



**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

№ 1122-р/пк-ск від 10.07.2015

вих. лист від

№

Товариство з обмеженою відповідальністю
"Амаркорд"

вул. Червоноармійська, 72а, 10 поверх,
м. Київ, 03150

Комунальний заклад "Кіровоградський
обласний кардіологічний диспансер"

вул. Волкова, 1-А, м. Кіровоград, 25030

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

"Амаркорд" (надалі – Скаржник, ТОВ "Амаркорд") від 27.05.2015 № 291/05 (zareєстровану в Комітеті 28.05.2015 за № 8-20/1353-ДЗ) (надалі – Скарга) щодо встановлення комунальним закладом "Кіровоградський обласний кардіологічний диспансер" (надалі – Замовник) дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів на закупівлю – "32.50.1.

Лот № 1 – стент-системи (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії); лот № 2 – набір для стентування (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії); лот № 3 – пристрій для закриття місця пункції (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії); лот № 4 – набір для коронарографії (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії)" [оголошення № 123907, оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, бюлетень від 30.04.2015 № 244 (30.04.2015)] (надалі – Процедура закупівлі),

ВСТАНОВИЛА:

Скаржник повідомляє про встановлення Замовником дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів та просить, зокрема, зобов'язати Замовника внести зміни до документації конкурсних торгів, а у разі неможливості виправлення допущених порушень – відмінити Процедуру закупівлі.

Рішенням Колегії від 29.05.2015 № 804-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 29.05.2015 № 20-29.3/06-1822-дз Замовник листом від 04.06.2015 № 762 надав копії документів та пояснення щодо проведення ним Процедури закупівлі.

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

На засіданні Колегії, яке відбулось 10.07.2015, представник Скаржника повідомив, що ТОВ "Амаркорд" може запропонувати до закупівлі продукцію виробництва Boston Scientific.

ТОВ "Амаркорд" у Скарзі зазначає, що умови документації конкурсних торгів (надалі – Документація) порушують вимоги Закону України "Про здійснення державних закупівель" (надалі – Закон) та пояснює це наступним.

1. Скаржник повідомив, що медико-технічні вимоги за позиціями 1 та 2 лоту № 1 складені у такий спосіб, що повністю їм відповідає лише продукція виробника Biosensors Europe SA.

На підтвердження зазначеного ТОВ "Амаркорд" надало порівняльні таблиці відповідності характеристикам, встановленим у Документації за позиціями 1 та 2 лоту № 1, продукції Biosensors Europe SA, а також копії витягів з брошур зазначеної продукції.

Замовник стосовно наведеного пункту Скарги зазначив, що покриття BA9™ застосовується у двох провідних світових виробників – Terumo та Biosensors.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Пунктом 2 розділу III Документації встановлено, що пропозиція конкурсних торгів, яка подається учасником Процедури закупівлі, повинна складатися, зокрема, з інформації про відповідність запропонованого товару встановленим вимогам, необхідним технічним, якісним та кількісним характеристикам предмета закупівлі, оформленої відповідно до [додатку 3](#) Документації, та документів, зазначених у пункті 6 розділу III Документації.

У додатку 3 Документації визначені медико-технічні вимоги до предмету закупівлі. Зокрема, до позицій 1 та 2 лоту № 1 встановлені наступні вимоги:

| № поз. | Найменування | Вимоги до предмету закупівлі (параметри, характеристики комплектація, форма випуску дозування, тощо) |
|--------|---|--|
| 1 | Стент-система без лікувального покриття | <ol style="list-style-type: none"> 1. Стент повинен бути виготовлений із кобальт-хромового сплаву. 2. Конструкція стенту повинна забезпечувати високу ефективність навіть в найбільш звивистих судинах та передбачати доступ до бокових відгалужень судин. 3. Стент-система повинна мати низький профіль прохідності – не більше 0.039" для стента діаметром 3мм. Профіль верхівки стент-системи повинен бути не більше 0.016" для кращого проходження судинним руслом. 4. Номінальний тиск роздування має бути 8 атм. 5. Номінальний тиск розриву повинен бути не менше 16 атм. Номінальний тиск розриву (RBP) має бути не меншим 16 атм для діаметрів 2,25 – 3,00 та не менше за 14 атм для 3,5 – 4,0. 6. Сумісність з провідниковим катетером 5F (0,056 дюйма). 7. Стент повинен мати широкий спектр довжин: найменша – не більше 9 мм; найбільша – не менше 36 мм. 8. Спектр діаметрів стенту: найменший – не більше 2,25 мм; найбільший – не менше 4,00 мм. 9. Гібридний дизайн стенту, що забезпечує гнучкість та радіальну стійкість. |
| 2 | Стент-система з лікувальним покриттям | <ol style="list-style-type: none"> 1. Матеріал стенту та покриття: медична сталь 316 L з полімерним біодеградуючим покриттям аблюмінальної поверхні, що містить лікувальне покриття ВА9™. 2. Конструкція стенту повинна забезпечувати відмінну судинну підтримку та передбачати доступ до бокових відгалужень судини. 3. Товщина стінки стента повинна бути не більшою за 0,0044" для кращої гнучкості стенту при проходженні судинами. 4. Тип системи доставки Rapid Exchange або еквівалент. 5. Довжина системи доставки – не менше 142 см. 6. Діаметр системи доставки в проксимальній частині не більше 2,0 F. 7. Діаметр системи доставки в дистальній частині 2,6 – 2,8F. 8. Квадратна комірка для забезпечення підвищеної гнучкості. 9. Стент-система повинна мати низький профіль прохідності – не більше 0.043" для стента діаметром 3 мм. 10. Спектр діаметрів стенту: 2,25; 2,5; 2,75; 3,00; 3,5; 4,00 найменший – не більше 2,25 мм; найбільший – не менше 4,00 мм. 11. Стент повинен мати широкий спектр довжин: найменша – не більше 8 мм; найбільша – не менше 36 мм. 12. MRI сумісність та безпека. 13. Балон, на якому змонтовано стент повинен бути напівкомпласним. 14. Номінальний тиск балону, на якому змонтовано стент, не більше 6 атм. 15. Номінальний тиск розриву балону, на якому змонтовано стент: 2,25 – 3,00 не менше 16 атм 3,5 – 4,0 не більше 14 атм. 16. Діаметр кінчика балону не більше 0,018". |

| | |
|--|---|
| | 17. Розмір сумісного провідника не більше 0,014". 18. Сумісність з провідниковим катетером 5F. |
|--|---|

Для з'ясування обставин, викладених у Скарзі, Колегією були надіслані запити, зокрема, до Державної служби України з лікарських засобів (надалі – Держлікслужба України) та до державного підприємства "Український медичний центр сертифікації" (надалі – ДП УМЦС) стосовно виробників (продукція яких зареєстрована в установленому порядку в Україні), що виробляють, зокрема, вищевказані медичні вироби, а також медичні вироби, які є їх аналогами/еквівалентами.

ДП УМЦС у відповідь на вищезазначений запит листом від 26.06.2015 № 358 надало перелік виробів медичного призначення (серед яких зазначені стент-системи різних виробників, зокрема, Sahajanand Medical, Biosensors Europe SA, Meril Life Sciences, Terumo Europe N.V., Lepu Medical Technology, Boston Scientific, Alvimedica тощо) та повідомило, зокрема, що матеріали досьє, які подаються на державну реєстрацію, повинні містити документи, які підтверджують безпеку виробів та їх основне призначення; такі документи можуть не містити всіх характеристик виробів, які встановлюються у тендерних умовах під час закупівлі виробів. Наведені у вищевказаному переліку вироби можуть бути аналогом виробу, що закуповується, за умови підтвердження виробником відповідних технічних характеристик.

