

ФЕДЕРАЛЬНАЯ АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА
УПРАВЛЕНИЕ
по Владимирской области

ул. Большая Московская, 1, г. Владимир, 600000 тел./ факс (4922) 33-49-78, 43-10-25
e-mail: to33@fas.gov.ru

РЕШЕНИЕ
по делу о нарушении законодательства
о контрактной системе в сфере закупок
№ 033/06/33-1198/2020

25 декабря 2020 года

г. Владимир

Резолютивная часть решения оглашена 25.12.2020

Комиссия Владимирского УФАС России по контролю в сфере закупок (далее – Комиссия) в составе:

.....

на основании части 8 статьи 106 Федерального закона № 44-ФЗ от 05.04.2013 «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Закон о контрактной системе) и Административного регламента Федеральной антимонопольной службы по исполнению государственной функции по рассмотрению жалоб на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, комиссии по осуществлению закупок, ее членов, должностного лица контрактной службы, контрактного управляющего, оператора электронной площадки при определении поставщиков (подрядчиков, исполнителей) для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденного приказом ФАС России от 19.11.2014 № 727/14 (далее - административный регламент) рассмотрела жалобу ООО «ЕСКО» на положения документации при проведении запроса предложений в электронной форме на закупку лекарственных препаратов (МНН: Колистиметат натрия) для обеспечения отдельных категорий граждан при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ (№ закупки 0328300017920000276), в открытом заседании в присутствии

24.12.2020 в соответствии с пунктом 3.33 Административного регламента и частью 3 статьи 106 Закона о контрактной системе в сфере закупок в рамках рассмотрения дела о нарушении законодательства о контрактной системе в сфере закупок Комиссией был объявлен перерыв до 25.12.2020.

В ходе рассмотрения дела о нарушении законодательства в сфере закупок № 033/06/33-1198/2020 Комиссия Владимирского УФАС России

УСТАНОВИЛА:

Во Владимирское УФАС России поступила жалоба ООО «ЕСКО» (далее – заявитель, общество) на положения документации при проведении запроса предложений в электронной форме на закупку лекарственных препаратов (МНН: Колистиметат натрия) для обеспечения отдельных категорий граждан при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ (№ закупки 0328300017920000276).

Заявитель полагает, что документация рассматриваемого запроса предложений не соответствует положениям действующего законодательства по следующим основаниям.

1. Согласно п. 14 раздела II Информационной карты документации о проведении запроса предложений, п. 5.1 Проекта контракта срок поставки товара, выполнения работ, оказания услуг – «С момента заключения договора в течение 5 рабочих дней».

Аналогичный срок поставки установлен в извещении о проведении запроса предложений.

При этомкупаемый лекарственный препарат (МНН «Колистиметат натрия») является незарегистрированным на территории Российской Федерации препаратом.

В соответствии с подпунктом «г» пункта 11 Правил организации оптовой торговли для получения разрешения на ввоз лекарственного препарата для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента необходимы документы:

- заключение консилиума врачей федерального учреждения или учреждения Российской академии медицинских наук, в котором оказывается медицинская помощь конкретному пациенту, подписанное главным врачом (директором) или лицом, исполняющим его обязанности, и его электронная копия, подписанная электронной цифровой подписью, о назначении этому пациенту незарегистрированного лекарственного препарата для оказания ему медицинской помощи по жизненным показаниям и необходимости его ввоза;

- обращение уполномоченного органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации в форме электронного документа, подписанного электронной цифровой подписью, о необходимости ввоза незарегистрированного лекарственного препарата для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента с приложением копии заключения консилиума врачей учреждения субъекта Российской Федерации, в котором оказывается медицинская помощь этому пациенту, о назначении ему незарегистрированного лекарственного препарата для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям и необходимости его ввоза, подписанного главным врачом (директором) или лицом, исполняющим его обязанности;

- копия паспорта или свидетельства о рождении пациента, которому назначен незарегистрированный лекарственный препарат по жизненным показаниям для оказания медицинской помощи, заверенная федеральным учреждением (учреждением), оказывающим медицинскую помощь, в форме электронного документа, подписанного электронной цифровой подписью.

Рассмотрение Минздравом России заявления и принятие решения о выдаче разрешения на ввоз конкретной партии незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента либо об отказе в выдаче указанного разрешения производятся **в срок, не превышающий пяти рабочих дней**.

Таким образом, в извещении и документации заказчиком установлен неправомерно короткий срок поставки: «С момента заключения договора в течение 5 рабочих дней», чем созданы невозможные для своевременного исполнения контракта условия.

