



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Ростовской области**

пр. Ворошиловский, 2/2, офис 403
г. Ростов-на-Дону, 344006
тел. (863) 263-31-04, факс (863) 240-99-59
e-mail: to61@fas.gov.ru

штамп
регистрации

№ _____

На № _____

от _____

ГБУ РО «Городская поликлиника №16 г.
Ростова-на-Дону»
344092, г. Ростов-на-Дону, пр. Космонавтов,
6/1
pol16@pol16.ru, zakupki@pol16.ru

ООО "Альянс - Мед"
620142, г. Екатеринбург, ул. Чайковского, д. 56,
помещение № 29
alyans.med1@yandex.ru

ООО "РТС-тендер"
ko@rts-tender.ru

РЕШЕНИЕ

**по результатам рассмотрения дела
№061/06/49-4566/2023**

18.12.2023

г. Ростов-на-Дону

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Ростовской области (далее – Ростовское УФАС России, Комиссия) по контролю соблюдения законодательства в сфере закупок в составе:

Председатель Комиссии:

М.А. Благодарев,

Члены Комиссии:

С.А. Евстратова,

В.Д. Кириленко,

рассмотрев дело №061/06/49-4566/2023 по жалобе Заявителя о нарушении аукционной комиссией ГБУ РО «Городская поликлиника №16 г. Ростова-на-Дону» (далее — Заказчик) при проведении электронного аукциона №0358300415423000120 «Поставка шприцев в 2024 году (у субъектов малого предпринимательства, социально ориентированных некоммерческих организаций)» (далее – аукцион) норм Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон), путем использования системы видеоконференц-связи (ВКС) при участии представителя Заказчика – Маврина Р.А. (доверенность от 14.12.2023), в отсутствие представителя Заявителя,

УСТАНОВИЛА:

В Ростовское УФАС России поступила жалоба Заявителя на действия аукционной комиссии ГБУ РО «Городская поликлиника №16 г. Ростова-на-Дону» при рассмотрении заявок на участие в закупке.

Заказчик в возражениях на жалобу:

-отрицал нарушения Закона в действиях аукционной комиссии;



2023-24215

-разъяснил причины признания заявки Заявителя несоответствующей требованиям извещения о проведении закупки и нормам Закона;

-представил пояснения по доводу жалобы.

В соответствии с ч.ч.1,3 ст.99 Закона, в ходе рассмотрения дела установлено следующее.

Заказчиком в Единой информационной системе (ЕИС) на официальном сайте www.zakupki.gov.ru 29.11.2023 размещено извещение о проведении закупки, согласно которому:

-установлены дата и время окончания подачи заявок – 07.12.2023 07:00 (МСК);

-начальная (максимальная) цена контракта (НМЦК) составила 984 998,00 рублей.

В соответствии с протоколом подведения итогов поставщика (подрядчика, исполнителя) от 21.12.2023 №ИЭА1, на участие в закупке подано 3 заявки.

Заявка Заявителя (№115520200) отклонена при следующем обосновании: *«Непредставление информации и документов, предусмотренных 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)наименование предлагаемого к поставке товара участник закупки указывает в соответствии с наименованием медицинского изделия с указанием наименования модификации (варианта исполнения, модели) медицинского изделия (при наличии) согласно регистрационному удостоверению, выданному Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, согласно которому оно допущено к обращению на территории Российской Федерации. Таким образом Участником не выполнены требования, изложенные Заказчиком в извещении о проведении закупки, и заявка подлежит отклонению».*

1.Согласно доводу жалобы Заявителя, аукционная комиссия Заказчика неправомерно признала его заявку несоответствующей требованиям извещения о проведении закупки.

В соответствии с п. 3 ч. 2 ст. 42 Закона извещение об осуществлении закупки, если иное не предусмотрено настоящим Федеральным законом, должно содержать требования к содержанию, составу заявки на участие в закупке в соответствии с настоящим Федеральным законом и инструкция по ее заполнению.

В соответствии с ч. 5 ст. 49 Закона 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.

Как определено п. 1 ч. 12 ст. 48 Закона, при рассмотрении вторых частей заявок на участие в закупке соответствующая заявка подлежит отклонению в случае непредставления (за исключением случаев, предусмотренных настоящим Федеральным законом) 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 такой информации и документов требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки.

Постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 N 1416 утверждены правила государственной регистрации медицинских изделий (далее – Правила).

В силу п. 3 Правил государственная регистрация медицинских изделий осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (далее – регистрирующий орган).

Документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинских изделий, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие (п. 6 Правил).

Согласно инструкции по заполнению заявки:

«9.1. Характеристики предлагаемого участником закупки товара должны соответствовать показателям, установленным заказчиком в описании объекта закупки, при наличии у товара товарного знака необходимо его указать.

