

# РЕШЕНИЕ

по делу № 545-03-2/2017 о нарушении законодательства о контрактной системе в сфере закупок

12 октября 2017 года г. Рязань

Резолютивная часть решения оглашена 11 октября 2017 года

Комиссия Рязанского УФАС России по контролю в сфере закупок, созданная приказом Рязанского УФАС России № 108 от 07.08.2017 (далее – Комиссия), в составе: ... , при участии представителей Государственного казенного учреждения Рязанской области «Центр закупок Рязанской области» ... , Министерства здравоохранения Рязанской области ... , директора ООО «Медлайн» ... , в отсутствие представителей: Заказчиков (31 по списку), уведомленных надлежащим образом (исх. № 4135 от 05.10.2017), в отсутствие представителей ЗАО «Сбербанк-АСТ», уведомленных надлежащим образом (исх. № 4133 от 05.10.2017), рассмотрев жалобу ООО «Медлайн» № 67 от 04.10.2017 (вх. № 5359 от 04.10.2017) на действия Уполномоченного учреждения – Государственное казенное учреждение «Центр закупок Рязанской области» при проведении совместного электронного аукциона на право заключения государственного контракта на поставку антисептических средств (извещение № 0859200001117003701 от 24.05.2017) и проведя внеплановую проверку указанного совместного электронного аукциона,

у с т а н о в и л а:

Государственным казенным учреждением Рязанской области «Центр закупок Рязанской области» (далее – Организатор торгов) инициирована процедура закупки путем проведения совместного электронного аукциона на право заключения государственного контракта на поставку антисептических средств (далее – электронный аукцион).

19 сентября 2017 года извещение о проведении совместного электронного аукциона и документация об аукционе размещены на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок - [www.zakupki.gov.ru](http://www.zakupki.gov.ru). в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

Уполномоченным учреждением выступило Государственное казенное учреждение Рязанской области «Центр закупок Рязанской области».

Начальная (максимальная) цена контракта составила 4 055 445,60 руб.

По мнению Заявителя, Организатор торгов составил документацию о проведении совместного электронного аукциона с нарушением требований Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для государственных и муниципальных нужд»

(далее – Закон о ФКС).

В ходе заседания Комиссии представитель Заявителя поддержал доводы, изложенные в жалобе.

В отзыве на жалобу №1051 от 10.10.2017 (вх. № 5426 от 10.10.2017) Организатор торгов сообщил, документация о совместном электронном аукционе составлена в соответствии с законодательством о контрактной системе. Организатор торгов считает жалобу Заявителя необоснованной.

В отзывах на жалобу № 1946 от 09.10.2017 (вх. № 5417 от 10.10.2017), № 1611 от 10.10.2017 (вх. № 5425 от 10.10.2017), № 4135 от 10.10.2017 (вх. № 5434 от 10.10.2017), №3389 от 09.10.2017 (вх. № 5428 от 10.10.2017), № 1152 от 10.10.2017 (вх. № 5453 от 11.10.2017) Заказчики сообщили, что считают жалобу ООО «Медлайн» необоснованной.

В ходе заседания Комиссии представитель Организатора торгов и Заинтересованного лица поддержали возражения, изложенные в отзывах на жалобу.

Изучив представленные документы и материалы, выслушав мнение сторон, Комиссия пришла к следующим выводам.

1. Заявитель считает, что Техническое задание документации о закупке содержит ошибки, не позволяющие корректно определить потребность Заказчиков в антисептических средствах, а именно, по мнению Заявителя, Заказчиком в ряде позиций Технического задания при описании антисептиков с антимикробной активностью, в нарушении ГОСТ Р 56990-2016 «Химические дезинфицирующие средства и антисептики. Дезинфицирующие средства. Критерии и показатели эффективности» (далее ГОСТ Р 56990-2016) не указан тест-микроорганизм.

В соответствии с п.2 ч.1 ст.33 Закона о ФКС Заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен руководствоваться определенными правилами, в том числе использование при составлении описания объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся 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. Если заказчиком при составлении описания объекта закупки не используются установленные в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании,

законодательством Российской Федерации о стандартизации показатели, требования, условные обозначения и терминология, в документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии.

