



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

УПРАВЛЕНИЕ

по г. Москве

Мясницкий проезд, д.4, стр. 1
107078, г. Москва,
тел. (495) 784-75-05, факс (495) 607-49-29
факс (495) 607-42-92, e-mail: to77@fas.gov.ru

ООО «Медицинские технологии и
инновации»
info@m-i-t.ru

ГБУЗ «ГКБ им В.М. Буянова ДЗМ»
dogovor@gkb12mos.ru

№ _____
На № _____ от _____

РЕШЕНИЕ

**по делу № 077/06/106-4128/2024 о нарушении
законодательства о контрактной системе**

25.03.2024

г. Москва

Комиссия по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг Управления Федеральной антимонопольной службы по г. Москве (далее – Комиссия Управления) в составе:

Председательствующего – заместителя начальника отдела обжалования государственных закупок Д.С. Грешневой,

Члена Комиссии:

Главного государственного инспектора отдела обжалования государственных закупок А.А. Кутейникова,

Ведущего специалиста-эксперта отдела обжалования государственных закупок Э.З. Гугава,

при участии представителя ООО «Медицинские Технологии и Инновации»: Хоревой А.Ю. (по доверенности от 21.03.2024 №181-2024),

слушателя: Кузьминой Е.В.

в отсутствие представителей ГБУЗ «ГКБ ИМЕНИ В.М. БУЯНОВА ДЗМ» о времени и порядке заседания Комиссии Управления уведомленных надлежащим образом по средствам функционала Единой информационной системы в сфере закупок,

рассмотрев жалобу ООО «Медицинские Технологии и Инновации» (далее — Заявитель) на действия ГБУЗ «ГКБ ИМЕНИ В.М. БУЯНОВА ДЗМ» (далее — Заказчик) при проведении электронного аукциона на право заключения государственного контракта на поставку расходного материала для кардиохирургии (ЭФИ) для ГБУЗ «ГКБ имени В.М. Буянова ДЗМ» (Закупка № 0373200052724000164) (далее – аукцион) в соответствии с Федеральным законом от 05.04.2013 №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг



2024-14152

для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон о контрактной системе),

УСТАНОВИЛА:

В Московское УФАС России поступила жалоба Заявителя на действия Заказчика при проведении вышеуказанного аукциона.

На заседание Комиссии Управления Заказчиком представлены документы и сведения, запрашиваемые Московским УФАС России.

В результате рассмотрения жалобы, рассмотрев представленные документы и сведения, Комиссия Управления установила следующее.

1. Согласно доводам жалобы Заказчиком неправомерно объединена в один лот поставка медицинских изделий разного вида, что противоречит требованиям постановления Правительства Российской Федерации от 19 апреля 2021 г. № 620 «О требовании к формированию лотов при осуществлении закупок медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - постановление №620).

Согласно п.2 ч.29 ст.34 Закона о контрактной системе Правительство Российской Федерации вправе определить требования к формированию лотов при осуществлении закупок отдельных видов товаров, работ, услуг.

П.1 постановления №620 установлено, что при осуществлении закупок медицинских изделий не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия различных видов в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации, при условии, что значение начальной (максимальной) цены контракта (цены лота) превышает:

600 тыс. рублей - для заказчиков, у которых объем денежных средств, направленных на закупку медицинских изделий в предшествующем году, составил менее 50 млн. рублей;

1 млн. рублей - для заказчиков, у которых объем денежных средств, направленных на закупку медицинских изделий в предшествующем году, составил от 50 млн. рублей до 100 млн. рублей;

1,5 млн. рублей - для заказчиков, у которых объем денежных средств, направленных на закупку медицинских изделий в предшествующем году, составил более 100 млн. рублей.

Комиссией Управления установлено, что в соответствии с извещением о проведении электронного аукциона от 12.03.2024 №0373200052724000164 начальная максимальная цена контракта составляет 29 990 000,00 руб.

Согласно приложению № 1 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 года № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» (далее - Номенклатурная классификация) номенклатурная классификация медицинских изделий по видам (далее - классификация) 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.

* Фиксируется начальное значение 100000 и для каждой последующей записи значение увеличивается на 10.

