Исх. №АЯ-04/516 от 18.01.2022 г.

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Татарстан по рассмотрению жалоб на действия комиссий заказчиков, деятельность которых регламентирована Федеральным законом от 18.07.2011г. №223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Комиссия) в составе:

Председатель Комиссии: <...>- (должностное лицо) <...>- (должностное лицо) <...>- (должностное лицо)

в присутствии представителей заказчика ФГАОУ ВО «Казанский (Приволжский) федеральный университет» - <...> - (должностное лицо) (доверенность от 23.01.2021 г. №55-08/249), заявителя ИП Пачева М. В. - <...> - (должностное лицо) (доверенность от 28.10.2021 г. №6/н), рассмотрев в режиме видеоконференцсвязи жалобу заявителя ИП Пачева М. В. (вх. №17103/ж от 23.12.2021 г.) на действия заказчика ФГАОУ ВО «Казанский (Приволжский) федеральный университет» при проведении закупки №32110915972 на предмет: «Поставка расходного материала»,

УСТАНОВИЛА:

Изменение извещения о проведении аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства №32110915972 было размещено на официальном сайте http://zakupki.gov.ru – 14.12.2021 года.

Заказчик – Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Казанский (Приволжский) федеральный университет».

Начальная (максимальная) цена договора – 33 650 005,20 рублей.

Суть жалобы, по мнению заявителя, закупка проведена с нарушениями норм действующего законодательства.

Заказчик с доводами, изложенными в жалобе не согласился, представил устные и письменные пояснения, а также документы по закупке в электронном виде, которые приобщены к материалам дела.

В соответствии с частью 10 статьи 3 Закона о закупках любой участник закупки вправе обжаловать в антимонопольном органе в порядке, установленном статьей 18.1 Федерального закона от 26 июля 2006 года N 135-ФЗ «О защите конкуренции», с учетом особенностей, установленных настоящей статьей, действия (бездействие) заказчика, комиссии по осуществлению закупок, оператора электронной площадки при закупке товаров, работ, услуг, если такие действия (бездействие) нарушают права и законные интересы участника закупки. Обжалование осуществляется в следующих случаях:

- 1) осуществление заказчиком закупки с нарушением требований настоящего Федерального закона и (или) порядка подготовки и (или) осуществления закупки, содержащегося в утвержденном и размещенном в единой информационной системе положении о закупке такого заказчика;
- 2.1) нарушение оператором электронной площадки при осуществлении закупки товаров, работ, услуг требований, установленных настоящим Федеральным законом;
- 3) неразмещение в единой информационной системе положения о закупке, изменений, внесенных в указанное положение, информации о закупке, информации и документов о договорах, заключенных заказчиками по результатам закупки, а также иной информации, подлежащей в соответствии с настоящим Федеральным законом размещению в единой информационной системе, или нарушение сроков такого размещения;
- 4) предъявление к участникам закупки требований, не предусмотренных документацией о конкурентной закупке;
- 5) осуществление заказчиками закупки товаров, работ, услуг в отсутствие утвержденного и размещенного в единой информационной системе положения о закупке и без применения положений Федерального закона от 5 апреля 2013 года N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", предусмотренных частью 8.1 настоящей статьи, частью 5 статьи 8 настоящего Федерального закона, включая нарушение порядка применения указанных положений;
- 6) неразмещение в единой информационной системе информации или размещение недостоверной информации о годовом объеме закупки, которую заказчики обязаны осуществить у субъектов малого и среднего предпринимательства.

Согласно абзацу 2 части 2 Разъяснений ФАС России от 23.01.2018 г. «О рассмотрении жалоб на действия (бездействие) заказчика при закупке товаров, работ, услуг» по правилам ст. 18.1 Закона о защите конкуренции жалоба может быть подана либо лицом, подавшим заявку на участие в торгах, либо лицом, не подавшим заявку на участие в торгах в случае, если обжалуется порядок размещения информации о проведении торгов либо порядок подачи заявок на участие в торгах.

Данная жалоба рассматривается в соответствии с пунктом 1 части 10 статьи 3 Закона о закупках, а именно осуществление заказчиком закупки с нарушением требований настоящего Федерального закона и (или) порядка подготовки и (или) осуществления закупки, содержащегося в утвержденном и размещенном в единой информационной системе положении о закупке такого заказчика.

В соответствии с указанными положениями Закона о защите конкуренции, а также Разъяснениями ФАС России, Комиссия установила, что жалоба заявителя подлежит рассмотрению в рамках статьи 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции), по правилам которой антимонопольный орган рассматривает жалобы на действия (бездействие) юридического лица, организатора торгов, оператора электронной площадки, конкурсной комиссии или аукционной комиссии при организации и проведении торгов, заключении договоров по результатам торгов либо в случае, если торги, проведение которых является обязательным в соответствии с законодательством Российской Федерации, признаны несостоявшимися, а также при организации и проведении закупок в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 г. N 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон о закупках), за исключением жалоб, рассмотрение которых предусмотрено законодательством Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Комиссия Татарстанского УФАС России по результатам рассмотрения доводов заявителя на действия заказчика и позиции заказчика, изучения документации приходит к следующим выводам.

Частью 1 статьи 3 Закона о закупках установлено, что при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются следующими

принципами:

- 1) информационная открытость закупки;
- 2) равноправие, справедливость, отсутствие дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки;
- 3) целевое и экономически эффективное расходование денежных средств на приобретение товаров, работ, услуг (с учетом при необходимости стоимости жизненного цикла закупаемой продукции) и реализация мер, направленных на сокращение издержек заказчика;
- 4) отсутствие ограничения допуска к участию в закупке путем установления неизмеряемых требований к участникам закупки.

