

5

## ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

«М-Медика»

Место нахождения: 123458, г. Москва, ул. Твардовского, 8

Дата: 22.12.2016 г.

Исх. № 41.16

**В Московское УФАС России**

107078, г. Москва, Мясницкий проезд, д.4, стр.1

тел. 8(495)784-75-05

E-mail:

### ЖАЛОБА

на положения документации

**Заказчик: Казенное предприятие города Москвы «Управление гражданского строительства»**

Юридический адрес: 125375, г. Москва, ул. Тверская, дом 7

Почтовый адрес: 125375, г. Москва, ул. Тверская, дом 7

Телефон: (495) 5056080

Адрес электронной почты:

Контактное лицо – не установлено.

**Специализированная организация: общество с ограниченной ответственностью «КОНСТРИН»**

Место нахождения: 117647, г. Москва, ул. Профсоюзная, д.125, корп.1

Почтовый адрес: 117647, г. Москва, ул. Профсоюзная, д.125, корп.1

Телефон: (495) 229-76-90 доб. 283

Факс: (495) 229-76-90 доб.236

Адрес электронной почты:

Контактное лицо – Штанников Павел Александрович

**Заявитель: Общество с ограниченной ответственностью «М-Медика»**

Место нахождения: 123458, г. Москва, ул. Твардовского, 8

Почтовый адрес: 123458, г. Москва, ул. Твардовского, 8

Контактный телефон/факс: 8(925)010-46-88

Адрес электронной почты:

#### **Указание на закупку:**

Открытый конкурс на право заключения договора на поставку диагностического и терапевтического оборудования, а также выполнение работ по его сборке, монтажу, расстановке, пуско-наладке и вводу в эксплуатацию для объекта: «Больница с родильным домом (1-я и 2-я очереди), пос. Коммунарка поселение Сосенское» - многофункциональный блок №1 и патологоанатомический корпус (извещение № 31604425149).

#### **Обжалуемые действия, доводы жалобы:**

Считаем, что Заказчиком допущены нарушения действующего законодательства Российской Федерации, а именно:

1. В пунктах 2, 4 технического задания указано только оборудование производства компании OLYMPUS MEDICAL SYSTEMS CORP, Япония и не позволяют принять участие в торгах с оборудованием иного производства, являющимся аналогом по качеству, техническим и функциональным характеристикам и потребительским свойствам:

**Московское УФАС**

Рег.номер 58293

Зарегистрирован: 23.12.2016



№ п/п	Наименование поставляемых товаров (подлежит указанию в соответствии с частью 10 настоящей документации)	Единицы измерения		Предложение участника закупки о функциональных характеристиках (потребительских свойствах) и качественных характеристиках товаров	Производитель			Комментарии специалиста
		Ед. изм.	Кол-во		OLYMPUS	FUJINON	PENTAX	
2	<b>Гастроскоп</b>  Эндоскопы гибкие для обследования брюшной полости серии Evis Exera III Гастроинтестинальный видеоскоп GIF-N190 Производитель : Олимпас Медикал Системс Корп.  Страна происхождения товара: Япония	шт.	3	Поддержка режима узкоспектральной визуализации	Наличие	Нет	Нет	Данная функция собственность компании OLYMPUS Исключить пункт из
4	<b>Видеоэнтроскоп</b>  Сигмавидеоскоп гибкий SIF-Q180 с принадлежностями. Блок управления баллоном OBCU  Производитель : Олимпас Медикал Системс Корп.  Страна происхождения товара: Япония			Поддержка режима узкоспектральной визуализации Поддержка функции идентификации эндоскопа Заземляющий разъем на эндоскопе Стартовый набор трубок шинирующих (5 шт.) в комплекте  Блок управления баллоном. Возможность автоматического раздувания и сдувания баллона  Автоматический контроль давления воздуха в баллоне Отображение уровня давления	Наличие	Нет	Нет	Данный Видеоэнтроскоп с подобными и характеристиками присутствует только у компании Олимпас

				воздуха дисплея Возможность паузы раздувании сдувании Встроенная помпа мембранного типа Возможность управления кнопками лицевой панели  Возможность управления кнопками на ПДУ	на при и    на панели  ПДУ				
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--

Вместе с тем указанные выше характеристики являются не преимуществом, а всего лишь особенностью производства, отличительным признаком, спецификой выполнения оборудованием производства компании OLYMPUS MEDICAL SYSTEMS CORP своего функционального предназначения.