Алгоритм формирования, применяемый для ведения номенклатурной классификации медицинских изделий по видам, представлен на схеме:



В составе жалобы Заявитель указывает, что в составе технической части закупочной Заказчиком использовано описание для медицинских изделий с различными кодами номенклатурной классификации медицинских изделий (далее - НКМИ).

Так, например:

Позиция 1: 32.50.13.110-00005168 Катетер системы радиочастотной абляции для кардиологии, код НКМИ: 331580;

Позиция 6: 32.50.13.110-00005075 Набор ирригационных трубок для системы абляции сердца, код НКМИ: 177790;

Согласно ч.1 ст.106 Закона о контрактной системе лица, права и законные интересы которых непосредственно затрагиваются в результате рассмотрения жалобы, вправе направить в контрольный орган в сфере закупок возражения на жалобу, участвовать в ее рассмотрении лично или через своих представителей.

В свою очередь, согласно представленным возражениям Заказчика следует, что в закупке реализован принцип функциональной и технологической взаимосвязи закупаемых расходных материалов, поскольку подлежащие к закупке товары предназначены для выполнения совместных функций в рамках медицинских манипуляций определенного отделения больницы и может использоваться одновременно для оперативных вмешательств.

Решение о совместной закупке указанных позиций устраняет высокий риск невыполнения необходимых исследований в ситуации, когда поставка материалов будет осуществлена одновременно и с возможными перебоями, в связи с наличием большого количества контрактов.

На основании изложенного, Заказчиком объединены в один лот технологически и функционально связанные товары, представляющие собой единую систему материалов в целях достижения медицинского результата.

Комиссия Управления отмечает, что п.2 Постановления №620 предусмотрены следующие случаи не применения положений постановления:

- при закупках медицинских изделий, объединенных в один лот (контракт) по контрактам жизненного цикла, заключаемым в случаях, установленных Правительством Российской Федерации;

- при закупках медицинских изделий, объединенных в один лот (контракт) с расходными материалами, которые совместимы с такими медицинскими изделиями;
- при закупках медицинских изделий, по результатам которых заключается контракт со встречными инвестиционными обязательствами в соответствии со статьей 111.4 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

Вместе с тем рассматриваемая закупочная процедура не является контрактом жизненного цикла, а также не является контрактом со встречными инвестиционными обязательствами, при этомкупаемые изделия не являются расходными материалами друг к другу, а являются самостоятельными одноразовыми медицинскими изделиями.

Комиссия Управления отмечает, что согласно номенклатурной классификации каждый отдельный вид медицинского изделия обладает уникальным идентификационным номером записи, в формате шестизначного кода, при этом номенклатурная классификация также содержит классификации видов медицинских изделий по группам и подгруппам, при этом Постановлением № 620 однозначно указано, что предметом одного контракта (одного лота) не могут быть медицинские изделия различных видов.

Следовательно, согласно номенклатурной классификации медицинских изделий каждый отдельный вид медицинского изделия обладает уникальным идентификационным номером записи в формате шестизначного кода, при этом номенклатурная классификация также содержит классификации видов медицинских изделий по группам и подгруппам. Однако в постановлении № 620 прямо указано, что предметом одного контракта (одного лота) не могут быть медицинские изделия именно различных видов, в связи с чем включение в один лот медицинских изделий различных видов (в т.ч. находящихся в одной группе или подгруппе номенклатурной классификации), не соответствует положениям постановления № 620.

Вместе с тем, поскольку Заказчиком в рамках обжалуемой процедуры не закупается медицинское изделие, для которого предназначены содержащиеся в описании объекта закупки товары, и все являются одноразовыми медицинскими изделиями, которые могут быть использованы как совместно так и отдельно, положения п. 2 постановления № 620 не могут быть применены в данном конкретном случае.

Из буквального толкования названной нормы следует, что для применения исключения п. 2 Постановления №620, необходимо закупать медицинские изделия, для которого предусмотрены определенные расходные материалы, обладающие своим уникальным кодом вида медицинского изделия, расходуемые медицинским изделием в процессе его эксплуатации.

Из указанного следует, что законодателем заранее предусмотрено исключение, направленное на реализацию потребности закупить медицинское изделия вместе с расходными материалами, являющихся разными видами изделия по отношению друг к другу.

