

TEHNILINE KIRJELDUS**„Proteesid ja abivahendid“ (306237)****1. ÜLDINE**

- 1.1. Hankemenetluse tulemusel sõlmitavate lepingute alusel hüvitatakse proteesid ja abivahendid eelkõige teenistusülesannete täitmisel vigastada saanud Kaitseväe tegevväelastele, kui ka teenistusest vabastatutele ning vajadusel ka teistele Kaitseministeeriumi valitsemisala teenistujatele (edaspidi abivajaja). Hüvitamisel lähtutakse Kaitseministri 29.06.2016 määrusest nr 11 „Psühholoogilise abi ja sotsiaalteenuse tagamine ning töövõimetuse või puudega seotud lisakulu katmise tingimused, kord ja ulatus“.
- 1.2. Proteesid soetatakse üldjuhul vastavalt sotsiaalkaitseministri 21.12.2015 vastu võetud määruse nr 74 „Abivahendite loetelu, abivahendite eest maksmise kohustuse riigi poolt ülevõtmise otsustamise ja erandite tegemise tingimused ja kord ning abivahendi kaardi andmed“ kehtiva redaktsiooni alusel. Peamised soetatavad tooted on toodud nimetatud määruse lisas olevas abivahendite loetelus. Lähtuvalt juhtumikorraldusest ja abivajaja vigastusest võib esineda vajadus soetada ka teisi toote liike, mida ei ole nimetatud määru-ses toodud, sellisel juhul lepitakse abivahendi soetamise detailid kokku tellimuse esitamisel.
- 1.3. Ortoosid, ortopeedilised tallatoed ja teised abivahendid soetatakse üldjuhul vastavalt tervise- ja tööministri 12.12.2022 vastu võetud määruse nr 86 „Tervisekassa meditsiiniseadmete loetelu ja meditsiiniseadmete eest tasu maksmise kohustuse ülevõtmise kord“ kehtiva redaktsiooni alusel.
- 1.4. Tootjapoolse kvaliteedi tagamisel peab olema järgitud kvaliteedijuhtimissüsteemi ISO 9000, või samaväärseid, standardeid.

2. I OSA – PROTEESID

- 2.1. Protees on toode, mis asendab inimese keha jäset, mille abil on võimalik ennetada tekkinud kahjustuse või puude süvenemist, kompenseerida kahjustusest või puudest tingitud funktsioonihäiret, parandada või säilitada füüsilist ja sotsiaalset iseseisvust ning tegevus- ja töövõimet. Toode on individuaalne ja kavandatakse vastavalt abivajaja vajadustele.
- 2.2. Hanke toimumisele eelneval perioodil on olnud enim ostetavateks proteesideks alajäsemeproteesid, sääreproteesid vähemalt aktiivsusgrupp III, põlve- ja reieproteesid vähemalt aktiivsusgrupp III, hülsid, käeosade proteesid (sõrme-proteesid).
- 2.3. Proteesid valmistatakse vastavalt tellimusele, iga abivajaja jaoks individuaalselt, arvestades tema vajadusi ja füüsilist eripära (elustiil, aktiivsuse tase, kaal jne).
- 2.4. Proteeside kavandamisel tuleb abivajajat informeerida võimalusest proteesi valmistamisel kasutada erineva aktiivsustasemega proteesikomponente. Koos abivajajaga otsustatakse millisele aktiivsustasemele peab protees vastama. Proteesi kavandamine fikseeritakse pakkuja mõõdulehel.
- 2.5. Proteeside valmistamisel tuleb lähtuda põhimõttest, et abivajajale oleks tagatud parim võimalik toode, kindlustamaks tema iseseisev toimetulek ja maksimaalne töövõime. Arvestada tuleb abivajaja enda soove ja muid objektiivseid asjaolusid (näiteks abivajaja eelnev proteesivalmistamise kogemus konkreetses ettevõttes), mis peavad olema enne lõplikku tellimuse töösse panemist kooskõlastatud ostja poolse kontaktisikuga Kadri Soots, tel 5193 7119, 717 4965, e-post kadri.soots@mil.ee, kui ei lepita eelnevalt kokku teisiti.
- 2.6. Proteeside valmistamiseks kasutatavad materjalid peavad olema ohutud.

- 2.7. Pakkuja peab tagama abivajajatele tasuta konsultatsiooni veendumaks, et soovitud protees vastab kliendi vajadustele.
- 2.8. Pakkuja on kohustatud sobitama ja kohandama proteesid vastavalt abivajajate individuaalsetele eripäradele.
- 2.9. Valminud proteesid peavad olema markeeritud unikaalsete seerianumbritega. Seerianumbrid on kantud ortopeediliste abivahendite komponentide tootja andmebaasi, millele peab pakkuja omama juurdepääsu. Seerianumbrite põhjal on võimalik jälgida proteesi väljastamise aega, garantii- ning hoolduste läbiviimise aega.
- 2.10. Pakkuja peab tagama proteeside üleandmisel selle kasutamise koolituse ja esmase juhendamise.
- 2.11. Pakkuja on kohustatud abivajajatele selgitama õigeid ja eesmärgipäraseid proteeside kasutamise ja hooldamise tingimusi ning võimalikke ohutingimusi.
- 2.12. Proteesid peavad vastama meditsiiniseadme direktiivis 93/42/EMÜ, meditsiiniseadme seaduses ning selle alusel kehtestatud õigusaktides esitatud nõudmistele.
- 2.13. Pakkuja peab tagama müüdüd proteeside nõuetekohase korralise hoolduse ja vajaminevad varu- ja kuluvahendid, mis kuuluvad eraldi tasustamisele, kui tellimuses ei ole kokku lepitud teisiti.
- 2.14. Pakkuja on kohustatud jälgima müüdüd proteeside garantii- ja korralise hoolduse aegu ning teavitama abivajajat sellest, et tagada proteeside õigeaegne hooldus.
- 2.15. Üldjuhul on proteeside kasutuseaks 6 aastat, kasutusea täpsemaks hindamiseks on tellijal õigus kaasata kolmanda osapoole eksperte, veendumaks kas proteeside edasine kasutamine on võimalik või mitte.