



**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

№ 1388-р/пк-ск від 22.08.2013

вих. лист від

№

Державне українське об'єднання
"Політехмед"

вул. Нагірна, 25/27, м. Київ, 04107

Управління капітального
будівництва Дніпропетровської
облдержадміністрації

вул. Комсомольська, 56,
м. Дніпропетровськ, 49070

Уповноважений орган з питань
державних закупівель

Державна казначейська служба
України

Редакція інформаційного бюлетеня
"Вісник державних закупівель"

РІШЕННЯ

Постійно діюча адміністративна колегія Антимонопольного комітету України з розгляду скарг про порушення законодавства у сфері державних закупівель (надалі – Колегія), розглянувши скаргу державного українського об'єднання "Політехмед" (надалі – Скаржник, ДУО "Політехмед") від 10.07.2013 № 01-47/308 (zareestrovana в Комітеті 11.07.2013 за № 8-20/2228-ДЗ) (надалі – Скарга) щодо встановлення Управлінням

капітального будівництва Дніпропетровської облдержадміністрації (надалі – Замовник, УКБ Дніпропетровської ОДА) дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів на закупівлю – "пульсоксиметр - 4 од., монітор пацієнта - 2 од., апарат УЗД - 1 од., електрокардіограф - 1 од." [оголошення № 130947, опубліковане в інформаційному бюлетені "Вісник державних закупівель" від 03.06.2013 № 43 (786)] (надалі – Процедура закупівлі),

ВСТАНОВИЛА:

На розгляд Колегії надійшла Скарга, в якій ДУО "Політехмед" повідомляє про встановлення Замовником дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів та просить, зокрема, призупинити Процедуру закупівлі та зобов'язати Замовника усунути дискримінаційні вимоги у документації конкурсних торгів, а у разі неможливості – відмінити Процедуру закупівлі.

Рішенням Колегії від 11.07.2013 № 1141-р/пк-ск Скарга була прийнята до розгляду та призупинена Процедура закупівлі на строк до винесення рішення за Скаргою.

У відповідь на запит Колегії від 11.07.2013 № 20-29.2/06-2768-дз Замовник листами від 26.07.2013 № 1208/0/174-13, від 15.08.2013 № 1337/0/174-13 та копією листа (надісланого засобами факсимільного зв'язку) б/д б/н (zareєстрованою в Комітеті 22.08.2013 за № 5-20/2672ф-ДЗ) надав копії документів та пояснення щодо проведення ним Процедури закупівлі.

Замовник надав Колегії, зокрема, зміни до документації конкурсних торгів, затверджені протокольним рішенням від 22.07.2013 № 3 комітету з конкурсних торгів УКБ Дніпропетровської ОДА.

У ході ознайомлення із наданими Замовником документами та поясненнями, які стосуються проведення ним Процедури закупівлі, Колегією встановлено наступне.

1. ДУО "Політехмед" у Скарзі повідомило, що кожне найменування товару, наведене в документації конкурсних торгів, необхідно виділити в окремі частини предмету закупівлі (лоти).

Замовник стосовно наведеного пункту Скарги повідомив, що комітетом з конкурсних торгів УКБ Дніпропетровської ОДА було прийняте рішення поділити предмет закупівлі на окремі лоти та внести відповідні зміни до документації конкурсних торгів.

У ході ознайомлення із зазначеним питанням Колегією було встановлено наступне.

Відповідно до підпункту "місце, кількість, обсяг поставки товарів (надання послуг, виконання робіт)" пункту 3 розділу I документації конкурсних торгів зі змінами, затвердженими протокольним рішенням від 29.05.2013 № 2 комітету з конкурсних торгів УКБ Дніпропетровської ОДА, (надалі – Документація) предмет закупівлі визначений, як "пульсоксиметр - 4 од., монітор пацієнта - 2 од., апарат УЗД - 1 од., електрокардіограф - 1 од."

У пункті 8 "Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі (лота), щодо якої можуть бути подані пропозиції конкурсних торгів" розділу III Документації зазначено "лоти не виділено".

