Приложение № 1

к извещению об осуществлении закупки

**Описание объекта закупки**

**на поставку слуховых аппаратов для обеспечения граждан**

При составлении настоящего описания объекта закупки, использование других, не установленных в соответствии с законодательством РФ о техническом регулировании и о стандартизации, показателей, требований, условных обозначений и терминологии (далее так же - «не стандартные требования») свидетельствует о том, что такие не стандартные требования не регламентированы (то есть отсутствуют и (или) не являются достаточными) действующим законодательством РФ о техническом регулировании, в том числе документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством РФ.

Использование нестандартных требований к характеристикам товара, требуемого к поставке, обусловлено потребностями заказчика и необходимостью определения соответствия предлагаемого к поставке товара данным потребностям.

**Описание объекта закупки:**

Слуховые аппараты (далее – изделия) - электроакустические звукоусиливающие устройства, носимые человеком, предназначены для компенсации ограниченной жизнедеятельности.

Слуховые аппараты представлены в Национальных стандартах Российской Федерации ГОСТ Р ИСО 9999-2019 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология», ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний» (далее - ГОСТ Р 51024-2012), ГОСТ Р 50444-2020 «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования».

К поставке должны быть предложены:

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование в соответствиис классификацией | Кол-во, штук |
| 17-01-05 Слуховой аппарат цифровой заушный сверхмощныйКТРУ/ОКПД2 - 26.60.14.120 - 00000004 | 105 |
| 17-01-06 Слуховой аппарат цифровой заушный мощныйКТРУ/ОКПД2 - 26.60.14.120 - 00000004 | 145 |
| 17-01-07 Слуховой аппарат цифровой заушный средней мощностиКТРУ/ОКПД2 - 26.60.14.120 - 00000004 | 25 |
| **Итого:** | **275** |

**Слуховые аппараты цифровые заушные сверхмощные** должны соответствовать следующим функциональным характеристикам:

Максимальный ВУЗД 90: не менее 138 дБ.

Максимальное акустическое усиление: не менее 80 дБ.

Частотный диапазон (диапазон воспроизводимых частот): 100 – 4 700 Гц.

Количество каналов цифровой обработки акустического сигнала: не менее 12.

Количество пользовательских акустических программ: не менее 3.

**Слуховые аппараты цифровые заушные мощные** должны соответствовать следующим функциональным характеристикам:

Максимальный ВУЗД 90: не менее 133 дБ.

Максимальное акустическое усиление: не менее 70 дБ.

Частотный диапазон (диапазон воспроизводимых частот): 100 – 6 000 Гц.

Количество каналов цифровой обработки акустического сигнала: не менее 12.

Количество пользовательских акустических программ: не менее 3.

**Слуховые аппараты цифровые заушные средней мощности** должны соответствовать следующим функциональным характеристикам:

Максимальный ВУЗД 90: не более 133 дБ.

Максимальное акустическое усиление: не менее 45 дБ.

Частотный диапазон (диапазон воспроизводимых частот): 100 – 6 500 Гц.

Количество каналов цифровой обработки акустического сигнала: не менее 12.

Количество пользовательских акустических программ: не менее 3.

В соответствии с п. 5.1.4. ГОСТ Р 51024-2012, допустимое отклонение полного акустического усиления на контрольной частоте от номинального должно быть не более +/- 5 дБ, допустимое отклонение максимального ВУЗД90 на контрольной частоте от номинального должно быть не более +/- 4 дБ.

**Слуховые аппараты цифровые заушные** имеют следующие дополнительные параметры (функциональные и качественные характеристики):

-подавление шумовой составляющей звука;

-адаптивная настройка режима шумоподавления в зависимости от окружающей обстановки;

-адаптация настроек слухового аппарата для сохранения характеристик разборчивости речи в зависимости от типа окружающей акустической обстановки;

- возможность беспроводной регулировки основных параметров настройки слуховых аппаратов (дает возможность в отсутствие физического (кабельного) соединения слухового аппарата с источником настроек, осуществлять регулировку основных параметров слухового аппарата);

- регистрация данных о режимах работы слухового аппарата.

При обращении Получателя Поставщик должен обеспечить настройку слухового аппарата в соответствии с требованиями действующего законодательства.

Настройка слуховых аппаратов должна осуществляться при наличии соответствующей лицензии (сурдология-отоларингология). В случае отсутствия вышеуказанных лицензий у Поставщика, Поставщик вправе привлечь соисполнителя, имеющего такую лицензию.

В соответствии с п. 5.3. ГОСТ Р 51024-2012 в комплект поставки должен входить: слуховой аппарат, потребительская тара, руководство по эксплуатации.

Упаковка слуховых аппаратов цифровых заушных должна обеспечивать защиту от повреждений, порчи (изнашивания) или загрязнения во время хранения и транспортирования к месту пользования по назначению.

Функциональные и качественные характеристики слуховых аппаратов цифровых заушных должны обеспечивать возможность пользования изделием в течение установленного срока службы для данного вида технических средств реабилитации.

Срок службы слуховых аппаратов не менее 4 (четырех) лет.

Гарантийный срок слуховых аппаратов составляет 12 месяцев со дня подписания Получателем акта сдачи-приемки**.** Гарантийный ремонт или замена изделия в связи с обеспечением изделием ненадлежащего качества должен осуществляться Поставщиком в период гарантийного срока.

**Требования к порядку поставки Товара:** поставка Товара Получателям не должна превышать 20 календарных дней, а в отношении Получателей из числа нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.

**Место и порядок поставки Товара:** Алтайский край, по месту жительства Получателей или (по выбору Получателей) в пункте(ах) выдачи Поставщика.

1. По месту нахождения пункта(ов) выдачи, организованных Поставщиком, в день обращения Получателя, но не позднее - «30» июня 2024 года включительно.

Пункты выдачи товара, организованные поставщиком, должны соответствовать требованиям Приказа Минтруда России от 30.07.2015 № 527н «Об утверждении Порядка обеспечения условий доступности для инвалидов объектов и предоставляемых услуг в сфере труда, занятости и социальной защиты населения, а также оказания им при этом необходимой помощи».

График работы пункта(ов) выдачи должен обеспечивать возможность передачи Товара Получателям 5 (Пять) дней в неделю, 40 (сорок) часов в неделю, при этом время работы пункта должно попадать в интервал с 08:00 до 20:00. В пунктах выдачи должно быть обеспечено присутствие представителя Поставщика для возможности предоставления Получателям консультаций по техническим характеристикам Товара. Пункты выдачи товара должны соответствовать требованиям и стандартам, предъявляемым к условиям хранения товаров медицинского и санитарно-гигиенического назначения

2. По месту жительства получателя в течение 20 (двадцати) календарных дней с момента получения Поставщиком Реестров получателей Товара, сформированных по заявкам Получателей, а в отношении Получателей из числа лиц, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, в течении 7 (Семи) календарных дней с момента получения Поставщиком Реестров Получателей, но не позднее «30» июня 2024 года включительно