**Описание объекта закупки в соответствии со статьей 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»**

**ЗКЭФ.113/24**

**Наименование объекта закупки:** Поставка технических средств реабилитации специальных средств при нарушении функций выделения (средств по уходу за стомой) для обеспечения ими в 2024 году

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара, услуги (работы) | Технические характеристики | Единица измерения | Количество |
| 1 | Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников-Повязка перистомная/околораневая/28 | Эластичная пластина – полукольцо должно подходить для любого телосложения, следовать рельефу и движениям тела, обеспечивать дополнительную фиксацию пластины калоприемника (уроприемника) по внешнему краю, продлевать срок использования калоприемников (уроприемников)Пластина-полукольцо должна легко удаляться вместе с калоприемником (уроприемником) или отдельно. | Штука | 4480 |
| 2 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в тубе, не менее 60 г/Повязка перистомная/околораневая/28 | Паста - герметик для защиты и выравнивания кожи, применяется для защиты кожи от воздействия вредных выделений из стомы и при недержании. Форма выпуска-тюбик не менее 60 гр. | Штука | 6608 |
| 3 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в полосках, не менее 60 г Повязка перистомная/околораневая/28 | Паста-герметик предназначена для выравнивания кожи вокруг стомы при наличии неровностей (рубцов, складок) перед фиксацией калоприемника/уроприемника. Форма поставки – полоски в упаковке (коробке). Объем одной упаковки (коробки) 60 г. Справочно: при поставке пасты-герметика для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в полосках, под единицей Товара – «штука» в столбце «Количество» настоящей таблицы подразумевается единица поставляемого Товара – полоска не менее 6 г. | Штука | 2840 |
| 4 | Крем защитный в тубе, не менее 60 мл /Повязка перистомная/околораневая/28 | Защитный крем применяется для предохранения кожи от воздействия вредных выделений из стомы и при недержании. Форма выпуска-тюбик не менее 60 мл. | Штука | 7788 |
| 5 | Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе, не менее 25 г Повязка перистомная/околораневая/28 | Пудра абсорбирующая обладает рассыпчатой консистенцией. Порошок наносится на перистомальную кожу перед наложением адгезивной пластины. Порошок способствует заживлению кожи вокруг стомы, а также более длительному ношению калоприемника. Форма выпуска – флакон не менее 25 гр. | Штука | 2792 |
| 6 | Защитные кольца для кожи вокруг стомы/Повязка перистомная/околораневая/28 | Моделируемое адгезивное защитное кольцо для защиты кожи должно быть для выравнивания шрамов и складок на коже вокруг стомы, герметизации пластин калоприемников и уроприемников. Должно обеспечивать длительную защиту от протекания кишечного отделяемого или мочи. Калоприемник (уроприемник) должен легко наклеиваться поверх кольца, кольцо удаляется вместе с пластиной калоприемника (уроприемника) | Штука | 2280 |
| 7 | [Защитная пленка в форме салфеток, не менее 30 шт. /Покрытие жидкое из синтетического полимера для создания защитной пленки, нестерильное/28](http://zakupki.fss.ru/#/Koz?id=14098351) | Защитная пленка (салфетка) должна быть предназначена для ухода за чувствительной, травмированной или раздраженной кожей для предотвращения развития контактного дерматита и защиты кожи от механических повреждений и агрессивного воздействия мочи икала. Форма выпуска - салфетки | Штука | 230880 |
| **ИТОГО** |  | **257 668** |

**Требования к безопасности товара**

Технические средства реабилитации - специальные средства при нарушении функций выделения (средства по уходу за стомой) 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", ГОСТ ИСО 10993-5-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ИСО 10993-10-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования сенсибилизирующего действия», ГОСТ Р 52770-2023 «Изделия медицинские. Система оценки биологического действия. Общие требования безопасности». Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ Р 51632-2021 «Т[ехнические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний](https://internet.garant.ru/#/document/403038424/paragraph/1/doclist/100/1/0/0/JTVCJTdCJTIybmVlZF9jb3JyZWN0aW9uJTIyJTNBZmFsc2UlMkMlMjJjb250ZXh0JTIyJTNBJTIyNTE2MzItMjAyMSUyMiU3RCU1RA==)», 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, указанного в пункте 1.1. Контракта, 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».