. Техническое задание

Требования к техническим, функциональным и качественным характеристикам товара – специальные средства при нарушении функций выделения.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Номер вида техни-ческого средст-  ва реаби-литации (изде-лий)[[1]](#footnote-1) | Наименование товара | Технические и функциональные характеристики | Количество (шт.) | Средняя цена единицы товара,  руб. | Начальная (максималь-ная) цена контракта, руб. |
| 1 | 21-01-20 | Катетер для самокатетери-зации лубрицирован-ный | Катетер для самокатетеризации лубрицированный (типа Нелатон) детский для однократного применения, предназначен для чистой самокатетеризации, должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ), покрыт гидрофильным лубрикантом, требующим/не требующим активации. Катетер должен быть стерильным. Катетер должен иметь не менее двух типоразмеров (по шкале Шарьера) в диапазоне от размера 08 до размера 12[[2]](#footnote-2). | 9750 | 62,79 | 612 202,50 |
| 2 | 21-01-20 | Катетер для самокатетери-зации лубрицирован-ный | Катетер для самокатетеризации лубрицированный (типа Нелатон) мужской/женский для однократного применения, предназначен для чистой самокатетеризации, должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ), покрыт гидрофильным лубрикантом, требующим/не требующим активации. Катетер должен быть стерильным. Катетер должен иметь не менее шести (мужской)/не менее пяти (женский) типоразмеров (по шкале Шарьера) в диапазоне от размера 06 до размера 222. | 36480 | 70,76 | 2 581 324,80 |
| 3 | 21-01-21 | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации (катетер для самокатетеризации в наборе) мужские/женские. Набор должен состоять из катетера лубрицированного для периодической самокатетеризации, мешка-мочеприемника. Катетер должен иметь не менее трех типоразмеров (по шкале Шарьера) в диапазоне от 06 до 222. | 4500 | 199,84 | 899 280,00 |
| 4 | 21-01-22 | Катетер уретральный длительного пользования | Катетер уретральный длительного пользования. Урологический катетер двух ходовой, должен быть изготовлен из силикона или высококачественного латекса, покрытого силиконом. Катетер должен быть стерильным. Катетер должен иметь разлчные типоразмеры (по шкале Шарьера) в диапазоне от 06 до 222 . | 340 | 67,67 | 23 007,80 |
| 5 | 21-01-23 | Катетер уретральный постоянного пользования | Катетер уретральный постоянного пользования. Урологический катетер двух ходовой, должен быть изготовлен из 100% силикона. Катетер должен быть стерильным. Катетер должен иметь различные типоразмеры (по шкале Шарьера) в диапазоне от 06 до 262. | 84 | 69,05 | 5 800,20 |
| 6 | 21-01-24 | Катетер для эпицистостомы | Катетер для эпицистостомы (типа Фолея) одноразового использования, двух ходовой, должен быть изготовлен из силикона или высококачественного латекса, покрытого силиконом. Катетер должен быть стерильным. Катетер должен иметь не менее тринадцати типоразмеров (по шкале Шарьера) в диапазоне от размера 06 до размера 302. | 4000 | 63,95 | 255 800,00 |
| 7 | 21-01-25 | Катетер для нефростомы | Катетер для нефростомы (система с катетером для нефростомии) - дренажный катетер из полиуретана, рентгеноконтрастный, должен быть покрыт гидрогелем, длина катетера должна быть не менее 30 см, должно быть центральное открытие, должно быть не менее 6 дренажных отверстий, по длине катетера должны быть углубления для фиксации нитью, катетер должен иметь фиксированный адаптер. Катетеры должны иметь не менее трех типоразмеров (по шкале Шарьера) в диапазоне от размера 08 до размера 122. | 40 | 4 642,21 | 185 688,40 |
| 8 | 21-01-26 | Катетер мочеточниковый для уретерокутанеостомы | Катетер мочеточниковый для уретерокутанеостомы, должен иметь одну петлю, длина катетера должна быть не менее 45 см, катетер должен иметь круглый фланец. Катетер мочеточниковый для уретерокутанеостомы должен быть изготовлен из мягкого латекса или силикона. Катетер должен иметь не менее трех типоразмеров (по шкале Шарьера) в диапазоне от размера 08 до размера 122 . | 8 | 5 647,18 | 45 177,44 |
| **Итого:** | | | | **х** | **55202** | **4 608 281,14** |

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны иметь регистрационные удостоверения на медицинские изделия или регистрационные удостоверения на изделия медицинского назначения и медицинскую технику, которые считаются действительными в соответствии с Постановлением Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 года № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий», а также действующие декларации о соответствии и (или) сертификаты соответствия, которые считаются действительными согласно Постановлению Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии».

