

Приложение
к протоколу заседания комиссии
Министерства антимонопольного
регулирования и торговли
по установлению факта наличия
(отсутствия) нарушения
антимонопольного законодательства
от 26 ноября 2024 г. № 73

РЕШЕНИЕ № 553/58-2024

26 ноября 2024 г. (16 час. 00 мин.)

г. Минск

Министерство антимонопольного регулирования и торговли Республики Беларусь (далее – МАРТ) по результатам рассмотрения комиссией МАРТ по установлению факта наличия (отсутствия) нарушения антимонопольного законодательства, действующей на основании полномочий, предоставленных приказом Министерства антимонопольного регулирования и торговли Республики Беларусь от 14 декабря 2016 г. № 133 «О создании комиссии по установлению факта наличия (отсутствия) нарушения антимонопольного законодательства», в соответствии с Законом Республики Беларусь от 12 декабря 2013 г. № 94-З «О противодействии монополистической деятельности и развитии конкуренции» (далее, если не указано иное, – Закон) заявления общества с дополнительной ответственностью «СЭЙСИМЕД» (далее – ОДО «СЭЙСИМЕД», общество, Заявитель) о нарушении антимонопольного законодательства производственно-торговым республиканским унитарным предприятием «БЕЛМЕДТЕХНИКА» от 05.04.2024 № 76 (далее, если не указано иное, соответственно – УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА», организатор, заявление о нарушении)

УСТАНОВИЛО:

ОДО «СЭЙСИМЕД» зарегистрировано Минским городским исполнительным комитетом в Едином государственном регистре юридических лиц и индивидуальных предпринимателей 6 ноября 2003 г. за № 190495628, место нахождения и почтовый адрес: 220076, г. Минск, ул. Петра Мстиславца, д. 18, пом. 376.

УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА» зарегистрировано Минским городским исполнительным комитетом в Едином государственном регистре юридических лиц и индивидуальных предпринимателей 8 октября 1991 г. за № 100027309, место нахождения и почтовый адрес: 220007, г. Минск, ул. Могилевская, д. 16, к. 4

ОДО «СЭЙСИМЕД» в заявлении о нарушении сообщило, что принимало участие в процедуре государственной закупки глюкометров AU20240321300856, проведенной УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА» в форме электронного аукциона на электронной торговой площадке Белорусской универсальной товарной биржи <https://zakupki.butb.by>.

Справочно:

Процедура государственной закупки признана несостоявшейся, так как было подано только 1 предложение – ОДО «СЭЙСИМЕД».

Предмет государственной закупки – глюкометры с тест-полосками, количество – 21300 штук, ориентировочная стоимость закупки – 1 278 000 рублей.

Согласно приложению 1 к аукционным документам государственной закупки в состав (комплектацию) 1 комплекта глюкометра с тест-полосками входит: глюкометр 1 штука, тест-полоски для определения гликемии – 300 штук, футляр (чехол) 1 штука, прокалывающее (ланцетное) устройство в комплекте с ланцетами (не менее 5-ти ланцетов) – 1 комплект, элемент(ы) питания.

В соответствии с подпунктом 13.8 пункта 13 аукционных документов государственной закупки в первом разделе предложения участника должно содержаться обязательство согласно приложению 14 к аукционным документам государственной закупки на товар, относящийся к категории средств измерения согласно законодательству Республики Беларусь, либо решение, выданное Государственным комитетом по стандартизации (далее – Госстандарт), содержащее информацию о том, что товар не относится к средствам измерений и/или не подлежит метрологическому контролю на территории Республики Беларусь.

Справочно:

В соответствии с подпунктом 1.2.10 пункта 1.2 «Получение решения об отнесении технических средств к средствам измерений» единого перечня административных процедур, осуществляемых в отношении субъектов хозяйствования, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 сентября 2021 г. № 548 (далее – единый перечень), Госстандарт выдает решение об отнесении технических средств к средствам измерений, в котором указывается о том, что техническое средство относится либо не может быть отнесено к средствам измерений.

Согласно приложению 14 к аукционным документам государственной закупки участник берет на себя обязательство предоставить свидетельство о проведении первичной метрологической поверки средств измерений (далее соответственно – обязательство, свидетельство о поверке) в срок не позднее даты их ввода в эксплуатацию.