2. Пунктом 23 раздела II Информационной карты к документации о проведении запроса предложений установлены требования к содержанию, в том числе составу заявок, форме заявок на участие в запросе предложений в электронной форме.

В силу данных требований заявка на участие в запросе предложений в электронной форме направляется участником закупки оператору электронной площадки и должна содержать следующие документы и информацию об участнике запроса предложений в электронной форме, подавшем заявку, в том числе: **копию регистрационного удостоверения** (Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств").

Условие относительно предоставления регистрационного удостоверения также содержится в пп. «а» п. 5.6., п. 3 приложения № 4, п. «в» приложения № 7 проекта контракта (раздел IV «ПРОЕКТ КОНТРАКТА» к Документации).

Согласно п. 26 ст. 4 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ регистрационное удостоверение лекарственного препарата - документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата.

В связи с тем, что лекарственный препарат с МНН «Колистиметат натрия», подлежащий закупке в рамках данного запроса предложений, **является незарегистрированным** на территории Российской Федерации препаратом, регистрационного удостоверения у него не имеется, и требование

о его предоставлении неисполнимо и противоречит Правилам, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 29.09.2010 № 771.

На основании изложенного, заявитель полагает, что требование к составу заявки является избыточным и невыполнимым.

3. Пунктами 3.4.4., 7.1-7.6 раздела IV «Проект контракта» документации о проведении запроса предложений установлено право заказчика осуществлять выборочную проверку качества поставляемого товара, в том числе после приемки товара.

Согласно п. 7.2. раздела IV «Проект контракта» забор образцов производится в 3-х кратном количестве упаковок товара, необходимых для проведения одного анализа.

Заявитель полагает, что данные положения следует исключить из проекта контракта, так как к поставке предполагается незарегистрированный на территории РФ препарат, который будет ввозиться в РФ на основании разрешения Минздрава России под конкретного пациента по жизненным показаниям, в строго определенном количестве упаковок, закупаемых в рамках данного запроса предложений.

Таким образом, не представляется возможным предоставить образцы для проведения анализа по причине того, что предназначенных для анализа упаковок ввезено в РФ не будет ввиду отсутствия правовых оснований и возможности. Предоставление для анализа образцов из числа ввезенных в РФ для конкретного пациента приведёт к тому, что данный пациент останется без необходимых ему лекарственных препаратов, чем будет нарушено его право на получение качественной и своевременной медицинской помощи.

На основании изложенного, заявитель просит признать жалобу обоснованной, приостановить процедуру закупки до рассмотрения настоящей жалобы по существу и выдать заказчику обязательное для исполнения предписание об устранении допущенных нарушений.

Представители заказчика по доводам жалобы сообщили следующее.

1. По первому доводу жалобы заказчик полагает, что предусмотренного в закупочной документации срока достаточно для поставки препарата ввиду нижеследующего.

В соответствии с пунктом 17 статьи 83 Закона о контрактной системе контракт заключается на условиях, предусмотренных извещением запроса предложений и окончательным предложением победителя запроса предложений, не ранее чем через семь дней с даты размещения в ЕИС итогового протокола, и не позднее чем через двадцать дней с даты подписания указанного протокола.

Следовательно, минимальный срок до заключения контракта составляет 7 дней, данного срока достаточно для передачи необходимой документации победителю запроса предложений, подачи и получения им разрешения на ввоз конкретной партии лекарственных средств в Минздраве.

Кроме того, проведение указанной закупочной процедуры обусловлено необходимостью максимально быстрого лекарственного обеспечения по жизненным показаниям конкретного пациента с учетом возложенной на заказчика ответственностью по её исполнению.

2. По второму доводу заказчик сообщил, что пунктом 23 раздела II. Информационная карта к документации о проведении запроса предложений установлены требования к составу заявок, в том числе, данным пунктом установлено требование о представлении копии регистрационного удостоверения на лекарственные средства в составе заявки на участие в закупке.

По мнению заказчика, данное требование имеет место лишь тогда, когда это прямо предусмотрено законодательством РФ.

В соответствии с п. 3 ч. 5 ст. 13 ФЗ «Об обращении лекарственных средств», государственной регистрации не подлежат лекарственные препараты, ввозимые в РФ для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента на основании разрешения, выданного уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Данная закупка осуществляется для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента на основании разрешения, выданного уполномоченным федеральным органом

исполнительной власти, следовательно, представление копии регистрационного удостоверения является необязательным и не может служить основанием для отклонения заявки участника.

