***Załącznik nr 2a –dotyczy przetargu nieograniczonego na dostawę:***

***1. rezonansu magnetycznego, wraz z adaptacją pomieszczeń.***

***2. mammografu, wraz z adaptacją pomieszczeń***

***3. aparatu USG.***

***ZP/2501/118/20***

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW GRANICZNYCH (ODCINAJĄCYCH)

Przedmiot przetargu: MAMMOGRAF CYFROWY

Producent/Firma•

Urządzenie typ•Rok produkcji

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | Parametr/Warunek | Warunek graniczny | Tak/ Nie |
| Warunki ogólne i serwisowe |
| 1 | Oferowany aparat powinien być urządzeniem fabrycznie nowym (aparat nie używany, nie rekondycjonowany, nie powystawowy, wszystkie elementy składowe i podzespoły fabrycznie nowe, najnowsza wersja oprogramowania) wyprodukowanym w roku dostaw aparatu do klienta. | TAK |  |
| 2. | Dostarczona aparatura powinna być bezwzględnie wyposażona we wszystkie niezbędne do prawidłowej pracy akcesoria, instrukcję obsługi w języku polskim (również w wersji angielskiej) oraz dokumentację serwisową pozwalającą na zdiagnozowanie uszkodzenia oraz interpretację błędów wyświetlanych przez a arat. | TAK |  |
| 3 | Oferowane urządzenie będzie zainstalowane w wyznaczonych przez Zamawiającego pomieszczeniach | TAK |  |
| 4. | Od wykonawcy wymaga się:* adaptacji pomieszczeń pod mammograf wraz z wykonaniem projektu w zakresie określonym w PFU
* wykonania projektu ochrony radiologicznej (obliczeń osłon stałych dla pracowni RTG przeznaczonej do instalacji aparatu) — zatwierdzony przez WSSE.
* zainstalowania dostarczonego urządzenia i jego uruchomienia. Uzyskanie-zezwoleń na stosowanie aparatu i na Pracownię wydane przez WSSE.
* wykonania przez Wykonawcę testów akceptacyjnych oraz testów specjalistycznych dla zainstalowanego aparatu oraz testów monitorów diagnostycznych i przeglądowych.
* wykonania przez Wykonawcę testów bezpieczeństwa
* zintegrowania dostarczonego urządzenia z posiadanym przez
 | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | Zamawiającego systemem HIS/RIS/PACS- przeszkolenia personelu medycznego w zakresie jego obsługi i użytkowania, oraz obsługi technicznej w zakresie testowania prawidłowości działania aparatu diagnozowania usterek, przeprowadzania drobnych napraw i przeglądów. Szkolenie z wykonywania testów podstawowych i tworzenia raportów — ilość — 10 dni.Szkolenie — Analiza zdjęć odrzuconych z możliwością tworzenia raportów i ich druku 1 dzień. |  |  |
| 5. | Wykonawca powinien zapewnić co najmniej 24 miesięczną gwarancję prawidłowego działania oferowanego urządzenia, obejmującą części zamienne, w tym lampę RTG wszystkie elementy peryferyjne, wymagane opłaty licencyjne oraz serwis (pełna gwarancja) | TAK |  |
| 6. | Okres zagwarantowania dostępności i możliwości zakupu przez zamawiającego w serwisie oferenta części zamiennych, peryferyjnych oraz wyposażenia eksploatacyjnego powinien wynosić minimum 10 lat od daty przekazania urządzenia wraz z dodatkowym wyposażeniem do eksploatacji, z wyjątkiem sprzętu komputerowego, dla którego ten okres powinien nosić minimum 5 lat. | TAK |  |
| 7 | W przypadku stwierdzenia - w czasie okresu gwarancji lub w czasie 12 miesięcy po jej wygaśnięciu - braków w dokumentacji serwisowej lub oprogramowaniu serwisowym firma zobowiązuje się do jej uzupełnienia. | TAK |  |
| 8. | W okresie trwania gwarancji w przypadku awarii aparatury dłuższej niż 2 dni wykonawca zobowiązany jest do przedłużenia okresu gwarancji o czas trwania awarii. | TAK |  |
| 9. | Po zakończeniu okresu gwarancji wykonawca zobowiązany jest, w czasie eksploatacji aparatu, udzielać 3 miesięcznej gwarancji na wszystkie części zamienne w tym lampę rtg oraz co najmniej 6-cio miesięcznej gwarancji na wykonane usług i serwisowe. | TAK |  |
| 10. | Czas reakcji serwisu w okresie gwarancji od chwili zgłoszenia awarii czyli pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii w dni robocze. | Maks. 48 godzin |  |
| I l | Czas reakcji serwisu w okresie pogwarancyjnym od chwili zgłoszenia awarii czyli pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii w dni robocze | Maks. 72 godziny |  |
| 12. | Czas skutecznej naprawy w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, niewymagającej importu części | Maks. 5 dni roboczych |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 13. | Czas skutecznej naprawy w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, wymagającej importu części — | Maks, 10 dni roboczych |  |
