Резолютивная часть решения объявлена «30» декабря 2011

Решение в полном объеме изготовлено «11» января 2012

Комиссия Карельского УФАС России по контролю в сфере размещения заказов в составе: <...>.

в присутствии представителей:

- Государственного заказчика ГУЗ Республиканская больница им. (доверенности от 30.12.2011 г.),
- в присутствии представителей заявителя:
 - ООО «ПРОТЕК-50»: <...>. (доверенность от 20.11.2011 г.)

рассмотрев жалобу участника размещения заказа – ООО «ПРОТЕК -50» (далее – Заявитель) на действия Единой комиссии государственного заказчика - ГУЗ «Республиканская больница им. В.А. Баранова» (далее – Единая комиссия) при размещении заказа в форме открытого аукциона в электронной форме № 0306200013811000598 на право заключения государственного контракта на поставку нестероидных противовоспалительных средств, глюкокортикоидов, местных анестетиков или эквивалента (далее - Аукцион) и в результате осуществления внеплановой проверки в соответствии с частью 5 статьи 17 Федерального закона от 21.07.2005г. № 94-ФЗ «О размещении заказов на поставку товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон о размещении заказов), Административным регламентом, утвержденным Приказом ФАС России от 14.11.2007 № 379,

установила:

В Карельское УФАС России поступила жалоба ООО «ПРОТЕК - 50» (вх. № 6437 от 27.12.2011).

Доводы жалобы заявителя сводятся к следующему:

Единая комиссия Заказчика рассмотрела первую часть заявки Заявителя под порядковым номером 1987364 и отказала ему в допуске к участию в Аукционе на основании п.1 ч.4 ст. 41.9 Закона о

размещении заказов, и абзаца б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзац 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об открытом аукционе в электронной форме «Требования к содержанию и составу заявки» (поз 3- представлено регистрационное удостоверение с истекшим сроком действия, поз 39 - представлено регистрационное удостоверение с недостоверным сроком действия).

Заявитель считает решение Единой комиссии необоснованным, поскольку им в первой части заявки были представлены все сведения, являющиеся достоверными, предусмотренные частью 4 статьи 41.8 Закона о размещении заказов.

По мнению Заявителя, отказ в допуске к участию в аукционе по причине истекшего срока действия регистрационного удостоверения является неправомерным и противоречащим требованиям Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ (ред. от 29.11.2010) «Об обращении лекарственных средств» (далее – Закон об обращении лекарственных средств).

В соответствии со статьей 29 Закона об обращении лекарственных средств, подтверждение государственной регистрации лекарственного препарата осуществляется при выдаче бессрочного регистрационного удостоверения данного препарата в случае истечения указанного пятилетнего срока действия, в срок, не превышающий 90 рабочих дней получения **УПОЛНОМОЧЕННЫМ** Федеральным CO ДНЯ исполнительной власти заявления о подтверждении государственной регистрации лекарственного препарата. При этом п.7 данной статьи предусмотрено, что в период проведения процедуры подтверждения государственной регистрации лекарственного гражданский оборот осуществляется на территории Российской Федерации.

Заявитель предложил к поставке лекарственный препарат Гидрокортизон мазь д/наруж. прим. 1% 10 г № 1, произведенный на период действия регистрационного удостоверения ЛС-001724 от 30.06.2006 г.

Данный препарат не является недоброкачественным, фальсифицированным или контрафактным лекарственным средством и не изъят из гражданского оборота. Сведения о данном лекарственном препарате содержатся в государственном реестре лекарственных средств на сайте Минздравсоцразвития России в сети Интернет http://grls.rosminzdrav.ru.

Следовательно, по мнению Заявителя, данный препарат полностью отвечает требованиям документации об аукционе.

Также, Заявитель считает необоснованным решение Единой комиссии об отказе в допуске по причине предоставления регистрационного

удостоверения с недостоверным сроком действия. Предложенный им к поставке лекарственный препарат – преднизолон р-р в/в и в/м введ. 30 мг/мл амп. 1мл № 5 имеет регистрационное удостоверение П № 014592/02 от 10.06.2008 г. Следовательно, к поставке предложен лекарственный препарат, отвечающий требования документации об аукционе.

