УПРАВЛЕНИЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ АНТИМОНОПОЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО ТЮМЕНСКОЙ ОБЛАСТИ

625048, г. Тюмень, ул. Холодильная, д. 58а

тел. 50-31-55

РЕШЕНИЕ

по делу: № 072/07/18.1-12/2024

28.02.2024 г. Тюмень

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Тюменской области по рассмотрению жалоб при проведении торгов (далее – Комиссия) в составе:

Председатель "...-..." - Заместитель руководителя - начальник отдела контроля закупок;

Члены комиссии: "...-..." - Ведущий специалист-эксперт отдела контроля закупок;

"...-..." - Специалист-эксперт отдела контроля закупок;

рассмотрев в режиме видеоконференцсвязи, посредством плагина «TrueConf» в порядке ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции) дело № 072/07/18.1–12/2024 по жалобе "...-..." (далее – "...-...", Заявитель) на действия "...-..." (далее – "...-...", Заказчик) при проведении аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку расходных материалов для операционного блока (реестровый номер закупки: 32413267141),

далее также – Закупка,

с участием:

представителя Заявителя: "...-..." по доверенности от 01.11.2023 № б/н;

представителя Заказчика: "...-..." по доверенности от 13.02.2024 № 10;

УСТАНОВИЛА:

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Тюменской области (далее также – Тюменское УФАС России) поступила жалоба "...-..." на действия "...-" при проведении аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку расходных материалов для операционного блока (реестровый номер закупки: 32413267141).

В соответствии с п. 1 ч. 1 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции, антимонопольный орган рассматривает жалобы на действия (бездействие) юридического лица, организатора торгов, оператора электронной площадки, конкурсной или аукционной комиссии, в том числе, при организации и проведении закупок в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее также – Закон о закупках).

Тюменским УФАС России вышеупомянутая жалоба Заявителя признана соответствующей требованиям, предусмотренным ч. 6 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции и принята к рассмотрению по существу.

Во исполнение требований ч. 11 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции, информация о поступлении указанной жалобы и её содержании размещена на официальном сайте Тюменского УФАС России по адресу: https://tyumen.fas.gov.ru/schedulecases/.

В соответствии с ч. 11, 19 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции, Тюменским УФАС России в адрес Заказчика направлено письмо о приостановлении Закупки до рассмотрения жалобы по существу и уведомлении лиц, подавших заявки на участие в Закупке о факте поступления жалобы, её содержании, месте и времени её рассмотрения.

Заявитель в содержании жалобы выражает несогласие с установленными в Техническом задании (Приложение № 1 к Документации) характеристиками закупаемых товаров, поскольку:

- 1. требования к характеристикам товаров, установленные в пунктах 19, 20, 21 Технического задания соответствуют характеристикам товаров единственного производителя, а именно «Johnson & Johnson»;
- 2. требования к характеристикам товаров, установленные в пунктах 28, 29

Технического задания соответствуют характеристикам товаров единственного производителя, а именно «B.Braun»;

по мнению Заявителя указанные требования необоснованно ограничивают конкуренцию потенциальных участников Закупки, нарушают его права и законные интересы.

В свою очередь, представитель Заказчика с доводами жалобы Заявителя согласился, вместе с тем отметив, что закупочная документация составлена в соответствии с требованиями действующего законодательства.

Так, исследовав совокупность предоставленных сторонами документов, сведений и материалов, заслушав устные пояснения представителей Заказчика и Заявителя, Комиссия Тюменского УФАС России, установила следующее.

Согласно ч. 1 ст. 2 Закона о закупках, заказчики руководствуются Конституцией РФ, Гражданским кодексом РФ (далее – ГК РФ), настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами РФ, а также принятыми в соответствии с ними и утверждёнными правовыми актами, регламентирующими правила закупки (Положением о закупке).

