

Załącznik nr 2 do SIWZSPZOZ/PN/27/2016- zadanie nr 6

.....
 (pieczęć firmowa Wykonawcy)

DANE OGÓLNE

NAZWA

TYP/ MODEL.....**NR KATALOGOWY**.....

ROK PRODUKCJI **2016** .**ROK WPROWADZENIA DO PRODUKCJI**.....

KRAJ-PRODUKCJI.....**WYKONAWCA/PRODUCENT**.....

Zestawienie parametrów wymaganych dla oferowanych Kardiomonitorów

L. p.	Parametry wymagane	Warunek graniczny	Parametry oferowane, opis, komentarz
1.	Kardiomonitor stacjonarno-przenośny o masie nie większej 3,5 kg	Tak	
2	Kardiomonitor wyposażony w uchwyt służący do przenoszenia oraz w kieszeń na akcesoria.	Tak	
3.	Kardiomonitor kolorowy z ekranem LCD, o przekątnej ekranu nie mniejszej niż 10 cali, rozdzielczości co najmniej 800x600 pikseli.	Tak	
4.	Jednoczesna prezentacja na ekranie co najmniej czterech różnych krzywych dynamicznych.	Tak	
5.	Trendy wszystkich mierzonych parametrów: co najmniej 100-godzinne z rozdzielczością nie gorszą niż 1 minuta i co najmniej 1000 godzin z rozdzielczością nie gorszą niż 10 minut.	Tak	
6.	Zapamiętywanie zdarzeń alarmowych oraz zdarzeń wpisanych przez użytkownika –pamięć co najmniej 500 zestawów odcinków krzywych i wartości parametrów	Tak	
7.	Kategorie wiekowe pacjentów: dorośli, dzieci i noworodki.	Tak	
8.	Pomiar i monitorowanie co najmniej następujących parametrów: a) EKG; b) Odchylenie odcinka ST; c) Liczba oddechów (RESP); d) Saturacja (Spo2); e) Ciśnienie krwi, mierzone metodą nieinwazyjną (NIBP); f) Temperatura (T1,T2,TD).	Tak	
9.	Pomiar EKG	Tak	
	1. Zakres częstości rytmu serca: minimum 15÷300 bpm. <i>Podać.</i>	Tak	
	2. Monitorowanie EKG przy wykorzystaniu przewodu odprowadzeń 3 i 5 końcówkowego.	Tak	

	3. Dokładność pomiaru częstości rytmu: nie gorsza niż +/- 1%. <i>Podać.</i>	Tak	
	4. Prędkości kreślenia co najmniej do wyboru: 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s. <i>Podać.</i>	Tak	
	5. Detekcja stymulatora z graficznym zaznaczeniem na krzywej EKG.	Tak	
	6. Czułość: co najmniej 0,125 cm/mV; 0,25 cm/mV; 0,5 cm/mV; 1,0 cm/mV; 2 cm/mV; 4,0 cm/mV; auto. <i>wymienić.</i>	Tak	
	7. Analiza odchylenia odcinka ST w siedmiu odprowadzeniach jednocześnie w zakresie od -2,0 do +2,0 mV. Możliwość ustawienia jednostki pomiarowej mm.	Tak	
	8. Prezentacja zmian odchylenia ST w postaci wzorcowych odcinków ST z nanoszonymi na nie bieżącymi odcinkami lub w formie wykresów kołowych	Tak	
	9. Monitorowanie odcinka QT	Tak	
	10. Analiza zaburzeń rytmu (co najmniej 23), z rozpoznawaniem co najmniej następujących zaburzeń: a) Bradykardia b) Tachykardia c) Asystolia d) Tachykardia komorowa e) Migotanie komór f) Migotanie przedsionków g) Stymulator nie przechwytyje h) Stymulator nie generuje impulsów i) Salwa komorowa j) PVC/min wysokie	Tak	
10.	Pomiar oddechów (RESP).	Tak	
	1. Zakres pomiaru: minimum 5-120 oddechów /min <i>Podać.</i>	Tak	
	2. Dokładność pomiaru: nie gorsza niż +/- 2 oddech /min	Tak	
	3. Prędkość kreślenia: co najmniej 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25mm/s, 50 mm/s. <i>Podać</i>	Tak	
	4. Możliwość wyboru odprowadzeń do monitorowania respiracji	Tak	
11.	Pomiar saturacji (SpO2).	Tak	
	1. Zakres pomiaru saturacji: 0÷100%	Tak	
	2. Zakres pomiaru pulsu: co najmniej 20÷300/min. <i>Podać.</i>	Tak	
	3. Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70÷100%: nie gorsza niż +/- 3%. <i>Podać.</i>	Tak	
	4. Funkcja pozwalająca na jednoczesny pomiar SpO2 i nieinwazyjnego ciśnienia bez wywoływania	Tak	

