

# Общество с ограниченной ответственностью «Инмед»

ИНН/КПП 5904380267/590401001  
614007, Пермский край, г. Пермь, ул.Николая Островского, д.59, офис 614

Исх. № 14 от 28.07.2020г.

Управление Федеральной антимонопольной службы по  
Республике Мордовия  
430005, Республика Мордовия, г. Саранск, проспект  
Ленина, д. 14, помещение 3  
телефон/факс: 8 (8342) 24-34-62(приемная)  
24-88-33(администратор сайта)  
E-mail: to13@fas.gov.ru

Заявитель: ООО «Инмед»  
614007, Пермский край, г. Пермь, ул.Николая  
Островского, д.59, офис 614  
[REDACTED]  
E-mail: Inmedperm@yandex.ru

Заказчик:  
АУ «ГАУЗ РЕСПУБЛИКИ МОРДОВИЯ МРСЦ»  
430005, г Саранск, ул Пролетарская, д 94

Жалоба на действия аукционной комиссии

Состав аукционной комиссии

Член комиссии	Роль
[REDACTED]	Председатель комиссии
[REDACTED]	Член комиссии
[REDACTED]	Секретарь комиссии

ООО «Инмед» (Поставщик) приняло участие в открытом запросе котировок в электронной форме (Извещение № 32009322999) на закупку анестетиков.

Согласно Протоколу заседания закупочной комиссии №32009322999 от 23.07.2020г., заявка ООО «Инмед» отклонена по следующему основанию:



«Несоответствие продукции, указанной в заявке на участие в закупке, требованиям документации».

Аукционная комиссия при проведении запроса котировок допустила нарушения положений Федерального закона от 18.07.2011 N 223-ФЗ (ред. от 07.06.2017) "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" и Федерального закона от 26.07.06 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» по следующему основанию:

Рассматриваемая закупка осуществлена в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон о закупках).

Частью 1 статьи 2 Закона о закупках предусмотрено, что при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются Конституцией Российской Федерации, Гражданским кодексом Российской Федерации, настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также принятыми в соответствии с ними и утвержденными с учетом положений части 3 вышеуказанной статьи правовыми актами, регламентирующими правила закупки (далее - Положение о закупке).

Частью 2 статьи 2 Закона о закупках установлено, что Положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок подготовки и осуществления закупок способами, указанными в частях 3.1 и 3.2 статьи 3 настоящего Федерального закона, порядок и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

Во исполнение указанной нормы заказчиком размещено Положение о закупках товаров, работ, услуг Государственного автономного учреждения здравоохранения Республики Мордовия «Мордовская республиканская стоматологическая поликлиника».

Часть 10 статьи 3.2 Закона о закупках установлено, что заявки на участие в конкурентной закупке представляются согласно требованиям к содержанию, оформлению и составу заявки на участие в закупке, указанным в документации о закупке в соответствии с настоящим Федеральным законом и положением о закупке заказчика.

Согласно п. 11.9 Положения о закупках товаров, работ, услуг Государственного автономного учреждения здравоохранения Республики Мордовия «Мордовская республиканская стоматологическая поликлиника» : «Закупочная комиссия при рассмотрении Заявок заносит в протокол рассмотрения заявок следующие сведения:

-...результаты рассмотрения заявок на участие в Закупке с указанием, в том числе количества отклонённых заявок и основания отклонения каждой из них с указанием положений Документации или Извещения о проведении запроса котировок, которым не соответствует отклонённая заявка...;»

Однако в нарушении требований в протоколе не указано в чем именно не соответствует предоставленный товар, какому пункту Положения не соответствует заявка участника и каким образом выявлено несоответствие товара. Таким образом, Заказчиком фактически нарушена регламентированная процедура оформления протокола.

ООО «Инмед» обратилось к Заказчику с разъяснениями протокола рассмотрения заявок. В ответ получена информация:


«Добрый день!

