**Приложение 1**

**к Извещению об осуществлении закупки**

**Техническое задание (описание объекта закупки)**

**на поставку специальных средств при нарушении функций выделения в 2024 году**

**1. Общие положения**

**1.1. Заказчик:** ОСФР по Хабаровскому краю и ЕАО (680000, г. Хабаровск, ул. Ленина, д. 27).

**1.2. Поставщик:** участник закупки, с которым заключается контракт.

**1.3. Место поставки товара:** Хабаровский край и Еврейская автономная область Российской Федерации.

**1.4. Срок поставки товара:** с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара до 31.10.2024.

**1.5. Календарный план поставки товара в субъект Российской Федерации:** в течение 30 календарных дней со дня, следующего за днем заключения Контракта.

1. **Общие технические характеристики товара:**

2.1. Специальные средства при нарушении функций выделения (далее – Товар) предназначены для устранения агрессивного воздействия кишечного содержимого на кожу инвалидов (далее – Получатели).

1. **Функциональные и технические характеристики товара:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Наименование товара/Код вида ТСР/КТРУ** | **Описание функциональных и технических характеристик товара** | **Кол-во товара,**  **(штук)** |
| 1 | Очиститель для кожи в форме салфеток, не менее 30 шт.  21-01-36  32.50.13.190-00006911 | Очиститель для кожи вокруг стомы — очищающее средство, заменяющее мыло и воду, растворители и другие агрессивные или высушивающие кожу вещества, должно позволять безопасно удалить остатки адгезивов и других средств ухода за кожей, комфортно обеспечивать гигиену кожи вокруг стомы. Мягкие, нетканые целлюлозные салфетки, пропитанные раствором. Каждая салфетка должна быть предназначена для однократного применения. Наличие специальной засечки на каждом блистере для легкого вскрытия. Каждая салфетка должна быть в индивидуальной блистерной упаковке, что способствует надежному сохранению действующего раствора на протяжении всего срока годности, в упаковке не менее 30 шт. | 68 400 |
| **Итого:** | | | **68 400** |

**3. Требования к упаковке, маркировке и отгрузке товара:**

На Товаре не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы) видимые невооруженным глазом.

Специальные средства при нарушении функций выделения должны быть упакованы по несколько штук в пакеты из полимерной пленки, пачки или другую тару, обеспечивающую сохранность при транспортировании и хранении. Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены.

Транспортирование товара осуществляется любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Маркировка на упаковке должна содержать:

- 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 пользования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии).

**4. Требования к качеству и безопасности товара:**

Товар должен соответствовать требованиям Национальных стандартов Российской Федерации ГОСТ Р 52770-2023 «Изделия медицинские. Система оценки биологического действия. Общие требования безопасности», ГОСТ Р 58235-2022 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация», 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»; Межгосударственных стандартов ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска», ГОСТ ISO 10993-5-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность методами in vitro», ГОСТ ISO 10993-10-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования сенсибилизирующего действия».

Конструкция специальных средств при нарушении функций выделения должна обеспечивать получателю удобство и простоту обращения с ними, должна соответствовать степени компенсации ограничения жизнедеятельности, а также отвечать следующим медицинским и социальным требованиям:

- герметичность; - прочность прикрепления;

- безопасность для кожных покровов;

- эстетичность;

- незаметность;

- полная изоляция содержимого от внешней среды и одежды получателя.

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушении функций выделения должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

Срок годности Товара, установленный производителем на момент выдачи получателям должен составлять 12 месяцев.

Товары должны иметь действующие регистрационные удостоверения, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.