

**В Управление Федеральной антимонопольной
службы по г. Москве**
107078, г. Москва, Мясницкий проезд, дом 4, стр. 1
Тел.: 8 (495) 784-75-05 (доб 077-100; 077-105)
E-mail: to77@fas.gov.ru

Заявитель:
Общество с ограниченной ответственностью
«Морской ординар» (ОГРН 1207800148984)
197198, г. Санкт-Петербург, ул. Ропшинская, д. 4,
лит. А, пом. 5Н,6Н,
Тел.: +7 911 986 95 74,
E-mail: morskojput@gmail.com



Жалоба на положения документации проводимого электронного аукциона по извещению № 224045200216

Наименование заказчика	Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации
Контактная информация	119991, г. Москва, ул. Трубецкая, д.8 стр.2
Способ определения поставщика (подрядчика, исполнителя)	Закрытый аукцион в электронной форме
Адрес официального сайта, на котором размещена информация о закупке	http://223.astgoz.ru
Наименование электронной площадки в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»	http://223.astgoz.ru

Адрес электронной площадки в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»	http://223.astgoz.ru
Номер извещения о проведении закупки	№ 224045200216
Дата размещения извещения о проведении закупки (дата размещения изменения извещения о проведении закупки)	12.12.2022
Дата и время окончания срока подачи заявок	28.12.2022 09 ч. 00 мин. (время московское)
Объект закупки	Поставка медицинских изделий: стенты, катетеры, проводники и иные расходные материалы для рентгенхирургии для нужд Клинического центра ФГАОУ ВО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет) в 2023 году.
Начальная (максимальная) цена контракта	31 375 200,00

12 декабря 2022 г. Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова» Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее – ФГАОУ ВО «ПМГМУ им. И.М. Сеченова» Минздрава РФ) разместило извещение об осуществлении закупки посредством закрытого электронного аукциона № 224045200216.

ООО «Морской ординар» считает, что описание объекта закупки противоречит действующему законодательству о закупках, в частности, Федеральному закону от 18 июля 2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – ФЗ № 223), а именно – ст. 3 ФЗ № 223 и ст. 17 Федерального закона от 26 июля 2006 г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – ФЗ № 135).

1. По позиции 4 описанию объекта закупки не соответствует ни одно медицинское изделие, зарегистрированное на территории РФ. Заказчик установил требования технического задания, не позволяющие корректно заполнить заявку. Выдержка из технического задания:

4	Стент периферический нитиноловый самораскрывающийся	<p>"Стерильное нерассасывающееся трубчатое устройство, предназначенное для имплантации в одну из периферических артерий для постоянного поддержания проходимости и увеличения диаметра просвета у пациентов с атеросклеротической болезнью или после реканализации тотальной окклюзии. Длина системы доставки ≥ 105 и ≤ 120 см. МРТ совместимость. Способ раскрытия саморасширяемые. Тип ячейки: закрытая Структура стента: плетеная из нитей металла. Рентгеноконтрастные маркеры на стенте ≥ 0 и ≤ 7 шт. Совместимость с проводниками не менее 0.45 и не более 0.50 мм. Доставляющая система усилена внутренней металлической трубкой. Материал стента нитинол. Номинальный диаметр стента 4 мм. Общая длина стента: ≥ 10 и ≤ 20; ≥ 20 и ≤ 30; ≥ 30 и ≤ 40; ≥ 50 и ≤ 60; ≥ 70 и ≤ 80; ≥ 90 и ≤ 100; ≥ 110 и ≤ 120; ≥ 140 и ≤ 150 мм. Номинальный диаметр стента ≥ 5 и ≤ 5.5 мм. Общая длина стента: ≥ 10 и ≤ 20; ≥ 20 и ≤ 30; ≥ 30 и ≤ 40; ≥ 50 и ≤ 60; ≥ 70 и ≤ 80; ≥ 90 и ≤ 100; ≥ 110 и ≤ 120; ≥ 140 и ≤ 150; ≥ 170 и ≤ 180; ≥ 190 и ≤ 200 мм. Номинальный диаметр стента ≥ 6 и ≤ 6.5 мм. Общая длина стента: ≥ 10 и ≤ 20; ≥ 20 и ≤ 30; ≥ 30 и ≤ 40; ≥ 50 и ≤ 60; ≥ 70 и ≤ 80; ≥ 90 и ≤ 100; ≥ 110 и ≤ 120; ≥ 140 и ≤ 150; ≥ 170 и ≤ 180; ≥ 190 и ≤ 200 мм. Номинальный диаметр стента ≥ 7 и ≤ 7.5 мм. Общая длина стента: ≥ 10 и ≤ 20; ≥ 20 и ≤ 30; ≥ 30 и ≤ 40; ≥ 50 и ≤ 60; ≥ 70 и ≤ 80; ≥ 90 и ≤ 100 мм. (Размеры по выбору Заказчика). ГОСТ Р ИСО 25539-2-2012, ГОСТ Р ИСО 14630-2017, ГОСТ EN 556-1-2011, ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-7-2016, ГОСТ ISO 10993-9-2015, ГОСТ ISO 10993-10-2011."</p>
---	---	---

