

# 佛坪县人民医院新冠救治能力提升 医疗设备采购项目

## 招 标 文 件

项目编号：YD-2023065



采 购 人：佛坪县人民医院

采购代理机构：一鼎项目管理有限公司

二〇二三年 八 月

## 目 录

<b>第一章 招标公告</b> .....	<b>2</b>
<b>第二章 投标供应商须知</b> .....	<b>5</b>
投标供应商须知前附表 .....	5
一、总 则 .....	8
二、招标文件 .....	8
三、投标文件 .....	10
四、投标 .....	15
五、开标 .....	17
六、评标 .....	17
七、定标 .....	18
八、废标或变更采购方式 .....	19
九、合同授予 .....	20
十、招标代理服务费 .....	20
十一、质疑与投诉 .....	21
<b>第三章 评标办法</b> .....	<b>23</b>
1、评标程序 .....	23
2、定标及定标程序 .....	24
3、评标方法 .....	24
4、评标细则及标准（综合评分法） .....	25
5、评标专家在政府采购活动中承担以下义务 .....	31
6、评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律 .....	32
<b>第四章 采购内容及要求</b> .....	<b>33</b>
<b>第五章 商务要求</b> .....	<b>46</b>
<b>第六章 合同（主要条款）</b> .....	<b>47</b>
<b>第七章 投标文件格式</b> .....	<b>55</b>

# 第一章 招标公告

## 项目概况

(佛坪县人民医院新冠救治能力提升医疗设备采购项目) 招标项目的潜在投标人应在(汉中市汉台区石马路掌间财富大楼 17 楼 06 室) 获取招标文件, 并于 2023 年 09 月 21 日 09 时 30 分(北京时间) 前递交投标文件。

## 一、项目基本情况

项目编号: YD-2023065

项目名称: 佛坪县人民医院新冠救治能力提升医疗设备采购项目

预算金额: 1750000.00 元

采购需求: 视频喉镜、监护仪、新生儿脉氧仪、注射泵招标、麻醉机技术、胎心监护、除颤仪、输液泵、支气管镜技术参数、高端插件式监护仪、呼吸机、12 道心电图机、胰岛素泵、动态血压检测仪。

合同履行期限: 15 天

本项目不接受联合体。

## 二、申请人的资格要求:

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定;

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求: (1) 《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》(财库〔2016〕125 号)。(2) 《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46 号)、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库〔2014〕68 号)以及《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141 号)。(3) 财政部、国家发展改革委《关于印发〈节能产品政府采购实施意见〉的通知》(财库〔2004〕185 号)、财政部、国家环保总局联合印发《关于环境标志产品政府采购实施的意见》(财库〔2006〕90 号)、国务院办公厅《关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》(国办发〔2007〕51 号)。财政部、国家发展改革委、生态环境部、市场监管总局联合印发《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》(财库〔2019〕9 号)。(4) 《财政部 农业农村部 国家乡村振兴局关于运用政府采购政策支持乡村产业振兴的通知》(财库〔2021〕19 号)、《财政部 农业农村部 国家乡村振兴局 中华全国供销合作总社关于印发〈关于深入开展政府采购脱贫地区农副产品工作推进乡村产业振兴的实施意见〉的通知》(财库

(2021) 20 号)。(5)《陕西省财政厅关于加快推进我省中小企业政府采购信用融资工作的通知》(陕财办采〔2020〕15 号)、陕西省财政厅关于印发《陕西省中小企业政府采购信用融资办法》(陕财办采〔2018〕23 号)。(6)其他需要落实的政府采购政策。

## 2. 本项目的特定资格要求:

①供应商为具有独立承担民事责任能力的法人或其他组织或自然人,并出具营业执照(事业法人证)或证明文件或自然人的身份证明;

②提供具有财务审计资质单位出具的 2021(或 2022)年度财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明(附基本存款账户信息等账户证明材料)或政府采购信用担保机构出具的投标担保函;

③出具具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明;

④具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录(提供开标前六个月内任意一个月的缴纳证明);

⑤参加政府采购活动前三年内,在经营活动中没有重大违法记录;

⑥法定代表人或单位负责人授权书及被授权人身份证(法定代表人或单位负责人直接参加投标除外,但须出示法定代表人或单位负责人身份证及营业执照复印件);

⑦供应商不得为“信用中国”网站([www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn))重大税收违法失信主体名单,不得为中国执行信息公开网(<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>)失信被执行人名单,不得为中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商;(提供查询结果网页截图并加盖供应商公章);

⑧供应商如为代理商的应出具医疗器械经营许可证(或医疗器械经营备案证);供应商如为制造商的应出具医疗器械生产许可证(或医疗器械生产备案证)。

## 三、获取招标文件

时间: 2023 年 8 月 31 日至 2023 年 9 月 6 日, 每天上午 8:00 至 12:00, 下午 14:30 至 18:00(北京时间,法定节假日除外)

地点: 汉中市汉台区石马路掌间财富大楼 17 楼 06 室。

方式: 现场购买。

售价: 500 元/份。

## 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

2023 年 09 月 21 日 09 时 30 分(北京时间)

地址: 汉中市汉台区石马路掌间财富大楼 17 楼 06 室

联系方式: 0916-2610065

地点：汉中市汉台区石马路掌间财富大楼 17 楼 06 室。

#### 五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

#### 六、其他补充事宜

1. 供应商购买招标文件时请经办人携带身份证原件、企业介绍信及身份证复印件加盖鲜章一份。

2. 请供应商按照陕西省财政厅关于政府采购供应商注册登记有关事项的通知中的要求，通过陕西省政府采购网（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/>）注册登记加入陕西省政府采购供应商库。

#### 七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

##### 1. 采购人信息

名称：佛坪县人民医院

地址：陕西省汉中市佛坪县袁家庄镇黄家湾路 8 号

联系方式：付先生 0916-8672192

##### 2. 采购代理机构信息

名称：一鼎项目管理有限公司

地址：汉中市汉台区石马路掌间财富大楼 17 楼 06 室

联系方式：王先生 0916-2610065

##### 3. 项目联系方式

项目联系人：王先生

电 话：0916-2610065

## 第二章 投标供应商须知

### 投标供应商须知前附表

序号	条款名称	说明和要求
1	采购人	佛坪县人民医院
2	采购代理机构	名称:一鼎项目管理有限公司 地址:汉中市汉台区石马路掌间财富大楼 17 楼 06 室 联系人:王先生 电话:0916-2610065 邮箱:1042853189@qq.com
3	采购项目名称	佛坪县人民医院新冠救治能力提升医疗设备采购项目
4	采购项目编号	YD-2023065
5	资金来源	其它财政资金
6	采购预算	1750000.00 元
7	采购方式	公开招标
8	采购内容	视频喉镜、监护仪、新生儿脉氧仪、注射泵招标、麻醉机技术、胎心监护、除颤仪、输液泵、支气管镜技术参数、高端插件式监护仪、呼吸机、12 道心电图机、胰岛素泵、动态血压检测仪。
9	交付地点	采购人指定地点
10	供货安装周期及质保期	供货安装周期:15天 质保期:设备主机质保3年,胰岛素泵质保4年。
11	联合体投标	不接受
12	考察现场、标前答疑会	本项目不统一组织踏勘现场,投标供应商可根据自身需要自行踏勘;
13	投标供应商对招标文件提出质疑的时间	投标截止时间五日前,以书面形式提出,在此之后提出的质疑为无效质疑。
14	分包履约	不得分包。
15	构成招标文件的其他文件	招标文件的澄清、修改书及有关补充通知为招标文件的有效组成部分。

序号	条款名称	说明和要求
16	投标截止时间	2023年09月21日09时30分
17	投标有效期	从投标截止日起90日历天。
18	投标保证金	<p>投标保证金应使用人民币，以银行转账或者陕西省财政部门认定的金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交。银行转账可以采取支票、电汇、网银、汇票、本票等方式缴纳。投标供应商在缴纳保证金时应注明项目名称。</p> <p>金 额：叁万元整（30000.00元）</p> <p><b>投标保证金缴纳截止时间：</b>投标保证金缴纳截止时间与投标响应文件递交截止时间一致（以银行实际到账时间为准）</p> <p>户 名：一鼎项目管理有限公司汉中分公司</p> <p>开户银行：长安银行股份有限公司汉中莲湖东路支行</p> <p>开户账号：8060 6080 1421 0061 87</p> <p><b>未按招标文件要求在规定时间内（以银行实际到账时间为准）缴纳规定数额投标保证金的投标将被拒绝。</b></p>
19	备选投标方案和报价	不接受备选投标方案和多个报价。
20	签字盖章	投标供应商必须按照招标文件的规定和要求签字、盖章。
21	投标文件份数	正本1份；副本2份；电子文件（光盘或U盘）1份（电子文件与纸质正本投标文件的内容应保持一致）。
22	投标文件的装订	一律采用A4纸装订成册（禁止使用活页），正本和副本分别装订，分别密封，电子版放置正本密封袋中。
23	投标文件封面的标注	投标文件正本和副本的封面上均应标明：采购项目名称、采购项目编号、投标供应商名称、年月日；并分别在右上角标明“正本”和“副本”字样。
24	投标文件外层密封袋的标注	采购项目名称及标段、采购项目编号、投标供应商名称、年月日、“正本”、“副本”等内容，再加封条密封，在封条处加盖公章（骑缝章）。
25	递交投标文件地点	汉中市汉台区石马路掌间财富大楼17楼06室
26	开标时间和地点	开标时间：2023年09月21日09时30分

序号	条款名称	说明和要求
		开标地点：汉中市汉台区石马路掌间财富大楼 17 楼 06 室
27	评标方法及标准	详见第三章评标方法。
28	<p>资质审查时提交的 证书证件（原件或复印件加盖公章）</p>	<p><b>提交投标响应文件时需要提供以下证书证件：</b></p> <p>①供应商为具有独立承担民事责任能力的法人或其他组织或自然人，并出具营业执照（事业法人证）或证明文件或自然人的身份证明；</p> <p>②提供具有财务审计资质单位出具的 2021（或 2022）年度财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明（附基本存款账户信息等账户证明材料）或政府采购信用担保机构出具的投标担保函；</p> <p>③出具具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明；</p> <p>④具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供开标前六个月内任意一个月的缴纳证明）；</p> <p>⑤参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；</p> <p>⑥法定代表人或单位负责人授权书及被授权人身份证（法定代表人或单位负责人直接参加投标除外，但须出示法定代表人或单位负责人身份证及营业执照复印件）；</p> <p>⑦供应商不得为“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）重大税收违法失信主体名单，不得为中国执行信息公开网（http://zxgk.court.gov.cn/shixin/）失信被执行人名单，不得为中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商；（提供查询结果网页截图并加盖供应商公章）；</p> <p>⑧供应商如为代理商的应出具医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案证）；供应商如为制造商的应出具医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案证）。</p> <p><b>注：上述资质文件为必备资质，须单独装袋递交。资格审查时，缺少一项或某项达不到招标文件要求的按无效投标文件处理。</b></p>



## 一、总 则

### 1. 适用范围

1.1 本招标文件仅适用于本次公开招标所叙述的项目采购。

### 2. 名词解释

2.1 采 购 人：佛坪县人民医院

2.2 监督机构：佛坪县财政局

2.3 采购代理机构：一鼎项目管理有限公司

2.4 投标供应商：响应和符合招标文件规定资格条件和参加投标竞争的法人或其他组织或自然人。

### 3. 合格的投标供应商

3.1 合格的投标供应商应具备以下条件：

(1) 具备且满足“招标公告”的要求；

(2) 向采购代理机构购买了招标文件并登记备案；

(3) 向采购代理机构交纳了投标保证金；

(4) 一个投标供应商只能提交一个投标文件，法定代表人为同一人的两个及两个以上法人，不得同时参加本项目投标；

(5) 有隶属关系的两个公司或有控股关系的两个公司不能同时参加同一项目的投标；

(6) 遵守国家有关的法律、法规和条例；

(7) 招标文件和法律、行政法规规定的其他条件。

### 4. 投标费用

不论投标结果如何，投标供应商应自行承担所有与准备和参加投标相关的全部费用。

## 二、招标文件

### 5. 招标文件的构成

5.1 招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：

(1) 招标公告；

(2) 投标供应商须知；

- (3) 评标办法;
- (4) 招标内容及要求;
- (5) 商务要求;
- (6) 合同主要条款;
- (7) 投标文件格式;

**5.2 投标供应商应认真阅读和充分理解招标文件中所有的事项、格式条款和规范要求。投标供应商没有对招标文件做出全面的实质性响应是投标供应商的风险。没有按照招标文件要求作出实质性响应的投标文件将按无效投标处理。**

## **6. 招标文件的澄清和修改**

6.1 在投标截止时间前，采购代理机构无论出于何种原因，可以对招标文件进行澄清或者修改。

6.2 采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改的，应在招标文件要求提交投标文件截止时间十五日前，不足十五日应延长至十五日。澄清或者修改内容在政府采购发布媒体上发布更正公告，并以书面形式通知所有招标文件收受人，且作为招标文件的组成部分。

6.3 投标供应商要求对招标文件进行澄清的，或认为有必要与采购代理机构进行技术交流的，均应在投标截止时间 5 日前按招标文件中的联系方式，以书面形式通知采购代理机构，采购代理机构以书面形式予以答复，或认为有必要召开答疑会。

