

РЕШЕНИЕ №054/06/33-1767/2022

10 октября 2022 года
Новосибирск

г.

иссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Новосибирской области по контролю в сфере закупок (Комиссия Новосибирского УФАС России) в сфере:

наличии представителей:

рассмотрев в дистанционном режиме жалобу ООО «МО «Отдел медицинской техники» действия уполномоченного учреждения и заказчика при проведении электронного аукциона №0851200000622006670 поставку медицинского оборудования (Инкубатор для новорожденных (интенсивная модель)), размещенного в ЕИС 10.10.2022г., начальная (максимальная) цена контракта 45 860 500 руб.,

УСТАНОВИЛА:

Новосибирское УФАС России обратилось ООО «МО «Отдел медицинской техники» с жалобой на действия уполномоченного учреждения и заказчика при проведении электронного аукциона №0851200000622006670 поставку медицинского оборудования (инкубатор для новорожденных (интенсивная модель)).

Суть жалобы заключается в следующем.

По мнению подателя жалобы, заказчиком в описании объекта закупки установлены характеристики, которым не соответствует существующее медицинское оборудование, являющееся нарушением ч.1 ст.33 Федерального закона №44 от 05.04.2013г. «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - ФЗ №44-ФЗ), в частности, по мнению подателя жалобы, на рынке отсутствуют медицинские изделия, имеющие совокупность следующих характеристик: наличие апгар-таймера, съемных или/и откидных боковых чок-панелей, наличие колпака инкубатора специальной формы со скошенными краями для визуализации за ребенком и откидывающейся для полного доступа к пациенту крышки инкубатора.

По мнению подателя жалобы, заказчиком нарушены требования ч.6 ст.23 ФЗ №44-ФЗ и Правила использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденные постановлением Правительства №145 от 08.02.2017г. (далее - Правила), а именно, в соответствии с п.4 Правил заказчики обязаны применять информацию, включенную в позицию каталога в соответствии с подпунктами "б" - "г" и "е" - "з" пункта 10 Правил, с указанной в ней датой обязательного применения. При этом заказчик обязан при осуществлении закупки использовать информацию, включенную в соответствующую позицию.

Объектом закупки является поставка инкубатора, при этом, заказчиком в разделе «Исходная информация о закупке» в ЕИС указан код ОКПД2 – 32.50.21.160 «Инкубаторы для новорожденных». Вместе с тем, по мнению подателя жалобы, данному объекту закупки

ответствуют позиции КТРУ 32.50.21.160-00000003 и 32.50.21.160-00000004 «Инкубатор для орожденных стандартный». Таким образом, не указав соответствующую позицию / заказчик нарушил требования ч.6 ст.23 и п.4 Правил.

основании изложенного, податель жалобы считает, что извещение о проведении электронного аукциона размещено в ЕИС с нарушением требований законодательства о контрактной системе в сфере закупок.

жалобу ООО «МО «Отдел медицинской техники» от уполномоченного учреждения – НСО «УКСис» и заказчика - ГБУЗ НСО «ГНОКБ» поступили следующие возражения.

Заказчик в своих возражениях сообщил, что всей совокупности технических характеристик, установленных заказчиком в описании объекта закупки, соответствуют образцы двух различных производителей, а именно, инкубатор интенсивной терапии для орожденных Giraffe Incubator Carestatio с принадлежностями производства "Датекс-медиа Инк.", РУ № ФСЗ 2011/09722 от 17.04.2019, США и инкубатор для новорожденных, трансформируемый в открытую реанимационную (реанимационная система для орожденных) UP-3000 производства Ningbo David Medical Device Co, РУ № РЗН 2/16440, КНР. В качестве подтверждения данного довода заказчик представил образцы сравнительных характеристик вышеуказанных медицинских изделий.

Заказчик в своих возражениях сообщил, что имеющиеся в каталоге позиции КТРУ 32.50.21.160-00000003 и КТРУ 32.50.21.160-00000004 описывают совершенно иной тип инкубаторов, соответствующий «стандартному» типу, выбор которого можно осуществлять по трем параметрам и который предназначен для использования в палате интенсивной терапии медицинского учреждения. Вместе с тем, объектом данной закупки является поставка инкубаторов интенсивной модели, необходимых для выхаживания доношенных новорожденных. Заказчику необходимо оборудование для оказания квалифицированной помощи новорожденным, родившимся значительно раньше срока, глубоко недоношенными для использования в отделении реанимации и интенсивной терапии (в том числе для новорожденных с экстремально низкой массой тела, то есть менее 1000 грамм).

Таким образом, указанные подателем жалобы позиции КТРУ не соответствуют реальным потребностям заказчика, так как закупается товар для людей с ограниченными возможностями.

Уполномоченное учреждение поддержало возражения заказчика.

основании изложенного, уполномоченное учреждение и заказчик считают, что извещение о проведении электронного аукциона соответствует требованиям законодательства о контрактной системе в сфере закупок.

