



УПРАВЛЕНИЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ АНТИМОНОПОЛЬНОЙ СЛУЖБЫ
ПО СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ

РЕШЕНИЕ
по жалобе № 066/10/18.1-4479/2023

г. Екатеринбург

26.12.2023 г.

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 11-30 при участии представителей:

— Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Детская городская клиническая больница № 11 город Екатеринбург» — *

— заявителя жалоба в лице ИП Белова А.В. – *

рассмотрев жалобу ИП Белова А.В. (вх. № 27125-ЭП/23 от 11.12.2023г.) с информацией о нарушении заказчиком в лице ГАУЗ СО «ДГКБ № 11 г. Екатеринбург» Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011 г. «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку датчика для аппарата УЗИ Vivid S60 (извещение № 32313014305) 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 ИП Белова А.В. (вх. № 27125-ЭП/23 от 11.12.2023г.) с информацией о нарушении заказчиком в лице ГАУЗ СО «ДГКБ № 11 г. Екатеринбург» Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011 г. «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку датчика для аппарата УЗИ Vivid S60 (извещение № [32313014305](#)), соответствующая требованиям части 6 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции.

В своей жалобе заявитель указывает, что заказчиком неправомерно было принято решение об отклонении заявки ИП Белова А.В. от участия в процедуре запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку датчика для аппарата УЗИ Vivid S60 (извещение № [32313014305](#)) по причине несоответствия заявки требованиям извещения.

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

Заслушав доводы представителя заказчика, заявителя, 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 установленного 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 при осуществлении мероприятий по реализации проекта по строительству объекта капитального строительства либо при предъявлении требования осуществить мероприятия по реализации проекта по строительству объекта капитального строительства, не предусмотренные статьей 5.2 Градостроительного кодекса Российской Федерации, и (или) получить документы, сведения, материалы, согласования, не включенные в утвержденный Правительством Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации о градостроительной деятельности исчерпывающий перечень документов, сведений, материалов, согласований, необходимых для выполнения мероприятий по реализации проекта по строительству объекта капитального 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, мероприятий по реализации проекта по строительству) 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 определения и обоснования начальной (максимальной) цены договора, цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), включая порядок определения формулы цены, устанавливающей правила расчета сумм, подлежащих уплате заказчиком поставщику (исполнителю, подрядчику) в ходе исполнения договора (далее - формула цены), определения и обоснования цены единицы товара, работы, услуги, определения максимального значения цены договора, 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 товаров, работ, услуг для нужд государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Детская городская клиническая больница № 11 город Екатеринбург» (далее - Положение), утвержденное наблюдательным советом государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Детская городская клиническая больница №11 Екатеринбург» (Решение наблюдательного совета №1 7-го заочного голосования от 07.07.2023г.) и размещенное на сайте в единой информационной системе в сфере закупок в версии № 27 от 20.07.2023 г.

28.11.2023 г. в единой информационной системе в сфере закупок было размещено извещение о проведении процедуры запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, № 32313014305 на поставку датчика для аппарата УЗИ Vivid S60.

Начальная (максимальная) цена договора – 472 539,95 руб.

07.12.2023 г. состоялась процедура рассмотрения заявок на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, по ее итогам составлен Итоговый протокол №32313014305-01 от 07.12.2023 г., подписанный присутствующими на заседании членами комиссии.

Согласно указанному протоколу заявка участника с идентификационным номером № 256881 (ИП Белова А.В.) была признана несоответствующей требованиям извещения и отклонена на основании:

«Несоответствие заявки участника закупки требованиям извещения о закупке. Согласно требований извещения о закупке. Согласно требований извещения о закупке Приложения № 2 к извещению (Описание предмета закупки): «3Sc-RS (секторный фазированный датчик для кардиологии и транскраниальных исследований)».

Участник закупки в заявке на участие указал: «GP3SR (секторный фазированный датчик для кардиологии и транскраниальных исследований)»

Также в приложенном к заявке регистрационному удостоверению ФСЗ 2010/08029 от 18 мая 2017 года и в инструкции к регистрационному удостоверению ФСЗ 2010/08029 от 18 мая 2017 года, размещенной на официальном сайте Федеральной службы по надзору и в сфере здравоохранения file:///C:/Users/dgb11-peo7/Downloads/dc111708_I%20(1).pdf указано «GP3SR (секторный фазированный датчик для кардиологии и транскраниальных исследований)».

