

ИП Новохатский Алексей Владимирович

ОГРНИП 315784700014193

ИНН 780426934761

Адрес: 195427, Россия, г. Санкт-Петербург., Светлановский пр-т, д. 69, кв. 154

Тел. +7 (964) 326-00-21

E-mail: ipnovo@mail.ru

исх №137 от 20.07.2015 г.

Куда: Управление Федеральной антимонопольной
службы по Республике Крым и городу Севастополю
(Крымское УФАС России)

295000, Республика Крым, город Симферополь, улица Александра Невского, 1
to82@fas.gov.ru

От кого:

Индивидуальный предприниматель
Новохатский Алексей Владимирович
195427, Россия, г. Санкт-Петербург.,
Светлановский пр-т, д. 69, кв. 154
+7 (964) 326-00-21
ipnovo@mail.ru

Жалоба на действия заказчика.

Заказчик

Федеральное государственное казенное учреждение здравоохранения "Противочумная станция
Республики Крым" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и
благополучия человека

ИНН 7707833070

КПП 910201001

Место нахождения: 295023, Крым Респ, Симферополь г, Промышленная, 42

Почтовый адрес: 295023, Крым Респ, Симферополь г, Промышленная, 42

Адрес электронной почты: krimpchs@mail.ru

Телефон: +7-978-9368103

Ответственное должностное лицо заказчика: Чумакова Татьяна Дмитриевна +7-978-9368103.

Участник размещения заказа (заявитель):

Индивидуальный предприниматель Новохатский Алексей Владимирович

ИНН: 780426934761

Адрес: телефон: 195427, Россия, г. Санкт-Петербург.,
Светлановский пр-т, д. 69, кв. 154

тел: +7 (964) 326-00-21

e-mail: ipnovo@mail.ru

Контактное лицо: Новохатский Алексей Владимирович

Адрес официального сайта на котором размещена информация о размещении заказа:

www.zakupki.gov.ru

<http://www.rts-tender.ru>

Номер извещения: № 0875100006115000019

Краткое Наименование аукциона: Приобретение спецодежды.

Полное Наименование аукциона: Приобретение спецодежды.

Дата опубликования извещения о проведении открытого аукциона: 14.07.2015

Обжалуемые действия Заказчика, Аукционной комиссии с указанием норм Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" которые, по мнению Заявителя нарушены

1. Установленные заказчиком незаконные требования к сопроводительным документам на товар нарушают положения Статьи 8 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд".
2. Заказчиком осуществляется закупка контрафактных медицинских изделий, не прошедших государственную регистрацию, что нарушает часть 3 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ (ред. от 31.12.2014) "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации".
3. Заказчиком осуществляется закупка контрафактных средств индивидуальной защиты не прошедших сертификацию по ТР ТС 019/2011 «О безопасности средств индивидуальной защиты» и запрещенных к обращению на территории Российской Федерации.

Доводы жалобы

1. Предметом закупки является: Приобретение спецодежды.

По пунктам 1, 2, 3, 4, 5, 13, 18, 19 требуется поставить Средства индивидуальной защиты для работы с микроорганизмами I - IV группы патогенности.

Заказчиком установлено требование: **разрешительные документы:**

1. Экспертное заключение Роспотребнадзора о соответствии Санитарно-эпидемиологическим правилам СП 1.3.3118-13.

