|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ** | | |
| **Описание объекта закупки и основные условия исполнения контракта** | | |
| **Наименование объекта закупки** | Поставка для застрахованных лиц, получивших повреждение здоровья вследствие несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний, специальных средств при нарушениях функций выделения | |
| **Сроки поставки** | В течение 2 (двух) рабочих дней с даты подписания контракта, в пункте поставки Товара Поставщика или ином помещении, находящимся в его распоряжении или собственности, расположенном в городе Саратове, должно находиться 100 (сто) процентов от общего объема Товара для осуществления Заказчиком выборочной проверки на соответствие Товара требованиям, установленным контрактом. Поставщик уведомляет Заказчика о времени, дате и месте проверки Товара при помощи факсимильной связи или электронной почты не позднее, чем за 1 (один) рабочий день до предполагаемой даты проверки Товара. Результаты проведенной проверки отражаются в Акте проверки Товара. Несоответствие Товара описанию объекта закупки на момент проверки считается существенным нарушением условий контракта.  Поставка Товара Получателю по месту его проживания осуществляется в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты получения Поставщиком Реестра получателей Товара, выданного Заказчиком.  **Реестры формируются Заказчиком в течение действия контракта по мере возникновения потребности.**  Поставщик уведомляет Получателя о дате и времени поставки Товара не позднее, чем за 1 (один) рабочий день до предполагаемой даты поставки. | |
| **Место поставки** | Непосредственно на дом Получателю: город Саратов и Саратовская область: Саратовский район, г. Энгельс, Энгельсский район, г. Балаково, г. Петровск, г. Ртищево, р.п. Базарный Карабулак, Краснокутский район, р.п. Озинки, Озинский район, Питерский район, Пугачевский район, Советский район. | |
| **Порядок поставки** | Поставщик осуществляет поставку Товара Получателю только после подписания Сторонами Акта проверки Товара.  Поставщик обязан поставить Товар непосредственно на дом Получателю на территории города Саратова и Саратовской области и передать Получателю при предоставлении им направления, выданного Заказчиком, и документа, удостоверяющего личность.  При выдаче Товара Получателю оформляется Акт сдачи-приемки Товара, который подписывается Поставщиком и Получателем. В случае получения Товара законным представителем Получателя Товар выдается представителю при наличии у него документа, подтверждающего его полномочия на совершение таких действий, с указанием сведений о представителе в Акте сдачи-приемки Товара.  По факту поставки Товара (в соответствии с Реестром получателей Товара) Поставщик оформляет Акты сдачи-приемки Товара, Реестр выдачи Товара, Акт о приемке поставленного Товара, счет. | |
| **Качественные, эксплуатационные, технические характеристики объекта закупки** | | |
| **Наименование товара** | **Технические и функциональные характеристики товара** | **Кол- во, шт.** |
| Уропрезерватив самоклеящийся | Катетер мужской наружный - уропрезерватив - является частью системы для сбора мочи и предназначен для мужчин, страдающих недержанием мочи средней и тяжелой степени. Должен иметь усиленный сливной порт и устойчивый к перегибанию дистальный конец с укрепленным основанием, обеспечивающий постоянный и беспрепятственный отток мочи. Должен быть изготовлен из медицинского латекса. Уропрезерватив должен быть оснащен двусторонней герметизирующей липкой лентой, защищенной двусторонним бумажным покрытием, предохраняющим двусторонний слой от высыхания и загрязнения. Конструкция уропрезерватива должна обеспечивать предохранение полового органа от сдавливания кровеносных сосудов. Конкретные размеры катетеров (25-30-35 мм) указываются в разнарядках Заказчика. | 1 020 |
| Катетер уретральный длительного пользования | Катетер Фолея.  Стерильный, одноразовый, двухходовой, должен быть изготовлен из высококачественного термопластичного латекса, покрытого силиконом, иметь закрытый конец, 2 боковых отверстия, 2-й ход должен иметь эластичный антивозвратный клапан, предназначенный для наполнения баллона шприцем без иглы, катетер должен иметь усиленную стенку для предотвращения её перекручивания.  Катетер должен быть упакован в развернутом виде, Упаковка катетера должна быть двойной стерильной, для асептической катетеризации мочевого пузыря. Конкретные размеры катетеров (14-16-18-20) указываются в разнарядках Заказчика. | 28 |
