

Управление Федеральной антимонопольной службы
по Чувашской Республике - Чувашии

428015, город Чебоксары, Московский проспект, 2

Заказчик: Автономное учреждение Чувашской Республики «Городская стоматологическая
поликлиника» Министерства здравоохранения Чувашской Республики

428017, Российская Федерация, Чувашская Республика, г. Чебоксары,
пр. М. Горького, 11 А, 8 (8352) 23-58-15, gspeko@mail.ru

Члены комиссии по рассмотрению заявок

Заявитель: Общество с ограниченной ответственностью «СТОМАЛЕТ»

127299, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Коптево,
ул. Космонавта Волкова, дом 20, ком. 220,
+79267023618, stomalet44223@yandex.ru

Жалоба

**на действия комиссии при рассмотрении заявок на участие в запросе котировок в
электронной форме, участниками которого могут являться только субъекты малого и
среднего предпринимательства, «Поставка пломбировочных материалов»
(№ извещения 32413376035)**

Заказчиком – Автономным учреждением Чувашской Республики «Городская стоматологическая поликлиника» Министерства здравоохранения Чувашской Республики (далее – Заказчик) 15.01.2024 года на электронной торговой площадке АО «ТЭК-Торг» (далее – ЭТП) и в единой информационной системе (далее – ЕИС) опубликовано извещение о проведении запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут являться только субъекты малого и среднего предпринимательства, «Поставка пломбировочных материалов» (№ извещения 32413376035).

По результатам рассмотрения заявок на участие в указанном запросе котировок заявка Общества с ограниченной ответственностью «СТОМАЛЕТ» (далее – ООО «СТОМАЛЕТ», Заявитель), номер заявки в протоколе 283814, отклонена.

Заявитель считает действия комиссии по рассмотрению заявок ООО «СТОМАЛЕТ» неправомерными по следующим основаниям.

1. Согласно Протоколу рассмотрения и оценки заявок на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, от 21.03.2024 года, размещенному на ЭТП и в ЕИС 22.03.2024 года (далее – Протокол), в отношении заявки ООО «СТОМАЛЕТ» принято решение об отклонении с указанием следующей информации:

№ п/п	Номер заявки, присвоенный оператором электронной площадки	Сведения о наличии в заявке предусмотренных Положением и извещением о проведении запроса котировок сведений и документов, необходимых для допуска к участию	Решение о допуске участника закупки к участию в запросе котировок или об отказе в допуске	Основания отклонения заявки с указанием положений извещения, которым она не соответствует

4	283814	Не соответствует, отсутствуют или не соответствуют сведения и/или документы, необходимые для допуска к участию.	Отклонен	<p>На основании ч. 10 ст. 3.2 Федерального закона № 223-ФЗ 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 Федеральным законом № 223-ФЗ и Положением о закупке заказчика.</p> <p>На основании подп. 4 п. 1.10.1 Положения о закупке заказчика и подп. 4 п. 4.12 подраздела 4 раздела 1 «Информационная карта» Общей части Извещения о проведении запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства (далее – запрос котировок), в нарушение п. 6.2 подраздела 6 раздела 1 «Информационной карты», раздела 2 «Техническое задание» Извещения о проведении запроса котировок в представленных документах или в заявке указаны недостоверные сведения об участнике закупки и (или) о товарах, работах, услугах Извещения о проведении запроса котировок или Положения о закупке заказчика.</p> <p>Участник закупки указал недостоверные сведения предлагаемого к поставке товара: - по позиции « 14 «Композит химического отверждения «Chemical Cure Composite» или эквивалент» участник указал «Упаковка: - протравочная жидкость 7,5 мл - 1 шт.; - бонд для дентина и эмали (катализатор) 3 мл. - 1 шт.; - бонд для дентина и эмали (база), 3 мл. - 1 шт.». В Регистрационном удостоверении на медицинское изделие № ФСР 2007/00311 от 26 декабря 2018 года указано следующее: «- шприц с гелем для травления эмали (5 мл) – 1 шт.; - бутылочка-капельница с адгезивом № 1 (5 мл) – 1 шт.; - бутылочка-капельница с адгезивом № 2 (5 мл) – 1 шт.».</p>
---	--------	---	----------	---

