



ООО «Примафарм»  
ИНН/КПП 9731038990 / 773101001, ОГРН 1197746200400  
Юр.адрес : 121433, г Москва, улица Филёвская М., дом 40 корп. 1, оф.18  
e-mail : info@primapharm.ru

**Мордовское УФАС России**

**Адрес:** проспект Ленина, д. 14, 2 этаж, г. Саранск,  
Республика Мордовия, 430005

**Официальный сайт:** mordovia.fas.gov.ru

**E-mail:** to13@fas.gov.ru

**Приемная:** 8-(8342) 24-34-62, 47-14-55

**Факс:** 8-(8342) 24-34-62.

**Заказчик:**

Наименование: Государственное унитарное предприятие  
Республики Мордовия «Фармация»

Юридический адрес:

430034, Республика Мордовия, г. Саранск, ул.1-я  
Промышленная, д. 8

Почтовый адрес/местонахождение:

430034, Республика Мордовия, г. Саранск, ул.1-я  
Промышленная, д. 8

Телефон: 8-(8342) 79-05-12

Факс: 8-(8342) 75-36-04

E-mail: ottdend1@yandex.ru

Контактное лицо.

**Оператор электронной площадки:**

<https://www.rts-tender.ru>

ООО «РТС-Тендер»

Адрес: 121151, г. Москва, набережная Тараса Шевченко,  
д.23-А

E-mail: [ko@rts-tender.ru](mailto:ko@rts-tender.ru); [info@rts-tender.ru](mailto:info@rts-tender.ru); [support@rts-tender.ru](mailto:support@rts-tender.ru)

Телефон: +7 (499) 653-55-00, 8-800-77-55-800

**Заявитель (участник закупки):**

ООО «Примафарм»

Адрес: ул. Малая Филевская, дом 40, корп. 1, оф. 18,  
г. Москва, 121433

**Состав аукционной комиссии:**

«28» мая 2020 г.

**ЖАЛОБА  
НА ДЕЙСТВИЯ АУКЦИОННОЙ КОМИССИИ, ЗАКАЗЧИКА**

Участник закупки (заявитель): Общество с ограниченной ответственностью «Примафарм»  
(ООО «Примафарм»)

ИНН: 9731038990

Место нахождения: ул. Малая Филевская, дом 40, корп. 1, оф. 18, г. Москва, 121433

E-mail: info@primapharm.ru

Номер контактного телефона: +7 (495) 424-95-04 доб. 3183, 7-916-125-31-06

Номер аукциона: № 32009132212 (1712335)

Наименование объекта закупки: Закупка лекарственных препаратов МНН Паклитаксел  
(лот № 8)

Адрес официального сайта, на котором размещена информация о размещении заказа: <http://zakupki.gov.ru>

Адрес электронной торговой площадки в сети Интернет: <https://www.rts-tender.ru>

Дата окончания срока подачи заявок: 22.05.2020 11:00.

Дата рассмотрения первых частей заявок: 25.05.2020.

Дата аукциона: 26.05.2020.

Дата рассмотрения вторых частей заявок: 27.05.2020.

Протокол рассмотрения вторых частей заявок на участие в аукционе от 27.05.2020 № 32009132212, опубликован 27.05.2020.

Номер заявки участника ООО «Примафарм»: 5 (в лоте № 8).

**Обжалуемые действия:** 1) Заявка ООО «Примафарм» неправомерно отклонена от участия в электронном аукционе, нарушены положения ч. 1 ст. 3 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», ч. 1 ст. 10 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц».

**Доводы жалобы:**

Согласно протоколу от 25.05.2020 № 32009132212 (1712335) заявка ООО «Примафарм» отклонена от участия в аукционе в связи с «несоответствием требованиям», а именно: согласно разделу № 2 Техническая часть документации об открытом аукционе в электронной форме «Закупка лекарственных препаратов, извещение № 32009132212» (далее – документация), лот 8, в позиции 5 поставке подлежат лекарственный препарат МНН Паклитаксел. Требованиям технической части не соответствует объем первичной упаковки лекарственного препарата: в позиции 5 требовалась первичная упаковка объемом 17 мл, предложено к поставке 16.7 мл. Нарушен п. 15 документации об открытом аукционе в электронной форме. Основание для принятия решения: п. 31 документации об открытом аукционе в электронной форме.

