

28.	АВТОМАТИЧЕСКИЙ ИХЛА АНАЛИЗАТОР (1шт)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Тироидная панель	
	Тиреотропный гормон (TSH)	
	Тироксин (Т4)	
	Трийодтиронин (Т3)	
	FT4	
	Свободный Т3 (fT3) - (FT3)	
	Антитела к ТПО (Anti-TPO)	
	Антитела к тиреоглобулину (Anti-TG) - (TGA)	
	Тест поглощения тиреоидных гормонов (T-Uptake)	
	Тиреоидсвязывающий глобулин (TBG)	
	ТТГ (3 поколение)	
	TG (тиреоглобулин)	
	Репродуктивная панель	
	FSH (ФСГ)	
	Лютеинизирующий гормон (LH)	
	HCG/β- HCG	
	Prolactin (PRL)	
	Estradiol (E2)	
	Progesterone (PRG)	
	Тестостерон (TEST)	
	Дегидроэпиандростерон сульфат (DHEA-S)	
	Глобулин, связывающий половые гормоны (SHBG)	
	Онкомаркеры	
	AFP (Prenatal Screening)	
	CEA	
	Простат-специфический антиген (PSA)	
	Свободный простат-специфический антиген (f-PSA) или (свПСА)	
	OV-monitor (CA 125)	
	BR-monitor (CA 15.3)	
	BR-monitor (CA 19.9)	
	Метаболизм	
	Insulin	
	Cortisol	
	25 OH-Vitamin D	
	Vitamin B12 (VB12)	
	Кардиопанель	
	Креатинкиназа МВ (СК-МВ)	
	Troponin I	
	Myoglobin (МВ)	

NT-proBNP	
Инфекционная панель	
HBsAg	
Anti-HBs	
Anti-HBc	
Anti-HBc Общий	
Anti-HBc IgM	
TORCH	
Toxo IgG	
ToxoIgM	
Rubella IgG	
Rubella IgM	
CMV IgG	
CMV IgM	
Диагностика анемии	
Ферритин (Ferritin)	
Фолиевая кислота	
Лекарственный мониторинг	
Такролимус	
Циклоспорин	
Дигоксин	
Технические и эксплуатационные возможности:	
Метод ферментативно-усиленной хемилюминесценции (допускается не ферментный с длительной стабильностью реагентов);	
Автоматическая подготовка пробы, разведение и измерение результата;	
Работа из первичных пробирок. Детектирование сгустка;	
Одновременная загрузка – не менее 65 проб пациентов. Возможность дозагрузки образцов в процессе серии исследований;	
Производительность не менее - 100 тестов/час;	
Возможность одновременная загрузка на борт до 25-х типов реагентов, возможность дозагрузки и замены реагентов произвольно без прерывания процесса обработки проб;	
Температурный контроль реагентов. Блок охлаждения реагентов, с температурой охлаждения до +4 ⁰ С, позволяет хранить реагенты в приборе;	
Рефрижераторная область с независимым источником питания;	
Информация о характеристиках наборов с реагентами вводится в память прибора путем считывания штрих-кода;	
Возможность использования реакционных пробирок в качестве пробирок для образцов при работе с малыми объемами;	
Наличие калибраторов в составе наборов.	
Аналитические и функциональные возможности определяемых параметров. Аналитическая чувствительность (выборочная): - ТТГ третьей генерации – не хуже 0,005 - 100 μIU/mL; - ПСА третьей генерации – не хуже 0,008 - 100 ng/ml.	
Стабильность реагентов на борту не менее 30 дней	
Возможности программного обеспечения:	

