**Техническое задание**

**На поставку технических средств реабилитации (подгузники для взрослых) для обеспечения в 2018 году инвалидов**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Шифр | Наименование закупаемого товара | Описание функциональных и технических характеристик закупаемого товара | Количествозакупаемого товара (шт.) |
| 22-01-06 | Подгузники для взрослых, размер "S" (объем талии/бедер до 90 см), с полным влагопоглощением не менее 1000 г | Подгузники должны быть изготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия» (далее - ГОСТ Р 55082-2012) по технической документации (технологический регламент, техническое описание и т.п.) на конкретный подгузник и / или группу подгузников.При необходимости на подгузники утверждают образец – эталон по ГОСТ 15.009 «Система разработки и постановки продукции на производство (СРПП). Непродовольственные товары народного потребления».Подгузники для взрослых – многослойное изделие с абсорбирующим слоем одноразового пользования для впитывания и удержания мочи и недопущения загрязнения верхней одежды Получателя, предназначено для Получателя с нарушением функции выделения (больных, страдающих недержанием мочи средней и тяжелой степени, лежачих больных и т.д.).Форма подгузника - анатомическая, повторяющая контуры тела.Прилегание подгузника к телу обеспечивается за счёт многоразовых застёжек - липучек.Суперабсорбент обеспечивает высокий уровень впитывания и предотвращение неприятного запаха.Показатели, обеспечивающие функциональное назначение подгузников должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 55082-2012:- обратная сорбция не более 4,4 г.;- скорость впитывания не менее 2,3 см3/с.Срок годности должен истекать не ранее чем 01.12.2018 г. | 49 950 |
| 22-01-07 | Подгузники для взрослых, размер "S" (объем талии/бедер до 90 см), с полным влагопоглощением не менее 1400 г | 20 070 |
| 22-01-08 | Подгузники для взрослых, размер "М" (объем талии/бедер до 120 см), с полным влагопоглощением не менее 1300 г | 315 000 |
| 22-01-09 | Подгузники для взрослых, размер "М" (объем талии/бедер до 120 см), с полным влагопоглощением не менее 1800 г | 66 090 |
| 22-01-10 | Подгузники для взрослых, размер "L" (объем талии/бедер до 150 см), с полным влагопоглощением не менее 1450 г | 120 630 |
| 22-01-11 | Подгузники для взрослых, размер "L" (объем талии/бедер до 150 см), с полным влагопоглощением не менее 2000 г | 35 280 |
| 22-01-12 | Подгузники для взрослых, размер "ХL" (объем талии/бедер до 175 см), с полным влагопоглощением не менее 1450 г | 10 860 |
| 22-01-13 | Подгузники для взрослых, размер "ХL" (объем талии/бедер до 175 см), с полным влагопоглощением не менее 2800 г | 1 920 |
|  | Итого: |  | 619 800 |
| Срок пользования товаром устанавливается в соответствии с Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13.02.2018 г. № 85н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями до их замены».В соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012г. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий» на все товары должны быть регистрационные удостоверения.Поставка товаров осуществляется при наличии документов подтверждающих соответствие товара (регистрационное удостоверение, сертификат соответствия или декларация о соответствии), в случае если законодательством Российской Федерации предусмотрено наличие таких документов.Товар должен быть новым (ранее неиспользованным), не иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании, изготовлен в соответствии действующими требованиями Государственного стандарта Российской Федерации (ГОСТ Р ИСО 11948-1-2015 «Подгузники для взрослых. Часть 1. Испытания изделия целиком», ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия», ГОСТ ИСО 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ИСО 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ИСО 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»).Товар должен соответствовать требованиям безопасности для здоровья человека и санитарно-гигиеническим требованиям, предъявляемым к данному товару.Товар должен компенсировать имеющиеся у Получателя функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:-безопасность для кожных покровов;-эстетичность;-незаметность;- комфортность;-простота пользования.В товаре не допускаются внешние дефекты - механические повреждения (разрыв краев, разрезы, повреждения фиксирующих элементов и т. п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооруженным глазом. Не допускаются следы выщипывания волокон с поверхности товара и отмарывание краски.Материалы, из которых изготавливается товар, не должны выделять токсичных веществ при эксплуатации, а также воздействовать на цвет поверхности (одежду, кожу Получателя и т.д.) с которым контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.Товар не должен выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ.Товар должен быть упакован по несколько штук в пакеты из полимерной пленки, или пачки, или другую тару, обеспечивающую защиту товара от повреждений, порчи или загрязнения во время хранения и транспортировки к месту использования по назначению. Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены.Упаковка товара должна иметь необходимые маркировки, наклейки, пломбы, а также давать возможность определить количество содержащегося в ней товара (опись, упаковочные ярлыки или листы) в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.Маркировка упаковки товара должна включать:- наименование страны – изготовителя;- наименование и местонахождение изготовителя (продавца, поставщика), товарный знак (при наличии);- наименование подгузника, товарную марку (при наличии), вид подгузника в зависимости от назначения (степени недержания мочи), группу и размеры подгузника (по обхвату талии/бедер), номер подгузника (при наличии);- правила по применению подгузника (в виде рисунков или текста);- указания по утилизации подгузника: слова «Не бросать в канализацию» и / или рисунок, понятно отображающий эти указания;- информация о наличии специальных ингредиентов;- отличительные характеристики подгузника в соответствии с техническим исполнением (в виде рисунков и / или текста);- номер артикула (при наличии);- количество подгузников в упаковке;- дату (месяц, год) изготовления;- срок годности, устанавливаемый изготовителем;- обозначение настоящего стандарта;- штриховой код товара (при наличии).Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту товара от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Поставщик гарантирует, что товар передается свободным от прав третьих лиц и не является предметом залога, ареста или иного обременения.Поставка товара должна быть осуществлена в Республике Башкортостан, по направлениям Государственного учреждения – регионального отделения Фонда социального страхования Российской Федерации по Республике Башкортостан в соответствии с индивидуальными программами реабилитации инвалида, по выбору инвалидами (Получателями технических средств реабилитации) способа получения технического средства реабилитации - по месту жительства Получателя (на условиях DDР) или по месту нахождения Поставщика (соисполнителя).При выборе Получателем способа получения технического средства реабилитации – по месту нахождения Поставщика (соисполнителя) в целях удобства Получателей осуществлять выдачу товара в местах, максимально приближенных к местам жительства Получателей, используя для этого филиалы, представительства, обособленные подразделения Поставщика (соисполнителя), в оборудованных для этого кабинетах (рабочих местах) в районах Республики Башкортостан.Этапы поставки товара: 1. Со дня заключения государственного контракта до 06.08.2018г. должно быть поставлено не менее 50% общего объема товаров.2. До 30.09.2018г. должно быть поставлено 100% общего объема товаров.Срок поставки товара до Получателя - согласно графику поставки товара, утвержденному Заказчиком и Поставщиком, в соответствии со списком Получателей технических средств реабилитации (в том числе дополнительными списками). |