Соответственно, вышеуказанные требования Технического задания являются клинически не обоснованным, однако при этом исключают возможность участия в настоящем электронном аукционе организаций, предлагающих оборудование иных производителей, кроме оборудования производства компании OLYMPUS MEDICAL SYSTEMS CORP.

При этом на российском рынке представлены и другое аналогичное оборудование, в частности, производства компаний PENTAX, Япония; FUJINON CORPORATION, Япония.

Вышеуказанное оборудование по своим техническим и функциональным характеристикам ни в чем не уступает, а по определенным критериям даже превосходит оборудование производства компании OLYMPUS MEDICAL SYSTEMS CORP.

Однако оспариваемые заявителем жалобы требования документации открытого конкурса не позволяют принять участие в торгах участникам, предлагающим аналогичное оборудование других производителей.

В связи с вышеуказанным, обращаем внимание, что в документации открытого конкурса не учитываются превосходящие параметры аналогичного оборудования, значимость которых играет более важный характер и имеет клиническую обоснованность в практическом применении, как для врачей, так и для пациентов.

2. Заказчиком в конкурсной документации установлены требования к техническим характеристикам товара, которые ограничивают количество участников закупки и соответствуют продукции только одного производителя, что приводит к ограничению количества участников закупки. Так, объектами оспариваемой закупки является Кровать больничная (Позиция №24 к Техническому заданию конкурсной документации)

При рассмотрении требований к качественным и иным характеристикам закупаемых товаров и их показателям, которые определяют соответствие потребностям заказчика (Приложение № 1 к Техническому заданию конкурсной документации) податель жалобы приходит к выводу, что таковым требованиям соответствует исключительно: Кровать больничная с фиксированной высотой ложа, модели: 11-CP123 с принадлежностями, производства "Верниполл С.р.л.", Италия

Именно по совокупности следующих требований подходит лишь только выше указанная кровать:

- Количество секций ложа - не менее 2-х.
- Каркас кровати из металлического профиля квадратного сечения.
- Секции ложа из металлического профиля круглого сечения.
- Съёмная сетка должна быть выполнена из стальных сварных оцинкованных прутьев, образующих ячейки размером не более 50х50 мм.
- Сетка должна присоединяться к ложу кровати при помощи специальных креплений из пластика.
- Основание кровати должно быть снабжено 4 колесами диаметром 125 мм, из которых 2 колеса – фиксированные, 2 – самоориентирующиеся с тормозом.
- Съёмные торцы должны быть выполнены из стальной хромированной трубы и снабжены по краям кольцами-бамперами диаметром не менее 90 мм из серой резины, не оставляющей следов.
- Торцевые панели должны быть выполнены из многослойного пластика толщиной не менее 8 мм.

- Регулировка спинной секции при помощи газовых пружин, управляемых ручками с обеих сторон кровати.
- Ножная секция фиксированная.
- Высота ложа должна находиться в пределах 540-560 мм.
- Габаритные размеры кровати 2120х960х1020/960 мм. ±10 мм.

В данном случае, технические параметры, указанные к закупке светильников, не являются уникальными и были сформулированы на основании технических характеристик представленного на рынке оборудования конкретного поставщика без учета аналогов, имеющих расширенные технические характеристики и дополнительные функции при меньшей стоимости.

3. Заказчиком в конкурсной документации установлены требования к техническим характеристикам товара, которые ограничивают количество участников закупки и соответствуют продукции только одного производителя, что приводит к ограничению количества участников закупки. Так, объектами оспариваемой закупки является Светильник медицинский передвижной – 8 шт. (Позиция №6 к Техническому заданию конкурсной документации)

При рассмотрении требований к качественным и иным характеристикам закупаемых товаров и их показателям, которые определяют соответствие потребностям заказчика (Приложение № 1 к Техническому заданию конкурсной документации) податель жалобы приходит к выводу, что таковым требованиям соответствует исключительно: Светильник хирургический marLED, варианты исполнения: marLED E3 с принадлежностями, производства "Гебрюдер Мартин ГмБХ & Ко. КГ", Германия

Именно по совокупности следующих требований подходит лишь только выше указанный светильник:

- Светильник должен иметь X-образное мобильное основание и герметично закрытый и защищенный от попадания пыли купол лампы.
- Габариты купола не более 310х300 мм.
- Потребляемая мощность не более 15 Вт.
- Максимальная центральная освещенность на расстоянии 1 метр не менее 60000 Люкс.
- Диаметр светового поля не менее 160 мм.
- Цветовая температура не менее 4500 К.

