

青海省政府采购项目合同书

采购项目编号：德汇青海竞磋（货物）2024-010

采购项目名称：藏区高原病诊疗中心医疗设备购置

采购项目包号：包2

采购合同编号：DHQH-2024-010

合同金额（人民币）：2101000.00元（贰佰壹拾万零壹仟元整）

采购人（甲方）：青海省心脑血管病专科医院（盖章）

供应商（乙方）：甘肃益鑫康医疗器械有限公司（盖章）

采购日期：2024年12月26日

采购人（以下简称甲方）：青海省心脑血管病专科医院

成交人（以下简称乙方）：甘肃益鑫康医疗器械有限公司

甲、乙双方根据 2024 年 12 月 26 日（藏区高原病诊疗中心医疗设备购置）采购项目（德汇青海竞磋（货物）2024-010）的竞争性磋商文件要求和采购代理机构出具的《成交通知书》，并经双方协商一致，签订本合同协议书。

一、签订本政府采购合同的依据

本政府采购合同所附下列文件是构成本政府采购合同不可分割的部分：

1. 竞争性磋商文件；
2. 竞争性磋商文件的澄清、变更公告；
3. 成交人提交的响应文件；
4. 竞争性磋商文件中规定的政府采购合同通用条款；
5. 成交通知书；
6. 履约保证金缴费证明。

二、合同标的及金额

单位：元

序号	产品名称	品牌	规格型号	生产厂家	数量及单位	单价	合计	免费质保期
1	一氧化氮治疗仪	诺令	INOwill N300	南京诺令生物科技有限公司	1台	615000.00	615000.00	壹年 (另赠壹年)

2	电子支气管镜	一体式电子内窥镜处理器	富士	EP-6000	富士胶片(中国)投资有限公司	1台	1486000.00	1486000.00	壹年(另赠壹年)
		医用高清液晶监视器	富士	SONY	富士胶片(中国)投资有限公司				
		内窥镜专用台车	富士	JY-18-18XS	富士胶片(中国)投资有限公司				
		电子支气管镜(检查镜)	富士	EB-580S	富士胶片(中国)投资有限公司				
		电子支气管镜(治疗型)	富士	EB-580T	富士胶片(中国)投资有限公司				
		电子支气管镜图文工作站	唯文	FREEGL	富士胶片(中国)投资有限公司				

根据上述政府采购合同文件要求，本政府采购合同的含税总金额为人民币2101000.00元（大写）贰佰壹拾万零壹仟元整。

本合同以人民币进行结算，合同总价包括：包含产品费、验收费、手续费、包装费、运输费、安装调试费、培训费、保险费、售前、售中、售后服务费（含质保期内服务费、备件费等）、招标代理费、税金及不可预见费等完成合同义务的全部费用。

三、服务范围及内容：

四、交付时间、地点和要求

1. 交货期：合同签订后60个日历日；

交货地点：青海省心脑血管病专科医院指定地点。

2. 乙方提供不符合磋商、响应文件和本合同规定的产品，甲方有权拒绝接收，拒绝接收视为乙方没有交货。

3. 乙方应将提供产品的装箱清单、用户手册、原厂保修卡、随机资料、工具和备品、备件等交付给甲方，如有缺失应及时补齐，否则视为逾期交货。

4. 甲方应当在到货、安装、调试完毕后3个工作日内进行验收，逾期经合理期限的催告仍不验收的，乙方可视为验收合格。验收合格后，由甲乙双方签署产品验收单并加盖甲方公章，甲乙双方各执一份。

5. 甲方应提供该项目验收报告交同级财政监管部门，由财政部门按规定程序抽验后办理资金拨付。

6. 甲方在验收过程中发现乙方有违约问题，可按磋商、响应文件的规定要求乙方及时予以解决，乙方拒不解决的，甲方有权拒绝验收。

7. 乙方向甲方提供产品相关完税销售发票。

8. 免费质保期：壹年，另赠送壹年，自双方签署产品验收单之日起算。

五、付款方式

1. 合同签订后2日内，乙方向甲方支付合同总金额的10%，即210100.00元（大写：贰拾壹万零壹佰元整）作为履约保证金，履约完成后转为质量保证金，待质量保证期满壹年且提供产品无质量问题，由乙方提出申请，甲方予以无息退还。

2. 合同签订后2日内，甲方向乙方支付合同总金额的30%，即630300.00元（大写：陆拾叁万零叁佰元整），设备到货安装验收合格后支付合同总金额的40%，即840400.00元（大写：捌拾肆万零肆佰元整），正常使用半年无任何问题后支付合同总金额的30%，即630300.00元（大写：陆拾叁万零叁佰元整）。

3. 付款前，乙方应向甲方提供符合甲方要求的发票。甲方确认发票内容及金额无误

后，向乙方支付款项。乙方未提供发票，或者提供发票的内容或金额有误的，甲方有权拒绝支付相应款项。

六、合同的变更、终止与转让

1. 除《中华人民共和国政府采购法》第50条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。

2. 乙方不得擅自转让其应履行的合同义务。

七、违约责任

1. 乙方所提供的产品规格、技术标准、材料等质量不合格或不符合磋商、响应文件及本合同约定的，应在15日内及时更换；更换不及时的，按逾期交货处理；因质量问题甲方不同意接收的，除履约保证金全额扣除外，乙方应向甲方支付合同总金额的10%的违约金，并由乙方赔偿由此引起的甲方的一切经济损失。

2. 乙方提供的货物如侵犯了第三方权益而引发纠纷或诉讼的，均由乙方负责交涉并承担全部责任。

3. 因包装、运输引起的货物损坏，按质量不合格处理。

4. 甲方无故延期接收货物和乙方逾期交货的，每天应向守约方偿付未交货物的货款3%的违约金，但违约金累计不得超过本合同总金额的10%，超过5天守约方有权解除合同，违约方承担因此给守约方造成的经济损失。

