

报价明细表

项目名称：长垣市中医医院“两专科一中心”急诊重症监护室（EICU）工程及吊桥采购安装项目

项目编号：长财磋商采购-2025-82

价格单位：人民币元

序号	名称	规格型号	技术参数	单位	数量	综合单价	合价(元)	产地及品牌	免费质保期	注
1	医用干湿合一吊桥	KL-T8000	详见“七、详细技术配置及参数偏差表”	台	7	49800	348600	产地：江苏扬州、 品牌：科凌	3年	无
无	无	无	无	无	无	无	无	无	无	无
总计金额				大写：零佰叁拾肆万捌仟陆佰零拾零元零角零分整 小写：(¥)348600元						

注：1、本项目的设备成本、备品备件、包装、运输及保管、保险、所有税金、利润、安装、调试、检验、技术培训、售后服务及其它完成本项目的一切费用，等均需含在此报价中。

2、报价明细表格式可以根据供应商实际情况自拟。

供应商名称：河南金合源医疗器械贸易有限公司（加盖单位公章）

法定代表人或委托代理人（签字或盖章）：于彦涛

日期：2025 年 11 月 17 日

七、详细技术配置及参数偏差表

名称	生产厂家	竞争性磋商文件 技术参数	投标技术参数	偏差详 细描述	备注
医用干湿 合一吊桥	江苏科凌医 疗器械有限 公司	1、吊桥主体材料要求为6005高强度铝合金，封闭式设计，吊桥所采用的材料必须耐腐蚀，便于清洗，设备表面喷塑采用优质环保抗菌粉末，其具有表面抑制细菌再生作用。	主体材料：横梁及控制箱采用强度高的6005铝合金一次挤压成型，表面一级氧化及喷塑处理。 粉末涂料符合GB/T21866-2008 抗菌性检测。	无偏离	见23页技术指标和配置第二项技术要求：第2条、第20条。 见32页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.11.1条。
医用干湿 合一吊桥	江苏科凌医 疗器械有限 公司	2、吊桥外壳涂膜附着力参照 ISO2409-2013测试方法，附着力达到最高等级0，吊塔外壳在中性盐雾试验中，测试方法参照ISO9227:2017标准，外观评价参照ISO10289-1999，评价等级最高为10。（提供测试报告）	吊桥外壳涂膜附着力参照ISO2409-2013测试方法，附着力达到最高等级0，吊塔外壳在中性盐雾试验中，测试方法参照ISO9227:2017标准，外观评价参照ISO10289-1999，评价等级最高为10。	无偏离	见32页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.11.2条、第3.11.3条。
医用干湿 合一吊桥	江苏科凌医 疗器械有限 公司	3、★吊桥的最大承重不低于600kg，且符合四倍承重要求，托盘的最大承重不低于60kg。（提供省级医疗器械检验所出具的检验报告）	吊桥的最大承重不低于600kg，且符合四倍承重要求，托盘的最大承重不低于200kg。	正偏离	见29页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.2.2条、第3.2.3条、第3.2.4条。
医用干湿 合一吊桥	江苏科凌医 疗器械有限 公司	4、所有吊桥上承载的设备的电源线路及气源管路和塔体之间没有相对移动，所有电源线路及气源管路必须在塔体内不能外露，保证吊塔在移动过程中，不会因位置的改变导致线路脱落的意外发生。	所有吊桥上承载的设备的电源线路及气源管路和塔体之间没有相对移动，所有电源线路及气源管路必须在塔体内不能外露，保证吊塔在移动过程中，不会因位置的改变导致线路脱落的意外发生。	无偏离	见31页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.6.4条。
医用干湿 合一吊桥	江苏科凌医 疗器械有限 公司	5、内置照明灯和背景灯，内置于吊桥横梁中，和吊桥设备一体，节约空间。	内置照明灯和背景灯，内置于吊桥横梁中，和吊桥设备一体，节约空间。	无偏离	见36页彩页

