

Жалоба  
на действия (бездействие) заказчика,  
комиссии по осуществлению закупок

Заказчик ГАУЗ "СП №53 ДЗМ" при проведении электронного аукциона разместил на сайте [zakupki.gov.ru](http://zakupki.gov.ru) (Извещение: 32413220033) и на электронной торговой площадке АО «ЕЭТП» <http://roseltorg.ru> документацию по объекту закупки: Аукцион в электронной форме на поставку расходных материалов (перчатки).

Протоколом рассмотрения первых частей заявок №32413220033-01 от 05.02.2024 наша заявка (порядковый номер 2310659584) была не допущена по следующему основанию: "В составе заявки представлено регистрационное удостоверение на медицинское изделие ФСЗ 2010/06177 от 29.09.2021. Вместе с этим ни в инструкции, ни на бланке регистрационного удостоверения, представленного в составе заявки и размещённого на официальном сайте Росздравнадзор, не имеется информации о наличии материала внутреннего слоя/покрытия Алое Вера и витамина Е. Таким образом, участник представил недостоверную информацию в составе заявки".

Возражения: ни в аукционной документации, ни в Техническом задании №\_16184723-1 не было требований, что данная информация должна быть указана в инструкции, либо на бланке регистрационного удостоверения.

Боле того:

Согласно п.56 Правил № 1416 в регистрационном удостоверении указываются следующие сведения:

- а) наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению);
- б) дата государственной регистрации медицинского изделия и его регистрационный номер;
- в) в отношении лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма юридического лица и адрес места его нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, адрес места жительства индивидуального предпринимателя;

г) в отношении производителя (изготовителя) - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма и адрес места нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, адрес места жительства индивидуального предпринимателя;

д) место производства медицинского изделия;

е) номер регистрационного досье;

з) класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации;

и) код общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности.

Таким образом, п.56 Правил № 1416 установлен перечень информации, обязательной к указанию в регистрационном удостоверении медицинского изделия.

При этом, положения п.56 Правил № 1416 не содержат указания на обязательное указание информации о наличии материала внутреннего слоя/покрытия в регистрационном удостоверении.

Кроме того, из положений требований к содержанию технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя) медицинского изделия, утвержденных Приказом Минздрава России от 19.01.2017 № 11н, также не следует обязанность производителя (изготовителя) медицинского изделия указывать в технической и эксплуатационной документации информацию о наличии материала внутреннего слоя/покрытия перчаток.

Заявленный к поставке товар соответствует всем требованиям ТЗ.

При таких обстоятельствах, нашу заявку нельзя признать несоответствующей требованиям документации о закупке.

Считаем, что действия заказчика нарушают п. 2 ч. 1 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц".

С учетом изложенного, руководствуясь п. 1 ч. 10 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" и ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ "О защите конкуренции",

прошу:

1. Признать жалобу обоснованной.

2. Выдать заказчику предписание об устранении нарушений.

08.02.2024