*Приложение №1 к извещению*

*о проведении закупки*

**Описание объекта закупки**

**Предмет Контракта:** Выполнение работ по обеспечению бюстгальтерами (лифами-креплением) и/или грацией (полуграцией) для фиксации экзопротеза молочной железы.

**ИКЗ**: **24-17106015458710601001-0101-001-3250-323**

**Описание объекта закупки:**

Бюстгальтер (лиф-крепление) и/или грация (полуграция) для фиксации экзопротеза молочной железы предназначен для фиксации экзопротеза молочной железы.

Бюстгальтеры для фиксации экзопротеза молочной железы должны отвечать требованиям национального стандарта Российской Федерации ГОСТР 59439-2021 «Бюстгальтеры и грации для фиксации экзопротеза молочной железы. Классификация, технические требования и методы контроля», а также ГОСТ Р 51632-2021 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний».

Конструкция не должна предусматривать наличие швов в области постмастэктомического дефекта (оперативного вмешательства).

Для удобства использования изделия могут иметь специальные застежки (молнии, ворсовые застежки «контакт», шнуровки), обеспечивающие в застегнутом положении фиксацию экзопротеза.

Изделия не должны подвергаться воздействию растворителей, щелочей и красящих веществ.

В технических условиях на изделие конкретного вида должны быть указаны рекомендации по уходу, содержащие: тип моющего средства; тип стирки (ручная/машинная); особенности сушки и пр., обеспечивающие сохранность основных параметров изделия.

Элементы изделий должны быть изготовлены из материалов, соответствующих требованиям токсикологической безопасности ГОСТ ISO 10993-1-2021, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2021 и требованиям санитарно-химической безопасности по ГОСТ Р 52770-2023.

При изготовлении изделий не допускается применять легковоспламеняющиеся горючие материалы.

На поверхности бюстгальтеров и граций не должно быть складок, сборок, механических повреждений, загрязнений, а также нарушений структуры материалов.

Материалы, крепления бюстгальтеров и граций должны быть работоспособными в течение срока службы.

Материалы, используемые для изготовления бюстгальтеров и граций, должны обеспечивать изменение линейных размеров изделия после первой стирки не более 20 % от их линейных размеров до стирки.

Значения остаточной деформации бюстгальтеров и граций и их деталей до и после стирки должны быть не более 10 %.

**Требования к хранению, транспортировке, маркировке и упаковке**

Транспортирование бюстгальтеров и граций в соответствии с ГОСТ 15150-69 может производиться всеми видами крытого транспорта в соответствии с правилами перевозок, действующими на данном виде транспорта.

Хранение изделий должно производиться на стеллажах в закрытых помещениях в упакованном виде при температуре от 50 С до 250 С и относительной влажности воздуха от 10 % до 80 % с защитой от прямых солнечных лучей. Расстояние хранящихся изделий от отопительных и нагревательных приборов должно быть не менее 1 м.

Маркировка и упаковка готовых изделий — по ГОСТ 10581-91.

Маркировка изделий в дополнение к обязательным требованиям должна содержать следующую информацию;

- вид и массовую долю (процентное содержание) натурального и химического сырья в материале верха и подкладки изделия (отклонения фактических значений не должно превышать ± 5 %),

- символы по уходу за изделием и (или) инструкцию по особенностям ухода за изделием в процессе эксплуатации (при необходимости).

Требования к упаковке изделий, в том числе конкретные способы упаковывания, а также применяемые при этом материалы и тип транспортной тары должны быть указаны предприятием-изготовителем изделий в технической документации конкретного вида.

**Гарантийные обязательства:** Исполнитель должен гарантировать, что протезно-ортопедические изделия являются новыми, и не будут иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Исполнителем при нормальном использовании в обычных условиях.

