РЕШЕНИЕ № 454 31 августа 2015 года г. Иркутск Комиссия Иркутского УФАС России по контролю за соблюдением законодательства о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - Комиссия) в составе: Председатель Комиссии: <...>; члены Комиссии: <...>, <...>, при участии представителя Общества с ограниченной ответственностью «Компания КИЛЬ-Иркутск» (далее – Заявитель, Общество) – <...>; представителей государственного бюджетного учреждения здравоохранения Иркутская ордена «Знак Почета» областная клиническая больница (далее – Заказчик) - <...>, <...>; представителя Министерства по регулирования контрактной системы в сфере закупок Иркутской области (далее – Уполномоченный орган) – <...>; члена единой комиссии № 1 по осуществлению закупок товаров, работ, услуг для государственных нужд Иркутской области на оказание финансовых услуг, услуг по страхованию, охране, на выполенение работ по строительству, капитальному ремонту, реконструкции, текущему ремонту зданий и сооружений, строительству и ремонту искусстрвенных дорожных сооружений, а также для обеспечения иных нужд, связанных со строительством, ремонтом и проектированием; обслуживание и ремонт инженерных систем зданий и сооружений, закупка быстровозводимых сооружений; на оказание услуг в сфере науки, культуры, образования, молодежной политики, спорта, для обеспечения иных государственных нужд (далее – Аукционная комиссия) – <...>; рассмотрев жалобу Заявителя на действия членов Аукционной комиссии при проведении электронного аукциона на поставку расходного материала для инфузионной терапии и гемодинамического мониторинга, извещение № 0134200000115002615 (далее - электронный аукцион), и в результате осуществления внеплановой проверки в соответствии со статьей 106 Федерального закона от 05 апреля 2013 года № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и УСТАНОВИЛА: В Иркутское УФАС России 25 августа 2015 года поступила жалоба Заявителя на действия членов Аукционной комиссии. По мнению Заявителя, Аукционной комиссией принято неправомерное решение по отказу ему в допуске к участию в электронном аукционе в связи с установлением Аукционной комиссией недостоверной информации в заявке Общества. Заявитель считает, что его заявка на участие в электронном аукционе полностью соответствует требованиям, установленным документацией об электронном аукционе, и не содержит недостоверных сведений. Заказчиком, Уполномоченным органом представлены возражения на жалобу Заявителя. Согласно указанным возражениям Заказчик, Уполномоченный орган считают доводы жалобы необоснованными. В ходе рассмотрения жалобы Комиссией установлено, что Уполномоченным органом 28 июля 2015 года на сайте www.rtstender.ru, Официальном сайте Российской Федерации в сети Интернет для размещения информации о размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг www.zakupki.gov.ru опубликованы извещение о проведении электронного аукциона № 0134200000115002615, а также Документация о совместном электронном аукционе на право заключения контракта «Поставка расходного материала для инфузионной терапии и гемодинамического мониторинга» (далее – Документация об электронном аукционе). Начальная (максимальная) цена контракта составляет 17 332 262 руб. 50 коп. 20 августа 2015 года на указанных сайтах опубликован протокол рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе. Согласно указанному протоколу, Обществу отказано в допуске к участию в электронном аукционе по следующему основанию. «В соответствии с ч. 4 ст. 67 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения

государственных и муниципальных нужд», п.п.3.3 раздела 3 «Подача заявки на участие в электронном аукционе. Рассмотрение заявок на участие в электроном аукционе» участник закупки не допускается к участию в электронном аукционе в случае предоставления недостоверной информации; В первой части заявки, поданной участником №3 в п. с 7 по 12 указано: Периферический внутривенный катетер Вазофикс «Б.Браун» Германия, На сайте Росздравнадзора http://www.roszdravnadzor.ru/services/misearch имеется два регистрационных удостоверения данного производителя: ФСЗ 2010/06279 от 10 марта 2010 года «Безопасный внутривенный катетер с инъекционным портом «Вазофикс Сэйфти» (Vasofix Safety)» и ФСЗ 2010/06280 от 19 февраля 2010 года «Внутривенные канюли с инъекционным портом «Вазофикс» (Vasofix)». В Техническом задании аукциона в разделе «функциональные характеристики (потребительские свойства), качественные характеристики товара» по данному наименованию указано: ... с защитой от укола иглой... Защитная клипса, полностью закрывающая кончик иглы, активируется автоматически при извлечении иглы из катетера, без внешнего воздействия... У производителя «Б.Браун Мельзунген АГ», Германия это соответствует продукции с названием «Безопасный внутривенный катетер с инъекционным портом «Вазофикс Сэйфти» (Vasofix Safety)». По данным пунктам указана недостоверная информация что не соответствуют требованиям документации об электронном аукционе и требованиям действующего законодательства». Порядок рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе регламентируется статьей 67 Федерального закона № 44-ФЗ. Согласно части 4 указанной статьи, участник электронного аукциона не допускается к участию в нем в случае: 1) непредоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, или предоставления недостоверной информации; 2) несоответствия информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, требованиям документации о таком аукционе. Из позиций 7-12 заявки Общества на участие в электронном аукционе следует, что им предложены к поставке товар со следующим наименованием: «Периферический внутривенный катетер Вазофикс». Согласно части 4 статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти. Постановлением Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 года № 1416 утверждены Правила государственной регистрации медицинских изделий. Пунктом 6 указанных Правил урегулировано, что документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие (далее регистрационное удостоверение). Форма регистрационного удостоверения утверждается регистрирующим органом. Согласно приказу Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16 января 2013 года № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие» в регистрационном удостоверении содержится в том числе информация об наименовании медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению). Кроме этого, в силу пункта 1 части 11 статьи 38 вышеуказанного Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», подпункта «а» пункта 7 Правил государственной регистрации медицинских изделий государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных

предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий содержит наименование медицинского изделия. Обществом, а также Уполномоченным органом на рассмотрение Комиссии представлено Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2010/06279 от 10 марта 2010 года. Указанное регистрационное удостоверение выдано на медицинское изделие со следующим наименованием: «Безопасный внутривенный катетер с инъекционным портом «Вазофикс Сэйфти» (Vasofix Safety)». Представителем Общества в ходе заседания Комиссии пояснено, что им предлагались к поставке катетеры, на которые выдано названное регистрационное удостоверение. Исходя из вышеизложенного, наименование товара, указанного Обществом в позициях 7-12 своей заявки на участие в электронном аукционе, не соответствуют наименованию медицинского изделия, указанному в регистрационном удостоверении № ФСЗ 2010/06279. Доказательства, подтверждающие, что медицинское изделие с наименованием «Периферический внутривенный катетер Вазофикс» зарегистрировано в установленном вышеназванным Федеральным законом «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», на заседание Комиссии не представлены и комиссией самостоятельно не добыты. Таким образом, Аукционной комиссией сделан обоснованный вывод о наличии в заявке Общества на участие в электронном аукционе недостоверных сведений и вынесено правомерное решение об отказе Обществу в допуске к участию в электронном аукционе. На основании вышеизложенного, руководствуясь статьей 106 Федерального закона от 05 апреля 2013 года № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», Комиссия по контролю за соблюдением законодательства о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, РЕШИЛА: 1. Признать жалобу Общества с ограниченной ответственностью «Компания КИЛЬ-Иркутск» необоснованной. 2. Направить копию решения сторонам по жалобе. Решение, принятое по результатам рассмотрения жалобы на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, специализированной организации, конкурсной, аукционной или котировочной комиссии, может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия. Председатель комиссии <...> Члены комиссии <...> <...>