

最终报价表

项目名称：平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）医疗设备一批

项目编号：BSZC2026-J1-230102-GXCH

供应商名称：广西康兴睿医疗器械有限公司

序号	货物名称	具体货物技术参数	数量①	单价(元) ②	单项合价(元) ③=①×②	交货期	备注
1	数字化 X 线摄影(DR)	1 功能及基本商务性能 1.1 所投设备为医用 X 射线摄影系统，采用无线移动平板探测器、一体化落地式机架带固定式摄影床，一机多用完成全身各部位、各体位、各角度的拍片检查。 ▲1.2 为保证整机兼容及售后保障，投标产品配备的高压发生器、平板探测器、机架、采集软件四款部件为同一制造商（见厂家出具的提供检验报告照片页及配置清单证明） ▲1.4 设备使用年限 10 年（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 3、整机使用年限 10 年） 2 主要技术规格和性能 2.1 高压发生器 ▲2.1.1 输出功率 88KW（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 4.1 项） 2.1.2 千伏范围:40—150KV 2.1.3APR 功能及手动调节设置 ▲2.1.4 曝光时间范围：最短系统曝光时间 1ms,最长系统曝光时间 10s（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 4.4 项） 2.1.5 最大输出电流 1000mA（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 4.5 项） 2.1.6 最小电流时间积 0.1mAs 2.1.7 最大电流时间积 1000mAs（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 4.7 项）	1 台	230000	230000	自签订合同之日起 30 日内必须全部安装调试验收合格	

	▲2.1.8 逆变频率 <u>520kHz</u> (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 4.8 项) 2.1.9 具备自动曝光控制功能 2.2 无线平板探测器：非晶硅+碘化铯 2.2.1 探测器尺寸 <u>428mm×428mm</u> (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 5.2 项) 2.2.2 像素尺寸 <u>140 μm</u> (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 5.3 项) 2.2.3 采集灰阶度 16bits ▲2.2.4 空间分辨率 3.6lp/mm (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 5.5 项) 2.2.5 采集矩阵 <u>3072×3072</u> (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 5.6 项) 2.2.6 平板探测器与整机品牌一致 2.2.7 成像时间 6s 2.3 X 线球管及支架系统 ▲2.3.1 一体化落地式双立柱机械结构，非独立地轨设计 (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 6.1 项) 2.3.2 大焦点尺寸 1.2mm，小焦点尺寸 0.6mm ▲2.3.3 阳极热容量 300KHU (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 6.3 项) 2.3.4 球管绕垂直轴旋转 ±180° 2.3.5 球管绕水平轴旋转 <u>±135°</u> (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 6.5 项) 2.3.6 球管支架沿摄影床方向纵向移动距离 2000mm 2.4 胸片架 2.4.1 摄影台垂直移动范围 <u>1500mm</u> (见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 7.1 项)				
--	---	--	--	--	--

	2.4.2 探测器中心的标线距地最低 360mm（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 7.2 项） 2.4.3 滤线栅密度 103L/inch 2.4.4 支持平板在线充电 2.4.5 配备可插拔滤线栅，非固定式 2.4.6 具备自动曝光控制功能 2.5 固定摄影床 2.5.1 配备固定式摄影床，非移动式 2.5.2 床面纵向移动范围 1200mm（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 8.2 项） 2.5.3 床面横向移动范围 260mm 2.5.4 滤线器（片盒）移动范围 500mm 2.5.5 床面板下表面至平板探测器接收面距离 80mm 2.5.6 床面最大承重 200kg 2.5.7 床面板解锁方式：脚踏方式电磁解锁 2.6 球管机头端触控屏 2.6.1 具备近台操控彩色触摸屏 2.6.2 屏幕尺寸 9.9 英寸（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 9.2 项） 2.6.3 屏幕显示可依据重力方向自动调整显示的方向 2.6.4 具备显示患者的详细登记信息 2.6.5 具备调整曝光参数（kV，mA，mAs 等 2.6.6 可调整部位选择 2.6.7 具备患者体型选择 2.6.8 可显示曝光图像 2.7 图像采集工作站 2.7.1 windows 10 或以上操作系统，电脑主机配置：CPU i3-13100,内存 8G，固态硬盘 1TB,显示器 23 英寸（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 10.1 项）				
--	---	--	--	--	--

