



ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА

УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Саратовской области

ул. Вольская, 81, г. Саратов, 410012
тел.: (845-2) 27-96-42, факс: (845-2) 27-93-14
e-mail: to64@fas.gov.ru

По списку рассылки

№ _____
На № _____ от _____

**РЕШЕНИЕ № 064/01/18.1-679/2024
о признании жалобы необоснованной**

23 мая 2024 года

г. Саратов

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Саратовской области по рассмотрению жалоб в порядке, предусмотренном статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135–ФЗ «О защите конкуренции» (далее по тексту – Комиссия) в составе:

1. П.Э. Кошманов – заместитель руководителя, председатель комиссии;
2. И.К. Маклецова – начальник отдела контроля органов власти, член Комиссии;
3. Е.В. Кравцова – старший государственный инспектор отдела контроля закупок, член Комиссии,

в присутствии:

Василькова В.И. – представителя ООО «Романов» (доверенность от 20.05.2024);

Бестаева А.А. - представителя ООО «Романов» (доверенность от 22.05.2024);

Рохманова И.В. – представителя ГУЗ «ОКОД» (доверенность от 22.03.2023);

Тришина В.В. – представителя ГУЗ «ОКОД» (доверенность от 27.04.2023);

Зининой Е.И. – представителя ГКУ СО «Государственное агентство по централизации закупок» (доверенность от 22.04.2024);

Зырянова М.А. – представителя ООО «СибМК» (доверенность от 15.01.2024),
рассмотрев жалобу ООО «Романов» на действия ГУЗ «ОКОД» и ГКУ СО «Государственное агентство по централизации закупок» при проведении аукциона в электронной форме на право заключить договор на поставку расходного материала



2024-4974

для рентгеновского отделения №32413512743, руководствуясь ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 №135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции)

УСТАНОВИЛА:

16.05.2024 в Саратовское УФАС России поступила жалоба ООО «Романов» (далее – Заявитель) на действия ГУЗ «ОКОД» (далее – Заказчик) и ГКУ СО «Государственное агентство по централизации закупок» (далее - Уполномоченный орган) при проведении аукциона в электронной форме на право заключить договор на поставку расходного материала для рентгеновского отделения № 32413512743.

Из жалобы Заявителя следует, что заявка ООО «СИБМК» была необоснованно допущена аукционной комиссией как соответствующая требованиям аукционной документации.

Изучив представленные сведения и документы, Комиссия пришла к следующим выводам.

16.04.2024 в единой информационной системе в сфере закупок размещено извещение о проведении аукциона в электронной форме на право заключить договор на поставку расходного материала для рентгеновского отделения №32413512743 (далее – Аукцион).

Заказчиком по данной закупке является ГУЗ «ОКОД».

Начальная (максимальная) цена договора 8 248 633,00 рубля.

Согласно опубликованного 08.05.2024 протокола рассмотрения вторых частей заявок на участие в процедуре 32413512743 от 08.05.2024 победителем Аукциона признан участник закупки с идентификационным номером заявки 1400963627 ООО «СИБМК».

Из жалобы Заявителя следует, что Заявка ООО «СИБМК» была необоснованно признана соответствующей требованиям аукционной документации. По мнению Заявителя заявка не соответствует требованиям аукционной документации по следующим основаниям: 1) по п. 3 в РУ РЗН 2021/13604 от 25.07.2022 отсутствует товар: отсутствует указание на конкретный товар, необходимый заказчику (трубки удлинительные); 2) по п. 4 в РУ РЗН 2021/13604 от 25.07.2022 присутствуют два набора (№ 2 и № 4), имеющих существенные отличия в составах между собой и требований Заказчика; 3) в РУ на Систему инъекционную MEDRAD Salient с принадлежностями ФСЗ 2012/12881 от 15.02.2024, производителем в руководстве пользователя указана совместимость с недействующим в настоящее время ФСЗ 2012/12881 от 25.03.2017; 4) товар - Магистраль соединительная для введения рентгеноконтрастного вещества имеет требования ZY51522 или эквивалент: трубка удлинительная с Т -коннектором 150 см предназначен для использования с системой MEDRAD® Salient, имеющейся в наличии у Заказчика, с рабочим давлением, кПа/psi 2068/300, однако, ни один из каталожных номеров производителя не имеет значение рабочего давления, psi 300, согласно руководству пользователя есть значения 350, 400 и 600, что не соответствует требованиям документации Заказчика и что нельзя считать улучшением, так как избыточное давление может быть недопустимым как для системы, так и для человека; 5)

