**Техническое задание**

**Наименование и описание объекта электронного аукциона: *№139. Поставка технических средств реабилитации - специальных средств при нарушении функций выделения (мочеприемников, наборов-мочеприемников для самокатетеризации) для обеспечения ими инвалидов в 2018 году (для субъектов малого предпринимательства и социально-ориентированных некоммерческих организаций).***

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | | Наименование  Изделия | Технические характеристики | Кол-во, шт. |
| ***Набор - мочеприемников для самокатетеризации*** | | | | |
| 1 | | Набор - мочеприемников для самокатетеризации | Набор - мочеприемников для самокатетеризации должен быть комплексной системой и содержать в себе все, что необходимо для безопасной и чистой катетеризации: катетер лубрицированный для самокатетеризации, мешок для сбора мочи должен быть из полипропилена объемом не менее 700 мл. и ампулу со стерильным изотоническим раствором. Поставка должна включать в себя различные типоразмеры. | 2 220 |
| ***Мочеприемники*** | | | | |
| 2 | Мочеприемник ножной, дневной, объем не менее 750мл. не более 1000 мл., трубка не менее 50см. не более 75 см. | | Мешок для сбора мочи должен состоять из основной емкости, должны быть дренажные трубки и сливной клапан. Основная емкость мешков для сбора мочи должна быть изготовлена из особо прочного полиэтилена и иметь двойную пропайку по контуру, чтобы обеспечить надежную защиту мешка от разрыва. Материал не должен пропускать неприятный запах наружу и производить шелест при движении. Обратная поверхность мешка должна иметь мягкую нетканую подложку, обеспечивающую комфортное ношение мешка и защищающую кожу от раздражения. Плоская анатомическая форма должна сохраняться и при наполненной емкости. Мешок должен иметь многоканальную конструкцию, благодаря которой жидкость равномерно распределяется по всему объему, а освобождение происходит максимально быстро и без разбрызгивания. Дренажная трубка через универсальный переходник присоединяется к катетеру или уропрезервативу и обеспечивает поступление мочи в основную емкость мешка. | 3 300 |
| 3 | Мочеприемник прикроватный, ночной, объем не менее 1500 мл. не более 2000 мл, трубка не менее 90 см. не более 100 см. | | 3 400 |
|  | **ВСЕГО** | | | **8 920** |

**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 требованиям стандартов серии ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р ИСО 9999-2014 Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология. 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 функциональным характеристикам товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения (мочеприемники, наборы-мочеприемники для самокатетеризации) - это устройства, носимые на себе, предназначенные для мочи и устранения её агрессивного воздействия на кожу.

Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе.

**Требования к упаковке 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.

Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.

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 или срок годности (при наличии);

- правила использования (при наличии);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии).

**Требования к сроку и (или) объему предоставленных гарантий качества специальных средств при нарушениях функций выделения**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям государственных стандартов.

Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемники, наборы-мочеприемники для самокатетеризации) - должен быть не менее 12 месяцев с момента изготовления Товара.

**Сроки пользования**: Товар должен иметь установленный производителем срок пользования, который со дня подписания Акта сдачи-приемки Товара Получателем, является не меньше срока пользования, утвержденного приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13 февраля 2018 г. № 85н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями до их замены».

Заказчиком в **Разделе III. «Техническое задание»** Документации об электронном аукционе установлено, что закупаемые товар должен соответствовать требованиям ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р ИСО 9999-2014 Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология. Однако, данные документы не определяют конкретные показатели и характеристики закупаемого заказчиком товара. В связи с чем, заказчик, руководствуясь частью 2 статьи 33 Федерального закона от 5 апреля 2013 г. N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", установил показатели, позволяющие определить соответствие закупаемых Товаров требованиям заказчика, на основе анализа товара, имеющегося на рынке РФ и исходя из потребностей Заказчика, определенных на основании предоставленных инвалидами индивидуальных программ реабилитации.