

Міністэрства аховы здароўя
Рэспублікі Беларусь
**Гандлёва-вытворчае
рэспубліканскае ўнітарнае прадпрыемства
«БЕЛФАРМАЦЫЯ»**
вул. В. Харужай, 11, 220005, г. Мінск,
тэл. (8-10-375-17) 243-15-77, факс (8-10-375-17) 242-25-26
E-mail – pharmacia@pharma.by
р/р BY83BLBB30120100364237001001
у Дырэкцыі ААТ «Белінвестбанк»
па г. Мінску і Мінскай вобласці, БИК BLBBBY2X

www.pharma.by

Министерство здравоохранения
Республики Беларусь
**Торгово-производственное
республиканское унитарное предприятие
«БЕЛФАРМАЦИЯ»**
ул. В. Хоружей, 11, 220005, г. Минск
тел. (8-10-375-17) 243-15-77, факс (8-10-375-17) 242-25-26
E-mail – pharmacia@pharma.by
р/с BY83BLBB30120100364237001001
в Дирекции ОАО «Белинвестбанк»
по г. Минску и Минской области, БИК BLBBBY2X

08-09-2026 № 12.06/6327

Потенциальным участникам

Заявка о предоставлении
информации о ценах

Уважаемые господа!

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» с целью определения предельной стоимости для последующего проведения процедуры государственной закупки по плану 2026 года просит сообщить о возможности поставки **зарегистрированных/ незарегистрированных** в Республике Беларусь лекарственных препаратов:

<i>МНН</i>	<i>Количество, ед.</i>
Иммуноглобулин антирабический р-р для инъекций не менее 150 МЕ/мл 5 мл	8 970

Просим направить информацию о ценах на лекарственные препараты с указанием торгового наименования, фасовки, срока годности на дату поставки, производителя (производителей всех этапов производства), количества упаковок, цены за упаковку.

Сроки поставки лекарственного препарата: **октябрь – первая декада ноября 2026 года.**

В случае, если лекарственное средство не зарегистрировано в Республике Беларусь, просим гарантировать предоставление:

1. Копии одного из следующих документов с переводом на русский (белорусский) язык с указанием ссылок на официальные веб-ресурсы, сайты регуляторных органов в сфере здравоохранения для верификации информации:

1.1. графическое изображение экрана (скриншот) интернет-страницы, распечатка из электронной базы, подтверждающие регистрацию, либо копия документа о регистрации лекарственного препарата – сертификат фармацевтического продукта (СРР), или регистрационное удостоверение, или free sale сертификат (сертификат на свободную продажу) – в одном из следующих государств (Австралийский Союз, Австрийская Республика, Великое Герцогство Люксембург, Венгрия, Греческая Республика, Ирландия, Итальянская Республика, Канада, Королевство Бельгия, Королевство Дания, Королевство Испания, Королевство Нидерландов, Королевство Швеция, Латвийская Республика, Литовская Республика, Португальская Республика, Республика Болгария, Республика Кипр, Республика Корея, Республика Мальта,

Республика Польша, Республика Словения, Республика Хорватия, Румыния, Словацкая Республика, Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии, Соединенные Штаты Америки, Федеративная Республика Германия, Финляндская Республика, Французская Республика, Швейцарская Конфедерация, Эстонская Республика, Япония), а также summary of product characteristics – общая характеристика лекарственного препарата (далее – SmPC), либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкция по медицинскому применению, выданные для страны, регистрация в которой подтверждена;

1.2. графическое изображение экрана (скриншот) интернет-страницы Европейского агентства лекарственных препаратов либо распечатка из электронной базы Европейского агентства лекарственных препаратов, либо копия документа, выданного Европейским агентством лекарственных препаратов (далее – ЕАЛП) (английский перевод – European Medicines Agency (далее – ЕМА)) по результатам централизованной процедуры регистрации – Certificate of a Medicinal Product, а также SmPC, выданное ЕАЛП, либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкция 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 (включен в перечень WHO List of Prequalified Medicinal Products/Vaccines) или соответствует требованиям Совместной процедуры между ВОЗ/PQT и НРО оценки и ускорения государственной регистрации лекарственных препаратов и вакцин, преквалифицированных ВОЗ, от 16 мая 2018 г., а также SmPC, выданная регуляторным органом страны производства такого лекарственного препарата, либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкция по медицинскому применению;

1.4. документ о регистрации лекарственного препарата в государствах-членах ЕАЭС, инструкция по медицинскому применению на предлагаемый лекарственный препарат, выданная для государства-члена ЕАЭС, регистрация в котором подтверждена;

1.5. 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 года до истечения срока для подготовки и подачи предложений;

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 либо развернутое описание характеристик предлагаемого к закупке лекарственного препарата – инструкция по медицинскому применению, выданная для страны-производителя.

Не принимаются к рассмотрению предложения участников в соответствии с настоящим подпунктом 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;

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. Копии документов с переводом на русский (белорусский) язык, удостоверяющие производство лекарственного препарата в условиях Надлежащей производственной практики (далее – GMP): сертификат GMP, графическое изображение экрана (скриншот) из электронной базы EudraGMDP сертификатов GMP либо распечатка из электронной базы уполномоченного органа страны производства лекарственного препарата, содержащие сведения обо всех участниках производственного цикла (производителе готовой лекарственной формы, производителе, осуществляющем фасовку и упаковку, контроль качества, выпускающий контроль серии (сертификацию серии), других участниках производства), копия лицензии на производство, а также ссылки на официальные веб-ресурсы, сайты регуляторных органов в сфере здравоохранения для верификации информации.

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

Допускается представление вместо вышеуказанных документов копии справки, выданной уполномоченным органом Китайской Народной Республики, удостоверяющей производство лекарственного препарата в соответствии с требованиями GMP, либо копии лицензии на производство, выданной уполномоченным органом Китайской Народной Республики, содержащей декларацию о соответствии производственной площадки требованиям GMP.

3. Гарантийные письма участника с переводом на русский (белорусский) язык:

о соблюдении условий хранения и транспортировки лекарственного препарата;

о предоставлении информации от производителя в случае, если в процессе обращения поставленной серии лекарственного препарата таковая будет признана некачественной;

о предоставлении при поставке лекарственного препарата официального списка дистрибьюторов производителя, подтверждающего легальность цепи поставок и полномочия участника;

о предоставлении при поставке лекарственного препарата перевода инструкции по медицинскому применению, заверенного переводческим бюро, удостоверяющего точность перевода и соответствие текста оригиналу, а также о предоставлении к каждой упаковке перевода инструкции на русский язык и (или) белорусский язык и требуемого количества стикеров (в случае необходимости);

о возможности предоставления полного пакета документов для получения разрешения на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

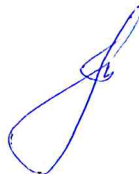
Одновременно информируем, что цену за упаковку предлагаемого лекарственного препарата необходимо предоставлять строго с указанием порядка формирования цены. В случае несоблюдения данного условия представленная информация не будет учтена.

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

Ответ просим дать **в срок по 09.09.2026 включительно** по электронному адресу nogach@pharma.by.

Благодарим за сотрудничество.

Заместитель генерального директора –
начальник отдела маркетинга,
ВЭД и тендерных закупок



Т.П.Трухан