

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ**

**Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области**

160035, г. Вологда, ул. Пушкинская, 25, тел. (8172) 72-99-70, факс (8172) 72-46-64

e-mail: [to35@fas.gov.ru](mailto:to35@fas.gov.ru)

<http://vologda.fas.gov.ru>

**Заявитель:**

ОАО «Фирма Медполимер»

(ИНН 7806008745)

195279, г. Санкт-Петербург,

шоссе Революции, д. 69

[medpolymer@medp.spb.ru](mailto:medpolymer@medp.spb.ru)

[fas\\_medpolymer@medp.spb.ru](mailto:fas_medpolymer@medp.spb.ru)

**Уполномоченный орган:**

Комитет государственного заказа

Вологодской области

160000, г. Вологда, ул. Козленская, д. 8

[kgz@gz.gov35.ru](mailto:kgz@gz.gov35.ru)

**Оператор электронной площадки:**

ЗАО «Сбербанк-АСТ»

(<http://www.sberbank-ast.ru>)

ko@sberbank-ast.ru

**Заказчик:**

Бюджетные учреждения здравоохранения  
Вологодской области

(приложение к решению)

**Р Е Ш Е Н И Е № 035/06/33-698/2020 (04-11/456-20)**

25.12.2020г.  
Вологда

г.

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области (далее - Комиссия Управления) в утвержденном составе:

XXXX – заместитель руководителя Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области, председатель Комиссии Управления;

XXXX – начальник отдела контроля органов власти и закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области, член Комиссии Управления;

XXXX – государственный инспектор отдела контроля органов власти и закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области, член Комиссии Управления,

рассмотрев жалобу ОАО «Фирма Медполимер» (далее – Заявитель) на положения документации о совместном аукционе в электронной форме «Поставка лекарственного препарата для медицинского применения Натрия хлорид» ([далее – закупка/аукцион, документация о закупке/об аукционе](#)), начальная (максимальная) цена контракта 2 680 360,00 руб., Заказчики - бюджетные учреждения здравоохранения Вологодской области (согласно списку, приложение к решению), Уполномоченный орган - Комитет государственного заказа Вологодской области,

в присутствии:

-от Заявителя ХХХХ (доверенность от 10.07.2020г. № 19);

-от Уполномоченного органа ХХХХ (доверенность от 17.01.2020г. № 1);

-от БУЗ ВО «Медико-санитарная часть «Северсталь» ХХХХ (доверенность и/или иные документы, подтверждающие полномочия на представление интересов заказчика, уполномоченного органа, не представлены);

-от БУЗ ВО «Вологодский областной Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» ХХХХ, являющимся членом экспертной группы при Департамента здравоохранения Вологодской области (доверенность и/или иные документы, подтверждающие полномочия на представление интересов заказчиков, уполномоченного органа и экспертной группы, а так же правовой статус экспертной группы не представлены);

-в отсутствии иных лиц, участвующих в рассмотрении жалобы, извещенных о дате и времени рассмотрения жалобы надлежащим образом,

### **У С Т А Н О В И Л А:**

Управлением Федеральной антимонопольной службы по Вологодской области (далее – Управление) жалоба Заявителя от 18.12.2020г. № б/н (вх. № 6973 от 18.12.2020г.) на положения документации об аукционе принята к рассмотрению в порядке, установленном статьями 105, 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).

Уведомлением от 22.12.2020г. лицам, участвующим в рассмотрении жалобы, сообщено о назначении рассмотрения жалобы на 25.12.2020г. в 10ч. 00м. (мкс).

С учетом письма ФАС России от 03.04.2020г. № ИА/27895/20 лицам, участвующим в рассмотрении жалобы, сообщено о возможности рассмотрения жалобы с использованием систем видеоконференцсвязи или программ, обеспечивающих голосовую видеосвязь посредством сети «Интернет». Соответствующая ссылка направлена лицам, участвующим в рассмотрении жалобы.

Возражений по рассмотрению жалобы с использованием систем видеоконференцсвязи в Комиссию Управления от лиц, участвующих в рассмотрении жалобы, не поступало.

Право для участия и предоставления пояснений (документов) всем лицам, участвующим в рассмотрении жалобы, предоставлено.

25.12.2020г. жалоба рассмотрена в дистанционном режиме с участием представителей Уполномоченного органа, Заявителя и Заказчика.

В своей жалобе Заявитель указывает на то, что техническое задание документации об аукционе составлено и утверждено с нарушениями статьей 8, 33 Закона о контрактной системе, статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции». Заявитель считает, что установление дополнительных

требований к форме выпуска и упаковке (описание к упаковке) для международного непатентованного наименования лекарственного средства (МНН) «Натрия хлорид» не предусмотрено действующим законодательством, ведет к прямому нарушению законодательства в сфере закупок и ограничению участия в такой закупке.

В подтверждение своих доводов Заявитель сослался на письма ФАС России от 07.10.2015г. № АЦ/54631/15, от 23.06.2016г. № РП/65863/16, от 26.08.2016г. № ИА/58910/16.

На заседании Комиссии Управления представитель Заявителя поддержал доводы, изложенные в жалобе, и уточнил, что техническое задание документации о закупке оспаривается в отношении всех двух позиций закупаемого товара. По описанию товара, указанного в техническом задании, подходит товар производителей ООО «Гематек» и фирмы Б. Браун Мелзунген Акциенгезелльшафт. Данные производители входят в одну группу лиц.

Письменные возражения на жалобу поступили только от БУЗ ВО «Вологодская областная клиническая больница» (возражения от 24.12.2020г. № 4144).

