



**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

№ 61-р/пк-ск

від 27.01.2015

вих. лист від

№

Товариство з обмеженою відповідальністю
"Медікалгруп-Україна"
вул. Чорновола, буд. 1А, м. Вишневе,
Київська область, 08133

Департамент охорони здоров'я виконавчого
органу Київської міської ради
(Київської міської державної адміністрації)
вул. Прорізна, 19, м. Київ, 01001

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 "Медікалгруп-Україна" (надалі – Скаржник, ТОВ "Медікалгруп-Україна") від 15.01.2015 № 245 (zareestrovano в Комітеті 19.01.2015 за № 8-20/73-ДЗ) (надалі – Скарга) щодо порушення Департаментом охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) (надалі – Замовник) порядку проведення процедури закупівлі – "32.50.1. Витратні матеріали для гемодіалізу (32.50.13-53.00; 32.50.13-79.00)" [оголошення № 214243, оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу з питань державних закупівель, бюлетень від 18.12.2014 № 153 (18.12.2014)] (надалі – Процедура закупівлі),

ВСТАНОВИЛА:

Скаржник повідомляє про порушення Замовником порядку проведення Процедури закупівлі за лотом № 1 та просить, зокрема, зобов'язати Замовника переглянути рішення про акцепт пропозиції конкурсних торгів товариства з обмеженою відповідальністю "Діалсервіс" (надалі – ТОВ "Діалсервіс") за лотом № 1, а у разі неможливості виправити виявлені порушення – відмінити Процедуру закупівлі, у зв'язку з чим Скарга може бути розглянута саме за вищенаведеним лотом.

Рішенням Колегії від 19.01.2015 № 30-р/пк-ск Скарга була прийнята до розгляду.

У відповідь на запит Колегії від 19.01.2015 № 20-29.2/06-96-дз Замовник листом від 21.01.2015 № 061-464/08 надав матеріали та пояснення по суті Скарги.

У ході розгляду Скарги та наданих Замовником документів Колегією встановлено наступне.

Відповідно до копії протоколу розкриття пропозицій конкурсних торгів б/д б/н, яке відбулось 06.01.2015, свої пропозиції конкурсних торгів (надалі – Пропозиції) за лотом № 1 надали такі учасники:

1)	товариство з обмеженою відповідальністю "РУМЕД" (надалі – ТОВ "РУМЕД")
2)	Скаржник
3)	товариство з обмеженою відповідальністю "Медична торгівельна компанія." (надалі – ТОВ "Медична торгівельна компанія.")
4)	товариство з обмеженою відповідальністю "Діалсервіс" (надалі – ТОВ "Діалсервіс")

Відповідно до копії протоколу оцінки пропозицій конкурсних торгів б/д б/н, яка відбулась 12.01.2015, до процедури оцінки Пропозицій за лотом № 1 були допущені Пропозиції ТОВ "РУМЕД", Скаржника, ТОВ "Медична торгівельна компанія." та ТОВ "Діалсервіс". Найбільш економічно вигідною за лотом № 1 Замовник визнав Пропозицію ТОВ "Діалсервіс".

ТОВ "Медікалгруп-Україна" у Скарзі не погоджується з рішенням Замовника стосовно вибору переможця Процедури закупівлі за лотом № 1, просить, зокрема, зобов'язати Замовника переглянути рішення про акцепт Пропозиції ТОВ "Діалсервіс" за лотом № 1, а у разі неможливості виправити виявлені порушення – відмінити Процедуру закупівлі, обґрунтовуючи це наступним.

Скаржник повідомляє, що для забезпечення відповідності вимогам документації конкурсних торгів (надалі – Документація) необхідно мати продукцію, яка буде сумісною з апаратами для гемодіалізу Innova виробництва Gambro з можливістю заміни на універсальні кровопровідні магістралі, сумісні з апаратами для гемодіалізу типу АК виробництва Gambro, типу Dialog виробництва B.Braun та Surdial 55 plus виробництва Nipro, що може забезпечити лише виробник зазначеної продукції.

На думку ТОВ "Медікалгруп-Україна", Пропозиція ТОВ "Діалсервіс" за лотом № 1 не відповідає вимогам Документації.

Замовник стосовно зазначеного пункту Скарги повідомив, що у Документації відсутня вимога, відповідно до якої учасник має бути виробником запропонованої продукції або вимога, що кровопровідні магістралі повинні бути вироблені тим самим виробником, що і апарати для гемодіалізу.

За інформацією Замовника, на ринку України представлені кілька виробників кровопровідних магістралей, як для апарату Innova виробництва Gambro, так і кілька виробників універсальних кровопровідних магістралей, що сумісні з апаратами для гемодіалізу типу АК виробництва Gambro, типу Dialog виробництва B.Braun та Surdial 55 plus виробництва Nipro.