	Управление прибором возможно как с клавиатуры, так и прикосновением к экрану монитора;	
	Для всех проб можно просмотреть время до получения результата: не более 28 минут	
	Подключения к различным сетям: LIS (лабораторная информационная система), соответствующим международным стандартам ASTM E1394 ASTM E1381; LAS (лабораторная автоматизированная система);	
	Удаленная сервисная диагностика. Возможность доступа к прибору с помощью модема и телефонной линии.	
	Контроль качества:	
	Программа контроля качества отображает данные в виде графиков Леви-Дженнинга; Возможность автоматической оценки результатов контроля качества с использованием правил Westgard.	
	Внешний контроль качества (указать наименование международно признанной референсной программы, по которой производился внешний контроль качества):	
	Комплектация наборов реагентов: Помимо стартового набора реагентов Поставщик должен обеспечить минимальный набор реагентов для работы оборудования по профилю лечебного учреждения проектного места.	
	Комплект оборудования для оснащения РСНПМЦНТП должен включать следующий перечень тестов:	
	Тиреотропный гормон (TSH) - 200 тестов	
	Тироксин (Т4) - 200 тестов	
	Трийодтиронин (Т3) - 200 тестов	
	FT4- 200 тестов	
	Свободный Т3 (fT3) = (FT3) - 200 тестов	
	Антитела к ТПО (Anti-TPO) - 200 тестов	
	Антитела к тиреоглобулину (Anti-TG) = (TGA) - 200 тестов	
	FSH (ФСГ) - 200 тестов	
	Лютеинизирующий гормон (LH) - 200 тестов	
	HCG/β- HCG- 200 тестов	
	Prolactin (PRL) - 200 тестов	
	Estradiol (E2) - 200 тестов	
	Progesterone (PRG) - 200 тестов	
	Тестостерон (TEST) - 200 тестов	
	25 OH-Vitamin D - 200 тестов	
	HA VAb-IgG - 200 тестов	
	HA VAb-IgM - 200 тестов	
	HBsAg - 200 тестов	
	Anti-HCV - 200 тестов	
	HCV Ag - 200 тестов	
	HIV Ag/Ab Combo - 200 тестов	
	Tacrolimus - 500 тестов	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное	

	предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE или FDA:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	

	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в момент поставки в ГУП «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз (если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)	
48.	Шкафы для ПЦР комнаты в комплекты	
	Шкаф микробиологической безопасности CLASS II TIP B Класс II тип B2: 1 штук	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Общие характеристики:	
	Высота от пола до рабочей поверхности не менее 850 мм	
	Средняя скорость воздушного потока, входящего в бокс через рабочий проем, м/с не менее 0,45	
	Средняя скорость нисходящего воздушного потока в рабочей камере, м/с не менее 0,25/ 0,50	
	Приточный фильтр: H14 HEPA степень очистки воздуха от взвешенных частиц размером 0,3 мкм не менее 99,995%	
	Выхлопной фильтр: H14 HEPA степень очистки воздуха от взвешенных частиц размером 0,3 мкм не менее 99,995%	
	Фильтр предварительной очистки: G4	
	Класс чистоты воздуха в рабочей камере: ISO 5 – Class 100	
	Уровень звукового давления, дБ(А) не более 65	
	ПЦР-бокс: 1 штук	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Общие характеристики:	
	Антибактериальная рабочая среда внутри бокса под воздействием УФ-облучения на внутреннее пространство и поверхности бокса, очистка воздуха HEPA фильтром	
	Эффективность HEPA фильтра 99,999% при 0,3 мкм	
	Встроенные розетки: не менее 1 (опциональное 2)	
	Имеет флуоресцентная лампа, УФ лампа	
	Имеет штатив/вешалка для дозаторов	
	Удобная и понятная панель управления	
	Боковые панели из поликарбоната	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	

	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	

	Регистрация:	
	Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в момент поставки в ГУП «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз (если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)	
26.	АВТОМАТИЧЕСКИЙ БИОХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗАТОР (1шт)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Проведение тестов на основе технологии «сухой химии»:	
	Принципы измерения - потенциометрический (прямой ионоселективный электрод), колориметрический, иммунометрический:	
	Производительность не менее: 240 тестов в час	
	Количество образцов на борту не менее: 40	
	Типы образцов - сыворотка, плазма, моча, спинномозговая жидкость:	
	Максимальный объем образца не более: 15 мкл	
	Программное обеспечение на русском языке для проведения расчётов и построения калибровочных кривых:	
	Встроенная система контроля качества:	
	Отслеживание наличия сгустков, пузырьков и недостаточного количества образца:	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Источник бесперебойного питания с поддержанием работы не менее 15-20 минут:	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Общий белок: 3000 тестов	
	АЛТ: 3000 тестов	
	АСТ: 3000 тестов	
	Билирубин (прямой и общий): 3000 тестов	
	Мочевина: 3000 тестов	
	Альбумин: 2000 тестов	
	Креатинин: 3000 тестов	
	Глюкоза: 500 тестов	
	Лактат: 500 тестов	
	Мочевая кислота: 500 тестов	
	Триглицериды: 500 тестов	
	Общий холестерин: 500 тестов	
	Щелочная фосфатаза: 1000 тестов	

