1. **Описание объекта закупки (техническое задание)**

**на поставку специальных средств при нарушениях функций выделения**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование товара/  Наименование продукции по КТРУ/ОКПД2 | Наименование характеристики | Тип характеристики | Значение характеристики | Инструкция по заполнению характеристик в заявке | Количество товара,  шт. |
| 1. | Уропрезерватив с пластырем/ 32.50.50.000-00000279 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-18** Уропрезерватив с пластырем | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **780** |
| Функциональные характеристики | Качественная | - из гипоаллергенного латекса с утолщенным гофрированным сливным портом, обеспечивающий постоянный и беспрепятственный отток мочи даже при перегибании на 90 градусов; с двусторонним гидроколлоидным адгезивным пластырем, в индивидуальной упаковке. Диаметр 25 мм, 30 мм, 35 мм, 40 мм. Размер подбирается по заявке Заказчика, в зависимости от индивидуальной потребности получателя. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 2. | Уропрезерватив для пениса\_порт при недержании мочи, одноразового использования, стерильный/ 32.50.50.000-00000278 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-19** Уропрезерватив самоклеящийся | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **1 020** |
| Функциональные характеристики | Качественная | - с клеевым слоем на его внутренней поверхности. Клеящий слой не влияет на эластичность и обеспечивает надежную фиксацию и защиту от протекания. Сливной конец обеспечивает постоянный и беспрепятственный отток мочи, даже если он загнут или перекручен. Диаметр 20 мм, 25 мм, 30 мм, 35 мм. Имеет индивидуальную упаковку. Размер подбирается по заявке Заказчика, в зависимости от индивидуальной потребности получателя. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 3. | Повязка перистомная/околораневая/ 32.50.50.000-00000274 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-29** Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в тубе, не менее 60 г. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **1 318** |
| Функциональные характеристики | Качественная | Моделируемая паста полужидкой консистенции, уплотняющаяся при нанесении на кожу или пластину, для защиты кожи, герметизации пластины калоприемника или уроприемника, выравнивания поверхностных шрамов и складок на коже вокруг стомы. В тубе не менее 60 г. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 4. | Повязка перистомная/околораневая/ 32.50.50.000-00000274 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-30** Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в полосках, не менее 60 г | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **800** |
| Функциональные характеристики | Качественная | Моделируемая паста плотно-эластичной консистенции в полосках, не содержащая спирт, для защиты кожи, герметизации пластины калоприемника или уроприемника, выравнивания глубоких шрамов и складок на коже вокруг стомы.  Каждая полоска нанесена на защитный слой. Масса каждой полоски не менее 6 г. Количество указанно в виде суммы полосок массой не менее 6 г. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |  |
| 5. | Повязка перистомная/околораневая/ 32.50.50.000-00000274 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-31** Крем защитный в тубе, не менее 60 мл | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **1 462** |
| Функциональные характеристики | Качественная | Защитное увлажняющее или восстанавливающее средство для ухода за кожей вокруг стомы или промежности. Профилактическое и заживляющее средство при раздражении и мацерации кожи вокруг стомы в тубе, не менее 60 мл. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке. Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов. На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 6. | Повязка перистомная/околораневая/ 32.50.50.000-00000274 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-32** Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе, не менее 25 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **670** |
| Функциональные характеристики | Качественная | Мелкодисперсные абсорбирующие нестерильные вещества для ухода за раздраженной мокнущей кожей вокруг стомы. Изделие для одноразового использования. В тубе, не менее 25 г. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 7. | Покрытие жидкое из синтетического полимера для создания защитной пленки, нестерильное/ 32.50.50.000-00000303 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-33** Защитная пленка во флаконе, не менее 50 мл. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **734** |
| Функциональные характеристики | Качественная | Вещество для защиты кожи вокруг стомы и кожи промежности от агрессивного воздействия мочи и кала, а также от механических повреждений при отклеивании адгезивов, при нанесении и высыхании образует на коже полупроводящую эластичную защитную пленку, устойчивую к воздействию воды.Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. На силиконовой основе, во флаконе, не менее 50мл. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 8. | Повязка перистомная/околораневая/32.50.50.000-00000274 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования |  | **21-01-39** Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников, не менее 40 шт. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **6 800** |
| Функциональные характеристики | Качественная | Эластичная адгезивная пластина - полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников на теле должна быть гидроколлоидной с защитным покрытием.  Количество указано в виде суммы поштучных адгезивных пластин-полуколец для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 9. | Повязка перистомная/околораневая/32.50.50.000-00000274 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | **21-01-41** Защитные кольца для кожи вокруг стомы | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | **1560** |
| Функциональные характеристики |  | - гипоаллергенное, моделируемое адгезивное защитное кольцо предназнчено для защиты кожи, выравнивания шрамов и складок на коже вокруг стомы, герметизации пластин калоприемников и уроприемников, обеспечивает длительную защиту от протекания кишечного отделяемого или мочи, не содержит парабенов, толщина кольца не менее 2 мм. Каждое кольцо в индивидуальной упаковке. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке 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 содержит:  - 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. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
|  |  |  |  | **Итого:** |  | **15 144** |

**Место поставки:** предоставить Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах Тамбовской области, право выбора способов получения Товара:

- по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя в том одного из 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 30.07.2015 № 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».

**Срок поставки товара:** с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара до «30» ноября 2024 года. Поставка Товара Получателям не должна превышать 30 календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.