

ФЕДЕРАЛЬНАЯ АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА
УПРАВЛЕНИЕ
по Владимирской области

ул. Большая Московская, 1, г. Владимир, 600000 тел./ факс (4922) 33-49-78, 43-10-25
e-mail: to33@fas.gov.ru

РЕШЕНИЕ
по делу о нарушении законодательства
о контрактной системе в сфере закупок
№ 033/06/67-143/2021

03 марта 2021 года

г. Владимир

Резолютивная часть решения оглашена 03.03.2021г.

Комиссия Владимирского УФАС России по контролю в сфере закупок (далее – Комиссия) в составе:

Председательствующего Комиссии:

..... заместителя начальника отдела,

членов Комиссии:

.... главного специалиста-эксперта,

.... главного специалиста-эксперта,

на основании части 8 статьи 106 Федерального закона № 44-ФЗ от 05.04.2013 «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Закон о контрактной системе в сфере закупок) и Административного регламента Федеральной антимонопольной службы по исполнению государственной функции по рассмотрению жалоб на действия (бездействие) заказчика, уполномоченного органа, уполномоченного учреждения, специализированной организации, комиссии по осуществлению закупок, ее членов, должностного лица контрактной службы, контрактного управляющего, оператора электронной площадки при определении поставщиков (подрядчиков, исполнителей) для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденного приказом ФАС России от 19.11.2014 № 727/14 (далее - административный регламент) рассмотрела жалобу ООО «НОРД-ФАРМ» на действия комиссии при проведении электронного аукциона на закупку лекарственного препарата для медицинского применения (МНН: "Эпозтин альфа") для обеспечения отдельных категорий граждан, постоянно проживающих на территории Владимирской области, при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в целях их социального обеспечения в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ «О социальной поддержке и социальном обслуживании отдельных категорий граждан во Владимирской области» в 2021 году для нужд ГКУЗ ВО «Центр закупок» (№ закупки 0128200000121000346).

02.03.2021г. в соответствии с пунктом 3.32 Административного регламента и частью 3 статьи 106 Закона о контрактной системе в сфере закупок в рамках рассмотрения дела о нарушении законодательства о контрактной системе в сфере закупок Комиссией объявлен перерыв до 03.03.2021г.

В ходе рассмотрения дела о нарушении законодательства в сфере закупок № 033/06/67-143/2021 Комиссия Владимирского УФАС России,

УСТАНОВИЛА:

24 февраля 2021г. во Владимирское УФАС России поступила жалоба ООО «НОРД-ФАРМ» (далее – заявитель, общество) на действия комиссии при проведении электронного аукциона на

закупку лекарственного препарата для медицинского применения (МНН: "Эпоэтин альфа") для обеспечения отдельных категорий граждан, постоянно проживающих на территории Владимирской области, при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в целях их социального обеспечения в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ «О социальной поддержке и социальном обслуживании отдельных категорий граждан во Владимирской области» в 2021 году для нужд ГКУЗ ВО «Центр закупок» (№ закупки 0128200000121000346).

Заявитель в своей жалобе изложил следующее.

ООО «НОРД-ФАРМ» была подана заявка на участие в электронном аукционе № 0128200000121000346.

Заявка заявителя была отклонена.

Заявитель считает, что аукционная комиссия нарушила требования Закона о контрактной системе в сфере закупок, неправоммерно признав заявку заявителя не соответствующей.

Согласно протоколу рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе от 19.02.2021г. № 0128200000121000346 отказано в допуске ООО «НОРД-ФАРМ» (номер заявки 3) в соответствии с п. 2. ч. 4 ст. 67 - несоответствие информации, предусмотренной ч. 3 ст. 66 44-ФЗ, требованиям документации о таком аукционе: Приложение №2 к информационной карте, п. 13.2 Инструкции участникам закупок документации об электронном аукционе, п. 2 ч. 4 ст. 67 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" – в заявке участника несоответствие информации требованиям документации об электронном аукционе (**не указаны показатели товара (дозировка: нет 10 000 ЕД/мл)**), предусмотренной ч. 3 ст. 66 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ.