| 14 | W okresie gwarancji Oferent zobowiązany jest do wykonywania przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta, oraz wykonywania obowiązkowych testów specjalistycznych aparatu i monitorów diagnostycznych i przeglądowych | TAK |  |
| 15, | Oferent musi posiadać na terenie Polski serwis z autoryzacją producenta do serwisowania zaoferowanego urządzenia | TAK |  |
| 16 | Oferowane urządzenie powinno spełniać obowiązujące wymogi związane z kompatybilnością elektromagnetyczną | TAK |  |
| Warunki techniczne i funkcjonalne |
| Mammograf cyfrowy |
|  | Wymagany skład aparatu:* mammograf cyfrowy z ~~opcją~~ tomosyntezą
* przystawka do biopsji stereotaktycznej
* łóżko/fotel przystosowane do wykonywania biopsji stereotaktycznej
 |  | TAKTAKTAK |  |
| 18. | Oferowany mammograf musi spełniać warunki wymagane do wykonywania badań przesiewowych oraz badań diagnostycznych zgodne z wymaganiami polskich przepisów |  | TAK |  |
| Statyw mammografu  |  |
| 19. | Aparat musi być wyposażony w statyw wolnostojący |  | TAK |  |
| 20. | Ramię zespołu lampa rtg — cyfrowy detektor obrazu musi zapewniać izocentryczny ruch obrotowy |  | TAK |  |
| 21 | Musi być zagwarantowany zmotoryzowany obrót ramienia zespołu lampa rtg — cyfrowy detektor obrazu w całym oferowanym zakresie obrotu |  | TAK |  |
| 22. | Wymagany zakres obrotu ramienia aparatu dla badań konwencjonalnych 2D). |  | min. 3500 |  |
| 23. | Musi istnieć możliwość ustawienia głowicy i wykonania badania w pozycji -1800(detektor na górze, lampa na dole) dla badania 2D |  | TAK |  |
| 24. | Wymagany zakres ruchu głowicy w pionie(mierzony od podłogi do górnej powierzchni detektora przy głowicy ustawionej pionowo | dolna granica max. 71, górna granica min. 140 cm |  |
| 25. | Wymagana odległość ognisko lampy rtg — cyfrowy detektor obrazu | Min. 65cm |  |
| 26. | Musi być zapewniony automatyczny obrót ramienia do zaprogramowanych projekcji kątowych po naciśnięciu jednego przycisku lub po naciśnięciu jednego przycisku oraz klawisza bezpieczeństwa. | TAK |  |
| 27. | Aparat musi być wyposażony w zestaw do zdjęć powiększonych minimum stolik, | TAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | dedykowana płytka) o współczynniku powiększenia co najmniej 1,5 x |  |  |
| 28. | Aparat musi być wyposażony w funkcję kontroli siły kompresji do 200 N | TAK |  |
| 29 | Aparat musi umożliwiać sterowanie ruchem płytki dociskowej góra/dół ręcznie(przyciski lub pokrętła) oraz przy pomocy włączników nożnych (dwa zestawy włączników nożnych po obu stronach statywu). Musi istnieć możliwość wykonania dodatkowej korekty ucisku przy pomocy pokrętła | TAK |  |
| 30. | Aparat musi być wyposażony w komplet płyt do kompresji dla wszystkich formatów ekspozycji (łącznie z powiększeniem):* min. 18cm x 23 cm
* min. 23cm x 29 cm
* docisk/dociski do zdjęć powiększonych, celowanych
 |  TAKTAKTAK |  |
| 31 | Płytka uciskowa do formatu obrazowania min. 18 cm x 23 cm z możliwością przesuwania części uciskającej wzdłuż dłuższej krawędzi detektora | TAK |  |
| 32 | Aparat musi być wyposażony w funkcję automatycznego rozpoznawania rozmiaru zainstalowanej płytki dociskowej oraz w funkcję automatycznego dopasowywania pola kolimacji do tego rozmiaru (autodetekcja) | TAK |  |
| 33. | Aparat musi być wyposażony w funkcję automatycznego zwolnienia ucisku po zakończeniu ekspozycji. | TAK |  |
| 34. | W przypadku awarii systemu lub zaniku napięcia zasilającego aparat musi umożliwiać automatyczne bądź manualne zwolnienie docisku | TAK |  |
| Generator rtg wraz z lampą rtg i kolimatorem |  |
| Generator W.N. |
| 35. | Wymagany rodzaj generatora W.N. | Generator wysokoczęstotliwościowy |  |
| 36. | Wymagana moc wyjściowa generatora | min. 5 kW |  |
| 37. | Wymagany zakres wysokiego napięcia | min 23 - 35 kV |  |
| 38. | Wymagana dokładność regulacji napięcia anodowego | skok max. co 1 kV |  |
| 39 | Maksymalna wymagana wartość obciążenia czasowo-prądowego lampy rtg | Min. 500 mAs |  |
| 40. | Generator musi być wyposażony w układ kompensacji zmian napięcia zasilającego na poziomie co najmniej +/-10% | TAK |  |
| 41. | Aparat musi być wyposażony w wyświetlacz parametrów ekspozycji, tj. kV, mAs, rodzaj filtra | TAK |  |
| 42. | Aparat powinien posiadać system automatyki zdjęciowej AEC | TAK |  |

