



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА
УПРАВЛЕНИЕ
Федеральной антимонопольной службы
по Орловской области**

ул. Салтыкова-Щедрина, 21, г. Орёл, ГСП, 302000
тел. (4862) 47-53-57, факс (4862) 76-44-60
e-mail: to57@fas.gov.ru

2304.2020 № 1895/03 и инвестиционной деятельности Орловской области

На № _____ от _____

Заявителю:
ООО «Ангиоэксперт»
630123, г. Новосибирск, Ляпидевского, д. 31
e-mail: angiоexpert@bk.ru

Заказчику
Аукционной комиссии Заказчика:
БУЗ Орловской области
«Орловская областная клиническая больница»
302028, г. Орёл, Бульвар Победы, 10
e-mail: okb71@bk.ru

Уполномоченному органу:
Департамент экономического развития
и инвестиционной деятельности Орловской области
302021, г. Орёл, площадь Ленина, д. 1, каб. 536
e-mail: mirage@adm.orel.ru

Оператору ЭТП:
ООО «РТС-тендер»
e-mail: ko@rts-tender.ru

Извещение № 0154200000720000284

РЕШЕНИЕ

по делу № 057/06/67-236/2020 о нарушении законодательства о закупках

20 апреля 2020 года

г. Орёл

Комиссия Орловского УФАС России по контролю закупок (далее - Комиссия) в составе: председателя Комиссии Бочкова С.А., заместителя руководителя - начальника отдела контроля закупок и антимонопольного контроля органов власти; членов Комиссии: Верижниковой Е.В., ведущего специалиста-эксперта отдела контроля закупок и антимонопольного контроля органов власти, Шмыгиной Е.И., специалиста-эксперта отдела естественных монополий и рекламы,

в присутствии представителя заказчика: БУЗ Орловской области «Орловская областная клиническая больница» (далее - Заказчик) - Челнокова А.Н., Сердицкого А.В.,

в присутствии представителя уполномоченного органа: Департамента экономического развития и инвестиционной деятельности Орловской области (далее - Уполномоченный орган) - Мирзоевой Л.Н.,

в присутствии представителей заявителя: ООО «Ангиоэксперт» (далее - Заявитель) - Курака А.В., Витык Н.И., Теймурова В.Р.,

рассмотрев жалобу ООО «Ангиоэксперт» на действия аукционной комиссии заказчика - БУЗ Орловской области «Орловская областная клиническая больница» (далее - Заказчик) по необоснованному отклонению его заявки на участие в электронном на закупку расходных материалов для отделения РХМДиЛ (Стенты для коронарных артерий, выделяющие лекарственное средство), извещение № 0154200000720000284 (далее - Аукцион), и в результате осуществления внеплановой проверки в соответствии с пунктом 1 части 15 статьи 99 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее - Закон), пунктом 3.31 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),

У С Т А Н О В И Л А:

В жалобе Заявитель указал, что Комиссия Заказчика необоснованно отклонила его заявку.

В пункте 8.1 Протокола рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе от 08.04.2020 №0154200000720000284-0 указано: «Участнику закупки, подавшего заявку на участие в аукционе с идентификационным номером 107195265 отказать в допуске к участию в аукцион.

Обоснование принятого решения:

Заявка не соответствует требованиям, установленным документацией об аукционе на основании пункта 1 части 4 статьи 67 Федерального закона № 44-ФЗ в связи с предоставлением недостоверной информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 Федерального закона № 44-ФЗ, пунктом 5.1.3 части 5 Раздела II «Информационная карта аукциона» документации об аукционе, а именно:

В соответствии с информацией, указанной на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (адрес в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.ru/services/misearch>) по состоянию на 8 апреля 2020 года, предлагаемый к поставке участником закупки товар «Стент коронарный Promus Premier с лекарственным покрытием предустановленный на системе доставки с принадлежностями» соответствует номенклатурной классификации медицинских изделий по видам: «155760 Стент для коронарных артерий выделяющий лекарственное средство, с рассасывающимся полимерным покрытием».

Таким образом, в пунктах 2,4,7,9,14,16,17,18,21,23,24,30,31 по показателю «Стерильная нерассасывающаяся металлическая трубчатая сетчатая структура, покрытая нерассасывающимся полимером и лекарственным средством, предназначенная для имплантации с помощью катетера для доставки в коронарную артерию (или в трансплантат из подкожной вены) для поддержания ее проходимости, как правило, у пациентов с симптоматической атеросклеротической болезнью сердца. Лекарственное средство медленно высвобождается и предназначается для ингибирования рестеноза сосудов за счет снижения пролиферации клеток гладких мышц сосудов. Могут прилагаться одноразовые изделия, необходимые для имплантации» указав значение «наличие», участник закупки предоставил недостоверную информацию».

