# РЕШЕНИЕ № 1360/2019-КС

по делу № 023/06/67-1442/2019 о нарушении

законодательства о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд

10 сентября 2019 года Краснодар

Γ.

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Краснодарскому краю по контролю в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд (далее – Комиссия) в составе:

рассмотрев жалобу ООО «ТД «ВИАЛ» (далее – Заявитель) на действия ГБУЗ «Лабинская ЦРБ» МЗ КК при проведении электронного аукциона: «Поставка лекарственного препарата Паклитаксел» (извещение № 0318300101819000257) в части нарушения 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),

## **УСТАНОВИЛА:**

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Краснодарскому краю поступила жалоба Заявителя о нарушении Заказчиком Закона о контрактной системе.

Заявитель указывает на неправомерный отказ в допуске к участию в электронном аукционе.

Заказчиком представлены извещение о проведении электронного аукциона, документация об аукционе, письменные пояснения по существу жалобы. Заявка ООО «ТД «Виал» отклонена в соответствии с требованиями аукционной документации и Закона о контрактной системе.

Рассмотрев представленные материалы, Комиссия пришла к следующим выводам.

Заказчиком – ГБУЗ «Лабинская ЦРБ» МЗ КК проводился электронный аукцион: «Поставка лекарственного препарата Паклитаксел» (извещение № 0318300101819000257).

Начальная (максимальная) цена контракта – 222 033, 75 руб.

Согласно ч.1 ст.69 Закона о контрактной системе 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.

Согласно ч.2 ст.69 Закона о контрактной системе аукционной комиссией на основании результатов рассмотрения вторых частей заявок на участие в 0 электронном аукционе принимается решение соответствии или о требованиям, несоответствии заявки на участие В таком аукционе установленным документацией о таком аукционе, в порядке и по основаниям, которые предусмотрены настоящей статьей. Для принятия указанного решения аукционная комиссия рассматривает информацию о подавшем данную заявку участнике такого аукциона, содержащуюся в реестре участников такого аукциона, получивших аккредитацию на электронной площадке.

В соответствии с ч. 8 ст. 69 Закона о контрактной системе установлено, что результаты рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе фиксируются в протоколе подведения итогов такого аукциона, который подписывается всеми участвовавшими в рассмотрении этих заявок членами аукционной комиссии, и не позднее рабочего дня, следующего за датой подписания указанного протокола, размещаются заказчиком электронной площадке и в единой информационной системе. Указанный протокол должен содержать информацию об идентификационных номерах пяти заявок на участие в таком аукционе (в случае принятия решения о соответствии пяти заявок на участие в таком аукционе требованиям, установленным документацией о таком аукционе, или в случае принятия аукционной комиссией на основании рассмотрения вторых частей заявок на участие в таком аукционе, поданных всеми участниками такого аукциона, принявшими участие в нем, решения о соответствии более чем одной заявки на участие в таком аукционе, но менее чем пяти данных установленным требованиям), которые ранжированы в соответствии с частью 18 статьи 68 настоящего Федерального закона и в отношении которых соответствии требованиям, решение 0 документацией о таком аукционе, или, если на основании рассмотрения вторых частей заявок на участие в таком аукционе, поданных всеми его участниками, принявшими участие в нем, принято решение о соответствии

установленным требованиям более чем одной заявки на участие в таком аукционе, но менее чем пяти данных заявок, а также информацию об их идентификационных номерах, решение о соответствии или о несоответствии требованиям, участие В таком аукционе **УСТАНОВЛЕННЫМ** документацией о нем, с обоснованием этого решения и с указанием положений настоящего Федерального закона, которым не соответствует участник такого аукциона, положений документации о таком аукционе, которым не соответствует заявка на участие в нем, положений заявки на таком аукционе, которые не соответствуют требованиям, установленным документацией о нем, информацию о решении каждого члена аукционной комиссии в отношении каждой заявки на участие в таком аукционе.

В СООТВЕТСТВИИ С протоколом подведения ИТОГОВ электронного № 0318300101819000257-3 от 02.09.2019 г. заявка ООО «ТД аукциона «Виал» отклонена за несоответствие требованиям, установленным ФЗ и документацией об электронном аукционе. В соотвествии Постановлением 1289 от 30.11.2015 «Правительства РФ № 1289 от 30 ноября 2015 г. «Об ограничениях и условиях допуска, происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых И важнейших лекарственных препаратов, ДΛЯ целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных НУЖД» Заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения 0 поставке лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств (за исключением государств членов Евразийского экономического союза), в том числе о поставке 2 и более лекарственных препаратов, страной происхождения хотя бы одного из которых не является государство - член Евразийского экономического союза, при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок (окончательных предложений), которые удовлетворяют требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке.

