

**Управление Федеральной антимонопольной службы  
по республике Коми**

**Заявитель:**

Общество с ограниченной  
ответственностью «СМ-лабсервис»

Мира пр-т, д. 191, стр. 1, г. Москва, 129226

**Заказчик:**

Министерство здравоохранения Республики Коми

Ленина ул., 73, г. Сыктывкар,  
Республика Коми, 167981

**Уполномоченный орган:**

Государственное казённое учреждение  
Республики Коми «Центр обеспечения  
организации и проведения торгов»

Коммунистическая ул., д. 8, г. Сыктывкар,  
Республика Коми, 167000

**Оператор электронной площадки:**

Общество с ограниченной  
ответственностью «РТС-Тендер»

## РЕШЕНИЕ

по жалобе №011/06/106-112/2022

ля 2022 года

№04-02/1163

г. Сыктывкар

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Коми по контролю в сфере закупок в составе: <...> (далее - Комиссия Коми УФАС России), рассмотрев жалобу общества с ограниченной ответственностью «СМ-сервис» (далее – ООО «СМ-лабсервис») (реестровый номер жалобы 02200114406000095), поступившей 31.01.2022 в Коми УФАС России посредством государственной информационной системы (вх. от 01.02.2022 №606-э), на действия государственной комиссии уполномоченного органа – государственного казенного учреждения Республики Коми «Центр обеспечения организации и проведения закупок» (далее – ГКУ РК «ЦООПТ») при рассмотрении заявок, поданных на участие в закупке путем проведения электронного аукциона «Поставка систем магнитно-резонансных компьютерной томографии всего тела, в рамках программы модернизации первичного звена здравоохранения в 2022 году», извещение №307200030621002985 (далее - электронный аукцион, закупка, жалоба),

принимая участие посредством веб-видеоконференцсвязи:

..> ;

..> – представителя ООО «СМ-лабсервис» по доверенности от 04.02.2022;

..> – представителей Министерства здравоохранения Республики Коми по доверенностям от 07.02.2022 №48/01-13, №49/01-13 соответственно;

..> – представителя ГКУ РК «ЦООПТ» по доверенности от 04.02.2022 №10,

### УСТАНОВИЛА:

ООО «СМ-лабсервис» в письме от 02.02.2022 № 09 (вх. от 03.02.2022 №669-э) подано ходатайство о рассмотрении жалобы посредством веб-видеоконференции.

Комиссия УФАС России указанное ходатайство удовлетворено.

О «СМ-лабсервис», Министерство здравоохранения Республики Коми, ГКУ РК «ЦОППТ», общество с ограниченной ответственностью «РТС-Тендер» (далее - «РТС-Тендер») о времени, дате и способе рассмотрения жалобы извещены посредством электронной почты.

С учетом законодательно установленных сроков рассмотрения жалобы, жалоба О «СМ-лабсервис» рассмотрена по существу в присутствии сторон, участие представителя ООО «РТС-Тендер» не препятствует рассмотрению жалобы по существу.

О «СМ-лабсервис» обжалует решение аукционной комиссии, оформленное в протоколе подведения итогов электронного аукциона от 25.01.2022 № 307200030621002985-3, в части признания заявки заявителя (заявка с идентификационным номером 111304522) несоответствующей требованиям документации об аукционе, Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Закон о контрактной системе) в редакции, действовавшей до 01.01.2022, в то время как, по мнению заявителя, такая заявка соответствовала всем установленным требованиям и ООО «СМ-лабсервис» как участник, предложивший наименьшую цену контракта, должен быть признан победителем электронного аукциона.

Министерством здравоохранения Республики Коми в письме от 04.02.2022 № 395/01-21 (вх. от 04.02.2022 №570), ГКУ РК «ЦОППТ» в письме от 04.02.2022 №09-314 (вх. от 04.02.2022 №566) приведены возражения относительно позиции заявителя.

Комиссия Коми УФАС России в ходе проведения внеплановой проверки исполнения закупки в соответствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Закона о контрактной системе, изучив материалы жалобы, заслушав представителей сторон, пришла к нижеследующим выводам.

