

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称: 国家重点专科项目所需设备购置项目

采购项目编号: **SXZBYA2025-27**

延安大学附属医院

陕西盛鑫药械招标有限公司共同编制

2025年11月11日

第一章 投标邀请

陕西盛鑫药械招标有限公司（以下简称“代理机构”）受延安大学附属医院委托，拟对国家重点专科项目所需设备购置项目进行国内公开招标，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。

一、采购项目编号：SXZBYA2025-27

二、采购项目名称：国家重点专科项目所需设备购置项目

三、招标项目简介

供应商应仔细阅读采购文件相关内容，确保顺利参与本次电子化采购活动。供应商在投标当天除参与电子化投标外，在开标当天开标时间开始前还需提交1正3副纸质版投标文件至招标代理机构，正副本分别单独胶装、并密封包装，纸质版文件须用电子版文件直接打印，与电子版文件内容一致，不允许补充和修改，正本应逐页加盖投标供应商鲜章，副本可采用正本的复印件。纸质版文件与电子投标文件不一致由此造成的一切责任及后果由供应商自行承担。文件递交地址：西安市雁塔区南二环西段88号老三届世纪星大厦28层K座陕西盛鑫药械招标有限公司。

四、供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

1.执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

无

（三）本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、有效的主体资格证明：在中华人民共和国境内注册，依法取得并有效存续的营业执照（含电子营业执照）\事业单位法人证书\民办非企业单位登记证书\非企业专业服务机构执业许可证等。

2、法定代表人（主要负责人）委托授权书\身份证明：法定代表人（主要负责人）委托代理人参加投标时，应提供法定代表人（主要负责人）身份证明和法定代表人（主要负责人）委托授权书；法定代表人（主要负责人）亲自参加投标时，应提供法定代表人（主要负责人）身份证明书。

3、供应商医疗器械经营资质：所投医疗产品属于二类医疗器械的应提供医疗器械经营备案凭证，属于三类医疗器械的应提供医疗器械经营许可证。

4、社保资金缴纳证明：提供供应商2025年连续三个月的社保缴纳证明（社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明），单据或证明上应有社保机构或代收机构的公章或业务专用章。依法免缴的提供相关证明材料。

5、税收缴纳证明：提供2025年任意一个月的纳税证明或完税证明（证明上增值税、营业税、企业所得税至少提供一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免缴的提供相关证明材料。

6、无重大违法记录声明：提供在参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录声明。

7、非联合体投标声明：提供非联合体投标声明。

五、电子化采购相关事项

本项目实行电子化采购，使用的电子化交易系统为：陕西省政府采购综合管理平台的项目电子化交易系统（以下简称“项目电子化交易系统”），登录方式及地址：通过陕西省政府采购网（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/>）首页供应商用户登录陕西省政府采购综合管理平台（以下简称“政府采购平台”），进入项目电子化交易系统。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

(一)供应商应当自行在陕西省政府采购网-办事指南查看相应的系统操作指南，并严格按照操作指南要求进行系统操作。在登录、使用政府采购平台前，应当按照要求完成供应商注册和信息完善，加入政府采购平台供应商库。

(二)供应商应当使用纳入陕西省政府采购综合管理平台数字证书互认范围的数字证书及签章（以下简称“互认的证书及签章”）进行系统操作。供应商使用互认的证书及签章登录政府采购平台进行的一切操作和资料传递，以及加盖电子签章确认采购过程中制作、交换的电子数据，均属于供应商真实意思表示，由供应商对其系统操作行为和电子签章确认的事项承担法律责任。

已办理互认的证书及签章的供应商，校验互认的证书及签章有效性后，即可按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作；未办理互认的证书及签章的供应商，按要求办理互认的证书及签章并校验有效性后，按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。互认的证书及签章的办理与校验，可查看陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务。

供应商应当加强互认的证书及签章日常校验和妥善保管，确保在参加采购活动期间互认的证书及签章能够正常使用；供应商应当严格互认的证书及签章的内部授权管理，防止非授权操作。

