



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Вологодской области**

160000, г. Вологда, ул. Пушкинская, 25, тел. (8172)72-99-70; факс (8172)72-46-64

e-mail: to35@fas.gov.ru
<http://vologda.fas.gov.ru>

«17» мая 2022 № 04-11/92-22

Заявитель:

ООО «Ф-маркет»

E-mail: fmarket.msk@gmail.com

Заказчик:

БУЗ ВО «Череповецкий городской
родильный дом»

E-mail: chergorroddom-zayavki@mail.ru

Оператор электронной площадки:

ООО «РТС-тендер»

E-mail: ko@rts-tender.ru

РЕШЕНИЕ № 035/06/33-229/2022

«12» мая 2022 г.

г. Вологда

Комиссия по контролю в сфере закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области (далее – комиссия Управления) в составе:

Ростиславова А.А. – председатель комиссии Управления, заместитель руководителя Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области,

Кузнецова Ю.Н. – член комиссии Управления, старший государственный инспектор отдела контроля органов власти и закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области,

Шпякина М.А. – член комиссии Управления, ведущий специалист-эксперт отдела контроля органов власти и закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области,

рассмотрев с использованием видео-конференц-связи (<https://fas2.tconf.rtu.ru/c/8030311386>) жалобу ООО «Ф-маркет» на положения

извещения о проведении запроса котировок в электронной форме, предмет закупки – поставка медицинского оборудования (Аппарат для измерения артериального давления телеметрический) ввод в эксплуатацию медицинского оборудования, обучение правилам эксплуатации специалистов, эксплуатирующих медицинское оборудование, извещение № 0330300001622000012 (далее – запрос котировок, закупка), Заказчик – БУЗ ВО «Череповецкий городской родильный дом», при участии,

представителя Заявителя – Домбровского Д.Д. (по доверенности от 12.01.2022 № 1),

представителей Заказчика – Костылевой О.В. (по доверенности от 11.05.2022 № 2), Любавичевой В.Е. (по доверенности от 11.05.2022 № 1),

представителя победителя запроса котировок ООО «Медфарма-Сервис» – Шабановой О.А. (по доверенности от 08.09.2021 б/н),

УСТАНОВИЛА:

29.04.2022 в Управление Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области (далее – Управление) посредством единой информационной системы в сфере закупок (далее – ЕИС) поступила жалоба Заявителя на положения извещения о проведении запроса котировок, противоречащие Федеральному закону от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон о контрактной системе).

Жалоба Заявителя подана в надлежащий срок, а также соответствует требованиям, предусмотренным ст. 105 Закона о контрактной системе.

Заявитель обжалует положения извещения о проведении запроса котировок. По мнению Заявителя, Заказчик указал не верный код Каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – КТРУ), с целью уклонения от требований, установленных правилами использования КТРУ, при установлении ограничений, предусмотренных постановлением Правительства Российской Федерации от 10.07.2019 № 878 «О мерах стимулирования производства радиоэлектронной продукции на территории Российской Федерации при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, о внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2016 г. № 925 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации» (далее – Постановление № 878).

Заказчик представил возражения на жалобу (исх. № 1-09/292 от 11.05.2022) (далее – Возражения), согласно которым, жалоба является необоснованной.

Комиссия Управления, рассмотрев представленные материалы в их совокупности, заслушав представителей Заявителя, Заказчика и победителя запроса котировок, пришла к следующему выводу.

25.04.2022 в единой информационной системе в сфере закупок (далее – ЕИС) размещено извещение № 0330300001622000012 о проведении запроса котировок от 25.04.2022.

Начальная (максимальная) цена контракта: 300 000,00 руб.

Дата и время начала срока подачи заявок: 25.04.2022 в 15 ч. 48 мин.

Дата и время окончания срока подачи заявок: 04.05.2022 в 09 ч. 30 мин.

Дата подведения итогов определения поставщика (подрядчика, исполнителя): 05.05.2022.

Согласно ч. 1 ст. 50 Закона о контрактной системе электронный запрос котировок начинается с размещения в ЕИС извещения об осуществлении закупки.

В соответствии с п. 1, 2 ч. 1 ст. 33 Закона о контрактной системе заказчик в случаях, предусмотренных Законом о контрактной системе, при описании объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами:

1) в описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается использование в описании объекта закупки указания на товарный знак при условии сопровождения такого указания словами «или эквивалент» либо при условии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, либо при условии закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;

2) использование при составлении описания объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара, работы, услуги и качественных характеристик объекта закупки, которые предусмотрены техническими регламентами, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика. Если заказчиком при составлении описания объекта закупки не используются установленные в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, законодательством Российской Федерации о стандартизации показатели, требования, условные обозначения и терминология, в таком описании должно содержаться обоснование необходимости использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии.