1. Заказчиком осуществления закупки путем проведения электронного аукциона явилось Министерство здравоохранения Республики Коми, уполномоченным органом – ГКУ РК «ЦОППТ».

Предмет закупки - Поставка систем рентгеновских компьютерной томографии человеческого тела, в рамках программы модернизации первичного звена здравоохранения в 2022 году.

Максимальная (максимальная) цена контракта составила 154 000 000,00 руб.

Источником финансирования закупки явились субсидии на софинансирование государственных обязательств субъектов Российской Федерации, возникающих при реализации региональных программ модернизации первичного звена здравоохранения.

Содержание о проведении электронного аукциона, документация об электронном

ционе размещены на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок [www.zakupki.gov.ru](http://www.zakupki.gov.ru) (далее – ЕИС, официальный сайт) - 30.12.2021.

В связи с тем, что закупка размещена до вступления в силу положений новой редакции Закона о контрактной системе, при проведении закупки заказчиком и уполномоченным органом применялись положения Закона о контрактной системе в редакции, действовавшей до вступления в силу изменений в Закон о контрактной системе, то есть до 01.01.2022.

В силу частей 1, 2 статьи 8 Закона о контрактной системе в ред., действовавшей до 01.01.2022, контрактная система в сфере закупок направлена на создание равных условий для обеспечения конкуренции между участниками закупок. Любое заинтересованное лицо имеет возможность в соответствии с законодательством Российской Федерации и иными нормативными правовыми актами о контрактной системе в сфере закупок стать поставщиком (подрядчиком, исполнителем).

Конкуренция при осуществлении закупок должна быть основана на соблюдении принципа добросовестной ценовой и неценовой конкуренции между участниками закупок в целях выявления лучших условий поставок товаров, выполнения работ, оказания услуг. Запрещается совершение заказчиками, специализированными организациями, их должностными лицами, комиссиями по осуществлению закупок, членами таких комиссий, участниками закупок любых действий, которые противоречат требованиям настоящего Федерального закона, в том числе приводящих к ограничению конкуренции, в частности к необоснованному уменьшению числа участников закупок.

Одним из конкурентных способов определения поставщиков (подрядчиков, исполнителей) является, согласно части 2 статьи 24 Закона о контрактной системе, в том числе аукцион в электронной форме.

Согласно части 1 статьи 59 Закона о контрактной системе в ред., действовавшей до 01.01.2022, под аукционом в электронной форме (электронным аукционом) понимается аукцион, при котором информация о закупке публикуется заказчиком неограниченному кругу лиц путем размещения в единой информационной системе извещения о проведении такого аукциона и документации о нем, к участникам закупки предъявляются единые требования и дополнительные требования, проведение такого аукциона обеспечивается на электронной площадке ее оператором.

В соответствии с частями 1, 2 статьи 69 Закона о контрактной системе в ред., действовавшей до 01.01.2022, аукционная комиссия рассматривает вторые части заявок на участие в электронном аукционе, информацию и электронные документы, направленные заказчику оператором электронной площадки в соответствии с частью 19 статьи 68 настоящего Федерального закона, в части соответствия их требованиям, установленным документацией о таком аукционе.

Аукционной комиссией на основании результатов рассмотрения вторых частей

вок на участие в электронном аукционе принимается решение о соответствии о несоответствии заявки на участие в таком аукционе требованиям, ановленным документацией о таком аукционе, в порядке и по основаниям, орые предусмотрены настоящей статьей.

асно частям 6-8 статьи 69 Закона о контрактной системе в ред., иствовавшей до 01.01.2022, заявка на участие в электронном аукционе изнается не соответствующей требованиям, установленным документацией о ом аукционе, в случае:

непредставления документов и информации, которые предусмотрены частью статьи 24.1, частями 3 или 3.1, 5, 8.2 статьи 66 настоящего Федерального она, несоответствия указанных документов и информации требованиям, ановленным документацией о таком аукционе, наличия в указанных umentax недостоверной информации об участнике такого аукциона на дату и мя окончания срока подачи заявок на участие в таком аукционе;

несоответствия участника такого аукциона требованиям, установленным в ответствии с частью 1, частями 1.1, 2 и 2.1 (при наличии таких требований) тью 31 настоящего Федерального закона;

редусмотренном нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии статьей 14 настоящего Федерального закона.

