|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Описание объекта закупки и основные условия исполнения контракта** | | |
| **Наименование объекта закупки** | Поставка технических средств реабилитации – специальных средств при нарушениях функций выделения для застрахованных лиц, получивших повреждение здоровья вследствие несчастных случаев на производстве. | |
| **Сроки поставки** | Поставщик обязан поставить Товар на территорию г. Саратова на склад Поставщика или иное помещение, находящееся в его распоряжении или собственности, в течение 5 (пяти) календарных дней с даты получения заявки Заказчика для проверки Товара на соответствие требованиям, установленным контрактом.  **Заявки формируются Заказчиком в течение срока действия контракта по мере возникновения потребности** и передаются Поставщику посредством электронной почты без дублирования на бумажном носителе.  Поставщик уведомляет Заказчика о времени, дате и месте проверки Товара при помощи электронной почты не позднее, чем за 2 (два) календарных дня до предполагаемой даты проверки Товара. Результаты проведенной проверки отражаются в Акте проверки Товара. Несоответствие Товара описанию объекта закупки на момент проверки считается существенным нарушением условий контракта.  Поставка Товара Получателям по месту их проживания осуществляется в течение 5 (пяти) рабочих дней с даты получения Поставщиком Реестра направлений, выданного Заказчиком. **Реестры формируются Заказчиком в течение действия контракта по мере возникновения потребности** и передаются Поставщику посредством электронной почты без дублирования на бумажном носителе**.**  Реестр формируется и направляется Поставщику после подписания Акта проверки Товара.  Поставщик уведомляет Получателя о дате и времени поставки Товара не позднее, чем за 1 (один) рабочий день до предполагаемой даты поставки. | |
| **Место поставки** | Непосредственно на дом Получателю на территории города Саратова и Саратовской области: Гагаринский район, г. Энгельс, Энгельсский район, г. Балаково, г. Петровск, г. Ртищево, р.п. Базарный Карабулак, Краснокутский район, Озинский район, Питерский район, Пугачевский район, Советский район, Духовницкий район. | |
| **Порядок поставки** | Поставщик обязан поставить Товар непосредственно на дом Получателю на территории города Саратова и Саратовской области и передать Получателю (представителю Получателя) при предоставлении им направления, выданного Заказчиком, и документа, удостоверяющего личность.  При выдаче Товара Получателю (представителю Получателя) оформляется Акт сдачи-приемки Товара, который подписывается Поставщиком и Получателем (представителем Получателя). В случае получения Товара законным представителем Получателя Товар выдается представителю при наличии у него документа, подтверждающего его полномочия на совершение таких действий, с указанием сведений о представителе в Акте сдачи-приемки Товара.  По факту поставки Товара (в соответствии с Реестром направлений) Поставщик оформляет Акты сдачи-приемки Товара, Реестр выдачи Товара, счет на оплату и формирует в единой информационной системе в сфере закупок документ о приемке. | |
| **Качественные, эксплуатационные, технические характеристики объекта закупки** | | |
| **Наименование товара** | **Технические и функциональные характеристики товара** | **Кол- во, шт.** |
| **Уропрезерватив самоклеящийся** | Катетер мужской наружный - уропрезерватив - является частью системы для сбора мочи и предназначен для мужчин, страдающих недержанием мочи средней и тяжелой степени. Должен иметь усиленный сливной порт и устойчивый к перегибанию дистальный конец с укрепленным основанием, обеспечивающий постоянный и беспрепятственный отток мочи. Должен быть изготовлен из медицинского гипоаллергенного латекса. Уропрезерватив должен быть оснащен двусторонней герметизирующей липкой лентой, защищенной двусторонним бумажным покрытием, предохраняющим двусторонний слой от высыхания и загрязнения. Конструкция уропрезерватива должна обеспечивать предохранение полового органа от сдавливания кровеносных сосудов. Должен иметь индивидуальную упаковку  Конкретные размеры катетеров указываются в заявках Заказчика. | 900 |
| **Уропрезерватив с пластырем** | Катетер мужской наружный - уропрезерватив - является частью системы для сбора мочи и предназначен для мужчин, страдающих недержанием мочи средней и тяжелой степени. Должен иметь утолщенный гофрированный сливной порт, обеспечивающий постоянный и беспрепятственный отток мочи даже при перегибании на 90 градусов. Должен быть изготовлен из медицинского гипоаллергенного латекса. Должен быть оснащен двусторонним гидроколлоидным адгезивным пластырем. Должен иметь индивидуальную упаковку.  Конкретные размеры катетеров указываются в заявках Заказчика. | 150 |
| **Катетер для**  **эпицистостомы** | Катетер Малекота, Пеццера.  Стерилен, термопластичный, предназначен для одноразового использования. Должен быть изготовлен из высококачественного латекса, покрытого силиконом; грибовидный закрытый дистальный конец должен надежно фиксировать катетер в мочевом пузыре после его установки; головка катетера должна иметь 3 больших дренажных отверстия, что позволяет проводить эффективное отведение мочи при гематурии. Длина катетера не менее 40 см. Катетер должен иметь стандартный коннектор для обеспечения качественного соединения катетера с любым типом мочеприемника. Упаковка катетера для эпицистостомы должна быть двойной стерильной, для асептической катетеризации мочевого пузыря; по обеим сторонам внутренней упаковки катетера должны быть предусмотрены вертикальные насечки для освобождения проксимального и дистального концов катетера.  Конкретные размеры катетеров указываются в заявках Заказчика. | 20 |
