Техническое задание

на поставку технических средств реабилитации мочеприемников, ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге, катетеров (мочеприемников прикроватных, мочеприемников ножных, ремешков для крепления мочеприемников ножных, наборов-мочеприемников для самокатетеризации, катетеров уретральных для длительного и постоянного пользования, катетеров для эпицистостомы, катетеров мочеточниковых для уретерокутанеостомы ) для обеспечения ими в 2019 году инвалидов

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Цена за единицу(руб.) | Количество (шт.) | Сумма(руб.) |
| Наименование по КТРУ:**Мочеприемник закрытый носимый, нестерильный** | Мочеприемник закрытый носимый, нестерильный (мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной согласно Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н). Мешки для сбора мочи должны быть различных объемов (объемом в диапазоне от 0,5 л до 2,0 л по заявке заказчика в зависимости от потребностей Получателей) из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканной подложкой, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, с отверстием для крепления ремешков, переходником для соединения с уропрезервативом, дренажная трубка регулируемой длины не менее 45 см. | 55,56 | 18 967 | 1 053 806,52 |
| Наименование по КТРУ:**Мочеприемник закрытый неносимый, нестерильный** | Мочеприемник закрытый неносимый, нестерильный (мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной согласно Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н). Мешки должны быть различных объемов по заявке заказчика в зависимости от потребности Получателей из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, не допускающим подтекания, универсальным переходником для соединения с уропрезервативом/ катетером, дренажная трубка регулируемой длины до 90 см. | 45,56 | 20 874 | 951 019,44 |
| Наименование по КТРУ:**Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге** | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге. Должны быть длиной не менее 55 см, регулироваться по длине, 2 шт. (пара) | 97,42 | 3 335 | 324 895,70 |
| **Набор для самокатетеризации**  | Набор для самокатетеризации должен состоять из мешка-мочеприемника, лубрицированного катетера для самокатетеризации. Мешок-мочеприемник объемом не менее 700 мл. Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ) и имеет на своей поверхности прочно зафиксированный гидрофильный лубрикант. Лубрикант до минимума снижает риск травматизации мочеиспускательного канала и присоединения инфекций. Длина катетера не менее 39 см с размером по Шарьеру: Ch 10-14 включительно. Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический типа Нелатон с двумя боковыми отверстиями. Набор для самокатетеризации стерильный в индивидуальной упаковке. | 338,92 | 2322 | 786 972,24 |
| Наименование по КТРУ:**Катетер уретральный постоянный для дренажа/промывания** | Катетер уретральный постоянный для дренажа/промывания (катетер уретральный длительного пользования согласно Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н). Должен быть для длительной катетеризации мочевого пузыря, из латекса с силиконовым покрытием, стерильным, одноразовым. Катетеры различных типов размеров Ch 6-30. Катетер должетн быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 72,54 | 520 | 37 720,80 |
| Наименование по КТРУ:**Катетер уретральный постоянный для дренажа** | Катетер уретральный постоянный для дренажа (катетер уретральный постоянного пользования согласно Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н). Должен быть для постоянной катетеризации мочевого пузыря, из латекса с силиконовым покрытием, стерильным, одноразовым. Катетеры различных типов размеров. Катетер должен быть стерильным и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 61,09 | 89 | 5 437,01 |
| **Катетер для эпицистостомы** | Катетер для эпицистостомы. Катетер для эпицистостомы должен быть из латекса, силикона, должен иметь плавные переходы в местах соединения, должен соединяться с любым видом мочеприемника. Катетеры различных типов размеров. Катетер должен быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 45,62 | 5 207 | 237 543,34 |
| Наименование по КТРУ:**Катетер мочеточниковый общего назначения** | Катетер мочеточниковый общего назначения (катетер мочеточниковый для уретерокутанеостомы согласно Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н). Различных размеров. Катетер должен быть изготовлен из полимерного материала. Должен использоваться для отведения мочи через уретерокутанеостому. Должен иметь дистальные отверстия, овальный или круглый фланец для крепления к коже. Длина не менее 40 см. Различных типов. Катетер должен быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 3677,46 | 163 | 599 425,98 |
| **Итого:** |  |  | **51 477** | **3 996 821,03** |

 Мочеприемники, ремешки для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге, катетеры (далее-специальные средства при нарушении функций выделения).

**Требования к качеству товара.**

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

**Требования к безопасности товара.**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ИСО 10993-1-2011 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования", ГОСТ ИСО 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ИСО 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».

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

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

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.

 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 и срок годности;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии).

 **Сроки гарантии** - данные средства являются одноразовой продукцией, в связи с чем срок предоставления гарантии качества специальных средств при нарушении функций выделения не устанавливается, но указан срок годности продукции и условия хранения.

**Срок годности** специальных средств при нарушениях функций выделения на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.

Срок поставки по 31 августа 2019 г.

Срок действия контракта по 30 сентября 2019 г.

Место поставки:Иркутская область, по месту жительства Получателей, либо, по согласованию с Получателем, в организованном(ых) пункте (пунктах), располагающемся(ихся) в помещении(ях), имеющем(их) зону для хранения Товара, зону для выдачи Товара Получателя и оборудованном(ых) местами для ожидания с указанием режима (графика) работы; с обеспечением беспрепятственного доступа Получателей согласно ст. 15 Федерального закона от 24.11.1995г. № 181-ФЗ «О социальной защите инвалидов в Российской Федерации».