Приложение № 1

к извещению о проведении

открытого аукциона

в электронной форме

**Описание объекта закупки**

Наименование объекта закупки: Поставка технических средств реабилитации (Ходунки с дополнительной фиксацией (поддержкой) тела, в том числе для больных ДЦП) для обеспечения Получателей в 2024 году.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Наименование закупаемого товара | Описание функциональных и технических характеристик закупаемого товара | Количество закупаемого товара (Штука (шт.)) |
| 1 | Ходунки с дополнительной фиксацией (поддержкой) тела, в том числе для больных детским церебральным параличом (ДЦП) | Ходунки предназначены для развития навыков ходьбы у детей с ДЦП, а также для пациентов с различными нарушениями функций опорно-двигательного аппарата. Ходунки должны помогать предупреждать развитие контрактур и деформаций крупных суставов, способствовать устранению нарушений осанки и патологической установки стоп. Ходунки должны быть оснащены:- четырьмя колесами;- нескользящими рукоятками;- стабилизатор спины с страховочным ремнем для безопасности или мягкий фиксатор грудной клетки*(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель)*.- фиксатор таза или бедер *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель)*.Общая ширина не менее 52 см не более 60 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Длина ходунков не менее 52 см не более 59 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Грузоподъемность не менее 22,6 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Регулировка по высоте с шагом не более 2,5 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Высота от пола до локтя не менее 40 см. не более 52 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Масса не более 5,5 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Ходунки имеют возможность движения как в одном, так и в другом направлении. Все компоненты ходунков должны легко сниматься и устанавливаться. | 13 |
| 2 | Ходунки с дополнительной фиксацией (поддержкой) тела, в том числе для больных детским церебральным параличом (ДЦП) | Ходунки предназначены для развития навыков ходьбы у детей с ДЦП, а также для пациентов с различными нарушениями функций опорно-двигательного аппарата. Ходунки должны помогать предупреждать развитие контрактур и деформаций крупных суставов, способствовать устранению нарушений осанки и патологической установки стоп. Ходунки должны быть оснащены:- четырьмя колесами;- нескользящими рукоятками;- стабилизатор спины с страховочным ремнем для безопасности или мягкий фиксатор грудной клетки *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель)*.- фиксатор таза или бедер *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель)*.Общая ширина не менее 61 см не более 78 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Длина ходунков не менее 61 см не более 81 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Грузоподъемность не менее 63 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Регулировка по высоте с шагом не более 2,5 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Высота от пола до локтя не менее 51 см. не более 86 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Масса не более 7 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Ходунки имеют возможность движения как в одном, так и в другом направлении. Все компоненты ходунков должны легко сниматься и устанавливаться. | 22 |
| 3 | Ходунки с дополнительной фиксацией (поддержкой) тела, в том числе для больных детским церебральным параличом (ДЦП) | Ходунки предназначены для развития навыков ходьбы у детей с ДЦП, а также для пациентов с различными нарушениями функций опорно-двигательного аппарата. Ходунки должны помогать предупреждать развитие контрактур и деформаций крупных суставов, способствовать устранению нарушений осанки и патологической установки стоп. Ходунки должны быть оснащены:- четырьмя колесами;- нескользящими рукоятками;- стабилизатор спины с страховочным ремнем для безопасности или мягкий фиксатор грудной клетки *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель)*.- фиксатор таза или бедер *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель)*.Общая ширина не менее 65 см не более 70 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Длина ходунков не менее 73 см не более 100 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Грузоподъемность не менее 90 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Регулировка по высоте с шагом не более 2,5 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Высота от пола до локтя не менее 61 см. не более 120 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Масса не более 13 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Ходунки имеют возможность движения как в одном, так и в другом направлении. Все компоненты ходунков должны легко сниматься и устанавливаться. | 22 |
| 4 | Ходунки с дополнительной фиксацией (поддержкой) тела, в том числе для больных детским церебральным параличом (ДЦП) | Ходунки предназначены для развития навыков ходьбы у детей с ДЦП, а также для пациентов с различными нарушениями функций опорно-двигательного аппарата. Ходунки должны помогать предупреждать развитие контрактур и деформаций крупных суставов, способствовать устранению нарушений осанки и патологической установки стоп. Ходунки должны быть оснащены:- четырьмя колесами с тормозами;- нескользящими рукоятками регулируемыми по высоте и глубине установки;- мягкий фиксатор грудной клетки с регулировкой по высоте, углу крепления и объему.- фиксатор голеностопов с мягкими ремешками, регулируемые по длине шага и расстоянию между голеностопами- мягкий фиксатор таза или мягкие поддерживающие трусики *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*- фиксаторы бедра, регулируемые по горизонтали и по вертикали.- рама – регулируется по высоте.- нагрузки на ноги имеют специальную регулировкуОбщая ширина не менее 70 см не более 81 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Длина ходунков не менее 95 см не более 115 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Грузоподъемность не менее 90 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Высота от пола до локтя не менее 84 см. не более 127 см *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Масса не более 21 кг *(участник в своей заявке должен конкретизировать данный показатель).*Ходунки имеют возможность движения как в одном, так и в другом направлении. Все компоненты ходунков должны легко сниматься и устанавливаться. | 19 |
|  | Итого: |  | 76 |

Обоснование необходимости использования других показателей, требований, условных обозначений и терминологии:

Так как Заказчиком при описании объекта закупки дополнительно к установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, законодательством Российский Федерации о стандартизации показателям, требованиям, условным обозначениям и терминологии, применяются другие показатели, требования, условные обозначения и терминология, необходимость их использования в отношении объекта закупки Заказчик обосновывает следующим образом.