3. По третьему доводу жалобы, заказчик сообщил, что установленные в пунктах 3.4.4., 7.1-7.6 раздела IV «Проект контракта» документации положения, указывающих на право заказчика осуществлять выборочную проверку качества поставляемого товара, содержатся в типовой его форме, наличие указанных пунктов контракта носит диспозитивный характер и не предусматривает проведения обязательной проверки товара.

Заказчик отмечает, что пунктом 1 части 1 статьи 49 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» установлено что, при ввозе лекарственных средств в Российскую Федерацию в таможенные органы РФ наряду с документами, представление которых предусмотрено таможенным законодательством Таможенного союза и (или) законодательством РФ о таможенном деле, представляются следующие документы: сертификат производителя лекарственного средства, удостоверяющий соответствие ввозимого лекарственного средства, требованиям фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия нормативной документацией или нормативным документом.

Соответственно, указанные пункты контракта носят формальный характер, так как при ввозе лекарственных средств сертификаты подлежат проверке, что исключает ввоз несертифицированного и некачественного товара.

На основании изложенного, представители заказчика просят отказать ООО «ЕСКО» в удовлетворении жалобы.

Заслушав мнения сторон, изучив представленные документы, исследовав доказательства сторон в рамках внеплановой проверки, проведенной в соответствии с пунктом 1 частью 15 статьи 99 Закона о контрактной системе, Комиссия пришла к следующим выводам.

14.12.2020 на официальном сайте единой информационной системы в сфере закупок были размещены извещение о проведении запроса предложений в электронной форме № 0328300017920000276 и документация о проведении запроса предложений в электронной форме на право заключить гражданско-правовой договор на закупку лекарственного препарата (МНН: Колистиметат натрия) для обеспечения отдельных категорий граждан при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ для нужд государственного бюджетного учреждения здравоохранения Владимирской области «Городская поликлиника №1 г. Владимира».

Начальная (максимальная) цена контракта: 3 903 200,00 рублей.

В соответствии с частью 1 статьи 83.1 Закона о контрактной системе в сфере закупок под запросом предложений в электронной форме понимается способ определения поставщика (подрядчика, исполнителя), при котором информация о закупке сообщается заказчиком неограниченному кругу лиц путем размещения в единой информационной системе извещения и документации о проведении запроса предложений в электронной форме и победителем такого запроса признается участник закупки, направивший окончательное предложение, которое наилучшим образом соответствует установленным заказчиком требованиям к товару, работе или услуге.

В соответствии с пунктом 3 части 2 статьи 83.1 Закона о контрактной системе в сфере закупок заказчик вправе осуществлять закупку путем проведения запроса предложений в электронной форме в том числе с следующим случае: осуществления закупок лекарственных препаратов, которые необходимы для назначения пациенту при наличии медицинских показаний (индивидуальная непереносимость, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии, которое фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии. При этом объем закупаемых лекарственных препаратов не должен превышать объем лекарственных препаратов, необходимых пациенту в течение срока лечения. При осуществлении закупок в соответствии с настоящим пунктом предметом одного контракта не могут являться лекарственные препараты, необходимые для назначения двум и более пациентам. Указанное решение врачебной комиссии должно включаться

одновременно с контрактом, заключенным в соответствии с настоящим пунктом, в реестр контрактов, предусмотренный статьей 103 настоящего Федерального закона, при условии обеспечения предусмотренного Федеральным законом от 27 июля 2006 года N 152-ФЗ "О персональных данных" обезличивания персональных данных.

В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе в сфере закупок описание объекта закупки должно носить объективный характер. Заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен руководствоваться следующими правилами, в том числе: в описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается использование в описании объекта закупки указания на товарный знак при условии сопровождения такого указания словами "или эквивалент" либо при условии несовместимости товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимости обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком, либо при условии закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование.

Пунктом 1 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе в сфере закупок предусмотрено, что документация о закупке должна содержать указание на международные непатентованные наименования лекарственных средств или при отсутствии таких наименований химические, группировочные наименования, если объектом закупки являются лекарственные средства. Заказчик при осуществлении закупки лекарственных средств, входящих в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, а также при осуществлении закупки лекарственных препаратов в соответствии с пунктом 7 части 2 статьи 83, пунктом 3 части 2 статьи 83.1 настоящего Федерального закона вправе указывать торговые наименования этих лекарственных средств. Указанный перечень и порядок его формирования утверждаются Правительством Российской Федерации.

В соответствии с техническим заданием Раздела V «Описание объекта закупки» к поставке заказчику требуется лекарственный препарат «Колистифлекс» (МНН: Колистиметат натрия) со следующей лекарственной формой и дозировкой: порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляционного применения, 1млн МЕ 80мг.