Описание объекта закупки по спорной позиции в части требуемых характеристик представлено в составе извещения о закупке в следующей редакции:

№ п/п	Наименование товара, объём	Технические характеристики	Ед. изм.	Кол-во
14	Композит химического отверждения «Chemical Cure Composite» или эквивалент	Гибридный композитный пломбирочный материал химического отверждения. Применение: для реставрации полостей III и V классов; для полостей I класса в премолярах; для полостей IV класса. Состав:	упак	573

	<p>полимер и неорганический наполнитель в виде частичек с диаметром 5-10 микрон**.</p> <p>Упаковка:</p> <p>основная паста не менее 15 гр. - 1 шт.;</p> <p>паста катализатор не менее 15 гр. - 1 шт.;</p> <p>бонд для дентина и эмали (катализатор) не менее 3 мл. - 1 шт.;</p> <p>бонд для дентина и эмали (база), не менее 3 мл. - 1 шт.;</p> <p>протравочная жидкость не менее 7,5 мл - 1 шт.;</p> <p>пластины для смешивания - не менее 2 шт.;</p> <p>шпатели для смешивания не менее 20 шт.</p> <p>Соответствует требованиям: ГОСТ 31576-2012; ГОСТ 31071-2012</p>		
--	--	--	--

В составе заявки ООО «СТОМАЛЕТ» на участие в рассматриваемом запросе котировок по спорной позиции содержится следующая информация:

№ п/п	Наименование товара с указанием на товарный знак (при наличии)	Конкретные показатели поставляемого товара, соответствующие значениям, установленным в Извещении
22.	<p>14. Материал пломбировочный композитный двухкомпонентный химического отверждения «Компоцем» по ТУ 9391-080-45814830-2002 АО "ОЭЗ "ВладМиВа" Россия ФСР 2007/00311 26.12.2018</p>	<p>Гибридный композитный пломбировочный материал химического отверждения.</p> <p>Применение:</p> <p>для реставрации полостей III и V классов; для полостей I класса в премолярах; для полостей IV класса.</p> <p>Состав:</p> <p>полимер и неорганический наполнитель в виде частичек с диаметром 5-10 микрон**.</p> <p>Упаковка:</p> <p>основная паста 15 гр. - 1 шт.;</p> <p>паста катализатор 15 гр. - 1 шт.;</p> <p>бонд для дентина и эмали (катализатор) 3 мл. - 1 шт.;</p> <p>бонд для дентина и эмали (база), 3 мл. - 1 шт.;</p> <p>протравочная жидкость 7,5 мл - 1 шт.;</p> <p>пластины для смешивания - 2 шт.;</p> <p>шпатели для смешивания 20 шт.</p> <p>Соответствует требованиям: ГОСТ 31576-2012; ГОСТ 31071-2012</p>

2. Пунктом 1.10.1 Положения о закупке товаров, работ, услуг автономного учреждения Чувашской Республики «Городская стоматологическая поликлиника» Министерства здравоохранения Чувашской Республики (утверждено Наблюдательным советом, Протокол заседания № 5 от 29.09.2022 года) установлен следующий перечень оснований для отказа в допуске к участию в закупке:

1) выявлено несоответствие участника хотя бы одному из требований, перечисленных в пункте 1.9.1 Положения;

2) участник закупки и (или) его заявка не соответствуют иным требованиям документации о закупке (извещению о проведении запроса котировок) или Положения;

3) участник закупки не представил документы, необходимые для участия в процедуре закупки;

4) в представленных документах или в заявке указаны недостоверные сведения об участнике закупки и (или) о товарах, работах, услугах;

5) участник закупки не предоставил обеспечение заявки на участие в закупке, если такое обеспечение предусмотрено документацией о закупке;

6) участник закупки предложил цену исполнения договора, сумму цен единиц товаров, работ, услуг выше начальной (максимальной) цены договора или суммы начальных цен единиц товаров, работ, услуг.

