



ФЕДЕРАЛЬНАЯ  
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА

УПРАВЛЕНИЕ

Федеральной антимонопольной службы  
по Челябинской области

пр. Ленина, 59, г. Челябинск, 454091  
тел (351) 263-888-71, факс (351) 263-18-39

сайт: [fdz.gov.ru](http://fdz.gov.ru)

29.08.2022 № СК/10333/22

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

24 августа 2022 года

по жалобе № 07/4/07/3-2226/2022

г. Челябинск

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Челябинской области (далее – Комиссия Челябинского УФАС России) по рассмотрению жалобы в порядке, предусмотренном статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» в составе:

Председатель Комиссии: С.А. Копылов – заместитель руководителя – начальник отдела антимонопольного контроля Челябинского УФАС России;  
Члены Комиссии:  
Н.В. Берх – специалист – эксперт отдела антимонопольного контроля Челябинского УФАС России;  
Р.У. Гузайрова – ведущий специалист-эксперт отдела антимонопольного контроля Челябинского УФАС России;

рассмотрев жалобу ООО «Лабра» (далее – Заявитель) вх. № 10528-ЭП/22 от 05.08.2022 на действия закупочной комиссии ГАУЗ ОЗП «ГКБ № 8 г. Челябинска» (далее – Заказчик) при проведении аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку реактивов к тематологическому анализатору Medonic серии М (Закрытая система) (назвешение № 32211558184) (далее – Закупка),

#### УСТАНОВИЛА:

В Управление Федеральной антимонопольной службы по Челябинской области поступила жалоба ООО «Лабра» вх. № 10528-ЭП/22 от 05.08.2022 на действия закупочной комиссии ГАУЗ ОЗП «ГКБ № 8 г. Челябинска» при проведении аукциона в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку реактивов к тематологическому анализатору Medonic серии М (Закрытая система) (назвешение № 32211558184).

Заявитель указывает на неправомерные действия Заказчика, выразившиеся в допуске к аукциону и признании победителем участника, который предоставил в составе своей заявки недостоверные сведения о соответствии предлагаемого им товара

характеристикам, содержащимся в описании объекта закупки (в документации) и совместимости этого товара с анализатором тематологическим Medonic серии М (требование документации).

Заказчик с доводами жалобы не согласился, представил пояснения, которые приобщены к материалам жалобы.

*Изучив представленные материалы по жалобе, Комиссия Челябинского УФАС России пришла к следующим выводам.*

1. Согласно части 1 статьи 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 №135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции) антимонопольный орган рассматривает жалобы на действия (бездействие) юридического лица, организатора торгов, оператора электронной площадки, конкурсной комиссии или аукционной комиссии при организации и проведении торгов, заключении договоров по результатам торгов либо в случае, если торги, проведение которых является обязательным в соответствии с законодательством Российской Федерации, признаны несоответствующим, а также при организации и проведении закупок в соответствии с Федеральным законом от 18.07.2011 № 223 «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон о закупках), за исключением жалоб, рассмотрение которых предусмотрено законодательством Российской Федерации о контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Согласно части 10 статьи 3 Закона о закупках любой участник закупки вправе обжаловать в антимонопольном органе в порядке, установленном статьей 18.1 Закона о защите конкуренции, с учетом особенностей, установленных настоящей статьей, 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.

В силу части 11 статьи 3 Закона о закупках, в случае, если обжалуемые действия (бездействие) совершены заказчиком, комиссией по осуществлению закупок, оператором электронной площадки после окончания установленного в документации о конкурентной закупке срока подачи заявок на участие в закупке, обжалование таких действий (бездействие) может осуществляться только участником закупки, подавшим заявку на участие в закупке.

Жалоба Заявителя поступила в Челябинское УФАС России 05.08.2022.

Итоговый протокол № 32211558184-04 размещен в ЕИС 29.07.2022.

Заявитель является участником закупки.

Таким образом, Заявителем правомерно подана жалоба в антимонопольный орган на действия Закупочной комиссии.