Згідно зі змінами до документації конкурсних торгів, затвердженими протокольним рішенням від 22.07.2013 № 3 комітету з конкурсних торгів УКБ Дніпропетровської ОДА,

(надалі – Документація зі змінами), оприлюдненими на веб-порталі Уповноваженого органу, абзаци перший та другий пункту 3 розділу I Документації викладено у наступній редакції:

найменування предмета закупівлі	код 26.60.1 - устаткування радіологічне, електромедичне та електротерапевтичне устаткування – 4 лоти.
вид предмета закупівлі	Устаткування радіологічне, електромедичне та електротерапевтичне устаткування код 26.60.1 - устаткування радіологічне, електромедичне та електротерапевтичне устаткування – 4 лоти. (Лот №1 – пульсоксиметр – 4 од, Лот №2 - монітор пацієнта – 2 од., Лот №3 - апарат УЗД – 1 од., Лот №4 електрокардіограф -1 од.)

Пункт 8 розділу III Документації викладено в наступній редакції:

8. Опис окремої частини (частин) предмета закупівлі, щодо яких можуть бути подані пропозиції конкурсних торгів	Учасники подають пропозиції конкурсних торгів по предмету закупівлі в цілому або по кожному лоту.
---	---

Внесені до Документації зміни свідчать про те, що Замовник визнав та усунув зазначені у Скарзі порушення в цій частині, про що надав документальне підтвердження.

Відповідно до частини четвертої статті 18 Закону орган оскарження повертає скаргу без розгляду, зокрема, у випадку, коли замовник відповідно до Закону визнав та усунув порушення, зазначені в скарзі, про що було надано документальне підтвердження.

Отже, у Колегії відсутні підстави для розгляду Скарги в цій частині.

2. ДУО "Політехмед" у Скарзі повідомило, що Замовник у Документації вимагає надання оригіналу або нотаріально посвідченої копії довідки, виданої відповідними компетентними органами про те, що учасника не було притягнуто згідно із законом до відповідальності у сфері державних закупівель за вчинення корупційного правопорушення, що не передбачено чинним законодавством України.

Замовник стосовно наведеного пункту Скарги повідомив, що комітетом з конкурсних торгів УКБ Дніпропетровської ОДА було прийняте рішення виключити наведену технічну помилку із Документації.

У ході ознайомлення із зазначеним питанням Колегією було встановлено наступне.

Підпунктом 2 підпункту "б" пункту 6 розділу III Документації передбачено, що відповідно до статті 17 Закону учасникам необхідно додатково до документів, що підтверджують відповідність кваліфікаційним вимогам, надати оригінал або нотаріально посвідчену копію довідки, видану відповідними компетентними органами про те, що учасника не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення у сфері державних закупівель корупційного правопорушення.

Згідно зі змінами до документації конкурсних торгів, затвердженими протокольним рішенням від 22.07.2013 № 3 комітету з конкурсних торгів УКБ Дніпропетровської ОДА, (надалі – Документація зі змінами), оприлюдненими на веб-порталі Уповноваженого органу, абзац "учасника не було притягнуто згідно із законом до відповідальності за вчинення у

сфері державних закупівель корупційного правопорушення" пункту 6 розділу III Документації виключено.

При цьому, Скаржником не доведено, яким чином зазначена у Документації вимога порушує його права чи законні інтереси та унеможлиблює прийняття участі у зазначеній процедурі закупівлі.

3. ДУО "Політехмед" у Скарзі повідомило, що у медико-технічних вимогах Документації встановлені характеристики, які притаманні тільки певному (певним) виробнику (виробникам), але не впливають на функціональність та якість товару, який є предметом закупівлі. Вказані вимоги, на думку Скаржника, зменшують конкуренцію, звужують коло можливих учасників та порушують конкуренцію у сфері державних закупівель.

