



**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: to66@fas.gov.ru

№ _____

Государственное автономное учреждение
здравоохранения Свердловской области
«Городская поликлиника № 3 город Нижний
Тагил»

*

ИП Пономарев Юрий Александрович

*

ООО «РТС-тендер»

*

РЕШЕНИЕ

по жалобе № 066/01/18.1-449/2022

г. Екатеринбург

28.02.2022г.

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 10-30 при участии представителей:

— заказчика в лице Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Городская поликлиника № 3 город Нижний Тагил», — *

— заявителя в лице ИП Пономарева Юрия Александровича, — *

рассмотрев жалобу ИП Пономарева Юрия Александровича (*) с информацией о нарушении заказчиком в лице Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Городская поликлиника № 3 город Нижний Тагил» (*), его комиссии Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011 «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении открытого аукциона в электронной форме на поставку товаров "Реагенты для гематологического анализатора "SwelabAlfa" (извещение № 32211079002) 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 ИП Пономарева Юрия Александровича (вх. № 01-3014 от 11.02.2022г.) с информацией о нарушении заказчиком в лице Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Городская поликлиника № 3 город Нижний Тагил», его комиссии Федерального закона № 223-ФЗ от 18.07.2011 «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» при проведении открытого аукциона в электронной форме на поставку товаров "Реагенты для гематологического анализатора "SwelabAlfa" (извещение № 32211079002), соответствующая требованиям части 6 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции.

В своей жалобе заявитель указывает, что закупочная документация составлена с нарушениями положений действующего законодательства.

Представители заказчика с доводами жалобы не согласились, просили признать жалобу необоснованной.

Заслушав доводы представителей заказчика, 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 заказчик руководствуется 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 ГАУЗ СО «ГП № 3 г. Нижний Тагил» (протокол № 01/2020 от 01.04.2020) и размещенное в единой информационной системе в редакции № 10 от 11.10.2021г.

28.01.2022г. в Единой информационной системе размещено извещение № 32211079002 и аукционная документация на поставку товаров "Реагенты для гематологического анализатора "SwelabAlfa".

Начальная (максимальная) цена договора 994 757, 82 руб.

Исходя из первого довода жалобы, следует, что заказчиком в техническом задании установлены положения, приводящие к ограничению конкуренции, а именно: заказчику необходим товар, имеющий на упаковке RFID-метки для автоматического внесения данных в анализатор, что исключает возможность поставки товара, идентификация которого производится путем сканирования или ввода вручную штрих-кодов, нанесенных на контейнеры. В своей жалобе заявитель указывает, что для гематологических анализаторов «SwelabAlfa», выпущенных в период с 08.11.2014г. по 18.07.2021г., технической и эксплуатационной документацией производителя, представленной при государственной регистрации, наличие сканера метки RFID в комплекте поставки не предусматривалось, иначе указанная принадлежность была бы поименована в регистрационном удостоверении на медицинское изделие.

Возражая относительно указанного довода, представители заказчика пояснили, чтокупаемый товар должен быть совместим уже с имеющимся у заказчика оборудованием - гематологическим

анализатором «SwelabAlfa». В связи с произведенной в 2021 году переустановкой программного обеспечения анализатора заказчика данное оборудование было оснащено считывателем RFID.

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

В соответствии с п.п. 1, 15 ч. 10 ст. 4 Закона о закупках 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;

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

Согласно п. 1, пп. «б» п. 3 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;

3) в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова "(или эквивалент)", за исключением случаев:

б) закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование.

В силу п. 170 Положения о закупках аукционная документация разрабатывается и утверждается заказчиком, подлежит обязательному размещению в ЕИС посредством Региональной информационной системы одновременно с извещением об осуществлении закупки и должна содержать информацию, указанную в пункте 87 настоящего положения.