В силу ч. 2 ст. 2 Закона о закупках, Положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок подготовки и проведения процедур закупки (включая способы закупки) и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

Так, в соответствии с требованиями Закона о закупках, Протоколом заседания наблюдательного совета наблюдательного совета "...-..." утверждено Положение о закупке товаров, работ, услуг для "...-..." (далее – Положение, Положение о закупке), которое 09.08.2023 размещено на официальном сайте единой информационной системы в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» по адресу: https://zakupki.gov.ru/ (далее – EИС).

Согласно ч. 18 ст. 3.2 Закона о закупках, под аукционом в целях настоящего Федерального закона понимается форма торгов, при которой победителем аукциона, с которым заключается договор, признается лицо, заявка которого соответствует требованиям, установленным документацией о закупке, и которое предложило наиболее низкую цену договора путем снижения начальной (максимальной) цены договора, указанной в извещении о проведении аукциона, на установленную в документации о закупке величину (далее - "шаг аукциона"). В случае, если при проведении аукциона цена договора снижена до нуля, аукцион проводится на право заключить договор. В этом случае победителем аукциона признается лицо, заявка которого соответствует требованиям, установленным документацией о закупке, и которое предложило наиболее высокую цену за право заключить договор.

Частью 9 ст. 3.2 Закона о закупках установлено, что для осуществления конкурентной закупки заказчик разрабатывает и утверждает документацию о закупке (за исключением проведения запроса котировок в электронной форме), которая размещается в единой информационной системе вместе с извещением

об осуществлении закупки и включает в себя сведения, предусмотренные в том числе частью 10 статьи 4 настоящего Федерального закона.

Как установлено материалами дела, 09.02.2024 в ЕИС (реестровый номер извещения: 32413267141), Заказчиком была размещена Документация о проведении аукциона в электронной форме, участниками которой могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства № а-95/24 на поставку расходных материалов для операционного блока (далее – Извещение).

Согласно п. 2 ч. 1 ст. 3 Закона о закупках, при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются принципами <u>равноправия</u>, справедливости, <u>отсутствия дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по</u> отношению к участникам закупки.

Согласно ч. 6.1 ст. 3 Закона о закупках, при описании в документации о конкурентной закупке предмета закупки заказчик должен руководствоваться следующими правилами:

- 1) в описании предмета закупки указываются функциональные характеристики (потребительские свойства), технические и качественные характеристики, а также эксплуатационные характеристики (при необходимости) предмета закупки;
- 2) в описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание указанных характеристик предмета закупки
- 3) в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова "(или эквивалент)", за исключением случаев:
- а) несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком;
- б) закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;
- в) закупок товаров, необходимых для исполнения государственного или муниципального контракта;
- г) закупок с указанием конкретных товарных знаков, знаков обслуживания, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, места происхождения товара, изготовителя товара, если это предусмотрено условиями международных договоров Российской Федерации или условиями договоров юридических лиц, указанных в части 2 статьи 1 настоящего Федерального закона, в целях исполнения этими юридическими лицами обязательств по заключенным договорам с юридическими лицами, в том числе иностранными юридическими лицами.

Приложением № 1 к Документации (Техническое задание) установлено Описание

предмета (объекта) аукциона в электронной форме на поставку расходных материалов для операционного блока в соответствии с которым Заказчиком установлены требования к характеристикам закупаемым товарам, в частности:

Требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, к размерам, упаковке, отгрузке товара, предусмотренные техническими регламентами в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной № Наименование|системе стандартизации, принятыми в соответствии с п/п товара законодательством Российской Федерации о стандартизации, иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, потребностям Заказчика, а так же функциональные, технические, качественные характеристики объекта закупки (товара), эксплуатационные характеристики (при необходимости) позволяющие определить соответствие закупаемых товаров потребностям заказчика. 19 Сетка

хирургическая "УльтраПро" (UltraPro)

Минимальные и (или) максимальные показатели:

Размер (ДхШ) не менее 30х30 см.