В соответствии с частью 1 статьи 2 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон о закупках) при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются Конституцией Российской Федерации, Гражданским кодексом Российской Федерации, настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также принятыми в соответствии с ними и утвержденными с учетом положений части 3 настоящей статьи правовыми актами, регламентирующими правила закупки (далее - положение о закупке).

В соответствии с частью 2 статьи 2 Закона о закупках Положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок определения и обоснования начальной (максимальной) цены договора, цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), включая порядок определения формулы цены, устанавливающей правила расчета сумм, подлежащих уплате заказчиком поставщику (исполнителю, подрядчику) в ходе исполнения договора (далее - формула цены), определения и обоснования цены единицы товара, работы, услуги, определения максимального значения цены договора, порядок подготовки и осуществления закупок способами, указанными в частях 3.1 и 3.2 статьи 3 настоящего Федерального закона, порядок и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

При проведении закупочной деятельности заказчик руководствуется Положением о закупке товаров (работ, услуг) для нужд Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Казанский (Приволжский) федеральный университет» (далее – Положение), утвержденным 09.06.2021г.

Согласно пункту 1 части 10 статьи 4 Закона о закупках в документации о конкурентной закупке должны быть указаны требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, установленные заказчиком и предусмотренные техническими регламентами 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, иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика. Если заказчиком в документации о закупке не используются установленные в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, в документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика.

Пунктом 15 части 10 статьи 4 Закона о закупках установлено, что в документации о конкурентной закупке должно быть указано описание предмета такой закупки в соответствии с частью 6.1 статьи 3 настоящего Федерального закона.

Согласно части 6 статьи 3 Закона о закупках заказчик определяет требования к участникам закупки в документации о конкурентной закупке в соответствии с положением о закупке. Не допускается предъявлять к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора требования и осуществлять оценку и сопоставление заявок на участие в закупке по критериям и в порядке, которые не указаны в документации о закупке. Требования, предъявляемые к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора, критерии и порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, установленные заказчиком, применяются в равной степени ко всем участникам закупки, к предлагаемым ими товарам, работам, услугам, к условиям исполнения договора.

В соответствии с частью 6.1 статьи 3 Закона о закупках при описании в документации о конкурентной закупке предмета закупки заказчик должен руководствоваться следующими правилами:

- 1) в описании предмета закупки указываются функциональные характеристики (потребительские свойства), технические и качественные характеристики, а также эксплуатационные характеристики (при необходимости) предмета закупки;
- 2) в описание предмета 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 влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание указанных характеристик предмета закупки;
- 3) в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова "(или эквивалент)", за исключением случаев:
- а) несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком;
- б) закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;
- в) закупок товаров, необходимых для исполнения государственного или муниципального контракта;
- г) закупок с указанием конкретных товарных знаков, знаков обслуживания, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, места происхождения товара, изготовителя товара, если это предусмотрено условиями международных договоров Российской Федерации или условиями договоров юридических лиц, указанных в части 2 статьи 1 настоящего Федерального закона, в целях исполнения этими юридическими лицами обязательств по заключенным договорам с юридическими лицами, в том числе иностранными юридическими лицами.

В соответствии с техническим заданием заказчиком установлены требования к поставляемым расходным материалам для отделений кардиохирургии, сосудистой хирургии, рентгена - контрастных методов лечения:

	Наименование товара и торговое наименование товара**	Описание объектов закупки**
Для	кардиохирургического отделения	
1	Датчики для церебрального (соматического) оксиметра	Необходим датчик для п неинвазивного измерения и мк насыщения гемоглобина кислород-головного мозга с технологи Предназначен для измерения у взрос кг: не менее 40. Длина клеящейся пс см: не менее 7,5, ширина, см: не Дистанция между центром излуближним детектором, см: не менее дальнего детектора, см: не менее датчика вместе с коннектором, см: 15,8 см. Должен быть сцеребральнымоксиметром INVOS SC (5100C, SN-17G10456X,2017-03-13), име Заказчика. Время креплениядатчика менее 20. Использование для одного В упаковке должно быть, шт.: не Должна быть инструкция на русском я
2	Контур реанимационный	Необходим контур реанимационный
	1.Intersurgical 2.Drager или эквивалент	мм: 22. Должен быть изготи поливинилхлорида. Трубка контура длусилена внешними кольцами, поверхность гладкая. Трубки дол полностью прозрачны, что позволяет мониторировать состояние контурлинии вдоха и выдоха, см: не мен встроенными взрослыми влагосб коннекторы со стороны аппарата и угальных времений углового коннектор с темп и капнографическим портом, коннекти для присоединения углового коннекторы струбки. На дополнительная линия длиной, см: не для соединения увлажнителя и аппарами соединения увлажнителя и аппарами соединения увлажнителя и аппарами усмена внешения увлажнителя и аппарами соединения увлажнителя и аппарами усмена внешения увлажнителя и аппарами соединения соед
		эластичными коннекторами22Flex. Дс
	Набор для катетеризации центральных вен с трехканальным катетером 1.BBraun 2.Balton или эквивалент	индивидуальная упаковка. Стерильно Необходим стерильный, одноразовый катетеризации центральных трехканальным катетером. Н катетеризация вен по Сельдингеру дилямерения ЦВД. Материалом катетера должетермолабильный, антитрогрентгеноконтрастный полиуретан. Необходимый состав набора: Трехканальный катетер с некразметкой в см, мягким скругленным соединителем Люэр лок, маркировки зажимами. Наружный диаметр должен быть, Fr: 7; длина катетера, см 20, каналы: дистальный, G: 16 (немл/мин), проксимальный, G: 18 (немл/мин). Должна быть пункционтонкостенная, с овальным срезом G:18; длиной, см: неменее 70, профил прозрачный павильон, Люэр лок. Должен быть дилататор пл цельнолитой. Должен быть металлический, диаметром, мм: 0,81 см: неменее 50 гибкий с марки длине, с Ј-образным кончиком, 1 футляре с направителем и пальцевь Должны быть неподвижные к отверстиями, прозрачная удлинитель с коннектором Люэр лок. Дол: передвигаемые и фиксируемые крыль отверстиями для фиксации лигатурой