нет указаний на исполнения: по РУ на товар РЗН 2021/13604 от 25.07.2022 должен соответствовать одному из наборов (исполнений), таким образом, для однозначной идентификации изделий требуется указание исполнения; 6) Нет указания на товарный знак, в случае отсутствия должно быть указано - товарный знак отсутствует; 7) нет соответствия характеристик товара в п. 1 требуется: 1.Шприц ZY63222 или эквивалент предназначен для использования с системой MEDRAD® Salient, имеющейся в наличии у Заказчика, в составе: Шприц 190 мл, Трубка быстрого наполнения; 8) в РУ РЗН 2021/13604 от 25.07.2022 г. присутствуют, например, два набора № 5 и № 6, имеющих существенные отличия в составах между собой и требований Заказчика: Набор № 5 - шприц 190 мл - 1 шт., соединительная магистраль - 1 шт., защитный колпачок - 4 шт., трубочка для наполнения контраста - 1 шт., шип - 1 шт.; а Набор № 6 - шприцы 190 мл - 2 шт., соединительная магистраль - 1 шт., защитный колпачок - 7 шт., трубочка для наполнения контраста - 1 шт., шип - 2 шт. Таким образом, ни один не соответствует характеристикам товара и требованиям Заказчика. Все остальные наборы имеют иной объем шприца.

Согласно ч.1 ст. 2 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон о закупках) при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются Конституцией Российской Федерации, Гражданским кодексом Российской Федерации, настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также принятыми в соответствии с ними и утвержденными с учетом положений части 3 настоящей статьи правовыми актами, регламентирующими правила закупки (далее - положение о закупке).

Согласно ч. 2 ст. 2 Закона о закупках положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок определения и обоснования начальной (максимальной) цены договора, цены договора, заключаемого с единственным поставщиком (исполнителем, подрядчиком), включая порядок определения формулы цены, устанавливающей правила расчета сумм, подлежащих уплате заказчиком поставщику (исполнителю, подрядчику) в ходе исполнения договора (далее - формула цены), определения и обоснования цены единицы товара, работы, услуги, определения максимального значения цены договора, порядок подготовки и осуществления закупок способами, указанными в частях 3.1 и 3.2 статьи 3 настоящего Федерального закона, порядок и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

Согласно ч. 1 ст. 3 Закона о закупках при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются следующими принципами:

- 1) информационная открытость закупки;
- 2) равноправие, справедливость, отсутствие дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки;
- 3) целевое и экономически эффективное расходование денежных средств на приобретение товаров, работ, услуг (с учетом при необходимости стоимости жизненного цикла покупаемой продукции) и реализация мер, направленных на сокращение издержек заказчика;

4) отсутствие ограничения допуска к участию в закупке путем установления неизмеряемых требований к участникам закупки.

В соответствии с ч. 10 ст. 3.2 Закона о закупка заявки на участие в конкурентной закупке представляются согласно требованиям к содержанию, оформлению и составу заявки на участие в закупке, указанным в документации о закупке в соответствии с настоящим Федеральным законом и положением о закупке заказчика. Форма заявки на участие в запросе котировок в электронной форме устанавливается в извещении о проведении запроса котировок в соответствии с положением о закупке заказчика.

Согласно пункту 1 части 10 статьи 4 Закона о закупках в документации о конкурентной закупке должны быть указаны требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, установленные заказчиком и предусмотренные техническими регламентами в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика. Если заказчиком в документации о закупке не используются установленные в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, законодательством Российской Федерации о стандартизации требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, в документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика.

