

Решение № 03-10.1/272-2015

о признании жалобы частично обоснованной

10 августа 2015 г.

г. Омск

Комиссия Омского УФАС России по контролю в сфере закупок на территории Омской области (далее - Комиссия) в составе: <...> ,

рассмотрев жалобу индивидуального предпринимателя <...> (далее - заявитель) на действия бюджетного учреждения здравоохранения Омской области «Называевская центральная районная больница» (далее – заказчик) при осуществлении закупки путем проведения электронного аукциона на поставку лекарственных средств IV (извещение № 0352300000915000044) (далее - электронный аукцион),

в отсутствие заявителя, извещенного о дате, времени и месте рассмотрения жалобы,

в присутствии представителя заказчика – <...> ,

УСТАНОВИЛА:

1. В Омское УФАС России до окончания срока подачи заявок на участие в электронном аукционе поступила (вх. № 7078э от 03.08.2015) жалоба заявителя, из которой следует, что документация об электронном аукционе разработана заказчиком с нарушением требований Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Федеральный закон о контрактной системе).

2. На запрос Омского УФАС России (исх. № 03-7286 от 04.08.2015) заказчиком были представлены письменные возражения на доводы жалобы и материалы электронного аукциона (вх. № 7205 от 06.08.2015).

Из представленных материалов и информации следует, что 30.07.2015 на официальном сайте Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» www.zakupki.gov.ru (далее - официальный сайт) заказчиком были размещены извещение и документация об электронном аукционе с начальной (максимальной) ценой контракта 500196,60 рублей.

Согласно извещению дата и время окончания подачи заявок на участие в аукционе были установлены 07.08.2015 в 09:00 час.

3. В результате рассмотрения жалобы заявителя, представленных материалов, пояснений представителя заказчика, осуществления в соответствии с частью 15 статьи 99 Федерального закона о контрактной системе внеплановой проверки Комиссия установила следующее:

3.1. В силу пункта 1 части 1 статьи 64 Федерального закона о контрактной системе документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать **наименование и описание объекта закупки** и условия контракта в соответствии со [статьей 33](#) настоящего Федерального закона.

Согласно пункту 1 части 1 статьи 33 Федерального закона о контрактной системе описание объекта закупки должно носить **объективный** характер. В описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости).

Требования к объекту закупки были установлены в Приложении № 1 «Заказ на поставку лекарственных средств IV» к документации об аукционе (далее - Приложение № 1).

Комиссия признала **обоснованным** довод жалобы заявителя о том, что «в государственном реестре лекарственных средств под МНН «Железа (III) гидроксид полиизомальтозат» в требуемой форме выпуска и дозировке лекарственных препаратов не зарегистрировано», исходя из следующего.

В позиции № 11 Приложения № 1 указан лекарственный препарат с международным непатентованным наименованием (далее – МНН) «Железа (III) гидроксид полиизомальтозат» с характеристиками: «Раствор для внутримышечного введения 50 мг/мл 2 мл, ампулы (10) - упаковки ячейковые контурные (5) - пачки картонные».

Согласно сведениям, содержащимся в Государственном реестре лекарственных средств, размещенном на сайте Минздравсоцразвития России в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» <http://grls.rosminzdrav.ru> (далее – реестр лекарственных средств), с указанными характеристиками зарегистрирован лекарственный препарат с МНН «Железа (III) гидроксид декстран».

Из вышеуказанных пояснений заказчика следует, что в данной позиции им была допущена ошибка: «МНН лекарственного препарата взято из инструкции по применению в старой редакции, а в новой редакции инструкции по применению лекарственный препарат имеет МНН «Железа (III) гидроксид декстран».

Таким образом, в нарушение пункта 1 части 1 статьи 33 Федерального закона о контрактной системе наименование и описание объекта закупки не носит объективного характера.

3.2. В силу императивных требований пункта 6 части 1 статьи 33 Федерального закона о контрактной системе документация о закупке должна содержать указание на международные непатентованные наименования лекарственных средств или при отсутствии таких наименований химические, группировочные наименования, если объектом закупки являются лекарственные средства. Заказчик при осуществлении закупки лекарственных средств, входящих в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, а также при осуществлении закупки лекарственных препаратов в соответствии с [пунктом 7 части 2 статьи 83](#) настоящего Федерального закона вправе указывать торговые наименования этих лекарственных средств. Указанный перечень и [порядок](#) его формирования утверждаются Правительством Российской Федерации. **В случае, если объектом закупки являются лекарственные средства, предметом одного контракта (одного лота) не могут быть лекарственные средства с различными международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями при условии, что начальная (максимальная) цена контракта (цена лота) превышает [предельное значение](#), установленное Правительством Российской Федерации**, а также лекарственные средства с международными непатентованными наименованиями (при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями) и торговыми наименованиями.

