

采购需求

前提：本章中标注“▲”的条款为本项目的重要条款，若投标人不满足的，将在详细评审中加重扣分。

一、采购清单：

标包编码	采购品目名称	数量	单位	单价最高限价 (元)	单包最高限价 (元)	备注
SCIT-HNZG-2021120006-01包	康复机器人 (步态训练与评估系统)	1	套	1850000.00	1850000.00	
SCIT-HNZG-2021120006-02包	心肺运动康复系统	1	套	998000.00	998000.00	允许采购进口产品
SCIT-HNZG-2021120006-03包	消化内镜工作站 (高频手术系统)	1	套	1660000.00	3530000.00	允许采购进口产品
	混合动力碎石清石系统 (腔内碎石系统)	1	套	1870000.00		
SCIT-HNZG-2021120006-04包	电子气管镜	2	套	2160000.00	4320000.00	允许采购进口产品
SCIT-HNZG-2021120006-05包	全自动真菌细菌动态检测仪	1	台	200000.00	200000.00	

注：1. 此报价包含材料费、包装费、运输费、装卸费（卸货至采购人指定位置）、税金等所有费用。

2. 实际交货数量以采购人签字或盖章的单据为准；

3. 本项目采购品目所属行业为工业（制造业）。

二、技术要求

SCIT-HNZG-2021120006-01包：康复机器人（步态训练与评估系统）

1. 技术参数：

1.1 采用以双侧髋关节、膝关节驱动活动的下肢外骨骼为步态矫正器，配合履带式缓冲跑台及减重系统完成患者在直立姿势下的步行训练；

1.2 采用搭载 Win 7/Win10 系统的笔记本电脑作为设备操作平台；

1.3 采用双屏显示互动方案，互动显示器与设备主体一体化，通过实时同步传输

虚拟场景和训练数据，实时获得训练反馈；

1.4 具有完整的步态周期呈现及准确的关节活动角度；

1.5 训练步态可个性化调整，根据患者的状态特征，调整患者的关节活动度、步速、步宽及足间距及支撑相与摆动相的分布；

1.6 步态驱动器精确控制训练速度和关节活动角度；髋关节角度范围： $30^{\circ} \sim 50^{\circ}$ ；膝关节角度范围： $50^{\circ} \sim 80^{\circ}$ ；

1.7 训练模式：具备主动、被动训练模式；

1.8 主被动训练模式中能够在1~100%之间实时调整外骨骼机械腿的引导力，治疗师可观察患者的训练状态实现患者步态的矫正；

▲1.9 虚拟场景训练模式中内置三种训练场景，患者能够投入在不同的训练场景中，通过场景探索与漫游，增加生活化场景训练；

▲1.10 系统采用履带式缓冲跑台，在患者步行过程中可以有效缓解下肢关节在步行过程中的反作用力；

1.11 训练跑台的速度与外骨骼机械腿的速度同步，训练速度：0.1~3.5KM/h；

▲1.12 医用跑台能单独启动，在不使用外骨骼机械腿的情况下，患者可实现减重步行训练，单独启动跑台可调速度范围为0.1~3.5KM/h；

1.13 静态减重的最大值为135Kg；

1.14 动态减重最大值为60Kg；

1.15 跟踪评估功能：将患者大、小腿的肌张力变化情况及髋、膝关节活动数据动态描绘成曲线图形进行显示，通过观察一个步态周期内任意时刻数据调整治疗方案；

1.16 步态分析功能：实时反馈患者在正常步态中肌肉用力情况，通过主动发力训练，对患者用力方向做出实时评估；

1.17 设置双侧拍按式急停开关，患者在训练过程中可安全停止步态训练及跑台运动；

▲1.18 具有开放式尾门，配备可开关尾门及坡道，可允许轮椅推送上机；

1.19 系统的侦测灵敏度具有1~20档可调，满足患者下肢肌力及肌张力情况进行侦测；

1.20 患者系数功能：-10~10档系数调节，针对不同患者步态情况，对人机步行

姿势协调性调节；

1.21 痉挛侦察功能：能够同时侦测患者双下肢髌、膝关节的肌张力状态，当患者某一关节肌张力过强，设备自动将医用跑台与机械腿停止运动；

1.22 个人信息数据库功能，可记录患者治疗信息及治疗方案，训练后自动保存训练报告，支持任意时期的训练报告对比；

1.23 患者要求：患者身高： $\leq 200\text{cm}$ ；患者体量： $\leq 135\text{ Kg}$ ；

1.24 腿长调节范围：大腿骨转子至膝关节 $36\sim 47\text{cm}$ ；膝关节至踝关节 $30\sim 40\text{cm}$ ；

1.25 引导力调节范围： $1\%\sim 100\%$ ；

1.26 治疗时间： $0\sim 99$ 分钟；

1.27 痉挛灵敏度：低、中、强三档可调；

▲1.28 步态偏移量调节：20 档可调；膝关节步态偏移微调范围： $-10\sim 10$ 髌关节步态偏移微调范围： $-10\sim 10$ ；

1.29 电源：电源输入： $\text{AC}220\text{V } 50\text{Hz}$ ，额定功率： 500VA ，保险管规格： $3.15\text{A } / 250\text{V}$ 。

