

Решение № 03-10.1/208-2018
о признании жалобы необоснованной

02 июля 2018 г.

г. Омск

Комиссия Омского УФАС России по контролю в сфере закупок на территории Омской области (далее - Комиссия) в составе:

..... – заместителя руководителя управления, председателя Комиссии;

..... – главного специалиста-эксперта отдела контроля закупок, члена Комиссии,

..... – ведущего специалиста-эксперта отдела контроля закупок, члена Комиссии;

рассмотрев жалобу АО «Группа компаний МЕДПОЛИМЕРПРОМ» (далее – Заявитель, Общество) на действия казенного учреждения Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» и его единой комиссии (далее – единая комиссия, уполномоченное учреждение) при осуществлении закупки «Поставка медицинского расходного материала для отделения заготовки и переливания крови» путем проведения электронного аукциона (извещение № 0852500000118001070) (далее - электронный аукцион),

в присутствии представителей:

.....

У С Т А Н О В И Л

1. В Омское УФАС России до окончания срока подачи заявок поступила (вх. № 5604 от 25.06.2018) жалоба Заявителя, в которой указано, что документация об электронном аукционе разработана с нарушением требований Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ и услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Федеральный закон о контрактной системе).

2. На запрос Омского УФАС России (исх. № 03-5473 от 27.06.2018) уполномоченным учреждением были представлены (вх. № 5817 от 29.06.2018) материалы электронного аукциона, из которых следует, что 31.05.2018 на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок (далее - официальный сайт ЕИС) были размещены извещение и документация об электронном аукционе с начальной (максимальной) ценой контракта 386506,48 руб.

В соответствии с протоколом рассмотрения первых частей заявок на участие в аукционе от 09.06.2018 поступило две заявки, все участники закупки допущены к участию в аукционе.

Согласно протоколу проведения аукциона от 13.06.2018 наименьшее ценовое предложение в сумме 382641,40 руб. сделано участником с порядковым номером заявки 1.

Исходя из протокола подведения итогов аукциона от 18.06.2018, заявки всех участников закупки признаны соответствующими требованиям, установленным документацией об аукционе. Победителем признано ООО «Дельрус Сиб».

3. В результате рассмотрения жалобы, представленных материалов, пояснений представителей сторон и осуществления в соответствии с частью 15 статьи 99 Федерального закона о контрактной системе внеплановой проверки Комиссия установила следующее.

Согласно части 2 статьи 8 Федерального закона о контрактной системе 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, специализированными организациями, их должностными лицами, комиссиями по осуществлению закупок, членами таких комиссий, участниками закупок любых действий, которые противоречат требованиям настоящего Федерального закона, в том числе приводят к ограничению конкуренции, в частности к необоснованному ограничению числа участников закупок.**

Частью 3 статьи 14 Федерального закона о контрактной системе установлено, что в целях защиты основ конституционного строя, обеспечения обороны страны и безопасности государства, защиты внутреннего рынка Российской Федерации, развития национальной экономики, поддержки российских товаропроизводителей нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации **устанавливаются 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.** В случае, если указанными нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации предусмотрены обстоятельства, допускающие исключения из установленных в соответствии с настоящей частью запрета или ограничений, заказчики при наличии указанных обстоятельств обязаны разместить в единой информационной системе обоснование невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений. Порядок подготовки и размещения обоснования невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений в единой информационной системе, а также требования к его содержанию устанавливаются Правительством Российской Федерации. Определение страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

На основании пункта 7 части 5 статьи 63 Федерального закона о контрактной системе в извещении о проведении электронного аукциона наряду с информацией, указанной в статье 42 настоящего Федерального закона, **указываются условия, запреты и ограничения допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами.**

В силу части 1 статьи 64 Федерального закона о контрактной системе документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна также содержать информацию, предусмотренную пунктами 1-12 настоящей нормы.

В разделе «Ограничения и запреты» извещения о проведении электронного аукциона было указано:

«Запрет на допуск товаров, услуг при осуществлении закупок, а также ограничения и условия допуска в соответствии с требованиями, установленными статьей 14 Федерального закона № 44-ФЗ.

