Техническое задание

На поставку слуховых аппаратов для обеспечения инвалидов в 2023 году.

1. Требования к количеству.

Количество поставляемых слуховых аппаратов: без определенного объема.

Максимальное значение цены контракта 6 500 000 руб.

2. Требования к Товару.

Товар должен отвечать требованиям действующих ГОСТов и (или) ТУ, относящимся к показателям описываемого объекта закупки.

Товар должен быть надлежащего качества, не иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Исполнителя при нормальном использовании в обычных условиях эксплуатации.

Выдаваемый Товар должен быть новым (не бывшими в употреблении, не прошедшими ремонт, в том числе восстановление, замену составных частей, восстановление потребительских свойств).

Гарантийный срок составляет не менее 12 месяцев с даты поставки Товара Получателю.

Требования к техническим характеристикам

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | КТРУ и Наименование | Наименование (приказ Минтруда России от 13.02.2018 N 86н) | Наименование Товара | Технические и функциональные характеристики Товара | Требованиео соответствиидействующимГОСТам |
| 1 | 26.60.14.120-00000004- Аппарат слуховой заушный воздушной проводимости | 17-01-05Слуховой аппарат цифровой заушный сверхмощный | Слуховой аппарат цифровой заушный сверхмощный | 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 следующие характеристики:**Технические характеристики:**Максимальный ВУЗД 90: не менее 141дБ (включительно).Максимальное усиление: не менее 82 дБ (включительно).Функция шумоподавление: наличие.Многопрограммность (более двух): наличие.Многоканальность (более двух) либо бесканальность: наличие.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя и с использованием специального программного обеспечения.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | ГОСТ Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» (Раздел 7, 8, 11,12);ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний»ГОСТ Р 51407-99 «Совместимость технических средств электромагнитная. Слуховые аппараты. Требования и методы испытаний»;ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 «Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей»;ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний |
| 2 | 26.60.14.120-00000004- Аппарат слуховой заушный воздушной проводимости | 17-01-06Слуховой аппарат цифровой заушный мощный | Слуховой аппарат цифровой заушный мощный | 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 следующие характеристики:**Технические характеристики:**Максимальный ВУЗД 90: не менее 130 дБ (включительно).Максимальное усиление: не менее 70 дБ (включительно).Функция шумоподавление: наличие.Многопрограммность (более двух): наличие.Многоканальность (более двух) либо бесканальность: наличие.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя и с использованием специального программного обеспечения.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | ГОСТ Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» (Раздел 7, 8, 11,12);ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний»;ГОСТ Р 51407-99 «Совместимость технических средств электромагнитная. Слуховые аппараты. Требования и методы испытаний»;ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 «Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей»;ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний |
| 3 | 26.60.14.120-00000004- Аппарат слуховой заушный воздушной проводимости | 17-01-07Слуховой аппарат цифровой заушный средней мощности | Слуховой аппарат цифровой заушный средней мощности | 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 следующие характеристики:**Технические характеристики:**Максимальный ВУЗД 90: не менее 124 дБ (включительно).Максимальное усиление: не менее 55 дБ (включительно).Функция шумоподавление: наличие.Многопрограммность (более двух): наличие.Многоканальность (более двух) либо бесканальность: наличие.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя и с использованием специального программного обеспечения.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | ГОСТ Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» (Раздел 7, 8, 11,12);ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний»;ГОСТ Р 51407-99 «Совместимость технических средств электромагнитная. Слуховые аппараты. Требования и методы испытаний»;ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 «Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей»;ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний |
| 4 | 26.60.14.120-00000004- Аппарат слуховой заушный воздушной проводимости | 17-01-08Слуховой аппарат цифровой заушный слабой мощности | Слуховой аппарат цифровой заушный слабой мощности | Слуховой аппарат цифровой заушный слабой 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 следующие характеристики:Максимальный ВУЗД 90: должен быть не менее 120 дБМаксимальное акустическое усиление: не менее 45 дБДиапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,1 – 7,5 кГцИндукционная катушка – наличие;Кнопка переключения программ прослушивания – наличие;**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя и с использованием специального программного обеспечения.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | ГОСТ Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» (Раздел 7, 8, 11,12);ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний»;ГОСТ Р 51407-99 «Совместимость технических средств электромагнитная. Слуховые аппараты. Требования и методы испытаний»;ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 «Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей»;ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний |
|  | 26.60.14.120-00000004- Аппарат слуховой заушный воздушной проводимости | 17-01-01Слуховой аппарат аналоговый заушный сверхмощный | Слуховой аппарат аналоговый заушный сверхмощный | Слуховой аппарат аналоговый 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.Требования к техническим характеристикам объекта закупки:Максимальный выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): не менее 138 дБМаксимальное акустическое усиление: не менее 76 дБДиапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): не уже 0,15 – 4,5 кГцкатушка индуктивности;оперативный регулятор усиления;неоперативный регулятор тембра низких частот (ТНЧ);неоперативный регулятор коэффициента компрессии АРУ; переключатель режимов работы слухового аппарата (М-Т-О);**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | ГОСТ Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» (Раздел 7, 8, 11,12);ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний»;ГОСТ Р 51407-99 «Совместимость технических средств электромагнитная. Слуховые аппараты. Требования и методы испытаний»;ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 «Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей»;ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний |
|  | 26.60.14.120-00000004- Аппарат слуховой заушный воздушной проводимости | 17-01-02Слуховой аппарат аналоговый заушный мощный | Слуховой аппарат аналоговый заушный мощный | Слуховой аппарат аналоговый 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.Требования к техническим характеристикам объекта закупки:Максимальный выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): не более 135 дБМаксимальное акустическое усиление: не менее 65 дБДиапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): не уже 0,15 – 4,5 кГцкатушка индуктивности;оперативный регулятор усиления;неоперативный регулятор тембра низких частот (ТНЧ);неоперативный регулятор коэффициента компрессии АРУ; переключатель режимов работы слухового аппарата (М-Т-О);**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | ГОСТ Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» (Раздел 7, 8, 11,12);ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний»;ГОСТ Р 51407-99 «Совместимость технических средств электромагнитная. Слуховые аппараты. Требования и методы испытаний»;ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 «Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей»;ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний |
|  | 26.60.14.120-00000004- Аппарат слуховой заушный воздушной проводимости | 17-01-03Слуховой аппарат аналоговый заушный средней мощности | Слуховой аппарат аналоговый заушный средней мощности | Слуховой аппарат аналоговый 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.Требования к техническим характеристикам объекта закупки:Максимальный выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): не менее 124 дБМаксимальное акустическое усиление: не менее 55 дБДиапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): не уже 0,15 – 4,5 кГцкатушка индуктивности;оперативный регулятор усиления;неоперативный регулятор тембра низких частот (ТНЧ);неоперативный регулятор коэффициента компрессии АРУ; переключатель режимов работы слухового аппарата (М-Т-О);**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | ГОСТ Р 50444-2020 «Национальный стандарт Российской Федерации. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования» (Раздел 7, 8, 11,12);ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний»;ГОСТ Р 51407-99 «Совместимость технических средств электромагнитная. Слуховые аппараты. Требования и методы испытаний»;ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 «Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей»;ГОСТ Р 52770-2016 Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний |

Поставка Товара Поставщиком осуществляется **по "16" ноября 2023 года включительно.**

**Поставка и передача Товара осуществляется на всей территории Самарской области по месту жительства Получателей или его законного представителя не позднее 30 (тридцати) календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.**

При самостоятельном обращении Получателей за получением Товара в стационарные пункты выдачи Товара, организованные Поставщиком, выдача осуществляется Поставщиком в день обращения Получателей.

Выбор места получения Товара осуществляет Получатель, по предварительному устному согласованию с Поставщиком.

После подписания Контракта Заказчик выдает Получателям Направление.

Цена Контракта включает в себя все расходы, связанные с выполнением Поставщиком обязательств по Контракту, в том числе налоги, сборы и другие обязательные платежи, которые Поставщик должен выплатить в связи с выполнением обязательств по Контракту в соответствии с законодательством Российской Федерации.