	Амилаза: 3000 тестов	
	Калий: 200 тестов	
	Натрий: 200 тестов	
	Аммиак: 500 тестов	
	Кальций: 500 тестов	
	Магний: 500 тестов	
	Фосфор: 500 тестов	
	Хлор: 500 тестов	
	Железо: 500 тестов	
	Поставщик должен обеспечить поставку соответствующего количества контрольных сывороток (кровь, плазма), промывочных растворов (при необходимости) и калибровочных наборов, а также иных расходных материалов, стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение. Участник торгов должен включить в конкурсное предложение перечень данных расходных материалов с указанием наименования, количества и стоимости за единицу.	
	К моменту поставки на таможенную территорию Республики Узбекистан срок годности расходных материалов (с ограниченным сроком годности) должен быть не менее 80 % от установленного.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE или FDA:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации	

	оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в момент поставки в ГУП «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз (если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)	
27.	Автоматический гематологический анализатор (количество-1шт)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Производительность не менее: 60 анализов в час	
	Количество одновременно определяемых параметров не менее: 23	

	Измеряемые параметры:	
	Эритроциты (RBC):	
	Лейкоциты (WBC):	
	Тромбоциты (PLT):	
	Гемоглобин (HGB):	
	Гематокрит (HCT):	
	Отношение объема эритроцитов к их числу в определенном объеме крови (MCV):	
	Среднее содержание гемоглобина в эритроците (MCH):	
	Количество гемоглобина (в г) в 100 мл эритроцитов (MCHC):	
	Распределение эритроцитов по размерам – анизоцитоз эритроцитов (RDW):	
	Распределение тромбоцитов по размерам – анизоцитоз тромбоцитов (PDW):	
	Средний объем тромбоцитов (MPV):	
	Тромбокрит (PCT):	
	Лимфоциты (LYM):	
	Лимфоциты % (LYM %):	
	Средние клетки (MID):	
	Средние клетки % (MID %):	
	Гранулоциты (GRA):	
	Гранулоциты % (GRA %):	
	Гистограммы:	
	Распределение лейкоцитов по объему (WBC Histogram):	
	Распределение эритроцитов по объему (RBC Histogram):	
	Распределение тромбоцитов по объему (PLT Histogram):	
	Возможность работы с цельной кровью:	
	Тип пробы (стандартный режим): человек (общий), мужчина, женщина, подросток, ребенок, младенец:	
	Встроенная многоуровневая система контроля качества:	
	Хранение результатов контроля качества не менее чем за 30 дней:	
	Просмотр результатов контроля качества в графической и табличной форме на дисплее с выводом на печать:	
	Автоматическая калибровка:	
	Объем пробы:	
	Для цельной крови не более: 10 мкл	
	С предварительным разведением не более: 20 мкл	
	Встроенная система подсказок и сигнализации при сбоях и ошибках:	
	Сообщения при изменениях и отклонениях показателей от норм и система флагов:	
	Ввод и вывод полных данных о пациенте:	
	Высококонтрастный сенсорный (touch screen) дисплей с подсветкой:	
	Считыватель штрих-кода:	
	Встроенный или внешний принтер:	
	Внешняя стандартная клавиатура для ввода данных:	
	Интерфейс связи - RS 232:	
	Объем памяти не менее 250 000 анализов, включая гистограммы:	

	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Источник бесперебойного питания с поддержанием работы не менее 15-20 минут:	
	Комплекующие, запасные части, расходные материалы:	
	Реагенты и расходные материалы для проведения не менее 3000 тестов по каждому параметру. Участник торгов должен представить в конкурсном предложении подробный перечень реагентов и расходных материалов.	
	Бумага для принтера: 10 рулонов	
	Поставщик должен обеспечить поставку соответствующего количества контрольных сывороток (кровь, плазма), промывочных растворов (при необходимости) и калибровочных наборов, а также иных расходных материалов, стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение. Участник торгов должен включить в конкурсное предложение перечень данных расходных материалов с указанием наименования, количества и стоимости за единицу.	
	К моменту поставки на таможенную территорию Республики Узбекистан срок годности расходных материалов (с ограниченным сроком годности) должен быть не менее 80 % от установленного;	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE или FDA:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	

	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в момент поставки в ГУП «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз (если подлежит регистрации по коду ТН ВЭД)	