

Решение
по делу №06/3130-16
о нарушении законодательства
Российской Федерации о контрактной системе

09.12.2016

Симферополь

Комиссия по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Крым и городу Севастополю (Крымское УФАС России) (далее – Комиссия) в составе:

<...>

при участии представителей интересов государственного бюджетного учреждения здравоохранения Республики Крым «Симферопольская городская клиническая больница № 7» (далее — Заказчик) З. А. Меметовой (по доверенности), И. Е. Усаченко (по доверенности), М. Н. Гордиенко (по доверенности), О. Н. Куц (по доверенности),

представители общества с ограниченной ответственностью «ДИАКОН» (далее – Заявитель) на заседание Комиссии не явились —

рассмотрев жалобу Заявителя б/н б/д (вх. №3238/0 от 03.12.2016) на действия Заказчика при проведении аукциона в электронной форме «Поставка реагентов для биохимического автоматического анализатора ЭРБА XL-100» (извещение №0375200002016000412) (далее — Аукцион) в соответствии со статьей 106 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», с изменениями (далее – Закон о контрактной системе), Административным регламентом Федеральной антимонопольной службы по исполнению государственной функции по рассмотрению жалоб на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, комиссии по осуществлению закупок, ее членов, должностного лица контрактной службы, контрактного управляющего, оператора электронной площадки при определении поставщиков (подрядчиков, исполнителей) для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденным Приказом Федеральной антимонопольной службы от 19.11.2014 №727/14, зарегистрированным в Минюсте РФ 27.02.2015 за регистрационным №36262 (далее – Административный регламент),

УСТАНОВИЛА:

В Крымское УФАС России поступила жалоба Заявителя на действия Заказчика при проведении Аукциона.

По мнению Заявителя, его права и законные интересы нарушены действиями Заказчика, установившего в техническом задании документации об Аукционе при описании реагентов характеристики по совокупности соответствующие конкретному производителю – Erba Lachema (Чехия), единственным официальным представителем которого в России является ЗАО «Эрба Рус».

Крымским УФАС России принято уведомление о поступлении жалобы и

приостановлении торгов от 06.12.2016 №06/8926, направленное Заявителю, Заказчику, Оператору электронной площадки и размещенное на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок (далее – официальный сайт).

На заседании Комиссии представители Заказчика не согласились с доводами Заявителя и сообщили, что при проведении Аукциона Заказчик действовал в соответствии с положениями Закона о контрактной системе.

В результате рассмотрения жалобы Комиссия установила следующее.

В соответствии с извещением об осуществлении закупки, документацией о закупке, протоколами, составленными при определении поставщика (подрядчика, исполнителя):

- извещение об осуществлении закупки размещено на официальном сайте – 28.11.2016;

- способ определения поставщика – электронный аукцион;

- начальная (максимальная) цена контракта – 1 705 017,13 российских рублей;

- дата и время окончания подачи заявок: 06.12.2016 00:00, дата окончания срока рассмотрения первых частей заявок участников: 08.12.2016, дата проведения Аукциона: 12.12.2016;

- на участие подана одна заявка.

В соответствии с пунктами 1, 2 части 1 статьи 64 Закона о контрактной системе документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать наименование и описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 Закона о контрактной системе, требования к содержанию, составу заявки на участие в таком аукционе в соответствии с [частями 3 - 6 статьи 66](#) Закона о контрактной системе и инструкция по ее заполнению.

Согласно пунктам 1, 2 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами:

1) 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;

2) 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 силу части 2 статьи 33 Закона о контрактной системе документация о закупке в соответствии с требованиями, указанными в части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе, 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.

Согласно извещению и документации об Аукционе объектом закупки является «Поставка реагентов для биохимического автоматического анализатора ЭРБА XL-100».

Заказчик в техническом задании документации об Аукционе установил требование о поставке конкретных реагентов совместимых указанным анализатором: «...

