政府采购

罗城仫佬族自治县人民医院 2024 年医疗设备采购合同

合同编号:

项目编号: <u>HCZC2024-G1-250306-DZXM</u>

分标号: <u>1分标</u>

采购人: 罗城仫佬族自治县人民医院

中标供应商: 河南新舟科技

签订日期: 2024年 12月 10日

目 录

第一条	合同标的]
第二条	质量要求	2
第三条	权利保证	2
第四条	包装和运输	2
第五条	交付和验收	2
第六条	安装和培训	Ċ
第七条	售后服务、质保期	Ċ
第八条	付款方式	Ç
第九条	履约保证金	4
第十条	税费	4
第十一条	质量保证及售后服务	4
第十二条	调试和验收(本条款适用于甲方自行验收,委托第三方验收的另行规定)	4
第十三条	货物包装、发运及运输	Ę
第十四条	违约责任	Ę
第十五条	不可抗力事件处理	6
第十六条	合同争议解决	6
第十七条	合同生效及其它	7
第十八条	合同的变更、终止与转让	6
第十九条	本合同书与下列文件一起构成合同文件	6

政府采购合同

合同编号:

采购人(甲方):罗城仫佬族自治县人民医院 不知 采购计划号:

供应商(乙方):河南新舟科技有限公司证

项目名称: 罗城仫佬族自治县人民医院 2024年医疗设备来购

项目编号: <u>HCZC2024-G1-250306-DZXM</u>

分标号: <u>1分标</u>

签订地点: 罗城仫佬族自治县人民医院 签订时间: 2024年12月10日

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律、法规规定, 按照采购文件规定条款和成交供应商承诺,甲、乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

1. 供货一览表

序号	产品名称	商标 品牌	规格型号	生产厂家	数量	单位	单价 (元)	金额 (元)	总合计 (元)
1	眼科光学生 物测量仪	蔡司	IOLMaster 700	卡尔蔡司医疗技术(德国)股份有限公司	1	台	1270000	1270000	1270000
2	耳声发射	尔听美	Biologic AuDX PRO)	柏思医疗有限公 司	1	台	300000	300000	300000
3	听觉诱发电 位系统	尔听美	Biologic NavPROONE)	柏思医疗有限公司	1	台	400000	400000	400000
4	输尿管镜	Richard Wolf GmbH (理查德沃 尔夫有限责任 公司)	德国 R. WOLF 8703. 534 型	Richard Wolf	1	台	112000	112000	112000
5	多普勒血流 探测仪	德国阿卡特	Handydop-Pro	ELCAT GmbH	1	台	98000	98000	98000

合计金额大写:人民币贰佰壹拾捌万元整(¥2180000.00元)

2. 合同合计金额包括竞标货物(包括备品备件、专用工具等)的价格(包括已在中国境内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或者货架交货价)、竞标货物运输(含

保险)、安装(如有)、调试、检验、技术服务、培训和采购文件要求提供的所有伴随服务等费用和税费。

第二条 质量要求

- 1. 乙方所提供的产品名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数等质量必须与 采购文件规定及响应文件承诺相一致。乙方提供的节能和环保产品必须是列入政府采购品 目清单的产品。
- 2. 乙方所提供的货物必须是全新、未使用的原装产品,且在正常安装、使用和保养条件下,其使用寿命期内各项指标均达到采购文件规定或者响应文件承诺的质量要求。

第三条 权利保证

- 1. 乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权或者其他权利。
- 2. 乙方应按采购文件规定或者响应文件承诺的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。
- 3. 没有甲方事先书面同意, 乙方不得将由甲方提供的有关合同或者任何合同条文、规格、计划、图纸、样品或者资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的人员提供, 也应注意保密并限于履行合同的必需范围。
- 4. 乙方保证将要交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、质押、查封等产权瑕疵。

第四条 包装和运输

- 1. 乙方提供的货物均应按采购文件规定或者响应文件承诺的要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装,每一包装单元内应附详细的装箱单和质量合格证。
 - 2. 货物的运输方式: 乙方负责。
 - 3. 乙方负责货物运输, 货物运输合理损耗及计算方法: 由乙方承担。

第五条 交付和验收

- 1. 交付时间: <u>签订合同之后 30 日历天以内交货并施工、安装、调试完毕。</u> 交付地点: <u>罗城仫佬族自治县人民医院</u>。
- 2. 乙方提供不符合采购文件规定或者响应文件承诺的和本合同规定的货物,甲方有权拒绝接受。
- 3. 乙方应将所提供货物的装箱清单、用户手册、原厂保修卡、随机资料、工具和备品、 备件等交付给甲方,货物属于进口产品的,供货时应同时附上中文使用说明书,如有缺失

应在合理的规定时间内补齐, 否则视为逾期交货。

- 4. 甲方应当在到货(安装、调试完)后七个工作日内进行验收,逾期不验收的,乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署货物验收单并加盖甲方公章,甲乙双方各执一份。
- 5. 甲方应当在到货(安装、调试完)后七个工作日内进行验收,验收不合格的,乙方应从验收不合格之日起七个工作日内进行整改(或更换),直至验收通过为止。因验收不合格导致的整改时间计入合同履行期限内,因无法在合同履行期限内完成交付使用所产生的相关后果由乙方负责。
- 6. 甲方委托由使用设备单位按照自己的需求采购的设备名称、品牌,规格型号,数量,核对,进行验收项目,其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准,验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有违约问题,可暂缓本次采购资金结算,待违约问题解决后,方可办理资金结算事宜。
- 7. 甲方对验收结果有异议的,在验收后五个工作日内以书面形式向乙方提出,乙方应 自收到甲方书面异议后_7_日内及时予以解决。

第六条 安装和培训

- 1. 甲方应提供必要安装条件(如场地、电源、水源等)。
- 2. 乙方响应文件承诺负责甲方有关人员的培训熟悉到位。培训时间、地点: <u>甲方指定地点</u>。乙方每次培训必须有培训照片(照片中必须有技术员和科室人员)并打包整理发送给甲方。

第七条 售后服务、质保期

- 1. 乙方应按照国家有关法律法规和"三包"规定以及本合同所附的《服务承诺》,为甲方提供售后服务。
 - 2. 货物质保期: 产品验收合格之日起1年。
- 3. 乙方提供设备参数和服务承诺和售后服务及保修期责任等其它具体约定事项。(见 合同附件)

第八条 付款方式

产品安装、调试,经验收合格,正常使用1个月后付至合同总金额 60%;正常使用6个月后付合同总金额 35%;质保期1年,余款合同总金额 5%在质保期满后10个工作日内一次付清。期间不计利息。因甲方所付款项按规定需经政府财政部门审批拨付,造成前述付款时间延期的,不属于违约,但甲方需在款项拨付入账后七个工作日内付至乙方指定账

户。

第九条 履约保证金

履约保证金金额:按成交金额的___/_。

履约保证金递交方式:支票、汇票、本票或者金融、担保机构出具的保函等非现金方式。

履约保证金退付方式、时间及条件:由成交供应商向履约保证金收取单位提供《罗城 仫佬族自治县政府采购项目验收单》及《政府采购项目履约保证金退付意见书》,保证金 收取单位在收到合格材料后5个工作日内办理退还手续(不计利息)。

第十条 税费

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担, 合同另有约定的除外。

第十一条 质量保证及售后服务

- 1. 乙方应按采购文件规定的产品名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品。不符合要求的,根据实际情况,经双方协商,可按以下办法处理:
 - (1)更换: 由乙方承担所发生的全部费用。
 - (2)贬值处理:由甲乙双方合议定价。
- (3)退货处理: 乙方应退还甲方支付的合同款,同时应承担所退货物的直接费用(运输、保险、检验、货款利息及银行手续费等)。
- 2. 如在使用过程中发生质量问题, 乙方在接到甲方通知后到达甲方现场处理的时间: 有 24 小时服务热线,接到故障通知后 2 小时内响应,在 48 小时内到达甲方指定现场(紧急情况下立即赶赴现场)。
 - 3. 在质保期内, 乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。
- 4. 上述的货物质保期为<u>1</u>年,因人为因素出现的故障不在免费保修范围内。超过保修期的机器设备,终生维修,维修时乙方只收设备部件的成本费。

第十二条 调试和验收(本条款适用于甲方自行验收,委托第三方验收的另行规定)

- 1. 甲方对乙方提交的货物依据招标文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场初步验收,外观、说明书符合招标文件技术要求的,给予签收,初步验收不合格的不予签收,出具不合格验收单(注明不合格的货物名称及情况)。货到后,甲方应当在到货(安装、调试完)后七个工作日内进行验收。
 - 2. 乙方交货前应对产品作出全面检查和对验收文件进行整理,并列出清单,作为甲方

收货验收和使用的技术条件依据, 检验的结果应随货物交甲方。

- 3. 甲方对乙方提供的货物在使用前进行调试时, 乙方须负责安装并培训甲方的使用操作人员, 并协助甲方一起调试, 直到符合技术要求, 甲方才做最终验收。
- 4. 对技术复杂的货物, 甲方应请国家认可的专业检测机构参与初步验收及最终验收, 并由其出具质量检测报告。
- 5. 验收时乙方必须在现场,验收完毕后作出验收结果报告;验收费用按招标文件约定由承担方负责。

第十三条 货物包装、发运及运输

- 1. 乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求包装,以保证货物安全运达甲方指定地点。
- 2. 使用说明书(货物属于进口产品的,供货时应同时附上中文使用说明书)、质量检验证明书、随配附件和工具以及清单一并附于货物包装内。
- 3. 乙方在货物发运手续办理完毕后二十四小时内或者货到甲方四十八小时前通知甲方,以做好接货准备。
 - 4. 货物在交付甲方前发生的风险均由乙方负责。
- 5. 货物在规定的交付期限内由乙方送达甲方指定的地点视为初步交付, 乙方同时需通知甲方货物已送达。

