**Описание объекта закупки (Техническое задание)**

На поставку технических средств реабилитации – специальные средства при нарушении функций выделения для обеспечения инвалидов

**1. Наименование объекта закупки:** Поставка технических средств реабилитации – специальные средства при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов.

**2. Место поставки товара:** города и районы юга Тюменской области.

Способ получения Товара определяется по выбору Получателя:

- адресная доставка по месту жительства Получателя;

- по месту нахождения пунктов выдачи Товара.

**3. Срок поставки товара:** в течение 25 (двадцати пяти) календарных дней со дня предоставления Заказчиком Поставщику Реестра Получателей.

**4. Количество поставляемых товаров:** в соответствии со Спецификацией.

**5. Условия поставки товара:**

Предоставить Получателям право выбора способа получения Товара в соответствии с п.2 Описания объекта закупки (Технического задания).

Согласовать с Получателем способ, место и время поставки Товара.

Не позднее, чем за 3 календарных дней проинформировать Получателей о дате, времени и месте поставки.

Поставка по месту жительства Получателя производится по адресу, указанному в Реестре Получателей в заранее согласованное с Получателем время.

Поставка по месту нахождения пунктов выдачи производится в часы работы пунктов, согласно списку адресов и графику работы пунктов выдачи Товара, предоставленных Поставщиком Заказчику. Длительность ожидания выдачи Товара и обслуживания Получателей в пунктах выдачи Товара должна быть не более 30 (тридцати) минут с момента обращения.

**6. Требования к техническим и функциональным характеристикам товара:**

 Поставляемые технические средства реабилитации должны быть новыми (не бывшими в употреблении), свободными от прав третьих лиц, надлежащего качества, изготовлены в соответствии с документами, определяющими его качественные характеристики.

ТСР должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ISO 10993-1-2011 изделия медицинские. "Оценка биологического действия медицинских изделий", ГОСТ ISO 10993-10-2011 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий".

 На поставляемый товар Поставщик должен иметь регистрационное удостоверение в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012г. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий».

**7. Требования к упаковке и маркировке (отгрузке):**

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Упаковка специальных средств при нарушении 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 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 гарантийный срок годности (при наличии);

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации или регистрационном удостоверении (при наличии)**.**

**8. Гарантийный срок:** Остаточные сроки годности должны составлять не менее 12 месяцев, на момент поставки Получателю.

**9. Требования к гарантии:** Срок пользования товаром устанавливается в соответствии с Приказом Минтруда России от 13.02.2018 № 85н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическим изделиями до их замены**»**.

Срок годности продукции устанавливает изготовитель в зависимости от применяемого сырья и материалов для изготовления конкретного технического средства реабилитации.

Средства реабилитации являются продукцией одноразовой, в связи с чем срок предоставления гарантии качества не устанавливается, но должен быть указан срок годности.

**10. Требования к качеству поставляемых товаров:**

 Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушении функций выделения должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

Товар не должен выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ. При использовании товара по назначению не должно создаваться угрозы для жизни и здоровья Получателя.

Материалы, из которых изготавливается товар, не должны выделять токсичных веществ при эксплуатации, а также воздействовать на поверхности (кожу Получателя и т.д.), с которыми контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.

Товар должен компенсировать имеющиеся у Получателя функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

- безопасность для кожных покровов;

- эстетичность;

- комфортность;

- простота пользования;

- незаметность.