2. 配置清单

序号	货物名称	数量	单位	备注
1	产品主机	1	台	
2	电源线	1	条	
3	皮尺	1	卷	
4	说明书	1	本	
5	保修卡	1	份	
6	保险管 (6.3A)	4	个	
7	合格证	1	份	
8	腹部绑带 (S、M、L、XL)	1	套	S、M、L、XL 各 1 副
9	腹股沟固定带 (S、M、L)	6	根	长、中、短各 2 条
10	胯下绑带 (男款)	1	件	
12	胯下绑带 (女款)	1	件	
12	胯部绑带套	4	条	
13	腿部绑带	14	件	
14	腿部绑带加长带	2	条	左右各 1 条
15	胸腹固定带	1	条	
16	脚部绑带	2	条	左右各 1 条
17	脚部绑带支架	2	根	
18	调整软垫 (20×30cm)	15	块	
19	腿部绑带支架	6	根	(左、右各 3 根)
20	黑色缓压垫	6	条	软、中、硬各 2 条
21	简易使用卡	1	张	
22	登山扣	4	个	
23	磁铁钩	1	个	
24	密码锁	1	把	
25	装箱清单	1	份	
26	产品验收单	1	份	
27	笔记本电脑	1	台	

28	产品安装说明书	1	份	
29	圆形背胶魔术贴	30	个	
30	绑带柜	1	套	6 件套
31	USB2.0 转接头	1	个	USB2.0 公对母 90 度右
32	HDMI 转接头	1	个	公头转母, 左转 90°

SCIT-HNZG-2021120006-02 包：心肺运动康复系统

1. 技术参数

1.1 运动心肺测试系统

1.1.1 功能

1.1.1.1 心电测试系统功能

(1) 能够进行静态心电、运动心电、长时间静态节律功能的测量；

(2) 能够自动存储测量数据，能够方便的进行数据访问和编辑；并具有记录数据分配功能，能够将任何记录数据直接分配到一个指定 ID 中；具有防止误删除功能,如在一个测试者的的信息中存有记录数据则这个患者的信息不能被直接删除掉；

(3) 软件能够在 Windows XP 或 Windows 7 系统上运行，能够有 PDF、XML 格式数据输出；

(4) 全中文操作系统，全中文打印报告；

(5) 全部配件能组合在一个可移动的台车上；

(6) 可配置运动平板或运动踏车，并可通过相应的软件控制踏车或平板的运动方案；

▲ (7) 心电采集盒能够单独使用，内置分析功能能够当做单独的心电图机使用，并且能够通过热敏打印纸打印心电报告；采集盒内置可充电电池；

▲ 1.1.8 激光或喷墨打印机，内置热敏打印机；

▲ 1.1.9 热敏和激光打印的走纸速度：5、10、25、50 mm/s ±2%；

1.1.10 热敏和激光打印的记录增益：5、10、20mm/mV；

1.1.11 测试过程中能够实时显示运动过程中心率，血压和运动功率趋势图；测试过程中能够实时显示 12 导联 ST 段的变化的趋势图；测试过程中能够实时显示 ST 段幅度和 ST 段斜率变化的图表；

1.1.12 测试过程中可实时的输 Borg 值；可实时输入患者的症状信息，如胸闷，心悸等症状；可直接输入结束运动时患者的指征，有模板可供选择，并且模板可自行编辑；可实时手动改变运动踏车的功率或运动平板的速度坡度；

- 1.1.13 具有最大血压×心率，最小血压×心率，DP 因素，PFP-静息信息；
- 1.1.14 具有 PWC(踏车)运动机能评估功能，针对踏车运动的身体运动机能参数，PWC150(心率在 150 时的运动功率)，PWC170(心率在 170 时的运动功率)，PWCrel(回复时功率)相关数值的评估；
- ▲1.1.15 具有 QT 离散度分析功能，具有最小 QT 间期，最大 QT 间期，平均 QT 间期的数值；
- 1.1.16 运动过程中若心率达到目标心率，可以通过显示颜色或者声音进行提示。
- 1.1.17 能够自行定义测试画面显示的颜色，如背景的颜色，栅格的颜色，测试波形的颜色，显示文字的颜色。
- 1.2 肺功能测试系统功能
 - 1.2.1 校准
 - 1.2.1.1 具有 BTPS(身体温度，环境压力，饱和水蒸汽值)自动补偿校准功能，提供补偿校准的计算公式；
 - 1.2.1.2 具有 STPD(标准温度压力干燥)自动补偿校准功能，提供补偿校准的计算公式；
 - ▲1.2.1.3 可采用不同容积的校准泵进行流速容量校准，500ml 到 4000ml，校准时有动画提示抽拉气泵的速度；
 - 1.2.1.4 采用标准的混合气体进行自动气体定标，具有校准成功提示功能；
 - 1.2.2.5 自动温度压力标定；
 - 1.2.1.6 对于海拔高度和湿度可以进行标定，湿度标定为 0 至 100%；
 - 1.2.2.7 自动对流速进行系统零点和增益校正；
 - 1.2.1.8 可以调整定标气体的浓度，按照实际值进行调整，可以显示当前气体定标的时间以及以前气体定标的具体时间；
 - 1.2.1.9 具有定标曲线趋势图显示功能；
 - ▲1.2.1.10 定标具有屏幕抓图功能，可以将定标完成后的屏幕显示内容进行抓屏，将图片保存在指定的路径中，形成电子文档；
 - 1.2.2 具有通气功能测试，能够测以下参数(只列出部分参数)；
 - 1.2.2.1 呼气 0.5s, 1s, 2s, 3s, 6s 量(FEV0.5, FEV1, FEV2, FEV3, FEV6)
 - 1.2.2.2 在呼气肺活量 25%, 50%, 25%~75%, 75%~85%时的最大呼气流速(MEF25,