Согласно сведениям, размещенным в Государственном реестре лекарственных средств, препарат МНН: Колистиметат натрия в лекарственной форме «порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляционного применения» не зарегистрирован на территории Российской Федерации препаратом.

Согласно п. 14 раздела II. Информационной карты документации о проведении запроса предложений, п. 5.1 Проекта контракта срок поставки товара, выполнения работ, оказания услуг – «С момента заключения договора в течение 5 рабочих дней».

В соответствии с частями 1, 2 статьи 47 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" ввоз лекарственных средств на территорию Российской Федерации осуществляется в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Ввозимые на территорию Российской Федерации лекарственные средства должны быть включены в государственный реестр лекарственных средств.

Постановлением Правительства РФ от 29.09.2010 N 771 (ред. от 28.12.2016) "О порядке ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации"

утверждены прилагаемые Правила ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации (далее – Правила).

Согласно пункту 10 Правил допускается ввоз на территорию Российской Федерации конкретной партии зарегистрированных и (или) незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для проведения клинических исследований лекарственных препаратов, конкретной партии незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для проведения экспертизы лекарственных средств в целях осуществления государственной регистрации лекарственных препаратов, конкретной партии незарегистрированных лекарственных средств для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента (далее - конкретная партия лекарственных средств) на основании разрешения, выдаваемого Министерством здравоохранения Российской Федерации по заявлениям юридических лиц, указанных в пункте 2 настоящих Правил.

Согласно пункту 11 Правил для получения юридическим лицом, указанным в пункте 2 настоящих Правил, разрешения на ввоз на территорию Российской Федерации конкретной партии лекарственных средств необходимы заявление и его электронная копия, представляемые в порядке, установленном таможенным законодательством Таможенного союза (с указанием наименования лекарственного препарата и (или) фармацевтической субстанции, лекарственной формы, дозы, концентрации, фасовки, наименования организации - производителя лекарственного препарата и (или) фармацевтической субстанции, страны производства лекарственного препарата и (или) фармацевтической субстанции), прилагаемые к ним на бумажном носителе или в форме электронных документов копии учредительных и регистрационных документов заявителя (устава, свидетельства о государственной регистрации, свидетельства о постановке на учет в налоговом органе), а также следующие документы, в том числе в случае ввоза лекарственного препарата для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента:

- заключение консилиума врачей федерального учреждения или учреждения Российской академии медицинских наук, в котором оказывается медицинская помощь конкретному пациенту, подписанное главным врачом (директором) или лицом, исполняющим его обязанности, и его электронная копия, подписанная электронной цифровой подписью, о назначении этому пациенту незарегистрированного лекарственного препарата для оказания ему медицинской помощи по жизненным показаниям и необходимости его ввоза;

- обращение уполномоченного органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации в форме электронного документа, подписанного электронной цифровой подписью, о необходимости ввоза незарегистрированного лекарственного препарата для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента с приложением копии заключения консилиума врачей учреждения субъекта Российской Федерации, в котором оказывается медицинская помощь этому пациенту, о назначении ему незарегистрированного лекарственного препарата для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям и необходимости его ввоза, подписанного главным врачом (директором) или лицом, исполняющим его обязанности;

- копия паспорта или свидетельства о рождении пациента, которому назначен незарегистрированный лекарственный препарат по жизненным показаниям для оказания медицинской помощи, заверенная федеральным учреждением (учреждением), оказывающим медицинскую помощь, в форме электронного документа, подписанного электронной цифровой подписью.

В соответствии с пунктом 12 Постановления Министерство здравоохранения Российской Федерации в срок, не превышающий 5 рабочих дней со дня получения заявления о выдаче разрешения на ввоз конкретной партии лекарственных средств и документов, указанных в пункте 11 настоящих Правил.

Рассмотрев требования документации запроса предложений в электронной форме и правила ввоза лекарственных средств (как зарегистрированных на территории РФ, так и незарегистрированных), Комиссия пришла к выводу о том, что срок поставки лекарственного препарата, незарегистрированного на территории Российской Федерации – с момента заключения

контракта в течении 5 рабочих дней, является невыполнимым в виду длительности оформительской процедуры по разрешению и ввозу лекарственного препарата на территорию российской Федерации.

Таким образом, требование относительно срока поставки, является необъективным.

2. В соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 13 61-ФЗ от 12.04.2010 "Об обращении лекарственных средств" лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории РФ, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти. При этом регистрационное удостоверение лекарственного препарата - документ, подтверждающий факт государственной регистрации лекарственного препарата.

