



ՀԱՅԱՍՏԱՆԻ ՀԱՆՐԱՊԵՏՈՒԹՅԱՆ ԳՆՈՒՄՆԵՐԻ
ՀԵՏ ԿԱՊՎԱԾ ԲՈՂՈՔՆԵՐ
ՔՆՆՈՂ ԱՆՁ

ք. Երևան

01.02.2019թ.

Ո Ր Ո Շ ՈՒ Մ

**ՀՀ գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձի
թիվ ԳԲՔԱ-ԱՄ-2019/01**

Հայաստանի Հանրապետության գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձն՝
ի դեմս Մհեր Անանյանի

Մասնակցությամբ՝

«Խաչպար» ՍՊԸ-ի տնօրեն՝ Ս. Բալասանյանի (վկայական N 03Ա 053435)

ՀՀ պաշտպանության նախարարության լիազորված ներկայացուցիչ՝ Վ. Վահանյանի
(լիազորագիր տրված՝ 11.01.2019թ.)

Քննելով ՀՀ պաշտպանության նախարարության կարիքների համար ախտահանիչ նյութերի ձեռքբերման նպատակով հայտարարված «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի շրջանակներում «Խաչպար» ՍՊԸ-ի կողմից 08.01.2019թ. ներկայացված և 08.01.2019թ. վարույթ ընդունված բողոքը (այսուհետ նաև՝ ԳԲՔԱ-ԱՄ-2019/01 բողոք) և կից փաստաթղթերը, պարզեցի հետևյալը.

1. «Խաչպար» ՍՊԸ-ի ներկայացրած փաստերը, հիմնավորումները և պահանջը.

«Խաչպար» ՍՊԸ-ն (այսուհետ նաև՝ Ընկերություն) 08.01.2019թ. ներկայացրած բողոքով հայտնել է հետևյալը.

«ՀՀ պաշտպանության նախարարությունն ախտահանիչ նյութերի ձեռքբերման նպատակով հայտարարել է ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդ, որը հաստատվել է գնահատող հանձնաժողովի 2018թ. դեկտեմբերի 25-ի թիվ 1 որոշմամբ, որի հրավերի թվով ութ չափաբաժիններով պահանջվում են տարբեր տեսակի ախտահանիչ նյութեր:

Հրավերի թիվ 6 հավելվածի՝ պետության կարիքների համար ապրանքի մատակարարման պայմանագրի թիվ 1 հավելված՝ տեխնիկական բնութագիր – գնման ժամանակացույցում հրավերում առկա՝ թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների համար «տեխնիկական բնութագիր» սյունակում գրված են միևնույն՝ «Ապրանքները պետք է ունենան. 1.Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները)» պահանջները:

Ընկերությունը նշել է, որ այդ պահանջները խտրական են, սահմանափակում են ԵԱՏՄ արտադրողների ապրանքների ներմուծմամբ և ՀՀ տարածքում դրանց վաճառքը իրականացնող կազմակերպությունների, այդ թվում՝ նաև «Խաչպար» ՍՊԸ-ի հնարավոր մասնակցությունը աճուրդի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժիններին, քանի որ ԵԱՏՄ արտադրողների ապրանքների համար պարտադիր պայմանը ԵԱՏՄ «Պետական գրանցման վկայական» և «Համապատասխանության դեկլարացիա» փաստաթղթերի առկայության պահանջն է, ինչը բացակայում է Պատվիրատուի պահանջների ցանկում, իսկ առկա պահանջները չհիմնավորված խոչընդոտներ են առաջացնում հնարավոր մասնակիցների, այդ թվում՝ նաև «Խաչպար» ՍՊԸ-ի համար, հավասար պայմաններ չեն ապահովում հնարավոր մասնակիցների, այդ թվում՝ նաև «Խաչպար» ՍՊԸ-ի համար:

Ընկերությունը, ղեկավարվելով «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի թիվ 46 հոդվածի 1-ին մասի և 3-րդ մասի 1-ին կետով, բողոքարկել է ՀՀ պաշտպանության նախարարության կողմից ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի մասին հայտարարությունը և ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային

աճուրդի գնահատող հանձնաժողովի 2018թ. դեկտեմբերի 25-ի թիվ 1 որոշմամբ հաստատված՝ «Ախտահանիչ նյութերի» ձեռքբերման նպատակով հայտարարված էլեկտրոնային աճուրդի հրավերը թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների մասով:

