Раздел III. Описание объекта закупки  
на поставку детям-инвалидам подгузников

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование товара | Вес | Количество (шт.) | Начальная (максимальная) цена единицы товара (руб.) |
| Подгузники | Для детей весом до 9 кг (4-9 кг) | 2520 | 10,12 |
| Для детей весом до 20 кг (7-18 кг) | 44520 | 10,31 |
| Для детей весом свыше 20 кг (11-25 кг) | 33240 | 13,17 |
| Для детей весом свыше 20 кг (15-30 кг) | 47160 | 16,19 |

1. **Требования к качеству, количеству, техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам), к безопасности, размерам, упаковке, отгрузке товара.**
2. Подгузник – многослойное изделие с абсорбирующим слоем одноразового пользования для впитывания и удержания мочи, предназначенное для реабилитации инвалидов различных возрастных групп.
3. Подгузники должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.
4. Анатомическая форма подгузника должна соответствовать развертке нижней части торса тела инвалида с дополнительным увеличением площади на запах боковых частей и обеспечивать максимальную свободу движений и комфорт.
5. Внутренняя поверхность подгузников должна быть из гипоаллергенного нетканого материала, пропускающего влагу в одном направлении и обеспечивающего сухость кожи, дополнительную защиту кожи от раздражения при соприкосновении с мочой и калом. Впитывающий слой должен быть из распушенной целлюлозы с супер абсорбирующим полимером, превращающим жидкость в гель.
6. Подгузники должны быть оснащены водонепроницаемыми защитными барьерами по бокам. Наружный слой должен быть из специального материала, препятствующего проникновению влаги наружу. В подгузниках не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооруженным глазом.
7. Печатное изображение на подгузниках должно быть четким без искажений и пробелов. Не допускаются следы выщипывания волокон с поверхности подгузника и отмарывания краски.
8. Сырье и материалы для изготовления подгузников должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.
9. Маркировка упаковки должна включать:
10. -условное обозначение группы подгузника, диапазон веса, товарную марку, обозначение номера изделия;
11. -обозначение впитываемости изделия;
12. -страну-изготовителя;
13. -наименование предприятия-изготовителя, юридический адрес, товарный знак;
14. -отличительные характеристики в соответствии с их техническим исполнением;
15. -номер артикула;
16. -количество в упаковке;
17. -дату (месяц, год) изготовления;
18. -гарантийный срок годности;
19. -указания по утилизации: «Не бросать в канализацию»;
20. -правила использования;
21. -штриховой код изделия;
22. -информацию о сертификации (при наличии).
23. Требования к упаковке, отгрузке.
24. Подгузники должны быть упаковано в пакеты из полимерной пленки или пачки по ГОСТ 33781-2016, коробки по ГОСТ 33781-2016. Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены.
25. Транспортировка - по [ГОСТ 6658-75](http://www.internet-law.ru/gosts/gost/25931/) (раздел 3) любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.
26. Подгузники должны соответствовать требованиям:
27. - ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»;
28. Материалы, применяемые для изготовления, должны соответствовать требованиям нормативной документации по оценке биологической безопасности медицинских материалов и изделий:
29. - ГОСТ ISO 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования»;
30. - ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы *in vitro;*
31. - ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»;
32. - ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»;
33. Товар должен быть новым и не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.
34. 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:
35. - 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».
36. - Постановление Правительства Российской Федерации от 31 октября 2009 года № 879 «Об утверждении Положения о единицах величин, допускаемых к применению в Российской Федерации».
37. Требования к результатам поставки
38. Получение эффекта реабилитации от использования технического средства реабилитации по назначению, выраженное в снижении (устранений) ограничений жизнедеятельности инвалидов.