**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»**

**ЭА. 223-22**

на поставку технических средств реабилитации катетеров, уропрезервативов для обеспечения ими в 2022 году инвалидов

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| п/п | Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Кол-во (шт.) |
| 1 | Катетер уретральный постоянный для дренажа/промывания | Катетер уретральный длительного пользования. Должен быть для длительной катетеризации мочевого пузыря, из латекса с силиконовым покрытием, стерильным, одноразовым. Катетеры различных типов размеров Ch 6-30. Катетер должетн быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 628 |
| 2 | Катетер уретральный постоянный для дренажа | Катетер уретральный постоянного пользования. Должен быть для длительной катетеризации мочевого пузыря, из латекса с силиконовым покрытием, стерильным, одноразовым. Катетеры различных типов размеров Ch 6-30. Катетер должетн быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 58 |
| 3 | Катетер для эпицистостомы | Катетер для эпицистостомы. Катетер для эпицистостомы должен быть из латекса, силикона, должен иметь плавные переходы в местах соединения, должен соединяться с любым видом мочеприемника. Катетеры различных типов размеров. Катетер должен быть стерилен и должен находиться в индивидуальной упаковке. | 3184 |
| 4 | Уропрезерватив с пластырем | Уропрезерватив с пластырем должен быть с двухсторонним гидроколлоидным пластырем, обладающим «памятью материала», предохраняющей функцией от повреждений; с усиленным сливным портом и ригидным концом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи даже при перегибании на 90 градусов, различных размеров в диапазоне от 20 мм до 40 мм .(в зависимости от потребностей Получателей) | 2910 |
| 5 | Уропрезерватив самоклеящийся | Уропрезерватив самоклеящийся должен обладають «памятью материала», предохраняющей функцией от повреждений; с усиленным сливным портом и ригидным концом, обеспечивающим постоянный и беспрепятственный отток мочи при перегибании на 90 градусов. Уропрезервативы самоклеящиеся различных размеров в диапазоне от 20 мм до 40 мм (в зависимости от потребностей Получателей) | 3750 |
| 6 | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге | Пара ремешков для крепления мочеприемников (мешков для сбора мочи) к ноге. Должны быть длиной не менее 55 см, регулироваться по длине, 2 шт. (пара). | 2521 |
| Итого | **13 051** |

 **Требования к качеству, техническим, функциональным характеристикам**

 В специальных средствах при нарушениях функций выделения не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.), видимые невооруженным глазом.

Сырье и материалы для изготовления специальных средств при нарушениях функций выделения должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

 Специальные средства при нарушениях функций выделения должны отвечать требованиям Межгосударственным стандартам: ГОСТ ISO10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ISO 10993-3-2018 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 3. Исследования генотоксичности, канцерогенности и токсического действия на репродуктивную функцию», ГОСТ ISO 10993-4-2020 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 4. Исследования изделий, взаимодействующих с кровью», ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы «in vitro», ГОСТ ISO 10993-6-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 6. Исследования местного действия после имплантации»,

ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ ISO 10993-11-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследования общетоксического действия»; Национальным стандартам Российской Федерации ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».

Остаточный срок годности должен составлять не менее 1 (Одного) года со дня подписания акта приема-передачи Товара Получателем.

**Требования к размерам, упаковке и отгрузке товара**.

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

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

Маркировка упаковки калоприемников должна включать:

 - 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).

**Сроки гарантии** - данные средства являются одноразовой продукцией, в связи с чем, срок предоставления гарантии качества подгузников не устанавливается, но указан срок годности продукции и условия хранения.

**Срок годности продукции** на момент выдачи изделий должен быть не менее 1 года.