



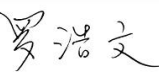
政府采购项目合同履行抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 1 页 共 11 页

项目名称	深圳市眼科医院 Q 开关皮秒激光治疗仪及高频皮肤治疗仪项目		
项目编号	SZCG2021200847	合同编号	SZHT (2021) 033632
采购单位	深圳市眼科医院		
履约供应商	江西霍腾贸易有限公司		
抽检机构	深圳市计量质量检测研究院		
委托单位	深圳市财政发展综合保障中心		

(盖 章)

签发人： 
审 核： 
主 检： 

签发日期： 2022 年 5 月 18 日

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 2 页 共 11 页

一、抽检总结

项目名称	深圳市眼科医院 Q 开关皮秒激光治疗仪及高频皮肤治疗仪项目		
项目编号	SZCG2021200847	合同编号	SZHT (2021) 033632
采购单位	深圳市眼科医院		
履约供应商	江西霍腾贸易有限公司		
抽检机构	深圳市计量质量检测研究院		
委托单位	深圳市财政发展综合保障中心		
现场抽检地点	深圳市眼科医院 眼整形与泪器病科	实验室检测抽样	<input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否
现场抽检日期	2022 年 05 月 11 日	环境条件	24.4℃, 59%RH
现场抽检依据	<input checked="" type="checkbox"/> 标准 <u>SZDB/Z 319-2018 政府采购项目合同履约抽检及评价规范</u> <input checked="" type="checkbox"/> 招投标文件 <u>深圳市眼科医院 Q 开关皮秒激光治疗仪及高频皮肤治疗仪项目</u> <input checked="" type="checkbox"/> 采购合同 <u>合同编号：SZHT (2021) 033632</u> <input checked="" type="checkbox"/> 标准 <u>GB 9706.1-2007《医用电气设备 第 1 部分：安全通用要求》</u>		
现场抽检结果汇总	<p>本次抽检是对深圳市眼科医院 Q 开关皮秒激光治疗仪及高频皮肤治疗仪项目进行现场抽检，经现场抽检，发现以下问题：</p> <p>一、抽检评价方案商务条款第 3 项“付款方式”，要求合同签订后乙方需在 5 个工作日内向甲方提交履约保证金，现场检测合同签订时间为 2021 年 10 月 22 日，乙方提交质保金时间为 2021 年 11 月 26 日，与要求不符；</p> <p>二、抽检评价方案技术条款第 12 项“面部治疗手具”，要求功率 1-65W 可调，现场检测面部治疗手具功率范围 5-65W 可调，与要求不符；</p> <p>三、抽检评价方案技术条款第 13 项“身体治疗手具”，要求功率 1-85W 可调，现场检测面部治疗手具功率范围 5-85W 可调，与要求不符；</p> <p>根据现场抽检评价结果，本项目履约抽检评价总分为 94.4 分，抽检结果评价等级为良。</p> <p>具体检测结果详见政府采购项目抽检明细。</p>		

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 3 页 共 11 页

二、抽检明细

商务条款						
序号	抽检项目	代码	商务要求	分值	抽检结果	单项评价
1	交货期	b	合同签订后 45 个日历日内,具体送货时间根据甲方提前一周的书面通知。乙方负责将设备现货送到甲方指定地点并安装调试, 由甲乙双方共同验收。包装: 以原厂包装为准。	5	符合要求	符合
2	技术资料	b	乙方已按照合同约定提供了全部产品及完整的产品资料(设备使用说明书、维修手册、乙方与产品原厂签订的售后服务授权协议书及相关资料等)。若乙方提供进口设备的, 还须提供合法的进口手续和商检证明。	5	符合要求	符合
3	付款方式	b	合同签订后, 乙方需在 5 个工作日内向甲方提交履约保证金。在设备安装完成经甲方验收合格后, 乙方提供全额合法发票后三十个工作日内, 向乙方支付全额货款, 即人民币肆佰柒拾捌万玖仟伍佰元整(小写: ¥4,789,500.00 元)	5	合同签订日期: 2021. 10. 22 , 提交保证金日期: 2021. 11. 26	不符合
4	设备配置清单	b	名称: 相控 3Deep 射频系统 性能描述: 系统主机 数量: 1 套 ;	5	符合要求	符合
			名称: 眼周治疗手具 性能描述: 眼部加热 数量: 1 套;	5	符合要求	符合
			名称: 面部治疗手具 性能描述: 面部加热 数量: 1 套;	5	符合要求	符合
			名称: 身体治疗手具 性能描述: 身体加热 数量: 1 套;	5	符合要求	符合
			微针治疗手具 性能描述: 微针深层加热 数量: 1 套;	5	符合要求	符合
			附件: 脚踏开关 数量: 1 付;	5	符合要求	符合
			附件: 电子存储盘(2 个存储盒+2 个保险丝) 数量: 1 盒;	5	符合要求	符合
			附件: 电源线 数量: 1 根;	5	符合要求	符合
			附件: 加水工具 数量: 1 付;	5	符合要求	符合
			附件: 用户指南(英文) 数量: 1 本;	5	符合要求	符合
			附件: 操作手册(英文) 数量: 1 本	5	符合要求	符合

