

Решение
по делу №06/3389-16
о нарушении законодательства Российской Федерации
о контрактной системе в сфере закупок

22.12.2016

г. Симферополь

Комиссия по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Крым и городу Севастополю (Крымское УФАС России) (далее – Комиссия) в составе:

<...>

при участии представителей интересов государственного бюджетного учреждения здравоохранения Республики Крым «Республиканская клиническая больница им. Н. А. Семашко» (далее — Заказчик) И. А. Михайличенко (по доверенности),

акционерного общества «ДИАКОН» (далее – Заявитель) А. Ю. Галюченко (по доверенности), —

рассмотрев жалобу Заявителя от 16.12.2016 (вх. №3429/09 от 16.12.2016) на действия Заказчика при проведении аукциона в электронной форме «Поставка «Реагенты сложные диагностические на биохимический анализатор ERBA XL 100» для работы экспресс-лаборатории «РКБ им Н.А.Семашко» (номер извещения 0375100003616000865) (далее — Аукцион), в соответствии со статьей 106 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 о контрактной системе), Административным регламентом Федеральной антимонопольной службы по исполнению государственной функции по рассмотрению жалоб на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, комиссии по осуществлению закупок, ее членов, должностного лица контрактной службы, контрактного управляющего, оператора электронной площадки при определении поставщиков (подрядчиков, исполнителей) для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденным приказом Федеральной антимонопольной службы от 19.11.2014 №727/14, зарегистрированным в Министерстве юстиции Российской Федерации 27.02.2015 за №36262 (далее – Административный регламент),

УСТАНОВИЛА:

В Крымское УФАС России поступила жалоба Заявителя на действия Заказчика при проведении Аукциона. По мнению Заявителя, его права и законные интересы нарушены действиями Заказчика, установившего в техническом задании документации об Аукционе при описании реагентов характеристики по совокупности соответствующие конкретному производителю – Erba Lachema (Чехия), единственным официальным представителем которого в России является ЗАО «Эрба Рус».

Крымским УФАС России принято уведомление о поступлении жалобы и приостановлении торгов от 19.12.2016 №06/9312, направленное Заявителю,

Заказчику, Оператору электронной площадки и размещенное на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок (далее – официальный сайт).

На заседании Комиссии представитель Заявителя поддержал доводы жалобы в полном объеме.

Представитель Заказчика не согласился с доводами Заявителя и сообщил, что при проведении Аукциона Заказчик и Аукционная комиссия Заказчика действовали в соответствии с положениями Закона о контрактной системе.

В результате рассмотрения жалобы Комиссия установила следующее.

В соответствии с извещением об осуществлении закупки, документацией о закупке, протоколами, составленными при определении поставщика (подрядчика, исполнителя):

- извещение об осуществлении закупки размещено на официальном сайте – 13.12.2016;

- способ определения поставщика – электронный аукцион;

- начальная (максимальная) цена контракта – 721 234,20 российских рублей;

- дата и время окончания подачи заявок: 21.12.2016 10:00, дата окончания срока рассмотрения первых частей заявок участников: 22.12.2016, дата проведения Аукциона: 26.12.2016;

- на участие подана одна заявка.

В качестве довода жалобы Заявитель указывает на то, что Заказчик установил в техническом задании документации об Аукционе при описании реагентов характеристики по совокупности соответствующие конкретному производителю – Erba Lachema (Чехия), единственным официальным представителем которого в России является ЗАО «Эрба Рус».

В соответствии с пунктами 1, 2 части 1 статьи 64 Закона о контрактной системе документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать наименование и описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 Закона о контрактной системе, требования к содержанию, составу заявки на участие в таком аукционе в соответствии с [частями 3 - 6 статьи 66](#) Закона о контрактной системе и инструкция по ее заполнению.

Согласно пунктам 1, 2 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами:

1) описание объекта закупки должно носить объективный характер. В описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описании объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных

наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование места происхождения товара или наименование производителя, а также требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание характеристик объекта закупки. Документация о закупке может содержать указание на товарные знаки в случае, если при выполнении работ, оказании услуг предполагается использовать товары, поставки которых не являются предметом контракта. При этом обязательным условием является включение в описание объекта закупки слов "или эквивалент", за исключением случаев несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, а также случаев закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;

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 документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии.