3. В соответствии с ч. 4 ст. 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323 ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее – Закон об основах охраны здоровья граждан) на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

Порядок регистрации медицинских изделий установлен Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» (далее – ПП РФ № 1416).

Согласно п. 4 Правил, утвержденных ПП РФ № 1416 (далее – Правила), **техническая документация производителя (изготовителя) – это документы, регламентирующие конструкцию медицинского изделия, устанавливающие технические требования и содержащие данные для его разработки, производства, применения, эксплуатации, технического обслуживания, ремонта, утилизации или уничтожения.**

В соответствии с п. 10 Правил **для государственной регистрации медицинского изделия** (за исключением медицинских изделий, включенных в перечень) **представляются, в том числе, техническая документация производителя (изготовителя)** на медицинское изделие и эксплуатационная документация производителя (изготовителя) на медицинское изделие (инструкция по применению или руководство по эксплуатации медицинского изделия).

Согласно данным Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (далее – Росздравнадзор), а также данным АО «ОЭЗ «ВладМиВа», товару, предложенному Заявителем, соответствует регистрационное удостоверение № ФСР 2007/00311 от 26.12.2018 года. Указанное **регистрационное удостоверение выдано на основе ТУ 9391-080-45814830-2002.**

Таким образом, **технической документацией производителя (изготовителя)** в понимании ПП РФ № 1416 на материал «Компоцем» **являются** технические условия – **ТУ 9391-080-45814830-2002.**

Ранее в рамках рассмотрения жалобы ООО СТОМАЛЕТ по аукциону № 0301300323023000008 Заявитель запрашивал у производителя материала «Компоцем» АО «ОЭЗ «ВладМиВа» информацию о содержании ТУ 9391-080-45814830-2002.

Согласно ответу производителя, в соответствии с п. 1.2 ТУ 9391-080-45814830-2002:

«...1.2.2 Материал «Компоцем» (паста-паста) (А2/А3/В2), одноцветный комплект:

- банка с основной пастой (база) одного из цветов (14-28 г)
- банка с пастой каталитической (катализатор) (14-28 г) - 1 шт.
- шприц с гелем (гелеобразной жидкостью) для травления эмали (5 мл) - 1 шт.
- бутылочка-капельница с адгезивом № 1 (бонд для дентина и эмали (катализатор)) (5 мл) - 1 шт.
- бутылочка-капельница с адгезивом № 2(бонд для дентина и эмали (база)) (5 мл) - 1 шт.
- иглы в п/э пакете - 5 шт.
- блокнот для замешивания - 1 шт.
- пластина для смешивания - 3 шт.
- шпатель пластмассовый - 30 шт.
- аппликаторы в п/э пакете - 10 шт.

Допускается выпуск материала «Компоцем» другой комплектности. Допускается по согласованию с потребителем изготовление композитного цемента «Компоцем» других оттенков...».

Также согласно выписке из вышеуказанного **ТУ 9391-080-45814830-2002** из раздела 1 «Технические требования»:

«1.1.4 ...**Количество нетто компонентов композиционного цемента «Компоцем»** указано в таблице 3.

Таблица 3

№ пп	Наименование компонента	Допустимые количества нетто
1.	Порошок (оттенки А2/А3/ В2/С2)	10-100г

2.	Жидкость	10-50г
3.	Гель для травления эмали	1-20мл, 2-20 г
4.	Паста основная оттенка А2/А3/ В2	3 -50 г
5.	Паста каталитическая	3-50 г
6.	Адгезив № 1, № 2	2-20 мл

Таким образом, в соответствии с ТУ 9391-080-45814830-2002 предусмотрен выпуск материала «Компоцем» в комплектности, отличной базовой, а также приведены диапазоны допустимых количеств компонентов материала нетто.

При регистрации материала «Компоцем» указанная информация имелась в распоряжении Росздравнадзора, поскольку является частью технической документации производителя – ТУ 9391-080-45814830-2002. При этом медицинское изделие, выпускающееся по этим ТУ, зарегистрировано, каких-либо писем о недоброкачественном медицинском изделии, об отзыве медицинского изделия из обращения, о принуждении производителя к внесению изменений в техническую и/или эксплуатационную документацию на медицинское изделие от Росздравнадзора не поступало.

