Приложение № 1

к Извещению

**Описание объекта закупки**

(Функциональные, качественные, технические характеристики объекта закупки)

Поставка инвалидам слуховых аппаратов

Срок поставки: до 01.11.2023 года

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

Начальная (максимальная) цена контракта: 2 226 922 руб. 50 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».

При использовании Товара по назначению не должно быть угрозы для жизни и здоровья потребителя, окружающей среды, использование Товара по назначению не должны причинять вред имуществу потребителя при его эксплуатации. Материалы, применяемые для изготовления Товара, не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, не воздействуют на цвет поверхности, с которой контактируют те или иные детали изделия при его нормальной эксплуатации ГОСТ Р 52770-2016.

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 0,2 – 4,8 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 | 40 |
| 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 0,2 – 4,5 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 2 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. | 90 |
| 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 менее 50 дБ\*;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,2 – 5,5 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 2 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. | 50 |
|  |  | 180 |

Гарантийный срок Товара составляет 12 (двенадцать) 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.