

ООО «РЕАМЕД»

115280, г.Москва, ул. Мастеркова, д.4

www.reamed.ru, E-mail: market@reamed.ru

тел/факс (+7 495) 935-72-89, (+7 495) 933-34-36

**Реамед**  
диагностические реагенты

Исх. N 79 от «21» декабря 2015г.

На исх. № от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 201 г.

Кому: Управление Федеральной  
антимонопольной службы  
по Ямало-Ненецкому автономному  
округу  
Руководителю управления

**Печерину Олегу Юрьевичу**

Адрес: 629001, Тюменская обл.,  
ЯНАО  
г.Салехард, ул. Губкина, д.13

Телефон/факс: (34922)3-41-  
26/(34922)3-47-08

E-mail: [to89@fas.gov.ru](mailto:to89@fas.gov.ru)

### ЖАЛОБА

на действия Заказчика при проведении  
Электронного аукциона № 0190200000315012782

**Реестровый номер аукциона:** 0190200000315012782

**Наименование электронной площадки:** ОАО «ЕЭТП»

**Начальная (максимальная) цена контракта:** 954 369,69 руб.

**Дата и время окончания срока подачи заявок:** 12.01.2016 09:00

**Дата окончания срока рассмотрения первых частей заявок:** 19.01.2016г.

**Дата проведения АЭФ:** 22.01.2016 г.

**Наименование объекта закупки:** Поставка реактивов для имеющегося гематологического анализатора Sysmex KX-21 N.

**Заказчик:** Государственное бюджетное учреждение здравоохранения «Салехардская окружная клиническая больница».

В описании объекта закупки (Приложение №1) «Потребность»: Заказчик устанавливает требование: «Предлагаемый реагент должен соответствовать реагенту, рекомендованному производителем и указанному в Руководстве пользователя к гематологическому анализатору Sysmex, которое обязательно прилагается к прибору». Таким способом Заказчик:

а) указывает на конкретного производителя («Sysmex Corporation») и конкретные товарные знаки реагентов (CELLCLEAN, CELLPACK, STROMATOLYSER-WH), приведенные в Руководстве пользователя, что противоречит п. 1, ч.1 ст. 33 44-ФЗ. В соответствии данным пунктом обязательным условием является включение в описание объекта закупки слов «или эквивалент», за исключением случаев несовместимости товаров. Применительно к медицинским изделиям «случаи несовместимости» исключены тем, что к закупкам допускаются только медицинские изделия, прошедшие соответствующую процедуру и зарегистрированные в соответствии с действующим законодательством, а именно Федеральным законом от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (статья 38), а также Постановлением Правительства РФ от 27.12.2012 г. № 1416 «Правила государственной регистрации медицинских изделий».

б) устанавливает ограничения на закупку зарегистрированных в установленном порядке реагентов для гематологических анализаторов, но не рекомендованных указанным производителем



анализатора медицинских изделий, придавая локальными документами производителя приоритет над нормами государственного регулирования обращения медицинских изделий. Тем самым нарушено положение п. 4 статьи 38 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», устанавливающей, что «на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти».

Постановлением Правительства РФ от 05.02.2015 N 102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» товарная группа «Наборы (комплекты) реагентов для гематологических анализаторов» (код в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности (ОКПД) ОК 034-2007 - **24.66.42.389**) входит в ограничительный перечень. Таким образом, устанавливая встречное ограничение на конкурентную продукцию, основываясь на инструкциях иностранного производителя, Заказчик фактически отменяет действие постановление Правительства для данной товарной группы.

Таким образом, введение дополнительных ограничений на обращение медицинских изделий, тем более от конкурента (зарубежного производителя), является грубым нарушением действующего законодательства, противоречит политике импортозамещения и представляет собой попытку зарубежных поставщиков своими локальными документами подменить нормы государственного регулирования обращения медицинских изделий и, в конечном итоге является инструментом недобросовестной конкуренции.

Нами был направлен Заказчику запрос по рассматриваемому вопросу, однако Заказчиком не были приняты меры по устранению допущенных нарушений.

Так же стоит отметить, что данным Заказчиком уже принимались действия и попытки ограничить круг участников в аналогичном аукционе на поставку реактивов для гематологического анализатора Sysmex KX-21 N (Закупка №0190200000315006810) <http://www.zakupki.gov.ru/epz/order/notice/ea44/view/common-info.html?regNumber=0190200000315006810>

В дополнении направляем Вам аналогичные решение УФАС (Свердловской и Магаданской областей) Приложение № 3.

#### ПРОШУ:

1. В соответствии с п.7 ст.106 Федерального Закона от 05.04.2013г. №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», до рассмотрения жалобы по существу, приостановить размещение заказа.
2. Обязать Заказчика и Уполномоченный орган устранить нарушения и провести аукцион в соответствии с законодательством Российской Федерации.

С уважением,  
Директор



Е.Н. Истомова

Приложения (в копиях):

1. Потребность – копия на 2-х листах;
2. Решение УФАС Свердловской и Магаданской областей – копия на 12-х листах;
3. Разъяснение ФАС России о взаимозаменяемости комплекта реагентов «ЮНИ-ГЕМ» с иными реагентами - копия на 3-х листах;
4. Письмо ВНИИИМТ Росздравнадзора - копия на 3-х листах;
5. Решение о назначении Директора – копия 1 лист;
6. Выдержка из инструкции Sysmex KX-21 N - копия на 2-х листах.

Исполнитель:

Кузнецов М.П.

Тел. (495) 933-34-36, доб.110