

Решение № 03-10.1/309-2018

о признании жалобы необоснованной

02 октября 2018 г.

г. Омск

Комиссия Омского УФАС России по контролю в сфере закупок на территории Омской области (далее - Комиссия) в составе:

<...> – <...>;

<...> – <...>;

<...> – <...>.

рассмотрев жалобу общества с ограниченной ответственностью «Оптима» (далее – заявитель, общество, ООО «Оптима») на действия единой комиссии казенного учреждения Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» (далее – уполномоченное учреждение, единая комиссия) при осуществлении закупки в форме электронного аукциона на поставку монитора пациента многофункционального в комплекте (извещение № 0852500000118001835) для нужд бюджетного учреждения здравоохранения «Клинический медико-хирургический центр Министерства здравоохранения Омской области» (далее – заказчик, БУЗОО «КМХЦ МЗОО») (далее – электронный аукцион),

в присутствии представителей:

заявителя – <...> (доверенность от 01.10.2018);

уполномоченного учреждения – <...> (доверенность от 04.05.2018 № 42);

в отсутствие представителя заказчика, надлежащим образом уведомленного о дате, времени и месте рассмотрения жалобы,

У С Т А Н О В И Л А:

1. В Омское УФАС России поступила (вх. № 8361э от 25.09.2018) жалоба заявителя на действия заказчика при заключении по итогам электронного аукциона договора на поставку монитора пациента многофункционального в комплекте, нарушающие требования Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Федеральный закон о контрактной системе).

2. На запрос Омского УФАС России (исх. № 03-8271э от 26.09.2018) уполномоченным учреждением были представлены материалы электронного аукциона, свидетельствующие о том, что 30.08.2018 на официальном сайте единой информационной системы в сфере закупок (далее – официальный сайт ЕИС) были размещены извещение и документация об электронном аукционе с начальной (максимальной) ценой контракта 300000 руб.

03.09.2018 на официальном сайте ЕИС размещены извещение и документация об электронном аукционе с внесенными изменениями.

В протоколе рассмотрения заявок на участие в аукционе от 13.09.2018 указано, что на участие в электронном аукционе поступило 2 заявок, все участники допущены к участию в электронном аукционе.

Согласно протоколу проведения электронного аукциона от 17.09.2018 в электронном аукционе приняли участие 2 участника, наименьшее ценовое предложение 198000 руб. сделано участником с идентификационным номером заявки 159.

Протоколом подведения итогов электронного аукциона от 20.09.2018 все заявки участников электронного аукциона признаны соответствующими требованиям, установленным документации об электронном аукционе; победителем признан участник с идентификационным номером заявки 159 (ИП <...>).

На основании требования Омского УФАС России (исх. № 03-8271э от 26.09.2018) определение поставщика приостановлено в части заключения контракта до рассмотрения жалобы по существу.

3. В результате рассмотрения жалобы заявителя, представленных материалов, пояснений представителей сторон, осуществления в соответствии с частью 15 статьи 99 Федерального закона о контрактной системе внеплановой проверки Комиссия установила следующее.

В жалобе заявителя дословно указано: «Нами, ООО «Оптим» была подана заявка на участие в данном аукционе, с товаром, происходящим в иностранном государстве. По итогам рассмотрения первых частей заявок, нами был получен допуск, а также протокол рассмотрения первых частей заявок. Протокол содержал в себе следующий дополнительный поясняющий пункт: «Среди предложений участников закупки, признанных участниками электронного аукциона, присутствуют предложения о поставке товаров происходящих из иностранных государств или группы иностранных государств». Данный пункт указывается в случае, если условия, запреты, ограничения допуска товаров, работ, услуг установлены заказчиком в документации об электронном аукционе в соответствии со статьей 14 Федерального закона №44 от 05.04.2013. В данном аукционе, заявок на участие было две.

