

Руководителю УФАС России по г. Москве  
107078, г. Москва, Мясницкий проезд, дом 4,  
стр. 1 (вход со стороны Боярского переулка),  
м. Красные ворота

**Жалоба на ограничение конкуренции, 1**

Исх. №30/10-17 от 11.12.2017г.

**Полное наименование Заявителя:** «...»

**Организация, осуществляющая закупку:**

[ФЕДЕРАЛЬНОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ "ЛЕЧЕБНО-РЕАБИЛИТАЦИОННЫЙ ЦЕНТР МИНИСТЕРСТВА ЭКОНОМИЧЕСКОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ"](#)

**Место нахождения:** 108830, г. МОСКВА, поселение Вороновское, с. ВОРОНОВО

**Почтовый адрес:** 108830, г. МОСКВА, поселение Вороновское, с. ВОРОНОВО

**Адрес электронной почты:** [lipatova@medcity.ru](mailto:lipatova@medcity.ru)

**Контактное лицо по предмету закупки:** Липатова Елена Анатольевна,

Контактный телефон:

+7 (499) 1431487

**Способ определения поставщика (подрядчика, исполнителя):** Запрос цен

**Адрес электронной площадки:** <http://www.roseltorg.ru/> (<https://com.roseltorg.ru/>)

**Адрес официального сайта, на котором размещена информация о закупке:** [www.zakupki.gov.ru](http://www.zakupki.gov.ru)

**Номер и предмет закупки:** №31705839215 Поставка пиявок медицинских

**Дата и время окончания срока подачи заявок / вскрытия конвертов с заявками):** 14.12.2017 в 09:00 (МСК)

**Доводы жалобы:** Заказчиком «б» декабря 2017 года на официальном сайте <http://zakupki.gov.ru> было размещено извещение №31705839215 о проведении открытого запроса цен в электронной форме на право заключить Договор на поставку пиваков медицинских в ФБУЗ «Лечебно-реабилитационный центр Минэкономразвития России»

В документации закупки п.3 имеется требование о предоставлении документов:

- *лицензии на осуществление деятельности по производству лекарственных средств. Лекарственные формы, разрешенные для производства: биологические лекарственные средства (для производителей), либо*

*лицензии на фармацевтическую деятельность, в том числе на биологические лекарственные средства (пиваки медицинские)*

*(для участников, осуществляющих оптовую или розничную торговлю лекарственными средствами, предназначенными для медицинского применения);*

- *аналитический паспорт при поставке на каждую партию с указанием номера партии, датой последнего кормления, результатами испытаний, заключения соответствия нормам;*

*- регистрационный удостоверений, выданных Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.*

Также в техническом задании имеется ссылка на нормативные акты, которыми регулируется обращение лекарственных средств:

Федеральный закон от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в РФ»

Федеральный закон от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

Нормативные законодательные акты Департамента здравоохранения города Москвы.

Заявитель считает, что данные требования противоречат законодательству, т.к. пивака медицинская представляет собой живой организм и не может быть отнесена ни к лекарственным препаратам, ни к медицинским изделиям. Соответственно, к медицинской пиваке не применяются требования Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». Производство и продажа медицинских пиваков не требуют получения лицензии на производство лекарственных средств и на фармацевтическую деятельность, соответственно требование о предоставлении регистрационного удостоверения незаконно.

Доводы подкреплены ответом Министерства Здравоохранения Российской Федерации №20-2/3079596-1023 от 31.07.2017г. на обращение №3079596 от 25.08.2017г. «...» сотрудника «...».

Также прилагаем ответ №09-0-17224 от 12.07.2017г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), который подтверждает факт того, что медицинская пивака не является лекарственным средством.

Заявителем неоднократно направлялись запросы разъяснений документации, но обоснования вышесказанных требований так и не поступило. Только ничем не подкрепленные отписки.

**Ранее** пиваки медицинские входили в перечень лекарственных средств и именно поэтому имеются выданные регистрационные удостоверения, т.к. они являются бессрочными. На данный момент они исключены из списка лекарственных средств. Соответственно поставщик не обязан получать лицензию и регистрационное удостоверение.

«...» является производителем пиваков, соответственно товар будет предоставлен надлежащего качества.

На основании вышеизложенного, **руководствуясь ч. 1, 5 статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ «О защите конкуренции»**, прошу:

1) Обязать Заказчика привести закупочную документацию в соответствие с действующим законодательством Российской Федерации.

Приложение:

1. Копия Ответ Росздравнадзора 09-9-17224 от 12.07.2017 (1 лист)

2. Копия Ответ Министерства Здравоохранения РФ 20-2/3079596-1023 от 31.07.2017г. (на 2х листах)