**1.Наименование объекта закупки** – поставка в 2018 году специальных средств при нарушении функции выделения – однокомпонентных калоприемников для обеспечения инвалидов.

Количество – 103 340 шт.

**2.Технические, функциональные, качественные и эксплуатационные характеристики поставляемого товара.**

Оборудование должно быть новым (ранее неиспользованным), не иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании, и изготовлен в соответствии действующими требованиями Государственного стандарта Российской Федерации (ГОСТ ИСО 10993-1-2011, ГОСТ ИСО 10993-5-2011, ГОСТ ИСО 10993-10-2011, ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р ИСО 9999-2014 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология»).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование специальных средств при нарушении функций выделения (товара) | Требования к функциональным (потребительским) и техническим характеристикам товара, их размерам | Количество, в шт. |
| Наименование товара должно соответствовать Приказу Минтруда России от 13.02.2018 № 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. № 2347-р». |
| Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной  | Дренируемый (открытого типа) стомный мешок со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с клеевым слоем. В состав адгезива должны входить компоненты для обеспечения абсорбции и приклеивания.Мешок из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, с мягким нетканым покрытием, бесшумный, с зажимом. На пластине должна быть разметка для вырезания отверстия под стому: минимальный диаметр разметки должен быть не менее 10 мм, максимальный диаметр разметки - не менее 64 мм и не более 76 мм. | 85 550 |
| Однокомпонентный калоприемник (педиатрический) | Дренируемый илеостомный стомный мешок неразъемный со встроенной адгезивной пластиной с адгезивным слоем на гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием адгезивного слоя. Максимальное вырезаемое отверстие не более 40 мм. Должно быть наличие разметки для облегчения вырезания индивидуального отверстия под стому. Мешок должен быть неразъемным из непрозрачного/прозрачного многослойного биостабильного не пропускающего запах материала, с мягкой подложкой из флизелина или другого мягкого нетканого гидрофобного материала. Край стомного мешка должен иметь бесшовную/бесклеевую пропайку, предотвращающую расслоение. Обязательное наличие мягкого зажима мешка. | 1 500 |
| Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной конвексной пластиной | Дренируемый стомный мешок неразъемный, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с зажимом, со встроенной овальной легко наклеивающейся и отклеивающейся конвексной адгезивной пластиной на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины в диапазоне 15-64 мм (включительно)  | 810 |
| Однокомпонентный недренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной | Недренируемый стомный мешок из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой; со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины в диапазоне 10-70 мм (включительно) | 15 480 |

В оборудовании не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.).

Оборудование не должно выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ.

Оборудование должно соответствовать требованиям безопасности для здоровья человека и санитарно-гигиеническим требованиям, предъявляемым к данному оборудованию.

Оборудование должно компенсировать имеющиеся у Получателя функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

-безопасность для кожных покровов;

-эстетичность;

- комфортность;

-простота пользования.

Сырье и материалы, применяемые для изготовления оборудования, не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, а также воздействовать на поверхности, с которым контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.

Упаковка оборудования должна обеспечивать его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Упаковка оборудования должна иметь необходимые маркировки, наклейки, пломбы, а также давать возможность определить количество содержащегося в ней оборудования (опись, упаковочные ярлыки или листы) в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Маркировка упаковки оборудования должна включать:

- условное обозначение группы изделий, товарную марку (при наличии), обозначение номера изделия (при наличии);

- страну-изготовителя;

- наименование предприятия-изготовителя, юридический адрес, товарный знак (при наличии);

- отличительные характеристики изделий в соответствии с их техническим исполнением (при наличии);

- номер артикула (при наличии);

- количество изделий в упаковке;

- дату (месяц, год) изготовления или гарантийный срок годности (при наличии);

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии).

Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту оборудования от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Товар должен иметь регистрационные удостоверения ФС по надзору в сфере здравоохранения и сертификат соответствия или декларацию соответствия.

**3.Требования к гарантийному сроку товара, работы, услуги и (или) объему предоставления гарантий их качества, к гарантийному обслуживанию товара.**

Срок годности Товара должен составлять не менее 12 (Двенадцати) месяцев со дня поставки Товара Получателю.