В соответствии с техническим заданием Раздела V «Описание объекта закупки» к поставке заказчику требуется лекарственный препарат «Колистифлекс» (МНН: Колистиметат натрия) со следующей лекарственной формой и дозировкой: порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляционного применения, 1млн МЕ 80мг.

Пунктом 23 раздела II. Информационная карта к документации о проведении запроса предложений установлены, что заявка на участие в запросе предложений в электронной форме направляется участником закупки оператору электронной площадки и должна содержать следующие документы и информацию об участнике запроса предложений в электронной форме, подавшем заявку, в том числе: «- копия регистрационного удостоверения (Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств")».

Согласно сведениям, размещенным в Государственном реестре лекарственных средств, препарат МНН: Колистиметат натрия в лекарственной форме «порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляционного применения» не зарегистрирован на территории Российской Федерации препаратом.

Как было указано выше, лекарственный препарат, являющийся объектом рассматриваемой закупки, не зарегистрирован на территории Российской Федерации, следовательно, предоставление участником закупки в составе заявки регистрационного удостоверения является необоснованным

3. Согласно пункту 11 Правил для получения юридическим лицом, указанным в пункте 2 настоящих Правил, разрешения на ввоз на территорию Российской Федерации конкретной партии лекарственных средств необходимы заявление и его электронная копия, представляемые в порядке, установленном таможенным законодательством Таможенного союза (с указанием наименования лекарственного препарата и (или) фармацевтической субстанции, лекарственной формы, дозы, концентрации, фасовки, наименования организации - производителя лекарственного препарата и (или) фармацевтической субстанции, страны производства лекарственного препарата и (или) фармацевтической субстанции), прилагаемые к ним на бумажном носителе или в форме электронных документов копии учредительных и регистрационных документов заявителя (устава, свидетельства о государственной регистрации, свидетельства о постановке на учет в налоговом органе), а также следующие документы, в том числе, **обоснование количества ввозимых лекарственных препаратов** и (или) фармацевтических субстанций.

Пунктами 3.4.4., 7.1-7.6 Проекта контракта документации о проведении запроса предложений установлено право заказчика осуществлять выборочную проверку качества поставляемого товара, в том числе после приемки товара.

Согласно п. 7.2. Проекта контракта забор образцов производится в 3-х кратном количестве упаковок товара, необходимых для проведения одного анализа.

На основании изложенного, Комиссия приходит к выводу о том, что установленное в пунктах 3.4.4., 7.1-7.6 Проекта контракта право заказчика осуществлять выборочную проверку качества поставляемого товара, в том числе после приемки товара, является избыточным в связи с тем, что количество ввозимых лекарственных препаратов не может превышать значение, указанное в обосновании количества ввозимых лекарственных препаратов.

При этом, выборочная проверка качества товара из числа ввезенных в РФ лекарственных препаратов для конкретного пациента приведёт к тому, что данный пациент не получит

предназначенные для него препараты в полной мере, чем будет нарушено его право на получение качественной и своевременной медицинской помощи.

С учетом изложенного, рассматриваемая документация требует внесения соответствующих изменений в целях устранения нарушений законодательства о контрактной системе в сфере закупок и приведения требований заказчика в соответствие с положениями частей 1,2 статьи 33 Закона о контрактной системе в сфере закупок и Постановления Правительства РФ от 29.09.2010 N 771.

Действия заказчика образуют признаки события административного правонарушения, предусмотренного частью 4.2 статьи 7.30 КоАП РФ.

На основании изложенного, руководствуясь частями 8 статьи 106, пунктом 3 частью 15 статьи 99 Закона о контрактной системе в сфере закупок, Комиссия Владимирского УФАС России

РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «ЕСКО» на положения документации при проведении запроса предложений в электронной форме на закупку лекарственных препаратов (МНН: Колистиметат натрия) для обеспечения отдельных категорий граждан при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ (№ закупки 0328300017920000276) обоснованной.

2. Признать заказчика – ГБУЗ ВО «Городская поликлиника № 1 г. Владимира» нарушившим требования частей 1,2 статьи 33 Закона о контрактной системе в сфере закупок.

2. Выдать заказчику, закупочной комиссии, оператору электронной торговой площадки предписание об устранении нарушений законодательства о контрактной системе в сфере закупок.

3. Передать материалы настоящего дела о нарушении законодательства о контрактной системе в сфере закупок уполномоченному лицу для рассмотрения вопроса о возбуждении административного производства в отношении виновных лиц.

Настоящее решение вступает в законную силу с момента его вынесения и может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с момента вынесения.