



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Калужской области**

пл. Старый Торг, 5, г. Калуга, 248000
тел. (4842) 57-65-92, факс (4828) 57-65-92
e-mail: to40@fas.gov.ru

штамп
регистрации

№ _____

На № _____

от _____

Решение ООО Асвомед

АО «Сбербанк - АСТ»
пер. Большой Саввинский, д. 12, стр. 9,
г. Москва, 119435
ko@sberbank-ast.ru

ООО «Асвомед»
ул. Баркляя, д.6, стр.5, вн.тер.г. МО
Филевский Парк, г.Москва, 121087
sergey.stroykov@gmail.com;info@asvome
d.ru

ГБУЗ Калужской области "Калужская
городская клиническая больница № 5"
ул. Космонавта Комарова, д.4, г.Калуга,
248000
gorbolnica5@kaluga.ru;gbuz_5@adm.kalu
ga.ru

Министерство конкурентной политики
Калужской области
ул. Плеханова, д. 45, г. Калуга, 248001
min-k-politik@adm.kaluga.ru

Р Е Ш Е Н И Е

**Комиссии по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения
государственных и муниципальных нужд Калужского УФАС России**

г. Калуга

«12» декабря 2023 года

Резолютивная часть решения оглашена «07» декабря 2023 года.
В полном объеме решение изготовлено «12» декабря 2023 года.

Комиссия по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения
государственных и муниципальных нужд Калужского УФАС России в составе:

Чуриков М.А.	– председатель комиссии, заместитель руководителя– начальник отдела Калужского УФАС России;
Самохин С.А.	– член комиссии, специалист-эксперт Калужского УФАС России;
Умнова Ю.П.	- член комиссии, главный специалист-эксперт Калужского УФАС России,

при участии посредством видеоконференцсвязи: представителей заказчика - ГБУЗ



2023-6440

Калужской области «Калужская городская клиническая больница № 5» Денисова Б.М. (паспорт, доверенность), Гузь И.В. (паспорт, доверенность), представителя уполномоченного органа – Министерства конкурентной политики Калужской области Охотниковой М.А. (паспорт, доверенность), представителя заявителя – ООО «Асвомед» Легенькой А.Р. (паспорт, доверенность), представителей победителя ООО «ВКТМ» Щукина И.В. (паспорт, доверенность), Вершининой А.М. (паспорт, доверенность).

рассмотрев посредством видеоконференцсвязи жалобу №040/06/105-1110/2023 ООО «Асвомед» по существу, **установила:**

01.12.2023г. в адрес Калужского УФАС России поступила жалоба ООО «Асвомед» на положения извещения об осуществлении закупки при проведении запроса котировок в электронной форме №0137200001223005279, предметом которого является поставка аппарата рентгеновского для остеоденситометрии.

Заявитель полагает, что извещение не соответствует требованиям Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Федеральный закон от 05.04.2013 № 44-ФЗ).

Заказчиком, уполномоченным органом представлены пояснения по существу доводов жалобы Заявителя, в которых указано, что доводы названной жалобы являются необоснованными, а действия Заказчика основаны на положениях Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ.

Изучив представленные документы, с учетом доводов сторон, руководствуясь Федеральным законом от 05.04.2013 №44-ФЗ, проведя внеплановую проверку в соответствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ, Комиссия Калужского УФАС России приходит к следующему.

1. 24.11.2023г. (с последующими изменениями от 29.11.2023г.) на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок (www.zakupki.gov.ru; далее также официальный сайт, ЕИС) опубликовано извещение №0137200001223005279 о проведении запроса котировок в электронной форме, предметом которого является поставка аппарата рентгеновского для остеоденситометрии (далее – Аукцион).

Начальная (максимальная) цена контракта, согласно извещению о проведении запроса котировок, составляла 8 039 333,33 рублей.

Дата и время окончания срока подачи заявок на участие в электронном запросе котировок: 04.12.2023 08:00.

Заказчиком по указанному запросу котировок выступало ГБУЗ Калужской области «Калужская городская клиническая больница № 5».

2. В соответствии с пунктами 1,3 части 2 статьи 42 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ установлено, что извещение об осуществлении закупки, если иное не предусмотрено настоящим Федеральным законом, должно содержать, в частности, следующие электронные документы: описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 настоящего Федерального закона, требования к содержанию, составу заявки на участие в закупке в соответствии с настоящим Федеральным законом и инструкция по ее заполнению. При этом не допускается установление требований, влекущих за собой ограничение количества участников закупки

Согласно пункту 1 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ установлено, что Заказчик в случаях, предусмотренных настоящим Федеральным законом, при описании объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами: 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 в следующих случаях:

- а) сопровождение такого указания словами "или эквивалент";
- б) несовместимость товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимость обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком;
- в) осуществление закупки запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;
- г) осуществление закупки медицинских изделий, специализированных продуктов лечебного питания, необходимых для назначения пациенту по медицинским показаниям (индивидуальная непереносимость, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии, которое фиксируется в медицинской документации пациента и журнале врачебной комиссии. Перечень указанных медицинских изделий, специализированных продуктов лечебного питания и порядок его формирования утверждаются Правительством Российской Федерации;

В соответствии с пунктом 2 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ установлено, что заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки также должен руководствоваться следующими правилами: 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 соответствии с частью 2 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ установлено, что документация о закупке в соответствии с требованиями, указанными в части 1 настоящей статьи, должна содержать показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются максимальные и (или) минимальные значения таких показателей, а также значения показателей, которые не могут изменяться.

