# 关于征集医疗设备供应商的通知

# 我院拟采购一批设备,详见附表一：《设备需求表》,现开始征集供应商，报名需提供：

# 1、供应商资质2、生产商资质3、医疗器械注册证（设备、专属耗材）4、产品授权书（设备、专属耗材）5、业务员授权书及社保缴费证明（由社保机构出具在其本单位的近6个月的养老保险证明）6、法定代表人居民身份证复印件7、被授权人居民身份证复印件8、技术参数9、配置清单10、产品彩页11、收费项目明细（包含收费项目名称、收费价格、耗材收费项目名称、耗材收费价格、耗材报价、耗材平均每人份价格）12、现行设备和耗材价格证明3份（销售合同复印件）13、与所报产品同型号用户名单14、售后服务承诺书(附设备操作流程、设备培训内容、三级保养规范)

# 以上资料，加上封皮及目录，扫描电子版在规定时间内发至医学装备部邮箱dyyysbzl@126.com。不需再交纸质版。要求封皮按照附件二《封皮》，首页按照附件三《报名表》制作。

报名截止时间：2022年4月18日

报名地址：石家庄市建华南大街365号 医学装备部

 医学装备部

 2022年4月12日

附表一：《设备需求表》

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目编码 | 项目名称 | 数量 | 功能需求 |
| 1 | 车载CT | 1 | 1免安装，一体化设计，插电即用。 2六面铅防护，四毫米铅当量。3 结合牵引车，达到车载CT效果。4有储备电源，没有电的情况下也能进行扫描。5有云诊断探测器物理排数≥32,孔径≥70cm,倾角±30º，球管热容量≥3.5MHU，高压发生器功率≥40KW,转速360º≤0.75S，最薄采集层厚≤0.625mm，能满足全身组织器官CT扫描需求，具备远程隔室摆位功能，有独立的后处理工作站，具备剂量管理功能，机房辐射防护符合国家规范和环境影响评价要求，设置驾驶员、医务人员、受检者各自的隔离通道，配备紫外线消毒灯和人机共存空气消毒装置，排风口消毒符合院感防控标准。 |
| 2 | 麻醉机 | 5 | 1.用于成人、儿童及新生儿病人的低流量、微流量麻醉2.潮气量设置：容控模式下设置范围：20-1400ml/min3.配备一体化回路加热装置，防止回路积水，避免交叉感染。 |
| 3 | 充气升温设备 | 4 | 在医疗机构应用于术前、术中、术后，通过控制毯子温度，具有对人体进行体外物理升温功能，达到辅助调节人体温度目的。防止患者发生低体温，减少并发症。 |
| 4 | 靶控泵 | 10 | 1.双通道一体机2.能使用两个注射器，同时注射两种药物3.有血浆靶控、效应室靶控、恒速、药物库输注模式 4.有靶浓度与剂量换算功能 |
| 5 | 麻醉超声仪 | 1 | 1.智能穿刺增强技术2.低频探头上自带按键3.麻醉科专用的成像条件4.教学软件5.台车上自带专业的消毒用杯套6.极简模式 |
| 6 | 自体血回收设备 | 1 | 1.术前血液成份分离2.术中红细胞回收3.术后引流液处理4.同时满足儿童到成人不同类型的手术 |
| 7 | 神经刺激仪 | 1 | 用于外周神经阻滞。主要颈丛神经阻滞，臂丛神经阻滞，尺神经，桡神经，腰神经，股神经，坐骨神经等阻滞。根据手术需求，采用不同的路径，达到良好的阻滞效果。尤其适用于那些同时合并有多种呼吸循环系统疾病的老年患者，并且减少局麻药的用量，保证麻醉效果，减少并发症，提高医疗质量。对于深部的神经阻滞由其独特的优越性。 |
| 8 | 麻醉深度监测 | 1 | 监测麻醉状态下的脑状态，包括意识状态，伤害警觉状态，大脑损伤情况及肌松药代谢情况。参数：IOC-IOC1（意识指数），IOC-IOC2（伤害指数），BS（爆发抑制比），EMG（肌电指数） |
| 9 | 血流动力学分析仪 | 1 | 通过对患者进行血流动力学监测，在容量管理、药物的使用方面做到个体化，可以极大地提高危重患者的术中稳定性，降低术后并发症，扩大手术适应症 |
| 10 | 便携式彩色多普勒超声波诊断仪 | 1 | 1.防眩、全尺寸、高灵敏度的触摸屏2.支持台车电动升降3.支持电池超长续航4.智能穿刺引导功能5.专业教学软件6.专业的图像预置模式 |
| 11 | 高敏化学发光分析仪 | 1 | 1、单机测试速度≥200测试/小时2、单个检测项目出结果时间：≤17min3、采用一次性TIP头加过滤薄膜加样，有效杜绝交叉污染，一次性反应杯，TIP头和反应杯均可可直接倾倒入仪器，不用手工排列。4、样本位及进样方式：样本位≥100个，轨道进样，可连续进样。5、有专用急诊通道/具备自动重测功能6、试剂位大于20个，试剂采用RFID识别技术，可随时监测试剂用量，可不停机在线加载试剂7、混匀方式：非接触式混匀8、校准：2-6点定标，定标稳定期≥28天9、操作系统：中英文操作系统自由切换 |
| 12 | 全自动阴道微生态综合评价系统 | 3 | 1. 实现阴道微生态形态学镜检与功能学化学酶免检测一体化。
2. 形态学自动染色制片镜检。
3. 检测卡至少包括pH、H2O2、NA、OX、NAG、PIP、LE等检测项目的自动检测，
4. 计数板排队沉淀装置：一次性可容纳9个标本同时沉淀，相当于9通道流动计数池，综合速度快。
5. 集中审核：仪器自动从CCD所拍图片中截取单个有形成分的图片，分类集中排列，提供给临床。