|  |
| --- |
| Lampa rtg |
| 43. | Aparat musi być wyposażony w lampę rtg dwuogniskową min. jednomateriałową z wysokoobrotową wirującą anodą | TAK |  |
| 44 | Wymagana wartość pojemności cieplnej anody | min. 162 kHU |  |
| 45. | Wymagana szybkość chłodzenia anody | min. 40 kHU/min. |  |
| 46 | Wymagana pojemność cieplna zespołu lampy i kołpaka | min 500 kHU |  |
| 47. | Wymagana wielkość nominalna małego ogniska | max. 0,15 mm |  |
| 48. | Wymagana wielkość nominalna dużego ogniska | max. 0,30 mm |  |
| 49 | Maksymalny prąd małego ogniska | min. 34 mA |  |
| 50, | Maksymalny prąd dużego ogniska | min 100 mA |  |
| Kolimator |
| 51.  | Kolimator promieniowania rtg powinien być wyposażony w diodowy lub halogenowy oświetlacz pola | TAK |  |
| 52.  | Kolimator promieniowania rtg powinien być wyposażony w układ filtrów (co najmniej 2) zapewniających dwuenergetyczną charakterystykę tego promieniowania dostosowaną do anatomii piersi, | TAK |  |
| 53. | Aparat musi zapewniać automatyczny wybór filtrów z podaniem informacji o rodzaju zainstalowanego filtru. | TAK |  |
| 54. | Wymagana wartość inherentnej filtracji promieniowania rtg | min. eq. 0,3 mm Be |  |
|  Cyfrowy detektor obrazu rtg |
| 55. | Aparat musi być wyposażony w cyfrowy detektor obrazu rtg oparty na amorficznym półprzewodniku o wymiarach min. 23 cm x 29 cm, oraz formatach obrazowania min. 18 cm x 23 cm oraz min. 23 cm x 29 cm, w technologii TFT | TAK |  |
| 56. | Wymagany rozmiar piksela | max. 100 µm |  |
| 57 | Wymagana cyfrowa głębokość przetwarzania | min. 13 bit |  |
| 58. | Wymagana wartość współczynnika DQE dla 0,5 lp/mm | min. 70% |  |
| 59. | Wymagany zakres dynamiki detektora  | min. 13 bitów |  |
| 60. | Musi istnieć możliwość oceny przez użytkownika ilości martwych pikseli w detektorze oraz uwidocznienie ich rozkładu (skupienie) lub automatyczne sprawdzanie liczby martwych pikseli w detektorze, a użytkownik otrzymuje informację w przypadku przekroczenia dopuszczalnej ich normy. | TAK |  |
| 61 | Kratka przeciwrozproszeniowa dla trybu2D - zapewniająca redukcję promieniowania rozproszonego | TAK |  |
| 62. | Aparat musi posiadać funkcję automatycznego wysuwania kratki z toru promieniowania podczas zdjęć z powiększeniem | TAK |  |
| 63. | Czas pomiędzy ekspozycjami diagnostycznymi | max. 26 s |  |
| Konsola operatorska |
| 64. | Aparat musi być wyposażony w wolnostojącą konsolę operatorską (stację technika), oddzieloną od statywu z ramieniem. | TAK |  |
| 65. | Aparat powinien być wyposażony w cyfrowy wyświetlacz: siły kompresji oraz grubości sutka o kompresji | TAK |  |
| 66. | Konsola operatorska powinna być wyposażona w szybę ochronną o wymaganym współczynniku pochłaniania min 0,5 mmPb. | TAK |  |
| 67, | Minimalne wymagania dla stacji technika:* monitor ekranowy z medyczną matrycą TFT/IPS o przekątnej min. 19”, rozdzielczości min. 1920 x 1600 pikseli oraz jasności min. 300cd/m2 możliwość zapisu min. 9 tys. zdjęć ( obrazy bez kompresji dla pełnego for matu detektora) nagrywarka CD/DVD
* interface LAN
 | TAK |  |
| 68 | Konsola operatorska (stacja technika) musi umożliwiać wyświetlanie zdjęcia podglądowego każdorazowo po wykonaniu projekcji mammograficznej z możliwością akceptacji bądź odrzucenia | TAK |  |
| 69. | Konsola musi zapewniać dostęp do surowych danych (raw data) z możliwością ich eksportu na zewnętrzny nośnik (płyta CD/DVD, pendrive, dysk USB . | TAK |  |
| 70. | Konsola operatorska (stacja technika) musi umożliwiać nagranie badania na dysku optycznym zawierającym zdjęcia w standardzie DICOM. | TAK |  |
| 71 | Aparat musi obsługiwać interfejs komunikacyjny umożliwiający współpracę z PACS/RIS/HIS i stacjami lekarskimi pracującymi w formacie DICOM 3.0 obsługujący klasy serwisowe:- DICOM 3.0 Modality Worklist* DICOM 3.0 Storage Commitment
* DICOM 3.0 Send/Receive
* DICOM 3.0 Print
* DICOM 3.0 MPPS
 | TAK TAKTAKTAKTAK |  |
| 72. | Konsola musi być wyposażona w zasilacz awaryjny UPS dedykowany do podtrzymania zasilania stacji technika, zabezpieczający system przed zniszczeniem plików przy zaniku napięcia zasilającego | TAK |  |
| Opogramowanie |
|  | Musi być spełniona możliwość manualnego wprowadzenia danych demograficznych pacjenta i pobrania tych informacji z systemu HIS/RIS i połączenia ich z obrazem cyfrowym (integracja z serwerem Dicom Worklist) | TAK |  |
| 73. | Oprogramowanie musi realizować co najmniej niżej wymienione funkcje:- powiększenie - pomiary długości | TAK TAK |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | * dodawanie tekstu do obrazu

