

	<p>В Управление Федеральной антимонопольной службы по Московской области Адрес: 123423, г. Москва, Карамышевская наб., д.44 Телефон/факс: приемная: 8(499)755-23-23 доб.050-233 Факс: 8(499)755-23-23 доб.050-892 E-mail: to50@fas.gov.ru</p>
Лицо, подающее жалобу (Заявитель)	<p>ИП Мерзлякова Елена Сергеевна Адрес места нахождения: 617763, Пермский край, г. Чайковский, ул. Вокзальная, д. 1, кв. 34 Телефон/факс: +7-922-30-09-277 E-mail: 1@59v.ru</p>
Заказчик	<p>Государственное автономное учреждение здравоохранения Московской области «Подольская городская стоматологическая поликлиника» (ГАУЗ МО «ПГСП»). Место нахождения: 142100, Московская обл., г. Подольск, Революционный проспект, д.29/7; Почтовый адрес: 142100, Московская обл., г. Подольск, Революционный проспект, д.29/7; Адрес электронной почты: britareva.n@gmail.com; Контактный телефон: 8 (4967) 50-03-16 доб.105; Ответственное должностное лицо: Бритарёва Наталья Николаевна</p>

**Номер извещения о закупке:
 № 32211046214**

ЖАЛОБА

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

Заказчиком на электронной площадке <http://www.rts-tender.ru> размещена закупка в форме электронного аукциона «Поставка стоматологических материалов».

Дата размещения извещения 19.01.2022, дата окончания приема заявок 27.01.2022 в 09:00 (МСК).

Заявка Заявителя была необоснованно отклонена.

Заявитель в установленном порядке подал заявку (порядковый номер заявки 4) на участие в электронном аукционе, однако по результатам рассмотрения первых частей заявок она была отклонена Уполномоченным органом по следующим основаниям (приведены в Протоколе № 2279139):

«Несоответствие продукции, указанной в заявке на участие в закупке, требованиям документации п.23. Наименование стоматологического материала не соответствует его описанию. ДентЛайт не является наногибридным материалом, о чем свидетельствуют письма, приложенные к данной заявке на участие в аукционе в ЭФ».

Заявитель сообщает, что «Комплект пломбирочного 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 профессора А.К. Иорданишвили, доцента А.М. Ковалевского при участии рецензентов профессора, д.м.н. Л.Н. Горбатовой, профессора, д.м.н. Л.Ю. Ореховой указана классификация композиционных материалов по размеру частиц наполнителя. **Приложение №1**

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

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

Истинные нанокомпозиты 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 пломбирочного 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**)». **Приложения №2,3**

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 №4).*

К первой части заявки было приложено письмо № 75-30.03/ТХ от 18 марта 2021 года от производителя материала ДентЛайт АО «ОЭЗ «Владмива» с подтверждением соответствия набора ДентЛайт требованию «наногибридный» (**Приложение №5**)

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 Мерзляковой Е.С. незаконными.
2. Выдать предписание об устранении выявленных нарушений.

3. Приостановить проведение закупки в части заключения договора (контракта) до рассмотрения настоящей жалобы.

Приложения:

1. Классификация нанонаполненных композитов.
2. Инструкция ДентЛайт универсальный.
3. Инструкция ДентЛайт многоотеночный.
4. Письмо Росздравнадзора №10-62386/21 от 29.10.2021 г.
5. Письмо АО «ОЭЗ «Владмива» № 75-30.03/ТХ от 18 марта 2021 года.

Индивидуальный предприниматель

Е.С. Мерзлякова