



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА

УПРАВЛЕНИЕ

Федеральной антимонопольной
службы по Ханты-Мансийскому
автономному округу - Югре

ул. Мира, д. 27, Ханты-Мансийск, 628012

телефон/факс +7 (3467) 38-80-81

e-mail: fo86@fas.gov.ru, сайт: http://hntmo.fas.gov.ru

ИНН 8601009316 КПП 860101001 ОГРН 1028600512093

25.09.23 № 18/0419/23

На № _____ от _____

Оператор электронной площадки:

ООО "РТС-тендер"

121151, г. Москва, набережная Тараса

Шевченко, д.23А

Заявитель:

АО «Фармстандарт»

141701, г. Долгопрудный, Лихачевский проезд,

д. 5 «Б»

Заказчик:

Казенное учреждение ХМАО-Югры «Центр
лекарственного мониторинга»

628415, ХМАО-Югра, г. Сургут, проспект На-
бережный, д.41

РЕШЕНИЕ №086/06/48-1511/2023

Резолютивная часть объявлена 20.09.2023

Изготовлено в полном объеме 25.09.2023

г. Ханты-Мансийск

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

Председатель комиссии:

- Валиуллин Р.Р. – Заместитель руководителя Управления;

Членов комиссии:

- Андрейцева Е.А. – Начальник отдела Управления;

- Сафонов С.И. – Специалист-эксперт отдела Управления,

от Заявителя – посредством видеоконференц-связи Малышева О.А. по доверенности №1184 от 04.08.2023;

от Заказчика – посредством видеоконференц-связи Манюк Д.В. по доверенности №24 от 29.03.2023,

от Третьего лица – Филатова А.В. по доверенности №44 от 01.02.2023,

рассмотрев жалобу АО «Фармстандарт» (ИНН:0274110679; ОГРН:1060274031047) от 15.09.2023 №9006/23, на действия Заказчика - Казенное учреждение ХМАО-Югры «Центр лекарственного мониторинга», при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка лекарственного препарата для медицинского применения Будесонид+Формотерол для обеспечения отдельных категорий граждан, проживающих на территории Ханты-Мансийского автономного округа – Югры и страдающих некоторыми видами заболеваний, при лечении которых лекарственные средства, медицинские изделия и специализированные продукты лечебного питания предоставляются по рецептам бесплатно за счет средств бюджета автономного округа в 2024 году (извещение №0387200009123004102) 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 АО «Фармстандарт» (ИНН:0274110679; ОГРН:1060274031047) от 15.09.2023 №9006/23, на действия Заказчика - Казенное учреждение ХМАО-Югры «Центр лекарственного мониторинга», при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка лекарственного препарата для медицинского применения Будесонид+Формотерол для обеспечения отдельных категорий граждан, проживающих на территории Ханты-Мансийского автономного округа – Югры и страдающих некоторыми видами заболеваний, при лечении которых лекарственные средства, медицинские изделия и специализированные продукты лечебного питания предоставляются по рецептам бесплатно за счет средств бюджета автономного округа в 2024 году (извещение №0387200009123004102).

В доводе жалобы Заявитель указал следующее:

1. Заявитель считает, что Заказчиком неправомерно выбран победитель закупки.

В ходе рассмотрения доводов сторон, материалов дела и проведения внеплановой проверки, Комиссией Управления установлено следующее.

Относительно первого довода жалобы Комиссия Управления поясняет следующее.

Согласно пункту 4 части 12 статьи 48 Закона о контрактной системе при рассмотрении вторых частей заявок на участие в закупке соответствующая заявка подлежит отклонению в случаях:

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).

Согласно части 3 статьи 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 соответствии с подпунктом 1.6. пункта 1 Приказа Министерства финансов Российской Федерации от 04 июня 2018 г. N 126н "Об условиях допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, для целей осуществления закупок товаров для обеспечения государственных и муниципальных нужд" подтверждением страны происхождения товаров, указанных в Приложениях, является указание (декларирование) участником закупки в заявке в соответствии с Законом о контрактной системе наименования страны происхождения то-



2023-7306

2023-7306

вара.

Согласно извещению о проведении электронного аукциона (извещение №0387200009123004102) установлены преимущества: Участникам, заявки или окончательные предложения которых содержат предложения о поставке товаров в соответствии с приказом Минфина России от 04.06.2018 № 126н — 15.0%.

Ограничения: Ограничение допуска и условия допуска: Постановление Правительства РФ от 30.11.2015 N 1289 "Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд".

Условие допуска: Участникам, заявки или окончательные предложения которых содержат предложения о поставке товаров в соответствии с приказом Минфина России № 126н от 04.06.2018.

Согласно протоколу подведения итогов определения поставщика (подрядчика, исполнителя) от 11.09.2023 №ИЭА1 было подано 5 заявок, все признаны соответствующими, победителем признана заявка ООО «Торговый дом БФ» №114905434.

Изучив заявки электронного аукциона установлено, что из пяти заявок, три участника предлагают к поставке Нортон (Вотерфорд) Лимитед выступающий под торговым наименованием Айвэкс Фармасьютикалс (Ирландия).

Два участника предлагают ООО «Фармстандарт-Лексредства» (Россия), другой предлагает Общество с ограниченной ответственностью "ПСК Фарма" (Россия).

В составе заявки Заявителя жалобы АО «Фармстандарт» (идентификационный номер заявки №114905751, порядковый номер №4) приложено следующее:

1. Сертификат о происхождении товара по форме СТ-1 №2642759 (производитель ООО «Фармстандарт-Лексредства»).