РАЗДЕЛ 4.2

ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ (ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ)

на реагенты для биохимического автоматического анализатора ЭРБА XL-100

№ п/п	Наименование товара	Товарный знак	Функциональные характеристики (потребительские свойства), качественные характеристики товара	Ед. Кол- изм. во
1	2	4	5	6 7
			Билирубин общий Системный Реагент.	

			<p>Диазометод.</p> <p>Фасовка: Реагент 1 не менее 6x44 мл, Реагент 2 не менее 3x22 мл. Состав реагентов:</p>	
1	Билирубин общий	-	<p>Реагент 1 HCl $\geq 58,8$ ммоль/л, Сульфаниловая кислота ≥ 28.87 ммоль/л, Цетримид ≥ 68.6 ммоль/л. Реагент 2 Нитрит натрия $\geq 2,90$ ммоль/л. Линейность: не менее 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чувствительность: не более 0,08 мг/дл (1,36 мкмоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Билирубин прямой Системный Реагент.</p> <p>Диазометод.</p> <p>Фасовка: Реагент 1 не менее 6x44 мл, Реагент 2 не менее 3x22 мл. Состав реагентов: Реагент 1 HCl $\geq 23,0$ ммоль/л, Сульфаниловая кислота ≥ 28.87 ммоль/л, Реагент 2 Нитрит натрия $\geq 2,9$ ммоль/л. Линейность:</p> <p>Не менее 23 мг /дл (389,85 мкмоль/л). Чувствительность:</p> <p>Не более– 0,18 мг/дл (3,05 мкмоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. АЛТ / ГПТ Системный Реагент.</p> <p>IFCC метод, без пиридоксаль-5-фосфата.</p> <p>Фасовка: Реагент 1 не менее 6x44 мл, Реагент не менее 2 3x22 мл. Состав реагентов РЕАГЕНТ 1 Трис буфер (pH 7.5) $\geq 137,5$ ммоль/л, L - Аланин ≥ 709 ммоль/л, ЛДГ ≥ 2000 Е/л, R 2 - CAPSO ≥ 20 ммоль/л, 2- Оксоглутарат ≥ 85 ммоль/л, НАДН $\geq 1,05$ ммоль/л. Линейность: не менее 360 Е/л (5,1 мккат/л). Нижний предел определения: не более 4,4 Е/л (0,075 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. АСТ/ ГОТ Системный реагент.</p>	упак 8
2	Билирубин прямой	-		упак 6
3	АЛТ/ГПТ	-		упак 5

4	АСТ/ГОТ	-	<p>IFCC метод, без пиридоксаль-5-фосфата.</p> <p>Фасовка: Реагент 1 не менее 6x44 мл, Реагент 2 не менее 3x22 мл. Состав реагентов: РЕАГЕНТ 1 Трис буфер (рН 7.5) ≥ 110 ммоль/л, L – Аспартат ≥ 340 ммоль/л, L-АДГ ≥ 4000 Е/л, МДГ ≥ 750 Е/л, R 2 - CAPSO ≥ 20 ммоль/л, 2-Оксоглутарат ≥ 85 ммоль/л, НАДН $\geq 1,05$ ммоль/л. Линейность не менее 390 Е/л (5,1 мккат/л), Нижний предел определения не более 3,84 Е/л (0,064 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Амилаза Системный Реагент.</p> <p>CNP- G 3 Метод.</p>	упак 5
5	Амилаза	-	<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 5x22 мл. Состав реагента: MES буфер ≥ 50 ммоль/л, Кальция хлорид $\geq 3,81$ ммоль/л, Натрия хлорид ≥ 300 ммоль/л, Калия тиоционат ≥ 450 ммоль/л, 2-Хлор-4-нитрофенил-мальтотриозид $\geq 0,91$ ммоль/л, Азид натрия $\geq 13,85$ ммоль/л. Линейность не менее 1500 Е/л (25 мккат/л),</p> <p>Нижний предел определения не более 10,8 Е/л.</p> <p>Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Общий белок Системный Реагент.</p> <p>Биуретовый метод</p> <p>Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл. Состав реагентов: Реагент 1</p>	упак 10
6	Общий белок	-	<p>Меди II сульфат ≥ 12 ммоль/л, Калий-натрий тартрат $\geq 31,9$ ммоль/л,</p> <p>Калия йодид $\geq 30,1$ ммоль/л, Натрия гидроокись $\geq 0,6$ ммоль/л. Линейность: не менее 15 г/дл (150 г/л), Чувствительность: Нижний предел определения $\geq 0,37$ г/дл (3,7 г/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Мочевина Системный Реагент</p> <p>Метод Уреаза-ГЛДГ.</p>	упак 3