ОДО «СЭЙСИМЕД» считает, что УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА», установив требование о необходимости предоставления не позднее даты ввода товара в эксплуатацию свидетельства о поверке, которое не является обязательным, и отказав обществу в пересмотре требований к закупке и внесении изменений в аукционные документы (исключения подпункта 13.8

пункта 13 аукционных документов), нарушает его право на обеспечение честной конкуренции, справедливого и беспристрастного отношения к потенциальным поставщикам, создавая преимущественные условия для одного участника государственной закупки – обществу с ограниченной ответственностью «Компания ЭЛТА» (Российская Федерация), первичная поверка глюкометров которого при выпуске из производства признается в Республике Беларусь, что является нарушением абзаца пятого части первой пункта 1 статьи 24 Закона.

ОДО «СЭЙСИМЕД» полагает, что в рамках государственной закупки AU20240321300856 глюкометры с тест-полосками приобретаются для обеспечения граждан в рамках приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 июля 2023 г. № 1091 «Об обеспечении медицинскими изделиями при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях» (далее – приказ № 1091).

Также заявитель, ссылаясь на письмо Госстандарта от 08.08.2017 № 03-19/1587, отмечает, что измерения, выполняемые гражданами с применением глюкометров в домашних (бытовых) условиях, осуществляются вне сферы законодательной метрологии. Следовательно, включение в аукционные документы условия о поверке не является обязательным.

По информации УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА», глюкометры с тест-полосками закупались для учреждений здравоохранения, которые являются субъектами, в отношении которых осуществляется государственное регулирование, включая государственный метрологический надзор, поэтому в аукционные документы было включено обязательство участника государственной закупки предоставить свидетельство о поверке.

При рассмотрении заявления о нарушении установлено следующее.

По информации Госстандарта (письмо от 30.01.2024 № 04-07/143), глюкометры относятся к подпункту 6.8 пункта 6 «Анализаторы состава и свойств биологических сред» перечня категорий средств измерений, представляющих совокупность средств измерений одинакового назначения, применяемых при измерениях в сфере законодательной метрологии, экземпляры утвержденного типа которых подлежат государственной поверке с установленной в нем периодичностью, определенном постановлением Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь от 20 апреля 2021 г. № 39 «О перечне категорий средств измерений».

В соответствии с подпунктом 2.7 пункта 2 статьи 5 Закона Республики Беларусь от 5 сентября 1995 г. № 3848-XII «Об обеспечении единства измерений» (далее – Закон № 3848-XII) к сфере законодательной метрологии относятся измерения, осуществляемые при обеспечении

защиты жизни и здоровья человека, оказании медицинской помощи, обеспечении охраны труда.

В случае, если глюкометры будут применяться при измерениях в сфере законодательной метрологии, то они должны соответствовать пункту 1 статьи 16 Закона № 3848-XII и подлежат государственной поверке до реализации.

Справочно:

Согласно подпунктам 1.5 – 1.6 пункта 1 статьи 16 Закона № 3848-XII средства измерений, предназначенные для применения при измерениях в сфере законодательной метрологии и указанные в перечне средств измерений, подлежат:

государственной поверке до реализации, после ремонта;

государственной поверке при эксплуатации (далее - последующая государственная поверка), а средства измерений, применяемые в аккредитованных испытательных лабораториях (центрах), - последующей государственной поверке или калибровке.

Если же глюкометры будут применяться при измерениях вне сферы законодательной метрологии, то они должны соответствовать пункту 3 статьи 16 Закона № 3848-XII.

В соответствии с пунктом 3 статьи 16 Закона № 3848-XII средства измерений, применяемые вне сферы законодательной метрологии, могут подвергаться поверке и (или) калибровке либо метрологической экспертизе, или в отношении их могут осуществляться иные действия в целях обеспечения единства измерений, определенные юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем или иным физическим лицом, применяющими эти средства измерений.

По информации Госстандарта (письмо от 08.10.2024 № 04-06/1274), измерения, выполняемые гражданами в домашних условиях с использованием принадлежащих им на праве собственности средств измерений, исходя из норм, установленных в подпунктах 1.4, 1.38 пункта 1 статьи 1, статье 5 Закона № 3848-XII, не относятся к сфере законодательной метрологии.

МАРТ установлено, что глюкометры и тест-полоски к глюкометру также включены в перечень медицинских изделий и заболеваний, дающих право гражданам Республики Беларусь на обеспечение этими медицинскими изделиями за счет средств республиканского и (или) местных бюджетов при оказании им в государственных организациях здравоохранения медицинской помощи в амбулаторных условиях, установленный постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31 мая 2021 г. № 71 «Об установлении перечня медицинских изделий и заболеваний, дающих право на обеспечение этими медицинскими изделиями» (далее – постановление № 71).