		2.7.2 操作界面语言采用中文设计 2.7.3 高压发生器控制与系统操作高度集成，可在系统界面上进行高压发生器曝光参数的调节、设置和显示 2.7.4 具有图像放大及漫游功能 2.7.5 具有曝光参数记录和显示功能 2.7.6 具有边缘增强功能 2.7.7 具有窗宽窗位调节功能 2.7.8 具有图像翻转及旋转功能 2.7.9 具有图像正负像翻转功能 2.7.10 具有图像标注功能 2.7.11 具有 DAP 剂量面积乘积显示功能 2.7.12 具有病人登记，信息管理功能 ▲2.7.13 具有故障代码发送，高压发生器操作过程记录功能（见厂家出具的产品白皮书 四、技术参数 10.13 项） 2.7.14 支持 DICOM3.0，WORKLIST，MPPS 2.7.15 具有统计功能，可统计曝光数量，拍摄部位，拍摄量等 2.7.16 具有 DICOM 图像导出存储功能 3 售后及安装、验收 ▲3.1.上述设备整机免费保修 2 年。 3.2.维修响应速度：2 小时内做出响应，电话不能解决的须 48 小时内到达现场，提供 400 维修热线电话 3.3.负责机房免费设计、线路布置，设备安装、调试，确保正常运转 3.4.负责操作人员的免费培训。					
2	数字式十二导心电图机	1.导联：12 导联同步采集、显示、打印。 2. 噪声电平：≤15uVp-p 3. 频率特性：0.01Hz-410Hz(-3db) （见厂家出具的技术参数 1、心电	2 台	8600	17200	自签订合同之日起 30 日内必须全部安装调试验收合格	

	采集 1.6 项) 4. ▲时间常数: $\geq 5S$ (见厂家出具的技术参数 1、心电采集 1.4 项) 5. ▲耐极化电压: $\pm 1350mV$ (见厂家出具的技术参数 1、心电采集 1.3 项) 6. 共模拟制比: <u>130dB</u> 见厂家出具的技术参数 1、心电采集 1.5 项) 7. ▲增益: <u>1.25mm/mv</u>、<u>2.5mm/mv</u>、<u>5mm/mv</u>、<u>10mm/mv</u>、<u>20mm/mv</u>、<u>40mm/mv</u>、<u>10/5mm/mv</u>、<u>20/10mm/mv</u>、<u>AGC</u>。(见厂家出具的技术参数 1、心电采集 1.7 项) 8. 记录速度: 5mm/s、10mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s。 9. <u>7英寸</u> TFT 液晶屏, 支持中文、英文输入 (见厂家出具的技术参数 4.输入输出 4.1 项) 10. 交直流两用, 内置环保耐用型锂电池, 能连续工作 <u>5小时</u> (见厂家出具的技术参数 4.输入输出 4.6 项) 11. 可存储最近 2 分钟 <u>12导联</u> 波形。 12. 可存储回放 <u>3500</u> 例病人数据, 数据可通过 SD 卡、USB 口导入导出, 并可通过 U 盘, 扩展内存容量。(见厂家出具的技术参数 4.输入输出 4.4 项) 13. 具有导联连接示意图, 能准确判定接触不良的电极, 提示各个导联脱落的信息。 14. 具有隐藏式提手, 美观大方。 15. 通过 CFDA、CE 认证。 16. 手动、自动、节律三种工作模式可控选择。 17. 具备多种打印模式: 具有 12x1、6x2+1R、3x4+3R 平均模式等多种打印模式。 18. 配置清单: 主机 1 台, 十二导联心电导线 1 条, 吸球电极 1 盒, 肢体夹 1 盒, 电源线 1 条, 打印纸 1					
--	--	--	--	--	--	--

		卷, 保险丝 2 个, 挡板 1 个, 中文操作说明书 1 本, 保修卡 1 份, 合格证 1 张, 电池 1 块。 19. 整机免费保修 2 年。负责设备安装、调试, 确保正常运转, 负责操作人员的免费培训。				
3	彩色多普勒超声诊断仪	一、主要技术规格及系统概述: 1、主机成像系统: 1.1、高分辨率液晶显示器 <u>21.5 英寸, 显示器角度可调</u> (见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 4.1.1 项) 1.2、操作面板具备防眩光彩色触摸屏 <u>13.3 英寸, 角度可调</u>。(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 4.1.2 项) 1.3、数字化全程动态聚焦, 数字化可变孔径及动态变迹, A/D 是 12 bit 1.4、数字化二维灰阶成像及 M 型显像单元 1.5、解剖 M 型技术 <u>5 条</u> 取样线, 可 360 度任意旋转, 可在实时和冻结的二维图像上获取解剖 M 图像。(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 4.1.5 项) 1.6、曲线解剖 M 型技术 1.7、彩色多普勒成像技术 1.8、彩色多普勒能量图技术 1.9、方向性能量图技术 1.10、数字化频谱多普勒显示和分析单元 (包括 PW、CW 和 HPRF) 1.11、智能化一键图像优化技术, 自动连续优化图像, 具备独立按键。可支持对二维灰阶、彩色多普勒、频谱多普勒、及造影图像的优化。 1.12、空间复合成像技术, 支持彩色多普勒模式 1.13、斑点噪声抑制技术, 在二维图像, 造影成像模式及三维成像下可支持 7 档调节。 1.14、具备自动血流跟踪技术, 可	1 台	200000	200000	自签订合同之日起 30 日内必须全部安装调试验收合格

