РЕШЕНИЕ

по делу № 077/07/1-20770/2021

о нарушении процедуры торгов и порядка заключения договоров

06.12.2021 г.

Москва

Комиссия Московского УФАС России по рассмотрению жалоб на нарушение процедуры торгов и порядка заключения договоров (далее – Комиссия) в составе:

Председательствующего:

членов Комиссии:

в отсутствие представителей ООО «Ренессанс-Мед», ФГАОУ ВО «РУДН» извещенных надлежащим образом о дате, месте и времени рассмотрения жалобы по существу письмом Московского УФАС России от 01.12.2021 № ЕО/73226/21,

рассмотрев жалобу ООО «Ренессанс - Мед» (далее также - Заявитель) на действия ФГАОУ ВО «РУДН» (далее также — Заказчик) при проведении аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на право заключения договора на поставку медицинского оборудования № 499-21 (реестровый № 32110807607, далее - Закупка),

в соответствии со статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее — Закон о защите конкуренции),

УСТАНОВИЛА

В адрес Московского УФАС России поступила жалоба Заявителя на действия Заказчика при проведении открытого аукциона в электронной форме.

18.1 Согласно части 16 статьи Закона 0 защите конкуренции, рассмотрение жалобы по существу осуществляется комиссией Неявка образом антимонопольного органа. ЛИЦ, надлежащим посредством (уведомленных направления **УВЕДОМЛЕННЫХ** антимонопольным органом уведомления, предусмотренного частью 11 настоящей статьи) о времени и месте рассмотрения жалобы по существу, не является препятствием для такого рассмотрения.

Рассмотрение жалобы проводилось в дистанционном режиме посредством видеоконференцсвязи.

Инструкция по подключению и использованию системы TrueConf размещена на официальном сайте Московского УФАС России по ссылке: https://moscow.fas.gov.ru/page/17962.

В уведомлении о принятии жалобы к рассмотрению содержалась информация о том, что в случае отсутствия технической возможности, а объективных также наличии иных ниридп невозможности рассмотрения жалобы посредством видеоконференцсвязи, стороны вправе подать ходатайство об МОНРО рассмотрении оформленное надлежащим образом. Указанное ходатайство должно быть направлено не позднее 15:00 (по московскому времени) рабочего дня, предшествующего дню рассмотрения жалобы на электронные почты to77@fas.gov.ru, torgi.mufas@fas.gov.ru.

Заявлений о невозможности подключения к сеансу, а также возражений относительно рассмотрения жалобы посредством видеоконференцсвязи от Заявителя и Заказчика, которым направлялось уведомление о переносе рассмотрения жалобы к рассмотрению в Управление не поступало.

Таким образом, учитывая, что указанные лица надлежащим образом извещены о способе рассмотрения жалобы заблаговременно, Комиссия Московского УФАС считает возможным провести дистанционное рассмотрение жалобы в их отсутствие.

В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции по правилам настоящей статьи антимонопольный орган рассматривает жалобы на действия (бездействие) юридического лица, организатора торгов, оператора электронной площадки, закупочной комиссии при организации и проведении торгов, заключении договоров по результатам торгов либо в случае, если торги, проведение которых обязательным В соответствии С законодательством Российской Федерации, признаны несостоявшимися, а также при организации и проведении закупок в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (в редакции, действующей на дату размещения Положения о закупках) (далее - Закон о закупках), за рассмотрение исключением жалоб, которых предусмотрено законодательством Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных И МУНИЦИПОЛЬНЫХ НУЖД.

Согласно части 2 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции действия (бездействие) организатора торгов, оператора электронной площадки, закупочной комиссии могут быть обжалованы в антимонопольный орган лицами, подавшими заявки на участие в торгах, а в случае, если такое обжалование связано с нарушением установленного нормативными правовыми актами порядка размещения информации о проведении торгов, порядка подачи заявок на участие в торгах, также иным лицом (заявителем), права или законные интересы которого могут быть ущемлены или нарушены в результате нарушения порядка организации и проведения торгов.