5. 乙方未按本合同和磋商、响应文件中规定的服务承诺及甲方要求提供售后服务的，乙方应按本合同总金额的10%向甲方支付违约金。

6. 乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或材料的缺陷和其他质量原因造成的问题，由乙方负责维修或更换，经甲方通知后，乙方不能按时更换或维修的，甲方有权委托第三方完成，所有相关费用从履约保证金中扣除，不足由乙方及时补足。

7. 其他违约行为按合同总金额的10%收取违约金并赔偿经济损失。

8. 乙方在承担本条上述一项或多项违约责任后，仍应继续履行合同约定的义务（甲方解除合同的除外）。甲方未能及时追究乙方的任何一项违约责任并不表明甲方放弃追究乙方该项或其他违约责任。

9. 乙方响应属虚假承诺，或经相关部门检测出提供的产品不能满足磋商、响应文件要求，或是由于乙方的过错造成合同无法继续履行的，乙方应向甲方支付合同总金额的30%作为赔偿金。

10. 乙方有下列情形之一的，甲方有权解除本合同，乙方应将甲方已支付费用退还给甲方，并向甲方支付合同总金额的20%的违约金，违约金不足以弥补甲方损失的，乙

方仍应予以赔偿不足部分。

(1) 未经甲方书面同意，乙方将本合同项下权利义务转让给他人的。

(2) 乙方有违约行为，且未能在甲方指定期限内改正的。

11. 如乙方发生违约行为的，甲方有权从应付价款中直接扣除。

八、不可抗力

不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应通过协商在天内达成进一步履行合同的协议，因不可抗力致使合同不能履行的，合同经协商后终止。

九、知识产权：详见合同通用条款

十、其他约定：无。

十一、合同争议解决

1. 因产品质量问题发生争议的，应共同委托具有相应资质的质量检测机构进行鉴定。产品符合标准的，鉴定费由甲方承担；产品不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2. 因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，可向甲方所在地人民法院提起诉讼。

3. 诉讼期间，本合同继续履行。

十二、合同生效及其他

1. 本合同一式八份，经双方法定代表人或委托代理人签字，并加盖单位公章即为生效，委托代理人签署的，应提供载明委托范围及时间的授权委托书。

2. 本合同未尽事宜，按《中华人民共和国民法典》有关规定处理。

3. 本合同的组成包含《合同通用条款》。

甲方(盖章):青海省心脑血管病专科医院

乙方(盖章):甘肃益鑫康医疗器械有限公司

法定代表人或委托代理人:

法定代表人或委托代理人:

开户银行:招商银行西宁城中支行

账号:972902055110000

地址:青海省西宁市城中区砖厂路7号

地址:甘肃省兰州新区西岔园区西岔镇九
龙江街2033号6号楼S029

联系电话:

联系电话: 13709780555

签约时间: 2025年 1月 17日

采购代理机构: 中和德汇工程技术有限公司青海分公司

负责人或经办人: 



时间: 2025年 1月 20日

合同通用条款

根据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》的规定，合同双方经协商达成一致，自愿订立本合同，遵循公平原则明确双方的权利、义务，确保双方诚实守信地履行合同。

1. 定义

本合同中的下列术语应解释为：

1.1 “合同”指甲乙双方签署的、载明的甲乙双方权利义务的协议，包括所有的附件、附录和上述文件所提到的构成合同的所有文件。

1.2 “合同金额”指根据合同规定，乙方在正确地完全履行合同义务后甲方应付给乙方的价款。

1.3 “合同条款”指本合同条款。

1.4 “货物”指乙方根据合同约定须向甲方提供的一切产品、设备、机械、仪表、备件等，包括辅助工具、使用手册等相关资料。

1.5 “服务”指根据本合同规定乙方承担与供货有关的辅助服务，如运输、保险及安装、调试、提供技术援助、培训和合同中规定乙方应承担的其它义务。

1.6 “甲方”指购买货物和服务的单位。

1.7 “乙方”指提供本合同条款下货物和服务的公司或其他实体。

1.8 “现场”指合同规定货物将要运至和安装的地点。

1.9 “验收”指合同双方依据强制性的国家技术质量规范和合同约定，确认合同条款下的货物符合合同规定的活动。

1.10 原厂商：产品制造商或其在中华人民共和国境内设立的办事或技术服务机构。除另有说明外，本合同文件所述的制造商、产品制造商、制造厂家、产品制造厂家均为原厂商。

1.11 原产地：指产品的生产地，或提供服务的来源地。

1.12 “工作日”指国家法定工作日，“天”指日历天数。

2. 技术规格要求

2.1 本合同条款下提交货物的技术规格要求应等于或优于磋商文件磋商响应文件技术规格要求。若技术规格要求中无相应规定，则应符合相应的国家有关部门最新颁布的相应正式标准。

2.2 乙方应向甲方提供货物及服务有关的标准的中文文本。

2.3 除非技术规范中另有规定，计量单位均采用中华人民共和国法定计量单位。

3. 合同范围

3.1 甲方同意从乙方处购买且乙方同意向甲方提供的设备及其附属设备，消耗性材料、专用工具等，包括各项技术服务、技术培训及满足合同设备组装、检验、培训、技术服务、安装调试指导、性能测试、正常运行及维修所必需的技术文件。

3.2 乙方应负责培训甲方的技术人员。

3.3 按照甲方的要求，乙方应在合同规定的质量保证期和免费保修期内，免费负责修理或更换有缺陷的零部件或整机，对软件产品进行免费升级，同时在合同规定的质量保证期和免费保修期满后，以最优惠的价格，向买方提供合同设备大修和维护所需的配件及服务。

4. 合同文件和资料

4.1 乙方在提供仪器设备时应同时提供中文版相关的技术资料，如目录索引、图纸、操作手册、使用指南、维修指南、服务手册等。

4.2 未经甲方事先的书面同意，乙方不得将由甲方或代表甲方提供的有关合同或任何合同条文、规格、计划或资料提供给与履行本合同无关的任何其他人，如向与履行本合同有关的人员提供，则应严格保密并限于履行本合同所必须的范围。

