



合同编号：LSFY-2026-062

灵山县妇幼保健院合同

名称：灵山县妇幼保健院胎心监护仪等 32 种医疗设备采购

甲方：灵山县妇幼保健院

乙方：广西景之云医疗设备有限公司

签订日期：2026年8月24日

承办部门：医学装备科

目 录

一、采购合同书

二、合同附件

- 1.投标保证金交纳证明
- 3.招标文件货物需求一览表
- 4.投标函
- 5.开标一览表
- 6.投标产品技术资料表、商务条款偏离表
- 7.售后服务承诺

一、采购合同书

采购计划书编号： LSZC2026-G1-03681

项目名称： 灵山县妇幼保健院胎心监护仪等32种医疗设备采购

项目编号： QZZC2026-G1-210091-ZDYR

分标号（有分标时填写）： 分标1

甲方（买方）： 灵山县妇幼保健院

乙方（卖方）： 广西景之云医疗设备有限公司

根据采购项目的采购结果，甲方接受乙方对本项目的投标，
甲、乙双方同意签署本合同（以下简称合同）。

1. 采购内容

1.1 货物名称： 详见合同附件中开标一览表

1.2 数量（单位）： 详见合同附件中开标一览表

1.3 品牌、厂家、型号、规格、配置： 详见合同附件中投标
产品技术资料表（投标产品技术资料表与澄清函不一致的以澄清
函为准）

1.4 技术参数： 详见合同附件中投标产品技术资料表

2. 合同金额

2.1 本合同金额为（大写）人民币 伍拾贰万贰仟贰佰元整
（¥ 522200.00元）。（详见合同附件中投标报价表）

3. 交货要求

3.1 交货期： 自签订合同之日起30天内安装调试完毕验收合格
并交付使用。

3.2 交货地点： 灵山县妇幼保健院

3.3 交货方式： 免费送货上门到指定部门

3.4 乙方必须按投标文件承诺的技术参数、性能要求、质量标准等向甲方提供全新、完整、未经使用的货物。

4. 质量保证及售后服务

4.1 质量保证期 3年 (自交货正常使用由医院验收合格之日起计)。

4.2 质量保证金为成交款的 0 %，即(大写)人民币 0 元 (¥ 0)。

4.3 如乙方提供的货物在使用过程中发生质量问题，乙方接到甲方故障通知后应在 二十四 小时内到达甲方指定现场，按国家及行业标准对故障进行及时处理。

4.4 乙方提供的货物在质量保证期内因货物本身的质量问题发生故障，乙方应负责免费更换。对达不到技术要求者，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：由甲乙双方协议定价；

(3) 退货处理：乙方应退还甲方支付的合同款，同时应承担与该货物相关的直接费用(运输、保险、检验、合同款利息及银行手续费等)。

4.5 在质量保证期内，乙方负责处理解决货物出现的质量及安全问题并承担一切费用，所有非故意性损坏以及正常使用范围内造成的损坏均要免费维修，因人为因素出现的故障不在免费保修范围内，但乙方也要积极帮助采购人修理，并提供优惠价格的配件和服务。

4.6 超过质量保证期的货物，乙方提供终生维修、保养服务，维修时只收部件成本费。

4.7 乙方随时优惠提供备品备件，优惠提供产品更新、改造服务。

4.8 其他售后服务要求：按投标文件商务条款偏离表及澄清函（商务条款偏离表与澄清函不一致的以澄清函为准）内容执行。

5. 合同款支付及发票约定

5.1 付款方式：设备安装调试验收合格正常使用后，三十天内付清成交款的30%，自第一笔合同款支付之日起余下合同总金额的70%一年内分十二个月付清。

5.2 支付合同款时，由甲方按照合同约定向提交完整且合格的支付申请材料；将款项直接支付给供应商。

5.3 当采购数量与实际使用数量不一致时，甲方可以在报经审核同意后，在不改变合同其他条款的前提下与供应商协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。供应商应根据实际使用数量供货，合同的最终结算金额按实际使用数量乘以成交单价进行计算。

5.4 政府采购监督管理部门在处理投诉事项期间，可以视具体情况书面通知采购人暂停采购活动，并延期支付合同款。

5.5 发票特别约定

（1）乙方承诺提供的发票合法、真实、准确，不得虚开、套开或伪造。

（2）乙方向甲方提供的发票必须与合同、送货单、验收单信息一致，即“四流一致”。

（3）如因乙方提供虚假发票导致甲方被税务、审计等部门处罚的，乙方应承担全部损失，并支付合同总价20%的违约金。

(4) 甲方有权在付款前对发票进行真伪查验，查验不合格的有权拒绝付款。

6. 产权

6.1 乙方保证所提供的货物或其任何一部分均不会侵犯任何第三方的专利权、商标权或著作权。

6.2 乙方保证所交付货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、查封等产权瑕疵。如乙方所交付货物有产权瑕疵的，视为乙方违约，按照本合同第11.3项的约定处理。但在已经全部支付完合同款后才发现有产权瑕疵的，乙方除了支付违约金还应负担甲方由此产生的一切损失。

7. 技术资料

7.1 甲方向乙方提供采购货物的有关技术要求。

7.2 乙方应在采购文件规定的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。

7.3 没有甲方事先书面同意，乙方不得将甲方提供的有关合同或任何合同条文、规格、计划、图纸、样品或资料提供给与履行本合同无关的其他任何人。即使向与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。

8. 货物包装、发运及运输

8.1 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。

8.2 使用说明书、质量检验证明书、保修单据、随配附件和工具以及清单一并附于货物内。

8.3 乙方在货物发运手续办理完毕后24小时内或货到甲方48小时前通知甲方，以准备接货。

8.4 货物在交付甲方前发生的风险均由乙方负责。

8.5 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交付，乙方同时需通知甲方货物已送达。

9. 调试和验收

9.1 乙方将货物运达约定的交货地点后，甲方应在二十个工作日内对乙方提交的货物依据招标文件的要求、投标文件的承诺和国家标准或行业标准进行现场初步验收。对外观、说明书符合要求的，给予签收；对不符合要求或有质量问题的货物不予签收，可立即要求退换，乙方不得拒绝和延误。

9.2 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。

9.3 甲方对乙方提供的货物在使用前进行调试时，乙方需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。

9.4 验收时乙方必须到现场，验收完毕后作出验收结果报告。

9.5 对技术复杂的货物，甲方可请国家认可的专业检测机构参与验收，并由其出具质量检测报告，相关费用由甲方承担。

10. 违约责任

10.1 甲方无正当理由拒收货物的，甲方向乙方偿付拒收合同款总值的百分之五违约金。

10.2 甲方无故逾期验收或办理合同款支付手续的，甲方应按逾期付款总额每日万分之五向乙方支付违约金。

10.3 乙方逾期交付货物的，乙方应按逾期交货总额每日万分之五向甲方支付违约金，由甲方从待付合同款中扣除。乙方逾期超过本合同约定交货日期十个工作日不能交货的，甲方可解除本合同。乙方因逾期交货或因其他违约行为导致甲方解除合同的，乙方应向甲方支付合同总值百分之五的违约金，如造成甲方损失超过违约金的，超出部分由乙方继续承担赔偿责任。

10.4 乙方所交的货物品种、型号、规格、技术参数、质量不符合合同规定及采购文件规定标准的，甲方有权拒收该货物，乙方愿意更换货物但逾期交货的，按乙方逾期交货处理。乙方拒绝更换货物的，甲方可单方面解除合同。

11. 不可抗力事件处理

11.1 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。

11.2 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。

11.3 不可抗力事件延续 120 天 以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

12. 诉讼

12.1 双方在执行合同中所发生的一切争议，应通过协商解决。如协商不成，可向合同签订地法院起诉，合同签订地在此约定为广西灵山县。

13. 合同生效及其它

13.1 合同经双方法定代表人或授权委托代理人签字并加盖单位公章后生效。

13.2 合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或补充的，须经市财政部门审批，并签书面补充协议报采购监督管理部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。

13.3 下述合同附件为本合同不可分割的部分并与本合同具有同等效力：

- (1) 中标通知书；
- (2) 投标保证金交纳证明；
- (3) 招标文件货物需求一览表；
- (4) 招标文件的澄清和修改；
- (5) 投标报价表；
- (6) 投标产品技术资料表、商务条款偏离表；
- (7) 中标供应商澄清函；
- (8) 其他与本合同相关的资料。

13.4 本合同未尽事宜，遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

13.5 本合同一式五份，具有同等法律效力，财政部门（政府采购监管部门）一份，甲方二份，乙方一份，采购代理机构一份（可根据需要另增加）。

甲方（章）：  灵山县妇幼保健院

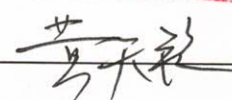
地址： 灵山县三海街道东边塘街81号

乙方（章）：  广西景之云医疗设备有限公司

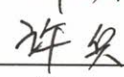
地址： 南宁市江南区同乐大道50号电子信息标准厂房14号厂房502号
内502-1号

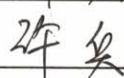
法定代表人：  _____

委托代理人： _____

经办人：  _____

法定代表人：  _____

委托代理人：  _____

经办人：  _____

电话： 0777-6887615

电话： 18275836676

邮政编码： 535400

邮政编码： 530009

社会信用代码： 124507214997380110

社会信用代码： 91450105MA5NAT2DX7

开户银行： 灵山县农业银行营业部

开户银行： 中国工商银行南宁市绿城支行

银行账号： 20750101040009746

银行账号： 2102106909100023733

合同签订地点： 灵山县妇幼保健院

合同签订日期： 2026 年 8 月 14 日



二、合同附件

1. 中标通知书

中标(成交)通知书

广西景之云医疗设备有限公司:

经评定,编号为QZZC2026-G1-210091-ZDYR采购文件中的灵山县妇幼保健院胎心监护仪等32种医疗设备采购-分标1,确定你公司中标(成交),中标(成交)价格为522200元。

自此通知书发出之日起25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:曾启鲁

电话:0777-6520756

代理机构联系人:赖冰生

电话:0777-3666789



中源工程咨询有限公司

2026年08月12日

2. 投标保证金缴纳证明

<

电子回单

ICBC

中国工商银行

电子回单

回单编号

0917-1643-6935-1100

付款方账号

2102 1069 0910 0023 733

付款方户名

广西景之云医疗设备有限公司

付款方开户行

工行南宁绿城支行

收款方账号

8008 2160 0000 766

收款方户名

钦州市公共资源交易中心

收款方开户行

钦州市区农村信用合作联社

交易金额

¥5,500.00元

人民币(大写):伍仟伍佰元整

业务种类

跨行发报

摘要

保证金

用途

--

流水号

1782732

时间戳

2026-07-14-13.30.53.833462

备注

附言:QZZC2026-G1-210091-ZDY
R 1分标 指令编号:HQP924057216
863 提交人:w091000237330000
1.c.2102 最终授权人:

来自 中国工商银行企业手机银行



3. 货物需求一览表

第二章 采购需求

一、项目名称及项目编号：灵山县妇幼保健院胎心监护仪等 32 种医疗设备采购（QZZC2026-G1-210091-ZDYR）

二、项目类别：货物类

三、投标报价超过最高限价的，将导致投标无效。

说明：

1. 本招标文件所称中小企业必须符合《政府采购促进中小企业发展暂行办法》第二条规定。
2. 小型和微型企业产品的价格给予 20% 的扣除，用扣除后的价格参与评审，具体扣除比例请以第四章《评标办法及评标标准》的规定为准。
3. 小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。
4. 小型、微型企业提供大型企业制造的货物的，视同为大型企业。
5. 根据财库〔2019〕9 号及财库〔2019〕19 号文件规定，台式计算机，便携式计算机、平板式微型计算机，激光打印机，针式打印机，液晶显示器，制冷压缩机（冷水机组、水源热泵机组、溴化锂吸收式冷水机组），空调机组[多联式空调（热泵）机组（制冷量 $>14000W$ ），单元式空气调节机（制冷量 $>14000W$ ）]，专用制冷、空调设备（机房空调），镇流器（管型荧光灯镇流器），空调机[房间空气调节器、多联式空调（热泵）机组（制冷量 $\leq 14000W$ ）、单元式空气调节机（制冷量 $\leq 14000W$ ）]，电热水器，普通照明用双端荧光灯，电视设备[普通电视设备（电视机）]，视频设备（视频监控设备、监视器），便器（坐便器、蹲便器、小便器），水嘴均为节能产品政府采购品目清单内标注“★”的品目，属于政府强制采购节能产品。若采购货物属于以上品目清单的产品时，供应商的投标货物必须使用政府强制采购的节能产品，供应商必须在投标文件中提供由国家确定的认证机构出具的处于有效期之内的节能产品认证证书复印件（加盖供应商公章），否则相应投标无效。
6. 招标文件中标有“▲”号的条款是必须满足或者优于，否则投标无效。
7. 采购需求中出现的品牌、型号或者生产厂家仅作参考作用，不属于指定品牌、型号或者生产厂家的情形。投标人可参照或者选用其他相当的品牌、型号或者生产厂家替代，但选用的投标产品参数性能必须满足实质性要求。

8. 投标人应根据自身实际情况如实响应招标文件，不得仅将招标文件内容简单复制粘贴作为投标响应。

9. 投标人必须自行为其投标产品侵犯他人的知识产权或者专利成果的行为承担相应法律责任。

10. 本需求中的“货物名称”中标明的产品为核心产品，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，并按有关规定处理。

