

## **РЕШЕНИЕ**

**по делу № 071/06/105-76/2021**

08 февраля 2021 года

г. Тула

Комиссия по контролю закупок Управления Федеральной антимонопольной службы по Тульской области (далее - Комиссия) в составе:

рассмотрев жалобу общества с ограниченной ответственностью «Макситрейд» (далее – Общество, Заявитель) исх. № 131 от 01.02.2021 (вх. 432 от 01.02.2021) на действия аукционной комиссии по определению поставщиков (подрядчиков, исполнителей) государственного казенного учреждения Тульской области «Центр организации закупок» (далее – Аукционная комиссия) при определении поставщика (подрядчика, исполнителя) путем проведения электронного аукциона на право заключения контракта на поставку медицинских инструментов (наборы для переливания) (закупка № 0366200035620007484) (далее – Электронный аукцион), руководствуясь статьями 99, 106 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), 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 ФАС России от 19.11.2014 № 727/14 (далее – Административный регламент), Правилами осуществления контроля в сфере закупок товаров, работ, услуг в отношении заказчиков, контрактных служб, контрактных управляющих, комиссий по осуществлению закупок товаров, работ, услуг и их членов, уполномоченных органов, уполномоченных учреждений, специализированных организаций, операторов

электронных площадок, операторов специализированных электронных площадок, утвержденными Постановлением Правительства Российской Федерации от 01.10.2020 № 1576 (далее – Правила), при участии посредством видеоконференцсвязи:

– представителя государственного казенного учреждения Тульской области «Центр организации закупок», Аукционной комиссии по доверенности;

– представителя Заявителя по доверенности;

без участия Заказчиков, уведомленных надлежащим образом о дате, времени и месте рассмотрения настоящего дела,

#### **УСТАНОВИЛА:**

В Тульское УФАС России поступила жалоба Заявителя на действия Аукционной комиссии при проведении Электронного аукциона.

По мнению подателя жалобы, Аукционной комиссией при рассмотрении вторых частей заявок неправомерно не были применены положения Постановления Правительства Российской Федерации от 05.02.2015 № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - постановление Правительства РФ № 102).

Присутствующий при рассмотрении дела представитель Заявителя поддержал доводы жалобы в полном объеме.

Представитель государственного казенного учреждения Тульской области «Центр организации закупок», Аукционной комиссии представил возражения на рассматриваемую жалобу, просил в удовлетворении требований Заявителю отказать.

Изучив представленные в Управление Федеральной антимонопольной службы по Тульской области документы, а также на основании проведенной Комиссией в соответствии с частью 15 статьи 99 Закона, Правилами внеплановой проверки по вопросу соблюдения Аукционной комиссией требований Закона при проведении Электронного аукциона, Комиссия пришла к следующим выводам.

Извещение и документация о совместном электронном аукционе на право заключения контракта на поставку медицинских инструментов (наборы для переливания) (закупка № 0366200035620007484) (далее – извещение и документация об электронном аукционе) размещены 29.12.2020 в единой информационной системе в сфере закупок (далее – единая информационная система).

Начальная (максимальная) цена контракта составляет 16 600 771,50 рублей.

На дату рассмотрения настоящего дела контракты по итогам Электронного аукциона Заказчиками не заключены.

В ходе рассмотрения настоящего дела Комиссия установила следующее.

Согласно части 5 статьи 63 Закона извещение о проведении электронного аукциона должно содержать информацию, указанную в статье 42 настоящего Федерального закона.

Частью 1 статьи 64 Закона определено, что в документации об электронном аукционе среди прочего должна содержаться информация, указанная в извещении о проведении электронного аукциона.

В соответствии с пунктом 10 статьи 42 Закона заказчик обязан разместить извещение об осуществлении закупки в единой информационной системе, если иное не предусмотрено настоящим Федеральным законом. В извещении об осуществлении закупки должна содержаться информация об условиях, о запретах и об ограничениях допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, в случае, если данные условия, запреты и ограничения установлены заказчиком в соответствии со статьей 14 настоящего Федерального закона.

