

Общество с ограниченной ответственностью

ИстраМед

Россия, 143532, Московская обл., Истринский р-н, г. Дедовск, ул. Гагарина, д. 17, кв. 7

Тел.: 8 495 7218463

ОГРН 1075017004402, ИНН 5017072644, КПП 501701001

ВТБ 24 (ПАО) г. Москва

Исх. № 68 от "13" ноября 2017 года

В. УПРАВЛЕНИЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ АНТИМОНОПОЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО Г. МОСКВЕ

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

Тел.: (495) 784-75-05, факс: (495) 607-42-92

E-mail: to77@fas.gov.ru

Заявитель:

Общество с ограниченной ответственностью «ИстраМед»

Место нахождения: 143530, Московская область, Истринский район, г. Дедовск, ул. Космонавта Комарова, д. 10

Почтовый адрес: 143532, Московская область, Истринский район, г. Дедовск, ул. Гагарина, д. 17, кв. 7

Тел./факс: +7 (495) 721-84-63

E-mail: istra-med2007@rambler.ru

Заказчик (организатор торгов):

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ "ГОРОДСКАЯ
ПОЛИКЛИНИКА №212 ДЕПАРТАМЕНТА
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ"**

Место нахождения: 119620, ГОРОД МОСКВА, ПРОСПЕКТ СОЛНЦЕВСКИЙ, ДОМ 11А

Почтовый адрес: 119620, ГОРОД МОСКВА, ПРОСПЕКТ СОЛНЦЕВСКИЙ, ДОМ 11А

Тел./факс: +7 (495) 934-23-55 / +7 (495) 934-23-11

E-mail: gp212@zdrav.mos.ru

Ж А Л О Б А

на действия заказчика (организатора торгов)

26 октября 2017 года на официальном сайте Российской Федерации для размещения информации о закупках отдельными видами юридических лиц в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (<http://zakupki.gov.ru>) (единой информационной системе в сфере закупок) и на официальном сайте электронной торговой площадки АО "ЕЭТП" (<https://www.roseltorg.ru>) было опубликовано извещение о проведении открытого аукциона в электронной форме № 31705668781 на право заключения государственного контракта на поставку медицинского оборудования (системы суточного мониторинга ЭКГ и АД и дополнительного монитора для регистрации АД и ЭКГ) для нужд ГБУЗ "ГП № 212 ДЗМ". В дальнейшем в документацию вносились изменения.

Заказчик (организатор торгов) - ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ "ГОРОДСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА №212 ДЕПАРТАМЕНТА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ".

Размещение закупки осуществляет Заказчик (организатор торгов) - ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ "ГОРОДСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА №212 ДЕПАРТАМЕНТА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ".

Начальная (максимальная) цена договора 936 028,68 (Девятьсот тридцать шесть тысяч двадцать восемь) рублей 68 копеек.

Дата и время окончания подачи заявок - 16.11.2017 в 10:00 ч.

Дата окончания срока рассмотрения заявок - 17.11.2017.

Проведение аукциона. Дата и время проведения аукциона - 20.11.2017 в 10:00 ч.

Считаем, что при проведении процедуры размещения указанной закупки заказчик нарушил положения Федерального закона от 18 июля 2011 г. N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" (далее – "Закон № 223-ФЗ") и Федерального закона от 26 июля 2006 г. N 135-ФЗ "О защите конкуренции", **а именно заказчиком установлены требования к товару, являющемуся предметом названной**

закупки, которые ведут к устранению и недопущению конкуренции среди потенциальных участников закупки.

На основании ч. 1 ст. 2 Закона № 223-ФЗ при закупке товаров, работ, услуг заказчика руководствуются Конституцией Российской Федерации, Гражданским кодексом Российской Федерации, Законом № 223-ФЗ, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также принятыми в соответствии с ними и утвержденными с учетом положений ч. 3 ст. 2 Закона № 223-ФЗ правовыми актами, регламентирующими правила закупок (далее - положение о закупке).

Частью 2 ст. 2 Закона № 223-ФЗ Положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок подготовки и проведения процедур закупки (включая способы закупки) и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

Во исполнение требований ч. 2 ст. 2 Закона № 223-ФЗ Заказчиком утверждено Положение о закупке товаров, работ, услуг, версия 4 от 07.09.2017 г. (Положение №1150088631) (действующее на момент размещения извещения о проведении открытого аукциона в электронной форме).

Согласно п. 1.3 технического задания аукционной документации Заказчиком установлено следующее требование к **носимому комбинированному регистрирующему монитору ЭКГ и АД (Тип 1): Количество одновременно регистрируемых отведений ЭКГ, в зависимости от типа подключенного кабеля пациента 3/12.** Одновременно из раздела 7 технического задания аукционной документации следует, что Заказчиком закупается Мониторы для регистрации АД и ЭКГ МЭКГ-ДП-НС-01, производителем которых является ООО "ДМС Передовые технологии", г. Москва.

Федеральный закон от 26 июня 2008 г. N 102-ФЗ "Об обеспечении единства измерений" регулирует деятельность по обеспечению единства средств измерений в целях:

- 1) установления правовых основ обеспечения единства измерений в Российской Федерации;
- 2) защиты прав и законных интересов граждан, общества и государства от отрицательных последствий недостоверных результатов измерений;
- 3) обеспечения потребности граждан, общества и государства в получении объективных, достоверных и сопоставимых результатов измерений, используемых в целях защиты жизни и здоровья граждан, охраны окружающей среды, животного и растительного мира, обеспечения обороны и безопасности государства, в том числе экономической безопасности;
- 4) содействия развитию экономики Российской Федерации и научно-техническому прогрессу.

В соответствии с указанным федеральным законом, сфера государственного регулирования обеспечения единства измерений распространяется, в том числе на измерения, которые выполняются при осуществлении деятельности в области здравоохранения.

