

Управление Федеральной антимонопольной службы

по республике Коми

РЕШЕНИЕ

18 мая 2016 года

№ 04-02/4570

г. Сыктывкар

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Коми по контролю в сфере закупок в составе: <...>, председателя Комиссии; <...>, члена Комиссии; <...>, члена Комиссии (далее - Комиссия Коми УФАС России), рассмотрев жалобу общества с ограниченной ответственностью «Сантенорм» (далее - ООО «Сантенорм»), заявитель) исх. от 11.05.2016 (вх. от 11.05.2016 № 1372э.) на действия заказчика - государственного бюджетного учреждения здравоохранения Республики Коми «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» (далее - ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи») при осуществлении закупки путем проведения электронного аукциона «Приобретение перчаток медицинских», извещение № 0307300009116000022 (далее - закупка, электронный аукцион, жалоба),

при участии:

- <...>, представителя ООО «Сантенорм», по доверенности от 29.12.2015 № 268,

УСТАНОВИЛА:

1. ООО «Сантенорм», ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи», закрытое акционерное общество «Сбербанк - Автоматизированная система торгов» (далее - ЗАО «Сбербанк-АСТ») надлежащим образом о времени и месте рассмотрения жалобы извещены.

Письмом от 17.05.2016 № 581 (вх. от 17.05.2016 № 1447эл.) ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» заявлено ходатайство о возможности рассмотрения жалобы в отсутствие представителя заказчика.

С учетом законодательно установленных сроков рассмотрения жалобы отсутствие представителей ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской

помощи», ЗАО «Сбербанк-АСТ» не препятствует рассмотрению жалобы по существу.

2. Заявителем обжалуется действие заказчика - ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» в части установления в разделе III «Наименование и описание объекта закупки (Техническое задание)» документации об электронном аукционе (далее - Техническое задание) требований к характеристике товара, требуемого к поставке – «Перчатки»:

- по позициям №№ 1-3 к поставке требуются перчатки со следующими характеристиками:

«Перчатки диагностические для проведения медицинских исследований, диагностических и терапевтических процедур. Материал изготовления – нитрильный латекс без опудривания с внутренним покрытием из полиуретана или силикона. Маркировка на упаковке материалов изготовления (в том числе материалов изготовления внутреннего покрытия/слоя) согласно п. 8.2.2 ГОСТ Р 52239-2004. Без хлоринации. Универсальной формы, длиной* не менее 300 мм, манжета с валиком. Текстурированные на пальцах. Толщина текстурированных участков перчатки в диапазоне от 0,09мм до 0,12 мм. Толщина гладких участков перчатки в диапазоне от 0,08мм до 0,11мм согласно п.6.1 ГОСТ Р 52239-2004. Удлинение при разрыве до ускоренного старения* не менее 600%. Удлинение при разрыве после ускоренного старения* не менее 500%. Приемлемый уровень качества (AQL)* не более 1,5 (указано на упаковке). Соответствие ГОСТ 12.4.278-2014 (EN 374-1:2003, EN 374-2:2003, EN 374-3:2003) «СБТ. Средства индивидуальной защиты рук. Перчатки, защищающие от химикатов и микроорганизмов», в том числе: маркировка, согласно п.6 ГОСТ 12.4.278-2014, наличие на упаковке перечня химических веществ, по которым были произведены испытания и классов, которые были получены в результате испытаний на проницаемость. Гарантированная устойчивость к 0,1% раствору фенола* (не менее 480мин), 70% раствору изопропанола* (не менее 10мин), 50% раствору глутаральдегида* (не менее 480 мин. Устойчивость к вирусной пенетрации согласно ASTM F-1671 (наличие протоколов испытаний) и к цитостатикам согласно ASTM-D 6978-05 (наличие протоколов испытаний). Требуемые характеристики обусловлены особенностями проводимых процедур, в том числе для дополнительной защиты рук персонала в условиях агрессивных химических сред при длительной работе в перчатках».

Заявитель считает, что требование к устойчивости целого ряда химических веществ необъективно и необоснованно, тем самым направлено на ограничение количества участников закупки.

ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» в отзыве на жалобу исх. от 17.05.2016 № 581 (вх. от 17.05.2016 № 1447эл.) заявлены возражения относительно позиции заявителя.

3. Комиссия Коми УФАС России в ходе проведения внеплановой проверки осуществления закупки в соответствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Закона о контрактной системе, изучив материалы жалобы, заслушав представителя ООО «Сантенорм» пришла к нижеследующим выводам.

3.1. Заказчиком осуществления закупки явилось ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи».

Наименование объекта закупки - «Приобретение перчаток медицинских».

Начальная (максимальная) цена договора составила 179600,00 рублей.

Источником финансирования закупки явились средства бюджетного учреждения за счет средств Фонда обязательного медицинского страхования Республики Коми.

Извещение о проведении электронного аукциона № 0307300009116000022, документация об электронном аукционе размещены на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок (далее - официальный сайт) в первой редакции – 26.04.2016, во второй редакции с изменениями – 30.04.2016.

3.2. Согласно части 1 статьи 59 Закона о контрактной системе под аукционом в электронной форме (электронным аукционом) понимается аукцион, при котором информация о закупке сообщается заказчиком неограниченному кругу лиц путем размещения в единой информационной системе извещения о проведении такого аукциона и документации о нем, к участникам закупки предъявляются единые требования и дополнительные требования, проведение такого аукциона обеспечивается на электронной площадке ее оператором.

В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 64 Закона о контрактной системе документация об электронном аукционе, наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать, в том числе информацию: наименование и описание объекта закупки и условия контракта в соответствии со [статьей 33](#) настоящего Федерального закона, в том числе обоснование начальной (максимальной) цены контракта.

По пунктам 1-2 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами:

1) описание объекта закупки должно носить объективный характер. В описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание 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;

2) использование, если это возможно, при составлении описания объекта закупки стандартных показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических и качественных характеристик объекта закупки, установленных в соответствии с техническими регламентами, стандартами и иными требованиями, предусмотренными законодательством Российской Федерации о техническом регулировании. Если заказчиком при описании объекта закупки не используются такие стандартные показатели, требования, условные обозначения и терминология, в документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования других показателей, требований, обозначений и терминологии.

Согласно части 2 статьи 33 Закона о контрактной системе документация о закупке в соответствии с требованиями, указанными в [части 1](#) настоящей статьи, должна содержать показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются максимальные и (или) минимальные значения таких показателей, а также значения показателей, которые не могут изменяться.

Раздел III «Наименование и описание объекта закупки (Техническое задание)» документации об электронном аукционе (далее - Техническое задание) содержит описание объекта закупки:

№ п/п	Наименование товара	Характеристики товара	Ед. изм.	Кол-во
		Перчатки диагностические для проведения медицинских исследований, диагностических и терапевтических процедур. Материал изготовления – нитрильный латекс без опудривания с внутренним покрытием из полиуретана или силикона. Маркировка на упаковке материалов изготовления (в том числе материалов изготовления внутреннего покрытия/слоя) согласно п. 8.2.2 ГОСТ Р 52239-2004. Без хлоринации. Универсальной формы, длиной* не менее 300 мм, манжета с валиком. Текстурированные на пальцах. Толщина текстурированных участков перчатки в диапазоне от 0,09мм до 0,12 мм. Толщина гладких участков перчатки в диапазоне от 0,08мм до 0,11мм согласно п.6.1 ГОСТ Р 52239-2004. Удлинение при разрыве до ускоренного старения* не менее		

