автоматический анализ ишемических изменений ЭКГ	наличие
1.2.17	Подстройка параметров автоматического анализа ишемических изменений ЭКГ (точек PQ, J, I)	наличие

1.2.18	Анализ турбулентности сердечного ритма	наличие
1.2.19	Анализ вариабельности ритма сердца (BCP) по временным и спектральным параметрам	наличие
1.2.20	Анализ интервала QT. Расчета показателей интервала QT:	
1.2.20.1	- интервал QT	наличие
1.2.20.2	- интервал QT должный	наличие
1.2.20.3	- скорректированный интервал QTк по Базетту или Фридриху	наличие
1.2.20.4	- дисперсия QTк	наличие
1.2.21	Анализ интервала QRS. Дисперсия QRS	наличие
1.2.22	Анализ интервала PQ	наличие
1.2.23	Макроальтернация зубца Т (Анализ динамики зубца Т)	наличие
1.2.24	Возможность предоставления графиков в трехмерном формате (3D) - вариабельности (спектральный анализ), анализа ST, дисперсии QTк, QRS.	наличие
1.2.25	Анализ риск-предикторов внезапной сердечной смерти (BCC):	
1.2.25.1	- оценка турбулентности сердечного ритма (TCP);	наличие
1.2.25.2	- оценка микровольтной альтернации (микроальтернации) зубца Т	наличие
1.2.26	Анализ кардиостимуляции	наличие
1.2.27	Классификация стимулированных комплексов на группы стимуляции (предсердная, желудочковая, двухкамерная/трехкамерная стимуляция)	наличие
1.2.28	Анализ нарушений работы кардиостимулятора	наличие
1.2.29	Результаты анализа нарушений работы кардиостимулятора должны отображаться в виде графиков, таблиц, гистограмм, трендов и фрагментов ЭКГ в протоколе исследования	наличие
1.2.30	Возможность измерения параметров ЭКГ по 3, 12 отведениям с помощью «электронного циркуля» на экране компьютера	наличие
1.2.31	Документирование результатов анализа	наличие
1.2.32	Наличие возможности формирования автоматического заключения с внесением результатов анализа ЭКГ в финальный отчет (режим «Вставить заключение»), а также и ручного редактирования врачом с внесением нестандартных комментариев для более полного отражения результатов исследования	наличие
1.2.33	Текстовый отчет - сводные результаты анализа, описательная сводка	наличие
1.2.34	Формирование табличных отчетов	наличие
1.2.35	Формирование отчетов по анализу сегмента ST в графическом виде	наличие
1.2.36	Возможность внесения в итоговый отчет событий выбранных автоматически и вручную	наличие
1.2.37	Печать участка ЭКГ за выбранный отрезок времени	наличие
1.2.38	Ведение базы данных пациентов	наличие
1.2.39	Архивирование результатов исследований	наличие
1.2.40	Экспорт исследования на внешние носители и импорт исследования из внешних носителей	наличие
2	Сертификат типа средств измерений, выданный Госстандартом Республики Беларусь	наличие

1.2. лот № 2 - система длительного мониторинга артериального давления в количестве 1 комплекта.

Состав оборудования:

№ п/п	Состав	Значение
1	Носимый монитор измерения и записи артериального давления (АД)	1 шт.
2	Обрабатывающий информацию комплекс (персональный компьютер и принтер)	системный блок: 2-х ядерный процессор/ ОЗУ 4 ГБ/ HD 500 ГБ/ DVD-RW цветной монитор LCD не менее 19" клавиатура, манипулятор «мышь» принтер лазерный ч/б
3	Программное обеспечение на носителе информации	наличие
4	Чехол-сумка для монитора	наличие
5	Манжеты плечевые для регистрации	не менее 2 шт. (большого и среднего размеров)
6	Соединительные трубки	наличие, комплект
7	Кабель USB	наличие
8	Чехол одноразовый	не менее 10 шт.
9	Вкладыш под манжету одноразовый	не менее 30 шт.
10	Зарядное устройство	наличие
11	Аккумуляторы	не менее 4 шт.