В данном случае, технические параметры, указанные к закупке светильников, не являются уникальными и были сформулированы на основании технических характеристик представленного на рынке оборудования конкретного поставщика без учета аналогов, имеющих расширенные технические характеристики и дополнительные функции при меньшей стоимости.

4. При формировании конкурсной документации, в т.ч. технического задания, были нарушены положения ст.17 Закона о защите конкуренции:

1. Техническое задание аукциона по п. 11, «Ультразвуковая система» сформировано исключительно в интересах одного производителя – GE Healthcare, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

11	Ультразвуковая система	<p>Режим трапецевидного сканирования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- поддержка на всех линейных и секторных датчиках</li> </ul> <p>Режим кодированной тканевой гармоник:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Поддержка на всех визуализирующих датчиках.</li> </ul> <p>Режим поверхностной объемной реконструкции в режиме 2D:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3D реконструкция из сохраненной ранее 2D кинопетли</li> </ul> <p>Режим формирования УЗ изображения за счет многолучевого составного сканирования:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Совместимость с режимом кодированной гармоникой</li> </ul> <p>Интерфейс пользователя:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Регулируемая в трех направлениях консоль управления</li> <li>- Органы управления на основе многофункциональных регуляторов, имеющих до четырех степеней свободы</li> <li>- Бесштырьковые коннекторы датчиков</li> <li>- Автоматический подсчет доплеровского спектра в реальном триплексном режиме</li> <li>- Количество отображаемых параметров, не менее 14</li> </ul> <p>Настройка и регулировка параметров на ранее сохраненных изображениях:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Режим кинопетли: трехмерная реконструкция на основе динамической последовательности 2D изображений (если установлена соответствующая опция).</li> </ul>
----	------------------------	---

2. Техническое задание конкурса по п. 12, «Электрокардиограф», сформировано исключительно в интересах одного производителя – Mortara Instrument, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

12	Электрокардиограф	<p>Специализированные функциональные клавиши для быстрого доступа к основным функциям (ЭКГ, Ритм, Печать, Передача данных).</p> <p>Порт USB.</p> <p>Передача данных на съемную USB флэш карту.</p> <p>Тип встроенной памяти аппаратуры - флэш-память.</p> <p>Возможность задания пользовательских полей ID для интеграции в МИС.</p> <p>Интерпретация результатов по международному признанному алгоритму VERITAS.</p> <p>Автономный режим работы, не менее 8 часов.</p> <p>Регистрация ЭКГ нажатием одной клавиши с последующим вводом данных пациента, регистрация ЭКГ нажатием двух клавиш с вводом ID пациента.</p> <p>Цветной ЖК дисплей со светодиодной подсветкой.</p>
----	-------------------	---

3. В техническом задании по п. 12, «Электрокардиограф», не указано значение требуемого показателя. Таким образом, невозможно определить требуемое значение.

12	Электрокардиограф	Вес аппаратуры (включая аккумуляторную батарею, исключая передвижную тележку), не более.
----	-------------------	--

4. Техническое задание конкурса по п. 14, «Комплекс для стресс-тестирования с беговой дорожкой», сформировано исключительно в интересах одного производителя – Mortara Instrument, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

14	Комплекс для стресс-тестирования с беговой дорожкой	<p>Компьютерная кардиологическая рабочая станция для проведения проб с физической нагрузкой и регистрацией ЭКГ по 12-ти общепринятым отведениям <b>по радиоканалу</b> с эргометром бегущая дорожка и компьютерной станцией</p> <p>Блок Регистрации ЭКГ:</p> <p>Телеметрический регистратор 12 отведений ЭКГ.</p> <p>Частота квантования для спайк детекции ритмоводителя 40000 с/сек/канал.</p> <p>Возможность легкого переключения режима функционирования регистратора ЭКГ для работы в беспроводном режиме.</p> <p>Частотный диапазон регистрации: от 2400 МГц до 2500 МГц.</p> <p>Вес регистратора не более 190 гр с батареей.</p> <p>Импеданс измеряется непрерывно по всем 10 отведениям с целью контроля качества наложения электродов. При отсоединении электрода или неполном контакте (резком падении импеданса) данное отведение отключается программным обеспечением для предотвращения возникновения помех на остальных отведениях до восстановления позитивного значения на отключенном отведении. Данная процедура должна происходить в автоматическом режиме и не должна требовать контроля от персонала, проводящего исследование.</p>
----	---	---

