Приложение № 1 к Извещению о проведении электронного аукциона

**Описание объекта закупки**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование Товара (по 86 н) (Наименование по КТРУ) | КТРУ/ОКПД 2 | Описание объекта закупки | | Единица измерения | Количество |
| 21-01-10  Двухкомпонентный недренируемый калоприемник для втянутых стом в комплекте:  адгезивная пластина, конвексная,  мешок недренируемый. | 32.50.13.190-00006903  32.50.13.190-00006903 | Калоприемники двухкомпонентные недренируемые для втянутых стом, в комплекте: конвексная адгезивная пластина, недренируемый мешок.  Адгезивная пластина конвексная вогнутой формы для фиксации калоприемника на передней брюшной стенке, соединяющаяся со стомным мешком, с/без креплений для пояса, с защитным покрытием, с шаблоном для вырезания отверстий под стому, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка. Пластина должна быть гибкая, устойчивая к эрозии, легко адаптироваться к форме живота, должна абсорбировать естественную влагу кожи. Спиралевидное переплетение адгезивных слоев должно обеспечивать дополнительную защиту кожи, а также, усиливать надежность присоединения пластины к области стомы. Пластина рассчитана на длительное ношение.  Тип фланцевого соединения: механическое. Глубина конвекса не менее 4,5 мм.  Вырезаемое отверстие под стому в диапазоне не менее 15 мм и не более 51 мм, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка, Диаметр фланца – не менее 60 мм  Стомный мешок недренируемый двухкомпонентного калоприемника для втянутых стом:  Разъемный, герметичный стомный мешок из непрозрачного/прозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала (пленки), с односторонним или двусторонним мягким покрытием, с фильтром; с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. Фланец должен быть размером не менее 60 мм. Запорное устройство (замок) фланцевого соединения «ридикюльного» типа. Стомные мешки должны быть полностью совместимы и адаптированы к пластинам. | Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям национального стандарта Российской Федерации «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ Р ИСО 10993-5-2011, ГОСТ Р ИСО 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представленной на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность», ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация» и ГОСТ Р 58237-2018 «Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний», а в части наименования технических средств реабилитации приказ Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13 февраля 2018 года № 86н «Об утверждении классификации технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 года №2347-р».  - изделия должны быть разработаны, изготовлены и упакованы таким образом, чтобы их технические характеристики и эксплуатационные свойства в период использования по назначению не испытывали вредного воздействия при транспортировании и хранении изделий;  - изделия должны быть снабжены этикеткой (маркировкой), информирующей пользователя об изготовителе, области применения продукции, о сроках хранения, а также предупреждающей о мерах безопасности при эксплуатации;  - хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории изделий;  - транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.  Упаковка специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.  Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.  Вся информация на упаковке должна быть представлена на русском языке.  На маркировке и упаковке должна быть в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о товарах и их изготовителях, обеспечивающую возможность правильного выбора товаров.  Информация в обязательном порядке должна содержать:  - наименование товара;  - место нахождения (адрес), фирменное наименование изготовителя (продавца), место нахождения (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей и производящей ремонт и техническое обслуживание товара, для импортного товара – наименование страны происхождения товара;  - сведения об обязательном подтверждении соответствия товаров в порядке, определенном законодательством Российской Федерации о техническом регулировании;  - сведения об основных потребительских свойствах товара;  - правила и условия эффективного и безопасного использования товара ( инструкция по применению);  - срок службы (срок годности), если он установлен для конкретного товара, а также сведения о возможных последствиях по истечении указанного срока;  - сведения о номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских целях, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в установленном порядке, а также, с учетом особенностей конкретного вида товара, сведения о его назначении, способе и условиях применения, действии и оказываемом эффекте, ограничениях (противопоказаниях) для применения;  - не допускается применение изделий, если нарушена упаковка;  - сведения об утилизации изделий могут быть указаны в инструкциях по применению изделий или другой документации, прилагаемой к изделию.  Качество Товара должно подтверждаться Декларацией о соответствии либо сертификатом(при наличии).  Документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение, выданное в соответствии со ст. 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ.  Технические характеристики и эксплуатационные свойства изделия не должны оказывать такое вредное воздействие, которое подвергало бы риску безопасность пользователя или других лиц в течение срока службы изделия, указанного изготовителем, при эксплуатации в соответствии с инструкцией изготовителя. | шт.  шт. | 7  21 |
| 21-01-12  Двухкомпонентный дренируемый уроприемник для втянутых стом в комплекте:  адгезивная пластина, конвексная,  мешок уростомный  (мешок уростомный многокомпонентный) | 32.50.13.190  32.50.13.190-00043 | Урооприемники двухкомпонентные дренируемые для втянутых стом в комплекте: адгезивная конвексная пластина, уростомный мешок  Адгезивная конвексная пластина двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом монослойная или многослойная пластина вогнутой формы для фиксации уроприемника на передней брюшной стенке при втянутых или плоских стомах, соединяющаяся с уростомным мешком, без/с креплениями для пояса, с защитным покрытием с шаблоном для вырезания отверстий под стому, с вырезаемыми отверстиями под стому с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка. Тип фланцевого соединения: механическое. Глубина конвекса не менее 4,5 мм.  Вырезаемое отверстие под стому в диапазоне не менее 15 мм и не более 51 мм, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка, Диаметр фланца – не менее 60 мм;  Уростомный мешок дренируемый двухкомпонентного уроприемника:  герметичный, стомный мешок из непрозрачного/прозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала (пленки), с односторонним или двусторонним мягким покрытием, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. Диаметр фланца – не менее 60 мм. | шт.  шт. | 10  30 |
| 21-01-39  Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников, не менее 40 штук | 32.50.13.190 | Эластичные клеевые адгезивные пластины различных форм, с защитным покрытием, для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников на теле. | шт. | 5 500 |
| **Всего:** | х |  |  | х | **5 568** |

***Требования к порядку поставки:*** Предоставить Получателям в пределах административных границ субъекта Российской Федерации (Ярославской области) право выбора одного из способов получения Товара:

по месту жительства Получателя;

в пунктах выдачи.

В случае выбора Получателем способа получения Товара через пункт выдачи Товара: передача Товара Получателям осуществляется в стационарных пунктах выдачи, организованных в соответствии с [приказом](consultantplus://offline/ref=5126373A6C0DC5BE1AE5BF247482912E18CAC98408FFC480FB735D20C5B3A2257A4AD916DA107B05A528954EB3D8tFK) Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 30 июля 2015 г. N 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".

Пункты выдачи Товара и склад Поставщика должны быть оснащены видеокамерами.

При передаче Товара Получателю осуществляется фото-/видеофиксация факта передачи Товара Получателю (представителю Получателя) (при его согласии) с последующей передачей фото- /видеоматериалов Заказчику.

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.