-pomiar średniej wartości pikseli i odchylenia standardowego w ROI* nanoszenie znaczników mammograficznych w postaci graficznej i/lub literowej bezpośrednio z klawiatury obsługowej
 |  | TAK TAKTAK |  |  |
| 74 | Aparat musi być wyposażony w moduł oprogramowania służącego do obrazowania piersi z implantami. |  | TAK |  |  |
| Dodatkowe opcje diagnostyczne  |  |  |  |
| Tomosynteza |  |  |  |
| 75. | Funkcja tomosyntezy musi być realizowana poprzez obrót lampy wokół badanej piersi po łuku. Moduł oprogramowania funkcji tomosyntezy musi umożliwiać rekonstrukcję wolumetryczną |  | TAK |  |  |
| 76. | Tomosynteza wykonywana bez dodatkowej przystawki zakładanej na stolik wykorzystywany przy zdjęciach 2D. |  | TAK |  |  |
| 77. | Wymagany czas wykonania skanu tomosyntezy |  | Max. 25s |  |
| 78. | Wymagany zakres wykonania skanu tomosyntezy |  | Min. +/- 7,5 st |  |
| 79. | Wymagana odległość między zrekonstruowanymi płaszczyznami w badaniu tomosyntezy (definiowana również jako grubość zrekonstruowanej płaszczyzny) |  | max. 1 mm |  |
| 80. | Musi być zapewniona możliwość rekonstrukcji obrazów 2D w różnych płaszczyznach (również skośnych) z danych uzyskiwanych w trakcie wykonywania procedury tomosyntezy |  | TAK |  |
| 81 | Wymagany czas rekonstrukcji tomosyntezy |  | max. 35 s |  |
| 82. | Musi istnieć możliwość uzyskania tradycyjnego obrazu mammograficznego i zestawu zdjęć do tomosyntezy w trakcie jednego cyklu — bez uwalniania ucisku piersi (w celu porównania obu obrazów w tym samym położeniu piersi |  | TAK |  |
| 83. | Musi istnieć możliwość wykonywania badań z tomosyntezą w klasycznych położeniach CC i skośnych w celu umożliwienia porównywania z poprzednimi badaniami pacjentki. |  | TAK |  |
| 84. | Musi być spełniony warunek aby średnia dawka gruczołowa w trybie AEC dla akwizycji 3D i 2D nie przekraczała dawki określonej przez normę EUREF. Jeżeli mammograf posiada dwa lub więcej tryby (zakresy kątowe) tomosyntezy, wymóg musi być spełniony przynajmniej dla jednego z nich, dedykowanego do badań przesiewowych. |  | TAK |  |
| 85 | Maksymalna grubość piersi podlegająca rekonstrukcji tomograficznej |  | min. 8cm |  |
|  | Dla oferowanej opcji oferent zobowiązany jest dołączyć do oferty Certyfikat CE lub Deklarację Zgodności — na dzień składania ofert |  | TAK |  |