На основании пп. пп. 1, 15 п. 87 Положения о закупках для осуществления конкурентной закупки заказчик разрабатывает и утверждает документацию о закупке (за исключением проведения запроса котировок в электронной форме), которая размещается в ЕИС посредством Региональной информационной системы вместе с извещением об осуществлении закупки, а также на сайте электронной площадки, на котором будет проводиться закупка и включает в себя следующие сведения:

1) требования 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. 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, размерам, упаковке, отгрузке товара, 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;

15) описание предмета такой закупки в соответствии с пунктом 83 настоящего положения.

При описании в документации о закупке предмета закупки заказчик руководствуется следующими правилами:

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

3) в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова «(или эквивалент)», за исключением случаев:

закупок запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование (пп. пп. 1, 3 п. 83 Положения о закупках).

Комиссией установлено, что наименованием объекта закупки является поставка товаров «Реагенты для гематологического анализатора «SwelabAlfa» (п. 10.1 Части I «Общие положения»).

В соответствии с описанием объекта закупки заказчиком закупается следующий товар (Часть II Описание объекта закупки):

№ п/п	Наименование товара	Технические характеристики	Кол-во	Ед. изм.
1	Изотонический дилуент	<p>Swelab AlfaTon является гематологическим разбавителем и используется для подсчета и определения размера клеток в автоматических гематологических анализаторах серии Swelab Alfa.</p> <p>Активные ингредиенты:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Соли для изотонической стабильности <1,5% -Буферные вещества <0,3% -Противомикробные препараты <0,1% <p>Консерванты:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Стабилизирующий раствор, содержащий буферные соли с антимикробными веществами для предотвращения загрязнения бактериями и плесенью. <p>Срок годности: 36 месяцев от даты производства, при условиях хранения от + 4°C до +35°C. Не допускать замораживания. Реагент стабилен в течение срока годности, обозначенного на упаковке.</p> <p>Упаковка: Контейнеры из полиэтилена низкой плотности упакованы в картонные коробки. Не менее 20 литров (21,2 кг).</p> <p>Характеристики:</p> <p>pH - 6.70 - 6.90</p> <p>осмотическое давление (мОсм/кг) - 294 – 312</p> <p>Проводимость - 16.98 – 17.93 мс</p> <p>Внешний вид - прозрачная, бесцветная жидкость.</p> <p>Наличие на упаковке RFID-метки для автоматического внесения данных в анализатор Swelab AlfaTon, 20I, 900 тестов *</p> <p>Обязательно наличие регистрационного удостоверения РФ.</p>	26	шт

2	Гемолизирующий реагент	<p>Гемолизирующий реагент Swelab AlfaLyze является гемолитическим безцианидным реагентом и используется для подсчета и определения размера клеток в автоматических гематологических анализаторах Swelab Alfa.</p> <p><u>Активные ингредиенты:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Соли < 1,5%, - Четвертичные соли аммония < 1%. <p><u>Срок годности:</u> не менее 12 мес. Не допускать замораживания. Реагент стабилен в течение срока годности, обозначенного на упаковке.</p> <p><u>Упаковка:</u> Контейнеры из полиэтилена низкой плотности упакованы в картонные коробки. Не менее 5 литров (5,4 кг).</p> <p><u>Характеристики:</u></p> <p>pH - 7.80 - 8.30 осмотическое давление (мОсм/кг) - 295 - 330 Проводимость - 17.75 – 18.25 мс Внешний вид - прозрачная, бесцветная жидкость.</p> <p>Наличие на упаковке RFID-метки для автоматического внесения данных в анализатор Swelab AlfaLyze, 5I, 900 тестов *</p> <p>Обязательно наличие регистрационного удостоверения РФ.</p>	26	шт
3	Очищающий раствор	<p>Комплект очищающих растворов Boule Cleaning Kit предназначен для использования с гематологическими системами Swelab AC (AC900, AC910, AC920 и AC970) и Swelab Alfa.</p> <p>Набор содержит три очищающих раствора, наименования растворов и фасовка указаны на маркировке. Использование комплекта очищающих растворов на регулярной основе с нижеописанными интервалами времени обеспечивает:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Продление срока службы трубок прибора - Снижение риска развития бактерий - Уменьшение количества частиц при фоновом подсчете - Увеличение среднего времени безотказной работы <p><u>Состав комплекта:</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ферментный очиститель, 450 мл, раствор голубого цвета 2. Гипохлоритный очиститель; 450 мл, раствор желтого цвета 3. Детергентный очиститель, 450 мл, раствор красного цвета <p>Комплект можно использовать для трех-пяти полных промывочных циклов.</p> <p><u>Хранение:</u> Комплект очищающих растворов Boule Cleaning Kit можно хранить при температуре +2°C – +30°C (избегать замораживания, перед использованием дать время достичь комнатной температуры). Хранить флаконы следует в вертикальном положении 24 месяца.</p> <p><u>Упаковка:</u> Три емкости по не менее чем 450 мл каждая с пластиковыми закручивающимися крышками в общей картонной коробке (1,5 кг).</p> <p>Наличие на упаковке баркода для автоматического внесения данных в анализатор *</p> <p>Обязательно наличие регистрационного удостоверения РФ.</p>	2	шт

