Техническое задание

На поставку противопролежневых матрацев, противопролежневых подушек для обеспечения инвалидов в 2019 году.

1.Предмет размещения заказа.

Поставка противопролежневых матрацев, противопролежневых подушек для обеспечения инвалидов.

2. Требования к количеству.

Количество поставляемых противопролежневых матрацев составляет 161 (сто шестьдесят одна) шт., противопролежневых подушек - 90 (девяносто) шт.

3. Требования к поставляемому Товару.

 Противопролежневый матрац, противопролежневая подушка (далее - Товар) должны отвечать требованиям действующих ГОСТов и (или) технической документации и сертификатам качества завода-изготовителя (при наличии).

Товар должен быть надлежащего качества, не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях эксплуатации.

Материал Товара может подвергаться воздействию агрессивных биологических жидкостей (пота, мочи), должны быть стойким к воздействию этих жидкостей. Поверхность Товара должна быть устойчива к обработке дезинфицирующими и моющими средствами. Товар не должен быть изготовлен из легковоспламеняющегося горючего материала. Поверхность Товара не должна иметь складок, сборок, механических повреждений, загрязнений, а также нарушений структуры материалов.

Упаковка Товара должна обеспечивать защиту от повреждений, загрязнения во время хранения и транспортировки к месту использования по назначению.

 Гарантийный срок на выдаваемый Товар должен составлять не менее 6 месяцев.

Срок службы Товара на момент передачи Получателю - 3 года.

