采购需求表（物资类）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | |  | | | 项目名称 | 连续性血液净化设备 | 最高限价（万元） | 50（2台） | |
| 序号 | 需求名称 | | 参数  性质 | | 需求具体内容 | | | 是否 量化 | 备注（证明材料等其他要求） |
| 技术要求 | | | | | | | | | |
| 1 | 基本要求 | | ★ | 适用于急性、慢性肾功能不全患者的肾替代治疗 | | | | 否 | 见说明书 |
| 2 | 资质认证 | | ★ | 具备NMPA(CFDA)认证和CE认证 | | | | 否 | 见注册证或CE证书 |
| 3 | 屏幕 | |  | ≥10英寸显示屏，中文操作界面 | | | | 是 |  |
| 4 | 治疗模式 | | ▲ | 具备缓慢连续性超滤（SCUF）、连续性静脉静脉血液透析滤过（CVVHDF）、连续性静脉静脉血液滤过（CVVH）、连续性静脉静脉血液透析（CVVHD）、血液灌流（HP）、血浆置换（TPE）等治疗模式 | | | | 否 | 技术白皮书或彩页或说明书 |
| 5 | 稀释模式 | | ▲ | 在CVVH和CVVHDF模式下，可单独进行前或后稀释，或前后稀释同时进行，可随时改变比例 | | | | 否 | 企业承诺或技术白皮书 |
| 6 | 泵数 | | ▲ | ≥6个（5个蠕动泵+1个肝素泵） | | | | 是 | 见说明书或技术白皮书 |
| 7 | 加热方式 | |  | 采用血液加温方式，加温范围≥（35-41）℃，精度≤0.5℃ | | | | 是 |  |
| 8 | 安装管路 | |  | 所有治疗模式均可采用一套管路完成，改变治疗模式无需更换管路 | | | | 否 |  |
| 9 | 最大血液流速 | |  | ≥400ml/min | | | | 是 |  |
| 10 | 置换液速度 | |  | ≥(0-7000)ml/h | | | | 是 |  |
| 11 | 透析液速度 | |  | ≥(0-7000)ml/h | | | | 是 |  |
| 12 | 气泡检测功能 | |  | 具备超声气泡检测功能，可以自动去除治疗过程中的气泡，避免凝血。 | | | | 否 |  |
| 13 | 压力检测功能 | |  | 可检测动脉压力、静脉压力、滤器前压力、滤出液压力、跨膜压、滤器下降压 | | | | 否 |  |
| 14 | 动脉压检测范围 | | ★ | ≥(-200mmHg～+400mmHg) | | | | 是 | 见说明书或彩页 |
| 15 | 静脉压检测范围 | |  | ≥(-50mmHg～+300mmHg) | | | | 是 |  |
| 16 | 滤器前压力检测范围 | |  | ≥(-50mmHg～+400mmHg) | | | | 是 |  |
| 17 | 滤过液压力检测范围 | |  | ≥(-300mmHg～+400mmHg) | | | | 是 |  |
| 18 | 肝素泵抗凝模式 | |  | 具备连续模式，（0～20）ml/h 可调，精度≤0.2ml/h | | | | 是 |  |
| 19 | 枸橼酸抗凝模式 | | ▲ | 可实现全自动枸橼酸抗凝模式，无需外接动力系统 | | | | 否 | 说明书或企业承诺 |
| 20 | 秤 | |  | ≥4秤，至少包含置换液秤和废液秤 | | | | 是 |  |
| 21 | 再循环功能 | |  | 具备，可保证在病人长时间脱机或转移后使用同一套管路恢复 | | | | 否 |  |
| 22 | 漏液监测功能 | |  | 具备 | | | | 否 |  |
| 23 | 漏血检测功能 | |  | 具备 | | | | 否 |  |
| 24 | 剂量计算功能 | |  | 具备 | | | | 否 |  |
| 25 | 内置电池 | |  | 具备，持续时间≥10分钟 | | | | 否 |  |
| 26 | 治疗数据 | |  | 可以调阅及下载病人治疗数据 | | | | 否 |  |
| 27 | 条形码阅读器 | |  | 具备 | | | | 否 |  |
| 28 | 报警及安全指标 | |  | 具备设备监测指标异常、设备故障、必要提示，声光报警 | | | | 否 |  |
| 29 | 配置需求 | | ★ | 一体化主机2台 | | | | 是 | 企业承诺 |
| 30 | 配套耗材 要求 | | ★ | 封闭耗材 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 经济要求 | | | | | | | | | |
| 1 | 交货时间、交货地点 | | ★ | 合同签订后3个月内交付，交付地点由甲方指定。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 2 | 产品包装和运输要求 | | ★ | 按照国家、行业相关标准规范，产品确保包装完好，运输确保不对产品造成损伤。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 3 | 付款及结算方式 | | ★ | 物资到货（服务完成）验收后付95%。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 4 | 履约保证金/质量保证金 | | ★ | 验收合格后满1年无质量问题支付剩余5%（不超过5%） | | | | 否 | 企业承诺 |
| 5 | 原厂保修年限 | | ★ | 保修年限不低于3年，全年故障停机时间不高于5%（按365日/年计算)。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 6 | 升级与软件维护 | | ★ | 保修期内免费提供定期维护保养服务，免费升级和维护软件，免费提供使用培训。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 7 | 维修培训 | | ★ | 提供不少于1人次的工程师维修培训。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 8 | 到位维修响应 | | ★ | 维修响应时间≤24小时内，维修到达现场时间≤48小时内。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 9 | 备品备件要求（零配件） | | ★ | 由供应商承诺项目使用寿命周期内保证零配件供应。 | | | | 否 | 企业承诺 |
| 10 | 物资编目编码、打码贴签要求 | | ★ | 本项目对物资的编目编码、打码贴签要求，报价供应商应当予以明确响应，相关费用包含在报价中。 | | | | 否 | 企业承诺 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 采购实施建议 | | |
| 技术偏离要求 | ▲标识的指标和“无标识”指标负偏离≥7项，投标企业技术分值为0分 |

封闭耗材（试剂）用量测算表

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 | 连续性血液净化设备 | | 采购计划编号 | 2024-03YL-001 | | |
| 封闭耗材（试剂）  描述 | 耗材（试剂）与设备为同一品牌或耗材（试剂）为设备生产企业指定的唯一代工品牌。 | | | | | |
| 序号 | 耗材（开展项目）名称 | ※规格 | 预估2年用量 | 计量单位 | 最高限价（万元） | 备注 |
| 1 | 一次性使用血液透析滤过器及配套管路（连续性肾脏替代治疗） | **滤过器和管路一体化设计或分体式设计** | **60** | **套** | **14.4** | **若滤器和管理分体式设计，则按滤过器60，管路60报价，滤过器和管路总共限价14.4万元** |