5. 知识产权

5.1 乙方应保证甲方在使用该货物或其任何一部分时不受第三方提出的侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等的起诉。

5.2 任何第三方提出侵权指控，乙方须与第三方交涉并承担由此产生的一切责任、费用和经济赔偿。

5.3 双方应共同遵守国家有关版权、专利、商标等知识产权方面的法律规定，相互尊重对方的知识产权，对本合同内容、对方的技术秘密和商业秘密负有保密责任。如有违反，违约方负相关法律责任。

5.4 在本合同生效时已经存在并为各方合法拥有或使用的所有技术、资料和信息的信息，仍应属于其各自的原权利人所有或享有，另有约定的除外。

6. 保密

6.1 在本合同履行期间及履行完毕后的任何时候，任何一方均应对因履行本合同从对方获取或知悉的保密信息承担保密责任，未经对方书面同意不得向第三方透露，否则应赔偿由此给对方造成的全部损失。

6.2 保密信息指任何一方因履行本合同所知悉的任何以口头、书面、图表或电子形式存在的对方信息，具体包括：

6.2.1 任何涉及对方过去、现在或将来的商业计划、规章制度、操作规程、处理手段、

财务信息；

6.2.2乙方应根据甲方的要求签署相应的保密协议，保密协议与本条款存在不一致的，以保密协议为准。

7. 质量保证

7.1货物质量保证

7.1.1乙方必须保证货物是全新、未使用过的，并完全符合强制性的国家技术质量规范和合同规定的质量、规格、性能和技术规范等的要求。

7.1.2乙方须保证所提供的货物经正确使用，在其使用寿命期内须具有符合质量要求和产品说明书的性能。在货物质量保证期之内，乙方须对由于设计、工艺或材料的缺陷而发生的任何不足，并免费予以改进或更换。

7.1.3根据乙方按检验标准自己检验结果或委托有资质的相关质检机构的检验结果，发现货物的数量、质量、规格与合同不符；或者在质量保证期内，证实货物存在缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方应书面通知乙方。接到上述通知后，乙方应及时免费更换或修理破损货物。乙方在甲方发出质量异议通知后，未作答复，甲方在通知书中所提出的要求应视为已被乙方接受。

7.1.4乙方在收到通知后虽答复，但没有弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但由此引发的风险和费用将由乙方承担。甲方可从合同款或乙方提交的履约保证金中扣款，不足部分，甲方有权要求乙方赔偿。甲方根据合同规定对卖方行使的其他权力不受影响。

7.1.5 合同条款下货物的质量保证期自货物通过最终验收起算，合同另行规定除外。

8. 包装要求

8.1 除合同另有约定外，乙方提供的全部货物，均应采用本行业通用的方式进行包装，且该包装应符合国家有关包装的法律、法规的规定。

8.2 包装应适应于远距离运输，并有良好的防潮、防震、防锈和防粗暴装卸等保护措施，以确保货物安全运抵现场。由于包装不善所引起的货物锈蚀、损坏和损失均由乙方承担。

乙方应提供货物运至合同规定的最终目的地所需要的包装，以防止货物在转运中损坏或变质。

8.3 乙方所提供的货物包装均为出厂时原包装。

8.4乙方所提供货物必须附有质量合格证，装箱清单，有清楚的与装箱单相对应的名称和编号。

8.5 货物运输中的运输费用和保险费用均由乙方承担。运输过程中的一切损失、损坏均由乙方负责。

9. 价格

9.1 乙方履行合同所必须的所有费用,包括但不限于货物及部件的设计、检测与试验、制造、运输、装卸、保险、技术资料、培训、交通、人员、差旅、质量保证期服务费、其他管理费用、所有的检验、测试、验收费用等均已包括在合同价格中。

9.2 本合同价格为固定价格,包括了乙方履行合同全过程产生的所有成本和费用以及乙方应承担的一切税费。

9.3 检验费用

9.3.1 乙方必须负担本条款下属于乙方负责的检验、测试和验收的所有费用,并负责乙方派往买方组织的检验、测试和验收人员的所有费用。

9.3.2 甲方按合同计划参加在乙方工厂所在地检验、测试和验收的费用全部由乙方负责并已包含在合同总价中。

9.3.3 甲方检验人员已到卖方所在地,测试无法依照合同进行,而引起甲方人员延长逗留时间,所有由此产生的包括甲方人员在内的直接费用及成本由乙方承担。

10. 交货方式及交货日期

交货方式:现场交货,乙方负责办理运输和保险,将货物运抵现场。

交货日期:所有货物运抵现场并经双方开箱验收合格之日。

11. 检验和验收

11.1 开箱验收

11.1.1 货物运抵现场后,双方应及时开箱验收,并制作验收记录,以确认与本合同约定的数量、型号等是否一致。

11.1.2 乙方应在交货前对货物的质量、规格、数量等进行详细而全面的检验,并出具证明货物符合合同规定的文件。该文件将作为申请付款单据的一部分,但有关质量、规格、数量的检验不应视为最终检验。

11.1.3 开箱验收中如发现货物的数量、规格与合同约定不符,甲方有权拒收货物,乙方应及时按甲方要求免费对拒收货物采取更换或其他必要的补救措施,直至开箱验收合格,方视为乙方完成交货。

11.2 检验验收

11.2.1 交货完成后,双方应及时组织对货物检验验收。合同双方均须派人参加合同要求双方参加的试验、检验。

11.2.2在具体实施合同规定的检验验收之前，乙方需提前提交相应的检测计划供甲方确认。

11.2.3 除需甲方确认的试验验收外，乙方还应对所有检验验收测试的结果、步骤、原始数据等作妥善记录。如甲方要求，乙方应提供这些记录给买方。

11.2.4 检验测试出现全部或部分未达到本合同所约定的技术指标，甲方有权选择下列任一处理方式：

a. 重新测试直至合格为止；

b. 要求乙方对货物进行免费更换，然后重新测试直至合格为止；

无论选择何种方式，甲方因此而发生的因卖方原因引起的所有费用均由乙方负担。

11.3 使用过程检验

11.3.1在合同规定的质量保证期内，发现设备的质量或规格与合同规定不符，或证明设备有缺陷，包括潜在的缺陷或使用不合适的原材料等，由甲方组织质检（相关检测费用由卖方承担），据质检报告及质量保证条款向卖方提出索赔，此索赔并不免除乙方应承担的合同义务。