Согласно ч. 8 ст. 38 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" в целях государственной регистрации медицинских изделий в порядке, установленном уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, перечень которых утверждается уполномоченным федеральным органом исполнительной власти).

На основании положений ч. 5 ст. 5 Федерального закона от 26 июня 2008 г. N 102-ФЗ "Об обеспечении единства измерений" федеральные органы исполнительной власти по согласованию с федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в области обеспечения единства измерений, **определяют измерения, относящиеся к сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, и устанавливают к ним обязательные метрологические требования, в том числе показатели точности измерений.**

В соответствии с п. 6 Перечня измерений, относящихся к сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, выполняемых при осуществлении деятельности в области здравоохранения, и обязательных метрологических требований к ним, в том числе показателей точности измерений (утв. приказом Министерства здравоохранения РФ от 21 февраля 2014 г. N 81н) оборудование, осуществляющее измерение артериального давления крови (неинвазивное), должно быть утверждено в качестве средства измерения, иметь свидетельство об утверждении типа средств измерений и подлежит метрологической поверке.

В сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений к применению допускаются средства измерений утвержденного типа, прошедшие поверку в соответствии с положениями Федерального закона от 26 июня 2008 г. N 102-ФЗ "Об обеспечении единства измерений", а также обеспечивающие соблюдение установленных законодательством Российской Федерации об обеспечении единства измерений обязательных требований, включая обязательные метрологические требования к измерениям, обязательные метрологические и технические требования к средствам измерений, и установленных законодательством Российской Федерации о техническом регулировании обязательных требований (ч. 1 ст. 9 Федерального закона от 26 июня 2008 г. N 102-ФЗ "Об обеспечении единства измерений").

Согласно данным раздела Федерального информационного фонда по обеспечению единства измерений

“Сведения об утвержденных типах средствах измерений”, созданного в соответствии с ч. 1 ст. 20 Федерального закона от 26 июня 2008 г. N 102-ФЗ “Об обеспечении единства измерений” (http://www.fundmetrology.ru/10_tipy_si/11/7list.aspx), закупаемое заказчиком оборудование - Мониторы для регистрации АД и ЭКГ МЭКГ-ДП-НС-01, входящие в состав Комплекта мониторов компьютеризированных носимых одно, двух, трехсуточного мониторинга ЭКГ, АД, ЧП и КМкн-«Союз-«ДМС» (номер СИ в госреестре 27335-14, описание типа средства измерений, приложение к свидетельству N 57165), имеют **количество одновременно регистрируемых каналов (отведений) ЭКГ* 2/3/12** (* - могут изготавливаться в варианте регистрации **2/3 каналов**) (л. 4,6 описания типа средства измерений). Таким образом, установленное Заказчиком в п. 1.3 технического задания требование к **носимому комбинированному регистрирующему монитору ЭКГ и АД (Тип 1): Количество одновременно регистрируемых отведений ЭКГ, в зависимости от типа подключенного кабеля пациента 3/12, является неисполнимым, поскольку производитель данного медицинского оборудования ООО “ДМС Передовые технологии” не осуществляет производство Мониторов для регистрации АД и ЭКГ МЭКГ-ДП-НС-01 с количеством одновременно регистрируемых отведений ЭКГ, в зависимости от типа подключенного кабеля пациента 3/12.**

Согласно п. 2 ч. 1 ст. 3 Закона № 223-ФЗ при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются следующими принципами ... равноправие, справедливость, отсутствие дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки. В соответствии с п. 1 ч. 10 ст. 4 Закона № 223-ФЗ в документации о закупке должны быть указаны сведения, определенные положением о закупке, в том числе ... требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, установленные заказчиком и предусмотренные техническими регламентами в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации.

В соответствии с ч. 1 ст. 17 Федерального закона от 26 июля 2006 г. N 135-ФЗ "О защите конкуренции" при проведении торгов, запроса котировок цен на товары, запроса предложений запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устранению конкуренции. Положения ч. 1 ст. 17 Федерального закона от 26 июля 2006 г. N 135-ФЗ "О защите конкуренции" распространяются в том числе на все закупки товаров, работ, услуг, осуществляемые в соответствии с Законом № 223-ФЗ (ч. 5 ст. 17 Федерального закона от 26 июля 2006 г. N 135-ФЗ "О защите конкуренции").

Исходя из вышеизложенного, руководствуясь ч. 1, 5 ст. 17 и ст. 18.1 Федерального закона от 26 июля 2006 г. N 135-ФЗ "О защите конкуренции":

п р о ш у:

1. Разобраться в создавшейся ситуации и принять меры по пресечению нарушений норм Закона № 223-ФЗ и Федерального закона от 26 июля 2006 г. N 135-ФЗ "О защите конкуренции".

2. Приостановить размещение закупки до рассмотрения жалобы по существу.

3. Признать незаконными действия заказчика по открытому аукциону в электронной форме № 31705668781, выраженные в установлении требований к предмету закупки, ведущих к устранению и недопущению конкуренции среди потенциальных участников закупки.

4. В случае установления нарушений в действиях заказчика выдать соответствующее предписание об устранении выявленных нарушений.

Приложения:

1. Копия аукционной документации;
2. Копия описания типа средства измерений на Комплекты мониторов компьютеризированных носимых одно, двух, трехсуточного мониторинга ЭКГ, АД, ЧП и КМкн-«Союз-«ДМС» (номер СИ в госреестре 27335-14, описание типа средства измерений, приложение к свидетельству N 57165);
3. Копия решения единственного участника ООО «ИстраМед» от 18.08.2017 г. (об избрании директора ООО «ИстраМед»).

Директор ООО «ИстраМед»



Рожков М.И.