Таким образом, по мнению Заявителя, у Единой комиссии отсутствовали законные основания для отклонения первой части его заявки.

На основании вышеизложенного, просит признать недействительным протокол рассмотрения первых частей заявок, а также обязать Заказчика провести повторно процедуру рассмотрения первых частей заявок на участие в аукционе с учетом требований Закона о размещении заказов.

Представители Заказчика не согласились с доводами жалобы и пояснили следующее.

В соответствии с абз. б п.4 ст. 41.8 Закона о размещении заказов заказчиком установлено требование о содержании в первой части заявки конкретных показателей поставляемого товара.

В соответствии с абз. а п.п.1 п.4 ст. 41.8 Закона о размещении заказа и Раздела 2 «Информационная карта аукциона» Документации об открытом аукционе Единая комиссия рассмотрела заявки на участие в аукционе на соответствие требованиям, установленным Документацией об аукционе.

Единая комиссия Заказчика рассмотрела первую часть заявки Заявителя под порядковым номером 1987364 и отказала ему в допуске к участию в Аукционе на основании п.1 ч.4 ст. 41.9 Закона о размещении заказов, и абзаца б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзац 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об открытом аукционе в электронной форме «Требования к содержанию и составу заявки».

По позиции № 3 было представлено регистрационное удостоверение с истекшим сроком действия. Информации о продлении государственной регистрации нет.

По позиции № 39 было представлено регистрационное удостоверение с недостоверным сроком действия. Информации о продлении государственной регистрации нет.

Данная информация была проверена по данным Государственного реестра лекарственных средств на официальном сайте Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации http://grls.rosminzdrav.ru.

В информационной карте аукциона в разделе «Требования к содержанию заявки», указано, что первая часть заявки должна содержать указание на номер действующего Регистрационного удостоверения на предлагаемый к поставке товар, сведения о котором содержатся в Государственном реестре лекарственных средств, для медицинского применения, опубликованного на официальном сайте Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации.).

На основании вышеизложенного, считают, что Единой Комиссией Заказчика принято обоснованное решение об отказе в допуске к участию в аукционе заявки Заявителя.

В результате рассмотрения жалобы и проведения в соответствии с частью 5 статьи 17 Закона о размещении заказов внеплановой проверки, Комиссией Карельского УФАС России по контролю в сфере размещения заказов установлено следующее:

Заказчиком 07.12.2011 года на официальной сайте: http://zakupki.gov.ru были опубликованы извещение № 0306200013811000598 о проведении Аукциона и документация об аукционе.

Документация об аукционе утверждена и.о. главного врача ГУЗ «Республиканская больница им. В.А. Баранова» Т.Д. Карапетян.

Аукцион проводится на электронной торговой площадке ЗАО «Сбербанк-ACT» (http://www.sberbank-ast.ru).

Наименование предмета аукциона: Поставка нестероидных противовоспалительных средств, глюкокортикоидов, местных анестетиков или эквивалента.

Начальная (максимальная) цена контракта: 2 153 466,00 руб.

Классификация товаров, работ, услуг:

2423231 Средства местноанестезирующие 2423261 Препараты кортикоидного действия 2423280 Средства химико - фармацевтические фармакотерапевтического действия прочие 2423282 Противовоспалительные нестероидные препараты

Информация об аукционе:

Дата и время окончания срока подачи заявок на участие в открытом аукционе в электронной форме - 16.12.2011 10:00

Дата окончания срока рассмотрения заявок - 20.12.2011

Дата проведения открытого аукциона в электронной форме - 23.12.2011

Информация о количестве поставляемого товара содержится в разделе 3 «Техническое задание» документации об аукционе.

На заседании комиссии по проведению процедуры рассмотрения первых частей заявок присутствовали:

Члены комиссии: <...>.В соответствии с протоколом от 20.12.2011 г. рассмотрения первых частей заявок поступило 3 (три) заявки, с порядковыми номерами: 1986682, 1987364, 1988395.

