

етствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 года № 44-
контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения
арственных и муниципальных нужд» (далее - Закон о контрактной системе, Закон №
) внеплановую проверку осуществления закупки, действуя в соответствии с
нistrативным регламентом, утвержденным приказом ФАС России № 727/14 от
2014,

у с т а н о в и л а:

я 2015 года в Управление Федеральной антимонопольной службы по Республике
(Якутия) поступила жалоба ООО «ЛегПром» на действия аукционной комиссии
омоченного органа Государственного комитета Республики Саха (Якутия) по
ированию контрактной системы в сфере закупок при проведении электронного
она на поставку медицинских халатов (извещение № 0116200007915002424).

лением Федеральной антимонопольной службы по Республике Саха (Якутия) в
й информационной системе www.zakupki.gov.ru размещена информация о
тлении жалобы, времени и месте ее рассмотрения.

отрение жалобы назначено на 25 мая 2015 года в 14 часов 30 минут.

з рассмотрения дела жалоба ООО «ЛегПром» оглашена в полном объеме.

2015 г. ООО «ЛегПром» была подана заявка на участие в электронном аукционе.
втором электронной площадке заявке ООО «ЛегПром» присвоен номер <...>
щенный номер <...>).

а ООО «ЛегПром» на участие в электронном аукционе № 0116200007915002424 была
чена.

ветствии с п.п. 3 п.5 статьи 66 Закона о контрактной системе, вторая часть заявки на
ле в электронном аукционе должна содержать следующие документы и
мацию: копии документов, подтверждающих соответствие товара, работы или
и требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской
ации, в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации
овлены требования к товару, работе или услуге и представление указанных
ментов предусмотрено документацией об электронном аукционе. При этом не
кается требовать представление указанных документов, если в соответствии с
одательством Российской Федерации они передаются вместе с товаром.

ют, что в составе заявки ООО «ЛегПром» предоставлены сведения,
смотренные Законом о контрактной системе, а также данные сведения являются
верными и соответствуют требованиям документации об электронном
оне.

ы медицинского назначения в соответствии с законодательством Российской
ации требуют соответствующих сертификации и регистрации (получения
трационных удостоверений) применительно к положениям Федерального закона от
2002 N 184-ФЗ «О техническом регулировании», в соответствии с Административным

ментом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального труда по исполнению государственной функции по регистрации изделий медицинского назначения, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 30.10.2006 N 735.

», в соответствии с требованиями Постановления Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 года № 102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», требуется подтверждение страны происхождения медицинских изделий, включенных в перечень, но не требуется предоставления сертификата о происхождении товара в заявке.

образом, запрещается требовать в составе заявки представления сертификатов происхождения и регистрационных удостоверений (их копий) на мягкий инвентарь. Согласно статье 456 Гражданского кодекса Российской Федерации предусмотрена обязанность продавца одновременно с передачей вещи передать покупателю ее принадлежности, а также относящиеся к ней документы. Такая правовая позиция обусловлена тем, что законодательством не установлена обязанность участников закупки при подаче заявок иметь в наличии товар, который является предметом аукциона, а также документы к нему. Требование о предоставлении указанных документов увеличивает число потенциальных участников закупки и развитие добросовестной конкуренции.

», указывают, что ООО «ЛегПром» в первой части своей заявки декларировало, что предметом происхождения товара является Российская Федерация.

», считают отклонение заявки необоснованным и неправомерным.

», просят приостановить закупку до рассмотрения жалобы по существу, отменить протокол проведения итогов, провести внеплановую проверку.

», рассмотревшего дела представитель аукционной комиссии уполномоченного органа не согласился с доводами жалобы и пояснил следующее.

Согласно ч. 4 ст. 38 Федерального закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» на территории Российской Федерации осуществляется обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным исполнительным органом исполнительной власти.

Согласно п. 2 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 №1416 (далее – Правила), определено, что государственной регистрации подлежат любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой.

Согласно п. 3 Правил государственная регистрация медицинских изделий осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.

Согласно п. 6 Правил установлено, что документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на

инское изделие. Форма регистрационного удостоверения утверждается трирующим органом.

33 «Информационная карта» в соответствии с этим содержит требование о том, что чик осуществления закупки в составе второй части заявки представляет копии традиционных удостоверений Росздравнадзора РФ.

