



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ  
Федеральной антимонопольной  
службы  
по Ханты-Мансийскому  
автономному округу – Югре**

ул. Мира, 27, г. Ханты-Мансийск, 628002  
тел. (3467) 38-80-81  
e-mail: [to86@fas.gov.ru](mailto:to86@fas.gov.ru)

15.11. 2017 № 03/КА- 6908

**Оператор электронной площадки:**

ООО "РТС-тендер"

121151, г. Москва, набережная Тараса  
Шевченко, д.23А

**Заявитель:**

ООО «Алкеми Фарма»

119571, г. Москва, а/я №17

**Уполномоченный орган:**

Казенное учреждение Ханты-  
Мансийского автономного округа - Югры  
«Центр лекарственного мониторинга»  
628408, г. Сургут, ул. Сергея Безверхова,  
д. 4, корп. 5

**Заказчик:**

БУ "Окружной кардиологический  
диспансер "Центр диагностики и  
сердечно-сосудистой хирургии"  
628400, ХМАО–Югра, г.Сургут, проспект  
Ленина, д. 69/1

**РЕШЕНИЕ**

Резолютивная часть объявлена 13.11.2017  
Изготовлено в полном объеме 15.11.2017

г.Ханты-Мансийск

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре (далее – Комиссия Управления) по контролю в сфере закупок (размещения заказов) товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд в составе:

Председателя комиссии:

- Демкин А.В. – Руководитель Управления;

Членов комиссии:

- Миронов А.Г. – Заместитель руководителя Управления;

- Капаклы А.Д. – Старший государственный инспектор отдела Управления,

от Заявителя – не явились, уведомлены надлежащим образом;

от Заказчика – ходатайство о рассмотрении дела в отсутствии представителей;

от Уполномоченного органа – ходатайство о рассмотрении дела в отсутствии представителей,

рассмотрев жалобу ООО «Алкеми Фарма» от 03.11.2017 №1716-ж на действия аукционной комиссии Уполномоченного органа - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга» при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка лекарственных препаратов (извещение №0387200009117004752) и в результате осуществления внеплановой проверки в соответствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Закон о контрактной системе).

**установила:**

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре поступила жалоба Заявителя на действия аукционной комиссии Уполномоченного органа при проведении электронного аукциона.

По мнению Заявителя, аукционной комиссией Уполномоченного органа были допущены заявки не соответствующие требованиям аукционной документации.

**В ходе рассмотрения доводов Заявителя Комиссией Управления установлено следующее.**

В соответствии с требованиями части 1 и 2 статьи 24 Закона о контрактной системе Заказчики при осуществлении закупок используют конкурентные способы определения поставщиков (подрядчиков, исполнителей) или осуществляют закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя). Конкурентными способами определения поставщиков (подрядчиков, исполнителей) являются конкурсы (открытый конкурс, конкурс с ограниченным участием, двухэтапный конкурс, закрытый конкурс, закрытый конкурс с ограниченным участием, закрытый двухэтапный конкурс), аукционы (аукцион в электронной форме (далее также - электронный аукцион), закрытый аукцион), запрос котировок, запрос предложений.

Согласно части 1 статьи 59 Закона о контрактной системе под аукционом в электронной форме (электронным аукционом) понимается аукцион, при котором информация о закупке сообщается заказчиком неограниченному кругу лиц путем размещения в единой информационной системе извещения о проведении такого аукциона и документации о нем, к участникам закупки предъявляются единые требования и дополнительные требования, проведение такого аукциона обеспечивается на электронной площадке ее оператором.

Извещение и аукционная документация о проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка лекарственных препаратов (извещение №0387200009117004752) размещены на официальном сайте единой информационной системы 09.10.2017.

Согласно протоколу рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе от 23.10.2017 №0387200009117004752-1 на участие в закупке было подано три заявки. В результате рассмотрения заявок, аукционной комиссией Уполномоченного органа было принято решение о соответствии всех заявок требованиям технического задания аукционной документации.

