

青岛市政府采购

2023 年医疗机构设施设备更新改造项目设备部分二次招标第 1 包

采 购 人：平度市卫生健康局

代理机构：青岛诚远工程管理咨询有限公司

项目编号：PDCG2023001508

日 期：2023 年 6 月 19 日



目 录

第一章 招标公告	5
第二章 投标人须知前附表	8
第三章 投标人应当提交的资格证明文件	13
资格证明文件目录	13
第四章 采购需求	15
1. 项目说明	15
2. 招标产品技术规格、要求和数量（包括附件、图纸等）	15
3. 商务条件	50
第五章 评标办法	52
1. 相关要求	52
2. 评分标准	53
3. 政策加分以及计算方法	54
第六章 投标人须知	56
1. 招标依据以及原则	56
2. 合格的投标人	56
3. 保密	57
4. 语言文字、计量单位、时间单位、投标有效期以及投标费用	57
5. 踏勘现场	57
6. 询问及答复	58
7. 偏离	58
8. 履约担保	58
9. 采购代理服务费	58
10. 招标文件	58
11. 投标文件的组成	59
12. 投标报价	61
13. 投标文件编制要求	61
14. 投标文件的修改、撤回与撤销	62
15. 投标文件加密、上传	62
16. 投标文件的递交	62
17. 质疑	62
18. 投诉	63
19. 其他需补充的内容	64
第七章 开标、资格审查、评标、定标	65
1. 开标程序	65
2. 开标	65
3. 评标委员会	65
4. 资格审查、评标程序	67

5. 资格审查.....	67
6. 评标.....	67
7. 澄清有关问题.....	69
9. 中标公告以及中标通知书.....	70
10. 不合格投标人或投标无效.....	70
11. 废标.....	71
12. 特殊情况处置程序.....	71
13. 违法违规情形.....	72
14. 违规处理.....	72
第八章 纪律要求.....	74
1. 对采购人的纪律要求.....	74
2. 对投标人的纪律要求.....	74
3. 对评标委员会成员的纪律要求.....	74
4. 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求.....	74
第九章 签订合同、合同范本.....	75
1. 签订合同.....	75
2. 追加合同金额.....	75
3. 货物质量与验收.....	76
4. 合同范本格式.....	76
第十章 投标文件格式.....	82

第一章 招标公告

项目概况

2023 年医疗机构设施设备更新改造项目设备部分二次招标 招标项目的潜在投标人应在全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）本项目采购公告页面免费获取招标文件，并于 2023-07-10 09:30（北京时间） 前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号：PDCG2023001508

项目名称：2023 年医疗机构设施设备更新改造项目设备部分二次招标

预算金额与最高限价（如有）：本项目预算金额为 2140000.00 元，其中：第 一 包 2140000.00 元。

本项目最高限价为 2140000.00 元，其中：第 一 包 2140000.00 元。

采购需求：详见招标文件第四章。

合同履行期限：详见招标文件。

本项目是否接受联合体：本项目不接受联合体。

二、申请人的资格要求

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：详见招标文件；
3. 投标人须为能在国内合法生产或销售所需产品及提供相应服务的制造商或代理商；
4. 通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询信用记录，无不良信用记录。

购网（www.ccgp.gov.cn）、信用山东（credit.shandong.gov.cn）及信用青岛（credit.qingdao.gov.cn）查询，未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人、政府采购严重违法失信行为记录名单。

5. 与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标；

6. 在青岛市政府采购网（<http://zfcg.qingdao.gov.cn>）注册并报名成功。未在网上报名或网上报名不成功的，无资格参加投标；

7. 本项目不接受联合体投标。

8. 本项目不单独面向中小企业采购。

三、获取招标文件

投标人须在开标前在青岛市政府采购网上注册并关注该项目。开标时间前在全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）本项目采购公告页面免费下载电子招标文件。代理机构不再发售纸质招标文件。

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

提交投标文件截止时间、开标时间：2023-07-10 09:30（北京时间）。

开标地点：平度市民服务中心（北京路 379 号）2 号楼 B 区三楼 B308 室 B308。

五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜

1. 公告媒介：本项目采购公告同时在青岛市政府采购网（www.ccgp-qingdao.gov.cn）和全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资

源交易电子服务系统 (<http://ggzy.qingdao.gov.cn>) 上发布。预算金额在 500 万元以上的项目，同时在中国政府采购网上发布。

2. 投标文件提交方式：投标人应当在提交投标文件截止时间前，通过【青岛市公共资源投标文件制作工具】上传投标文件。

3. 支持网上远程开标，投标人无需到现场参加开标会。

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：平度市卫生健康局

地址：平度市北京路 379-4 号

联系方式：0532-87364961

2. 采购代理机构信息（如有）

名 称：青岛诚远工程管理咨询有限公司

地 址：平度市长江路 17 号财富广场 910 室

联系方式：15764286752

3. 项目联系方式

项目联系人：姜工、李工

电 话：15764286752。

如有询问，请在全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统 (<http://ggzy.qingdao.gov.cn>) 本项目采购公告页面在线提交。询问及答复的内容在上述公告页面查看。

第二章 投标人须知前附表

序号	条款名称	编列内容
1	采购人	平度市卫生健康局
2	采购代理机构	青岛诚远工程管理咨询有限公司
3	项目名称	2023年医疗机构设施设备更新改造项目设备部分二次招标
4	分包及中标规定	本项目不分包。
5	资金来源以及资金构成	预算金额：2140000 元，资金来源：财政投资，出资比例：100%
6	是否接受联合体投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不接受 <input type="checkbox"/> 接受
7	投标有效期	自投标截止之日起 <u>90</u> 个日历天。
8	踏勘现场	<input checked="" type="checkbox"/> 不组织，自行踏勘 <input type="checkbox"/> 组织
9	履约保证金	<input checked="" type="checkbox"/> 不需要 <input type="checkbox"/> 需要
10	采购代理服务费支付	<input type="checkbox"/> 采购人支付 <input checked="" type="checkbox"/> 中标人支付 代理费：2.25 万元，中标供应商在签订合同前，向采购代理机构交纳招标代理服务费 <input type="checkbox"/> 无需支付

11	构成招标文件的其他材料	招标文件的澄清及答疑文件。
12	招标文件的澄清和修改	招标文件的澄清和修改内容详见青岛市政府采购网（ www.ccgp-qingdao.gov.cn ）及全国公共资源交易平台（山东省·青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（ http://ggzy.qingdao.gov.cn ）本项目招标公告页面，投标人应密切关注上述公告页面的最新澄清信息。澄清和修改一经发布，视为投标人已收到。
13	投标截止时间	详见招标公告。
14	招标文件的质疑	招标公告公告期限届满之日起7个工作日内提出。
15	是否允许递交备选投标方案	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
16	投标报价的范围	含税全包价。
17	投标报价的次数	本次投标报价为一次不得更改报价，投标人只有一次报价的机会。投标报价（即开标报价）不得有选择性报价和附有条件的报价，且不得高于预算金额或最高限价。
18	面向中小企业预留情况及小微企业报价扣除标准	<p>本包为非专门面向中小企业预留份额的采购包。小微企业报价扣除标准如下：</p> <p>1. 按照《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）规定，对小微企业报价给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>2. 大中型企业与小微企业组成联合体或者大中型企业向小微企业分包的（联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额应当占合同金额30%以上），报价给予4%的扣除，用扣除后的价格参加评审。</p>
19	采购标的对应的中小企业划分标准所属行业及所属行业对应的中小企业划型标准	<p>本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：工业；</p> <p>所属行业对应的中小企业划型标准：从业人员1000人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入300万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入300万元以下的为微型企业。</p>
20	节能环保产品优先采购优惠标准	本项目无优先采购的节能、环境标志产品。

21	确定核心产品	<input type="checkbox"/> 属于单一产品采购项目 <input checked="" type="checkbox"/> 属于非单一产品采购项目 其中超声骨密度仪为核心产品。
22	进口产品投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
23	样品	<input checked="" type="checkbox"/> 不需要 <input type="checkbox"/> 需要
24	投标文件编制	投标人使用【青岛市公共资源投标文件制作工具】编制电子投标文件。
25	投标文件签章	<p>在招标文件的第十章投标文件格式的附件中标示的“公章”“印章”处，分别签单位公章、个人印章。操作详见“青岛市公共资源交易电子服务系统> 首页> 下载中心> 系统使用指南> 电子签章操作说明 2019 年 7 月 10 日版”。</p> <p>特别提示：1、制作投标文件时，单项绑定 pdf（word）文件时无需再电子签章，单项绑定的 pdf（word）文件不再作为投标内容上传。</p> <p>2、投标文件制作完成后，系统自动合成资格审查部分、商务部分、技术部分三个 pdf 投标文件。投标单位需要按照招标文件要求，在上述三个 pdf 投标文件上进行电子签章，并上传。（单项绑定的 pdf（word）不再上传）</p>
26	投标文件加密、上传	<p>通过【青岛市公共资源投标文件制作工具】上传时，系统通过投标人当前使用的 CA 数字证书自动加密电子投标文件。</p> <p>电子投标文件上传成功后，系统出具上传凭证，投标人可以下载保存。</p>
27	投标人签到及电子投标文件解密	<p>支持网上远程开标，投标人无需到现场参加开标会。若到现场开标，应携带上传投标文件的 CA 数字证书及可登陆互联网的电脑设备以确保网上开标。开标注意事项详见“青岛市公共资源交易电子服务系统> 首页> 下载中心> 系统使用指南> 电子投标开标注意事项”</p> <p>1. 投标人在线签到：在投标截止时间前 1 小时内通过 CA 数字证书进行在线签到，未在线签到的投标无效。</p> <p>2. 投标人接到解密提示后，应当在规定时限内通过 CA 数字证书对电子投标文件开始解密。</p>

28	开标时间及开标地点	详见招标公告。
29	评标委员会	评标委员会共5人，其中：采购人代表1人，评审专家 4 人
30	评标方法	综合评分法
31	是否授权评标委员会确定中标人	是，评标委员会推荐 1 名中标候选人，并按照授权确定 1 名中标人。
32	中标公告	中标结果在青岛市政府采购网及全国公共资源交易平台（山东省 青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统公告，公告期限为 1 个工作日。 中标结果公告中，同时对中标供应商提供的中小企业声明函（若有）进行公告。
33	其他需补充的内容	
33.1	书面形式的定义	数据电文形式与纸质形式的招标投标活动具有同等法律效力。数据电文形式包括文字的打印或复印件、传真、信函、电传、电报、电子邮件等可以有形表现所载内容的电子文档，青岛市政府采购网及青岛市公共资源交易电子服务系统发布的招标公告、招标文件及发出的澄清、答疑、变更等各类公告。
33.2	相关评标标准认可要求	潜在投标人的资质、业绩、荣誉（获奖）及相关附件须在青岛市公共资源交易电子服务系统上传并公示（上传后将无法删除），制作投标文件时上述材料只能通过系统选取，否则在电子评标时不予认可。
33.3	电子签名	可靠的电子签名与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。电子签章是电子签名的一种表现形式，利用图像处理技术将电子签名操作转化为与纸质文件盖章操作相同的可视效果。
33.4	分包和非主体、非关键性工作	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
33.5	监督和管理	本次招标投标活动以及相关当事人应当接受财政部门依法实施的监督和公共资源交易综合管理部门的管理。
33.6	关注	潜在供应商须递交响应文件截止时间前在青岛市政府采购网（www.ccgp-qingdao.gov.cn）上注册并关注该项目，否则无法上传电子响应文件。
33.7	优惠率的解释	项目采用优惠率报价的，优惠率是指在采购文件约定的基准价基础上进行下浮的比例。例如供应商填入 0.2（20%优惠率）则优惠后的报价 = $(1 - 0.2) \times$ 基准价。

33.8	其他需补充的内容	<p>1. 本项目所述原件，均为原件的电子扫描件，投标人无需现场提交纸版原件。</p> <p>2. 中标人应根据招标人、招标代理的要求，提供相应数量的纸质版投标文件。</p>
------	----------	---

第三章 投标人应当提交的资格证明文件

资格证明文件目录

序号	证明材料名称	提供形式	备注	必须提交
1	营业执照、登记证书、执业许可证等	电子文档	具有独立承担民事责任能力的企业或组织合法经营权的凭证（如营业执照、登记证书、执业许可证等）的原件扫描件	是
2	声明函	电子文档	在经营活动中无重大违法记录 and 行贿犯罪记录、具有良好商业信誉和健全财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金良好记录的声明函 格式见附件 1	是
3	在青岛市政府采购网（ http://zfcg.qingdao.gov.cn ）注册并报名成功凭证	电子文档	以截图或者拍照形式提交	是
4	信用查询	电子文档	通过“信用中国”、中国政府采购网、信用山东、信用青岛网站查询，须提供通过“信用中国”、中国政府采购网、信用山东、信用青岛网站查询未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人、政府采购严重违法失信行为记录等名单的网页截图。查询时要将查询网页、内容进行截图或拍照，以作证据留存，截图或拍照内容要完整清晰，应包括网站网址、查询内容、电脑截屏时间。（由代理机构现场查询）	是
5	具有依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料	电子文档	缴纳税收的证明材料是指投标人税务登记证（或统一社会信用代码营业执照）和参加政府采购活动前三个月缴纳税收的凭据。缴纳社会保障资金的证明材料是指参加政府活动前三个月缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单），其他组织和自然人	是

			也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社会保险的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。（按月申报的投标企业可提供采购公告发布之日起近三个月缴纳税收的证明材料（没有税收没有缴纳提供未缴税申报表）；按季申报的投标企业可提供采购公告发布之日起上一季度缴纳税收的证明材料）	
6	（根据具体项目情况可添加资格证明材料）	电子文档	根据具体项目情况可添加资格证明材料	否

资格证明文件备注：

开标时，必须提交的证明材料未提交或提交不全的视为资格审查不合格。

投标人的资格证明材料应当真实、有效、完整，字迹、印章要清晰

第四章 采购需求

1. 项目说明

1.1 本章内容是根据采购项目的实际需求制定的。

1.2 货物必须为合格产品，质量达到国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范，中标人供货时应当提供有关货物的合格证明材料等。

1.3 投标人应保证货物是全新、未使用过的合格产品。并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。中标人应保证所提供的货物经正确安装、正常运转和保养后，在其使用寿命期内应具有满意的性能。在货物质量保证期内卖方应对由于设计、工艺或者材料的缺陷而发生的任何不足或者故障负责。所投产品应提供详细的技术资料，应有检测报告等详细资料。

1.4 进口产品是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品。政府采购应当采购本国产品。采购人确需招标采购进口产品的，应在招投标活动开始前，按照财政部《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号）文件规定办理审核手续，通过财政部门审核后，方可招标采购进口产品，否则采购人不得招标采购进口产品，投标人不得提供直接进口或者委托进口产品（包括已进入中国境内的进口产品）。

采购人或采购代理机构在采购进口产品时不得拒绝国产相同质量产品的制造商或代理商参与投标。

1.5 根据财政部等三部门《关于印发〈商品包装政府采购需求标准（试行）〉、〈快递包装政府采购需求标准（试行）〉的通知》要求，政府采购货物、工程和服务项目中涉及商品包装和快递包装的，要参考包装需求标准，在采购文件中明确政府采购供应商提供产品及相关快递服务的具体包装要求。

2. 招标产品技术规格、要求和数量（包括附件、图纸等）

详见附录 1。

采购明细详细内容附件：

2023 年医疗机构设施设备更新改造项目设备部分二次配备明细表					
医疗集团	配备卫生院	医疗设备品名	参数	单位	数量
平度	郭庄卫生	动态心电	一、技术参数： 1、电源：DC 1.5V，1 节 AAA 电池；	台	1

市 人 民 医 院 医 疗 集 团	院	图	<p>2、记录时间：12 通道连续记录 48 小时以上，三通道可以记录 5 天以上；</p> <p>3、重量：≤48g；</p> <p>4、基本尺寸：≤72mm×53mm×16mm；</p> <p>5、外壳材料：注模防水 PC 塑料；</p> <p>6、导联(通道)：12 导联/3 导联 二合一，即可做 12 导也可以做 3 导动态心电；</p> <p>7、记录方式：全信息；</p> <p>8、频率响应：0.05～55 HZ；</p> <p>9、输入阻抗：≥10MΩ；</p> <p>10、增益:0.5、1、2；</p> <p>11、共模抑制比：≥80dB；</p> <p>12、★采样率可以手动调整：为适应科研与分级诊疗应用，存储采样率可分档（128、252、512 次/秒/通道）调整，起搏采样率 2 万 HZ；</p> <p>13、显示：LCD 显示文字和波形，支持中、英文；</p> <p>14、转换精度：8-16 位；</p> <p>15、实时时钟：年、月、日；时、分、秒；</p> <p>16、数据接口：USB2.0 或 SD 卡，可以通过 USB 数据线直接读取心电图数据；</p> <p>17、存储介质：Flash 卡；</p> <p>18、存储容量：2GB；</p> <p>19、导联线插头：19 针；</p> <p>20、导联线：10 芯；</p> <p>21、★起搏检测：支持，起搏采样率 2 万 HZ；独立显示通道，3 通道检测；</p> <p>22、可以在记录盒中登记患者信息；</p> <p>23、电池电量检测，并在屏幕上显示当前电池电压；</p> <p>24、★监测过程中，可以切换至波形预览界面。</p> <p>二、分析软件：</p> <p>1、★瀑布图技术，心电叠加技术，快速浏览 P，QRS，T 波异常区域，可以快速识别一度，二度传导阻滞发生时间；</p> <p>2、支持 S-T 分析、Q-T 分析、P-R 间期趋势图、T 波电交替分析；</p> <p>3、支持房扑、房颤分析；</p> <p>4、支持心率震荡分析、心率减慢力分析、呼吸睡眠暂停综合征分析；</p> <p>5、软件提供全面的散点图逆向分析功能：包括 24 小时时间散点图、直方图散点图、Lorenz 散点图、差值散点图和四象限散点图；</p> <p>6、支持 12+1 通道起搏分析，支持同时打开多个数据、同时分析，提高工作效率；</p> <p>7、导联纠错，可纠正左右手接反、胸导联接错接；</p> <p>8、散点图编辑提供包括室早、房早、正常等各类心搏类型的快捷显示及编辑；</p> <p>9、★软件提供散点图和叠加图同步逆向分析，叠加区域可以多次逆向选取和编辑，提供心率校准、漏波批量添加、房早未下传批量</p>		
---	---	---	---	--	--

		<p>添加等多种快捷功能；</p> <p>10、软件提供房颤房扑分析模块，提供包括瀑布图、RR 间期趋势图在内的编辑工具，可快速分析和添加小于 1 分钟的房颤；</p> <p>11、软件提供起搏脉冲显示和编辑通道，自动分类和统计起搏心搏类型，统计起搏时间。</p> <p>12、★有独立的动态心电分析软件注册证，软件注册证应明确适用范围为动态心电图心律失常分析与心率变异分析；</p> <p>13、★动态心电分析软件具有相关软件著作权证书，以证实具备相应软件知识产权；</p> <p>14、时域与频域 T 波电交替检测技术；</p> <p>15、可以通过云平台，实现在乡镇等偏远地区佩戴记录盒，远程传输数据到云服务器，分析中心远程下载数据，分析数据，诊断报告回传到乡镇，乡镇打印报告，实现患者远程就诊；</p> <p>16、通过 web 可以在任何地方，任何时候快速查询所有的诊断报告，并统计每个月，每个地区做动态心电的数量，并生成月结菜单；</p> <p>17、允许建立多级管理权限及分组管理，权限包括 乡镇医生，分析医生，主治医生，及管理员；</p> <p>18、★支持与动态血压读入到同一个分析系统，方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>		
	动态 血压 监测 仪	<p>1. 数据连接：USB 数据线、蓝牙；</p> <p>2. 测量方法：示波法；</p> <p>3. ★血压测量范围： 30 mmHg~260 mmHg；</p> <p>4. ★脉率测量范围：测量范围应为 40bpm~200 bpm；</p> <p>5. 分辨率：血压读数的分辨率为 1mmHg，脉率读数的分辨率为 1BPM；</p> <p>6. 可重复性：在静态连续低压状态下测量，在刻度范围内每一点重复测量的读数之间，相差不大于 4mmHg；</p> <p>7. 血压测量准确性：在量程中的任何测量点上，袖带内压力测量的最大误差应为±3mmHg；</p> <p>8. 脉率测量准确性：±3BPM；</p> <p>9. 安全保护：血压监测仪袖带压力超过 40.0 kPa（300mmHg）时应自动打开电磁阀放气；</p> <p>10. 快速泄气：在充气系统阀门全开快速放气的情况下，压力从 34.67 kPa（260mmHg）降到 2 kPa（15mmHg）的时间不超过 10s；</p> <p>11. 工作电源：两节 5 号 AA 碱性电池；</p> <p>12. 数据存储器：≥200 个读数；</p> <p>13. 测量间隔时间：血压监测仪进行自动血压测量的间隔时间可选择为(5, 10, 20, 30, 45, 60, 90、120)分钟中的任何一种，时间误差不超过选择值的 5%；</p> <p>14. 尺寸：≤ 118×67×29mm；</p> <p>15. ★支持全程脉搏波回放；</p> <p>16. ★报警功能：用户可自定义报警阈值，选择开启或关闭视觉、</p>	台	1

		<p>听觉报警；</p> <p>17. 设备拥有补测功能，当测量结果错误、未能测量出结果时，设备应进行补测，同时考虑患者舒适性，只补测一次；</p> <p>18. ★分析软件可以读取脉搏波数据，所有血压数据列表与所有脉搏波数据同屏显示，并支持联动选择，便于快速处理错误数据；</p> <p>19. 分析软件能够自动删除错误数据，并且删除的数据可见，减少医生工作量；</p> <p>20. 分析软件能够提供日夜对比统计直方图、频率分布图、圆饼图、趋势图、条形趋势图、散点图等工具；</p> <p>21. ★分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势，运动、躺、坐立等，为临床提供诊断参考依据；</p> <p>21. △分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势，运动、躺、坐立等，为临床提供诊断参考依据；</p> <p>22. 分析软件能提供血压负荷值、夜间血压下降率、平均动脉压（MAP）、平滑指数、动脉硬化指数等内容。</p> <p>23. ★支持蓝牙编程，传输数据，支持在手机上查看动态血压报告。</p> <p>24. 支持手机上传数据，医生通过电脑查看上传数据，并返回诊断报告。</p> <p>25. 支持与动态血压读入到同一个分析系统，方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>		
张舍卫生院	●超声骨密度仪	<p>1. ★ 测量方式:全干式沿骨轴测量，无辐射，适合于各种人群检测（儿童，孕妇，成人及老人）推荐检测年龄范围 2-100 岁，实际检测范围 0-100 岁。检查程序全自动，探头检测原理为四晶片双向发射与接收，测量骨传播声速（SOS），骨质指数（BQI），T 值，Z 值等数据。专业自主研发软件，可提供软件著作权证书。</p> <p>2. ★测量部位：桡骨部位测量。</p> <p>3. 探头：手持式宽频聚焦探头，阵列多发多收，高精度，多晶片。采用高灵敏度超声换能器精品材料和多芯同轴屏蔽插头，自动屏蔽消除软组织干扰，确保检测的数据准确性和重复性。</p> <p>4. ★平行度角度提示软件：实时可视探头与皮肤接触状态、探头与骨骼平行度，软件页面自动显示探头当前的角度位置，提示修正角度，从而便于快速矫正检测手法，提高检测效率。</p> <p>5. ★在检测婴幼儿时，检测界面可显示动画，有效转移婴幼儿注意力，帮助医生快速，准确的完成检测。</p> <p>6. ★超声探头的中心工作频率：宽频探头，频率为 1.00MHZ, 误差范围±15%，实际检验结果 8%。穿透力更强，测量准确，适应不同年龄段的人群。</p> <p>7. 骨声速（SOS）测量范围：2100-4800m/s。</p> <p>8. 超声速度 SOS 误差≤±2%，实际检验结果-1%。超声速度 SOS 精度≤0.3%， 实际检验结果 0%。超声速度 SOS 测量重复性≤1%， 实际检验结果 0%。</p> <p>9. ★测量范围：婴幼儿（0-3 岁），儿童（0-20 岁），成人/老人（20-100 岁），全自动分析得出结果。</p>	台	1