Возражая относительно принятого заказчиком решения, заявитель в своей жалобе указал, что предлагаемый к поставке датчик GP3SR является полным техническим эквивалентом датчика 3Sc-RS, что подтверждается регистрационным удостоверением МЗ РФ № ФСЗ 2010/08029 от 18 мая 2017г.

В соответствии с ч. 1 ст. 3.2 Закона о закупках конкурентная закупка осуществляется в порядке, предусмотренном настоящей статьей, и на основании требований, предусмотренных статьями 3.3 и 3.4 настоящего Федерального закона.

Конкурентная закупка в электронной форме, участниками которой с учетом особенностей, установленных Правительством Российской Федерации в соответствии с пунктом 2 части 8 статьи 3 настоящего Федерального закона, могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства (далее также - конкурентная закупка с участием субъектов малого и среднего предпринимательства), осуществляется в соответствии со статьями 3.2 и 3.3 настоящего Федерального закона и с учетом требований, предусмотренных настоящей статьей (ч. 1 ст. 3.4 Закона о закупках).

Согласно п. 3 , п.9 ч. 9 ст. 4 Закона о закупках 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);

9) иные сведения, определенные положением о закупке.

В силу пп. 3, 16 п. 78 Положения о закупках в извещении об осуществлении конкурентной закупки, конкурентной закупки, участниками которой могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, указываются:

3) предмет договора с указанием количества поставляемого товара, объема выполняемой работы, оказываемой услуги, а также краткое описание предмета закупки в соответствии с пунктом 75 настоящего положения (при необходимости);
16) иные сведения, определенные настоящим положением.

Пунктом 12 Извещения о проведении запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, установлены требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства а именно:

12.	Требования к заявке на участие в закупке	
	<p>12.1 Требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке.</p>	<p>Заявка на участие в запросе котировок (далее – Заявка) подается по Форме, представленной в Приложении № 1 к Извещению о закупке. Форма заявки носит рекомендательный характер. Заявка должна содержать следующую информацию и подается в сопровождении документов, предусмотренных в настоящем пункте:</p> <p>1) наименование, фирменное наименование (при наличии), адрес юридического лица в пределах места нахождения юридического лица, учредительный документ, если участником закупки является юридическое лицо;</p> <p>2) фамилия, имя, отчество (при наличии), паспортные данные, адрес места жительства физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, если участником закупки является индивидуальный предприниматель;</p> <p>3) идентификационный номер налогоплательщика участника закупки или в соответствии с законодательством соответствующего иностранного государства аналог идентификационного номера налогоплательщика (для иностранного лица);</p> <p>4) идентификационный номер налогоплательщика (при наличии) учредителей, членов коллегиального исполнительного органа, лица, исполняющего функции единоличного исполнительного органа юридического лица, если участником закупки является юридическое лицо, или в соответствии с законодательством соответствующего иностранного государства аналог идентификационного номера налогоплательщика таких лиц;</p> <p>5) копия документа, подтверждающего полномочия лица действовать от имени участника закупки, за исключением случаев подписания заявки: индивидуальным предпринимателем, если участником закупки является индивидуальный предприниматель; лицом, указанным в едином государственном реестре юридических лиц в качестве лица, имеющего право без доверенности действовать от имени юридического лица (далее также – руководитель), если участником закупки является юридическое лицо;</p> <p>6) копия решения о согласии на совершение крупной сделки или о последующем одобрении этой сделки, если требование о наличии указанного решения установлено законодательством Российской Федерации и для участника закупки заключение по результатам закупки договора либо предоставление обеспечения заявки на участие в закупке (если требование об обеспечении заявок установлено заказчиком в извещении об осуществлении такой закупки, документации о закупке), обеспечения исполнения договора (если требование об обеспечении исполнения договора установлено заказчиком в извещении об осуществлении конкурентной закупки, документации о закупке) является крупной сделкой;</p> <p>7) декларация, подтверждающая на дату подачи заявки на участие в закупке соответствие участника закупки требованиям, установленными подпунктами 1-8 пункта 13 настоящего извещения;</p> <p><i>Декларация, предусмотренная подпунктами 1-8 пункта 13 настоящего извещения, представляется в составе заявки участником запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут</i></p>

