Приложение № 1

к извещению о проведении

открытого аукциона

в электронной форме

**Описание объекта закупки**

**(Технические требования)**

Наименование объекта закупки: Поставка технических средств реабилитации (Подгузники для взрослых XS) для обеспечения в 2024 году Получателей.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Наименование Товара | КТРУ/ОКПД2 | Кол-во,шт. | Наименование характеристики | Значение характеристики | Инструкция по заполнению характеристикв заявке |
| 1. | Наименование по коду КТРУ:Подгузники для взрослых [01.28.22.01.04](http://10.225.30.24/#/Koz?id=177225356) | 17.22.12.130-00000001/17.22.12.130 | 28 350 | Наименование технического средства реабилитации по Приказу Министерства труда и социальной защиты Российской Федерацииот 13.02.2018 г. № 86н: | Подгузники для взрослых, размер «XS»(объем талии/бедер до 60 см), с полным влагопоглощением не менее 1000 г. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Общее назначение товара, материалы, применяемые при изготовлении | Подгузники должны быть изготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия» (далее - ГОСТ Р 55082-2012) по технической документации (технологический регламент, техническое описание и т.п.) на конкретный подгузник и / или группу подгузников.При необходимости на подгузники утверждают образец – эталон по ГОСТ 15.009-91 «Система разработки и постановки продукции на производство. Непродовольственные товары народного потребления».Подгузники для взрослых – многослойное изделие с абсорбирующим слоем одноразового пользования для впитывания и удержания мочи и недопущения загрязнения верхней одежды Получателя, предназначено для Получателя с нарушением функции выделения (больных, страдающих недержанием мочи средней и тяжелой степени, лежачих больных и т.д.).Форма подгузника - анатомическая, повторяющая контуры тела.Прилегание подгузника к телу обеспечивается за счёт многоразовых застёжек - липучек.Суперабсорбент обеспечивает высокий уровень впитывания и предотвращение неприятного запаха.Показатели, обеспечивающие функциональное назначение подгузников должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 55082-2012:- обратная сорбция не более 4,4 г.;- скорость впитывания не менее 2,3 см3/с. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 2. | Наименование по коду КТРУ:Подгузники для взрослых01.28.22.01.05 | 17.22.12.130-00000001/17.22.12.130 | 10 530 | Наименование технического средства реабилитации по Приказу Министерства труда и социальной защиты Российской Федерацииот 13.02.2018 г. № 86н: | Подгузники для взрослых, размер «XS»(объем талии/бедер до 60 см), с полным влагопоглощением не менее 1200 г. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Общее назначение товара, материалы, применяемые при изготовлении | Подгузники должны быть изготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия» (далее - ГОСТ Р 55082-2012) по технической документации (технологический регламент, техническое описание и т.п.) на конкретный подгузник и / или группу подгузников.При необходимости на подгузники утверждают образец – эталон по ГОСТ 15.009-91 «Система разработки и постановки продукции на производство. Непродовольственные товары народного потребления».Подгузники для взрослых – многослойное изделие с абсорбирующим слоем одноразового пользования для впитывания и удержания мочи и недопущения загрязнения верхней одежды Получателя, предназначено для Получателя с нарушением функции выделения (больных, страдающих недержанием мочи средней и тяжелой степени, лежачих больных и т.д.).Форма подгузника - анатомическая, повторяющая контуры тела.Прилегание подгузника к телу обеспечивается за счёт многоразовых застёжек - липучек.Суперабсорбент обеспечивает высокий уровень впитывания и предотвращение неприятного запаха.Показатели, обеспечивающие функциональное назначение подгузников должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 55082-2012:- обратная сорбция не более 4,4 г.;- скорость впитывания не менее 2,3 см3/с. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
|  | Итого: |  | 38 880 |  |  |  |

Остаточный срок годности товара на момент выдачи товара должен быть не менее 1 года *(остаточный* *срок годности товара не относится к функциональным, техническим и качественным характеристикам товара).*

Обоснование необходимости использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии:

Так как Заказчиком при описании объекта закупки дополнительно к установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, законодательством Российский Федерации о стандартизации показателям, требованиям, условным обозначениям и терминологии, применяются другие показатели, требования, условные обозначения и терминология, необходимость их использования в отношении объекта закупки Заказчик обосновывает следующим образом.

Использование Заказчиком при описании товара функциональных и технических характеристик обусловлено потребностью Получателей технических средств реабилитации и индивидуальными программами реабилитации или абилитации Получателей (ИПРА).