У додаток до Скарги ДУО "Політехмед" надало таблицю з медико-технічними вимогами та змінами, які Скаржник пропонує внести до Документації, зокрема:

Медико-технічні вимоги до монітору пацієнта		
Медико-технічні характеристики	Зміни	Обґрунтування
Живлення: наявність не менше ніж двох акумуляторних батарей, з окремою індикацією рівня зарядки	Виключити	Кількість батарей не визначає їх якість та функціональність і є конструктивною особливістю окремого виробника. Наявність навіть однієї батареї може забезпечити всі вимоги щодо роботи в автономному режимі
Електрокардіограма: наявність автоматичного визначення типу ЕКГ дроту	Виключити	У автоматичному визначенні типу ЕКГ дроту не має потреби, оскільки лікар при підключенні дроту знає який саме дріт підключається
Дихання: швидкість розгортання не гірше 6,5; 12,5; 25,0; 50,0 мм/с	Замінити "6,5" на "6,25"	Швидкості розгортання "6,5" не існує. Є – "6,25". Очевидна технічна помилка
Медико-технічні вимоги до електрокардіографу		
Медико-технічні характеристики	Зміни	Обґрунтування
Живлення: NiMh акумулятори (2000 мА/год) – тривалість повного зарядження акумулятора не більше 10 годин із захистом від перегрівання	Виключити "NiMh"	Тип батареї не визначає її якість та функціональність і є конструктивною особливістю окремого виробника. Є акумулятори кращої якості ніж NiMh, які можуть забезпечити всі вимоги щодо роботи в автономному режимі
Реєстрація відведень: 12 стандартних (I-II-III-AVR-AVL-AVF-V1-V2-V3-V4-V5-V6) по Кабрера.	-	Кабрера – це симптоматичний комплекс. Поняття відведень "по Кабрера" відсутнє
Робота в автономному режимі: роздрукування не менше 30 ЕКГ на одному заряді батарей акумулятора або 6 годин моніторування	Замінити на "не менше 4"	Призначення електрокардіографів не передбачає довготривалого моніторування. Моніторування здійснюється окремим монітором. Крім того, потреба у використанні електрокардіографа в автономному режимі протягом 6 годин є значно завищеною. При будь-якому використанні електрокардіографа буде достатньо і 4 години
Вбудований	Викласти в наступній	Трьох/шести- канальний термопринтер з

трьох/одноканальний термопринтер шириною 58 мм із роздільною здатністю не менше 8 крапок/мм.	редакції: "Вбудований трьох/одно- або трьох/шести- канальний термопринтер шириною не менше 58 мм із роздільною здатністю не менше 8 крапок/мм."	шириною більше ніж 58 мм є кращім ніж трьох/одно- канальний термопринтер шириною 58 мм. Тому необхідно передбачити можливість для закупівлі електрокардіографа з кращими характеристиками
ЕКГ папір термочутливий 57-58 мм з координатною сіткою (українського виробництва)	Замінити на "не менше ніж 57мм". Виключити "українського виробництва"	На ЕКГ папері більшим ніж 58 мм є можливість друку більшої кількості параметрів, тому більший розмір є кращім. Необхідно передбачити можливість закупівлі електрокардіографа з кращими характеристиками. Вимога щодо країни виробника суперечить Закону
Амплітуда R+, позитивний R- та негативний зубець R в мВ, окремо по всіх трьох каналах	Замінити на "амплітуда R+ позитивний, R- негативний, зубець R в мВ окремо по всіх трьох каналах"	Очевидна технічна помилка. Визначення "амплітуда R+, позитивний R-та негативний зубець R в мВ, окремо по всіх трьох каналах" не існує
Наявність графічного LCD дисплею високої розподільчої здатності 128х64 пікселів із візуалізацією: 1-го каналу ЕКГ; стану фільтрів; ЧСС; вольтажу; швидкості; рівня заряду акумулятора	Перед "128х64" додати "не гірше" та перед "1-го каналу ЕКГ" додати "не менше"	Необхідно передбачити можливість закупівлі електрокардіографа з кращими характеристиками
Тип підсилювача: одно/трьох-канальний з 12-ти канальним входним перемикачем відведень.	Додати "або 12-канальний синхронний"	Необхідно передбачити можливість закупівлі електрокардіографа з кращими характеристиками
Обов'язкова наявність послідовного порту RS 232 для підключення до Персонального комп'ютеру.	Виключити "RS 232"	Наявність будь-якого послідовного порту на електрокардіографі дозволяє підключатися до комп'ютера або іншої техніки (навіть якщо така техніка має лише порт RS 232)
Медико-технічні вимоги до апарату УЗД		
Медико-технічні характеристики	Зміни	Обґрунтування
Кількість прийнятно-передавальних каналів, не менше 50 000	не менше 40 000	Занадто точно вказані деякі технічні параметри та технології, які можуть належати конкретному виробнику
Діапазон частот датчиків, МГц не менше 1-17	не менше 1-15	
Кінопетля, кадрів не менше 2000	не менше 1500	
Можливість встановлення режиму панорамного сканування протяжністю, не менше ніж до 100 см	не менше ніж до 50 см	
Мікроконвексний внутрішньо порожнинний датчик для ректальних, урологічних досліджень:	діапазон частот, МГц, не менше 5-9 (+/- 0,5)	