|  |
| --- |
| Mammografia spektralna |
| 86 | Oferowany aparat musi zapewnić możliwość rozbudowy o funkcjonalność umożliwiającą wykonywanie dwuenergetycznej mammografii spektralnej z kontrastem jodowym (w oparciu o nisko i wysokoenergetyczną ekspozycję). Opcja dopuszczona do obrotu i użytkowania. | TAK |  |
| **Przystawka do biopsji stereotaktycznej** |
| 87. | Oferowana przystawka musi być w pełni kompatybilna z oferowanym aparatem i umożliwiać wykonanie biopsji stereotaktycznej. |  | TAK |  |
| 88. | Oferowana przystawka stereotaktyczna musi umożliwiać wykonanie biopsji stereotaktycznej z wykorzystaniem detektora cyfrowego zaoferowanego mammografu. |  | TAK |  |
| 89. | Pozycjoner igły musi umożliwiać wykonanie biopsji co najmniej w pozycji CC i w pozycji 900 w stosunku do CC |  | TAK |  |
| 90. | Oferowana przystawka stereotaktyczna musi umożliwiać automatyczną i ręczną kontrolę pozycjonowania igły |  | TAK |  |
| 91 | Wymagana waga przystawki stereotaktycznej |  | Max. 15 kg |  |
| Stół / fotel do wykonywania biopsji |  |
| 92. | Oferowane łóżko (fotel) musi być dedykowane do wykonywania biopsji stereotaktycznej w pozycji siedzącej i leżącej bocznej. |  | TAK |  |
| 93. | Wymagany zakres pochylenia do pozycji trendelenburga |  | min. 00-100 |  |
| 94. | Stół/fotel musi być wyposażony w funkcję zmotoryzowanego ruchu góra-dół |  | TAK |  |
| 95. | Wymagana wartość udźwigu fotela |  | Min. 135 kg |  |
| 96. | Wymagana długość blatu |  | Min. 165 cm |  |
| 97 | Wymagana szerokość blatu |  | Min. 60 cm |  |
|  | Zasilanie 230 VAC |  | TAK |  |
| Lekarska stacja diagnostyczna |
| 98. | Wymagana konfiguracja sprzętowa oferowanej stacji diagnostycznej:* konfiguracja sprzętowa stacji powinna zapewnić sprawne działanie spełniając wymogi oprogramowania aplikacyjnego przy konfiguracji nie gorszej niż:

procesor dwurdzeniowy, RAM 32GB, co najmniej RAID1, I TB, nagrywarka CD/DVD, karta sieciowa Ethernet 1Gb* karta graficzna przystosowana do obsługi trzech monitorów
* dwa radiologiczne monitory medyczne, monochromatyczne do diagnostyki obrazowej
* jeden monitor z kolorową matrycą służący do opisywania badań diagnostycznych
 | TAKTAKTAKTAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 99 | Wymagane parametry medycznych monitorów ekranowych: - rodzaj matrycy obrazowej* przekątna ekranu
* rozdzielczość nominalna matrycy obrazowej
* wielkość plamki
* jasność
* kontrast
* skala szarości
* kąt widzenia (prawo-lewo, góra-dół)
* dopuszczalna różnica w maksymalnej luminancji pomiędzy monitorami
* zero martwych pikseli
* wymagany układ stabilizacji jasności monitora po jego włączeniu lub wyjściu ze stanu czuwania
* wymagana sprzętowa kalibracja do standardu DICOM
* wymagana matowa powłoka antyrefleksyjna, typ AF przystosowana specjalnie do pracy w jaśniejszych pomieszczeniach.
 |  TFT/IPSMin. 21,3”Min. 5 Mpix (min. 2560 x 2048 pix)Max. 0,165 mmMin. 1000 cd/m2Min. 1200:1Min. 10 bitMin.1700/1700 Max. 5%TAK TAKTAKTAK |  |
| 100.  | Medyczne monitory ekranowe muszą posiadać stosowny certyfikat medyczny klasy I oraz certyfikat parowania, karta graficzna min. 10-cio bitowa wraz z odpowiednimi sterownikami musi być dedykowana przez producenta monitorów oraz oprogramowanie diagnostyczne musi osiadać certyfikat medyczny klasy IIA | TAK |  |
| 101 | Oferowane oprogramowanie musi być zgodne z aktualnymi aktami prawnymi regulującymi organizację i działalność sektora usług medycznych i opieki zdrowotnej w kraju. | TAK |  |
| 102 | Minimalne wymagania dotyczące funkcji oprogramowania aplikacyjnego:* automatyczne umieszczanie na ekranie obrazu CC bok do boku oraz obrazu MLO piersi prawej po stronie lewej, a obrazu MLO piersi lewej po stronie prawej, wyświetlanie obrazu z uwzględnieniem symetrii ułożenia
* prezentacja obrazów w pełnej rozdzielczości
* funkcja przesunięcia, powiększenia obrazu min x4
* funkcja inwersji w obszarze roboczym
* omaczanie obszarów zainteresowania

(pomiar linowy)* dla diagnostyki przesiewowej zastosowane oprogramowanie musi być zgodne z zaleceniami EUREF