Так как нашей компанией была подана заявка с товаром, происходящим в иностранном государстве, то мы, опираясь на вышеуказанный пункт протокола, полагаем, что первая заявка содержит в себе товар, происходящий в Российской Федерации. С учетом того, что производители российских мониторов, не содержат в себе следующие пункты, или не соответствуют по следующим пунктам:

1. П. 3.6 Скорость развертки кривой респирации: 1.56, 6.25, 12,5 и 25 мм/с - у российских мониторов отсутствует значение 1.56

2. П. 6.4 Диапазон измерения периферического пульса по сигналу SpO₂, (требование 30-300), уд./мин. – у российских производителей этот параметр до 240 уд./мин.

3. П. 7.15 Количество типов определяемых аритмий, шт. (требование заказчика не менее 23) – у российских производителей количество определяемых аритмий не более 12 в данном ценовом сегменте.

4. П. 7.16 Типы аритмий: асистолия, желудочковая фибриляция, желудочковая тахикардия, желудочковая брадикардия, экстремальная тахикардия, экстремальная брадикардия, суправентрикулярная тахикардия, серия экстрасистол, тахикардия, брадикардия, парная экстрасистола, ранняя желудочковая экстрасистола, полиморфные желудочковые экстрасистолы, желудочковый ритм, пауза - нет комплекса QRS в течение 1-3 сек, бигеминия, тригеминия, экстрасистола, частые желудочковые экстрасистолы, нерегулярный RR интервал, нет захвата импульса водителя ритма, RR интервал длиннее доминантного, нет импульса водителя ритма – мониторы российского производства не определяют данное количество аритмий. Все параметры являются клинически значимыми.

В соответствии с перечисленным, считаем, что заявка, с монитором российского производства была неправомерно допущена, либо фактические характеристики монитора не соответствуют запрашиваемым характеристикам Заказчика».

В силу пункта 1 части 1 статьи 64 Федерального закона о контрактной системе документация об

электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать, в частности наименование и описание объекта закупки и условия контракта в соответствии со [статьей 33](#) настоящего Федерального закона, в том числе обоснование начальной (максимальной) цены контракта.

Пунктом 1 части 1 статьи 33 Федерального закона о контрактной системе установлено, что в описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки.

В соответствии с частью 4 статьи 67 Закона о контрактной системе участник электронного аукциона не допускается к участию в нём в случае:

1) непредоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 этого закона, или предоставления недостоверной информации;

2) несоответствия информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 этого закона, требованиям документации о таком аукционе.

Описание объекта закупки было утверждено заказчиком, в котором в частности было указано следующее:

«ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ

(заказ на поставку товара)

Поставка монитора пациента многофункционального в комплекте

Наименование объекта закупки»

В Приложении № 1 «Техническое задание» к документации об электронном аукционе, содержались требования к поставляемому товару, необходимому для нужд БУЗОО «КМХЦ МЗОО», в котором было установлено следующее:

№ п/п	Наименование товара (1)	Код ОКПД2 (2)	Требования к функциональным, техническим и качественным характеристикам, эксплуатационным характеристикам (при необходимости) товара.		Единица измерения по ОКЕИ	Количество товара	Требования к упаковке товара
			Наименование показателей	Требуемое значение (диапазон значений) показателей			
			1. Требования к техническим и функциональным характеристикам				
			1.1. Монитор пациента многофункциональный – устройство для постоянного контроля параметров жизнедеятельности пациента в условиях отделений реанимации и интенсивной терапии, во время проведения оперативных вмешательств, при проведении противошоковой терапии, а также в стационарных отделениях ЛПУ и во время транспортировки, позволяющие существенно	Соответствие			

