*Приложение № 2*

*к извещению о проведении электронного аукциона*

**Описание объекта закупки**

**на поставку специальных средств при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов в 2022 году**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п.п. | Наименование Товара | Требования, предъявляемые к качеству, безопасности, упаковке, маркировке, транспортированию и хранению, а также к техническим и функциональным характеристикам Товара | Количество, шт. |
| 1 | 21-01-13. Пояс для крепления калоприемников и уроприемников | Пояс должен применяться для дополнительной фиксации калоприемников и уроприемников, должен быть гибким и комфортным при ношении, должен быть изготовлен из трикотажного полотна со специальными крепежами для крепления к пластине. Длина пояса должна регулироваться. (в соответствии с п. 5.4. ГОСТ Р 58235-2018).**Требования к качеству:**Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.**Требования к транспортировке:**Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.**Требования к упаковке:**Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.**Требования к маркировке:**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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).**Срок годности:**Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 22 |
| 2 | 21-01-17. Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге | - ремешки для крепления ножных мешков на ноге, регулируемой длины (2 шт. - 1 пара). (в соответствии с п. 3.18. ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке:Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения олжна 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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 1310 |
| 3 | 21-01-18. Уропрезерватив с пластырем | - эластичное изделие для улавливания мочи из гипоаллергенного высококачественного материала, не вызывающего раздражения кожи, фиксирующееся с помощью двустороннего адгезивного пластыря, соединяющееся с дренажной трубкой мочеприемника (в соответствии с п. 3.39 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 2160 |
| 4 | 21-01-19. Уропрезерватив самоклеящийся | - эластичное изделие для улавливания мочи из гипоаллергенного высококачественного материала, не вызывающего раздражения кожи, фиксирующееся с помощью раскручивающейся ленты, соединяющееся с дренажной трубкой мочеприемника (в соответствии с п. 3.39 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 1350 |
| 5 | 21-01-22. Катетер уретральный длительного пользования | Катетеры Фолея. Катетеры Фолея двухходовые должны быть изготовлены из латекса, с дренажной воронкой, отверстием для надувания баллона, противовозвратным клапаном. Катетеры должны иметь универсальную форму коннектора для использования катетера с мочеприемниками любого типа. (в соответствии с п. 3.46 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 324 |
| 6 | 21-01-23. Катетер уретральный постоянного пользования | Катетеры Фолея. Катетеры Фолея двухходовые должны быть изготовлены из латекса, с дренажной воронкой, отверстием для надувания баллона, противовозвратным клапаном. Катетеры должны иметь универсальную форму коннектора для использования катетера с мочеприемниками любого типа. (в соответствии с п. 3.46 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 24 |
| 7 | 21-01-24. Катетеры для эпицистостомы различных размеров | Катетеры Пеццера.Катетер Пеццера должен быть изготовлен из высококачественного латекса, предназначен для однократного применения. Грибовидный закрытый дистальный конец должен надежно фиксировать катетер после его установки. Стандартный коннектор должен обеспечивать качественное соединение катетера с любым типом мочеприемника. (в соответствии с п. 3.42 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 72 |
| 8 | 21-01-24. Катетеры для эпицистостомы различных размеров | Катетеры Фолея. Катетеры Фолея двухходовые должны быть изготовлены из латекса, с дренажной воронкой, отверстием для надувания баллона, противовозвратным клапаном. Катетеры должны иметь универсальную форму коннектора для использования катетера с мочеприемниками любого типа. ( в соответствии с п. 3.42 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 1995 |
| 9 | 21-01-26. Катетер мочеточниковый для уретрокутанеостомы | Катетер одноходовый безбаллонный, должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ). Наконечник катетера должен быть прямым, цилиндрическим, с боковыми отверстиями. (в соответствии с п. 3.43 ГОСТ Р 58235-2018).**Требования к качеству:**Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.**Требования к транспортировке:**Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.**Требования к упаковке:**Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.**Требования к маркировке:**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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).**Срок годности:**Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 2 |
| 10 | 21-01-26. Катетер мочеточниковый для уретрокутанеостомы | Катетер мочеточниковый для уретерокутанеостомы должен иметь одну петлю, круглый фланец, должен быть изготовлен из полимерного материала. Изделие должно находиться в индивидуальной упаковке, должно быть стерильным, одноразовым (в соответствии с п. 3.43 ГОСТ Р 58235-2018).**Требования к качеству:**Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.**Требования к транспортировке:**Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.**Требования к упаковке:**Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.**Требования к маркировке:**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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).**Срок годности:**Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 4 |
| 11 | 21-01-25. Система с катетером для нефростомии | Набор инструментов для чрескожного дренирования полостных образований должен состоять из дренажа (полиуретан), иглы, проводника, бужей, канюли установочной, мочеприемника, удлинителя. (в соответствии с "ГОСТ ISO 10993-1-2021. Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска").**Требования к качеству:**Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.**Требования к транспортировке:**Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.**Требования к упаковке:**Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.**Требования к маркировке:**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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).**Срок годности:**Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 9 |
| 12 | 21-01-25. Система с катетером для нефростомии | Катетер одноходовый безбаллонный, должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ). Наконечник катетера должен быть прямым, цилиндрическим (тип Нелатона), с боковыми отверстиями.Катетер должен быть стерильным и находиться в индивидуальной упаковке. (в соответствии с п. 3.44 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 2 |
| 13 | 21-01-25. Система с катетером для нефростомии | Катетеры Фолея двухходовые должны быть изготовлены из латекса, с дренажной воронкой, отверстием для надувания баллона, противовозвратным клапаном. Катетеры должны иметь универсальную форму коннектора для использования катетера с мочеприемниками любого типа. (в соответствии с п. 3.46 ГОСТ Р 58235-2018).Требования к качеству:Поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении).В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются 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 и социального развития Российской Федерации.Требования к транспортировке:Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту изделий от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.Требования к упаковке:Упаковка должна обеспечивать защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.Требования к маркировке: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 или гарантийный срок годности (при наличии);-правила пользования (при необходимости);-штриховой код изделия (при наличии)-информацию о сертификации (при наличии).Срок годности:Срок годности специальных средств при нарушениях функций выделения — на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.Наличие регистрационного удостоверения обязательно. | 2 |