4.Требования к техническим характеристикам

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование Товара** | **Описание услуги, функциональные и технические характеристики изделия** | **Соответствие ГОСТам, стандартам** | **Ед. изм.** | **Количество Товара** |
| 1 | Противопролежневый матрац полиуретановый | Матрац предназначен для больных с нарушением функций опорно-двигательного аппарата и нервной системы в целях предотвращения пролежней. Матрац противопролежневый должен состоять из формообразующих секций.Верхняя поверхность матраца должна быть оформлена из отдельных квадратных ячеек, которые должны гарантировать надлежащую циркуляцию воздуха и под действием веса тела должны двигаться независимо друг от друга и точно адаптироваться к форме и анатомии тела пациента. Оптимальная вентиляция между ячейками должна позволять избежать скопления жидкости, эффективную вентиляцию и осушению влаги.Матрац должен изготавливаться из вязкоэластичного упругого материала (термочувствительной полиуретановой пены) с эффектом запоминания формы. Противопролежневый матрац должен иметь чехол из специальной непромокаемой ткани для возможности санитарной обработки дезинфицирующими и моющими средствами. Допустимая нагрузка на изделие не менее 120кг\*.Габаритные размеры противопролежневого матраца в рабочем состоянии должны быть:Длина не менее 1950 мм\*;Ширина не менее 800 мм\*;Высота не менее 80 мм\*.В комплект поставки должны входить: противопролежневый матрац, влагонепроницаемый чехол, инструкция по эксплуатации на русском языке, гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 50 |
| 2. | Противопролежневый матрац полиуретановый | Матрац предназначен для больных с нарушением функций опорно-двигательного аппарата и нервной системы в целях предотвращения пролежней. Матрац противопролежневый должен состоять из формообразующих секций.Верхняя поверхность матраца должна быть оформлена из отдельных квадратных ячеек, которые должны гарантировать надлежащую циркуляцию воздуха и под действием веса тела должны двигаться независимо друг от друга и точно адаптироваться к форме и анатомии тела пациента. Оптимальная вентиляция между ячейками должна позволять избежать скопления жидкости, эффективную вентиляцию и осушению влаги.Матрац должен изготавливаться из вязкоэластичного упругого материала (термочувствительной полиуретановой пены) с эффектом запоминания формы. Противопролежневый матрац должен иметь чехол из специальной непромокаемой ткани для возможности санитарной обработки дезинфицирующими и моющими средствами. Допустимая нагрузка на изделие не менее 60кг\*.Габаритные размеры противопролежневого матраца в рабочем состоянии должны быть:Длина не менее 1200 мм\*;Ширина не менее 600 мм\*;Высота не менее 70 мм\*.В комплект поставки должны входить: противопролежневый матрац, влагонепроницаемый чехол, инструкция по эксплуатации на русском языке, гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 5 |
| 3. | Противопролежневый матрац гелевый | Противопролежневый матрац гелевый предназначен для профилактики возникновения пролежней, развития мацерации кожи, инфицирования кожи при длительном нахождении инвалида в положении лежа. Противопролежневый матрац должен состоять из трех формообразующих секций, изготовленных из натурального латекса. Наполнитель секций – гель. Не допускается вставок из других материалов.Противопролежневый эффект - равномерное распределение давления на участки соприкасающегося тела должен достигаться за счет упруго перетекающих элементов, находящихся внутри матраца.Противопролежневый матрац должен иметь чехол из специальной непромокаемой ткани для возможности санитарной обработки дезинфицирующими и моющими средствами. Допустимая нагрузка не менее 120 кг\*. Габаритные размеры противопролежневого матраца в рабочем состоянии должны быть: Длина не менее 1950 мм\*;Ширина не менее 800 мм\*;Высота не менее 70 мм\*.В комплект поставки должны входить: противопролежневый матрац, влагонепроницаемый чехол, инструкция по эксплуатации на русском языке, гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 50 |
| 4. | Противопролежневый матрац гелевый | Противопролежневый матрац гелевый предназначен для профилактики возникновения пролежней, развития мацерации кожи, инфицирования кожи при длительном нахождении инвалида в положении лежа. Противопролежневый матрац должен состоять из трех формообразующих секций, изготовленных из натурального латекса. Наполнитель секций – гель. Не допускается вставок из других материалов.Противопролежневый эффект - равномерное распределение давления на участки соприкасающегося тела должен достигаться за счет упруго перетекающих элементов, находящихся внутри матраца.Противопролежневый матрац должен иметь чехол из специальной непромокаемой ткани для возможности санитарной обработки дезинфицирующими и моющими средствами. Допустимая нагрузка не менее 60 кг\*. Габаритные размеры противопролежневого матраца в рабочем состоянии должны быть: Длина не менее 1200 мм\*;Ширина не менее 600 мм\*;Высота не менее 70 мм\*.В комплект поставки должны входить: противопролежневый матрац, влагонепроницаемый чехол, инструкция по эксплуатации на русском языке, гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 5 |
