

<...>

ФИО

...

...

Определение

о возбуждении дела

об административном правонарушении № 076/04/7.30-156/2024

и проведении административного расследования

«...» ... 2024 г.

г. Ярославль

... Межрегионального управления Федеральной антимонопольной службы по Ярославской области и Костромской области (Ярославское межрегиональное УФАС России) ..., рассмотрев переданные материалы проверки по результатам рассмотрения жалобы общества с ограниченной ответственностью «Примафарм» на действия заказчика, государственного бюджетного учреждения здравоохранения Ярославской области «Областная клиническая больница», при проведении электронного аукциона на право заключения контракта на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения (инсулин гларгин) для ГБУЗ ЯО «ОКБ» (извещение № 0171200001923005156) и осуществления внеплановой проверки в соответствии с частью 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», признал их достаточными для возбуждения дела об административном правонарушении.

Руководствуясь статьями 28.1, 28.7 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях (далее – КоАП РФ),

УСТАНОВИЛ:

Уполномоченным органом в единой информационной системе на официальном сайте www.zakupki.gov.ru (далее – ЕИС) 21.12.2023 размещено извещение № 0171200001923005156 об осуществлении закупки (поставка лекарственных препаратов для медицинского применения (инсулин гларгин) для ГБУЗ ЯО «ОКБ»).

Начальная (максимальная) цена контракта составила 306 588,75 рублей.

В силу части 2 статьи 8 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ 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, операторами электронных площадок, операторами специализированных электронных площадок любых действий, которые противоречат требованиям настоящего Федерального закона, в том числе приводят к ограничению конкуренции, в частности к необоснованному ограничению числа участников закупок.

В соответствии с частью 1 статьи 49 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ электронный аукцион начинается с размещения в единой информационной системе извещения об осуществлении закупки.

Согласно пункту 1 части 2 статьи 42 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ извещение об осуществлении закупки, если иное не предусмотрено настоящим Федеральным законом, должно содержать в числе прочего следующий электронный документ: описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 настоящего Федерального закона.

Пунктом 1 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ предусмотрено, что заказчик при описании объекта закупки должен руководствоваться в числе прочего следующим правилом: 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 в следующих случаях:

а) сопровождение такого указания словами "или эквивалент";

б) несовместимость товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимость обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком;

в) осуществление закупки запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;

г) осуществление закупки медицинских изделий, специализированных продуктов лечебного питания, необходимых для назначения пациенту по медицинским показаниям (индивидуальная непереносимость, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии, которое фиксируется в медицинской документации пациента и журнале врачебной комиссии. Перечень указанных медицинских изделий, специализированных продуктов лечебного питания и порядок его формирования утверждаются Правительством Российской Федерации.

В соответствии с частью 2 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ описание объекта закупки в соответствии с требованиями, указанными в части 1 настоящей статьи, должно содержать показатели, позволяющие определить соответствие

закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются максимальные и (или) минимальные значения таких показателей и (или) значения показателей, которые не могут изменяться.

Объектом рассматриваемой закупки является поставка лекарственных препаратов для медицинского применения (инсулин гларгин).

В соответствии с пунктом 6 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ описание объекта закупки должно 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 подпунктом "г" пункта 2 части 10 статьи 24 настоящего Федерального закона вправе указывать торговые наименования этих лекарственных средств. Указанный перечень и порядок его формирования утверждаются Правительством Российской Федерации. В случае, если объектом закупки являются лекарственные средства, предметом одного контракта (одного лота) не могут быть лекарственные средства с различными международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями при условии, что начальная (максимальная) цена контракта (цена лота) превышает предельное значение, установленное Правительством Российской Федерации, а также лекарственные средства с международными непатентованными наименованиями (при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями) и торговыми наименованиями.

Постановлением Правительства РФ от 15.11.2017 N 1380 утверждены «Особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Особенности).