ю 3 статьи 14 Закона о контрактной системе установлено, что в целях защиты основ лтуционного строя, обеспечения обороны страны и безопасности государства, ты внутреннего рынка Российской Федерации, развития национальной экономики, ржки российских товаропроизводителей Правительством Российской Федерации авливаются запрет на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, , услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, и ичения допуска указанных товаров, работ, услуг для целей осуществления закупок. деление страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии нодательством Российской Федерации.

иень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных арств, в отношении которых устанавливается ограничение допуска для целей эствления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, а : условия отклонения заявок, содержащих предложения о поставке медицинских ий, происходящих из иностранных государств (далее – Перечень), установлен новлением Правительства РФ от 05.02.2015 №102 «Об установлении ограничения :ка отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных арств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и ипальных нужд» (далее – Постановление №102).

ы, являющиеся объектом закупки, включены в данный Перечень с наименованием када медицинская».

исно п. 2 Постановления № 102 подтверждением страны происхождения инских изделий, включенных в перечень, является сертификат о происхождении а, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) Российской Федерации, блики Армении, Республики Белоруссия или Республики Казахстан по форме, овленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися емлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения ов в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года, и в етствии с критериями определения страны происхождения товаров, 'смотренными указанными Правилами.

вветствии с положениями ст. 14 Закона о контрактной системе, Постановления №102 «Информационная карта» установлены соответствующие требования о одимости представления сертификата СТ-1.

ие требования соответствуют п. 3 ч. 5 ст. 66 Закона о контрактной системе, поскольку вующим законодательством РФ не установлено, что регистрационные оверения и сертификат СТ-1 должны передаваться заказчику вместе с товаром.

ником закупки ООО «ЛегПром» не представлены копии регистрационных оверений и сертификатов СТ-1 на предлагаемый товар.

жких обстоятельствах, аукционная комиссия уполномоченного органа обоснованно

чила заявку ООО «ЛегПром» на основании п. 1 ч. 6 ст. 69 Закона о контрактной ме в связи с непредставлением копий документов, предусмотренных п.33 и п. 34 эмационной карты.

са заявителя на п. 2 ст. 456 Гражданского кодекса РФ основана на неправильном зании закона. Согласно указанной норме закона, если иное не предусмотрено ором купли-продажи, продавец обязан одновременно с передачей вещи передать ателю ее принадлежности, а также относящиеся к ней документы (технический ьрт <...> сертификат качества, инструкцию по эксплуатации и т.п.), предусмотренные ом, иными правовыми актами или договором. Однако в данном случае ни законом, товором не предусмотрена такая обязанность поставщика.

ия Якутского УФАС по вопросу правомерности требования регистрационных оверений выражена в решении по делу № 06-319/15т по жалобе ООО «Медицинский атор», по вопросу применения Постановления №102 и предоставления фикатов СТ-1 выражена в решении по делу № 06-229/15т по жалобе ООО «МедЭкс».

т признать жалобу ООО «ЛегПром» необоснованной.

э рассмотрения дела представитель заказчика согласилась с позицией :тавителя уполномоченного органа.

ссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Саха (я), заслушав лиц, участвующих в деле, изучив имеющиеся в деле документы, овила следующее.

деля 2015 года уполномоченным органом на официальном сайте www.zakupki.gov.ru эщено извещение № 0116200007915002424 на поставку медицинских халатов и ентация об электронном аукционе.

ьная (максимальная) цена контракта составила 727 092 рубля 00 копеек.

деля 2015 года проведена процедура рассмотрения первых частей заявок на ле в электронном аукционе, о чем составлен протокол [№ 0116200007915002424-1](#).

исно указанному протоколу на участие в электронном аукционе от оператора зонной площадки поступило 11 заявок с порядковыми номерами 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9,

онная комиссия приняла решение о допуске к участию в электронном аукционе 'частников закупки.

я 2015 года проведен электронный аукцион, о чем составлен протокол № [00007915002424-2](#).

