# 第三章 采购需求

## **1. 总体说明**

1.1 本章所提出的技术要求是对本次招标货物及伴随服务的基本要求，并未涉及所有技术细节，也未充分引述有关标准、规范的全部条款。投标人应保证其提供的货物及伴随服务除了满足本技术要求外，还应符合中国国家、行业、地方或设备制造商所在国的有关强制性标准、规范。当上述标准、规范的有关规定之间存在差异时，应以要求高的为准。

1.2 本章中提及的工艺、材料、设备的标准及品牌或型号（如有）仅起说明作用，并没有强制性。投标人在投标中可以用替代工艺、材料、设备的标准及品牌或型号，但这种替代须实质上满足、等同或优于本章技术要求，同时须提供相关证明材料，否则可能被评标委员会认定为负偏离。

1.3 除非有特别说明，本章中所列的具体参数或参数范围，均理解为采购人可接受的最低要求。

1.4 根据《关于规范政府采购进口产品有关工作的通知》及政府采购管理部门的相关规定，下列采购需求中标注进口产品的货物均已履行相关论证手续，经核准采购进口产品，但不限制满足招标文件要求的国内产品参与竞争。未标注进口产品的货物均为拒绝采购进口产品。进口产品的认定按照财政部文件《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财办库〔2008〕248号）规定，整机设备内元器件不做限制。

1.5 采购需求如包含属于《节能产品政府采购品目清单》中政府强制采购的节能产品，则投标人所投产品须具有市场监管总局公布的《参与实施政府采购节能产品认证机构目录》中的认证机构出具的、处于有效期内的节能（节水）产品认证证书。

## **2. 采购内容及范围**

**2.1 采购内容**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包号 | 序号 | 标的名称 | 单位 | 数量 | 单套限价（万元） | 所属行业 | 是否接受进口 | 备注 |
| 第1包 | 1 | 彩超（超高端台式全身机） | 台 | 27 | 180 | 工业 | 否 | / |
| 第2包 | 1 | 彩超（超高端台式全身机） | 台 | 12 | 180 | 工业 | 否 | / |

**2.2 采购范围**

包括所有货物的供货、包装运输（包括卸车及就位至采购人指定的安装地点）、安装、调试、技术服务、培训、售后服务等所有内容。

## 3. 商务要求

**除非有特别说明，本条为实质性要求。**

|  |  |
| --- | --- |
| 交付（实施）的时间（期限） | 合同生效后60日历天内完成供货安装调试。  是否接受负偏离：☑不接受  □接受：  允许偏离的幅度：/ |
| 交付（实施）的地点（范围） | 安徽省，采购人或使用单位指定地点 |
| 付款方式 | （1）供货合同签订且所投产品货到使用单位指定地点，提交所在市卫健委汇总后报安徽省卫生健康委员会，由安徽省卫生健康委员会统一支付超长期国债资金（以下简称“到货款”）。  （2）货物安装、验收合格后，各使用单位在收到发票后向中标人支付对应分合同剩余款项（以下简称“尾款”）。  （3）安徽省卫生健康委员会支付的到货款与各使用单位支付的尾款之和为对应使用单位分合同的合同总额。  （4）如果招标公告附件中列明的某使用单位“超长期国债资金付款金额”不小于分合同合同总额的90%，则安徽省卫生健康委员会支付的到货款为分合同合同总额的90%，使用单位支付的尾款为其分合同合同总额的10%。  （5）如果招标公告附件中列明的某使用单位“超长期国债资金付款金额”小于分合同合同总额的90%，则安徽省卫生健康委员会支付的到货款为招标公告附件中列明的“超长期国债资金付款金额”，使用单位支付的尾款为其分合同合同总额扣除招标公告附件中列明的“超长期国债资金付款金额”的剩余金额。  是否接受负偏离：☑不接受  □接受：  允许偏离的幅度：/ |
| 质量保证期 | 质量保证期：整机（含易损件，如探头等）自验收合格之日起5年，更换后的零部件质保期为3年（从更换之日起计算）**。（如本招标文件第三章采购需求部分关于质量保证期的要求与本处不一致，则以采购需求部分规定为准。）**  是否接受负偏离：☑不接受  □接受：  允许偏离的幅度：/ |

