Приложение №3 к извещению о проведении электронного аукциона

Описание объекта закупки

**Поставка опор для сидения, лежания, ползания и стояния для граждан г.Севастополя, в целях их социального обеспечения.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Наименование, модель поставляемого товара, страна происхождения** | **Описание и характеристики поставляемого товара** | **Кол-во,****шт.** |
| **Опора для лежания для детей-инвалидов** |  Опора для лежания для детей-инвалидов предназначена для приобретения детьми первичных двигательных и тактильных навыков. Опора для лежания должна иметь:-основание на колесах;-мягкое сидение для положения ребенка «лежа»;-мягкую регулируемую спинку;-абдукционные модули;-крепежные ремни (крепления). Опоры для лежания не должны иметь трещин, вмятин, острых кромок, заусенцев и сколов. Опоры для лежания должны выдерживать многократную дезинфекцию простым доступным дезинфицирующими средствами без повреждения изделия. В комплект поставки должны входить:- Гарантийный талон;- Руководство пользователя (паспорт) на русском языке. Гарантийный срок Товара должен составлять не менее 12 месяцев со дня подписания Получателем акта приема-передачи Товара.Опоры должны иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификат соответствия (при наличии) и (или) декларацию соответствия (при наличии). Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение должны соответствовать ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)». Качество поставляемых Изделий должно соответствовать следующим государственным стандартам, действующим на территории Российской Федерации: 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»; ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»; ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний». |  4 |
| **Опора для сидения для детей-инвалидов** | Опора для сидения предназначена для реабилитационных мероприятий с детьми с ограниченными возможностями с патологиями различной степени тяжести, в том числе ДЦП, для поддержки и размещения ребенка в сидячем положении, позиционной терапии, предотвращения и уменьшения физических проблем.Опора для сидения должна быть разборной и поставляться не менее чем в 2-х типоразмерах. Опора для сидения должна представлять собой ортопедическое кресло на деревянной раме, расположенной на металлических колесных основаниях. Все колеса должны быть поворотные и оснащены стояночными тормозами, диаметр колес должен быть не менее 10 см.В конструкции каждого типоразмера опоры должны быть предусмотрены следующие основные характеристики:- независимо регулируемые сидение и спинка со съемными мягкими подушками;- съемная подножка с пластиковыми креплениями для ступней типа «сандалии» с задними упорами и крепежными ремешками;- регулировка положения стоп «вперед-назад», «влево-вправо» по плоскости подножки, с возможностью закрепления в любом выбранном положении;- регулировка высоты подножки относительно сидения должна быть в диапазоне от не более 10 см., до не менее 44 см.;- регулировка угла наклона подножки должна производиться не менее чем на 45 градусов;- регулировка высоты сиденья от пола должна производиться не менее чем на 20 см. и осуществляться в диапазоне от не менее 45 см. до не более 70 см.;- глубина сидения должна регулироваться у каждого типоразмера не менее чем на 30 см. и осуществляться в диапазоне от не менее 25 см. до не более 65 см.;- регулировка угла наклона сидения относительно поверхности пола должна производиться не менее чем на 40 градусов;- регулировка высоты верхнего края спинки от сидения должна производиться не менее чем на 35 см и осуществляться в диапазоне от не менее 25 см. до не более 75 см.;- регулировка угла наклона спинки относительно сидения должна производиться в диапазоне от не более 90 градусов до не менее 115 градусов;- регулировка положения межбедренного клина (абдуктора) относительно спинки кресла;- крепление для корпуса, в виде одиночного ремня с мягкой накладкой и жилета из прочной мягкой ткани с системой ремней, регулирующийся по длине;- регулировка высоты съемных подлокотников в диапазоне от не более 15 см. до не менее 45 см.;- регулировка высоты и положения съемного столика;- съемный подголовник должен регулироваться по высоте от верхнего края спинки в диапазоне от не более 10 см. до не менее 20 см. На подголовнике должен быть установлен регулируемый ремень с мягкой накладкой, предназначенный для фиксации головы пользователя;Все мягкие элементы опоры для сидения должны быть съемными для обеспечения наиболее удобной и качественной обработки. Наполнение мягких элементов опоры для сидения должно быть изготовлено из высококачественного поролона, покрытие мягких элементов – экологически чистое, невпитывающее, стойкое к многократной обработке традиционными моющими средствами.Ширина сидения должна различаться в зависимости от типоразмера опоры не менее чем на 5 см. и должна быть в диапазоне от не менее 30 см. и до не более 40 см. включительно. При необходимости должна быть обеспечена регулировка ширины сидения за счет съемных упоров-ограничителей в диапазоне от не менее 15 до не более 30 см.Вес изделия в сборе, в зависимости от типоразмера, должен быть не более 20 кг. Максимально допустимая нагрузка на опору, в зависимости от типоразмера, должна быть не менее 45 кг.В комплект поставки должны входить: паспорт изделия (на русском языке) и гарантийный талон.Гарантийный срок Товара должен составлять не менее 12 месяцев со дня подписания Получателем акта приема-передачи Товара.Опоры должны иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификат соответствия (при наличии) и (или) декларацию соответствия (при наличии).Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение должны соответствовать ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)». Качество поставляемых Изделий должно соответствовать следующим государственным стандартам, действующим на территории Российской Федерации: 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»; ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний; ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний». |  16 |
| **Опора для ползания для детей-инвалидов** |  Опора для ползания предназначена для реабилитации детей с ДЦП. Используется для выработки навыков ползания у детей с различными патологиями, в том числе ДЦП. Опора для ползания должна быть оснащена 4-мя самоориентирующимися колесами. Опора для ползания должна регулироваться по высоте и углу наклона. Опора для ползания должна иметь регулируемую систему креплений корпуса ребенка. Опора для ползания должна соответствовать антропометрическим данным ребенка- инвалида. Опоры для ползания не должны иметь трещин, вмятин, острых кромок, заусенцев и сколов. Опоры для ползания должны выдерживать многократную дезинфекцию простым доступным дезинфицирующими средствами без повреждения изделия. В комплект поставки должны входить:- Гарантийный талон;- Руководство пользователя (паспорт) на русском языке.Гарантийный срок должен составлять не менее 12 месяцев с момента передачи Товара Получателю. Опоры должны иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификат соответствия (при наличии) и (или) декларацию соответствия (при наличии). Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение должны соответствовать ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)». Качество поставляемых Изделий должно соответствовать следующим государственным стандартам, действующим на территории Российской Федерации: 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»; ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»; ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний». |  7 |
| **Опора для стояния для детей-инвалидов** |  Опора для стояния предназначена для реабилитации детей с ДЦП. Используется для фиксации пользователя в вертикальном положении, позволяя развивать у ребенка основные бытовые навыки, игровую деятельность тренировки устойчивости осанки пользователя в вертикальном положении, устранения контрактур и деформаций крупных суставов, переразгибания торса. Опора для стояния должна иметь:-раму на колесах;-четыре колеса, (не менее двух колес должны быть с тормозами);-регулируемый держатель (упор) спинки (груди) с мягкими(ой) подушками(ой) или элементами;-регулировку по углу наклона (положение наклона вперед и назад – комбинированный);-ремень для груди, ремень для таза или систему ремней для поддержки и фиксации груди и таза;-регулируемый подголовник;-упоры для коленей;-абдуктор и/или разделитель для ног;-боковые упоры для груди;-упор (крепление) для таза;-подлокотники;-подножки;-крепления для стоп типа «сандалии, с возможностью регулировки положения стоп;-съёмный столик;-мягкие элементы. Опора для стояния должна соответствовать антропометрическим данным ребенка-инвалида. Опоры для стояния не должны иметь трещин, вмятин, острых кромок, заусенцев и сколов. Опоры для стояния должны выдерживать многократную дезинфекцию простым доступным дезинфицирующими средствами без повреждения изделия. В комплект поставки должны входить:- Гарантийный талон;- Руководство пользователя (паспорт) на русском языке. Гарантийный срок Товара должен составлять не менее 12 месяцев со дня подписания Получателем акта приема-передачи Товара. Опоры должны иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификат соответствия (при наличии) и (или) декларацию соответствия (при наличии). Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение должны соответствовать ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)». Качество поставляемых Изделий должно соответствовать следующим государственным стандартам, действующим на территории Российской Федерации: 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»; ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»; ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний». | 10 |
