

Общество с ограниченной ответственностью «ЛВД»
ИНН 1658223512, КПП 165801001
ОГРН 1201600004220
Р/с 40702810802330001033
Ф-Л ПРИВОЛЖСКИЙ ПАО БАНК «ФК ОТКРЫТИЕ»
К/с 30101810300000000881 БИК 042282881
420006, г. Казань, ул. Рахимова, 21, пом. 11а/я 108
E-mail zakaz.lvd@gmail.com
Тел/факс (843) 512-16-64, 512-16-72

№ 104 от 17.02.2021г

Санкт-Петербургского УФАС
E-mail: to78@fas.gov

ООО «ЛВД»
E-mail: zakaz.lvd@gmail.com

Жалоба на действия заказчика и аукционной комиссии

Закупка № 32109951570

Способ размещения закупки	Аукцион в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства
Наименование закупки	Поставка шовного материала
Дата размещения извещения	02.02.2021 (МСК)
Дата размещения текущей редакции извещения	08.02.2021 (МСК)
Наименование электронной площадки в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»	АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО «СБЕРБАНК-АВТОМАТИЗИРОВАННАЯ СИСТЕМА ТОРГОВ»
Адрес электронной площадки в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»	http://www.sberbank-ast.ru
Наименование организации	<u>САНКТ-ПЕТЕРБУРГСКОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ "САНКТ-ПЕТЕРБУРГСКАЯ ГОРОДСКАЯ СТАНЦИЯ ПО БОРЬБЕ С БОЛЕЗНЯМИ ЖИВОТНЫХ"</u>
ИНН	7806158564
КПП	780601001
ОГРН	1047811020751
Место нахождения	195043, г Санкт-Петербург, р-н Красногвардейский, ул 2-я Жерновская, дом 46
Почтовый адрес	195043, Санкт-Петербург, 2-я Жерновская ул., д. 46
Контактное лицо	Барагина Анна Александровна

Электронная почта

goszakaz.vet@mail.ru

Телефон

+8 (812) 5264357, доб.: 480

Обжалуемые действия: Заявка № 6306 Несоответствие п.5.1.6, п.10.2.21 Раздела V Аукционной документации и ч.19 ст.34 223-ФЗ, а именно:

1.В позициях 1-6,30-31, 33 – отсутствие конкретного указания на наличие либо отсутствия покрытия нити.

2.В позициях 1-33,35.36 –отсутствует информация о комплектации изделия иглой.

3.В позициях 17-25 – отсутствует химический состав нити

4.В позициях 33, 35 не указаны РУ

Доводы жалобы: С данными доводами не согласны по следующим основаниям: в виду того, что техническое задание содержит конкретное указание по составу покрытия и наличия игл с параметрами требуемые заказчику, можно сделать вывод, что заказчиком заявка ООО «ЛВД» вообще не рассматривалась

В ТЗ в первой части по позиции 1-6 заказчик дублирует КРТУ 21.20.24.120-00000033

Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.

Например: позиция 1

п	ТЗ Заказчика	ТЗ Поставщика
1	Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается	Стерильная синтетическая рассасывающаяся полинить, полученная полимеризацией гликолевой кислоты, предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования; может быть непокрытой или покрытой таким материалом как поликапролактон. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена, чтобы справляться с обычными нагрузками, и постепенно рассасывается посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.

