РЕШЕНИЕ

Комиссии по контролю в сфере закупок по делу № 02-06/12-19

15 февраля 2019 года г. Йошкар-Ола

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Республике Марий Эл по контролю в сфере закупок (далее - Комиссия) в составе:
Председателя Комиссии – – заместитель руководителя - начальник отдела контроля закупок и антимонопольного контроля органов власти;
членов Комиссии:
ведущий специалист – эксперт отдела контроля закупок и антимонопольного контроля органов власти;
– государственный инспектор отдела контроля закупок и антимонопольного контроля органов власти;
в присутствии представителей:
заказчика — государственного бюджетного учреждения Республики Марий Эл «Медведевская центральная районная больница» (на основании доверенности от 12.02.2019), (на основании доверенности от 12.02.2019);
заявителя – ООО «Медицинская техника» (на основании выписки из ЕГРЮЛ), (на основании доверенности от 15.02.2019),
рассмотрев жалобу заявителя на положения документации об электронном аукционе на оказание услуг по техническому обслуживанию, инструментальному контролю технического состояния медицинской техники в 2019 г. для нужд ГБУ РМЭ «Медведевская ЦРБ» (номер извещения на официальном сайте единой информационной системы в сфере закупок: www.zakupki.gov.ru 0308300032618000275 от 28.12.2018),

УСТАНОВИЛА:

Заказчиком проводится электронный аукцион на оказание услуг по техническому обслуживанию, инструментальному контролю технического состояния медицинской техники в 2019 г. для нужд ГБУ РМЭ «Медведевская ЦРБ».

Извещение № 0308300032618000275 о проведении данного электронного аукциона размещено заказчиком в Единой информационной системе в сфере закупок размещено 28.12.2018, действующая редакция закупки № ИИ2 размещена 28.01.2019.

Начальная максимальная цена контракта – 3 113 750, 03 рублей. Дата

и время окончания подачи заявок 14.02.2019 09:00.

Дата проведения аукциона в электронной форме 18.02.2019.

08.02.2019 (вх. № 1427) в Управление Федеральной антимонопольной службы по Республике Марий Эл поступила жалоба заявителя на положения документации названного электронного аукциона. Заявитель полагает, что аукционная документация составлена заказчиком с нарушением требований законодательства.

В обосновании своей позиции заявитель указал, что в нарушение правил описания объекта закупки заказчиком не указаны какие виды измерений необходимо сделать п о инструментальному контролю технического состояния медицинской техники в соответствии с техническим заданием.

Заказчик с доводами жалобы не согласился, просил признать жалобу необоснованной, поддержал письменные пояснения, представленные в ходе рассмотрения жалобы.

Заслушав пояснения представителей лиц, участвующих в деле, изучив представленные документы и материалы, руководствуясь статьей 106 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 о контрактной системе), Комиссия пришла к следующим выводам.

Согласно пункту 1 части 1 статьи 64 Закона о контрактной системе документация об электронном аукционе наряду с информацией, указанной в извещении о проведении такого аукциона, должна содержать наименование и описание объекта закупки и условия контракта в соответствии со статьей 33 названного Федерального закона.

Пунктом 2 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе предусмотрено, что заказчик при описании в документации о закупке объекта закупки должен использовать при составлении описания объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара, работы, услуги и качественных характеристик объекта закупки, которые предусмотрены техническими регламентами, принятыми 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, иных требований,

связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика.

В соответствии с положениями аукционной документации заказчику в числе всего прочего требуется оказание услуг по инструментальному контролю технического состояния медицинской техники. Перечень медицинской техники, подлежащей инструментальному контролю технического состояния указан заказчиком в таблице 3 технического задания.

Одним из документов, регулирующих деятельность по инструментальному контролю технического состояния медицинской техники, являются Методические рекомендации «Техническое обслуживание медицинской техники», введенные в действие письмом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 27.03.2003 г. № 293-22/233 (далее - Методические рекомендации).

В разделе 1 «Область применения» Методических рекомендаций указано, что данные рекомендации предназначены для применения на территории Российской Федерации:

- службами юридическими лицами, индивидуальными предпринимателями, специалистами техническими подразделениями или штатными техническими медицинских учреждений, осуществляющими обслуживание техническое медицинской техники;
- медицинскими учреждениями, эксплуатирующими медицинскую технику;
- органами, осуществляющими в соответствии с действующим законодательством контроль и надзор за эксплуатируемой медицинской техникой;
- лицензирующими органами, осуществляющими лицензирование соответствующих видов деятельности.

Разделом 2 «Термины и определения» указанных рекомендаций установлено, что контроль технического состояния медицинской техники - проверка соответствия значений параметров и характеристик изделия медицинской техники требованиям нормативной и эксплуатационной документации, выявление изношенных и поврежденных частей (деталей), проверка действия всех защитных устройств и блокировок, наличия и ведения эксплуатационной документации.

Дальнейший порядок контроля технического состояния медицинской техники описан в пунктах 6.4 — 6.6.5 Методических рекомендаций.

Кроме того, с 01.09.2016 был введен в действие ГОСТ Р 56606-2015 «Контроль технического состояния и функционирования медицинских изделий», который не противоречит Методическим рекомендациям ни в терминологии, ни в требованиях, а лишь расширяет их. Данный ГОСТ устанавливает требования к контролю технического состояния (КТС).

