

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)
Члены Комиссии: <...> – (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. №б/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»,

У С Т А Н О В И Л А:

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 Федерального государственного автономного образовательного учреждения 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, законодательством Российской Федерации о стандартизации требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, 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:

№ п/п	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 м 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 излу ближним детектором, см: не менее дальнего детектора, см: не менее датчика вместе с коннектором, см: 15,8 см. Должен быть сцеребральнымоксиметром INVOS S (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 с
2	Контур реанимационный 1.Intersurgical 2.Drager или эквивалент	Необходим контур реанимационный мм: 22. Должен быть изгот поливинилхлорида. Трубка контура д усилена внешними кольцами, поверхность гладкая. Трубки дол полностью прозрачны, что позволяет мониторировать состояние контур линии вдоха и выдоха, см: не мен встроенными взрослыми влагосс коннекторы со стороны аппарата и уе 22Flex эластичные, Y-коннектор с темп и капнографическим портом, коннект для присоединения углового конне интубационной трубки. Нс Дополнительная линия длиной, см: не для соединения увлажнителя и аппаэ эластичными коннекторами22Flex. Дс индивидуальная упаковка. Стерильнс
3	Набор для катетеризации центральных вен с трехканальным катетером 1.BBraun 2.Balton или эквивалент	Необходим стерильный, одноразовый катетеризации центральных трехканальным катетером. Нс катетеризация вен по Сельдингеру д и измерения ЦВД. Материалом катетера долже термолабильный, антипро рентгеноконтрастный полиуретан. Необходимый состав набора: Трехканальный катетер с неск разметкой в см, мягким скругленным соединителем Люэр лок, маркировка и зажимами. Наружный диаметр должен быть, Fr: 7; длина катетера, см 20, каналы: дистальный, G: 16 (не мл/мин), медиальный, G: 18 (не мл/мин), проксимальный, G: 18 (не мл/мин). Должна быть пункцион тонкостенная, с овальным срезом G:18; длиной, см: не менее 70, профиль прозрачный павильон, Люэр лок. Должен быть дилататор пл цельнолитой. Должен быть металлический, диаметром, мм: 0,8 см: не менее 50 гибкий с марки длине, с J-образным кончиком, 1 футляре с направителем и пальцеве Должны быть неподвижные к отверстиями, прозрачная удлинител с коннектором Люэр лок. Дол: передвигаемые и фиксируемые крыл отверстиями для фиксации лигатурой

