**Наименование объекта закупки:** Поставка технических средств реабилитации – специальных средств при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов в 2021 году.

**ТРЕБОВАНИЯ К ПОСТАВЛЯЕМЫМ ТОВАРАМ**

| **Наименование****изделия** | **Наименование товара. Технические, функциональные и качественные характеристики товара** | **Кол-во (шт.)** |
| --- | --- | --- |
| **21-01-17****Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.17** |  Ремешки для крепления мочеприемника на ноге должны быть нейлоновые, с застежкой на липучке и пуговицами для крепления ножного мочеприемника на ноге, регулируемые по длине. | **450** |
| **21-01-18 Уропрезерватив с пластырем****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.18** | Уропрезерватив с пластырем должен быть из гипоаллергенного латекса, с утолщенным гофрированным сливным портом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи даже при перегибании на 90 градусов, Уропрезерватив должен быть разных размеров в зависимости от диаметра широкой части: от 25мм до 41 мм; с двухсторонним гидроколлоидным адгезивным пластырем, обладающим эластичностью; каждый уропрезерватив с пластырем и инструкцией по использованию должен находиться в индивидуальной полиэтиленовой упаковке.**Уропрезерватив №30 – 600 шт.****Уропрезерватив №35 – 300 шт.** | **900** |
| **21-01-19****Уропрезерватив самоклеящийся****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.19** | Уропрезервативы – изготовлены из натурального латекса. Фиксация уропрезервативов должна быть надежной, обеспечивающей надежную защиту от протекания. Уропрезервативы должны иметь устройство для соединения с мешком для сбора мочи.Диаметр уропрезерватива**Уропрезнрватив № 30 – 300 шт.****Уропрезнрватив № 35 – 150 шт.** | **450** |
| **21-01-29****Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в тубе.****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.29** | Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи в тубе должна применятся для герметизации кало – или уроприемники, для защиты кожи вокруг стомы от агрессивного воздействия кишечного отделяемого или мочи, должна выравнивать шрамы, впадинки, складки на коже вокруг стомы, должна способствовать ранозаживлению. Для наружного применения. Туба не менее 60г. В комплект должен входить специальный ключ для моделирования пасты на поверхности кожи и полного выдавливания пасты из тубы. | **450** |
| **21-01-30****Паста-герметик для защиты и выравнивания кожи вокруг стомы в полосках****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.30** | Паста герметизирующая к уро – и калоприемнику в полосках должна быть предназначена для защиты кожи, герметизации калоприемника, выравниванию шрамов и складок на коже вокруг стомы, в упаковке 10 полосок в индивидуальной упаковке.  | **33** |
| **21-01-31****Крем защитный в тубе****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.31** | **Защитный крем** оказывает увлажняющее и заживляющее действие. Должен быстро впитываться и образовывать антисептическую пленку, защищающую кожу от раздражающего действия мочи и кала, объем не менее 60 мл.  | **660** |
| **21-01-32****Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.32** | **Пудра (порошок) абсорбирующая** должна быть предназначена для ухода за мацерированной (мокнущей) кожей вокруг стомы, должна впитывать экссудат, образовывать защитный гидроколлоидный слой и способствовать заживлению поврежденной кожи. Для наружного применения. Флакон не менее 25 г. | **114** |
| **21-01-34****Защитная пленка в форме салфеток****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.34** | **Защитная пленка**, нанесенная на влажные одноразовые салфетки **не менее 30 шт.,** должна образовывать полупроводящую, эластичную, водоотталкивающую защитную пленку, позволяющую коже дышать. Должна предохранять кожу от контакта с агрессивными выделениями, вызывающими раздражение кожи, должна защищать кожу от механических повреждений при удалении кало – и мочеприемника, должна повышать адгезивные свойства пластины и увеличивает срок ношения пластины. | **9000** |
| **21-01-33****Защитная пленка во флаконе****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.33** | **Защитная пленка** для кожи вокруг стомы – защитное, водоотталкивающее средство, должна предохранять кожу от воздействия выделений из стомы и повреждений при удалении клеевой пластины. Объем не менее 50 мл. | **135** |
| **21-01-35****Очиститель для кожи во флаконе****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.35** | **Очиститель для кожи** должен представлять собой очищающее средство, замещающее мыло, воду и другие агрессивные и высушивающие кожу вещества. Должен использоваться для обработки кожи вокруг стомы или фистулы, а также кожи, подверженной воздействию мочи и каловых масс при недержании. Должен обеспечивать гигиену кожи вокруг стомы, очищать кожу от каловых масс, гноя, мочи, слизи, дезинфицировать и смягчать кожу, безопасно удалять остатки пасты, адгезивов и других средств ухода за кожей. Для наружного применения. Флакон не менее 180 мл. | **520** |
