**Техническое задание**

**на поставку специальных средств при нарушениях функций выделения (мочекалоприемников) для обеспечения в 2018 году пострадавших в результате несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний (для субъектов малого предпринимательства, социально ориентированных некоммерческих организаций)**

**Требования к качеству, техническим, функциональным характеристикам товара, требования к их безопасности, требования к отгрузке, упаковке и иные показатели, связанные с определением соответствия поставляемого товара потребностям государственного заказчика:**

**Раздел 3.1. Показатели товара, позволяющие определить соответствие закупаемого Товара установленным требованиям**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование Товара** | **Сведения о функциональных, технических и качественных характеристиках, эксплуатационных характеристиках Товара** | **Единица измерения** | **Кол-во Товара** |
| 1 | **Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной** | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной должен быть из прозрачного, многослойного, не пропускающего запах полиэтилена с антирефлюксным и сливным клапанами, с мягкой нетканой подложкой, с дренажной трубкой, защищенной от перегибания;  Длина трубки должна быть НЕ МЕНЕЕ 50 см,  Трубка должна быть регулирующийся по длине с переходником для соединения с катетерами и уропрезервативами, с отверстиями для крепления ремешков для фиксации мочеприемника на ноге.  Объем мешков должен быть НЕ МЕНЕЕ 500 мл. | штука | 1500 |
| 2 | **Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной** | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) ночной должен быть из прозрачного, многослойного, не пропускающего запах полиэтилена с антирефлюксным и сливным клапанами, с мягкой нетканой подложкой, с дренажной трубкой, защищенной от перегибания длиной НЕ МЕНЕЕ 50 см, регулирующийся по длине, с переходником для соединения с катетерами и уропрезервативами, с отверстиями для крепления ремешков для фиксации мочеприемника на ноге и крюмка для крепления на кровати.  Объем мешков должен быть НЕ МЕНЕЕ 1500 мл. | штука | 1500 |
| 3 | **Ремешки для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге** | Ремешки для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге;  Ремешки должны быть из гипоаллергенного материала с креплением к мочеприемнику;  Ремешки должны быть регулируемой длины, с застежками на липучке.  В комплекте должно быть НЕ МЕНЕЕ 2 шт. ремешков. | комплект | 70 |
| 4 | **Уропрезерватив с пластырем** | Уропрезерватив должен быть с пластырем;  Уропрезерватив с пластырем должен быть латексный, гипоаллергенный, с усиленным сливным портом и ригидным концом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи при перегибании на 90 градусов, с двусторонним гипоаллергенным гидроколлоидным эластичным адгезивным пластырем, обладающий памятью материала, предохраняющим половой орган от сдавливания.  Уропрезерватив с пластырем должен быть НЕ МЕНЕЕ 5 размеров;  Диаметры уропрезервативов с пластырем должны быть НЕ МЕНЕЕ: 20 мм. | штука | 1000 |
| 5 | **Уропрезерватив самоклеящийся** | Уропрезерватив должен быть самоклеящимся;  Уропрезерватив самоклеящийся должен быть из гипоаллергенного материала, с утолщенным сливным портом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи даже при перегибании на 90 градусов, с адгезивной (клеящей) полосой, нанесенной на внутреннюю поверхность широкой части уропрезерватива, с раскручивающей ленточкой и пластиковым аппликатором для бесконтактной фиксации.  Уропрезерватив самоклеящийся должен быть НЕ МЕНЕЕ 5 размеров;  Диаметры уропрезервативов самоклеящихся должны быть НЕ МЕНЕЕ: 20 мм. | штука | 1000 |
| 6 | **Катетер для самокатетеризации лубрицированный** | Катетер для самокатетеризации должен быть лубрицированный;  Катетер для самокатетеризации лубрицированный должен быть из поливинилхлорида хлорида, покрытый снаружи гидрофильным лубрикантом - поливинилпирролидоном, 8активирующимся при контакте водой, стабилизированным карбамидом.  Катетеры должны быть мужские, женские, детские;  Длина катетера мужского должна быть НЕ МЕНЕЕ 40мм, СН 8-18;  Длина катетера женского должна быть НЕ МЕНЕЕ 20мм, СН 8-16,  Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический типа Нелатон или изогнутый типа Тиманн, с двумя боковыми отверстиями с покрытыми винилпирролидоном краями.  Катетер должен иметь воронкообразный коннектор для соединения с мочеприемником.  Катетер должен быть стерильным,  Катетер должен находиться в индивидуальной упаковке, имеющей фиксирующий диск для крепления к стационарной поверхности,  Катетер должен быть с инструкцией по применению изделия. | штука | 4500 |
| 7 | **Катетер уретральный длительного пользования** | Катетер уретральный должен быть длительного пользования.  Катетер должен быть двухходовым, с баллоном.  Диаметр должен быть НЕ МЕНЕЕ Сh10 и НЕ БОЛЕЕ Ch30.  Должно быть НЕ МЕНЕЕ 6 размеров.  Размер должен определяться по шкале Шарьера. | штука | 30 |
| 8 | **Катетер для эпицистостомы** | Катетер должен быть для эпицистостомы.  Катетер должен быть с полой гибкой трубкой. | штука | 100 |
| 9 | **Наборы мочеприемники для самокатетеризации** | Набор должен состоять из мешка- мочеприемника объёмом НЕ МЕНЕЕ 700 мл с физ. раствором (0,9% водного раствора хлорида натрия) для активации лубрицированного катетера для самокатетеризации.  Катетер для самокатетеризации лубрицированный должен быть из поливинилхлорида, покрытый снаружи гидрофильным лубрикантом - поливинилпирролидоном, активирующимся при контакте водой, стабилизированным карбамидом.  Катетер должен быть длиной НЕ МЕНЕЕ 40см, СН 12-14.  Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический типа Нелатон, с двумя боковыми отверстиями с покрытыми винилпирролидоном краями.  Набор должен быть стерилен,  Набор должен быть в индивидуальной упаковке. | штука | 2200 |
| **ИТОГО:** | | | **x** | **11900** |

**Раздел 3.2. Показатели товара, которые не могут меняться**

Поставщик осуществляет поставку Товара в соответствии с требованиями, предъявляемыми в настоящем техническом задании, в период действия государственного контракта.

Товар соответствует требованиям стандартов:

- ГОСТ ISO 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования»;

- ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы invitro»;

- 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 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».

**Требования к качеству Товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения (моче - и калоприемники) - 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 (моче - и калоприемников) обеспечивает пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе.

В специальных средствах при нарушениях функций выделения отсутствуют механические повреждения (разрывы края, разрезы и т.п.).

**Требования к безопасности Товара**

Сырье и материалы, применяемые для изготовления изделий, разрешены к применению Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации. Остаточный срок годности Товара с момента передачи Получателю составляет 1 год.

На изделия предоставляются действующие регистрационные удостоверения и сертификаты соответствия.

**Требования к маркировке, упаковке и отгрузке Товара**

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

Упаковка обеспечивает защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.

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

- условное обозначение группы изделий, товарную марку, обозначение номера изделия;

- страну-изготовителя;

- наименование предприятия-изготовителя, юридический адрес, товарный знак;

- отличительные характеристики изделий в соответствии с их техническим исполнением;

- номер артикула;

- количество изделий в упаковке;

- дату (месяц, год) изготовления;

- правила использования;

- штриховой код изделия;

- информацию о сертификации;

- указания по утилизации: «Не бросать в канализацию».

**Требования к комплектации**

Инструкция (паспорт) на русском языке.