Технические требования:

№ п/п	Состав	Значение
1. Основные параметры		
1.1. Требования к носимому монитору АД		
1.1.1	Метод измерения АД	осциллометрический
1.1.2	Диапазон измеряемого АД в манжете в автоматическом режиме	20-280 мм рт.ст.
1.1.3	Погрешность измерения давления в манжете	± 3мм рт. ст.
1.1.4	Диапазон измерения частоты пульса	40-200 ударов в минуту
1.1.5	Погрешность измерения частоты пульса	± 3 %
1.1.6	Количество измерений АД, запоминаемых в мониторе	не менее 240
1.1.7	Длительность мониторинга	не менее 3 суток (72 часов)
1.1.8	Программная и аппаратная защита по максимальной длительности измерения АД (2 мин) и максимальному давлению в манжете (300 мм рт.ст. для взрослых и задаваемое значение для детей- педиатрический режим)	наличие
1.1.9	Повтор измерения АД при существенном отличии результата измерения от результатов предыдущих измерений; величина отличия, при котором осуществляется повторное измерение, устанавливается врачом	наличие
1.1.10	Возможность прерывания мониторинга АД на любой промежуток времени с дальнейшим продолжением обследования	наличие
1.1.11	Внеплановый запуск измерения (кнопка пациента)	наличие
1.1.12	Отображение на дисплее носимого монитора осцилляций и сигнала снижения давления в манжете	наличие
1.1.13	Графический дисплей размером, не менее	45х25 мм
1.1.14	Графический дисплей с разрешением, не менее	128х64 (8 строк по 16 символов)

1.1.15	Встроенные в носимый монитор часы реального времени с отображением на ЖК дисплее носимого монитора текущего времени, состояние заряда аккумуляторов и режимов программирования монитора	наличие
1.1.16	Питание	от двух аккумуляторов или батареек размера не более АА
1.1.17	Возможность замены элементов питания в носимом мониторе во время мониторингования АД без прекращения обследования	наличие
1.1.18	Возможность запуска носимого монитора без ПК (с использованием установок по умолчанию)	наличие
1.1.19	Звуковая и световая сигнализация в носимом мониторе режимов работы	наличие
1.1.20	Тип памяти	встроенная твердотельная, энергонезависимая
1.1.21	Время хранения информации в мониторе при отключенном питании	не ограничено
1.1.22	Чтение данных из носимого монитора в ПК	по USB-порту
1.1. Программируемые параметры обследования		
1.2.1	Установка интервалов измерения АД в диапазоне 5-90 минут с шагом 1 минута, отдельно для дневного, ночного и в не менее двух дополнительных интервалах времени	наличие
1.2.2	Установка в носимом мониторе в режиме органайзера (временного напоминания - будильника) графика приема лекарственных препаратов	наличие
1.2.3	Возможность выбора режимов отображения результатов на экране носимого монитора – да/нет	наличие
1.2.4	Возможность выбора звукового оповещения о начале измерения АД - всегда, только днем, никогда	наличие
1.2.5	Возможность выбора подсветки экрана носимого монитора - всегда, только днем, никогда	наличие
1.2.6	Возможность выбора профиля мониторингования - взрослый - педиатрический - гипертонический	наличие
1.2. Требования к программному обеспечению		
1.3.1	Отображение результатов измерения АД и частоты пульса (ЧП) в виде таблиц и графиков	наличие
1.3.2	Возможность верификации результатов измерения АД по пульсовой волне и “колоколу” выбранного измерения	наличие
1.3.3	Возможность исключать ошибочные измерения из анализа (ручная выбраковка, функциональная проба, лекарственная проба, период привыкания и другие) с автоматической коррекцией всех результатов анализа АД	наличие
1.3.4	Расчет валидности (процента удачных плановых измерений) обследования	наличие
1.3.5	Расчет основных статистических показателей мониторинга АД: усредненных, минимальных и максимальных значений отдельно для суток, дня, ночи и специальных интервалов:	
1.3.5.1	- САД (Систолическое АД)	наличие
1.3.5.2	- ДАД (Диастолическое АД)	наличие
1.3.5.3	- СрАД (Среднее гемодинамическое давление)	наличие
1.3.5.4	- ПАД (Пульсовое артериальное давление)	наличие
1.3.5.5	- ЧП (частота пульса)	наличие
1.3.5.6	- ИДП (индекса двойного произведения)	наличие