7	Мочевина	-	<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 5x44 мл, Реагент 2 не менее 5x11 мл. Состав реагентов РЕАГЕНТ 1 Трис буфер pH 8.0 \geq 100 ммоль/л, Уреаза \geq 10 КЕ/мл, ГЛДГ \geq 3,8 КЕ/мл, 2- кетоглутарат 5.49 ммоль/л, РЕАГЕНТ 2 НАДН 1.66 ммоль/л. Линейность: не менее 300 мг/дл (49,8 ммоль/л) (мочевина), До 140 мг/дл (23,24 ммоль/л) (Азот мочевины). Чувствительность: Нижний предел определения не менее 11.5 мг/дл.</p> <p>Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Креатинин Системный Реагент.</p> <p>Метод Яффе, без депротеинизации.</p>	упак 10
8	Креатинин	-	<p>Фасовка: Реагент не менее 1 5x44 мл, Реагент 2 не менее 5x11 мл. Состав реагентов: Реагент 1 Натрия гидроокись \geq 240 ммоль/л. Реагент 2 Пикриновая кислота \geq 26 ммоль/л. Линейность не менее 18 мг/дл (1590 мкмоль/л), Чувствительность: Нижний предел определения не более 0,08 мг/дл (6,8 мкмоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Гамма ГТ (g-глутамилтрансфераза) Системный Реагент.</p>	упак 10
9	Гамма ГТ	-	<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 2x44 мл, Реагент 2 не менее 2x11 мл.</p> <p>Состав реагентов: РЕАГЕНТ 1 ТРИС буфер (pH - 8.25) \geq 125 ммоль /л, Глицилглицин \geq 125 ммоль /л, РЕАГЕНТ 2 L-g-глутамил-3-Карбокси-4-нитроанилид \geq 20 ммоль /л. Линейность: не менее 500 Е/л (8,5 мккат/л), Чувствительность: не более 1,68 Е/л (0,03 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Лактатдегидрогеназа (ЛДГ-П) Системный Реагент.</p> <p>Кинетический метод.</p>	упак 2
			<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 2x44 мл,</p>	

10	ЛДГ-П	-	<p>Реагент 2 не менее 2x11 мл. Состав: Реагент 1: Фосфатный буфер (рН - 7.5) \geq 100 ммоль/л, Пируват \geq 2 ммоль/л, Реагент 2 -НАДН \geq 1.66 ммоль/л. Линейность не менее 1200 Е/л (20 мккат/л), Чувствительность: не более 43.8 Е/л (0,75 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Глюкоза Системный Реагент.</p>	наб 2	
			Метод GOD-POD.		
			<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл. Состав реагентов: Фосфатный буфер \geq 100 ммоль/л, Глюкозооксидаза \geq 25 Е/л, Пероксидаза \geq 2 Е/л, Фенол \geq 5 ммоль/л, 4 – аминокантипирин \geq 0.5 ммоль/л. Линейность:</p>		
11	Глюкоза	-	<p>не менее 450 (мг/дл) (25 ммоль/л), Чувствительность:</p>	наб 2	
			<p>не более 2,34 (мг/дл) (0,1 ммоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>		
			<p>ЛПВП Холестерин – прямой Системный реагент.</p>		
			Иммуноингибирование.		
			<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 4x30 мл, Реагент 2 не менее 4x10 мл. Состав реагентов:</p>		
12	ЛПВП Холестерин	-	<p>Реагент 1 MES буфер (рН 6.5) \geq 6.5 ммоль/л, N, N-Бис(4-сульфобутил)-3-метиланилин) \geq 3 ммоль/л, Поливинилсульфоновая кислота \geq 50 мг, Эфир Полиэтилен-гликоль-метил \geq 30 мл/л, $MgCl_2 \geq$ 2 ммоль/л., Реагент 2 MES буфер (рН 6.5) \geq 50 ммоль/л, Холестеринэстераза (ХЭ) \geq 5 кЕ/л, Холестериноксидаза (ХО) \geq 20 кЕ/л, Пероксидаза (ПОД) \geq 5 кЕ/л, 4-аминоантипирин(4-АА) \geq 0.9 г/л, детергент \geq 0.5 %. Диапазон линейности не более 1.9 (0,027 ммоль/л) в сыворотке. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p>	наб 16	
			ЛПВП Холестерин – прямой Системный		