2. 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 проведения процедуры закупки (включая способы закупки) и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

Заявитель указывает на неправомерные действия Заказчика, выразившиеся в допуске к аукциону и признании победителем участника, который предоставил в составе своей заявки недостоверные сведения о соответствии предлагаемого им товара характеристикам содержащимся в описании объекта закупки и совместимости этого товара с анализатором тематологическим Medonic серии М (требование документации).



2022-11138

2022-11138



Согласно итоговому протоколу № 32211558184-04 победителем закупки признано ООО «Диастандарт».

В приложении № 1 к информационной карте закупки указана спецификация на поставку реактивов к гематологическому анализатору Medonic серии M (Закрытая система).

№ п/п	Наименование объекта закупки	Функциональные, технические и качественные характеристики товара			Ед. изм.	Кол-во
		Показатель (наименование характеристики)	Максимальные и (или) минимальные показатели объекта закупки (!!! Указываются участником в соответствии с инструкцией)	Значение		
1	Источнический реактор	Кодификатор	Не менее 20 литров, не более 30 литров	РВС < 0,9%; МСУ < 0,5%; НВВ < 0,8%; РЛГ < 3,0%; WBC < 1,8%	литр	1200
		объем флакона		Реактив для гематологического анализатора Medonic серии M (в соответствии с инструкцией*)		
		применение		презентация бесцветная жидкость, пакнинг, для автоматического ввода с помощью считывателя		
		внешний вид		Medonic серия M		
		литрах-кол		РВС < 0,9%; МСУ < 0,5%; НВВ < 0,8%; РЛГ < 3,0%; WBC < 1,8%		
2	Лизирующий реактор	Совместимость с анализаторами	не менее 5 литров, не более 10 литров	бесцветная прозрачная жидкость, пакнинг, для автоматического ввода с помощью считывателя	литр	350
		применение		Реактив для гематологического анализатора Medonic серии M (в соответствии с инструкцией*)		
		Совместимость с анализаторами		Medonic серия M		
3	Гематологический контрольный материал, 16 параметров, плазменный уровень	Объем в одном флаконе	не менее 4,5 мл.	Контрольный препарат цельной крови, предназначенный для использования в гематологии для точности и правдивости результатов при работе на анализаторах клеток крови. Норма (Normal)	фл	7
		Совместимость с анализаторами		Medonic		
4	Гематологический контрольный материал, 16 параметров, нормальный уровень	Объем в одном флаконе	не менее 4,5 мл.	Контрольный препарат цельной крови, предназначенный для использования в гематологии для точности и правдивости результатов при работе на анализаторах клеток крови. Норма (Normal)	фл	7
		Совместимость с анализаторами		Medonic		
5	Гематологический контрольный	Плазматический		Контрольным препарат цельной крови, предназначенный для использования в гематологии для использования в гематологии	фл	7

2022-11138

материал, 16 параметров, высокий уровень	Объем в одном флаконе		гематологич. для точности и правдивости результатов при работе на анализаторах клеток крови. Высокий уровень (High)
	Совместимость с анализаторами	Medonic	
	не менее 4,5 мл.		

\*Приложение: АНАЛИЗАТОР ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ СЕРИИ MEDONIC M, M10; M16 (модификации M16m GR, M16c Closed Tube, M16S Closed Tube AVR, M16S Auto loader, M16S Auto loader AVR); M20, M20S Auto loader (модификации M20S Auto loader AVR, M20C Closed Tube, M20M GR, M20C Closed Tube AVR). Техническое описание инструкции по эксплуатации. В соответствии с документацией эквивалент не допустим в связи с несоместимостью других изделий.

Согласно позиции Верховного суда РФ от 16.04.2021 по делу № АКПИ21-444, в соответствии с действующим законодательством, возможность эксплуатации медицинского оборудования одного производителя совместно с принадлежностями другого производителя определяется производителем медицинского оборудования, что впоследствии подтверждается выданным Росздравнадзором регистрационным удостоверением.

Согласно пункту 1.1 инструкции Анализатора гематологического автоматического Medonic серии M, размещенной на сайте Роздравнадзора, следует использовать только оригинальные запчасти и разрешенные компанией Воле реактивы, контроли, калибраторы и очистители.