Использование Заказчиком при описании товара функциональных и технических характеристик обусловлено потребностью Получателей технических средств реабилитации и программами реабилитации.

Описание функциональных и технических характеристик закупаемых товаров разработано с учетом программам реабилитации.

Срок пользования товаром устанавливается в соответствии с Приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 05.03.2021 № 107н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями».

В соответствии с Федеральным законом от 21.11.2011. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Постановлением Правительства Российской Федерации от 27.12.2012. № 1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий» на все товары должны быть регистрационные удостоверения.

Поставка товаров осуществляется при наличии документов, подтверждающих соответствие товара (регистрационное удостоверение, сертификат соответствия или декларация о соответствии), в случае если законодательством Российской Федерации предусмотрено наличие таких документов.

Товар должен быть новым (ранее неиспользованным), не содержать восстановленных (отремонтированных) или бывших в употреблении деталей, не иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или функционированием при штатном использовании, и изготовлен в соответствии действующими требованиями: ГОСТ Р ИСО 9999-2019 Национальный стандарт Российской Федерации. Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология; ГОСТ ISO 10993-1-2021 Межгосударственный стандарт. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска; 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. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия; ГОСТ Р 52770-2016 Национальный стандарт Российской Федерации. Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний; ГОСТ Р 51632-2021 Национальный стандарт Российской Федерации. Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний.

Сырье и материалы, из которых изготавливается товар, не должны выделять токсичных веществ при эксплуатации, а также воздействовать на цвет поверхности (одежду, кожу Получателя и т.д.) с которым контактируют при их нормальной эксплуатации, они должны быть разрешены к применению Федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим нормативно – правовое регулирование в сфере здравоохранения.

Товар не должен выделять при эксплуатации токсичных и агрессивных веществ и не должен оказывать раздражающего действия.

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

Товар должен соответствовать требованиям безопасности для здоровья человека и санитарно-гигиеническим требованиям, предъявляемым к данному товару.

Товар должен компенсировать имеющиеся у Получателя функциональные нарушения, степень ограничения жизнедеятельности, а также отвечать медицинским и социальным требованиям:

- безопасность для кожных покровов;

- эстетичность;

- комфортность;

- простота пользования.

Гарантийный срок эксплуатации товара должен быть 12 месяцев со дня подписания Получателем акта приема-передачи Товара или получения Товара Получателем посредством службы доставки (почтовым отправлением) *(гарантийный срок эксплуатации товара не относится к функциональным, техническим и качественным характеристикам товара)*.

Обязательно наличие гарантийных талонов, дающих право на бесплатный ремонт товара во время гарантийного срока пользования.

Обязательно указание адресов специализированных мастерских, в которые следует обращаться для гарантийного ремонта товара или устранения неисправностей.

Срок гарантийного ремонта товара со дня обращения Получателя не должен превышать 20 (двадцать) рабочих дней.

Товар должен быть уложен в индивидуальную упаковку. Упаковка товара должна обеспечивать его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту использования по назначению.

Упаковка товара должна иметь необходимые маркировки, наклейки, пломбы, а также давать возможность определить количество содержащегося в ней товара (опись, упаковочные ярлыки или листы) в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Маркировка упаковки товара должна включать:

- условное обозначение группы товаров, товарную марку (при наличии), обозначение номера товара (при наличии);

- страну-изготовителя;

- наименование предприятия-изготовителя, юридический адрес, товарный знак (при наличии);

- отличительные характеристики товара в соответствии с их техническим исполнением (при наличии);

- номер артикула (при наличии);

- количество товара в упаковке;

- дату (месяц, год) изготовления или гарантийный срок годности (при наличии);

- правила использования (при необходимости);

- штриховой код товара (при наличии);

- информацию о сертификации (при наличии).

Хранение должно осуществляться в соответствии с требованиями, предъявляемыми к данной категории товара.

Транспортировка товара должна осуществляться любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Место поставки товара:

Поставка товара должна быть осуществлена в Республике Башкортостан, по направлениям Отделения Фонда пенсионного и социального страхования Российской Федерации по Республике Башкортостан в соответствии с программами реабилитации, в пунктах выдачи товара или при необходимости до места жительства Получателей технических средств реабилитации на условиях DDР.

В целях удобства Получателей осуществлять выдачу товара в пунктах выдачи товара, максимально приближенных к месту жительства Получателей, используя для этого филиалы, представительства, обособленные подразделения Поставщика (соисполнителя), в оборудованных для этого кабинетах (рабочих местах) в районах Республики Башкортостан.

Срок поставки товара:

С даты получения от Заказчика реестра Получателей Товара до 01.08.2024 должно быть поставлено 100% общего объема товаров.

При этом срок обеспечения Получателя товаром серийного производства не может превышать 30 календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.

Поставщик гарантирует, что товар передается свободным от прав третьих лиц и не является предметом залога, ареста или иного обременения.