	Катетер баллонный	с эластичной инъекционной вставкой Необходим баллонный плавающий к
	катетер оаллонный	neooxoдим оаллонный плавающий к Swan-Ganz. Назначение:
	1.BBraun	физиологического давления. До
	2.Edwards	изготовлен из: полиуретана, поли
	z.Edwards	полиэтилена ВД, акрилбутады
	или эквивалент	Должен состоять из: четыре рентгеноконтрастный катетер, разм
		более 7; из термо
		антитромбогенного полиуретана с к
		болюсного введения охлажденного
		дистальным каналом для измерени
		длина катетера должна быть, см: не термистор должен быть на расстоя
		менее 35 от кончика катетера, сог
		при 37 градусах Цельсия, Ом: не б
		чувствительность, Ом/градусов Це
		менее 520 ; должны быть метки п
		менее чем через каждые 10 см. Д стерильный, одноразовый.
	Набор расходных материалов для проведения	
	стандартной процедуры реинфузии крови	оперативном вмешательстве
		антикоагуляции, предварительной
		и обработки с целью получени
	Набор для интраоперационнойреинфузии АТБ	эритроцитов для реинфузии. Наб
	120 FastStartKit, FreseniusKabi AG	состоять из: соединитель для резеры- ступенчатый/конусный; мешок для
		вливания с двумя портами игла/луер
		не менее 1000; соединители мешк
	или эквивалент	раствора - иглы; соединения тиг
		замка с крышками; мешок для отх
		менее 10; промывочная камера; т
		центрифуги; адаптер центрифуги, ш 1; адаптер насоса, шт.: не
		аспирационная линия: двух
		аспирационная линия - длина линии,
		3,75; переходник для уменьшения
		предотвращения закупорки; спай
		подсоединения антикоагулянта; рез сбора; защитный клапан; допк
		комплект колпачков. Объем, мл: не
		Фильтр, микрон: не менее 120.
		совместимость с аппаратом Freseniu
		6CAT5760, 2016, про FreseniusMedicalCare) имеющимся у 3
		Устройство (прибор) для вливания и
	Прибор для вливания под давлением	растворов и крови под давление
	1. MetpakReister, Германия	представлять собой пластиковый
	2. MeritMedicalСША	сеткой, объёмом, мл: не менее 1000
	2. MenimedicalCMA	прозрачность сетки на манжете, на
	или эквивалент	для подвешивания на штатив
		хромированного манометра сос шкалой, размеченной от 0 по 300 м
		шкалы, mm Hg: не более 2. Диаметр
		мм: не менее 49. Манометр долх
		отверженной медно-берилловой
		Груша должна быть выпол
	Haffing And Hallenguing Bolloguers H	ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЛАТЕКСА.
	Набор для измерения венозного и артериального давления	Набор для измерения вен артериального давления с
	артериального давления	одноразовыми преобразователям
		набор). Набор должен состоять
	1.Б.Браун	инфузионной системы, магистрал
	1.в.враун	давления с цветовой кодировкой
		венозная, красный - арт
	O MA CUIT	трехходовых кранов, промывных у клапанами для быстрой про
	2. MAQUET	скоростью, мл/сек: не менее 1 и
	или эквивалент	промывки системы со скоростью, мл
		3 под давлением, мм.рт.ст: 300,
		кабелей с четырехконтактными
		СОВМЕСТИМЫМИ С СОЕДИНИТЕЛЬНЫМ
		пластины для крепления одноразов двух преобразователей
		Преобразователи артериального и
		давления должны быть одноразов
		1
		встроенный под углом 45° трехход проходить полное предв
		встроенный под углом 45° трехход проходить полное предв тестирование, иметь совместимости
		встроенный под углом 45° трехход проходить полное предв