облегчить наблюдение за пациентами.	
1.2. Возрастная группа мониторируемых пациентов: взрослые, дети	Соответствие
1.3. Русифицированный интерфейс	Наличие
2. Требования к перечню основных мониторируемых параметров	
2.1. Пульсоксиметрия	Наличие
2.2. Электрокардиография	Наличие
2.3. Неинвазивное измерение артериального давления (НИАД)	Наличие
2.4. Анализ частоты дыхания (ЧД)	Наличие
2.5. Частота сердечных сокращений (ЧСС) и частота пульса (ЧП)	Наличие
2.6. Измерение температуры тела пациента	Наличие
2.7. Измерение сердечного выброса. Метод измерения непрерывный, неинвазивный	Наличие
3. Дисплей	
3.1. Тип дисплея: цветной	Соответствие
3.2. Размер по диагонали, дюйм,	Не менее 10,4*
3.3. Число пикселей, по горизонтали и вертикали, шт.,	Не менее 800 x
3.4. Число каналов отображения кривых, шт.,	Не менее 600* не менее 4*
3.5. Скорость развертки кривых: 6.25, 12.5, 25, 50 мм/с	Соответствие
3.6. Скорость развертки кривой респирации: 1.56, 6.25, 12.5, 25 мм/с	Соответствие
3.7. Звуковая и световая синхронизация с ЧСС, ЧП, ЧД	Наличие
3.8. Отображение окна оксикардioresпирограммы	Наличие
3.9. Устойчивость к разряду дефибрилляции и помехам от электрохирургического оборудования	Соответствие
3.10. Время восстановления мониторинга после проведения дефибрилляции и воздействия электрохирургического оборудования, сек.,	Не более 10*
4. Требования к оповещению медицинского персонала о превышении допустимых пределов мониторируемых параметров (сигналов тревог)	
4.1. Уведомление о сигналах тревог с помощью	1. звуковых и световых индикаторов (Или/и)* 2. экранных сообщений
4.2. Функция временного отключения сигнала тревоги	Наличие
4.3. Число типов световой и звуковой сигнализации по приоритету, шт.	не менее 3*

4.4. Настройка границ сигналов тревог по каждому параметру	Наличие
4.5. Отображение сигналов тревог в виде списка с аннотацией и классификацией по приоритету и времени возникновения	Наличие
4.6. Хранение информации о всех сигналах тревоги в течение, ч.,	не менее 120*
5. Требования к записи мониторируемых параметров	
5.1. Отображение всех мониторируемых параметров в виде	1. табличных (и/или)* 2. графических трендов
5.2. Длительность записи трендов, ч.,	не менее 120*
5.3. Минимальное разрешение записи трендов, сек.,	Не более 60*
5.4. Сохранение кривых в полной развертке, шт.,	Не менее 1*
6. Требования к перечню функций монитора, определяющих его классификационную принадлежность	
6.1. Пульсоксиметрия. Встроенный измерительный модуль пульсоксиметрии	Наличие
6.2. Диапазон измерения SpO ₂ , %.	0 – 100****
6.3. Погрешность измерений в диапазоне значений (70-100)% SpO ₂ , %.	Не более 3*
6.4. Диапазон измерения периферического пульса по сигналу SpO ₂ , уд./мин,	30 – 300****
6.5. Индикатор качества сигнала на дисплее монитора	Наличие
6.6. Индекс перфузии - процентное соотношение пульсирующего сигнала к неппульсирующему в месте установки датчика SpO ₂	Наличие
6.7. Диапазон измерения индекса перфузии, %.	0,02 – 20****
7. Требования к характеристикам мониторинга ЭКГ	
7.1. Встроенный измерительный модуль ЭКГ	Наличие
7.2. Число мониторируемых отведений ЭКГ, шт.	Не менее 8*
7.3. Число отведений анализа аритмии, шт.	Не менее 1*
7.4. Детекция летальных аритмий: асистолии, брадикардии, тахикардии, фибрилляции желудочков и желудочковой тахикардии	Наличие
7.5. Визуализация на дисплее монитора следующих отведений:	
I, II, III - при подключении кабеля на 3 электрода	Наличие
I, II, III, aVR, aVL, aVF, 2 из V1 - V6 - при подключении кабеля	Наличие

