

Руководителю УФАС
По Оренбургской Области
Email: 1 1

Министерство
15.07.2021

Информация о лице, подавшем жалобу:

Заявитель: Общество с ограниченной ответственностью «

Юридический адрес:

Фактический адрес: У

ИНН КПП

Адрес электронной почты:

Телефон: -

Факс отсутствует

15.07.2021

ЖАЛОБА

на положение документации об аукционе № 32110434688
с нарушением требований законодательства о закупках.

Ольга

15 07 2021

Заказчик: Государственное бюджетное учреждение здравоохранения «

Место нахождения: Российская Федерация

Организатор закупки: Государственное казенное учреждение

Центр

Ответственное должностное лицо: А

Адрес электронной почты:

Номер контактного телефона:

Сведения о закупке:

Извещение № _____ аукцион в электронной форме.

Объект закупки: на поставку медицинских изделий (Низкотемпературный плазменный стерилизатор), ввод в эксплуатацию медицинских изделий, обучение правилам эксплуатации специалистов, эксплуатирующих медицинские изделия.

Начальная (максимальная) цена контракта: _____ руб.

Обжалуемые действия, доводы, пояснения

1. Заказчиком при формировании документации об аукционе в электронной форме допущены нарушения законодательства ФЗ от 26.07.2006 года №135-ФЗ «О защите конкуренции»

Совокупная оценка характеристик товара, изложенных в техническом задании (как функциональных так и не относящихся к ним), позволяет сделать вывод, что указанные характеристики соответствуют продукции только одного производителя. Анализ рынка оборудования для низкотемпературной стерилизации показал, что по указанным Заказчиком критериям эквивалентности для данного оборудования, в совокупности соответствующих всем критериям эквивалентности, соответствует только одному производителю и модели «ДГМ 3-150» он же «DGM».

21.07.21

15 ИЮЛ 2021

Исходя из исследований рынка, считаем что Заказчик при составлении аукционной документацией сравнивался с оборудованием ДГМ 3-150 АО «ТЗМОИ» Россия РУ № РЗН 2016\4060 от 21.04.2020 и «DGM» производитель «Шинва Медикал Инструмент Ко., Лтд.», Китай РУ № ФСЗ 2011\10282 от 30.09.2020. По факту это один и тот же производитель, который ранее ввозил на территорию РФ оборудование- стерилизатор плазменный низкотемпературный «DGM» Шинва из Китая, а после решил локализовать производство в России и начал ввозить тоже самое оборудование по зап. частям также из Китая, но сборку этих зап. частей осуществлять на территории РФ и под эту сборку выпустил новое РУ РЗН 2016\4060 и якобы новое оборудование ДГМ 3-150, хотя по факту это тот же аппарат который привозят из Китая, а сборку осуществляют в РФ. По данному оборудованию у производителя нет сертификата СТ-1. Очень хитрый способ отсекал конкурентов и сравниваться по факту сами с собой. При таком сравнении считаем, что Заказчик нарушает права других участников закупки, которые могли бы предложить улучшенное оборудование другого производителя. Считаем, что Заказчик нарушает ФЗ от 26.07 2006 года №135-ФЗ «О защите конкуренции», также считаем что не исключен картельный сговор Заказчика и Производителя.

2. **Заказчиком при формировании документации об аукционе в электронной форме допущены нарушения законодательства ФЗ №323-ФЗ «Об основах здоровья граждан в Российской Федерации».** Большой вопрос чем руководствуется Заказчик при выборе низкотемпературного плазменного стерилизатора, должностное лицо, которое принимает решение и готовит техническое задание обязаны знать правила выбора медицинского изделия и при выборе оборудования для стерилизации инструментов медицинского назначения, которые описаны в техническом задании п.1.1.33 это эндоскопы, а также инструменты и комплектующие насадки к ним; инструменты для общей и микрохирургии; изделия содержащие оптические и электронные инструменты; электроинструменты и электробатарей. При выборе стерилизатора для перечисленных выше инструментов медицинского назначения Заказчик должен обратиться в инструкции по эксплуатации этих инструментов медицинского назначения, где производитель эндоскопического оборудования конкретно прописывает способ и метод стерилизации. Согласно части 3 ст.38 Федерального Закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах здоровья граждан в Российской Федерации» «Обращение медицинских изделий включает в себя технические испытания, токсикологические исследования, клинические испытания, экспертизу качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, их государственную регистрацию, производство, изготовление, ввоз на территорию Российской Федерации, вывоз с территории Российской Федерации, подтверждение соответствия, государственный контроль, хранение, транспортировку, реализацию, монтаж, наладку, **применение, эксплуатацию**, в том числе техническое обслуживание, **предусмотренное нормативной, технической и (или) эксплуатационной документацией производителя (изготовителя)**, а также ремонт, утилизацию или уничтожение.

На основании данного закона Заказчик должен обращаться к инструкциям по эксплуатации эндоскопического оборудования, и обрабатывать инструменты медицинского назначения согласно инструкции производителя. Из исследований на открытом источнике портала Госзакупки по имеющим там контрактам мы видим, что у Заказчика имеется в наличии эндоскопическое оборудование производителей Karl Storz и Olympus, в инструкциях которых не прописан метод стерилизации «ДГМ 3-150», а соответственно мы видим что Заказчик нарушает 323-ФЗ при выборе низкотемпературного плазменного стерилизатора, и соответственно нарушает 223-ФЗ статью 3 используя бюджетные средства по нецелевому назначению.

3. Заказчик нарушил Постановление Правительства РФ №145. Технические характеристики составлены с нарушением правил, установленных Постановлением Правительства РФ от 08.02.2017 N 145 (ред. от 12.04.2018) "Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее по тексту – Постановление).

В документации по данной закупке вообще отсутствуют указание на коды КТРУ закупаемой продукции. Наличие данных кодов позволило бы понять потенциальным участникам закупки какое оборудование необходимо Заказчику, для стерилизации.

Учитывая вышеизложенное, считаем, что техническое задание закупки № 32110434688 нарушает требования ст 3. Федерального Закона от 18.07.2011 №223-ФЗ, а также признаки нарушения ст.7.30 КоАП РФ.

Просим:

1. Отменить проведение процедуры закупки.
2. Привлечь Заказчика и должностных лиц Заказчика к административной ответственности согласно ст.7.30 КоАП РФ.
3. Провести внеплановую проверку действий закупочной комиссии
4. Выдать Заказчику предписание об устранении нарушений законодательства в документации об аукционе.

Приложения:

1. Учредительные документы
2. Решение учредителя о полномочиях директора
3. Аукционная документация (печатная форма)
4. Описание объекта закупки. ТЗ
5. Проект контракта (724 Оборудование и ввод)

Директор ООО _____ » _____ ?