



УПРАВЛЕНИЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ АНТИМОНОПОЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ

РЕШЕНИЕ

по жалобе № 066/01/18.1-310/2023

г. Екатеринбург

14.02.2023г.

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Свердловской области по рассмотрению жалоб на действия организаторов торгов (далее по тексту – Комиссия) в составе:

*

посредством использования интернет-видеоконференции, которая обеспечивает возможность участия сторон, в 10-00 при участии представителей:

— заказчика в лице ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ», — *

— заявителя в лице ООО «СК «Медсервис-регион», — *

рассмотрев жалобу ООО «СК «Медсервис-регион» (вх. № 1959-ЭП/23 от 31.01.2023г.) с информацией о нарушении заказчиком в лице ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ» Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011г. «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении процедуры открытого аукциона в электронной форме на техническое обслуживание рентген-диагностического оборудования (извещение № 32312044326) в порядке ст. 18.1 Федерального Закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее по тексту – Закон о защите конкуренции),

У С Т А Н О В И Л А:

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Свердловской области поступила жалоба от ООО «СК «Медсервис-регион» (вх. № 1959-ЭП/23 от 31.01.2023г.) с информацией о нарушении заказчиком в лице ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ» Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011г. «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении процедуры открытого аукциона в электронной форме на техническое обслуживание рентген-диагностического оборудования (извещение № 32312044326), соответствующая требованиям ч. 6 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции.

В своей жалобе заявитель указывает, что аукционная документация составлена заказчиком с нарушением требований Закона о закупках, Положения о закупках.

Представитель заказчика с доводами, изложенными в жалобе, не согласился; просил признать её необоснованной.

Заслушав доводы представителей заявителя, заказчика, изучив имеющиеся доказательства, Комиссия пришла к следующим выводам.

Согласно ч. 2 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции действия (бездействие) организатора торгов, оператора электронной площадки, конкурсной или аукционной комиссии могут быть обжалованы в антимонопольный орган лицами, подавшими заявки на участие в торгах, а в случае, если такое обжалование связано с нарушением установленных нормативными правовыми актами порядка размещения информации о проведении торгов, порядка подачи заявок на участие в торгах, также иным лицом (заявителем), права или законные интересы которого могут быть ущемлены или нарушены в результате нарушения порядка организации и проведения торгов; акты и (или) действия (бездействие) уполномоченного органа и (или) организации, осуществляющей эксплуатацию сетей, могут быть обжалованы юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем, права или законные интересы которых, по их мнению, нарушены в результате осуществления в отношении таких лиц процедур, включенных в исчерпывающие перечни процедур в сферах строительства, либо предъявления требования осуществить процедуру, не включенную в исчерпывающий перечень процедур в соответствующей сфере строительства (далее в настоящей статье - заявитель).

В соответствии с п. 1 ч. 1 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции в соответствии с правилами настоящей статьи антимонопольный орган рассматривает жалобы, в том числе, 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 июля 2011 года № 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.

Согласно ч. 20 ст. 18.1 Закона о защите конкуренции по результатам рассмотрения жалобы по существу комиссия антимонопольного органа принимает решение о признании жалобы обоснованной или необоснованной и в случае, если жалоба признана обоснованной, либо в случае установления иных не являющихся предметом обжалования нарушений (нарушений порядка организации и проведения торгов, заключения договоров по результатам торгов или в случае признания торгов несостоявшимися, нарушений порядка осуществления в отношении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами градостроительных отношений, процедур, включенных в исчерпывающие перечни процедур в сферах строительства) принимает решение о необходимости выдачи предписания, предусмотренного пунктом 3.1 части 1 статьи 23 настоящего Федерального закона.

В соответствии с ч. 1 ст. 2 Закона о закупках 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 настоящей статьи правовыми актами, регламентирующими правила закупки (далее - Положение о закупке).

В силу ч. 2 ст. 2 Закона о закупках 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.

Документом, регламентирующим закупочную деятельность заказчика, является Положение о закупках, утвержденное наблюдательным советом ГАУЗ СО «Талицкая центральная районная больница» (в редакции протокола заседания наблюдательного совета № 79 от 15.09.2022г.) и размещенное на сайте в единой информационной системе в сфере закупок в версии № 15 от 16.09.2022г.

19.01.2023г. в единой информационной системе в сфере закупок было размещено извещение о проведении процедуры открытого аукциона в электронной форме № 32312044326 и закупочная документация на техническое обслуживание рентген-диагностического оборудования.

Начальная (максимальная) цена договора 1 064 500, 00 руб.

Из первого довода жалобы следует, что заказчиком в проект договора включен непредусмотренный ни Законом о закупках, ни Положением о закупках срок оплаты поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги.

Возражая относительно заявленного довода, представитель заказчика пояснил, что тридцатидневный срок для оплаты поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги предусмотрен дополнительным соглашением № 1 к Положению о закупках, утв. протоколом заседания наблюдательного совета ГАУЗ СО «Талицкая центральная районная больница» № 91 от 20.01.2023г.

В соответствии с ч. 5.3 ст. 3 Закона о закупках срок оплаты заказчиком поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги должен составлять не более семи рабочих дней с даты приемки поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги, за исключением случаев, если иной срок оплаты установлен законодательством Российской Федерации, Правительством Российской Федерации в целях обеспечения обороноспособности и безопасности государства, а также если иной срок оплаты установлен заказчиком в положении о закупке.