医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	6、★吊桥滑车在悬梁上的移动距离 $\geq 710\text{mm}$ 。	吊桥滑车在悬梁上的移动距离 710mm。	无偏离	见24页技术指标和配置第三项技术参数：第4条。 见32页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.11.1条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	7、所有气电端口必须安装于终端箱上，禁止安装于横梁上。	所有气电端口安装于终端箱上，不安装于横梁上。	无偏离	见36页彩页
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	8、★吊柱箱体采用 ≥ 5 面以上设计，具备分区功能。（提供横截面实物照片）	吊柱箱体采用6面设计，具备分区功能。	正偏离	见25页箱体横截面实物照片
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	9、托盘边轨必须为铝合金材质，一体成型，纯平设计，托盘表面无螺钉；	托盘：托盘为铝合金一次成型，纯平设计，表面无螺钉，圆角防撞设计。边轨为铝合金材质。	无偏离	见23页 技术指标和配置第二项技术要求：第10条。 见31页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.7.3条
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	10、吊桥承载部件经承受2倍额定安全载荷后，应无永久性的损坏，且相对负载表面的偏移应 $\leq 10^\circ$ 。（提供省级医疗器械检验所出具的检验报告）	吊塔承载部件经承受4倍最大宣称承重（800kg）后应无永久性的损坏，且相对负载表面的偏移应 $\leq 10^\circ$ 。	正偏离	见29页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.2.3条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	11、★基础架平缓施加荷载至18000N.m的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq 4^\circ$ （提供市级第三方检测报告）；（提供检测报告）	基础架平缓施加荷载至18000N.m 的试验扭矩，持续 10 分钟，法兰盘水平偏角 $\leq 4^\circ$	无偏离	见40页 基础架检验报告（报告编号CJBG202408019-1）
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	12、★具备轴承承载旋转 ≥ 11 万次证明（提供检测报告）	吊塔关节轴承可在负载300kg 额定载荷下，运行次数 ≥ 11 万次。	无偏离	见44页 吊塔关节轴承检验报告（报告编号：CTICAK211241996090902BR）
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	13、所有气管为医用气体管路。	气体管路：进口气体管路，符合 EN ISO 5359 标准，符合医疗标准无异味，通过生物相容性测试。	无偏离	见23页 技术指标和配置第二项技术要求：第5条。 见30页检验报告（报告编号：2025 QW1197）第3.4.8条。

医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	14、要求所有气体插座和接头为标准制式。各种气体插座均为不同颜色和不同形状,防止误操作,具有Standby(原位待接通状态)功能。	气体终端颜色及形状不同,以免互混,防止误插;具有通、拔、断三种状态,带原位待接通功能,能带气维修。	无偏离	见23页 技术指标和配置第二项技术要求:第8条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	15、★气体终端可提供5万次插拔测试证明;(提供检测报告)	气体终端可提供10万次插拔测试证明。	无偏离	见47-50页 气体终端订购单及检测报告(报告编号:HAPER19110006R1)第2页
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	16、气体终端符合EN ISO 9170-1、EN ISO 9170-2标准;(提省级供医疗器械检验所出具的检验报告)	气体终端符合 EN ISO 9170-1、EN ISO 9170-2 或 YY0801.1-2021 标准。	无偏离	见31页检验报告(报告编号:2025 QW1197)第3.6.2条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	17、医用软管符合EN ISO 5359标准,符合医疗标准无异味,通过生物相容性测试(提供检测报告)。	医用软管符合EN ISO 5359标准和生物相容性认证	无偏离	见30页检验报告(报告编号:2025 QW1197)第3.4.8条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	18、★吊桥的外壳防护等级应符合GB/T 4208-2017中IP20的规定。(提供省级医疗器械检验所出具的检验报告)	吊塔主体全封闭式设计,对接近危险部件吊塔防护等级应符合GB/T 4208-2017中IP60的规定。	正偏离	见30页检验报告(报告编号:2025 QW1197)第3.5.1条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	19、吊桥的外壳防火等级为UL94-V0级;(提供省级医疗器械检验所出具的检验报告)	吊桥的外壳防火等级为UL94-V0级。	无偏离	见31页检验报告(报告编号:2025 QW1197)第3.5.2条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	20、托盘边轨必须为铝合金材质,一体成型;托盘表面无螺钉;抽屜,采用抽拉式,且自带吸合功能(能:抽屜吸合后,具备防压提供省级医疗器械检验所出具的检验报告)	托盘边轨为铝合金材质,一体成型;托盘表面无螺钉;抽屜,采用抽拉式,且自带吸合功能(能:抽屜吸合后,具备防压提供省级医疗器械检验所出具的检验报告)	无偏离	见31页检验报告(报告编号:2025 QW1197)第3.7.3条。
医用干湿合一吊桥	江苏科凌医疗器械有限公司	21、配置要求: 吊箱式柱体1个,氧气2个,空气2个,负压2个,电源插座16个,网络接口2个,等电位2个,两层托盘,其中一层带抽屜,输液架1套。	基本配置: 1、固定盘 2 只 2、横梁 1 个 3、功能箱 1 个 4、2 层托盘, 1 个抽屜 5、不锈钢输液架 1 套	无偏离	见24页 技术指标和配置第四项基本配置

			6、电源插座 16 个；等电位 2 个；网络接口 2 个 7、气体终端：氧气 2 个，空气 2 个，负压 2 个		
--	--	--	---	--	--

说明：

供应商必须如实填写本表，如供应商对本文件技术规格要求具有正、负偏离的，必须在本表中注明，如未提供本偏差表的，或存在有偏差但未在“偏差详细描述栏”中详细描述，竞争性磋商小组将可能不予推荐。