Полагаем, что отклонение заявки ООО «Примафарм» от участия в открытом аукционе незаконно и необоснованно по следующим основаниям.

1) Заявка ООО «Примафарм» соответствовала требованиям аукционной документации.

Согласно части 1 статьи 2 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – закон о закупках) при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются Конституцией Российской Федерации, Гражданским кодексом Российской Федерации, указанным законом о закупках, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также принятыми в соответствии с ними и утвержденными с учетом положений части 3 статьи 2 закона о закупках правовыми актами, регламентирующими правила закупки (далее - положение о закупке).

В соответствии с частью 2 статьи 2 закона о закупках положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок подготовки и осуществления закупок способами, указанными в частях 3.1 и 3.2 статьи 3 закона о закупках, порядок и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

Статья 3 закона о закупках устанавливает основные принципы, в обязательном порядке применяемые заказчиком при закупке товаров, работ, услуг:

1) информационная открытость закупки;

2) равноправие, справедливость, отсутствие дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки;

3) целевое и экономически эффективное расходование денежных средств на приобретение товаров, работ, услуг (с учетом при необходимости стоимости жизненного цикла закупаемой продукции) и реализация мер, направленных на сокращение издержек заказчика;

4) отсутствие ограничения допуска к участию в закупке путем установления неизмеряемых требований к участникам закупки.

Данные принципы также указаны в пункте 1.3 Положения о закупке товаров, работ, услуг для собственных нужд Государственного унитарного предприятия Республики Мордовия «Фармация», утвержденного приказом и.о. Генерального директора ГУП РМ «Фармация» от 12.02.2020 № 41 (далее – положение о закупке).

Согласно части 10 статьи 3 закона о закупках любой участник закупки вправе обжаловать в антимонопольном органе в порядке, установленном статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006



№ 135-ФЗ «О защите конкуренции», с учетом особенностей, установленных статьей 3 закона о закупках, действия (бездействие) заказчика, комиссии по осуществлению закупок, оператора электронной площадки при закупке товаров, работ, услуг, если такие действия (бездействие) нарушают права и законные интересы участника закупки. Обжалование осуществляется в следующих случаях: 1) осуществление заказчиком закупки с нарушением требований закона о закупках и (или) порядка подготовки и (или) осуществления закупки, содержащегося в утвержденном и размещенном в единой информационной системе положении о закупке такого заказчика.

Согласно требованиям технического задания по лоту № 8 к поставке требовался следующий лекарственный препарат:

№ П/П	МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАИМЕНОВАНИЕ (МНН)/СОСТАВ	ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, ДОЗИРОВКА	ЕДИНИЦА ИЗМЕРЕНИЯ	КОЛ-ВО	НАЧАЛЬНАЯ (МАКСИМАЛЬНАЯ) ЦЕНА ЗА ЕД. ПРОДУКЦИИ, РУБ.
1	ПАКЛИТАКСЕЛ	КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ИНФУЗИЙ 6 МГ/МЛ 16,7 МЛ № 1	УПАК.	367	3800,00
2	ПАКЛИТАКСЕЛ	КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ИНФУЗИЙ 6 МГ/МЛ, 46 МЛ № 1	УПАК.	367	7830,00
3	ПАКЛИТАКСЕЛ	КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ИНФУЗИЙ 6 МГ/МЛ 5 МЛ № 1	УПАК.	633	1558,00
4	ПАКЛИТАКСЕЛ	КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ИНФУЗИЙ 6 МГ/МЛ 50 МЛ № 1	УПАК.	567	8560,00
5	ПАКЛИТАКСЕЛ	<b>КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ РАСТВОРА ДЛЯ ИНФУЗИЙ 6 МГ/МЛ 17 МЛ № 1</b>	УПАК.	483	3800,00

Согласно требованиям технического задания, по позиции № 5 Заказчику требовался лекарственный препарат МНН Паклитаксел, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 6 мг/мл, объем первичной упаковки - 17 мл № 1 в количестве 438 упаковок.

Заявителем в заявке по позиции № 5 предложен лекарственный препарат МНН Паклитаксел (торговое наименование Целиксел, РУ № ЛП-005120, держатель РУ и производитель – АО «Фармасинтез-Норд»).