Однако, участник закупки в своей заявке указал показатели из регистрационного удостоверения, которые соответствовали заявленным в аукционной документации требованиям заказчика:

Раствор для внутривенного и подкожного введения 10 000 ЕД/мл (ГРЛС: 10000 МЕ; 10000 МЕ/1.0 мл; 10000 МЕ/мл; 10 тыс.МЕ; 10 тыс.МЕ/1.0 мл; 10 тыс.МЕ/мл; 2500 МЕ; 3000 МЕ; 3000 МЕ/0.3 мл; 3тыс.МЕ/0.3 мл; 4000 МЕ; 4000 МЕ/0.4 мл; 4 тыс.МЕ; 4 тыс.МЕ/0.4 мл; 5000 МЕ/0.5 мл; 5 тыс.МЕ/0.5мл; 6000 МЕ; 6000 МЕ/0.6 мл; 6 тыс.МЕ/0.6 мл; 8000 МЕ; 8000 МЕ/0.8 мл; 84 мкг/мл (10000 МЕ/мл);84 мкг/мл (3000 МЕ/0.3 мл); 84 мкг/мл (4000 МЕ/0.4 мл); 84 мкг/мл (5000 МЕ/0.5 мл); 84 мкг/мл (6000МЕ/0.6 мл); 84 мкг/мл (8000 МЕ/0.8 мл); 8 тыс.МЕ/0.8 мл) «Лекарственная форма, дозировка» в заявке участник указывает «Раствор для внутривенного и подкожного введения, 10 000 МЕ/мл, 1 мл, ампула, №10» не указывая 10 000 ЕД/мл, но при этом не в ГРЛС ни в Регистрационном удостоверении участника такая форма измерения не прописана.

Таким образом, по мнению заявителя, указанная причина в Протоколе рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе от 19.02.2021, не соответствует ГРЛС и Регистрационному удостоверению участника и не является основополагающей для данного препарата.

В обоснование правомерности действий аукционной комиссии представитель уполномоченного органа пояснила следующее.

В Приложении № 2 к информационной карте заказчиком указано:

п/п	Код по КТРУ или код (ы) по классификатору	Международное непатентованное название или	Значения показателей товара
-----	---	--	-----------------------------

1	ру ОКПД2 (ОК 034-2014)	отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями (В случае предусмотренном постановлением Правительства РФ №1289 заказчиком указывается включение лекарственного	Требования к качеству, техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара				
	21.20.10.133 000001 -1 -00 64- 000000000000 00	Эпоэтин альфа	Лекарственная форма	Дозировка**	Остаточный срок годности*	Дополнительные характеристики	
					не менее 12-ти месяцев на момент поставки товара		
			Раствор для внутривенного и подкожного введения 10 000 ЕД/мл (ГРЛС: 10000 МЕ; 10000 МЕ/1.0 мл; 10000 МЕ/мл; 10 тыс.МЕ; 10 тыс.МЕ/1.0 мл; 10 тыс.МЕ/мл; 2500 МЕ; 3000 МЕ; 3000 МЕ/0.3 мл; 3 тыс.МЕ/0.3 мл; 4000 МЕ; 4000 МЕ/0.4 мл; 4 тыс.МЕ; 4 тыс.МЕ/0.4 мл; 5000 МЕ/0.5 мл; 5 тыс.МЕ/0.5 мл; 6000 МЕ; 6000 МЕ/0.6 мл; 6 тыс.МЕ/0.6 мл; 8000 МЕ; 8000 МЕ/0.8 мл; 84 мкг/мл (10000 МЕ/мл); 84 мкг/мл (3000 МЕ/0.3 мл); 84 мкг/мл (4000 МЕ/0.4 мл); 84 мкг/мл (5000 МЕ/0.5 мл); 84 мкг/мл (6000 МЕ/0.6 мл); 84 мкг/мл (8000 МЕ/0.8 мл); 8 тыс.МЕ/0.8 мл)				