От иных лиц, участвующих в рассмотрении жалобы, в том числе от Уполномоченного органа, письменные пояснения (возражения) и документы, опровергающие доводы Заявителя, в Комиссию Управления не поступили.

На заседании Комиссии Управления представители Уполномоченного органа, БУЗ ВО «Медико-санитарная часть «Северсталь» и БУЗ ВО «Вологодский областной Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» не согласились с доводами Заявителя, указав, что документация об аукционе составлена с учетом требований Закона о контрактной системе и потребностей заказчиков. Обоснование закупаемого товара дано в отношении всех позиций с учетом Особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – Правила описания лекарственных средств), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380.

В соответствии с требованиями статьей 99, 105, 106 Закона о контрактной системе и пунктом 43 Правил осуществления контроля в сфере закупок товаров, работ, услуг в отношении заказчиков, контрактных служб, контрактных управляющих, комиссий по осуществлению закупок товаров, работ, услуг и их членов, уполномоченных органов, уполномоченных учреждений, специализированных организаций, операторов электронных площадок, операторов специализированных электронных площадок (далее – Правила), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 01.10.2020 № 1576, Комиссией Управления в рамках рассмотрения жалобы Заявителя проведена внеплановая проверка. В силу приведенных положений Закона о контрактной системе и Правил при проведении проверок и рассмотрении жалоб на действия/бездействие заказчиков, уполномоченного органа и иных субъектов контроля не обязывает антимонопольный орган/соответствующие комиссии антимонопольного органа устанавливать те факты, которые умалчиваются участниками процесса. Комиссия Управления оценивает доводы Заявителя, возражения Уполномоченного органа и Заказчиков с учетом требований действующего законодательства и на основании

представленных доказательств.

Комиссия Управления, изучив доводы жалобы и представленные документы, заслушав лиц, участвующих в рассмотрении жалобы, а также по результатам внеплановой проверки, установила следующее.

В соответствии со статьей 25 Закона о контрактной системе Уполномоченным органом организовано проведение аукциона. Уполномоченным органом совместно с заказчиками утверждена документация о закупке, в том числе техническое задание.

11.12.2020г. информация и документация о закупке опубликована в Единой информационной системе в сфере закупок (ЕИС), номер закупки - 0130200002420004086.

Техническим заданием документации об аукционе установлено (приводится согласно тексту документации о закупке):

### «III.ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

| № | Наименование показателя         | Ед. изм. показателя (при наличии) | Значения показателей                          |                                  |   | Ед.изм. в соответствии с общероссийским классификатором единиц измерения (ОКЕИ) |
|---|---------------------------------|-----------------------------------|---|----------------------------------|---|---|
|   |                                 |                                   | Значение показателя, которое может изменяться |                                  | Значение показателя, которое не может изменяться  |   |
|   |                                 |                                   | Минимальное значение показателя               | Максимальное значение показателя |   |   |
| 1 | <b>МНН</b>                      | -                                 | -   | -                                | <b>Натрия хлорид</b>  | мл  |
|   | Лекарственная форма             | -                                 | -   | -                                | раствор для инфузий   |   |
|   | Дозировка                       | %                                 | -   | -                                | 0,9   |   |
|   | Количество в первичной упаковке | мл                                | -   | -                                | 100   |   |
|   | <b>Форма выпуска</b>            | -                                 | <b>флакон или бутылка</b>                     |                                  | -   |   |
|   | <b>Упаковка</b>                 | -                                 | -   | -                                | с самоспадающим корпусом, без ПВХ, подходит к канюле для смешивания растворов; колпачок с двумя отдельными стерильными портами, под которыми находится резиновый или силиконовый диск; каждый из портов отдельно опечатан фольгой |   |
| 2 | <b>МНН</b>                      | -                                 | -   | -                                | <b>Натрия хлорид</b>  | мл  |
|   | Лекарственная форма             | -                                 | -   | -                                | раствор для инфузий   |   |
|   | Дозировка                       | %                                 | -   | -                                | 0,9   |   |
|   | Количество в первичной упаковке | мл                                | -   | -                                | 1000  |   |
|   | <b>Форма выпуска</b>            | -                                 | <b>флакон или бутылка</b>                     |                                  | -   |   |
|   | <b>Упаковка*</b>                | -                                 | -   | -                                | с самоспадающим корпусом, без ПВХ, подходит к канюле для смешивания растворов; колпачок с двумя отдельными стерильными портами, под которыми находится резиновый или силиконовый диск; каждый из портов отдельно                  |   |

-Лекарственный препарат **включен** в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;

-**Отсутствие** в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

**\*Обоснование показателя «Упаковка».**

значение показателя «Флакон или бутылка, с самоспадающим корпусом, без ПВХ, подходит к канюле для смешивания растворов, с двумя отдельными стерильными портами, под которыми находится резиновый или силиконовый диск; каждый из портов отдельно опечатан фольгой»:

Руководствуясь Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», лечебно-профилактические учреждения при оказании медицинских услуг обязаны обеспечить безопасность пациента. На это направлен целый комплекс нормативно-правовых требований.

Вид упаковки «Флакон или бутылка» обоснован ГОСТ Р 52623.4-2015 «Технологии выполнения простых медицинских услуг инвазивных вмешательств».

Согласно статье 58 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» хранение лекарственных средств осуществляется медицинскими организациями и иными организациями, осуществляющими обращение лекарственных средств.

Приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н утверждены Правила хранения лекарственных средств (далее – Правила № 706н), пунктом 8 которых определено, что в помещениях для хранения лекарственных средства размещают в соответствии с требованиями нормативной документации, указанной на упаковке лекарственного препарата, с учетом: физико-химических свойств лекарственных средств; фармакологических групп (для аптечных и медицинских организаций); способа применения (внутреннее, наружное); агрегатного состояния фармацевтических субстанций (жидкие, сыпучие, газообразные).

Стеллажи (шкафы) для хранения лекарственных средств в помещениях для хранения лекарственных средств должны быть установлены таким образом, чтобы обеспечить доступ к лекарственным средствам, свободный проход персонала и, при необходимости, погрузочных устройств, а также доступность стеллажей, стен, пола для уборки. Стеллажи, шкафы, полки, предназначенные для хранения лекарственных средств, должны быть идентифицированы (пункт 10 Правил № 706н).

При хранении в шкафах, на стеллажах или полках лекарственные препараты для медицинского применения во вторичной (потребительской) упаковке должны быть размещены этикеткой (маркировкой) наружу (пункт 41 этих Правил).

Приказом Росстандарта от 05.09.2014 № 1004-ст с 01.07.2015 для добровольного применения в Российской Федерации введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации ГОСТ 17527-2014(ISO 21067:2007) «Упаковка. Термины и определения», модифицированный по отношению к международному

стандарту ИСО 21067:2007 «Упаковка. Словарь».

В соответствии с пунктом 3.2.9 ГОСТ 17527-2014 под потребительской упаковкой понимается упаковка, предназначенная для первичного упаковывания и реализации продукции конечному потребителю (примечание - упаковку, имеющую контакт с продукцией, допускается называть первичной упаковкой). Вторичная упаковка - это упаковка, содержащая в себе одну или более первичных упаковок вместе с другими защитными материалами (пункт 3.2.5 ГОСТ 17527-2014).

Согласно инструкциям по применению, препарат Натрия хлорид 0,9% используется для внутривенного введения. При использовании флаконов или бутылок такая упаковка является первичной. Для стационаров флаконы или бутылки упаковываются в картонные коробки – такая упаковка является вторичной.

Хранение лекарственных препаратов непосредственно в медицинском учреждении при оказании медицинской помощи пациентам осуществляется в шкафах, как правило, в первичной упаковке.

Пунктом 44 Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Минздрава России от 31.08.2016 № 647н (далее - Правила № 647н) предусмотрено, что все действия субъекта обращения лекарственных препаратов по хранению лекарственных препаратов осуществляются таким образом, чтобы идентичность и качественные характеристики лекарственных препаратов не были утрачены и соблюдались условия их хранения, указанные в инструкции по медицинскому применению и на упаковке лекарственного препарата.

Согласно пункту 3 Правил № 647н руководитель субъекта обращения лекарственных препаратов обеспечивает реализацию комплекса мер, направленных на соблюдение его работниками настоящих Правил при хранении лекарственных препаратов, посредством утверждения документов, в которых регламентируются, в том числе порядок совершения работниками действий при осуществлении хранения лекарственных препаратов, порядок обслуживания и поверки измерительных приборов и оборудования, ведение записей, отчетов и их хранение, прием, транспортировка, размещение лекарственных препаратов (далее - стандартные операционные процедуры), и организации контроля за соблюдением стандартных операционных процедур.

В соответствии с утвержденными медицинскими учреждениями стандартными операционными процедурами в структурных подразделениях лекарственные препараты должны размещаться в упаковке (первичной, вторичной) – этикеткой (маркировкой) наружу.

Следовательно, обязательные к разработке и внедрению в медицинских организациях стандартные операционные процедуры предусматривают хранение лекарственных средств, как в первичной, так и вторичной упаковке этикеткой (маркировкой) наружу, что предполагает устойчивое расположение лекарственных препаратов на горизонтальной поверхности, что возможно при использовании только флаконов или бутылок. Хранение в процедурных кабинетах, операционных помещениях, в материальных комнатах осуществляется в распашных шкафах на полках без ограничителей, что также предполагает хранение тары с плоским устойчивым дном.

В соответствии с пунктом 40 Правил № 706н хранение лекарственных препаратов для медицинского применения осуществляется в соответствии с требованиями государственной фармакопеи и нормативной документации, а также с учетом свойств веществ, входящих в их состав.

Государственная фармакопея Российской Федерации XIV издание. Том I (далее – фармакопея) устанавливает основные термины и определения, а также правила упаковки и хранения лекарственных препаратов. В разделе о степени защиты предусмотрено, что в случае реализации лекарственных препаратов только в лечебно-профилактические учреждения допускается использование упаковки «для стационаров», объединяющей установленное количество лекарственных препаратов в первичной упаковке, помещенных в групповую упаковку в соответствии с указаниями фармакопейной статьи или нормативной документации.

Упаковка должна обеспечить сохранение эффективности, качества и безопасности лекарственного средства на всех этапах его обращения: она не должна приводить к потере лекарственного средства, в том числе, посредством диффузии или проникновения лекарственного средства через нее; быть достаточно прочной, чтобы удерживать содержимое при обычном использовании; не изменяться под действием компонентов лекарственного препарата.

Упаковка должна обладать свойствами, защищающими лекарственное средство от неблагоприятного воздействия факторов внешней среды, способных повлиять на его качество или эффективность, таких как свет, температура, атмосферные газы и пары воздуха (кислород, углерода оксиды, влага и др.), микробиологическое загрязнение, а также препятствовать проницаемости (проникновению) указанных факторов к лекарственному средству через материалы упаковки и укупорочные средства. Упаковка должна защищать лекарственное средство от физического (механического) повреждения.

