**Требования к срокам и месту поставки товара:**

**Сроки поставки товара:** поставка Товара в Архангельскую область осуществляется по наименованию, в количестве и в сроки, определенные календарным планом (Приложение №3 к проекту контракта). Поставка Товара Получателям осуществляется Поставщиком с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара, но не позднее 31.03.2023 года. 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.

**Место поставки товара:** Архангельская область. Поставка Товара Получателю, указанному в направлении, осуществляется по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя; в пунктах выдачи Товара.

**Место и порядок передачи товара получателю:**

Поставщик осуществляет поставку инвалидам или их законным представителям, или представителям по доверенности либо на основании иного документа, подтверждающего их полномочия (далее соответственно - Получатель, представитель Получателя), следующих технических средств реабилитации: специальные средства при нарушении функции выделения (далее – Товар), предусмотренных техническим заданием и спецификацией в Архангельскую область в соответствии с календарным планом, по направлениям.

Поставщик передает Товар Получателю (представителю Получателя) на основании акта приема-передачи Товара при предъявлении им паспорта и направления, за исключением случаев, если доставка Товара Получателю, осуществлялась службой доставки (почтовым отправлением) с последующим предоставлением Поставщику документа, подписанного Получателем (уведомление о вручении), подтверждающего факт доставки Товара Получателю.

Поставка Товара Получателям осуществляется Поставщиком после получения от Заказчика реестра получателей Товара.

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.

При приеме-передаче Товара Поставщик обязан осуществлять по согласованию с Получателем (представителем Получателя) его распаковку, сборку (при необходимости), определять соответствие Товара антропометрическим показателям Получателя, за исключением случаев, если доставка Товара Получателю осуществлялась службой доставки (почтовым отправлением).

Поставщик осуществляет фото-/видеофиксацию факта передачи Товара Получателю (представителю Получателя) (при его согласии) с последующей передачей фото- /видеоматериалов Заказчику.

Поставщик ведет аудиозапись телефонных разговоров с Получателями (представителями Получателей) по вопросам получения Товара.

Поставщик предоставляет Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах административных границ Архангельской области право выбора одного из способов получения Товара:

- по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя в том числе службой доставки (почтовым отправлением) с документом/уведомлением о вручении, подтверждающим факт доставки Товара;

- в стационарных пунктах выдачи, организованных в соответствии с приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 30 июля 2015 г. № 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».

**Описание объекта закупки**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование товара | Описание функциональных и технических характеристик (потребительских свойств) товара\* | Кол-во,шт. |
| Обязательное наличие регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор), выдаваемое в установленном порядке.Качество товара должно соответствовать требованиям государственных стандартов (ГОСТ), действующим на территории Российской Федерации, в том числе: - ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска»; - ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»;- 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». |
| 1 | Катетер для самокатетеризации лубрицированный (с гидрофильным покрытием)(Женский) | Катетер лубрицированный (Женский) для периодической самокатетеризации. С возможностью применения самим пациентом. Тип Нелатон. Размер по Шарьеру: от 08ch (включительно) до 16ch (включительно) (в зависимости от антропометрических данных пациента). Длина катетера должна быть не менее 18 см (включительно). Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический, с двумя боковыми отверстиями. Катетер должен иметь воронкообразный коннектор для соединения с мешком для сбора мочи. Катетеры должны быть одноразовые, стерильные и находятся в индивидуальной упаковке. | 28 000 |
| 2 | Катетер для самокатетеризации лубрицированный (Мужской) | Катетер лубрицированный (Мужской) для периодической самокатетеризации. С возможностью применения самим пациентом. Тип Нелатон. Размер по Шарьеру: от 08ch (включительно) до 18ch (включительно) (в зависимости от антропометрических данных пациента). Длина катетера должна быть не менее 40 см (включительно). Наконечник катетера должен быть прямой цилиндрический, с двумя боковыми отверстиями. Катетер должен иметь воронкообразный коннектор для соединения с мешком для сбора мочи. Катетеры должны быть одноразовые, стерильные и находятся в индивидуальной упаковке. | 16 100 |

\* На основании пункта 5 постановления Правительства РФ от 08.02.2017г. №145 «Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее «КТРУ»), Заказчиком по позициям, включенным в КТРУ и обязательными для применения, внесена в описание объекта закупки дополнительная информация, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013г. №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон), поскольку указанные описание объекта закупки не предусмотрены в позиции каталога.

Прописывая данные технические характеристики, Заказчик исходит из необходимости определения качества поставляемого товара, его соответствия установленным стандартам качества и подтверждения качества поставляемого товара, необходимости достижения заданных результатов обеспечения государственных нужд, достижения целей и реализации мероприятий, предусмотренных государственными программами Российской Федерации.