5. Техническое задание по п. 15, «Аппарат для холтеровского мониторинга», сформировано исключительно в интересах одного производителя – Mortara Instrument, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

15	Аппарат для холтеровского мониторинга	<p>Кабель пациента, 5 отведений.</p> <p>Регистрация 2/3-ехканальной непрерывной записи ЭКГ по 5-ти отведениям длительностью 7 дней.</p>
----	---------------------------------------	---

		Встроенная карта памяти для записи ЭКГ. Требования к аппаратной части: Тип и емкость памяти: - Встроенная несъемная карта памяти, достаточная для записи до 7 дней ЭКГ.
--	--	--

6. Техническое задание по п. 17, «Система анализа данных суточного мониторинга ЭКГ», сформировано исключительно в интересах одного производителя – Mortara Instrument, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

17	Система анализа данных суточного мониторинга ЭКГ	Требования к техническим и функциональным характеристикам оборудования: Возможность анализа 12-тиканальной непрерывной записи ЭКГ по 10-ти отведениям длительностью до 48 часов. Полное представление аритмических и ишемических событий. Возможность анализа 2/3-ехканальной непрерывной записи ЭКГ по 5-ти биполярным и монополярным отведениям длительностью не менее 7 дней. Полное представление аритмических и ишемических событий. Современный алгоритм оценки ЭКГ VERITAS™. Педиатрическая интерпретация VERITAS (11 возрастных градаций от 1 недели до 16 лет)
----	--	---

7. Техническое задание по п. 19, «Электроэнцефалограф», сформировано исключительно в интересах одного производителя – Natus Neurology, модель Nicolet, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

19	Электроэнцефалограф	Количество каналов не менее 32. Требования к усилителю ЭЭГ: Единый блок усилителя с количеством регистрирующих каналов не менее 32. Количество каналов ЭЭГ не менее 32. Количество биполярных полиграфических каналов не менее 9. Максимальное расстояние между основным блоком управления и усилителем не менее 150 м. Отображение на усилителе качества импеданса каждого канала ЭЭГ. Встроенная система постоянного контроля электродного импеданса. Наличие кнопки выбора порога импеданса для оценки качества наложения электродов.
----	---------------------	--

8. Техническое задание по п. 20, «Ультразвуковая система» сформировано исключительно в интересах одного производителя – GE Healthcare, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

20	Ультразвуковая система	- Режим кодированной тканевой гармоникой совместимый со всеми визуализирующими датчиками CW – Постоянно-волновой доплер с отклонением угла: - Количество карт, не менее 10 PD – Энергетический доплер: - Алгоритм подавления артефактов, возникающих при движении и дыхании Количество определяемых пользователем предустановочных программ на 1 датчик, не менее 45
----	------------------------	---

9. Техническое задание по п. 22, «Электрoэнцефалограф», сформировано исключительно в интересах одного производителя – Natus Neurology, модель Nicolet, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

22	Электрoэнцефалограф	<p>Количество каналов не менее 32.          Требования к усилителю ЭЭГ:          Единый блок усилителя с количеством регистрирующих каналов не менее 32.          Количество каналов ЭЭГ не менее 32.          Количество биполярных полиграфических каналов не менее 9.          Максимальное расстояние между основным блоком управления и усилителем не менее 150 м.          Отображение на усилителе качества импеданса каждого канала ЭЭГ.          Встроенная система постоянного контроля электродного импеданса.          Наличие кнопки выбора порога импеданса для оценки качества наложения электродов.</p>
----	---------------------	---

10. Техническое задание по п. 34, «Электрoэнцефалограф», сформировано исключительно в интересах одного производителя – Natus Neurology, модель Nicolet, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

