29.05.2019 706/2019 Δe∧o № 073/06/44-15

г. Ульяновск

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Ульяновской области по контролю закупок в составе:

председателя - заместителя руководителя управления - начальника

отдела Спиридонова И.И.;

членов - начальника отдела Бокач Е.Б.;

- ведущего специалиста-эксперта Кузьминовой Ю.П.,

в отсутствие сторон,

рассмотрев дело № 073/06/44-15 706/2019 по жалобе общества с ограниченной ответственностью «МЕДСПБ» (далее - ООО «МЕДСПБ», заявитель) на действия аукционной КОМИССИИ при проведении электронного аукциона 0168200002419002282 (наименование объекта закупки - «Набор базовый для вливаний»; Государственное внутривенных заказчик учреждение здравоохранения «Центральная городская клиническая больница г. Ульяновска», уполномоченный орган - Департамент государственных закупок Министерства ЭКОНОМИКИ И конкуренции Ульяновской области; цифровой начальная (максимальная) цена контракта – 987 660,00 руб.; дата подведения итогов аукциона - 20.05.2019 г.) по признакам нарушения Федерального закона от 05.04.2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Закон о предусмотренном системе), в порядке, Административным регламентом, утвержденным приказом ФАС России от 19.11.2014 г. № 727/14,

УСТАНОВИЛА:

Вх. № 3340 от 22.05.2019 г. в Управление Федеральной антимонопольной службы по Ульяновской области поступила жалоба ООО «МЕДСПБ» на действия аукционной комиссии при проведении электронного аукциона № 0168200002419002282.

Содержание жалобы составило указание на следующее.

По мнению заявителя жалобы, аукционная комиссия неправомерно признала ООО «Комплектмедсервис» победителем электронного аукциона, поскольку по мнению заявителя жалобы победитель не соответствует установленным в документации

ограничениям и не представил все необходимые для подтверждения своего соответствия требованиям Постановления Правительства РФ № 102 документы.

Представитель ООО «МЕДСПБ» на заседание Комиссии 28.05.2019 г. не явился (доказательство надлежащего извещения – отчет о направлении уведомления по электронной почте 24.05.2019 г. в 11:57).

Представитель заказчика на заседании Комиссии 28.05.2019 г. представил письменные возражения на жалобы, содержащие указание, в том числе, на следующее.

В заявке ООО «Комплектмедсервис» отсутствовали следующие документы: выданный Торгово-промышленной палатой акт экспертизы, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых производства ОДНОЙ единицы медицинского изделия ДΛЯ И документ, подтверждающий соответствие собственного производства требованиям ГОСТ ISO 13485-2017. Победителем был предложен к поставке товар производства ОАО «Синтез» (регистрационное удостоверение № ФСР2008/03554). При этом заявки других участников также содержащих предложение о поставке товара ОАО «Синтез» содержали необходимые документы и комиссией было принято решение о соответствии заявки победителя требованиям документации на основании того, победитель предлагает товар российского ПРОИЗВОДСТВО КОПИИ необходимых документов содержатся в других заявках.

На заседание Комиссии 28.05.2019 г. представитель уполномоченного органа не явился (доказательство надлежащего извещения – отчет о направлении уведомления по электронной почте 24.05.2019 г. в 11:55).

В рассмотрении жалобы объявлялся перерыв до 15:45 29.05.2019 г. для документального анализа материалов по делу.

Комиссией Ульяновского УФАС России было установлено следующее.

В единой информационной системе (www.zakupki.gov.ru) 19.04.2019 г. были опубликованы извещение и документация о проведении электронного аукциона № 0168200002419002282, наименование объекта закупки - «Набор базовый для внутривенных вливаний» (начальная (максимальная) цена контракта – 987 660,00 руб.).

Согласно протоколу рассмотрения заявок на участие в аукционе от 13.05.2019 г. на участие в указанной закупке было подано 9 заявок, которые были допущены к участию в аукционе.

В соответствии с протоколом проведения электронного аукциона № 0168200002419002282 от 16.05.2019 г. в ходе проведения аукциона ценовые предложения поступили от 9 участников закупки, наименьшее предложение о цене контракта составило 444 361,70 руб. (заявка № 15).

Согласно протоколу подведения итогов электронного аукциона от 20.05.2019 г. вторые части заявок участников аукциона под номерами 159 и 49 были признаны несоответствующими требованиям документации и законодательства о контрактной системе.

Рассмотрев представленные материалы, Комиссия приняла решение признать жалобу ООО «МЕДСПБ» обоснованной. При этом Комиссия исходила из следующего.

В соответствии с пунктом 6 части 5 статьи 66 Закона о контрактной системе вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать документы, подтверждающие соответствие участника такого аукциона и (или) предлагаемых им товара, работы или услуги условиям, запретам и ограничениям, установленным заказчиком в соответствии со статьей 14 Закона о контрактной системе, или копии этих документов.