- діапазон частот, МГц, не менше 5-9		Діапазони частот датчиків зазначені без можливих відхилень
Лінійний датчик для поверхневих органів і структур, периферичних судин, неонатології, педіатрії, кістково-м'язової системи, регіональної анестезії: - діапазон частот, МГц, не менше 5-12	діапазон частот, МГц, не менше 5-12 (+/- 0,5)	
Конвексний монокристалний датчик для абдомінальних досліджень, акушерства, гінекології, урології, судинних досліджень та педіатрії: - діапазон частот, МГц, не менше 1-5	діапазон частот, МГц, не менше 1-5 (+/- 0,5)	
Мікроконвексний внутрішньо порожнинний датчик для гінекології та акушерства - діапазон частот, МГц, не менше 3-10	діапазон частот, МГц, не менше 3-10 (+/- 0,5)	

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Додатком 1 Документації (та Документації зі змінами) встановлені медико-технічні вимоги до предмета закупівлі, зокрема, зазначені вище.

Колегією на адресу Замовника був направлений запит від 21.08.2013 № 20-29.2/06-3391-дз щодо надання ґрунтовних пояснень з наданням підтверджуючих документів по суті Скарги в частині встановлення медико-технічних вимог Документації, які є предметом розгляду Скарги.

Замовник у відповідь на зазначений запит засобами факсимільного зв'язку надав на розгляд Колегії копію листа б/д б/н (zareestrovana в Комітеті 22.08.2013 за № 5-20/2672ф-ДЗ), в якому повідомив, що ним направлено зміни до Документації, згідно із протоколом від 21.08.2013 № 5. До зазначеної копії листа Замовник додав копію протоколу засідання комітету з конкурсних торгів Замовника від 21.08.2013 № 5 та копію змін до Документації, затверджені протокольним рішенням Замовника від 21.08.2013. Відповідно до зазначених змін до Документації Замовник погодився з наведеними вище зауваженнями Скаржника стосовно медико-технічних вимог до предмету закупівлі, виклавши їх у наступній редакції:

Медико-технічні вимоги до монітору пацієнта	
Медико-технічні характеристики	Зміни
Живлення: наявність не менше ніж двох акумуляторних батарей, з окремою індикацією рівня зарядки	Від вбудованого акумулятора (не менше 120 хвилин)
Електрокардіограма: наявність автоматичного визначення типу ЕКГ дроту	Виключено
Дихання: швидкість розгортання не гірше 6,5; 12,5; 25,0; 50,0 мм/с	Швидкість розгортання не гірше 6,25; 12,5; 25,0; 50,0 мм/с
Медико-технічні вимоги до електрокардіографу	
Медико-технічні характеристики	Зміни
Живлення: NiMh акумулятори (2000 мА/год) – тривалість	Виключено "NiMh"