При установлении заказчиком сроков оплаты, отличных от сроков оплаты, предусмотренных частью 5.3 настоящей статьи, в положение о закупке включаются конкретные сроки оплаты и (или) порядок определения таких сроков, а также устанавливается перечень товаров, работ, услуг, при осуществлении закупок которых применяются такие сроки оплаты (ч. 5.4 ст. 3 Закона о закупках).

При осуществлении закупки в единой информационной системе, на официальном сайте, за исключением случаев, предусмотренных настоящим Федеральным законом, размещается, в том числе, проект договора, являющийся неотъемлемой частью извещения об осуществлении конкурентной закупки и документации о конкурентной закупке (ч. 5 ст. 4 Закона о закупках).

На основании п. 55 Положения о закупках с даты подписания документа о приемке у заказчика возникает обязательство оплатить поставленный товар, выполненные работы, оказанные услуги в порядке и сроки, предусмотренные договором.

Срок оплаты заказчиком поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги составляет не более семи рабочих дней с даты приемки поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги, за исключением случаев, если иной срок оплаты установлен законодательством Российской Федерации, Правительством Российской Федерации в целях обеспечения обороноспособности и безопасности государства, а также если иной срок оплаты установлен заказчиком в настоящем положении.

Комиссией установлено, что в п. 3.7 проекта договора заказчиком включен следующий порядок оплаты оказанных услуг: «Оплата Услуг «Заказчиком» производится безналичным путем перечисления причитающейся суммы на расчетный счет «Исполнителя». «Заказчик» обязуется осуществить оплату по факту оказания услуг, в течение 30 (тридцать) рабочих дней, на основании выставленного счета и подписания актов сдачи-приемки оказанных услуг».

Таким образом, заказчиком в проект договора, являющегося неотъемлемой частью закупочной документации, включен непредусмотренный законом, Положением о закупках срок оплаты оказанной услуги.

Довод представителя заказчика о том, что тридцатидневный срок для оплаты поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги предусмотрен дополнительным соглашением № 1 к Положению о закупках, утв. протоколом заседания наблюдательного совета ГАУЗ СО «Талицкая центральная районная больница» № 91 от 20.01.2023г., Комиссия находит несостоятельным, поскольку при проведении оспариваемой закупочной процедуры заказчик обязан руководствоваться редакцией Положения о закупках, действовавшей на момент размещения извещения № 32312044326. Такой редакцией по состоянию на 19.01.2023г. (дата размещения извещения о проведении процедуры открытого аукциона в электронной форме № 32312044326) являлось Положение о закупках в версии № 15 от 16.09.2022г., не предусматривающей иного срока для оплаты поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги, кроме как в течение семи рабочих дней с даты приемки поставленного товара, выполненной работы (ее результатов), оказанной услуги.

Указанное обстоятельство свидетельствует о нарушении заказчиком ч. 2 ст. 2, ч. 5.3 ст. 3 Закона о закупках, что образует признаки события административного правонарушения, предусмотренного ч. 7 ст. 7.32.3 КоАП РФ.

Исходя из второго довода жалобы, заказчиком описание объекта закупки составлено с нарушениями требований действующего законодательства, а именно: объединена в один лот диагностика неисправности и ремонт четырех различных единиц оборудования, что исключает возможность участникам закупки определить объем предстоящих работ и надлежащим образом сформировать свое ценовое предложение. Так, техническое задание закупочной документации содержит указание на необходимость технического обслуживания ИБП, входящего в комплект томографа Aquilion RXL, однако данный вид услуг не предусмотрен размещенным проектом договора; также неясно какие принадлежности томографа необходимо будет обслуживать. При этом, проект договора и техническое задание документации о закупке содержит указание на необходимость осуществления такого вида работ, из которого также не представляется возможным сделать однозначный вывод об объеме оказываемых услуг (п.п. 3, 4, 13, 14).

Не согласившись с данным доводом жалобы, представитель заказчика пояснил, что техническое задание содержит указание на необходимость дополнительного обслуживания ИБП аппарата в части проверки условий эксплуатации на соответствие паспортным данным, проверки защитного заземления, контроля на механическую и электрическую безопасность. Отсутствие же указания на то, неисправности каких именно принадлежностей подлежат устранению, обусловлено тем, что заказчик не может на момент разработки закупочной документации предположить какие принадлежности выйдут из строя и будут требовать диагностики и проведения ремонтных работ.

При закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются следующими принципами:

1) информационная открытость закупки (п. 1 ч. 1 ст. 3 Закона о закупках).

В соответствии с п. 15 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках в документации о конкурентной закупке должны быть указаны:

15) описание предмета такой закупки в соответствии с частью 6.1 статьи 3 настоящего Федерального закона.

Согласно п. 1 ч. 6.1 ст. 3 Закона о закупках при описании в документации о конкурентной закупке предмета закупки заказчик должен руководствоваться следующими правилами:

1) в описании предмета закупки указываются функциональные характеристики (потребительские свойства), технические и качественные характеристики, а также эксплуатационные характеристики (при необходимости) предмета закупки.

Аналогичное требование содержится в пп. 15 п. 87, пп. 1 п. 83 Положения о закупках заказчика.

В извещении об осуществлении конкурентной закупки должны быть указаны следующие сведения:

3) предмет договора с указанием количества поставляемого товара, объема выполняемой работы, оказываемой услуги, а также краткое описание предмета закупки в соответствии с частью 6.1 статьи 3 настоящего Федерального закона (при необходимости) (п. 3 ч. 9 ст. 4 Закона о закупках).

Аналогичное требование содержится в пп. 3 п. 86 Положения о закупках заказчика.