11.3.2如果合同双方对乙方提供的上述试验结果报告的解释有分歧，双方须于出现分歧后10天内给对方声明，以陈述己方的观点。声明须附有关证据。分歧应通过协商解决。

12. 付款条件

本合同条款下的付款方法和条件在“合同专用条款”中具体规定。

13. 履约保证金

13.1乙方应在合同签订后，按合同专用条款的约定提交履约保证金。

13.2履约保证金用于补偿甲方因卖方不能履行其合同义务而蒙受的损失。

13.3履约保证金应使用本合同货币，按下述方式之一提交（磋商文件中另有约定的除外）：

13.3.1甲方可接受的在中华人民共和国注册和营业的银行出具的履约保函；

13.3.2 支票、汇票或现金。

13.4乙方未能按合同规定履行其义务，甲方有权从履约保证金中取得补偿。货物验收合格后，甲方将履约保证金退还乙方或转为质量保证金。

14. 索赔

14.1货物的质量、规格、数量等与合同约定不符，或在质量保证期内证实货物存有缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方有权根据有资质的权威质检机

构的检验结果向乙方提出索赔（但责任应由保险公司或运输部门承担的除外）。

14.2在履约保证期和检验期内，乙方对甲方提出的索赔负有责任，乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

14.2.1在法定的退货期内，乙方应按合同规定将货款退还给甲方，并承担由此发生的一切损失和费用，包括利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为保护退回货物所需的其它必要费用。如已超过退货期，但卖方同意退货，可比照上述办法办理，或由双方协商处理。

14.2.2根据货物低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数额，经甲乙双方商定降低货物的价格，或由有资质的中介机构评估，以降低后的价格或评估价格为准。

14.2.3用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，乙方应承担一切费用和 risk，并负担甲方所发生的一切直接费用。同时，乙方应相应延长修补或更换件的履约保证期。

14.3乙方收到甲方发出的索赔通知之日起5个工作日内未作答复的，甲方可从合同款或履约保证金中扣回索赔金额，如金额不足以补偿索赔金额，乙方应补足差额部分。

15. 迟延交货

15.1 乙方应按照合同约定的时间交货和提供服务。

15.2 除不可抗力因素外，乙方迟延交货，甲方有权提出违约损失赔偿或解除合同。

15.3在履行合同过程中，乙方遇到不能按时交货和提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时交货的理由、预期延误时间通知甲方。甲方收到乙方通知后，认为其理由正当的，可酌情延长交货时间。

16. 违约赔偿

除不可抗力因素外，乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，甲方可要求乙方支付违约金。违约金每日按合同总价款的千分之五计收。

17. 不可抗力

17.1. 双方中任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间。

17.2受事故影响的一方应在不可抗力的事故发生后以书面形式通知另一方。

17.3不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应通过协商达成进一步履行合同的协议，因不可抗力致使合同不能履行的，合同终止。

18. 税费

与本合同有关的一切税费均由乙方承担。

19. 合同争议的解决

19.1 甲方和乙方由于本合同的履行而发生任何争议时，双方可先通过协商解决。

19.2 任何一方不愿通过协商或通过协商仍不能解决争议，则双方中任何一方均应向甲方所在地人民法院起诉。

20. 违约解除合同

20.1 出现下列情形之一的，视为乙方违约。甲方可向乙方发出书面通知，部分或全部终止合同，同时保留向乙方索赔的权利。

20.1.1 乙方未能在合同规定的限期或甲方同意延长的限期内，提供全部或部分货物的；

20.1.2 乙方未能履行合同规定的其它主要义务的；

20.1.3 乙方在本合同履行过程中有欺诈行为的。

20.2 甲方全部或部分解除合同之后，应当遵循诚实信用原则购买与未交付的货物类似的货物或服务，乙方应承担买方购买类似货物或服务而产生的额外支出。部分解除合同的，乙方应继续履行合同中未解除的部分。

21. 破产终止合同

乙方破产而无法完全履行本合同义务时，甲方可以书面方式通知乙方终止合同而不给予乙方补偿。该合同的终止将不损害或不影响甲方已经采取或将要采取任何行动或补救措施的权利。

22. 转让和分包

22.1 政府采购合同不能转让。

22.2 经甲方书面同意乙方可以将合同条款下非主体、非关键性工作分包给他人完成。接受分包的人应当具备相应的资格条件，并不得再次分包。分包后不能解除卖方履行本合同的责任和义务，接受分包的人与乙方共同对甲方连带承担合同的责任和义务。

23. 合同修改

甲方和乙方都不得擅自变更本合同，但合同继续履行将损害国家和社会公共利益的除外。如必须对合同条款进行改动时，当事人双方须共同签署书面文件，做为合同的补充。

24. 通知

本合同任何一方给另一方的通知，都应以书面形式发送，而另一方也应以书面形式确认并发送到对方明确的地址。

25. 计量单位

除技术规范中另有规定外，计量单位均使用国家法定计量单位。

26. 适用法律

本合同按照中华人民共和国的相关法律进行解释。

成交通知书

成交通知书

甘肃益鑫康医疗器械有限公司：

根据 藏区高原病诊疗中心医疗设备购置 包二 采购文件和你单位于 2024 年 12 月 26 日提交的响应文件，经评标委员会评审，现确定你单位为上述货物采购的成交人，主要成交条件如下：