В силу части 2 статьи 33 Закона о контрактной системе документация о закупке в соответствии с требованиями, указанными в части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе, 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.

Согласно извещению о проведении Аукциона, документации об Аукционе объектом закупки является «Поставка «Реагенты сложные диагностические на биохимический анализатор ERBA XL 100» для работы экспресс-лаборатории «РКБ им Н.А.Семашко».

Заказчик в техническом задании документации об Аукционе установил следующее требование о поставке реагентов, совместимых с указанным анализатором: «...

2. Описание объекта закупки:

Требования к качеству, техническим и функциональным характеристикам

(потребительским свойствам), безопасности, размерам товара. Требования к сроку и (или) объему предоставления гарантий качества товара и иные требования.

№	Наименование	ТЗ	Ед. изм	Количество
1	Глюкоза	<p>Системный Реагент, метод GOD-POD. Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл. Состав реагентов: Фосфатный буфер ≥ 100 ммоль/л, Глюкозооксидаза ≥ 25 Е/л, Пероксидаза ≥ 2 Е/л, Фенол ≥ 5 ммоль/л, 4 – аминокантипирин ≥ 0.5 ммоль/л. Линейность: не менее 450 (мг/дл) (25 ммоль/л), Чувствительность: не более 2,34 (мг/дл) (0,1 ммоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	5
2	Общий белок	<p>Системный Реагент, \ Биуретовый метод. Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл. Состав реагентов: Реагент 1 Меди II сульфат ≥ 12 ммоль/л, Калий-натрий тартрат $\geq 31,9$ ммоль/л, Калия йодид $\geq 30,1$ ммоль/л, Натрия гидроокись ≥ 0.6 ммоль/л. Линейность: не менее 15 г/дл (150 г/л), Чувствительность: Нижний предел определения $\geq 0,37$ г/дл (3,7 г/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	5
3	Альбумин	<p>Системный реагент метод БКЗ. Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл Состав реагентов: Бромкрезоловый зеленый ≥ 0.21 ммоль/л, Цитратный буфер ≥ 100 ммоль/л, РН ≥ 4.1, Натрия азид ≥ 0.5 г/л. Линейность: не менее 6 г/дл (60 г/л). Чувствительность: Нижний предел определения не более 0,1 г/дл (0,01 г/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	2
		Системный Реагент,		

4Билирубин общий	<p>Диазометод.Фасовка: Реагент 1 не менее 6х44 мл, Реагент 2 3х22 мл. Состав реагентов: Реагент 1 HCl ≥ 58,8 ммоль/л, Сульфаниловая кислота ≥ 28.87 ммоль/л, Цетримид ≥ 68.6 ммоль/л. Реагент 2 Нитрит натрия ≥ 2,90 ммоль/л. Линейность: не менее 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чувствительность: не более 0,08 мг/дл (1,36 мкмоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	5
5Билирубин прямой	<p>Диазометод.Фасовка: Реагент 1 не менее 6х44 мл, Реагент 2 не менее 3х22 мл. Состав реагентов: Реагент 1 HCl ≥ 23,0 ммоль/л, Сульфаниловая кислота ≥ 28.87 ммоль/л, Реагент 2 Нитрит натрия ≥ 2,9 ммоль/л. Линейность: Не менее 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чувствительность: Не более– 0,18 мг/дл (3,05 мкмоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	5
6Мочевина	<p>Системный Реагент, Метод Уреаза-ГЛДГ. Фасовка: Реагент 1 не менее 5х44 мл, Реагент 2 не менее 5х11 мл. Состав реагентов РЕАГЕНТ 1 Трис буфер рН 8.0 ≥ 100 ммоль/л, Уреаза ≥ 10 КЕ/мл, ГЛДГ ≥ 3,8 КЕ/мл, 2-кетоглутарат 5.49 ммоль/л, РЕАГЕНТ 2 НАДН 1.66 ммоль/л. Линейность: не менее 300 мг/дл (49,8 ммоль/л) (мочевина), До 140 мг/дл (23,24 ммоль/л) (Азот мочевины). Чувствительность: Нижний предел определения 11.5 мг/дл. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	5
	<p>Системный Реагент, Метод Яффе, без депротеинизации Фасовка: Реагент не менее 1 5х44 мл, Реагент 2 не менее 5х11 мл. Состав реагентов: Реагент 1 Натрия</p>		