Держлікслужба України листом від 12.06.2015 № 465-1.2/5.1/50-15 надала на розгляд Колегії копію листа державного підприємства "Український фармацевтичний інститут якості" від 08.06.2015 № 247/1, відповідно до якого виробником стент-систем, як з, так і без лікувального покриття, стосовно яких Колегією був зроблений відповідний запит, є компанія Sahajanand Medical Technologies Pvt. Ltd.

Встановлення Замовником наведених вище вимог Документації обмежує коло учасників Процедури закупівлі лише тими, які можуть запропонувати до закупівлі медичні вироби, які повністю відповідають визначеним медико-технічним характеристикам, що є дискримінацією по відношенню до інших суб'єктів господарювання, у тому числі, Скаржника.

Замовник не надав документальне підтвердження того, що у сукупності всім зазначеним вище медико-технічним вимогам відповідає продукція щонайменше двох виробників.

Разом з цим, Замовником не доведена та не обґрунтована необхідність встановлення у Документації вищевказаних вимог.

Частиною третьою статті 22 Закону передбачено, що документація конкурсних торгів не повинна містити вимог, що обмежують конкуренцію та призводять до дискримінації учасників.

Дії Замовника (в частині встановлення зазначених вище умов Документації) порушують вимоги частини третьої статті 22 Закону та принцип здійснення закупівель, визначений статтею 3 Закону, а саме – недискримінація учасників.

Враховуючи інформацію, наведену вище, Замовник повинен внести відповідні зміни до Документації в цій частині.

2. Скаржник повідомив, що медико-технічні вимоги за позиціями "Провідниковий катетер", "Балон для предилітації" та "Провідник коронарний" лоту № 2 складені у такий спосіб, що повністю їм відповідає лише продукція виробника Medtronic Inc.

На підтвердження зазначеного ТОВ "Амаркорд" надало порівняльні таблиці відповідності характеристикам, встановленим у Документації за вищевказаними позиціями лоту № 2, продукції Medtronic Inc, а також копії витягів з брошур зазначеної продукції.

Замовник стосовно наведеного пункту Скарги зазначив, що провідникові катетери конфігурацій Judkins, EBU, Amplatz, LCB, RCB, Multipurpose, Hockey Stick тощо включені до каталогів виробників Alvimedica та Cordis Corporation; для коронарних провідників наявність

різних видів покриття (гідрофільного покриття Hydro-track та силіконового Pro/Pel) включена до каталогів Medtronic Inc, Abbot та Terumo.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

У додатку 3 Документації визначені, зокрема, наступні медико-технічні вимоги до предмету закупівлі за лотом № 2:

| № поз. | Найменування | Вимоги до предмету закупівлі (параметри, характеристики комплектація, форма випуску дозування, тощо) |
|--------|------------------------|---|
| 1 | Провідниковий катетер | <ol style="list-style-type: none"> 1. Провідниковий катетер повинен забезпечувати активну підтримку. 2. Зовнішній діаметр катетера повинен бути 5F, 6F, 7F, 8F. 3. Мінімальний внутрішній діаметр повинен бути: 0,058 дюйма (5F), 0,071 дюйма (6F), 0,081 дюйма (7F), 0,091 дюйма (8F). 4. Повинні бути наявні різноманітні конфігурації (Judkins, EBU, Amplatz, LCB, RCB, Multipurpose, Hockey Stick та ін.) 5. Різнорізнані конфігурації повинні бути наявні у трьох вимірах. 6. Повинні бути наявні катетери з боковими отворами та без них. 7. Довжина катетера має становити 100см. Повинна бути наявна технологія 6F сумісних балонів, провідникові катетери мають мати двошарове металеве обплетення. |
| 2 | Балон для предилатації | <p>Балон-катетер коронарний повинен мати довжину в межах від 6 мм до 30 мм. Найменший діаметр балону має бути не більше за 1,25 мм</p> <p>Діаметр входження у стеноз балону 1,25 мм повинен бути не більше 0,016 дюйма. Діаметр проходження стенозу 1,25 мм повинен бути не більше 0,020 дюйма.</p> <p>Балон діаметром 1,25 мм у нероздуту стані не повинен мати складок, поверхня має бути абсолютно гладкою, балон діаметром 1,5 мм може мати не більше за 2 складки.</p> <p>Профіль входження у стеноз має не перевищувати 0,021 дюйма.</p> |
| 3 | Провідник коронарний | <p>Провідник повинен мати діаметр 0,014".</p> <p>Повинен бути наявний рентгеноконтрастний кінчик.</p> <p>Провідники повинні бути наявні прямі, конічні та J-подібно зігнуті.</p> <p>Довжина провідника має становити не менше 180 см для стандартних процедур та не менше 300 см для спеціальних процедур</p> <p>Повинні бути наявні провідники з м'яким кінчиком, жорстким кінчиком та кінчиком середньої жорсткості.</p> <p>Мають бути наявні провідники з різною ступінню підтримки</p> <p>Наявність різних видів покриття: гідрофільного покриття Hydro-track та силіконового Pro/Pel.</p> |