Согласно частям 1, 3 статьи 14 Закона при осуществлении заказчиками закупок к товарам, происходящим из иностранного государства или группы иностранных государств, работам, услугам, соответственно выполняемым, оказываемым иностранными лицами, применяется национальный режим на равных условиях с товарами российского происхождения, работами, услугами, соответственно выполняемыми, оказываемыми российскими лицами, в случаях и на условиях, которые предусмотрены международными договорами Российской Федерации.

В целях защиты основ конституционного строя, обеспечения обороны страны и безопасности государства, защиты внутреннего рынка Российской Федерации, развития национальной экономики, поддержки российских товаропроизводителей нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации устанавливаются запрет на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, и ограничения допуска указанных товаров, работ, услуг для целей осуществления закупок. В случае, если указанными нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации предусмотрены обстоятельства, допускающие исключения из установленных в соответствии с настоящей частью запрета или ограничений, заказчики при наличии указанных обстоятельств обязаны разместить в единой информационной системе обоснование невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений. В таких нормативных правовых актах устанавливается порядок подготовки обоснования невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений, а также

требования к его содержанию. Определение страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

В развитие статьи 14 Закона Правительством Российской Федерации издано постановление Правительства РФ № 102.

С учетом положений статьи 14 Закона, в извещении и в пункте 37 раздела I «СВЕДЕНИЯ О ПРОВОДИМОМ АУКЦИОНЕ В ЭЛЕКТРОННОЙ ФОРМЕ» документации об электронном аукционе установлены условия и ограничения допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых и оказываемых иностранными лицами, где, помимо прочего, установлено ограничение в соответствии с постановлением Правительства РФ № 102.

Постановлением Правительства РФ № 102 утвержден, в том числе перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее - перечень N 2).

Согласно пункту 1 раздела II «ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ на поставку медицинских инструментов (наборы для переливания)» документации об электронном аукционе по итогам Электронного аукциона к поставке требуются:

<b>№ п/п</b>	<b>Наименование товара</b>	<b>Краткое описание объекта закупки</b>	<b>Единица измерения по ОКЕИ</b>	<b>Количество</b>
1.	Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний	Проводник инфузионный однократного применения	Штука	62 100
2.	Набор для переливания лекарств	Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Штука	528 200
3.	Набор для переливания лекарств	Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Штука	134 000
4.	Набор для переливания крови	Устройство для переливания крови с двухканальной полимерной иглой	Штука	13 200
5.	Набор для переливания крови	Устройство для переливания крови с металлической иглой	Штука	20 050

Как установлено Комиссией и не оспаривается Заявителем товар, являющийся объектом закупки, включен в перечень № 2, с учетом примечания к постановлению Правительства РФ № 102.

Пунктом 2 постановления Правительства РФ № 102 установлено, что для целей осуществления закупок отдельных видов медицинских изделий, включенных в перечень № 1 или перечень № 2, заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке отдельных видов указанных медицинских изделий, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок (окончательных предложений), удовлетворяющих требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке, которые одновременно:

б) для заявок (окончательных предложений), содержащих предложения о поставке медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень № 2:

- содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, страной происхождения которых являются только государства - члены Евразийского экономического союза;

- не содержат предложений о поставке одного и того же вида медицинского изделия одного производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений);

- содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции которых соответствует указанной в приложении к постановлению Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. N 967 "Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд";

- содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, на производство которых имеется документ, подтверждающий соответствие собственного производства требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 "Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования".

Таким образом, ограничение, установленное постановлением Правительства РФ № 102, применяется только при наличии всех условий, установленных подпунктом «б» пункта 2 в совокупности.

В силу пункта 2 части 1 статьи 64 Закона, документация об электронном аукционе, в том числе должна содержать требования к содержанию, составу заявки на участие в таком аукционе в соответствии с частями 3 - 6 статьи 66 настоящего Федерального закона и инструкцию по ее заполнению.

При этом не допускается установление требований, влекущих за собой ограничение количества участников такого аукциона или ограничение доступа к участию в таком аукционе.