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 4 页 共 11 页

技术条款						
序号	抽检项目	代码	技术要求	分值	抽检结果	单项评价
Picosure 皮秒翠绿宝石激光治疗仪参数						
5	激光波长	b	激光波长：755nm	5	符合要求	符合
6	脉宽范围	b	脉宽范围：550-750ps	5	符合要求	符合
7	手具可调大小	b	手具可调大小：2-6mm	5	符合要求	符合
8	定焦手具大小	b	定焦手具大小：6、8、10nm	5	符合要求	符合
高频皮肤治疗仪技术参数						
一、设备基本参数						
9	射频工作平台	b	射频工作平台，具备多种射频功能	5	符合要求	符合
10	仪器尺寸	b	仪器尺寸：115×30×19cm；45×12×7in	5	符合要求	符合
二、设备临床功效及性能参数						
11	眼周治疗手具	b	功率 1-5W 可调	5	符合要求	符合
12	面部治疗手具	b	功率 1-65W 可调	5	功率 5-65W 可调	不符合
13	身体治疗手具	b	功率 1-85W 可调	5	功率 5-85W 可调	不符合
14	微针射频治疗手具	b	功率 1-25W 可调	5	符合要求	符合

技术条款						
序号	抽检项目	代码	GB9706.1-2007	分值	抽检结果	单项评价
1	6.1 设备外部标记	b	a) 由供电网供电的设备，应具有“永久贴牢的”和“清楚易认的”标记；	5	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			b) 由内部电源供电的设备，应具有“永久贴牢的”和“清楚易认的”标记；	5	检品 1：不适用 检品 2：不适用	—
			c) 由特定电源供电的设备，应具有“永久贴牢的”和“清楚易认的”标记；	5	检品 1：不适用 检品 2：不适用	—

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 5 页 共 11 页

技术条款						
序号	抽检项目	代码	GB9706. 1-2007	分值	抽检结果	单项评价
			d) 若设备的尺寸不容许全部作标记时，至少有 6.1e)、f)、g)、l)、q) 标记，其余标记应在随机文件中详细说明；	5	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			e) 生产、供应单位或商标；	5	检品 1：CYNOSURE, LLC 检品 2：EndyMed Medical Ltd.	符合
			f) 型式标记；	5	检品 1：PicoSure 检品 2：EndyMed Pro	符合
			g) 与电源的连接：供电电压或电压范围、相数、电流类型；	5	检品 1：200V-240V~ 检品 2：220V-240Vac	符合
			h) 电源频率；	5	检品 1：50/60Hz 检品 2：50/60Hz	符合
			j) 输入功率；	5	检品 1：4.5kVA 检品 2：1A	符合
			k) 网电源功率输出；	5	检品 1：不适用 检品 2：不适用	—
			l) 分类：	5	检品 1：不适用 检品 2：不适用	符合
					检品 1：不适用 检品 2：不适用	
					检品 1：B 型 检品 2：BF 型	
					检品 1：不适用 检品 2：不适用	
			m) 运行模式；	5	检品 1：连续运行 检品 2：连续运行	符合
			n) 外部可触及的熔断器的型号和额定值；	5	检品 1：不适用 检品 2：2AT250V	符合
			p) 输出；	5	检品 1：符合要求 检品 2：不适用	符合
			q) 生理效应（符号和警告性声明）；	5	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 6 页 共 11 页

技术条款						
序号	抽检项目	代码	GB9706.1-2007	分值	抽检结果	单项评价
			r) AP/APG 类设备;	5	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			s) 高电压端子“危险电压”符号;	5	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			t) 冷却条件;	5	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			u) 机械稳定性;	5	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			v) 保护性包装;	5	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			y) 接地端子: 电位均衡、功能接地;	5	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			z) 可拆卸的保护装置。	5	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
2	6.7 指示灯和按钮	a	a) 红色指示灯仅用于指示危险的警告和(或)要求紧急行动	/	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			b) 红色按钮只用于紧急中断功能的按钮	/	检品 1: 符合要求 检品 2: 符合要求	符合
3	7 输入功率	a	7.1a) 主要由电动机驱动引起的设备: 额定输入功率小于或等于 100W 或 100VA 时, 超出值≤额定功率的+25%; 额定输入功率大于 100W 或 100VA 时, 超出值≤额定功率的+15%	/	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--
			b) 其他设备: 额定输入功率小于或等于 100W 或 100VA 时, 超出值≤额定功率的+15%; 额定输入功率大于 100W 或 100VA 时, 超出值≤额定功率的+10%;	/	检品 1: 1.63kVA 检品 2: 164.7VA	符合
4	16 外壳的封闭性	a	设备的外壳必须能防止与带电部分接触	/	检品 1: 符合要求 检品 2: 符合要求	符合
5	18 保护接地阻抗	a	a) 不用电源软电线的设备, 其保护接地端子与已保护接地的所有可触及金属部件之间的阻抗, 不得超过 0.1Ω;	/	检品 1: 不适用 检品 2: 不适用	--

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 7 页 共 11 页

技术条款							
序号	抽检项目	代码	GB9706. 1-2007		分值	抽检结果	单项评价
			b)任何保护接地的可触及金属部件与设备输入插口中保护接地触点之间的阻抗，不得超过 0.1 Ω；		/	检品 1： 0.055 Ω 检品 2： 0.075 Ω	符合
			c)任何保护接地的可触及金属部件与网电源插头中的保护接地脚之间的阻抗不得超过 0.2 Ω。		/	检品 1： 不适用 检品 2： 不适用	--
6	19 连续漏电流	a	对地漏电流	正常状态下 ≤0.5mA（B/BF/CF 型）	/	检品 1： 0.005mA 检品 2： 0.001mA	符合
				单一故障状态下 ≤1mA（B/BF/CF 型）	/	检品 1： 0.057mA 检品 2： 0.027mA	符合
			外壳漏电流	正常状态下 ≤0.1mA（B/BF/CF 型）	/	检品 1： <0.0001mA 检品 2： <0.0001mA	符合
				单一故障状态下 ≤0.5mA（B/BF/CF 型）	/	检品 1： 0.0002mA 检品 2： 0.0001mA	符合
			患者漏电流	正常状态下 ≤0.1mA（B/BF 型） ≤0.01mA（CF 型）	/	检品 1： 0.001mA 检品 2： 0.001mA	符合
				单一故障状态下 ≤0.5mA（B/BF 型） ≤0.05mA（CF 型）	/	检品 1： 0.004mA 检品 2： 0.002mA	符合
				信号输入/出部分加压状态≤5mA（B 型）	/	检品 1： 不适用 检品 2： 不适用	--
				应用部分加压状态 ≤5mA（BF 型） ≤0.05mA（CF 型）	/	检品 1： 不适用 检品 2： 0.002mA	符合
			患者辅助电流	正常状态下 ≤0.1mA（B/BF 型） ≤0.01mA（CF 型）	/	检品 1： 不适用 检品 2： 不适用	--
				单一故障状态下 ≤0.5mA（B/BF 型） ≤0.05mA（CF 型）	/	检品 1： 不适用 检品 2： 不适用	--
7	23 面、角和边的安全性	a	可能造成损伤的粗糙表面、尖角及锐边，都必须避免或予以覆盖。必须特别注意凸缘或机架的边缘和毛刺的清除。		/	检品 1： 符合要求 检品 2： 符合要求	符合