Согласно клиническому протоколу «Диагностика и лечение пациентов с сахарным диабетом (взрослое население)», утвержденному

постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 июня 2021 г. № 85, при лечении сахарного диабета пациентом осуществляется самоконтроль гликемии (содержание глюкозы в крови) с использованием индивидуального глюкометра.

В соответствии с пунктом 15 Рекомендаций по обеспечению медицинскими изделиями, установленными в перечне медицинских изделий и заболеваний, дающих право гражданам Республики Беларусь на обеспечение этими медицинскими изделиями за счет средств республиканского и (или) местных бюджетов при оказании им в государственных организациях здравоохранения медицинской помощи в амбулаторных условиях, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 июля 2023 г. № 1091 «Об обеспечении медицинскими изделиями при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях», при сахарном диабете, сахарном диабете при беременности, при других формах гипогликемии (гиперинсулизме) граждане Республики Беларусь обеспечиваются медицинскими изделиями по заключению врачебно-консультационной комиссии государственной организации здравоохранения, выдаваемому после комплексного обследования, проведенного врачом-эндокринологом (врачом общей практики, врачом-терапевтом) государственной организации здравоохранения, через государственные организации здравоохранения по месту оказания медицинской помощи или через магазины УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА» при их наличии в данном населенном пункте.

В соответствии с аукционными документами государственная закупка AU20240321300856 осуществлялась организатором в интересах учреждений здравоохранения и исправительных учреждений г. Минска и Минского района (22 заказчика) на основании поданных ими заявок, исходя из потребности на 2024 г.

Исходя из предоставленных УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА» сведений, МАРТ установлено:

аукционные документы, а также технические требования, разрабатывались и утверждались УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА», исходя из заявок заказчиков;

14 из 22 заказчиков отправили заявки через сайт УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА» в сети Интернет <https://zayavka.belmt.by/>, которые содержали только требуемое количество в закупаемых изделиях медицинского назначения;

заказчиками не указывалось требование о наличии поверки средства измерения, за исключением учреждения здравоохранения «21-я центральная районная поликлиника Заводского района г. Минска»;

потребность учреждений здравоохранения в глюкометрах на 2024 г. составляет от 1 шт. (государственное учреждение «Минский научно-

практический центр хирургии, трансплантологии и гематологии», государственное учреждение «432 ордена Красной Звезды главный военный клинический медицинский центр Вооруженных Сил Республики Беларусь») до 1900 шт. (учреждение здравоохранения «36-я городская поликлиника»).

На основании информации заказчиков государственной закупки установлено, что целями приобретения глюкометров с тест-полосками в данной государственной закупке являлись оснащение учреждений здравоохранения (оснащение кабинетов, комплектование сумок-укладок врачей), а также обеспечение граждан, имеющих соответствующую льготу на получение данных медицинских изделий за счет средств республиканского и (или) местных бюджетов при оказании им в государственных организациях здравоохранения медицинской помощи в амбулаторных условиях.

Госстандарт также информировал, что юридическое лицо определяет само или с привлечением компетентных специалистов, имеющих соответствующую профессиональную подготовку и опыт работы, относятся ли измерения к сфере законодательной метрологии с учетом положений пункта 2 статьи 5 Закона № 3848-XII. Отнесение определенных измерений к измерениям, выполняемым в сфере законодательной метрологии, осуществляется путем анализа деятельности юридического лица, в том числе нормативных правовых актов, регламентирующих ее деятельность, а также документов, устанавливающих необходимость и процедуры выполнения юридическим лицом измерений характеристик свойств объектов, явлений, материалов, веществ, процессов или их допускаемые значения.

Таким образом, при проведении анализа по отнесению измерений к сфере законодательной метрологии значение имеет область применения средства измерений, а также цели проводимых измерений, требования законодательных актов.

По информации Госстандарта, вопросы отнесения определенных видов измерений к сферам, указанным в статье 5 Закона № 3848-XII, должны координироваться метрологическими службами (либо ответственными должностными лицами) государственных органов-регуляторов в определенных сферах деятельности. Функции метрологической службы возложены на республиканское унитарное предприятие «Медтехноцентр» (далее – государственное предприятие «Медтехноцентр»).

