

更正公告附件

项目名称: 复旦大学附属金山医院手持心电图机及心电采集工作站设备采购项目

项目编号: 310116000250218176184-16284251

发布时间: 2025 年 11 月 10 日

更正内容:

一、更正采购文件第四章“采购需求”中的技术参数。

(一) 技术参数原“▲(16) 支持 12、15、16、18 导联同步心电图分析功能。(提供医疗器械注册证注册证明)”更改为“▲(16) 支持 12、15、16、18 导联同步心电图分析功能。”

(二) 技术参数原“▲(17) 支持 VCG (空间向量心电图) 功能; TVCG (时间心电向量图) 功能; 心室晚电位 (VLP) 功能; 心率变异(HRV)功能。(提供医疗器械注册证注册证明)”更改为“▲(17) 支持 VCG (空间向量心电图) 功能; TVCG (时间心电向量图) 功能; 心室晚电位 (VLP) 功能; 心率变异(HRV)功能。”

(三) 技术参数原“▲(18) 耐极化电压: $\geq \pm 1200\text{mV}$; (提供医疗器械检测报告证明)”更改为“▲(18) 耐极化电压: $\geq \pm 1200\text{mV}$ 。”

(四) 技术参数原“▲(19) 频率和脉冲响应范围: 0.05-500Hz; 提供医疗器械检测报告证明”更改为“▲(19) 频率和脉冲响应范围: 0.05-500Hz。”

(五) 技术参数原“▲(20) 输入阻抗: $\geq 120\text{M}\Omega$; 提供医疗器械检测报告证明”更改为“▲(20) 输入阻抗: $\geq 120\text{M}\Omega$ 。”

二、更正采购文件第四章“采购需求”中的其他说明。原“3.2 所有▲条款必须由制造商的技术支持资料, 技术支持资料以制造商公开发布的印刷资料或检测机构出具的检测报告为准, 若无支持资料则必须由制造商出具承诺书; 若制造商公开发布的印刷资料与检测机构出具的检测报告不一致, 以检测机构出具的检测报告为准。投标人可以只提供上述材料关键页的复印件, 关键页需体现投标产品的品牌、规格型号、相关性能指标, 相关性能指标需以醒目的方式标明招标文件技术要求对应的序号, 凡不符合上述要求的可以视为无效技术支持资料。如果▲条款无技术支持资料证明, 按负偏离处理。”更改为“3.2 所有▲条款必须有制造商的技术支持资料, 技术支持资料以制造商公开发布的印刷资料 (包括技术

说明书、产品介绍彩页等)或食药监局出具的注册证(包括技术白皮书 Data sheet)或检测机构出具的检测报告等为准,投标人可以只提供上述材料关键页的复印件,关键页需体现投标产品的品牌、规格型号、相关性能指标,相关性能指标需以醒目的方式标明招标文件技术要求对应的序号,凡不符合上述要求的可以视为无效技术支持资料。如果▲条款无技术支持资料证明,按负偏离处理。评标委员会认为必要时可要求投标人在规定时间内提供原件备查。”

三、开标时间与投标截止时间由原 2025 年 11 月 21 日 09:30 延期至 2025 年 11 月 26 日 09:30。