

## РЕШЕНИЕ

по результатам рассмотрения жалобы ООО «Торговый дом «ВИАЛ» на действия заказчика - Бюджетного учреждения здравоохранения Воронежской области «Воронежская областная клиническая больница №1», уполномоченного органа - Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Воронежской области при проведении электронного аукциона на право заключить контракт на поставку лекарственных средств на 2017 год субъектами малого предпринимательства, социально ориентированными некоммерческими организациями (извещение № 0131200001017003038)

(дело № 535-з)

18.08.2017 год г. Воронеж Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Воронежской области по контролю в сфере закупок (далее - Комиссия) в составе: Чушкин Д.Ю. - председатель Комиссии, врио руководителя; Сисева Н.И. - член Комиссии, государственный инспектор; Яковлева Е.А. - член Комиссии, государственный инспектор, в присутствии представителей:

уполномоченного органа - Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Воронежской области <...>;

в отсутствие представителя надлежащим образом уведомленного заявителя - ООО «Торговый дом «ВИАЛ»,

рассмотрев жалобу ООО «Торговый дом «ВИАЛ» на действия заказчика - Бюджетного учреждения здравоохранения Воронежской области «Воронежская областная клиническая больница №1» (БУЗ ВО ВОКБ №1), уполномоченного органа - Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Воронежской области при проведении электронного аукциона на право заключить контракт на поставку лекарственных средств на 2017 год субъектами малого предпринимательства, социально ориентированными некоммерческими организациями (извещение № 0131200001017003038) (далее — аукцион),

### **у с т а н о в и л а:**

14.08.2017 года в Воронежское УФАС России поступила жалоба ООО «Торговый дом «ВИАЛ» (далее — заявитель) на действия заказчика - БУЗ ВО ВОКБ №1 (далее — заказчик), уполномоченного органа - Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Воронежской области (далее - уполномоченный орган) при проведении аукциона.

По мнению заявителя нарушены его права и законные интересы действиями заказчика, уполномоченного органа, выразившимися в установлении в документации об аукционе требований к лекарственному средству «Гадодиамид»: «Неионное парамагнитное контрастное средство имеющее подтвержденные инструкцией по медицинскому применению значение осмоляльности 780 мОсм/кг H<sub>2</sub>O при 37°C».

Заявитель полагает, что требования к показателям лекарственного средства: «неионное», «подтвержденные инструкцией по медицинскому применению значение осмоляльности 780 мОсм/кг H<sub>2</sub>O при 37°C» ограничивает право участника закупки на предложение лекарственного препарата взаимозаменяемого в рамках одного МНН.

Представитель уполномоченного органа считает доводы, изложенные в жалобе необоснованными, действия заказчика, уполномоченного органа соответствующими законодательству о закупках.

Изучив материалы дела, заслушав лиц, участвующих в деле, оценив представленные доказательства, а также принимая во внимание результаты внеплановой проверки, руководствуясь ч. 3 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» (далее - Закон № 44-ФЗ), Комиссия Воронежского УФАС России установила следующее.

04.08.2017 года в единой информационной системе уполномоченным органом размещено извещение о проведении аукциона и документация об аукционе. Начальная (максимальная) цена контракта – 552890, 20 рублей. Торги проводятся на электронной торговой площадке - ООО «РТС-тендер».

Согласно пунктам 1, 2 ч.1 ст. 64 Закона № 44-ФЗ документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать следующую информацию: 1) наименование и описание объекта закупки и условия контракта в соответствии со статьей 33 указанного Федерального закона, в том числе обоснование начальной (максимальной) цены контракта; 2) требования к содержанию, составу заявки на участие в таком аукционе в соответствии с частями 3 - 6 статьи 66 указанного Федерального закона и инструкцию по ее заполнению. При этом не допускается установление требований, влекущих за собой ограничение количества участников такого аукциона или ограничение доступа к участию в таком аукционе.

В соответствии с ч.1 ст. 33 Закона № 44-ФЗ описание объекта закупки должно носить объективный характер. 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 места происхождения товара или наименование производителя, а также требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание характеристик объекта закупки. Документация о закупке может содержать указание на товарные знаки в случае, если при выполнении работ, оказании услуг предполагается использовать товары, поставки которых не являются предметом контракта. При этом обязательным условием является включение в описание объекта закупки слов «или эквивалент», за исключением случаев несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, а также случаев закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование.

Согласно п. 6 ч. 1 ст. 33 Закона № 44-ФЗ документация о закупке должна содержать указание на международные непатентованные наименования (далее - МНН) лекарственных средств или при отсутствии таких наименований химические, группировочные наименования, если объектом закупки являются лекарственные средства.

Согласно пунктам 2, 16 ст. 4 Федерального закона от 12.04.2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - Закон № 61-ФЗ) под международным непатентованным наименованием лекарственного средства понимается наименование фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения; фармацевтические субстанции - лекарственные средства в виде действующих веществ биологического, биотехнологического, минерального или химического происхождения, обладающие фармакологической активностью, предназначенные для производства, изготовления лекарственных

препаратов и определяющие их эффективность.