4	Гематологический контрольный материал 3-х уровневый (2 низкий, 2 норма, 2 высокий)	<p>Гематологический контрольный материал Boule Con Normal предназначен для мониторинга работы мультипараметровых гематологических анализаторов по 16 параметрам. Boule Con Normal предназначен для проведения контроля качества измерений следующих гематологических анализаторов: Swelab Alfa, Swelab AC 9xx eo+, ABX Micros, AcT Diff, MEK 6410 и др.</p> <p>В состав набора входят 2 флакона низкого уровня, 2 флакона нормального уровня, 2 флакона высокого уровня.</p> <p>На флаконе нанесен уникальный штрих-код для введения при помощи сканера в память анализаторов информации о контрольном материале и таблиц с диапазонами норм по каждому параметру.</p> <p><u>Состав:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Стабилизированные лизируемые человеческие эритроциты, компоненты тромбоцитов и фиксированные эритроциты (для имитация лейкоцитов): 50 - 100 % - Полиэтиленгликоль 3000, 4500: 5 - 10 % - Деионизированная вода: 0 - 45 % <p>Хранится в температурно-изолированном контейнере при +2°C - +10°C. Запечатанные пробирки стабильны как минимум до даты истечения срока годности. Общий срок годности 155 дней. После первого открытия пробирка стабильна в течение 15 дней.</p> <p>Обязательно наличие регистрационного удостоверения РФ.</p>	2	набор
---	--	---	---	-------

Согласно предоставленному заявителем письму ООО «Эйлетон» (исх. № 128/2021 от 16.12.2021г.), являющегося производителем гематологического анализатора «SwelabAlfa», «компания ООО «Эйлетон» в настоящее время не производит реагенты для гематологических анализаторов «SwelabAlfa» серий (Basic, Cap Piercer, Standart, AutoSampler) в комплекте с меткой RFID для прослеживания реагентов».

Также согласно экспертному заключению от 16.12.2021г., произведенному экспертом Кубриной Т.Ю. документации о проведении закупки № 0343300010821000200, следует, что «для гематологических анализаторов «SwelabAlfa», выпущенных в обращение в период с 08.11.2014 года по 18.07.2021 года сопровождение их сканерами метки RFID также не допускается».

Вместе с тем, представитель заказчика на заседании Комиссии пояснил, что у заказчика имеется в пользовании гематологический анализатор «SwelabAlfa» 2018 года выпуска (акт приема-передачи от 18.02.2020г., являющийся Приложением № 2 к договору безвозмездного пользования № 1 от 10.02.2020г.).

В соответствии с актом произведенных работ ООО «УралМедСервис» б/н от 06.12.2021г. в отношении оборудования заказчика (гематологический анализатор «SwelabAlfa» (серийный номер 47302)) была проведена работа, а именно: «перевод анализатора на RFID метки».

