

ОПРЕДЕЛЕНИЕ

о назначении дела № 2-03/12-2015 о нарушении

антимонопольного законодательства к рассмотрению

06.05.2015 г.

г. Пенза

Председатель Комиссии Управления Федеральной антимонопольной службы по Пензенской области по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства на основании приказа Пензенского УФАС России от 24.04.2015 г. № 84/1 о возбуждении дела и создании комиссии по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства по признакам нарушения Обществом с ограниченной ответственностью «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» (ИНН 7325087462, ОГРН 1097325001476, г. Ульяновск, ул. Спасская, 8, оф. 301-312) пункта 2 части 1 статьи 14 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции», выразившегося в недобросовестной конкуренции путем введения в заблуждение в отношении потребительских свойств и качества товара или в отношении его производителя, руководствуясь частью 13 статьи 44 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

определил:

1. Назначить дело № 2-03/12-2015 к рассмотрению на 02 июня 2015г. в 10 час. 00 мин. по адресу: г. Пенза, ул. Урицкого, 127, к. 304.

2. Привлечь к участию в рассмотрении дела в качестве:

Ответчика: Общество с ограниченной ответственностью «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» (ИНН 7325087462, ОГРН 1097325001476, г. Ульяновск, ул. Спасская, 8, оф. 301-312) (далее – ООО «ПИ ДЕВЕЛОПМЕНТ»);

Заявителя: Общество с ограниченной ответственностью «РЕВВЕЛ-МедСервис» (ИНН 7729694046, ОГРН 1117746839770, г. Москва, пр-т Вернадского, 24, оф. 3) (далее – ООО «РЕВВЕЛ-МедСервис»);

Заинтересованных лиц: Общество с ограниченной ответственностью «Центр биомедицинских технологий» (ИНН 7718784989, ОГРН 1097746730707, г. Москва, ул. Стромынка, 18, 13, 6 каб. 45) (далее – ООО «Центр биомедицинских технологий»);

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Пензенская областная станция переливания крови (ИНН 5837006543, г. Пенза, ул. Кл. Цеткин 41 А) (далее - ГБУЗ Пензенская областная станция переливания крови);

Лица, располагающего сведениями о рассматриваемых комиссией обстоятельствах:

Территориальный орган Росздравнадзора по Пензенской области (г. Пенза, ул. Ульяновская, 1).

3. ООО «ПИ ДЕВЕЛОПМЕНТ» представить в срок до 26 мая 2015 года следующие копии документов и материалы:

перечень фактических видов услуг (работ), оказываемых обществом;

письменные пояснения по вопросу обращения в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения (далее – Росздравнадзор) за внесением изменений в регистрационное удостоверение № ФСР 2012/13088 от 10.02.2012 на изделие «Модуль медицинский «Служба крови» производства ООО «РЕВВЕЛ-МедСервис»;

переписка с Росздравнадзором по вопросу получения лицензии на производство и техническое обслуживание (монтаж) медицинского оборудования (с приложением заявки и ответа Росздравнадзора);

письменные пояснения относительно производства медицинского оборудования - «Модуль медицинский «Центр крови» без разрешительного документа (лицензии);

письменные пояснения относительно отсутствия регистрационного удостоверения на предлагаемое оборудование на момент подачи заявки в аукционе № 0155200002214002193;

перечень покупателей, которым поставлено (планируется поставить) «Модуль медицинский «Центр крови» за период 2014-2015гг. (с приложением соответствующих договоров и иной переписки по вопросу поставки оборудования);

- иные документы, материалы и пояснения по рассматриваемому делу.

4. ООО «РЕВВЕЛ-МедСервис» представить в срок до 26 мая 2015 года следующие копии документов и материалы:

перечень фактических видов услуг (работ), оказываемых обществом;

разрешительные документы на производство и техническое обслуживание (монтаж) медицинского оборудования (лицензия);

- регистрационное удостоверение на производимое изделие «Модуль медицинский «Служба крови»;

- письменно изложить свою позицию относительно недобросовестных действий ООО «ПИ ДЕВЕЛОПМЕНТ» по введению в заблуждение в отношении потребительских свойств и качества товара или в отношении его производителя, а именно получение ООО «ПИ ДЕВЕЛОПМЕНТ» необоснованных конкурентных преимуществ в результате указанных действий (в том числе путем внесения изменений в регистрационное удостоверение № ФСР 2012/13088 от 10.02.2012 на изделие «Модуль медицинский «Служба крови» производства ООО «РЕВВЕЛ-МедСервис») и возможность причинения убытков нанесения вреда деловой репутации конкурентам;

- иные документы, материалы и пояснения по рассматриваемому делу.

5. ООО «Центр биомедицинских технологий» представить в срок до 26 мая 2015 года следующие копии документов и материалы:

перечень фактических видов услуг (работ), оказываемых обществом;

удостоверяющие документы на оборудование (медицинский модуль), которое планировалось поставить при участии в аукционе № 0155200002214002193;

- письменно изложить свою позицию относительно действий ООО «ПИ ДЕВЕЛОПМЕНТ» по введению в заблуждение в отношении потребительских свойств и качества товара или в отношении его производителя путем продажи (предложения к продаже) медицинского оборудования без соответствующего удостоверяющего документа, в том числе, указывая себя в качестве производителя поставляемого оборудования без соответствующего на то разрешения, при участии в аукционе № 0155200002214002193, а именно получение ООО «ПИ ДЕВЕЛОПМЕНТ» необоснованных конкурентных преимуществ в результате указанных действий и возможность причинения убытков конкурентам;

разрешительные документы на производство и техническое обслуживание (монтаж) медицинского оборудования (лицензия);

- иные документы, материалы и пояснения по рассматриваемому делу.

6. Территориальный орган Росздравнадзора по Пензенской области представить в срок до 26 мая 2015 года следующие копии документов и материалы:

- письменную позицию (со ссылками на нормативно-правовые акты) относительно необходимости получения регистрационного удостоверения на производство модуля медицинского, предназначенного для заготовки, переработки и длительного хранения крови и ее компонентов с целью создания стратегических мобилизационных запасов;

- письменную позицию (со ссылками на нормативно-правовые акты) относительно необходимости получения лицензии для производства вышеуказанного медицинского изделия;

- письменную позицию относительно наличия необходимости получения регистрационного удостоверения на каждое медицинское изделие – модуль крови в зависимости от индивидуальных особенностей места поставки.

7. ГБУЗ Пензенская областная станция переливания крови представить в срок до 26 мая 2015 года следующие копии документов и материалы:

- протокол рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе от 19.09.2014 №0155200002214002193-1;

- протокол подведения итогов электронного аукциона от 24.09.2014 №0155200002214002193-3;

- сведения о фактическом исполнении контракта, заключенного по результатам указанного аукциона, на дату направления информации в антимонопольный орган.

Явка сторон по делу или их представителей (с доверенностью на участие в рассмотрении дела) обязательна.

Все документы представляются в подлинниках или надлежаще заверенных копиях с сопроводительным письмом за подписью руководителя предприятия.

Непредставление запрашиваемой информации либо представление заведомо недостоверных сведений влечет за собой ответственность, предусмотренную статьей 19.8 Кодекса Российской Федерации об административных

правонарушениях.