6.4 在投标截止时间前，采购代理机构可以视采购具体情况，延长投标截止时间和开标时间，并在招标文件要求提交投标文件的截止时间前，将变更时间以书面形式通知所有购买了招标文件的供应商，同时在原信息发布媒体上发布变更公告。

## **7. 答疑会和现场考察**

7.1 踏勘现场：本项目不组织统一踏勘时间，投标供应商可根据自身需要自行踏勘；

7.2 答疑或考察现场所发生的一切费用由投标供应商自行承担。

## **8. 招标文件的解释权**

招标文件的解释权归采购代理机构，如发现招标文件内容与现行法律法规不相符的情况，以现行法律法规为准。

### 三、投标文件

#### 9. 投标供应商资格要求

9.1 投标供应商应具备下列条件：

- (1) 具有独立承担民事责任的能力；
- (2) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- (3) 具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
- (4) 有依法缴纳税收和社保的良好记录；
- (5) 参加本次招标前 3 年内，在经营活动中没有重大违法记录。

9.2 投标供应商应提供下列材料：

(1) 供应商为具有独立承担民事责任能力的法人或其他组织或自然人，并出具营业执照（事业法人证）或证明文件或自然人的身份证明；

(2) 提供具有财务审计资质单位出具的 2021（或 2022）年度财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明（附基本存款账户信息等账户证明材料）或政府采购信用担保机构出具的投标担保函；

(3) 出具具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明；

(4) 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供开标前六个月内任意一个月的缴纳证明）；

(5) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

(6) 法定代表人或单位负责人授权书及被授权人身份证（法定代表人或单位负责人直接参加投标除外，但须出示法定代表人或单位负责人身份证及营业执照复印件）；

(7) 供应商不得为“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）重大税收违法失信主体名单，不得为中国执行信息公开网（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）失信被执行人名单，不得为中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商；（提供查询结果网页截图并加盖供应商公章）；

(8) 供应商如为代理商的应出具医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案证）；供应商如为制造商的应出具医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案证）。

**注：上述资质文件为必备资质，资格审查时，缺少一项或某项达不到招标文件要求的按无效投标文件处理。**

9.3 本项目不接受联合体投标。单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位不得同时投标。

## 10. 投标文件的语言

10.1 投标供应商提交的投标文件以及投标供应商与采购代理机构就有关投标的所有来往书面文件均须使用中文。投标文件中如附有外文资料，必须逐一对应翻译成中文并加盖投标供应商公章后附在相关外文资料后面，否则，投标供应商的投标文件将作为无效投标处理。

10.2 翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，以中文为准。但不能故意错误翻译，否则，投标供应商的投标文件将作为无效投标处理。

## 11. 计量单位

除技术规格及要求中另有规定外，本采购项下的投标均采用国家法定的计量单位。

## 12. 投标货币

本次招标项目的投标均以人民币报价。

## 13. 知识产权

13.1 投标供应商应保证在本项目使用的任何产品和服务（包括部分使用）时，不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标供应商承担所有相关责任。

13.2 采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

13.3 投标供应商如欲在项目实施过程中采用自有知识成果，需在投标文件中声明，并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后，投标供应商需提供开发接口和开发手册等技术文档，并承诺提供无限期技术支持，采购人享有永久使用权。

13.4 如采用投标供应商所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

## 14. 投标文件的组成

投标供应商应按照招标文件的规定和要求编制投标文件。投标供应商拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作交由他人完成的，应当在投标文件中载明。投标供应商编写的投标文件应包括下列部分：

14.1 **报价部分。**投标供应商按照招标文件要求填写“开标一览表”及“分项报价

表”。本次招标报价要求：

14.1.1 投标供应商报价超出采购预算，作为不实质性响应采购文件，按无效投标处理。投标供应商的报价是投标供应商响应本招标项目要求的全部工作内容的价格体现，包括投标供应商完成本项目所需的一切费用。

14.1.2 投标供应商只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效投标处理。

14.1.3 供应商不得以低于成本的报价参加询价。若评标委员认为某个供应商的报价明显低于其他通过符合性审查的供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；供应商不能证明其报价合理性的，评标委员会应将其作为无效投标处理。

**14.2 技术部分。**投标供应商按照招标文件要求做出的技术应答，主要是针对招标项目的技术指标、参数和技术要求做出的实质性响应和满足，不得出现负偏离。投标供应商的技术应答应根据具体采购内容包括下列内容：

- (1) 投标产品的品牌、规格、型号；
- (2) 详细的技术指标和参数；
- (3) 技术方案、项目实施方案；
- (4) 技术要求偏离表；
- (5) 产品工作环境条件；
- (6) 产品验收标准和验收方法；
- (7) 投标供应商认为需要提供的文件和资料。

**14.3 商务部分。**投标供应商按照招标文件要求做出完全响应，提供的有关资质证明文件。包括以下内容：

- (1) 投标函；
- (2) 必备的资格证明文件；
- (3) 商务偏离表；
- (4) 投标保证金；
- (5) 其他投标供应商认为需要提供的文件和资料。

**14.4 售后服务。**投标供应商应按照招标文件中售后服务要求作出的积极响应。包括以下内容：

- (1) 定期检修和维护人员名单；
- (2) 说明投标产品和服务的保修时间、质保期内的保修内容与范围、维修响应时间等。

#### **14.5 承诺部分。**投标供应商应对以下（不限于）要求作出承诺：

(1) 承诺给予采购人的各种优惠条件（优惠条件事项不能包括采购项目本身所包括涉及的采购事项。投标供应商不能以“赠送、赠予”等任何名义提供设备和服务以规避招标文件的约束。否则，投标供应商提供的投标文件将作为无效投标处理，投标供应商的投标行为将作为以不正当手段排挤其他供应商认定）；

(2) 利于用户的售后服务承诺；

(3) 严格按招标文件对本项目的要求，组织生产、供货运输；

(4) 未经采购人许可，不得将本采购项目采取转包实施的办法，一经发现，立即取消其中标资格，并承担由此产生的一切经济损失；

(5) 接受采购人或采购人委托相关单位对项目实施方案、生产进度、货物质量、售后服务、货款支付与结算审核等方面监督和管理；

(6) 其他承诺。

**14.6 证明产品和服务符合招标文件规定相关文件可以是文字资料、图纸、数据、宣传彩页等，所有证明文件，表达意思必须统一。**

### **15. 投标保证金**

15.1 投标保证金数额见投标供应商须知前附表。投标供应商投标时，必须以人民币提交足额的投标保证金，并作为其投标的一部分。

#### 15.2 投标保证金的提交

15.2.1 开标现场不办理投标保证金事宜。未按招标文件要求在规定时间内（以银行实际到账时间为准）缴纳规定数额投标保证金的投标将被拒绝。

15.2.2 投标保证金以银行转账或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交。

(1) 以银行转账交纳保证金的，可以采取支票、电汇、网银、汇票、本票等方式缴纳。

(2) 以信用担保函形式交纳保证金的，应按招标文件规定的格式提交，且是陕西省财政部门认定的具有开具投标保函资格的单位开具的保函。投标供应商违约，开具

保函单位承担连带责任。

(3) 使用汇票（银行承兑汇票、商业承兑汇票）提交投标保证金的，投标人必须提前把汇票送至公司财务，以保证财务有足够的时间到银行办理入账手续，入账后方可开具保证金收据。汇票签发时，汇票到期日最好签发为投标截止日前 7 日，不到期的应拒收。

### 15.3 投标保证金的退还

15.3.1 未中标供应商的投标保证金在中标通知书发出之日起 5 个工作日内全额退还。中标供应商的投标保证金，在合同签订生效后 5 个工作日内全额退还。未及时办理退还者，由投标供应商自行负责。

15.3.2 投标供应商所交纳的投标保证金不计利息。

15.3.3 下列任何情况发生时，采购代理机构将不予退还投标供应商交纳的投标保证金；情节严重的，由财政部门将其列入不良行为纪录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，并予以通报：

- (1) 供应商在提交投标文件截止时间后撤回投标文件的；
- (2) 供应商在投标文件中提供虚假材料的；
- (3) 除因不可抗力或招标文件认可的情形以外，中标供应商不与采购人签订合同的；
- (4) 由于中标供应商的原因未能按规定支付招标代理服务费；
- (5) 供应商与采购人、其他供应商或采购代理机构恶意串通的；
- (6) 法律法规规定的其他内容。

15.3.4 投标保证金退还方式：银行转账。

15.3.5 投标保证金退还程序：

退还投标保证金手续。代理机构在中标通知书发出后五个工作日内退还未中标供应商保证金。中标人在合同签订后 5 个工作日内须持采购合同复印件办理。因投标人原因导致退还不及时的，责任自负。

## 16. 投标有效期

16.1 投标有效期见投标供应商须知前附表。投标有效期短于此规定期限的投标，将按无效投标处理。

16.2 特殊情况下，采购代理机构可于投标有效期满之前要求投标供应商同意延长

有效期，要求与答复均应为书面形式。投标供应商可以拒绝上述要求，其投标保证金不被没收。拒绝延长投标有效期的投标供应商不得再参与该项目后续采购活动。同意延长投标有效期的投标供应商不能修改其投标文件，关于投标保证金的有关规定在延长的投标有效期内继续有效。

#### **17. 投标文件的制作和签署**

17.1 投标文件应根据招标文件的要求制作。投标供应商应填写全称，同时加盖公章，签署、盖章和内容应完整，如有遗漏，将被视为无效投标。

17.2 投标文件格式。投标供应商应严格按照招标文件第七章提供的“投标文件格式”填写相关内容。除明确允许投标供应商可以自行编写的外，投标供应商不得以“投标文件格式”规定之外的方式填写相关内容。否则，投标供应商提供的投标文件将作为无效投标处理。

17.3 对于没有格式要求的投标文件由投标供应商自行编写。

17.4 投标供应商应按“投标须知前附表”准备投标文件正本、副本和相应的电子文件。投标文件的正本和副本应在其封面右上角清楚地标明“正本”或“副本”字样。若正本和副本有不一致的内容，以正本书面投标文件为准。

17.5 投标文件的正本和副本均需打印或用不褪色、不变质的墨水书写，并由投标供应商的法定代表人或其授权代表在规定签章处签字或盖章。

17.6 投标文件的打印和书写应清楚工整，任何行间插字、涂改或增删，必须由投标供应商的法定代表人（或其授权代表）签字或盖个人印鉴。字迹潦草、表达不清或可能导致非唯一理解的投标文件可能视为无效投标。

17.7 投标文件正本和副本必须装订成册并逐页编码。

17.8 电子文件制作要求，电子文件与纸质正本投标文件的内容应保持一致，具有同等法律效力。

## **四、投标**

#### **18. 投标内容要求**

各投标供应商应仔细阅读采购招标文件中的所有事项、格式、条款和要求，对采购招标文件的全部内容及要求作出实质性响应，提交相应资料。若分标段，应以标段为单位投标，不得在其中选项投标或将其中内容再行分解，否则投标无效。

#### **19. 投标文件的密封和标注**



19.1 投标供应商应在投标文件正本、副本的封面上注明投标供应商名称、采购项目编号、项目名称字样。

19.2 投标文件正本、所有副本(所有副本密封在一个密封袋内)应分别装袋密封，电子文件放置正本袋内，密封袋上应分别标上“正本”、“副本”字样，并注明投标供应商名称、年月日、采购项目编号、项目名称及标段字样，“开标时启封”。

19.3 所有外层密封袋的封口处，加封条密封，应粘贴牢固，并加盖密封章（投标供应商印章）。

19.4 未按以上要求进行密封和标注的投标文件，将按无效投标处理。

## **20. 投标文件的递交**

20.1 投标供应商应在招标文件规定的投标截止时间前，将投标文件按投标须知表的规定密封后送达开标地点。投标截止时间以后送达的投标文件将被拒绝。

20.2 本次招标不接受邮寄的投标文件。

## **21. 投标文件的修改和撤回**

21.1 投标供应商在递交了投标文件后，可以修改或撤回其投标文件，但必须在规定的投标截止时间前，以书面形式通知采购代理机构。

21.2 投标供应商的修改书或撤回通知书，应由其法定代表人或授权代表签署并盖单位公章。修改书应按投标须知第 19 条规定进行密封和标注，并在密封袋上标注“投标文件修改”或“投标文件撤回通知”字样，“修改文件”作为投标文件的组成部分；采购代理机构不退还投标供应商已撤回的投标文件（包括纸质和电子版）。

21.3 在投标截止时间之后，投标供应商不得对其递交的投标文件做任何修改或撤回投标。

## **22. 投标纪律要求**

投标供应商参加投标不得有下列情形之一：

- (1) 提供虚假材料谋取中标；
- (2) 采取不正当手段诋毁、排挤其他投标供应商；
- (3) 与招标采购单位、其他投标供应商恶意串通；
- (4) 向采购人、采购代理机构单位、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；
- (5) 在招标过程中与招标采购单位进行协商谈判；