		напряжение, В: 2-10; диапазон изм рт. ст.: минимальное значение дис более 5, максимальное значение дименее 300; предельное давление, 6000; рабочая температура - + чувствительность, мкВ/В/мм рт. с нелинейность и гистерезис - не бололного диапазона; отклонение/аси рт. ст.: макс. ± 25; сдвиг температу °С; дрейф отклонения (offset-drift) - ± течение 8 ч, ± 2 мм рт. ст. в течение входное сопротивление, ОМ: 1800 - выходное сопротивление, ОМ: изолирующее сопротивление, Количество наборов в упаковке: не м
6	Катетер (канюля)	Стерильный, одноразовый, в периферический с рентгеноконтрастными полосками
	1.BBraun Германия	Катетер должен быть прозрачным, с
	2. VENFLON PRO, «БектонДикинсонИнфюжнТерапі	материалом камеры ви
	АБ или эквивалент	время пункции; должен иметь склад крылышки, встроенные в павильо должен иметь не проворачивающоси инъекционный порт с оснащенной механизмом «клик-щудобства работы с портом и сниж контаминации порта за счет в открывать и закрывать порт одни цвет крышечки порта должен соот цветовой маркировке размера павильон катетера должен быть лучерлок. Павильон стилета долж пальцевым упором для удобства ф пункции; должна быть заглушка облучер Слип, жестко фиксированная н иглы; должна быть дополнительно лучер лок, фиксированная на заглуш должен быть выполнен из п наружный диаметры катетера долгот 16 по 18; длина, мм: не максимальный объем пропускаем мл/мин: не менее 236. Катетер д стерильный, одноразовый.
		силиконизированный стилет с заточкой с обратным срезом и кати сужающийся к острию стилета. катетеров (канюль) в упаковке, шт: н
7	Картридж с малыми клипсами стерильный	Необходим картридж с клиг лигирования сосудов. Н характеристики: V-образная фо
	1.Эстен	закрытой клипсы, мм: не менее 3,0 открытой клипсы, мм: не менее 2,5; клипс: дистальный; материал: тит быть поперечные и продольные
	2.Ethicon	внутренней поверхности клипс; внешней поверхности клипс. В
	или эквивалент	должно быть, шт: не менее 6 клипс., совместимость с клипатором п Esten 01-5520-10 имеющимся у 3 упаковке должно быть, шт: не картриджей.
8	Картридж со средними клипсами стерильный	Необходим картридж с клиг лигирования сосудов Н характеристики: V-образная фо
	1.Эстен	закрытой клипсы, мм: не менее 5,0 открытой клипсы, мм: не менее 3,0; клипс: дистальный; материал: титан,
	2.Ethicon	и продольные насечки на поверхности клипс; должны быть
	или эквивалент	внешней поверхности клипс. В должно быть, шт: не менее 6 клипс., совместимость с клипатором Este имеющимся у Заказчика. В упако быть, шт: не менее 36 картриджей.
	Фиксатор	Фиксатор имплантируемый (для с

	ZipFix - Johnson&Johnson Имплантаты и инструменты для остеоситеза: Фиксатор, SynthesGmbH/ «Синтез ГмбХ» или эквивалент	грудины). Полимерный одноразовый должен быть предназначен для стернотомии. Имплантат должен быт из биологически совместимого синт стерилизуемого полимера полизкетона (polyethertherketon - PEEK). должен быть выполнен в виде широкленты, имеющей на одном контрещотку, на другом конце иглу-провс проводник должна быть выполмедицинской нержавеющей стали проводник должна иметь широкук изогнутую форму с затупленными к обеспечения безопасного пимплантата через мягкие ткани. После отделения от него иглы-пров должен иметь в себе металлически быть, таким образом, рентген-примплантат должен иметь общую дли мм: не более 295. Игла проводник дс прочно соединена с телом имплантат возможность отделения при помощ Замок-трещотка на теле имплантат иметь размеры в пределах, мм: от Имплантат должен иметь возможнох фиксировать края грудины при з специальным инструментом для их у щипцы. Должен быть стерильный.
		Количество фиксаторов в упаковке, ш
10	Электрод пациента возвратный Valleylab или эквивалент	Электрод пациента возвратный. До клеящийся рассеивающий (в нейтральны) электрод паци двухсекционный, липкий с токонепулипким ободком и кабелем, м: не менеболее 2,75. Площадь электрода общ быть, мм: не более 114х183. Ос липкого покрытия: должно быть с, основе гидрогеля и при намачива высыхания восстанавливать липкие Компоненты липкого геля должны с акрилового перекрестносвязанного воды, полиспиртов, красителей голуб Площадь липкого геля должна быт менее 137. Площадь пластин м поверхности, см2: не менее 110,5. сопротивление возвратного электро, составлять, Ом: от 13,0 до 13,3 для челкожи (не препарованной). Ширин борта, препятствующего стерилизующих жидкостей должна б менее 10. Материал подложки: пе связанный вспененный полиэтилен. І яркий цвет подложки. Общие трематериалу (включая упаковку): отсутслатекса. Разъем кабеля на генератор – монолитная вилка с фиксирующими и направляющим стержнем диаметрменее 1,99 и не более 2,1 и длиной, мм 9,99 и не более 10,1, двухконтактная контакта, мм: не менее 3,99 и не более Должен быть совместим с симеющимся у Заказчика: Covidien V
11	Держатель электродов	SN-F9E11257KX, 2019-05-15. Необходим одноразовый электродов с клавишным управление должен входить электрод-ле:
	Valleylab	нержавеющей стали с шес фиксатором. Диаметр посадочно
	MAM SVBMB CARLIT	должен быть, мм: 2,4. Должен бь длиной, м: не менее 3. Долх трехштырьковая вилка. Долже
	или эквивалент	

LF1212 Valleylab

или эквивалент

рассекающий, стерильный, для при одного пациента. Длина инструмен быть, см: не менее 18, длина электро быть, мм: не менее 16. Изгиб бранш быть, градусов: не менее 20, рас ножа должно быть - лезвие, встр бранши. Активация ножа должна бы с рукоятки при помощи курка. Форь должна быть – ножницеобразная. У функцией электролигирования долж ручное с кнопки или с помощь аппарата. Концы для тупой диссекц быть - контурированные. совместимость с электрокос ForceTriad (производитель. Covidien Va SN-L19G1205GX, 2019-07-05.), имею Заказчика. Упаковка, шт.: не менее 6 дефибриллятор в компле принадлежностями.