**СПЕЦИФИКАЦИЯ**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование изделия** | **Описание функциональных и технических характеристик** | **Кол-во,** **шт.** |
| 1 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной.Вид ТСР 21-01-01 | Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из непрозрачного/прозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала, с мягкой нетканой подложкой, с надежным пластиковым зажимом или застежкой, предотвращающей протекание, со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным покрытием.Максимальный размер вырезаемого отверстия адгезивной пластины не более 70 мм. | 37700 |
| 2 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной.Вид ТСР 21-01-01 | Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из непрозрачного/прозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала, с мягким нетканым покрытием, с надежным пластиковым зажимом или застежкой на дренажном конце мешка, предотвращающей протекание, с фильтром, со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с защитным покрытием. Максимальный размер вырезаемого отверстия адгезивной пластины не менее 75 мм.  | 19500 |
| 3 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной.Вид ТСР 21-01-01 | Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, с мягкой нетканой подложкой, с надежным пластиковым зажимом или застежкой, предотвращающей протекание, со встроенной гипоаллергенной гидроколлоидной адгезивной пластиной с защитным покрытием. Максимальный размер вырезаемого отверстия адгезивной пластины не менее 80 мм. | 6500 |
| 4 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной.Вид ТСР 21-01-01 | Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, с мягкой нетканой подложкой, с надежным пластиковым зажимом или застежкой, предотвращающей протекание, со встроенной гипоаллергенной гидроколлоидной адгезивной пластиной с защитным покрытием. Максимальный размер вырезаемого отверстия адгезивной пластины не более 35 мм (педиатрическая). | 1300 |
| 5 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, однокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной конвексной пластиной.Вид ТСР 21-01-01 | Дренируемый стомный мешок должен быть из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, с мягкой нетканой подложкой, с фильтром, с надежным пластиковым зажимом или застежкой, предотвращающей протекание, со встроенной адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной конвексной пластиной, с защитным покрытием, с креплениями для пояса, с вырезаемым отверстием под стому.Максимальный размер вырезаемого отверстия адгезивной пластины не менее 43 мм. | 360 |
| 6 | Калоприемник для колостомы закрытый, однокомпонентныйКТРУ32.50.13.190 -00006905 | Однокомпонентный недренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной.Вид ТСР21-01-03 | Недренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из непрозрачного/прозразного многослойного, не пропускающего запах материала, с мягким нетканым покрытием, с фильтром, со встроенной адгезивной пластиной на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе, состоящей из двух чередующихся адгезивов, с защитным покрытием. Диаметр вырезаемого отверстия адгезивной пластины: Максимальный размер вырезаемого отверстия адгезивной пластины не менее 70 мм.  | 5400 |
| 7 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной. Вырезаемое отверстие адгезивной пластины: не менее 10 мм, не более 55 мм.КТРУ 32.50.13.190 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной.Вид ТСР21-01-05 | Дренируемый уростомный мешок должен быть неразъемный из прозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным механизмом и сливным клапанами, со встроенной гипоаллергенной гидроколлоидной адгезивной пластиной, состоящей из двух чередующихся адгезивов, с защитным покрытием.Вырезаемое отверстие адгезивной пластины: не менее 10 мм, не более 55 мм. | 1200 |
| 8 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, многокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190 -00006904 | Двухкомпонентный дренируемый калоприемникадгезивная пластина плоскаяВид ТСР 21-01-07 | Гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина должна состоять из адгезива, с креплением для пояса, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка (диаметром: 40 мм\*, 50 мм\*, 60 мм\*), соответствующим фланцу мешка. | 1350 |