(6) 拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况。

有上述情形之一的，属于不合格投标供应商，其投标或中标资格将被取消。

## 五、开标

### 23. 开标时间和地点

23.1 采购代理机构在投标人须知前附表中规定的投标截至时间和地点组织公开开标，采购人、投标供应商须派代表参加并签到以证明其出席。

23.2 开标时，采购代理机构邀请有关监督管理机构对开标进行现场监督。

### 24. 开标程序

24.1 开标会议由采购代理机构主持。主持人按照招标文件规定的开标时间宣布开标，按照规定要求主持开标会。开标将按以下程序进行（但不限于）：

(1) 宣布开标会开始并致辞。

(2) 宣布会场纪律和有关注意事项。

(3) 宣布参加开标会的现场监督人员和主持人、唱标、会议记录等招标工作人员，根据“供应商签到表”宣布参加投标的供应商名单。

(4) 宣布检查投标文件的密封情况。由投标供应商或其推荐的代表与监督管理机构共同检查投标密封情况，经检查无误后，签字确认。

(5) 开标唱标。对投标文件的密封确认无误后，由采购代理机构工作人员按照顺序，以公开唱标的形式将开标一览表（报价表）的内容公布，无异议后，由投标供应商法定代表人（或授权代表人）和监督人签字确认。开标过程由采购代理机构指定专人记录。

(6) 宣布开标会结束。

24.2 采购代理机构对开标过程进行全程摄（录）像、文字记录，并存档备查。

## 六、评标

### 25. 评标委员会

25.1 评标工作由采购人或采购代理机构依法组建的评标委员会（以下简称评委会）负责。评标委员会于开标前在陕西省政府采购综合管理平台专家库中随机抽取。

25.2 评委会成员到位后，推荐一名评审专家担任组长，并由评审组长负责组织该项目评审工作。

25.3 评委会成员有下列情形之一的，应当回避：

- (1) 采购人或投标供应商的主要负责人的近亲属；
- (2) 与投标供应商有经济利益关系，可能影响对投标公正评审的；
- (3) 曾因在招标、评标以及其他与招标投标有关活动中从事违法行为而受过行政处罚或刑事处罚的。

## 26. 评标原则

26.1 评标原则应遵循公平、公正、科学和择优的原则。

26.2 评标委员会有权对整个招标过程中出现的一切问题，根据《中华人民共和国政府采购法》及《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等相关规定进行处理。

## 27. 评标

27.1 评委会严格按照招标文件规定的评标方法及标准对各投标文件进行评审。

27.2 评标委员会独立履行下列职责：

- (1) 审查投标文件是否符合招标文件要求，并作出评价；
- (2) 要求投标供应商对投标文件有关事项作出解释或者澄清；
- (3) 推荐中标候选人名单，或者受采购人委托按照事先确定的办法直接确定中标供应商；
- (4) 向采购人或者有关部门报告非法干预评标工作的行为。

27.3 评标过程严格保密

(1) 开标后，直至授予中标人合同为止，凡属于对投标文件的审查、澄清、评价和比较的有关资料以及中标候选人的推荐情况，与评标有关的其他任何情况均严格保密；

(2) 投标供应商对评委会的评标过程或合同授予决定施加影响的任何行为都可能导致其投标被拒绝。

# 七、定标

## 28. 定标原则

采购人或其授权的评标委员会应按照评标报告中推荐的中标候选人名单。

## 29. 定标程序

29.1 评委会将评标情况写出书面报告，推荐三名中标候选人，并按照综合得分高低标明排列顺序。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价

相同的，按技术指标优劣顺序排列。

29.2 采购代理机构在评标结束后 2 个工作日内将评标报告送采购人。

29.3 采购人在收到评标报告后 5 个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序和有关规定确定中标人。同时，复函采购代理机构。

29.4 采购代理机构在接到采购人“定标复函”之日起 2 个工作日内，根据采购人确定的中标人，在财政部门指定的政府采购网和媒体上发布中标公告，公示期满后向中标人发出《中标通知书》。

29.5 采购代理机构将评标过程与采购人情况书面报送有关监督机构备案。

### **30. 中标通知书**

30.1 中标通知书为签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。

30.2 中标通知书对采购人和中标人均具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果，或者中标人无正当理由放弃中标的，应当承担相应的法律责任。

30.3 中标人在接到采购代理机构通知之日起 7 个工作日内领取《中标通知书》。

30.4 在《中标通知书》发出后，发现中标人有政府采购法律法规规章制度规定的中标无效情形的，采购代理机构在取得监督管理机构的认定以后，应当宣布发出的中标通知书无效，并收回发出的中标通知书（中标人也应当缴回），依法重新确定中标人或者重新开展采购活动。

## **八、废标或变更采购方式**

### **31. 废标的情形**

招标采购中，出现下列情形之一的，应予以废标：

- (1) 符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足 3 家的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 投标供应商的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- (4) 因重大变故，采购任务取消的。

废标后，采购代理机构应在财政部门指定采购网上公告，并公告废标的详细理由。

### **32. 变更采购方式**

招标过程中提交投标文件或者经评审实质性响应招标文件要求的供应商只有 2 家时，经采购人书面请示政府采购管理机构同意后，可以现场转变为竞争性谈判继续采购。

## 九、合同授予

### 33. 签订合同

33.1 中标供应商应在《中标通知书》发出之日起 30 日内与采购人签订采购合同。中标供应商无正当理由拒签合同的，将视为放弃中标，取消其中标资格，其投标保证金不予退还；给采购人造成的损失超过保证金数额的，供应商应当对超过部分予以赔偿。

33.2 采购人与中标供应商洽谈合同条款及所签订的合同不得对招标文件和中标供应商投标文件作实质性修改，招标文件和供应商的投标文件均作为合同的组成部分。

33.3 中标供应商因不可抗力原因不能履行采购合同或放弃中标的，采购人可以与排在中标供应商之后第一位的中标候选人签订采购合同，以此类推。

### 34. 合同分包

34.1 经采购人同意，中标人可以依法采取分包方式履行合同。这种要求应当在合同签订之前征得采购人同意，并且分包供应商履行的分包项目的品牌、规格型号及技术要求等，必须与中标的一致。

34.2 采购合同实行分包履行的，中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

## 十、招标代理服务费

### 35. 招标代理服务费的数额及交纳方式

35.1 采购人在代理程序结束时，应向采购代理机构交纳招标代理服务费。

35.2 招标代理服务费依据《国家发展改革委关于进一步放开建设项目专业服务价格的通知》（发改价格【2015】299 号）文收费标准向采购代理机构支付代理服务费。

35.3 招标代理服务费可以采取现金、转账等方式交纳。

## 十一、质疑与投诉

### 36. 质疑

36.1 质疑与投诉事宜依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国财政部令（第 20 号）》、《政府采购法实施条例（国务院第 658 号令）》及《陕财办采资（2016）53 号》规定执行。

36.2 出现投标供应商认为采购文件、采购过程和中标、成交结果使自己的权益受

到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向采购人提出质疑。投标供应商应知其权益受到损害之日，是指：对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

36.3 采购人或者采购代理机构应当在3个工作日内对投标供应商依法提出的询问作出答复。投标供应商提出的询问或者质疑超出采购人对采购代理机构委托授权范围的，采购代理机构应当告知投标供应商向采购人提出。政府采购评审专家应当配合采购人或者采购代理机构答复投标供应商的询问和质疑。

36.4 出现投标供应商认为采购文件、采购过程、中标和成交结果使自己的合法权益受到损害的，应当首先依法向采购人、采购代理机构提出质疑。对采购人、采购代理机构的质疑答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定期限内作出答复的，投标供应商可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。

### **37. 关于质疑函的提交：**

37.1 一件质疑函只能针对一个项目提出质疑，质疑人需要对两个（含）以上项目提出质疑的，应当分别提交质疑函。根据“谁主张、谁举证”的原则，质疑事项必要的证据材料应当由质疑人提供。

37.2 质疑函必须由法定代表人签署本人姓名（或印盖本人姓名章）并加盖单位公章，不得加盖合同专用章、投标专用章等各种形式的专用章。质疑函由参加采购项目的授权代表签署本人姓名（或印盖本人姓名章）的，应当同时提供法定代表人允许其办理质疑事项的特别授权。

37.3 采购代理机构于收到质疑函后一个工作日内对质疑函的形式进行审查，符合条件的质疑，予以受理并向质疑人发出质疑签收单。收到质疑函原件并向质疑人发出质疑签收单之日，为质疑正式受理之日。质疑处理工作在受理质疑事项后七个工作日内完成。对于投标供应商依法提出的询问事项，应当在三个工作日内作出答复。

37.4 质疑受理时采购项目评审工作已经完成的，质疑事项由采购项目的原评审委员会进行复核，质疑受理时尚未成立评审委员会的，应当从财政部专家库中随机抽取专家组建评审委员会进行复核。

37.5 质疑处理过程中，质疑人要求撤回质疑的，应当以书面方式提交质疑撤销函，

由法定代表人签署本人姓名（或印盖本人姓名章）并加盖单位公章。采购代理机构收到质疑撤销函后，上报有关监督部门视具体情况决定是否终止质疑处理工作。

37.6 投标供应商进行虚假和恶意质疑的，采购代理机构将提请有关部门将其列入不良记录名单，在一至三年内禁止其参加政府采购活动，并在政府采购相关媒体上公布处理决定。

### **38. 投诉**

投标供应商和其他利害关系人认为本次招标采购活动违反法律、法规和规章规定的，有权向有关行政监督机构投诉。

## 第三章 评标办法

根据《中华人民共和国政府采购法》及实施条例和《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部第 87 号令）等法律规章，结合采购项目特点制定本评标办法。

### 1、评标程序

1.1 本采购项目评标按照下列工作程序进行：

- (1) 投标文件初审；
- (2) 澄清有关问题；
- (3) 比较与评价；
- (4) 推荐中标供应商名单；
- (5) 编写评标报告。

#### 1.2 投标文件初审

1.2.1 投标文件资格性审查，包括资质审查及有效性审查；即对供应商的资质及投标文件资格证明文件、投标保证金交纳情况有效性进行审查，以确保投标供应商是否具备相应资格；符合性审查，即对投标文件的完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件实质性内容作出响应。

1.2.2 在资格性、符合性检查时，投标文件被认定无效投标的，不得进入后续评标环节。

#### 1.3 投标文件的澄清

1.3.1 为有助于投标文件的审查、比较和评价，评委会可要求投标供应商对其投标文件中非实质性的有关问题进行澄清、说明或者补正。有关澄清、说明或者补正的要求和答复应以书面（含电传、传真）形式提交，并由其法定代表人（或授权代表人）签字。投标供应商的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

#### 1.4 投标文件比较与评价

1.4.1 以招标文件为依据，对投标文件分别从投标报价、技术指标、产品和服务质量及售后保证、履约能力等方面进行比较和评价，并按照百分制进行综合赋分。

1.4.2 评委会认定实质性响应招标文件的投标是投标文件与招标文件要求的全部条款、条件和规格相符，没有实质性负偏离。评委会决定投标文件的响应性依据投标文件本身的内容，而不寻求外部的证据。



1.4.3 如果投标文件没有实质性响应招标文件的要求，评委会将予以拒绝。投标供应商不得通过修正或撤消不合要求的偏离或保留从而使其投标成为实质性响应的投标。

1.4.4 评委会只对确定为实质性响应招标文件要求的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。

## 2、定标及定标程序

（见第二章第 28、29 条）

## 3、评标方法

3.1 本采购项目评标方法采用综合评分法。评委会成员对投标供应商按照评分标准进行独立记名评分，其合计即为该投标供应商的综合得分，汇总排序后，选定得分最高者为第一中标候选人。

3.2 投标文件中如果出现计算错误，可按以下原则进行修正：

- （1）投标文件中的大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （2）投标文件中的总价金额与按单价计算的汇总金额不一致的，以单价计算的汇总金额为准；
- （3）投标文件中的单价金额有明显小数点错误的，以总价为准，并修改单价；
- （4）投标文件中有关分项表内容与“开标一览表”不一致的，以“开标一览表”为准；
- （5）投标文件中图表与文字表述不一致的，以文字表述为准；
- （6）投标文件正本与副本不一致的，以正本为准；
- （7）对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

**按上述修正错误的方法调整的投标报价应对投标供应商具有约束力。如果投标供应商不接受修正后的价格，其投标将被拒绝。**

3.3 投标文件中，若某项有不合理报价（或零报价、漏报价）的，经评委会评审后，此项得分为零，不参与投标报价分值的计算。

3.4 评委打分超过得分界限或未按本办法赋分时，该评委的打分，按废票处理。

3.5 评标过程中，各种数字的计算结果，均保留两位小数，第三位“四舍五入”，但计算百分数时应精确到千分位，万分位“四舍五入”。

3.6 针对本项目材料提供相同品牌且通过资格审查、符合性审查的不同供应商，按

一家供应商计算，评审后得分最高的供应商获得中标人推荐资格；评审得分相同的，投标报价低的供应商获得中标人推荐资格。

3.7 评标过程中，若出现本评标办法以外的特殊情况时，将暂停评标，待评委会商榷后，再进行评定。

3.8 招标过程中提交投标文件或者经评审实质性响应招标文件要求的供应商只有2家时，经采购人书面请示政府采购管理机构同意后，现场转变为竞争性磋商继续采购的，按以下办法程序进行：