Таким образом, в соответствии с описанием объекта закупки, поставке подлежат медицинские изделия различных видов, что противоречит положениям п. 1 Постановления № 620, и поскольку описание объекта данной закупки не подпадает

под исключение, предусмотренное п. 2 Постановления № 620, у Заказчика отсутствуют основания для объединения в одну закупку (лот) медицинских изделий различных видов при превышении установленного п. 1 Постановления № 620 размера начальной (максимальной) цены контракта.

Иное трактование вышеуказанных положения свидетельствовало бы о возможности проводить закупки, сформированные из абсолютно любых медицинских изделий при условии включения в состав лота какого-либо расходного материала, который в свою очередь так же может являться медицинским изделием со своим видом по номенклатурной классификации, так или иначе совместимого в рамках одной медицинской деятельности.

При этом расходные материалы, обозначенные в рассматриваемой закупке, не могут быть физически совместимы с абсолютно всемикупаемыми медицинскими изделиями, что свидетельствует о необходимости соблюдения требований п. 1 Постановления № 620.

Вместе с тем при наличии у Заказчика обоснованной потребности в поставке определенного вида медицинских изделий в соответствующей комплектации, Заказчик не лишен права закупки таких изделий в совокупном лоте в пределах разрешенной Постановлением № 620 начальной (максимальной) цены контракта, а также не лишен права выделить необходимые позиции в отдельный лот с целью соблюдения требований Постановления № 620.

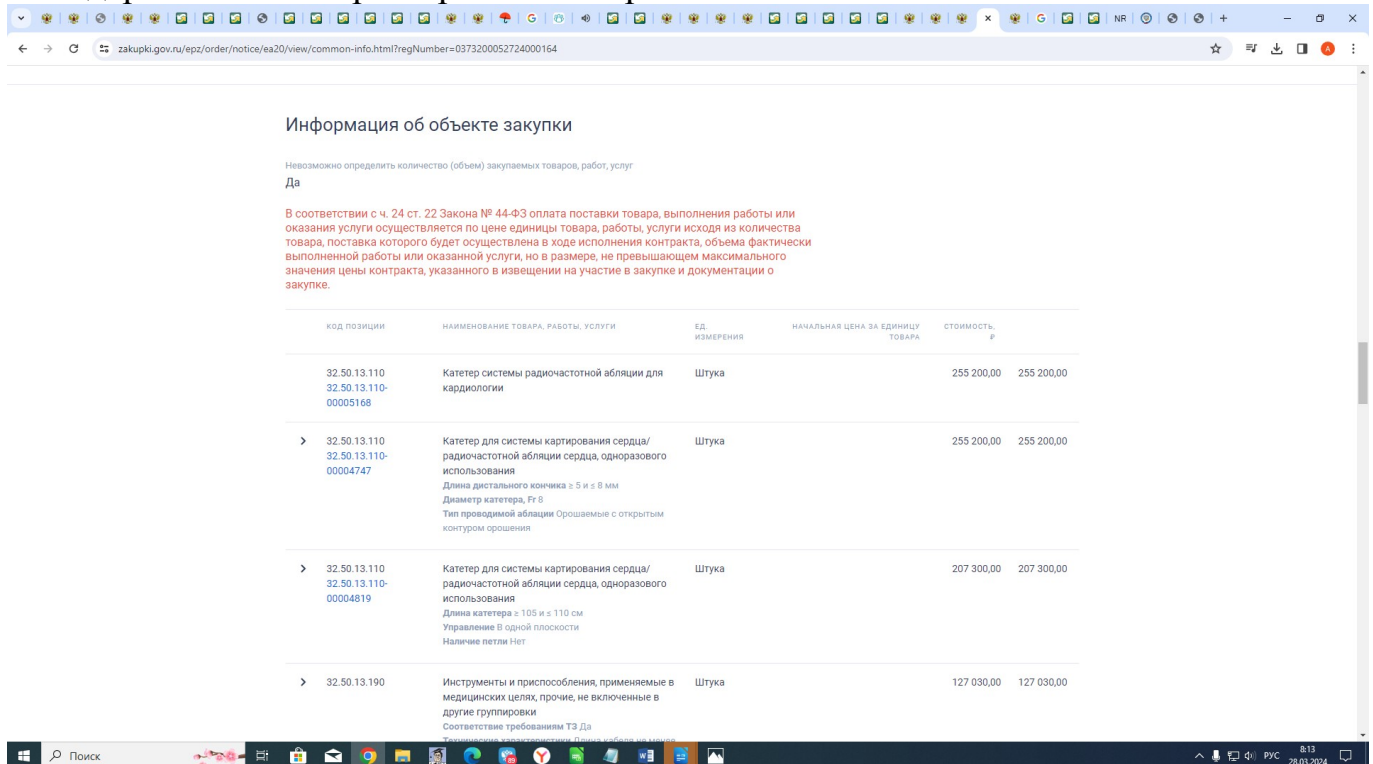
На основании вышеизложенного Комиссия Управления приходит к выводу о нарушении Заказчиком п. 2 ч. 29 ст. 34 Закона о контрактной системе при объединении в один лот медицинских изделий, относящихся к разным видам медицинских изделий согласно номенклатурной классификации, в связи с чем в действиях Заказчика усматриваются признаки состава административного правонарушения, ответственность за которое предусмотрена ч.1.4 ст.7.30 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