**Сроки поставки Товара в Вологодскую область:** в соответствии с календарным планом

Календарный план

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п.п. | Наименование Товара | Периоды (этапы) поставки на 2022 год\*\*\* | Количество, шт. |
| 1 | 21-01-13. Пояс для крепления калоприемников и уроприемников | Поставка в течение 10 (десяти) дней с момента заключения ГК | 22 |
| 2 | 21-01-17. Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге | 1 310 |
| 3 | 21-01-18. Уропрезерватив с пластырем | 2 160 |
| 4 | 21-01-19. Уропрезерватив самоклеящийся | 1 350 |
| 5 | 21-01-22. Катетер уретральный длительного пользования | 324 |
| 6 | 21-01-23. Катетер уретральный постоянного пользования | 24 |
| 7 | 21-01-24. Катетеры для эпицистостомы различных размеров (Пеццера) | 72 |
| 8 | 21-01-24. Катетеры для эпицистостомы различных размеров (Фолея) | 1 995 |
| 9 | 21-01-26. Катетер мочеточниковый для уретрокутанеостомы (Нелатона) | 2 |
| 10 | 21-01-26. Катетер мочеточниковый для уретрокутанеостомы (однопетлевой) | 4 |
| 11 | 21-01-25. Система с катетером для нефростомии (набор) | 9 |
| 12 | 21-01-25. Система с катетером для нефростомии (Нелатона) | 2 |
| 13 | 21-01-25. Система с катетером для нефростомии (Фолея) | 2 |
|  | Итого | 7 276 |

Товар должен иметь регистрационные удостоверения в соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», 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.

Поставка Товара в Вологодской области осуществляется в соответствии с выбором Получателей:

1. По месту нахождения пунктов выдачи, организованных Поставщиком, в день обращения Получателя, но **до 15.12.2022 года**: Пункты выдачи должны быть организованы Поставщиком в г. Вологда и в г. Череповец. Дополнительные пункты выдачи, по согласованию с Заказчиком, могут быть организованы в иных городах и населенных пунктах Вологодской области по выбору Поставщика. Срок действия государственного контракта **до 30.12.2022** года.

Пункты выдачи товара, организованные поставщиком, должны соответствовать 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 должен обеспечивать возможность передачи Товара Получателям в каждом пункте не менее 5 (Пяти) дней в неделю, не менее 40 (сорока) часов в неделю, включая работу в один из выходных дней, при этом время работы каждого пункта должно попадать в интервал с 08:00 до 20:00. В пунктах выдачи должны находиться представители Поставщика для возможности предоставления инвалидам 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 с момента получения Поставщиком Реестров получателей Товара, сформированных по заявкам инвалидов, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, в течении 7 (Семи) календарных дней с момента получения Поставщиком Реестров Получателей, но **до 15.12.2022 года.**