**Техническое задание**

 **1. Предмет заключения контракта:**

 Поставка инвалидам технических средств реабилитации:Специальных средств при нарушениях функций выделения

  **2. Обязательные условия**

 Требования к качеству изделия, к техническим характеристикам изделия, к безопасности изделия, к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) изделия, к количественным и качественным характеристикам изделия, к комплектности и упаковке изделия, к отгрузке (передаче) изделия, к сроку и (или) объему предоставления гарантий качества изделия.

**Наименование изделия**

Специальные средства при нарушениях функций выделения, вспомогательные принадлежности к ним. и средства по уходу за стомой.

**Требования к качеству изделия**

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

На изделия должны быть представлены действующие регистрационные удостоверения и сертификаты соответствия.

**Требования к безопасности изделия**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям ГОСТ 31214-2016 «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические исследования, испытания на стерильность и пирогенность».

Сырье и материалы 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.

**Требования к функциональным характеристикам изделия**

Специальные средства при нарушениях функций выделения - это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора содержимого мочевого пузыря, сбора кишечного содержимого и устранения их агрессивного воздействия на кожу.

Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе.

**Требования к размерам, упаковке и отгрузке изделия**

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

Транспортировка должна осуществляться 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 должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

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

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 или гарантийный срок годности (при наличии);

- правила использования (при необходимости);

* штриховой код изделия (при наличии);
* информацию о сертификации (при наличии).

**Требования к сроку и (или) объему предоставленных гарантий качества специальных средств при нарушениях функций выделения**

 Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям государственных стандартов.

Поставщик гарантирует, что Изделия надлежащего качества, не имеют дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях эксплуатации.

Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения - на момент выдачи изделий должен быть не менее 12 месяцев.

