1. **Описание объекта закупки (техническое задание)**
2. **на поставку специальных средств при нарушениях функций выделения**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование изделия/Продукция по КТРУ/ОКПД2 | Наименование характеристики | Тип характеристики | Значение характеристики | | | Инструкция по заполнению характеристик в заявке | | | Количество товара,  шт. | | |
| 1 | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной /32.50.13.190 | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | Качественная | Однокомпонентный дренируемый уроприемник со встроенной плоской пластиной /21-01-05 | | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | 900 | | |
| Функциональные характеристики | Качественная | - дренируемый уростомный мешок неразъемный из прозрачного/непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, с антирефлюксным и сливным клапанами;  - со встроенной адгезивной пластиной на натуральной, гипоаллергенной гидроколлоидной основе с клеевым слоем, с защитным покрытием. Максимальное вырезаемое отверстие адгезивной пластины не менее 55 мм. | | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Требования к упаковке и маркировке | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  -местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия — наименование страны происхождения товара;  - сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  - сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  - не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Дополнительные условия | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Соответствие ГОСТ | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
|  | Двухкомпонентный дренируемый калоприемник для втянутых стом в комплекте:  Разъемные устройства из двух отдельных компонентов, соединяющихся между собой с помощью фланцевого соединения: сменяемого стомного мешка, опорожняемого через закрывающееся дренажное отверстие, и конвексной адгезивной (клеевой) пластины для фиксации калоприемника на передней брюшной стенке. /21-01-08 | | | | | | | | | | | |
| 2 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, многокомпонентный/32.50.13.190-00006904 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Адгезивная пластина, конвексная для двухкомпонентного дренируемого калоприемника для втянутых стом/21-01-08-1 | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | 580 | |
| Функциональные характеристики | | Качественная | Адгезивная (клеевая) пластина вогнутой формы для фиксации калоприемника на передней брюшной стенке при втянутости перистомальной области, втянутых или плоских стомах, соединяющаяся со стомным мешком, с/без креплений для пояса, с защитным покрытием, с шаблоном для вырезания отверстий под стому, с вырезаемыми отверстиями под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка. Изделие одноразового использования. (п. 5.2.8 Раздела 5 ГОСТ Р 58237-2022 Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний.).  Адгезивная пластина конвексная должна быть гидроколлоидной с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому.  Размер (диаметр) фланца – не менее 60 мм соответствует фланцу мешка | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| 3 | Калоприемник для кишечной стомы открытого типа, многокомпонентный/ 32.50.13.190-00006904 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Мешок дренируемый для двухкомпонентного дренируемого калоприемника для втянутых стом /21-01-08-2 | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | 1 740 | |
| Функциональные характеристики | | Качественная | Разъемный, герметичный, опорожняемый через закрывающееся дренажное отверстие стомный мешок из непрозрачного/прозрачного. многослойного, не пропускающего запах материала (пленки), с односторонним или двусторонним мягким покрытием, с дренажным отверстием (портом), с зажимом или застежкой для закрывания дренажного отверстия, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. Изделие для одноразового использования.  Размер (диаметр) фланца мешка – не менее 60 мм, соответствующий фланцу пластины. Размер подбирается по заявке Заказчика, в зависимости от индивидуальной потребности получателя. | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  - сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | |
|  | 21-01-11 Двухкомпонентный дренируемый уроприемник в комплекте: | | | | | | | | | | | |
| 4 | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого уроприемника/32.50.13.190 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого уроприемника/ 21-01-11-1 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 540 |
| Функциональные характеристики | | Качественная | - гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина, плоская, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка диаметром не менее 60 мм, соответствующим фланцу мешка; | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| 5 | Уростомный мешок для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом/ 32.50.13.190 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | |  | Уростомный мешок для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом / 21-01-11-2 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 1 620 |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | -мешок уростомный дренируемый из прозрачного/ непрозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягкой нетканой подложкой, антирефлюксным и сливным клапанами, фланцем для крепления мешка к пластине диаметром не менее 60 мм, соответствующим фланцу пластины | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 |  | | | | |
