**Приложение №1 к Извещению о проведении электронного аукциона**

**Техническое задание (описание объекта закупки)**

**на поставку специальных средств при нарушении функций выделения**

**для обеспечения инвалидов в 2023 году**

**1. Общие технические характеристики товара:**

Специальные средства при нарушениях функций выделения (калоприемников, специальных средств по уходу за стомой) - это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого, мочи, и устранения их агрессивного воздействия на кожу.

**2. Функциональные и технические характеристики товара:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **номер вида ТСР в соответствии с приказом 86н от 13.02.18** | **Наименование товара/**  **КТРУ** | **Описание функциональных и технических характеристик товара** | **Кол-во товара, штук** |
|
|
| 21-01-02 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной конвексной пластиной)  (Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентный  32.50.13.190-00006906) | В калоприемниках однокомпонентных конвексных дренируемых должно быть: - 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 мягкой нетканой подложкой. С вырезаемым отверстием под стому в диапозоне: Диаметр стартового отверстия от 8 мм до 20 мм. Максимальный диаметр вырезаемого отверстия не менее 40 мм и не более 60 мм. | 2055 |
| 21-01-13 | 32.50.13.190-00006908 - Пояс для калоприемников и уроприемников | Пояс для калоприемников и уроприемников должен применяться для дополнительной фиксации калоприемника или мочепремника и должен быть эластичным изготовлен из гипоаллергенного трикотажного полотна со специальными крепежами для крепления к мешку или пластине, регулируемым по длине не менее 165 см. Пояс должен быть незаметным на теле и быть стойким к загрязнению. | 69 |
| 21-01-27 | 32.50.13.190-00006915 - Анальный тампон (средство ухода при недержании кала) | Анальный тампон должен защищать от не произвольного опорожнения кишечника при легкой и средней степени недержания кала. Анальный тампон должен быть изготовлен из полиуретана, покрыт растворяющейся в кишечнике пленкой, иметь форму и размер анальной свечи, при применении в течении 30 секунд расширяется и принимает форму колокола, в наличии шнур для извлечения тампона. Размер тампона определяется потребностью конкретного получателя. Изделие находится в индивидуальной упаковке. | 2400 |
| 21-01-39 | Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников, не менее 40 шт. | Эластичная пластина-полукольцо подходит для людей любого телосложения, следовать рельефу и движением тела, обеспечивает дополнительную фиксацию пластины калоприемника или уроприемника по внешнему краю. Пластина-полукольцо легко удаляется вместе с калоприемником (уроприемником) или отдельно. Изделие находится в индивидуальной упаковке. | 680 |
| 21-01-40 | Адгезивная пластина - кожный барьер | Адгезивная пластина- кожный барьер моделируемым, влагопоглощающим кожным барьером, предназначенным для защиты кожи от неблагоприятного воздействия агрессивных воздействий биологических жидкостей. Изделие находится в индивидуальной упаковке. | 80 |
| 21-01-42 | 32.50.13.190-00006914 - Тампон для стомы | Полиуретановый тампон, покрытый растворимой пленкой, установленный на круглой клеевой пластине. Пластина должна быть оснащена фильтром, устраняющим запахи и выпускающим из кишечника воздух. При введении тампона в стому, пленка должна растворяться под воздействием тепла и влаги. Тампон должен разворачиваться и принимать форму кишки. Тампон должен надежно блокировать выход частиц кала и слизи. Изделие должно находиться в индивидуальной упаковке. | 720 |
| **ИТОГО:** | | | **6004** |

**2. 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).

**3. Требования к качеству, безопасности и сроку службы товара:**

Товар должен соответствовать требованиям Национальных стандартов: ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация», 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»; Межгосударственных стандартов: ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. 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 нарушениях 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 нарушениях 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 не менее 12 месяцев.

При поставке товара наличие копий регистрационного удостоверения или иных документов, свидетельствующих о качестве и безопасности товара, является условием, в случае, если на поставляемый товар в соответствии с законодательством Российской Федерации необходимо наличие указанных документов при передаче товара.

**4. Требования к гарантии качества товара, а также требования к гарантийному сроку и (или) объему предоставления гарантий их качества, к гарантийному обслуживанию (далее - гарантийные обязательства):**

Не установлено.