Согласно пункту 11.4 инструкции для использования пригодны только разрешенные компанией Воле реактивы. Используемые материалы, в соответствии с инструкцией:

1504460	Изотонический реактор Medonic серии M с меткой RFPD, 20 л
1504461	Лизирующий реактор Medonic серии M с меткой RFPD, 5 л
1091639	Сканер метки RFPD

Согласно письму ООО «Бьюл Медикал» от 29.12.2020 не существует универсальных конфигураций анализатора Medonic серии M, считающихся одновременно машинно-читаемую метку штрих-код и метку RFPD с упаковок Изотонического и Лизирующего реактивов. Проклеура несанкционированного обратного изменения конфигурации анализатора Medonic M20 с технологии RFPD на технологию штрих-код не одобрена производителем Воле Medical AV.

В соответствии с приложением к регистрационному удостоверению на медицинское изделие от 31.12.2020 № ФСЗ 2011/10315 реактивы для анализаторов гематологических Medonic серии M, состав:

1. Лизирующий реактор Medonic серии M, 5 л.
  2. Лизирующий реактор Medonic серии M с меткой RFPD, 5 л.
  3. Изотонический реактор Medonic серии M, 20 л.
  4. Изотонический реактор Medonic серии M с меткой RFPD, 20 л.
- В соответствии с приложением к регистрационному удостоверению на медицинское изделие от 28.05.2019 № ФСЗ 2008/02770 контрольные материалы Воле для гематологических анализаторов:
1. Воле Con-Diff Tn-Level (гематологический контроль 16 параметров).
  2. Воле Con-Diff Low (гематологический контроль 16 параметров).
  3. Воле Con-Diff Normal (гематологический контроль 16 параметров).

2022-11138



4. Boule Con-Diff High (гематологический контроль 16 параметров).
  5. Boule Con Normal (гематологический контроль 8 параметров).
  6. Boule Tri-Level (гематологический контроль 8 параметров).
  7. Boule Con Low (гематологический контроль 8 параметров).
  8. Boule Con High (гематологический контроль 8 параметров).
  9. Boule Cal (гематологический калибратор).
- В соответствии с регистрационными удостоверениями и письмом производителя ООО «Буль Медикал» эквивалент Medonic серии M отсутствует.
- Комиссией Челябинского УФАС России установлено, что в соответствии с документацией, эквивалент к поставке не допустим. Данное также подтверждается инструкцией Medonic серии M, регистрационным удостоверением и письмом ООО «Буль Медикал».

Заявка победителя закупки выглядит следующим образом:

№ / страна происхождения	Наименование объекта закупки	Функциональные, технические и качественные характеристики товара				Ед. изм.	Кол-во
		Показатель (наименование характеристики)	Максимальные и (или) минимальные показатели объекта закупки (или Указываются участники, в соответствии с инструкцией)	Значение	Пояснения, которые не могут изменяться (или Указываются участники в независимом виде*)		
1	Исгоноин риствор (поинтер нер 20 литров)	Коэффициент вариации		КВС ≤0,9%; МСV ≤0,5%; НGB ≤0,8%; PLT ≤3,0%; WBC ≤1,8%			
		объем флакона		20 литров			
		применение		Реактив для гематологического анализатора Medonic серии M (в соответствии с инструкцией*)		лтр	120
		внешний вид		прозрачная бесцветная жидкость			
		штрих-код		наличие, для автоматического анализа			
2	Лизаную шит риствор (политер нер 5 литров)	Совместимость с анализаторами		Medonic серии M RID ≤0,9%; МСV ≤0,5%; НGB ≤0,8%; PLT ≤3,0%; WBC ≤1,8%			
		коэффициент вариации					
		объем флакона		5 литров			
		внешний вид		бесцветная прозрачная жидкость		лтр	
		штрих-код		наличие, для автоматического анализа			
3	Тематрол 3Д – Низкий, 4,5 мл	применение		Medonic серии M (в соответствии с инструкцией*)			
		Совместимость с анализаторами					
		Назначение		Medonic серии M Контрольным препарат цельной крови, предназначенный для использования в гематологии для точности и правильности результатов при работе на анализаторах клеток крови. Низкий уровень (Low)		лтр	350
Страна - Россия	Гематологический и контрольный материал, 16 параметров, низкий уровень	Объем в одном флаконе		4,5 мл.			
		Совместимость с анализаторами					

