**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:** с момента размещения в единой информационной системе и на электронной площадке с использованием единой информационной системы Контракта, подписанного усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени Заказчика контракт считается заключенным и действует до 31.10.2022 г.

**Место выполнения работ:** снятие мерок, выдача результата работы, в случае необходимости протезирование в условиях стационара и другие этапы работ, требующие присутствие получателя, производятся в г. Архангельске, 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»;  -ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний». | | |
| Протез бедра модульный с микропроцессорным управлением | Протез бедра с микропроцессорным управлением с должен быть:  - приёмная гильза индивидуальная, выполненная по гипсовому слепку, либо с применением 3D сканирования и моделирования. Материал постоянной приемной гильзы литьевой слоистый пластик на основе акриловых смол, две пробные гильзы из термопластичных материалов;  - крепление протеза при помощи силиконового чехла с мембраной;  - коленный модуль программируемый с управляемой микропроцессором фазой опоры и переноса. Зарядное устройство с электропитанием от промышленной сети переменного тока;  - наличие поворотного регулировочно-соединительные устройства обеспечивающего возможность поворота согнутой в колене искусственной голени относительно гильзы (для облегчения самообслуживания);  - стопа углепластиковая, с высоким уровнем энергосбережения;  - регулировочно-соединительные устройства должны соответствовать весу пациента до 125 кг включительно. | 1 |
| Гарантийный срок должен составлять не менее 2 (Двух) лет со дня подписания Получателем Акта сдачи-приемки Работ Получателем.  Срок службы должен составлять не менее 2 (Двух) 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». | | |