**Техническое задание**

 **на поставку технических средств реабилитации – специальных средств, при нарушениях функций выделения для обеспечения в 2024 году.**

**Наименование товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения.

**Требования к функциональным характеристикам, безопасности и качеству товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения - это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого и устранения их агрессивного воздействия на кожу, средства ухода за кожей вокруг стомы.

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям государственных стандартов:

 - ГОСТ Р 58235-2022 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация»;

 П. 3.28 защитная пленка (protective film): Средство для защиты кожи вокруг стомы и кожи промежности от агрессивного воздействия мочи и кала, а также от механических повреждений при отклеивании адгезивов.

 - ГОСТ Р 52770-2023. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицинские. Система оценки биологического действия. Общие требования безопасности".

Настоящий стандарт устанавливает общие требования безопасности медицинских изделий (МИ) и материалов, применяемых для их изготовления.

Целью настоящего стандарта является установление общих требований к медицинским изделиям (МИ) и материалам, подтверждение которых обеспечивает их безопасное применение при использовании по назначению в надлежащих условиях (предусмотренное применение/назначение).

Стандарт является руководством для оценки биологического действия МИ на всех этапах жизненного цикла. Результаты оценки позволяют сделать заключение о биологической совместимости МИ.

 При поступлении Товара в субъект Российской Федерации, поставщик обязан представить Заказчику копии действующего регистрационного удостоверения, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, свидетельствующих о качестве и безопасности Товара, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации.

**Требования к маркировке, упаковке, транспортировке товара.**

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

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»: п.6 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.

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.

Изделия в количестве, определяемом производителем, упаковывают в коробки по ГОСТ 33781-2016:

п.5.2.5 На поверхности упаковки не допускаются масляные пятна, расслоение материала, механические повреждения, следы клея.

Допускаются следы от перемычек штампа, не портящие поверхности упаковки. Края кромок должны иметь ровный обрез без разрывов и расслоения картона.

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

Упаковка специальных средств, при нарушениях функций выделения должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.

**Требования к месту поставки товара**

Поставка осуществляется по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя в том числе службой доставки (почтовым отправлением) с документом/уведомлением о вручении, подтверждающим факт доставки Товара;

В стационарных пунктах выдачи Поставщика, расположенных на территории города Оренбурга. При этом в иных населенных пунктах на территории Оренбургской области могут располагаться дополнительные пункты выдачи.

Выбор места получения технического средства реабилитации осуществляется Получателем самостоятельно.

В случае выбора выдачи товара по месту жительства Получателя, Поставщик уведомляет Получателя о дате и времени выдачи товара по месту жительства Получателя. При этом время ожидания товара Получателем по месту жительства не превышает 6 часов со времени назначенного Поставщиком.

В случае выбора Получателем в качестве места получения технического средства пункт выдачи изделий, выдача технических средств реабилитации должна осуществляться непосредственно в пунктах выдачи изделий, в месте их нахождения.

Пункты выдачи изделий должны соответствовать следующим требованиям:

В пунктах выдачи изделий должна быть реализована возможность бесперебойного обеспечения инвалидов техническими средствами реабилитации в течение не менее 8 часов в сутки, при этом в течение всего времени, в соответствии с режимом работы, в пунктах выдачи должны находиться представители Поставщика для возможности предоставления инвалидам консультаций по техническим характеристикам изделий и подбора изделий с учетом индивидуальных особенностей каждого конкретного инвалида.

Пункты выдачи изделий должны быть оборудованы средствами связи.

Пункты выдачи изделий должны соответствовать стандартам и требованиям, предъявляемым к условиям хранения изделий медицинского и санитарно-гигиенического назначения для взрослых, страдающих недержанием.

Пункты выдачи должны быть организованы согласно Приказа Министерства труда и социальной защиты населения РФ от 30.07.2015г. №527н «Об утверждении Порядка обеспечения условий доступности для инвалидов объектов и предоставляемых услуг в сфере труда, занятости и социальной защиты населения, а также оказания им при этом необходимой помощи».

 **Требования к сроку поставки товара**

Поставка Товара Получателем не должна превышать 30 календарных дней, а в отношении Получателей, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.

Срок поставки товарасдаты получения от Заказчика реестра Получателей товара до 02.12.2024г.

**Требования к сроку и (или) объему предоставленных гарантий качества товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения – являются продукцией одноразовой, в связи с чем, срок предоставления гарантии качества не устанавливается, но должен быть указан срок годности изделия и условия хранения.

Срок годности изделий и условия хранения должны быть указаны на упаковке.

Остаточный срок годности товара на момент выдачи Получателю должен составлять не менее 1 года.

**Обоснование использования показателей, требований, условных обозначений и терминологии**

Понятия, требования, показатели, условные обозначения и терминология приведена в соответствии с Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации № 342н от 27 апреля 2023г. "Об утверждении перечня показаний и противопоказаний для обеспечения инвалидов техническими средствами реабилитации", Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации № 86н от 13.02.2018 г. «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» и ИПРА (ИПР) инвалидов.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование объекта закупки по КТРУ и код | Наименование объекта закупки и номер вида ТСР по классификации | Требования к техническим и функциональным характеристикам | Объём/Размер | **Кол. (шт)** |
| Покрытие жидкое из синтетического полимера для создания защитной пленки, нестерильное32.50.50.000-00000303 | 21-01-33 Защитная пленка во флаконе, не менее 50 мл | Защитная пленка во флаконе прозрачная жидкость на силиконовой основе, при нанесении на кожу и высыхании образует полупроводящую эластичную защитную пленку, устойчивую к воздействию воды, усиливающую адгезивныесвойства кало-и уроприемников, используется для ухода за чувствительной, травмированной или раздраженной кожей вокруг стомы с целью предотвращения контактного дерматита и защиты кожи от агрессивного воздействия мочи и кала, а также от механических повреждений, вызываемых при удалении адгезива с кожи вокруг стомы. Пленка не растворяется в воде и обеспечивает защиту даже при купании. | не менее 50 мл | 4350 |