Гематрол 3Д – Низкий, 4,5 мл	Гематологический и контрольный материал, 16 параметров, нормальный уровень	Назначение	Контрольным препарат цельной крови, предназначенный для использования в гематологии для точности и правильности результатов при работе на анализаторах клеток крови. Низкий (Low)	лтр	350
Гематрол 3Д – Высокий, 4,5 мл	Гематологический и контрольный материал, 16 параметров, высокий уровень	Назначение	Medonic Контрольным препарат цельной крови, предназначенный для использования в гематологии для точности и правильности результатов при работе на анализаторах клеток крови. Высокий уровень (High)	лтр	350
Страна - Россия	Страна - Россия	Объем в одном флаконе	4,5 мл.	лтр	350
Совместимость с анализаторами	Совместимость с анализаторами	Совместимость с анализаторами	Medonic	лтр	350

1. Заявитель указал, что победитель аукциона ООО «Лабстандарт» предложило прокуратно страной происхождения которого является исключительно Российская Федерация, что невозможно, так как гематологический контрольный материал (позиция 3-5) производится только в Швеции. Заявитель считает, что ООО «Лабстандарт» предложило реагенты ЮНИДИФФ 3 (ру РЭН №РЭН 2018/6823 от 17.02.2020 года), а, следовательно, ООО «Лабстандарт» в составе заявки на участие предоставлены недостоверные сведения о соответствии реагентов ЮНИДИФФ 3 потребностям Заказчика и описанию объекта закупки.

Заказчик пояснил, что документацией о закупке предусмотрена возможность участия в закупке с реагентами любого производителя. На территории Российской Федерации в установленном порядке зарегистрировано и разрешено для применения в медицинских целях медицинское изделие «Набор реагентов ЮНИДИФФ 3 для проведения клинического анализа крови человека на гематологических анализаторах по ТУ 9398-04-59879815-2016», производителя ООО «Сэйлтон», Россия, регистрационное удостоверение от 17.02.2020 № РЭН 2018/6823, срок действия не ограничен.

Договор по результатам закупки заключен с ООО «Лабстандарт» 10.08.2022.

Во время рассмотрения жалобы, представитель Заказчика пояснил, что поставка требуемого товара частично была осуществлена, были введены в эксплуатацию поставленные реагенты, был проведен примочный контроль. Анализ были выполнены на основании реагентов ООО «Буль Медикал» (Medonic), а также на основании поставленных реагентов ЮНИДИФФ.

Исходя из письменных пояснений, а также пояснений, изложенных во время рассмотрения жалобы, Заказчик подтвердил, что победитель закупки предложил к поставке товар - ЮНИДИФФ, не соответствующий требованиям документации.

Таким образом, заявка ООО «Лабстандарт» не отвечает требованиям документации, так как ООО «Лабстандарт» предложило к поставке реагенты ЮНИДИФФ, у которых отсутствует совместимость с Medonic серии M, что подтверждается письмом ООО «Буль Медикал», а также регистрационным удостоверением на медицинское изделие Medonic серии M. Кроме того, поставка эквивалента запрещена документацией, так как эквивалент не допустим в связи с несовместимостью других изделий. а, следовательно, заявка ООО «Лабстандарт» должна была быть отклонена Закупочной комиссией.

2. ООО «Лабстандарт» в составе заявки на участие предоставлены недостоверные сведения о соответствии реагентов ЮНИДИФФ требованиям документации и



потребностям Заказчика, что видно в результате сопоставления технических характеристик относящихся к коэффициенту вариации:

Характеристика	Руководство пользования Medonic (требования документации)	Инструкция по применению ЮНИДИФФ (товар победителем закупки)
Лейкоциты, WBC	< 1.8	< 3.5
Эритроциты, RBC	< 0.9	< 2.0
Средний объем эритроцитов, MCV	< 0.5	< 0.9
Общее количество тромбоцитов, PLT	< 3.0	< 5
Темлобин, HGB	< 0.8	< 1.9

Исходя из данного сравнения, товар производства ЮНИДИФФ не соответствует требованиям документации, а также инструкции Medonic.