项目名称	藏区高原病诊疗中心医疗设备购置		
交货地点	青海省心脑血管病专科医院指定地点		
产品 1	一氧化氮治疗仪	产品数量	一台
产品 2	电子支气管镜（原装进口）	产品数量	一台
成交价格	包二：一氧化氮治疗仪、电子支气管镜（原装进口） 小写：2101000.00 元； 大写：贰佰壹拾万零壹仟元整；		
备注			

本成交通知书经采购代理机构盖章后发出。请在接到本成交通知书后 30 天内，到青海省心脑血管病专科医院签订货物购销合同。



履约保证金凭证:

出 账 回 单		招商银行 CHINA MERCHANTS BANK
交易日期: 2025年01月15日	业务类型: 企业银行支付(网银互联)	
业务编号: 31003145972	交易流水: C0447220021TW6Z	
相关编号:	客户编号:	
付款账号: 972902055110000	付款人: 甘肃益鑫康医疗器械有限公司	
付款开户行: 西宁城中支行		
收款账号: 631899991010003171392	收款人: 青海省心脑血管病专科医院	
收款开户行: 交通银行股份有限公司		
交易金额(小写): CNY210,100.00		
交易金额(大写): 人民币贰拾壹万零壹佰元整		
交易摘要: 履约保证金	附言: 履约保证金	
业务参考号: 20250115175554		
经办:	复核:	授权:
回单编号: 551B194071742	2025/01/15 10:08:18	招商银行股份有限公司 KPCA42E6 电子回单专用章

账户名称:甘肃益鑫康医疗器械有限公司
统一社会信用代码 91627100MMADMRIAJXP
账号: 972902055110000
开户行: 招商银行西宁城中支行
行号: 308851000035

最终磋商报价表

附件 20：最终磋商报价表

最终磋商报价表

项目名称：藏区高原病诊疗中心医疗设备购置

包号：包2

首次报价	调整因素	最终报价	交货期
大写：贰佰壹拾壹万伍仟元整 小写：2115000.00	降价优惠	大写：贰佰壹拾万零壹仟元整 小写：2101000.00	合同签订后 60 个 日历日
最终确定的质量保证及服务承诺 免费质保期一年，额外赠送一年免费质保			

注：此表不需上传至《磋商响应文件》中，此表必须以附件形式在开启最终报价时一并上传至政采云客户端，此表后须附分项报价表。

供应商：甘肃益康医疗器械有限公司（公章）

法定代表人或委托代理人：（签字或盖章）

2024 年 12 月 26 日

最终磋商分项报价表

附件21：最终磋商分项报价表

最终磋商分项报价表

项目名称：藏区高原病诊疗中心医疗设备购置

包号：包2

序号	产品名称	品牌	规格型号	生产厂家	数量及单位	单价	合计	免费质保期	
1	一氧化氮治疗仪	诺令	INOwill N300	南京诺令生物科技有限公司	1台	615000.00	615000.00	一年	
2	电子支气管镜	一体式电子内窥镜处理器	富士	EP-6000	富士胶片(中国)投资有限公司	1台	1486000.00	1486000.00	一年
		医用高清液晶监视器	富士	SONY	富士胶片(中国)投资有限公司				一年
		内窥镜专用台车	富士	JY-18-18XS	富士胶片(中国)投资有限公司				一年
		电子支气管镜	富士	EB-580S	富士胶片(中				一年

	(检查镜)			富士胶片(中国)投资有限公司			
	电子支气管镜(治疗型)	富士	EB-580T	富士胶片(中国)投资有限公司			一年
	电子支气管镜图文工作站	唯文	FREEGL	富士胶片(中国)投资有限公司			一年
优惠条件及其他：一年免费质保期基础上，额外赠送一年免费质保							
投标总价	大写：贰佰壹拾万零壹仟元整 小写：2101000.00						

注：1、本表应依照每包采购一览表中的产品序号按顺序逐项填写，不得遗漏。

2、磋商报价不能有两个或两个以上的报价方案。

供应商：甘肃益康医疗器械有限公司（公章）

法定代表人或委托代理人：王成（签字或盖章）

2024年12月26日



技术规格响应表

附件 6: 技术规格响应表

技术规格响应表

投标供应商名称: 甘肃益鑫康医疗器械有限公司 包号: 包二

采购需求技术参数、指标		磋商响应产品技术参数、指标		偏离	
序号	名称	技术参数及配置	名称	技术参数及配置	
1	一氧化氮治疗仪	数量: 1 台	一氧化氮治疗仪	投标设备数量: 1 台	0
2		支持的患者类型: 小儿、成人。		投标产品支持的患者类型: 小儿、成人。	0
3		治疗用一氧化氮(NO)气体来源: 设备即时生发或医用级别 NO 标准气体。即时生发原理无有毒有害气体生成, 尤其是 NO2 与 O3。对患者与医护人员无安全隐患。		投标产品治疗用一氧化氮(NO)气体来源: 设备即时生发或医用级别 NO 标准气体。即时生发原理无有毒有害气体生成, 尤其是 NO2 与 O3。对患者与医护人员无安全隐患。	0
4		治疗用一氧化氮生发方式: 电化学催化法。		投标产品治疗用一氧化氮生发方式: 电化学催化法。	0
5		设备必须用 99.9% 的氮气 (N2) 作为		投标产品设备用 99.9% 的氮气 (N2) 作为	0

