**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 10 марта 2024.

**1.5. Календарный план поставки товара в субъект Российской Федерации:** по 05.02.2024.

1. **Общие технические характеристики товара:**

2.1. Специальные средства при нарушении функций выделения (далее – Товар) устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого, мочи, и устранения их агрессивного воздействия 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 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной конвексной пластиной21-01-02Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентный32.50.13.190-00006906 | Дренируемый стомный мешок неразъемный, с зажимом, со встроенной конвексной адгезивной пластиной на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с вырезаемым отверстием под стому. Диаметр стартового отверстия должен быть от 8 мм до 20 мм. Максимальный диаметр вырезаемого отверстия должен быть не более 70 мм. | 1 260 |
| 2 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной21-01-05 | Дренируемый уростомный мешок неразъемный, со встроенной адгезивной пластиной на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому в зависимости от потребности получателя (в диапазоне от 10 мм до 55 мм с шагом не более 5 мм). Мешок из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с антирефлюксным и сливным клапанами, объем мешка средний. | 4 950 |
| 3 | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого уроприемника21-01-11 | Адгезивная пластина плоская должна легко адаптироваться к форме живота, с клеевым слоем на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с защитным покрытием, с фланцем для крепления мешка диаметром от 40 мм до 60 мм соответствующим фланцу мешка, в зависимости от потребности получателя. | 690 |
| 4 | Мешок уростомный для двухкомпонентного дренируемого уроприемника21-01-11 | Мешок уростомный дренируемый большой должен быть изготовлен из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах биостабильного полиэтилена или медицинского поливинилхлорида, обладающего стойкостью в условиях воздействия ферментативной системы, с клапаном, предотвращающим возвратный ток мочи, снабжен удобным краном для выпуска мочи или присоединения к ночному дренажному мочеприемнику. Размер в зависимости от потребности получателя 40 мм, 50 мм, 60 мм. Диаметр фланца мешка должен соответствовать диаметру фланца пластины. | 2 070 |
| **Итого:** | **8 970** |

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 Российской Федерации 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 действующие регистрационные удостоверения, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.