Представители Заказчика и Уполномоченного органа считают жалобу необоснованной и пояснили, что аукционная комиссия Заказчика действовала в рамках Закона.

В результате рассмотрения жалобы Комиссия установила следующее:

1) извещение об осуществлении закупки размещено в единой информационной системе zakupki.gov.ru – 30.03.2020;

2) способ определения поставщика (подрядчика, исполнителя) – электронный аукцион;

3) начальная (максимальная) цена контракта – 14 441 409,49 рублей;

4) на участие в Аукционе подано 2 (две) заявки, 1 заявка была допущена для участия в Аукционе, 1 заявка была отклонена.

5) дата окончания срока рассмотрения заявок на участие в электронном аукционе – 08.04.2020;

6) дата проведения Аукциона – 09.04.2020.

2. По доводу, изложенному в жалобе.

Частью 1 статьи 67 Закона установлено, что аукционная комиссия проверяет первые части заявок на участие в электронном аукционе, содержащие информацию, предусмотренную частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, на соответствие требованиям, установленным документацией о таком аукционе в отношении закупаемых товаров, работ, услуг.

В соответствии с частью 3 статьи 67 Закона по результатам рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе, содержащих информацию, предусмотренную частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, аукционная комиссия принимает решение о допуске участника закупки, подавшего заявку на участие в таком аукционе, к участию в нем и признании этого участника закупки участником такого аукциона или об отказе в допуске к участию в таком аукционе в порядке и по основаниям, которые предусмотрены частью 4 статьи 67 Закона.

Согласно пункту 2 части 4 статьи 67 Закона участник электронного аукциона не допускается к участию в нем в случае несоответствия информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, требованиям документации о таком аукционе.

В соответствии с пунктом 2 части 1 статьи 64 Закона документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать требования к содержанию, составу заявки на участие в таком аукционе в соответствии с частями 3 - 6 статьи 66 настоящего Федерального закона и инструкцию по ее заполнению.

В пункте 5.1 Информационной карты документации об Аукционе указано следующее:

5.	Требования к содержанию и составу заявки	
5.1.	Первая часть заявки на участие в аукционе должна содержать:	
5.1.1	Согласие* УЗ на поставку товара, выполнение работы или оказание услуги на условиях, предусмотренных ДА и не подлежащих изменению по результатам проведения аукциона	<u>Установлено</u>
	<i>*Примечание: такое согласие дается с применением программно-аппаратных средств электронной площадки.</i>	
5.1.2	Наименование страны происхождения товара*	<u>Установлено</u>
	Конкретные показатели товара*, соответствующие значениям, установленным в ДА, и указание на товарный знак (при наличии).	<u>Установлено</u>
5.1.3	<i>*Примечание: указанная информация включается в заявку в случае отсутствия в ДА аукционе указания на товарный знак или в случае, если участник закупки предлагает товар, который обозначен товарным знаком, отличным от товарного знака, указанного в ДА Примерный (рекомендуемый) образец формы для заполнения УЗ настоящего требования указан в Разделе V ДА. ДА не может содержать требования к оформлению и форме заявки на участие в аукционе. Приведенные в составе ДА образцы форм являются примерными и имеют рекомендательный характер.</i>	
5.1.4	Согласие УЗ на выполнение работ на условиях, предусмотренных ДА	Не установлено
	<i>*Примечание: устанавливается в случае включения в ДА проектной документации, предусмотренной п. 1.11 части 1 настоящего раздела. Такое согласие дается с использованием программно-аппаратных средств электронной площадки.</i>	

Пунктом 1 Раздела V. «Инструкция по заполнению заявки» документации об Аукционе предусмотрено, что первая часть заявки на участие в электронном аукционе, за исключением случая, предусмотренного ч. 3.1 ст. 66 Федерального закона №44-ФЗ, 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, в том числе поставляемого заказчику при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг:

а) наименование страны происхождения товара;

б) конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным в ДА, и указание на товарный знак (при наличии). Информация, предусмотренная настоящим подпунктом, включается в заявку на участие в электронном аукционе в случае отсутствия в ДА указания на товарный знак или в случае, если УЗ предлагает товар, который обозначен товарным знаком, отличным от товарного знака, указанного в ДА.

Кроме того, в Разделе V. «Инструкция по заполнению заявки» документации об Аукционе указано, что по показателям, значения которых представлены в техническом задании словом «наличие», УЗ указывает «наличие» или «отсутствие».

