

ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД»

«.....»

Государственное бюджетное
учреждение здравоохранения
«Клинцовская центральная
городская больница»

«.....»

Управление государственных
закупок Брянской области

«.....»

АО «ТЭК-Торг»

«.....»

Решение по делу № 032/06/106-1143/2022

о нарушении требований законодательства РФ о контрактной системе

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Брянской области по контролю закупок в составе:

местителя председателя комиссии: «.....»

членов Комиссии: «.....»

исутствии:

....» представителя ГБУЗ «Клинцовская ЦГБ», действующего на основании доверенности № 284 от 29.11.2022,

.....» представителя ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД», действующего на основании доверенности б/н от 13.05.2022 года,

....» представителя ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД», действующего на основании доверенности б/н от 13.05.2022 года,

....» представителя Управления государственных закупок Брянской области, действующего на основании доверенности № 6 от 21.03.2022,

При рассмотрении жалобы объявлялся перерыв с 12:00 30.11.2022 до 11:30 01.12.2022. После перерыва Комиссия продолжила рассмотрение дела в присутствии:

.....».- представителя ГБУЗ «Клинцовская ЦГБ», действующего на основании доверенности № 284 от 29.11.2022,

.....» представителя ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД», действующего на основании доверенности б/н от 13.05.2022 года,

....» представителя Управления государственных закупок Брянской области, действующего на основании доверенности № 10 от 26.08.2022,

Рассмотрев жалобу заявителя ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД» на действия заказчика ГБУЗ «Клинцовская центральная городская больница» при осуществлении закупки путем проведения электронного аукциона на поставку изделий медицинского назначения для отделения эндоваскулярной диагностики и лечения за № 0127200000222006710 и в результате проведения внеплановой проверки в соответствии с требованиями статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 года № 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее – Закона 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 ФАС России от 11.01.2014 № 727/14, установила:

01.12.2022 в единой информационной системе в сфере закупок размещено извещение о проведении электронного аукциона на поставку изделий медицинского назначения для отделения эндоваскулярной диагностики и лечения за № 0127200000222006710.

альная (максимальная) цена контракта составляет 12 521 130,66 рублей.

окончания срока подачи заявок на участие в электронном аукционе за № 7200000222006710 подано 1 (одна) заявка.

Заявитель ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД» считает, что его права и законные интересы нарушены действиями заказчика ГБУЗ «Клинцовская центральная городская больница»:

в первых: заказчиком необоснованно в один объект закупки включены медицинские изделия различных видов: стент для коронарных артерий, катетер трисосудистый, проводник для доступа к коронарным/периферическим сосудам, шпирц-манометр для баллонного катетера, что противоречит требованиям Постановления Правительства РФ от 19 апреля 2021 г. №620 "Об объединении к формированию лотов при осуществлении закупок медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее - Постановление №620 от 19.04.2021);

во вторых: заявитель отмечает, что совокупности установленных требований ккупаемым товарам (Катетер ангиографический, одноразового использования) отвечают товары двух производителей катетер сердечно-сосудистый ангиографический ALVISION – «Алвимедика Тибби Урунлер Санаи Ве Дис Тикарет Аним Сиркети» (ФСЗ 2010/07091), а также катетер диагностический PANORAMA ООО НПО «Деост» (РЗН 2021/14109), однако, группа компаний «Деост» является производителем катетеров АККОРД и одновременно официальным представителем производителя «АЛВИМЕДИКА ТИББ УРУНЛЕР САНАИ ВЕ ДИС АРЕТ АНОНИМ СИРКЕТИ», следовательно, заинтересованный участник закупки может принять участие в данной закупке.

При рассмотрении жалобы по существу в адрес Брянского УФАС России поступили письменные пояснения ГБУЗ «Клинцовская центральная городская больница» (вх. 5-ЭП от 30.11.2022, вх. 2977-ЭП/22 от 01.12.2022), возражения ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД» (вх. 2979-ЭП/22 от 01.12.2022)

После представления документов, руководствуясь ч. 3, 15 ст. 99, ст. 106 Закона о контрактной системе, Комиссия Брянского УФАС России по контролю закупок пошла к следующим выводам:

Довод Заявителя ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД» о необоснованном объединении в один объект закупки медицинских изделий различных видов: стент для коронарных артерий, катетер внутрисосудистый, проводник для доступа к коронарным/периферическим сосудам, шпирц-манометр для баллонного катетера, что противоречит требованиям Постановления Правительства РФ №620 от 19.04.2021 не нашел своего подтверждения в рамках рассмотрения жалобы по следующему:

Предметом осуществляемой закупки является поставка изделий медицинского назначения для отделения эндоваскулярной диагностики и лечения за №

7200000222006710, которая включает в себя поставку следующих медицинских изделий:

Катетер для коронарных артерий, выделяющий лекарственное средство КТРУ
Ю.13.190-02616

Катетер внутрисосудистый проводниковый, одноразового использования КТРУ
Ю.13.110-00005033

Проводник для доступа к коронарным/периферическим сосудам, одноразового
использования КТРУ 32.50.13.110-00005072

Приц-манометр для баллонного катетера, одноразового использования КТРУ
Ю.13.110-00969 / 32.50.13.110-00945.