7 Креатинин	<p>гидроокись ≥ 240 ммоль/л. Реагент 2 Пикриновая кислота ≥ 26 ммоль/л. Линейность не менее 18 мг/дл (1590 мкмоль/л), Чувствительность: Нижний предел определения не более 0,08 мг/дл (6,8 мкмоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	5
8 Амилаза	<p>Системный Реагент, CNP- G 3 Метод Фасовка: Реагент 1 не менее 5x22 мл. Состав реагента: MES буфер ≥ 50 ммоль/л, Кальция хлорид $\geq 3,81$ ммоль/л, Натрия хлорид ≥ 300 ммоль/л, Калия тиоционат ≥ 450 ммоль/л, 2-Хлор-4-нитрофенил-мальтотриозид $\geq 0,91$ ммоль/л, Азид натрия $\geq 13,85$ ммоль/л. Линейность не менее 1500 Е/л (25 мккат/л), Нижний предел определения не более 10,8 Е/л. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	7
Аспартат-9аминотрансфераза или АСТ/ГОТ	<p>Системный реагент IFCC метод, без пиридоксаль-5-фосфата. Фасовка: Реагент 1 не менее 6x44 мл, Реагент 2 не менее 3x22 мл. Состав реагентов: РЕАГЕНТ 1 Трис буфер (рН 7.5) ≥ 110 ммоль/л, L – Аспартат ≥ 340 ммоль/л, ЛДГ ≥ 4000 Е/л, МДГ ≥ 750 Е/л, R 2 - CAPSO ≥ 20 ммоль/л, 2-Оксоглутарат ≥ 85 ммоль/л, НАДН $\geq 1,05$ ммоль/л. Линейность не менее 390 Е/л (5,1 мккат/л), Нижний предел определения не более 3,84 Е/л (0,064 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Системный Реагент IFCC метод, без пиридоксаль-5-фосфата. Фасовка: Реагент 1 не менее 6x44 мл, Реагент не менее 2 3x22 мл. Состав реагентов РЕАГЕНТ 1 Трис</p>	уп	2

10 Аланинаминотрансфераза или АЛТ / ГПТ	<p>буфер (рН 7.5) \geq 137,5 ммоль/л, L - Аланин \geq 709 ммоль/л, ЛДГ \geq 2000 Е/л, R 2 - CAPSO \geq 20 ммоль/л, 2-Оксоглутарат \geq 85 ммоль/л, НАДН \geq 1,05 ммоль/л. Линейность: не менее 360 Е/л (5,1 мккат/л). Нижний предел определения: не более 4,4 Е/л (0,075 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Системный Реагент IFCC метод, кинетика. Фасовка: Реагент 1 не менее 2x44 мл, Реагент 2 не менее 2x11 мл. Состав реагентов: Реагент 1 -2-амино-2-метил-1-пропанол (АМП) рН 10.4 \geq 434 ммоль/л, Mg+2 ацетат \geq 2.48 ммоль/л, Zn+2 сульфат \geq 1.24 ммоль/л, ЭДТА \geq 2.48 ммоль/л,</p>	уп	2
11 Щелочная фосфатаза (ЩФ)	<p>Реагент 2 - p- паранитрофенилфосфат \geq 19.5 ммоль/л. Линейность не менее 1080 Е/л. (18 мккат/л). Нижний предел определения не более 3.2 Е/л (0.05 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Системный Реагент, Метод CHOD – PAP. Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл. Состав реагентов: Гудс буфер (рН 7.0) 50 ммоль/л, Фенол 5 ммоль/л, Холестеролоксидаза \geq 50 Е/л, Холестеролэстераза \geq 200 Е/л, Пероксидаза \geq 3 Е/л, 4-</p>	уп	7
12 Холестерин	<p>Аминоантипирин 0.3 ммоль/л. Линейность : Линейность не менее 695 (мг/дл) (18,07 ммоль/л), Нижний предел определения не более 4,2 (мг/дл) (0,11 ммоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL</p> <p>Системный Реагент, Метод GPO .Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл. Состав реагента 1: Гудс буфер (рН 7,2) \geq 50 ммоль/л, 4-ХлорФенол \geq 4 ммоль/л, Mg 2+ \geq 15 ммоль/л, АТФ 2 \geq ммоль/л, Глицеролкиназа \geq 0,4</p>	уп	1
13 Триглицериды	<p>Пероксидаза \geq 2 KE/л, Липопротеинлипаза \geq 2 KE/л,</p>	уп	2

