Техническое задание

На поставку слуховых аппаратов для обеспечения инвалидов в 2021 году.

1. Требования к количеству.

Количество поставляемых слуховых аппаратов 451 (Четыреста пятьдесят один) шт.

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.

3.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 | Кол-во |
| 1 | - | 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 выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 139 дБ;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее 79 дБ;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,2 – 5,0 кГц;* Индукционная катушка;
* Кнопка переключения программ прослушивания;
* Регулятор усиления;
* Индикатор режимов работы слухового аппарата;

**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с применением многоканальной (не менее 17 каналов цифровой обработки) или бесканальной технологии (ChannelFree™ или эквивалент);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;Понижать высокочастотный состав входящей звуковой волны до воспринимаемой слухом низкочастотной области;Изменять интенсивность подавления шума в зависимости от уровня и типа шумового звука;Подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении; Подавлять шум ветра в случае его возникновения;Беспроводным способом синхронно регулировать усиление и переключать программы прослушивания при одновременной работе в бинауральном режиме;Автоматически изменять оптимальную настройку функциональных параметров работы слухового аппарата в зависимости от окружающей пользователя акустической обстановки; Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата;Информировать пользователя предупредительными звуковыми и световыми сигналами при разряде элементов питания и изменении режима работы слухового аппарата;Автоматически переключаться на режим работы с телефонным аппаратом.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 60 |
| 2 | - | 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 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;

**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с выделением не менее чем 6 каналов; Количество акустических программ прослушивания: - не менее 3;Изменять чувствительность микрофона в зависимости от направления прихода звуковой волны;Адаптивно формировать предпочтительную направленность микрофонов в зависимости от окружающей пользователя акустической обстановки;Автоматически выбирать оптимальную настройку функциональных параметров работы слухового аппарата в зависимости от окружающей пользователя акустической обстановки; Изменять интенсивность подавления шума в зависимости от уровня и типа шумового звука;Понижать высокочастотный состав входящей звуковой волны до воспринимаемой слухом низкочастотной области; Дополнительно усиливать низкочастотный диапазон частот;Подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении; Подавлять шум ветра в случае его возникновения;Подавлять интенсивные кратковременные импульсные звуки; Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата;Автоматически переключаться на режим работы с телефонным аппаратом.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 120 |
| 3 | - | 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 выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 131 дБ;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее 70 дБ;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,2 – 5,5 кГц;* Индукционная катушка;
* Кнопка переключения программ прослушивания;
* Регулятор усиления;

**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с применением многоканальной (не менее 17 каналов цифровой обработки) или бесканальной технологии (ChannelFree™ или эквивалент);Количество акустических программ прослушивания: - не менее 3;Фиксированная чувствительность микрофона вне зависимости от направления прихода звуковой волны;Адаптивно изменять интенсивность подавления шума в зависимости от уровня и типа шумового звука;Адаптивно подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении;Подавлять шум ветра в случае его возникновения;Автоматически формировать оптимальную настройку функциональных параметров работы слухового аппарата в зависимости от окружающей пользователя акустической обстановки; Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата;Автоматически переключаться на режим работы с телефонным аппаратом.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 80 |
| 4 | - | 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 выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 131 дБ;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее 66 дБ;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,2 – 5,5 кГц;* Индукционная катушка;
* Кнопка переключения программ прослушивания;
* Регулятор усиления;