В заявке заявителя жалобы ООО «НОРД-ФАРМ» (номер заявки3) указано следующее:

<p>Наименование товара (Указание на товарный знак (при наличии). Наименование страны происхождения товара. В случае осуществления закупок лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в соответствии с постановлением Правительства РФ от 30.11.2015 №1289 участнику</p>	<p>Показатели качества, технических, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара</p>
--	---

Международное непатентованное наименование	Торговое наименование	Лекарственная форма, дозировка	Кол-во лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке**	Остаточный срок годности	Дополнительные характеристики
Эпоэтин альфа	Эпокрин	Раствор для внутривенного и подкожного введения. 10 000 МЕ/мл. 1 мл. ампула, №10	№10 ампул по 1 мл в упаковке	не менее 12-ти месяцев на момента поставки товара	-

Заказчиком установлено значение показателя «дозировка» - «Раствор для внутривенного и подкожного введения 10 000 ЕД/мл (ГРЛС: 10000 МЕ; 10000 МЕ/1.0 мл; 10000 МЕ/мл; 10 тыс.МЕ; 10 тыс.МЕ/1.0 мл; 10 тыс.МЕ/мл; 2500 МЕ; 3000 МЕ; 3000 МЕ/0.3 мл; 3 тыс.МЕ/0.3 мл; 4000 МЕ; 4000 МЕ/0.4 мл; 4 тыс.МЕ; 4 тыс.МЕ/0.4 мл; 5000 МЕ/0.5 мл; 5 тыс.МЕ/0.5 мл; 6000 МЕ; 6000 МЕ/0.6 мл; 6 тыс.МЕ/0.6 мл; 8000 МЕ; 8000 МЕ/0.8 мл; 84 мкг/мл (10000 МЕ/мл); 84 мкг/мл (3000 МЕ/0.3 мл); 84 мкг/мл (4000 МЕ/0.4 мл); 84 мкг/мл (5000 МЕ/0.5 мл); 84 мкг/мл (6000 МЕ/0.6 мл); 84 мкг/мл (8000 МЕ/0.8 мл); 8 тыс.МЕ/0.8 мл)».

Заявитель, в свою очередь, предложил к поставке товар с дозировкой «Раствор для внутривенного и подкожного введения, 10000 МЕ/мл», не указав при этом дозировку «10 000 ЕД/мл», что не соответствует требованиям технического задания заказчика.

Согласно пункту «а» части 2 постановления Правительства РФ от 15 ноября 2017 года № 1380 «Об особенностях описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» при описании в документации о закупке заказчик помимо сведений, предусмотренных пунктом 6 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе в сфере закупок, указывают также лекарственную форму препарата, включая в том числе эквивалентные лекарственные формы, за исключением описания лекарственной формы и ее характеристик, содержащихся в инструкциях по применению лекарственных препаратов и указывающих на конкретного производителя (например, описание цвета, формы, вкуса и др.).

Формирование аукционной документации, в том числе описания объекта закупки, осуществляется заказчиком самостоятельно.

Каких-либо положений, позволяющих предположить возможность указать только дозировку, документация не содержит.

Кроме того, в соответствии с параграфом 188 Правил русской орфографии и пунктуации (1956г.), «в скобки заключаются слова и предложения, вставляемые в предложение с целью пояснения или дополнения высказываемой мысли, а также для каких-либо добавочных замечаний».

Указанное изложение в соответствии с правилами русского языка не могло трактоваться участником закупки каким-либо иным образом.

Следовательно, сделать вывод о соответствии предлагаемой заявителем характеристики по показателю «дозировка» требованиям документации заказчика не представляется возможным.