Комиссией установлено, что наименованием объекта закупки является «*техническое обслуживание рентген-диагностического оборудования*» (техническое задание аукционной документации).

Указанное техническое задание, являющееся частью закупочной документации, содержит следующий перечень МТ:

№	Наименование оборудования	Марка	Зав. №	Год выпуска
ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ» Поликлиническое отделение, стационар. 623640, г. Талица, ул. Красноармейская, 23. рентген кабинет, кабинет флюорографии.				
1	томографа Aquilion RXL с принадлежностями и ИБП	модели TSX-101A	UCB12Y2047	2012
2	аппарат цифровой флюорографический с принадлежностями	Ренекс Ф-5000	1494	2019
3	Рентгеновский цифровой маммограф	«BRESTIGE»	1210041	2012
4	Рентгеновский аппарат	ренекс (с-дуга)	46100-226	2020

При этом спецификация, которая является приложением № 1 к проекту договора, содержит следующий перечень медицинской техники:

№	Наименование оборудования	Марка	Зав. №	Год выпуска	Кол-во	Ед. измерения	Цена за единицу измерения, руб. (с НДС)	Стоимость, руб. (с НДС)
1	Томографа Aquilion RXL с принадлежностями	модели TSX-101A	UCB12Y 2047	2012	2	квартал		
2	Аппарат цифровой флюорографический с принадлежностями	Ренекс Ф-5000	1494	2019	2	квартал		
3	Рентгеновский цифровой маммограф	«BRESTIGE»	1210041	2012	2	квартал		
4	Рентгеновский аппарат	ренекс (с-дуга)	46100-226	2020	2	квартал		

Изучив указанный довод жалобы заявителя, Комиссией было установлено, что обществом фактически обжалуется отсутствие в проекте договора указания на необходимость обслуживания ИБП, входящего в комплект томографа.

Сопоставив содержание технического задания документации и проекта договора, Комиссией было установлено, что спецификация, которая является приложением № 1 к проекту договора, не содержит указание на необходимость обслуживания ИБП, входящего в комплект томографа, как это установлено техническим заданием, что указывает на противоречия между положениями аукционной документации и свидетельствует о наличии в действиях заказчика нарушения п. 1 ч. 1 ст. 3 Закона о закупках.

Указанное обстоятельство свидетельствует о наличии в действиях заказчика признаков события административного правонарушения, предусмотренного ч. 7 ст. 7.32.3 КоАП РФ.

Между тем, в рамках указанного довода, заявитель указывает, что, устанавливая в проекте договора и техническом задании документации о закупке оговорки «с принадлежностями», заказчик фактически не раскрывает какие именно принадлежности имеются в виду, а, следовательно, участник закупки не может определить какое именно оборудование необходимо будет обслуживать.

Относительно данной позиции заявителя, Комиссия считает необходимым отметить, что особенностью закупок с предметом «обслуживание оборудования» является то, что на момент разработки, утверждения и размещения документации о закупке заказчику неизвестно точное количество и перечень принадлежностей, которые в период действия договора будут подлежать техническому обслуживанию.

Кроме того, согласно п. 3.2 проекта договора цена договора включает в себя общую стоимость оказания услуг (выполнения работ), стоимость расходных материалов для оборудования, используемого для оказания услуг (выполнения работ), стоимость проезда специалистов к месту проведения работ, их проживание, уплату налогов, сборов и других обязательных платежей, предусмотренных законодательством Российской Федерации.

Ввиду того, что запасные части, необходимые для ремонта аппаратов, не являются расходным материалом, их приобретение осуществляется заказчиком самостоятельно по итогам проведенной исполнителем диагностики выявленной неисправности прибора.

В связи с чем, описание объекта закупки сформировано в соответствии с требованиями Закона о закупках.

Из третьего довода жалобы следует, что, устанавливая в техническом задании и проекте договора перечень медицинской техники, подлежащей техническому обслуживанию, из четырех оборудования, заказчик тем самым укрупняет лот, сокращая при этом количество потенциальных участников закупки. Так, представитель заявителя считает, что, включая в состав одного лота обслуживание и ремонт четырех различных по назначению и функциональному использованию изделий медицинского назначения трех различных производителей, предполагает необходимость наличия у исполнителя всех эксплуатационных документов на все оборудование различных производителей. Кроме того, ограничение количества участников закупки при изложенных обстоятельствах подтверждается невозможностью привлечения соисполнителя в рамках исполнения обязательств по договору. Таким образом, участник закупки, в дальнейшем ставший исполнителем по договору, должен иметь фактически документы на все оборудование различных производителей.

Представитель заказчика, возражая на указанный довод жалобы, пояснил, что требование о наличии разрешительных документов, определяющих правомочность и компетентность исполнителя для оказания данного типа услуг, установлены в соответствии с действующим законодательством и применяются в равной степени ко всем участникам. Поскольку на весь перечень оборудования установлены равные требования к разрешительным документам, привлечение субподрядных организаций является нецелесообразным.

На основании п.п. 2, 3 ч. 1 ст. 3 Закона о закупках при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются следующими принципами:

2) равноправие, справедливость, отсутствие дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки;

3) целевое и экономически эффективное расходование денежных средств на приобретение товаров, работ, услуг (с учетом при необходимости стоимости жизненного цикла закупаемой продукции) и реализация мер, направленных на сокращение издержек заказчика.

