|  |
| --- |
| **Качественные, эксплуатационные, технические характеристики объекта закупки** |
| Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 58237-2018, ГОСТ Р 58235-2018, ГОСТ Р 52770-2016.**Требования к упаковке и маркировке**Вся информация на упаковке должна быть представлена на русском языке.На упаковке изделий средств ухода за кишечной стомой (однокомпонентных калоприемников, пластин двухкомпонентных калоприемников. защитных колец, полуколец, пасты в полоске, адгезивной пластины — кожного барьера) условия хранения/транспортирования изложены следующим образом:«Хранить горизонтально при комнатной температуре в сухом месте.Избегать воздействия прямых солнечных лучей, не подвергать нагреванию и замораживанию».На маркировке и упаковке cредств ухода за кишечными стомами (калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы) должна быть в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о товарах и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора товаров.Информация в обязательном порядке должна содержать.- наименование товара,- место нахождения (адрес), фирменное наименование (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.**Дополнительные условия**Поставщики должны представить действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). |
| №п/п | **Наименование изделия** | **Описание технических и функциональных характеристик** | **Количество товара,** **шт.** |
| 1 | **32.50.13.190-00006901 - Мочеприемник ножной носимый со сливным краном, стерильный/Мочеприемник ножной носимый со сливным краном, стерильный** | -из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена или материала ПВХ высокой прочности, анато­мической формы, с мягкой нетканой подложкой, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, с отверстиями для крепления ремней, с гофрированной или гладкой дренажной трубкой длинной не более 60 см, с возможностью регулировки длины трубки, со стандартным переходником, обьемом не менее 500 мл. | 8 113 |
| 2 | **32.50.13.190-00006898 - Мочеприемник со сливным краном без крепления к пациенту, стерильный/Мочеприемник со сливным краном без крепления к пациенту, стерильный** | **-** из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена или материала ПВХ высокой прочности, анато­мической формы, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, с отверстиями для крепления ремней, с гофрированной или гладкой дренажной трубкой длинной не более 120 см, с возможностью регулировки длины трубки, со стандартным переходником, обьемом не менее 1500 мл. | 8 220 |
| **Итого:** | 16 333 |