第十四条 违约责任

- 1. 乙方所提供的产品名称、商标品牌、生产厂家、规格型号、技术参数等质量不合格的,应及时更换,更换不及时的按逾期交货处理;因质量问题甲方不同意接收的或者特殊情况甲方同意接收的,乙方应向甲方支付违约货款额 5%违约金并赔偿甲方经济损失。
- 2. 乙方提供的货物如侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或者诉讼,均由乙方负责交涉并承担全部法律责任。
 - 3. 因包装、运输引起的货物损坏,按质量不合格处理。
- 4. 甲方无故延期接收货物、乙方逾期交货的,每天向对方偿付违约货款额 3‰违约金,但违约金累计不得超过违约货款额 5%,延期接收货物、逾期交货超过_20_天的对方有权解除合同,违约方承担因此给对方造成经济损失;甲方延期付货款的,每天向乙方偿付延期货款额 3‰滞纳金(出现本合同第八条规定的情形除外),但滞纳金累计不得超过延期货款额 5%。甲方无故延期退付履约保证金的,每天向对方偿付未退付履约保证金 3‰的违约金。

- 5. 乙方未按本合同和其他响应文件中规定的服务承诺提供售后服务的, 乙方应按本合同合计金额 5%向甲方支付违约金。
- 6. 乙方提供的货物在质量保证期内,因设计、工艺或者材料的缺陷和其它质量原因造成的问题,由乙方负责,费用从余款或者履约保证金中扣除,不足部分由乙方另补。
- 7. 甲乙双方有其它违约行为的,由违约方向守约方支付涉及货款额 5%的违约金,支付涉及货款额 5%的违约金不足以赔偿守约方经济损失的按实际损失赔偿。

第十五条 不可抗力事件处理

- 1. 在合同有效期内,任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同,则合同履行期可延 长,其延长期与不可抗力影响期相同。
 - 2. 不可抗力事件发生后,应立即通知对方,并寄送有关权威机构出具的证明。
 - 3. 不可抗力事件延续一百二十天以上,双方应通过友好协商,确定是否继续履行合同。

第十六条 合同争议解决

- 1. 因货物质量问题发生争议的,应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。 货物符合标准的,鉴定费由甲方承担;货物不符合标准的,鉴定费由乙方承担。
- 2. 因履行本合同引起的或者与本合同有关的争议,甲乙双方应首先通过友好协商解决,如果协商不能解决,可向甲方所在地罗城仫佬族自治县人民法院提起诉讼。
 - 3. 诉讼期间,本合同继续履行。

第十七条 合同的变更、终止与转让

- 1. 除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外,本合同一经签订,甲乙双方不得擅自变更、中止或者终止。
- 2. 未经甲方书面同意, 乙方不得把涉及本合同的相关权利(特别是债权)进行转让或用于抵押、担保等; 如因乙方私自转让或者抵押、担保, 造成甲方为履行合同增加费用或者造成其他经济损失的, 由乙方承担赔偿责任。
- 3. 乙方不得擅自将其应履行的合同义务交给第三方执行(无进口资格的供应商委托进口货物除外)。

第十八条 本合同书与下列文件一起构成合同文件

- 1. 成交通知书:
- 2. 竞标声明书;
- 3. 商务条款偏离表和技术需求偏离表:
- 4. 采购需求:

- 5. 竞标报价表:
- 6. 其他合同文件。
- 7. 上述合同文件互相补充和解释。如果合同文件之间存在矛盾或者不一致之处,以上述文件的排列顺序在先者为准。
- 8. 供应商营业执照(副本)复印件、医疗器械经营许可证复印件、医疗器械经营备案 凭证、法人身份证复印件、法人授权书、被授权人身份证复印件
 - 9. 购销廉洁公约

第十九条 合同生效及其它

- 1. 本合同自双方法定代表人(负责人)或者委托代理人(委托代理人签字的提交授权委托书原件)签字并加盖单位公章之日起生效。本合同未尽事宜,可经协商后签订补充协议。
- 2. 本合同自签订之日起七个工作日内,甲方应当将合同副本报同级财政部门备案。本合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或者补充的,须经财政部门审批,并签书面补充协议报财政部门备案,方可作为主合同不可分割的一部分。
- 3. 本合同自签订之日起2个工作日内,甲方应当将本合同在广西壮族自治区财政厅指定的媒体上公告。
- 4. 本合同一式柒份, 甲方肆份、乙方各持三份, 交财政部门(政府采购监管部门)、 采购代理机构各一份, 具有同等法律效力。

甲方(盖章):罗城仫佬族自治县人民医院 乙方(盖章):河南

2024年12月10日

2024年12月10日

单位地址:广西河池市罗城仫佬族自治县东门 单位地址:河南省周口市汇川区太清路与腾镇解放路 42 号 飞路交叉口华耀城 F 区 42 栋 128 号

法定代表人:

法定代表人:

授权委托代理人(签字或盖章): 授权委托代理人(签字或盖章):

电话: 0778-8212215

电话: 19939790778

开户银行:中国工商银行股份有限公司周口

七一路支行

账号: 1717510109200125115

1. 成交通知书

中标(成交)通知书

河南新舟科技有限公司:

经评定,编号为HCZC2024-G1-250306-DZXM采购文件中的罗城仫佬族自治县人民医院2024年 医疗设备采购-分标1,确定你公司中标(成交),中标(成交)价格为2180000元。

自此通知书发出之日起7天内,与采购人签订政府采购合同。合同签订前,需按本项目采购文件和你公司投标(响应)文件等约定拟定合同文本(合同格式见采购文件),报我机构项目联系人确认。

采购人联系人: 罗伟强

电话: 13877872578

代理机构联系人: 代雪娜

电话:

邮箱:



2. 竞标声明书

投标资格声明函

致: 中建鼎正项目管理有限公司

我方愿意参加费方组织的<u>罗城仫佬族自治县人民医院 2024 年医疗设备采购</u>(项目编号: HCZC2024-G1-250306-DZXM)项目的投标,为便于费方公正、择优地确定中标人,我方就本 次投标有关事项郑重声明如下:

- 1. 我方承诺已经具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条中规定的参加政府采购活动的供应商应当具备的条件并按本项目投标文件"第三章""第二节投标人须知前附表"中"资格证明文件组成"完整提供证明材料。
- 2. 我方不是采购人的附属机构;不是为本次采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商;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及其附属机构没有任何联系。
- 3. 经查询,在"信用中国"和"中国政府采购网"网站我方未被列入失信被执行人、税收违法黑名单当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
- 以上事项如有虚假或隐瞒。我方愿意承担一切后果,并不再寻求任何旨在减轻或免除 法律责任的辩解。

说明:

投标人应当通过 "信用中国"(www.creditchina.gov.cn) 和"中国政府采购网"网站 (www.ccgp.gov.cn) 查询投标人相关主体的信用记录。查询时间为本项目投标截止时间前 10 日至投标截止时间中任意一天。对列入失信被执行人、税收违法黑名单当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人、将被拒绝参与本项目政府采购活动。

投标人名称(电子签章):



2024年12月4日

3. 商务条款偏离表和技术需求偏离表商务条款偏离表

四、商务条款偏离表

(注:按项目需求表具体项目修改)

请逐条对应本项目招标文件第二章"货物需求一览表"中"商务条款"的要求,详细填写相应的 具体内容。"偏离说明"一栏应当选择"正偏离"、"负偏离"或"无偏离"进行填写。

项号	招标文件的商务需求	投标文件承诺的商务条款	偏离说明
_	合同签订期:自中标通知书发出之日起 7日内	合同签订期: 自中标通知书发出之日起 7日内	无偏离
-	合同履行期限:签订合同之后30 日历 天以内交货并施工、安装、调试完毕。	合同履行期限:签订合同之后30日历 天以内交货并施工、安装、调试完毕。	无偏离
Ξ	货物地点: 采购人指史地点 社	货物地点: 采购人指定地点	无偏离
N	验收标准、规范: (1)符合国家族相关。	验收标准、规范: (1)符合国家及相关部门的有关 规定及要求。 (2)货物应符合中华人民共和国 相关强制性标准,还取得中华人民共和国入境检验检疫机构的检验合格证明, 此外如货物属于中华人民共和国强制 性产品认证清单范围的,还需要取得中华人民共和国入境检验检疫机构的人民共和国强制 性产品认证清单范围的,还需要取得中华人民共和国入境检验检疫机构出具的强制性产品认证证明。 (3)甲方委托由使用设备单位按照自己的需求采购的设备名称、品牌,规格型号,数量,核对,进行验收项目。 「装验收时间为准、验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有造约问题,可暂缓资金结算,待造约问题解决后,方可办理资金结算事宜。	无偏离
五	售后服务要求: 1. 质保期: 按国家有关产品"三包"	售后服务要求: 1. 质保期:按国家有关产品"三包"	无偏离

外,最短不得少于1年。质保期内负 外,最短不得少于1年。质保期内负 责上门服务、维修、更换配件,不得收 责上门服务、维修、更换配件,不得收 取任何费用。

- 2. 售后服务费用包含在报价中,售 后服务内容如下:
- (1) 免费送货上门,免费安装调 试合格。可派出有相应资格的技术工程 试合格。可派出有相应资格的技术工程 师到现场负责设备安装调试,直至正常 师到现场负责设备安装调试,直至正常 使用:
- (2) 有 24 小财服务总线大接到数 障通知后 2 小时内响应, 在 18 小时内 到达采购人指定规场飞紧急 赶赴现场);
- (3) 保修期内免费上门维修维护。 部件,直到达到运行指标和性能要求, 不定期的随访保养:
- (4) 有关设备运行管理方面的问 题,可以通过电话(全国技术服务热线) 题,可以通过电话(全国技术服务热线) 直接联系公司寻求解决方案。服务时 直接联系公司寻求解决方案。服务时 问:电话 7×24 小时全天候服务;
- (5) 全天提供售后服务 (包括节 假日),在接到用户维修通知后,常规 假日),在接到用户维修通知后,常规 零件正常工作日当天 EMS 发送:
 - (6) 保修期外终身维修。