В силу ч. 2 ст. 33 Закона о контрактной системе описание объекта закупки в соответствии с требованиями, указанными в ч. 1 настоящей статьи, должно содержать показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются максимальные и (или) минимальные значения таких показателей и (или) значения показателей, которые не могут изменяться.

Согласно п. 14 ч. 3 ст. 4 Закона о контрактной системе ЕИС содержит, в том числе КТРУ.

В соответствии с ч. 5 ст. 23 Закона о контрактной системе формирование и ведение в ЕИС КТРУ обеспечиваются федеральным органом исполнительной власти по регулированию контрактной системы в сфере закупок.

В силу ч. 6 ст. 23 Закона о контрактной системе порядок формирования и ведения в ЕИС КТРУ, а также правила использования указанного каталога устанавливаются Правительством Российской Федерации.

Постановлением Правительства Российской Федерации от 08.02.2017 № 145 «Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление № 145) утверждены Правила формирования и ведения в ЕИС КТРУ и Правила использования КТРУ.

В силу п. 2 Правил формирования и ведения в ЕИС КТРУ под КТРУ понимается систематизированный перечень товаров, работ, услуг, закупаемых для обеспечения государственных и муниципальных нужд, сформированный на основе ОКПД 2 и включающий в себя информацию в соответствии с настоящими Правилами.

Согласно п. 10 Правил формирования и ведения в ЕИС КТРУ в позицию КТРУ включается следующая информация:

- а) код позиции КТРУ, формируемый в соответствии с п. 12 настоящих Правил;
- б) наименование товара, работы, услуги (для целей настоящих Правил под наименованием товара, работы, услуги понимается включаемое в позицию КТРУ наименование соответствующего товара, работы, услуги, которое не является торговым наименованием, не содержит указание на конкретного производителя и (или) место происхождения товара);
- в) единицы измерения количества товара, объема выполняемой работы, оказываемой услуги согласно Общероссийскому классификатору единиц измерения ОК 015-94 (ОКЕИ) (при наличии);
- г) информация, содержащая описание товара, работы, услуги, если такое описание сформировано в соответствии с п. 13 настоящих Правил;
- д) справочная информация:
 - коды, соответствующие товару, работе, услуге согласно российским и международным системам классификации, каталогизации (при наличии);
 - информация о типовых контрактах, типовых условиях контрактов, подлежащих применению при закупке товара, работы, услуги (при наличии);
- е) дата включения в КТРУ позиции;
- ж) дата (даты) начала обязательного применения информации, включенной в позицию КТРУ;
- з) дата окончания применения позиции КТРУ (при необходимости);
- и) дополнительная информация в соответствии с п. 19 настоящих Правил.

В силу п. 12 Правил формирования и ведения в ЕИС КТРУ код позиции КТРУ формируется на каждую позицию каталога и представляет собой уникальный цифровой код на основе кода ОКПД 2.

В соответствии с пп. «а» п. 13 Правил формирования и ведения в ЕИС КТРУ в описание товара, работы, услуги в соответствии с требованиями ст. 33 Закона о контрактной системе включается, в том числе информация о потребительских свойствах и иные характеристиках товара, работы, услуги, в том числе

функциональные, технические, качественные характеристики, эксплуатационные характеристики (при необходимости).

Согласно пп. «б» п. 2 Правил использования КТРУ КТРУ используется заказчиками, в том числе в целях описания объектов закупки, которое включается в извещение об осуществлении закупки, приглашение и документацию о закупке.

В силу п. 4 Правил использования КТРУ заказчики обязаны применять информацию, включенную в позицию КТРУ в соответствии с пп. «б» - «г» и «е» - «з» п. 10 Правил формирования и ведения в ЕИС КТРУ, утвержденных Постановлением № 145, с указанной в ней даты начала обязательного применения. При этом заказчик обязан при осуществлении закупки использовать информацию, включенную в соответствующую позицию, в том числе указывать согласно такой позиции следующую информацию:

- а) наименование товара, работы, услуги;
- б) единицы измерения количества товара, объема выполняемой работы, оказываемой услуги (при наличии);
- в) описание товара, работы, услуги (при наличии такого описания в позиции).

