*Приложение №1 к извещению*

*о проведении закупки*

**Описание объекта закупки**

**Предмет Контракта:** Выполнение работ по изготовлению аппаратов на нижние конечности

 **ИКЗ**: 24 17106015458710601001 0209 001 3250 323

**Описание объекта закупки:**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Номер вида технического средства реабилитации (изделия) и его наименование в соответствии с Классификацией технических средств реабилитации (изделий)\*** | **ОКПД2/ КТРУ/****КОЗ** | **Наименование характеристики** | Характеристика работ | **Ед.****изм.** | **Кол-во** |
| 1 | 8-09-37 Аппарат на голеностопный сустав | 32.50.22.129/-/03.28.08.09.37 | Аппарат на голеностопный сустав | Аппарат на голеностопный сустав должен быть фиксирующий, корригирующий, разгружающий из вспененных, упругих и смягчающих материалов, ПНД, узлов (модулей) и полуфабрикатов, должен быть изготовлен индивидуально, по слепкам, постоянный. Аппарат должен выполняться с элементами крепления, обеспечивающими фиксацию изделия. | Шт. | 1 |
| 2 | 8-09-38 Аппарат на голено-стопный и коленный суставы | 32.50.22.129/-/03.28.08.09.38 | Аппарат на голеностопный и коленный суставы | Аппарат на голеностопный и коленный суставы должен быть, фиксирующий, корригирующий, разгружающий. Изготовлен из вспененных упругих и смягчающих материалов, термопласта высокотемпературного, с узлами и модулями и полуфабрикатами. Должен быть изготовлен индивидуально, по слепкам, постоянный. Аппарат должен выполняться с элементами крепления, обеспечивающими фиксацию изделия.  | Шт. | 1 |
| 3 | 8-09-39 Аппарат на коленный сустав | 32.50.22.129/-/03.28.08.09.39 | Аппарат на коленный сустав | Аппарат на коленный сустав должен быть из вспененных, упругих и смягчающих материалов, узлов (модулей) и полуфабрикатов, гильзы голени и бедра выполнены на основе акриловых смол или из термопласта высокотемпературного и низкотемпературного (тип применяемого материала зависит от индивидуальных особенностей пациента), с замком или без замка (по показаниям) в коленном шарнире, должен быть изготовлен индивидуально, по слепкам, постоянный. Аппарат должен выполняться с элементами крепления, обеспечивающими фиксацию изделия. | Шт. | 1 |
| 4 | 8-09-40 Аппарат на тазобедренный сустав | 32.50.22.129/-/03.28.08.09.40 | Аппарат на тазобедренный сустав | Аппарат на тазобедренный сустав должен быть фиксирующий, корригирующий, из вспененных, упругих и смягчающих материалов, узлов (модулей) и полуфабрикатов с улучшенными свойствами (по функциональности, внешнему виду, весу), должен быть изготовлен индивидуально, по слепкам, постоянный. Аппарат должен выполняться с элементами крепления, обеспечивающими фиксацию изделия. | Шт. | 1 |
| 5 | 8-09-41 Аппарат на коленный и тазобедренные суставы | 32.50.22.129/-/03.28.08.09.41 | Аппарат на коленный и тазобедренные суставы | Аппарат на коленный и тазобедренные суставы должен быть фиксирующий, корригирующий, разгружающий из вспененных упругих и смягчающих материалов, термопласта высокотемпературного, с узлами и модулями и полуфабрикатами. Изготовлен индивидуально, по слепкам, постоянный. Крепление аппаратов осуществляется с помощью застежек. | Шт. | 1 |
| 6 | 8-09-42 Аппарат на всю ногу | 32.50.22.129/-/03.28.08.09.42 | Аппарат на всю ногу | Аппарат на всю ногу должен быть фиксирующий, гильзы из слоистого пластика на основе акриловых смол или из термопласта высокотемпературного и низкотемпературного (тип применяемого материала зависит от индивидуальных особенностей пациента), со смягчающим вкладышем из вспененного упругого материала, гильзы между собой соединены коленными и голеностопными модулями. Коленные модули могут быть замковые или беззамковые (в зависимости от медицинских показаний для конкретного пациента). При изготовлении аппарата должны применяться узлы (модули) и полуфабрикаты с улучшенными свойствами, должен быть изготовлен индивидуально, по слепку, назначение – постоянное.Крепление поясное с использованием кожаных полуфабрикатов или лентой велкро, изготовление по слепку. | Шт. | 1 |
| 7 | 8-09-43 Аппарат на нижниеконечности и туловище (ортез) | 32.50.22.129/-/03.28.08.09.43 | Аппарат на нижниеконечности и туловище (ортез) | Аппарат ортопедический на нижние конечности и туловище должен состоять из двух аппаратов на всю ногу, соединенных корсетом, тазобедренными шарнирами; фиксирующий; гильзы должны быть из слоистого пластика на основе акриловых смол или из термопласта высокотемпературного и низкотемпературного (тип применяемого материала должен зависеть от индивидуальных особенностей пациента), со смягчающим вкладышем из вспененного упругого материала, гильзы между собой должны быть соединены коленными, голеностопными и тазобедренными модулями. Коленные модули могут быть замковые или беззамковые (в зависимости от медицинских показаний для конкретного пациента). Должен изготавливаться с учетом индивидуальных размеров и веса получателя, постоянный. | Шт. | 1 |