Проанализировав первые части заявок, Комиссией Управления было установлено, что участник закупки №2 по позиции 2 заявки не соответствует требованиям позиции 2 технического задания аукционной документации, а именно:

- в позиции 2 участника закупки №2 указано: Торговое наименование «Роулин-Роутек» таблетки покрытые пленочной оболочкой 600 мг №10 упк. 6.

- в позиции 2 технического задания установлено требование: МНН Линезолид таблетки покрытые пленочной оболочкой 400 мг №10 упк. 6.

В возражениях на жалобу Уполномоченный орган указал следующее:

«Участник № 2 предложил лекарственный препарат с торговым наименованием «Роулин- Роутек - таблетки, покрытые пленочной оболочкой 600 мг №10, количеством 6 упаковок», что соответствовало техническому заданию заказчика.

Согласно Инструкции по применению лекарственного препарата для медицинского применения № ЛП-003285-051115 торгового наименования «Роулин-роутек», зарегистрирована дозировка 200 мг, 400 мг, 600 мг.

Дозировка 400 мг имеет лекарственную форму - круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, на изломе видна пленочная оболочка и ядро белого цвета.



Дозировка 600 мг имеет лекарственную форму - капсуловидные таблетки (каплеты), покрытые пленочной оболочкой белого цвета, на изломе видна пленочная оболочка и ядро белого цвета.

Максимальная концентрация линезолида в плазме крови при применении в дозе 600 мг каждые 12 часов составляет 21,2 мг/л, а при применении в дозе 400 мг каждые 12 часов - 11 мг/л; средний период времени до достижения максимальной концентрации линезолида в плазме крови - 2 часа, абсолютная биодоступность составляет около 100%.

Следовательно, при применении препарата 400 мг линезолида каждые 12 часов его концентрация в плазме крови будет в два раза меньше концентрации дозировки 600 мг, что говорит о том, что дозировка 600 мг с лекарственной формой - «капсуловидные таблетки (каплеты), покрытые пленочной оболочкой белого цвета, на изломе видна пленочная оболочка и ядро белого цвета» подлежит разделению с определением дозы в каждой отделяемой части.

Фармакокинетика в отдельных группах пациентов. У подростков 12-17 лет фармакокинетика линезолида, принятого в дозе 600 мг, не отличается от кинетики у взрослых.

Таким образом, при применении у подростков 600 мг линезолида каждые 12 часов его концентрация в плазме крови будет такой же, как у взрослых при применении в той же дозе.

По способу применения и дозы: разовая доза 600 мг внутрь каждые 12 часов, продолжительность лечения 10-14 дней, принимается при внебольничной пневмонии *Staphylococcus pneumoniae* (включая полирезистентные штаммы), включая случаи, сопровождающиеся бактериемией, или *Staphylococcus aureus* (только метициллинчувствительные штаммы); госпитальная пневмония, вызванная *Staphylococcus aureus* (включая штаммы чувствительные и нечувствительные к метицилину) или *Staphylococcus pneumoniae* (включая полирезистентные штаммы); осложненные инфекции кожи и мягких тканей, включая инфекции при синдроме диабетической стопы, не сопровождающиеся остеомиелитом, вызванные *Staphylococcus aureus* (включая штаммы чувствительные и нечувствительные к метицилину) не сопровождающейся остеомиелитом и далее согласно инструкции;

Разовая доза взрослые 400 мг внутрь каждые 12 часов, дети 12 лет и старше 600 мг внутрь каждые 12 часов, продолжительность лечения 10-14 дней - несложные инфекции кожи и мягких тканей, вызванные *Staphylococcus aureus* (только метициллинчувствительные штаммы) или *Staphylococcus pyogenes*, далее согласно инструкции.

Следовательно, дозировка 400 мг применяется только для определенных видов заболеваний, 600 мг имеет больший спектр применения для лечения заболеваний, а также может назначаться как взрослым, так и детям в возрасте от 12 лет и старше.

Из вышеизложенного следует, что указанная доза в техническом задании по большому счету является необоснованной Заказчиком, что приводит или могло привести к ограничению конкуренции для участников».