1 分标采购需求：

序号	标的名称	数量	单位	技术参数	单项最高限价（万元）
1	胎心监护仪	6	台	1. 标配监测参数：胎心率、宫缩压、胎动监测。 2. 超声工作频率应不大于 1MHz。 3. 超声波束声强： $I_{ob} < 10mW/cm^2$ 4. 胎心率测量范围不小于 30bpm~250bpm。 5. 胎心率测量精度应 $\leq \pm 1bpm$ 。 6. 宫缩压力测量范围 0-100 单位。 7. 不小于 12 英寸 TFT 液晶显示屏，触摸屏。 8. 显示屏支持 0-90° 可调，可多角度观察。 9. 采用阻尼轴和磁吸设计，支持屏幕角度无级调节，携带时不会晃动。 10. 支持手写中文输入功能。 11. 支持滑屏操作，快速切换显示界面。 12. 应具有两个报警灯，生理、技术报警灯分开显示。 13. 标配双 USB 接口，可同时外接打印机和 U 盘。 14. 统一传感器接口设计（胎心、宫缩、胎动），探头自动识别，可随意插拔。 15. 内置 150mm 或 152mm 热敏打印机，并支持 USB 外置打印机。 16. 可配备探头支架，美观大方。	19.2

			17. 内置不少于四种专家评分系统可选。 18. 具有胎心信号强弱提示，交叉通道验证、双胎迹线分离功能。 19. 具有定时监护和定时打印功能，避免超时监护对胎儿造成影响。 20. 支持智能电源管理，可定时触发锁屏，待机，关机，节能环保。 21. 支持 60 小时胎监波形回顾。 22. 标配内置大容量锂电池，可持续工作 4 小时以上。 23. 内置通讯接口，支持有线/无线连接中央监护系统。	
2	心电监护仪	1 台	1: 整机要求: 1.1、一体化便携监护仪，整机无风扇设计。 1.2、配置提手,方便移动。 1.3、10.1 英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达 1280*800 像素，8 通道波形显示。 1.4、屏幕采用最新电容屏非电阻屏。 1.5、显示屏可支持亮度自动调节功能。 1.6、屏幕倾斜 10°~15 度设计，符合人机工程学，便于临床团队观察和操作。 1.8、内置锂电池，插槽式设计，无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。 1.9、安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型 1.10、监护仪设计使用年限 10 年 1.11、监护仪清洁维护支持的清洁剂 49 种 1.15、防水等级 IPX2 1.16、整机抗跌落设计通过 0.75 米 6 面跌落测试。 2: 监测参数: 2.1、配置 3/5 导心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测 2.2、心电监护支持心率，ST 段测量，心律失常分析，QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能 2.3、心电算法通过 AHA/MIT-BIH 数据库验证	3

			2.4、心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s 和 50 mm/s 2.5、提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个 ST 片段的同屏实时显示 2.6、支持 29 种心律失常分析,包括房颤分析。 2.7、QT 和 QTc 实时监测参数测量范围: 200~800 ms。 2.8、支持升级提供过去 24 小时心电图报告查看与打印,包括心率统计结果,心律失常统计结果,ST 统计和 QT/QTc 统计结果 2.9、提供 SpO2,PR 和 PI 参数的实时监测,适用于成人,小儿和新生儿。 2.10、支持指套式血氧探头,IPX7 防水等级,支持液体浸泡消毒和清洁。 2.11、配置无创血压测量,适用于成人,小儿和新生儿。 2.12、提供手动,自动,连续和序列 4 种测量模式,并提供 24 小时血压统计结果,满足临床应用 2.13、无创血压成人测量范围:收缩压 25~290mmHg,舒张压 10~250mmHg,平均压 15~260mmHg 2.14、提供辅助静脉穿刺功能。 3: 系统功能: 3.1、支持所有监测参数报警限一键自动设置功能,满足医护团队快速管理患者报警需求,产品用户手册提供报警限自动设置规则。 3.2、支持肾功能计算功能 3.3、具有图形化技术报警指示功能,帮助医护团队快速识别报警来源。 3.4、支持 120 小时趋势图和趋势表回顾,支持选择不同趋势组回顾 3.5、1000 条事件回顾。每条报警事件能够存储 32 秒三道相关波形,以及报警触发时所有测量参数值 3.6、1000 组 NIBP 测量结果 3.7、120 小时(分辨率 1 分钟)ST 模板存储与回顾 3.8、支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能	
--	--	--	---	--

			3.9、支持监护仪历史病人数据的存储和回顾，并支持通过USB接口将历史病人数据导出到U盘。 3.10、支持RJ45接口进行有线网络通信，和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。 3.11、支持监护仪进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式 3.12、可升级配置临床评分系统，如MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分），可支持定时自动EWS评分功能 3.13、提供心肌缺血评估工具，可以快速查看ST值的变化 3.14、提供计时器功能，界面区提供设置4个计时器，每个计时器支持独立设置和计时功能，计时方向包括正计时和倒计时两种选择 3.15、动态趋势界面可支持统计1-24小时心律失常报警、参数超限报警信息，并对超限报警区间的波形进行高亮显示，帮助医护人员快速识别异常趋势信息。 3.16、提供屏幕截图功能，将屏幕截图通过USB接口导出到U盘。	
3	输液泵	10 台	1.屏幕须有高清晰显示，内容包括输液状态、实时压力、报警显示、输液速度、预置量、输液累计量、剩余时间等。 2.流速范围：1ml/h~1100ml/h左右；流速误差：±5%左右，输液精度±5%左右。 3.预置输液总量范围：1ml~9999ml左右，输液量误差：±5%左右；快排快输速度700ml/h左右，可保持静脉开放速度。 4.须有阻塞预警提示功能，灵敏度多档可选。 5.须有气泡报警、阻塞报警、输完报警、开门报警、欠压报警、速度异常报警、遗忘操作报警等功能。 6.须有输液累计量显示、累计量清零功能和输液速度设置方式。 7.有开机自检和记忆，动态压力指示等功能。	5
4	新生儿内嵌光	3 套	1.喉镜片须采用不锈钢制造而成，镜片设计符合人体工程学。 2.手柄须采用网纹设计，防止脱落；手柄头由金属制作，导	1.5

	纤咽喉 镜		电性能好。 3. 发光方式为使用寿命长的 LED 灯泡；光纤为内嵌式以避免继裂及磨损，方便清洗和消毒并延长叶片使用寿命，可进行高温消毒。 4. 兼容性需强，叶片和手柄可兼容众多厂家的光纤产品。 5. 窥视片长度有 MIL0065mm, MIL075mm, , MIL1105mm 等。 6. 手柄直径为标准手柄 28.5mm 左右，细手柄 18.5mm 左右。 7. 光纤照明度为 5000LUX 左右。	
5	肠内营 养输注 泵	1 台	1. 输液流速 1mL/h~2000mL/h 左右，输血量精度和流量误差 $\pm 5\%$ 左右，输液总量预置 1ml~9999ml 左右，最小以 0.1 mL/h 变化；阻塞灵敏度有高、中、低三档可调整。 2. 须有气泡报警、阻塞报警、输完报警、开门报警、欠压报警、速度异常报警、遗忘操作报警等报警功能；工作模式有连续模式、间歇模式、时间模式、科学喂养模式等。 3. 须有输液累计量显示功能、交流电停止自动切换机内电池，给电池充电功能；具有报警声消除功能和开机自检功能；具有反抽、冲洗功能和加热功能。 4. 具有快排/快输功能，即停止状态为快排，启动状态为快输，速度为 700ml/h 左右，精度：$\pm 15\%$ 左右。 5. 输液速度设置方式有“滴数/分”、“毫升/小时”与“时间-预置量”等。 6. 其他还须有语音提醒、常用营养液容量选择、参数范围限制、模式锁定、系统维护和记忆功能等，输液泵可对关机前最后一次正确输液参数进行记录，并可保留 8 年以上。 7. 内置电池工作时间不小于 8 小时，在 30ml/h 左右可连续工作 3 小时以上。 8. 整机使用期限须 ≥ 8 年以上。	0.6
6	输液加 温设备	1 台	1. 主要用于对患者输液输血加温使用。 2. 主机和加热条须分体，具有两个加温条并且两个加温通路可独立或协同工作，加温双通道互不干扰，并可设置不同温度。 3. 预热时间需求：须从 23℃~36℃ ($\pm 2^\circ\text{C}$)，时间小于 3	1

			分钟，温度单位有摄氏度℃和华氏度℉；温度精度为摄氏度为±0.5℃，华氏度为±0.9℉；温度可调范围摄氏度为30℃-42℃，华氏度86℉-107.6℉。 4. 屏幕可监测数据须有运行状态，设定温度，当前温度，故障信息，并具有超温报警、低温报警、加热异常报警、电量不足报警和故障报警功能。 5. 设备须由主机、加热条两根和固定装置等组成且加热条可拆卸；防尘防水，有无线功能。 6. 须有可设置、保存常用液体的名称功能和温范围参数记忆功能。	
7	便携式呼吸机	1 台	1. 用于成人、儿童和新生儿的急救转运呼吸机，具有一键快速通气、手动呼吸、有创呼吸支持及无创面罩通气功能。 2. 须具有气动电控功能，彩色屏幕≥5 英寸，分辨率 640*480 左右，具有防水防尘防冲击功能，适用于各种恶劣野外环境中完成抢救转运工作。 3. 配可充电锂电池，连续使用时间≥5 小时，具备语音导航功能。 4. 须有≥5 种通气模式和 CPR 功能，提供胸外按压同步提示音，心肺复苏时不中断通气，氧浓度自动提升为纯氧，提高抢救成功率。 5. 配 SpO2 监测功能、提供 SpO2、PR、PI 监测数值和主流/旁流 CO2 监测，屏幕可显示监测，同时显示气道峰压、平均压、PEEP、呼吸频率等。 6. 可设置约潮气量范围：50-1500mL，呼吸频率范围：1-60bpm，吸呼比为 4:1-1:10，氧浓度调节范围：40%-100%，连续可调。	7

			7. 压力触发范围: (PEEP-20 cmH ₂ O) - PEEP 0 cmH ₂ O, 流速触发范围: 1-20 L/min, 呼末正压范围: 0-20 cmH ₂ O, 压力限制范围: 5-80 cmH ₂ O 可以连续设置调节。	
8	免扩宫 宫腔镜 镜子	1 台	1. 用于宫颈疾病的治疗, 包括子宫肌瘤、粘连、息肉、异物残留、畸形等。 2. 镜体一体式设计, 插入部头端截面可观察到进水通道为对称独立通道, 与光学镜体间无缝隙, 以降低院感控制风险。 3. 具有≤5Fr 的手术器械通道, 在可视情况下手术操作; 要求管镜足细, 配备剪刀、活检钳、异物钳、抓钳等配备多种器械。 4. 超广角镜头, 视场角≥90°; 视向角 30°、景深 3mm-100mm。 5. 插入部工作长度≥200mm, 插入部最大宽度≤4.9mm, 免扩宫。 6. 插入部前端设计需为圆滑无创, 以减少对宫颈口的损伤, 方便进入宫腔。 7. 设计镜鞘一体, 含无创末端, 与内窥镜联体, 镜体更细, 进出水更通畅; 器械插入口为喇叭形, 以方便器械进入, 同时要自动闭合操作通道。 8. 器械通道无磁片, 避免影响输卵管疏通导丝等术中耗材通过, 且与手术器械紧密包裹, 杜绝气泡进入宫腔。 9. 进出水口可根据手术需求 360° 旋转, 防止水路管缠绕。 10. 产品可高温高压、低温等灭菌。 11. 单套配置清单需有主机、附件(含剪刀 2 把、异物钳 2 把、活检钳 1 把、消毒盒 1 个), 即每套宫腔操作镜至少包含宫腔操作镜 1 根、宫腔操作镜配套(剪刀)Φ1.6*410 2 把、宫腔操作镜配套(异物钳)Φ1.6*410 2 把、宫腔操作镜配套(活检钳)Φ1.6*410 1 把、专用内窥镜消毒盒 1 个等。	5
9	台式电 脑验光 仪	1 台	1. 测量模式为 R&K 模式, 主要用于测量屈光度和角膜曲率, 其中 REF 模式测量屈光度, KRT 模式测量角膜曲率。 2. 屈光测量范围: 球镜度约-25.00D~+25.00D; 柱镜度测量范围约-10D~+10D; 轴位测量范围: 0°~180°; 瞳距测	8

			量范围约 10mm~85mm。 3. 显示屏需为触摸液晶显示器，支持 180 ° 翻转，270 ° 旋转，有上下方向自动感应及自动翻转功能，尺寸≥5 英寸。 4. 具有轻、中度白内障自动识别测试模式，视标为自动云雾图。 5. 数据传输方式有 USB（输入）、RS-232C（输出）、蓝牙（输出）功能。 6. 具有自动追踪（上下左右）、自动对焦（前后）、自动测量、自动转换左右眼等测试模式。 7. 可电动升降颞托，光路设计为双光路、旋转棱镜等，打印机内置，自动打印切纸。 8. 配件需含有数据采集器、电动升降台，内置设备识别码等，可动态区域平均测量。 9. 具备错误预警提示，在错误操作或极限使用的情况下，能直观地提示工作人员规范操作。 10. 可调节“去调节”循环的次数，具有全面评估不同光环境下“功能性视力”的功能；能模拟不同光照环境，能在控制瞳孔大小的情况下测量等。 11. 具有能与第三方软件对接管理系统的功能。	
10	牙椅综合治疗台	1 套	1. 电机电压约 24V，水源水压约 0.2MPa~0.4MP，气源气压约 0.5MPa~0.8Mpa，噪音≤45 分贝。 2. 光照区为反射式，光源采用黄白混合光源，可自由转换，低档：≥8000Lx，高档：≥20000Lx，色温约 6000-6500K。 3. 治疗椅为铝合金头枕可调节，头靠伸缩长度：≤120mm，头枕前倾角度：≥15 度，后倾角度：≥30 度，带自锁功能，摁下按钮，可轻松伸缩调整头枕。 4. 椅位控制分别有上升、下降、后仰、前倾、复位等功能，口腔双色灯控制为手动、感应操控无影灯的强弱光开关。 5. 热水器控制和漱口给水控制为点动操作开关，可定量给水设定功能及自动给水器给水功能；痰盂冲水控制为点动操作开关及自动定时关闭功能，关闭时间可自行设定；观片灯控制为拨动操作开关。	5