В пункте 2 [постановления](#) Правительства Российской Федерации от 17.10.2013 № 929 «Об установлении предельного значения начальной (максимальной) цены контракта (цены лота), при превышении которого не могут быть предметом одного контракта (одного лота) различные лекарственные средства с международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями» (далее - [постановление](#) Правительства Российской Федерации от 17.10.2013 № 929), в частности указано:

«Установить предельное значение начальной (максимальной) цены контракта (цены лота) в размере 1 тыс. рублей, если предметом одного контракта (одного лота) наряду с иным лекарственным средством (иными лекарственными средствами) является поставка следующих лекарственных средств:

лекарственное средство с международным непатентованным наименованием (при отсутствии такого наименования - с химическим, группировочным наименованием), в рамках которого отсутствуют зарегистрированные в установленном порядке аналогичные по лекарственной форме и дозировке лекарственные средства».

По позиции № 5 приложения № 1 включен лекарственный препарат с МНН «Динопростон» с характеристиками: «Гель интрацервикальный 0.5 мг, 3 г - шприцы одноразовые полиэтиленовые - упаковки контурные пластиковые (поддоны) /в комплекте с катетером стерильным/ - пачки картонные».

Комиссия считает **обоснованным** довод жалобы заявителя о том, что «по указанной позиции отсутствует зарегистрированное в установленном порядке аналогичное по лекарственной форме и дозировке лекарственное средство», поскольку в реестре лекарственных средств под МНН «Динопростон» в требуемой заказчику форме выпуска и дозировке действительно зарегистрирован только один лекарственный

препарат с торговым наименованием «Препидил» производства «Пфайзер МФГ. Бельгия Н.В.» (Бельгия) (регистрационный номер П № 016051/01).

Учитывая изложенное, Комиссия усматривает в действиях заказчика нарушение пункта 6 части 1 статьи 33 и пункта 1 части 1 статьи 64 Федерального закона о контрактной системе, выразившихся в неправомерном объединении в предмет одного контракта (одного лота) лекарственных препаратов с МНН, которые не имеют зарегистрированных на территории Российской Федерации аналогов по форме выпуска и дозировке и производятся единственным производителем, при этом начальная (максимальная) цена договора превышает предельное значение начальной (максимальной) цены, установленное пунктом 2 [Постановления](#) Правительства Российской Федерации от 17.10.2013 № 929.

3.3. Согласно пункту 1 части 1 статьи 31 Федерального закона о контрактной системе при осуществлении закупки заказчик устанавливает требование к участникам закупки о соответствии требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся объектом закупки.

В силу пункта 6 части 5 статьи 63 Федерального закона о контрактной системе в извещении о проведении электронного аукциона заказчик указывает предъявляемые участникам такого аукциона требования **и исчерпывающий перечень документов, которые должны быть представлены участниками такого аукциона** в соответствии с [пунктом 1 части 1](#) и [частью 2](#) (при наличии таких требований) статьи 31 настоящего Федерального закона, а также требование, предъявляемое к участникам такого аукциона в соответствии с [частью 1.1](#) (при наличии такого требования) статьи 31 настоящего Федерального закона.

Частью 1 статьи 64 Федерального закона о контрактной системе установлен перечень информации, которую должна содержать документация об электронном аукционе, наряду с информацией, указанной в извещении о проведении аукциона.

Согласно части 3 статьи 64 Федерального закона о контрактной системе документация об электронном аукционе наряду с предусмотренной [частью 1](#) настоящей статьи информацией должна содержать **требования к участникам такого аукциона, установленные в соответствии с [частью 1](#), [частями 1.1](#) и [2](#)** (при наличии таких требований) **статьи 31 настоящего Федерального закона.**

В соответствии с пунктом 2 части 1 статьи 64 Федерального закона о контрактной системе документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона **должна содержать требования к содержанию, составу заявки на участие в таком аукционе в соответствии с [частями 3 - 6 статьи 66](#) настоящего Федерального закона** и инструкцию по ее заполнению.

