ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

 поставка **слуховых аппаратов костной проводимости (неимплантируемых) для обеспечения инвалидов в 2020 году**

Настоящий **аукцион в электронной форме** проводится с целью определения Поставщика (исполнителя) на поставку слухового аппарата костной проводимости (неимплантируемого) для обеспечения инвалида в 2020 году в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 07.04.2008 г. № 240 «О порядке обеспечения инвалидов техническими средствами реабилитации и отдельных категорий граждан из числа ветеранов протезами (кроме зубных протезов), протезно-ортопедическими изделиями».

**Предмет: поставка** **слуховых аппаратов костной проводимости (неимплантируемых) для обеспечения инвалидов в 2020 году**.

**Место поставки товара:** в пределах г. Астрахани и Астраханской области по месту нахождения пункта выдачи изделий или по месту проживания Получателя.

**Срок поставки товара с даты получения реестра: д**о 01.08.2020г;

**Срок поставки товара:** в течение 30 дней с момента получения направления;

**Срок действия контракта:** до полного исполнения Сторонами своих обязательств.

**Порядок оплаты:** Оплата производится после получения Заказчиком Актов приема-передачи Изделий и Реестров Получателей, счета, счета-фактуры. После произведенных расчетов стороны подписывают акт сверки взаиморасчетов.

Количество: 3 шт.

|  |  |
| --- | --- |
| **Наименование товара** | **Описание функциональных и технических характеристик** |
| **Слуховой аппарат костной проводимости (неимплантируемый)**  | **Слуховой аппарат костной проводимости (неимплантируемый) предназначен для реабилитации детей и взрослых с кондуктивной и смешанной формой тугоухости 1-4 степени.**Слуховой аппарат костной проводимости должен соответствовать следующим требованиям:Способ обработки сигналов – цифровой;Способ настройки – цифровой;Количество каналов цифрового обработки звукового сигнала, не менее 14;Количество программ прослушивания, не менее – 4;Кнопка переключения программ – наличие;Регулятор громкости – наличие;Частотный диапазон, Гц, не уже 125 – 8000;Максимальный выходной уровень звукового давления на 90 дБ (ВУЗД90), дБ, не менее - 124;Гармонические искажения, %, не более 3;Уровень собственных шумов, дБ, не более 26;Задержка при обработке и передаче сигнала, мс, не более 6;Система динамического подавления обратной связи – наличие;Автоматическая система шумоподавления – наличие;Запирающийся батарейный отсек – наличие;Встроенная функция сбора и анализа данных об использовании процессора пациентом (время ношения, соотношение времени использования режимов и программ и т.д.) – наличие;Специализированная конструкция процессора для разграничения направленности микрофонов для левостороннего или правостороннего слухопротезирования наличие;Головной бандаж мягкий – наличие.   Комплектация: - слуховой аппарат в индивидуальной упаковке;* элементы питания в количестве необходимом для работы;
* руководство пользователя (паспорт) на русском языке;
* гарантийный талон.

Сырье и материалы, применяемые для изготовления слуховых аппаратов должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, а также не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, не должны воздействовать на цвет поверхности, с которой контактируют те или иные детали изделия при его нормальной эксплуатации.Гарантийный срок должен составлять не менее 24 месяцев со дня подписания акта приема-передачи Товара.Кол-во 3 шт. |

Требования к качеству поставки: поставщик гарантирует, что Товар, поставляемый в рамках настоящего Контракта, является новым, не будет иметь дефектов, связанных с разработкой, материалами или количеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.

Требования к слуховым аппаратам устанавливаются в соответствии с ГОСТ Р 51024-2012 Аппараты слуховые электронные реабилитационные (Общие технические условия).

Требования к безопасности товара: регистрационное удостоверение, декларация о соответствии по постановлению Правительства РФ от 01.12.2009 №982 (Система сертификации ГОСТ Р).

- ГОСТ Р 50444-92 (разд. 3, 4) - Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия;

- 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 ISO 10993-1-2011- Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования;

- ГОСТ ISO 10993-5-2011- Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro;

- ГОСТ ISO 10993-10-2011- Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия;

**Требования к качеству и безопасности товара**.

 Слуховые аппараты должны иметь действующие регистрационные удостоверения *(в случае, если товар является медицинским изделием)*, которые считаются действительными согласно Постановления Правительства РФ от 01.12.2009 г. № 982 (с учетом изменений и дополнений).

Слуховые аппараты должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 51632-2014 «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности, общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний».

 Сырье и материалы, применяемые для изготовления слуховых аппаратов должны быть разрешены к применению Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, а также не должны содержать ядовитых (токсичных) компонентов, не должны воздействовать на цвет поверхности, с которой контактируют те или иные детали изделия при его нормальной эксплуатации.

 **Требования к размерам, упаковке и отгрузке товара**

 Упаковка слуховых аппаратов должна обеспечивать их защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования до места нахождения пункта выдачи изделий или места проживания инвалидов. На изделия должен быть нанесен товарный знак, установленный для предприятия-изготовителя, и маркировка, не нарушающая покрытие и товарный вид изделия.

 Транспортировка слуховых аппаратов должна осуществляться любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

 Наличие пункта выдачи изделий, находящегося в городе Астрахань и (или) Астраханской области, обязательно.

 Поставщиком должно быть осуществлено обязательное обеспечение инструктажа инвалидов и консультативной помощи по правильному пользованию изделиями.

 **Требования к сроку и (или) объему предоставленных гарантий качества товара**

 Поставщик должен располагать сервисной службой для обеспечения технического обслуживания и гарантийного ремонта поставляемых слуховых аппаратов.

Гарантийный срок слуховых аппаратов должен составлять не менее 24 (двадцати четырех) месяцев со дня подписания Акта приема-передачи технического средства реабилитации (Товара) инвалидом.

 Срок выполнения гарантийного ремонта слуховых аппаратов со дня обращения инвалида не должен превышать 20 (двадцать) рабочих дней.

 Слуховые аппараты должны быть новыми (не бывшие в употреблении, в ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства), свободными от прав третьих лиц и не иметь дефектов, связанных с материалами и качеством изготовления, либо проявляющихся в результате действия или упущения Поставщика при нормальном использовании в обычных условиях.

 В случае предъявления претензий инвалидов к качеству полученных слуховых аппаратов Поставщик обязан принять от Получателя некачественный слуховой аппарат в течение 3 (трех) рабочих дней с момента выдачи и заменить его в течение 3 (трех) рабочих дней с момента его обращения на аналогичный надлежащего качества. Замена должна производиться Поставщиком за счет собственных средств по месту нахождения пункта выдачи изделий или по месту жительства инвалида *(в случае невозможности его прибытия по объективным причинам к месту получения)*.

 Обеспечение ремонта и технического обслуживания слуховых аппаратов в течение всего срока службы, установленного производителем, должно осуществляться в соответствии с Федеральным законом от 07.02.1992 г. № 2300-1 «О защите прав потребителей».

 **Требования к месту, срокам и условиям поставки**

Поставщик обязан выдать Товар Получателям по месту нахождения пункта выдачи изделий в г. Астрахань или Астраханской области, или по месту проживания инвалида *(в случае невозможности его прибытия по объективным причинам к месту получения)*.

 О предстоящей поставке слуховых аппаратов инвалид должен быть уведомлен Поставщиком не позднее, чем за два рабочих дня до предполагаемой даты поставки.

 Место поставки товара Астрахань, Астраханская область, поставка товара должна осуществляться до места нахождения пункта выдачи изделий или до места проживания инвалида *(в случае невозможности его прибытия по объективным причинам к месту получения)*, по указанию Заказчика. Передача Товара инвалиду Поставщиком подтверждается передачей Заказчику Акта приема-передачи Товара, Реестра Получателей по контракту, счета и отрывных талонов к Направлениям.

 В цену Контракта включаются все расходы, связанные с поставкой Товара, в том числе доставкой до места нахождения пункта выдачи изделий или до места проживания инвалида *(в случае невозможности его прибытия по объективным причинам к месту получения)*, налоги и другие обязательные платежи, которые Поставщик должен выплатить в связи с выполнением обязательств по Контракту в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Пункт выдачи изделия - это помещение, в котором Получатель может получить ТСР в соответствии с условиями Государственного контракта

Пункт выдачи ТСР, организованный Поставщиком, должен располагаться в помещении, имеющим зону для хранения товара, зону для выдачи товара Получателя и оборудованном местами для сидения. В зимний период помещение должно отапливаться.

Слуховой аппарат должен соответствовать требованиям государственных стандартов, технических условий на слуховой аппарат.

Предусмотреть в государственном контракте право заказчика проверять ход и сроки поставки, осуществляемых поставщиком, соответствие поставляемого товара техническим и функциональным характеристикам, указанным в государственном контракте.