нятие решения о несоответствии заявки на участие в электронном аукционе бованиям, установленным документацией о таком аукционе, по основаниям, редусмотренным частью 6 настоящей статьи, не допускается.

ультаты рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе ирируются в протоколе подведения итогов такого аукциона, который писывается всеми участвовавшими в рассмотрении этих заявок членами ционной комиссии, и не позднее рабочего дня, следующего за датой писания указанного протокола, размещаются заказчиком на электронной щадке и в единой информационной системе.

азчиком в пункте 29 раздела II «Информационная карта» документации об ктронном аукционе (далее – Информационная карта) установлены бования к содержанию и составу первой части заявки:

рвая часть заявки должна содержать информацию, предусмотренную стью 12.3 подраздела 12 раздела I настоящей документации, а именно:

огласие участника электронного аукциона на поставку товара на условиях, редусмотренных настоящей документацией и не подлежащих изменению по ультатам проведения электронного аукциона (такое согласие дается с именением программно-аппаратных средств электронной площадки);

именование страны происхождения товара;

конкретные показатели товара (наименование товара, наименование азателя, значение показателя или наличие функции (функционала), плектация, количество), соответствующие значениям, установленным :стоящей документацией, и указание на товарный знак (при наличии).

рядок оформления первой части заявок в части указания показателей товара:

о каждом помеченному специальным знаком «\*» показателю участники упки указывают одно конкретное значение. При этом слова «не менее», «не .ее», символы «≥», «≤» должны быть исключены;

о помеченному специальным знаком «\*\*» показателю участники закупки зывают наименование предлагаемого оборудования в соответствии с истрационным удостоверением;

е остальные показатели и их значения не подлежат изменению и указываются стниками закупки в соответствии с описанием объекта закупки, т.е. с именением слов «наличие», в случае перечисления нескольких характеристик uez запятую, указываются все из перечисленных».

ункте 30 Информационной карты установлены требования к содержанию и :таву второй части заявки на участие в аукционе:

соответствии с требованиями настоящей документации и Федерального она № 44-ФЗ вторая часть заявки должна содержать документы и юрмацию, предусмотренные частью 12.5 подраздела 12 раздела I настоящей ументации, в том числе:

екларацию о соответствии требованиям, установленным пунктами 3 – 5, 7, 7.1, сти 1 статьи 31 Федерального закона № 44-ФЗ (пунктами 2 – 5, 5.1, 7 части 2.2 ,раздела 2 раздела I настоящей документации). Указанная декларация :доставляется с использованием программно-аппаратных средств :кtronной площадки;

копию действующего регистрационного удостоверения на медицинское елие либо **копии действующих регистрационных удостоверений на ицинские изделия, входящие в состав оборудования, требуемого в рамках ной закупки** либо информацию о реквизитах таких регистрационных :стоверений».

огласно протоколу рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе :0.01.2022 №0307200030621002985-1, на участие в аукционе было подано 6 заявок, : участники были допущены к участию в аукционе.

ласно протоколу подведения итогов электронного аукциона от 25.01.2022 № 7200030621002985-3, участие в аукционе приняли все 6 участников, 2 заявки были изнаны аукционной комиссией несоответствующими установленным ументацией об аукционе требованиям, в том числе заявка заявителя – ООО /-лабсервис».