Вместе с тем, Заказчик направил в адрес Ханты-Мансийского УФАС России письменные пояснения, согласно которых Заказчик с доводами жалобы согласен и считает жалобу обоснованной на основании нижеизложенного:

«Рациональное применение антимикробных препаратов (АМП) является одним из важных условий обеспечения качества медицинской помощи.

На этапе стационарного лечения недопустимыми ошибками являются: нерациональный выбор препарата и схем их введения, избыточное использование АМП. Ответственность за выбор АПМ лежит на враче, который основывается на данных наблюдения за пациентом и на результатах исследований. В условиях ОКД «ЦД и ССХ» «Линезолид 400 мг» может быть использован по жизненным показаниям для пациентов, страдающих печеночной и почечной недостаточностью. При наличии хронических заболеваний этих органов терапевтическая доза Линезолида составляет 200-400 мг. Превышение дозировки, а именно 600 мг, как предлагается нам в Заявке №2, может



негативно сказаться на состоянии внутренних органов пациента, так как они отвечают за фармакокинетику (всасывание, распределение, усвоение, выведение из организма). После однократного приема Линезолида 600 мг пациентами с почечной недостаточностью концентрация в плазме крови двух его основных метаболитов возрастает в 7-8 раз, соответственно возрастают и риски развития побочных эффектов. А именно, одним из побочных действий препарата являются повышение артериального давления, тахикардия, тромбофлебит, лихорадка. Соответственно, учитывая кардиохирургический профиль учреждения, характер оперативных вмешательств, высокий риск осложнений Заказчик считает, что назначение пациентам лекарственного препарата с дозировкой 600 мг недопустимо.

Согласно Приказа МЗ РФ от 11.07.2017г. №403н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность», отпуск лекарственного препарата допускается, если дозировка такого лекарственного препарата меньше указанной, в таком случае осуществляется перерасчет количества лекарственного препарата с учетом курса лечения.

В данном случае предлагается лекарственный препарат таблетка/капсула 600 мг, которая не подлежит делению в условиях инфекционной безопасности учреждения.

Кроме того на рынке производителей лекарственных препаратов с идентичным МНН представлены не менее 2 лекарственных средств с дозировкой 400 мг, что свидетельствует об отсутствии ограничения круга потенциальных участников закупки».

Кроме того, Заказчик отмечает, что в соответствии с Постановлением Правительства ХМАО-Югры от 6 декабря 2013 г. N 530-п «Об уполномоченном органе, Уполномоченном учреждении на определение Поставщиков (Подрядчиков, Исполнителей) для обеспечения нужд Ханты-Мансийского округа-Югры» Заказчиком в обязательном порядке была согласована документацию о закупке в Центре лекарственного мониторинга.

Также при рассмотрении первых частей заявок была направлена экспертиза о несоответствии заявки №2 потребности Заказчика.

Проанализировав доводы сторон, материалы дела Комиссия Управления, пришла к выводу, что в рассматриваемой закупке по позиции 2 технического задания будет соответствовать лекарственный препарат МНН Линезолид таблетки покрытые пленочной оболочкой 200 мг в двукратной дозировке или 400 мг. Предложенный участником № 2 лекарственный препарат с торговым наименованием «Роулин-Роутек» с дозировкой 600 мг не соответствует требованиям технического задания и невозможен к использованию при необходимой дозировке 400 мг, поскольку дозировка 600 мг имеет лекарственную форму - капсуловидные таблетки (каплеты) не позволяющие и не предусматривающие деление, с целью использования необходимого количества препарата, а также негативно сказаться на состоянии пациента.

Согласно части 1 статьи 67 Закона о контрактной системе аукционная комиссия проверяет первые части заявок на участие в электронном аукционе, содержащие информацию, предусмотренную частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, на соответствие требованиям, установленным документацией о таком аукционе в отношении закупаемых товаров, работ, услуг.

В соответствии с частью 4 статьи 67 Закона о контрактной системе участник электронного аукциона не допускается к участию в нем в случае:

- 1) непредоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, или предоставления недостоверной информации;
- 2) несоответствия информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, требованиям документации о таком аукционе.



В силу части 5 статьи 67 Закона о контрактной системе отказ в допуске к участию в электронном аукционе по основаниям, не предусмотренным частью 4 настоящей статьи, не допускается.