Участником закупки предложен к поставке препарат, страной производства которого является – Индия.

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

Согласно ч.2 ст. 14 Закона о контрактной системе Федеральный орган исполнительной власти по регулированию контрактной системы в сфере закупок размещает перечень иностранных государств, с которыми

Российской Федерацией заключены международные договоры, указанные в части 1 настоящей статьи, и условия применения национального режима в единой информационной системе.

Согласно ч.3 ст. 14 Закона о контрактной системе 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 услуг, соответственно работ, государств, 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 размещают в единой информационной системе обоснование невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений, если такими актами не установлено иное. В таких нормативных актах устанавливается порядок ПОДГОТОВКИ невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений, а также требования к его содержанию. Определение страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Согласно постановлению Правительства РФ № 1289 от 30 ноября 2015 г. «Об ограничениях и условиях допуска, происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» указано, что Заказчик обязан устанавливать ограничения участия в определении поставщика (подрядчика, исполнителя).

В п.27 Раздела 1 «Информационной карты» аукционной документации Заказчиком установлено:

Запрет на допускУстановлены в соответствии с приказом Минфина России от товаров, услуг при 04.06.2018 № 126н «Об условиях допуска товаров, осуществлении происходящих из иностранного государства или группы закупок, а также иностранных государств, для целей осуществления закупок ограничения итоваров для обеспечения государственных и муниципальных условия допуска в нужд»

соответствии требованиями, установленными статьей 14 44-Ф3 С

Установлены в соответствии с постановлением Правительства РФ от 30.11.2015 г. № 1289 «Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения

#### государственных и муниципальных нужд»

В п.48 Раздела 9 «Требования к содержанию и составу 1 и 2 частей заявки на участие в электронном аукционе» аукционной документации Заказчиком установлено:

Если позиция 27 содержит требования, предусмотренные нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со статьей 14 44-Ф3

позиция Лекарственные препараты в соответствии с постановлением ит Правительства РФ от 30.11.2015 № 1289

> сертификат 0 происхождении товара, выдаваемый СООТВЕТСТВУЮЩИМ УПОЛНОМОЧЕННЫМ органом (организацией) государства - члена 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. и в соответствии с критериями определения страны указанными происхождения предусмотренными товаров, Правилами

#### ИΛИ

заключение о подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации, выдаваемое промышленности ТОРГОВЛИ Российской Министерством И Федерации в соответствии с Правилами выдачи заключения о подтверждении производства промышленной продукции на Российской территории Федерации, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 17 2015 Γ. Ν 719 "O производства РАЭИ подтверждении Российской промышленной продукции на территории Федерации".

Подтверждением предложения к поставке лекарственных препаратов, все стадии производства которых, в том числе синтез молекулы действующего вещества при производстве фармацевтических субстанций, осуществляются на территориях государств - членов ЕАЭС, является декларирование:

- сведений о документе, подтверждающем соответствие производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил надлежащей производственной практики ЕАЭС, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г.
  № 77, или Правил надлежащей производственной практики, утвержденных Приказом Минпромторга России от 14.06.2013 № 916:
- 2) сведений о документе, содержащем информацию о стадиях технологического процесса производства лекарственного средства для медицинского применения, осуществляемых на территории EAЭC (в том числе о стадиях производства молекулы

действующего субстанции) вещества фармацевтической выдаваемом Минпромторгом России.

В Разделе 2 «Описание объекта закупки» аукционной документации Заказчику к поставке требуется товар:

			Требования, установленные в отношении закупаемого товара показатели, в соответствии с которыми будет устанавливаться соответствие)				
√п ЖНЕ	З∧П	Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (да/нет)	Международное непатентованное наименование, при отсутствии такого наименования - группировочное или химическое наименование или состав комбинированного лекарственного препарата	Лекарственная форма и дозировка в соответствии с регистрационным удостоверением с учетом эквивалентных лекарственных форм и дозировок	Иные характеристики лекарственного препарата, содержащиеся в инструкциях по применению лекарственного препарата	Ед. изм.	Кол-во
Д	а	нет	Паклитаксел	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 6 мг/мл, 16.7 мл	не предусмотрено	См(3*);^м∧ (м∧)	968,6
Д	а	нет	Паклитаксел	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 6 мг/мл, 5 мл или концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/5 мл, 5 мл	не предусмотрено	см(3*);^мл (мл)	255

РЕБОВАНИЯ К СРОКУ ГОДНОСТИ И УПАКОВКЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ.

Наименование Показатель

Требования к сроку годности лекарственных препаратов

Требования к упаковке

Остаточный срок годности лекарственного препарата медицинской продукции на дату поставки должен составлять не менее 12

месяцев.