34	Электрoэнцефалограф	<p>Тип прибора - электрoэнцефалограф 32 -канальный экспертного класса.          Автоматическая отправка текстового сообщения о событиях, включая эпилептические, на адрес электронной почты или мобильный телефон (SMS).          Требования к усилителю:          Единый блок усилителя с количеством регистрирующих каналов не менее 32.          Количество каналов ЭЭГ не менее 32.          Максимальное расстояние между основным блоком управления и усилителем не менее 150 м.          Отображение на усилителе качества импеданса каждого канала ЭЭГ.          Отображение на усилителе качества импеданса каждого канала ЭЭГ.          Наличие кнопки выбора порога импеданса для оценки качества наложения электродов.</p>
----	---------------------	--

11. Техническое задание по п. 44, «Ультразвуковая система» сформировано исключительно в интересах одного производителя – GE Healthcare, распространители продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

44	Ультразвуковая система	<p>- Режим кодированной тканевой гармоникi совместимый со всеми визуализирующими датчиками          CW – Постоянно-волновой доплер с отклонением угла:          - Количество карт, не менее 10          PD – Энергетический доплер:          - Алгоритм подавления артефактов, возникающих при движении и дыхании          Количество определяемых пользователем предустановочных программ на 1 датчик, не менее 45</p>
----	------------------------	---

12. Техническое задание по п. 47, «Аудиометр» сформировано исключительно в интересах одного производителя – GSI (Diagnostic Group LLC dba Grason-Stadler Inc), распространители

продукции которого получили преимущественные условия участия в конкурсе. На это указывают следующие положения технического задания:

47	Аудиометр	<p>В аудиометре должен быть осуществлен «золотой стандарт аудиологии одна функция-одна кнопка».</p> <p>Возможность проведение речевой аудиометрии не только через наушники, но и через костный вибратор аудиометра.</p> <p>Общение врача с пациентом через гарнитуру врача.</p> <p>Возможность принятия пациентом команд врача не только через наушники аудиометра, но и через костный вибратор аудиометра.</p> <p>Функция общения пациента с врачом через микрофон пациента.</p> <p>Жидкокристаллический дисплей должен быть размещен в «крышке» прибора (наподобие ноутбука) и иметь возможность изменения угла наклона в зависимости от условий освещенности в помещении</p>
----	-----------	---

13. В Техническом задании по вышеперечисленным позициям указаны конкретные значения параметров, не позволяющие предложить аналогичное оборудование с улучшающими значениями:

11	Ультразвуковая система	<p>PW – импульсно-волновой доплер::</p> <p>- Размер контрольного объема 1-16мм</p>
12	Электрокардиограф	<p>12 одновременно регистрируемых каналов ЭКГ.</p> <p>Доступные уровни чувствительности 2.5, 5, 10, 20 (мм/мВ).</p> <p>Полоса пропускания: 0.05-300Гц.</p> <p>Возможность фильтрации сигнала (с регистрацией типа применяемого фильтра или комбинации фильтров): режекторный полосовой заграждающий фильтр 50/60Гц, фильтр мышечного тремора 40Гц, фильтр 150Гц.</p> <p>Уровень входного импеданса при 10Гц, не менее 2500 Ом.</p> <p>Коэффициент ослабления синфазного сигнала при 60Гц, не менее 86 дБ.</p> <p>Возможность непрерывной регистрации ЭКГ до 5 минут.</p> <p>Амплитудные уровни: 2.5, 5, 10, 20 (мм/мВ).</p> <p>Скорость печати: 5; 10; 25, 50 мм/с.</p> <p>Количество одновременно распечатываемых каналов, не менее 12.</p>
13	Спирометр	<p>Базовый ПК с 1ГБ ОП, 120ГБ жесткий диск, привод CD/DVD-RW, не менее 6 USB 2.0, не менее 1 RS232, интегрированная звуковая карта, ЖК дисплей высокого разрешения, полноформатная клавиатура, манипулятор "мышь", цветной струйный принтер.</p> <p>Сопротивление датчика: не более 0,36кПа при 10л/с.</p> <p>Точность измерения: не ниже +/-2% в диапазоне 0,2-12,0л/с.</p>
14	Комплекс для стресс-тестирования с беговой дорожкой	<p>Регистрация 12-тиканальной непрерывной записи ЭКГ по 10-ти отведениям с одновременной телеметрической передачей сигнала. Первичная обработка сигнала ЭКГ.</p> <p>Непрерывная 12-и канальная запись ЭКГ после окончания исследования без ограничения по времени (полное раскрытие).</p> <p>2 - канальный анализ смещений сегмента ST в режиме реального времени.</p> <p>Автоматический расчет смещения и наклона (slope) сегмента ST по 12-отведениям с обозначением точек J, X, J+X.</p> <p>Блок Регистрации ЭКГ:</p>