****Наименование предлагаемого к поставке медицинского изделия участник закупки указывает в соответствии с наименованием медицинского изделия согласно регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), - СТРОГО БЕЗ ИЗМЕНЕНИЯ И БЕЗ СОКРАЩЕНИЯ.*

*Участник закупки в заявке указывает ***наименование медицинского изделия, количество, наименование страны происхождения товара, функциональные характеристики (потребительские свойства), качественные характеристики товара и иные сведения, необходимые для заполнения спецификации контракта».*

Согласно заявке ООО «Альянс-Мед», им в заявке приложены регистрационные удостоверения №РЗН 2022/18223 от 08.09.2022 на медицинское изделие «шприц инъекционный однократного применения стерильный по ТУ 32.50.13-001-41784054-2020», №ФСЗ 2012/11803 от 22.03.2012 на медицинское изделие «шприцы стерильные однократного применения с иглами, объемом: 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл», №ФСЗ 2010/06410 от 31.05.2022 на медицинское изделие «шприцы одноразовые стерильные инъекционные с иглами и без игл, объемом 1 мл, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл, 100 мл», №ФСЗ 2008/02930 от 19.11.2008 на медицинское изделие «шприцы трехкомпонентные однократного применения с иглами и без игл, объем: 1 мл, 2 мл, 2,5 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50/60 мл, 100 мл», №ФСЗ 2011/09587 от 17.11.2022 на медицинское изделие «шприцы одноразовые трехдетальные стерильные объемом 1 мл, 2 мл, 2,5 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл, 60 мл с иглами».

Вместе с тем, в заявке указано следующее наименование по всем позициям предлагаемых медицинских изделий: «Шприц общего назначения».

Таким образом, Заявителем при подаче заявки не выполнены требования, изложенные Заказчиком в извещении о проведении закупки, в связи с чем при рассмотрении заявки ООО «Альянс-Мед» аукционная комиссия Заказчика действовала правомерно. Жалоба признана необоснованной.

2. В ходе рассмотрения дела Комиссией установлено следующее.

В силу ч. 3 ст. 14 Закона 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.

Во исполнение приведенной нормы Закона Правительством РФ принято постановление от 05.02.2015 N 102 "Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее – Постановление N 102).

Постановлением N 102 утвержден перечень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

В указанный перечень входят следующие медицинские изделия:

32.50.13.110	Иглы хирургические; инструменты колющие; <u>шприцы-инъекторы медицинские многоразового и одноразового использования с инъекционными иглами и без них</u>
--------------	--

К перечню содержится следующее примечание:

<*> При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2), так и наименованием вида медицинского изделия.

В извещении Заказчиком установлено следующее:

Ограничение допуска и условия допуска

Постановление Правительства РФ от 05.02.2015 N 102 "Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд"

Между тем, предметом рассматриваемой закупки являются шприцы общего назначения, в связи с чем установление в извещении о проведении закупки ограничений допуска согласно Постановлению N 102 свидетельствует о нарушении Заказчиком ч. 3 ст. 14 Закона.

3. В соответствии с ч.1 ст.42 Закона при осуществлении закупки путем проведения открытых конкурентных способов заказчик формирует с использованием единой информационной системы, подписывает усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени заказчика, и размещает в единой информационной системе извещение об осуществлении закупки, содержащее следующую информацию:

17) размер обеспечения исполнения контракта, гарантийных обязательств, порядок предоставления такого обеспечения, требования к такому обеспечению (если требование обеспечения исполнения контракта, гарантийных обязательств установлено в соответствии со [статьей 96](#) настоящего Федерального закона).

Согласно ЕИС размещенное извещение об осуществлении закупки не содержит информацию о реквизитах счета, на котором в соответствии с законодательством Российской Федерации учитываются операции со средствами, поступающими заказчику (ЕИС — раздел «Платежные реквизиты» - «Номер расчётного счёта» 00000000000000000000 ...).

Таким образом, Заказчик нарушил ч.1 ст.42 Закона.

На основании Постановления Правительства РФ от 26.08.2013 № 728, в соответствии с ч.15 ст.99, ч.8 ст.106 Закона,

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «Альянс-Мед» необоснованной.
2. Признать Заказчика нарушившим ч.3 ст.14, ч.1 ст.42 Закона.
3. Выдать Заказчику, аукционной комиссии Заказчика предписание об отмене сформированных протоколов, внесении изменений в извещение о проведении закупки в соответствии с требованиями законодательства РФ о контрактной системе, продлении срока подачи заявок в соответствии с ч.4 ст.42 Закона.
4. Рассмотреть вопрос о привлечении к административной ответственности виновного должностного лица Заказчика.

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

Председатель комиссии

Место для подписи:
Благодарев М. А.

М.А. Благодарев

Члены комиссии:

Место для подписи:
Евстратова С. А.

С.А. Евстратова

Место для подписи:
Кириленко В. Д.

В.Д. Кириленко

Исп.Кириленко В.Д.
тел.(863) 240-86-88, вн.061-131