			Реагент.	
13	ЛПНП Холестерин	-	<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 2x30 мл, Реагент 2 не менее 2x10 мл. Состав реагентов РЕАГЕНТ 1 MES буфер (pH 6.5) \geq 50 ммоль/л, Поливинилсульфониловая кислота \geq 50 мг/л, Полиэтиленгликольметилловый эфир \geq 30 мл/л, Детергент ЭДТА, 4-аминоантипирин \geq 0.9 г/л, Холестеринэстераза \geq 5 кЕ/л, Холестериноксидаза \geq 20 кЕ/л, Пероксидаза (ПОД) \geq 5 кЕ/л. РЕАГЕНТ 2: MES буфер (pH 6.5) \geq 50 ммоль/л, Детергент, TODB N,N-Бис (4-сульфобутил)-3-метиланилин) \geq 3 ммоль/л, ЭДТА. Диапазон линейности не более от 2.6 до не менее 263 мг/дл (0.068 – 6.84 ммоль/л) в сыворотке. Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>ЛПВП/ ЛПВП/ЛПНП Холестерин калибратор</p>	наб 30
14	Калибратор ЛПВП/ЛПНП холестерина	-	<p>Фасовка: Реагент 1 (калибратор) не менее 2x1 мл.</p> <p>Антистрептолизин О (АСО) Системный реагент, турбидиметрический.</p>	наб 2
15	Антистрептолизин О	-	<p>Состав: Реагент 1 (Фосфатный буфер pH 7.43, Полиэтиленгликоль \geq 40 г/л, Азид натрия \geq 0.09%). Реагент 2 (Глициновый буфер pH 8.2 Полистирольные латексные частицы, покрытые стрептолизином \geq 0.17% , Азид натрия \geq 0.09%). Линейность без разведения: не менее 480 IU/ml; Наименьший обнаруживаемый уровень составляет не более 7.2 IU/ml; Фасовка: Реагент 1 не менее 2x40 мл, Реагент 2 не менее 2x10 мл; Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>АСО Калибратор</p>	упак 1
16	АСЛ Калибратор	-	<p>Калибратор для прямого количественного определения Антистрептолизина, используется с набором реагентов Антистрептолизин . Фасовка не менее 1x 1 мл.</p> <p>АСО Контроль</p>	упак 1

