**Техническое задание**

**на поставку инвалидам подгузников для взрослых**

**Таблица №1**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование, ассортимент и характеристики Изделия | Ед. изм | Кол-во (шт.) |
| наименование изделия (модель, шифр) | характеристики изделия |
| Подгузники для взрослых, размер "S" (объем талии/бедер до 100 см), с полным влагопоглащением не менее 1400 г  | Подгузники должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.**Требования к конструкции подгузников**Конструкция подгузников включает в себя (начиная со слоя, контактирующего с кожей чело­века):верхний покровный слой;распределительный слой;абсорбирующий слой, состоящий из одного или двух впитывающих слоев; -защитный слой;нижний покровный слой; барьерные элементы;фиксирующие элементы.**Требования к внешнему виду** Форма подгузника должна соответствовать развёртке нижней части торса тела человека с дополнительным увеличением площади на запах боковых частей. Впитывающий слой подгузника должен иметь форму, дающую возможность использования подгузника мужчинами и женщинами. Внутренняя поверхность подгузников должна быть из нетканого материала, пропускающего влагу в одном направлении и обеспечивающего сухость кожи. Впитывающий слой из распушенной целлюлозы с суперабсорбирующим полимером, превращающим жидкость в гель. Подгузники должны быть оснащены водонепроницаемыми защитными барьерами по бокам, эластичным поясом на талии. Наружный слой должен быть из специального материала, препятствующего проникновению влаги наружу.Для многократного использования без повреждения клеящей зоны и более плотного прилегания к телу подгузники должны иметь двойные застёжки (липучки для многократного использования). Показателем необходимости замены подгузника должен служить индикатор насыщения, который меняет цвет.В подгузниках не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооружённым 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.**Требование к маркировке** Маркировка должна быть достоверной, проверяемой и читаемой.  Маркировка наносится на упаковку или на этикетку (ярлык), прикрепленную к упаковке. Маркировка наносится любым способом (печатью, тиснением, штампом), обеспечивающим ее ясность, четкость и читаемость.  При использова­нии печатного способа нанесения маркировки отмарывание краски не допускается. Маркировка на потребительской упаковке подгузников должна содержать:* наименование страны-изготовителя;
* наименование и местонахождение изготовителя (продавца, поставщика), товарный знак (при наличии);
* наименование подгузника, товарную марку (при наличии), вид подгузника в зависимости от назна­чения (степени недержания мочи), группу и размеры подгузника (по обхвату талии/бедер), номер подгуз­ника (при наличии);
* правила по применению подгузника (в виде рисунков или текста);
* указания по утилизации подгузника: слова «Не бросать в канализацию» и/или рисунок, понятно отображающий эти указания;
* информацию о наличии специальных ингредиентов;
* отличительные характеристики подгузника в соответствии с техническим исполнением (в виде рисунков и/или текста);
* номер артикула (при наличии);
* количество подгузников в упаковке;
* дату (месяц, год) изготовления;
* срок годности, устанавливаемый изготовителем;
* обозначение настоящего стандарта;
* штриховой код (при наличии).