В связи с этим, аукционная комиссия, действуя в пределах своих полномочий в рамках статьи 67 Закона о контрактной системе в сфере закупок, а именно, проверяя первые части заявок на соответствие требованиям, установленным документацией о таком аукционе, правомерно отказала заявителю жалобы в допуске к участию в электронном аукционе.

Исходя из изложенного, уполномоченный орган Владимирской области считает, что нарушений законодательства при проведении электронного аукциона № 0128200000121000346 со стороны департамента имущественных и земельных отношений администрации Владимирской области не допущено.

Заказчик, в свою очередь, в письменном пояснении пояснил, что при формировании технического задания руководствовался единым справочник-каталогом лекарственных препаратов (далее - ЕСКЛП).

Заказчик, в свою очередь, считает действия аукционной комиссии соответствующими положениям законодательства, а требования к описанию объекта закупки соблюдены заказчиком в полном объеме.

Изучив представленные документы, исследовав доказательства сторон в рамках внеплановой проверки, проведенной в соответствии с пунктом 1 частью 15 статьи 99 Закона о контрактной системе, Комиссия пришла к следующим выводам.

На официальном сайте единой информационной системы в сфере закупок были размещены извещение о проведении электронного аукциона № 0128200000121000346 и документация об электронном аукционе на закупку лекарственного препарата для медицинского применения (МНН: "Эпоэтин альфа") для обеспечения отдельных категорий граждан, постоянно проживающих на территории Владимирской области, при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в целях их социального обеспечения в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ «О социальной поддержке и социальном обслуживании отдельных категорий граждан во Владимирской области» в 2021 году для нужд ГКУЗ ВО «Центр закупок».

Начальная (максимальная) цена контракта: 483 517,50 рублей.

В соответствии с протоколом рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе от 19 февраля 2021 года № 0128200000121000346 по окончании срока подачи заявок до 09 часов 00 минут (время московское) 18 февраля 2021 года было подано 2 заявки от участников, с идентификационными номерами: 2,3.

Комиссия рассмотрела заявки участников закупки и документы участников такого аукциона, получивших аккредитацию на электронной площадке, на предмет соответствия требованиям Закона о контрактной системе в сфере закупок и документации об аукционе № 0128200000121000346 и приняла решение о несоответствии заявки участника с порядковым номером № 3 требованиям аукционной документации.

Согласно протоколу рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе от 19.02.2021г. № 0128200000121000346 отказано в допуске ООО «НОРД-ФАРМ» (номер заявки 3) в соответствии с п. 2. ч. 4 ст. 67 - несоответствие информации, предусмотренной ч. 3 ст. 66 44-ФЗ, требованиям документации о таком аукционе: Приложение №2 к информационной карте, п. 13.2 Инструкции участникам закупок документации об электронном аукционе, п. 2 ч. 4 ст. 67 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" – в заявке участника несоответствие информации требованиям документации об электронном аукционе (**не указаны показатели товара (дозировка: нет 10 000 ЕД/мл)**), предусмотренной ч. 3 ст. 66 Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ.

В силу части 3 статьи 66 Закона о контрактной системе в сфере закупок первая часть заявки на участие в электронном аукционе, за исключением случая, предусмотренного частью 3.1 настоящей статьи, должна содержать:

1) согласие участника электронного аукциона на поставку товара, выполнение работы или оказание услуги на условиях, предусмотренных документацией об электронном аукционе и не подлежащих изменению по результатам проведения электронного аукциона (такое согласие дается с применением программно-аппаратных средств электронной площадки);

2) при осуществлении закупки товара или закупки работы, услуги, для выполнения, оказания которых используется товар:

а) наименование страны происхождения товара (в случае установления заказчиком в извещении о проведении электронного аукциона, документации об электронном аукционе условий, запретов, ограничений допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств, в соответствии со статьей 14 настоящего Федерального закона);

б) конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным в документации об электронном аукционе, и указание на товарный знак (при наличии). Информация, предусмотренная

настоящим подпунктом, включается в заявку на участие в электронном аукционе в случае отсутствия в документации об электронном аукционе указания на товарный знак или в случае, если участник закупки предлагает товар, который обозначен товарным знаком, отличным от товарного знака, указанного в документации об электронном аукционе.

