



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА

УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Пермскому краю

ул. Ленина, 64, г. Пермь, 614990
тел. (342) 235-12-00, факс (342) 235-10-67
e-mail: to59@fas.gov.ru
сайт: www.perm.fas.gov.ru

ИП Маратканов А.А.

614064, Пермский край, г. Пермь, ул. Льва
Шатрова, 1, 122-127
maratkanov73@inbox.ru

ГБУЗ ПК «Кунгурская больница»

617472, Пермский край, г. Кунгур, ул.
Красногвардейцев, 45В
shamporovaa@mail.ru

АО «Сбербанк-АСТ»

ko@sberbank-ast.ru

№ _____
На № _____ от _____

Решение

РЕШЕНИЕ по делу № 059/06/105-608/2024

(жалоба ИП Маратканова А.А., вх. № 7660/24 от 21.05.2024 г.)

28.05.2024 г.

г. Пермь

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Пермскому краю (далее – Комиссия) в составе:

Председатель Комиссии – Субботина Е.С., начальник отдела контроля закупок,
члены комиссии:

- **Качин М.Е.,** специалист-эксперт отдела контроля закупок,

- **Журавлев М.А.,** ведущий специалист-эксперт отдела контроля закупок,

в отсутствие представителей сторон (извещены надлежащим образом),

рассмотрев жалобу ИП Маратканова А.А. (далее – Заявитель) на действия ГБУЗ ПК «Кунгурская больница» (далее – Заказчика) при проведении электронного аукциона на оказание услуг по техническому обслуживанию и ремонту эндоскопического оборудования (изв.№ 0356500002324000134),

УСТАНОВИЛА:

Заявитель полагает, что нормы Федерального закона от 05.04.2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон о закупках) нарушены действиями Заказчика.

В ходе рассмотрения жалобы и в ходе проведения внеплановой проверки, осуществленной Комиссией Пермского УФАС России в соответствии с ч. 3 ст. 99 Закона о закупках установлено следующее.

Согласно извещению № 0356500002324000134 Заказчиком проводился электронный аукцион на оказание услуг по техническому обслуживанию и ремонту эндоскопического оборудования.

В соответствии с извещением о проведении электронного аукциона:

1) извещение о проведении электронного аукциона размещено в единой информационной системе в сфере закупок www.zakupki.gov.ru (далее – ЕИС) – 13.05.2024 г.

2) способ определения поставщика (подрядчика, исполнителя) – Аукцион;

3) начальная максимальная цена контракта – 344 000,00 руб.;

4) дата окончания подачи заявок - 21.05.2024 г.

Заявитель полагает, что требования Закона о закупках нарушены действиями Заказчика, выразившимися в следующем:



2024-6376

1) перечень медицинских изделий, подлежащих техническому обслуживанию, указанный в Техническом задании, не содержит всей совокупности информации в отношении медицинского оборудования, подлежащего техническому обслуживанию и ремонту, предусмотренный пункта 5.7 ГОСТ Р 57501-2017, в частности, информации о номере регистрационного удостоверения медицинского изделия осветитель галогенный CLH 250 Olympus, зав. № 34843, инв. №4101241433112, год выпуска 2009;

2) перечень медицинских изделий, подлежащих техническому обслуживанию, указанный в Техническом задании, содержит недостоверные данные о классах потенциального риска медицинских изделий;

3) в один объект закупки включены услуги, для оказания которых исполнитель должен обладать требуемой в составе заявки лицензией и услуги, для оказания которых специальная правоспособность не требуется;

В письменных пояснениях Заказчик указал следующее:

1) в Техническом задании указан номер регистрационного удостоверения ФСЗ 2010/08606, в котором отражено, что оборудование относится к классу потенциального риска применения 2а. В соответствии с записью в Государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации - 179420 относится к 3. Гастроэнтерологические медицинские изделия, 3.15. Эндоскопы гастроэнтерологические. В таком случае участник закупки для выполнения услуг по Контракту должен обладать лицензией на осуществление деятельности по техническому обслуживанию медицинских изделий класса 2а потенциального риска применения в отношении:

- Гастроэнтерологические медицинские изделия.