В ходе заседания Комиссией установлено, что критерии и показатели эффективности дезинфицирующих средств и антисептиков определены ГОСТ Р 56990-2016 «Химические дезинфицирующие средства и антисептики. Дезинфицирующие средства. Критерии и показатели эффективности».

Согласно ГОСТ Р 56990-2016 предусмотрено несколько видов тест-микроорганизмов для оценки бактерицидной, туберкулоцидной, фунгицидной и спороцидной активности дезинфицирующих средств. При этом разделом 3.2 ГОСТ 56990-2016 «Тест-микроорганизмы для оценки туберкулоцидной активности дезинфицирующих средств» установлено, что при оценке туберкулоцидной активности в качестве тест-микроорганизмов используют:

- *Mycobacterium B5* - для оценки эффективности и разработки туберкулоцидных режимов камерного обеззараживания различных объектов;
- *Mycobacterium terrae* (штамм DSM 43227) - для оценки эффективности и разработки режимов применения дезинфицирующих средств при обеззараживании объектов в отношении возбудителя туберкулеза и микобактериозов;
- *Mycobacterium tuberculosis* - для подтверждения эффективности разработанных режимов применения ДС в отношении возбудителей туберкулеза и микобактериозов в практических условиях.

Так, например, по позициям 7,10,11 и др. раздела 13 «Описание объекта закупки» документации об электронном аукционе Заказчиками, согласно ГОСТ 56990-2016, установлены требования к конкретному тест-микроорганизму в части антимикробной активности требуемого к поставке товара (Таблица 1).

Таблица 1

7	Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) на основе смеси пропиловых спиртов	Дезинфицирующее средство в виде готового к применению раствора на основе изопропилового (и/или пропилового) спирта не менее 75%. Средство должно обладать антимикробной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий (включая микобактерии туберкулеза – <b>тестировано на M.Terrae</b> , внутрибольничные инфекции), вирусов (включая вирусы полиомиелита), патогенных грибов (в том числе возбудителей дерматофитий и кандидозов). Средство должно обладать пролонгированным антимикробным действием не
---	---	---

<p>10</p>	<p>Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) на основе изопропилового спирта, 1 л</p>	<p>менее 3 часов. Флакон не менее 100 мл.</p> <p>Дезинфицирующее средство должно представлять собой готовый к применению кожный антисептик в виде жидкости со спиртовым запахом. Дезинфицирующее средство должно содержать в своем составе в качестве действующих веществ: пропанол-2-ол не менее 65%, 1,3-бутандиола не менее 0,1%. Средство не должно содержать в составе ЧАС, гуанидины. Показатель активности водородных ионов (рН) средства не более 8,0. Средство должно обладать бактерицидной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в том числе возбудителей туберкулеза (тестировано на культурах <b>тест-штаммов M.terrae</b>), фунгицидной активностью (в том числе в отношении дрожжеподобных грибов рода Кандида, дерматофитов); вирулицидной активностью (в отношении парентеральных гепатитов, ВИЧ-инфекции, гриппа, парагриппа, вируса гриппа А птиц, вируса гриппа человека А/Н1N1/Moscow/2009, ротавирусов, аденовирусов, полиомиелита). Средство не должно обладать кожно-резорбтивным, местно-раздражающим, сенсibiliзирующим действием в рекомендованных режимах применения. По параметрам острой токсичности, согласно классификации ГОСТ12.1.007-76, средство при введении в желудок и при нанесении на кожу должно относиться к 4 классу малоопасных соединений. Средство должно обладать пролонгированным действием в течение не менее 1 часа на незащищенной коже рук и в течение не менее 3 часов при ношении медицинских перчаток. Средство должно сохранять свои физико-химические свойства и биологические свойства при низких температурах. Средство должно быть предназначено для: гигиенической обработки рук медицинского персонала лечебно-профилактических организаций различного профиля, скорой медицинской помощи, донорских пунктов, пунктов переливания крови; обработки рук хирургов, оперирующего медицинского персонала, персонала, участвующего в приеме родов и т.д.; обеззараживания медицинских перчаток; обработки операционных полей пациентов, кожных покровов перед введением катетеров и пункций суставов, обработки инъекционных полей, локтевых сгибов доноров; частичной санитарной обработки кожных покровов работников и пациентов ЛПО, включая лежачих больных; дезинфекции небольших</p>
-----------	--	---

