**Место выполнения работ:** Осуществить снятие мерок, примерку и выдачу готовых Изделий в специализированных помещениях на территории Ханты-Мансийского автономного округа-Югры.

**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 бедра модульный с микропроцессорным управлением | Формообразующая часть косметической облицовки – модульная мягкая полиуретановая. Косметическое покрытие – чулки ортопедические перлоновые. Приемная гильза индивидуального изготовления по слепку с культи инвалида (одна пробная гильза). Материал индивидуальной постоянной гильзы: литьевой слоистый пластик на основе акриловых смол. Крепление протеза – вакуумное. Регулировочно-соединительные устройства соответствуют весовым и нагрузочным параметрам пациента. Коленный шарнир гидропневматический одноосный с гидравлическим цилиндром управляемым микропроцессором. Углепластиковая стопа для пациентов с высоким уровнем двигательной активности. | 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)