报告内容全面，包括理学指标图片与结果、检测卡图片与结果、有形成分分类计数结果的联合决策，有形成分形态学图像，结果自动保存，可无纸化传输，给临床提供全面参考信息。6采用一次性tip头、一次性计数板加样、制片，无交叉污染与管路堵塞问题。自动高效进样；仪器自动传送，自动混匀，自动扫码吸样。自动滴加样本；自动染色制片；自动镜检；自动温育；对形态学与功能学结构可进行智能评价。具有多层多点拟融合聚焦功能，确保图像清晰，识别更准确。仪器自动识别率≥80%， |
| 13 | 全自动化学发光分析仪 | 1 | 1．发光原理：磁微粒直接化学发光2．测试速度：单机不低于500T/H，可联机拓展 3．第一个结果所用时间不超过15分钟4．样本处理模式：随机、急诊、批处理5．样本位不低于300个，测试过程中可连续装载，急诊优先，具自动重测功能6．一次性TIP吸头，具备自动液面探测、碰撞探测、随量跟踪功能7．试剂位不低于40个，可随时装载试剂10. 配套标准品和质控品，无需另购11. 两点校准定标主曲线，稳定期最高可达4周。 |
| 14 | 循环增强免疫荧光分析仪 | 2 | 1. 检测速度：≥220测试/小时2. 试剂位：≥300个3.样本位：≥60个4.检测模式：支持批量及急诊模式；5. 质控/校准：试剂盒自带校准品及质控品，2点定标校正6. 样本量范围：15-52ul，最小样本需求量15ul7. 工作/待机要求：24小时待机，标本随到随做；无液路系统8. 试剂包装：单人份液体试剂，随开随用，避免浪费9.首次报告时间：≤9分钟10.支持样本类型：全血、血清、血浆、末梢血11.加样方式：一次性tip头加样 |
| 15 | 半自动尿液干化学分析仪 | 2 | 1.测试波长：525nm、572nm、610nm、660nm2.测试原理：采用光电比色法，测试系统采用超高亮度冷光源3.测试速度：514条/小时4.适用试纸：十项、十一项、十二项、十三项、十四项试纸5.数据存储：不低于5000份测试结果6.报告方式：国际单位制、常规单位制、符号系统三种单位制可选7.自动修正试纸非特异性、尿酸碱度、比重、颜色对测试结果的影响8.可连接实验室LIS系统 |
| 16 | 实验室专用超纯水机 | 2 | 1.原水水源： 市政自来水2.原水压力： 0.3Mpa～0.4MPa3.进水温度： 5～35℃ （25℃ 最佳）4.电 源： AC 380V/50Hz/6KW （三相五线制）5.产水水量： 500L/h6.产水电阻率：≥10MΩ·CM7.纯水箱为不锈钢材质，储水量500L |
| 17 | 全自动化学发光仪 | 1 | 1.有急诊功能，测试过程中可连续装载，急诊优先。 2.支持 2 点或多点定标，定标周可达 30 天以上。3.可连接 LIS（实验室信息系统）4.有配套质控品、校准品5.测试速度不低于100测试/小时，试剂可机上冷藏6.吸样针具有防撞功能、液面探测、堵针探测可检测样本类型包含全血、血清、血浆、尿液 |
| 18 | 全自动便潜血定量分析仪 | 1 | 1. 检测中可追加样本架及10孔反应皿
2. 每小时可处理不低于80个样本
3. 可定量检出潜血数值
4. 乳胶凝集免疫比浊法、多克隆抗体技术、阈值可调
5. 一键式操作分析、自动导出检测数据、试剂存量可视化

