



**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

№ 920-р/пк-ск

від 15.06.2015

вих. лист від

№

Товариство з обмеженою
відповідальністю "Ортомедікал"
вул. Е. Потьє, 12, м. Київ, 03680

Військово-медичний клінічний
центр Південного регіону МО
України

вул. Пироговська, 2, м. Одеса, 65044

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, розглянувши скаргу товариства з обмеженою відповідальністю "Ортомедікал" (надалі – Скаржник, ТОВ "Ортомедікал") від 28.05.2015 № 029-15 (zareestrovanu в Комітеті 02.06.2015 за № 8-20/1401-ДЗ) (надалі – Скарга) щодо встановлення Військово-медичним клінічним центром Південного регіону МО України (надалі – Замовник) дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів на закупівлю – "Код 32.50.1. Інструменти і прилади медичні, хірургічні та стоматологічні" [оголошення № 132352, оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, бюлетень від 18.05.2015 № 253(18.05.2015)] (надалі – Процедура закупівлі),

ВСТАНОВИЛА:

Скаржник повідомляє про встановлення Замовником дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів та просить, зокрема, призупинити Процедуру закупівлі на строк до винесення рішення за Скаргою, та зобов'язати Замовника внести зміни до документації конкурсних торгів.

Рішенням Колегії від 04.06.2015 № 829-р/пк-ск Скарга була прийнята до розгляду та Процедура закупівлі призупинена на строк до винесення рішення за Скаргою.

Листом від 05.06.2015 № 20-29.3/06-1911-дз Колегією до Замовника було надіслано запит про надання пояснень по суті Скарги, інформації та документів щодо проведення ним Процедури закупівлі.

Листом від 09.06.2015 № 3484 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.

ТОВ "Ортомедікал" у Скарзі повідомляє про дискримінаційні умови зазначені у документації конкурсних торгів (надалі – Документації), зокрема, Скаржник зазначає, що ряд медико-технічних вимог складений у такий спосіб, що у повній мірі їм відповідає продукція лише одного конкретного виробника, а саме – польського виробника Balton.

У Скарзі ТОВ "Ортомедікал" наводить порівняльну таблицю, в якій зазначено, що:

1) за лотом № 1 (стент-система для коронарних артерій без лікувального покриття із кобальто-хромового сплаву з системою доставки) стосовно показників:

Широкий спектр довжин:

- найменша – не більше 9 мм;
- найбільша – не менше 38 мм.

Спектр діаметрів стенту:

- найменший – не більше 2.25 мм;
- найбільший – не менше 4.50.

Профіль стенту – не більше 0,032".

2) за лотом № 3 (провідники для РТСА, довжина 195 см) стосовно показників:

Матеріал – сталь та платина.

Кардіологічний інтрод'юсер з клапаном 6F:

- розмір інтрод'юсера з клапаном – 3F-10F;
- дилататор дилататора - 3F-10F.

Коронарний ангіопластичний катетер з системою доставки:

- довжина катетера – 140 см;
- діапазон довжин: найбільший – не менше 40 мм.

відповідає продукція лише одного виробника, а саме – Balton.

За твердженням Скаржника, складені у такий спосіб медико-технічні вимоги Документації обмежують конкуренцію серед учасників торгів та призводять до дискримінації та штучного звуження кола потенційно можливих учасників Процедури закупівлі, і як наслідок, порушують один з принципів державних закупівель закріплених у Законі України "Про здійснення державних закупівель" (надалі – Закон), зокрема, недискримінації учасників та загалом призводять до порушення норм діючого законодавства у сфері державних закупівель.

Замовник у своїх пояснення по суті Скарги зазначає, що максимальний діаметр необхідний саме від 4,50 мм, оскільки враховуючи можливі індивідуальні анатомічні особливості організму кожного пацієнта, коронарні артерії можуть досягати зазначеного діаметру. У такому випадку стент меншого діаметру виявиться безпорадним. Мінімальний діаметр необхідний саме до 2,25 мм, оскільки враховуючи можливі індивідуальні анатомічні особливості організму кожного пацієнта, коронарні артерії діаметром до 2,25 мм можуть в деяких випадках забезпечувати до 10% кровопостачання міокарду. Тому зазначені діаметри вважаються істотними для прогнозування та якості життя пацієнта.

За твердженням Замовника, мінімальна довжина стента до 9 мм присутня у більшості виробників на території України. Саме така довжина стенту необхідна для стентування стовбура лівої коронарної артерії (довжина якого часто буває навіть менше 8 мм) і в даному випадку необхідна мінімально можлива довжина. Крім того, така довжина стента застосовується для усунення диссекції артерій, що виникли під час стентування. Також мінімальна довжина дозволяє зменшити кількість ускладнень (рестенозів).

Зазначена максимальна довжина від 38 мм дозволяє за необхідності покрити більшу ділянку коронарної артерії, що зменшує кількість імплантованих стентів, що, в свою чергу, дозволяє економити бюджетні кошти. Крім того, при імплантації меншої кількості стентів, зменшується час проведення операції, рентген навантаження і кількість використання контрастної речовини, зменшується кількість стиків між стентами, що покращує результати.

Профіль стента впливає на здатність проходження складних артеріальних ділянок – менший профіль дозволяє проходити більш складну ділянку артерії.

Замовник зазначає, що матеріалом провідника РТСА були обрані сталь та платина, як більш сучасні, технологічні та безпечні для пацієнтів.

Розміри кардіологічного інтрод'юсера з клапаном 6F та коронарного ангіопластичного катетера з системою доставки були визначені із врахуванням власного клінічного досвіду, практичної необхідності лікарів та можливих анатомічних особливостей, з якими довелося зіткнутися.

Крім того, Замовник вважає, що ним не порушене право ТОВ "Ортомедікал", як потенційного учасника Процедури закупівлі, як такого, що здійснює господарську діяльність як приватна компанія та не є виробником, дочірньою компанією або представництвом іноземного виробника медичного майна, що є предметом закупівлі. Обмежень щодо можливості забезпечення Скаржником медичним майном, визначеним у додатку 4 Документації, згідно з чинним законодавством, за твердженням Замовника, немає.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Відповідно до пункту 2 розділу III Документації технічна частина пропозиції конкурсних торгів повинна містити інформацію про відповідність запропонованого товару встановленим вимогам, згідно з частиною 7 цієї Документації та відповідності медико-технічним вимогам згідно з додатком 4 Документації.

Згідно з пунктом 7 розділу III Документації учасники Процедури закупівлі повинні надати в складі пропозицій конкурсних торгів документи, які підтверджують відповідність пропозиції конкурсних торгів учасника технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, встановленим замовником у відповідності з частиною 2 статті 22 Закону та відповідно до додатку № 4.

Також у додатку 4 Документації містяться медико-технічні вимоги до предмету закупівлі, зокрема:

1) за лотом № 1:

Стент повинен мати широкий спектр довжин:

- найменша - не більше 9 мм;
- найбільша - не менше 38 мм.

Спектр діаметрів стенту:

- найменший - не більше 2,25 мм;
- найбільший - не менше 4,50 мм.

Профіль стенту – не більше .032".

2) за лотом № 3:

Матеріал:

- сталь та платина.

Розмір інтрод'юсера з клапаном:

- 3F-10F.

Дилататор дилататора:

- 3F-10F.

Довжина катетера:

- 140 см.

Діапазон довжин:

- найменший - не більше 10 мм;
- найбільший - не менше 40 мм.

Скаржником не доведено та документально не підтверджено, яким чином зазначені вище вимоги Документації порушують його права чи законні інтереси та перешкоджають йому взяти участь у Процедурі закупівлі, тому у Колегії відсутні підстави для задоволення Скарги.

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 "Ортомедікал" у задоволенні його скарги від 28.05.2015 № 029-15.

Рішення може бути оскаржено до суду у встановлений Законом строк.

Голова Колегії

С. МОРОЗ