В силу п. 5 Правил использования КТРУ заказчик вправе указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке (в случае если Федеральным законом предусмотрена документация о закупке) дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями ст. 33 Закона о контрактной системе, которые не предусмотрены в позиции каталога, за исключением случаев:

- а) осуществления закупки радиоэлектронной продукции, включенной в пункты 25(1) - 25(7) перечня промышленных товаров, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), в отношении которых устанавливается запрет на допуск для целей осуществления закупок для государственных и муниципальных нужд, предусмотренного приложением к постановлению Правительства Российской Федерации от 30.04.2020 № 616 «Об установлении запрета на допуск промышленных товаров, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для государственных и муниципальных нужд, а также промышленных товаров, происходящих из иностранных государств, работ (услуг), выполняемых (оказываемых) иностранными лицами, для целей осуществления закупок для нужд обороны страны и безопасности государства», при условии установления в соответствии с указанным постановлением запрета на допуск радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, а также осуществления закупки радиоэлектронной продукции, включенной в перечень радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств, в отношении которой устанавливаются ограничения для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 10.07.2019 № 878 «О мерах стимулирования производства радиоэлектронной продукции на территории Российской Федерации при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, о внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 16 сентября 2016 г. № 925 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации», при условии установления в

соответствии с указанным постановлением ограничения на допуск радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств;

б) если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, устанавливаемыми Правительством Российской Федерации в соответствии с ч. 5 ст. 33 Закона о контрактной системе.

Таким образом, в случае применения ограничений, установленных Постановлением № 878, заказчик не вправе указывать дополнительные функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги при закупке радиоэлектронной продукции, включенной в перечень радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств. Аналогичная позиция изложена в Письме ФАС России от 14.12.2020 № МЕ/109921/20.

Согласно п. 6 Правил использования КТРУ в случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной п. 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).

Согласно позиции Заказчика, им применена позиция КТРУ с кодом 26.60.12.119-00000953 «Регистратор амбулаторный для записи множества физиологических показателей», так как она соответствует объекту закупки, и данная позиция обязательна к применению с 01.09.2021. В КТРУ по позиции 26.60.12.119-00000953 «Регистратор амбулаторный для записи множества физиологических показателей», примененной к рассматриваемой закупке, отсутствует описание товара (характеристики товара), поэтому Заказчик описал объект Закупки в соответствии со ст. 33 Закона о контрактной системе, в Описании объекта закупки (Техническом задании) в отношении установленных характеристик указал обоснование. Применить код КТРУ 26.60.12.129-00000200 «Регистратор амбулаторный для длительного мониторинга артериального давления», который указывает Заявитель в жалобе, не представляется возможным, так как данному коду КТРУ соответствует товар, который по своим функциональным и техническим характеристикам не соответствует потребности Заказчика.

Как указано в жалобе, Заявитель полагает, что в рассматриваемой закупке следует применить код КТРУ 26.60.12.129-00000200 «Регистратор амбулаторный для длительного мониторинга артериального давления».

Согласно коду КТРУ 26.60.12.129-00000200 «Регистратор амбулаторный для длительного мониторинга артериального давления» данный товар должен быть описан с учетом следующих характеристик.

НАИМЕНОВАНИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	ЗНАЧЕНИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ ХАРАКТЕРИСТИКИ
Датчик тонов Короткова (характеристика не является обязательной для применения)	Да	
	Неважно	
Детский режим работы (характеристика не является обязательной для применения)	Да	
	Неважно	
Количество запоминаемых результатов измерений (характеристика является обязательной для применения)	> 20	Штука

Минимальное значение систолического АД (характеристика является обязательной для применения)	< 60	Миллиметр ртутного столба
--	------	---------------------------

Подтверждением того факта, что Заказчик неправильно выбрал код КТРУ, по мнению Заявителя, будет являться, товар, предложенный победителем запроса котировок, а именно: Комплекс программно-аппаратный суточного мониторинга АД «БиПиЛАБ» по ТУ 9441-002-39238870-2010, производства ООО «Петр Телегин» с РУ ФСР 2011/10717 (далее – АД «БиПиЛАБ»). Данный товар, согласно Единому реестру медицинских изделий, имеет следующий номер Номенклатурной классификации изделий по видам (далее – Номенклатурная классификация медицинских изделий) – 145190. Однако, в КТРУ в отношении кода позиции, выбранной Заказчиком – 26.60.12.119-00000953 «Регистратор амбулаторный для записи множества физиологических показателей», в разделе «Справочная информация» указан иной номер Номенклатурной классификации медицинских изделий – 355070 «Регистратор амбулаторный для записи множества физиологических показателей».

В силу ч. 4 ст. 38 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» от 21.11.2011 № 323-ФЗ на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» утверждены правила государственной регистрации медицинских изделий (далее – Правила регистрации).