4. 技术要求

**4.1标识符号**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **标识类型** | **标识符号** | **标识符号含义** |
| 核心产品 | ▲ | **标的属于核心产品** |
| 实质性参数 | ★ | **负偏离或未响应视为实质性不响应招标文件要求** |
| 核心参数 | █ | 评分项 |
| 重要参数 | ● | 评分项 |
| 一般参数 | 无标识 | ☑评分项 |
| □... |
| **注：**   1. **对于标注“★”、“**█”、“●”**号项技术性能参数的响应情况，以招标文件明确要求的材料为准，若招标文件未明确要求则以所投产品制造商公开发布的资料或产品技术白皮书或产品彩页或检测机构出具的检测报告或功能界面截图或官网功能截图或评标委员会认可的其他证明材料为准。若所投产品制造商公开发布的资料与检测机构出具的检测报告不一致，以检测机构出具的检测报告为准。为便于评审，投标人对证明材料中的关键参数进行标注并标注页码。**   **2）所有技术参数及要求使用单位验收时将逐条核对，如发现与实际情况不符、虚假响应等，使用单位有权终止合同并报相关监管部门，由此产生的责任与后果均由中标人承担。**  **3）标识条款中如包含多条子项技术参数或要求，则需满足或优于该标识条款内所有子项技术参数或要求方为响应。** | | |

**4.2技术要求表**

说明：以下技术要求均为单台（套）设备技术要求及配置。

**（一）货物需求**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包号 | 序号 | 设备名称 | 数量 | 单位 | 核心产品 |
| 第1包 | 1 | 彩超（超高端台式全身机） | 27 | 台 | ▲ |
| 第2包 | 1 | 彩超（超高端台式全身机） | 12 | 台 | ▲ |

