

ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД»

«.....»

Государственное бюджетное  
учреждение здравоохранения  
«Клинцовская центральная  
городская больница»

«.....»

Управление государственных  
закупок Брянской области

«.....»

АО «ТЭК-Торг»

«.....»

Решение по делу № 032/06/106-1142/2022

о нарушении требований законодательства РФ о контрактной системе

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

местителя председателя комиссии: «.....»

нов 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 № 7200000222006709 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 – Закон 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:

1.2022 в единой информационной системе в сфере закупок размещено извещение о проведении электронного аукциона на поставку изделий медицинского назначения для отделения эндоваскулярной диагностики и лечения № 0127200000222006709.

Максимальная (максимальная) цена контракта составляет 10 696 139,65 рублей.

По окончании срока подачи заявок на участие в электронном аукционе за № 72000000222006709 подано 2 (две) заявки.

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

в частности: 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 утверждении 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 им 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.

В ходе рассмотрения 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 пришла 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

19.04.2021 не нашел своего подтверждения в рамках рассмотрения жалобы ду следующего:

эдметом осуществляемой закупки является поставка изделий медицинского начения для отделения эндоваскулярной диагностики и лечения за № 7200000222006709, которая включает в себя поставку следующих медицинских елий:

гент для коронарных артерий, выделяющий лекарственное средств КТРУ ю.13.190-02616

катетер внутрисосудистый проводниковый, одноразового использования КТРУ ю.13.110-00005033

проводник для доступа к коронарным/периферическим сосудам, одноразового ользования КТРУ 32.50.13.110-00005072

приц-манометр для баллонного катетера, одноразового использования КТРУ ю.13.110-00969 / 32.50.13.110-00945.

ответствии с п. 1 ч. 1 ст. 33 Закона о контрактной системе в описании объекта упки указываются функциональные, технические и качественные актеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при бходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных именовании, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, именовании страны происхождения товара, требования к товарам, юрмации, работам, услугам при условии, что такие требования или указания кут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается ользование в описании объекта закупки указания на товарный знак при овии сопровождения такого указания словами "или эквивалент" либо при овии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные ки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, ользуемыми заказчиком, либо при условии закупок запасных частей и ходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в ответствии с технической документацией на указанные машины и рудование.

ласно ч. 2 ст. 33 Закона о контрактной системе документация о закупке в ответствии с требованиями, указанными в ч. 1 ст. 33 Закона о контрактной :теме, должна содержать показатели, позволяющие определить соответствие упаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При м указываются максимальные и (или) минимальные значения таких показателей, акже значения показателей, которые не могут изменяться.

ласно п. 2 ч. 29 ст. 34 Закона о контрактной системе Правительство :сийской Федерации вправе определить требования к формированию лотов и осуществлению закупок отдельных видов товаров, работ, услуг.

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

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

100 тыс. 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;

1 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.

пунктом 2 Постановления N 620 от 19.04.2021 установлено, что указанное в п. 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 однородными 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 ст. 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

изменения 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 исследований, 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, импортировка, монтаж, наладка, применение, эксплуатация, в том числе техническое обслуживание, а также ремонт, утилизация или уничтожение медицинского изделия.

тем образом, техническая документация, являясь неотъемлемой частью документации на медицинское изделие, определяет как способ применения медицинского изделия, так и перечень расходных материалов, необходимых для изменения закупаемого медицинского изделия (в том числе совместимых медицинских изделиях, 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 рамках Евразийского экономического союза.

тем образом, системное толкование приведенных выше положений действующего законодательства позволяет установить, что медицинское изделие

кет использоваться в качестве расходного материала к другому медицинскому изделию.

1 этом закупка в рамках одного лота основного медицинского изделия и медицинского изделия - расходного материала к основному медицинскому изделию допустима только при условии, что такие медицинские изделия - расходные материалы указаны производителем в эксплуатационной документации основного медицинского изделия в качестве необходимых для использования основного медицинского изделия.

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

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

стент коронарный Metafor<sup>Λ</sup>\* с рассасывающимся лекарственным покрытием Сиролимус (Siralimus Eluting Coronary Stent System Metafor<sup>Λ</sup>),

коронарный стент Resolute Опух™ с покрытием зотаролимус,

стент коронарный баллонорасширяемый хирургический ЗАО «Стентоник».