Показатели, которые не изменяются:

Сетка хирургическая макропористая частично рассасывающаяся монофиламентная для пластики грыж. Сетка состоит из 50% нити полиглекапрона-25 (условный размер 5/0) и 50% нити полипропилена <u>(условный размер 6/0)</u>, с размером пор 3,2 мм для обеспечения лучшего врастания сетки в переднюю брюшную стенку и формирования гибкой рубцовой структуры. На сетке присутствуют окрашенные полоски, облегчающие ориентирование сетки в брюшной полости в направлении максимальной эластичности. Удельный вес сетки до абсорбции рассасывающейся полиглекапроновой составляющей составляет 58 г/м2, удельный вес нерассасывающейся полипропиленовой составляющей - 34 г/м2. Квадратной формы. Стерильный внутренний вкладыш упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с сеткой. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование сетки, товарный знак,

товарный знак производителя, наименование производителя; матричный код; каталожный номер, размер сетки, информацию о сроке годности, номере партии (серии), указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Каждая упаковка снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента для отслеживания данных об имплантированном устройстве. Стикер содержит информацию о производителе, сроке годности изделия и номере партии. Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование сетки, товарный знак производителя, наименование производителя, матричный код, каталожный номер, размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Упаковка герметична, предохраняет содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки, содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке.

Показатели, указанные в диапазоне:

Прочность на разрыв составляет, 730 - 810 Н.

Требования к безопасности: отсутствует

20 Сетка хирургическая "УльтраПро" (UltraPro)

Минимальные и (или) максимальные показатели:

Размер (ДхШ) не менее 15х15 см.

Показатели, которые не изменяются:

Сетка хирургическая макропористая частично рассасывающаяся монофиламентная для пластики грыж. <u>Сетка состоит из 50% нити полиглекапрона-25</u> (условный размер 5/0) и 50% нити полипропилена <u>(условный размер 6/0)</u>, с размером пор 3,2 мм для обеспечения лучшего врастания сетки в переднюю брюшную стенку и формирования гибкой рубцовой структуры. На сетке присутствуют окрашенные полоски, облегчающие ориентирование сетки в брюшной полости в направлении максимальной эластичности. Удельный вес сетки до абсорбции рассасывающейся полиглекапроновой составляющей составляет 58 г/м2, удельный вес нерассасывающейся полипропиленовой составляющей - 34 г/м2. Квадратной формы. Стерильный внутренний вкладыш упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на

манипуляции с сеткой. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование сетки, товарный знак, товарный знак производителя, наименование производителя; матричный код; каталожный номер, размер сетки, информацию о сроке годности, номере партии (серии), указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Каждая упаковка снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента для отслеживания данных об имплантированном устройстве. Стикер содержит информацию о производителе, сроке годности изделия и номере партии. Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование сетки, товарный знак производителя, наименование производителя, матричный код, каталожный номер, размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Упаковка герметична, предохраняет содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки, содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке.

Показатели, указанные в диапазоне:

Прочность на разрыв составляет, 730 - 810 Н.

Требования к безопасности: отсутствует

Минимальные и (или) максимальные показатели:

Размер (ДхШ) не менее 6х11 см.

Показатели, которые не изменяются:

Сетка хирургическая макропористая частично рассасывающаяся монофиламентная для пластики грыж. Сетка состоит из 50% нити полиглекапрона-25 (условный размер 5/0) и 50% нити полипропилена <u>(условный размер 6/0)</u>, с размером пор 3,2 мм для обеспечения лучшего врастания сетки в переднюю брюшную стенку и формирования гибкой рубцовой структуры. На сетке присутствуют окрашенные полоски, облегчающие ориентирование сетки в брюшной полости в направлении максимальной эластичности. Удельный вес сетки до абсорбции рассасывающейся полиглекапроновой составляющей составляет 58 г/м2, удельный вес нерассасывающейся полипропиленовой составляющей - 34 г/м2. Квадратной формы. Стерильный внутренний вкладыш упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного пакета. Данная упаковка обеспечивает доступ к внутреннему вкладышу