| 5. | Противопролежневый матрац воздушный (с компрессором) | Противопролежневый матрац предназначен для профилактики пролежней средней и высокой степени риска у инвалидов с повреждениями и заболеваниями опорно-двигательного аппарата и центральной нервной системы, тяжелыми соматическими заболеваниями.Противопролежневый матрац должен быть многокамерным. Матрац должен обеспечивать инвалиду опору при низком контактном давлении с помощью отдельных групп надувных камер (ячеистых или трубчатых структур), плавно сдувающихся и раздувающихся попеременно, с периодичностью цикла, выраженного в минутах, при этом улучшая кровообращение на капиллярном уровне, обеспечивая питание и насыщение тканей кислородом, тем самым предотвращая образование пролежней и ускоряя процесс заживления пораженных участков.Допустимая нагрузка не менее 120 кг\*. Габаритные размеры противопролежневого матраца в рабочем состоянии должны быть:Длина не менее 1950 мм\*;Ширина не менее 800 мм\*;Высота не менее 60 мм\*.Наполнитель внутреннего объема противопролежневых матрацев должен быть - воздух. Матрац должны быть изготовлен из специального гипоаллергенного водонепроницаемого нетоксичного материала, который не впитывает запахи и позволяет проводить санитарную обработку, а также электробезопасных материалов, в рабочем состоянии совместимых с другими электроприборами.Матрац должен комплектоваться автоматическим бесшумным или малошумным, непрерывно работающим от однофазной сети переменного тока (220 В) воздушным компрессором, обеспечивающим возможность регулировки давления в ячейках матраца в зависимости от веса пациента.В комплект к противопролежневому матрацу должны входить: -компрессор (насос воздушный) - ремкомплект (заплата ПВХ 2 шт., клей 1 шт.)-соединительные шланги из полимерного материала 2 шт.;-паспорт изделия и гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 50 |
| 6. | Противопролежневый матрац воздушный (с компрессором) | Противопролежневый матрац предназначен для профилактики пролежней средней и высокой степени риска у инвалидов с повреждениями и заболеваниями опорно-двигательного аппарата и центральной нервной системы, тяжелыми соматическими заболеваниями.Противопролежневый матрац должен быть многокамерным. Матрац должен обеспечивать инвалиду опору при низком контактном давлении с помощью отдельных групп надувных камер (ячеистых или трубчатых структур), плавно сдувающихся и раздувающихся попеременно, с периодичностью цикла, выраженного в минутах, при этом улучшая кровообращение на капиллярном уровне, обеспечивая питание и насыщение тканей кислородом, тем самым предотвращая образование пролежней и ускоряя процесс заживления пораженных участков.Допустимая нагрузка не менее 60 кг\*. Габаритные размеры противопролежневого матраца в рабочем состоянии должны быть: Длина не менее 1200 мм\*;Ширина не менее 600 мм\*;Высота не менее 60 мм\*.Наполнитель внутреннего объема противопролежневых матрацев должен быть - воздух. Матрац должны быть изготовлен из специального гипоаллергенного водонепроницаемого нетоксичного материала, который не впитывает запахи и позволяет проводить санитарную обработку, а также электробезопасных материалов, в рабочем состоянии совместимых с другими электроприборами.Матрац должен комплектоваться автоматическим бесшумным или малошумным, непрерывно работающим от однофазной сети переменного тока (220 В) воздушным компрессором, обеспечивающим возможность регулировки давления в ячейках матраца в зависимости от веса пациента.В комплект к противопролежневому матрацу должны входить: -компрессор (насос воздушный) - ремкомплект (заплата ПВХ 2 шт., клей 1 шт.)-соединительные шланги из полимерного материала 2 шт.;-паспорт изделия и гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 1 |
| 7. | Противопролежневая подушка полиуретановая | Противопролежневые подушки должны обеспечивать комфорт и устойчивое положение для инвалидов длительно или краткосрочно эксплуатирующих кресла-коляски, разгружать поясничный отдел позвоночника при длительном использовании кресла-коляски или длительном сидении на одном месте. Противопролежневые подушки должны снимать давление с проблемных зон, равномерно распределяя нагрузку по всей поверхности подушки.Наполнитель внутреннего объема противопролежневых подушек должен быть полиуретан или пенополиуретан.Допустимая нагрузка на изделие должна быть не менее 110 кг\*. Размеры изделия должны быть: Длина не менее 370 мм\*;Ширина не менее 370 мм\*;Высота не менее 40 мм\*.В комплект к противопролежневой подушке должен входить:- быстросъемный наружный чехол на тканевой основе;- паспорт и гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 40 |
| 8. | Противопролежневая подушка гелевая | Противопролежневые подушки должны обеспечивать комфорт и устойчивое положение для инвалидов длительно или краткосрочно эксплуатирующих кресла-коляски, разгружать поясничный отдел позвоночника при длительном использовании кресла-коляски или длительном сидении на одном месте. Противопролежневые подушки должны снимать давление с проблемных зон, равномерно распределяя нагрузку по всей поверхности подушки.Наполнитель внутреннего объема противопролежневых подушек должен быть гель.Допустимая нагрузка на изделие должна быть не менее 110 кг\*. Размеры изделия должны быть: Длина не менее 370 мм\*;Ширина не менее 370 мм\*;Высота не менее 40 мм\*.В комплект к противопролежневой подушке должен входить:- быстросъемный наружный чехол на тканевой основе;- паспорт и гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 40 |
| 9. | Противопролежневая подушка воздушная | Противопролежневые подушки должны снимать давление с проблемных зон, равномерно распределяя нагрузку по всей поверхности подушки.Воздушные подушки, изготовленные по принципу перетекания воздуха, должны состоят из множества взаимосвязанных ячеек, наполненных воздухом. Противопролежневый эффект должен достигаться за счет перетекания воздуха из одной ячейки в другую.Подушка должна быть изготовлена из специального гипоаллергенного водонепроницаемого нетоксичного материала, который не впитывает запахи и позволяет проводить санитарную обработку.Наполнитель внутреннего объема подушки должен быть - воздух. Размеры изделия должны быть: Длина не менее 370 мм\*;Ширина не менее 370 мм\*;Высота не менее 40 мм\*.В комплект к противопролежневой подушке должен входить:- быстросъемный наружный чехол на тканевой основе;- паспорт и гарантийный талон. | ГОСТ ISO 10993-1-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования.ГОСТ ISO 10993-5-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro.ГОСТ ISO 10993-10-2011Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия.ГОСТ Р 57769-2017. «Национальный стандарт Российской Федерации. Матрацы и подушки противопролежневые. Типы и основные параметры.» | шт. | 10 |
| Итого | шт. | 251 |