		<p>10. ★检测迅速：单次测量≤10 秒，实际检验结果 6 秒；重复精确测量≤30 秒，实际检测 19 秒；完成快速度检测。</p> <p>11. ★计算参数齐全：成人：T 值、Z 值、同龄比、成人比、骨骼的生理年龄（PAB）、预期发生骨质疏松的年龄（EOA）、相对骨折风险（RRF），骨强度指数（BQI）；儿童：Z 值、骨骼的生理年龄（PAB）、身高预测、肥胖度，BMI 指数。</p> <p>12. 病例数据库管理系统，自动记录、查询、分类、备份等，快速方便查找；测量结果可导出成 EXCEL 格式，便于医生进行数据统计和分析。</p> <p>13. 全中文彩色报告单，提供 JPG、PDF、DOC 等不同格式的报告，支持 A4、B5、16K 等尺寸报告格式，方便随时预览、打印。</p> <p>14. ★支持微信扫码自助下载打印报告。</p>		
新河卫生院	●超声骨密度仪	<p>1. ★测量方式：全干式沿骨轴测量，无辐射，适合于各种人群检测（儿童，孕妇，成人及老人）推荐检测年龄范围 2-100 岁，实际检测范围 0-100 岁。检查程序全自动，探头检测原理为四晶片双向发射与接收，测量骨传播声速（SOS），骨质指数（BQI），T 值，Z 值等数据。专业自主研发软件，可提供软件著作权证书。</p> <p>2. ★测量部位：桡骨部位测量。</p> <p>3. 探头：手持式宽频聚焦探头，阵列多发多收，高精度，多晶片。采用高灵敏度超声换能器精品材料和多芯同轴屏蔽插头，自动屏蔽消除软组织干扰，确保检测的数据准确性和重复性。</p> <p>4. ★平行度角度提示软件：实时可视探头与皮肤接触状态、探头与骨骼平行度，软件页面自动显示探头当前的角度位置，提示修正角度，从而便于快速矫正检测手法，提高检测效率。</p> <p>5. ★在检测婴幼儿时，检测界面可显示动画，有效转移婴幼儿注意力，帮助医生快速、准确的完成检测。</p> <p>6. ★超声探头的中心工作频率：宽频探头，频率为 1.00MHZ，误差范围±15%，实际检验结果 8%。穿透力更强，测量准确，适应不同年龄段的人群。</p> <p>7. 骨声速（SOS）测量范围：2100-4800m/s。</p> <p>8. 超声速度 SOS 误差≤±2%，实际检验结果-1%。超声速度 SOS 精度≤0.3%，实际检验结果 0%。超声速度 SOS 测量重复性≤1%，实际检验结果 0%。</p> <p>9. ★测量范围：婴幼儿（0-3 岁），儿童（0-20 岁），成人/老人（20-100 岁），全自动分析得出结果。</p> <p>10. ★检测迅速：单次测量≤10 秒，实际检验结果 6 秒；重复精确测量≤30 秒，实际检测 19 秒；完成快速度检测。</p> <p>11. ★计算参数齐全：成人：T 值、Z 值、同龄比、成人比、骨骼的生理年龄（PAB）、预期发生骨质疏松的年龄（EOA）、相对骨折风险（RRF），骨强度指数（BQI）；儿童：Z 值、骨骼的生理年龄（PAB）、身高预测、肥胖度，BMI 指数。</p> <p>12. 病例数据库管理系统，自动记录、查询、分类、备份等，快速方便查找；测量结果可导出成 EXCEL 格式，便于医生进行数据统计和分析。</p>	台	1

		<p>13. 全中文彩色报告单, 提供 JPG、PDF、DOC 等不同格式的报告, 支持 A4、B5、16K 等尺寸报告格式, 方便随时预览、打印。</p> <p>14. ★支持微信扫码自助下载打印报告。</p>		
明村 中心 卫生 院	数字 心电 图	<p>1. 输入功率: $\leq 400\text{VA}+10\%$;</p> <p>2. 采样频率: 1000Hz;</p> <p>3. 导联: 12 导心电图导联/18 导联心电图;</p> <p>4. 标准灵敏度: 10mm/mV, 误差不大于 $\pm 5\%$;</p> <p>5. 输入回路电流: 各输入回路电流不大于 $0.1\mu\text{A}$;</p> <p>6. 输入阻抗: 输入阻抗不小于 $5\text{M}\Omega$;</p> <p>7. 噪音电平: 折合到输入端的噪声电压不大于 $15\mu\text{Vp-p}$;</p> <p>8. 幅度频率特性: $1\text{Hz}\sim 75\text{Hz}$ ($+0.4\text{dB}$、-3.0dB);</p> <p>9. 共模抑制比: 不小于 80dB;</p> <p>10. 50HZ 干扰抑制滤波器: $\geq 20\text{dB}$;</p> <p>11. 低频特性: 时间常数不小于 3.2s;</p> <p>12. 记录速度: 有 12.5mm/s、25mm/s、50mm/s、100mm/s 四档选择, 误差不大于 $\pm 5\%$;</p> <p>13. 最小检测信号: 对 10HZ, $20\mu\text{V}$ 峰峰值的正弦信号能检测;</p> <p>14. 道间干扰: 由于道间影响而产生的描述偏转必须不大于 0.5mm。</p> <p>15. 按采购人需求配套工作站、采集线</p>	台	2
灰埠 卫生 院	动态 心电 图	<p>一、技术参数:</p> <p>1、电源: DC 1.5V, 1 节 AAA 电池;</p> <p>2、记录时间: 12 通道连续记录 48 小时以上, 三通道可以记录 5 天以上;</p> <p>3、重量: $\leq 48\text{g}$;</p> <p>4、基本尺寸: $\leq 72\text{mm}\times 53\text{mm}\times 16\text{mm}$;</p> <p>5、外壳材料: 注模防水 PC 塑料;</p> <p>6、导联(通道): 12 导联/3 导联 二合一, 即可做 12 导也可以做 3 导动态心电;</p> <p>7、记录方式: 全信息;</p> <p>8、频率响应: $0.05\sim 55\text{HZ}$;</p> <p>9、输入阻抗: $\geq 10\text{M}\Omega$;</p> <p>10、增益: 0.5、1、2;</p> <p>11、共模抑制比: $\geq 80\text{dB}$;</p> <p>12、★采样率可以手动调整: 为适应科研与分级诊疗应用, 存储采样率可分档 (128、252、512 次/秒/通道) 调整, 起博采样率 2 万 HZ;</p> <p>13、显示: LCD 显示文字和波形, 支持中、英文;</p> <p>14、转换精度: $8\sim 16$ 位;</p> <p>15、实时时钟: 年、月、日; 时、分、秒;</p> <p>16、数据接口: USB2.0 或 SD 卡, 可以通过 USB 数据线直接读取心电图数据;</p> <p>17、存储介质: Flash 卡;</p> <p>18、存储容量: 2GB;</p> <p>19、导联线插头: 19 针;</p>	台	1

		<p>20、导联线：10 芯；</p> <p>21、★起搏检测：支持，起搏采样率 2 万 HZ； 独立显示通道，3 通道检测；</p> <p>22、可以在记录盒中登记患者信息；</p> <p>23、电池电量检测，并在屏幕上显示当前电池电压；</p> <p>24、★监测过程中，可以切换至波形预览界面。</p> <p>二、分析软件：</p> <p>1、★瀑布图技术，心电叠加技术，快速浏览 P，QRS，T 波异常区域，可以快速识别一度，二度传导阻滞发生时间；</p> <p>2、支持 S-T 分析、Q-T 分析、P-R 间期趋势图、T 波电交替分析；</p> <p>3、支持房扑、房颤分析；</p> <p>4、支持心率震荡分析、心率减慢力分析、呼吸睡眠暂停综合征分析；</p> <p>5、软件提供全面的散点图逆向分析功能：包括 24 小时时间散点图、直方图散点图、Lorenz 散点图、差值散点图和四象限散点图；</p> <p>6、支持 12+1 通道起搏分析，支持同时打开多个数据、同时分析，提高工作效率；</p> <p>7、导联纠错，可纠正左右手接反、胸导联接错接；</p> <p>8、散点图编辑提供包括室早、房早、正常等各类心搏类型的快捷显示及编辑；</p> <p>9、★软件提供散点图和叠加图同步逆向分析，叠加区域可以多次逆向选取和编辑，提供心率校准、漏波批量添加、房早未下传批量添加等多种快捷功能；</p> <p>10、软件提供房颤房扑分析模块，提供包括瀑布图、RR 间期趋势图在内的编辑工具，可快速分析和添加小于 1 分钟的房颤；</p> <p>11、软件提供起搏脉冲显示和编辑通道，自动分类和统计起搏心搏类型，统计起搏时间。</p> <p>12、★有独立的动态心电分析软件注册证，软件注册证应明确适用范围为动态心电图心律失常分析与心率变异分析；</p> <p>13、★动态心电分析软件具有相关软件著作权证书，以证实具备相应软件知识产权；</p> <p>14、时域与频域 T 波电交替检测技术；</p> <p>15、可以通过云平台，实现在乡镇等偏远地区佩戴记录盒，远程传输数据到云服务器，分析中心远程下载数据，分析数据，诊断报告回传到乡镇，乡镇打印报告，实现患者远程就诊；</p> <p>16、通过 web 可以在任何地方，任何时候快速查询所有的诊断报告，并统计每个月，每个地区做动态心电的数量，并生成月结菜单；</p> <p>17、允许建立多级管理权限及分组管理，权限包括 乡镇医生，分析医生，主治医生，及管理员；</p> <p>18、★支持与动态血压读入到同一个分析系统，方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>		
	动态 血压 监测	<p>1. 数据连接：USB 数据线、蓝牙；</p> <p>2. 测量方法：示波法；</p> <p>3. ★血压测量范围： 30 mmHg～260 mmHg；</p>	台	1

	仪	<p>4. ★脉率测量范围：测量范围应为 40bpm~200 bpm；</p> <p>5. 分辨率：血压读数的分辨率为 1mmHg，脉率读数的分辨率为 1BPM；</p> <p>6. 可重复性：在静态连续低压状态下测量，在刻度范围内每一点重复测量的读数之间，相差不大于 4mmHg；</p> <p>7. 血压测量准确性：在量程中的任何测量点上，袖带内压力测量的最大误差应为±3mmHg；</p> <p>8. 脉率测量准确性：±3BPM；</p> <p>9. 安全保护：血压监测仪袖带压力超过 40.0 kPa（300mmHg）时应自动打开电磁阀放气；</p> <p>10. 快速泄气：在充气系统阀门全开快速放气的情况下，压力从 34.67 kPa（260mmHg）降到 2 kPa（15mmHg）的时间不超过 10s；</p> <p>11. 工作电源：两节 5 号 AA 碱性电池；</p> <p>12. 数据存储器：≥200 个读数；</p> <p>13. 测量间隔时间：血压监测仪进行自动血压测量的间隔时间可选择为(5, 10, 20, 30, 45, 60, 90、120)分钟中的任何一种，时间误差不超过选择值的 5%；</p> <p>14. 尺寸：≤ 118×67×29mm；</p> <p>15. ★支持全程脉搏波回放；</p> <p>16. ★报警功能：用户可自定义报警阈值，选择开启或关闭视觉、听觉报警；</p> <p>17. 设备拥有补测功能，当测量结果错误、未能测量出结果时，设备应进行补测，同时考虑患者舒适性，只补测一次；</p> <p>18. ★分析软件可以读取脉搏波数据，所有血压数据列表与所有脉搏波数据同屏显示，并支持联动选择，便于快速处理错误数据；</p> <p>19. 分析软件能够自动删除错误数据，并且删除的数据可见，减少医生工作量；</p> <p>20. 分析软件能够提供日夜对比统计直方图、频率分布图、圆饼图、趋势图、条形趋势图、散点图等工具；</p> <p>21. ★分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势，运动、躺、坐立等，为临床提供诊断参考依据；</p> <p>21. △分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势，运动、躺、坐立等，为临床提供诊断参考依据；</p> <p>22. 分析软件能提供血压负荷值、夜间血压下降率、平均动脉压（MAP）、平滑指数、动脉硬化指数等内容。</p> <p>23. ★支持蓝牙编程，传输数据，支持在手机上查看动态血压报告。</p> <p>24. 支持手机上传数据，医生通过电脑查看上传数据，并返回诊断报告。</p> <p>25. 支持与动态血压读入到同一个分析系统，方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>		
李园 卫生 院	●超 声骨 密度 仪	<p>1. ★ 测量方式:全干式沿骨轴测量，无辐射，适合于各种人群检测（儿童，孕妇，成人及老人）推荐检测年龄范围 2-100 岁，实际检测范围 0-100 岁。检查程序全自动，探头检测原理为四晶片双向发射与接收，测量骨传播声速（SOS），骨质指数（BQI），T 值，Z 值等数据。专业自主研发软件，可提供软件著作权证书。</p>	台	1

		<p>2. ★测量部位：桡骨部位测量。</p> <p>3. 探头：手持式宽频聚焦探头，阵列多发多收，高精度，多晶片。采用高灵敏度超声换能器精品材料和多芯同轴屏蔽插头，自动屏蔽消除软组织干扰，确保检测的数据准确性和重复性。</p> <p>4. ★平行度角度提示软件：实时可视探头与皮肤接触状态、探头与骨骼平行度，软件页面自动显示探头当前的角度位置，提示修正角度，从而便于快速矫正检测手法，提高检测效率。</p> <p>5. ★在检测婴幼儿时，检测界面可显示动画，有效转移婴幼儿注意力，帮助医生快速、准确的完成检测。</p> <p>6. ★超声探头的中心工作频率：宽频探头，频率为 1.00MHZ，误差范围±15%，实际检验结果 8%。穿透力更强，测量准确，适应不同年龄段的人群。</p> <p>7. 骨声速（SOS）测量范围：2100-4800m/s。</p> <p>8. 超声速度 SOS 误差≤±2%，实际检验结果-1%。超声速度 SOS 精度≤0.3%，实际检验结果 0%。超声速度 SOS 测量重复性≤1%，实际检验结果 0%。</p> <p>9. ★测量范围：婴幼儿(0-3 岁)，儿童(0-20 岁)，成人/老人(20-100 岁)，全自动分析得出结果。</p> <p>10. ★检测迅速：单次测量≤10 秒，实际检验结果 6 秒；重复精确测量≤30 秒，实际检测 19 秒；完成快速度检测。</p> <p>11. ★计算参数齐全：成人：T 值、Z 值、同龄比、成人比、骨骼的生理年龄（PAB）、预期发生骨质疏松的年龄（EOA）、相对骨折风险（RRF），骨强度指数（BQI）；儿童：Z 值、骨骼的生理年龄（PAB）、身高预测、肥胖度，BMI 指数。</p> <p>12. 病例数据库管理系统，自动记录、查询、分类、备份等，快速方便查找；测量结果可导出成 EXCEL 格式，便于医生进行数据统计和分析。</p> <p>13. 全中文彩色报告单，提供 JPG、PDF、DOC 等不同格式的报告，支持 A4、B5、16K 等尺寸报告格式，方便随时预览、打印。</p> <p>14. ★支持微信扫码自助下载打印报告。</p>		
	田庄卫生院	<p>动态心电图</p> <p>一、技术参数：</p> <p>1、电源：DC 1.5V，1 节 AAA 电池；</p> <p>2、记录时间：12 通道连续记录 48 小时以上，三通道可以记录 5 天以上；</p> <p>3、重量：≤48g；</p> <p>4、基本尺寸：≤72mm×53mm×16mm；</p> <p>5、外壳材料：注塑防水 PC 塑料；</p> <p>6、导联(通道)：12 导联/3 导联 二合一，即可做 12 导也可以做 3 导动态心电；</p> <p>7、记录方式：全信息；</p> <p>8、频率响应：0.05~55 HZ；</p> <p>9、输入阻抗：≥10MΩ；</p> <p>10、增益:0.5、1、2；</p> <p>11、共模抑制比：≥80dB；</p>	台	1

		<p>12、★采样率可以手动调整：为适应科研与分级诊疗应用，存储采样率可分档（128、252、512 次/秒/通道）调整，起搏采样率 2 万 HZ；</p> <p>13、显示：LCD 显示文字和波形，支持中、英文；</p> <p>14、转换精度：8-16 位；</p> <p>15、实时时钟：年、月、日；时、分、秒；</p> <p>16、数据接口：USB2.0 或 SD 卡，可以通过 USB 数据线直接读取心电图数据；</p> <p>17、存储介质：Flash 卡；</p> <p>18、存储容量：2GB；</p> <p>19、导联线插头：19 针；</p> <p>20、导联线：10 芯；</p> <p>21、★起搏检测：支持，起搏采样率 2 万 HZ； 独立显示通道，3 通道检测；</p> <p>22、可以在记录盒中登记患者信息；</p> <p>23、电池电量检测，并在屏幕上显示当前电池电压；</p> <p>24、★监测过程中，可以切换至波形预览界面。</p> <p>二、分析软件：</p> <p>1、★瀑布图技术，心电叠加技术，快速浏览 P，QRS，T 波异常区域，可以快速识别一度，二度传导阻滞发生时间；</p> <p>2、支持 S-T 分析、Q-T 分析、P-R 间期趋势图、T 波电交替分析；</p> <p>3、支持房扑、房颤分析；</p> <p>4、支持心率震荡分析、心率减慢力分析、呼吸睡眠暂停综合征分析；</p> <p>5、软件提供全面的散点图逆向分析功能：包括 24 小时时间散点图、直方图散点图、Lorenz 散点图、差值散点图和四象限散点图；</p> <p>6、支持 12+1 通道起搏分析，支持同时打开多个数据、同时分析，提高工作效率；</p> <p>7、导联纠错，可纠正左右手接反、胸导联接错接；</p> <p>8、散点图编辑提供包括室早、房早、正常等各类心搏类型的快捷显示及编辑；</p> <p>9、★软件提供散点图和叠加图同步逆向分析，叠加区域可以多次逆向选取和编辑，提供心率校准、漏波批量添加、房早未下传批量添加等多种快捷功能；</p> <p>10、软件提供房颤房扑分析模块，提供包括瀑布图、RR 间期趋势图在内的编辑工具，可快速分析和添加小于 1 分钟的房颤；</p> <p>11、软件提供起搏脉冲显示和编辑通道，自动分类和统计起搏心搏类型，统计起搏时间。</p> <p>12、★有独立的动态心电分析软件注册证，软件注册证应明确适用范围为动态心电图心律失常分析与心率变异分析；</p> <p>13、★动态心电分析软件具有相关软件著作权证书，以证实具备相应软件知识产权；</p> <p>14、时域与频域 T 波电交替检测技术；</p> <p>15、可以通过云平台，实现在乡镇等偏远地区佩戴记录盒，远程传输数据到云服务器，分析中心远程下载数据，分析数据，诊断报告</p>	
--	--	--	--

		<p>回传到乡镇，乡镇打印报告，实现患者远程就诊；</p> <p>16、通过 web 可以在任何地方，任何时候快速查询所有的诊断报告，并统计每个月，每个地区做动态心电的数量，并生成月结菜单；</p> <p>17、允许建立多级管理权限及分组管理，权限包括 乡镇医生，分析医生，主治医生，及管理员；</p> <p>18、★支持与动态血压读入到同一个分析系统，方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>																																
	电解质分析仪	<p>1. 检测样品：血清、血浆（全血）、或其他体液。</p> <p>2. 检测项目：K⁺、Na⁺、Cl⁻、iCa²⁺、pH、nCa、Tca.</p> <p>3. 通讯接口：RS232、USB 电脑接口，可以连接相应接口的扫描枪。</p> <p>4. 显示器：彩色触摸屏。</p> <p>5. 自动进样：配有≥30 位进样系统。</p> <p>6. 测量方法：采用 ISE 离子选择性电极法。</p> <p>7. 测量项目 血样测量范围 尿样测量范围 准确度 精密度：</p> <table border="1"> <tbody> <tr> <td>K</td><td>0.5-15.00</td><td>5.0-150.0</td><td>≤±3.0%</td><td>CV≤1.5%</td></tr> <tr> <td>Na</td><td>30.0-200.0</td><td>10.0-350.0</td><td>≤±3.0%</td><td>CV≤1.5%</td></tr> <tr> <td>Cl</td><td>30.0-200.0</td><td>10.0-300.0</td><td>≤±3.0%</td><td>CV≤1.5%</td></tr> <tr> <td>Ca</td><td>0.1-5.00</td><td>-----</td><td>≤±5.0%</td><td>CV≤1.5%</td></tr> <tr> <td></td><td></td><td></td><td>或.05mmol/L</td><td></td></tr> <tr> <td>pH</td><td>4.0-9.0</td><td>-----</td><td>≤0.15</td><td>CV≤1.0%</td></tr> </tbody> </table>	K	0.5-15.00	5.0-150.0	≤±3.0%	CV≤1.5%	Na	30.0-200.0	10.0-350.0	≤±3.0%	CV≤1.5%	Cl	30.0-200.0	10.0-300.0	≤±3.0%	CV≤1.5%	Ca	0.1-5.00	-----	≤±5.0%	CV≤1.5%				或.05mmol/L		pH	4.0-9.0	-----	≤0.15	CV≤1.0%	台	1
K	0.5-15.00	5.0-150.0	≤±3.0%	CV≤1.5%																														
Na	30.0-200.0	10.0-350.0	≤±3.0%	CV≤1.5%																														
Cl	30.0-200.0	10.0-300.0	≤±3.0%	CV≤1.5%																														
Ca	0.1-5.00	-----	≤±5.0%	CV≤1.5%																														
			或.05mmol/L																															
pH	4.0-9.0	-----	≤0.15	CV≤1.0%																														
东阁街道办事处卫生院	动态心电图	<p>一、技术参数：</p> <p>1、电源：DC 1.5V，1 节 AAA 电池；</p> <p>2、记录时间：12 通道连续记录 48 小时以上，三通道可以记录 5 天以上；</p> <p>3、重量：≤48g；</p> <p>4、基本尺寸：≤72mm×53mm×16mm；</p> <p>5、外壳材料：注模防水 PC 塑料；</p> <p>6、导联(通道)：12 导联/3 导联 二合一，即可做 12 导也可以做 3 导动态心电；</p> <p>7、记录方式：全信息；</p> <p>8、频率响应：0.05~55 HZ；</p> <p>9、输入阻抗：≥10MΩ；</p> <p>10、增益:0.5、1、2；</p> <p>11、共模抑制比：≥80dB；</p> <p>12、★采样率可以手动调整：为适应科研与分级诊疗应用，存储采样率可分档（128、252、512 次/秒/通道）调整，起搏采样率 2 万 HZ；</p> <p>13、显示：LCD 显示文字和波形，支持中、英文；</p> <p>14、转换精度：8-16 位；</p> <p>15、实时时钟：年、月、日；时、分、秒；</p> <p>16、数据接口：USB2.0 或 SD 卡，可以通过 USB 数据线直接读取心电图数据；</p>	台	1																														