		<p><i>быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, с использованием программно-аппаратных средств электронной площадки.</i></p> <p>8) предложение участника закупки в отношении предмета закупки;</p> <p>9) наименование страны происхождения поставляемого товара (при осуществлении закупки товара, в том числе поставляемого заказчику при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг).</p> <p>10) предложение о цене договора (единицы товара, работы, услуги).</p> <p>11) копии документов, подтверждающих соответствие товара, работы или услуги, являющихся предметом закупки, требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае, если требования к данному товару, работе или услуге установлены в соответствии с законодательством Российской Федерации и перечень таких документов предусмотрен документацией о конкурентной закупке – установлено.</p> <p><u>К Заявке должны быть приложены следующие документы:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • копия действующего регистрационного удостоверения, выданного соответствующими уполномоченными Федеральными органами исполнительной власти, с приложениями (в случае наличия приложений) на подлежащий поставке товар по договору, и для которого наличие данного документа является обязательным в соответствии с требованиями, установленными в Российской Федерации. <p>12) копии документов, подтверждающих соответствие участника конкурентной закупки с участием субъектов малого и среднего предпринимательства требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации к лицам, осуществляющим поставку товара, выполнение работы, оказание услуги, являющихся предметом закупки- не установлено.</p>
--	--	--

Описанием объекта закупки Приложения №2 к извещению о проведения запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства установлено следующее:

№ п/п	Наименование Товара (марка, модель)	Функциональные характеристики (потребительские свойства), технические и качественные характеристики			Ед. измерения	Кол-во
1	Датчик для аппарата УЗИ Vivid S60	№ показателя	Наименование показателя	Содержание (значение) показателя	Шт.	1
		1.	3Sc-RS (секторный фазированный датчик для кардиологии и транскраниальных исследований)	Наличие		
		2.	Секторный фазированный датчик	соответствие		
		3.	2D	соответствие		
		4.	Диапазон частот, МГц	1,3 – 4,5		
		5.	Угол объемного сканирования, град.	120		
		6.	Контактная поверхность, мм	18x24		
		7.	Число элементов	64		
		8.	Гарантия производителя не менее 12 месяцев	наличие		
		9.	Датчик должен быть новым, не восстановленным, не бывшим в употреблении, не аналогом*.	наличие		
		10.	Совместимость с аппаратом Vivid S60, год выпуска август 2017 год (s/n 002635S60)**	наличие		

	Руководство по эксплуатации — наличие Ввод в эксплуатацию - наличие Наличие соответствующей документации: Регистрационное удостоверение – наличие Декларация/сертификат соответствия - наличие, если товар в соответствии с законодательством России подлежит обязательной сертификации/декларированию). Гарантийный талон или иной документ, подтверждающий гарантию производителя-наличие		
--	---	--	--

*Поставка аналога не допускается с целью совместимости и обеспечения взаимодействия с аппаратом Vivid S60 (s/n 002635S60), имеющимся у заказчика.

В соответствии с Технической документацией производителя оборудования «Руководство пользователя Vivid S60, документ 5212033-145» «...Для обеспечения совместимости необходимо использовать только датчики, периферийные устройства и принадлежности, одобренные компанией производителя. **Запрещается подключать любые датчики и принадлежности без одобрения компании GE».

На заседании комиссии представитель заказчика пояснил, что данные требования установлены на основании Руководства пользователя оборудования Vivid e. В данном документе на стр. 114 (3-36) обращено внимание, что **запрещается** подключать любые датчики и принадлежности без одобрения компании GE, что и было указано в Техническом задании.

В части регистрационного удостоверения на медицинское изделие от 19.10.2017г. № РЗН 2016/3930 на систему ультразвуковую диагностическую медицинскую Vivid S60, S70 с принадлежностями имеется указание на датчик секторный фазированный 3Sc-RS.