повного зарядження акумулятора не більше 10 годин із захистом від перегрівання	
Реєстрація відведень: 12 стандартних (I-II-III-AVR-AVL-AVF-V1-V2-V3-V4-V5-V6) по Кабрера.	Реєстрація відведень: 12 стандартних (I-II-III-AVR-AVL-AVF-V1-V2-V3-V4-V5-V6)
Робота в автономному режимі: роздрукування не менше 30 ЕКГ на одному заряді батарей акумулятора або 6 годин моніторингування	Робота в автономному режимі: роздрукування не менше 30 ЕКГ на одному заряді батарей акумулятора або 5 годин моніторингування
Вбудований трьох/одноканальний термопринтер шириною 58 мм із роздільною здатністю не менше 8 крапок/мм.	Вбудований трьох/одно- або трьох/шести-канальний термопринтер шириною не менше 58 мм із роздільною здатністю не менше 8 крапок/мм
ЕКГ папір термочутливий 57-58 мм з координатною сіткою (українського виробництва)	ЕКГ папір термочутливий не менше 57 мм з координатною сіткою
Амплітуда Р+, позитивний Р- та негативний зубець Р в мВ, окремо по всіх трьох каналах	Амплітуда Р+ позитивний, Р- та негативний зубець Р в мВ
Наявність графічного LCD дисплею високої розподільчої здатності 128х64 пікселів із візуалізацією: 1-го каналу ЕКГ; стану фільтрів; ЧСС; вольтажу; швидкості; рівня заряду акумулятора	Наявність графічного LCD дисплею високої розподільчої здатності не гірше 128х64 пікселів із візуалізацією не менше 1-го каналу ЕКГ; стану фільтрів; ЧСС; вольтажу; швидкості; рівня заряду акумулятора
Тип підсилювача: одно/трьох-канальний з 12-ти канальним вхідним перемикачем відведень	Тип підсилювача: одно/трьох-канальний з 12-ти канальним вхідним перемикачем відведень або 12-канальний синхронний
Обов'язкова наявність послідовного порту RS 232 для підключення до Персонального комп'ютеру	Обов'язкова наявність послідовного порту для підключення до персонального комп'ютеру
Медико-технічні вимоги до апарату УЗД	
Медико-технічні характеристики	Зміни
Кількість приймально-передавальних каналів, не менше 50 000	Кількість приймально-передавальних каналів, не менше 40 000
Діапазон частот датчиків, МГц не менше 1-17	Діапазон частот датчиків, МГц не менше 1-15
Кінопетля, кадрів не менше 2000	Кінопетля, кадрів не менше 1500
Можливість встановлення режиму панорамного сканування протяжністю, не менше ніж до 100 см	Можливість встановлення режиму панорамного сканування протяжністю, не менше ніж до 50 см
Мікроконвексний внутрішньо порожнинний датчик для ректальних, урологічних досліджень: - діапазон частот, МГц, не менше 5-9	Мікроконвексний внутрішньо порожнинний датчик для ректальних, урологічних досліджень: діапазон частот, МГц, не менше 5-9 (+/- 0,5)
Лінійний датчик для поверхневих органів і структур, периферичних судин, неонатології, педіатрії, кістково-м'язової системи, регіональної анестезії: - діапазон частот, МГц, не менше 5-12	Лінійний датчик для поверхневих органів і структур, периферичних судин, неонатології, педіатрії, кістково-м'язової системи, регіональної анестезії: діапазон частот, МГц, не менше 5-12 (+/- 0,5)
Конвексний монокристалльний датчик для абдомінальних досліджень, акушерства, гінекології, урології, судинних досліджень та педіатрії: - діапазон частот, МГц, не менше 1-5	Конвексний монокристалльний датчик для абдомінальних досліджень, акушерства, гінекології, урології, судинних досліджень та педіатрії: діапазон частот, МГц, не менше 1-5 (+/- 0,5)
Мікроконвексний внутрішньо порожнинний датчик для гінекології та акушерства - діапазон частот, МГц, не менше 3-10	Мікроконвексний внутрішньо порожнинний датчик для гінекології та акушерства: діапазон частот, МГц, не менше 3-10 (+/- 0,5)

Зазначені документи не завірені Замовником належним чином.

Враховуючи, що Замовником не було надано документальне підтвердження того, що він визнав та усунув порушення, зазначені в цій частині Скарги, Замовник повинен внести зазначені зміни до Документації.