Таким образом, представители заказчика предоставили на заседание Комиссии доказательства доукомплектования оборудования заказчика сканером метки RFID.

Для обеспечения качества результатов и производительности информация о типе конфигурации анализатора Swelab Alfa (RFID или штрих-код) является обязательной при выборе реагентов, которые будут подключаться к анализатору, так как технически невозможно сканировать RFID считывателем анализатора штрих-код метку на упаковке реагента. Невозможно сканировать штрих-код считывателем RFID метку на упаковке реагента. В конфигурации анализатора Swelab Alfa, оборудованном сканером RFID меток, отсутствует техническая возможность ручного введения в меню анализатора цифр со штрих-кода метки.

В случае поставки реагентов с меткой штрих-код для анализатора Swelab Alfa конфигурации RFID будет невозможно подключить данные реагенты к анализатору. Аналогично невозможно будет подключить реагенты с меткой RFID к анализатору Swelab Alfa конфигурации штрих-код (письмо Boule Medical от 21.01.2022г. № 11-С, являющегося уполномоченным представителем в России Boule Medical AB (Швеция), производителя продукции под торговыми знаками Swelab).

Следовательно, в виду того, что оборудование заказчика оснащено сканером метки RFID, то товар по позициям № 1 «Изотонический дилуент», № 2 «Гемолизирующий реагент» Технического задания

документации будет невозможно отсканировать штрих-код на упаковке реагента считывателем RFID (в случае поставки такого товара со штрих-кодом).

Кроме того, в соответствии с письмом Росздравнадзора от 22.06.2017г. № 04-31270/17 государственный орган по надзору в сфере здравоохранения поясняет, что совместная эксплуатация отдельных зарегистрированных медицинских изделий одного производителя и принадлежностей (в том числе реагентов и расходных материалов) другого возможна при условии указания в документации производителя возможности совместного использования и подтверждения результатами экспертиз качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, в том числе в комплекте регистрационной документации.

Так, в силу Инструкции по применению медицинского изделия «Реагенты in vitro для гематологических исследований» предназначены для выполнения анализов крови и обслуживания гематологических анализаторов Swelab Alfa и Swelab Alfa Plus в клинико-диагностических лабораториях (примечание: также применимо к комбинированной упаковке Пак Swelab Alfa ComboPack и реагентам с метками RFID).

Более того, в вышеуказанной Инструкции содержатся следующие сведения:

Информация для заказа (состав):

№ по кат.	Наименование
1504124	Изотонический дилуент Swelab AlfaDiluent, 20 л
1504462	Изотонический дилуент Swelab AlfaDiluent RFID, 20 л
1504125	Гемолизирующий реагент Swelab AlfaLyse, 5 л
1504463	Гемолизирующий реагент Swelab AlfaLyse RFID, 5 л
1504127	Пак Swelab Alfa ComboPack 200, (5+1) л
1504464	Пак Swelab Alfa ComboPack, RFID, (5+1) л
1504112	Очищающий раствор Boule Enzymatic Cleaner 100 мл
1504113	Очищающий раствор Boule Hypochlorite 2% Cleaner 500 мл
1504111	Очищающий раствор Boule Cleaning Kit, 3x450 мл

Вышеуказанный перечень реагентов соответствует установленным заказчиком по позициям № 1, № 2, № 3 технического задания закупочной документации наименованиям закупаемого товара, а, следовательно, товар по данным позициям может быть оснащен метками RFID (по смыслу примечания к Инструкции по применению медицинского изделия «Реагенты in vitro для гематологических исследований»).

Возможность оснащения сканером метки RFID подтверждается предоставленным заказчиком руководством пользователя «SwelabAlfa» (п. 2.4 руководства пользователя «SwelabAlfa»).

В связи с чем, принимая во внимание то обстоятельство, что имеющееся оборудование заказчика оснащено RFID-меткой и при условии невозможности сканирования штрих-кода считывателем RFID, Комиссией первый довод жалобы был признан необоснованным.