Первичная полимерная упаковка для парентеральных растворов представляет собой флакон, бутылку или пакет, помещенный, в установленных случаях, в мешок из пленки полимерной. По сравнению со стеклянной, полимерная упаковка имеет некоторые преимущества: она небьющаяся, гибкая и легкая, что особенно важно в случае выбора упаковки для парентеральных растворов. Вместе с тем, при выборе упаковки для парентеральных растворов следует учитывать свойство полупроницаемости полимерных упаковочных материалов.

Полимерная упаковка и элементы упаковки должны соответствовать требованиям действующих стандартов на этот вид упаковки. Показатели качества и критерии приемлемости установлены в нормативных документах для конкретных видов упаковки в зависимости от ее назначения и характера упаковываемых лекарственных средств.

Также фармакопеей установлены критерии выбора упаковки: назначение упаковки (первичная, вторичная (потребительская), групповая и т.д.); предназначение упаковываемого лекарственного средства и его количество; свойства фармацевтической субстанции и компонентов лекарственного препарата, включая действующие и вспомогательные вещества, в том числе растворители; свойства лекарственной формы лекарственного препарата; совместимость каждого элемента первичной упаковки с компонентами лекарственного средства; требуемую степень защиты лекарственного средства от влияния внешних факторов



(атмосферных, микробиологических, физических) на всех этапах обращения, включая хранение, транспортирование и реализацию; защитные характеристики упаковочных материалов, тары, укупорочных средств, конструкции упаковки и т.п.; продолжительность хранения лекарственного средства; метод наполнения упаковки; способ маркировки лекарственного средства; удобство использования упаковки лекарственного препарата для потребителя (количество доз, параметры упаковки, способ открывания/закрывания, разборчивость маркировки, способ дозирования и применения лекарственного препарата).

Содержимое упаковки может быть предназначено для последующего производства/изготовления лекарственных средств (фармацевтическая субстанция, вспомогательное вещество), для окончательной фасовки и последующей маркировки (нерасфасованные лекарственные средства), для распределения медицинским персоналом по назначению стационарным больным (упаковки «для стационаров»), для индивидуального приема пациентом.

При выборе упаковки для фармацевтических субстанций, препаратов, необходимо обеспечить их максимальную защиту от микробиологического загрязнения, в установленных случаях – обеспечить стерильность.

Для фармацевтических субстанций используют, как правило, плотно-укупоренную или герметично-укупоренную, при необходимости дополнительно, светонепроницаемую упаковку. Для вспомогательных веществ, обычно имеющих крупно-объемную (крупногабаритную) фасовку, подходящей по умолчанию является плотно-укупоренная упаковка.

Масса (объем) упаковки фармацевтической субстанции, поступающей в обращение, должна соответствовать требованиям, указанным в фармакопейной статье или нормативной документации (показатель «Упаковка»).

При выборе первичной и вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата и оценке удобства ее использования потребителем, необходимо учитывать, что дозированная упаковка гарантирует более безопасное применение лекарственного препарата, уменьшает вероятность ошибки при применении, то есть является более практичной для пациента.

Укупорочные средства должны способствовать быстрому и безопасному использованию лекарственных препаратов. Упаковка может иметь повторно закрывающееся укупорочное средство или представлять собой упаковку без возможности повторного закрытия - укупоренная методом запаивания, склеивания, термосваривания и т.д.

При выборе упаковки лекарственного препарата необходимо учитывать свойства лекарственной формы, в виде которой он будет использоваться, его агрегатное состояние, способ применения, условия производства/изготовления, количество доз и другие характеристики.

Упаковка лекарственных средств для парентерального применения может быть многодозовой (флаконы, бутылки).

Если не указано иначе в фармакопейной статье или нормативной документации, упаковка лекарственных средств для парентерального применения должна быть достаточно прозрачной для проведения визуальной оценки содержимого.

Первичные упаковки лекарственных средств для парентерального применения должны быть укупорены соответствующими способами (запайка; укупорка резиновой или силиконовой пробкой, обжатой колпачком), прошедшими валидацию. Эластомерные средства укупорки лекарственных средств для парентерального применения могут быть различными по форме, размеру, иметь специальный дизайн, что обусловлено производственными процессами, например, такими как лиофилизация. Резиновые и силиконовые укупорочные средства должны быть достаточно эластичными, прочными, чтобы при прокалывании иглой сохранялась целостность и обеспечивалась герметичность упаковки после извлечения иглы из укупорочного средства.

Герметичность инфузионного контура важна для предотвращения микробного загрязнения раствора, химического загрязнения окружающего пространства и потерь лекарственного препарата. Последнее имеет особенно важное значение при введении дорогостоящих препаратов.

Самоспадающийся корпус позволяет проводить инфузию по закрытому контуру: отрицательное давление внутри инфузионной ёмкости компенсируется не за счет притока воздуха, а за счет спадания стенок полимерной упаковки под действием атмосферного давления. Следовательно, не происходит проникновение воздуха из окружающей среды внутрь ёмкости с раствором, что снижает риск микробного загрязнения раствора, особенно при длительных инфузиях. Самоспадающийся корпус позволяет значительно уменьшить объем и массу отходов, что позволяет экономить бюджетные средства.

Упаковка, не содержащая ПВХ, обеспечивает биосовместимость со всеми лекарственными препаратами, в т. ч. антибиотиками и цитостатиками, а как же позволяет исключить адсорбцию действующих веществ на стенке емкости и, как следствие, снижение эффективности препаратов (инсулин, нитроглицерин, пр.).