Аналогичные требования установлены заказчиком в пунктах 13.2, 16.4 документации об электронном аукционе.

На основании части 6 статьи 67 Закона о контрактной системе в сфере закупок по результатам рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе аукционная комиссия оформляет протокол рассмотрения заявок на участие в таком аукционе, подписываемый всеми присутствующими на заседании аукционной комиссии ее членами не позднее даты окончания срока рассмотрения данных заявок.

В Приложении № 2 к информационной карте заказчиком указано:

п/п	Код по КТРУ или код (ы) по классификатору ОКПД2 (ОК 034-2014)	Международное непатентованное название или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями (В случае предусмотренном постановлением Правительства РФ №1289 заказчиком указывается включение лекарственного средства в перечень ЖНВЛ)	Значения показателей товара			
			Требования к качеству, техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара			
			Лекарственная форма	Дозировка***	Остаточный срок годности*	Дополнительные характеристики
1	21.20.10.133-000001 -1 -00 64-0000000000000	Эпоэтин альфа	Раствор для внутривенного и подкожного введения 10 000 ЕД/мл (ГРЛС: 10000 МЕ; 10000 МЕ/1.0 мл; 10000 МЕ/мл; 10 тыс.МЕ; 10 тыс.МЕ/1.0 мл; 10 тыс.МЕ/мл; 2500 МЕ; 3000 МЕ; 3000 МЕ/0.3 мл; 3 тыс.МЕ/0.3 мл; 4000 МЕ; 4000 МЕ/0.4 мл; 4 тыс.МЕ; 4 тыс.МЕ/0.4 мл; 5000 МЕ/0.5 мл; 5 тыс.МЕ/0.5 мл; 6000 МЕ; 6000 МЕ/0.6 мл; 6 тыс.МЕ/0.6 мл; 8000 МЕ; 8000 МЕ/0.8 мл; 84 мкг/мл (10000 МЕ/мл); 84 мкг/мл (3000 МЕ/0.3 мл); 84 мкг/мл (4000 МЕ/0.4 мл); 84 мкг/мл (5000 МЕ/0.5 мл); 84 мкг/мл (6000 МЕ/0.6 мл); 84 мкг/мл (8000 МЕ/0.8 мл); 8 тыс.МЕ/0.8 мл)		не менее 12- ти месяцев на момента поставки товара	

В заявке заявителя жалобы ООО «НОРД-ФАРМ» (номер заявки №3) указано следующее:

<p>Наименование товара (Указание на товарный знак (при наличии). Наименование страны происхождения товара. В случае осуществления закупок лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в соответствии с постановлением Правительства РФ от 30.11.2015 №1289 участнику закупки рекомендуется указать наименование производителя.</p>		<p>Показатели качества, технических, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара</p>			
<p>Международное непатентованное наименование</p>	<p>Торговое наименование</p>	<p>Лекарственная форма, дозировка</p>	<p>Кол-во лекарственных форм во вторичной (потребительской) упаковке**</p>	<p>Остаточный срок годности</p>	<p>Дополнительные характеристики</p>
<p>Эпоэтин альфа</p>	<p>Эпокрин</p>	<p>Раствор для внутривенного и подкожного введения. 10 000 МЕ/мл. 1 мл. ампула, №10</p>	<p>№10 ампул по 1 мл в упаковке</p>	<p>не менее 12-ти месяцев на момента поставки товара</p>	<p>-</p>

Проанализировав первую часть заявки заявителя и требования, установленные заказчиком в аукционной документации, Комиссия пришла к следующему выводу, что заявителем не указана дозировка «10 000 ЕД/мл», что не соответствует требованиям документации об электронном аукционе.

