



1	21.20.10.134	регидратирующее средство	Калия хлорид+Натрия ацетат+Натрия хлорид	Ед. изм. раствор для инфузий 200 мл №1	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	300	8928
2	21.20.10.134	регидратирующее средство	Калия хлорид+Натрия ацетат+Натрия хлорид	раствор для инфузий 400 мл №1	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	600	21150
3	21.20.10.134	регидратирующее средство	Калия хлорид+Натрия ацетат+Натрия хлорид	раствор для инфузий 200 мл №1	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	300	8241

					обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")				
4	21.20.10.134	регидратирующее средство	Калия хлорид+Натрия ацетат+Натрия хлорид	раствор для инфузий 400 мл №1	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	600	19728
5	21.20.10.134	регидратирующее средство	натрия хлорид	раствор для инъекций 0.9% (амп) 10мл № 10	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	2000	66060
					Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на				

6	21.20.23.190	Регенерации тканей стимулятор	гемодериват депротеинизированный крови телят 40 мг	р-р д/ин 40мг/мл 2мл №25	территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	50	115335
7	21.20.23.190	Регенерации тканей стимулятор	гемодериват депротеинизированный крови телят 40 мг	р-р д/ин 40мг/мл 5мл №5	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	400	377
8	21.20.23.190	Регенерации тканей стимулятор	гемодиализат депротеинизированный крови телят 200 мг	таблетки покрытые оболочкой 200мг №50	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	10	25864,6

					техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")				
9	21.20.10.141	Калия и магния препарат	Калия и магния аспарагинат	раствор для инфузий 250 мл	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	200	15306
10	21.20.10.132	Протеолиза ингибитор	апротинин	раствор для инфузий 10000 КИЕ/мл 50 мл №1	Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	20	28500,0
					Лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к применению на территории Российской Федерации. Качество лекарственного препарата соответствует				

11	21.20.10.191	Антибиотик-оксазолидинон	Линезолид	раствор для инфузий, 2 мг/мл, 300 мл (1) - бутылки полиэтиленовые, 0 шт. ~ / пачки картонные	требованиям нормативных документов. (Федеральный закон №61-ФЗ от 12.04.2010 г "Об обращении лекарственных средств", Федеральный Закон №184-ФЗ от 15.12.2002 г "О техническом регулировании", Федеральный Закон №2300-1 от 07.02.1992 г "О защите прав потребителей")	Россия и (или) Белоруссия и (или) Казахстан и или (иное) иностранное государство	упак	30	53389,5
----	--------------	--------------------------	-----------	--	--	--	------	----	---------

Постановлением Правительства РФ №929 отдельно закреплено, что предельное значение начальной (максимальной) цены контракта (цены лота) устанавливается в размере 1 тыс. рублей, если предметом одного контракта (одного лота) наряду с иным лекарственным средством (иными лекарственными средствами) является поставка следующих лекарственных средств: - лекарственное средство с международным непатентованным наименованием (при отсутствии такового наименования – с химическим, группировочным наименованием), в рамках которого отсутствуют зарегистрированные в установленном порядке аналогичные по лекарственной форме и дозировке лекарственные средства.

Согласно информации из Государственного реестра лекарственных средств (<http://grls.rosminzdrav.ru/GRLS.aspx>) установленным Заказчиком требованиям и указанному МНН: «гемодериват депротеинизированный крови телят 40мг» соответствует единственный лекарственный препарат ТН «Актовегин®» (РУ С-001323, 26.02.2006, ООО «Такеда Фармасьютикалс» - Россия).

Заказчик, включив в один лот лекарственное средство, в рамках которого отсутствуют зарегистрированные в установленном порядке аналогичные по лекарственной форме и дозировке лекарственные средства, наряду с другими лекарственными средствами, нарушил п.6) ч.1 ст.33 Закона о контрактной системе и постановление Правительства РФ №929.

Таким образом, данный препарат не должен быть в составе лота наряду с другими лекарственными препаратами.

Допущенные Заказчиком нарушения содержат признаки административного правонарушения, предусмотренного ч.4.2 ст.7.30 КоАП.

На участие в электронном аукционе было подано и допущено 2 заявки.

Доказательства, свидетельствующие об ограничении количества участников закупки, а также нарушение прав и законных интересов ООО «Торговый дом «Экватор» в материалах дела отсутствуют.

Комиссия, руководствуясь ч.1, ч.4 ст.105 и на основании ч.15 ст.99, ч.8 ст.106 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»,

#### РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «Торговый дом «Экватор» обоснованной.
2. Признать в действиях Заказчика – МБУЗ ЦРБ им. заслуженного врача РФ В.Ф. Долгополова Выселковского района Краснодарского края нарушения п.6) ч.1 ст.33; п.1) ч.1 ст.64 Закона о контрактной системе, постановления Правительства РФ №929.
3. В соответствии с тем, что данное нарушение на результат определения поставщика (подрядчика, исполнителя) не повлияло, предписание не выдавать.
4. Отменить приостановление определение поставщика (подрядчика, исполнителя) в части подписания контракта (извещение № 0318300163417000125).
5. Передать материалы дела ответственному должностному лицу рассмотрения вопроса о возбуждении административного производства.

Настоящее Решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с даты его принятия.