Ընկերությունը նշել է, որ փաստերը, ներկայացված փաստաթղթերը ապացուցում են, որ ՀՀ պաշտպանության նախարարության ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի հրավերի տեխնիկական բնութագրում առկա «Ապրանքները պետք է ունենան. 1.Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները)» պահանջները՝ չհիմնավորված խոչընդոտներ են առաջացնում հնարավոր մասնակիցների, այդ թվում՝ նաև «Խաչպար» ՍՊԸ-ի համար, հավասար պայմաններ չեն ապահովում հնարավոր մասնակիցների, այդ թվում՝ նաև «Խաչպար» ՍՊԸ-ի համար՝ հակասելով «Գնումների մասին» ՀՀ Օրենքի 13-րդ հոդվածի 2-րդ մասի 1-ին և 2-րդ կետով սահմանված պահանջներին, ինչպես նաև չեն նպաստում պայմանագրի կնքման նպատակով մասնակիցների շրջանակի ընդլայնմանը և չեն խրախուսում նրանց միջև մրցակցությունը՝ հակասելով «Գնումների մասին» ՀՀ Օրենքի 3-րդ հոդվածի 2-րդ մասի 1-ին և 2-րդ կետով սահմանված պահանջներին:

Ընկերությունը ներկայացված բողոքով խնդրել է գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձին, ղեկավարվելով Օրենքի 50-րդ հոդվածի 7-րդ մասով, պարտավորեցնելու «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի գնահատող հանձնաժողովին ընդունելու «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդը՝ հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների մասով, չկայացած հայտարարելու մասին որոշում:

Ի պատասխան ՀՀ պաշտպանության նախարարության 11.01.2019թ. թիվ ԴՎԱ/44 գրության՝ «Խաչպար» ՍՊԸ-ն 11.01.2019թ. գրությամբ հայտնել է հետևյալը.

«1) Գրության մեջ հղումներ են արված ՀՀ «Դեղերի մասին» նախկին օրենքին, ՀՀ Կառավարության 25.04.2001թ. թիվ 347-րդ որոշմանը, ՀՀ Կառավարության 02.05.2013թ. թիվ 502-րդ որոշմանը, որոնք բոլորն էլ այսօրվա դրությամբ ճանաչված են ուժը կորցրած, դադարեցրել են իրենց գոյությունը, և ոչ մի իրավական նշանակություն չունեն:

2) Գրության 2-րդ պարբերությունում հղում է արվում ՀՀ «Դեղերի մասին» այժմ գործող Օրենքի 16-րդ հոդվածի 10-րդ կետին, որը վերաբերվում է ՀՀ Կառավարության կողմից «...նոր, վերարտադրված դեղերի, կենսաբանական դեղերի,

անասնաբուժական դեղերի, բուսական դեղերի, մաշկի, լորձաթաղանթի, մազերի, եղունգների համար նախատեսված հիվանդությունների հարուցիչներին, ինչպես նաև դրանց փոխանցող միջատներին, մակաբույծներին ոչնչացնող հակասեպտիկների և հակապարազիտային դեղերի գրանցման, վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման համար իրականացվող փորձաքննության եզրակացության ձևը, փորձաքննություն իրականացնելու համար պահանջվող փաստաթղթերի ցանկերը՝....» հաստատելուն, որոնք ոչ մի կապ չունեն «Խաչպար» ՍՊԸ-ի բողոքի հետ, քանի որ Ընկերության բողոքը վերաբերվում է «Ախտահանիչ նյութեր»-ին, այլ ոչ թե՛ դեղերին:

3) Համաձայն՝ այսօր գործող ՀՀ «Դեղերի մասին» 17.05.2016թ. ընդունված թիվ ՀՕ-86-Ն Օրենքի 3-րդ հոդվածի 1-ին մասի 1-ին կետի սահմանման՝ դեղ է համարվում այն միջոցը, «....որը նախատեսված է կիրառել մարդկանց և կենդանիների հիվանդությունները բուժելու, կանխարգելելու և (կամ) օրգանիզմի ֆիզիոլոգիական ֆունկցիաները փոփոխելու, վերականգնելու, կարգավորելու համար կամ ներմուծվում է մարդու և կենդանու օրգանիզմ՝ հիվանդությունը ախտորոշելու նպատակով.»: Ընկերությունը նշել է, որ այս սահմանումներից և ոչ մեկը առկա չէ ՀՀ պաշտպանության նախարարության ՀՀՊՆՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրերում, ինչը նրանց իրավունք կվերապահեր հղում կատարելու «Դեղերի մասին» ՀՀ օրենքին: Ընկերությունը հայտնել է, որ ՀՀ պաշտպանության նախարարության հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժիններում պահանջվում են «Ախտահանիչ նյութեր», որոնք կիրառվում են բժշկական իրերի մաքրման, ախտահանման, նախամանրէազերծման մշակման և մանրէազերծման նպատակներով, ինչպես նաև բուժանձնակազմի ձեռքերի ախտահանման և հիգիենիկ մշակման համար:

4) Համաձայն՝ «Արտաքին Տնտեսական Գործունեության Ապրանքների միասնական Անվանացանկ (ԱՏԳ ԱԱ)»-ի, դեղամիջոցները դասակարգվում են «Դեղագործական արտադրանք» անվանումը կրող թիվ 30-րդ խմբի թիվ 3003 և 3004 դիրքերի 10 000-ից մինչև 90 000 ենթադիրքերում:

5) Համաձայն՝ «Արտաքին Տնտեսական Գործունեության Ապրանքների միասնական Անվանացանկ (ԱՏԳ ԱԱ)»-ի, ախտահանիչ միջոցները դասակարգվում են «Այլ քիմիական ապրանքներ» անվանումը կրող թիվ 38-րդ խմբի թիվ 3808 դիրքի 3808 94-ից մինչև 3808 99 900 ենթադիրքերում:

6) ՀՀ պաշտպանության նախարարության ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների մասով պահանջվում են «Ախտահանիչ նյութեր», որոնց համար ներկա պահին ՀՀ-ում իսկապես առկա չեն պետական գրանցման և դրա համար անհրաժեշտ համապատասխան փորձաքննությունների պահանջներ (ինչպես դեղերի համար), նրանց չի տրվում գրանցման հավաստագիր (ինչպես տրվում է դեղերին) և նրանք չունեն պետական գրանցման գրանցամատյան (ինչը առկա է դեղերի պարագայում): «Ախտահանիչ նյութեր»-ի շրջանառության՝ ստեղծման, արտադրության, ներմուծման, արտահանման, իրացման, կիրառման համար թույլտվության փաստաթուղթ է հանդիսանում մաքսային հայտարարագիրը, որը ԵԱՏՄ, ինչպես նաև Մաքսային Միության Պայմանագրի անդամ հանդիսացող երկրներում (այդ թվում՝ նաև ՀՀ-ում) գործող շրջանառության սուբյեկտներին մաքսային մարմինների կողմից տրամադրելու համար՝ բացի տվյալ ապրանքի ձեռքբերման հաշիվ-ապրանքագրից, պահանջվում են միայն «Ախտահանիչ նյութեր»-ի ԵԱՏՄ «Պետական գրանցման վկայական» և «Համապատասխանության դեկլարացիա» փաստաթղթերի առկայությունը, որոնց առկայության մասին պահանջը ընդհանրապես բացակայում է ՀՀ պաշտպանության նախարարության հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների ախտահանիչ միջոցների տեխնիկական բնութագրերում:

7) ՀՀ-ում վերոգրյալ փաստաթղթերից բացի՝ բժշկական օգնություն և սպասարկում իրականացնող բոլոր բուժկանխարգելիչ կազմակերպություններում (անկախ իրենց կազմակերպատիրավական ձևից և գերատեսչական պատկանելիությունից) բժշկական իրերի մաքրման, ախտահանման, նախամանրէազերծման մշակման և մանրէազերծման նպատակներով «Ախտահանիչ նյութեր»-ի կիրառման թույլատվության համար պահանջվում է նաև ՀՀ ԱՆ 2015թ. սեպտեմբերի 10-ի թիվ 48-Ն հրամանի 1-ին և 20-րդ կետերով սահմանված՝ մեթոդական հայերեն ուղեցույցի առկայությունը: Այս հրամանի պահանջներին համապատասխանող՝ ախտահանիչ միջոցների կիրառման՝ ՀՀ ԱՆ հաստատված մեթոդական հրահանգների առկայության մասին պահանջը նույնպես ընդհանրապես բացակայում է ՀՀ պաշտպանության նախարարության հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների ախտահանիչ միջոցների տեխնիկական բնութագրերում»:

Ամփոփելով վերոգրյալը, Ընկերությունը նշել է, որ վերոգրյալ լրացուցիչ փաստերն ու ներկայացված փաստաթղթերը կրկին անգամ ապացուցում են, որ ՀՀ պաշտպանության նախարարության հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների ախտահանիչ միջոցների տեխնիկական բնութագրերում առկա «Ապրանքները պետք է ունենան. 1.Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները)» պահանջները հակասում են Օրենքի 13-րդ հոդվածի 2-րդ մասի 1-ին և 2-րդ, Օրենքի 3-րդ հոդվածի 2-րդ մասի 1-ին և 2-րդ կետերով սահմանված պահանջներին:

«Խաչպար» ՍՊԸ-ն վերը նշված գրությամբ խնդրել է պարտավորեցնել ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի գնահատող հանձնաժողովին փոփոխելու հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրերը, այնտեղից հեռացնելով «Ապրանքները պետք է ունենան. 1.Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները)» պահանջները:

Ընկերությունը, պատշաճ ծանուցված լինելով բողոքի քննության նպատակով 11.01.2019թ. ժամը 10:30-ին հրավիրված նիստի վերաբերյալ, տնօրենը ապահովել է իր մասնակցությունը, ով պնդել է բողոքով ներկայացված դիրքորոշումը:

2. ՀՀ պաշտպանության նախարարության կողմից բողոքի վերաբերյալ ներկայացված փաստերը, հիմնավորումները և դիրքորոշումը.

