**ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ**

1. **Объект закупки:**

Выполнение работ по изготовлению аппаратов и туторов на нижние конечности для обеспечения в 2022 году льготной категории граждан, фактически находящихся в городе Москве

1. **Наименование, характеристики и количество аппаратов и туторов на нижние конечности (далее – Изделие)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Изделия | Характеристики Изделия | Количество штук |
| 1 | 8-09-37 Аппарат на голеностопный сустав | Аппарат на голеностопный сустав должен быть индивидуального изготовления по гипсовому слепку методом вакуумной формовки из термопластичных материалов или блоковки из кожаных материалов. Аппарат должен состоять из: гильзы на голень и гильзы на стопу, соединенных между собой шарнирами, обеспечивающими движение в голеностопном суставе в сагиттальной плоскости. В зависимости от индивидуальной потребности получателя должна иметься возможность изготовление аппарата с унилатеральным расположением шарнира в голеностопном суставе. Голеностопные шарниры должны быть с движением в суставе, или без движения (по назначению врача).Крепление аппарата должно осуществляться с помощью ленты-липучки или кожаных полуфабрикатов. Вид, назначение и конструкция аппарата должны определяться врачом-ортопедом. | 29 |
| 2 | 8-09-42 Аппарат на всю ногу | Аппарат на всю ногу должен изготавливается методом вакуумной формовки по индивидуальному гипсовому слепку из термопластичных материалов или блоковки из кожаных материалов или по нижней конечности из текстильных материалов, с применением (по медицинским показаниям) стальных или облегченных алюминиевых или пластиковых полуфабрикатов, в том числе при значительном укорочении конечности (более 8 см). Аппарат должен представлять собой следующую конструкцию: гильза бедра, голени и ложемент стопы, соединенные шинами с шарнирами.В зависимости от индивидуальных показаний должны применяться свободные или замковые коленные шарниры. Голеностопные шарниры должны быть с движением в суставе или без движения. Крепление аппарата должно осуществляться при помощи ленты-липучки или кожаных полуфабрикатов. Вид, назначение и конструкция аппарата должны определяться врачом-ортопедом. | 15 |
| 3 | 8-09-43 Аппарат на нижние конечности и туловище (ортез) | Аппарат на нижние конечности и туловище должен изготавливается методом вакуумной формовки по индивидуальному гипсовому слепку из термопластичных материалов с применением (по медицинским показаниям) стальных или облегченных алюминиевых полуфабрикатов.Аппарат должен представляет собой конструкцию, состоящую из двух аппаратов на всю ногу, соединённых с полукорсетом тазобедренными шарнирами. Коленные и тазобедренные шарниры должны быть свободного хода или замковыми (по медицинским показаниям). Голеностопные шарниры должны быть с движением в суставе или без движения (по медицинским показаниям).Конструкция ложемента стопы должна позволять использовать стандартную для ношения обувь. Крепление аппарата должно осуществляться при помощи ленты-липучки или кожаных полуфабрикатов. Вид, назначение и конструкция аппарата должны определяться врачом-ортопедом. | 8 |
| 4 | 8-09-49 Тутор на голеностопный сустав | Тутор на голеностопный сустав должен быть индивидуального изготовления (по гипсовому слепку) из термопластичного материала или по нижней конечности из текстильного материала. Крепление тутора должно осуществляться при помощи шнуровки или ленты-липучки (по согласованию с получателем). Вид, назначение и конструкция тутора определяются врачом-ортопедом предприятия-изготовителя. | 38 |
| 5 | 8-09-52 Тутор на тазобедренный сустав | Тутор на тазобедренный сустав должен предназначаться для постоянного ношения в лечебно-профилактических целях для обеспечения стабилизации и контроля положения тазобедренного сустава.Тутор должен быть индивидуального изготовления в виде цельного изделия без шарнирных соединений. Тутор должен состоять из гильзы и крепления.Гильза должна быть индивидуального изготовления по слепку с конечности получателя и должна состоять из основного и вспомогательного слоёв. Основной слой должен быть изготовлен из термопластичных материалов. Вспомогательный (смягчающий) слой должен быть изготовлен из вспененных материалов (в зависимости от потребности получателя) с возможностью санитарной обработки.Вспомогательный слой должен быть представлен фрагментарно или отсутствовать (в зависимости от потребности получателя). Крепление гильзы тутора должно быть индивидуальное. | 2 |
| 6 | 8-09-54 Тутор на всю ногу | Тутор на всю ногу должен предназначаться для постоянного ношения в лечебно-профилактических целях для обеспечения стабилизации и контроля коленного, голеностопного суставов.Тутор должен быть индивидуального изготовления в виде цельного изделия без шарнирных соединений.Тутор должен состоять из гильзы и крепления.Гильза должна быть индивидуального изготовления по слепку с конечности получателя и должна состоять из основного и вспомогательного слоёв. Основной слой должен быть изготовлен из термопластичных материалов. Вспомогательный (смягчающий) слой должен быть изготовлен из вспененных материалов с возможностью санитарной обработки. Вспомогательный слой должен быть представлен фрагментарно или отсутствовать (в зависимости от потребности получателя).Крепление гильзы тутора должно быть индивидуальное. | 18 |
| **Итого** | **110** |