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 8 页 共 11 页

技术条款						
序号	抽检项目	代码	GB9706. 1-2007	分值	抽检结果	单项评价
8	49.2 电源中断后的复位	a	设备必须设计成当供电电源中断后又恢复时，除预定功能中断外，不会发生安全方面的危险。	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
9	56.8 指示器	a	——指示设备已通电；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			——指示不发光的电热器已工作；	/	检品 1：不适用 检品 2：不适用	——
			——当输出电路的意外的或长时间的工作可能引起安全方面的危险时，指示处于输出状态；	/	检品 1：符合要求 检品 2：不适用	符合
			——指示充电装置工作状态。	/	检品 1：不适用 检品 2：不适用	——
10	57.1a) 与供电网的分断	a	a) 设备应有一个能使所有各级同时与供电网在电气上分断的装置。 分断装置应是或者装在设备上，或者装在设备外，后者应在随机文件中说明。	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			d) 所用的开关必须符合 GB15092.1 中所规定的对爬电距离和电气间隙的要求；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			f) 电源开关不得装在软电线上；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			g) 操作部件的动作方向必须符合 GB/T 4205 的要求；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			h) 非永久性安装设备中用来与供电网分断的合适的插头装置，必须被认为是符合 57.1a) 条的要求的；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			m) 熔断器和半导体器件不得当作分断装置用。	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
11	57.6 网电源熔断器和过流释放器	a	I 类设备和有一个按 18.1) 条规定的功能接地的 II 类设备，每根导线都必须配有熔断器或过流释放器；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			其他 II 类设备，至少有一根导线都要配有熔断器或过流释放器；	/	检品 1：不适用 检品 2：不适用	——

政府采购项目合同履约抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 9 页 共 11 页

技术条款						
序号	抽检项目	代码	GB9706. 1-2007	分值	抽检结果	单项评价
			网电源熔断器和过流释放器的电流额定值，必须使它们能可靠地流过正常工作电流，并不得大于载有电网供电电流的电源电路中任何元器件的电流额定值；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			保护接地导线不得装有熔断器；	/	检品 1：符合要求 检品 2：符合要求	符合
			永久性安装设备的中性导线不得装熔断器。	/	检品 1：不适用 检品 2：不适用	—

备注：抽检明细表格“抽检结果”栏中的“检品 1”表示 PicoSure 型 Q 开关皮秒激光治疗仪；“检品 2”表示 EndyMed Pro 型高频皮肤治疗仪。

政府采购项目合同履约抽检评价报告

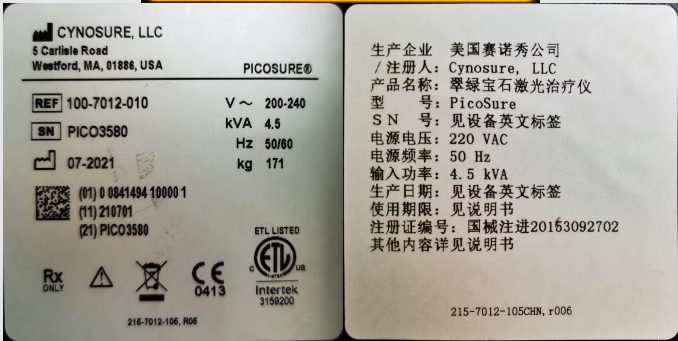
报告编号：WT229300988

第 10 页 共 11 页

三、抽检照片



Q 开关皮秒激光治疗仪外观



Q 开关皮秒激光治疗仪铭牌

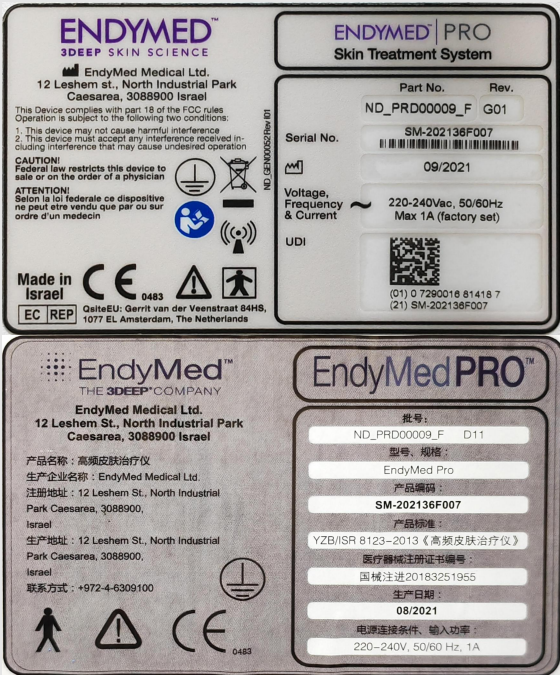
政府采购项目合同履行抽检评价报告

报告编号：WT229300988

第 11 页 共 11 页



高频皮肤治疗仪外观



高频皮肤治疗仪铭牌

以下空白