Двухкамерный имплантируемый кардиовертер-Двухкамерный имплантируемый кард дефибриллятор

> Общие характеристики должны быть коннектора дефибриллирующего эле

Кардиовертер-дефибриллятор имплантируемый двухкамерный INOGEN EL ICD DR (MRI) модель 4. Вид телеметрии: контактная D142, с принадлежностями CardiacPacemakers, бесконтактная - при наличии трансми Inc., a whollyownedsubsidiaryofGuidantCorporation

Размеры (ШхВхТ) см: не более 6 х 8 х

whollyownedsubsidiaryofBostonScientificCorporation, 60/100/20. "КардиакПейсмейкерс, Инк." дочернее предприятие со стопроцентным **УЧАСТИЕМ** "ГайдантКорпорейшн" дочернего предприятия со программа экстренной стимуляции, г стопроцентным участием компании "Бостон СайентификКорпорейшн"

Объем, см3: не более 35.0. Дол экстренной отмены терапии, экстренного нанесения шока.

Защитная технология: переход

США, Ирландия

В комплект входит:

1. Электрод стимулирующий/ воспринимающий системы (независимые блоки брад кардиостимуляции, ДЛЯ CardiacPacemakersIncorporated whollvownedsubsidiarvofGuidantCorporation a whollyownedsubsidiaryofBostonScientificCorporation «КардиакПэйсмейкерс Инкорпорейтед, Программирование находящегося в собственности компании дискриминации ритма после нанеск ГайдентКорпорейшн, находящимся в полной длгоритм динамического отторжен собственности компании Бостон СайентификКорпорейшн» – 1 шт;

безопасности для обеспечения необходимой терапии в случае выз устраняемых нарушений в функцис терапии). Терапевтические функци быть: Программирование, основ показаниях; Обнаружение то Количество зон должно быть: не (автоматический). Терапия тахикард быть: Шоки (количество на эпизод), ш 8. Форма шоковой волны: бифазная. Г шока: автоматическое изменение г при нанесении последнего шокс Графическая подсказка по програми шокового вектора; энергия шоков со: Дж: не менее 41. Энергия шока - дос[.] ДЖ :не менее 22.0. Время набора : менее 41 ДЖ в 8.1 сек. Должна (нанесения шокового разряда с жел гахиаритмии. Количество схем АТС н

- 2. Электроды Endotak Reliance, Boston Scientific Corporation/ «БостонСайентификКорпорейшн» – 1
- Интродьюсер в наборе «PTFE Peelable Introducer Kit», Greatbatch Medical / «Грейтбэтч Медикал» – 2 шт.

или эквивалент

Конфигурация стимуляции /чувств предсердного электрода: биполярнс настота стимуляции, импульс в диапазоне минимальный не бол максимальный не менее - 185. предсердного импульса (В) в д минимальное значение диапазона не максимальный не менее 5.0. желудочкового импульса (В): в , минимальное значение диапазона не максимальный не менее 7.5. Дл предсердного и желудочкового импу диапазоне: минимальное значение не более 0.1 максимальный не м Рефрактерный период предсердий динамический) мс: в диапазоне ми значение диапазонане более 150 мак не менее 500.Диагностические вс

шт: не менее 2. Терапевтические должны быть: Режимы стимуляции (пс DDD(R)-DDI(R)-VDD(R)-VVI(R)-AAI(R Режимы стимуляции (Временные): DD VVI-AAI-DOO-VOO-AOO-Выкл.

должны быть: Введение информации расширенные сведения. Наличи просмотра общей информации. Е: измерения - каждые 21 час. С информации за 365 дней. Вс программирования характеристик е измерений.Автоматическая активиза время имплантации. Сс эндограммы длительностью, ми: не быть диагностика Δолжна недостаточности; возможность тес электродов; запись ЭКГ и ВПЭГ; индикация; возможность просмотра изменений; запись отчета в фор возможность переноса данных нс просмотра сессии на другом програг или в формате PDF (для любого г пользователей); распечатка от встроенном принтере.

Комплект должен состоять из: предсердного с активной или Фиксацией в количестве, шт: не менеє

дефибриллирующего электрода с кс DF-4, шт: не менее 1,

интродьюсеров не более 10 Fr, шт:: не

Для отделения рентгена-контрастных методов лечения

Катетер проводниковый коронарный Катетер Материал проводникового катетер проводниковый коронарный RUNWAY, Boston быть нейлон. Scientific, С.Ш.А. Ирландия/Launcher, Medtronic Inc., С.Ш.А., Ирландия

или эквивалент

Должно быть наличие широкогс кривизн, включая позиционирования в устьях правої коронарных артериях, для трансрс доступа и шунтов. Должны быть варианты с боковыми отверстиями. До наличие рентгеноконтрастной м дистальном кончике катетера. Дол мягкий атравматический кончик. [диаметр у катетеров должен быть: 6F 0,070 дюйм, 7F- не менее 0,081дюйм, 8 0,090 дюйм. Должно быть нали катетера: 55±5 см, 90±5 см, 100±5 см, 1

Стент коронарный с лекарственным покрытием

Promus Premier/Promus Element Plus. Boston Scientific, С.Ш.А. Ирландия/ Resolute Integrity, Medtronic Inc. С.Ш.А. Ирландия

или эквивалент

Стент коронарный с лекарственным і Длина системы доставки должна быт 144 см. Толшина балок стента долж менее 0.0032 дюйм и не более 0.00 Наружный диаметр проксимально должен быть не более 2,3F. Наружны дистального шафта должен быть не более 2.7 Г. Тип системы достав должен быть Монорельсовый (Быстрс Должно быть наличие 2 рентгенок маркеров. Совместимость с пров катетером, размером не боле Лекарственное покрытие-зотаролиму эверолимус и (или) биолимус А9. Кон лекарственной субстанции: не м мкг/см2 или 1,6 мкг/мм2. Номинальноє раскрытия: не более 11 атм. Расчетно: разрыва: не менее 15 атм. МРТ-совм наличие. Наличие длин стента, м 12±0.05; 16±0.05; 20±0.05; 24±0.05; 28±0 38±0.05. или (8±0.05; 12±0.05; 14 ±0.05, ±0.05, 22 ±0.05, 26 ±0.05, 30 ±0.05 38±0.05);