		<p>Телеметрический регистратор 12 отведений ЭКГ.  Частота квантования для спайк детекции ритмоводителя 40000 с/сек/канал.  Частота квантования для записи и анализа 1000 с/сек/канал.  Частотный диапазон регистрации: от 2400 МГц до 2500 МГц.  Импеданс измеряется непрерывно по всем 10 отведениям с целью контроля качества наложения электродов. При отсоединении электрода или неполном контакте (резком падении импеданса) данное отведение отключается программным обеспечением для предотвращения возникновения помех на остальных отведениях до восстановления позитивного значения на отключенном отведении. Данная процедура должна происходить в автоматическом режиме и не должна требовать контроля от персонала, проводящего исследование.</p>
15	Аппарат для холтеровского мониторирования	<p>Холтеровский регистратор ЭКГ с записью 2/3 каналов ЭКГ  Кабель пациента, 5 отведений.  Регистрация 2/3-ехканальной непрерывной записи ЭКГ по 5-ти отведениям длительностью 7 дней.  Кабель пациента:  -Стандартное расположение 5-ти отведений электродов на теле пациента (RA, LA, LL, RL, V).  Регистрация данных:  -Цифровая частота дескритизации - 180Гц по каждому каналу.  -Частотная характеристика: 0.05-60Гц.  -Конвертер аналогово-цифрового преобразования сигнала 12бит.  Тип и емкость памяти:  -Встроенная несъемная карта памяти, достаточная для записи до 7 дней ЭКГ.  ЖК дисплей:  -Индикация продолжительности записи и указания дня записи (для 48 часов).</p>
16	Система суточного мониторинга артериального давления	<p>Возможность анализа регистрации дискретных значений АД в промежутке 24/48 часов.  Построение трендовых графиков и таблиц за 24/48 часов.  Возможность выбора интервалов измерения НИАД. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 12, 15, 20, 30 измерений в час.  Наличие в комплекте 3-х сменных манжет различного размера (S, M, L).</p>
17	Система анализа данных суточного мониторирования ЭКГ	<p>Возможность анализа 12-тиканальной непрерывной записи ЭКГ по 10-ти отведениям длительностью до 48 часов. Полное представление аритмических и ишемических событий.  Возможность анализа 2/3-ехканальной непрерывной записи ЭКГ по 5-ти биполярным и монополярным отведениям длительностью не менее 7 дней. Полное представление аритмических и ишемических событий.  Комплексные двунаправленные режимы анализа данных: проспективный, ретроспективный, суперимпозиция по 3 отведениям.  Педиатрическая интерпретация VERITAS (11 возрастных градаций от 1 недели до 16 лет)  Анализ изменения уровня сегмента "ST" по 12 отведениям с построением "трендов" динамики "ST".</p>