В силу пункта 2 Особенности при описании объекта закупки заказчики помимо сведений, предусмотренных пунктом 6 части 1 статьи 33 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», указывают:

а) лекарственную форму препарата, включая в том числе эквивалентные лекарственные формы, за исключением описания лекарственной формы и ее характеристик, содержащихся в инструкциях по применению лекарственных препаратов и указывающих на конкретного производителя (например, описание цвета, формы, вкуса и др.);

б) дозировку лекарственного препарата с возможностью поставки лекарственного препарата в кратной дозировке и двойном количестве (например, при закупке таблетки с дозировкой 300 мг указывается: 1 таблетка с дозировкой 300 мг или 2 таблетки с дозировкой 150 мг), а также с возможностью поставки лекарственного препарата в некротных эквивалентных дозировках, позволяющих достичь одинакового терапевтического эффекта (например, флаконы 2,5 мг, или 3 мг, или 3,5 мг), допускается указание концентрации лекарственного препарата без установления кратности;

в) остаточный срок годности лекарственного препарата, выраженный в единицах измерения времени (например, "не ранее 1 января 2020 г." или "не менее 12 месяцев с даты заключения контракта" и др.).

Сообразно с этим в электронном документе «Описание объекта закупки», размещенном в единой информационной системе в составе извещения о закупке, заказчиком предусмотрено следующее описаниекупаемых в рамках рассматриваемой закупки лекарственных препаратов:

№ п/п	Международное непатентованное наименование или группировочное или химическое наименование КТРУ/ГРЛС	Показатели товара ^{1,2,5}							Единица измерения	К
		В соответствии с КТРУ ⁴				В соответствии с ГРЛС				
		Лекарственная форма	Дозировка, концентрация	Включено в реестр жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов	Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров	Лекарственная форма	Дозировка, концентрация	Дополнительные характеристики лекарственного препарата		
1	ИНСУЛИН ГЛАРГИН	РАСТВОР ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ	300 ЕД/мл	Да	Нет	РАСТВОР ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ	300 ЕД/мл	-	см3;Амл(мл)	3
2	ИНСУЛИН ГЛАРГИН	РАСТВОР ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ	100 ЕД/мл	Да	Нет	РАСТВОР ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ	100 ЕД/мл	-	см3;Амл(мл)	3

Таким образом, заказчику в рамках закупки требуются к поставке следующие лекарственные препараты:

- ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 100 ЕД/мл;

- ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл.

Несмотря на то, что данные препараты имеют одно МНН (ИНСУЛИН ГЛАРГИН), они тем не менее отличаются концентрацией, обладают различными фармакокинетическими и фармакодинамическими характеристиками, разным клиническим эффектом и т.д., что исключает их взаимозаменяемость и делает их, в свою очередь, **разными лекарственными препаратами** (письмо ФГБУ «НМИЦЭ» Минздрава России от 27.11.2020 № 3/2000/20, клинические рекомендации «Сахарный диабет 2 типа у взрослых», одобренные Минздравом России и размещенные на его официальном сайте, и др.).

Пунктом 2 постановления Правительства Российской Федерации от 17.10.2013 № 929 «Об установлении предельного значения начальной (максимальной) цены контракта (цены лота), при превышении которого не могут быть предметом одного контракта (одного

лота) лекарственные средства с различными международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями» (далее - постановление Правительства Российской Федерации от 17.10.2013 № 929), принятого во исполнение пункта 6 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ, установлено предельное значение начальной (максимальной) цены контракта (цены лота) в размере 1 тыс. рублей, если предметом одного контракта (одного лота) наряду с иным лекарственным средством (иными лекарственными средствами) является поставка, в частности, следующего лекарственного средства:

лекарственное средство с международным непатентованным наименованием (при отсутствии такого наименования - с химическим, группировочным наименованием), в рамках которого отсутствуют зарегистрированные в установленном порядке аналогичные по лекарственной форме и дозировке лекарственные средства.

При этом условием, ограничивающим конкуренцию в данном конкретном случае, общество полагает включение в состав предмета закупки лекарственного препарата ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл, которому по своим характеристикам соответствует только один имеющийся в настоящее время в гражданском обороте Российской Федерации лекарственный препарат, а именно препарат с товарным знаком Туджео СолоСтар.