Доводить до сведения потребителя и включать в эксплуатационную документацию (инструкцию по применению) все возможные варианты исполнения материала «Компоцем» производитель не обязан в силу п. 8 Приказа Министерства здравоохранения РФ от 19.01.2017 года № 11н, как не обязан и указывать информацию о возможных комплектациях на своем сайте или в иных источниках. Однако, несмотря на отсутствие такой обязанности даже в инструкции на «Компоцем» содержится указание на возможность выпуска материала «Компоцем» другой комплектности (стр. 4 инструкции по применению).

Также согласно прайс-листу ООО «ТД «Владмива» (страница 1) по запросу заказчика завод-изготовитель может произвести продукцию иной фасовки и комплектации.

В соответствии с п. 6 Правил, утвержденных ПП РФ № 1416, документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие. Форма регистрационного удостоверения утверждается регистрирующим органом.

Форма регистрационного удостоверения установлена Приказом Росздравнадзора от 16.01.2013 № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие».

Приведенная в приложении к казанному Приказу форма регистрационного удостоверения не содержит указания на технические характеристики медицинского, все возможные варианты комплектации как на обязательные сведения, которые должны включаться в бланк регистрационного удостоверения.

Более того, ни один действующий нормативно-правовой акт не определяет регистрационное удостоверение как документ, подтверждающий или опровергающий наличие у товаров тех или иных технических характеристик.

Как указал Восемнадцатый арбитражный апелляционный суд в Постановлении № 18АП-14276/2015 (дело № А47-6731/2015), «в соответствии с пунктом 6 «Правил государственной регистрации медицинских изделий», утверждённых постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416, регистрационное удостоверение является документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, а не его технические характеристики. Технические характеристики медицинского изделия, в том числе его параметры, приводятся в его техническом паспорте, в связи с чем отсутствие требуемых параметров медицинских изделий в регистрационном удостоверении либо несовпадение (неполное совпадение) приведённого в нём описания медицинского изделия с теми формулировками, которые изложены в подготовленном заказчиком техническом задании к аукционной документации, не свидетельствует о том, что указанное в регистрационном удостоверении медицинское изделие не соответствует потребностям заказчика и предмету закупки.

В соответствии со статьей 38 Закона об основах охраны здоровья граждан медицинскими изделиями являются любые 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.

На территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти.

На основании изложенного следует, что наличие регистрационного удостоверения на медицинское изделие (вне зависимости от зарегистрированного комплекта), выданного уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, свидетельствует о его безопасности, качестве и эффективности применения и допущено к обращению на территории Российской Федерации.

В связи с тем, что процедура регистрации медицинских изделий является длительной, сложной и дорогостоящей, многие производители расходных и вспомогательных материалов регистрируют не одну вещь, а сразу набор (комплект), то есть совокупность вещей, которым придается собственное назначение.

Набор может включать в себя самостоятельные медицинские изделия, которые могут являться объектом купли-продажи, при этом каждое из таких изделий имеет собственное целевое назначение, а объединенные в набор они приобретают общее единое целевое назначение.

Участник закупки вправе предложить к поставке медицинское изделие, которое зарегистрировано в составе набора (комплекта) и указано в приложении к регистрационному удостоверению, а также сформировать требуемый к поставке набор (комплект) из таких медицинских изделий.

В соответствии с Письмом Росздравнадзора от 10.10.2016 № 10-46443/16 «О предоставлении информации» действие регистрационного удостоверения распространяется как на медицинское изделие, так и на его составляющие и принадлежности.

В соответствии с ГОСТ 31508-2012 «Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования» принадлежность к медицинскому изделию – предметы, самостоятельно не являющиеся медицинскими изделиями и по целевому назначению применяемые совместно с медицинскими изделиями либо в их составе для того, чтобы медицинское изделие могло быть использовано в соответствии с целевым назначением.