Частью 10 статьи 3 Закона о закупках предусмотрен ряд случаев, позволяющих участникам обжаловать в антимонопольный орган в порядке, установленном таким органом, действия (бездействие) заказчика при закупках товаров, работ, услуг, в их числе осуществление заказчиком закупки с нарушением требований настоящего Федерального закона и (или) порядка подготовки и (или) осуществления закупки, содержащегося в утвержденном и размещенном в единой информационной системе положении о закупке такого заказчика.

Жалоба Заявителя отвечает требованиям пункта 1 части 10 статьи 3 Закона о закупках.

Согласно доводам жалобы, Заявитель в своей жалобе оспаривает положения Закупочной документации.

Согласно первому доводу жалобы, Заявитель указывает, что в позиции 1 Видеоколоноскоп гибкий «Пентакс» «ЕС» исполнения ЕС-3890LК с принадлежностями или эквивалент, Заказчик в наименовании товара указывает производителя закупаемого товара. А также Заказчик в позиции 1 указал: «Совместимость с поставляемым видеопроцессором по позиции 3 настоящего приложения без дополнительных адаптеров».

В позиции 2 Видеогастроскоп гибкий «ПЕНТАКС» «ЕG», исполнения: EG-2990K (стандартный размер) или эквивалент, Заказчик в наименовании товара указывает производителя закупаемого товара. А также Заказчик в позиции 2 указал: «Совместимость с поставляемым видеопроцессором по позиции 3 настоящего приложения без дополнительных адаптеров».

В позиции 3 Заказчик закупает Систему эндоскопической визуализации, в состав которой входит следующее оборудование:

Видеопроцессор ЕРК-3000 или эквивалент

Тележка медицинская для аппаратуры

Монитор эндоскопический

Тестер герметичности.

При этом как отмечает в своей жалобе Заявитель, Заказчик в комплект поставки системы не включает Видеоколоноскоп и Видеогастроскоп, а выносит их отдельной позицией указывая товарный знак конкретного производителя.

В позиции 4 Аппарат ультразвуковой диагностический SonoScape, вариант исполнения S8Exp с принадлежностями или эквивалент, Заказчик в наименовании товара указывает производителя закупаемого товара. Заказчик в позициях 1 и 2 указал торговый знак, в связи с чем нарушил требования части 6 статьи 3 Закона о закупках №223-ФЗ.

Представитель Заказчика с доводами жалобы не согласился, представил письменные возражения и материалы.

Проверив обоснованность доводов приведенных в жалобе, в возражениях на нее, изучив материалы дела, Комиссия приходит к следующим выводам.

В соответствии с пунктом 1 части 10 статьи 4 Закона о закупках в документации о конкурентной закупке должны быть указаны требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, упаковке, отгрузке товара, к результатам размерам, **УСТАНОВЛЕННЫЕ З**аказчиком И предусмотренные техническими регламентами **З**аконодательством Российской В СООТВЕТСТВИИ С Федерации 0 техническом регулировании, документами, разрабатываемыми национальной И применяемыми В стандартизации, принятыми соответствии В С законодательством Российской Федерации о стандартизации, иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика.

При этом описание предмета такой закупки должно быть осуществлено в соответствии с частью 6.1 статьи 3 Закона о закупках (пункт 15 части 10 статьи 4 Закона о закупках).

Согласно части 6.1 статьи 3 Закона о закупках при описании в документации о конкурентной закупке предмета закупки Заказчик должен руководствоваться следующими правилами:

1) предмета закупки описании указываются ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ характеристики (потребительские свойства), технические качественные характеристики, a также эксплуатационные характеристики (при необходимости) предмета закупки;

- 2) в описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание указанных характеристик предмета закупки;
- 3) в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова «(или эквивалент)», за исключением случаев:
- а) несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком;
- б) закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;
- в) закупок товаров, необходимых для исполнения государственного или муниципального контракта;
- конкретных Γ) закупок С указанием товарных знаков, знаков обслуживания, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, происхождения товара, изготовителя товара, предусмотрено условиями международных договоров Российской Федерации или условиями договоров юридических лиц, указанных в части 2 статьи 1 настоящего Федерального закона, в целях исполнения этими юридическими лицами обязательств по заключенным договорам с ЮРИДИЧЕСКИМИ ЛИЦАМИ, В ТОМ ЧИСЛЕ ИНОСТРАННЫМИ Юридическими лицами.

