Приложение №1 Извещению

о проведении запроса котировок

в электронной форме

**Описание объекта закупки в соответствии со статьей 33 Закона № 44-ФЗ**

|  |
| --- |
| Наименование объекта закупки: Поставка инвалидам в 2023 году технических средств реабилитации, а именно специальных средств при нарушениях функций выделения. |
| Количество технических средств реабилитации: **38 150 шт.** |
| Технические и количественные характеристики: |
|  | | |
| |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | | Наименование товара по КТРУ/ОКПД2 | Наименование Согласно Приказу Министерства труда и соц. защиты РФ от 13.02.2018г № 86н | Общие характеристики  товара | Показатель характеристики Товара | Кол-во  (шт.) | | ОКПД 2:  32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки  КТРУ: 35.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной  21-01-01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной, детский должен быть **с диаметром вырезаемого отверстия под стому 10 мм - 35 мм.** Должен быть дренируемый стомный мешок неразъемный, со встроенной гипоаллергенной гидроколлоидной адгезивной пластиной. Мешок из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с фильтром, дренируемый с зажимом. Клеящий слой должен обладать надежным адгезивным свойством - прилипанием. | Наличие | 450 | | ОКПД 2:  32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки  КТРУ: 35.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной  21-01-01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной должен быть **с максимальным диаметром вырезаемого отверстия не менее 10 мм не более 64 мм.** в соответствии с потребностью инвалидов. Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из многослойного прозрачного/ непрозрачного запахонепроницаемого полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с зажимами, с фильтром или без фильтра. Встроенная адгезивная пластина должна быть на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с вырезаемым отверстием под стому. Клеящий слой должен обладать надежным адгезивным свойством- прилипанием. | Наличие | 25000 | | ОКПД 2:  32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки  КТРУ: 35.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной  21-01-01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной должен быть **с максимальным диаметром вырезаемого отверстия не менее 10 мм не более 70 мм.** в соответствии с потребностью инвалидов. Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из многослойного прозрачного или непрозрачного запахонепроницаемого полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с зажимами, со встроенным фильтром или без фильтра. Встроенная адгезивная пластина должна быть на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с вырезаемым отверстием под стому. Клеящий слой должен обладать надежным адгезивным свойством- прилипанием. | Наличие | 8500 | | ОКПД 2:  32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки  КТРУ: 35.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной  21-01-01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной должен быть **с максимальным диаметром вырезаемого отверстия под стому: не менее 10 мм. не более 80 мм.** в соответствии с потребностью инвалидов. Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из многослойного прозрачного или непрозрачного запахонепроницаемого полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с зажимами, со встроенным фильтром или без фильтра. Встроенная адгезивная пластина должна быть на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с вырезаемым отверстием под стому. Клеящий слой должен обладать надежным адгезивным свойством- прилипанием. | Наличие | 4000 | | ОКПД 2:  32.50.13.190- Инструменты и приспособления, применяемые в медицинских целях, прочие, не включенные в другие группировки  КТРУ: 35.50.13.190-00006906 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной  21-01-01 | Однокомпонентный дренируемый калоприемник со встроенной плоской пластиной должен быть **с максимальным диаметром вырезаемого отверстия под стому: не менее 10 мм. не более 100 мм.** в соответствии с потребностью инвалидов. Дренируемый стомный мешок должен быть неразъемный из многослойного прозрачного или непрозрачного запахонепроницаемого полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с зажимами, со встроенным фильтром или без фильтра. Встроенная адгезивная пластина должна быть на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе, с вырезаемым отверстием под стому. Клеящий слой должен обладать надежным адгезивным свойством- прилипанием. | Наличие | 200 | | ИТОГО |  |  |  | 38150 |   **Срок поставки Товара:** с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара **не позднее 30.04.2023г.**  **Условия поставки:** Товар должен быть поставлен в полном объеме в Республику Бурятия г.Улан-Удэ в пункт выдачи Товара Получателям, организованный Поставщиком со дня, следующего за днем заключения контракта в течение 25 календарных дней.  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, но **не позднее 30.04.2023г**.  Поставка Товара по месту жительства Получателей (по выбору Получателя) осуществляется Поставщиком после получения от Заказчика Реестра получателей Товара.  Выборочная проверка поставляемого Товара осуществляется Заказчиком до поставки Товара Получателям в течение 3\_(трех) рабочих дней с даты получения от Поставщика информации о поступлении Товара в субъект Российской Федерации (Республика Бурятия г. Улан-Удэ). По результатам выборочной проверки Заказчик в течение 5 (пяти) дней подписывает акт выборочной проверки поставляемого Товара либо направляет Поставщику отказ от подписания данного акта в письменной форме с указанием причин отказа и сроков их устранения.  