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

проводник для доступа к коронарным/периферическим сосудам, одноразового использования;

проводниковые устройства (катетеры), проводники;

устройство для управления и вращения проводника;

триц-манометр для баллонного катетера, одноразового использования;

бор для введения сосудистого катетера;

катетер внутрисосудистый проводниковый, одноразового использования.

1 таких обстоятельствах, можно сделать вывод, что в качестве медицинских изделий - расходных материалов к основному медицинскому изделию - стенту для коронарных артерий, выделяющему лекарственное средство, используются расходные материалы: проводники для доступа к коронарным/периферическим сосудам одноразового использования, шприцы-манометры для баллонного катетера одноразового использования, катетеры внутрисосудистые

водниковые одноразового использования.

им образом, принимая во внимание приведенные выше положения пункта 2 постановления 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

э debate имеющие в деле доказательства в их совокупности и взаимосвязи, Инспекция 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



АРЕТ АНОНИМ СИРКЕТИ.

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

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

азмер и порядок внесения денежных средств в качестве обеспечения заявки на отие в закупке, условия независимой гарантии (если требование обеспечения вки установлено в соответствии со статьей 44 настоящего Федерального о она), реквизиты счета, на котором в соответствии с законодательством осийской Федерации учитываются операции со средствами, поступающими азчику, реквизиты счета для перечисления денежных средств в случае, оусмотренном частью 13 статьи 44 настоящего Федерального закона;

азмер обеспечения исполнения контракта, гарантийных обязательств, порядок ооставления такого обеспечения, требования к такому обеспечению (если оование обеспечения исполнения контракта, гарантийных обязательств оновлено в соответствии со статьей 96 настоящего Федерального закона),

окольку заказчиком в извещении об осуществлении закупки не в полном объеме оновлены требования к обеспечению заявки на участие в закупке, а также обования к обеспечению исполнения контракта с учетом требований ст. 45 оона о контрактной системе, а также с учетом Постановления Правительства от 08.11.2013 N 1005 (ред. от 15.10.2022) "О независимых гарантиях, используемых оелей Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок оров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" эсте с "Дополнительными требованиями к независимой гарантии, используемой оелей Федерального закона "О контрактной системе в сфере закупок оров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", авилами ведения и размещения в единой информационной системе в сфере оупок реестра независимых гарантий", "Правилами формирования и ведения орытого реестра независимых гарантий") (далее- Постановление Правительства от 08.11.2013 N 1005), а также с учетом изменений, вступивших в законную силу с 0.2022 года, в части установления дополнительных обязательных условий в ависимых гарантиях.

иссией Брянского УФАС России установлено, что в извещении о проведении оупки заказчиком установлено требование о предоставлении участником оупки обеспечения заявки на участие в закупке, требование к обеспечению оления контракта.

и п. 1 ч. 1 ст. 45 Закона о контрактной системе заказчики в качестве исполнения заявок, исполнения контрактов, гарантийных обязательств принимают независимые гарантии, выданные банками, соответствующими требованиям, установленным Правительством Российской Федерации, и включенными в перечень, предусмотренный ч. 1.2 ст. 45 Закона о контрактной системе.

Согласно ч. 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;

словие, 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 со 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 исполнении уплаты денежной суммы по независимой гарантии.

Кроме того, 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

бований ст. 45 Закона о контрактной системе.

Кроме того, согласно ч. 8.2 ст. 45 Закона о контрактной системе дополнительные требования к независимой гарантии, используемой для целей Закона о контрактной 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, форма требования об уплате денежной суммы по независимой гарантии устанавливаются Правительством Российской Федерации.

С 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 того, 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.

Сделанные 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.

дерации об административных правонарушениях.

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

Решила:

Признать жалобу ООО «ИМПЛАНТТРЕЙД» на действия заказчика ГБУЗ  
линцовская центральная городская больница» при осуществлении закупки путем  
ведения электронного аукциона на поставку изделий медицинского  
начения для отделения эндоваскулярной диагностики и лечения за №  
7200000222006709 необоснованной.

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

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

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

стоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех  
яцев со дня его принятия.

меститель председателя комиссии

«.....»

НЫ КОМИССИИ

«.....»