Согласно пункту 2 части 10 статьи 4 Закона о закупках в документации о конкурентной закупке должны быть указаны в том числе требования к содержанию, форме, оформлению и составу заявки на участие в закупке.

В соответствии с частью 6 статьи 3 Закона о закупках заказчик определяет требования к участникам закупки в документации о конкурентной закупке в соответствии с положением о закупке. Не допускается предъявлять к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора требования и осуществлять оценку и сопоставление заявок на участие в закупке по критериям и в порядке, которые не указаны в документации о закупке. Требования, предъявляемые к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора, критерии и порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, установленные заказчиком, применяются в равной степени ко всем участникам закупки, к предлагаемым ими товарам, работам, услугам, к условиям исполнения договора.

На основании части 19 статьи 3.4 Закона о закупках заявка на участие в

конкурсе в электронной форме, аукционе в электронной форме, запросе предложений в электронной форме должна содержать описание поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги, которые являются предметом закупки в соответствии с требованиями документации о закупке.

Закупочная деятельность Заказчика регламентируется Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд государственного учреждения здравоохранения «Областной клинический онкологический диспансер», версия 12 от 11.08.2023 (далее - Положение о закупке).

Согласно п. 10 ч. 18 ст. 16 Положения о закупке в документации о конкурентной закупке заказчик вправе установить обязанность представления участника конкурентной закупки предложения в отношении предмета такой закупки.

Согласно п. 11 ч. 18 ст. 16 Положения о закупке в документации о конкурентной закупке заказчик вправе установить обязанность представления копии документов, подтверждающих соответствие товара, работы или услуги, являющихся предметом закупки, требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае, если требования к данным товару, работе или услуге установлены в соответствии с законодательством Российской Федерации и перечень таких документов предусмотрен документацией о конкурентной закупке. При этом не допускается требовать представление указанных документов, если в соответствии с законодательством Российской Федерации они передаются вместе с товаром.

Согласно ч. 19.4. ст. 16 Положения о закупке Заявка на участие в аукционе в электронной форме состоит из двух частей. Первая часть данной заявки должна содержать информацию и документы, предусмотренные пунктом 10 части 18 ст. 16. Вторая часть данной заявки должна содержать информацию и документы, предусмотренные пунктами 1-9, 11 и 12 части 18 настоящей статьи. При этом предусмотренные настоящей частью информация и документы должны содержаться в заявке на участие в аукционе в электронной форме в случае установления обязанности их представления в соответствии с частью 18 настоящей статьи.

В Разделе II Документации о закупке «Описание предмета закупки» (далее- описание объекта закупки) предусмотрены следующие требования к приобретаемому товару:

№ п/п	Наименование товара	Характеристика товара
1	Шприц для системы инъекции контрастного вещества	Шприц ZY6322 ² или эквивалент предназначен для использования с системой MEDRAD® Salient, имеющейся в наличии у Заказчика, в составе: - Шприц 190 мл, - Трубка быстрого наполнения.
2	Шприц для магнитоконтрастных веществ и	Набор SSQK 65/115VS ¹ или эквивалент предназначен для использования с системой MEDRAD® Spectris Solaris EP, имеющейся в наличии у Заказчика, в составе: 1. Шприц 65 мл.;

