10.08.2020 409/2020 Дело № 073/06/33-

## г. Ульяновск

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Ульяновской области по контролю закупок в составе:

председателя - заместителя руководителя управления - начальника

отдела

<...>;

членов - начальника отдела <...>,

- ведущего специалиста-эксперта <...>,

в отсутствие сторон

рассмотрев дело № 073/06/33-409/2020 по жалобе ООО «ПраидМедСервис» (далее - заявитель) на положения документации о проведении электронного аукциона № 0168500000620000870 (наименование объекта закупки – «Ремонт Pentax EG-2790K»; видеогастрофиброскопа заказчик - Государственное учреждение здравоохранения «Ульяновская областная детская клиническая больница имени политического и общественного деятеля Ю.Ф.Горячева», далее уполномо-ченный орган – Агентство государственных заказчик, Ульяновской области, далее – уполномоченный орган; начальная (максимальная) цена контракта – 339 600,00 руб.; срок окончания подачи заявок – 05.08.2020 г. в 09 час. 00 мин.) по признакам нарушения Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» от 05.04.2013 г. № 44-ФЗ (далее - Закон о контрактной предусмотренном Административным системе) порядке, утвержденным приказом ФАС России от 19.11.2014 г. № 727/14,

## УСТАНОВИЛА:

Вх. № 5517 от 03.08.2020 г. в Ульяновское УФАС России поступила жалоба ООО «ПраидМедСервис» на положения документации о проведении аукциона в электронной форме № 0168500000620000870.

Содержание жалобы составило указание на следующее.

По мнению заявителя жалобы, заказчиком допущено нарушение части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе, поскольку описание объекта закупки содержит использовании аналогов запасных частей материалов, тогда как техническая документация на подлежащие ремонту аппараты не содержит указания на наименование производителей запасных частей, рекомендованных к использованию при осуществлении ремонта или указание на необходимость использования оригинальных запасных частей, из чего следует что допускается установка запасных частей (расходных материалов) иных товарных знаков. При этом, заказчиком в документации не подтверждена возможность использования эквивалентных запасных частей. В нарушение положений пункта 2 части 1 статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006 г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции» заказчиком установлено требование о наличии СОПРОВОДИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТОВ НА ЗАПАСНЫЕ ЧАСТИ И РАСХОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ, ЧТО является неправомерным по отношению к участникам закупки и ограничивает число участников.

Вх. № 5601 от 06.08.2020 г. в Ульяновское УФАС России от уполномоченного органа поступили возражения на жалобу, содержащие указание, в том числе, на следующее.

Аукционная документация была сформирована на основании техникоэкономического задания заказчика. При этом заказчик вправе самостоятельно принимать решение об объекте и условиях закупки в соответствии с собственными спецификой Описание объекта потребностями И деятельности. сформировано заказчиком исходя из потребностей учреждения. При описании объекта закупки заказчик руководствовался положениями ГОСТ Р 58451-2019.

Вх. № 5609 от 06.08.2020 г. в Ульяновское УФАС России поступили возражения на жалобу от заказчика, содержащие, указание, в том числе, на следующее.

Описание объекта закупки соответствует требованиям, установленным в Законе о контрактной системе и пункте 12.1 ГОСТ Р 58451-2019.

Рассмотрение жалобы 07.08.2020 г. проходило без участия сторон, в рассмотрении жалобы был объявлен перерыв до 11:20 10.08.2020 г. для документального анализа материалов по делу.

Комиссией Ульяновского УФАС России было установлено следующее.

В единой информационной системе (www.zakupki.gov.ru) 24.07.2020 г. были опубликованы извещение и документация о проведении электронного аукциона № 0168500000620000870, наименование объекта закупки – «Ремонт видеогастрофиброскопа Pentax EG-2790К» (начальная (максимальная) цена контракта – 339 600,00 руб.).

29.07.2020 г. были опубликованы разъяснения положений документации.

В соответствии с протоколом рассмотрения единственной заявки от 05.08.2020 г. заявка единственного участника аукциона была признана соответствующей требованиям документации и законодательства.

Рассмотрев представленные материалы Комиссия приняла решение признать жалобу ООО «ПрайдМедСервис» необоснованной. При этом Комиссия исходила из следующего.

В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 64 Закона о контрактной системе документация об электронном аукционе должна содержать наименование и описание объекта закупки и условий контракта в соответствии со статьей 33 Закона о контрактной системе, в том числе обоснование начальной (максимальной) цены контракта.

Согласно пункту 1 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе в описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных патентов, полезных моделей, промышленных наименований, образцов, требования наименование страны происхождения товара, информации, работам, услугам при условии, что такие требования или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается использование в описании объекта закупки указания на товарный знак при условии сопровождения такого указания словами «или эквивалент» либо при условии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, либо при условии закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;

Согласно пункту 2 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе заказчик при составлении описания объекта закупки должен использовать показатели, требования, условные обозначения и терминологию, касающиеся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара, работы, услуги и качественных характеристик объекта закупки, которые предусмотрены техническими регламентами, принятыми 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, иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика.

ГОСТ Р 58451-2019 «Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицинские. Обслуживание техническое. Основные положения» (утв. и введен в

действие Приказом Росстандарта от 17.07.2019 г. № 392-ст) устанавливает основные требования к техническому обслуживанию медицинских изделий.

