

РЕШЕНИЕ

№ 395/2020-КС

по делу 023/06/69-1346/2020

о нарушении законодательства о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд

17 марта 2020 года

г. Краснодар

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Краснодарскому краю по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – Комиссия) в составе:

рассмотрев жалобу ООО «ОПОРА-ЮГ» (далее – Заявитель) на действия ГБУЗ «Каневская ЦРБ» МЗ КК (далее – Заказчик) при проведении электронного аукциона: «Поставка изделий медицинского назначения (подгузники)» (извещение № 0318300009220000023) в части нарушения 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),

УСТАНОВИЛА:

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Краснодарскому краю поступила жалоба о нарушении Закона о контрактной системе.

Заявитель указывает, что Заказчиком неправомерно отклонена заявка ООО «ОПОРА-ЮГ».

Заказчик с доводами жалобы не согласен.

Рассмотрев представленные материалы, выслушав пояснения, Комиссия пришла к следующим выводам.

Заказчиком – ГБУЗ «Каневская ЦРБ» МЗ КК проводился электронный аукцион: «Поставка изделий медицинского назначения (подгузники)»

(извещение № 0318300009220000023).

Начальная (максимальная) цена контракта – 368 064,00 рублей.

В соответствии с ч. 3 ст. 7 Закона о контрактной системе информация, предусмотренная настоящим Федеральным законом и размещенная в единой информационной системе, должна быть полной и достоверной.

Согласно ч.1 ст.69 Закона о контрактной системе аукционная комиссия рассматривает вторые части заявок на участие в электронном аукционе, информацию и электронные документы, направленные заказчику оператором электронной площадки в соответствии с частью 19 статьи 68 настоящего Федерального закона, в части соответствия их требованиям, установленным документацией о таком аукционе.

Согласно ч.2 ст.69 Закона о контрактной системе аукционной комиссией на основании результатов рассмотрения вторых частей заявок на участие в электронном аукционе принимается решение о соответствии или о несоответствии заявки на участие в таком аукционе требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в порядке и по основаниям, которые предусмотрены настоящей статьей. Для принятия указанного решения аукционная комиссия рассматривает информацию о подавшем данную заявку участнике такого аукциона, содержащуюся в реестре участников такого аукциона, получивших аккредитацию на электронной площадке.

Согласно ч.6 ст.69 Закона о контрактной системе заявка на участие в электронном аукционе признается не соответствующей требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в случае:

1) непредставления документов и информации, которые предусмотрены частью 11 статьи 24.1, частями 3 или 3.1, 5, 8.2 статьи 66 настоящего Федерального закона, несоответствия указанных документов и информации требованиям, установленным документацией о таком аукционе, наличия в указанных документах недостоверной информации об участнике такого аукциона на дату и время окончания срока подачи заявок на участие в таком аукционе;

2) несоответствия участника такого аукциона требованиям, установленным в соответствии с частью 1, частями 1.1, 2 и 2.1 (при

наличии таких требований) статьи 31 настоящего Федерального закона;

3) предусмотренном нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со статьей 14 настоящего Федерального закона.

В соответствии с протоколом подведения итогов электронного аукциона от 05.03.2020 №0318300009220000023-4 заявка ООО «ОПОРА-ЮГ» была отклонена по следующим основаниям:

«На основании п.1 ч.6 ст.69 Закона 44-ФЗ (В соответствии с пунктом 1 части 6 статьи 69 Федерального закона: не представлены документы и информация, предусмотренные пунктом 3 части 5 статьи 66 Федерального закона, несоответствие положениям позиции 39 раздела 1, раздела 8, позиции 47 раздела 9 документации аукциона в электронной форме в связи с наличием условий, установленных частью 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», а именно: Согласно части 4 статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 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. В соответствии с п. 6 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 №1416, документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное на медицинское изделие. В п. 39 Раздела 1 «Информационная карта» документации аукциона в электронной форме, установлено следующее требование: 39 Требования, установленные в соответствии с законодательством РФ к товару, работе, услуге Государственная регистрация медицинских изделий (Основание: часть 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации») По позиции 1-3 не предоставлены копии регистрационных удостоверений на медицинские изделия «Поставка изделий медицинского назначения (подгузники) » являющиеся предметом закупки, или копии регистрационных удостоверений на медицинские изделия, в состав которых входят медицинские изделия, являющееся предметом закупки (или информация о регистрационных удостоверениях с обязательным указанием наименования и