**Комиссией Челябинского УФАС России установлено, что ООО «Лабстандарт» в заявке указало недостоверную информацию о соответствии предложенных реагентов требованиям документации и потребностям Заказчика.**

3. По позициям «Гематологический контрольный материал, 16 параметров» (позиции 3-5) описания объекта закупки соответствует только гематологический контрольный материал меньший регистрационное удостоверение РЗН №ФСЗ 2008/02770 от 28.05.2019 года. Согласно данному удостоверению, медицинское изделие производится на территории Швеции.

Согласно заявке ООО «Лабстандарт», по всем позициям указана страна происхождения — Россия.

Комиссией Челябинского УФАС России установлено, что Закупочная комиссия при оценке и сопоставлении заявок надлежащим образом не оценила, что «Гематологический контрольный материал, 16 параметров» для аппаратов Medonic серии M производится на территории Швеции, а заявка ООО «Лабстандарт» содержит сведения только о стране происхождения — Россия.

Указание в заявке ООО «Лабстандарт» на страну происхождения — Россия, свидетельствует о том, что поставляемый товар не соответствует регистрационному удостоверению Medonic серии M и требованиям документации.

Заказчик неоднократно закупал данный товар и ему было известно, что страной происхождения товара является по позициям 3-5 технического задания только Швеция.

Следовательно, закупочная комиссия должна была удостовериться о соответствии заявки ООО «Лабстандарт» регистрационному удостоверению, документации и отклонить заявку ООО «Лабстандарт» за несоответствие требованиям документации.

4. Согласно приложению № 4 к информационной карте закупки, в форме первой части заявки должно быть указано торговое наименование, страна происхождения товара. Заявка ООО «Лабстандарт» не содержит информации о торговом наименовании товара, что является нарушением требований документации.

В соответствии с этим, закупочная комиссия должна была отклонить заявку ООО «Лабстандарт», как не соответствующую требованиям документации.

2022-11138

В соответствии с пунктом 7 инструкции по заполнению заявки на участие в аукционе в электронной форме, в случае установления недостоверности сведений, содержащихся в документах, предоставленных участником закупки в составе заявки на участие в аукционе в электронной форме, такой участник может быть отстранен от участия в аукционе в электронной форме на любом этапе его проведения вплоть до заключения договора.

Согласно пункту 3 подпункт 3.4, 3.5 «Требования к участникам закупки, антидемпинговые меры документации» Заказчик вправе на любом этапе закупки проверить соответствие участником закупки требованиям, установленным в настоящей аукционной документации, в том числе наличие заявленных ими производственных мощностей, технологического оборудования, финансовых и трудовых ресурсов. При выявлении факта подачи участником закупки недостоверной информации в своей заявке, Заказчик имеет право отклонить заявку такого участника закупки на любом этапе закупки до заключения договора, а при выявлении факта подачи недостоверной информации после заключения договора, Заказчик вправе расторгнуть такой договор в одностороннем порядке.

Комиссией Челябинского УФАС России установлено, что заявка ООО «Лабстандарт» не соответствует требованиям документации по следующим основаниям:

1. В соответствии с документацией Заказчику требуется реактивы / расходные материалы к гематологическому анализатору Medonic серии M. Эквивалент не допустим в связи с несовместимостью других изделий.

ООО «Лабстандарт» предложило к поставке реагенты ЮНИДИФФ, что подтвердил Заказчик.

2. В результате сопоставления Заявок и технических характеристик поставяемого товара, относящихся к коэффициенту вариации было выявлено, что ООО «Лабстандарт» в заявке указало недостоверные сведения о соответствии реагентов ЮНИДИФФ требованиям документации.

Исходя из данного сравнения, товар производства ЮНИДИФФ не соответствует требованиям документации, а также инструкции по применению Medonic.

