

РЕШЕНИЕ

по делу № 145-ж/2018

г. Челябинск, пр. Ленина, 59

Резолютивная часть решения оглашена 22 марта 2018 года

В полном объеме решение изготовлено 26 марта 2018 года

Комиссия по контролю в сфере закупок для государственных и муниципальных нужд Управления Федеральной антимонопольной службы по Челябинской области (далее - Комиссия) в составе:

Председателя
Комиссии: «<...>» - «<...>»;
Членов
Комиссии: «<...>» - «<...>»;
«<...>» - «<...>»,

руководствуясь частью 15 статьи 99, статьей 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 о контрактной системе), рассмотрев жалобу ООО «ИНТЕРМЕД» на действия аукционной комиссии при проведении электронного аукциона на поставку реактивов для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия (извещение № 0869200000218000141), в присутствии:

- представителей Государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Челябинский областной клинический терапевтический госпиталь для ветеранов войн» (далее – ГБУЗ «Челябинский областной клинический терапевтический госпиталь для ветеранов войн», заказчик) «<...>», действующих на основании доверенностей б/н от 22.03.2018;

- представителей Государственного казенного учреждения Челябинской области «Центр закупок в сфере здравоохранения» (далее – ГКУ «Центр закупок в сфере здравоохранения», уполномоченное учреждение) «<...>», действующих на основании доверенностей №№ 05, 07 от 15.02.2018, № 32 от 05.10.2017, № 42 от 21.11.2017; № 42 от 21.11.2017;

- члена аукционной комиссии «<...>»;

- в отсутствие представителей ООО «ИНТЕРМЕД», уведомленных о времени и месте заседания Комиссии, ходатайствовавших о рассмотрении жалобы в их отсутствие.

У С Т А Н О В И Л А:

В Челябинское УФАС России 15.03.2018 поступила жалоба ООО «ИНТЕРМЕД» на действия аукционной комиссии при проведении электронного аукциона на поставку реактивов для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия (извещение № 0869200000218000141) (далее – аукцион, закупка).

Согласно представленным документам изменения извещения о проведении электронного аукциона опубликованы заказчиком на официальном сайте Единой информационной системы (далее – ЕИС) в сфере закупок www.zakupki.gov.ru 21.02.2018 в 16:24.

Начальная (максимальная) цена контракта на поставку реактивов для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия – 617 280,03 рублей.

Протокол рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе № 0869200000218000141 от 02.03.2018.

Протокол проведения электронного аукциона от 05.03.2018.

Протокол подведения итогов электронного аукциона № 0869200000218000141 от 12.03.2018.

На момент рассмотрения жалобы контракт по итогам аукциона не заключен.

Согласно доводам жалобы ООО «ИНТЕРМЕД», аукционной комиссией неправомерно заявка участника закупки с порядковым номером 2 признана несоответствующей требованиям, установленным документацией об аукционе, поскольку формулировка обоснования решения, указанная в протоколе, не свидетельствует о доказанности несовместимости предлагаемого товара с анализаторами, имеющимися у заказчика. Подавая заявку, участник закупки согласился на условия и требования документации о закупке.

Представители заказчика, уполномоченного учреждения с доводами жалобы ООО «ИНТЕРМЕД» не согласились и пояснили, что аукционная комиссия не смогла идентифицировать характеристики товара, содержащиеся в первой части заявки с регистрационным удостоверением, входящим в состав второй части заявки.

Изучив представленные документы и материалы, руководствуясь статьей 106 Закона о контрактной системе, Комиссия пришла к следующим выводам.

В соответствии с частью 1 статьи 69 Закона о контрактной системе аукционная комиссия рассматривает вторые части заявок на участие в электронном аукционе и документы, направленные заказчику оператором электронной площадки в соответствии с частью 19 статьи 68 Закона о

контрактной системе, в части соответствия их требованиям, установленным документацией о таком аукционе.

Аукционная комиссия рассматривает вторые части заявок на участие в электронном аукционе, направленных в соответствии с частью 19 статьи 68 Закона о контрактной системе, до принятия решения о соответствии пяти таких заявок требованиям, установленным документацией о таком аукционе (часть 2 статьи 69 Закона о контрактной системе).