(1) 评标委员会自行转为竞争性磋商小组，以招标文件为基础确定招标文件，经招标小组成员确认；若有重大变动的，以书面形式通知参加招标的所有供应商。

(2) 招标全过程分为公布招标报价（即投标报价）、供应商资质审查、招标过程、招标承诺、第二次报价、综合评审等阶段，以招标文件的评分细则为准，价格分评比以第二次报价为依据，采用综合评分法，按照综合得分高低进行排序，推荐成交候选供应商，并选定综合得分最高者为第一成交候选供应商。

(3) 成交供应商收到《成交通知书》后，无正当理由拖延或拒签合同，监督机构有权取消其成交资格，并按评标结果顺序重新确定成交单位。同时报请监督机构通报全市，取消其进入政府采购市场的资格，并按规定予以处罚，并没收其投标保证金。

3.9 评标过程中，若出现合格投标供应商少于2家时，采购人将依法报请监督机构批准重新组织招标或变更招标方式。

3.10 排名第一的候选人，主动放弃中标，或因不可抗力不能履行合同，或被查实存在影响中标结果的违法行为等情形，已不再符合中标条件的，采购人可以按照评委会提出的中标候选人名单排序依次确定其他中标候选人为中标人，也可以根据实际情况需要，依法重新招标。

#### **4、评标细则及标准（综合评分法）**

4.1 本次综合评分的主要因素是：价格、商务响应、技术方案。

4.2 小型和微型企业货物（产品）的价格评分标准。

4.2.1 对小型、微型企业货物（产品）的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。

4.2.2 参加本项目投标的小型、微型企业，应按招标文件要求，提供《中小企业声明函》、未提供的不视为小微企业。

4.2.3 小型、微型企业按《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）和《关于印发中小企业划分标准规定的通知》（工信部联企业【2011】300号）文件规定标准确认。

#### 4.3 监狱企业货物（产品）的价格评分标准

4.3.1 根据财库【2014】68号文件《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》的规定，参加项目的监狱企业视同小型、微型企业，在货物（产品）的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。

4.3.2 参加项目的监狱企业，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件（提供其他监狱企业制造的货物时，还需提供货物制造商的声明函、证明函），未提供的不视为监狱企业。

#### 4.4 节能、环保产品的价格评分标准

4.4.1 根据国办发【2007】51号文件《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》和财库【2006】90号文件《财政部、国家环保总局联合印发〈关于环境标志产品政府采购实施的意见〉》的规定，在技术、服务等满足采购需求的前提下，对国家认定的节能环保产品给予价格评标总分值4%的加分。

4.4.2 供应商提供的节能、环保产品应为中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）、国家环境保护总局网（<http://www.sepa.gov.cn/>）、中国绿色采购网（<http://www.cgpn.cn/>）等媒体公告的节能环保产品，供应商须提供产品清单的网页截图等证明材料。未提供的不视为节能、环保产品。

4.4.3 节能环保产品的有效时间以中国环境标志产品认证证书有效截止日期为准，超过认证证书有效截止日期的自动失效。

#### 4.5 残疾人福利性单位货物（产品）的价格评分标准

4.5.1 对残疾人福利性单位货物（产品）的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。

4.5.2 参加本项目招标的残疾人福利性单位，应按招标文件要求，提供《残疾人福利性单位声明函》（见投标文件格式），并对声明函的真实性负责，未提供的不视为残疾人福利性单位。

4.5.3 残疾人福利性单位按《部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库【2017】141号）文件规定标准确认。

**注：供应商同时具备小微企业、监狱企业及残疾人福利性单位等价格评分标准的，以最优的计取，不重复享受政策。**

4.6 除价格因素外，评委会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立对其他因素进行比较打分。

4.7 资格性审查：

4.7.1 资质审查：由采购人或采购代理机构对各供应商提交的资质进行审查，缺其中一项或某项达不到招标文件要求，均按无效文件处理；

4.7.2 资质有效性评审：投标文件中的资质证明文件为必备资质，采购人或采购代理机构对各供应商投标文件中的资质证明文件进行审查，缺其中一项或某项达不到招标文件要求，均按无效文件处理。

有效评审的内容：

(1) 供应商为具有独立承担民事责任能力的法人或其他组织或自然人，并出具营业执照（事业法人证）或证明文件或自然人的身份证明；

(2) 提供具有财务审计资质单位出具的 2021（或 2022）年度财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明（附基本存款账户信息等账户证明材料）或政府采购信用担保机构出具的投标担保函；

(3) 出具具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明；

(4) 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供开标前六个月内任意一个月的缴纳证明）；

(5) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

(6) 法定代表人或单位负责人授权书及被授权人身份证（法定代表人或单位负责人直接参加投标除外，但须出示法定代表人或单位负责人身份证及营业执照复印件）；

(7) 供应商不得为“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）重大税收违法失信主体名单，不得为中国执行信息公开网（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）失信被执行人名单，不得为中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商；（提供查询结果网页截图并加盖供应商公章）；

(8) 供应商如为代理商的应出具医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案证）；供应商如为制造商的应出具医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案证）。

4.8 符合性评审：主要对供应商投标文件进行商务和技术符合性的审定。出现下列情形之一者，其投标文件按无效文件处理：

实质性条款要求	通过条件
投标文件中的项目名称、项目编号	与所投项目名称、项目编号完全一致
投标文件的签署盖章	符合招标文件签署盖章要求
投标文件的计量单位、语言、报价货币	计量单位、语言、报价货币符合招标文件规定
投标报价	投标报价唯一，未超出采购预算或招标文件规定的最高限价
投标文件关键内容	关键内容未出现字迹模糊或无法辨认的
投标文件份数	符合招标文件要求
投标文件组成	按照招标文件格式编写内容齐全、无缺漏项
投标内容完整性	投标内容未出现漏项且与数量要求相符
投标有效期	符合招标文件要求
合同条款	响应招标文件合同条款未出现负偏离且响应的内容中未附有采购人不能接受的附加条件。
投标产品政策符合性	招标文件虽未明示，但国家政策有明确要求的，如未载明允许进口产品参与投标的，投标产品须为国产产品等

4.9 非实质性偏离是指投标文件在实质上响应招标文件的要求，但在个别地方存在一些不规则、不一致、不完整的内容，并且澄清、说明或者补正这些内容不会改变投标文件的实质性内容。以下情况属于非实质性偏离：

- (1) 文字表述的内容含义不明确；
- (2) 同类问题表述不一致；
- (3) 有明显文字和计算错误；
- (4) 提供的技术信息和数据资料不完整；
- (5) 投标文件未按招标文件要求进行装订或未编制目录、页码；

(6) 评标委员会认定的其他非实质性偏离。

投标文件有上述（1）至（4）情形之一的，评标委员会应当书面要求投标供应商在规定的时间内予以澄清、说明或补正。投标供应商拒不或在规定的时间内没有进行澄清、说明或补正或澄清、说明、补正的内容也不能说明问题的，视为投标文件制作不规范，按每一项非实质性偏离进行扣分处理，直至该项分值扣完为止。评标委员会不接受投标供应商主动提出的澄清、说明或补正。

4.10 在投标文件初审过程中，如果出现评标委员会成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定。

#### 4.11 综合评分明细表（满分 100 分）

##### 评分因素及权重

项别及总分值 (100 分)		评审要素一览表
报价得分 (30 分)		1、上限为采购预算价，即报价大于上限价视为无效标； 2、以满足本次招标文件要求的最低报价为评审基准价，其价格为满分； 3、不享有政策优惠条件的招标供应商报价得分=（评审基准价/报价） $\times 30$ 4、全部符合政策优惠条件的招标供应商报价得分=[评审基准价/报价 $\times (1-10\%)] \times 30$
商务标 (20 分)	业绩(3 分)	投标供应商提供 2020 年至今完成的类似业绩证明，每提供一份得 1 分， 最高得 3.0 分； <b>注：业绩须是投标供应商完成的类似项目，提供成交通知书及协议书                      （合同）原件。</b>
	售后服务 方案 (10 分)	供应商应提供本地化售后服务方案，有专门的技术支持与售后服务部门 及售后服务人员，按其响应程度赋分。方案完善、科学合理，针对性强、 服务承诺明确，计 7.1-10 分，方案较完整、合理可行、特点和承诺不 明确，计 5.1-7 分，方案笼统、针对性及可操作性差，计 1.0-5 分，未 提供不计分。
	培训方案 (7 分)	投标人应提供全面的培训方案和后期培训支撑服务，免费为采购人培训 操作维护人员，并确保采购人能熟练操作维护和正常使用，并在投标文 件中列出包括但不限于培训人数、培训时间、培训及考核办法，按其响 应程度赋分。 方案内容详细、合理性强、可操作性强、针对性强计 5.1-7 分；方案较 为详细、合理性较好、可操作性较好、具有一定针对性计 3.1-5 分；方 案笼统、针对性及可操作性差计 1.0-3 分，未提供不计分。
技术标 (50 分)	技术指标、 功能及配 置 (30 分)	投标产品的技术参数、配置和功能需求。评审依据为生产厂家出具的、 相应的功能证明材料（包括但不限于检测报告、官网和功能截图等）及 投标产品技术参数偏离表等；

		完全响应磋商文件要求，满足采购需求，计基本分 25 分；参数正偏离每项加 1 分，最多加 5 分；参数负偏离每项扣 1 分，扣完为止；如出现技术参数全面复制情况，扣 5 分；
	质量保证 (10 分)	根据供应商提供的所投产品的合法来源渠道（包括但不限于销售协议、代理协议、原厂授权）与产品质量相关的证明材料进行综合比较赋分。合法来源渠道证明材料种类齐全、详细、充分，计 7.1-10 分；合法来源渠道证明材料较完整，计 5.1-7 分，一般计 1.0-5 分，未提供不计分。
	实施方案 (5 分)	供应商对本项目的供货、安装调试、验收组织、人员配备等方面制订具体的实施方案，做出合理计划及制订工作保障措施。方案完整、科学合理、操作性强，计 4.1-5 分；方案较完整，工作目标不明确、工作保障措施不到位，2.1-4 分；方案可执行性差，计 1.0-2 分，未提供不计分。
	实施进度 (5 分)	项目总体进度计划安排具有合理性、先进性、可靠性和安全性。总体进度充分满足招标文件要求计 4.1-5 分；总体进度基本满足招标文件要求计 2.1-4 分；总体进度计划存在缺漏的计 1.0-2 分。

## 5、评标专家在政府采购活动中承担以下义务

5.1 遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责。

5.2 按照政府采购法律法规和采购文件的规定要求对供应商的资格条件和供应商提供的产品价格、技术、商务、服务等方面严格进行评判，提供科学合理、公平公正的评审意见，参与起草评审报告，并予签字确认。

5.3 保守秘密。不得透露招标文件咨询情况，不得泄露供应商的投标文件及知悉的商业秘密，不得向供应商透露评审情况。

5.4 发现供应商在政府采购活动中有不正当竞争或恶意串通等违规行为，及时向政府采购评审工作的组织者或财政部门报告并加以制止。发现采购人、政府采购代理机构及其工作人员在政府采购活动中有干预评审、发表倾向性和歧视性言论、受贿或者接受供应商的其他好处及其他违法违规行为，及时向财政部门报告。

5.5 解答有关方面对政府采购评审工作中有关问题的询问，配合采购人或者政府采购代理机构答复供应商质疑，配合财政部门的投诉处理工作等事宜。

5.6 法律、法规和规章规定的其他义务。



## 6、评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律

6.1 应邀按时参加评审和咨询活动。遇特殊情况不能出席或途中遇阻不能按时参加评审或咨询的，应及时告知采购代理机构，不得私自转托他人。

6.2 不得参加与自己有利害关系的政府采购项目的评审活动。对与自己有利害关系的评审项目，如受到邀请，应主动提出回避。行政监督部门、采购人或政府采购代理机构也可要求该评审专家回避。

有利害关系主要是指三年内曾在参加该采购项目供应商中任职(包括一般工作)或担任顾问，配偶或直系亲属在参加该采购项目的供应商中任职或担任顾问，与参加该采购项目供应商发生过法律纠纷，以及其他可能影响公正评审的情况。

6.3 评审或咨询过程中关闭通讯设备，不得与外界联系。因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当有在场工作人员陪同。

6.4 评审过程中，不得发表影响评审公正的倾向性、歧视性言论；不得征询或者接受采购人的倾向性意见；不得以任何明示或暗示的方式要求参加该采购项目的供应商以澄清、说明或补正为借口，表达与其原投标文件原意不同的新意见；不得以采购文件没有规定的方法和标准作为评审的依据；不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见；不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

6.5 在咨询工作中，严格执行国家产业政策和产品标准，认真听取咨询方的合理要求，提出科学合理的、无倾向性和歧视性的咨询方案，并对所提出的意见和建议承担个人责任。

6.6 有关部门（机构）制定的其他评审工作纪律。

## 第四章 采购内容及要求（可参照以下内容）

### 一. 视频喉镜参数（2 台）

#### 1 整机参数

- 1.1 摄像头空间分辨率： $\geq 6.351\text{p/mm}$ ，视场角： $\geq 60^\circ \pm 15\%$
- 1.2 显示屏 $\geq 3.0$ 英寸 电容触摸屏
- 1.3 摄像头内置的 LED 光源，光照度： $> 500\text{LUX}$