			6. 椅架具有补偿联动功能，最低椅位$\leq 450\text{mm}$，最高椅位$\geq 700\text{mm}$，靠背俯仰角度$115^{\circ} - 185^{\circ}$，具备一键启动休克急救治疗位，椅位升降速度：$\geq 15\text{mm/s}$。 7. 下挂式工具盘，带气刹装置，与设备配合轴承运动，稳定不晃动。大容量器械盘面方便搁置就诊所需医疗物品。配备高质量气压表，在正前方方便随时观察手机气压。 8. 手机要下挂式，二条四孔标准高速手机管，一条四孔标准低速手机管，配一套三用喷枪，配置易洁器械盘一套及 LED 观片灯一套。 9. 可旋转侧箱，一体精密铸造成型，要求坚韧耐用，硬度高，不变形，不生锈，带可旋转托盘。 10. 要配置净水系统配备储水瓶，配置玻璃痰盂，痰盂下水速度：$\geq 4.5\text{L/min}$，旋转式，可旋转$\geq 90^{\circ}$度。 11. 助手侧配置一支强吸，一支弱吸，一套三用枪，控制面板带按键，以方便助手对牙椅常用功能的控制。 12. 要求脚踏全铸铝设计，融合机椅互锁系统，椅位靠背升降俯仰、冲痰漱口、静音可微控手机转速等功能。 13. 医生转椅可六向调节，带升降俯仰调节，坐垫前倾后仰调节，脚架使用铝合金铸造，升降范围$\geq 120\text{mm}$，最大载重量：$\geq 150\text{kg}$。 14. 其他配置要求为四孔高速涡轮手机 2 把、四孔低速牙科手机 1 套、内置洁牙机 1 台、内置式光固化机 1 台、数字口腔观察仪 1 台等。	
▲一、商务条款				
	质保期	按国家有关的产品“三包”规定实行“三包”，所有产品为全新产品，符合国家相关标准。所有国产设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期不少于 2 年（进口设备：安装调试并经用户验收合格之日起质保期不少于 1 年）（若国家或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目要求的，应按国家或生产厂家的规定执行，若供应商在投响应文件中承诺高于该期限，按照供应商承诺），质保期内免费维修、更换配件，免费提供设备维修及正常维护保养所需的零部件，质保		

	期外提供终身维修服务。需求表中特别注明的按需求表中的执行。
售后服务要求	1. 中标供应商负责送货上门，安装调试，并对操作人员进行免费操作培训。 2. 维护保养的安排：至少一年两次派工程技术人员对设备进行维护保养。 3. 保修期内当设备有重大级别提升时，应免费为设备进行软件升级。 4. 维修时间安排应急维修时间安排：提供 5-8 小时远程桌面或 7-24 小时电话技术支持，用户使用中出故障接到通知后立即响应，对重大问题提供现场技术支持，24 小时内派工程技术人员到达现场维修。如果需要更换配件的，要求更换的配件应跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品，后者需征得用户方管理人员同意。 5. 设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的，采购人有权要求供货方退货或更换新机器，所产生费用由供货方承担。 6. 设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统及互联互通平台，相关费用由中标供应商负责。
培训计划	由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。 1. 培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。 2. 培训形式： ① 现场使用培训：安装调试结束后，中标供应商组织培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备 ② 集中授课：应由厂方培训工程师使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。
交货期	自签订合同之日起 30 天内调试完毕验收合格并交付使用。
交货地点	灵山县妇幼保健院采购人指定地点。
签订合同日期	自中标通知书发出之日起 25 天内。
付款条件	设备安装调试验收合格正常使用后，三十天内付清合同总金额的 30%，合同总金额的 70%自第一笔合同款支付之日起一年内分期付清。

备品备件或 耗材等要求	1. 竞标人必须有完善的备品备件库体系，质保期内能提供相应的免费的措施和备件，保证过质保期后五年内有足够的备品备件，为完成本项目技术支持、服务需求提供可靠保证：需在竞标报价时提供主要零配件及易耗品供货价格及质保期外零配件优质服务方案及报价，否则竞标无效。 2. 所有零部件、配件必须是未经使用的全新未使用过的并符合国家有关质量安全标准的产品。
验收标准	1. 验收过程中所产生的一切费用均由中标人承担。报价时应考虑相关费用。 供应商负责安装的技术人员按照验收流程要求提供合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。验收应符合国家相关法规及合同的技术要求，同时也应符合厂家或医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求，参数要求必须符合采购参数规定，不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。 2. 设备的合法性证明材料： 1) 提供设备的生产许可证明材料（适用于国产品牌）： a. 具有医疗器械属性的设备：医疗器械生产企业许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。 b. 具有计量仪器属性的设备：制造计量器具许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。 2) 提供设备生产合格证明： 出厂合格证明：原件及 PDF 文档各 1 份 3) 医疗器械市场监管合法证明材料 a. 医疗器械注册证（含注册登记表）（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。 4) 经销商的合法性证明材料： a. 营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份，经营范围必须与所经营的类别相符，并在有效期内。 b. 医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份，经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）。 c. 中标供应商取得竞标产品经销或代理的合法授权书原件 1 份及 PDF 文档 1 份，存在多级授权的须同时提供完整各级授权的证明文件。（验收时需提供） 5) 设备随机资料： a. 纸质《使用说明书》一式两份和电子版一份。纸质版一份留使用科室，一份存档案室，不能提供两份原版的，可提供一份原版。

	b. 电路图、其它技术文件、软件光盘、系统光盘、视频光盘及其它电子版原件资料，设备安装调试结束后必须存放医院档案室。 c. 如是计量仪器必须提供相关计量仪器检定合格证明材料原件及 PDF 文档各 1 份。 d. 设备装箱单、配置清单。 e. 每台设备 1 份操作规定程序（操作规程）卡片，由供应商或厂方制作的质量好耐用纸质版。 f. 出库清单，清单包括设备名称、型号、单价，总金额，出库公司与合同公司一致。 3. 技术性能验收： 1) 以采购参数为依据，以满足使用要求为原则，验收由设备使用科室人员负责，竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。 2) 设备清单必须与采购参数相符合，如有出入，以招标文件参数为准。 3) 验收必须以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理： a. 技术响应表与采购参数比较有漏项的，以不实质响应采购要求论处。 b. 实际是负偏离的参数，响应表中标明负偏离，经评标仍然中标的，说明不影响设备质量、使用与档次，验收时以负偏离验收，设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的，以不实质响应采购要求论处。 c. 实际是负偏离的参数，在响应文件中技术响应表明是无偏离或正偏离，以虚假应标论处。 d. 实际是无偏离参数，在响应文件中技术响应表明是正偏离，以虚假应标论处。 e. 实际是正偏离参数，但验收时并没有达到响应文件中技术响应表明的正偏离幅度，以虚假应标论处。 f. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能，但需要增加相应的软件硬件配件才能实现，除非需要在使用期限内升级，本次竞标中不设“备用功能”参数，需要这种功能时，响应文件必须有明确注明“备用功能”字样。验收时供应商必须携带相关部件进行验收，以证明设备确实具备相关功能，验收完成后相关部件供应商带回，如果拒绝携带相关部件验收，以虚假应标论处。 g. 对于采购文件只要求具备的功能或性能，但采购文件没有详细标明硬件配置参数，同时采购文件也没有注明“备用功能”字样，供应商必须无条件配齐相关软件硬件后，予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字样，以虚假应标论处。 h. 如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供应商不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。 i. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”
--	---

	参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。 j. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，投响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。 k. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供应商必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。 l. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。 m. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为 $x-y$，”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。 n. 对于区间任意值参数，如“$a \leq \times \times \text{尺寸} \leq b$”，“$\times \times \text{尺寸}$”在区间 $a-b$ 内任意一个数值均为无偏离，超出约定区间范围为负偏离，此类情形，如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处，此类参数出现正偏离，也以虚假应标论处。 o. 对于指定值参数：不是大于值也不是小于值，更不是区间值，只有应标数据与采购文件一致，才能定为无偏离，应标参数不一致，为负偏离。如果与应标参数不一致，而响应为“无偏离”，以虚假应标论处。 p. 按常识，设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的，即使采购技术参数表没有表明，供应商也必须提供，不能以采购参数没有要求而拒绝提供。（如：除颤器有可能在远离电源的情况下使用，必须配置电池，即使招标文件没有明确标明电池，供应商也不能以此为由拒绝提供电池）。 4. 试运行：设备使用科室验收人员按设备说明书要求在供应商指导下，常规负荷试运行七个工作日，没有出现异常者，为合格。 5. 如果发现属于负偏离，偏离表说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。 6. 设备符合下列情形的，不予接收： 1) 设备部件损伤，影响整机外观或性能，供应商又不愿意更换的不予接收。 2) 带▲号的参数，必须百分之百满足，验收发现是负偏离，不予接收。 3) 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全必须的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使采购参数没有标明详细配置，供应商必须无条件提供，如不提供，设备不予接收。
--	--

	4)验收时出现一项不实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。 5)设备使用没有完成，使用人员还未能独立使用，供应商必须按合同要求提供培训，否则不予接收。 6)带▲号的参数，验收中发现不实质响应采购要求，设备不予接收。 7.设备属于不予接收的情形，视为设备没有交接，供应商不得将设备放在医院任何场地，无条件搬走。 8.培训条款验收：按商务要求第3条执行。设备安装结束后，供应商必须培训使用科室的操作人员，直到熟练掌握机器性能及操作。 9.验收合格证签署：设备经供应商安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后，验收合格证生效。 10.验收合格生效：验收合格日期以最后验收完成项目为准，设备验收时间计算在供货期内，按合同相关规定执行，由于供应商原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实，由供应商承担相关合同责任。 11.其他要求：在设备验收时，采购方可按照推荐排名邀请其他竞标人共同验收，包括所提供的产品参数的真实性、实际性能等按采购文件要求逐条测试，如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足采购文件要求或不满足投标承诺的，视为虚假应标并报监管部门查处。
报价要求	1. 竞标报价包括但不限于货款、标准附件、备品备件、专用工具、包装、运输、装卸、保险、税金、货到就位以及安装、调试、培训、保修、验收等一切税金和费用。竞标人在固定总价中必须考虑各种风险费用。在合同履行过程中，采购人不予支付合同以外的其他费用。竞标人负责工人人身、设备安全责任，验收前，设备丢失自行负责。 2. 要求竞标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物，提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均必须满足国家和行业标准。 3. 如提供非参考品牌及型号的医疗设备，报价时应提供设备全生命周期使用管理方案（包括但不限于配套试剂或耗材品牌、型号、价格、使用成本测算等）。
其他	1. 竞标人在竞标活动中如提供任何虚假材料，以及竞标产品的技术参数不如实说明，其竞标无效，并报监管部门查处。 2. 若中标供应商所供产品及售后服务不按采购文件要求履约的，将按照相关规定严肃处理。 3. 针对本项目提供切实可行的售后服务方案，否则竞标无效。
二、进口产品说明	
进口产品说	☐ 本表的第 14、15 项货物已按规定办妥进口产品采购审核手续，投标产品可选用

明	进口产品；但如选用进口产品时必须为全套原装进口产品（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），同时供应商必须负责办理进口产品所有相关手续并承担所有费用。优先采购向我国企业转让技术、与我国企业签订消化吸收再创新方案的供应商的进口产品。其他货物不接受进口产品参与投标，否则其投标文件作无效处理。 ☒本分标货物不接受进口产品（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，如有进口产品参与投标的，其投标文件作无效处理。
三、核心产品	
核心产品	本项目为货物项目，核心产品为： 台式电脑验光仪。

4. 投标函



投标文件

QZZC2026-G1-210091-ZDYR (1 分标)

六、投标声明

灵山县妇幼保健院:

我方参加贵单位组织 灵山县妇幼保健院胎心监护仪等 32 种医疗设备采购 项目(项目编号: QZZC2026-G1-210091-ZDYR) 的政府采购活动。我方在此郑重声明:

1. 我方参加本项目的政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录(重大违法记录是指供应商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), 未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单, 完全符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的供应商资格条件, 我方对此声明负全部法律责任。

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. 我方承诺符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定:

- (一) 具有独立承担民事责任的能力;
- (二) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度;
- (三) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力;
- (四) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录;
- (五) 参加政府采购活动前三年内, 在经营活动中没有重大违法记录;
- (六) 法律、行政法规规定的其他条件。

4. 以上事项如有虚假或者隐瞒, 我方愿意承担一切后果, 并不再寻求任何旨在减轻或者免除法律责任的辩解。

特此承诺。

注: 如为联合体投标, 盖章处须加盖联合体各方公章并由联合体各方法定代表人分别签字, 否则投标无效。

法定代表人(签字或盖章):