В Раздел V. «Инструкция по заполнению заявки» также включены конкретные рекомендации по указанию УЗ значений показателей в первой части заявки на участие в аукционе в соответствии с техническим заданием настоящей ДА, не противоречащие вышеуказанным положениям инструкции, согласно которым:

Показатель и значение показателя, указанные заказчиком в техническом задании	Пример указания значения показателя	
<i>по показателям, значения которых представлены со словом «наличие»:</i>		
Стерильное нерассасывающееся трубчатое изделие [непокрытый металлический стент], предназначенное для имплантации в коронарную артерию или трансплантат из подкожной вены сердца для поддержания полостной проходимости сосуда и увеличения диаметра просвета обычно у пациентов с симптоматической атеросклеротической болезнью сердца. Изделие может быть введено и проведено к месту имплантации с помощью баллонного катетера, который вызывает расширение изделия при раздувании баллона, или оно может быть доставлено специальным инструментом и самостоятельно расширяться после высвобождения. Изготовлено из высококачественной нержавеющей стали, кобальт-хрома (Co-Cr). Может представлять собой сплошную трубку, сетчатую структуру или иметь разветвленную конструкцию (например, в форме Y-образной трубки).	Наличие	наличие

Таким образом, участник закупки обязан в первой части заявки на участие в электронном аукционе для соответствующих наименований показателя в графе значение показателя указать: наличие или отсутствие.

Требования к качеству, техническим характеристикам товара, требования к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара и иные показатели, связанные с определением соответствия поставляемого товара потребностям заказчика, указаны в Разделе III Техническое задание, согласно которому в пунктах 2, 4, 7, 9, 14, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 30, 31 указано, в том числе:

Стент для коронарных артерий выделяющий лекарственное средство	32.50.13.190-02453	Стерильная нерассасывающаяся металлическая трубчатая сетчатая структура, покрытая нерассасывающимся полимером и лекарственным средством, предназначенная для имплантации с помощью катетера для доставки в коронарную артерию (или в трансплантат из подкожной вены) для поддержания ее проходимости, как правило, у пациентов с симптоматической атеросклеротической болезнью сердца. Лекарственное средство медленно высвобождается и предназначается для ингибирования рестеноза сосудов за счет снижения пролиферации клеток гладких мышц сосудов. Могут прилагаться одноразовые изделия, необходимые для имплантации.	Наличие
--	--------------------	--	---------

Из пояснений представителя Заказчика следует, что Заказчик, формируя данные требования к характеристикам товара, определил потребности с учетом специфики деятельности медицинского учреждения и имеющейся потребности в закупке необходимого товара и установил их в соответствии со значениями, определенными в КТРУ.

Комиссия Орловского УФАС России отмечает, что Закон не запрещает Заказчику определять такие требования к качеству, техническим и функциональным характеристикам товара, которые соответствуют его потребностям с учетом специфики его деятельности и обеспечивают эффективное использование бюджетных средств, но не способствуют ограничению количества участников закупки. При этом Заказчик вправе в необходимой степени детализировать объект закупки, уточнить его характеристики, поскольку потребности Заказчика являются определяющим фактором при установлении соответствующих требований.

Из анализа заявки ООО «Ангиоэксперт» следует, что в пунктах 2, 4, 7, 9, 14, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 30, 31 к поставке предлагается, в том числе:

Наименование товара	КТРУ	Наименование показателей	Значения показателей	Конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным в настоящей документации об электронном аукционе. Предложение участника	Указание на товарный знак (при наличии), наименование страны происхождения товара
Стент коронарный Promus Premier с лекарственным покрытием предустановленный на системе доставки с принадлежности ми	32.50.1 3.190- 02453	Стерильная нерассасывающаяся металлическая трубчатая сетчатая структура, покрытая нерассасывающимся полимером и лекарственным средством, предназначенная для имплантации с помощью катетера для доставки в коронарную артерию (или в трансплантат из подкожной вены) для поддержания ее проходимости, как правило, у пациентов с симптоматической атеросклеротической болезнью сердца. Лекарственное средство медленно высвобождается и предназначается для ингибирования рестеноза сосудов за счет снижения пролиферации клеток гладких мышц сосудов. Могут прилагаться одноразовые изделия, необходимые для имплантации.	Наличие	Наличие	Promus Premier Соединенные Штаты Америки, Ирландия

Из указанного следует, что участником закупки в указанных пунктах заявки к поставке предлагаются коронарные стенты «Promus Premier», покрытые нерассасывающимся полимером, соответствующие позициям КТРУ.