Согласно пункту 2 части 5 статьи 66 Федерального закона о контрактной системе вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать **документы, подтверждающие соответствие участника такого аукциона требованиям, установленным [пунктом 1 части 1](#) и [частью 2 статьи 31](#)** (при наличии

таких требований) настоящего Федерального закона, или копии этих документов, а также декларация о соответствии участника такого аукциона требованиям, установленным [пунктами 3 - 9 части 1 статьи 31](#) настоящего Федерального закона.

В извещении о проведении электронного аукциона в графе «Требования к участникам» указано: «*Единые требования к участникам (в соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 31 Федерального закона № 44-ФЗ): копия действующей лицензии на осуществление фармацевтической деятельности (оптовая торговля) и/или действующей лицензии на деятельность по производству лекарственных средств*».

Аналогичные положения содержит и пункт 16 «Требования к участникам электронного аукциона, установленные в соответствии с частью 1 статьи 31 Федерального закона» документации об аукционе.

При этом также в подпункте 2 пункта 19 «Требования к содержанию, составу заявки на участие в электронном аукционе в соответствии с частями 3 - 6 статьи 66 Федерального закона и инструкция по ее заполнению» документации об аукционе установлено: «*Вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать следующие документы: копии документов, подтверждающих соответствие участника электронного аукциона требованиям, установленным [пунктом 1 части 1 статьи 31](#) Федерального закона - копия действующей лицензии на осуществление фармацевтической деятельности (оптовая торговля) и/или действующей лицензии на деятельность по производству лекарственных средств*».

В жалобе заявителя указано: «*Заказчиком предъявлено требование к участникам закупки о предоставлении копии действующей лицензии на осуществление фармацевтической деятельности (оптовая торговля) и/или действующей лицензии на деятельность по производству лекарственных средств, исключая тем самым участие в закупке субъектов розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения, ограничивая конкуренцию*».

При этом в возражениях заказчика указано, что при установлении данного требования в извещении о проведении электронного аукциона и документации о закупке руководствовался действующим законодательством и позицией ФАС России, изложенной в письме от 23.10.2014 № АД/43043/14, в пункте 2 которого указано: «*В случае если объектом закупки является поставка лекарственных средств, заказчику необходимо установить требование к участникам закупки о соответствии законодательству Российской Федерации, а именно о наличии у организации оптовой торговли лицензии на фармацевтическую деятельность с указанием «оптовая торговля лекарственными средствами»*».

Комиссия отмечает, что согласно [пунктам 16 и 47 части 1 статьи 12](#) Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» производство лекарственных средств и фармацевтическая деятельность подлежат лицензированию.

Отношения, возникающие в связи с обращением на территории Российской Федерации лекарственных средств, регулируются Федеральным [законом](#) от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - [Федеральный закон](#) № 61-ФЗ).

При этом в силу [пункта 31 статьи 4](#) Федерального закона № 61-ФЗ производство лекарственных средств - деятельность по производству лекарственных средств организациями - производителями лекарственных средств на одной стадии, нескольких или всех стадиях технологического процесса, а также по хранению и реализации произведенных лекарственных средств.

Из содержания [пункта 33 статьи 4](#) Федерального закона № 61-ФЗ следует, что фармацевтическая деятельность - деятельность, включающая в себя **оптовую торговлю** лекарственными средствами, их хранение, перевозку и **(или) розничную торговлю** лекарственными препаратами, их отпуск, хранение, перевозку, изготовление лекарственных препаратов.

Согласно части 1 статьи 52 Федерального закона № 61-ФЗ, **фармацевтическая деятельность осуществляется организациями оптовой торговли** лекарственными средствами, аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, **индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность**, медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, и ветеринарными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.

В соответствии с Приложением к Положению о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 22.12.2011 № 1081 (далее – Положение) установлен Перечень, выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих фармацевтическую деятельность в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения:

1. **Оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения.**
2. Хранение лекарственных средств для медицинского применения.
3. Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения.
4. Перевозка лекарственных средств для медицинского применения.
5. Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения.
6. **Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения.**
7. Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения.
8. Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения.