甘肃益鑫康医疗器械有限公司

		载气,避免空气中氧气对 NO 的氧化产生 NO ₂ 。		免空气中氧气对 NO 的氧化产生 NO ₂ 。	
6	一氧化氮治疗仪	设备 NO 输出浓度手动设置范围: 0~99ppm, 步长为 1ppm。可以满足最新临床医学专家共识要求, 针对部分特殊患者治疗需求, 最大输出浓度可达 200ppm。	一氧化氮治疗仪	投标设备 NO 输出浓度手动设置范围: 0~200ppm, 步长为 1ppm。可以满足最新临床医学专家共识要求, 针对部分特殊患者治疗需求, 最大输出浓度可达 200ppm。	0
7		产品符合国家药监局器审中心发布最新一氧化氮治疗仪注册审查指导原则对 NO 输出浓度精准度要求: 当 1ppm≤NO 输出浓度≤4ppm, 误差不超过 ±0.8ppm; 当 5ppm≤NO 输出浓度≤200ppm, 误差不超		投标产品符合国家药监局器审中心发布最新一氧化氮治疗仪注册审查指导原则对 NO 输出浓度精准度要求: 当 1ppm≤NO 输出浓度≤4ppm, 误差不超过 ±0.8ppm; 当 5ppm≤NO 输出浓度≤200ppm, 误差不超过 ±2ppm 或者 ±10%(取其大者)。	0

		过±2ppm 或者±10% (取其大者)。			
8	一氧化氮治疗仪	供气模块传感器类型及主要性能:使用质量流量传感器,保障 NO 注入浓度的精准性。为保证 NO 注入准确性,配合有创、无创,高流量等通气模式,都可同步注入 NO。保障输注 NO 浓度在毫秒级水平上的稳定性。 (提供同呼吸机不同通气模式的可周期性同步报告)	一氧化氮治疗仪	投标产品供气模块传感器类型及主要性能:使用质量流量传感器,保障 NO 注入浓度的精准性。为保证 NO 注入准确性,配合有创、无创,高流量等通气模式,都可同步注入 NO。保障输注 NO 浓度在毫秒级水平上的稳定性。提供同呼吸机不同通气模式的可周期性同步报告	0
9		设备内置: NO (一氧化氮) 监测模块, NO2 (二氧化氮) 监测模块和 O2(氧气) 监测模块。		投标产品设备内置: NO (一氧化氮) 监测模块, NO2 (二氧化氮) 监测模块和 O2(氧气)监测模块。	0
10		NO 浓度监测范围及精准度: 0ppm~		投标产品 NO 浓度监测范围及精准度: 0ppm~	0

		200ppm, 误差不超过读数的±4%或±1ppm。		200ppm, 误差不超过读数的±4%或±1ppm。	
11	一氧化氮治疗仪	NO 浓度监测分辨率: 监测浓度<100ppm 时, 分辨率为 0.1ppm, 监测浓度范围在 100ppm ~ 200ppm 时, 分辨率为 1ppm。	一氧化氮治疗仪	投标产品 NO 浓度监测分辨率: 监测浓度<100ppm 时, 分辨率为 0.1ppm, 监测浓度范围在 100ppm ~ 200ppm 时, 分辨率为 1ppm。	0
12		NO2 浓度监测范围及精准度: 0 ~ 50ppm, 误差不超过读数的±4%或±1ppm。		投标产品 NO2 浓度监测范围及精准度: 0~50ppm, 误差不超过读数的±4%或±1ppm。	0
13		NO2 浓度监测分辨率: 分辨率 0.1ppm。		NO2 浓度监测分辨率: 分辨率 0.1ppm。	0
14		NO2 浓度监测限值: 用户可设置最高报警限, 仪器默认 3ppm。		投标产品 NO2 浓度监测限值: 用户可设置最高报警限, 仪器默认 3ppm。	0
15		内置 O2 浓度监测范围及精准度: 监测浓		投标产品内置 O2 浓度监测范围及精准度: 监测浓	0

	一氧化	度范围 18% ~ 100%, 误差不超过 ±3%。	一氧	度范围 18%~100%, 误差不超过 ±3%。	
16	氮治疗	内置 O2 浓度监测分辨率: 分辨率 1%。	化氮	投标产品内置 O2 浓度监测分辨率: 分辨率 1%。	0
17	仪	呼吸机在 15LPM 流量下, 设备 NO 最大输出浓度不低于 65ppm。提供产品说明书证明材料	治疗	投标产品呼吸机在 15LPM 流量下, 设备 NO 最大输出浓度不低于 70ppm。提供产品说明书证明材料	0
18		监测模块传感器类型: 电化学传感器, 含 NO 传感器、NO2 传感器和 O2 传感器。	仪	投标产品监测模块传感器类型: 电化学传感器, 含 NO 传感器、NO2 传感器和 O2 传感器。	0
19		报警级别: 分为高、中、低三挡。支持 2 种形式的报警: 生理报警和技术报警。		投标产品报警级别: 分为高、中、低三挡。支持 2 种形式的报警: 生理报警和技术报警。	0
20		报警控制: 仪器支持用户对各参数 (NO, NO2, O2) 报警限进行设置。		投标产品报警控制: 仪器支持用户对各参数 (NO, NO2, O2) 报警限进行设置。	0

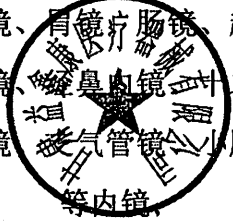
（如有附件）

21	一氧化	主屏幕显示:屏幕尺寸≥10寸	一氧	投标产品主屏幕显示:屏幕10.1寸	0
22	氮治疗仪	设备液晶可以同屏实时显示NO、NO2和O2的浓度,当上述各浓度超过设定的允许偏差值后,一起会发出警报信息。	一氧化氮治疗仪	投标产品液晶可以同屏实时显示NO、NO2和O2的浓度,当上述各浓度超过设定的允许偏差值后,一起会发出警报信息。	0
23		产品管路连接符合国家药监局器审中心发布最新一氧化氮治疗仪注册审查指导原则与2024年医学会最新临床指南要求,NO注入与采样应分离,采样位置尽可能靠近患者端。(提供产品说明书或许产品彩页关于管路连接示意图)		投标产品管路连接符合国家药监局器审中心发布最新一氧化氮治疗仪注册审查指导原则与2024年医学会最新临床指南要求,NO注入与采样应分离,采样位置尽可能靠近患者端。(提供产品说明书或许产品彩页关于管路连接示意图)	0
24	一氧化	数据导出功能:插入	一氧	投标产品数据导出功能:	0

