

Formularz „Zestawienie wymaganych parametrów technicznych”.

Lp	Parametr/warunek	Wartość wymagana	Wartość oferowana
	System/Rejestratory - fabrycznie nowe 2011 rok produkcji - model - producent	Tak podać	
	STANOWISKO ANALIZATORA HOLTEROWSKIEGO		
	Zestaw komputerowy : - min 4 GB RAM - dysk twardy min. 500 GB - klawiatura, mysz - nagrywarka DVD (R,RW) - monitor LCD min 19" - drukarka laserowa - UPS - stolik na zestaw - system Windows	Tak podać	
	ANALIZATOR HOLTEROWSKI EKG		
	Automatyczna analiza arytmii	Tak	
	Analiza w trybie prospektywnym	Tak	
	Analiza w trybie retrospektywnym	Tak	
	Konfiguracja ekranu ekg	Tak	
	Podgląd ekg w trybie stronicowania	Tak	
	Podgląd w trybie nakładania	Tak	
	Edycja arytmii	Tak	
	Możliwość definiowania własnych arytmii	Tak	
10.	Filtr migotania przedsionków z możliwością wybrania zakresu czasu badania dla filtru	Tak	
11.	Możliwość ręcznej korekcji klasyfikacji pobudzeń	Tak	
12.	Możliwość korekcji automatycznego algorytmu klasyfikacji	Tak	
13.	Własne morfologie	Tak	
14.	Analiza stymulatorowa	Tak	
15.	Analiza ST	Tak	
16.	Korekcja położenia punktów pomiarowych	Tak	
17.	Analiza niedokrwienia	Tak	
18.	Weryfikacja niedokrwienia	Tak	
19.	Własne epizody niedokrwienia	Tak	
20.	Analiza HRV w dziedzinie czasu	Tak	
21.	Analiza QT	Tak	
22.	Możliwość korekcji pomiarów QT	Tak	
23.	Przeglądanie zapisów 12 kanałowych	Tak	
24.	Oprogramowanie systemowe i użytkownika dostarczone na nośniku	Tak	
25.	Współpraca z użytkowymi przez szpital rejestratorami ekg Lifecard CF	Tak	

	REJESTRATOR HOLTEROWSKI EKG -6 sztuk		
--	---	--	--

26.	Rejestracja w trybie 3 kanałowym z 3 elektrodowego przewodu pacjenta	Tak	
27.	Filtr zakłóceń	Tak	
28.	Rejestrator cyfrowy z min. 24 godzinnym zapisem	Tak	
29.	Wymienna pamięć typu flash bez konieczności podtrzymywania baterijnego danych ekg	Tak	
30.	Waga kompletnego i gotowego do pracy urządzenia poniżej 140 g	Tak	
31.	Zasilanie z pojedynczej baterii na cały okres rejestracji	Tak	
32.	Detekcja i rejestracja pobudzeń stymulatora	Tak	
33.	Sygnalizacja niewystarczającego poziomu zasilania przed uruchomieniem rejestracji	Tak	
34.	Automatyczna rejestracja momentu rozpoczęcia, wewnętrzny zegar	Tak	
35.	Interfejs użytkownika i komunikaty menu w języku polskim	Tak	
36.	Autokontrola jakości podłączenia elektrod	Tak	
37.	Identyfikacji pacjenta	Tak	
38.	Współpraca z posiadanym przez Zamawiającego systemem analizującym Pathfinder i Impresario	Tak	
	REJESTRATOR HOLTEROWSKI EKG –1 sztuk		
39.	Rejestracja w trybie 2 kanałowym w sposób ciągły do 7 dni	Tak	
40.	Filtr zakłóceń	Tak	
41.	Wymienna pamięć typu flash bez konieczności podtrzymywania baterijnego danych ekg	Tak	
42.	Waga kompletnego i gotowego do pracy urządzenia poniżej 140 g	Tak	
43.	Zasilanie z pojedynczej baterii na cały okres rejestracji	Tak	
44.	Detekcja i rejestracja pobudzeń stymulatora	Tak	
45.	Sygnalizacja niewystarczającego poziomu zasilania przed uruchomieniem rejestracji	Tak	
46.	Automatyczna rejestracja momentu rozpoczęcia, wewnętrzny zegar	Tak	
47.	Interfejs użytkownika i komunikaty menu w języku polskim	Tak	
48.	Autokontrola jakości podłączenia elektrod	Tak	
49.	Automatyczne przerywanie i wznawianie rejestracji ekg po dłuższej przerwie związanej z utratą połączenia z pacjentem	Tak	
50.	Identyfikacji pacjenta	Tak	
51.	Współpraca z posiadanym przez Zamawiającego systemem analizującym Pathfinder i Impresario	Tak	
	REJESTRATOR HOLTEROWSKI EKG –1 sztuk		
52.	Rejestracja rzeczywistego ekg w 12 kanałach z 10 elektrodowego przewodu pacjenta	Tak	
53.	Filtr zakłóceń	Tak	
54.	Rejestrator cyfrowy z min. 24 godzinnym zapisem	Tak	
55.	Wymienna pamięć typu flash bez konieczności podtrzymywania baterijnego danych ekg	Tak	

56.	Waga kompletnego i gotowego do pracy urządzenia poniżej 140 g	Tak	
57.	Zasilanie z pojedynczej baterii na cały okres rejestracji	Tak	
58.	Detekcja i rejestracja pobudzeń stymulatora	Tak	
59.	Sygnalizacja niewystarczającego poziomu zasilania przed uruchomieniem rejestracji	Tak	
60.	Automatyczna rejestracja momentu rozpoczęcia, wewnętrzny zegar	Tak	
61.	Interfejs użytkownika i komunikaty menu w języku polskim	Tak	
62.	Autokontrola jakości podłączenia elektrod	Tak	
63.	Identyfikacji pacjenta	Tak	
64.	Współpraca z posiadanym przez Zamawiającego systemem analizującym Pathfinder i Impresario	Tak	