*Приложение № 2*

*к Извещению об открытом*

*аукционе в электронной форме*

**Описание объекта закупки**

**(Техническое задание)**

**Поставка специальных средств при нарушении функции выделения для инвалидов**

**в 2023 году**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара  | Описание функциональных и технических характеристик | Количество, шт. |
| 1 | Катетер для самокатетеризации лубрицированный (с зафиксированным гидрофильным покрытием)Наименование товара по КТРУ,код позиции КТРУ: Катетер уретральный для однократного дренирования/промывания 32.50.13.190-00006894 | Катетер лубрицированный для периодической самокатетеризации. С возможностью применения самим пациентом. Тип Нелатон. Размер по Шарьеру: от 08 ch до 18 ch (в зависимости от антропометрических данных пациента). Длина катетера не менее 18 см (женский), не менее 40 см (мужской). Наконечник катетера прямой цилиндрический, с двумя боковыми отверстиями. Катетер имеет воронкообразный коннектор для соединения с мешком для сбора мочи. Катетеры одноразовые, стерильные и находятся в индивидуальной упаковке. | 25000 |
| 2 | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризацииНаименование товара по КТРУ,код позиции КТРУ: Набор для однократной катетеризации уретры для самостоятельного применения, одноразового использования32.50.13.190-00003237 | Набор для самокатетеризации для периодической самокатетеризации. Готовый к применению набор, который состоит из лубрицированного катетера и соединенного с ним мочеприемника (мешка). Специальная упаковка набора позволяет проводить катетеризацию не касаясь катетера руками. Мочеприемник объемом не менее 750 мл и не более 1000 мл с нанесенной градуировкой, с антирефлюксным клапаном, исключающим риск обратного тока мочи. Катетеры типа Нелатон. Размер по Шарьеру: от 08 ch до 18 ch (в зависимости от антропометрических данных пациента). Длина катетера не менее 18 см (женский), не менее 40 см (мужской). Наборы одноразовые, стерильные и находятся в индивидуальной упаковке. | 7800 |
|  | ИТОГО |  | 32800 |

Специальные средства при нарушении функции выделения должны соответствовать:

- ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»,

- ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация»,

- ГОСТ ИСО 10993-1-2021 Межгосударственный стандарт «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска»,

- ГОСТ ИСО 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro»,

- ГОСТ ИСО 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».

Срок службы товара не менее сроков, установленных Приказом Минтруда России от 05.03.2021 № 107н «Об утверждении Сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями».

Товар должен быть новым (ранее не использованным), свободным от прав третьих лиц, без дефектов и повреждений.

Товар должен быть в упаковке, что обеспечивает его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению (в соответствии с п. 4.11 ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»).

Инструкция, содержащая информацию по применению специальных средств при нарушении функции выделения, должна быть вложена в каждую упаковку поставляемого товара.

Поставка Товара должна осуществляться при наличии действующих регистрационных удостоверений (обязательно).