

## РЕШЕНИЕ №054/06/33-147/2022

ия 2022 года

г. Новосибирск

ия Управления Федеральной антимонопольной службы по Новосибирской области  
ролю в сфере закупок (Комиссия Новосибирского УФАС России) в составе:

ый специалист-эксперт отдела контроля

к, член Комиссии;

..>

- специалист первого разряда отдела контроля  
закупок, член Комиссии;

тствии представителей:

номоченного учреждения – ГКУ НСО «УКСис»: <...> (по доверенности), <...> (по  
нности);

ателя жалобы – ООО «РЕНЕССАНС-МЕД»: представители не явились, уведомлено  
ащим образом;

изчика – ГКУ НСО «СТК и РМТБ»: <...> (по доверенности), <...> (по доверенности), <...> (по  
нности),

стрев жалобу ООО «РЕНЕССАНС-МЕД» на действия заказчика - ГКУ НСО «СТК и РМТБ»  
номоченного учреждения – ГКУ НСО «УКСис» при проведении электронного аукциона  
№00000621008730 на поставку медицинских изделий – генератор  
хирургический с универсальным набором комплектующих для монополярной и  
рной коагуляции, закупаемых в целях исполнения мероприятия по переоснащению 3  
нских организаций, оказывающих помощь больным онкологическими заболеваниями  
нсеров/больниц) в рамках регионального проекта "Борьба с онкологическими  
ваниями" государственной программы "Развитие здравоохранения Новосибирской  
и" в 2022 году, ввод в эксплуатацию медицинских изделий, обучение правилам  
тации специалистов, эксплуатирующих медицинские изделия, размещенного в ЕИС  
21 г., начальная (максимальная) цена контракта 8 000 000 руб.,

### УСТАНОВИЛА:

сибирское УФАС России обратилось ООО «РЕНЕССАНС-МЕД» с жалобой на  
ия заказчика - ГКУ НСО «СТК и РМТБ» и уполномоченного учреждения – ГКУ НСО  
» при проведении электронного аукциона №0851200000621008730 на поставку  
нских изделий – генератор электрохирургический с универсальным набором  
ктующих для монополярной и биполярной коагуляции, закупаемых в целях  
ения мероприятия по переоснащению 3 медицинских организаций, оказывающих  
с больным онкологическими заболеваниями (диспансеров/больниц) в рамках  
ального проекта "Борьба с онкологическими заболеваниями" государственной  
ммы "Развитие здравоохранения Новосибирской области" в 2022 году, ввод в  
тацию медицинских изделий, обучение правилам эксплуатации специалистов,  
атирующих медицинские изделия.

алобы заключается в следующем.

нию подателя жалобы, заказчиком при формировании описания объекта закупки зны требования ст.33 Федерального закона от 05.04.2013г. №44-ФЗ «О контрактной е в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и пальных нужд» (далее - ФЗ №44-ФЗ), в частности, податель жалобы считает, что всей пности технических характеристик, установленных заказчиком в описании объекта 1, соответствует товар одного конкретного производителя, а именно, генератор эхирургический Valleylab FT10 Covidien V1ff10Gen производства «Medtronic» (Covidien). естве подтверждения данного довода подателем жалобы представлена ительная таблица характеристик товаров Covidien (V1ff10Gen), Bowa (ARC 350 и ARC Erbe (VTO 300 D и VTO 3). Исходя из указанной таблицы, по характеристикам эство педальных переключателей, присоединяемых одновременно к аппарату для ения режимами в процессе операции, не менее 4 шт.», «Размеры генератора: не 368 x 462 x 178 мм.» и «Использование комбинированных инструментов, сочетающих биполярного электролигирования и монополярной диссекции - наличие» аниям описания объекта закупки соответствует только товар вышеуказанного одителя.

того, исходя из данной таблицы, у иных производителей отсутствует информация о :арактеристик, установленных заказчиком в описании объекта закупки, в частности, л внутренней памяти, не менее 8 Гб», «Частота диагностического опроса ивления оперируемой ткани, не менее 434 кГц» и т.п.