21 Сетка хирургическая "УльтраПро" (UltraPro)

в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с сеткой. Маркировка одинарной упаковки из фольги содержит наименование сетки, товарный знак, товарный знак производителя, наименование производителя; матричный код; каталожный номер, размер сетки, информацию о сроке годности, номере партии (серии), указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Каждая упаковка снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента для отслеживания данных об имплантированном устройстве. Стикер содержит информацию о производителе, сроке годности изделия и номере партии. Маркировка внутреннего вкладыша содержит наименование сетки, товарный знак производителя, наименование производителя, матричный код, каталожный номер, размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Упаковка герметична, предохраняет содержимое от влаги и дублирует информацию с индивидуальной упаковки, содержит инструкцию по медицинскому применению на русском языке.

Показатели, указанные в диапазоне:

Прочность на разрыв составляет, 730 - 810 Н.

Требования к безопасности: отсутствует

28 Магистраль Инфузомат Спэйс Сэйфсет

Минимальные и (или) максимальные показатели:

Резистентность к давлению в системе - Не ниже 2 бар (1500 ммНд).

прозрачная трубка оранжевого цвета из полиуретана длиной не менее 145 см.

Показатели, которые не изменяются:

Магистраль для волюметрического насоса Инфузомат Спэйс/Инфузомат ФМС, не содержащая ПВХ, для введения светочувствительных препаратов, оранжевая, прозрачная.

Состав: Пункционный наконечник, вентиляционный канал антибактериальным Фильтром заглушкой, С выделенный капельник 20 капель = 1 мл, верхняя часть капельной камеры и эластичная нижняя часть, интегрированный фильтр 15 мкм., капельная камера ведения прозрачная, оранжевого цвета, ДΛЯ светочувствительных препаратов, прозрачная трубка оранжевого 85 цвета ИЗ полиуретана СМ

установленным роликовым зажимом оранжевого цвета, силиконовый сегмент длиной 10 см с двумя фиксаторами для перистальтического сегмента насоса Инфузомат Спэйс/Инфузомат ФМС. На дистальном конце системы расположен коннектор Люэр лок.

Цветовая кодировка роликового зажима – оранжевый цвет.

Резистентность к давлению в системе - Не ниже 2 бар (1500 ммНд).

Совместимость: Полная совместимость с волюметрическими насосами марки «Инфузомат Спэйс/Инфузомат ФМС», имеющимися у заказчика, согласно рекомендаций по совместимости расходных материалов, указанных в руководстве по эксплуатации насосов данного производителя.

Показатели, указанные в диапазоне: отсутствует

Требования к безопасности: отсутствует

29 Магистраль Инфузомат Спэйс Сэйфсет

Минимальные и (или) максимальные показатели:

Резистентность к давлению в системе - Не ниже 2 бар (1500 ммНд).

прозрачная трубка из полиуретана длиной не менее 145 см.

Показатели, которые не изменяются:

Магистраль для волюметрического насоса Инфузомат Спэйс/Инфузомат ФМС, не содержащая ПВХ.

Состав: Пункционный наконечник, вентиляционный канал антибактериальным Фильтром С заглушкой, выделенный капельник 20 капель = 1 мл, прозрачная верхняя часть капельной камеры и эластичная нижняя часть со встроенным гидрофильным непроницаемым для воздуха фильтром тонкой очистки 15 мкм., прозрачная трубка из полиуретана 85 см с установленным роликовым зажимом оранжевого цвета , силиконовый сегмент длиной 10 см с двумя фиксаторами для перистальтического сегмента насоса Инфузомат Спэйс/Инфузомат ФМС, прозрачная трубка И3 полиуретана. На дистальном конце системы расположен коннектор Люэр ΛOK защитный колпачок И воздуховодом гидрофобной мембраной И ДЛЯ стерильного заполнения системы.

