



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ
АНТИМОНОПОЛЬНАЯ СЛУЖБА**

УПРАВЛЕНИЕ

по г. Москве

Мясницкий проезд, д.4, стр. 1
107078, г. Москва,
тел. (495) 784-75-05, факс (495) 607-49-29
факс (495) 607-42-92, e-mail: to77@fas.gov.ru

ООО «Единорог»
unicorn.medlab78@gmail.com

ГБУЗ «ГКБ № 13 ДЗМ»
gkb13-torg@zdrav.mos.ru

№ _____
На № _____ от _____

РЕШЕНИЕ

**по делу №077/06/106-2617/2024 о нарушении
законодательства о контрактной системе**

22.02.2024

г. Москва

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по г. Москве по контролю в сфере закупок (далее – Комиссия Управления) в составе:

Председательствующего – заместителя начальника отдела обжалования государственных закупок Д.С. Грешневой,

Членов Комиссии:

Главного специалиста-эксперта отдела обжалования государственных закупок А.А. Матюшенко,

Ведущего специалиста-эксперта отдела обжалования государственных закупок М.О. Мацневой,

рассмотрение жалобы проводилось дистанционно (посредством видеоконференцсвязи), при участии представителей:

ООО «Единорог»: Леоновой М.М. (по доверенности №б/н от 01.11.2023);

ГБУЗ «ГКБ № 13 ДЗМ»: Соколова В.В. (по доверенности №007 от 29.12.2023);

Представительства командитного товарищества «БОВА-электроник ГмбХ и Ко. КГ» (Германия): Истомина А.В. (по доверенности №1 от 21.02.2024),

рассмотрев жалобу ООО «Единорог» (далее — Заявитель) на действия ГБУЗ «ГКБ № 13 ДЗМ» (далее — Заказчик) при проведении электронного аукциона на право заключения контракта на поставку расходных материалов для нужд хирургического отделения ГБУЗ «ГКБ №13 ДЗМ» в 2024 году (Закупка № 0373200009824000068) (далее – аукцион), в соответствии с Федеральным законом от 05.04.2013 №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон о контрактной системе),



2024-8892

УСТАНОВИЛА:

В Московское УФАС России поступила жалоба Заявителя на действия комиссии по осуществлению закупок Заказчика (далее — комиссия Заказчика) при проведении электронного аукциона.

В результате рассмотрения жалобы, рассмотрев представленные документы и сведения запрашиваемые посредством Единой информационной системы, Комиссия Управления установила следующее.

Заявитель обжалует действия комиссии Заказчика, выразившиеся в неправомерном отклонении заявки Заявителя.

Согласно протоколу подведения итогов определения поставщика (подрядчика, исполнителя) от 14.02.2024 №ИЭА1 заявка ООО «Единорог», с идентификационным номером 3, отклонена на следующем основании: *«п.1 ч.12 ст.48 №44-ФЗ - Непредставление информации и документов, предусмотренных извещением об осуществлении закупки в соответствии с Законом №44 ФЗ (за исключением информации и документов, предусмотренных п.2 и 3 ч.6 ст.43 №44 ФЗ), несоответствие таких информации и документов требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки.*

Заявка участника отклоняется на основании того, что совместимость предложенного к поставке товара, а именно: 1.Электроды электрохирургические монополярные одноразовые стерильные "Трилокс" с принадлежностями, вариант исполнения: Электрод-лезвие, вариант исполнения: с шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 200 мм, ЕKW01-200GY Страна происхождения: Китайская Народная Республика РУ РЗН 2019/9150 от 31 октября 2019 г.2.Электроды электрохирургические монополярные одноразовые стерильные "Трилокс" с принадлежностями, вариант исполнения: Электрод-лезвие, вариант исполнения: с шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 70 мм, ЕKM01-70GY Страна происхождения: Китайская Народная Республика РУ РЗН 2019/9150 от 31 октября 2019 г. с оборудованием производства компании BOWA (имеющегося у Заказчика) официально не подтверждена, ни в Регистрационном удостоверении РУ РЗН 2019/9150 от 31 октября 2019 г., ни в инструкции к Регистрационному удостоверению, размещенному на сайте Росздравнадзор, ни в официальном письме уполномоченного представителя Производителя на территории РФ «БОВА – электроник ГмбХ и Ко Кг» (Германия).В соответствии с действующим законодательством (п. 10 ч.11 ст.38 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации") возможность эксплуатации медицинского оборудования одного производителя совместно с принадлежностями другого производителя определяется производителем медицинского оборудования, что впоследствии подтверждается выданным Росздравнадзором регистрационным удостоверением (решение ВС РФ от 16 августа 2021 года № АКПИ21-444)».

