**ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ.**

На поставку специальных средств при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | | **Показатель (характеристика) товара** | **Требования к значениям показателей (характеристик) товара, или эквивалентности предлагаемого к использованию товара, позволяющие определить соответствие потребностям заказчика** | | | | |  |  |
| **Показатели, для которых установлены максимальные и (или) минимальные значения таких показателей** | **Показатели, для которых указаны варианты значений** | **Показатели, значения которых не могут изменяться** | **Показатели, для которых установлены требования к значению нижней и верхней границ диапазона** | | **Ед. изм.** | **Количество** |
| **1** | **2** | | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | | **9** | **10** |
| 1 | Катетер мочеточниковый для уротерокутанеостомы  21-01-26 | |  |  |  |  |  | | штук | 1 000 |
|  |  | | Мочеточниковый катетер должен иметь | Х | Х | рентген и узи контрастен | Х | |  |  |
|  |  | | Посантиметровая градуировка должна быть по всей длине | Х | Х | Наличие | Х | |  |  |
|  |  | | Переходник/коннектор для мешка-мочеприемника | Х | Х | Наличие | Х | |  |  |
|  |  | | Длина должна быть | Не более 45 см | Х | Х | Х | |  |  |
|  |  | | Размер Ch/Fr должна быть | Не менее 7 и не более 12 | Х | Х | X | |  |  |
| **ИТОГО** | |  | |  |  |  |  | **1 000** | | |

Специальные средства при нарушениях функций выделения – это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого или мочи и устранения их агрессивного воздействия на кожу. Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними. В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), видимые невооруженным глазом.

Поставщик обязан представить Заказчику копии действующих регистрационных удостоверений, выданных Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (в случае, если Товар подлежит регистрации) или сертификата соответствия поставляемого Товара либо иных документов, свидетельствующих о качестве и безопасности Товара, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации, при поступлении Товара. В случае окончания срока действия указанных документов до полного исполнения обязательств по государственному контракту Поставщик в установленные законодательством Российской Федерации сроки обязан обеспечить их продление либо получение новых.

При использовании Товара по назначению не должно создаваться угрозы для жизни и здоровья потребителя, окружающей среды, а также использование Товара не должно причинять вред имуществу потребителя при его эксплуатации (Закон РФ от 07.02.1992  
№ 2300-1 «О защите прав потребителей»).

Товар должен соответствовать требованиям государственного стандарта (ГОСТ), действующего на территории Российской Федерации:

- ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушениях 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.»

- ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний».

Товар должен быть новым, Товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства. Товар должен быть свободными от прав третьих лиц.

Хранение осуществляется в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара. Транспортировка осуществляется любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта. Упаковка Товара должна обеспечивать его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению (п.4.11.5 ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»)

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения (моче - и калоприемников) включает:

- условное обозначение группы изделий, товарную марку, 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;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии);

- указания по утилизации: «Не бросать в канализацию»