 Маркировка может быть дополнена другими сведениями: сведениями о поставщиках (потребительских союзах, ассоциациях), нанесением графических символов и рисунков, поясняющих потре­бительские свойства подгузников и их применение, и др.Подгузники должны иметь действующие регистрационные удостоверения о том, что медицинское изделие разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации, декларации о соответствии и сертификаты соответствия, которые считаются действительными согласно Постановлению Правительства РФ от 01.12.2009 г. №982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с учетом изменений и дополнений). Прикрепить копии ко вторым частям заявкиПодгузники должны соответствовать требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011  «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ISO 10993-1-2011  « Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнендеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 52770-2007 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия».Подгузники должны соответствовать требованиям государственных стандартов, иметь регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации». | шт | 32000 |
| Подгузники для взрослых размер "М" (объем талии/бедер до 125 см), с полным влагопоглощением не менее 1800 г.  | Подгузники должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.**Требования к конструкции подгузников**Конструкция подгузников включает в себя (начиная со слоя, контактирующего с кожей чело­века):верхний покровный слой;распределительный слой;абсорбирующий слой, состоящий из одного или двух впитывающих слоев; -защитный слой;нижний покровный слой; барьерные элементы;фиксирующие элементы.**Требования к внешнему виду** Форма подгузника должна соответствовать развёртке нижней части торса тела человека с дополнительным увеличением площади на запах боковых частей. Впитывающий слой подгузника должен иметь форму, дающую возможность использования подгузника мужчинами и женщинами. Внутренняя поверхность подгузников должна быть из нетканого материала, пропускающего влагу в одном направлении и обеспечивающего сухость кожи. Впитывающий слой из распушенной целлюлозы с суперабсорбирующим полимером, превращающим жидкость в гель. Подгузники должны быть оснащены водонепроницаемыми защитными барьерами по бокам, эластичным поясом на талии. Наружный слой должен быть из специального материала, препятствующего проникновению влаги наружу.Для многократного использования без повреждения клеящей зоны и более плотного прилегания к телу подгузники должны иметь двойные застёжки (липучки для многократного использования). Показателем необходимости замены подгузника должен служить индикатор насыщения, который меняет цвет.В подгузниках не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооружённым 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.**Требование к маркировке** Маркировка должна быть достоверной, проверяемой и читаемой.  Маркировка наносится на упаковку или на этикетку (ярлык), прикрепленную к упаковке. Маркировка наносится любым способом (печатью, тиснением, штампом), обеспечивающим ее ясность, четкость и читаемость.  При использова­нии печатного способа нанесения маркировки отмарывание краски не допускается. Маркировка на потребительской упаковке подгузников должна содержать:* наименование страны-изготовителя;
* наименование и местонахождение изготовителя (продавца, поставщика), товарный знак (при наличии);
* наименование подгузника, товарную марку (при наличии), вид подгузника в зависимости от назна­чения (степени недержания мочи), группу и размеры подгузника (по обхвату талии/бедер), номер подгуз­ника (при наличии);
* правила по применению подгузника (в виде рисунков или текста);
* указания по утилизации подгузника: слова «Не бросать в канализацию» и/или рисунок, понятно отображающий эти указания;
* информацию о наличии специальных ингредиентов;
* отличительные характеристики подгузника в соответствии с техническим исполнением (в виде рисунков и/или текста);
* номер артикула (при наличии);
* количество подгузников в упаковке;
* дату (месяц, год) изготовления;
* срок годности, устанавливаемый изготовителем;
* обозначение настоящего стандарта;
* штриховой код (при наличии).

 Маркировка может быть дополнена другими сведениями: сведениями о поставщиках (потребительских союзах, ассоциациях), нанесением графических символов и рисунков, поясняющих потре­бительские свойства подгузников и их применение, и др.Подгузники должны иметь действующие регистрационные удостоверения о том, что медицинское изделие разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации, декларации о соответствии и сертификаты соответствия, которые считаются действительными согласно Постановлению Правительства РФ от 01.12.2009 г. №982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с учетом изменений и дополнений). Прикрепить копии ко вторым частям заявкиПодгузники должны соответствовать требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011  «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ISO 10993-1-2011  « Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнендеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 52770-2007 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия».Подгузники должны соответствовать требованиям государственных стандартов, иметь регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации». | шт | 71000 |
| Подгузники для взрослых размер "L" (объем талии/бедер до 155 см), с полным влагопоглощением не менее 2000 г. | Подгузники должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.**Требования к конструкции подгузников**Конструкция подгузников включает в себя (начиная со слоя, контактирующего с кожей чело­века):верхний покровный слой;распределительный слой;абсорбирующий слой, состоящий из одного или двух впитывающих слоев; -защитный слой;нижний покровный слой; барьерные элементы;фиксирующие элементы.**Требования к внешнему виду** Форма подгузника должна соответствовать развёртке нижней части торса тела человека с дополнительным увеличением площади на запах боковых частей. Впитывающий слой подгузника должен иметь форму, дающую возможность использования подгузника мужчинами и женщинами. Внутренняя поверхность подгузников должна быть из нетканого материала, пропускающего влагу в одном направлении и обеспечивающего сухость кожи. Впитывающий слой из распушенной целлюлозы с суперабсорбирующим полимером, превращающим жидкость в гель. Подгузники должны быть оснащены водонепроницаемыми защитными барьерами по бокам, эластичным поясом на талии. Наружный слой должен быть из специального материала, препятствующего проникновению влаги наружу.Для многократного использования без повреждения клеящей зоны и более плотного прилегания к телу подгузники должны иметь двойные застёжки (липучки для многократного использования). Показателем необходимости замены подгузника должен служить индикатор насыщения, который меняет цвет.В подгузниках не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооружённым 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.**Требование к маркировке** Маркировка должна быть достоверной, проверяемой и читаемой.  Маркировка наносится на упаковку или на этикетку (ярлык), прикрепленную к упаковке. Маркировка наносится любым способом (печатью, тиснением, штампом), обеспечивающим ее ясность, четкость и читаемость.  При использова­нии печатного способа нанесения маркировки отмарывание краски не допускается. Маркировка на потребительской упаковке подгузников должна содержать:* наименование страны-изготовителя;
* наименование и местонахождение изготовителя (продавца, поставщика), товарный знак (при наличии);
* наименование подгузника, товарную марку (при наличии), вид подгузника в зависимости от назна­чения (степени недержания мочи), группу и размеры подгузника (по обхвату талии/бедер), номер подгуз­ника (при наличии);
* правила по применению подгузника (в виде рисунков или текста);
* указания по утилизации подгузника: слова «Не бросать в канализацию» и/или рисунок, понятно отображающий эти указания;
* информацию о наличии специальных ингредиентов;
* отличительные характеристики подгузника в соответствии с техническим исполнением (в виде рисунков и/или текста);
* номер артикула (при наличии);
* количество подгузников в упаковке;
* дату (месяц, год) изготовления;
* срок годности, устанавливаемый изготовителем;
* обозначение настоящего стандарта;
* штриховой код (при наличии).