В силу п.1,3 ч.2 ст.42 Закона о контрактной системе извещение об осуществлении закупки, если иное не предусмотрено Законом о контрактной

системе, должно содержать описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 Закона о контрактной системе, а также требования к содержанию, составу заявки на участие в закупке в соответствии с Законом о контрактной системе и инструкция по ее заполнению. При этом не допускается установление требований, влекущих за собой ограничение количества участников закупки.

П.1 ч.1 ст.33 Закона о контрактной системе установлено, что в описании объекта закупки указываются функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки (при необходимости). В описание объекта 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 или указания влекут за собой ограничение количества участников закупки. Допускается использование в описании объекта закупки указания на товарный знак в следующих случаях:

- а) сопровождение такого указания словами «или эквивалент»;
- б) несовместимость товаров, на которых размещаются другие товарные знаки, и необходимость обеспечения взаимодействия таких товаров с товарами, используемыми заказчиком;
- в) осуществление закупки запасных частей и расходных материалов к машинам и оборудованию, используемым заказчиком, в соответствии с технической документацией на указанные машины и оборудование;
- г) осуществление закупки медицинских изделий, специализированных продуктов лечебного питания, необходимых для назначения пациенту по медицинским показаниям (индивидуальная непереносимость, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии, которое фиксируется в медицинской документации пациента и журнале врачебной комиссии. Перечень указанных медицинских изделий, специализированных продуктов лечебного питания и порядок его формирования утверждаются Правительством Российской Федерации;

Согласно ч.2 ст.33 Закона о контрактной системе описание объекта закупки в соответствии с требованиями, указанными в ч. 1 ст. 33 Закона о контрактной системе, должно содержать показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых товара, работы, услуги установленным заказчиком требованиям. При этом указываются максимальные и (или) минимальные значения таких показателей и (или) значения показателей, которые не могут изменяться.

Комиссией Управления установлено, что Заказчиком в описании объекта закупки установлены требования к закупаемым медицинским расходным материалам, в том числе, по п. 1 «Электрод электрохирургический для открытых операций, монополярный, одноразового использования» КТРУ:32.50.50.190-00000803: Полная совместимость с оборудованием производства BOWA, имеющегося у Заказчика, а также со всеми вспомогательными принадлежностями производства BOWA необходимыми для корректной работы аппарата.

В силу ч.1 ст.49 Закона о контрактной системе заявка на участие в закупке должна содержать информацию и документы, предусмотренные пп.«м» - «п» п.1, пп.«а» - «в» п.2, п.5 ч.1 ст.43 Закона о контрактной системе. Заявка также может

содержать информацию и документы, предусмотренные пп.«д» п.2 ч.1 ст.43 Закона о контрактной системе.

Комиссией Управления установлено, что согласно пп. 5 п. 14 Информационной карты закупочной процедуры заявка участника закупки должна содержать документы, подтверждающие соответствие товара, работы или услуги требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации (в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к товару, работе или услуге и представление указанных документов предусмотрено извещением об осуществлении закупки, документацией о закупке, если настоящим Федеральным законом предусмотрена документация о закупке). Заказчик не вправе требовать представление указанных документов, если в соответствии с законодательством Российской Федерации они передаются вместе с товаром. Копии действующих регистрационных удостоверений с приложением (при наличии) в случае, если товар подлежит государственной регистрации в реестре медицинских изделий.

В соответствии с п. 2 ч. 1 ст. 43 Закона о контрактной системе для участия в конкурентном способе заявка на участие в закупке должна содержать предложение участника закупки в отношении объекта закупки:

а) с учетом положений ч. 2 ст.43 Закона о контрактной системе характеристики предлагаемого участником закупки товара, соответствующие показателям, установленным в описании объекта закупки в соответствии с ч. 2 ст. 33 Закона о контрактной системе, товарный знак (при наличии у товара товарного знака);

б) наименование страны происхождения товара в соответствии с общероссийским классификатором, используемым для идентификации стран мира, с учетом положений ч. 2 ст. 43 Закона о контрактной системе;

в) документы, подтверждающие соответствие товара, работы или услуги требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации (в случае, если в соответствии с законодательством Российской Федерации установлены требования к товару, работе или услуге и представление указанных документов предусмотрено извещением об осуществлении закупки, документацией о закупке, если Законом о контрактной системе предусмотрена документация о закупке). Заказчик не вправе требовать представление указанных документов, если в соответствии с законодательством Российской Федерации они передаются вместе с товаром;

г) с учетом положений ч. 2 ст. 43 Закона о контрактной системе предложение по критериям, предусмотренным п. 2 и (или) 3 ч. 1 ст. 32 Закона о контрактной системе (в случае проведения конкурсов и установления таких критериев). При этом отсутствие такого предложения не является основанием для отклонения заявки на участие в закупке;

д) иные информация и документы, в том числе эскиз, рисунок, чертеж, фотография, иное изображение предлагаемого участником закупки товара. При этом отсутствие таких информации и документов не является основанием для отклонения заявки на участие в закупке.