Согласно части 3 статьи 14 Закона о контрактной системе в целях защиты основ конституционного строя, обеспечения обороны страны И государства, защиты внутреннего рынка Российской Федерации, развития ЭКОНОМИКИ, поддержки российских товаропроизводителей национальной нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации устанавливаются запрет на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, работ, **ΥΕΛΥΓ**, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, и ограничения допуска указанных товаров, работ, услуг для целей осуществления закупок. В случае, если указанными нормативными актами Правительства Российской Федерации предусмотрены обстоятельства, допускающие исключения из установленных в соответствии с настоящей частью запрета или ограничений, заказчики при наличии указанных обстоятельств обязаны разместить единой информационной В обоснование невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений. В таких нормативных правовых актах устанавливается порядок подготовки обоснования невозможности соблюдения указанных запрета или ограничений, а также требования к его содержанию. Определение страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Постановлением Правительства РФ от 05.02.2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление Правительства РФ № 102) утверждены перечни отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения

государственных и муниципальных нужд (далее - Перечень).

Согласно извещению и пункту 9 раздела 1 «Общие сведения о закупке» аукционной документации № 0168200002419002282 заказчиком закупается набор базовый для внутривенных вливаний, указанное медицинское изделие входит в Перечень № 2, утвержденный Постановлением Правительства РФ № 102.

Пунктом 8 раздела 1 «Общие сведения о закупке» документации № 0168200002419002282 установлены условия, запреты, ограничения допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами в соответствии с приказом Минфина России от 04.06.2018 г. № 126н и Постановлением Правительства РФ № 102.

Подпунктом «б» пункта 2 Постановления Правительства РФ № 102 установлено, что для целей осуществления закупок медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень № 2, заказчик отклоняет все заявки (окончательные предложения), содержащие предложения о поставке отдельных видов указанных медицинских изделий, происходящих из иностранных государств (за исключением государств - членов Евразийского экономического союза), при условии, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок (окончательных предложений), удовлетворяющих требованиям извещения об осуществлении закупки и (или) документации о закупке, которые одновременно:

- содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, страной происхождения которых являются только государства члены Евразийского экономического союза;
- не содержат предложений о поставке одного и того же вида медицинского изделия одного производителя либо производителей, входящих в одну группу лиц, соответствующую признакам, предусмотренным статьей 9 Федерального закона № 135-ФЗ от 26.07.2006 г. «О защите конкуренции», при сопоставлении этих заявок (окончательных предложений);
- содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, процентная доля стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в цене конечной продукции которых соответствует указанной в приложении к постановлению Правительства Российской Федерации от 14.08.2017 г. № 967 «Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд»;
- содержат предложения о поставке указанных медицинских изделий, на производство которых имеется документ, подтверждающий соответствие собственного производства требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования».

Пунктом 3 Постановления Правительства РФ № 102 установлено, что подтверждением страны происхождения медицинских изделий, включенных в перечень № 1 и перечень № 2, является сертификат о происхождении товара,

выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств - членов Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее - Правила), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами, а подтверждением процентной доли стоимости использованных материалов (сырья) иностранного происхождения в Торгово-промышленной конечной Продукции является выданный Российской Федерации акт экспертизы, содержащий информацию о доле стоимости иностранных материалов (сырья), используемых для производства одной единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом «в» пункта 2.4 Правил, или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза.

Пунктом 10 раздела 3 «Требования к содержанию, составу заявки на участие в закупке в соответствии с частями 3 - 6 статьи 66 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ и инструкция по ее заполнению» аукционной документации № 0168200002419002282 установлено, что вторая часть заявки на участие в аукционе должна содержать документы, предусмотренные нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со статьёй 14 Закона о контрактной системе, в случае закупки товаров, работ, услуг, на которые распространяется действие указанных нормативных правовых актов, или копии таких документов, а именно, требуются:

- а) сертификат о происхождении товара, выдаваемый уполномоченным органом (организацией) государств членов Евразийского экономического союза по форме, установленной Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 г. (далее Правила), и в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами;
- выданный Торгово-промышленной Российской Федерации палатой экспертизы, содержащий информацию доле 0 СТОИМОСТИ иностранных материалов (сырья), используемых ДЛЯ производства ОДНОЙ единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом «в» пункта 2.4 аналогичный документ, выданный УПОЛНОМОЧЕННЫМ (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза;
- в) документ, подтверждающий соответствие собственного производства требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования для целей регулирования»).

При отсутствии в заявке документов, предусмотренных настоящим пунктом, или копий таких документов эта заявка приравнивается к заявке, в которой содержится предложение о поставке товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами.