		<p>по площади поверхностей, предметов, устойчивых к действию спиртов; дезинфекции поверхностей медицинских приборов и оборудования (в том числе датчиков УЗИ и ЭКГ, аппаратов ИВЛ, физиотерапевтического оборудования, оптических приборов; дезинфекции оборудования и поверхностей машин скорой помощи и санитарного транспорта. Срок годности средства не менее 2 лет. Флакон не менее 1 литр должен быть совместим с диспенсером.</p>
11	<p>Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) на основе изопропилового спирта</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• средство должно представлять собой готовый к применению кожный антисептик в виде жидкости со спиртовым запахом. средство должно содержать в своем составе в качестве действующих веществ: пропанол-2-ол не менее 65%, 1.3-бутандиола не менее 0,1%. Средство не должно содержать в составе ЧАС, гуанидины. Показатель активности водородных ионов (pH) средства не более 8,0. Средство должно обладать бактерицидной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, в том числе возбудителей туберкулеза (<b>тестировано на культурах тест-штаммов M.terrae</b>), фунгицидной активностью (в том числе в отношении дрожжеподобных грибов рода Кандида, дерматофитов); вирулицидной активностью (в отношении парентеральных гепатитов, ВИЧ-инфекции, гриппа, парагриппа, вируса гриппа А птиц, вируса гриппа человека A/H1N1, ротавирусов, аденовирусов, полиомиелита). Средство не должно обладать кожно-резорбтивным, местно-раздражающим, сенсibiliзирующим действием в рекомендованных режимах применения. По параметрам острой токсичности, согласно классификации ГОСТ12.1.007-76, средство при введении в желудок и при нанесении на кожу должно относиться к 4 классу малоопасных соединений. Средство должно обладать пролонгированным действием в течение не менее 1 часа на незащищенной коже рук и в течение не менее 3 часов при ношении медицинских перчаток. Средство должно сохранять свои физико-химические свойства и биологические свойства при низких температурах. Средство должно быть предназначено для: гигиенической обработки рук медицинского персонала лечебно-профилактических организаций различного профиля, скорой медицинской помощи,</li> </ul>

		<p>донорских пунктов, пунктов переливания крови; обработки рук хирургов, оперирующего медицинского персонала, персонала, участвующего в приеме родов и т.д.; обеззараживания медицинских перчаток; обработки операционных полей пациентов, кожных покровов перед введением катетеров и пункций суставов, обработки инъекционных полей, локтевых сгибов доноров; частичной санитарной обработки кожных покровов работников и пациентов ЛПО, включая лежащих больных; дезинфекции небольших по площади поверхностей, предметов, устойчивых к действию спиртов; дезинфекции поверхностей медицинских приборов и оборудования (в том числе датчиков УЗИ и ЭКГ, аппаратов ИВЛ, физиотерапевтического оборудования, оптических приборов; дезинфекции оборудования и поверхностей машин скорой помощи и санитарного транспорта. Срок годности средства не менее 2 лет. Флакон не менее 200 мл.</p>
--	--	---

Однако, в некоторых позициях раздела 13 (например, 1.2,3 и др.) «Описание объекта закупки» документации об электронном аукционе Заказчиками установлены общие требования в части антимикробной активности требуемого к поставке товара, без указания конкретного тест-микробного организма (Таблица 2).

