Приложение №1 Извещению

о проведении запроса котировок

в электронной форме

**Описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 Закона № 44-ФЗ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование объекта закупки: Поставка инвалидам в 2023 году технических средств реабилитации, а именно специальных средств при нарушениях функций выделения.

|  |
| --- |
| Количество технических средств реабилитации: 31 950 шт.  |
| Технические и количественные характеристики:  |
|

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование товара по КТРУ/ОКПД2 | Наименование Согласно Приказу Министерства труда и соц. защиты РФ от 13.02.2018г № 86н | Общие характеристикитовара | Показатель характеристики | Кол-во(шт) |
| ОКПД2:32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировкиКТРУ:32.50.13.190-00006894 | Катетер для самокатетеризации лубрицированный (с зафиксированным гидрофильным покрытием)21-01-20 |  Катетеры для самокатетеризации лубрицированные (мужские, женские, детские) должны быть разных размеров в соответствии с потребностью инвалидов. Катетер должен быть изготовлен из высококачественного поливинилхлорида (ПВХ), покрытого гидрофильным лубрикантом, требующего/ не требующего активации. Длина не менее 10 см не более 45 см. Наконечник катетера прямой цилиндрический, с двумя боковыми отверстиями с отполированными и покрытыми лубрикантом краями. Катетер должен быть стерилен и находится в индивидуальной упаковке | Наличие | 14625 |
|  ОКПД 2: 32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации21-01-21 | Комплексная система, содержащая катетер и мешок для сбора мочи. Одноразовый катетер покрыт гидрофильным лубрикантом (смазкой) по всей длине, для обеспечения свободного введения катетера в уретру. Катетер изготовлен из поливинилхлорида и покрыт лубрикантом. Мешок для сбора мочи оснащен мерной шкалой (при наличии), ручкой и приспособлением для слива мочи (при наличии). | Наличие | 9375 |
| ОКПД 2: 32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной21-01-15 | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи), дневной объемом не менее 500 мл., не более 1500 мл. Мешок незаметен под одеждой и бесшумен, задняя сторона мешка покрыта приятным на ощупь мягким нетканым материалом, который позволяет коже дышать. Антирефлюксный клапан предотвращает обратный заброс мочи, мешок имеет двойную запайку по контуру, что придает ему дополнительную прочность. Оснащен удобными сливными клапанами и плотно закрывается. Длина дренажной трубки регулируемой длины должна быть не менее 50 см, не более 90 см. | Наличие | 6750 |
| ОКПД 2: 32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки КТРУ: 32.50.13.190-00006909:Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге21-01-17 | Ремешки для крепления мешков для сбора мочи к ноге, длина не менее 55 см, должны быть изготовлены из эластичного материала, регулируемые по длине. | Наличие | 1200 |
| ИТОГО |  |  | 31950 |

 |
|  |

**Срок поставки Товара:** с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара не позднее **31.03.2023г.****Условия поставки:** Товар должен быть поставлен в полном объеме в Республику Бурятия г.Улан-Удэ в пункт выдачи Товара Получателям, организованный Поставщиком со дня, следующего за днем заключения контракта в течение 25 календарных дней.  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, но не позднее **31.03.2023**. Поставка Товара по месту жительства Получателей (по выбору Получателя) осуществляется Поставщиком после получения от Заказчика Реестра получателей Товара. Выборочная проверка поставляемого Товара осуществляется Заказчиком до поставки Товара Получателям в течение 3\_(трех) рабочих дней с даты получения от Поставщика информации о поступлении Товара в субъект Российской Федерации (Республика Бурятия г. Улан-Удэ). По результатам выборочной проверки Заказчик в течение 5 (пяти) дней подписывает акт выборочной проверки поставляемого Товара либо направляет Поставщику отказ от подписания данного акта в письменной форме с указанием причин отказа и сроков их устранения. Поставщик гарантирует, что поставляемый Товар соответствует стандартам на данные виды Товара, а также требованиям технического задания. **Срок действия Направления**: **не позднее 31.03.2023г**.**Место поставки:** Республика Бурятия, по месту жительства Получателя или по месту нахождения пункта выдачи. **Порядок поставки товара:** Организовать на территории г.Улан-Удэ пункт выдачи Товара Получателей и официально сообщить Заказчику адрес организованного пункта. Установить график работы пунктов выдачи Товара, включая работу в один из выходных дней. Пункты выдачи Товара и склад Поставщика должны быть оснащены видеокамерами.Представить Заказчику 1. действующие регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 N323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;2. декларации о соответствии или сертификаты соответствия качества товара, в случае если данный товар подлежит обязательному декларированию или сертификации в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации. Получить от Заказчика реестр получателей Товара в срок не более 2 рабочих дней с даты подписания акта выборочной проверки поставляемого Товара. Предоставить Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах административных границ субъекта Российской Федерации (Республика Бурятия) право выбора одного из способов получения Товара:по месту жительства Получателя;в пунктах выдачи.Осуществлять поставку путем передачи Товара Получателям или их представителям при представлении ими паспорта и направления (по форме, утвержденной приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 21.08.2008 № 439н), выдаваемого Заказчиком, подписанного уполномоченным на дату выдачи направления лицом Заказчика.В случае, если от имени Получателя действует его представитель, то предъявляется документ, удостоверяющий личность представителя, и соответствующий документ, подтверждающий полномочия представителя, с указанием данных получателей в акте-приема - передачи товара. Указанные документы, предоставляемые представителем Получателя, должны быть действительными и не утратившими юридическую силу, в том числе по основаниям, предусмотренным статьей 188 Гражданского кодекса Российской Федерации, на момент передачи Изделия представителю Получателя.Вести аудиозапись телефонных разговоров с Получателями (представителями Получателей) по вопросам получения Товара с обеспечением их информирования о ведении аудиозаписи, а также вести журнал телефонных звонков Получателям, включенным в реестр получателей Товара, с пометкой о времени и результате звонка (в части согласования с Получателем (представителем Получателя) даты, времени и места поставки Товара) с предоставлением указанного журнала Заказчику по его требованию.Обеспечить корректное обращение с Получателями (представителями Получателей) при передаче Товара, а также исключить ситуации длительного ожидания Получателей при получении Товара.**Требования к гарантии качества технических средств реабилитации.**Данные средства являются продукцией одноразовой, в связи с чем, срок предоставления гарантии качества специальных средств при нарушениях функций выделения не устанавливается. Срок годности специальных средств при нарушении функций выделения – не менее 6 (шести) месяцев на дату поставки Товара Получателям.Поставщик обязан принять от Получателя некачественный Товар и заменить его в течение 5 (пяти) календарных дней с даты его обращения на аналогичный Товар надлежащего качества.

|  |
| --- |
|  Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними; |
|  В специальных средствах при нарушениях функций не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), видимые невооруженным глазом; |
|  Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ Р 52770-2016«Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний». Общие технические условия», ГОСТ ISO 10993-11-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 11. Исследования общетоксического действия», ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro»; ГОСТ 31214-2016 «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность». Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ ISO 10993-3-2018 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 3. Исследования генотоксичности, канцерогенности и токсического действия на репродуктивную функцию». ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ISO 10993-6-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 6. Исследования местного действия после имплантации», ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ ISO 10993-11-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 11. Исследования общетоксического действия», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ 19126-2007 «Инструменты медицинские металлические. Общие технические условия». |

 |