	以实现 ROI 框位置和角度的自动优化，提供 Color/Power 模式下彩色血流/能量图像的实时动态优化 1. 15、穿刺针增强技术，凸阵和线阵探头均可支持，具有双屏实时对比显示（增强前后效果），并支持自适应校正角度 1. 16、图像放大，支持高清放大和全局放大、局部放大，放大倍数 <u>25 倍</u>；支持 <u>3 种</u>放大全屏放大模式。 （见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 4.1.16 项） 1. 17、支持线阵探头双 B 图像拼接 1. 18、声功率可调，可实时显示 MI/TI（TIB，TIC，TIS） 1. 19、▲具备腹部、妇科、产科、浅表、心脏模式自动 workflow 协议，支持定制化模板，在检查过程中可按照协议自动注释、自动标记体位图，自动切换图像模式等（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 4.1.19 项） 1. 20、通过网络可在超声主机上将动态或静态图像传输至移动应用端群组内。 2、先进成像技术： 2. 1、▲造影成像技术及造影定量分析功能（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 5.1 项） （1）可支持多种探头：凸阵探头、线阵探头，腔内探头，心脏探头 （2）支持微血管造影增强功能 （3）双计时器 （4）支持向后存储，有 6 分钟电影；支持向前存储 （5）具备混合模式 （6）支持造影图像和组织图像位置互换 （7）支持左心室造影 2. 2、应变式弹性成像技术 （1）支持探头：线阵探头、腔内探				
--	--	--	--	--	--

	头、容积探头。 (2) 具备组织硬度定量分析软件，支持应变、应变率和应变直方图的测量 (3) 具备肿块周边组织弹性定量分析功能 (4) 具备定量测量映射分析，即在组织图测量时弹性图同步测量 2.3、TDI 组织多普勒成像 (1) TDI 成像模式：彩色速度模式图、能量模式图、频谱模式图、M型模式图 (2) TDI 曲线解剖 M 型模式：同步显示心肌组织节段运动同步性、运动时相对比 3、测量和分析：(B 型、M 型、D 型、彩色模式) 3.1、常规测量软件包 3.2、基础测量包，2B 模式下支持双幅跨幅测量 3.3、定点测速功能，彩色多普勒模式下可同屏测量血管腔内有 8 个任意位置的血流速度（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 6.3 项） 3.4、半自动面积及径线测量 自动描述、测量和计算工具，可支持径、周长、面积、平均灰度、径 1/ 径 2、径 2/ 径 1 等测量结果 3.5、全科测量包，自动生成报告：腹部、妇科、产科、心脏、泌尿、小器官、儿科、血管等。 3.6、妇科测量软件包：具备专业卵泡评估报告，多项 IVF 评估指标及发育曲线分析 3.7、产科测量软件包：自动产科测量，自动测量 6 项胎儿发育评估指标。（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 6.7 项） 3.8、自动 NT 测量 3.9、心脏测量软件包：心功能自动					
--	--	--	--	--	--	--

	测量软件,无需 ECG 可自动识别四腔心、两腔心切面,自动识别心肌边界,并进行自动描述,无需手动选择切面和手动描记 3.10、腹部测量软件包:支持膀胱自动测量 3.11、▲自动肝肾比测量 一键自动肝肾器官识别,自动计算肾皮质及肝脏的灰阶比值,方便进行肝脏脂肪变的定量评估(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 6.11 项) 3.12、小器官测量软件包,包含乳腺测量包 3.13、血管测量软件包:IMT 血管内中膜自动测量,测量结果参数 7 项,具备 IMT 评估曲线分析。(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 6.13 项) 3.14、▲支持颈动脉血管内中膜自动实时测量,自动获取有 6 组 IMT 内膜厚度值,并实时更新(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 6.14 项) 4、图像存储(电影)回放重显及病案管理单元 4.1、硬盘 1T,图像存储,电影回放: 600 秒(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 系统技术参数及要求 8.5 项) 4.2、多种导出图像格式:动态图像、静态图像以 PC 格式直接导出。导出、备份图像数据资料同时,可进行实时检查,不影响检查操作 4.3、支持向后存储和向前存储,时间长度可预置,向后存储 10 分钟的电影,对剪接和编辑的电影图像可多次存储和多次编辑;图像和电影均可以实时扫描、冻结状态下直接存储,并且具有独立的存储功能键(见厂家出具的产品主要技				
--	---	--	--	--	--

	术规格书 四、产品概述 系统技术参数及要求 8.7 项) 4.4、原始数据处理，支持动、静态图像冻结后，最大可调节参数 32 项 5、连通性要求： 5.1、支持网络连接，能开放 DICOM 3.0 接口满足任何厂家 PACS 联网传输 5.2、支持移动设备无线传输，通过账号登陆或扫码登陆等多种方式一键传输图片到智能手机终端或 PC 端。支持手机等移动终端 APP 远程操作设备 5.3、支持远程超声会诊系统，为确保本院后续顺利接入影像中心体系并保护病人隐私，该系统需具备国家有关部门认证安全证书。同时为确保我院未来远程会诊发展需要，该系统能够同步传输上传医生操作手法和超声机器原始图像方便上级医生进行指导。 二、系统技术参数及要求： 1、系统通用功能： 1.1、▲主机探头接口有 4 个，大小一致，全激活、相互通用。（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 系统技术参数及要求 1.1 项) 1.2、预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件，减少操作时的调节。 2、探头规格 2.1、▲频率：超宽频带或变频探头，所配探头均为宽频变频探头（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 系统技术参数及要求 2.1 项) 2.2、二维、谐波、彩色及频谱多普勒模式分别独立变频，有 3 段； 2.3、腹部凸阵探头（<u>2.0-6.0MHz</u>）				
--	---	--	--	--	--

