**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 8Количество программ прослушивания не менее 4Диапазон частот :Нижняя частотная характеристика в диапазоне: не менее 125 и не более 260 ГцВерхняя частотная характеристика в диапазоне: не менее 8 000 Гц и не более 9600 ГцКоэффициент гармоник - не более 5 % Уровень собственных шумов не более 26 дБАвтоматическая регулировка усиления - наличиеСистема динамического подавления обратной связи - наличиеАвтоматическая система шумоподавления - наличиеФункция регулировки громкости - наличиеФункция переключения программ - наличиеЗапирающийся батарейный отсек - наличиеПрограммируемые 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).