|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Техническое задание на поставку инвалидам специальных средств при нарушении функции выделения-калоприемников** | | | |
| **№** | **Наименование** | **Характеристики товара** | **Кол-во, шт.** |
| **1** | **Калоприёмник однокомпонентный закрытый (колостомный)** | Закрытый стомный мешок со встроенной адгезивной пластиной на гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с клеевым слоем, состоящим из двух чередующихся адгезивов, с защитным покрытием. Мешок из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины должно обеспечивать возможность вырезки отверстия диаметром не менее 70 мм (включительно). | **270** |
| **2** | **Калоприёмник однокомпонентный открытый (илеостомный) в комплекте с зажимом для выпускного отверстия** | Открытый (дренируемый) стомный мешок со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным бумажным покрытием. Мешок из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, мягкой нетканой подложкой из 100 % полиэстера с зажимом. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины должно обеспечивать возможность вырезки отверстия диаметром не менее 60 мм (включительно). | **13950** |
| **3** | **Калоприемник однокомпонентный дренируемый с конвексной пластиной** | дренируемый стомный мешок анатомической формы неразъемный из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с двусторонним мягким нетканым покрытием, со встроенной скрытой застежкой на липучке на дренажном конце мешка, с фильтром, со встроенной овальной конвексной адгезивной пластиной спиралевидной структуры, состоящей из двух чередующихся адгезивов, с защитным покрытием с шаблоном для вырезания отверстий под стому. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины должно быть в диапазоне от 15 мм (включительно) до 43 мм (включительно). | **30** |
| **4** | **Калоприемник однокомпонентный открытый(дренируемый)** | Открытый (дренируемый) стомный мешок со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с клеевым слоем, состоящим из двух чередующихся адгезивов, с защитным покрытием. Мешок анатомической формы из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с двусторонним мягким нетканым покрытием, с фильтром, нейтрализующим запах в комплекте с мешком, с вырезаемым отверстием адгезивной пластины не более 75 мм (включительно) | **1150** |
| **5** | **Калоприёмник однокомпонентный открытый (илеостомный)** | Открытый (дренируемый) стомный мешок с зажимом, непрозрачный с адгезивной пластиной из натурального пектин-желатиновогогидроколлоида, с защитным бумажным покрытием. Мешок из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с сетчатой подложкой. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины должно обеспечивать возможность вырезки отверстия диаметром не менее 64 мм (включительно). | **4500** |
| **6** | **Калоприёмник однокомпонентный открытый (послеоперационный)** | Открытый стомный мешок со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным бумажным покрытием. Мешок из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, из 100 % полиэстера. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины должно обеспечивать возможность вырезки отверстия диаметром не менее 80 мм (включительно). | **550** |
| **7** | **Калоприёмник однокомпонентный открытый (послеоперационный)** | Открытый илеостомный прозрачный мешок со встроенной адгезивной пластиной из натурального гидроколлоида, из многослойного полиэтилена, в комплекте с зажимами для выпускного отверстия. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины должно обеспечивать возможность вырезки отверстия диаметром не менее 100 мм (включительно). | **270** |
| **8** | **Адгезивная пластина** | Пластина адгезивная с клеевым слоем на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным бумажным покрытием и фланцевым соединением не менее 60 мм (включительно). | **60** |
| **9** | **Мешок с выпуском (илеостомный) в комплекте с зажимом для выпускного отверстия** | Открытый (дренируемый) стомный мешок из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с клеящимся зажимом, с фланцевым кольцом-защелкой, с фланцевым соединением, комплиментарным пластине с фланцевым соединением. Диаметр фланцевого соединения 60 мм. | **150** |
| **10** | **Мешок с выпуском (илеостомный), оснащенный угольным фильтром, в комплекте с зажимом для выпускного отверстия** | Мешок для двухкомпонентного калоприемника. Открытый дренируемый мешок, непрозрачный, с мягкой двусторонней подложкой, мешок анатомической формы, фланец 60 мм. Стомный мешок, должен быть оснащен угольным фильтром, совершенно не пропускать запахи. Фланцевое соединение, комплементарное адгезивной пластине. | **30** |
| **11** | **Анальный тампон** | Анальный тампон полиуретановый, покрытый растворимой пленкой, имеет форму и размер анальной свечи, препятствует неконтролируемому опорожнению кишечника в течение 12 часов. Диаметр расширения 45 мм. Шнур для извлечения анального тампона изготовлен из нейлона. Анальный тампон должен быть в индивидуальной упаковке. | **200** |
| **Всего** | | | **21160** |

Специальные средства при нарушениях функций выделения (различных модификаций и размеров) и вспомогательные принадлежности к ним.

Классификация средств для самообслуживания и индивидуальной защиты представлена в Национальном стандарте ГОСТ Р ИСО 9999-2014. Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация» (09 18, 09 27, 09 21 18, 09 24 18). Специальные средства должны соответствовать параметрам, указанных в ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».

Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе.

**Требования к качеству товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям государственных стандартов.

В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.).

Клеевой слой из полимерных материалов: гидрокооидов, которые предохраняют кожу, обладают противовоспалительными и эпителизирующими и выраженными адгезивными свойствами.

**Требования к безопасности товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ИСО 10993-1-2011 (ГОСТ ИСО 10993-10-2011) «Оценка биологического действия медицинских изделий».

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации.

**Требования к упаковке и маркировке товара**

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Упаковка специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.

Товар должен быть маркирован и упакован.

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения должна включать:

- страну-изготовителя;

- номер артикула;

- количество изделий в упаковке;

- дату (месяц, год) изготовления и гарантийный срок годности.

**Требования к сроку предоставленных гарантий качества на товар**

Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения - на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.

Изделие должно иметь установленный производителем срок службы с момента передачи его инвалиду не менее срока пользования данным видом технического средства реабилитации (изделия), утвержденного приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 24 мая 2013 г. N 215н.

**Сроки поставки** - с момента получения Поставщиком разнарядки и **не позднее 19 сентября 2018 года.**