Техническое задание

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№****пп** | **Наименование** | **Описание функциональных, технических и качественных характеристик** | **Количество, шт.** |
| 1 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в тубе, не менее 60 г | Паста для защиты кожи, герметизации калоприемника, выравнивания шрамов и складок на коже вокруг стомы, в тубе не менее 60 г. | 2300 |
| 2 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в полосках, полоска не менее 6 г. |  Паста для защиты кожи, герметизации уроприемников и калоприемников, выравнивания кожи вокруг стомы. Паста должна абсорбировать влагу, оставлять кожу вокруг стомы сухой, не раздражать кожу. Паста не должна прилипать к влажным рукам, должна легко сниматься вместе с калоприемником или уроприемником при его замене. Паста должна способствовать выравниванию шрамов и складок на коже вокруг стомы. *Объем (вес) полоски должен быть 6 гр.* *Количество полосок в упаковке должно быть* *10 шт.*  | 2000 полосок |
| 3 | Крем защитный в тубе, не менее 60 мл | Защитный крем для кожи вокруг стомы в тубе – профилактическое и заживляющее средство при раздражении и мацерации кожи вокруг стомы не менее 60 мл. | 700 |
| 4 | Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе, не менее 25 г | Порошок абсорбирующий для ухода за мацерированной кожей в перистомальной области, в тубе не менее 25г. | 500 |
| 5 | Защитная пленка во флаконе, не менее 50 мл. | Защитная пленка должна быть представлена в виде спрея. Защитная пленка должна создавать защиту кожи вокруг стомы от агрессивного воздействия выделяемого содержимого и не допускать ощущения жжения и раздражения во время использования. Средство должно быстро высыхать, образуя специальную защитную пленку. Не должно создавать дополнительных наслоений, которые помешают надежной фиксации адгезивного диска (пластины) калоприемника.  | 600 |
| 6 | Защитная пленка в форме салфеток, не менее 30 шт | Защитная пленка в форме салфеток для кожи вокруг стомы – защитное водоотталкивающее средство, предохраняющее кожу от воздействия выделений из стомы и повреждений при удалении адгезивной пластины. Защитная пленка должна быть нанесена на одноразовые салфетки, находящиеся в индивидуальной упаковке. | 100050 |
| 7 | Очиститель для кожи во флаконе, не менее 180 мл | Очиститель (клинзер) для кожи вокруг стомы во флаконе – очищающее средство, замещающее мыло и воду, растворители и другие агрессивные или высушивающие вещества не менее 180 мл. | 2000 |
| 8 | Очиститель для кожи в форме салфеток, не менее 30 шт. | Мягкие, нетканые целлюлозные салфетки, пропитанные специальным разработанным раствором, что способствует быстрому и безболезненному удалению остатков адгезива с кожи при замене калоприемника. | 10020 |
| 9 | Нейтрализатор запаха во флаконе, не менее 50 мл | Нейтрализатор запаха во флаконе. Бесцветный, концентрированный раствор, эффективно нейтрализующий любой запах в течение нескольких часов, не менее 50мл. | 2000 |
| 10 | Абсорбирующие желирующие пакетики для стомных мешков | Средство должно быть представлено в виде специальных пакетиков-саше для размещения внутри сборного мешка калоприемника или уроприемника. Данное средство должно преобразовывать содержимое сборного мешка калоприемника или уроприемника в гелеобразную массу, минимизировать неприятные запахи, вздутие мешка, а также уменьшать профиль сборного мешка для более незаметного ношения под одеждой. Вес одного пакетика-саше должен быть не менее 2,25 г. Размер одного пакетика-саше для комфортного использования пациентом должен быть не более 60\*25 мм. *Для удобства использования инвалидами в каждую упаковку должен быть вложен специальный мини-пакетик.* | 720 |

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ Р 51632-2014, ГОСТ Р 50444-92.

Требования к безопасности товара

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны соответствовать ГОСТ Р ИСО 10993-2011(часть - 1,5,10) «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий».

Во избежание возникновения аллергических реакций у больных со стомами, химический состав покрытия адгезивных пластин однокомпонентных и двухкомпонентных моче - и калоприемников в должен быть совместим с химическим составом индивидуальных средств ухода за стомой (паста защитная (герметизирующая) и абсорбирующий порошок).

Допускается использование материалов, разрешенных к применению органами Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзора) и обеспечивающих безопасность и функциональное назначение специальных средств при нарушениях функций выделения.

Требования к функциональным характеристикам товара

Специальные средства при нарушениях функций выделения - это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого или мочи и устранения их 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 размерам, упаковке и отгрузке товара

Маркировка, упаковка, транспортирование и хранение специальных средств при нарушениях функций выделения должны осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

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

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, товарный знак (его словесное обозначение) (при наличии);

- наименование страны происхождения товара;

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

- количество изделий в упаковке;

- дату (месяц, год) изготовления или гарантийный срок годности;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии).

**Сроки предоставляемой гарантии качества**

Остаточный срок годности не менее года от даты передачи инвалиду.

**Дополнительные условия**

Необходимо наличие декларации о соответствии (выданные после вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982) или действующих сертификатов соответствия (выданные до вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982), регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития о том, что медицинское изделие разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации (при наличии) или свидетельство о государственной регистрации (при наличии).

 **Количество**: 120890(Сто двадцать тысяч восемьсот девяносто) штук.

1. **Срок поставки товара:** Товар поставляется в полном объеме в пункт поставки товара в течение 10 (десять) рабочих дней со дня заключения государственного контракта. Получателям товар поставляется в течение 20 календарных дней с даты получения реестра получателей, но не позднее 30.11.2018 года.

**Место поставки товара:** товар поставляется получателю по месту его фактического проживания (в пределах Курской области) или по согласованию с инвалидом выдается ему по месту нахождения пункта выдачи.