规定执行"三包",质保期除特别注明 规定执行"三包",质保期除特别注明 取任何费用。

- 2. 售后服务费用包含在报价中, 售 后服务内容如下:
- (1) 免费送货上门,免费安装调 使用:
- (2) 有24小时服务热线,接到故 障通知后2小时内响应,在48小时内 ||达采购人指定现场(紧急情况下立即 赶赴现场):
- (3) 保修期内免费上门维修维护。 在产品保修期內免费更换或维修故障 在产品保修期內免费更换或维修故障 部件,直到达到运行指标和性能要求, 不定期的随访保养:
 - (4) 有关设备运行管理方面的问 间: 电话 7×24 小时全天候服务;
 - (5) 全天提供售后服务 (包括节 零件正常工作日当天 EMS 发送:
 - (6) 保修期外终身维修。

其他要求:

六

1、报价必须含以下部分,包括: 投标报价是履行合同的最终价格, 其他要求:

1、报价必须含以下部分,包括: 投标报价是履行合同的最终价格, 必须包含投标货物(包括备品备件、专 | 必须包含投标货物(包括备品备件、专

用工具等)的价格(包括已在中国境内 用工具等)的价格(包括已在中国境内 的进口货物完税后的仓库交货价、展室 的进口货物完税后的仓库交货价、展室 交货价或者货架交货价)及其运输(含 交货价或者货架交货价)及其运输(含 保险)、安装、调试、检验、技术服务、 保险)、安装、调试、检验、技术服务、 培训和招标文件要求提供的所有伴随 培训和招标文件要求提供的所有伴随 服务、工程等费用和税费。 服务、工程等费用和税费。 ▲2、付款方式: ▲2、付款方式: 产品安装、调试, 经验收合格, 正常使 产品安装、调试, 经验收合格, 正常使 用1个月后付至合同总金额 60%, 6个 用1个月后付至合同总金额 60%, 6个 月后付合同总金额35%,质保期1年。 月后付合同总金额 35%, 质保期 1 年。 余款 5%在质保期满 10 个工作日内一次 余款 5%在质保期满 10 个工作日内一次 付清,不计利息。 付清,不计利息。

七 履约保证金: 无。

履约保证金: 无。

无偏离

1 分标(此处有分标时填写具体分标号,无分标时填写"无")

注:

- 1. 表格内容均需按要求填写并盖章,不得留空,否则按投标无效处理。
- 2. 如果招标文件需求为小于或大于某个数值标准时,投标文件承诺不得直接复制招标文件需求,投标文件承诺内容应当写明投标货物具体参数或商务响应承诺的具体数值,否则按投标无效处理。
 - 3. 当投标文件的商务内容低于招标文件要求时,投标人应当如实写明"负偏离",否则视为虚假应标。
- 采购需求中带"▲"及"★"的条款。也要分别在本表"投标文件的商务需求"、"投标文件承诺的商务条款"中标记。

投标人名称(电子签章):



一、技术需求偏离表

技术需求偏离表

请根据所投货物的实际技术参数,逐条对应本项目招标文件第二章"货物需求一览表" 中的采购清单及货物参数详细填写相应的具体内容。"偏离说明"一栏应当选择"正偏离"、 "负偏离"或"无偏离"进行填写。

项	货物	招标文件需求	投标文件承诺	偏离设
号	名称	货物参数	所提供货物的内容	明
		(一) 具体参数要求	(一) 具体参数要求	无偏声
		1、光源	1、光源	无偏声
		1.1、眼轴长测量光素; 平等体二极管激光器	1.1、眼轴长测量光源: 半导体二极管激 光器	无偏袒
		▲1.2、眼轴长额量光平型上 1035nm-1077nm:	▲1.2、眼轴长测量光源波长 1035nm-1077nm;	无偏7
		2、测量生物参数	2、测量生物参数	无偏;
		2.1、眼轴长度 AL: 14-38mm	2.1、眼轴长度 AL: 14-38mm	无偏7
		2.2、角膜曲率半径 K1/K2: 5-11mm	2.2、角膜曲率半径 K1/K2: 5-11mm	无偏?
	眼科	2.3、前房深度 ACD/iACD: 0.7-8mm	2.3、前房深度 ACD/iACD: 0.7-8mm	无偏;
1	光学生物	2. 4、白-白角膜直径 WTW: 8.3-16mm	2.4、白-白角膜直径 WTW: 8.3-16mm	无偏;
1	测量	2.5、晶体厚度 LT: 1-10mm (晶状体眼) 0.13-2.5mm (人工晶状体眼)	2.5、晶体厚度 LT: 1-10mm (晶状体眼) 0.13-2.5mm (人工晶状体眼)	无偏?
	仪	2. 6、中央角膜厚度 CCT: 0. 2-1. 2mm	2.6、中央角膜厚度 CCT: 0.2-1.2mm	无偏;
		2.7、瞳孔直径 P: 1.5-9.8mm	2.7、瞳孔直径 P: 1.5-9.8mm	无偏7
		2.8、视轴中心点 (Px, Py; Ix, Iy)	2.8、视轴中心点 (Px, Py; Ix, Iy)	无偏?
		3、測量精确度	3、测量精确度	无偏7
		3.1、眼轴长度测量精确度: 0.01mm	3.1、眼轴长度测量精确度: 0.01mm	无偏?
		3.2、角膜曲率半径测量精确度; 0.01mm	3.2、角膜曲率半径测量精确度: 0.01mm	无偏?
		3.3、前房深度测量精确度: 0.01mm	3.3、前房深度测量精确度: 0.01mm	无偏7
		3.4、白-白角膜直径测量精确度: 0.1mm	3.4、白-白角膜直径测量精确度: 0.1mm	无偏?
		3.5、晶体厚度测量精确度: 0.01mm	3.5、晶体厚度测量精确度: 0.01mm	无偏?

3.6、中央角膜厚度测量精确度:1µm	3.6、中央角膜厚度测量精确度: 1 μm	无偏离
3.7、瞳孔直径测量精确度: 0.1mm	3.7、瞳孔直径测量精确度; 0.1mm	无偏离
3.8、眼轴长度测量采用组合信号处理分析技术,一个完整测量获得不少于5次 (100组参数)进行信号处理分析	3.8、眼轴长度测量采用组合信号处理分析技术,一个完整测量获得5次(100组 参数)进行信号处理分析	无偏离
4、測量原理	4、测量原理	无偏离
4.1、測量原理: 扫頻 OCT 測量技术,可 视化測量,可呈現角膜至视网膜层的 OCT 全程图像。	4.1、测量原理: 扫频 OCT 测量技术, 可 视化测量, 可呈现角膜至视网膜层的 OCT 全程图像。	无偏离
4.2、具有固视确认功能, 内有固视提示	4.2、具有固视磷认功能, 内有固视提示 灯	无偏离
▲4.3、角膜曲率测量剂用表心光学技术, 测量过程中不受不同效师对集的影响	▲4.3、角膜曲率测量采用远心光学技术, 测量过程中不受不同技师对焦的影响	无偏声
4.4、测量模式可自动/手动测量切换	4.4、测量模式可自动/手动测量切换	无偏声
4.5、左右眼识别方式: 自动识别	4.5、左右眼识别方式: 自动识别	无偏声
4.6、可測眼睛:正常眼,硅油眼,无晶体眼和人工晶体眼,角膜屈光手术后眼,有晶体人工晶体眼。	4.6、可测眼睛:正常眼,硅油眼,无晶体眼和人工晶体眼,角膜屈光手术后眼,有晶体人工晶体眼	无偏言
5、人工晶体计算	5、人工晶体计算	无偏声
5.1、计算公式包含 Barrett Suite, SRK/T 等	5.1、计算公式包含 Barrett Suite, SRK/T	无偏袒
5.2、角膜屈光术后:专有Haigis-L公式 法,角膜屈光手术后计算,特定的针对 LASIK/PRK/LASEK术后人工晶体度数计算	5.2、角膜屈光术后:专有Haigis-L公式 法,角膜屈光手术后计算,特定的针对 LAS IK/PRK/LASEK 术后人工晶体度数计算	无偏言
▲5.3、散光晶体计算: 专有 Haigis-T公 式法,可在测量机器上直接计算散光矫正 型人工晶状体的球镜和柱镜度数	▲5.3、散光晶体计算: 专有 Haigis-T 公 式法,可在测量机器上直接计算散光矫正 型人工晶状体的球镜和柱镜度数	无偏言
5.4 专用光学人工晶体常数数据库	5.4 专用光学人工晶体常数数据库	无偏声

		(IOLCon),基于金标准 IOLMaster 进行 优化的近 300 种光学人工晶体常数	(IOLCon),基于金标准 IOLMaster 进行 优化的 300 种光学人工晶体常数	
		▲5.5、可选配导航模式连接白内障导航 系统与手术显微镜进行白内障切口规划、 角膜散光轴向定位、辅助撕囊、视轴中心 定位等相关工作	▲5.5、可选配导航模式连接白内障导航 系统与手术显微镜进行白内障切口规划、 角膜散光轴向定位、辅助撕囊、视轴中心 定位等相关工作	无偏离
		▲5.6、具备智能化的"红、黄、绿"来 实时反馈测量过程中测量结果的可靠性	▲5.6、具备智能化的"红、黄、绿"来 实时反馈测量过程中测量结果的可靠性	无偏离
		(二)配置清单	(二)配置清单	无偏离
		1、光学生物测量似主机 上台	1、光学生物测量仪主机 1 台	无偏离
		2、升降台1	2、升降台 1 台	无偏离
		3、打印机 1 音樂	3、打印机 1 台	无偏离
		4、角膜地形似了台川	4、角膜地形图 1 台	无偏离
		一、主要功能要求	一、主要功能要求	无偏离
		1、畸变产物耳声发射 DPOAE 检测	1、畸变产物耳声发射 DPOAE 检测	无偏离
		2、可升级纯音测听功能模块包括气导、 骨导、盲语测试功能	 可升级纯音测听功能模块包括气导、 骨导、盲语测试功能 	无偏离
		▲3、可选择双探头双耳 OAE 筛查测试	▲3、可选择双探头双耳 OAE 筛查测试	无偏离
12	耳声	4、设备显示屏类型: 彩色液晶触模屏、 屏幕尺寸:≥3.5 英寸、分辨率:240 x 320 像素,电阻式触模屏控制操作	4、设备显示屏类型:彩色液晶触摸屏、 屏幕尺寸:3.5 英寸、分辨率:240 x 320 像素。电阻式触摸屏控制操作	无偏离
2	发射	5、手持式设备,便捷,可在设备主机上操作检测,实现移动诊疗,也可在电脑端实现远程操作控制,实现报告修改	5、手持式设备,便捷,可在设备主机上 操作检测,实现移动诊疗,也可在电脑端 实现远程操作控制,实现报告修改	无偏离
		▲6、主机屏幕键盘支持直接输入患者信息(姓名、生日、ID、检查者、日期和时间),内置1000个测试结果	▲6、主机屏幕键盘支持直接输入患者信息(姓名、生日、ID、检查者、日期和时间),内置 1000 个测试结果	无偏言
		7、通过软件系统上传测试结果,或将软件数据下传给主机,结果可导出其他 EMR	7、通过软件系统上传测试结果,或将软件数据下传给主机,结果可导出其他 EMR	无偏离