Кроме того, при рассмотрении и проверке регистрационного удостоверения на официальном сайте Росздравнадзора в разделе «регистрационных номеров медицинского изделия» имеется Инструкция изделия.

В Инструкции по применению датчика «Broadsound» для ультразвуковых сканеров на стр. 4 указываются модели данных датчиков, которую указал Заявитель в заявке (GP3SR) в составе заявки.

В данной Инструкции описывается датчик отличный от требуемого датчика Заказчиком и не подходящим под имеющееся оборудование.

Так же при рассмотрении данной Инструкции в разделе «изображения изделий» имеются и внешние отличия датчиков в части расположения замка коннектора. На имеющемся оборудовании у Заказчика данный замок располагается на самом оборудовании.

Кроме того, в данной Инструкции нет указания на возможность использования данного датчика «Broadsound» фазированный GP3SR на медицинском оборудовании Vivid S60.

Заявитель при подаче заявки не приложил подтверждающих документов совместимости предлагаемого датчика с имеющимся оборудованием у Заказчика.

Заявитель в составе заявки приложил функциональные характеристики (потребительские свойства), технические и качественные характеристики датчик фазированный **GP3SR** :

№ п/п	Наименование Товара (марка, модель)	Функциональные характеристики (потребительские свойства), технические и качественные характеристики		Страна происхождения	Единица измерения	Кол-во	Цена за ед., руб. с НДС/без НДС	Сумма, руб. с НДС/без НДС.
1	Датчик для аппарата УЗИ Vivid S60 Модель GP3SR Торговая марка: Broadsound	Датчик фазированный GP3SR Регистрационное удостоверение ФСЗ 2010/08029 от 18 мая 2017 года		Тайвань	Шт.	1	395000,00	395000,00
		GP3SR (секторный фазированный датчик для кардиологии и транскраниальных исследований)	Наличие					
		Секторный фазированный датчик	соответствие					
		2D	соответствие					
		Диапазон частот, МГц	1,3 – 4,5					
		Угол объемного сканирования, град.	120					

Контактная поверхность, мм	18x24					
Число элементов	64					
Гарантия производителя не менее 12 месяцев	наличие					
Датчик новый, не восстановленный, не бывший в употреблении.	наличие					
Совместимость с аппаратом Vivid S60, год выпуска август 2017 год (s/n 002635S60)	наличие					
Руководство по эксплуатации — наличие Ввод в эксплуатацию - наличие Наличие соответствующей документации: Регистрационное удостоверение – наличие Декларация/сертификат соответствия - наличие, если товар в соответствии с законодательством России подлежит обязательной сертификации/декларированию). Гарантийный талон или иной документ, подтверждающий гарантию производителя-наличие						

Изучив заявку заявителя жалобы, Комиссия приходит к выводу, в том что в поданной заявке Заявителем модель датчика не соответствует имеющемуся у Заказчика оборудованию.

Таким образом, Комиссия приходит к выводу, что участник закупки с идентификационным номером № 256881 (ИП Белова А.В.) пренебрег положениями извещения и представил информацию, несоответствующую требованиям положений извещения.

На основании вышеизложенного, у закупочной комиссии Заказчика имелись достаточные основания для принятия решения об отказе участнику в допуске к участию закупочной процедуре.

На основании пп. 2 п. 67 Положения участник закупки, подавший заявку на участие в конкурентной закупке, конкурентной закупке, участниками которой могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, не допускается комиссией к участию в закупке в следующих случаях:

2) несоответствие информации и(или) документов, предусмотренных извещением о проведении запроса котировок, документацией о закупке, в том числе участниками которой могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, требованиям такой документации либо наличие в таких документах и(или) информации недостоверных сведений.

Таким образом, на основании вышеизложенного, Комиссия приходит к выводу, что решение о признании заявки участника закупки с идентификационным номером № 256881 (ИП Белова А.В.) несоответствующей требованиям извещения по основаниям, указанным в Протоколе рассмотрения первых частей заявок №32313014305-01 от 07.12.2023 г. закупочной комиссией Заказчика было принято правомерно.

