**Техническое задание**

 Срок поставки: до 25.11.2020 года

 Количество: 28050 шт.

 Начально-максимальная цена контракта: 2036470 руб. 80 коп.

 ОКПД2: 32.50.13.190

КТРУ: 32.50.13.190-00006909².

При поставке партии товара должны быть предоставлены:

- утвержденные образцы-эталоны;

- копии технических условий на выпускаемый товар (в случае изготовления товара по техническим условиям);

Товар должен являться новым, не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях эксплуатации.

Упаковка должна производиться в соответствии с ГОСТ 15846-2002 «Продукция, отправляемая в районы крайнего севера и приравненные к ним местности. Упаковка. Маркировка. Транспортирование и Хранение».

Товар должен соответствовать требованиям стандарта ГОСТ 31214-2016 «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представленной на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность».

При использовании Товара по назначению должно быть угрозы для жизни и здоровья потребителя, окружающей среды, использование Товара по назначению не должно причинять вред имуществу потребителя при его эксплуатации. Материалы, применяемые для изготовления Товара, не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, не воздействуют на цвет поверхности, с которой контактируют те или иные детали изделия при его нормальной эксплуатации ГОСТ Р 52770-2016.

Товар должен соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Наименование Товара¹** | **Наименование по КТРУ²** | **Наименование товара, описание функциональных и технических характеристик³** | **Цена за ед. (руб.)** | **Кол-во** | **Сумма** |
|  **Специальные устройства при нарушении функции выделения:** |
| Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи), ночной21-01-16 | - | Мочеприемник прикроватный нестерильный, прозрачный, должен быть изготовлен из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена высокой прочности, с антирефлюксным клапаном для предотвращения обратного тока мочи, со сливным клапаном крестообразной формы, с отверстиями для крепления ремней или прикроватного крючка, со стандартным переходником.Регулируемая гладкая дренажная трубкаДлина трубки **не менее 90 см\***Объем мешков **не менее 1500 мл\*** | Не более 72,98 | 9300 | Не более 678714,00 |
| Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи), дневной21-01-15 | - | Мешок для сбора мочи дневной (ножной) должен быть из прозрачного многослойного не пропускающего запах полиэтилена с двойной запайкой, с внутренними полостями для равномерного распределения мочи, с мягкой нетканой подложкой.Должен быть оснащен антирефлюксным клапаном, сливным клапаном рычажного типа, универсальными переходниками для соединения с уропрезервативами или катетерами, с отверстиями для крепления ремней.Гофрированная дренажная трубка должна быть защищенная от перегибания. Длина трубки **не менее 45 см\***Объем мешков **не менее 750 мл\*** | Не более 72,63 | 9000 | Не более 653670,00 |
| Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге21-01-17 | КТРУ: 32.50.13.190 – 00006909 Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге | Ремни для крепления уроприемного устройства на ноге должны быть многократного применения, регулируемой длины, в индивидуальной упаковке – 2 шт. | Не более 89,42 | 1740 | Не более 155590,80 |
| Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной21-01-05 | - | Дренируемый уростомный мешок должен быть неразъемный из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной гипоаллергенной гидроколлоидной адгезивной пластиной с защитным покрытием с шаблоном для вырезания отверстий под стому.Максимально вырезаемое отверстие адгезивной пластины **не более 55 мм\*** | Не более 73,60 | 5850 | Не более 430560,00 |
| Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: адгезивная пластина плоская21-01-11-2 | - | Адгезивная пластина должна быть на натуральной гипоаллергенной гидроколлоидной основе спиралевидной структуры, состоящим из двух чередующихся адгезивов, с креплениями для пояса, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием по стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка.  | Не более 55,71 | 540 | Не более 30083,40 |
| Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: уростомный мешок21-01-11-3 | - | Мешок уростомный днерируемый из многослойного не должен пропускать запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложной, антирефлюксным и сливными клапанами, фланцем (кольцом-защелкой) для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины, объем по потребности инвалида. | Не более 54,23 | 1620 | Не более 87852,60 |

Остаточный срок годности Товара составляет не менее 12 (двенадцати) месяцев со дня подписания Акта приема-передачи технического средства реабилитации (товара) Получателем

Поставщик должен организовать в день, следующий за днем заключения Контракта, пункт выдачи в городе Сыктывкаре. Пункты выдачи в г. Ухта, г. Воркута, г. Печора организовать в течение 3 (трех) календарных дней с даты получения списка Получателей, получивших направления на обеспечение Товаром в рамках Контракта и уведомить Заказчика о фактическом открытии пунктов выдачи и начале работы посредством почтовой, факсимильной связи либо электронной почтой на адрес tcr@ro11.fss.ru.

Каждый пункт должен находиться в отапливаемом помещении на первом этаже, иметь места для ожидания и оформления документов. Расстояние до здания, в котором расположено помещение пункта выдачи, от остановки общественного транспорта не должно превышать 500 метров. Режим работы пунктов: не менее 8 часов в будни и в один выходной день в неделю.

 Поставщик не позднее одного рабочего дня с даты организации каждого из пунктов выдачи Товара должен предоставить Заказчику информацию об адресах, телефонах и графиках работы пунктов выдачи путем направления сообщения на адрес электронной почты tcr@ro11.fss.ru и посредством почтовой связи.

¹ В соответствии с Федеральным законом от 24.11.1995 № 181-ФЗ «О социальной защите инвалидов в Российской Федерации» обеспечение инвалидов техническими средствами реабилитации (далее – ТСР) осуществляется территориальными органами Фонда на основании индивидуальных программ реабилитации или абилитации инвалидов (далее – ИПРА), разрабатываемых федеральными учреждениями медико-социальной экспертизы и определяется Правилами обеспечения инвалидов техническими средствами реабилитации и отдельных категорий граждан из числа ветеранов протезами (кроме зубных протезов), протезно-ортопедическими изделиями, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 07.04.2008 № 240. Наименование товара определено на основании Приказа Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13.02.2018 г. N 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».

² В соответствии с Постановлением Правительства РФ от 08.02.2017 N 145 (ред. от 12.04.2018) "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" Заказчики обязаны применять информацию, включенную в позицию каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

³ В техническом задании используются требования к объекту закупки на основании пунктов 1,2 ч.1 ст.33 44-ФЗ, связанные с потребностью Заказчика по обеспечению инвалидов техническими средствами реабилитации и использование показателей и требований обусловлено необходимостью приобретения технических средств реабилитации в качестве устройств, содержащих