на 6 электродов 7.6. Определение комплекса QRS	Наличие
7.7. Диапазон измерения частоты сердечных сокращений, уд/мин,	15 – 300****
7.8. Автоматическое обнаружение кардиостимулятора с отображением импульсов на дисплее	Наличие
7.9. Способность подавления импульсов кардиостимулятора	Наличие
7.10. Способность подавления высокого T-зубца	Наличие
7.11. Фильтры сигнала ЭКГ:	Наличие
- диагностический, диапазон частот, Гц,	0,05 – 60****
- мониторинга, диапазон частот, Гц,	0,3 – 40****
- максимальный, диапазон частот, Гц,	1-18****
7.12. Автоматический анализ аритмий	Наличие
7.13. Количество отведений анализа аритмии, шт.,	Не менее 1*
7.14. Диапазон измерения частоты желудочковых экстрасистол, ЖЭ/мин,	0 – 99****
7.15. Количество типов определяемых аритмий, шт.,	Не менее 23*
7.16. Типы аритмий: асистолия, желудочковая фибрилляция, желудочковая тахикардия, желудочковая брадикардия, экстремальная тахикардия, экстремальная брадикардия, суправентрикулярная тахикардия, серия экстрасистол, тахикардия, брадикардия, парная экстрасистола, ранняя желудочковая экстрасистола, полиморфные желудочковые экстрасистолы, желудочковый ритм, пауза - нет комплекса QRS в течение 1-3 сек, бигеминия, тригеминия, экстрасистола, частые желудочковые экстрасистолы, нерегулярный RR интервал, нет захвата импульса водителя ритма, RR интервал длиннее доминантного, нет импульса водителя ритма.	Соответствие
7.17. Анализ ST-сегмента по всем доступным отведениям	Наличие
7.18. Диапазон измерения ST-сегмента, мВ,	от -2,5 до +2,5****
8. Требования к характеристикам мониторинга неинвазивного артериального давления	
8.1. Встроенный измерительный модуль НИАД	Наличие
8.2. Систолическое давления	0 – 300****

1.	Монитор пациента многофункциональный в комплекте	26.60.12.129	(дети, взрослые), мм рт.ст., 8.3. диастолическое давление (дети, взрослые), мм рт.ст.,	0 – 300****	Комплект	1	Товар имеет упаковку, отвечающую требованиям действующего законодательства Российской Федерации, а также обеспечивает сохранность товара при его транспортировке и хранении
			8.4. среднее давление (дети, взрослые), мм рт.ст.,	0 – 300****			
			8.5. Установка пользователем начального давления накачки манжеты	Наличие			
			8.6. Категория пациентов (взрослые, дети) определяется автоматически при подключении воздушного шланга	Соответствие			
			8.7. Режимы измерения: - Ручной - запуск каждого измерения вручную	Наличие			
			- Автоматический (Периодический) - автоматический запуск измерений с заданным временным интервалом	Наличие			
			- Непрерывный двухэтапный - автоматический запуск измерений с заданным временным интервалом непрерывного измерения на первом этапе и заданным временным интервалом периодического измерения на втором этапе	Наличие			
			- Непрерывный двухэтапный для мониторинга пациентов при проведении регионарной анестезии - автоматический двухэтапный с заданным временным интервалом периодического измерения на первом этапе и заданным временным интервалом периодического измерения на втором этапе	Наличие			
			8.8. Автоматический запуск измерения давления при обнаружении внезапного изменения времени прохождения пульсовой волны	Наличие			
			8.9. Пункция вены - накачка манжеты до установленного значения давления для перекрытия потока венозной крови и проведения пункции. Автоматическое сдувание манжеты по истечении 2 минут (взрослые, дети).	Наличие			
			9. Требования к характеристикам мониторинга частоты дыхания				
			9.1. Встроенный измерительный модуль частоты дыхания	Наличие			
			9.2. Метод измерения частоты дыхания - измерение импеданса между электродами ЭКГ	Соответствие			
			9.3. Диапазон измерения частоты дыхания, дыханий в	0 – 150****			