Согласно настоящему Положению, помимо общих лицензионных требований и условий при осуществлении фармацевтической деятельности, обязательных для соблюдения всеми соискателями (лицензиатами), предусматривает также отдельные лицензионные требования и условия, обязательные для соблюдения

отдельными соответствующими субъектами обращения лекарственных средств:

а) лицензиатами, осуществляющими **оптовую торговлю** лекарственными средствами - соблюдение **требований статей 53 и 54** Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", **правил оптовой торговли** лекарственными средствами для медицинского применения (подпункт «в» пункта 5);

б) лицензиатами, осуществляющими **розничную торговлю** лекарственными средствами - соблюдение **правил отпуска лекарственных препаратов** для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности (далее – Правила) (подпункт «г» пункта 5).

В соответствии со статьей 54 настоящего Федерального закона оптовая торговля лекарственными средствами осуществляется производителями лекарственных средств и **организациями оптовой торговли** лекарственными средствами по **правилам**, утвержденным соответствующими уполномоченными федеральными органами исполнительной власти.

Приказом Минздравсоцразвития России от 28.12.2010 N 1222н утверждены «Правила оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения» (далее – Правила), зарегистрированные в Минюсте Российской Федерации 04.02.2011 N 19698.

На основании пункта 7 настоящих Правил, оптовая торговля лекарственными средствами осуществляется при наличии лицензии на фармацевтическую деятельность (**с указанием «оптовая торговля лекарственными средствами»**), выданной в установленном законодательством Российской Федерации **порядке**.

В **ГОСТ Р 51303-2013** «Торговля. Термины и определения», утвержденном **Приказом** Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 28 августа 2013 г. № 582-ст и статье 2 Федерального закона от 28.12.2009 № 381-ФЗ (ред. от 31.12.2014) «Об основах государственного регулирования торговой деятельности в Российской Федерации» даны следующие понятия:

- **оптовая** торговля: вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров для использования их в предпринимательской деятельности, в том числе для перепродажи, или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним и иным подобным использованием.

- **розничная** торговля: вид торговой деятельности, связанный с приобретением и продажей товаров **для использования их в личных, семейных, домашних и иных целях, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности**.

Пунктом 8 статьи 45 и **статьей 53** Федерального закона № 61-ФЗ предусмотрен исчерпывающий перечень субъектов, которым организации **оптовой** торговли лекарственными средствами имеют право их продавать (передавать). Таковыми являются:

- 1) другие организации оптовой торговли лекарственными средствами;
- 2) производители лекарственных средств для целей производства лекарственных

средств;

3) аптечные организации и ветеринарные аптечные организации;

4) научно-исследовательские организации для научно-исследовательской работы;

5) индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность или лицензию на медицинскую деятельность;

6) **медицинские организации**, ветеринарные организации;

7) организации, осуществляющие разведение, выращивание и содержание животных.

Статьей 55 Федерального закона № 61-ФЗ определено, что **розничная торговля** лекарственными препаратами в количествах, необходимых для выполнения **врачебных (фельдшерских) назначений** или назначений специалистов в области ветеринарии, осуществляется аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, **индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность**, медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, и ветеринарными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность. Разрешена розничная торговля только лекарственными препаратами, зарегистрированными в Российской Федерации или изготовленными аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность. Розничная торговля лекарственными препаратами осуществляется по правилам надлежащей аптечной практики, утвержденным уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Таким образом, отличительным признаком **розничной** торговли лекарственными средствами от оптовой является не только цель использования приобретаемого покупателем товара, но и условия получения соответствующей лицензии.

Кроме того, статья 55 Федерального закона № 61-ФЗ определяет **розничную** торговлю как обеспечение препаратами в количествах, необходимых для выполнения врачебных (фельдшерских) назначений, осуществляемое медицинскими организациями, аптечными организациями не для целей, установленных статьей 53 Федерального закона № 61-ФЗ, в связи с чем Комиссия приходит к выводу о том, что **обеспечение деятельности медицинских организаций лекарственными препаратами не является розничной торговлей**.

Таким образом, исходя из предмета электронного аукциона - поставка лекарственных препаратов на склад медицинского учреждения, субъектов экономической деятельности, которые могут осуществлять данный вид деятельности - производители лекарственных средств либо оптовые поставщики лекарственных препаратов, Комиссия считает правомерным установление заказчиком требования к участникам закупки о предоставлении копии действующей лицензии на осуществление фармацевтической деятельности

(оптовая торговля) и/или действующей лицензии на деятельность по производству лекарственных средств, не включая субъектов розничной торговли лекарственными препаратами.

