**Описание объекта закупки в соответствии со** [**статьей 33**](https://mobileonline.garant.ru/#/document/70353464/entry/33) **Федерального закона от 5 апреля 2013 г.
№ 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»**

**ЗКЭФ.44/24**

**Наименование объекта закупки:** Поставка технических средств реабилитации - специальных средств при нарушении функций выделения (мочеприемников) для обеспечения ими в 2024 году

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Товара | Описание объекта закупки | Количество |
| (шт.) |
| 1 | Мочеприемник, носимый ножной со сливным краном, нестерильный (КТРУ: 32.50.13.190-00006902 - Мочеприемник носимый ножной со сливным краном, нестерильный) | Мешок для сбора мочи со специальными прорезями в верхней и нижней части для фиксации мешка на ноге с помощью ремешков. Изготовлен из прозрачного/непрозрачного многослойного, не пропускающего запах материала, с антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, не допускающим подтекания. Ножные мешки для сбора мочи герметичные. Обратная сторона мешка состоит из мягкой нетканой подложки, обеспечивающей комфортное ношение мешка и защиту от раздражения кожи. Нестерильный. Ножные мешки для сбора мочи объемом в диапазоне не менее 0,5 л не более 2 л.  | 22 200 |
| 2 | Мочеприемник со сливным краном без крепления к пациенту, нестерильный (КТРУ: 32.50.13.190-00006897 - Мочеприемник со сливным краном без крепления к пациенту, нестерильный) | Мешок для сбора мочи со специальными прорезями в верхней и нижней части для фиксации мешка на кровати с помощью прикроватного крючка. Изготовлен из прозрачного/непрозрачного многослойного, не пропускающего запах материала. Обратная сторона мешка состоит из мягкой нетканой подложки. Мочеприемник прикроватный с антирефлюксным клапаном, сливным клапаном, не допускающим подтекания. Нестерильный. Прикроватные мешки для сбора мочи объемом в диапазоне не менее 1,5 л не более 2,0 л  | 22 800 |
| **ИТОГО** |  | **45 000** |

**Требования к безопасности товара**

Специальные средства при нарушениях функций выделения соответствуют требованиям стандартов серии ГОСТ ИСО 10993-1-2021 ["Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска"](https://internet.garant.ru/#/document/403448084/paragraph/1/doclist/6549/1/0/0/JTVCJTdCJTIybmVlZF9jb3JyZWN0aW9uJTIyJTNBZmFsc2UlMkMlMjJjb250ZXh0JTIyJTNBJTIyMTA5OTMtMS0yMDIxJTIyJTdEJTVE), ГОСТ ИСО 10993-5-2011 ["Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro"](https://internet.garant.ru/#/document/70889330/paragraph/1/doclist/6621/1/0/0/JTVCJTdCJTIybmVlZF9jb3JyZWN0aW9uJTIyJTNBZmFsc2UlMkMlMjJjb250ZXh0JTIyJTNBJTIyMTA5OTMtNS0yMDExJTIyJTdEJTVE), ГОСТ ИСО 10993-10-2011 «["Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия"](https://internet.garant.ru/#/document/70889334/paragraph/1/doclist/6665/1/0/0/JTVCJTdCJTIybmVlZF9jb3JyZWN0aW9uJTIyJTNBZmFsc2UlMkMlMjJjb250ZXh0JTIyJTNBJTIyMTA5OTMtMTAtMjAxMSUyMiU3RCU1RA==)», ГОСТ Р 52770-2023 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТР 58235-2022 «Специальные средства при нарушении функции выделения». Термины и определения. Классификация».

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

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

Упаковка специальных средств при нарушениях функций выделения обеспечивает 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 включает:

- 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 и срок годности;

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код изделия (при наличии).

**Срок годности технических средств реабилитации на момент выдачи должен быть не менее 1 года.**