Цветовая кодировка роликового зажима – оранжевый

цвет.
Совместимость: Полная совместимость с волюметрическими насосами марки «Инфузомат Спэйс/Инфузомат ФМС», имеющимися у заказчика согласно рекомендаций по совместимости расходных материалов, указанных в руководстве по эксплуатации насосов данного производителя.
Показатели, указанные в диапазоне: отсутствует Требования к безопасности: отсутствует

Согласно доводу № 1 жалобы Заявителя, требования к характеристикам товаров, установленные в пунктах 19, 20, 21 Технического задания соответствуют характеристикам товаров единственного производителя, а именно «Johnson & Johnson».

В ходе заседания Комиссии Управления представитель Заказчика подтвердил, что п. 19, 20, 21 Технического задания содержат уникальные характеристики товара, которые имеются только у одного производителя, а именно «Johnson & Johnson».

Вместе с тем, представитель Заказчика пояснил, что наличие каждой характеристики товаров по п. 19, 20, 21 Описания объекта закупки значимо для лечебного процесса в учреждении, в частности:

- Сетка, состоящая из 50% нити полиглекапрона-25 и 50% нити полипропилена:
- достаточно крепкая и в то же время эластичная, что позволяет более легко установить (позиционировать во время операции пациента) в нужное место, что существенно сокращает время операции, и соответственно нахождения пациента под наркозом;
- монофиламентные волокна обеспечивают лучшее врастание сетки в переднюю брюшную стенку и формирование гибкой рубцовой структуры, за счет чего в последующем у пациентов формируется более эластичный рубец, который не нарушает физиологическую подвижность брюшной стенки;
- монофиламентные волокна в совокупности с большими порами обеспечивают лучшее врастание сетки в переднюю брюшную стенку за счет этого идет соединительно-тканной формирование полноценной пластины, сокращает риск рецидива (повторного образования грыжи) практически до нулевой вероятности, т.к. сетка в том числе за счет данных характеристик 2 выдерживает нагрузки В раза превышающие максимальное внутрибрюшное давление;
- в последующем у пациентов отмечается отсутствие ощущения инородного тела в организме;
- у пациентов в после операционном периоде отмечается менее выраженный болевой синдром и ощущение инородного тела, за счет частичного рассасывания сетки с крупноячеистой структурой;
- нерассасывающийся компонент не позволяет сморщиться и деформироваться в процессе заживления.
- Наличие на сетке окрашенных полосок:

- облегчает ориентирование сетки в брюшной полости в направлении максимальной эластичности, что более легко и быстро позволяет хирургу установить (позиционировать во время операции пациента) сетку в направлении максимальной эластичности, что в последующем влияет на процесс заживления, качество рубца, отсутствие ощущения инородного тела, и соответственно во время операции существенно сокращает время ее проведения, и нахождения пациента под наркозом;
- облегчают хирургу ориентирование и маневрирование сетки в брюшной полости в направлении максимальной эластичности при проведении лапароскопических операций, т.е. в условиях ограниченной видимости.

Представитель Заявителя в заседании комиссии доводы Заказчика о том, что характеристики товара «Johnson & Johnson» являются значимыми для Заказчика не оспорил.

Стоит отметить, что установленные Заказчиком требования к характеристикам товаров по п. 19, 20, 21 Технического задания не препятствуют подаче потенциальным поставщикам заявок на участие в Закупке на право поставить товар единственного производителя.

Таким образом Комиссия Управления приходит к выводу, что установление требований вышеуказанных Κ характеристикам товаров обусловлено потребностью Заказчика В оказании качественной медицинской достижении максимально возможного терапевтического эффекта, исключении нежелательных последствий для пациентов, соответственно полагает признать довод жалобы № 1 Заявителя необоснованным.