 Маркировка может быть дополнена другими сведениями: сведениями о поставщиках (потребительских союзах, ассоциациях), нанесением графических символов и рисунков, поясняющих потре­бительские свойства подгузников и их применение, и др.Подгузники должны иметь действующие регистрационные удостоверения о том, что медицинское изделие разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации, декларации о соответствии и сертификаты соответствия, которые считаются действительными согласно Постановлению Правительства РФ от 01.12.2009 г. №982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с учетом изменений и дополнений). Прикрепить копии ко вторым частям заявкиПодгузники должны соответствовать требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011  «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ISO 10993-1-2011  « Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнендеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 52770-2007 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия».Подгузники должны соответствовать требованиям государственных стандартов, иметь регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации». | шт | 127899 |
| Подгузники для взрослых размер "XL" (объем талии/бедер до 175 см), с полным влагопоглощением не менее 2800 г | Подгузники должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.**Требования к конструкции подгузников**Конструкция подгузников включает в себя (начиная со слоя, контактирующего с кожей чело­века):верхний покровный слой;распределительный слой;абсорбирующий слой, состоящий из одного или двух впитывающих слоев; -защитный слой;нижний покровный слой; барьерные элементы;фиксирующие элементы.**Требования к внешнему виду** Форма подгузника должна соответствовать развёртке нижней части торса тела человека с дополнительным увеличением площади на запах боковых частей. Впитывающий слой подгузника должен иметь форму, дающую возможность использования подгузника мужчинами и женщинами. Внутренняя поверхность подгузников должна быть из нетканого материала, пропускающего влагу в одном направлении и обеспечивающего сухость кожи. Впитывающий слой из распушенной целлюлозы с суперабсорбирующим полимером, превращающим жидкость в гель. Подгузники должны быть оснащены водонепроницаемыми защитными барьерами по бокам, эластичным поясом на талии. Наружный слой должен быть из специального материала, препятствующего проникновению влаги наружу.Для многократного использования без повреждения клеящей зоны и более плотного прилегания к телу подгузники должны иметь двойные застёжки (липучки для многократного использования). Показателем необходимости замены подгузника должен служить индикатор насыщения, который меняет цвет.В подгузниках не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооружённым 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.**Требование к маркировке** Маркировка должна быть достоверной, проверяемой и читаемой.  Маркировка наносится на упаковку или на этикетку (ярлык), прикрепленную к упаковке. Маркировка наносится любым способом (печатью, тиснением, штампом), обеспечивающим ее ясность, четкость и читаемость.  При использова­нии печатного способа нанесения маркировки отмарывание краски не допускается. Маркировка на потребительской упаковке подгузников должна содержать:* наименование страны-изготовителя;
* наименование и местонахождение изготовителя (продавца, поставщика), товарный знак (при наличии);
* наименование подгузника, товарную марку (при наличии), вид подгузника в зависимости от назна­чения (степени недержания мочи), группу и размеры подгузника (по обхвату талии/бедер), номер подгуз­ника (при наличии);
* правила по применению подгузника (в виде рисунков или текста);
* указания по утилизации подгузника: слова «Не бросать в канализацию» и/или рисунок, понятно отображающий эти указания;
* информацию о наличии специальных ингредиентов;
* отличительные характеристики подгузника в соответствии с техническим исполнением (в виде рисунков и/или текста);
* номер артикула (при наличии);
* количество подгузников в упаковке;
* дату (месяц, год) изготовления;
* срок годности, устанавливаемый изготовителем;
* обозначение настоящего стандарта;
* штриховой код (при наличии).

