**Раздел III. Описание объекта закупки**

**на поставку инвалидам специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемников)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| НаименованиеТовара | Основные функциональные и технические характеристики | Единица измерения | Количество (шт.) | Начальная (максимальная) цена за ед, руб | Итого, руб. |
| Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной\* | Дренируемый уростомный мешок должен быть неразъемный из непрозрачного/ прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому. | шт. | 1617 | 89,83 | 145255,11 |
| Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: |  |  |   |   |   |
| Адгезивная пластина, плоская\* | Адгезивная пластина должна быть на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка. | шт. | 66 | 76,35 | 5039,10 |
| Уростомный мешок\* | Мешок уростомный должен быть дренируемый из многослойного не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, антирефлюксным и сливным клапанами, фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины | шт. | 198 | 78,12 | 15467,76 |
| Пояс для мочеприемников и уроприемников | Пояс применяется для дополнительной фиксации мочеприемников и уроприемников, регулируется по длине. | шт. | 25 | 215,36 | 5384,00 |
| Катетер для самокатетеризации лубрицированный\* | Катетеры ПВХ для чистой самокатетеризации, покрытые гидрополимерным ПВП лубрикантом, увеличивающимся в объеме при контакте с водой; стерильные, одноразовые: мужские, женские, детские. Диаметр 08-18 мм. | шт. | 6703 | 60,04 | 402448,12 |
| Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге\* | Пара ремешков для крепления мочеприемников на ноге, должны быть регулируемые по длине – 1 пара. | шт. | 904 | 113,30 | 102423,20 |
| Уропрезерватив самоклеящийся\* | Представляет собой уропрезерватив с клеевым слоем на его внутренней поверхности. | шт. | 737 | 48,36 | 35641,32 |
| Катетер уретральный длительного пользования\* | Катетер должен быть двухходовой, наконечник прямой цилиндрический, длина 42 см, Ch12-30, баллон 5-15 мл, материал мягкий латекс | шт. | 124 | 49,98 | 6197,52 |
| Катетер уретральный постоянного пользования\* | Катетер должен быть двухходовой, наконечник прямой цилиндрический, длина 42 см, Ch12-30, баллон 5-15 мл, материал мягкий латекс | шт. | 154 | 48,36 | 7447,44 |
| Катетер для эпицистостомы\* | Катетер должен быть двухходовой, длина 25-41см, Ch 06-24; наконечник прямой цилиндрический, 2 боковых отверстия; баллон 3-15 мл; материал 100% силикон, длительность имплантации до 1 месяца, рентгенконтрастная полоса по всей длине | шт. | 715 | 50,04 | 35778,60 |
| Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи), дневной\* | Мешки для сбора мочи должны быть из прозрачного многослойного не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, переходником для соединения с уропрезервативом или катетером, с отверстиями для крепления ремней. Объем не менее 500 мл. Дренажная трубка регулируемой длины – не менее 35 см. | шт. | 4176 | 64,43 | 269059,68 |
| Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной\* | Мешки для сбора мочи из прозрачного многослойного не пропускающего запах полиэтилена, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, переходником для соединения с уропрезервативом, с отверстиями для крепления ремней. Ночные мешки объемом не менее 1500 мл, длина дренажной трубки не менее 85 см. | шт. | 4068 | 61,71 | 251036,28 |
| Уропрезерватив с пластырем\* | Уропрезервативы в индивидуальной упаковке, с двусторонним гидроколлоидным адгезивным пластырем, предохраняющим половой орган от констрикции (сдавливания); с усиленным сливным портом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи при перегибании на 90 градусов. | шт. | 2403 | 39,75 | 95519,25 |
| Наборы-мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации, емкость с раствором хлорида натрия\* | Наборы-мочеприемники для самокатеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатеризации, емкость с раствором хлорида натрия.Набор для самокатеризации, стерильный в индивидуальной упаковке, состоящий из мешка-мочеприемника с мерной шкалой объемом 700 мл и интегрированного в него катетера для самокатеризации. Катетер из ПВХ покрыт гидрофильным стерильным лубрикантом, требующим активации, наконечник катетера прямой цилиндрический типа Нелатон, размер катетера 3 типоразмеров. | шт. | 2178 | 282,15 | 614522,70 |
| Итого |  |  |  |  | **1991 220,08** |

\*Подбор специальных средств при нарушениях функций выделения осуществляется индивидуально в соответствии с потребностью инвалида.

**Требования к техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам), безопасности, упаковке, отгрузке специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемников).**

Специальные средства при нарушениях функций выделения (мочеприемники) – устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого и устранения их агрессивного воздействия на кожу и являющиеся изделиями медицинского назначения.

Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемники) должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними.

Каждое из специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемники) должно быть упаковано индивидуально.

В специальных средствах при нарушениях функций выделения (мочеприемники) не допускается наличие механических повреждений (разрыв края, разрезы и т.п.), видимых невооруженным глазом.

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемники) должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

Транспортирование осуществляется согласно ГОСТ 6658 (раздел 3) любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Мочеприемники должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»;

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 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»;

**Сроки предоставления гарантии качества специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемников).**

Поставщик гарантирует, что Товар, поставляемый в рамках Контракта, является новым, не имеет 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