Приложение 3

**ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ**

**Наименование объекта закупки**

Поставка специальных средств при нарушениях функций выделения для социального обеспечения граждан в 2025 году

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование закупаемого товара | Функциональные и технические характеристики/требования | Функционально значимые числовые значения отдельных параметров |
| Наборы - мочеприемники для самокатетеризации: мешок-мочеприемник, катетер лубрицированный для самокатетеризации 21-01-21 **ОКПД2 32.50.13.110**Шприцы, иглы, катетеры, канюли и аналогичные инструментыКТРУ**32.50.13.110-00003237**Набор для однократной катетеризации уретры для самостоятельного применения, одноразового использования | Набор для самокатетеризации, состоит из лубрицированного катетера и соединённого с ним мочеприёмника (мешка). Набор готовый к употреблению или требующий активации. Специальная упаковка набора позволяет проводить катетеризацию, не касаясь катетера руками, имеет прозрачный мочеприёмник, с нанесённой градуировкой |  |
| Объём | не менее 700 мл и не более 1500 мл |
| Тип Нелатон |  |
| В стерильном исполнении, для однократного применения |  |
| Размер по Шарьеру: | 08 ch до 18 ch |
| Длина катетера | до 50 см |

**Товар должен соответствовать**

Конструкция специальных средств при нарушениях функций выделения должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, должна соответствовать степени компенсации ограничения жизнедеятельности инвалидов, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

● герметичность;

● прочность прикрепления;

● безопасность для кожных покровов;

● эстетичность;

● незаметность;

● полная изоляция содержимого от внешней среды и одежды инвалида.

Специальные средства при нарушениях функций выделения должны соответствовать требованиям:

ГОСТ Р 51632-2021 «Национальный стандарт Российской Федерации. Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»,

ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска»,

ГОСТ ISO 10993-5-2023 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность. Методы in vitro»,

ГОСТ ISO 10993-10-2023 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия».

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

 Конструкция специальных средств должна обеспечивать пользователю удобство и простоту обращения с ними, легкость в уходе.

**Требования к условиям исполнения контракта:**

**Основные условия исполнения контракта, заключаемого по результатам закупки:**

Выборочная проверка поставляемого Товара осуществляется Заказчиком до поставки Товара Получателям в течение 5-ти рабочих дней с даты получения от Поставщика информации о поступлении Товара в Донецкую Народную Республику.

Поставщик обязан предоставить Заказчику возможность осуществить выборочную проверку поставляемого Товара, а именно:

- обеспечить присутствие представителя Поставщика при осуществлении выборочной проверки поставляемого Товара.

При проведении выборочной проверки Заказчик проверяет:

- соблюдение соответствия правил упаковки и маркировки поставляемого Товара требованиям, установленным описанием объекта закупки;

- соответствие поставляемого Товара по количеству, комплектности, ассортименту и качеству требованиям, установленным календарным планом, описанием объекта закупки и спецификацией;

- надлежащее оформление документов, удостоверяющих количество, комплектность, ассортимент и качество поставляемого Товара, отгрузочных документов, соответствие указанных в них данных о поставляемом Товаре фактическому их количеству, комплектности, ассортименту и качеству;

- наличие инструкции на русском языке, гарантийного талона (при наличии), а также копий действующих регистрационных удостоверений, выданных Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (в случае, если Товар подлежит регистрации), и (или) декларации о соответствии или сертификата соответствия поставляемого Товара либо иных документов, свидетельствующих о качестве и безопасности Товара, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации;

- соответствие поставляемого Товара иным предусмотренным Контрактом требованиям.

По результатам выборочной проверки Заказчик в течение 2-х рабочих дней подписывает акт выборочной проверки поставляемого Товара либо направляет Поставщику отказ от подписания данного акта в письменной форме с указанием причин отказа и сроков их устранения.

В срок не более 2 рабочих дней с даты подписания акта выборочной проверки поставляемого Товара Заказчик обязан передать Поставщику реестр получателей Товара, которым Заказчик выдал направления.

 Последующее направление реестров получателей Товара осуществляется Заказчиком по мере возникновения потребности, но не ранее подписания акта выборочной проверки поставляемого Товара.

**Срок поставки товара до получателей:** не позднее **01.08.2025г.**

Место поставки: Российская Федерация, Донецкая Народная Республика по месту жительства Получателя, согласно реестру Получателя.

 В срок не превышающий 30 календарных дней, а в отношении получателей из числа нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи 7 календарных дней со дня передачи Реестра получателей, но не позднее 01.08.2025 года.

**Требования к сроку предоставления гарантий качества товара**

В специальных средствах не допускаются механические повреждения (разрыв края, разрезы и т.п.).

Изделия должны быть годными после воздействия температуры и влажности воздуха в процессе транспортирования и хранения в условиях, предусмотренных выше указанным стандартом. Изделия, подвергшиеся в процессе эксплуатации резкому изменению температуры внешней среды, должны быть годными.

Изделия или их составные части, подвергаемые дезинфекции, предстерилизационной очистке, стерилизации, должны быть устойчивы к воздействиям, установленным в нормативно – технической документации на способы дезинфекции, предстерилизационной очистки, стерилизации.

Упаковка изделий должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению, а также защиту от воздействия механических и климатических факторов во время транспортирования и хранения технических средств реабилитации.

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара. На упаковке указывается срок годности и условия хранения Товара.

Срок предоставления гарантии качества на товары не устанавливается по причине их одноразового характера использования, но должен быть указан срок годности товаров и условия их хранения.

Остаточный срок годности Товара на момент его поставки должен составлять 12 (двенадцать) месяцев от срока годности, установленного производителем.

Заместитель управляющего И.А. Пархоменко

Посилюжная Оксана Владимировна

 +7-949-576-60-75