



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

**УПРАВЛЕНИЕ  
Федеральной антимонопольной службы  
по Свердловской области**

ул. Московская, 11, г. Екатеринбург, 620014  
тел. (343) 377-00-83, факс (343) 377-00-84  
e-mail: tobb@fas.gov.ru

№ \_\_\_\_\_

Государственное автономное медицинское  
учреждение Свердловской области  
«Стоматологическая поликлиника город  
Первоуральск»  
\*

ООО «САРМАТ»  
\*

Универсальная электронная торговая площадка  
ESTP.RU  
\*

**РЕШЕНИЕ**

по жалобе № 066/01/18.1-472/2022

г. Екатеринбург

24.02.2022г.

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

\*

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

— заявителя в лице ООО «САРМАТ», — \*

— заказчика в лице Государственного автономного медицинского учреждения Свердловской области «Стоматологическая поликлиника город Первоуральск», — \*

рассмотрев жалобу ООО «САРМАТ» (\*) с информацией о нарушении заказчиком в лице Государственного автономного медицинского учреждения Свердловской области «Стоматологическая поликлиника город Первоуральск» (\*.), его комиссии Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011 «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении запроса котировок в электронной форме на поставку светоотверждаемого реставрационного материала (извещение № 32211100748) в порядке ст. 18.1 Федерального Закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции),

**У С Т А Н О В И Л А:**

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Свердловской области поступила жалоба ООО «САРМАТ» (вх. № 01-3331 от 15.02.2022г.) с информацией о нарушении заказчиком в лице Государственного автономного медицинского учреждения Свердловской области «Стоматологическая поликлиника город Первоуральск», его комиссии Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011 «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении запроса котировок в электронной форме на поставку светоотверждаемого реставрационного материала (извещение № 32211100748), соответствующая требованиям части 6 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции.

В своей жалобе заявитель указывает, что заявка общества «САРМАТ» неправомерно была отклонена котировочной комиссией.

Представители заказчика с доводами, изложенными в жалобе, не согласились; просили признать жалобу необоснованной.

Заслушав доводы представителей заказчика, заявителя, 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 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 решением Наблюдательного совета ГАМУ СО «СП г.Первоуральск» (протокол № 33 от 06.10.2021г.) и размещенное в единой информационной системе в редакции № 18 от 06.10.2021г.

04.02.2022г. в Единой информационной системе размещено извещение № 32211100748 на поставку светоотверждаемого реставрационного материала.

Начальная (максимальная) цена договора 251 192, 62 руб.

11.02.2022г. закупочной комиссией была проведена процедура рассмотрения заявок и подведения итогов запроса котировок, по итогам которой составлен Протокол от 14.02.2022г. № 32211100748-1, подписанный присутствующими на заседании членами комиссии и размещенный в единой информационной системе в сфере закупок 14.02.2022г.

В соответствии с Протоколом от 14.02.2022г. № 32211100748-1 заявке подателя жалобы было отказано в допуске до участия в закупке на следующем основании:

*«Отказать в допуске. Согласно данным Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор), а также данным АО «ОЭЗ «ВладМиВа», товару, предложенному Заявителем, соответствует регистрационное удостоверение № ФСР 2008/02197. Указанное регистрационное удостоверение выдано на основе ТУ 9391-111-45814830-2007. Согласно информации с официального сайта АО «ОЭЗ «ВладМиВа», Комплект пломбировочного композитного микрогибридного материала светового отверждения «Дент.Лайт» по ТУ 9391 111 45814830 2007 состоит из 7 композитных паст Дент.Лайт (оттенки А 1, А2, А3, А3,5, В2, С2, UD), которые производится с наполнением 4,5 гр, что не соответствует требованиям медикотехнического задания. В данном наборе отсутствует оттенок D3.*

Согласно ТУ 9391-111-45814830-2007 (инструкция по применению) универсальная композитная, микрогибридная паста ДентЛайт (оттенки А 1, А2, А3, А3,5, В2, С2, UD) производится с наполнением 4,5 гр. Таким образом, единственным разрешенным для применения на территории Российской Федерации объемом наполнения универсальной композитной, микрогибридной пасты ДентЛайт является объем 4,5 гр. Ссылка Заявителя на письмо производителя АО «ОЭЗ «ВладМиВа» от 18.02.2021г. № 31-18.02//ТХ, в котором производитель выражает готовность произвести необходимые расходные материалы именно в объеме наполнения 4 гр. (вместо 4,5 гр., как указано в регистрационных документах на товар) признается Комиссией несостоятельной, так как на заседании Комиссии установлено, что в случае изменения объема (фасовки) медицинских расходных материалов, такие изменения должны вноситься в техническую и эксплуатационную документацию, а также в инструкцию о применении. Данное правило указано в пункте 39 Постановления Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» На текущий момент никаких изменений ни в техническую документацию, ни в эксплуатационную документацию, ни в инструкцию по применению не внесены».

