**Описание объекта закупки**

**Требования к срокам и месту выполнения работ:**

**Сроки выполнения работ:** изготовить и передать Получателю (в случае, если доставка Изделия Получателю будет осуществляться службой доставки (почтовым отправлением) - передать в службу доставки (организацию почтовой связи) результат работ в течение 28 (Двадцати восьми) дней с даты обращения Получателя к Исполнителю с направлением, выданным Заказчиком.

**Срок исполнения контракта:** контракт считается заключенным в день размещения Контракта, подписанного усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени Заказчика, в единой информационной системе и действует до 30.09.2024 года. Окончание срока действия Контракта не влечет прекращения неисполненных обязательств Сторон по Контракту Исполнителя.

**Место выполнения работ:** снятие мерок, выдача результата работы, в случае необходимости протезирование в условиях стационара и другие виды работ, требующие присутствие получателя, производятся в специализированных помещениях г. Архангельска, в соответствии с приказом Минтруда России от 30.07.2015г. №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», место выполнения иных работ определяется Исполнителем самостоятельно.

**Место и порядок передачи изделия получателю:**

Изготовить и передать Получателю (в случае, если доставка Изделия Получателю будет осуществляться службой доставки (почтовым отправлением) - передать в службу доставки (организацию почтовой связи) результат работ.

При передаче результатов Работ Получателю оформить Акт сдачи-приемки Работ, который является документом подтверждающим факт выполнения Работ, а дата его подписания является датой приемки выполненных Работ Получателем. Акт подписывается Исполнителем и Получателем и оформляется в 3 (Трех) экземплярах, один из которых передается Заказчику, один остается у Исполнителя, один – у Получателя.

В случае, если доставка Изделия Получателю осуществлялась службой доставки (почтовым отправлением), исполнитель в течение 5 рабочих дней со дня получения подтверждения факта доставки Изделия Получателю, направляет Заказчику документ/уведомление о вручении, подтверждающее факт доставки Изделия Получателю и подписанный Получателем акт сдачи-приемки Работ.

Обеспечить инструктаж и консультативную помощь Получателю по правильному пользованию изделием.

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

Работы по изготовлению протеза предплечья с микропроцессорным управлением в целях социального обеспечения граждан, соответствующего следующим характеристикам:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование изделия | Описание функциональных и технических характеристик | Кол-во,  (шт.) |
| Протез предплечья с микропроцессорным управлением | Протез предплечья с микропроцессорным управлением должен состоять из приемной гильзы, вкладной гильзы из силикона, лучезапястного узла, искусственной кисти с микропроцессорным управлением, крепления.  Приемная гильза должна быть изготовлена индивидуально, по слепку из слоистого пластика на основе акриловой смолы с вкладной гильзой из силикона.  Искусственная кисть должна быть с микропроцессорным управлением. Кисть должна быть с 14-ю и более видами схвата с активными движениями на доминантную конечность, с интеллектуальной системой управления с косметической оболочкой. Искусственная кисть должна быть пыле-влагозащищенной и виброустойчивой.  Лучезапястный узел должен быть с активной ротацией.  Крепление должно быть индивидуальное, анатомическое (за счет формы приемной гильзы). | 1 |

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

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

-ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro»;

- ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия»;

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

-ГОСТ Р ИСО 22523-2007 «Протезы конечностей и ортезы наружные. Требования и методы испытаний».