В соответствии с п. 1 ч. 1 ст. 33 Закона о контрактной системе 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 страны происхождения товара, требования к товарам, работам, услугам при условии, что такие требования или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается использование в описании объекта закупки указания на товарный знак при условии сопровождения такого указания словами "или эквивалент" либо при условии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, либо при условии закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование.

Согласно ч. 2 ст. 33 Закона о контрактной системе документация о закупке в соответствии с требованиями, указанными в ч. 1 ст. 33 Закона о контрактной системе, должна содержать показатели, позволяющие определить соответствиекупаемых 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 п. 2 ч. 29 ст. 34 Закона о контрактной системе Правительство Российской Федерации вправе определить требования к формированию лотов и осуществлению закупок отдельных видов товаров, работ, услуг.

Согласно п. 1 Постановления N 620 от 19.04.2021 установлено, что при осуществлении закупок медицинских изделий не могут быть предметом одного контракта (одного лота) медицинские изделия различных видов в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий по видам, утвержденной Министерством

защиты интересов Российской Федерации, при условии, что значение начальной (максимальной) цены контракта (цены лота) превышает:

тыс. рублей - для заказчиков, у которых объем денежных средств, направленных на закупку медицинских изделий в предшествующем году, составил менее 50 млн. рублей;

млн. рублей - для заказчиков, у которых объем денежных средств, направленных на закупку медицинских изделий в предшествующем году, составил от 50 млн. рублей до 100 млн. рублей;

более 100 млн. рублей - для заказчиков, у которых объем денежных средств, направленных на закупку медицинских изделий в предшествующем году, составил более 100 млн. рублей.

в соответствии с извещением о проведении аукциона начальная максимальная цена контракта составляет 10 696 139,65 руб.

Согласно пункту 2 Постановления N 620 от 19.04.2021 установлено, что указанное в пункте 1 Постановления N 620 требование не распространяется на закупки медицинских изделий, объединенных в один лот (контракт) по контрактам жизненного цикла, заключаемым в случаях, установленных Правительством Российской Федерации, а также на закупки медицинских изделий, объединенных в один лот (контракт) с расходными материалами, которые предусмотрены производителем (поставителем) для использования данных медицинских изделий.

Согласно приложению N 1 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 года N 4н "Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий" (далее - Номенклатурная классификация) номенклатурная классификация медицинских изделий по видам (далее - классификация) содержит числовое обозначение вида медицинского изделия - идентификационный уникальный номер записи, наименование вида медицинского изделия, описание вида медицинского изделия, содержащее соответствующие классификационные признаки вида медицинского изделия, указываемые в зависимости от назначения медицинского изделия.

Постановлением Управления установлено, что необходимые к поставке товары имеют уникальный код номенклатурной классификации.

Согласно статье 38 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" 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

ведований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболического действия на организм человека.

в соответствии с п. 3 ст. 38 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" производитель (изготовитель) медицинского изделия разрабатывает техническую и (или) эксплуатационную документацию, в соответствии с которой осуществляются производство, изготовление, хранение, транспортировка, монтаж, наладка, применение, эксплуатация, в том числе техническое обслуживание, а также ремонт, утилизация или уничтожение медицинского изделия.

Таким образом, техническая документация, являясь неотъемлемой частью документации на медицинское изделие, определяет как способ применения медицинского изделия, так и перечень расходных материалов, необходимых для применения закупаемого медицинского изделия (в том числе совместимых медицинских изделий, необходимых для использования закупаемого товара по назначению при проведении определенных хирургических манипуляций).

Эксплуатационной документацией (инструкцией по применению) определяется способ применения медицинского изделия (в данном случае - стента для коронарных артерий, выделяющего лекарственное средство) и, как следствие, перечень расходных материалов, необходимых для применения медицинского изделия.