Под описание объекта закупки могли бы подойти следующие медицинские изделия, однако таковые не соответствуют по ряду параметров:

- Стент Supera производителя Abbott (РУ № РЗН 2013/411) не соответствует требованию к размеру стента «Номинальный диаметр стента 4 мм», поскольку не производится с требуемым диаметром 4 мм, что подтверждается письмом от ООО «Эбботт Лэбораториз»:



ООО "Эбботт Лэбораториз"
125571, Москва, Ленинградское шоссе, д.10А, строение 1, БЦ "Метрополис"
Тел: (495) 258 42 80
Факс: (495) 258 42 81
info@russta.abbott.com

№3/26/08/2020 от «26» августа 2020г

Всем заинтересованным лицам

ООО «Эбботт Лэбораториз» настоящим сообщает, что медицинское изделие стент периферический нитиноловый самораскрывающийся SUPERA с системой доставки имеет следующие технические характеристики:

Материал стента – нитинол.

Дизайн стента – 6 переплетенных нитиноловых нитей с закрытыми концами.

Диаметры стентов – 4,5; 5,5; 6,5; 7,5 мм.

Длины стентов – 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200 мм.

Маркеры на стенте – нет.

Рабочая длина системы доставки – 80 см и 120 см.

Тип системы доставки – Двухпросветная система доставки (over-the-wire).

- Стент Pulsar-18 производителя Biotronik (РУ № ФСЗ 2011/10641) не соответствует параметру «Длина системы доставки ≥ 105 и ≤ 120 см», поскольку производится с длиной системы доставки 90см или 135см. Выкопировка с сайта производителя:

Pulsar-18

Indicated for use in patients with atherosclerotic disease of the femoral and infrapopliteal arteries and for the treatment of insufficient results after percutaneous transluminal angioplasty.*

Vascular
Intervention
Peripheral



Technical Data	Stent
Catheter type	OTW
Recommended guide wire	0.018"
Stent material	Nitinol
Strut thickness	140 μ m
Strut width	85 μ m
Stent coating	proBIO (Amorphous Silicon Carbide)
Stent Markers	2 gold markers each end
Sizes	2.0 - 7.5 mm L: 20 - 280 mm
Proximal shaft	0.5", hydrophobic coating
Usable length	90 cm and 135 cm

2. Позиция 10 технического задания сформирована под товар единственного производителя – стент внутрисосудистый Herculink производителя Abbott (ПУ № РЗН 2015/2925). Заказчик установил ограничивающие параметры, не позволяющие подать заявку с аналогичными медицинскими изделиями других производителей, а именно:

10	Устройства для внутрисосудистых манипуляций и ангиопластики	<p>"Стент для почечной артерии металлический непокрытый. Длина системы доставки см. ≥ 130 и ≤ 140. Наличие MPT совместимости. Баллонорасширяемый способ раскрытия. Открытый или закрытый тип ячейки. Совместимость с проводниками мм. ≥ 0.3 и ≤ 0.36. Совместимость с интродьюсерами френч не более 6. Материал стента кобальт-хром. Номинальное давление атм. 10 или 11. Расчетное давление разрыва атм. не менее 13 и не более 15. Общая длина стета мм. ≥ 12 и < 13; ≥ 14 и < 16; ≥ 18 и < 20. Номинальный диаметр стента мм. ≥ 4 и ≤ 5; ≥ 5.1 и ≤ 6; ≥ 6.1 и ≤ 7.</p> <p>ГОСТ Р ИСО 14630-2017 ГОСТ Р ИСО 25539-2-2012 ГОСТ ISO 10555-4-2012 ГОСТ 19126-2007 (Разд. 5) ГОСТ Р ИСО 11070-2010 ГОСТ EN 556-1-2011 ГОСТ Р 52770-2016 ГОСТ ISO 10993-5-2011 ГОСТ ISO 10993-10-2011</p>
----	---	--

Выкопировка с сайт производителя Abbott, где представлены технические характеристики стента Herculink (Ссылка на источник: <https://www.cardiovascular.abbott/us/en/hcp/products/peripheral-intervention/peripheral-stents/rx-herculink-elite/ordering-information.html>):

RX HERCULINK ELITE™ RENAL STENT SYSTEM						
STOCK NUMBER CATHETER LENGTH		STENT DIAMETER (MM)	STENT LENGTH (MM)	SHEATH COMPAT- IBILITY (F)	INFLATION PRESSURE (ATM) NOMINAL/RBP	MAX POST-DILATION DIAMETER (MM)
90 (CA)	125 (CA)					
101485-12	101487-12	4.0	12	9	11.54	7
101485-15	101487-15	4.0	15	9	11.54	7
101485-18	101487-18	4.0	18	9	11.54	7
101487-12	101490-12	4.3	12	9	11.54	7
101487-15	101490-15	4.3	15	9	11.54	7
101487-18	101490-18	4.3	18	9	11.54	7
101492-12	101493-12	5.0	12	9	11.54	7
101492-15	101493-15	5.0	15	9	11.54	7
101492-18	101493-18	5.0	18	9	11.54	7
101495-12	101496-12	5.5	12	9	11.54	7
101495-15	101496-15	5.5	15	9	11.54	7
101495-18	101496-18	5.5	18	9	11.54	7
101499-12	101499-12	6.0	12	9	11.54	7
101499-15	101499-15	6.0	15	9	11.54	7
101499-18	101499-18	6.0	18	9	11.54	7
101501-12	101502-12	6.5	12	9	11.54	8
101501-15	101502-15	6.5	15	9	11.54	8
101501-18	101502-18	6.5	18	9	11.54	8
101504-12	101505-12	7.0	12	9	11.54	8
101504-15	101505-15	7.0	15	9	11.54	8
101504-18	101505-18	7.0	18	9	11.54	8

На основе проведенного анализа рынка составлена таблица аналогичных медицинских изделий, стентов для почечной артерии металлический непокрытый различных производителей, отвечающих требованию технического задания по параметру «Совместимость с проводниками мм. ≥ 0.3 и ≤ 0.36 .»:

