**Приложение № 1**

**к Извещению о проведении**

 **электронного запроса котировок**

**Техническое задание (описание объекта закупки)**

 **на поставку специальных средств при нарушении функций выделения (наборы - мочеприемники для самокатетеризации) для обеспечения инвалидов в 2023 году**

**1. Общие технические характеристики товара:**

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

**2. Функциональные и технические характеристики товара:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Наименование товара/КТРУ/** **Код вида ТСР** | **Описание функциональных и технических характеристик товара** | **Кол-во товара, штук** |
| 1 | Набор для однократной катетеризации уретры для самостоятельного применения, одноразового использования32.50.13.110-00003237Наборы - мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации21-01-21 | Мешок-мочеприемник с интегрированным в него лубрицированным катетером для самокатетеризации и ампулой с раствором (0,9% водного раствора хлорида натрия) для активации лубриканта катетера или мешок-мочеприемник с интегрированным в него лубрицированным катетером для самокатетеризации, не требующим активации. Мешок мочеприемник должен быть объемом не менее 700 мл. По краям широкой части мешка должны иметься насечки для возможности ее разрыва для опорожнения, а также должна быть нанесена мерная шкала для возможности определения сбора количества мочи в широкой части мочеприемника после катетеризации. Широкая часть мешка-мочеприемника должна иметь ручку для удобства удержания мешка-мочеприемника во время его использования при самокатетеризации. Узкая часть мешка- мочеприемника должна иметь насечку для возможности отрыва ее дистательного конца и освобождения катетера для осуществления самокатетеризации. Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ) и иметь на своей поверхности лубрикант для снижения трения при катетеризации. Наконечник катетера должен быть прямой, цилиндрический типа Нелатон с двумя боковыми отверстиями, с покрытыми поливинилпирролидоном краями. Катетер должен иметь следующие размеры по Шаррьеру (CН): 10 мм, 12 мм, 14 мм, 16 мм в зависимости от потребности получателя. | 6 460 |

**2. Требования к упаковке, маркировке и отгрузке товара:**

На Товаре не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы) видимые невооруженным глазом.

Специальные средства при нарушении функций выделения должны быть упакованы по несколько штук в пакеты из полимерной пленки, пачки или другую тару, обеспечивающую сохранность при транспортировании и хранении. Швы в пакетах из полимерной пленки должны быть заварены.

Транспортирование товара осуществляется любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Маркировка на упаковке должна содержать:

- 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).

**3. Требования к качеству, безопасности и сроку годности товара:**

Товар должен соответствовать требованиям Национальных стандартов: 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 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация», Межгосударственных стандартов: ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска», ГОСТ ISO 10993-5-2011 «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. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия».

 Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать получателю удобство и простоту обращения с ними, должна соответствовать степени компенсации ограничения жизнедеятельности, а также отвечать следующим медицинским и социальным требованиям:

 - герметичность; - прочность прикрепления;

 - безопасность для кожных покровов;

 - эстетичность;

 - незаметность;

 - полная изоляция содержимого от внешней среды и одежды получателя.

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

Срок годности Товара, установленный производителем на момент выдачи получателям должен составлять не менее 12 месяцев.

Товар должен иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.

**4. Требования к гарантии качества товара, а также требования к гарантийному сроку и (или) объему предоставления гарантий их качества, к гарантийному обслуживанию (далее - гарантийные обязательства):**

Не установлено.