5	Паклитаксел	Целиксел	Россия	АО "Фармасинтез-Норд"	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 6 мг/мл, 16,7 мл -	упак.	492
---	-------------	----------	--------	-----------------------	---	-------	-----

Количество лекарственного препарата было пересчитано согласно потребности заказчика.

Просим обратить внимание, что указанный лекарственный препарат полностью соответствовал потребности заказчика в связи со следующим.

В соответствии с пунктом 1 статьи 4 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее - Закон о защите конкуренции) под товаром понимается объект гражданских прав, предназначенный для продажи, обмена или иного введения в оборот.

Согласно пункту 3 статьи 4 Закона о защите конкуренции под взаимозаменяемыми товарами понимаются товары, которые могут быть сравнимы по их функциональному назначению, применению, качественным и техническим характеристикам, цене и другим параметрам таким образом, что приобретатель действительно заменяет или готов заменить один товар другим при потреблении.



Оборот лекарственных средств на территории Российской Федерации регулируется Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - Закон об обращении лекарственных средств), согласно части 1 статьи 13 которого лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти. Следовательно, лекарственный препарат, зарегистрированный в соответствии с законодательством Российской Федерации, является товаром в контексте антимонопольного законодательства.

Согласно пункту 2 статьи 4 Закона об обращении лекарственных средств фармацевтические субстанции являются лекарственными средствами в виде действующих веществ биологического, биотехнологического, минерального или химического происхождения, которые обладают фармакологической активностью и предназначены для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяют их эффективность.

В силу пункта 16 статьи 4 Закона об обращении лекарственных средств международное непатентованное наименование лекарственного средства - это наименование фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения (ВОЗ).

Согласно положениям ВОЗ под МНН понимаются фармацевтические субстанции или активные фармацевтические ингредиенты, имеющие уникальные общепризнанные наименования. **Поскольку МНН отражает свойства фармацевтической субстанции или активного фармацевтического ингредиента, все лекарственные средства, имеющие одинаковое МНН, должны быть эквивалентными.**

Следовательно, МНН лекарственного препарата указывает на фармацевтическую субстанцию (действующее вещество), которая содержится в соответствующем лекарственном препарате и определяет его эффективность.

Согласно пункту 24 статьи 4 Закона об обращении лекарственных средств под эффективностью лекарственного препарата понимается характеристика степени положительного влияния лекарственного препарата на течение, продолжительность заболевания или его предотвращение, реабилитацию, на сохранение, предотвращение или прерывание беременности.

**МНН лекарственного препарата является его функциональной характеристикой и определяет потребность заказчика.**

**Таким образом, указание МНН или при его отсутствии химического либо группировочного наименования лекарственного препарата, лекарственной формы и дозировки (с указанием возможности поставки эквивалента) является необходимым и достаточным условием идентификации лекарственного препарата (за исключением препаратов, входящих в перечень лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями).**

Таким образом, лекарственные препараты с одинаковыми МНН, взаимозаменяемыми лекарственными формами, взаимозаменяемыми дозировками и разными торговыми наименованиями следует относить к взаимозаменяемым лекарственным препаратам. **Никакие иные характеристики лекарственных препаратов не влияют на терапевтические свойства лекарственных средств.**

При этом просим обратить внимание, что согласно пп. 12.3 статьи 4 Закона об обращении лекарственных средств взаимозаменяемый лекарственный препарат – это лекарственный препарат с доказанной терапевтической эквивалентностью или биоэквивалентностью в отношении референтного лекарственного препарата, имеющий эквивалентные ему качественный состав и количественный состав действующих веществ, состав вспомогательных веществ, лекарственную форму и форму введения.

Согласно частям 1 и 2 статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» при проведении торгов, запроса котировок цен на товары (далее - запрос котировок) запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устранению конкуренции, также запрещается не предусмотренное федеральными законами или иными нормативными правовыми актами ограничение доступа к участию в торгах, запросе котировок, запросе предложений.

Согласно сведениям ГРЛС в настоящее время зарегистрировано 18 лекарственных препаратов МНН Паклитаксел в необходимой Заказчику лекарственной форме (ЛП-006047, ЛП-005847, ЛП-005120, ЛП-004633, ЛП-004341, ЛП-004169, Р N000006/01, ЛСР-006247/10, ЛС-001499,



ЛСР-003654/09, П N014957/01-2003, ЛСР-003329/09, П N015865/01, ЛСР-001949/09, П N015197/01, П N013570/01, П N013321/02, ЛСР-000007).

**При этом в необходимом заказчику объеме первичной упаковки - 17 мл - зарегистрировано всего 3 лекарственных препарата:**

1) ЛП-006047 (торговое наименование Паклитаксел, держатель РУ – ООО «ИРВИН 2» (Россия), производитель – ООО «Фармэра» (Россия)),

2) Р N000006/01 (торговое наименование Паклитаксел-ЛЭНС, держатель РУ – ООО «Верофарм» (Россия), производитель – ООО «Верофарм» (Россия),

3) П N013570/01 (торговое наименование Интаксел, держатель РУ – Фрезениус Каби Дойчланд ГмбХ (Германия), производитель – Фрезениус Каби Онкологджи Лимитед (Индия).

Согласно статье 61 Закона об обращении лекарственных средств предельная отпускная цена производителя на лекарственный препарат, включенный в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, **подлежит регистрации** в порядке, установленном Правительством Российской Федерации на основании представленного в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти заявления держателя или владельца РУ лекарственного препарата (уполномоченного лица).

Без зарегистрированной предельной отпускной цены на лекарственный препарат, находящийся в перечне ЖНВЛП, невозможна его реализация.

Согласно сведениям Государственного реестра предельных отпускных цен на лекарственный препарат МНН Паклитаксел (ЛП-006047) (торговое наименование Паклитаксел, держатель РУ ООО «ИРВИН 2», производитель ООО «Фармэра») предельная цена не зарегистрирована. Таким образом, данный препарат не мог быть предложен к поставке в ходе проведения аукциона.

Соответственно, требованиям заказчика соответствуют **всего 2** лекарственных препарата с указанным объемом первичной упаковки 17 мл – лекарственный препарат РУ № П N013570/01 и лекарственный препарат РУ № Р N000006/01 **из возможных 18**.

**Однако предложенный Заявителем лекарственный препарат полностью эквивалентен лекарственному препарату, необходимому Заказчику.**

Просим обратить внимание, что лекарственный препарат МНН Паклитаксел согласно данным инструкции Целиксела (РУ № ЛП-005120) является противоопухолевым средством-алкалоидом, получаемым биосинтетическим путем. Механизм действия связан со способностью стимулировать сборку микротрубочек из димерных молекул тубулина, стабилизировать их структуру и тормозить динамическую реорганизацию в интерфазе, что нарушает митотическую функцию клетки. Кроме того, паклитаксел индуцирует образование аномальных скоплений, или «связок», микротрубочек на протяжении клеточного цикла и вызывает образование множественных звезд микротрубочек во время митоза. Данный лекарственный препарат показан к применению при раке яичников, раке молочной железы, немелкоклеточном раке легкого, саркоме Капоши у больных СПИДом.

Дозировка данного лекарственного препарата зависит от вида заболевания и терапии, но в любом случае дозировка не может быть меньше **50 мг/м<sup>2</sup>**, а **обычная доза – не менее 135 мг/м<sup>2</sup>**.

При этом лекарственный препарат МНН Паклитаксел с учетом его лекарственной формы не может быть введен пациенту нерастворенным.

В любом случае для применения лекарственного препарата готовится раствор путем разведения концентрата до конечной концентрации от 0,3 до 1,2 мг/мл. В качестве разбавляющего раствора могут быть использованы: 0,9% раствор натрия хлорида или 5% раствор декстрозы. Конечная концентрация паклитаксела в растворе должна составлять от 0,3 до 1,2 мг/мл.

Одновременно, согласно сведениям инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата Паклитаксел-ЛЭНС (№ РУ Р N000006/01, производитель ООО «Верофарм») Паклитаксел-ЛЭНС является противоопухолевым препаратом растительного происхождения, получаемым биосинтетическим путем из растения *Taxus Vaccata*.

Механизм действия связан со способностью стимулировать «сборку» микротрубочек из димерных молекул тубулина, стабилизировать их структуру и тормозить динамическую реорганизацию в интерфазе, что нарушает митотическую функцию клетки. Вызывает дозозависимое подавление костномозгового кроветворения.



