**Раздел IV. Описание объекта закупки.**

**1.Наименование объекта закупки** – поставка в 2019 году специальных средств при нарушении функции выделения – уроприемников для обеспечения инвалидов.

Количество – 66 571 шт.

**2.Технические, функциональные, качественные и эксплуатационные характеристики поставляемого товара.**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям Государственного стандарта Российской Федерации ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытания», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний».

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандарта ГОСТ ISO 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования».

Материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения Российской Федерации.

В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т. п.).

Специальные средства при нарушениях функций выделения (калоприемники) должны компенсировать имеющиеся у инвалида функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

-безопасность для кожных покровов;

-полная изоляция кишечного содержимого от внешней среды и одежды пациента;

-герметичность;

-прочность прикрепления;

-эстетичность;

-незаметность, комфортность;

-простота пользования.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование специальных средств при нарушении функций выделения (товара) | Требования к функциональным (потребительским) и техническим характеристикам товара, их размерам | Количество, в шт. |
| Наименование товара должно соответствовать Приказу Минтруда России от 13.02.2018 № 86н «Об утверждении классификации технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 г. № 2347-р». |
| Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной | Дренируемый уростомный мешок неразъемный из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной гипоаллергенной адгезивной пластиной, с защитным покрытием и шаблоном для вырезания отверстий под стому. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины в диапазоне 10-55 мм (включительно). | 5 385 |
| Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: адгезивная пластина плоская, уростомный мешок  | Пластина плоская для двухкомпонентного уроприемника - адгезивная, прозрачная (непрозрачная) из натурального гипоаллергенного гидроколлоида. Пластина должна иметь фланцевые кольца размеров 30-70 мм (включительно) (необходимо предложить ассортимент из не менее чем 3-х вариантов фланцев). | 1 895 |
| Мешок уростомный, из не пропускающего запах биостабильного материала с надежным боковым швом и защитой от протечек, с подложкой с одной или двух сторон. Пластина должна иметь фланцевые кольца 30- 70 мм (включительно), которые должны быть совместимыми, адаптированными и комплементарными к пластинам, в том числе и к замку фланцевого соединения. Мешок должен иметь антирефлюксный клапан, предотвращающий обратный заброс мочи, и сливной клапан, форма которого обеспечивает простоту использования и надежность закрытия мешка. В комплектацию каждого мешка должен входить защитный колпачок или запорное устройство. | 6 225 |
| Уропрезерватив с пластырем | Уропрезерватив должен быть изготовлен из гипоаллергенного высококачественного материала, не вызывающего раздражение кожи. Фиксация уропрезерватива должна производиться с помощью двухстороннего адгезивного пластыря (адгезив должен располагаться с обеих сторон пластыря), Пластырь не должен препятствовать местному кровообращению и должен обладать эластичностью и эффектом «памяти». Гидроколлоидный адгезив пластыря должен сохранять физиологическое состояние кожи. Конец уропрезерватива должен быть ригиден (не закручиваться) для обеспечения беспрепятственного оттока мочи и устранения её обратного заброса. Уропрезервативы должны иметь следующие размеры по диаметру 21 ±1, 25±1, 30±1, 35±1, 40±1 мм. Должна быть индивидуальная упаковка. | 7 258 |
| Уропрезерватив самоклеющийся | Уропрезерватив должен быть изготовлен из материала силикон, не содержащего латекса. Материал должен быть гипоаллергенным, не вызывающим раздражение кожи. Уропрезерватив должен быть самоклеющийся. Уропрезерватив должен обеспечивать постоянный и беспрепятственный отток мочи.Уропрезервативы должны иметь следующие размеры по диаметру 21 ±1, 25±1, 30±1, 35±1, 40±1 мм. Должна быть индивидуальная упаковка. | 7 305 |
| Набор –мочеприемник для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации,  | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации должны состоять из: мешка-мочеприемника, катетера лубрицированного для самокатетеризации, различных размеров. | 9 210 |
| Пояс для калоприемников и уроприемников | Пояс для дополнительной фиксации уроприемников. Пояс должен быть комплементарен с конвексной пластиной двухкомпонентного дренируемого уроприемника. | 89 |
| Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге  | Ремешки для крепления мешка для сбора мочи и уроприемника к ноге, регулируемые по длине, с силиконовыми вставками для предотвращения скольжения мешка на ноге (комплект из 2-х штук). | 3 781 |
| Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной | Мочеприемник ножной «дневной» (мешок для сбора мочи) конструированный из прозрачного многослойного не пропускающего запах материала, анатомической формы. Мешок должен иметь антирефлюксный клапан, сливной клапан, переходник для соединения с уропрезервативом или катетером. Мешок должен иметь усиленные отверстия для крепления мочеприемника к бедру и герметичную заглушку на конце спуска. Объемы мешка должны быть в диапазоне 600-800 мл (включительно) (необходимо предложить не менее 2-х вариантов по объему). Длина дренажной регулируемой не перекручивающейся трубки должна быть не более 50 см. Мешок должен сохранять плоскую форму при заполнении, быть незаметен и бесшумен. | 12 540 |
| Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной | Мешок «ночной» для сбора мочи должен быть из прозрачного многослойного, не пропускающего запах мягкого материала, не раздражающего кожу. Мешок должен иметь невозвратный клапан, исключающий ретроградное протекание жидкости. Прямой кран быстрого слива, позволяющий легко и быстро опорожнить мочеприемник. Должна быть не перекручивающаяся приводная трубка. Емкость сборного мешка – не менее 1500 мл (необходимо предложить не менее 2-х вариантов по объему). Мешок должен иметь усиленные отверстия для крепления мочеприемника к кровати и герметичную заглушку на конце спуска. Длина дренажной трубки регулируется и должна быть не менее 90 см. | 12 883 |

Все специальные средства при нарушениях функций выделения должны быть новыми.

Выбор из ассортимента поставляемого товара, удовлетворяющего требованиям технических, функциональных, качественных и эксплуатационных характеристик, должен осуществляться по выбору Заказчика (инвалида).

Специальные средства при нарушениях функций выделения (калоприемники) должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ 10993-1-2011 «Оценка биологического действия медицинских изделий», «Сборник руководящих методических материалов по токсиколого-гигиеническим исследованиям полимерных материалов и изделий на их основе медицинского назначения».

Товар должен иметь регистрационные удостоверения ФС по надзору в сфере здравоохранения и сертификат соответствия или декларацию соответствия.

**3.Требования к гарантийному сроку товара, работы, услуги и (или) объему предоставления гарантий их качества, к гарантийному обслуживанию товара.**

Срок годности Товара должен составлять не менее 12 (Двенадцати) месяцев со дня поставки товара Получателю