MEF50, MEF25-75, MEF75-85);

1.2.2.3 最大呼气流速比率 (MEF(75-50/50-25)) ;

1.2.2.4 吸气 0.5s, 1s, 2s, 3s 量 (FIV0.5, FIV1, FIV2, FIV3);

1.2.2.5 在吸气肺活量 25%, 50%, 75% 时的最大吸气流速 (MIF25, MIF50, MIF75)

1.2.2.6 在呼气肺活量 50% 时的最大吸气气流与最大呼气气流比率 (MIF50/MEF50) ;

1.2.2.7 呼气峰值流速 PEF;

1.2.2.8 吸气峰值流速 PIF;

1.2.2.9 1 秒呼气量与最大肺活量比值 FEV1/VCmax;

1.2.2.10 1 秒呼气量与最大呼气肺活量比值 FEV1/FVCex;

1.2.2.11 1 秒呼气量与吸气肺活量比值 FEV1/IVC;

▲1.2.2.12 对多次测量的结果具有比较功能, 可以将两次测试阵容整合在一个报告中对图示进行对比, 对测量参数进行对比, 形成测量对比报告; 有通气功能三维趋势图报告进行查看, F/V 趋势图, 静态肺容量趋势图, 可以显示 10 次的对比参数;

1.2.3 最大通气功能测量:

1.2.3.1 在测试过程中能够实时显示测试的呼气曲线;

1.2.3.2 在测试过程中具有实时最大通气提示功能, 能够以动画的形式提示医生及患者测试的效果;

1.2.3.3 在测试过程中具有实时呼吸频率提示功能, 能够以动画的形式提示医生及患者控制呼吸频率;

1.2.3.4 在测试过程中具有实时潮气量提示功能, 能够以动画的形式提示医生及患者控制呼吸深度;

1.2.3.5 测量完成后能够直接显示测量结果进行查看;

1.2.3.6 测量完成后医生可以根据呼吸的实际情况选择测试开始点或结束点对测量曲线进行调整;

1.2.3.7 测量画面显示的时间标尺, 流量容积环标尺可以在当前画面进行调整;

1.2.4 心肺测试

1.2.4.1 可以自动或手动标记测量参数的标尺比例, 已达到更好的测量效果。如

摄氧量 VO_2 (l/min) ,二氧化碳呼出量 VCO_2 (l/min) ,氧脉搏 (ml/beat) ;

▲1.2.4.2 能够设置参数测量的来源,如摄氧量 VO_2 来自分析模块等;能够编辑设置使用的 Ergometer 型号;能够选择 ECG 的数据源;

▲1.2.4.3 能够对参数的数值进行限制,当超出限制的范围时可以进行提示。可设置报警的参数有:摄氧量 VO_2 ,二氧化碳呼出量 VCO_2 ,通气量 VE,心率 HR,实测运动功率 Act. load,预测运动功率 Pred. load,呼气末氧分压 $PETO_2$,呼气末二氧化碳分压 $PETCO_2$,收缩压 BP_{sys} ,舒张压 BP_{dia} ,潮气量 VT,动脉氧分压 PaO_2 ,动脉二氧化碳分压 $PaCO_2$,预测容积 Pred. V,呼吸交换率 RER,公斤体重摄氧量 VO_2/kg ,公斤体重二氧化碳呼出量 VCO_2/kg ,氧脉搏 O_2 pulse,氧通气当量 EQO_2 ,二氧化碳通气当量 $EQCO_2$;

1.2.4.4 能够设置无氧域 AT 和呼吸补偿点 RCP 的分析项,对无氧域 AT 的确定具有不同的方法,如: CO_2 excess, V-slope, $RER=1$, EQO_2 最小值;

1.2.4.5 可以编辑或选择运动功率的执行方案,功率状态,持续时间可以自行设定;并且可以编辑好相应的方案进行保存;

1.2.4.6 提供不同的无氧阈值的评估方法,均可按照设置自动评估无氧阈值,并且可以手动进行调整,调整后的内容可保存并形成报告;

1.3 整体功能

1.3.1 心肺同步测量,同步分析;

1.3.2 使用同一主机实现心肺的运动试验的控制;

▲1.3.3 使用运动心电软件为主软件,控制其他运动附属部件,如运动踏车,运动血压等设备,同时控制肺功能软件实现同步数据的采集;

1.3.4 心电数据,肺功能气体代谢双方数据的共享;

1.3.4.1 能够在心电软件中实时显示肺功能气体代谢数据,如摄氧量,代谢当量等;

▲1.3.4.2 心电软件软件能够实时的将心率、血压、运动功率的数据传送到肺功能测试系统中,与气体代谢数据实时同步;

