**Описание объекта закупки (Техническое задание)**

**1. Наименование объекта закупки:** оказание услуг по обеспечению инвалидов специальными средствами при нарушениях функций выделения

**2. Место оказания услуг:** 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 оказания услуг:** с момента заключения государственного контракта по 30 августа 2021 года (включительно).

Обеспечение Товара Получателей осуществляется Исполнителем после получения от Заказчика реестра получателей Товара.

 Обеспечение Товара Получателей не должно превышать 30 (тридцати) календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 (семь) календарных дней со дня получения Исполнителем реестра получателей Товара.

**4. Условия оказания услуг:**

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

Согласовать с Получателем способ, место и время поставки Товара.

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

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

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

**5. Требования к техническим и функциональным характеристикам услуг (товара):** Поставляемые специальные средства при нарушении функций выделения должны быть новыми (не бывшими в употреблении), свободными от прав третьих лиц, надлежащего качества, должны быть изготовлены в соответствии с документами, определяющими его качественные характеристики.

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.

Специальные средства при нарушении функций выделения должны соответствовать требованиям следующих стандартов:

- 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 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний».

- ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».

В специальных средствах при нарушении функций выделения должны отсутствовать механические повреждения, видимые невооруженным взглядом.

Упаковка специальных средств при нарушении функций выделения должны обеспечивать их защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортировки, хранения и удобство погрузочно-разгрузочных работ.

На поставляемый товар Исполнитель 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».

**6. 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)**.**

**7. 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.

Исполнитель обеспечивает возможность приемки Товара на гарантийный ремонт (если Товар подлежит гарантийному ремонту) или для его замены по фактическому месту проживания Получателя с последующей доставкой Товара до Получателя по указанному адресу с подъемом на этаж.