(三) 供应商应当自行准备电子化采购所需的计算机终端、软硬件及网络环境，承担因准备不足产生的不利后果。

(四) 政府采购平台技术支持：

在线客服：通过陕西省政府采购网-在线客服进行咨询

技术服务电话：029-96702

CA及签章服务：通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务进行查询

六、招标文件获取时间、方式及地址

(一) 招标文件获取时间：详见采购公告

(二) 在招标文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目招标文件上传至项目电子化交易系统，向供应商提供。供应商通过项目电子化交易系统获取招标文件。成功获取招标文件的，供应商将收到已获取招标文件的回执函。未成功获取招标文件的供应商，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

成功获取招标文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或代理机构将通过项目电子化交易系统发布澄清或者修改后的招标文件，供应商应当重新获取招标文件；澄清或者修改后的招标文件发布日期距提交投标文件截止日期不足15日的，采购人或代理机构顺延提交投标文件的截止时间。供应商未重新获取招标文件或者未按照澄清或者修改后的招标文件编制投标文件进行投标的，自行承担不利后果。

注：获取的招标文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

七、投标文件提交截止时间及开标时间、地点、方式

(一) 投标文件提交截止时间及开标时间：详见采购公告

(二) 投标文件提交方式、地点：供应商应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统提交投标文件。成功提交的，供应商将收到已提交投标文件的回执函。

(三) 本项目采取网上开标，即采购人或代理机构通过项目电子化交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

八、本投标邀请在陕西省政府采购网以公告形式发布

九、供应商信用融资

根据《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）和《陕西省中小企业政府采购信用融资办法》（陕财办采〔2018〕23号）文件要求，为助力解决政府采购成交供应商资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，有融资需求的供应商可登录陕西省政府采购网—陕西省政府采购金融服务平台（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/zcdservice/zcd/shanxi/>），选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标（成交）结果、中标（成交）通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

十、联系方式

采购人：延安大学附属医院

地址：陕西省延安市宝塔区北大街43号延安大学附属医院

邮编：716000

联系人：延安大学附属医院经办

联系电话：0911-2881326

代理机构：陕西盛鑫药械招标有限公司

地址：西安市吉祥路298号长海大厦9层901室

邮编：710065

联系人：雷老师

联系电话：029-81873383

采购监督机构：财政厅政府采购管理处

联系人：柴老师、杨老师

联系电话：029-68936409、029-68936410

第二章 投标人须知

2.1 投标人须知前附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算（实质性要求）	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：3,000,000.00元</p> <p>投标人的采购包投标报价高于采购包采购预算的，其投标文件将按无效处理。</p>
2	最高限价（实质性要求）	<p>详见第三章。</p> <p>投标人的采购包投标报价高于最高限价的，其投标文件将按无效处理。</p>
3	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（详见第五章）</p>
4	是否接受联合体	<p>采购包1：不接受</p> <p>如以联合体投标的，联合体各方均应当具备本招标文件要求的资格条件和能力。</p> <p>（1）联合体各方均应具有承担本项目必备的条件，如相应的人力、物力、资金等。</p> <p>（2）招标文件对投标人资格条件有特殊要求的，联合体各个成员都应当具备规定的相应资格条件。</p> <p>（3）同一专业的单位组成的联合体，应当按照资质等级较低的单位确定联合体的资质等级。如：某联合体由三个单位组成，其中两个单位资质等级为甲级，另一单位资质等级为较甲级更低的乙级，则该联合体资质等级为乙级。</p>
5	落实节能、环保产品政策	<p>1.根据《财政部发展改革委生态环境部市场监管总局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）相关要求，政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p> <p>2.本项目采购的/产品属于节能产品政府采购品目清单中应强制采购的产品范围，供应商应当提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书，否则作无效投标处理。</p> <p>3.本项目采购的/产品属于节能产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，本项目采购的/产品属于环境标志产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，评审得分/响应报价相同的，按供应商提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列。</p>
6	小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除（仅非预留份额采购项目或预留份额采购项目中的非预留部分采购包适用）	<p>关于本项目采购包中执行小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除情况、具体扣除比例和规则详见第五章。</p>