1.3.4.3 肺功能系统软件能够实时自动处理接收的心电数据进行实时统计处理,形成测试分析数据。

1.2 性能

- 1.2.1 心电采集性能：
 - 1.2.1.1 心电采样率： $\geq 1000\text{Hz}$ ；
 - 1.2.1.2 抗干扰滤波：具有交流滤波、基线漂移滤波、波形平滑滤波，肌电滤波功能；
 - 1.2.1.3 ECG 输入通道：标准 12 导联心电信息同步采集；
 - 1.2.1.4 导联选择：手动/自动可选，支持 Cabrera 导联体系；
 - ▲1.2.1.5 输入回路电流： $\leq 0.1\mu\text{A}$ ；
 - 1.2.1.6 抗干扰能力：10V 共模信号，各导联都连接不平衡阻抗时振幅 $\leq 4\text{mm}$ ；
 - 1.2.1.7 定标电压： $1\text{mV} \pm 0.1\%$ ；
 - 1.2.1.8 抗极化电压： $\pm 300\text{mV}$ ，灵敏度变化： $\leq \pm 3\%$ ；
 - 1.2.1.9 内部噪声： $\leq 15\mu\text{Vp-p}$ ；
 - ▲1.2.1.10 时间常数： $\geq 5\text{s}$ (0, +20%)；
 - 1.2.1.11 共模抑制比： $\geq 95\text{dB}$ ；
 - ▲1.2.1.11 患者漏电流： $\leq 0.01\mu\text{A}$ ；
 - 1.2.1.12 除颤保护：具有抗除颤电击保护功能；
 - 1.2.1.13 导联线：导联线内附抗除颤电击保护功能；
 - 1.2.1.14 记录及分析型心电图机标准要求；
- 1.2.2 气体代谢模块性能：
 - 1.2.2.1 流量测量：范围：0L/s 到 $\pm 16\text{L/s}$ ，精度： $< 2.5\%$ ；
 - 1.2.2.2 容积测量：范围：0L 到 300L/min，精度： $\leq 3\%$ ；
 - ▲1.2.2.3 氧气浓度测定采用顺磁测试方法，测量精度： $\leq 0.03\%$ ；
 - ▲1.2.2.4 二氧化碳浓度测定采用数字超声式测试，测量精度： $\leq 0.03\%$ ；
 - ▲1.2.2.5 流量传感器采用双向压差式流量传感器，可拆卸，清洁后可直接使用；重量： ≤ 35 克；
 - 1.2.2.6 系统死腔： $< 40\text{ml}$ ；
 - 1.2.2.7 采样频率：对氧气、二氧化碳、呼吸流速流量的采样频率为 100Hz，以 100Hz 的频率对数据进行采集描记；
 - 1.2.2.8 内置温度和大气压力传感器，可用于校准；
- 1.2.3 运动血压：

- 1.2.3.1 心肺软件可直接控制运动血压计自动或手动测量；
- 1.2.3.2 可自动检测血压记录；
- 1.2.3.3 可当做血压测量设备，单独进行血压测量；
- 1.2.3.4 通过串口直接与心肺设备连接，数据可实时上传到控制软件；
- 1.2.3.5 不用使用任何触发信号即可进行测量；
- 1.2.4 运动踏板性能：
 - 1.2.4.1 可采用有线或者无线进行通讯连接；
 - 1.2.4.2 内置控制主机，可精确的控制踏车的运行；
 - 1.2.4.3 功率范围可从 0 到 800 瓦特（独立每分钟的转速）；
 - ▲1.2.4.4 负载参数,可根据内部的负载程序设定,通过外部控制接口进行控制,最小分辨率: ≤ 1 瓦,手动控制功率分辨率 ≤ 5 瓦；
 - 1.2.4.5 负载功率精度: $\leq 3\%$ ；
 - 1.2.4.6 转速控制不小于每分钟 0 到 130；
 - 1.2.4.7 内置多个可编辑的手动控制运动协议,用户可自行编辑此运动协议进行相应的运动；
 - 1.2.4.8 时间间隔的设置 1 到 99 分钟；
 - ▲1.2.4.9 彩色显示屏屏幕 ≥ 5 英寸,采用触控操作,内置 APP 程序可对踏车的运行进行单独的控制；
 - 1.2.4.10 可承受体重 $\geq 160\text{kg}$ ；
 - 1.2.4.11 电源 230VAV 50-60Hz,115VAC 50-60Hz；
- 1.2 心肺训练系统：
 - 1.2.1 测试系统：系统由数据服务器、PC 中央工作站、运动设备、生理参数监测设备以及大屏幕监视系统组成；
 - 1.2.2 数据服务器：
 - 1.2.2.1 具有单独的数据服务器，数据服务器可以持开机状态，服务器数据不能任意更改；
 - 1.2.2.2 所有检测数据都可以通过网络直接连接服务器；
 - 1.2.3 PC 中央工作站：
 - 1.2.3.1 至少能够同时检测 32 个测试者的数据，既可以是运动踏板（立式、卧

式、上肢等不同方式的运动踏车)、运动平板也可以是自由运动,可以选择6分钟以上步行实验的监测功能;

1.2.3.2 中央工作站和运动设备之间全部通过网络进行数据通讯:

(1) 可以直接下发测试方案到运动设备;

(2) 可以执行的运动训练方案:

- A. 踏车恒定心率运动方案;
- B. 踏车脉冲式间歇心率运动方案;
- C. 踏车斜坡式间歇心率运动方案;
- D. 踏车恒定负荷运动方案;
- E. 踏车脉冲式间歇负荷运动方案;
- F. 踏车斜坡式间歇负荷运动方案;
- G. 平板恒定坡度速度运动方案;
- H. 平板恒定心率运动方案;
- I. 6分钟步行实验方案。

(3) 每隔测试方案都能够以图形和趋势图的方式实时显示运动过程中心率、单导联心电、血氧的变化;

(4) 每个运动方案都具有2个热身阶段、1个训练阶段和2个恢复阶段;

(5) 所有的测试方案中运动训练的参数均可以自行编辑,如踏车的功率、运动的时间等;

(6) 每个测试方案中都可以设置生理参数报警,如运动心率上限、运动血氧下限、收缩压上限、舒张压下限。当相应的测试出现报警时能够以低中高的报警方式进行区别提示;

1.2.3.3 同屏至少显示4个测试方案的数据;

1.2.3.4 可以在32个测试之间任意的进行切换显示;

1.2.3.5 可以全息回放全部测量数据;

1.2.3.6 具有全面的数据报告:

(1) 针对热身、训练和恢复的每个运动阶段都有详细对应数据,如每个阶段的最高心率,最低心率、最高血压、最低血氧、最高血氧、运动踏车的最高负荷和最低负荷,运动平板的最大速度和最大坡度;

(2) 能够根据每个运动阶段的测试数据计算每个阶段对应的代谢当量、最大摄氧量和能量的消耗，同时也能够自动计算整个训练过程的代谢当量、最大摄氧量和能量的消耗；

(3) 报告中还可以显示整个运动方案每个阶段设置的运动参数，如每隔阶段的踏车运动负荷、平板的速度和坡度等相关信息；

(4) 能够输出 word 格式的数据报告。

1.2.4 运动设备：

1.2.4.1 内置控制系统，可精确的控制踏车的运行；

1.2.4.2 功率范围可从 0 到 999 瓦特（独立每分钟的转速），0 到 20 瓦取决于每分钟的转速）；

▲1.2.4.3 负载参数：

(1) 可根据内部的负载程序设定；

(2) 通过外部控制接口使用软件进行控制；

(3) 自动控制功率分辨率为 1 瓦，自动控制精度为 1 瓦/分钟；

(4) 手动控制功率分辨率为 1 瓦，手动控制精度为 1 瓦/分钟。

1.2.4.4 负载功率精度：3%；

1.2.4.5 转速控制可从每分钟 30 到 130，保证在此范围内踏车的运动功率最为准确；

1.2.4.6 可自行设置多种运动方案，恒定功率，脉冲功率，递增功率，恒定心率，递增心率，脉冲心率及其他自定义方案；

1.2.4.7 可以对踏车功率控制增幅的时间间隔为 1 到 99 分钟；

1.2.4.8 电气隔离式的 RS-232 接口，与控制端连接；

1.2.4.9 座椅的位置可以通过控制板进行前后坡度的调整；

1.2.4.10 具有舒适的座椅及靠背、靠枕、手臂安放垫；

1.2.5 运动血氧：

1.2.5.1 SpO₂ 测量范围：70%-100%；

1.2.5.2 SpO₂ 分辨率：1%；

1.2.5.3 SpO₂ 测量精度：90%-100%，±2%；70%-89%，±3%；

1.2.5.4 脉率测量范围：30-245bpm；

- 1.2.5.5 脉率分辨率：1bpm；
- 1.2.5.6 脉率测量精度：±3bpm；
- 1.2.5.7 电池规格和数量：1.5V（AAA）碱性电池，2个；
- 1.2.5.8 电压范围：2.6~3.6V。

2. 配置清单

2.1 运动心肺测试系统

序号	货物名称	数量	单位	备注
1	主机	1	台	
	台车组件(含台车和显示器支架)	1	套	
	主机电源线	1	条	
	USB 连接线	1	条	连接主机与电脑
	鼠标	1	个	
	键盘	1	个	
2	电脑主机	1	台	
	显示器	2	台	
	电脑及显示器电源线, 电源适配器连接线	2	套	含电源线及 VGA 线
	公头、母头	各 2	个	
3	导联线支架	1	个	
4	心电配件			
	12 导心电导联线	1	条	
	一次性运动心电电极片	1	包	
	90 折叠热敏打印纸	1	本	
	导联线绑带	1	条	
5	肺功能配件			
	肺主机	1	台	
	电源适配器	1	台	
	与主机连接线	1	条	
	GAS 测量管	1	根	
	气体校验 PVC 管	1	根	
	干燥管	2	根	
	声音过滤器	1	个	
	温度传感器	1	个	
	气体校验泵	1	个	
	气体校验泵连接嘴	1	个	
	流量传感器	1	个	
	传感器与面罩连接嘴	1	个	
	面罩	2	个	
	面罩呼吸嘴	2	个	
面罩绑带	2	条		
面罩连接短管	1	根		

	环境监测仪（温度，湿度测量）	1	台	
6	诊断说明	1	本	
	操作手册	1	本	
	光盘	1	个	
7	彩色激光打印机	1	台	
	电源线	1	条	
	打印机数据连接线	1	条	
8	血压计主机	1	台	
	电源适配器	1	台	
	电源线	1	条	
	血压计与主机连接串口线	2	条	2种不同接口类型 串口线
	袖带及连接管	1	根	
	说明书	1	本	
9	运动踏车	1	台	
	踏车电源线	1	条	
	踏车与主机连接串口线	1	条	
	说明书	1	本	

2.2 心肺训练系统

序号	单元	货物名称	数量	单位
1	系统	电脑主机	1	台
2		液晶显示器	1	台
3		路由器	1	个
4		流量卡	1	张
5		标准网线 2M	2	条
6		台车	1	台
7		服务端软件	1	套
8	单导心电	数据发射器	1	个
9		胸带	1	条
10		充电器	1	个
11	卧式训练踏车	血氧数据线	1	条
12		卧式训练踏车	1	辆
13		踏车电源线	1	条

SCIT-HNZG-2021120006-03 包：

（一）消化内镜工作站（高频手术系统）

1. 技术参数

1.1 主机整体化设计，由电外科主机系统、氩气系统，所有功能整合在一个台车上，可升级水刀功能。

1.2 主机系统

▲1.2.1 模块化设计,具有独立的电刀系统,中文界面,大屏幕彩色触摸屏显示,Wifi 交互功能;

▲1.2.2 单极切割 $\leq 300W$, ≥ 100 档电切效果;

▲1.2.3 具备专用切割模式:即 ENDO CUT I、ENDO CUT Q,分别为十二指肠乳头切开和息肉切除专用程序;

1.2.4 单极柔和电凝 $\geq 200W$, ≥ 100 档电凝效果;

1.2.5 单极强力电凝 $\geq 120W$, ≥ 100 档电凝效果;

1.2.6 双极柔和电凝 $\geq 120W$, ≥ 100 档电凝效果,可自动启动也可脚踏启动,可自动停止;

1.2.7 程序储存 ≥ 300 个程序,每个程序有 ≥ 6 个子程序,并可命名;

1.2.8 具有内镜下息肉切除模式界面、十二指肠乳头切开模式界面;

1.2.9 主机和配件出现故障,弹出中文对话框报警;

1.2.10 插上器械,器械自动识别,主机自动识别并给出常用设置;

1.2.11 适于内镜下使用的较低峰值电压设计,最高峰值电压 $\leq 4950v$;

1.3 氩气刀系统:

1.3.1 氩气控制系统的各种数据通过液晶显示屏显示;

1.3.2 消化内镜下氩气流量不超过 2.4 升 / 分,范围为 0.1-2.4 升 / 分;连接胃镜喷管,自动设定氩气流量;

1.3.3 软管电极末端气体压力恒定系统;

1.3.4 消化软管电极前端具有色环标记;

1.3.5 有直喷、侧喷、小肠镜下等多种电极氩气喷管 ;

1.3.6 具有 360 度环喷管;

1.3.7 具有体外电弧测试器;

▲1.3.8 具有三种氩气刀,可以控制损伤深度:精细氩气刀,脉冲氩气刀,强力氩气刀。

2. 配置要求

2.1 高频手术系统 2 台;

2.2 中性电极 10 片;

2.3 中性电极连接线 1 根;

- 2.4 减压阀 1 个；
- 2.5 台车 1 个；
- 2.6 氩气电极 5 根；
- 2.7 氩气电弧测试器；
- 2.8 双脚踏开关 1 个；
- 2.9 单极连接线 1 根；
- 2.10 氩气瓶 1 个。

(二) 混合动力碎石清石系统（腔内碎石系统）

1. 技术参数

- 1.1 在碎石的同时，主动将击碎的结石碎片直接清理到患者体外。
- ▲1.2 主机为一体机，必须具备两个能量源，可同时产生两种能量：超声能和气压弹道能；必须有三种以上碎石方式，每一种方式都可以单独碎石并可以同时作用于结石；
- 1.3 治疗中不损伤人体软组织，无热产生；
- 1.4 采用微电脑控制，可精确设置治疗参数，并对治疗参数进行储存；
- 1.5 配有专门的结石收集装置，能够自动收集结石碎屑；
- 1.6 配置气压弹道手控器及超声能换能器；
- ▲1.7 主机必须装备吸附调控泵，必须能对负压吸引的流量大小进行调控；
- 1.8 电源供应：100--240V，50--60Hz；
- 1.9 超声频率：23--26.4KHz；
- 1.10 超声能探针尖端主振幅：20 μ m--80 μ m；
- ▲1.11 气压弹道能能量：不小于 1J；
- 1.12 气压弹道能探针尖端振幅范围：1.5mm--2.0mm；
- ▲1.13 气压弹道能频率：1 次/S--12 次/S，同时连续可调；
- 1.14 吸附调控泵最大负压 \geq 0.07Mpa，最大抽水效率不小于 1L/min；
- 1.15 安全级别：EN-60601-1: Class I；供应部分 BF；IP20(脚踏：IP \times 8)；MDD 93/42 EEC: Class IIb；
- 1.16 压力供应：3.5--6.5bar；
- 1.17 操作环境：温度：+10-- + 30 $^{\circ}$ C；相对湿度：30--75%；大气压力：