Комиссией Управления установлено, что в составе заявки Заявителя представлены характеристики поставляемых медицинских расходных материалов, в

том числе, по п. 1 «Электрод электрохирургический для открытых операций, монополярный, одноразового использования»: *Наименование согласно РУ: Электроды электрохирургические монополярные одноразовые стерильные «Трилокс» с принадлежностями, вариант исполнения: Электрод-лезвие, вариант исполнения: с шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 200 мм, EKW01-200GY. Номер регистрационного удостоверения: РЗН 2019/9150 от 31.10.2019. Страна происхождения: Китайская Народная Республика. Товарный знак: отсутствует.*

Полная совместимость с оборудованием производства BOWA, имеющимся у Заказчика, а также со всеми вспомогательными принадлежностями производства BOWA, необходимыми для корректной работы аппарата.

Кроме того в составе заявки Заявителя представлено регистрационное удостоверение № РЗН 2019/9150 от 31.10.2019 г. на медицинское изделие «Электроды электрохирургические монополярные одноразовые стерильные «Трилокс» с принадлежностями в вариантах исполнения»; производитель: «Чжэцзян Медстар Технолоджи Ко., Лтд.»; страна происхождения: Китай.

В силу ч.4 ст.106 Закона о контрактной системе участник закупки, подавший жалобу, вправе представить для рассмотрения жалобы по существу информацию и документы, подтверждающие обоснованность доводов жалобы.

На заседании Комиссии Управления представитель Заявителя пояснил, что согласно письму Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 31.03.2023 г. № 10-18368/23 «О предоставлении информации» совместное применение медицинского изделия с расходным материалом осуществляется с учетом особенностей, установленных в эксплуатационной документации производителя (изготовителя) на расходный материал.

Исходя из этого производитель (изготовитель) на расходные товары, может указывать совместимость с конкретным оборудованием и применением с товарами иного производителя.

Также представитель Заявителя пояснил, что согласно инструкции производителя «Zhejiang Medstar Technology Co., Ltd.» к регистрационному удостоверению №РЗН 2019/9150, производитель не ограничивает совместимость товаров с товарами производителя BOWA и с товарами иных производителей, например (выдержка из инструкции):

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

Производитель: «Чжэцзян Медстар Технолоджи Ко., Лтд.» (Zhejiang Medstar Technology Co., Ltd.), 1/F, Bldg.1, No.239 Yatai Rd., Nanhu District, Jiaxing City, 314050, China (Китай)

Наименование изделия: Электроды электрохирургические монополярные одноразовые стерильные "Трилокс" в вариантах исполнения с принадлежностями

1. Электрод-лезвие:

1.1. Электрод-лезвие, варианты исполнения:

- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 70мм, ЕКМ01-70
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 70мм, ЕКМ01-70GY
- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 70мм, с активным кончиком, ЕКМ01-70E
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 70мм, с активным кончиком, ЕКМ01-70GYE
- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 100мм, ЕKW01-100
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 100мм, ЕKW01-100GY
- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 100мм, с активным кончиком, ЕKW01-100E
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 100мм, с активным кончиком, ЕKW01-100GYE
- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 152мм, ЕKW01-152
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 152мм, ЕKW01-152GY
- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 152мм, с активным кончиком, ЕKW01-152E
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 152мм, с активным кончиком, ЕKW01-152GYE
- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 200мм, ЕKW01-200
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 200мм, ЕKW01-200GY
- С шестиугольным креплением из нержавеющей стали, длина 200мм, с активным кончиком, ЕKW01-200E
- С шестиугольным креплением с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 200мм, с активным кончиком, ЕKW01-200GYE
- Без шестиугольного крепления из нержавеющей стали, длина 70мм, ЕКМ02-70
- Без шестиугольного крепления с неприлипающим тефлоновым покрытием, длина 70мм, ЕКМ02-70GY

Согласно ч.1 ст.106 Закона о контрактной системе лица, права и законные интересы которых непосредственно затрагиваются в результате рассмотрения жалобы, вправе направить в контрольный орган в сфере закупок возражения на жалобу, участвовать в ее рассмотрении лично или через своих представителей.