4	<p>Катетер баллонный</p> <p>1. B.Braun</p> <p>2. Edwards</p> <p>или эквивалент</p>	<p>с эластичной инъекционной вставкой. Необходим баллонный плавающий кс Swan-Ganz. Назначение: м физиологического давления. Долг изготовлен из: полиуретана, полии полиэтилена ВД, акрилбутади Должен состоять из: четыре> рентгеноконтрастный катетер, разме более 7; из термо/ антитромбогенного полиуретана с кс болюсного введения охлажденного ф дистальным каналом для измерения длина катетера должна быть, см: не термистор должен быть на расстоя менее 35 от кончика катетера, соф при 37 градусах Цельсия, Ом: не бс чувствительность, Ом/градусов Цел менее 520 ; должны быть метки пс менее чем через каждые 10 см. Дс стерильный, одноразовый.</p>
3	<p>Набор расходных материалов для проведения стандартной процедуры реинфузии крови</p> <p>Набор для интраоперационной реинфузии ATF 120 FastStartKit, FreseniusKabi AG</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Предназначен для сбора кр оперативном вмешательстве, антикоагуляции, предварительной ф и обработки с целью получения эритроцитов для реинфузии. Набк состоять из: соединитель для резерву - ступенчатый/конусный; мешок для вливания с двумя портами игла/луер не менее 1000; соединители мешкк раствора - иглы; соединения типс замка с крышками; мешок для отхс менее 10; промывочная камера; тр центрифуги; адаптер центрифуги, шт. 1; адаптер насоса, шт.: не аспириационная линия: двухг аспириационная линия - длина линии, м 3,75; переходник для уменьшения г предотвращения закупорки; спайк подсоединения антикоагулянта; резе сбора; защитный клапан; допо комплект колпачков. Объем, мл: не м Фильтр, микрон: не менее 120. совместимость с аппаратом Freseni: 6CAT5760, 2016, прои FreseniusMedicalCare) имеющимся у 3</p>
4	<p>Прибор для вливания под давлением</p> <p>1. MetpakReister, Германия</p> <p>2. MeritMedicalCША</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Устройство (прибор) для вливания и растворов и крови под давлением представлять собой пластиковый сеткой, объёмом, мл: не менее 1000. прозрачность сетки на манжете, нал для подвешивания на штатив, хромированного манометра сосч шкалой, размеченной от 0 по 300 мм шкалы, mm Hg: не более 2. Диаметр м мм: не менее 49. Манометр долж отверженной медно-берилловой м Груша должна быть выполн использования латекса.</p>
5	<p>Набор для измерения венозного и артериального давления</p> <p>1. Б.Браун</p> <p>2. MAQUET</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Набор для измерения венс артериального давления с одноразовыми преобразователями набор). Набор должен состоять и инфузионной системы, магистрали давления с цветовой кодировкой венозная, красный - арте трехходовых кранов, промывных ус клапанами для быстрой пром скоростью, мл/сек: не менее 1 и 1 промывки системы со скоростью, мл/ 3 под давлением, мм.рт.ст: 300, ф кабелей с четырехконтактными р совместимыми с соединительным пластины для крепления одноразовы: двух преобразователей Преобразователи артериального и давления должны быть одноразовы встроенный под углом 45° трехход(проходить полное предвс тестирование, иметь совместимость прикроватными мониторами С соответствовать следующим условия</p>

		<p>напряжение, В: 2-10; диапазон измерт. ст.: минимальное значение диаг более 5, максимальное значение диаг менее 300; предельное давление, 1 6000; рабочая температура - +1 чувствительность, мкВ/В/мм рт. ст. нелинейность и гистерезис - не боле полного диапазона; отклонение/асим рт. ст.: макс. ± 25; сдвиг температуры °С; дрейф отклонения (offset-drift) - ± 1 течение 8 ч, ± 2 мм рт. ст. в течение 2 входное сопротивление, Ом: 1800 – 4; выходное сопротивление, Ом: 27 изолирующее сопротивление, С Количество наборов в упаковке: не ме</p>
6	<p>Катетер (канюля)</p> <p>1. B Braun Германия</p> <p>2. VENFLON PRO, «БектонДикинсонИнфюжнТерапи АБ</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Стерильный, одноразовый, вну периферический с рентгеноконтрастными полосками</p> <p>Катетер должен быть прозрачным, с б материалом камеры виз необходимым для четкой визуализаци время пункции; должен иметь складь крылышки, встроенные в павильон должен иметь не проворачивающи оси инъекционный порт с 1 оснащенной механизмом «клик-ще. удобства работы с портом и сниже контаминации порта за счет вс открывать и закрывать порт одним цвет крышечки порта должен соотв цветовой маркировке размера павильон катетера должен быть с ЛуерЛок. Павильон стилета долже пальцевым упором для удобства фи: пункции; должна быть заглушка с Луер Слип, жестко фиксированная на иглы; должна быть дополнительная Луер Лок, фиксированная на заглушк должен быть выполнен из по Наружный диаметры катетера должт от 16 по 18; длина, мм: не максимальный объем пропускаемо мл/мин: не менее 236. Катетер до стерильный, одноразовый.</p> <p>Катетер (канюля) должен включат силиконизированный стилет с тф заточкой с обратным срезом и катет сужающийся к острию стилета. Катетеров (канюль) в упаковке, шт: не</p>
7	<p>Картридж с малыми клипсами стерильный</p> <p>1. Эстен</p> <p>2. Ethicon</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Необходим картридж с клипо лигирования сосудов. Не характеристики: V-образная фор закрытой клипсы, мм: не менее 3,0; открытой клипсы, мм: не менее 2,5; ти клипс: дистальный; материал: тита быть поперечные и продольные н внутренней поверхности клипс; нк внешней поверхности клипс. В 1 должно быть, шт: не менее 6 клипс. Дс совместимость с клипатором прс Esten 01-5520-10 имеющимся у Зап упаковке должно быть, шт: не картриджей.</p>
8	<p>Картридж со средними клипсами стерильный</p> <p>1. Эстен</p> <p>2. Ethicon</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Необходим картридж с клипо лигирования сосудов.. Не характеристики: V-образная фор закрытой клипсы, мм: не менее 5,0 . открытой клипсы, мм: не менее 3,0; ти клипс: дистальный; материал: титан; г и продольные насечки на 1 поверхности клипс; должны быть н внешней поверхности клипс. В 1 должно быть, шт: не менее 6 клипс. Дс совместимость с клипатором Esten имеющимся у Заказчика. В упаковк быть, шт: не менее 36 картриджей.</p>
9	<p>Фиксатор</p>	<p>Фиксатор имплантируемый (для ос</p>