Заказчик должен доказать соответствие документации вышеуказанной норме, так как закупка товара конкретного производителя возможна строго в случаях, предусмотренных в пункте 3 части 6.1. статьи 3 Закона о закупках.

В ходе рассмотрения жалобы Комиссия запросила у Заказчика сведения, которые бы доказывали существование эквивалента указанных позиций в техническом задании. Таким образом, Комиссией было принято решение о переносе рассмотрения жалобы на 06.12.2021 в 12:10.

На заседание 06.12.2021 представитель Заказчика направил дополнения, в которых было указаны аналоги, якобы удовлетворяющие требованиям технического задания:

- 1. Видеоколоноскоп гибкий «Пентакс» «ЕС» исполнения ЕС-3890LK с принадлежностями или эквивалент (эквивалент Olympus CF-HQ190L и CF-HQ190I).
- 2. Видеогастроскоп гибкий «ПЕНТАКС» «ЕG», исполнения: EG-2990К (стандартный размер) или эквивалент (эквивалент Olympus GIF-HQ190).
- 3. Система эндоскопической визуализации (CLV-190 Эндоскопический ксеноновый источник света Olympus, CV-190 PLUS Видеоинформационный эндоскопический центр Olympus, OEV262H Монитор медицинский высокого разрешения Olympus, Стойка медицинская для аппаратуры «Compact-Cart», эндоскопическая).
- 4. Аппарат ультразвуковой диагностический SonoScape, вариант исполнения S8Exp с принадлежностями или эквивалент (эквивалент Mindray M7).

Проанализировав представленные материалы в части существующих аналогов на рынке, Комиссия приходит к выводу, что подобрать товар соответствующий требуемым техническим характеристикам эквивалента, не представляется возможным на основании того, что совокупность технических требований составлена таким образом, что ей соответствуют только те позиции, которые указаны в техническом задании.

Комиссия считает необходимым отметить, что формальное указание в закупочной документации на возможность поставки эквивалентной продукции не соответствует фактической возможности ее поставки, а приведенное заявителем в указанной документации указание направлено лишь на придание своим действиям видимости соблюдения требований действующего законодательства о закупках.

Необходимо отметить, что наличие у Заказчика права по самостоятельному определению требований к предмету закупки не означает, что реализация данного права должна осуществляться произвольно. Напротив, требования должны устанавливаться заказчиком таким образом, при котором обеспечиваются равные возможности (условия) для принятия участия в процедуре, а равно соблюдении принципов, установленных в части 1 статьи 3 Закона о закупках.

Таким образом, из документации по спорной закупке, а именно Технического задания, следует, что Заказчиком предъявлены требования

к объекту закупки, которые может удовлетворить только товар одного производителя.

Согласно пункту 2 части 6.1 статьи 3 Закона о закупках в описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков при условии, что такие требования влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за случаев, способа, исключением если He имеется другого обеспечивающего более точное И четкое описание **УКАЗАННЫХ** характеристик предмета закупки; описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков (в случае использования В описании предмета **З**ОКУПКИ указания на товарный знак необходимо использовать слова «или эквивалент».

Таким образом, в отношении конкурентных закупок упомянутым законом введен специальный режим регулирования, который обязывает заказчиков безальтернативно предусматривать в закупочной документации возможность использования эквивалентного товара.

При этом согласно пункту 8 обзора судебной практики по вопросам, связанным с применением Закона о закупках, утвержденного Президиумом Верховного Суда Российской Федерации от 16.05.2018, установление заказчиком невыполнимых требований для участников закупки ограничивает конкуренцию и противоречит положениям Закона о закупках.