2. В составе жалобы Заявитель указывает, что в составе извещения о проведении электронного аукциона от 12.03.2024 №0373200052724000164 неправомерно не установлены характеристики поставляемых товаров, указанные в технической части закупочной документации, например в Техническом задании указаны следующие требования:

№ п / п	Наименование товара	Описание (характеристики) объекта закупки				Е д и з м .	К о л- в о
		Наименование показателя	Ед. из м.	Значен ия показа телей	Обоснование включения показателя в описание объекта закупки		
1	Катетер системы радиочастотной абляции для кардиологии 32.50.13.1	Стерильный гибкий управляемый катетер, предназначенный для использования в качестве части системы радиочастотной абляции для кардиологии с целью приложения радиочастотного переменного тока для абляции участков эндокарда бьющегося сердца при лечении аритмий сердца; как правило, также предназначен для передачи задающих ритм электрических стимулов сердцу и получения электрических реакций от сердца для электрофизиологического картирования. Предназначен для введения в сердце через венозный доступ (например, бедренную вену) и может содержать однополярный и/или биполярный электроды для абляции. Это изделие для одноразового использования.				Ш т.	1
		Электрод обладает функцией измерения контактного усилия		Наличие	Предназначено для измерения силы контакта между кончиком катетера и		

10-00005168	между концом катетера и стенкой сердца в режиме реального времени, в граммах			эндокардом для увеличения эффективности и безопасности абляции
	Диаметр катетера	Fr	Не более 8	Обеспечивает осевую устойчивость катетера при манипуляциях, а также возможность подводки необходимого количества проводов к электродам катетера
	Длина катетера	см	≥ 111 и ≤ 115	Обеспечивает доступ в нужную камеру сердца
	Оплетка вводимой части катетера	нитевой	Не менее 16	Обеспечивает осевую устойчивость для позиционирования катетера в нужной камере сердца
	Датчик измерения температуры		Наличие	Предназначено для предупреждения перегрева кончика катетера
	Длина дистального кончика	мм	$\geq 3,5$ и ≤ 5	Данная длина дистального кончика у абляционных катетеров является менее травматичной, что позволяет проводить процедуру радиочастотной абляции у пациентов с тяжелой формой фибрилляции предсердий без осложнений
	Количество отверстий в дистальном электроде для подачи жидкости для охлаждения зоны абляции	шт.	Не менее 6	Предназначено для равномерного охлаждения дистального кончика катетера
	Управление радиусом кривизны с помощью ручки катетера		В двух направлениях	Предназначено для сгибания катетера в двух кривизнах
	Типы кривизны - DF		Наличие	Позволяет спозиционировать катетер в нужной анатомической области для последующей диагностики и/или абляции
	Тип механизма для управления радиусом кривизны		Качающийся рычаг	Позволяет сгибать катетер в разных кривизнах
	Содержание платины в материале электродов		Наличие	Позволяет снимать эндограммы электрической активности миокарда с определенной точностью
	Расположение навигационного датчика - в центре дистального электрода		Наличие	Позволяет визуализировать траекторию передвижения катетера в сердце, что упрощает процесс абляции при лечении тяжелых форм сердечной аритмии.
	Катетер должен быть полностью совместим с Системой электрофизиологической нефлюороскопической навигационной CARTO 3 (имеется у Заказчика)		Наличие	Клиническая потребность Заказчика

Вместе с тем в структурированной форме извещения позиция 32.50.13.110, 32.50.13.110-00005168 «Катетер системы радиочастотной абляции для кардиологии» не содержит в себе характеристик товара.