ожения участников закупки о цене контракта выглядят следующим образом:

Место	Наименование участника	Дата и время подачи	Сумма предложения	Валюта	Порядковый номер
1	Участник №8	05-05-2015 12:19:01 (GMT +9)	352 739.02	RUR	Заявка №8
2	Участник №9	05-05-2015 12:18:19 (GMT +9)	389 093.62	RUR	Заявка №9

3	Участник №2	05-05-2015 12:17:59 (GMT +9)	392 729.08	RUR	Заявка №2
4	Участник №1	05-05-2015 12:17:36 (GMT +9)	396 364.54	RUR	Заявка №1
5	Участник №10	05-05-2015 12:17:12 (GMT +9)	400 000.00	RUR	Заявка №10
6	Участник №5	05-05-2015 12:12:47 (GMT +9)	672 560.10	RUR	Заявка №5
7	Участник №3	05-05-2015 12:11:36 (GMT +9)	723 456.54	RUR	Заявка №3

я 2015 года проведена процедура подведения итогов электронного аукциона, о чем влен протокол № [0116200007915002424-3](#).

исно указанному протоколу аукционной комиссией принято решение о признании к всех участников закупки не соответствующими требованиям, установленным в документации об электронном аукционе.

ронный аукцион признан не состоявшимся.

сия Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Саха (Я) считает жалобу ООО «ЛегПром» необоснованной на основании следующего.

и жалобы следует, что заявитель обжалует решение аукционной комиссии о ании заявки на участие в электронном аукционе несоответствующей требованиям онной документации.

исно протоколу подведения итогов электронного аукциона № [0116200007915002424-3](#) 15.2015 года заявка ООО «ЛегПром» была признана несоответствующей ваниям, установленным в аукционной документации, по следующему основанию: ответствует на основании п.1 ч.6 статьи 69 Федерального закона от 05.04.2013 №44-изнать заявку несоответствующей в связи с непредставлением документов, мации, предусмотренных документацией ЭА. Участником осуществления закупок эдставлены документы, предусмотренные в документации ЭА (копии традиционных удостоверений Минздрава России (Росздравнадзора РФ)). Участником эствления закупок не представлены документы, предусмотренные в документации ертификат происхождения СТ-1)».

ветствии с частью 1 статьи 69 Закона о контрактной системе аукционная комиссия латривает вторые части заявок на участие в электронном аукционе и документы, вленные заказчику оператором электронной площадки в соответствии с [частью 19 1.68](#) настоящего Федерального закона, в части соответствия их требованиям, овленным документацией о таком аукционе.

исно части 5 статьи 69 Закона о контрактной системе аукционной комиссией на ании результатов рассмотрения вторых частей заявок на участие в электронном оне принимается решение о соответствии или о несоответствии заявки на участие в аукционе требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в порядке снованиям, которые предусмотрены настоящей статьей.

ветствии с частью 6 статьи 69 Закона о контрактной системе заявка на участие в

онном аукционе признается не соответствующей требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в случае:

представления документов и информации, которые предусмотрены [пунктами 1, 3 - 5, 7 статьи 2 статьи 62, частями 3 и 5 статьи 66](#) настоящего Федерального закона, ответственности 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 заявки на участие в таком аукционе;

ответствия участника такого аукциона требованиям, установленным в соответствии с [частью 1, частями 1.1 и 2](#) (при наличии таких требований) статьи 31 настоящего Федерального закона.

лотом электронного аукциона является поставка медицинских халатов.

исно части 2 «Описание объекта закупки» аукционной документации требуются к закупке следующие товары: «Халат медицинский (муж.)», «Халаты медицинские (жен.)», «Халат медицинский (жен.)», «Костюм медицинский (муж.)», «Жакет медицинский», «Противочумные костюм "Кварц М-1" I типа».

ответствии с частью 3 статьи 14 Закона о контрактной системе в целях защиты основ конституционного строя, обеспечения обороны страны и безопасности государства, устойчивости внутреннего рынка Российской Федерации, развития национальной экономики, поддержки российских товаропроизводителей Правительством Российской Федерации вводятся 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](#). Территориальное деление страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии с [Положением](#) Российской Федерации.

Постановлением Правительства РФ от 05.02.2015 N 102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее также – Постановление) [утвержден перечень отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливается ограничение допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд](#).

Указанный перечень входит, в том числе одежда медицинская.

исно пункту 3 Постановления [подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включенных в перечень](#), является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) Российской Федерации, Республики Армения, Республики Белоруссия или Республики Казахстан по [форме, определенной Правилами](#) определения страны происхождения товаров, являющимся неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г., и в соответствии с требованиями определения страны происхождения товаров, предусмотренными [Правилами](#).

