采购需求表（物资类）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目编号 | | 2024-JQ06-W3509 | | | 项目名称 | 射频等离子手术系统 | 最高限价（万元） | 35 | |
| 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 | | ★ | 射频等离子体手术系统，适用于在生理盐水环境下对人体软组织（前列腺、膀胱、子宫）的消融、切割、凝血。 | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 2 | 标准规范 | | ★ | 具备CFDA(NMPA)认证。 | | | | 否 | 注册证或相关认证 |
| 3 | 工作模式 | |  | 具备切割、止血、消融模式和止血、凝固 模式。 | | | | 否 |  |
| 4 | 治疗手柄及刀头 | |  | 治疗刀头同时具备消融、止血、切割功能，手柄可通过声音区分切割、止血、消融和止血、凝固模式。 | | | | 否 |  |
| 5 | 手术电极 | | ▲ | 能配备与主机同一生产企业的三类手术电极。 | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 5 | 系统功能 | |  | 治疗主机具备自动识别手柄、脚踏的功能，并根据不同刀头自动设置默认功率大小。 | | | | 否 |  |
| 6 | 脚踏开关 | |  | 脚踏开关具备启动、切换切割、止血、消融和止血、凝固模式的功能。 | | | | 否 |  |
| 7 | 工作频率 | | ▲ | 工作频率100KHz（要求最大浮动范围控制在10KHz内）。 | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 8 | 输出模式 | | ▲ | 等离子输出，≥10档可调。 | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 9 | 阻抗显示 | | ▲ | 200-600Ω。 | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 10 | 工作计时 | | ▲ | 0-99s循环计时； | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 11 | 整机输入功率 | |  | ≤700W； | | | | 否 |  |
| 12 | 整机输出功率 | |  | ≤350W； | | | | 否 |  |
| 13 | 电切内窥镜1 | |  | Ф≥4mm，视场角≥25°； | | | | 否 |  |
| 14 | 电切内窥镜2 | | ▲ | Ф≤2.9mm，视场角≥25°； | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 15 | 手柄1 | | ▲ | 被动式操作器，可适配Ф≤4 mm，视场角≥25°； | | | | 否 | 说明书或技术白皮书或宣传彩页 |
| 16 | 手柄2 | |  | 被动式操作器，可适配Ф≥2.9mm，视场角≥25°； | | | | 否 |  |
| 17 | 内鞘1 | |  | ≤24Fr； | | | | 否 |  |
| 18 | 内鞘2 | |  | ≤22.5Fr； | | | | 否 |  |
| 19 | 外鞘1 | |  | ≤26Fr，带进、出水通道和控制开关； | | | | 否 |  |
| 20 | 外鞘2 | |  | ≤24 Fr，带进、出水通道和控制开关； | | | | 否 |  |
| 21 | 配置需求 | | ★ | 1.主机\*1；  2.Ф≥4mm的电切内窥镜\*1及适配Ф≤4 mm手柄\*1、≤24Fr内鞘\*1、≤26Fr外鞘\*1；  3.Ф≤2.9mm的电切内窥镜\*1及适配Ф≥2.9mm手柄\*1、≤22.5Fr内鞘\*1、≤24Fr外鞘\*1； | | | | 否 | 企业承诺 |
| 技术偏离要求 | | | ▲标识的指标负偏离≥8项，投标企业技术分值为0分  ▲标识的指标和“无标识”指标负偏离≥19项，投标企业技术分值为0分 | | | | | | |