<p>посредством гидролиза. Это изделие одноразового использования.</p> <p>Нить со средним сроком рассасывания на основе полигликолевой кислоты с покрытием из рассасывающегося полимера, плетеная, окрашенная в контрастный цвет, сохранение прочности на разрыв не менее 50% в течение не менее 10-14 суток и полный диапазон рассасывания за 60-90 суток, метрический размер 1 (условный номер USP 5/0), длина нити не менее 90 см, одна игла с круглым поперечным сечением, длина иглы 20 (±1) мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атрауматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атрауматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы не менее 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла должна быть упругой, прочной, НЕ РАЗГИБАТЬСЯ, не ломаться, поверхность блестящей, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек или др. приспособлений). Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601 должно сопровождаться эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Маркировка шовного материала должна содержать в том числе наименование материала, из которого изготовлен шовный материал, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 48 месяцев.</p>	<p>Нить со средним сроком рассасывания на основе полигликолевой кислоты с покрытием из рассасывающегося полимера(поликапролактон и стеарат кальция), плетеная, окрашенная в контрастный цвет, сохранение прочности на разрыв 75% в течение 10-14 суток и полный диапазон рассасывания за 60-90 суток, метрический размер 1 (условный номер USP 5/0), длина нити 90см, одна игла с круглым поперечным сечением, длина иглы 20мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атрауматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Силиконизированная игла из высокопрочной коррозионностойкой стали. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атрауматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла упругая, прочной, НЕ РАЗГИБАЕТСЯ, не ломается, поверхность блестящая, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка обеспечивает легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек). Конструкция носителя обеспечивает легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601 сопровождается эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Маркировка шовного материала содержит в том числе наименование материала, из которого изготовлен шовный материал, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором. Остаточный срок годности на момент поставки 48 месяцев.</p>
---	--

В техническом задании указаны все характеристики, указанные в соответствии с потребностью заказчика.

В позициях 1-6,30-31, 33 – указаны конкретные характеристики покрытия нити.

В позициях 1-33,35.36 – указаны конкретные показатели иглы .

В позициях 17-25 – отсутствует химический состав нити. С данными доводами не согласны . В наименовании изделия указан химический состав , например:

в позициях 17-19 монопнить полипропиленовая

в позициях 20-25 монопнить полидиоксаноновая

П.	ТЗ Заказчика	ТЗ Поставщика
17	<p>монопнить полипропиленовая, окрашенная (синяя), MP1,5 (USP4-0), 90см, игла HS-20, 4/8</p> <p>Синтетическая нерассасывающаяся монопнить из полиолефина (например, из полипропилена, полиэтилена, политетрафторэтилена, поливинилиденфторида), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться прикрепленной одноразовой иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях.</p> <p>Нить по структуре монофиламентная нерассасывающаяся неизменной прочности, окрашенная в контрастный цвет, метрический размер 1,5 (условный номер USP 4/0), длина нити не менее 90 см, одна игла с трехгранным поперечным сечением, длина иглы 20 (±1)мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атравматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при</p>	<p>монопнить полипропиленовая, окрашенная (синяя),</p> <p>Даклон монопнить Республика Беларусь</p> <p>Синтетическая нерассасывающаяся монопнить из полиолефина (например, из полипропилена, полиэтилена, политетрафторэтилена, поливинилиденфторида), предназначенная для соединения (аппроксимации) краев раны мягких тканей или разреза путем сшивания или для лигирования мягких тканей; может комплектоваться прикрепленной одноразовой иглой, которую необходимо утилизировать сразу после использования. Нить обеспечивает временную поддержку раны до тех пор, пока она не будет в достаточной степени вылечена. Не самофиксирующаяся и не содержит антимикробных веществ/материалов. Это изделие одноразового использования и предназначено для использования в стерильных условиях.</p> <p>Нить по структуре монофиламентная нерассасывающаяся неизменной прочности, окрашенная в контрастный цвет, метрический размер 1,5 (условный номер USP 4/0), длина нити 90см , одна игла с трехгранным поперечным сечением, длина иглы 20 мм, степень изгиба иглы 4/8 окружности. Разрывная нагрузка нити в простом узле и прочность крепления шовного материала в атравматической игле в соответствии ГОСТ 31620-2012. Игла с высверленным лазером отверстием на задней торцевой части иглы для обеспечения при соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла упругая, прочной, НЕ</p>