В пункте 3 Критериев разграничения элементов медицинского изделия, являющихся составными частями медицинского изделия, в целях его регистрации, утвержденным решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 17.2018 N 116, разъяснено, что отнесение элемента медицинского изделия к составной части медицинского изделия в целях его регистрации осуществляется, и элемент является изделием или материалом, расходуемыми при использовании медицинского изделия, обеспечивающими проведение манипуляций в соответствии с функциональным назначением медицинского изделия, то такой элемент относится к расходным материалам к медицинскому изделию. При этом в качестве расходного материала к медицинскому изделию допускается использование другого медицинского изделия, в том числе зарегистрированного в установленном порядке и допущенного к обращению в странах Евразийского экономического союза.

Таким образом, системное толкование приведенных выше положений действующего законодательства позволяет установить, что медицинское изделие может использоваться в качестве расходного материала к другому медицинскому изделию.

В этом закупка в рамках одного лота основного медицинского изделия и медицинского изделия - расходного материала к основному медицинскому

елию допустима только при условии, что такие медицинские изделия - расходные материалы указаны производителем в эксплуатационной документации ювного медицинского изделия в качестве необходимых для использования ювного медицинского изделия.

З «Клинцовская центральная городская больница» в рамках рассмотрения лобы представлены инструкции в отношении следующих медицинских изделий:

система коронарного стента с лекарственным покрытием Сиролимус Yukon ome PC производства компании Translumina GmbH («Транслумина ГмбХ»), егистрированной по адресу Neue Rottenburger Strasse 50, 72379 Hechingen, many,

гент коронарный Metafor^Λ* с рассасывающимся лекарственным покрытием юлимус (Siralimus Eluting Coronary Stent System Metafor^Λ),

ронарный стент Resolute Опух^{ТМ} с покрытием зотаролимус,

ент коронарный баллонорасширяемый хирургический ЗАО «Стентоник».

представленных ГБУЗ «Клинцовская центральная городская больница» заных выше документов следует, что для медицинских изделий вида "Стент для юнарных артерий, выделяющий лекарственное средство" производителями еделяются следующие совместимые с ними расходные материалы (не дящие в основную комплектацию):

оводник для доступа к коронарным/периферическим сосудам, одноразового ользования;

оводниковые устройства (катетеры), проводники;

тройство для управления и вращения проводника;

триц-манометр для баллонного катетера, одноразового использования;

бор для введения сосудистого катетера;

етер внутрисосудистый проводниковый, одноразового использования.

1 таких обстоятельствах, можно сделать вывод, что в качестве медицинских елий - расходных материалов к основному медицинскому изделию - стенту для юнарных артерий, выделяющему лекарственное средство, используются ходные материалы: проводники для доступа к коронарным/периферическим судам одноразового использования, шприцы-манометры для баллонного етера одноразового использования, катетеры внутрисосудистые водниковые одноразового использования.

им образом, принимая во внимание приведенные выше положения пункта 2 становления N 620, Инспекция Брянского УФАС России приходит к выводу о том, при осуществлении закупок стентов для коронарных артерий, выделяющих

арственное средство, в рамках одного лота с такими стентами могут быть же закуплены вышеперечисленные медицинские изделия в качестве расходных материалов.

1 этом ссылка Заявителя на письмо ФАС России исх. ПИ/98271/22 от 26.10.2022 является несостоятельной, поскольку данное письмо не отражает позицию относительно п.2 Постановления N 620 от 19.04.2021.

их документов, подтверждающих довод, изложенный в жалобе заявителем ООО «ПЛАНТТРЕЙД» не представлено, доказательств ограничения его возможного участия в аукционе на поставку товара также не представлено

энив имеющие в деле доказательства в их совокупности и взаимосвязи, иссия Брянского УФАС России приходит к выводу о том, что вышеуказанные действия Заказчика не противоречат требованиям Закона о контрактной системе Постановления N 620 от 19.04.2021.

Довод Заявителя относительно ограничения количества участников закупки, поскольку совокупности установленных требований к закупаемым товарам (катетер ангиографический, одноразового использования) соответствуют товары различных производителей катетер сердечно-сосудистый ангиографический ALVISION – «Алвимедика Тибби Урунлер Санаи Ве Дис Тикарет Аноним Сиркети» (ФСЗ 2010/07091), а также катетер диагностический PANORAMA – ООО НПО «Деост» (РЗН 2021/14109), однако, группа компаний «Деост» является производителем катетеров АККОРД и одновременно официальным представителем производителя «АЛВИМЕДИКА ТИББ УРУНЛЕР САНАИ ВЕ ДИС ТИКАРЕТ АНОНИМ СИРКЕТИ» не находит своего подтверждения ввиду следующего:

катетер сердечно-сосудистый ангиографический ALVISION – «Алвимедика Тибби Урунлер Санаи Ве Дис Тикарет Аноним Сиркети» (ФСЗ 2010/07091) и катетер диагностический PANORAMA – ООО НПО «Деост» (РЗН 2021/14109) зарегистрированы как самостоятельные медицинские изделия разных производителей, следовательно не являются товарами одного производителя;

в рамках рассмотрения жалобы представителем заказчика ГБУЗ «Клинцовская центральная районная больница» представлено информационное письмо «Алвимедика Тибби Урунлер Санаи Ве Дис Тикарет Аноним Сиркети» от 01.09.2021 содержания которого следует, что официальным дистрибьютером товаров Medica является ООО «Инновации в технологиях и материалах».

Заявителем в рамках рассмотрения жалобы не представлено документов, подтверждающих, что исключительно ООО «ДЕОСТ» является официальным представителем производителя «АЛВИМЕДИКА ТИББ УРУНЛЕР САНАИ ВЕ ДИС ТИКАРЕТ АНОНИМ СИРКЕТИ».

1 таких обстоятельствах, учитывая отсутствие документов, подтверждающих ограничение количества участников закупки, данный довод Заявителя признается обоснованным.

Заказчиком ГБУЗ «Клинцовская центральная городская больница» нарушены положения п.16, п.17 ч.1 ст. 42 Закона о контрактной системе, в соответствии с которыми, при осуществлении закупки путем проведения открытых конкурентных процедур заказчик формирует с использованием единой информационной системы, подписывает усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени заказчика, и размещает в единой информационной системе извещение об осуществлении закупки, содержащее следующую информацию:

размер и порядок внесения денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в закупке, условия независимой гарантии (если требование обеспечения заявки установлено в соответствии со статьей 44 настоящего Федерального закона), реквизиты счета, на котором в соответствии с законодательством Российской Федерации учитываются операции со средствами, поступающими заказчику, реквизиты счета для перечисления денежных средств в случае, предусмотренном частью 13 статьи 44 настоящего Федерального закона;

размер обеспечения исполнения контракта, гарантийных обязательств, порядок предоставления такого обеспечения, требования к такому обеспечению (если требование обеспечения исполнения контракта, гарантийных обязательств установлено в соответствии со статьей 96 настоящего Федерального закона),

поскольку заказчиком в извещении об осуществлении закупки не в полном объеме указаны требования к обеспечению заявки на участие в закупке, а также требования к обеспечению исполнения контракта с учетом требований ст. 45 Закона о контрактной системе, а также с учетом Постановления Правительства от 08.11.2013 N 1005 (ред. от 15.10.2022) "О независимых гарантиях, используемых в целях Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" вместе с "Дополнительными требованиями к независимой гарантии, используемой в целях Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", правилами ведения и размещения в единой информационной системе в сфере закупок реестра независимых гарантий", "Правилами формирования и ведения реестра независимых гарантий" (далее- Постановление Правительства от 08.11.2013 N 1005), а также с учетом изменений, вступивших в законную силу с 01.01.2022 года, в части установления дополнительных обязательных условий в независимых гарантиях.

Постановлением Брянского УФАС России установлено, что в извещении о проведении закупки заказчиком установлено требование о предоставлении участником закупки обеспечения заявки на участие в закупке, требование к обеспечению исполнения контракта.

Согласно п. 1 ч. 1 ст. 45 Закона о контрактной системе заказчики в качестве обеспечения заявок, исполнения контрактов, гарантийных обязательств принимают независимые гарантии, выданные банками, соответствующими требованиям, установленным Правительством Российской Федерации, и

оченными в перечень, предусмотренный ч. 1.2 ст. 45 Закона о контрактной системе.

стью 2 ст. 45 Закона о контрактной системе установлен перечень информации, которую должна содержать независимая гарантия.

, Независимая гарантия должна быть безотзывной и должна содержать:

сумму независимой гарантии, подлежащую уплате гарантом заказчику в предусмотренных частью 15 статьи 44 настоящего Федерального закона случаях, или сумму независимой гарантии, подлежащую уплате гарантом заказчику в случае надлежащего исполнения обязательств принципалом в соответствии со статьей 44 настоящего Федерального закона, а также идентификационный код закупки, в осуществлении которой предоставляется такая независимая гарантия;

обязательства принципала, надлежащее исполнение которых обеспечивается независимой гарантией;

обязанность гаранта в случае просрочки исполнения обязательств по независимой гарантии, требование об уплате денежной суммы, по которой отвечает условиям такой независимой гарантии и предъявлено заказчиком по окончании срока ее действия, за каждый день просрочки уплатить заказчику сумму в размере 0,1 процента денежной суммы, подлежащей уплате по такой независимой гарантии;