9.4. Погрешность измерения частоты дыхания, дыханий в мин,	Не более 2*
9.5. Чувствительность измерения частоты дыхания импедансным методом, мм/Ом,	Не менее 10*
9.6. Сигнал тревоги при апноэ	Наличие
9.7. Диапазон настройки тревоги по апное, сек.,	5 – 40****
10. Требования к характеристикам мониторинга температуры тела	
10.1. Встроенный измерительный модуль температуры тела пациента	Наличие
10.2. Количество каналов измерения температуры, шт.,	Не менее 1*
10.3. Диапазон измерения температуры тела, °С,	0 – 45****
10.4. Погрешность измерения температуры тела, °С, ±	Не более 0,1*
11. Требования к характеристикам мониторинга сердечного выброса непрерывным, неинвазивным методом	
11.1. Возможность измерения непрерывного сердечного выброса неинвазивным методом, основанном на анализе времени прохождения пульсовой волны и базовых параметров мониторинга: ЭКГ, SpO2, НИАД, а также антропометрических данных пациента (рост, вес, возраст, пол)	Наличие
11.2. Расчет и отображение на экране числовых показателей: непрерывный сердечный выброс, непрерывный сердечный индекс, ударный объем, индекс ударного объема	Наличие
11.3. Диапазон измерения непрерывного сердечного выброса, л/мин,	0,5 – 20****
12. Требования к передаче и обработке данных	
12.1. Возможность объединения мониторов в единую информационную сеть и подключения к центральной станции	Наличие
12.2. Передача сигнала тревоги в мониторинговую (информационную) сеть по проводной связи и беспроводной связи, в том числе Wi-Fi, телеметрия, при объединении мониторов в единую информационную сеть и подключении к центральной станции	Наличие
12.3. Передача сигнала тревоги в мониторинговую (информационную) сеть с указанием номера	

монитора (койки пациента), приоритета и причины тревоги при объединении мониторов в единую информационную сеть и подключении к центральной станции	Наличие
12.4. Управление сигналами тревог монитора и ввод информации о пациенте с центральной станции при объединении мониторов в единую информационную сеть и подключении к центральной станции	Наличие
12.5. Возможность прямой передачи данных на печать на сетевой принтер в составе мониторной сети при объединении мониторов в единую информационную сеть и подключении к центральной станции	Наличие
12.6. Функция просмотра данных мониторинга и информации о сигналах тревоги с других мониторов (коек), объединенных в единую сеть, при объединении мониторов в единую информационную сеть и подключении к центральной станции	Наличие
12.7. Передача информации на центральную станцию и тревожное оповещение о выходе измеряемых параметров за допустимые пределы при объединении мониторов в единую информационную сеть и подключении к центральной станции	Наличие
13. Параметры транспортировки	
13.1. Ручка для транспортировки монитора	Наличие
13.2. Масса, кг.	Не более 4,0*
14. Характеристики питания	
14.1. Работа от сети переменного тока, напряжение, В	220 (±22)***
14.2. Частота, Гц	50-60***
14.3. Потребляемая мощность, ВА,	Не более 95*
14.4. Резервный источник питания - аккумуляторная батарея	Соответствие
14.5. Время работы от аккумуляторной батареи, мин,	Не менее 180*
14.6. Автоматическое переключение работы от резервного источника питания при отключении сети с визуальным отображением работы от батареи	Наличие
15. Условия эксплуатации	
15.1. Диапазон температуры окружающего воздуха, °С,	10 – 40****
15.2. Диапазон относительной влажности, %,	30 – 85****
15.3. Диапазон атмосферного давления, кПа,	70 – 106****

