Приложение № 1

к извещению о проведении

открытого аукциона

в электронной форме

**Описание объекта закупки**

Наименование объекта закупки: Поставка технических средств реабилитации (Специальные средства при нарушениях функций выделения) для обеспечения в 2024 году Получателей.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование закупаемого товара | Описание функциональных и технических характеристик закупаемого товара | Количество закупаемого товара (Штука (шт.)) |
| 1 | Наименование по коду КТРУ32.50.13.190-00006901:  Мочеприемник ножной носимый со сливным краном, стерильный  Наименование по коду КТРУ32.50.13.190-00006902:  Мочеприемник носимый ножной со сливным краном, нестерильный  Наименование технического средства реабилитации по Приказу Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13.02.2018 № 86н:  Мочеприемник ножной (мешок для сбора мочи) дневной | Гибкий пластиковый мешок, разработанный для присоединения к мочевому катетеру или уропрезервативу и фиксации на ноге пациента для сбора выделенной пациентом мочи. Также называется ножным мочеприемником, носимым на теле для обеспечения мобильности пациента.  Мешок из медицинского материала (плёнки), не пропускающего запах, с антирефлюксным и сливным клапанами. Отводящая трубка, устойчивая к перегибам, длиной не менее 50 см. Мочеприёмник объёмом не менее 500 мл и не более 800 мл. В стерильном или нестерильном исполнении, для однократного применения. | 2 839 156 |
|  | Итого: |  | 2 839 156 |

Срок годности для технических средств реабилитации, поставляемых в 2024 году, должен истекать не ранее чем 01.03.2025 *(срок годности товара не относится к функциональным, техническим и качественным характеристикам товара)*.

Обоснование необходимости использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии:

Так как Заказчиком при описании объекта закупки дополнительно к установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, законодательством Российский Федерации о стандартизации показателям, требованиям, условным обозначениям и терминологии, применяются другие показатели, требования, условные обозначения и терминология, необходимость их использования в отношении объекта закупки Заказчик обосновывает следующим образом.

Использование Заказчиком при описании товара функциональных и технических характеристик обусловлено потребностью Получателей технических средств реабилитации и программами реабилитации.

Описание функциональных и технических характеристик закупаемых товаров разработано с учетом программам реабилитации.

Срок пользования товаром устанавливается в соответствии с Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 05.03.2021 № 107н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями».

В соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий» на все товары должны быть регистрационные удостоверения.

Поставка товаров осуществляется при наличии документов, подтверждающих соответствие товара (регистрационное удостоверение, сертификат соответствия или декларация о соответствии), в случае если законодательством Российской Федерации предусмотрено наличие таких документов.

Товар должен быть новым (ранее неиспользованным), не иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании, и изготовлен в соответствии действующими требованиями: ГОСТ Р ИСО 9999-2019 Национальный стандарт Российской Федерации. Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология, ГОСТ Р 52770-2016 Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний, ГОСТ ISO 10993-1-2021 Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска, ГОСТ ISO 10993-5-2011 Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro, ГОСТ ISO 10993-10-2011 Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия, ГОСТ 58235-2022 Национальный стандарт Российской Федерации. Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация.

Сырье и материалы, из которых изготавливается товар, не должны выделять ядовитых (токсичных) веществ при эксплуатации, а также воздействовать на цвет поверхности (одежду, кожу Получателя и т.д.) с которым контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.

Товар не должен выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ и не должен оказывать раздражающего действия.

При использовании товара по назначению не должно создаваться угрозы для жизни и здоровья Получателя, окружающей среды.

Товар должен соответствовать требованиям безопасности для здоровья человека и санитарно-гигиеническим требованиям, предъявляемым к данному товару.

Товар должен компенсировать имеющиеся у Получателя функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

- безопасность для кожных покровов;

- эстетичность;

- комфортность;

- простота пользования.

Товар должен быть уложен в индивидуальную упаковку. Упаковка должна обеспечивать защиту товара от повреждений, порчи или загрязнения во время хранения и транспортировки к месту использования по назначению.

Упаковка должна иметь необходимые маркировки, наклейки, пломбы, а также давать возможность определить количество содержащегося в ней товара (опись, упаковочные ярлыки или листы) в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Вся информация на упаковке должна быть представлена на русском языке.

На маркировке и упаковке должна быть в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о Товарах и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора Товаров.

Информация в обязательном порядке должна содержать:

- наименование товара,

- место нахождения (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), место нахождения (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного товара — наименование страны происхождения товара,

- сведения об обязательном подтверждении соответствия товаров в порядке, определенном законодательством Российской Федерации о техническом регулировании,

- сведения об основных потребительских свойствах товара,

- правила и условия эффективного и безопасного использования товара (инструкция по применению),

- срок службы (срок годности), если он установлен для конкретного товара, а также сведения о возможных последствиях по истечении указанного срока,

- сведения о номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских целях, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в установленном порядке, а также с учетом особенностей конкретного вида товара сведения о его назначении, способе и условиях применения, действии и оказываемом эффекте, ограничениях (противопоказаниях) для применения,

- не допускается применение товара, если нарушена упаковка,

- сведения об утилизации товара могут быть указаны в инструкциях по применению товара или другой документации, прилагаемой к товару.

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту товара от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Место доставки товара:

Поставка товара должна быть осуществлена в Российской Федерации, по направлениям отделений Фонда пенсионного и социального страхования Российской Федерации по выбору Получателем технических средств реабилитации способа получения технического средства реабилитации - по месту жительства Получателя (на условиях DDР) или по месту нахождения Поставщика (соисполнителя).

При выборе Получателем способа получения технического средства реабилитации – по месту нахождения Поставщика (соисполнителя) в целях удобства Получателей осуществлять выдачу товара в местах, максимально приближенных к месту жительства Получателей, используя для этого филиалы, представительства, обособленные подразделения Поставщика (соисполнителя), в оборудованных для этого кабинетах (рабочих местах) в субъектах Российской Федерации.

Количество поставляемого товара Получателям в субъектах Российской Федерации указано в приложении к Описанию объекта закупки.

Срок поставки товара:

Срок поставки товара в субъект Российской Федерации:

- для Центрального, Северо-Западного, Южного, Северо-Кавказского, Приволжского федеральных округов - в течение 20 рабочих дней со дня вступления в силу государственного контракта;

- для Уральского федерального округа – в течение 30 рабочих дней со дня вступления в силу государственного контракта;

- для Дальневосточного федерального округа – в течение 40 рабочих дней со дня вступления в силу государственного контракта;

- для Калининградской области – в течение 60 рабочих дней со дня вступления в силу государственного контракта.

Срок поставки товара: с даты получения от Заказчика реестра Получателей Товара до 31.08.2024 должно быть поставлено 100% общего объема товаров.

При этом срок обеспечения Получателя товаром серийного производства не может 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.

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

Информация о товаре в соответствии с «Каталогом товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Каталог, КТРУ):

Код позиции КТРУ: 32.50.13.190-00006901

Код позиции КТРУ: 32.50.13.190-00006902

**Особые условия исполнения Государственного контракта**

В ходе исполнения Контракта Заказчик для исполнения обязательств привлекает отделения Фонда пенсионного и социального страхования Российской Федерации (далее – Отделения СФР), находящиеся в субъектах Российской Федерации, в части:

1. Оформления и выдачи направлений Получателям на получение Товара.

2. Осуществления выборочной проверки поставляемого Товара с привлечением уполномоченных представителей от региональных общественных организаций, в том числе с правом подписания акта выборочной проверки поставляемого Товара либо направления Поставщику по Контракту отказа от подписания данного акта в письменной форме с указанием причин отказа и сроков их устранения.

3. Передачи Поставщику реестров Получателей Товара, которым выданы направления в отношении Товара, поступившего в субъект Российской Федерации.

4. Права требования устранения нарушений, в том числе замены Товара на Товар, соответствующий условиям Контракта, при обнаружении несоответствия количества, ассортимента, комплектности и качества поставленного Товара условиям Контракта.

5. Информирования Поставщика в случае смерти Получателя, включенного в реестр получателей Товара, который передан Поставщику, и замены Получателя.

6. Контроля за наличием, порядком и сроками поставки Товара, включая движение Товара на складе Поставщика, с подписанием, при необходимости, соответствующего акта.

7. Права запрашивать у Поставщика журнал телефонных звонков, видеоматериалы движения Товара на складе Поставщика.

8. Контроля за исполнением Поставщиком обязательств, предусмотренных Контрактом, по поставке Товара Получателям.

9. Получения от Поставщика актов приема - передачи Товара, отчетов о поставке Товара Получателям, отрывных талонов к направлениям, проверки данных документов либо направление Поставщику отказа от принятия в письменной форме с указанием причин отказа и сроков их устранения.

10. Получения от Получателя информации о факте обнаружения при должной эксплуатации Товара несоответствия качества Товара и направлении претензии (рекламации) по качеству Товара в адрес Поставщика.

11. Совместной с Поставщиком сверки осуществленных поставок Товара в отделение Фонда в процессе исполнения Контракта.

12. Получения от Поставщика, проверки и подписания Актов приемки поставленного Товара для дальнейшей передачи Заказчику.