软件	软件	
▲8、具有儿童动画模式,动画效果更能 吸引注意力	▲8、具有儿童动画模式,动画效果更能 吸引注意力	无偏离
技术参数	技术参数	无偏离
1、模块: DPOAE 快速, DPOAE 诊断, DPOAE 阈值	1、模块: DPOAE 快速, DPOAE 诊断, DPOAE 阈值	无偏离
▲2、刺激声类型: 纯音、FM 调频音	▲2、刺激声类型: 纯音、FM 调频音	无偏离
3、支持双耳同时给声进行测试	3、支持双耳同时给声进行测试	无偏离
4、可选多个频点同时测试,也可选择单 个测试频率,手动发测针定频点 大大缩 短测试时间	4、可选多个頻点同时测试,也可选择单 个测试频率,手动复测特定頻点,大大缩 短测试时间	无偏离
5、显示信息: 啊应水——采声不平和测 试进度	5、显示信息: 响应水平、噪声水平和测 试进度	无偏离
6、测试结果:通过/有明确响应,未通过 /无明确响应,或测试结果不完整	6、测试结果:通过/有明确响应,未通过 /无明确响应,或测试结果不完整	无偏离
7、反应识别:相位统计导出频谱 SNR 标准	7、反应识别: 相位统计导出频谱 SNR 标准	无偏离
8、噪声识别: 近 2f2-f1 处窄带噪声	8、噪声识别: 2f2-f1 处窄带噪声	无偏离
9、残余噪声计算:加权叠加,综合叠加因素	9、残余噪声计算:加权叠加,综合叠加 因素	无偏离
10、伪造拒绝: 加权叠加	10、伪造拒绝:加权叠加	无偏离
11、探头检测:最大声压极限("刺激声"), 扬声器问对比("对称性"),泄露检查 ("探头匹配")	11、探头检测:最大声压极限("刺激声"), 扬声器问对比("对称性"),泄露检查 ("探头匹配")	无偏离
12、校准: 耳道容积校准的耳内校准	12、校准: 耳道容积校准的耳内校准	无偏离
13、采样率: 48 kHz (刺激声,响应)	13、采样率: 48 kHz (刺激声, 响应)	无偏离
14、测试间隔: 4096 采样	14、測试问隔: 4096 呆样	无偏离
15、可选 5 种卡通模式	15、可选 5 种卡通模式	无偏离

16、测试频率 (f2):	16、测试频率 (f2):	无偏离
1) DPOAE 快速/阈值: 1、1.5、2、3、4、 5、6、8 kHz	1) DPOAE 快速/阈值: 1、1.5、2、3、4、 5、6、8 kHz	无偏离
2) DPOAE 诊断:	2) DPOAE 诊断:	无偏离
a. 标准: 1、1.5、2、3、4、5、6、8 kHz	a.标准: 1、1.5、2、3、4、5、6、8 kHz	无偏离
b. 线性: 0.8~10 kHz (最小步长 10 Hz, 取决于起始频率和停止频率)	b. 线性: 0.8~10 kHz (最小步长 10 Hz, 取决于起始频率和停止频率)	无偏离
c. 对数: 0.8~10 kHz (每倍頻程 1~30 个 频点)	c. 对数: 0.8~10 kHz (每倍频程 1~30 个 频点)	无偏离
17、刺激强度 (1.2)	17、刺激强度 (1.2):	无偏离
1) DPOAE 快速/減速块 12 70°65 dB SPL, 步长 5 dB	1) DPOAE 快速/诊断模块 L2: 30~65 dB SPL, 步长 5 dB	无偏离
2) DPOAE 阈值模块 1.2:15 65 dB SB., 步长 5 dB	2) DPOAE 阈值模块 L2:15~65 dB SPL, 步长 5 dB	无偏离
18、SNR 通过标准: 6, 9, 12 dB	18、SNR 通过标准: 6, 9, 12 dB	无偏离
19、DPOAE 强度通过最小标准(可选): -20、-15、-10、-8、-5、0 dB DPOAE 筛查模块)	19、DPOAE 强度通过最小标准(可选): -20, -15, -10, -8, -5, 0 dB DPOAE 筹查模块)	无偏离
20、自动复测未通过频点 (DPOAE 诊断/ 阈值模块)	20、自动复测未通过频点 (DPOAE 诊断/ 阈值模块)	无偏离
(A) 180 (C) 18	21、DPOAE 诊断测试时间: 自适应时间停止、手动设置最小/最大时间停止 (2~120 s)	无偏离
22、具有加压 OAE 测试功能 (DPOAE 诊断)	22、具有加压 OAE 测试功能(DPOAE 诊断)	无偏离
配置清单	配置清单	无偏离
1、主机 1 套	1、主机 1 套	无偏离
2、探头 1 套	2、探头 1 套	无偏离
4、耳塞 1 盒	4、耳塞 1 盒	无偏离

		5、软件系统	1 套	5、软件系统	1 套	无偏离
		6、便携包	1 个	6、便携包	1 个	无偏离
		7、电源线	1 个	7、电源线	1 个	无偏离
		一、主要功能要求		一、主要功能要求		无偏离
		1、听性脑干 ABR、快速 听 覚 脑干 反应 (E-ABR (ECochG)				无偏离
		2、可升级纯音测听功能 骨导、盲语测试功能	模块包括气导、	2、可升级纯音测听功 青导、盲语测试功能	能模块包括气导、	无偏离
		3、可升级双耳 0AL 第六	及诊断功能模块	3、可升级双耳 OAE 筛	查及诊断功能模块	无偏离
		▲4、设备显示屏美型: 屏幕尺寸:≥3.5 美寸 像素,电阻式触摸房控制	₩: 240 x 320	▲4、设备显示屏类型: 屏幕尺寸: 3.5 美寸 、 像素, 电阻式触摸屏衫	分辨率: 240 x 320	无偏离
	听觉 诱发	5、手持式设备、规模、 操作检测,实现移动诊疗 实现远程操作控制,实司	7. 也可在电脑端	1357C-1755-237 155	疗,也可在电脑端	无偏离
3	电位系统	▲6、刺激声包括短声、 异性刺激声 (Tone-burs 带 Nav-Chirps 刺激声 (t) 以及寬带和窄	COLOROGOUS SHIPPER	st) 以及宽带和窄	无偏离
		7、电池供电和智能技术 试的过程中减少最恶劣 批。保证测试过程的稳匀	环境中的电磁干		劣环境中的电磁干	无傷者
		▲8、具备双耳 ABR 同时	给声测试功能	▲8、具备双耳 ABR 同	计给声测试功能	无偏离
		9、两种操作模式可选: 操作和 PC 端操作方式	地阻式触屏单机	9、两种操作模式可选 操作和 PC 端操作方式		无偏离
		10、主机屏幕键盘支持直 (姓名、生日、ID、检查者 内置 1000 个测试结果			者、日期和时间)。	无偏离
		二、技术参数		二、技术参数		无偏离

ABR模块	ABR 模块	无偏离
• 模块: 快速 ABR, 诊断 ABR	• 模块: 快速 ABR,诊断 ABR	无偏离
・▲ 扩展频谱	•▲ 扩展频谱	无偏离
 伪造拒绝:加权叠加,陷波滤波(50,60 Hz 或自校正) 	 伪造拒绝: 加权叠加, 陷波滤波 (50,60 Hz 或自校正) 	无偏离
 残余噪声计算:从每帧中采集噪声能量, 计算残余噪声强度(绝对RMS值, nV) 	• 残余噪声计算: 从每帧中采集噪声能量, 计算残余噪声强度(绝对 RMS 值, nV)	无偏言
 ▲反应识别:通过模板匹配,设置自动 峰值-标记,自动波V识别 	 ▲反应识别: 通过模板匹配,设置自动 峰值-标记,自动波V识别 	无偏声
• 內置不同年齡港代期正常應	• 內置不同年齡潜伏期正常值	无偏声
• 显示信息: 放形、胆抗、残寒寒声 叠 加次数、峰位标记 指 EEG 不平	• 显示信息: 波形、阻抗、残余噪声、叠 加次数、峰值标记、指示灯 EEG 水平	无偏言
 电极阻抗检查: 身续电极阻抗监测, 阻抗达标后自动启动测试 	 电极阻抗检查: 持续电极阻抗监测, 阻抗达标后自动启动测试 	无偏声
• 采样率: 48 kHz (刺激声), 16 kHz (响 应)	• 采样率: 48 kHz (刺激声), 16 kHz (响 应)	无偏声
• 记录时间窗: 16/25 ms	• 记录时间窗: 16/25 ms	无偏
 ▲左右耳同步给声测试、探头可自动进行泄露检查 	 ▲左右耳同步給声測试、探头可自动 进行泄露检查 	无偏 7
• 暂停期间刺激声给声: 开启, 关闭	• 暂停期间刺激声给声: 开启, 关闭	无偏和
诊断 ABR	诊断 ABR	无偏
· ▲刺激声类型: 短声, Chirp; 低頻 NavChirp , 中頻 NavChirp , 高頻 NavChirp, 短纯音	 ▲刺激声类型:短声,Chirp;低频 NavChirp,中频 NavChirp,高频 NavChirp,短纯音 	无偏调
 刺激声极性:密波,疏波,交替波,交替双重-曲线 	• 刺激声极性: 密波, 疏波, 交替波, 交替波, 交替双重-曲线	无偏 7
• 刺激声速率: 10.1, 11.1, 20.1, 27.7, 30.7, 37.1, 40.3, 47.1, 69.9, 81.2,	 刺激声速率: 10.1, 11.1, 20.1, 27.7, 30.7, 37.1, 40.3, 47.1, 69.9, 81.2, 	无偏声