ՀՀ պաշտպանության նախարարությունը 11.01.2019թ. թիվ ԴՎԱ/44 գրությամբ հայտնել է հետևյալը.

«11.12.2018թ. հրապարակվել է ՀՀ պաշտպանության նախարարության կարիքների համար ախտահանիչ նյութերի ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի միջոցով ձեռքբերման ընթացակարգի հրավեր (այսուհետ՝ նաև հրավեր): Հաշվի առնելով այն փաստը, որ ներկայումս որևէ ախտահանիչ նյութ ՀՀ-ում պետական գրանցում չունի և ներկրման ժամանակ դրանք չեն անցել գրանցման համար սահմանված համապատասխան փորձաքննություն, պահանջվող ախտահանիչ նյութերի կիրառման

ուրրտը, ախտահանիչ նյութերի համարժեքությունը դեղերի հետ («Դեղերի մասին» նախկին օրենքով սահմանված էր, որ դեղեր են համարվում նաև՝ 1.հականեխիզ միջոցները (անտիսեպտիկներ)՝ վարակիչ և մակաբուծային հիվանդությունների հարուցիչները, ինչպես նաև դրանց փոխանցողներին ոչնչացնող կամ վերացնող միջոցները, 2.վարակազերծիչ միջոցները՝ հակամանրէային ակտիվությամբ օժտված նյութերը, որոնք օգտագործվում են բժշկական նշանակության առարկաների վարակազերծման համար), ինչպես նաև որակը, արդյունավետությունը և անվտանգությունը ապահովելու նպատակով՝ հրավերի տեխնիկական բնութագրերով 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների համար սահմանվել է պահանջ, համաձայն որի ապրանքները պետք է ունենան Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները):

Պատվիրատուն հայտնել է, որ վերոնշյալ պահանջի սահմանման համար հիմք են հանդիսացել՝

«Դեղերի մասին» Հայաստանի Հարապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի 10-րդ կետը, որի համաձայն՝ Հայաստանի Հանրապետության կառավարությունը հաստատում է դեղի գրանցման, վերագրանցման, հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով իրականացվող փորձաքննության կարգը՝ սահմանելով նոր, վերարտադրված դեղերի, կենսանմանակների, դեղերի համակցությունների, հոմեոպաթային, կենսաբանական դեղերի, ներառյալ՝ արյունից կամ պլազմայից ստացված, իմունաբանական, ռադիոակտիվ, անասնաբուժական դեղերի (ներառյալ՝ դեղանյութեր պարունակող անասնակերերի), բուսական դեղերի (այդ թվում՝ սպառողական փաթեթներում փաթեթավորված և պիտակավորված դեղաբուսական հումքի), մաշկի, լորձաթաղանթի, մազերի, եղունգների համար նախատեսված հիվանդությունների հարուցիչներին, ինչպես նաև դրանց փոխանցող միջատներին, մակաբույծներին ոչնչացնող հակասեպտիկների և հակապարազիտային դեղերի գրանցման, վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման համար իրականացվող փորձաքննության եզրակացության ձևը, փորձաքննություն իրականացնելու համար պահանջվող փաստաթղթերի ցանկերը՝ Հայաստանի Հանրապետության կառավարության սահմանած միջազգային մասնագիտական կազմակերպության փաստաթղթի պահանջներին համապատասխան:

«Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման կարգը և դեղերի պետական գրանցման փորձաքննության վարձի չափերը հաստատելու մասին» ՀՀ կառավարության 25.04.2001թ. N 347 որոշման 11-րդ կետը, որի համաձայն՝ Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման նպատակով կատարվող փորձաքննության առավելագույն տևողությունը 180 օր է, բացառությամբ Եվրոպական միության լիիրավ անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցված դեղերի, որոնց փորձաքննությունն իրականացվում է առավելագույնը 30 օրվա ընթացքում, պարզեցված կարգով՝ առանց լաբորատոր փորձաքննության:

«Հայաստանի Հանրապետության պետական բյուջեի և այլ միջոցների հաշվին գնվող դեղերի տեխնիկական բնութագրերի կազմման չափորոշիչները հաստատելու մասին» ՀՀ կառավարության 02.05.2013թ. N 502-Ն որոշման 2.1 կետը, որի համաձայն՝ Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կարիքների համար կատարվող գնումների պլանում կարող են ընդգրկվել նաև «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքով նախատեսված՝ պետության կարիքների համար լիազոր մարմնի հատուկ թույլտվությամբ կիրառվող չգրանցված դեղեր, որոնք ունեն արտադրողի երկրի համապատասխան իրավասու մարմնի կողմից տրված պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագիր և Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախաորակավորում և (կամ) գրանցված են Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում, կամ Ճապոնիայում:

Պատվիրատուն հայտնել է, որ վերոնշյալ իրավական ակտերից հետևում է, որ ՀՀ ՊՆ կարիքների համար ախտահանիչ նյութերի՝ ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱԾԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի միջոցով ձեռքբերման ընթացակարգ հրավերով սահմանված տեխնիկական բնութագրերում 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների համար Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/ կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագրի առկայության պահանջը հիմնավորված է:

Այդ երկրներից որևիցե մեկում գրանցվածությունը կարող է երաշխավորել պահանջվող ախտահանիչ նյութերի որակը, արդյունավետությունը և անվտանգությունը»:

Ամփոփելով վերոգրյալը, Պատվիրատուն առաջարկել է «Խաչպար» ՍՊԸ-ի կողմից ներկայացված բողոքը մերժել:

Պատվիրատուն, պատշաճ ծանուցված լինելով բողոքի քննության նպատակով 11.01.2019թ. ժամը 10:30-ին հրավիրված նիստի վերաբերյալ, ապահովել է իր ներկայացուցչի մասնակցությունը, ով պնդել է վերոհիշյալ գրությամբ ներկայացված դիրքորոշումը:

3. ԳԲԲԱ-ԱՄ-2019/01 բողոքի քննության համար էական նշանակություն ունեցող փաստերը.

ԳԲԲԱ-ԱՄ-2019/01 բողոքի քննության համար էական նշանակություն ունեն հետևյալ փաստերը՝

1. ՀՀ պաշտպանության նախարարության կարիքների համար՝ ախտահանիչ նյութերի ձեռքբերման նպատակով հայտարարվել է ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդ (այսուհետ նաև՝ Աճուրդ):

2. Աճուրդի հրավերի թիվ 1 հավելվածի՝ տեխնիկական բնութագիր-գնման ժամանակացույցի, 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրերով սահմանվել է հետևյալը.

Ապրանքները պետք է ունենան՝ Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները):

4. Գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձի հիմնավորումները և եզրահանգումը.

Գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձ Մհեր Անանյանս, ուսումնասիրելով «Խաչպար» ՍՊԸ-ի 08.01.2019թ. բողոքը և 11.01.2019թ. ներկայացված ի լրումն բողոքի գրությունը՝ կից փաստաթղթերով, ՀՀ պաշտպանության նախարարության 11.01.2019թ. թիվ ԴՎԱ/44 գրությունը, ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34 ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի հրավերը, հայտնում են հետևյալը.

«Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի 3-րդ հոդվածի 2-րդ մասի համաձայն՝ գնումների գործընթացը հիմնվում է հետևյալ սկզբունքների վրա.

1) գնման գործընթացի միասնական կանոններով մրցակցային, թափանցիկ, համաչափ, հրապարակային և ոչ խտրական հիմունքներով կազմակերպում.

2) պայմանագրի կնքման նպատակով մասնակիցների շրջանակի ընդլայնում և նրանց միջև մրցակցության խրախուսում.

3) ցանկացած անձի համար, անկախ նրա օտարերկրյա ֆիզիկական անձ, կազմակերպություն կամ քաղաքացիություն չունեցող անձ լինելու հանգամանքից, գնման գործընթացին մասնակցելու իրավահավասարություն:

Օրենքի 13-րդ հոդվածի համաձայն՝

1. Գնման առարկայի բնութագրերը պետք է ամբողջությամբ և հստակ նկարագրեն ձեռք բերվող ապրանքի, աշխատանքի կամ ծառայության հատկանիշները, դրանց ձեռքբերման և վճարման պայմանները՝ բացառելով տարակերպ մեկնաբանությունը: Գնման առարկայի բնութագրերը, որոնք ներառում են նաև պայմանագրի գինը, ընդգրկվում են պայմանագրում:

2. Գնման առարկայի բնութագրերը՝

1) պետք է մրցակցության հավասար պայմաններ ապահովեն հնարավոր մասնակիցների համար.

2) չպետք է հանգեցնեն գնումների գործընթացում մրցակցության համար չհիմնավորված խոչընդոտների առաջացմանը.

3) պետք է լինեն օբյեկտիվորեն հիմնավորված և համարժեք լինեն այն կարիքին, որի բավարարման նպատակով կատարվում է տվյալ գնումը.

