1. **Описание объекта закупки (техническое задание)**
2. **на поставку специальных средств при нарушениях функций выделения**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара/Код позиции по КТРУ | Наименование характеристики | Тип характеристики | Значение характеристики | Инструкция по заполнению характеристик в заявке | Количество товара, шт. |
| 1. | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентный/32.50.13.190-00006906 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной/ 21-01-01 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | 14 250 |
| Функциональные характеристики | Качественная | Дренируемый герметичный стомный мешок, неразъемный, из непрозрачного/прозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала( пленки), с односторонним или двусторонним покрытием из мягкого нетканого (полимерного) материала, с дренажным отверстием, с зажимом или встроенной застежкой для закрывания дренажного отверстия, с фильтром/без фильтра со встроенной гидроколлоидной гипоалергенной адгезивной пластиной с защитным покрытием с шаблоном для вырезания отверстий под стом, с вырезаемым, готовым или моделируемым отверстием под стому; | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Максимальные диаметры вырезаемого отверстия: | Качественная | не менее 60 мм и не более 70 мм | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Диаметр предварительного отверстия | Качественная | не более 20 мм | 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 | Специальные средства при нарушениях функций выделения соответствуют требованиям ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 2. | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентный/32.50.13.190-00006906 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной/ 21-01-01 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | 35 730 |
| Функциональные характеристики | Качественная | Дренируемый герметичный стомный мешок, неразъемный, из непрозрачного/прозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала( пленки), с односторонним или двусторонним покрытием из мягкого нетканого (полимерного) материала, с дренажным отверстием, с зажимом или встроенной застежкой для закрывания дренажного отверстия, с фильтром/без фильтра со встроенной гидроколлоидной гипоалергенной адгезивной пластиной с защитным покрытием с шаблоном для вырезания отверстий под стом, с вырезаемым, готовым или моделируемым отверстием под стому; | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Максимальные диаметры вырезаемого отверстия: | Качественная | не менее 70 мм и не более 80 мм | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Диаметр предварительного отверстия | Качественная | не более 20 мм | 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 | Специальные средства при нарушениях функций выделения соответствуют требованиям ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| **Итого:** | 49 980 |

 **Место поставки:** предоставить Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах административных границ Тамбовской области 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 30.07.2015 № 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:** в пункт поставки на территории Тамбовской области в течение 4-х рабочих дней с даты подписания государственного контракта.

С даты получения от Заказчика реестра получателей Товара до «10» декабря 2024 года.