1.3.5.7	- ИВ САД и ДАД гипотонии и гипертензии (как индекс времени Систолического АД и Диастолического АД гипотонии и гипертензии индекс времени процент времени, в течение которого АД превышало границу гипертензии)	наличие
1.3.5.8	- ВУП (величина утреннего подъема) САД и ДАД	наличие
1.3.5.9	- СУП (скорость утреннего подъема) САД и ДАД	наличие
1.3.5.10	- СНС (степень ночного снижения) САД и ДАД	наличие
1.3.5.11	- вариабельность АД (ВАР1 (величина стандартного отклонения от среднего значения АД для данного временного периода (день, ночь, сутки, специальный интервал) ВАР2 (определяется в виде среднеквадратичного значения разности между последовательными измерениями АД), ВАР3 (Корригированная вариабельность –это величина стандартного отклонения значений АД от кривой суточного ритма) САД и ДАД	наличие
1.3.6	Расчет параметров утренней динамики АД	
1.3.6.1	- максимальные и минимальные величины САД и ДАД	наличие
1.3.6.2	- величина утреннего подъема САД и ДАД	наличие
1.3.6.3	- скорость утреннего подъема САД и ДАД	наличие
1.3.7	Индекс нагрузки повышенным и пониженным давлением	
1.3.7.1	индекс площади	наличие
1.3.7.2	индекс площади нормированный	наличие
1.3.7.3	индекс времени	наличие
1.3.7.4	индекс измерения	наличие
1.3.8	Параметры ночного снижения АД	наличие
1.3.9	Хронобиологический (косинорный) анализ АД	наличие
1.3.10	Корреляционный и регрессионный анализ показателей АД	наличие
1.3.11	Сравнительный анализ показателей АД любых двух выбранных интервалов времени	наличие
1.3.12	Анализ феномена “белого халата”	наличие
1.3.13	Возможность ввода и обработки контрольных измерений	наличие
1.3.14	Наличие педиатрического профиля анализа АД (оценка полученных усредненных величин АД у детей с учетом возраста и роста детей и подростков с общепринятыми нормативными показателями)	наличие
1.3.15	Возможность настройки цветовой гаммы представления результатов мониторинга	наличие
1.3.16	Наличие возможности формирования автоматического заключения с внесением результатов анализа АД в финальный отчет (режим «Вставить заключение»), а также и ручного редактирования врачом с внесением нестандартных комментариев для более полного отражения результатов исследования	наличие
1.3.17	Ведение базы данных пациентов	наличие
1.3.18	Архивирование результатов исследований	наличие
1.3.19	Экспорт исследования на внешние носители и импорт исследования из внешних носителей	наличие
1.3.20	Программное обеспечение для анализа записи АД	наличие
2	Сертификат типа средств измерений, выданный Госстандартом Республики Беларусь	наличие

1.3. В стоимость товара должны быть включены все расходы, связанные с производством, упаковкой, доставкой, погрузочно-разгрузочные работы, пусконаладочные работы, обучение персонала, транспортные расходы, все налоги, сборы и другие обязательные платежи.

Товар должен быть зарегистрирован в Министерстве здравоохранения Республики Беларусь согласно законодательству, разрешен к медицинскому применению на территории Республики Беларусь, что должно быть подтверждено регистрационным удостоверением установленного образца.