1.	перчатки	<p>600%. Удлинение при разрыве после ускоренного старения* не менее 500%. Приемлемый уровень качества (AQL)* не более 1,5 (указано на упаковке). Соответствие ГОСТ 12.4.278-2014 (EN 374-1:2003, EN 374-2:2003, EN 374-3:2003) «СБТ. Средства индивидуальной защиты рук. Перчатки, защищающие от химикатов и микроорганизмов», в том числе: маркировка, согласно п.6 ГОСТ 12.4.278-2014, наличие на упаковке перечня химических веществ, по которым были произведены испытания и классов, которые были получены в результате испытаний на проницаемость. Гарантированная устойчивость к 0,1% раствору фенола* (не менее 480мин), 70% раствору изопропанола* (не менее 10мин), 50% раствору глутаральдегида* (не менее 480 мин. Устойчивость к вирусной пенетрации согласно ASTM F-1671 (наличие протоколов испытаний) и к цитостатикам согласно ASTM-D 6978-05 (наличие протоколов испытаний). Требуемые характеристики обусловлены особенностями проводимых процедур, в том числе для дополнительной защиты рук персонала в условиях агрессивных химических сред при длительной работе в перчатках. Размер L</p>	пара	2000
		<p>Перчатки диагностические для проведения медицинских исследований, диагностических и терапевтических процедур. Материал изготовления – нитрильный латекс без опудривания с внутренним покрытием из полиуретана или силикона. Маркировка на упаковке материалов изготовления (в том числе материалов изготовления внутреннего покрытия/слоя) согласно п. 8.2.2 ГОСТ Р 52239-2004. Без хлоринации. Универсальной формы, длиной *не менее 300 мм, манжета с валиком.</p>		

2.	перчатки	<p>Текстурированные на пальцах. Толщина текстурированных участков перчатки в диапазоне от 0,09мм до 0,12 мм. Толщина гладких участков перчатки в диапазоне от 0,08мм до 0,11мм согласно п.6.1 ГОСТ Р 52239-2004. Удлинение при разрыве до ускоренного старения* не менее 600%. Удлинение при разрыве после ускоренного старения* не менее 500%. Приемлемый уровень качества (AQL)* не более 1,5 (указано на упаковке). Соответствие ГОСТ 12.4.278-2014 (EN 374-1:2003, EN 374-2:2003, EN 374-3:2003) «ССБТ. Средства индивидуальной защиты рук. Перчатки, защищающие от химикатов и микроорганизмов», в том числе: маркировка, согласно п.6 ГОСТ 12.4.278-2014, наличие на упаковке перечня химических веществ, по которым были произведены испытания и классов, которые были получены в результате испытаний на проницаемость. Гарантированная устойчивость к 0,1% раствору фенола* (не менее 480мин), 70% раствору изопропанола* (не менее 10мин), 50% раствору глутаральдегида* (не менее 480 мин. Устойчивость к вирусной пенетрации согласно ASTM F-1671 (наличие протоколов испытаний) и к цитостатикам согласно ASTM-D 6978-05 (наличие протоколов испытаний). Требуемые характеристики обусловлены особенностями проводимых процедур, в том числе для дополнительной защиты рук персонала в условиях агрессивных химических сред при длительной работе в перчатках. Размер М</p>	пара	4000
		<p>Перчатки диагностические для проведения медицинских исследований, диагностических и терапевтических процедур. Материал изготовления – нитрильный латекс без опудривания с внутренним покрытием из</p>		

3.	перчатки	<p>полиуретана или силикона. Маркировка на упаковке материалов изготовления (в том числе материалов изготовления внутреннего покрытия/слоя) согласно п. 8.2.2 ГОСТ Р 52239-2004. Без хлоринации. Универсальной формы, длиной* не менее 300 мм, манжета с валиком. Текстурированные на пальцах. Толщина текстурированных участков перчатки в диапазоне от 0,09мм до 0,12 мм. Толщина гладких участков перчатки в диапазоне от 0,08мм до 0,11мм согласно п.6.1 ГОСТ Р 52239-2004. Удлинение при разрыве до ускоренного старения* не менее 600%. Удлинение при разрыве после ускоренного старения* не менее 500%. Приемлемый уровень качества (AQL)* не более 1,5 (указано на упаковке). Соответствие ГОСТ 12.4.278-2014 (EN 374-1:2003, EN 374-2:2003, EN 374-3:2003) «ССБТ. Средства индивидуальной защиты рук. Перчатки, защищающие от химикатов и микроорганизмов», в том числе: маркировка, согласно п.6 ГОСТ 12.4.278-2014, наличие на упаковке перечня химических веществ, по которым были произведены испытания и классов, которые были получены в результате испытаний на проницаемость. Гарантированная устойчивость к 0,1% раствору фенола* (не менее 480мин), 70% раствору изопропанола* (не менее 10мин), 50% раствору глутаральдегида* (не менее 480 мин. Устойчивость к вирусной пенетрации согласно ASTM F-1671 (наличие протоколов испытаний) и к цитостатикам согласно ASTM-D 6978-05 (наличие протоколов испытаний). Требуемые характеристики обусловлены особенностями проводимых процедур, в том числе для дополнительной защиты рук персонала в условиях агрессивных химических сред при длительной</p>	пара	4000
----	----------	--	------	------