Согласно части 6 статьи 69 Закона о контрактной системе заявка на участие в электронном аукционе признается не соответствующей требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в случае: 1) непредставления документов и информации, которые предусмотрены пунктами 1, 3 - 5, 7 и 8 части 2 статьи 62, частями 3 и 5 статьи 66 Закона о контрактной системе, 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 Закона о контрактной системе.

В соответствии с частью 7 статьи 69 Закона о контрактной системе принятие решения о несоответствии заявки на участие в электронном аукционе требованиям, установленным документацией о таком аукционе, по основаниям, не предусмотренным [частью 6](#) статьи 69 Закона о контрактной системе, не допускается.

Согласно протоколу подведения итогов электронного аукциона № 0869200000218000141 от 12.03.2018 заявка участника закупки с порядковым номером 2 признана несоответствующей требованиям, установленным документацией об аукционе по причине «Представленные документы в составе второй части заявки участником не позволяют сделать вывод о совместимости предлагаемых к поставке товаров с имеющимся у заказчика анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия» (пункт 1 части 6 статьи 69 Закона о контрактной системе).

В соответствии с пунктом 9 информационной карты документации об аукционе установлено, что первая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать конкретные показатели, соответствующие значениям, установленным документацией о таком аукционе, и указание на товарный знак (его словесное обозначение) (при наличии), знак обслуживания (при наличии), фирменное наименование (при наличии), патенты (при наличии), полезные модели (при наличии), промышленные образцы (при наличии). В составе второй части заявки обязательно наличие копии действующего регистрационного удостоверения Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения и социального развития (Министерства здравоохранения Российской Федерации и социального развития Российской Федерации).

Согласно инструкции по заполнению заявки на участие в электронном аукционе (Приложение № 2 к информационной карте документации об электронном аукционе) первая часть заявки участника должна содержать информацию в объеме не менее того количества показателей, которое указано в приложении № 1 к информационной карте документации об аукционе в столбце №3, №4, №5 позволяющую сделать вывод о функциональных, технических и качественных характеристиках предлагаемого к поставке товара и его соответствии требованиям заказчика.

В соответствии с Приложением № 1 к информационной карте документации об электронном аукционе «Техническое задание» (описание закупаемого товара, работы, услуги; функциональные характеристика, свойства, параметры и т.д.) заказчиком установлено следующее:

№ п/п	Наименование товара	Показатели, значения которых не могут изменяться	Ед. изм.	Количество
1	Чип-сенсор Глюкоза II типа, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	<p>Основа измерительной системы анализатора для определения концентрации глюкозы в образце крови, плазме и сыворотке методом электрического импеданса. Представляет собой прямоугольную керамическую подложку с электродом и нанесенным на нее ферментом.</p> <p>Химический состав фермента чип-сенсора: глюкозооксидаза, фосфатный буфер, нереактивные добавки, формирующий комплекс.</p> <p>Срок службы не менее 60 дней</p> <p>Исследований 10000 шт*</p>	Шт.	3
2	Раствор глюкоза/лактат системный, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	<p>Системный раствор, готовый к использованию. Для промывания анализатора глюкозы и лактата после измерения каждой пробы глюкозы/лактата в растворе цельной крови с разрушенными (лизированными) эритроцитами. Флакон 2,5л*</p>	Флак.	6
	Раствор глюкоза/лактат гемолизирующий с капиллярами в микропробирках,	<p>Заполненные пробирки для забора пробы, готовые к использованию. Предназначены для измерения глюкозы/лактата в растворе цельной крови с разрушенными (лизированными) эритроцитам на анализаторе глюкозы и лактата. Образец в</p>		