7	充分、公平竞争保障措施（实质性要求）	<p>核心产品允许有多个，不同供应商提供了任意一个相同品牌的核心产品，即视为提供相同品牌的供应商。</p> <p>使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。</p> <p>采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照随机抽取方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。</p> <p>核心产品清单详见第三章。</p> <p>在符合性审查环节提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家。</p>
8	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。</p>
9	投标保证金	<p>采购包1保证金金额：60,000.00元</p> <p>缴交渠道：电子保函,转账、支票、汇票等（需通过实体账户、户名及开户行信息）</p> <p>开户名称：陕西盛鑫药械招标有限公司</p> <p>开户银行：中国工商银行西安吉祥路支行</p> <p>银行账号：3700079419200031802</p>
10	标书费信息	免费获取
11	履约保证金（实质性要求）	采购包1：不缴纳
12	投标有效期（实质性要求）	提交投标文件的截止之日起不少于90天。
13	招标代理服务费（实质性要求）	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标/成交供应商</p> <p>代理服务费收费标准：按国家发展计划委员会颁发的[2002]1980号文《招标代理服务收费管理暂行办法》的有关规定执行。（同保证金账户）</p>
14	采购结果公告	采购结果将在陕西省政府采购网予以公告。
15	中标通知书	采购结果公告发布的同时，采购人或代理机构通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书；中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。
16	政府采购合同公告、备案	<p>政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在“陕西省政府采购网”予以公告；</p> <p>政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将本项目采购合同通过政府采购平台进行备案。</p>
17	进口产品	允许。本项目允许采购进口产品，进口产品的清单详见第3章。
18	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：组织现场踏勘：否

19	特殊情况	<p>出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查：</p> <p>（一）交易系统发生故障（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用；</p> <p>（二）因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的；</p> <p>（三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。</p> <p>出现上述的情形，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构应当依法废标。</p>
----	------	---

2.2总则

2.2.1适用范围

- 一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。
- 二、本招标文件的最终解释权由延安大学附属医院和陕西盛鑫药械招标有限公司享有。对招标文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件，招标项目技术、服务、商务及其他要求，评标细则及标准由延安大学附属医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西盛鑫药械招标有限公司负责解释。

2.2.2有关定义

- 一、“采购人”是指依法进行政府采购的各级国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是延安大学附属医院。
- 二、“投标人”是指按照采购公告规定获取了招标文件，拟参加投标和向采购人提供货物、工程或服务的法人、其他组织或者自然人。
- 三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构和从事政府采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是陕西盛鑫药械招标有限公司。
- 四、“网上开标”是指代理机构通过项目电子化交易系统在线完成签到、开标、唱标和记录等活动，供应商通过项目电子化交易系统在线完成投标文件解密、参与开标活动。
- 五、“电子评标”是指通过项目电子化交易系统在线完成资格审查小组和评审小组组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评标报告、推荐中标候选供应商等活动。

2.3招标文件

2.3.1招标文件的构成

- 一、招标文件是投标人准备投标文件和参加投标的依据，同时也是资格审查、评标的重要依据。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：
 - （一）投标邀请；
 - （二）投标人须知；
 - （三）招标项目技术、服务、商务及其他要求；
 - （四）资格审查；
 - （五）评标办法；
 - （六）投标文件格式；
 - （七）拟签订采购合同文本。

- 二、投标人应认真阅读和充分理解招标文件中的所有事项、格式条款和规范要求。投标人没有对招标文件全面做出实质性响应所产生的风险由投标人承担。

2.3.2招标文件的澄清和修改

- 一、在投标文件提交截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将在陕西省政府采购网发布更正公告，投标人应及时关注本项目更正公告信息，按更正后公告要求进行响应。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构将通过项目电子化交易系统发布更正后的招标文件，投标人应依据更正后的招标文件编制投标文件。若投标人未按前述要求进行投标响应的，自行承担不利后果。

2.4 投标文件

2.4.1 投标文件的语言

一、投标人提交的投标文件以及投标人与采购人或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，主要部分要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面。未翻译的外文资料，评标委员会将其视为无效材料。

二、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。涉嫌提供虚假材料的按照相关法律法规处理。

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

2.4.2 计量单位

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

2.4.3 投标货币

本次项目均以人民币报价。

2.4.4 知识产权

一、投标人应保证在本项目中使用的任何技术、产品和服务（包括部分使用），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，由投标人承担所有相关责任。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。

