**ОПИСАНИЕ ОБЪЕКТА ЗАКУПКИ**

1. **Объект закупки:**

Выполнение работ по индивидуальному изготовлению модульных протезов бедра для обеспечения в 2022 году застрахованных лиц, пострадавших в результате несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний.

1. **Перечень, характеристики и количество модульных протезов бедра (далее - Изделие):**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование Изделия\* | Характеристики Изделия | Количество штук |
| 1 | 8-07-10 Протез бедра модульный, в том числе при врожденном недоразвитии*(с углом сгибания коленного шарнира 170 градусов)* | Протез бедра модульный, в том числе при врожденном недоразвитии, должен иметь:- постоянную приемную гильзу индивидуального изготовленная по слепку с культи получателя (одна пробная гильза) из литьевого слоистого пластика на основе акриловых смол с армированием углерукавом;- мягкостенную внутреннюю гильзу из вспененного полимера;- коленный шарнир многоосный с пневматическим управлением фазой переноса, с раздельной регулировкой сопротивлений сгибания и разгибания для индивидуальной настройки скорости ходьбы, с углом сгибания 170 градусов, с высокой подкосоустойчивостью за счет полицентрической кинематики и выноса оси;- стопу углепластиковую, состоящую из соединенных сдвоенных пружинных элементов, обеспечивающих естественную походку, снижающих нагрузку на здоровую конечность;- формообразующую часть косметической облицовки модульную из вспененного пенополиуретана.Косметическое покрытие облицовки должно быть в виде ортопедических чулок телесного цвета.Регулировочно-соединительные устройства протеза должны соответствовать весу получателя.Крепление протеза должно быть вакуумно-мышечное с дополнительным креплением с использование бедренного бандажа. Гарантийный срок - не менее 24 месяцев с даты передачи протеза получателю | 1 |
| 2 | 8-07-10 Протез бедра модульный, в том числе при врожденном недоразвитии*(с углом сгибания коленного шарнира 150 градусов)* | Протез бедра модульный, в том числе при врожденном недоразвитии, должен иметь:- постоянную приёмную гильзу индивидуального изготовления по слепку с культи получателя (одна пробная гильза) из литьевого слоистого пластика на основе акриловых смол с армированием углерукавом;- вкладной элемент - чехол полимерный, крепление чехла к протезу должно осуществляется с использованием специального проксимального и дистального соединения между гильзой и чехлом для обеспечения значительного снижения поршневых и вращательных движений культи в гильзе;- коленный шарнир многоосный с пневматическим управлением фазой переноса, с раздельной регулировкой сопротивлений сгибания и разгибания, индивидуальной настройкой скорости ходьбы, с углом сгибания 150 градусов, с высокой подкосоустойчивостью за счет полицентрической кинематики и выноса оси; - стопу углепластиковую, состоящую из соединенных сдвоенных пружинных элементов, обеспечивающих естественную походку и снижение нагрузки на здоровую конечность;- поворотное регулировочно-соединительного устройство, обеспечивающее поворот согнутой в колене искусственной голени относительно гильзы бедра (для обеспечения самообслуживания пациента);- формообразующую часть косметической облицовки модульную из вспененного пенополиуретана.Косметическое покрытие облицовки должно быть в виде перлоновых чулок. Регулировочно-соединительные устройства протеза должны соответствовать весу получателя.Гарантийный срок - не менее 24 месяцев с даты передачи протеза получателю | 1 |
|  |  |  | 2 |

*\*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**
 |
| Не более 30 календарных дней с момента предоставления застрахованными лицами, пострадавшими в результате несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний (далее – Получатель) 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).  |
| 1. **Условия и порядок выполнения работ**
 |
| Перечень, количество, характеристики Изделий, необходимых к изготовлению, а также комплектность указаны в пункте 2 настоящего описания объекта закупки.Комплектующие изделия, используемые при изготовлении Изделий, должны быть новым (не должны быть в употреблении, ремонте, не должны быть восстановлены, должна быть исключена замена составных частей или восстановление их потребительских свойств).Сырье и материалы, используемые при изготовлении Изделия, а также готовое Изделие, передаваемое Получателю, должны быть надлежащего качества, разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.Выполнение работ по изготовлению Изделия должно осуществляться исполнителем в соответствии с предоставленным Заказчиком реестром Получателей Изделий, которым было выдано Направление на изготовление Изделия, на основании предоставленных Получателем:- паспорта Получателя;- Направления на изготовление Изделия.Выполнение работ по изготовлению Изделия должно включать:- прием, осмотр и обмеры Получателя соответствующими специалистами в городе Москве в стационарном пункте, удовлетворяющем требованиям по обеспечению условий доступности для инвалидов;- индивидуальное изготовление Изделия;- передачу Изделия Получателю в городе Москве в стационарном пункте, удовлетворяющем требованиям по обеспечению условий доступности для инвалидов, или доставку изготовленных Изделий по адресу фактического нахождения (проживания) Получателя в городе Москве и Московской области в случае невозможности по состоянию здоровья его приезда в пункт выдачи (по заявлению Получателя);- ремонт Изделия в период гарантийного срока эксплуатации; - консультативно-практическую помощь по использованию Изделием.Исполнитель одновременно с Изделием должен передать Получателю документ, информирующий о гарантийных обязательствах протезно-ортопедического предприятия на изготовленное Изделие.Прием Получателя врачами-специалистами должен осуществляться при наличии у исполнителя или соисполнителя по контракту соответствующей действующей лицензии на осуществление медицинской деятельности, выданной в соответствии с требованиями действующего законодательства Российской Федерации.В результате передачи изготовленного Изделия Получателю, исполнителем и Получателем (представителем Получателя) подписывается акт приемки Изделия Получателем, который должен составляться в 3-х экземплярах по одному экземпляру Заказчику, Получателю (представителю Получателя)) и исполнителю.В результате выполненных работ исполнитель должен предоставить Заказчику:- акт приемки Изделий Получателями (оригинал);- отрывной талон к Направлению на изготовление Изделий.В случае отказа и(или) невозможности приемки Получателем (представителем Получателя) 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 53869-2021 «Протезы нижних конечностей. Технические требования»;- ГОСТ Р 51191-2019 «Узлы протезов нижних конечностей. 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».Изделие должно быть ремонтнопригодно в течение всего срока службы.Гарантийный срок должен исчисляться с момента передачи Изделия Получателю и подписания Получателем акта приемки Изделия.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 и Московской области для определения характера, степени поломки (деформации, износа) Изделия в случае невозможности (по медицинским показаниям) прибытия Получателя в пункт приема (по заявлению Получателя). |
| 1. **Условия и порядок оплаты**
 |
| Оплата осуществляется Заказчиком по факту выполненных работ на основании счета в течение 7 рабочих дней с даты подписания Заказчиком документа о приемке.В цену должны включаться все расходы исполнителя, связанные с исполнением обязательств по контракту, включая адресную доставку Изделия Получателю (в случае необходимости), а также все обязательные платежи, предусмотренные действующим законодательством Российской Федерации.НДС не облагается в соответствии с постановлением 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»). |