ответствии с приложением 2 к [Правилам](#) определения страны происхождения

ов сертификат о происхождении товара выдается уполномоченным органом (организацией) Российской Федерации, Республики Армения, Республики Белоруссия, Республики Казахстан по форме СТ-1.

Согласно пункту 6 части 5 статьи 66 Закона о контрактной системе вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать *документы, подтверждающие соответствие участника такого аукциона и (или) предлагаемых им товара, работы или услуги условиям, запретам и ограничениям, установленным заказчиком в соответствии со [статьей 14](#) настоящего Федерального закона, или копии этих документов*.

В пункте 2 «Инструкция по заполнению заявки» аукционной документации установлено, в случае поставки товаров, включенных в Перечень, утвержденных постановлениями Правительства Российской Федерации, участниками закупок во вторых частях которого устанавливается сертификат о происхождении товара, выданный уполномоченным органом и свидетельствующий о стране происхождения товара (СТ-1) или иные документы, рассмотренные законодательством Российской Федерации.

Согласно пункту 34 раздела 1 «Информационная карта» аукционной документации установлены требования, установленные в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 года №102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

В материалах дела установлено, что в составе второй части заявки ООО «ЛегПром» не представлены документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров условиям и ограничениям, установленным заказчиком в соответствии со [статьей 14](#) настоящего Федерального закона.

Согласно заявлению заявителя об указании страны происхождения товара (Российская Федерация) в первой части заявки подлежит признанию необоснованным, поскольку в соответствии с пунктом «б» пункта 1 части 3 статьи 66 Закона о контрактной системе данное требование относится к составу первой части заявки на участие в электронном аукционе.

Согласно пункту 33 раздела 1 «Информационная карта» аукционной документации установлено, участник закупки в составе второй части заявки представляет копии регистрационных свидетельств Минздрава России (Росздравнадзора РФ).

Согласно пункту 3 части 5 статьи 66 Закона о контрактной системе вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать копии документов, подтверждающих соответствие товара, работы или услуги требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к товару, работе или услуге и представление указанных документов предусмотрено документацией об электронном аукционе. При этом не допускается требовать представление указанных документов, если в соответствии с законодательством Российской Федерации они предъявляются вместе с товаром.

Согласно пункту 2 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 № 1416, 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

изменения указанных изделий по назначению, включая специальное программное лечение, и предназначенные производителем (изготовителем) для профилактики, остиики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния изма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, цения, изменения анатомической структуры или физиологических функций изма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение ых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического этаболического воздействия на организм человека (далее - медицинские изделия). цинские изделия, изготовленные по индивидуальным заказам пациентов, к которым являются специальные требования по назначению медицинских работников и ые предназначены исключительно для личного использования конкретным нтом, государственной регистрации не подлежат.

исно пункту 3 Правил государственной регистрации медицинских изделий, жденных постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 № 141, государственная трация медицинских изделий осуществляется Федеральной службой по надзору в э здравоохранения (далее - регистрирующий орган).

ответствии с частью 2 статьи 456 Гражданского кодекса Российской Федерации, нное не предусмотрено договором купли-продажи, продавец обязан одновременно эдачей вещи передать покупателю ее принадлежности, а также относящиеся к ней енты (технический паспорт <...> сертификат качества, инструкцию по эксплуатации .предусмотренные законом, иными правовыми актами или договором.

дача регистрационного удостоверения, выдаваемого Федеральной службой по ру в сфере здравоохранения, не является обязательной в соответствии с вующим законодательством и проектом контракта.

териалов дела установлено, что в составе второй части заявки ООО «ЛегПром» не редставлены копии регистрационных удостоверений Минздрава России здравнадзора РФ) на предлагаемые товары.

образом, аукционной комиссией правомерно принято решение о признании заявки «ЛегПром» несоответствующей требованиям, установленным в аукционной ентации.

ба ООО «ЛегПром» подлежит признанию необоснованной.

новании вышеизложенного, руководствуясь пунктом 1 части 15 статьи 99, статьей эдерального закона от 05.04.2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере жк товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», ссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Саха (Я),

р е ш и л а:

ать жалобу ООО «ЛегПром» на действия аукционной комиссии уполномоченного а Государственного комитета Республики Саха (Якутия) по регулированию актной системы в сфере закупок при проведении электронного аукциона на

решение № 0116200007915002424) необоснованной.

Настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня вынесения

Подпись председателя комиссии

<...>

Члены комиссии:

<...>

<...>