Таблица 2

1	<p>Мыло с антибактериальным эффектом, 5 л</p>	<p>Дезинфицирующее средство должно быть в виде жидкого мыла с антибактериальным эффектом, должно представлять собой вязкую однородную жидкость, готовую к применению. Состав должен быть: действующие вещества – ЧАС, функциональные добавки, увлажняющие и ухаживающие компоненты. По параметрам острой токсичности (ГОСТ 12.1.007-76) должен относиться к 4 классу малоопасных соединений при введении в желудок и нанесении на кожу. Средство не должно обладать сенсibiliзирующим, кумулятивным свойствами и специфическими отдаленными эффектами (мутагенным, эмбриотоксическим, гонадотоксическим и канцерогенным). <b>Средство должно обладать антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе</b></p>
---	---	---

		<p><b>микобактерии туберкулеза и возбудителей внутрибольничных инфекций, патогенных грибов</b> (в том числе возбудителей дерматофитий и кандидозов). Средство должно быть предназначено для гигиенической обработки рук хирургов, оперирующего медицинского персонала перед обработкой антисептическим средством. Санитарная обработка кожных покровов пациентов ЛПУ, включая лежачих больных и отделений онкологического профиля. Срок годности средства не менее 2 лет. Флакон не менее 5 литров.</p>
2	<p>Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) на основе гуанидинов, производных фенолов, вспомогательных компонентов</p>	<p>Дезинфицирующее средство должно быть в виде кожного антисептика. В качестве действующих веществ должно содержать в своем составе: гуанидины, производные фенолов, а также функциональные добавки. Средство должно обладать бактерицидной активностью в отношении грамотрицательных (включая <i>Ps. aeruginosa</i>) и грамположительных бактерий (включая микобактерии туберкулеза), фунгицидной активностью (кандидозы, дерматофитии) и вирулицидными свойствами (включая аденовирусы, все типы вирусов гриппа, в т.ч. вирусов «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа A/H1N1, парагриппа, возбудителей острых респираторных инфекций, энтеровирусы, ротавирусы, вирус полиомиелита, вирусы энтеральных, парентеральных гепатитов, герпеса, «атипичной пневмонии» (SARS), ВИЧ-инфекции и др.). Средство должно обладать пролонгированным бактерицидным действием в течение не менее 3 часов. Средство должно быть предназначено для: Обработки рук хирургов и оперирующего медицинского персонала в лечебно-профилактических учреждениях (ЛПУ); Гигиенической обработки рук медицинского персонала ЛПУ; Обработки кожи операционного и инъекционного полей пациентов ЛПУ, а также в условиях транспортировки в машинах скорой помощи и в чрезвычайных ситуациях; Обработки кожи локтевых сгибов доноров. Срок годности средства не менее 2 лет. Флакон не менее 125 мл.</p>
		<p>Дезинфицирующее средство должно быть в виде кожного антисептика. В качестве действующих веществ должно содержать в своем составе: гуанидины, производные фенолов, а также функциональные добавки. Средство должно обладать бактерицидной активностью в отношении грамотрицательных (включая <i>Ps. aeruginosa</i>) и грамположительных бактерий (включая микобактерии туберкулеза), фунгицидной</p>

3	<p>Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) на основе гуанидинов, производных фенолов, вспомогательных компонентов, 1 л</p>	<p>активностью (кандидозы, дерматофитии) и вирулицидными свойствами (включая аденовирусы, все типы вирусов гриппа, в т.ч. вирусов «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа A/H1N1, парагриппа, возбудителей острых респираторных инфекций, энтеровирусы, ротавирусы, вирус полиомиелита, вирусы энтеральных, парентеральных гепатитов, герпеса, «атипичной пневмонии» (SARS), ВИЧ-инфекции и др.). Средство должно обладать пролонгированным бактерицидным действием в течение 3 часов. Средство должно быть предназначено для: Обработки рук хирургов и оперирующего медицинского персонала в лечебно-профилактических учреждениях (ЛПУ); Гигиенической обработки рук медицинского персонала ЛПУ; Обработки кожи операционного и инъекционного полей пациентов ЛПУ, а также в условиях транспортировки в машинах скорой помощи и в чрезвычайных ситуациях; Обработки кожи локтевых сгибов доноров. Срок годности средства не менее 2 лет. Флакон не менее 1 литра.</p>
---	---	---

Согласно п. 1 ч. 1 ст. 33 Закона о ФКС описание объекта закупки должно носить объективный характер. В описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описании объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование места происхождения товара или наименование производителя, а также требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание характеристик объекта закупки. Документация о закупке может содержать указание на товарные знаки в случае, если при выполнении работ, оказании услуг предполагается использовать товары, поставки которых не являются предметом контракта. При этом обязательным условием является включение в описание объекта закупки слов "или эквивалент", за исключением случаев несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, а также случаев закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование.

