



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Ставропольскому краю**

ул. Ленина, 384, г. Ставрополь, 355003
тел. (8652) 35-51-19, факс (8652) 35-51-19
e-mail: to26@fas.gov.ru

№ _____
На № _____ от _____

Решение

ООО "МЕДИЦИНСКИЕ
ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СИСТЕМЫ"
194358, город Санкт-Петербург, пр-кт
Энгельса, д. 154 литер а, помещ. 16-н
info@spbblog.ru

ГБУЗ СК "Пятигорская городская
клиническая больница № 2"
357538, Пятигорск г,
ул. Адмиральского, дом 6

pgkb2kontrakt@gmail.com,
uristgrb2@yandex.ru

РЕШЕНИЕ

по делу № 026/06/106-1111/2023
о нарушении законодательства о закупках

31.05.2023 года

г. Ставрополь

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Ставропольскому краю по контролю в сфере закупок (далее – Комиссия) в составе:

Заместитель председателя комиссии, врио начальника отдела контроля закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Ставропольскому краю Вишневской Е.В.,

Членов комиссии:

ведущего специалиста-эксперта отдела контроля закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Ставропольскому краю Рошевского С.И.

ведущего специалиста-эксперта отдела контроля закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Ставропольскому краю Карпель Б.Ш.,

В присутствии представителей:

от заказчика – Арзуманова Н.Г.

от заявителя – в отсутствие представителя,

УСТАНОВИЛ

В Ставропольское УФАС России поступила жалоба ООО «Медицинские диагностические системы» на действия заказчика – ГБУЗ СК «Пятигорская



2023-6664

городская клиническая больница № 2» по факту осуществления закупки путем проведения открытого аукциона в электронной форме № 0321300096823000128 «поставка изделий медицинского назначения».

Заявитель обжалует действия заказчика в части осуществления закупки.

Комиссия, рассмотрев доводы жалобы, проанализировав имеющиеся в деле документы, проведя в соответствии со ст. 99 Закона внеплановую проверку **закупки** установила:

11.05.2023 г. заказчиком в ЕИС было размещено извещение о проведении открытого аукциона в электронной форме № 0321300096823000128 «Поставка спортивного инвентаря».

На участие в данной закупке было подано 6 заявки (из них соответствует требованиям: 2 ; отклонено: 4).

В силу ч. 49 Закона №44-ФЗ не позднее двух рабочих дней со дня, следующего за датой окончания срока подачи заявок на участие в закупке, но не позднее даты подведения итогов определения поставщика (подрядчика, исполнителя), установленной в извещении об осуществлении закупки:

1) члены комиссии по осуществлению закупок:

а) рассматривают заявки на участие в закупке, информацию и документы, направленные оператором электронной площадки в соответствии с **пунктом 4 части 4** настоящей статьи, и принимают решение о признании заявки на участие в закупке соответствующей извещению об осуществлении закупки или **об отклонении заявки на участие в закупке по основаниям, предусмотренным пунктами 1 - 8 части 12 статьи 48** настоящего Федерального закона;

б) на основании информации, содержащейся в протоколе подачи ценовых предложений, а также результатов рассмотрения, предусмотренного **подпунктом "а"** настоящего пункта, присваивают каждой заявке на участие в закупке, признанной соответствующей извещению об осуществлении закупки, порядковый номер в порядке возрастания минимального ценового предложения участника закупки, подавшего такую заявку (за исключением случая, предусмотренного **пунктом 9 части 3** настоящей статьи, при котором порядковые номера заявкам участников закупки, подавших ценовые предложения после подачи ценового предложения, предусмотренного **абзацем первым пункта 9 части 3** настоящей статьи, присваиваются в порядке убывания размера ценового предложения участника закупки), и с учетом положений нормативных правовых актов, принятых в соответствии со **статьей 14** настоящего Федерального закона. Заявке на участие в закупке победителя определения поставщика (подрядчика, исполнителя) присваивается первый номер;

2) заказчик формирует с использованием электронной площадки протокол подведения итогов определения поставщика (подрядчика, исполнителя), который должен содержать информацию, предусмотренную **пунктами 1, 2, 4 - 7 части 17 статьи 48** настоящего Федерального закона. После подписания членами комиссии по осуществлению закупок такого протокола усиленными электронными подписями заказчик подписывает его усиленной электронной подписью лица, имеющего право

действовать от имени заказчика, и направляет оператору электронной площадки.