Производитель	Наименование	Способ раскрытия	Максимальный размер проводника, (мм)	Размер система доставки, (см)	Диаметр, (мм)	Длина (мм)	Ссылка на источник	РЧ
Abbott	RX Herculink Elite 0.014	Баллонорасширяемый	0.014 (0.36мм)	80, 135	4, 4.5, 5, 5.5, 6, 6.5, 7	12, 15, 18	https://www.cardiovascular.abott/us/en/hcp/products/peripheral-intervention/rx-herculink-elite-renal-stent-system.html	РЗН 2015/2925 от 10.05.2017
Cordis/Cardinal Health	Palmaz Blue	Баллонорасширяемый	0.014 (0.36мм)	80, 142	4, 5, 6, 7	12, 15, 18, 24	https://www.cardinalhealth.co.uk/en_gb/medical-products/cordis-products/endovascular/renal/palmaz-blue-peripheral-stent.html	РЗН 2015/3272 от 20.10.2020
Cordis	Precise Pro RX	Саморасширяющийся	0.014 (0.36мм)	135	5-10	20, 30, 40	https://www.cordis.com/en_us/endovascular/intervene/self-expanding-stents/precise-pro-rx-carotid-stent.html	РЗН 2015/3272 от 20.10.2020
BSC	Carotid Wallstent Monorail	Саморасширяющийся	0.014 (0.36мм)	135	6, 8, 10	36, 48, 49, 62, 59	https://www.hostonscientific.com/en-US/products/stents--vascular/wallstent-endoprosthesis/Carotid_WALLSTENT_Monorail_Endoprosthesis.html	РЗН 2015/2362 от 09.02.2015
BSC	Adapt	Саморасширяющийся	0.014 (0.36мм)	135	один размер диаметра от 4 до 9	21, 32, 40		РЗН 2013/648 от 10.02.2017
Medtronic	Hippocampus	н/д	0.014 (0.36мм)	80, 145	4, 5, 5.5, 6, 6.5, 7	10, 15, 20, 24	https://www.medtronic.com/xg-en/healthcare-professionals/products/cardiovascular/peripheral-biliary-stents/hippocampus-renal-rx.html	РЗН 2016/4180 от 13.08.2019
Medtronic	Protégé	Саморасширяющийся	0.014 (0.36мм)	135	6,7,8,9,10, 8/6, 10/7	20, 30, 40, 60	https://medtronic-cardiovascular.ru/catalog/Intervencionn_ava-radiologiya/vmeshatelstva-na-perifericheskikh-sosudah/samoraskrivavushchiesya-stenty/prot-g-rx/?doctor_confirm=yes#	РЗН 2017/6155 от 23.08.2017
Terumo (Micro Vention)	Casper	н/д	0.014 (0.36мм)	143	5,6,7,8,9,10	25, 37, 47, 22, 33, 40, 28, 35, 43	https://www.microvention.com/emea/product/casper	РЗН 2015/2835 от 18.08.2015
Formula 414	Cook Incorporated	Баллонорасширяемый	0.014 (0.36мм)	80, 135	4,5,6,7	12,16,20,24	https://roszdravnadzor.gov.ru/services/misearch?download=51941&id=37721&table_name=med_products_new	РЗН 2014/2248 от 18.09.2019

Таким образом, под описание объекта закупки мог бы подойти стент Palmaz Blue производителя Cordis, однако он не соответствует по параметру «Длина системы доставки см. ≥ 130 и ≤ 140 », поскольку производится с длиной системы доставки 80см или 142см. Выкопировка с каталога Cordis:

Cordis PALMAZ® Blue™ .014 Peripheral Stent System

Deliver Visible Results

Ordering info

Unexpanded Stent Length (mm)	Expanded Stent Length (mm)	Balloon Ø x Length (mm x mm)	Sheath Compatibility (F)	Guiding Compatibility (F)	Catalogue Number	
					Length of delivery system 80 cm	142 cm
12	11	5 x 15	5	6 (.070")	PB1250PPS	PB1250PPX
12	11	7 x 15	5	6 (.070")	PB1270PPS	PB1270PPX
15	14	5 x 17	5	6 (.070")	PB1550PPS	PB1550PPX
15	14	7 x 17	5	6 (.070")	PB1570PPS	PB1570PPX
18	18	5 x 20	5	6 (.070")	PB1850PPS	PB1850PPX
18	17	7 x 20	5	6 (.070")	PB1870PPS	PB1870PPX
24	24	5 x 25	5	6 (.070")	PB2450PPS	PB2450PPX
24	23	7 x 25	5	6 (.070")	PB2470PPS	PB2470PPX

.014 Rapid Exchange delivery system

3. Позиции 29 по 33 сформированы под товары единственного производителя – расходные материалы для аспирационного насоса для удаления тромбов Penumbra (РУ № ФСЗ 2012/12358) - Инструменты для тромбэкстракции при ишемическом инсульте "Penumbra" (РУ № ФСЗ 2011/10544). Данные инструменты совместимы только с насосом Penumbra, что не позволяет подать заявку на участие с аналогичной продукцией.