В пункте 4.3 указанного ГОСТа указано, что различают три типа испытаний МИ:

- приемочные испытания (для средств измерения первичная поверка);
- периодические испытания (для средств измерения периодическая поверка);
- испытания на постоянство параметров.

соответствии с пунктом 4.3.2 указанного ГОСТа периодические испытания характеризуются измерением ОСНОВНЫХ параметров С целью определения функционального состояния (медицинских изделий) МИ в конкретный момент Периодические испытания должны проводить организации, времени. аккредитованные в установленном порядке на данный вид испытаний МИ конкретного типа. Периодические испытания проводят в соответствии с программой контроля качества с периодичностью, указанной в частных стандартах на МИ, но не реже одного раза в год, а также после настройки и регулирования отдельных характеристик МИ, замены или изъятия его составных элементов или блоков и при существенных изменениях параметров, выявленных в результате испытаний на постоянство параметров МИ.

Кроме того, в пункте 4.3 ГОСТа Р 56606-2015 указано, что проведение контроля технического состояния в части периодических испытаний проводится организациями, аккредитованными в установленном порядке на данный вид деятельности.

Согласно пункту 1 статьи 4 Федерального закона от 28.12.2013 № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации» (далее - Федеральный закон № 412-Ф3) аккредитация в национальной системе аккредитации - подтверждение национальным органом по аккредитации соответствия юридического лица или индивидуального предпринимателя критериям аккредитации, являющееся официальным свидетельством компетентности юридического лица или индивидуального предпринимателя осуществлять деятельность в определенной области аккредитации. Аккредитованное лицо - юридическое лицо независимо от или организационно-правовой формы индивидуальный предприниматель, получившие аккредитацию в порядке, установленном названным Федеральном законом (пункт 5 указанной статьи закона).

Из вышеуказанного следует, что аккредитация организации означает создание в ее рамках независимого контрольного подразделения, соответствующего всем аккредитационным требованиям, и получившим разрешение на деятельность.

Согласно подпункту 1 пункта 2 статьи 13 Федерального закона № 412-ФЗ аккредитованные лица имеют право осуществлять деятельность в соответствующей области аккредитации. Под областью аккредитации понимается сфера деятельности юридического лица или индивидуального предпринимателя, на осуществление которой подано заявление и (или) которая определена при их аккредитации либо расширена или сокращена в рамках соответствующих процедур (пункт 9 статьи 4

Федерального закона № 412-ФЗ).

Образец области аккредитации испытательной лаборатории (центра), утвержденный приказом Минэкономразвития России от 23.05.2014 № 288, предусматривает указание в столбце 2 области аккредитации документов, содержащих в себе совокупность конкретно указанных операций, выполнение которых обеспечивает получение результатов измерений с установленными показателями точности (Указываются документы, содержащие в себе совокупность конкретно указанных операций, выполнение которых обеспечивает получение результатов измерений с установленными показателями точности).

Таким образом, из указанного следует, что применение положений ГОСТа Р 56606-2015 и Федерального закона № 412-ФЗ при проведении закупки на оказание услуг по техническому обслуживанию, инструментальному контролю технического состояния медицинской техники обязательно для заказчика в силу пункта 2 статьи 33 Закона о контрактной системе.

Следовательно, заказчик обязан был включить в документацию электронного аукциона виды измерений (область аккредитации) технического состояния медицинской техники в соответствии с техническим заданием.

Невключение заказчиком подобных условий в аукционную документацию создает потенциальным участникам закупки препятствия для подачи заявок на участие в закупке в связи с отсутствием требований к измерению и невозможности определить объем работ, который может быть выполнен другими аккредитованными лабораториями, привлеченных в качестве субподрядчиков, что является нарушением требований пункта 1 части 1 статьи 64 Закона о контрактной системе.

Учитывая вышеизложенное, жалоба заявителя признается Комиссией обоснованной.

Кроме того, Комиссия приходит к выводу о необходимости выдачи заказчику обязательного для исполнения предписания об устранении нарушений законодательства.

На момент проведения заседания Комиссии контракт не заключен, процедура закупки приостановлена контрольным органом в части заключения контракта.

На основании вышеизложенного и руководствуясь частью 8 статьи 106 Закона о контрактной системе, Комиссия

РЕШИЛА:

- 1. Признать жалобу ООО «Медицинская техника» обоснованной.
- 2. Признать в действиях заказчика государственного бюджетного учреждения

Республики Марий Эл «Медведевская центральная районная больница» нарушение пункта 1 части 1 статьи 64 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

- 3. Выдать заказчику государственному бюджетному учреждению Республики Марий Эл «Медведевская центральная районная больница» обязательное для исполнения предписание об устранении нарушений законодательства.
- 4. Передать материалы дела № 02-06/12-19 уполномоченному должностному лицу для рассмотрения вопроса о возбуждении административного производства.

В соответствии с частью 9 статьи 106 Закона о контрактной системе решение, принятое по результатам рассмотрения жалобы, может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.

Пр	едседатель Комиссии	1
П ПРПРІ КОМІЛССІЛІЛ.		