В подобных случаях характеристики товара определяются с учетом необходимости расширения круга лиц путем стимулирования такого участия, развития добросовестной конкуренции.

Кроме того, из Обзора судебной практики по вопросам, связанным с применением Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» следует, что закупка конкретного товара недопустима в отсутствие специфики его использования. В настоящем случае Заказчиком не доказана такая специфика, а потому никаких правовых и фактических оснований закупать такой товар у него не имелось.

Комиссия полагает необходимым отметить, что подобные рычаги воздействия на ход проведения конкурентной процедуры являются недопустимыми, поскольку документация не должна являться инструментом манипулирования заказчика итогами процедуры.

Более того, подобное использование Заказчиком представленных ему прав по самостоятельному формированию документации является ничем иным как злоупотребление правом.

Таким образом, действия Заказчика могут быть оценены не иначе как противоречащие нормам Закона о закупках, так как подобные действия носят антиконкурентный характер, поскольку именно из-за действий Заказчика существенно затрудняется исполнение целей, установленных Законом о закупках.

В свою очередь, Заказчик как инициатор закупочной процедуры, проведению обязательной СИЛУ требования действующего Κ В документацию, законодательства, Рудимарф закупочную проверить ее на соответствие требованиям законодательства в сфере закупок, поскольку именно как инициатор несет ответственность за ее содержание. В этой связи, Заказчик обязан убедиться в реальной возможности поставки эквивалентного товара, и, как следствие, доказать это контрольному органу. В противном же случае требование закона об обязательной возможности поставки эквивалентного товара нивелируется простой фразой о возможности поставки эквивалента без действительной такой возможности.

Во исполнение ранее упомянутых принципов закупочной деятельности Закона СОГЛАСНО части статьи 3 0 закупках, Заказчик Формировании утверждении документации о И закупке должен реальной располагать СВЕДЕНИЯМИ 0 возможности поставки эквивалентной Действительном продукции И ee наличии на соответствующем рынке, что и должно быть доказано и документально органу. Обратное подтверждено контрольному Приводит же нарушению Заказчиком требований Закона о закупках.

В настоящем случае, Заказчиком соблюдение требований Закона о закупках, регулирующих требования к описанию предмета закупки, не доказано.

С учетом изложенного, на основе всестороннего исследования, оценки фактических обстоятельств и доказательств по делу в их совокупности и взаимосвязи Комиссия приходит к выводу об обоснованности данного довода жалобы Заявителя.

Также Заявитель указывает, что Заказчик в данной Закупке объединил товары, технически и функционально не связанные между собой, отмечая следующие противоречия. Данные товары не имеют схожие функциональные и технологические характеристики, эндоскопическое исследование невозможно заменить ультразвуковым.

Эндоскопическое исследование отличается от ультразвукового тем, что врач проводит исследование изнутри и может рассмотреть их в деталях, увидеть недоступные для ультразвукового исследования изменения.

Под технологически и функционально не связанными между собой товарами следует понимать товары, которые отличаются друг от друга значительными особенностями, влияющими на качество и основные потребительские свойства товаров, являются неоднородными (различными) по своему потребительскому назначению и не могут быть взаимозаменяемыми.

Комиссия в свою очередь отмечает следующее.

В соответствии с частью 1 статьи 2 Закона о закупках при закупке товаров, работ, УСЛУГ заказчики руководствуются Конституцией Российской Российской Федерации, Гражданским кодексом Федерации, настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также принятыми в соответствии с ними и утвержденными с учетом положений части 3 настоящей статьи правовыми актами, регламентирующими правила закупки (далее - положение о закупке).

В силу части 2 статьи 2 Закона о закупках положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок подготовки и проведения процедур закупки (включая способы закупки) и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

При закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются принципом равноправия, справедливости, отсутствия дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки (пункт 2 части 1 статьи 3 Закона о закупках).