В соответствии с разделом Общей фармакопейной статьи "Стабильность и сроки годности лекарственных средств. ОФС.1.1.0009.18" ("Государственная фармакопея Российской Федерации. XIV издание. Том I") на основании изучения свойств лекарственного средства устанавливают оптимальные требования к первичной и вторичной упаковке и условиям хранения. К основным факторам, оказывающим влияние на лекарственный препарат после вскрытия упаковки, относятся микробное загрязнение и физико-химическая деградация. Ёмкость с двумя независимыми стерильными портами позволяет разделить процессы приготовления раствора и проведения самой инфузии, а также позволяет иметь дополнительный стерильный доступ в обоих случаях. Разделение этих процессов соответствует стандартам проведения инфузионной терапии и позволяет уменьшить риск передачи внутрибольничной инфекции. Также наличие двух независимых стерильных портов создает возможность дополнительного введения препаратов в ёмкость с раствором в любой момент после начала инфузии по клиническим показаниям (при появлении индивидуальных реакций, внезапных осложнений, требующих срочного купирования и т.д.).

Согласно ГОСТ Р 52623.4-2015 «Технологии выполнения простых медицинских услуг инвазивных вмешательств», для соблюдения стерильности перед началом инфузии необходимо обработать колпачок ёмкости ватным шариком с антисептиком, обеспечивая тем самым предотвращение микробной контаминации, затем вскрыть его и обработать пробку. Если стерильные порты закрыты фольгой, то есть

возможность в экстренных случаях пропустить этап вскрытия портов: ввести иглу в пробку порта сразу после обработки колпачка, тем самым ускорив процесс начала инфузии. Фольга является максимально атравматичным способом укупорки портов, а также обеспечивает четкий визуальный контроль первого вскрытия.

Безыгольные устройства для смешивания типа двусторонних канюль позволяют защитить персонал от уколов иглами, попадания препарата на кожные покровы и в дыхательные пути. Использование этих канюль с сохранением стерильности неиспользуемого порта возможно только при закрытии портов фольгой. При наличии выступающих частей - пробок или колец – герметичное по всей площади поверхности подсоединение устройств для смешивания при вскрытии одного порта невозможно. То есть, для герметичного подсоединения необходимо вскрыть оба порта, что приводит к утрате самого смысла наличия двух стерильных портов.

Частью 2 статьи 98 Закона № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» предусмотрена ответственность медицинских работников в соответствии с законодательством Российской Федерации за нарушение прав в сфере охраны здоровья, причинение вреда жизни и (или) здоровью при оказании гражданам медицинской помощи.

Учитывая, чтокупаемый медицинский препарат оказывает непосредственное влияние на здоровье и жизнь человека, то при установлении конкретных требований к объекту закупки определяющим фактором является достижение при лечении пациентов максимального исключения любых нежелательных реакций и последствий в рамках оказания медицинской помощи.

Данные требования способствуют исполнению нормативно-правовых актов (в т.ч. внутрибольничных стандартных операционных процедур), позволяют реализовать любые схемы лечения в учреждениях разных профилей, обеспечивая безопасность лечебного процесса для пациентов и персонала, гарантируют эффективность закупки и рациональное использование бюджетных средств.».

По результатам рассмотрения жалобы и внеплановой проверки, с учетом правовой позиции ФАС России Комиссия Управления пришла к следующему выводу.

В соответствии пунктами 1, 2, 6 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе Заказчики при описании в документации о закупке объекта закупки должны руководствоваться следующими правилами:

-в описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается использование в описании объекта закупки указания на товарный знак при условии сопровождения такого указания словами «или эквивалент» либо при условии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми

заказчиком, либо при условии закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;

-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.

-документация о закупке должна содержать указание на международные непатентованные наименования лекарственных средств или при отсутствии таких наименований химические, группировочные наименования, если объектом закупки являются лекарственные средства. Заказчик при осуществлении закупки лекарственных средств, входящих в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, а также при осуществлении закупки лекарственных препаратов в соответствии с пунктом 7 части 2 статьи 83, пунктом 3 части 2 статьи 83.1 Закона о контрактной системе вправе указывать торговые наименования этих лекарственных средств.

В силу части 2 статьи 33 Закона о контрактной системе, документация о закупке в соответствии с требованиями, указанными в части 1 настоящей статьи, 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 части 5 статьи 33 Закона о контрактной системе особенности описания отдельных видов объектов закупок могут устанавливаться Правительством Российской Федерации.

Постановлением Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380 утверждены Правила описания лекарственных средств (Особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд).

Согласно подпунктам «е» и «и» пункта 5 Правил описания лекарственных средств при описании объекта закупки не допускается указывать форму выпуска (первичной упаковки) лекарственного препарата (например, «ампула», «флакон», «блистер» и др.) и иные характеристики лекарственных препаратов,

содержащиеся в инструкциях по применению лекарственных препаратов, указывающие на конкретного производителя лекарственного препарата.

В соответствии с пунктом 6 Правил описания лекарственных средств описание объекта закупки может содержать указание на характеристики, предусмотренные подпунктами «в» - «и» пункта 5 Правил описания лекарственных средств, в случае, если не имеется иной возможности описать лекарственные препараты. При этом документация о закупке должна содержать:

а) обоснование необходимости указания таких характеристик;

б) показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых лекарственных препаратов установленным характеристикам и максимальные и (или) минимальные значения таких показателей, а также значения показателей, которые не могут изменяться.