Согласно пункту 6 части 5 статьи 66 Закона вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать документы, предусмотренные нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со статьей 14 настоящего Федерального закона, в случае закупки товаров, работ, услуг, на которые распространяется действие указанных нормативных правовых актов, или копии таких документов. При отсутствии в заявке на участие в электронном аукционе документов, предусмотренных настоящим пунктом, или копий таких документов эта заявка приравнивается к заявке, в которой содержится предложение о поставке товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами.

Согласно пункту 3 постановления Правительства № 102 подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включенных в перечень N 1 и перечень N 2, является сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств - членов Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами.

Подтверждением процентной доли стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции является выданный Торгово-промышленной палатой Российской Федерации акт экспертизы, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом "в" пункта 2.4 Правил, или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза.

В пункте 23 «Требования к содержанию и составу заявки на участие в электронном аукционе» раздела I «СВЕДЕНИЯ О ПРОВОДИМОМ АУКЦИОНЕ В ЭЛЕКТРОННОЙ ФОРМЕ» документации об электронном аукционе, в том числе установлено, что вторая часть заявки на участие в аукционе должна содержать:

- сертификат о происхождении товара по форме СТ-1
- акт экспертизы выданный Торгово-промышленной палатой Российской Федерации, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом "в" пункта

2.4 Правил определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г., или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза;

- документ, подтверждающий соответствие собственного производства предлагаемых к поставке медицинских изделий требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 "Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования".

(документы предоставляются в случае если участником предлагается к поставке товар (товары), страной происхождения которого(ых) является государство - член Евразийского экономического союза; требования применяются в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 05.02.2015 № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд»).

В соответствии со статьей 69 Закона 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.

В силу части 6 статьи 69 Закона 6. Заявка на участие в электронном аукционе признается не соответствующей требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в случае:

1) 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;

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

3) предусмотренном нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со статьей 14 настоящего Федерального закона.

Установлено, что при проведении Электронного аукциона ценовые предложения были поданы участниками: ООО «МЕДТЕХСИНТЕЗ», ООО «САНА», ИП МАКЕЕВ АНДРЕЙ ИГОРЕВИЧ, ООО «МАКСИТРЕЙД», АО «ББ ГРУП».

ООО «МЕДТЕХСИНТЕЗ» (идентификационный номер заявки 109036549)  
предложило к поставке:

№ п/п	Наименование товара	Наименование поставляемого товара	Краткое описание объекта закупки	Единица измерения по ОКЕИ	Количество	Страна происхождения
1.	Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний	Проводник инфузионный 1,5x1500мм	Проводник инфузионный однократного применения	Штука	62100	Беларусь
2.	Набор для переливания лекарств	Система для переливания инфуз. растворов с установл. иглой, воздуш. клапаном и фильтром, с пласт шипом	Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Штука	176100	Китай/Россия
2.1	Набор для переливания лекарств	Система для переливания растворов с пласт. шипом размер иглы: 21Gx1,5(0.8ммx40мм)	Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Штука	176100	Германия
2.2	Набор для переливания лекарств	Система для в/в вливаний инфуз. растворов Vogt Medical с пластм.шипом	Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Штука	176200	Германия
3.	Набор для переливания лекарств	Система инфузионная однораз. с метал. шипом	Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Штука	44666	Китай
3.1	Набор для переливания лекарств	Система для переливания растворов с метал.шипом	Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Штука	44666	Германия
3.2	Набор для переливания лекарств	Система для в/в вливаний растворов Vogt Medical с метал.шипом	Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Штука	44668	Германия
4.	Набор для переливания крови	Система для переливания крови	Устройство для переливания крови с двухканальной полимерной иглой	Штука	6600	Германия
4.1	Набор для переливания крови	Система для переливания крови	Устройство для переливания крови с двухканальной полимерной иглой	Штука	6600	Германия/Россия
5.	Набор для переливания крови	Система трансфузионная одноразовая	Устройство для переливания крови с металлической иглой	Штука	20050	Китай/Россия

ООО «САНА» (идентификационный номер заявки 109035774)  
предложило к поставке:

№	Наименование товара	Краткое описание объекта закупки	Единица измерения по	Количество
---	---------------------	----------------------------------	----------------------	------------