При формировании протокола на электронной торговой площадке ЕСТП было дано подробное разъяснение отклонения заявки. Но почему-то текст описания разъяснений при

его автоматической выгрузке в ЕИС не выгружается, а выдает только выбранное из их вариантов причину отклонения заявки.

В описании наборов в Декларации соответствия в составе указан только игла и инъектор, а самого лекарственного препарата, самого главного составляющего данной системы — анестетика, в декларации нет.

С уважением,

  
Экономист по закупкам

ГАУЗ Республики Мордовия "МРСП", г.Саранск».

Согласно котировочной документации к заявке необходимо приложить документы:

1. Копии учредительных документов участника закупки (для юридических лиц).
2. Копия документа, подтверждающего полномочия лица на подписание заявки от имени участника закупки (материалы, подтверждающие полномочия лица, выполняющего функции единоличного исполнительного органа, оригинал или копия доверенности, если заявка подписывается по доверенности).
3. Копия свидетельства о государственной регистрации юридического лица, копию свидетельства о внесении записи в ЕГРЮЛ о создании юр. лица (для юридических лиц, зарегистрированных до 01.07.2002 года) или копию свидетельства о государственной регистрации индивидуального предпринимателя.
4. Копия свидетельства о постановке на учет в налоговом органе.
5. Выписка из ЕГРЮЛ или засвидетельствованная в нотариальном порядке копия такой выписки (для юридических лиц), выписка из ЕГРИП или засвидетельствованная в нотариальном порядке копия такой выписки (для индивидуальных предпринимателей), которая получена не ранее чем за шесть месяцев до даты размещения в ЕИС извещения о проведении запроса котировок в электронной форме, копии документов, удостоверяющих личность (для иных физических лиц), надлежащим образом заверенный перевод на русский язык документов о государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством соответствующего государства (для иностранных лиц).
6. Лица, выступающие на стороне одного участника закупки должны предоставить соглашение между собой (иной документ), соответствующее нормам законодательства Российской Федерации, в котором определены права и обязанности сторон и установлен лидер таких лиц.
7. Копия основного документа, удостоверяющего личность, письменное согласие на обработку персональных данных (для физических лиц и индивидуальных предпринимателей).

Таким образом, у участника размещения заказа отсутствовала обязанность по предоставлению декларации о соответствии на товар и Заказчиком отклонена заявка участника на основании «не входящего» в состав заявки документа, которая не заверена и не подписана участником и не передана с помощью оператора электронной площадки и не может выступать как доказательственная основа для отклонения.

Согласно ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ "О защите конкуренции", ФЗ от 18.07.2011 N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" предъявление к участникам закупки требования о представлении документов, не предусмотренных документацией о закупке, не допускается.

Кроме того, необходимо пояснить, что Согласно Приложения №2 к Приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г. N 4н «НОМЕНКЛАТУРНАЯ КЛАССИФИКАЦИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ПО

КЛАССАМ В ЗАВИСИМОСТИ ОТ ПОТЕНЦИАЛЬНОГО РИСКА ИХ ПРИМЕНЕНИЯ» Заказчиком закупались- медицинские изделия, в составные части которых входит вещество, представляющее собой лекарственный препарат или иное биологически активное средство и воздействующее на человеческий организм в дополнение к воздействию медицинского изделия, относятся к классу 3.

То есть фактически декларация о соответствии выдается на изделие медицинского назначения, которое включает в себя иглу, инъектор и лекарственное средство исходя из потребности Заказчика, на которое отдельно на каждую партию выдается своя декларация о соответствии и регистрационное удостоверение.

Согласно данным сайта Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения на рынке наборов для стоматологических хирургических процедур, содержащих лекарственное средство зарегистрированы и разрешены к обороту два производителя: ООО «АЭРС-Мед», ООО «УМК».

