**Техническое задание:** Поставка технических средств реабилитации ремешков для крепления мочеприемников, катетеров, уропрезервативов для обеспечения ими в 2021 году инвалидов

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| N п/п | Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Количество | Цена за ед. товару |
| (шт.) | (руб.) |
| 1 | Катетер для самокатетеризации лубрицированный | Катетер для самокатетеризации лубрицированный. Катетеры уретральные для однократного дренирования, катетеры Ch 6 – 18 мужские, женские и детские. Должны быть изготовлены из поливинилхлорида, покрытого снаружи гидрофильным лубрикатом, с прямым цилиндрическим или изогнутым наконечником; с двумя боковыми отверстиями. Катетеры стерильные и находятся в индивидуальной упаковке). | 96704 | 42,71 |
| 2 | Наименование по КТРУ:  Катетер уретральный постоянный для дренажа/промывания(катетер уретральный длительного пользования согласно Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н) | Катетер уретральный длительного пользования. Должен быть для длительной катетеризации мочевого пузыря, из латекса с силиконовым покрытием, стерильным, одноразовым. Катетеры различных типов размеров Ch 6-30. Катетер должетн быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 1725 | 52,15 |
| 3 | Наименование по КТРУ:  Катетер уретральный постоянный для дренажа  (катетер уретральный постоянного пользования согласно Приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 февраля 2018 г. № 86н) | Катетер уретральный постоянного пользования. Должен быть для длительной катетеризации мочевого пузыря, из латекса с силиконовым покрытием, стерильным, одноразовым. Катетеры различных типов размеров Ch 6-30. Катетер должетн быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 104 | 47,02 |
| 4 | Катетер для эпицистостомы | Катетер для эпицистостомы. Катетер для эпицистостомы должен быть из латекса, силикона, должен иметь плавные переходы в местах соединения, должен соединяться с любым видом мочеприемника. Катетеры различных типов размеров. Катетер должен быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 8978 | 41,33 |
| 5 | Уропрезерватив с пластырем | Уропрезерватив с пластырем должен быть с двухсторонним гидроколлоидным пластырем, обладающим «памятью материала», предохраняющей функцией от повреждений; с усиленным сливным портом и ригидным концом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи даже при перегибании на 90 градусов, различных размеров в диапазоне от 20 мм до 40 мм .(в зависимости от потребностей Получателей) | 6390 | 36,50 |
| 6 | Уропрезерватив самоклеящийся | Уропрезерватив самоклеящийся должен обладають «памятью материала», предохраняющей функцией от повреждений; с усиленным сливным портом и ригидным концом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи при перегибании на 90 градусов. Уропрезервативы самоклеящиеся различных размеров в диапазоне от 20 мм до 40 мм (в зависимости от потребностей Получателей) | 9960 | 53,92 |
| 7 | Наименование по КТРУ:Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге. Должны быть длиной не менее 55 см, регулироваться по длине, 2 шт. (пара). | 6049 | 81,89 |
| **ИТОГО** | | | **129 910** |  |

Ремешки для крепления мочеприемников, катетеры, уропрезервативы (далее-специальные средства при нарушении функций выделения).

**Требования к качеству товара.**

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

**Требования к безопасности товара.**

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ИСО 10993-1-2011 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования", ГОСТ ИСО 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ИСО 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», ГОСТР 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения». Термины и определения. Классификация.

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

Упаковка специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения 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 и срок годности;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии).

**Сроки гарантии** - данные средства являются одноразовой продукцией, в связи с чем срок предоставления гарантии качества специальных средств при нарушении функций выделения не устанавливается, но указан срок годности продукции и условия хранения.

**Срок годности** специальных средств при нарушениях функций выделения на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.

**Место поставки:** согласно реестру получателей Товара в пределах административных границ Иркутской области с правом выбора одного из способов получения Товара (по месту жительства получателя, в том числе службой доставки (почтовым отправлением), в пунктах выдачи).

**Срок поставки**: до «15» ноября 2021 года.

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.