Слово «указать» Заказчик по ошибке не убрал при подготовке технического задания, однако указанное обстоятельство не нарушает права участников закупки.

2) при подготовке технического задания указаны номера РУ, полученных при поставке медицинского оборудования Заказчику, то есть номера РУ, под которыми указанное оборудование было произведено. Ранее до 2012 года законодательство Российской Федерации не содержало требований об указании в Государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, информации о классе потенциального риска применения и виде медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, указанная информация появилась с принятием Постановление Правительства РФ от 19.06.2012 №615 «Об утверждении Правил ведения государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий». Заказчик при определении класса потенциального риска применения и вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий руководствовался информацией о медицинском изделии, а также изучал новые РУ, выданные на оборудование Заказчика. В таблице в графе «РУ» полужирным шрифтом указаны новые РУ на изделия. Заявитель сам мог изучить эту информацию в Государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, по наименованию оборудования. Для тех изделий, для которых новые РУ отсутствуют Заказчик определял класс и вид изделий, исходя из его описания и назначения в соответствии с Номенклатурной классификацией медицинских изделий по классам в зависимости от потенциального риска их применения (Приложение №2 к приказу) и Номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам (Приложение №1 к приказу), утвержденных приказом Минздрава России от 06.06.2012 №4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий». Тот факт, что прежние РУ, полученные Заказчиком при поставке оборудования, не отражают сведения о классе потенциального риска применения и виде изделий, не означает, что медицинское изделие не относится ни к одному виду, классу. Заказчиком верно указан номер РУ. Однако

Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, не содержит сведения о настоящем медицинском изделии и регистрационных данных о нем. Указанная информация соответствует Государственному реестру медицинских изделий (Текст документа приводится по официальному изданию Минздравмедпрома РФ (по состоянию на 1 января 1996 г.) (Москва, 1996), под редакцией проф., д.т.н. Б. И. Леонова). Третье издание Государственного реестра медицинских изделий отечественного и зарубежного производства - официальный документ Министерства здравоохранения и медицинской промышленности Российской Федерации для учреждений здравоохранения и ряда других организаций в области производства, реализации и эксплуатации медицинских изделий, а также для налоговой и таможенной служб. Реестр представляет собой перечень более 40000 отечественных и зарубежных медицинских изделий, разрешенных к применению Минздравмедпромом России (ранее МЗ СССР) в медицинской практике и прошедших регистрацию. Впервые в реестр включены изделия зарубежного производства. Соответственно, в отношении указанного оборудования Заказчик определял класс и вид изделий, исходя из его описания и назначения в соответствии с Номенклатурной классификацией медицинских изделий по классам в зависимости от потенциального риска их применения (Приложение №2 к приказу) и Номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам (Приложение №1 к приказу), утвержденных приказом Минздрава России от 06.06.2012 №4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий».

В соответствии с п. 1 ч. 2 ст. 42 Закона о закупках извещение об осуществлении закупки, если иное не предусмотрено Закона о закупках, должно содержать описание объекта закупки в соответствии со ст. 33 Закона о закупках.

В силу с п. 1, 2 ч. 1 ст. 33 Закона о закупках заказчик при описании в документации о закупке 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;

В силу ч. 2 ст. 33 Закона о закупках описание объекта закупки в соответствии с требованиями, указанными в ч. 1 ст. 33 Закона о закупках, 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.

Комиссия отмечает, что действующее законодательство в сфере осуществления закупок допускает самостоятельное формирование Заказчиком объекта закупки, исходя из целей осуществления закупки и потребностей последнего. При этом, потребность Заказчика является определяющим фактором при формировании объекта закупки.