п/п			ОКЕИ	
1.	Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний  Товарный знак: отсутствует  Страна происхождения: Республика Беларусь  Торговое наименование: проводник инфузионный	Проводник инфузионный однократного применения	Штука	62 100
2.	Набор для переливания лекарств  Товарный знак: отсутствует  Страна происхождения: Китай  Торговое наименование: системы инфузионные	Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Штука	528 200
3.	Набор для переливания лекарств  Товарный знак: отсутствует  Страна происхождения: Китай  Торговое наименование: системы инфузионные	Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Штука	134 000
4.	Набор для переливания крови  Товарный знак: отсутствует  Страна происхождения: Китай  Торговое наименование: системы трансфузионные	Устройство для переливания крови с двухканальной полимерной иглой	Штука	13 200
5.	Набор для переливания крови  Товарный знак: отсутствует  Страна происхождения: Китай  Торговое наименование: системы трансфузионные	Устройство для переливания крови с металлической иглой	Штука	20 050

ИП МАКЕЕВ АНДРЕЙ ИГОРЕВИЧ (идентификационный номер заявки 109036938) предложил к поставке:

№ п/п	Наименование товара	Краткое описание объекта закупки	Единица измерения по ОКЕИ	Количество
1.	Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний  (Удлинитель для инфузионной терапии, Беларусь)	Проводник инфузионный однократного применения	Штука	62 100
2.	Набор для переливания лекарств, Китай/Германия	Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Штука	528 200
3.	Набор для переливания лекарств, Китай/Германия	Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Штука	134 000
4.	Набор для переливания крови, Китай/Германия	Устройство для переливания крови с двухканальной полимерной иглой	Штука	13 200
5.	Набор для переливания крови, Китай/Германия	Устройство для переливания крови с металлической иглой	Штука	20 050

То есть, заявки перечисленных выше участников закупки не содержат предложения о поставке указанных товаров, страной происхождения которых являются только государства - члены Евразийского экономического союза.

ООО «МАКСИТРЕЙД» (идентификационный номер заявки 109037368) предложило к поставке:

№ п/п	Наименование товара	Наименование товара в соответствии с регистрационным удостоверением	Страна происхождения товара	Ед. изм.	Кол-во товара
1	Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний Проводник инфузионный однократного применения	Проводник инфузионный однократного применения. Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2008/01648 от 27 января 2017 года	Республика Беларусь	Шт.	62 100
2	Набор для переливания лекарств Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Система инфузионная ПР-01 однократного применения. Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2008/02241 от 30 января 2017 года.	Республика Беларусь	Шт.	528 200
	Набор для переливания лекарств Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения.	Российская Федерация		
3	Набор для переливания лекарств Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов из бутылки стеклянной однократного применения, стерильное ПР 21-07 Регистрационное удостоверение № ФСР 2008/03553.	Российская Федерация	Шт.	134 000
4	Набор для переливания крови Устройство для переливания крови с двухканальной полимерной иглой	Система универсальная медицинская трансфузионно-инфузионная УМС-1-1 однократного применения. Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2008/01983.	Республика Беларусь	Шт.	13 200
		Устройство	Российская		

		полимерное для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов однократного применения, стерильное ПК 23-02	Федерация		
5	Набор для переливания крови Устройство для переливания крови с металлической иглой	Устройство для полимерное для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов из бутылки стеклянной однократного применения, стерильное ПР 21-07 Регистрационное удостоверение № ФСР 2008/03553.	Российская Федерация	Шт.	20 050

АО «ББ ГРУП» (идентификационный номер заявки 109037378) предложило к поставке:

№ п/п	Наименование товара	Наименование товара в соответствии с регистрационным удостоверением	Страна происхождения товара	Ед. изм.	Кол-во товара
1	Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний Проводник инфузионный однократного применения	Удлинитель медицинский однократного применения. Регистрационное удостоверение №РЗН 2017/5643 от 15 июля 2019 года	Российская Федерация	Шт.	62 100
2	Набор для переливания лекарств Устройство для переливания растворов с пластиковым шипом	Устройства полимерные для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов однократного применения стерильные ПР 23-05- «МПК Елец» с иглами инъекционными по ТУ 32.50.13-017-74017482-2018	Российская Федерация	Шт.	528200
3	Набор для переливания лекарств Устройство для переливания растворов с металлическим шипом	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23-02 однократного применения	Российская Федерация	Шт.	134 000
4	Набор для переливания крови Устройство для переливания	Устройства полимерные для	Российская Федерация	Шт.	13 200