3	для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	пробирке должен разбавляться в соотношении 1:51. Упаковка*: 1000 пробирок типа Эппендорф объемом 2 мл, заполненных 1 мл гемолизирующего раствора + 1000 пластиковых капилляров с объемом заполнения 20 мкл.	Упак.	15
4	Раствор мульти-стандарт 12 ммоль/л в микропробирках, для анализатора глюкозы и лактата, Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Стандарт для контроля измерения глюкозы/лактата на анализаторе глюкозы и лактата. Состав р-ра: раствор глюкозы 12 ммоль/л в фосфатном буфере PH 7.2 состоит из: фосфат Na-47%, фосфат K-51%, цитрат Na-1%, азид Na-1% Упаковка*: 100 пробирок типа Эппендорф ,объемом по 2 мл., заполненные 2 мл раствор глюкозы 12 ммоль	Упак.	7
5	Роствор РедиКонНорм для глюкозы и лактата в пробирках (норма), для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Контрольный раствор (норма) для ежедневного тестирования, готовый к использованию. Состав р-ра: 5-7 ммоль/л глюкозы, 2,5-3,5 ммоль/л лактата в фосфатном буфере PH 7.2 сост. из: фосфат Na-47%, фосфат K-51%, цитрат Na-1%, азид Na-1%. Упаковка*: 25 пробирок типа Эппендорф, объемом по 2 мл , заполненные 1 мл раствором	Упак.	5
6	Роствор РедиКонПат для глюкозы и лактата в пробирках (патология), для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Контрольный раствор (патология), для ежедневного тестирования, готовый к использованию. Состав р-ра: 13.6-18.4 ммоль/л глюкозы/лактата в фосфатном буфере PH 7.2 сост. из: фосфат Na-47%, фосфат K-51%, цитрат Na-1%, азид Na-1%. Упаковка*: 25 пробирок типа Эппендорф, объемом по 2 мл, заполненные 1 мл раствором	Упак.	5
7	Раствор сенсора глюкоза/лактат проверочный, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Раствор для проверки качества работы электрода на анализаторе. Состав р-ра: 0.180 ммоль/л глюкозы/лактата в фосфатном буфере PH 7.2 сост. Из: фосфат Na - 47%, фосфат K – 51%, цитрат Na - 2%. Упаковка: 20 пробирок типа Эппендорф, объемом 1,5 мл, заполненные 1 мл раствором	Упак.	2
	Дезинфицирующий раствор, для анализатора	Раствор для очистки проточной системы и дезинфекции перед заменой трубки помпы, иглы или клапана пробоотборника.		

8	глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Состав: коррозионный ингибитор, глутардиальдегид, дидецилоксиаммония пропионат Упаковка*: 5 пробирок тина Эппендорф, объемом 1,5 мл, заполненные 75 мкл раствором	Упак.	1
9	Моющий раствор (депротеинизатор), для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Раствор для очистки анализатора глюкозы и лактата BIOSEN, EKF – diagnostic, Состав р-ра: коррозионный ингибитор, формирующий комплекс: разбавитель(вода). Упаковка*: 5 пробирок тина Эппендорф, объемом 1,5 мл, заполненные 30 мкл раствором	Упак.	1

Документация об аукционе в электронной форме содержит указание на товарный знак в соответствии ч. 1, ст. 33 Федерального закона от 05.04. 2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», для исключения случаев несовместимости товаров, на которых применяются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товаром, который используется заказчиком (анализатор глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия)

* Участник имеет право предложить иное количество единиц, при этом сделав перерасчет итогового количества единиц измерения (упаковок), которое должно быть не менее количества, заявленного Заказчиком, обеспечивая общую потребность в определениях, рабочих растворах и т.п.

Остаточный срок годности товара на момент поставки заказчику должен быть:

в пункте 1,2, 4, 8,9 (спецификации) не менее 10 месяцев

В пункте 3 (спецификации) не менее 8 месяцев

В пункте 5, 6, 7, (спецификации) не менее 4 месяцев.

Первая часть заявки ООО «ИНТЕРМЕД» (порядковый номер <...>) содержала следующую информацию:

№ п/п	Наименование товара	Показатели, значения которых не могут изменяться	Ед. изм.	Количество	Страна происхождения товара
	Чип-сенсор	Основа измерительной системы анализатора для определения концентрации глюкозы в образце крови, плазме и сыворотке методом электрического импеданса. Представляет собой			