ДП УМЦС листом від 26.06.2015 № 358 надало перелік виробів медичного призначення (серед яких зазначені катетери (різних типів), балони-катетери та провідники різних виробників, зокрема, Medtronic Inc, Cordis Corporation, Eurocor GmbH, Terumo Corporation, Asahi Intecc тощо) та повідомило, зокрема, що матеріали досьє, які подаються на державну реєстрацію, повинні містити документи, які підтверджують безпеку виробів та їх основне призначення; такі документи можуть не містити всіх характеристик виробів, які встановлюються у тендерних умовах під час закупівлі виробів. Наведені у вищевказаному переліку вироби можуть бути аналогом виробу, що закуповується, за умови підтвердження виробником відповідних технічних характеристик.

Встановлення Замовником наведених вище вимог Документації обмежує коло учасників Процедури закупівлі лише тими, які можуть запропонувати до закупівлі медичні вироби, які повністю відповідають визначеним медико-технічним характеристикам, що є дискримінацією по відношенню до інших суб'єктів господарювання, у тому числі, Скаржника.

Замовник не надав документальне підтвердження того, що у сукупності всім зазначеним вище медико-технічним вимогам відповідає продукція щонайменше двох виробників.

Разом з цим, Замовником не доведена та не обґрунтована необхідність встановлення у Документації вищевказаних вимог.

Дії Замовника (в частині встановлення зазначених вище умов Документації) порушують вимоги частини третьої статті 22 Закону та принцип здійснення закупівель, визначений статтею 3 Закону, а саме – недискримінація учасників.

Враховуючи викладене, Замовник має внести відповідні зміни до Документації в цій частині.

3. Скаржник повідомив, що медико-технічні вимоги за позицією "Комплект для коронарографії" лоту № 4 складені у такий спосіб, що повністю їм відповідає лише продукція виробника Cordis Corporation.

На підтвердження зазначеного ТОВ "Амаркорд" надало порівняльні таблиці відповідності характеристикам, встановленим у Документації за вищевказаною позицією лоту № 2, продукції Cordis Corporation, а також копії витягів з брошур зазначеної продукції.

Замовник стосовно наведеного пункту Скарги пояснень не надав.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

У додатку 3 Документації визначені, зокрема, наступні медико-технічні вимоги до предмету закупівлі за лотом № 4:

