Техническое задание

Описание объекта закупки производится на основании ГОСТ Р 55082 – 2012 «"Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия", а также согласно потребности инвалидов, отраженной в индивидуальных программах реабилитации (абилитации), которая соответствует классификатору, утвержденному Приказом Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. №86н "Об утверждении классификации технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 г. N 2347-р".

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование, код изделия | Количество, шт. |
| Подгузники для взрослых размер " М" (объем талии/бедер до 120 см), с полным влагопоглощением не менее 1800 г.Сорбционная способность после центрифугирования- не менее 440 г,обратная сорбция не более 4,4г., скорость впитывания не менее 2,3 с. | 120000 |
| Подгузники для взрослых размер "L" (объем талии/бедер до 150 см), с полным влагопоглощением не менее 2000 гсорбционная способность после центрифугирования- не менее 500 г,обратная сорбция не более 4,4г.,скорость впитывания не менее 2,3 с. | 145000 |
| Подгузники для взрослых размер "XL" (объем талии/бедер до 175 см), с полным влагопоглощением не менее 2800 г.сорбционная способность после центрифугирования- не менее 560 г,обратная сорбция не более 4,4г.,скорость впитывания не менее 2,3 с. | 30000 |

**Технические характеристики**

Подгузники являются многослойным впитывающим изделием разового использования с абсорбирующим слоем из волокнистых полуфабрикатов преимущественно древесного происхождения, содержащим гелеобразующие влагопоглощающие вещества (суперабсорбенты).

**Форма подгузника** должна иметь анатомический покрой с дополнительным увеличением площади на запах боковых частей.

**Впитывающий слой** подгузника должен иметь форму, дающую возможность использования данного технического средства реабилитации мужчинам и женщинам.

**Абсорбирующий слой** должен быть изготовлен из волокнистого полуфабриката преимущественно древесного происхождения (целлюлозного волокна, целлюлозной ваты, целлюлозного полотна с добавлением химических волокон или без них) и [суперабсорбент](#sub_313)а на основе полимеров акриловой кислоты.

**Суперабсорбент** должен быть представлен химическим влагопоглощающим веществом в виде гранул со способностью к гелеобразованию под влиянием впитываемой жидкости.

**Верхний покровный слой** должен быть изготовлен из гипоаллергенного нетканого материала, пропускающего влагу в одном направлении и обеспечивающего дополнительную защиту кожи от раздражения при соприкосновении с мочой и калом.

**Нижний покровный слой** должен быть изготовлен из нетканого, непромокаемого материала с функцией паропроницаемости (дышащий) по всей площади поверхности подгузника.

**Барьерные элементы** должны быть представлены барьерами и боковыми оборками в виде дуги через пах со стягивающими их резинками, предотвращающие проникновение жидкости на кожу человека.

Верхние, нижние и барьерные элементы должны быть изготовлены из нетканого материала или других материалов с показателями качества, обеспечивающими изготовление подгузников в соответствии с требованиями ГОСТ.

Подгузник должен иметь:

- фиксирующие элементы: застежки-"липучки", в пояс проложена резинка из эластана.

- индикатор наполнения подгузника.

Слои подгузников скрепляют с помощью термообработки или клеем горячего расплава, или иным способом, обеспечивающим прочность склейки слоев (швов) подгузника. Швы должны быть непрерывными.

В подгузниках не допускаются внешние дефекты - механические повреждения (разрыв краев, разрезы, повреждения фиксирующих элементов и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооруженным глазом. Печатное изображение на подгузниках должно быть четким, без искажений и пробелов. Не допускаются следы выщипывания волокон с поверхности подгузника и отмарывание краски.

**Требования к товару**

Поставляемый товар должен соответствовать:

[ГОСТ Р 52770-2016](http://files.stroyinf.ru/Index/63/63076.htm) Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний;

[ГОСТ Р 51632-2014](http://files.stroyinf.ru/Index/58/58094.htm) Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний.

**Требования к транспортировке**

Транспортирование подгузников должно осуществляться по ГОСТ 6658-75 (раздел 3) любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

**Требования к маркировке и упаковке**

Маркировка упаковки подгузников для взрослых должна содержать:

- наименование страны-изготовителя;

- наименование и местонахождение изготовителя, товарный знак (при наличии);

- наименование подгузника, товарную марку (при наличии), вид подгузника в зависимости от назначения, 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;

- информацию 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 стандарта;

- штриховой код (при наличии).

Подгузники в количестве, определяемом производителем, упаковывают в пакеты из полимерной пленки или пачки, или коробки, или другую потребительскую упаковку, обеспечивающую сохранность подгузников при транспортировании и хранении.

Не допускается механическое повреждение упаковки, открывающее доступ к поверхности подгузника.

**Сроки предоставляемой гарантии качества**

Остаточный срок годности не менее года от даты передачи инвалиду.

**Дополнительные условия**

Необходимо наличие декларации о соответствии (выданные после вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982) или действующих сертификатов соответствия (выданные до вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982), регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития о том, что медицинское изделие разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации (при наличии) или свидетельство о государственной регистрации (при наличии).

**Срок поставки изделия** в пункт поставки в течение 10 (десяти) рабочих дней с момента заключения Государственного Контракта - 100 % от общего объема изделий.

**Место поставки изделия:** поставлять изделие получателю по месту его фактического проживания (в пределах Курской области) или по согласованию с инвалидом выдавать ему изделие по месту нахождения пункта выдачи (в пределах Курской области).

К**оличество**: 295000 (двести девяносто пять тысяч ) штук.

1. **Срок поставки получателям**: в течение 30 календарных дней с даты получения реестра получателей, но не позднее 30.11.2018.