Поставщик гарантирует, что поставляемый Товар соответствует стандартам на данные виды Товара, а также требованиям технического задания.  **Срок действия Направления**: **30.04.2023г**  **Место поставки:** Республика Бурятия, по месту жительства Получателя или по месту нахождения пункта выдачи.  **Порядок поставки товара:**  Организовать на территории г.Улан-Удэ пункт выдачи Товара Получателей и официально сообщить Заказчику адрес организованного пункта. Установить график работы пунктов выдачи Товара, включая работу в один из выходных дней. Пункты выдачи Товара и склад Поставщика должны быть оснащены видеокамерами.  Представить Заказчику  1. действующие регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 N323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;  2. декларации о соответствии или сертификаты соответствия качества товара, в случае если данный товар подлежит обязательному декларированию или сертификации в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации.  Получить от Заказчика реестр получателей Товара в срок не более 2 рабочих дней с даты подписания акта выборочной проверки поставляемого Товара.  Предоставить Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах административных границ субъекта Российской Федерации (Республика Бурятия) право выбора одного из способов получения Товара:  по месту жительства Получателя;  в пунктах выдачи.  Осуществлять поставку путем передачи Товара Получателям или их представителям при представлении ими паспорта и направления (по форме, утвержденной приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 21.08.2008 № 439н), выдаваемого Заказчиком, подписанного уполномоченным на дату выдачи направления лицом Заказчика.  В случае, если от имени Получателя действует его представитель, то предъявляется документ, удостоверяющий личность представителя, и соответствующий документ, подтверждающий полномочия представителя, с указанием данных получателей в акте-приема - передачи товара.  Указанные документы, предоставляемые представителем Получателя, должны быть действительными и не утратившими юридическую силу, в том числе по основаниям, предусмотренным статьей 188 Гражданского кодекса Российской Федерации, на момент передачи Изделия представителю Получателя.  Вести аудиозапись телефонных разговоров с Получателями (представителями Получателей) по вопросам получения Товара с обеспечением их информирования о ведении аудиозаписи, а также вести журнал телефонных звонков Получателям, включенным в реестр получателей Товара, с пометкой о времени и результате звонка (в части согласования с Получателем (представителем Получателя) даты, времени и места поставки Товара) с предоставлением указанного журнала Заказчику по его требованию.  Обеспечить корректное обращение с Получателями (представителями Получателей) при передаче Товара, а также исключить ситуации длительного ожидания Получателей при получении Товара. |
| **Требования к гарантии качества технических средств реабилитации.**  Данные средства являются продукцией одноразовой, в связи с чем, срок предоставления гарантии качества специальных средств при нарушениях функций выделения не устанавливается.  Срок годности специальных средств при нарушении функций выделения – не менее 6 (шести) месяцев на дату поставки Товара Получателям.  Поставщик обязан принять от Получателя некачественный Товар и заменить его в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты его обращения на аналогичный Товар надлежащего качества.   |  | | --- | | Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними; | | В специальных средствах при нарушениях функций не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), видимые невооруженным глазом. | |
| **Требования к качеству, техническим, функциональным характеристикам специальных средств при нарушениях функций выделения, средств ухода за стомами.**  Специальные средства при нарушениях функций выделения, средства ухода за кишечными стомами должны соответствовать требованиям национальных стандартов РФ: ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация» и 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».   |  | | --- | | Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ Р 52770-2016«Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 50444-2020 «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия», ГОСТ ISO 10993-11-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 11. Исследования общетоксического действия», ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro»; ГОСТ 31214-2016 «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические испытания, испытания на стерильность и пирогенность».  Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям стандартов ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий», ГОСТ ISO 10993-3-2018 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 3. Исследования генотоксичности, канцерогенности и токсического действия на репродуктивную функцию», ГОСТ ISO 10993-4-2020 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 4. Исследования изделий, взаимодействующих с кровью», ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ISO 10993-6-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 6. Исследования местного действия после имплантации», ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ ISO 10993-11-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.Часть 11. Исследования общетоксического действия», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний». | | |