**Требования к количественным и качественным характеристикам изделия**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1 | **Уропрезервативы с пластырем,** пластырь в виде полоски, должен иметь с двух сторон адгезивный слой. Пластырь должен быть эластичен, не вызывать раздражения кожи, аллергии, должен быть сделан из гидроколлоида. Пластырь не должен влиять на кровообращение. Он может расширяться и сужаться. Не должен допускать просачивания мочи, должен предохранять от инфекции. Конец уропрезерватива должен быть региден, не должен закручиваться, благодаря чему нет обратного заброса мочи. | 1 000 шт |
| 2 | **Уропрезервативы самоклеящийся**. Самоклеящийся уропрезерватив должен иметь клеевой слой на его внутренней поверхности. Он должен расширяться и сужаться. Не должен допускать просачивания мочи, должен предохранять от инфекции. Конец уропрезерватива должен быть региден, не должен закручиваться, благодаря чему нет обратного заброса мочи. | 1 000 шт. |
| 3 | **Катетеры для самокатеризации** лубрицированные стерильные, одноразовые: женские. | 3 000 шт. |
| 4 | **Катетеры для самокатеризации** лубрицированные стерильные, одноразовые:мужские. | 3 200 шт. |
| 5 | **Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи), дневной** - объемом не менее 600 мл и не более 800 мл: должен быть из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой. Должен иметь антирефлюксный клапан, предохраняющий от обратного заброса мочи, сливной клапан, переходник (для соединения с катетером или уропрезервативом). Мешок должен быть многоканальным, поэтому моча перераспределяется и форма мешка не меняется. Мешок не должен набухать на дне. Форма мешка должна напоминать форму ноги. Мешок должен максимально прилегать к ноге. Он должен быть мягким и не раздражать кожу. Должен быть бесшумным, не пропускать неприятного запаха. Выпускной вентиль должен быть надежным, гарантировать быстрый слив мочи, без разбрызгивания. Дренажная трубка должна быть гибкой, ригидной, не закручиваться, поэтому при любом положении по ней свободно течет моча. | 3 000 шт |
| 6 | **Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи), ночной** — объемом не менее 1500 мл и не более 2000 мл: должен быть из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена. Должен иметь антирефлюксный клапан, предохраняющий от обратного заброса мочи, сливной клапан, переходник (для соединения с катетером или уропрезервативом). Мешок должен быть многоканальным, поэтому моча перераспределяется и форма мешка не меняется. Мешок не должен набухать на дне. Должен быть бесшумным, не пропускать неприятного запаха. Выпускной вентиль должен быть надежным, гарантировать быстрый слив мочи, без разбрызгивания. Дренажная трубка должна быть гибкой, ригидной, не закручиваться, поэтому при любом положении по ней свободно течет моча. | 3 000 шт. |
| 7 | **Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге.** Ремешки должны быть регулируемой длины. | 500 шт. |
| 8 | **Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной.**  Уростомный мешок должен быть из прозрачного или непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной плоской адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной пластиной с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому  | 180 шт. |
| 9 | **Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте:**-адгезивная плоская пластина должна быть с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка;- мешок уростомный должен быть из прозрачного или непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины.  | 60 шт. |
| 9 | 180 шт. |
| 10 | **Катетер уретральный длительного пользования** | 30 шт. |
| 11 | **Наборы-мочеприемники для самокатеризации**: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатеризации  | 1 500 шт. |
| 12 | К**атетер мочеточниковый для уретерокутанеостомы**  | 30 шт. |
| 13 | **Катетер для эпицистостомы**  | 500 шт. |
| 14 | **Система (с катетером) для нефростомии**  | 10 шт. |
| 15 | **Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной.**  Дренируемый стомный мешок должен быть из непрозрачного или прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с зажимом, со встроенной адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной пластиной с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому в том числе : верхнее значение диапазона вырезаемого отверстия не менее 60 мм и не более 70 мм — 14 000 шт.; верхнее значение диапазона вырезаемого отверстия не менее 71 мм и не более 80 мм — 4 000 шт.; верхнее значение диапазона вырезаемого отверстия не менее 90 мм и не более 100 мм — 360 шт. | 18 360 шт. |
| 16 | **Двухкомпонентные дренируемые калоприемники в комплекте:** -адгезивная плоская гипоаллергенная гидроколлоидная пластина должна быть с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка, диаметр фланца не менее 60 мм не более 70мм, не менее 80 мм и не более 90 мм; - мешок стомный, дренируемый должен быть из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с зажимом, фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. (различных размеров, по заявке Заказчика, в зависимости от потребности Получателя). | 800 шт. |
| 2 400 шт. |
| 17 | **Двухкомпонентные недренируемые калоприемники в комплекте:** -адгезивная плоская гипоаллергенная гидроколлоидная пластина должна быть с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соотвествующим фланцу мешка. -мешок стомный, недренируемый должен быть из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканной подложкой, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. | 60 шт. |
| 360 шт. |
| 18 | **Однокомпонентный недренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной.**  Недренируемый стомный мешок должен быть из непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, со встроенной плоской адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной пластиной с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому не менее 60 мм и не более 70 мм.  | 720 шт. |
| 19 | **Паста-герметик** для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в тубе, не менее 60 г.Паста-герметик должна быть герметизирующая для защиты кожи, герметизации уро – или калоприемника, выравнивать шрамы, впадинки, складки на коже вокруг стомы. | 150 шт. |
| 20 | **Нейтрализатор запаха** во флаконе, не менее 50 мл.Нейтрализатор (абсорбент) запаха должен эффективно нейтрализовать запах в кало- или уроприемниках, не замещать один запах другим. | 20 шт. |
| 21 | **Крем защитный в тубе**, не менее 60 мл.Крем защитный в тубе должен быть как профилактическое и заживляющее средство при раздражении и мацерации кожи вокруг стомы. | 150 шт. |
| 22 | **Защитная пленка** в форме салфетокЗащитная пленка для кожи вокруг стомы должна быть, как защитное, водоотталкивающее средство, предохраняющее кожу от воздействия выделений из стомы и повреждений при удалении клеевой пластины. | 360 шт. |
| 23 | **Пояс для калоприемников и уроприемников.** | 1 шт. |
| 24 | **Очиститель для кожи в форме салфеток**Очиститель для кожи должен хорошо очищать кожу, удаляя остатки клеевого слоя кало-/уроприемника, пасты, каловых масс, мочи, гноя, слизи и другие загрязнения. Для нормальной, чувствительной или слегка раздраженной кожи вокруг стомы. | 2 000 шт. |
| 25 | **Очиститель для кожи во флаконе,не менее 180 мл.**Очиститель для кожи должен хорошо очищать кожу, удаляя остатки клеевого слоя кало-/уроприемника, пасты, каловых масс, мочи, гноя, слизи и другие загрязнения. Для нормальной, чувствительной или слегка раздраженной кожи вокруг стомы.  | 350 шт. |
| 26 | **Анальный тампон** (средство ухода при недержании кала). | 300 шт. |
| 27 | **Паста-герметик** для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в полосках, не менее 60 г.  | 10 шт. |
| 28 | **Пудра (порошок)** абсорбирующая в тубе, не менее 25 г. | 15 шт. |

 Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно — химических и токсилогических испытаний».

**Срок поставки Изделия Поставщиком для выборочной проверки**

 Поставщик в течение 3 (трех) календарных дней с момента заключения Контракта, предоставляет для выборочной проверки Изделие Заказчику.

**Срок поставки Изделия до Получателя**

 Срок поставки Изделия в течение 25 (двадцать пять) календарных дней с даты получения от Заказчика Реестра получателей и (или) не позднее 7 (семи) календарных дней с даты получения направления Поставщиком от Получателя. Направления принимаются Поставщиком не позднее 17.12.2019. В случае приема Направлений после указанного срока, Поставщик принимает на себя обязательство по поставке Изделия в срок до 23.12.2019.

**Место поставки Изделия**

 Место поставки изделия существляется по выбору Получателя:

- по месту жительства Получателя, согласно  списка Получателей в пределах административных границ Республики Хакасия, либо в пунктах выдачи;

             - должно быть открыто не менее одного пункта выдачи, один из которых должен располагаться на территории г. Абакана;

             - при выборе Получателем способа получения Изделия по месту нахождения пунктов выдачи длительность ожидания выдачи Изделия и обслуживания Получателя не должна превышать 30 минут с момента обращения;

- пункт выдачи должен быть оборудован мебелью для ожидания в сидячем положении. Проход в пункт выдачи должен быть беспрепятственным для маломобильных групп населения.