Постановление Правительства Российской Федерации от 05 февраля 2015 года № 102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», Приказ Минэкономразвития России от 25.03.2014 N 155 (ред. от 13.11.2015) «Об условиях допуска товаров, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

Аналогичное условие содержит пункт 21 документации об аукционе.

Таким образом, при осуществлении закупки был установлен запрет на допуск товаров происходящих из иностранных государств в соответствии с Постановлением Правительства Российской Федерации от 05 февраля 2015 года № 102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление № 102).

Пунктом 1 Постановления № 102 утверждены:

[перечень](#) отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - Перечень № 1);

[перечень](#) медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных

государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - Перечень № 2).

Из указанного следует, что Постановлением № 102 утверждены два перечня медицинских изделий, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

При этом следует отметить, что в Перечень № 2 включены медицинские изделия **одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков**, происходящие из иностранных государств.

Пунктом 2 Постановления № 102 установлено, что для целей осуществления закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в [Перечень № 1](#), заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в [перечень № 1](#) и происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 удовлетворяющих требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке заявок (окончательных предложений), которые одновременно:

содержат предложения о поставке отдельных видов медицинских изделий, включенных в [перечень N 1](#), страной происхождения которых являются только государства - члены Евразийского экономического союза;

не содержат предложений о поставке одного и того же вида медицинского изделия одного производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным [статьей 9](#) Федерального закона «О защите конкуренции», при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений).

Из указанного следует, что заказчик обязан отклонить все заявки с предложением товара иностранного происхождения (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза) при соблюдении указанных условий.

Иной подход просматривается при отклонении заявок при закупках товаров по Перечню № 2.

Пунктом 2(1.1) Постановления № 102 установлено, что для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень № 2, **заказчик отклоняет все заявки** (окончательные предложения), **содержащие предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень № 2**, при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее одной удовлетворяющей требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке заявки (окончательного предложения), которая одновременно:

содержит предложение о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень № 2;

подается организацией, включенной в реестр поставщиков указанных медицинских изделий, предусмотренный [Правилами](#) отбора организаций, реализующих в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, в целях осуществления конкретной закупки такой продукции для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. № 967 «Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление № 967).

Пунктом 1 Постановления № 967 установлено, что при осуществлении конкретной закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Постановление № 102), в целях осуществления закупки указанной продукции федеральными государственными бюджетными учреждениями и государственными бюджетными учреждениями субъектов Российской Федерации, оказывающими медицинскую помощь в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи (далее - заказчики):

а) поставщики указанной продукции определяются из числа организаций, реализующих в 2017 - 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий и включенных в реестр поставщиков, предусмотренный [Правилами](#), утвержденными настоящим постановлением;

б) заказчики руководствуются пунктами 1, 2(1.1), 2(2) и 2(3) Постановления № 102. При этом заказчики обязаны запросить у оператора электронной площадки все вторые части заявок, поданных его участниками, на участие в электронном аукционе, а оператор электронной площадки обязан направить заказчикам все вторые части таких заявок, а также документы этих участников, предусмотренные пунктами 2 - 6 и 8 части 2 статьи 61 Закона о контрактной системе и содержащиеся на дату и время окончания срока подачи заявок на участие в таком аукционе в реестре его участников, получивших аккредитацию на электронной площадке;

в) конкурсная (аукционная) комиссия заказчиков в обязательном порядке рассматривает все заявки на участие в конкурсе (аукционе) на наличие организаций в Реестре поставщиков.

Указанный реестр поставщиков формируется и ведется Минпромторгом России и размещается на официальном сайте министерства в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», а также в единой информационной системе в сфере закупок.

Реестр, размещенный 04.10.2017 на официальном сайте Минпромторга России, с 11.10.2017 доступен для просмотра с главной страницы ЕИС:

http://minpromtorg.gov.ru/docs/#/reestr_postavshhikov_medicinskih_izdeliy_odnorazovogo_primeneniya_ispolzovaniya_iz_polivinilhloridnyh_plastikov_vk

В настоящее время в данном реестре поставщиков медицинских изделий, включенных в перечень № 2, содержится информация только об одном лице, прошедшем отбор в соответствии с указанными Правилами – Акционерное общество «Группа Компаний «МЕДПОЛИМЕРПРОМ» (АО «ГК «МПП») ОГРН 1167746483783, ИНН 7703410814, т.е. о Заявителе настоящей жалобы.

