



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

вул. Митрополита Василя Липківського, 45, м. Київ-35, 03680,

тел.: (044) 594-64-12, факс: (044) 520-10-42

<http://www.amc.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00032767

№ 1785-р/пк-ск від 06.10.2015

вих. лист від _____

№ _____

Публічне акціонерне товариство
"Фармак"

вул. Фрунзе, 63,
м. Київ, 04080

Міністерство охорони здоров'я
України

вул. Грушевського, 7,
м. Київ, 01601

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 публічного акціонерного товариства "Фармак" (надалі – Скаржник, ПАТ "Фармак") від 18.09.2015 № 17/149 (зарєєстровану в Комітеті 18.09.2015 за № 8-20/2854-ДЗ) (надалі – Скарга) щодо встановлення Міністерством охорони здоров'я України (надалі – Замовник) дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів на закупівлю – "Код 21.20.1. Лікарські засоби для лікування хворих із серцево-судинними і судинно-мозковими захворюваннями" [оголошення № 188165, оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, бюлетень від 31.08.2015 № 325(31.08.2015)] (надалі – Процедура закупівлі),

ВСТАНОВИЛА:

Скаржник повідомляє про встановлення Замовником дискримінаційних вимог у документації конкурсних торгів та просить, зокрема:

- призупинити Процедуру закупівлі;

- зобов'язати Замовника внести зміни до документації конкурсних торгів.

Рішенням Колегії від 21.09.2015 № 1662-р/пк-ск Скарга була прийнята до розгляду та Процедура закупівлі призупинена на строк до винесення рішення за Скаргою.

Листом від 21.09.2015 № 20-29.1/07-3741-дз Колегією до Замовника був надісланий запит про надання пояснень по суті Скарги, інформації та документів щодо проведення ним Процедури закупівлі.

Листом від 28.09.2015 № 14.02-06/19/1654-15/31230 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.

ПАТ "Фармак" у Скарзі повідомляє, що, як свідчать дані державного реєстру лікарських засобів України, лікарські засоби, діючою речовиною яких є Еноксапарин, виробляються різними виробниками, в тому числі, і ПАТ "Фармак". За твердженням Скаржника, у переліку лікарських засобів, активною лікарською речовиною яких є Еноксапарин найпоширенішим дозуванням є 10.000 анти-Ха МО/мл, а найпоширенішим фасуванням – 0,2 мл, 0,4 мл або 0,8 мл, які є у більшості виробників.

За твердженням Скаржника, Замовник обмежив вимоги за лотом № 8 стосовно фасування, встановивши наступні вимоги - 10.000 анти-Ха МО/мл, 3 мл, чим визначив вимоги до фасування лікарського засобу, які не дозволяють брати участь у Процедурі закупівлі багатьом виробникам, крім двох: Фамар Хелс Кеар Сервісіз Мадрид (імпортер – ТОВ "Санofi-Авентіс Україна") та ТОВ "Фармекс Груп".

Скаржник стверджує, що в переліку лікарських засобів, активною лікарською речовиною яких є Еноксапарин найпоширенішим дозуванням є 10.000 анти-Ха МО/мл, а найпоширенішим фасуванням – 0,2 мл, 0,4 мл або 0,8 мл, яке дозволяє за рахунок комбінування отримати будь-яку кількість препарату, в тому числі 3 мл.

За твердженням Скаржника, з метою виключення дискримінаційних вимог з документації конкурсних торгів (надалі – Документація) Замовнику необхідно внести відповідні зміни, а саме - виключити вимогу до фасування 3 мл.

Замовник у своїх поясненнях по суті Скарги зазначає, що на засіданні експертно-технічної групи МОЗ України до номенклатури препаратів, що закуповуються, внесений препарат еноксапарин натрію амп., фл., шпр., 10 000 анти Ха МО/мл, 3 мл, який давно завоював довіру українських кардіологів, може універсально використовуватись під час обох гострих коронарних синдромів і після використання будь-якої фібринологічної терапії. Замовника стверджує, що враховуючи обсяг пацієнтів, які потребують використання низькомолекулярних гепаринів, було прийнято рішення рекомендувати для закупівлі більш раціональну форму випуску еноксапарину – у флаконах. За твердженням Замовника, основна перевага – об'єм флакону, тобто можливість дозувати одну і ту ж упаковку препарату індивідуально як для одного, так і для різних пацієнтів, використовувати її як внутрішньовенно, так і підшкірно, вносячи коригування дози залежно від маси тіла і стану пацієнтів з одного флакона.

За твердженням Замовника, одноразові упаковки більш актуальні для амбулаторного лікування або в домашніх умовах, в той час як в стаціонарі форма випуску у флаконах більшого об'єму може бути більш доцільна.

Замовник стверджує, що вказаний вище препарат у флаконах випускається двома виробниками (компанія Санofi-Авентіс та ТОВ "Фармекс Груп"), що свідчить про відсутність обмеження конкуренції.

У ході розгляду зазначеного питання Колегія встановила наступне.

У пункті 9 розділу III Документації міститься опис окремої частини (частин) предмета закупівлі, щодо яких можуть бути подані пропозиції конкурсних торгів, відповідно до якого, за лотом № 8 предметом закупівлі є:

№ Лота	Міжнародна назва лікарського засобу	Форма випуску	Дозування	Кількість (од.)
8	Еноксапарин	амп., фл., шпр.	10.000 анти-ХА МО/мл, 3 мл	19 300

Враховуючи пояснення Замовника стосовно необхідності закуповувати препарат з дозуванням 3 мл та, враховуючи наявність двох виробників, продукція яких відповідає наведеним вище умовам Документації, що також підтверджується інформацією, наведеною у Скарзі, 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 третьої 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 публічному акціонерному товариству "Фармак" у задоволенні його скарги від 18.09.2015 № 17/149.

Рішення може бути оскаржено до суду у встановлений Законом строк.

Голова Колегії

А. БОВК