В соответствии с пунктом 2 Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденных Постановлением Правительства Российской Федерации от 08.02.2017 № 145 Каталог используется заказчиками в целях:

- а) обеспечения применения информации о товарах, работах, услугах, в том числе в:
 - извещении об осуществлении закупки;

- приглашении принять участие в определении поставщика (подрядчика, исполнителя), осуществляемом закрытым способом (далее - приглашение);

- документации о закупке;

- контракте;

- реестре контрактов, заключенных заказчиками;

б) описания объектов закупки, которое включается в план-график закупок, извещение об осуществлении закупки, приглашение и документацию о закупке.

Согласно пунктам 5-6 Правил Заказчик вправе, за исключением случаев, если иное не предусмотрено особенностями описания отдельных видов объектов закупок, установленными Правительством Российской Федерации в соответствии с частью 5 статьи 33 Федерального закона, указать в извещении об осуществлении закупки, приглашении и документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона, которые не предусмотрены в позиции каталога.

В случае предоставления дополнительной информации, предусмотренной пунктом 5 настоящих Правил, заказчик обязан включить в описание товара, работы, услуги обоснование необходимости использования такой информации (при наличии описания товара, работы, услуги в позиции каталога).

Из пояснений представителя Заказчика следует, что Заказчиком при планировании и осуществлении закупки, указании наименования объекта закупки и описании закупаемого товара использовался Каталог.

Заказчиком в описании объекта закупки установлены также дополнительные требования к характеристикам товаров, не предусмотренные описанием товаров в Каталоге, однако приведено обоснование необходимости включения в описание товара дополнительных характеристик, не предусмотренных Каталогом.

Комиссия Орловского УФАС России отмечает, что указанные действия Заказчика не противоречат требованиям действующего законодательства.

КТРУ Медицинских изделий, указанных Заказчиком, в том числе в пунктах 2, 4, 7, 9, 14, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 30, 31 Технического задания, соответствуют следующим кодам Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности (ОКПД2):

32.50.50.000 - Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие.

32.50.13.190 - Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки.

В соответствии с частью 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Порядок государственной регистрации медицинских изделий установлен постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» (далее - постановление № 1416).

В соответствии с пунктом 2 Постановления №1416 государственной регистрации подлежат любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем (изготовителем) для профилактики, диагностики,

лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболического воздействия на организм человека (далее - медицинские изделия).

Пунктом 6 Постановления № 1416 установлено, что документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие. Эксплуатация не имеющего регистрационного удостоверения медицинского изделия на территории РФ запрещена.

В соответствии с пунктом 56 Постановления № 1416 в регистрационном удостоверении указываются следующие сведения: код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности.

Форма регистрационного удостоверения утверждена приказом Росздравнадзора от 16.01.2013 № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие».

Кроме того, согласно приказу Минздрава России от 25.09.2014 № 557н «О внесении изменения в приложение № 1 к приказу Минздрава России от 06.06.2012 № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» (далее - Номенклатурная классификация) Росздравнадзор ведёт работу по присвоению видов медицинским изделиям, в том числе ранее зарегистрированным в установленном порядке на территории Российской Федерации.

Присвоение медицинскому изделию вида Номенклатурной классификации осуществляется на основании информации, имеющейся в комплекте регистрационной документации, находящейся в Росздравнадзоре.

Соответствующие сведения о присвоении медицинскому изделию вида Номенклатурной классификации размещаются на официальном сайте Росздравнадзора www.roszdravnadzor.ru в подразделе «Электронные сервисы» «Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий».

Таким образом, медицинские изделия, указанные Заказчиком в пунктах 2, 4, 7, 9, 14, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 30, 31 соответствуют следующим видам:

155800 стент для коронарных артерий выделяющий лекарственное средство, с нерассасывающимся полимерным покрытием.

155760 стент для коронарных артерий выделяющий лекарственное средство, с рассасывающимся полимерным покрытием.

Предлагаемые участником Коронарные стенты «Promus Premier» согласно регистрационному удостоверению № РЗН 2016/3758 от 24.08.2016 соответствуют коду 155760 Номенклатурной классификации и имеет следующее описание:

«Стерильная нерассасывающаяся металлическая трубчатая сетчатая структура, покрытая рассасывающимся полимером, содержащим лекарственное средство, предназначенная для имплантации через катетер для доставки в коронарную артерию (или в трансплантат из подкожной вены) для поддержания ее проходимости, как правило, у пациентов с симптоматической атеросклеротической болезнью сердца. Лекарственное средство медленно высвобождается по мере рассасывания полимера и предназначено для ингибирования рестеноза сосудов за счет снижения пролиферации клеток гладких мышц. Некоторые модели могут имплантироваться через бифуркацию коронарной артерии. Также могут прилагаться одноразовые изделия, необходимые

для имплантации».

