**ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ**

Исполнитель должен осуществлять изготовление Изделий в соответствии с требованиями, предъявляемыми в настоящем техническом задании, в период действия государственного контракта.

**Способ определения исполнителя (подрядчика, поставщика):** электронный аукцион.

**Наименование объекта закупки:** Выполнение работ по изготовлению бандажей для инвалидов в 2019 году

**Количество поставляемого товара** (объем выполняемых работ, оказываемых услуг): – 363 Изделия.

**Срок выполнения работ:** осуществляется в течение 30 (тридцати) дней с даты направления Заказчиком Исполнителю реестра Получателей Изделий в объеме, указанном в каждом реестре Получателей Изделий. В случае нарушения сроков выполнения работ, Заказчик имеет право не принимать и не оплачивать такие работы. Реестры Получателей Изделий направляются в период с даты заключения контракта по 15 ноября 2019 года.

**Этапы выполнения работ:**

**1 Этап:** в течение 7 дней с даты направления реестра Получателей Изделий Исполнитель обязан произвести обмер антропометрических показателей Получателей.

**2 Этап:** в течение 21 дня с даты направления реестра Получателей Изделий Исполнитель обязан произвести изготовление Изделий и осуществить необходимое количество примерок в соответствии с антропометрическими показателями Получателей.

**3 Этап:** в течение 30 дней с даты направления реестра Получателей Изделий Исполнитель обязан произвести выдачу готовых Изделий Получателям.

Исполнитель обязан предоставить отчет Заказчику о каждом из этапов исполнения в течение 1 дня.

В случае непредоставления в указанный срок информации о каждом из этапов исполнения работ стороны договорились считать отдельным фактом неисполнения обязательств Исполнителем, при котором последний обязан оплатить штраф, предусмотренный пункте 9.3.4. Контракта, в течение 5 (Пяти) дней со дня получения Исполнителем от Заказчика уведомления об уплате штрафа.

**Источник финансирования:** за счет средств, выделенных из федерального бюджета.

**Срок действия Контракта:** контракт вступает в силу с даты подписания контракта и действует до 25 декабря 2019 года.

**Место выполнения работ:** - в пунктах приема, согласно Техническому заданию, организованных Исполнителем в пределах административных границ субъектов Российской Федерации – Московской области;

- обмер, примерка и выдача Изделий по желанию Получателей должны производиться выездными бригадами Исполнителя на дому (по адресам места жительства указанных в Реестрах Получателей Изделий) лежачим и нетранспортабельным инвалидам при условии наличия у них 3 степени способности к самостоятельному передвижению (неспособность к самостоятельному передвижению и нуждаемость в постоянной помощи других лиц), установленной федеральным казённым учреждением медико-социальной экспертизы и зафиксированной в действующей Индивидуальной программе реабилитации или абилитации инвалида (ребёнка-инвалида) в соответствии с Приказом Министерства труда и социальной защиты РФ от 13 июня 2017 года № 486н.».

1.В рамках выполнения работ Исполнитель обязан:

1.1. Осуществлять изготовление Инвалидам (далее – Получатели) протезов молочных желез (далее – Изделия), указанных в техническом задании.

1.1.1.В случае если ранее (в соответствии с нормативно-правовыми актами Российской Федерации) Изделия подлежали обязательной сертификации, допускается изготовление Изделий, имеющих действующий сертификат соответствия (при наличии).

1.1.2.В случае окончания срока действия указанных документов до полного исполнения обязательств по контракту Исполнитель в установленные законодательством Российской Федерации сроки обязан обеспечить их продление либо получение новых (при наличии).

1.1.3.Предоставить информацию о номере государственной регистрации Изделия медицинского назначения (при наличии).

1.2.Выполнять работы по изготовлению Изделий.

1.2.1. Исполнитель выполняет работы в медицинских центрах (пунктах приема), выездными бригадами по адресам места жительства Получателей, в соответствии с Реестром Получателей Изделий.

1.2.2.Реестры Получателей Изделий направляются Заказчиком в адрес Исполнителя в электронном виде на электронный адрес ответственного лица. Дата и время выполнения работ Исполнителем, предварительно (не менее чем за день) согласовывается с Получателями.

1.2.3.Исполнитель проводит работы по изготовлению Изделий Получателю при представлении паспорта Получателя и направления (по форме, утвержденной приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации № 439н от 21.08.2008), выдаваемого Заказчиком.

1.2.4.В случае если от имени Получателя действует его представитель, то предъявляется документ, удостоверяющий личность представителя, и соответствующий документ, подтверждающий полномочия представителя.

1.2.5.Указанные документы, предоставляемые представителем Получателя, должны быть действительными и не утратившими юридическую силу, в том числе по основаниям, предусмотренным статьей 188 Гражданского кодекса Российской Федерации, на момент передачи Изделия представителю Получателя.

1.3.Выполнять работы по изготовлению Изделий по антропометрическим параметрам Получателей, в зависимости от индивидуальных особенностей, медицинских показаний Получателей и вида имеющейся патологии.

1.3.1. Выдача Изделий, гарантийного талона осуществляется в медицинских центрах (пунктах приема), выездными бригадами по месту жительства Получателей.

1.3.1.1. Пункты приема должны быть организованы и оснащены в соответствии с действующими нормативными документами, в том числе:

- Приказ Минтруда России от 30.07.2015 № 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»;

- СП 31-102-99 «Требования доступности общественных зданий и сооружений для инвалидов и других маломобильных посетителей»;

- ГОСТ Р 54736-2011 «Реабилитация инвалидов. Специальное техническое оснащение учреждений реабилитации инвалидов»;

- РДС 35-201-99 «Порядок реализации требований доступности для инвалидов к объектам социальной инфраструктуры».

1.3.1.2. Пункты приема должны быть организованы не менее чем в 1 (одном) районе (административном (муниципальном) районе) субъекта Московской области. В случае организации более одного пункта приема, количество пунктов приема в районе (административном (муниципальном) районе) субъекта – один.

1.3.1.3. Режим работы пунктов приема должен быть не менее 30 часов в неделю. На момент заключения государственному контракта Исполнитель должен предоставить Заказчику информацию по адресам и графику работы пунктов.

1.4.Осуществлять консультирование Получателей по телефонному номеру, по всем вопросам изготовления, выдачи, выполнения гарантийного ремонта Изделий, не менее чем с 09:00 до 18:00 ежедневно, в рабочие дни, кроме субботы, воскресения.

1.4.1.Для звонков Получателей должен быть выделен телефонный номер

1.4.2.Звонки с номеров Московской области должны быть бесплатными для Получателей, а именно: не допускается взимание дополнительной оплаты телефонных переговоров Получателей в виде предоставления для звонков Получателей телефонного номера оператора сотовой связи; телефонного номера, не являющегося номером, обслуживаемым оператором сети местной телефонной связи Московской области; исключается возможность взимания оплаты за звонки Исполнителем.

1.5.Осуществлять гарантийный ремонт Изделий за счет собственных средств

1.5.1.Осуществлять прием Получателей специалистами медико-технической комиссии (МТК) протезно-ортопедического предприятия, для диагностики состояния опорно-двигательного аппарата, определения характера и степени поломки (деформации, износа) изделия, с оформлением в тот же день соответствующего заключения МТК и заказа-наряда на ремонт Изделия.

1.5.2.Осуществлять консультирование по пользованию отремонтированным Изделием одновременно с его выдачей.

1.5.3.Обеспечение возможности ремонта, устранения недостатков при выполнении работ по изготовлению Изделий осуществляется в соответствии с Федеральным законом от 07.02.1992 № 2300-1 «О защите прав потребителей».

1.6.Изготавливать для Получателей Изделия, удовлетворяющие следующим требованиям:

1.6.1.При использовании Изделий по назначению не должно создаваться угрозы для жизни и здоровья потребителя, окружающей среды, а также использование Изделий не должно причинять вред имуществу потребителя при его эксплуатации.

1.6.2.Материалы, применяемые для изготовления Изделий не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, не должны воздействовать на цвет поверхности, с которой контактируют те или иные детали изделия при его нормальной эксплуатации; Изделия не должны иметь дефектов, связанных с материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Исполнителя при нормальном использовании в обычных условиях.

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

1.6.4. Осуществлять выполнение комплекса работ при наличии соответствующей медицинской лицензии (расшифровка травматологии и ортопедии) согласно Перечню работ (услуг), составляющих медицинскую деятельность, утвержденному Постановлением Правительства Российской Федерации № 291 от 16.04.2015 «О лицензировании медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»)» у Исполнителя или Соисполнителя (-лей), в случае его привлечения, осуществляющего (-щих) подбор протезно-ортопедических изделий, является обязательным условием (Федеральный закон от 04.05.2011 № 99-ФЗ).

1.6.4.1. Требования, предъявляемые к Исполнителю при заключении контракта и к условиям выполнения работ, установленных в настоящем Техническом задании должны соблюдаться соисполнителем в случае его привлечения.

1.6.5. Качество изготавливаемых Изделий должно соответствовать государственным стандартам (ГОСТ), действующим на территории Российской Федерации, в том числе:

 ГОСТ Р ИСО 22523-2007 «Протезы конечностей и ортезы наружные. Требования и методы испытаний»;

ГОСТ Р ИСО 13405-2-2001 «Протезирование и ортезирование. Классификация и описание узлов протезов. Часть 2. Описание узлов протезов нижних конечностей»;

ГОСТ 31509-2012 «Изделия медицинские эластичные фиксирующие и компрессионные. Общие технические требования. Методы испытаний»;

ГОСТ Р ИСО 13405-3-2001 «Протезирование и ортезирование. Классификация и описание узлов протезов. Часть 3. Описание узлов протезов верхних конечностей»;

ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»;

ГОСТ Р 15.111-2015 «Система разработки и постановки продукции на производство. Технические средства реабилитации инвалидов»;

ГОСТ Р ИСО 9999-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация»;

ГОСТ Р 52878-2007 «Туторы на верхние и нижние конечности. Технические требования и методы испытаний».

1.6.6.Изделия должны быть в упаковке, защищающей от повреждений и воздействия внешней среды.

1.6.6.1. Маркировка.

Маркировка должна соответствовать ГОСТ Р ИСО 22523-2007 «Протезы конечностей и ортезы наружные. Требования и методы испытаний», а также содержать:

- наименование страны-изготовителя;

- наименование и местонахождение изготовителя (продавца, поставщика), товарный знак (при наличии);

- наименование Изделия, товарную марку (при наличии), вид Изделия в зависимости от назначения, группу и размеры Изделия, номер Изделия (при наличии);

- номер артикула (при наличии);

- дату (месяц, год) изготовления;

- идентификационный номер реестра Получателей;

- штриховой код (при наличии).

Маркировка должна быть нанесена на Изделие на русском языке, должна быть нестираемой и сохранять свои свойства на весь срок действия гарантийных обязательств по Контракту.

Вся упаковка и маркировка на ней должны соответствовать требованиям нормативных актов Российской Федерации.

Исполнитель несет ответственность за ненадлежащую упаковку, не обеспечивающую сохранность товара при его хранении и транспортировании до Заказчика.

Товар должен быть маркирован в соответствии с требованиями к маркировке таких изделий его производителем. Маркировка должна содержать данные, необходимые для определения торговой марки, производителя, страны изготовления, и другие данные с целью идентификации товара и определения соответствия поставленного товара заявленным требованиям.

1.6.7.Изделия должны быть новыми (ранее не бывшими в употреблении), свободными от прав третьих лиц.

1.6.8.Изделия должны отвечать следующим требованиям:

**СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**(Технические характеристики Изделий)**

| **№ п/п** | **Наименование** | **Описание функциональных характеристик** | **кол-во** | **Цена, руб.** | **Сумма, руб.** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Бандаж ортопедический на верхнюю конечность для улучшения лимфовенозного оттока, в том числе после ампутации молочной железы | Бандаж должен изготавливаться из эластичного полотна, с укороченным одним большим пальцем, должен фиксироваться на плече эластичной лентой.Материалы и полуфабрикаты должны быть из компрессионного бесшовного трикотажа.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 240 |  |  |
| 2 | Бандаж на коленный сустав (наколенник), тип 1 | Бандаж на коленный сустав (наколенник) (Тип 1)Бандаж на коленный сустав (наколенник) – медицинское изделие, изготовление должно осуществляться по индивидуальным обмерам получателей. Материал должен быть эластичный, длина наколенника должна быть не менее чем от верхней трети голени до нижней трети бедра, (указать конкретные значения в сантиметрах для каждого типоразмера), с надпателлярным отверстием, без него. Должен изготавливаться не менее чем в 4-х типоразмерах.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 26 |  |  |
| 3 | Бандаж на коленный сустав (наколенник), тип 2 | Бандаж на коленный сустав (наколенник) (Тип 2)Бандаж на коленный сустав (наколенник) – медицинское изделие, изготовление должно осуществляться по индивидуальным обмерам получателей. Материал должен быть эластичный, длина наколенника должна быть не менее чем от верхней трети голени до нижней трети бедра (указать конкретные значения в сантиметрах для каждого типоразмера), с надпателлярным отверстием, с боковыми ребрами жесткости с шарнирами, конструкция должна быть разъемная. Должен поставляться не менее чем в 4-х типоразмерах.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 25 |  |  |
| 4 | Бандаж ортопедический поддерживающий или фиксирующий из хлопчатобумажных или эластичных тканей, в том числе бандаж-грация-трусы, бандаж-трусы, бандаж-пантолоны на область живота при ослаблении мышц брюшной стенки, опущении органов, после операций на органах брюшной полости, тип 1 | Бандаж должен быть ортопедический поддерживающий или фиксирующий должен быть изготовлен из текстильных материалов должен быть на подкладке из основной хлопчатобумажной ткани.На швы соединения должны быть настрочены планки из основной ткани, должны быть вставлены планшетки. Боковые детали должны иметь возможность втачивать уголки из ленты эластичной бандажной для лучшего прилегания к фигуре. Застежка сбоку должна быть на бандажной петле и пуговицы на тесьме или на текстильную застежку из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли.Бандаж должен быть изготовлен по индивидуальным меркам.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 20 |  |  |
| 5 | Бандаж ортопедический поддерживающий или фиксирующий из хлопчатобумажных или эластичных тканей, в том числе бандаж-грация-трусы, бандаж-трусы, бандаж-пантолоны на область живота при ослаблении мышц брюшной стенки, опущении органов, после операций на органах брюшной полости, тип 2 | Бандаж должен быть ортопедический поддерживающий, фиксирующий из ленты эластичной, из эластичного полотна (по медицинским показаниям Получателя), с застежкой спереди на текстильную застежку из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли, или крючки и петли, или застежку «молния», должен быть с планшетками по медицинским показаниям, должен быть с передним двойным подхватом, пристегивающимся по бокам на крючки и петли, без подхвата, с ластовицей, пристегивающейся на крючки и петли, с накладками из основного полотна, с пелотом из ламинированного материала, без пелота (по медицинским показаниям Получателя), с бретелями, без бретелей (по медицинским показаниям Получателя), в том числе должен иметь отверстие под стому. Срезы изделия должны быть окантованы или обработаны лентой эластичной отделочной, или имеют необрезные края, или бандаж-грация-трусы ортопедический, с бретелями широкими из эластичного полотна, пристегивающимися к чашкам на крючки и петли, узкими из ленты бретелечной с регуляторами длины (в зависимости от антропометрических данных), с ластовицей, пристегивающейся на крючки и петли, должны быть накладки из эластичного полотна, или бандаж – трусы ортопедический, или бандаж – панталоны ортопедический с ластовицей, притачанной к нижнему переднему срезу, или пристегивающейся на крючки и петли, с планшетками, без планшеток, с подхватами, без подхватов, с накладками из основного полотна, срезы должны быть, окантованные или обработанные лентой эластичной отделочной, или с обрезными краями.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 15 |  |  |
| 6 | Бандаж ортопедический поддерживающий или фиксирующий из хлопчатобумажных или эластичных тканей, в том числе бандаж-грация-трусы, бандаж-трусы, бандаж-пантолоны на область живота при ослаблении мышц брюшной стенки, опущении органов, после операций на органах брюшной полости, тип 3 | Бандаж должен быть из хлопчатобумажной ткани на подкладке из основной ткани, должен быть с усилением дополнительным слоем в местах примыкания креплений, подхвата и деталей переда, должен быть с застежкой сбоку на бандажные петли и пуговицы, должен быть с планшетками, должен быть со шнуровкой с клапаном, должен быть с передним двойным подхватом, пристегивающимся по бокам на крючки и блочки или на текстильную застежку из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли. Срезы изделия должны быть усилены планками из основной ткани. Бандаж должен изготавливаться в особо сложных случаях при наличии грыж гигантских размеров, должен быть по индивидуальным меркам заказчика, должен дополнительно комплектоваться прокладкой, помочами, съемными чулкодержателями одинарными или двойными.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 10 |  |  |
| 7 | Бандаж-суспензорий | Бандаж – суспензорий должен быть из хлопчатобумажной ткани, должен быть с застежкой сбоку на обметанные петли и пуговицы; должен быть с подбедренниками, пристегивающимися к поясу на воздушные петли и пуговицы, бандаж – суспензорий должен быть из эластичного полотна в виде трусов с передней деталью на подкладке, которая должна быть из хлопчатобумажного трикотажного полотна, с отлетной передней деталью, пристегивающейся на текстильную застежку из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли, должен быть с накладками из основного полотна. Бандаж суспензорий должен изготавливаться по индивидуальным меркам и по медицинским показаниям Получателя.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 1 |  |  |
| 8 | Бандаж грыжевой (паховый, скротальный) односторонний, двухсторонний, тип 1 | Бандаж грыжевой (паховый, скротальный) односторонний, двухсторонний должен состоять из одинарного, двойного пояса из ленты эластичной, должен быть с одним, двумя подбедренниками (по медицинским показаниям Получателя).На одном конце пояса должен быть пелот, должны быть два пелота с каждой стороны (по медицинским показаниям), пелоты должны иметь овальную или треугольную форму, на другом конце должна быть штрипка или крючок для застегивания пояса, и крючок для пристегивания подбедренника, или пояс и подбедренники застегиваются на текстильную застежку из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли, или на текстильную застежку из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли через рамку. Пелот должен быть съемный или несъемный должен быть с чехлом из трикотажного полотна.Бандаж должен изготавливаться по индивидуальным меркам.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 5 |  |  |
| 9 | Бандаж грыжевой (паховый, скротальный) односторонний, двухсторонний, тип 2 | Бандаж грыжевой (паховый, скротальный) односторонний, двухсторонний должен состоять из пояса из кожи хромовой и замши, должен быть с одним или двумя пелотами овальной или треугольной формы, которые должны быть прикреплены к крышке и обтянуты замшей, крышка пелота должна быть закрыта кожей хромовой, с одним или двумя подбедренниками со штрипкой на конце. На пояс должен быть надет подпряжник или два подпряжника, которые должны быть с металлической пряжкой, внутри пояса одна или две металлические пружины.Бандаж должен быть изготовлен по индивидуальным меркам.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 3 |  |  |
| 10 | Головодержатель полужесткой фиксации | Головодержатель полужесткой фиксации должен быть индивидуального изготовления по меркам получателя и должен состоять из:- гильза головодержателя должна включать трикотажное полотно, наполнитель - пенополиуретан;- крепление должно быть текстильная застежка из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли.Головодержатель полужесткой фиксации должен обеспечивать фиксацию средней степени и разгрузку шейного отдела позвоночника, должен поддерживать функционально выгодное положение.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 16 |  |  |
| 11 | Головодержатель жесткой фиксации | Головодержатель жесткой фиксации должен быть изготовлен по слепку или обмерам получателя и должен состоять из:- приемной гильзы, которая должна быть из термопластика; должна быть с усилением спереди и сзади жесткими пластмассовыми вставками или без него, должна быть с отверстием для трахеотомической трубки или без него, должна быть с вентиляционными отверстиями для циркуляции воздуха или без них. Материал изделия должен позволять проводить санитарную обработку.- крепление должно быть текстильная застежка из двух текстильных лент, на одной из которых размещены микрокрючки, на другой — микропетли. Головодержатель жесткой фиксации должен обеспечивать надежную фиксацию в шейном отделе позвоночника, должен стабилизировать позвоночник в функционально выгодном положении.Гарантия – не менее 6 месяцев с момента выдачи изделия инвалиду. | 2 |  |  |
| **Итого:** | **363** |  |  |