**Описание объекта закупки.**

**Наименование объекта закупки** – поставка в 2023 году специальных средств при нарушениях функций выделения для обеспечения инвалидов.

 Классификация средств для самообслуживания и индивидуальной защиты представлена в Национальном стандарте Российской Федерации ГОСТ Р 58235-2022 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация».

 Специальные средства должны соответствовать параметрам, указанных в ГОСТ Р 58237-2022 «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 серии 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 10993-10-2011. Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия, ГОСТ Р 52770-2016. Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний.

 Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации.

 Товар должен иметь регистрационные удостоверения ФС по надзору в сфере здравоохранения.

**Требования к упаковке и маркировке товара**

 Товар должен быть маркирован и упакован.

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

Упаковка специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения должна включать:

- наименование товара;

- наименование страны происхождения товара;

- номер артикула;

- количество изделий в упаковке;

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

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

**Требования к сроку и (или) объему предоставленных гарантий качества специальных средств при нарушениях функций выделения**

Сроки предоставления гарантии качества технических средств реабилитации — специальных средств при нарушениях функций выделения: данные средства являются продукцией разового использования, в связи с чем, срок предоставления гарантии качества не устанавливается.

Остаточный срок годности Товара на день поставки в Нижегородскую область должен составлять не менее 12 (двенадцати) месяцев.

**Требования к месту поставки товара**

Срок окончательной поставки Товара: до 15 ноября 2023 года включительно.

Место поставки товара - по месту жительства получателя на территории Нижегородской области либо (по выбору получателя) в пунктах выдачи на территории Нижегородской области.

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.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Вид и наименование изделия по классификатору** | **Технические и функциональные характеристики** | **Кол-во, шт.** |
| 1. | Катетер нефростомический Наименование позиции соответствует наименованию 21-01-25 «Система (с катетером) для нефростомии» согласно Приказу Минтруда России от 13.02.2018 № 86Н «Об утверждении классификации технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 г. № 2347-р»КОЗ 01.28.21.01.25КТРУ 32.50.13.110-00003233 | Дренажный катетер тип кончика: пигтейл или Малеко из полиуретана, рентгеноконтрастный, CH8, СН10, CH 12, CH14 длина не менее 27 см\*\*, центральное открытие, 6 дренажных отверстий, по длине катетера, коннектор Luer-Lock. Стерильная индивидуальная упаковка. | 23 |
| 2. | Катетер мочеточниковый для уретерокутанеостомыКОЗ 01.28.21.01.26 | Катетер для уретерокутанеостомы, тип скошенный, не менее 5 дистальных отверстий, длина не менее 45 см \*\*, овальный фланец. Размер определяется исходя из фактической потребности инвалида | 5 |
| 3. | Пудра (порошок) абсорбирующая в тубе, не менее 25 гКОЗ 01.28.21.01.32 | Пудра (порошок) абсорбирующая – предназначена для ухода за мокнущей кожей вокруг стомы, впитывает экссудат, образовывает защитный гидроколлоидный слой и способствует заживлению поврежденной кожи. Для наружного применения. Туба не менее 25г\*\*. | 730 |
| 4. | Защитная пленка во флаконе, не менее 50 млКОЗ 01.28.21.01.33 | Прозрачная жидкость, при нанесении на кожу и высыхании образующая на коже полупроводящую эластичную защитную пленку, устойчивую к воздействию воды, усиливающую адгезивные свойства кало-/уроприемников. Защитная пленка предназначена для ухода за чувствительной, травмированной или раздраженной кожей для предотвращения развития контактного дерматита и защиты кожи от механических повреждений и агрессивного воздействия мочи, и кала. Флакон, не менее 50 мл\*\*. | 130 |
| 5. | Очиститель для кожи во флаконе, не менее 180 млКОЗ 01.28.21.01.35КТРУ 32.50.13.190-00006910 | Очищающее средство предназначено для очищения кожи вокруг стомы после снятия пластины, для удаления остатков адгезива или защитной пленки (пасты). Применяется для обработки здоровой, чувствительной и слабо поврежденной кожи. Форма выпуска: флакон не менее 180 мл\*\*. | 490 |
| 6. | Адгезивная пластина-полукольцо для дополнительной фиксации пластин калоприемников и уроприемников, не менее 40 шт.КОЗ 01.28.21.01.39 | Пластина-полукольцо следует рельефу и движениям тела, обеспечивая дополнительную фиксацию пластины калоприемника (уроприемника). | 2640 |

\*В заявке указывается диапазонное значение, установленное в характеристиках, включая предельные значения диапазона, которое не может измениться (от до).

\*\* В заявке указывается конкретное значение, равное или превышающее значение, установленное заказчиком.

\*\*\* В заявке указывается конкретное значение равное или меньше значения, установленного заказчиком.