

(四) 货物分项报价一览表

序号	设备名称	规格参数	品牌	规格型号	产地	制造商名称	单位	数量	单价	总价	是否属于小型、微型 (监狱、残疾人福利 性单位)企业生产的 产品(填是/否)	备注
1	倾斜试验监测 系统软件	见参数页	斯坦德利 医疗	SHUT-100	江苏	江苏斯坦德利 医疗科技有限 公司	套	1	398000元	398000元	是	/

- 说明：1. 货物分项必须与采购需求表中货物分项一致。
2. 设备规格参数如有详细描述可另作说明。
3. 投标人可对该产品的特性和优点作详细的文字说明。

郑州华股医疗科技

有限公司

2024年8月12日

投标人：郑州华股医疗科技有限公司（盖章）

法定代表人或其委托代理人：李阳（签字或盖章）

五、商务技术偏差表

(一)商务条款偏差表

序号	招标文件要求	投标文件响应	是否满足	偏差说明
1	交货期：合同签订后30天内安装调试完成	交货期：合同签订后30天内安装调试完成	满足	无
2	交货地点：濮阳市人民医院	交货地点：濮阳市人民医院	满足	无
3	质保期：验收合格后保修1年	质保期：验收合格后保修3年	满足	保修三年
4	质量标准：符合国家相关规范标准	质量标准：符合国家相关规范标准	满足	无

注：1. 投标人需按招标文件商务的要求填写，商务条款包含交货期、交货地点、质保期、质量标准等，填写应以“满足”或“不满足”，并辅以详细解释。除“满足”项目外，必须在偏差说明一栏中对偏差予以详细说明。

2. 投标人可根据其投标内容进一步细化上述表格，并可增添其它表格或说明以便进一步明确投标内容。

3. 未按要求填写，可能会造成不良后果，投标人自行承担。

投标人 河南华医医疗科技有限公司 (盖章)

法定代表人或其委托代理人 李阳 (签字或盖章)

2024年8月2日



(二) 技术条款偏差表

序号	招标文件要求	投标文件响应	是否满足	偏差说明
1	(一)产品适用范围	(一)产品适用范围	/	/
2	产品适用范围：辅助诊断血管迷走性晕厥的患者	产品适用范围：辅助诊断血管迷走性晕厥的患者。将患者固定于特定体位的床体上，通过持续监测患者心电和血压数据，分析诊断患者是否属于血管迷走性晕厥	满足	无 详见资格审查 P42倾斜试验监测软件系统注册证：适用范围
3	系统软件及配套设备要求	系统软件及配套设备要求	/	/
4	1. 软件功能要求	1. 软件功能要求	/	/
5	(1)*HIS接口功能：根据医院信息化及数据安全要求，系统具有HIS接口功能（提供相关证明资料）。	1、系统软件接口：通用数据接口利用HL7协议调用HIS数据，新建患者数据； 2、递交病例信息接口：第三方软件可以调用该接口直接上传病例信息到HIS系统； 3、为保证接口协议的安全性我公司可提供产品注册证附件技术要求及检验报告文件佐证。	满足	无 详见投标文件 P50倾斜试验监测软件系统技术要求第2页2.1.3数据接口
6	 (2)心电工作站及动态血压连接功能：系统连接十二导心电工作站、动态血压设备数据实现倾斜试验过程中连续采集分析数据读取、存储、回放，可按照倾斜试验需要进行血压间隔测量和紧急加测。	所投产品不仅具备具连接十二导心电工作站、动态血压仪数据实现倾斜试验过程中连续采集分析数据读取、存储、回放，QRS波群识别准确。可按照倾斜试验需要进行血压间隔测量和紧急加测。发现迷走神经晕厥可能会伴有心电图出现房室阻滞（包括一度、二度、I型、II型）及2:1阻滞，可作出诊断。还可以查看心律失常、ST段分析、心率震荡、T波电交替分析、心率变异（HRV）时域、频域、非线性分析、房颤分析、起搏分析和血压变异分析等功能；具备心电波形采用反走样技术清晰显示，并具有导联位置智能调整功能，解决基线漂移或波形幅值过高等原因引起的波形重叠问题。	满足	无 详见投标文件 P52倾斜试验监测软件系统技术要求第5页、第6页5.1.3.4；心电工作站技术要求第5页2.6主要功能

