Приложение №3 к извещению

о проведении запроса котировок в электронной форме

**Наименование и описание объекта закупки**

**Поставка специальных средств ухода (однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной) в 2024 году**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование товара, работы, услуги | Код позиции | Наименование характеристики | Значение характеристики | Единица измерения характеристики | Количество (объем работы, услуги) | Единица измерения |
| 1 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентный  21-01-01  Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной | КТРУ 32.50.13.190-00006906  ОКПД2  32.50.13.190 | Основа адгезивной пластины | Гипоаллергенная, гидроколлоидная |  | 19 000 | штука |
| Наличие встроенной в стомный мешок плоской адгезивной пластины | да |  |
| Наличие фильтра для поглощения газов | да |  |
| Наличие защитного покрытие клеевого слоя | да |  |
| Наличие застежки для выпускного отверстия | да |  |
| Наличие шаблона для вырезания отверстия под стому | да |  |
| Материал мешка | Непрозрачный, с нетканым покрытием |  |
| Максимальный диаметр вырезаемого отверстия адгезивной пластины | ≥60 и ≤70 | мм |
| Тип мешка | Дренируемый стомный мешок неразъемный |  |

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям:

ГОСТ Р 58237-2022 Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний.

Маркировка товара должна соответствовать требованиям, установленным Постановлением Правительства Российской Федерации от 31.05.2024 №744 «Об утверждении Правил маркировки отдельных видов технических средств реабилитации средствами идентификации и особенностях внедрения государственной информационной системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, в отношении отдельных видов технических средств реабилитации».

Требования к упаковке и маркировке:

Упаковка медицинского изделия должна содержать информацию на русском языке.

Условия хранения и транспортирования должны быть указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.

На маркировке и упаковке должна быть в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.

Маркировка должно соответствовать Правилам маркировки отдельных видов технических средств реабилитации средствами идентификации и особенностях внедрения государственной информационной системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, в отношении отдельных видов технических средств реабилитации, утвержденным Постановлением Правительства России от 31 мая 2024 г. №744.

Информация в обязательном порядке должна содержать:

- наименование медицинского изделия;

- местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия - наименование страны происхождения товара;

- сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;

-сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;

- срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;

- сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;

- не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;

- сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию.

Сроки предоставляемой гарантии качества: Остаточный срок годности не менее года от даты передачи Получателю.

**Дополнительные условия**

Необходимо наличие действующих регистрационных удостоверений, выданных Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.

**Место получения товара:** Поставка Товара осуществляется в соответствии с выбором Получателей:

- по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) получателя, в том числе службой доставки (почтовым отправлением) с документом/уведомлением о вручении, подтверждающим факт доставки товара;

- по месту нахождения стационарного пункта выдачи, организованного в соответствии с приказом от 30 июля 2015г. № 527н «Об утверждении Порядка обеспечения условий доступности для Получателей объектов и предоставляемых услуг в сфере труда, занятости и социальной защиты населения, а также оказания им при этом необходимой помощи».

**Срок поставки товара:**

Товар поставляется в Курскую область, в течение 10 (десяти) календарных дней со дня заключения государственного контракта в соответствии с календарным планом.

**Срок поставки товара Получателям**: с даты получения от Заказчика реестров получателей товара по 12 декабря 2024 года.