**Техническое задание**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Наименование изделия | Описание функциональных и технических характеристик  | Количествошт. |
| 1 | Слуховой аппарат костной проводимости (неимплантируемый)17-01-15 | Слуховой аппарат костной проводимости (неимплантируемый), его наружная часть (звуковой процессор), имеет максимальный выходной уровень звукового давления на 90 дБ (ВУЗД 90) - не менее 124 дБ.Частотный диапазон - не уже 125-8000 Гц.Количество каналов цифровой обработки звукового сигнала - не менее 14.Количество программ прослушивания - не менее 4.Гармонические искажения – не более 3 %.Уровень собственных шумов – не более 26 дБ.Задержка при обработке и передаче сигнала – не более 6 мс.Слуховой аппарат костной проводимости (неимплантируемый), его наружная часть (звуковой процессор), имеет следующие функции и параметры: - цифровой способ обработки сигналов;- цифровой способ настройки;- кнопку переключения программ;- регулятор громкости;- систему динамического подавления обратной связи;- автоматическую систему шумоподавления;- запирающийся батарейный отсек;- встроенную функцию сбора и анализа данных об использовании процессора пациентом (время ношения, соотношения времени использования режимов и программ и т.д.);- специализированную конструкцию процессора для разграничения направленности микрофонов для левостороннего или правостороннего слухопротезирования;- головной бандаж мягкий бинауральный. | 4 |
| **Итого:** | **4** |

Слуховой аппарат должен соответствовать требованиям межгосударственного стандарта ГОСТ ISO 10993-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования», межгосударственного стандарта ГОСТ ISO 10993-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия», межгосударственного стандарта ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4) «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия», национальному стандарту ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний», а также государственному стандарту Российской Федерации ГОСТ Р МЭК 60118-14-2003 "Аппараты слуховые программируемые. Технические требования к устройствам цифрового интерфейса. Размеры электрических соединителей".

Сырье и материалы, применяемые для изготовления слухового аппарата, 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.

Слуховой аппарат должен быть новым (не бывшем в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства), свободным 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.

Упаковка слухового аппарата должна обеспечивать его защиту от повреждений, порчи (изнашивания), или загрязнения во время хранения и транспортирования. Транспортировка слухового аппарата должна осуществляться любым видом крытого транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Поставка слухового аппарата должна осуществляться по месту нахождения организации, выдающей слуховые аппараты, расположенной в г. Красноярске.

Срок поставки всей партии товара на территорию Красноярского края - не позднее чем через 5 (пять) календарных дней после заключения контракта.

Срок обеспечения Получателя слуховым аппаратом – не превышает 30 (тридцати) календарных дней, а в отношении Получателя из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи в течение 7 (семи) календарных дней, с даты предъявления Получателем паспорта и Направления, выдаваемого Заказчиком, но не позднее «01» сентября 2022 года.

При передаче инвалиду слухового аппарата должна производиться его настройка. Настройка слухового аппарата должна осуществляться организацией имеющей лицензию на осуществление медицинской деятельности по профилю «сурдология-оториноларингология» (возможно привлечение Соисполнителя, имеющего лицензию на данный вид деятельности). Копия лицензии должна быть предоставлена к моменту заключения контракта.

В течении всего срока действия контракта должна проводиться дополнительная индивидуальная настройка слухового аппарата (при необходимости).

Предоставление документов на оплату, в течение действия государственного контракта, но не позднее «08» сентября 2022 года.

Обязательно указание адресов специализированных мастерских на территории Красноярского края, в которые инвалиды смогут обращаться для гарантийного и пост - гарантийного ремонта изделий, а также для устранения возможных неисправностей в течение срока эксплуатации ТСР.

Срок предоставления гарантии качества на слуховой аппарат составляет не менее 24 месяцев. Срок гарантийного ремонта со дня обращения инвалида не превышает 30 рабочих дней.

Не позднее чем через 5 (пять) календарных дней после заключения контракта поставщик обязан представить заказчику изделия, подлежащие поставке, на проверку качества и соответствия техническим характеристикам, указанным в техническом задании.