Комиссией установлено, что техническое задание содержит общее требование к наличию разрешительных документов (п. 1.1 технического задания документации о закупке):

1	Общие требования		Примечание.
1.1	Требование к наличию разрешительных документов Лицензия на техническое обслуживание медицинской техники Лицензия на техническое обслуживание источников ионизирующего излучения. Аттестата аккредитации испытательной лаборатории (центра) радиационного контроля с областью аккредитации. А также Исполнитель должен иметь все необходимые лицензии, допуски, разрешения и обеспечить выполнение всех требований, установленных действующим законодательством к работам по ТО МИ.	Наличие	ГОСТ Р 57501-2017 «Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок». Федеральный закон Российской Федерации от 28 декабря 2014 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации. Основание: Федеральный закон от 04 мая 2011 года № 99 ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» пп. 17, пп.39 п. 1 ст. 12.

По мнению заявителя, установленные в техническом задании аукционной документации требования, существенно снижает количество участников закупки.

Вместе с тем, Комиссия приходит к выводу о том, что технологическая и функциональная взаимосвязь закупаемых услуг обусловлена тем, что включенное в объем технического обслуживания медицинское оборудование используется заказчиком при использовании рентгенохирургических методов диагностики и лечения. Таким образом, медицинская техника, включенная в перечень технического задания и подлежащая техническому обслуживанию, имеет одинаковое функциональное назначение, соответственно, заказчиком предъявляются одинаковые требования к участникам закупки, в связи с чем, данные работы закупается вместе друг с другом, что обеспечивает эффективное расходование денежных средств заказчика.

В связи с чем, указанный довод жалобы является необоснованным.

Исходя из четвертого довода жалобы следует, что заказчиком не установлены требования к содержанию и составу заявки на участие в закупке. Так, положения закупочной документации разработаны заказчиком таким образом, что потенциальным участникам закупки неясно какие документы должны быть предоставлены участником в составе заявки, а что является только требованием к участнику закупки.

Представитель заказчика пояснил, что документация о закупке составлена в соответствии с требованиями Закона о закупках, Положения о закупках.

При закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются следующими принципами:

1) информационная открытость закупки (п. 1 ч. 1 ст. 3 Закона о закупках).

В документации о конкурентной закупке должны быть указаны:

2) требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке;

9) требования к участникам такой закупки (п.п. 2, 9 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках).

Аналогичные требования содержатся в пп.п. 2, 9 п. 87 Положения о закупках заказчика.

Заявка на участие в электронном аукционе состоит из двух частей, которые направляются участником закупки оператору электронной площадки одновременно (п. 174 Положения о закупках).

На основании п. 175 Положения о закупках первая часть заявки на участие в аукционе должна содержать предложение участника закупки в отношении предмета закупки.

Вторая часть заявки на участие в аукционе должна содержать:

1) наименование, сведения об организационно-правовой форме, месте нахождения, почтовый адрес (для юридического лица), фамилию, имя, отчество (при наличии), паспортные данные, сведения о месте жительства (для физического лица), номер контактного телефона, адрес электронной почты участника закупки (при их наличии), идентификационный номер налогоплательщика (при наличии) учредителей, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа участника;

2) выписку из единого государственного реестра юридических лиц (для юридического лица), выписку из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (для индивидуального предпринимателя), полученные не ранее чем за три месяца до даты размещения в ЕИС извещения о закупке, копии документов, удостоверяющих личность (для физического лица), надлежащим образом заверенный перевод на русский язык документов о государственной регистрации юридического лица или государственной регистрации физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством соответствующего государства (для иностранного лица);

3) документы, подтверждающие полномочия лица на осуществление действий от имени участника закупки – юридического лица (копия решения о назначении или об избрании или приказа о назначении физического лица на должность, в соответствии с которым такое физическое лицо обладает правом действовать

от имени участника закупки без доверенности (далее – руководитель)). В случае если от имени участника закупки действует иное лицо, заявка на участие в аукционе должна содержать также доверенность на осуществление действий

от имени участника закупки, заверенную печатью участника закупки и подписанную руководителем участника закупки (для юридических лиц) или уполномоченным этим руководителем лицом, либо нотариально заверенную копию такой доверенности. В случае если указанная доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем участника закупки, заявка на участие в аукционе должна содержать также документ, подтверждающий полномочия такого лица;

4) копии учредительных документов участника закупки (для юридических лиц);

5) решение об одобрении или о совершении крупной сделки либо копию такого решения в случае, если требование о необходимости наличия такого решения для совершения крупной сделки установлено законодательством Российской Федерации, учредительными документами юридического лица и если для участника закупки поставка товаров, выполнение работ, оказание услуг, являющиеся предметом договора, или внесение денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в аукционе, обеспечения исполнения договора являются крупной сделкой.

В случае если для данного участника закупки поставка товаров, выполнение работ, оказание услуг, являющиеся предметом договора, или внесение денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в электронном аукционе, обеспечения исполнения договора (обеспечения гарантийных обязательств) не являются крупной сделкой, участник закупки представляет соответствующее письмо;

б) декларацию о соответствии участника закупки единым требованиям, установленным подпунктами 2-8 пункта 73 настоящего положения, требованиям, установленным пунктом 74 настоящего положения (при их установлении аукционной документацией), а также копии документов, подтверждающих соответствие участника закупки требованиям, установленным подпунктом 1 пункта 73 настоящего положения, в случае если предоставление указанных копий документов предусмотрено аукционной документацией;

7) копии документов, подтверждающих соответствие товара, работ, услуг требованиям, установленным в аукционной документации, в случае если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к товару, работе или услуге и предоставление указанных копий документов предусмотрено аукционной документацией (п. 178 Положения о закупках).