Наличие диаметров стента, мм: 2.5±0.05; 2.75±0.05; 3.0±0.05; 3.5±0.05; 4.0

Для отделения сосудистой хирургии

Катетер диагностический

Imager II, Boston Sceintific

SUPER TORQUE, Кордис Корпорейшн

или эквивалент

Катетер должен быть предназн проведения внутрисосудистых периф диагностических вмешательств. катетера должен быть - полиур полимер. Необходимо наличие исполнения: болюсные и сє (церебральные и висцеральные). диаметр должен быть: не б

		Необходимая длина, см: 40±1; 65±1; Скорость потока - не менее Совместимость с проводником 0,03 0,038 дюймов. Должен быть полный скончика: не менее 35 вариантов разрыва должно быть не менее 100 атм). Необходимо наличие кобоковыми отверстиями и без них. Дстерильным, одноразовым. Упаког должна обеспечивать сохранность транспортировке, разгрузке и Отгрузка товара по заявкам
17	Балонный катетер для берцовых артерий Sterling OTW, Boston Sceintific SAVVY, Кордис Корпорейшн или эквивалент	Катетер баллонный дилатационный предназначен для ан периферических артерий, в тог подвздошной, бедренной, бедренной, подколенной подколенной артерии, почечной также для лечения обструктивных и синтетических артедиализных фистул. Система достобыть двухпросветной: системе дот Тhe-Wire (ОТW). Номинальное давлебыть не более 6 атм. Расчётно разрыва должно быть не менее баллонов большого диаметра и не м для баллонов маленького диамет должен быть совместим с п диаметром 0,014 дюйма и/или 0 Катетер должен иметь не м рентгеноконтрастных маркерных Внутренний диаметр катетера, не 0,99±0,005. Эффективные длины катетера должны быть, см: 40±1; 135±1; 150±1. Необходимые диамет мм: 1.50±1; 2.00±1; 2.50±1; 3.00±1; 3.00±1; 3.00±1; 1.
		Необходимая длина баллона, мм: 20 30,00±1; 40,00±1; 60,00±1; 80,00±1; 100 120,00±1; 150,00±1; 200,00±1; 220,00±1 быть стерильным, одноразовым.
18	Проводник для доступа к коронарным сосудам ChoiCE, PT2, "Boston Scientific Corporation"; ASAHI, Asahi Intecc Co., Ltd.; или эквивалент	Материал проксимальной части (внутреннего стержня) долж нержавеющая сталь повышенной э. Необходимый наружный диаметр дюйм: не менее 0.012, не б необходимая длина рентгенконтрастного кончика, мм: не более 200. Соединение внутренне (сердечника) должно быть без дог вставок. Необходимые варианты изг и/или Ј-образный. Необходимые покрытия дистальной части (варианты исполнения): гидрофилолимерное. Длина проводника д минимальное значение диапазона, 180; максимальное значение, см: не зависимости от потребности Жесткость кончика проводника долменее 0.5 г. не более 20 г в зави потребности заказчика. Проводник, стерильным, одноразовым.
19	Шунт	Каротидный наружный шунт долже сонных артерий с баллонами бе наружный. Необходимые размеры: внутренни 10F (3,3 мм); длина, см.: не менее 31. Выдерживаемое давление на разрыне менее 400. Должен применяться при эндартерэктомии в качестве контура с целью обеспечения тока и общей и внутренней сонной артерия Должен атравматичнооки баллонами общую и внутренни артерии, с целью чего должен име

ĀA	я отделения хирургии	заполняемые жидкостью, как на д (внутренняя сонная артерия), проксимальном (общая сонная артер Должен быть двухпросветным, э устойчивым к перекруту и перег образным портом. Канюля общей сонной артерии до промаркирована синим цветом, прок баллон - синего цвет, баллон безо желтого цвета (предохраняю перераздувания баллона и по артерии). Должен иметь маркерь введения, см: не менее 1 в сонные ар визуального контроля глубины шунта
20	Сетка самофиксирующаяся	Необходим стерильный, одноразовый для внутреннего протезировани хирургическая должна полурассасывающаяся, размером 15х15, состав: облегчённый монофи полиэстер и полимолочная кислотбыть насечки (микрокрючки) новерхности. Сетка должна иметь пмягкую первичную упаковку идентификации сетки и жесткую вторичную упаковку для обсохранности товара.

Согласно доводам заявителя, описание объекта закупки содержит описание медицинских изделия для 4-х различных отделений: для кардиохирургического отделения; для отделения рентгена-контрастных методов лечения; для отделения сосудистой хирургии; для отделения хирургии. Медицинские изделия для данных отделений не связаны друг с другом технологически.

По мнению заявителя, вышеперечисленные товары должны быть выделены в отдельные лоты, так как каждая из групп товаров имеет свою технологию применения, каждая из групп товаров имеет свое функциональное предназначение, производство одних групп товаров не преследует цель обеспечить работоспособное осуществление функций других товаров, включенных в лот.

Согласно пояснениям заказчика, действующим законодательством не установлено каких-либо ограничений при формировании лотов, в том числе запрет на объединение товаров в рамках одной закупки (одного лота). Целью и задачей в данной конкретной закупке является приобретение товаров (медицинских расходных материалов) для обеспечения непрерывного процесса оказания медицинской помощи населению города Казани и Республики Татарстан путем проведения, в том числе операционных вмешательств, сокращения транспортных издержек на поставку товаров по одним и тем же адресам.