В ходе заседания Комиссии представитель заявителя в своих дополнениях по жалобе заявил, что заказчик не может, имея в пользовании гематологический анализатор «SwelabAlfa», оснащенный сканером метки RFID, закупать по позиции № 4 технического задания реагент «Гематологический контрольный материал» со штрих-кодом, т.к., по мнению заявителя, заказчик не сможет на своем оборудовании считать такой штрих-код.

Изучив представленные доказательства, а также заслушав пояснения представителей заказчика, Комиссия пришла к следующему выводу.

Емкость с реагентом «Изотонический дилуент» и реагентом «Гемолизирующий реагент» с меткой радиочастотной модификации (RFID-метка), использующихся в клинико-диагностических лабораториях медицинских учреждений для выполнения анализов крови, присоединяется к гематологическому анализатору с помощью специальных соединительных трубок как указано в руководстве пользователя «SwelabAlfa».

Исходя из данных представителем заказчика пояснениям, следует, что в анализаторе заказчика имеется RFID-метка и сканер штрих-кода, но считывать данные с наборов реагентов «Изотонический дилуент» и «Гемолизирующий реагент», отраженных штрих-кодом нет возможности, т.к. в программе изменен принцип внесения и считывания информации.

В связи с тем, что оборудование заказчика оснащено RFID-меткой для считывания только реагентов «Изотонический дилуент» и «Гемолизирующий реагент», не являющихся контрольным материалом для гематологического анализатора заказчика, оснащенного для такого материала штрих-кодом, в данных действиях заказчика нарушений не выявлено.

В соответствии со вторым доводом жалобы, заказчиком по позициям № 1 «Изотонический дилуент», № 2 «Гемолизирующий реагент» технического задания установлены излишние требования к активным ингредиентам, упаковке и характеристикам. Так, большинство требуемых характеристик не являются постоянными и становятся известными только после производства конкретной партии. Податель жалобы указывает, что совместное применение медицинского изделия «Набор реагентов ЮНИДИФФ 3» с оборудованием заказчика также возможно, что подтверждается инструкцией по эксплуатации данного медицинского изделия.

Не соглашаясь с указанным доводом жалобы, представитель заказчика пояснил, что химический состав реагентов оказывает непосредственное влияние на аналитические характеристики гематологического анализатора «SwelabAlfa». Согласно письму компании Boule Medical от 24.01.2022г. № 12-С, являющегося уполномоченным представителем в России Boule Medical AB (Швеция), производителя продукции под торговыми знаками Swelab, данная компания никогда не проводила технические и клинико-лабораторные испытания медицинского изделия «Набор реагентов «ЮНИДИФФ № 3» и никогда не подтверждала возможность их совместного использования.

Положения действующего законодательства о закупках позволяют заказчику устанавливать такие характеристики предмета закупки, которые наиболее полно отвечают его потребностям и позволяют определить соответствие закупаемого товара.

Проанализировав техническое задание заказчика и требуемые по позициям № 1, № 2 характеристики закупаемого товара, Комиссия установила, что в описании объекта закупки указаны подробные характеристики товара, включая использование словосочетаний «не менее», знак «<», что указывает на установленные заказчиком диапазонные значения характеристик требуемого к поставке товара.

В связи с тем, что при формировании технического задания заказчику предоставлены полномочия по самостоятельному определению параметров и характеристик товара, в наибольшей степени удовлетворяющих его потребности, данный довод был признан необоснованным.

На основании всего вышеизложенного, жалоба ИП Пономарева Юрия Александровича была признана Комиссией Свердловского УФАС России необоснованной.

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 ИП Пономарева Юрия Александровича признать необоснованной.
2. В действиях заказчика в лице Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Городская поликлиника № 3 город Нижний Тагил» нарушений Закона о закупках не выявлено.
3. Заказчику в лице Государственного автономного учреждения здравоохранения Свердловской области «Городская поликлиника № 3 город Нижний Тагил», закупочной комиссии 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.

*