4. ДУО "Політехмед" у Скарзі зазначає, що Замовником у медико-технічних вимогах Документації встановлені характеристики, які звужують коло можливих учасників та порушують конкуренцію у сфері державних закупівель. Зокрема, в медико-технічних вимогах до монітору пацієнта визначено наступне:

артеріальний тиск крові неінвазивним методом (НІАТ): межі вимірювання для дорослих не гірше 40-200 мм. рт. ст.; межі вимірювання для немовлят не гірше 40-240 мм. рт. ст.;

тренди: наявність пам'яті на не менше ніж на 1500 записів; інтервал зберігання даних не гірше ніж від 30 с. до 120 хв.

В медико-технічних вимогах до електрокардіографу визначено, зокрема, наступне:

роздрукування даних: вольтаж; фільтр ввімкнено/вимкнено; швидкість друку; дата, час; порядковий номер пацієнта, ЧСС.

В медико-технічних вимогах до апарату УЗД зазначено, зокрема, наступне:

максимальна глибина візуалізації, не менше 38 см.

Скаржник вважає, що зазначені вимоги до предмету закупівлі дискримінують його як учасника процедури закупівлі.

Замовник стосовно наведених медико-технічних вимог пояснень не надав.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Додатком 1 Документації (та Документації зі змінами) встановлені медико-технічні вимоги до предмета закупівлі, зокрема, зазначені вище.

ДУО "Політехмед" у Скарзі не доведено та не надано документального підтвердження того, яким чином дії Замовника в частині встановлення визначених у пункті 4 мотивувальної частини рішення медико-технічних вимог порушують його права та законні інтереси і перешкоджають йому взяти участь у Процедурі закупівлі.

Враховуючи викладене, у Колегії відсутні підстави для задоволення Скарги в цій частині.

Абзацами восьмим та дванадцятим частини четвертої статті 18 Закону передбачено, що орган оскарження повертає скаргу без розгляду у випадку, коли замовник відповідно до цього Закону визнав та усунув порушення, зазначені в скарзі, про що було надано документальне підтвердження.

Враховуючи наведену вище інформацію, Замовник визнав та усунув порушення, зазначені в Скарзі (пункти: 1 та 2 мотивувальної частини цього рішення), про що надав органу оскарження документальне підтвердження, а саме: копію змін до документації конкурсних торгів, затверджених рішенням комітету з конкурсних торгів (протокол від 22.07.2013 № 3).

Колегією, у пункті 3 мотивувальної частини цього рішення, встановлено, що Замовник вчинив порушення, які можливо усунути шляхом внесення відповідних змін до Документації з метою усунення дискримінаційних вимог та приведення її у відповідність до вимог Закону.

Відповідно до частини четвертої статті 18 Закону, за результатами розгляду скарги орган оскарження має право прийняти рішення про встановлення або відсутності порушення процедури закупівлі (в тому числі порушення порядку публікації, оприлюднення або неопублікування, неоприлюднення інформації про державні закупівлі, передбаченої цим Законом) та про заходи, що повинні вживатися для їх усунення, зокрема зобов'язати замовника усунути будь-які дискримінаційні умови (у тому числі ті, що зазначені у технічній специфікації, яка є складовою частиною документації з конкурсних торгів).

Орган оскарження розглядає скаргу та приймає рішення на її підставі та в межах отриманої за скаргою інформації, виходячи з положень абзацу двадцять п'ятого частини четвертої статті 18 Закону.

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

Враховуючи викладене, керуючись частиною третьою статті 8, частиною четвертою статті 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 Управління капітального будівництва Дніпропетровської облдержадміністрації внести зміни до документації конкурсних торгів на закупівлю – "пульсоксиметр - 4 од., монітор пацієнта - 2 од., апарат УЗД - 1 од., електрокардіограф - 1 од." [оголошення № 130947, опубліковане в інформаційному бюлетені "Вісник державних закупівель" від 03.06.2013 № 43 (786)] з метою усунення порушень, зазначених у мотивувальній частині цього рішення.

Рішення може бути оскаржене до суду у встановлений Законом строк.

Голова Колегії

Л. КОЛІСНИК