На заседании Комиссии Управления представитель Заказчика пояснил, что возможность эксплуатации медицинского оборудования одного производителя совместно с принадлежностями другого производителя определяется производителем медицинского оборудования.

Совместное применение таких изделий без проведенных экспертиз на

совместимость может привести к причинению вреда жизни, здоровью граждан и медицинских работников.

Вышеизложенное подтверждается правовой позицией Верховного Суда РФ от 16.08.2021 №АКПИ21-444.

В обоснование своей позиции представитель Заказчика пояснил, что направил запрос представителю производителя оборудования производства BOWA (электрохирургические аппараты BOWA ARC)- «БОВА-электроник ГмбХ и Ко. КГ» (регистрационное удостоверение №РЗН 2014/2050 от 17.09.2019) о совместимости с расходным материалом по регистрационному удостоверению №РЗН 2019/9150 от 31.10.2019, представленного в составе заявки Заявителя.

Так, согласно письму представителя «БОВА-электроник ГмбХ и Ко. КГ» от 12.02.2024 №б/н, испытания на совместимость электрохирургических аппаратов BOWA ARC с электродами и инструментами производства «Трилокс» не проводилось.

Также представитель Заказчика пояснил, что представленное Заявителем в составе заявки регистрационное удостоверение № РЗН 2019/9150 от 31.10.2019 г. не подтверждает указанную производителем совместимость.

При этом представитель Заказчика пояснил, что оригинальные принадлежности BOWA подходят для эксплуатации с аппаратами серии ARC и ARC PLUS. При наличии посторонних принадлежностей необходимо убедиться в том, что они соответствуют максимальному ВЧ пиковому напряжению и совместимы с аппаратом.

Комиссия Управления отмечает, что в соответствии с ч. 4 ст. 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее — Закон №323-ФЗ) на территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий, прошедших государственную регистрацию в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, и медицинских изделий, прошедших регистрацию в соответствии с международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза.

В соответствии с ч. 3 ст. 38 Закона №323-ФЗ производство, изготовление, хранение, транспортировка, монтаж, наладка, применение, эксплуатация, в том числе техническое обслуживание, а также ремонт, утилизация или уничтожение медицинского изделия осуществляются в соответствии с разработанной производителем (изготовителем) медицинского изделия технической и (или) эксплуатационной документации.

Согласно позиции Росздравнадзора изложенной в письме от 31.03.2023 № 10-18368/23 в соответствии с пунктом 11 Особенности обращения, включая особенности государственной регистрации, медицинских изделий в случае их дефектуры или риска возникновения дефектуры в связи с введением в отношении Российской Федерации ограничительных мер экономического характера, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 01.04.2022 № 552 (далее - Особенности), возможно применение медицинского

2024-8892

изделия, производителем (изготовителем) которого в эксплуатационной документации установлен ограниченный перечень расходных материалов, с расходным материалом иного производителя (изготовителя), зарегистрированным в качестве медицинского изделия, если производитель (изготовитель) подтвердил в процессе его государственной регистрации возможность совместного применения с данным медицинским изделием. При этом совместное применение медицинского изделия с расходным материалом осуществляется с учетом особенностей, установленных в эксплуатационной документации производителя (изготовителя) на расходный материал.

В соответствии с пунктом 11(1) Особенности допускается проведение технического обслуживания медицинских изделий с использованием комплектующих или принадлежностей, не предусмотренных в их технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя), если безопасность совместного использования подтверждена техническими испытаниями и в случае применимости - токсикологическими исследованиями, проведенными федеральным государственным бюджетным учреждением «Всероссийский научно-исследовательский и испытательный институт медицинской техники» Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, а также клиническими испытаниями, проведенными в порядке, установленном в соответствии с ч. 8 ст. 38 Закона №323-ФЗ.

Комиссией Управления установлено, что в руководстве по эксплуатации оборудования «Аппараты электрохирургические высокочастотные серии «ARC», модели: ARC PLUS, ARC 100, ARC 303, ARC 350, ARC 400 с принадлежностями» (регистрационное удостоверение №РЗН 2014/2050 от 17.09.2019), производителя «БОБА-электроник ГмбХ и Ко. КГ», имеющегося у Заказчика, отражено, что оригинальные принадлежности BOWA подходят для эксплуатации с приборами серии ARC и ARC PLUS. При наличии посторонних принадлежностей необходимо убедиться в том, что они соответствуют максимальному ВЧ пиковому напряжению и совместимы с прибором. Для использования и правильной подготовки автоклавируемых аксессуаров следует обратить внимание на прилагаемые инструкции.