二、投标人将在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，使用该知识成果后，投标人需提供开发接口和开发手册等技术资料，并承诺提供无限期支持，采购人享有使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

三、如采用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

2.4.5 投标文件的组成

投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应。

投标文件具体内容详见第六章。

2.4.6 投标文件格式

一、投标人应按照招标文件第六章中提供的“投标文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的投标文件由投标人自行编写。

2.4.7 投标报价（实质性要求）

一、投标人的报价是投标人响应招标项目要求的全部工作内容的价格体现，包括投标人完成本项目所需的一切费用。

二、投标人每种货物及服务内容只允许有一个报价，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。

三、投标文件报价出现前后不一致的，按照招标文件第五章评标办法规定予以修正，修正后的报价经投标人通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖投标人（法定名称）电子签章，投标人未在规定时间内确认的，其投标无效。

2.4.8 投标有效期（实质性要求）

投标有效期详见第二章“投标人须知前附表”，投标文件未明确投标有效期或者投标有效期小于“投标人须知前附表”中投标有效期要求的，其投标文件按无效处理。

2.4.9 投标文件的制作、签章和加密（实质性要求）

一、投标文件应当根据招标文件进行编制，投标人应通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务下载投标（响应）客户端，使用客户端编制投标文件。

二、投标人应按照客户端操作要求，对应招标文件的每项实质性要求，逐一如实响应；未如实响应或者响应内容不符合招

标文件对应项的要求的，其投标文件作无效处理。

三、投标人完成投标文件编制后，应按照招标文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对投标文件进行电子签章和加密。

四、招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的招标文件，投标人应重新获取澄清或者修改后的招标文件，按照澄清或者修改后的招标文件进行投标文件编制、签章和加密。

2.4.10 投标文件的提交

一、（实质性要求）投标人应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成投标文件提交。

二、在投标文件提交截止时间后，采购人或者代理机构不再接受投标人提交投标文件。投标人应充分考虑影响投标文件提交的各种因素，确保在投标文件提交截止时间前完成提交。

2.4.11 投标文件的补充、修改、撤回（实质性要求）

投标文件提交截止时间前，投标人可以补充、修改或者撤回已成功提交的投标文件；对投标文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的投标文件，补充、修改后重新提交。

供应商投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

2.5 开标、资格审查、评标和中标

2.5.1 开标及开标程序

一、本项目为网上开标项目。网上开标的开始时间为投标文件提交截止时间。成功提交或解密电子投标文件的投标人不足3家的，不予开标，采购人或代理机构将作废标处理。

二、开标准备工作

开标/开启前30分钟内，供应商需登录项目电子化交易系统-“供应商开标大厅”-进入开标选择对应项目包组操作签到，签到完成后等待代理机构开标/开启。

三、解密投标文件（实质性要求）

投标文件提交截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人应在规定的解密时间内，使用互认的证书及签章通过项目电子化采购系统进行投标文件解密。

四、开标

解密时间截止或者所有投标人投标文件均完成解密后（以发生在先的时间为准），由代理机构通过项目电子化交易系统对投标人名称、投标文件解密情况、投标报价进行展示。

开标过程中，各方主体均应遵守互联网有关规定，不得发表与采购活动无关的言论。投标人对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人或代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，及时向工作人员提出询问或者回避申请。采购人或代理机构对投标人提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加网上在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

2.5.2 查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或代理机构根据《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）的要求，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）等渠道，查询投标人在投标文件提交截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单中的供应商参加本项目的采购活动。

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，将对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

2.5.3 资格审查

详见招标文件第四章。

2.5.4 评标

详见招标文件第五章。

2.5.5中标通知书

一、采购人或者评标委员会确认中标供应商后，代理机构在陕西省政府采购网发布中标结果公告、通过项目电子化交易系统发出中标通知书，中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书是采购人和中标供应商签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，中标通知书将自动失效，并依法重新确定中标供应商或者重新开展采购活动。

三、中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。

2.6签订及履行合同和验收

2.6.1签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起三十日内与中标人签订采购合同。

二、采购人和中标人签订的采购合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改。

2.6.2合同分包和转包（实质性要求）

2.6.2.1合同分包

一、投标人根据招标文件的规定和采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。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，必须与中标的品牌、规格型号及技术要求一致。

