**Приложение 1**

**к Извещению об осуществлении закупки**

**Описание объекта закупки (Техническое задание)**

**на поставку специальных средств при нарушении функций выделения для обеспечения инвалидов в 2023 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 по следующим направлениям:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Районы доставки\*** | **Количество поставки**  **в штуках** |
| 1 | г. Хабаровск, Хабаровский район, Вяземский район, г. Вяземский, район им. Лазо, Бикинский район, Нанайский район | 12 600 |
| 2 | г. Амурск с Амурским районом, Верхнебуреинский район | 60 |
| 3 | г. Комсомольск-на-Амуре с Комсомольским районом, Солнечный район | 11 070 |
| 4 | Советско-Гаванский район, Ванинский район | 40 |
| 5 | Николаевский район, Ульчский район, п. Охотск | 30 |
| 6 | г. Биробиджан, Биробиджанский район, Октябрьский район, Ленинский район, Смидовичский район, Облученский район | 720 |
| **Итого:** | | **24 520** |

*\** в ходе исполнения Государственного контракта распределение Товара по районам может быть изменено по независящим от воли Сторон причинам, в том числе с учетом фактических обращений инвалидов

**1.4. Срок поставки товара:** с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара до 20.11.2023.

**1.5. Календарный план поставки товара в субъект Российской Федерации:** по 30.09.2023.

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** | **Описание функциональных и технических характеристик товара** | **Кол-во товара,**  **(штук)** |
| 1 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в тубе, не менее 60 г  21-01-29 | Паста герметизирующая должна быть предназначена для защиты кожи, герметизации уро или калоприемника, выравнивать шрамы, впадинки, складки на коже вокруг стомы. | 640 |
| 2 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в полосках, не менее 60 г  21-01-30 | Паста герметизирующая должна быть предназначена для защиты кожи, герметизации уро или калоприемника, выравнивать шрамы, впадинки, складки на коже вокруг стомы. | 40 |
| 3 | Защитная пленка во флаконе, не менее 50 мл  21-01-33 | Защитная пленка должна быть предназначена для защиты кожи вокруг стомы и кожи промежности от агрессивного воздействия мочи и кала, а также от механических повреждений при отклеивании адгезивов. Защитная пленка при нанесении и высыхании должна образовывать на коже полупроводящую эластичную защитную пленку, устойчивую к воздействию воды. | 860 |
| 4 | Защитная пленка в форме салфеток, не менее 30 шт.  21-01-34 | Защитная пленка должна быть предназначена для защиты кожи вокруг стомы и кожи промежности от агрессивного воздействия мочи и кала, а также от механических повреждений при отклеивании адгезивов. Защитная пленка должна образовывать на коже полупроводящую эластичную защитную пленку, устойчивую к воздействию воды. Каждая салфетка должна быть в индивидуальной блистерной упаковке. | 22 980 |
| **Итого:** | | | **24 520** |

Требование к формированию лотов при осуществлении закупок медицинских изделий, установленное Постановлением Правительства РФ от 19.04.2021 N 620 "О требовании к формированию лотов при осуществлении закупок медицинских изделий, являющихся объектом закупки для обеспечения государственных и муниципальных нужд" не применяется, так как объем денежных средств, направленных государственным заказчиком на закупку медицинских изделий в предшествующем году, составил более 100 млн. рублей.

**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: ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», 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 10993-5-2011 «Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и 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.

Товар должен иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.