	<p>ZipFix - Johnson&Johnson</p> <p>Имплантаты и инструменты для остеосинтеза: Фиксатор, SynthesGmbH/ «Синтез ГмБХ»</p> <p>или эквивалент</p>	<p>грудины). Полимерный одноразовый должен быть предназначен для грудины после срединной п стернотомии. Имплантат должен быть из биологически совместимого синтетического полимера полиэтилкетона (polyetheretherketon - PEEK). Должен быть выполнен в виде широкой ленты, имеющей на одном конце трещотку, на другом конце иглу-проводник должна быть выполнена из медицинской нержавеющей стали проводник должен иметь широкую изогнутую форму с затупленными концами для обеспечения безопасного проникновения имплантата через мягкие ткани. После отделения от него иглы-проводник должен иметь в себе металлический стержень, таким образом, рентген-прозрачный. Имплантат должен иметь общую длину: не более 295. Игла проводника должна прочно соединена с телом имплантата возможность отделения при помощи Замок-трещотка на теле имплантата иметь размеры в пределах, мм: от 1,5 до 2,5. Имплантат должен иметь возможность фиксировать края грудины при помощи специального инструмента для их удержания. Должен быть стерильный.</p> <p>Количество фиксаторов в упаковке, шт</p>
10	<p>Электрод пациента возвратный</p> <p>Valleylab</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Электрод пациента возвратный. Должен быть рассеивающий (в нейтральном состоянии) электрод пациента двухсекционный, липкий с токонепроводящим ободком и кабелем, м: не менее 2,75. Площадь электрода общая, мм: не более 114x183. Основа липкого покрытия: должно быть с основой гидрогеля и при намокании высыхания восстанавливать липкие свойства. Компоненты липкого геля должны состоять из акрилового перекрестно связанного полимера, полиспиртов, красителей голубого цвета. Площадь липкого геля должна быть не менее 137. Площадь пластины на поверхности, см²: не менее 110,5. Сопротивление возвратного электрода, составляющее, Ом: от 13,0 до 13,3 для чешуи кожи (не препарованной). Ширина борта, препятствующего проникновению стерилизующих жидкостей должна быть не менее 10. Материал подложки: пенополиэтилен. Яркий цвет подложки. Общие требования к материалу (включая упаковку): отсутствие латекса. Разъем кабеля на генераторе – монолитная вилка с фиксирующими и направляющим стержнем диаметром не менее 1,99 и не более 2,1 и длиной, мм: 9,99 и не более 10,1, двухконтактная вилка, мм: не менее 3,99 и не более 4,99.</p> <p>Должен быть совместим с имеющимся у Заказчика: Covidien V SN-F9E11257KX, 2019-05-15.</p>
11	<p>Держатель электродов</p> <p>Valleylab</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Необходим одноразовый держатель электродов с клавишным управлением должен входить в комплект поставки с нержавеющей стали с шестью фиксаторами. Диаметр посадочного отверстия должен быть, мм: 2,4. Должен быть длиной, м: не менее 3. Должен быть трехштырьковая вилка. Должен быть стерильный, одноразовый.</p> <p>Должен быть совместим с имеющимся у Заказчика: Covidien V SN-F9E11257KX, 2019-05-15.</p>
12	<p>Электрод электролигирующий рассекающий</p>	<p>Электрод должен быть электролигирующий</p>