17	АСЛ Контроль	-	<p>Набор контрольного материала для прямого количественного определения Антистрептолизина, используется с набором реагентов Антистрептолизин . Фасовка не менее 1х 1 мл.</p> <p>С-реактивный белок (ЦРБ) Системный реагент, турбидиметрический.</p>	упак 1
18	С-реактивный белок	-	<p>Состав: Реагент 1 (Фосфатный буфер рН 7.43, Полиэтиленгликоль \geq 40 г/л, Азид натрия \geq 0.09%). Реагент 2 (Фосфатный буфер рН 7.43, Стерильная очищенная от липидов козья сыворотка против человеческого СРБ , Азид натрия \geq 0.09%).</p> <p>Человеческого СРБ , Азид натрия \geq 0.09%).</p> <p>Линейность без разведения: не менее 840 мг/л; Наименьший обнаруживаемый уровень С-реактивного белка составляет не более 5 мг/л; Фасовка: Реагент 1 не менее 2х40 мл, Реагент 2 не менее 2х10 мл; Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>ЦРБ Калибратор высокий</p>	упак 2
19	ЦРБ Калибратор	-	<p>Стандарт для прямого количественного определения С-реактивного белка.</p> <p>Фасовка не менее 1х1 мл.</p> <p>ЦРБ Контроль высокий</p>	упак 2
20	ЦРБ Контроль высокий	-	<p>Контроль для прямого количественного определения С-реактивного белка в патологическом диапазоне значений.</p> <p>Фасовка не менее 1х1 мл.</p> <p>С-реактивный белок контроль</p>	упак 2
21	С-реактивный белок, Контроль, 3 Уровня (Низкий)	-	<p>Контроль для прямого количественного определения С-реактивного белка в нормальном диапазоне значений.</p> <p>Фасовка не менее 1х1 мл.</p> <p>Ненасыщенная железосвязывающая способность Системный реагент</p>	упак 2
22	Ненасыщенная железосвязывающая способность	-	<p>Состав: Реагент 1 (Трис буфер рН 8.45 \geq 0.2 моль/л, Гидроксиламин гидрохлорид \geq 100 ммоль/л, Сульфат аммония железа 8.4 мкмоль/л), Реагент 2 (Феррозин \geq 3 ммоль/л), Реагент 3 (Железо – 89.5 мкмоль/л); Линейность без разведения: не более 150 мкмоль/л; Наименьший обнаруживаемый уровень составляет не более 2,19 мкмоль/л; Фасовка: Реагент 1 не менее 4х25 мл, Реагент 2 не менее</p>	упак 2

23	Железо	-	<p>2x12.5 мл, Реагент 3 Стандарт не менее 2x2 мл; Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Железо Системный реагент, с феррозином.</p> <p>Состав: Реагент 1 (Ацетатный буфер pH 4,8 \geq 122 ммоль/л, Гидроксиламин гидрохлорид \geq 220 ммоль/л), Реагент 2 (Феррозин \geq 3 ммоль/л, Гидроксиламин гидрохлорид \geq 220 ммоль/л), Реагент 3 (Железо – 89.5 мкмоль/л); Линейность без разведения: не менее 160 мкмоль/л; Наименьший обнаруживаемый уровень Железа составляет 0,7 мкмоль/л; Фасовка: Реагент 1 не менее 4x25 мл, Реагент 2 не менее 2x12.5 мл, Реагент 3 Стандарт не менее 2x2 мл; Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Железо Калибратор</p>	упак 3
24	Калибратор железа	-	<p>Набор стандартов для калибровки Железа иммунотурбидиметрическим методом.</p> <p>Фасовка: не менее 5x1 мл Креатинкиназа КК-МБ Системный Реагент.</p> <p>Метод Иммуноингибирование.</p>	упак 2
25	КК-МВ	-	<p>Фасовка: Реагент 1 не менее 2x44 мл, Реагент 2 не менее 2x11 мл. Состав реагентов: РЕАГЕНТ 1 Имидазольный буфер, pH 6.1 \geq 125 ммоль/л, НАДФ \geq 2.4 ммоль/л, Глюкоза \geq 25 ммоль/л, Магний ацетат \geq 12,5 ммоль/л, N-ацетил-L-цистеин \geq 25 ммоль/л, Антитела к КК-М (Ингибирующая способность не менее 2000 Е/л КК-М), Гексокиназа (ГК) \geq 6.8 Е/мл, Г-6-Ф-ДГ \geq 8.8 Е/л. РЕАГЕНТ 2 АДФ 15.2 ммоль/л, Креатинфосфат \geq 250 ммоль/л, Диаденозин Ф-5-Ф \geq 103 мкмоль/л, АМФ \geq 25 ммоль/л Линейность: не менее 1200 Е/л (20 мккат/л). Чувствительность: не более 7.1 Е/л (0,12 мккат/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL.</p> <p>Мочевая кислота Системный Реагент.</p>	упак 3