Информация об объекте закупки

Невозможно определить количество (объем) закупаемых товаров, работ, услуг
Да

В соответствии с ч. 24 ст. 22 Закона № 44-ФЗ оплата поставки товара, выполнения работы или оказания услуги осуществляется по цене единицы товара, работы, услуги исходя из количества товара, поставка которого будет осуществлена в ходе исполнения контракта, объема фактически выполненной работы или оказанной услуги, но в размере, не превышающем максимального значения цены контракта, указанного в извещении на участие в закупке и документации о закупке.

КОД ПОЗИЦИИ	НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА, РАБОТЫ, УСЛУГИ	ЕД. ИЗМЕРЕНИЯ	НАЧАЛЬНАЯ ЦЕНА ЗА ЕДИНИЦУ ТОВАРА	СТОИМОСТЬ, #
32.50.13.110 32.50.13.110-00005168	Катетер системы радиочастотной абляции для кардиологии	Штука	255 200,00	255 200,00
> 32.50.13.110 32.50.13.110-00004747	Катетер для системы картирования сердца/ радиочастотной абляции сердца, одноканальный Длина дистального кончика ≥ 5 и ≤ 8 мм Диаметр катетера, Fr 9 Тип проводимой абляции: Орошаемые с открытым контуром орошения	Штука	255 200,00	255 200,00
> 32.50.13.110 32.50.13.110-00004819	Катетер для системы картирования сердца/ радиочастотной абляции сердца, одноканальный Длина катетера ≥ 105 и ≤ 110 см Управление в одной плоскости Наличие петли: Нет	Штука	207 300,00	207 300,00
> 32.50.13.190	Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки Соответствие требованиям ТЗ ДА	Штука	127 030,00	127 030,00

Согласно п.5 ч.1 ст.42 Закона о контрактной системе извещение об осуществлении закупки должно содержать наименование объекта закупки, информация (при наличии), предусмотренная правилами использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, установленными в соответствии с ч.6 ст.23 Закона о контрактной системе, указание (в случае осуществления закупки лекарственных средств) на международные непатентованные наименования лекарственных средств или при отсутствии таких наименований химические, группировочные наименования.

В силу п.1,3 ч.2 ст.42 Закона о контрактной системе извещение об осуществлении закупки, если иное не предусмотрено Законом о контрактной системе, должно содержать описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 Закона о контрактной системе, а также требования к содержанию, составу заявки на участие в закупке в соответствии с Законом о контрактной системе и инструкция по ее заполнению. При этом не допускается установление требований, влекущих за собой ограничение количества участников закупки.

П.1-2 ч.1 ст.33 Закона о контрактной системе установлено, что 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 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;

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.

Согласно ч.2 ст.33 Закона о контрактной системе описание объекта закупки в соответствии с требованиями, указанными в ч.1 ст.33 Закона о контрактной системе, 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.

На основании ч.6 ст.23 Закона о контрактной системе порядок формирования и ведения в единой информационной системе каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, а также правила использования указанного каталога устанавливаются Правительством Российской

Федерации.

Постановлением Правительства Российской Федерации от 08.02.2017 № 145 утверждены Правила формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее — правила формирования КТРУ) и Правила использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее — Правила использования КТРУ).

На основании п.14 ч.3 ст.4 Закона о контрактной системе единая информационная система содержит каталог товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Согласно пп.«а» п.2 Правила использования КТРУ каталог используется заказчиками в целях обеспечения применения информации о товарах, работах, услугах, в том числе в:

- извещении об осуществлении закупки;
- приглашении принять участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) (далее — приглашение);
- документации о закупке (в случае если Федеральным законом предусмотрена документация о закупке);
- контракте;
- реестре контрактов, заключенных заказчиками.