18	Анализатор электроэнцефалографический	<p>НЧ-фильтр (нижние значения частоты пропускания) с установками 1; 2; 5; 10; 20; 30; 150; 500 Гц; 1; 2; 5 кГц (с выбором 6 или 12 дБ на октаву).</p> <p>ВЧ-фильтр (верхние значения частоты пропускания) с установками 15; 30; 100; 250; 300; 500 Гц; 1,5; 2; 3; 10 кГц (12 дБ на октаву).</p> <p>Чувствительность по экрану от 0,001 мкВ до 10 мВ.</p> <p>Уровень шума при закороченных входах не более 1 мкВ в диапазоне от 2 Гц до 10 кГц.</p> <p>Плавная регулировка интенсивности стимула по напряжению от 0 до 400 В.</p> <p>Плавная регулировка интенсивности стимула по току от 0 до 100 мА.</p> <p>Длительность стимула от 0,01 до 1 мс.</p> <p>Частота подачи стимулов от 0,1 Гц до 100 Гц.</p> <p>Частота представления стимулов от 0,1 до 100 Гц.</p> <p>Интенсивность стимуляции от 0 до 139 дБ (по уровню рSPL) или от -21 до 103 дБ (по уровню nHL).</p> <p>Длительность щелчка от 0,05 мкс до 1 мс.</p> <p>Несущая частота тональной посылки от 250 Гц до 8 кГц.</p> <p>Фронт тональной посылки от 1 до 320 периодов несущей.</p> <p>Плато тональной посылки от 1 до 1600 циклов несущей.</p> <p>Маскирующий шум - белый шум с интенсивностью от 0 до -40 дБ по 8 ступеням.</p> <p>2 синхровхода на блоке управления стимулятора шахматный паттерн.</p> <p>1 синхровыход на блоке управления стимулятора шахматный паттерн.</p>
19	Электроэнцефалограф	<p>Диапазон измерения напряжения входных сигналов ЭЭГ от 0.153 мкВ до 10 000 мкВ.</p> <p>Диапазон усиления от 0.053 до 500 Гц.</p> <p>Набор цифровых фильтров от 0.016 до 1500 Гц.</p> <p>Входное сопротивление каналов DC 1,5 МОм.</p> <p>Значения порогов импеданса от 2 кОм до 50 кОм.</p>
20	Ультразвуковая система	<p>Количество одновременно подключаемых датчиков при использовании в портативном варианте – 1 шт.</p> <p>Количество одновременно подключаемых датчиков при использовании в стационарном варианте (тележка с тремя портами датчиков) – 3 шт.</p>
22	Электроэнцефалограф	<p>Диапазон измерения напряжения входных сигналов ЭЭГ от 0.153 мкВ до 10 000 мкВ.</p> <p>Диапазон усиления от 0.053 до 500 Гц.</p> <p>Набор цифровых фильтров от 0.016 до 1500 Гц.</p> <p>Входное сопротивление каналов DC 1,5 МОм.</p> <p>Значения порогов импеданса от 2 кОм до 50 кОм.</p>
23	Комплекс для эхоэнцефалографических и доплерографических обследований	<p>Одновременное отображение на экране во время мониторингирования: два окна доплеровских спектров, 16 спектров многоглубинного режима (8 спектров для каждого канала), окно трендов параметров кровотока для каждого канала.</p> <p>Функциональные характеристики:</p> <p>Спектральный анализ скоростей кровотока FFT по 64/128/256 точкам.</p> <p>Объем локации (2 МГц) 1-20 мм.</p> <p>Контроль изолинии - от 5% до 95% экрана.</p> <p>2 вертикальных и 2 горизонтальных курсора.</p> <p>Сохранение 4-120 секунд на измерение.</p>

34	Электроэнцефалограф	<p>Цветовое разрешение – 16 цветов.</p> <p>Тип прибора - электроэнцефалограф 32 - канальный экспертного класса.</p> <p>Построение тренда Альфа вариабельности, путем вычисления соотношения мощности диапазона ЭЭГ от 6Гц до 14Гц и мощности диапазона ЭЭГ от 1Гц от 20Гц, для контроля ишемии мозга и вазоспазма.</p> <p>Диапазон измерения напряжения входных сигналов ЭЭГ от 0.153 мкВ до 10мВ.</p> <p>Набор цифровых фильтров от 0.016 до 1500 Гц.</p> <p>Входное сопротивление каналов DC 1,5 МОм.</p>
44	Ультразвуковая система	<p>Количество одновременно подключаемых датчиков при использовании в портативном варианте – 1 шт.</p> <p>Количество одновременно подключаемых датчиков при использовании в стационарном варианте (тележка с тремя портами датчиков) – 3 шт.</p>
47	Аудиометр	<p>Тональная пороговая аудиометрия при воздушном звукопроведении должна проводиться в двух частотных диапазонах:</p> <p>1. В низкочастотном диапазоне от 125 Гц до 12000 Гц с интенсивностью от -10 до +120 дБ, HL</p> <p>2. В высокочастотном диапазоне частот от 8 до 20 кГц с интенсивностью от -20 до +100 дБ, HL</p> <p>Тональная пороговая аудиометрия при костном звукопроведении в диапазоне частот 250-8000 Гц с интенсивностью от -10 до +80 дБ, HL.</p> <p>Акустический контроль сигналов, подаваемых в канале 1 и канале 2 (одновременно и порознь) как через встроенный в аудиометр динамик, так и через мониторный наушник.</p>

5. В рамках данного открытого конкурса при рассмотрении требований к качественным и иным характеристикам закупаемых товаров и их показателям, которые определяют соответствие потребностям заказчика (Приложение № 1 к Техническому заданию конкурсной документации) было выявлено оборудование, которое является уникальным и не имеет аналог. Тем самым влечет ограничение участников на поставку других позиций открытого конкурса.