<p>14</p> <p>Холестерин липопротеидов низкой плотности или ЛПНП Холестерин – прямой</p>	<p>Глицерол-3-фосфатоксидаза $\geq 0,5$ КЕ/л, 4-Аминоантипирин ≥ 0.5 ммоль/л. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Системный Реагент. Фасовка: Реагент 1 не менее 2x30 мл, Реагент 2 не менее 2x10 мл. Состав реагентов РЕАГЕНТ 1 MES буфер (pH 6.5) ≥ 50 ммоль/л, Поливинилсульфониловая кислота ≥ 50 мг/л, Полиэтиленгликольметилловый эфир ≥ 30мл/л, , Детергент ЭДТА, 4-аминоантипирин ≥ 0.9 г/л, Холестеринэстераза ≥ 5 кЕ/л, Холестериноксидаза ≥ 20 кЕ/л, Пероксидаза (ПОД) ≥ 5 кЕ/л. РЕАГЕНТ 2: MES буфер (pH 6.5) ≥ 50 ммоль/л, Детергент, TODB N,N-Бис (4-сульфобутил)-3-метиланилин) ≥ 3 ммоль/л, ЭДТА. Диапазон линейности не более от 2.6 до не менее 263 мг/дл (0,068 – 6,84 ммоль/л) в сыворотке. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Системный реагент, Иммуноингибирование. Фасовка: Реагент 1 не менее 4x30 мл, Реагент 2 не менее 4x10 мл. Состав реагентов: Реагент 1 MES буфер (pH 6.5) ≥ 6.5 ммоль/л, N, N-Бис(4-сульфобутил)-3-метиланилин) ≥ 3 ммоль/л, Поливинилсульфоновая кислота ≥ 50 мг, Эфир Полиэтилен-гликоль-метил ≥ 30 мл/л, MgCl₂ ≥ 2 ммоль/л., Реагент 2 MES буфер (pH 6.5) ≥ 50 ммоль/л, Холестеринэстераза (ХЭ) ≥ 5 кЕ/л, Холестериноксидаза (ХО) ≥ 20 кЕ/л, Пероксидаза (ПОД) ≥ 5 кЕ/л, 4-аминоантипирин(4-АА) ≥ 0.9 г/л, детергент ≥ 0.5 %. Диапазон линейности от не более 1.9 (0,027 ммоль/л) до не менее 193 мг/дл (5,2 ммоль/л) в сыворотке. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Системный Реагент. Метод ДСКО</p>	<p>уп</p> <p>2</p>
<p>15</p> <p>Холестерин липопротеидов высокой плотности или ЛПВП Холестерин – прямой</p>	<p>Глицерол-3-фосфатоксидаза $\geq 0,5$ КЕ/л, 4-Аминоантипирин ≥ 0.5 ммоль/л. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Системный Реагент. Фасовка: Реагент 1 не менее 2x30 мл, Реагент 2 не менее 2x10 мл. Состав реагентов РЕАГЕНТ 1 MES буфер (pH 6.5) ≥ 50 ммоль/л, Поливинилсульфониловая кислота ≥ 50 мг/л, Полиэтиленгликольметилловый эфир ≥ 30мл/л, , Детергент ЭДТА, 4-аминоантипирин ≥ 0.9 г/л, Холестеринэстераза ≥ 5 кЕ/л, Холестериноксидаза ≥ 20 кЕ/л, Пероксидаза (ПОД) ≥ 5 кЕ/л. РЕАГЕНТ 2: MES буфер (pH 6.5) ≥ 50 ммоль/л, Детергент, TODB N,N-Бис (4-сульфобутил)-3-метиланилин) ≥ 3 ммоль/л, ЭДТА. Диапазон линейности не более от 2.6 до не менее 263 мг/дл (0,068 – 6,84 ммоль/л) в сыворотке. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Системный реагент, Иммуноингибирование. Фасовка: Реагент 1 не менее 4x30 мл, Реагент 2 не менее 4x10 мл. Состав реагентов: Реагент 1 MES буфер (pH 6.5) ≥ 6.5 ммоль/л, N, N-Бис(4-сульфобутил)-3-метиланилин) ≥ 3 ммоль/л, Поливинилсульфоновая кислота ≥ 50 мг, Эфир Полиэтилен-гликоль-метил ≥ 30 мл/л, MgCl₂ ≥ 2 ммоль/л., Реагент 2 MES буфер (pH 6.5) ≥ 50 ммоль/л, Холестеринэстераза (ХЭ) ≥ 5 кЕ/л, Холестериноксидаза (ХО) ≥ 20 кЕ/л, Пероксидаза (ПОД) ≥ 5 кЕ/л, 4-аминоантипирин(4-АА) ≥ 0.9 г/л, детергент ≥ 0.5 %. Диапазон линейности от не более 1.9 (0,027 ммоль/л) до не менее 193 мг/дл (5,2 ммоль/л) в сыворотке. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Системный Реагент. Метод ДСКО</p>	<p>уп</p> <p>2</p>