	(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 系统技术参数及要求 2.3 项) 2.4、血管/小器官线阵探头 (3.0-13.0MHz) 2.5、腔内凸阵探头 (4.0-10.0MHz) 3、二维显像主要参数: 3.1、成像速度: 相控阵探头, 18CM 深度时, 全视野, 帧率是 57 帧/秒; 凸阵探头, 18CM 深度时, 全视野, 帧率是 39 帧/秒 3.2、增益调节: B/M/D 分别独立可调, 100, 可视可调步进 2。(见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 3.2 项) 3.3、TGC: 8 段, LGC: 9 段 (见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 3.3 项) 3.4、显示深度 41cm (见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 3.4 项) 3.5、伪彩图谱: 16 种 (见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 3.5 项) 3.6、最大帧率是 600 帧/秒 3.7、动态范围: 280, 可视可调 (见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 3.7 项) 4、频谱多普勒: 4.1、显示模式: 脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒 4.2、最大测量速度: 10m/s (连续多普勒速度: 35m/s) (见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 4.2 项) 4.3、最低测量速度: 0.01cm/s 4.4、偏转角度: $\pm 30^{\circ}$ (线阵探头), 并支持快速角度校正 4.5、取样宽度及位置范围:				
--	---	--	--	--	--

	0.5-40mm（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 4.5 项） 4.6、零位移动：31 级（见厂家出具的产品主要技术规格书 四、产品概述 二维显像主要参数 4.6 项） 4.7、实时自动包络频谱并完成频谱测量计算 5、彩色多普勒： 5.1、显示方式：包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等 5.2、速度标识功能，标识不同血流速度边界，观察血流分布及速度梯度 5.3、取样框偏转：$\pm 30^{\circ}$，取样框可根据探头血流方向自动调节 5.4、最大帧率：是 220 帧/秒 5.5、彩色增强功能：彩色多普勒能量图(PDI)；组织多普勒(TDI) 5.6、彩色频谱自动反转：当调节彩色取样框从一侧偏转向另一侧时，系统可自动触发反转功能，保证偏转调节过程中，血管内血流颜色不变 6、记录装置： 6.1、配备超声外置工作站：数字化储存静态及动态图像，图像支持 BMP、JPG、TIFF、DCM、AVI、MP4 格式直接导出。 6.2、内置数字录像机可用于教学，存储时间有 60 分钟 6.3、内置 USB 接口有 6 个 7.1、自动腹部标准切面识别和引导，可自动识别腹部扫查时获得的标准切面，自动存图，并引导用户获取标准的腹部扫查切面。支持 8 个标准切面自动识别 7.2、自动心脏标准切面识别和引导，可自动识别心脏扫查时获得的标准切面，自动存图，并引导用户获取标准的心脏扫查切面。支持				
--	--	--	--	--	--

		5个标准切面自动识别					
		8、售后及安装、验收					
		8.1、上述设备整机免费保修 3年 。 负责设备安装、调试，确保正常运转，负责操作人员的免费培训					
...	/	/	/	/	/	/	/
报价合计（包含税费等所有费用）： <u>（大写）人民币 肆拾肆万柒仟贰佰元整（¥447200.00 元）</u>							
响应产品中，属于本国产品总值为¥ <u>447200.00</u> （具体明细详见附表，附表格式自拟），占响应产品的比例为 <u>100%</u> %。							
<u>无</u> 分标（此处有分标时填写具体分标号，无分标时填写“无 ”）							
验收标准：符合招标文件要求及国家或行业标准。							
优惠及其它：详见售后服务承诺。							

注：

1 、 供应商需按本表格式填写，不得自行更改，也不得留空， 如有多分标，按分标分别提供响应报价表。

2 、 如为联合体响应的，“供应商名称 ”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，否则其响应作无效响应处理。

3 、 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，否则其响应作无效响应处理。

4 、 特别提示：采购机构将对项目名称和项目编号，成交供应商名称、地址和成交金额，主要成交标的的名称、规格型号、数量、单价、货物要求等予以公示。

5 、 符合采购文件中列明的可享受中小企业扶持政策的供应商，请填写中小企业声明函。注：供应商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。



供应商名称（电子签章）：广西康兴睿医疗器械有限公司

日期：2026 年 08 月 21 日

中小企业声明函(货物)

说明:

- 1、本声明函主要供参加政府采购活动的中小企业填写，非中小企业无需填写。
- 2、小型、微型企业提供中型企业提供的货物的，视同为中型企业。

本公司广西康兴睿医疗器械有限公司（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）参加平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）（单位名称）的平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）医疗设备一批（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. 数字化 X 线摄影（DR）（标的名称），属于工业（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为深圳市深图医学影像设备有限公司（企业名称），从业人员115人，营业收入为8426.35万元，资产总额为9273.78万元，属于小型企业（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. 数字式十二导心电图机（标的名称），属于工业（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为深圳邦健生物医疗设备股份有限公司（企业名称），从业人员96人，营业收入为4653.23万元，资产总额为15425.59万元，属于小型企业（中型企业、小型企业、微型企业）；

3. 彩色多普勒超声诊断仪（标的名称），属于工业（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为汕头市超声仪器研究所股份有限公司（企业名称），从业人员737人，营业收入为40600万元，资产总额为148800万元，属于中型企业（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。

供应商名称(电子签章): 广西康兴睿医疗器械有限公司

日期: 2026 年 08 月 21 日

注:

- 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、请根据自己的真实情况出具《中小企业声明函》。依法享受中小企业优惠政策的，采购人或者采购代理机构在公告中标结果时，同时公告其《中小企业声明函》，接受社会监督。

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（平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院））的（平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）医疗设备一批）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：

（数字化X线摄影（DR）），属于（工业）行业；制造商为（深圳市深图医学影像设备有限公司），从业人员115人，营业收入为8426.35万元，资产总额为9273.78万元，属于（小型企业）；

……

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）：深圳市深图医学影像设备有限公司

日期：2026年8月17日

中小企业声明函

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2020]46号）的规定，本公司为小型企业。即，本公司同时满足以下条件：

1. 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）规定的划分标准，本公司为小型企业。

2. 医疗器械，属于二类产品；制造商为深圳邦健生物医疗设备股份有限公司，从业人员96人，营业收入为4653.23万元，资产总额为15425.59万元，属于小型企业：。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

深圳邦健生物医疗设备股份有限公司



中小企业声明函

本公司郑重声明，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，本公司授权：广西康兴睿医疗器械有限公司参加平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）（单位名称）的平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）医疗设备一批（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。相关企业的具体情况如下：

1. 彩色多普勒超声诊断仪（标的名称），属于工业行业；制造商为汕头市超声仪器研究所股份有限公司（企业名称），从业人员737人，营业收入为40600万元，资产总额为148800万元，属于中小企业（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）：汕头市超声仪器研究所股份有限公司

日期：2026年8月9日



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。



单位名称（盖章）：/

日期：/

注：请根据自己的真实情况出具《残疾人福利性单位声明函》。依法享受中小企业优惠政策的，采购人或者采购代理机构在公告成交结果时，同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

关于符合本国产品标准的说明函

致：平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）（采购人名称）：

根据贵方发布的平果市新安镇中心卫生院（平果市人民医院新安分院）医疗设备一批（项目名称）谈判文件及相关法律法规的规定，我方作为本项目的供应商，现就我方所投产品属于“本国产品”事宜，郑重说明如下：

一、 产品基本信息

产品一：

产品名称：数字化X线摄影（DR）

品牌：深图

规格型号：SONTU300-Mars (E) -C

制造商名称：深圳市深图医学影像设备有限公司



产品二：

产品名称：数字式十二导心电图机

品牌：邦健

规格型号：ECG-1220

制造商名称：深圳邦健生物医疗设备股份有限公司

产品三：

产品名称：彩色多普勒超声诊断仪

品牌：超研

规格型号：Apogee K20

制造商名称：汕头市超声仪器研究所股份有限公司

二、 本国产品认定依据

根据《中华人民共和国政府采购法》及相关实施条例，以及《政府采购进口产品管理办法》的规定，我方所投产品完全符合“本国产品”的认定标准，具体依据如下：

1. **产品在中国境内生产制造：**该产品由制造商在中华人民共和国境内（不包括港澳台地区）的生产基地完成全部制造工序。
2. **关键部件国产化率达标：**该产品生产使用的原材料及关键零部件，在中国境内均可获取，且符合招标文件及国家相关产业政策要求。
3. **完全知识产权：**该产品具有完全自主知识产权，或已获得合法的知识产权授权，不存在知识产权纠纷。

三、 承诺声明

我方承诺：

1. 以上说明内容真实、准确、完整，无任何虚假陈述。
2. 我方所投产品不属于进口产品，未通过海关报关验放进入中国境内。
3. 若我方中标，将严格按照投标文件承诺提供上述本国产品，不以进口产品替代。

四、 随附证明材料

为证明上述说明的真实性，我方随本说明函附上以下证明材料：

1. 产品制造商营业执照副本；
2. 产品境内生产制造的相关证明；

若我方提供的说明函内容不实，我方愿意承担由此产生的一切法律责任，并接受财政部门及采购人的相关处理。

特此说明。

供应商名称（电子签章）：广西康兴睿医疗器械有限公司

日期：2026年08月21日



3.3.1 SONTU300-Mars (E) -C 数字化摄影 X 射线机（制造商：深圳市深图医学影像设备有限公司）



统一社会信用代码
914403006894188017

名称
深圳市深图医学影像设备有限公司

类型
有限责任公司

法定代表人
王益民

营业执照

成立日期
2009年06月10日

住所
深圳市宝安区沙井街道新沙社区金辉路14号深圳市宝安区生物医药创新产业园区1号楼101



登记机关
2025年11月17日



重要提示

1. 商事主体的经营范围由章程确定。经营范围中属于法律、法规规定应当经批准的项目，取得许可审批文件后方可开展相关经营活动。
2. 商事主体经营范围和许可审批项目等有关企业信用事项及年报信息和其他信用信息，请登录左下角的国家企业信用信息公示系统或扫描右上方的二维码查询。
3. 各类商事主体每年须于成立周年之日起两个月内，向商事登记机关提交上一自然年度的年度报告。企业应当按照《企业信息公示暂行条例》第十条的规定向社会公示企业信息。

国家市场监督管理总局监制

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

21

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号: 粤深食药监械经营备20150323号

企业名称	深圳市深图医学影像设备有限公司
统一社会信用代码	914403006894188017
法定代表人	王益民
企业负责人	王益民
住 所	广东省深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101
经营方式	批零兼营
经营场所	广东省深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101
库房地址	广东省深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101
经营范围	全部二类医疗器械(不含体外诊断试剂)



备案部门 (公章备案业务专用章) 市场监督管理局
(1-1)
备案日期: 2026年04月30日



医疗器械生产许可证

许可证编号：粤食药监械生产许20091718号

统一社会信用代码：4403006894188017

企业名称：深圳市深图医学影像设备有限公司

法定代表人：王益民

住所：深圳市福田区坑梓街道金沙社区金辉路14号
深圳市福田区生物医药创新产业园区1号楼101

企业负责人：王益民

生产地址：深圳市福田区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市福田区生物医药创新产业园区1号楼101

生产范围：II类、III类06医用成像器械。

许可期限：自 2023 年 09 月 10 日

发证部门：

至 2028 年 09 月 09 日

发证日期：

2026 年 01 月 15 日





医疗器械经营许可证



统一社会信用代码:914403006894188017

法定代表人:王益民

企业负责人:王益民

经营方式:批发

许可证编号:粤深食药监械经营许20220422号
企业名称:深圳市深图医学影像设备有限公司
住所:广东省深圳市福田区沙头角街道金辉社区金辉路101-1号
经营场所:广东省深圳市坪山区坑梓街道金辉社区金辉路101-1号
库房地址:广东省深圳市坪山区坑梓街道金辉社区金辉路101-1号
经营范围:2002版目录:6820, 6821, 6822, 6823, 6840 (体外诊断试剂除外), 6870, 以上类别中包含的植入和介入类产品除外, 以上类别中包含的角膜接触镜产品除外, 以上类别中包含的助听器产品除外; 2017版目录:01, 06, 07, 10, 21, 22, 以上类别中包含的植入和介入类产品除外, 以上类别中包含的角膜接触镜产品除外, 以上类别中包含的助听器产品除外



发证部门:深圳市市场监督管理局

发证日期:2026年01月14日

许可期限:自2026年01月14日

至2030年05月21日



辐射安全许可证

根据《中华人民共和国放射性污染防治法》和《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》等法律法规的规定，经审查准予在许可种类和范围内从事活动。

单位名称：深圳市深图医学影像设备有限公司

统一社会信用代码：914403006894188017

地址：深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、202

法定代表人：王益民

证书编号：粤环辐证[B0270]

种类和范围：生产、销售、使用Ⅲ类射线装置（具体范围详见副本）。

有效期至：2030年06月05日



发证机关：深圳市生态环境局



发证日期：2025年09月22日

中华人民共和国生态环境部监制

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20212061786

注册人名称	深圳市深图医学影像设备有限公司
注册人住所	深圳市坪山新区坑梓街道金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、102、202
生产地址	深圳市坪山新区坑梓街道金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、102、202
产品名称	数字化摄影X射线机
型号、规格	SONTU300-Mars-H、SONTU300-Mars-J、SONTU300-Mars-O
结构及组成	产品主要由高压发生器(SONTU50-URE N80)、X射线管组件(E7252X或E7254FX)、限束器(INNOVA C20)、平板探测器(SONTU50-4343S-C或SONTU50-4343W-C)、一体化工作站系统软件(SONTU Smart-DR)、摄影机架(SONTU50-J2B)、滤线栅、电离室、高压电缆组成。
适用范围	用于对患者的常规摄影，获得单幅影像供临床诊断用。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2021年12月23日
有效期至：2026年12月22日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20212061786