Установленный срок службы протезно-ортопедических изделий должен соответствовать срокам пользования протезно-ортопедическими изделиями, утвержденным приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 05 марта 2021 г. № 107н «Об утверждении сроков пользования техническими средствами реабилитации, протезами и протезно-ортопедическими изделиями», исчисляемым с даты предоставления его получателю.

1. В случае если сроки службы, установленные изготовителем, превышают сроки пользования протезами, утверждённые приказом Минтруда России, замена таких протезов должна осуществляться отделением Фонда по истечении сроков службы, установленных изготовителем.
2. Срок предоставления гарантии качества на выполненные работы устанавливается с даты подписания Получателем Акта сдачи-приемки работ и должен составлять 6 (шесть) месяцев.

В течение этого срока предприятие-изготовитель должно производить замену или ремонт изделия бесплатно.

1. В случае обнаружения в протезно-ортопедическом изделии недостатка в период гарантийного срока удовлетворить требование Получателя по его ремонту в течение 15 рабочих дней со дня обращения Получателя к Исполнителю либо заменить его в течение 15 рабочих дней с даты его обращения на аналогичное протезно-ортопедическое изделие надлежащего качества, а при необходимости дополнительной проверки качества такого изделия – в течение 20 рабочих дней со дня предъявления одного из указанных требований.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование  изделия | Характеристика работ | Объем работ, шт. | Цена за единицу (шт.)  Руб. |
| Бюстгальтер (лиф-крепление) и/или грация (полуграция) для фиксации экзопротеза молочной железы  КОЗ - 03.28.08.09.21 | Бюстгальтер (лиф-крепление) и/или грация (полуграция) для фиксации экзопротеза молочной железы должен быть предназначен для фиксации экзопротеза молочной железы, изготовлен из хлопчатобумажных и/или эластичных материалов. Регулируемые бретели во всех размерах. Бюстгалтеры больших размеров должны иметь разгружающие расширения, бретели. В конструкции бюстгалтера должны быть предусмотрены карманы или клапаны для крепления экзопротеза к лифу. Изделие должно быть максимальной готовности по типоразмеру на подбор. | 1200 | 904,69 |

1. **Место и условия выполнения работ:** по месту нахождения Исполнителя. Оформление индивидуального заказа и передача протезно-ортопедических изделий маломобильным гражданам осуществляется по месту их жительства (в пределах Тульской области).
2. **Требование к порядку выполненных работ, срок и условия выполнения работ:**
3. Выполнить работы и выдать Получателям изделия в срок, не превышающий 30 (тридцать) календарных дней с даты обращения Получателя с Направлением Заказчика к Исполнителю, но не позднее 01 августа 2024г. (включительно).
4. Обеспечить Получателей строго согласно Реестру Получателей.
5. Выполнение работ должно осуществляться по индивидуальным заказам Получателей в соответствии с Направлениями, выписанными Заказчиком.
6. Не позднее 3 (трех) рабочих дней с даты заключения Контракта письменно предоставить Заказчику информацию об адресах, телефонах, графике работы пунктов выдачи изделий (пунктов приема), организованных в соответствии с приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 30 июля 2015 г. № 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». Установить график работы пунктов выдачи, включая работу в один из выходных дней.
7. Исполнитель обязан начать работу с Получателями, которым Заказчиком выданы Направления на Изделие, принимать все необходимые меры для информирования Получателей (в том числе по месту нахождения Получателя) о необходимости обратиться к Исполнителю с целью оформления заказа на Изделие, проведения и выполнения иных действий, необходимых для начала выполнения работ по обеспечению бюстгальтерами (лифами-креплением) и/или грацией (полуграцией) для фиксации экзопротеза молочной железы для Получателя, не позднее 5 (пяти) рабочих дней после получения Реестра Получателей от Заказчика.
8. Выдача протезно-ортопедических изделий непосредственно Получателям (либо представителям Получателей на основании надлежащим образом оформленных соответствующих документов) производится Исполнителем при предоставлении ими документа, удостоверяющего личность.