В случае, если в период срока действия государственного контракта истек срок их действия, заверенные надлежащим образом, копии новых регистрационных удостоверений и деклараций о соответствии должны предоставляться вместе с отчётной документацией для оплаты поставленных специальных средств при нарушениях функций выделения.

Сырье и материалы, применяемые 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, а также должны соответствовать требованиям действующих стандартов.

Поставка специальных средств при нарушениях функций выделения должна осуществляться в индивидуальной упаковке, защищающей от повреждений и воздействия внешней среды, обеспечивающей их сохранность во время доставки до места жительства (дом, квартира) инвалида.

Маркировка специальных средств при нарушениях функций выделения должна включать:

* товарный знак, установленный для предприятия изготовителя (при наличии);
* дату (месяц, год) изготовления (при наличии);
* срок годности (при наличии);
* штриховой код (при наличии).

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

Транспортирование специальных средств при нарушениях функций выделения должно осуществляться любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Поставщиком должно быть осуществлено обязательное обеспечение инструктажа инвалидов и консультативной помощи по правильному пользованию специальными средствами при нарушениях функций выделения.

Поставка должна быть осуществлена до места жительства (дом, квартира) инвалида на основании направления Заказчика в течение 20 (Двадцати) календарных дней со дня получения списка инвалидов, которым Заказчик выдал направления, а в случае отсутствия инвалида в списке, в течение 20 (Двадцати) календарных дней со дня получения от инвалида направления Заказчика. Направление может быть передано Поставщику инвалидом либо лицом, представляющим его интересы.

О предстоящей поставке специальных средств при нарушениях функций выделения инвалид должен быть уведомлен Поставщиком не позднее, чем за 2 (Два) дня до предполагаемой даты поставки.

В случае привлечения Поставщиком к исполнению обязанностей по государственному контракту третьего лица, Поставщик должен предоставить Заказчику доверенность, подтверждающую его право действовать от имени Поставщика. При этом ответственность за выполнение государственного контракта несет Поставщик.

Копии действующих деклараций о соответствии и (или) сертификатов соответствия, которые считаются действительными согласно Постановлению Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», должны быть предоставлены Заказчику в течение 3 (Трех) рабочих дней со дня заключения государственного контракта.

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны быть новыми (не бывшими в употреблении, в том числе у которых не были восстановлены потребительские свойства), свободными от прав третьих лиц и не иметь дефектов, связанных с материалами и качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.

Требования к гарантийному сроку товара и объему предоставления гарантий качества товара:

Остаточный срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения должен составлять не менее 1 (Одного) года со дня подписания Акта приема-передачи технического средства реабилитации (товара) инвалидом.

В случае предъявления претензий инвалидов к качеству полученных специальных средств при нарушениях функций выделения, Поставщик в течение 10 (Десяти) рабочих дней со дня обращения инвалида должен произвести замену имеющих недостатки или дефекты (брак) специальных средств при нарушениях функций выделения на аналогичные надлежащего качества. Замена должна производиться Поставщиком за счет собственных средств по месту жительства (дом, квартира) инвалида.

Место доставки товара.

г. Санкт-Петербург и Ленинградская область.

Срок поставки товара – 03 декабря 2019 года.

1. Классификация ТСР (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, ТСР и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденная приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13 февраля 2018 года № 86н [↑](#footnote-ref-1)
2. Участнику электронного аукциона необходимо указать все размеры (типоразмеры), предлагаемые к поставке и удовлетворяющие указанному диапазону. [↑](#footnote-ref-2)