29	Реперфузионный катетер Ace68 Penumbra	Предназначен для тромбэкстракции и обеспечения реперфузии церебральных артерий с применением электромеханического реперфузионного аппарата. Представляет собой реперфузионный набор (стерильный, одноразового использования). Использование в сегментах M1 - M2 (от бифуркации внутренней сонной артерии до бифуркации средней мозговой артерии), базилярной и позвоночных артериях. Количество сегментов переменной жесткости на протяжении всей длине катетера для доступа в интракраниальные артерии не менее 12 штук. Рабочая длина катетера не менее 130 см. Протяженность гибкого дистального конца не менее 130 мм. Армировка стенок катетера - сталь или нитинол. Атравматичная кромка дистального кончика - наличие. Покрытие внутреннего просвета катетера политетрафторэтилен или эквивалент. Рентгеноконтрастный маркер на дистальном конце катетера
----	--	--

		не менее 1 шт. Внутренний диаметр катетера Не менее 1,5 и не более 1,75 мм. Наружный диаметр проксимальной части катетера не менее 1,95 и не более 2,05 мм. Наружный диаметр дистального конца не менее 1,8 и не более 2,05 мм. Наличие в комплекте гемостатического клапана с боковым отведением. ГОСТ 19126-2007 (Разд. 5), ГОСТ ИЕС 60601-1-1-2011, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014, ГОСТР ИСО 13402-2011, ГОСТ 3399-76.
30	Катетер проводниковый NeuronMax Penumbra	Наружный диаметр катетера не менее 2,5 мм. Наличие рабочих длин катетеров 800; 900 мм. Длина гибкого дистального сегмента не менее 30 мм. Наличие конфигураций дистальной части катетера прямой и/или многоцелевой . Внутренний диаметр катетера не менее 2,20 мм. Материал корпуса катетера полимерный материал с металлическим армированием. 3-х ходовой краник - наличие. Расширитель - наличие. Гемостатический клапан - наличие. Проксимальный конец должен быть оснащен адаптером типа Льюер для присоединения инструментов ГОСТ 19126-2007 (Разд. 5), ГОСТ ИЕС60601-1-1-2011, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014, ГОСТР ИСО 13402-2011, ГОСТ 3399-76.
31	Реперфузионный катетер 3Max Penumbra	Предназначение для доставки механических тромбэкстракторов в целевые сегменты интракраниальных артерий. Использование в интракраниальных сегментах . Количество сегментов переменной жесткости на протяжении длины катетера Не менее 5 шт. Рабочая длина катетера Не менее 150 см. Армировка стенок катетера сталь или нитинол. Атравматичная кромка дистального кончика Наличие. Наличие политетрафторэтилен или эквивалент. Рентгеноконтрастный маркер на дистальном конце катетера Не менее 1 шт. Сужающийся дистальный конец катетера. Проксимальный конец оснащен адаптером типа Льюер. Внутренний диаметр проксимального части катетера 0,69 или 1,5 или 1,09 мм. Внутренний диаметр дистальной части катетера Не менее 0,6 мм. Наружный диаметр проксимальной части катетера 0,97 или 1,17 или 1,57 мм. Наружный диаметр дистальной части катетера 0,91 или 1,27 мм. Длина гибкого дистального сегмента не менее 170 мм. Максимальный размер совместимого проволочного направителя не менее 0,3 и не более 0,43 мм.ГОСТ 19126-2007 (Разд. 5), ГОСТ ИЕС 60601-1-1-2011, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014, ГОСТР ИСО 13402-2011, ГОСТ 3399-76.
32	Канистра с крышкой для сбора продуктов тромбаспирации Max Canister	Канистра для аспирационной системы. . Материал корпуса и крышки - полимер. Наличие фильтра в крышке. Наличие съемной крышки. Совместимость с аспирационным насосом. ГОСТ Р50267.0-92, ГОСТ Р ИСО 10079.1-2012. ГОСТ ИЕС 60601-1-1-2011, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014.
33	Сепаратор Separathor 3D Penumbra	Сетка проволочная для тромбэктомии. Материал сетки нитинол или сталь. Рабочая длина сетки 20мм. Общая длина сетки 26 или 32мм. Диаметр сетки в раскрытом состоянии не менее 4.0 и не более 4.6мм. Материал проволочного толкателя нитинол или сталь. Длина проволочного толкателя не менее 175 см. ГОСТ 19126-2007 (Разд. 5), ГОСТ ИЕС 60601-1-1-2011, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014, ГОСТР ИСО 13402-2011, ГОСТ 3399-76.