1	<p>Глюкоза II типа, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия</p>	<p>прямоугольную керамическую подложку с электродом и нанесенным на нее ферментом.</p> <p>Химический состав фермента чип-сенсора: глюкозооксидаза, фосфатный буфер, нереактивные добавки, формирующий комплекс.</p> <p>Срок службы менее 60 дней</p> <p>Исследований 10000 шт*</p>	Шт.	3	Германия
2	<p>Раствор глюкоза/лактат системный, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия</p>	<p>Системный раствор, готовый к использованию. Для промывания анализатора глюкозы и лактата после измерения каждой пробы глюкозы/лактата в растворе цельной крови с разрушенными (лизированными) эритроцитами. Флакон 1,0л</p>	Флак.	15	Россия
3	<p>Раствор глюкоза/лактат гемолизирующий с капиллярами в микропробирках, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия</p>	<p>Заполненные пробирки для забора пробы, готовые к использованию. Предназначены для измерения глюкозы/лактата в растворе цельной крови с разрушенными (лизированными) эритроцитам на анализаторе глюкозы и лактата. Образец в пробирке должен разбавляться в соотношении 1:51.</p> <p>Упаковка: 1000 пробирок типа Эппендорф объемом 2 мл, заполненных 1 мл гемолизирующего раствора + 1000 пластиковых капилляров с объемом заполнения 20 мкл.</p>	Упак.	15	Россия
	<p>Раствор мульти-стандарт 12 ммоль/л в микропробирках,</p>	<p>Стандарт для контроля измерения глюкозы/лактата на анализаторе глюкозы и лактата.</p> <p>Состав р-ра: раствор</p>			

4	<p>для анализатора глюкозы и лактата, Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия</p>	<p>глюкозы 12 ммоль/л в фосфатном буфере PH 7.2 состоит из: фосфат Na-47%, фосфат K-51%, цитрат Na-1%, азид Na-1%</p> <p>Упаковка: 100 пробирок типа Эппендорф, объемом по 2 мл., заполненные 2 мл раствор глюкозы 12 ммоль</p>	Упак.	7	Россия
5	<p>Роствор РедиКонНорм для глюкозы и лактата в пробирках (норма), для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия</p>	<p>Контрольный раствор (норма) для ежедневного тестирования, готовый к использованию.</p> <p>Состав р-ра: 5-7 ммоль/л глюкозы, 2.5-3.5 ммоль/л лактата в фосфатном буфере PH 7.2 сост. из: фосфат Na-47%, фосфат K-51%, цитрат Na-1%, азид Na-1%.</p> <p>Упаковка: 25 пробирок типа Эппендорф, объемом по 2 мл., заполненные 1 мл раствором</p>	Упак.	5	Россия
6	<p>Роствор РедиКонПат для глюкозы и лактата в пробирках (патология), для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия</p>	<p>Контрольный раствор (патология), для ежедневного тестирования, готовый к использованию.</p> <p>Состав р-ра: 13.6-18.4 ммоль/л глюкозы/ лактата в фосфатном буфере PH 7.2 сост. из: фосфат Na-47%, фосфат K-51%, цитрат Na-1%, азид Na-1%.</p> <p>Упаковка: 25 пробирок типа Эппендорф, объемом по 2 мл., заполненные 1 мл раствором</p>	Упак.	5	Россия
7	<p>Раствор сенсора глюкоза/лактат проверочный, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic,</p>	<p>Раствор для проверки качества работы электрода на анализаторе.</p> <p>Состав р-ра: 0.180 ммоль/л глюкозы/лактата в фосфатном буфере PH 7.2 сост. Из: фосфат Na - 47%, фосфат K – 51%, цитрат Na - 2%.</p> <p>Упаковка: 20 пробирок</p>	Упак.	2	Россия

	Германия	типа Эппендорф, объемом 1,5 мл, заполненные 1 мл раствором			
8	Дезинфицирующий раствор, для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Раствор для очистки проточной системы и дезинфекции перед заменой трубки помпы, иглы или клапана пробоотборника. Состав: коррозионный ингибитор, глутардиальдегид, дидецилоксиаммония пропионат Упаковка: 5 пробирок тина Эппендорф, объемом 1,5 мл, заполненные 75 мкл раствором	Упак.	1	Германия
9	Моющий раствор (депротеинизатор), для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия	Раствор для очистки анализатора глюкозы и лактата BIOSEN, EKF – diagnostic, Состав р-ра: коррозионный ингибитор, формирующий комплекс: разбавитель(вода). Упаковка: 5 пробирок тина Эппендорф, объемом 1,5 мл, заполненные 30 мкл раствором	Упак.	1	Германия

Однако в составе второй части заявки участника закупки с порядковым номером 2 содержатся регистрационное удостоверение на медицинское изделие от 20.07.2010 № ФСЗ 2010/07433, приложение к регистрационному удостоверению на медицинское изделие от 20.07.2010 № ФСЗ 2010/07433 (Лист 1); приложение к регистрационному удостоверению на медицинское изделие № ФСР 2011/11919 (Лист 1).

