**1.Наименование объекта закупки:** Выполнение работ по изготовлению и обеспечению инвалидов экзопротезами молочной железы, бюстгальтерами (лиф-крепление) и/или грацией (полуграцией) для фиксации экзопротеза молочной железы в 2025 году.

**2.Технические, функциональные, качественные и эксплуатационные характеристики**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№п/п** | **Наименование товара, работы, услуги** | **Код позиции** | **Характеристики товара, работы, услуги** | | | | **Количество (объем работы, услуги)** | **Единица измерения** |
| **Наименование характеристики** | **Значение характеристики** | **Единица измерения характеристики** | **Инструкция по заполнению характеристик в заявке** |
| 1. | 8-09-01  Экзопротез  молочной  железы  КОЗ 03.28.08.09.01 | КТРУ: 32.50.22.190-00005050- Экзопротез молочной железы  ОКПД 2: 32.50.22.190: Протезы органов человека, не включенные в другие группировки | Назначение | Экзопротез молочной железы при односторонней мастэктомии. |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | 350 | штука |
| Изготовление | **Размер** экзопротеза от 0 до 12. **Форма** экзопротеза имеет форму близкую к натуральной (треугольная, каплевидная, овальная, асимметричная), правое или левое исполнение определяется индивидуально. Экзопротез подходит к любому типу фигуры. **Чехол** необходим для создания наиболее комфортного ношения экзопротеза и соответствует его форме и размерам. |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Материал | Экзопротез молочной железы изготовлен из силиконового геля и полиуретановой плёнки для обеспечения естественного вида. Чехол из трикотажных хлопчатобумажных материалов. |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Комплектация | 1 экзопротез, 2 чехла |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Гарантийный срок | 6 месяцев. |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| 2. | 8-09-21  Бюстгальтер (лиф-крепление) и/или грация (полуграция) для фиксации экзопротеза молочной железы  КОЗ 03.28.08.09.21 | ОКПД 2: 32.50.23.190: Части и принадлежности протезов и ортопедических приспособлений прочие | Назначение | Специальный лиф для крепления экзопротезов молочной железы. |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки | 350 | штука |
| Изготовление | Имеет специальные карманы для вложения экзопротезов. Карманы расположены в левой и правой чашке лифа. Швы плоские, атравматичные. Бретели снабжены регуляторами, позволяющими менять высоту лифа. |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Комплектация | 1 бюстгалтер |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Гарантийный срок | 6 месяцев. |  | Значение характеристики не может изменяться участником закупки |
| Итого: | | | | | | | 700 | Штук |

Изделия должны соответствовать требованиям:

- ГОСТ Р 58288-2018. Национальный стандарт Российской Федерации. Вспомогательные средства и технологии для людей с ограничениями жизнедеятельности. Термины и определения;

- ГОСТ Р 59439-2021. Национальный стандарт Российской Федерации. Бюстгальтеры и грации для фиксации экзопротеза молочной железы. Классификация, технические требования и методы контроля;

- ГОСТ Р ИСО 9999-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология.

Выполнение работ по ортезированию должно соответствовать назначениям медико-социальной экспертизы, а также врача.

Выполнение работ по ортезированию должно быть направлено на изготовление протезно-ортопедических изделий для обеспечения механической фиксации, разгрузки, компенсации поврежденных или реконструированных суставов, костей, сумочно-связочного или мышечно-связочного аппарата и других функций организма.

При выполнении работ по ортезированию должен быть осуществлен контроль при примерке и обеспечении Получателей указанными средствами реабилитации. Получатели не должны испытывать болей, избыточного давления, обуславливающих нарушения кровообращения.

Работы по изготовлению протезно-ортопедических изделий должны производиться с учетом медицинских показаний Получателей. Вид, назначение и конструкция определяется врачом ортопедом.

Выполняемые работы должны включать комплекс медицинских, технических и социальных мероприятий, проводимых с Получателями, имеющих нарушения опорно-двигательного аппарата травматологического, ортопедического, неврологического и иного характера заболеваний, а также других дефектов организма и обеспечивать лечение, восстановление, и компенсацию утраченных функций организма и неустранимых анатомических дефектов и деформаций, наблюдение, выдачу технического средства реабилитации, сервисное обслуживание и ремонт в период гарантийного срока эксплуатации изделий за счет Исполнителя.