Согласно пункту 2 постановления Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380 Министерство здравоохранения Российской Федерации, Министерство финансов Российской Федерации и Федеральная антимонопольная служба уполномочены давать официальные разъяснения по применению Правил описания лекарственных средств.

В соответствии с пунктом 5 части 2 статьи 23 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции», в силу статьей 2, 8 Закона о контрактной системе, с учетом письма ФАС России от 26.08.2016г. № ИА/58910/16 «О применении разъяснений ФАС России» разъяснения, направляемые ФАС России, являются официальной позицией и обязательными для применения.

Следовательно, разъяснения ФАС России распространяются на неопределенный круг лиц и рассчитаны на неоднократное применение. Письма ФАС России приобретают свойство, позволяющие применять их в качестве обязывающего предписания общего характера, что согласовывается с правовой позицией Верховного Суда Российской Федерации (определение Апелляционной коллегии Верховного Суда Российской Федерации от 14.11.2017г. № АПЛ17-373).

В силу требований статьи 33 Закона о контрактной системе заказчик самостоятельно определяет и описывает объект закупки исходя из необходимости достижения результатов и эффективности закупки, при условии, что такие требования не влекут за собой ограничение количества участников закупки (письмо ФАС России от 19.06.2019г. № МЕ/51304/19 ).

Согласно письму ФАС России от 23.12.2015г. № АК/74356/15 «Об установлении требований заказчиков к форме выпуска лекарственных препаратов» форма выпуска лекарственного препарата (упаковка) не связана с его лекарственной формой и не влияет на достижение необходимого лечебного эффекта. При осуществлении закупок лекарственных препаратов, установление государственными и муниципальными заказчиками требований к форме выпуска, а также иных требований к техническим характеристикам, которые не влияют на терапевтические свойства лекарственных препаратов, без возможности поставки эквивалента, может приводить к ограничению конкуренции и необоснованному сокращению количества участников закупок.

Согласно письму ФАС России от 23.09.2016г. № РП/65863/16 «О

взаимозаменяемости лекарственных препаратов с МНН «Натрия хлорид» первичная упаковка «флаконы из полиэтилена, соответствующего требованиям Европейской Фармакопеи к полиэтилену для парентеральных препаратов», «бутылки полиэтиленовые без колпачка или с навариваемым евроколпачком или пластиковым колпачком или пробкой инфузионной или колпачком (евроколпачком)» и иное никаким образом не влияет на терапевтические свойства лекарственного препарата, поэтому не должна определять потребности заказчика.

ФАС России отмечает, что при закупках лекарственных препаратов в технической части документации при описании объекта закупки должен указываться предмет закупки, а именно: международное непатентованное наименование (МНН) лекарственного препарата, дозировка, лекарственная форма, способ введения, количество. Наличие большого количества производителей указанного лекарственного препарата с МНН «Натрия хлорид» согласно Госреестра лекарственных средств, позволяет говорить о том, что указанный препарат не является уникальным. Область его применения, исходя из заказчиков электронного аукциона, не ограничена ни возрастными данными, ни профильными заболеваниями.

В письме ФАС России от 15.06.2018г. № АК/44328/18 «О формировании документации на закупку лекарственных препаратов с МНН «Натрия хлорид»» прямо указано, что в соответствии с подпунктом «е» пункта 5 Правила описания лекарственных средств не допускается указывать форму выпуска (первичной упаковки) лекарственного препарата (например, «ампула», «флакон», «блистер» и др.).

В письме ФАС России от 18.06.2019г. № МЕ/50805/19 указано, что все лекарственные препараты регистрируются в соответствующих упаковках, обеспечивающих сохранность качественных характеристик лекарственных препаратов в течение срока хранения, в связи с чем, по мнению ФАС России, установление указанного требования содержит признаки ограничения количества участников закупки.

Требование заказчиков к устойчивости упаковки на плоскости «занимающей устойчивое вертикальное положение портами вверх» не может быть обосновано содержанием пункта 41 приказа Минздравсоцразвития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств», согласно которому при хранении в шкафах, на стеллажах или полках лекарственные препараты для медицинского применения во вторичной (потребительской) упаковке должны быть размещены этикеткой (маркировкой) наружу, поскольку содержание пункта 41 указанного нормативного правового акта относится исключительно ко вторичной (потребительской) упаковке (коробкам), размещение которых на стеллажах этикеткой наружу обеспечивает надлежащий обзор, но никоим образом не влияет на свойства лекарственного препарата. Действия заказчиков по предъявлению требования к первичной упаковке лекарственных препаратов «занимающей устойчивое вертикальное положение портами вверх» также содержат признаки ограничения количества участников закупки. Свободное пространство упаковки не влияет на свойства лекарственного препарата, в связи с чем установление такого требования ограничивает количество участников закупки и является неправомерным

Согласно пункту 16 статьи 4 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - Закон об обращении лекарственных средств) под международным непатентованным наименованием лекарственного

средства (МНН) понимается наименование фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения (ВОЗ). В положениях ВОЗ под МНН понимаются фармацевтические субстанции или активные фармацевтические ингредиенты, имеющие уникальные общепризнанные наименования. Поскольку МНН отражает свойства фармацевтической субстанции или активного фармацевтического ингредиента, все лекарственные средства, имеющие одинаковое МНН, должны быть эквивалентными.

