Раздел III. Описание объекта закупки  
на поставку инвалидам абсорбирующего белья (пеленок)

| Наименование товара | Впитываемость,  не менее (мл.) | Размеры не менее (см)\* | Количество (шт.) | Начальная (максимальная) цена единицы товара (руб.) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 400 | 40х60 см | 960 | 8,11 |
| Абсорбирующее бельё (пеленки) | 800 | 60х60 см | 6360 | 9,57 |
|  | 1200 | 60х90 см | 314200 | 11,20 |

**Требования к качеству, количеству, техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам), к безопасности, размерам, упаковке, отгрузке товара.**

Абсорбирующее бельё (пеленка) - это многослойное изделие прямоугольной формы из распушенной целлюлозы, нижний слой из материала, не пропускающего влагу, предназначенное для реабилитации инвалидов различных возрастных групп.

Абсорбирующее бельё (пеленки) должно обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.

В абсорбирующем белье (пеленке) не допускаются следы выщипывания волокон с поверхности белья и отмарывания краски. Сырье и материалы для изготовления абсорбирующего белья (пеленок) должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

Маркировка упаковки должна включать:

-условное обозначение группы абсорбирующего белья (пелёнки), товарную марку, обозначение номера изделия;

-обозначение впитываемости изделия;

-страну-изготовителя;

-наименование предприятия-изготовителя, юридический адрес, товарный знак;

-отличительные характеристики в соответствии с их техническим исполнением;

-номер артикула;

-количество в упаковке;

-дату (месяц, год) изготовления;

-гарантийный срок годности;

-указания по утилизации: «Не бросать в канализацию»;

-правила использования;

-штриховой код изделия;

информацию о сертификации (при наличии).

Абсорбирующее бельё (пеленки) должно быть упаковано в пакеты из полимерной пленки или пачки по ГОСТ 12303, коробки по ГОСТ 12301. Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены.

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

Материалы, применяемые для изготовления, должны соответствовать требованиям нормативной документации по оценке биологической безопасности медицинских материалов и изделий:

- ГОСТ ISO 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования»;

- ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы *in vitro;*

- ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»;

- [ГОСТ Р 52770-2016](consultantplus://offline/ref=BCF13ABF897D4980BD6C1324AC53B50BE31E192B5CE5C9B50E5056E8V2S0M) "Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний" с датой введения в действие 1 октября 2017г.;

Товар должен быть новым и не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.

Использование государственным заказчиком при описании объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара и качественных характеристик объекта закупки, не установленных техническими регламентами, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, является необходимостью, обусловленной потребностью государственного заказчика в товарах, показатели, требования, условные обозначения и терминология, касающиеся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара и качественных характеристик, которых не покрываются документами национальной системы стандартизации и техническими регламентами, а также результатом мониторинга рынка, с учетом требований Федерального закона от 26 июля 2006 года № 135-ФЗ «О защите конкуренции», требованиями нормативных документов:

- Приказы Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13 февраля 2018 года № 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 года № 2347-р», от 13 февраля 2018 года № 85н «Об утверждении Сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями до их замены».

- Постановление Правительства Российской Федерации от 31 октября 2009 года № 879 «Об утверждении Положения о единицах величин, допускаемых к применению в Российской Федерации».

Требования к результатам поставки

Получение эффекта реабилитации от использования технического средства реабилитации по назначению, выраженное в снижении (устранений) ограничений жизнедеятельности инвалидов.