*\*Наименование указывается по классификации, утвержденной приказом Министерства труда и социальной защиты от 13.02.2018 № 86н «Об утверждении классификации технических средств реабилитации (изделий) в рамках федерального перечня реабилитационных мероприятий, технических средств реабилитации и услуг, предоставляемых инвалиду, утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 30 декабря 2005 г. № 2347-Р».*

|  |
| --- |
| 1. **Срок действия контракта**
 |
| С даты заключения государственного контракта по 30.12.2022 |
| 1. **Срок выполнения работ**
 |
| Выполнение работ по изготовлению Изделий для обеспечения льготной категории граждан, фактически находящихся в городе Москве (далее - Получатель), должно производиться в период действия государственного контракта в срок не более 60 календарных дней с момента предоставления Получателем исполнителю направления, выданного Заказчиком по форме утвержденной приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 21.08.2008 № 439н «Об утверждении форм уведомления о постановке на учет по обеспечению техническими средствами реабилитации, протезами, протезно-ортопедическими изделиями, направления на их получение либо изготовление, специального талона и именного направления для бесплатного получения проездных документов для проезда к месту нахождения организации, обеспечивающей техническими средствами реабилитации, протезами, протезно-ортопедическими изделиями» (далее - Направление на изготовление Изделия), но не позднее 20.12.2022, включительно. |
| 1. **Условия и порядок выполнения работ**
 |
| Наименование, количество, характеристики Изделий, необходимых к изготовлению, указаны в пункте 2 настоящего описания объекта закупки.Заказчик предоставляет поставщику реестр Получателей Изделий, которым Заказчик выдал Направление на изготовление Изделия. Выполнение работ по изготовлению Изделия должно осуществляться исполнителем после предоставления Получателем следующих документов:- паспорта Получателя;- Направления на изготовление Изделия.Выполнение работ по изготовлению Изделия должен включать:- прием и осмотр Получателя соответствующими специалистами в городе Москве в стационарных пунктах, организованных исполнителем и удовлетворяющих установленным требованиям по обеспечению условий доступности для инвалидов;- индивидуальное изготовление Изделия в соответствии с антропометрическими показателями Получателя;- передачу Изделия Получателю в стационарном пункте, организованном исполнителем и удовлетворяющем установленным требованиям по обеспечению условий доступности для инвалидов, или доставку изготовленного Изделия по адресу фактического проживания Получателя в городе Москве в случае невозможности по состоянию здоровья его приезда в пункт выдачи (только по согласованию с Получателем);- ремонт или замену Изделия в период гарантийного срока эксплуатации Изделия; - консультативно-практическую помощь по пользованию Изделием.Прием Получателя врачами-специалистами должен осуществляться при наличии у исполнителя или соисполнителя по контракту действующей лицензии на осуществление медицинской деятельности, выданной в соответствии с требованиями действующего законодательства Российской Федерации.Передача изготовленного Изделия Получателю должна осуществляться в городе Москве, в стационарном пункте выдачи, организованном исполнителем, в соответствии с приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 30.07.2015 № 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» или должна осуществляться адресная доставка Изделия Получателю в городе Москве в случае невозможности, по состоянию здоровья, его приезда в пункт выдачи (по заявлению Получателя).