项目名称	AB 型超声诊断仪(例	更携)	
预算金额(总 价)	40 万	数量/计量 单位	1

设备功能要求

需具备眼科 A 超生物测量、B 超影像诊断、人工晶体计算功能

软硬件配置清单(单套)

序 号	名称	数量	单位
1	主机	1	套
2	A 超探头	1	个
3	B 超探头	1	个
4	打印机	1	套

技术要求

序 号	指标名称	技术参数
★ 1	临床需求	需具备眼科 A 超生物测量、B 超影像诊断、人工晶体计算功能
★ 2	资质要求	需具备 CFDA、CE 认证符合国家、军队、行业标准
3	B 超技术要求	
3.1	增益调节范围	≥80dB
★ 3	B 超探头	≥12MHz
3.3	探头驱动方式	电磁驱动
# 3.4	帧率	≥15Hz
3.5	扫描角度	≥50°
3.6	B 超模式下生物测量	可自动标记电子门,可用于人工晶体计算
4	A 超技术要求	
★ 4	频率	>10MHz
4.2	探头直径	≤7mm
# 4.3	电子分辨力	≤0.03mm

4.4	深度	≥60mm		
4.5	分段声速可调	需前房、晶状体、玻璃体以及人工晶体和玻璃体材料,自动计算 标准差和平均值,结果分析		
4.6	测量模式	至少包含有晶体眼、无晶体眼、PMMA、丙烯、硅油填充眼		
5	IOL 计算技术要求			
# 5.1	人工晶体计算公式	不少于 6 种人工晶体计算公式,至少包含 SRK-T、SRK-II、 Holloday、Binkhorst-II、Hoffer-Q、Haigis		
# 5.2	屈光手术后人工晶体植入计 算方法	不少于 6 种屈光手术后人工晶体植入计算方法,至少包含历史派生、屈光导出、接触镜、Rosa 回归、Shammas 回归、Double K/SRK —T		
	经济要求			
序 号	指标名称	详细要求		
1	交付时间	60 天		
2	质保期	1年		
3	售后服务	供应商对提供的物资在质保期内,因产品质量而导致的缺陷,应当免费提供包修、包换、包退服务,因此导致的损失 采购单位有权向成交供应商追偿。超出质保期后,报价供应 商应当提供上门维修服务,仅收取成本费。		
4	付款条件或方式	不预付货款,货物运达指定地点验收合格后,合同乙方收集 发运接收单、发票、验收报告等资料,提交采购单位办理结 算手续,采购单位在 60 天内向乙方支付货款的 95%,剩余货 款作为质量保证金。质量保证金在验收合格之日起满 1 年且 无质量问题 60 日内全额无息支付。		
5	备品备件	北京有备件库,国内有备件库		
6	维修站	北京有维修站,国内有维修站		
7	培训支持	质保期内有技术培训支持		
8	维修响应	电话 2 小时以内响应, 24 小时内到达现场, 48 小时内解决		
		实施建议		
序 号	指标名称	详细要求		
1	供应商资格条件	一)符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条资格条件: 1. 具有独立承担民事责任的能力; 2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度; 3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力; 4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录; 5. 参加政府采购活动前3年内,在经营活动中没		

		有重大违法记录; 6. 法律、行政法规规定的其他条件。 (二)国有企业;事业单位;军队单位;成立3年以上的非外资独资企业或控股企业。 (三)单位负责人为同一人或存在直接控股或管理关系的不同供应商,不得同时参加同一包的采购活动。生产场经营地址或注册登记地址为同一地址的不同生产型企业,股东和管理人员(法定代表人、董事或监事)之间存在近亲属或相互占股等关联关系的不同非国有销售型企业,也不得同时参加
		同一包的采购活动。近亲属指夫妻、直系血亲、三代以内旁 系血亲或近姻亲关系。 (四)未被中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)列入政府采
		购严重违法失信行为记录名单,未在军队采购网(www.plap.mil.cn)军队采购暂停名单处罚范围内或军队采购失信名单禁入处罚期和处罚范围内,以及未被"信用中国"(www.creditchina.gov.cn)列入严重失信主体名单或国家企业信用信息公示系统(www.gsxt.gov.cn)列入严重违法失信名单(处罚期内)。
2	采购方式	竞争性谈判
3	分包建议	单独采购
4	评审方法	综合评分法
5	样品评审组织	本项目不适合
6	合同履约要求	履约保证金不适用本项目;本合同按照军队采购有关规定编号后,经甲方、乙方共同签署,并加盖单位印章后生效。未经甲方允许,乙方不得部分或全部转让其应当履行的合同义务。
7	安全保密措施等	涉密信息应当按照国家、军队安全保密有关规定进行处理, 确保不发生失泄密问题。
8	本项目特定资质	所投产品(包括配套试剂耗材)属于医疗器械的: (1)生产 商须具备医疗器械注册证(备案凭证)、医疗器械生产企业 许可证等相关证明材料; (2)代理商提供医疗器械经营许可 证(备案凭证)、所投医疗器械的注册证(备案凭证)以及 代理(销售)授权书(授权链须完整)。 所投产品属于非医疗器械,需提供国家药监局网站查询结果 或相关证明。