氮治疗仪	SD卡后, 进入 Log 界面, 可进行数据导出。	化氮治疗仪	插入 SD 卡后, 进入 Log 界面, 可进行数据导出。	
电子支气管镜	一体式电子内窥镜处理器	电子支气管镜	一体式电子内窥镜处理器参数证明部分:	
电子支气管镜	<p>1、主机和光源为一体式设计, 方便操作使用;</p> <p>2、特殊光模式: 拥有 ≥ 3 种特殊光模式可供选择;</p> <p>3、染色技术: 具有光学染色和电子分光两种染色技术;</p> <p>4、自动测光模式: 平均测光/峰值测光/自动测光;</p> <p>5、结构强调功能: ≥ 4 级;</p> <p>6、图像放大功能: 主机兼容内镜均具备 2 倍电子放大的</p>	电子支气管镜	<p>投标产品详细参数如下:</p> <p>1、主机和光源为一体式设计, 方便操作使用;</p> <p>2、特殊光模式: 拥有至少 3 种特殊光模式可供选择;</p> <p>3、染色技术: 具有光学染色和电子分光两种染色技术;</p> <p>4、自动测光模式: 平均测光/峰值测光/自动测光;</p> <p>5、结构强调功能: 至少 4 级;</p> <p>6、图像放大功能: 主机兼容内镜均具备 2 倍电子放大的功能;</p>	0

	<p>功能：</p> <p>7、图像信号输出方式：高清数字接口 DVI 接口：≥2 个（1920*1080P）；</p> <p>8、图像冻结模式：实时冻结，≥3 种冻结模式可选；</p> <p>9、画中画功能：冻结的画面可以运动的图像同时出现；</p> <p>10、光源：多色 LED 光源；</p> <p>11、光源寿命：≥10,000 小时；</p> <p>12、光源控制：自动能量控制；</p> <p>13、光源冷却方式：强制空气冷却；</p> <p>14、外置 USB 输出；</p> <p>15、内置存储器：≥3.5G；</p> <p>16、气泵：横膈膜式</p>	<p>7、图像信号输出方式：高清数字接口 DVI 接口：2 个（1920*1080P）；</p> <p>8、图像冻结模式：实时冻结，4 种冻结模式可选；</p> <p>9、画中画功能：冻结的画面可以运动的图像同时出现；</p> <p>10、光源：多色 LED 光源；</p> <p>11、光源寿命：至少 10,000 小时；</p> <p>12、光源控制：自动能量控制；</p> <p>13、光源冷却方式：强制空气冷却；</p> <p>14、外置 USB 输出；</p> <p>15、内置存储器：4G；</p> <p>16、气泵：横膈膜式气泵；</p> <p>17、送气压力：5 档；</p> <p>18、送水方式：加压送水；</p> <p>19、照明模式：5 档；</p> <p>20、主机兼容性：可兼容超声支气管镜、电子鼻咽</p>
--	---	--

（ ）

	<p>气泵；</p> <p>17、送气压力：≥ 4档；</p> <p>18、送水方式：加压送水；</p> <p>19、照明模式：≥ 4档；</p> <p>20、主机兼容性：可兼容超声支气管镜、电子鼻咽喉镜、胃镜、肠镜、超声胃镜、经鼻内镜、十二指肠肠镜、支气管镜、小肠镜等内镜；</p>		<p>喉镜、胃镜、肠镜、超声胃镜、经鼻内镜、十二指肠肠镜、支气管镜、小肠镜等内镜；</p> 	
电子支气管镜	医用高清液晶监视器	电子支气管镜	医用高清液晶监视器参数证明部分	
电子支气管镜	<p>1、液晶屏：IPS、LED 背光；</p> <p>2、分辨率：$\geq 1920 \times 1080$；</p> <p>3、尺寸：≥ 24英寸</p>	电子支气管镜	<p>投标产品详细参数如下：</p> <p>1、液晶屏：IPS、LED 背光；</p> <p>2、分辨率：1920×1080；</p> <p>3、尺寸：24 英寸；</p>	0

【...】

		寸;			
电子支 气管镜	内窥镜专用台车		电子 支气 管镜	内窥镜专用台车参数证 明部分	
电子支 气管镜	1、可转动液晶显示 器,方便操作者不同 角度观察图像; 2、可升降支架,可 同时悬挂两根镜子; 3、可拉伸键盘托盘, 方便医生不同角度 操作;		电子 支气 管镜	投标产品详细参数如下: 1、可转动液晶显示器, 方便操作者不同角度观 察图像; 2、可升降支架,可同时 悬挂两根镜子; 3、带一组可拉伸键盘托 盘,方便医生不同角度操 作;	0
电子支 气管镜	电子支气管镜(检查 镜)		电子 支气 管镜	电子支气管镜(检查镜) 参数证明部分	
电子支 气管镜	1、观察方向:0°(直 视); 2、视野角度: ≥ 120°(广角); 3、观察景深: 2~ 100mm;		电子 支气 管镜	投标产品详细参数如下: 1、观察方向: 0°(直视); 2、视野角度: 最小为 120°(广角); 3、观察景深: 2~100mm; 4、头端部外径: Φ5.3mm;	0

	<p>4、头端部外径：$\Phi \leq 5.3\text{mm}$；</p> <p>5、软性部外径：$\Phi \leq 5.1\text{mm}$；</p> <p>6、有效长度：$\geq 600\text{mm}$；</p> <p>7、全长：$\geq 870\text{mm}$；</p> <p>8、弯曲角度：上：180°、下：130°；</p> <p>9、钳道直径：$\Phi \geq 2.2\text{mm}$；</p> <p>10、CCD 类型：真彩色超级 CCD，无彩虹现象；</p> <p>11、兼容高频治疗设备：可兼容高频电刀治疗设备。</p> <p>12、支持拥有≥ 3种特殊光模式可供选择；</p>		<p>5、软性部外径：$\Phi 5.1\text{mm}$；</p> <p>6、有效长度：600mm；</p> <p>7、全长：870mm；</p> <p>8、弯曲角度：上：180°、下：130°；</p> <p>9、钳道直径：$\Phi 2.2\text{mm}$；</p> <p>10、CCD 类型：真彩色超级 CCD，无彩虹现象；</p> <p>11、兼容高频治疗设备：可兼容高频电刀治疗设备。</p> <p>12、支持拥有 3 种特殊光模式可供选择；</p>	
电子支气管镜	电子支气管镜(治疗型)	电子支气管镜	电子支气管镜(治疗型) 参数证明部分	