Паклитаксел-ЛЭНС показан к применению при раке яичников, раке молочной железы, немелкоклеточном раке легкого, саркоме Капоши, обусловленной СПИДом.

Дозировка данного лекарственного препарата такая же, как и дозировка лекарственного препарата Целиксел, предложенного Заявителем, и зависит от вида заболевания и терапии. В любом случае дозировка не может быть меньше **50 мг/м<sup>2</sup>**, а **обычная доза – не менее 135 мг/м<sup>2</sup>**.

Данный лекарственный препарат также применяется исключительно в форме приготовленного раствора.

Раствор препарата готовят непосредственно перед введением, разводя концентрат 0,9% раствором натрия хлорида, либо 5% раствором декстрозы, либо 5% раствором декстрозы в 0,9% растворе натрия хлорида для инъекций, либо 5% раствором декстрозы в растворе Рингера до конечной концентрации от 0,3 до 1,2 мг/мл.

Соответственно, данные лекарственные препараты аналогичны по своей фармакодинамике, дозировке, способу приготовления и способу применения.

**Различия между данными лекарственными препаратами состоит только в объеме наполнения первичной упаковки (16,7 мл и 17 мл), которое с учетом способа применения указанного лекарственного средства не может считаться существенным.**

**Лекарственный препарат МНН Паклитаксел в лекарственной форме концентрата для приготовления раствора для инфузий применяется исключительно в форме готового раствора, при этом дозировка лекарственного препарата рассчитывается индивидуально для каждого пациента и зависит, в частности, от вида заболевания и терапии.**

2) Указанные различия в объеме первичной упаковки не могут считаться существенными.

Согласно письму ФАС России от 09.06.2015 № АК/28644/15 наиболее типичным примером ограничения количества участников закупки лекарственных препаратов является указание в документации закупки терапевтически не значимых характеристик, соответствующих конкретным торговым наименованиям лекарственных препаратов, без возможности поставки эквивалентного товара, в том числе:

- предъявление требований к объему наполнения первичной упаковки, вместо требований к дозировке.

Согласно пункту 2.7 положения о закупке при описании в документации о конкурентной закупке предмета закупки Заказчик должен руководствоваться следующими правилами:

2) в описание предмета закупки не должны включаться требования или указания в отношении товарных знаков, знаков обслуживания, фирменных наименований, патентов, полезных моделей, промышленных образцов, наименование страны происхождения товара, требования к товарам, информации, работам, услугам при условии, что такие требования влекут за собой необоснованное ограничение количества участников закупки, за исключением случаев, если не имеется другого способа, обеспечивающего более точное и четкое описание указанных характеристик предмета закупки.

Постановлением Правительства Российской Федерации от 15.11.2017 № 1380 «Об особенностях описания лекарственных препаратов для медицинского применения, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Постановление № 1380) также установлены особенности описания лекарственных препаратов для медицинского применения.

Согласно ч.2 Постановления № 1380 при описании в документации о закупке заказчики помимо сведений, предусмотренных пунктом 6 части 1 статьи 33 Закона о контрактной системе, указывают:

а) лекарственную форму препарата, включая в том числе эквивалентные лекарственные формы, за исключением описания лекарственной формы и ее характеристик, содержащихся в инструкциях по применению лекарственных препаратов и указывающих на конкретного производителя (например, описание цвета, формы, вкуса и др.);

б) дозировку лекарственного препарата с возможностью поставки лекарственного препарата в кратной дозировке и двойном количестве (например, при закупке таблетки с дозировкой 300 мг в документации о закупке указывается: 1 таблетка с дозировкой 300 мг или 2 таблетки с дозировкой 150 мг), а также с возможностью поставки лекарственного препарата в некратных эквивалентных дозировках, позволяющих достичь одинакового терапевтического эффекта (например, флаконы 2,5 мг, или 3 мг, или 3,5 мг), допускается указание концентрации лекарственного препарата без установления кратности;



в) остаточный срок годности лекарственного препарата, выраженный в единицах измерения времени (например, «не ранее 1 января 2020 г.» или «не менее 12 месяцев с даты заключения контракта» и др.).