Таким образом, указанные коронарные стенты «Promus Premier» являются медицинскими изделиями, покрытыми рассасывающимся полимером.

Из указанного следует, что Заявителем в заявке представлена недостоверная информация, согласно которой коронарные стенты «Promus Premier» являются медицинскими изделиями, покрытыми нерассасывающимся полимером.

Согласно части 4 статьи 67 Закона участник электронного аукциона не допускается к участию в нем в случае:

- 1) непредоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, или предоставления недостоверной информации;
- 2) несоответствия информации, предусмотренной частью 3 статьи 66 настоящего Федерального закона, требованиям документации о таком аукционе.

Таким образом, Комиссия Заказчика правомерно отказала Заявителю в допуске его заявки на участие в Аукционе, поскольку в заявке ООО «Ангиоэксперт» указан товар, характеристики которого не соответствуют требованиям, установленным Заказчиком в Техническом задании документации об Аукционе.

Следовательно, довод Заявителя не нашел своего подтверждения.

Довод Заявителя о том, что предложенный им коронарный стент Promus Premier является стентом с нерассасывающимся полимером, что подтверждается научным исследованием И. С. Трусова, Е. М. Нифонтова, А. В. Бирюкова, Р. Д. Иванченко, В. В. Добровольского «Влияние характеристик лекарственного покрытия на сосудистое ремоделирование: сравнение стентов последних поколений», а также инструкцией по использованию стента Promus Premier не принимается Комиссией ввиду следующего.

Согласно пунктам 2, 3 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных Постановлением Правительства Российской Федерации №1416 от 27.12.2012, медицинские изделия являются ограниченным в обороте товаром, обращение указанных объектов на территории Российской Федерации возможно только в случае их государственной регистрации в установленном законом порядке.

На основании пункта 6 указанных Правил единственным документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие.

Аналогичная норма установлена пунктом 1.2 Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития по исполнению государственной функции по регистрации изделий медицинского назначения, утвержденного Приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 30.10.2006 г. №735.

Таким образом, документом, подтверждающим возможность использования медицинского изделия на территории Российской Федерации, является Регистрационное удостоверение, выданное Росздравнадзором в установленном порядке и размещенное на официальном сайте. Научное исследование, а также инструкция по использованию не могут являться таким подтверждением.

Следовательно, информация с сайта Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, которой руководствовалась аукционная комиссия Заказчика, является официальной и подтверждает предоставление участником недостоверной информации в части соответствия предлагаемого товара требованиям документации об Аукционе.

Кроме того, в части довода Заявителя о том, что под описание объекта закупки по позициям 2, 4, 7, 9, 14, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 30, 31 подходит исключительно стент для коронарных артерий Promus Premier производства компании Boston Scientific Комиссия Орловского УФАС России отмечает, что настоящий Аукцион проводился

не среди производителей, а среди поставщиков товара, и принять участие в Аукционе мог любой поставщик, готовый представить к поставке товар, соответствующий требованиям Технического задания Заказчика. Отсутствие у потенциального участника закупки товара с требуемыми характеристиками не свидетельствует об отсутствии на всех товарных рынках Российской Федерации необходимого Заказчику товара.

Так же в ходе рассмотрения дела представители Заказчика подтвердили, что товар, с требуемыми Заказчику характеристиками, находится в свободной продаже, и любой хозяйствующий субъект может приобрести такой товар (в целях его последующей поставки Заказчику).

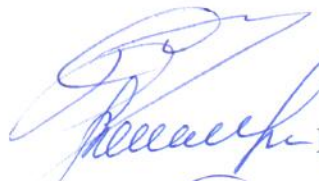
На основании изложенного, Комиссия Орловского УФАС России приходит к выводу, что действия Заказчика и аукционной комиссии Заказчика не противоречат требованиям Закона.

Руководствуясь частью 8 статьи 106 Закона, пунктом 3.38 Административного регламента, Комиссия

РЕШИЛА:

1. Жалобу ООО «Ангиоэксперт» признать необоснованной.
2. Заказчику приостановление определения поставщика отменить.

Председатель Комиссии:



С.А. Бочков

Члены Комиссии:



Е.В. Верижникова



Е.И. Шмыгина

На основании части 9 статьи 106 Закона решение, принятое по результатам рассмотрения жалобы, может быть обжаловано в течение трех месяцев со дня его принятия