Общественные отношения, связанные с обращением лекарственных средств, урегулированы Федеральным законом от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

В силу части 1 статьи 13 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в Российской Федерации допускаются производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в Российскую Федерацию, вывоз из Российской Федерации, реклама, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных препаратов, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Частью 2 статьи 13 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» предусмотрено, что государственной регистрации подлежат:

- 1) все лекарственные препараты, впервые подлежащие вводу в обращение в Российской Федерации;
- 2) лекарственные препараты, зарегистрированные ранее, но произведенные в других лекарственных формах в соответствии с перечнем наименований лекарственных форм, в новой дозировке при доказательстве ее клинической значимости и эффективности;
- 3) новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов.

В соответствии с частью 1 статьи 33 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию, содержится в государственном реестре лекарственных средств.

В государственном реестре лекарственных средств, размещенном на официальном сайте Минздрава России (далее – ГРАС), в отношении лекарственного препарата ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл содержится следующая информация о зарегистрированных с такими МНН и концентрацией лекарственных препаратах:

Торговое наименование	Регистрационный номер	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата
Туджео СолоСтар®	ЛП-003653	Санofi-Авентис Дойчланд ГмбХ
РинГлар®300	ЛП-№(001429)-(РГ-РУ)	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ"
РОСИНСУЛИН ГЛАРГИН 300	ЛП-007697	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ"

Статьей 52.1 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» предусмотрен порядок ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения.

В силу части 1 указанной статьи перед вводом в гражданский оборот каждой серии или каждой партии произведенного в Российской Федерации лекарственного препарата для медицинского применения, за исключением иммунобиологических лекарственных препаратов, производитель такого лекарственного препарата представляет в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, документ производителя лекарственного средства, подтверждающий качество лекарственного препарата, и подтверждение уполномоченного лица производителя лекарственных средств соответствия лекарственного препарата требованиям, установленным при его государственной регистрации.

В отношении первых трех серий или партий лекарственного препарата, впервые произведенного в Российской Федерации или впервые ввозимого в Российскую Федерацию, в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, дополнительно представляется протокол испытаний о соответствии серии или партии лекарственного препарата для медицинского применения показателям качества, предусмотренным нормативной документацией (далее - протокол испытаний), проводимых аккредитованными в соответствии с законодательством Российской Федерации об

аккредитации в национальной системе аккредитации федеральными государственными бюджетными учреждениями, подведомственными Федеральному органу исполнительной власти, осуществляющему функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, и Федеральному органу исполнительной власти, осуществляющему функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения. Порядок выдачи указанными федеральными государственными бюджетными учреждениями данного протокола и размер платы за его выдачу устанавливаются Правительством Российской Федерации (часть 4 статьи 52.1 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»).

При выявлении в гражданском обороте серии или партии лекарственного препарата, документы и сведения о которых, предусмотренные частями 1, 2 и 4 настоящей статьи, не представлены в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, либо серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата, не имеющих разрешения на ввод в гражданский оборот, предусмотренного частью 7 настоящей статьи, федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, принимает решение о прекращении гражданского оборота таких серии или партии до представления указанных документов и сведений либо получения указанного разрешения (часть 10 статьи 52.1 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»).

В электронном сервисе «Сведения о лекарственных средствах, вводимых в гражданский оборот в Российской Федерации», размещенном на официальном сайте Росздравнадзора, в отношении лекарственного препарата ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл содержится следующая информация о лекарственных препаратах с такими МНН и концентрацией:

Торговое наименование	Регистрационный номер	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата
Туджео СолоСтар®	ЛП-003653	Санofi-Авентис Дойчланд ГмбХ

Заказчик, не оспаривая то обстоятельство, что единственным введенным в настоящее время в гражданский оборот в Российской Федерации лекарственным препаратом с МНН ИНСУЛИН ГЛАРГИН и концентрацией 300 ЕД/мл является лекарственный препарат с товарным знаком Туджео СолоСтар® производства Санofi-Авентис Дойчланд ГмбХ, тем не менее полагает, что его действия по объединению данного лекарственного препарата в предмет одного контракта (одного лота) с другим лекарственным препаратом - ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 100 ЕД/мл, не образуют нарушения требований законодательства о контрактной системе, поскольку:

- во-первых, в пункте 2 постановления Правительства Российской Федерации от 17.10.2013 № 929 указывается на запрет объединения в один лот различных лекарственных препаратов, в рамках МНН как минимум одного из которых отсутствуют **зарегистрированные** в установленном порядке аналогичные по лекарственной форме и дозировке лекарственные средства, в то время как заказчиком и уполномоченным органом в рамках спорной закупки требуются к поставке препараты ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 100 ЕД/мл и ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл, при этом в рамках спорного лекарственного препарата ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл имеется 3 **зарегистрированных** в установленном порядке лекарственных средства, что подтверждается сведениями ГРАС;

- во-вторых, не исключена возможность, что зарегистрированные, но не введенные к настоящему времени в гражданский оборот лекарственные препараты (РинГлар®300 и РОСИНСУЛИН ГЛАРГИН 300 производства ООО «ГЕРОФАРМ») будут введены в такой оборот в ближайшее время.

Отвергая изложенные аргументы заказчика, Управление отмечает следующее.

Сам по себе факт государственной регистрации лекарственного препарата не свидетельствует о том, что он введен в гражданский оборот, то есть о том, что такой препарат доступен к приобретению и последующей поставке.

Так, согласно пункту 8 статьи 32 Федерального закона от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в случае отсутствия лекарственного препарата в обращении в Российской Федерации в течение трех и более лет, уполномоченным федеральным органом исполнительной власти принимается решение об отмене государственной регистрации данного лекарственного препарата и исключении данного лекарственного препарата из государственного реестра лекарственных средств.

Из изложенной нормы следует, что понятия «регистрация лекарственного средства» и «обращение лекарственного средства» неразрывно связаны между собой; отсутствие лекарственного препарата в обращении в Российской Федерации в течение установленного периода времени способно оказывать прямое влияние на факт наличия у такого препарата государственной регистрации.

Установление законодателем норм пункта 6 части 1 статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ, а также принятого в его исполнение пункта 2 постановления Правительства Российской Федерации от 17.10.2013 № 929 направлено, прежде всего, на недопущение ограничения конкуренции в сфере закупок. При этом очевидно, что данные нормы следует интерпретировать таким образом, чтобы предусмотренные ими механизмы могли способствовать **фактически** недопущению ограничения конкуренции среди участников закупки.

Кроме того нельзя исключить наличие факта некоторой несогласованности терминологии, используемой в различных отраслях российского законодательства: так, употребляемому в положениях законодательства о контрактной системе термину «зарегистрированные лекарственные препараты» законодателем в действительности мог придаваться смысл, тождественный значению термина «зарегистрированные и введенные в гражданский оборот лекарственные препараты», применяемого в правовом

регулировании порядка обращения лекарственных средств.

Ярославским межрегиональным УФАС России установлено и не оспаривается заказчиком, что в настоящее время в гражданском обороте в Российской Федерации имеется несколько торговых наименований лекарственного препарата ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 100 ЕД/мл и только одно торговое наименование лекарственного препарата ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл - Туджео СолоСтар®, при этом закупка данных лекарственных препаратов осуществляется заказчиком путем их объединения в один лот.

Следует также отметить, что оснований, с высокой степенью достоверности позволяющих полагать, что зарегистрированные, но не введенные на дату принятия настоящего решения лекарственные препараты (РинГлар®300 и РОСИНСУЛИН ГЛАРГИН 300 производства ООО «ГЕРОФАРМ») будут введены в гражданский оборот ко времени начала исполнения поставщиком обязательств по подлежащему заключению по итогам рассматриваемой закупки контракту, у Ярославского межрегионального УФАС России не имеется (в том числе с учетом установленной в проекте контракта даты начала поставки товара - 25.01.2024).

Таким образом, складывается ситуация, при которой заказчиком в один лот объединены уникальный товар (товар одного конкретного производителя, имеющийся в настоящее время в гражданском обороте и доступный к приобретению и поставке, - ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 300 ЕД/мл, товарный знак Туджео СолоСтар®) вместе с товаром, имеющимся на конкурентном рынке (ИНСУЛИН ГЛАРГИН, 100 ЕД/мл, представленный несколькими разными производителями и под разными товарными знаками).

Вместе с тем заказчиком не представлено доказательств, объективно свидетельствующих о невозможности закупить указанный товар разными лотами (закупками).

