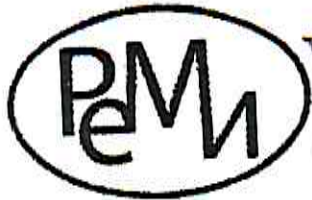


ТЕЛ:



ООО «РемИ»
603001, Россия, г. Нижний Новгород
Нижне-Волжская наб. 9, оф. 304
Тел./факс: +7 -800-5555-900 e-mail: remi-nn@mail.ru

Исх. № 22-14 от 15 мая 2014 г.

Руководителю Управления Федеральной антимонопольной
службы России по Калининградской области
Адрес: 236006 г. Калининград, ул. Барнаульская, 4, бокс
№033
Тел./факс: 8(4012) 53-72-01/ 53-72-00
E-mail: to39@fas.gov.ru

Заявитель: ООО «РемИ»
Адрес: 603001, г. Нижний Новгород, Нижнеполжская
набережная, д.9, оф. 304
Почтовый адрес: 603093, г. Нижний Новгород,
ул. Яблоневая, 22
Телефон: 8-800-5555-900
E-mail: remi-nn@mail.ru

Заказчик: ГБУЗ «Станция переливания крови
Калининградской области»
Адрес: 236007 г. Калининград, ул. Чкалова, д.29
Тел.: 8 (4012) 924-823
E-mail: donor@baltnet.ru

Уполномоченный орган: Конкурсное агентство
Калининградской области
Адрес: 236007, г. Калининград, ул. Дм.Донского, д.1
Тел.: 8 (4012) 599-399, 599-028
E-mail: konkurs@gov39.ru

ЖАЛОБА

на неправомерные действия заказчика, уполномоченного органа при формировании
документации об электронном аукционе на право заключения контракта на поставку расходных
материалов и тест-систем для иммуноферментной диагностики инфекционных маркеров в
крови на автоматическом иммуноферментном анализаторе «ЕВОЛИС»
(извещение № 0135200000514000341)

23 апреля 2014 г. на официальном сайте www.zakupki.gov.ru и на электронной торговой площадке
<http://www.rts-tender.ru> опубликованы извещение № 0135200000514000341 и документация об аукционе
в электронной форме на право заключения контракта на поставку расходных материалов и тест-систем
для иммуноферментной диагностики инфекционных маркеров в крови на автоматическом
иммуноферментном анализаторе «ЕВОЛИС».

«08» мая 2014 года на портале сайта государственных закупок Заказчиком, уполномоченным
органом опубликованы сведения о внесении изменений в извещение об электронном аукционе, а также
изменения в документацию об аукционе в электронной форме на право заключения контракта на
поставку расходных материалов и тест-систем для иммуноферментной диагностики инфекционных
маркеров в крови на автоматическом иммуноферментном анализаторе «ЕВОЛИС» (редакция от
07.05.2014 года).

| | | |
|--|------|---------------|
| Федеральная антимонопольная служба Управление по Калининградской области | | |
| Вход № | 3659 | из 211 листов |
| - | 15 | от 05 2014 |

Согласно измененного извещения, начальная цена контракта – 3 464 036,4 руб., дата срока подачи заявок участников закупки – «16» мая 2014 г., дата окончания срока рассмотрения первых частей заявок на участие в аукционе – «19» мая 2014 г., дата проведения аукциона - «22» мая 2014 года.

Общество с ограниченной ответственностью «РеМи» (в тексте - Заявитель) аккредитовано на указанной электронной площадке и заинтересовано в участии в указанном электронном аукционе.

Однако, ознакомившись с Техническим заданием документации об электронном аукционе, Заявитель не может принять участие в указанном аукционе в связи существенными нарушениями заказчиком, уполномоченным органом законодательства РФ.

При формировании документации об электронном аукционе заказчик, уполномоченный орган обязаны руководствоваться положениями законодательства РФ, в частности Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" (далее Федеральный закон РФ от 05.04.2013 N 44-ФЗ).