#### 2 一次性使用喉镜片

- 2.1 防雾性能：当温度在  $20^\circ\text{C} \sim 40^\circ\text{C}$  范围变化时，不得产生影响观察的雾层。
- 2.2 配备同一厂家的成人款一次性喉镜片，出厂前经过环氧乙烷灭菌。

#### 3 存储

3.1 标配 $\geq 8\text{G}$  SD 卡：可存储 $\geq 3$ 万张分辨率 $\geq 640*480$ ，格式为 jpg 的图片 或可存储 $\geq 4$ 小时分辨率 $\geq 640*480$ ，格式为 mp4 的视频。

### 二. 监护仪参数（常规监护 13 台，新生儿监护仪 1 台，麻醉监护仪 1 台）

#### 2.1 常规监护仪（13 台）

1. 可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级 Masimo/Nellcor SP02、2IBP、ETCO2 等参数。

2. 心电（心律失常、ST 段分析）、呼吸、体温、血氧、无创血压、有创血压、呼末二氧化碳等监测参数可适用于成人、小儿、新生儿。

3.  $\geq 12$  寸彩色 TFT 显示屏，分辨率 $\geq 800*600$ 。

4. 心律失常分析 $\geq 26$ 种。

5. 具有 ST 段分析功能。支持在专门的窗口中分组显示心脏前壁，下壁和侧壁的 ST 实时片段和参考片段。

6. 血氧：可选 Masimo 血氧，测量范围为  $1\% \sim 100\%$ ；在  $70\% \sim 100\%$  范围内，成人/儿童测量精度为 $\pm 2\%$ （非运动状态下）、 $\pm 3\%$ （运动状态下），新生儿为 $\pm 3\%$ （非运动状态和运动状态下）。

7. 可显示灌注指数（PI），测量范围  $0.02\text{--}20\%$ 。

8. 监护仪使用寿命 $\geq 10$ 年。

#### 2.2 新生儿监护（1 台）

1. 要求投标产品通过 SFDA、CE 认证。

2. 要求投标产品机型的注册名称应为新生儿专用监护仪，需提供产品注册证证明。
3. 固定式提手，便于携带。
4.  $\geq 8$  英寸 LED 背光液晶屏，标配触摸屏。
5. 具有两个独立的报警灯，生理、技术报警灯分开显示，直观判断报警类型。
6. 不能有成人和小儿测量模式，充分保证测量安全。
7. 配置新生儿专用夹式心电导联线、新生儿专用电极片。
8. SpO<sub>2</sub> 测量范围：1%~100%；在 70%~100% 范围内，为  $\pm 3\%$ （非运动状态和运动状态）。
9. 支持 PI 灌注指数显示，有效反映外周血管灌注情况。
10. 可选配 ETCO<sub>2</sub> 监测，CO<sub>2</sub> 测量范围 0mmHg~190mmHg。
11. 可选配窒息唤醒功能，帮助新生儿及时脱离呼吸暂停危险，保护新生儿安全。
12. 可选配氧浓度监测功能，实时掌握暖箱内氧气浓度变化，预防氧中毒。

### 2.3 麻醉监护仪（1 台）

1. 基本要求：适用于对成人、小儿和新生儿的监护，含 ST 段测量及心律失常分析，需通过国家三类注册证明。
2. 监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级 Masimo/Nellcor SpO<sub>2</sub>、2IBP、ETCO<sub>2</sub>、AG、C.O.、BIS 等参数。
3. 便携式一体化插件式监护仪，可用于监护成人、儿童、新生儿患者。
4.  $\geq 12.1$  英寸高清触摸屏，触控操作。
5. 双报警灯设计，生理报警和技术报警有各自独立的报警灯和报警信息。
6. 整机无风扇，降低环境噪音干扰，适合手术室 ICU 等环境。
7. 右侧按键板设计，人性化，符合操作习惯。
8. 血氧：可选全球金标准的 Masimo 血氧，测量范围为 1%~100%；在 70%~100% 范围内，成人/儿童测量精度为  $\pm 2\%$ （非运动状态下）、 $\pm 3\%$ （运动状态下），新生儿为  $\pm 3\%$ （非运动状态和运动状态下）。
9. 具有辅助静脉穿刺功能。
10. 具有屏幕亮度自动调节功能，可根据光线亮度的不同自动调节屏幕亮度。（需提供检验报告证明）
11. 支持连接同品牌中央监护系统。

### 三. 新生儿脉氧仪参数（1 台）

1.  $\leq 6$  寸彩色液晶显示屏。
2. 具有病人类型快捷切换键，快速切换不同类型的病人，参数预值相应改变。
3. 血氧：可选 Masimo 血氧技术。
4. 具有 PI 灌注指数显示，帮助医生判断测量结果的可靠性。
5. 非接触式红外耳式体温计测量体温，无交叉感染风险。（需提供检验报告证明）
6. 无线连接，与同品牌红外耳温计无线连接，监护仪上可同步显示耳温计所测体温数值。
7. 可存储至少 50 组测量数据，方便随时回顾。
8. 整机  $\geq$  IPX1 级防水设计，有效避免液体泼洒对仪器的损坏。
9. 内置大容量的锂电池，在充满电的条件下连续工作时间应在 12 小时以上。

### 四. 注射泵招标参数（双通道注射泵 3 台，单通道注射泵 7 台）

#### 4.1 双通道注射泵（3 台）

1.  $\geq 6.2$  寸触摸屏，全中文显示。
2. 双通道注射泵，两个通道独立电源控制，方便临床使用。
3. 有多种数据接口，支持数据交换，可与医院 HIS 连接。
4. 可存储  $\geq 2100$  种药物。
5. 自动识别注射器：规格为 5ml、10ml、20 ml、30 ml、50（60） ml
- 6 多种输液模式可选：速度模式、时量模式、体重模式、间断模式、梯度模式、序列模式、微量模式、首剂量模式、TIVA 模式、级联模式等。
7. 注射精度： $\leq \pm 2\%$ ，机械精度  $\leq \pm 1\%$ 。（提供检测报告证明材料）
8. KVO 速度：0.1-5ml/h 可调，默认 0.5ml/h
9. 事件记录功能：能够存储、回放超过 2000 个事件。
10. 电池工作时间：不小于 5h。（提供检测报告证明材料）
11. 产品使用寿命： $\geq 10$  年。（提供仪器铭牌图片）

#### 4.2 单通道注射泵（7 台）

1. 适用注射器规格：5ml、10ml、20ml、30ml、50（60）ml 所有符合标准的注射器。
2. 注射精度  $\leq \pm 1.8\%$ 。
3. KVO 速度设定范围：0.1mL/h~30ml/h 可调。

4.  $\geq 9$  种注射模式可选：速度模式、时间模式、体重模式、间断给药模式、梯度模式、剂量时间模式、序列模式、微量模式、首剂量模式。
5.  $\geq 15$  档阻塞压力阈值可调，最低 75mmHg。
6. 具有排气功能，排除管路内的气泡。
7. 在线滴定功能，更改速度时完全不需要中断输液。
8. 电池工作时间 $\geq 6$  小时@5ml/h；可升级至 $\geq 12$  小时@5ml/h。
9. 防尘防水等级应符合或高于 IP44。
10. 整机重量 $\leq 1.6$ kg（含电池），主机自带提手，方便携带。
11. 通过 EN1789 救护车标准认证，适合在户外急救和车载情况下使用。

## 五. 麻醉机技术参数（1 台）

1.  $\geq 12$  英寸彩色触控屏，可以根据操作位置的需要，在四维层面多角度旋转调节，可折叠。
2. 主机机身正面具备 $\geq 3$  个模块插槽，支持 $\geq 3$  个模块同时使用，需含有 BIS ，CO2 模块。
3. 具备氧气，笑气，空气机械三气六管流量计，快速直观，调节范围：0-10L/min。
4. 通气模式：VCV、PCV、手动，SIMV-VC，SIMV-PC，PSV 模式
5. 控制通气模式下：
  - 5.1. VCV 模式下潮气量设定范围：最低应 $\leq 15$ ，最高应 $\leq 1500$ ml。
  - 5.2. PCV 模式下潮气量控制范围：最低应 $\leq 5$ ml，最高应 $\leq 1500$ ml。
  - 5.3. 吸呼比设定范围：4:1~1:10。
6. 重点参数监测范围：
  - 6.1. 顺应性监测范围：0~300mL/cmH20，精度 $\pm 0.5$  ml/cmH20 或者实际读数的 $\pm 15\%$ ，取大者
  - 6.2. 气阻监测范围：0~600 cmH20/(s/L)
7. 呼吸力学监测：压力波形、流速波形、容量波形、CO2 波形、EEG 波形，能够 5 道波形同屏显示。
8. 自带排水装置，无积水杯设计。
9. 智能化 Bypass 旁路功能，术中更换钠石灰，不影响麻醉机的运行，且无麻醉药泄漏，安全可靠。

10. 回路泄漏量不应超过 65ml/min。

11. 配备废气回收与传输系统

## 六. 胎心监护仪参数（1 台）

1. 标配监测参数：胎心率、宫缩压、胎动监测。
2. 超声工作频率应不大于 1MHz。
3. 胎心率测量范围不小于 30bpm~250bpm。（需提供检验报告证明）
4. 胎心率测量精度应 $\leq \pm 1$ bpm。
5. 宫缩压力测量范围 0-100 单位。
6. 不小于 12 英寸 TFT 液晶显示屏，触摸屏。
7. 采用阻尼轴和磁吸设计，支持屏幕角度无级调节，携带时不会晃动。
8. 支持手写中文输入功能。
9. 标配双 USB 接口，可同时外接打印机和 U 盘。
10. 具有胎心信号强弱提示，交叉通道验证、双胎迹线分离功能。
11. 具有定时监护和定时打印功能，避免超时监护对胎儿造成影响。
12. 标配内置大容量锂电池，可持续工作 4 小时以上。
13. 内置通讯接口，支持有线/无线连接中央监护系统。

## 七. 除颤仪技术参数（1 台）

1. 具备手动除颤、心电监护、自动体外除颤（AED）功能。除颤具备自动阻抗补偿功能
2. 除颤充电迅速，充电至 200J $< 3$ s，充电至 360J $< 7$ s。
3. 具有旋钮式能量选择，可快速选择 $\geq 12$  档位能量，可调节 $\geq 4$  种模式。
4. 体外除颤电极板手柄支持充电、放电、能量选择，具备充电完成指示灯。成人、小儿一体化电极板。
5. 监护功能：应具有 $\geq 26$  种心律失常分析。
6. 彩色 TFT 显示屏 $\geq 7$  英寸，分辨率 $\geq 800 \times 480$ ，最多可显示 4 道监护参数波形，有高对比度显示界面。
7. 应符合救护车标准 EN1789:2007，防护等级符合或高于 IP44。

## 八. 输液泵（输液信息采集系统）技术参数

一拖八输液信息采集系统（两个输液泵，六个注射泵）1 套

一拖七输液信息采集系统（两台输液泵，五台注射泵）3套

### 8.1 输液模块参数

1. 输液精度应 $\leq \pm 4.5\%$ 。（需提供注册检测报告证明）。阻塞报警时产生的丸剂量应 $\leq 0.2\text{ml}$ ，单一故障状态下最大输液量应 $\leq 0.5\text{mL}$ 。快进速度范围：（0.1-2000） $\text{ml/h}$ ，最小步进 0.01 $\text{ml/h}$ 。输液速度范围：（0.1-2000） $\text{ml/h}$ ，最小步进 0.01 $\text{ml/h}$ 。体重设置范围：（0.1-500） $\text{kg}$ ，最小步进 0.1 $\text{kg}$ 。

2. 输液模块均应自带 $\geq 3.5$ 英寸电容触摸显示屏。可选配环境光自动调节功能，屏幕亮度可根据环境光的强弱自动进行调节。标配内置电池工作时间 $\geq 9$ 小时（25 $\text{ml/h}$ ），可选配大容量电池，电池工作时间 $\geq 13$ 小时（25 $\text{ml/h}$ ）。可连接扫描枪进行条码扫描。可加装无线模块，实现无线联网监测。

### 8.2 输液信息采集系统

1. 可支持最多 24 个输注泵通道，即插即用，单泵与输液信息采集系统数据无缝连接。

2. 输液信息采集系统应具有独立的中控显示屏，能同时显示当前已开机的单泵的运行状态，剩余时间、累积量。

3.  $\geq 3.5$ 英寸电容触摸显示屏。输液信息采集系统应支持级联功能，用户可选择顺序级联、循环级联、自定义级联，满足用户的连续输液需求。

### 8.3 注射模块参数

1. 注射精度应 $\leq \pm 1.8\%$ （ $\geq 1\text{ml/h}$ ）。（需提供注册检测报告证明），机械精度应 $\leq \pm 1\%$ 。阻塞报警时产生的丸剂量应 $\leq 0.2\text{ml}$ ，