	<p>LF1212 Valleylab</p> <p>или эквивалент</p>	<p>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. Форл 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 Vc SN-L19G1205GX, 2019-07-05.), имек Заказчика. Упаковка шт: не менее 6.</p>
13	<p>Двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор</p> <p>Кардиовертер-дефибриллятор имплантируемый двухкамерный INOGEN EL ICD DR (MRI) модель D142, с принадлежностями CardiacPacemakers, Inc., a whollyownedsubsidiaryofGuidantCorporation, a whollyownedsubsidiaryofBostonScientificCorporation, "КардиакПейсмейкерс, Инк." дочернее предприятие со стопроцентным участием "ГайдантКорпорейшн" дочернего предприятия со стопроцентным участием компании "Бостон СайентификКорпорейшн"</p> <p>США, Ирландия</p> <p>В комплект входит:</p> <p>1. Электрод стимулирующий/ воспринимающий Ingevity для кардиостимуляции, CardiacPacemakersIncorporated a whollyownedsubsidiaryofGuidantCorporation a whollyownedsubsidiaryofBostonScientificCorporation / «КардиакПэйсмейкерс Инкорпорейтед, находящегося в собственности компании ГайдентКорпорейшн, находящимся в полной собственности компании Бостон СайентификКорпорейшн» – 1 шт;</p> <p>2. Электроды Endotak Reliance, Boston Scientific Corporation/ «БостонСайентификКорпорейшн» – 1 шт;</p> <p>3. Интродьюсер в наборе «PTFE Peelable Introducer Kit», Greatbatch Medical / «Грейтбэтч Медикал» – 2 шт.</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Двухкамерный имплантируемый карди дефибриллятор в компле принадлежностями.</p> <p>Общие характеристики должны быть коннектора дефибриллирующего эле 4. Вид телеметрии: контактная бесконтактная - при наличии трансми</p> <p>Размеры (ШxВxТ) см: не более 6 x 8 x более 75.0.</p> <p>Объем, см3: не более 35.0. Дол программа экстренной стимуляции, г экстренной отмены терапии, г экстренного нанесения шока.</p> <p>Защитная технология: переход безопасности для обеспечения необходимой терапии в случае выс устранимых нарушений в функцис системы (независимые блоки брад терапии). Терапевтические функци быть: Программирование, основ показаниях; Обнаружение та Количества зон должно быть: не Программирование п дискриминации ритма после нанес Алгоритм динамического отторжен (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 программ шокowego 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 же тахиаритмии. Количество схем АТС н шт: не менее 2. Терапевтически 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.</p> <p>Конфигурация стимуляции /чувств предсердного электрода: биполярнс частота стимуляции, импульс в диапазоне минимальный не бо/ 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 л Рефрактерный период предсердий динамический) мс: в диапазоне ми значение диапазонане более 150 мак не менее 500.Диагностические вс</p>