Дополнительно ГАУЗ СО «ДГКБ № 11» в соответствии с Руководством пользователя оборудования Vivid e (техническая публикация - документ 5212033-145, ред. 4) был направлен запрос производителю оборудования.

Согласно ответу ООО «ДжиИ Хэлскеа» (исх. № 2/5416-23 от 21.12. 2023 г.):

«Ультразвуковая диагностическая медицинская Vivid S60 с принадлежностями, производства компании "ДжиИ Медикал Системз Израиль Лтд.", Израиль (далее – «Производитель») зарегистрирована как медицинское изделие в порядке, определенном законодательством РФ, что подтверждено регистрационным удостоверением № РЗН 2016/3930 от 08 июня 2017 г.

При эксплуатации ультразвуковой системы Vivid S60, необходимо использовать только аксессуары и расходные материалы, ультразвуковые датчики, указанные в эксплуатационной и технической документации. Производитель не предусматривает для использования с ультразвуковой системой Vivid S60 ультразвукового датчика GP3SR производства BroadSound, который не проходил испытания на совместимость с ультразвуковой системой Vivid S60. Производитель не гарантирует эффективную и безопасную работу ультразвуковой системы Vivid S60 при использовании датчика GP3SR производства BroadSound.

Обращаем внимание, что использование датчиков и запасных частей неизвестного происхождения, установленных неквалифицированными специалистами, не может в полной мере отвечать стандартам качества оборудования компании GE HealthCare и может привести к возникновению целого ряда рисков для пациентов и медицинского персонала, таких как

различные травмы, поражения электрическим током, ожоги, скрытое переоблучение и, наконец, неправильно поставленным диагнозам.

В связи с этим ООО «ДжиИ Хэлскеа» не может гарантировать качество проводимых на нем исследований, а также безопасность пациентов и медицинских работников.

В Письме Росздравнадзора № 10-162/20 от 09.01.2020 г., в котором говорится, что обращение медицинских изделий на территории Российской Федерации возможно при условии соответствия сведений, содержащихся в сопроводительных документах, данным регистрационных удостоверений и регистрационных досье на медицинские изделия, а также при соблюдении всех обязательных требований предусмотренных законодательством Российской Федерации.

В данных действиях Заказчика нарушений Закона о закупках не выявлено.

Доказательств обратного Комиссии не представлено.

Следует отметить, что процедура торгов по своей правовой природе является публичной офертой, которая в соответствии с ч. 1 ст. 435 Гражданского кодекса Российской Федерации (ГК РФ) представляет собой предложение, которое должно быть достаточно определенным и содержать существенные условия договора, определяемые в том числе закупочной документацией.

Размещение на официальном сайте извещения электронного аукциона является публичной офертой в соответствии с ч. 2 ст. 437 ГК РФ, акцепт которой образует договор и порождает обязанность его исполнить. Заявка на участие в закупочной процедуре рассматривается в качестве акцепта оферты.

Согласно ч. 1 ст. 438 ГК РФ акцептом признается ответ лица, которому адресована оферта, о ее принятии. При этом акцепт должен быть полным и безоговорочным.

Ввиду чего, подавая заявку на участие в закупке, ИП Белов А.В. согласился со всеми условиями, установленными в извещении .

Кроме того, ИП Белов А.В. вправе был обжаловать в установленном законом порядке (до окончания срока подачи заявок на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства) спорные положения извещения, однако данным правом не воспользовался. При этом, подав заявку на участие в данной закупочной процедуре, заявитель фактически акцептовал оферту, тем самым конклюдентно принял все условия аукциона в электронной форме, объявленные заказчиком, в связи с чем презюмируется, что условия проведения конкурентной процедуры ему ясны и понятны.

Комиссия, руководствуясь частью 20 статьи 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

Р Е Ш И Л А:

1. Жалобу ИП Белова А.В. признать необоснованной.
2. В действиях заказчика в лице Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Детская городская клиническая больница № 11 город Екатеринбург» нарушений Закона о закупках не выявлено.
3. Заказчику в лице Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Детская городская клиническая больница № 11 город Екатеринбург», оператору электронной площадки предписание об устранении нарушений законодательства о закупках не выдавать.

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

Председатель Комиссии

*

Члены Комиссии

*

*