700--1060hPa。

序号	配置	数量	单位
1	混合动力碎石清石系统	1	套
2	操作手册	1	本
3	结石收集器（带吸引管）	1	个
4	结石收集器支架	1	个
5	脚踏开关	1	个
6	空气压缩机	1	台
7	高压导气管	1	根
8	超声手控器	1	个
9	侧式组合吸附连接器	1	台
10	直式吸附连接器	1	台
11	5mm 扳钳	2	把
12	8mm 扳钳	2	把
13	手柄盒	1	个
14	超声手控器用探针(3.3*403)（适用肾脏、膀胱碎石清石）	8	根
15	弹道手控器	1	个
16	弹道手控器导气管	1	个
17	探针调节器	1	个
18	探针鞘	1	个
19	回弹帽	10	个
20	手柄盒	1	个
21	弹道手控器用探针(0.8*605)	1	个
22	弹道手控器用探针(1.0*605)	1	个
23	弹道手控器用探针(1.6*605)	1	个
24	弹道手控器用探针(2.0*425)	1	个
25	超声手控器、弹道手控器联合用探针(1.0*570)	1	个
26	吸附调控泵	1	个
27	吸附调控泵高压导气管	1	根
28	纯硅胶负压吸引管	1	根
29	过滤器	5	个

SCIT-HNZG-2021120006-04 包：电子气管镜

1. 技术参数

1.1 图像处理装置：

- 1.1.1 具备自动增益功能，自动调整图像亮度；
- 1.1.2 具备窄波光成像功能；
- 1.1.3 具备自体荧光成像功能；
- 1.1.4 测光模式 ≥ 3 种；
- 1.1.5 具备电子放大功能：能将正常显示的光学图像放大 ≥ 1.8 倍；

- 1.1.6 数据存储功能：可通过机器缓存存储或者便携存储工具存储图片；
- 1.1.7 构造强调功能；
- ▲1.1.8 支持 HDTV 数字信号输出、图像可采用 $\geq 1080P$ 线图片信息有效扫描线；
- 1.1.9 具备图像记录和回放；
- 1.1.10 具备彩虹现象修正功能；
- 1.1.11 患者数据录入功能：使用键盘可以存贮 ≥ 50 名患者资料数据；
- 1.1.12 具备自动白平衡功能；
- 1.1.13 快速实时冻结功能。
- 1.2 冷光源：
 - 1.2.1 具备窄波光输出技术；
 - 1.2.2 散热模式：强制冷空气散热，前方进冷风后方排出热风；
 - 1.2.3 照明光线颜色转换；
 - 1.2.4 气泵至少具备 4 级压力开关(关,高,中,低)；
 - 1.2.5 调光电缆在机器的后端，可通过数字信号输出模式与主机连接；
 - 1.2.6 自动曝光：17 档；
 - 1.2.7 自动亮度调节模式：伺服光圈模式；
 - 1.2.8 键盘上实现数字点火；
 - ▲1.2.9 氙气光源， ≥ 300 瓦氙气。
- 1.3 监视器：
 - 1.3.1 输出/输入信号可选 DVI、HD/SD-SDI；
 - 1.3.2 ≥ 32 寸彩色液晶医用监视器；
 - 1.3.3 最高可设分辨率 $\geq 1920*1080P$ ；
- 1.4 电子支气管镜(荧光型)：
 - 1.4.1 视野角： ≥ 120 度；
 - 1.4.2 视野方向：0 度（直视）；
 - 1.4.3 景深：3-100mm；
 - 1.4.4 先端部外径： ≤ 5.5 mm；
 - 1.4.5 插入部外径： ≤ 5.5 mm；
 - 1.4.6 弯曲角度：向上 ≥ 180 度、向下 ≥ 130 度；

- 1.4.7 有效长度： $\geq 600\text{mm}$ ；
- ▲1.4.8 钳子管道： $\geq 2.0\text{mm}$ ；
- 1.4.9 最短可视距离： $\leq 3\text{mm}$ ；
- 1.4.10 兼容高频电装置治疗；
- 1.4.11 操作部有四个遥控按钮，可预设 20 种功能；
- 1.4.12 具有自体荧光功能，可增强粘膜层结构细微变化的可视性。
- 1.5 电子支气管镜（精细型）：
- 1.5.1 视野角： ≥ 110 度；
- 1.5.2 视野方向：0 度（直视）；
- 1.5.3 景深范围：2~50mm；
- 1.5.4 先端部外径： $\leq 4.2\text{mm}$ ；
- 1.5.5 插入部外径： $\leq 4.2\text{mm}$ ；
- ▲1.5.6 弯曲角度：向上 ≥ 210 度、向下 ≥ 130 度，有助于顺畅地插入肺上叶支气管；
- 1.5.7 有效长度： $\geq 600\text{mm}$ ；
- 1.5.8 钳子管道： $\geq 2.0\text{mm}$ ；
- 1.5.9 最小可视距离：距先端 $\leq 3\text{mm}$ ；
- 1.5.10 具备插入管旋转功能，向左 ≥ 120 度，向右 ≥ 120 度。
- 1.5.11 接头具有防水功能；
- 1.5.12 兼容高频电治疗装置；
- 1.6 操作部设有 4 个遥控按钮，至少可预设 20 种功能。

2. 配置

序号	货物名称	数量	单位
1	图像处理装置	2	套
2	内窥镜冷光源	2	个
3	监视器	2	个
4	台车	2	个
5	测漏器	1	个
6	维护保养装置	1	套
7	电子支气管镜(精细型)	1	套
8	电子支气管镜(荧光型)	1	套
9	工作站	2	个