Правомерность изложенной позиции подтверждается судебной практикой Омского УФАС России, а именно решением Арбитражного суда Омской области от 22.11.2012 по делу № А46-26525/2012, оставленным в силе постановлением Восьмого апелляционного арбитражного суда от 07.02.2013.

В силу указанного, Комиссия признала **необоснованным** данный довод жалобы заявителя.

3.4. В соответствии с частью 1 статьи 2 Федерального закона о контрактной системе законодательство Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд основывается на положениях [Конституции](#) Российской Федерации, Гражданского [кодекса](#) Российской Федерации, Бюджетного [кодекса](#) Российской Федерации и состоит из настоящего Федерального закона и других федеральных законов, регулирующих отношения, указанные в [части 1 статьи 1](#) настоящего Федерального закона. Нормы права, содержащиеся в других федеральных законах и регулирующие указанные отношения, должны соответствовать настоящему Федеральному закону.

В силу части 2 статьи 2 Федерального закона о контрактной системе в случаях, предусмотренных законодательством Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок, Президент Российской Федерации, **Правительство Российской Федерации**, федеральные органы исполнительной власти, Государственная корпорация по атомной энергии «Росатом» **вправе принимать нормативные правовые акты**, регулирующие отношения, указанные в [части 1 статьи 1](#) настоящего Федерального закона.

Частью 1 статьи 45 Федерального закона о контрактной системе предусмотрено, что заказчики в качестве обеспечения заявок и исполнения контрактов принимают банковские гарантии, выданные банками, включенными в предусмотренный [статьей 74.1](#) Налогового кодекса Российской Федерации перечень банков, отвечающих установленным требованиям для принятия банковских гарантий в целях налогообложения.

При этом пунктом 7 части 2 статьи 45 Федерального закона о контрактной системе предусмотрено, что банковская гарантия должна быть безотзывной и **должна содержать установленный Правительством Российской Федерации [перечень документов, предоставляемых заказчиком банку](#)** одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по банковской гарантии.

Согласно Перечню документов, предоставляемых заказчиком банку одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по банковской гарантии, утвержденному постановлением Правительства Российской Федерации от 8 ноября 2013 г. № 1005, бенефициар одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по банковской гарантии (далее – требование по банковской гарантии) направляет гаранту **следующие документы:**

- расчет суммы, включаемой в требование по банковской гарантии;

- платежное поручение, подтверждающее перечисление бенефициаром аванса принципалу, с отметкой банка бенефициара либо органа Федерального казначейства об исполнении (если выплата аванса предусмотрена контрактом, а требование по банковской гарантии предъявлено в случае ненадлежащего исполнения принципалом обязательств по возврату аванса);

- документ, подтверждающий факт наступления гарантийного случая в соответствии с условиями контракта (если требование по банковской гарантии предъявлено в случае ненадлежащего исполнения принципалом обязательств в период действия гарантийного срока);

- документ, подтверждающий полномочия единоличного исполнительного органа (или иного уполномоченного лица), подписавшего требование по банковской гарантии (решение об избрании, приказ о назначении, доверенность).

В соответствии с пунктом 27 «Размер обеспечения исполнения контракта, срок и порядок предоставления такого обеспечения, требования к обеспечению исполнения контракта» документации об электронном аукционе исполнение контракта может обеспечиваться предоставлением банковской гарантии, выданной банком и соответствующей требованиям [статьи 45](#) Федерального закона и настоящего раздела документации, или внесением денежных средств на указанный заказчиком счет.

При этом подпунктом «в» указанного пункта документации об аукционе установлено: *«Заказчик одновременно с требованием об осуществлении уплаты денежной суммы по банковской гарантии направляет банку следующие документы:*

- платежное поручение, подтверждающее перечисление заказчиком аванса подрядчику, с отметкой банка заказчика либо органа Федерального казначейства об исполнении (если выплата аванса предусмотрена контрактом, а требование по банковской гарантии предъявлено в случае ненадлежащего исполнения принципалом обязательств по возврату аванса);

- документ, подтверждающий факт наступления гарантийного периода в соответствии с условиями контракта (если требование по банковской гарантии предъявлено в случае ненадлежащего исполнения подрядчиком обязательств в гарантийный период);

- документ, подтверждающий полномочия единоличного исполнительного органа (или иного уполномоченного лица), подписавшего требование по банковской гарантии (решение об избрании, приказ о назначении, доверенность)».

