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 ВУЗД 90: не менее 141дБ (включительно).Максимальное усиление: не менее 82 дБ (включительно).Функция шумоподавление: наличие.Многопрограммность (более двух): наличие.Многоканальность (более двух) либо бесканальность: наличие.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя и с использованием специального программного обеспечения.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | 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 |
| 2 | - | 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 ВУЗД 90: не менее 130 дБ (включительно).Максимальное усиление: не менее 70 дБ (включительно).Функция шумоподавление: наличие.Многопрограммность (более двух): наличие.Многоканальность (более двух) либо бесканальность: наличие.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя и с использованием специального программного обеспечения.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | 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 |
| 3 | - | 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 ВУЗД 90: не менее 124 дБ (включительно).Максимальное усиление: не менее 55 дБ (включительно).Функция шумоподавление: наличие.Многопрограммность (более двух): наличие.Многоканальность (более двух) либо бесканальность: наличие.**Подбор и настройка слухового аппарата осуществляется индивидуально с учетом особенностей Получателя и с использованием специального программного обеспечения.**В комплект поставки должны входить:- слуховой аппарат;- потребительскаятара;- паспорт либоруководство поэксплуатации (нарусском языке);- гарантийный талон;-элементы питания (вкаждый слуховойаппарат);- стандартный ушнойвкладыш | 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 |

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.