В соответствии с ч.2 ст.33 Закона о ФКС Документация о закупке в соответствии с требованиями, указанными в части 1 настоящей статьи, должна содержать показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются максимальные и (или) минимальные значения таких показателей, а также значения показателей, которые не могут изменяться.

На заседании Комиссии представитель Организатора торгов пояснил, что необходимые характеристики установлены в соответствии с потребностями Заказчиков.

В ходе заседания Комиссией установлено, что при описании позиций антисептических средств указание на конкретный вид тест-микрорганализма присутствует в том случае, если данная характеристика является для Заказчиков определяющей при закупке антисептического средства. В случае, если по некоторым позициям для Заказчиков является значимым сам факт того, что антисептическое средство обладает антимикробной активностью в отношении конкретных возбудителей, то участник данной закупки вправе сам указать оценку эффективности такого средства в соответствии с ГОСТ 56990-2016.

Таким образом, Комиссия Рязанского УФАС России приходит к выводу, о том, что Раздел 13 «Описание объекта закупки» документации об электронном аукционе соответствует ст.33 Закона о ФКС, следовательно данный довод жалобы заявителя не обоснован.

2. По мнению Заявителя, в позиции 19 Раздела 13 «Описание объекта закупки» документации об электронном аукционе Заказчик указывает конкретный штамм тест-микрорганализма (DSM 43227), однако в описании позиции 19 Технического задания не содержится обоснования о необходимости тестирования именно на данном штамме (Таблица 3).

Таблица 3

		Кожный антисептик должен быть в виде геля. В качестве ДВ содержит изопропиловый спирт не менее -35,0%, н-пропиловый спирт не менее - 30,0%, функциональные добавки. В качестве смягчающего и увлажняющего компонента должен содержать гиалуроновую кислоту (гиалуронат натрия), которая регулирует водный баланс кожных тканей, снижает проницаемость кожных тканей, поддерживает связи в эпидермисе, обеспечивающие упругость и эластичность кожи. По параметрам острой токсичности относится к 4 классу малоопасных веществ в соответствии с ГОСТ 12.1.007-76. Гель должен обладать антибактериальной активностью в отношении
--	--	---

19	Дезинфицирующее средство (кожный антисептик) на основе ЧАС, поверхностно-активных веществ (ПАВ), 0,5 л	грамположительных и грамотрицательных бактерий, включая микобактерии туберкулёза (тестировано на <i>Mycobacterium terrae</i> <b>DSM 43227</b> ), эффективно при инфекциях, вызванных особо устойчивыми возбудителями внутрибольничных инфекций; вирулицидной активностью, в т.ч. вирусов полиомиелита, энтеральных и парентеральных гепатитов, ВИЧ-инфекции, энтеровирусов Коксаки, ЕСНО, ротавирусов, риновирусов, вирусов гриппа (в т.ч. «свиного» гриппа А/Н1N1, «птичьего» гриппа А/Н5N1 и др.), парагриппа, вируса кори, возбудителей острых респираторных вирусных инфекций (ОРВИ), вируса «атипичной пневмонии» (SARS), герпеса, цитомегаловирусной инфекции, лихорадке Эбола); патогенных грибов (в том числе в отношении возбудителей трихофитии и кандидозов). Гель должен быть предназначен: для гигиенической обработки рук медицинского персонала, для обработки рук хирургов, операционных медицинских сестер, обработки резиновых перчаток надетых на руки персонала перед их утилизацией, обработки кожи операционного поля, локтевых сгибов доноров перед введением катетеров и пункцией суставов, для обработки ступней ног, в лечебно-профилактических, и др. учреждениях здравоохранения. Срок годности средства не менее 2 лет. Флакон не менее не менее 0,5 л.
----	--	--

Однако, в ходе заседания Комиссией установлено, что согласно п.3.2 вышеуказанного ГОСТ для оценки эффективности и разработки режимов применения дезинфицирующих средств при обеззараживании объектов в отношении возбудителя туберкулеза и микобактериозов применяется тест-организм *Mycobacterium terrae* с указанием конкретного штамма DSM 43227.

