



**ПОСТІЙНО ДІЮЧА АДМІНІСТРАТИВНА КОЛЕГІЯ
АНТИМОНОПОЛЬНОГО КОМІТЕТУ УКРАЇНИ
З РОЗГЛЯДУ СКАРГ ПРО ПОРУШЕННЯ ЗАКОНОДАВСТВА
У СФЕРІ ДЕРЖАВНИХ ЗАКУПІВЕЛЬ**

вул. Урицького, 45, м. Київ-35, 03680, тел.: (044) 594-64-12, факс: (044) 520-10-42
<http://www.amc.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00032767

№ 1301-р/пк-ск від 21.10.2014

вих. лист від

№

Товариство з обмеженою
відповідальністю
"УКРПРОФМЕД"

вул. Ярославська, 56а, оф. 66,
м. Київ, 04071

Львівська обласна клінічна
лікарня

вул. Чернігівська, 7,
м. Львів, 79010

Уповноважений орган з питань
державних закупівель

Державна казначейська служба
України

РІШЕННЯ

Постійно діюча адміністративна колегія Антимонопольного комітету України з розгляду скарг про порушення законодавства у сфері державних закупівель (надалі – Колегія), розглянувши скаргу товариства з обмеженою відповідальністю "УКРПРОФМЕД" (надалі – Скаржник, ТОВ "УКРПРОФМЕД") від 22.09.2014 № 22-1 (zareestrovanu v Komiteti 23.09.2014 za № 8-20/2258-D3) (надалі – Скарга) щодо порушення Львівською обласною клінічною лікарнею (надалі – Замовник) порядку проведення процедури закупівлі – "Код 32.50.1. Витратні матеріали для гемодіалізу" [оголошення № 147243, оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, бюлетень від 23.07.2014 № 48(23.07.2014)] (надалі – Процедура закупівлі),

ВСТАНОВИЛА:

Скаржник повідомляє про порушення Замовником порядку проведення Процедури закупівлі та просить, зокрема:

- 1) прийняти рішення про встановлення порушення Процедури закупівлі;

2) зобов'язати Замовника скасувати рішення про акцепт пропозиції конкурсних торгів.

Рішенням Колегії від 24.09.2014 № 1163-р/пк-ск Скарга була прийнята до розгляду.

Листом від 24.09.2014 № 20-29.3/06-2818-дз Колегією до Замовника було надіслано запит про надання пояснень по суті Скарги, інформації та документів щодо проведення ним Процедури закупівлі.

Листами від 08.10.2014 № 8-1/10 та від 15.10.2014 № 813 Скаржник надав додаткові пояснення до Скарги.

Листами від 06.10.2014 № 3167/с та від 17.10.2014 № 3379/с Замовник надав Колегії матеріали та пояснення по суті Скарги.

У ході розгляду Скарги та наданих Замовником документів, які стосуються проведення ним Процедури закупівлі, Колегією встановлено наступне.

Відповідно до протоколу розкриття пропозицій конкурсних торгів учасників Процедури закупівлі від 21.08.2014 б/н свої пропозиції для участі у Процедурі закупівлі подали:

- 1) товариство з обмеженою відповідальністю "Діалсервіс" (надалі – ТОВ "Діалсервіс");
- 2) Скаржник;
- 3) товариство з обмеженою відповідальністю "Лінк-Медитал" (надалі – ТОВ "Лінк-Медитал").

Згідно з протоколом оцінки пропозицій конкурсних торгів Замовник від 16.09.2014 б/н до процедури оцінки були допущені пропозиції конкурсних торгів усіх учасників Процедури закупівлі, переможцем Процедури закупівлі визначено ТОВ "Лінк-Медитал" (надалі – Переможець).

ТОВ "УКРПРОФМЕД" у Скарзі зазначає, що пропозиція конкурсних торгів Переможця не відповідала вимогам документації конкурсних торгів (надалі – Документація), виходячи з наступного.

1. На думку Скаржника пропозиція конкурсних торгів ТОВ "Лінк-Медитал" не відповідала вимогам щодо комплекту № 1 з наступних підстав.