После представления материалов и доводов сторон, Комиссия Новосибирского УФАС России пришла к следующим выводам.

В ходе рассмотрения представленных заказчиком на рассмотрении жалобы образцов, а именно, таблицы сравнительных характеристик закупаемого товара и отзывов пользователя на медицинские изделия, указанные в данной таблице, Комиссия Новосибирского УФАС России установила, что всей совокупности технических характеристик, установленных заказчиком в описании объекта закупки соответствует образец конкретного производителя, а именно, инкубатор интенсивной терапии для

орожденных Giraffe Incubator Carestatio с принадлежностями производства "Датекс-Охеда Инк." РУ № ФСЗ 2011/09722 от 17.04.2019, США.

од заказчика о соответствии всей совокупности технических характеристик убатора для новорожденных, трансформируемого в открытую реанимационную анимационная система для новорожденных) UP-3000, производства Ningbo David Jical Device Co, РУ № РЗН 2022/16440, КНР был признан Комиссией Новосибирского АС России несостоятельным по следующим причинам. В соответствии с п.1.4.2 сания объекта закупки у закупаемого товара должна откидываться крышка убатора для полного доступа к пациенту. При этом, из руководства по эксплуатации реанимационная система для новорожденных UP-3000 следует, что в данном ицинском изделии установлен поднимающийся колпак (стр. 5, 73 и 116), также ная информация следует из изображения товара, размещенного на стр. 111-112 оводства пользователя. Вместе с тем, Комиссия Новосибирского УФАС России ает, что характеристике «поднимающаяся крышка» не тождественна актеристики «откидывающаяся крышка». Следовательно, указанное в возращении азчика медицинское изделие «Реанимационная система для новорожденных UP-3000» соответствует требованиям описания объекта закупки по вышеуказанной актеристике. Таким образом, Комиссия Новосибирского УФАС России установила, всей совокупности технических характеристик, установленных заказчиком в сании объекта закупки соответствует один товар конкретного производителя, а нно, инкубатор интенсивной терапии для новорожденных Giraffe Incubator Carestatio ринадлежностями, производства "Датекс-Охеда Инк.", РУ № ФСЗ 2011/09722 от 14.2019, США.

одя из изложенного, Комиссия Новосибирского УФАС России считает, что довод обы не нашел своего подтверждения. Вместе с тем, описание объекта закупки рмировано заказчиком с нарушением требований ст.33 ФЗ №44-ФЗ.

омиссия Новосибирского УФАС России считает, что указанные подателем жалобы лции КТРУ относятся к конкретному товару - инкубатору для новорожденных ндартному и не могут быть использованы заказчиком при закупке инкубатора для орожденных (интенсивной модели). Представители заказчика заявили, что в рамках иной закупки закупаются инкубаторы интенсивной модели, необходимые для аживания недоношенных новорожденных, заказчику необходимо оборудование для зания высококвалифицированной помощи новорожденным, родившимся значительно ьше срока, глубоко недоношенными для использования в отделении реанимации и энсивной терапии (в том числе для новорожденных с экстремально низкой массой а, то есть менее 1000 грамм).

ме того, подателем жалобы не представлены доказательства принадлежности упаемого товара к категории «стандартный». Исходя из изложенного, Комиссия осибирского УФАС России решила признать данный довод жалобы основанным.

и проведении на основании п.1 ч.15 ст.99 ФЗ №44-ФЗ внеплановой проверки данной упки, в том числе всей информации, размещенной в ЕИС в рамках данного ктронного аукциона, а также действий аукционной комиссии при рассмотрении вок, иных нарушений законодательства о контрактной системе в сфере закупок не влено.

зводствуясь ч.8 ст.106, п.1 ч.15, п.2 ч.22 ст.99 ФЗ №44-ФЗ, Комиссия Новосибирского

РЕШИЛА:

Признать жалобу ООО «МО «Отдел медицинской техники» на действия уполномоченного учреждения и заказчика при проведении электронного аукциона 351200000622006670 поставку медицинского оборудования (Инкубатор для орожденных (интенсивная модель)) необоснованной.

Признать заказчика нарушившим требования ст.33 ФЗ №44-ФЗ.

Выдать заказчику, уполномоченному учреждению и единой комиссии предписание об устранении нарушений

Передать материалы дела уполномоченному должностному лицу Новосибирского АС России для принятия решения о возбуждении дел об административных правонарушениях в отношении виновных лиц заказчика.

Обязать заказчика обеспечить явку должностного лица, ответственного за совершение административного правонарушения, предусмотренного ч.4.1 ст.7.30 КоАП с документами, закрепляющими за данными лицами служебную обязанность по совершению таких действий, на составление протокола об административном правонарушении по адресу: г. Новосибирск, ул. Кирова 3, 917 кабинет, с объяснением по делу выявленных нарушений 16.11.2022 г. в 16:00 часов.

Решение может быть обжаловано в арбитражный суд в течение трех месяцев со дня его вступления в силу.