Упаковка и маркировка должны соответствовать закону "Об Федеральному обращении лекарственных средств" № 61-ФЗ от 12 апреля

2010 года

использования Для обеспечения бесперебойной работы ЦАОП Обоснование необходимости Правил необходимо характеристик (пункт б приобретение препарата ΔΟΠΟΛΗΜΤΕΛЬΗЫΧ использования каталога товаров, работ, услуг для Паклитаксел, концентрат для приготовления обеспечения государственных и муниципальных нуждраствора для инфузий, 6 мг/мл, с фасовками по утвержденных постановлением Правительства РФ от 16.7 мл и 5 мл, так как при оказании 08.02.2017 № 145 «Об утверждении Правил формирования амбулаторной помощи населению необходимы и ведения в единой информационной системе в сферетитрования дозы. Экономически закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения целесообразно приобретение государственных и муниципальных нужд и Правил Паклитаксел, концентрат для приготовления использования каталога товаров, работ, услуг дляраствора для инфузий, 6 мг/мл, с фасовками по обеспечения государственных и муниципальных нужд») 16.7 мл и 5 мл.

Из письма ФАС России от 19.02.2016 № ИА/10439/16 следует, что действие Постановления N 1289 распространяется только на случаи закупок по одному международному непатентованному наименованию или при отсутствии такого наименования - с химическим или группировочным наименованием в рамках одного контракта.

Согласно пункту 5 части 6 статьи 66 Закона о контрактной системе вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать в том числе документы, подтверждающие соответствие участника такого аукциона и (или) предлагаемых им товара, работы или услуги условиям, запретам и ограничениям, установленным заказчиком в соответствии со статьей 14 Закона о контрактной системе, или копии этих документов.

Таким образом, при осуществлении закупок лекарственных препаратов путем электронного аукциона отклонение заявок, содержащих предложение о поставке лекарственного препарата иностранного происхождения (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), в соответствии с пунктом 1 Постановления N 1289 возможно только по результатам рассмотрения вторых частей заявок.

Таким образом, действие Постановления N 1289 не распространяется на случаи закупки лекарственных препаратов с различными международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями.

- В п.2) постановления Правительства РФ № 1289 от 30 ноября 2015 г. «Об ограничениях и условиях допуска, происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» установлено, что подтверждением страны происхождения лекарственного препарата является один из следующих документов:
- а) сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государства члена 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., и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными указанными Правилами;
- б) заключение о подтверждении производства промышленной продукции на Российской территории Федерации, выдаваемое Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в соответствии с Правилами выдачи заключения 0 подтверждении производства промышленной продукции территории Российской Федерации, на утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. N 719 «О подтверждении производства промышленной продукции на территории Российской Федерации».

В заявке ООО «ТД «Виал» предложил к поставке препарат, страной производства которого является – Индия.

В п.1 постановления Правительства РФ № 1289 от 30 ноября 2015 г. «Об ограничениях и условиях допуска, происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» указано:

Установить, ЧТО целей осуществления закупок лекарственного ДЛЯ препарата, включенного в перечень жизненно необходимых и важнейших препаратов (далее лекарственный препарат), обеспечения государственных И МУНИЦИПОЛЬНЫХ НУЖД (C ΜΝΗΔΟ международным непатентованным наименованием или при отсутствии такого или группировочным наименования - с химическим наименованием), являющегося предметом одного контракта (одного лота), заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке лекарственных препаратов, происходящих ИЗ иностранных (3a исключением государств Евразийского государств членов экономического союза), в том числе о поставке 2 и более лекарственных препаратов, страной происхождения хотя бы одного из которых не является государство - член Евразийского экономического союза, при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее требованиям (окончательных предложений), которые **УДОВЛЕТВОРЯЮТ** извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке и которые одновременно:

- содержат предложения о поставке лекарственных препаратов, страной происхождения которых являются государства члены Евразийского экономического союза;
- не содержат предложений о поставке лекарственных препаратов одного и того же производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона "О защите конкуренции", при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений).

Таким образом, отклонение заявки ООО «ТД «Виал» согласно протоколу № 0318300101819000257-3 от 02.09.2019 г. не нарушает требования Закона о контрактной системе.

Комиссия, руководствуясь ч.1, ч.4 ст.105 и на основании ч.15 ст.99, ч.8 ст.106 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»,

### РЕШИЛА:

- 1. Признать жалобу ООО «ТД «Виал» необоснованной.
- 2. Отменить приостановление определения поставщика (подрядчика, исполнителя) в части подписания контракта (извещение № 0318300101819000257).

Настоящее Решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с даты его принятия.