**ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование работ | Наименование в соответствии с Классификацией ТСР (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, ТСР и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденная приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 13 февраля 2018 года № 86н  / ОКПД 2 | Наименование по КТРУ/Код позиции по КТРУ | Описание в соответствии с КТРУ | Технические, функциональные характеристики работ | Объем работ, (шт.) | Средняя цена единицы работы, руб. | Начальная (максимальная) цена контракта, руб. |
| 1 | Обеспечение Получателей протезами нижних конечностей. | Протез бедра модульный, в том числе при врожденном недоразвитиии/ 32.50.22.121 | отсутствует | \_ | Протез бедра модульный для Получателей среднего уровня двигательной активности. Протез должен изготавливаться по индивидуальному техническому процессу. Пробная приемная гильза должна изготавливаться из термопласта. Постоянная приемная гильза должна изготавливаться из литьевого слоистого пластика на основе акриловых смол. Полимерный чехол. Коленный модуль должен быть с тормозным механизмом и фиксатором. Стопа должна быть моноосная с мягким задним буфером. Регулировочно-соединительные устройства должны соответствовать весу Получателя. Косметическая облицовка модульная, материал - пенополиуретан. Крепление должно быть с помощью соединения в проксимальной и дистальной части лайнера ремнями и блоками. Дополнительное крепление эластичным бандажом (по медицинским показаниям). Протез постоянный. | 1 | 589 919,42 | 589 919,42 |
| 2 | Обеспечение Получателей протезами нижних конечностей | Протез бедра модульный, в том числе при врожденном недоразвитии/ 32.50.22.121 | отсутствует | \_ | Протез бедра модульный для Получателей среднего уровня двигательной активности. Протез должен изготавливаться по индивидуальному техническому процессу. Пробная приемная гильза должна изготавливаться из термопласта. Постоянная приемная гильза должна изготавливаться из литьевого слоистого пластика на основе акриловых смол. Полимерный чехол. Коленный модуль должен быть с тормозным механизмом и фиксатором. Стопа должна быть моноосная с мягким задним буфером. Регулировочно-соединительные устройства должны соответствовать весу Получателя. Косметическая облицовка модульная, материал - пенополиуретан. Крепление должно быть с помощью соединения в проксимальной и дистальной части лайнера ремнями и блоками. Индивидуальное бандажное крепление. Протез постоянный. | 1 | 645 236,10 | 645 236,10 |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  | **2** | **х** | **1 235 155,52** |

* 1. Технические характеристики работ представлены в таблице
  2. Функциональные характеристики работ:

Протезно-ортопедические изделия - протезы нижних конечностей должны выполнять функцию компенсации ограничения жизнедеятельности лиц, пострадавших в результате несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний (далее - Получатели).

* 1. Качественные характеристики (включая требования к качеству и безопасности) работ:

Протезы должны быть изготовлены в соответствии с действующими стандартами, не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Исполнителя при нормальном использовании в обычных условиях эксплуатации.

Маркировка протезов, а также их упаковка должна осуществляться с соблюдением требований ГОСТ Р ИСО 22523-2007 «Протезы конечностей и ортезы наружные. Требования и методы испытаний».

Упаковка протезов должна обеспечивать защиту от повреждений, порчи (изнашивания) или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту жительства Получателя.

Протезы должны соответствовать требованиям:

- ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования»,

- 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 (с Поправкой)»,

- ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Система оценки биологического действия. Часть 1. Общие требования биологической безопасности»,

- ГОСТ Р 51632-2021 Национальный стандарт Российской Федерации «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»,

- ГОСТ Р 53869-2021 «Протезы нижних конечностей. Технические требования»

4. Требования к гарантийному сроку работы и (или) объему предоставления гарантий их качества (при необходимости):

1. Гарантийный срок на протезы устанавливается со дня подписания Акта приема – передачи выполненных работ Получателя, либо лицом, представляющим интересы Получателя и должен составлять не менее 9 (Девяти) месяцев.
2. В случае предъявления Получателем в течение гарантийного срока претензий к качеству полученных от Исполнителя протезов, Исполнитель в течение 10 (Десяти) рабочих дней со дня обращения Получателя должен за счет собственных средств произвести ремонт или замену имеющего недостатки или дефекты протеза на аналогичный надлежащего качества.
3. 5.Условия исполнения Контракта:

В состав работ входит: оформление заказа, изготовление протезов нижних конечностей, примерка и выдача Получателям.

Исполнитель должен обеспечить:

- выполнить работы по обеспечению Получателей протезами в пределах г. Санкт-Петербурга и Ленинградской области в условиях специализированного ортопедическо-реабилитационного стационара сложного протезирования и ортезирования на основании направления Заказчика в течение 60 (Шестидесяти) календарных дней со дня обращения Получателей, которым Заказчик выдал направления, а в случае отсутствия Получателя в списке, в течение 60 (Шестидесяти) календарных дней со дня получения от Получателя направления Заказчика;

- организовать выполнение работ по проведению индивидуального обмера, примерке, изготовлению и передаче изготовленных протезов в пределах г. Санкт-Петербурга и Ленинградской области в условиях специализированного ортопедическо-реабилитационного стационара сложного протезирования и ортезирования;

- заблаговременно уведомить Получателя о дате, времени и месте проведения индивидуального обмера, примерки и передачи изготовленного протеза.

При передаче изготовленных протезов Получателям Исполнитель должен проинформировать Получателей о месте и условиях технического обслуживания и гарантийного ремонта протезов. Обеспечение возможности ремонта и замены протезов, устранения недостатков выполненных работ осуществляется в соответствии с Законом Российской Федерации от 07.02.1992 г. № 2300-1 «О защите прав потребителей».

6. Требования энергетической эффективности работ:

Требования не установлены.

7. Место выполнения работ: г.Санкт-Петербург и Ленинградская область в условиях специализированного ортопедическо-реабилитационного стационара сложного протезирования и ортезирования;

8. Срок завершения работ: Со дня заключения Контракта по 20 декабря 2022 года