Таким образом, вышеуказанные положения документации об электронном аукционе не в полной мере соответствуют требованиям к банковской гарантии, установленным постановлением Правительства Российской Федерации от 8 ноября 2013 г. № 1005, поскольку в нем не указан расчет суммы, включаемой в требование по банковской гарантии.

Комиссия отмечает, что вышеуказанные нарушения законодательства Российской Федерации о контрактной системе содержат признаки административного правонарушения, ответственность за которое предусмотрена частью 4.2 статьи 7.30 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

На основании изложенного, руководствуясь подпунктом «б» пункта 1 части 3, частью 4 и пунктом 1 части 15 статьи 99, частью 8 статьи 106 Федерального закона о контрактной системе, Комиссия

РЕШИЛА:

1. Признать **частично обоснованной** жалобу Индивидуального предпринимателя <...> на действия бюджетного учреждения здравоохранения Омской области «Называевская центральная районная больница» при осуществлении закупки путем проведения электронного аукциона на поставку лекарственных средств IV (извещение № 0352300000915000044), признав обоснованными доводы жалобы о необъективном описании объекта закупки и неправомерном объединении в предмет одного контракта (одного лота) лекарственных средств с МНН, которые не имеют зарегистрированных на территории Российской Федерации аналогов по форме выпуска и дозировке и производятся единственным производителем.

2. Признать в действиях «Называевская центральная районная больница» нарушение требований пункта 1 части 1 статьи 64, пунктов 1 и 6 части 1 статьи 33, пункта 7 части 2 статьи 45 Федерального закона о контрактной системе.

3. По фактам выявленных нарушений законодательства в сфере закупок передать материалы электронного аукциона (извещение № 0352300000915000044) должностному лицу Омского УФАС России для решения вопроса о возбуждении дела об административном правонарушении по части 4.2 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.

ПРЕДПИСАНИЕ № 03-10.1/272-2015

об устранении нарушений законодательства в сфере закупок

Комиссия Омского УФАС России по контролю в сфере закупок на территории Омской области (далее - Комиссия) в составе: <...> ,

рассмотрев жалобу Индивидуального предпринимателя <...> на действия бюджетного учреждения здравоохранения Омской области «Называевская центральная районная больница» при осуществлении закупки путем проведения электронного аукциона на поставку лекарственных средств IV (извещение № 0352300000915000044) (далее - электронный аукцион),

в результате проведения внеплановой проверки в соответствии с подпунктом «б» пункта 1 части 3, частью 4 и пунктом 1 части 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ и услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Федеральный закон о контрактной системе), установив в действиях бюджетного учреждения здравоохранения Омской области «Называевская центральная районная больница» нарушение требований пункта 1 части 1 статьи 64, пунктов 1 и 6 части 1 статьи 33, пункта 7 части 2 статьи 45 Федерального закона о контрактной системе,

на основании своего Решения от 10.08.2015 № 03-10.1/272-2015, руководствуясь пунктом 2 части 22, частью 23 статьи 99, частью 8 статьи 106 Федерального закона о контрактной системе,

ПРЕДПИСЫВАЕТ:

1. Бюджетному учреждению здравоохранения Омской области «Называевская центральная районная больница» **в срок до 21.08.2015** аннулировать электронный аукцион (извещение № 0352300000915000044).

2. Оператору электронной площадки ООО «РТС-тендер» обеспечить бюджетному учреждению здравоохранения Омской области «Называевская центральная районная больница» возможность выполнения действий, указанных в пункте 1 настоящего предписания.

3. Бюджетному учреждению здравоохранения Омской области «Называевская центральная районная больница», оператору электронной площадки ООО «РТС-тендер» проинформировать Омское УФАС России об исполнении действий, указанных в пунктах 1 и 2 настоящего предписания **в срок до 24.08.2015** в письменном виде с приложением подтверждающих документов.

Контроль исполнения предписания возложить на заместителя Председателя Комиссии Кусанову Ш.М.

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

Невыполнение должностным лицом заказчика, должностным лицом уполномоченного органа, должностным лицом уполномоченного учреждения, членом комиссии по осуществлению закупок, оператором электронной площадки, специализированной организацией **в установленный срок законного предписания влечет за собой административное наказание в виде административного штрафа** в соответствии с частью 7 статьи 19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.