



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА

УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Ставропольскому краю

ул. Ленина, 384, г. Ставрополь, 355003
тел. (8652) 35-51-19, факс (8652) 35-51-19
e-mail: to26@fas.gov.ru

№ _____
На № _____ от _____

Решение №1336

ГБУЗ СК "Кисловодская городская
больница"
357700, Ставропольский край, г.
Кисловодск, ул. Кутузова, д. 127
kgbzakupki@mail.ru

ООО "Интерфарм"
129626, г. Москва, прн-т Мира, 102, к. 1,
эт.8, ком. 6. оф. 2
interfarmtender@mail.ru

РЕШЕНИЕ

по делу № 026/06/106-1336/2024
о нарушении законодательства о закупках

26.06.2024 года

г. Ставрополь

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по
Ставропольскому краю по контролю в сфере закупок (далее – Комиссия) в составе:

Председателя Комиссии, заместителя руководителя Управления Федеральной
антимонопольной службы по Ставропольскому краю Золиной Г.В.,

Членов комиссии:

ведущего специалиста-эксперта отдела контроля закупок Управления
Федеральной антимонопольной службы по Ставропольскому краю Вишневской Е.В.,

специалиста-эксперта отдела контроля закупок Управления Федеральной
антимонопольной службы по Ставропольскому краю Поповой П.В.,

В отсутствие представителей сторон



2024-9097

У С Т А Н О В И Л А

В Ставропольское УФАС России (далее – Управление) поступила жалоба ООО «Интерфарм» на действия заказчика – ГБУЗ СК «Кисловодская городская больница» по факту осуществления закупки путем проведения аукциона в электронной форме № 0321300005424000213 «Поставка лекарственных препаратов для медицинского применения».

Жалоба в порядке ст. ст. 105, 106 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для государственных и муниципальных нужд» (далее - Закон № 44-ФЗ) принята к рассмотрению и назначена на 26.06.2024 г. с вызовом сторон по делу.

26.06.2024 г. Комиссия, рассмотрев доводы жалобы, проанализировав имеющиеся в деле документы, проведя в соответствии со ст. 99 Закона №44-ФЗ внеплановую проверку закупки установила следующее:

04.06.2024 г. Заказчиком опубликовано извещение о проведении закупки № 0321300005424000213 «Поставка лекарственных препаратов для медицинского применения» (далее – Извещение).

Одновременно с Извещением, в том числе опубликованы Приложение №2 — «Описание объекта закупки» и Приложение №3 — «Требования к содержанию, составу заявки».

Начальная (максимальная) цена контракта составила 817 395,00 рублей.

На участие в закупке подано 8 заявок, все признаны соответствующими требованиям Извещения.

На заседании комиссии по осуществлению закупок присутствовали:

Председатель комиссии: Ключкова Елена Владимировна

Член комиссии: Сорокина Татьяна Георгиевна

ООО «Интерфарм», посчитав, что аукционной комиссией было допущено нарушение в виде неправомерного неприменения ограничения допуска лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств, установленного постановлением правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 года № 1289, а также приказа №126н, 20.06.2024 г. подало жалобу в Управление.

В соответствии с ч. 3 ст. 14 Закона №44-ФЗ, 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 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 обязаны разместить в единой информационной системе обоснование невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений. Порядок подготовки и размещения обоснования невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений в единой информационной системе, а также требования к его содержанию устанавливаются Правительством Российской Федерации. Определение страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Ограничения и условия 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 установлены Постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2015 года №1289 (далее – Постановление №1289), а также Приказом Министерства экономического развития Российской Федерации от 04 июня 2018 г. № 126н «Об условиях допуска товаров, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Приказ 126н).

Информация об установлении ограничения, предусмотренного Постановлением № 1289, содержится в Извещении.

В силу п. 1 Постановления №1289 для целей осуществления закупок лекарственного препарата, включенного в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее - лекарственный препарат), для обеспечения государственных и муниципальных нужд (с одним международным непатентованным наименованием или при отсутствии такого наименования – с химическим или группировочным наименованием), являющегося предметом одного контракта (одного лота), заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), в том числе о поставке 2 и более лекарственных препаратов, страной происхождения хотя бы одного из которых не является государство - член Евразийского экономического союза, 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;

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

В соответствии с п. 2 Постановления №1289 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. № 719 «О подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации».

Таким образом, в целях обеспечения условий Постановления №1289, в составе вторых частей заявок необходимо предоставить документ, подтверждающий страну происхождения лекарственного препарата, или копию этого документа.

В соответствии с Государственным реестром лекарственных средств, лекарственный препарат Паклитаксел включен в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

В 7 из 8 заявок приложен сертификат СТ-1 и предложен к поставке товар двух разных производителей.

При этом, в 8-ой заявке с идентификационным номером 6, порядковым номером 7 сертификат СТ-1 не приложен. Таким образом, данная заявка подлежала отклонению в соответствии с п. 4 ч. 12 ст. 48 Закона №44-ФЗ: при рассмотрении вторых частей заявок на участие в закупке соответствующая заявка подлежит отклонению в случае предусмотренных нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со ст. 14 настоящего Федерального закона (за исключением случаев непредставления информации и документов,

предусмотренных п. 5 ч. 1 ст. 43 настоящего Федерального закона).

Комиссия, руководствуясь ст. 99, ст. 106 Закона № 44-ФЗ,

Р Е Ш И Л А :

1. Признать жалобу ООО «Интерфарм» на действия заказчика – ГБУЗ СК «Кисловодская городская больница» по факту осуществления закупки путем проведения аукциона в электронной форме № 0321300005424000213 «Поставка лекарственных препаратов для медицинского применения» - обоснованной.

2. По результатам проведения в порядке статьи 99 Закона № 44-ФЗ внеплановой проверки признать действия Заказчика — ГБУЗ СК «Кисловодская городская больница» нарушившими требования п. 4 ч. 12 ст. 48 Закона №44-ФЗ, в связи с чем выдать обязательное для исполнения предписание.

3. Передать должностному лицу Ставропольского УФАС России материалы данного дела для решения вопроса о возбуждении дела об административном правонарушении.

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

Председатель комиссии

Г.В. Золина

Члены комиссии:

Е.В. Вишневская

П.В. Попова