Кроме того, при установлении требований к качественным, техническим и функциональным показателям Заказчик также руководствуется собственными потребностями и не обязан обосновывать установленные требования. При этом данные требования не должны приводить к ограничению количества участников закупки.

Согласно извещению о проведении закупки объектом закупки является оказание услуг по техническому обслуживанию и ремонту эндоскопического оборудования. Описание выполняемых работ указано в Техническом задании.

В соответствии с п. 12 ч. 1 ст. 42 Закона о закупках 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:

- требования, предъявляемые к участникам закупки в соответствии с ч. 1 ст. 31 Закона о закупках, требования, предъявляемые к участникам закупки в соответствии с ч. 2 и 2.1 (при наличии таких требований) ст. 31 Закона о закупках, и исчерпывающий перечень документов, подтверждающих соответствие участника закупки таким требованиям, а также требование, предъявляемое к участникам закупки в соответствии с ч. 1.1 ст. 31 Закона о закупках (при наличии такого требования).

Пунктом 1 ч. 1 ст. 31 Закона о закупках установлено, что при применении конкурентных способов, при осуществлении закупки у единственного поставщика (подрядчика, исполнителя) в случаях, предусмотренных п. 4, 5, 18, 30, 42, 49, 54 и 59 ч. 1 ст. 93 Закона о закупках, заказчик устанавливает требование к участникам закупки о соответствии требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся объектом закупки.

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

Согласно пп. «н» п. 1 ч. 1 ст. 43 Закона о закупках для участия в конкурентном способе заявка на участие в закупке, если иное не предусмотрено Законом о закупках, должна содержать документы, подтверждающие соответствие участника закупки требованиям, установленным п. 1 ч. 1 ст. 31 Закона о закупках, документы, подтверждающие соответствие участника закупки дополнительным требованиям, установленным в соответствии с ч. 2 и 2.1 (при наличии таких требований) ст. 31 Закона о закупках, если иное не предусмотрено Законом о закупках.

Согласно извещению о проведении закупки объектом закупки является текущий ремонт и диагностика медицинского оборудования. Описание выполняемых работ указано в Техническом задании.

Также, в соответствии с извещением о проведении закупки, требования к составу и содержанию заявки указаны в отдельном приложении.

Так, согласно п. 1.13 требований заявка должна содержать документы, подтверждающие соответствие участника закупки требованиям, установленным п. 1 ч. 1 ст. 31 Закона о закупках:

- В соответствии с пунктом 17 части 1 статьи 12 главы 2 Федерального закона от 04 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности: Реквизиты лицензии (регистрационный номер и дату ее предоставления) или номер реестровой записи в реестре лицензий на техническое обслуживание медицинских изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения) - Техническое обслуживание следующих групп медицинских изделий (кроме программного обеспечения, являющегося медицинским изделием) класса 2а потенциального риска применения: - ортопедические медицинские изделия; - гастроэнтерологические медицинские изделия; - вспомогательные и общепольничные медицинские изделия; - анестезиологические и респираторные медицинские изделия; - медицинские изделия для оториноларингологии; - медицинские изделия для акушерства и гинекологии; Техническое обслуживание следующих групп медицинских изделий (кроме программного обеспечения, являющегося медицинским изделием) класса 2б потенциального риска применения: - хирургические инструменты/системы и сопутствующие медицинские изделия.

Аналогичное требование установлено в п. 2.1 Технического задания.

Относительно первого довода Заявителя Комиссия отмечает следующее.

В п. 6.2 «Требования к обеспечению качества технического обслуживания медицинских изделий» Технического задания установлено требование к соблюдению технологии оказания услуг, требований действующих стандартов, технических условий к качеству оказанных услуг по ТО МИ. Обслуживание выполняется в соответствии с национальным стандартом РФ ГОСТ Р 58451-2019 «Изделия медицинские. Обслуживание техническое. Основные положения» и требованиями эксплуатационной документации применительно к обслуживаемым МИ.

Также в п. 9 Технического задания содержится перечень медицинского оборудования, подлежащего текущему обслуживанию.

В соответствии с разделом 1 ГОСТ 58451-2019 настоящий стандарт устанавливает основные положения для проведения технического обслуживания (ТО) медицинских изделий (МИ).

Комиссия обращает внимание, что ГОСТ 58451-2019 «Изделия медицинские. Обслуживание техническое. Основные положения» устанавливает лишь общие положения при проведении технического обслуживания.

В тоже самое время, согласно разделу 1 ГОСТ Р 57501—2017 настоящий стандарт устанавливает требования к подготовке технического задания и их оформлению при проведении государственных закупок на оказание услуг по техническому обслуживанию медицинских изделий, предназначенных для применения в медицинских целях по отдельности или в сочетании между собой, для которых документацией (нормативной, технической или эксплуатационной) предусмотрено их техническое обслуживание при эксплуатации. Настоящий стандарт распространяется на услуги по техническому обслуживанию медицинских изделий предназначенные для поддержания и восстановления работоспособности или исправности медицинских изделий при использовании по назначению, предусмотренному изготовителем (производителем).

Согласно пункту 3.8 ГОСТ Р 57501-2017 под техническим обслуживанием (ТО) понимается комплекс регламентированных нормативной, технической и эксплуатационной документацией мероприятий и операций по поддержанию и восстановлению работоспособности или исправности

МИ при их использовании по назначению, предусмотренному изготовителем (производителем).
Примечание — При проведении ТО могут проводиться следующие работы: периодическое техническое обслуживание, внеплановое техническое обслуживание, контроль технического состояния, техническая диагностика и ремонт.

В соответствии с п. 4.3 ГОСТ Р 57501-2017 техническое задание на закупку услуг технического обслуживания медицинских изделий должно содержать только те требования к техническому обслуживанию, которые регламентированы настоящим стандартом. Заказчик вправе не включать в техническое задание несущественные для него требования.

В силу п. 5.6.1 ГОСТ Р 57501—2017 при составлении технического задания должны быть выбраны необходимые виды работ из списка, приведенного ниже:

- периодическое техническое обслуживание;
- техническое диагностирование;
- ремонт медицинского изделия;
- внеплановое техническое обслуживание;
- обновление программного обеспечения и установка опций;
- контроль технического состояния;
- монтаж/демонтаж и наладка медицинского изделия;

В соответствии с п. 5.7 ГОСТ Р 57501—2017 в разделе приводят перечень медицинских изделий, подлежащих техническому обслуживанию, с указанием:

- наименования медицинских изделий согласно документации изготовителя (производителя);
- модели (марки) медицинских изделий согласно документации изготовителя (производителя);
- наименования изготовителя (производителя);
- номера регистрационного удостоверения медицинских изделий;
- года выпуска;
- заводского/сервисного номера;
- инвентарного номера;
- места размещения в медицинской организации (корпус, кабинет или структурное подразделение).

Как было указано выше, Техническое задание содержит перечень медицинского оборудования, подлежащего техническому обслуживанию.

Так, в перечень включен видеогастроскоп с принадлежностями HUGERGX21 CLH 250, производителя «HUGER Olympus», а также указана информация, предусмотренная п. 5.7 ГОСТ Р 57501—2017, в том числе номер регистрационного удостоверения - ФЦЗ 2010/08606.

Таким образом, требования п. 5.7 ГОСТ Р 57501—2017 в части описание видеогастроскопа с принадлежностями HUGERGX21 CLH 250 Заказчиком соблюдены.

Довод признан необоснованным.

Относительно второго и третьего довода жалобы Комиссия отмечает следующее.

Согласно п. 5.1.1 ГОСТ Р 57501-2017 Техническое задание должно содержать требования к наличию разрешительных документов на проведение технического обслуживания медицинских изделий, выданных уполномоченными государственными органами.

В соответствии с п. 17 ч. 1 ст. 12 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» в соответствии с настоящим Федеральным законом лицензированию подлежат следующие виды деятельности: техническое обслуживание медицинских изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения).

