**РАЗДЕЛ IV**

**документации о проведении аукциона в электронной форме**

**Спецификация**

**на поставку изделий медицинского назначения (перчатки) на второе полугодие 2025 года.**

**Общие требования:**

1. Товар должен быть зарегистрирован для обращения на территории РФ, сертифицирован или декларирован, полностью соответствовать стандартам качества, сертификату соответствия и техническому паспорту завода-изготовителя или технической спецификации завода-изготовителя.

2. Предлагаемый товар должен быть произведен при соблюдении требований нормативных документов (фармакопейные статьи, стандарты, технические условия, сертификаты качества, утвержден в установленном порядке для данного вида товара и т.п.) в условиях его серийного производства.

3. Товар при обычных условиях его использования, хранения, транспортировки и утилизации должен быть безопасным для жизни и здоровья, окружающей среды, а также не причинять вред имуществу заказчика и/или третьих лиц.

4. В случае выявления поставки некачественного Товара или не соответствующего требованиям Технического задания в период течения гарантийного срока, Поставщик обязуется произвести замену данного Товара на доброкачественный Товар, либо устранить недостатки Товара в течении 1 (одного) календарного дня с момента предъявления претензии Заказчиком с указанием недостатков.

5. Маркировка и упаковка товара должны соответствовать требованиям стандартов и технических условий, установленных РФ, а импортного товара – международным стандартам упаковки. Товар должен быть маркирован в соответствии с установленными для данного вида товаров стандартами, техническими условиями и иными требованиями применительно к товарам, предназначенным для реализации оптом и в розницу на территории РФ.

6. Товар должен быть упакован в оригинальную тару производителя. На упаковках с товаром должна содержаться информация об изделии на русском языке: полное наименование изделия, наименование фирмы-изготовителя, юридический адрес изготовителя, количество изделий в упаковке, дату выпуска и гарантийный срок службы.

7. Маркировка упаковки должна строго соответствовать маркировке товара. Упаковка должна обеспечивать сохранность товара при транспортировке и погрузочно-разгрузочных работах к конечному месту эксплуатации.

**8. Требования к гарантийному сроку (сроку годности):**

- не менее 7 месяцев, если срок годности Товара составляет 1 год;

- не менее 11 месяцев, если срок годности Товара составляет 1,5 года;

- не менее 14 месяцев, если срок годности Товара составляет 2 года;

- не менее 18 месяцев, если срок годности Товара составляет 2,5 года;

