**Описание объекта закупки (Техническое задание)**

1. **Наименование объекта закупки:** Поставка впитывающих простыней (пеленок) для обеспечения инвалидов в 2019 году.
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.

1. **Срок поставки товара:** в течение 25 (Двадцати пяти) календарных дней со дня предоставления Заказчиком Поставщику Реестра Получателей.
2. **Количество поставляемых товаров:** 126 900 штук.
3. **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 дня 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.

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

Впитывающие простыни (пеленки) должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения. Впитывающая простыня (пеленка) должна представлять собой многослойное изделие прямоугольной формы из распушенной целлюлозы, нижний слой материала не пропускающий влагу. В простынях (пеленках) не допускается следов выщипывания волокон с поверхности белья и отмарывания краски.

Впитывающие простыни (пеленки) должны соответствовать требованиям стандартов:

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

1. **Требования к упаковке (отгрузке):**

 Упаковка впитывающих простыней (пеленок) должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания) или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

 Маркировка на потребительской упаковке 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 (при наличии)**.**

1. **Требования к сроку годности:**

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.

Остаточные сроки годности должны составлять не менее 12 месяцев, на момент поставки Получателю.

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

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

 Сырье и материалы для изготовления впитывающих простыней (пеленок) должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

 Поставляемый Товар должен иметь регистрационное удостоверение, действующее на момент заключения Контракта 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».

1. **Порядок формирования цены контракта**

В цену настоящего Контракта включены все расходы Поставщика, производимые им в процессе поставки Товара, в том числе расходы на перевозку, страхование, налоги, сборы и другие обязательные платежи, расходы на упаковку, доставку, погрузочно-разгрузочные работы и иные расходы Поставщика, связанные с исполнением настоящего Контракта

 **СПЕЦИФИКАЦИЯ**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п.п** | **КТРУ/Наименование товара** | **Технические характеристики товара** | **Количество, шт.** |
| 1 | **17.22.12.130-00000001** Впитывающие простыни (пеленки) | размер не менее 40х60 \*см, впитываемость от 400 до 500 мл | 2 790 |
| 2 | **17.22.12.130-00000001** Впитывающие простыни (пеленки) | размер не менее 60х60\* см, впитываемость от 800 до 1200 мл | 10 215 |
| 3 | **17.22.12.130-00000001** Впитывающие простыни (пеленки) | размер не менее 60х90 \*см, впитываемость от 1200 до 1900 мл | 113 895 |
|  | **Итого:** |  | **126 900** |

\* Размеры установлены в соответствии с: ГОСТ Р 57762 -2017 «Белье абсорбирующее для инвалидов. Общие технические условия»; классификатором технических средств реабилитации (Приказ Минтруда России от 13.02.2018 № 86н «Об утверждении классификации технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 г. № 2347-р»).