	alarmu SpO2 w momencie pompowania mankietu na kończynie na której założony jest czujnik		
	5. Alarm desaturacji	Tak	
12.	Pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną (NIBP).	Tak	
	1. Oscylometryczna metoda pomiaru.	Tak	
	2. Zakres pomiaru ciśnienia: co najmniej 15÷270 mmHg. <i>Podać.</i>	Tak	
	3. Zakres pomiaru pulsu wraz z NIBP: co najmniej 40÷240 bpm.	Tak	
	4. Dokładność pomiaru: nie gorsza niż +/- 5mmHg. <i>Podać.</i>	Tak	
	5. Tryb pomiaru: a) AUTO; b) Ręczny.	Tak	
	6. Zakres programowania interwałów w trybie AUTO: co najmniej 1÷480 minut. <i>Podać.</i>	Tak	
	7. Możliwość wstępnego ustawienia ciśnienia w mankiecie	Tak	
13.	Pomiar temperatury (TEMP)	Tak	
	1. Zakres pomiarowy: co najmniej 25÷42°C. <i>Podać.</i>	Tak	
	2. Dokładność pomiaru: nie gorsza niż +/- 0,1°C. <i>Podać.</i>	Tak	
	3. Jednoczesne wyświetlanie co najmniej trzech wartości : 2 temperatury ciała i temperatura różnicowa	Tak	
14.	Wyposażenie kardiomonitora w akcesoria pomiarowe.	Tak	
	1. Kabel EKG 5-odprowadzeniowy	Tak	
	2. Przewód łączący do mankietałów do pomiaru NIBP	Tak	
	3. Mankiet średni do pomiaru NIBP	Tak	
	4. Czujnik SpO2 na palec dla dorosłych typu klips	Tak	
	5. Czujnik temperatury powierzchniowy	Tak	
15.	Obsługa kardiomonitora przy pomocy, pokręteł, przycisków oraz poprzez ekran dotykowy.	Tak	
16.	3-stopniowy system alarmów monitorowanych parametrów.	Tak	
	1. Akustyczne i wizualne sygnalizowanie wszystkich alarmów.	Tak	
	2. Możliwość zawieszenia stałego lub czasowego alarmów.	Tak	
	3. Wybór czasowego zawieszenia alarmów –co najmniej 5 czasów do wyboru.	Tak	
	4. Ustawianie różnych poziomów alarmowania dla poszczególnych parametrów.	Tak	
	5. Ustawianie głośności sygnalizacji alarmowej (co najmniej 10 poziomów do wyboru) oraz wzorca dźwiękowej sygnalizacji (co najmniej 3 wzorce do wyboru)	Tak	
17.	Ręczne i automatyczne (na żądanie obsługi) ustawienie granic alarmowych w odniesieniu do aktualnego stanu monitorowanego pacjenta.	Tak	

18.	Funkcja analizy zmian częstości akcji serca z ostatnich 24 godzin informacje o wartościach HR: średniej, średniej za dnia, średniej w nocy, maksymalnej, minimalnej oraz prawidłowej (w granicach ustawionych alarmów).	Tak	
19.	Funkcja analizy NIBP z ostatnich 24 godzin informacje o wartościach ciśnienia: średniej, średniej za dnia, średniej w nocy, maksymalnej za dnia, maksymalnej w nocy, minimalnej za dnia, minimalnej w nocy oraz prawidłowej (w granicach ustawionych alarmów).		
20.	Zasilanie kardiomonitora z sieci elektroenergetycznej 230V AC 50Hz i akumulatora, wbudowanego w kardiomonitor.	Tak	
	1. Czas pracy kardiomonitora, zasilanego z akumulatora (przy braku napięcia elektroenergetycznej sieci zasilającej, pomiar NIBP co 15 min): nie krótszy niż 4 godziny. <i>Podać.</i>	Tak	
	2. Czas ładowania akumulatora: nie dłuższy niż 6 godzin. <i>Podać.</i>	Tak	
	3. Graficzny wskaźnik stanu naładowania akumulatora.	Tak	
21.	Kardiomonitor przystosowany do pracy w sieci.	Tak	
	1. Interfejs i oprogramowanie sieciowe, umożliwiające pracę kardiomonitora w sieci przewodowej z centralą monitorującą.	Tak	
	2. Funkcja podglądu danych z innych monitorów podłączonych do sieci bez stacji centralnego nadzoru	Tak	
	3. Funkcja informowania o alarmach pojawiających się na innych kardiomonitorach podłączonych do wspólnej sieci	Tak	
	4. Funkcja zdalnego wyciszania alarmów w innych kardiomonitorach podłączonych do wspólnej sieci	Tak	
	5. Monitor przystosowany do eksportu danych do standardowego komputera osobistego niepełniącego jednocześnie funkcji centrali (na wyposażeniu kardiomonitora oprogramowanie do archiwizacji danych na PC).	Tak	
	6. Kardiomonitor przystosowany do pracy w sieci z centralą pielęgniarską gotową do współpracy z systemami monitorowania wyposażonymi w zaawansowane moduły pomiarowe takie jak: - rzut minutowy metodami: termodylucji, IKG, PICCO; - BIS; - NMT; - EEG	Tak	
22.	Port USB do podłączenia zewnętrznego nośnika pamięci (przenoszenie konfiguracji między monitorami)	Tak	
23.	Cicha praca urządzenia – chłodzenie bez wentylatora	Tak	

24.	Monitor zabezpieczony przed zalaniem wodą –stopień ochrony co najmniej IPX1	Tak	
25.	Statyw na kółkach z półką do mocowania kardiomonitora i koszykiem na akcesoria lub wieszak na ścianę z koszykiem na akcesoria	Tak	
26	Akcesoria kompatybilne z posiadanymi przez szpital kardiomonitorami iMEC	Tak	
27	Gwarancja min. 24 miesiące (załącznik warunki gwarancji)	Tak	

Parametr graniczny , bezwzględnie wymagany winien być potwierdzony przez Wykonawcę w formie "TAK" lub "NIE".

Brak potwierdzenia przez Wykonawcę parametru granicznego skutkował będzie odrzuceniem oferty przetargowej.

Parametry graniczne winny mieć potwierdzenie w dokumentach dotyczących sprzętu Wykonawca winien je zaznaczyć w dokumentacji potwierdzającej spełnienia parametru granicznego.