- не менее 22 месяцев, если срок годности Товара составляет не менее 3 лет.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование товара | Технические характеристики | Ед. изм. | Кол-во | Срок поставки | Адрес поставки |
| 1. | Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Класс потенциального риска применения не ниже 2а для возможности применения с активными медицинскими изделиями в соответствии с п. 5.1.2. ГОСТ 31508-2012.  Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Текстурный рисунок в области пальцев для улучшенного захвата инструментов. 2. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024.  3. Длина перчатки не менее 240 мм для фиксации на предплечье.  Изделие одноразового применения. Размер XS, S, M, L, XL по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 2. | Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные (в гигиенической упаковке) | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Класс потенциального риска применения не ниже 2а для возможности применения с активными медицинскими изделиями в соответствии с п. 5.1.2. ГОСТ 31508-2012.  Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Текстурный рисунок в области пальцев для улучшенного захвата инструментов. 2. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024.  3. Длина перчатки не менее 240 мм для фиксации на предплечье.  Упаковка обеспечивает подачу перчаток снизу по одной, манжетой вперед для профилактики контактного пути распространения инфекции за счет исключения контакта рук с другими перчатками и упаковкой. В упаковке 100-200 пар для удобства использования в кабинетах с большим расходом перчаток. Изделие для одноразового использования. Размер XS, S, M, L, XL по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 3. | Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,07-0,12 мм для обеспечения механической прочности при сохранении тактильной чувствительности.  2. Поверхность перчатки в области дистальных фаланг указательного и среднего пальца гладкая для обеспечения высокого уровня тактильной чувствительности при манипуляциях по катетеризации периферических вен, манипуляциях в отделениях реанимации и интенсивной терапии, требующих высокой тактильной чувствительности, остальная поверхность перчатки текстурированная. 3. Перчатки без опудривания и добавления красителей, цвет перчатки белый или бежевый, для профилактики контактного дерматита и объективной оценки следов биологических жидкостей, попадающих на перчатки во время лечебно-диагностических процедур и манипуляций. 4. Форма перчатки универсальная неанатомическая с повторяющимися кольцевыми анатомическими расширениями в области суставов пальцев для профилактики утомляемости и снижения нагрузки на пальцы и кисть при продолжительных манипуляциях и манипуляциях, требующих точности движений. 5. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024. 6. Длина перчатки не менее 240 мм для фиксации на предплечье. Изделие для одноразового использования. Размер S, M, L по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 4. | Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные (с внутренним абсорбирующим покрытием) | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,07-0,12 мм для обеспечения механической прочности при сохранении тактильной чувствительности.  2. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024. 3. Перчатка двухслойная, внешний слой синего или зеленого цвета (контрастного по отношению к крови), внутренний слой белого или телесного цвета, для возможности визуального контроля целостности перчатки перед надеванием и во время работы, своевременной индикации места прокола (перфорации) наружного слоя перчатки за счет цветовой индикации. 4. Внутреннее полимерное абсорбирующее покрытие обеспечивает абсорбцию влаги и профилактику мацерации кожи при продолжительных манипуляциях. 5. Текстурный рисунок в области пальцев для улучшенного захвата инструментов. 7. Длина перчатки не менее 240 мм для фиксации на предплечье. Изделие одноразового применения. Размер S, M, L, XL по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 5. | Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные (в гигиенической упаковке, удлиненные) | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) не менее 0,11 мм для механической прочности. 2. Текстурный рисунок в области пальцев для улучшенного захвата инструментов. 3. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024.  4. Длина перчатки не менее 260 мм для дополнительной защиты предплечья.  Упаковка обеспечивает подачу перчаток снизу по одной, манжетой вперед для профилактики контактного пути распространения инфекции за счет исключения контакта рук с другими перчатками и упаковкой. Изделие для одноразового использования. Размер S, M, L по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 6. | Перчатки смотровые/процедурные из латекса гевеи, неопудренные, нестерильные (повышенной прочности) | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала или для других санитарных целей. Класс потенциального риска применения не ниже 2а для возможности применения с активными медицинскими изделиями в соответствии с п. 5.1.2. ГОСТ 31508-2012.  Изделие должно иметь следующие характеристики:  1. Одинарная толщина (в области ладони) не менее 0,20 мм для обеспечения повышенной механической прочности. 2. Перчатки без опудривания и добавления красителей, цвет перчатки белый или бежевый для профилактики контактного дерматита и объективной оценки следов биологических жидкостей, попадающих на перчатки во время лечебно-диагностических процедур и манипуляций. 3. Текстурный рисунок в области пальцев для фиксации инструмента, ладонь гладкая для сохранения тактильной чувствительности.  4. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 650% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024.  5. Длина перчатки не менее 280 мм для защиты предплечья. Изделие одноразового применения. Размер S, M, L, XL по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 7. | Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные (удлиненные, повышенной прочности) | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,16-0,19 мм для обеспечения механической прочности и устойчивости от воздействия химически агрессивных сред.  2. Текстурный рисунок в области пальцев и ладони для улучшенного захвата инструментов.  3. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024.  4. Длина перчатки не менее 280 мм для защиты предплечья.  Изделие для одноразового использования. Размер S, M, L, XL по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 8. | Перчатки смотровые/процедурные нитриловые, неопудренные, нестерильные (повышенной прочности, c длинной манжетой) | Нестерильное изделие (перчатки смотровые) из нитрила, поверхность без опудривания, используется как двухсторонний барьер для защиты пациента и персонала и при возможной аллергии на латекс. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,16-0,19 мм для обеспечения механической прочности и устойчивости от воздействия химически агрессивных сред.  2. Текстурный рисунок в области пальцев для улучшенного захвата инструментов.  3. Усилие при разрыве не менее 7 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 500% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52239-2024.  4. Длина перчатки 400-420 мм для защиты предплечья до локтевого сгиба для манипуляций предстерилизационной обработки медицинского инструментария, оборудования и эндоскопов.  Изделие для одноразового использования. Размер S, M, L, XL по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 9. | Перчатки хирургические из латекса гевеи, неопудренные | Стерильное изделие (перчатки хирургические) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, не обладает антибактериальными свойствами, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала. Класс потенциального риска применения не ниже 2а для возможности применения с активными медицинскими изделиями в соответствии п. 5.1.2 ГОСТ 31508-2012. Изделие должно иметь следующие характеристики:  1. Одинарная толщина (в области пальцев) 0,13- 0,18 мм для обеспечения тактильной чувствительности.  2.Наружная поверхность перчатки гладкая для обеспечения высокого уровня тактильной чувствительности, с противоскользящей обработкой для фиксации и сцепки с инструментом. 3. Внутреннее полимерное покрытие для легкости надевания и смены перчаток, усиливает барьерные свойства медицинских перчаток при продолжительных операциях. 4. Усилие при разрыве не менее 12,5 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 700% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004.  5. Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% (до ускоренного старения), не более 2,0 Н в соответствии ГОСТ Р 52238-2004. 6. Длина перчатки не менее 280 мм для защиты предплечья.  7. Одинарная толщина (в области манжеты) не менее 0,13 мм для обеспечения механической прочности.  8. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук. 9. AQL готовой продукции по показателю герметичности от 0 до 1,5 в соответствии ГОСТ Р 52238-2004. Упакованы в индивидуальную упаковку парами. Изделие одноразового применения. Размер 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9 по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 10. | Перчатки хирургические из латекса гевеи, неопудренные (для индикации повреждения) | Стерильное изделие (перчатки хирургические) из латекса гевеи (натурального латекса), поверхность без опудривания, не обладает антибактериальными свойствами, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала. Класс потенциального риска применения не ниже 2а для возможности применения с активными медицинскими изделиями в соответствии п. 5.1.2 ГОСТ 31508-2012. Изделие должно иметь следующие характеристики:  1. Одинарная толщина (в области ладони) не менее 0,18 мм для обеспечения механической прочности. 2. Внутреннее полимерное покрытие с увлажнителем (указать состав) для легкости надевания и смены перчаток, профилактики контактного дерматита при продолжительных операциях для специалистов с чувствительной кожей рук. 3. Усилие при разрыве не менее 12,5 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 700% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004.  4. Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% (до ускоренного старения), не более 2,0 Н в соответствии ГОСТ Р 52238-2004. 5. Цвет перчатки контрастный по отношению к крови и белому-бежевому цвету (указать цвет в заявке) для использования в системе двойных перчаток с индикацией прокола. 6. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони, пальцы прямые, в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 7. Текстурный рисунок нанесен по всей наружной поверхности перчаток для улучшенного захвата инструментов.  8. Манжета обрезана (без венчика) для профилактики пережимания предплечья, с полосой против скольжения для препятствия скатывания и сползания перчатки в процессе продолжительных операций, толщина в области манжеты (одинарная) не менее 0,20 мм для обеспечения механической прочности. 9. Длина перчатки не менее 280 мм для дополнительной защиты предплечья. 10. Размеры перчаток 5,5-9.  Упакованы в индивидуальную упаковку парами. Упаковка перчаток полимерная для обеспечения механической прочности и защиты от влаги, газов и озона. Метод стерилизации радиационный для профилактики контактного дерматита на химические компоненты, используемые при газовой стерилизации. Изделие одноразового применения. Размер 5,5; 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9 по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 11. | Перчатки хирургические из полихлоропрена, неопудренные (для индикации повреждения) | Стерильное изделие (перчатки хирургические) из полихлоропрена (неопрена), поверхность без опудривания, не обладает антибактериальными свойствами, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала и при возможной аллергии на латекс. Класс потенциального риска применения не ниже 2а для возможности применения с активными медицинскими изделиями в соответствии п. 5.1.2 ГОСТ 31508-2012. Изделие должно иметь следующие характеристики: 1. Одинарная толщина (в области ладони) 0,16 - 0,20 мм для обеспечения механической прочности и тактильной чувствительности, в том числе при продолжительных операциях.  2. Внутреннее полимерное покрытие обеспечивает легкость надевания и смены и усиливает барьерные свойства перчаток. 