Таким образом, исходя из анализа протокола закупочной комиссией АУ «ГАУЗ республики Мордовия МРСП» № 322009322999 были приняты к участию котировочные заявки заявителя ООО «Здоровье» с продукцией производства ООО «АЭРС-МЕД», ООО «Стоматорг» с продукцией ООО «АЭРС-Мед» и была отклонена заявка ООО «ИНМЕД» с продукцией ООО «УМК».

Однако Заказчик совершил такие юридически значимые действия как отклонение заявки ООО «Инмед» на нелегитимной основе без учета нижеуказанного

1. При разработке декларации соответствия и основанием для регистрации декларации о соответствии служит регистрационное удостоверение Министерства здравоохранения РФ. Основанием для выдачи декларации соответствия от 16.06.2020 на продукцию производства ООО «УМК» служит регистрационное удостоверение № РЗН 2017/5773 от 26.05.2017, в котором указаны наборы, в состав которых входят лекарственные средства с их правильными полными названиями и номерами регистрационных удостоверений. Заказчик для ознакомления и по условиям конкурсной документации имел доступ к данному регистрационному удостоверению. Данное регистрационное удостоверение разрешает на законных основаниях реализацию и применение включенных в нее наборов на всей территории РФ.
2. В информации, отражаемой в декларации соответствия должны быть указаны наименование и адрес производителя. В состав наборов производства ООО «УМК» и ООО «АЭРС-Мед» указаны адреса производителей, а так же полные названия производителей карпульных игл, включенных в состав набора. Производители карпульных игл указаны с указанием названия производителя, названия иглы, ее типоразмеров и регистрационных удостоверений, выданных на данные иглы и разрешающие их применение на территории РФ. Лекарственные средства, о которых идет речь в отказе Заказчика, не указаны ни у одного из представленных производителей! А именно: При описании лекарственного средства необходимо указать следующую информацию:
  1. Оригинальное название ЛС.
  2. международное непатентованное название.
  3. Состав лекарственного средства ( действующие /вспомогательные вещества)
  4. Лекарственная форма.
  5. Форма выпуска.
  6. Сведения о местах производства ЛС (Название, Адрес юридического лица осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск ЛС).

В декларациях соответствия, представленных и допущенными к участию в котировке ООО «Стоматорг» и ООО «Здоровье» указано: «...ультракаин ДС в картридже; убистезин в картридже; артикаин инибса 40 мг.-0,005 мг/мл в картридже, и т.д.». Перечисленное в этих декларациях соответствия назвать лекарственными средствами НЕЛЬЗЯ! Это простой набор слов ни какого отношения к наименованию лекарственных средств не имеющие.

3. Декларация соответствия не может быть выдана с описанием лекарственных средств в связи с тем, что каждая партия лекарственных средств имеет свой уникальный сертификат соответствия, выдаваемый на каждую конкретную партию. Декларация выдается на серийное производство и не может учесть и предугадать номера партий лекарственных средств и следовательно номера сертификатов качества, которые будут закуплены производителем наборов через год, два, три. Именно по этой причине в декларациях соответствия **обоих производителей** не указаны названия лекарственных средств.
4. Декларация соответствия выдается на изделие, производимое данным производителем, а не на то, что входит в состав изделия/набора. Более того, с 29.11.2019 согласно постановлению Правительства РФ №489 от 24.04.2019 отменено обязательное декларирование лекарственных средств. Декларация, предоставленная нами на продукцию производства ООО «УМК» г. Ижевск, получена после этого срока и это еще раз подтверждает необязательность внесения **ПРАВИЛЬНОГО И ПОЛНОГО** названия лекарственных средств в декларацию соответствия.

На основании вышеизложенного, считаем решение и действия Заказчика (Уполномоченного органа), не законным, противоречащим нормам Федерального закона № 223-ФЗ от 18 июля 2011 года «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» в сфере закупок.

#### **ПРОСИМ:**

Исходя из вышеизложенного, ООО «Инмед» просит:

1. Приостановить открытый запрос котировок в электронной форме (Извещение № 32009322999) на закупку анестетиков.
2. Отменить Протокол №32009322999 от 23.07.2020г.,
3. Обязать Заказчика принять новый протокол, в котором признать заявку ООО «Инмед» соответствующей требованиям и заключить с ООО «Инмед» договор.