| **Катетер для само-катетеризации лубрицированный** | Стерильный мужской катетер с прямым концом, в индивидуальной упаковке. Одноразовый. Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ) и покрыт снаружи гидрофильным лубрикантом – поливинилпирролидоном, активирующимся при контакте с водой, стабилизированным карбамидом, что позволяет до минимума снизить риск травматизации мочеиспускательного канала и присоединения инфекции. Наконечник должен быть прямой цилиндрический типа «Нелатон» с двумя боковыми дренажными отверстиями, с покрытыми поливинилпирролидоном краями. Катетер должен иметь коннектор для соединения со стандартным мочеприемником, коннекторы имеют различную окраску в зависимости от размера катетера. Длина катетера не менее 40 см. По обеим сторонам внутренней упаковки катетера должны быть вертикальные насечки для освобождения проксимального и дистального концов катетера.  Конкретные размеры катетеров указываются в заявках Заказчика. | 1 440 |
| **Наборы-мочеприемники для само-катетеризации**: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации | Набор-мочеприемник для самокатетеризации должен состоять из мешка-мочеприемника для сбора мочи и интегрированных в него ампулу с физиологическим раствором (0,9% водного раствора хлорида натрия) для активации катетера и катетера лубрицированного для самокатетеризации. Катетер должен быть изготовлен из поливинилхлорида (ПВХ) и покрыт снаружи гидрофильным лубрикантом – поливинилпирролидоном, активирующимся при контакте с водой, стабилизированным карбамидом. Длина катетера не менее 40 см. Наконечник прямой цилиндрический типа «Нелатон» с двумя боковыми отверстиями, с покрытыми поливинилпирролидоном краями. Мешок для сбора мочи должен иметь объем не менее 700 мл, быть оснащен мерной шкалой, ручкой для удобства удержания мешка-мочеприемника во время его использования при самокатетерезации и приспособлением для слива мочи. Набор-мочеприемник для самокатетеризации стерильный, в индивидуальной упаковке.  Конкретные размеры катетеров указываются в заявках Заказчика. | 1 260 |
| **Анальный тампон** (средство ухода при недержании кала) | Анальный тампон защищает от непроизвольного опорожнения. Должен быть изготовлен из эластичного материала, покрыт растворимой пленкой, иметь форму и размер анальной свечи. Должен быть предусмотрен шнур для удаления анального тампона. После введения в задний проход покрывающая тампон пленка должна быстро растворяться под воздействием естественного тепла и влаги. Анальный тампон должен расширяться и принимать форму кишки, эффективно препятствуя непроизвольному опорожнению. Возможность использования тампона до 12 часов. В течение всего времени использования анальный тампон должен оставаться мягким и защищать кожу от раздражения, не пропуская запах. Для одноразового использования. | 120 |
| **Требования к функциональнымхарактеристикам и безопасности** | Товар, поставляемый в рамках настоящего Контракта, должен быть новым (не бывший в употреблении, в ремонте, в том числе не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства), свободным от прав третьих лиц и не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.  Сырье и материалы для изготовления технических средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению органами Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзора), должны обеспечивать безопасность и функциональное назначение специальных средств при нарушениях функций выделения.  Клеевой слой должен быть из полимерных материалов: гидроколлоидов, которые предохраняют кожу, обладают противовоспалительными и эпителизирующими и выраженными адгезивными свойствами.  Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе. | |
| **Требования к гарантийному сроку** | Срок предоставления гарантии качества специальных средств при нарушениях функций выделения не устанавливается, но должен быть указан срок годности продукции и условия хранения.  Остаточный срок годности изделий с момента передачи Получателю должен составлять не менее 12 (двенадцати) месяцев. | |
| **Требования к маркировке и упаковке** | Маркировка, упаковка, транспортирование и хранение специальных средств при нарушениях функций выделения должна осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.  Маркировка упаковки специальных средств при нарушениях функций выделения должна включать:  - условное обозначение группы изделий, товарный знак (его словесное обозначение) (при наличии);  - наименование страны происхождения товара;  - отличительные характеристики изделий в соответствии с их техническим исполнением (при наличии);  - количество изделий в упаковке;  - дату (месяц, год) изготовления или гарантийный срок годности;  - правила использования (при необходимости);  - информацию о сертификации (при наличии).  Маркировка должна быть нанесена на русском языке.  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. | |
| **Требования к качеству** | Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям, установленным в соответствии с: - ГОСТ Р 58235-2018 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация», - ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».  Поставляемый Товар должен иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения. | |