качестве обоснования признания заявки ООО «СМ-лабсервис» соответствующей установленным требованиям аукционной комиссией уполномоченного органа в протоколе указано следующее:

заявка на участие в электронном аукционе не соответствует требованиям, установленным Федеральным законом № 44-ФЗ и документацией об электронном аукционе, в части представления документов, которые предусмотрены в пункте 3) части 5 статьи 66 Федерального закона № 44-ФЗ, пунктом 3) части 12.5 раздела 12 раздела I и пунктом 30 раздела II документации об электронном аукционе, а именно:

не предоставлены копия действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие либо копии действующих регистрационных удостоверений на медицинские изделия, входящие в состав оборудования, требуемого в рамках данной закупки либо информация о реквизитах таких регистрационных удостоверений по пункту 12.6 заявки участника на дополнительные принадлежности «Принтер для печати медицинских изображений», входящий в состав Томографа рентгеновского компьютерного Anatom 64 с принадлежностями, модель Clarity, страной происхождения Китай, указанной в первой части заявки».

Заявитель с принятым аукционной комиссией решением не согласен, так как в первой части заявки по пункту 12.6 Технического задания ООО «СМ-лабсервис» указано на наличие принтера для печати медицинских изображений.

В то же время в первой части заявки участником был заявлен «Комплекс аппаратно-программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований «АрхиМед» (далее – АПК «АрхиМед») с регистрационным удостоверением (далее – РУ) от 03.04.2017 №ФСР 2008/02715, в составе которого и находился заявленный в пункте 12.6 первой части заявки принтер для печати медицинских изображений.

Заявитель указывает, что ООО «СМ-лабсервис», действующим законодательством не предусмотрено предоставление отдельных регистрационных удостоверений на комплектующие, входящие в составе медицинского изделия, имеющего самостоятельное регистрационное удостоверение, выданное Росздравнадзором.

ООО «СМ-лабсервис» в приложении к жалобе, поданной в Коми УФАС России, представлено письмо общества с ограниченной ответственностью «Мед-Рей» (далее – ООО «Мед-Рей»), являющегося производителем АПК «АрхиМед» (подтверждается сведениями из РУ от 03.04.2017 №ФСР 2008/02715), от 27.01.2022 года, в котором производитель АПК «АрхиМед» подтверждает, что в соответствии с №440-001-98944313-2007 принтер для печати медицинских изображений входит в комплект поставки АПК «АрхиМед» и выполняет функцию документирования результатов исследований с выдачей высококачественных твердых копий медицинских изображений.

Уполномоченным органом – ГКУ РК «ЦООПТ» в отзыве на жалобу указано следующее.

в соответствии с информацией о товаре, указанной в первой части заявки на участие в электронном аукционе, ООО «СМ-лабсервис» предложило к поставке медицинское изделие «Томограф рентгеновский компьютерный Anatom 64 с принадлежностями, модель Clarity», производитель — Шеньчжень Анке Хай-тек Ко., страной происхождения товара — Китай.

в составе второй части заявки ООО «СМ-лабсервис» на медицинское изделие «Томограф рентгеновский компьютерный Anatom 64 с принадлежностями, модель Clarity» представлено РУ №РЗН 2021/13280 от 29.11.2021 г., а также регистрационные удостоверения на медицинские изделия, входящие в состав оборудования, требуемого в рамках закупки:

№ ФСР 2008/02715 от 03.04.2017 г. на Комплекс аппаратно-программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований «АрхиМед» по ТУ 9440-001-98944313-2007;

№ФСЗ 2011/09819 от 11.07.2011 г. на Комплекс программ для визуализации, обработки, архивирования и экспорта медицинских изображений и данных in 1. X с принадлежностями;

№ РЗН 2016/4770 от 16.09.2016 г, на Инжекторы автоматические для введения контрастного вещества, варианты исполнения Zenith-C11, Zenith-C20 с принадлежностями;

№ РЗН 2020/11504 от 29 июля 2020 г. на Индивидуальные средства защиты от рентгеновского излучения по ТУ 14.12.30-001-33936366-2019;

РЗН 2017/5238 от 07.02.2019 г. на Стекло защитное просвинцованное.

По мнению уполномоченного органа, в приложенных в составе второй части заявки копиях регистрационных удостоверений регистрационного удостоверения медицинского изделия «Принтер для печати медицинских изображений», входящее в состав оборудования, предлагаемого участником в рамках данной закупки, либо информации о реквизитах такого регистрационного удостоверения участником закупки представлено не были.

