**Описание объекта закупки**

**на поставку уропрезервативов с пластырем, уропрезервативов самоклеящихся**

При составлении настоящего описания объекта закупки, использование других, не установленных в соответствии с законодательством РФ о техническом регулировании и о стандартизации, показателей, требований, условных обозначений и терминологии (далее так же - «не стандартные требования») свидетельствует о том, что такие не стандартные требования не регламентированы (то есть отсутствуют и (или) не являются достаточными) действующим законодательством РФ о техническом регулировании, в том числе документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством РФ.

Использование нестандартных требований к характеристикам товара, требуемого к поставке, обусловлено потребностями заказчика и необходимостью определения соответствия предлагаемого к поставке товара данным потребностям.

**Описание объекта закупки:**

Специальные средства при нарушениях функций выделения – это средства для самообслуживания и индивидуальной защиты кожи.

**Уропрезерватив (п. 3.39** **ГОСТ Р 58235-2022) -** эластичное изделие для улавливания мочи, надевающееся на половой орган и фиксирующееся на нем, соединяющееся с дренажной трубкой мочеприемника.

**К поставке должны быть предложены:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование технического средства реабилитации (изделия), в соответствии с Классификацией ТСР (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, ТСР и услуг, предоставляемых инвалиду, утверждённой приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13.02. 2018 г. №86н | Код позиции КТРУ/ОКПД2 | Номер вида технического средства реабилитации (изделия) в соответствии с Классификацией ТСР (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, ТСР и услуг, предоставляемых инвалиду, утверждённой приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13.02. 2018 г. №86н | Технические и функциональные характеристики Товара | Количество, шт. |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** |
| **1** | Уропрезерватив с пластырем | КТРУ: 32.50.50.000-00000279 - Уропрезерватив для пениса\_порт при недержании мочи, одноразового пользования  ОКПД2: 32.50.50.190 - Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки | 21-01-18 | эластичные изделия для улавливания мочи из мужского полового органа и отведения ее в мочеприемник, надевающиеся на мужской половой орган поверх фиксирующего двустороннего адгезивного пластыря, устанавливающегося диаметрально на мужском половом органе, со сливным портом (трубкой), соединяющимся с дренажной трубкой мочеприемника.  **(п. 09 24 09 ГОСТ Р 58235-2022)** | 7200 |
| **2** | Уропрезерватив самоклеящийся | КТРУ: 32.50.50.000-00000278 - Уропрезерватив для пениса\_порт при недержании мочи, одноразового использования, стерильный  ОКПД2: 32.50.50.190 - Изделия медицинские, в том числе хирургические, прочие, не включенные в другие группировки | 21-01-19 | эластичные изделия для улавливания мочи из мужского полового органа и отведения ее в мочеприемник, надевающиеся на мужской половой орган и фиксирующиеся на нем с помощью адгезивной полоски, нанесенной диаметрально на внутреннюю поверхность изделия, со сливным портом (трубкой), соединяющимся с дренажной трубкой мочеприемника.  **(п. 09 24 10 ГОСТ Р 58235-2022)** | 7200 |
|  | **ИТОГО:** | | | | 14400 |

Специальные средства при нарушении функции выделения: уропрезервативы (далее по тексту – Товар, изделие) должны соответствовать требованиям стандартов:

- ГОСТ Р ИСО 9999-2019 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология»;

- ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»;

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

- ГОСТ Р 58235-2022 «Специальные средства при нарушениях функции выделения. Термины и определения. Классификация»;

Изделия должны быть зарегистрированы в установленном порядке как медицинские изделия.

В соответствии с требованиями ГОСТа Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» изделия должны быть безопасными для пользователя и окружающих лиц, а также для окружающих предметов при эксплуатации и техническом обслуживании изделий, должны быть герметичны, устойчивы к воздействиям биологических жидкостей и выделений тканей организма, с которыми они контактируют в процессе эксплуатации.

Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе.

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

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

Изделия должны быть исправными после воздействия температуры и влажности воздуха в процессе транспортирования и хранения в условиях, предусмотренных выше указанным стандартом.

Изделия, подвергшиеся в процессе эксплуатации резкому изменению температуры внешней среды, должны быть исправными.

Изделия или их составные части, подвергаемые дезинфекции, предстерилизационной очистке, стерилизации, должны быть устойчивы к воздействиям, установленным в нормативно – технической документации на способы дезинфекции, предстерилизационной очистки, стерилизации.

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, а также защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.

Каждый товар должен быть упакован индивидуально. На упаковке указывается срок годности и условия хранения Товара.

Срок предоставления гарантии качества на товары не устанавливается по причине их одноразового характера использования, но должен быть указан срок годности товаров и условия их хранения.

Остаточный срок годности Товара на момент его поставки должен составлять не менее 12 (двенадцать) месяцев от срока годности, установленного производителем.

**Требования к порядку поставки продукции и место поставки Товара**: поставка осуществляется в соответствии с выбором Получателей:

1. По месту нахождения пунктов выдачи, организованных Поставщиком, в день обращения Получателя, но не позднее – 30.06.2024.

Пункты выдачи должны быть организованы Поставщиком в г. Барнауле, г. Бийске, г. Рубцовске, г. Славгороде. Дополнительные пункты выдачи могут быть организованы в иных городах и населенных пунктах Алтайского края по выбору Поставщика.

Пункты выдачи товара, организованные поставщиком, соответствуют требованиям Приказа Минтруда России от 30.07.2015 № 527н «Об утверждении Порядка обеспечения условий доступности для инвалидов объектов и предоставляемых услуг в сфере труда, занятости и социальной защиты населения, а также оказания им при этом необходимой помощи».

График работы пунктов выдачи обеспечивает возможность передачи Товара Получателям в каждом пункте 5 (Пять) дней в неделю, 40 (сорок) часов в неделю, при этом время работы каждого пункта попадает в интервал с 08:00 до 20:00. В пунктах выдачи должно быть обеспечено присутствие представителя Поставщика для возможности предоставления Получателям консультаций по техническим характеристикам Товара. Пункты выдачи товара должны соответствовать требованиям и стандартам, предъявляемым к условиям хранения товаров медицинского и санитарно-гигиенического назначения

2. По месту жительства получателя в течение 30(Тридцати) календарных дней со дня получения Поставщиком Реестров получателей Товара, сформированных по заявкам Получателей, а в отношении Получателей из числа лиц, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, в течении 7 (Семи) календарных дней с момента получения Поставщиком Реестров Получателей, но не позднее 30.06.2024 года включительно.

Поставщик гарантирует, что товар передается свободным от прав третьих лиц и не является предметом залога, ареста или иного обременения.