| № поз. | Найменування | Вимоги до предмету закупівлі (параметри, характеристики комплектація, форма випуску дозування, тощо) |
|--------|-----------------------------|---|
| 1 | Комплект для коронарографії | <p>До складу набору повинні входити наступні вироби:</p> <ul style="list-style-type: none"> Катетер для лівої коронарографії – 1 шт. Катетер для правої коронарографії – 1 шт. Катетер для вентрикулографії – 1 шт. Провідник (0.035 дюйма; 150 см) – 1 шт. Інтродуцер – 1 шт. Діагностичні катетери <ul style="list-style-type: none"> - Діагностичні катетери повинні мати м'який атравматичний кінчик. - Стінка катетеру повинна бути армована у два шари сталеву сіткою. - Інформація про діаметр (у френчах – F), внутрішній діаметр та тип кінчика повинна бути нанесена на канюлі катетера, канюля має згинатися та розтягуватися. - Внутрішній діаметр та потоки у залежності від розміру. Діагностичний провідник <ul style="list-style-type: none"> - Діагностичний провідник повинен мати металевий стержень, який звужується до кінчика. - Кінчик провідника повинен бути спаяним з металевим обплетенням. - Обплетення має відповідати одному й тому діаметру на всій відстані провідника. - Провідник повинен мати тефлонове покриття ззовні. Інтродуцер <ul style="list-style-type: none"> - Канюля інтродуцера має бути рентген контрасною. Інтродуцер, що виготовлений із атравматичного матеріалу, повинен мати в складі шестипелюстковий гемостатичний клапан. Упаковка <ul style="list-style-type: none"> - Катетери, інтродуцер та діагностичний провідник повинні знаходитись в одній упаковці, яка має бути стерильною. |

У листі ДП УМЦС від 26.06.2015 № 358 відсутня інформація стосовно виробників (продукція яких зареєстрована в установленому порядку в Україні), що виробляють, зокрема, комплекти для коронарографії, а також медичні вироби, які є їх аналогами/еквівалентами.

Встановлення Замовником наведених вище вимог Документації обмежує коло учасників Процедури закупівлі лише тими, які можуть запропонувати до закупівлі медичні вироби, які повністю відповідають визначеним медико-технічним характеристикам, що є

дискримінацією по відношенню до інших суб'єктів господарювання, у тому числі, Скаржника.

Замовник не надав документальне підтвердження того, що у сукупності всім зазначеним вище медико-технічним вимогам відповідає продукція щонайменше двох виробників.

Разом з цим, Замовником не доведена та не обґрунтована необхідність встановлення у Документації вищевказаних вимог.

Дії Замовника (в частині встановлення зазначених вище умов Документації) порушують вимоги частини третьої статті 22 Закону та принцип здійснення закупівель, визначений статтею 3 Закону, а саме – недискримінація учасників.

Враховуючи інформацію, наведену вище, Замовник повинен внести відповідні зміни до Документації в цій частині.

4. Скаржник зазначив, що у медико-технічних вимогах до предмету закупівлі Замовник вказав конкретні торгівельні марки, а саме:

- у медико-технічних вимогах до стент-системи з лікувальним покриттям зазначена торгівельна марка лікувального покриття ВА9™;
- у медико-технічних вимогах до провідникового катетера зазначені конкретні конфігурації (Judkins, EBU, Amplatz, LCB, RCB, Multipurpose, Hockey Stick);
- у медико-технічних вимогах до провідника коронарного зазначені конкретні види покриття (Hydro-track та Pro/Pel).

На думку ТОВ "Амаркорд", зазначені вище дії Замовника стосовно не включення виразу "або еквівалент" до технічної специфікації є порушенням норм статті 22 Закону.

Замовник стосовно наведеного пункту Скарги повідомив, що торгівельна назва лікувального покриття "ВА9" міститься в реєстрах хімічних речовин як еквівалент речовини "уміролімус", "біолімус", "біолімус А9" з однаковою хімічною формулою сполуки.

Замовник зауважив, що зазначена вище речовина застосовується щонайменше у двох провідних світових виробників стент-систем (Terumo та Biosensors Europe).

За інформацією Замовника, вказані у медико-технічних вимогах до провідникових катетерів конфігурації Judkins, EBU, Amplatz, LCB, RCB, Multipurpose, Hockey Stick визначають техніку катетеризації, яку використовують професіональні оператори, та найбільш широко використовуються під час проведення ендovasкулярних процедур.

Як повідомив Замовника, види покриття, вказані в пункті 7 найменування "Провідник коронарний" лоту № 2, включають окрім конкретних видів покриття (Hydro Track, Pro/Pel) еквівалентні назви "гідрофільного покриття", "силіконового покриття", що повинні бути наявні у провіднику.