При этом, несмотря на то, что Перечень № 2 имеет наименование «[Перечень](#) медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», формулировка пункта 2(1.1) Постановления № 102 позволяет сделать вывод о том, что если на участие в закупке медицинских изделий, включенных в Перечень № 2, поступит заявка Акционерного общества «Группа Компаний «МЕДПОЛИМЕРПРОМ», то заказчик будет обязан отклонить **все иные** заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень № 2, в том числе российского происхождения и государств-членов Евразийского экономического союза.

В жалобе Заявителя указано:

«Согласно извещению о проведении электронного аукциона предмет закупки соответствует коду ОКПД2: «32.50.13.190».

Согласно приложению 1 «Описание объекта закупки» к документации об электронном аукционе предметом закупки являются:

1. «Мешок для крови строенный»; код ОКПД2 «32.50.13.190»; характеристики товара (выписка): «Мешок полимерный для крови. Области применения: для забора, хранения и транспортировки крови и разделения на компоненты.».

Пункт 2 [Перечня № 2](#) (приложение к Постановлению Правительства РФ № 102) содержит наименования медицинских изделия **одноразового применения из поливинилхлоридных пластиков с наименованием «Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов»** и кодом ОКПД2, соответствующим предмету закупки (32.50.13.190). В графе «Классификационные признаки вида медицинского изделия» Перечня № 2 указано: «контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов, в том числе с лейкофильтром, для получения цельной крови у донора и получения компонентов донорской крови: эритроцитарной массы, плазмы, концентрата тромбоцитов и тромболейкомассы, в том числе для получения компонентов крови, обедненных лейкоцитами».

А подпункте пункта 2 Перечня № 2 также содержится наименование: «контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, **трехкамерные**».

2. «Комплект устройств полимерных»; код ОКПД2 «32.50.13.190»; характеристики товара (выписка): «Комплект устройств полимерных предназначен для удаления лейкоцитов из компонентов консервируемой крови (эритромаcсы и плазмы)».

Пункт 2 [Перечня № 2](#) (приложение к Постановлению Правительства РФ № 102) содержит наименования медицинских изделия **одноразового применения из поливинилхлоридных пластиков с наименованием «устройства для удаления лейкоцитов из донорской крови и ее компонентов»** и кодом ОКПД2, соответствующим предмету закупки (32.50.13.190).

Необходимо отметить, что Перечень № 1 (приложение к Постановлению Правительства РФ № 102) не содержит медицинских изделий с таким наименованием.

3. «Комплект устройств полимерных»; код ОКПД2 «32.50.13.190»; характеристики товара (выписка): «Лейкофильтр полимерный однократного применения для удаления лейкоцитов из донорской крови и других эритроцитных средств в комплекте с магистралями и полимерным контейнером для сбора очищенной крови.».

Пункт 2 Перечня № 2 (приложение к Постановлению Правительства РФ № 102) содержит наименования медицинских изделия **одноразового применения** из поливинилхлоридных пластиков с наименованием «устройства для удаления лейкоцитов из донорской крови и ее компонентов» и кодом ОКПД2, соответствующим предмету закупки (32.50.13.190).

Необходимо отметить, что Перечень № 1 (приложение к Постановлению Правительства РФ № 102) не содержит медицинских изделий с таким наименованием.

Из изложенного следует, что заказчиком осуществлялась закупка медицинских изделий, включенных в Перечень № 2.

Следовательно, аукционная комиссия при рассмотрении заявок на участие в электронном аукционе должна была руководствоваться пунктом 2(1.1) Постановления Правительства РФ № 102.

В соответствии с пунктом 2(1.1) Постановления Правительства РФ № 102 для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень N 2, заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень N 2, при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее одной удовлетворяющей требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке заявки (окончательного предложения), которая одновременно:

содержит предложение о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень N 2;

подается организацией, включенной в Реестр поставщиков.

Аналогичное условие (требование) содержится и в подпункте 2 пункта 21 «Условия, запреты и ограничения допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств» документации об электронном аукционе: а именно:

«1) Постановление Правительства Российской Федерации от 05 февраля 2015 года № 102 "Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд",».