Заявитель считает, что включение требования к устойчивости столь подробного и обширного перечня химических веществ ничем не обусловлено.

Пояснил, что для работы в лабораториях и в условиях агрессивных сред, как правило, закупаются перчатки с улучшенными характеристиками с требованием высокого уровня AQL и увеличенной толщины.

Как следует из письменной информации ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» при формировании технического задания, как Заказчик, учреждение исходило из своих потребностей и собственного опыта работы.

Аргументы заявителя ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» считает несостоятельными, так как они касаются субъективного толкования особенностей технической части и алгоритмов лечебного процесса в лечебном учреждении не специалистами, а неконкретно процедуры государственных закупок в соответствии с Законом о контрактной системе.

Считает, что Заказчик вправе включать в документацию технические и функциональные характеристики товаров, которые отвечают его потребностям и необходимы для качественного, своевременного и безопасного сопровождения основной деятельности медицинских учреждений. Требования в техническом задании обусловлены производственной необходимостью и соответствуют требованиям профильных приказов, регламентирующих деятельность службы скорой медицинской помощи.

Так, согласно пункту 1 части 1 статьи 63 Основ законодательства Российской Федерации об охране здоровья граждан медицинские и фармацевтические работники имеют право на обеспечение условий их деятельности в соответствии с требованиями охраны труда.

Законом не предусмотрены ограничения по включению в документацию об аукционе требований к товару, являющихся значимыми для Заказчика, а также обязанность Заказчика обосновывать свои потребности при установлении требований к поставляемому товару.

ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» пояснено, что согласно Методическим рекомендациям по организации профилактики инфекций, связанных с оказанием медицинской помощи и проведению профилактической дезинфекции в учреждениях скорой медицинской помощи, одобренным на заседании ученого совета ФБУН ЕНИИВИ Роспотребнадзора (протокол № 6 от 30.06.2014) персонал обеспечивается средствами индивидуальной защиты в необходимом количестве и соответствующих размеров (перчатками, масками, щитками, респираторами и пр.) в зависимости от характера работы.

Сотрудники ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» постоянно занимаются эвакуацией и перевозкой инфекционных больных, а также в процессе работы контактируют с широким спектром дезинфицирующих средств.

В описание объекта закупки Заказчиком не включены 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, которые влекут за собой ограничение количества участников закупки.

При описании объекта закупки Заказчиком использованы стандартные показатели, требования, условные обозначения и терминологии, касающиеся характеристик объекта закупки, содержащиеся в нормативных документах.

3.2. Установление в документации требований к соответствию части поставляемых медицинских перчаток национальному стандарту ГОСТ 12.4.278-2014 (EN 374-1:2003, EN 374-2:2003, EN 374-3:2003) «ССБТ. Средства индивидуальной защиты рук. Перчатки, защищающие от химикатов и микроорганизмов») Заказчик считает обоснованным ввиду следующего.

Согласно пункту 1 вышеуказанного стандарта, «настоящий стандарт устанавливает требования к перчаткам, защищающим от химических токсических веществ и/или микроорганизмов, и методы их испытания».

Таким образом, данный стандарт устанавливает требования к средствам индивидуальной защиты в зависимости от механизма и характера применения, вне зависимости от отрасли.

