|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Описание объекта закупки**  **на поставку специальных средств при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов** | | | | | | | | |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Показатель (характеристика) товара** | **Требования к значениям показателей (характеристик) товара, или эквивалентности предлагаемого к использованию товара, позволяющие определить соответствие потребностям заказчика** | | | |  |  |
| **Показатели, для которых установлены максимальные и (или) минимальные значения таких показателей** | **Показатели, для которых указаны варианты значений** | **Показатели, значения которых не могут изменяться** | **Показатели, для которых установлены требования к значению нижней и верхней границ диапазона** | **Ед. изм.** | **Количество** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **9** | **10** |
| **1** | **Катетер уретральный длительного пользования**  **21-01-22** |  |  |  |  |  | **штук** | 4 000 |
|  |  | Катетер уретральный должен быть  длительного пользования | Х | Х | Наличие | Х |  |  |
|  |  | Катетер должен быть | Х | Х | двухходовым, с баллоном | Х |  |  |
|  |  | Размер должен быть | Не менее 3,3 мм Не более 10 мм | Х | Х | Х |  |  |
|  |  | Катетер должен иметь | Не менее 11 размеров | Х | Х | Х |  |  |
| **2** | **Катетер уретральный постоянного пользования**  **21-01-23** |  |  |  |  |  | **штук** | 1 100 |
|  |  | Катетер уретральный должен быть постоянного пользования | Х | Х | Наличие | Х |  |  |
|  |  | Катетер должен быть | Х | Х | двухходовым для длительной катетеризации мочевого пузыря | Х |  |  |
|  |  | Катетер должен быть изготовлен | Х | Х | из латекса с силиконовым покрытием | Х |  |  |
|  |  | Катетер должен быть | Х | Х | с дренажной воронкой, отверстием для надувания баллона, противозвратным клапаном, покрышкой, баллоном. | Х |  |  |
|  |  | Катетеры должны иметь атравматичный терминальный конец, хорошую эластичность под действием температуры тела. | Х | Х | Наличие | Х |  |  |
|  |  | Размер должен быть | Не менее 3,3 мм Не более 10 мм | Х | Х | Х |  |  |
|  |  | Катетер должен иметь | Не менее 11 размеров | Х | Х | Х |  |  |
| **3** | **Абсорбирующие желирующие пакетики для стомных мешков, 30 шт.**  **21-01-38** |  |  |  |  |  | **штук** | 26 265 |
|  |  | Абсорбирующие желирующие пакетики-саше должны предназначаться для стомных мешков. | Х | Х | Наличие | Х |  |  |
|  |  | Средство должно преобразовывать содержимое сборного мешка кало/уроприемника в гелеобразную массу. | Х | Х | Наличие | Х |  |  |
|  |  | Средство должно минимизировать неприятные запахи, вздутие мешка, а также уменьшать профиль сборного мешка для более незаметного ношения под одеждой.  Средство должно быть представлено в виде специальных пакетиков-саше для размещения внутри сборного мешка кало/уроприемника. | Х | Х | Наличие | Х |  |  |
|  |  | Вес одного пакетика-саше должен быть | Не менее 2,25 г. | Х | Х | Х |  |  |
|  |  | Длина одного пакетика-саше должна быть | Не менее 55 мм и не более 70 мм | Х | Х | Х |  |  |
|  |  | Ширина одного пакетика-саше должна быть | Не менее 25 мм и не более 35мм. | Х | Х | Х |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  |  |  | **31 365** |

Специальные средства при нарушениях функций выделения – это устройства, носимые на себе, предназначенные для сбора кишечного содержимого или мочи и устранения их агрессивного воздействия на кожу. Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними. В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), видимые невооруженным глазом.

Поставщик обязан представить Заказчику копии действующих регистрационных удостоверений, выданных Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (в случае, если Товар подлежит регистрации) или сертификата соответствия поставляемого Товара либо иных документов, свидетельствующих о качестве и безопасности Товара, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации, при поступлении Товара. В случае окончания срока действия указанных документов до полного исполнения обязательств по государственному контракту Поставщик в установленные законодательством Российской Федерации сроки обязан обеспечить их продление либо получение новых.

При использовании Товара по назначению не должно создаваться угрозы для жизни и здоровья потребителя, окружающей среды, а также использование Товара не должно причинять вред имуществу потребителя при его эксплуатации (Закон РФ от 07.02.1992  
№ 2300-1 «О защите прав потребителей»).

Товар должен соответствовать требованиям государственного стандарта (ГОСТ), действующего на территории Российской Федерации:

- ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушениях функции выделения. Термины и определения. Классификация»

- ГОСТ Р 58237-2018 «Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний.»

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

Товар должен быть новым, Товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства. Товар должен быть свободными от прав третьих лиц.

Хранение осуществляется в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара. Транспортировка осуществляется любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта. Упаковка Товара должна обеспечивать его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению (п.4.11.5 ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»)

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения (моче - и калоприемников) включает:

- условное обозначение группы изделий, товарную марку, 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;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии);

- указания по утилизации: «Не бросать в канализацию»