

# Общество с ограниченной ответственностью «МедСервис»

---

на осуществление деятельности по производству и техническому обслуживанию медицинской техники

---

Исх. № 29/03-22

дата: 29.03.2022

Куда: Управление Федеральной  
антимонопольной службы по Москве (Московское УФАС России)

119017, г.Москва, Пыжевский переулок, дом 6

От кого: ООО «Медсервис»

Оператор электронной площадки:  
Общество с ограниченной ответственностью «РТС-тендер»

15

Жалоба на действия заказчика.

**Заказчик:** ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ  
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ "РОССИЙСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ Н.И. ПИРОГОВА"  
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Адрес: Российская Федерация, 117907, Москва, УЛИЦА ОСТРОВИТЯ

## Контакты

Адрес официального сайта на котором размещена информация о закупке: [www.zakupki.gov.ru](http://www.zakupki.gov.ru)

Номер извещения: № 32211220243

**Наименование аукциона:** «Оказание услуг по техническому обслуживанию и текущему ремонту рентгеновского оборудования для нужд РГНКЦ ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И.Пирогова Минздрава России в 2022 году»

**Дата опубликования извещения о проведении электронного аукциона:** 14.03.2022.

**Обжалуемые действия Заказчика , которые, по мнению Заявителя нарушили его права и ограничили конкуренцию:**

Положения документации закупки, в частности, требования к исполнителю, содержащиеся в техническом задании являются необоснованными ограничениями конкуренции по отношению к участникам закупки, что недопустимо, в соответствии с п.2 ч.3 статьи 3 О закупках товаров, работ,

услуг отдельными видами юридических лиц" от 18.07.2011 N 223-ФЗ.

В частности в 7 разделе Технического задания, содержится требование о том, что у **каждого инженера**, исполняющего соответствующие работы на объекте Заказчика, действующие удостоверения, разрешения, допуски, дипломы и/или сертификаты на работу с высокотехнологическими типами изделий МТ на основании требований сертификации специалистов, установленных производителем МТ, для легитимного получения сервисных кодов/ключей, информационной поддержки, ремонтной документации и т.п.

Из этого положения неясно, о каких конкретно документах идет речь, если доступ сервисной документации и программному обеспечению (сервисные коды, ключи, пароли) подтверждается, согласно Техническому заданию, в течение 1 этапа оказания услуги переводом изделия в сервисный режим с просмотром листа ошибок и составлением акта выявленных недостатков.

Заказчику был направлен соответствующий запрос, однако, в ответе на запрос Заказчик пояснил, что полный перечень документов, необходимых для предоставления содержится в 7 главе технического задания. Данный ответ не содержит информации разъясняющей положения документации.

2. Также в Техническом задании содержатся взаимоисключающие положения, в частности, в 8 разделе Технического задания содержатся требования к исполнителю об оказании услуги с привлечением квалифицированного персонала, прошедшего профессиональную подготовку, *в том числе на фирме-производителе* и имеющего допуск для проведения работ повышенной опасности и удостоверение/сертификат на работу с конкретным видом, модальностью изделия МТ. Хотя в 4-м пункте общих требований к выполнению работ требования, согласно п.4.1.4. Методических рекомендаций по Техническому обслуживанию медицинской техники, утвержденных Минздравом России 24.09.2003 г. и Минпромнауки России 10.10.2003 г., введенными в действие с 01.01.2004 г о том, что специалисты по техническому обслуживанию медицинской техники должны пройти обучение на предприятиях - производителях соответствующих видов (наименований) медицинской техники или в организациях и учреждениях, имеющих право осуществлять соответствующие виды образовательной деятельности.

Заказчику 24.03.2022 года был направлен соответствующий запрос о разъяснении положений документации, согласно ответу, данному Заказчиком, данные требования не содержат противоречий. Однако организации, имеющие право осуществлять соответствующие виды образовательной деятельности не выдают сертификат о прохождении профессиональной подготовки *на фирме-производителе*. И требования установлены к специалистам исполнителя, а не к персоналу организаций и учреждений, имеющих право осуществлять соответствующие виды образовательной деятельности Соответственно данные требования являются взаимоисключающими.

3. Предоставление сертификата менеджмента качества на соответствие ИСО 9001:2000.

Требование является незаконным, так как, в соответствии с постановлением Правительства №1445, лицензионным требованием при осуществлении деятельности по техническому обслуживанию медицинских изделий, является система менеджмента качества, созданной и функционирующей в соответствии с требованиями межгосударственного стандарта [ГОСТ ISO 13485-2017](#).

Заказчику 24.03.2022 года был направлен соответствующий запрос о разъяснении положений документации. Из ответа заказчика следует, что наличие сертификата соответствия требованиям ISO 9001 — это доказательство грамотного управления предприятием, подтверждение того, что оно выпускает качественную продукцию и предоставляет качественные услуги.

На наш взгляд данное требование нарушает конкуренцию, не допуская до участия организации, имеющие сертификат межгосударственного стандарта ГОСТ ISO 13485-2017, тем более, что именно такой сертификат является обязательным лицензионным требованием, согласно постановлению Правительства №1445 для организаций, осуществляющих ремонт и техническое обслуживание медицинских изделий, данный стандарт устанавливает требования к системе менеджмента качества в случаях, когда организации необходимо продемонстрировать способность поставлять медицинские изделия и предоставлять связанное с ними обслуживание, отвечающие требованиям потребителя и применимым регулирующим требованиям.

4. Требование о наличии свидетельства о регистрации электролаборатории с разрешёнными видами испытаний.

Данное требование является нарушением конкуренции, так как комплексное техническое обслуживание медицинской техники и деятельность, предусматривающая наличие свидетельства о регистрации электролаборатории являются различными видами работ. И в данном случае достаточно требования о

предоставлении документа (удостоверения, выдаваемого Ростехнадзором о присовении группы электробезопасности), подтверждающего допуск специалиста к работе с установками надлежащей мощности.

На основании вышеизложенного прошу:

1. Провести внеплановую проверку действий заказчика;
2. Обязать Заказчика внести изменения в закупочную документацию;3
3. Проверить действия Заказчика на содержание признаков состава административного правонарушения;
4. Приостановить проведение закупки No 32211220243 до рассмотрения настоящего Заявления

Генеральный директор ООО «МедСервис»

А. С. Гранаткин