В связи с тем, что фармацевтические свойства лекарственного препарата являются его качественными характеристиками и определяют выбор потребителя, аналогичные по МНН, лекарственной форме и дозировке лекарственные препараты следует относить к взаимозаменяемым лекарственным препаратам.

Согласно пункту 5 статьи 4 Закона об обращении лекарственных средств под лекарственной формой понимается состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения и применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта, при этом установленные заказчиками требования к упаковке, материалу флаконов никак не могут влиять на качественные характеристики лекарственного препарата.

Кроме того, Комиссия Управления отмечает, что в технической части документации о закупке обоснование показателя «Упаковка» определено под значком «\*», который установлен только ко второй позиции закупаемого товара. К первой позиции закупаемого товара обоснование отсутствует.

В силу статей 8, 33 Закона о контрактной системе информация, содержащаяся в документации об аукционе, не должна допускать двусмысленных толкований (разночтений), а должна трактоваться однозначно. При описании товаров и их обосновании не должно допускаться двойного толкования.

Описание товара, указанного в техническом задании документации о закупке, с учетом инструкций по применению лекарственного препарата для медицинского применения, представленных Заявителем, соответствует товару производителей ООО «Гематек» и фирмы Б. Браун Мелзунген Акциенгезелльшафт, входящих в одну группу лиц, что не опровергнуто Уполномоченным органом и заказчиками.

В соответствии со статьей 8 Закона о контрактной системе контрактная система в сфере закупок направлена на создание равных условий для обеспечения конкуренции между участниками закупок. Любое заинтересованное лицо имеет возможность в соответствии с законодательством Российской Федерации и иными нормативными правовыми актами о контрактной системе в сфере закупок стать поставщиком (подрядчиком, исполнителем). Конкуренция при осуществлении закупок должна быть основана на соблюдении принципа добросовестной ценовой и неценовой конкуренции между участниками закупок в целях выявления лучших условий поставок товаров, выполнения работ, оказания услуг. Запрещается совершение заказчиками любых действий, которые противоречат требованиям Закона о контрактной системе, в том числе приводят к ограничению конкуренции, в частности к необоснованному ограничению числа участников закупок.

Согласно позиции ФАС России, изложенной в письме от 14.04.2015г.

№ АК/18070/15, установление заказчиками требований необъективного характера путем излишней детализации описания объекта закупки, вплоть до соответствия товару одного производителя, приводит к ограничению количества участников размещения заказа, не создает предпосылок для экономии бюджетных средств. Напротив, соблюдение заказчиками конкурентных основ описания объекта закупки, под которое подпадают товары различных производителей, приводит к увеличению количества участников закупок и значительной экономии бюджетных средств.

В соответствии с пунктом 2 Обзора судебной практики применения законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденного Президиумом Верховного Суда Российской Федерации от 28.06.2017, включение заказчиком в аукционную документацию требований к закупаемому товару, которые свидетельствуют о его конкретном производителе, в отсутствие специфики использования такого товара является нарушением положений статьи 33 Закона о контрактной системе.

Таким образом, документация об аукционе в части описания объекта закупки составлена и утверждена Уполномоченным органом и заказчиками с нарушениями статьи 8, частей 1, 2, 5 статьи 33 Закона о контрактной системе, подпункта «е», «и» пункта 5 и пункта 6 Правил описания лекарственных средств, выразившихся в установлении дополнительных требований к форме выпуска и упаковке (описание к упаковке) при закупке МНН «Натрия хлорид», которые не влияют на достижение необходимого лечебного эффекта и на терапевтические свойства лекарственного препарата.

С учетом изложенного и на основании анализа представленных доказательств, у Комиссии Управления имеются основания считать жалобу Заявителя обоснованной. Устранение выявленных нарушений возможно посредством выдачи обязательного для исполнения предписания.

В рамках внеплановой проверки Комиссией Управления иных нарушений Закона о контрактной системе не выявлено.

Доводы Заявителя о нарушении требований антимонопольного законодательства образуют самостоятельный предмет для рассмотрения в соответствии с порядком, предусмотренным Федеральным законом от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции», вследствие чего выходят за пределы рассмотрения жалобы о нарушении законодательства в сфере закупок.

На основании изложенного, руководствуясь статьей 106 Закона о контрактной системе, Комиссия Управления

**РЕШИЛА:**



1. Признать жалобу ОАО «Фирма Медполимер» обоснованной.
2. Признать Уполномоченный орган нарушившим статью 8, части 1, 2, 5 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», подпунктов «е», «и» пункта 5 и пункт 6 Особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380.
3. Выдать предписание.
4. Передать материалы дела должностному лицу для рассмотрения вопроса о привлечении виновных должностных лица заказчика к административной ответственности.

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

|                       |                |      |
|-----------------------|----------------|------|
| Председатель Комиссии | <i>подпись</i> | XXXX |
| Члены Комиссии:       | <i>подпись</i> | XXXX |
|                       | <i>подпись</i> | XXXX |

Приложение  
к решению № 035/06/33-698/2020 (04-11/456-20)

