



**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ  
«УникХелз»**

Российская Федерация, 119334, г. Москва, проезд Донской 5-й, д.15

**Управление Федеральной антимонопольной службы  
по г. Москве**

31 мая 2018 года  
№ 30

**ЖАЛОБА**

**на действия аукционной комиссии при проведении торгов,  
в соответствии со статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О  
защите конкуренции" (далее - Закон о защите конкуренции)**

**Участник размещения заказа (Заявитель): Общество с ограниченной  
ответственностью «УникХелз», ИНН: 7733812510,**

Адрес: 119334, г. Москва, проезд Донской 5-й, д. 15 e-mail: service@unikhelz.su,  
тел.: +7 (499) 322-42-18, факс: +7 (499) 322-42-18.

**Заказчик: ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ ГОРОДСКАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ  
БОЛЬНИЦА ИМЕНИ С.П.БОТКИНА ДЕПАРТАМЕНТА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
ГОРОДА МОСКВЫ**

Адрес: 125284, г Москва, проезд Боткинский 2-й, дом 5  
ИНН: 7714082636, e-mail: botkin\_hospital\_purchase@zdrav.mos.ru  
Телефон: +7 (499) 7288242

**Номер извещения: 31806447928**

**Способ размещения закупки: Открытый аукцион в электронной форме**

**Наименование закупки: Электронный аукцион на право заключения контракта  
на поставку, установку и ввод в эксплуатацию фетальных мониторов и  
доплер-анализаторов для нужд ЖК №3,12 филиала №2 ГБУЗ ГКБ им. С.П. Боткина ДЗМ.  
Закупка среди субъектов малого предпринимательства**

**Извещение размещено: 04.05.2018, на официальном сайте zakupki.gov.ru.**

**Дата и время окончания подачи заявок: 25.05.2018 в 09:00 (МСК).**

**Дата окончания срока рассмотрения заявок: 28.05.2018 (МСК).**

Дата и время проведения аукциона: 31.05.2018 в 10:00 (МСК).

**Обжалуемые действия:**

Обществом с ограниченной ответственностью «УникХелз» (далее – Заявитель) была подана заявка на участие в аукционе № 31806447928.

По окончании подачи заявок Государственным бюджетным учреждением здравоохранения города Москвы Городская клиническая больница имени С.П. Боткина Департамента здравоохранения города Москвы (далее – Заказчик) 25 мая 2018 г. был размещен Протокол рассмотрения заявок на участие в процедуре 31806447928 (далее – Протокол).

Комиссия Заказчика рассмотрела заявки на участие в аукционе, по результатам данного рассмотрения Заявке Заявителя отказано в допуске к участию в процедуре, по следующему основанию: «Представленное участником оборудование не соответствует требованиям Заказчика к товару в части комплектации, указанной в ТЗ. В Регистрационных удостоверениях, представленных участником, в комплектации прибора отсутствует встроенный аккумулятор и акустический стимулятор для пробуждения плода. Данные опции необходимы заказчику для полноценной диагностики состояния плода и, в том числе, в условиях отсутствия электропитания».

Считаем, что наша заявка на участие в аукционе не допущена к участию в процедуре, **неправомерно.**

Согласно п.10 Технического задания Заказчиком установлено требование к комплекту поставки к Аппаратуре для функциональных диагностических исследований или для контроля физиологических параметров, и требование к комплекту поставки к Фетальному доплеру-анализатору.