Статья 64 Федерального закона РФ от 05.04.2013 N 44-ФЗ устанавливает исчерпывающий перечень информации, которую должна содержать документация об электронном аукционе, а, следовательно, при составлении документации открытого аукциона в электронной форме заказчик и уполномоченный обязаны руководствоваться ограничениями, определенными в перечисленных выше нормах и соблюдать остальные требования Федерального закона, в том числе требования ст. 33 Федерального закона РФ от 05.04.2013 N 44-ФЗ, устанавливающие правила описания объекта закупки.

Таким образом, исходя из требований, изложенных в ст. 33, 63, 64 Федерального закона РФ от 05.04.2013 N 44-ФЗ следует, что при формировании аукционной документации и технической части документации об электронном аукционе заказчик и уполномоченный орган не вправе допускать установление требований, влекущих за собой ограничение количества участников или ограничения к доступу к участию в электронном аукционе.

Положения аукционной документации электронного аукциона, сформированного заказчиком и уполномоченным органом, нарушают законодательство РФ в части ограничения количества потенциальных участников электронного аукциона и нарушают права и законные интересы Заявителя в сфере предпринимательской и экономической деятельности.

В техническом задании документации электронного аукциона по товарной позиции № 3 запрашиваются к поставке «Наборы реагентов in vitro для диагностики гепатита С и одновременного определения ядерного антигена и антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа» в количестве не менее 480 тестов в наборе.

Информационно поясним, что производителями наборов реагентов in vitro для диагностики гепатита С и одновременного определения ядерного антигена и антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа, запрашиваемых в указанном открытом аукционе, и выпускаемых непосредственно в количестве не менее 480 тестов в наборе, являются фирмы: ООО «НПО «Диагностические системы», «Био-Рад», «Диасорин», что подтверждается данными государственного реестра изделий медицинского назначения отечественного и зарубежного производства, размещенного на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития (РОСЗДРАВНАДЗОР) (<http://www.roszdravnadzor.ru/registration/mi/search/>), где содержится вся информация о всех изделиях медицинского назначения (медицинских изделий), прошедших государственную регистрацию и разрешенных к использованию на территории РФ (скриншоты с сайта РОСЗДРАВНАДЗОРА, прилагаются).

Таким образом, по товарной позиции № 3 на территории РФ зарегистрированы товары со следующими наименованиями: «Мюрекс HCV Ag/Ab Combination» (производство «Диасорин»); «МОНОЛИЗА ВГС Ag-At УЛЬТРА» (Производство «Био-Рад»), «ДС-ИФА-НСV-АГАТ» (производство ООО «НПО «Диагностические системы») (копии инструкций и регистрационных удостоверений прилагаются).

В ходе изучения предъявленных требований к описанию объекта закупки было выявлено, что наборы реагентов с указанными характеристиками не производятся ни одним производителем ИФА тест-систем, зарегистрированных на российском рынке.

Ниже приведена таблица, из анализа которой становится очевидно, что поставка товара с теми характеристиками, которые непосредственно указаны в качестве требований (описанию) к товару, является неисполнимой любым надлежащим участником размещения заказа, что влечёт ограничение количество участников.

Таблица

| Наборы реагентов in vitro для диагностики гепатита С и одновременного определения ядерного антигена и антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа | Совместное определение антител и ядерного антигена вирусного гепатита С в сыворотке и плазме крови человека в микроплашкетном формате: - не менее 96 лунок стрипованных по 8 лунок с круглым дном. | МОНОЛИЗА ВГС Аг-Ат УЛЬТРА (производство «Бно-Рад») | Мюрекс HCV Ag/Ab Combination (производство «Диасорин») | ДС-ИФЛ-НСУ-АГАТ (производство ООО «НПО «Диагностические системы») |
|---|---|--|--|---|
| | - специфичность на случайной выборке доноров крови не менее 99,82%. | + | + | + |
| | - объем исследуемого образца не более 50 мкл. | + | + | + |
| | - время инкубации не более 2,5 часов. | + | + | + |
| | - положительные контроли, стоп реагент, конъюгат готовы к использованию. | - | Конъюгат сухом виде (т.е. не готов к использованию) | - |
| | Хранение : | | | |
| | - разведенного промывочного раствора не менее 30 дней. | - | + | - |
| | - конъюгата не менее 24 часов. | - | + | - |
| | - субстрата не менее 48 часов. | - | + | - |
| | - разведенного контроля антигена не менее 60 дней | - | + | + |
| | Объем и форма переносных флаконов с реагентами для использования в автоматических иммуноферментных анализаторах без переноса во вторичные флаконы | + | + | + |
| | Количество- не менее 480 тестов в наборе. | + | + | + |
| | Все поставляемые расходные материалы и тест-системы для иммуноферментной диагностики инфекционных маркеров в крови должны быть совместимы с автоматическим иммуноферментным анализатором «ЕВОЛИС», используемым заказчиком. | + | + | + |

