Техническое задание

для проведения конкурсного отбора организаций на поставку технических средств реабилитации (специальных средств при нарушениях функций выделения – уроприемников однокомпонентных) для обеспечения ими инвалидов в 2018 году.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Кол-во (шт.) |
| Уроприемник (мочеприемник) однокомпонентный. (различных размеров, по заявке Заказчика, в соответствии с рекомендациями в индивидуальных программах реабилитации инвалидов). | Уроприемник однокомпонентный неразъемный должен быть уростомный мешок из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной пластиной, структуры состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с диаметром стартового отверстия не более 15 мм.  | 10 758 |
| **Итого:** |  | **10 758** |

Специальные средства при нарушении функций выделения – уроприемники (мочеприемники) однокомпонентные (далее - специальные средства при нарушении функций выделения.

Требования к качеству товара.

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

Требования к безопасности товара.

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать степени компенсации жизнедеятельности инвалидов, отвечать медицинским и социальным требованиям: герметичность, прочность, крепления, безопасность для кожных покровов, эстетичность, комплектность.

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов серии 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».

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

Требования к маркировке, упаковке, отгрузке товара.

 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.

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения должна включать:

- условное обозначение группы изделий, товарную марку (при наличии), обозначение номера изделия (при наличии);

- страну-изготовителя;

- наименование предприятия-изготовителя, юридический адрес, товарный знак (при наличии);

- отличительные характеристики изделий в соответствии с их техническим исполнением (при наличии);

- номер артикула (при наличии);

- количество изделий в упаковке;

- дату (месяц, год) изготовления и срок годности;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии).

Сроки гарантии - данные средства являются одноразовой продукцией, в связи с чем срок предоставления гарантии качества специальных средств при нарушении функций выделения не устанавливается, но указан срок годности продукции и условия хранения.

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

Срок поставки по 01 ноября 2018 г.

Место поставки:Иркутская область, по месту жительства Получателей, либо, по согласованию с Получателем, в организованном(ых) пункте (пунктах), располагающемся(ихся) в помещении(ях), имеющем(их) зону для хранения Товара, зону для выдачи Товара Получателя и оборудованном(ых) местами для ожидания с указанием режима (графика) работы; с обеспечением беспрепятственного доступа Получателей согласно ст. 15 Федерального закона от 24.11.1995г. № 181-ФЗ «О социальной защите инвалидов в Российской Федерации».