电子支气管镜	<p>1、观察方向：0° (直视)；</p> <p>2、视野角度：≥120°；</p> <p>3、观察景深：2~100mm；</p> <p>4、头端部外径：Φ≤5.8mm；</p> <p>5、软性部外径：Φ≤5.9mm；</p> <p>6、有效长度：≥600mm；</p> <p>7、全长：≥870mm；</p> <p>8、弯曲角度：上：180°、下：130°；</p> <p>9、钳道直径：Φ≥2.8mm；</p> <p>10、CCD 类型：真彩色超级 CCD，无彩虹现象；</p> <p>11、兼容高频治疗设备：可兼容高频电刀治疗设备；</p>	电子支气管镜	<p>投标产品详细参数如下：</p> <p>1、观察方向：0° (直视)；</p> <p>2、视野角度：最小为</p> <p>3、观察景深：2~100mm；</p> <p>4、头端部外径：Φ5.8mm；</p> <p>5、软性部外径：Φ5.9mm；</p> <p>6、有效长度：600mm；</p> <p>7、全长：870mm；</p> <p>8、弯曲角度：上：180°、下：130°；</p> <p>9、钳道直径：Φ2.8mm；</p> <p>10、CCD 类型：真彩色超级 CCD，无彩虹现象；</p> <p>11、兼容高频治疗设备：可兼容高频电刀治疗设备；</p>	0
--------	--	--------	---	---

【...】

	电子支 气管镜	电子支气管镜图文 工作站	电子 支气 管镜	电子支气管镜图文工作 站参数证明部分	
	电子支 气管镜	<p>1、高清视频采集卡提供多种接口,可连接各种高清显微镜、内窥镜等设备;</p> <p>2、数据库提供全开放管理,录入病人基本资料项目可自由增加、修改、删除,制作完善模版供录入选择。</p> <p>3、同屏显示设备视频窗口,可预览动态图像,可显示动态窗口,拍照实时显示;</p> <p>4、高清晰同步显示实时动态录像,采用数字化采集清晰、逼真图像;</p> <p>5、提供脚踏、鼠标、键盘多种采集方式,</p>	电子 支气 管镜	<p>投标产品详细参数如下:</p> <p>1、高清视频采集卡提供多种接口,可连接各种高清显微镜、内窥镜等设</p> <p>2、数据库提供全开放管理,录入病人基本资料项目可自由增加、修改、删除,制作完善模版供录入选择。</p> <p>3、同屏显示设备视频窗口,可预览动态图像,可显示动态窗口,拍照实时显示;</p> <p>4、高清晰同步显示实时动态录像,采用数字化采集清晰、逼真图像;</p> <p>5、提供脚踏、鼠标、键盘多种采集方式,方便用户控制采集;</p>	0

（空行）

	<p>方便用户控制采集;</p> <p>6、录像文件大小和长短,可以根据用户要求按照采集时间和采集大小来定义。</p> <p>7、可单张和全局浏览所抓取的图片,对所拍图片快速作出直观分析;</p> <p>8、图片处理中具备有上下镜像、左右、伪彩、灰度、增加亮度、插帧补偿、电平控制功能。</p> <p>9、所见即所得的报告书写模式,书写与报告时可直接预览整个报告;</p> <p>10、内置诊断词库和通用报告模板,双击、单击、拖动均可以自动添加,报告模板可自由添加、修</p>	<p>6、录像文件大小和长短,可以根据用户要求按照采集时间和采集大小来定义。</p> <p>7、可单张和全局浏览所抓取的图片,对所拍图片快速作出直观分析;</p> <p>8、图片处理中具备有上下镜像、左右、伪彩、灰度、增加亮度、插帧补偿、电平控制功能。</p> <p>9、所见即所得的报告书写模式,书写与报告时可直接预览整个报告;</p> <p>10、内置诊断词库和通用报告模板,双击、单击、拖动均可以自动添加,报告模板可自由添加、修改、和快速录入。</p> <p>11、具有丰富的查询统计功能;可自定义 SQL 语言 SDK ,支持用户自己设定查询语句;</p>
--	--	--

	<p>改、和快速录入。</p> <p>11、具有丰富的查询统计功能;可自定义 SQL 语言 SDK , 支持用户自己设定查询语句;</p> <p>12、系统提供多种导入导出功能,可以将录像、图片、报告等资料转存到各类移动介质;</p> <p>13、提供独立 USB 脚踏应用于采集图像或者录像【自定义】。</p> <p>14、数据库可以自动备份功能,随时保存病人基本资料和每次的增量。</p>		<p>12、系统提供多种导入导出功能,可以将录像、图片、报告等资料转存到各类移动介质;</p> <p>13、提供独立 USB 脚踏应用于采集图像或者录像【自定义】。</p> <p>14、数据库可以自动备份功能,随时保存病人基本资料和每次的增量。</p>
--	--	--	--

注：1. 本表应按照每包“项目概况及技术参数”中产品序号的指标逐项填写，不得遗漏，否则，按无效投标处理。

2. “磋商响应产品技术参数、指标”必须与磋商响应文件中提供的相关支撑证明材料的实质性响应情况相一致。若在评标环节发现该项与磋商响应文件中提供证明材料的实质性响应情况不一致或直接复制磋商文件“采购需求技术参数、指标”内容的，按无效投标处理。

3. 填写此表时以磋商项目参数要求为基本磋商响应要求，满足磋商项目