Пунктом 14.1 части I аукционной документации установлены требования к содержанию, составу заявки на участие в аукционе:

«Заявка на участие в электронном аукционе состоит из двух частей:

Первая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать:

- согласие участника закупки на поставку товаров, выполнение работ, оказание услуг, соответствующих требованиям документации об аукционе, на условиях, предусмотренных документацией об аукционе (такое согласие дается с применением программно-аппаратных средств электронной площадки);

- конкретные показатели поставляемого (или используемого в процессе работ, оказания услуг) товара, его функциональные, технические и качественные характеристики, соответствующие значениям, установленным документацией о закупке, включающие указание на товарный знак (его словесное обозначение) (при его наличии), наименование производителя и страну происхождения товара.

- заявки на участие в электронном аукционе может содержать эскиз, рисунок, чертеж, фотографию или иное изображение товара, на поставку которого размещается заказ.

Вторая часть заявки на участие в электронном аукционе должна содержать следующие документы и информацию:

- наименование участника закупки, фирменное наименование (при наличии), сведения об организационно-правовой форме, о месте нахождения, почтовый адрес (для юридического лица), идентификационный номер налогоплательщика (при наличии) учредителей, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа участника закупки, фамилию, имя, отчество, паспортные данные, сведения о месте жительства (для физического лица), номер контактного телефона, адрес электронной почты, банковские реквизиты участника;

- полученную не ранее чем за 6 (шесть) месяцев до дня размещения в ЕИС извещения о проведении электронного аукциона электронный образ выписки из единого государственного реестра юридических лиц (далее - ЕГРЮЛ) (для юридического лица), полученную не ранее чем за 6 месяцев до дня размещения в ЕИС извещения о проведении электронного аукциона электронный образ выписки из единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей (далее — ЕГРИП) (для индивидуального предпринимателя), либо выписку из ЕГРЮЛ/ЕГРИП в форме электронного документа в формате PDF и (или) Word, подписанную усиленной квалифицированной электронной подписью должностного лица налогового органа, электронные образы документов, удостоверяющих личность участника электронного аукциона (для иного физического лица), 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 иностранного государства (для иностранного лица), полученные не ранее чем за 6 месяцев до дня размещения в ЕИС извещения о проведении электронного аукциона;

- электронные образы документов, подтверждающих полномочия лица на осуществление действий от имени участника закупки - юридического лица (решение о назначении или об избрании физического лица на должность, в соответствии с которым такое физическое лицо обладает правом действовать от имени участника закупки без доверенности (далее по тексту - руководитель). В случае, если от имени участника закупки действует иное лицо, заявка на участие в аукционе должна содержать также электронный образ доверенности на осуществление действий от имени участника закупки, заверенной печатью участника закупки (при наличии) и подписанной руководителем участника закупки (для юридических лиц). В случае, если указанная доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем участника закупки, заявка на участие в аукционе должна содержать также электронный образ документа, подтверждающего полномочия такого лица

- электронные образы документов, подтверждающие соответствие участника закупки требованию, установленному в документации о закупке;

- электронные образы документов, подтверждающих соответствие товаров, работ, услуг требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к таким товарам, работам, услугам и если представление указанных документов предусмотрено документацией об аукционе;

- электронный образ решения об одобрении или о совершении крупной сделки либо в случае, если требование о необходимости наличия такого решения для совершения крупной сделки установлено законодательством Российской Федерации, учредительными документами юридического лица и если для участника закупки поставка товаров, выполнение работ, оказание услуг, являющихся предметом договора, или внесение денежных средств в качестве обеспечения заявки на участие в аукционе, обеспечения исполнения договора являются крупной сделкой.

- обладание участниками закупки исключительными правами на объекты интеллектуальной собственности, если в связи с исполнением договора Заказчик приобретает права на объекты интеллектуальной собственности

- электронные образы документов, подтверждающие соответствие участника закупки требованиям, установленным в п.13.1 части 13 настоящего Положения.

- Услуги оказываются организацией, имеющей необходимую лицензию (выданную Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития) для оказания услуг.

-Наличие действующей лицензии на производство и техническое обслуживание (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской техники на приборы, аппараты и оборудование для томографии или действующая лицензия на производство и техническое обслуживание (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской техники: в части технического обслуживания (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской техники:

- контроль технического состояния медицинской техники;

- ремонт медицинской техники.

Основание:

- п.17 ч. 1 ст. 12 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»;

- Постановление Правительства РФ от 22.01.2007 № 32 «Об утверждении положения о лицензировании технического обслуживания медицинской техники (за исключением случая, если указанная деятельность осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя)»;

- Постановление Правительства РФ от 03.06.2016 № 469 «Об утверждении положения о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской техники»;

-Наличие лицензии на осуществление деятельности в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих) (за исключением случая, если эти источники используются в медицинской деятельности).

Основание:

- п. 2 ст. 10 Федерального закона от 09.01.1996 № 3-ФЗ «О радиационной безопасности населения»;

- п. 39 ч. 1 ст. 12 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»;

- Постановление Правительства РФ от 25.02.2004 № 107 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности в области использования источников ионизирующего излучения»;

- Постановление Правительства РФ от 02.04.2012 № 278 «О лицензировании деятельности в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих) (за исключением случая, если эти источники используются в медицинской деятельности)».