Участником в составе заявки не было указано, что регистрационное удостоверение № ФСР 2008/02715 от 03.04.2017 г. на АПК «АрхиМед» содержит в своем составе медицинское изделие «Принтер для печати медицинских изображений». Копия указанного регистрационного удостоверения такой информации не содержит.

Уполномоченный орган считает, что аукционная комиссия не могла знать, что указанное участником медицинское изделие «Принтер для печати медицинских изображений» входит в состав комплекса «АрхиМед».



ционная комиссия рассматривает и руководствуется для оценки заявок участников документами, приложенными в составе заявки. Отсутствие информации о наличии регистрационного удостоверения на медицинское изделие «Принтер для печати медицинских изображений» в заявке заявителя является основанием для признания аукционной комиссией заявки не соответствующей требованиям документации.

Полностью, ГКУ РК «ЦООПТ» указано, что письмо производителя о наличии интереса для печати медицинских изображений в составе АПК «АрхиМед» от 11.11.2022 года №3 не может служить основанием для признания действий аукционной комиссии не соответствующими требованиям законодательства о закупках при рассмотрении заявок участников, так как оно представлено производителем в составе жалобы, а не в составе второй части заявки.

Министерством здравоохранения Республики Коми в отзыве приведены доводы, логичные заявленным ГКУ РК «ЦООПТ».

Комиссией Коми УФАС России по результатам рассмотрения жалобы обжаловано следующее.

Согласно части 1 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее – Закон 323-ФЗ) медицинскими изделиями являются любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с этими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболитического воздействия на организм человека. Медицинские изделия могут признаваться взаимозаменяемыми, если они эквивалентны по функциональному назначению, качественным и техническим характеристикам и способны заменить друг друга.

В соответствии с частью 4 статьи 38 Закона № 323-ФЗ на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

Установлением Правительства РФ от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» утверждены Правила государственной регистрации медицинских изделий, которые устанавливают порядок государственной регистрации медицинских изделий, подлежащих обращению на территории Российской Федерации (далее – Правила

ударственной регистрации медицинских изделий).

ударственная регистрация медицинских изделий осуществляется федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (пункт 3 Правил государственной регистрации медицинских изделий).

Документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие (пункт 6 Правил государственной регистрации медицинских изделий).

Форма регистрационного удостоверения утверждена приказом Росздравнадзора от 16.01.2013 № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие».

В приложении к регистрационному удостоверению указывается наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению). При этом приложение к регистрационному удостоверению является его неотъемлемой частью.

Наим образом, заказчик, в соответствии с пунктом 3 части 5 статьи 66 Закона о контрактной системе в ред., действовавшей до 01.01.2022, и частью 4 статьи 38 Закона №323-ФЗ в п. 30 Информационной карты установил требование о том, что каждая часть заявки должна содержать копии документов, подтверждающих соответствие товара требованиям действующего законодательства Российской Федерации: - копию действующего регистрационного удостоверения на медицинское изделие либо копии действующих регистрационных удостоверений на медицинские изделия, входящие в состав оборудования, требуемого в рамках данной закупки, либо информацию о реквизитах таких регистрационных удостоверений.

В соответствии с Правилами государственной регистрации медицинских изделий, которые устанавливают порядок государственной регистрации медицинских изделий, подлежащих обращению на территории Российской Федерации и формы регистрационного удостоверения, в регистрационном удостоверении указывается наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению). Действие регистрационного удостоверения распространяется как на медицинское изделие, так и на его составляющие и принадлежности.

Медицинскими изделиями являются любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения,

енения анатомической структуры или физиологических функций организма, отворачивания или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, физического или метаболического воздействия на организм человека (пункт 1 статьи 38 Закона № 323-ФЗ, пункт 2 Правил государственной регистрации медицинских изделий).

Письмом ФТС России от 16.01.2017 №01-11/01257 «О медицинских изделиях, зарегистрированных в комплекте, наборе, и принадлежностях к ним» (вместе с письмом Росздравнадзора от 28.12.2016 №01-63680/16 «О предоставлении информации») указано следующее.