На фотографическом изображении представлены параметры расходных материалов аспирационного насоса Penumbra (Ссылка на источник: https://exten.ru/penumbra_system):

Система состоит из многоразового вакуумного электрического насоса MAX Pump и следующего набора катетеров для тромбэкстракции:

1. ACE68 KIT (основной аспирационный катетер)
2. ZMAX (микрокатетер для коаксиальной доставки ACE68 и аспирации из дистальных ветвей M2/M3)
3. Neuron MAX 088 - гайд-интродьюсер 8F
4. Микропроводник 0.014-0.018"

Семейство реперфузионных катетеров ACE (ACE68, ACE64, и ACE60) представляет последнее поколение Penumbra System



ACE68 - Революционный дизайн от порта к дистальному концу

Реперфузионный катетер ACE68 – аспирационный катетер ACE68 предназначен для тромбаспирации и обеспечения реперфузии церебральных артерий с применением вакуумного электрического насоса Penumbra MAX Pump

Реперфузионный катетер ACE68

- Большой внутренний просвет 0,068 дюйма (1,73 мм) предназначен для оптимизации извлечения сгустка из проксимальных крупных сосудов.
- Удлиненный гибкий дистальный стержень улучшает отслеживание через извилистость
- 16 переходных зон обеспечивают передачу усилия 1:1
- 132 см длина
- Уникальная геометрия обмотки катушки и новый проксимальный сегмент из полимера обеспечивают максимальную проталкиваемость.
- Скошенный наконечник улучшает навигацию

Ссылка на источник: <https://www.penumbrainc.com/neuro-device/ace-reperfusion-catheters/>

Neuron MAX 088 Large Lumen Intracranial Access System

CATHETER NUMBER	DESCRIPTION	LENGTH (CM)	PORTS (LUMEN CM)	INNER DIAMETER (CM)	OUTER DIAMETER (CM)
PNMLGF088004	Neuron MAX 8F 088 Long Sheath 80/4 Straight	80	4	.088	.035 / .038
PNMLGF088004M	Neuron MAX 8F 088 Long Sheath 80/4 MP	80	4	.088	.035 / .038
PNMLGF088004	Neuron MAX 8F 088 Long Sheath 90/4 Straight	90	4	.088	.035 / .038
PNMLGF088004M	Neuron MAX 8F 088 Long Sheath 90/4 MP	90	4	.088	.035 / .038
PNSGF105H1	8F Select Catheter 105 H1	105	9	.040	.035 / .038
PNSGF105BER	8F Select Catheter 105 BER	105	9	.040	.035 / .038
PNSGF125H1	8F Select Catheter 125 H1	125	9	.040	.035 / .038
PNSGF125SM	8F Select Catheter 125 SM	125	9	.040	.035 / .038
PNSGF125BER	8F Select Catheter 125 BER	125	9	.040	.035 / .038
PNSGF125SMV	8F Select Catheter 125 SM-V	125	9	.040	.035 / .038

