

遵义市播州区人民医院

关于购置便携式睡眠检测仪、体外冲击波治疗仪的
院内竞争性磋商公告

一、项目基本情况

项目编号：BYC-2025-ZS007

项目名称：购置便携式睡眠检测仪、体外冲击波治疗仪

采购方式：院内竞争性磋商

采购需求：

项目编号		项目名称		数量/单位	产地来源
BYC-2025-ZS007		购置便携式睡眠检测仪、体外冲击波治疗仪		各 1 套	国产
技术参数或服务要求					
序号	产品名称	数量及单位	技术参数或服务要求		
1	便携式睡眠检测仪	1 套	1. 非接触式睡眠监测； 2. 呼吸和体动传感器非接触生物雷达，无导联线，无耗材；无线连接，支持实时数据传输和存储； 3. 脉搏血氧传感器 可穿戴指环形态，无导联线，无耗材，有多种规格尺寸，垂直内径可调； 4. 脉搏血氧传感器具备多种充电方式，内置锂电池； 5. 可设定自动开始及停止记录的时间； 6. 血氧信号采集波： a) 红光波长 660nm±20nm； b) 红外光波长 940nm±40nm； 7. 血氧饱和度测量范围：50%~100%； 血氧饱和度测量误差：±3%（当 SpO2 值在 70%~100%之间）； 8. 脉率测量范围：30bpm~240bpm； 脉率测量误差：±2 次/分或±2%，两者取最大； 9. 呼吸测量范围：15 次/分~20 次/分范围内，误差为±1 次/分； 9 次/分~14 次/分、21 次/分~60 次/分范围内，误差≤±2 次/分； 10. 无线雷达信号扫描 正常工作的情况下，在≥1m 范围内可以正常采集呼吸波形； 11. 蓝牙无线数据传输距离 正常工作的情况下，在≥3M 范围内可以正常传输； 12. 无耗材，可配套睡眠管理云平台使用；		

			13. 睡眠监测软件功能 (1) 中文操作界面，中文报告生成系统，可自定义生成各种的中文报告； (2) 具备儿童、成人两种模式； (3) 数据智能化管理平台，监测数据通过物联网自动上传并生成报告，管理平台可在手机端、电脑端切换使用； (4) 包括清醒期和睡眠期（包含 REM 期、浅睡期和深睡期）的独立分析功能； (5) 采集分析并自动出具睡眠报告，包括睡眠结构、脉率、血氧饱和度、呼吸、体动等睡眠数据； (6) 软件功能 自动分析应包含呼吸事件分析、血氧浓度分析、脉搏分析、事件检索等。具备整晚趋势图、事件统计等功能； (7) 云平台具备监测中心模块、用户管理模块、睡眠报告模块、设备管理模块、日志管理模块等； 14. 保修期：整机含附件免费原厂保修 2 年；
2	体外冲击波治疗仪	1 套	1、治疗手柄≥ 2 个； 2、不少于 7 种治疗头可选； 3、治疗头最大能量密度：$\geq 5\text{mJ/mm}^2$，允差$\pm 20\%$； 4、治疗头最大穿透深度：$\geq 45\text{mm}$，允差$\pm 20\%$； 5、治疗输出压力范围 0~500kPa 可调，工作压力显示值与实际值误差不超出$\pm 10\%$；空气压缩机最大输出压力不超过 750kPa； 6、压力波能量的稳定性$\geq \pm 20\%$； 7、治疗头碰撞频率 0.5~21Hz； 8、治疗头冲击次数 1-9900 次； 9、自动检测手柄连接状态； 10、输出压力波的脉宽为$\geq 13\text{ms}$； 11、空气压缩机与控制手柄连接的管路承受的压力不低于 750kPa； 12、核心部件：进口气泵； 13、治疗头金属部分可在 135℃高温高压下消毒； 14、具有过压安全装置； 15、操作界面：≥ 10 寸触控屏，可存储管理不少于 10000 份病例，可记录累计使用次数； 16、处方：带有人体治疗部位选择图，可以根据身体部位选择相应的治疗处方；不少于 45 个处方及临床指导，支持自定义处方； 17、传导子使用寿命$\geq 100\text{W}$ 次； 18、系统内置疼痛评估； 19、配高清便携式肌骨超声 1 套，通过彩超探头对病患部位进行精准扫描与定位，治疗前后图像可存档； 20、保修期：整机含附件免费原厂保修 2 年；

商务要求

1. 整机含附件免费保修 2 年；

★本项目不接受联合体投标。

其它要求：详见《采购文件》

二、合格供应商应当具备的资格条件

（一）一般条件要求：

符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定。

1、在中华人民共和国境内注册取得有效的营业执照（三证合一），具有独立法人资格或其他组织机构及法人委托文件（附法定代表人及授权委托人身份证正反两面复印件）；分公司投标的，必须由具有法人资格的总公司授权；