SCIT-HNZG-2021120006-05 包：全自动真菌细菌动态检测仪

1. 技术参数

- 1.1 无需人为操作，全自动机器操作；
- 1.2 同时进行真菌和内毒素两个项目的检测；
- 1.3 内置计算机，30 孔道独立检测，集检测与采集于一体；
- 1.4 原研仪器，原研试剂；
- 1.5 全自动化操作，1.5-2 小时内获得结果；
- 1.6 可手动设置软件，完成紧急样品添加；
- 1.7 支持二维码扫描，支持 LIS 系统；
- 1.8 自动化封闭操作；
- 1.9 内置自检程序和紫外灯，可随时读取设备状态并进行消毒；
- 1.10 30 通道独立加样，每个加样通道可独立编程，使用一次性加样头，具有加样头实时监测功能；
- 1.11 准确度 $60\mu\text{l} \leq 1\%$ ；精确度 $15\mu\text{l} \leq 1.5\%$ ；
- 1.12 实验速度：30 个样本 2 小时；
- 1.13 温度控制精度： $37^{\circ}\text{C} \pm 0.2$ ；
- 1.14 孵育模块：独立温度传感监测，带有环境温度补偿机制；
- 1.15 废弃吸头单独处理机构；
- 1.16 检测波长：400nm-500nm；
- 1.17 测量方式：光度法；
- 1.18 智能机械臂：自动完成吸液排液；
- 1.19 检测项目：至少包括 G 试验、内毒素试验 2 个项目的定量检测，满足临床诊疗实际需求；
- 1.20 支持紧急样本的随到随检。

2. 配置清单

- 2.1 仪器主机 1 台；
- 2.2 样本载架 3 个；
- 2.3 试剂载架 3 个；
- 2.4 有线键盘鼠标 1 套；

2.5 手持扫码器 1 个。

三、商务要求

(一) 交货方式

1. 交货时间：签订合同之日起 30 日内交货。
2. 交货地点：三亚市人民医院。

(二) 安装验收

1. 开箱检验，采购人和供应商双方应共同对设备的包装、外观、设备品牌、原厂商、产地、规格型号、数量进行检验。如在开箱检验中发现所交付的合同设备有短缺、损坏、不合格产品等；或与合同、随机文件不相符的情形；供应商应于 5 日内无条件予以补足、更换，并承担由此造成的一切损失。待设备补足或更换后，采购人和供应商双方重新对合同设备进行检验，验收合格后再组织安装调试。

2. 供应商应派专业工程师到现场进行安装、调试设备，并对相关人员进行培训。在安装过程中，采购人工程师负责对设备安装调试予以配合和相应的协调工作。

3. 供应商对设备所进行的安装调试应与合同约定的性能完全一致，且不能低于相应的国家标准及行业标准。安装调试完毕，采购人和供应商双方根据合同的技术标准共同进行验收，并交付合同设备的质量合格证、保修单、使用说明书、维修手册等相关资料。在验收过程中，如合同设备的一项或数项指标未达到设备技术资料所规定要求，供应商应于 5 日内予以更换设备，由此产生的费用由供应商承担。验收合格后，双方签署验收报告，并加盖医学装备科公章确认。

(三) 质量保证和售后服务

1. 供应商保证提供的设备必须为正规渠道销售的设备，并为全新未使用过的。设备必须符合国家检测标准，供应商承诺所供设备与成交所示设备明细完全一致，不存在任何偏差。如设备的规格或质量与合同不符，或设备存在缺陷，供应商应接到采购人书面通知后 30 日内按合同确定的规格、质量予以更换，由此产生的一切费用及给采购人造成的一切损失由供应商承担，同时相应延长质量保证期。

2. 如因规格、质量问题，供应商未按第一款的约定处理，采购人有权要求供

应商退货，供应商必须按合同约定的货款并加算全国银行间同业拆借利率，退款给采购人；并承担由退货给采购人造成的损失。

3. 如因设备的质量问题发生纠纷，应由国家质检部门进行质量鉴定，鉴定费用由供应商承担。

4. 供应商保证合同设备不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，供应商须承担由此对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

5. 供应商无偿指导和培训采购人维修及使用人员，主要内容为设备的基本结构、性能、主要部件的构造及修理，日常使用保养与管理，常见故障的排除、紧急情况的处理等，培训地点在设备安装现场或按采购人安排。

6. 保质期：从设备安装验收合格之日起算保质期，由供应商负责保修。供应商接到采购人设备故障报修，须在 24 小时内响应，48 小时内到现场检修（不可抗拒力量除外），迅速解决问题。

SCIT-HNZG-2021120006-01 包、02 包、03 包：24 个月；

SCIT-HNZG-2021110001-04 包、05 包：36 个月；

7. 质保期满后，供应商应继续为设备提供终生维修服务。

（四）付款方式

签订合同前，由供应商向采购人递交合同金额 5%的履约保证金，签订合同后，采购人向供应商支付合同总价的 30%作为预付款，设备到货、安装调试培训结束，提交设备使用说明书、维修手册、合格证、保修单、安装验收报告和正规的全额税务发票等全部材料，通过正式验收合格之日起 10 个工作日内，采购人支付合同剩余款（总价的 70%）。