3. Цвет перчатки контрастный по отношению к крови и белому-бежевому цвету (указать цвет в заявке) для использования в системе двойных перчаток с индикацией прокола. 4. Усилие при разрыве не менее 9 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 600% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 5. Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% (до ускоренного старения), не более 3,0 Н в соответствии ГОСТ Р 52238-2004. 6. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук.  7. Наружная поверхность перчатки гладкая для обеспечения высокого уровня тактильной чувствительности. 8. Манжета обрезана (без венчика) для профилактики пережимания предплечья, с полосой против скольжения для препятствия скатывания и сползания перчатки в процессе продолжительных операций. 9. Длина перчатки не менее 300 мм для дополнительной защиты предплечья.  10. AQL готовой продукции по показателям: герметичность, физико-механические показатели (усилие и удлинение в момент разрыва) от 0 до 1,5 для применения в медицинских манипуляциях в условиях повышенного риска повреждения перчаток и взаимного заражения медицинского персонала и пациента. 11. Размеры перчаток 5,5-9.  Упакованы в индивидуальную упаковку парами. Упаковка перчаток полимерная для обеспечения механической прочности и защиты от влаги, газов и озона. Метод стерилизации радиационный для профилактики контактного дерматита на химические компоненты, используемые при газовой стерилизации. Изделие одноразового применения. Размер 5,5; 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5; 9 по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |
| 12. | Перчатки хирургические синтетические (двойные, с цветовой индикацией прокола) | Стерильное изделие (перчатки хирургические двойные с цветовой индикацией повреждения) из полиизопрена или неопрена, поверхность без опудривания, не обладает антибактериальными свойствами, используется как двухсторонний защитный барьер на руках медицинского работника в хирургическом поле для защиты пациента и медперсонала для продолжительных операций в условиях повышенного риска и при возможной аллергии на латекс. Класс потенциального риска применения не ниже 2а для возможности применения с активными медицинскими изделиями в соответствии п. 5.1.2 ГОСТ 31508-2012. Две пары (4 шт.) перчаток (пара внешних и пара внутренних перчаток) в одной индивидуальной упаковке. Внутренние перчатки должны иметь следующие характеристики: 1. Цвет перчатки контрастный по отношению к крови и белому-бежевому цвету (указать цвет в заявке) для использования в системе двойных перчаток с индикацией прокола. 2. Внутреннее полимерное покрытие обеспечивает легкость надевания и смены и усиливает барьерные свойства перчатки. 3. Одинарная толщина (в области ладони) не менее 0,18 мм для обеспечения механической прочности. 4. Наружная поверхность перчатки гладкая для легкости надевания и смены перчаток, для тактильной чувствительности системы. 5. Усилие при разрыве не менее 9 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 600% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 6. Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% (до ускоренного старения), не более 3,0 Н в соответствии ГОСТ Р 52238-2004. 7. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук.  8. Длина перчатки не менее 280 мм для дополнительной защиты предплечья.  Внешние перчатки должны иметь следующие характеристики: 1. Цвет белый или светло-бежевый для использования перчатки в качестве наружной в системе двойных перчаток с индикацией прокола при операциях с повышенным риском инфицирования. 2. Одинарная толщина (в области ладони) не менее 0,18 мм для обеспечения механической прочности.  3. Усилие при разрыве не менее 9 Н (до ускоренного старения) и удлинение при разрыве не менее 600% (до ускоренного старения) в соответствии с ГОСТ Р 52238-2004. 4. Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% (до ускоренного старения), не более 3,0 Н в соответствии ГОСТ Р 52238-2004. 5. Форма перчатки анатомически правильная с расположением большого пальца в направлении ладони для удобства применения и профилактики утомляемости рук.  6. Длина перчатки не менее 280 мм для дополнительной защиты предплечья. 7. Микротекстурированная поверхность для улучшенного захвата инструментов. Подтверждение соответствия стандарту ASTM F1671 об устойчивости перчаток к проникновению переносимых с кровью патогенов, информация об устойчивости должна быть нанесена на упаковке или подтверждена наличием протокола испытаний, для возможности применения перчаток в условиях повышенного риска в соответствии с ГОСТ Р 57404-2017. Перчатки должны быть расположены во внутреннем конверте в расправленной форме с вывернутой манжетой, внутренний конверт в индивидуальной упаковке без сложений, для асептического одевания системы двойных перчаток в стерильной зоне. Индивидуальная упаковка перчаток полимерная для обеспечения механической прочности и защиты от влаги, газов и озона. Метод стерилизации радиационный для профилактики контактного дерматита на химические компоненты, используемые при газовой стерилизации. AQL готовой продукции по показателям: герметичность, физико-механические показатели (усилие и удлинение в момент разрыва) от 0 до 1,5 для применения в медицинских манипуляциях в условиях повышенного риска повреждения перчаток и взаимного заражения медицинского персонала и пациента. Размеры перчаток 5,5-9. Изделие одноразового применения. Размер 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 по заявке заказчика. | пара | 1 | 01.07.2025-20.12.25гг. | 625046, Россия, Тюменская область, г. Тюмень, ул. Пермякова, д. 39/1 |

Установлено **ограничение** закупок товаров (в том числе поставляемых при выполнении закупаемых работ, оказании закупаемых услуг), происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами (обязательное предоставление информации и документов, подтверждающих страну происхождения товара в соответствии с требованиями ПП РФ № 1875, номер реестровой записи из реестра российской промышленной продукции, предусмотренного статьей 17.1 Федерального закона "О промышленной политике в Российской Федерации", или номер реестровой записи из Евразийского реестра промышленных товаров государств – членов Евразийского экономического союза).