2. 特殊资格要求：

①投标产品属于医疗器械管理的产品，须提供所投产品的医疗器械注册证（含登记表等附件）或医疗器械备案证书（凭证）；

②投标产品属于医疗器械管理的产品，供应商为代理商的须提供《医疗器械经营许可证》（经营范围覆盖所投产品）或医疗器械经营许可备案证明材料，同时提供生产厂商的《医疗器械生产许可证》（生产范围覆盖所投产品）；供应商为生产厂商的，须提供《医疗器械生产许可证》（生产范围覆盖所投产品），同时提供《医疗器械经营许可证》（经营范围覆盖所投产品）或医疗器械经营许可备案证明材料；

3. 须提供生产厂家产品销售授权书和相关资质证明材料；

4. 须提供经合法审计机构出具的 2023 或 2024 年度财务审计报告，或投标截止时间前 3 个月的资产负债表【新注册企业提供当年内】；

5. 提供供应商 2025 年 1 月至今任意 3 月的依法缴纳税收及缴纳社会保障金的凭据或证明材料【新注册企业提供当年内的依法缴纳税收及缴纳社

会保障金的凭据或证明材料；依法未纳税的，须提供税务零申报证明材料】；

6. 提供供应商在参加采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明【新注册企业提供当年内】；

7. 其它特别指明要求提供的材料、证明等；项目属特种行业的提供相应证明材料。

（二）诚信资格要求：

提供购买标书当日至谈判前一天任一时间，在“信用中国”网站[www.creditchina.gov.cn]，包括行业失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信名单]、中国政府采购网[政府采购严重违法失信行为记录名单 <http://www.ccgp.gov.cn/cr/list>]的查询记录截图[完整清晰]。

三、报名与采购文件获取

（一）报名与采购文件获取时间：

2025 年 6 月 11 日-2025 年 6 月 17 日[8:00-11:30；14:00-17:00][周末、节假日除外]，供应商须在规定的时间内将报名资料发送到指定报名邮箱并登记备案，如在规定时间内未获取采购文件并登记备案的供应商均无资格参加；

（二）报名方式：

电子邮件报名；

（三）报名邮箱：

zysbzqrmmy2024@163.com ；

（四）相关提示及报名资料

参与本项目报名的投标人请在电子邮件主题：注明公司名称、竞标的项目名称。

正文注明公司名称、授权委托人姓名和联系方式、竞标的项目名称，

另扫描以下资料作为该邮件附件发送至报名邮箱：

- 1) 三证合一的营业执照副本（复印件加盖公章）；
- 2) 法定代表人授权委托书附法定代表人及授权委托人身份证正反两面复印件（复印件加盖公章）；
- 3) 合格供应商应当具备的资格条件第一条第2款特殊资格要求中所需资料（复印件加盖公章）；
- 4) 诚信资格要求资料、没有重大违法记录的书面声明（复印件加盖公章）；
- 5) 《遵义市播州区人民医院采购项目供应商报名表》；
- 6) 《投标廉洁承诺书》。

四、响应文件递交须知

（一）响应文件递交时间

2025年6月18日08:00~08:30（北京时间），逾期送达的文件拒不接受；同时需提交纸质版报名资料一套，并每页加盖报名公司鲜章。

（二）投响应文件密封方式

档案袋密封。

五、开标时间和地点

（一）开标时间

2025年6月18日09时00分（星期三）[北京时间]。

（二）开标地点

遵义市播州区人民医院远程医疗中心二楼开标室。

六、信息公开媒介

遵义市播州区人民医院[官网]:<http://www.zysbzqrmeyy.cn>。

七、保证金

供应商递交响应文件前，应提交人民币0元的保证金。望供应商以法

律规范、行业标准自律谈判行为，不恶意扰乱投标规则和采购秩序，一经发现则列入黑名单并进行公示。

八、评标办法摘要

（一）合格供应商须提供规范有效的响应文件[1 正、1 副]对项目要求、技术参数、配置要求进行实质性响应。

（二）评标方法：

综合评标法。

（三）开标条件：

响应报价 ≥ 3 家。

九、联系方式

（一）主管科室：

设备科 联系人及电话： 白女士 0851-27250703

（二）办理科室：

总务科 联系人及电话： 罗女士 0851-27221960

（三）联系地址：

遵义市播州区人民医院远程医疗中心二楼开标室

（四）投诉与举报电话

纪委综合办 联系电话： 0851-27252009

遵义市播州区人民医院总务科

2025 年 6 月 11 日