6、定量取便 ：标准取样，采样管定量取便10mg |
| 19 | 全自动电化学发光测定仪 | 1 | 1.检测原理为电化学发光法2.测试速度不低于80测试/小时，试剂位不少于10个，样本位不少于30个3.支持原始采样管上机，样本类型血清活血浆4.首份标本第一个结果时间少于10分钟 |
| 20 | 全自动血凝分析仪  | 1 | 1.16个双波长检测通道独立检测；随时插入急诊标本；2.常规检测速度大于720测试/小时（同时测PT和FIB），D-D测试速度大于120测试/小时；连续进样，可同时在机不少于120个样本；2.24小时开机功能、随时上样、急诊优先3.有凝血因子系列和VMF检测试剂 |
| 21 | 等离子消融电极设备（第二次） | 1 | 1.低温控制：工作温度 40-70度，创面无碳化对周边组织损伤小。2.操作精确，消融作用在靶点表面，等离子作用仅为10μm。3.可实现双极切割，低温消融，止血，凝固，微创安全可靠。4.主机含有刀头碰触金属报警及刀头手柄击穿报警功能，有效保证术中安全性。5.多种刀头可选，根据不同部位及病灶，可选择不同长度，角度，粗细，弧度的治疗刀头。 |
| 22 | 冷冻治疗机（第三次） | 1 | 气管、支气管腔内恶性肿瘤的姑息治疗；气管、支气管腔内良性病变的根治性治疗；支架植入后支架两端移机腔内再狭窄的治疗；气管、支气管内异物、粘液栓子、血凝块；冷冻肺活检。 |

附件二：《封皮》

 项目编码

 项目名称

 公司名称

 业务员姓名 联系电话

附件三： 报 名 表

项目编号: 项目名称:

供应商名称：

生产厂家：

授权人姓名： 联系电话：

设备名称(注册证名称)： 型号：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 资料名称 | 页码 | 审查结果 |
| 1 | 供应商资质 |  |  |
| 2 | 生产商资质 |  |  |
| 3 | 医疗器械注册证及产品技术要求（设备、专属耗材） |  |  |
| 4 | 产品授权书（设备、专属耗材） |  |  |
| 5 | 业务员授权书及社保缴费证明（由社保机构出具在其本单位的近6个月的养老保险证明） |  |  |
| 6 | 法定代表人居民身份证复印件 |  |  |
| 7 | 被授权人居民身份证复印件 |  |  |
| 8 | 技术参数 |  |  |
| 9 | 配置清单 |  |  |
| 10 | 收费项目明细（包含收费项目名称、收费价格、耗材收费项目名称、耗材收费价格、耗材报价、耗材平均每人份价格） |  |  |
| 11 | 现行设备和耗材价格证明3份（销售合同复印件） |  |  |
| 12 | 与所报产品同型号用户名单 |  |  |
| 13 | 售后服务承诺书(附设备操作流程、设备培训内容、三级保养规范) |  |  |
| 14 | 产品彩页 |  |  |
| 15 | 根据工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部文件《中小企业划型标准规定》（工信部联企业〔2011〕300号）的企业划型标准，请说明生产企业类型，如果属于中小型企业，提供中小企业声明函。 |  |  |

附件四: 《设备信息表》

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目编号 | 项目名称 | 设备名称(注册证) | 品牌 | 型号 | 制造商 | 供应商 | 授权人姓名 | 联系电话 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |