**ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ**

1. **Объект закупки:**

Поставка специальных средств при нарушениях функций выделения, предназначенных для обеспечения в 2019 году застрахованных лиц, пострадавших в результате несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний.

1. **Наименование, характеристики и количество Изделий**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование изделия | Характеристика изделия | Кол-во, шт. |
| 1 | Мешки для сбора мочи (мочеприемники) дневные(ножные)/ночные(прикроватные) | Мешки для сбора мочи, предназначенные для сбора мочи из мочевого пузыря через катетер, должны быть:- изготовлены из прозрачного многослойного не пропускающего запах полиэтилена, анатомической формы, с внутренними полостями для равномерного распределения мочи, с мягкой нетканой подложкой ;- оснащены антирефлюксным клапаном, сливными клапанами для пациентов с ограниченной ловкостью рук, универсальными переходниками для соединения с уропрезервативами или катетерами, с отверстиями для крепления ремней, регулируемыми по длине дренажными трубками.Ночные мешки для сбора мочи должны иметь объем не менее 1500 мл и трубку, длинной не менее 90 см.Дневные мешки для сбора мочи должны иметь: -при объеме 500 мл трубку не менее чем 50 см; -при объеме 600 мл трубку не менее чем 45 см;-при объеме 800 мл трубку не менее чем 45 см. | 1500 |
| 2 | Уропрезервативы  | Уропрезервативы, применяемые у мужчин при недержании мочи, должны быть либо с двусторонним гидроколлоидным пластырем из материала, обладающего «памятью» и защищающего кожу полового органа от раздражения, либо самоклеящиеся с усиленным сливным портом и ригидным концом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи даже при перегибании на 90 градусов и защиту от протекания.Уропрезервативы должны быть различных размеров: не менее 20мм, не более 40 мм. | 2750 |
| 3 | Ремни для крепления ножных мешков (мочеприемников) | Ремни для крепления ножных мешков должны быть предназначены в качестве дополнительного крепления емкости для сбора мочи на бедре и голени. Ремни должны быть изготовлены из эластичного, износостойкого, гипоаллергенного материала. В упаковке должны находиться 2 ремешка - широкий (верхний) и узкий (нижний). Каждый ремешок должен иметь регулируемую длину не менее чем 60 см. | 140 |
| 4 | Катетеры лубрицированные стерильные (размеры 8-18) | Катетеры, предназначенные для самокатеризации у мужчин и женщин, должны быть изготовлены из нетоксичного термопластичного материала и иметь:- поверхность со сверхскользким гидрофильным лубрикантом, не стирающегося с поверхности катетера;- атравматичный дистальный закрытый конец с двумя боковыми отверстиями,- размеры по шкале Шарьера: CH/Fr:8-18,-длину: не менее 20см, не более 40см. | 8000 |
| 5 | Катетеры лубрицированные стерильные (размеры 10-16) | Катетеры должны предназначаться для разового забора мочи у мужчин, должны быть выполнены из мягкого прозрачного нетоксичного материала, устойчивого к перегибам и изломам и иметь:-специальный загнутый атравматический кончик для сложных катеризаций мочевого пузыря;-унифицированный конусовидный разъем, подходящий к любому виду мочеприемников;-длину не менее 40 см;-размеры по шкале Шарьера CH/Fr:10-16.-унифицированную цветовую маркировку по Шарьеру.Два дистальных боковых отверстия должны располагаться по спирали на противоположных сторонах. | 1440 |
| 6 | Катетер-баллон 2-ходовой (мужской) стерильный | Катетер-баллон 2-ходовой, предназначенный для длительной катеризации мочевого пузыря, должен быть изготовлен из натурального высококачественного латекса оптимально гладкой и прочной структуры, покрытого силиконом, размягчающегося при температуре тела.Катетер должен иметь:-плавный переход от баллона к стержню;-закрытый конец с 2-мя боковыми отверстиями;-прочный, симметрично раздувающийся баллон, обеспечивающий надежную фиксацию в мочевом пузыре;-эластичный антивозвратный клапан.Катетер должен иметь длину не менее 40 см. | 150 |
| итого | 13980 |

|  |
| --- |
| 1. **Условия и требования к выполнению работ**
 |
| Поставляемый товар должен быть новым. Изделия должны быть безопасными для пациента, медицинского и обслуживающего персонала, допущенного в установленном порядке к эксплуатации и техническому обслуживанию.Все изделия должны быть изготовлены из высококачественных, не вызывающих раздражения кожи материалов. На изделия должны быть представлены действующие регистрационные удостоверения и сертификаты соответствия. Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения (моче- и калоприемники), должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации. В случае ненадлежащего качества, поставщик должен произвести замену «Товара». |
| 1. **Требования к гарантиям качества и безопасности**
 |
| В соответствии с единым перечнем продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982, товар подлежит подтверждению соответствия в форме принятия декларации о соответствии. Товар должен соответствовать требованиями национального стандарта Российской Федерации ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»; ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничением жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытания»;ГОСТ Р ISO 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1.Оценка и исследования»; ГОСТ Р ISO 10993-5-2011 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы «in vitro»; ГОСТ Р ISO 10993-10-2011 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия». |