

РЕШЕНИЕ № 211

22.09.2015 год

г. Хабаровск

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Хабаровскому краю по контролю в сфере закупок в составе:

Председатель Комиссии: - <...>

- заместитель руководителя управления;

Члены Комиссии: - <...>

- начальник отдела контроля закупок;

- <...>

- специалист-эксперт отдела контроля закупок;

в присутствии представителей:

- от заявителя ООО «Виренд Интернейшнл», уведомленного надлежащим образом о времени и месте рассмотрения жалобы, представитель не явился;

- от комитета государственного заказа Правительства Хабаровского края:

- <...> представитель по доверенности – от 24.12.2014 № 37;

- от краевого государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Противотуберкулезный диспансер» министерства здравоохранения Хабаровского края представитель, уведомленный надлежащим образом о времени и месте рассмотрения жалобы не явился,

рассмотрев жалобу ООО «Виренд Интернейшнл» на действия аукционной комиссии уполномоченного органа - комитета государственного заказа Правительства Хабаровского края, заказчика – краевого государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Противотуберкулезный диспансер» министерства здравоохранения Хабаровского края при проведении электронного аукциона на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения Аминосалициловая кислота для нужд краевого государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Противотуберкулезный диспансер» министерства здравоохранения Хабаровского края,

УСТАНОВИЛА:

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Хабаровскому краю поступила жалоба ООО «Виренд Интернейшнл» на действия аукционной комиссии уполномоченного органа Комитета государственного заказа Правительства Хабаровского края при проведении электронного аукциона на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения Аминосалициловая кислота для нужд краевого государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Противотуберкулезный диспансер» министерства здравоохранения Хабаровского края (№ 0122200002515006124)

Заявитель жалуется на неправомерное отклонение второй части заявки ООО «Виренд Интернейшнл», за отсутствие копии регистрационного удостоверения или реквизиты регистрационного удостоверения на лекарственный препарат.

На основании ст. 99 ФЗ №44-ФЗ от 05.04.2013 г. «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», Хабаровским УФАС России принято решение о проведении внеплановой проверки, по результатам которой установлено следующее.

Извещение № 0122200002515006124 о проведении электронного аукциона размещено на официальном сайте www.zakupki.gov.ru 10.08.2015.

Начальная (максимальная) цена контракта составляет 18 545 441, 00 рубля.

Источник финансирования: бюджет Хабаровского края.

Согласно протоколу рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе от 02.09.2015, на участие в электронном аукционе поступило 2 заявок. Обе заявки признаны соответствующими и допущены к участию в электронном аукционе.

В соответствии с протоколом проведения электронного аукциона, поступило две заявки. Наименьшее предложение о цене контракта сделал участник с порядковым номером 2 – 18 174 500 рублей 00 копеек.

Согласно протоколу подведения итогов электронного аукциона от 10.09.2015, рассмотрены вторые части заявок от двух участников. Заявка с порядковым номером 2 - ООО «Виренд Интернейшнл» признана не соответствующей п.1 ч.6 ст.69 Закона о контрактной системе.

По результатам рассмотрения вторых частей заявок аукцион признан несостоявшимся на основании ч.13 ст.69 Закона о контрактной системе.

В процессе проведения внеплановой проверки уполномоченным органом представлен мотивированный отзыв, в соответствии с которым, считает жалобу необоснованной, а отклонение заявки заявителя правомерным.

Изучив материалы дела и заслушав представителя уполномоченного органа,

Комиссия Хабаровского УФАС России пришла к следующим выводам.

В соответствии с частью 1 статьи 13 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - Закон об обращении лекарственных средств) лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории Российской Федерации, если они зареестрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата подтверждает факт государственной регистрации лекарственного препарата (п. 12 Приказа Минздрава России от 22.10.2012 № 428н «Об утверждении Административного регламента Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по государственной регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения»).

Согласно п. 6 ч. 1 ст. 33 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.

В п. 2 Технической части документации аукциона установлено требование о том, что к поставке в том числе требуется лекарственный препарат, имеющий международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Аминосалициловая кислота, гранулы, покрытые кишечнорастворимой оболочкой (или гранулы покрытые оболочкой), 800 мг/г, 5 г, № 10 (или иное количество в упаковке в пересчете на общее требуемое к поставке количество препарата).

Фармакологические гранулы — это твердая дозированная или недозированная лекарственная форма для внутреннего применения в виде агломератов (крупинки) шарообразной (цилиндрической) или неправильной формы, содержащих смесь активных действующих (лекарственных) и вспомогательных веществ. Гранулы могут быть покрытые оболочками, в том числе желудочно-резистентными; непокрытые; шипучие; для приготовления оральных жидкостей и с модифицированным высвобождением активных действующих веществ.

Технической частью аукционной документации было установлено, что предложенный «товар должен быть зарегистрирован в качестве лекарственного препарата, подлежащего обращению в РФ. Факт регистрации подтверждается регистрационным удостоверением».

Пунктом 10.1 Информационной карты аукционной документации установлено требование о предоставлении документа, подтверждающего соответствие товара требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации - в составе заявки предоставляется копия регистрационного удостоверения на лекарственный препарат, являющийся предметом контракта, подлежащий обращению на территории Российской Федерации или реквизиты (номер <...> дата) регистрационного(ых) удостоверения(ий) на такой(ие) лекарственный препарат(ы).

В первой части заявки ООО «Виренд Интернейшнл» (порядковый номер <...>) по п. 2

к поставке предложен лекарственный препарат с торговым наименованием «Натрия пара-аминосалицилат», гранулы, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 800 мг/мл, 5 г, №10.

Во второй части заявки заявителем приложено регистрационное удостоверение Р № 001475/01, однако оно подтверждает факт поставки препарата Натрия пара-аминосалицилат с лекарственной формой гранулы покрытые оболочкой для приема внутрь.

Тем самым, подтвержден факт регистрации иного товара, а не предложенного в первой части заявки. И, напротив, не приложено регистрационное удостоверение, подтверждающее факт поставки лекарственного препарата с лекарственной формой гранулы, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, как это было указано в первой части заявки.

На основании изложенного, руководствуясь ст. 99, 106 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»,

РЕШИЛА:

Признать жалобу ООО «Виренд Интернейшнл» на действия аукционной комиссии уполномоченного органа - комитета государственного заказа Правительства Хабаровского края, заказчика – краевого государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Противотуберкулезный диспансер» министерства здравоохранения Хабаровского края при проведении электронного аукциона на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения Аминосалициловая кислота для нужд краевого государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Противотуберкулезный диспансер» министерства здравоохранения Хабаровского края необоснованной.

Настоящее решение может быть обжаловано в трехмесячный срок со дня его оглашения в Арбитражный суд Хабаровского края.