

ОПРЕДЕЛЕНИЕ

об отложении рассмотрения дела № 3-09/40-2017

01 ноября 2017 года

г. Пенза

Комиссия Пензенского УФАС России по рассмотрению дела о нарушении антимонопольного законодательства в составе:

- –руководителя управления, председателя Комиссии;
- – отдела антимонопольного контроля и естественных монополий, члена Комиссии;
- – главного специалиста – эксперта отдела антимонопольного контроля и естественных монополий, члена Комиссии;

в присутствии со стороны:

ООО «ПРОЕКТ ИНЖИНИРИНГ ДЕВЕЛОПМЕНТ»:

- – генерального директора Общества;
- - представителя по доверенности от 15.09.2017 б/н;

ГБУЗ Пензенский областной клинический центр крови:

- – представителя по доверенности от 20.03.2017 № 05;
- – представителя по доверенности от 20.03.2017 № 05;

рассмотрев дело № 3-09/40-2017 по признакам нарушения Обществом с ограниченной ответственностью «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» (ИНН 7325087462, ОГРН 1097325001476, г. Ульяновск, ул. Спасская, 8, оф. 301-312) и Государственным бюджетным учреждением здравоохранения «Пензенский областной клинический центр крови» (ИНН 5837006543, г. Пенза, ул. Кл. Цеткин 41 А, переименовано 17.06.2016) статьи 16 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции), выразившегося в заключении и участии в соглашении, которое привело (могло привести) к ограничению конкуренции,

у с т а н о в и л а

В связи с установлением в действиях ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» и ГБУЗ «Пензенский областной клинический центр крови» признаков нарушения статьи 16 Закона о защите конкуренции, выразившегося в заключении и участии в соглашении, которое привело (могло привести) к ограничению конкуренции, Пензенским УФАС России возбуждено дело № 3-09/40-2017.

На заседании Комиссия установила, что документы и материалы, запрошенные Определением от 26.09.2017 и Определением от 11.10.2017 ООО «Проект Инжиниринг Девелопмент» не представлены в связи с поздним получением Определения.

18.10.2017 в Пензенское УФАС России поступило ходатайство от ООО «Проект Инжиниринг Девелопмент» о прекращении участия Ответчика в деле № 3-09/40-2017 и о прекращении рассмотрения данного дела в связи с вступлением в силу решения арбитражного суда Пензенской области по делу № А49-2732/2017.

На заседании Комиссии Представители ООО «Проект Инжиниринг Девелопмент» поддержали указанное ходатайство.

Комиссия Пензенского УФАС России, рассмотрев указанное ходатайство, приняла решение отказать в его удовлетворении по следующим основаниям.

В соответствии с частью 3 статьи 42 Закона о защите конкуренции в случае, если комиссией не выявлено фактов, свидетельствующих о наличии в действиях одного из ответчиков по делу признаков нарушения антимонопольного законодательства, комиссия выносит определение о прекращении участия такого ответчика в рассмотрении дела.

Дело № 3-09/40-2017 возбуждено по признакам нарушения ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» и ГБУЗ «Пензенский областной клинический центр крови» статьи 16 Закона о защите конкуренции.

Предметом рассмотрения арбитражного дела являлся иск ГБУЗ «Пензенский областной клинический центр крови» к ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» о взыскании оплаченных денежных средств по контракту.

Комиссией Пензенского УФАС России в рамках рассмотрения дела выявлены факты, свидетельствующие о наличии в действиях ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» признаков нарушения антимонопольного законодательства, в связи с чем основания для вынесения Определения в соответствии с частью 3 статьи 42 Закона о защите конкуренции отсутствуют.

На заседании Комиссии Представители Ответчиков поддержали ранее изложенные позиции.

Дополнительно Представители ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» пояснили, что представленная в материалы дела лицензия предоставляет Обществу право на производство медицинских изделий.

Представители ГБУЗ «Пензенский областной клинический центр крови» пояснили, что на этапе заключения контракта и оплаты первых двух платежей Заказчиком не проверялось наличие у ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» лицензии на производство медицинских изделий, поскольку Исполнителю в соответствии с условиями контракта достаточно было представить регистрационное удостоверение на поставляемое медицинское изделие на окончательном этапе поставки. Качество поставленного медицинского модуля при подписании акта от 13.12.2014 Заказчиком не проверялось, так как на тот момент были поставлены комплектующие на данное медицинское изделие для последующей сборки медицинского изделия.

Изучив материалы дела, представленные доказательства, а также учитывая вышеуказанные обстоятельства, в том числе непредоставление ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ» документов, запрошенные

Определением от 26.09.2017 и Определением от 11.10.2017, Комиссия установила, что разрешение дела в данном заседании невозможно.

В соответствии с частями 1, 5 статьи 47 Федерального закона от 26.07.2006г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции» Комиссия

о п р е д е л и л а

1. Отложить рассмотрение дела № 3-09/40-2017.
2. Назначить рассмотрение дела № 3-09/40-2017 на **24 ноября 2017 года в 11 часов 00 минут.**
3. **ООО «Проект инжиниринг ДЕВЕЛОПМЕНТ»** представить в срок до **20 ноября 2017 года** следующие копии документов и материалы
 - 3.1 запрошенные Определением от 26.09.2017 и Определением от 11.10.2017:
 - 3.1.1 переписку с Заказчиком по вопросам исполнения контракта;
 - 3.1.2 переписку с Росздравнадзором по вопросу регистрации модуля медицинского в целях получения регистрационного удостоверения;
 - 3.1.3 указать производителя медицинского изделия «модуль медицинский «Служба крови»», поставляемого в соответствии с контрактом от 14.10.2014 № 0155200002214002193, с приложением подтверждающих документов;
 - 3.1.4 перечень документов, подтверждающих качество поставляемого Товара, представленных Заказчику Обществом при исполнении контракта от 14.10.2014 № 0155200002214002193 при подписании акта от 13.12.2014, с приложением копий данных документов, оригиналы представить на заседание для обозрения Комиссией;
 - 3.1.5 документы, на которые Представители Общества ссылались на заседании комиссии 11.10.2017 в обосновании своих доводов - сертификат системы менеджмента для производителей медицинских изделий, соответствующий допуск, регламент производителя и пр.

Явка сторон по делу или их представителей (с доверенностью на участие в рассмотрении дела) обязательна.

Все документы представляются в подлинниках или надлежаще заверенных копиях с сопроводительным письмом за подписью руководителя предприятия.

Непредставление запрашиваемой информации либо представление заведомо недостоверных сведений влечет за собой ответственность, предусмотренную статьей 19.8 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

Председатель Комиссии