По информации государственного предприятия «Медтехноцентр» (письма от 07.02.2024 № 3-55/180, от 11.04.2024 № 3-55/510), в Государственный реестр средств измерений и стандартных образцов Республики Беларусь (далее – Государственный реестр) внесены

следующие глюкометры или аналогичные средства измерений, имеющие действующий сертификат об утверждении средства измерений:

системы мониторинга уровня глюкозы в крови Finetest Auto-coding Premium, производства фирмы «OSANG Healthcare Co. Ltd», Республика Корея (KR);

устройства для контроля уровня глюкозы в крови DiaCheck Pro, производства Dialab Produktion und Vertrieb von chemisch-technischen Produkten und Laborinstrumenten GmbH, Австрия (срок окончания сертификата об утверждении средства измерений 30.05.2024);

глюкометры «ИРМА ПЛЮС», производства общества с ограниченной ответственностью «МИНСКИЙ НИИ РАДИОМАТЕРИАЛОВ» (далее – ОАО «МИНСКИЙ НИИ РАДИОМАТЕРИАЛОВ»), г. Минск, Республика Беларусь;

системы контроля уровня глюкозы крови Акку-Чек® (Accu-Chek®), производства Roche Diabetes Care GmbH, Германия;

измерители концентрации глюкозы в крови портативные с полоской электрохимической однократного применения ПКГ-03 «Сателлит Экспресс», ПКГ-03 «Сателлит Экспресс Мини», производства ООО «Компания «ЭЛТА», г. Москва, Российская Федерация;

системы контроля уровня глюкозы в крови BIONIME RIGHTEST, PROLIFE, производства Bionime Corporation, Китайский Тайвань.

Также государственное предприятие «Медтехноцентр» сообщило, что все указанные средства измерений при наличии государственной поверки могут применяться при измерениях в сфере законодательной метрологии. Информация о признании в Республике Беларусь первичной поверки, проведенной в иных государствах, представлена в Государственном реестре. Из всех вышеперечисленных средств измерений признается первичная поверка:

глюкометра «ИРМА ПЛЮС», производства ОАО «МИНСКИЙ НИИ РАДИОМАТЕРИАЛОВ», г. Минск, Республика Беларусь, при выпуске из производства производится первичная государственная поверка;

измерителя концентрации глюкозы в крови портативного ПКГ-03 «Сателлит Экспресс», ПКГ-03 «Сателлит Экспресс Мини», производства ООО «Компания «ЭЛТА», г. Москва, Российская Федерация. При выпуске из производства признается первичная поверка ФБУ «Ростест-Москва», ООО «Компания «ЭЛТА», Всероссийского научно-исследовательского института оптико-физических измерений.

На вопрос МАРТ (письмо от 04.04.2024 № 26-01-05/354К) требуется ли проведение первичной поверки глюкометров, которыми обеспечиваются граждане Республики Беларусь, страдающие сахарным диабетом, в целях проведения мониторинга уровня глюкозы крови в домашних условиях, в письме от 11.04.2024 № 3-55/510 государственное предприятие

«Медтехноцентр» проинформировало, что глюкометры приобретаются для обеспечения граждан медицинскими изделиями при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях согласно приказу № 1091. Согласно подпункту 2.7 пункта 2 статьи 5 Закона № 3848-ХII государственное регулирование осуществляется в сфере законодательной метрологии, которая распространяется на измерения, выполняемые при оказании медицинской помощи. В соответствии с подпунктом 1.5 пункта 1 статьи 16 Закона № 3848-ХII средства измерений, предназначенные для применения при измерениях в сфере законодательной метрологии, подлежат государственной поверке до реализации (первичная государственная поверка).

Министерство здравоохранения (письмо от 17.05.2024 № 4-14/10123) информировало, что глюкометры приобретаются организациями здравоохранения для обеспечения граждан медицинскими изделиями при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях согласно приказу № 1091 и постановлению № 71.

Министерство здравоохранения полагает, что учитывая тот факт, что глюкометры приобретаются для обеспечения граждан медицинскими изделиями при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях и на основании показаний глюкометра гражданин, получивший это средство измерений, будет принимать решение о приеме лекарственного средства и его дозировке, данные средства измерений будут применяться в сфере законодательной метрологии и, соответственно, на них распространяются требования законодательства в области обеспечения единства измерений.

МАРТ опрошены ОДО «СЭЙСИМЕД», общество с ограниченной ответственностью «МЕДИОР» (далее – ООО «МЕДИОР»), общество с ограниченной ответственностью «ВиАр Медикал» (далее – ООО «ВиАр Медикал»), общество с ограниченной ответственностью «МедСенс» (далее – ООО «МедСенс»), ОАО «МИНСКИЙ НИИ РАДИОМАТЕРИАЛОВ», производственно-торговое частное унитарное предприятие «НОВАМЕДИКА» (далее – УП «НОВАМЕДИКА»), которые осуществляют оптовую реализацию глюкометров и тест-полосок к глюкометрам на территории Республики Беларусь и являются потенциальными участниками рассматриваемой государственной закупки.

Так, реализуемые данными хозяйствующими субъектами глюкометры включены в Государственный реестр и при наличии государственной поверки могут применяться при измерениях в сфере законодательной метрологии.

Однако из перечисленных хозяйствующих субъектов только в отношении глюкометров, реализуемых ООО «МЕДИОР» и

ОАО «МИНСКИЙ НИИ РАДИОМАТЕРИАЛОВ», признается первичная поверка средств измерений на территории Республики Беларусь.

Справочно:

ООО «МЕДИОР» является эксклюзивным торговым представителем продукции ООО «Компания ЭЛТА» с правом реализации товаров на территории Республики Беларусь.

ОДО «СЭЙСИМЕД», ООО «ВиАр Медикал», ООО «МедСенс», УП «НОВАМЕДИКА» до поставки глюкометров в учреждения в рамках рассматриваемой государственной закупки необходимо провести первичную поверку глюкометров и понести дополнительные временные и материальные затраты.

При этом МАРТ не установлено препятствий для проведения первичной поверки глюкометров, реализуемых данными хозяйствующими субъектами.

Справочно:

Исходя из информации, предоставленной республиканским унитарным предприятием «Белорусский государственный институт метрологии», республиканским унитарным предприятием «Бобруйский центр стандартизации, метрологии и сертификации», республиканским унитарным предприятием «Витебский центр стандартизации, метрологии и сертификации», республиканским унитарным предприятием «Могилевский центр стандартизации, метрологии и сертификации», республиканским дочерним торговым унитарным предприятием «Медтехника», республиканским дочерним торговым унитарным предприятием «Медтехника» г. Барановичи (уполномоченные юридические лица на осуществление работ в сфере законодательной метрологии, осуществляющие государственную поверку анализаторов состава и свойств биологических сред, к которым относят глюкометры), установлено, что стоимость поверки одной единицы глюкометра в Республике Беларусь составляет от 8,25 рубля до 68,86 рубля без налога на добавленную стоимость и зависит от использования тест-полосок и контрольного материала заказчика.

Потенциальные участники государственной закупки сообщили следующее.

По информации ОАО «МИНСКИЙ НИИ РАДИОМАТЕРИАЛОВ» (письмо от 08.05.2024 № 108-08/383), данный хозяйствующий субъект, как правило, не принимает участие в процедурах государственных закупок ввиду того, что в большинстве случаев ориентировочная стоимость предмета закупки значительно ниже цены глюкометра «ИРМА-ПЛЮС» – 133,21 рубля без налога на добавленную стоимость, а также сроки поставки глюкометров, устанавливаемые заказчиком (организатором), не соответствуют его производственным возможностям.

По мнению ОАО «МИНСКИЙ НИИ РАДИОМАТЕРИАЛОВ», требование о наличии поверки глюкометра сокращает число участников в

связи с тем, что затраты на их поверку ведут к увеличению себестоимости приборов.

ООО «МедСенс» указало (письмо от 08.05.2024 № 43/1-2024-МС), что участие в процедуре государственной закупки не представлялось возможным.

ООО «ВиАр Медикал» сообщило (письмо от 10.05.2024 № 58/1-2024), что участие в государственной закупке являлось экономически нецелесообразным.

При этом ООО «МедСенс» и ООО «ВиАр Медикал» считают, что требование о проведении первичной поверки может приводить к сокращению числа участников процедуры закупки и создавать возможность для хозяйствующего субъекта в одностороннем порядке воздействовать на общие условия обращения глюкометров на товарном рынке.

По мнению УП «НОВАМЕДИКА» (письмо от 07.05.2024), требование о поверке глюкометров приводит к сокращению числа участников процедуры закупки. Также условием, ограничивающим участие УП «НОВАМЕДИКА» в процедурах государственных закупок, является несоответствие комплектации системы контроля уровня глюкозы крови Акку-чек® тест-полосками по сравнению с требованиями государственной закупки.