Гарантийный срок эксплуатации оборудования должен составлять не менее 12 месяцев с момента завершения пусконаладочных работ и ввода оборудования в эксплуатацию. В период гарантийного срока Поставщик проводит бесплатное техническое обслуживание оборудования (ремонт при необходимости) в соответствии с эксплуатационной документацией и/или иной технической документацией производителя оборудования.

2. Требования, предъявляемые законодательством Республики Беларусь к медицинским изделиям при их обращении:

2.1. копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь либо выписка из Государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь.

2.2. (для медицинских изделий, не имеющих государственную регистрацию в Республике Беларусь): документы, указанные в Постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 мая 2021 г. № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий».

3. Поставляемые 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).

4. Товар приобретается в рамках государственного оборонного заказа в соответствии с постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 19 января 2019 г. № 38 «О регулировании цен (тарифов) в рамках государственного оборонного заказа» (далее – постановление № 38).

Справочно: подпунктами 1.1 и 1.2 пункта 1 постановления № 38 установлены предельный максимальный норматив рентабельности в размере 15 процентов к себестоимости для определения суммы прибыли, подлежащей включению в отпускные цены (тарифы), на товары (работы, услуги), производимые (выполняемые, оказываемые) и реализуемые

на территории Республики Беларусь в рамках государственного оборонного заказа (за исключением продукции (услуг) военного назначения); предельная максимальная надбавка импортера на товары (в том числе материалы и комплектующие), ввезенные и реализуемые импортерами на территории Республики Беларусь государственным заказчиком государственного оборонного заказа, а также поставщикам (подрядчикам, исполнителям) с последующей их реализацией в рамках государственного оборонного заказа (за исключением продукции военного назначения), в размере 20 процентов от контрактной цены.

Согласно абзацу второму подпункта 1.9 пункта 1 постановления № 395 факт производства товара производителем подтверждается сертификатом продукции собственного производства, выданным Белорусской торгово-промышленной палатой или ее унитарными предприятиями, или его копией, а также обязательством о соблюдении при исполнении договора условий и критериев отнесения продукции к продукции собственного производства, определенных Положением об отнесении продукции (работ, услуг) к продукции (работам, услугам) собственного производства, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 17 декабря 2001 г. № 1817.

5. Перечень документов, которые должно содержать предложение:

5.1. Сведения о соответствии предлагаемого товара предмету закупки (по пункту 1);

5.2. Копия действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь (по подпункту 2.1. пункта 2) либо документы, указанные в постановлении Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 мая 2021 г. № 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий» (по подпункту 2.2. пункта 2);

5.3. Сертификат продукции собственного производства (по пункту 4 для производителя);

5.4. Заявление;

5.5. Письмо, подтверждающее уровень рентабельности в соответствии с требованием постановления № 38.

6. Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам

В соответствии с пунктом 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. № 419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)», в том числе частью третьей подпункта 1.7 пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15 июня 2019 г. № 395 «О реализации Закона Республики Беларусь «О внесении изменений и дополнений в Закон Республики

Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» к участникам предъявляются следующие требования:

1. 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.

Соответствие требованию подтверждается:

участниками, являющимися резидентами, - путем проверки заказчиком (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.

2. Юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, на дату подписания заявления, указанного в части четвертой пункта 3 статьи 16 Закона «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» не должно быть включено в список поставщиков (подрядчиков, исполнителей), временно не допускаемых к участию в процедурах государственных закупок.

3. Юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, с учетом положений статьи 16¹ Закона «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» не должно быть аффилировано с заказчиком, организатором.

Юридическое или физическое лицо, в том числе индивидуальный предприниматель, являющееся участником-победителем, с учетом положений статьи 16¹ Закона «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» не должно быть аффилировано со всеми другими участниками (а если предмет государственной закупки разделен на части (лоты) – с участниками по той же части (лоту)), допущенными к оценке и сравнению предложений (к торгам при проведении электронного аукциона).