Возражая относительно указанного решения закупочной комиссии, заявитель пояснил, что предлагаемый к поставке обществом «САРМАТ» товар полностью соответствует требованиям технического задания. Так, согласно предоставленному в составе заявки письму производителя АО «ОЭЗ «ВладМиВа» от 18.02.2021г. № 31-18.02//ТХ следует возможность комплектации набора «ДентЛайт» необходимым заказчику оттенком материала, а также необходимому объему наполнения.

Не соглашаясь с указанными доводами заявителя, представители заказчика пояснили, что согласно данным официального сайта производителя АО «ОЭЗ «ВладМиВа» предлагаемый к поставке заявителем товар не выпускается в необходимой заказчику комплектации.

Заслушав доводы представителя заявителя, заказчика, Комиссия Свердловского УФАС России пришла к следующим выводам.

Заказчик определяет требования к участникам закупки в документации о конкурентной закупке в соответствии с положением о закупке. Не допускается предъявлять к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора требования и осуществлять оценку и сопоставление заявок на участие в закупке по критериям и в порядке, которые не указаны в документации о закупке. Требования, предъявляемые к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора, критерии и порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, установленные заказчиком, применяются в равной степени ко всем участникам закупки, к предлагаемым ими товарам, работам, услугам, к условиям исполнения договора (ч. 6 ст. 3 Закона о закупках).

В силу п. 3 ч. 9 ст. 9 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).

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

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

Согласно пп. 2 п. 207 Положения о закупках извещение о проведении запроса котировок помимо информации, указанной в пункте 86 настоящего положения, должно содержать следующие сведения:

2) наименование, характеристики и количество поставляемых товаров, наименование, характеристики и объем выполняемых работ, оказываемых услуг. При этом должны быть указаны требования, установленные заказчиком к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, размерам, упаковке, отгрузке товара, 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.

Комиссией установлено, что в соответствии с Приложением № 3 к информационной карте извещения заказчику к поставке необходим товар, обладающий следующими характеристиками:

№ п/п	Наименование товара, характеристика товара, соответствие требованиям ГОСТ	Един. Измер.	Кол-во	НМЦ, руб.
-------	---	--------------	--------	-----------

				(за единицу)
1	<p>Филтек Z250 (или эквивалент) – светоотверждаемый рентгеноконтрастный реставрационный материал. Его можно применять для реставрации как фронтальных, так и боковых зубов. Наполнителем в Filtek Z250 является цирконий/кремний. Содержание частиц неорганического наполнителя составляет не более 60 % от объема (без обработки силаном); размером частиц – от 0,01 до 3,5 мкм. Реставрационный материал Filtek Z250 содержит полимеры BIS-GMA, UDMA и BIS-EMA. Для бондинга материала к тканям зуба используется стоматологический адгезив Single Bond 2. Реставрационный материал имеет широкую шкалу оттенков. Он расфасован в традиционные шприцы с однократной дозой. Материал имеет:</p> <p>Высокую прочность;          Высокую износостойчивость;          Низкую усадку;          Восстановление как фронтальных, так и жевательных зубов;          Не липнет к инструментам;          Возможность выполнения многослойных реставраций;          Прекрасную эстетику благодаря эффекту хамелеона;          Сочетается с другими композитами.</p> <p><b>Упаковка: 8 шприцев (по 4 г): A1, A2, A3, A3.5, B3, C2, D3, UD, 1 флакон с адгезивом Adper Single Bond 2 (6 мл), 1 шприц с протравочным гелем Scotchbond (3 мл), 25 наконечников, 1 пробный набор дисков/шприц Sof-Lex, 1 блокнот для замешивания, 2 держателя для кисточки, 25 кисточек, 48 ячеек для дозирования, 1 шкала оттенков</b></p> <p>Соответствие требованиям: ГОСТ Р 51202-98, , ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-2-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007</p>	Уп.	14	17 942,33

Исходя из информации, предоставленной на заседание Комиссии заказчиком, заявителем в составе своей заявки было сделано следующее предложение к поставке:

№ п/п	Наименование	Наименование страны происхождения товара	Функциональные, технические и качественные характеристики товара	Единица измерения	Кол-во	Цена за 1 ед., руб.	Общая сумма, руб
1	Комплект пломбировочного композитного микрогибридного материала светового отверждения «ДентЛайт" по ТУ 9391-111-45814830-2007	АО «ОЭЗ «ВладМиВа» , Российская Федерация	Набор ДентЛайт (8 шприцев) + ДентЛайт адгезив (6 мл) + Г ель для травления эмали и дентина на органической основе (3 мл) – светоотверждаемый рентгеноконтрастный реставрационный материал. Его можно применять для реставрации как фронтальных, так и боковых зубов. Наполнителем в ДентЛайт является кремний. Содержание частиц неорганического наполнителя составляет 60	Уп.	14	14 000,00	196 000,00

			<p>% от объема (без обработки силаном); размером частиц – 1,5 мкм. Реставрационный материал ДентЛайт содержит полимеры BIS-GMA, UDMA и BIS-EMA. Для бондинга материала к тканям зуба используется стоматологический адгезив ДентЛайт адгезив. Реставрационный материал имеет широкую шкалу оттенков. Он расфасован в традиционные шприцы с однократной дозой. Материал имеет:</p> <p>Высокую износоустойчивость; Низкую усадку; Восстановление как фронтальных, так и жевательных зубов; Не липнет к инструментам; Возможность выполнения многослойных реставраций; Прекрасную эстетику благодаря эффекту хамелеона: Сочетается с другими композитами.</p> <p><b>Упаковка: 8 шприцев (по 4 т): A1, A2, A3, A3.5, B3, C2, D3, UD</b>, 1 флакон с адгезивом ДентЛайт (6 мл), 1 шприц с протравочным гелем на органической основе (3 мл), 25 наконечников, 1 пробный набор дисков Кормед, 1 блокнот для замешивания, 25 держателей для кисточки, 25 кисточек, 54 ячеек для дозирования, 1 шкала оттенков. Соответствие требованиям: ГОСТ Р 51202-98, , ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-2-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007</p>				
--	--	--	--	--	--	--	--

Исходя из вышеуказанной информации, Комиссией было установлено, что технические характеристики предлагаемого обществом «САРМАТ» к поставке товара соответствуют установленным заказчиком требованиям в техническом задании.

Предоставленное ООО «САРМАТ» в составе своей заявки регистрационное удостоверение № ФСР 2008/02197 от 09.11.2017г. выдано на медицинское изделие «Комплект пломбирочного композитного микрогибридного материала светового отверждения «ДентЛайт» по ТУ 9391-111-45814830-2007.

Заявителем жалобы при подаче своей заявки был приложен документ «Письмо Владмива.pdf», в котором содержался ответ производителя АО «ВЛАДМИВА» № 31-18.02/ТХ от 18.02.2021г., где указано о

готовности производителя поставить свою продукцию с теми характеристиками, которые установлены заказчиком в техническом задании извещения № 32211100748.

Также, исходя из сведений, указанных в составе заявки общества «САРМАТ», данным участником был приложен файл «Комментарии к первой части.zip», содержащий в себе ответ на запрос № 32-14.04/ТХ от 14.04.2020г. производителя АО «ВЛАДМИВА», из которого следует, что *«в соответствии с техническими условиями ТУ 9391-111-45814830-2007 комплект «ДентЛайт» включает: микрогибридный композит «ДентЛайт»; адгезив «ДентЛайт»; цветокорректор «ДентЛайт»-кolor; текучий композит «ДентЛайт»-флоу; увлажняющий агент «ДентЛайт»-аква. Комплект «ДентЛайт» должен выпускаться набором различной комплектности, а также допускается выпуск набора «ДентЛайт» в виде отдельных изделий. Количество шприцов в наборах и количество материала в шприцах указано в инструкции по применению и на сайте [www.vladmiva.ru](http://www.vladmiva.ru). По согласованию с потребителем возможен выпуск другой комплектности или другой массы нетто».*

Таким образом, предоставленное участником закупки ООО «САРМАТ» в составе своей заявки письмо производителя АО «ВЛАДМИВА» позволяло членам котировочной комиссии установить, что по согласованию с потребителем производителем возможно выпустить комплект «ДентЛайт» с иной массой нетто, в другом оттенке, с иным количеством шприцов в наборах.

Относительно указания в Протоколе от 14.02.2022г. № 32211100748-1 ссылки на нормативный правовой акт, устанавливающий, что в случае изменения объема (фасовки) медицинских расходных материалов, такие изменения должны вноситься в техническую и эксплуатационную документацию, а также в инструкцию о применении, Комиссия пришла к следующим выводам.