	физиологического раствора к устройствам для внутреннего введения	2. Шприц 115 мл.; 3. Т-образная соединительная трубка низкого давления с обратным клапаном; 4. Иглы – 2 шт.
3	Магистраль соединительная для введения рентгеноконтрастного вещества	ZY5152 ² или эквивалент: трубка удлинительная с Т - коннектором 150 см предназначен для использования с системой MEDRAD® Salient, имеющейся в наличии у Заказчика Рабочее давление, кПа/psi 2068/300
4	Набор ангиографический	Набор SDS-СТР-QFT ³ или эквивалент предназначен для использования с системой MEDRAD® Stellant D, имеющейся в наличии у Заказчика, в составе: 1. Шприц-колба 200 мл.; 2. Шприц-колба 200 мл.; 3. Т-образная соединительная трубка низкого давления; 4. Трубка быстрого наполнения - 1 шт; 5. Трубка для прокачки воздуха - 1 шт.
5	Устройство для ирригоскопии и кишечных промываний	Наконечник взрослый диаметр, мм 23 Зажим для трубки наличие Прозрачная трубка длиной, мм не менее 1500 Стерильность наличие
6	Беруши	Форма коническая Материал изделия Вспененный полиуретан Акустическая эффективность 35 Дб Индивидуальная упаковка
7	Пленка рентгеновская медицинская, экранная	Длина 35 Сантиметр Исполнение Лист Тип Зеленочувствительная Ширина 35 Сантиметр
8	Проявитель	Набор растворов, предназначен для обработки медицинских пленок во всех типах автоматических проявочных машин, рассчитан на приготовление 40 литров рабочего раствора.
9	Фиксаж	Набор растворов, предназначен для обработки медицинских пленок во всех типах автоматических проявочных машин, рассчитан на приготовление 40 литров

		рабочего раствора.
10	Шприц для рентгенконтрастных веществ и физиологического раствора	Набор СТР-200-FLS ⁴ или эквивалент для инжектора Medrad Vistron СТ, имеющегося в наличии у Заказчика, в составе: 1. Шприц-колба 200 мл 2. Трубка соединительная низкого давления; 3. Трубка быстрого наполнения

1- В наличии у Заказчика находится инъекционная система MEDRAD® Spectris Solaris EP. Под характеристикой «предназначен для использования с системой MEDRAD® Spectris Solaris EP» заказчик понимает оригинальные расходные материалы (SSQK 65/115VS) **или расходные материалы иных производителей, регистрационное досье которых содержит указание на возможность их применения с системой MEDRAD® Spectris Solaris EP.**

2- В наличии у Заказчика находится инъекционная система MEDRAD® Salient. Под характеристикой «предназначен для использования с системой MEDRAD® Salient» заказчик понимает оригинальные расходные материалы (ZY5152, ZY6322) **или расходные материалы иных производителей, регистрационное досье которых содержит указание на возможность их применения с системой MEDRAD® Salient.**

3 В наличии у Заказчика находится инъекционная система MEDRAD® Stellant. Под характеристикой «предназначен для использования с системой MEDRAD® Stellant» заказчик понимает оригинальные расходные материалы (SDS-СТР-QFT) **или расходные материалы иных производителей, регистрационное досье которых содержит указание на возможность их применения с системой MEDRAD® Stellant.**

4 В наличии у Заказчика находится инъекционная система MEDRAD® Vistron СТ. Под характеристикой «предназначен для использования с системой MEDRAD® Vistron СТ» заказчик понимает оригинальные расходные материалы (СТР-200-FLS) **или расходные материалы иных производителей, регистрационное досье которых содержит указание на возможность их применения с системой MEDRAD® Vistron СТ.**

Согласно Раздела IV документации об Аукционе «Требования к содержанию, оформлению и составу заявки на участие в закупке» первая часть заявки на участие в закупке должна предложение участника закупки в отношении предмета закупки.

Пунктом 9 Раздела IV Документации о закупке «Требования к содержанию, оформлению и составу заявки на участие в закупке» предусмотрено требование о наличии в составе заявки участника закупки регистрационного удостоверения в отношении каждого наименования, предлагаемого участником закупки товара, а также в отношении каждого наименования товара, предусмотренного в разделе II документации о закупке «Описание предмета закупки».

Присутствующий на рассмотрении жалобы представитель Уполномоченного органа пояснил, что участник закупки с идентификационным номером заявки 1400963627 ООО «СИБМК» в составе заявке указал характеристики предлагаемого

к поставке товара в соответствии с описанием предмета закупки. В составе заявки участником представлено регистрационное удостоверение № РЗН 2021/13604 от 25.07.2022 на наборы высокого давления стерильные для введения рентгеноконтрастных веществ при проведении ангиографических исследований, компьютерной, магниторезонансной томографии.