Penumbra System MAX

CATALOG NUMBER	DESCRIPTION	OUTER DIAMETER PROXIMAL/DISTAL	INNER DIAMETER PROXIMAL/DISTAL (IN)	TOTAL LENGTH (CM)	WORKING LENGTH (CM)
3MAXC	3MAX Reperfusion Catheter	4.7F / 3.8F	.043 / .035	157	153
4MAXC	4MAX Reperfusion Catheter	6.0F / 4.3F	.064 / .041	143	139
PSC054	5MAX Reperfusion Catheter	6.0F / 5.0F	.064 / .054	136	132
5MAXACE132	ACE60 Reperfusion Catheter (5MAX ACE)	6.0F / 5.4F	.068 / .060	136	132
5MAXACE064	ACE64 Reperfusion Catheter	6.0F / 5.75F	.068 / .064	136	132
5MAXACE068	ACE68 Reperfusion Catheter	6.0 F / 6.0 F	.068 / .068	136	132
3MAXS	3MAX Separator	.030"	-	190	-
PSF041	4MAX Separator	.035"	-	175	-
PSF054	5MAX Separator	.045"	-	175	-

CATALOG NUMBER	DESCRIPTION	DEVICE DIAMETER (MM)	DEVICE LENGTH (MM)	WIRE LENGTH (CM)
PSS3D	Separator 3D	4.5	26	200

Penumbra System MAX & Penumbra System – Accessories

CATALOG NUMBER	DESCRIPTION
PST2	MAX Aspiration Tubing
PAPS2	MAX Canister (Non-Sterile - Quantity 1) <i>Use with Pump MAX PMX110 or PMX220 Only</i>
PMX110	Pump MAX 110V (Non-Sterile - Quantity 1) <i>Use with MAX Canister PAPS2 Only</i>
PMX220	Pump MAX 220V (Non-Sterile - Quantity 1) <i>Use with MAX Canister PAPS2 Only</i>

Копия каталога направлена с жалобой.

Расходные материалы для насоса Penumbra должны закупаться отдельной закупочной процедурой.

В соответствии с п. 10 Обзора судебной практики по вопросам, связанным с применением Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», утвержденного президиумом Верховного Суда Российской Федерации, включение в документацию о закупке требований к закупаемому товару, которые свидетельствуют о его конкретном производителе, в отсутствие спецификации такого товара, его использования является ограничением конкуренции.

В силу ч. 1 ст. 17 ФЗ № 135 при проведении торгов, запроса котировок цен на товары, запроса предложений запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устранению конкуренции. **Законодательные требования направлены на недопущение ограничения конкуренции и обеспечения объективного описания технических характеристик товара, необходимых заказчику.**

Согласно ч. 2 ст. 17 ФЗ № 135 при проведении торгов, запроса котировок, запроса предложений в случае закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд запрещается не предусмотренное федеральными законами или иными нормативными правовыми актами ограничение доступа к участию в торгах, запросе котировок, запросе предложений.

Из изложенного следует, что установление указанных законодательных требований направленно на недопущение ограничения конкуренции и обеспечения объективного описания технических характеристик товара, необходимых заказчику.

На основании изложенного, руководствуясь ст. 3 ФЗ № 223, ст. 17, п.1 ч.1 ст. 18.1 ФЗ № 135,

ПРОШУ:

1. Признать настоящую жалобу обоснованной.
2. Приостановить определения поставщика путем проведения закрытого электронного аукциона № 224045200216 в части заключения контракта до рассмотрения настоящей жалобы по существу.
3. Признать в действиях Заказчика нарушение требований ст. 3 ФЗ № 223, ст. 17 ФЗ № 135.
4. Выдать Заказчику предписание об устранении допущенных нарушений, в том числе о внесении изменений в документацию к проводимому аукциону в соответствии с настоящей жалобой.

Приложения:

1. Копия брошюры медицинского изделия «Peripheral stent system PALMAZ Blue Cordis».
2. Копия письма ООО «Эбботт Лэбораториз» от 26 августа 2020 г. № 3/26/08/2020.
3. Копия брошюры медицинского изделия «Self-Expanding stent system Pulsar-18 BIOTRONIK».
4. Копия каталога продукции Penumbra.

Директор
ООО «Морской ординар»



Н.С. Котик