|  | Двухкомпонентный дренируемый уроприемник для втянутых стом в комплекте: | | | | | | | | | | | |
| 6 | Адгезивная пластина, конвексная для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом/ 32.50.13.190 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Адгезивная пластина, конвексная для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом / 21-01-12-1 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 40 |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | -гипоаллергенная гидроколлоидная адгезивная пластина, конвексная, с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому, с креплением для пояса, с фланцем для крепления мешка (диаметром не менее 60 мм), соответствующим фланцу мешка; | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| 7 | Уростомный мешок для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом/ 32.50.13.190 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Уростомный мешок для двухкомпонентного дренируемого уроприемника для втянутых стом/ 21-01-12-2 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 120 |
| Функциональные характеристики | | Качественная | -мешок уростомный дренируемый из прозрачного многослойного, не пропускающего запах полиэтилена, с мягким нетканым покрытием, антирефлюксным и сливным клапанами, фланцем для крепления мешка к пластине (диаметром не менее 60 мм), соответствующим фланцу пластины. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| 8 | Пояс для калоприемников и уроприемников /32.50.13.190-00006908 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Пояс для калоприемников и уроприемников/ 21-01-13 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 136 |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Устройства, эластичные ремни, обеспечивающие дополнительную надежность крепления калоприемников и уроприемников на теле.  Нестерильный эластичный пояс для дополнительной фиксации калоприемников и уроприемников, регулируемый по длине, со специальными крепежами для крепления к пластине или мешку калоприемника (уроприемника). (п. 5.4.1 Раздела 5 ГОСТ Р 58237-2022 Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний.). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| 9 | Катетер уретральный постоянный для дренажа/промывания/32.50.13.190-00006893 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Катетер уретральный длительного пользования/ 21-01-22 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 382 |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | - предназначен для длительной катетеризации мочевого пузыря у больных с обструктивной патологией уретры, стерильные, двухходовые стандартные, латексные (силиконизированные). Каждый катетер должен находится в стерильной индивидуальной упаковке. (Размеры СН 12, СН 14, СН 16, СН 18, 20 CH, 22 CH, 24 CH, 26 CH, 28 CH, 30 CH). Размер подбирается по заявке Заказчика, в зависимости от индивидуальной потребности получателя. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| 10 | Катетер уретральный баллонный постоянный для дренажа, не антибактериальный/ 32.50.13.190-00006892 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Катетер уретральный постоянного пользования/ 21-01-23 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 32 |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | -предназначен для длительного дренирования мочевого пузыря, стерильные, двухходовые стандартные, латексные (силиконизированные). Каждый катетер должен находится в стерильной индивидуальной упаковке. (Размеры СН 12, СН 14, СН 16, СН 18, 20 CH, 22 CH, 24 CH, 26 CH, 28 CH, 30 CH). Размер подбирается по заявке Заказчика, в зависимости от индивидуальной потребности получателя. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| 11 | Катетер дренажный надлобковый / 32.50.13.110-00003234 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Катетер для эпицистостомы/ 21-01-24 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | | 1 714 |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | - предназначен для катетеризации мочевого пузыря у больных с обструктивной патологией уретры, стерильные, двухходовые стандартные, латексные (силиконизированные). Каждый катетер должен находится в стерильной индивидуальной упаковке. (Размеры СН 12, СН 14, СН 16, СН 18, 20 CH, 22 CH, 24 CH, 26 CH, 28 CH, 30 CH). Размер подбирается по заявке Заказчика, в зависимости от индивидуальной потребности получателя. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | | | |  |