二、分包履行合同的部分应当为采购项目的非主体、非关键性工作，不属于中标人的主要合同义务。

三、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。

四、中小企业依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的政策获取政府采购合同后，小型、微型企业不得将合同分包或转包给大型、中型企业，中型企业不得将合同分包或转包给大型企业。

采购包1：不允许合同分包。

2.6.2.2合同转包

一、严禁中标人将本项目转包。本项目所称转包，是指将本项目转给他人或者将本项目全部肢解以后以分包的名义分别转给他人的行为。

二、中标人转包的，视同拒绝履行政府采购合同，将依法追究法律责任。

2.6.3采购人增加合同标的的权利

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。

2.6.4履行合同

一、合同一经签订，双方应严格履行合同规定的义务。

二、在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》规定及合同条款约定进行处理。

2.6.5履约验收方案

采购包1：

设备若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品、整机无污染，无侵权行为，表面无划损，无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。

2.6.6资金支付

采购人按财政部门的相关规定及采购合同的约定进行支付。

2.7纪律要求

2.7.1评标活动纪律要求

采购人、代理机构应保证评标活动在严格保密的情况下进行，采购人、代理机构、投标人和评标委员会成员应当严格遵守政府采购法律法规规章制度和本项目招标文件以及代理机构现场管理规定，接受采购人委派的监督人员的监督，任何单位和个人不得非法干预和影响评标过程和结果。对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

2.7.2 投标人不得具有的情形（实质性要求）

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- （一）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- （二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （三）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- （四）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- （五）不同投标人的投标文件相互混装。

二、提供虚假材料谋取中标；

三、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

四、与采购人或代理机构、其他投标人恶意串通；

五、向采购人或代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

六、在招标过程中与采购人或代理机构进行协商谈判；

七、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

八、未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；

九、将政府采购合同转包或者违规分包；

十、提供假冒伪劣产品；

十一、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十二、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；

十三、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备一至十一条情形之一的，其投标文件无效，或取消被确认为中标供应商的资格或认定中标无效。

2.8 询问、质疑和投诉

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、供应商询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，供应商对招标文件中采购需求的询问、质疑由 延安大学附属医院 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西盛鑫药械招标有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 陕西盛鑫药械招标有限公司 负责答复。

三、供应商提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由供应商签字并加盖公章。

为提高采购效率，降低社会成本，鼓励询问主体对于不损害国家及社会利益或自身合法权益的问题或情形采用询问方式处理解决（包含但不限于文字错误、标点符号、不影响投标文件的编制的情形）。

四、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者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7个工作日内，以书面形式向采购人、代理机构提出质疑。供应商应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。供应商应知其权益受到损害之日，是指：

- （一）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
- （二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

（三）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。

五、本项目不接受在线提交质疑，供应商通过书面形式线下向采购人或代理机构提交质疑资料。

六、供应商提出质疑时应当准备的资料

（一）质疑书正本**1**份；（政府采购供应商质疑函范本详见附件一）

（二）法定代表人或主要负责人授权委托书**1**份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（三）法定代表人或主要负责人身份证复印件**1**份；

（四）委托代理人身份证复印件**1**份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（五）针对质疑事项必要的证明材料（针对招标文件提出的质疑，需提交从项目电子化交易系统获取的招标文件回执单）。

答复主体：代理机构

联系人：刘老师

联系电话：**029-81873383**

地址：西安市吉祥路**298**号长海大厦**9**层**901**室

邮编：**710065**

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，供应商质疑不得超出采购文件、采购过程、采购结果的范围。

七、供应商对采购人或代理机构的质疑答复不满意，或者采购人或代理机构未在规定期限内作出答复的，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。

投诉受理单位：本采购项目同级财政部门。（政府采购供应商投诉书范本详见附件二）

第三章 招标项目技术、服务、商务及其他要求

（注：当采购包的评标方法为综合评分法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。带“▲”号条款为允许负偏离的参数需求，若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。）

（注：当采购包的评标方法为最低评标价法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。）

3.1采购项目概况

为了响应国家重点专科项目的建设和医院的发展，对医疗设备引进，对推广技术、提高科研创新及临床诊疗能力发挥重要作用，使学科技术力量得到大幅提高，采购本项目所需的设备及器械等。