4) ներառում են գնման առարկայի մասնագրի, տեխնիկական տվյալների, իսկ աշխատանքների դեպքում՝ նաև աշխատանքների ծավալաթերթի, ժամանակացույցի և այլ ոչ գնային պայմանների ամբողջական և համարժեք նկարագրությունը:

3. Ելնելով գնման առարկայի առանձնահատկությունից՝ դրանց հատկանիշները հնարավորինս ներառում են ձեռք բերվող ապրանքի, աշխատանքի կամ ծառայության որակին, ստանդարտին, անվտանգությանը, պայմանական նշաններին, տերմինաբանությանը, փաթեթավորմանը, բեռնաթափմանը, չափին, նախագծերին, ինչպես նաև գնման առարկայի այլ հատկանիշներին վերաբերող պայմանների հստակ նկարագրությունը՝ հիմնված միջազգային ստանդարտների և Հայաստանի Հանրապետությունում գործող նորմատիվատեխնիկական փաստաթղթերի, ստանդարտների, իսկ դրանց բացակայության դեպքում՝ ժամանակավոր տեխնիկական պայմանների վրա:

4. Գնման առարկայի հատկանիշները կարող են սահմանվել նաև որպես կատարողականի կամ գործառույթային (ֆունկցիոնալ) նկարագրեր, որոնք պետք է ներկայացվեն բավարար ճշտությամբ՝ հնարավորություն տալով մասնակիցներին և պատվիրատուին ճշգրիտ ընկալել պայմանագրի առարկան:

5. Գնման առարկայի հատկանիշները չպետք է պահանջ կամ հղում պարունակեն որևէ առևտրային նշանի, ֆիրմային անվանմանը, արտոնագրին, էսքիզին կամ մոդելին, ծագման երկրին կամ կոնկրետ աղբյուրին կամ արտադրողին, բացառությամբ այն դեպքերի, երբ անհնար է գնման առարկայի բնութագրումն առանց դրանց: Հղումներ օգտագործելու դեպքում հատկանիշների բնութագիրը պետք է պարունակի «կամ համարժեք» բառերը:

Օրենքի 6-րդ հոդվածի 4-րդ մասի 2-րդ կետի համաձայն՝ **չեն կարող սահմանվել մասնակցի՝ գնումներին մասնակցելու իրավունքի և որակավորման հետ կապված այնպիսի չափանիշներ, որոնք՝ խտրական են և սահմանափակում են մրցակցությունը՝ անհիմն կերպով բարդացնում կամ պարզեցնում են հնարավոր մասնակցությունը գնման գործընթացին:**

«Այս պաշտպանության նախարարության կարիքների համար՝ ախտահանիչ նյութերի ձեռքբերման նպատակով հայտարարվել է «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդ:

Աճուրդի հրավերի թիվ 1 հավելվածի՝ տեխնիկական բնութագիր-գնման ժամանակացույցի, 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրերով սահմանվել է հետևյալը.

Ապրանքները պետք է ունենան՝ Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները):

ԳԲԲԱ-ԱՄ-2019/01 բողոքի շրջանակներում 11.01.2019թ. ժամը 10:30-ին տեղի ունեցած նիստի ժամանակ Ընկերության տնօրենը հայտնել է, որ «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրում գրված պահանջը, այն է՝ ապրանքները պետք է ունենան Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները), խտրական են, սահմանափակում են ԵԱՏՄ

արտադրողների ապրանքների ներմուծմամբ և ՀՀ տարածքում դրանց վաճառքը իրականացնող կազմակերպությունների, այդ թվում նաև՝ «Խաչպար» ՍՊԸ-ի հնարավոր մասնակցությունը աճուրդի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժիններին, քանի որ ԵԱՏՄ արտադրողների ապրանքների համար պարտադիր պայմանը ԵԱՏՄ «Պետական գրանցման վկայական» և «Համապատասխանության դեկլարացիա» փաստաթղթերի առկայության պահանջն է, ինչը բացակայում է Պատվիրատուի պահանջների ցանկում, իսկ առկա պահանջը չհիմնավորված խոչընդոտներ է առաջացնում հնարավոր մասնակիցների, այդ թվում նաև՝ «Խաչպար» ՍՊԸ-ի համար, հավասար պայմաններ չի ապահովում հնարավոր մասնակիցների, այդ թվում նաև՝ «Խաչպար» ՍՊԸ-ի համար:

Բողոքի քննության նպատակով տեղի ունեցած նիստի ժամանակ Պատվիրատուի ներկայացուցիչը գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձին հայտնել է, որ հաշվի առնելով այն փաստը, որ ներկայումս որևէ ախտահանիչ նյութ ՀՀ-ում պետական գրանցում չունի և ներկրման ժամանակ դրանք չեն անցել գրանցման համար սահմանված համապատասխան փորձաքննություն, ապա ախտահանիչ նյութերի որակը, արդյունավետությունը և անվտանգությունը ապահովելու նպատակով՝ Աճուրդի տեխնիկական բնութագրերով թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների համար սահմանվել է պահանջ, համաձայն որի ապրանքները պետք է ունենան՝ Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/ կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները):