		<p>должны быть: Введение информации - расширенные сведения. Наличие просмотра общей информации. Ежедневные измерения - каждые 21 час. Сведения за 365 дней. Все программирования характеристик и измерений. Автоматическая активизация во время имплантации. Ссылка на эндограммы длительностью, мин: не должна быть диагностика недостаточности; возможность тестирования электродов; запись ЭКГ и ВПЭГ; индикация; возможность просмотра изменений; запись отчета в формате PDF (для любого пользователя); распечатка от встроенного принтера.</p> <p>Комплект должен состоять из: предсердного с активной или фиксацией в количестве, шт: не менее 1, дефибрилирующего электрода с катетером DF-4, шт: не менее 1, интродьюсеров не более 10 шт, шт: не более 10 шт.</p>
Для отделения рентгена-контрастных методов лечения		
14	<p>Катетер проводниковый коронарный Катетер проводниковый коронарный RUNWAY, Boston Scientific, С.Ш.А. Ирландия/Launcher, Medtronic Inc., С.Ш.А., Ирландия</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Материал проводникового катетера должен быть нейлон.</p> <p>Должно быть наличие широкого изгиба, включая варианты позиционирования в устьях правой коронарных артериях, для транскатетерного доступа и шунтов. Должны быть варианты с боковыми отверстиями. Должно быть наличие рентгеноконтрастной маркировки на дистальном кончике катетера. Должно быть наличие мягкого атравматического кончика. Диаметр у катетеров должен быть: 6F - 0,070 дюйм, 7F - не менее 0,081 дюйм, 8F - 0,090 дюйм. Должно быть наличие маркировки катетера: 55±5 см, 90±5 см, 100±5 см, 110±5 см.</p>
15	<p>Стент коронарный с лекарственным покрытием</p> <p>Promus Premier/Promus Element Plus, Boston Scientific, С.Ш.А. Ирландия/ Resolute Integrity, Medtronic Inc. С.Ш.А. Ирландия</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Стент коронарный с лекарственным покрытием. Длина системы доставки должна быть не менее 144 см. Толщина балок стента должна быть не менее 0,0032 дюйм и не более 0,004 дюйм. Наружный диаметр проксимального дистального shaft должен быть не более 2,3F. Наружный диаметр дистального shaft должен быть не более 2,7 F. Тип системы доставки должен быть Монорельсовый (Быстрый). Должно быть наличие 2 рентгеноконтрастных маркеров. Совместимость с проводниковым катетером, размером не более 7F. Лекарственное покрытие-зотаролимус, эверолимус и (или) биололимус А9. Концентрация лекарственной субстанции: не менее 100 мкг/см² или 1,6 мкг/мм². Номинальное давление раскрытия: не более 11 атм. Расчетное давление разрыва: не менее 15 атм. МРТ-совместимость: наличие. Наличие длин стента, мм: 12±0,05; 16±0,05; 20±0,05; 24±0,05; 28±0,05; 32±0,05; 36±0,05; 40±0,05; 44±0,05; 48±0,05; 52±0,05; 56±0,05; 60±0,05; 64±0,05; 68±0,05; 72±0,05; 76±0,05; 80±0,05; 84±0,05; 88±0,05; 92±0,05; 96±0,05; 100±0,05; 104±0,05; 108±0,05; 112±0,05; 116±0,05; 120±0,05; 124±0,05; 128±0,05; 132±0,05; 136±0,05; 140±0,05; 144±0,05; 148±0,05; 152±0,05; 156±0,05; 160±0,05; 164±0,05; 168±0,05; 172±0,05; 176±0,05; 180±0,05; 184±0,05; 188±0,05; 192±0,05; 196±0,05; 200±0,05; 204±0,05; 208±0,05; 212±0,05; 216±0,05; 220±0,05; 224±0,05; 228±0,05; 232±0,05; 236±0,05; 240±0,05; 244±0,05; 248±0,05; 252±0,05; 256±0,05; 260±0,05; 264±0,05; 268±0,05; 272±0,05; 276±0,05; 280±0,05; 284±0,05; 288±0,05; 292±0,05; 296±0,05; 300±0,05; 304±0,05; 308±0,05; 312±0,05; 316±0,05; 320±0,05; 324±0,05; 328±0,05; 332±0,05; 336±0,05; 340±0,05; 344±0,05; 348±0,05; 352±0,05; 356±0,05; 360±0,05; 364±0,05; 368±0,05; 372±0,05; 376±0,05; 380±0,05; 384±0,05; 388±0,05; 392±0,05; 396±0,05; 400±0,05; 404±0,05; 408±0,05; 412±0,05; 416±0,05; 420±0,05; 424±0,05; 428±0,05; 432±0,05; 436±0,05; 440±0,05; 444±0,05; 448±0,05; 452±0,05; 456±0,05; 460±0,05; 464±0,05; 468±0,05; 472±0,05; 476±0,05; 480±0,05; 484±0,05; 488±0,05; 492±0,05; 496±0,05; 500±0,05; 504±0,05; 508±0,05; 512±0,05; 516±0,05; 520±0,05; 524±0,05; 528±0,05; 