**Описание объекта закупки**

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

**Сроки выполнения работ:** изготовить и передать Получателю результат работ в течение 28 (Двадцати восьми) дней с даты обращения Получателя к Исполнителю с направлением, выданным Заказчиком.

**Срок исполнения контракта:** контракт вступает в силу с момента его подписания усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени заказчика, и размещения в единой информационной системе и на электронной площадке (с использованием единой информационной системы) и действует до 31.07.2023 года. Окончание срока действия Контракта не влечет прекращения неисполненных обязательств Сторон по Контракту, в том числе гарантийных обязательств Исполнителя.

**Место выполнения работ:** снятие мерок, выдача результата работы, в случае необходимости протезирование в условиях стационара и другие этапы работ, требующие присутствие получателя, производятся в специализированных помещениях г. Архангельска, в соответствии с приказом 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:**

В случае необходимости - отправить изготовленное изделие Получателю, указанному в Направлении, по месту его жительства.

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. 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 использования услуг транспортной организации, почтовой связи Акт сдачи-приемки Работ подписывается только Исполнителем с приложением документов (транспортных, сопроводительных, уведомлений о вручении и пр.), подтверждающих факт отправки и вручения Получателю готового изделия.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование изделия | Описание функциональных и технических характеристик | | Кол-во,  (шт.) |
| Качество изготавливаемого Изделия 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». | | | |
| Протез после вычленения плеча с электромеханическим приводом и контактной системой управления | | Протез после вычленения плеча с электромеханическим приводом и контактной системой управления, с приемной гильзой по слепку.  Протез должен быть изготовлен по индивидуальному техпроцессу для сложного протезирования, примерочный наплечник должен быть из термопласта, постоянный — из слоистого пластика на основе акриловых смол и высокотемпературного силикона медицинского назначения с металлическими закладными элементами.  Протез после вычленения плеча с электромеханическим приводом и контактной системой управления должен состоять из наплечника по слепку, комплекта узлов для протеза после вычленения плеча, несущей гильзы из композитных материалов на основе акриловых смол, индивидуального крепления, плечевого модуля, локтевого модуля, системной электрокисти, системы управления и электропитания.  Плечевой модуль должен представлять собой искусственный плечевой сустав, который может работать в режиме свободного качания и плечевого замка. В стандартной настройке замок управляется с помощью ручки на самом плечевом суставе.  Плечевой шарнир должен быть прикреплен к наплечнику и несущей гильзе плеча.  Пассивный локтевой модуль с электронным фиксатором должен быть присоединен к несущей гильзе плеча с возможностью ротации. Локтевой модуль должен быть присоединен к несущей гильзе плеча с возможностью ротации. Локтевой модуль должен быть со сквозным электросоединением и усилителем сгибания (АFВ) для биоэлектрических гибридных протезов, с внутренним фиксатором, усилителем сгибания и шарнирным соединением с плечом, с регулируемой силой трения. Кабели электродов и кабель соединения с аккумулятором должны проходить внутри несущей гильзы и вставляться в гнезда локтевого шара, и затем соединяться с коаксиальным штекером электрокисти.  Электродвигатель должен приводить в движение средний и указательный, а также большой пальцы. В качестве источника энергии должен служить заряжаемый литиево-ионный аккумулятор. Литиево-ионный аккумулятор должен быть присоединен к несущей гильзе. Протез должен быть в комплекте с косметической оболочкой из силикона.  Технические характеристики литиево-ионного аккумулятора должны быть: емкость 900 мАч, время до полной зарядки 3,5 часа. | 1 |
| Гарантийный срок должен составлять не менее 3 (Трех) лет со дня подписания Получателем Акта сдачи-приемки Работ Получателем.  Срок службы должен составлять не менее 3 (Трех) лет со дня подписания Получателем Акта сдачи-приемки Работ Получателем.  Срок службы должен быть не менее срока пользования, установленный Приказом Минтруда России от 05.03.2021 №107н «Об утверждении Сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями». | | | |