условие, согласно которому исполнением обязательств гаранта по независимой гарантии является фактическое поступление денежных сумм на счет, на котором в соответствии с законодательством Российской Федерации учитываются операции с денежными средствами, поступающими заказчику;

срок действия независимой гарантии с учетом требований статей 44 и 96 настоящего Федерального закона;

отлагательное условие, предусматривающее заключение договора предоставления независимой гарантии по обязательствам принципала, возникшим из контракта при его заключении, в случае предоставления независимой гарантии в качестве обеспечения исполнения контракта;

установленный Правительством Российской Федерации перечень документов, предоставляемых заказчиком гаранту одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по независимой гарантии.

вместе с тем, Комиссией Брянского УФАС России установлено, что заказчиком в отношении об осуществлении закупки не в полном объеме установлены требования к обеспечению заявок, обеспечению исполнения контракта с учетом требований ст. 45 Закона о контрактной системе.

вместе с тем, согласно ч. 8.2 ст. 45 Закона о контрактной системе дополнительные требования к независимой гарантии, используемой для целей Закона о

трактной системе, порядок ведения и размещения в единой информационной системе реестра независимых гарантий, порядок формирования и ведения реестра независимых гарантий, в том числе включения в него информации, порядок и сроки предоставления выписок из него, типовая форма независимой гарантии, используемой для целей Закона о контрактной системе, а также требования об уплате денежной суммы по независимой гарантии устанавливаются Правительством Российской Федерации.

Установлено, что Постановлением Правительства РФ от 08.11.2013 N 1005 (ред. от 15.10.2022) установлена форма независимой гарантии, предоставляемой в качестве обеспечения исполнения контракта, а также установлены дополнительные требования к независимой гарантии, в том числе, требования, вступившие в законную силу с 18.10.2022 года:

Условия о рассмотрении требования заказчика об уплате денежной суммы по независимой гарантии не позднее 5 рабочих дней со дня, следующего за днем получения такого требования и документов, предусмотренных перечнем документов, представляемых заказчиком гаранту одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по независимой гарантии, утвержденным Постановлением Правительства Российской Федерации от 8 ноября 2013 г. N 1005 "О независимых гарантиях, используемых для целей Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд";

Условия о рассмотрении споров, возникающих в связи с исполнением обязательств по независимой гарантии, в арбитражном суде.

Кроме с тем, Комиссией Брянского УФАС России установлено, что заказчиком в извещении об осуществлении закупки не установлены требования к независимой гарантии, предоставляемой в качестве обеспечения заявки на участие в закупке, а также требования к независимой гарантии, предоставляемой в качестве обеспечения исполнения контракта в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 08.11.2013 N 1005, в том числе, дополнительные требования, вступившие в законную силу с 18.10.2022.

Таким образом, заказчиком в извещении об осуществлении закупки не в полном объеме установлены требования к обеспечению заявки на участие в закупке, а также к обеспечению исполнения контракта с учетом требований ст. 45 Закона о контрактной системе, а также с учетом Постановления Правительства Российской Федерации от 08.11.2013 N 1005.

Указанные в действиях заказчиков нарушения требований Закона о контрактной системе свидетельствуют о признаках административного правонарушения, ответственность за которое предусмотрена ч. 4.2 статьи 7.30 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

На основании изложенного, Комиссия Брянского УФАС России по контролю в сфере закупок, руководствуясь ч.ч. 3, 15, 22 ст. 99, ст. 106 Закона о контрактной

теме,

Решила:

Признать жалобу ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД» на действия заказчика ГБУЗ «Клинцовская центральная городская больница» при осуществлении закупки путем проведения электронного аукциона на поставку изделий медицинского назначения для отделения эндоваскулярной диагностики и лечения за № 7200000222006710 необоснованной.

По итогам рассмотрения жалобы и проведения внеплановой проверки признать действия заказчика ГБУЗ «Клинцовская центральная городская больница» нарушением требований пп. 16, 17 ч.1 ст. 42 Закона о контрактной системе.

Предписание об устранении выявленных нарушений требований пп. 16, 17 ч.1 ст. 42 Закона о контрактной системе не выдавать, ввиду того, что положения постановления об осуществлении закупки могут быть обжалованы до окончания срока подачи заявок, выявленное нарушение не повлияло на итоги закупки.

Передать материалы жалобы соответствующему должностному лицу Брянского АС России для рассмотрения вопроса о возбуждении дела об административном правонарушении.

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

Председатель комиссии

«.....»

Члены комиссии

«.....»