Комиссия Татарстанского УФАС России приходит к выводу, что Законом о закупках в целях обеспечения единства экономического пространства, создания условий для своевременного и полного удовлетворения потребностей юридических лиц, указанных в части 2 статьи 1 названного Закона, в товарах, работах, услугах с необходимыми показателями цены, качества и надежности, эффективного использования денежных средств, расширения возможностей участия юридических и физических лиц в закупке товаров, работ и услуг для нужд заказчиков и стимулирования такого участия, развития добросовестной конкуренции, обеспечения гласности и прозрачности закупки, предотвращения коррупции и других злоупотреблений установлены общие принципы и основные требования к закупке товаров, работ, услуг.

На основании пункта 2 части 1 статьи 3 Закона о закупках к числу принципов, которыми должны руководствоваться заказчики при закупке товаров, работ, услуг, относится равноправие (отсутствие дискриминации) участников закупки.

Принцип равноправия предполагает недопустимость предъявления различных требований к участникам закупки, находящимся в одинаковом положении, в отсутствие к тому причин объективного и разумного характера. Это, в частности, означает, что допустимым может быть признано установление заказчиком требований, которые в равной мере применяются ко всем участникам закупки и не приводят к исключению из числа участников закупки хозяйствующих субъектов по причинам, не связанным с обеспечением удовлетворения потребностей заказчика.

Данная правовая позиция нашла отражение в пункте 6 Обзора судебной практики по вопросам, связанным с применением Федерального закона от 18.07.2011 N223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», утвержденного Президиумом Верховного Суда Российской Федерации 16.05.2018.

Из буквального толкования положений Закона о закупках (части 6 статьи 3) следует, что заказчики, осуществляющие закупку по правилам Закона о закупках, при формировании документации должны таким образом определить требования к участникам, чтобы с одной стороны повысить шансы на приобретение товара либо услуги именно с теми характеристиками, которые им необходимы, соответствует их потребности, а с другой стороны необоснованно не ограничить количество участников.

С целью обеспечения конкуренции на торгах и соблюдения приведенных выше запретов в Законе о закупках регламентирован порядок проведения торгов, в частности установлены требования к информационному обеспечению закупки, среди которых определены требования к содержанию и составу документации о закупке.

При этом из буквального толкования части 10 статьи 4 Закона о закупках следует, что приведенная в данной части и подлежащая указанию в документации о закупке информация, должна в ней содержаться независимо от того, какие требования к содержанию документации о закупке установлены в Положении о закупке, утвержденном в организации, обязанной проводить закупки в порядке, установленном в Законе о закупках.

То есть требования к документации о закупке, установленные в Законе о закупках являются императивными и обязательными к исполнению.

Среди данных требований в пункте 1 части 10 статьи 4 Закона о закупках указано, что в документации о закупке должны быть указаны сведения, определенные положением о закупке, в том числе требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, установленные заказчиком и предусмотренные техническими регламентами в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании.

Приоритетными критериями определения предмета закупок являются требования к качеству, техническим, потребительским или иным характеристикам, а также соответствие техническим условиям и иным требованиям заказчика.

Заказчик вправе самостоятельно определять, как способ определения поставщика, так и товар, в котором у него имеется потребность. Но вместе с тем, в случае проведения конкурентной процедуры определения поставщика, заказчик должен обеспечить возможность конкуренции среди участников, в том числе посредством описания объекта закупки, формирования объекта закупки, составления документации таким образом, чтобы не ограничить конкуренцию.

Заказчик вправе при проведении закупки в порядке, установленном в Законе о закупках, самостоятельно формировать лот. Какихлибо требований в данной части в Законе о закупках не установлено.

Вместе с тем, при формировании лота, как и при проведении закупки в целом, заказчик должен соблюдать антимонопольные требования к торгам, установленные в статье 17 Закона о защите конкуренции. В этой связи недопустимо формировать лоты таким образом, если это приведет к ограничению конкуренции при проведении конкурентного способа определения поставщика.

Согласно части 1 статьи 17 Закона о защите конкуренции при проведении торгов, запроса котировок цен на товары (далее - запрос котировок), запроса предложений запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устранению конкуренции, в том числе:

- 1) координация организаторами торгов, запроса котировок, запроса предложений или заказчиками деятельности их участников, а также заключение соглашений между организаторами торгов и (или) заказчиками с участниками этих торгов, если такие соглашения имеют своей целью либо приводят или могут привести к ограничению конкуренции и (или) созданию преимущественных условий для каких-либо участников, если иное не предусмотрено законодательством Российской Федерации;
- 2) создание участнику торгов, запроса котировок, запроса предложений или нескольким участникам торгов, запроса котировок, запроса предложений преимущественных условий участия в торгах, запросе котировок, запросе предложений, в том числе путем доступа к информации, если иное не установлено федеральным законом;
- 3) нарушение порядка определения победителя или победителей торгов, запроса котировок, запроса предложений;
- 4) участие организаторов торгов, запроса котировок, запроса предложений или заказчиков и (или) работников организаторов или работников заказчиков в торгах, запросе котировок, запросе предложений.

