|  |
| --- |
| Stacja opisowa |
|  | Oferta (wypełnić) |
| Nazwa, typ, model oferowanego urządzenia: |  |
| Producent, rok produkcji: |  |
| Kraj pochodzenia: |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| L.P. | Opis sprzętu | Parametry wymagane | Parametry oferowane |  |
| 1. | Urządzenie fabrycznie nowe nie re kondycjonowane, nie używane z roku produkcji 2017 | TAK |  |  |
| 2. | Rozmiar ekranu min. 21” | TAK |  |  |
| 3. | Rozdzielczość ekranu LCD IPS – min. 1920x1080 Full HD | TAK |  |  |
| 4. | Kontrast min. 1000:1 | TAK |  |  |
| 5. | Jasność min. 250 (cd/m2) | TAK |  |  |
| 6. | Kąt widzenia min. 170H/160V | TAK |  |  |
| 7. | Wejścia/Wyjścia USB3.0 x 4,LAN RJ45x2,Dpx1DVIx1mikrofon złacze 3,5 mm  | TAK |  |  |
| 8. | Panel frontowy sterowania łącznie z ekranem LCD dotykowym. Możliwość dezynfekcji. Stopień szczelności IP65 | TAK |  |  |
| 9. | Ekran dotykowy Multi touch (min 4 /10 punktowy) umożliwiający sterowanie dotykiem Matryca monitora i obudowa, dostosowana do czyszczenia w warunkach bloku operacyjnego. | TAK |  |  |
| 10. | Wbudowany komputer: minimum Intel i5, lub równoważny 8 GB ram, dysk twardy 500 GBkarta sieciowa10/100/100, porty USB, RJ45, RS232, karta graficzna dostosowana do parametrów ekranu i wyświetlania obrazów medycznych w DICOM Windows 7profesjonal , klawiatura dotykowa wyświetlana na ekranie monitora. | TAK |  |  |
| 11. | Mocowanie na wysięgniku sufitowym | TAK |  |  |
| 12. | Oprogramowanie do przeglądania obrazów w formacie DICOM | TAK |  |  |
| 13. | Oprogramowanie do kontroli jakości z kalibratorem | TAK |  |  |
| 14. | Okres Gwarancji 24 m-cy | TAK |  |  |
| 15. | Czas reakcji serwisu do 24h | TAK |  |  |
| 16. | Wykonanie testów akceptacyjnych i specjalistycznych po dostawie sprzętu (przed odbiorem) – dostarczenie sprawozdań | TAK |  |  |
| 17. | Monitor musi spełniać wymagania stawiane dla stacji opisowej lekarskiej (z przeznaczeniem do diagnostyki obrazów z badań RTG ogólnodiagnostycznych TK i stomatologicznych) zgodnie z obowiązującymi przepisami tj. Załącznikiem nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej | TAK |  |  |