Присутствующий на рассмотрении жалобы представитель Уполномоченного органа по доводам жалобы пояснил следующее:

1) по доводам 1, 4 жалобы: п. 3 Описания предмета закупки «Магистраль соединительная для введения рентгеноконтрастного вещества» соответствует позиция 21 РУ № РЗН 2021/13604 «Набор высокого давления стерильный для введения рентгеноконтрастных веществ при проведении ангиографических исследований, компьютерной, магниторезонансной томографии в составе: - соединительная магистраль - 1 шт, - защитный колпачок — 2 или 3 шт.» В соответствии с инструкцией в состав данного набора могут входить, в том числе, магистрали 150 см. В соответствии с инструкцией набор совместим с имеющимся у заказчика оборудованием. В инструкции указано максимальное давление инъекции оборудования, на котором надлежит использовать магистрали. При этом описанием объекта закупки предусмотрено рабочее давление «Рабочее давление, кПа/psi 2068/300», следовательно, рабочим давлением указанной магистрали будет любое значение до 350 psi, в том числе и 300 psi.

2) по доводу 2: позиции 4 описания предмета закупки соответствует позиция 2 РУ № РЗН 2021/13604. Набор 100110 (равнозначен по характеристикам SDS-СТР-QFT) предназначен для использования с системой MEDRAD® Stellant D, имеющейся в наличии у Заказчика, в составе: Шприц-колба 200 мл.; Шприц-колба 200 мл.; Т-образная соединительная трубка низкого давления; Трубка быстрого наполнения - 1 шт; Трубка для прокачки воздуха - 1 шт. В соответствии с инструкцией набор совместим с имеющимся у заказчика оборудованием.

3) по доводу 3: оборудование приобреталось Заказчиком по РУ ФСЗ 2012/12881 от 25.03. 2017, следовательно, информация из эксплуатационной документации производителя расходных материалов подтверждает совместимость расходных материалов с имеющимся у Заказчика оборудованием.

4) по доводам 5 и 6: Документация о закупке не содержит требований к указанию участником закупки конкретных позиций из регистрационного удостоверения для идентификации медицинских изделий, равно как и указание на отсутствие товарного знака у предлагаемого к поставке товара, в связи с чем, отсутствие такой информации в составе заявки не может являться основанием для её отклонения.

5) по доводу 7: позиции 1 описания предмета закупки соответствует позиция 5 РУ № РЗН 2021/13604; позиции 2 описания предмета закупки соответствует позиция 12 РУ № РЗН 2021/13604.

Согласно письменным пояснениям победителя Аукциона ООО «СибМК»: «Общество предложило зарегистрированные в установленном порядке, и совместимые с оборудованием заказчика наборы производства Шеньжень Антмед, РУ № РЗН 2021/13604. Информация о регистрационных удостоверениях на

совместимое с данными расходными материалами оборудование (в числе которых и имеющееся у заказчика оборудование) содержится в инструкции по эксплуатации, размещенной на сайте Росздравнадзора по реестровой записи 64837 на стр. 30-32 и стр. 51.

В заявке ООО «Сибмк» указало конкретные каталожные номера предлагаемых товаров, а также реквизиты регистрационного удостоверения, согласно требованиям документации.

Вопреки доводам заявителя, товар по п. 3 описания объекта закупки, присутствует как в РУ, так и в инструкции. По данной позиции заказчиком закупаются соединительные магистрали к инъекционной системе MEDRAD Salient. Все соединительные магистрали, имеющиеся в ассортименте компании-производителя Шеньжень Антмед зарегистрированы в РУ под наименованием «Набор № 21 высокого давления стерильный для введения рентгеноконтрастных веществ при проведении ангиографических исследований, компьютерной, магниторезонансной томографии». Конкретные каталожные номера данных наборов указаны в Инструкции по эксплуатации. Так по данной позиции предложена соединительная Т-образная магистраль 150 см (как того требует описание объекта закупки) с кат. № 600106, что однозначно следует из информации, предоставленной в составе заявки.