4. 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. Данное требование не распространяется на юридическое лицо, индивидуального предпринимателя – разработчиков проектной документации при приобретении работ (услуг) для строительства объекта на основании этой проектной документации, а также на юридическое лицо, индивидуального предпринимателя, осуществлявших консультирование и (или) участвовавших в разработке технического паспорта мероприятия в сфере цифрового развития и (или) технического задания на создание государственных цифровых платформ и государственных информационных систем, предусмотренных в рамках такого мероприятия, при приобретении работ (услуг) по реализации этого мероприятия.

5. Юридическое лицо или индивидуальный предприниматель не должны являться заказчиком (организатором) проводимой процедуры государственной закупки.

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

7. 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.

8. В отношении юридического лица и индивидуального предпринимателя не должно быть возбуждено производство по делу о банкротстве.

9. 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.

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

11. Отсутствие у участника процедуры государственной закупки – физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя, не снятой или не погашенной в установленном порядке судимости за преступления, предусмотренные в статьях 209 – 212, 216, 235, 243 – 243³, 424 – 426, 429 – 432 и 455 Уголовного кодекса Республики Беларусь;

12. Отсутствие 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, не снятой или не погашенной в установленном порядке судимости за преступления, предусмотренные в статьях 209 – 212, 216, 235, 243 – 243³, 424 – 426, 429 – 432 и 455 Уголовного кодекса Республики Беларусь;

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

14. 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;

15. 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;

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

Соответствие требованиям, указанным в пунктах 2 – 16, подтверждается заявлением участника в письменной форме, подписанным не ранее чем за пять рабочих дней до даты заключения договора. В установленных Советом Министров Республики Беларусь случаях и порядке подтверждение

соответствия требованиям к участникам осуществляется в автоматизированном режиме без подачи заявления.

В случаях, установленных законодательными актами, допускается совместное участие в процедуре государственной закупки юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей при соблюдении условий, установленных пунктом 4 статьи 16 Закона «О государственных закупках товаров (работ, услуг)». Соответствие требованиям, указанным в пунктах 10 – 16 подтверждается в отношении каждого из юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, совместно участвующих в процедуре государственной закупки, а также в случае совместного участия в процедуре государственной закупки участников холдинга.

В случае совместного участия в процедуре государственной закупки юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, соответствие дополнительным требованиям, указанным в приложении 1¹ к постановлению № 395, если они установлены документацией на закупку, должно быть подтверждено:

в отношении хотя бы одного из юридических и (или) физических лиц, в том числе индивидуальных предпринимателей, совместно участвующих в процедуре государственной закупки;

либо совокупно по всем юридическим и (или) физическим лицам, в том числе индивидуальным предпринимателям, совместно участвующим в процедуре государственной закупки.

При совместном участии в процедуре государственной закупки участников холдинга оценка соответствия дополнительным требованиям, указанным в приложении 1-1 к постановлению № 395, если они установлены документацией на закупку, производится совокупно по всем участникам холдинга, совместно участвующим в процедуре государственной закупки.

7. Условия заключения договора

Договор заключается на условиях, согласованных между заказчиками и выбранным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), в письменной форме в виде электронного документа на электронной торговой площадке.

Выбранный поставщик (подрядчик, исполнитель) должен подписать договор в течение трех рабочих дней с момента передачи ему проекта договора, подписанного заказчиком. В случае не подписания выбранным поставщиком (подрядчиком, исполнителем) проекта договора в указанный срок заказчик вправе определить поставщиком (подрядчиком, исполнителем) иного поставщика (подрядчика, исполнителя), разместившего на электронной торговой площадке документы и (или) сведения в ответ на заявку на покупку, или завершить процедуру закупки из одного источника, проводимую на электронной торговой площадке, без выбора поставщика (подрядчика, исполнителя).