2. 单一故障状态下最大输液量应 $\leq 0.2\text{mL}$ 。

3. 注射模块应自带 $\geq 3.5$ 英寸电容触摸显示屏。可选配环境光自动调节功能，屏幕亮度可根据环境光的强弱自动进行调节。

## 九. 支气管镜技术参数（2台）

### 9.1 ICU 支气管镜（1台）

#### 9.1.1 主机技术要求

1: 主机屏幕 $\geq 3.5$ 寸触摸屏，通过压力点触，方便医生戴手套操作，显示分辨率 $\geq 640 \times 480$ 。采用广角高亮显示屏，视场角 $\geq 160^\circ$

2: 可通过 HDMI 外接显示器，实现同屏实时显示传输。

- 3: 具有户外/户内环境模式，以适应不同插管环境。
- 4: 内置锂电池，容量不低于 2500mAh，工作时间 $\geq 240$  分钟，具备电量管理功能。
- 5: 主机与各种手柄均可带电一键插拔连接、分离，无需旋转，方便临床使用及携带。
- 6: 显示器能上下  $0^{\circ} \sim 130^{\circ}$  转动，左右  $0^{\circ} \sim 270^{\circ}$  转动，以方便特殊体位的操作。

### 9.1.2 软管手柄（带吸引通道）技术参数

- 1: 采用数字电子微成像技术，无内置光纤，视角 $\geq 90^{\circ}$ （DFOV  $120^{\circ}$ ），空间分辨率 $\geq 10.101\text{p/mm}$ 。
- 3: 插入部外径 $\leq 5.2\text{mm}$ ，内置吸引通道直径 $\geq 2.6\text{mm}$ ，长度 $\geq 600\text{mm}$ 。软管前端可弯曲角度支持定制，向上 $\geq 130^{\circ}$ ，最大可达  $160^{\circ}$ ，向下 $\geq 130^{\circ}$ 。
- 4: 照明采用 LED 灯，亮度 $\geq 400\text{LUX}$ ， $\geq$ 三档亮度可调节，非光纤照明。
- 5: 成像距离范围不小于  $3 \sim 50\text{mm}$ 。在不影响实时观察的情况下同时可实现观察预冻结图像。一键拍照、录像功能
- 6: 吸引接口和吸引按键一体化设计，可匹配多品牌内镜配件，可整体拆卸，方便清洗消毒。
- 7: 支持无线及有线传输功能模块连接图像处理工作站，实现远程、直播、报告打印等，方便医生操作、教学。

## 9.2 内科支气管镜（1台）

### 9.2.1 操作部（插入管）：

- 1.1. 成像原理：电子成像技术，工作软管不含导像、导光纤维。
- 1.2. 软镜插入管外径 $\leq 4.9\text{mm}$ ，工作管道内径 $\geq 2.6\text{mm}$ 。
- 1.3. 视场角 $\geq 120^{\circ}$ 。
- 1.4. 插入管软管前端弯曲角度：向上弯曲 $\geq 180^{\circ}$ ，向下弯曲 $\geq 130^{\circ}$ ，双向弯曲 $\geq 310^{\circ}$ 。配合前端更小弯曲半径，精准诊疗。
- 1.5. 操作手柄具备左右旋转关节和转轴定位点，可带动插入软管部先端左右旋转，向左 $\geq 120^{\circ}$ ，向右 $\geq 120^{\circ}$ 。
- 1.6. 具备凸起挡板式吸引阀座一体式防脱设计，解决吸引按钮易脱落的临床风险，无需专机专用耗材。
- 1.7. 操作手柄具有 $\geq 3$ 个具备独立电子功能的按键。



1. 8. 操作部防水等级：≥IPX7，配备防水盖可进行全浸泡消毒。

### 9. 2. 2. 图像处理器：

2. 1. 配备≥4. 0英寸手持式显示屏。

2. 2. 显示屏高宽比为1：1，最大视野可达170°。

2. 3. 电容式触摸屏。

2. 4. 高清视频信号输出分辨率：≥720×720。

2. 5. 开机时间≤3秒，一键开机即能使用。

2. 6. 通过操作部功能按键即可实现：图像放大缩小，图像冻结，拍照，录像功能（无需触摸屏幕，避免术后消毒问题）。

2. 7. 配备有外置存储卡，可以存储图片及视频，内存≥64G，可存放约80万张内窥镜拍摄图片。

2. 8. 色彩还原性≥4级。

## 十. 中央监护系统参数（1套系统附带9个监护仪）

1. 中央监护系统可支持包括：心电（ECG），呼吸（RESP），无创血压（NIBP），血氧（SPO2），脉率（PR），体温（TEMP），有创血压（IBP），呼末二氧化碳（ETCO2），麻醉气体（AG），无创心排（ICG），有创心输出量（C.O.），麻醉深度（BIS）、胎心率（FHR）、胎动（FM）、宫缩压（TOCO）等参数的显示和数据存储。

2. 具有混合联网功能，支持同时连接病人监护仪、遥测监护仪、胎儿监护仪。

3. 多屏显示：双屏显示，最多可支持四屏显示。

4. 一套中央监护系统应最少同时连接8床监护，最多可同时连接128床监护，满足科室不同病床数量的集中监护需要。

5. 中央监护系统与床旁机双向遥控，可实现病人信息、血压参数、心电参数以及参数报警范围等设置的双向控制，使操作更省时、更有效、更方便。

6. 海量数据存储，支持≥20,000个历史病人监护数据的存储与回顾。

7. 支持HL7协议，支持连接医院HIS等临床系统。

### 10. 1 高端插件式监护仪（4台）

1. 插件式监护仪，通过国家III类注册，主机内置≥2槽位插件槽。

2. ≥10.1英寸彩色液晶电容触摸屏，分辨率≥1280×800像素，≥8通道波形显示。

3. 具有光传感器，根据环境光自动调节屏幕亮度功能。

4. 支持中文手写、拼音、英文 $\geq 3$ 种输入法。
5. 可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级 Masimo/Nellcor SPO<sub>2</sub>、顺泰血压、ETCO<sub>2</sub>、C.O.<sub>2</sub>、AG、ICG、麻醉深度、氧浓度、窒息唤醒等参数模块。
6. 标配 3/5 导心电，具有智能导联脱落，多导同步分析功能；
7. 具有强大的心电抗干扰能力，耐极化电压 $\geq \pm 850\text{mV}$ ，系统噪声 $\leq 25\ \mu\text{V}$ ；
8. 心电模式具有诊断、手术、监护、ST 模式，其中手术、监护、ST 模式共模抑制能力 $>106\text{db}$ ；具备心拍类型识别功能，可区分正常心拍、异常心拍、起搏心拍；
9.  $\geq 27$ 种心律失常分析，包括房颤、室颤、停搏等；
10. 具有心率变异性分析功能；
11. 可支持 $\geq 240$ 小时趋势图/表、 $\geq 3500$ 组 NIBP 列表、 $\geq 2500$ 组报警事件、 $\geq 48$ 小时全息波形、 $\geq 48$ 小时心律失常数据的存储和回顾
12. 具有临床辅助决策功能：SepsisSight 脓毒症筛查、GCS 格拉斯哥昏迷评分、EWS 早期预警评分、CCHD 筛查（选配）等
13. 高端监护每台均附带 IBP 模块

## 10.2 插件监护仪（4 台）

1. 基本要求：适用于对成人、小儿和新生儿的监护，含 ST 段测量及心律失常分析，需通过国家三类注册证明。
2. 监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级 Masimo/Nellcor SPO<sub>2</sub>、2IBP、ETCO<sub>2</sub>、AG、C.O.<sub>2</sub>、BIS 等参数。
3.  $\geq 8$ 英寸高清触摸屏，触控操作。
4. 双报警灯设计，生理报警和技术报警有各自独立的报警灯和报警信息。
5. 右侧按键板设计，人性化，符合操作习惯。
6.  $\geq \pm 650\text{mV}$ 的直流极化电压，灵敏度变化范围 $\pm 5\%$ 。
7. 具有心律失常分析和 ST 段功能。
8. 呼吸测量范围：成人 0-120rpm，小儿/新生儿 0-150rpm。
9. 窒息报警范围：成人 10-60s，儿童/新生儿 10-20s，测量误差为 $\pm 5\text{s}$ 。
10. 具有辅助静脉穿刺功能。
11. 支持手写中文输入。

12. 标配大容量锂电池，使用时间 $\geq 3$ 小时。

### 10.3 转运监护仪（1台）

1. 产品适用于院内转运、院外转运、急诊科床边监护、手术室、ICU、CCU病房监护及床边监护的急救转运监护仪。

2.  $\leq 4.3$ 英寸彩色触摸屏显示，触摸操作。

3. 可作为复合参数模块接入大主机工作，与大主机进行数据交换，前后双屏同时显示。

4. 支持中文手写输入。

5. 配急救监护专用包，防水抗震，可放置急救用品，便于野外携带和使用。

6. 支持3/5/12导联ECG测量，具有智能导联脱落和多导同步分析功能。

7. 心率测量范围：成人15-300bpm，小儿/新生儿15-350bpm，分辨率 $\pm 1$ bpm。

8. 呼吸测量范围：成人0-120rpm，小儿/新生儿0-150rpm。

9. 窒息报警范围：成人10-60s，儿童/新生儿10-20s，测量误差为 $\pm 5$ s。

10. 可选全球金标准的Masimo血氧，测量范围为1%~100%；在70%~100%范围内，成人/儿童测量精度为 $\pm 2\%$ （非运动状态下）、 $\pm 3\%$ （运动状态下），新生儿为 $\pm 3\%$ （非运动状态和运动状态下）。

11. 具有灌注指数PI显示，帮助医生判断测量结果的可靠性。

12. 主机自带固定式提手，无需外接转运底座。

13. 内置大容量锂电池，持续供电 $\geq 2$ 小时，可外接锂电池延长供电时间8小时以上。

14. 支持连接同品牌中央监护系统。

15. 产品通过CE认证、CFDA认证。

### 十一. 呼吸机参数（1台）

1. 电动电控呼吸机（内置涡轮驱动产生空气气源），方便进行转运。

2. 快速通气功能：选择成人（ $\geq 70$ Kg）、儿童（ $\geq 25$ Kg）、婴幼儿（ $\geq 10$ Kg），快速完成病人抢救；

3. 通气模式：标配P-A/C、P-SIMV、CPAP/PSV、PRVC、PSV-S/T等通气模式。

4. 设置参数

4.1 潮气量：20ml-2200ml

- 4.2 呼吸频率：1-80 次/min
- 4.3 吸/呼比：4:1-1:10
- 4.4 呼末正压：0-40cmH<sub>2</sub>O
- 4.5 压力上升时间：0-2000ms
- 4.6 压力支持：3-65cmH<sub>2</sub>O
- 4.7 氧浓度：21-100%
5. 特殊功能：增氧、氧疗、吸痰、手动呼吸等
6. 具有顺应性补偿、泄漏补偿、温度补偿、海拔自动补偿功能。
7.  $\geq 280$  分钟内置后备可充电电池（1 块电池），可选  $\geq 560$  分钟内置后备可充电电池（2 块电池）。
8. 氧耗工具：设置气瓶体积和气瓶压力，可以显示当前的耗氧量、氧气预估可用剩余时间。
9.  $\geq 8.4$  英寸 TFT 彩色液晶显示，并可切换白天或夜晚显示模式。
10. 防水等级：IPX4。
11. 符合 EN 1789 陆路医疗救护车及设备标准和 EN 794-3 国际、国内急救转运呼吸机专用标准。

## 十二. 12 道心电图机参数（1 台）

1. 噪声电平： $\leq 15\mu\text{Vp-p}$
2. 时间常数： $\geq 5\text{S}$
3. 耐极化电压  $\geq \pm 650\text{mV}$
4. 共模拟制比： $\geq 105\text{dB}$
5. 心率测量范围应为 30~300bpm, 测量精度为  $\pm 1\text{bpm}$  或  $\pm 1\%$ 。
6. 记录速度：5mm/s、6.25mm/s、10mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s，误差： $\pm 2\%$ 。
7. 灵敏度(增益)：2.5mm/mv、5 mm/mv、10 mm/mv、20 mm/mv、20/10m mm/mv、10/5 mm/mv，AGC(自动)。（提供检验报告证明）
8.  $\geq 10$  英寸 TFT 触摸屏，全竖屏显示，方便科室使用及进行转运。
9. 支持手写中文输入
10. 可回顾  $\geq 10$  分钟的 12 导联心电图波形

11. 具有病历搜索功能，支持姓名、ID 号模糊搜索。
12. 具有待机自动唤醒，定时关机功能。（需提供检验报告证明）
13. 支持内置 WIFI 模块。
14. 通过 CFDA、CE 认证。

### 十三. 胰岛素泵（2 台）

1. 适用范围：适用范围：可用于儿童、未成年人、成年人糖尿病患者
2. 基础率分段：24 段和 48 段。
3. 基础率设置最小步进量： $\leq 0.05\text{u/h}$
4. 大剂量功能：三餐预设模式、方波大剂量输注、大剂量追加。
5. 大剂量向导功能：可以根据饮食情况更精确更科学的计算出大剂量的输注计量。
6. 方波大剂量设置范围：1. 常规设置范围  $0\sim 20\text{u}$ ，2. 最大可修正范围  $0\sim 85\text{u}$ ，时间设置范围  $0\sim 240$  分钟。
7. 大剂量输注速度可调功能：大剂量脉冲速度可调  $5/10/15/20\text{S}$ 。
8. 电池记忆功能，长时间（超过 24 小时）取出电池，时间和基础设置不会丢失。
9. 防水等级标准： $\geq \text{IPX8}$ 。