532±0,05; 536±0,05; 540±0,05; 544±0,05; 548±0,05; 552±0,05; 556±0,05; 560±0,05; 564±0,05; 568±0,05; 572±0,05; 576±0,05; 580±0,05; 584±0,05; 588±0,05; 592±0,05; 596±0,05; 600±0,05; 604±0,05; 608±0,05; 612±0,05; 616±0,05; 620±0,05; 624±0,05; 628±0,05; 632±0,05; 636±0,05; 640±0,05; 644±0,05; 648±0,05; 652±0,05; 656±0,05; 660±0,05; 664±0,05; 668±0,05; 672±0,05; 676±0,05; 680±0,05; 684±0,05; 688±0,05; 692±0,05; 696±0,05; 700±0,05; 704±0,05; 708±0,05; 712±0,05; 716±0,05; 720±0,05; 724±0,05; 728±0,05; 732±0,05; 736±0,05; 740±0,05; 744±0,05; 748±0,05; 752±0,05; 756±0,05; 760±0,05; 764±0,05; 768±0,05; 772±0,05; 776±0,05; 780±0,05; 784±0,05; 788±0,05; 792±0,05; 796±0,05; 800±0,05; 804±0,05; 808±0,05; 812±0,05; 816±0,05; 820±0,05; 824±0,05; 828±0,05; 832±0,05; 836±0,05; 840±0,05; 844±0,05; 848±0,05; 852±0,05; 856±0,05; 860±0,05; 864±0,05; 868±0,05; 872±0,05; 876±0,05; 880±0,05; 884±0,05; 888±0,05; 892±0,05; 896±0,05; 900±0,05; 904±0,05; 908±0,05; 912±0,05; 916±0,05; 920±0,05; 924±0,05; 928±0,05; 932±0,05; 936±0,05; 940±0,05; 944±0,05; 948±0,05; 952±0,05; 956±0,05; 960±0,05; 964±0,05; 968±0,05; 972±0,05; 976±0,05; 980±0,05; 984±0,05; 988±0,05; 992±0,05; 996±0,05; 1000±0,05.</p> <p>Наличие диаметров стента, мм: 2,5±0,05; 2,75±0,05; 3,0±0,05; 3,5±0,05; 4,0±0,05; 4,5±0,05; 5,0±0,05; 5,5±0,05; 6,0±0,05; 6,5±0,05; 7,0±0,05; 7,5±0,05; 8,0±0,05; 8,5±0,05; 9,0±0,05; 9,5±0,05; 10,0±0,05; 10,5±0,05; 11,0±0,05; 11,5±0,05; 12,0±0,05; 12,5±0,05; 13,0±0,05; 13,5±0,05; 14,0±0,05; 14,5±0,05; 15,0±0,05; 15,5±0,05; 16,0±0,05; 16,5±0,05; 17,0±0,05; 17,5±0,05; 18,0±0,05; 18,5±0,05; 19,0±0,05; 19,5±0,05; 20,0±0,05; 20,5±0,05; 21,0±0,05; 21,5±0,05; 22,0±0,05; 22,5±0,05; 23,0±0,05; 23,5±0,05; 24,0±0,05; 24,5±0,05; 25,0±0,05; 25,5±0,05; 26,0±0,05; 26,5±0,05; 27,0±0,05; 27,5±0,05; 28,0±0,05; 28,5±0,05; 29,0±0,05; 29,5±0,05; 30,0±0,05; 30,5±0,05; 31,0±0,05; 31,5±0,05; 32,0±0,05; 32,5±0,05; 33,0±0,05; 33,5±0,05; 34,0±0,05; 34,5±0,05; 35,0±0,05; 35,5±0,05; 36,0±0,05; 36,5±0,05; 37,0±0,05; 37,5±0,05; 38,0±0,05; 38,5±0,05; 39,0±0,05; 39,5±0,05; 40,0±0,05; 40,5±0,05; 41,0±0,05; 41,5±0,05; 42,0±0,05; 42,5±0,05; 43,0±0,05; 43,5±0,05; 44,0±0,05; 44,5±0,05; 45,0±0,05; 45,5±0,05; 46,0±0,05; 46,5±0,05; 47,0±0,05; 47,5±0,05; 48,0±0,05; 48,5±0,05; 49,0±0,05; 49,5±0,05; 50,0±0,05; 50,5±0,05; 51,0±0,05; 51,5±0,05; 52,0±0,05; 52,5±0,05; 53,0±0,05; 53,5±0,05; 54,0±0,05; 54,5±0,05; 55,0±0,05; 55,5±0,05; 56,0±0,05; 56,5±0,05; 57,0±0,05; 57,5±0,05; 58,0±0,05; 58,5±0,05; 59,0±0,05; 59,5±0,05; 60,0±0,05; 60,5±0,05; 61,0±0,05; 61,5±0,05; 62,0±0,05; 62,5±0,05; 63,0±0,05; 63,5±0,05; 64,0±0,05; 64,5±0,05; 65,0±0,05; 65,5±0,05; 66,0±0,05; 66,5±0,05; 67,0±0,05; 67,5±0,05; 68,0±0,05; 68,5±0,05; 69,0±0,05; 69,5±0,05; 70,0±0,05; 70,5±0,05; 71,0±0,05; 71,5±0,05; 72,0±0,05; 72,5±0,05; 73,0±0,05; 73,5±0,05; 74,0±0,05; 74,5±0,05; 75,0±0,05; 75,5±0,05; 76,0±0,05; 76,5±0,05; 77,0±0,05; 77,5±0,05; 78,0±0,05; 78,5±0,05; 79,0±0,05; 79,5±0,05; 80,0±0,05; 80,5±0,05; 81,0±0,05; 81,5±0,05; 82,0±0,05; 82,5±0,05; 83,0±0,05; 83,5±0,05; 84,0±0,05; 84,5±0,05; 85,0±0,05; 85,5±0,05; 86,0±0,05; 86,5±0,05; 87,0±0,05; 87,5±0,05; 88,0±0,05; 88,5±0,05; 89,0±0,05; 89,5±0,05; 90,0±0,05; 90,5±0,05; 91,0±0,05; 91,5±0,05; 92,0±0,05; 92,5±0,05; 93,0±0,05; 93,5±0,05; 94,0±0,05; 94,5±0,05; 95,0±0,05; 95,5±0,05; 96,0±0,05; 96,5±0,05; 97,0±0,05; 97,5±0,05; 98,0±0,05; 98,5±0,05; 99,0±0,05; 99,5±0,05; 100,0±0,05.</p>
Для отделения сосудистой хирургии		
16	<p>Катетер диагностический</p> <p>Imager II, Boston Scientific</p> <p>SUPER TORQUE, Кордис Корпорейшн</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Катетер должен быть предназначен для проведения внутрисосудистых перидиагностических вмешательств. Диаметр катетера должен быть - полиуретановый полимер. Необходимо наличие маркировки: боковые и сегментарные (церебральные и висцеральные). Диаметр должен быть: не менее 2,0 мм; не более 2,5 мм.</p>