- Медицинское оборудование, относящееся к средствам измерений медицинского назначения, в случаях, когда проведение ремонта могло оказать влияние на метрологические характеристики оборудования, подвергается послеремонтной поверке. Услуги должны быть оказаны в строгом соответствии с требованиями действующего законодательства РФ, регулирующие оказание услуг, в т.ч. Приказа Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г., ФЗ РФ от 26.06.2008г. № 102 «Об обеспечении единства измерений»

- наличие аттестата аккредитации испытательной лаборатории (центра) радиационного контроля с областью аккредитации, соответствующей объекту закупки, в соответствии с Федеральным законом Российской Федерации от 28 декабря 2014 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации. Основание: Федеральный закон от 04 мая 2011 года № 99 ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» пп. 17, пп.39 п. 1 ст. 12.

- Исполнитель должен иметь контрольно-измерительное и технологическое испытательное оборудование в номенклатуре и количестве, достаточном для оказания услуг по комплексу регламентированных нормативной, технической и эксплуатационной документацией мероприятий и операций по поддержанию и восстановлению работоспособности или исправности медицинского оборудования при их использовании по назначению, предусмотренному изготовителем (производителем), указанных в перечне медицинского оборудования.

- Средства измерений, используемое в рамках регламентных или ремонтных работ, должны быть поверены (Приказа Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г., ФЗ РФ от 26.06.2008г. № 102 «Об обеспечении единства измерений»). Технологическое испытательное оборудование, требующее аттестации, должно быть аттестовано по ГОСТ Р 8.568-97. Копии паспортов, свидетельств о поверке предоставляются по требованию Заказчика.

- Услуги оказываются непосредственно Исполнителем лично, персоналом, имеющим соответствующую квалификацию, и уполномоченным производителем оборудования, если такое требование установлено требованиями технической документации на оборудование.

- Техническое обслуживание оборудования осуществляется в соответствии с Методическими рекомендациями № 293-22/233 от 27.10.2003г. «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденными Министерством здравоохранения РФ и Министерством промышленности, науки и технологий РФ, ГОСТ Р 57501-2017 «Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок» и иными нормативными актами РФ, требованиями эксплуатационной документации, требованиями изготовителя обслуживаемого оборудования.

- Исполнителем обеспечивается безопасность оказываемых услуг.

- при необходимости проведения опасных и специальных видов работ для осуществления технического обслуживания и ремонта соответствующих видов медицинской техники Исполнитель должен иметь специалистов с соответствующими квалификационными группами допуска к проведению работ (Примечание— необходимо наличие специалистов, имеющих определённую группу допуска по электробезопасности (например, III или IV).

- наличие действующего сертификата соответствия системы менеджмента качества в соответствии с ГОСТ ISO 9001 или ГОСТ ISO 13485, применительно к техническому обслуживанию, ремонту, монтажу, демонтажу, списанию, контролю технического состояния медицинских изделий. Согласно требованиям ГОСТ Р 57501-2017.

- наличие санитарно-эпидемиологического заключения на условия выполнения работ при осуществлении деятельности в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих)».

Таким образом, требования ко второй части заявки участника закупки определены заказчиком таким образом, что фактически они представляют собой требования к участнику закупки (например, требование о наличии лицензии на осуществление деятельности в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих) является требованием к участникам закупки, а необходимость непосредственного предоставления такой лицензии (выписки из реестра лицензий) является уже требованием к составу второй части заявки участника закупки).

Отсутствие абсолютно определенного перечня документов, подлежащих включению в состав заявки участником закупки, исключает возможность надлежащего оформления такой заявки, способствует созданию ситуации, при которой заявка участника закупки, может быть отклонена как несоответствующая требованиям документации о закупке.

В связи с изложенным, в данных действиях заказчика имеется нарушение п. 1 ч. 1 ст. 3, п. 2 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках, что образует признаки события административного правонарушения, предусмотренного ч. 7 ст. 7.32.3 КоАП РФ.

Также заявитель в своей жалобе указывает на установление заказчиком требования к техническому обслуживанию оборудования в соответствии с недействующими Методическими рекомендациями № 293-22/233 от 27.10.2003г.

В документации о конкурентной закупке должны быть указаны:

1) требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, установленные заказчиком и предусмотренные техническими регламентами в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и

применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика. Если заказчиком в документации о закупке не используются установленные в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, законодательством Российской Федерации о стандартизации требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, в документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика (п. 1 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках).

Аналогичное требование содержится в пп. 1 п. 87 Положения о закупках заказчика.

Комиссией установлено, что аукционная документация содержит требование о том, что техническое обслуживание оборудования осуществляется в соответствии с Методическими рекомендациями № 293-22/233 от 27.10.2003г. «Техническое обслуживание медицинской техники», утвержденными Министерством здравоохранения РФ и Министерством промышленности, науки и технологий РФ, ГОСТ Р 57501-2017 «Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок» и иными нормативными актами РФ, требованиями эксплуатационной документации, требованиями изготовителя обслуживаемого оборудования.

Однако, при этом указанные Методические рекомендации № 293-22/233 от 27.10.2003г. отозваны Министерством здравоохранения Российской Федерации на основании письма Минздрава России от 26.12.2022 № 25-3/И/2-22418 «Об отзыве письма Минздрава России от 27.10.2003 № 293-22/233».

Следовательно, установление требования о необходимости производства работ (оказания услуг) в соответствии с утратившими силу методическими рекомендациями является нарушением п. 1 ч. 1 ст. 3, п. 1 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках, что образует признаки события административного правонарушения, предусмотренного ч. 7 ст. 7.32.3 КоАП РФ.

Кроме того, жалоба содержит доводы, касающиеся незаконного установления заказчиком требований к участникам закупки / составу заявки участников закупки, которые не соотносятся с объектом закупки «техническое обслуживание рентген-диагностического оборудования».