| 9 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, многокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190 -00006904 | Двухкомпонентный дренируемый калоприемник-мешок дренируемыйВид ТСР21-01-07 | Мешок должен быть дренируемый из непрозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала, с двусторонним мягким нетканым покрытием, с надежной застежкой на дренажном конце мешка, предотвращающей протекание, с фильтром, с фланцевым соединением для крепления мешка к пластине (диаметром: 40 мм\*, 50 мм\*, 60 мм\*), соответствующим фланцу пластины | 4050 |
| 10 | Калоприемник для колостомы закрытый, многокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190 -00006903 | Двухкомпонентный недренируемый калоприемник- адгезивная пластина плоская Вид ТСР21-01-09 | Гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина должна состоять из адгезива, с креплением для пояса, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка (диаметром: 40 мм\*, 50 мм\*, 60 мм\*), соответствующим фланцу мешка. | 210 |
| 11 | Калоприемник для колостомы закрытый, многокомпонентныйКТРУ 32.50.13.190 -00006903 | Двухкомпонентный недренируемый калоприемник.мешок недренируемыйВид ТСР 21-01-09  | Мешок должен быть недренируемый анатомической формы из непрозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала, с двусторонним мягким нетканым покрытием, с фильтром, с фланцевым соединением (диаметром: 40 мм\*, 50 мм\*, 60 мм\*) для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. | 1260 |
| 12 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник: адгезивная пластина плоскаяКод 32.50.13.190 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник-адгезивная пластина плоскаяВид ТСР 21-01-11 | Гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина должна состоять из адгезива, с креплением для пояса, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка (диаметром: 40 мм\*, 50 мм\*, 60 мм\*), соответствующим фланцу мешка.  | 1800 |
| 13 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник: мешок уростомныйКод 32.50.13.190 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник- мешок уростомный Вид ТСР 21-01-11 | Мешок уростомный должен быть из прозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцевым соединением (диаметром: 40 мм\*, 50 мм\*, 60 мм\*) для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. | 5400 |
| 14 | Адгезивная пластина-полукольцо.Код 32.50.31.190 | Адгезивная пластина-полукольцо.Вид ТСР 21-01-39 | Адгезивная пластина-полукольцо - эластичная гидроколлоидная пластина-полукольцо с истонченным скошенным краем предназначена для дополнительной фиксация калоприемника (уроприемника). | 5280 |
| 15 | Мочеприемник закрытый неносимый, нестерильныйКод 32.50.13.190 - 00006895 | Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной.Вид ТСР21-01-16 | Мешок для сбора мочи должен быть из прозрачного многослойного не пропускающего запах материала высокой прочности, с мягкой нетканой подложкой, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном в форме защелки, стандартным переходником, с отверстиями для крепления ремней, прикроватного крючка с гладкой дренажной трубкой длиной не менее 90 см с возможностью укорочения. Объем мешка не менее 1500 мл. | 16986 |
| 16 | Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) дневной.Код 32.50.13.190 - 00006899 | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной.Вид ТСР21-01-15 | Мешок для сбора мочи должен быть из прозрачного многослойного не пропускающего запах материала, анатомической формы, с мягкой нетканой подложкой, антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, переходником, со стандартным переходником, с отверстиями для крепления ремней, с дренажной трубкой.Длина трубки не менее 50 см с возможностью укорочения, объем мешка не менее 500 мл не более 750 мл. | 15000 |
| 17 | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ногеКод 32.50.13.190 - 00006909 | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге. Вид ТСР21-01-17 | Ремни для крепления ножных мешков (мочеприемников) должны быть изготовлены из эластичного, износостойкого и гипоаллергенного нейлона с регулируемой длиной, в комплект должно входить 2 шт. | 2703 |
| 18 | Уропрезерватив с пластырем.Код 32.50.13.190 | Уропрезерватив с пластырем.Вид ТСР 21-01-18 | Уропрезерватив изготовлен из гипоаллергенного материла с утолщенным сливным портом и ригидным концом. Пластырь представляет собой полоску с адгезивным слоем. Пластырь эластичный, изменяется (расширяется, сужается), следуя анатомическим особенностям тела.5 размеров уропрезервативов диаметром не менее 20 мм и не более 41мм для индивидуального подбора получателю, согласно индивидуальной программе реабилитации. | 5520 |
| 19 | Уропрезерватив самоклеящийся.Код 32.50.13.190  | Уропрезерватив самоклеящийся.Вид ТСР21-01-19 | Уропрезерватив самоклеящийся, с адгезивной полосой, из гипоаллергенного материала, защищающего кожу от повреждений и раздражений, позволяющего наблюдать за состоянием кожи.5 размеров диаметром: не менее 20 мм, не более 41 мм для индивидуального подбора Получателю согласно индивидуальной программе реабилитации | 5670 |
| 20 | Пояс для калоприемников и уроприемниковКод 32.50.13.190 - 00006908 | Пояс для калоприемников и уроприемников.Вид ТСР21-01-13 | Пояс для калоприемников и уроприемников должен быть регулируемый по длине и применяется для дополнительной фиксации двухкомпонентных калоприемников и уроприемников.  | 6 |
| 21 | Катетер уретральный для однократного дренированияКод 32.50.13.190 - 00006894 | Катетер для само катетеризации лубрицированный.Вид ТСР 21-01-20 | Стерильный катетер с лубрикантом используется пациентами для самокатетеризации. Катетеры должны быть изготовлены из поливинилхлорида (ПВХ), силикона или полиуретана, покрытого снаружи гидрофильным лубрикантом. Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический, тип Нелатон, с двумя боковыми отверстиями. Катетер должен иметь воронкообразный коннектор; коннектор должен быть универсальным и обеспечивать легкое соединение катетера с любым типом мешка-мочеприемника. Катетер должен быть стерилен и находится в индивидуальной упаковке.Катетер при использовании может быть активирован водой или готов к использованию (не требующий дополнительной активации водой). Диаметры катетеров: Ch 08\*, Ch10\*, Ch12\*, Ch14\*, Ch16\* (Размер определяется в зависимости от потребности Получателя). | 28622 |
| 22 | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации Код 32.50.13.110 - 00003237 | Наборы-мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации.Вид ТСР21-01-21 | Набор-мочеприемник для самокатетеризации должен состоять из мочеприемника, объединенного с лубрицированным катетером для самокатетеризации, мочеприемник должен быть изготовлен из прочного полиэтилена, лубрицированный катетер для самокатетеризации, должен быть изготовлен из поливинилхлорида и покрыт гидрофильным лубрикантом, готовый к применению или требует дополнительную активацию. Набор-мочеприемник должен быть стерилен, находится в индивидуальной упаковке и предназначен для однократного применения. Лубрицированный катетер должен иметь длину не менее 40 см, иметь прямой цилиндрический наконечник с двумя боковыми отверстиями типа Нелатон, размер по Шарьеру CH 10\*, 12\*, 14\*, 16\*, 18\* (Размер в зависимости от потребности Получателя). | 5220 |
| 23 | Катетер уретральный постоянный для дренажа/промыванияКод 32.50.13.190 - 00006892 | Катетер уретральный длительного пользования.Вид ТСР 21-01-22 | Основными определяющими требованиями к урологическому катетеру является атравматичность, эластичность, прочность, максимальная биосовместимость, химическая стабильность.Катетер Фолея двухходовой, должен иметь 2 боковых отверстия, большой внутренний просвет, поверхность должна быть гладкая, для длительного дренирования мочевого пузыря.Материал изготовления: латекс или силикон.Диаметры катетеров: 16мм\*, 18мм\*, 20мм\*, 22мм\*, 24мм\*, 26мм\*, 28мм\*, 30мм\*. (Размер в зависимости от потребности Получателя). | 156 |
| 24 | Катетер уретральный постоянный для дренажаКод 32.50.13.190 - 00006893 | Катетер уретральный постоянного пользования.Вид ТСР21-01-23 | Основными определяющими требованиями к урологическому катетеру является атравматичность, эластичность, прочность, максимальная биосовместимость, химическая стабильность.Катетер Фолея двухходовой, должен иметь 2 боковых отверстия, большой внутренний просвет, поверхность должна быть гладкая, для длительного дренирования мочевого пузыря.Материал изготовления: латекс или силикон.Диаметры катетеров: 16мм\*, 18мм\*, 20мм\*, 22мм\*, 24мм\*, 26мм\*, 28мм\*, 30мм\*. (Размер в зависимости от потребности Получателя). | 96 |
| 25 | Катетер для эпицистостомы.Код 32.50.13.110 - 00003234 | Катетер для эпицистостомы.Вид ТСР 21-01-24 | Конструкция специальных средств при нарушении функций выделения (катетеров) должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними. Катетер двухходовой, должен иметь 2 боковых отверстия, большой внутренний просвет, поверхность должна быть гладкой для длительного дренирования мочевого пузыря. Диаметры катетеров: 16мм\*, 18мм\*, 20мм\*,22мм\*, 24мм\*, 26мм\*, 28мм\*, 30мм\* (Размер в зависимости от потребности Получателя). | 3030 |
| 26 | Катетер для нефростомыКод 32.50.13.110 - 00003233 | Катетер для нефростомы.Вид ТСР 21-01-25 | Катетер для пункционной нефростомии однопетлевой, тип кончика катетера – J-ти. Должен иметь боковые отверстия на петле, торцевое отверстие, градуировку на катетере по сантиметрам, материал изготовления - термопластичный рентгенконтрастный полимер, металлический стилет для выпрямления петли катетера. Должен иметь: переходник для соединения катетера с мешком для сбора мочи, материал ПВХ, коннектор, безигольный механизм для крепления с запирательным механизмом; силиконовая фиксирующая муфта. Диаметр катетера: Ch 10\*, Ch 12\*, Ch 14\*(Размер в зависимости от потребности Получателя). | 60 |
| 27 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы, в тубе.Код 32.50.50.000 - 00000274 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы, в тубе.Вид ТСР 21-01-29 | Паста предназначена для выравнивания поверхности кожи вокруг стомы. Паста защищает кожу и рубцующуюся ткань вокруг стомы. Паста представляет собой однородную массу, и не содержит включений, осадка и других примесей.Паста должна быть расфасована в тюбики весом не менее 60 г, с запаянным выходным отверстием. | 530 |
| 28 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы, в полосках.Код 32.50.13.190 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы, в полосках.Вид ТСР21-01-30  | Паста в полосках для защиты кожи, герметизации калоприемника, выравнивания шрамов и складок на коже вокруг стомы. Упаковка должна быть весом не менее 60 г, количество полосок в индивидуальной упаковке должно составлять не менее 10 штук. | 190 |
| 29 | Крем защитный в тубеКод 32.50.13.190 | Крем защитный в тубе.Вид ТСР21-01-31 | Защитный водоотталкивающий крем для ухода за кожей вокруг стомы или фистулы, для профилактики перистомальных осложнений, защиты кожи от раздражения, для смягчения и увлажнения сухой раздраженной кожи, восстановления нормального рН кожи.Крем должен быть расфасован в тюбики весом не менее 60 мл, с запаянным выходным отверстием. | 2365 |
| 30 | Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе.Код 32.50.13.190 | Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе.Вид ТСР21-01-32 | Пудра представляет собой мелкодисперсный порошок белого цвета, упакованный в пластиковую тубу. Пудра, абсорбирующая предназначена для ухода за поврежденной мокнущей кожей во избежание дальнейшего раздражения кожи вокруг стомы.Объем тубы должен быть не менее 25 г. | 34 |
| 31 | Защитная пленка во флаконе.Код 32.50.13.190 | Защитная пленка во флаконе.Вид ТСР21-01-33 | Защитная пленка предназначена для ухода за чувствительной, травмированной и раздраженной кожей для предотвращения развития контактного дерматита и защиты кожи от механических повреждений и агрессивного воздействия мочи, и кала. Объем флакона должен быть не менее 50 мл. | 114 |
| 32 | Защитная пленка в форме салфеток.Код 32.50.13.190 | Защитная пленка в форме салфеток.Вид ТСР 21-01-34 | Защитная пленка представляет собой: прозрачную светло-желтую жидкость, с характерным запахом, нанесенную на влажные одноразовые салфетки, находящиеся в индивидуальной упаковке. Защитная пленка предназначена для ухода за чувствительной, травмированной, раздраженной кожей для предотвращения развития контактного дерматита и защиты кожи от механических повреждений и агрессивного воздействия мочи, и кала. Не содержит включений, осадка и других примесей. Защитная пленка должна быть расфасована в одноразовые герметично запаянные пакетики | 23418 |
| 33 | Очиститель для кожи в форме салфеток.Код 32.50.13.190 - 00006911 | Очиститель для кожи в форме салфеток.Вид ТСР21-01-36 | Очищающее средство заменяет мыло и воду, растворители и другие агрессивные и высушивающие кожу вещества, удаляющее остатки пасты, адгезива и других средств ухода за кожей. Очиститель должен быть нанесен на одноразовые салфетки, находящиеся в индивидуальной упаковке. | 5130 |
| 34 | Очиститель для кожи во флаконе.Код 32.50.13.190 - 00006910 | Очиститель для кожи (во флаконе).Вид ТСР21-01-35 | Очищающее средство заменяет мыло и воду, растворители и другие агрессивные и высушивающие кожу вещества, удаляющее остатки пасты, адгезива и других средств ухода за кожей. Средство не содержит спирта, включений, осадка и других примесей. Объем флакона должен быть не менее 180 мл. | 1977 |
|  |  |  |  | **135123** |

\* Показатель не изменяется в зависимости от индивидуальной потребности Получателей и в соответствии с рекомендациями Индивидуальной программы реабилитации/Индивидуальной программы реабилитации абилитации.