 Маркировка может быть дополнена другими сведениями: сведениями о поставщиках (потребительских союзах, ассоциациях), нанесением графических символов и рисунков, поясняющих потре­бительские свойства подгузников и их применение, и др.Подгузники должны иметь действующие регистрационные удостоверения о том, что медицинское изделие разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации, декларации о соответствии и сертификаты соответствия, которые считаются действительными согласно Постановлению Правительства РФ от 01.12.2009 г. №982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с учетом изменений и дополнений). Прикрепить копии ко вторым частям заявкиПодгузники должны соответствовать требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011  «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ISO 10993-1-2011  « Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнендеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 52770-2007 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия».Подгузники должны соответствовать требованиям государственных стандартов, иметь регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации». | шт | 102000 |
|  | **всего** |  |  |

Классификация абсорбирующего белья представлена в Национальном стандарте ГОСТ Р ИСО 9999-2014 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология» (09 30 Вспомогательные средства для абсорбирования мочи и испражнений).

**Требования к упаковке**

Подгузники в количестве, определяемом производителем, упаковывают в пакеты из поли­мерной пленки или пачки по ГОСТ 12303-80 «Пачки из картона, бумаги и комбинированных материалов. Общие технические условия», или коробки по ГОСТ 12301-2006 «Коробки из картона, бумаги и комбинированных материалов. Общие технические условия», или другую потребительскую упа­ковку, обеспечивающую сохранность подгузников при транспортировании и хранении.

Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены.

В один пакет, пачку или коробку упаковывают подгузники одной группы, вида, варианта размерного ряда, конструкции, технического и декоративного исполнений, изготовленные из одних материалов, с одинаковыми показателями качества, с одной датой изготовления (месяц, год).

Не допускается механическое повреждение упаковки, открывающее доступ к поверхности подгуз­ника.

 Транспортная упаковка

Подгузники, упакованные в потребительскую упаковку, упаковывают в кипу, ящик по ГОСТ 6658-75 «Изделия из бумаги и картона. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение».

В один ящик, кипу упаковывают подгузники одной группы, вида, варианта размерного ряда, конструкции, технического и декоративного исполнений, с одной датой изготовления (месяц, год). Транспортирование подгузников должно осуществляться по ГОСТ 6658 (раздел 3) любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

**Срок пользования**

 Товар имеет установленный производителем срок пользования, который со дня подписания Акта приема-передачи товара, является не меньше срока пользования, утвержденного приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 24 мая 2013 г. № 215н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями до их замены». Остаточный срок годности подгузников должен составлять не менее 1 (Одного) года со дня подписания Акта приема-передачи технического средства реабилитации (Товара) инвалидом.

**Требования к месту, условиям, объёмам и срокам (периодам) поставки**

Поставить одновременно все количество Изделий (в соответствии с Описанием объекта закупки ) на территорию Республики Ингушетия, в соответствии с Таблицей №1 на склад Поставщика или иное помещение, находящееся в его распоряжении или собственности, в течение 5 календарных дней с даты подписания Государственного контракта для осуществления проверки качества изделия.