Вышеуказанный Реестр поставщиков размещен на официальном сайте Минпромторга России, в котором содержится информация о компании – Акционерное общество «Группа Компаний «МЕДПОЛИМЕРПРОМ», а информация об остальных участниках закупки отсутствует.

Таким образом, заявка АО «ГК «МПП» электронного аукциона содержит предложение о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в Перечень № 2, и одновременно АО «ГК «МПП» является организацией, включенной в Реестр поставщиков.

Из вышеизложенного следует, что, правильно применяя нормы об ограничениях допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в соответствии с частью 3 статьи 14 Закона о контрактной системе, установленные законом и документацией об электронном аукционе, аукционная комиссия должна была руководствоваться **пунктом 2(1.1)** Постановления Правительства РФ и отклонить все заявки, содержащие предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень N 2, кроме заявки АО «ГК «МПП», включенного в Реестр поставщиков.

Соответственно, аукционная комиссия в нарушение пункта 2 части 6 статьи 69 Федерального закона № 44-ФЗ, Постановления Правительства РФ № 102, Постановления Правительства РФ № 967 приняла решение о соответствии заявки участника аукциона с порядковым номером «1» соответствующей требованиям документации об электронном аукционе».

Комиссией установлено, что требования к закупаемому товару были установлены в приложении №1 «Заказ на поставку товара» к документации об электронном аукционе:

№ п/п	Наименование объекта закупки	Код ОКПД, 2 <1>	Описание объекта закупки (функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики (при необходимости), показатели, позволяющие определить соответствие поставляемого товара потребностям Заказчика, максимальные и (или) минимальные значения таких показателей, а также значения показателей, которые не могут изменяться <2>
1	2	3	4
1	Мешок для крови строенный	32.50.13.190	Мешок полимерный для крови. Области применения: для забора, хранения и транспортировки крови и и разделения на компоненты. Емкость основного мешка с антикоагулянт не более 450 мл* , два дополнительных мешка емкостью не более 450 мл* каждый. Предварительно залитый антикоагулянт ЦФД(СРД). Объем антикоагулянта не менее 55 мл*
2	Комплект устройств полимерных	32.50.13.190	Комплект устройств полимерных предназначен для удаления лейкоцитов из компонентов консервированной крови (эритроцитной массы и плазмы). Задержка лейкоцитов при фильтрации эритроцитной массы не менее 99%* . Содержание остаточных лейкоцитов в дозе эритроцитной массы не более 1x10⁶ в 8 степени Содержание остаточных лейкоцитов в плазме не более 5x10⁶ в 4 степени. Срок хранения безлейкоцитной эритроцитной массы не менее 20 суток* . Коннектор для стерильного соединения контейнера с фильтруемой средой и создания закрытой замкнутой системы фильтрации.
3	Комплект устройств полимерных	32.50.13.190	Лейкофильтр полимерный однократного применения для удаления лейкоцитов из донорской крови и других эритроцитных средств в комплекте с магистралями и полимерным контейнером для сбора очищенной крови. Устройство обеспечивает получение высококачественных компонентов консервирования крови-эритроцитной массы и плазмы, обедненных лейкоцитами.

Комиссией определено, что в Перечень № 1, в том числе включены:

Код в соответствии с	Код в соответствии с	
----------------------	----------------------	--

Общероссийским КЛАССИФИКАТОРОМ продукции по видам экономической деятельности (ОКПД) ОК 034-2007	Общероссийским КЛАССИФИКАТОРОМ продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2) ОК 034-2014	Наименование вида медицинских изделий <*>
33.10.15.610	32.50.13.190	Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов, в том числе с микрофильтром

Одновременно в Перечне № 2, в том числе указано:

Наименование медицинского изделия	Код в соответствии с Общероссийским КЛАССИФИКАТОРОМ продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2) ОК 034-2014	Код вида медицинского изделия <*>	Наименование вида медицинского изделия <*>	Классификационные признаки вида медицинского изделия <*>
1. Устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	32.50.13.110 32.50.13.190	114090 131660 131850 131880 136330 145530 145570 167580		устройства (системы) для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов, в том числе с микрофильтром, для безопасного переливания пациенту крови и ее компонентов, кровезаменителей и инфузионных растворов из полимерных и стеклянных емкостей
устройства для переливания инфузионных растворов и кровезаменителей (ПР)		131850	Фильтр для инфузионной системы внутривенных вливаний	
устройства для переливания крови, компонентов крови и кровезаменителей с микрофильтром (ПК с микрофильтром)		145530	фильтр для переливания крови	
2. Контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов	32.50.13.190 32.50.50.000	144260 144270 144290 144300 144310 144320 144490 169870 178820 322610		контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов, в том числе с лейкофильтром, для получения цельной крови у донора и получения компонентов донорской крови: эритроцитарной массы, плазмы, концентрата тромбоцитов и тромболойкомаcсы, в том числе для получения компонентов крови, обедненных лейкоцитами
контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с гемоконсервантом, трехкамерные		144320	Набор для донорской крови, трехкамерный	

Таким образом, медицинские изделия с кодом ОКПД2 [32.50.13.190](#) включены как в Перечень № 1, так и в Перечень № 2.

Комиссия отмечает, что в примечании <*> к Перечню №1 указано: «При применении настоящего перечня следует руководствоваться как кодом в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности ([ОКПД](#) или [ОКПД2](#)), так и наименованием вида медицинского изделия указанного кода».

В примечании <*> к Перечню № 2 указано: «При применении настоящего перечня следует руководствоваться кодом в соответствии с Общероссийским [КЛАССИФИКАТОРОМ](#) продукции по видам экономической деятельности (ОКПД 2), и (или) кодом вида медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной приказом Минздрава России, и (или) наименованием вида медицинского изделия, и (или) классификационными признаками вида медицинского изделия (при наличии)».

Характеристики товара, установленные в приложении №1 «Заказ на поставку товара» к документации об электронном аукционе, не попадают под наименование и классификационные признаки медицинских изделий, указанных в Перечне № 2:

- описание и наименования объектов содержат указание на то, что медицинские изделия являются **полимерными**, при этом Постановлением № 102 устанавливаются ограничения допуска при осуществлении закупок медицинских изделий одноразового применения (использования)

из **поливинилхлоридных** пластиков:

- в Перечень № 2 включены только «контейнеры для заготовки, хранения и транспортирования донорской крови и ее компонентов с **гемоконсервантом**, трехкамерные», однако, указанный в позиции 1 приложения № 1 «Заказ на поставку товара» к документации об электронном аукционе «Мешок для крови строенный» не содержит указания на то, что он должен содержать гемоконсервант.

Кроме того, Комиссия отмечает, что пунктом 2(2) Постановлением № 102 установлено, что:

для целей ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия, включенные в [перечень № 1](#) и не включенные в него;

для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в [перечень № 2](#), не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия, включенные в [перечень № 2](#) и не включенные в него.

Дословное прочтение пункта 2(2) и Постановления № 102 в целом позволяет сделать вывод о том, что фактически Постановление № 102 **формально не содержит запрета** о том, что в случае, если наименование медицинского изделия и его код по ОКПД2 одновременно содержатся в этих двух перечнях, то по перечню № 1 не могут закупаться товары, включенные в перечень № 2.

На основании части 9 статьи 105 Федерального закона о контрактной системе к жалобе прикладываются документы, подтверждающие ее обоснованность. При этом жалоба должна содержать перечень прилагаемых к ней документов.

В нарушение указанного требования жалоба не содержала доказательств, опровергающих вышеуказанные обстоятельства, такие доказательства не были представлены на заседании Комиссии представителем Общества.

На основании изложенного, Комиссия считает действия единой комиссии правомерными, а жалобу Заявителя **необоснованной**.

На основании вышеизложенного, руководствуясь пунктом 1 части 15 статьи 99, частью 8 статьи 106 Федерального закона о контрактной системе, Комиссия

Р Е Ш И Л А:

Признать **необоснованной** жалобу АО «Группа компаний МЕДПОЛИМЕРПРОМ» на действия казенного учреждения Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» и его единой комиссии при осуществлении закупки «Поставка медицинского расходного материала для отделения заготовки и переливания крови» путем проведения электронного аукциона (извещение № 0852500000118001070).

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

Председатель Комиссии

Члены Комиссии: