Приложение № 1

 к Извещению

**Описание объекта закупки**

Техническое задание

(Функциональные, качественные, технические характеристики объекта закупки)

Поставка слуховых аппаратов

Срок поставки: до 30.06.2024 года

Место поставки: Российская Федерация, Республика Коми: по месту жительства Получателя или в пункте выдачи Товара.

Начальная (максимальная) цена контракта: 2 632 772 руб. 80 коп.

ОКПД2: 26.60.14.120

КТРУ: 26.60.14.120.00000004

Упаковка должна производится в соответствии с ГОСТ 15846-2002 «Продукция, отправляемая в районы крайнего севера и приравненные к ним местности. Упаковка. Маркировка. Транспортирование и Хранение».

Товар должен соответствовать требованиям стандарта ГОСТ 31214-2016 «Изделия медицинские. Требования к образцам и документации, представляемым на токсикологические, санитарно-химические исследования, испытания на стерильность и пирогенность».

Товар должен соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска».

Товар должен соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro».

Товар должен соответствовать требованиям стандартов серии ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия».

Товар должен соответствовать требованиям стандарта серии ГОСТ Р 51024-2012 «Национальный стандарт Российской Федерации. Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний».

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование Товара1 | Наименование товара, описание функциональных и технических характеристик | Кол-во, штук |
| Слуховой аппарат цифровой заушный сверхмощный17-01-05КТРУ226.60.14.120.00000004 | Слуховой аппарат цифровой заушный сверхмощный - медицинское изделие, применяемое в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с принадлежностями, необходимыми для применения изделия по назначению, предназначенные производителем для медицинской реабилитации заболеваний, восстановления, замещения физиологических функций организма – должен иметь:**Требования к техническим характеристикам объекта закупки:**Максимальный выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 140 дБ\*;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее 80 дБ\*;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,1 – 6,1 кГц\*;Индукционная катушка;Кнопка переключения программ прослушивания;Регулятор усиления;**Требования к функциональным и потребительским свойствам объекта закупки:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с разбиением воспроизводимого диапазона частот на не менее чем 6 частотных каналов\*;Количество акустических программ прослушивания - не менее 3\*;Изменять чувствительность микрофона в зависимости от направления прихода звуковой волны;Автоматически выбирать предпочтительный вариант чувствительности микрофона в зависимости от пользовательской окружающей акустической обстановки;Изменять интенсивность подавления шума в зависимости от уровня и типа шумового звука;Подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении; Автоматически анализировать звуковую обстановку и устанавливать соответствующие ей оптимальные параметры работы слухового аппарата;Подавлять шум ветра в случае его возникновения;Информировать пользователя предупредительными звуковыми сигналами при разряде элементов питания и изменении режима работы слухового аппарата; Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата. | 50 |
| Слуховой аппарат цифровой заушный мощный17-01-06КТРУ226.60.14.120.00000004 | Слуховой аппарат цифровой заушный мощный - медицинское изделие, применяемое в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с принадлежностями, необходимыми для применения изделия по назначению, предназначенные производителем для медицинской реабилитации заболеваний, восстановления, замещения физиологических функций организма – должен иметь:**Требования к техническим характеристикам объекта закупки:**Максимальный выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 133 дБ\*;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее 65 дБ\*;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,1 – 6,1 кГц\*;* Индукционная катушка;
* Кнопка переключения программ прослушивания;
* Регулятор усиления;

**Требования к функциональным и потребительским характеристикам объекта закупки:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с выделением не менее чем 6 каналов\*; Количество акустических программ прослушивания - не менее 2\*;Автоматически регулировать интенсивные звуки во всём частотном диапазоне по выходу слухового аппарата;Подавлять шумы низкого уровня;Информировать пользователя предупредительными звуковыми сигналами при разряде элементов питания и изменении режима работы слухового аппарата;Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата. | 130 |
| Слуховой аппарат цифровой заушный средней мощности17-01-07КТРУ226.60.14.120.00000004 | Слуховой аппарат цифровой заушный средней мощности - медицинское изделие, применяемое в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с принадлежностями, необходимыми для применения изделия по назначению, предназначенные производителем для медицинской реабилитации заболеваний, восстановления, замещения физиологических функций организма – должен иметь:**Требования к техническим характеристикам объекта закупки:**Максимальный выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 123 дБ\*;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее50 дБ\*;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,1– 6,1 кГц\*;* Индукционная катушка;
* Кнопка переключения программ прослушивания;
* Регулятор усиления;

**Требования к функциональным и потребительским характеристикам объекта закупки:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с выделением не менее чем 6 каналов\*; Количество акустических программ прослушивания - не менее 2\*;Изменять чувствительность микрофона в зависимости от направления прихода звуковой волны;Изменять интенсивность подавления шума в зависимости от уровня и типа шумового звука;Подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении;Обнаруживать и ослаблять импульсные звуки без снижения разборчивости речи;Обнаруживать и дополнительно усиливать речь слабой и средней интенсивности;Информировать пользователя предупредительными звуковыми сигналами при разряде элементов питания и изменении режима работы слухового аппарата; Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата. | 35 |
|  |  | 215 |

Гарантийный срок 12 месяцев со дня подписания Получателем акта приема-передачи Товара или получения Товара Получателем посредством службы доставки (почтовым отправлением).

 ¹ В соответствии с Федеральным законом от 24.11.1995 № 181-ФЗ «О социальной защите инвалидов в Российской Федерации» обеспечение инвалидов техническими средствами реабилитации осуществляется территориальными органами Фонда на основании индивидуальных программ реабилитации или абилитации инвалидов, разрабатываемых федеральными учреждениями медико-социальной экспертизы и определяется Правилами обеспечения инвалидов техническими средствами реабилитации и отдельных категорий граждан из числа ветеранов протезами (кроме зубных протезов), протезно-ортопедическими изделиями, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 07.04.2008 № 240. Наименование изделия определено на основании Приказа Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации 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 30.12.2005 № 2347-р».

2В соответствии с Постановлением Правительства РФ от 08.02.2017 № 145 (ред. от 12.04.2018) «Об утверждении Правил формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правил использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» Заказчики обязаны применять информацию, включенную в позицию каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

**Обязательные требования к организации и режиму работы пунктов выдачи:**

Поставщик должен организовать в день, следующий за днем заключения Контракта, пункт выдачи в городе Сыктывкаре и уведомить Заказчика о фактическом открытии пункта выдачи и начале работы посредством почтовой, факсимильной связи или посредством электронной почты.

Пункт должен находиться в отапливаемом помещении на первом этаже, иметь места для ожидания и оформления документов. Расстояние до здания, в котором расположено помещение пункта выдачи, от остановки общественного транспорта не должно превышать 500 метров. Режим работы пункта: не менее 8 часов в будни и в один выходной день в неделю.

 Поставщик не позднее одного рабочего дня с даты организации пункта выдачи Товара должен предоставить Заказчику информацию об адресе, телефонах и графике работы пункта выдачи путем направления сообщения посредством электронной почты и почтовой связи.

Главный специалист

- эксперт отдела контроля предоставления М.А. Карманов технических средств

реабилитации и санаторно – курортного лечения