Единая комиссия рассмотрела первые части заявок и приняла следующее решение:

Заявка с номером 1986682 - допустить к участию в открытом аукционе в электронной форме и признать участником открытого аукциона в электронной форме.

Заявка с номером 1987364 - отказать в допуске к участию в открытом аукционе в электронной форме на основании п.1 ч.4 ст. 41.9 Закона о размещении заказов и абзаца б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзац 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об открытом аукционе в электронной форме «Требования к содержанию и составу заявки» (поз 3- представлено регистрационное удостоверение с истекшим сроком действия, поз 39 - представлено регистрационное удостоверение с недостоверным сроком действия).

Заявка с номером 1988395 - отказать в допуске к участию в открытом аукционе в электронной форме на основании п.1 ч.4 ст. 41.9 Закона о размещении заказов и абзаца б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзац 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об открытом аукционе в электронной форме «Требования к содержанию и составу заявки» (поз 6, 11, 13- не указаны номер и дата действующего регистрационного удостоверения; поз 21 – представлено регистрационное удостоверение с истекшим сроком действия; поз 42 предлагаемые вспомогательные вещества отсутствуют в официальной инструкции «пленалгина»).

В соответствии с протоколом от 21.12.2011 года рассмотрения вторых частей заявок, в соответствии с ч.21 ст.41.8; <u>ч. 7 ст. 41.9</u>. Закона о размещении заказов аукцион признан несостоявшимся и аукционная заявка единственного участника размещения заказа - ООО «Региональный Центр Содействия Здравоохранению Ленмединформ» – признана соответствующей требованиям и условиям, установленным документацией об аукционе в электронной форме.

Заслушав доводы сторон, изучив представленные материалы, Комиссия Карельского УФАС России пришла к следующим выводам:

В соответствии со ст. 41.1 Закона о размещении заказов, под открытым аукционом в электронной форме понимается открытый которого обеспечивается аукцион, проведение оператором сайте электронной площадки на В информационнотелекоммуникационной сети "Интернет" в порядке, установленном настоящей главой.

В силу подпункта «б» пункта 1 части 4 статьи 41.8 Закона о размещении заказов первая часть заявки на участие в открытом аукционе в электронной форме должна содержать следующие сведения при размещении заказа на поставку товара: конкретные показатели, соответствующие значениям, установленным документацией об открытом аукционе в электронной форме, и указание на товарный знак (его словесное обозначение) (при его наличии) предлагаемого для поставки товара при условии отсутствия в документации об открытом аукционе в электронной форме указания на товарный знак.

Вместе с тем, Заказчиком в абзаце б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзаца 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об Аукционе установлены следующие требования к содержанию и составу заявки:

Первая часть заявки должна содержать следующие сведения:

а) согласие участника размещения заказа на поставку товара в случае, если участник размещения заказа предлагает для поставки товар, указание на товарный знак которого содержится в настоящей документации, или указание на товарный знак предлагаемого для поставки товара и конкретные показатели (лекарственная форма, дозировка, фасовка, количество, номер и дата действующего Регистрационного удостоверения на предлагаемый к поставке товар, сведения о котором содержатся в Государственном реестре лекарственных средств, для медицинского применения, опубликованном на официальном сайте Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации. Вспомогательные вещества, условия хранения, показания к применению при указании на них в технической характеристике в соответствии с разделом 3 «Техническое задание» документации об аукционе) этого товара, соответствующие значениям эквивалентности, установленным настоящей документацией, если участник размещения заказа предлагает для поставки товар, который является эквивалентным товару, указанному в настоящей документации, при условии содержания в настоящей документации указания на товарный знак.

В соответствии с п. 1 ч.3 статьи 41.6 Закона о размещении заказов, документация об открытом аукционе в электронной форме должна содержать требования к содержанию и составу заявки на участие в открытом аукционе в электронной форме в соответствии с частями 4 и 6

<u>статьи 41.8</u> настоящего Федерального закона и инструкцию по ее заполнению.