		<p>Необходимая длина, см: 40±1; 65±1; 9</p> <p>Скорость потока - не менее</p> <p>Совместимость с проводником 0,035 0,038 дюймов. Должен быть полный сг кончика: не менее 35 вариантов. разрыва должно быть не менее 105(атм). Необходимо наличие кат боковыми отверстиями и без них. Дс стерильным, одноразовым. Упакови должна обеспечивать сохранность т транспортировке, разгрузке и Отгрузка товара по заявкам</p>
17	<p>Баллонный катетер для берцовых артерий</p> <p>Sterling OTW, Boston Scientific</p> <p>SAVVY, Кордис Корпорейшн</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Катетер баллонный дилатационный дс предназначен для анги периферических артерий, в том подвздошной, бедренной, пс бедренной, подколенной, конечн подколенной артерии, почечной а также для лечения обструктивных и нативных и синтетических артери диализных фистул. Система достав быть двухпросветной: системе дост The-Wire (OTW). Номинальное давлен быть не более 6 атм. Расчётное разрыва должно быть не менее 1 баллонов большого диаметра и не ме для баллонов маленького диаметр должен быть совместим с пр диаметром 0,014 дюйма и/или 0,0 Катетер должен иметь не ме рентгеноконтрастных маркерных Внутренний диаметр катетера, не м 0,99±0,005. Эффективные длины (катетера должны быть, см: 40±1; { 135±1; 150±1. Необходимые диаметр мм: 1.50±1; 2.00±1; 2.50±1; 3.00±1; 3.5(5.00±1; 6.00±1; 7.00±1; 8.00±1; 9.00±1; 10</p> <p>Необходимая длина баллона, мм: 20,С 30,00±1; 40,00±1; 60,00±1; 80,00±1; 100,0(120,00±1; 150,00±1; 200,00±1; 220,00±1. / быть стерильным, одноразовым.</p>
18	<p>Проводник для доступа к коронарным сосудам</p> <p>ChoiCE, PT2, "Boston Scientific Corporation";</p> <p>ASAHI, Asahi Intecc Co., Ltd.;</p> <p>или эквивалент</p>	<p>Материал проксимальной части п (внутреннего стержня) долже нержавеющей сталь повышенной элс Необходимый наружный диаметр п дюйм: не менее 0.012, не бо Необходимая длина рентгеноконтрастного кончика, мм: не м более 200. Соединение внутреннег (сердечника) должно быть без допо вставок. Необходимые варианты изги и/или J-образный. Необходимые покрытия дистальной части п (варианты исполнения): гидрофиль полимерное. Длина проводника до минимальное значение диапазона, см 180; максимальное значение, см: не м зависимости от потребности Жесткость кончика проводника долж менее 0,5 г. не более 20 г в завис потребности заказчика. Проводник дс стерильным, одноразовым.</p>
19	Шунт	<p>Каротидный наружный шунт должен сонных артерий с баллонами без наружный.</p> <p>Необходимые размеры: внутренний 10F (3,3 мм); длина, см.: не менее 31.</p> <p>Выдерживаемое давление на разрыв не менее 400.</p> <p>Должен применяться при к эндартерэктомии в качестве в контура с целью обеспечения тока кр общей и внутренней сонной артериям Должен атравматичнооккл баллонами общую и внутреннюю артерии, с целью чего должен имет</p>