### 十四. 动态血压检测仪参数（1 台）

#### 14.1 功能特点：

1. 动态血压模式具有 24 小时以上血压、脉率监测功能，支持自动和手动测量，可存储  $\geq 350$  条测量数据。
2. 记录盒具有彩色液晶屏显示功能，可同步显示测量过程和结果。具有数据回顾功能，随意切换。回顾界面包括数据列表、趋势图和大字体。
3. 可以在记录盒上设置测量方案，并直接在记录盒上启动动态血压测量而不需要通过软件设置测量方案和启动动态血压测量，记录结束后信息录入和打印报告一次完成。
4. 2 节 5 号碱性电池可以满足设备工作  $\geq 48$  小时，具有电量检测和低电量报警功能。
5. 分析软件能编辑患者基本信息、诊断结论、医嘱信息、血压情况说明、当前用药等信息。
6. 分析软件可编辑每条血压数据，为数据添加注释。分析软件可编辑动态血压开

始记录的时间

7. 具有血压变异性、动脉硬化指数、平滑指数、血压晨峰值、心率与收缩压乘积等分析功能。

8. 分析软件全开放、无加密，可任意安装到多台电脑，并且分析软件终身免费升级。

9. 支持网络功能，可实现动态血压数据远程诊断。

#### 14.2 技术指标：

10. 显示： $\geq 2.4$  英寸彩色液晶屏

11. 测量范围：0-290mmHg

12. 自动测量间隔：15、20、30、40、60、90、120、180、240 分钟随意选择设置

13. 分辨率： $\leq 1$ mmHg

14. 准确度： $\pm 3$ mmHg 以内

15. 脉率范围：40-240bpm

16. 脉率分辨率： $\leq 1$ bpm

佛坪县人民医院新冠救治能力提升医疗设备采购项目 核心产品	
序号	名称
1	中央监护系统（1套系统附带9个监护仪）
2	麻醉机
3	呼吸机

## 第五章 商务要求

1、**质量要求：**满足技术参数要求。

2、**交付地点：**采购人指定地点。

3、**供货安装周期：**15天      **质保期：**设备主机质保3年，胰岛素泵质保4年。

4、**合同价款：**

合同总价包括：从项目实施至验收合格等所有其他有关各项的含税费用。

5、**付款方式：**

5.1 甲乙双方自行约定。

5.2 支付方式：银行转账。

6、**项目检验与验收**

6.1 中标供应商向采购人提交项目实施过程中的所有资料。

6.2 验收须以合同、招标文件及投标文件、澄清、及国家相应的标准、规范等为依据。

7、**合同的变更、中止、终止**

合同一经签订，不得擅自变更、中止或者终止合同。对确需变更、调整或者中止、终止合同的，由双方协商解决。

8、**合同争议的处理**

合同在履行过程中发生的争议，当事人双方应协商解决，协商达不成一致时，可向采购方所在地仲裁委员会申请仲裁或者向人民法院提请诉讼。

9、**违约责任**

9.1 依据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》的相关条款和本合同约定的相关条款执行。

9.2 中标供应商未按合同要求履行，不符合招标技术要求，中标供应商必须无条件更换人员或产品，提高技术，完善质量，否则，采购人有权终止合同，并对中标供应商的违约行为进行追究并依法向中标供应商进行经济索赔。

## 第六章 合同主要条款

(本合同为合同样稿，最终稿由双方协商后确定)

项目编号：

# 采购项目合同

年 月 日



采购人（全称）：\_\_\_\_\_

供应商（全称）：\_\_\_\_\_

根据《中华人民共和国民法典》及其他有关法律、法规，遵循平等、自愿、公平和诚信的原则，双方就下述项目范围与相关服务事项协商一致，订立本合同。

### 一、项目概况

1. 项目名称：\_\_\_\_\_

2. 项目地点：\_\_\_\_\_

3. 项目内容：\_\_\_\_\_

4. 项目交货期：\_\_\_\_\_

### 二、合同清单及金额

项目名称	品牌规格	单位	数量	单价（元）	总价（元）	备注
合计	大写： ¥ 元					

合同总价即中标价，为一次性报价，不受市场价变化或实际工作量变化的影响。合同价格包含所提供货物的设计、制造、出厂检测、工厂检验和监造、培训、运输、保险、装卸、施工现场技术服务、二次运输费用，设备现场保管费用、安装、备品备件、检测和维修专用工具、应缴纳税费、伴随服务费、售后服务、购置相关税费、等因开展本项目所涉及的一切相关费用在内。

设施具体参数详见附件。

### 三、结算方式

1. 结算单位：银行转账，由采购人负责结算。在付款前，供应商必须开具与合同金额相应的发票给采购人，附详细清单。

2. 付款方式：

甲乙双方自行约定。

### 四、质保期限

质保期：

### 五、项目实施地点

采购人指定地点。

### 六、运输、安装、调试要求

1、供应商根据产品特性，自行选择运输及包装方式，承担一切运输费用，包括从生产厂到采购人指定交货地点所需的装卸、运输（含保险费）安装调试及其他一切费用。

2、由供应商负责运输、安装、调试。货物到现场后，供应商与采购人共同对其外观进行验收。供应商应对所供合同货物进行妥善包装，使之能承受所采用的运输条件，确保货物不受任何损伤或损坏。

3、供应商应在合同规定的交货期内完成该项工作。如因供应商责任而造成延期，每超过一天按合同总价款的（1%）支付采购人误期赔偿金，直至交货或提供服务结束为止，所有因延期而产生的费用由供应商承担。

4、安装和调试期间所发生的费用均由供应商负责。

5、供应商应对安装调试、整改等实施过程的安全负责，如发生人身伤亡、财产损失的由供应商负责解决并承担全部责任。

## 七、技术支持

1、供应商应提供可承担维修职能的公司、全资分公司或办事处，并驻守多名维护技术人员，并提供地点、联系人（常驻工程师）及联系电话（服务热线），随时解答各种疑问。

2、现场服务，质保期内维修费用含在合同总价中，提供终身维修（护）。在质量保证期内发生重大故障，维修工程师抵达现场时间≤48小时，3个工作日内无法恢复的故障提供免费更换服务。产品实行“三包”，并承担由此产生的包装、运输等的一切费用。

3、质保期内每年至少四次免费上门维护，回访。

4、对于存在质量问题或者短少的产品，供应商应在接到采购人的通知2个日历日内负责修复，调换、重新制作或补齐。

5、提供质保期内全年7×24小时的技术咨询服务。供应商怠于或无法提供技术支持的，采购人有权委托第三方处理，由此产生的费用和后果由供应商负责，费用直接从应付款或质保金中扣除。供应商指定的项目总协调人必须是供应商公司管理层人员。因供应商的人员变更原因所造成的任何项目质量、进度滞后的后果，由供应商承担。

6、供应商在项目实施过程中，质量保障人员、资源不足或者执行不力，给项目质量带来的风险超出采购人认定的允许范围时，采购人可终止本项目的合作并进行索赔。

## 八、技术培训

1、供应商应告知采购人产品的使用、维护、保养等有关注意事项，并根据招标文件要求对采购人人员进行培训，培训费用由供应商承担。

2、在产品正常使用寿命内发生的任何产品质量问题，供应商应当于接到采购人通知后4小时内赶到现场，并及时予以解决。

## 九、技术资料要求

供应商应向采购人提供全套中文技术资料一套，其费用包括在投标价格中：

- 1、完整的产品操作使用手册、说明书和维护、修理技术文件，图纸、保修卡等；
- 2、制造厂的检验、测试报告、产品检验合格证书，质量保证书等文件验收时须一并提供；
- 3、产品验收标准；
- 4、技术说明书及必须的其它技术资料；
- 5、产品安装，调试、及原理图；
- 6、零部件目录；
- 7、备品备件、易损件清单；
- 8、整体验收后提供验收报告；

## 十、质量保证

1、供应商提供的产品及材料必须保证质量可靠，为市场最新或主流产品，进货渠道正常，配置合理齐全，应全面满足招标文件的要求，招标文件未明确要求的内容，供应商须按招标产品主流标准配置或以采购人的补充要求为准。所供产品工艺质量应严格按国家最新发布的规范标准执行，如发生质量问题由供应商承担全部责任。

2、供应商应保证所有产品的完好无损包括配套包装，如有缺漏、损坏，由供应商负责调换、补齐或赔偿。

3、采购人使用产品过程中因产品质量、产品缺陷及安装质量等造成人身伤亡、财产损失，由供应商负责解决并承担全部责任。

4、对于存在质量问题或者短少的产品，供应商应在接到采购人的通知 2 个日历日内负责修复，调换、重新制作或补齐。

5、在最终验收后的质量保证期内，供应商应对设计、工艺或材料等的缺陷而产生

的故障负责（负责解决并承担全部费用）。质保期满后如出现此类问题亦应负责。

6、供应商及所投产品的生产厂商应承诺质保期、维保期的售后服务条款（包括具体的服务内容、故障响应时间、响应方式、维修措施及时限、维护响应计划等方面），未提供任何质保期、维保期的售后服务条款或提供的内容不实的以不实质性满足招标文件要求对待。

7、对于未按约定提供质保服务的供应商或违约的供应商，采购人将拒绝其参加采购人单位的采购项目。且采购人有权委托第三方进行维修，所产生的费用由供应商承担，采购人有权从质保金中直接扣除，不足部分应由供应商支付。

## 十一、验收

由采购人对项目进行整体验收，供应商协助配合。其内容包括确认产品的产地、规格、型号和数量，对其产品技术指标、性能参数、样式、颜色、以及质量是否达到现行国家有关验收规范“合格”标准、是否按照采购人要求安装到位、是否按照采购人要求进行调试和提供相关培训、是否在规定时间内安装完毕、所有产品的配套包装是否完好无损等进行逐项检查。

1、所验产品的指标、性能参数最终验收达不到招标文件要求和投标文件承诺的，或在使用中发现采购人不能容忍的缺陷等，将视为产品验收不合格，供应商应在采购人要求的时间内无条件免费更换或退货。

2、若发现供应商有弄虚作假的，在投标阶段故意或随意夸大产品技术性能，供应商应无条件退货，本合同解除，供应商赔偿采购人相应的损失。

3、验收标准：按招标文件、投标文件及澄清函等技术指标进行验收。各项指标均应符合验收标准及要求。

4、验收合格后，填写验收单，双方签字生效。

## 十二、保密

对工作中了解到的采购人的技术、机密等进行严格保密，不得向他人泄漏。本合同的解除或终止不免除供应商应承担的保密义务。

## 十三、知识产权

供应商应对所供产品具有或已取得合法知识产权，供应商应保证所供产品及服务不会出现因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引发法律或经济纠纷，否则由供应商负责解决并承担全部责任；如因此影响到采购人的正常使用，采购人有权单方解除本合同，供应商应无条件向采购人退回已收取的全部合同价款，给采购人造成损失的，由供应商一并赔偿。

## 十四、合同争议的解决

合同执行中发生争议的，当事人双方应协商解决。协商达不成一致时，可向当地行政仲裁机关申请仲裁或者向人民法院提请诉讼。

## 十五、不可抗力情况下的免责约定

双方约定不可抗力情况指：双方不可预见、不可避免、不可克服的客观情况，但不包括双方的违约或疏忽。这些事件包括但不限于：战争、严重火灾、洪水、台风、地震等。

## 十六、违约责任

1、供应商应按照合同规定的期限完成供货及安装、调试、验收，若不能按期完成，情节严重的采购人有权解除合同，并视情节处以不低于合同价款 30%的违约金，同时追究供应商的违约责任。

2、双方中任何一方违反本合同保密条款的，应当向对方支付违约金。

3、供应商向采购人保证，其在向采购人提交合同约定的产品之前对合同约定的全部产品享有完全的知识产权及所有权，并保证该产品在交付采购人使用后没有任何权

属纠纷，如在采购人使用该产品的过程中出现任何权属纠纷，均由供应商承担全部责任，供应商还应向采购人承担合同总价款 1 %的违约金，违约金不足以弥补给采购人造成的损失，供应商还应当承担补足责任。

4、合同成立后，在任何一方无实质违约的情况下，未经相对方书面允许，任何一方不得单方撤销、中止、终止履行合同。

## 十七、合同订立

1. 订立时间：\_\_\_\_\_年\_\_月\_\_日。

2. 本合同一式陆份，具有同等法律效力，双方各执叁份。各方签字盖章后生效，合同执行完毕自动失效。（合同的服务承诺则长期有效）。

（以下无正文）

采购人：\_\_\_\_\_ 供应商：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

法定代表人或其授权

法定代表人或其授权

的代理人：\_\_\_\_\_

的代理人：\_\_\_\_\_

开户银行：\_\_\_\_\_

开户银行：\_\_\_\_\_

账号：\_\_\_\_\_

账号：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_

传真：\_\_\_\_\_

传真：\_\_\_\_\_

电子邮箱：\_\_\_\_\_

电子邮箱：\_\_\_\_\_

附件：

产品清单

## 第七章 投标文件格式

投标文件格式是投标供应商的部分投标文件格式，投标供应商应按照这些格式编制投标文件。编制投标文件前，请仔细阅读招标文件，理解文件中的每一项要求，逐一做出实质性响应，认为有必要，可做补充说明。