Действие регистрационного удостоверения распространяется как на медицинское изделие, так и на его составляющие и принадлежности.

В соответствии с ГОСТ 31508-2012 «Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования» принадлежность к медицинскому изделию - предметы, самостоятельно не являющиеся медицинскими изделиями и по целевому назначению применяемые совместно с медицинскими изделиями либо в их составе для того, чтобы медицинское изделие могло быть использовано в соответствии с целевым назначением.

Принадлежности к зарегистрированному в установленном порядке медицинскому изделию могут обращаться как вместе с ним, так и отдельно.

Термин «набор» («комплект») в регистрационном удостоверении или в приложении к нему «набор» («комплект») подразумевает совокупность изделий, имеющих единое целевое медицинское назначение.

Набор (комплект) может включать в себя различные изделия, в том числе самостоятельные медицинские изделия.

Сопроводителем – ООО «СМ-лабсервис» в составе второй части заявки представлено в том числе РУ от 03.04.2017 №ФСР 2008/02715 на медицинское изделие «Комплекс аппаратно-программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований «АрхиМед» по ТУ 9440-001-98944313-7», приложение у указанного РУ отсутствует.

Однако, из содержания РУ следует, что оно выдано на комплекс, в составе которого имеются отдельные составляющие, которые в том числе, могут быть самостоятельными медицинскими изделиями.

Решением Коми УФАС России в ходе рассмотрения жалобы установлено, что интер для печати медицинских изображений входит в состав АПК «Архимед», подтверждается письмом производителя ООО «Мед-Рей» от 27.01.2022 №3, а также сведениями с официального сайта производителя АПК «АрхиМед» в сети интернет».

, в руководстве пользователя АПК «АрхиМед» указано, что в базовый комплект «АрхиМед» входит в том числе принтер лазерный, ч/б (лист 11 Руководства).

ходы уполномоченного органа и заказчика, приведенные на заседании комиссии Коми УФАС России о том, что аукционная комиссия не знала, что интер для печати медицинских изображений входит в состав АПК «АрхиМед», а же, что ООО «СМ-лабсервис» в составе первой части заявки не было описано, в состав какого именно оборудования входит данный принтер, не могут быть приняты во внимание на основании следующего.

Аукционной документацией предусмотрен порядок оформления первых и вторых частей заявок, участником – ООО «СМ-лабсервис» в первой части заявки указаны все необходимые показатели поставляемого оборудования, в том числе 12.6 Таблицы в составе заявки указано на наличие принтера для печати медицинских изображений. Каких-либо дополнительных требований к содержанию первой части заявки, в том числе, в части подробной расшифровки отдельных комплексов и составных систем предлагаемого к поставке оборудования, документация не содержит, заявка ООО «СМ-лабсервис» была допущена к участию в аукционе.

В соответствии с частью 5 статьи 10 Гражданского кодекса Российской Федерации добросовестность участников гражданских правоотношений и разумность их действий предполагаются.

В момент рассмотрения вторых частей заявок на участие в аукционе аукционной комиссией отсутствовали доказательства того, что участником к поставке предлагается принтер для печати медицинских изображений как отдельное медицинское изделие, так как отдельного РУ на принтер участником представлено не было.

Статьи 67 и 69 Закона о контрактной системе регламентируют процедуру рассмотрения аукционной комиссией первых и вторых частей заявок, поданных участниками закупки на участие в электронном аукционе. Указанными правовыми нормами для аукционной комиссии предусмотрена обязанность в осуществлении проверки первых и вторых частей заявок на участие в электронном аукционе на соответствие требованиям, установленным документацией о таком аукционе в отношении закупаемых товаров. Следовательно, аукционная комиссия при рассмотрении сведений, перечень которых определен частями 3 и 5 статьи 66 Закона о контрактной системе, представленных участниками закупки в таких заявках, должна исходить из принципа добросовестности участника закупки в предоставлении им в составе заявки сведений, если иное не подтверждено документально.