Պատվիրատուի ներկայացուցիչը հայտնել է նաև, որ սահմանված պահանջի համար հիմք են հանդիսացել՝ «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հարապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի 10-րդ կետը, ՀՀ կառավարության 02.05.2013թ. N 502-Ն որոշմամբ հաստատված «ՀՀ պետական բյուջեի և այլ միջոցների հաշվին գնվող դեղերի տեխնիկական բնութագրերի կազմման չափորոշիչները» կարգի 2.1-րդ և ՀՀ կառավարության 25.04.2001թ. N 347 որոշմամբ հաստատված «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման կարգը և դեղերի պետական գրանցման փորձաքննության վարձի չափերը հաստատելու մասին» կարգի 11-րդ կետերը:

Ամփոփելով, Պատվիրատուի ներկայացուցիչը հայտնել է, որ վերը նշված իրավական ակտերը փաստում են այն, որ «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրերով սահմանված պահանջը, այն է՝ ախտահանիչ նյութերը պետք է ունենան

Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/ կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր, հիմնավորված է, մինչդեռ ուսումնասիրելով Պատվիրատուի կողմից վկայակոչված իրավական կարգավորումները, արձանագրում են հետևյալը.

«Կառավարության 02.05.2013թ. N 502-Ն որոշմամբ հաստատված «ՀՀ պետական բյուջեի և այլ միջոցների հաշվին գնվող դեղերի տեխնիկական բնութագրերի կազմման չափորոշիչները» կարգի 2.1 կետի համաձայն՝ Հայաստանի Հանրապետության առողջապահության նախարարության կարիքների համար կատարվող գնումների պլանում կարող են ընդգրկվել նաև **«Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքով նախատեսված՝** պետության կարիքների համար լիազոր մարմնի հատուկ թույլտվությամբ կիրառվող չգրանցված դեղեր, որոնք ունեն արտադրողի երկրի համապատասխան իրավասու մարմնի կողմից տրված պատշաճ արտադրական գործունեության հավաստագիր և Առողջապահության համաշխարհային կազմակերպության նախաորակավորում և (կամ) գրանցված են Եվրոպական միության անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում, կամ Ճապոնիայում:

«Կառավարության 25.04.2001թ. N 347 որոշմամբ հաստատված «Հայաստանի Հանրապետությունում **դեղերի պետական գրանցման կարգը** և դեղերի պետական գրանցման փորձաքննության վարձի չափերը հաստատելու մասին» կարգի 11-րդ կետի համաձայն՝ Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման նպատակով կատարվող փորձաքննության առավելագույն տևողությունը 180 օր է, բացառությամբ Եվրոպական միության լիիրավ անդամ երկրներից որևէ մեկում կամ Ամերիկայի Միացյալ Նահանգներում կամ Ճապոնիայում գրանցված դեղերի, որոնց փորձաքննությունն իրականացվում է առավելագույնը 30 օրվա ընթացքում, պարզեցված կարգով՝ առանց լաբորատոր փորձաքննության:

«Դեղերի մասին» Հայաստանի Հանրապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի 10-րդ կետի համաձայն՝ Հայաստանի Հանրապետության կառավարությունը հաստատում է **դեղի գրանցման, վերագրանցման, հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման նպատակով իրականացվող փորձաքննության կարգը՝** սահմանելով նոր, վերարտադրված դեղերի, կենսանմանակների, դեղերի համակցությունների, հոմեոպատային, կենսաբանական դեղերի, ներառյալ՝ արյունից կամ պլազմայից ստացված, իմունաբանական,

նադիոակտիվ, անասնաբուժական դեղերի (ներառյալ՝ դեղանյութեր պարունակող անասնակերերի), բուսական դեղերի (այդ թվում՝ սպառողական փաթեթներում փաթեթավորված և պիտակավորված դեղաբուսական հումքի), մաշկի, լորձաթաղանթի, մազերի, եղունգների համար նախատեսված հիվանդությունների հարուցիչներին, ինչպես նաև դրանց փոխանցող միջատներին, մակաբույծներին ոչնչացնող հակասեպտիկների և հակապարազիտային դեղերի գրանցման, վերագրանցման և հավաստագրի ժամկետի երկարաձգման համար իրականացվող փորձաքննության եզրակացության ձևը, փորձաքննություն իրականացնելու համար պահանջվող փաստաթղթերի ցանկերը՝ Հայաստանի Հանրապետության կառավարության սահմանած միջազգային մասնագիտական կազմակերպության փաստաթղթի պահանջներին համապատասխան:

Միաժամանակ արձանագրում եմ, որ և բողոքաբերը և Պատվիրատուի ներկայացուցիչը բողոքի քննության նպատակով հրավիրված նիստով հայտնել են, որ ներկայումս Հայաստանի Հանրապետությունում որևէ իրավական կարգավորում կապված ախտահանիչ նյութերի պետական գրանցման հետ առկա չէ, ուստի ներկայումս որևէ ախտահանիչ նյութ Հայաստանի Հանրապետությունում պետական գրանցում չունի:

Այսպիսով, Օրենքի 13-րդ հոդվածի 2-րդ մասը սահմանում է, որ գնման առարկայի բնութագրերը՝

1) պետք է մրցակցության հավասար պայմաններ ապահովեն հնարավոր մասնակիցների համար.