В соответствии с частью 1 статьи 41.9. Закона о размещении заказов Аукционная комиссия проверяет первые части заявок на участие в открытом аукционе в электронной форме, содержащие предусмотренные частью 4 статьи 41.8 настоящего Закона сведения, на соответствие требованиям, установленным документацией об открытом аукционе в электронной форме в отношении товаров, работ, услуг, на поставки, выполнение, оказание которых размещается заказ.

На основании результатов рассмотрения первых частей заявок на участие в открытом аукционе в электронной форме, содержащих сведения, предусмотренные частью 4 статьи 41.8 настоящего Закона, аукционной комиссией принимается решение о допуске к участию в открытом аукционе в электронной форме участника размещения заказа и о признании участника размещения заказа, подавшего заявку на участие в открытом аукционе, участником открытого аукциона или об отказе в допуске такого участника размещения заказа к участию в открытом аукционе в порядке и по основаниям, которые предусмотрены настоящей статьей.

В соответствии с частью 4 статьи 41.9 Закона о размещении заказов, участник размещения заказа не допускается к участию в открытом аукционе в электронной форме в случае:

- 1) непредставления сведений, предусмотренных <u>частью 4 статьи 41.8</u> настоящего Федерального закона, или предоставления недостоверных сведений;
- 2) несоответствия сведений, предусмотренных <u>частью 4 статьи 41.8</u> настоящего Федерального закона, требованиям документации об открытом аукционе в электронной форме.

Частью 5 статьи 41.9 Закона о размещении заказов, отказ в допуске к участию в открытом аукционе в электронной форме по основаниям, не предусмотренным <u>частью 4</u> настоящей статьи, не допускается.

Согласно статье 13 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Документом, подтверждающим регистрацию лекарственного средства, то есть соответствие лекарственного средства требованиям законодательства Российской Федерации, является регистрационное удостоверение (в соответствии с п. 26 ст. 4 Закона «Об обращении

лекарственных средств», регистрационное удостоверение лекарственного препарата – это документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата).

В соответствии со статьей 29 Закона об обращении лекарственных средств, подтверждение государственной регистрации лекарственного препарата осуществляется при выдаче бессрочного регистрационного удостоверения данного препарата в случае истечения указанного пятилетнего срока действия, в срок, не превышающий 90 рабочих дней **УПОЛНОМОЧЕННЫМ** Федеральным CO ДНЯ получения исполнительной власти заявления о подтверждении государственной регистрации лекарственного препарата. При этом п.7 данной статьи предусмотрено, что в период проведения процедуры подтверждения государственной регистрации лекарственного препарата гражданский оборот осуществляется на территории Российской Федерации.

В соответствии с Приказом Минздравсоцразвития РФ от 26.08.2010 N 746 утвержден порядок ведения государственного реестра лекарственных средств ДΛЯ медицинского применения. Государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения яв∧яется федеральной информационной системой, содержащей сведения о лекарственных препаратах для медицинского применения, прошедших государственную регистрацию, фармацевтических субстанциях, входящих в состав лекарственных препаратов, и фармацевтических субстанциях, не используемых при препаратов. производстве лекарственных Реестр ведется электронном виде с применением автоматизированной системы путем внесения в реестр реестровых записей. Реестр публикуется на официальном сайте Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации (http://grls.rosminzdrav.ru) и обновляется ежедневно, с сохранением размещения на сайте всех предыдущих редакций Реестра.

Единая комиссия Заказчика рассмотрела первую часть заявки Заявителя (порядковый номер <...>) и отказала ему в допуске к участию в Аукционе на основании п.1 ч.4 ст. 41.9 Закона о размещении заказов, и абзаца б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзац 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об открытом аукционе в электронной форме «Требования к содержанию и составу заявки».

По позиции № 3 Заявитель предложил к поставке лекарственный препарат Гидрокортизон мазь д/наруж. прим. 1% 10 г № 1. Номер регистрационного удостоверения Λ C-001724 от 30.06.2006 г.

Комиссия Карельского УФАС России, проверив сведения о данном лекарственном препарате в государственном реестре лекарственных

средств на сайте Минздравсоцразвития России в сети Интернет http://grls.rosminzdrav.ru, установила следующее.