投标人(电子公章) 广西景之云医疗设备有限公司

2026 年 8 月 10 日

5. 开标一览表



投标文件

QZZC2026-G1-210091-ZDYR (1 分标)

二、开标一览表

开标一览表（单位均为人民币元）

项目名称：灵山县妇幼保健院胎心监护仪等 32 种医疗设备采购 项目编号：QZZC2026-G1-210091-ZDYR

分标：1 分标

投标人名称：广西景之云医疗设备有限公司

序号	标的的名称	品牌	规格型号	数量及单位①	单价②	单项合价(元)③=①×②	医疗器械产品注册证名称及编号《非医疗设备可不填，用“/”表示	产品合格证名称	备注
1	胎心监护仪	科曼	C21	6 台	30000.00	180000.00	产科专用监护仪；粤械注准 20172071271	产科专用监护仪	无
2	心电监护仪	迈瑞	ePM10	1 台	30000.00	30000.00	病人监护仪；国械注准 20193070147	病人监护仪	无
3	输液泵	科力建元	KL-8052N	10 台	4800.00	48000.00	输液泵；京械注准 20192140162	输液泵	无
4	新生儿内嵌光纤咽喉镜	永乐	YL04-11aG	3 套	4600.00	13800.00	麻醉咽喉镜；苏械注准 20192081586	麻醉咽喉镜	无
5	肠内营养输注泵	科力建元	KL-5031N	1 台	5900.00	5900.00	营养泵；京械注准 20202140542	营养泵	无
6	输液加温设备	科力建元	KL-2031N	1 台	9500.00	9500.00	输血输液加温仪；京械注准 20232140521	输血输液加温仪	无
7	便携式呼吸机	科曼	EV5	1 台	69000.00	69000.00	急救转运呼吸机；国械注准 20223081556	急救转运呼吸机	无
8	免扩宫宫腔镜镜子	索德	SWD-GQJ-V	1 台	49000.00	49000.00	宫腔镜；浙械注准 20172181290	宫腔镜	无
9	台式电脑验光	法里奥	FKR-710	1 台	70000.00	70000.00	电脑验光仪；浙械注准 20192160351	电脑验光仪	无

广西景之云医疗设备有限公司编制

第 2 页



投标文件

QZZC2026-G1-210091-ZDYR (1 分标)

	仪								
10	牙椅综合治疗台	安业医疗	AY-215B1	1 套	47000.00	47000.00	牙科综合治疗机；粤械注准 20162171418	牙科综合治疗机	无
投标总价：（大写）人民币 伍拾贰万贰仟贰佰元整 （¥522200.00 元）									
1 分标（此处有分标时填写具体分标号，无分标时填写“无”）									
交货期：自签订合同之日起 25 天内调试完毕验收合格并交付使用。									

注：投标人在开标一览表中提供医疗器械产品注册证(如有)或产品合格证名称(如有)，并如实填写医疗器械产品注册证名称及编号或产品合格证名称，否则，中标后交货时及履约验收时造成的标的名称与注册证上或产品合格证的产品名称不一致的，采购人有权拒收货物及给以履约验收不通过，造成的不利后果由投标人负责；

1. 投标人的开标一览表必须加盖投标人电子公章并由法定代表人或者委托代理人签字或签章，否则其投标作无效标处理。
2. 报价一经涂改，应在涂改处加盖投标人电子公章或者由法定代表人或者委托代理人签字或者签章，否则其投标作无效标处理。
3. 招标文件中列明采购专用耗材的，应按招标文件规定的耗材量或者按耗材的常规试用量提供报价。
4. 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，否则其投标作无效标处理。
5. 如为联合体投标，盖章处须加盖联合体各方电子公章，否则其投标作无效标处理。
6. 如有多分标，按分标分别提供开标一览表，否则投标无效。

法定代表人或者委托代理人（签字或签章）： 许兵

投标人（电子公章）： 广西景之云医疗器械有限公司

日期：2026 年 8 月 10 日



6. 投标产品技术资料表、商务条款偏离表



投标文件

QZZC2026-G1-210091-ZDYR (1 分标)

一、技术偏离表

所投分标: 1 分标

项号	标的名称	技术要求	投标响应	偏离说明
1	胎心监护仪	1. 标配监测参数: 胎心率、宫缩压、胎动监测。	1. 标配监测参数: 胎心率、宫缩压、胎动监测。	无偏离
		2. 超声工作频率应不大于 1MHz。	2. 超声工作频率 1MHz。	无偏离
		3. 超声波束声强: $I_{ob} < 10\text{mW/cm}^2$	3. 超声波束声强: $I_{ob} < 10\text{mW/cm}^2$	无偏离
		4. 胎心率测量范围不小于 30bpm~250bpm。	4. 胎心率测量范围 30bpm~250bpm。	无偏离
		5. 胎心率测量精度应 $\leq \pm 1\text{bpm}$ 。	5. 胎心率测量精度 $\pm 1\text{bpm}$ 。	无偏离
		6. 宫缩压力测量范围 0-100 单位。	6. 宫缩压力测量范围 0-100 单位。	无偏离
		7. 不小于 12 英寸 TFT 液晶显示屏, 触摸屏。	7. 12.1 英寸 TFT 液晶显示屏, 触摸屏。 (证明文件: P495 页)	正偏离
		8. 显示屏支持 0-90° 可调, 可多角度观察。	8. 显示屏支持 0-90° 可调, 可多角度观察。	无偏离
		9. 采用阻尼轴和磁吸设计, 支持屏幕角度无级调节, 携带时不会晃动。	9. 采用阻尼轴和磁吸设计, 支持屏幕角度无级调节, 携带时不会晃动。	无偏离
		10. 支持手写中文输入功能。	10. 支持手写中文输入功能。	无偏离
		11. 支持滑屏操作, 快速切换显示界面。	11. 支持滑屏操作, 快速切换显示界面。	无偏离
		12. 应具有两个报警灯, 生理、技术报警灯分开显示。	12. 具有两个报警灯, 生理、技术报警灯分开显示。	无偏离
		13. 标配双 USB 接口, 可同时外接打印机和 U 盘。	13. 标配双 USB 接口, 可同时外接打印机和 U 盘。	无偏离
		14. 统一传感器接口设计 (胎心、宫缩、胎动), 探头自动识别, 可随意插拔。	14. 统一传感器接口设计 (胎心、宫缩、胎动), 探头自动识别, 可随意插拔。	无偏离
		15. 内置 150mm 或 158mm 热敏打印机, 并支持 USB 外置打印机。	15. 内置 150mm 热敏打印机, 并支持 USB 外置打印机。	无偏离
		16. 可配备探头支架, 美观大方。	16. 可配备探头支架, 美观大方。	无偏离

2		17. 内置不少于四种专家评分系统可选。	17. 内置四种专家评分系统可选。	无偏离
		18. 具有胎心信号强弱提示, 交叉通道验证、双胎迹线分离功能。	18. 具有胎心信号强弱提示, 交叉通道验证、双胎迹线分离功能。	无偏离
		19. 具有定时监护和定时打印功能, 避免超时监护对胎儿造成影响。	19. 具有定时监护和定时打印功能, 避免超时监护对胎儿造成影响。	无偏离
		20. 支持智能电源管理, 可定时触发锁屏, 待机, 关机, 节能环保。	20. 支持智能电源管理, 可定时触发锁屏, 待机, 关机, 节能环保。	无偏离
		21. 支持 60 小时胎监波形回顾。	21. 支持 60 小时胎监波形回顾。	无偏离
		22. 标配内置大容量锂电池, 可持续工作 4 小时以上。	22. 标配内置大容量锂电池, 可持续工作 4 小时以上。	无偏离
		23. 内置通讯接口, 支持有线/无线连接中央监护系统。	23. 内置通讯接口, 支持有线/无线连接中央监护系统。	无偏离
	心电监护仪	1: 整机要求: 1.1、一体化便携监护仪, 整机无风扇设计。	1: 整机要求: 1.1、一体化便携监护仪, 整机无风扇设计。	无偏离
		1.2、配置提手, 方便移动。	1.2、配置提手, 方便移动。	无偏离
		1.3、10.1 英寸彩色液晶触摸屏, 分辨率高达 1280*800 像素, 8 通道波形显示。	1.3、10.1 英寸彩色液晶触摸屏, 分辨率高达 1280*800 像素, 8 通道波形显示。	无偏离
		1.4、屏幕采用最新电容屏非电阻屏。	1.4、屏幕采用最新电容屏非电阻屏。	无偏离
		1.5、显示屏可支持亮度自动调节功能。	1.5、显示屏可支持亮度自动调节功能。	无偏离
		1.6、屏幕倾斜 10~15 度设计, 符合人机工程学, 便于临床团队观察和操作。	1.6、屏幕倾斜 10~15 度设计, 符合人机工程学, 便于临床团队观察和操作。	无偏离
		1.8、内置锂电池, 插槽式设计, 无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。	1.8、内置锂电池, 插槽式设计, 无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。	无偏离
		1.9、安全规格: ECG, TEMP, BP, SpO ₂ , NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型	1.9、安全规格: ECG, TEMP, IBP, SpO ₂ , NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型	无偏离
		1.10、监护仪设计使用年限 10 年	1.10、监护仪设计使用年限 10 年	无偏离
		1.11、监护仪清洁维护支持的清洁剂 49 种	1.11、监护仪清洁维护支持的清洁剂 49 种	无偏离
		1.15、防水等级 IPX2	1.15、防水等级 IPX2	无偏离

1.16、整机抗跌落设计通过 0.75 米 6 面跌落测试。	1.16、整机抗跌落设计通过 0.75 米 6 面跌落测试。	无偏离
2: 监测参数: 2.1、配置 3/5 导心电,呼吸,无创血压,血氧饱和度,脉搏和双通道体温参数监测	2: 监测参数: 2.1、配置 3/5 导心电,呼吸,无创血压,血氧饱和度,脉搏和双通道体温参数监测	无偏离
2.2、心电监护支持心率,ST 段测量,心律失常分析,QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能	2.2、心电监护支持心率,ST 段测量,心律失常分析,QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能	无偏离
2.3、心电算法通过 AHA/MIT-BIH 数据库验证	2.3、心电算法通过 AHA/MIT-BIH 数据库验证	无偏离
2.4、心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s 和 50 mm/s	2.4、心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s 和 50 mm/s	无偏离
2.5、提供窗口支持心脏下壁,侧壁和前壁对应多个 ST 片段的同屏实时显示	2.5、提供窗口支持心脏下壁,侧壁和前壁对应多个 ST 片段的同屏实时显示	无偏离
2.6、支持 29 种心律失常分析,包括房颤分析。	2.6、支持 29 种心律失常分析,包括房颤分析。	无偏离
2.7、QT 和 QTc 实时监测参数测量范围: 200~800 ms。	2.7、QT 和 QTc 实时监测参数测量范围: 200~800 ms。	无偏离
2.8、支持升级提供过去 24 小时心电概览报告查看与打印,包括心率统计结果,心律失常统计结果,ST 统计和 QT/QTc 统计结果	2.8、支持升级提供过去 24 小时心电概览报告查看与打印,包括心率统计结果,心律失常统计结果,ST 统计和 QT/QTc 统计结果	无偏离
2.9、提供 SpO2,PR 和 PI 参数的实时监测,适用于成人,小儿和新生儿。	2.9、提供 SpO2,PR 和 PI 参数的实时监测,适用于成人,小儿和新生儿。	无偏离
2.10、支持指套式血氧探头,IPX7 防水等级,支持液体浸泡消毒和清洁。	2.10、支持指套式血氧探头,IPX7 防水等级,支持液体浸泡消毒和清洁。	无偏离
2.11、配置无创血压测量,适用于成人,小儿和新生儿。	2.11、配置无创血压测量,适用于成人,小儿和新生儿。	无偏离
2.12、提供手动,自动,连续和序列 4 种测量模式,并提供 24 小时血压统计结果,满足临床应用	2.12、提供手动,自动,连续和序列 4 种测量模式,并提供 24 小时血压统计结果,满足临床应用	无偏离
2.13、无创血压成人测量范围: 收缩压 25~290mmHg,舒张压 10~250mmHg,平均压 15~260mmHg	2.13、无创血压成人测量范围: 收缩压 25~290mmHg,舒张压 10~250mmHg,平均压 15~260mmHg	无偏离