В соответствии с частью 6 статьи 69 Закона о контрактной системе заявка на участие в электронном аукционе признается не соответствующей требованиям, установленным документацией о таком аукционе, в случае:

- 1) непредставления документов и информации, которые предусмотрены пунктами 1, 3 5, 7 и 8 части 2 статьи 62, частями 3 и 5 статьи 66 Закона о контрактной системе, несоответствия указанных документов и информации требованиям, установленным документацией о таком аукционе, наличия в указанных документах недостоверной информации об участнике такого аукциона на дату и время окончания срока подачи заявок на участие в таком аукционе;
- 2) несоответствия участника такого аукциона требованиям, установленным в соответствии с частью 1, частями 1.1, 2 и 2.1 (при наличии таких требований) статьи 31 Закона о контрактной системе.

Согласно протоколу подведения итогов электронного аукциона от 20.05.2019 г. вторая часть заявки ООО «Комплектмедсервис» была признана соответствующей требованиям документации и законодательства о контрактной системе.

Вместе с тем, в ходе анализа заявок на участие в указанном электронном аукционе Комиссией Ульяновского УФАС России было установлено, что на участие в определении поставщика подано не менее 2 заявок, удовлетворяющих требованиям документации о закупке и подпункту «б» пункта 2 Постановления Правительства РФ № 102 в связи с чем комиссией при рассмотрении заявок должны были быть применены установленные законодательством ограничения в отношении заявок, содержащих предложения о поставке товара иностранного происхождения или заявок приравненных к ним.

При этом, заявка на участие в указанном электронном аукционе № 15 (ООО «Комплектмедсервис») содержит предложение о поставке товара производства ОАО «Синтез» - информация о регистрационном удостоверении ФСР 2008/03554 от 18.08.2017 г. и сертификат о происхождении товара формы СТ-1 № 8121000022 и не содержит выданный Торгово-промышленной палатой Российской Федерации акт экспертизы, содержащий информацию 0 Δονε СТОИМОСТИ иностранных материалов (сырья), используемых ДΛЯ производства ОДНОЙ единицы медицинского изделия, рассчитанной в соответствии с подпунктом «в» пункта 2.4 Правил, или аналогичный документ, выданный уполномоченным органом (организацией) государства - члена Евразийского экономического союза и соответствие собственного документ, подтверждающий производства требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 «Межгосударственный стандарт. Изделия качества. Требования медицинские. Системы менеджмента ДЛЯ целей регулирования»).

Таким образом, заявка № 15 не содержала в полном объеме документы, подтверждающие страну происхождения товара, предусмотренные Постановлением Правительства РФ № 102 и пунктом 10 раздела 3 документации.

Учитывая изложенное, принятие аукционной комиссией решения о соответствии заявки ООО «Комплектмедсервис» на участие в электронном аукционе в случае, когда условия для применения ограничений, предусмотренных Постановлением Правительства РФ № 102, действуют, нарушает часть 6 статьи 69 Закона о контрактной системе, что содержит признаки административного

правонарушения, предусмотренного частью 2 статьи 7.30 КоАП РФ.

Таким образом, жалоба ООО «МЕДСПБ» является обоснованной.

Довод челнов комиссии о наличии документов, предусмотренных Постановлением Правительства РФ № 102 и документацией в заявках других участников не может быть признан обоснованным, поскольку в составе заявки необходимых документов в полном объеме представлено не было, а каждая заявка на участие рассматривается на соответствие установленным требованием отдельно, поскольку именно участник претендующий на заключение контракта и победу в аукционе обязан подтвердить свое соответствие установленным ограничениям.

Учитывая изложенное, Комиссия, руководствуясь частью 1 статьи 2, пунктом 1 части 15, пункта 2 части 22 статьи 99, частью 8 статьи 106 Закона о контрактной системе,

РЕШИЛА:

- 1. Признать жалобу ООО «МЕДСПБ» обоснованной.
- 2. Признать в действиях аукционной комиссии нарушение части 6 статьи 69 Закона о контрактной системе.
- 3. Обязать аукционную комиссию устранить допущенное нарушение путем отмены протокола подведения итогов электронного аукциона от 20.05.2019 г. и проведения процедуры рассмотрения вторых частей заявок на участие в электронном аукционе № 0168200002419002282 повторно, с учетом принятого решения, на что выдать предписание.
- 4. Передать материалы дела № 073/06/44-15706/2019 уполномоченному должностному лицу Ульяновского УФАС России для рассмотрения вопроса о возбуждении дел об административных правонарушениях.

Председатель комиссии

И.И. Спиридонов

Члены комиссии

Е.Б. Бокач

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

Примечание: За невыполнение в установленный срок законного предписания антимонопольного органа частью 7 статьи 19.5. Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях установлена административная ответственность.

Привлечение к ответственности, предусмотренной законодательством Российской Федерации, не освобождает от обязанности исполнить предписание антимонопольного органа.