Замовник зазначає, що ТОВ "Діалсервіс" були запропоновані медичні вироби, які відповідають всім технічним вимогам Замовника. На підтвердження відповідності зазначеним учасником у складі його Пропозиції надані копії свідоцтв про державну реєстрацію, копії інструкцій з використання та копії креслень.

Крім цього, Замовник повідомляє, що зазначені вироби закуповувались Замовником і використовувались у лікувально-профілактичних закладах міста Києва в попередній період, і їх якість та сумісність з обладнанням підтверджена в клінічних умовах.

У ході розгляду зазначеного питання Колегія встановила наступне.

Пунктом 3.7 розділу 3 Документації встановлено, що інформація про технічні та якісні вимоги до предмета закупівлі зазначена у додатку 4 Документації. Для підтвердження відповідності технічним вимогам учасники надають у складі своєї Пропозиції інформацію та документи згідно з [додатком 4](#) Документації.

У додатку 4 Документації встановлені, зокрема, наступні вимоги:

- "витратні матеріали повинні бути зареєстрованим в Україні. Для підтвердження учасник надає копію свідоцтва про державну реєстрацію. У разі, якщо до закінчення строку дії свідоцтва залишається менше 90 днів, надається лист Міністерства охорони здоров'я України про факт подання заяви про перереєстрацію; від 90 днів до одного року – гарантійний лист учасника про те, що до Міністерства охорони здоров'я України буде подано заяву про перереєстрацію у встановлені законодавством строки";

- "витратні матеріали повинні мати інструкцію з застосування. Для підтвердження учасником надається копія інструкції застосування витратних матеріалів".

Також у додатку 4 Документації визначені технічні вимоги до предмету закупівлі, зокрема, за лотом № 1 "Комплект витратних матеріалів для проведення 1 процедури бікарбонатного гемодіалізу з капілярним діалізатором 1,3 - 1,5 м²".

Відповідно до зазначених технічних вимог "кровопрвідні магістралі повинні бути сумісними з апаратом для гемодіалізу Innova виробництва Gambro з можливістю заміни на універсальні кровопрвідні магістралі, що сумісні з апаратами для гемодіалізу типу АК виробництва Gambro, типу Dialog виробництва B.Braun та Surdial 55 plus виробництва Nipro".

Слід зазначити, що Документація не містить вимог стосовно того, що учасник Процедури закупівлі повинен бути виробником продукції, яка є предметом закупівлі, або, що кровопрвідні магістралі повинні бути вироблені тим самим виробником, що і апарати для гемодіалізу.

У складі копії Пропозиції ТОВ "Діалсервіс", наданої Замовником на розгляд Колегії, міститься таблиця відповідності виробів медичного призначення, що пропонуються ТОВ "Діалсервіс", технічним вимогам до витратних матеріалів для гемодіалізу.

Відповідно до інформації, наведеної у вищевказаній таблиці, ТОВ "Діалсервіс" запропонувало до закупівлі "комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу: картридж з подовженими лініями пацієнта або комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу BL 10-E2AP-PL або комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу GMB-AV35S".

При цьому у вищевказаній таблиці, зокрема, за лотом № 1 зазначено, що комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу: картридж з подовженими лініями пацієнта сумісний з апаратами для гемодіалізу Innova виробництва Gambro, комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу BL 10-E2AP-PL, сумісний з апаратами для гемодіалізу типу АК виробництва Gambro, та комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу GMB-AV35S – універсальний, сумісний з апаратами для гемодіалізу типу АК виробництва Gambro, типу Dialog виробництва B.Braun та Surdial 55 plus виробництва Nipro.

Крім цього, у складі копії Пропозиції переможця Процедури закупівлі за лотом № 1 містяться копії свідоцтв про державну реєстрацію на вищевказані комплекти кровопрвідних магістралей для гемодіалізу, зокрема, на:

- "комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу: картридж з подовженими лініями пацієнта";

- "комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу BL 10-E2AP-PL";

- "комплект кровопрвідних магістралей для гемодіалізу GMB-AV35S".

У складі копії Пропозиції ТОВ "Діалсервіс" містяться інструкції з використання, зокрема, на виробі:

- "картридж Hospal";

- "магістралі Gambro для гемодіалізу";

- "медичні магістралі Gambro для гемодіалізу".

Враховуючи викладене, ТОВ "Діалсервіс" не порушено зазначені вище вимоги Документації, у зв'язку з чим у Колегії відсутні підстави для задоволення Скарги в цій частині.

Орган оскарження розглядає скаргу та приймає рішення на її підставі та в межах отриманої за скаргою інформації, виходячи з положень абзацу третього частини одинадцятої статті 18 Закону.

Наведені вище обставини свідчать про відсутність підстав для задоволення Скарги.

Враховуючи викладене, керуючись частиною третьою статті 8 та 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:

Відмовити товариству з обмеженою відповідальністю "Медікалгруп-Україна" у задоволенні його скарги від 15.01.2015 № 245.

Рішення може бути оскаржено до суду у встановлений Законом строк.

Голова Колегії

С. МОРОЗ