В соответствии с ч. 4 ст. 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее — Федеральный закон № 323-ФЗ) на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, прошедших государственную регистрацию в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, и медицинских изделий, прошедших регистрацию в соответствии с международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза. Действие данных требований может быть изменено в отношении участников экспериментального правового режима в сфере цифровых инноваций в соответствии с программой экспериментального правового режима в сфере цифровых инноваций, утверждаемой в соответствии с Федеральным законом от 31 июля 2020 года N 258-ФЗ «Об экспериментальных правовых режимах в сфере цифровых инноваций в Российской Федерации», с учетом требований, установленных правом Евразийского экономического союза.

Указанный порядок определен Постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» (далее — Правила, утв. Постановлением Правительства РФ № 1416).

Согласно п. 39 Правил, утв. Постановлением Правительства РФ № 1416, внесение изменений в документы, указанные в подпунктах «в» и «г» пункта 10 настоящих Правил (за исключением случаев, указанных в подпункте «г» пункта 37 настоящих Правил), осуществляется по результатам экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, проведенной в порядке, аналогичном порядку проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия в целях его государственной регистрации в соответствии с пунктом 21 настоящих Правил, **в случае если регистрирующим органом по результатам проверки полноты и достоверности сведений, содержащихся в представленных документах, установлено, что внесение заявленных изменений влечет изменение свойств и характеристик, влияющих на качество, эффективность и безопасность медицинского изделия**, или совершенствует его свойства и характеристики при неизменности функционального назначения и (или) принципа действия медицинского изделия.

При этом представителями заказчика доказательств того, что возможное изменение оттенка композитной пасты, объема (фасовки) медицинских расходных материалов, изменение количества шприцов в наборах способно повлиять на качество, эффективность и безопасность комплекта пломбирочного композитного материала Комиссии не предоставлено.

Таким образом, в связи с тем, что технические характеристики предлагаемого к поставке товара обществом «САРМАТ» соответствовали установленным заказчиком в техническом задании характеристикам закупаемого товара, а также принимая во внимание тот факт, что из содержания приложенных в составе заявки документов следует информация о готовности производителя произвести товар в необходимой потребителю комплектации, в действиях закупочной комиссии, выразившихся в отклонении заявки, соответствующей требованиям извещения, выявлено нарушение ч. 6 ст. 3 Закона о закупках.

В связи с чем, в данных действиях закупочной комиссии имеются признаки события административного правонарушения, предусмотренного ч. 8 ст. 7.32.3 КоАП РФ.

На основании всего вышеизложенного, жалоба ООО «САРМАТ» была признана Комиссией Свердловского УФАС России обоснованной.

Комиссия, руководствуясь статьей 23, частями 1 – 4 статьи 41, статьей 48, частью 1 статьи 49, частью 20 статьи 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

**Р Е Ш И Л А:**

1. Жалобу ООО «САРМАТ» признать обоснованной.
2. В действиях закупочной комиссии заказчика в лице Государственного автономного медицинского учреждения Свердловской области «Стоматологическая поликлиника город Первоуральск» выявлено нарушение ч. 6 ст. 3 Закона о закупках.
3. Заказчику в лице Государственного автономного медицинского учреждения Свердловской области «Стоматологическая поликлиника город Первоуральск», закупочной комиссии выдать предписание об устранении нарушений законодательства о закупках.
4. Обязать заказчика обеспечить членов закупочной комиссии, ответственных за отклонение заявки ООО «САРМАТ» по закупке № 32211100748, с документами, удостоверяющими личность и подтверждающими полномочия каждого из них на совершение указанных 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 № 066/01/18.1-472/2022**

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

г. Екатеринбург

24.02.2022г.

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

\*

на основании решения № 066/01/18.1-472/2022 от 24.02.2022г.,

**ПРЕДПИСЫВАЕТ:**

1. Заказчику в лице Государственного автономного медицинского учреждения Свердловской области «Стоматологическая поликлиника город Первоуральск», закупочной комиссии **в срок до 24 марта 2022 года** устранить нарушения Закона о закупках, установленные решением № 066/01/18.1-472/2022 от 24.02.2022г. путем отмены протоколов, составленных в ходе проведения закупки (извещение № 32211100748), пересмотра поступивших заявок и завершения процедуры проведения закупки в соответствии с требованиями Закона о закупках, Положения о закупках.
2. Оператору электронной торговой площадки, единой информационной системе в сфере закупок обеспечить исполнение пункта 1 настоящего предписания.
3. Заказчику в лице Государственного автономного медицинского учреждения Свердловской области «Стоматологическая поликлиника город Первоуральск» в срок до 25 марта 2022 года представить в Свердловское УФАС России подтверждение исполнения п. 1 настоящего предписания, а также по электронной почте: [to66@fas.gov.ru](mailto:to66@fas.gov.ru).

За невыполнение в установленный срок законного предписания антимонопольного органа частью 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.

\*