**Описание объекта закупки в соответствии со** [**статьей 33**](https://mobileonline.garant.ru/#/document/70353464/entry/33) **Федерального закона от 5 апреля 2013 г.
№ 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд»**

**ЭА.181-22**

**Наименование объекта закупки:** На выполнение работ по обеспечению вкладышами ушными, изготовленными индивидуально (ушными вкладышами индивидуального изготовления) в 2022 году инвалидов и детей инвалидов

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование технического средства реабилитации | Технические характеристики | Кол-во, шт. |
| **Вкладыши ушные, изготовленные индивидуально** (Ушные вкладыши индивидуального изготовления) | Вкладыши ушные, изготовленные индивидуально (ушные вкладыши индивидуального изготовления):- осуществляют проведение звука от заушного слухового аппарата в ухо;- по форме и размеру полностью соответствуют анатомии уха;- прочные (не откалываться);- имеют форму и необходимые технологические отверстия, обеспечивающие требуемое акустическое воздействие на параметры слухового аппарата;- устойчивые к воздействию влаги и ушной серы;- комфортные в эксплуатации;- способствуют улучшению разборчивости речи по сравнению со стандартными слуховыми вкладышами;- не имеют акустической обратной связи (отсутствие свиста слухового аппарата);- соответствуют технологическим и гигиеническим требованиям. | 800 |
| **Итого:** |  | **800** |

**Требования**

# Вкладыши индивидуального изготовления должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 52770-2016 «Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний», ГОСТ ИСО 10993-1-2021 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска",10993-5-2011 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro", 10993-10-2011 "Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия".

Срок пользования ушными вкладышами индивидуального изготовления должен составлять не менее 1 (одного) года с даты предоставления его Получателю.

**Гарантийный срок –** долженсоставлять не менее 1 (одного) месяца с момента передачи результата Работ Получателю.

Выполнение работ по контракту осуществляется Исполнителем на основании сведений о Получателях, которым Заказчиком выданы Направления на обеспечение **вкладышами ушными, изготовленными индивидуально (ушными вкладышами индивидуального изготовления)**. Исполнитель должен обеспечить возможность обращения Получателей с Направлениями и получения результата работ (изделий) (т.е. обеспечить проведение замеров, примерку и выдачу готовых изделий) на территории г. Иркутска и Иркутской области (в регионе проживания Получателей). При невозможности Получателя либо его представителя самостоятельно обратиться к Исполнителю, Исполнитель обязан обеспечить возможность обращения Получателя с направлением, а также выдачу результата работ (изделия) по месту жительства Получателя. Исполнитель обязан произвести индивидуальную подборку и разработку изделия каждому Получателю с учетом его физиологических особенностей. Допускается доставка результатов работ по заявлению Получателя почтой по Иркутской области.