|  | Двухкомпонентный дренируемы калоприемник для детей (педиатрический) в комплекте  Разъемные устройства из двух отдельных компонентов, соединяющихся между собой с помощью механического фланцевого соединения: сменяемого стомного мешка, опорожняемого через закрывающееся дренажное отверстие, и плоской адгезивной (клеевой) пластины для фиксации калоприемника на передней брюшной стенке./21-01-45 | | | | | | | | | | | |  |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 12 | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого калоприемника для детей (педиатрического) /32.50.13.190 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Адгезивная пластина, плоская для двухкомпонентного дренируемого калоприемника для детей (педиатрического)/ 21-01-45-1 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | 60 | | | |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Адгезивная пластина плоской формы для фиксации калоприемника на передней брюшной стенке, соединяющаяся со стомным мешком, с\без креплений для пояса, с защитным покрытием, с шаблоном для вырезания отверстий под стому, с вырезаемым отверстием под стому, с фланцем для крепления мешка, соответствующим фланцу мешка. Изделие одноразового использования. (п. 5.2.7 Раздела 5 ГОСТ Р 58237-2022 Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний).  Адгезивная пластина должна быть гидроколлоидной с защитным покрытием, с вырезаемым отверстием под стому.  Размер (диаметр) фланца – не менее 40 мм и не более 50 мм, соответствует фланцу мешка. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| 13 | Мешок дренируемый для двухкомпонентного дренируемого калоприемника для детей (педиатрического)/32.50.13.190 | | Вид и наименование технического средства реабилитации(изделия) /Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименования | | Качественная | Мешок дренируемый для двухкомпонентного дренируемого калоприемника для детей (педиатрического)/21-01-45-2 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | | 180 | | | |
| Функциональные характеристики  Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Разъемный, герметичный, опорожняемый через закрывающееся дренажное отверстие стомный мешок из непрозрачного/прозрачного, многослойного, не пропускающего запах материала (пленки), с односторонним или двусторонним мягким покрытием, с дренажным отверстием (портом), с зажимом или застежкой для закрывания дренажного отверстия, с фланцем для крепления мешка к пластине, соответствующим фланцу пластины. Изделие для одноразового использования. (п. 5.2.7 Раздела 5 ГОСТ Р 58237-2022 Средства ухода за кишечными стомами: калоприемники, вспомогательные средства и средства ухода за кожей вокруг стомы. Характеристики и основные требования. Методы испытаний.).  Размер (диаметр) фланца мешка – не менее 40 мм и не более 50 мм, соответствующий фланцу пластины. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| Требования к упаковке и маркировке | | Качественная | Упаковка медицинского изделия содержит информацию на русском языке.  Условия хранения и транспортирования указаны на упаковке и в эксплуатационной документации. Данная информация может быть указана в виде соответствующих символов.  На маркировке и упаковке в наглядной и доступной форме представлена необходимая и достоверная информация о медицинских изделиях и их изготовителях, обеспечивающая возможность правильного выбора медицинского изделия.  Информация в обязательном порядке содержит:  - наименование медицинского изделия;  - местонахождение (адрес), фирменное наименование (наименование) изготовителя (продавца), местонахождение (адрес) организации (организаций), уполномоченной изготовителем (продавцом) на принятие претензий от покупателей, для импортного медицинского изделия наименование страны происхождения товара;  -сведения об основных потребительских свойствах медицинского изделия;  - сведения о его назначении, способе и условиях применения, ограничениях (противопоказаниях) для применения, могут быть указаны в инструкции по применению или другой документации, прилагаемой к изделию;  - срок годности, а также сведения о возможных последствиях применения медицинского изделия по истечении указанного срока;  -сведения о номере и дате регистрационного удостоверения на медицинское изделие;  -не допускается применение медицинских изделий, если нарушена упаковка, данная информация может быть указана в виде соответствующих символов;  - сведения об утилизации медицинских изделий могут быть указаны в инструкциях по применению медицинских изделий или другой документации, прилагаемой к медицинскому изделию. | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| Дополнительные условия | | Качественная | Поставщики представляют действующие регистрационные удостоверения на каждое наименование товара, выданные Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификаты соответствия (при наличии), либо декларации о соответствии (при наличии). | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| Соответствие ГОСТ | | Качественная | ГОСТ Р 58237-2022, ГОСТ Р 58235-2022, ГОСТ Р 52770-2023 | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | |
| **Итого:** | | | | | | | | **8 044** | | | |

**Место поставки:** предоставить Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах Тамбовской области, право выбора способов получения Товара:

- по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя в том одного из 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 30.07.2015 № 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».

**Срок поставки товара:** с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара до «30» ноября 2024 года. Поставка Товара Получателям не должна превышать 30 календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.