В нашей заявке **предлагается к поставке товар в полном соответствии с требованиями** Заказчика к комплектации, а именно:

№ п/п	Параметры требуемые заказчиком	Ед. Изм.	Требования техзадания	Наименование и характеристики предлагаемого к поставке товара
	Аппаратура для функциональных диагностических исследований или для контроля физиологических параметров	шт.	3 шт.	3 шт. Монитор фетальный «KRISTI-СМ» с принадлежностями по ТУ 9442-001-11420320-2015. Товарный знак отсутствует. Производитель: Общество с ограниченной ответственностью «УникХелз» (ООО «УникХелз»). Место производства медицинского изделия: ООО «УникХелз», 119334, Москва, 5-й Донской проезд, д.15 Страна происхождения товара: Российская Федерация
	.....			
12	Комплект поставки			

12.1	Датчик ультразвуковой доплеровский	Шт.	2	Наличие, 2 шт.
12.2	Датчик токотонометрический	Шт.	1	Наличие, 1 шт.
12.3	Маркер событий	Шт.	1	Наличие, 1 шт.
12.4	Сетевой адаптер	Шт.	1	Наличие, 1 шт.
12.5	Гель ультразвуковой в тубе	Шт.	1	Наличие, 1 шт.
12.6	Ремень для крепления датчиков	Шт.	3	Наличие, 3 шт.
12.7	Шнур электропитания	Шт.	1	Наличие, 1 шт.
12.8	Бумага для встроенного регистратора (пачка)	Шт.	2	Наличие, 2 шт.
12.9	Инструкция пользователя	Шт.	1	Наличие, 1 шт.
12.10	Акустический стимулятор для пробуждения плода	Шт.	1	Наличие, 1 шт.
12.11	Встроенный аккумулятор	Шт.	1	Наличие, 1 шт.

№ п/п	Параметры требуемые заказчиком	Требования техзадания	Наименование и характеристики предлагаемого к поставке товара
	<b>Фетальный доплер-анализатор</b>	<b>10 шт.</b>	10 шт. Фетальный монитор ВТ, модель: ВТ-200 с принадлежностями.  Товарный знак отсутствует.  Производитель: «Бистос Ко., Лтд.», Корея  Место производства: 7th Fl., A Bldg., Woolim Lions Valley 5-cha, 302, Galmachi-ro, Jungwon-gu, Seongnam-si, Gyeonggi-do, Korea  Страна происхождения товара: Республика Корея
	.....		
	<b>Комплектация</b>		
	Датчик ультразвуковой доплеровский	1 шт	Наличие, 1 шт.
	Гель ультразвуковой в тубе	1 шт	Наличие, 1 шт.
	Сумка для хранения и переноски анализатора	1 шт	Наличие, 1 шт.
	Батарея аккумуляторная, тип АА	2 шт	Наличие, 2 шт.
	Инструкция пользователя	1 шт	Наличие, 1 шт.

В составе заявки были приложены копии Регистрационных удостоверений на вышеуказанное медицинское оборудование (№ФСЗ 2007/00272 от 15.06.2016, №РЗН 2016/4269 от 21.06.2016).

Комиссия Заказчика в Протоколе ссылается на отсутствие в Регистрационных удостоверениях, представленных участником, в комплектации прибора встроенного аккумулятора и акустического стимулятора для пробуждения плода. Однако данная информация противоречит сведениям, содержащимся в данных Регистрационных удостоверениях.

При проведении Аукциона Заказчиком нарушены положения Закона о закупках, поскольку Заказчиком принято **неправомерное решение об отказе Заявителю в допуске на участие в Аукционе.**

В соответствии с пунктом 2 части 1 статьи 3 Федеральным законом от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" (с изм. и

доп., вступ. в силу с 09.01.2018) (далее - Закон о закупках) при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются принципом равноправия, справедливости, отсутствия дискриминации и **необоснованных ограничений конкуренции** по отношению к участникам закупки.

В соответствии с Аукционной документацией, установлены Условия допуска к участию в аукционе. Одним из этих условий является «3) несоответствие предлагаемого участником Товара (работы, услуги) требованиям технического задания Аукционной документации.».

