**Техническое задание (Описание объекта закупки)**

**Наименование и описание объекта электронного аукциона: *№ 129. Поставка технических средств реабилитации - специальных средств при нарушении функций выделения для обеспечения ими в 2019 году инвалидов.***

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ***№*** | ***Наименование изделия*** | ***Описание функциональных и технических характеристик*** | ***Кол-во******(шт.)*** |
| 1 | 21-01-15 Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной | Мешок для сбора мочи должен состоять из основной емкости, должны быть дренажные трубки и сливной клапан. Основная емкость мешков для сбора мочи должна быть изготовлена из особо прочного полиэтилена и иметь двойную пропайку по контуру, чтобы обеспечить надежную защиту мешка от разрыва. Материал не должен пропускать неприятный запах наружу и производить шелест при движении. Обратная поверхность мешка должна иметь мягкую нетканую подложку, обеспечивающую комфортное ношение мешка и защищающую кожу от раздражения. Плоская анатомическая форма должна сохраняться и при наполненной емкости. Мешок должен иметь многоканальную конструкцию, благодаря которой жидкость равномерно распределяется по всему объему, а освобождение происходит максимально быстро и без разбрызгивания. Дренажная трубка через универсальный переходник присоединяется к катетеру или уропрезервативу и обеспечивает поступление мочи в основную емкость мешка. Объем должен быть не менее 750 мл не более 1000 мл, трубка не менее 50 см не более 75 см. | 3 710 |
| 2 | 21-01-16 Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной | Мешок для сбора мочи должен состоять из основной емкости, должны быть дренажные трубки и сливной клапан. Основная емкость мешков для сбора мочи должна быть изготовлена из особо прочного полиэтилена и иметь двойную пропайку по контуру, чтобы обеспечить надежную защиту мешка от разрыва. Материал не должен пропускать неприятный запах наружу. Дренажная трубка через универсальный переходник присоединяется к катетеру или уропрезервативу и обеспечивает поступление мочи в основную емкость мешка. Объем не менее 1500 мл не более 2000 мл, трубка не менее 90 см не более 100 см. | 3 810 |
| 3 | 21-01-18Уропрезерватив с пластырем | Уропрезерватив должен быть с пластырем для фиксации на коже, изготовлен из высококачественных материалов, не вызывающих раздражение кожи, с усиленным сливным портом и ригидным концом физиологичным из силикона. Поставщик должен обеспечить инвалиду индивидуальный подбор с учетом индивидуальных особенностей инвалида. | 780 |
| 4 | 21-01-19Уропрезерватив самоклеящийся | Уропрезерватив самоклеящийся должен представлять собой уропрезерватив с клеевым слоем на внутренней поверхности. Уропрезерватив самоклеящийся должен одеваться без дополнительных манипуляций с адгезивным пластырем, для этого достаточно раскрутить уропрезерватив с помощью раскручивающей ленты. Лента должна позволять с легкостью раскатать уропрезерватив по всей длине, не прикасаясь к нему руками. Клеящий слой не должен влиять на эластичность уропрезерватива, не сдавливать и не раздражать кожу и обеспечивает надежную защиту от подтекания мочи. Поставщик должен обеспечить инвалиду индивидуальный подбор с учетом индивидуальных особенностей инвалида. | 660 |
| 5 | 21-01-20Катетер для самокатетеризации лубрицированный | **Катетер должен быть мужской длина не менее 40 см.** Катетеры должны быть изготовлены из поливинилхлорида (ПВХ) и по всей поверхности покрыты гидрофильным лубрикантом (поливинилпирролидон), который активируется при контакте с водой. При наполнении упаковки с катетером водой, лубрикант увеличивается в объеме, создавая абсолютно гладкую и скользкую пленку по всей поверхности катетера, в том числе на отполированных краях боковых отверстий наконечника. Лубрикант должен быть прочно зафиксирован на поверхности катетера, поэтому при введении в уретру равномерно увлажняет мочеиспускательный канал по всей длине. Эти свойства лубрицированных катетеров обеспечивают значительное уменьшение трения между катетером и поверхностью уретры (в 5 - 10 раз), в сравнении с обычным катетером. Лубрицированный катетер должен быть стерилен и находиться в индивидуальной упаковке, которую легко открыть и наполнить водой даже при ограниченной ловкости рук. Поставщик должен обеспечить инвалиду индивидуальный подбор с учетом индивидуальных особенностей инвалида. | 2 070 |
| 6 | 21-01-20Катетер для самокатетеризации лубрицированный | **Катетер должен быть женский длина не менее 20 см**. Катетеры должны быть изготовлены из поливинилхлорида (ПВХ) и по всей поверхности покрыты гидрофильным лубрикантом (поливинилпирролидон), который активируется при контакте с водой. При наполнении упаковки с катетером водой, лубрикант увеличивается в объеме, создавая абсолютно гладкую и скользкую пленку по всей поверхности катетера, в том числе на отполированных краях боковых отверстий наконечника. Лубрикант должен быть прочно зафиксирован на поверхности катетера, поэтому при введении в уретру должен равномерно увлажнять мочеиспускательный канал по всей длине. Эти свойства лубрицированных катетеров обеспечивают значительное уменьшение трения между катетером и поверхностью уретры (в 5 - 10 раз), в сравнении с обычным катетером. Лубрицированный катетер должен быть стерилен и находится в индивидуальной упаковке, которую легко открыть и наполнить водой даже при ограниченной ловкости рук. Поставщик должен обеспечить инвалиду индивидуальный подбор с учетом индивидуальных особенностей инвалида.  | 1 980 |
| 7 | 21-01-21 Набор – мочеприемников для самокатетеризации | Набор - мочеприемников для самокатетеризации должен быть комплексной системой «3 в 1» и содержать в себе все, что необходимо для безопасной и чистой катетеризации: катетер лубрицированный для самокатетеризации, ампулу со стерильным изотоническим раствором и мешок для сбора мочи должен быть из полипропилена объемом не менее 700 мл. Поставка должна включать в себя различные типоразмеры. | 3 150 |
| 8 | **32.50.13.190-00006893: Катетер уретральный постоянный для дренажа/промывания**21-01-22Катетер уретральный длительного пользования | Катетер Фолея, должен быть стерилен, одноразовый, должен быть изготовлен из высококачественного термопластичного латекса, покрытого силиконом, должен быть термопластичный, закрытый конец, 2 боковых отверстия, 2-ой ход имеет эластичный антивозвратный клапан, предназначенный для наполнения баллона шприцем без иглы и предотвращающий утечку воздуха и жидкости. Двойная стерильная упаковка для асептической катетеризации мочевого пузыря: вертикальные насечки по обеим сторонам внутренней упаковки для освобождения проксимального и дистального концов катетера, размер катетера и объем баллона указаны на дистальном конце самого катетера. Поставщик должен обеспечить инвалиду индивидуальный подбор с учетом индивидуальных особенностей инвалида. | 278 |
| 9 | 21-01-24Катетер для эпицистостомы | Катетеры Пеццера (Малекота) предназначены для длительной (до 7 суток) катетеризации мочевого пузыря и различных медицинских манипуляций. Должен быть стерилен. Должен быть изготовлен из натурального высококачественного латекса. Форма дистального конца — тарелкообразная. Поставщик должен обеспечить инвалиду индивидуальный подбор с учетом индивидуальных особенностей инвалида.  | 500 |
|  | **Итого:** | **16 938** |