Директор \_\_\_\_\_

Тема: жалоба на действия Заказчика

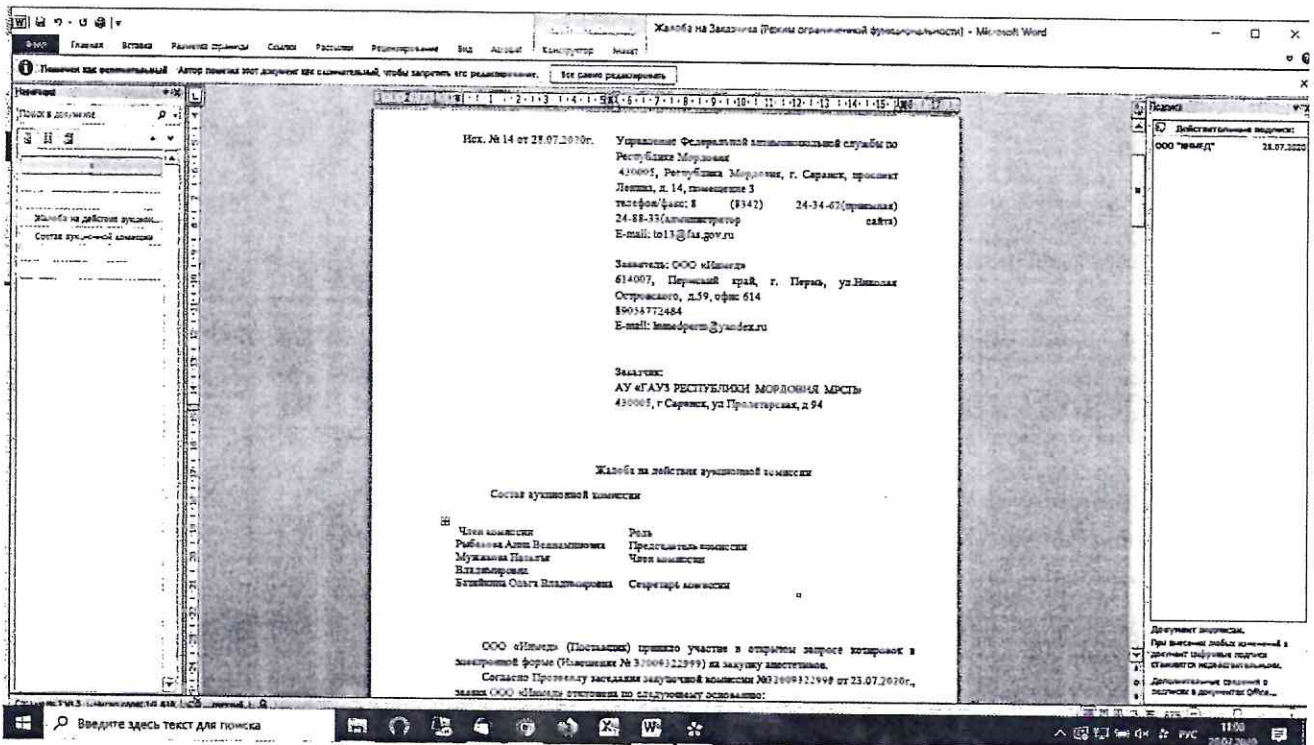
От: "Inmedperm@yandex.ru" <Inmedperm@yandex.ru>

Дата: 28.07.2020, 10:13

Кому: to13@fas.gov.ru

ООО "Инмед" отправляет Вам жалобу на действия Заказчика. Просим Вас подтвердить получение и сообщить входящий номер регистрации

— Снимок экрана (64).png —



— Вложения: —

Жалоба на Заказчика.doc	74,5 КБ
Решение (1).pdf	133 КБ
Снимок экрана (64).png	215 КБ