4

Приложение № 1 к извещению

**Описание объекта закупки (техническое задание)**

**Наименование и описание объекта закупки и условия контракта (функциональные, технические и качественные характеристики, эксплуатационные характеристики объекта закупки — *при необходимости*, требования к гарантийному сроку товара, информация о количестве и месте поставки товара, срок поставки товара и иные показатели, связанные с определением соответствия поставляемого товара потребностям заказчика):**

**Наименование объекта закупки:** поставка специальных средств при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов в 2022 году (далее также – товар, Товар, Получатели).

**Описание объекта закупки:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **п/п** | **Наименование товара** | **КОЗ/ОКПД2/ КТРУ** | **Технические, функциональные характеристики (потребительские свойства) товара, комплектность** | **Начальная цена единицы товара, руб.** |
| **1** | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи), дневной  (наименование по приказу Минтруда России №86н от 13.02.2018)  Мочеприемник ножной носимый со сливным краном, стерильный  (наименование в соответствии с КТРУ) | 01.28.21.01.15/32.50.13.190/32.50.13.190-00006901 | Стерильный гибкий пластиковый мешок, разработанный для присоединения к мочевому катетеру или уропрезервативу и фиксации на ноге пациента для сбора выделенной пациентом мочи; изделие выпускается с отверстием для дренажа мочи. Также называется ножным мочеприемником, носимым на теле для обеспечения мобильности пациента. Это изделие для одноразового использования. Мешок из медицинского ПВХ, не пропускающего запах, с антирефлюксным и сливным клапанами, переходником для соединения с уропрезервативом, объёмом не менее 750 мл и не более 850 мл. Стерильный. | **94,39** |
| **2** | Мочеприемник прикроватный  (мешок для сбора мочи), ночной  (наименование по приказу Минтруда России №86н от 13.02.2018)  Мочеприемник со сливным краном без крепления к пациенту, стерильный  (наименование в соответствии с КТРУ) | 01.28.21.01.16/32.50.13.190/32.50.13.190-00006898 | Стерильный гибкий пластиковый мешок, разработанный для присоединения к мочевому катетеру или уропрезервативу для сбора выделенной пациентом мочи; изделие выпускается с отверстием для дренажа мочи. Изделие не фиксируется непосредственно на пациенте. Это изделие для одноразового использования. Мешок из медицинского ПВХ, не пропускающего запах, с антирефлюксным и сливным клапанами, переходником для соединения с уропрезервативом, объёмом не менее 1500 мл и не более 2000 мл. Стерильный. | **80,52** |
| **Начальная сумма цен единиц товара:** | | | | **174,91** |

**Количество поставляемого товара:** определить невозможно.

Оплата поставленного товара будет осуществляться по цене единицы товара исходя из объема фактически поставленных товаров, но в размере, не превышающем максимального значения цены контракта.

**Требования к качеству и безопасности Товара:** сырье и материалы для производства специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

Товар должен соответствовать требованиям стандартов: ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», 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», ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация».

Все поставляемые специальные средства при нарушениях функций выделения должны иметь действующие регистрационные удостоверения, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.

Товар должен иметь регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Приказом Минздрава России от 6 мая 2019 года N 3371 «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по государственной регистрации медицинских изделий».

При поставке товара наличие деклараций о соответствии, либо сертификатов соответствия (выданные до вступления в силу Постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982) или иные документы, свидетельствующие о качестве и безопасности товара, в случае, если на поставляемый товар в соответствии с законодательством Российской Федерации необходимо наличие указанных документов при передаче товара.

На момент передачи Получателям товар должен быть новым, не бывшим в употреблении (товаром, который не прошел восстановление потребительских свойств).

**Требования к маркировке, упаковке товара:** Упаковка Товара должна обеспечивать его защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования, повреждений, порчи, загрязнения во время хранения.

Хранение Товара должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории Товара.

Транспортирование Товара производится любым видом транспорта в соответствии с ГОСТ 6658-75 и правилами перевозками грузов, действующими на данном виде транспорта.

Маркировка и упаковка в соответствии с ГОСТ Р 50460-92 должна включать:

- 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).

Погрузочно-разгрузочные работы производятся за счет и силами Поставщика.

Требования к остаточному сроку годности товара: остаточный срок годности товара на момент поставки должен составлять не менее 12 месяцев от установленного производителем Товара срока годности.

В случае обнаружения в течение срока годности недостатков, Поставщик обязан принять от Получателя Товар ненадлежащего качества и заменить его в срок, установленный Законом РФ от 07.02.1992 г. № 2300-1 «О защите прав потребителей» на Товар, соответствующий требованиям контракта.

**Поставка Товара осуществляется в соответствии с выбором Получателей:**

1. По месту нахождения пунктов выдачи, организованных Поставщиком, в день обращения Получателя, по 18.12.2022 года. Пункты выдачи должны быть организованы Поставщиком в г. Благовещенске. Дополнительные пункты выдачи, по согласованию с Заказчиком, могут быть организованы в иных городах и населенных пунктах Амурской области по выбору Поставщика.

Пункты выдачи товара, организованные поставщиком, должны соответствовать требованиям Приказа Минтруда России от 30.07.2015 № 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".

График работы пунктов выдачи должен обеспечивать возможность передачи Товара Получателям в каждом пункте не менее 5 (Пяти) дней в неделю, не менее 40 (сорока) часов в неделю, включая работу в один из выходных дней, при этом время работы каждого пункта должно попадать в интервал с 08:00 до 20:00. В пунктах выдачи должны находиться представители Поставщика для возможности предоставления инвалидам консультаций по техническим характеристикам Товара. Пункты выдачи товара должны соответствовать требованиям и стандартам, предъявляемым к условиям хранения товаров медицинского и санитарно-гигиенического назначения.

2. По месту жительства получателя в течение 30 (Тридцати) календарных дней с момента получения Поставщиком Реестров получателей Товара, сформированных по заявкам инвалидов, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, в течении 7 (Семи) календарных дней с момента получения Поставщиком Реестров Получателей, в срок по 18.12.2022 года.