В течение двух рабочих дней после поставки всего объема Изделий, Поставщик обязан уведомить об этом Заказчика в письменной форме (в том числе посредством факсимильной связи), пригласить Заказчика для проверки Изделий на соответствие количеству, комплектности, объему и качеству. Проверка осуществляется с привлечением представителя региональной общественной организации инвалидов (по согласованию между Заказчиком и организацией). Поставщик, с которым будет заключен контракт, поставщик обязан не позднее дня осуществления выборочной проверки товара предоставить Заказчику копии регистрационных удостоверений на подгузники для взрослых о том, что медицинское изделие разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации.

Отсутствие полного количества Изделий на момент проверки и несоответствие Описанию объекта закупки считается существенным нарушением условий контракта.

**Подгузники для взрослых должны соответствовать требованиям стандартов серии**

- 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 52770-2007 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»,

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

- ГОСТ Р 55370-2012 «Подгузники бумажные для взрослых. Метод определения абсорбционной способности до момента протекания (ABL) с применением манекена»,

- ГОСТ Р 52354-2005 «Наименование Изделия из бумаги бытового и санитарно-гигиенического назначения. Общие технические условия».

**Обязанности поставщика:**

 Передавать Изделия Получателям следующими способами:

- по месту нахождения центра приема, организованного Поставщиком, в день обращения Получателя.

- по месту нахождения Получателя. Место, условия и сроки (периоды) поставки изделий до конкретного Получателя, составленные с учетом заявлений инвалидов, определяются Заказчиком (исполнительным органом Фонда). В случае если Поставщик, признанный победителем находится за пределами Республики Ингушетия и к исполнению настоящего контракта привлекается соисполнитель, в целях надлежащего оформления направления, выдаваемого Заказчиком получателю необходимо представить документы, подтверждающие правоспособность соисполнителя: доверенность на право осуществления выдачи товара, включая право оформления актов приемки - передачи товара и реестров выдачи товара, заверенную копию договора между Поставщиком и соисполнителем и необходимые реквизиты соисполнителя (местонахождение и телефон).

 1.1.. Центр приема должен быть организован в г. Магас; в г. Малгобеке ; в г.Сунжа Джейрахском районе, на расстоянии шаговой доступности для Получателей от остановок общественного транспорта (не более 500 метров от остановок).

Площадь центра приема, включая зону ожидания, складские и хозяйственные помещения – должен быть не менее 200 квадратных метров. Центр приема должен иметь зону ожидания Получателей – не менее 30 квадратных метров. В центре приема должен быть организован прием Получателей не менее чем 2 сотрудниками одновременно.

Центр приема должен иметь отдельный вход, проход в пункт (ы) выдачи и передвижение по ним должны быть беспрепятственны для инвалидов, в случае необходимости, пункт (ы) выдачи должны быть оборудованы пандусами для облегчения передвижения инвалидов. Пункты выдачи должны иметь туалетные комнаты, оборудованные для посещения инвалидов. Пункты выдачи должны быть оснащены средствами связи.

Центр приема должен быть организован в течение пяти дней после подписания государственного контракта.

 Передача Товара Получателям проводится в каждом пункте не менее 5 (Пяти) дней в неделю, не менее 40 (сорока) часов в неделю, при этом время работы каждого пункта должно попадать в интервал с 08:00 до 20:00. В пунктах выдачи должны находиться представители Поставщика для возможности предоставления инвалидам консультаций по техническим характеристикам Товара. Подбор Товара (в соответствии с техническим заданием) должен осуществляться с учетом индивидуальных особенностей конкретного инвалида. Пункты выдачи товара должны соответствовать требованиям и стандартам, предъявляемым к условиям хранения Товара медицинского и санитарно-гигиенического назначения для взрослых, страдающих недержанием.

1.2. По месту фактического проживания Получателя в течение не более 10 (десяти) календарных дней с момента получения Реестров Получателей но не позднее 25.12.2019 года:

Поставка Товара осуществляется по направлениям Государственного заказчика до места проживания получателей (инвалидов) по следующим направлениям: Малгобекский район; Джейрахский район; Сунженский район; Назрановский район.

\*В ходе исполнения Государственного контракта распределение товара по районам может быть изменено по независящим от воли Сторон причинам, в том числе с учетом фактических обращений инвалидов.