	2.14、提供辅助静脉穿刺功能。	2.14、提供辅助静脉穿刺功能。	无偏离
	3: 系统功能: 3.1、支持所有监测参数报警限一键自动设置功能,满足医护团队快速管理患者报警需求,产品用户手册提供报警限自动设置规则。	3: 系统功能: 3.1、支持所有监测参数报警限一键自动设置功能,满足医护团队快速管理患者报警需求,产品用户手册提供报警限自动设置规则。	无偏离
	3.2、支持肾功能计算功能	3.2、支持肾功能计算功能	无偏离
	3.3、具有图形化技术报警指示功能,帮助医护团队快速识别报警来源。	3.3、具有图形化技术报警指示功能,帮助医护团队快速识别报警来源。	无偏离
	3.4、支持 120 小时趋势图和趋势表回顾,支持选择不同趋势组回顾	3.4、支持 120 小时趋势图和趋势表回顾,支持选择不同趋势组回顾	无偏离
	3.5、1000 条事件回顾。每条报警事件能够存储 32 秒三道相关波形,以及报警触发时所有测量参数值	3.5、1000 条事件回顾。每条报警事件能够存储 32 秒三道相关波形,以及报警触发时所有测量参数值	无偏离
	3.6、1000 组 NIBP 测量结果	3.6、3000 组 NIBP 测量结果 (证明文件: P502 页)	正偏离
	3.7、120 小时(分辨率 1 分钟) ST 模板存储与回顾	3.7、120 小时(分辨率 1 分钟) ST 模板存储与回顾	无偏离
	3.8、支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能	3.8、支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能	无偏离
	3.9、支持监护仪历史病人数据的存储和回顾,并支持通过 USB 接口将历史病人数据导出到 U 盘。	3.9、支持监护仪历史病人数据的存储和回顾,并支持通过 USB 接口将历史病人数据导出到 U 盘。	无偏离
	3.10、支持 RJ45 接口进行有线网络通信,和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。	3.10、支持 RJ45 接口进行有线网络通信,和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。	无偏离
	3.11、支持监护仪进入夜间模式,隐私模式,演示模式和待机模式	3.11、支持监护仪进入夜间模式,隐私模式,演示模式和待机模式	无偏离
	3.12、可升级配置临床评分系统,如 MEWS (改良早期预警评分)、NEWS(英国早期预警评分),可支持定时自动 EWS 评分功能	3.12、可升级配置临床评分系统,如 MEWS (改良早期预警评分)、NEWS(英国早期预警评分),可支持定时自动 EWS 评分功能	无偏离
	3.13、提供心肌缺血评估工具,可以快速查看 ST 值的变化	3.13、提供心肌缺血评估工具,可以快速查看 ST 值的变化	无偏离

		3.14、提供计时器功能,界面区提供设置 4 个计时器,每个计时器支持独立设置和计时功能,计时方向包括正计时和倒计时两种选择	3.14、提供计时器功能,界面区提供设置 4 个计时器,每个计时器支持独立设置和计时功能,计时方向包括正计时和倒计时两种选择	无偏离
		3.15、动态趋势界面可支持统计 1-24 小时心律失常报警、参数超限报警信息,并对超限报警区间的波形进行高亮显示,帮助医护人员快速识别异常趋势信息。	3.15、动态趋势界面可支持统计 1-24 小时心律失常报警、参数超限报警信息,并对超限报警区间的波形进行高亮显示,帮助医护人员快速识别异常趋势信息。	无偏离
		3.16、提供屏幕截图功能,将屏幕截图通过 USB 接口导出到 U 盘。	3.16、提供屏幕截图功能,将屏幕截图通过 USB 接口导出到 U 盘。	无偏离
3	输液泵	1. 屏幕须有高清晰显示,内容包括输液状态、实时压力、报警显示、输液速度、预置量、输液累计量、剩余时间等。	1. 屏幕有高清晰显示,内容包括输液状态、实时压力、报警显示、输液速度、预置量、输液累计量、剩余时间等。	无偏离
		2. 流速范围:1ml/h~1100ml/h 左右;流速误差:±5%左右,输液精度±5%左右。	2. 流速范围: 1ml/h~1100ml/h 左右;流速误差:±5%左右,输液精度±5%左右。	无偏离
		3. 预置输液总量范围: 1ml~9999ml 左右,输血量误差:±5%左右;快排快输速度 700ml/h 左右,可保持静脉开放速度。	3. 预置输液总量范围: 1ml~9999ml 左右,输血量误差:±5%;快排快输速度 700ml/h,可保持静脉开放速度。	无偏离
		4. 须有阻塞预警提示功能,灵敏度多档可选。	4. 有阻塞预警提示功能,灵敏度多档可选。	无偏离
		5. 须有气泡报警、阻塞报警、输完报警、开门报警、欠压报警、速度异常报警、遗忘操作报警等功能。	5. 有气泡报警、阻塞报警、输完报警、开门报警、欠压报警、速度异常报警、遗忘操作报警等功能。	无偏离
		6. 须有输液量计量、累计量清零功能和输液速度设置方式。	6. 有输液累计量显示、累计量清零功能和输液速度设置方式。	无偏离
		7. 有开机自检和记忆,动态压力指示等功能。	7. 有开机自检和记忆,动态压力指示等功能。	无偏离
4	新生儿内嵌光纤咽喉镜	1. 喉镜片须采用不锈钢制造而成,镜片设计符合人体工程学。	1. 喉镜片采用不锈钢制造而成,镜片设计符合人体工程学。	无偏离
		2. 手柄须采用网纹设计,防止脱落;手柄头由金属制作,导电性能好。	2. 手柄采用网纹设计,防止脱落;手柄头由金属制作,导电性能好。	无偏离
		3. 发光方式为使用寿命长的 LED 灯泡;光纤为内嵌式以避免继	3. 发光方式为使用寿命长的 LED 灯泡;光纤为内嵌式以避	无偏离

5	肠内营养输注泵	裂及磨损,方便清洗和消毒并延长叶片使用寿命,可进行高温消毒。	免继裂及磨损,方便清洗和消毒并延长叶片使用寿命,可进行高温消毒。	
		4.兼容性需强,叶片和手柄可兼容众多厂家的光纤产品。	4.兼容性需强,叶片和手柄可兼容众多厂家的光纤产品。	无偏离
		5.窥视片长度有 MIL0065mm,MIL075mm,,MIL1105mm 等。	5.窥视片长度有 MIL0065mm,MIL075mm,,MIL1105mm 等。	无偏离
		6.手柄直径为标准手柄 28.5mm 左右,细手柄 18.5mm 左右。	6.手柄直径为标准手柄 28.5mm,细手柄 18.5mm。	无偏离
		7.光纤照明度为 5000LUX 左右。	7.光纤照明度为 5000LUX。	无偏离
		1.输液流速 1mL/h~2000mL/h 左右,输液量精度和流量误差±5%左右,输液总量预置 1ml~9999ml 左右,最小以 0.1 mL/h 变化;阻塞灵敏度有高、中、低三档可调整。	1.输液流速 1mL/h~2000mL/h 左右,输液量精度和流量误差±5%,输液总量预置 1ml~9999ml,最小以 0.1 mL/h 变化;阻塞灵敏度有高、中、低三档可调整。	无偏离
		2.须有气泡报警、阻塞报警、输完报警、开门报警、欠压报警、速度异常报警、遗忘操作报警等报警功能;工作模式有连续模式、间歇模式、时间模式、科学喂养模式等。	2.有气泡报警、阻塞报警、输完报警、开门报警、欠压报警、速度异常报警、遗忘操作报警等报警功能;工作模式有连续模式、间歇模式、时间模式、科学喂养模式等。	无偏离
		3.须有输液累计量显示功能、交流电停止自动切换机内电池,给电池充电功能;具有报警声消除功能和开机自检功能;具有反抽、冲洗功能和加热功能。	3.有输液累计量显示功能、交流电停止自动切换机内电池,给电池充电功能;具有报警声消除功能和开机自检功能;具有反抽、冲洗功能和加热功能。	无偏离
		4.具有快排/快输功能,即停止状态为快排,启动状态为快输,速度为 700ml/h 左右,精度:±15%左右。	4.具有快排/快输功能,即停止状态为快排,启动状态为快输,速度为 700ml/h,精度:±15%。	无偏离
		5.输液速度设置方式有“滴数/分”、“毫升/小时”与“时间-预置量”等。	5.输液速度设置方式有“滴数/分”、“毫升/小时”与“时间-预置量”等。	无偏离
		6.其他还须有语音提醒、常用营养液容量选择、参数范围限制、模式锁定、系统维护和记忆功能等,输液泵可对关机前最后一次正确输液参数进行记录,并可保留 8 年以上。	6.其他还有语音提醒、常用营养液容量选择、参数范围限制、模式锁定、系统维护和记忆功能等,输液泵可对关机前最后一次正确输液参数进行记录,并可保留 8 年以上。	无偏离
		7.内置电池工作时间不小于 8 小时,在 30ml/h 左右可连续工	7.内置电池工作时间 8 小时,在 30ml/h 左右可连续工	无偏离

		作 3 小时以上。	作 3 小时以上。	
		8. 整机使用期限须 ≥ 8 年以上。	8. 整机使用期限 8 年以上。	无偏离
6	输液加温设备	1. 主要用于对患者输液输血加温使用。	1. 主要用于对患者输液输血加温使用。	无偏离
		2. 主机和加热条须分体, 具有两个加温条并且两个加温通路可独立或协同工作, 加温双通道互不干扰, 并可设置不同温度。	2. 主机和加热条分体, 具有两个加温条并且两个加温通路可独立或协同工作, 加温双通道互不干扰, 并可设置不同温度。	无偏离
		3. 预热时间需求: 须从 $23^{\circ}\text{C} \sim 36^{\circ}\text{C}$ ($\pm 2^{\circ}\text{C}$), 时间小于 3 分钟, 温度单位有摄氏度 $^{\circ}\text{C}$ 和华氏度 $^{\circ}\text{F}$; 温度精度为摄氏度为 $\pm 0.5^{\circ}\text{C}$, 华氏度为 $\pm 0.9^{\circ}\text{F}$; 温度可调范围摄氏度为 $30^{\circ}\text{C} \sim 42^{\circ}\text{C}$, 华氏度 $86^{\circ}\text{F} \sim 107.6^{\circ}\text{F}$ 。	3. 预热时间需求: 从 $23^{\circ}\text{C} \sim 36^{\circ}\text{C}$ ($\pm 2^{\circ}\text{C}$), 时间 2 分钟 , 温度单位有摄氏度 $^{\circ}\text{C}$ 和华氏度 $^{\circ}\text{F}$; 温度精度为摄氏度为 $\pm 0.5^{\circ}\text{C}$, 华氏度为 $\pm 0.9^{\circ}\text{F}$; 温度可调范围摄氏度为 $30^{\circ}\text{C} \sim 42^{\circ}\text{C}$, 华氏度 $86^{\circ}\text{F} \sim 107.6^{\circ}\text{F}$ 。	无偏离
		4. 屏幕可监测数据须有运行状态, 设定温度, 当前温度, 故障信息, 并具有超温报警、低温报警、加热异常报警、电量不足报警和故障报警功能。	4. 屏幕可监测数据有运行状态, 设定温度, 当前温度, 故障信息, 并具有超温报警、低温报警、加热异常报警、电量不足报警和故障报警功能。	无偏离
		5. 设备须由主机、加热条两根和固定装置等组成且加温条可拆卸; 防尘防水, 有无线功能。	5. 设备由主机、加热条两根和固定装置等组成且加温条可拆卸; 防尘防水, 有无线功能。	无偏离
		6. 须有可设置、保存常用液体的名称功能和温范围参数记忆功能。	6. 有可设置、保存常用液体的名称功能和温范围参数记忆功能。	无偏离
7	便携式呼吸机	1. 用于成人、儿童和新生儿的急救转运呼吸机, 具有一键快速通气、手动呼吸、有创呼吸支持及无创面罩通气功能。	1. 用于成人、儿童和新生儿的急救转运呼吸机, 具有一键快速通气、手动呼吸、有创呼吸支持及无创面罩通气功能。	无偏离
		2. 须具有气动电控功能, 彩色屏幕 ≥ 5 英寸, 分辨率 640*480 左右, 具有防水防尘防冲击功能, 适用于各种恶劣野外环境中完成抢救转运工作。	2. 具有气动电控功能, 彩色屏幕 5.6 英寸 , 分辨率 640*480, 具有防水防尘防冲击功能, 适用于各种恶劣野外环境中完成抢救转运工作。	无偏离
		3. 配可充电锂电池, 连续使用时间 ≥ 5 小时, 具备语音导航功能。	3. 配可充电锂电池, 连续使用时间 5 小时, 具备语音导航功能。	无偏离
		4. 须有 ≥ 5 种通气模式和 CPR 功能, 提供胸外按压同步提示音, 心肺复苏时不中断通气, 氧浓度自动提升为纯氧, 提高抢救	4. 有 5 种通气模式和 CPR 功能, 提供胸外按压同步提示音, 心肺复苏时不中断通气, 氧浓度自动提升为纯氧, 提高	无偏离

8	免扩宫 宫腔镜 镜子	成功率。	抢救成功率。	
		5. 配 SpO2 监测功能、提供 SpO2、PR、PI 监测数值和主流/旁流 CO2 监测, 屏幕可显示监测, 同时显示气道峰压、平均压、PEEP、呼吸频率等。	5. 配 SpO2 监测功能、提供 SpO2、PR、PI 监测数值和主流/旁流 CO2 监测, 屏幕可显示监测, 同时显示气道峰压、平均压、PEEP、呼吸频率等。	无偏离
		6. 可设置约潮气量范围: 50-1500ml, 呼吸频率范围: 1-60bpm, 吸呼比为 4: 1-1: 10, 氧浓度调节范围: 40%-100%, 连续可调。	6. 可设置约潮气量范围: <u>50-2000ml</u> , 呼吸频率范围: 1-60bpm, 吸呼比为 4: 1-1: 10, 氧浓度调节范围: 40%-100%, 连续可调。	无偏离
		7. 压力触发范围: (PEEP-20 cmH ₂ O) - PEEP 0 cmH ₂ O, 流速触发范围: 1-20 L/min, 呼末正压范围: 0-20 cmH ₂ O, 压力限制范围: 5-80 cmH ₂ O 可以连续设置调节。	7. 压力触发范围: (PEEP-20 cmH ₂ O) - PEEP -5 cmH ₂ O, 流速触发范围: 1-20 L/min, 呼末正压范围: 0-20 cmH ₂ O, 压力限制范围: 5-80 cmH ₂ O 可以连续设置调节。	无偏离
		1. 用于宫颈疾病的治疗, 包括子宫肌瘤、粘连、息肉、异物残留、畸形等。	1. 用于宫颈疾病的治疗, 包括子宫肌瘤、粘连、息肉、异物残留、畸形等。	无偏离
		2. 镜体一体式设计, 插入部头端截面可观察到进水通道为对称独立通道, 与光学镜体间无缝隙, 以降低院感控制风险。	2. 镜体一体式设计, 插入部头端截面可观察到进水通道为对称独立通道, 与光学镜体间无缝隙, 以降低院感控制风险。	无偏离
		3. 具有≤5Fr 的手术器械通道, 在可视情况下手术操作; 要求管镜足细, 配备剪刀、活检钳、异物钳、抓钳等配备多种器械。	3. 具有 5Fr 的手术器械通道, 在可视情况下手术操作; 要求管镜足细, 配备剪刀、活检钳、异物钳、抓钳等配备多种器械。	无偏离
		4. 超广角镜头, 视场角≥90°; 视向角 30°、景深 3mm-100mm。	4. 超广角镜头, 视场角 90°; 视向角 30°、景深 3mm-100mm。	无偏离
		5. 插入部工作长度≥200mm, 插入部最大宽度≤4.9mm, 免扩宫。	5. 插入部工作长度 205mm, 插入部最大宽度 4.9mm, 免扩宫。	无偏离
		6. 插入部前端设计需为圆滑无创, 以减少对宫颈口的损伤, 方便进入宫腔。	6. 插入部前端设计需为圆滑无创, 以减少对宫颈口的损伤, 方便进入宫腔。	无偏离
		7. 设计镜鞘一体, 含无创末端, 与内窥镜联体, 镜体更细, 进出水更通畅; 器械插入口为喇叭形, 以方便器械进入, 同时要自动闭合操作通道。	7. 设计镜鞘一体, 含无创末端, 与内窥镜联体, 镜体更细, 进出水更通畅; 器械插入口为喇叭形, 以方便器械进入, 同时要自动闭合操作通道。	无偏离

9		8.器械通道无磁片,避免影响输卵管疏通导丝等术中耗材通过,且与手术器械紧密包裹,杜绝气泡进入宫腔。	8.器械通道无磁片,避免影响输卵管疏通导丝等术中耗材通过,且与手术器械紧密包裹,杜绝气泡进入宫腔。	无偏离
		9.进出水口可根据手术需求 360° 旋转,防止水路管缠绕。	9.进出水口可根据手术需求 360° 旋转,防止水路管缠绕。	无偏离
		10.产品可高温高压、低温等灭菌。	10.产品可高温高压、低温等灭菌。	无偏离
		11.单套配置清单需有主机、附件(含剪刀 2 把、异物钳 2 把、活检钳 1 把、消毒盒 1 个),即每套宫腔操作镜至少包含宫腔操作镜 1 根、宫腔操作镜配套(剪刀)Φ1.6*410 2 把、宫腔操作镜配套(异物钳)Φ 1.6*410 2 把、宫腔操作镜配套(活检钳)Φ 1.6*410 1 把、专用内窥镜消毒盒 1 个等。	11.单套配置清单有主机、附件(含剪刀 2 把、异物钳 2 把、活检钳 1 把、消毒盒 1 个),即每套宫腔操作镜包含宫腔操作镜 1 根、宫腔操作镜配套(剪刀)Φ1.6*410 2 把、宫腔操作镜配套(异物钳)Φ 1.6*410 2 把、宫腔操作镜配套(活检钳)Φ 1.6*410 1 把、专用内窥镜消毒盒 1 个等。	无偏离
	台式电脑验光仪	1.测量模式为 R&K 模式,主要用于测量屈光度和角膜曲率,其中 REF 模式测量屈光度,KRT 模式测量角膜曲率。	1.测量模式为 R&K 模式,主要用于测量屈光度和角膜曲率,其中 REF 模式测量屈光度,KRT 模式测量角膜曲率。	无偏离
		2.屈光测量范围:球镜度约-25.00D~+25.00D;柱镜度测量范围约-10D~+10D;轴位测量范围:0°~180°;瞳距测量范围约 10mm~85mm。	2.屈光测量范围:球镜度-25.00D~+25.00D;柱镜度测量范围-10D~+10D;轴位测量范围:0°~180°;瞳距测量范围 10mm~85mm。	无偏离
		3.显示屏需为触摸液晶显示器,支持 180° 翻转,270° 旋转,有上下方向自动感应及自动翻转功能,尺寸 5 英寸。	3.显示屏为触摸液晶显示器,支持 180° 翻转,270° 旋转,有上下方向自动感应及自动翻转功能,尺寸 5 英寸。	无偏离
		4.具有轻、中度白内障自动识别测试模式,视标为自动云雾图。	4.具有轻、中度白内障自动识别测试模式,视标为自动云雾图。	无偏离
		5.数据传输方式有 USB(输入)、RS-232C(输出)、蓝牙(输出)功能。	5.数据传输方式有 USB(输入)、RS-232C(输出)、蓝牙(输出)功能。	无偏离
		6.具有自动追踪(上下左右)、自动对焦(前后)、自动测量、自动转换左右眼等测试模式。	6.具有自动追踪(上下左右)、自动对焦(前后)、自动测量、自动转换左右眼等测试模式。	无偏离
		7.可电动升降颞托,光路设计为双光路、旋转棱镜等,打印机内置,自动打印切纸。	7.可电动升降颞托,光路设计为双光路、旋转棱镜等,打印机内置,自动打印切纸。	无偏离

		8. 配件需含有数据采集器、电动升降台, 内置设备识别码等, 可动态区域平均测量。	8. 配件需含有数据采集器、电动升降台, 内置设备识别码等, 可动态区域平均测量。	无偏离
		9. 具备错误预警提示, 在错误操作或极限使用的情况下, 能直观地提示工作人员规范操作。	9. 具备错误预警提示, 在错误操作或极限使用的情况下, 能直观地提示工作人员规范操作。	无偏离
		10. 可调节“去调节”循环的次数, 具有全面评估不同光环境下“功能性视力”的功能; 能模拟不同光照环境, 能在控制瞳孔大小的情况下测量等。	10. 可调节“去调节”循环的次数, 具有全面评估不同光环境下“功能性视力”的功能; 能模拟不同光照环境, 能在控制瞳孔大小的情况下测量等。	无偏离
		11. 具有能与第三方软件对接管理系统的功能。	11. 具有能与第三方软件对接管理系统的功能。	无偏离
10	牙椅综合治疗台	1. 机电电压约 24V, 水源水压约 0.2MPa~0.4MP, 气源气压约 0.5MPa~0.8MPa, 噪音≤45 分贝。	1. 机电电压 24V, 水源水压 0.2MPa~0.4MP, 气源气压 0.5MPa~0.8MPa, 噪音 45 分贝。	无偏离
		2. 光照区为反射式, 光源采用黄白混合光源, 可自由转换, 低档: ≥8000Lx, 高档: ≥20000Lx, 色温约 6000-6500K。	2. 光照区为反射式, 光源采用黄白混合光源, 可自由转换, 低档: 8000Lx, 高档: 20000 Lx, 色温 6000-6500K。	无偏离
		3. 治疗椅为铝合金头枕可调节, 头靠伸缩长度: ≤120mm, 头枕前倾角度: ≥15 度, 后倾角度: ≥30 度, 带自锁功能, 按下按钮, 可轻松伸缩调整头枕。	3. 治疗椅为铝合金头枕可调节, 头靠伸缩长度: 120mm, 头枕前倾角度: 20 度, 后倾角度: 40 度 , 带自锁功能, 按下按钮, 可轻松伸缩调整头枕。	无偏离
		4. 椅位控制分别有上升、下降、后仰、前倾、复位等功能, 口腔双色灯控制为手动、感应操控无影灯的强弱光开关。	4. 椅位控制分别有上升、下降、后仰、前倾、复位等功能, 口腔双色灯控制为手动、感应操控无影灯的强弱光开关。	无偏离
		5. 热水器控制和漱口给水控制为点动操作开关, 可定量给水设定功能及自动给水器给水功能; 痰盂冲水控制为点动操作开关及自动定时关闭功能, 关闭时间可自行设定; 观片灯控制为拨动操作开关。	5. 热水器控制和漱口给水控制为点动操作开关, 可定量给水设定功能及自动给水器给水功能; 痰盂冲水控制为点动操作开关及自动定时关闭功能, 关闭时间可自行设定; 观片灯控制为拨动操作开关。	无偏离
		6. 椅架具有补偿联动功能, 最低椅位≤450mm, 最高椅位≥700mm, 靠背俯仰角度 115°-185°, 具备一键启动休克急救治疗位, 椅位升降速度: ≥15mm/s。	6. 椅架具有补偿联动功能, 最低椅位 420mm, 最高椅位 720mm , 靠背俯仰角度 115°-185°, 具备一键启动休克急救治疗位, 椅位升降速度: 15mm	无偏离

		m/s。	
7. 下挂式工具盘，带气刹装置，与设备配合轴承运动，稳定不晃动。大容量器械盘面方便搁置就诊所需医疗物品。配备高质量气压表，在正前方方便随时观察手机气压。	7. 下挂式工具盘，带气刹装置，与设备配合轴承运动，稳定不晃动。大容量器械盘面方便搁置就诊所需医疗物品。配备高质量气压表，在正前方方便随时观察手机气压。		无偏离
8. 手机要下挂式，二条四孔标准高速手机管，一条四孔标准低速手机管，配一套三用喷枪，配置易清洁器械盘一套及 LED 观片灯一套。	8. 手机要下挂式，二条四孔标准高速手机管，一条四孔标准低速手机管，配一套三用喷枪，配置易清洁器械盘一套及 LED 观片灯一套。		无偏离
9. 可旋转侧箱，一体精密铸造成型，要求坚韧耐用，硬度高，不变形，不生锈，带可旋转托盘。	9. 可旋转侧箱，一体精密铸造成型，要求坚韧耐用，硬度高，不变形，不生锈，带可旋转托盘。		无偏离
10. 要配置净水系统配备储水瓶，配置玻璃痰盂，痰盂下水速度： $\geq 4.5\text{L}/\text{min}$ ，旋转式，可旋转 ≥ 90 度。	10. 要配置净水系统配备储水瓶，配置玻璃痰盂，痰盂下水速度： $4.5\text{L}/\text{min}$ ，旋转式，可旋转 90 度。		无偏离
11. 助手侧配置一支强吸，一支弱吸，一套三用枪，控制面板带按键，以方便助手对牙椅常用功能的控制。	11. 助手侧配置一支强吸，一支弱吸，一套三用枪，控制面板带按键，以方便助手对牙椅常用功能的控制。		无偏离
12. 要求脚踏全铸铝设计，融合机椅互锁系统，椅位靠背升降俯仰、冲痰漱口、静音可微控手机转速等功能。	12. 要求脚踏全铸铝设计，融合机椅互锁系统，椅位靠背升降俯仰、冲痰漱口、静音可微控手机转速等功能。		无偏离
13. 医生转椅可六向调节，带升降俯仰调节，坐垫前倾后仰调节，脚架使用铝合金铸造，升降范围 $\geq 120\text{m}$ ，最大载重量 $\geq 150\text{kg}$ 。	13. 医生转椅可六向调节，带升降俯仰调节，坐垫前倾后仰调节，脚架使用铝合金铸造，升降范围 120m，最大载重量：150kg。		无偏离
14. 其他配置要求为四孔高速涡轮手机 2 把、四孔低速牙科手机 1 套、内置洁牙机 1 台、内置式光固化机 1 台、数字口腔观察仪 1 台等。	14. 其他配置要求为四孔高速涡轮手机 2 把、四孔低速牙科手机 1 套、内置洁牙机 1 台、内置式光固化机 1 台、数字口腔观察仪 1 台。		无偏离

注：

- 说明：应对照招标文件“第二章 采购需求”中的“技术需求”逐条作明确的投标响应，并作出偏离说明。
- 投标人根据投标货物的性能指标，对照招标文件技术需求，在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

3. 投标人认为其投标响应有正偏离的，请在技术偏离表中列明，且在投标文件中提供投标产品的彩页或第三方检测报告复印件或产品生产厂家的技术参数说明证明作为佐证，以上佐证材料均需加盖生产厂家或代理商（附生产厂家授权资料）公章。

4. 如技术偏离表中的投标响应与佐证材料不一致的，以佐证材料为准。

法定代表人或者委托代理人（签字或盖章）： 仝兵

投标人（电子公章）：广西景之云医疗设备有限公司

日期：2026 年 8 月 10 日

四、商务条款偏离表

所投分标： 1 分标

项目	招标文件商务条款要求	投标人的承诺	偏离说明
质保期	按国家有关的产品“三包”规定实行“三包”，所有产品为全新产品，符合国家相关标准。所有国产设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期不少于 2 年（进口设备：安装调试并经用户验收合格之日起质保期不少于 1 年）（若国家或生产厂家质保期对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目要求的，应按国家或生产厂家的规定执行，若供应商在投响应文件中承诺高于该期限，按照供应商承诺），质保期内免费维修、更换配件，免费提供设备维修及正常维护保养所需的零部件，质保期外提供终身维修服务。需求表中特别注明的按需求表中的执行。	我公司承诺按国家有关的产品“三包”规定实行“三包”，所有产品为全新产品，符合国家相关标准。所有国产设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期 2 年（若国家或生产厂家质保期对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目要求的，按国家或生产厂家的规定执行，若我公司在投响应文件中承诺高于该期限，按照我公司承诺），质保期内免费维修、更换配件，免费提供设备维修及正常维护保养所需的零部件，质保期外提供终身维修服务。需求表中特别注明的按需求表中的执行。	无偏离
售后服务要求	1. 中标供应商负责送货上门，安装调试，并对操作人员进行免费操作培训。	1. 我公司承诺我公司负责送货上门，安装调试，并对操作人员进行免费操作培训。	无偏离
	2. 维护保养的安排：至少一年两次派工程技术人员对设备进行维护保养。	2. 我公司承诺维护保养的安排：一年四次派工程技术人员对设备进行维护保养。	正偏离
	3. 保修期内当设备有重大级别提升时，应免费为设备进行软件升级。	3. 我公司承诺保修期内当设备有重大级别提升时，免费为设备进行软件升级。	无偏离
	4. 维修时间安排：提供 5-8 小时远程桌面或 7-24 小时电话技术支持，用户使用时故障接到通知后立即响应，对重大问题提供现场技术支持，24 小时内派工程技术人员到达现场维修。如果需要更换配件的，要	4. 我公司承诺提供 7×24 小时不限时长远程桌面 + 7×24 小时全天候电话技术支持，不受 5-8 小时时长限制；报修工单 15 分钟内技术人员远程接入诊断；故障报修 10 分钟内专人对接	正偏离

	求更换的配件应跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品，后者需征得用户方管理人员同意。	响应：重大故障绿色通道，12小时内工程师抵达现场维修； 配件优先原厂同品牌同型号备件更换；如需替代件统一选用同档次及以上规格产品，工程师现场直接匹配，维修完成后同步报备甲方管理人员，无需事前审批；质保期内所有更换配件免费提供。	
	5. 设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的，采购人有权要求供货方退货或更换新机器，所产生费用由供货方承担。	5. 我公司 承诺 设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的，采购人有权要求我公司退货或更换新机器，所产生费用由我公司承担。	无偏离
	6. 设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统及互联互通平台，相关费用由中标供应商负责。	6. 我公司 承诺 设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统及互联互通平台，相关费用由我公司负责。	无偏离
培训计划	由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。	我公司 承诺 由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。	无偏离
	1. 培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。	1. 我公司 承诺 培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。	无偏离
	2. 培训形式： ① 现场使用培训：安装调试结束后，中标供应商组织培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备 ② 集中授课：由厂方培训工程师使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。	2. 我公司 承诺 培训形式： ① 现场使用培训：安装调试结束后，我公司组织培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备 ② 集中授课：由厂方培训工程师使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。	无偏离
交货期	自签订合同之日起 30 天内调试完毕验收合格并交付使用。	我公司 承诺 自签订合同之日起 25 天 内调试完毕验收合格并交付使用。	正偏离
交货地点	灵山县妇幼保健院采购人指定地点。	我公司 承诺 灵山县妇幼保健院采购人指定地点。	无偏离
签订合同日	自中标通知书发出之日起 25	我公司 承诺 自中标通知书发出	无偏离

期	天内。	之日起 25 天内。	
付款条件	设备安装调试验收合格正常使用后，三十天内付清合同总金额的 30%，合同总金额的 70%自第一笔合同款支付之日起一年内分期付清。	我公司承诺设备安装调试验收合格正常使用后，三十天内付清合同总金额的 30%，合同总金额的 70%自第一笔合同款支付之日起一年内分期付清。	无偏离
备品备件或耗材等要求	1. 竞标人必须有完善的备品备件库体系，质保期内能提供相应的免费的措施和备件，保证过质保期后五年内有足够的备品备件，为完成本项目技术支持、服务需求提供可靠保证；需在竞标报价时提供主要零配件及易耗品供货价格及质保期外零配件优质服务方案及报价，否则竞标无效。	1. 我公司承诺有完善的备品备件库体系，质保期内能提供相应的免费的措施和备件，保证过质保期后五年内有足够的备品备件，为完成本项目技术支持、服务需求提供可靠保证；已在竞标报价时提供主要零配件及易耗品供货价格及质保期外零配件优质服务方案及报价，否则竞标无效。	无偏离
	2. 所有零部件、配件必须是未经使用的全新未使用过的并符合国家有关质量安全标准的产品。	2. 我公司承诺所有零部件、配件是未经使用的全新未使用过的并符合国家有关质量安全标准的产品。	无偏离
验收标准	1. 验收过程中所产生的一切费用均由中标人承担。报价时应考虑相关费用。 供应商负责安装的技术人员按照验收流程要求提供合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。验收应符合国家相关法规及合同的技术要求，同时也应符合厂家或医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求。参数要求必须符合采购参数规定，不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。	1. 我公司承诺验收过程中所产生的一切费用均由我公司承担。报价时已考虑相关费用。 我公司负责安装的技术人员按照验收流程要求提供合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。验收符合国家相关法规及合同的技术要求，同时也符合厂家或医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求，参数要求符合采购参数规定，不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。	无偏离
	2. 设备的合法性证明材料： 1) 提供设备的生产许可证明材料（适用于国产品牌）： a. 具有医疗器械属性的设备：医疗器械生产企业许可证复	2. 我公司承诺设备的合法性证明材料： 1) 提供设备的生产许可证明材料（适用于国产品牌）： a. 具有医疗器械属性的设备：	无偏离

印件 1 份及 PDF 文档 1 份。 b. 具有计量仪器属性的设备：制造计量器具许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。 2) 提供设备生产合格证明： 出厂合格证明：原件及 PDF 文档各 1 份 3) 医疗器械市场监管合法证明材料 a. 医疗器械注册证（含注册登记表）（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）复印件 1 件及 PDF 文档 1 份。 4) 经销商的合法性证明材料： a. 营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份，经营范围必须与所经营的类别相符，并在有效期内。 b. 医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份，经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）。 c. 中标供应商取得竞标产品经销或代理的合法授权书原件 1 份及 PDF 文档 1 份，存在多级授权的须同时提供完整各级授权的证明文件（验收时需提供） 5) 设备随机资料： a. 纸质《使用说明书》一式两份和电子版一份。纸质版一份留使用科室，一份存档案室，不能提供两份原版的，可提供一份原版。 b. 电路图、其它技术文件、软	医疗器械生产企业许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。 b. 具有计量仪器属性的设备：制造计量器具许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。 2) 提供设备生产合格证明： 出厂合格证明：原件及 PDF 文档各 1 份 3) 医疗器械市场监管合法证明材料 a. 医疗器械注册证（含注册登记表）（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）复印件 1 件及 PDF 文档 1 份。 4) 经销商的合法性证明材料： a. 营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份，经营范围必须与所经营的类别相符，并在有效期内。 b. 医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份，经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）。 c. 中标供应商取得竞标产品经销或代理的合法授权书原件 1 份及 PDF 文档 1 份，存在多级授权的须同时提供完整各级授权的证明文件。（验收时需提供） 5) 设备随机资料： a. 纸质《使用说明书》一式两份和电子版一份。纸质版一份留使用科室，一份存档案室，不能提供两份原版的，可提供一份原版。 b. 电路图、其它技术文件、软
--	---

件光盘、系统光盘、视频光盘及其它电子版原件资料，设备安装调试结束后必须存放医院档案室。 c. 如是计量仪器必须提供相关计量仪器检定合格证明材料原件及 PDF 文档各 1 份。 d. 设备装箱单、配置清单。 e. 每台设备 1 份操作规定程序（操作规程）卡片，由供应商或厂方制作的质量好耐用纸质版。 f. 出库清单，清单包括设备名称、型号、单价，总金额，出库公司与合同公司一致。	件光盘、系统光盘、视频光盘及其它电子版原件资料，设备安装调试结束后必须存放医院档案室。 c. 如是计量仪器必须提供相关计量仪器检定合格证明材料原件及 PDF 文档各 1 份。 d. 设备装箱单、配置清单。 e. 每台设备 1 份操作规定程序（操作规程）卡片，由供应商或厂方制作的质量好耐用纸质版。 f. 出库清单，清单包括设备名称、型号、单价，总金额，出库公司与合同公司一致。
3. 技术性能验收： 1) 以采购参数为依据，以满足使用要求为原则，验收由设备使用科室人员负责，竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。 2) 设备清单必须与采购参数相符合，如有出入，以招标文件参数为准。 3) 验收必须以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理： a. 技术响应表与采购参数比较有漏项的，以不实质响应采购要求论处。 b. 实际是负偏离的参数，响应表中表明负偏离，经评标仍然中选的，说明不影响设备质量、使用与档次，验收时以负偏离验收，设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的，以不实质响应采购要求论处。	3. 我公司承诺技术性能验收： 1) 以采购参数为依据，以满足使用要求为原则，验收由设备使用科室人员负责，竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。 2) 设备清单与采购参数相符合，如有出入，以招标文件参数为准。 3) 验收以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理： a. 技术响应表与采购参数比较有漏项的，以不实质响应采购要求论处。 b. 实际是负偏离的参数，响应表中表明负偏离，经评标仍然中选的，说明不影响设备质量、使用与档次，验收时以负偏离验收，设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的，以不实质响应采购要求论处。 c. 实际是负偏离的参数，在响应文件中技术响应表明是无偏

无偏离

c. 实际是负偏离的参数，在响应文件中技术响应表明是无偏离或正偏离，以虚假应标论处。 d. 实际是无偏离参数，在响应文件中技术响应表明是正偏离，以虚假应标论处。 e. 实际是正偏离参数，但验收时并没有达到响应文件中技术响应表明的正偏离幅度，以虚假应标论处。 f. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能，但需要增加相应的软件硬件配件才能实现，除非需要在使用期限内升级，本次竞标中不设“备用功能”参数，需要这种功能时，响应文件必须有明确注明“备用功能”字样。验收时供应商必须携带相关部件进行验收，以证明设备确实具备相关功能，验收完成后相关部件供应商带回，如果拒绝携带相关部件验收，以虚假应标论处。 g. 对于采购文件只要求具备的功能或性能，但采购文件没有详细标明硬件配置参数，同时采购文件也没有注明“备用功能”字样，供应商必须无条件配齐相关软件硬件后，予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字样，以虚假应标论处。 h. 如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供应商不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。 i. 对于以采购参数不同的参	离或正偏离，以虚假应标论处。 d. 实际是无偏离参数，在响应文件中技术响应表明是正偏离，以虚假应标论处。 e. 实际是正偏离参数，但验收时并没有达到响应文件中技术响应表明的正偏离幅度，以虚假应标论处。 f. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能，但需要增加相应的软件硬件配件才能实现，除非需要在使用期限内升级，本次竞标中不设“备用功能”参数，需要这种功能时，响应文件有明确注明“备用功能”字样。验收时供应商必须携带相关部件进行验收，以证明设备确实具备相关功能，验收完成后相关部件供应商带回，如果拒绝携带相关部件验收，以虚假应标论处。 g. 对于采购文件只要求具备的功能或性能，但采购文件没有详细标明硬件配置参数，同时采购文件也没有注明“备用功能”字样，我公司无条件配齐相关软件硬件后，予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字样，以虚假应标论处。 h. 如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供应商不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。 i. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。 j. 替代技术或同类技术，指用
--	---

数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。 j. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，投响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。 k. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供应商必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。 l. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。 m. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为 x-y，”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。 n. 对于区间任意值参数，如“a ≤ ××尺寸 ≤ b”，“××尺寸”在区间 a-b 内任意一个	另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，投响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。 k. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供应商必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。 l. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。 m. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为 x-y，”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。 n. 对于区间任意值参数，如“a ≤ ××尺寸 ≤ b”，“××尺寸”在区间 a-b 内任意一个数值均为无偏离，超出约定区间范围为负偏离，此类情形，如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处，此类参数出现正偏离，也以虚假应标论处。 o. 对于指定值参数：不是大于
---	---

数值均为无偏离，超出约定区间范围为负偏离，此类情形，如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处，此类参数出现正偏离，也以虚假应标论处。 o. 对于指定值参数：不是大于值也不是小于值，更不是区间值，只有应标数据与采购文件一致，才能定为无偏离，应标参数不一致，为负偏离。如果与应标参数不一致，而响应为“无偏离”，以虚假应标论处。 p. 按常识，设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的，即使采购技术参数表没有表明，供应商也必须提供，不能以采购参数没有要求而拒绝提供。（如：除颤器有可能在远离电源的情况下使用，必须配置电池，即使招标文件没有明确标明电池，供应商也不能以此为由拒绝提供电池）。	值也不是小于值，更不是区间值，只有应标数据与采购文件一致，才能定为无偏离，应标参数不一致，为负偏离。如果与应标参数不一致，而响应为“无偏离”，以虚假应标论处。 p. 按常识，设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的，即使采购技术参数表没有表明，供应商也必须提供，不能以采购参数没有要求而拒绝提供。（如：除颤器有可能在远离电源的情况下使用，必须配置电池，即使招标文件没有明确标明电池，供应商也不能以此为由拒绝提供电池）。	
4. 试运行：设备使用科室验收人员按设备说明书要求在供应商指导下，常规负荷试运行七个工作日，没有出现异常者，为合格。	4. 我公司承诺试运行：设备使用科室验收人员按设备说明书要求在我公司指导下，常规负荷试运行七个工作日，没有出现异常者，为合格。	无偏离
5. 如果发现属于负偏离，偏离表说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。	5. 我公司承诺如果发现属于负偏离，偏离表说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。	无偏离
6. 设备符合下列情形的，不予接收： 1) 设备部件损伤，影响整机外观或性能，供应商又不愿意更换的不予接收。 2) 带▲号的参数，必须百分之百满足，验收发现是负偏离，	6. 我公司承诺设备符合下列情形的，不予接收： 1) 设备部件损伤，影响整机外观或性能，我公司又不愿意更换的不予接收。 2) 带▲号的参数，百分之百满足，验收发现是负偏离，不予	无偏离