2) չպետք է հանգեցնեն գնումների գործընթացում մրցակցության համար չհիմնավորված խոչընդոտների առաջացմանը.

Օրենքի 6-րդ հոդվածի 4-րդ մասի 2-րդ կետը սահմանում է, որ **չեն կարող սահմանվել մասնակցի՝ գնումներին մասնակցելու իրավունքի և որակավորման հետ կապված այնպիսի չափանիշներ, որոնք խտրական են և սահմանափակում են մրցակցությունը՝ անհիմն կերպով բարդացնում են հնարավոր մասնակցությունը գնման գործընթացին:**

Վերոգրյալով պայմանավորված, գտնում եմ, որ Պատվիրատուն, առաջնորդվելով ՀՀ կառավարության 02.05.2013թ. N 502-Ն որոշմամբ հաստատված «ՀՀ պետական բյուջեի և այլ միջոցների հաշվին գնվող դեղերի տեխնիկական բնութագրերի կազմման չափորոշիչները» կարգի 2.1-րդ, «Դեղերի մասին» Հայաստանի Հարապետության օրենքի 16-րդ հոդվածի 10-րդ և «Հայաստանի Հանրապետությունում դեղերի պետական գրանցման կարգը և դեղերի պետական գրանցման փորձաքննության վարձի չափերը

հաստատելու մասին» ՀՀ կառավարության 25.04.2001թ. N 347 որոշման 11-րդ կետերով և «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի տեխնիկական բնութագիր-գնման ժամանակացույցի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրով սահմանելով հետևյալ պահանջը, այն է՝ «Ապրանքները պետք է ունենան Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները)», գործել է Օրենքի 6-րդ հոդվածի 4-րդ մասի 2-րդ կետի և Օրենքի 13-րդ հոդվածի 2-րդ մասի պահանջների խախտմամբ, քանի որ վերը նշված իրավական կարգավորումները վերաբերվում են ղեղերին, մինչդեռ՝ ՀՀ պաշտպանության նախարարության կողմից կազմակերպված «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի հրավերի համաձայն՝ գնման ենթակա առարկան ախտահանիչ նյութերն են:

Ելնելով վերոգրյալից, գտնում եմ, որ նման պայմաններում «Խաչապար» ՍՊԸ-ի բողոքի պահանջը, այն է՝ պարտավորեցնել «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի գնահատող հանձնաժողովին փոփոխելու հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրերը, այնտեղից հեռացնելով «Ապրանքները պետք է ունենան Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները)» պահանջները, հիմնավոր է և ենթակա է բավարարման:

Ինչ վերաբերում է Ընթացակարգը թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների մասով չկայացած հայտարարելու Բողոքաբերի երկրորդ պահանջին, ապա սույն մասով արձանագրում եմ, որ նշված պահանջը չի հանգեցնում բողոքով բարձրացված հարցի լուծմանը:

Ելնելով վերոգրյալից և ղեկավարվելով «Գնումների մասին» ՀՀ օրենքի 50-րդ հոդվածի 7-րդ մասով՝

Ո Ր Ո Շ Ե Ց Ի

«Խաչապար» ՍՊԸ-ի կողմից 08.01.2019թ ներկայացված բողոքը բավարարել մասնակի, մասնավորապես՝

1. Պարտավորեցնել «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդի գնահատող հանձնաժողովին ընդունելու հրավերի թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների տեխնիկական բնութագրերը փոփոխելու վերաբերյալ համապատասխան որոշում, այն է՝ այնտեղից հեռացնել «Ապրանքները պետք է ունենան Եվրամիության երկրներից որևէ մեկում և/կամ ԱՄՆ-ում և/կամ Ճապոնիայում ապրանքների գրանցման հավաստագիր (բացառություն են կազմում ՀՀ-ում արտադրված ապրանքները)» պահանջները:

2. «ՀՀ ՊՆ ՆՏԱԴ-ԷԱՃԱՊՁԲ-9/34» ծածկագրով էլեկտրոնային աճուրդը թիվ 4-րդ, 5-րդ և 7-րդ չափաբաժինների մասով չկայացած հայտարարելու վերաբերյալ բողոքի պահանջը մերժել:

ՀՀ գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձի որոշումն իրավապարտադիր է:

ՀՀ գնումների հետ կապված բողոքներ քննող անձի որոշումը կարող է փոփոխվել կամ վերացվել, այդ թվում՝ մասնակի, միայն դատարանի կողմից:

Գնումների հետ կապված
բողոքներ քննող անձ՝



ՄՀԵՐ ԱՆԱՆՅԱՆ