<p>соединении с нитью атравматичности за счет лучшего соотношения диаметров иглы с нитью. Соединение нити с иглой методом кругового равномерного обжима иглы для предотвращения появления травмирующих частей и заусенец на игле. Диаметр иглы в зоне крепления шовной нити не должен превышать 1,15 диаметра иглы в начальной зоне крепления. Полный средний ресурс иглы не менее 50 проколов (ГОСТ 26641-85). Игла должна быть упругой, прочной, НЕ РАЗГИБАТЬСЯ, не ломаться, поверхность блестящей, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка должна обеспечивать легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек или др. приспособлений). Конструкция носителя должна обеспечивать легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601 должно сопровождаться эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Маркировка шовного материала должна содержать в том числе наименование материала, из которого изготовлен шовный материал, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором. Остаточный срок годности на момент поставки должен быть не менее 48 месяцев.</p>	<p>РАЗГИБАЕТСЯ, не ломается, поверхность блестящая, без трещин, раковин, вмятин, царапин и заусенцев. Стерильная упаковка обеспечивает легкость вскрытия и доступ к игле (наличие насечек). Конструкция носителя обеспечивает легкое, без образования узлов и сукрутин, извлечение нити с иглой из упаковки. Медицинское изделие в соответствии с ГОСТ 2.601 сопровождается эксплуатационной документацией: инструкцией (информацией) на русском языке по применению, необходимой для безопасного использования. Маркировка шовного материала содержит в том числе наименование материала, из которого изготовлен шовный материал, номер регистрационного удостоверения медицинского изделия, утвержденного Росздравнадзором. Остаточный срок годности на момент поставки 48 месяцев.</p>
---	---

Аналогичное описание и в остальных позициях :

8-15 КТРУ 21.20.24.120-00000028

16-21 КТРУ 21.20.24.120-0000000422-24

В соответствии с ч. 4 ст. 23 Закона № 44-ФЗ с 1 января 2017 года появилось обязательное требование к заказчикам при планировании и осуществлении закупок указывать наименование объекта закупки строго по КТРУ(ч. 3 ст. 114 Закона№44-ФЗ).

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 08 февраля 2017 г. № 145 руководствуясь пунктом 5 Заказчик вправе, применить дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона 44-ФЗ, которые не предусмотрены в позиции каталога. При этом каждая из таких дополнительных характеристик должна быть обоснована. Выборочное использование

характеристик из позиции КТРУ не допустимо. Описание из КТРУ подлежит включению в заявку участника. Данное описание редактированию не подлежит.

Дополнительная информация, не предусмотренная каталогом КТРУ, включается Заказчиком с целью точного отражения функциональных характеристик товара. Данные характеристики определяют область применения товара.

В соответствии с ч. 4 ст. 23 Закона № 44-ФЗ с 1 января 2017 года появилось обязательное требование к заказчикам при планировании и осуществлении закупок указывать наименование объекта закупки строго по КТРУ (ч. 3 ст. 114 Закона № 44-ФЗ).

Вышеуказанные нормы применяются заказчиком в соответствии с 44-ФЗ, при описании объекта закупки по 223 ФЗ не допустимо.

Довод заказчика о не указании номера РУ по позициям 33, 35 не состоятелен, т.к. требование об указании РУ в первой части заявки не законен.

Заказчиком нарушены требования ч.1 ст. 17 Федерального закона от 26.07.2006 N 135-ФЗ (ред. от 03.07.2016) «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции), в соответствии с которой при проведении торгов, запроса котировок цен на товары (далее — запрос котировок), запроса предложений запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устранению конкуренции, в том числе: создание участнику торгов, запроса котировок, запроса предложений или нескольким участникам торгов, запроса котировок, запроса предложений преимущественных условий участия в торгах, запросе котировок, запросе предложений, в том числе путем доступа к информации, если иное не установлено федеральным законом.

Также Заказчиком нарушен пункт 9 части 1 статьи 10 Закона о защите конкуренции, так как, ограничив ему доступ к проводимым торгам, создав другому участнику преимущественное положение, в итоге организатор закупок создал для ООО «ЛВД» препятствия в целом к доступу на рынок медицинских изделий.

Согласно ч. 4.2 ст. 23 Закона о защите конкуренции антимонопольный орган рассматривает жалобы на нарушение процедуры обязательных в соответствии с законодательством Российской Федерации торгов, продажи государственного или муниципального имущества.

На основании изложенного, руководствуясь требованиями действующего законодательства РФ,

1. Провести проверку по изложенным в жалобе фактам нарушения антимонопольного законодательства и законодательства в сфере защиты конкуренции и о противодействии коррупции, при размещении закупки № 32109943838

2. Аннулировать результаты закупки и всех протоколов;

3.Обязать Заказчика повторно рассмотреть и оценить заявки на участие в открытом запросе цен в электронной форме на право заключения договора на оказание услуг

Директор

Галимов Д.А.

Приказ о назначении

Доверенность

