**Техническое задание**

**На поставку технических средств реабилитации (подгузники для взрослых) для обеспечения в 2018 году инвалидов**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Номер вида технического средства реабилитаци | Наименование закупаемого товара | Описание функциональных и технических характеристикзакупаемого товара | Количество закупаемого товара(шт.) |
| 22-06 | Подгузники для взрослых, размер "S" (объем талии/бедер до 90 см), с полным влагопоглощением не менее 1000 г | Подгузники должны быть изготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия» (далее - ГОСТ Р 55082-2012) по технической документации (технологический регламент, техническое описание и т.п.) на конкретный подгузник и / или группу подгузников.При необходимости на подгузники утверждают образец – эталон по ГОСТ 15.009 «Система разработки и постановки продукции на производство (СРПП). Непродовольственные товары народного потребления».Подгузники для взрослых – многослойное изделие с абсорбирующим слоем одноразового пользования для впитывания и удержания мочи и недопущения загрязнения верхней одежды Получателя, предназначено для Получателя с нарушением функции выделения (больных, страдающих недержанием мочи средней и тяжелой степени, лежачих больных и т.д.).Форма подгузника - анатомическая, повторяющая контуры тела.Прилегание подгузника к телу обеспечивается за счёт многоразовых застёжек - липучек.Суперабсорбент обеспечивает высокий уровень впитывания и предотвращение неприятного запаха.Показатели, обеспечивающие функциональное назначение подгузников должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 55082-2012:- обратная сорбция не более 4,4 г.;- скорость впитывания не менее 2,3 см3/с.Срок годности должен истекать не ранее чем 01.12.2019 г. | 71 460 |
| 22-07 | Подгузники для взрослых, размер "S" (объем талии/бедер до 90 см), с полнымлагопоглощением не менее 1400 г | 29 640 |
| 22-08 | Подгузники для взрослых, размер "М" (объем талии/бедер до 120 см), с полным влагопоглощением не менее 1300 г | 340 140 |
| 22-09 | Подгузники для взрослых, размер "М" (объем талии/бедер до 120 см), с полным влагопоглощение не менее 1800 г | 99480 |
| 22-10 | Подгузники для взрослых, размер "L" (объем талии/бедер до 150 см), с полным влагопоглощением не менее 1450 г | 176220 |
| 22-11 | Подгузники для взрослых, размер "L" (объем талии/бедер до 150 см), с полным влагопоглощением не менее 200 г | 52470 |
| 22-12 | Подгузники для взрослых, размер "ХL" (объем талии/бедер до 175 см), с полным влагопоглощением не менее 1450 г | 15780 |
| 22-13 | Подгузники для взрослых, размер "ХL" (объем талии/бедер до 175 см), с полным влагопоглощением не менее 2800 г | 2310 |
| Итого: |  | 787 500 |

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 товары должны быть регистрационные удостоверения.

Поставка товаров осуществляется при наличии документов подтверждающих соответствие товара (регистрационное удостоверение, сертификат соответствия или декларация о соответствии), в случае если законодательством Российской Федерации предусмотрено наличие таких документов.

Товар должен быть новым (ранее неиспользованным), не иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании, изготовлен в соответствии действующими требованиями Государственного стандарта Российской Федерации (ГОСТ Р ИСО 11948-1-2015 «Подгузники для взрослых. Часть 1. Испытания изделия целиком», ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия», 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»).

Товар должен соответствовать требованиям безопасности для здоровья человека и санитарно-гигиеническим требованиям, предъявляемым к данному товару.

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

-безопасность для кожных покровов;

-эстетичность;

-незаметность, комфортность;

-простота пользования.

В товаре не допускаются внешние дефекты - механические повреждения (разрыв краев, разрезы, повреждения фиксирующих элементов и т. п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооруженным глазом. Не допускаются следы выщипывания волокон с поверхности товара и отмарывание краски.

Материалы, из которых изготавливается товар, не должны выделять токсичных веществ при эксплуатации, а также воздействовать на цвет поверхности (одежду, кожу Получателя и т.д.) с которым контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.

Товар не должен выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ.

Товар должен быть упакован по несколько штук в пакеты из полимерной пленки, или пачки, или другую тару, обеспечивающую защиту товара от повреждений, порчи или загрязнения во время хранения и транспортировки к месту использования по назначению. Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены.

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

Маркировка упаковки товара должна включать:

- наименование страны – изготовителя;

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

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

- информация 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 настоящего стандарта;

- штриховой код товара (при наличии).

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

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

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

Место доставки товара:

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

Срок поставки товара:

Со дня заключения контракта до 31.10.2018г. должно быть поставлено 50% общего объема товаров.

Со дня заключения контракта до 10.12.2018г. должно быть поставлено 100% общего объема товаров.

Срок поставки товара до Получателя - согласно графику поставки товара, утвержденному Заказчиком и Поставщиком, в соответствии со списком Получателей технических средств реабилитации (в том числе дополнительными списками).