90.4 Hz (默认)+用户自定义刺激声速 率 10~100 Hz	90.4 Hz (默认)+用户自定义刺激声速 率 10~100 Hz	
 不同刺激速率模式:10,20,30,40,69,81,90 Hz(每个测试序列可选择单独或最多8条曲线;每个速率最多3次重复曲线) 	 不同刺激速率模式: 10, 20, 30, 40, 69, 81, 90 Hz (每个测试序列可选择单 独或最多 8 条曲线; 每个速率最多 3 次 重复曲线) 	无偏离
· 刺激声强度: 0~100 dB nHL 或以传声器 最大值为准, 无刺激声 (用于 eABR 等情况); 步距: 5 dB; 每个测试序列选择 单条或最多 8 条曲线, 每个速量最多 3 次重复曲线; 建苯基式: 10~907 dB, dB	ATEMA SOCIETA SECURIO SE ASSOCIACIÓN DE CASTA SE ESTA	无偏离
· 叠加次数: 000 20000 次, 步距 1000	· 叠加次数: 1000~20000 次, 步距 1000	无偏离
 自动波形识别最小波 v 标准可选幅值: 20, 30, 40, 50, 70, 100, 150, 200 nVpp 	• 自动波形识别最小波 V 标准可选幅 值: 20,30,40,50,70,100,150,200 nVpp	无偏离
 伪迹阈值可选幅值: 5, 7, 10, 15, 20, 50, 100 μV 	- 伪选阈值可选幅值: 5, 7, 10, 15, 20, 50, 100 μV	无偏声
快速 ABR	快速 ABR	无偏阳
• 刺激声类型: Chirp (宽带, 1~8 kHz)	• 刺激声类型: Chirp (寛带, 1~8 kHz)	无偏
· 刺激声极性: 交替 、刺激声速率: 85Hz	• 刺激声极性: 交替 、刺激声速率: 85 Hz	无偏罪
 ▲多种刺激声强度: 25~55 dB nHL (步 距: 5 dB) 	 ▲多种刺激声强度: 25~55 dB nHL (步 距: 5 dB) 	无偏 7
1.3 电刺激诱发听觉脑干反应 (E-ABR)	1.3 电刺激诱发听觉脑干反应 (E-ABR)	无偏声
· 叠加: 100~20000 次; 步距: 1000 次	· 叠加: 100~20000 次; 步距: 1000 次	无偏声
• 图表范围: 开始: -1 ms (固定), 停止: 5~10 ms, 步距: 0.5 ms	• 图表范围: 开始: -1 ms (固定), 停 止: 5~10 ms, 步距: 0.5 ms	无偏调
 ▲自动波 V 识别、测试过程中无阻抗检查 	 ▲自动波 V 识别、测试过程中无阻抗检查 	无偏调

		配置清单	配置清单	无偏离
		1、主机1套	1、主机1套	无偏离
		2、插入式耳机1套	2、插入式耳机 1 套	无偏离
		3、青导耳机1套	3、青导耳机1套	无偏离
		5、电极线1套	5、电极线 1套	无偏离
		6、电极片1包	6、电极片 1 包	无偏离
		7、电源线1套	7、电源线 1套	无偏离
		9、使用手册 1 套	9、使用手册 1 套	无偏离
		10、 电源线 1 套	10、电源线 1 套	无偏离
		11、便携包1个 和 林	11、便携包1个	无偏离
		12、耳塞套件1套	12、耳塞套件1套	无偏离
		13、软件系统 [金	13、软件系统 1 套	无偏离
	3	1、镜视野度数: 12///	1、镜视野度数:12°;	无偏离
		2、工作直径≤8/9.8Er.;	2、工作直径: 8/9.8Fr.;	无偏离
		3、工作长度: 430mm;	3、工作长度: 430mm;	无偏离
		4、工作通道≥5Fr.;	4、工作通道: 5Fr.;	无偏离
		5、两边进出水口同镜身成 90°;	5、两边进出水口同镜身成 90°;	无偏离
	输尿	6、两边进出水阀中心相距≤35mm;	6、两边进出水阀中心相距: 35mm;	无偏离
		7、进出水阀必须可拆卸塑料水阀;	7、进出水阀必须可拆卸塑料水阀;	无偏离
4	管镜	8、尾端器械通道有内置密封圈机构;	8、尾端器械通道有内置密封圈机构;	无偏离
		9、一体镜, 镜子与镜桥一体化;	9、一体镜, 镜子与镜桥一体化;	无偏离
		10、可134℃高温高压消毒。	10、可 134°C高温高压消毒。	无偏离
		配置合:	配置合:	无偏离
		1、12 度纤维输尿管肾镜, 8/9.8Fr. 1 支	1、12度纤维输尿管肾镜, 8/9,8Fr, 1支	无偏离
		2、抓钳,5Fr. (硬性取石钳) 1把	2、抓错,5Fr. (硬性取石错) 1把	无偏离
		3、器械盒(镜钳共用) 1 个	3、器械盒 (镜钳共用) 1个	无偏离
E		1、功能用途与配置要求:	1、功能用途与配置要求:	无偏离
5		1.1、功能用途:设备适用于外周及颅外	1.1、功能用途:设备适用于外周及颅外	无偏离

血管疾病诊断,踝臂指数检查(ABI),	血管疾病诊断,踩臂指数检查 (ABI) ,	
外科血管手术评价, 男科阴茎血流检测 等。	外科血管手术评价, 男科阴茎血流检测 等。	
1.2、配置要求:多普勒主机1台、8MHz 超声探头1个、ABI血压套件1套、血流 分析软件1册,移动工作站1套。	1.2、配置要求:多普勒主机1台、8MHz 超声探头1个、ABI血压套件1套、血流 分析软件1册,移动工作站1套。	无偏离
2、设备性能要求:	2、设备性能要求:	无偏离
 主机內置操作系統。支持患者信息 和检查记录的查阅、删除等管理。 	1.2、主机内置操作系统,支持患者信息 和检查记录的查阅、删除等管理。	无偏离
1.3、主机可设置并变程序,10支检查结果,并可直连打印象打印报告	1.3、主机可设置检查程序,记录检查结果,并可直连打印机打印报告。	无偏离
1.4、主机自带脊髓功能 了存储示少于 100个患者的公身彩色频谱(ECT)直透图。	1.4、主机自带存储功能, 可存储 100 个 患者的全身彩色頻谱 (FFT) 血流图。	无偏离
 1.5、主机可记录及者音频信息 支持患者数据一键下载。 	1.5、主机可记录患者音频信息,支持患者数据一键下载。	无偏离
1.6、主机屏幕支持双向连续多普勒波形 显示,可分别显示正、反向血流方向。	1.6、主机屏幕支持双向连续多普勒波形 显示,可分别显示正、反向血流方向。	无偏离
1.7、显示的血流参数包含: FS、FD、FM、 TAM、BPM 心率、PI、RI、S/D、血压、ABI 指数等。	1.7、显示的血流参数包含: FS、FD、FM、 TAM、BPM心率、PI、RI、S/D、血压、ABI 指数等。	无偏离
 8、多普勒探头可选 4MHz 或 8MHz, 频率 偏差≤±10%。 	1.8、多普勒探头可选 4MHz 或 8MHz, 頻率 偏差: ±10%。	无偏离
1.9、探头整体直径不超过 1cm, 方便定位 血管。	1.9、探头整体直径 0.99cm, 方便定位血管。	无偏离
1.10、8MHz 探头最大超声功率不小于 22.2mW。	1.10、8MHz 探头最大超声功率: 22.2mW。	无偏离
1.11、8MHz 探头波束形状不小于 6×3mm。	1.11、8MHz 探头波束形状: 6×3mm。	无偏离
1.12、多普勒流速测量范围不小于 0~ 4KHz。	1.12、多普勒流速测量范围: 0~4KHz。	无偏离