1.1. За твердженням Скаржника, магістралі кровопровідні ОНЛАЙН плюс 5008-R або кровопровідна магістраль для гемодіалізу (BT-102-C) не є сумісними з апаратами Innova виробництва Gambro або з апаратами SurdialX виробництва Nipro, а є сумісними тільки із апаратами Fresenius 5008.

Замовник у своїх поясненнях по суті Скарги зазначає, що Документація вимагає від учасників надати пропозиції щодо кровопровідних магістралей, сумісних з апаратами INNOVA виробництва Gambro, або кровопровідні магістралі, сумісні з апаратами Surdial X виробництва Nipro.

Замовник стверджує, що ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі кровопровідні магістралі двох типів, в тому числі, кровопровідну магістраль BT-102-C виробництва BIOTEQ, яка відповідно до інструкції з використання є сумісною з апаратами INNOVA виробництва Gambro.

1.2. Скаржник повідомляє, що діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон ® F6HPS не відповідає вимогам Документації за показниками кліренсів діалізаторів: має кліренс сечовини 186, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 190; має кліренс

креатиніну 173, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 176; має кліренс фосфату 148, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 150; має кліренс Вітаміну Ви 92, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 102;

Замовник у своїх поясненнях зазначає, що Документація містить посилання на кліренсні характеристики діалізаторів за сечовиною, фосфатом, креатиніном та вітаміном В12 так само, як і інструкція з використання діалізаторів будь-якого виробника, в порядку інформації, що відповідає умовам "in-vitro". Замовник стверджує, що за висновками незалежних експертів під час проведення процедури гемодіалізу усі кліренсні характеристики діалізаторів відрізняються від заявлених виробниками, оскільки такі характеристики залежать від рециркуляції крові, конкретної швидкості кровотоку, збільшення/зменшення ультрафільтрації, тривалості діалізу та інших чинників. Посилання на заявлені виробниками кліренсні характеристики діалізаторів необхідно сприймати виключно в інформаційному сенсі.

За твердженням Замовника, ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон F6HPS, який відповідає вимогам Документації за площею мембрани (1,3 м²), за коефіцієнтом ультрафільтрації (13 мл/год • мм рт.ст.) та за об'ємом заповнення (до 78 мл).

1.3. За твердженням Скаржника, набір для приготування концентрату для гемодіалізу Ві BAG 650g [гранульований основний бікарбонатний концентрат (дизайн 5008)], що запропонував Переможець, не є конструктивним аналогом картриджу ВіCart та не відповідає вимогам Документації за показником ваги виробу: має вагу 650 г, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 700 г.

Замовник зазначає, що Документація вимагає від учасників надати пропозиції щодо порошкового картриджу лужного компоненту [аналог ВіCart (вміст сухого бікарбонату від 700 г)].

За твердженням Замовника, ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі порошковий картридж лужного компоненту двох типів, в тому числі, набір для приготування концентрату для гемодіалізу Флексікарт (вміст сухого бікарбонату 700 г), який є конструктивним аналогом картриджу ВіCart і має такий самий показник ваги - 700 г.

Отже, за твердженням Замовника, пропозиція конкурсних торгів ТОВ "Лінк-Медитал" щодо комплексу витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з діалізатором 1,3-1,4 м² відповідає вимогам Документації.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Відповідно до пункту 7 розділу III Документації в разі подачі еквіваленту товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах, учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями стосовно відповідності вимогам Замовника.

У вказаному пункті Документації зазначено, що інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі визначені у додатку 2 Документації.

Додатком 2 Документації визначені медико-технічні вимоги, зокрема, до комплексу витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з діалізатором 1,3 -1,4 м².

У складі копії пропозиції конкурсних торгів Переможця міститься порівняльна характеристика запропонованого товару та товару, що вимагається в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

Розглянувши зазначені вище документи, Колегією встановлено наступне.

Вимоги Документації щодо комплекту витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з діалізатором 1,3 -1,4 м ²	Пропозиція конкурсних торгів Переможця
капілярний діалізатор, площею 1,3-1,4 м ² – 1 шт. - кліренс сечовини не менше 190 ; - кліренс креатиніну не менше 165; - кліренс фосфату не менше 150 ; - кліренс вітаміну B12 не менше 80; - об'єм заповнення не більше 85 мл; - коефіцієнт ультрафільтрації від 5 до 15 (мл\год • мм.рт.ст.)	Діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон F6HPS – 1,3 м ² - кліренс сечовини 186 ; - кліренс креатиніну 173; - кліренс фосфату 148 ; - кліренс вітаміну B12 92; - об'єм заповнення 78 мл; - коефіцієнт ультрафільтрації 13 (мл\год • мм.рт.ст.)
кровопрвідні магістралі до діалізатора (артерія-вена) сумісні з апаратами Innova виробництва Gambro або кровопрвідні магістралі до діалізатора (артерія-вена) сумісні з апаратами SurdialX виробництва Nipro – 1 шт.	Магістралі кровопрвідні ОНЛАЙН плюс 5008-R – сумісні з апаратами "Fresenius 5008S" Кровопрвідна магістраль для гемодіалізу (BT-102-C) сумісна з апаратами Innova виробництва Gambro (також підтверджується інструкцією з використання)
порошковий картридж лужного компоненту [аналог BiCart (вміст сухого бікарбонату від 700 г)]	Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Bi BAG 650g гранульований основний бікарбонат ний концентрат (дизайн 5008) (вміст сухого бікарбонату 650 г) або Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Флексікарт (вміст сухого бікарбонату 700г) (також підтверджується інструкцією з використання)

Виходячи з наведеного, пропозиція конкурсних торгів Переможця не відповідала вимогам Документації в цій частині.

2. На думку Скаржника пропозиція конкурсних торгів ТОВ "Лінк-Медитал" не відповідала вимогам щодо комплекту № 2 з наступних підстав.

2.1. За твердженням Скаржника, магістралі кровопрвідні ОНЛАЙН плюс 5008-R або кровопрвідна магістраль для гемодіалізу (BT-102-C) не є сумісними з апаратами Innova виробництва Gambro, є сумісними тільки із апаратами Fresenius 5008.

Замовник зазначає, що ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі кровопрвідні магістралі двох типів, в тому числі, кровопрвідну магістраль BT-102-C виробництва BIOTEQ, яка відповідно до інструкції з використання є сумісною з апаратами INNOVA виробництва Gambro.

2.2. Скаржник стверджує, що діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон ® F7HPS не відповідає вимогам Документації за показниками кліренсів діалізаторів: має кліренс

сечовини 188, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 194; має кліренс креатиніну 175, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 178; має кліренс фосфату 155, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 160.

Замовник зазначає, що Документація містить посилання на кліренсні характеристики діалізаторів за сечовиною, фосфатом, креатиніном та вітаміном В12, так само, як і інструкція з використання діалізаторів будь-якого виробника, в порядку інформації, що відповідає умовам "in-vitro". Замовник стверджує, що за висновками незалежних експертів, під час проведення процедури гемодіалізу всі кліренсні характеристики діалізаторів відрізняються від заявлених виробниками, оскільки такі характеристики залежать від рециркуляції крові, конкретної швидкості кровотоку, збільшення/зменшення ультрафільтрації, тривалості діалізу та інших чинників. Посилання на заявлені виробниками кліренсні характеристики діалізаторів необхідно сприймати виключно в інформаційному сенсі.

За твердженням Замовника, ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон F7HPS, який відповідає вимогам Документації за площею мембрани (1,6 м²), за коефіцієнтом ультрафільтрації (16 мл/год • мм рт.ст.) та за об'ємом заповнення (до 96 мл). Замовник стверджує, що за висновками незалежних експертів за коефіцієнтом ультрафільтрації діалізатори поділяються на групи: до 22 мл/год • мм рт.ст.; від 22 до 40 мл/год • мм рт.ст.; більш ніж 40 мл/год • мм рт.ст. За коефіцієнтом ультрафільтрації в межах кожної окремої групи всі діалізатори є взаємозамінними.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Додатком 2 Документації визначені медико-технічні вимоги, зокрема, до комплекту витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з діалізатором 1,6 -1,7 м².

У складі копії пропозиції конкурсних торгів Переможця міститься порівняльна характеристика запропонованого товару та товару, що вимагається в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

Розглянувши зазначені вище документи, Колегією встановлено наступне.

Вимоги Документації щодо комплекту витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з діалізатором 1,6 -1,7 м ²	Пропозиція конкурсних торгів Переможця
капілярний діалізатор, площею 1,6-1,7 м ² - 1 шт. - кліренс сечовини не менше 194 ; - кліренс креатиніну не менше 178 ; - кліренс фосфату не менше 160 ; - кліренс вітаміну В12 не менше 100; - об'єм заповнення не більше 110 мл; - коефіцієнт ультрафільтрації від 5 до 15 (мл\год • мм.рт.ст.)	Діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон F7HPS – 1,6 м ² - кліренс сечовини 188 ; - кліренс креатиніну 175 ; - кліренс фосфату 155 ; - кліренс вітаміну В12 102; - об'єм заповнення 96 мл; - коефіцієнт ультрафільтрації 16 (мл\год • мм.рт.ст.)
кровопрвідні магістралі до діалізатора (артерія-вена) сумісні з апаратами Innova виробництва Gambro – 1 шт.	Магістралі кровопрвідні ОНЛАЙН плюс 5008-R – сумісні з апаратами "Fresenius 5008S" або Кровопрвідна магістраль для гемодіалізу (BT-102-C) сумісна з апаратами Innova виробництва Gambro (також підтверджується інструкцією з

	використання)
--	---------------

Виходячи з наведеного, пропозиція конкурсних торгів Переможця не відповідала вимогам Документації в цій частині.

3. На думку Скаржника пропозиція конкурсних торгів ТОВ "Лінк-Медитал" не відповідала вимогам щодо комплекту № 3 з наступних підстав.

3.1. За твердженням Скаржника, магістралі кровопровідні ОНЛАЙН плюс 5008-R не є сумісними з апаратами Gambro типу АК, є сумісними тільки із апаратами Fresenius 5008.

Замовник у своїх поясненнях зазначає, що Документація вимагає від учасників надати пропозиції щодо кровопровідних магістралей, сумісних з апаратами виробництва Gambro (типу АК) та Fresenius або кровопровідні магістралі сумісні з апаратами INNOVA виробництва Gambro.

За твердженням Замовника, ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі кровопровідні магістралі двох типів, в тому числі, кровопровідну магістраль AV-Set-FMC (FA 204 C/FV 204 C) виробництва BIOTEQ, яка відповідно до інструкції з використання, є сумісною з апаратом виробництва Gambro (типу АК). Замовник стверджує, що про наявність цієї магістралі в пропозиції ТОВ "Лінк-Медитал" Скаржник замовчує.

3.2. Скаржник стверджує, що діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон® F10HPS не відповідає вимогам Документації за показниками кліренсів діалізаторів та площі мембрани діалізатору та об'єму заповнення діалізатору: має кліренс сечовини 259, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 275; має кліренс креатиніну 230, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 245; має кліренс фосфату 208, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 210, має об'єм заповнення 132 мл, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не більше 125 мл.

Замовник у своїх поясненнях зазначає, що ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон F10HPS площею мембрани 2,2 м², з коефіцієнтом ультрафільтрації 21 мл/год • мм рт.ст., та з об'ємом заповнення до 132 мл. Замовник стверджує, що за висновками незалежних експертів:

- всі діалізатори з площею мембрани більше 0,5 м² з кроком площі 0,1 м² є взаємозамінними;

- за коефіцієнтом ультрафільтрації діалізатори поділяються на групи: до 22 мл/год • мм рт.ст.; від 22 до 40 мл/год • мм рт.ст.; більш ніж 40 мл/год • мм рт.ст. За коефіцієнтом ультрафільтрації в межах кожної окремої групи всі діалізатори є взаємозамінними;

- за обсягом заповнення діалізатори поділяються на дві групи: до 100 мл (педіатричні) та понад 100 мл. За обсягом заповнення в межах кожної окремої групи всі діалізатори є взаємозамінними.

Таким чином, на думку Замовника, запропонований до закупівлі діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон F10HPS відповідає вимогам Документації.

3.3. На думку Скаржника, набір для приготування концентрату для гемодіалізу Vi BAG 650g гранульований основний бікарбонатний концентрат (дизайн 5008) не є конструктивним аналогом картриджу ViCart і не відповідає вимогам Документації конкурсних торгів по показнику ваги виробу: має вагу 650 г, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 700 г.

Замовник зазначає, що ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі порошковий картридж лужного компоненту двох типів, у тому числі, набір для приготування

концентрату для гемодіалізу Флексікарт (вміст сухого бікарбонату 700 г), який є конструктивним аналогом картриджу BiCart і має такий саме показник ваги - 700 г.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Додатком 2 Документації визначені медико-технічні вимоги, зокрема, до комплекту витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з діалізатором 1,9 -2,1 м².

У складі копії пропозиції конкурсних торгів Переможця міститься порівняльна характеристика запропонованого товару та товару, що вимагається в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

Розглянувши зазначені вище документи, Колегією встановлено наступне.

Вимоги Документації щодо комплекту витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з діалізатором 1,9 - 2,1 м ²	Пропозиція конкурсних торгів Переможця
капілярний діалізатор, площею 1,9-2,1 м² – 1 шт. - кліренс сечовини не менше 275 ; - кліренс креатиніну не менше 245 ; - кліренс фосфату не менше 210 ; - кліренс вітаміну B12 не менше 130; - об'єм заповнення не більше 125 мл; - коефіцієнт ультрафільтрації від 10 до 20 (мл\год • мм.рт.ст.))	Діалізатор Гемофлоу Фрезеніус Полісульфон F10HPS – 2,2 м² - кліренс сечовини 259 ; - кліренс креатиніну 230 ; - кліренс фосфату 208 ; - кліренс вітаміну B12 131; - об'єм заповнення 132 мл; - коефіцієнт ультрафільтрації 21 (мл\год • мм.рт.ст.)
кровопрвідні магістралі до діалізатора (артерія-вена) сумісні з апаратами виробництва Gambro (типу АК) та Fresenius або кровопрвідні магістралі до діалізатора (артерія-вена) сумісні з апаратами Innova виробництва Gambro у кількості – 1 шт.	Магістралі кровопрвідні ОНЛАЙН плюс 5008-R – сумісні з апаратами "Fresenius 5008S" або Кровопрвідні магістралі AV-Set-FMC (FA 204C/FV 204 C) сумісна з апаратами виробництва Gambro (типу АК) та Fresenius
порошковий картридж лужного компоненту [аналог BiCart (вміст сухого бікарбонату від 700 г)]	Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Bi BAG 650g гранульований основний бікарбонат ний концентрат (дизайн 5008) (вміст сухого бікарбонату 650 г) або Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Флексікарт (вміст сухого бікарбонату 700г) (також підтверджується інструкцією з використання)

Виходячи з наведеного, пропозиція конкурсних торгів Переможця не відповідала вимогам Документації в цій частині.

4. На думку Скаржника пропозиція конкурсних торгів ТОВ "Лінк-Медитал" не відповідала вимогам щодо комплекту № 4 з наступних підстав.

4.1. За твердженням Скаржника, магістралі кровопровідні ОНЛАЙН плюс 5008-R не є сумісними з апаратами SurdialX виробництва Nipro, як того вимагає Документація, є сумісними тільки із апаратами Fresenius 5008.

Замовник у своїх поясненнях зазначає, що Документація вимагає від учасників надати пропозиції щодо кровопровідних магістралей для гемодіафільтрації, сумісних з апаратом Surdial X виробництва Nipro або сумісних з апаратом Gambro AK Ultra.

За твердженням Замовника, ТОВ "Лінк-Медитал" надало пропозицію конкурсних торгів, яка складається з двох невід'ємних частин: пропозиції на товар для закупівлі та спеціального інвестиційного пакету. Спеціальний інвестиційний пакет визначає зобов'язання ТОВ "Лінк-Медитал" передати Замовнику на безоплатній основі у власність 52 нових апарати для гемодіалізу "Fresenius 5008 S" та 4 системи для водоочищення.

Одночасно ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі кровопровідні магістралі ОНЛАЙН плюс 5008-R. За твердженням Замовника, ці магістралі сумісні з апаратами для гемодіалізу "Fresenius 5008 S", які ТОВ "Лінк-Медитал" зобов'язалося передати безоплатно у власність Замовнику. Апарати "Fresenius 5008 S" з кровопровідною магістраллю ОНЛАЙН плюс 5008-R забезпечують проведення лікувальної процедури гемодіафільтрації. Станом на 01.10.2014 Замовник вже отримав у власність на безоплатній основі 20 апаратів "Fresenius 5008 S" за інвестиційним зобов'язанням ТОВ "Лінк-Медитал".

Замовник зазначає, що до отримання у власність апаратів "Fresenius 5008 S" всі процедури гемодіафільтрації Замовник проводив на апаратах Surdial X виробництва Nipro, які не належать йому і знаходились в оренді.

Таким чином, на думку Замовника, пропозиція конкурсних торгів ТОВ "Лінк-Медитал" щодо закупівлі кровопровідних магістралей ОНЛАЙН плюс 5008-R з одночасною передачею у власність на безоплатній основі апаратів "Fresenius 5008 S" відповідає вимогам Документації.

4.2. Скаржник стверджує, що набір для приготування концентрату для гемодіалізу Ві BAG 650g гранульований основний бікарбонатний концентрат (дизайн 5008) не є конструктивним аналогом картриджу BiCart і не відповідає вимогам Документації за показником ваги виробу: має вагу 650 г, у той час, як вимогою Замовника встановлено - не менше 700 г.

Замовник зазначає, що Документація вимагає від учасників надати пропозиції щодо порошкового картриджу лужного компоненту [аналог BiCart (вміст сухого бікарбонату від 700 г)].

За твердженням Замовника, ТОВ "Лінк-Медитал" запропонувало до закупівлі порошковий картридж лужного компоненту двох типів, у тому числі, набір для приготування концентрату для гемодіалізу Флексікарт (вміст сухого бікарбонату 700 г), який є конструктивним аналогом картриджу BiCart і має такий саме показник ваги - 700 г.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Додатком 2 Документації визначені медико-технічні вимоги, зокрема, до комплексу витратних матеріалів для проведення 1 процедури гемодіафільтрації з діалізатором 1,3 - 1,4 м².

У складі копії пропозиції конкурсних торгів Переможця міститься порівняльна характеристика запропонованого товару та товару, що вимагається в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

Розглянувши зазначені вище документи, Колегією встановлено наступне.

Вимоги	Документації	щодо	комплекту	Пропозиція	конкурсних	торгів
--------	--------------	------	-----------	------------	------------	--------

витратних матеріалів для проведення 1 процедури гемодіафільтрації з діалізатором 1,3 - 1,4 м ²	Переможця
Кровопрвідна магістраль для гемодіафільтрації сумісна з апаратом SurdialX виробництва Nipro або магістраль для гемодіафільтрації сумісна з апаратом Гамбро АК Ultra- 1 шт	Магістралі кровопрвідні ОНЛАЙН плюс 5008-R – сумісні з апаратами "Fresenius 5008S"
порошковий картридж лужного компоненту [аналог BiCart (вміст сухого бікарбонату від 700 г)]	Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Bi BAG 650g гранульований основний бікарбонат ний концентрат (дизайн 5008) (вміст сухого бікарбонату 650 г) або Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Флексікарт (вміст сухого бікарбонату 700г) (також підтверджується інструкцією з використання)

Виходячи з наведеного, пропозиція конкурсних торгів Переможця не відповідала вимогам Документації в цій частині.

5. На думку Скаржника пропозиція конкурсних торгів ТОВ "Лінк-Медитал" не відповідала вимогам щодо комплекту № 5 з наступних підстав.

5.1. За твердженням Скаржника, магістралі кровопрвідні ОНЛАЙН плюс 5008-R не є сумісними з апаратами SurdialX виробництва Nipro, як того вимагає Документація, є сумісними тільки із апаратами Fresenius 5008.

Замовник зазначає, що одночасно з пропозицією щодо закупівлі кровопрвідної магістралі ОНЛАЙН плюс 5008-R учасник зобов'язався передати та передав безоплатно у власність Замовника апарати "Fresenius 5008 S", які забезпечують проведення Замовником процедур гемодіафільтрації.

5.2. За твердженням Скаржника, набір для приготування концентрату для гемодіалізу Bi BAG 650g [гранульований основний бікарбонатний концентрат (дизайн 5008)] не є конструктивним аналогом картриджу BiCart і не відповідає вимогам Документації за показником ваги виробу: має вагу 650 г, у той час, як вимогою Замовника встановлено – не менше 700 г.

Замовник зазначає, що товар, запропонований Переможцем, відповідає вимогам Документації в цій частині.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Додатком 2 Документації визначені медико-технічні вимоги, зокрема, до комплекту витратних матеріалів для проведення 1 процедури гемодіафільтрації з діалізатором 1,6 - 1,8 м².

У складі копії пропозиції конкурсних торгів Переможця міститься порівняльна характеристика запропонованого товару та товару, що вимагається в МТВ з відомостями щодо відповідності вимогам Замовника.

Розглянувши зазначені вище документи, Колегією встановлено наступне.

Вимоги Документації щодо комплекту витратних матеріалів для проведення 1 процедури гемодіафільтрації з діалізатором 1,6 - 1,8 м ²	Пропозиція конкурсних торгів Переможця
Кровопрвідна магістраль для гемодіафільтрації сумісна з апаратом SurdialX виробництва Nipro або магістраль для гемодіафільтрації сумісна з апаратом Гамбро АК Ultra- 1 шт	Магістралі кровопрвідні ОНЛАЙН плюс 5008-R – сумісні з апаратами "Fresenius 5008S"
порошковий картридж лужного компоненту [аналог BiCart (вміст сухого бікарбонату від 700 г)]	Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Bi BAG 650g гранульований основний бікарбонат ний концентрат (дизайн 5008) (вміст сухого бікарбонату 650 г) або Набір для приготування концентрату для гемодіалізу Флексікарт (вміст сухого бікарбонату 700г) (також підтверджується інструкцією з використання)

Враховуючи зазначене вище, пропозиція конкурсних торгів Переможця не відповідала вимогам Документації в цій частині.

Виходячи з наведеного, Колегією встановлено, що пропозиції конкурсних торгів Переможця не відповідала вимогам Документації та мала бути відхилена Замовником.

Колегією встановлено, що Замовником у ході проведення Процедури закупівлі допущено порушення, яке на час прийняття Колегією даного рішення можливо виправити шляхом зобов'язання Замовника скасувати всі рішення, прийняті ним після розкриття пропозицій конкурсних торгів учасників Процедури закупівлі, та завершити Процедуру закупівлі у відповідності до вимог Закону України "Про здійснення державних закупівель".

Відповідно до абзаців першого та другого частини десятої статті 18 Закону за результатами розгляду скарги орган оскарження має право прийняти рішення про встановлення або відсутності порушень процедури закупівлі (у тому числі порушення порядку оприлюднення або неоприлюднення інформації про державні закупівлі, передбаченої цим Законом) та про заходи, що повинні вживатися для їх усунення, зокрема зобов'язати замовника, генерального замовника повністю або частково скасувати свої рішення, надати необхідні документи, роз'яснення, усунути будь-які дискримінаційні умови (у тому числі ті, що зазначені в технічній специфікації, яка є складовою частиною документації з конкурсних торгів, кваліфікаційної документації), привести документацію конкурсних торгів (кваліфікаційну документацію, запит цінкових пропозицій) у відповідність із вимогами законодавства, або за неможливості виправити допущені порушення відмінити процедуру закупівлі.

Орган оскарження розглядає скаргу та приймає рішення на її підставі та в межах одержаної за скаргою інформації, виходячи з положень абзацу третього частини одинадцятої статті 18 Закону України "Про здійснення державних закупівель".

Наведені вище обставини свідчать про наявність підстав для задоволення Скарги частково.

Враховуючи викладене, керуючись частиною третьою статті 8, статтею 18 Закону України "Про здійснення державних закупівель", Постійно діюча адміністративна колегія Антимонопольного комітету України з розгляду скарг про порушення законодавства у сфері державних закупівель

ПОСТАНОВИЛА:

Зобов'язати Львівську обласну клінічну лікарню скасувати всі рішення, прийняті після розкриття пропозицій конкурсних торгів учасників процедури закупівлі – "Код 32.50.1. Витратні матеріали для гемодіалізу" [оголошення № 147243, оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, бюлетень від 23.07.2014 № 48(23.07.2014)], та завершити зазначену процедуру закупівлі відповідно до вимог Закону України "Про здійснення державних закупівель".

Рішення може бути оскаржено до суду у встановлений Законом строк.

Голова Колегії

С. МОРОЗ