В нарушение пункта 2 части 4 статьи 67 Закона о контрактной системе аукционная комиссия Уполномоченного органа неправомерно допустила к участию в закупке участника №2.

Согласно части 22 статьи 99 Закона о контрактной системе при выявлении в результате проведения контрольным органом в сфере закупок плановых и внеплановых проверок, а также в результате рассмотрения жалобы на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, оператора электронной площадки или комиссии по осуществлению закупок нарушений законодательства Российской Федерации и иных нормативных правовых актов о контрактной системе в сфере закупок контрольный орган в сфере закупок вправе выдавать обязательные для исполнения предписания об устранении таких нарушений в соответствии с законодательством Российской Федерации, в том числе об аннулировании определения поставщиков (подрядчиков, исполнителей).

На основании вышеизложенного, Комиссия Управления пришла к выводу о необходимости выдачи предписания об устранении выявленных нарушений.

Рассмотрев материалы дела, изучив представленные документы представителей сторон, руководствуясь положениями статьи 106 Закона о контрактной системе, Комиссия Управления

**решила:**

1. Признать жалобу ООО «Алкеми Фарма» от 03.11.2017 №1716-ж на действия аукционной комиссии Уполномоченного органа - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга» при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка лекарственных препаратов (извещение №0387200009117004752) обоснованной.

2. Признать в действиях аукционной комиссии Уполномоченного органа - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга» нарушение пункта 2 части 4 статьи 67 Закона о контрактной системе.

3. Выдать Уполномоченному органу - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга», аукционной комиссии обязательное для исполнения предписание об устранении выявленных нарушений.

4. Передать уполномоченному должностному лицу Ханты-Мансийского УФАС России материалы дела для рассмотрения вопроса о привлечении должностных лиц, допустивших нарушение требований Закона о контрактной системе к административной ответственности

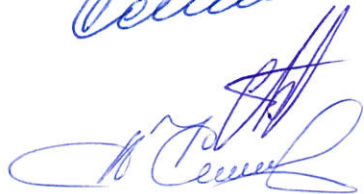
5. Направить данное решение сторонам и опубликовать на официальном сайте единой информационной системы в сфере закупок ([www.zakupki.gov.ru](http://www.zakupki.gov.ru)).

Председатель Комиссии



А.В. Демкин

Члены Комиссии:



А.Г. Миронов



А.Д. Капаклы

*Примечание: В соответствии с частью 9 статьи 106 Закона о контрактной системе решение, принятое по результатам рассмотрения жалобы по существу может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.*





**ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ  
Федеральной антимонопольной  
службы  
по Ханты-Мансийскому  
автономному округу – Югре**

ул. Мира, 27, г. Ханты-Мансийск, 628002  
тел. (3467) 38-80-81  
e-mail: [to86@fas.gov.ru](mailto:to86@fas.gov.ru)

15.11. 2017 г. № 03/КА- 6909

**Оператор электронной площадки:**

ООО "РТС-тендер"

121151, г. Москва, набережная Тараса  
Шевченко, д.23А

**Заявитель:**

ООО «Алкеми Фарма»

119571, г. Москва, а/я №17

**Уполномоченный орган:**

Казенное учреждение Ханты-  
Мансийского автономного округа - Югры  
«Центр лекарственного мониторинга»  
628408, г. Сургут, ул. Сергея Безверхова,  
д. 4, корп. 5

**Заказчик:**

БУ "Окружной кардиологический  
диспансер "Центр диагностики и  
сердечно-сосудистой хирургии"  
628400, ХМАО–Югра, г.Сургут, проспект  
Ленина, д. 69/1

**ПРЕДПИСАНИЕ**

**об устранении нарушений законодательства**

Резолютивная часть объявлена 13.11.2017

г.Ханты-Мансийск

Изготовлено в полном объеме 15.11.2017

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре (далее – Комиссия Управления) по контролю в сфере закупок (размещения заказов) товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд в составе:

Председателя комиссии:

- Демкин А.В. – Руководитель Управления;

Членов комиссии:

- Миронов А.Г. – Заместитель руководителя Управления;