В силу ч. 12 ст. 48 Закона №44-ФЗ при рассмотрении вторых частей заявок на участие в закупке соответствующая заявка подлежит отклонению в случаях:

1) непредставления (за исключением случаев, предусмотренных настоящим Федеральным законом) участником закупки оператору электронной площадки в заявке на участие в закупке информации и документов, предусмотренных извещением об осуществлении закупки в соответствии с настоящим Федеральным законом (за исключением информации и документов, предусмотренных [пунктами 2 и 3 части 6 статьи 43](#) настоящего Федерального закона), несоответствия таких информации и документов требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки;

2) непредставления информации и документов, предусмотренных [пунктами 2 и 3 части 6 статьи 43](#) настоящего Федерального закона, несоответствия таких информации и документов требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки;

3) несоответствия участника закупки требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки в соответствии с [частью 1 статьи 31](#) настоящего Федерального закона, требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки в соответствии с [частями 1.1, 2 и 2.1](#) (при наличии таких требований) статьи 31 настоящего Федерального закона;

4) предусмотренных нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со [статьей 14](#) настоящего Федерального закона (за исключением случаев непредставления информации и документов, предусмотренных [пунктом 5 части 1 статьи 43](#) настоящего Федерального закона);

5) непредставления информации и документов, предусмотренных [пунктом 5 части 1 статьи 43](#) настоящего Федерального закона, если такие документы предусмотрены нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии с [частью 3 статьи 14](#) настоящего Федерального закона (в случае установления в соответствии со [статьей 14](#) настоящего Федерального закона в извещении об осуществлении закупки запрета допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств);

6) выявления отнесения участника закупки к организациям, предусмотренным [пунктом 4 статьи 2](#) Федерального закона от 4 июня 2018 года N 127-ФЗ "О мерах воздействия (противодействия) на недружественные действия Соединенных Штатов Америки и иных иностранных государств", в случае осуществления закупки работ, услуг, включенных в перечень, определенный Правительством Российской Федерации в соответствии с указанным [пунктом](#);

7) предусмотренных [частью 6 статьи 45](#) настоящего Федерального закона;

8) выявления недостоверной информации, содержащейся в заявке на участие в закупке;

9) указания информации о предложении участника закупки, предусмотренном [пунктом 3](#) или [пунктом 4 части 1 статьи 43](#) настоящего Федерального закона.

Так в жалобе заявитель обжалует действия заказчика в части отклонения его заявки, так было установлено следующее:

Согласно Протокола подведения итогов определения поставщика (подрядчика, исполнителя) от 23.05.2023 №ИЭА1 заявка ООО «Медицинские диагностические системы» была отклонена за несоответствие информации и документов требованиям, предусмотренным извещением об осуществлении закупки (за исключением информации и документов, предусмотренных п. 2 и 3 ч. 6 ст. 43 Закона № 44-ФЗ) (Отклонение по п. 1 ч. 12. ст. 48 Закона № 44-ФЗ):

«...Согласно Приложению №1 Описание объекта закупки Заказчику требовался Датчик SPO2 полностью совместимы с мониторами пациента G3C (General Meditech Inc.) имеющимся в учреждении Заказчика.

В соответствии с Руководством пользователя к Мониторам Пациента мультипараметрическим с принадлежностями (далее Руководство пользователя): Монитор Пациента серии G3 «состоит из самого блока монитора и соответствующих функциональных принадлежностей, таких как кабель ЭКГ, пневматическая манжета, датчик SpO2, датчик температуры тела, шланг ВР, датчик IВР, влагосборник и линия забора газа», то есть принадлежности являются неотъемлемой частью Монитора Пациента.

В соответствии с Регистрационным удостоверением на медицинское изделие, выданным Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), № ФСЗ 2011/10653 от 31.10.2013 года, Монитор пациента мультипараметрический с принадлежностями серии G3 поставляется и регистрируется со следующими принадлежностями того же производителя "Дженерал Медитек

В Руководстве пользователя указано: «Чтобы гарантировать безопасность пациента, используйте только части и принадлежности, определенные в этом руководстве»; «Только отвечающие всем требованиям принадлежности могут использоваться с монитором», «Использование принадлежностей, датчиков и кабелей кроме определенных может закончиться увеличенной эмиссией и/или уменьшенной стойкостью оборудования». т к производителем указано о возможности применения только оригинальных функциональных принадлежностей, прошедших необходимые испытания и допущенных производителем к использованию с Монитором.

Закупка функциональных принадлежностей к оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанное оборудование регулируется в частности пп. 1 ч 1 ст. 33 Федерального закона РФ №44-ФЗ от 05.04.2013. В заявке с предложенным товаром приложено копия регистрационного удостоверения РЗН 2015/2683 Производитель "Шеньжень ЕМС ЛАЙФ Текнолоджи Ко., Лтд." Согласно письму № ДМР/25 от 23.05.2023 года(Прикреплено во вложении) «ООО «ДЖЕНЕРАЛ МЕДИТЕЧ РУСКОМПАНИ», являющееся официальным представителем компании "Дженерал Медитек, Инк.", может гарантировать полную совместимость и возможность применения датчика SP02 (Оксиметрического (SpO2) датчика для взрослых) с Мониторами Пациента мультипараметрическими серии G3C, 2020 г.в, установленными у Заказчика, только

если данные принадлежности были изготовлены производителем "Дженерал Медитек, Инк." (General Meditech, Inc, место нахождения, адрес юридического лица и адрес места осуществления деятельности: South Office 4/F, Kezhi Rd. 1 st. West, Science Park, Nanshan, Shenzhen, Guangdong, People's Republic of China, Китай), Регистрационное удостоверение на принадлежности № ФСЗ 2011/10653 от 31.10.2013 года. Соответственно, совместимость датчиков пульсоксиметрических SpO2, регистрационное удостоверение № РЗН 2015/2683, с Мониторами Пациента серийными номерами: G3CRA0057, 2020 г.в.; G3CR60071, 2020 г.в.; G3CRA0060, 2020 г.в, установленных у Заказчика, не гарантируем.

Установленные требованиями законодательства РФ испытания, оценки, экспертизы, подтверждающие возможность совместного применения указанного датчика с мониторами, установленными у Заказчика, не проводились.» На основании вышеизложенного Датчик пульсоксиметрический, SPO2 с РУ № РЗН 2015/2683 не может считаться полностью совместимы с монитора пациента G3C (General Meditech Inc.) имеющимся в учреждении Заказчика...».

Комиссия, рассмотрев доводы жалобы, выслушав возражения Заказчика, проанализировав имеющиеся в деле документы, проведя в соответствии со ст. 99 Закона внеплановую проверку закупки, установила:

Согласно Приложению №1 Описание объекта закупки Заказчику требовался Датчик SPO2 полностью совместимы с мониторами пациента G3C (General Meditech Inc.) имеющимся в учреждении Заказчика.

Заявитель в своей заявке с предложенным товаром приложил копию регистрационного удостоверения РЗН 2015/2683 от 17 апреля 2023 Производитель "Шеньжень ЕМС ЛАЙФ Текнолоджи Ко., Лтд."

Заказчиком при рассмотрении заявок был направлен запрос в Общество с ограниченной ответственностью «ДЖЕНЕРАЛ МЕДИТЕЧ РУСКОМПАНИ», являющееся официальным представителем компании "Дженерал Медитек, Инк." (General Meditech, Inc, место нахождения, адрес юридического лица и адрес места осуществления деятельности: South Office 4/F, Kezhi Rd. 1 st. West, Science Park, Nanshan, Shenzhen, Guangdong, People's Republic of China, Китай) о возможности использования датчиков пульсоксиметрических SpO2 с регистрационным удостоверением № РЗН 2015/2683 от 17 апреля 2023 года производитель "Шеньжень ЕМС ЛАЙФ Текнолоджи Ко., Лтд.", к мониторам пациента мультипараметрическим с принадлежностями производителя "Дженерал Медитек, Инк." G3CRA0057 2020 г.в.; sn G3CR60071 2020 г.в.; sn G3CRA0060 2020 г.в установленных у Заказчика (Приложение 1)

Заказчиком был получен ответ от официального представителя компании "Дженерал Медитек, Инк.":

«В ответ на Ваш запрос от 22.05.2023 года Общество с ограниченной ответственностью «ДЖЕНЕРАЛ МЕДИТЕЧ РУСКОМПАНИ», являющееся официальным представителем компании "Дженерал Медитек, Инк." (General Meditech, Inc, место нахождения, адрес юридического лица и адрес места осуществления деятельности: South Office 4/F, Kezhi Rd. 1 st. West, Science

Park, Nanshan, Shenzhen, Guangdong, People's Republic of China, Китай), в лице Генерального директора Волгиной Ольги Васильевны, действующего на основании Устава, сообщает следующее.

