

	В Управление Федеральной антимонопольной службы по Чувашской Республике - Чувашии Адрес: 428015, г. Чебоксары, Московский проспект, 2 Телефон/факс: (8352) 58-42-08/(8352) 58-40-13 E-mail: to21@fas.gov.ru
Лицо, подающее жалобу (Заявитель)	
Заказчик	АВТОНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЧУВАШСКОЙ РЕСПУБЛИКИ "РЕСПУБЛИКАНСКАЯ СТОМАТОЛОГИЧЕСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА" МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ЧУВАШСКОЙ РЕСПУБЛИКИ. Место нахождения: 428018, Чувашская Республика, г. Чебоксары, проспект Московский, д. 11а. Адрес электронной почты: rsp-21@med.cap.ru; Контактный телефон: 8 (8352) 58-66-10 Ответственное должностное лицо:

**Номер извещения о закупке:
№ 32312154547**

ЖАЛОБА

на действия заказчика при проведении закупки в соответствии с законом 223-ФЗ

Заказчиком на электронной площадке <http://roseltorg.ru> размещена закупка в форме аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства «Поставка стоматологических материалов».

Дата размещения извещения 28.02.2023, дата окончания приема заявок 15.03.2023 в 08:00 (МСК).

Заявка Заявителя была необоснованно отклонена.

Заявитель в установленном порядке подал заявку (порядковый номер заявки 1031098) на участие в электронном аукционе, однако по результатам рассмотрения первых частей заявок она была отклонена Уполномоченным органом по следующим основаниям (приведены в Протоколе рассмотрения первых частей заявок на участие в процедуре 32312154547):

«Товар, предлагаемый Участником в пунктах 24, 25, 26, 27 Первой части заявки, не соответствует заявленным требованиям Заказчика. А именно, Участником предлагается к поставке «Комплект пломбировочного композитного микрогибридного материала светового отверждения "ДентЛайт" по ТУ 9391-111-45814830-2007», согласно техническому заданию Заказчика требуется «Универсальный наногибридный композит»».

Заявитель сообщает, что «Комплект пломбировочного композитного микрогибридного материала светового отверждения "ДентЛайт"» соответствует понятию наногибридный на основании следующего:

1. Согласно раздела IV «Актуальные вопросы реставрации» «Факультетская стоматология. Руководство для врачей-стоматологов, Москва 2015 г.» под редакцией
при участии рецензентов

указана классификация композиционных материалов по размеру частиц наполнителя. **Приложение №1**

«п.6 Нанонаполненные – нанокompозиты (созданные с использованием нанотехнологий):

- *Истинные нанокompозиты*
- *Микрогибридные композиты, модифицированные нанонаполнителем (**наногибридные**)»*

Истинные нанокompозиты содержат частицы с размером только в нанометрах (нм). Гибридные материалы содержат более крупные частицы в микрометрах (**мкм**) с добавлением более мелких частиц в нанометрах (**нм**) и считаются наногибридными.

Размер частиц материала «ДентЛайт» указан в инструкции по применению комплекта пломбировочного композитного микрогибридного материала светового отверждения «ДентЛайт»: «рентгеноконтрастный нанонаполнитель, который представляет собой комбинацию модифицированных барийборалюмосиликатных кластеров (0,1-3 **мкм**) и наноразмерного диоксида кремния (5-75 **нм**)». **Приложение №2.**

На основании вышеизложенной классификации, микрогибридный материал ДентЛайт с наночастицами кремния (5-75 нм) соответствует понятию «наногибридный».

2. Согласно «Постановление Правительства РФ от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий (в редакции от 18.03.2020)» <https://roszdravnadzor.gov.ru/medproducts/documents/92> Раздел «Правила государственной регистрации медицинских изделий» п. 9 «В заявлении о государственной регистрации медицинского изделия (далее - заявление о регистрации) указываются следующие сведения:

а) наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению), при этом заявитель указывает товарный знак и иные средства индивидуализации медицинского изделия в случае их нанесения на упаковку медицинского изделия».

Постановление не обязывает производителя указывать в названии материала его состав. Производитель сам решает отобразить наличие наночастиц в названии материала или только в инструкции по применению. **Т.е. название может звучать как «микрогибридный» или «наногибридный» по усмотрению производителя.**

3. Росздравнадзор в ответе на мой запрос от 22.10.2021 №75730 о предоставлении пояснений о дополнительных характеристиках материалов сообщает следующее: *«Одновременно информируем, что сведения о медицинском изделии, его характеристиках можно запросить у производителя (изготовителя) и/или у уполномоченного представителя производителя на территории Российской Федерации» (Приложение №3).*

К первой части заявки было приложено письмо № 19-18.02/ТХ от 18 февраля 2022 года от производителя материала ДентЛайт АО «ОЭЗ «Владмива» с подтверждением соответствия набора ДентЛайт требованию «наногибридный» (**Приложение №4**).

Положительные решения УФАС по соответствию микрогибридного материала ДентЛайт понятию «наногибридный»:

- Московский областной УФАС России: решение по делу № 50/07/3275эп/22 от 04.02.2022 года (ГАУЗ МО «Подольская городская стоматологическая поликлиника»)
- УФАС России по Республике Бурятия: решение по результатам рассмотрения жалобы №003/07/3-915/2021 от 22.09.2021 г.

Исходя из вышеизложенного я считаю, что предложила товар полностью подходящий по характеристикам под требования аукционной документации и моя заявка была отклонена необоснованно.

На основании вышеизложенного Заявитель

ПРОСИТ:

1. Признать действия Заказчика по отклонению заявки ИП незаконными.
2. Выдать предписание об устранении выявленных нарушений.
3. Приостановить проведение закупки в части заключения договора (контракта) до рассмотрения настоящей жалобы.

Приложения:

1. Классификация наноуполненных композитов.
2. Инструкция ДентЛайт универсальный.
3. Письмо Росздравнадзора №10-62386/21 от 29.10.2021 г.
4. Письмо АО «ОЭЗ «Владмива» № 19-18.02/ТХ от 18 февраля 2022.

Индивидуальный предприниматель