2. Регистрационное удостоверение №ЛП-003487, сроком действия до 31.12.2025 года.

Вышеуказанная заявка соответствует требованиям документации рассматриваемого электронного аукциона.

В составе заявки ООО «АлькорФарм» (идентификационный номер заявки №114902333, порядковый номер №5) приложено следующее:

МНН Будесонид+Формотерол (ТН Респифорб®) российского производства, что подтверждается следующими документами:

1) сертификатом о происхождении товара по форме СТ-1:

-№3111000015 от 04.07.2023; Производитель - Общество с ограниченной ответственностью "ПСК Фарма" (Россия).

2) регистрационными удостоверениями:

-ЛП-007092 от 09.06.2021, состояние в ГРЛС - ЕЭК, Держатель - ООО "ПСК Фарма" (Россия).

-ЛП-№ (001439) - (РГ-RU) от 22.11.2022, состояние в ГРЛС - Действующее, Держатель - ООО "ПСК Фарма" (Россия).

Комиссией Управления установлено, что в составе заявки приложено два регистрационных удостоверения, но приложен один сертификат соответствия к регистрационному удостоверению ЛП-№(001439) — (РГ-RU) от 22.11.2022 года, однако на второе регистрационное удостоверение - ЛП-007092 от 09.06.2021, Заявитель не приложил сертификат соответствия.

Также приложено информационное письмо из которого следует, что ООО «Алькорфарм» «что в случае победы Участника в данной закупке, Участник гарантирует поставку товара, полностью соответствующего техническим характеристикам установленными Заказчиком, по регистрационному удостоверению: ЛП-007092 от 09.06.2021, состояние в ГРЛС – ЕЭК и допустить нашу заявку к участию в электронном аукционе».

Таким образом, заявка ООО «АлькорФарм» (идентификационный номер заявки №114902333, порядковый номер №5) не соответствует требованиям технического задания рассматриваемого электронного аукциона, поскольку ООО «АлькорФарм» не подтвердил страну происхо-

ждения.

Таким образом, из двух участников указанного электронного аукциона, только один подтвердил страну происхождения, заявка под номером 4 соответствует требованиям документации рассматриваемого электронного аукциона.

Согласно пункту 1 Постановления Правительства РФ № 1289 от 30 ноября 2015 г. Заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза и Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики), в том числе о поставке 2 и более лекарственных препаратов, страной происхождения хотя бы одного из которых не является государство - член Евразийского экономического союза или Донецкая Народная Республика, Луганская Народная Республика, при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок (окончательных предложений), которые удовлетворяют требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке и которые одновременно:

- содержат предложения о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза и (или) Донецкая Народная Республика, Луганская Народная Республика;

- не содержат предложений о поставке лекарственных препаратов одного и того же производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений).

Согласно пункту 2 Постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 г. N 1289 "Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Постановление Правительства РФ № 1289 от 30.11.2015г.) подтверждением страны происхождения лекарственного препарата является один из следующих документов:

а) сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г., и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными указанными Правилами;

б) заключение о подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации, выдаваемое Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в соответствии с Правилами выдачи заключения о подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. N 719 "О подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации";

в) сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченными органами (организациями) Донецкой Народной Республики, Луганской Народной Республики, по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г., и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными указанными Правилами.

Пункт 1 Постановления Правительства РФ № 1289 от 30.11.2015 года предусматривает, что не менее 2 заявок (окончательных предложений) должны быть соответствующим требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке.

В данном случае имеется пять заявок из которых, три предлагают: к поставке Нортон (Вотерфорд) Лимитед выступающий под торговым наименованием Айвэкс Фармасьютикалс (Ирландия), две ООО «Фармстандарт-Лексредства» (Россия), и Общество с ограниченной ответственностью "ПСК Фарма" (Россия), таким образом имеется две заявки участников страны происхожде-

ния (Россия), но только одна соответствует требованиям документации рассматриваемого электронного аукциона, таким образом Постановление Правительства РФ № 1289 от 30.11.2015 года в указанном случае не подлежит применению.

Таким образом, аукционной комиссией победитель электронного аукциона был признан правомерно, поскольку его заявка также соответствует требованиям установленные документации рассматриваемого электронного аукциона.

На основании вышеизложенного, довод является необоснованным.

Жалоба АО «Фармстандарт» (ИНН:0274110679; ОГРН:1060274031047) от 15.09.2023 №9006/23 рассмотрена Комиссией Управления в соответствии с требованиями Закона о контрактной системе.

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

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу АО «Фармстандарт» (ИНН:0274110679; ОГРН:1060274031047) от 15.09.2023 №9006/23, на действия Заказчика - Казенное учреждение ХМАО-Югры «Центр лекарственного мониторинга», при проведении электронного аукциона, предметом которого является поставка лекарственного препарата для медицинского применения Будесонид+Формотерол для обеспечения отдельных категорий граждан, проживающих на территории Ханты-Мансийского автономного округа – Югры и страдающих некоторыми видами заболеваний, при лечении которых лекарственные средства, медицинские изделия и специализированные продукты лечебного питания предоставляются по рецептам бесплатно за счет средств бюджета автономного округа в 2024 году (извещение №0387200009123004102) необоснованной.

2. Обязательное для исполнения предписание не выдавать.

3. Направить данное решение сторонам и опубликовать на официальном сайте единой информационной системы в сфере закупок (www.zakupki.gov.ru).

Председатель Комиссии

Р.Р. Валиуллин

Члены Комиссии:

Е.А.Андрейцева

С.И. Сафонов

Решение, принятое по результатам рассмотрения жалобы по существу, может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с даты принятия.