Так, объектами оспариваемой закупки является:

1. Роботизированный комплекс для локомоторной терапии (Позиция №31 Приложения № 1 к Техническому заданию конкурсной документации) – 1шт.
2. Роботизированный тренажер для развития мелкой моторики (Позиция №37 Приложения № 1 к Техническому заданию конкурсной документации) – 1шт.

По совокупности требований, указанных в Приложения № 1 к Техническому заданию конкурсной документации, подходит только:

1. Комплекс роботизированный реабилитационный Lokomat для восстановления навыков ходьбы с биологической обратной связью, с принадлежностями, производства Хокома АГ, Швейцария
2. Реабилитационный комплекс для роботизированной терапии верхних конечностей с расширенной обратной связью «Tyromotion Amadeo HTS» с принадлежностями, производства "Тиромоушн ГмбХ", Австрия

В связи с этим Заявитель считает, что данное оборудование должно быть вынесено в отдельную процедуру закупки.

В соответствии с п.1 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются следующими принципами: информационная открытость закупки; равноправие, справедливость, отсутствие дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки; отсутствие ограничения допуска к участию в закупке путем установления неизмеряемых требований к участникам закупки.

В соответствии с п. 1 ст. 17 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции" при проведении торгов, запроса котировок цен на товары (далее - запрос котировок), запроса предложений запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устранению конкуренции, в том числе:

1) координация организаторами торгов, запроса котировок, запроса предложений или заказчиками деятельности их участников, а также заключение соглашений между организаторами торгов и (или) заказчиками с участниками этих торгов, если такие соглашения имеют своей целью либо приводят или могут привести к ограничению конкуренции и (или) созданию преимущественных условий для каких-либо участников, если иное не предусмотрено законодательством Российской Федерации;

2) создание участнику торгов, запроса котировок, запроса предложений или нескольким участникам торгов, запроса котировок, запроса предложений преимущественных условий участия в торгах, запросе котировок, запросе предложений, в том числе путем доступа к информации, если иное не установлено федеральным законом;

3) нарушение порядка определения победителя или победителей торгов, запроса котировок, запроса предложений;

4) участие организаторов торгов, запроса котировок, запроса предложений или заказчиков и (или) работников организаторов или работников заказчиков в торгах, запросе котировок, запросе предложений.

В нарушение указанных норм, Заказчиком допущено включение в описание объекта закупки требований к товарам, которые могут повлечь ограничение количества участников закупки.

**Таким образом, считаем, что Заказчиком нарушены требования п. 1 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц", п.1 ст. 17 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции"**

Согласно п. 10 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" участник закупки, корпорация развития малого и среднего предпринимательства, органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации или созданные ими организации вправе обжаловать в антимонопольный орган в порядке, установленном антимонопольным органом, действия (бездействие) заказчика при закупке товаров, работ, услуг в определенных в указанном пункте случаях.

В соответствии с пп.1 п.1 ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции" в соответствии с правилами настоящей статьи антимонопольный орган рассматривает жалобы, в том числе на действия (бездействие) юридического лица, организатора торгов, оператора электронной площадки, конкурсной или аукционной комиссии при организации и проведении торгов, заключении договоров по результатам торгов или в случае, если торги, проведение которых является обязательным в соответствии с законодательством Российской Федерации, признаны несостоявшимися, а также при организации и проведении закупок в соответствии с Федеральным законом от 18 июля 2011 года N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц", за исключением жалоб, рассмотрение которых предусмотрено законодательством Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

На основании вышеизложенного, руководствуясь ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц", ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции" просим:

1. Приостановить процедуру проведения открытого конкурса по закупке № 31604425149 до момента рассмотрения настоящей жалобы Московским УФАС России по существу и вынесения решения по ней.

2. Провести проверку закупки на предмет соответствия действий Заказчика требованиям действующего законодательства Российской Федерации.

3. В случае выявления факта нарушения Заказчиком требований законодательства вынести предписание о внесении соответствующих изменений в аукционную документацию.

Приложение:

1. Решение о назначении на должность Генерального директора.

Генеральный директор ООО «М-Медика»



И.А. Журба