Сведения о наличии принтера в составе АПК «АрхиМед» свободно размещены в сети Интернет на официальном сайте производителя ООО «Мед-Рей», при наличии сомнений аукционная комиссия могла также обратиться к указанной информации.

илу пункта 1 части 6 статьи 69 Закона о контрактной системе в ред., действовавшей до 01.01.2022, заявка на участие в электронном аукционе не соответствует требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в случае непредставления документов и информации, которые предусмотрены частью 11 статьи 24.1, частями 3 или 3.1, 5, 8.2 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.

Участником – ООО «СМ-лабсервис» в составе второй части заявки были представлены все необходимые документы, предусмотренные пунктом 30 информационной карты, у аукционной комиссии на момент рассмотрения вторых частей заявок на участие в аукционе отсутствовали доказательства того, что на интерес для печати медицинских изображений (пункт 12.6 Технического задания), предложенный участником, необходимо предоставление отдельного РУ.

При рассмотрении жалобы Комиссией Коми УФАС России было установлено, что в данном случае принтер для печати медицинских изображений входит в состав комплекса – АПК «АрхиМед», которое имеет РУ № ФСР 2008/02715 от 03.04.2017, следовательно, предоставление отдельного РУ на принтер для печати медицинских изображений не требовалось в силу действующего законодательства, в том числе в силу Правил государственной регистрации медицинских изделий.

Как следует из материалов жалобы, заявка ООО «СМ-лабсервис» соответствовала требованиям, установленным Законом о контрактной системе и документацией, основания для её отклонения отсутствовали.

Таким образом, аукционной комиссией уполномоченного органа – ГКУ РК «ЮОПТ», при рассмотрении вторых частей заявок на участие в аукционе выявлены нарушения пункта 1 части 6, части 7 статьи 69 Закона о контрактной системе в ред., действовавшей до 01.01.2022, в части признания заявки ООО «СМ-лабсервис» несоответствующей установленным требованиям документации об электронном аукционе и Закона о контрактной системе, так как участником не было представлено РУ на принтер для печати медицинских изображений, в то время как указанный принтер входил в состав единого комплекса – АПК «АрхиМед», которое имеет РУ и было представлено участником.

Выявленное нарушение могло повлиять на результат закупки.

В учетом всех вышеизложенных обстоятельств, руководствуясь подпунктом «б» пункта 1 части 3, пунктом 1 части 15 статьи 99, частью 8 статьи 106 Закона о контрактной системе, Комиссия Коми УФАС России,

## РЕШИЛА:

признать жалобу ООО «СМ-лабсервис» обоснованной.

Признать действие аукционной комиссии уполномоченного органа – ГКУ РК «ЦООПТ», в части принятия решения, оформленного в протоколе подведения итогов электронного аукциона от 25.01.2022 №0307200030621002985-3, о признании заявки с идентификационным номером 111304522 на участие в закупке соответствующей установленным требованиям Закона о контрактной системе документации об электронном аукционе, в то время как такая заявка соответствовала установленным требованиям, противоречащим пункту 1 части 6, части 7 статьи 69 Закона о контрактной системе в ред, действовавшей до 01.01.2022.

В целях устранения допущенных аукционной комиссией нарушений пункта 1 части 6, части 7 статьи 69 Закона о контрактной системе в ред, действовавшей до 01.01.2022, существенности выявленного нарушения, выдать аукционной комиссии уполномоченного органа – ГКУ РК «ЦООПТ», предписание об отмене протокола подведения итогов электронного аукциона от 25.01.2022 №0307200030621002985-3 и осуществлению дальнейших действий по осуществлению закупки путем проведения электронного аукциона в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок.

Решить вопрос о передаче уполномоченному должностному лицу Коми УФАС материалы внеплановой проверки для рассмотрения вопроса о возбуждении административных дел в отношении членов аукционной комиссии, допустивших установленное нарушение Закона о контрактной системе.

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

Председатель Комиссии

<....>

Члены Комиссии

<...>