**Требования к качеству, техническим и функциональным**

**характеристикам (потребительским свойствам) товара**

**Требования к срокам поставки и месту поставки товара:**

Сроки поставки товара: поставка Товара в Архангельскую область осуществляется по наименованию, в количестве и в сроки, определенные календарным планом (Приложение №3 к проекту контракта). Поставка Товара Получателям осуществляется Поставщиком после получения от Заказчика реестра получателей Товара. Поставка Товара Получателям не должна превышать 30 календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара, но не позднее 30.09.2020г.

Место поставки товара: Архангельская область. Поставка Товара Получателю, указанному в направлении, осуществляется по месту его жительства; в пунктах выдачи Товара.

| № п/п | Наименование Товара в соответствии с классификацией ТСР | Кол-во, шт. |
| --- | --- | --- |
| 1 | Подгузники для взрослых, размер "S" (объем талии/бедер до 90 см\*), с полным влагопоглощением не менее 1400 г | 8 000 |
| 2 | Подгузники для взрослых, размер "M" (объем талии/бедер до 120 см\*), с полным влагопоглощением не менее 1800 г | 121 000 |
| 3 | Подгузники для взрослых, размер "L" (объем талии/бедер до 150 см\*), с полным влагопоглощением не менее 2000 г | 116 400 |
| 4 | Подгузники для взрослых, размер "XL" (объем талии/бедер до 175 см\*), с полным влагопоглощением не менее 2800 г | 6 000 |
| Требования к качеству, техническим и функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара\*\* | | |
| Подгузники для лиц, страдающих недержанием, должны обеспечивать соблюдение санитарно-гигиенических условий для инвалидов с нарушениями функций выделения.  Подгузники должны соответствовать требованиям 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 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия».  Остаточный срок годности подгузников должен составлять не менее 1 (Одного) года со дня подписания Акта приема-передачи Товара получателем.  1. Требования к конструкции подгузников.  Конструкция подгузников должна включать в себя (начиная со слоя, контактирующего с кожей человека);  - верхний покровный слой;  - распределительный слой;  - абсорбирующий слой, состоящий из впитывающих слоев;  - защитный слой;  - нижний покровный слой;  - барьерные элементы;  - фиксирующие элементы.  2. Требования к внешнему виду.  В подгузниках не допускаются внешние дефекты — механические повреждения (разрыв краев, разрезы, повреждения фиксирующих элементов и т.п.), пятна различного происхождения, посторонние включения, видимые невооруженным глазом.  Печатное изображение на подгузниках (при наличии) должно быть четким, без искажений и пробелов.  Не допускаются следы выщипывания волокон с поверхности подгузника и отмарывание краски.  Подгузники должны быть изготовлены из следующих материалов:  - для верхнего и нижнего покровных слоев, барьерных элементов: нетканый материал или другие материалы с показателями качества, обеспечивающими изготовление подгузников в соответствии с требованиями государственных стандартов;  - для распределительного слоя: нетканый материал или бумага бытовая санитарно-гигиенического назначения.  Не допускается использование бумаги для изделий бытового и санитарно-гигиенического назначения, изготовленной из бумажной и картонной макулатуры по ГОСТ 10700-97 «Макулатура бумажная и картонная. Технические условия»;  - для абсорбирующего слоя должны применяться волокнистые полуфабрикаты преимущественно древесного происхождения (целлюлозные волокна, целлюлозная вата) и суперабсорбент на основе полимеров акриловой кислоты;  - защитный слой должен иметь полимерную пленку;  - обратная сорбция должна быть не более 4,4г;  - скорость впитывания должна быть не менее 2,3 мс3.  Допускается использование других материалов, разрешенных к применению органами Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзора) и обеспечивающих безопасность и функциональное назначение подгузников.  Материалы, применяемые для изготовления подгузников, не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, а также не должны вызывать аллергических реакций у получателя при соприкосновении с открытыми участками кожи.  3. Требование к маркировке.  Маркировка должна быть достоверной, проверяемой и читаемой.  Маркировка должна быть нанесена 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, вид подгузника в зависимости от назначения (степени недержания мочи), группу и размеры подгузника (по обхвату талии/бедер);  - товарную марку (при наличии);  - номер подгузника (при наличии);  - правила по применению подгузника (в виде рисунков или текста);  - указания по утилизации подгузника: слова «Не бросать в канализацию» или рисунок, понятно отображающий эти указания;  - информацию о наличии специальных ингредиентов;  - номер артикула (при наличии);  - количество подгузников в упаковке;  - дату (месяц, год) изготовления;  - срок годности, устанавливаемый изготовителем;  - обозначение государственных стандартов;  - штриховой код (при наличии).  4. Требования к упаковке.  Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены  В один пакет должны быть упакованы 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 допускаются повреждения упаковки, открывающие доступ к поверхности подгузника.  Материалы, применяемые для изготовления подгузников, не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, а также не должны вызывать аллергических реакций у получателя при соприкосновении с открытыми участками кожи.  Подтверждением качества товара является:  - Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор), выдаваемое в установленном порядке;  - Декларация о соответствии, подтверждающая безопасность подгузников для здоровья человека;  - Сертификат соответствия (добровольная сертификация), подтверждающий показатели качества подгузников в соответствии с ГОСТ, выдаваемый органом по сертификации в установленном порядке (при наличии).  При поставке партии подгузников могут быть предоставлены:  - утвержденные образцы-эталонов по ГОСТ 15.009-91 «Система разработки и постановки продукции на производство. Непродовольственные товары народного потребления» на каждый вид подгузников (при наличии);  - технические условия на выпускаемую продукцию (при наличии);  - технологический регламент на выпускаемую продукцию (при наличии);  - документальное подтверждение проведенных по каждому виду подгузников приемо-сдаточных испытаний на соответствие ТУ и ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия» (при наличии).  \* Размеры талии/бедер установлены ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия». Допускаются другие варианты размерного ряда в каждой группе подгузников, устанавливаемые изготовителем, но в соответствии с 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). | | |

\*\* На основании пункта 5 постановления Правительства РФ от 08.02.2017г. №145 «Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее «КТРУ»), Заказчиком по позициям, включенным в КТРУ и обязательными для применения, внесена в описание объекта закупки дополнительная информация, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013г. №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон), поскольку указанные описание объекта закупки не предусмотрены в позиции каталога.

Прописывая данные технические характеристики, Заказчик исходит из необходимости определения качества поставляемого товара, его соответствия установленным стандартам качества и подтверждения качества поставляемого товара, необходимости достижения заданных результатов обеспечения государственных нужд, достижения целей и реализации мероприятий, предусмотренных государственными программами Российской Федерации.