В этой связи заказчик допустил **нарушение части 2 статьи 8, пункта 1 части 2 статьи 42 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ.**

Указанная позиция Ярославского межрегионального УФАС России также согласуется с позицией Центральной аппарата и арбитражных судов (см., напр., решение Арбитражного суда города Москвы от 05.10.2023 г. по делу № А40-107491/2022-72-749, которым поддержаны решение и предписание ФАС России от 15.03.2023 по делу № 28/06/105-596/2022).

Данные действия заказчика образуют признаки состава административного правонарушения, предусмотренного частью 1.4 статьи 7.30 КоАП РФ: размещение должностным лицом заказчика, должностным лицом уполномоченного органа, должностным лицом уполномоченного учреждения, специализированной организацией в единой информационной системе в сфере закупок или направление оператору электронной площадки информации и документов, подлежащих размещению, направлению, с нарушением требований, предусмотренных законодательством Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок, либо нарушение указанными лицами порядка предоставления конкурсной документации или документации об аукционе, порядка разъяснения положений такой документации, порядка приема заявок на участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя), окончательных предложений, за исключением случаев, предусмотренных частями 1 - 1.3 и 1.7 настоящей статьи, - влечет наложение административного штрафа на должностных лиц в размере пятнадцати тысяч рублей.

Руководствуясь статьями 28.1, 28.7 КоАП РФ,

ОПРЕДЕЛИЛ:

1. Возбудить в отношении должностного лица заказчика - <...> ФИО, дело по признакам административного правонарушения, предусмотренного частью 1.4 статьи 7.30 КоАП РФ, выразившегося в размещении в единой информационной системе извещения № 0171200001923005156 на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения (инсулин гларгин) для ГБУЗ ЯО «ОКБ» с нарушением требований, предусмотренных законодательством Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок.

2. Провести административное расследование.

3. В соответствии с частью 1 статьи 25.1 КоАП РФ лицо, в отношении которого ведется производство по делу об административном правонарушении, вправе знакомиться со всеми материалами дела, давать объяснения, представлять доказательства, заявлять ходатайства и отводы, пользоваться юридической помощью защитника, а также иными процессуальными правами в соответствии с КоАП РФ.

4. В соответствии со статьей 26.10 КоАП РФ ФИО надлежит в трехдневный срок со дня получения настоящего определения представить в Ярославское межрегиональное УФАС России следующие сведения (копии документов, заверенных надлежащим образом):

- Извещение 0171200001923005156 на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения (инсулин гларгин) для ГБУЗ ЯО «ОКБ» со всеми приложениями и дополнениями;
- Документ о назначении ФИО на должность <...>;
- Трудовой договор <...> ФИО;
- Должностную инструкцию <...> ФИО;
- Устав ГБУЗ ЯО «Областная клиническая больница»;
- Паспортные данные (дата, место рождения, серия и номер паспорта, когда и кем выдан, адрес регистрации по месту жительства) ФИО;
- ИНН ФИО;
- Справку о доходах по форме 2-НДФЛ за 2023 - 2024 гг.
- Документ о составе семьи (свободная форма);
- Письменные пояснения относительно вменяемого правонарушения

При невозможности представления указанных сведений лицо обязано в трехдневный срок уведомить об этом в письменной форме должностное лицо, вынесшее определение.

5. ФИО надлежит **явиться «...» ... года в ... час. ... мин.** в Ярославское межрегиональное УФАС России по адресу: г. Ярославль, ул. Свободы, д. 46, каб. 312 для дачи объяснений относительно изложенных в настоящем определении фактических обстоятельств дела, составления и подписания протокола об административном правонарушении (при себе иметь паспорт).

6. В случае невозможности явки ФИО и (или) направления на составление и подписание протокола по делу об административном правонарушении № 076/04/7.30-156/2024 представителя по доверенности, ФИО необходимо направить в Ярославское межрегиональное УФАС России ходатайство о составлении и подписании протокола по делу об административном правонарушении № 076/04/7.30-156/2024 в отсутствие лица, в отношении которого возбуждено дело об административном правонарушении – ФИО, и (или) в присутствии представителя по доверенности.

Неявка в указанный срок будет расценена как отказ от подписания объяснений, протокола об административном правонарушении.

...

...