из изложенного, по мнению подателя жалобы, требования к характеристикам емого товара, установленные заказчиком в описании объекта закупки, ограничивают ство участников закупки и не позволяют достичь экономии бюджетных средств.

новании изложенного, податель жалобы считает, что аукционная документация кит нарушения требований законодательства о контрактной системе в сфере <.

**обу ООО «РЕНЕССАНС-МЕД» от уполномоченного учреждения – ГКУ НСО «УКСис» и ика – ГКУ НСО «СТК и РМТБ» поступили следующие пояснения.**

ик признал, что всей совокупности технических характеристик, установленных ком в описании объекта закупки, соответствует конкретный товар единственного одителя, а именно, генератор электрохирургический Valleylab FT10 Covidien V1ff10Gen одства «Medtronic» (Covidien). Вместе с тем, заказчик в своих пояснениях сообщил, :бования к характеристикам обусловлены потребностью заказчика в приобретении инского изделия (генератора электрохирургического) с характеристиками, имися уникальными по сравнению с товарами иных производителей, в качестве рждения данного довода заказчиком были представлены обоснование димости приобретения универсальной электрохирургической платформы Valleylab я онкологической службы, подписанное сотрудниками грузополучателя - ГБУЗ НСО :1», а также заключение эксперта союза «Торгово-промышленной палаты НСО» о тствии потребностям заказчика изделия данного производителя. Вместе с тем, по о заказчика, установление данных требований не повлекло ограничение количества лков закупки.

моченное учреждение поддержало возражения заказчика и сообщило, что на э в данной закупке было подано четыре аукционных заявки. Таким образом, вление заказчиком в описании объекта закупки характеристик, соответствующих нному товару, не повлекло ограничения количества участников закупки.

новании изложенного, уполномоченное учреждение и заказчик считают, что данная документация соответствует требованиям законодательства о контрактной системе в сфере закупок.

**представленные материалы и доводы сторон, Комиссия Новосибирского УФАС пришла к следующим выводам.**

в ходе проведения Комиссией Новосибирского УФАС России представитель заказчика признал, что совокупности технических характеристик, установленных заказчиком в описании объекта закупки, соответствует товар одного конкретного производителя, а именно, генератор электрохирургический Valleylab FT10 производства «Ковидиен Лс», США.

При этом, представитель заказчика сообщил, что данное медицинское изделие является уникальным по своим техническим характеристикам, в частности, по показателю «Частота колебаний электрического тока сопротивления оперируемой ткани, не менее 434 кГц». Данная характеристика генератора электрохирургического Valleylab FT10 намного превосходит характеристики аналогичных медицинских изделий других производителей. При этом, данная характеристика является одной из важнейших при проведении онкологических операций, для осуществления которых закупается данный товар. Вместе с тем, подателем жалобы в представленной в составе жалобы сравнительной таблице характеристик не представлена информация о значении данной характеристики у медицинских изделий иных производителей.

Таким образом, исходя из материалов жалобы и представленных заказчиком пояснений, представитель заказчика считает, что всей совокупности технических характеристик, установленных заказчиком в описании объекта закупки, соответствует товар одного конкретного производителя, а именно, генератор электрохирургический Valleylab FT10 производства «Ковидиен Лс», США.

В соответствии с протоколом рассмотрения первых частей заявок от 25.01.2022г. на участие в данной закупке было подано 4 заявки. При этом, во всех заявках предложен один товар - генератор электрохирургический Valleylab FT10 производства «Ковидиен Лс», США. Таким образом, описание объекта закупки не соответствует требованиям ст.33 ФЗ №44-ФЗ.

При этом, Комиссия Новосибирского УФАС России установила, что, исходя из информации, указанной в протоколе рассмотрения первых частей заявок от 25.01.2022г., все заявки закупки были допущены до процедуры аукциона, в аукционе приняло участие 2 участника, достигнута экономия бюджетных средств в размере 120 000 рублей. Таким образом, исходя из изложенного, Комиссия Новосибирского УФАС России считает, что данное нарушение не повлекло ограничения количества участников закупки.