不予接收。 3) 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全必须的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使采购参数没有标明详细配置，供应商必须无条件提供，如不提供，设备不予接收。 4) 验收时出现一项不实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。 5) 设备使用没有完成，使用人员还未能独立使用，供应商必须按合同要求提供培训，否则不予接收。 6) 带▲号的参数，验收中发现不实质响应采购要求，设备不予接收。	接收。 3) 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使采购参数没有标明详细配置，我公司无条件提供，如不提供，设备不予接收。 4) 验收时出现一项不实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。 5) 设备使用没有完成，使用人员还未能独立使用，我公司按合同要求提供培训，否则不予接收。 6) 带▲号的参数，验收中发现不实质响应采购要求，设备不予接收。	
7. 设备属于不予接收的情形，视为设备没有交接，供应商不得将设备放在医院任何场地，无条件搬走。	7. 我公司承诺设备属于不予接收的情形，视为设备没有交接，我公司不得将设备放在医院任何场地，无条件搬走。	无偏离
8. 培训条款验收：按商务要求第 3 条执行。设备安装结束后，供应商必须培训使用科室的操作人员，直到熟悉掌握机器性能及操作。	8. 我公司承诺培训条款验收：按商务要求第 3 条执行。设备安装结束后，我公司培训使用科室的操作人员，直到熟悉掌握机器性能及操作。	无偏离
9. 验收合格证签署：设备经供应商安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后，验收合格证生效。	9. 我公司承诺验收合格证签署：设备经我公司安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后，验收合格证生效。	无偏离
10. 验收合格生效：验收合格日期以最后验收完成项目为准，设备验收时间计算在供货期内，按合同相关规定执行，由于供应商原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实，	10. 我公司承诺验收合格生效：验收合格日期以最后验收完成项目为准，设备验收时间计算在供货期内，按合同相关规定执行，由于我公司原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实	无偏离

	由供应商承担相关合同责任。	实，由我公司承担相关合同责任。	
	11. 其他要求：在设备验收时，采购方可按照推荐排名邀请其他竞标人共同验收，包括所提供的产品参数的真实性、实际性能等按采购文件要求逐条测试，如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足采购文件要求或不满足投标承诺的，视为虚假应标并报监管部门查处。	11. 我公司承诺 其他要求：在设备验收时，采购方可按照推荐排名邀请其他竞标人共同验收，包括所提供的产品参数的真实性、实际性能等按采购文件要求逐条测试，如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足采购文件要求或不满足投标承诺的，视为虚假应标并报监管部门查处。	无偏离
报价要求	1. 竞标报价包括但不限于货款、标准附件、备品备件、专用工具、包装、运输、装卸、保险、税金、货到就位以及安装、调试、培训、保修、验收等一切税金和费用。竞标人在固定总价中必须考虑各种风险费用。在合同履行过程中，采购人不予支付合同以外的其他费用。竞标人负责工人人身、设备安全责任，验收前，设备丢失自行负责。	1. 我公司承诺 竞标报价包括但不限于货款、标准附件、备品备件、专用工具、包装、运输、装卸、保险、税金、货到就位以及安装、调试、培训、保修、验收等一切税金和费用。我公司在固定总价中考虑各种风险费用。在合同履行过程中，采购人不予支付合同以外的其他费用。我公司负责工人人身、设备安全责任，验收前，设备丢失自行负责。	无偏离
	2. 要求竞标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物，提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均必须满足国家和行业规范标准。	2. 我公司承诺 竞标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物，提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均满足国家和行业规范标准。	无偏离
	3. 如提供非参考品牌及型号的医疗设备，报价时应同时提供设备全生命周期使用管理方案（包括但不限于配套试剂或耗材品牌、型号、价格、使用成本测算等）。	3. 我公司承诺 如提供非参考品牌及型号的医疗设备，报价时应同时提供设备全生命周期使用管理方案（包括但不限于配套试剂或耗材品牌、型号、价格、使用成本测算等）。	无偏离
其他	1. 竞标人在竞标活动中如提供任何虚假材料，以及竞标产品的技术参数不如实说明，其竞标无效，并报监管部门查处。	1. 我公司承诺 在竞标活动中如提供任何虚假材料，以及竞标产品的技术参数不如实说明，其竞标无效，并报监管部门查处。	无偏离
	2. 若中标供应商所供产品及	2. 我公司承诺 若我公司所供产	无偏离



投标文件

QZZC2026-G1-210091-ZDYR (1 分标)

售后服务不按采购文件要求履约的，将按照相关有关规定严肃处理。	品及售后服务不按采购文件要求履约的，将按照相关有关规定严肃处理。	
3. 针对本项目提供切实可行的售后服务方案，否则竞标无效。	3. 我公司承诺针对本项目提供切实可行的售后服务方案。	无偏离

注：

1. 说明：应对照招标文件“第二章 采购需求”中的“一、商务条款”和“二、商务条款其他要求”逐条作明确的投标响应，并作出偏离说明。

2. 投标人应根据自身的承诺，对照招标文件要求在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

法定代表人或者委托代理人（签字或盖章）：许兵

投标人盖电子公章：广西景之云医疗设备有限公司

日期：2026 年 8 月 10 日

7. 售后服务承诺



投标文件

QZZC2026-G1-210091-ZDYR (1 分标)

第一章 售后服务承诺

致：灵山县妇幼保健院

我公司（广西景之云医疗设备有限公司）作为“灵山县妇幼保健院胎心监护仪等 32 种医疗设备采购”项目（项目编号：QZZC2026-G1-210091-ZDYR）的投标供应商，就本项目所投产品的售后服务及培训等事宜，郑重承诺如下：

一、质保期承诺

1. 我公司承诺按国家有关的产品“三包”规定实行“三包”，所有产品为全新产品，符合国家相关标准。
2. 所有国产设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期 3 年（若国家或生产厂家质保期对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目要求的，按国家或生产厂家的规定执行，若我公司在响应文件中承诺高于该期限，按照我公司承诺）。
3. 质保期内免费维修、更换配件，免费提供设备维修及正常维护保养所需的零部件。
4. 质保期外提供终身维修服务。
5. 需求表中特别注明的按需求表中的执行。

二、售后服务承诺

（一）送货及安装调试

我公司承诺负责送货上门，安装调试，并对操作人员进行免费操作培训。

（二）维护保养

我公司承诺一年四次派工程技术人员对设备进行维护保养。

（三）软件升级

我公司承诺保修期内当设备有重大级别提升时，免费为设备进行软件升级。



(四) 技术支持与故障响应

1. 提供 7×24 小时不限时长远程桌面+7×24 小时全天候电话技术支持，不受 5-8 小时时长限制。
2. 报修工单 15 分钟内技术人员远程接入诊断。
3. 故障报修 10 分钟内专人对接响应。
4. 重大故障绿色通道，12 小时内工程师抵达现场维修。
5. 配件优先原厂同品牌同型号备件更换；如需替代件统一选用同档次及以上规格产品，工程师现场直接匹配，维修完成后同步报备甲方管理人员，无需事前审批。
6. 质保期内所有更换配件免费提供。

(五) 停机保障

我公司承诺设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的，采购人有权要求我公司退货或更换新机器，所产生费用由我公司承担。

(六) 系统对接

我公司承诺设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统及互联互通平台，相关费用由我公司负责。

三、培训计划承诺

1. 我公司承诺由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。
2. **培训对象：**使用科室的设备使用人员及维修人员。
3. **培训形式：**
 - ① 现场使用培训：安装调试结束后，我公司组织培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备。
 - ② 集中授课：由厂方培训工程师使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。

四、备品备件及耗材承诺

1. 我公司承诺有完善的备品备件库体系，质保期内能提供相应的免费的措施和备件，保证过质保期后五年内有足够的备品备件，为完成本项目技术支持、服务需求提供可靠保证。
2. 已在竞标报价时提供主要零配件及易耗品供货价格及质保期外零配件优质服务方案及报价。
3. 我公司承诺所有零部件、配件是未经使用的全新未使用过的并符合国家有关质量安全标准的产品。

五、交货及验收承诺

1. **交货期：**我公司承诺自签订合同之日起 25 天内调试完毕验收合格并交付使用。
2. **交货地点：**灵山县妇幼保健院采购人指定地点。
3. **签订合同日期：**我公司承诺自中标通知书发出之日起 25 天内。
4. 验收过程中所产生的一切费用均由我公司承担，报价时已考虑相关费用。
5. 设备使用科室验收人员按设备说明书要求在我公司指导下，常规负荷试运行七个工作日，没有出现异常者为合格。
6. 设备经我公司安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后，验收合格证生效。

六、其他承诺

1. 我公司承诺在竞标活动中如提供任何虚假材料，以及竞标产品的技术参数不如实说明其竞标无效，并报监管部门查处。
2. 若我公司所供产品及售后服务不按采购文件要求履约的，将按照相关规定严肃处理。
3. 我公司承诺针对本项目提供切实可行的售后服务方案。
4. 我公司负责工人人身、设备安全责任，验收前，设备丢失自行负责。



廉洁承诺书

甲方: 灵山县妇幼保健院

乙方: 广西景之云医疗设备有限公司

为了增强甲乙双方依法经营、廉洁从业意识,完善自我约束、自我监督机制,营造守法诚信、廉洁高效的工作环境,防止发生违法违纪行为,保护国家、集体和当事人的合法权益,根据国家有关法律法规和廉洁自律规定,特订立本廉洁承诺书。

第一条 甲乙双方的共同责任

1.严格遵守国家有关工程建设、物资采购、招标投标等市场经济活动的法律法规、政策以及廉政建设规定;

2.严格履行合同约定,自觉承担合同义务;

3.业务活动必须坚持公平、公正、公开和诚实守信的原则(法律法规另有规定者除外),不得为获取不正当利益损害国家、集体和对方利益,不违反工程建设管理、物资采购、招标投标等方面的规章制度;

4.建立健全自我制约制度,开展廉洁教育,公布举报电话,监督并认真查处违法违纪行为;

5.发现对方在业务活动中有违规、违纪、违法行为的,应及时提醒对方,情节严重的,应向有关纪检监察部门举报。

第二条 甲方的责任

甲方相关工作人员,在业务活动的事前、事中、事后,

应遵守以下规定:

- 1.贯彻落实本单位有关党风廉政建设责任制及廉洁从业的规定;
- 2.按照公平、公正、公开和诚实守信的原则开展各项业务活动,为乙方提供公平的竞争环境与平台;
- 3.不向乙方泄漏涉及有关业务活动的秘密;
- 4.不参与影响相关工作正常和公正开展的其他活动;
- 5.不得在乙方和相关单位报销任何应由甲方或个人支付的费用;
- 6.不要求、暗示及接受乙方和相关单位为个人装修住房、婚丧嫁娶、配偶子女的工作安排以及境内外旅游等提供方便;
- 7.不收受或索取红包、礼金、购物卡、有价证券、贵重物品、感谢费和好处费等非正当利益;
- 8.不向乙方介绍配偶子女、亲属参与甲方有关的经济活动,不得以任何理由向乙方和相关单位推荐第三方单位;
- 9.不违反《中共中央纪委关于严格禁止利用职务上的便利谋取不正当利益的若干规定》的内容。

第三条 乙方的责任

在与甲方业务交往过程中,按照有关法律法规和程序开展工作,严格执行国家的有关方针,政策,并遵守以下规定:

- 1.不得以任何理由为甲方和相关单位报销应由对方或个人支付的费用;
- 2.不得以任何理由向甲方负责人及其工作人员赠送红包、礼金、购物卡、有价证券、贵重物品、感谢费和好处费等非

正当利益；

3.不准为甲方、与甲方相关的单位或个人装修住房、婚丧嫁娶、配偶子女的工作安排以及境内外旅游等提供方便；

4.不得以谋取非正当利益为目的，擅自与甲方工作人员就业务问题进行私下商谈或达成利益默契；

5.发现甲方工作人员有违反本廉洁承诺书规定的，应向甲方单位举报。

第四条 相关责任

1.甲方违反本廉洁承诺书第一、二条规定的，一经查实，严格按照管理权限，依据有关党纪、法律法规、规章制度给予纪律处分或组织处理，涉嫌犯罪的，移送司法机关依法追究刑事责任；

2.乙方违反本廉洁承诺书第一、三条规定的，一经查实，由乙方根据乙方内部管理规定，进行处理，涉嫌犯罪的，移送司法机关依法追究刑事责任；

3.乙方违反本廉洁承诺书第一、三条规定，给甲方单位造成经济损失的，应依法予以赔偿。

第五条 协议书生效及法律效力

1.本廉洁承诺书经双方签字盖章后生效。

2.除非甲乙双方另行签订新的廉洁承诺书，否则本廉洁承诺书在甲方与乙方存在业务关系期间均对双方产生约束力。

第六条 协议书份数

本廉洁承诺书一式五份，具有同等法律效力，财政部门

(政府采购监管部门)一份,甲方二份,乙方一份,采购代理机构一份(可根据需要另增加)。

甲乙双方确认在签订本廉洁承诺书前已仔细阅读条款内容,甲乙双方对本廉洁承诺书所产生的法律责任已清楚知悉并承诺遵守。

甲方(盖章):灵山县妇幼保健院

乙方(盖章):广西景之云医疗设备有限公司

法定代表人(负责人):

法定代表人(负责人):

经办人签名:

经办人签名:

2026年8月24日

2026年8月24日

關於...
...
...
...



1952.2.20

1952.2.20