Лекарственный препарат Гидрокортизон мазь д/наруж. прим. 1% 10 г № 1 имеет номер регистрационного удостоверения ЛС-001724 от 14.09.2011 года. Номер регистрационного удостоверения ЛС-001724 от 30.06.2006 г., представленный в первой части заявки Заявителем, имеет дату окончания действия 30.06.2011 г.

Таким образом, действия Единой комиссии по отклонению заявки по позиции № 3 являются неправомерными, поскольку при рассмотрении первой части заявки у Комиссии имелись данные о продлении срока действия регистрационного удостоверения ЛС-001724 с новой датой от 14.09.2011 года, соответственно основания, предусмотренные ч.4 сватьи 41.9 Закона о размещении заказов, отсутствуют, а статьи 41.9 Закона о размещении заказов, отказ в допуске к участию в открытом аукционе электронной форме ПО В основаниям, не предусмотренным <u>частью 4</u> настоящей статьи, не допускается.

По позиции № 39 Заявителем было представлен лекарственный препарат – преднизолон p-p в/в и в/м введ. 30 мг/мл амп. 1мл № 5. Номер регистрационного удостоверения П № 014592/02 от 10.06.2008 г.

Оригинал регистрационного удостоверения не был представлен Заявителем при рассмотрении жалобы.

Комиссия Карельского УФАС России, проверив сведения о данном лекарственном препарате в государственном реестре лекарственных средств на сайте Минздравсоцразвития России в сети Интернет http://grls.rosminzdrav.ru., установила следующее.

Лекарственный препарат – преднизолон р-р в/в и в/м введ. 30 мг/мл амп. 1мл № 5. Номер регистрационного удостоверения П № 014592/02 от 06.10.2008 г.

На рассмотрение жалобы Заявителем была представлена незаверенная копия регистрационного удостоверения на данный лекарственный препарат П № 014592/02 с датой от 10.06.2008 г., а не с датой, указанной на сайте в сети Интернет http://grls.rosminzdrav.ru, а именно от 06.10.2008 года.

По мнению комиссии Карельского УФАС России, действия Единой комиссии по отклонению заявки по позиции № 39 по причине предоставления сведений о регистрационном удостоверении с **недостоверным** сроком действия, являются обоснованными, поскольку Комиссия руководствовалась данными официального сайта, где указано регистрационное удостоверение на данный препарат с датой от 06.10.2008 года, а не с датой от 10.06.2008 г.

В соответствии с ч.4 ст. 12 Закона о размещении заказов, в случае установления недостоверности сведений, содержащихся в документах, представленных участником размещения заказа в соответствии с частями 4 и 6 статьи 41.8 настоящего Федерального закона, аукционная комиссия обязаны отстранить такого участника от участия в аукционе на любом этапе его проведения.

Учитывая вышеуказанное, заявка Заявителя не могла быть признана соответствующей требованиям, предъявляемым законодательством о размещении заказов и подлежала отклонению на основании п. 1 ч.4 ст. 41.9 и ч. 4 ст. 12 Закона о размещении заказов.

Вместе с тем, Комиссия отмечает следующее, Заказчик в нарушение п. 1 ч.3 статьи 41.6 Закона о размещении заказов установил в абзаце б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзаца 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об Аукционе необоснованные требования к содержанию и составу заявки первой части заявки в части предоставления сведений о номере и дате действующего Регистрационного удостоверения на предлагаемый к поставке товар, поскольку данные сведения не предусмотрены частью 4 статьи 41.8 Закона о размещении заказов, т.к. не относятся к конкретным показателям товара.

В техническом задании Заказчик обоснованно установил такие конкретные показатели лекарственного средства как лекарственная форма, дозировка, фасовка и количество.

Согласно п. 5 ч. 4 ст. 41.6 Закона о размещении заказов, документация об открытом аукционе в электронной форме должна содержать, помимо прочего, и перечень документов, подтверждающих соответствие товара, работ, услуг требованиям, установленным в соответствии с законодательством РΦ, случае, В если В соответствии законодательством РФ установлены требования к таким товару, работам, услугам. При этом не допускается требовать предоставление ДОКУМЕНТОВ В случае, если В соответствии законодательством РФ указанные документы передаются вместе с товаром.