3.2采购内容

采购包1：
采购包预算金额（元）：3,000,000.00
采购包最高限价（元）：3,000,000.00
供应商报价不允许超过标的金额
（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额 （元）	计量 单位	所属 行业	是否核心 产品	是否允许进 口产品	是否属于节 能产品	是否属于环境 标志产品
1	国家重点专科项目 所需设备	1.00	3,000,000.00	批	工业	否	是	否	否

3.3技术要求

采购包1：
标的名称：国家重点专科项目所需设备

序号	参数性质	技术参数与性能指标
----	------	-----------

1		采购清单（标的清单）					
		序号	设备名称	数量	单价（万元）	总价（万元）	备注
		品目1	内窥镜摄像系统（宫腔镜）	1	38	38	
		品目2	二氧化碳激光治疗机	1	37.7	37.7	核心产品
		品目3	光子治疗仪	1	7.2	7.2	
		品目4	腹腔镜	4	5.5	22	已做进口产品论证
		品目5	电切镜	2	11.5	23	已做进口产品论证
		品目6	宫腔镜	10	2.6	26	
		品目7	固有荧光宫颈病变图像诊断仪	1	48	48	核心产品
		品目8	器械类1批（含膀胱镜、输尿管镜）	1	98.1	98.1	器械详见汇总（其中“22、持针钳”已做进口产品论证）
		<p>品目1：内窥镜摄像系统（宫腔镜）</p> <p>1、设备总体要求：一体化或分体式内窥镜摄像系统、LED冷光源、膨腔泵系统和图文工作站。</p> <p>2、摄像主机</p> <p>2.1、摄像头具有3CMOS传感器。</p> <p>▲2.2、分辨率：≥3840×2160</p> <p>2.3、水平分辨率≥2000线</p> <p>2.4、视频输出清晰度：≥2160P</p> <p>▲2.5、医用摄像系统分辨力：≥110LP/mm</p> <p>2.6、医用摄像系统的最低照度在F5.5时≤1Lx</p> <p>2.7、摄像头具有图像冻结和≥2.5倍电子放大功能。</p> <p>2.8、摄像头防水性能≥IPX8，可浸泡消毒。</p> <p>2.9、摄像头具有≥4个遥控手柄功能键。</p> <p>3、医用监视器</p> <p>3.1、显示器尺寸：≥27英寸</p> <p>3.2、背光：LED</p> <p>3.3、视角：178°（水平&垂直）</p> <p>3.4、解像度：≥3840×2160</p> <p>3.5、亮度：≥1000CD/m²</p> <p>3.6、对比度应：≥1300:1</p> <p>4、冷光源(LED)</p> <p>4.1、与摄像一体或独立的冷光源机。</p> <p>4.2、冷光源开关、亮度调节可在主机数控显示器上操作。</p> <p>4.3、光源照度：≥1100000Lx</p> <p>4.4、光源色温：≥5500k</p> <p>4.5、光源显色指数：≥90</p> <p>4.6、光源使用寿命：≥20000小时</p>					

