

1. W pkt I.2 Załącznika nr 2 dot. systemu pośredniej radiologii cyfrowej Zamawiający wymaga, aby skaner przysyłał obrazy w 10-cio i 12-to bitowej skali szarości. Czy Zamawiający dopuści skaner przysyłający obrazy w 12-to bitowej skali szarości?
2. W pkt I.9 Załącznika nr 2 dot. systemu pośredniej radiologii cyfrowej Zamawiający określa maksymalną powierzchnię podstawy skanera na 0,23 m². Czy Zamawiający dopuści skaner o powierzchni zabudowy 0,34 m²?
3. W pkt III.4 Załącznika nr 2 dot. systemu pośredniej radiologii cyfrowej Zamawiający wymaga dostarczenia wraz ze stacją technika czytnika kodów kreskowych pozwalającego na łączenie danych identyfikacyjnych płyt z danymi pacjenta i rodzajem badania. Zapis ten wskazuje na rozwiązanie określonych producentów sztucznie ograniczając konkurencję. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie alternatywnej metody identyfikacji kaset wykorzystującej do komunikacji między stacją technika a kasetą fale radiowe? Rozwiązanie takie zapewnia brak możliwości zużycia eksploatacyjnego kasety poprzez uszkodzenie (lub wynikające z długotrwałego użytkowania kasety częściowe zatarcie) kodu kreskowego nadrukowanego na kasecie.
4. Zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 roku wdrażającą Dyrektywę 2007/47/EC wszelkie systemy zapisu (urządzenia, oprogramowanie) przeznaczone do rejestrowania (zapisywania, utrwalania) diagnostycznych obrazów rentgenowskich winny być rejestrowane w klasie IIa. Czy Zamawiający zamierza wykorzystywać oferowany czytnik płyt obrazowych, kasety z płytami obrazowymi i konsolę technika do wykonywania badań radiologicznych? Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany czytnik płyt obrazowych, kasety z płytami obrazowymi i oprogramowanie medyczne konsoli technika były zarejestrowane w rejestrze wyrobów medycznych w klasie min. IIa lub posiadały certyfikat CE właściwy dla urządzeń medycznych w klasie min. IIa?