**Требования к срокам и месту поставки товара:**

**Сроки поставки товара:** поставка Товара в Архангельскую область и Ненецкий автономный округ осуществляется по наименованию, в количестве и в сроки, определенные календарным планом (Приложение №3 к проекту контракта). Поставка Товара Получателям осуществляется Поставщиком с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара, но не позднее 06.12.2024г. Поставка Товара Получателям не должна превышать 20 (Двадцати) календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 (семь) календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.

**Место поставки товара:** Архангельская область и Ненецкий автономный округ. Поставка Товара Получателю, указанному в направлении, осуществляется по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя; в пунктах выдачи Товара.

**Место и порядок передачи товара получателю:**

Поставщик осуществляет поставку инвалидам или их законным представителям, или представителям по доверенности либо на основании иного документа, подтверждающего их полномочия (далее соответственно - Получатель, представитель Получателя), следующих технических средств реабилитации: специальных средств при нарушении функции выделения (далее – Товар), предусмотренные техническим заданием и спецификацией в Архангельскую область и Ненецкий автономный округ в соответствии с календарным планом, по направлениям.

Поставщик передает Товар Получателю (представителю Получателя) на основании акта приема-передачи Товара при предъявлении им паспорта и направления, за исключением случаев, если доставка Товара Получателю, осуществлялась службой доставки (почтовым отправлением) с последующим предоставлением Поставщику документа, подписанного Получателем (уведомление о вручении), подтверждающего факт доставки Товара Получателю.

При приеме-передаче Товара Поставщик обязан осуществлять по согласованию с Получателем (представителем Получателя) его распаковку, сборку (при необходимости), определять соответствие Товара антропометрическим показателям Получателя, за исключением случаев, если доставка Товара Получателю осуществлялась службой доставки (почтовым отправлением).

Поставщик осуществляет фото-/видеофиксацию факта передачи Товара Получателю (представителю Получателя) (при его согласии) с последующей передачей фото- /видеоматериалов Заказчику.

Поставщик ведет аудиозапись телефонных разговоров с Получателями (представителями Получателей) по вопросам получения Товара.

Поставщик предоставляет Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах административных границ Архангельской области и Ненецкого автономного округа право выбора одного из способов получения Товара:

- по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя в том числе службой доставки (почтовым отправлением) с документом/уведомлением о вручении, подтверждающим факт доставки Товара;

- в стационарных пунктах выдачи, организованных в соответствии с приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 30 июля 2015 г. № 527н «Об утверждении Порядка обеспечения условий доступности для инвалидов объектов и предоставляемых услуг в сфере труда, занятости и социальной защиты населения, а также оказания им при этом необходимой помощи».

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование товара | Наименование по коду КТРУ, код КТРУ | Описание функциональных и технических характеристик\* | Кол-во,  (шт.) |
| Архангельская область | | | |
| Крем защитный в тубе, не менее 60 мл. | 32.50.50.000-00000274 - Повязка перистомная/околораневая | Крем защитный должен быть предназначен для защиты сухой кожи, профилактики и заживления раздражений, вызванных воздействием кишечного отделяемого или мочи. Крем должен быть водоотталкивающим, должен увлажнять и смягчать кожу, должен предохранять ее от повреждений.  Объем крема защитного в тубе должен быть не менее 60 мл. | 920 |
| Защитная пленка в форме салфеток, не менее 30 шт. | 32.50.50.000-00000303 - Покрытие жидкое из синтетического полимера для создания защитной пленки, нестерильное | Пленка защитная в форме салфеток должна быть предназначена для предотвращения развития контактного дерматита и защиты кожи от механических повреждений и агрессивного действия мочи и кала. Защитная пленка должна быть расфасована в индивидуальную упаковку. | 36 900 |
| Ненецкий автономный округ | | | |
| Крем защитный в тубе, не менее 60 мл. | 32.50.50.000-00000274 - Повязка перистомная/околораневая | Крем защитный должен быть предназначен для защиты сухой кожи, профилактики и заживления раздражений, вызванных воздействием кишечного отделяемого или мочи. Крем должен быть водоотталкивающим, должен увлажнять и смягчать кожу, должен предохранять ее от повреждений.  Объем крема защитного в тубе должен быть не менее 60 мл. | 20 |
| Защитная пленка в форме салфеток, не менее 30 шт. | 32.50.50.000-00000303 - Покрытие жидкое из синтетического полимера для создания защитной пленки, нестерильное | Пленка защитная в форме салфеток должна быть предназначена для предотвращения развития контактного дерматита и защиты кожи от механических повреждений и агрессивного действия мочи и кала. Защитная пленка должна быть расфасована в индивидуальную упаковку. | 510 |

Товар на основании п.4 ст.38 Федерального закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» должен иметь регистрацию в качестве медицинского изделия.

Товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства).

Качество товара должно соответствовать государственным стандартам (ГОСТ), действующим на территории Российской Федерации, в том числе:

-ГОСТ Р 58235-2022 «Специальные средства при нарушении функции выделения. Термины и определения. Классификация»;

-ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»;

-ГОСТ Р 52770-2023 "Изделия медицинские. Система оценки биологического действия. Общие требования безопасности"

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

- ГОСТ ISO 10993-5-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность методами in vitro»;

-ГОСТ ISO 10993-10-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование сенсибилизирующего действия»;

-ГОСТ Р 50444-2020 «Приборы, аппараты оборудование медицинские. Общие технические условия».

\* На основании пункта 5 Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утверждённых постановлением Правительства РФ от 08.02.2017 №145, Заказчиком по позициям, включенным в КТРУ и обязательными для применения, внесена в описание объекта закупки дополнительная информация, а также дополнительные потребительские свойства, в том числе функциональные, технические, качественные, эксплуатационные характеристики товара, в соответствии с положениями статьи 33 Федерального закона от 05.04.2013г. №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» (далее – Закон), поскольку указанные описание объекта закупки не предусмотрены в позиции каталога.

Прописывая данные технические характеристики, Заказчик исходит из необходимости определения качества поставляемого товара, его соответствия установленным стандартам качества и подтверждения качества поставляемого товара, необходимости достижения заданных результатов обеспечения государственных нужд, достижения целей и реализации мероприятий, предусмотренных государственными программами Российской Федерации.