3. Комиссией Челябинского УФАС России установлено, что Закупочная комиссия при оценке и сопоставлении заявок надлежащим образом не оценила, что «Гематологический контрольный материал, 16 параметров» для аппаратов Medonic серии M производится на территории Швеции, а заявка ООО «Лабстандарт» содержит сведения только о стране происхождения — Россия.

Указание в заявке ООО «Лабстандарт» на страну происхождения — Россия, свидетельствует о том, что поставляемый товар не соответствует регистрационному удостоверению Medonic серии M и требованиям документации.

4. Согласно приложению № 4 к информационной карте закупки, в форме первой части заявки должно быть указано торговое наименование, страна происхождения товара.

Заявка ООО «Лабстандарт» не содержит информации о торговом наименовании товара, что является нарушением требований документации.

В соответствии с этим, закупочная комиссия должна была отклонить заявку ООО «Лабстандарт», как не соответствующую требованиям документации, в т.ч. по основанию — предоставление недостоверной информации в составе заявки.

В соответствии с частью 6 статьи 3 Закона о закупках заказчик определяет требования к участникам закупки в документации о конкурентной закупке в соответствии с положением о закупке. Не допускается предъявлять к участникам закупки, к заключаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора требования и

2022-11138



осуществлять оценку и сопоставление заявок на участие в закупке по критериям и в порядке, которые не указаны в документации о закупке. Требования, предъявляемые к участникам закупки, к закупасмым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора, критерии и порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, установленные заказчиком, применяются в равной степени ко всем участникам закупки, к предлагаемым ими товарам, работам, услугам, к условиям исполнения договора. Таким образом, Закупочная комиссия ГАУЗ ОЗП «ГКБ № 8 г. Челябинска» неправомочно признала победителем ООО «Лабстайларт». Действия закупочной комиссии нарушают пункт 2 части 1 статьи 3, части 6 статьи 3 Закона о закупках.

На основании изложенного, Челябинское УФАС России считает, что жалоба ООО «Лабра» является обоснованной.

Комиссия также отмечает, что при приеме закупасмого товара, Заказчик обязан проверить поставляемый товар на предмет его соответствия положением документации.

В соответствии с частью 20 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции по результатам рассмотрения жалобы по существу комиссия антимонопольного органа принимает решение о признании жалобы обоснованной или необоснованной и в случае, если жалоба признана обоснованной, либо в случае установления иных не выявленных предметом обжалования нарушений (нарушений порядка организации и проведения торгов, заключения договоров по результатам торгов или в случае признания торгов несостоявшимися) принимает решение о необходимости выдачи предписания, предусмотренного пунктом 3.1 части 1 статьи 23 настоящего Федерального закона.

В связи с тем, что договор по спорной закупке заключен, обязательное для исполнения предписание об устранении нарушений порядка проведения закупки выдать не представляется возможным.

Кроме того, Заявитель вправе обратиться в суд с иском о расторжении договора, заключенного по итогам Закупки, так как договор заключен с существенным нарушением положений Закона о закупках, документации о закупке.

На основании изложенного и руководствуясь частью 20 статьи 18.1 Закона о защите конкуренции, Комиссия

#### РЕШИЛА:

1. Признать жалобу ООО «Лабра» обоснованной.
2. Признать действия Закупочной комиссии ГАУЗ ОЗП «ГКБ № 8 г. Челябинска» нарушением порядка проведения закупки, установленного пунктом 2 части 1 статьи 3, части 6 статьи 3 Закона о закупках.
3. Предписание об устранении нарушений порядка проведения закупки не выдать.
4. Передать материалы настоящей жалобы должностному лицу Челябинского УФАС России, уполномоченному составлять протоколы об административных правонарушениях для решения вопроса о возбуждении дела об административных правонарушениях.

Решение может быть обжаловано в течение трех месяцев со дня его принятия.

Председатель Комиссии

С.А. Копылов

Члены Комиссии

Н.В. Берх

Исп.Г.Уаширова Р.У.  
тел.8(351)266-68-84

Р.У. Гуаширова

2022-11138