16. комплект поставки	
16.1. Прикроватный монитор пациента	Наличие
16.2. Кабель силовой, шт.	Не менее 1*
16.3. Батарея аккумуляторная, шт.	Не менее 1*
16.4. Кабель ЭКГ соединительный на 3,6 электродов, шт.	Не менее 1*
- Длина кабеля ЭКГ соединительного на 3,6 электродов, м	Не менее 3*
16.5. Кабель пациента на 3 отведения ЭКГ (зажим), шт.	Не менее 1*
- Длина кабеля пациента на 3 отведения ЭКГ, м	Не менее 0,8*
Электроды ЭКГ одноразовые для взрослых, шт.	Не менее 150*
Диаметр электрода, мм	35 – 55*
Шланг воздушный НИАД для взрослых и детей, шт.	Не менее 1*
Длина шланга, м.	Не менее 3,5*
Манжета НИАД для взрослых, многоразовая, шт.	Не менее 1*
Размеры пневмокамеры манжеты:	
- ширина, мм	130±10***
- длина, мм.	220±20***
Кабель соединительный SpO2, шт.	Не менее 1*
Длина кабеля соединительного SpO2, м	Не менее 2,5*
Датчик SpO2 пальцевой многоразовый для пациентов весом от 20 кг, шт.	Не менее 1*
Длина кабеля датчика SpO2, м	Не менее 1,6*

...Отдельные положения инструкции по заполнению заявки:

* - участник электронного аукциона должен указать конкретный показатель;

** - конкретный показатель, не подлежащий изменению участником электронного аукциона;

*** - участник указывает показатель в соответствии с документом, имеющимся на товар;

**** - участник электронного аукциона должен указать диапазон значений, не уже требуемого заказчиком (например: если в Заказе на поставку товара указан показатель «Диапазон измеряемых концентраций: не уже 0-500**** МЕ/мл», участник электронного аукциона должен указать в своей заявке значение «0-500 МЕ/мл» или «0-580 МЕ/мл» и т.д., в соответствии с документацией на товар, предлагаемый участником).

В случаях, прямо не описанных в настоящей инструкции, считать, что показателями являются неизменными».

Согласно подпункту б пункта 1 части 3 статьи 66 Закона о контрактной системе первая часть заявки на участие в электронном аукционе при заключении контракта на поставку товара, должна содержать согласие участника электронного аукциона на поставку товара, выполнение работы или оказание услуги на условиях, предусмотренных документацией об электронном аукционе и не подлежащих изменению по результатам проведения электронного аукциона (такое согласие дается с применением программно-аппаратных средств электронной площадки):

б) конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным в документации об

электронном аукционе, и указание на товарный знак (при наличии). Информация, предусмотренная настоящим подпунктом, включается в заявку на участие в электронном аукционе в случае отсутствия в документации об электронном аукционе указания на товарный знак или в случае, если участник закупки предлагает товар, который обозначен товарным знаком, отличным от товарного знака, указанного в документации об электронном аукционе.

Изучив заявку ИП <...>, представленную уполномоченным учреждением, Комиссия установила, что **сведения о товаре, представленные в составе первой части заявки, полностью соответствовали требованиям заказчика**, при этом победителем электронного аукциона к поставке предлагался монитор реанимационный и анестезиологический для контроля ряда физиологических параметров **МИТАР-01- «Р-Д», производитель - ООО НПП Монитор**, страна происхождения товара - Россия.

Например, по ряду позиций в заявке ИП <...> было указано следующее:

1. Требования к техническим и функциональным характеристикам		
3.6. Скорость развертки кривой респирации: 1, 56Ю 6.25, 12.5, 25 мм/с	Соответствие	Соответствие
6.4. Диапазон измерения периферического пульса по сигналу SpO ₂ , уд./мин	30-300***	15-300
6.6. Индекс перфузии – процентное соотношение пульсирующего сигнала к неппульсирующему в месте установки датчика SpO ₂	Наличие	Наличие
6.7. Диапазон измерения индекса перфузии, %	0,02-20****	0,02-20
7.4. Детекция летальных аритмий: асистолии, брадикардии, тахикардии, фибрилляции желудочков и желудочковой тахикардии	Наличие	Наличие
15.3. Диапазон атмосферного давления, кПа,	70-100****	7-106,7

При этом

Комиссия отмечает, что из документов, представленных заявителем в качестве подтверждения доводов жалобы, следует, что монитор реанимационный и анестезиологический для контроля ряда физиологических параметров МИТАР-01-«Р-Д», предлагаемый к поставке победителем электронного аукциона, имеет характеристики, **фактически** не соответствующие потребностям заказчика и Приложению № 1 «Техническое задание» к документации об электронном аукционе.