- jednoczesną prezentację kompletu czterech obrazów mammograficznych jednej pacjentki* porównywanie badania mammograficznego obecnego z wcześniejszym, także wykonanego na sprzęcie od różnych producentów
* możliwość oglądanie obrazów w pełnej rozdzielczości
* moduł oprogramowania umożliwiającego wykonywanie analizę i ocenę badań tomosyntezy.
* funkcja przeglądania płaszczyzn tomosyntezy w pętli filmowej „cine”
 | TAKTAKTAKTAKTAKTAKTAKTAKTAKTAKTAK |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 103.  | Musi być zapewniona możliwość przeglądania obrazów 3D na stacji diagnostycznej w formie płaszczyzn (do dokładnej oceny) oraz w formie umożliwiającej szybkie przeglądanie — warstw składających się z serii zrekonstruowanych płaszczyzn | TAK |  |
| 104  | Oprogramowanie musi umożliwiać min. zmianę jasności, kontrastu, porównywanie serii, pomiary geometryczne, powiększenia, przesunięcia obrazu, skali, narzędzie lupy | TAK |  |
| 105  | Oprogramowanie musi umożliwiać zmianę skali: dopasowanie obrazu do ekranu, wyświetlania 1:1, w realnej skali | TAK |  |
| ~~106~~  | ~~Oprogramowanie musi posiadać funkcję automatycznego wyrównania piersi oraz wyświetlania poszczególnych kwadrantów piersi~~ | ~~TAK~~ |  |
| 107.  | Musi istnieć możliwość automatycznego wczytywania badań archiwalnych z systemu PACS, przed opisywaniem badań bieżących (prefetching) | TAK |  |
| ~~108.~~  | ~~Stacja musi mieć możliwość synchronicznego przeglądania warstw tomosyntezy piersi lewej i prawej~~ | ~~TAK~~ |  |
| 109,  | Musi istnieć możliwość definiowania protokołów wyświetlania dla poszczególnych użytkowników. | TAK |  |
| 110  | Obsługa interfejsu użytkownika oferowanego oprogramowania aplikacyjnego musi odbywać się w języku polskim lub za pomocą systemu czytelnych, intuicyjnych ikon | TAK |  |
|  | Stacja diagnostyczna musi być wyposażona w interfejs sieciowy zgodnie z DICOM 3.0 z co najmniej następującymi klasami serwisowymi: - DICOM Storage* DICOM Send / Receive
* DICOM Query/Retrieve
* DICOM Print
 | TAKTAKTAKTAK |  |
| Wyposażenie dodatkowe |
| Urządzenie do biopsji mammotomicznej |
| 111,  | System próżniowy do wykonywania biopsji mammotomicznej oraz min. 10 kompletów materiałów zużywalnych (w tym igieł) na pierwsze zabiegi. | TAK |  |
| 112  | Jednostka modułu kontrolnego z wbudowaną pompą próżniową i elektroniką kontrolno -sterującą do biopsji próżniowej z automatycznym przesuwem pobieranych fragmentów tkankowych w pojemnik umożliwiający wzrokową kontrolę poszczególnych wycinków oraz funkcją przepłukiwania loży biopsji. | TAK |  |
| 113.  | Opcja podtrzymania stałego podciśnienia celem zapewnienia czystości sondy i loży biopsyjnej w czasie przerwy w zabiegu | TAK |  |
| 114.  | System rotacyjny lub oscylacyjny noża tnącego | TAK |  |
| 115.  | Deklaracja CE dla systemu próżniowego do wykonywania biopsji mammotomicznej | TAK |  |
| Wyposażenie inne |
| 1 16  | Zestaw fomów z oprogramowaniem do kontroli jakości do mammografii cyfrowej zgodnie z rozporządzeniem MZ z12.11.2005 | TAK |  |
| 1 17  | Drukarka/ kamera wydruku suchego do wydruków mammograficznych, min. 508 dpi min. dwa rozmiary wydruku:* 25x30 cm
* 20x25 cm
 | TAK |  |
| 118  | Zestaw ochrony bezpośredniej dla pacjentki - fartuch mammograficzny 0,35 mm Pb zapinany na rzep - 2 szt.- ochrona tarczycy o równoważniku 0,35 mm Pb, zapięcie na rzep - 2 szt. - ochrona miednicy (półfartuch miednicowy) o równoważniku 0,35 mm Pb, zapięcie na rzep - 2 szt. | TAK |  |
| 119  | Komputer z drukarką — z oprogramowaniem do wykonywania testów podstawowych z możliwością tworzenia raportów i ich druków. | TAK |  |

Oświadczamy, że oferowane powyżej wyspecyfikowane urządzenie jest kompletne i będzie gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.

 ……………….

 podpis oferenta