		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 маркер введения, см: не менее 1 в сонные ар визуального контроля глубины шунта
Для отделения хирургии		
20	Сетка самофиксирующаяся	Необходим стерильный, одноразовый для внутреннего протезирования хирургическая должна полурассасывающаяся, размером 15х15, состав: облегченный монофи полиэстер и полимолочная кислот быть насечки (микрорючки) н поверхности. Сетка должна иметь п мягкую первичную упаковку; идентификации сетки и жесткую вторичную упаковку для о сохранности 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. Каких-либо 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, конус реанимационный, набор для катетеризации центральных вен с трехканальным катетером, катетер баллонный, набор расходных материалов для проведения стандартной процедуры реинфузии крови, набор для интраоперационной реинфузии, 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 остеосинтеза, электрод пациента возвратный, держатель электродов, электрод электролигирующий рассекающий, двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор, кардиовертер-дефибриллятор имплантируемый двухкамерный), для отделения рентгена-контрастных методов лечения (катетер проводниковый коронарный, стент коронарный с лекарственным покрытием), для отделения сосудистой хирургии (катетер диагностический, баллонный 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 различных отделений.

Так, по аналогии с Законом о контрактной системе Постановлением Правительства РФ от 19.04.2021 N 620 «О требованиях 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 информационно-телекоммуникационной 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 лот 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, одновременно (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 вышеизложенного, руководствуясь статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции», Комиссия

Р Е Ш И Л А:

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)

Члены Комиссии: <...> – (должностное лицо)

<...> – (должностное лицо)