	крови с двухканальной полимерной иглой	переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов однократного применения стерильные ПК 23-05- «МПК Елец» с иглами инъекционными по ТУ 32.50.13-017-74017482-2018			
5	Набор для переливания крови Устройство для переливания крови с металлической иглой	Устройство полимерное для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов однократного применения, стерильное ПК 23-02	Российская Федерация	Шт.	20050

При этом, как следует из пояснений Аукционной комиссии и установлено в ходе заседания Комиссии, в составе заявки АО «ББ ГРУП» для товара «Набор для удлинения магистрали для внутривенных вливаний Проводник инфузионный однократного применения» не представлен акт экспертизы выданный Торгово-промышленной палатой Российской Федерации, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом "в" пункта 2.4 Правил определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г., требование представления которого установлено в пункте 23 «Требования к содержанию и составу заявки на участие в электронном аукционе» раздела I «СВЕДЕНИЯ О ПРОВОДИМОМ АУКЦИОНЕ В ЭЛЕКТРОННОЙ ФОРМЕ» документации об электронном аукционе.

В составе заявки данного участника закупки имеются два файла (электронных образа) «стр 1 акта.pdf» и «стр 59 акта экс.pdf», при изучении которых установлено, что они представляют собой электронные копии первой страницы акта экспертизы № 042-01-00224 для оформления сертификатов о происхождении товаров формы СТ-1 для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд от 25.08.2020, утвержденного Центром независимой экспертизы, оценки и сертификации Союз «Торгово-промышленной палаты Тюменской области», листа с информацией о прошивке документа (без указания количества листов), а также страницы 59 дополнения № 1 от 26.08.2019 к акту экспертизы № 042-01-00224 от 25.08.2020.

Сканированная копия страницы 59 содержит наименования товаров с указанием цифровых данных.

Однако из такой информации невозможно сделать вывод о том, что цифровые данные являются информацией о процентной доле стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции (товара) - удлинителя медицинского однократного применения. Регистрационное удостоверение №РЗН 2017/5643 от 15 июля 2019 года, предложенного к поставке в заявке АО «ББ ГРУП».

Иных документов, требуемых к представлению в соответствии с пунктом 23 «Требования к содержанию и составу заявки на участие в электронном аукционе» раздела I «СВЕДЕНИЯ О ПРОВОДИМОМ АУКЦИОНЕ В ЭЛЕКТРОННОЙ ФОРМЕ» документации об электронном аукционе (в части акта экспертизы выданного Торгово-промышленной палатой Российской Федерации, содержащего информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом "в" пункта 2.4 Правил определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г., или аналогичного документа, выданного уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза) относительно указанного выше товара, в составе заявки АО «ББ ГРУП» не представлено.

Таким образом, Комиссия соглашается с позицией Аукционной комиссии, что при проведении Электронного аукциона отсутствовала совокупность условий, предусмотренных пунктом 2 постановления Правительства № 102, в связи с чем у Аукционной комиссии отсутствовали основания для применения положений постановления Правительства Российской Федерации № 102. Следовательно, жалоба Общества является необоснованной.

На основании вышеизложенного, руководствуясь положениями статьи 99, 106 Закона, Административным регламентом, Правилами Комиссия

#### **РЕШИЛА:**

Признать жалобу общества с ограниченной ответственностью «Макситрейд» исх. № 131 от 01.02.2021 (вх. 432 от 01.02.2021) на действия аукционной комиссии по определению поставщиков (подрядчиков, исполнителей) государственного казенного учреждения Тульской области «Центр организации закупок» при определении поставщика (подрядчика, исполнителя) путем проведения электронного на право заключения контракта на поставку медицинских инструментов (наборы для переливания) (закупка № 0366200035620007484) не обоснованной.

Решение Комиссии может быть обжаловано в судебном порядке в соответствии с частью 9 статьи 106 Закона.