**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с применением многоканальной (не менее 17 каналов цифровой обработки) или бесканальной технологии (ChannelFree™ или эквивалент);Количество акустических программ прослушивания: - не менее 3;Изменять чувствительность микрофона в зависимости от направления прихода звуковой волны;Автоматически адаптивно устанавливать оптимальный режим предпочтительного варианта чувствительности микрофона и шумоподавления в зависимости от окружающей пользователя акустической обстановки;Адаптивно подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении; Обнаруживать и ослаблять импульсные звуки без снижения разборчивости речи; Автоматически беспроводным способом синхронно изменять шумоподавление в зависимости от направления прихода и частотного состава звуковой волны;Дополнительно усиливать низкочастотный диапазон;Подавлять шума ветра в случае его возникновения;Подавлять шумы низкого уровня;Понижать высокочастотный состав входящей звуковой волны до воспринимаемой низкочастотной области слуха;Беспроводным способом синхронно изменять усиление и программы прослушивания на контралатеральном слуховом аппарате в случае регулировки пользователем в бинауральном режиме;Информировать пользователя предупредительными звуковыми сигналами при разряде элементов питания и изменении режима работы слухового аппарата;Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата;Автоматически переключаться на режим работы с телефонным аппаратом;**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 20 |
| 5 | - | 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 выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 130 дБ;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее 65 дБ;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,2 – 5,5 кГц;* Индукционная катушка;
* Кнопка переключения программ прослушивания;
* Регулятор усиления;

**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с выделением не менее чем 6 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; Подавлять шум ветра в случае его возникновения;Подавлять интенсивные кратковременные импульсные звуки; Беспроводным способом синхронно регулировать усиление и переключать программы прослушивания при одновременной работе в бинауральном режиме;Автоматически изменять оптимальную настройку функциональных параметров работы слухового аппарата в зависимости от окружающей пользователя акустической обстановки;Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата;Автоматически переключаться на режим работы с телефонным аппаратом.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 100 |
| 6 | - | 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 выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не менее 130 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;

**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с выделением не менее чем 4 каналов;Количество акустических программ прослушивания: - не менее 3;Постоянная чувствительность микрофона вне зависимости от направления прихода звуковой волны;Автоматически регулировать интенсивные звуки во всём частотном диапазоне по выходу слухового аппарата;Подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении;Изменять интенсивность подавления шума в зависимости от уровня и типа шумового звука;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;**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 50 |
| 7 | - | 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 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 55 дБ;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,2 – 4,5 кГц;* Индукционная катушка;
* Кнопка переключения программ прослушивания;
* Регулятор усиления;

**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с выделением не менее чем 3 каналов;Количество акустических программ прослушивания: - не менее 3;Постоянная чувствительность микрофона вне зависимости от направления прихода звуковой волны;Автоматически регулировать интенсивные звуки во всём частотном диапазоне по выходу слухового аппарата;Подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении;Изменять интенсивность подавления шума в зависимости от уровня и типа шумового звука;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;**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 20 |
| 8 | - | 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:**Технические характеристики:**Максимальный выходной уровень звукового давления при входном УЗД равном 90 дБ (ВУЗД 90): должен быть не более 129 дБ;Максимальное акустическое усиление: должно быть не менее 40 дБ;Диапазон частот (диапазон воспроизводимых частот): должен быть не уже 0,2 – 6,0 кГц;Кнопка переключения программ прослушивания;**Функциональные характеристики:**Обрабатывать акустический сигнал цифровым образом с применением многоканальной (не менее 17 каналов цифровой обработки) или бесканальной технологии (ChannelFree™ или эквивалент);Количество акустических программ прослушивания: - не менее 3;Изменять чувствительность микрофона в зависимости от направления прихода звуковой волны;Автоматически адаптивно устанавливать оптимальный режим предпочтительного варианта чувствительности микрофона и шумоподавления в зависимости от окружающей пользователя акустической обстановки;Адаптивно подавлять сигнал обратной акустической связи при его возникновении; Обнаруживать и ослаблять импульсные звуки без снижения разборчивости речи; Автоматически беспроводным способом синхронно изменять шумоподавление в зависимости от направления прихода и частотного состава звуковой волны;Подавлять шумы низкого уровня;Беспроводным способом синхронно изменять усиление и программы прослушивания на контралатеральном слуховом аппарате в случае регулировки пользователем в бинауральном режиме;Информировать пользователя предупредительными звуковыми сигналами при разряде элементов питания и изменении режима работы слухового аппарата;Регистрировать данные о пользовательских режимах эксплуатации слухового аппарата.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя.** | 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 | 1 |
| Итого: | 451 |

4. Место поставки Товара, выдача Товара Получателям

и порядок приёмки Товара.

**Поставщик обеспечивает поступление Товара в Самарскую область, предусмотренного Контрактом, для осуществления проверки Товара Заказчиком.**

Проинформировать Заказчика посредством телефонной связи, факсимильной связи или посредством электронной почты (на адрес электронной почты: info@ro63.fss.ru) о поступлении Товара в Самарскую область для проведения Заказчиком выборочной проверки поставляемого Товара. По требованию Заказчика обеспечить беспрепятственный доступ к Товару для подтверждения факта наличия Товара на складе Поставщика.

Выборочная проверка поставляемого Товара осуществляется Заказчиком до поставки Товара Получателям в течение 5 рабочих дней с даты получения от Поставщика информации о поступлении Товара в Самарскую область.

Выборочная проверка поставляемого Товара производится в присутствии представителя Поставщика.

При проведении выборочной проверки поставляемого Товара Заказчик вправе привлекать уполномоченных представителей от региональных общественных организаций инвалидов.

При проведении выборочной проверки Заказчик проверяет:

- соблюдение соответствия правил упаковки и маркировки поставляемого Товара требованиям, установленным техническим заданием;

- соответствие поставляемого Товара по количеству, комплектности, ассортименту и качеству требованиям, установленным календарным планом, техническим заданием и спецификацией;

- надлежащее оформление документов, удостоверяющих количество, комплектность, ассортимент и качество поставляемого Товара, отгрузочных документов, соответствие указанных в них данных о поставляемом Товаре фактическому их количеству, комплектности, ассортименту и качеству;

- наличие инструкции для пользователя Товара на русском языке, гарантийного талона (при наличии), а также копий действующих регистрационных удостоверений, выданных Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (в случае, если Товар подлежит регистрации), и (или) декларации о соответствии или сертификата соответствия поставляемого Товара либо иных документов, свидетельствующих о качестве и безопасности Товара, предусмотренных действующим законодательством Российской Федерации;

- соответствие поставляемого Товара иным предусмотренным Контрактом требованиям.

По результатам выборочной проверки Заказчик в течение 5 дней подписывает акт выборочной проверки поставляемого Товара либо направляет Поставщику отказ от подписания данного акта в письменной форме с указанием причин отказа и сроков их устранения.

В случае выявления Заказчиком при проведении выборочной проверки поставляемого Товара нарушения требований, устранить их (заменить, доукомплектовать Товар) в срок не более 5 рабочих дней с даты получения отказа Заказчика от подписания акта выборочной проверки поставляемого Товара и обеспечить возможность осуществления Заказчиком выборочной проверки поставляемой партии Товара.

Поставить Товар в упаковке, защищающей от механических повреждений и воздействия внешней среды, обеспечивающей его сохранность во время хранения и транспортировки до момента передачи Получателю в соответствии с законодательством Российской Федерации.

**Передача Товара осуществляется при предъявлении Получателем паспорта, Направления, доверенности (при получении законным представителем, или представителям по доверенности).**

При передаче Товара Получателю (представителю Получателя) Поставщик и Получатель (представитель Получателя) подписывают акт приема-передачи Товара. Акты приема-передачи Товара составляются в трех экземплярах - один экземпляр передается Заказчику, второй экземпляр остается у Поставщика, третий экземпляр передается Получателю (представителю Получателя).

Поставщик обязан осуществлять фото-/видеофиксацию факта передачи Товара Получателю (представителю Получателя) (при его согласии) с последующей передачей фото- /видеоматериалов Заказчику.

Поставщик обязан вести аудиозапись телефонных разговоров с Получателями (представителями Получателей) по вопросам получения Товара с обеспечением их информирования о ведении аудиозаписи, а также вести журнал телефонных звонков Получателям, включенным в реестр получателей Товара, с пометкой о времени и результате звонка (в части согласования с Получателем (представителем Получателя) даты, времени и места поставки Товара) с предоставлением указанного журнала Заказчику по его требованию.

5. Сроки (периоды) поставки Товара.

Поставка Товара Поставщиком осуществляется **по 30 ноября 2021 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.

Поставщик осуществляет прием Получателей, подбор, настройку и выдачу готового к эксплуатации (настроенного) Товара, а также консультативно-практическую помощь (инструктирование) по использованию Товара.

После подписания Контракта Заказчик выдает Получателям Направление.

6. Требования к объему предоставления гарантий качества.

Поставщик гарантирует, что поставляемый Товар надлежащего качества, не имеют дефектов, связанных с разработкой, материалами или качеством его изготовления, проявляющихся при нормальном использовании в обычных условиях эксплуатации, в результате действия или упущения Поставщика.

Гарантийный срок на Товар устанавливается со дня выдачи Товар Получателям.

В комплект к Товару должен входить паспорт с гарантийным талоном на сервисное обслуживание.

На Товар устанавливается срок предоставления гарантии качества, в течение которого Исполнитель должен производить ремонт или замену бесплатно.

 Поставщик информирует Получателя об условиях проведения гарантийного обслуживания, с обязательным указанием адресов специализированных мастерских, в которые следует обращаться для гарантийного ремонта товара или устранения неисправностей. Гарантийное обслуживание Поставщик осуществляет за счет собственных средств в период гарантийного срока эксплуатации Товара.

Срок гарантийного ремонта со дня обращения инвалида не должен превышать 20 (двадцати) рабочих дней.

Поставщик предоставляет обеспечение гарантийных обязательств на время действия гарантийного срока Товара. Согласно ч.6 ст.96 Закона 44-ФЗ размер обеспечения гарантийных обязательств не может превышать 10% от начальной максимальной цены контракта.

Обеспечение гарантийных обязательств должно быть действительно в течение всего срока действия гарантийных обязательств, а в случае предоставления банковской гарантии в качестве обеспечения гарантийных обязательств срок действия банковской гарантии должен превышать срок действия гарантийных обязательств, не менее чем на один месяц.

Способ обеспечения гарантийных обязательств определяется Поставщиком самостоятельно.

Поставщик вправе изменить способ обеспечения гарантийных обязательств и (или) предоставить заказчику взамен ранее предоставленного обеспечения гарантийных обязательств новое обеспечение гарантийных обязательств.

Денежные средства, внесенные в качестве обеспечения гарантийных обязательств, возвращаются Заказчиком в течение 15 дней после получения письменного уведомления от Поставщика об окончании срока действия гарантийных обязательств.

7. Порядок формирования цены.

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.

8. Условия оплаты.

В течение 10 рабочих дней после поставки Товара всем Получателям, указанным в реестре получателей Товара, Поставщик направляет Заказчику отчетную документацию - счет, акт приемки поставленного Товара в двух экземплярах (по одному для каждой из Сторон), акты приема-передачи Товара, отчет о поставке Товара Получателям в одном экземпляре, отрывные талоны к направлениям на бумажном носителе и в электронном виде.

Заказчик в течение 10 рабочих дней со дня получения отчетной документации: счет, акт приемки поставленного Товара в двух экземплярах (по одному для каждой из Сторон), акты приема-передачи Товара, отчет о поставке Товара Получателям в одном экземпляре, отрывные талоны к направлениям на бумажном носителе и в электронном виде, осуществляет проверку указанной документации и направляет Поставщику один экземпляр подписанного Заказчиком акта приемки поставленного Товара по Контракту (по отдельному этапу Контракта) либо отказ от подписания данного акта в письменной форме с указанием причин отказа и сроков их устранения.

Оплата поставленного Товара осуществляется путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика не позднее 15 рабочих дней со дня подписания Заказчиком акта приемки поставленного Товара.

Обязательства Заказчика по оплате поставленного Товара считаются исполненными с даты списания денежных средств со счета Заказчика.

9. Размер обеспечения исполнения обязательств

по Контракту.

Размер обеспечения исполнения обязательств по Контракту составляет 30 (тридцать) % от цены Контракта.