

МИНИСТЕРСТВО АНТИМОНОПОЛЬНОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ
И ТОРГОВЛИ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПРОТОКОЛ № 1

заседания комиссии по рассмотрению жалоб на действия (бездействие) и (или) решения заказчика (организатора), комиссии и (или) ее членов, товарной биржи, оператора электронной торговой площадки, оператора официального сайта при осуществлении государственных закупок (далее – Комиссия)

7 июня 2018 г.

09.40

г. Минск

по рассмотрению жалобы компании «TRIMIX POINT AS» на решение комиссии организатора – ПТРУП «Белмедтехника», принятое в ходе проведения электронного аукциона № AU20180410143887.

Присутствовали:

члены Комиссии:

Третьякова И.В., Амельченя Ю.А.,
Белько И.М., Боярин А.М.,
Живолковский В.Д., Зорич С.В.,
Мурончик И.В., Василевская Н.В.,
Дульчевская Н.А.

представители:

Компания «TRIMIX POINT AS» отсутствовали
(заявитель)

ПТРУП «Белмедтехника» Лазарев Ю.В., Севрукевич Д.В.
(организатор)

На заседании Комиссии председательствовала начальник отдела координации контроля государственных закупок управления государственных закупок Третьякова И.В.

Председательствующим поручено вести протокол заседания Комиссии ее члену Живолковскому В.Д.

1. В ходе рассмотрения жалобы ОТМЕТИЛИ:

1.1. электронный аукцион № AU20180410143887 объявлен организатором 10.04.2018. Источник финансирования – республиканский бюджет;

1.2. жалоба компании «TRIMIX POINT AS» поступила 30.05.2018. Жалоба подана в сроки, установленные абзацем третьим пункта 2 статьи 54 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» (далее – Закон);

в соответствии с пунктом 1 статьи 56 Закона процедура государственной закупки приостановлена 04.06.2018;

в соответствии с подпунктом 1.5 пункта 1 Указа Президента Республики Беларусь от 31 декабря 2013 г. № 590 «О некоторых вопросах государственных закупок товаров (работ, услуг)» жалоба размещена на электронной торговой площадке и официальном сайте, уведомление о поступлении жалобы, месте и времени ее рассмотрения направлены организатору, заявителю и другим заинтересованным оператором электронной торговой площадки;

1.3. по мнению заявителя, комиссия организатора необоснованно отклонила его предложение;

согласно протоколу от 23 мая 2018 г. № 23-274/18 заседания комиссии организатора предложение компании «TRIMIX POINT AS» по всем лотам было отклонено с формулировкой: «Не соответствует подпункту 1.3 общих требований заявки на закупку, отмеченному обязательному к исполнению (**) (отсутствует отчет компании производителя о постмаркетинговом наблюдении/контроле за предлагаемым ЭКС/ИКД и электродов к ним)».

В первом разделе предложения был прикреплен документ «Bradycardia and Tachycardia devices», полностью соответствующий подпункту 1.3 общих требований заявки на закупку, отмеченному обязательному к исполнению (**), подтверждающий наблюдение и контроль за предлагаемым ЭКС/ИКД и электродов к ним с обязательным документальным подтверждением среднего расчетного срока службы предлагаемого имплантируемого устройства, на основании данных, полученных в реальной клинической практике, и выявленных нарушений в работе предлагаемых устройств.

На основании изложенного заявитель считает, что его предложение было отклонено необоснованно. Предложение полностью соответствует требованиям заявки на закупку по потребительским, техническим и экономическим показателям (характеристикам);

1.4. представители организатора пояснили, что в соответствии с подпунктом 1.3 общих требований заявки на закупку поставщик (производитель) в предложении должен представить отчет компании производителя о постмаркетинговом наблюдении/контроле за предлагаемым ЭКС/ИКД и электродов к ним с обязательным документальным подтверждением среднего расчетного срока службы предлагаемого имплантируемого устройства на основании данных, полученных в реальной клинической практике, и выявленных нарушений в работе предлагаемых устройств за последние 5 лет (ProductPerformanceReport или его аналог); если изделие выпускается < 5 лет, то за период с момента начала клинического применения/выхода на рынок. Также данное требование отмечено как обязательное к исполнению (**).

Согласно экспертному заключению, проведенному экспертной комиссией, созданной на основании приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь, участником под регистрационным номером 020180502164975 в рамках первого раздела предложения не был представлен вышеуказанный отчет, а также отсутствовала информация о его наличии во втором разделе аукционного предложения.

Экспертной комиссией была рассмотрена жалоба компании «TRIMIX POINT AS» и представлены следующие разъяснения по отклонению его предложения в части несоответствия подпункту 1.3 общих требований заявки на закупку:

«В своей работе комиссия использовала только документы, приложенные компанией участником. Члены комиссии считали себя не уполномоченными использовать другие не официальные источники информации.

При оценке предложения поставщика 020180502164975, нами были не найдены документы в полной мере соответствующие критериям требуемого документа в соответствии с ТЗ: «Отчет компании производителя о постмаркетинговом наблюдении/контроле за предлагаемым ЭКС/ИКД и электродов к ним с обязательным документальным подтверждением

среднего расчетного срока службы предлагаемого имплантируемого устройства на основании данных, полученных в реальной клинической практике, и выявленных нарушений в работе предлагаемых устройств за последние 5 лет (ProductPerformanceReport или его аналог); если изделие выпускается < 5 лет, то за период с момента начала клинического применения/выхода на рынок».

В пакете документов участника 020180502164975 приложен файл под названием «Bradycardia and Tachycardia devices. Help Manual» в переводе «Устройства для лечения брадикардии и тахикардии. Справочное руководство». Данный документ не является отчетом о постмаркетинговом исследовании. Содержит сведения о прогнозируемой и расчётной длительности работы устройств. Дополнительно необходимо отметить, что документ «Bradycardia and Tachycardia devices. Help Manual» датирован компанией St. Jude Medical 2014 годом (страница 2). Данный документ не содержит никаких сведений об отчете по имплантируемым электродам. Отсутствие данной позиции верифицировано совместно с исполнителем конкурса».

2. Комиссия рассмотрела жалобу, заслушала пояснения представителей организатора и установила следующее. Аукционные документы содержат требования, в соответствии с которыми (подпункт 1.3 общих требований заявки на закупку) поставщик (производитель) в предложении должен представить отчет компании производителя о постмаркетинговом наблюдении/контроле за предлагаемым ЭКС/ИКД и электродов к ним с обязательным документальным подтверждением среднего расчетного срока службы предлагаемого имплантируемого устройства на основании данных, полученных в реальной клинической практике, и выявленных нарушений в работе предлагаемых устройств за последние 5 лет (ProductPerformanceReport или его аналог); если изделие выпускается < 5 лет, то за период с момента начала клинического применения/выхода на рынок. Также данное требование отмечено как обязательное к исполнению (**).

Комиссия изучила предложение участника TRIMIX POINT AS и установила, что предложение не содержит указанный отчет компании производителя о постмаркетинговом наблюдении/контроле за предлагаемым ЭКС/ИКД и электродов к ним, что не соответствует аукционным документам.

Таким образом, нарушения законодательства о государственных закупках в действиях комиссии организатора в части отклонения несоответствующего аукционным документам предложения участника TRIMIX POINT AS не установлено.

Комиссия, руководствуясь пунктом 6 статьи 55 Закона,

3. РЕШИЛА:

3.1. жалобу признать необоснованной;

3.2. снять приостановление с электронного аукциона № AU20180410143887.

Настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке.

Заместитель председателя Комиссии



И.В.Третьякова