

О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий

Изменения и дополнения:

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 июня 2024 г. № 106 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/41838 от 05.07.2024 г.) <W22441838>

На основании подпункта 8.96³ пункта 8 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Установить, что для участия в процедурах государственных закупок медицинских изделий, не зарегистрированных в установленном порядке, заказчики в конкурсных документах, аукционных документах, документах, предоставляемых юридическому или физическому лицу, в том числе индивидуальному предпринимателю, для подготовки предложения в целях участия в процедуре запроса ценовых предложений, а также в документах процедуры государственной закупки из одного источника определяют условия, при соблюдении которых участниками процедуры государственной закупки могут быть предложены медицинские изделия, зарегистрированные в Российской Федерации и (или) находящиеся в обращении на территории Китайской Народной Республики, Соединенных Штатов Америки и (или) государств – членов Европейского союза и находящиеся в процедуре государственной регистрации (перерегистрации), внесения изменений в регистрационное досье на изделия медицинского назначения и медицинскую технику в Республике Беларусь на дату подачи предложения (ответа на запрос при проведении процедуры закупки из одного источника), при наличии в составе предложения участника государственной закупки следующих документов:

копии регистрационного удостоверения (для медицинских изделий, зарегистрированных в Российской Федерации), копии документов о сертификации изделия медицинского назначения, медицинской техники и (или) документов, разрешающих обращение изделия медицинского назначения, медицинской техники в Соединенных Штатах Америки и (или) в государствах – членах Европейского союза (сертификат на свободную продажу и (или) декларация о соответствии (сертификат соответствия) и другие), копии сертификата на экспорт медицинской продукции и сертификата о регистрации медицинского изделия (для медицинских изделий, зарегистрированных в Китайской Народной Республике);

копии действующего на дату подачи предложения (ответа на запрос при проведении процедуры закупки из одного источника) договора на проведение комплекса предварительных технических работ, предшествующих государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники, внесению изменений в регистрационное досье на изделия медицинского назначения и медицинскую технику, заключенного с республиканским унитарным предприятием «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее – договор на проведение комплекса предварительных технических работ);

копии документа, подтверждающего факт оплаты услуг по договору на проведение комплекса предварительных технических работ (платежного поручения или квитанции об оплате);

письменного обязательства участника процедуры государственной закупки в случае выбора его победителем (поставщиком) по результатам проведенной процедуры государственной закупки предоставить копию регистрационного удостоверения заказчику

(организатору) на предлагаемый товар, являющийся предметом государственной закупки, в срок не позднее даты поставки товара по договору государственной закупки.

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

Д.Л.Пиневич

СОГЛАСОВАНО

Министерство антимонопольного
регулирования и торговли
Республики Беларусь