Техническое задание

на поставку технических средств реабилитации мешков уростомных многокомпонентных, адгезивных пластин, конвексных пластин для втянутых стом для уроприемников двухкомпонентных, поясов для калоприемников и уроприемников (уростомных мешков, пластин плоских, пластин конвексных для втянутых стом для двухкомпонентных уроприемников дренируемых, поясов для уроприемников) для обеспечения ими в 2019 году инвалидов

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Цена за единицу(руб.) | Количество(шт.) | Сумма(руб.) | Примечание |
| **Адгезивная пластина для уроприемника двухкомпонентного**  | Адгезивная пластина должна быть с клеевым слоем на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса или без крепления для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующем фланцу мешка. Размеры в ассортименте по Заявке Заказчика | 70,58 | 4 415 | 311 610,70 |  |
| **Мешок уростомный многокомпонентный** | Мешок уростомный многокомпонентный (уростомный мешок) должен быть дренируемым, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины | 78,91 | 12 870 | 1 015 571,70 | На момент проведения закупки укрупненная позиция по КТРУ: 32.50.13.190-00001 (мешок уростомный многокомпанентный) не применима, в виду невозможности определения конкретных размеров фланца мешка к пластине. |
| **Конвексная адгезивная пластина для втянутых стом для уроприемника двухкомпонентного** | Конвексная адгезивная пластина для втянутых стом для уроприемника двухкомпонентного должна быть круглой формы с прозрачным гипоаллергенным гидроколлоидным адгезивом спиралевидной структуры, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса или без крепления для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующем фланцу мешка. С вырезаемым отверстием 14мм-43мм. Размеры в ассортименте по Заявке Заказчика | 196,73 | 150 | 29 509,50 |  |
| **Мешок уростомный многокомпонентный** | Мешок уростомный многокомпонентный (уростомный мешок) должен быть дренируемым, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины  | 102,47 | 450 | 46 111,50 | На момент проведения закупки укрупненная позиция по КТРУ: 32.50.13.190-00001 (мешок уростомный многокомпанентный) не применима, в виду невозможности определения конкретных размеров фланца мешка к пластине. |
| Наименование по КТРУ:**Пояс для калоприемников и уроприемников** Наименование по Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н:**Пояс для уроприемников** | Пояс для калоприемников и уроприемников (пояс для уроприемников), должен быть регулируемым по длине - эластичный пояс из гипоаллергенного трикотажного полотна со специальными крепежами для крепления к пластине из 100% неломкого полипропилена, длина не менее 110 см. | 211,09 | 10 | 2 110,90 |  |
| **Итого:** |  |  | **17 895** | **1 404 914,30** |  |

 Мешки уростомные многокомпонентные, адгезивные пластины, конвексные пластины для втянутых стом для уроприемников двухкомпонентных, пояса для уроприемников (далее-специальные средства при нарушениях функций выделения).

**Требования к качеству товара**.

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать степени компенсации жизнедеятельности инвалидов, отвечать медицинским и социальным требованиям: герметичность, прочность крепления, безопасность для кожных покровов, эстетичность, комплектность

**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».