При этом, в приложении к регистрационному удостоверению на медицинское изделие № ФСР 2011/11919 (Лист 1) перечислены такие расходные материалы, как:

– реагент 1-1 фл. (0,5 л или 1,0 л);

– реагент 2-1 уп. пробирок 200 шт. (по 1,0 мл в пробирке) или 500 шт. (по 1,0 мл в пробирке), или 1000 шт. (по 1,0 мл в пробирке) или 1 фл. (0,5 л);

- реагент 3-1 фл. (50 мл) или 1 уп. пробирок 10 шт. (по 2,0 мл) или 50 шт. (по 2,0 мл) или 100 шт. (по 2,0мл);

- реагент 4-1 уп. пробирок 5 шт. (по 1,0 мл) или 10 шт. (по 1,0 мл), или 25 шт. (по 1,0 мл);
- реагент 5-1 уп. пробирок 5 шт. (по 1,0 мл) или 10 шт. (по 1,0 мл), или 25 шт. (1,0 мл);
- реагент 6-1 уп. пробирок (3x3 шт. по 1,0 мл);
- реагент 7-1 уп. пробирок (20 шт. по 1,0 мл);
- капилляры вместимостью 200 мкл – 1 уп. 200 шт.

Таким образом, отсутствие как самого регистрационного удостоверения на медицинское изделие № ФСР 2011/11919, так и описания содержащихся в реагентах растворов не позволяют определить назначение каждого реагента и соответствие предлагаемого товара требованиям заказчика, установленным в документации об электронном аукционе. В составе заявки заявителя отсутствуют достаточные сведения, позволяющие сделать вывод о возможности использования реагентов для анализаторов, имеющих у заказчика (обеспечения совместимости). Действия аукционной комиссии соответствуют требованиям части 1, пункта 1 части 6 статьи 69 Закона о контрактной системе.

При проведении внеплановой проверки в действиях Заказчика антимонопольным органом выявлены следующие нарушения законодательства о контрактной системе.

В силу части 8 статьи 69 Закона о контрактной системе 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 на электронной площадке и в единой информационной системе. Указанный протокол должен содержать информацию о порядковых 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 заявок установленным требованиям), которые ранжированы в соответствии с частью 18 статьи 68 Закона о контрактной системе и в отношении которых принято решение о соответствии требованиям, установленным 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 порядковых номерах, решение о соответствии или о несоответствии заявок на участие в таком аукционе требованиям, установленным документацией о нем, с обоснованием этого решения и с указанием положений Закона о контрактной системе, которым не соответствует участник такого аукциона, положений документации о таком аукционе, которым не соответствует заявка на участие в нем, положений заявки на участие в 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.

Необходимо отметить, что в протоколе подведения итогов электронного аукциона № 0869200000218000141 от 12.03.2018, в нарушение части 8 статьи 69 Закона о контрактной системе при обосновании принятого решения не указаны положения документации об аукционе, которым не соответствует заявка на участие в нем, положения заявки на участие в таком аукционе, которые не соответствуют требованиям, установленным документацией о нем.

Учитывая, что данное обстоятельство не повлияло на принятое аукционной комиссией решение в целом, антимонопольным органом принято решение предписание об устранении нарушений законодательства о контрактной системе не выдавать.

Исходя из изложенного, информации, представленной заявителем, заказчиком, а также информации, полученной Комиссией при проведении внеплановой проверки, Комиссия, руководствуясь статьями 99, 106 Закона о контрактной системе и приказом ФАС России от 19.11.2014 N 727/14 «Об утверждении административного регламента 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,

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «ИНТЕРМЕД» на действия аукционной комиссии при проведении электронного аукциона на поставку реактивов для анализатора глюкозы и лактата Biosen C –Lain GP товарного знака BioSen EKF Diagnostic, Германия (извещение № 0869200000218000141) необоснованной.

2. По результатам проведенной внеплановой проверки признать в действиях аукционной комиссии нарушения части 8 статьи 69 Закона о контрактной системе.

3. Передать материалы дела должностному лицу Челябинского УФАС России для решения вопроса о привлечении виновного должностного лица к административной ответственности по части 2.1 статьи 7.30 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

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