Положение о лицензировании деятельности по техническому обслуживанию медицинских изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а

также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения) (далее – Положение), утвержденное Постановлением Правительства РФ от 30.11.2021 № 2129 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по техническому обслуживанию медицинских изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения), внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2020 г. № 1445 и признании утратившими силу отдельных актов Правительства Российской Федерации» определяет порядок лицензирования деятельности по техническому обслуживанию медицинских изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения) (далее - деятельность по техническому обслуживанию медицинских изделий).

Согласно п. 2 Положения, перечень выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих лицензируемый вид деятельности по техническому обслуживанию медицинских изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения), приведен в приложении № 1.

В соответствии с п. 3 Положения, лицензируемая деятельность по техническому обслуживанию медицинских изделий представляет собой периодическое и внеплановое техническое диагностирование, восстановление работоспособности, монтаж и наладку медицинских изделий из групп по классам потенциального риска применения, предусмотренных приложением № 1 к настоящему Положению, для которых указанные работы предусмотрены нормативной, технической или эксплуатационной документацией производителя.

Приложением № 1 к Положению приведен перечень выполняемых работ в составе деятельности по техническому обслуживанию медицинских изделий следующих классов потенциального риска применения: 2а, 2б, 3.

Так, в перечне медицинского оборудования, предусмотренном Техническим заданием, Заказчиком указаны следующие классы потенциального риска применения: 2а, 2б.

Как указал Заказчик в письменных пояснениях класс потенциального риска применения при подготовке технического задания были указаны номера РУ, полученных при поставке медицинского оборудования Заказчику, то есть номера РУ, под которыми указанное оборудование было произведено. Ранее до 2012 года законодательство Российской Федерации не содержало требований об указании в Государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, информации о классе потенциального риска применения.

Заказчик при определении класса потенциального риска применения и вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий руководствовался информацией о медицинском изделии, а также изучал новые РУ, выданные на оборудование Заказчика.

Комиссия отмечает, что Заявителем не представлено доказательств того, что указанные в перечне медицинского оборудования классе потенциального риска применения являются недостоверными.

Также, Заявитель запросов разъяснений положений извещения о проведении закупки не направлял, рассмотрении жалобы участие не принимал. Кроме того, согласно единому реестру лицензий, размещенному в сети «Интернет»: <https://roszdravnadzor.gov.ru/services/licenses?ysclid=lwukfggyzo261344143>, Заявитель не обладает лицензией на техническое обслуживание медицинских изделий. Следовательно, его права не могут быть нарушены.

Таким образом, описание объекта закупки и требование о наличии лицензии (регистрационный номер и дату ее предоставления) на техническое обслуживание медицинских

изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения) - Техническое обслуживание следующих групп медицинских изделий (кроме программного обеспечения, являющегося медицинским изделием) класса 2а потенциального риска применения: - ортопедические медицинские изделия; - гастроэнтерологические медицинские изделия; - вспомогательные и общепольничные медицинские изделия; - анестезиологические и респираторные медицинские изделия; - медицинские изделия для оториноларингологии; - медицинские изделия для акушерства и гинекологии; Техническое обслуживание следующих групп медицинских изделий (кроме программного обеспечения, являющегося медицинским изделием) класса 2б потенциального риска применения: - хирургические инструменты/системы и сопутствующие медицинские изделия соответствует требованиям Закона о закупках.

На основании статей 99, 106 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» Комиссия,

РЕШИЛА:

Признать жалобу ИП Маратканова А.А. на действия ГБУЗ ПК «Кунгурская больница» при проведении электронного аукциона на оказание услуг по техническому обслуживанию и ремонту эндоскопического оборудования (изв.№ 0356500002324000134) необоснованной.

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

Председатель комиссии

Е.С. Субботина

Члены комиссии:

М.Е. Качин

М.А. Журавлев

Исп. Журавлев М.А.
тел.8(342)235-12-89