ООО «МЕДИОР» отказалось от участия в рассматриваемой государственной закупке в связи с экономической нецелесообразностью. При этом однозначное мнение о сокращении числа участников из-за установления организатором требования о проведении поверки глюкометров не высказало (письмо от 10.05.2024 № 103/24).

Таким образом, по мнению отдельных потенциальных участников государственной закупки, требование о предоставлении свидетельства о поверке глюкометров может привести к ограничению конкуренции на товарном рынке оптовой реализации глюкометров. При этом большинство из опрошенных потенциальных поставщиков в качестве основной причины своего неучастия в процедурах государственных закупок глюкометров указывают экономическую нецелесообразность. Установление требования о проведении первичной метрологической поверки глюкометров приводит к увеличению их стоимости у всех потенциальных поставщиков, за исключением ООО «МЕДИОР».

Вместе с тем согласно представленной потенциальными поставщиками глюкометров информации, диапазон цен на глюкометры, поставляемые в учреждения здравоохранения в 2023-2024 гг. составлял:

ООО «ВиАр Медикал» (система контроля уровня глюкозы в крови PROLIFE PM, PROLIFE PT) – от 0,01 до 12,04 рубля при минимальной контрактной цене – 1,1 долл. США;

ОДО «СЭЙСИМЕД» (системы мониторинга уровня глюкозы в крови Finetest Auto-coding Premium с тест-полосками и без них) – от 0,01 до 22,96 рубля при минимальной контрактной цене – 1,0 долл. США;

ООО «МЕДИОР» (измерители концентрации глюкозы в крови портативные с полоской электрохимической однократного применения ПКГ-03 «Сателлит Экспресс») – от 0 до 20,00 рубля при минимальной контрактной цене – 400 российских рублей.

Особенностью товарных рынков оптовой реализации глюкометров и тест-полосок является то, что глюкометры – закрытая система. Тест-полоски совместимы только с одноименными моделями глюкометров одного и того же производителя.

Справочно:

Глюкометр за счет средств республиканского и (или) местных бюджетов выдается с периодичностью 1 раз в 5 лет.

Представленная информация о ценах свидетельствует о том, что в целях обеспечения организаций здравоохранения в последующем тест-полосками на протяжении пяти лет, потенциальные поставщики готовы поставлять глюкометры бесплатно либо по минимальным экономически не обоснованным ценам.

В соответствии с абзацем пятым части первой пункта 1 статьи 24 Закона при осуществлении закупок товаров запрещаются действия, которые приводят или могут привести к недопущению, ограничению или устраниению конкуренции, в том числе посредством создания преимущественных условий для участника закупки товаров, если иное не установлено законодательными актами и (или) постановлениями Совета Министров Республики Беларусь.

При этом собранными доказательствами не подтверждается, что УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА» при проведении процедуры государственной закупки создало преимущественные условия для ООО «Компания ЭЛТА» и ООО «МЕДИОР». Кроме того, данные хозяйствующие субъекты не принимали участие в государственной закупке AU20240321300856.

Таким образом, обстоятельствами, выявленными при установлении факта наличия (отсутствия) нарушения антимонопольного законодательства, и имеющимися доказательствами не подтверждается наличие совокупности признаков нарушения антимонопольного законодательства, предусмотренного абзацем пятым части первой статьи 24 Закона, в действиях УП «БЕЛМЕДТЕХНИКА», выразившихся в установлении требования о предоставлении свидетельства о проведении первичной поверки глюкометров при проведении процедуры государственной закупки AU20240321300856.

На основании изложенного, руководствуясь абзацем пятым статьи 14 Закона, МАРТ

РЕШИЛО:

установить факт отсутствия нарушения антимонопольного законодательства, предусмотренного абзацем пятым части первой пункта 1 статьи 24 Закона Республики Беларусь от 12 декабря 2013 г. № 94-З «О противодействии монополистической деятельности и развитии конкуренции», в действиях производственно-торгового республиканского унитарного предприятия «БЕЛМЕДТЕХНИКА».

Признать отсутствие оснований для вынесения предписания и совершения антимонопольным органом иных действий, направленных на устранение и (или) предотвращение нарушения антимонопольного законодательства, в том числе оснований для направления материалов в правоохранительные органы, начала административного процесса, обращения с иском в суд, направления предложений в государственные органы о совершении действий, направленных на обеспечение и развитие конкуренции.

Настоящее решение может быть обжаловано в суд в течение тридцати календарных дней со дня его принятия.

Первый заместитель Министра,
председатель комиссии

И.В.Вежновец