**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 считается заключенным в день размещения Контракта, подписанного усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени Заказчика, в единой информационной системе и действует до «30» августа 2024 года. Окончание срока действия Контракта не влечет прекращения неисполненных обязательств Сторон по Контракту.

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

**Описание объекта закупки**

Работы по изготовлению аппаратов, туторов:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование изделия | Описание функциональных и технических характеристик | Кол-во,  (шт.) |
| Аппарат на коленный сустав | **Аппарат на коленный сустав** должен быть фиксирующим.  Аппарат должен быть изготовлен индивидуально по слепку.  Аппарат должен состоять: из гильзы голени и бедра из полиэтилена высокого давления или из кожи (по медицинским показаниям), металлических шин с коленными шарнирами, с замком в коленном шарнире или без замка (по медицинским показаниям), элементов крепления. | 3 |
| Аппарат на голеностопный сустав | **Аппарат на голеностопный сустав**  должен быть фиксирующим, корригирующим.  Аппарат должен быть изготовлен индивидуально по слепку.  Аппарат должен состоять: из башмачка, гильзы голени из полиэтилена высокого давления или из кожи (по медицинским показаниям), металлических шин с голеностопными шарнирами и элементов крепления. | 2 |
| Аппарат на всю ногу | **Аппарат на всю ногу** должен быть фиксирующим, корригирующим.  Аппарат должен быть изготовлен индивидуально по слепкам.  Аппарат должен состоять из гильз на бедро и голень, башмачка, металлических шин с коленными и голеностопными шарнирами, с замком или без замка в коленном шарнире (по медицинским показаниям), элементов крепления. Гильзы бедра, голени и башмачка должны быть изготовлены из полиэтилена высокого давления или из кожи (по требованию Получателя). | 5 |
| Тутор на голеностопный сустав | **Тутор на голеностопный сустав** должен быть предназначен для обеспечения фиксации голеностопного сустава. Должен представлять собой жесткую гильзу, изготовленную из полимерного материала по индивидуальным слепкам. Внутренняя поверхность гильзы может быть смягчена вкладышем из вспененного, смягчающего материала. Фиксация тутора должна осуществляться креплением, выполненным из «ленты-контакт» или молнией. | 20 |
| Тутор на коленный сустав | **Тутор на коленный сустав** должен быть предназначен для обеспечения фиксации, коррекции, разгрузки. Должен представлять собой жесткую гильзу, изготовленную из полимерного материала по индивидуальным слепкам. Внутренняя поверхность гильзы может быть смягчена вкладышем из вспененного, смягчающего материала. Фиксация тутора должна осуществляться креплением, выполненным из «ленты-контакт» или молнией. | 10 |
| Тутор на всю ногу | **Тутор на всю ногу** должен быть предназначен для обеспечения фиксации, коррекции, разгрузки. Тутор на всю ногу должен представлять собой жесткую гильзу, изготовленную из полимерного материала по индивидуальным слепкам. Внутренняя поверхность гильзы должна быть смягчена вкладышем из вспененного, смягчающего материала. Фиксация тутора должна осуществляется креплением, выполненным из «ленты-контакт» или молнией. | 25 |
| Тутор на лучезапястный сустав | **Тутор на лучезапястный сустав** должен быть предназначен для обеспечения фиксации дистальной трети предплечья и кисти. Должен изготавливаться из полимерного материала по индивидуальному слепку. Фиксация должна осуществляться при помощи «ленты - контакт» или молнией. | 4 |
| Тутор на предплечье | Тутор на предплечье должен быть предназначен для обеспечения фиксации предплечья, коррекции, разгрузки.  Должен представлять собой жесткую гильзу, изготовленную из полимерного материала по индивидуальным слепкам. Внутренняя поверхность гильзы может быть смягчена вкладышем из вспененного, смягчающего материала. Фиксация должна осуществляться при помощи «ленты - контакт» или молнией. | 4 |

Качество изготавливаемых изделий 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 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний».

Гарантийный срок аппаратов составляет 12 (Двенадцать) месяцев от даты подписания Акта сдачи-приемки работ Получателем.

Срок службы аппаратов составляет 12 (Двенадцать) месяцев от даты подписания Акта сдачи-приемки работ Получателем.

Гарантийный срок туторов на лучезапястный сустав, туторов на предплечье составляет 24 (Двадцать четыре) месяца для инвалидов и 12 (Двенадцать) месяцев для детей-инвалидов от даты подписания Акта сдачи-приемки Работ Получателем.

Срок службы туторов на лучезапястный сустав, туторов на предплечье составляет 24 (Двадцать четыре) месяца для инвалидов и 12 (Двенадцать) месяцев для детей-инвалидов от даты подписания Акта сдачи-приемки Работ Получателем.

Гарантийный срок туторов на коленный, голеностопный суставы и туторов на всю ногу составляет 12 (Двенадцать) месяцев от даты подписания Акта сдачи-приемки Работ Получателем.

Срок службы туторов на коленный, голеностопный суставы и туторов на всю ногу составляет 12 (Двенадцать) месяцев от даты подписания Акта сдачи-приемки Работ Получателем.