| **Опора для стояния для детей-инвалидов** |  Опора для стояния предназначена для реабилитации детей с ДЦП. Используется для фиксации пользователя в вертикальном положении, позволяя развивать у ребенка основные бытовые навыки, игровую деятельность тренировки устойчивости осанки пользователя в вертикальном положении, устранения контрактур и деформаций крупных суставов, переразгибания торса. Опора для стояния должна иметь:**1. Регулировку угла наклона, положение наклона (вперед, назад, вперед и назад –комбинированный)** - должна обеспечивать возможность вертикализации пользователя как в положении «лежа на животе», так и в положении «лежа на спине». Изменение угла наклона должно осуществляться от горизонтального до вертикального положения ложа, с закреплением в любом промежуточном положении. Изменение угла наклона ложа должно осуществляться электрическим актуатором с пультом управления*.***2. Подголовник** - должен быть съемным, мягким, адаптируемым под форму головы, иметь возможности регулировки по высоте. На подголовнике должен быть регулируемый ремень с мягкой накладкой, предназначенный для фиксации головы пользователя.**3. Держатель спинки** - должен состоять не менее чем из трех съемных, независимо регулируемых по высоте модулей, осуществляющих поддержку на уровне шейного, грудного и поясничного отделов позвоночника.**4.** **Подлокотники** - должны быть предназначены к использованию при вертикализации пользователя «лежа на спине», должны быть оснащены нескользящими мягкими накладками на рукоятках и мягкой подлокотной опорой, должны регулироваться по высоте и глубине положения.**5.** **Абдуктор и/или разделитель для ног** - должен препятствовать перекресту ног и регулироваться по высоте.**6. Боковые упоры для груди** - должны независимо регулироваться по ширине и обеспечивать дополнительную поддержку тела.**7. Упоры для коленей** – должны представлять собой пару коленоупоров с мягкими накладками, и обладать независимыми регулировками по высоте, глубине и расстоянию между упорами.**8. Упор для таза** – должен осуществлять дополнительную поддержку нижней части туловища при вертикализации пользователя в положении «лежа на животе», быть съёмным, регулироваться по высоте и расстоянию от бедренного модуля.**9. Подножки** - должны представлять собой крепления для стоп типа «сандалии» с пяточными упорами, независимо регулируемые в направлениях «влево-вправо», «вперед-назад» и вокруг оси с возможностью надёжной фиксации в выбранном положении.**10. Ремень для груди** - должен регулироваться по высоте, длине и обеспечивать дополнительную поддержку грудного отдела.**11. Ремень для таза** – должен регулироваться по высоте, длине и обеспечивать дополнительную поддержку бедренного отдела,**12. Столик** - для переднеопорной вертикализации должен быть эргономичной формы, регулироваться по высоте и углу наклона и иметь бортики, препятствующие падению предметов. Опора для стояния должна быть предназначена для пользователей ростом от не более 150 см. до не менее 200 см. при вертикализации пользователя в положении «лежа на животе» и от не более 140 см. до не менее 180 см. при вертикализации пользователя в положении «лежа на спине». В комплект поставки должны входить:- Гарантийный талон;- Руководство пользователя (паспорт) на русском языке. Гарантийный срок Товара должен составлять не менее 12 месяцев со дня подписания Получателем акта приема-передачи Товара. Опоры должны иметь действующее регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, сертификат соответствия (при наличии) и (или) декларацию соответствия (при наличии). В комплект поставки должны входить паспорт изделия и гарантийный талон на русском языке.Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение должны соответствовать ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний (с Изменением N 1)». Качество поставляемых Изделий должно соответствовать следующим государственным стандартам, действующим на территории Российской Федерации: 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»; ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний»; ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний». |  4 |

Требования к месту, условиям, объемам и срокам поставки Товара:

Поставка товара на территорию города Севастополя, на склад Поставщика, находящийся в его распоряжении, осуществляется в течении 15 (пятнадцати) календарных дней с даты подписания Государственного контракта для осуществления проверки качества Товара.

Поставка товара получателям осуществляется в соответствии с выбором Получателей в пределах административных границ города Севастополя:

- 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. N 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".

Поставка товара Получателям осуществляется Поставщиком после получения от Заказчика реестра получателей Товара.

Поставка Товара получателям не должна превышать 30 календарных дней, а в отношении

получателей из числа инвалидов, нуждающихся в паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.