В ходе проведения на основании п.1 ч.15 ст.99 ФЗ №44-ФЗ внеплановой проверки данной закупки, в том числе всей информации, размещенной в ЕИС в рамках данного электронного аукциона, а также действий единой комиссии при рассмотрении заявок, выявлены иные нарушения законодательства о контрактной системе в сфере закупок.

В соответствии с ч.5 ст.23 ФЗ №44-ФЗ формирование и ведение в единой информационной системе каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд обеспечиваются федеральным органом исполнительной власти по регулированию контрактной системы в сфере закупок.

Ст.23 ФЗ №44-ФЗ установлено, что порядок формирования и ведения в единой информационной системе каталога товаров, работ, услуг для обеспечения

рственных и муниципальных нужд, а также правила использования указанного га устанавливаются Правительством Российской Федерации.

в соответствии с п.4 Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных постановлением Правительства РФ от 08.02.2017г. (далее – Правила использования), заказчики обязаны применять информацию, включенную в позицию каталога в соответствии с подпунктами "б" - "г" и "е" - "з" 10 Правил использования, с указанной в ней даты начала обязательного применения. В том, заказчик обязан при осуществлении закупки использовать информацию, включенную в соответствующую позицию, в том числе указывать согласно такой позиции следующую информацию: а) наименование товара, работы, услуги; б) единицы измерения товара, объема выполняемой работы, оказываемой услуги (при наличии); в) описание товара, работы, услуги (при наличии такого описания в позиции).

Комиссия Новосибирского УФАС России установила, что заказчиком в разделе «Общая информация о закупке» в ЕИС указан код ОКПД2 32.50.50.190 «Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки». При этом, Комиссия Новосибирского УФАС России установила, что в КТРУ содержится код, соответствующий данному товару, а именно, 32.50.50.190-00001138 «Генераторы электрохирургической системы». Таким образом, заказчиком нарушены требования ст.23 ФЗ №44-ФЗ и Правил использования.

В ходе проведения внеплановой проверки Комиссия Новосибирского УФАС России установила, что данные нарушения, допущенные заказчиком в ЕИС и аукционной документации, не повлияли на результаты определения поставщика, так как в данной документации в КТРУ характеристики товара отсутствуют. На основании изложенного, действуя в соответствии с п.3.35 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, индивидуального лица контрактной службы, контрактного управляющего, оператора электронной площадки при определении поставщиков (подрядчиков, исполнителей) для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденного Приказом ФАС России №727/14 от 19.10.2014г., Комиссия Новосибирского УФАС России решила не направлять заказчику, уполномоченному учреждению и единой комиссии предписание об устранении нарушений результатов определения поставщика.

В соответствии с ч.8 ст.106, п.1 ч.15 ст.99 ФЗ №44-ФЗ, Комиссия Новосибирского УФАС России

### **РЕШИЛА:**

рассмотреть жалобу ООО «РЕНЕССАНС-МЕД» на действия заказчика - ГКУ НСО «СТК и РМТБ» и уполномоченного учреждения – ГКУ НСО «УКСис» при проведении электронного аукциона №00000621008730 на поставку медицинских изделий – генератор электрохирургический с универсальным набором комплектующих для монополярной и биполярной коагуляции, закупаемых в целях исполнения мероприятия по переоснащению 3 муниципальных образований (муниципальных учреждений) оказывающих помощь больным онкологическими заболеваниями (муниципальных центров/больниц) в рамках регионального проекта "Борьба с онкологическими заболеваниями" государственной программы "Развитие здравоохранения Новосибирской области" в 2022 году, ввод в эксплуатацию медицинских изделий, обучение правилам оказания специализированной помощи специалистами, эксплуатирующими медицинские изделия обоснованной.

знать заказчика нарушившим требования ст.23, ч.1 ст.33 ФЗ №44-ФЗ и Правил зования.

удать материалы ответственному должностному лицу Новосибирского УФАС России ссмотрения вопроса о привлечении виновных должностных лиц к административной венности.

*не может быть обжаловано в арбитражный суд, в течение трех месяцев со дня его ния.*