**9. Требования к качеству оказываемых услуг (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.

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

**Спецификация**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  №  | ОКПД2/КТРУ | Наименование ТСР в соответствии с Приказом МТСЗ РФ №85н | Технические и функциональные характеристики ТСР | Срок гарантии |
| 1 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной21-01-01 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 2 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной21-01-01 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 3 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной21-01-01 | Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из непрозрачного/прозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 4 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной21-01-01 | 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), (в соответствии ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 5 | ОКПД232.50.13.190КОЗ 01.28.21.01.02 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной конвексной пластиной21-01-02 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев  |
| 6 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.03 | Однокомпонентный недренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной21-01-03 | 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, с защитным покрытием. Диаметр вырезаемого отверстия адгезивной пластины: Максимальный размер вырезаемого отверстия адгезивной пластины не менее 70 мм, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018).  | не менее 12 месяцев |
| 7 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.05 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной21-01-05 | 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, с защитным покрытием.Вырезаемое отверстие адгезивной пластины: не менее 10 мм, не более 55 мм, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 8 | ОКПД232.50.13.190КОЗ 01.28.21.01.07.02 | Адгезивная пластина плоская для двухкомпонентного дренируемого калоприемника21-01-07 | Гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина должна состоять из адгезива, с креплениями 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,(в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 9 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.07.03 | Мешок дренируемый для двухкомпонентного дренируемого калоприемника21-01-07 | 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, (в соответствии ГОСТ Р 58237-2018).  | не менее 12 месяцев |
| 10 | ОКПД232.50.13.190КОЗ 01.28.21.01.09.02 | Адгезивная пластина плоская для двухкомпонентного недренируемого калоприемника21-01-09 | Гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина должна состоять из адгезива, с креплениями 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 11 | ОКПД232.50.13.190КОЗ 01.28.21.01.09.03 | Мешок недренируемый для двухкомпонентного недренируемого калоприемника21-01-09 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 12 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.11.02 | Адгезивная пластина плоская для двухкомпонентного дренируемого уроприемника21-01-11 | Гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина должна состоять из адгезива, с креплениями 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев  |
| 13 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.11.03 | Мешок уростомный для двухкомпонентного дренируемого уроприемника 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 14 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.39 | Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников, не менее 40 шт.21-01-39 | Адгезивная пластина-полукольцо - эластичная гидроколлоидная пластина-полукольцо с истонченным скошенным краем предназначена для дополнительной фиксация калоприемника (уроприемника), (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 15 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.16 | Мочеприемник прикроватный (мешок для сбора мочи) ночной.21-01-16 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев  |
| 16 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.15 | Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной.21-01-15 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 17 | ОКПД2 32.50.13.190КТРУ 32.50.13.190-00006909- Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ногеКОЗ01.28.21.01.17 | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге. 21-01-17 | Ремни для крепления ножных мешков (мочеприемников) должны быть изготовлены из эластичного, износостойкого и гипоаллергенного нейлона с регулируемой длиной, в комплект должно входить 2 шт, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 18 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.18 | Уропрезерватив с пластырем.21-01-18 | Уропрезерватив должен быть изготовлен из гипоаллергенного материла с утолщенным сливным портом и ригидным концом. Пластырь должен представлять собой полоску с адгезивным слоем. Пластырь должен быть эластичный, изменяться (расширяться, сужаться), следуя анатомическим особенностям тела.Должно быть 5 размеров уропрезервативов диаметром не менее 20 мм и не более 41мм для индивидуального подбора получателю, согласно индивидуальной программе реабилитации (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев  |
| 19 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.19 | Уропрезерватив самоклеящийся21-01-19 | Уропрезерватив должен быть самоклеящийся, с адгезивной полосой, из гипоаллергенного материала, защищающего кожу от повреждений и раздражений, позволяющего наблюдать за состоянием кожи.Должно быть 5 размеров диаметром: не менее 20 мм, не более 41 мм для индивидуального подбора Получателю согласно индивидуальной программе реабилитации (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 20 | ОКПД232.50.13.190 КТРУ 32.50.13.190-00006908- Пояс для калоприемников и уроприемников КОЗ01.28.21.01.13 | Пояс для калоприемников и уроприемников.21-01-13 | Пояс для калоприемников и уроприемников должен быть регулируемый по длине и применяется для дополнительной фиксации двухкомпонентных калоприемников и уроприемников, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 21 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.20 | Катетер для само катетеризации лубрицированный.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), (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 22 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.21 | Наборы - мочеприемники для самокатетеризации: мешок - мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации Вид ТСР 21-01-21 | 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, не требующим активации водой. 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). | не менее 12 месяцев |
| 23 | ОКПД232.50.13.190КТРУ 32.50.13.190-00006893- Катетер уретральный постоянный для дренажа/промыванияКОЗ01.28.21.01.22 | Катетер уретральный длительного пользования21-01-22 | 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), (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 24 | ОКПД232.50.13.190КТРУ 32.50.13.190-00006892- Катетер уретральный постоянный для дренажаКОЗ01.28.21.01.23 | Катетер уретральный постоянного пользования21-01-23 | 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), (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 25 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.24 | Катетер для эпицистостомы21-01-24 | 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), (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 26 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.25 | Система (с катетером) для нефростомии 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). | не менее 12 месяцев |
| 27 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.26 | Катетер мочеточниковый для уретерокутанеостомы21-01-26 | Катетер для уретерокутанеостомии однопетлевой, открытый, должен иметь отверстия на петле и прямой части катетера, материал силикон; в наличии фланец.Диаметр катетера: Ch 8\*, Ch 10\*, Ch 12\*(Размер в зависимости от потребности Получателя), (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 28 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.41 | Защитные кольца для кожи вокруг стомы21-01-41 | Защитные кольца для кожи вокруг стомы -гипоаллергенное, моделируемое адгезивное защитное кольцо для защиты кожи, выравнивания шрамов и складок на коже вокруг стомы, герметизации пластин калоприемников и уроприемников, обеспечивающее длительную защиту от протекания кишечного отделяемого или мочи, не содержат парабенов, в индивидуальной упаковке, толщина кольца 2,0 и 4,2 мм, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |
| 29 | ОКПД232.50.13.190КТРУ 32.50.13.190-00006914- Тампон для стомыКОЗ01.28.21.01.42 | Тампон для стомы21-01-42 | Полиуретановый тампон, должен быть покрыт растворимой пленкой, установленный на круглую клеевую пластину. Пластина оснащена фильтром, устраняющим запах и выпускающим из кишки воздух. При введении тампона в стому пленка должна растворяться под воздействием тепла и влаги, тампон разворачивается и принимать форму кишки. Тампон должен надежно блокировать выход частиц кала и слизи. Наличие не менее двух размеров (по потребности получателей), (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 30 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.29 | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в тубе, не менее 60 г21-01-29 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 31 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.30 | Паста-герметик для защиты и выравни вания кожи вокруг стомы в полосках, не менее 60 г.21-01-30 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 32 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.31 | Крем защитный в тубе, не менее 60 мл21-01-31 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 33 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.32 | Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе, не менее 25 г21-01-32 | 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. (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 34 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.33 | Защитная пленка во флаконе, не менее 50 мл21-01-33 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 35 | ОКПД232.50.13.190КОЗ01.28.21.01.34 | Защитная пленка в форме салфеток, не менее 30 шт.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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 36 | ОКПД232.50.13.190КТРУ 32.50.13.190-00006911- Очиститель для кожи в форме салфеток, не менее 30 шт.КОЗ01.28.21.01.36 | Очиститель для кожи в форме салфеток, не менее 30 шт.21-01-36 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 37 | ОКПД232.50.13.190КТРУ 32.50.13.190-00006910- Очиститель для кожи во флаконе, не менее 180 мКОЗ01.28.21.01.35 | Очиститель для кожи во флаконе, не менее 180 мл21-01-35 | 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, (в соответствии с ГОСТ Р 58237-2018). | не менее 12 месяцев |
| 38 | ОКПД232.50.13.190КТРУ 32.50.13.190-00006913- Абсорбирующие желирующие пакетики для стомных мешков, 30 штКОЗ01.28.21.01.38 | Абсорбирующие желирующие пакетики для стомных мешков, 30 шт.21-01-38 | Средство, абсорбирующее для стомического использования.Средство должно быть представлено в виде специальных пакетиков-саше для размещения внутри сборного мешка кало/уроприемника. Назначение средства - данное средство преобразовывает содержимое сборного мешка кало/уроприемника в гелеобразную массу, минимизирует неприятные запахи, вздутие мешка, а также уменьшает профиль сборного мешка для более незаметного ношения под одеждой, (в соответствии с ГОСТ Р 58235-2018). | не менее 12 месяцев |

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