**（二）第1包、第2包技术参数及要求**

|  |
| --- |
| **超高端全身机招标参数要求** |
| █1.各家需要提供Resona A20Q或EPIQ Elite或LOGIQ E20或ARIETTA 850或 ACUSON Sequoia Silver M等平台的机型，其他未提到的品牌提供同档次机型，并提供评标委员会认可的证明材料 |
| ★2.所投机型主机具备有效的三类医疗器械注册证 |
| **3.物理规格：** |
| 3.1显示器要求：显示器大小≥23英寸 |
| 3.2 液晶触摸屏≥12英寸 |
| █3.3 操作面板可电动上下升降、左右旋转和前后平移 |
| 3.4 无针触点式探头接口数量≥4个 |
| 3.5 具备中央刹车系统（可一键同时锁定/解锁四个轮（非四轮单独刹车）） |
| **4.系统成像技术** |
| 4.1具备二维灰阶、M型模式、彩色多普勒成像、频谱多普勒成像，连续多普勒成像单元 |
| █4.2数字化连续多普勒显示和分析单元：支持凸阵或线阵探头或相控阵探头(提供注册检验报告或技术白皮书或第三方检测机构出具的证明材料) |
| 4.3采用整场空间像素成像，图像区域无聚焦点或聚焦带 |
| ●4.4 具备超声声速自动校正技术或者类似技术 |
| 4.5 空间复合成像技术 |
| 4.6 自适应核磁像素优化技术或斑点噪声抑制技术 |
| 4.7 穿刺针增强显示功能：可独立调节穿刺针增益、具体穿刺针增益数值可显示或具备穿刺针增强技术，支持增强前后双幅对比或支持中央开槽凸阵介入探头 |
| 4.8超宽视野成像或宽景成像 |
| ●4.9血流技术：必须具备立体血流、高分辨率血流、微细血流成像（微细血流成像支持二维和三维两种模式）三种独立血流技术。 |
| 4.10具备曲线解剖M型 |
| **5.高级成像功能** |
| **█5.1造影成像：支持凸阵、线阵、腔内、相控阵探头（提供注册检验报告或技术白皮书或第三方检测机构出具的证明材料）** |
| 5.2造影成像 |
| ●5.2.1心脏造影：支持腹部造影、浅表造影、腔内造影、心脏造影（支持低机械指数心肌和心腔造影两种模式，提供注册检验报告或技术白皮书） |
| 5.2.2在同一检查条件下两种造影预设置参数：示卓安（Sonazoid)和声诺维 |
| ●5.2.3具备在机TIC曲线分析，支持≥12个参数分析 |
| 5.2.4具备参量成像功能，使用不同颜色标记造影剂到达时间，可对彩色和时间进行设置。 |
| 5.2.5凸阵探头10cm深度，扫描角度45°，帧率≥30帧/秒，线阵探头4cm深度，帧率≥50帧/秒 |
| █5.2.6造影成像可以与融合成像、定位功能结合使用 |
| **5.3应变式弹性成像** |
| **5.4剪切波弹性成像功能：支持凸阵探头、线阵探头、腔内探头等多种探头** |
| **5.5组织特征成像功能** |
| 5.5.1支持声衰减模式或具备组织弥撒定量分析 |
| 5.5.2肝肾比技术（基于二维图像自动计算肾皮质和肝脏的灰阶比值进行肝脂肪变性评估） |
| **5.6心血管及周围血管成像** |
| 5.6.1支持血管内中膜自动测量,自动获取IMT内膜厚度值 |
| ★5.6.2具备灰阶血流成像技术：非多普勒成像原理，无取样框、无角度依赖，无需注射造影剂的情况下观察血流动力学状态； 或具备血管增强技术：通过数字化减影技术，有效减少大血管及微细血管结构的噪声，开启后不显示任何血流信息，仅显示血管内中膜及斑块的物理性性状；触摸屏按键开启，支持≥5级可调； 或具备高级血流成像技术：通过彩色编码的向量箭头来追踪血流速度的大小和方向，无角度依赖，具备血管壁剪切应力的测量 或具备血流速度分布图，在彩色多普勒图像上定量分析血流量，简化工作流程 |
| 5.6.3仅在二维灰阶模式下（非 M 型状态下），左室长轴切面，任意选择收缩期和舒张期，任意位置和 任意角度 360°随意切换测量心功能 |
| 5.6.4多普勒血流定量或类风湿活动性定量，通过对组织感兴趣区的多普勒血流信号计算分析，获得定量数据 |
| 5.6.5支持心肌二维斑点追踪技术，心肌应变和应变率分析，自动评估 17 节段心肌功能，以牛眼图形式直观显示 |
| **★5.7 融合成像（提供注册检验报告或技术白皮书或第三方检测机构出具的证明材料）：融合成像系统能够实时地在CT/MR的三维数据中自动提取出与当前实时超声扫查切面一致切面的二维CT/MR图像，并与超声实时图像精准匹配后进行对比及融合叠加显示** |
| **6.测量分析和报告** |
| 6.1具备全科测量软件包（包括腹部，浅表，心脏，妇儿等全套软件） |
| 6.2 血管内中膜自动测量技术 |
| 6.3 小儿髋关节测量功能 |
| 6.4自动工作流协议（非预设条件）或扫描助手功能 |
| **7.电影回放、原始数据处理和检查存储管理系统:** |
| 7.1原始数据处理 |
| 7.2主机内置固态硬盘容量≥1TB |
| **8.系统技术参数及要求** |
| 8.1二维灰阶模式： TGC: ≥8段 |
| 8.2二维灰阶模式帧速率：凸阵探头，18cm深度，扫描角度80°,二维帧频≥50帧/秒 相控阵探头，18cm深度，扫描角度90°,二维帧频≥50帧/秒 |
| 8.3彩色多普勒成像：取样框偏转: ≥±20度（线阵探头） |
| 8.4彩色多普勒模式帧速率： 凸阵探头，18cm深度，扫描角度80°，彩色帧频≥15帧/秒 相控阵探头，18cm 深度，扫描角度90°，彩色帧频≥15帧/秒 |
| 8.5频谱多普勒模式：取样容积: 0.5-20mm ，偏转角度: ≥±20度 |
| **9.探头规格:** |
| █9.1最大物理阵元数≥1000阵元（提供注册检验报告或技术白皮书或第三方检测机构出具的证明材料） |
| 9.2成人相控阵探头成像角度≥120° |
| 9.3标配凸阵探头最大显示深度≥50cm |
| 9.4腔内探头成像角度≥180° |
| ★9.5探头配置（5把）：单晶体凸阵探头、线阵探头、高频线阵探头（≥18MHz）、腔内探头、单晶体相控阵探头 |
| **10.外设和附件及其他要求** |
| 10.1内置耦合剂加热器，进行温度调节 |