7	(3) 诊断报告：系统报告打印，支持自动或手动记录保存心电事件，以便医生选取打印心电诊断报告，可统一打印或选择打印，可打印心率变异性报告；	所投产品支持系统报告打印，支持自动或手动记录保存心电事件，以便医生选取打印心电诊断报告，可统一打印或选择打印，分析功能齐全：心律失常、ST段分析、心率震荡、T波电交替分析、心率变异（HRV）时域、频域、非线性分析、房颤分析、起搏分析和血压变异分析等功能及报告	满足	无 详见投标文件P53倾斜试验监测软件系统技术要求第22页5) 试验检查模块和心电工作站技术要求第5页
8	(4) 根据医院数据安全性要求，系统数据遭受破坏的情况下，可通过相应编程语言（如：SQL server等）提供数据恢复，（提供相关证明资料）。	所投产品使用SQL数据库，可通过SQL server提供数据恢复及备份；我公司产品可提供注册证附件技术要求及检验报告文件佐证。	满足	无 详见投标文件P倾斜试验监测软件系统检验报告第3页2.1.11
9	(5) 定期根据临床需求出具检查数据分析报告。	我公司可根据临床需求出具检查数据分析报告	满足	无 详见投标文件P228质控报告
10	2. 系统配套心电工作站功能要求	2. 系统配套心电工作站功能要求	/	/
11	(1) *所投产品必须配套心电工作站（符合国家医药YY1139心电诊断行业标准）；	所投产品配套12导联心电工作站符合国家医药YY1139心电诊断行业标准	满足	无 详见投标文件P57、58心电工作站注册证及技术要求第6页、第7页
12	(2) 心电工作站对于Wilson导联方式采集到的心电数据，可在软件中查看QT离散度、高频心电、心率变异性、心肌缺血和心率震荡；	所投产品采用Wilson导联体系，分析功能齐全：心律失常、ST段分析、心率震荡、T波电交替分析、心率变异（HRV）时域、频域、非线性分析、房颤分析、起搏分析和血压变异分析等功能	满足	详见投标文件P56心电工作站技术要求第5页2.6主要功能
13	(3) 心电数据处理方式：采用即时采集、即时显示、即时保存的方式。加入即时分析QRS波形，计算心率、实时打印的功能，并提供多种滤波开关用于去除漂移及干扰。	心电数据即时采集、即时显示、即时保存，即时分析QRS波形，计算心率、实时打印的功能，提供多种滤波开关用于去除漂移及干扰	满足	详见投标文件P56心电工作站技术要求第5页2.6主要功能
14	3. 系统配套动态血压仪功能要求	3. 系统配套动态血压仪功能要求	/	/
15	(1) 配套动态血压仪，交货时应提供计量检测合格证明；	配置便携式动态血压仪，具有中华人民共和国计量器具型式批准证书，交货时提供计量检测合格证明	满足	详见投标文件P36中华人民共和国计量器具型式批准证书



16	(2) 专业医用动态血压技术：动态血压穿戴式无导气管、支持无线编程测量间隔、支持无线传输血压数据到系统；	所配置的动态血压仪采用医用动态血压技术：动态血压穿戴式无导气管、支持无线编程测量间隔、支持无线传输血压数据到系统；	满足	详见投标文件P60、61便携式动态血压注册证及技术要求第1页1.2结构组成及第6页2.11数据传输
17	(3) 工作电源 $\geq 1000\text{mAh}$ 锂电池，可测量并记录 ≥ 150 条数据；	工作电源为 1000mAh 锂电池，可测量并记录200条数据	满足	详见投标文件P62、102便携式动态血压检验报告第3页及便携式动态血压技术要求第7页2.15
18	(4) 采样周期：5, 15, 30, 60, 120min；	采样周期包含：5, 15, 30, 60, 120min	满足	详见投标文件P61便携式动态血压技术要求第6页2.10
19	(二) 电动倾斜床功能要求	(二) 电动倾斜床功能要求	/	/
20	(1) 紧急复位装置：按钮分两段式开关，第一段为误操作设计，连续按下第二段倾斜床快速回落至 0° ，保障倾斜床快速回落至平卧位。	电动倾斜床具备紧急复位装置和急停开关，紧急复位装置按钮分两段式开关，第一段为防误操作设计，连续按下第二段倾斜床快速回落至 0°	满足	详见投标文件P163电动倾斜床检验报告第2页紧急复位按钮2.2.5
21	(2) 床体接口支持：RS232数据串口。	电动倾斜床体接口：RS232数据串口	满足	无 详见投标文件P163电动倾斜床检验报告第2页数据接口2.5

注：1. 投标人需按招标文件第六章“采购需求”的要求逐条填写，应填写以“满足”或“不满足”，列出所投产品或服务的具体技术指标，并辅以详细解释。除“满足”项目外，必须在偏差说明一栏中对偏差予以详细说明。

2. 投标人可根据其投标内容进一步细化上述表格，并可增添其它表格或说明以便进一步明确投标内容。

3. 未按要求填写，可能会造成不良后果，投标人自行承担。



投标人：郑州益兴医疗科技有限公司（盖章）

法定代表人或其委托代理人：李加（签字或盖章）