регистрационного номера, позволяющего идентифицировать в государственном реестре медицинских изделий)(в предоставленном регистрационном удостоверении наименование медицинского изделия не соответствует наименованию предлагаемого к поставке товара). В соответствии с Разделом 8 «Инструкция по заполнению заявки» установлено: В случае если предметом закупки являются изделия медицинского назначения, то участником закупки в первой части заявки на участие в закупки должны быть указаны наименования товаров, входящих в объект закупки, в соответствии с регистрационными удостоверениями на такие изделия. В Первых частях заявки участник указывает: 1 Подгузники для взрослых TENA Производитель: ООО «Эссити», страна происхождения товара: Россия SENI Производитель: ООО «БЕЛЛА», страна происхождения товара: Россия Dailee Производитель: ООО «Драйлок Текнолоджиз», страна происхождения товара: Россия TENA Производитель: ООО «Эссити», страна происхождения товара: Россия SENI Производитель: ООО «БЕЛЛА», страна происхождения товара: Россия Dailee Производитель: ООО «Драйлок Текнолоджиз», страна происхождения товара: Россия 2 Подгузники для взрослых TENA Производитель: ООО «Эссити», страна происхождения товара: Россия SENI Производитель: ООО «БЕЛЛА», страна происхождения товара: Россия Dailee Производитель: ООО «Драйлок Текнолоджиз», страна происхождения товара: Россия TENA Производитель: ООО «Эссити», страна происхождения товара: Россия SENI Производитель: ООО «БЕЛЛА», страна происхождения товара: Россия Dailee Производитель: ООО «Драйлок Текнолоджиз», страна происхождения товара: Россия 3 Подгузники для взрослых TENA Производитель: ООО «Эссити», страна происхождения товара: Россия SENI Производитель: ООО «БЕЛЛА», страна происхождения товара: Россия Dailee Производитель: ООО «Драйлок Текнолоджиз», страна происхождения товара: Россия Во вторых частях прикладывают регистрационное удостоверение на медицинские изделия: Подгузники для взрослых "Seni" по ГОСТ Р 55082-2012, № РЗН 2015/2493 от 12.03.2018, производитель ООО «Белла», Россия Подгузники для взрослых по ТУ 5463-001-23335252-2016, № РЗН 2017/6295 от 28.09.2017, производитель ООО "Драйлок Текнолоджиз", Россия Подгузники для больных, страдающих недержанием TENA® по ГОСТ Р 55082-2012, № ФСР 2011/12355 от 01.04.2019)»

В первых частях заявки участник указывает: по поз.1 «Подгузники для больных, страдающих недержанием TENA Slip Plus (Large), страна происхождения товара- Россия»; по поз.2 «Подгузники для больных, страдающих недержанием TENA Slip Plus (Medium), страна происхождения товара- Россия»; по поз.3 «Подгузники для взрослых Seni Standard Extra Large, страна происхождения товара- Россия».

Во второй части заявки по данной позиция Заявитель в составе заявки приложил следующие регистрационные удостоверения:

«Подгузники для взрослых "Seni" по ГОСТ Р 55082-2012», № РЗН 2015/2493 от 12.03.2018, производитель ООО «Белла», Россия;

«Подгузники для больных, страдающих недержанием TENA® по ГОСТ Р 55082-2012», № ФСР 2011/12355 от 01.04.2019, производитель ООО "ЭсСиЭй Хайджин Продактс Раша" ,Россия).

В соответствии с п.39 Раздела 1 «Информационная карта» к участникам электронного аукциона предъявляется следующее требование:

39	Требования, установленные в соответствии с законодательством РФ к товару, работе, услуге	Государственная регистрация медицинских изделий (Основание: часть 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»)
----	--	---

В п. 47 Раздела 9 «Требования к содержанию и составу 1 и 2 частей заявки на участие в электронном аукционе» установлено требование о наличии и предоставлении в составе заявки копий регистрационного удостоверения на медицинское изделие, являющееся предметом закупки, или копия регистрационного удостоверения на медицинские изделия, в состав которых входит медицинское изделие, являющееся предметом закупки (допускается предоставление информации о регистрационном удостоверении с обязательным указанием наименования и регистрационного номера, позволяющего идентифицировать в государственном реестре медицинских изделий).

Согласно п.2 постановления Правительства РФ от 27 декабря 2012 г. N 1416 "Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий" государственной регистрации подлежат

любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем (изготовителем) для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболического воздействия на организм человека (далее - медицинские изделия).

В соответствии с «Инструкцией по заполнению заявки» в случае если предметом закупки являются изделия медицинского назначения, то участником закупки в первой части заявки на участие в закупки должны быть указаны наименования товаров, входящих в объект закупки, в соответствии с регистрационными удостоверениями на такие изделия.

Таким образом, отклонение заявки ООО «ОПОРА-ЮГ» по основаниям, указанным в протоколе рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе от 05.03.2020 №0318300009220000023-4, не противоречит требованиям ч.6 ст.69 Закона о контрактной системе.

Комиссия, руководствуясь ч. 1, 3, 4 ст. 105 и на основании ч. 8 ст. 106 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»,

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «ОПОРА-ЮГ» необоснованной.
2. Отменить приостановление определение поставщика (подрядчика, исполнителя) в части подписания контракта (извещение № 0318300009220000023).

Настоящее Решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с даты его принятия.