Техническое задание

Поставка специальных средств при нарушении функции выделения для инвалидов

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара | Описание функциональных и технических характеристик | Кол-во,  шт |
| 1. | Уропрезерватив  с пластырем | Уропрезервативы различных размеров от 20 до 40 мм (участником электронного аукциона указывается размерный ряд уропрезервативов) с пластырем.  Срок службы товара (срок пользования) должен составлять не менее 24 часов. | 1200 |
| 2. | Уропрезерватив самоклеющийся | Уропрезервативы самоклеящиеся различных размеров от 20 до 40 мм (участником электронного аукциона указывается размерный ряд уропрезервативов).  Срок службы товара (срок пользования) должен составлять не менее 24 часов. | 2000 |
| 3. | Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной | Мешки для сбора мочи (прикроватные мочеприемники) объемом не менее 1500 мл, материал – поливинилхлорид высокой прочности, двойная пропайка по контуру, нетканая подложка из полиэстера на задней поверхности мочеприемника, сливной клапан в виде защелки, дренажная трубка не менее 90 см.  Срок службы товара (срок пользования) должен составлять не менее 3 суток. | 6000 |
| 4. | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи), дневной | Мешки для сбора мочи (мочеприемники ножные) дневные, различного объема (в зависимости от нуждаемости инвалида), из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, универсальным переходником для соединения с уропрезервативом или катетером, с отверстиями для крепления ремней. Срок службы товара (срок пользования) должен составлять не менее 3 суток. | 6000 |
| 5. | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге | Ремешки (пара) для крепления мешков для сбора мочи к ноге, совместимые с ножными мочеприемниками, регулируемые по длине.  Срок службы товара (срок пользования) должен составлять не менее 15 суток. | 1000 |
| 6. | Система (с катетером) для нефростомии | Система (с катетером) для нефростомии предназначена для выведения мочи из почки искусственным путем с помощью дренажа.  Должна включать:  - катетер для чрескожной пункционной нефростомии (ЧПНС), однопетлевой, не менее 6 боковых отверстий на петле, материал термопластичный рентгеноконтрастный;  - стилет для выпрямления петли катетера;  - гибкий переходник с коннектором (винтовым соединителем) с запирательным механизмом для соединения катетера с мешком для сбора мочи;  - фиксирующую муфту из силикона.  Стерильная, для однократного применения. Различных размеров, индивидуальный подбор.  Срок службы товара (срок пользования) должен составлять не менее 3 месяцев. | 42 |
| 7. | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации, емк. с р-ром хлорида натрия. Должны быть стерильные в индивидуальной упаковке.  Срок службы товара (срок пользования) должен составлять не менее 4 часов. | 1000 |
|  | Итого |  | 17242 |

Наименование товара в соответствии с Приказом Минтруда России от 13.02.2018 N 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 г. N 2347-р».

Специальные средства при нарушении функции выделения должны соответствовать:

ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»,

ГОСТ ИСО 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть1. 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».

Товар должен быть новым (ранее не использованным), свободным от прав третьих лиц, без дефектов и повреждений.

Товар должен быть в упаковке, что обеспечивает его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению (в соответствии с п.4.11 ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»).

Инструкция, содержащая информацию по применению специальных средств при нарушении функции выделения, должна быть вложена в каждую упаковку поставляемого товара.

Поставка Товара должна осуществляться при наличии действующих регистрационных удостоверений (обязательно).