- Капаклы А.Д. – Старший государственный инспектор отдела Управления,

на основании своего решения от 13.11.2017 о рассмотрении жалобы ООО «Алкеми Фарма» от 03.11.2017 №1716-ж на действия аукционной комиссии Уполномоченного органа - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга» при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка лекарственных препаратов (извещение №0387200009117004752), руководствуясь положениями статьи 99, статьи 106 Федерального закона от 05.04.2013 г. №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон о контрактной системе), Комиссия Управления

**ПРЕДПИСЫВАЕТ:**

1. В целях устранения нарушений законодательства о контрактной системе Уполномоченному органу - Казенное учреждение Ханты-Мансийского автономного округа - Югры «Центр лекарственного мониторинга», аукционной комиссии совершить следующие действия:

- отменить Протокол рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе от 23.10.2017 №0387200009117004752-1, Протокол проведения электронного аукциона от 26.10.2017 №0387200009117004752-2, Протокол подведения итогов электронного аукциона



от 31.10.2017 №0387200009117004752-3 и назначить новую дату проведения Аукциона, а также разместить на официальном сайте Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" для размещения информации о размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг [www.zakupki.gov.ru](http://www.zakupki.gov.ru) информацию об отмене протоколов. При этом дата рассмотрения первых частей заявок на участие в Аукционе должна быть назначена не ранее чем через 6 рабочих дней со дня отмены протокола.

2. Оператору электронной площадки не позднее 1 рабочего дня со дня исполнения пункта 1 настоящего предписания:

- отменить Протокол проведения электронного аукциона от 26.10.2017 №0387200009117004752-2;

- назначить время проведения Аукциона и разместить информацию о времени проведения Аукциона;

- уведомить участников закупки, подавших заявки на участие в Аукционе об отмене протоколов, о новой дате рассмотрения первых частей заявок на участие в Аукционе, дате и времени проведения Аукциона, а также о необходимости наличия на счетах для проведения операций по обеспечению участия в Аукционах, открытых участниками закупки, денежных средств в размере обеспечения заявки на участие в Аукционе, о блокировании операций в отношении указанных средств, в случае если в их отношении блокирование прекращено.

3 Оператору электронной площадки осуществить блокирование операций по счетам для проведения операций по обеспечению участия в Аукционах, открытых участниками закупки, в отношении денежных средств в размере обеспечения заявки на участие в Аукционе через 4 рабочих дня со дня отправления Оператором электронной площадки уведомления, указанного в пункте 2 настоящего предписания.

4. Аукционной комиссии рассмотреть первые части заявок, поданные участниками закупки до окончания срока подачи заявок на участие в Аукционе, и в отношении которых участниками закупки внесено обеспечение, в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок и с учетом решения Ханты-Мансийского УФАС России по жалобе ООО «Алкеми Фарма» от 03.11.2017 №1716-ж.

5. Оператору электронной площадки обеспечить возможность исполнения пункта 4 настоящего предписания и продолжить проведение Аукциона с последнего (минимального) предложения о цене контракта, поданного участником закупки с номером заявки 3, то есть с 589 680,00 рублей. В случае отсутствия при продолжении проведения Аукциона предложений о снижении размера последнего (минимального) предложения о цене контракта, предложение участника закупки с номером 3 считать лучшим.


6. Заказчику, Уполномоченному органу, аукционной комиссии, оператору электронной площадки: осуществить дальнейшее проведение процедуры определения поставщика (подрядчика, исполнителя) в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок и с учетом решения Ханты-Мансийского УФАС России по жалобе ООО «Алкеми Фарма» от 03.11.2017 №1716-ж.


7. В срок до 01.12.2017 представить в Управление Федеральной антимонопольной службы по Ханты-Мансийскому автономному округу – Югре информацию об исполнении предписания с приложением подтверждающих документов.

Председатель Комиссии

 А.В. Демкин

Члены Комиссии:

 А.Г. Миронов

 А.Д. Капаклы

*За невыполнение в установленный срок законного предписания антимонопольного органа статьей 19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях установлена административная ответственность.*

*Примечание: настоящее предписание может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его вынесения.*