При этом данная соединительная магистраль, согласно инструкции по эксплуатации, способна выдерживать максимальное давление в 350 psi. В требованиях к товару заказчиком указано требуемое рабочее давление в 300 psi. Поскольку максимальное давление, которое способна выдержать магистраль, ограничено показателем 350 psi, то диапазон рабочего давления составляет от 0 до 350 psi, куда входит, в том числе, значение в 300 psi, требуемое заказчиком. Сама магистраль не создает и не может создать какое-то давление, давление создает инъекционная система, а задача магистрали – выдержать данное давление. С этой целью производителями закладывается некий «запас прочности» в целях исключения возможных нежелательных последствий (протечки, разрывы). Таким образом, по данному пункту предложенный товар также соответствует требованиям заказчика.

По п. 4 требуемого заказчиком товара (набор к инъекционной системе MEDRAD Stellant) ООО «СибМК» могло предложить Набор № 2 или Набор № 4, поскольку только Набор № 2 является совместимым с инъекционной системой 3 заказчика (согласно Инструкции по эксплуатации). Набор № 4 предназначен для инъекционной системы Medtron и не закупается в рамках данной закупки. В составе заявки по данной позиции ООО «СибМК» предложило товар с конкретным кат. № 100110, предназначенным именно для инъекционной системы MEDRAD Stellant. Заявитель полагает, что РУ на инъекционную систему MEDRAD Salient (ФСЗ 2012/12881), которое указано в качестве совместимого оборудования с предложенными расходными материалами, является недействующим вследствие изменения даты РУ. Однако данный довод является несостоятельным, поскольку согласно п. 6 Правил государственной регистрации медицинских изделий (ПП от 27.12.2012 № 1416) Регистрационное удостоверение выдается бессрочно. В РУ на

расходные материалы пр-ва Антмед (РЗН 2021/13604) в качестве совместимого оборудования указано РУ № ФСЗ 2012/12881 от 25.03.2017 – дата первоначальной регистрации оборудования. Вносимые в данное РУ впоследствии изменения носят формально-юридический характер и не затрагивают изменения самого оборудования, поскольку в случае внесения изменений в само оборудование образуется новое медицинское изделие и выдается новое регистрационное удостоверение.

С 25.03.2017 в РУ № ФСЗ 2012/12881 дважды вносились изменения: - 28.01.2021 изменен комплект поставки, код ОКПД2, код вида мед. изделия. - 15.02.2024: изменен код вида мед. изделия, добавлен новый адрес места производства. При этом оборудование – система Medrad Salient – изменений не претерпело, номер регистрационного удостоверения не менялся, инструкция на оборудование, совместимые принадлежности также не менялись.

Таким образом, исходя из бессрочного характера действия регистрационного удостоверения, внесение формально-юридических изменений без качественного изменения конструкции оборудования не может повлиять на вопрос совместимости расходных материалов.

Относительно довода жалобы об отсутствии указаний в составе заявки на варианты исполнения – в требованиях к оформлению заявки не было установлено требования об указании наименования согласно регистрационному удостоверению. При этом в целях упрощенного установления соответствия ООО «СибМК» в заявке указало конкретные каталожные номера предлагаемых товаров, а также реквизиты РУ, как того требовала аукционная документация. Состав наборов также соответствует требованиям заказчика.

Относительно довода жалобы об отсутствии указания на товарный знак – в составе заявки был указан товарный знак «antmed». Согласно сведениям Федеральной службы по интеллектуальной собственности производитель Shenzhen Antmed Co., Ltd., зарегистрировал во Всемирной организации интеллектуальной собственности (WIPO) по процедуре «Мадридской системы» на свою продукцию товарный знак «antmed» под № 1531173 от 22.04.2020. Россия является участником протокола к Мадридскому соглашению о международной регистрации знаков, подписанного в г. Мадриде 27.06.1989».

