**Требования к качеству, техническим и функциональным**

**характеристикам (потребительским свойствам) товара**

**Требования к срокам и месту поставки товара:**

**Сроки поставки товара:** поставка Товара в Архангельскую область осуществляется по наименованию, в количестве и в сроки, определенные календарным планом (Приложение №3 к проекту контракта). Поставка Товара Получателям осуществляется Поставщиком с даты получения от Заказчика реестра получателей Товара, но не позднее 02.12.2024г. Поставка Товара Получателям не должна превышать 15 календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.

**Срок исполнения контракта:** контракт считается заключенным в день размещения Контракта, подписанного усиленной электронной подписью лица, имеющего право действовать от имени Заказчика, в единой информационной системе и действует до 16.12.2024 года. Окончание срока действия Контракта не влечет прекращения неисполненных обязательств Сторон по Контракту, в том числе гарантийных обязательств Поставщика.

**Место поставки товара:** Архангельская область. Поставка Товара Получателю, указанному в направлении, осуществляется по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя; в пунктах выдачи Товара.

**Место и порядок передачи товара получателю:**

Поставщик осуществляет поставку инвалидам или их законным представителям, или представителям по доверенности либо на основании иного документа, подтверждающего их полномочия (далее соответственно - Получатель, представитель Получателя), следующих технических средств реабилитации: слухового аппарата в целях социального обеспечения граждан (далее – Товар), предусмотренных техническим заданием и спецификацией в Архангельскую область в соответствии с календарным планом, по направлениям.

Поставщик передает Товар Получателю (представителю Получателя) на основании акта приема-передачи Товара при предъявлении им паспорта и направления, за исключением случаев, если доставка Товара Получателю, осуществлялась службой доставки (почтовым отправлением) с последующим предоставлением Поставщику документа, подписанного Получателем (уведомление о вручении), подтверждающего факт доставки Товара Получателю.

Поставка Товара Получателям осуществляется Поставщиком после получения от Заказчика реестра получателей Товара.

Поставка Товара Получателям не должна превышать 15 календарных дней, а в отношении Получателей из числа инвалидов, нуждающихся в оказании паллиативной медицинской помощи, 7 календарных дней со дня получения Поставщиком реестра получателей Товара.

При приеме-передаче Товара Поставщик обязан осуществлять по согласованию с Получателем (представителем Получателя) его распаковку, сборку (при необходимости), определять соответствие Товара антропометрическим показателям Получателя, за исключением случаев, если доставка Товара Получателю осуществлялась службой доставки (почтовым отправлением).

Поставщик осуществляет фото-/видеофиксацию факта передачи Товара Получателю (представителю Получателя) (при его согласии) с последующей передачей фото- /видеоматериалов Заказчику.

Поставщик ведет аудиозапись телефонных разговоров с Получателями (представителями Получателей) по вопросам получения Товара.

Поставщик предоставляет Получателям согласно реестру получателей Товара в пределах административных границ Архангельской области право выбора одного из способов получения Товара:

- по месту жительства (месту пребывания, фактического проживания) Получателя в том числе службой доставки (почтовым отправлением) с документом/уведомлением о вручении, подтверждающим факт доставки Товара;

- в стационарных пунктах выдачи, организованных в соответствии с приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 30 июля 2015 г. № 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».

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование товара | Наименование по коду КТРУ, код КТРУ | Описание функциональных и технических характеристик | Кол-во,  (шт.) |
| Слуховой аппарат костной проводимости (неимплантируемый) | - | Звуковой процессор и костный телефон в едином корпусе.  Максимальный ВУC 90 отн. 1мкН не менеe 120 дБ  Максимальный ВУC 60 отн. 1мкН не болеe 110 дБ  Количество каналов цифровой обработки звука не менее 8  Количество программ прослушивания не менее 4  Диапазон частот :  Нижняя частотная характеристика в диапазоне: не менее 125 и не более 260 Гц  Верхняя частотная характеристика в диапазоне: не менее 8 000 Гц и не более 9600 Гц  Коэффициент гармоник - не более 5 %  Уровень собственных шумов не более 26 дБ  Автоматическая регулировка усиления - наличие  Система динамического подавления обратной связи - наличие  Автоматическая система шумоподавления - наличие  Функция регулировки громкости - наличие  Функция переключения программ - наличие  Запирающийся батарейный отсек - наличие  Программируемые параметры: общее усиление, регулировка (ограничение) ВУС в каждом из каналов, количество программ, режим работы микрофонов, режим работы системы шумоподавления.  Комплектация: Мягкий головной бандаж или оголовье. | 2 |

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

Товар на основании п.4 ст.38 Федерального закона от 21.11.2011г. 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» должен иметь регистрацию в качестве медицинского изделия.

Слуховой аппарат должен соответствовать требованиям ГОСТ IEC 60118-13-2022 «Электроакустика. Аппараты слуховые. Часть 13. Требования и методы измерения устойчивости к электромагнитным помехам от мобильных цифровых беспроводных устройств», ГОСТ Р 51024-2012 «Аппараты слуховые электронные реабилитационные. Технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 50444-2020 «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования», ГОСТ ISO 10993-11-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследования общетоксического действия», ГОСТ Р 50267.0-92 «Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности», ГОСТ Р 51632-2021 (Раздел 4) «Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний», ГОСТ Р 51264-99 «Средства связи, информатики и сигнализации реабилитационные электронные. Общие технические условия», ГОСТ Р ИСО 9999-2019 «Вспомогательные средства для людей с ограничениями жизнедеятельности. Классификация и терминология».

Требования к безопасности товара.

Слуховой аппарат должен соответствовать требованиям стандартов ГОСТ ISO 10993-1-2021 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования в процессе менеджмента риска», ГОСТ ISO 10993-5-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность методами in vitro», ГОСТ ISO 10993-10-2023 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования сенсибилизирующего действия», ГОСТ Р 52770-2023 «Изделия медицинские. Система оценки биологического действия. Общие требования безопасности».

Требования к размерам, упаковке и отгрузке товара.

Транспортировка слухового аппарата должна осуществляться 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 40ºС, железнодорожным, автомобильным транспортом и иными способами.

При отправке слухового аппарата в районы Крайнего Севера и труднодоступные районы упаковка, маркировка, транспортирование и хранение должны осуществляться в соответствии с ГОСТ 15846-2002 «Продукция, отправляемая в районы Крайнего Севера и приравненные к ним местности. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение».

Хранение слухового аппарата должно осуществляться в упаковке изготовителя.

Упаковка слухового аппарата должна обеспечивать защиту от повреждений, порчи (изнашивания), загрязнения во время хранения и транспортирования к месту пользования по назначению.

Гарантийный срок составляет 12 (Двенадцать) месяцев от даты подписания Акта приема-передачи-приемки Товара Получателем или получения Товара Получателем посредством службы доставки (почтовым отправлением).

Срок службы составляет 4 (Четыре) года от даты подписания Акта приема-передачи Товара Получателем или получения Товара Получателем посредством службы доставки (почтовым отправлением).