**Описание объекта закупки в соответствии со** [**статьей 33**](https://mobileonline.garant.ru/#/document/70353464/entry/33) **Федерального закона от 5 апреля 2013 г.   
№ 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»**

**ЭА.53-24**

**Наименование объекта закупки:** Поставка технических средств реабилитации (уроприемников) для обеспечения ими в 2024 году

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование Товара | Технические характеристики | Количество (шт.) |
| 1 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: 1. Адгезивная пластина, плоская; 2. Уростомный мешок. | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого уроприемникаАдгезивная пластина для уроприемника двухкомпонентного должна быть с клеевым слоем на натуральной, гипоаллергенной основе, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующему фланцу мешка. | 3 810 |
| 2 | Мешок уростомный для двухкомпонентного дренируемого уроприемника.Уростомный мешок должен быть дренируемым, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины | 11 430 |
| 3 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной | Уроприемник однокомпонентный неразъемный должен быть уростомный мешок из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной пластиной, структуры состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с диаметром стартового отверстия не более 15 мм. | 13 950 |
| 4 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник для втянутых стом в комплекте: 1. Адгезивная пластина, конвексная; 2. Уростомный мешок. | Конвексная адгезивная пластина для втянутых стом для уроприемника двухкомпонентного должна быть круглой формы с прозрачным гипоаллергенным гидроколлоидным адгезивом спиралевидной структуры, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса или без крепления для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующем фланцу мешка. Минимальное вырезаемое отверстие должно быть не более 15 мм, максимальное вырезаемое отверстие должно быть не менее 43 мм. По потребности Получателей | 150 |
| 5 | Уростомный мешок для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом. Мешок уростомный многокомпонентный Размер фланца (диаметр), единица измерения миллиметр, диапазон от более или равно 50,1 мм, до менее или равно 60,00 мм.  Уростомный мешок должен быть дренируемым, из многослойного, не прозрачного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. | 450 |
| **ИТОГО** | |  | **29 790** |

**Требования к безопасности товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ИСО 10993-1-2021 ["Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска"](https://internet.garant.ru/#/document/403448084/paragraph/1/doclist/6549/1/0/0/JTVCJTdCJTIybmVlZF9jb3JyZWN0aW9uJTIyJTNBZmFsc2UlMkMlMjJjb250ZXh0JTIyJTNBJTIyMTA5OTMtMS0yMDIxJTIyJTdEJTVE), ГОСТ ИСО 10993-5-2011 ["Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro"](https://internet.garant.ru/#/document/70889330/paragraph/1/doclist/6621/1/0/0/JTVCJTdCJTIybmVlZF9jb3JyZWN0aW9uJTIyJTNBZmFsc2UlMkMlMjJjb250ZXh0JTIyJTNBJTIyMTA5OTMtNS0yMDExJTIyJTdEJTVE), ГОСТ ИСО 10993-10-2011 «[Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия](https://internet.garant.ru/#/document/70889334/paragraph/1/doclist/6665/1/0/0/JTVCJTdCJTIybmVlZF9jb3JyZWN0aW9uJTIyJTNBZmFsc2UlMkMlMjJjb250ZXh0JTIyJTNBJTIyMTA5OTMtMTAtMjAxMSUyMiU3RCU1RA==)», ГОСТ Р 52770-2023 «Изделия медицинские. Система оценки биологического действия. Общие требования безопасности», ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 58235-2022 «Специальные средства при нарушении функции выделения». Термины и определения. Классификация».

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения Российской Федерации.

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

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.

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения 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 и срок годности;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии).

Срок годности технических средств реабилитации на момент выдачи должен быть не менее 1 года.

Место поставки: Предоставить Получателям согласно реестру получателей в пределах административных границ субъекта Российской Федерации право выбора одного из способов получения Товара: 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, организованных в соответствии с приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 30 июля 2015 г. № 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»

Заказчик: Отделение Фонда пенсионного и социального страхования Российской Федерации по Иркутской области.