В Техническом задании установлено требование о наличии Регистрационного удостоверения на предлагаемый к поставке товар. **В Техническом задании отсутствует требование, что весь перечень комплектации должен быть указан в Регистрационном удостоверении.**

**В соответствии с частью 6 статьи 3 Закона о закупках не допускается предъявлять к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора требования и осуществлять оценку и сопоставление заявок на участие в закупке по критериям и в порядке, которые не указаны в документации о закупке.**

Требования, предъявляемые к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора, критерии и порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, установленные заказчиком, применяются в равной степени ко всем участникам закупки, к предлагаемым ими товарам, работам, услугам, к условиям исполнения договора.

В Регистрационном удостоверении № РЗН 2016/4269 от 21.06.2016 на Монитор фетальный «KRISTI-СМ» с принадлежностями по ТУ 9442-001-11420320-2015, **в п.1 «Состав» содержится информация о наличии в данном аппарате аккумуляторной батареи.**

Соответственно выводы комиссии, об отсутствии информации о встроенном аккумуляторе в Регистрационном удостоверении являются ошибочными.

По второму доводу Комиссии – об отсутствии в Регистрационном удостоверении информации об Акустическом стимуляторе для пробуждения плода, сообщаем следующее.

Согласно ч. 4 ст. 38 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

Пунктом 6 Правил государственной регистрации медицинских изделий утвержденных Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 N 1416 (далее - Правила) установлено, что документом, **подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие.**

В соответствии с ч.1 ст.38 Федерального закона № 323-ФЗ от 21.11.2011 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» **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.

В соответствии с требованиями статьи 2 Правил, государственной регистрации подлежат 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 (изготовителем) 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.

Из анализа положений данной статьи следует, что **любое изделие, перечисленное в данной статье, используемое в медицинских целях является медицинским и подлежит государственной регистрации.**

В Регистрационном удостоверении №ФСЗ 2007/00272 от 15.06.2016 в п.4 указан Датчик AST, который и является акустическим стимулятором для пробуждения плода.

На основании изложенного, **Датчик AST – является медицинским изделием, зарегистрированным в установленном порядке.** Соответственно Регистрационное удостоверение на данное медицинское изделие Заявителем приложено в составе своей заявки. А довод комиссии, о том что данная информация отсутствует в Регистрационном удостоверении **является неправомерным.**

Одновременно с приведенными обоснованиями незаконного решения, принятого комиссией Заказчика, сообщаем следующее.

В соответствии с информацией, содержащейся в государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, **не содержится информации ни об одном зарегистрированном медицинском изделии,** в Регистрационном удостоверении **на которое содержался бы весь перечень комплектации, заявленный Заказчиком в техническом задании.**

**В соответствии с указанным, просим проверить все заявки, поданные на участие в данном аукционе, на соответствие требованиям законодательства, а также правомерность допуска Комиссией Заказчика данных заявок к участию в аукционе.**

Согласно ч. 10 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" любой участник закупки вправе обжаловать в антимонопольный орган в порядке, установленном ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции", с учетом особенностей, установленных ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц", действия (бездействие) заказчика, комиссии по осуществлению закупок, оператора электронной площадки при закупке товаров, работ, услуг, если такие действия (бездействие) нарушают права и законные интересы участника закупки.

**В соответствии с п. 1 ч. 1 ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции" антимонопольный орган рассматривает жалобы 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 18.07.2011 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 и руководствуясь ч. 10 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц", п. 1 ч. 1 ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции", просим:

1. Признать незаконными действия Комиссии Заказчика при рассмотрении заявок на участие в процедуре 31806447928.
2. Отменить Протокол Рассмотрения заявок на участие в процедуре 31806447928.
3. Обязать Заказчика рассмотреть заявки на участие в процедуре.

Приложение:

- документация об аукционе;
- Техническое задание;
- Протокол рассмотрения заявок на участие в процедуре 31806447928;
- Заявка на участие в аукционе ООО «УникХелз».

Генеральный директор

ООО «УникХелз»

\_\_\_\_\_

Манохина И.В.

Подписано ЭЦП