| **21-01-36****Очиститель для кожи в форме салфеток****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.36** | Является универсальным очистителем, не содержащим раздражающих кожу компонентов. Позволяет эффективно и безболезненно снять адгезивную пластину калоприемника и безопасно удалить остатки клеевого слоя, защитной пасты и пленки, комфортно обеспечивать гигиену кожи вокруг стомы. Не препятствует дальнейшей эффективной адгезии адгезивной пластины калоприемника. Очиститель не содержит спирт и является гипоаллергенным. Представлен в виде салфеток, не менее 30 шт. в упаковке. | **3600** |
| **21-01-13****Пояс для кало/уроприемников****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.13** | Пояс для крепления калоприемников/уроприемников должныприменятся для дополнительной фиксации калоприемников/уроприемников. Пояс должен обеспечивать дополнительную надежность и увеличивать время ношения калоприемников/уроприемнтков. | **40** |
| **21-01-20****Катетер для самокатетеризации лубрицированный****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.20** | Катетер для самокатетеризации должен представлять собой лубрицированный катетер для самокатетеризации, должен быть изготовлен из поливинихлорида (ПВХ) покрытого снаружи гидрофильным лубрикантом, активирующимся при контакте с водой. Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический типа Нелатон, с двумя боковыми отверстиями, с покрытыми поливинилпиролидоном краями. Катетер должен иметь воронкообразный коннектор для соединения со стандартным мочеприемником. Катетер должен быть стерилен и находиться в индивидуальной упаковке. **Катетер Нелатон с лубрикантом женские № 8 – 1116 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом женские № 10 – 3768 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом женские № 12 – 1116 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом мужские № 8 – 1134 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом мужские № 10 – 4000 шт.** **Катетер Нелатон с лубрикантом мужские № 12– 1700 шт.** | **12834** |
| **21-01-23****Катетер уретральный постоянного пользования** **ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.23** | Катетер уретральный постоянного пользования**Катетер 2-х ходовой № 16 – 36 шт.****Катетер 2-х ходовой № 18 – 12 шт.** |  **48** |
| **21-01-22****Катетер уретральный длительного пользования** **ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.22** | Катетер уретральный длительного пользования должен быть различных размеров в том числе:**Катетер 2-х ходовой № 10 – 60 шт.****Катетер 2-х ходовой № 12 – 12 шт.****Катетер 2-х ходовой № 14 – 60 шт.****Катетер 2-х ходовой № 16 – 186 шт.****Катетер 2-х ходовой № 18 – 36 шт.****Катетер 2-х ходовой № 20 – 102 шт.****Катетер 2-х ходовой № 22 – 48 шт.****Катетер 2-х ходовой № 24 – 36 шт.****Катетер 2-х ходовой № 26 – 12 шт.****Катетер 2-х ходовой № 28 – 12 шт.****Катетер 2-х ходовой № 30 – 12 шт.** | **576** |
| **21-01-20****Катетер для самокатетеризации лубрицированный с водичкой****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.20** | Катетер для самокатетеризации должен должен использоваться для непродолжительной катеризации мочевого пузыря и выпуска мочи.Катетеры по всей поверхности должны быть покрыты гидрофильным лубрикантом, который не требует активации водой и готов к применению сразу после вскрытия упаковки.Катетеры должны быть удобны в применении, и при этом не должна быть опасность повреждения мочеиспускательного канала.Гидрофильное покрытие, отполированные и покрытые лубрикантом края боковых отверстий должны позволять проводить катетеризацию легко и безболезненно**. Размер №12** | **558** |
| **21-01-24****Катетер для эпицистостомы****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.24** | Катетер уретральный постоянного пользования должен быть различных размеров от 6 мм до 34 мм, с универсальным коннектором для присоединения мочеприемника, силиконизированный материал, стерильные. **Катетер для эпицистостомы № 18 – 48 шт.****Катетер для эпицистостомы № 20 – 216 шт.****Катетер для эпицистостомы № 22 – 96 шт.****Катетер для эпицистостомы № 24 – 48 шт.****Катетер для эпицистостомы № 26 – 384 шт.****Катетер для эпицистостомы № 28 – 12 шт.****Катетер для эпицистостомы № 30 – 12 шт.** | **816** |
| **21-01-39****Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников, не менее 40 шт.****ОКПД2- 32.50.13.190****КОЗ- 01.28.21.01.39** | Пластина-полукольцо должна быть эластичная, гипоаллергенная, гидроколлоидная. Пластина-полукольцо должна иметь форму со скошенным краем для возможности дополнительно фиксировать кало- или уроприемник, должна поставляться в индивидуальной упаковке (не менее 40 шт.). | **120** |
| **Итого:** | **31304** |