В соответствии с Руководством пользователя к Мониторам Пациента мультипараметрическим с принадлежностями (далее Руководство пользователя): Монитор Пациента серии G3 «состоит из самого блока монитора и соответствующих функциональных принадлежностей, таких как кабель ЭКГ, пневматическая манжета, датчик SpO2, датчик температуры тела, шланг ВР, датчик IBP, влагосборник и линия забора газа», то есть принадлежности являются неотъемлемой частью Монитора Пациента. В соответствии с Регистрационным удостоверением на медицинское изделие, выданным Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), № ФСЗ 2011/10653 от 31.10.2013 года, Монитор пациента мультипараметрический с принадлежностями серии G3 поставляется и регистрируется со следующими принадлежностями того же производителя "Дженерал Медитек, Инк.":

1. Кабель ЭКГ (5 отведений).
2. Кабель ЭКГ (3 отведения).
3. Электроды ЭКГ:
 - для взрослых 50 шт.;
 - для детей 50 шт.;
 - для новорожденных 50 шт.
4. Манжеты для измерения давления:
 - для взрослых;
 - для детей;
 - для новорожденных.
5. Шнур удлинительный датчиков.
6. Трубка манжеты.
7. Носовая трубка дыхания.
8. Температурная система:
 - ротовой зонд;
9. ректальный зонд.
 - Кабель питания.
 - Респиратор.
 - Оксиметрические (SpO2) датчики:
10. для взрослых;
11. для новорожденных.
- Система И АД:
 - 12. адаптивный кабель ИАД;
 - 13. одноразовый ИАД датчик.
- Система капнографии:
 - 14. калибровочный поглотитель СО 2 шт.;
 - 15. носовая дренажная трубка;
 - 16. воздушные адаптеры 2 шт.
 - Аккумуляторные батареи 2 шт.

В Руководстве пользователя присутствуют предостережения следующего содержания: «Чтобы гарантировать безопасность пациента, используйте только части и принадлежности, определенные в этом руководстве»; «Только отвечающие всем требованиям принадлежности могут использоваться с монитором». «Использование принадлежностей, датчиков и кабелей кроме определенных может закончиться увеличенной эмиссией и/или уменьшенной стойкостью оборудования».

На основании вышеизложенного ООО «ДЖЕНЕРАЛ МЕДИТЕЧ РУСКОМПАНИ» может гарантировать полную совместимость и возможность применения датчика SP02 (Оксиметрического (Sp02) датчика для взрослых) с Мониторами Пациента мультипараметрическими серии G3C, 2020 г.в, установленными у Заказчика, только если данные принадлежности были изготовлены производителем "Дженерал Медитек, Инк." (General Meditech, Inc, место нахождения, адрес юридического лица и адрес места осуществления деятельности: South Office 4/F, Kezhi Rd. 1 st. West, Science Park, Nanshan, Shenzhen, Guangdong, People's Republic of China, Китай), Регистрационное удостоверение на принадлежности № ФСЗ 2011/10653 от 31.10.2013 года.

Соответственно, совместимость датчиков пульсоксиметрических Sp02, регистрационное удостоверение № РЗН 2015/2683 от 17 апреля 2023 года, с Мониторами Пациента серийными номерами: G3CRA0057, 2020 г.в.; G3CR60071, 2020 г.в.; G3CRA0060, 2020 г.в, установленных у Заказчика, не гарантируем. Установленные требованиями законодательства РФ испытания, оценки, экспертизы, подтверждающие возможность совместного применения указанного датчика с мониторами, установленными у Заказчика, не проводились».

Письмо от 20.03.2020 г. Заявителя от Производителя «Шеньжень ЕМС ЛАЙФ Текнолоджи Ко., Лтд.", которое он приложил к жалобе, так же подтверждает, что сам производитель датчиков поданных для поставке в Заявке, не гарантирует совместимость с мониторами пациента G3C(Производитель General Meditech Inc.), т. к. в перечне производителей совместимость с которыми подтверждена этим письмом отсутствует производитель General Meditech, Inc.

Таким образом, участником ООО «Медицинские диагностические системы» в заявке предложен товар несоответствующий требованиям извещения, в связи с чем на основании п. 1 ч. 12 ст. 48 Закона №44-ФЗ заявка подлежала отклонению.

В действиях заказчика в части отклонения заявки заявителя нарушений требований Закона №44-ФЗ не установлено.

Комиссия, руководствуясь ст. 99, ст. 106 Федерального закона от 05.04.2013 года № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»,

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «Медицинские диагностические системы» на

действия заказчика – ГБУЗ СК «Пятигорская городская клиническая больница № 2» по факту осуществления закупки путем проведения открытого аукциона в электронной форме № 0321300096823000128 «поставка изделий медицинского назначения» – необоснованной.

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

Заместитель председателя комиссии

Е.В. Вишневская

Члены комиссии

С.И. Рошевский

Б.Ш. Карпель