

Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛМЕДИЗДЕЛИЕ»

| | |
|---|---|
| Юридический и почтовый адрес: 308017, г. Белгород, ул. Княгини Волковой, д. 6, САЙТ: www.bfdb.ru E-mail: zao-bfdb@yandex.ru , diagram20012001@mail.ru тел./факс (4722) 21-49-94, 95, 96, 97 ИНН/КПП 3123470210/312301001 | ОГРН 1203100009221 р/с 40702810807000022502 в Белгородском отделении № 8592 ПАО Сбербанк БИК 041403633 к/с 30101810100000000633 |
|---|---|

Исх. № 39-Ю/2021
от 15.02.2021 г.

В Управление Федеральной антимонопольной
службы по Иркутской области

664025, г. Иркутск, ул. Российская, 17. каб 619
E-mail: to38@fas.gov.ru (не более 10Мб)

ЖАЛОБА

на действия государственного Заказчика - областное государственное автономное учреждение здравоохранения «Иркутская городская клиническая больница № 8»: Российская Федерация, 664048, Иркутская обл, Иркутск г, ул. Ярославского, д. 48 (ОГРН 1033801430145 ИНН 3810009342)

08 февраля 2021 года на официальном сайте www.zakupki.gov.ru было размещено извещение о проведении запроса котировок в электронной форме (№ 32109967918) на поставку лент регистрационных бумажных для ЭКГ.

Начальная (максимальная) цена контракта: 271 920,00 рублей.

Дата и время окончания подачи заявок 16.02.2021 04:00.

Общество с ограниченной ответственностью «Белмедизделие» (ООО «белмедизделие») ознакомившись с аукционной документацией полагает, что она не соответствует требованиям Федерального закона от 18 июля 2011 г. N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц" по следующим основаниям:

Согласно Техническому заданию Заказчику требуется **по позиции № 5** требуется: Бумага для УЗИ SonyUPP-110S (Standart), тип (Normal), оригинальная. Характеристики товара: Предназначена для черно-белой печати высокого качества формата А6 - является стандартным носителем печати для термопринтеров SonyUP-895; SonyUP-D897.

Матовая.

Длина рулона – 20м,

ширина – 110мм,

габариты: А6;

вес рулона в упаковке - 0,175 кг.

Количество рулонов в картонной упаковке – 10шт;

количество рулонов в мастер-картоне – 100шт;

срок хранения носителей – 3года;

срок хранения отпечатков: 2 года.

Оригинального производства. Несоблюдение этой рекомендации может создать опасные для жизни пациента ситуации и сделать гарантию производителя недействительной.

По позиции № 3: Лента регистрационная бумажная для ЭКГ 90*90*400 с сеткой.

Характеристика товара: Лента регистрационная бумажная с тепловой записью для медицинского оборудования на термочувствительной бумаге;

ширина ленты-90 мм,

расстояние между складками (длина пачки) – 90 мм,

в пачке 40 листов, разделенных поперечной перфорацией,
цвет сетки –светло-розовый,
на каждом листе со стороны термослоя нанесена метка (гармошка),
основа – термобумага (бумага с покрытием, реагирующим на нагревание),
толщина бумаги – 75 мкм,
плотность бумаги – 70 гр/м² ,
гладкость мин.350, белизна мин.85%.

Лента укладывается в упаковку в форме буквы Z .

Может применяться в кардиографах CardiovitAT-1, SpirovitSP-1 и пр.

Регистрационная лента производства SCHILLERAG или одобренная для SCHILLERAG.

Несоблюдение данной рекомендации может создать опасные для жизни пациента ситуации и сделать гарантию производителя недействительной.

В соответствии с ч. 6.1 ст. 3 Закона N 223-ФЗ при описании в документации о конкурентной закупке ее предмета заказчик должен руководствоваться следующими правилами:

в описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание указанных характеристик предмета закупки (п. 2 ч. 6.1 ст. 3 Закона N 223-ФЗ);

в случае использования в описании предмета закупки указания на товарный знак необходимо использовать слова "(или эквивалент)", за исключением предусмотренных п. 3 ч. 6.1 ст. 3 Закона N 223-ФЗ случаев.

Заказчиком в закупочной документации не представлено обоснование необходимости оригинальной продукции указанной торговой марки Sony, что является нарушением пункта п. 3 ч. 6.1 ст. 3 Закона N 223-ФЗ и заказчиком не предусмотрена поставка эквивалента.

Участник готов предложить поставку товара в точном соответствии с техническими характеристиками требуемыми Заказчику, но другого производителя.

В соответствии с частью 1 статьи 38 Федерального Закона от 21.11.2011 года N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации (далее Закон об основах охраны здоровья граждан) медицинскими изделиями являются 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 для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, изменения, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболитического воздействия на организм человека.

Согласно части 8 статьи 38 Закона об охране здоровья граждан, в целях регистрации медицинских изделий в порядке, установленном уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, проводятся оценка соответствия в форме технических испытаний, и экспертиза качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, а также испытания в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, перечень которых утверждается уполномоченным федеральным органом исполнительной власти).

В процессе регистрации медицинского изделия доказываются его качество, эффективность и безопасность. Следовательно, факт государственной регистрации

медицинского изделия означает соответствие требованиям качества, эффективности и безопасности в период срока его годности.

Таким образом, хозяйствующие субъекты, предлагающие к поставке медицинские изделия одного товарного рынка (либо одно медицинское изделие), но имеющих других производителей, в случае установления заказчиком требований к определенному производителю, поставлены в неравные условия.

Требования заказчиков о конкретном производителе или одобрения конкретного производителя медицинского изделия могут повлечь за собой установление неравных условий для производителей медицинских изделий, ограничение конкуренции и сокращение количества участников закупок.

В соответствии с частью 1,2 статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006г. № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее - Закон о защите конкуренции) запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устранению конкуренции, а также ограничивающие доступ к участию в торгах.

На основании изложенного,

Просим

1. Провести проверку на соответствие действий Заказчика положениям Федерального закона от 18 июля 2011 г. N 223-ФЗ "О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц"
2. Выдать Заказчику обязательное для исполнения предписание об устранении нарушений законодательства.

Приложения:

1. Извещение о проведении закупки;

Генеральный директор
ООО «Белмедизделие»

С.А. Смолянинова

исп. Агиенко О.А.
zao-bfdb-alex@yandex.ru
8 (961)1794026