5、膨腔泵系统

5.1、具有过压停止功能。

5.2、具备匀速、脉冲膨腔模式可选。

5.3、具备语音提示和报警功能。

5.4、压力、流量范围设置上限可调。

5.5、膨腔压力设置范围50-700mmHg

5.6、膨腔流量设置范围10-1500ml

6、图文工作站

6.1、品牌电脑、配备彩色打印机，显示器 ≥ 21 英寸，计算机内存 $\geq 8\text{GB}$,硬盘 $\geq 512\text{G}$

6.1、采集4K图像，支持录像和回放。

6.2、可采集 ≥ 200 万幅高清静态图片或连续录像 ≥ 200 小时。

6.3、可对图像进行图形标注、文字标注、部位标注、病理标注、测量等功能处理，放大镜功能可局部放大图像。

6.4、可对采集的图片或视频加上时间戳，可在图片或视频上显示采集时间。

6.5、拥有专家诊断词库和诊断模板，可快速生成诊断报告。

6.6、软件系统、采集卡、电脑系统。

7、工作站包含计算机技术系统。

7.1支持网络实时图像传输、远程病例编辑功能。

7.2主机内置远程教学等功能。

8、配置要求

(1) 妇科智能一体化或分体式内窥镜摄像系统 1台

(2) LED冷光源1台

(3) 医用监视器1台

(4) 膨腔泵系统1台

(5) 图文工作站1套（可实现网络视频直播共享）

品目2：二氧化碳激光治疗机

一、应用范围：用于对人体组织的汽化、碳化、凝固和照射；连续脉冲和超脉冲用于疣的治疗；点阵模式用于脸面部瘢痕的治疗。

二、机器的技术要求：

1、激光波长： $10.6\mu\text{m}\pm 0.1\mu\text{m}$

2、激光工作模式：连续波、调制脉冲、点阵模式等。

3、连续波激光功率： $1\sim 25\text{W}$ 可调，步进 1W 。

4、激光输出方式：至少应包括调制脉冲、点阵等多种方式。

5、点阵模式的脉冲输出：脉冲宽度 $0.5\sim 10\text{ms}$ 可调； $\pm 20\%$

6、脉冲模式的调制脉冲输出：脉冲宽度 $2\text{ms}\sim 100\text{ms}$ ； $\pm 20\%$

7、光斑直径： 0.1mm ，允差 $\pm 20\%$

8、瞄准光（指示光）：应为可见指示光，亮度从弱到强可调； $0.1\text{mw}\leq \text{功率}\leq 3\text{mw}$ ；多级可调。

9、激光扫描尺寸： $0.1\text{mm}\times 0.1\text{mm}$ 至 $18\text{mm}\times 18\text{mm}$ ，每 0.5mm 步进连续可调。

10、扫描图形：矩形、三角形、圆形、多边形等多种图形可选择。

11、扫描模式：线性扫描或乱序随机扫描。

12、叠光技术：1-5 次可叠加

13、光点距离： 0.1mm 连续可调， 0.1mm 步进。

14、可存储操作数据：每个模式下可存储 ≥ 5 组数据

15、须具有妇科治疗专用手具。

16、妇科治疗输出： 45° 平面反射模式；激光 $1\sim 10\text{cm}$ 可调；激光行与行间距 $0.1\text{mm}\sim 10\text{mm}$ 可调，激光扫描模式乱序/顺序可调，连续扫描次数可调。

17、阴道镜匹配：具备激光显微瞄准器，可支持（连接）配合不同型号进口及国产光学阴道镜，适应不同术式要求。

18、导光系统：采用7关节高精度导光臂。

19、冷却系统：采用全封闭内循环水冷却。

20、显示系统：采用 ≥ 8 英寸全彩色触摸屏。

- 21、吹烟系统：内置有吹烟系统。
- 22、具备自检系统，具有故障提示功能。
- 三、基本配置要求：
- 1、主机1台，包含：
主机电源控制系统、7关节配重导光臂、激光扫描器、治疗手具、激光控制系统、脚踏开关、护目镜、护目罩等。
- 2、妇科治疗手具1套，包含：
镜座、阴道内扩器、乳晕导光手具、外阴导光手具、阴道导光手具、45°反射头、360°反射头、镜下激光装置（激光显微瞄准器）、阴道镜连接器。

