**Часть V. Техническое задание**

поставка инвалидам подгузников

| Наименование товара | Полное влагопоглощение,  не менее (г.)\* | Объем талии/бедер | Количество (шт.) | Начальная (максимальная) цена единицы товара (руб.) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Подгузники S | 1000 | до 90 см | 2700 | 17,44 |
| 1400 | до 90 см | 3450 | 17,46 |
| Подгузники М | 1300 | до 120 см | 19500 | 20,62 |
| 1800 | до 120 см | 22830 | 21,07 |
| Подгузники L | 1450 | до 150 см | 19460 | 24,46 |
| 2000 | до 150 см | 24750 | 24,27 |
| Подгузники ХL | 1450 | до 175 см | 3100 | 24,69 |
| 2800 | до 175 см | 2760 | 26,79 |

По характеристикам товара, отмеченных знаком «\*» в заявке должны быть указаны точные характеристики предлагаемого к поставке товара

В заявке должно быть указано наименование страны происхождения товара.

**Требования  
к качеству, количеству, техническим, функциональным характеристикам  
(потребительским свойствам), к безопасности, размерам, упаковке, отгрузке товара.**

Подгузник – многослойное изделие с абсорбирующим слоем одноразового пользования для впитывания и удержания мочи, предназначенное для реабилитации инвалидов различных возрастных групп.

Подгузники должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.

Анатомическая форма подгузника должна соответствовать развертке нижней части торса тела инвалида с дополнительным увеличением площади на запах боковых частей и обеспечивать максимальную свободу движений и комфорт.

Внутренняя поверхность подгузников должна быть из гипоаллергенного нетканого материала, пропускающего влагу в одном направлении и обеспечивающего сухость кожи, дополнительную защиту кожи от раздражения при соприкосновении с мочой и калом. Впитывающий слой должен быть из распушенной целлюлозы с супер абсорбирующим полимером, превращающим жидкость в гель.

Подгузники должны быть оснащены водонепроницаемыми защитными барьерами по бокам. Наружный слой должен быть из специального материала, препятствующего проникновению влаги наружу. В подгузниках не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооруженным глазом.

Печатное изображение на подгузниках должно быть четким без искажений и пробелов. Не допускаются следы выщипывания волокон с поверхности подгузника и отмарывания краски.

Сырье и материалы для изготовления подгузников должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

Маркировка упаковки должна включать:

-наименование подгузника, товарную марку (при наличии), вид подгузника в зависимости от назначения (степени недержания мочи), группу и размеры подгузника (по охвату талии/бедер), номер подгузника (при наличии);

- правила по применению в виде рисунка или текста;

-информацию о наличии специальных ингридиентов;

-наименование страны-изготовителя;

-наименование предприятия-изготовителя, юридический адрес, товарный знак (при наличии);

-отличительные характеристики в соответствии с их техническим исполнением (в виде рисунка и/или текста);

-номер артикула (при наличии);

-количество в упаковке;

-дату (месяц, год) изготовления;

- срок годности;

-указания по утилизации: «Не бросать в канализацию» и /или рисунок, понятно отображающий эти указания;

-штриховой код изделия (при наличии);

-обозначение ГОСТ Р 55082-2012;

Требования к упаковке, отгрузке.

Подгузники должны быть упакованы в пакеты из полимерной пленки или пачки по ГОСТ 12303, коробки по ГОСТ 12301. Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены. Ссылки на эти ГОСТы уже есть в ГОСТ Р 55082-2012

Транспортировка - по ГОСТ 6658-75 (раздел 3) любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Подгузники должны соответствовать требованиям:

- ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»;

Материалы, применяемые для изготовления, должны соответствовать требованиям нормативной документации по оценке биологической безопасности медицинских материалов и изделий:

- ГОСТ ISO 10993-1-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования»;

- ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro;

- ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»;

- [ГОСТ Р 52770-2016](consultantplus://offline/ref=BCF13ABF897D4980BD6C1324AC53B50BE31E192B5CE5C9B50E5056E8V2S0M) "Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний" с датой введения в действие 1 октября 2017

- ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия.

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