Из руководства по эксплуатации монитор реанимационный и анестезиологический для контроля ряда физиологических параметров МИТАР-01-«Р-Д», представленного на заседании Комиссии представителем ООО «Оптима», следует, что предлагаемый к поставке победителем электронного аукциона монитор многофункциональный имеет следующие характеристики, например, такие как:

- скорость развертки капнограммы – 3; 6,25; 12,5; 25; 50 мм/с;
- диапазон измерения частоты пульса – от 15 до 240 ударов в минуту;
- анализ ритма сердца (асистолия, желудочковая фибрилляция, экстремальная тахикардия, экстремальная брадикардия, подсчет нарушений ритма);
- атмосферное давление – от 84 до 106,7 кПа.

Таким образом, информация о товаре, представленная в заявке победителя ИП <...>, является недостоверной.

При этом на этапе заключения договора у заказчиков отсутствует возможность отказа от заключения договора с победителем определения поставщика в связи с предоставлением участником закупки недостоверных сведений о товаре.

Кроме того, Федеральным законом о контрактной системе не установлено императивной обязанности по осуществлению единой комиссией проверки достоверности сведений о поставляемом товаре, содержащихся в заявке участника электронного аукциона.

В соответствии с частью 9 статьи 31 Федерального закона о контрактной системе отстранение

участника закупки от участия в определении поставщика (подрядчика, исполнителя) или отказ от заключения контракта с победителем определения поставщика (подрядчика, исполнителя) осуществляется в любой момент до заключения контракта, если заказчик или комиссия по осуществлению закупок обнаружит, что **участник закупки не соответствует** требованиям, указанным в [части 1, частях 1.1, 2 и 2.1](#) (при наличии таких требований) настоящей статьи, или предоставил недостоверную информацию в отношении своего соответствия указанным требованиям.

Таким образом, на этапе заключения договора заказчик может отказаться от его заключения только в случае установления недостоверных сведений об участнике.

При этом только на этапе исполнения контракта, в случае установления недостоверности сведений о товаре, установлена обязанность заказчика отказаться от исполнения договора.

В силу пункта 1 части 15 статьи 95 Заказчик Федерального закона о контрактной системе обязан принять решение об одностороннем отказе от исполнения контракта в случае, если **в ходе исполнения контракта установлено, что поставщик** (подрядчик, исполнитель) и (или) поставляемый товар не соответствуют установленным извещением об осуществлении закупки и (или) документацией о закупке требованиям к участникам закупки и (или) поставляемому товару или **представил недостоверную информацию о** своем соответствии и (или) **соответствии поставляемого товара таким требованиям, что позволило ему стать победителем определения поставщика (подрядчика, исполнителя).**

На основании изложенного, Комиссия признала жалобу **необоснованной**.

Вместе с тем, Комиссия считает возможным выдать уполномоченному учреждению предписание об устранении нарушений законодательства о контрактной системе в сфере закупок на основании следующего.

Согласно части 6.1 статьи 66 Федерального закона о контрактной системе в случае установления недостоверности информации, содержащейся в документах, представленных участником электронного аукциона в соответствии с [частями 3 и 5](#) настоящей статьи, **аукционная комиссия обязана отстранить такого участника от участия в электронном аукционе на любом этапе его проведения.**

Учитывая, что вышеуказанная информация фактически стала известна лишь на этапе заключения договора и рассмотрения жалобы, у уполномоченного учреждения фактически отсутствовала возможность для проверки сведений, указанных в заявке участника электронного аукциона, и отклонения заявки участника электронного аукциона ИП <...> в связи с представлением недостоверных сведений о товаре.