Таким образом, включенные Заказчиком в техническое задание по товарной позиции № 3 характеристики в совокупности не принадлежат ни одному из производимых и зарегистрированных на российском рынке наборов реагентов in vitro для одновременного определения ядерного антигена и антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа, что является невыполнимым для любого надлежащего участника проводимого аукциона и грубо нарушает п.1 ч. 1 ст. 33, п. 1 ч. 1 ст. 64 Федерального закона РФ от 05.04.2013 N 44-ФЗ.

На основании изложенного, считаем, что при подготовке электронного аукциона Заказчиком и уполномоченным органом были нарушены п. 1 ч. 1 ст. 33, ст. 64 Федерального закона РФ от 05.04.2013 N 44-ФЗ.

Руководствуясь ч. 1 ст. 105, ч. 3 ст. 105, п. 1 ч. 17 ст. 105, ст. 106 Федерального закона от 05.04.2013 N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд"

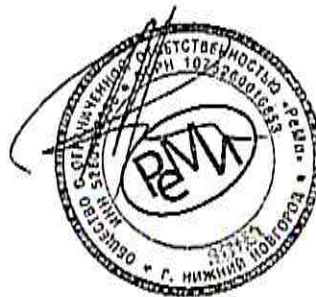
ПРОШУ:

1. Приостановить размещение заказа путём проведения электронного аукциона на право заключения контракта на поставку расходных материалов и тест-систем для иммуноферментной диагностики инфекционных маркеров в крови на автоматическом иммуноферментном анализаторе «ЕВОЛИС» (извещение № 0135200000514000341).
2. Провести внеплановую проверку размещения заказа путём проведения электронного аукциона на осуществление закупки на право заключения контракта на поставку расходных материалов и тест-систем для иммуноферментной диагностики инфекционных маркеров в крови на автоматическом иммуноферментном анализаторе «ЕВОЛИС» (извещение № 0135200000514000341).
3. Выдать заказчику и уполномоченному органу, в результате действий которых были нарушены права и законные интересы Заявителя, обязательные для исполнения предписания об устранении нарушений.
4. Рассмотреть вопрос о возбуждении административного производства в соответствии с Кодексом об административных правонарушениях РФ.

Приложения (все приложения будут представлены на заседание комиссии):

- | | | |
|----|--|------------|
| 1. | Копия извещения о проведении электронного аукциона № 0135200000514000341 (оригинал размещён на сайте www.zakupki.gov.ru и электронной торговой площадке http://www.rts-tender.ru) | 2 листа; |
| 2. | Копия документации об электронном аукционе с изменениями от 04.05.2014 года (оригинал размещён на сайте www.zakupki.gov.ru и электронной торговой площадке http://www.rts-tender.ru) | 64 листа; |
| 3. | Скриншоты с сайта РОСЗДРАВНАДЗОРА | 5 листов; |
| 4. | Копия инструкции набора реагентов Монолиза ВГС Ag-At УЛЬТРА | 13 листов; |
| 5. | Копия инструкции набора реагентов Мюрекс Ag/Ab Combination | 8 листов; |
| 6. | Копия инструкции ДС –ИФА-НСУ-АГАТ | 15 листов; |
| 7. | Копии регистрационных удостоверений | 6 листов; |
| 8. | Ходатайство | 1 лист; |
| 9. | Копия документа, подтверждающего полномочия лица, подписавшего жалобу | 1 лист. |

Директор



М.В. Романов