Данный документ получается производителем товара **в добровольном порядке.**

Данная информация подтверждается Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 N 299 (ред. от 18.11.2014) "О применении санитарных мер в таможенном союзе" согласно которого:

Раздел II

ПЕРЕЧЕНЬ

товаров, подлежащих государственной регистрации

1. Исключен. - Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 18.09.2014 N 78.
2. Продукты детского питания группы 03 ТН ВЭД ТС.
- 3 - 5. Исключены. - Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 18.09.2014 N 78.
6. Дезинфицирующие, дезинсекционные и дератизационные средства (для применения в быту, в лечебно-профилактических учреждениях и на других объектах (кроме применяемых в ветеринарии)).
7. Товары бытовой химии.
8. Потенциально опасные химические и биологические вещества и изготавливаемые на их основе препараты, представляющие потенциальную опасность для человека (кроме лекарственных средств), индивидуальные вещества (соединения) природного или искусственного происхождения, способные в условиях производства, применения, транспортировки, переработки, а также в бытовых условиях оказывать неблагоприятное воздействие на здоровье человека и окружающую природную среду.
9. Материалы, оборудование, устройства и другие технические средства водоподготовки, предназначенные для использования в системах хозяйственно-питьевого водоснабжения.
10. Предметы личной гигиены для взрослых.
11. Изделия, предназначенные для контакта с пищевыми продуктами (кроме посуды, столовых принадлежностей, технологического оборудования и упаковки (упаковочных средств)).

Ввоз и обращение товаров, указанных в пунктах 1 - 7 настоящего раздела, осуществляется при наличии документа, подтверждающего их безопасность в соответствии с пунктами 17 и 30 Положения о порядке осуществления государственного санитарно-эпидемиологического надзора (контроля) за лицами и транспортными средствами, пересекающими таможенную границу таможенного союза, подконтрольными товарами, перемещаемыми через таможенную границу таможенного союза и на таможенной территории таможенного союза.

Следовательно, иные товары, не вошедшие в данный перечень в обязательном порядке на соответствие Санитарным нормам не регистрируются.

Кроме того, само по себе «Экспертное заключение» носит исключительно информационный характер и не имеет никакой юридической силы.

Так же, по пунктам 1 и 5 заказчик требует наличие:

Отчет об испытаниях, подтверждающий устойчивость изделия к обработке дезинфицирующими средствами и автоклавированию:

Обеззараживание в паровом стерилизаторе (автоклаве) 1-2 атм., 90-120 минут в соответствии с требованиями СП 1.3.1285-03

Замачивания рабочими растворами перекиси водорода и хлорамина в соответствии с требованиями СП 1.3.1285-03

Обработка рабочим раствором хлорамина 3 % - 120 минут

Обработка рабочим раствором препарата «Септолет» 1 % - 60 минут.

Обработка рабочим раствором препарата «Форэкс-хлор комплит» 0,2 % - 60 минут

Таким образом, установленные Заказчиком требования к сопроводительным документам на товар, которые получаются в добровольном порядке, приводят к ограничению конкуренции. Заказчиком нарушены часть 2 статьи 8 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" а так же нормы ФЗ-135 «О защите конкуренции» от 26 июля 2006 года.

2. В соответствии со статьей 38 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ (ред. от 31.12.2014) "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации":

Часть 1. **Медицинскими изделиями являются любые** инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и **прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями**, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и **предназначенные** производителем для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, **проведения медицинских исследований**, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболического воздействия на организм человека. Медицинские изделия могут признаваться взаимозаменяемыми, если они сравнимы по функциональному назначению, качественным и техническим характеристикам и способны заменить друг друга.

Из наименования товаров и совокупности требований Заказчика, в том числе требование о соответствии одежды СП 1.3.3118-13 "Безопасность работы с микроорганизмами I - II групп патогенности (опасности), а так же части 1 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ следует, что по пунктам **1, 2, 3, 4, 5, 13, 18, 19** требуется поставить – **медицинские изделия**.

часть 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ:

На территории Российской Федерации **разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации,** уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

Таким образом, **обращение медицинских изделий (соответственно и закупка таких изделий) не зарегистрированных** в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти – **ЗАПРЕЩЕНО.**

Согласно части 10 статьи 38 Закона об основах охраны здоровья граждан Правительством Российской Федерации установлен порядок, в соответствии с которым уполномоченный им федеральный орган исполнительной власти осуществляет ведение государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий (далее - государственный реестр), и размещает его на своем официальном сайте в сети "Интернет". В соответствии с частью 11 статьи 38 Закона об основах охраны здоровья граждан в государственный реестр вносятся следующие сведения:

1) *наименование медицинского изделия;*

.....

