Приложение № 1 к Извещению

**Описание объекта закупки**

**на поставку слуховых аппаратов цифровых заушных сверхмощных в целях социального обеспечения граждан**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Описание функциональных и технических характеристик | Ед.  измерения | Кол-во |
| 1 | Слуховой аппарат цифровой заушный сверхмощный  17-01-05 | Максимальный ВУЗД 90 должен быть НЕ МЕНЕЕ 139 дБ  Максимальное усиление должно быть НЕ МЕНЕЕ 78 дБ  Диапазон частот должен быть НЕ УЖЕ 0,1 - 5,0 кГц  Количество программ прослушивания должно быть НЕ МЕНЕЕ 4  Тип обработки цифрового сигнала должен быть многоканальный (НЕ МЕНЕЕ 48 каналов цифровой обработки сигнала) или бесканальный.  Должны быть в наличии следующие функции:   * адаптивная направленность; * шумоподавление; * подавление обратной связи; * телефонная катушка; * бинауральная координация усиления, переключения программ; * возможность подключения FM–систем; * память (мониторинг); * программа автотелефона | штука | 200 |
|  | ИТОГО |  |  | 200 |

**Технические, функциональные характеристики (потребительские свойства) Товара:**

Слуховой аппарат – электроакустическое устройство, носимое человеком и предназначенное для компенсации ограничений жизнедеятельности.

Технические характеристики к слуховым аппаратам (максимальный ВУДЗ, максимальное усиление, диапазон частот, регулировки ТНЧ, АРУ, ТВЧ.) приводятся в соответствии со стандартом IEC 118-7 2сс (измерения для 2-х кубовой камеры).

Слуховые аппараты соответствуют ГОСТу Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 50444-2020 «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования». Требования и методы испытаний», ГОСТу ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», ГОСТу ISO 10993-5-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы invitro», ГОСТу ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия».

Товар должен быть новый, не бывший в употреблении, в ремонте, в том числе не восстановлен, не осуществлена замена составных частей, не восстановлены потребительские свойства, в технически исправном состоянии, без повреждений и дефектов.

Комплектность слухового аппарата:

- элемент питания – 1шт.;

- вкладыш стандартный – 1шт.

**Транспортирование, условия хранения Товара:** Транспортирование слуховых аппаратов и условие хранения проводят по ГОСТу 15150-69 «Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды» крытым транспортом всех видов, в том числе в отапливаемых герметизированных отсеках самолетов, в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте каждого вида, при температуре не ниже минус 40°С, железнодорожным, автомобильным транспортом.

**Упаковка Товара:** Упаковка слуховых аппаратов обеспечивает защиту от повреждений, порчи (изнашивания), загрязнения во время хранения и транспортирования к месту пользования по назначению.