**Описание объекта закупки в соответствии со** [**статьей 33**](https://mobileonline.garant.ru/#/document/70353464/entry/33) **Федерального закона от 5 апреля 2013 г.
№ 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»**

**ЗКЭФ.40/23**

**Наименование объекта закупки:** На выполнение работ по обеспечению в 2023 году экзопротезами молочной железы

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Кол-во, шт. |
| **Экзопротез молочной железы** | Экзопротез молочной железы должен быть предназначен для восполнения отсутствующих тканей молочной железы, мягких тканей грудной клетки и подмышечной области. Экзопротез молочной железы должен поставляться в комплекте: -экзопротез молочной железы (далее-ЭПМЖ), должен изготавливаться из медицинского силикона, должен быть покрыт матирующей пленкой, должен быть телесного цвета. Должен выпускаться в левом, правом, а также в симметричном исполнении и должен иметь размерный ряд от 0 до 12; -чехлы трикотажные (2 шт), должны быть изготовлены из хлопчатобумажного трикотажа, должны предохранять ЭПМЖ от внешних воздействий; -бюстгальтер (2 шт.), должен быть изготовлен из эластичного полотна, неэластичного кружевного полотна, с втачными карманами из хлопчатобумажного эластичного полотна для фиксации ЭПМЖ, должны быть с эластичными бретелями с регулировкой и застежкой на крючки. | 700 |
| **Итого:** | **700** |

Протезно-ортопедические изделия должны соответствовать требованиям Национального стандарта Российской Федерации ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний»; Национального стандарта Российской Федерации ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний». Межгосударственного стандарта ГОСТISO 10993*-*1*-*2021 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска", Межгосударственного стандарта ГОСТISO10993*-*5*-*2011"Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro", Межгосударственного стандарта ГОСТISO10993*-*10*-*2011 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия". Национального стандарта Российской Федерации ГОСТ Р ИСО 22523-2007 «Протезы конечностей и ортезы наружные. Требования и методы испытаний».

Исполнитель должен изготавливать протезно-ортопедические изделия, удовлетворяющие следующим требованиям:

- не должно создаваться угрозы для жизни и здоровья Получателя, окружающей среды, а также использование протезно-ортопедических изделий не должно причинять вред имуществу получателя при его эксплуатации;

- материалы, применяемые для изготовления протезно-ортопедических изделий, должны быть разрешены к применению на территории Российской Федерации, а также не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, не воздействовать на цвет поверхности, с которой контактируют те или иные детали протезно-ортопедических изделий при его нормальной эксплуатации;

- протезно-ортопедические изделия не должны иметь дефектов, связанных с материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Исполнителя при нормальном использовании в обычных условиях.

Исполнитель должен:

- назначить работника, ответственного за связь с Заказчиком по вопросам выполнения работ и сообщить сведения Заказчику в течение 2 (двух) рабочих дней с даты подписания настоящего контракта, с указанием фамилии, имени, отчества, должности, номера телефона и адреса электронной почты;

- оборудовать помещение (пункты приема Получателей) для выдачи готовых изделий необходимыми приспособлениями для примерки: кушетками, одноразовыми пеленками и т.п;

- не позднее 7 (семи) календарных дней с даты заключения Контракта обеспечить начало работы пунктов приема Получателей, проинформировать Заказчика о месте нахождения и графике работы данных пунктов;

- в пунктах приема Получателей должен осуществляться прием Получателей не менее 5 (пяти) дней в неделю, при этом, время работы пункта должно попадать в интервал с 08:00 до 17:00;

- проход в пункт приема и передвижение по нему должны быть беспрепятственны для инвалидов, в случае необходимости, пункт приема должен быть оборудован пандусами для облегчения передвижения Получателей;

-пункт приема должен иметь туалетные комнаты, оборудованные для посещения инвалидами, со свободным доступом. Максимальное время ожидания Получателей в очереди не должно превышать 20 минут.

- осуществлять выполнение работ в части снятия мерок, примерки, подгонки, других сопутствующих работ, требующих присутствия Получателей, доставки (передачи) Изделий по месту жительства Получателей (Иркутская область, Российской Федерации), либо по согласованию с Получателями в г. Иркутске в организованном пункте (пунктах) приема;

- осуществлять прием Получателей по всем вопросам, связанным с изготовлением и выдачей Изделий, гарантийного ремонта Изделий по месту нахождения пункта (пунктов) приема не менее 3 (трех) дней в неделю.

Упаковка экзопротезов молочной железы обеспечивает защиту от повреждений, порчи, (изнашивания) или загрязнения во время хранения и транспортировки к месту использования по назначению.

**Сроки гарантии** должны быть**:**

- на экзопротез молочной железы - не менее 6 месяцев;

- на бюстгалтер для экзопротеза молочной железы – не менее 3 месяцев;

- на чехол для экзопротеза молочной железы – не менее 3 месяцев.

**Сроки пользования** должны быть**:**

- экзопротез молочной железы - не менее 1 года;

- бюстгалтер для экзопротеза молочной железы – не менее 6 месяцев;

- чехол для экзопротеза молочной железы – не менее 6 месяцев с даты предоставления Получателю.