16 КРЕАТИНКИНАЗА	<p>Системный реагент, метод ДУКС. Фасовка: Реагент 1 не менее 2x44 мл, Реагент 2 не менее 2x11 мл. Состав реагентов: РЕАГЕНТ 1 Имидазольный буфер, рН 6.1 \geq 125 ммоль/л, НАДФ \geq 2.4 ммоль/л, Глюкоза \geq 25 ммоль/л, N- ацетил-L-цистеин \geq 25 ммоль/л, Гексокиназа (ГК) \geq 6.8 Е/мл, Г-6-Ф-ДФ \geq 8 Е/л. РЕАГЕНТ 2 АДФ \geq 15.2 ммоль/л, Креатинфосфат \geq 250 ммоль/л, Диаденозин Ф-5-Ф 103 мкмоль/л, АМФ \geq 25 ммоль/л Линейность: не менее 1800 Е/л (30 мккат/л). Чувствительность: не более 10,4 Е/л (0,175 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	3
17 ЛАКТАТ-ДЕГИДРОГЕНАЗА	<p>Системный Реагент, Кинетический метод. Фасовка: Реагент 1 не менее 2x44 мл, Реагент 2 не менее 2x11 мл. Состав: Реагент 1: Фосфатный буфер (рН - 7.5) \geq 100 ммоль/л, Пируват \geq 2 ммоль/л, Реагент 2 -НАДН \geq 1.66 ммоль/л. Линейность не менее 1200 Е/л (20 мккат/л), Чувствительность: не более 43.8 Е/л (0,75 мккат/л). Упаковки реагентов штрих- кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	уп	3
18 Гамма ГТ (-ГЛУТАМИЛ- ТРАНСФЕРАЗА)	<p>Системный Реагент Фасовка: Реагент 1 не менее 2x44 мл, Реагент 2 2x11 мл. Состав реагентов: РЕАГЕНТ 1 ТРИС буфер (рН - 8.25) \geq 125 ммоль /л, Глицилглицин \geq 125 ммоль /л, РЕАГЕНТ 2 L-г-глутамил-3- Карбокси-4-нитроанилид \geq 20 ммоль /л. Линейность: не менее 500 Е/л (8,5 мккат/л), Чувствительность: не более 1,68 Е/л (0,03 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Системный реагент, турбидиметрический. Состав: Реагент 1 (Фосфатный буфер рН 7.43, Полиэтиленгликоль \geq 40 г/л, Азид натрия \geq 0.09%). Реагент 2 (Фосфатный буфер рН 7.43,</p>	уп	5

