**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.)** |
| --- | --- | --- |
| **21-01-20****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 – 1550 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом женские № 10 – 5115 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом женские № 12 – 775 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом женские № 14 – 930 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом мужские № 8 – 1705 шт.****Катетер Нелатон с лубрикантом мужские № 10 – 5390 шт.** **Катетер Нелатон с лубрикантом мужские № 12– 2010 шт.** | **17 475** |
| **Итого:** | **17 475** |

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**

**(калоприемников, мочеприемников, средств ухода за кожей вокруг стомы).**

 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).

 **Срок поставки Товара**: Предварительно, в течении 15 дней после подписания 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.

**Сроки, порядок и условия оплаты:** Оплата производится по безналичному расчету в течение 10 (десяти) рабочих дней с даты получения Заказчиком реестров выдачи товара получателям, акта поставки товара, счета, актов сдачи-приемки товара, акта о приемке исполненных обязательств.

*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.*