		<p>17、存储介质：Flash 卡；</p> <p>18、存储容量：2GB；</p> <p>19、导联线插头：19 针；</p> <p>20、导联线：10 芯；</p> <p>21、★起搏检测：支持，起搏采样率 2 万 HZ； 独立显示通道，3 通道检测；</p> <p>22、可以在记录盒中登记患者信息；</p> <p>23、电池电量检测，并在屏幕上显示当前电池电压；</p> <p>24、★监测过程中，可以切换至波形预览界面。</p> <p>二、分析软件：</p> <p>1、★瀑布图技术，心电叠加技术，快速浏览 P，QRS，T 波异常区域，可以快速识别一度，二度传导阻滞发生时间；</p> <p>2、支持 S-T 分析、Q-T 分析、P-R 间期趋势图、T 波电交替分析；</p> <p>3、支持房扑、房颤分析；</p> <p>4、支持心率震荡分析、心率减慢力分析、呼吸睡眠暂停综合征分析；</p> <p>5、软件提供全面的散点图逆向分析功能，包括 24 小时时间散点图、直方图散点图、Lorenz 散点图、差值散点图和四象限散点图；</p> <p>6、支持 12+1 通道起搏分析，支持同时打开多个数据、同时分析，提高工作效率；</p> <p>7、导联纠错，可纠正左右手接反、胸导联接错接；</p> <p>8、散点图编辑提供包括室早、房早、正常等各类心搏类型的快捷显示及编辑；</p> <p>9、★软件提供散点图和叠加图同步逆向分析，叠加区域可以多次逆向选取和编辑，提供心率校准、漏波批量添加、房早未下传批量添加等多种快捷功能；</p> <p>10、软件提供房颤房扑分析模块，提供包括瀑布图、RR 间期趋势图在内的编辑工具，可快速分析和添加小于 1 分钟的房颤；</p> <p>11、软件提供起搏脉冲显示和编辑通道，自动分类和统计起搏心搏类型，统计起搏时间。</p> <p>12、★有独立的动态心电分析软件注册证，软件注册证应明确适用范围为动态心电图心律失常分析与心率变异分析；</p> <p>13、★动态心电分析软件具有相关软件著作权证书，以证实具备相应软件知识产权；</p> <p>14、时域与频域 T 波电交替检测技术；</p> <p>15、可以通过云平台，实现在乡镇等偏远地区佩戴记录盒，远程传输数据到云服务器，分析中心远程下载数据，分析数据，诊断报告回传到乡镇，乡镇打印报告，实现患者远程就诊；</p> <p>16、通过 web 可以在任何地方，任何时候快速查询所有的诊断报告，并统计每个月，每个地区做动态心电的数量，并生成月结菜单；</p> <p>17、允许建立多级管理权限及分组管理，权限包括 乡镇医生，分析医生，主治医生，及管理员；</p> <p>18、★支持与动态血压读入到同一个分析系统，方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>	
--	--	--	--

		动态 血压 监测 仪	<p>1. 数据连接: USB 数据线、蓝牙;</p> <p>2. 测量方法: 示波法;</p> <p>3. ★血压测量范围: 30 mmHg~260 mmHg;</p> <p>4. ★脉率测量范围: 测量范围应为 40bpm~200 bpm;</p> <p>5. 分辨率: 血压读数的分辨率为 1mmHg, 脉率读数的分辨率为 1BPM;</p> <p>6. 可重复性: 在静态连续低压状态下测量, 在刻度范围内每一点重复测量的读数之间, 相差不大于 4mmHg;</p> <p>7. 血压测量准确性: 在量程中的任何测量点上, 袖带内压力测量的最大误差应为±3mmHg;</p> <p>8. 脉率测量准确性: ±3BPM;</p> <p>9. 安全保护: 血压监测仪袖带压力超过 40.0 kPa (300mmHg) 时应自动打开电磁阀放气;</p> <p>10. 快速泄气: 在充气系统阀门全开快速放气的情况下, 压力从 34.67 kPa (260mmHg) 降到 2 kPa (15mmHg) 的时间不超过 10s;</p> <p>11. 工作电源: 两节 5 号 AA 碱性电池;</p> <p>12. 数据存储: ≥200 个读数;</p> <p>13. 测量间隔时间: 血压监测仪进行自动血压测量的间隔时间可选择为(5, 10, 20, 30, 45, 60, 90、120)分钟中的任何一种, 时间误差不得超过选择值的 5%;</p> <p>14. 尺寸: ≤ 118×67×29mm;</p> <p>15. ★支持全程脉搏波回放;</p> <p>16. ★报警功能: 用户可自定义报警阈值, 选择开启或关闭视觉、听觉报警;</p> <p>17. 设备拥有补测功能, 当测量结果错误、未能测量出结果时, 设备应进行补测, 同时考虑患者舒适性, 只补测一次;</p> <p>18. ★分析软件可以读取脉搏波数据, 所有血压数据列表与所有脉搏波数据同屏显示, 并支持联动选择, 便于快速处理错误数据;</p> <p>19. 分析软件能够自动删除错误数据, 并且删除的数据可见, 减少医生工作量;</p> <p>20. 分析软件能够提供日夜对比统计直方图、频率分布图、圆饼图、趋势图、条形趋势图、散点图等工具;</p> <p>21. ★分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势, 运动、躺、坐立等, 为临床提供诊断参考依据;</p> <p>21. △分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势, 运动、躺、坐立等, 为临床提供诊断参考依据;</p> <p>22. 分析软件能提供血压负荷值、夜间血压下降率、平均动脉压 (MAP)、平滑指数、动脉硬化指数等内容。</p> <p>23. ★支持蓝牙编程, 传输数据, 支持在手机上查看动态血压报告。</p> <p>24. 支持手机上传数据, 医生通过电脑查看上传数据, 并返回诊断报告。</p> <p>25. 支持与动态血压读入到同一个分析系统, 方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>	台	1
	崔召 卫生	数字 心电	<p>1. 输入功率: ≤400VA+10%;</p> <p>2. 采样频率: 1000Hz;</p>	台	1

	院	图	3. 导联:12 导心电图导联/18 导联心电图; 4. 标准灵敏度:10mm/mV, 误差不大于±5%; 5. 输入回路电流:各输入回路电流不大于 0.1μA; 6. 输入阻抗:输入阻抗不小于 5MΩ; 7. 噪音电平:折合到输入端的噪声电压不大于 15μVp-p; 8. 幅度频率特性:1Hz~75Hz (+0.4dB、-3.0dB); 9. 共模抑制比:不小于 80dB; 10. 50HZ 干扰抑制滤波器:≥20dB; 11. 低频特性:时间常数不小于 3.2s; 12. 记录速度:有 12.5mm/s、25mm/s、50mm/s、100mm/s 四档选择, 误差不大于±5%; 13. 最小检测信号:对 10HZ, 20μV 峰峰值的正弦信号能检测; 14. 道间干扰:由于道间影响而产生的描述偏转必须不大于 0.5mm。 15. 按采购人需求配套工作站、采集线		
		台式 灭菌 器	1. 电压: 220V50Hz; 2. 功率: 1750W; 3. 容量: ≥23 升; 4. 腔体尺寸: ≥φ 25*45cm; 5. 外形参考尺寸: 70*44.5*39cm; 6. 安装尺寸: 60cm; 7. 重量 50kgs。	台	1
中医院医疗集团	旧店 中心 卫生 院	动态 血压 监测 仪	1. 数据连接: USB 数据线、蓝牙; 2. 测量方法: 示波法; 3. ★血压测量范围: 30 mmHg~260 mmHg; 4. ★脉率测量范围: 测量范围应为 40bpm~200 bpm; 5. 分辨率: 血压读数的分辨率为 1mmHg, 脉率读数的分辨率为 1BPM; 6. 可重复性: 在静态连续低压状态下测量, 在刻度范围内每一点重复测量的读数之间, 相差不大于 4mmHg; 7. 血压测量准确性: 在量程中的任何测量点上, 袖带内压力测量的最大误差应为±3mmHg; 8. 脉率测量准确性: ±3BPM; 9. 安全保护: 血压监测仪袖带压力超过 40.0 kPa (300mmHg) 时应自动打开电磁阀放气; 10. 快速泄气: 在充气系统阀门全开快速放气的情况下, 压力从 34.67 kPa (260mmHg) 降到 2 kPa (15mmHg) 的时间不超过 10s; 11. 工作电源: 两节 5 号 AA 碱性电池; 12. 数据存储: ≥200 个读数; 13. 测量间隔时间: 血压监测仪进行自动血压测量的间隔时间可选择为(5, 10, 20, 30, 45, 60, 90、120)分钟中的任何一种, 时间误差不超过选择值的 5%; 14. 尺寸: ≤ 118×67×29mm; 15. ★支持全程脉搏波回放; 16. ★报警功能: 用户可自定义报警阈值, 选择开启或关闭视觉、	台	1

		<p>听觉报警；</p> <p>17. 设备拥有补测功能，当测量结果错误、未能测量出结果时，设备应进行补测，同时考虑患者舒适性，只补测一次；</p> <p>18. ★分析软件可以读取脉搏波数据，所有血压数据列表与所有脉搏波数据同屏显示，并支持联动选择，便于快速处理错误数据；</p> <p>19. 分析软件能够自动删除错误数据，并且删除的数据可见，减少医生工作量；</p> <p>20. 分析软件能够提供日夜对比统计直方图、频率分布图、圆饼图、趋势图、条形趋势图、散点图等工具；</p> <p>21. ★分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势，运动、躺、坐立等，为临床提供诊断参考依据；</p> <p>21. △分析软件能够显示每条数据在测量时的姿势，运动、躺、坐立等，为临床提供诊断参考依据；</p> <p>22. 分析软件能提供血压负荷值、夜间血压下降率、平均动脉压（MAP）、平滑指数、动脉硬化指数等内容。</p> <p>23. ★支持蓝牙编程，传输数据，支持在手机上查看动态血压报告。</p> <p>24. 支持手机上传数据，医生通过电脑查看上传数据，并返回诊断报告。</p> <p>25. 支持与动态血压读入到同一个分析系统，方便查看对比报告、数据管理与归档。</p>		
	内镜清洗设备	<p>1、清洗槽配套全自动清洗消毒设备使用，由进口高分子 PAAM 符合材料一次压铸而成，表面平整光滑；清洗槽的材质应耐酸碱腐蚀：材质在 10%HCl 质量分数的酸性溶液中浸泡 24 小时，外观无明显变化，符合耐酸测试；在 40%NaOH 质量分数的碱性溶液中浸泡 24 小时，外观无明显变化，符合耐碱要求。</p> <p>2、清洗槽需满足对内镜的全浸泡要求，数量 2 个，尺寸≥590mm×750mm；</p> <p>3、清洗槽应能耐机械应力，需提供清洗槽弯曲试验、跌落试验、水平冲击、随机振动等。清洗槽和干燥台柜体：尺寸与清洗槽实际总长度相匹配，全部采用 SUS304 不锈钢钢管焊接而成；柜体底部全部采用 PVC 防水底板铺满，可有效防止因潮湿或溅水而引起的变形现象发生。</p> <p>柜门采用高强度玻璃敷膜外加铝合金框架组合而成，防水、防潮、耐腐蚀。</p>	台	1
马戈庄卫生院	●超骨密度仪	<p>1. ★ 测量方式:全干式沿骨轴测量，无辐射，适合于各种人群检测（儿童，孕妇，成人及老人）推荐检测年龄范围 2-100 岁，实际检测范围 0-100 岁。检查程序全自动，探头检测原理为四晶片双向发射与接收，测量骨传播声速（SOS），骨质指数（BQI），T 值，Z 值等数据。专业自主研发软件，可提供软件著作权证书。</p> <p>2. ★测量部位：桡骨部位测量。</p> <p>3. 探头：手持式宽频聚焦探头，阵列多发多收，高精度，多晶片。采用高灵敏度超声换能器精品材料和多芯同轴屏蔽插头，自动屏蔽消除软组织干扰，确保检测的数据准确性和重复性。</p>	台	1

		<p>4. ★平行度角度提示软件: 实时可视探头与皮肤接触状态、探头与骨骼平行度, 软件页面自动显示探头当前的角度位置, 提示修正角度, 从而便于快速矫正检测手法, 提高检测效率。</p> <p>5. ★在检测婴幼儿时, 检测界面可显示动画, 有效转移婴幼儿注意力, 帮助医生快速, 准确的完成检测。</p> <p>6. ★超声探头的中心工作频率: 宽频探头, 频率为 1.00MHZ, 误差范围±15%, 实际检验结果 8%。穿透力更强, 测量准确, 适应不同年龄段的人群。</p> <p>7. 骨声速 (SOS) 测量范围: 2100-4800m/s。</p> <p>8. 超声速度 SOS 误差≤±2%, 实际检验结果-1%。超声速度 SOS 精度≤0.3%, 实际检验结果 0%。超声速度 SOS 测量重复性≤1%, 实际检验结果 0%。</p> <p>9. ★测量范围: 婴幼儿(0-3 岁), 儿童(0-20 岁), 成人/老人(20-100 岁), 全自动分析得出结果。</p> <p>10. ★检测迅速: 单次测量≤10 秒, 实际检验结果 6 秒; 重复精确测量≤30 秒, 实际检测 19 秒; 完成快速度检测。</p> <p>11. ★计算参数齐全: 成人: T 值、Z 值、同龄比、成人比、骨骼的生理年龄 (PAB)、预期发生骨质疏松的年龄 (EOA)、相对骨折风险 (RRF), 骨强度指数 (BQI); 儿童: Z 值、骨骼的生理年龄 (PAB)、身高预测、肥胖度, BMI 指数。</p> <p>12. 病例数据库管理系统, 自动记录、查询、分类、备份等, 快速方便查找; 测量结果可导出成 EXCEL 格式, 便于医生进行数据统计和分析。</p> <p>13. 全中文彩色报告单, 提供 JPG、PDF、DOC 等不同格式的报告, 支持 A4、B5、16K 等尺寸报告格式, 方便随时预览、打印。</p> <p>14. ★支持微信扫码自助下载打印报告。</p>		
仁兆镇卫生院	●超声骨密度仪	<p>1. ★测量方式: 全干式沿骨轴测量, 无辐射, 适合于各种人群检测 (儿童, 孕妇, 成人及老人) 推荐检测年龄范围 2-100 岁, 实际检测范围 0-100 岁。检查程序全自动, 探头检测原理为四晶片双向发射与接收, 测量骨传播声速 (SOS), 骨质指数 (BQI), T 值, Z 值等数据。专业自主研发软件, 可提供软件著作权证书。</p> <p>2. ★测量部位: 桡骨部位测量。</p> <p>3. 探头: 手持式宽频聚焦探头, 阵列多发多收, 高精度, 多晶片。采用高灵敏度超声换能器精品材料和多芯同轴屏蔽插头, 自动屏蔽消除软组织干扰, 确保检测的数据准确性和重复性。</p> <p>4. ★平行度角度提示软件: 实时可视探头与皮肤接触状态、探头与骨骼平行度, 软件页面自动显示探头当前的角度位置, 提示修正角度, 从而便于快速矫正检测手法, 提高检测效率。</p> <p>5. ★在检测婴幼儿时, 检测界面可显示动画, 有效转移婴幼儿注意力, 帮助医生快速, 准确的完成检测。</p> <p>6. ★超声探头的中心工作频率: 宽频探头, 频率为 1.00MHZ, 误差范围±15%, 实际检验结果 8%。穿透力更强, 测量准确, 适应不同年龄段的人群。</p> <p>7. 骨声速 (SOS) 测量范围: 2100-4800m/s。</p>	台	1

		<p>8. 超声速度 SOS 误差$\leq\pm 2\%$, 实际检验结果-1%。超声速度 SOS 精度$\leq 0.3\%$, 实际检验结果 0%。超声速度 SOS 测量重复性$\leq 1\%$, 实际检验结果 0%。</p> <p>9. ★测量范围: 婴幼儿(0-3 岁), 儿童(0-20 岁), 成人/老人(20-100 岁), 全自动分析得出结果。</p> <p>10. ★检测迅速: 单次测量≤ 10 秒, 实际检验结果 6 秒; 重复精确测量≤ 30 秒, 实际检测 19 秒; 完成快速度检测。</p> <p>11. ★计算参数齐全: 成人: T 值、Z 值、同龄比、成人比、骨骼的生理年龄 (PAB)、预期发生骨质疏松的年龄 (EOA)、相对骨折风险 (RRF), 骨强度指数 (BQI); 儿童: Z 值、骨骼的生理年龄 (PAB)、身高预测、肥胖度, BMI 指数。</p> <p>12. 病例数据库管理系统, 自动记录、查询、分类、备份等, 快速方便查找; 测量结果可导出成 EXCEL 格式, 便于医生进行数据统计和分析。</p> <p>13. 全中文彩色报告单, 提供 JPG、PDF、DOC 等不同格式的报告, 支持 A4、B5、16K 等尺寸报告格式, 方便随时预览、打印。</p> <p>14. ★支持微信扫码自助下载打印报告。</p>		
张戈庄卫生院	制氧仪	<p>功率: 320VA 氧气流量: 0-5L 可调节</p> <p>主要原料: UOP 分子筛</p> <p>净重: 11.8KG</p> <p>氧气浓度: 0.5-3L/min, 93%\pm3%</p> <p>外形参考尺寸 39\times24.5\times50cm</p>	台	4
	空气消毒机 (人机共存)	<p>紫外线强度: 13800uW/cm²</p> <p>臭氧含量: 3.5G</p> <p>额定功率: 80W</p> <p>外形参考尺寸: 240*150*825</p> <p>适用面积: ≥ 40m²</p> <p>消毒方式: 紫外线、臭氧、负离子</p>	台	2
麻兰卫生院	无创呼吸机	<p>1、通气模式: CPAP、S、T、S/T、PC</p> <p>2、具备自动同步技术。</p> <p>3、自动灵敏度技术, 无需手动调节触发、撤换灵敏度。</p> <p>4、具备目标潮气量功能, 目标潮气量范围值: 20~2500ml。</p> <p>5、具备呼气末压力释放技术, 且三档可调。</p> <p>6、吸气时间: 0.2S~4.0S。</p> <p>7、后备呼吸频率设置: 1BMP~60BMP。</p> <p>8 屏幕: 彩色液晶屏, 尺寸≥ 5 英寸, 同屏显示设置参数、监测参数。</p> <p>9、波形: 同时显示压力、流量双波形。</p> <p>10、压力范围:</p> <p>吸气正压 (IAP): 4cmH₂O~30cmH₂O</p> <p>呼气正压 (EPAP): 4cmH₂O~25cmH₂O</p> <p>持续正压 (CPAP): 4cmH₂O~20cmH₂O, 0</p> <p>11、升压档: 1-6 档可调。</p> <p>12、最大流速可达 180L/min</p> <p>13、爬坡压力: CPAP 模式下: 4cm-20cmH₂O, 其他模式下: 4cm</p>	台	1

			<p>H2O-EPAP</p> <p>14、爬坡时间：0-60min 可调。</p> <p>15、报警功能：呼吸暂停报警、患者连接断开报警、低分钟通气量报警、低压保护报警、潮气量报警、掉电报警、高压保护报警。</p> <p>16、监测数据：压力、流量、每分钟通气量、当前潮气量、每分钟呼吸频率、当前漏气量。</p> <p>17、具备自动漏气补偿功能，补偿能力可达 60L/min。</p>		
大田 卫生 院	●超 声骨 密度 仪		<p>1. ★ 测量方式:全干式沿骨轴测量，无辐射，适合于各种人群检测（儿童，孕妇，成人及老人）推荐检测年龄范围 2-100 岁，实际检测范围 0-100 岁。检查程序全自动，探头检测原理为四晶片双向发射与接收，测量骨传播声速（SOS），骨质指数（BQI），T 值，Z 值等数据。专业自主研发软件，可提供软件著作权证书。</p> <p>2. ★测量部位：桡骨部位测量。</p> <p>3. 探头：手持式宽频聚焦探头，阵列多发多收，高精度，多晶片。采用高灵敏度超声换能器精品材料和多芯同轴屏蔽插头，自动屏蔽消除软组织干扰，确保检测的数据准确性和重复性。</p> <p>4. ★平行度角度提示软件：实时可视探头与皮肤接触状态、探头与骨骼平行度，软件页面自动显示探头当前的角度位置，提示修正角度，从而便于快速矫正检测手法，提高检测效率。</p> <p>5. ★在检测婴幼儿时，检测界面可显示动画，有效转移婴幼儿注意力，帮助医生快速，准确的完成检测。</p> <p>6. ★超声探头的中心工作频率：宽频探头，频率为 1.00MHZ, 误差范围±15%，实际检验结果 8%。穿透力更强，测量准确，适应不同年龄段的人群。</p> <p>7. 骨声速（SOS）测量范围：2100-4800m/s。</p> <p>8. 超声速度 SOS 误差≤±2%，实际检验结果-1%。超声速度 SOS 精度≤0.3%，实际检验结果 0%。超声速度 SOS 测量重复性≤1%，实际检验结果 0%。</p> <p>9. ★测量范围：婴幼儿(0-3 岁)，儿童(0-20 岁)，成人/老人(20-100 岁)，全自动分析得出结果。</p> <p>10. ★检测迅速：单次测量≤10 秒，实际检验结果 6 秒；重复精确测量≤30 秒，实际检测 19 秒；完成快速度检测。</p> <p>11. ★计算参数齐全：成人：T 值、Z 值、同龄比、成人比、骨骼的生理年龄（PAB）、预期发生骨质疏松的年龄（EOA）、相对骨折风险（RRF），骨强度指数（BQI）；儿童：Z 值、骨骼的生理年龄（PAB）、身高预测、肥胖度，BMI 指数。</p> <p>12. 病例数据库管理系统，自动记录、查询、分类、备份等，快速方便查找；测量结果可导出成 EXCEL 格式，便于医生进行数据统计和分析。</p> <p>13. 全中文彩色报告单，提供 JPG、PDF、DOC 等不同格式的报告，支持 A4、B5、16K 等尺寸报告格式，方便随时预览、打印。</p> <p>14. ★支持微信扫码自助下载打印报告。</p>	台	1
云山 中心	超声 经颅		<p>滤波调节范围：50-800Hz(12 档)</p> <p>扫描时间：2.6s、3.1s、3.9s、5.2s、7.8s(5 档)</p>	台	1