В соответствии с п. 5 ч. 6 ст. 41.8 Закона о размещении заказов вторая часть заявки на участие в открытом аукционе в электронной форме должна в т.ч. содержать копии документов, подтверждающих соответствие товаров, работ, услуг требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к таким товарам, работам, услугам и если предоставление указанных документов предусмотрено документацией об открытом аукционе в электронной форме.

Поскольку лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот

на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, и документом, подтверждающим регистрацию лекарственного средства, то есть соответствие лекарственного средства требованиям законодательства Российской Федерации, является регистрационное удостоверение, то при размещении заказа на поставку лекарственных средств Заказчик в соответствии с пунктом 5 части 6 статьи 41.8 Закона о размещении заказов вправе установить требование о представлении в составе второй заявки регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на поставляемый товар, либо номер и дату регистрационного удостоверения.

Вместе с тем, Комиссия Карельского УФАС России считает, что выявленные нарушения не повлияли на результаты размещения заказа, т.к. заявка ООО «ПРОТЕК-50» не могла быть признана соответствующей требованиям, предъявляемым законодательством о размещении заказов (вне зависимости от стадии рассмотрения Единой комиссией заявки) и только заявка ООО «Региональный Центр Содействия Здравоохранению Ленмединформ» соответствовала требованиям документации об аукционе.

Поскольку нарушений прав и законных интересов Заявителя не установлено, то у Комиссии отсутствуют основания для выдачи предписания.

На основании вышеизложенного и руководствуясь статьями 17, 60 Закона о размещении заказов Комиссия Карельского УФАС России по контролю в сфере размещения заказов

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «ПРОТЕК-50» на действия Единой комиссии государственного заказчика - ГУЗ «Республиканская больница им. В.А. Баранова» при размещении заказа в форме открытого аукциона в электронной форме № 0306200013811000598 на право заключения государственного контракта на поставку нестероидных

противовоспалительных средств, глюкокортикоидов, местных анестетиков или эквивалента частично обоснованной.

- 2. Признать в действиях Заказчика нарушение п. 1 ч.3 статьи 41.6 размещении заказов, выраженное Закона незаконном установлении в абзаце б п.п. 10.2.1 п. 10.2, абзаца 2 п. 10.4 Раздела 1 «Информационной карты» документации об Аукционе требования к содержанию и составу заявки первой части заявки о предоставлении действующего номере дате Регистрационного СВЕДЕНИЙ И удостоверения на предлагаемый к поставке товар, поскольку данные сведения не предусмотрены частью 4 статьи 41.8 Закона о размещении заказов, т.к. не являются конкретными показателями товара.
- 3. Признать в действиях Единой комиссии Заказчика нарушение ч. 5 статьи 41.9.Закона о размещении заказов, выраженное в отказе в допуске к участию в аукционе ООО «ПРОТЕК -50» при рассмотрении первой части его заявки на основании п.1 ч.4 ст. 41.9 Закона о размещении заказов, поскольку первая часть заявки по позиции № 3 содержала все необходимые достоверные сведения, предусмотренные частью 4 статьи 41.8 настоящего Федерального закона, соответственно отсутствовали основания для ее отклонения.
- 4. Признать в действиях аукционной комиссии Заказчика отсутствие нарушения части 5 статьи 41.9 Закона о размещении заказов, в части предоставлении сведений по позиции № 39, поскольку отказ в допуске заявки Заявителя на основании п. 1 ч. 4 статьи 41.9 Закона о размещении заказов является правомерным (предложенные в заявке сведения по данной позиции о товаре, предусмотренные частью 4 статьи 41.8 настоящего Федерального закона, не соответствовали требованиям документации об открытом аукционе в электронной форме).
- 5. Заказчику предписание не выдавать.
- 6. Единой комиссии предписание не выдавать.

Настоящее решение может быть обжаловано в арбитражном суде в течение трех месяцев со дня его принятия.