

Исх. №39 от 12.05.2016 г.

В Управление Федеральной  
антимонопольной службы  
по Ямало-Ненецкому автономному округу  
Адрес: Губкина 13, Салехард, 629001

Жалоба на действия Заказчика и  
Уполномоченного органа по проведению электронного аукциона  
№ 0190200000316005145

**Наименование заказчика и уполномоченного органа:**

Уполномоченный орган: департамент государственного заказа Ямало-Ненецкого  
автономного округа,  
Место нахождения, почтовый адрес: 629007, ЯНАО, г. Салехард,  
ул. Чубынина, д. 14,  
E-mail: \_\_\_\_\_  
тел.: 8 (34922) 5-11-31, 5-11-52

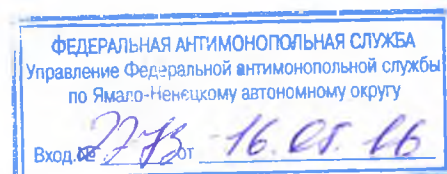
Заказчик: ГКУЗ ЯНАО «Межбольничная аптека».  
Место нахождения: ЯНАО, г. Салехард, ул. ул. Обская, 8, 1 этаж.  
Почтовый адрес: 629003, ЯНАО, г. Салехард, ул. Обская, 8, 1 этаж, а/я № 30.  
E-mail: info@mba.yamalzdnav.ru  
Ответственное должностное лицо заказчика: Ситникова Елена Владимировна  
Тел.: 8(34922) 7-13-27, 7-13-26

**Лицо, подающее жалобу:**

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинские технологии»  
625032, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Баумана, 32.  
Тел/факс. 8(3452) 517-333  
e-mail: medtehnologii72@mail.ru

На официальном сайте <http://www.sberbank-ast.ru> опубликовано извещение  
№0190200000316005145 о проведении открытого аукциона в электронной форме на право  
заключить контракт на поставку маммографа с принадлежностями  
Дата и время окончания подачи заявок 17.05.2016 09:00  
Дата окончания срока рассмотрения первых частей заявок участников 24.05.2016  
Дата проведения аукциона в электронной форме 27.05.2016  
Предмет жалобы:

Указанная Заказчиком в Описании объекта закупки совокупность требовавший к значениям параметров маммографа с принадлежностями исключает возможность предложения в своих заявках участниками данного электронного аукциона маммографов отечественных производителей. Кроме того по мнению Заявителя, аукционная документация составлена с нарушениями Статьи 33 (Правила описания объекта закупки) п.1-2 части 1 и 2 44-ФЗ «О контрактной системе...». Технические требования к оборудованию составлены без учета требований ГОСТ Р 56311-2014 «Изделия медицинские электрические Аппараты рентгеновские маммографические с цифровой регистрацией изображения Технические требования для государственных закупок» (далее – ГОСТ).



При составлении описания объекта закупки в соответствии с п.2 ч. 1 ст. 33 44-ФЗ «О контрактной системе...» Заказчик, если это возможно, должен использовать стандартные показатели, требования, условные обозначения и терминологию, касающиеся технических и качественных характеристик объекта закупки, установленных в соответствии с техническими регламентами, стандартами и иными требованиями, предусмотренными законодательством Российской Федерации о техническом регулировании. Если заказчиком при описании объекта закупки не используются такие стандартные показатели, требования, условные обозначения и терминология, в документации о закупке должно содержаться обоснование необходимости использования других показателей, требований, обозначений и терминологии.

Доводы жалобы:

В пункте 1.10.1 «Условия допуска, запрет на допуск и ограничения допуска товаров, происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами для целей осуществления закупок товаров, в соответствии со статьей 14 Федерального закона о контрактной системе» Информационной карты электронного аукциона на осуществление закупки на поставку маммографа с принадлежностями Заказчиком указано: *Постановление Правительства РФ от 05.02.2015 №102 «Об установлении ограничения допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд».*

Однако указанная Заказчиком в Описании объекта закупки совокупность требований к значениям параметров маммографа с принадлежностями исключает возможность предложения в своих заявках участниками данного электронного аукциона маммографов отечественных производителей. В частности, требованиям МТЗ:

1.20	Размер пикселя детектора, мкм	не более 70
1.21	Матрица детектора, пикс	не менее 3290*4096

не соответствует ни один маммограф отечественного производства, но им соответствуют аппараты иностранных производителей: General Electric и Philips medical systems.

Таким образом, декларировав в Документации аукциона электронной форме наличие ограничений в соответствии с требованиями Постановления Правительства РФ от 5 февраля 2015 г. №102, направленных на поддержку отечественных производителей, Заказчик фактически обходит эти требования, заведомо составив Техническое задание таким образом, чтобы участники, предлагающие маммографы отечественных производителей, не смогли принять участие в данном электронном аукционе.

Кроме этого:

Как было уже указано выше со ссылкой на п.2. ч. 1 ст. 33 44-ФЗ «О контрактной системе...» при описании объекта закупки технические и качественные характеристики оборудования должны указываться в соответствии с техническими регламентами, стандартами и иными требованиями, предусмотренными законодательством Российской Федерации о техническом

регулировании. В Техническом задании отсутствуют требования обязательные к применению в соответствии ГОСТ:

1. Требования к ЦПРИ (цифровой приемник рентгеновского изображения) (п.6.2.1 ГОСТ):
  - метод преобразования рентгеновского изображения в электрический сигнал и цифровое изображение,
  - пространственное разрешение, пар лин./мм
  - квантовая эффективность регистрации (DQE),
  - разрядность аналого-цифрового преобразования.
2. Требования к рентгеновскому излучателю (п.6.2.2 ГОСТ):
  - основной материал анода рентгеновской трубки,
  - скорость вращения анода,
  - параметры рентгеновской трубки для каждого из фокусов:
    - а) номинальная входная электрическая мощность,
    - б) максимальное значение анодного напряжения,
    - в) максимальное значение анодного тока,
  - способ смены фильтров,
  - метод световой индикации указателя поля облучения.
3. Требования к РПУ (рентгеновское питающее устройство) (п.6.2.3 ГОСТ):
  - наличие рентген экспонометра,
  - обеспечение автоматической регулировки дозы облучения,
  - максимальный анодный ток, обеспечиваемый РПУ.
4. Требования к снимочному штативу (п.6.2.4 ГОСТ):
  - диапазон усилия компрессии молочной железы в режиме электропривода,
  - диапазон усилия компрессии молочной железы в ручном режиме,
  - индикация усилия компрессии и ее погрешность,
  - коэффициент геометрического увеличения.
5. Требование к рентген защитной ширме (п.6.2.5 ГОСТ):
  - размер рентген защитной области ширмы.

В то же время, Заказчиком не обосновано в соответствии с указанным ГОСТом внесение в ТЗ таких необязательных требований как «Автоматическая коллимация до любого необходимого поля излучения», «Функция предварительного программирования оператором углов остановки штатива при вращении», что прямо противоречит требованию п.2. ч.1 ст. 33 44-ФЗ «О контрактной системе...».

На основании вышеизложенного, руководствуясь ст.ст. 99, 105- 106 44-ФЗ «О контрактной системе...» просим:

Рассмотреть настоящую жалобу, провести соответствующую проверку, принять решение в соответствии с законодательством РФ и выдать Заказчику предписание об устранении допущенных нарушений в случае признания жалобы обоснованной.

Приложение:

1. Документ, подтверждающий полномочия генерального директора.

Генеральный директор \_\_\_\_\_ В.В. Стасенко

Подписано ЭЦП