Заказчик считает, что при необходимости дополнительной защиты от химических веществ и микроорганизмов применяются медицинские перчатки, на которые распространяются требования стандартов ГОСТ Р 52239 «Перчатки диагностические», так и требования стандарта ГОСТ 12.4.278-2014 (EN 374-1:2003, EN 374-2:2003, EN 374-3:2003) «ССБТ. Средства индивидуальной защиты рук. Перчатки, защищающие от химикатов и микроорганизмов».

Утверждение ООО «Сантенорм», касающегося применения в лабораториях перчаток с улучшенными характеристиками, в частности с требованием высокого уровня AQL и увеличенной толщины, Заказчик считает не соответствующим действительности, так как существующие государственные стандарты не предусматривают понятия «увеличенной толщины» и «улучшенных характеристик».

3.3. ООО «Сантенорм» заявлено, что указанные в качестве требований протоколы испытаний на химическую устойчивость перчаток выдаются в соответствии с европейским стандартом EN 455-3.

Основываясь на письмо Министерства экономического развития Российской Федерации от 09.10.2015 № ОГ-Д28-13085 утверждает, что в документации нельзя устанавливать требования, согласно которому товар должен соответствовать европейским стандартам.

ООО «Сантенорм» считает, что Заказчик устанавливает завуалированное требование к обязательному соответствию данным стандартам, которые не являются обязательными на территории Российской Федерации.

Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 26.11.2014 № 1810-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 12.4.278-

2014, на который ссылается Заказчик в документации, введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 01.12.2015.

Таким образом, установленное в описании характеристики товара, требование о соответствии данному стандарту не противоречит пункту 2 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе.

По факту установления Заказчиком в документации требования об устойчивости к вирусной пенетрации согласно ASTM F-1671 (наличие протоколов испытаний), ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» пояснило, что данное требование относится не непосредственно к закупаемым товарам, а к проведению и оформлению предоставляемых протоколов испытаний, подтверждающих заявленные характеристики.

ASTM F-1671 – это стандартный метод проверки сопротивляемости материалов, предназначенных для защитной одежды, к проникновению переносимых с кровью патогенов с использованием бактериофагов Phi-x174 в качестве испытательной системы. Эта испытательная система предназначена для оценки возможности проникновения суррогатного микроба гепатита (В и С) и вирусов иммунодефицита человека (ВИЧ).

Для Заказчика очень важна устойчивость к вирусной пенетрации, которая необходима при работе с кровью и другими биологическими жидкостями из-за высокого риска инфицирования ВИЧ-инфекций и вирусными гепатитами В и С на этапе оказания экстренной неотложной помощи.

В соответствии с пунктом 3 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе описание объекта закупки может включать в себя спецификации, планы, чертежи, эскизы, фотографии, результаты работы, тестирования, требования, в том числе в отношении проведения испытаний, методов испытаний, упаковки в соответствии с требованиями Гражданского [кодекса](#) Российской Федерации, маркировки, этикеток, подтверждения соответствия, процессов и методов производства в соответствии с требованиями технических регламентов, стандартов, технических условий, а также в отношении условных обозначений и терминологии.

Доказательства неправомерности применения вышеуказанного метода при описании объекта закупки в Коми УФАС России отсутствуют.

Довод заявителя о том, что установление в документации требований к устойчивости целого ряда химических веществ направлено на ограничение количества участников закупки, Комиссия Коми УФАС России считает необоснованным по следующим основаниям.

По пункту 4 статьи 3 Закона о контрактной системе участник закупки - любое юридическое лицо независимо от его организационно-правовой формы, формы собственности, места нахождения и места происхождения капитала, за исключением юридического лица, местом регистрации которого является государство или территория, включенные в утверждаемый в соответствии с [подпунктом 1 пункта 3 статьи 284](#) Налогового кодекса Российской Федерации перечень государств и территорий, предоставляющих льготный налоговый режим налогообложения и (или) не предусматривающих раскрытия и предоставления информации при проведении финансовых операций (офшорные зоны) в отношении

юридических лиц (далее - офшорная компания), или любое физическое лицо, в том числе зарегистрированное в качестве индивидуального предпринимателя

Согласно статье 506 Гражданского кодекса Российской Федерации по договору поставки поставщик - продавец, осуществляющий предпринимательскую деятельность, обязуется передать в обусловленный срок или сроки производимые или закупаемые им товары покупателю для использования в предпринимательской деятельности или в иных целях, не связанных с личным, семейным, домашним и иным подобным использованием.

