**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. 224-22**

на поставку технических средств реабилитации (уроприемников) для обеспечения ими инвалидов в 2022 году

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| п/п | Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Кол-во (шт.) |
| 1 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной | Уроприемник однокомпонентный неразъемный должен быть уростомный мешок из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами; со встроенной адгезивной гипоаллергенной гидроколлоидной пластиной, структуры состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с диаметром стартового отверстия не более 15 мм. | 11490 |
| 2 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: 1. Адгезивная пластина, плоская; 2. Уростомный мешок. | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого уроприемникаАдгезивная пластина для уроприемника двухкомпонентного должна быть с клеевым слоем на натуральной, гипоаллергенной основе, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующему фланцу мешка. | 4026 |
| Мешок уростомный для двухкомпонентного дренируемого уроприемника.Уростомный мешок должен быть дренируемым, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины | 12078 |
| 3 | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник для втянутых стом в комплекте: 1. Адгезивная пластина, конвексная; 2. Уростомный мешок. | Конвексная адгезивная пластина для втянутых стом для уроприемника двухкомпонентного должна быть круглой формы с прозрачным гипоаллергенным гидроколлоидным адгезивом спиралевидной структуры, структуры, состоящей из многослойных адгезивов, с защитным покрытием, с креплением для пояса или без крепления для пояса, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующем фланцу мешка. С вырезаемым отверстием 14мм-43мм. | 210 |
| Уростомный мешок должен быть дренируемым, из многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины | 630 |
| Итого | | | **28 434** |

**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.