Техническое задание

поставка специальных средств при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов в 2018 году

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Наименование** | **Функциональная и техническая характеристика товара** | **Кол-во, шт** |
| **Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной** | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной должен иметь дренируемый неразъемный стомный мешок из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с фильтром/без фильтра, (в связи с индивидуальной потребностью инвалида), встроенную плоскую адгезивную пластину на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому. Начальное вырезаемое отверстие не менее 10 мм, максимальное вырезаемое отверстие под стому не более 70 мм. (указать конкретный диапазон) | 55 000 |
| **Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной** | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной должен иметь дренируемый неразъемный стомный мешок из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с фильтром/без фильтра (в связи с индивидуальной потребностью инвалида), выпускное отверстие мешка имеет запорный элемент;  - встроенная плоская адгезивная пластина на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому. . Начальное вырезаемое отверстие не менее 8 мм, максимальное вырезаемое отверстие под стому не менее 100 мм (указать конкретный диапазон). | 480 |
| **Пояс для калоприемников и уроприемников** | Пояс для калоприемников и уроприемников должен быть из прочной эластичной ленты для дополнительной поддержки и фиксации кало-и мочеприемников, регулируемый по длине не более 120 см. Должен фиксироваться на фланце пластины с помощью специальных крепежей | 575 |

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).

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 ноября 2018 года.
2. **Место поставки товара:** поставка товара получателю осуществляется по месту его фактического проживания (в пределах Курской области) или по согласованию с инвалидом - по месту нахождения пункта выдачи Поставщика (в пределах Курской области).