| Катетер для  эпицистостомы | Катетер Малекота, Пеццера.  Стерилен, термопластичный, предназначен для одноразового использования. Должен быть изготовлен из высококачественного латекса, покрытого силиконом; грибовидный закрытый дистальный конец должен надежно фиксировать катетер в мочевом пузыре после его установки; головка катетера должна иметь 3 больших дренажных отверстия, что позволяет проводить эффективное отведение мочи при гематурии. Длина катетера не менее 40 см. Катетер должен иметь стандартный коннектор для обеспечения качественного соединения катетера с любым типом мочеприемника. Упаковка катетера для эпицистостомы должна быть двойной стерильной, для асептической катетеризации мочевого пузыря; по обеим сторонам внутренней упаковки катетера должны быть предусмотрены вертикальные насечки для освобождения проксимального и дистального концов катетера.  Поставка должна включать в себя катетеры различных типоразмеров по шкале Шарьера. Конкретные размеры катетеров (Ch 8 – 18) указываются в разнарядках Заказчика. | 48 |
| Катетер для само-катетеризации лубрицирован-ный | Стерильный мужской катетер с прямым концом, в индивидуальной упаковке. Одноразовый. Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ) и покрыт снаружи гидрофильным лубрикантом – поливинилпирролидоном, активирующимся при контакте с водой, стабилизированным карбамидом, что позволяет до минимума снизить риск травматизации мочеиспускательного канала и присоединения инфекции. Наконечник должен быть прямой цилиндрический типа «Нелатон» с двумя боковыми дренажными отверстиями, с покрытыми поливинилпирролидоном краями. Катетер должен иметь коннектор для соединения со стандартным мочеприемником, коннекторы имеют различную окраску в зависимости от размера катетера. Длина катетера не менее 40 см. По обеим сторонам внутренней упаковки катетера должны быть вертикальные насечки для освобождения проксимального и дистального концов катетера.  Поставка должна включать в себя катетеры различных типоразмеров по шкале Шарьера. Конкретные размеры катетеров (Ch 8 – 18) указываются в разнарядках Заказчика. | 1 080 |
| Мочеприемник ножной  (мешок для сбора мочи) дневной | Ножной мочеприемник. Должен состоять из неперекручивающейся приводной трубки длиной не менее 50 см с возможностью укорачивания, мешка для сбора мочи объемом не менее 500 мл и сливного крана. Мешок для сбора мочи должен быть анатомической формы с не менее 6 насечками для ремней. На передней стенке должна быть измерительная шкала, задняя стенка должна быть изготовлена из специального нетканного материала, теплого на ощупь, со свойствами поглощения звука. Мешок должен иметь невозвратный клапан лепесткового типа. Сливной кран должен быть крестообразного типа, быстрого слива, расположен по нижнему краю сборного мешка. | 420 |
| Мочеприемник прикроватный  (мешок для сбора мочи) ночной | Ночной прикроватный нестерильный мочеприемник. Предназначен для короткого или продолжительного сбора мочи. Сборный мешок должен быть объемом не менее 2000 мл с неперекручивающейся приводной трубкой, изготовлен из биостабильного материала, обладающего стойкостью в условиях постоянного воздействия ферментативной системы живого организма, прозрачный многослойный, не пропускающий запах Шаг градуировки на передней прозрачной стенке мешка - 100 мл. Мешок должен быть снабжен невозвратным клапаном лепесткового типа. Приводная трубка длиной не менее 90 см, должна иметь универсальный коннектор с защитным колпачком. Крестообразный кран быстрого слива должен быть расположен по центру сборного мешка. | 440 |
| Пара ремешков  для крепления мочеприемников  (мешков для сбора мочи) к ноге | Ремешки предназначены для крепления мешков для сбора мочи на ноге (на бедре или на голени), обеспечивая их комфортное, незаметное ношение и надежную фиксацию. Каждый ремешок должен иметь длину не менее 60 см и может быть при необходимости укорочен. Широкий ремешок предназначен для фиксации верхней части мешка, узкий – для фиксации нижней. Ремешки должны быть изготовлены из эластичного, износостойкого и гипоаллергенного нейлона и  снабжены силиконовой «змейкой». В упаковке должно быть 2 ремешка – широкий (верхний) и узкий (нижний). | 72 |