Подгонка и обучение Получателей пользованию изделиями осуществляется Исполнителем в стационарном пункте на территории Нижегородской области при наличии соответствующей медицинской лицензии на осуществление медицинской деятельности на выполнение работ (услуг) при оказании первичной специализированной медико-санитарной помощи в амбулаторных условиях по травматологии и ортопедии.

Подгонка и обучение должны быть выполнены Исполнителем лично.

**3. Требования к порядку выполнению работ**

Выполнить работы и выдать Получателям изделия в течение 30 календарных дней с даты обращения Получателя к Исполнителю с направлением, выданным Заказчиком, но не позднее 30.04.2025г.

Срок действия государственного контракта до 19.06.2025 года.

В соответствии с п. 1 ч. 1 ст. 30 Федерального закона от 5 апреля 2013 г. N 44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" участниками закупки могут выступать только субъекты малого предпринимательства, социально ориентированные некоммерческие организации.

Предоставить право выбора Получателю способа обеспечения изделием (по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) или в стационарных пунктах).

Прием Получателей производить в стационарном пункте Исполнителя, находящегося по адресу, указанному в лицензии Исполнителя на территории Нижегородской области (режим работы не менее 40 часов в неделю).

Стационарный пункт должен соответствовать условиям для беспрепятственного доступа к нему получателей в соответствии с требованиями, установленными Постановления Правительства Российской Федерации от 29.03.2019 № 363 «Об утверждении государственной программы Российской Федерации «Доступная среда».

Стационарный пункт должен находиться в отапливаемом помещении на первом этаже, иметь отдельные помещения для осмотра Получателя и помещения для снятия слепков, оборудованное специальным приспособлением для принятия Получателем сан гигиенических процедур после снятия гипсового слепка, оборудование для подгонки изделия под индивидуальные параметры Получателя, иметь носители информации о графике (режиме) работы исполнителя при входе в здание, на видном месте; наличие оборудованных доступных мест общественного пользования и хранения верхней одежды посетителей; наличие места ожидания для Получателей, оборудованного стульями, кресельными секциями или скамейками; туалетные комнаты, оборудованные для посещения Получателями, со свободным доступом Получателей; иметь места для ожидания и оформления документов; наличие на территории прилегающей к местонахождению здания, где осуществляется обеспечение изделиями, места для парковки автотранспортных средств.

**4. Требования к качеству работ**

Качество работ должно обеспечиваться наличием у Исполнителя соответствующей медицинской лицензии на осуществление медицинской деятельности на выполнение работ (услуг) при оказании первичной специализированной медико-санитарной помощи в амбулаторных условиях по травматологии и ортопедии, согласно Перечня работ (услуг), составляющих медицинскую деятельность, утвержденному Постановлением Правительства РФ № 852 от 01.06.2021 «О лицензировании медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково») и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации».

**5. Требования к безопасности работ**

При использовании Изделий по назначению не создается угрозы для жизни и здоровья получателя, окружающей среды, а также использование Изделий не причиняет вред имуществу получателя при его эксплуатации.

Материалы, применяемые для изготовления Изделий не содержат ядовитых (токсичных) компонентов, не воздействуют на цвет поверхности, с которой контактируют детали изделия при его нормальной эксплуатации. Изделия не имеют дефектов, связанных с материалами, качеством изготовления, проявляющихся в результате действия, упущения Исполнителя при нормальном использовании в обычных условиях.

Материалы, применяемые для изготовления Изделий соответствуют единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к Изделиям, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю).

**6. Требования к результатам работ**

Работы по изготовлению экзопротезов молочной железы, бюстгальтеров (лиф-крепление) и/или граций (полуграций) для фиксации экзопротеза молочной железы выполняются с надлежащим качеством и в установленные сроки.

**7. Требования к гарантийному сроку и (или) объему предоставления гарантий качества, к гарантийному обслуживанию Изделий**

Исполнитель гарантирует, что Изделия, поставляемые в рамках Контракта, являются новыми, и не будут иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Исполнителя при нормальном использовании в обычных условиях.

В случае предъявления претензий Исполнитель обязан в течение 10 дней со дня обращения с претензией произвести гарантийный ремонт или замену, бракованного, Изделия или его части без расходов со стороны Заказчика, а также получателя.

Гарантийное сервисное обслуживание осуществляется на территории Нижегородской области.