产品名称	数字化摄影X射线机
变更内容	1、结构及组成由“产品主要由高压发生器（SONTU50-URF N80）、X射线管组件（E7252X或E7254FX）、限束器（INNOVA C20）、平板探测器（SONTU50-4343S-C或SONTU50-4343W-C）、一体化工作站系统软件（SONTU Smart-DR）、摄影机架（SONTU50-J2B）、滤线栅、电离室、高压电缆组成。”变更为“产品主要由高压发生器（SONTU50-URF N80）、X射线管组件（E7252X 或 E7254FX）、限束器（INNOVA C20）、平板探测器（SONTU50-4343S-C 或 SONTU50-4343W-C）、一体化工作站系统软件（SONTU-iVision）、摄影机架（SONTU50-J2B）、滤线栅、电离室（选配）、高压电缆组成。” 2、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共19页）。
备注	本文件与“粤械注准20212061786”注册证共同使用。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期： 2025 年 02 月 10 日

广东省药品监督管理局
医疗器械注册专用章



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20212061786

产品名称	数字化摄影X射线机
变更内容	1、注册人住所由“深圳市坪山区坑梓街道金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、102、202”变更为“深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、202”。 2、生产地址由“深圳市坪山区坑梓街道金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、102、202”变更为“深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、202”。
备注	本文件与“粤械注准20212061786”注册证共同使用。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期： 2025 年 02 月 18 日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20212061786

产品名称	数字化摄影X射线机
变更内容	1、型号规格由“SONTU300-Mars-H、SONTU300-Mars-J、SONTU300-Mars-U”变更为“SONTU300-Mars(E)-A/SONTU300-Mars(E)-B/SONTU300-Mars(E)-C”。 2、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共1页）。
备注	本文件与“粤械注准20212061786”注册证共同使用。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期： 2025 年 05 月 08 日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20212061786

产品名称	数字化摄影X射线机
变更内容	1、注册人住所由“深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、202”变更为“深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101”。 2、生产地址由“深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101、202”变更为“深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路14号深圳市生物医药创新产业园区1号楼101”。
备注	本文件与“粤械注准20212061786”注册证共同使用。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期： 2026 年 02 月 26 日



3.3.2 ECG-1220 数字式十二导心电图机（制造商：深圳邦健生物医疗设备股份有限公司）



营 业 执 照

（副本）

统一社会信用代码 91440300279256539X

名 称	深圳邦健生物医疗设备股份有限公司
主 体 类 型	非上市股份有限公司
住 所	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号
法定 代表 人	陈俊
成 立 日 期	1996年07月15日

重 要 提 示

1、商事主体的经营范围由章程确定。经营范围中属于法律、法规规定应当经批准的项目，取得许可审批文件后方可开展相关经营活动。

2、商事主体经营范围和许可审批项目等有关事项及年报信息和其他信用信息，请登录深圳市市场和质量监督管理委员会商事主体信用信息公示平台（网址：<http://www.szcredit.com.cn>）或扫描执照的二维码查询。

3、商事主体须于每年1月1日~6月30日向商事登记机关提交上一年度的年度报告。商事主体应当按照《企业信息公示暂行条例》等规定向社会公示商事主体信息。



登 记 机 关

2017 年 01 月 04 日



中华人民共和国国家工商行政管理总局监制

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：粤深食药监械经营备20162354号

企业名称	深圳邦德生物医疗设备有限公司
统一社会信用代码	91440300279256539X
法定代表人	陈俊
企业负责人	陈俊
住 所	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号
经营方式	批零兼营
经营场所	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号B栋8层
库房地址	广东省深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号A栋3层305
经营范围	2002版目录：6801、6802、6803、6804、6805、6806、6807、6808、6809、6810、6812、6813、6815、6816、6820、6821、6822、6823、6824、6825、6826、6827、6828、6830、6831、6832、6833、6834、6840（体外诊断试剂除外），6841、6845、6854、6855、6856、6857、6858、6863、6864、6865、6866、6870，以上类别中包含的植入和介入类产品除外，以上类别中包含的角膜接触镜产品除外，以上类别中包含的助听器产品除外；2017版目录：01、02、03、04、05、06、07、08、09、10、11、14、15、16、17、18、19、20、21、22，以上类别中包含的植入和介入类产品除外，以上类别中包含的角膜接触镜产品除外，以上类别中包含的助听器产品除外