Изделия должны быть сертифицированными и соответствовать гигиеническим нормам, предусмотренным законодательством Российской Федерации.

Наличие регистрационного удостоверения и декларации о соответствии на поставляемые изделия обязательно.

**Требования к безопасности товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать ГОСТам:

ГОСТ ISO 10993-1-2011 Межгосударственный стандарт «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ISO 10993-5-2011Межгосударственный стандарт «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ISO 10993-10-2011 Межгосударственный стандарт «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ Р 52770-2016 Национальный стандарт РФ «Изделия медицинские требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 51632-2014 Национальный стандарт РФ «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ 31214-2016 Межгосударственный стандарт «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представленной на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность», Национальный стандарт Российской Федерации ГОСТР 58237-2018 «Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний», Национальный стандарт Российской Федерации ГОСТР 58235-2018 «Специальные средства при нарушениях функций выделения. Термины и определения. Класификация».

Специальные средства при нарушениях функции выделения (средства ухода за кожей вокруг стомы) - предназначены для защиты кожи, герметизации уро – или калоприемника, выравнивания шрамов, впадинок, складок на коже вокруг стомы.

Документы, на соответствие которым проводится обязательное подтверждение соответствия и применимые к данному виду ТСР: ГОСТ Р 52770-2016 Национальный стандарт РФ «Изделия медицинские требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 51632-2014 Национальный стандарт РФ «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».

**Требования к размерам, упаковке, отгрузке** **специальных средств при нарушениях функций выделения**

 Каждый из специальных средств при нарушениях функций выделения должен быть упакован индивидуально.

В специальных средствах при нарушениях функций выделении не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), видимые невооруженным глазом.

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

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 нарушениях функции 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, характеризующая упакованную продукцию, - по ГОСТ 6658-75 Государственный стандарт Союза ССР «Изделия из бумаги и картона. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение» (раздел 3) с указанием номера партии, наименования группы подгузников. Артикул при его отсутствии не указывают.

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функции выделения (калоприемников) 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).

 **Место поставки товара:** Российская Федерация, Кабардино-Балкарская Республика, поставка изделий осуществляется по месту жительства получателей на условиях DDP или в пунктах выдачи по согласованию с получателем

 **Срок поставки Товара**: Предварительно, в течении 15 дней после заключения контракта изделия (сто процентов общего объема) должны быть поставлены на территорию КБР и предъявлены до выдачи Получателям Заказчику для выборочной проверки на соответствие их количества, комплектности, качества в соответствии с техническим заданием.

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.

*Руководствуясь п.5 «Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 8 февраля 2017 г. N 145 Заказчик вправе указать в извещении об осуществлении закупки, документации о закупке дополнительную информацию, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», которые не предусмотрены в позиции каталога.*