Согласно доводу № 2 жалобы Заявителя, требования к характеристикам товаров, установленные в пунктах 28, 29 Технического задания соответствуют характеристикам товаров единственного производителя, а именно «B.Braun».

Подпунктом «б» пункта 3 части 6.1 статьи 3 Закона о закупках, при описании в документации о конкурентной закупке предмета закупки заказчик в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак может не использовать слова "(или эквивалент)", в случае проведения закупки запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование.

В ходе заседания Комиссии Управления представитель Заказчика пояснил, что требование к характеристикам товаров по п. 28, 29 Технического задания сформированы на основании технической документации медицинского оборудования (Технический паспорт от 2011 года на Инфузомат Спэйс. Инфузионный волюметрический насос. Кат. № 8713050 (далее – Технический паспорт), производителем которого является В. Braun) для которого приобретается данный товар.

Так, согласно стр. 4 Технического паспорта, Инфузионный волюметрический насос Инфузомат Спэйс предназначен для использования инфузионных систем Инфузомат Спэйс, обеспечивающих высокие стандарты точности и безопасности

инфузии при всех режимах проведения терапии. Только применение рекомендованных производителем инфузионных систем гарантирует максимальную эффективность и безопасность лечения.

Согласно Инструкции Насоса инфузионный волюметрический Инфузомат® Спэйс (Infusomat® Space) с принадлежностями, рекомендуется использовать только устойчивые к давлению и совместимые одноразовые расходные материалы (мин. 2 бар / 1500 мм рт ст), чтобы избежать воздействия на эксплуатационные характеристики, что может отрицательно повлиять на безопасность пациента (стр. 8). При этом рекомендованными принадлежностями для насоса Инфузомат* является Спэйс Кат. № 8713050, производителем которых является В. Braun (стр. 79).

требований vчётом вышеизложенного, ПОСКОЛЬКУ при установлении 28, 29 Технического задания характеристикам товаров ПО Π. руководствовался положениями технической документации на используемое Заказчиком оборудование, используемого Заказчиком, Комиссия Тюменского УФАС России приходит к выводу, что п. 28, 29 Технического задания соответствуют требованиям пп. «б» п. 3 ч. 6.1 ст. 3 Закона о закупках, соответственно полагает признать довод жалобы № 2 Заявителя необоснованным.

В ходе заседания Комиссии Управления представитель Заявителя озвучил мнение о необходимости проведения Заказчиком закупки товаров, указанных в п. 19, 20, 21, 28, 29 Технического задания отдельным лотом, отметив наличие у Заявителя трудностей по поставке вышеуказанных товаров.

Тюменское УФАС России отмечает, что действующим законодательством не установлен порядок определения и формирования лотов.

Товары по п. 19, 20, 21, 28, 29 Технического задания соответствуют предмету Закупки (расходные материалы для операционного блока).

Соответственно, с учётом изложенного Комиссия Управления не усматривает оснований для выделения вышеуказанных пунктом Технического задания в отдельный лот, полагает признать жалобу Заявителя необоснованной.

Кроме того, в рассматриваемом случае необходимо отметить, что само по себе несогласие Заявителя с установленными Заказчиком требованиями к Товару, наличие у потенциального участника Закупки трудностей по поставке закупаемых товаров ещё не свидетельствует о нарушении последним условий и положений, зафиксированных в Законе о закупках, Положении о закупках Заказчика, а лишь отражает субъективную позицию Общества по отношению к обжалуемым требованиям.

На основании изложенного, руководствуясь частью 20 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции, Комиссия Тюменского УФАС России,

Признать жалобу "" на действия "" при проведении аукциона в электронной
форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего
предпринимательства на поставку расходных материалов для операционного
блока (реестровый номер закупки: 32413267141), необоснованной.

Председатель Комиссии:	""
Члены Комиссии:	""
	""

В соответствии с ч. 23 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции, настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трёх месяцев со дня его принятия.