Таким образом, любой участник может свободно приобрести и поставить продукцию, соответствующую Техническому заданию, поскольку предметом закупки является поставка медицинских изделий, а не их производство.

ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» пояснено, что при утверждении технического задания Заказчик проверяет наличие поставщиков такого товара в Едином реестре государственных и муниципальных контрактов. Товар, соответствующий указанным позициям, поставляется большим количеством поставщиков, что подтверждает отсутствие ограничения количества участников.

По техническим и функциональным характеристикам требуемых перчаток соответствуют несколько изделий, например: перчатки NitrLex PF Chemo (производитель «Меркатор Медикал ЛТД», Тайланд), перчатки Nitrile Examination Gloves («Сара Я Ко.ЛТД» Малайзия), перчатки NitriLong («B.Braun Melsungen AG», Германия), перчатки Micro Touch Nitrile («Анселл Хелскеа Юроп НВ», Малайзия) и другие.

Таким образом, товар, представленный в Техническом задании, свободно обращается на рынке, его реализация не входит в перечень лицензируемых видов деятельности и может осуществляться широким кругом лиц.

Подтверждением этому является то, что на участие в электронном аукционе поступило две заявки.

Потребности заказчика являются определяющим фактором при описании им предмета закупки.

Достаточных доказательств того, что установление оспариваемых характеристик к товару влечет за собой ограничение количества участников закупки на товарном рынке поставки, в том числе ограничивающих право ООО «Сантенорм» на участие в электронном аукционе в материалах жалобы отсутствуют, заявителем в Коми УФАС России не представлено.

Комиссией Коми УФАС России довод заявителя о том, что под содержащееся в документации описание товара подпадает продукция только одного производителя отклоняется, поскольку из представленных в материалы жалобы доказательств, однозначно данный вывод не следует.

Заявителем в жалобе указано, что по позициям №№ 1-3 Технического задания (в редакции от 30.04.2016) Заказчиком установлены противоречивые требования к товарам, которые вводят в заблуждение добросовестных участников закупки, а именно указание: «Материал изготовления – нитрильный латекс без опудривания с внутренним покрытием из полиуретана, силикона или **обработанные способом**

хлоринации. Маркировка на упаковке материалов изготовления (в том числе материалов изготовления внутреннего покрытия/слоя) согласно п.8.2.2 ГОСТ Р 52239-2004. **Без хлоринации».**

Из приведенных позиций №№ 1-3 Технического задания (в редакции от 30.04.2016) следует, что к предлагаемому к поставке товару предъявлено требование «обработанные способом хлоринации» при одновременном предъявлении к этому же товару требования «без хлоринации.

Указанное могло ввести в заблуждение претендентов на участие в закупке.

В данных действиях Заказчика имеется нарушение пункта 1 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе.

С учетом всех вышеизложенных обстоятельств, руководствуясь частью 8 статьи 106 Закона о контрактной системе, Комиссия Коми УФАС России

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «Сантенорм» в части доводов, касающихся установления по позициям №№ 1-3 Технического задания требований к товару «обработанные способом хлоринации» при одновременном установлении по этим же позициям требования к тому же товару «без хлоринации», обоснованной.
2. В остальной части признать жалобу ООО «Сантенорм» не обоснованной.
3. Признать действие ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» в виде установления по позициям №№ 1-3 Технического задания требований к товару «обработанные способом хлоринации» при одновременном установлении по этим же позициям требования к тому же товару «без хлоринации», противоречащим пункту 1 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе.
4. С учётом стадии закупки, предписание ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» не выдавать.
5. Решить вопрос о привлечении виновного должностного лица ГБУЗ РК «Ухтинская станция скорой медицинской помощи» к административной ответственности.

Председатель комиссии

<...>

Члены комиссии

<...>

>

<...>