**Место выполнения работ:** Осуществить снятие мерок, примерку и выдачу готовых Изделий в специализированных помещениях по месту нахождения Подрядчика.

**Сроки выполнения работ:** Выдать готовое изделие, соответствующее техническому заданию контракта непосредственно Получателю на основании направления в не более 60 календарных дней с момента получения от Заказчика списков Получателей, Последняя выдача Изделий Получателям в рамках государственного контракта должна быть осуществлена не позднее 30 ноября 2022.

**Наименование, характеристики и количество поставляемых товаров**, объем выполняемых работ, оказываемых услуг:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование | Наименование показателя[[1]](#footnote-1)  (неизменяемое) | Значения показателей, которые не могут изменяться[[2]](#footnote-2)  (неизменяемое) | Ед. изм. | Кол-во |
| 1. | 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 после вычленения плеча с электромеханическим приводом и контактной системой управления предназначен для обеспечения действий инвалидов по самообслуживанию.  Протез изготавливается по индивидуальному техпроцессу для сложного протезирования, примерочный наплечник 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 состоит 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 представляет 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. Для выполнения того же действия на месте ручки может быть установлен комплект для снятия блокировки с помощью рычага, управляемого подбородком.  Плечевой шарнир прикреплен к наплечнику и несущей гильзе плеча.  Пассивный локтевой модуль с электронным фиксатором присоединен к несущей гильзе плеча с возможностью ротации. Литиево-ионный аккумулятор присоединен к несущей гильзе посредством крепежной рамки. Локтевой модуль присоединен к несущей гильзе плеча с возможностью ротации. Локтевой модуль со сквозным электросоединением и усилителем сгибания для биоэлектрических гибридных протезов, с внутренним фиксатором в исполнении без храповика, усилителем сгибания и шарнирным соединением с плечом (серповидный шарнир), с регулируемой силой трения. Максимально допустимая нагрузка составляет для фиксатора 230 Н при длине предплечья 305 мм. Кабели электродов и кабель соединения с аккумулятором проходят внутри несущей гильзы и вставляются в гнезда локтевого шара, и затем соединяются с коаксиальным штекером электрокисти.  Кабели электродов и кабель соединения с аккумулятором проходят внутри несущей гильзы и вставляются в гнезда локтевого шара, и затем соединяются с коаксиальным штекером электрокисти. Посредством миниатюрной передачи компактный мощный электродвигатель приводит в движение средний и указательный, а также большой пальцы. В качестве источника энергии служит заряжаемый литиево-ионный аккумулятор. Протез комплектуется косметической оболочкой из силикона. | Соответствует | шт. | 1 |

Соответствие ГОСТа: ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий.», ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro», ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия», ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские» п.4. Общие положения, ГОСТ ИСО 22523-2007 «Протезы конечностей и ортезы наружные требования и методы испытаний»

1. 2 Вносить изменения в наименования показателей не допускается. [↑](#footnote-ref-1)
2. 3 Вносить изменения в неизменяемое значение показателя не допускается. [↑](#footnote-ref-2)