Также набор (комплект) медицинского изделия может включать в себя различные изделия, в том числе самостоятельные медицинские изделия.

Понятие медицинского изделия дается в ч. 1 ст. 38 Закона об основах охраны здоровья граждан: 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 метаболитического воздействия на организм человека.

Исследуя содержание бланка регистрационного удостоверения № ФСР 2007/00311 от 26.12.2018 года, выданного на материал «Компоцем», можно увидеть, что в составе набора (комплекта) зарегистрировано несколько самостоятельных медицинских изделий: порошок различных оттенков, паста различных оттенков, адгезивы, гель для травления. Также зарегистрированы под указанным регистрационным удостоверением и принадлежности: иглы, аппликаторы, блокнот для замешивания, пластина для смешивания, шпатель.

Действующее законодательство не запрещает обращение самостоятельных медицинских изделий, входящих в комплект (набор), отдельно от остальных составляющих комплекта.

Кроме того, в указанном выше письме Росздравнадзора поясняется, что **отдельное медицинское изделие, входящее в комплект (набор), считается зарегистрированным под тем же регистрационным удостоверением, что и весь комплект (набор).**

Из указанных обстоятельств следует, что участник закупки может предложить несколько самостоятельных медицинских изделий, сформированных в необходимый заказчику комплект, а в составе заявки приложить копию регистрационного удостоверения на каждое такое самостоятельное медицинское изделие.

Указанная позиция подтверждена решениями антимонопольных органов (Решение Курганского УФАС № 05-02/182-16, Решение Саратовское УФАС № 371-16/гз от 24.08.2016 года).

То есть, в отношении материала «Компоцем» участник закупки вправе предложить к поставке отдельные медицинские изделия, входящие в комплект «Компоцем», в необходимом Заказчику сочетании.

Это и было сделано: совокупность вещей, указанных в составе комплектов медицинского изделия «Компоцем», которая по сути своей является сложной вещью в понимании ст. 134 ГК РФ, разбита на простые вещи: пасту, адгезив, гель для травления, после чего они объединены в нужный набор.

Предлагаемый в заявке ООО «СТОМАЛЕТ» набор сформирован из отдельных медицинских изделий, указанных в приложении к регистрационному удостоверению № ФСР 2007/00311 от 26.12.2018 года:

- шприц с гелем для травления эмали (5-15 мл) из комплекта I (участником предложено 7,5 мл);

- банка с основной пастой одного из цветов (14-28 г), банка с пастой каталитической (14-28 г) из комплекта II (участником предложено по 15 грамм каждой пасты);

- флакон с адгезивом (жидкость № 1) (2-5 мл), флакон с адгезивом (жидкость № 2) (2-5 мл) из комплекта IV (участником предложено по 3 мл каждого адгезива).

Это не запрещено действующим законодательством, все предложенные изделия зарегистрированы.

Судя по содержанию Протокола, основанием для отклонения заявки явилось **выявление недостоверной информации**, содержащейся в заявке в отношении комплектации материала «Компоцем». При этом отсутствует ссылка на данные, полученные от производителя товара в ответ на запрос Заказчика или членов комиссии по осуществлению закупок по поводу технических характеристик товара «Компоцем», на основании чего Заявитель делает вывод о том, что такой запрос комиссией не направлялся.

В Протоколе не указано, **чем руководствовалась комиссия при принятии решения о недостоверности сведений о характеристиках товара, предложенного в пункте 14 заявки («Компоцем»).**

Участник же при подаче заявки руководствовался положениями Закона об основах охраны здоровья граждан, инструкцией на материал «Компоцем», выдержкой из технических условий на материал «Компоцем» и регистрационным удостоверением.

Регистрация осуществляется на основании технической документации производителя, а в состав регистрационного досье также входит инструкция на медицинское изделие.

Технической документацией производителя на материал «Компоцем» являются ТУ 9391-080-45814830-2002, согласно которым допускается выпуск материала «Компоцем» другой комплектности.

Аналогичное условие содержится и в инструкции на материал «Компоцем».