19	С-реактивный белок	Стерильная очищенная от липидов козья сыворотка против человеческого СРБ , Азид натрия $\geq 0.09\%$). Линейность без разведения: не менее 840 мг/л; Наименьший обнаруживаемый уровень С-реактивного белка составляет не более 5 мг/л; Фасовка: Реагент 1 не менее 2x40 мл, Реагент 2 не менее 2x10 мл; Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.	уп	2
20	ЛПВП/ ЛПВП/ЛПНП ХОЛЕСТЕРИН калибратор	ЛПВП/ ЛПВП/ЛПНП ХОЛЕСТЕРИН калибратор Фасовка: Реагент 1 (калибратор) не менее 2x1 мл. Контроль для прямого количественного определения С-реактивного белка в патологическом диапазоне значений. Фасовка не менее 1x1 мл. Стандарт для прямого количественного определения С-реактивного белка. Фасовка не менее 1x1 мл.	уп	2
21	ЦРБ Калибратор низкий	Контроль для прямого количественного определения С-реактивного белка в патологическом диапазоне значений. Фасовка не менее 1x1 мл. Стандарт для прямого количественного определения С-реактивного белка. Фасовка не менее 1x1 мл.	уп	2
22	ЦРБ Контроль высокий	Контроль для прямого количественного определения С-реактивного белка в нормальном диапазоне значений. Фасовка не менее 1x1 мл.	уп	2
23	С-реактивный белок контроль	Контрольная сыворотка для контроля качества биохимических анализов в области нормальных значений.	уп	2
24	Контроль Норма	Фасовка: Реагент 1 (сыворотка) не менее 4x5 мл. Разбавитель объем не менее 20 мл. Контрольная сыворотка для контроля качества биохимических анализов в области патологических значений.	уп	5
25	Контроль Патология	Фасовка: Реагент 1 (сыворотка) не менее 4x5 мл. Разбавитель объем не менее 20 мл. Фасовка: Реагент 1 (мультикалибратор) не менее 4x3 мл. Изготовлен на основе нормальной сыворотки доноров, протестированной на отсутствие антител к вирусу иммунодефицита	уп	5
26	Мультикалибратор		уп	5

	человека (ВИЧ), к вирусу гепатита С и к поверхностному антигену вируса гепатита В		
27	Промывочный раствор для проточной кюветы	Реагент для промывки системы биохимического анализатора. Фасовка не менее 4х100 мл. Предназначен для промывки биохимических анализаторов. Фасовка не менее 5х44 мл	уп 4
28	Промывочный раствор кислотный и щелочной	Кислотный+ не менее 5х44 мл Щелочной Упаковки реагентов в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.	уп 4
29	Кюветы (ротор реакционный с кюветами)	Кюветы (ротор реакционный с кюветами не менее 120 ячеек), не менее 10 шт. в упак .Материал пластик. Совместим с анализатором ERBA XL (100).	уп 2
30	Чашечки для образцов	Чашечки для образцов. Фасовка (1000 шт.). Совместимы с биохимическими анализаторами серии ERBA XL. Объем не более 3 мл.	уп 5

...» (цитаты из технического задания документации об Аукционе).

На заседании Комиссии представитель Заказчика пояснил следующее, что в техническом задании на реагенты для биохимического автоматического анализатора ЭРБА XL-100, который имеется у лечебного учреждения. Данный аппарат находится на гарантийном сроке обслуживания и конкретно под него закупаются расходные материалы. Хорошо известно, что на рынке диагностических регентов в России представлены как минимум несколько производителей поставляющих реагенты со штрих – кодами, например Mindray, Biosistems, Erba и т.д. Наличие штрих – кода не всегда говорит о закрытости системы, так как анализатор распознает штрих – коды разных производителей. Вместе с тем, реагенты других производителей, используемых на биохимическом автоматическом анализаторе ЭРБА XL-100 не дают точного результата при исследовании пациентов лечебного заведения.

На заседание Комиссии представитель Заказчика в доводы жалобы Заявителя предоставили документы, подтверждающие нахождение биохимического автоматического анализатора ЭРБА XL-100 на балансе Заказчика и гарантийном обслуживании (паспорт оборудования, справка бухгалтерии о постановке на учет, сертификат), а также результаты проведенных исследований на биохимическом автоматическом анализаторе ЭРБА XL-100 с реагентами «ERBA» и реагентами других производителей – CORMEY (иные реагенты не дают 100% результат).

Комиссия, проанализировав предоставленные материалы, заслушав пояснения представителей Заказчика, приходит к выводу, что данные действия Заказчика не противоречат требованиям Закона о контрактной системе.

Таким образом, доводы Заявителя не нашли своего подтверждения.

На основании изложенного, руководствуясь частью 8 статьи 106 Закона о контрактной системе, пунктом 3.34 Административным регламентом от 19.11.2014 №727/14, Комиссия

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу Заявителя необоснованной.
2. Прекратить действие уведомления о поступлении жалобы и приостановлении торгов от 19.12.2016 № 06/9312.

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