Комиссией установлено, что документация о закупке содержит следующие требования к участникам закупки / составу заявки участников закупки:

1. Требование о послеремонтной проверке медицинского оборудования, относящегося к средствам измерений медицинского назначения, в соответствии с требованиями действующего законодательства РФ, регулирующего оказание услуг, в т.ч. Приказа Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г., ФЗ РФ от 26.06.2008г. № 102 «Об обеспечении единства измерений».

По мнению общества, указанное требование является неправомерным, поскольку объектом закупки является «техническое обслуживание рентген-диагностического оборудования», а не «послеремонтная проверка средств измерения».

Возражая относительно указанного довода, представитель заказчика в своих письменных пояснениях указал, что необходимость осуществления послеремонтной проверки медицинского оборудования, относящегося к средствам измерения, в случаях, когда проведение ремонта могло оказать влияние на метрологические характеристики оборудования, установлено в соответствии с ГОСТ Р 57501-2017, ГОСТ Р 56606. Однако, при этом, поскольку проведение ремонта, который мог бы оказать влияние на метрологические характеристики оборудования, и потребность в послеремонтной проверке в период действия договора может и не возникнуть, заказчиком не установлено требования о предъявлении участником закупки в составе заявки аттестата аккредитации на право проверки средств измерения.

Комиссией установлено, что в соответствии с п. 5.6.1 «ГОСТ Р 57501-2017. Национальный стандарт Российской Федерации. Техническое обслуживание медицинских изделий. Требования для государственных закупок» (далее — ГОСТ Р 57501-2017) при составлении ТЗ должны быть выбраны необходимые виды работ из списка, приведенного ниже:

- периодическое ТО;
- техническое диагностирование;
- ремонт МИ;
- внеплановое ТО;
- обновление программного обеспечения и установка опций;
- контроль технического состояния;
- монтаж/демонтаж и наладка МИ.

Техническое обслуживание; ТО - комплекс регламентированных нормативной, технической и эксплуатационной документацией мероприятий и операций по поддержанию и восстановлению работоспособности или исправности МИ при их использовании по назначению, предусмотренному изготовителем (производителем). Примечание - При проведении ТО могут проводиться следующие работы: периодическое техническое обслуживание, внеплановое техническое обслуживание, **контроль технического состояния, техническая диагностика и ремонт** (п. 3.8 ГОСТ Р 57501-2017).

Следовательно, в рамках вида работ «техническое обслуживание» может производиться «периодическое / внеплановое техническое обслуживание», «контроль технического состояния», «техническая диагностика» и «ремонт», однако указанные действия остаются при этом самостоятельными видами работ.

Контроль технического состояния: Проверка соответствия значений параметров и характеристик МИ требованиям нормативной и эксплуатационной документации, выявление изношенных и поврежденных частей (деталей), проверка действия всех защитных устройств и блокировок, наличия и ведения эксплуатационной документации. Примечание - При проведении контроля технического состояния могут проводиться следующие испытания: приемочные испытания (для средств измерения - первичная поверка), периодические испытания (для средств измерения - периодическая поверка), испытания на постоянство параметров. Данные испытания регламентированы ГОСТ Р 56606 (п. 3.11 ГОСТ Р 57501-2017).

Настоящий стандарт определяет методы обеспечения контроля качества и мероприятия, позволяющие следить за стабильностью работы МИ в процессе эксплуатации (п. 4.1 «ГОСТ Р 56606-2015. Национальный стандарт Российской Федерации. Контроль технического состояния и функционирования медицинских изделий. Основные положения») (далее — ГОСТ Р 56606-2015).

Согласно п. 4.3 ГОСТ Р 56606-2015 «Типы испытаний при контроле технического состояния (контроле качества)»:

В процессе осуществления технического обслуживания в обязательном порядке следует проводить контроль технического состояния (КТС) МИ с периодичностью не менее одного раза в год. Проверку соответствия значений параметров проводят с применением контрольно-измерительного оборудования, внесенного в реестр средств измерений и прошедшего государственную поверку.

После **ремонта** или **модернизации** МИ **должен быть проведен КТС** (либо поверка в том случае, если МИ является средством измерения) в объеме, необходимом для подтверждения соответствия эксплуатационных и технических характеристик данного МИ значениям, приведенным в эксплуатационной документации.

Медицинское учреждение обязано обеспечить проведение как периодической, так и послеремонтной (первичной) поверки МИ, являющихся средствами измерения. При этом проведение ремонта средств измерения без проведения послеремонтной поверки является нарушением требований законодательства и не может гарантировать точность показаний данного МИ.

При этом, контроль технического состояния МИ не может проводиться подразделениями (персоналом), осуществляющим его техническое обслуживание.

Таким образом, несмотря на то, что в случаях, когда текущий ремонт мог оказать влияние на метрологические характеристики медицинского изделия, относящегося к средствам измерений медицинского назначения, такое изделие подвергается послеремонтной поверке, такое требование о проведении послеремонтной (первичной) поверки МИ распространяется только при осуществлении такого вида работ, как «ремонт».

В этой связи, довод представителя заказчика о том, что заказчиком не установлено требования о предъявлении участником закупки в составе заявки аттестата аккредитации на право проверки средств измерения, а упоминание в тексте закупочной документации о том, что работы должны соответствовать требованиям о послеремонтной поверке медицинского оборудования, носит информационный характер, Комиссия считает несостоятельным.

В связи с изложенным, в данных действиях заказчика имеется нарушение п.п. 2, 9 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках, что образует признаки события административного правонарушения, предусмотренного ч. 7 ст. 7.32.3 КоАП РФ.

