## ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

на поставку инвалидам специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемников)

**Часть I.**

|  |  |
| --- | --- |
| 1 | **Наименование Заказчика:** Государственное учреждение – Пензенское региональное отделение Фонда социального страхования Российской Федерации, 440000, г. Пенза, ул. Московская, 19, телефон (8412) 59-06-00, факс (8412) 59-07-47, e-mail: [info@ro58.fss.ru](mailto:info@ro58.fss.ru) |
| 2 | **Источник финансирования заказа**: средства федерального бюджета, перечисленные в соответствии с действующим законодательством Фонду социального страхования Российской Федерации в пределах доведенных в установленном порядке соответствующих лимитов бюджетных обязательств. |
| 3 | **Наименование предмета аукциона:** поставка инвалидам специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемников) |
| 4 | **Место поставки товара:** г. Пенза, Пензенская область (по месту жительства инвалида или в пунктах выдачи, организованных Поставщиком на территории Пензенской области). |
| 5 | **Сроки поставки товара:** в соответствии с условиями государственного контракта, но не позднее 10 декабря 2021 года. |
| 6 | **Начальная (максимальная) цена контракта** – 2 605 414 (два миллионов шестьсот пять тысяч четыреста четырнадцать) руб. 04 коп.  Порядок формирования цены контракта: в цену Контракта включаются все расходы Поставщика, в том числе на перевозку, страхование, уплату таможенных пошлин, налогов, сборов и других обязательных платежей, а также доставку и выдачу Товара непосредственно Получателю.  **Обоснование начальной (максимальной) цены контракта (цены лота):** метод сопоставимых рыночных цен (анализ рынка) (Приложение 1 к Техническому заданию). |
| 7 | **Форма, сроки и порядок оплаты:** оплата поставленного Товара осуществляется путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика не позднее 5 рабочих дней со дня подписания Заказчиком акта приемки поставленного Товара. Платеж по настоящему Контракту осуществляется в российских рублях. |

**Часть II**

на поставку инвалидам специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемников)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование  Товара | Основные функциональные и технические характеристики | Количество (шт.) | Начальная (максималь ная) цена за ед, руб | Итого, руб. |
| 1 | Катетер для самокатетеризации лубрицированный\*  21-01-20 | Катетер для самокатетеризации лубрицированный должен использоваться для проведения интермиттирующей катетеризации.  Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ), снаружи должен быть покрыт гидрофильным лубрикантом, требующим дополнительной активации водой или готовый к применению .  Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический типа Нелатон, или изогнутый типа Тиеманн; с боковыми отверстиями.  Катетер должен быть стерильным и находиться в индивидуальной упаковке.  Длина катетера не менее 40 см - мужской, не менее 20 см – женский.  Размер по Шарьеру СН от 8 до 18 – мужской; СН 06 до 16 – женский.  Используется однократно. | 36 000 | 63,40 | 2282400,00 |
| 2 | Катетер уретральный постоянный для дренажа/промывания (Катетер уретральный длительного пользования)\*  21-01-22 | Катетер должен быть двухходовой, наконечник прямой цилиндрический, длина 42 см, Ch12-30, баллон 5-15 мл, материал мягкий латекс | 592 | 54,45 | 32234,40 |
| 3 | Катетер уретральный постоянный для дренажа (Катетер уретральный постоянного пользования)\*  21-01-23 | Катетер должен быть двухходовой, наконечник прямой цилиндрический, длина 42 см, Ch12-30, баллон 5-15 мл, материал мягкий латекс | 396 | 51,37 | 20342,52 |
| 4 | Катетер для эпицистостомы\*  21-01-24 | Катетер должен быть двухходовой, длина 25-41см, Ch 06-24; наконечник прямой цилиндрический, 2 боковых отверстия; баллон 3-15 мл; материал 100% силикон, длительность имплантации до 1 месяца, рентгенконтрастная полоса по всей длине | 3776 | 71,62 | 270437,12 |
|  | Итого |  | 4764 |  | **2 605 414,04** |

\*Подбор специальных средств при нарушениях функций выделения осуществляется индивидуально в соответствии с потребностью инвалида.

**Требования к техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам), упаковке, отгрузке специальных средств при нарушениях функций выделения**

Специальные средства при нарушениях функций выделения (мочеприемники) - это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора мочи и устранения ее агрессивного воздействия на кожу;

Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемники) должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними.

Каждое из специальных средств при нарушениях функций выделения (мочеприемники) должно быть упаковано индивидуально.

В специальных средствах при нарушениях функций выделения (мочеприемники) не допускается наличие механических повреждений (разрыв края, разрезы и т.п.), видимых невооруженным глазом.

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

Транспортирование осуществляется согласно ГОСТ 6658-75 (раздел 3) любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Мочеприемники должны соответствовать требованиям:

* ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»;
* ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация».

Материалы, применяемые для изготовления, должны соответствовать требованиям нормативной документации по оценке биологической безопасности медицинских материалов и изделий:

* 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».

Поставщик гарантирует, что Товар, поставляемый в рамках Контракта, является новым, не имеет дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.

Использование государственным заказчиком при описании объекта закупки показателей, требований, условных обозначений и терминологии, касающихся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара и качественных характеристик объекта закупки, не установленных техническими регламентами, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, является необходимостью, обусловленной потребностью государственного заказчика в товарах, показатели, требования, условные обозначения и терминология, касающиеся технических характеристик, функциональных характеристик (потребительских свойств) товара и качественных характеристик, которых не покрываются документами национальной системы стандартизации и техническими регламентами, а также результатом мониторинга рынка, с учетом требований Федерального закона от 26 июля 2006 года № 135-ФЗ «О защите конкуренции», требованиями нормативных документов:

* Приказы Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13 февраля 2018 года № 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 года № 2347-р», от 05 марта 2021 года № 107н «Об утверждении Сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями до их замены».
* Постановление Правительства Российской Федерации от 31 октября 2009 года № 879 «Об утверждении Положения о единицах величин, допускаемых к применению в Российской Федерации».