**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 Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р ИСО 9999-2014 Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология. Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации.

**Требования к функциональным характеристикам товара**

 Специальные средства при нарушениях функций выделения - это устройства, носимые на себе, предназначенные для мочи и устранения её 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 упаковке 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.

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 срок годности (при наличии);

 - правила использования (при наличии);

 - 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.

Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения - должен быть не менее 12 месяцев с момента изготовления Товара.

**Сроки пользования**: Товар должен иметь установленный производителем срок пользования, который со дня подписания Акта сдачи-приемки Товара Получателем, является не меньше срока пользования, утвержденного приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13 февраля 2018 г. № 85н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями до их замены».

Во исполнение п 4. ст. 23 Федерального закона от 5 апреля 2013 г. N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" и п. 6 Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд

(утв. постановлением Правительства РФ от 8 февраля 2017 г. N 145), Заказчиком при описании объекта закупки применены дополнительные функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, работы, услуги, которые не предусмотрены в позиции каталога.

В связи с чем, заказчик, руководствуясь частью 2 статьи 33 Федерального закона от 5 апреля 2013 г. N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд", использовал при составлении описания объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара, работы, услуги и качественных характеристик объекта закупки, которые предусмотрены техническими регламентами, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иных требований, связанных с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям Заказчика, на основе анализа технических и качественных характеристик, имеющихся на рынке РФ, исходя из потребностей Заказчика, определенных на основании предоставленных инвалидами индивидуальных программ реабилитации.