Описание функциональных и технических характеристик закупаемых товаров разработано с учетом индивидуальных программам реабилитации или абилитации Получателей (ИПРА).

Срок пользования товаром устанавливается в соответствии с Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 05.03.2021 № 107н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями».

В соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий» на все товары должны быть регистрационные удостоверения.

Поставка товаров осуществляется при наличии документов, подтверждающих соответствие товара (регистрационное удостоверение, сертификат соответствия или декларация о соответствии), в случае если законодательством Российской Федерации предусмотрено наличие таких документов.

Товар должен быть новым (ранее неиспользованным), не иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании, и изготовлен в соответствии действующими требованиями Государственного стандарта Российской Федерации (ГОСТ Р ИСО 11948-1-2015 «Подгузники для взрослых. Часть 1. Испытания изделия целиком», ГОСТ Р 55082-2012 «Изделия бумажные медицинского назначения. Подгузники для взрослых. Общие технические условия», ГОСТ ИСО 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТ ИСО 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ИСО 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ Р 57762-2021 Национальный стандарт Российской Федерации. Белье абсорбирующее. Общие технические условия.

Сырье и материалы, из которых изготавливается товар, не должны выделять ядовитых (токсичных) веществ при эксплуатации, а также воздействовать на цвет поверхности (одежду, кожу Получателя и т.д.) с которым контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.

Товар не должен выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ и не должен оказывать раздражающего действия.

При использовании товара по назначению не должно создаваться угрозы для жизни и здоровья Получателя, окружающей среды.

Товар должен соответствовать требованиям безопасности для здоровья человека и санитарно-гигиеническим требованиям, предъявляемым к данному товару.

Товар должен компенсировать имеющиеся у Получателя функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

- безопасность для кожных покровов;

- эстетичность;

- комфортность;

- простота пользования.

Товар должен быть уложен в индивидуальную упаковку. Упаковка должна обеспечивать защиту товара от повреждений, порчи или загрязнения во время хранения и транспортировки к месту использования по назначению.

Упаковка должна иметь необходимые маркировки, наклейки, пломбы, а также давать возможность определить количество содержащегося в ней товара (опись, упаковочные ярлыки или листы) в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Вся информация на упаковке должна быть представлена на русском языке.

На маркировке и упаковке должна быть в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о Товарах и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора Товаров.

Информация в обязательном порядке должна содержать:

- наименование товара,

- место нахождения (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), место нахождения (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного товара — наименование страны происхождения товара,

- сведения об обязательном подтверждении соответствия товаров в порядке, определенном законодательством Российской Федерации о техническом регулировании,

- сведения об основных потребительских свойствах товара,

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

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

- сведения о номере и дате разрешения на применение таких изделий в медицинских целях, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в установленном порядке, а также с учетом особенностей конкретного вида товара сведения о его назначении, способе и условиях применения, действии и оказываемом эффекте, ограничениях (противопоказаниях) для применения,

- не допускается применение товара, если нарушена упаковка,

- сведения об утилизации товара могут быть указаны в инструкциях по применению товара или другой документации, прилагаемой к товару.

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

Транспортировка должна осуществляться любым видом крытого транспорта, обеспечивающим защиту товара от климатических воздействий, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Место доставки товара:

Поставка товара должна быть осуществлена в Республике Башкортостан, по направлениям Отделения Фонда пенсионного и социального страхования Российской Федерации по Республике Башкортостан в соответствии индивидуальными программами реабилитации или абилитации Получателей (ИПРА), в пунктах выдачи товара или при необходимости до места жительства Получателей (Получателей технических средств реабилитации на условиях DDР).

В целях удобства Получателей осуществлять выдачу товара в пунктах выдачи товара, максимально приближенных к месту жительства Получателей, используя для этого филиалы, представительства, обособленные подразделения Поставщика (соисполнителя), в оборудованных для этого кабинетах (рабочих местах) в районах Республики Башкортостан.

Срок поставки товара:

С даты получения от Заказчика реестра Получателей Товара до 01.04.2024 г. должно быть поставлено 100% общего объема товаров.

При этом срок обеспечения Получателя товаром серийного производства не может превышать 30 календарных дней, а в отношении Получателей из числа Получателей, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.

Поставщик гарантирует, что товар передается свободным от прав третьих лиц и не является предметом залога, ареста или иного обременения.