В силу части 6 статьи 69 Федерального закона о контрактной системе Заявка на участие в электронном аукционе признается не соответствующей требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в случае:

1) непредставления документов и информации, которые предусмотрены [частью 11 статьи 24.1, частями 3 и 5 статьи 66](#) настоящего Федерального закона, **несоответствия указанных документов и информации требованиям, установленным документацией о таком аукционе**, наличия в указанных документах недостоверной информации об участнике такого аукциона на дату и время окончания срока подачи заявок на участие в таком аукционе;

2) несоответствия участника такого аукциона требованиям, установленным в соответствии с [частью 1, частями 1.1, 2 и 2.1](#) (при наличии таких требований) [статьи 31](#) настоящего Федерального закона;

3) предусмотренном нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со [статьей 14](#) настоящего Федерального закона.

На основании вышеизложенного, руководствуясь пунктом 1 части 15 статьи 99, частью 8 статьи 106 Федерального закона о контрактной системе, Комиссия

РЕШИЛА:

1. Признать **необоснованной** жалобу общества с ограниченной ответственностью «Оптима» на действия единой комиссии казенного учреждения Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» при осуществлении закупки в форме электронного аукциона на поставку монитора пациента многофункционального в комплекте (извещение № 0852500000118001835) для нужд бюджетного учреждения здравоохранения «Клинический медико-хирургический центр Министерства здравоохранения Омской области».

2. В соответствии с частью 22 статьи 99 Федерального закона о контрактной системе выдать казенному учреждению Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» и оператору электронной площадки ЗАО «Сбербанк-АСТ» предписание об устранении нарушений законодательства о контрактной системе в сфере закупок.

Настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.

<...>

<...>

<...>:

<...>

<...>

ПРЕДПИСАНИЕ № 03-10.1/309-2018

об устранении нарушений законодательства в сфере закупок

02 октября 2018 г.

г. Омск

Комиссия Омского УФАС России по контролю в сфере закупок на территории Омской области (далее - Комиссия) в составе:

<...> – <...>;

<...> – <...>;

<...> – <...>,

рассмотрев жалобу общества с ограниченной ответственностью «Оптима» на действия единой комиссии казенного учреждения Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» при осуществлении закупки в форме электронного аукциона на поставку монитора пациента многофункционального в комплекте (извещение № 0852500000118001835) для нужд бюджетного учреждения здравоохранения «Клинический медико-хирургический центр Министерства здравоохранения Омской области»

(далее – электронный аукцион),

в результате проведения внеплановой проверки в соответствии с подпунктом «б» пункта 1 части 3, частью 4 и пунктом 1 части 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ и услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Федеральный закон о контрактной системе),

на основании своего Решения от 02.10.2018 № 03-10.1/309-2018, руководствуясь пунктом 2 части 22, частью 23 статьи 99, частью 8 статьи 106 Федерального закона о контрактной системе,

П Р Е Д П И С

1. Казенному учреждению Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» **в срок до 15.10.2018** при осуществлении полномочий на определение поставщика при проведении электронного аукциона (извещение № 0852500000118001835):

- отменить протокол подведения итогов электронного аукциона;

- на основании части 6.1 статьи 66 и пункта 1 части 6 статьи 69 Федерального закона о контрактной системе повторно рассмотреть заявки участников закупки с учетом недостоверности сведений, представленных в заявке победителя, установленных Решением от 02.10.2018 № 03-10.1/309-2018.

2. Оператору электронной площадки ЗАО «Сбербанк-АСТ» обеспечить казенному учреждению Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» возможность выполнения действий, указанных в пункте 1 настоящего предписания.

3. Казенному учреждению Омской области «Центр по осуществлению закупок товаров, работ, услуг в сфере здравоохранения» проинформировать Омское УФАС России об исполнении действий, указанных в пункте 1 настоящего предписания **в срок до 16.10.2018 в письменном виде с приложением подтверждающих документов.**

Контроль исполнения предписания возложить на члена Комиссии <...>

Настоящее предписание может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.

Невыполнение должностным лицом заказчика, должностным лицом уполномоченного органа, должностным лицом уполномоченного учреждения, членом комиссии по осуществлению закупок, оператором электронной площадки, специализированной организацией **в установленный срок законного предписания влечет за собой административное наказание в виде административного штрафа** в соответствии с частью 7 статьи 19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

<...>

<...>:

<...>

<...>

<...>