2. Требование о наличии аттестата аккредитации испытательной лаборатории (центра) радиационного контроля с областью аккредитации, соответствующей объекту закупки, в соответствии с Федеральным законом Российской Федерации от 28 декабря 2014 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации».

По мнению заявителя жалобы, данное положение обосновывается нормами законодательства о лицензировании, которое такие требования не содержит. Так, в качестве обоснования установления данного требования заказчиком установлено: «*Основание: Федеральный закон от 04 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» пп. 17, пп.39 п. 1 ст. 12».*

Комиссией установлено, что в соответствии с п. 17 и п. 39 ч. 1 ст. 12 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее — Федеральный закон № 99-ФЗ) техническое обслуживание медицинских изделий (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя, а также случая технического обслуживания медицинских изделий с низкой степенью потенциального риска их применения) и деятельность в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих) (за исключением случая, если эти источники используются в медицинской деятельности) являются лицензируемыми видами деятельности.

Действующим нормативным правовым актом, являющимся обязательным для исполнения организациями, деятельность которых связана с рентгенологическими исследованиями, является СанПиН 2.6.1.1192-03 «Ионизирующее излучение, радиационная безопасность. Гигиенические требования к устройству и эксплуатации рентгеновских кабинетов, аппаратов и проведению рентгенологических исследований. Санитарные правила и нормативы» (далее — СанПиН 2.6.1.1192-03).

Согласно требованиям п. 8.9 СанПиН 2.6.1.1192-03 контроль эксплуатационных параметров включает в себя, периодический контроль параметров медицинского рентгеновского оборудования, находящегося в эксплуатации и текущий контроль эксплуатационных параметров рентгеновского оборудования.

В соответствии с п. 8.11 указанного СанПиН 2.6.1.1192-03 контроль эксплуатационных параметров медицинского рентгеновского оборудования проводится учреждениями, аккредитованными в установленном порядке.

Вышеуказанное требование также подтверждается требованиями, отраженными в Постановлении Главного государственного санитарного врача РФ от 26.04.2010 № 40 «Об утверждении СП 2.6.1.2612-10 «Основные санитарные правила обеспечения радиационной безопасности» (далее — Основные санитарные правила обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99/2010)).

Согласно п. 4.11 главы IV Основные санитарные правила обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99/2010) контроль эксплуатационных параметров медицинского рентгенологического оборудования проводится организациями, аккредитованными в установленном порядке.

Исходя из вышеизложенного, техническое обслуживание медицинского рентгенорадиологического оборудования, включающее в себя контроль эксплуатационных параметров (испытания рентгеновского оборудования), должно осуществляться на основании лицензии на осуществление деятельности по производству и техническому обслуживанию медицинской техники; лицензии на осуществление деятельности в области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих); аттестата аккредитации лаборатории радиационного контроля.

Таким образом, нарушений в данных действиях заказчика не обнаружено.

Комиссия, статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

Р Е Ш И Л А:

1. Жалобу ООО «СК «Медсервис-регион» признать обоснованной.
2. В действиях заказчика в лице ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ» выявлено нарушение ч. 2 ст. 2, ч. 5.3 ст. 3, п. 1 ч. 1 ст. 3, п.п. 1, 2, 9 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках.
3. Заказчику в лице ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ», оператору электронной торговой площадки выдать предписание об устранении нарушений законодательства о закупках.
4. Обязать заказчика обеспечить явку должностного лица, подготовившего /утвердившего закупочную документацию в единой информационной системе по закупке № 32312044326, с документами, закрепляющими за данным лицом служебную обязанность по совершению таких действий на составление протокола об административном правонарушении по адресу: г. Екатеринбург, ул. 8 марта, 5/Химиков, 3, 4 этаж с объяснением по факту выявленного нарушения _____ 20__ г. в _____.

Настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.

*



УПРАВЛЕНИЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ АНТИМОНОПОЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ

ПРЕДПИСАНИЕ № 066/01/18.1-310/2023

о совершении действий, направленных на устранение нарушений порядка организации, проведения закупки

г. Екатеринбург

14.02.2023г.

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Свердловской области по рассмотрению жалоб на действия организаторов торгов в составе:

*

на основании решения № 066/01/18.1-310/2023 от 14.02.2023г.,

ПРЕДПИСЫВАЕТ:

1. Заказчику в лице ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ» в срок до 14 марта 2023 года устранить нарушения Закона о закупках, установленные решением № 066/01/18.1-310/2023 от 14.02.2023г., путем отзыва карточки договора (в случае ее направления), отмены всех составленных в ходе проведения закупочной процедуры протоколов, внесения изменений в аукционную документацию о закупке в части устранения выявленных нарушений, продления срока подачи заявок на участие в закупке и завершения процедуры проведения закупки в соответствии с требованиями Закона о закупках.

2. Оператору электронной торговой площадки обеспечить исполнение пункта 1 настоящего предписания.

3. Заказчику в лице ГАУЗ СО «Талицкая ЦРБ» в срок до 15 марта 2023 года предоставить в Свердловское УФАС России подтверждение исполнения п. 1 настоящего предписания, а также по электронной почте: to66@fas.gov.ru.

За невыполнение в установленный срок законного предписания антимонопольного органа частью 7.2 статьи 19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях установлена административная ответственность.

Привлечение к ответственности, предусмотренной законодательством Российской Федерации, не освобождает от обязанности исполнить предписание антимонопольного органа.

Настоящее Предписание может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его вынесения.

*