|  |
| --- |
| **Техническое задание по поставке инвалидам специальных средств при нарушении функции выделения-мочеприемников** |
| **№** | **Наименование** | **Характеристики товара** | **Кол-во, шт.** |
| **1** | **Мешок ножной дневной** | Мешок для сбора мочи из прозрачного многослойного не пропускающего запах полиэтилена с двойной запайкой, с внутренними полостями для равномерного распределения мочи, с мягкой нетканой подложкой, оснащенный антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, универсальными переходниками для соединения с уропрезервативами или катетерами, с отверстиями для крепления ремней, регулируемыми дренажными трубками длинной не менее 50 см (включительно), не закручиваемыми и не перегибаемыми. На передней стенке мешка должны быть нанесены мерные отметки, по которым легко определить объем мочи. Мешок ножной дневной многократного применения. Емкость сборного мешка не менее 750 мл включительно. | **2250** |
| **2** | **Мешок ночной** | Мешок для сбора мочи из прозрачного многослойного не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, оснащенный антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, универсальными переходниками для соединения с уропрезервативами или катетерами, регулируемыми дренажными трубками длинной не менее 90 см (включительно), не закручиваемыми и не перегибаемыми. Мешок ночной многократного применения. На передней стенке мешка должны быть нанесены мерные отметки, по которым легко определить объем мочи. Емкость сборного мешка не менее 1500 мл включительно. | **2300** |
| **3** | **Катетер Фоли** | Двухходовые катетеры различных типоразмеров: 12, 14, 16,18, 20, 22, 24, 26, 28, 30 Fr | **550** |
| **4** | **Уропрезерватив с пластырем** | Уропрезервативы однократного применения, с двухсторонним гидроколлоидным пластырем, обладающим «памятью материала», предохраняющим половой орган от констрикции, с усиленным сливным портом и ригидным концом, обеспечивающим постоянный, и беспрепятственный отток мочи при перегибании на 90 градусов. Уропрезервативы не менее 5 размеров диаметром от 20 мм (включительно) до 40 мм (включительно). | **60** |
| **5** | **Уропрезерватив самоклеящийся** | Уропрезерватив однократного применения, с адгезивом на внутренней поверхности широкой части, с раскручивающейся лентой и пластиковым аппликатором для бесконтактной фиксации, с утолщенным гофрированным портом, обеспечивающим постоянный, и беспрепятственный отток мочи при перегибании на 90 градусов. Уропрезервативы не менее 4 размеров диаметром от 20 мм (включительно) до 40 мм (включительно). | **300** |
| **6** | **Уретральные катетеры для самокатетеризации (с лубрикантом)** | Катетеры уретральные однократного применения, предназначены для чистой самокатетеризации, должны быть изготовлены из поливинилхлорида (ПВХ), покрыты гидрополимерным слоем с лубрикантом, увеличивающимся в объеме при контакте с водой. Катетеры должны быть стерильны. Катетеры должны иметь типоразмеры: женские 10,12, 14, 16 СН, мужские 10, 12, 14, 16, 18 СН, детские 8, 10 СН. Каждый из катетеров должен быть упакован индивидуально. | **5000** |
| **7** | **Уроприёмник однокомпонентный** | Открытый уростомный мешок со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с клеевым слоем, состоящим из двух чередующихся адгезивов, с защитным бумажным покрытием. Мешок из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена c мягкой нетканой подложкой из 100% полиэстера со сливным и антирефлюксным клапанами. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины должно обеспечивать возможность вырезки отверстия диаметром не менее 55 мм (включительно). | **270** |
| **8** | **Адгезивная уропластина** | Пластина адгезивная с клеевым слоем на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным бумажным покрытием и фланцевым соединением не менее 60 мм (включительно). | **240** |
| **9** | **Мешок уростомный** | Мешок уростомный с обратным сливным клапаном, с фланцевым кольцом-защелкой, с фланцевым соединением, комплиментарным пластине с фланцевым соединением. Диаметр фланцевого соединения не менее 60 мм (включительно). | **720** |
| **10** | **Ремешок для крепления ножных мочеприемников на ноге** | Ремешки для крепления мочеприемника на ноге, с застежкой для крепления, регулируемые по длине, должны быть в индивидуальной упаковке. | **330** |
| **11** | **Наборы-мочеприемники для проведения интермиттирующей катетеризации** | Набор для самокатетеризации, состоящий из мешка-мочеприемника и интегрированных в него ампулы с физиологическим раствором (0,9% водного раствора хлорида натрия) для активации катетера и лубрицированного катетера для самокатетеризации. Мешок-мочеприемник должен иметь объем не менее 700 мл (включительно). По краям широкой части мешка имеются насечки для возможности ее разрыва для опорожнения, а также нанесена мерная шкала для возможности определения сбора количества мочи в широкой части мочеприемника после катетеризации. Широкая часть мешка-мочеприемника должна иметь ручку для удобства удерживания мешка-мочеприемника во время его использования при самокатетеризации. Узкая часть мешка-мочеприемника должна иметь насечку для возможности отрыва ее дистального конца и освобождения катетера для осуществления самокатетеризации. Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ), покрытого снаружи гидрофильным лубрикантом – поливинилпирролидоном, активирующимся при контакте с водой, стабилизированным карбамидом. Длина катетера 40 см. Наконечник катетера прямой, цилиндрический, типа Нелатон с двумя боковыми отверстиями. Катетер должен иметь следующие размеры: 12 Ch, 14 Ch. Набор для самокатетеризации должен быть в стерильной в индивидуальной упаковке. | **590** |
|  | **Всего:** |  | **12610** |

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.**