**Описание объекта закупки ЭА.82-23**

**Наименование объекта закупки:** Поставка технических средств реабилитации (уроприемников) для обеспечения ими в 2023 году

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара | Технические характеристики | Количество  (шт.) |
| 1 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной | Уроприемник однокомпонентный неразъемный должен быть уростомный мешок из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной пластиной, структуры состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с диаметром стартового отверстия не более 15 мм. | 10450 |
| 2 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: 1. Адгезивная пластина, плоская; 2. Уростомный мешок. | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого уроприемникаАдгезивная пластина для уроприемника двухкомпонентного должна быть с клеевым слоем на натуральной, гипоаллергенной основе, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующему фланцу мешка. | 3040 |
| 3 | Мешок уростомный для двухкомпонентного дренируемого уроприемника.Уростомный мешок должен быть дренируемым, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины | 9120 |
| 4 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник для втянутых стом в комплекте: 1. Адгезивная пластина, конвексная; 2. Уростомный мешок. | Конвексная адгезивная пластина для втянутых стом для уроприемника двухкомпонентного должна быть круглой формы с прозрачным гипоаллергенным гидроколлоидным адгезивом спиралевидной структуры, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса или без крепления для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующем фланцу мешка. С вырезаемым отверстием 14мм-53мм. | 160 |
| 5 | Уростомный мешок для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом (КТРУ: 32.50.13.190-00001 - Мешок уростомный многокомпонентныйРазмер фланца (диаметр) , единица измерения миллиметр, диапозон от более или равно 40 мм , до менее или равно 50,00 мм. Доп. характеристика: Получателями Товара являются инвалиды, имеющие индивидуальные особенности поэтому уростомный мешок должен быть дренируемым, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. | 480 |
| **ИТОГО** | | | **23 250** |

**Требования к безопасности товара**

Технические средства реабилитации - специальные средства при нарушении функций выделения (средства по уходу за стомой) должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ИСО 10993-1-2021 "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», ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТР 58235-2022 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация», ГОСТР 58237-2022 «Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний».

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения Российской Федерации. Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

Упаковка специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения 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 и срок годности;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии).

Срок годности технических средств реабилитации на момент выдачи должен быть не менее 1 года.