В случае, если лекарственные препараты закупаются для конкретной группы пациентов, аукционная документация должна содержать соответствующие обоснования именно такой закупки. В случае, если закупка осуществляется в интересах отдельных пациентов – такая закупка может быть осуществлена в соответствии с пунктом 7 части 2 статьи 83 Закона о контрактной системе.

В соответствии с п. 6 Постановления №1380, описание объекта закупки может содержать указание на характеристики, предусмотренные подпунктами "в" - "и" пункта 5 настоящего документа, в случае, если не имеется иной возможности описать лекарственные препараты. При этом документация о закупке должна содержать: обоснование необходимости указания таких характеристик.

Между тем, ни в описании объекта закупки, ни в аукционной документации Заказчик не обосновал надлежащим образом свою потребность в указанной характеристике о наполнении первичной упаковки лекарственного препарата следовательно, у Заказчика не было как законных оснований для установления такого требования, так и оснований для отклонения заявки участника за предложение лекарственного препарата.

**Полагаем, что указанные требования необходимо учитывать в любом случае при проведении закупок лекарственных препаратов.**

Различия в наполнении первичной упаковки лекарственного препарата, предложенного Заявителем, незначительны, однако с учетом представленной выше информации о возможности участия только 2 лекарственных препаратов с указанным объемом первичной упаковки, можно сделать вывод о том, что такие требования установлены Заказчиком с целью ограничения конкуренции и предоставления преимуществ определенным поставщикам, поскольку позволяют формально отказать в допуске к участию в закупке лицам, предложившим эквивалентный лекарственный препарат.

Таким образом, аукционная комиссия заказчика своими действиями нарушила часть 1 ст. 10 закона о закупках, ч. 1 ст. 3 закона о закупках, требования статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции».

В соответствии с пунктом 18 Обзора судебной практики по вопросам, связанным с применением Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц», утв. Президиумом Верховного Суда РФ 16.05.2018, антимонопольный орган вправе проводить внеплановые проверки соблюдения заказчиками Закона о защите конкуренции.

Также полагаем, что действия Заказчика, связанные с отказом в допуске к участию в аукционе заявке ООО «Примафарм», содержат признаки состава административного правонарушения, предусмотренного статьей 7.32.3 КоАП РФ.

Учитывая изложенное, ООО «Примафарм» полагает, что протокол от 27.05.2020 № 32009132212 рассмотрения первых частей заявок подлежит отмене, а заявка ООО «Примафарм» должна быть допущена к участию в аукционе.

При проведении аукциона существенно нарушены требования действующего законодательства, что повлекло ограничение количества участников, в связи с чем, руководствуясь частью 1 статьи 10 закона о закупках, ст. 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

#### ПРОШУ:

1. Приостановить подписание договора по аукциону № 32009132212 в части подписания договора заказчиком;
2. Отменить протокол от 25.05.2020 № 32009132212 рассмотрения первых частей заявок, протокол от 26.05.2020 сопоставления ценовых предложений аукциона, протокол от 27.05.2020 № 32009132212 рассмотрения вторых частей заявок;
2. Провести внеплановую проверку аукциона № 32009132212, проверив аукционную документацию;
3. Признать настоящую жалобу обоснованной;
4. Выдать Заказчику (Комиссии) предписание об устранении выявленных нарушений путем отмены протоколов, составленных в ходе проведения аукциона, допуска заявки

ООО «Примафарм» к участию в аукционе, перепроведения электронного аукциона и подведении итогов в установленном порядке.

Приложения:

1. Заявка ООО «Примафарм» (первая часть);
2. Протокол от 25.05.2020 рассмотрения первых частей заявок на участие в электронном аукционе;
3. Протокол сопоставления ценовых предложений аукциона № 1712335, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства,
4. Протокол от 27.05.2020 рассмотрения вторых частей заявок на участие в электронном аукционе;
5. Извещение;
6. Аукционная документация;
7. Устав «Примафарм»;
8. Документы, подтверждающие полномочия лица, подписавшего жалобу (решение от 20.06.2019 № 2 единственного участника ООО «Примафарм» о назначении на должность генерального директора, свидетельство о постановке на учет российской организации в налоговом органе по месту её нахождения, выданное ООО «Примафарм» от 25.04.2019, лист записи ЕГРЮЛ от 25.04.2019).

Генеральный директор  
ООО «Примафарм»

Подп.

ИИ