Одной из целей Закона о закупках является удовлетворение потребностей заказчиков в удовлетворении нужд в товарах, работах, услугах, в том числе для целей коммерческого использования, с необходимыми показателями цены, качества и надежности, эффективное использование денежных средств (часть 1 статья 1 Закона о закупках).

Из взаимосвязи положений Закона о закупках следует, что заказчики, осуществляющие закупку по правилам данного закона должны таким образом определить требования к закупаемым товарам, работам, услугам, чтобы, с одной стороны, повысить шансы на приобретение товара/оказание услуг именно с теми характеристиками, которые им необходимы, соответствуют их потребностям, а с другой стороны, необоснованно не ограничить количество участников закупки.

Комиссией установлено, что 11.11.2021 Заказчик на сайте электронной торговой площадки, а также на официальном сайте Единой

информационной системы в сфере закупок (http://zakupki.gov.ru) (далее – ЕИС), разместил информацию о проведении аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на право заключения договора на поставку медицинского оборудования. № 499-21 (реестровый № 32110807607) (далее – аукцион, процедура).

Комиссия отмечает, в конкурсной документации объединены товары, которые относятся к одному виду товаров – медицинское оборудование. В рамках настоящей закупки все оборудование будет установлено в диагностическом отделении КДЦ РУДН и будет использоваться для визуального обследования отделов желудочно-кишечного тракта (ЖКТ).

Как было уже указано ранее, согласно части 6.1 статьи 3 Закона о закупках при описании в документации о конкурентной закупке предмета закупки заказчик должен руководствоваться следующими правилами:

- 1) В предмета закупки указываются описании ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ (потребительские характеристики свойства), технические качественные характеристики, a также эксплуатационные характеристики (при необходимости) предмета закупки;
- 2) в описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание указанных характеристик предмета закупки;
- 3) в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова «(или эквивалент)», за исключением случаев:
- а) несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком;
- б) закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;
- в) закупок товаров, необходимых для исполнения государственного или муниципального контракта;

Γ) закупок с указанием конкретных товарных знаков, **ЗНАКОВ** обслуживания, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, товара, изготовителя места происхождения товара, если предусмотрено условиями международных договоров Российской Федерации или условиями договоров юридических лиц, указанных в части 2 статьи 1 настоящего Федерального закона, в целях исполнения этими юридическими лицами обязательств по заключенным договорам с юридическими лицами, в том числе иностранными юридическими лицами.

Комиссия отмечает, что при проведении закупки Заказчик имеет право получить то, на что он рассчитывал, проводя конкурентную процедуру. Цели её проведения (удовлетворение нужд Заказчика в работах, товарах, услугах) не будут достигнуты в случае принятия заявки, не соответствующей предъявленным требованиям.

В этой связи у Заказчика имелись правовые и фактические основания для установления своей потребности.

С учетом изложенного, на основе всестороннего исследования, оценки фактических обстоятельств и доказательств по делу в их совокупности и взаимосвязи Комиссия Управления приходит к выводу о том, что установленные Заказчиком в документации требования не могут рассматриваться как ограничение круга потенциальных участников закупки.

Действительных доказательств нарушения прав Заявителя оспариваемым требованием, Заявителем Комиссии не представлено.

При таких обстоятельствах, Комиссия приходит к выводу о необоснованности данного довода жалобы Заявителя.

На основании изложенного и руководствуясь частью 20 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции, Комиссия

РЕШИЛА:

- 1. Признать жалобу ООО «Ренессанс-Мед» (ИНН: 9717091569, ОГРН: 1207700169522) на действия РУДН (ИНН: 7728073720, ОГРН: 1027739189323) при проведении Закупки обоснованной.
- 2. Установить в действиях Заказчика нарушение пункта 1 части 10 статьи 4, части 6.1, пункта 2 части 1 статьи 3 Закона о закупках.
- 3. Выдать Заказчику обязательное для исполнения предписание об

устранении выявленных нарушений.

Настоящее решение может быть обжаловано в арбитражный суд в течение трех месяцев со дня его принятия.