备案部门（公章备案）业务专用章
(1-1)
44030442505069
备案日期：2023年06月04日



医疗器械生产许可证

许可证编号：粤食药监械生产许20010081号 统一社会信用代码：91440300279256539X

企业名称：深圳邦健生物医疗设备股份有限公司 法定代表人：陈俊

住 所：深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号 企业负责人：陈俊

生产地址：深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号A栋2-4层

生产范围：新版：II类18妇产科、辅助生殖和避孕器械，II类21医用软件，II类07医用诊察和监护器械。

许可期限：自 2024 年 09 月 24 日 发证部门：广东省药品监督管理局
至 2029 年 09 月 23 日 发证日期：2024 年 08 月 12 日





许可证编号：粤食药监械生产许20010081号

统一社会信用代码：91440300279256539X

发证部门：广东省药品监督管理局

2024 年 08 月 12 日

企业名称：深圳邦健生物医疗设备股份有限公司

法定代表人：陈俊

企业负责人：陈俊

住 所：深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号

生产地址：深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号A栋2-4层

生产范围：新版：II类18妇产科、辅助生殖和避孕器械，II类21医用软件，II类07医用诊察和监护器械。

许可期限：自 2024 年 09 月 24 日

至 2029 年 09 月 23 日

变更内容:	变更内容:
年 月 日	年 月 日
变更内容:	变更内容:
年 月 日	年 月 日
变更内容:	变更内容:
年 月 日	年 月 日





医疗器械经营许可证



许可证编号: 粤深食药监械经营许20200128号 统一社会信用代码: 91440300279256539X
 企业名称: 深圳邦健生物医疗设备股份有限公司 法定代表人: 陈俊
 住所: 深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号 企业负责人: 陈俊
 经营场所: 广东省深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号B栋8层 经营方式: 批发
 库房地址: 广东省深圳市坪山区坑梓街道金沙社区金辉路16-1号A栋3层305

经营范围: 2002版目录: 6821, 6822, 6823, 6825, 6830, 6845, 6854, 以上类别中包含的植入和介入类产品除外; 以上类别中包含的角膜接触镜产品除外, 以上类别中包含的助听器产品除外; 2017版目录: 01, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 14, 15, 16, 17, 18, 22, 以上类别中包含的植入和介入类产品除外, 以上类别中包含的角膜接触镜产品除外, 以上类别中包含的助听器产品除外

许可期限: 自 2025 年 01 月 06 日

至 2030 年 03 月 23 日



发证部门: 深圳市市场监督管理局

发证日期: 2025 年 01 月 06 日

证照有效期: 2030-03-23

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20172070586

注册人名称	深圳邦健生物医疗设备股份有限公司
注册人住所	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 16-1 号
生产地址	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 16-1 号 A 栋 2-4 层
产品名称	数字式十二道心电图机
型号、规格	ECG-1210, ECG-1220
结构及组成	主要由主机、患者电缆（外购）、肢电极（外购）和胸电极（外购）组成。
适用范围	用于提取人体的心电波群，供临床诊断和研究。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	原产品注册证号：粤械注准 20172210586。

审批部门：广东省药品监督管理局

(审核部门盖章)

批准日期：2022 年 04 月 21 日

生效日期：2022 年 04 月 21 日

有效期至：2027 年 04 月 20 日

3.3.2 Apogee K20 彩色多普勒超声诊断仪（制造商：汕头市超声仪器研究所股份有限公司）

营业执照



第二类医疗器械经营备案凭证

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：粤汕食药监械经营备20190026号

企业名称	汕头市超声仪器研究所股份有限公司
法定代表人	李德来
企业负责人	李德来
经营方式	批零兼营
住 所	汕头市金砂路77号
经营场所	汕头市金砂路77号
库房地址	汕头市金砂路77号
经营范围	2002年分类目录：6821,6823,6825,6826,6830,6831,6840（诊断试剂除外）,6854,6855,6858,6864,6870

备案部门（公章）
备案日期：2020年10月21日



医疗器械生产许可证

医疗器械生产许可证

统一社会信用代码: 91440500455942803T

企业名称: 汕头市超声仪器研究所股份有限公司

住所: 广东省汕头市金砂路77号

生产地址: 广东省汕头市金砂路77号、广东省汕头市龙江路3号

生产范围: 新版: I类、II类、III类医用成像器械、II类21医用软件

发证部门: 广东省药品监督管理局

发证日期: 2024年04月03日

许可期限: 自 2024年06月10日 至 2029年06月09日

9.3.3 产品注册证

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准20222061799

注册人名称	汕头市超声仪器研究所股份有限公司
注册人住所	汕头市金砂路77号
生产地址	广东省汕头市龙江路3号
产品名称	全数字彩色多普勒超声诊断系统
型号、规格	Apogee C10、Apogee C20、Apogee C30、Apogee C50、Apogee K10、Apogee K20、Apogee K30、Apogee K50、Apogee U10、Apogee U20、Apogee U30、Apogee U50
结构及组成	由主机、显示器、探头（可选配C3LC、L5LC、L8LC、E8LD、L10LC、L10LD、P3FC、V6LC、V6LD、C5LF、C5LG、ECBP、ECBP-1、C6LC、C6LF、P5FC、V6LF、V6LG、C3LB、C3LD、P3FD、P5FD、P8FC、L14LC）和脚踏开关（选购）组成。
适用范围	适用于临床超声诊断检查。
附 件	产品技术要求。
其他内容	无
备 注	

审批部门：广东省药品监督管理局

(审核部门盖章)

医疗器械注册专用章

批准日期：2022-11-18

生效日期：2022-11-18

有效期至：2027-11-17