Как установлено из материалов дела, при определении товара, являющегося предметом закупки, заказчиком включены в один лот товары из различных отделений: для кардиохирургического отделения (датчики для церебрального (соматического) оксиметра, контур реанимационный, набор для катетеризации центральных вен с трехканальным катетером, катетер баллонный, набор расходных материалов для проведения стандартной процедуры реинфузии крови, набор для интраоперационнойреинфузии, прибор для вливания под давлением, набор для измерения венозного и артериального давления, картридж с малыми клипсами стерильный, картридж со средними клипсами стерильный, фиксатор, имплантаты и инструменты для остеоситеза, электрод пациента возвратный, держатель электродов, электрод электролигирующий рассекающий, двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор имплантируемый двухкамерный), для отделения рентгена-контрастных методов лечения (катетер проводниковый коронарный, стент коронарный с лекарственным покрытием), для отделения сосудистой хирургии (катетер диагностический, балонный катетер для берцовых артерий, проводник для доступа к коронарным сосудам, шунт), для отделения хирургии (сетка самофиксирующаяся).

Заказчик укрупнил лот, объединив в один лот закупку медицинских изделий для четырех различный отделений.

Так, по аналогии с Законом о контрактной системе Постановлением Правительства РФ от 19.04.2021 N 620 «О требовании к формированию лотов при осуществлении закупок медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» установлено, что при осуществлении закупок медицинских изделий не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия различных видов в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Приказом Минздрава России от 06.06.2012 N 4н утверждена номенклатурная классификация медицинских изделий (вместе с «Номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам», «Номенклатурной классификацией медицинских изделий по классам в зависимости от потенциального риска их применения»).

Номенклатурная классификация медицинских изделий по видам (далее - классификация) содержит числовое обозначение вида медицинского изделия - идентификационный уникальный номер записи <*>, наименование вида медицинского изделия, описание вида медицинского изделия, содержащее соответствующие классификационные признаки вида медицинского изделия, указываемые в зависимости от назначения медицинского изделия.

Классификация медицинских изделий формируется в электронном виде по группам и подгруппам медицинских изделий и размещается на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в информационнотелекоммуникационной сети «Интернет».

Согласно пункту 2 Постановления Правительства РФ от 19.04.2021 N 620 указанное в пункте 1 настоящего постановления требование не распространяется на закупки медицинских изделий, объединенных в один лот (контракт) по контрактам жизненного цикла, заключаемым в случаях, установленных Правительством Российской Федерации, а также на закупки медицинских изделий, объединенных в один лот (контракт) с расходными материалами, которые предусмотрены производителем (изготовителем) для использования данных медицинских изделий.

Перечисленные в техническом задании медицинские изделия относятся к различным видам в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Таким образом, в рассматриваемом случае по аналогии с Законом о контрактной системе заказчиком объединены в один лоты товары, которые относятся к различным видам в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий.

Позиции товаров, указанные в техническом задании не являются взаимодополняемыми, а также в большинстве не являются

расходными материалами по отношению к друг другу. Так, анализ инструкций по применению медицинских изделий различных производителей показывает, что для медицинского изделия - стент для коронарных артерий производителями установлен следующий перечень расходных материалов: проводниковый катетер, шприц, проводник, вращающийся гемостатический клапан, устройство для раздувания, устройство для вращения, баллонный предрасширительный катетер, трехходовой кран, соответствующий интродьюсер и т.д.

Вместе с тем, в обжалуемой документации также установлены требования к поставке иных товаров, которые не используются врачами в комплексе, одномоментно (т.е. когда одна позиция технически не может быть использована без другой).

Кроме того, Комиссией установлено, что согласно протоколу подведения итогов от 29.12.2021г. на участие в закупке была подана единственная заявка.

Заказчиком не представлено доказательств обоснованности и необходимости (потребности) в осуществлении закупки одним лотом разных медицинских изделий для различных отделений.

Комиссия Татарстанского УФАС России приходит к выводу, что объединение заказчиком в одном лоте указанных медицинских изделий привело к ограничению конкуренции в нарушение требований части 1 статьи 17 Закона о защите конкуренции.

Избрав конкурентный способ определения поставщика, ФГАОУ ВО «Казанский (Приволжский) федеральный университет» обязано было сформулировать положения документации таким образом, чтобы они не ограничивали конкуренцию, что в данном случае сделано не было и привело к ограничению конкуренции при проведении спорных торгов.

Формирование технического задания и объединение в один лот в рассматриваемом случае является неправомерным, ограничивает конкуренцию и не отвечает принципам равноправия, справедливости, отсутствия дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки.

Учитывая изложенное, доводы заявителя признаны обоснованными.

Заказчиком нарушены требования пункта 2 части 1 статьи 3 Закона о закупках, части 1 статьи 17 Закона о защите конкуренции.

На основании вышеиз∧оженного, руководствуясь статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции», Комиссия

РЕШИЛА:

Признать жалобу заявителя ИП Пачева М. В. (вх. №17103/ж от 23.12.2021г.) на действия заказчика ФГАОУ ВО «Казанский (Приволжский) федеральный университет» при проведении закупки №32110915972 на предмет: «Поставка расходного материала» обоснованной.

Признать заказчика ФГАОУ ВО «Казанский (Приволжский) федеральный университет» требования пункта 2 части 1 статьи 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», части 1 статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ «О защите конкуренции».

Выдать заказчику ФГАОУ ВО «Казанский (Приволжский) федеральный университет» предписание об устранении нарушений действующего законодательства.

Передать в установленном порядке материалы должностному лицу Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Татарстан для рассмотрения вопроса о необходимости возбуждения административного производства в отношении лиц, допустивших нарушение норм действующего законодательства.

Решение Комиссии может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.

Председатель Комиссии: <...>- (должностное лицо) <...>- (должностное лицо)

<...> – (должностное лицо)