**Техническое задание**

**На поставку технических средств реабилитации (специальные средства при нарушениях функций выделения) для обеспечения в 2018 году инвалидов (для субъектов малого предпринимательства и социально ориентированных некоммерческих организаций)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование закупаемого оборудования | Описание функциональных и технических характеристик закупаемого Оборудования | Информация из Каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд | Количество закупаемого товара (шт.) |
| Справочная информация: коды, соответствующие оборудования, работе, услуге согласно российским и международным системам классификации, каталогизации (при наличии), номенклатурная классификация медицинских изделий по видам | Дата включения в каталог позиции | Дата (даты) начала обязательного применения информации, включенной в позицию каталога | Дата окончания применения позиции каталога (при необходимости) |
| Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и урприемников | Эластичная пластина – полукольцо подходит для любого телосложения, следует рельефу и движениям тела, обеспечивая дополнительную фиксацию пластины калоприемника (уроприемника) по внешнему краю, продлевает срок использования калоприемников (уроприемников). Срок годности оборудования - на момент выдачи оборудования должен быть не менее 1 года. | 32.50.13.190 | - | - | - | 12 080 |
| Защитные кольца для кожи вокруг стомы | Моделирующее защитное кольцо имеет состав, обеспечивающий длительную защиту от протекания. Защитное кольцо прочное, легко моделируется, плотно прилегает к стоме, позволяет герметично приклеивать калоприемник (уроприемник). Калоприемник (уроприемник) должен легко наклеиваться поверх кольца, кольцо удаляется вместе с пластиной калоприемника (уроприемника).Срок годности оборудования – на момент выдачи оборудования должен быть не менее 1 года. | 32.50.13.190 | - | - | - | 5 095 |
| Итого |   |   |   |   | 17 175 |

Выдача товара Получателю осуществляется в соответствии с диаметром стомы и индивидуальной программы реабилитации инвалида (ИПР).

Технические характеристики разработаны с учетом (ИПР).

Срок пользования изделиями 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 оборудование должны быть действующие регистрационные удостоверения.

Поставка оборудования осуществляется при наличии документов подтверждающих соответствие оборудования (регистрационное удостоверение, сертификат соответствия, декларация о соответствии и т.д.), в случае если законодательством Российской Федерации предусмотрено наличие таких документов.

Оборудование должно быть новым (ранее неиспользованным), не иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании, и изготовлен в соответствии действующими требованиями Государственного стандарта Российской Федерации (ГОСТ ИСО 10993-1-2011, ГОСТ ИСО 10993-5-2011, ГОСТ ИСО 10993-10-2011, 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», ГОСТ Р ИСО 9999-2014 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология»).

В оборудовании не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.).

Оборудование не должно выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ.

Оборудование должно соответствовать требованиям безопасности для здоровья человека и санитарно-гигиеническим требованиям, предъявляемым к данному оборудованию.

Оборудование должно компенсировать имеющиеся у Получателя функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

-безопасность для кожных покровов;

-эстетичность;

- комфортность;

-простота пользования.

Сырье и материалы, применяемые для изготовления оборудования, не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, а также воздействовать на поверхности, с которым контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.

Упаковка оборудования должна обеспечивать его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Упаковка оборудования должна иметь необходимые маркировки, наклейки, пломбы, а также давать возможность определить количество содержащегося в ней оборудования (опись, упаковочные ярлыки или листы) в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Маркировка упаковки оборудования 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 или гарантийный срок годности (при наличии);

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии).

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

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

Поставщик гарантирует, что оборудование передается свободным от прав третьих лиц и не является предметом залога, ареста или иного обременения.

Поставка оборудования должна быть осуществлена в Республике Башкортостан, по направлениям Государственного учреждения – регионального отделения Фонда социального страхования Российской Федерации по Республике Башкортостан в соответствии с индивидуальной программой реабилитации инвалида, по выбору инвалидом (Получателем 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 оборудования в местах, максимально приближенных к месту жительства Получателей, используя для этого филиалы, представительства, обособленные подразделения Поставщика (соисполнителя), в оборудованных для этого кабинетах (рабочих местах) в районах Республики Башкортостан.

Этапы поставки:

До 10.11.2018 года должно быть поставлено 50% общего объема оборудования.

До 15.12.2018 года должно быть поставлено 100% общего объема оборудования.

Срок поставки оборудования до Получателя - согласно Отгрузочной разнарядке (Плану распределения), утвержденной Заказчиком и Поставщиком, в соответствии со списком Получателей технических средств реабилитации (в том числе дополнительными списками).

При этом срок обеспечения Получателя товаром серийного производства не может превышать 30 календарных дней со дня обращения Получателя к Поставщику.