В связи с вышеизложенным, решение аукционной комиссии уполномоченного органа об отказе в допуске к участию в аукционе заявки №3 (ООО «НОРД-ФАРМ») было принято с соблюдением требований статьи 67 Закона о контрактной системе в сфере закупок, а именно проверяя первые части заявок на соответствие требованиям, установленным документацией о таком аукционе, правомерно отказала заявителю в допуске к участию в электронном аукционе, по основаниям указанным в протоколе рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе.

Кроме того, Комиссия Владимирского УФАС России отмечает следующее.

В целях информационного обеспечения контрактной системы в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд создается и ведется единая информационная система в сфере закупок (ЕИС). Взаимодействие ЕИС с иными информационными системами обеспечивает формирование, обработку, хранение и предоставление данных участникам контрактной системы в сфере закупок в рамках отношений, указанных в ч. 1 ст. 1 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд".

В соответствии с Перечнем поручений Президента РФ от 10.08.2016 N Пр-1567 посредством информационного взаимодействия ЕИС и единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения (ЕГИСЗ) обеспечены возможности загрузки ЕСКЛП, формируемого Минздравом. Справочник применяется заказчиками в ЕИС при описании объектов закупок в извещениях об осуществлении закупки, а также при формировании сведений о заключенных контрактах и их исполнении, подлежащих включению в реестр контрактов.

В Письме Федерального казначейства N 14-00-05/7248, Минздрава России N 18-2/И/2-4135 от 07.04.2020 (далее - Письмо от 07.04.2020) отмечено, что ЕСКЛП необходимо применять как на этапе подготовки документации о закупке лекарственных препаратов, так и на этапе заключения и исполнения контракта на поставку лекарственных препаратов.

На этапе подготовки документации о закупке лекарственных препаратов в соответствии с Приказом Минздрава России от 19.12.2019 N 1064н предусмотрен расчет начальной (максимальной) цены контракта, цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), начальной цены единицы товара с использованием сведений ЕСКЛП.

На этапе заключения и исполнения контрактов на поставку лекарственных препаратов Приказом Минздрава России от 26.10.2017 N 870н установлена форма типового контракта на поставку лекарственных препаратов и соответствующих документов поставки с обязательным указанием информации о лекарственном препарате в соответствии с ЕСКЛП. К тому же Приказом Минфина России от 19.07.2019 N 113н предусмотрено формирование заказчиками информации о лекарственном препарате для включения в реестр контрактов в соответствии с государственным реестром лекарственных средств (ГРЛС). При этом согласно требованиям Постановления Правительства РФ от 05.05.2018 N 555 ЕСКЛП формируется на основании сведений ГРЛС и государственного реестра предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

Таким образом, информация о закупке лекарственного препарата формируется с использованием ЕСКЛП.

На основании изложенного, руководствуясь частями 8 статьи 106, пунктом 3 частью 15 статьи 99 Закона о контрактной системе в сфере закупок, Комиссия Владимирского УФАС России

РЕШИЛА:

Признать жалобу ООО «НОРД-ФАРМ» на действия комиссии при проведении электронного аукциона на закупку лекарственного препарата для медицинского применения (МНН: "Эпоэтин альфа") для обеспечения отдельных категорий граждан, постоянно проживающих на территории Владимирской области, при оказании амбулаторно-поликлинической помощи в целях их социального обеспечения в соответствии с Законом Владимирской области от 02.10.2007 № 120-ОЗ «О социальной поддержке и социальном обслуживании отдельных категорий граждан во Владимирской области» в 2021 году для нужд ГКУЗ ВО «Центр закупок» (№ закупки 0128200000121000346) по доводам, изложенным в ней, необоснованной.

Настоящее решение вступает в законную силу с момента его вынесения и может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев с момента вынесения.

Председательствующий Комиссии

Члены Комиссии

.....