正本/副本

采购项目编号：YD-2023065

佛坪县人民医院新冠救治能力提升  
医疗设备采购项目

投标文件

投标供应商：\_\_\_\_\_（单位盖章）

法定代表人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

时 间：        年 月 日

## 目 录

一、投标函

二、开标一览表

三、分项报价表

四、技术要求偏离表

五、商务偏离表

六、技术方案

七、业绩

八、资格证明文件

九、 投标供应商认为有必要补充说明的事项

# 一、投标函

致：一鼎项目管理有限公司

我方全面研究了\_\_\_\_\_项目招标文件的全部内容，决定参加贵单位组织的本项目投标。(投标单位的名称)正式授权(姓名、职务)代表我方全权处理本项目投标的有关事宜。

在此，我方郑重声明以下诸点，并负法律责任。

- 1、我方自愿按照招标文件规定的各项要求向采购人提供所需货物及相应服务。
- 2、按照招标文件的规定，我方总报价为人民币大写\_\_\_\_元，¥\_\_\_\_。
- 3、我方已仔细阅读了招标文件的全部内容，并同意和放弃对招标文件不明或误解而询问、质疑和投诉的权利。
- 4、如我方中标：
  - (1) 我方在收到中标通知书后，在中标通知书规定的期限内与采购人签订合同。
  - (2) 我方将严格履行合同规定的责任和义务，保证于合同签字生效后\_\_\_\_内完成制作并交付采购人验收使用。
  - (3) 投标有效期从投标截止日起 90 日历天，若中标自动延长至合同履行完毕。
  - (4) 我方保证按规定和标准向贵方交纳招标代理服务费。
- 5、我方完全理解并同意招标文件中有关不退还投标保证金条款所规定的情形。
- 6、我方愿意提供采购人可能另外要求的，与投标有关的任何文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件资料是真实、准确的。
- 7、我方为本项目提交的投标文件正本 1 份，副本 2 份，电子文件 1 份。
- 8、我方完全理解最低报价不是中标的唯一条件，且尊重评标委员会的评标结论和定标结果。

9、有关本项目的所有函电，请按下列地址联系：

投标供应商名称：        (盖章)

法定代表人或授权代表(签名或盖章)：

通讯地址：

邮政编码：

联系电话：

传 真:

电子邮件:

开户银行:

帐 号:

日 期:

## 二、开标一览表

项目名称：

单位：元、天、年

总报价	供货安装周期	质保期
大写： 小写：		

注：1、报价应按投标总价填写，最多保留小数点后两位。

2、此开标一览表总报价与投标函总报价一致。

投标供应商：（盖章）

法定代表人（签名或盖章）：

日期： 年 月 日

### 三、分项报价表（含税）

投标供应商名称：

采购项目编号：

序号	名称	品牌型号	内容	单位	数量	单价 (元)	金 额 (元)	备注
1								
2								
合计								

注：1、投标供应商必须按“分项报价表”的格式详细报出投标总价的各个组成部分的报价，否则作无效投标处理；

2、“分项报价表”各分项报价合计应当与“开标一览表”投标总价相等；

3、“分项报价表”为多页的，每页均需由法定代表人或授权代表签字并盖投标供应商印章；

4、“分项报价表”报价最多保留小数点后两位；

5、如果按单价计算的结果与金额不一致时，以单价为准修正金额与合计金额。

6、对具体附属的服务项目进行说明。

供应商（单位盖章）：

法定代表人或授权代表（签名或盖章）：

日 期

## 四、技术要求偏离表

投标供应商名称：

采购项目编号：

序号	名称	招标文件要求	投标响应	偏离对货物的影响

- 注：**1. 本表应严格按照“第四章 招标内容及要求”中采购的货物参数填写；“招标文件要求”须按招标文件的技术参数填写；“投标响应”为供应商所提供的货物参数；“偏离对货物性能的影响”填写：优于或相同或低于。
2. 供应商必须据实填写，不得虚假响应，否则将取消其投标或中标资格，并按有关规定进行处罚。

投标供应商：                    （盖章）

法定代表人或授权代表（签名或盖章）：

日 期：

## 五、商务偏离表

投标供应商名称：

采购项目编号：

序号	招标商务要求	投标文件商务响应	偏离及其影响

**注：**1. 本表应严格按照“第五章 商务要求”中所包含的商务条款填写；“招标商务要求”须按招标文件的商务条款填写；“投标文件商务响应”为供应商所响应的商务条款；“偏离及其影响”填写：优于或低于。若完全响应招标文件的不用再此表列出。

2. 供应商必须据实填写，不得虚假响应，否则将取消其投标或中标资格，并按有关规定进处罚。

投标供应商名称：       （盖章）

法定代表人或授权代表（签名或盖章）：

日 期：



## 六、技术方案

（格式自拟，内容需符合评审办法中要求的内容要求）



## 八、资格证明文件

投标供应商参加本次投标必须提供以下资格证明文件：

- 1、投标供应商基本情况表；
- 2、供应商为具有独立承担民事责任能力的法人或其他组织或自然人，并出具营业执照（事业法人证）或证明文件或自然人的身份证明；
- 3、提供具有财务审计资质单位出具的 2021（或 2022）年度财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明（附基本存款账户信息等账户证明材料）或政府采购信用担保机构出具的投标担保函；
- 4、出具具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明；
- 5、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供开标前六个月内任意一个月的缴纳证明）；
- 6、参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 7、法定代表人或单位负责人授权书及被授权人身份证（法定代表人或单位负责人直接参加投标除外，但须出示法定代表人或单位负责人身份证及营业执照复印件）；
- 8、供应商不得为“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）重大税收违法失信主体名单，不得为中国执行信息公开网（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）失信被执行人名单，不得为中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商；（提供查询结果网页截图并加盖供应商公章）；
- 9、供应商如为代理商的应出具医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案证）；供应商如为制造商的应出具医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案证）。
- 10、投标保证金；
- 11、投标声明书；
- 12、投标担保函（若有）；
- 13、中小企业声明函（若有）；
- 14、监狱企业证明文件（若有）；
- 15、节能、环保设备（产品）认证证书（若有）；
- 16、残疾人福利性单位证明文件（若有）；
- 17、政府采购供应商拒绝政府采购领域商业贿赂承诺书。

**注：附复印件加盖公章。**



2、供应商为具有独立承担民事责任能力的法人或其他组织或自然人，并出具营业执照（事业法人证）或证明文件或自然人的身份证明；

3、提供具有财务审计资质单位出具的 2021（或 2022）年度财务报告或开标前六个月内其基本账户银行出具的资信证明（附基本存款账户信息等账户证明材料）或政府采购信用担保机构出具的投标担保函；

#### 4、出具具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明（参考格式）

致：\_\_\_\_\_（采购人名称）\_\_\_\_\_：

（公司）于\_\_年\_\_月\_\_日在中华人民共和国境内（详细注册地址）合法注册并经营，公司主营业务为（），营业（生产经营）面积为（）。现有员工数量为（），其中与履行本合同相关的专业技术人员有（专业能力、数量），本公司郑重承诺，具有履行本合同所必需的设备和专业技术能力。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖章）\_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人（签字或盖章）：

日期：    年    月    日

5、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供开标前六个月内任意一个月的缴纳证明）；



6、参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

## 7、法定代表人或单位负责人授权书及被授权人身份证

致：一鼎项目管理有限公司

注册于（工商行政管理局名称）之（投标供应商全称）法定代表人（姓名、职务）授权（被授权人姓名、职务）为本公司的合法全权代表，就（项目名称）的招标及合同的执行和完成，以本公司的名义全权处理一切与之有关的事宜。

附：全权代表姓名：\_\_\_\_\_性别：\_\_\_\_年龄：\_\_\_\_\_

职 务：\_\_\_\_\_身份证号码：\_\_\_\_\_

通讯地址：\_\_\_\_\_

邮政编码：\_\_\_\_\_电 话：\_\_\_\_\_电传：\_\_\_\_\_

法定代表人、授权代表身份证复印件

法定代表人身份证复印件 (正面)	授权代表身份证复印件 (正面)
法定代表人身份证复印件 (反面)	授权代表身份证复印件 (反面)

投标供应商名称：\_\_\_\_\_（盖章） 法定代表人：\_\_\_\_\_（签名或盖章）

被授权人：\_\_\_\_\_（签名或盖章） 授权日期：\_\_\_\_\_

本授权有效期：\_\_\_\_\_年 \_\_\_\_\_月 \_\_\_\_\_日至 \_\_\_\_\_年 \_\_\_\_\_月 \_\_\_\_\_日

（注：本授权有效期自投标截止之日起不得少于 90 天）

8、供应商不得为“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）重大税收违法失信主体名单，不得为中国执行信息公开网（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）失信被执行人名单，不得为中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商；（提供查询结果网页截图并加盖供应商公章）；

9、供应商如为代理商的应出具医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案证）；供应商如为制造商的应出具医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案证）。

## 10、 投标保证金交纳

基本账户转出投标保证金的转账凭证复印件粘贴处

基本账户基本存款账户信息等账户证明材料复印件粘贴处

## 11、投标声明书

致一鼎项目管理有限公司：

我公司（投标供应商名称），就参加\_\_\_\_\_项目投标事宜，在此郑重声明：

- 1、我公司所提交的投标文件全部真实有效；
- 2、我公司近 3 年来无因安全事故、质量事故、投标违规等不良记录被政府有关部门处罚或仍在处罚期限内的情形存在；
- 3、我公司近 3 年来无违规违法经营受到责令停产(或停止经营)、 吊销生产许可证（或经营许可证）、较大数额罚款等行政处罚的情形存在；
- 4、我公司无企业财产被查封、冻结或处于破产状态或严重亏损状态等情形存在；
- 5、我公司承诺在投标过程中，保证不予其他单位围标、串标，不出让投标资格，不采取不正当手段诋毁、排挤其他投标供应商，不向采购人、采购代理机构、评标委员会成员行贿。

以上声明若有违反，一经查实，本公司愿意接受政府有关部门的相应处罚，并愿意承担由此带来的法律后果。

特此声明！

声明人：\_\_\_\_\_（投标供应商名称、公章）

法定代表人：（签字或盖章）

日期：

## 12、投标担保函（若有）

编号：

一鼎项目管理有限公司：

鉴于\_\_\_\_\_（以下简称“投标供应商”）拟参加编号为\_\_\_\_\_的  
\_\_\_\_\_采购项目（以下简称“本项目”）投标，根据  
本项目招标文件，供应商参加投标时应向你方交纳投标保证金，且可以投标担保函的  
形式交纳投标保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向你方提供如下投标保证金担保：

### 一、保证责任的情形及保证金额

（一）在投标供应商出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

1. 中标后投标供应商无正当理由不与采购人签订《政府采购合同》；
2. 招标文件规定的投标供应商应当交纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保证责任的最高金额为人民币\_\_\_\_\_元（大写  
\_\_\_\_\_），即本项目的投标保证金金额。

### 二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：自本保函生效之日起\_\_\_\_\_个月止。

### 三、承担保证责任的程序

1. 你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出书面索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号，并附有证明投标供应商发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2. 我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在\_\_\_\_\_个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方应按照你方的要求代投标供应商向你方支付投标保证金。

### 四、保证责任的终止

1. 保证期间届满你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。

2. 我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项

从我方账户划出)之日起,保证责任终止。

3. 按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的,我方在本保函项下的保证责任亦终止。

#### 五、免责条款

1. 依照法律规定或你方与投标供应商的另行约定,全部或者部分免除投标供应商投标保证金义务时,我方亦免除相应的保证责任。

2. 因你方原因致使投标供应商发生本保函第一条第(一)款约定情形的,我方不承担保证责任。

3. 因不可抗力造成投标供应商发生本保函第一条约定情形的,我方不承担保证责任。

4. 你方或其他有权机关对招标文件进行任何澄清或修改,加重我方保证责任的,我方对加重部分不承担保证责任,但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

#### 六、争议的解决

因本保函发生的纠纷,由你我双方协商解决,协商不成的,通过诉讼程序解决,诉讼管辖地法院为\_\_\_\_\_法院。

#### 七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人: (公章)

年 月 日

(注: 采用投标担保方式交纳投标保证金的应填写)



### 13、中小企业声明函（若有）

根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，由供应商自行声明并对真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

致一鼎项目管理有限公司：

本公司（ ）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（ ）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，制造商单位全部为符合政策要求的中小企业。具体情况如下：

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；制造商为（企业名称），从业人员\_\_\_\_\_人，营业收入为\_\_\_\_\_万元，资产总额为\_\_\_\_\_万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

## 14、监狱企业证明文件（若有）

（注：监狱企业投标的应提供由省级以上监狱管理局、监督管理局出具的证明文件。）

## 15、节能、环保设备（产品）认证证书（若有）

（注：参与投标的供应商具有节能、环保产品的应提供。）

## 16、残疾人福利性单位证明文件（若有）

致一鼎项目管理有限公司：

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日期：

注：残疾人福利性单位的应填写。



## 九、投标供应商认为有必要补充说明的事项