В таком случае заявитель **ничего не нарушил, предложив к поставке набор, указанный в заявке на участие в закупке – такое допускается и законом, и техническими документами производителя, возможность выпуска набора «Компоцем» в различных комплектациях подтверждена производителем.**

Если комиссия по рассмотрению заявок при принятии решения сомневалась в возможности изготовления предлагаемого Заявителем набора, то она могла и должна была выяснить этот вопрос путем **запроса единственному субъекту, обладающему самой полной**

и актуальной информацией обо всех технических характеристиках товара и производимых комплектациях – производителю АО «ОЭЗ «ВладМиВа».

Также представленные Заявителем характеристики товаров в случае заключения договора с Заявителем могли и должны были быть проверены при приемке товара, а любые скрытые недостатки товара могли быть выявлены в процессе его использования.

Подаявая заявку на участие в закупке, Заявитель действовал добросовестно и был ознакомлен с мерами ответственности, предусмотренными за неисполнение или ненадлежащее исполнение договора.

Однако, в результате действий комиссии по осуществлению закупок, которые, по мнению Заявителя, нарушают положения пунктов 2, 4 ч. 1 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон о закупках), ООО «СТОМАЛЕТ» было неправомерно и безосновательно лишено возможности поставить товары надлежащего качества с требуемыми характеристиками.

Позиция заявителя подтверждается решениями антимонопольных органов по аналогичным спорам в отношении фасовки материала «Компоцем» (приложены к жалобе): Решением Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Карелия № 010/06/105-641/2021 от 18.10.2021 года, Решением Управления Федеральной антимонопольной службы по Томской области № 070/06/106-284/2022 от 12.05.2022 года, Решением Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Башкортостан № ТОО02/06/106-1327/2023 от 07.07.2023 года, Решением Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Крым и городу Севастополю № 082/06/106-1709/2023 от 28.08.2023 года, Решением Управления Федеральной антимонопольной службы по Свердловской области № 066/01/18.1-287/2024 от 05.02.2024 года.

В отношении позиции антимонопольных органов и судов по вопросу содержания регистрационного удостоверения также к жалобе приложены соответствующие решения.

Таким образом:

- заявка ООО «СТОМАЛЕТ» сформирована с учетом содержания документации о закупке и содержит достоверные сведения о предлагаемых товарах;
- в действиях комиссии по рассмотрению заявок Заявитель усматривает нарушение п. 1.10.1 Положения и п. 2, 4 ч. 1, ч. 6 ст. 3 Закона о закупках.

На основании изложенного,

ПРОШУ:

1. Рассмотреть доводы жалобы по существу, дать правовую оценку действиям комиссии по рассмотрению заявок при рассмотрении заявки ООО «СТОМАЛЕТ»;
2. Признать в действиях комиссии по рассмотрению заявок нарушение п. 1.10.1 Положения и п. 2, 4 ч. 1, ч. 6 ст. 3 Закона о закупках;
3. Выдать обязательное к исполнению предписание об отмене Протокола рассмотрения и оценки заявок на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, от 21.03.2024 года, рассмотрении заявки ООО «СТОМАЛЕТ» в соответствии с требованиями действующего законодательства и Положения.

Приложение:

1. Копия Протокола рассмотрения и оценки заявок на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, от 21.03.2024 года;
2. Копия заявки ООО «СТОМАЛЕТ» на участие в запросе котировок;
3. Копия технического задания;
4. Копия прайса Владмива;
5. Копия инструкции на «Компоцем»;
6. Копия письма АО «ОЭЗ «ВладМиВа» по характеристикам «Компоцем»;
7. Приказ Росздравнадзора от 16.01.2013 № 40-ПР13;

8. Решение Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Крым и городу Севастополю № 082/06/106-1709/2023 от 28.08.2023 года;
9. Решение Управления Федеральной антимонопольной службы по Свердловской области № 066/01/18.1-287/2024 от 05.02.2024 года;
10. Решения антимонопольных органов и судов по материалу «Компоцем» и иным схожим делам, подтверждающие позицию Заявителя.

Генеральный директор