Таким образом, довод Заявителя не обоснован.

3. По мнению Заявителя, в аукционной документации условия об оплате Заказчиками поставленного товара не соответствуют нормам Закона о ФКС, а именно осуществление оплаты товара по факту поставки каждой партии товара после получения Заказчиком от поставщика подписанных документов нарушает требования законодательства.

Согласно извещению о проведении электронного аукциона Организатором торгов установлено ограничение в соответствии с ч.3 ст.30 Закона о ФКС в отношении участников закупки, которыми могут быть только субъекты малого

предпринимательства, социально ориентированные некоммерческие организации.

Согласно ч. 8 ст. 30 Закона о ФКС, в случае, если в извещении об осуществлении закупки установлены ограничения в соответствии с частью 3 настоящей статьи, в контракт, заключаемый с субъектом малого предпринимательства или социально ориентированной некоммерческой организацией, включается обязательное условие об оплате заказчиком поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги, отдельных этапов исполнения контракта не более чем в течение пятнадцати рабочих дней с даты подписания заказчиком документа о приемке, предусмотренного частью 7 статьи 94 настоящего Федерального закона.

В ходе заседания Комиссией установлено, что в Проектах контракта Заказчиков (для ГБУ РО «ГКБ №8» - п.5.4, ГБУ РО «ГКБ №10» - п.5.5, ГБУ «ГКБ №11» - п.6.7 и др.), являющихся частью документации, установлено, что оплата товара осуществляется на расчетный счет поставщика по факту поставки каждой партии товара после получения Заказчиком от Поставщика подписанных документов (накладной, акта приема-передачи, счета-фактуры (в случае уплаты Поставщиком НДС), счета на оплату) в течение 15 рабочих дней.

Так как подписание и передача документов, подтверждающих факт приема-передачи товара, составляет единый процесс приемки товара, установленные Заказчиками условия оплаты не противоречат требованиям ч.8 ст. 30 Закона о ФКС.

Таким образом, данный довод Заявителя не обоснован.

4. Внеплановая проверка, проведенная в соответствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Закона о ФКС и пунктом 3.1.2 приказа ФАС России от 19 ноября 2014 г. № 727/14, иных нарушений законодательства о контрактной системе не выявила.

На основании изложенного, руководствуясь подпунктом «б» пункта 1 части 3 и частью 22 статьи 99 и частью 8 статьи 106 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для государственных и муниципальных нужд», Комиссия Рязанского УФАС России по контролю в сфере закупок

р е ш и л а:

1. Признать жалобу ООО «Медлайн» необоснованной.
2. Выдать предписание Оператору электронной площадки (ЗАО «Сбербанк-АСТ») о прекращении приостановления осуществления закупки.

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

...

## **ПРЕДПИСАНИЕ № 545-03-2/2017**

12 октября 2017 года г. Рязань

Комиссия Рязанского УФАС России по контролю в сфере закупок, созданная приказом Рязанского УФАС России № 108 от 07.08.2017 (далее – Комиссия), в составе: ... . на основании своего решения от 12.10.2017 по делу № 545-03-2/2017 предписывает:

1. Оператору электронной площадки - ЗАО «Сбербанк-АСТ» - в срок до **19 октября 2017 года** прекратить приостановление осуществления закупки на поставку на поставку антисептических средств (извещение № 0859200001117003701 от 24.05.2017),
2. Оператору электронной площадки - ЗАО «Сбербанк-АСТ» - в срок до **30 октября 2017 года** представить в Управление Федеральной антимонопольной службы по Рязанской области доказательства исполнения пункта 1 настоящего предписания.

...