При этом Комиссия Управления отмечает, что из руководства по эксплуатации медицинского расходного материала «Электроды электрохирургические монополярные одноразовые стерильные с принадлежностями» производства «Трилокс», предложенного к поставке Заявителем в составе заявки, не следует, что данный расходный материал совместим с оборудованием «Аппараты электрохирургические высокочастотные серии «ARC», модели: ARC PLUS, ARC 100, ARC 303, ARC 350, ARC 400 производителя «БОБА-электроник ГмбХ и Ко. КГ», имеющегося у Заказчика.

В силу пп. «а» п.1 ч.5 ст. 49 Закона о контрактной системе не позднее двух рабочих дней со дня, следующего за датой окончания срока подачи заявок на участие в закупке, но не позднее даты подведения итогов определения поставщика (подрядчика, исполнителя), установленной в извещении об осуществлении закупки

члены комиссии по осуществлению закупок рассматривают заявки на участие в закупке, информацию и документы, направленные оператором электронной площадки в соответствии с п. 4 ч. 4 ст. 49 Закона о контрактной системе, и принимают решение о признании заявки на участие в закупке соответствующей извещению об осуществлении закупки или об отклонении заявки на участие в закупке по основаниям, предусмотренным пп. 1-8 ч. 12 ст. 48 Закона о контрактной системе.

В силу ч.12. ст.48 Закона о контрактной системе при рассмотрении вторых частей заявок на участие в закупке соответствующая заявка подлежит отклонению в случаях:

1) непредставления (за исключением случаев, предусмотренных Законом о контрактной системе) участником закупки оператору электронной площадки в заявке на участие в закупке информации и документов, предусмотренных извещением об осуществлении закупки в соответствии с Законом о контрактной системе (за исключением информации и документов, предусмотренных п.2 и 3 ч.6 ст.43 Закона о контрактной системе), несоответствия такой информации и документов требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки;

2) непредставления информации и документов, предусмотренных п.2 и 3 ч.6 ст.43 Закона о контрактной системе, несоответствия такой информации и документов требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки;

3) несоответствия участника закупки требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки в соответствии с ч.1 ст.31 Закона о контрактной системе, требованиям, установленным в извещении об осуществлении закупки в соответствии с частями 1.1, 2 и 2.1 (при наличии таких требований) ст.31 Закона о контрактной системе;

4) предусмотренных нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии со ст.14 Закона о контрактной системе (за исключением случаев непредставления информации и документов, предусмотренных п.5 ч.1 ст.43 Закона о контрактной системе);

5) непредставления информации и документов, предусмотренных п.5 ч.1 ст.43 Закона о контрактной системе, если такие документы предусмотрены нормативными правовыми актами, принятыми в соответствии с ч.3 ст.14 Закона о контрактной системе (в случае установления в соответствии со ст.14 Закона о контрактной системе в извещении об осуществлении закупки запрета допуска товаров, происходящих из иностранного государства или группы иностранных государств);

6) выявления отнесения участника закупки к организациям, предусмотренным п.4 ст.2 Федерального закона от 4 июня 2018 года №127-ФЗ «О мерах воздействия (противодействия) на недружественные действия Соединенных Штатов Америки и иных иностранных государств», в случае осуществления закупки работ, услуг, включенных в перечень, определенный Правительством Российской Федерации в соответствии с указанным пунктом;

7) предусмотренных ч.6 ст.45 Закона о контрактной системе;

8) выявления недостоверной информации, содержащейся в заявке на участие в закупке;

9) указания информации о предложении участника закупки, предусмотренном п.3 или п.4 ч.1 ст.43 Закона о контрактной системе.

Таким образом, Комиссия Управления приходит к выводу, что у комиссии Заказчика имелись основания для признания заявки Заявителя несоответствующей, и решение комиссии Заказчика в части отклонения заявки Заявителя является правомерным.

Исследовав представленные материалы, руководствуясь Законом о контрактной системе, Комиссия Управления

Р Е Ш И Л А:

1. Признать жалобу ООО «Единорог» на действия комиссии ГБУЗ «ГКБ № 13 ДЗМ» необоснованной.

2. Снять ограничения, наложенные на определение поставщика (подрядчика, исполнителя) Московским УФАС России.

Решение может быть обжаловано в судебном порядке в Арбитражном суде г. Москвы в течение 3 (трех) месяцев с даты его принятия в порядке, установленном гл. 24 АПК РФ.

Председательствующий

Д.С. Грешнева

Члены комиссии:

А.А. Матюшенко

М.О. Мацнева

Исп.Мацнева М.О.
тел.8(495)784-75-05