			Метод Уриказа – ПОД.	
26	Мочевая кислота	-	Фасовка: Реагент 1 не менее 10x44 мл. Состав реагентов Pipes буфер рН 7.0 \geq 50 ммоль/л, 4 – Аминоантипирин \geq 0.31 ммоль/л, ДХФС \geq 0,5 ммоль/л, Уриказа \geq 0.32 Е/мл, Пероксидаза \geq 1 Е/мл. Линейность: не менее 25 мг/дл (1475 мкмоль/л). Нижний предел определения – не более 0,49 мг/дл (29,46 мкмоль/л). Упаковки реагентов штрих-кодированные в емкостях совместимых с анализаторами ERBA XL. Промывочный раствор для проточной кюветы	упак 2
27	Промывочный раствор для проточной кюветы	-	Реагент для промывки системы биохимического анализатора. Фасовка не менее 4x100 мл. Кюветы (ротор реакционный с кюветами не менее 120 ячеек), не менее 10 шт. в упаковке. Материал пластик. Совместим с анализатором ERBA XL (100). Чашечки для образцов	упак 40
28	Кюветы (пластиковый ротор с кюветами)	-	Фасовка не менее 1000 шт. Совместимы с биохимическими анализаторами серии ERBA XL. Объем не более 3 мл. Контроль Норма	упак 5
29	Чашечки для образцов	-	Контрольная сыворотка для контроля качества биохимических анализов в области нормальных значений.	упак 10
30	Норма	-	Фасовка: Реагент 1 (сыворотка) не менее 4x5 мл. Разбавитель объем не менее 20 мл. Контроль Патология	наб 10
31	Патология	-	Контрольная сыворотка для контроля качества биохимических анализов в области патологических значений.	наб 10
32	Мультикалибратор	-	Фасовка: Реагент 1 (сыворотка) не менее 4x5 мл. Разбавитель объем не менее 20 мл. Мультикалибратор ЭРБА Фасовка: Реагент 1 (мультикалибратор) не менее 4x3 мл. Изготовлен на основе нормальной сыворотки доноров, протестированной на отсутствие антител к	наб 8

вирусу иммунодефицита человека (ВИЧ), к вирусу гепатита С и к поверхностному антигену вируса гепатита В

...» (цитаты из технического задания документации об Аукционе).

На заседании Комиссии представители Заказчика пояснили следующее:

«...В техническом задании на реагенты для биохимического автоматического анализатора ЭРБА XL-100, который имеется у лечебного учреждения. Данный аппарат находится на гарантийном сроке обслуживания и конкретно под него закупаются расходные материалы. Хорошо известно, что на рынке диагностических реagens в России представлены как минимум несколько производителей поставляющих реагенты со штрих – кодами, например Mindray, Diosistems, Erba и т.д. Наличие штрих – кода не всегда говорит о закрытости системы, так как анализатор распознает штрих – коды разных производителей. Вместе с тем, реагенты других производителей, используемых на биохимическом автоматическом анализаторе ЭРБА XL-100 не дают точного результата при исследовании пациентов лечебного заведения...» (цитата из письменных возражений на жалобу).

На заседание Комиссии представители Заказчика в доводы жалобы Заявителя предоставили документы, подтверждающие нахождение биохимического автоматического анализатора ЭРБА XL-100 на балансе Заказчика и гарантийном обслуживании (паспорт оборудования, справка бухгалтерии о постановке на учет, сертификат), а также результаты проведенных исследований на биохимическом автоматическом анализаторе ЭРБА XL-100 с реагентами «ERBA» и реагентами других производителей – CORMEY (иные реагенты не дают 100% результат).

Комиссия, проанализировав предоставленные материалы, заслушав пояснения представителей Заказчика, приходит к выводу, что данные действия Заказчика не противоречат требованиям Закона о контрактной системе.

Таким образом, доводы Заявителя не нашли своего подтверждения.

На основании изложенного, руководствуясь частью 8 статьи 106 Закона о контрактной системе, Административным регламентом от 19.11.2014 №727/14, Комиссия

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу Заявителя необоснованной.
2. Прекратить действие уведомления о поступлении жалобы и приостановлении торгов от 06.12.2016 №06/8926.

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