| Наборы-мочеприемники для само-катетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицирован-ный для самокатетеризации | Набор-мочеприемник для самокатетеризации должен состоять из мешка-мочеприемника для сбора мочи и интегрированных в него ампулу с физиологическим раствором (0,9% водного раствора хлорида натрия) для активации катетера и катетера лубрицированного для самокатетеризации. Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ) и покрыт снаружи гидрофильным лубрикантом – поливинилпирролидоном, активирующимся при контакте с водой, стабилизированным карбамидом. Длина катетера не менее 40 см. Наконечник прямой цилиндрический типа «Нелатон» с двумя боковыми отверстиями, с покрытыми поливинилпирролидоном краями. Мешок для сбора мочи должен иметь объем не менее 700 мл, быть оснащен мерной шкалой, ручкой для удобства удержания мешка-мочеприемника во время его использования при самокатетерезации и приспособлением для слива мочи. Набор-мочеприемник для самокатетеризации стерильный, в индивидуальной упаковке. | 1 560 |
| Анальный тампон (средство ухода при недержании кала) | Анальный тампон защищает от непроизвольного опорожнения. Должен быть изготовлен из эластичного материала, покрыт растворимой пленкой, иметь форму и размер анальной свечи. Должен быть предусмотрен шнур для удаления анального тампона. После введения в задний проход покрывающая тампон пленка должна быстро растворяться под воздействием естественного тепла и влаги. Анальный тампон должен расширяться и принимать форму кишки, эффективно препятствуя непроизвольному опорожнению. Возможность использования тампона до 12 часов. В течение всего времени использования анальный тампон должен оставаться мягким и защищать кожу от раздражения, не пропуская запах. Для одноразового использования. | 810 |
| **Требования к качеству** | Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям, установленным в соответствии с:  - ГОСТ Р ИСО 9999-2014 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология», идентичный международному стандарту ИСО 9999:2011 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология», - ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация», - ГОСТ Р 50444-92 «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия»,  - ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности».  Поставляемый Товар должен иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, и декларацию о соответствии (согласно постановлению Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии»). | |
| **Требования к техническим характеристикам** | Специальные средства при нарушениях функций выделения (моче - и калоприемники) - это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого или мочи и устранения их агрессивного воздействия на кожу.  Сырье и материалы для изготовления технических средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению в установленном законодательством порядке.  Клеевой слой должен быть из полимерных материалов: гидроколлоидов, которые предохраняют кожу, обладают противовоспалительными и эпителизирующими и выраженными адгезивными свойствами.  Товар, поставляемый в рамках настоящего Контракта, должен быть новым (не бывший в употреблении, в ремонте, в том числе не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства), свободным от прав третьих лиц и не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.  Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе. | |
| **Требования к безопасности** | В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.). Допускается использование материалов, разрешенных к применению органами Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзора) и обеспечивающих безопасность и функциональное назначение специальных средств при нарушениях функций выделения. | |
| **Требования к гарантийному сроку** | Срок предоставления гарантии качества специальных средств при нарушениях функций выделения не устанавливается, но должен быть указан срок годности продукции и условия хранения.  Остаточный срок годности изделий с момента передачи Получателю должен составлять не менее 6 месяцев. | |
| **Требования к маркировке и упаковке** | Маркировка, упаковка, транспортирование и хранение специальных средств при нарушениях функций выделения должна осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.  Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения должна включать:  - условное обозначение группы изделий, товарный знак (его словесное обозначение) (при наличии);  - наименование страны происхождения товара;  - отличительные характеристики изделий в соответствии с их техническим исполнением (при наличии);  - количество изделий в упаковке;  - дату (месяц, год) изготовления или гарантийный срок годности;  - правила использования (при необходимости);  - информацию о сертификации (при наличии).  Маркировка должна быть нанесена на русском языке.  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. | |