В соответствии с п. 2 Правил регистрации государственной регистрации подлежат любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем (изготовителем) для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболитического воздействия на организм человека.

Пунктом 6 Правил регистрации установлено, что документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие.

Подпунктом «з» п. 9 Правил регистрации установлено, что в заявлении о государственной регистрации медицинского изделия (далее – заявление о регистрации) указывается вид медицинского изделия в соответствии с Номенклатурной классификацией медицинских изделий.

Согласно приложению № 1 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 06.06.2012 № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» Номенклатурная классификация медицинских изделий содержит числовое обозначение вида медицинского изделия – идентификационный уникальный номер записи, наименование вида медицинского изделия, описание вида медицинского изделия, содержащее соответствующие

классификационные признаки вида медицинского изделия, указываемые в зависимости от назначения медицинского изделия.

Идентификационный уникальный номер записи по Номенклатурной классификации медицинских изделий соответствует назначению медицинского изделия, при этом производитель изделия, при регистрации обязан указать идентификационный уникальный номер записи по Номенклатурной классификации медицинских изделий соответствующий назначению регистрируемого изделия.

Согласно пп. «г» п. 6 Правил ведения государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий (далее – Правила ведения государственного реестра медицинских изделий и организаций) установленных постановлением Правительства Российской Федерации от 30.09.2021 № 1650 «Об утверждении Правил ведения государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, о внесении изменения в перечень нормативных правовых актов и групп нормативно правовых актов Правительства Российской Федерации, нормативных правовых актов, отдельных положений нормативных правовых актов и групп нормативных правовых актов федеральных органов исполнительной власти, правовых актов, отдельных положений правовых актов, групп правовых актов исполнительных и распорядительных органов государственной власти РСФСР и Союза ССР, решений Государственной комиссии по радиочастотам, содержащих обязательные требования, в отношении которых не применяются положения частей 1, 2 и 3 статьи 15 Федерального закона «Об обязательных требованиях в Российской Федерации», а также о признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации» реестр медицинских изделий содержит сведения о виде медицинского изделия в соответствии с Номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Комиссия Управления изучила две заявки, поданные на участие в запросе котировок, а также Возражения, из которых следует, что победитель запроса котировок предложил товар «Комплекс программно-аппаратный суточного мониторингирования АД «БиПиЛАБ» по ТУ 9441-002-39238870-2010» регистрационный номер № ФСР 2011/10717 от 17.04.2020, который имеет номер по Номенклатурной классификации медицинских изделий № 145190.

Довод Заказчика о том, что в Описании объекта закупки (Техническом задании) отсутствует указание на необходимость указания потенциальными участниками закупки кода Номенклатурной классификации медицинских изделий, не может быть принят во внимание комиссией Управления ввиду следующего. Отсутствие необходимости указывать номер записи по Номенклатурной классификации медицинских изделий, в описании объекта закупки не свидетельствует о том, что описываемое в извещении медицинское изделие может не соответствовать такому номеру, так как позиция КТРУ соответствует данному номеру, ввиду чего сведения, которые Заказчик указывает в извещении должны соответствовать данному номеру Номенклатурной классификации медицинских изделий.

Кроме того, Комиссия Управления отмечает, что Заказчиком не представлены доказательства того, что товар с кодом КТРУ, на который указывает Заявитель в жалобе, не соответствует потребности Заказчика.

В силу п. 15 ч. 1 ст. 42 Закона о контрактной системе при осуществлении закупки путем проведения открытых конкурентных способов заказчик формирует с использованием ЕИС, подписывает усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени заказчика, и размещает в единой информационной системе извещение об осуществлении закупки, содержащее информацию об условиях, о запретах и об ограничениях допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, в случае, если такие условия, запреты и ограничения установлены в соответствии со ст. 14 Закона о контрактной системе.

Согласно ч. 3 ст. 14 Закона о контрактной системе в целях защиты основ конституционного строя, обеспечения обороны страны и безопасности государства, защиты внутреннего рынка Российской Федерации, развития национальной экономики, поддержки российских товаропроизводителей нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации устанавливаются запрет на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, и ограничения допуска указанных товаров, работ, услуг, включая минимальную обязательную долю закупок российских товаров, в том числе товаров, поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг (далее – минимальная доля закупок), и перечень таких товаров, для целей осуществления закупок. В случае, если указанными нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации предусмотрены обстоятельства, допускающие исключения из установленных в соответствии с настоящей частью запрета или ограничений, заказчики при наличии указанных обстоятельств размещают в единой информационной системе обоснование невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений, если такими актами не установлено иное. В таких нормативных правовых актах устанавливается порядок подготовки обоснования невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений, а также требования к его содержанию. Определение страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

В извещении о проведении запроса котировок, ограничения допуска в соответствии с Постановлением № 878 не установлены.