**4.3 须单独报价配件（或附件）一览表**

说明:以下配件（或附件）计入本次投标总价的数量均为单台(套)设备需求数量。

**第1包：彩超（超高端台式全身机）**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 配件（或附件）名称 | 单位 | 是否需要计入本次投标总价 | 计入本次投标总价的数量（数量为0则不计入不次投标总价） |
| 1 | 单晶体凸阵探头 | 把 | 是 | 1 |
| 2 | 线阵探头 | 把 | 是 | 1 |
| 3 | 高频线阵探头（≥18MHz） | 把 | 是 | 1 |
| 4 | 腔内探头 | 把 | 是 | 1 |
| 5 | 单晶体相控阵探头 | 把 | 是 | 1 |

**第2包：彩超（超高端台式全身机）**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 配件（或附件）名称 | 单位 | 是否需要计入本次投标总价 | 计入本次投标总价的数量（数量为0则不计入不次投标总价） |
| 1 | 单晶体凸阵探头 | 把 | 是 | 1 |
| 2 | 线阵探头 | 把 | 是 | 1 |
| 3 | 高频线阵探头（≥18MHz） | 把 | 是 | 1 |
| 4 | 腔内探头 | 把 | 是 | 1 |
| 5 | 单晶体相控阵探头 | 把 | 是 | 1 |

备注：

（1）报价配件（或附件）的计入本次投标总价的数量为计划采购数量，仅作为投标报价的依据，不作为最终结算与支付的依据；

（2）各使用单位可根据临床使用需求决定选择性采购招标文件中列明须单独报价的配件（或附件），实际合同价格为相应标准配置设备中标价格与未选择采购（减少）配件（或附件）价格的相应价格之差。

**4.4 试验检测要求**

无

**4.5 质量要求与验收标准**

符合国家、省、市法律法规及行业标准。

**4.****6 质量保证期服务要求**

中标人提供的技术人员、工具、备件和联系方式，质量保证期服务响应、到达现场和解决问题的时限，中标人技术人员的交通、食宿费用承担主体，中标人技术人员撤换费用承担主体，质量保证期服务情况记录要求等。

**4.7 技术培训要求**

中标人应提供现场技术培训，及远程技术支持等，为使用人员提供技术指导，保证使用人员正常操作设备各种功能。

## **5. 其他**

**5.1****投标文件中须提供由投标人负责所投产品售后维保工作的质保承诺函，明确质量保证期时长。投标人在投标文件中提供质保期外备件及易损件报价清单，并对质保期满后每年的维保服务费用进行报价，明确维保服务内容。**

5.2 本项目如涉及与使用单位在用信息系统（包含但不限于：HIS系统、PACS系统、电子病例系统、远程影像平台、外联平台等，相关接口信息可现场踏勘获悉）与本项目设备接入需求产生的系统改造、第三方系统对接所需等费用均已包含在本项目投标报价中，由中标人与相关第三方协商，采购人和使用单位不再为此支付任何费用。

5.3 履约验收方式

5.3.1履约验收主体：设备使用单位、中标人。同时使用单位可以视情况邀请参加本项目的其他投标人或者第三方专业机构及专家参与验收，相关验收意见作为验收的参考资料。

5.3.2履约验收时间及程序：

（1）到货检验：货物运抵使用单位所在地点或使用单位指定地点后，由使用单位及中标人共同开箱对照采购清单进行到货验收。

（2）安装调试检验：中标人将设备安装、调试完成后，由使用单位组织验收人员对安装调试情况进行验收。

（3）最终验收：由使用单位组织验收人员进行最终验收。

5.3.3履约验收内容

验收内容包括招标文件中的每一项技术和商务要求的履约情况。

5.3.4履约验收验收标准

招标文件、中标人的投标文件、合同及国家有关的质量标准规定，均为验收标准及依据。

5.4 投标人需按招标文件要求，对要求单独报价的配件（或附件）进行单独报价，计入投标报价或不计入投标报价（详见第六章投标文件格式表3-2《单独报价配件（或附件）一览表》）。

在签订分合同时，各使用单位可根据临床适用需求决定选择性采购招标文件中列明须单独报价的配件（或附件），实际合同价格为相应标准配置设备中标价格与未选择采购配件（或附件）价格的相应价格之差。选择采购内容的执行价格不得高于投标文件中承诺的价格。投标人不得以货物的实际供货数量有变化为理由要求对各种货物的单价进行变更或拒签合同。

5.5应急服务要求：中标人应在中国境内方便的地点设置备件库，存入必须的备件，保证10年以上零部件供应期，中标人应对设备故障等突发状况及时响应。若24小时内未修复设备故障，提供备用设备供院方使用。

5.6 安装调试、验收试验及质量保证

5.6.1中标人在设备安装地点负责安装、调试。

5.6.2具体设备验收标准和程序按采购人要求执行，下列验收程序可参照执行：

（1）采购人和相关部门按照招标文件和投标文件承诺进行验收。招标文件没有规定和投标文件没有相应承诺的，按照下列原则进行验收：有国家标准的按照国家标准验收，没有国家标准的按行业标准验收，无行业标准的按地方或企业标准验收，中标人予以配合。涉及需要由质检或行业主管部门验收的项目，采购人须约请相关部门和专家参加项目验收。所有需要质检部门进行检测才能使用的设备，投标报价中必须包含首次检测费用。

（2）货物在验收时，中标人应提供发票、制造厂家出具的产品合格证书、装箱清单等,涉及进口的部件须提供中国海关进口货物报关单、完税证明及商检证明等材料；提供有关货物的保养修理所需的各种随机工具及全部有关技术文件（外文应提供中文翻译资料，下同）、操作使用说明书、质保书、保修证明、维护手册及技术性指导资料以及根据中国相关法律规定制造、销售报价货物（包括主要部件和材料）所必备的各种证书 (如产品质量检验报告、国家相关检测机构出具的检验报告等）等文件汇集成册交付采购人和应由中标人提供的必要文件。

（3）中标人应根据采购人使用单位的技术要求提供相应的产品。由中标人所提供的设备部件间的连线和插接件均应视为设备内部器件，包含在相应的设备之中。

（4）运行测试及最终验收。在系统安装、调试结束后，采购人对其进行全面的测试，对测试中暴露出来的问题，中标人应及时进行整改，系统最终测试完毕经验收合格后，采购人应向中标人签发最终验收证明。

（5）中标人应向采购人提供安装调试过程中的各种文档资料,以便采购人今后能掌握操作和维护方法。依据合同与合同有关条件、本招标文件的技术规范、系统配置要求、设备技术文件和系统说明书，以及国家和省部级等要求进行验收。

5.6.3如设备在验收时有一个或多个指标未能达到要求而属于中标人责任时，则中标人自费采取有效措施，在规定时间内使之达到保证指标。如在规定的时间内仍达不到合格标准时，则中标人应向采购人赔偿。

5.7 包装运输

（1）中标人负责设备包装、办理运输和保险，将设备安全运抵交货地点。

（2）设备制造完成并通过试验后应及时包装，否则应得到切实的保护，确保其不受污损。

（3）在包装箱外应标明采购人的订货号、发货号。

（4）各种包装应能确保各零部件在运输过程中不致遭到损坏、丢失、变形、受潮和腐蚀。

（5）包装箱上应有明显的包装储运图示标志。

（6）整体产品或分别运输的部件都要适应运输和装载的要求。

（7）随产品提供的技术资料应完整无缺。

5.8 投标人所投产品应为性能稳定、安全的成熟设备，故障率低、维修便利，并在投标文件中针对所投产品技术先进性、设备性能、配置情况、设计等方面进行阐述说明，提供相应证明材料。