В результате передачи изготовленного Изделия Получателю, исполнителем и Получателем (представителем Получателя) должен подписываться акт приемки Изделия Получателем в 3-х экземплярах (по одному экземпляру Заказчику, Получателю и исполнителю).В результате выполненных работ исполнитель должен предоставить Заказчику:- акт приемки Изделия Получателем (оригинал);- отрывной талон к Направлению на изготовление Изделия.В случае отказа и(или) невозможности приемки Получателем изготовленного Изделия исполнитель в срок не более 3 рабочих дней со дня получения такого отказа должен предоставить данную информацию Заказчику с обязательным приложением подтверждающих документов и указанием причин такого отказа и(или) невозможности приемки.Изготовленные Изделия должны соответствовать: - ГОСТ Р 52878-2021 «Туторы на верхние и нижние конечности. Технические требования и методы испытаний»;- ГОСТ Р 53346-2021 «Узлы ортопедических аппаратов на нижние конечности. Технические требования и методы испытаний.» |
| 1. **Требования к гарантийному сроку и сервисной службе**
 |
| Гарантийный срок на изготовленное Изделие устанавливается предприятием-изготовителем и должен быть не менее срока пользования, установленного 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».Гарантийный срок на изготовленное Изделие должен исчисляться с момента передачи Изделия Получателю и подписания Получателем акта приемки Изделия. Исполнитель одновременно с Изделием должен передать Получателю документ, информирующий о гарантийных обязательствах предприятия-изготовителя.Здания и помещения, где осуществляется прием Получателя по поводу гарантийного ремонта Изделия, должны быть оборудованы с учетом установленных требований доступности для инвалидов.В случае обращения Получателя за услугами по гарантийному ремонту Изделия, исполнитель должен обеспечить (организовать):- прием Получателя необходимыми специалистами для диагностики состояния опорно-двигательного аппарата, определения характера и степени поломки (деформации, износа) Изделия с оформлением в тот же день соответствующего заключения и заказа-наряда на ремонт Изделия; - определение объема необходимого гарантийного ремонта и сроков такого ремонта;- выезд соответствующих специалистов по месту фактического пребывания (проживания) Получателя в городе Москве для определения характера, степени поломки (деформации, износа) Изделия в случае невозможности (по медицинским показаниям) прибытия Получателя в пункт приема. |
| 1. **Условия и порядок оплаты**
 |
| Оплата осуществляется Заказчиком по факту выполненных работ на основании выставленного исполнителем счета в течение 7 рабочих дней с даты подписания Заказчиком документа о приемке.Авансирование не предусмотрено.В цену должны включаться все расходы исполнителя, связанные с исполнением обязательств по контракту, включая адресную доставку Изделия Получателю (по заявлению Получателя), а также все обязательные платежи, предусмотренные действующим законодательством Российской Федерации.НДС не облагается (постановление Правительства Российской Федерации от 30.09.2015 № 1042 «Об утверждении перечня медицинских товаров, реализация которых на территории Российской Федерации и ввоз которых на территорию Российской Федерации и иные территории, находящиеся под ее юрисдикцией, не подлежат обложению (освобождаются от обложения) налогом на добавленную стоимость»). |