1.13、流速显示: 1KHz, 3KHz, 4KHz 三档 可调。	1.13、流速显示: 1KHz, 3KHz, 4KHz 三档 可调。	无偏声
1.14、流速支持 KHz 与 cm/s 的转换,流速值可匹配已设置的探头角度。	1.14、流速支持 KHz 与 cm/s 的转换,流 速值可匹配已设置的探头角度。	无偏袒
1.15、多普勒波形图提供 80 Hz,200 Hz,400Hz 三档滤波校正功能。	1.15、多普勒波形图提供 80 Hz,200 Hz,400Hz 三档滤波校正功能。	无偏声
1.16、设备支持连续30s 无信号,多普勒 自动静音。	1.16、设备支持连续30s 无信号,多普勒 自动静音。	无偏 7
1.17、设备支持连续 5 分钟无信号,自动 关机。	1.17、设备支持连续 5 分钟无信号,自动 关机。	无偏羽
1.18、设备可使用色池或造配层外电 电池供电支持观众电量显示	1.18、设备可使用电池或适配器供电,电 池供电支持剩余电量显示。	无偏?
1.19、整机重量≤400g(含电池),便于 出诊携带。	1.19、整机重量: 400g(含电池), 便于 出诊携带。	无偏7
1.20、提供配合血管测量的电动放气泵。 充放气速度为 2-3mmHg/秒。	1.20、提供配合血管测量的电动放气泵。 充放气速度为2-3mmHg/秒。	无偏7
3、配套血管软件功能:	3、配套血管软件功能:	无偏;
3.1、配套的多普勒血流分析 PC 软件,符 合国药局注册要求。	3.1、配套的多普勒血流分析 PC 软件,符合国药局注册要求。	无偏
3.2、多普勒软件支持 FFT 彩色频谱显示。	3.2、多普勒软件支持 FFT 彩色频谱显示。	无偏
3.3、软件自带检测流程包括:上版/下版 /足趾动脉、静脉测量,ABI、TBI测量, 节段压测量,头颈动静脉、阴茎动静脉测量等。	3.3、软件自带检测流程包括:上肢/下肢 /足趾动脉、静脉测量,ABI、TBI测量, 节段压测量,头颈动静脉、阴茎动静脉测 量等。	无偏1
3.4、软件可自定义检查流程。	3.4、软件可自定义检查流程。	无傷:
3.5、软件支中、荚、德等多种语言选择。 提供多种报告打印模板。	3.5、软件支中、荚、德等多种语言选择。 提供多种报告打印模板。	无偏
3.6、软件数据接口: 支持通过 Dicom 标准接口与医疗设备进行影像传输,支持通	3.6、软件数据接口:支持通过 Dicom 标准接口与医疗设备进行影像传输,支持通	无偏

过标准 HL7 或数据库接口与第三方系统 交互,支持模拟视频信号接口。数据格式 为Dicom 图像数据。	过标准 HL7 或数据库接口与第三方系统 交互,支持模拟视频信号接口。数据格式 为 Dicom 图像数据。	
4、移动工作站要求:	4、移动工作站要求:	无偏离
4.1、一体式电脑系统: Windows 11, 四 核CPU, 主頻≥2.9GHz, 内存≥8GB, 固态 硬盘≥256G, 显示尺寸≥23.8 英寸, 分辨 率≥1920*1080dpi 全高清。	4.1、一体式电脑系统: Windows 11, 四 核 CPU, 主频: 2.9GHz, 内存: 8GB, 固态 硬盘: 256G, 显示尺寸: 23.8 英寸, 分辨 率: 1920*1080dpi 全高清。	无偏离
4.2、无线彩色连供喷墨打印机,支持单次换墨,可打印7000页彩色。	4.2、无线彩色连供喷墨打印机,支持单 次换墨,可打印 7000 页彩色。	无偏离
4.3、合金移动台车。	4.3、合金移动台车。	无偏离

1 分标(此处有分标时填写具体分标号,无分标时填写"无")

注:

- 1. 表格内容均需按要求填写并盖章,不得留空,否则按投标无效处理。
- 2. 当投标文件的货物内容低于招标文件要求时,投标人应当如实写明"负偏离",否则视为虚假应标。
- 3. 采购需求中带"▲"及"★"的条款,也要分别在本表"货物参数"、"所提供货物的内容"/中

投标人名称(电子签章): 河南新

日期: 2024年12月

4. 采购需求

		1 分标	I
序号	货物	技术性能及规格	数量及
/1 4	名称	VC/TE IL NO/C/JUID	单位
		(一) 具体参数要求	
		1、光源	
		1.1、眼轴长测量光源:半导体二极管激光器	
		▲1.2、眼轴长测量光源波长 1035nm-1077nm;	
		2、测量生物参数	
		2.1、眼轴长度 AL: 14-38mm	
		2.2、角膜曲率半径 K1/K2: 5-11mm	
		2.3、前房深度 ACD/iACD: 0.7-8mm	
		2.4、白-白角膜直径 WTW: 8.3-16mm	
		2.5、晶体厚度 LT: 1-10mm (晶状体眼) 0.13-2.5mm (人工晶状体眼)	
	眼科	2.6、中央角膜厚度 CCT: 0.2-1.2mm	
	光学	2.7、瞳孔直径 P: 1.5-9.8mm	
1	生物	2.8、视轴中心点 (Px, Py; Ix, Iy);	1台
	测量	3、测量精确度	
	仪	3.1、眼轴长度测量精确度: 0.01mm	
		3.2、角膜曲率半径测量精确度: 0.01mm	
		3.3、前房深度测量精确度: 0.01mm	
		3.4、白-白角膜直径测量精确度: 0.1mm	
		3.5、晶体厚度测量精确度: 0.01mm	
		3.6、中央角膜厚度测量精确度:1μm	
		3.7、瞳孔直径测量精确度: 0.1mm	
		3.8、眼轴长度测量采用组合信号处理分析技术,一个完整测量获得不少于5次	
		(100组参数)进行信号处理分析;	
		4、测量原理	
		4.1、测量原理: 扫频 OCT 测量技术, 可视化测量, 可呈现角膜至视网膜层的 OCT	

		全程图像	
		4.2、具有固视确认功能,内有固视提示灯	
		▲4.3、角膜曲率测量采用远心光学技术,测量过程中不受不同技师对焦的影响	
		4.4、测量模式可自动/手动测量切换	
		4.5、左右眼识别方式: 自动识别	
		4.6、可测眼睛:正常眼,硅油眼,无晶体眼和人工晶体眼,角膜屈光手术后眼,	
		有晶体人工晶体眼;	
		5、人工晶体计算	
		5.1、计算公式包含 Barrett Suite, SRK/T 等	
		5.2、角膜屈光术后: 专有 Haigis-L 公式法, 角膜屈光手术后计算, 特定的针对	
		LASIK/PRK/LASEK 术后人工晶体度数计算	
		▲5.3、散光晶体计算:专有 Haigis-T 公式法,可在测量机器上直接计算散光矫	
		正型人工晶状体的球镜和柱镜度数	
		5.4 专用光学人工晶体常数数据库(IOLCon),基于金标准 IOLMaster 进行优化	
		的近 300 种光学人工晶体常数	
		▲5.5、可选配导航模式连接白内障导航系统与手术显微镜进行白内障切口规划、	
		角膜散光轴向定位、辅助撕囊、视轴中心定位等相关工作	
		▲5.6、具备智能化的"红、黄、绿"来实时反馈测量过程中测量结果的可靠性;	
		(二)配置清单	
		1、光学生物测量仪主机 1台	
		2、升降台 1 台	
		3、打印机 1 台	
		4、角膜地形图 1 台	
		一、主要功能要求	
		1、畸变产物耳声发射 DPOAE 检测	
2	耳声	2、可升级纯音测听功能模块包括气导、骨导、言语测试功能	1台
	发射	▲3、可选择双探头双耳 OAE 筛查测试	- 1
		4、设备显示屏类型:彩色液晶触摸屏、屏幕尺寸:≥3.5英寸 、分辨率:240 x	
		320 像素, 电阻式触摸屏控制操作	

- 5、手持式设备,便捷,可在设备主机上操作检测,实现移动诊疗,也可在电脑端实现远程操作控制,实现报告修改
- ▲6、主机屏幕键盘支持直接输入患者信息(姓名、生日、ID、检查者、日期和时间),内置 1000 个测试结果
- 7、通过软件系统上传测试结果,或将软件数据下传给主机,结果可导出其他 EMR 软件
- ▲8、具有儿童动画模式,动画效果更能吸引注意力

技术参数

- 1、模块: DPOAE 快速, DPOAE 诊断, DPOAE 阈值
- ▲2、刺激声类型: 纯音、FM 调频音
- 3、支持双耳同时给声进行测试
- 4、可选多个频点同时测试,也可选择单个测试频率,手动复测特定频点,大大缩短测试时间
- 5、显示信息:响应水平、噪声水平和测试进度
- 6、测试结果:通过/有明确响应,未通过/无明确响应,或测试结果不完整
- 7、反应识别: 相位统计导出频谱 SNR 标准
- 8、噪声识别: 近 2f2-f1 处窄带噪声
- 9、残余噪声计算: 加权叠加, 综合叠加因素
- 10、伪迹拒绝: 加权叠加
- 11、探头检测:最大声压极限("刺激声"),扬声器间对比("对称性"), 泄露检查

("探头匹配")

- 12、校准: 耳道容积校准的耳内校准
- 13、采样率: 48 kHz (刺激声,响应)
- 14、测试间隔: 4096 采样
- 15、可选 5 种卡通模式
- 16、测试频率(f2):
- 1) DPOAE 快速/阈值: 1、1.5、2、3、4、5、6、8 kHz
- 2) DPOAE 诊断:

		a. 标准: 1、1.5、2、3、4、5、6、8 kHz	
		b. 线性: 0.8~10 kHz (最小步长 10 Hz, 取决于起始频率和停止频率)	
		c. 对数: 0.8~10 kHz (每倍频程 1~30 个频点)	
		17、刺激强度(L2):	
		1) DPOAE 快速/诊断模块 L2: 30~65 dB SPL, 步长 5 dB	
		2) DPOAE 阈值模块 L2:15~65 dB SPL, 步长 5 dB	
		18、SNR 通过标准: 6, 9, 12 dB	
		19、DPOAE 强度通过最小标准(可选): -20, -15, -10, -8, -5, 0 dB DPOAE	筛
		查模块)	
		20、自动复测未通过频点 (DPOAE 诊断/阈值模块)	
		21、DPOAE 诊断测试时间: 自适应时间停止、手动设置最小/最大时间停止(2~1	120
		s)	
	22、具有加压 OAE 测试功能 (DPOAE 诊断)		
		配置清单	
		1、主机 1 套	
		2、探头 1 套	
		4、耳塞 1盒	
		5、软件系统 1 套	
		6、便携包 1个	
		7、电源线 1个	
		一、主要功能要求	
		1、听性脑干 ABR、快速 ABR、电刺激诱发听觉脑干反应(E-ABR)、耳蜗电图(ECock	hG)
	M. 774	2、可升级纯音测听功能模块包括气导、骨导、言语测试功能	
	听觉 活火	3、可升级双耳 OAE 筛查及诊断功能模块	
3	诱发	▲4、设备显示屏类型:彩色液晶触摸屏、屏幕尺寸:≥3.5英寸、分辨率:2	240 1 台
	电位	x 320 像素, 电阻式触摸屏控制操作	
	系统	5、手持式设备,便捷,可在设备主机上操作检测,实现移动诊疗,也可在电	1.脑
		端实现远程操作控制,实现报告修改	
		▲6、刺激声包括短声、短纯音、频率特异性刺激声(Tone-burst)以及宽带	

窄带 Nav-Chirps 刺激声 (Click, Chirp)

- 7、电池供电和智能技术可在记录 ABR 测试的过程中减少最恶劣环境中的电磁干扰。保证测试过程的稳定性
- ▲8、具备双耳 ABR 同时给声测试功能
- 9、两种操作模式可选: 电阻式触屏单机操作和 PC 端操作方式
- 10、主机屏幕键盘支持直接输入患者信息(姓名、生日、ID、检查者、日期和时间),内置 1000 个测试结果
- 二、技术参数

ABR 模块

- 模块: 快速 ABR,诊断 ABR
- •▲ 扩展频谱
- 伪迹拒绝: 加权叠加, 陷波滤波(50,60 Hz 或自校正)
- 残余噪声计算: 从每帧中采集噪声能量, 计算残余噪声强度(绝对 RMS 值, nV)
- ▲反应识别: 通过模板匹配,设置自动峰值-标记,自动波 V识别
- 内置不同年龄潜伏期正常值
- 显示信息: 波形、阻抗、残余噪声、叠加次数、峰值标记、指示灯 EEG 水平
- 电极阻抗检查: 持续电极阻抗监测, 阻抗达标后自动启动测试
- 采样率: 48 kHz (刺激声), 16 kHz (响应)
- 记录时间窗: 16/25 ms
- ▲左右耳同步给声测试 、探头可自动进行泄露检查
- 暂停期间刺激声给声: 开启, 关闭

诊断 ABR

- ▲刺激声类型:短声,Chirp;低频 NavChirp,中频 NavChirp,高频 NavChirp, 短纯音
- 刺激声极性: 密波, 疏波, 交替波, 交替双重-曲线
- 刺激声速率: 10.1, 11.1, 20.1, 27.7, 30.7, 37.1, 40.3, 47.1, 69.9, 81.2,
 90.4 Hz (默认)+用户自定义刺激声速率 10~100 Hz
- 不同刺激速率模式: 10, 20, 30, 40, 69, 81, 90 Hz (每个测试序列可选择单独或最多 8 条曲线; 每个速率最多 3 次重复曲线)

- 刺激声强度: 0~100 dB nHL 或以传声器最大值为准, 无刺激声 (用于 eABR 等情况); 步距: 5 dB; 每个测试序列选择单条或最多 8 条曲线, 每个速率最多 3 次重复曲线; 速率模式: 10~90 dB, 5 dB 步距
- 叠加次数: 1000~20000 次, 步距 1000
- 自动波形识别最小波 V 标准可选幅值: 20, 30, 40, 50, 70, 100, 150, 200 nVpp
- 伪迹阈值可选幅值: 5, 7, 10, 15, 20, 50, 100 μV
 快速 ABR
- 刺激声类型: Chirp (宽带, 1~8 kHz)
- 刺激声极性: 交替 、刺激声速率: 85 Hz
- ▲多种刺激声强度: 25~55 dB nHL (步距: 5 dB)
- 1.3 电刺激诱发听觉脑干反应 (E-ABR)
- 叠加: 100~20000 次; 步距: 1000 次
- 图表范围: 开始: -1 ms (固定), 停止: 5~10 ms, 步距: 0.5 ms
- ·▲自动波 V 识别、 测试过程中无阻抗检查

配置清单

- 1、主机1套
- 2、插入式耳机1套
- 3、骨导耳机1套
- 5、电极线1套
- 6、电极片1包
- 7、电源线1套
- 9、使用手册1套
- 10、电源线1套
- 11、便携包1个
- 12、耳塞套件1套
- 13、软件系统1套

	1		1
		3、工作长度: 430mm;	
		4、工作通道≥5Fr.;	
		5、两边进出水口同镜身成 90°;	
		6、两边进出水阀中心相距≤35mm;	
		7、进出水阀必须可拆卸塑料水阀;	
		8、尾端器械通道有内置密封圈机构;	
		9、一体镜, 镜子与镜桥一体化;	
		10、可134℃高温高压消毒。	
		配置含:	
		1、12 度纤维输尿管肾镜, 8/9.8Fr.1 支	
		2、抓钳,5Fr. (硬性取石钳) 1把	
		3、器械盒(镜钳共用) 1个	
		1、功能用途与配置要求:	
		1.1、功能用途:设备适用于外周及颅外血管疾病诊断,踝臂指数检查(ABI),	
		外科血管手术评价, 男科阴茎血流检测等。	
		1.2、配置要求: 多普勒主机 1 台、8MHz 超声探头 1 个、ABI 血压套件 1 套、血	
		流分析软件1册,移动工作站1套。	
		2、设备性能要求:	
	a ii	1.2、主机内置操作系统,支持患者信息和检查记录的查阅、删除等管理。	
	多普	1.3、主机可设置检查程序,记录检查结果,并可直连打印机打印报告。	
5	勒血	1.4、主机自带存储功能,可存储不少于 100 个患者的全身彩色频谱 (FFT) 血流	1台
	流探	图。	
	测仪	1.5、主机可记录患者音频信息,支持患者数据一键下载。	
		1.6、主机屏幕支持双向连续多普勒波形显示,可分别显示正、反向血流方向。	
		1.7、显示的血流参数包含: FS、FD、FM、TAM、BPM 心率、PI、RI、S/D、血压、	
		ABI 指数等。	
		1.8、多普勒探头可选 4MHz 或 8MHz, 频率偏差≤±10%。	
		1.9、探头整体直径不超过 1cm, 方便定位血管。	
		1.10、8MHz 探头最大超声功率不小于 22.2mW。	

- 1.11、8MHz 探头波束形状不小于 6×3mm。
- 1.12、多普勒流速测量范围不小于 0~4KHz。
- 1.13、流速显示: 1KHz, 3KHz, 4KHz 三档可调。
- 1.14、流速支持 KHz 与 cm/s 的转换, 流速值可匹配已设置的探头角度。
- 1.15、多普勒波形图提供 80 Hz, 200 Hz, 400Hz 三档滤波校正功能。
- 1.16、设备支持连续30s无信号,多普勒自动静音。
- 1.17、设备支持连续5分钟无信号,自动关机。
- 1.18、设备可使用电池或适配器供电,电池供电支持剩余电量显示。
- 1.19、整机重量≤400g(含电池),便于出诊携带。
- 1.20、提供配合血管测量的电动放气泵, 充放气速度为 2-3mmHg/秒。
- 3、配套血管软件功能:
- 3.1、配套的多普勒血流分析 PC 软件,符合国药局注册要求。
- 3.2、多普勒软件支持 FFT 彩色频谱显示。
- 3.3、软件自带检测流程包括:上肢/下肢/足趾动脉、静脉测量,ABI、TBI 测量, 节段压测量,头颈动静脉、阴茎动静脉测量等。
- 3.4、软件可自定义检查流程。
- 3.5、软件支中、英、德等多种语言选择,提供多种报告打印模板。
- 3.6、软件数据接口: 支持通过 Dicom 标准接口与医疗设备进行影像传输,支持通过标准 HL7 或数据库接口与第三方系统交互,支持模拟视频信号接口。数据格式为 Dicom 图像数据。
- 4、移动工作站要求:
- 4.1、一体式电脑系统: Windows 11, 四核 CPU, 主频≥2.9GHz, 内存≥8GB, 固态硬盘≥256G, 显示尺寸≥23.8 英寸, 分辨率≥1920*1080dpi 全高清。
- 4.2、无线彩色连供喷墨打印机,支持单次换墨,可打印7000页彩色。
- 4.3、合金移动台车。
- ▲一、合同签订期: 自中标通知书发出之日起7日内
- 商务 │▲二、合同履行期限:签订合同之后 30 日历天以内交货并施工、安装、调试完毕。
- 条款 ▲三、货物地点: 采购人指定地点
 - ▲四、验收标准、规范:

- (1) 符合国家及相关部门的有关规定及要求。
- (2)货物应符合中华人民共和国相关强制性标准,还取得中华人民共和国入境检验检疫机构的检验合格证明,此外如货物属于中华人民共和国强制性产品认证清单范围的,还需要取得中华人民共和国入境检验检疫机构出具的强制性产品认证证明。
- (3) 甲方委托由使用设备单位按照自己的需求采购的设备名称、品牌,规格型号,数量,核对,进行验收项目,其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准,验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有违约问题,可暂缓资金结算,待违约问题解决后,方可办理资金结算事宜。

▲五、售后服务要求:

- 1. 质保期:按国家有关产品"三包"规定执行"三包",质保期除特别注明外,最短不得少于 1 年。质保期内负责上门服务、维修、更换配件,不得收取任何费用。
 - 2. 售后服务费用包含在报价中,售后服务内容如下:
- (1) 免费送货上门,免费安装调试合格。可派出有相应资格的技术工程师到现场负责设备安装调试,直至正常使用;
- (2)有24小时服务热线,接到故障通知后2小时内响应,在48小时内到达采购人指定现场(紧急情况下立即赶赴现场):
- (3) 保修期内免费上门维修维护。在产品保修期内免费更换或维修故障部件,直到达到运行指标和性能要求,不定期的随访保养;
- (4) 有关设备运行管理方面的问题,可以通过电话(全国技术服务热线)直接联系公司寻求解决方案,服务时间:电话7×24小时全天候服务:
- (5) 全天提供售后服务(包括节假日),在接到用户维修通知后,常规零件正常工作日当天 EMS 发送:
 - (6) 保修期外终身维修。

六、其他要求:

1、报价必须含以下部分,包括:

投标报价是履行合同的最终价格,必须包含投标货物(包括备品备件、专用工具等)的价格(包括已在中国境内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或者货架交货价)及其运输(含保险)、安装、调试、检验、技术服务、培训和招标文件要求提供的所有伴随服务、工程等费用和税费。

▲2、付款方式:

产品安装、调试,经验收合格,正常使用1个月后付至合同总金额 60%,6个月后付合同总金额 35%,质保期1年。余款5%在质保期满 10个工作日内一次付清,不计利息。

七、履约保证金:无。

一、进口产品说明

本项目1分标接受进口产品投标;2分标不接受进口产品(即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)参与投标,如有此类产品参与投标的响应文件作无效处理。

▲二、特别说明:

其他 说明 1. 出现下列情形之一的,在评审过程中,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,以报价最低的投标人获得中标人推荐资格;评审得分及投标报价相同的,以技术得分最高的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:

非单一产品采购项目中,多家投标人提供的核心产品品牌相同的,视为提供相同品牌产品。核心产品的名称应当在招标文件中载明。

注:本项目核心产品为:1分标:眼科光学生物测量仪;2分标:宫腔一体镜。

三、其他: 1、不进行演示: 2、不要求提供样品: 3、不组织现场踏勘。

5. 竞标报价表

二、开标一览表(单位均为人民币元)

项目名称: 罗城仫佬族自治县人民医院 2024 年医疗设备采购

项目编号: HCZC2024-G1-250306-DZXM

投标人名称: 河南新舟科技有限公司

序号	货物名称	货物规格型号	单位	数量
1	眼科光学生物测量仪	IOLMaster 700	台	1
2	耳声发射	Biologic AuDX PRO)	台	1
3	听觉诱发电位系统	Biologic NavPROONE)	台	1
4	输尿管镜	德国 R. WOLF 8703. 534 型	台	1
5	多普勒血流探測仪	Handydop-Pro	台	1.

报价合计(包含税费等所有费用): (大写)人民币贰佰壹拾捌万元整(¥2180000.00元)

合同履行期限:签订合同之后30日历天以内交货并施工、安装、调试完毕。

验收标准:

(1) 符合国家及相关部门的 关规定要求。

- (2) 货物应符合中华人民共和国相关强制性标准,还取得中华人民共和国入境检验检疫机构的检验 合格证明,此外如货物属于中华人民共和国强制性产品认证清单范围的,还需要取得中华人民共和国入境 检验检疫机构出具的强制性产品认证证明。
- (3)甲方委托由使用设备单位按照自己的需求采购的设备名称、品牌,规格型号,数量,核对,进行验收项目,其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准,验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有违约问题,可暂缓资金结算,待违约问题解决后,方可办理资金结算事宜。

注:

- 投标人需按本表格式填写,不得自行更改,也不得留空,如有多分标,按分标分别 提供开标一览表,必须加盖投标人有效电子公章,否则其投标作无效标处理。
 - 2、本表内容均不能涂改,否则其投标作无效标处理。
- 3、如为联合体投标,"投标人名称"处必须列明联合体各方名称,并标注联合体牵头人 名称,且盖章处须加盖联合体各方公章,否则其投标作无效标处理。
- 4、以上表格要求细分项目及报价,在"具体货物内容"一栏中,填写具体货物,否则其投标作无效标处理。
 - 5、特别提示: 采购机构将对项目名称和项目编号, 中标供应商名称、地址和中标金额,

主要中标标的的名称、规格型号、数量、单价、货物要求等予以公示。

6、符合招标文件中列明的可享受中小企业扶持政策的投标人,请填写中小企业声明函。 注:投标人提供的中小企业声明函内容不实的,属于提供虚假材料谋取中标、成交,依照《中 华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。

投标人名称(电子签章



6. 其他合同文件 法人代表身份证明

二、法定代表人身份证明

法定代表人身份证明

投 标 人: _河南新舟科技有限公司_

地 址: 河南省周口市川汇区太清路与腾飞路交叉口华耀城 F 区 42 栋 128 号

姓 名: 伍弟 性 别: 女

年 龄: <u>32 岁</u> 职 务: <u>总经理</u>

身份证号码: 532801199211103023

系 河南新舟科技有限公司 的法定代表人。

特此证明。

附件: 法定代表人有效身份证正反面复印件



注: 自然人投标的无需提供

附件: 法定代表身份证复印件粘帖处 (正、反面)





营业执照



国家企业信用信息公示系统网址: http://www.gsxt.gov.cn

市场主体应当于每年1月1日 至 6月30日通过 国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告 国家市场监督管理总局监制



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号豫周药监查营养2027595号

企业名称	河南蘇蘇科共和国公安亞
统一社会信用代码	4914 1662 MACXPILA3H
法定代表人	伍弟
企业负责人	伍弟
住 所	河南省周口市川汇区太清路与腾飞路交叉口华耀城F区42栋128号
经营方式	批发
经营场所	河南省周口市川汇区太清路与腾飞路交叉口华耀城F区42栋128、228号
库房地址	河南省周口市川汇区太清路与腾飞路交叉口华耀城F区6栋109,209号
经营范围	章分类目录。第二类: 6000基础外科于水器板、6000显微外科于水器板、6000神经外科手术器板、6000期科于水器板、6006间距外科于水器板、6000间距外科于水器板、6000间距外科于水器板、6000间距外科于水器板、6000间距外科于水器板、6000间距外科;青约7年水器板、6000间距外科于水器板、6000间距外科;青约7年水器板、6000间距对科用平水器板、6000间里用光学器具、6000原形的外科;青约100分别,6020间间距向位置及各类设备。6030区用度大位置设备。6030区用度接收备(6030区用度接收备)6030区用度接收备(6030区用度接收备)6030区用度接收。6030区用度接收。6030区用度接收。6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度接收备,6030区用度发生。参考器或设备的定分与发生。6050年来,2000区,2000区用户,2000区用户之材料及物种定设备及器具。6050年来,2000区用户之材料及物种定设备及器具。6050年来,2000区用度发生,6057件人器板,6057件上接收入1057间接收的器板,1057间板路板,1057间板路板,1057间板路板,1057间板路板,1057间板路板,1057间板路板,1057间板路板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板板

备案部门(公章): 四口市市 监督署理网 备案日期: 2023年09月25日 (可与用

法人身份证复印件





购销廉洁公约

罗城仫佬族自治县人民医院购销廉洁公约

甲方(医疗机构):罗城仫佬族自治县人民医院

乙方(供应商):河南新舟科技有限公司

为贯彻落实国家卫生计生委、国家中医药管理局关于印发《医疗机构工作人员廉洁从业九项准则》及医院《药械购销廉洁公约制度》要求的通知精神,根据《罗城仫佬族自治县人民医院建立健全防控医药购销领域商业贿赂长效机制的工作方案》要求,为进一步规范医药购销行为,维护正常的医疗秩序和医药产品经营秩序,经双方协商,协议如下:

- 一、甲乙双方必须自觉遵守国家和地方的有关法律法规,严格执行上级关于纠正医药购销和医疗服务中不正之风和治理商业贿赂的有关文件规定,严格执行药品、医疗设备、医用耗材、医用试剂、信息系统及软件、后勤物资、基建工程招标采购管理制度。
- 二、甲乙双方应共同遵守商业道德,严格履行购销合同,不利用非法手段谋取不正当利益,公平公正地处理往来业务。
 - 三、甲方须履行的责任:
- (一)不得以任何方式向乙方索取回扣,或者索要、收受乙方产品发票价外的赞助,不得要求乙方 代支任何费用开支。
- (二) 医护人员不得替乙方代表非法统计销售药品、医用耗材、医用试剂的使用数量,甲方对出现数量异常变动的药品、医用耗材、医用试剂,查实后将停止采购。
- (三)医护人员及行政后勤人员不得利用工作便利以暗示或其他任何形式向乙方索要回扣、提成、 有价证券、现金、购物卡等。

如违反以上条款,情节较轻的,按医院医德医风等相关规定进行处理;情节较重构成违纪的,由纪 检监察部门处理;情节严重涉嫌犯罪的,移交司法机关处理。

四、乙方须履行的责任:

- (一) 乙方必须自觉遵守甲方有关药品、医疗设备、医用耗材、医用试剂、信息系统及软件、后勤 物资、基建工程的各项管理规定,按程序和流程办理相关业务。
- (二)不得派代表到甲方,以科研费、开发费、宣传费、推销费等名义推销药品、医疗设备、医用耗材、医用试剂、信息系统及软件、后勤物资等产品。

(三)不得以提成和赠送现金、有价证券、信用卡、购物卡,提供宴请、娱乐,资助国内或境外学术 活动等手段影响甲方医生使用医药产品的选择权。

(四) 不得派代表到甲方临床医技科室进行新药申请、开方提成促销,或以不正当交易手段诱导临 床医生使用乙方所供的药品、医疗设备、医用耗材、医用试剂等。

(五) 不得向医院领导、行政职能科室、临床医技负责人和其他医护人员及行政后勤人员发放回扣 和赠送现金、有价证券、信用卡、购物卡,提供宴请、娱乐等属于商业贿赂的不正当行为,

(六)严格执行合同条款,不以次充好,不降低产品质量,做到诚信经营。

五、乙方如违反第四条"乙方须履行的责任"所列条款,一经发现,甲方有权终止购销合同,并将 乙方列入不良行为记录, 计入黑名单: 同时禁止乙方在甲方进行经销活动2年以上。对甲方造成经济损 失的乙方须承担赔偿责任,涉嫌违法的,移交司法机关处理。

六、如甲方工作人员暗示或索要回扣等不正当要求, 乙方应予拒绝, 并有责任如实向甲方纪检监察 部门反映情况。

七、本公约一式七份, 甲方持四份、乙方持三份, 本公约作为购销合同的附件, 随销购合同签字之 日起生效。

甲方(盖章): 罗城仫佬族自治县人民医院 乙方(盖章):河南新舟科技有限公司

法人签章:

法人签章:

代理人(签字):

代理人(签字):

2024年12月10日

2024年12月10日