7) *наименование и место нахождения организации - заявителя медицинского изделия;*

8) *наименование и место нахождения организации - производителя (изготовителя) медицинского изделия или фамилия, имя и (если имеется) отчество, место жительства индивидуального предпринимателя - производителя (изготовителя) медицинского изделия;*

ОБЩЕДОСТУПНЫЙ РЕЕСТР МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ И ОРГАНИЗАЦИЙ находится по ссылке:

<http://roszdravnadzor.ru/services/misearch>

По совокупности требований, по пунктам 1, 2, 3, 4, 5, 13, 18, 19 может быть поставлена исключительно продукция, которая незаконно производится ЕДИНСТВЕННЫМ производителем ООО «Лаборатория технологической одежды». <http://www.lamsystems-lto.ru/katalog/mikrobiologiya>

В реестре медицинских изделий отсутствует информация о Заявителе ООО «Лаборатория технологической одежды», следовательно, продукция, которую Заказчик планирует закупить **установленным порядком не зарегистрирована.**

Производя закупку не зарегистрированных установленным порядком медицинских изделий, заказчиком нарушена часть 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ, ЗАПРЕЩАЮЩАЯ обращение медицинских изделий без регистрационного удостоверения.

3. В соответствии с частью 3 Технического регламента таможенного союза ТР ТС 019/2011 «О безопасности средств индивидуальной защиты»:

3. Правила обращения на рынке

Средства индивидуальной защиты выпускаются в обращение на рынке при их соответствии требованиям настоящего технического регламента Таможенного союза, а также других технических регламентов Таможенного союза, действие которых на них распространяется, при условии, что они прошли подтверждение соответствия согласно разделу 5 настоящего технического регламента Таможенного союза, а также согласно другим техническим регламентам Таможенного союза, действие которых на них распространяется.

Средства индивидуальной защиты, соответствие которых требованиям настоящего технического регламента Таможенного союза не подтверждено, не должны быть маркированы единым знаком обращения продукции на рынке государств - членов Таможенного союза и не допускаются к выпуску в обращение на рынке.

Средства индивидуальной защиты, не маркированные единым знаком обращения продукции на рынке государств - членов Таможенного союза, не допускаются к выпуску в обращение на рынке.

Согласно ТР ТС 019/2011 «О безопасности средств индивидуальной защиты»:

обращение средств индивидуальной защиты - стадии жизненного цикла средств индивидуальной защиты, включающие производство, перевозку, хранение, применение, утилизацию и реализацию средств индивидуальной защиты на единой таможенной территории Таможенного союза;

Как было описано выше, заказчиком умышленно ограничена конкуренция и поставлена может быть продукция производства исключительно ООО «Лаборатория технологической одежды».

Средства индивидуальной защиты по пунктам 1, 2, 3, 4, 5, 13, 18, 19 производства ООО «Лаборатория технологической одежды» не сертифицированы на соответствие ТР

ТС 019/2011 «О безопасности средств индивидуальной защиты» и следовательно запрещены к обращению на территории Российской Федерации.

Заказчиком при закупке данных средств индивидуальной защиты нарушены требования пункта 3 ТР ТС 019/2011.

На основании вышеизложенного, прошу Комиссию Федеральной Антимонопольной службы:

- 1) Приостановить размещение заказа № 0875100006115000019.
- 2) Рассмотреть жалобу по существу.
- 3) Признать жалобу обоснованной.
- 4) Обязать заказчика внести изменения в аукционную документацию с целью недопущения закупки контрафактной продукции.

Приложения к Жалобе:

- 1) Документ, подтверждающий полномочия на подачу жалобы (1 страница);

ИП

Новохатский А.В.