Согласно ч. 1 ст. 13 Закона № 61-ФЗ в Российской Федерации допускаются производство, изготовление, хранение, перевозка, ввоз в Российскую Федерацию, вывоз из Российской Федерации, реклама, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных препаратов, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти. В соответствии с ч. 1 ст. 33 Закона № 61-ФЗ перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию, содержится в Государственном реестре лекарственных средств.

В соответствии с Описанием объекта закупки (приложение 4 ч. 3 документации об аукционе) к поставке требуется лекарственный препарат: «Гадодиамид. Раствор для внутривенного введения 0,5 ммоль/мл 20 мл флаконы №10. Неионное парамагнитное контрастное средство для проведения магнитно-резонансной томографии (МРТ) головного и спинного мозга у взрослых и детей старше 4 недель....Подтвержденные инструкцией по медицинскому применению: осмоляльность не более 780 мОсм/кг H<sub>2</sub>O при 37°C».

В соответствии с представленным на рассмотрение дела письменным пояснением заказчика требования к характеристикам лекарственного средства установлены в соответствии с потребностями БУЗ ВО ВОКБ №1. Так, величина осмоляльности не более 780 мОсм/кг H<sub>2</sub>O при 37°C обеспечивает хорошую переносимость препарата пациентами и повышает эффективность диагностики. В соответствии с данными клинических испытаний для неионных препаратов характерна низкая осмолярность, пониженная вероятность аллергических реакций и осложнений при их применении. Таким образом, указание заказчиком в аукционной документации характеристик товара, отвечающих потребностям и необходимым заказчику не может рассматриваться как ограничение числа потенциальных участников закупки. Установленному в документации об аукционе требованию соответствует препарат «Омнискан» (регистрационный номер П№ 015800/01), производитель ДжиИХэлскеа Ирландия, ДжиИХэлскеа Норвегия. Требуемые заказчиком характеристики лекарственного средства отражены в инструкции на указанный препарат.

Ознакомившись с положениями документации об аукционе, пояснениями сторон, представленными материалами, Комиссия Воронежского УФАС России установила следующее.

Формирование требований к лекарственному средству «Гадодиамид» обусловлено потребностями лечебного учреждения в лекарственном препарате, имеющем определенные характеристики, связанные с его применением.

Описание объекта закупки содержит указание на МНН лекарственного препарата, а также на его функциональные и качественные характеристики. При этом описание объекта закупки не содержит указаний в отношении товарных знаков, наименования места происхождения товара, наименование производителя или в отношении иных сведений, которые не должны включаться в описание объекта закупки в соответствии с правилами, установленными ч.1. ст. 33 Закона № 44-ФЗ.

Согласно сведениям Государственного реестра лекарственных средств на территории РФ зарегистрированы лекарственные средства с МНН «Гадодиамид» раствор для внутривенного введения:

- «Гадодиамид ТЛ» (регистрационный номер ЛП-004291), ООО «Технология лекарств», Россия;
- «Гадодиамид» (регистрационный номер ЛП-002763), ООО «Джодас Экспоим», Россия;
- Омнискан (регистрационный номер П№ 015800/01), производитель ДжиИХэлскеа

Ирландия, ДжиИХэлскеа Норвергия.

В соответствии с инструкцией на препарат «Омнискан» (регистрационный номер П№ 015800/01), производитель ДжиИХэлскеа Ирландия, ДжиИХэлскеа Норвергия характеристики данного препарата соответствуют установленным в документации об аукционе требованиям.

Согласно п.4 ст. 3 Закона № 44-ФЗ участником закупки может быть любое юридическое лицо независимо от его организационно-правовой формы, формы собственности, места нахождения и места происхождения капитала или любое физическое лицо, в том числе зарегистрированное в качестве индивидуального предпринимателя.

Заявитель не указал каким образом установление требований к характеристикам лекарственного средства повлияло на его право участия в торгах и повлекло ограничение количества участников закупки.

Таким образом, Комиссия Воронежского УФАС России не находит оснований для признания нарушения в действиях заказчика, уполномоченного органа по установлению в документации об аукционе требования к лекарственному средству «Гадодиамид»: «Неионное парамагнитное контрастное средство имеющее подтвержденные инструкцией по медицинскому применению значение осмоляльности 780 мОсм/кг H<sub>2</sub>O при 37°C».

На основании изложенного, принимая во внимание то обстоятельство, что заявитель на рассмотрение жалобы не явился, доказательств, в отношении доводов, указанных в жалобе, не предоставил, руководствуясь ч.8 ст. 106 Закона № 44-ФЗ, Комиссия Воронежского УФАС России

**р е ш и л а:**

признать жалобу ООО «Торговый дом «Виал» на действия заказчика - Бюджетного учреждения здравоохранения Воронежской области «Воронежская областная клиническая больница №1», уполномоченного органа - Управления по регулированию контрактной системы в сфере закупок Воронежской области при проведении электронного аукциона на право заключить контракт на поставку лекарственных средств на 2017 год субъектами малого предпринимательства, социально ориентированными некоммерческими организациями (извещение № 0131200001017003038) необоснованной.

Резолютивная часть объявлена: 18.08.2017 г.

Решение изготовлено в полном объеме: 23.08.2017 г.

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

Председатель Комиссии Д.Ю. Чушкин

Члены комиссии Н.И. Сисева

Е.Л. Яковлева