Сведения о заказчиках

| Идентификационный номер заказчика | Место нахождения/ почтовый | Адрес электронной |
|-----------------------------------|----------------------------|-------------------|
|-----------------------------------|----------------------------|-------------------|

| наименование заказчика   | адрес заказчика   | почты заказчика               |
|--|---|-------------------------------|
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ЧЕРЕПОВЕЦКАЯ ГОРОДСКАЯ<br>ПОЛИКЛИНИКА № 1"             | Российская Федерация, 162622,<br>Вологодская обл, Череповец г, ул<br>МИЛЮТИНА, 6                                  | zakup@chegp1.ru               |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ГРЯЗОВЕЦКАЯ ЦЕНТРАЛЬНАЯ<br>РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА"          | Российская Федерация, 162000,<br>Вологодская обл, Грязовецкий р-н,<br>Грязовец г, УЛ ГРАЖДАНСКАЯ, 20              | grmb_zakupki@mail.ru          |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ЧЕРЕПОВЕЦКАЯ ГОРОДСКАЯ<br>БОЛЬНИЦА"                    | Российская Федерация, 162611,<br>Вологодская обл, Череповец г,<br>УЛИЦА ЛОМОНОСОВА, ДОМ 15                        | secretar@chergb.ru            |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "МЕДИКО-САНИТАРНАЯ ЧАСТЬ<br>"СЕВЕРСТАЛЬ"                | Российская Федерация, 162608,<br>Вологодская обл, Череповец г,<br>УЛИЦА МЕТАЛЛУРГОВ, 18                           | zakupki@msch-<br>severstal.ru |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКИЙ ОБЛАСТНОЙ<br>ОНКОЛОГИЧЕСКИЙ ДИСПАНСЕР"     | Российская Федерация, 160012,<br>Вологодская обл, Вологда г, ПР-КТ<br>СОВЕТСКИЙ, ДОМ 100                          | volonkourist@yandex.ru        |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКАЯ ОБЛАСТНАЯ<br>КЛИНИЧЕСКАЯ БОЛЬНИЦА № 2"     | Российская Федерация, 162602,<br>Вологодская обл, Череповец г, УЛ<br>ДАНИЛОВА, 15                                 | chgb1@chgb1.ru                |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКАЯ ГОРОДСКАЯ<br>БОЛЬНИЦА № 1"                 | Российская Федерация, 160012,<br>Вологодская обл, Вологда г, ПР-КТ<br>СОВЕТСКИЙ, 94                               | zakaz1gb@bk.ru                |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВЕЛИКОУСТЮГСКАЯ<br>ЦЕНТРАЛЬНАЯ РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА"      | Российская Федерация, 162390,<br>Вологодская обл,<br>Великоустюгский р-н, Великий<br>Устюг г, ПР-КТ СОВЕТСКИЙ, 30 | muzvurb@vologda.ru            |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКАЯ ГОРОДСКАЯ<br>ПОЛИКЛИНИКА № 4"              | Российская Федерация, 160000,<br>Вологодская обл, Вологда г,<br>ШОССЕ ОКРУЖНОЕ, 3В                                | pol4.zakupki@mail.ru          |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКИЙ ГОРОДСКОЙ<br>РОДИЛЬНЫЙ ДОМ"                | Российская Федерация, 160011,<br>Вологодская обл, Вологда г, УЛ<br>ПИРОГОВА, ДОМ 24                               | houser35@yandex.ru            |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКАЯ ОБЛАСТНАЯ<br>ИНФЕКЦИОННАЯ БОЛЬНИЦА"        | Российская Федерация, 160000,<br>Вологодская обл, Вологда г,<br>ШОССЕ ПОШЕХОНСКОЕ, 30                             | zakupki_voib@mail.ru          |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКАЯ ОБЛАСТНАЯ<br>КЛИНИЧЕСКАЯ БОЛЬНИЦА"         | Российская Федерация, 160002,<br>Вологодская обл, Вологда г, УЛ<br>ЛЕЧЕБНАЯ, 17                                   | ogz1@mail.ru                  |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКАЯ ОБЛАСТНАЯ<br>ДЕТСКАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ БОЛЬНИЦА" | Российская Федерация, 160022,<br>Вологодская обл, Вологда г, УЛ<br>ПОШЕХОНСКОЕ ШОССЕ, 31                          | vodb2011@mail.ru              |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ЧЕРЕПОВЕЦКАЯ ДЕТСКАЯ<br>ГОРОДСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА № 3"     | Российская Федерация, 162616,<br>Вологодская обл, Череповец г,<br>УЛИЦА КОСМОНАВТА БЕЛЯЕВА,<br>ДОМ 20             | zakupki-dp2@mail.ru           |

|  |  |                       |
|--|--|-----------------------|
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЛОГОДСКАЯ ОБЛАСТНАЯ<br>ДЕТСКАЯ БОЛЬНИЦА № 2" | Российская Федерация, 162624,<br>Вологодская обл, Череповец г,<br>УЛИЦА КОМАНДАРМА БЕЛОВА, 40              | detstvo_urist@mail.ru |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "НИКОЛЬСКАЯ ЦЕНТРАЛЬНАЯ<br>РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА"   | Российская Федерация, 161440,<br>Вологодская обл, Никольский р-н,<br>Никольск г, УЛИЦА<br>ВОЛОДАРСКОГО, 10 | zakup-ncrb@mail.ru    |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "ВОЖЕГОДСКАЯ ЦЕНТРАЛЬНАЯ<br>РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА"  | Российская Федерация, 162160,<br>Вологодская обл, Вожегодский р-<br>н, Вожега рп, УЛ СОВЕТСКАЯ, 14         | lpulaima@vologda.ru   |
| БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ<br>ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ВОЛОГОДСКОЙ<br>ОБЛАСТИ "КИРИЛЛОВСКАЯ ЦЕНТРАЛЬНАЯ<br>РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА" | Российская Федерация, 161100,<br>Вологодская обл, Кирилловский р-<br>н, Кириллов г, УЛ БРАТСТВА, 5         | myz_kirillov@mail.ru  |