Согласно ч. 11 ст. 8 Положения о закупке не допускаются к участию в процедуре закупки поставщики (подрядчики, исполнители), а заявки подлежат отклонению в следующих случаях:

1) непредставление документов, определенных закупочной документацией, а равно наличие в таких документах недостоверных сведений об участнике закупки (соисполнителях, субподрядчиках, субпоставщиках, если требования к предоставлению документов о соисполнителях (субподрядчиках, субпоставщиках) были установлены в закупочной документации) или о товарах, работах услугах на поставку, выполнение, оказание которых проводится закупка;

2) несоответствия участника процедуры закупки (соисполнителей субподрядчиков, субпоставщиков, если требования к последним были установлены в закупочной документации), требованиям, установленным в закупочной

документации;

3) в случае содержания в первой части заявки на участие в конкурсе в электронной форме, аукционе в электронной форме, запросе предложений в электронной форме сведений об участнике таких конкурса, аукциона или запроса предложений и (или) о ценовом предложении;

4) поданная участником закупки заявка не соответствуют требованиям закупочной документации, в том числе:

а) наличие в такой заявке предложения о цене договора, превышающего начальную (максимальную) цену договора, установленную в закупочной документации;

б) наличие в заявке разночтений, в том числе:

между ценой, указанной в заявке и ценой, получаемой путем суммирования итоговых сумм по каждой строке;

при несоответствии результата произведения цены за единицу продукции и количества продукции;

между суммой, указанной словами, и суммой, указанной цифрами;

в) несоответствие предложения о качественных технических характеристиках товара, работ, услуг, их безопасности, функциональных характеристиках (потребительских свойствах) товара, размере, упаковке, отгрузке товара, результатах работ и иных показателях, требованиям, установленным в закупочной документации;

г) несоответствие предложения об иных условиях исполнения договора, требованиям, установленным в закупочной документации;

д) документы не подписаны и не оформлены должным образом в соответствии с требованиями закупочной документации;

ж) заявка подана и/или подписана лицом, не отвечающим критериям правомочности или полномочия которого не подтверждены;

з) несоответствие заявки другим требованиям закупочной документации;

5) наличия сведений об участнике процедуры закупки в реестре недобросовестных поставщиков, если такое требование установлено в закупочной документации.

Согласно п. 11 Раздел I. ИНФОРМАЦИОННАЯ КАРТА ДОКУМЕНТАЦИИ О ЗАКУПКЕ Комиссия по осуществлению закупок рассматривает вторые части заявок на участие в закупке. Заявки на участие в закупке, подлежат отклонению по основаниям, которые предусмотрены частью 11 статьи 8 положения о закупке.

Комиссией установлено, что участник закупки предложил к поставке товар, соответствующий описанию предмета закупки. Во исполнение п. 9 Раздела IV Документации о закупке «Требования к содержанию, оформлению и составу заявки на участие в закупке» участник приложил в составе заявки регистрационное удостоверение № РЗН 2021/13604 от 25.07.2022 на Наборы высокого давления стерильные для введения рентгеноконтрастных веществ при проведении ангиографических исследований, компьютерной, магниторезонансной томографии.

Исходя из вышеизложенного, действия Аукционной комиссии по допуску заявки участника закупки с идентификационным номером заявки 1400963627 ООО

«СИБМК» не противоречат требованиям Закона о закупках, Положению о закупках и Аукционной документации.

При таких обстоятельствах довод Заявителя не нашел своего подтверждения.

На основании вышеизложенного, руководствуясь статьями 18.1, 23 Закона о защите конкуренции», Комиссия

РЕШИЛА:

Признать жалобу ООО «Романов» на действия ГУЗ «ОКОД» и ГКУ СО «Государственное агентство по централизации закупок» при проведении аукциона в электронной форме на право заключить договор на поставку расходного материала для рентгеновского отделения №32413512743 необоснованной.

Настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.

Председатель комиссии

П.Э. Кошманов

Члены комиссии:

И.К. Маклецова

Е.В. Кравцова

Исп.Маклецова И.К.
тел.8 (8452) 27-47-52