\*в заявке указывается конкретное значение, равное или превышающее значение, установленное заказчиком

Остальные характеристики, не обозначенные сносками (\*) и указанные заказчиком в таблице, изменению не подлежат и указываются участником в заявке в неизменном виде.

5. Место поставки Товара, выдача Товара Получателям

и порядок приёмки Товара.

**Поставщик доставляет все количество Товара в Самарскую область в объеме 100%, предусмотренного Контрактом, на склад или иное помещение (располагающийся на территории г.о. Самара, либо прилегающих к городу муниципальных районов), для осуществления проверки Товара Заказчиком, не позднее 7 (Семь) рабочих дней с даты заключения Контракта.**

В течение 1 (одного) рабочего дня со дня поступления Товара на склад (помещение) в г. Самары, Поставщик письменно сообщает адрес склада (помещение) для проведения проверки Товара, ФИО и телефон представителя Поставщика. Поставщик обеспечивает возможность представителей Заказчика осуществить проверку поставленного на склад (помещение) Товара.

Проверка Товара Заказчиком производится в рабочие дни с 9:00 до 18:00 часов местного времени.

Проверка может осуществляться с привлечением представителей общественных организаций, в том числе организаций инвалидов.

Поставка Товара осуществляется в упаковке, обеспечивающей сохранность Товара во время перевозки.

**Выдача Товара осуществляется при предоставлении Получателем паспорта, Направления, доверенности (при получении законным представителем).**

При выдаче Товара Поставщик оформляет Акт приема-передачи Товара, который подписывается Поставщиком и Получателем.

Акт приема-передачи Товара оформляется в 3 (трех) экземплярах, один из которых передается Заказчику, второй остается у Поставщика, третий – у Получателя.

Датой выдачи изделия по настоящему Контракту является дата подписания Поставщиком и Получателем Акт приема-передачи Товара.

Датой приемки поставленных изделий по настоящему Контракту является дата подписания Заказчиком Акта поставки Товара (за отчетный месяц).

**Поставщик обязан произвести видеофиксацию (видео и (или) фотосъемку) процесса проверки Товара Заказчиком.**

Поставщик обязан предоставить Заказчику материалы (в виде электронного документа и соответствующих файлов) видеофиксации (видео и (или) фотосъемки) процесса проверки Товара Заказчиком.

6. Сроки (периоды) поставки Товара.

Поставка Товара Поставщиком осуществляется с даты заключения Контракта **по 13 декабря 2019 года включительно.**

**Доставка и выдача Товара осуществляется на всей территории Самарской области по месту жительства Получателей или его законного представителя не позднее 30 (тридцати) календарных дней с даты получения Поставщиком Реестра Получателей Товара.**

При самостоятельном обращении Получателей за получением Товара в стационарные пункты выдачи Товара, организованные Поставщиком, выдача осуществляется Поставщиком в день обращения Получателей.

Выбор места получения Товара осуществляет Получатель, по предварительному устному согласованию с Поставщиком.

После подписания Контракта Заказчик выдает Получателям Направление.

7. Требования к объему предоставления гарантий качества.

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

Поставщик гарантирует, что Товар передается свободным от прав третьих лиц и не является предметом залога, ареста или иного обременения.

Гарантийный срок на Товар устанавливается со дня выдачи Товар Получателям.

В комплект к Товару должен входить паспорт с гарантийным талоном на сервисное обслуживание.

На Товар устанавливается срок предоставления гарантии качества, в течение которого Исполнитель должен производить ремонт или замену бесплатно.

 Поставщик информирует Получателя об условиях проведения гарантийного обслуживания, с обязательным указанием адресов специализированных мастерских, в которые следует обращаться для гарантийного ремонта товара или устранения неисправностей. Гарантийное обслуживание Поставщик осуществляет за счет собственных средств в период гарантийного срока эксплуатации Товара.

Срок гарантийного ремонта со дня обращения инвалида не должен превышать 20 (двадцати) рабочих дней.