На основании п.4 Правил использования КТРУ Заказчики обязаны применять информацию, включенную в позицию каталога в соответствии с пп.«б» - «г» и «е» - «з» п.10 Правил формирования КТРУ.

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 Законом о контрактной системе 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, установленных пп. «а», «б» п.5 Правил использования КТРУ.

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

Согласно п.7 Правил использования КТРУ в случае осуществления закупки товара, работы, услуги, в отношении которых в каталоге отсутствуют соответствующие позиции, заказчик осуществляет описание товара, работы, услуги в соответствии с требованиями ст.33 Закона о контрактной системе. При проведении предусмотренных Законом о контрактной системе электронных процедур, закрытых электронных процедур характеристики объекта закупки, предусмотренные п.1 ч.1 ст.33 Закона о контрактной системе, **указываются с использованием единой информационной системы при формировании извещения об осуществлении закупки**, приглашения принять участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) в соответствии с ч.1 ст.42, п.1 ч.1 ст.75 Закона о контрактной системе соответственно

Комиссией Управления установлено, что в извещении о проведении электронного аукциона от 12.03.2024 №0373200052724000164 Заказчиком не установлено описание требуемых к поставке товаров, а также имеются противоречия между структурированной формой извещения и Техническим заданием, что не отвечает положениям п.1 ч.2 ст.42 Закона о контрактной системе, а также требованиям п.7 Правил использования КТРУ.

Извещение, формируемое с использованием ЕИС, должно содержать информацию, предусмотренную Правилами использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее — Правила использования КТРУ), утвержденные Постановлением Правительства РФ 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).

В случае формирования информации и документов с использованием ЕИС осуществляется путем заполнения экранных форм веб-интерфейса ЕИС или путем представления в ЕИС электронного документа, содержащего сформированную информацию, посредством информационного взаимодействия.

Таким образом, Комиссия Управления отмечает, что формирование информации и документов с использованием ЕИС осуществляется путем заполнения экранных форм веб-интерфейса ЕИС. При формировании извещения о проведении запроса котировок в ЕИС Заказчику надлежало указать характеристики закупаемой продукции со значениями этих характеристик в соответствующей графе.

Вместе с тем в заполняемом в структурированном виде описании объекта закупки Заказчиком не отражен весь перечень необходимых ему характеристик закупаемой продукции, что, в свою очередь, препятствует корректному формированию структурированной заявки.

На основании вышеизложенного Комиссия Управления приходит к выводу о нарушении Заказчиком п.1 ч.1, ч.2 ст.33, п.5 ч.1 ст.42 Закона о контрактной системе, ввиду чего в действиях Заказчика усматриваются признаки состава административного правонарушения, ответственность за которое предусмотрена ч.1.4 ст.7.30 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

Исследовав представленные материалы, руководствуясь Законом о контрактной системе, Комиссия Управления

Р Е Ш И Л А:

1. Признать жалобу ООО «Медицинские Технологии и Инновации» на действия ГБУЗ «ГКБ ИМЕНИ В.М. БУЯНОВА ДЗМ» обоснованной.

2. Признать в действиях Заказчика нарушение положений п.1 ч.1, ч.2 ст.33, п.5 ч.1 ст.42, п. 2 ч. 29 ст. 34 Закона о контрактной системе.

3. Обязательное для исполнения предписание об устранении нарушений законодательства об осуществлении закупок не выдавать, поскольку выдано ранее в рамках рассмотрения жалобы ООО «МК Протон» по делу от 22.03.2024 № 077/06/106-4061/2024. При этом при исполнении предписания по делу № 077/06/106-4061/2024 Заказчику также следует руководствоваться мотивировочной частью решения по делу №077/06/106-4128/2024.

4. Передать материалы дела соответствующему должностному лицу Московского УФАС России для рассмотрения вопроса о возбуждении дела об административном правонарушении.

Решение может быть обжаловано в судебном порядке в Арбитражном суде г. Москвы в течение 3 (трех) месяцев с даты его принятия в порядке, установленном гл. 24 АПК РФ.

Председательствующий

Д.С. Грешнева

Члены комиссии:

Э.З. Гугава

А.А. Кутейников

Исп.Кутейников А.А.
тел.8(495)784-75-05