Замовник заважив, що комбіновані (гібридні) типи покриття провідників (гідрофільне та силіконове) можуть забезпечити щонайменше три виробника – Medtronic Inc, Abbot Vascular, Terumo.

У ході розгляду зазначеного питання Колегією встановлено наступне.

Абзацом п'ятим частини першої статті 3 Закону визначено, що закупівлі здійснюються, зокрема, за принципом недискримінації учасників.

Згідно з частиною третьою статті 5 Закону замовник не може встановлювати дискримінаційні вимоги до учасників.

Відповідно до пункту 3 частини першої статті 22 Закону документація конкурсних торгів повинна містити, зокрема, інформацію про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, в тому числі відповідну технічну специфікацію (у разі потреби – плани, креслення, малюнки чи опис предмета закупівлі). При цьому технічна специфікація повинна містити: детальний опис товарів, робіт, послуг, що закуповуються, в тому числі їх технічні та якісні характеристики; вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше

зазначити такі показники; посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов'язану з товарами, роботами чи послугами, що закупаються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами. Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретні торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним, специфікація повинна містити вираз "або еквівалент".

У додатку 3 Документації визначені, зокрема, наступні медико-технічні вимоги до предмету закупівлі:

- до стент-системи з лікувальним покриттям (лот № 1) встановлена, серед інших, наступна вимога: "матеріал стенту та покриття: медична сталь 316 L з полімерним біодеградуєчим покриттям аблюмінальної поверхні, що містить лікувальне покриття ВА9™";

- до провідникового катетеру (лот № 2) встановлена, зокрема, наступна вимога: "повинні бути наявні різноманітні конфігурації (Judkins, EBU, Amplatz, LCB, RCB, Multipurpose, Hockey Stick та ін.)";

- до провідника коронарного (лот № 2) встановлена, серед інших, наступна вимога: "наявність різних видів покриття: гідروفільного покриття Hydro-track та силіконового Pro/Pel".

На засіданні Колегії, яке відбулось 10.07.2015, представники Замовника підтвердили, що Документація містить посилання торговельну марку, зокрема, ВА9™

Встановлені Замовником у Документації медико-технічні вимоги до предмету закупівлі (зокрема, зазначені вище) містять посилання, зокрема, на тип предмета закупівлі, торговельну марку. При цьому, зазначена технічна специфікація не містить виразу "або еквівалент", що є порушенням вимог пункту 3 частини другої статті 22 Закону.

Таким чином, Замовник з урахуванням наведеної вище інформації повинен привести умови Документації у відповідність до вимог Закону шляхом внесення до неї відповідних змін.

Враховуючи інформацію, наведену в мотивувальній частині цього рішення, Колегія встановила, що Замовник вчинив порушення, які можуть бути усунені шляхом зобов'язання Замовника внести зміни до документації конкурсних торгів.

Відповідно до абзаців першого та другого частини десятої статті 18 Закону України "Про здійснення державних закупівель" за результатами розгляду скарги орган оскарження має право прийняти рішення про встановлення або відсутність 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 отриманої за скаргою інформації, виходячи з положень абзацу третього частини одинадцятої статті 18 Закону.

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

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:

Зобов'язати комунальний заклад "Кіровоградський обласний кардіологічний диспансер" внести зміни до документації конкурсних торгів на закупівлю – "32.50.1. Лот № 1 – стент-системи (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії); лот № 2 – набір для стентування (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії); лот № 3 – пристрій для закриття місця пункції (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії); лот № 4 – набір для коронарографії (32.50.13-17.00. Голки, катетери, зонди та подібні вироби (крім голок трубчастих і голок для накладання швів), призначені для використання в медицині, хірургії, стоматології чи ветеринарії)" [оголошення № 123907, оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, бюлетень від 30.04.2015 № 244 (30.04.2015)] з метою усунення порушень, зазначених у мотивувальній частині цього рішення.

Рішення може бути оскаржено до суду у встановлений Законом строк.

Голова Колегії

В. ПОЛЮХОВИЧ