*\*указывается по классификации, утвержденной приказом Министерства труда и социальной защиты от 13.02.2018 № 86н «Об утверждении классификации технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 г. № 2347-Р».*

**Требования к техническим, функциональным характеристикам**

1. Аппараты должны отвечать требованиям Национального стандарта Российской Федерации ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», а также соответствовать ГОСТ Р ИСО 22523-2007 «Протезы конечностей и ортезы наружные. Требования и методы испытаний».

Элементы, контактирующие с телом человека, должны быть изготовлены из материалов, соответствующих требованиям биологической безопасности по ГОСТ ISO 10993-1-2021, ГОСТ ISO 10993-5-2023, ГОСТ ISO 10993-10-2023, ГОСТ Р 52770-2023.

1. Металлические детали должны быть изготовлены из коррозионностойких материалов или иметь защитные или защитно-декоративные покрытия по [ГОСТ 9.301](http://docs.cntd.ru/document/1200004814)-86.
2. Упаковка ортезов должна обеспечивать защиту от повреждений, порчи (изнашивания) или загрязнения во время хранения и транспортировки к месту использования по назначению.
3. **Гарантийные обязательства**
4. Исполнитель должен гарантировать, что изготовленные изделия являются новыми, и не будут иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Исполнителем при нормальном использовании в обычных условиях.
5. Установленный срок службы аппаратов на нижние конечности должен соответствовать срокам пользования изделиями, утвержденным приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 05 марта 2021 г. № 107н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями», исчисляемым с даты предоставления его получателю.
6. В случае если сроки службы, установленные изготовителем, превышают сроки пользования аппаратами на нижние конечности, утверждённые приказом Минтруда России, замена таких аппаратов на нижние конечности должна осуществляться отделением Фонда по истечении сроков службы, установленных изготовителем.
7. Срок предоставления гарантии качества на выполненные работы устанавливается с даты подписания Акта о приемке работ Получателем и должен составлять 6 (шесть) месяцев.
8. В течение этого срока предприятие-изготовитель должно производить замену или ремонт изделия бесплатно.
9. В случае обнаружения в протезно-ортопедическом изделии недостатка в период гарантийного срока удовлетворить требование Получателя по его ремонту в течение 15 рабочих дней со дня обращения Получателя к Исполнителю либо заменить его в течение 15 рабочих дней с даты его обращения на аналогичное протезно-ортопедическое изделие надлежащего качества, а при необходимости дополнительной проверки качества такого протезно-ортопедическое изделия – в течение 20 рабочих дней со дня предъявления одного из указанных требований.
10. Если протезно-ортопедическое изделие выходит из строя в течение гарантийного срока по вине Получателя (несоблюдение эксплуатационных правил, указанных в инструкции по эксплуатации), то возможность его дальнейшего использования определяется Исполнителем.