	卫生院	多普勒血流分析仪	谱图色阶：≥6 种，操作界面可调节 独立通道数：≥2 支持探头类型：2MHz (标配)、4MHz (标配)		
	开发区卫生院	24 小时采集电子动态心电图机	一：技术参数 采集盒存储：数字 U 盘存储 记录方式：12 导联同步连续 导 联 数：12 导联 记录时间：≥24 小时 使用电源：一节五号电池 放大器频响范围：0.5-100HZ 输 入 阻 抗 ≥2.5MΩ。 回 路 电 流 ≤0.1μA。 灵敏度控 制：10mm/mV，误差为±5%。 噪 声 电 平 ≤15μVp-p。 共模抑制比： ≥60dB。 幅度频率特性：以 10Hz 为基准，应 (0.5~75Hz) +0.4db -3.0dB。 低频特性：时间常数应≥3.2s。 基线的漂移：≤1mm。 温度漂移：在 5℃~40℃温度范围内，基线漂移平均≤0.5mm/℃。 软件功能： 1) 中文操作界面，兼容 3 导/9/12 导数据分析。 2) 软件可根据病例建立时间或者病例类型建立文件夹分类管理，方便查询统计； 3) 动态、静态自动分析实现一机多用方便医生分析 散点图+反向+重合分析法快速房早、室早、正常、伪差、未知等类型，提供模板合并功能。必须具有伪差自动识别，将伪差与未知心搏分类统计。 4) 散点图+反向+重合分析法显示窗口，可以将总模板内心搏列队显示，对归类错误的心搏一目了然，同时提供对心搏叠加显示窗的心搏直接归类的编快速辑功能。 5) 提供反混淆 (DEMIX) 心搏叠加分析功能，采用逆向技术可对模板 5000 多波形进行分析归类。 6) 具有心率变异性 (HRV) 分析功能，包括时域，频域分析和 LORENZE 散点图分析；提供 5 分钟、24 小时心率变异性分析数据及图表。 7) 直方图分类散点图+反向+重合分析法房颤、房扑自动分析功能。独特的心搏能量分布谱技术及瀑布图显示分析技术，起搏分析可以准确到心搏，提供独立的房颤、房扑分析报告。 8) 独立的 12 导联 ST 扫描分析功能，提供独立的分析报告，自动分析太高和压低类型。 9) 显示图形可 12 导联和 6x2 导联。 10) 形态自动引领功能对异常分类快速准确。 11) 高品质、高屏蔽抗干扰导联线，采用防弹航空材料，经久耐用	台	1

			12) 精美小巧的记录盒采用 U 盘式介质存储数据使其具备超强的抗干扰、抗震能力		
		便携式除颤仪	<p>除颤类型：非同步除颤外部除颤治疗</p> <p>电 极 板：内含组合式儿童电极（成人、幼儿均可使用）</p> <p>能量等级：20/50/100/160/250 /360 焦耳(50Ω) 焦耳任选</p> <p>电池容量：360 焦耳放电 45 次（当显示电池用完后，还有 10 次放电能量的储存（共 55 次）</p> <p>操作模式：直观触摸键式</p> <p>充电能量显示：LED 指示灯显示</p> <p>充电完成提示：蜂鸣声提示，LED 指示灯显示</p> <p>自动防故障：是（开机自动自检）确保使用的可靠性</p> <p>内部释放能量：是</p> <p>损伤模式：触摸键式</p> <p>除颤脉冲：正弦单相</p> <p>输出：抗空载运行和短路</p> <p>充电时间：充电至 100 焦耳约 2 秒钟，充电至 360 焦耳约 7 秒钟</p> <p>能量供应：蓄电池（PRIMEDICTM）</p> <p>蓄 电 池：14.4 伏/1.4 安培</p> <p>外形尺寸：48*40*12cm</p> <p>重 量：8.5Kg</p> <p>电源电压：200-240V 50/60Hz</p>	台	1
	祝沟卫生院	便携式B超	<p>扫描方式：电子线阵、电子凸阵。</p> <p>探头接口：2 个。</p> <p>可选探头型号：</p> <p>7.5MHz 高频线阵探头</p> <p>6.5MHz 腔体探头</p> <p>5.0MHz 微凸探头</p> <p>7.5MHz 直肠探头</p> <p>电影回放：最大≥410 帧。</p> <p>图像存储：≥64 帧，图像永久存储。</p> <p>显示深度：最大 250mm（C3-1/60R/3.5MHz 腹部探头）。</p> <p>扫描角度：可视可调</p> <p>显示模式：B、B+B、B+M、B+M/M、M、4B。</p> <p>操作界面：中英文界面，可切换。</p> <p>TGC 调节：总增益、8 段 TGC 调节器。</p> <p>图像调节：图像黑/白、左/右、上/下翻转，亮度、对比度、焦点数、焦点间距、焦点位置调节、动态范围、扫描角度、扫描线密度、声功率、帧相关、M 速度。</p> <p>图像处理：图像平滑/锐化、组织谐波、伽玛校正、直方图。</p> <p>实时深度提升：16 级可调；图像局部放大。</p> <p>动态范围：0-192dB，调节范围为 64-192dB。</p> <p>测量功能</p> <p>a) 常规测量：距离、周长、面积、体积；</p>	台	1

		<p>b) 心脏测量: 左心室 (LV<VF>)、主动脉瓣 (AV)、二尖瓣 (MV)、肺动脉瓣 (PV)、三尖瓣 (TV)、心率 (HR);</p> <p>c) 产科测量: 双顶径、股骨长、腹围、头围、头臀长、孕囊、末次月经、孕龄、预产期、胎重;</p> <p>报告功能: 自动生成腹部、泌尿、产科、心脏报告。</p> <p>体标: ≥ 40 种。</p> <p>注释及字符: 日期, 时钟, 姓名, PID, 性别, 年龄, 医生, 医院, 全屏幕字符编辑, 体标、体位指示符。</p> <p>外部接口: Video 视频接口、RS-232 接口、USB 接口。</p>		
	动态 心电 采集 盒	<p>一、软件分析功能参数</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 具有 Demix 反混淆分析功能, 模板聚类后可将模板的内的心电波形叠加, 并能根据形态差异分辨出所需要的心搏并加以修改, 可浏览、分析、修改波形 2. 全心博属性自定义间期/间期比直方图, 多达 512 种直方图 3. 多种目录查询检索方式, 便于管理病历库 4. 可利用分析软件功能进行病例拷贝, 支持 U 盘、光盘刻录。 5. 具有心率变异性 (HRV) 分析功能, 包括 HRV 时域、频域自动分析, HRV 长程分析, 每 5 分钟短程分析, 详尽独立的 HRV 报告 6. 全览图快速编辑房颤, 具有选段重分析功能 7. 心律失常分析编辑种类 ≥ 40 种 8. 具有 T 波电交替 (TWA) 9. 具有心率振荡 (HRT) 分析功能 10. 具有阻塞性睡眠呼吸暂停综合症 (OSAS) 分析功能 11. 具有 QT 离散度分析 (QTD) 分析功能 12. 具有心率减速力和连续心率减速力功能 13. 提供独立起搏脉冲显示通道, 自动标注起搏类型, 医生快速识别和分析起搏器功能。适用 AAI、VVI、DDD、DDDR 等多种类型起搏器, 提供独立分析报告。 14. 可检测自主心率、起搏心率、起搏脉冲的个数和百分比, 可检测感知过度、感知不良、夺获失败等异常起搏时间 15. 在瞬时心率全览图里可以显示全程心率的快慢变化、心率失常等功能 16. 具有可编辑的散点图功能, 散点图提供 24 小时、白天、夜间、自定义时间段等 17. 具备 ST 分析功能, ST 分析可同时显示 J 点趋势和 ST 点趋势, 便于诊断 ST 的抬高压低及形态改变。 18. 可生成自动结论, 也可根据医院的诊断标准、描述方式对自动结论模板进行自定义, 使自动结论更符合医院的要求 19. 可将原始数据远程传输至三甲级心脏病专科医院进行分析诊断及远程会诊 20. 具有通过云服务器向第三方机构, 符合国家标准中心医院开展的远程会诊功能 <p>二、硬件参数</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 采样频率 $\geq 20000\text{HZ}$ 	个	2

			<p>2 存储方式：内置 NANDFLASH 芯片存储</p> <p>3 记录盒要求轻便小巧：重量≤50 克</p> <p>4 数据接口：内置 USB 接口，记录前可通过此 USB 接口预先将患者信息录入记录盒，记录后可通过此 USB 接口导出数据不需要读卡器，不需要格式化存储介质</p> <p>5 采集盒具有彩页液晶屏显示</p> <p>6 采集盒具有电池电量显示功能</p> <p>7 采集盒具有时钟功能自动记录开始时间</p> <p>8 采集盒具有低电压报警功能</p> <p>9 采集盒具有特殊事件按钮、导联切换功能</p> <p>10 专用起搏记录通道，自动识别和记录起搏信号，无需设置起搏开关。</p> <p>11 导联线：导联线插头具有防反插功能，可通过自带螺丝锁加固连接；导联线接口仅用于连接导联线，不用连接 USB 数据线，避免反复插拔</p> <p>12 标准灵敏度：10mm/mV，误差范围±5%</p> <p>13 输入阻抗：>10MΩ</p>		
二院 医疗 集团	崔家集 中心卫 生院	无创 呼吸 机	<p>1、通气模式：CPAP、S、T、S/T、PC</p> <p>2、具备自动同步技术。</p> <p>3、自动灵敏度技术，无需手动调节触发、撤换灵敏度。</p> <p>4、具备目标潮气量功能，目标潮气量范围值：20~2500ml。</p> <p>5、具备呼气末压力释放技术，且三档可调。</p> <p>6、吸气时间：0.2S~4.0S。</p> <p>7、后备呼吸频率设置：1BMP~60BMP。</p> <p>8 屏幕：彩色液晶屏，尺寸≥5 英寸，同屏显示设置参数、监测参数。</p> <p>9、波形：同时显示压力、流量双波形。</p> <p>10、压力范围： 吸气正压（IAP）：4cmH2O~30cmH2O 呼气正压（EPAP）：4cmH2O~25cmH2O 持续正压（CPAP）：4cmH2O~20cmH2O, 0</p> <p>11、升压档：1-6 档可调。</p> <p>12、最大流速可达 180L/min</p> <p>13、爬坡压力：CPAP 模式下：4cm-20cmH2O，其他模式下：4cm H2O-EPAP</p> <p>14、爬坡时间：0-60min 可调。</p> <p>15、报警功能：呼吸暂停报警、患者连接断开报警、低分钟通气量报警、低压保护报警、潮气量报警、掉电报警、高压保护报警。</p> <p>16、监测数据：压力、流量、每分钟通气量、当前潮气量、每分钟呼吸频率、当前漏气量。</p> <p>17、具备自动漏气补偿功能，补偿能力可达 60L/min。</p>	台	1
	兰底卫 生院	无创 呼吸 机	<p>1、通气模式：CPAP、S、T、S/T、PC</p> <p>2、具备自动同步技术。</p> <p>3、自动灵敏度技术，无需手动调节触发、撤换灵敏度。</p> <p>4、具备目标潮气量功能，目标潮气量范围值：20~2500ml。</p>	台	1

			<p>5、具备呼气末压力释放技术，且三档可调。</p> <p>6、吸气时间：0.2S~4.0S。</p> <p>7、后备呼吸频率设置：1BMP~60BMP。</p> <p>8 屏幕：彩色液晶屏，尺寸≥5 英寸，同屏显示设置参数、监测参数。</p> <p>9、波形：同时显示压力、流量双波形。</p> <p>10、压力范围：</p> <p>吸气正压（IAP）：4cmH2O~30cmH2O</p> <p>呼气正压（EPAP）：4cmH2O~25cmH2O</p> <p>持续正压（CPAP）：4cmH2O~20cmH2O, 0</p> <p>11、升压档：1-6 档可调。</p> <p>12、最大流速可达 180L/min</p> <p>13、爬坡压力：CPAP 模式下：4cm-20cmH2O，其他模式下：4cm H2O-EPAP</p> <p>14、爬坡时间：0-60min 可调。</p> <p>15、报警功能：呼吸暂停报警、患者连接断开报警、低分钟通气量报警、低压保护报警、潮气量报警、掉电报警、高压保护报警。</p> <p>16、监测数据：压力、流量、每分钟通气量、当前潮气量、每分钟呼吸频率、当前漏气量。</p> <p>17、具备自动漏气补偿功能，补偿能力可达 60L/min。</p>		
	万家卫生院	无创呼吸机	<p>1、通气模式：CPAP、S、T、S/T、PC</p> <p>2、具备自动同步技术。</p> <p>3、自动灵敏度技术，无需手动调节触发、撤换灵敏度。</p> <p>4、具备目标潮气量功能，目标潮气量范围值：20~2500ml。</p> <p>5、具备呼气末压力释放技术，且三档可调。</p> <p>6、吸气时间：0.2S~4.0S。</p> <p>7、后备呼吸频率设置：1BMP~60BMP。</p> <p>8 屏幕：彩色液晶屏，尺寸≥5 英寸，同屏显示设置参数、监测参数。</p> <p>9、波形：同时显示压力、流量双波形。</p> <p>10、压力范围：</p> <p>吸气正压（IAP）：4cmH2O~30cmH2O</p> <p>呼气正压（EPAP）：4cmH2O~25cmH2O</p> <p>持续正压（CPAP）：4cmH2O~20cmH2O, 0</p> <p>11、升压档：1-6 档可调。</p> <p>12、最大流速可达 180L/min</p> <p>13、爬坡压力：CPAP 模式下：4cm-20cmH2O，其他模式下：4cm H2O-EPAP</p> <p>14、爬坡时间：0-60min 可调。</p> <p>15、报警功能：呼吸暂停报警、患者连接断开报警、低分钟通气量报警、低压保护报警、潮气量报警、掉电报警、高压保护报警。</p> <p>16、监测数据：压力、流量、每分钟通气量、当前潮气量、每分钟呼吸频率、当前漏气量。</p> <p>17、具备自动漏气补偿功能，补偿能力可达 60L/min。</p>	台	1
三院医疗	门村卫生院	12 导联全	<p>1. 导联：标准 12 导联, Cabrera 导联, 十二道同步采集, 同步记录;</p> <p>2. 定标电压：各档位灵敏度最大允许误差为±1%;</p>	台	1

集团	自动 分析 心电 图机	<p>3. 耐极化电压: 放大器输入端接入$\pm 600\text{mV}$以上直流电压时, 记录灵敏度的变化不超过$\pm 5\%$;</p> <p>4. 幅频特性: $0.05\sim 300\text{Hz}$;</p> <p>5. 数据采样: 每通道采样率: 8000次/秒;</p> <p>6. 内置显示器: ≥ 8英寸彩色液晶触摸显示屏, 分辨率: 800×480点, 可显示 12 道、6 道、3 道心电图波形、心率数、被检者信息、滤波器、菜单键、故障及错误提示信息、功能键、检查状态、时间显示部等;</p> <p>7. 记录道数: $3\text{道}\times 4$、$3\text{道}\times 4+1$道节律导联、$6\text{道}\times 2$、$6\text{道}\times 2+1$道节律导联、12 道;</p> <p>8. 记录速度: 5mm/s、10mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s 五档, 允差$\pm 2\%$;</p> <p>9. 记录纸: 210mm宽记录纸, 同时兼容卷纸和折叠纸, 并可放进纸舱内。满足不同用户习惯;</p> <p>10. 内置存储器: 主机内置存储器可存储≥ 800件标准心电图数据;</p> <p>11. 波形冻结: 可最长采集及显示 5 分钟的波形数据;</p> <p>12. 检查方式: 标准 12 导联检查、心律不齐检查、R-R 测量检查、负荷后检查。</p> <p>13. 通用记录: 自动记录、手动记录、回顾记录、延长记录、间隔记录、定时记录、压缩记录、复制记录;</p> <p>14. 扩展记录: 向量图记录、合成 18 导联记录;</p> <p>15. 特征波形: 主要波形和平均波形两种模式;</p> <p>16. 心电图机分析报告: 急性冠状动脉综合征概要报告、分析指南报告、诊断解说报告、详细测量值报告;</p> <p>17. 分析方式: 分析方式可针对为婴幼儿、儿童、青少年男性、青少年女性、成年人;</p> <p>18. 回顾记录: 可记录从按下那一时刻起一定时间段($8\sim 12$秒)的心电图;</p> <p>19. R 波检出导联自动切换功能: 自动决定 R 波检出导联并可进行切换, 切换为最适合 R 波检出的最佳导联组合;</p> <p>20. 自动捕获功能: 利用本自动捕获功能, 可以将干扰程度少、危重等级高的特征波形进行自动保存。当自动捕获功能设定为是, 不需按记录键, 安装电极完成时, 或者电极从脱落状态恢复正常时开始波形的采集;</p> <p>21. 数据管理功能: 波形比较、文件夹管理、设定初始化、履历管理</p> <p>22. 记录日志: 可打印当天、指定日期或全部心电图日志列表, 方便统计;</p> <p>23. 密码保护: 心电图机具有密码设定功能。防止非相关人员随意操作, 影响设备正常使用;</p> <p>24. 网络传输: 网络传输方式 有线, 无线;</p> <p>25. 直连网络打印机: 可直接设置网络打印, 操作更方便;</p> <p>26. 外置存储功能: 测量数据和检查结果可保存在 SD 卡, USB 存储器中;</p>		
----	----------------------	--	--	--

		27. 直流工作时间:内置可充电锂电池及充电器。从充满电状态到空置状态,充电电池可以连续使用约 2 小时。		
长乐卫生院	监护仪	1. 便携式监护仪,可用于监护成人,儿童,新生儿患者; 2. ≥ 10 寸彩色 LCD 显示屏,LED 背光,分辨率达 $\geq 800 \times 600$; 3. 主机带电池重量 $< 4\text{kg}$; 4. 标准配置可监测心电图,呼吸,无创血压,血氧饱和度,脉搏和体温; 5. 配置 3/5 导心电图监护,支持心率,ST 段测量,QT/QTc 实时连续测量,以上测量参数要求适用于成人,小儿和新生儿; 6. 可升级参数: 二氧化碳(CO ₂)监测、有创血压监测、有创心排量(C.O.)监测,并在注册证上体现; 7. 具备 ECG 多导同步分析功能,同时分析多个心电图导联,个别导联干扰情况下仍能准确监测; 8. 可显示 PI 血氧灌注指数,有效反映血氧灌注情况; 9. 具备 1100 小时趋势图表、1600 个报警事件、1600 组 NIBP 测量的数据存储和回顾功能,48 小时全息波形回顾; 10. 标配锂电池,工作时间可达 4 小时; 11. 整机无风扇设计,降低环境噪音干扰; 12. 具备附件收纳盒,让床旁附件管理更有序、更高效; 13. 防水等级达到 IPX1 标准; 14. 产品使用材料通过 UL 安全认证;	台	3
大泽山卫生院	除颤监护仪	1. 整机重量(标准配置,含电池、体外板、记录仪) $\leq 5.3\text{kg}$; 2. 抗冲击/跌落性能:具备优异的抗冲击/跌落性能,裸机六面均可承受 $\geq 0.75\text{m}$ 跌落冲击;防尘防水级别:设备具有良好的防尘防水设计,防尘防水级别 IP44; 3. 除颤监护仪面板按除颤 1-2-3 步操作分区显示; 4. 除颤监护仪内置常用操作互动学习指南 ; 5. 可通过扫描设备机身二维码查看设备培训维护视频; 6. 彩色液晶显示屏,屏幕尺寸 ≥ 7 英寸;分辨率不小于 800×480 像素;可显示 ≥ 4 通道监护参数波形; 7. 内置可充电锂电池,方便拆卸,无需依靠授权维修人员更换;电池工作时间:连续监护时间不小于 6 小时;不少于 300 次 200J 充放电;不少于 200 次 360J 充放电; 8. 支持成人、小儿、新生儿 ; 9. 采用双相波技术,双相指数截断(BTE)波形,波形参数可根据病人阻抗进行自动补偿;手动除颤分为同步和非同步两种方式,体外除颤能量分 20 档以上;输出能量:成人最大能量可支持 360J; 10. 开机速度快,从开机到显示除颤界面小于 2s,充电至 200J 小于 3s ; 11. 除颤后心电图基线恢复时间小于 2.5s; 12. 病人接触状态指示:体外除颤电极板支持显示病人接触阻抗状态除颤监护仪界面可显示病人接触阻抗状态和接触阻抗值; 13. 手动除颤模式支持自动节律分析 ; 14. 手动除颤可按预制序列和病人类型自动调节能量;	台	1

			<p>15. 内置 50mm 热敏记录仪，自动打印报告：充放电、标记事件、自检、报警；</p> <p>16. 走纸速度：6.25, 12.5, 25, 50mm/s；</p> <p>17. 可存储不少于 10 小时连续心电波形；可存储不少于 500 个事件；支持 USB 接口，可通过外部 USB 闪存设备导出抢救记录数据；</p> <p>18. 设备具有用户检测和设备自检功能：支持开机检测和运行中实时检测；设备处于关机状态下支持每日、每周的设备自检；</p> <p>19. 定期关机自检应覆盖全面，检测项应至少包含以下内容：除颤治疗功能、电池、充放电，其中充放电检测应覆盖最大能量；</p> <p>20. 支持用户检测提醒，当超过建议的时间未进行相应检测时，除颤监护仪会给出提示；</p> <p>21. 查看自检报告方便快捷，操作步骤不超过 2 步；自检报告显示的检测项支持用户自定义。自检失败时，提供图文故障排除提示。</p>		
	皮防站	全舱式紫外线光疗仪	<p>1. 适用范围：适用于临床单位对白癜风、银屑病、玫瑰糠疹、湿疹皮肤疾病的紫外照射治疗。</p> <p>2. 功能特点：采用特种紫外线灯管作为治疗光源；</p> <p>控制方法及主要功能：微电脑自动控制辐射剂量和照射时间，一键操作，语音提示功能，使治疗过程更加人性化；更便于医务人员掌握；患者可在站立姿势下接受全身照射治疗，治疗面积更广；机身采用高强度铝合金材质一体成型打造，高端大气；底部装有滑轮，方便用户移动，并配有固定支撑架，不移动时，可以保持仪器的平稳；</p> <p>3. 安全分类：I 类</p> <p>4. 运行模式：连续运行</p> <p>5. 结构形式：全身全舱双开门</p> <p>6. 辐照面积：$\geq 44300\text{cm}^2$</p> <p>7. 显示方式：双屏显示</p> <p>8. 工作距离：20cm</p> <p>9. UVB 辐照强度：0.6-20mW/cm²</p> <p>10. 输出波形类型：UVB</p> <p>11. 灯管数量：24 个 UVB</p> <p>12. 灯管参数：规格 UVB 型号 'TL' 100W/01 功率 100W 电压 126V 电流 0.97A 输出波长范围 280-320nm，峰值 311nm 误差不大于$\pm 3\text{nm}$</p>	台	1
		光子嫩肤仪	<p>1. 光源：强脉冲光。</p> <p>2. 治疗头：一体式治疗头，可通过切换滤波片来切换治疗功能，而不必切换多个治疗头</p> <p>3. 波长范围：430nm -1200nm，560nm—1200nm，640nm—1200nm</p> <p>4. 产品组成：主要由开关电源，微机控制液晶显示系统、储能电容、半导体循环冷却系统和光治疗头等部分组成。</p> <p>5. 输出光斑尺寸：4cm*0.8cm=3.2cm²</p> <p>6. 能量密度调节方式：阶梯式调整 1-50 档。</p> <p>7. 脉冲个数：脉冲个数≥ 6 个，并且脉冲参数可调。</p> <p>8. 单脉冲能量密度：$\geq 15\text{J/cm}^2$</p> <p>9. 能量密度复现性$\leq \pm 10\%$</p>	台	1

		<p>10. 脉冲输出方式:独立可调脉冲串输出方式</p> <p>11. 工作方式:单次曝光和重复曝光</p> <p>12. 皮肤制冷功能:开启制冷模式,强脉冲光治疗仪出光口与皮肤接触温度控制在-4-10° C 范围内</p> <p>13. 出光控制方法:设备有待机/准备状态,光治疗头上有双控开关按钮,均可控制光的输出</p> <p>14. 治疗仪具有开机自检功能;</p> <p>15. 工程师界面具有语言选择功能;</p> <p>16. 光治疗头具有计数功能:可以显示设备从投入使用其累计脉冲光输出总次数,且该数值可以清零;</p> <p>17. 治疗仪显示界面有水温 and 能量储存提示;可以设定治疗窗口冷却等级;治疗仪具有水循环故障提示功能。</p> <p>18. 脉冲宽度:脉冲宽度可在 1ms~10ms 调节(调整步长 1ms);</p> <p>19. 脉冲间隔:脉冲间隔可在 10ms~50ms 调节(调整步长 1ms);</p> <p>20. 适应症:适用于老化皮肤外观的改善,皮肤浅表的色素性疾病、多毛症和毛细血管扩张的治疗。</p>		
	半导体激光脱毛机	<p>1、治疗手柄光源:半导体激光</p> <p>2、激光波长: $\leq 808\text{nm}$</p> <p>3、激光输出模式:脉冲模式</p> <p>4、应用模式:传统定点模式、快速滑动模式</p> <p>5、检测功能:整机系统自检、实时监控数据</p> <p>6、最大能量密度: $\geq 50\text{J}/\text{cm}^2$</p> <p>7、脉冲重复频率: 1.0Hz-10.0Hz 连续可调</p> <p>8、最大脉冲宽度: $\geq 100\text{ms}$</p> <p>9、光斑大小: $\geq 12\text{mm} \times 12\text{mm}$</p> <p>10、表皮冷却:热点冷却、蓝宝石接触式制冷</p> <p>11、治疗头晶体:蓝宝石+晶体匀化技术</p> <p>12、双脉冲技术:预热脉冲、加热脉冲</p> <p>13、系统冷却:水冷、风冷、TEC 制冷</p> <p>14、发光次数: ≥ 2000 万发出光</p> <p>15、输入功率: $\geq 2000\text{VA}$</p>	台	1
	LED 光谱治疗仪	<p>1、注册证适用范围:适用于消炎、镇痛,对体表创面有止渗液、促进芽肉组织生长、加速愈合的作用。</p> <p>2、光源材料:半导体固态光源(点阵芯片集成式)</p> <p>3、光源数量: ≥ 18 个集成模块光杯组成</p> <p>4、灯头设计: ≥ 3 光源可折叠式灯罩</p> <p>5、光源设计:凸透镜</p> <p>6、光谱中心波长:红光: $640\text{nm} \pm 10\text{nm}$; 蓝光: $460\text{nm} \pm 10\text{nm}$</p> <p>7、有效照射面积: $\geq 450\text{ cm}^2$</p> <p>8、最大治疗深度: $\geq 15\text{cm}$</p> <p>9、最大辐照度: 红光: $1200\text{mW}/\text{cm}^2 \pm 20\%$ 蓝光: $1200\text{mW}/\text{cm}^2 \pm 20\%$</p> <p>10、操作面板:8 寸液晶触摸屏显示</p> <p>11、治疗模式:持续(0s)和脉冲照射(0.5s、1s)三种模式可选</p> <p>12、时间控制:可从 0min-99min 任意可调</p>	台	1

			13、功率调节：五档可调		
	有针水光治疗仪		1. 单针注入量范围：0.0083ml-0.5000ml 2. 注入量误差：±5%。 3. 注入模式：自动感应、自动脚踏、单次脚踏、连续脚踏。 4. 可使用注射器：2.5ml、3ml 以及 5ml。 5. 注射针头：支持 9pin 针头。 6. 负压强度：10 档可调 范围 0 ~ -90kPa。 7. 注射次数：10-120 次可调。 8. 负压暂停时间：1 档：2.8s； 2 档：3.4s； 三档：4.0s； 9. 四档：4.6s； 五档：5.2s， 误差：±0.5s。 10. 注射速度：三档可调，慢档：1.0mm/s；正常档：1.7mm/s；快档：3.0mm/s。 11. 退针长度：三档可调，短档：1.0mm； 正常档：2.0mm；长档：3.0mm。 12. 脚踏寿命高达 10 万次，具备 IPX8 防护等级，符合 YY1057-2016 标准要求 13. 电气安全符合 GB9706.1-2007 标准要求 14. 电磁兼容符合 YY0505-2012 标准要求 15. 运行噪声不大于 60dB（A） 16. ≥10 寸超大全触摸液晶显示屏； 17. 具备语音提示； 18. 外置积液瓶； 19. 手柄连接线选材航空材料，负压管隐藏于手具内部，超能实现气路电路一体化设计。	台	1
	皮肤检测仪		1、 光谱模式：日光、交叉偏振光、平行偏振光，UV 光，伍氏光 2、 像素：高清 800 万像素 3、 档案：具备客户档案管理分析功能 4、 分析：具备敏感肌、色素、皱纹、毛孔、深层色素、粉刺分析功能 5、 报告：智能分析介绍后，出具皮肤分析综合报告 6、 打印：可无线连接打印出报告结果 7、 屏幕：大于等于 9 寸触摸显示屏 8、 储存：大于等于 30GB	台	1
	皮肤镜		一、 技术参数 1. 成像分辨率：2592×1944，2048×1536，1600×1200，1280×960，640×480 可调。 2. 像素：≥500 万 3. 倍数范围：20X~220X 可自行调节，无需更换镜头 4. 照明：内置 LED 高亮度光源，亮度可调节 5. CCD 逐行扫描图像传感器，无压缩、无插补，成相速度快，画面无延迟。 6. 帧 速：≤30fps 7. 即插即用，USB 接口供电。 8. 自动/手动白平衡操作，支持手动 RGB 色彩调整。	台	1

		<p>9. 自动/手动曝光，曝光时间可调。</p> <p>10. 图形叠加预览及保存。</p> <p>11. 镜头自带偏振光功能，支持非偏振、偏振、浸润三种模式，支持非接触式（偏振法、非偏振法，浸润法）；可以查看更细微皮肤病症。</p> <p>12. 适用范围：用于对人皮肤、毛发的病变组织（脂溢性角化病、色素痣症状）进行拍照和观察。</p> <p>二、 功能</p> <p>1. 全面支持 Windows10 操作系统</p> <p>2. 镜头提供非偏振、偏振、浸润三种模式，非接触式（偏振法、非偏振法、浸润法）；接触式（偏振法、非偏振法、浸润法）；可以查看更细微皮肤病症。</p> <p>3. 提供不低于 9 种不同用途镜头罩，支持不同皮肤检测。</p> <p>4. 具有智能休眠功能，节能环保，延长使用寿命。</p> <p>5. 支持高清数字图像，可触点采集、脚踏采集、鼠标软件采集、键盘热键等多种采集方式。</p> <p>6. 可实现视频标准功能。</p> <p>7. 支持图像录制回放功能，可实现视频捕捉速率、捕捉时间、文件格式、压缩方式、调整等。</p> <p>8. 支持视频二次静态采集。</p> <p>9. 支持 “三分法”、“七分法”、“Menzies’ 11 分法”、“ABCD 法”、“模式法”、“CASH” 6 种模式≥21 种分析方法。</p> <p>10. 分析方法提供自定义分析项目条款，项目条款可以自由增删。</p> <p>11. 支持“红黄绿”危值提醒功能。</p> <p>12. 支持定标、测量功能，自动显示放大倍数，支持多种倍数定标功能，支持刻度尺显示。</p> <p>13. 支持图像局部放大或整体放大功能。</p> <p>14. 支持专家诊断图库对比功能。</p> <p>15. 支持图像处理功能，可以标注文字、箭头、直线、圆形、正方形、铅、铅笔、橡皮擦等，可以垂直旋转、水平旋转、左/右转 90°、平滑、增强等，可以调节亮度、对比度、饱和度等。</p> <p>16. 支持实时显示灰度值。</p> <p>17. 支持自助诊断、图像鉴别功能。</p> <p>18. 提供不低于 1000 种皮肤镜图谱数据库，病种数量不低于 300 种。</p> <p>19. 提供丰富诊断模板，可快速写入。</p> <p>20. 模板根据不同分析方法自动切换，具有模板关键词的精准查询功能，具有名词注释功能。</p> <p>21. 支持报告模版可进行自定义修改，随意添加修改所有结构或条目。可针对每个医生进行个人模板与专用模块的建设。</p> <p>22. 支持提供便捷的工具体术语、典型病例进行添删改维护，可以对术语、检查部位等内容无限制增添。</p> <p>23. 支持以树状结构存储，数据容量大，在复杂的数据当中方便明了的找到待使用条目。</p> <p>24. 支持报告模版在调用过程中可进行多选和数值输入，无需过多</p>		
--	--	--	--	--

		<p>的文字修改与输入，最大限度减少医生的键盘输入操作。</p> <p>25. 支持系统自带报告示意图功能，将深奥的皮肤镜图像以简单示意图的方式显示在报告单中，使得临床医生更加清晰明了的解读报告单。可对示意图进行箭头、颜色标识等标注。</p> <p>26. 支持多种图像格式的保存，例如：BMP，JPG，AVI 等。</p> <p>27. 支持皮肤 3D 显示及分析功能。</p> <p>28. 支持完全用户自定义的排版方法。</p> <p>29. 支持自定义打印格式的选择和存储。</p> <p>30. 具有快速生成报告，支持集中打印(适应多种尺寸纸张)、支持在线修改报告单模板，所有格式的诊断报告单均支持导出保存。</p> <p>31. 支持各种介质打印图文报告。</p> <p>32. 支持“所见即所得”的报告模式。有别于普通的 WORD 打印模式下不能保存预览状态下修改的文字。并且运行速度大大高于 WORD 方式。</p> <p>33. 支持可调整文字显示大小与字体，灵活适应各种诊断需要, 对不同诊断字数的报告都可缩放在同一张报告单中。</p> <p>34. 支持文字内容自动排版，提高报告的可观性. 随时调阅、对比其它病历。</p> <p>35. 支持多种统计检索项目，包括检查项目、分类、年龄、性别、申请科室、申请医生、检查医生、报告医生、病种等检索条件。</p> <p>36. 支持模糊(多关键字组合)或精确查询。</p> <p>37. 支持检查工作量统计，包括检查医生工作量、报告医生工作量、科室工作量等。</p> <p>38. 支持多个条件可组合使用，实现准确适用的统计。满足科室各方面需求。</p> <p>39. 支持统计计费功能，患者数量和收费总和即时统计，统计图样式支持直方图显示、饼形图显示、锥形图显示。</p> <p>40. 所有统计检查结果均可生成统计报表，具有打印功能和导出成 EXCEL 表格功能。</p> <p>41. 支持数据库的自动定时定点备份，也可手动备份。</p> <p>42. 支持合理的后台权限配置，方便管理人员进行维护。</p> <p>43. 提供多种用途镜头罩，支持不同皮损检测。</p> <p>44. DICOM3.0 图像保存格式。</p> <p>45. 提供一次性保护贴，预防交叉感染。</p> <p>46. 提供不低于 8 镜头罩。</p> <p>47. 提供镜头保护垫圈。</p> <p>48. 支持生物显微镜接口报告模块。</p> <p>49. 支持可连接显微镜，实时显示图像。</p> <p>50. 提供皮肤镜病理分析模块。</p> <p>毛发分析功能</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 支持毛发图像采集、图像数据分析 2. 自动识别分析分类终毛、中毛、毳毛不同类毛发 3. 支持终毛、中毛、毳毛标注 4. 自动统计不同类毛发的数量、密度、占比 	
--	--	--	--

		5. 自动计算毛发的总数量、总密度、平均直径、平均长度 6. 支持毛发长度均值和直径均值统计 7. 鼠标点击增加、删除终毛、中毛、毳毛 8. 鼠标点击增加、删除黄点、黑点征、感叹号发、褐色毛周征、鳞屑、断发、新生发、纤维性白点等等 9. 鼠标点击增加、删除 1 根、2 根、3 根、≥4 根不同类毛囊 10. 自动计算视野面积 11. 自动计算不同类毛囊数量、密度、占比 12. 自动计算毛囊的总数量、总密度 13. 测量单根毛发长度、单根毛发直径 14. 支持毛发标注图像打印 15. 支持毛发图像分析结果打印 增值服务 1. HIS、PACS 等信息化接口。 2. 用于医学影像的获取、显示、存储、回传等		
	液氮冷冻枪	1、容积：≥200ml。 2、规格：305* 250*145mm。 3、空重：≥0.35kg。 4、配件一：，2 个有孔冷冻喷头：喷孔直径分别为 2mm 和 3mm 5、配件二：7 个无孔冷冻触头：触面直径分别为 2, 3, 6, 8, 10, 12mm。	台	1
	低频电子脉冲治疗仪	1. 采用微电脑控制，彩色触摸屏加旋钮控制，操作方便精准。 2. 具有 16 路输出，可进行多穴位整体平衡治疗。 3. 具有输出强度微调旋钮，精准调节各穴位输出强度。 4. 输出通道具标识，区分正负极，操作便捷。 5. 配有工作指示灯，实时显示仪器工作状态及幅度值强弱程度，明确治疗状态。 6. 两种步进调节选择：1V、20V 7. 最大输出幅度值：3000V 8. 脉宽范围：0.4~1.6ms 9. 治疗频率：0.5~60Hz 10. 三种模式选择：头面、四肢、躯干 11. 三种输出极性选择：正极、负极、交替 12. 具有渐变输出功能，脉冲宽度循环连续变化，变化范围在 0.1ms~0.46ms 之间。输出模式三档可调：长浪、短浪、关闭。 13. 具有自增功能，用于控制输出脉冲电压强度的自动增加。在自增模式下，初始电压值是本档非自增状态最大值的 40%~100%，自增最大值是初始值的 180%~220%。 14. 脉冲输出锁定：输出强度设置完成 30 秒后，输出强度功能将被锁定，再次调整输出强度须点击此按键解锁后方可进行。 15. 刺激仪具有输出定时功能，定时范围 5~60min，刺激仪的默认治疗时间为 30min。 16. 连续工作时间：刺激仪输出最大时，连续工作时间不小于 8h。 17. 保护功能 具有短路、开路保护功能；具有电极片脱落报警功能。	台	2
	电脑	1、产品结构形式：台面款式，轻巧便捷；	台	2

	中频治疗仪	<p>2、输出通道：四通道配置；四路可独立控制，同时治疗四位患者/或四个部位；亦可组合使用，形成2组平面干扰治疗；</p> <p>3、操控方式：7寸真彩触摸屏；</p> <p>4、内置多达102种治疗处方，分5种治疗模式（多步模式、音频模式、正弦调制、脉冲调制、干扰模式）可选</p> <p>5、具有4种平面干扰电输出模式（普通模式、动态模式、调制模式、对极模式）可选；</p> <p>6、具有自定义处方功能，医护人员可根据临床需要进行自行建立、存储和调取；</p> <p>7、输出电流强度：不超过50mA(r.m.s)，分99档连续可调；</p> <p>8、输出电流稳定度：不同负载下的输出电流变化率不大于10%；</p> <p>9、载波频率：载波频率1kHz~12kHz，允差±10%；</p> <p>10、载波波形：脉冲波</p> <p>11、载波脉宽：载波频率倒数的一半（42μs~500μs），允差±10μs。</p> <p>12、调制波频率：0~150Hz，允差±10%；</p> <p>13、调制波波形：方波、正弦波、三角波、锯齿波、指数波、扇形波、梯形波、尖波</p> <p>14、差频频率：0~200Hz，允差在±10%或±1Hz。</p> <p>15、差频变化周期：15s~30s，允差±10%；</p> <p>16、动态节律：4s~10s，允差±10%；</p> <p>17、调幅度：0~100%，调幅度允差±5%；</p> <p>18、治疗时间：1min~99min可调，步长1min，允差±5%。</p> <p>19、连续工作时间：不少于4h；</p> <p>20、噪声不大于45dB(A)；</p> <p>21、具有电极加热功能：电极片温度38℃~42℃，分10档可调，允差±3℃；</p> <p>22、具有四大保护功能：</p> <p>1) 超温保护：电极片温度超过45℃，热保护器动作，且有报警提示。</p> <p>2) 开路保护：电疗仪在输出状态无负载时，发出声音和显示错误提示；</p> <p>3) 短路保护：电疗仪在输出端短路时，发出声音和显示错误提示；</p> <p>4) 过流保护：输出电流有效值大于2.3要求时，发出声音和显示错误提示。</p> <p>23、具有参数锁定功能，满足临床个性化需求；</p> <p>24、可选配Wi-Fi模块，进行相关数据互联</p> <p>25、配置多类别电极片，满足临床多样化需求</p>		
	经颅磁脑病生理治疗仪	<p>1、液晶显示屏显示加一键飞梭操作；</p> <p>2、仪器单个通道具有两组电疗输出，一组磁疗输出。电疗和磁疗可独立操作；</p> <p>3、主极采用脑电仿生低频电输出，辅极采用低频调制中频电输出，主、辅极独立控制；</p> <p>4、主极基本频率：23.81Hz、15.87Hz、15.87Hz、11.90Hz；</p>	台	1

		<p>辅极基本频率：4000Hz±10%；</p> <p>5、主极在标准模式下，强度最大时的输出电流峰值 I_{p-p} 以 80mA_{p-p} 为参照，实测值可在 70~90mA_{p-p} 范围内变化；</p> <p>辅极在模式 01~10 下，强度最大时的输出电流峰值 I_{p-p} 以 72mA_{p-p} 为参照，实测值可在 62~82mA_{p-p} 范围内变化；</p> <p>6、输出模式：常规模式、连续模式、脉冲模式、夜间模式；</p> <p>7、输出处方：10 种治疗，分别对应 10 种不同电流模式，无需对频率、脉宽、电压进行调节；</p> <p>8、治疗强度显示及设定范围为 0~80，辅级 0~90 可调，调节步长为 1；</p> <p>9、频谱范围：0~4.6KHz，频率主谱线范围 1~4KHz；</p> <p>10、定时精度：连续模式是 0-99min，常规、夜间、脉冲模式下是 0-30min，工作时间大于 8h；</p> <p>11、磁场强度：治疗强度分为 2 档，强度范围 3mT~9mT, 10mT~17mT；</p> <p>12、磁场频率为 50Hz±2%；</p> <p>13、振动按摩强度四档可调：0V, 10V, 16V, 27V；</p> <p>14、振动按摩频率四档可调：0Hz, 2Hz, 5Hz, 10Hz；</p> <p>15、磁疗帽有成人款和儿童款供选择；</p> <p>16、磁疗发生器数：成人款磁疗帽有 7 个磁疗器；儿童款磁疗帽有 5 个磁疗器；</p>		
	磁热振治疗仪（双通道）	<p>1、双通道台面机型，配二种适用不同部位的治疗导子；</p> <p>2、7 寸彩色液晶显示屏；</p> <p>3、磁场强度：0~38mT；</p> <p>4、振动频率：50Hz±1Hz；</p> <p>5、具有六种工作模式选择（1s、2s、2.5s、3s、4s、5s）；</p> <p>模式 1：工作周期为 1s，频率 1Hz，占空比 10%；</p> <p>模式 2：工作周期为 2s，频率 0.5Hz，占空比 10%；</p> <p>模式 3：工作周期为 2.5s，频率 0.4Hz，占空比 8%；</p> <p>模式 4：工作周期为 3s，频率 0.33Hz，占空比 13.33%；</p> <p>模式 5：工作周期为 4s，频率 0.25Hz，占空比 25%；</p> <p>模式 6：工作周期为 5s，2 种脉冲交替，</p> <p>第一种：频率 0.71Hz，占空比 29%；</p> <p>第二种：频率 0.28Hz，占空比 11%；</p> <p>6、加热方式：40℃、46℃、52℃、58℃、常温五个档可调，误差为±2℃；</p> <p>7、超温保护装置：具有独立于恒温器的非自动复位的超温保护装置，超温保护装置动作时，停止输出，应用部分的温度应不超过 60℃；</p> <p>8、时间选择：1~60 分钟可调，步距增量为 1 分钟，误差为±10%；</p> <p>9、连续工作时间：>8h；</p>	台	1
	功率自行车（速	<p>1. 规格：51×112×100cm</p> <p>2. 材质：钢件、塑料。</p> <p>3. 钢件表面喷塑</p>	台	1

	度、功率可调，心率检测)	<p>4. 阻尼调节档数数：8</p> <p>5. 坐垫额定载荷：135kg。</p> <p>6. 坐垫调节范围 0~23cm</p> <p>7. 扶手上有心率传感器</p> <p>8. 可以记录运动时间、速度、里程、热量、心率等参数。</p> <p>9. 重量 (kg)：36</p> <p>10. 用途 用于下肢关节活动、肌力及协调功能训练用于改善下肢活动、肌力及协调功能训练</p>		
	生物反馈神经功能重建治疗仪	<p>1. 设备治疗和评估通道数量≥ 4 个</p> <p>2. 治疗模式至少包括神经肌肉电刺激、反馈刺激、镜像刺激、多媒体场景动画生物反馈训练</p> <p>3. ≥ 4 通道神经肌肉电刺激通道，可同时多部位或多患者同时治疗</p> <p>4. 独立的治疗通道，可独立或同步调节刺激强度，互不干扰</p> <p>5. 设备具有≥ 86 种处方，包含增加活动范围，肌肉萎缩治疗，增加肌力治疗等</p> <p>6. 评估位置≥ 105 种，设备软件明确提示肌肉名称及相应贴图位置</p> <p>7. 具有快速肌电评估功能，波形采集界面灵敏度和扫描速度可根据需要进行调节，滤除工频和通频带外的信号干扰</p> <p>8. EMG 检测范围：5-100000μV</p> <p>9. 系统噪声：$\leq 1\mu$V</p> <p>10. 通频带：20Hz~500Hz (-3dB)</p> <p>11. 差模输入阻抗：大于 10MΩ</p> <p>12. 共模抑制比：大于 120dB</p> <p>13. 至少包含单向波、双向波、交互波三种电刺激输出波形。电刺激脉宽：50-1000us 可调</p> <p>14. 电刺激频率：1-250HZ 可调；</p> <p>15. 电刺激强度范围：0-100mA 可调。</p> <p>16. 具有模板训练、生物反馈、神经肌肉电刺激、生物反馈加电刺激组合、场景动画生物反馈、镜像电刺激治疗模式。</p> <p>17. 生物反馈训练模板设计功能，治疗师可根据临床需要自主进行训练模板的设计编辑。</p> <p>18. 具有多种多媒体场景训练动画模板，训练界面可实时观看动态肌电位。</p> <p>19. 预置多媒体场景动画治疗方案，提高治疗过程趣味性与依从性。患者可直观看到张力下降、肌力提升的肌电位，同时具有训练得分，患者可对康复治疗进行自主评估。</p> <p>20. 具有多种电刺激波形选择：单面波、双相平衡波和交互波。可自定义编辑电刺激治疗参数和方案，包括刺激波形、输出电流、脉冲宽度、脉冲频率、输出波形的上升下降时间、刺激时间、间隔时间。</p> <p>21. 所有治疗方案提供禁忌症、电极和传感器的部位示意图，确保操作准确性。</p> <p>22. 评估、治疗、训练全程语音提示功能，指导患者理解正确的肌肉收缩放松动作，实现准确评估与有效训练和治疗，减少不必要的医护人员干预，减轻工作负担，提高临床效率。</p>	台	1

	肌电生物反馈治疗仪	1. 双通道便携机型，双通道可同时使用，互不干扰； 2. 大于等于 8 寸彩色触摸屏设计，各项数据实时显示； 3. 具有处方治疗、自由刺激、反馈治疗等多种功能； 4. 阈值可手动设定和自动设定，根据不同治疗情况下选择； 5. 反馈阈值：10uV~999uV； 6. 最高分辨率（测量灵敏度）：≤2uV； 7. 输入噪声：≤1uV； 8. 共模抑制比：大于 100dB； 9. 通频带：不窄于 20Hz~500Hz（-3dB）； 10. 输出电参数： a) 电流强度 0~50mA 可调 b) 输出频率为 1~120Hz c) 脉宽为 50~500 μs d) 开路输出电压<500V； 11. 具有定时功能，可在 1 分钟~60 分钟范围内设定所需时间； 12. 连续工作时间大于 8h；	台	1
总体说明： 1) 本招标文件中设备技术参数仅供参考，可能涉及极个性化描述，均不作为对投标产品的特定要求，仅代表对该具体指标、参数或名词所反映的机器功能的要求。供应商可提供相当于或优于该参数的产品。 2) 供应商如提供虚假材料投标，谋取中标、成交的，将列入政府采购不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动。且中标、成交无效； 3) 具有与所承担工作相应的相关资质证书及相关证明材料； 4) 负责与医院现有网络接口免费连接。 5) 为使货物正常、连续地使用，应提供采购人使用该货物所需的完整的备件和专用工具清单，包括备件和专用工具的货源及价格。				

采购人允许偏离范围或者幅度：

序号	技术指标	允许偏离范围或者幅度	备注
1			
2			
.....			

3. 商务条件

★3.1 交货期

合同签订后 30 个工作日完成交货、安装及调试工作。

★3.2 交货地点

采购人指定地点。

★3.3 付款方式

供货及安装全部完成并验收合格后,采购人向成交供应商支付全部货款的三分之一,余款分两年付清。

3.4 验收

3.4.1 货物运抵现场后,采购人将对货物数量、质量、规格等进行检验。如发现货物和规格或者两者都与招标文件、投标文件、合同不符,采购人有权根据检验结果要求中标人立即更换或者提出索赔要求。

3.4.2 货物由中标人进行安装,完毕后,采购人应对货物的数量、质量、规格、性能等进行详细而全面的检验。安装完毕7日后,证明货物以及安装质量无任何问题,由采购人组成的验收小组签署验收报告,作为付款凭据之一。

3.5 质量保证期

3.5.1 质保期:自验收合格之日起1年,国家主管部门或者行业标准对货物本身有更高要求的,从其规定并在合同中约定,投标人亦可提报更长的质保期。

3.5.2 质量保证期内,如果证实货物是有缺陷的,包括潜在的缺陷或者使用不符合要求的材料等,中标人应立即免费维修或者更换有缺陷的货物或者部件,保证达到合同规定的技术以及性能要求。如果中标人在收到通知后5天内没有弥补缺陷,采购人可自行采取必要的补救措施,但风险和费用由中标人承担,采购人同时保留通过法律途径进行索赔的权利。

3.6 售后服务

3.6.1 中标人应提供及时周到的售后服务,应保证每季度至少一次上门回访、检修。

3.6.2 中标人在接采购人通知1小时做出响应,2小时内到达现场,24小时内维修完毕,不能在规定时间内修好的要免费提供备品(机)备件。

3.6.3 中标人免费为采购人提供中文操作手册并培训操作人员,其中包括讲解产品的结构以及原理、产品的使用以及维护保养,直至操作人员能够独立的操作使用。

注:上述要求以及标注中:

带“★”条款为实质性条款,投标人必须按照招标文件的要求做出实质性响应。

带“▲”标注的产品为政府强制采购的产品。投标人所投产品必须提供经市场监管总局公布的认证机构出具的有效期内的节能产品认证证书原件的电子文档。

带“※”标注的产品为投标人开标时需提供的样品,中标后投标人送至采购人指定地点封存。投标人提交的样品与投标文件不一致的,由投标人承担相关法律责任。

带“●”标注的产品为核心产品,系指在非单一产品采购项目中,采购人根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定的产品。

第五章 评标办法

1. 相关要求

1.1 技术汇总得分的计算方法：评标委员会成员技术评分的算术平均值。

1.2 执行国家统一定价标准和采用固定价格采购的项目，其价格不列为评审因素。

1.3 依据《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）文件规定，残疾人福利性单位投标的须提供本单位的服务及《残疾人福利性单位声明函》并对声明函的真实性负责；残疾人福利性单位投标的视同小型、微型企业，按照本招标文件小型、微型企业的相关价格扣除标准执行。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

1.3.1 享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

（1）安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%（含 25%），并且安置的残疾人人数不少于 10 人（含 10 人）；

（2）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

（3）为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

（4）通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

（5）提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

1.3.2 前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1 至 8 级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或者服务协议的人员人数。

1.3.3 符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》（见附件），并对声明的真实性负责。

1.3.4 中标、成交供应商为残疾人福利性单位的，采购代理机构应当随中标、成交结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

1.3.5 投标人提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

1.4 面向中小企业预留情况详见投标人须知前附表。

1.4.1 依据财政部、工业和信息化部《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定，中型、小型和微型企业参加政府采购活动的须提供《中小企业声明函》（格式见附件），否则不得享受相关中小企业扶持政策；

1.4.2 企业划型标准按照《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）规定执行。

1.4.3 供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的中小企业扶持政策：

（一）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

（二）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

（三）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

1.5 评分得分非整数的保留小数点后两位（小数点后第三位四舍五入）。

1.6 监狱企业参与政府采购活动，均视同小型、微型企业，享受国家优惠政策，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局或新疆生产建设兵团出具的属于监狱企业的证明原件的扫描件，且对上述材料的真实性负责，否则不给予价格扣除。

2. 评分标准

评分项目		分数	评分标准
商务部分	投标报价	30	评标基准价 C=所有有效标书投标报价(或最终价格)中的最低投标报价。最终报价：1、对于小型和微型企业制造的货物(服务)，给予小型和微型企业包括相互之间组成的联合体的产品 10% 的价格扣除，扣除后的价格为最终报价 2、大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成的联合体，联合体协议中约定，小微企业的协议合同金额占比 30% 以上的，给予 4% 的价格扣除，扣除后的价格为最终报价 报价得分 = 评标基准价 ÷ (投标报价或者最终价格) × 满分
	投标人业绩	20	投标人或所投产品生产厂家自 2020 年 1 月 1 日至今已经完成的与本次采购要求相同或者类同的项目，每项得 2 分，满分 20 分。须同时提供同一项目的合同、中标通知书及验收报告的原件电子文档，未提供或者未按要求提供的不得分。同类项目时间以验收报告时间为准。
技术部分	货物主要技术、配置要求等	29	综合考虑投标人所提供产品的技术参数和配置要求等综合评审，完全满足招标文件要求的得 29 分，技术条款每有一

			项负偏离扣 0.5 分，扣到 0 分为止，技术响应表中任何一项未如实响应，本项直接评为 0 分，其中★条款需要出具有效的证明材料，以注册证、检验报告、说明书或者真实的实物照片作为评审依据。（1）投标人须对招标文件“采购明细详细内容附件”中技术参数内容逐条答复、说明和解释并填写技术响应表。（2）对技术要求的响应，以注册证、检验报告、说明书或者真实的实物照片作为评审依据（如存在两项及以上技术支持材料表述不一致，按注册证、检验报告、说明书或者真实的实物照片、技术响应表的顺序进行认定）。
质量与性能	货物的选型	8	评标专家成员根据投标人所投产品的技术优势、临床使用安全评价、设备牢固耐用、对临床工作需求满足程度方面进行评审，每项最高得 2 分，最多得 8 分。
	货物的运行性能	4	评标专家成员认定的对临床医学使用具有实际意义的独有特色技术，每有一项得 1 分，最高得 4 分。
技术措施	货物交货安装方案及验收标准	2	根据投标人所供货物的及时性、安装方案的完整性及验收标准等情况进行综合评定，得 0-2 分。
	技术培训与支持	2	对投标人提供的培训方案进行评价：有详细的培训方案，免费提供专业技术培训，为采购人培养合格的操作人员，工程师免费上门进行培训，培训方案与技术支持具体且根据项目实际情况有针对性，能够保证操作人员熟练使用的得 2 分；培训方案与技术支持不够具体或针对性不强的得 1 分；未提供培训方案与技术支持的得 0 分。
	售后服务方案	5	根据供应商的售后维修网点、服务标准、响应时间、技术力量、出保后的保修方案内容等能充分满足采购要求，每项最高得 1 分，本条最高得 5 分。本项未提供者及不能充分满足采购要求的不得分。

3. 政策加分以及计算方法

3.1 说明：

3.1.1 投标人所提供的材料或者填写的内容必须真实、可靠，如有虚假或隐瞒，一经查实将导致投标被拒绝，并按照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款“提供虚假材料谋取中标、成交的”进行处罚，给采购人造成损失的应承担赔偿责任。

3.2 小微企业价格扣除优惠标准详见投标人须知前附表。

3.3 按照财政部等四部委联合印发《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（2019）9 号、财政部发展改革委《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》财库（2019）19 号、财政部生态环境部《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》财库（2019）18 号的规定，属于节能、环境标志产品的，享受政府采购优先政策：

3.3.1 采用最低评标价法评标的项目，在评审时对节能、环境标志产品分别给予一定幅度的价格扣除，用扣除后的价格参与评审（详见投标人须知前附表）。

3.3.2 采用综合评分法评标的项目，对节能、环境标志产品分别给予一定幅度的加分或价格折扣（详见评分标准）。

3.3.3 投标人必须提供经市场监管总局公布的认证机构出具的有效期内的节能产品、环境标志产品认证证书原件的电子文档。

第六章 投标人须知

1. 招标依据以及原则

- 1.1 《中华人民共和国政府采购法》；
- 1.2 《中华人民共和国政府采购法实施条例》；
- 1.3 《政府采购货物和服务招标投标管理办法》；
- 1.4 《政府采购质疑和投诉办法》；
- 1.5 《山东省政府采购管理办法》；
- 1.6 《中华人民共和国民法典》；
- 1.7 其他有关法律、行政法规以及省市规范性文件规定。

2. 合格的投标人

- 2.1 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件；
- 2.2 符合本招标文件规定的资格要求，且按照要求提供相关证明材料；
- 2.3 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动；
- 2.4 投标人须知前附表规定接受联合体投标的，应符合以下规定：
 - 2.4.1 联合体各方应按照招标文件提供的格式签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务；
 - 2.4.2 联合体各方均应当符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件；
 - 2.4.3 联合体中有同类资质的投标人按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的投标人确定资质等级。
 - 2.4.4 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他投标人另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。
 - 2.4.5 联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任；
 - 2.4.6 鼓励大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成联合体投标，但联合体各方均应符合上述规定。
- 2.5 除采购人拟采购进口产品通过财政部门审核外，投标人不得提供直接进口或者委托进口产品（包括已进入中国境内的进口产品）。
- 2.6 为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加本项目的招标活动。
- 2.7 采购代理机构及其分支机构不得在所代理的采购项目中投标或者代理投标，不得为所

代理的采购项目的投标人参加本项目提供投标咨询。

2.8 投标人提供的证明材料内容必须真实可靠。

符合上述条件的投标人即为合格投标人，具有参与公开招标的资格。

3. 保密

参与招标投标活动的当事人应对招标文件和投标文件中的商业和技术等秘密保密，违者应对由此造成的后果承担法律责任。

4. 语言文字、计量单位、时间单位、投标有效期以及投标费用

4.1 语言文字

除专用术语外，与招标投标活动有关的语言均使用简体中文。必要时专用术语应附有中文注释。如投标人提交的支持文件和印刷的文献使用另一种语言，应附有相应内容的中文翻译本，在解释投标文件时以中文翻译本为准。

4.2 计量单位

除招标文件另有规定外，计量均应采用中华人民共和国法定计量单位；所有报价一律使用人民币，货币单位为“元”。

4.3 时间单位

除招标文件中另有规定外，招标文件所使用的时间单位“天”、“日”均指日历天，时、分均为北京时间。

4.4 投标有效期

4.4.1 在投标人须知前附表规定的投标有效期内，投标文件以及其补充、承诺等部分均保持有效。

4.4.2 在招标文件规定的投标文件有效期满之前，如果出现特殊情况，采购人或者采购代理机构可在投标有效期内要求投标人延长有效期，要求与答复均以书面通知为准并作为招标文件和投标文件的组成部分；投标人可以拒绝上述要求，拒绝延长投标文件有效期的，其投标失效；同意上述要求的，既不能要求也不允许其修改投标文件。

4.5 投标费用

投标人应自行承担其准备和参加投标活动发生的所有费用。

5. 踏勘现场

5.1 踏勘现场：详见第二章投标人须知。

5.2 采购人向投标人提供的有关现场的资料和数据，是采购人现有的能使投标人利用的资料，采购人对投标人由此而做出的推论、理解和结论不负责任。

5.3 投标人可自行踏勘现场，但不得因此使采购人承担有关责任和蒙受损失。除采购人原

因外，投标人应对踏勘现场而造成的死亡、人身伤害、财产损失、损害以及其它任何损失、损害和引起的费用和开支承担责任。

6. 询问及答复

6.1 投标人对招标投标活动事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问；采购人或采购代理机构应当在3个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

6.2 询问在青岛市公共资源交易网本项目的公告页面在线提交。

6.3 询问及答复的内容在青岛市公共资源交易网本项目的公告页面查看。

7. 偏离

采购人允许投标文件偏离招标文件某些非实质性要求的，偏离应当符合招标文件规定的偏离范围和幅度。

8. 履约担保

8.1 在签订合同前，中标人应按照有关规定或者事先经过采购人书面认可的履约担保要求向采购人提交履约担保。采购人根据项目特点、供应商诚信等情况可免收履约保证金或降低收取比例。

8.2 中标人未按照要求提交履约担保的，视为放弃中标，中标人应当对采购人造成的损失给予赔偿。

9. 采购代理服务 fee

见投标人须知前附表

10. 招标文件

10.1 招标文件的组成

10.1.1 招标文件是用以阐明所需货物以及服务、招标程序和合同格式的规范性文件。招标文件主要由以下部分组成：

- (1) 招标公告；
- (2) 投标人须知前附表；
- (3) 投标人应当提交的资格、资信等证明文件；
- (4) 采购需求；
- (5) 评标办法；
- (6) 投标人须知；
- (7) 开标、资格审查、评标、定标；
- (8) 纪律和监督；
- (9) 签订合同、合同主要条款；

(10) 投标文件格式；

(11) 投标人须知前附表规定的其他材料。

10.1.2 根据本章第 10.2 款对采购文件所作的澄清和修改，构成采购文件的组成部分。

10.1.3 除非有特殊要求，招标文件不单独提供项目所在地的自然环境、气候条件、公用设施等情况，投标人被视为熟悉上述与履行合同有关的一切情况。

10.2 招标文件的澄清和修改

招标文件的澄清和修改及投标人确认，详见投标人须知前附表。

招标文件的澄清或者修改在同一内容的表述上不一致时，以最后发出的公告为准。

11. 投标文件的组成

11.1 投标人应按照招标文件的要求编制投标文件，并保证其真实性、准确性以及完整性，按照招标文件要求提交全部资料并做出实质性响应。

11.2 投标文件由资格审查文件、商务部分、技术部分组成：

11.3 资格审查部分

11.3.1 营业执照或登记证书等（第三章序号 1 要求的内容）；

11.3.2 资格证书（如有）；

11.3.3 在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录、具有良好商业信誉和健全财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金良好记录的声明函(见附件1)

11.3.4 招标文件要求的其他必须提交的资格证明材料。

11.4 商务部分

11.4.1 投标函；

11.4.2 法定代表人身份证明；

11.4.3 法定代表人授权委托书（若授权）；

11.4.4 投标报价：

(1) 报价一览表。是分项报价明细表的汇总表，投标报价（即投标报价总计金额）为各个分项报价金额之和。

(2) 分项报价明细表。各分项报价小计名称应当与《报价一览表》中费用名称、金额对应，投标人应当对分项报价明细表中各分项逐一报价，无此项报价的不得删除、修改报价项，可用阿拉伯数字“0.00”表示，投标人认为《分项报价明细表》有漏项的，可以增加分项报价。

(3) 报价需要说明的其他文件、材料。投标人认为需要对《报价一览表》、《分项报价明细表》中有关报价进一步说明或者证明其报价的文件和材料等。

11.4.5 投标人同类项目实施情况一览表（若有）；

11.4.6 商务响应表；

- 11.4.7 联合投标协议书（若有）；
- 11.4.8 联合投标授权委托书（若有）；
- 11.4.9 残疾人福利性单位声明函（若有）；
- 11.4.10 中小企业声明函（若有）；
- 11.4.11 监狱企业的证明（若有）；
- 11.4.12 节能、环保等的资质证书或者文件（若有）；
- 11.4.13 招标文件商务评标办法中要求提交的相关证明材料（若有）；
- 11.4.14 投标人认为应介绍或者提交的资料 and 文件（若有）。

11.5 技术部分

- 11.5.1 货物清单（包括产品彩页）；
- 11.5.2 技术响应表；
- 11.5.3 选配件、专用耗材、售后服务优惠表（若有）；
- 11.5.4 项目实施人员（主要从业人员以及其技术资格）一览表；
- 11.5.5 符合招标文件规定的技术资料：

（1）投标人应提交招标文件规定的有效技术（印刷体）支持资料，并作为投标文件的一部分。技术支持资料以制造商（或代理商）公开发布的印刷资料或者检测机构出具的检测报告为准。若制造商公开发布的印刷资料与检测机构出具的检测报告不一致，以检测机构出具的检测报告为准。

（2）证明货物和服务与招标文件要求相一致的文件可以是文字资料、图纸和数据，主要包括内容：

（2.1）技术方案；

（2.2）货物主要技术指标和性能的详细说明，并保证所供货物必须是全新的、未使用过的合格产品；

（2.3）保证货物在正常使用所需要的备品备件和专用工具清单以及其货源地与价格；

（2.4）对照招标文件技术规格、参数以及要求，逐条说明所提供货物与服务是否做出了实质性响应，并按照招标文件中技术响应表和资信以及商务响应表如实填写具体响应的参数以及要求。采购人只接受相同或者优于技术条款中所规定的技术要求以及制造标准。

（2.5）当招标文件中的技术要求以及货物备品备件的互换性标准与国家标准或者行业标准等不一致时，应以国家标准或者行业标准等为准。

（3）投标人在详细阐述货物的主要技术指标和性能说明时，应注意招标文件第四章“采购需求”中的工艺、材料、货物标准和参照品牌以及文字说明，并无任何限制性，投标人可选

用替代标准、品牌或者文字叙述，但这些替代要实质上满足技术规格、参数以及要求。

(4) 如果采购人全部或者部分使用非中标人投标文件中的技术成果或者技术方案时，应书面征得其同意并给予一定的经济补偿后，方可使用。

(5) 投标人必须对所提供货物和服务等知识产权方面的一切产权关系负全部责任，由此而引起的法律纠纷以及费用投标人须全部承担。

11.5.6 招标文件技术评标办法中要求提交的相关证明材料；

11.5.7 投标人认为应介绍或者提交的资料 and 文件。

12. 投标报价

12.1 投标报价的范围：见投标人须知前附表。

12.2 投标人应对所投包中的货物进行报价，对每一包货物的报价必须全部报齐。

12.3 投标报价的次数：见投标人须知前附表。

12.4 投标人不得以任何方式或者方法提供投标以外的任何附赠条款。

12.5 投标人应按照招标文件中要求的内容填写报价，并由法定代表人或者授权代表签署。

12.6 投标人须按照附件格式表中的各单项明细逐项填写，以方便评标委员会对各投标文件进行比较。

12.7 投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

(一) 投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；

(二) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(三) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

(四) 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

12.8 唱标时，采购代理机构只对按照招标文件要求编制的投标报价进行唱标。

12.9 投标人的中标价格在合同执行中是固定不变的，不得以任何理由予以变更，不得出现任何包含价格调整的要求。

12.10 采购人不接受未经中国海关报验放进入中国境内且产自关境外的货物报价。

12.11 投标人须知前附表未规定可以采购进口产品的，不允许进口产品参加投标。

13. 投标文件编制要求

13.1 投标文件应按所投包分别进行编制。

13.2 投标文件编制：见投标人须知前附表。

13.3 投标文件签章：见投标人须知前附表。

13.4 投标人可对供货现场以及其范围环境进行考察，以获取有关编制投标文件和签署实施合同所需的各项资料，投标人应承担现场考察的费用、责任和风险。

13.5 投标人编制投标文件时，应当如实在技术响应表和商务响应表中填写响应情况。

14. 投标文件的修改、撤回与撤销

14.1 投标人在招标文件要求提交投标文件截止时间前，可以修改或者撤回已上传的投标文件。

14.2 在提交投标文件截止时间后到招标文件规定的投标有效期终止之前，投标人不得补充、修改或者撤销其投标文件。

15. 投标文件加密、上传

见投标人须知前附表。

16. 投标文件的递交

16.1 投标人应在投标截止时间前递交投标文件。

16.2 投标人递交投标文件的要求：投标人完成电子投标文件制作后，通过【青岛市公共资源投标文件制作工具】上传投标文件，系统即时向投标人发出上传回执通知。上传时间以上传回执通知载明的传输完成时间为准；逾期上传的投标文件，电子招标投标交易平台将予以拒收。

16.3 除投标人须知前附表另有规定外，不论招标过程和结果如何，投标人的投标文件均不退还。

17. 质疑

17.1 参加本次政府采购活动的供应商认为采购文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，通过全国公共资源交易平台（山东省·青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）本项目招标公告页面，向采购人或者采购代理机构提出质疑。

潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的，可以依法对该文件提出质疑。

17.2 供应商应知其权益受到损害之日，是指：

（一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；

（二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

（三）对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

17.3 供应商应当在法定质疑期内一次性提出针对本项目同一采购程序环节的质疑。

17.4 质疑函内容应包括以下主要内容：

（一）供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

- (二) 质疑项目的名称、编号；
- (三) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- (四) 事实依据；
- (五) 必要的法律依据；
- (六) 提出质疑的日期。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。否则采购人或者采购代理机构不予受理。

17.5 代理人提出质疑的，应当提交供应商签署的授权委托书。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章，并加盖公章。

17.6 采购人或者采购代理机构在收到质疑函后 7 个工作日内做出答复，并通过系统以电子文档形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复不得涉及商业秘密。

18. 投诉

18.1 按照《中华人民共和国政府采购法》、财政部《政府采购质疑和投诉办法》（第 94 号令）以及相关的法律、法规及规定，质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内做出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内向同级监管部门提起投诉。投标人投诉按照采购人所属预算级次，由本级财政部门处理。

18.2 投诉人提起投诉应符合下列条件：

- (一) 提起投诉前已依法进行质疑；
- (二) 投诉书内容符合本办法的规定；
- (三) 在投诉有效期限内提起投诉；
- (四) 同一投诉事项未经财政部门投诉处理；
- (五) 财政部规定的其他条件。

投标人投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。以联合体形式参加政府采购活动的，其投诉应当由组成联合体的所有投标人共同提出。

18.3 投诉人投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构和与投诉事项有关的投标人数量提供投诉书的副本。

18.4 投诉书应当包括以下主要内容：

- (一) 投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；
- (二) 质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；

- (三) 具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求;
- (四) 事实依据;
- (五) 法律依据;
- (六) 提起投诉的日期。

投诉人为自然人的,应当由本人签字;投诉人为法人或者其他组织的,应当由法定代表人、主要负责人,或者其授权代表签字或者盖章,并加盖公章。

18.5 代理人提出投诉的,应当提交供应商签署的授权委托书。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。供应商为自然人的,应当由本人签字;供应商为法人或者其他组织的,应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章,并加盖公章。

18.6 投诉人在全国范围 12 个月内三次以上投诉查无实据的,由财政部门列入不良行为记录名单。

投诉人有下列行为之一的,属于虚假、恶意投诉,由财政部门列入不良行为记录名单,禁止其 1 至 3 年内参加政府采购活动:

- (一) 捏造事实;
- (二) 提供虚假材料;

(三) 以非法手段取得证明材料。证据来源的合法性存在明显疑问,投诉人无法证明其取得方式合法的,视为以非法手段取得证明材料。

19. 其他需补充的内容

其他需补充的内容: 见投标人须知前附表。

第七章 开标、资格审查、评标、定标

1. 开标程序

1.1 宣布开标纪律；

1.2 宣布主持人、唱标人、记录人等有关人员姓名；

1.3 查看在线签到家数，少于三家开标会结束；不少于三家开标会继续进行；

1.4 投标人根据要求在限定时间内通过电子招标投标交易平台对已上传的电子投标文件开始解密。

1.5 投标人授权代表在开标记录上确认；在规定时限内未确认的，视为默认开标结果；

1.6 开标结束。

2. 开标

2.1 开标应当在招标文件确定的提交投标文件截止时间的同一时间通过电子招标投标交易平台公开进行。所有投标人须在开标前规定时间内签到。

2.2 开标由采购代理机构指定专人负责，开标记录由投标人线上确认。

2.3 投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场(在线)提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

2.4 投标人不足3家的，不得开标。

2.5 在评审结束前，投标单位请保持在线登录电子交易平台状态。评标过程中，如果评标委员会要求投标人对投标文件进行澄清、说明或补正，投标单位需要通过电子交易平台【专家问题澄清】功能，限时在线提交有投标单位电子签章的澄清，系统不接受超时的澄清。

2.6 各投标人的评审得分与排序将在电子招标投标交易平台告知。

3. 评标委员会

3.1 评标委员会的组成

采购人按照《中华人民共和国政府采购法》以及有关规定组建评标委员会。评标由依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评标专家组成，成员人数为5人以上单数。

评审专家对本单位的采购项目只能作为采购人代表参与评标，采购人可以自行选定相应专业领域评审专家的规定情形除外。采购代理机构在职工作人员不得以评审专家身份参与政府采购项目评审活动。

3.2 评审专家的抽取

3.2.1 采用随机抽取方式从省级以上财政部门设立的政府采购评审专家库中抽取评审专家。任何单位和个人都不得指定评审专家或干预评审专家的抽取工作。

3.2.2 参加评审专家抽取的有关人员对被抽取的专家的姓名、单位和联系方式等内容负有保密的义务。评标委员会成员的名单在中标结果确定前必须严格保密。

3.3 评审专家不得参加与自身存在利害关系的政府采购项目的评审及相关活动，与自己有利害关系的应当回避，已经进入的必须更换。

3.4 评标委员会负责对各投标文件进行评审、比较、评定，并按本招标文件的规定确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人。

3.5 评标委员会具有依据招标文件进行独立评标的权力，且不受外界任何因素的干扰。评标委员会成员必须独立、负责地提出评审意见，并对自己的评审意见承担责任。对评标结果有不同意见的评标委员会成员应当以书面形式说明其不同意见和理由，评标报告应当注明不同意见。评审委员会成员拒绝评审或者拒绝在评标报告上签字并且又不书面说明其不同意见和理由的，视为同意评标结果。

3.6 评标委员会的职责：

3.6.1 审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

3.6.2 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

3.6.3 对投标文件进行比较和评价；

3.6.4 确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

3.6.5 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为。

3.7 评标委员会的义务：

3.7.1 遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责；

3.7.2 提出真实、可靠的评审意见；

3.7.3 严格遵守评标纪律，不得向外界泄露评标情况；

3.7.4 发现投标人在招投标活动中有不正当竞争或者恶意串通等违规行为，应及时向监督部门报告并加以制止；

3.7.5 按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标，对评标意见承担个人责任；

3.7.6 编写评标报告；

3.7.7 配合采购人或者采购代理机构答复投标人提出的质疑；

3.7.8 对评标过程和结果，以及采购人、投标人的商业秘密保密；

3.7.9 配合监管部门处理投诉；

3.8 评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

3.8.1 投标人或者投标人主要负责人的近亲属；

3.8.3 参加过采购项目前期咨询论证的；

3.8.4 自身与政府采购项目存在利害关系的；

4. 资格审查、评标程序

4.1 资格审查

4.2 宣布评标纪律以及回避提示；

4.3 组织推荐评标委员会组长；

4.4 符合性审查；

4.5 技术和商务评审；

4.6 澄清有关问题；

4.7 比较与评价；

4.8 确定中标人或者推荐中标候选人名单；

4.9 编写评标报告。

5. 资格审查

5.1 采购人或者采购代理机构依法对投标人的资格进行审查，以确定其是否符合招标文件的资格要求。未按招标文件第三章要求提供资格证明文件的，属于不合格投标人。

5.2 采购人、采购代理机构通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）、信用山东（www.creditsd.gov.cn）及信用青岛（credit.qingdao.gov.cn）查询投标人信用记录，查询时要将查询网页、内容进行截图或拍照，以作证据留存，截图或拍照内容要完整清晰，应包括网站网址、查询内容、电脑截屏时间。采购人或者采购代理机构应当对投标人信用记录进行甄别，对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，应当拒绝其参加政府采购活动，其投标无效；两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，应当对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录，其投标无效。

信用信息查询记录及相关证据应当与其他采购文件一并保存。

5.3 在资格性审查时，采购人、采购代理机构按照投标人提供的《声明函》（见附件1）审查投标人及其法定代表人和项目负责人行贿犯罪情况。

5.4 在资格性审查时，对属于不合格投标人，采购人或者采购代理机构必须提出不合格的事实依据并出具不合格说明。

6. 评标

6.1 采购人或者采购代理机构负责组织评标工作，并履行下列职责：

6.1.1 核对评审专家身份和采购人代表授权函，对评审专家在政府采购活动中的职责履行情况予以记录，并及时将有关违法违规行为向财政部门报告；

6.1.2 宣布评标纪律；

6.1.3 公布投标人名单，告知评审专家应当回避的情形；

6.1.4 组织评标委员会推选评标组长，采购人代表不得担任组长；

6.1.5 在评标期间采取必要的通讯管理措施，保证评标活动不受外界干扰；

6.1.6 根据评标委员会的要求介绍政府采购相关政策法规、招标文件；

6.1.7 维护评标秩序，监督评标委员会依照招标文件规定的评标程序、方法和标准进行独立评审，及时制止和纠正采购人代表、评审专家的倾向性言论或者违法违规行为；

6.1.8 核对评标结果，有以下情形的，要求评标委员会复核或者书面说明理由，评标委员会拒绝的，应予记录并向本级财政部门报告；

6.1.8.1 分值汇总计算错误的；

6.1.8.2 分项评分超出评分标准范围的；

6.1.8.3 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；

6.1.8.4 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

6.1.9 评审工作完成后，按照规定向评审专家支付劳务报酬和异地评审差旅费，不得向评审专家以外的其他人员支付评审劳务报酬；

6.1.10 处理与评标有关的其他事项。

采购人可以在评标前说明项目背景和采购需求，说明内容不得含有歧视性、倾向性意见，不得超出招标文件所述范围。说明应当提交书面材料，并随采购文件一并存档。

6.2 符合性审查

评标委员会应当对符合资格的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。**符合性审查内容详见附录2。**

在符合性审查时，对属于投标无效的投标人，评标委员会必须提出投标无效的事实依据，并出具投标无效说明。

6.3 技术和商务评审

6.3.1 评标委员会按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估（包括政府采购政策执行），综合比较与评价。

6.3.2 采用综合评分法的，评标委员会各成员应当独立对每个投标人的投标文件进行评价，并汇总每个投标人的得分。

6.3.3 评标委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者招标文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与采购人或者采购代理机构沟通并作书面记录。采购人或者采购代理机构确认后，应当修改招标文件，重新组织采购活动。

6.3.4 采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品（非单一产品采购项目，系指采购人确定的核心产品）的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性

审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取的方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。

6.3.5 使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品（非单一产品采购项目，系指采购人确定的核心产品）且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

7. 澄清有关问题

7.1 如果评标委员会要求投标人对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容进行澄清、说明或者补正时，评标委员会需通过电子交易平台【发起澄清】功能，要求投标人在规定的时间内做出必要的澄清、说明或者补正。投标人需通过电子交易平台【专家问题澄清】功能，限时在线提交有投标单位电子签章的澄清；系统不接受超时的澄清。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

7.2 评标委员会判断投标文件的响应性仅基于投标文件本身而不靠外部因素。未响应实质性条款的，评标委员会有权确定其投标无效，投标人不能通过修正、撤销或者澄清不符之处而使其投标成为实质性响应的投标。

7.3 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当通过【发起报价说明】功能，要求其在合理的时间内提交书面说明，必要时提交相关证明材料，投标人需通过电子交易平台【报价说明】功能证明其报价合理性；对于投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

8. 定标

8.1 评标委员会根据投标人须知前附表的规定确定中标候选人或直接确定中标人。

评标委员会确定中标候选人的，中标候选人数量见投标人须知前附表。采购人应当自收到评标报告之日起5个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定中标人；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

8.2 本次招标评标办法：见投标人须知前附表。

8.3 采用综合评分法的，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

8.4 采用最低评标价法的，评标结果按投标报价由低到高顺序排列，投标报价相同的并列。

投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

8.5 对于分包招标的项目，投标人可以选择多包投标但限制中标包数的，中标人的选择按照投标人须知前附表“分包及中标规定”确定。

8.6 评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。

8.7 评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

- （一）分值汇总计算错误的；
- （二）分项评分超出评分标准范围的；
- （三）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- （四）经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

评标报告签署前，经复核发现存在以上情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载；评标报告签署后，采购人或者采购代理机构发现存在以上情形之一的，应当组织原评标委员会进行重新评审，重新评审改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

8.8 评标委员会根据全体评标成员签字的原始评标记录和评标结果编写评标报告。

9. 中标公告以及中标通知书

9.1 评标结束后，不再现场宣布评标结果。采购人或者采购代理机构应当自中标人确定后立即发出中标通知书，并在全国公共资源交易平台（山东省·青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统和青岛市政府采购网公告中标结果（公告期限为1个工作日），招标文件随中标结果同时公告；采用综合评分法评审的，还应当告知未中标人本人的评审得分与排序。

9.2 采购人或采购代理机构不按照规定发布中标公告或者发布中标公告后不签发中标通知书的，应当承担法律责任，给中标人造成经济损失的应承担赔偿责任。

9.3 中标通知书对采购人和中标人都具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果，或者中标人放弃中标，应当依法承担法律责任。

10. 不合格投标人或投标无效

出现下列情形之一的，为不合格投标人或投标无效：

- 10.1 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- 10.2 对“★”条款未做出实质性响应或者发生负偏离的；
- 10.3 应提供而未提供带“▲”标注的政府强制采购节能、环保产品的；
- 10.4 对于不允许偏离的实质性要求和条件发生偏离的；
- 10.5 不按照招标文件规定报价、没有分项报价、拒绝报价、有多个报价（招标文件另有

规定的除外)、有选择性报价、附有条件的报价或者拒绝修正报价的;

10.6 投标有效期不满足招标文件要求的;

10.7 评标委员会判定投标人涂改证明材料或者提供虚假材料和承诺的;

10.8 投标文件未按招标文件要求编制、签章的;

10.9 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的;

10.10 投标文件存在记录的 MAC 地址、CPU 序列号、硬盘序列号中两项及以上相同的;

10.11 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

对投标无效的认定,必须经评标委员会集体做出决定并出具投标无效的事实依据。

11. 废标

11.1 出现下列情形之一的,应予废标:

11.1.1 在投标截止时间后参加投标的投标人不足 3 家或者通过资格审查或符合性审查的投标人不足 3 家的;

11.1.2 出现影响采购公正的违法违规行为的;

11.1.3 投标人的报价均超过预算金额或者最高限价的;

11.1.4 因重大变故,采购任务取消的;

11.1.5 法律、法规以及招标文件规定的其他废标情形。

11.2 废标后,采购人或者采购代理机构应当将废标理由通知所有投标人。

12. 特殊情况处置程序

12.1 评标委员会成员的更换

12.1.1 评标委员会应当执行连续评标的原则,按照招标文件规定的程序、内容、方法、标准完成全部评标工作。

评标中因评标委员会成员缺席、回避或者健康等特殊原因导致评标委员会组成不符合本办法规定的,采购人或者采购代理机构应当依法补足后继续评标。被更换的评标委员会成员所作出的评标意见无效。

无法及时补足评标委员会成员的,采购人或者采购代理机构应当停止评标活动,封存所有投标文件和开标、评标资料,依法重新组建评标委员会进行评标。原评标委员会所作出的评标意见无效。

采购人或者采购代理机构应当将变更、重新组建评标委员会的情况予以记录,并随采购文件一并存档。

12.2 记名投票

在评标过程中,评标委员会发生分歧或者评审结论有异议需表决的,按照少数服从多数的

原则，由评标委员会全体成员以记名投票方式表决。

13. 违法违规情形

13.1 有下列情形之一的，属于投标人相互串通投标：

13.1.1 投标人之间协商投标报价等投标文件的实质性内容；

13.1.2 投标人之间约定中标人；

13.1.3 投标人之间约定部分投标人放弃投标或者中标；

13.1.4 属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同投标；

13.1.5 投标人之间为谋取中标或者排斥特定投标人而采取的其他联合行动。

13.2 有下列情形之一的，视为投标人相互串通投标，评标委员会应当出具违法违规认定意见并作投标无效处理：

13.2.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

13.2.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

13.2.3 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

13.2.4 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

13.2.5 不同投标人的投标文件相互混装；

13.3 有下列情形之一的，属于采购人与投标人串通投标：

13.3.1 采购人在开标前开启投标文件并将有关信息泄露给其他投标人；

13.3.2 采购人直接或者间接向投标人泄露标底、评标委员会成员等信息；

13.3.3 采购人明示或者暗示投标人压低或者抬高投标报价；

13.3.4 采购人授意投标人撤换、修改投标文件；

13.3.5 采购人明示或者暗示投标人为特定投标人中标提供方便；

13.3.6 采购人与投标人为谋求特定投标人中标而采取的其他串通行为。

在评标过程中发现投标人有上述情形的，评标委员会应当认定其投标无效，并书面报告本级财政部门。

14. 违规处理

投标人有下列情形之一的，将列入不良行为记录名单，视情节在一至三年内禁止参加青岛市政府采购活动：

14.1 提供虚假投标材料谋取中标的；

14.2 采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人的；

14.3 与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；

14.4 向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

- 14.5 在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；
- 14.6 拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的；
- 14.7 一年内累计三次以上投诉均查无实据的；
- 14.8 捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的；
- 14.9 法律、法规和招标文件中规定的其他情形。

第八章 纪律要求

1. 对采购人的纪律要求

采购人应当按照行政事业单位内部控制规范要求,建立健全本单位政府采购内部控制制度,在编制政府采购预算和实施计划、确定采购需求、组织采购活动、履约验收、答复询问质疑、配合投诉处理及监督检查等重点环节加强内部控制管理。

采购人不得向投标人索要或者接受其给予的赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

2. 对投标人的纪律要求

投标人应当遵循公平竞争的原则,不得恶意串通,不得妨碍其他投标人的竞争行为,不得损害采购人或者其他投标人的合法权益。

3. 对评标委员会成员的纪律要求

评标委员会及其成员不得有下列行为:

- (一) 确定参与评标至评标结束前私自接触投标人;
- (二) 接受投标人提出的与投标文件不一致的澄清或者说明,法律规定允许澄清或说明的情形除外;
- (三) 违反评标纪律发表倾向性意见或者征询采购人的倾向性意见;
- (四) 对需要专业判断的主观评审因素协商评分;
- (五) 在评标过程中擅离职守,影响评标程序正常进行的;
- (六) 记录、复制或者带走任何评标资料;
- (七) 其他不遵守评标纪律的行为。

评标委员会成员有前款第一至五项行为之一的,其评审意见无效,并不得获取评审劳务报酬和报销异地评审差旅费。

4. 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求

与评标活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处,不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人确定情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中,与评标活动有关的工作人员不得擅离职守,影响评标程序正常进行。

第九章 签订合同、合同范本

1. 签订合同

1.1 采购人应当自中标通知书发出之日起 10 个工作日内，按照招标文件和中标人投标文件的约定，与中标人签订书面合同。所签订合同不得对招标文件和中标人投标文件作实质性修改。

1.2 签订的合同原则以本章第 4 条的规定为基础，并根据评标、答疑情况进行修改补充，但该款并不限制采购人以其他方式签订合同的权利。采购人不得向中标人提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与中标人私下订立背离合同实质性内容的协议。

1.3 招标文件、投标文件、书面承诺和中标通知书均作为经济合同的一部分，且具有法律效力。中标人应严格履行经济合同所规定的各项义务和责任，否则将依法处理。

1.4 有关法规或者招标文件明确不允许分包方式履行合同的，中标人不得分包履行合同，否则将依法承担法律责任。招标文件明确允许分包方式履行合同的，按照招标文件相关规定执行。

1.5 采购人应当自采购合同签订之日起 2 个工作日内，将采购合同在青岛市政府采购网上公开，并同步完成政府采购合同备案工作。

1.6 法律、行政法规规定应当办理批准、登记等手续后生效的合同，依照其规定。

1.7 甲方支持乙方按照《青岛市财政局 青岛市民营经济发展局关于进一步做好政府采购合同信用融资工作的通知》（青财采〔2019〕20 号）规定享受信用融资政策。如乙方按照文件规定向政府采购合同信用融资平台合作金融机构申请贷款，甲方承诺无条件允许乙方将本合同约定的收款账号变更为相应贷款合同约定的还款账号，为信用融资业务的顺利开展提供便利。变更账号应当在政府采购合同信用融资平台备案锁定。

1.8 依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。

1.9 当中标人放弃中标或者因被质疑、投诉经查属实或者因不可抗力而不能履行合同的，采购人可从推荐中标候选人名单中按顺序重新确定中标人，但应符合相关规定；否则采购人应重新组织采购。

2. 追加合同金额

政府采购合同履行中，采购人需要追加与合同标的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的 10%，否则采购人应重新组织招标。

采购合同双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担责任。

3. 货物质量与验收

3.1 招标文件中的货物按照国标、部标、行业标准或者双方技术协议或者招标文件、投标文件、书面承诺的技术要求制造。货到后，由采购人组织验收小组对货物进行验收（以《项目验收报告单》为准）。如对货物质量有争议，采购人可委托国家认定的相关部门对货物进行质量检验，并以质检部门出具的检验报告为准，并由责任方承担全部责任。

3.2 货物制造完毕经出厂检验合格后方能发货，并提供货物合格证书。

3.3 货物的表面涂漆颜色：由采购人和中标人商定。

3.4 货物包装按照国标、部标以及有关标准执行。

4. 合同范本格式

本合同 ☐ 是 / ☐ 否 中小企业预留合同

政府采购合同（示范文本）

合同编号：_____

签 订 地：_____

甲方（采购人）：_____

住 所 地：_____

乙方（中标人）：_____

住 所 地：_____

乙方于 20__ 年 __ 月 __ 日参加了 __（采购代理机构） 组织的 “__（项目名称及项目编号）” 政府采购活动，经评标委员会评审确定乙方为 __（包及包名称） 中标人，按照《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》和相关的法律法规规定，以及招标文件规定，经甲乙双方协商一致，签订本政府采购合同。

第一条 货物条款

乙方向甲方提供以下货物

货物名称	品牌、规格型号（技术参数）	单价	数量	小计
合 计				

注：如上述表格不适用相关货物的，具体品牌、数量、规格型号（技术参数）及质保期等可用附件形式列明，作为本合同组成部分。

.....

第二条 合同总金额

合同总金额为人民币（大写）：_____（¥_____）

此价格为合同执行不变价，不因国家政策变化而变化，该价款包括了货物及与之配套的设计、制造、正版软件、检验、包装、运输、保险、税费以及安装、组织验收、培训、技术服务（包括技术资料、图纸提供等）、质保期服务等全部价款，除此之外，甲方不再向乙方支付其他任何费用。

.....

第三条 质量要求及技术标准

1. 货物原产地：
2. 货物的质量要求：

.....

3. 货物的技术标准：

.....

第四条 交货

1. 交货日期：
2. 交货地点：

.....

第五条 包装、装运及运输

1. 乙方负责包装、装运和运输，由于不适当的包装、装运和运输造成货物有任何损坏均由乙方负责。

2. 包装费、运费及相关费用已包含在合同总金额内。

3. 根据财政部等三部门《关于印发〈商品包装政府采购需求标准（试行）〉、〈快递包装政府采购需求标准（试行）〉的通知》规定，对乙方提出的具体包装要求：_____

.....

第六条 货款支付

1. 货物运到交货地点，经甲乙双方共同验收合格后由甲方负责办理货款支付手续。

2. 允许并鼓励乙方提供电子发票，甲方自收到发票之日起5个工作日内支付资金，并不得附加未经约定的其他条件。

3. 付款方式

3.1 预付款比例：____%，于政府采购合同签订生效并具备实施条件后5个工作日内支付。

.....

第七条 履约保证金

1、履约保证金用于补偿甲方因乙方不能履行或不能完全履行合同义务而蒙受的损失。

2、乙方应当以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交履约保证金，提交形式：_____，金额：人民币（大写）_____（¥_____）元（履约保证金不得超过政府采购合同金额的10%）。

3、在采购标的交付验收合格无质量问题后，甲方根据《青岛市政府采购项目履约保证金退付表》、《青岛市政府采购项目验收单》和资金往来收款收据等材料审核后5个工作日内退还。

.....

第八条 售后服务及承诺

1. 乙方有完善的服务体系，有能力提供持续的、本地化售后服务。

2. 乙方负责系统安装和调试以及操作人员培训，并制定详细的培训计划，使操作人员能独立进行管理、操作、维护和故障处理等工作，做好相关记录及技术文档收集整理，待验收合格后移交给甲方。

3. 供货及服务范围：乙方负责货物的供应、运输、安装调试、免费培训、售后服务。

.....

第九条 验收

1. 货物运抵现场后，采购人将对货物数量、质量、规格等进行检验。如发现货物和规格或者两者都与合同不符，采购人有权根据检验结果要求中标人立即更换或者提出索赔要求。

2. 开箱检查设备外观，如有损伤或质量缺陷，乙方应及时更换。

3. 依据合同设备清单，对设备品牌、规格型号（技术参数）、数量、质保书等必备附件进行检查。

4. 货物由中标人进行安装，完毕后，采购人应对货物的数量、质量、规格、性能等进行详细而全面的检验。在收到乙方项目验收建议之日起7个工作日内，对采购项目进行实质性验收（验收建议有明显不当的除外）。

5. 对大型或复杂的政府采购项目，以及特种设备，甲方应当邀请国家认可的质量检测机构参与验收工作，并出具验收报告，相关费用负担由甲乙双方约定，履约验收报告应当依法依规及时在青岛市政府采购网公开发布。

6. 根据财政部等三部门《关于印发〈商品包装政府采购需求标准（试行）〉、〈快递包装政府采购需求标准（试行）〉的通知》规定，采购文件对商品包装和快递包装提出具体要求的，对乙方所提供包装的履约验收要求（必要时要求乙方在履约验收环节出具检测报告）：_____

.....

第十条 知识产权

1. 乙方保证，甲方在使用该货物或者货物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权或其他知识产权的起诉。如发生此类纠纷，由乙方承担一切责任；如因此给甲方造成损失的，乙方负责全额赔偿。

2. 乙方为执行本合同而提供的技术资料或者其他相关资料、软件等由甲方永久免费使用。

.....

第十一条 甲方责任

1. 及时办理付款手续。

2. 负责提供工作场地，协助乙方办理有关事宜。

3. 对合同条款及所知悉的乙方商业秘密负有保密义务。

.....

第十二条 乙方责任

1. 保证所供货物均为投标文件承诺的货物，符合相关质量检测标准，具有该产品的出厂标准或国家鉴定证书，保证其全部部件为全新的未使用的且符合相关质量要求。

2. 保证货物的售后服务，严格依据投标文件及相关承诺，对货物及系统进行保修、维护等服务。

3. 保证其所供货物不存在侵犯第三方知识产权的行为，否则由此产生的损失由乙方承担。

.....

第十三条 违约责任

1. 甲乙双方任意一方无故终止合同的，违约方应当按照合同总金额的 20%向守约方支付违约金。

2. 乙方逾期交付货物时，每逾 1 日乙方向甲方支付合同总金额 0.5%的滞纳金。逾期交货超过 30 日的，甲方有权决定是否继续履行合同，如甲方决定终止履行合同的，乙方应按照第 1 款的规定赔偿甲方违约金。

3. 乙方所供货物品牌、规格型号、质量等不符合合同约定标准，甲方有权拒收，以及甲方收货后，发现产品出现质量问题不能使用的，甲方有权终止合同，同时，乙方向甲方支付合同总金额 20%的违约金，如果违约金不足以支付甲方所受损失的，甲方有权要求其赔偿。

4. 在质保期内产品出现质量问题，乙方必须在接到甲方通知后____小时内到达现场解决，否则甲方有权另请单位解决，由此产生的费用由乙方承担，甲方有权从质保金中扣除相关费用，产生的损失由乙方赔偿。

5. 甲方逾期退还履约保证金的违约责任：采购人延迟退还供应商缴纳的履约保证金的，应当支付逾期利息。双方对逾期利息的利率有约定的，约定利率不得低于合同订立时 1 年期贷款市场报价利率；未作约定的，按照每日利率万分之五支付逾期利息。

6. 甲方逾期支付资金的违约责任：_____。

7. 因甲方原因导致变更、中止或者终止政府采购合同的，甲方对供应商受到的损失予以赔偿或者补偿：_____。

8. 甲乙双方违背其他合同条款，违约方赔偿对方损失。

.....

第十四条 不可抗力

甲乙双方的任何一方由于不可抗力不能履行合同时，应当及时通知对方不能履行或不能完全履行的情况和理由；在取得有关主管机关证明后，允许延期履行、部分履行或者终止履行合同的，根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

.....

第十五条 保密

乙方在合同履行期间知悉甲方的工作秘密（包括相关业务信息），不得透露或以其他方式提供给合同双方以外的其他方（包括乙方内部与本合同无关的任何人员），乙方的保密责任不因本合同的终止而终止。

乙方违反本合同所规定的保密义务，应按照本合同总金额的 10%支付违约金。

.....

第十六条 争议解决

甲乙双方在合同履行中发生争议，应通过协商解决。如协商不成，可以向合同签订地法院

提起诉讼。

.....

第十七条 合同生效及其它

1. 除招标文件规定且甲方事先书面同意外，乙方不得部分或者全部转让、分包履行其应履行的合同项下的义务。

2. 合同由甲、乙双方法定代表人（或者授权代表）签字并加盖单位公章，以最后一方签字日期为合同生效日期。

3. 本合同一式__份，甲方__份，乙方__份。

.....

第十八条 本合同附件

1. 中标通知书；

2. 政府采购招标文件（含招标文件的澄清、修改等）；

3. 乙方投标文件；

4. 中标人在评标过程中做出的有关澄清、说明、承诺或者补正文件（材料）；

.....

甲 方：

单位名称(公章)：

法定代表人（授权代表）签字：

电 话：

乙 方：

单位名称(公章)：

法定代表人（授权代表）签字：

电 话：

年 月 日

年 月 日

第十章 投标文件格式

投标文件

包：第 包

资格审查部分

项目名称：

项目编号：

投标人名称（公章）：

二〇 年 月 日

资格审查文件目录

- 1、在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录、具有良好商业信誉和健全财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金良好记录的声明函(见附件1)；
- 2、资格证书（如有）；
- 3、招标文件要求的其他资格证明材料。

附件 1:

声明函

一、我方在参加_____（项目名称）政府采购活动前 3 年内，在经营活动中：

1、没有重大违法记录（重大违法记录指投标人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚）。

2、没有行贿犯罪记录（查询内容：①投标人_____、组织机构代码证或统一社会信用代码_____；②法定代表人_____、身份证号码_____；③项目负责人_____、身份证号码_____）。

二、我方在参加本项目活动前一段时间内具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。

三、我方承诺在青岛市政府采购网上传提交的资格审查材料，均合法、真实、准确、有效，无任何伪造、修改、虚假成分，并对所提供资料的真实性、准确性负责。

若以上声明不实，我方自愿承担一切法律后果。

投 标 人：_____

日 期：_____年___月___日

备注：1. 招标文件未要求项目负责人的，项目负责人一栏可删除。

投标文件

包：第 包

商务部分

项目名称：

项目编号：

投标人名称（公章）：

二〇 年 月 日

商务文件目录

- 1、投标函(见附件2)；
- 2、法定代表人身份证明(见附件3)；
- 3、法定代表人授权委托书(见附件4)；
- 4、报价一览表(见附件5)；
- 5、分项报价明细表(见附件6)；
6. 投标人同类项目实施情况一览表(见附件7)；
- 7、投标人同类项目业绩证明材料（若有）；
- 8、投标人荣誉（获奖）情况一览表；（见附件8）（若有）
- 9、投标人荣誉（获奖）证明材料；（若有）
- 10、商务响应表(见附件9)；
- 11、联合投标协议书（若有）(见附件10)；
- 12、联合投标授权委托书（若有）(见附件11)；
- 13、残疾人福利性单位声明函（见附件12)；
- 14、中小企业声明函（见附件13）；
- 15、监狱企业的证明（若有）；
- 16、节能、环保等的资质证书或者文件（若有）；
- 17、招标文件商务评标办法中要求提交的相关证明材料（若有）；
- 18、招标文件其它规定或者投标人认为应介绍或者提交的资料、文件和说明（若有）。

附件2:

投标函

(采购代理机构):

(投标人名称)系中华人民共和国合法企业，经营地址_____。

我(姓名)系(投标人名称)的法定代表人，我方愿意参加贵方组织的(招标项目名称)（编号为_____）的投标，为此，我方就本次投标有关事项郑重声明如下：

- 1、我方已详细审查全部招标文件，同意招标文件的各项要求。
- 2、我方向贵方提交的所有投标文件、资料都是准确的和真实的。
- 3、若中标，我方将按照招标文件规定履行合同责任和义务。
- 4、我方不是采购人的附属机构；在获知本项目采购信息后，与采购人聘请的为此项目提供咨询服务的公司以及其附属机构没有任何联系。
- 5、投标文件自开标日起有效期为90日历日。
- 6、以上事项如有虚假或者隐瞒，我方愿意承担一切后果。

投标人（公章）：

投标人法定代表人或者授权代表（印章）：

日 期：_____年___月___日

备注：本投标函由授权代表印章的，应附法定代表人印章的授权委托书。

附件 3:

法定代表人身份证明

投标人名称: _____

单位性质: _____

地址: _____

成立时间: _____年____月____日

经营期限: _____

姓名: _____ 性别: _____ 年龄: _____ 职务: _____

系_____ (投标人名称) 的法定代表人。

特此证明。

附: 法定代表人身份证复印件。

附件4:

法定代表人授权委托书

_____(采购代理机构)_____:

我(姓名)系(投标人名称)法定代表人,现授权委托我公司的(姓名)为我公司本次项目的授权代表,代表我方办理本次投标、签约等相关事宜,签署全部有关的文件、协议、合同并具有法律效力。授权代表联系方式_____。

在我方未发出撤销授权委托书的书面通知以前,本授权委托书一直有效。授权人(代表)签署的所有文件(在授权书有效期内签署的)不因授权撤销而失效。

授权代表无权转让委托权。特此授权。

本授权委托书于_____年_____月_____日签字生效,特此声明。

(附法人代表身份证以及授权代表身份证复印件)

授权代表姓名:

性 别:

年 龄:

单 位:

部 门:

职 务:

投标人(公章):

法定代表人(印章):

日 期: 年 月 日

附件5:

报价一览表

投标包: 第_____包

包名称: _____

序号	产品名称	含税总报价
1		
总计		小写:
		大写:

注: 1. 采购代理服务费由采购人支付的, 投标人报价中无需考虑此费用。

2. 采用优惠率报价的, 优惠率是指在采购文件约定的基准价基础上进行下浮的比例。例如供应商填入 0.2 (20%优惠率) 则优惠后的报价 = $(1 - 0.2) \times \text{基准价}$ 。

时间: _____年____月____日

附件7:

投标人同类项目实施情况一览表

投标包：第_____包

包名称：_____

采购单位名称	设备或项目名称	采购数量	单价	合同金额 (万元)	采购单位联系人及电话

附件8:

投标人荣誉（获奖）情况一览表

投标包：第____包

包名称：_____

序号	荣誉（获奖）名称	荣誉（获奖） 内容	颁发机构	获奖时间

时间：_____年_____月_____日

附件9:

商务响应表

投标包：第_____包

包名称：_____

项目	招标文件要求	是否响应	投标人的承诺或者说明
售后服务保障要求			
备品备件以及耗材等要求			
质保期			
交货时间以及地点			
付款条件			
.....			
政策性加分条件			
质量管理、企业信用要求			
能力或者业绩要求			
.....			

附件10:

联合投标协议书

甲方:

乙方:

(如果两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合,可按照甲、乙、丙、丁...序列增加)

联合体各方经协商,就响应(采购人名称)组织实施(项目名称) (项目编号)的招标活动联合进行投标之事宜,达成如下协议:

一、联合体各方一致决定,以 _____ 为主办人进行投标,并按照招标文件的规定分别提交资格文件。

二、在本次投标过程中,主办人的法定代表人或者授权代理人根据招标文件规定以及投标内容对采购人所作的任何合法承诺,包括书面澄清以及响应等对联合体各方均有约束力。如果中标并签订合同,则联合体各方将共同履行对采购人或者采购代理机构所负有的全部义务,并就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

三、联合体各方保证对主办人为响应本次招标而提供的产品和服务提供全部质量保证以及售后服务支持。

四、本次联合投标中,联合体各方承担的工作和义务:

甲方承担的工作和义务为:

乙方承担的工作和义务为:

五、有关本次联合投标的其他事宜:

(注:联合体涉及中小微企业的,应明确各自承担的比例。)

六、本协议提交采购人或者采购代理机构后,联合体各方不得以任何形式对上述实质内容进行修改或者撤销。

七、本协议共份,联合体各方各持一份,并作为投标文件的一部分。

甲方单位: (公章)

乙方单位: (公章)

法定代表人: (印章)

法定代表人: (印章)

日期: 年 月 日

日期: 年月日

附件11:

联合投标授权委托书

(如果两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合,可按照甲、乙、丙、丁…序列增加)

本授权委托书声明:根据_____ (甲方名称) 与_____ (乙方名称) 签订的《联合投标协议书》的内容,主办人_____的法定代表人_____现授权_____为联合投标代理人,代理人在投标、开标、评标、合同谈判过程中所签署的一切文件和处理与这有关的一切事务,联合投标各方均予以认可并遵守。

特此委托。

主办人的法定代表人: _____ (印章)

日期: 年月日

联合投标代理人: _____ (印章):

日期: 年月日

甲方单位: _____ (公章)

法定代表人: _____ (印章)

日期: 年月日

乙方单位: _____ (公章)

法定代表人: _____ (印章)

日期: 年月日

附件12:

残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人名称：

日 期：

附件13:

中小企业声明函（货物）

本公司(联合体)郑重声明,根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)的规定,本公司(联合体)参加(单位名称)的(项目名称)采购活动,提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业(含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业)的具体情况如下:

1. (标的名称) , 属于(采购文件中明确的所属行业) 行业; 制造商为(企业名称), 从业人员____人, 营业收入____万元, 资产总额为____万元¹, 属于(中型企业、小型企业、微型企业);

2. (标的名称) , 属于(采购文件中明确的所属行业) 行业; 制造商为(企业名称), 从业人员____人, 营业收入____万元, 资产总额为____万元, 属于(中型企业、小型企业、微型企业);

.....

以上企业,不属于大企业的分支机构,不存在控股股东为大企业的情形,也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假,将依法承担相应责任。

企业名称(盖章):

日期:

1. 从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据,无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2. 《中小企业声明函》由参加政府采购活动的供应商出具。以联合体形式参加政府采购活动或者合同分包的,声明函中需填写联合体中的中小企业或签订分包意向协议的中小企业相关信息,供应商应当在声明函“项目名称”部分标明联合体中中小企业承担的具体内容或者中小企业的具体分包内容。

投标文件

包：第 包

技术部分

项目名称：

项目编号：

投标人名称（公章）：

二〇 年 月 日

技术文件目录

- 1、项目总体架构以及技术解决方案；
- 2、货物清单（见附件14）；
- 3、原厂出厂配置表以及原厂中文使用说明书；
- 4、技术响应表（见附件15）以及产品彩页等图片介绍资料；
- 5、选配件、专用耗材、售后服务优惠表（若有）（见附件16）；
- 6、项目实施人员（主要从业人员以及其技术资格）一览表（若有）（见附件17）；
- 7、保证供货周期的组织方案以及人力资源安排；
- 8、投标人在青岛市的售后服务维修机构数量以及分布情况；
- 9、技术服务、技术培训、售后服务的内容和措施；
- 10、招标文件技术评标办法中要求提交的相关证明材料；
- 11、投标人需要说明的其他文件和说明（格式自拟）。

附件14:

货物清单

投标包：第____包

包名称：_____

序号	设备名称	品牌	产地	规格 型号	性能以及指标
1					
2					
3					
4					
5					
6					

附件15:

技术响应表

投标包: 第_____包

包名称: _____

序号	招标文件要求	投标文件响应	偏离情况
1			
2			
3			
4			
5			
6			

注:

- 1、投标人应根据投标设备的性能指标,对照招标文件技术指标要求,如实逐条一一对应填写实质性响应情况,非实质性技术指标如有未响应,评标委员会有权视其为负偏离;
- 2、请投标人在“偏离情况”一栏详细描述存在正偏离或负偏离技术指标,并标明偏离情况;
- 3、招标文件技术指标未做要求的,不视为正偏离。

附件16:

选配件、专用耗材、售后服务优惠表（若有）

投标包：第_____包

包名称: _____

序号	优惠内容	适用机型	单价	备 注
1				
2				
3				
4				
5				
6				

附件17:

项目实施人员（主要从业人员以及其技术资格）一览表

投标包：第_____包

包名称: _____

[illegible]

注：在填写时，如本表格不适合投标单位的实际情况，可根据本表格式自行制表填写。

附件18:

____项目政府采购履约验收(货物类样本)

采购单位			项目名称			合同名称		
供应商			项目及合同编号			合同金额		
验收时间			验收地点			验收组织形式	<input type="checkbox"/> 自行简易验收 <input type="checkbox"/> 验收小组验收	
分期验收	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>		分期情况	共分 期, 此为第 期验收				
验收内容	货物清单	品牌、型号、规格、数量及外观质量	技术、性能指标	运行状况及安装调试	质量证明文件	售后服务承诺	安全标准	合同履行时间、地点、方式
	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>
专业检测机构情况说明								
存在问题和改进意见								
最终结论	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>							
验收小组成员签字								
代理机构意见				采购单位意见				
经办人: 负责人: (采购代理机构公章)				经办人: 负责人: (采购单位公章)				
供应商确认:				(单位公章或授权代表签字)				

说明：1. 该表为货物类项目履约验收的参考样表，采购人或采购代理机构可以根据工作实际进行调整。

2. “采购代理机构意见”，履约验收工作由采购人自行组织的，无需填写该项内容。

附录

符合性审查内容

序号	标题		符合性审查内容
1	投标文件雷同检查		投标文件不存在记录的 MAC 地址、CPU 序列号、硬盘序列号中两项及以上相同的情形
2	对招标文件的技术/服务要求响应情况	对招标文件的技术/服务要求响应情况 1	投标文件响应招标文件以下技术/服务要求（对应投标文件技术部分——技术响应表/服务响应表）
3		对招标文件的技术/服务要求响应情况 2	
4	投标报价		按照招标文件要求报价且不超过预算金额或最高限价（对应投标文件商务部分——报价一览表）
5	投标有效期		投标有效期满足招标文件要求（对应投标文件商务部分——投标函）
6	对招标文件的商务要求响应情况	对招标文件的商务要求响应情况 1	投标文件响应招标文件以下商务要求（对应投标文件商务部分——商务响应表） （货物：交货期、交货地点、付款方式、售后服务要求、验收……）（服务：服务期限或者提供服务起止时间、服务保障要求……）
7		对招标文件的商务要求响应情况 2	
8	对招标文件的编制、签章要求响应情况		投标文件按照招标文件要求编制、签章
9	其他 1		投标文件未发现含有招标人不能接受的附加条件
10	其他 2		未发现投标人提供虚假材料、恶意串通、以行贿手段谋取中标等情形
11	其他 3		未发现法律、法规和招标文件规定的其他无效情形

附录1

采购明细表

第1页 共2页

序号	明细内容	数量	单位	是否为政府强制采购产品
1	货物名称: 动态心电图 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	4	台	否
2	货物名称: 动态血压监测仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	4	台	否
3	货物名称: ●超声骨密度仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	6	台	否
4	货物名称: 数字心电图 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	3	台	否
5	货物名称: 电解质分析仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
6	货物名称: 台式灭菌器 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
7	货物名称: 内镜清洗设备 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
8	货物名称: 制氧仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	4	台	否
9	货物名称: 空气消毒机 (人机共存) 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	2	台	否
10	货物名称: 无创呼吸机 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	4	台	否
11	货物名称: 超声经颅多普勒血流分析仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
12	货物名称: 24小时采集电子动态心电图机 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
13	货物名称: 便携式除颤仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
14	货物名称: 便携式B超 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
15	货物名称: 动态心电采集盒 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	2	个	否
16	货物名称: 12导联全自动分析心电图机 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
17	货物名称: 监护仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	3	台	否
18	货物名称: 除颤监护仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
19	货物名称: 全舱式紫外线光疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
20	货物名称: 光子嫩肤仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
21	货物名称: 半导体激光脱毛机 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否

采购明细表

第2页 共2页

序号	明细内容	数量	单位	是否为政府强制采购产品
22	货物名称: LED光谱治疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
23	货物名称: 有针水光治疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
24	货物名称: 皮肤检测仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
25	货物名称: 皮肤镜 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
26	货物名称: 液氮冷冻枪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
27	货物名称: 低频电子脉冲治疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	2	台	否
28	货物名称: 电脑中频治疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	2	台	否
29	货物名称: 经颅磁脑病生理治疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
30	货物名称: 磁热振治疗仪 (双通道) 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
31	货物名称: 功率自行车 (速度、功率可调, 心率检测) 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
32	货物名称: 生物反馈神经功能重建治疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否
33	货物名称: 肌电生物反馈治疗仪 重要参数: 详见第四章采购需求 (设备配备明细表) 备注:	1	台	否