ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

на поставку инвалидам специальных средств при нарушениях функций выделения (калоприемников)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| НаименованиеТовара | Основные функциональные и технические характеристики | Количество (шт.) | Начальная (максималь ная) цена за ед, руб | Итого, руб. |
| Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной\* | Cтомный мешок (дренируемый) должен быть неразъемный со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому Ø не менее 60 мм. Мешок из многослойного, должен быть из не пропускающего запах и звук полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с фильтром/без фильтра, с зажимом. | 41293 | 67,06 | 2769108,58 |
| Двухкомпонентный дренируемый калоприемник в комплекте: |  |   |   |   |
| Адгезивная пластина, плоская\* | Адгезивная пластина должна быть с клеевым слоем на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка. | 612 | 73,93 | 45245,16 |
| Мешок дренируемый\* | Мешок дренируемый должен быть из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с/без газового фильтра, с зажимом, фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. | 1887 | 51,43 | 97048,41 |
| Двухкомпонентный недренируемый калоприемник в комплекте: |  |   |   |   |
| Адгезивная пластина, плоская\* | Адгезивная пластина должна быть с клеевым слоем на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка. | 68 | 74,98 | 5098,64 |
| Мешок недренируемый\* | Мешок должен быть недренируемый из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с/без газового фильтра, с зажимом, фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. | 357 | 51,80 | 18492,60 |
| Однокомпонентный недренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной\* | Cтомный мешок (недренируемый) должен быть неразъемный со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому Ø не менее 60 мм. Мешок должен быть из многослойного, не пропускающего запах и звук полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с фильтром/без фильтра, с зажимом. | 663 | 58,99 | 39110,37 |
| Итого |  |  |  | 2974103,76 |

\*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 (калоприемников).**

Специальные средства при нарушениях функций выделения (калоприемники) – 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 (калоприемников) должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними.

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

В специальных средствах при нарушениях функций выделения (калоприемниках) 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 (калоприемников) должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

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

Калоприемники 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 (калоприемников).**

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.