Пункт 12.1 ГОСТ Р 58451-2019 предусматривает, что при выполнении технического обслуживания ТО (в том числе при пополнении комплектов запасных частей, инструментов и принадлежностей) должны быть применены запасные и расходные материалы, предусмотренные действующей эксплуатационной и технической документацией изготовителя (производителя). Использование аналогов запасных и расходных материалов допустимо при сохранении заводских параметров работы медицинского изделия (далее – МИ) и подтверждении обеспечения требований безопасности одним из следующих способов:

- подтверждением безопасности и совместимости со стороны производителя основного МИ или держателя регистрационного удостоверения на основное МИ в Российской Федерации;
- отдельным регистрационным свидетельством на МИ, выданным в отношении таких запасных и расходных материалов.

Запасные и расходные материалы, используемые при выполнении технического обслуживания, должны быть новыми, не бывшими в употреблении, не прошедшими восстановление потребительских свойств, не изготовленными из бывших в употреблении компонентов или блоков.

В случае если отсутствует возможность приобретения новых запасных частей ввиду того, что производство их прекращено, возможна установка бывших в употреблении либо восстановленных запасных частей.

Пункт 12.2 ГОСТ Р 58451-2019 содержит указание на то, что запасные части и расходные материалы должны иметь идентификацию, позволяющую однозначно определить пригодность применения для выполнения работ по техническому обслуживанию МИ. Запасные части и расходные материалы, для которых законодательством установлены требования о наличии сопроводительных документов (регистрационное удостоверение, декларация соответствия, паспорт безопасности, качества и т.п.), должны быть снабжены указанными документами и переданы в медицинскую организацию в комплекте с указанными документами. Запасные части и расходные материалы с нормированным сроком годности должны быть применены в период установленного срока годности.

В соответствии с пунктом 9 раздела 1 «Общие сведения о закупке» документации № 016850000620000870 объектом закупки является ремонт видеогастрофиброскопа Pentax EG-2790K.

Пункт 10 раздела 1 «Общие сведения о закупке» документации № 0168500000620000870 содержит указание на то, что описание объекта закупки содержится в приложении № 1 к документации.

Приложением № 1 «Описание объекта закупки и количество» документации № 0168500000620000870 содержит наименование оборудования, подлежащего ремонту, перечень работ по восстановлению работоспособности, требования к квалификации сотрудников и порядку выполнения работ, а также требования к запасным частям, а именно:

«При выполнении работ должны быть применены запасные части, предусмотренные действующей эксплуатационной и технической документацией изготовителя (производителя).

Использование аналогов запасных и расходных материалов допустимо при сохранении заводских параметров работы медицинского изделия и подтверждении обеспечения требований безопасности одним из следующих способов:

- подтверждением безопасности и совместимости со стороны производителя основного медицинского изделия или держателя регистрационного удостоверения на основное медицинское изделие в Российской Федерации;
- отдельным регистрационным свидетельством на медицинское изделие, выданным в отношении таких запасных и расходных материалов.

Запасные части должны быть новыми, не бывшими в эксплуатации, не прошедшими ремонтно-восстановительные работы, т.е. у них не осуществлялась замена составных частей, не восстанавливались потребительские свойства, в том числе они не должны быть изготовлены из бывших в употреблении компонентов и блоков».

Аналогичные требования изложены в приложении № 1 к проекту контракта, что соответствует требованиям пункта 12.1 и не противоречит пункту 12.2 ГОСТ Р 58451-2019.

Указанная информация позволяет довести до неопределенного круга лиц сведения о потребности заказчика относительно требований к выполняемым работам, что в свою очередь позволит участникам закупки надлежащим образом оформить заявку на участие в закупке. При этом, приложение № 1 к документации не содержит указание на наименования производителя запасных частей и расходных материалов, а также указания на какие-либо товарные знаки запасных частей и расходных материалов.

Кроме того, необходимо отметить, что требования к составу и содержанию заявки на участие в закупке установлены в разделе 3 «Требования к содержанию, составу заявки на участие в закупке в соответствии с частями 3-6 статьи 66 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» и инструкция по её заполнению» документации № 0168500000620000870 не содержат положений о предоставлении в составе заявки сопроводительных документов (регистрационное удостоверение, декларация соответствия, паспорт безопасности, качества и т.п.) на запасные части и расходные материалы.

Тем самым, реализуются цели и принципы законодательства о контрактной системе в части прозрачности определения поставщика, равного доступа к участию в торгах и недопустимости ограничения числа участников закупки.

Аукционная документация содержит указание на наименование медицинского оборудования и в целях исключения случаев несовместимости запасных частей с оборудованием заказчика и исключения выхода оборудования из строя содержит требование о том, что использование аналогов запасных и расходных материалов допустимо при сохранении заводских параметров работы медицинского изделия

и подтверждении обеспечения требований безопасности.

Таким образом, жалоба ООО «ПраидМедСервис» является необоснованной.

Относительно довода заявителя о нарушении заказчиком Федерального закона от 26.07.2006 г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее - Закон о защите конкуренции) Комиссия Ульяновского УФАС России по контролю в сфере закупок поясняет, что не уполномочена рассматривать жалобу в части нарушения Закона о защите конкуренции.

Учитывая изложенное, Комиссия, руководствуясь частью 1 статьи 2, пунктом 1 части 15, пункта 2 части 22 статьи 99, частью 8 статьи 106 Закона о контрактной системе,

РЕШИЛА:

Признать жалобу ООО «ПраидМедСервис» необоснованной.

<...>

<...>

<...>

Председатель комиссии

Члены комиссии

Решение может быть обжаловано в судебном порядке в т	ечение трех месяцев со
дня его принятия.	
діл ого приплилі	
діл ого припліти.	
діл ого пришиния	
дім от о пришити	