3. Согласно доводам жалобы Заявителя, описанию объекта закупки не соответствуют товары ни одного производителя, в чём усматривается ограничение конкуренции.

Вместе с тем, в ходе рассмотрения жалобы по существу, Комиссия Калужского УФАС России установила следующее.

В материалы дела от заказчика были представлены коммерческие предложения, использованные при обосновании НМЦК, согласно которым под заявленные заказчиком характеристики предложены товары нескольких производителей:

- Денситометр рентгеновский костный DEXXUM 3 (ФСЗ 2008/01601, "ОстеоСиз Ко., Лтд.", Корея);
- Остеоденситометр рентгеновский STRATOS dR с принадлежностями. APELEM SAS, Франция РУ № РЗН 2019/9485 от 28.09.2022 г.;
- Денситометр рентгеновский полноформатный для проведения рутинных скрининговых исследований Dcnsity-DEXA Bone Densitometer в варианте исполнения: 1. Денситометр Density NFB Производитель: «Евротек Медикал Системс С.р.л.», Италия РУ №РЗН 2022/17589 от 22.06.2022 г.

Кроме того, на участие в запросе котировок было подано две заявки. Участниками закупки предложен товар различных производителей, а именно: денситометр рентгеновский полноформатный для проведения рутинных скрининговых исследований Density-DEXA Bone Densitometer, в варианте исполнения: 1. Денситометр Density NFB, производитель «Евротек Медикал Системс С.р.л.» (регистрационное удостоверение №РЗН 2022/17589 от 22.06.2022г.), денситометр костный рентгеновский, модель "ИнАлайзер Эйр" производитель: «Медикорс Инк.", (Регистрационное удостоверение № РЗН 2023/21382 от 20.10.2023г.).

Обе заявки были признаны соответствующими требованиям извещения.

Таким образом, в ходе рассмотрения жалобы было установлено соответствие описания объекта закупки оборудованию как минимум трех производителей.

На основании вышеизложенного, Комиссия Калужского УФАС России приходит к выводу о необоснованности данного довода жалобы заявителя.

4. Согласно доводам жалобы Заявителя, Заказчик в описание объекта закупки ссылается на ГОСТ Р 57080-2016, однако параметр Центральное значение уровня высокой энергии излучения, кэВ составляет не менее 75.0000, согласно ГОСТУ Р 57080-2016 п. 6.3 уровень высокой энергии излучения, кэВ указывается в диапазоне.

Согласно ГОСТу, на который ссылается Заказчик параметр Минимальный анодный ток трубки, мА вообще отсутствует. Таким образом Заказчик использовал параметры, не включенные в ГОСТ Р и не предоставил обоснование их применения.

Вместе с тем, в ходе рассмотрения жалобы по существу, Комиссия Калужского УФАС России установила следующее.

В ГОСТ Р 57080-2016 пункт 6.3 указана техническая характеристика: уровень высокой энергии излучения в диапазоне, кэВ. При описании объекта закупки смысл этой технической характеристики не был изменен, а лишь описан открытый формат диапазона без указания максимального значения, тем самым, расширяя круг подходящего оборудования, что не ограничивает конкуренцию.

В ГОСТ Р 57080-2016 пункт 6.2 указан технический параметр: анодный ток, ампер, не менее. Описывая объект закупки, Заказчиком указан диапазон анодного тока (минимальный и максимальный). Ограничение верхней границы диапазона анодного тока, согласно пояснениям Заказчика, установлен для ограничения дозовой нагрузки на пациента, а нижней границы – для сохранения диагностической значимости получаемых изображений.

Исходя из факта поступления двух заявок на участие в закупке, обе из которых признаны соответствующими требованиям извещения, Комиссия Калужского УФАС

России приходит к выводу об отсутствии в действиях заказчика признаков ограничения конкуренции.

Данные доводы жалобы признаются необоснованными.

С учетом всех изложенных обстоятельств, установленных в ходе рассмотрения жалобы, руководствуясь пунктом 1 части 15 статьи 99, частью 8 статьи 106 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ, Комиссия Калужского УФАС России **решила:**

1. Признать жалобу ООО «Асвомед» **необоснованной.**

В соответствии с частью 9 статьи 106 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ решение, принятое по результатам рассмотрения жалобы по существу, может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с даты его принятия.

Председатель комиссии:

Чуриков М.А.

Место для подписи:

Чуриков М. А.

Члены комиссии:

Умнова Ю.П.

Место для подписи:

Умнова Ю. П.

Самохин С.А.

Место для подписи:

Самохин С. А.

Исп. Умнова Юлия Петровна
тел. (4842) 57-48-50, вн. 040-040