Как указывалось ранее, в случае применения ограничений, установленных Постановлением № 878, заказчик не вправе указывать дополнительные функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги при закупке радиоэлектронной продукции, включенной в перечень радиоэлектронной продукции, происходящей из иностранных государств. Следовательно, в случае выбора кода КТРУ, на который указывает Заявитель 26.60.12.129-00000200 «Регистратор амбулаторный для длительного мониторинга артериального давления», принимая во внимание тот факт, что код ОКПД 2 26.60.12.129 имеется в приложении к Постановлению № 878, Заказчик обязан был бы установить ограничения по Постановлению № 878 и описать объект закупки согласно КТРУ, без использования дополнительных характеристик.

С учетом изложенного, комиссия Управления приходит к выводу, что при описании объекта закупки Заказчик нарушил п. 1, 2 ч. 1 ст. 33, ч. 2 ст. 33, ч. 1 ст. 50 Закона о контрактной системе. Доводы Заявителя подтвердились.

В соответствии с п. 1 ч. 15 ст. 99 Закона о контрактной системе, комиссия Управления провела внеплановую проверку, по результатам которой установлено следующее.

Согласно ч. 3 ст. 7 Закона о контрактной системе информация, предусмотренная Законом о контрактной системе и размещенная в ЕИС, должна быть полной и достоверной.

Заказчиком в Описании объекта закупки (Техническом задании) установлено следующее:

№ п/п	Показатель объекта закупки	Единица измерения показателя (при наличии)	Значения показателей			Обоснование параметров/ГОСТ	Количество, ед.изм.
			Значение показателя, которое может изменяться		Значение показателя, которое не может изменяться		
			Минимальное значение	Максимальное значение			
1.	Аппарат для измерения артериального давления телеметрический Код КТРУ 26.60.12.119-00000953						2 штуки
	Дополнительные технические характеристики	-	-	-	-	-	
	Свидетельство о поверке, и (или) запись в паспорте (формуляре) средства измерений, заверяемой подписью поверителя и знаком поверки, и (или) знак поверки.	-	-	-	Наличие	Федеральный закон "Об обеспечении единства измерений" от 26.06.2008 N 102- ФЗ, Постановление Правительства Российской Федерации от 16.11.2020 № 1847 "Об утверждении перечня измерений, относящихся к сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений" ГОСТ Р 55719- 2013 пункт 5.12	

Однако, комиссия Управления отмечает, что «Свидетельство о поверке, и (или) запись в паспорте (формуляре) средства измерений, заверяемой подписью поверителя и знаком поверки, и (или) знак поверки» не является технической характеристикой. Таким образом, Заказчик нарушил ч. 3 ст. 7, п. 1, 2 ч. 1 ст. 33, ч. 2 ст. 33 Закона о контрактной системе.

В силу п. 3.35 Административного регламента Федеральной антимонопольной службы по исполнению государственной функции по рассмотрению жалоб на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, комиссии по осуществлению закупок, ее членов, должностного лица контрактной службы, контрактного управляющего, оператора электронной площадки при определении поставщиков (подрядчиков, исполнителей) для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее –

Административный регламент), утвержденного приказом Федеральной антимонопольной службы России от 19.11.2014 № 727/14, в случаях если при рассмотрении жалобы или проведения внеплановой проверки выявлены нарушения законодательства Российской Федерации и иных нормативных правовых актов о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, комиссия выдает предписание об устранении допущенных нарушений.

В соответствии с п. 2 ч. 22 ст. 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) субъектов контроля 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).

Таким образом, комиссия Управления приходит к выводу о необходимости выдачи обязательного для исполнения предписания об устранении выявленных нарушений.

На основании вышеизложенного, комиссия Управления, руководствуясь ст. ст. 99, 106 Закона о контрактной системе, Административным регламентом,

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО ООО «Ф-маркет» обоснованной.
2. Признать Заказчика нарушившим ч. 3 ст. 7, п. 1, 2 ч. 1 ст. 33, ч. 2 ст. 33, ч. 1 ст. 50 Закона о контрактной системе.
3. Выдать предписание.
4. Передать материалы настоящей жалобы должностному лицу Управления для рассмотрения вопроса о привлечении виновных должностных лиц к административной ответственности.

Настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.

Председатель комиссии



А.А. Ростиславова

Члены комиссии:




Ю.Н. Кузнецова

М.А. Шпякина