品目3：光子治疗仪

- 1、产品注册证适用范围：用于消炎、镇痛，对体表创面有止渗液、促进肉芽组织生长、加速愈合的作用。
- 2、光源材料：半导体固态冷光源
- 3、光源聚光设计：灯筒式
- 4、峰值波长：蓝光：460±10nm、红光：640±10nm
- 5、具有≥4种距离下光功率密度。
- 5.1、光功率密度（光源表面测量）：蓝光：≥4000mW/cm²、红光：≥4000mW/cm²
- 5.2、特定照射距离下的温升和光功率密度（在距离光杯口平面中心轴15cm处，环境温度26℃的条件下，单次照射15min后），水膜温升≤2℃，光功率密度≥40mW/cm²。
- 5.3、治疗距离下光功率密度：距芯片表面中心垂直20cm处最高光功率密度≥50mW/cm²
- 5.4、出光口最大光功率密度：≥250mW/cm²
- 6、具有过热保护装置，光源治疗 15min 后，光源外壳温度应不高于 40℃。
- 7、具有温度反馈功能：有红外测温模块，能够实时检测和显示患者治疗区域皮肤温度功能，探测到温度超过设定温度可进行声音提示。且监测到温度超过设定值可自动降低光功率档位。
- 8、可选配高级功能：脉率生物信息反馈功能、支持联网功能，可选配工作站。
- 9、具有自定义治疗方案功能。
- 10、最大治疗深度：治疗仪最大治疗深度≥10cm。
- ▲11、有效红光辐照度：距离出光口20cm有效红光辐照度≥30 mW/cm²。
- 12、光斑均匀性：≥0.6
- 13、光功率稳定度：光功率变化率≤±1%
- 14、最大有效治疗面积：≥1000cm²
- 15、遮光装置：治疗光源机身自带一体式内置伸缩遮光装置，可伸缩调节距离。
- 16、能量调节方式：≥5级能量调节。
- 17、照射治疗模式：持续/脉冲照射治疗可选。
- 18、定时时间：可从1min~99min连续可调。
- 19、操作面板：≥7英寸触摸屏、液晶显示。
- 20、输入功率：≤200VA
- 21、设备使用期限≥10年
- 22、基本配置要求：
- （1）灯头组件 1 个
 - （2）机身组件 1 个
 - （3）保护眼镜 2个
 - （4）束光罩 4个
 - （5）眼罩 10 个
 - （6）珠形束线带 2 条

品目4：腹腔镜

- 1、广角镜头
- 2、直径：≤10mm
- 3、长度：≥30cm
- 4、视向角：30°
- 5、视场角：≥80°
- 6、景深：3-100mm
- 7、可高温高压、低温等离子等方式消毒。
- ▲8、光学镜线对数≥9Lp/mm，成像可达4K标准。
- 9、配备专用消毒盒。
- ▲10、与医院现有进口主机系统兼容。

品目5：电切镜

- 1、镜体外径≤4mm，视野方向：12°。
- 2、外管鞘直径：≤26Fr。
- 3、内管鞘直径≤8.5mm，且配有闭孔器。
- 4、不锈钢材质、耐高温、高压消毒。
- 5、广角镜头。
- 6、柱状透镜组，非球面镜，无畸变。
- ▲7、光学镜线对数≥9Lp/mm，成像可达4K标准。
- 8、导光束接口可配不同接头。
- 9、持续灌流，具有ABS防堵塞系统。
- 10、可360°旋转。
- 11、具有被动式工作把手。
- 12、光学视管与管鞘直插式锁定。
- 13、操作把手与内管鞘间，单触式快速锁定，不滑脱。
- 14、内外管鞘之间锁定紧密，防止漏水。
- 15、拇指环可更换。
- 16、标配配备同一品牌多种类型电极环，包括环型、针型、球型、滚珠型等，可满足各种手术需要。
- 17、配备配套的导光束。
- 18、配备专用消毒盒。
- ▲19、与医院现有进口主机系统兼容。

品目6：宫腔镜

宫腔镜（一体镜）（8套）

一、总体要求

- 1、适用范围：检查子宫腔内疾病和治疗。
- ▲2、宫腔镜及配套宫腔镜手术器械为同一厂家生产，同一品牌。

二、镜体要求

- ▲1、主体镜工作长度：≥200mm、视向角30°、视场角≥60°。
- 2、内窥镜分辨率≥9Lp/mm，内窥镜照度≥1500Lx（工作距离为10mm时）。
- 3、采用进口医用不锈钢材质，带有方向标。
- 4、采用蓝宝石光学玻璃、光纤、光锥，柱状晶体排列技术。
- 5、持续对流，含无创末端，与内窥镜连体设计。
- 6、内窥镜与鞘套一体化设计。
- 7、进出水通道可360°旋转。
- 8、全自动磁片闭合操作通道，喇叭型器械插入口。
- ▲9、诊断—治疗一体，镜体头端无创设计，最大插入部外径≤5.0mm。
- 10、消毒灭菌：满足低温等离子灭菌方式。

三、器械部分要求

- 1、手术器械可单独更换。
- 2、一体化或分离式设计。

- 3、活检钳，插入部分直径 $\leq 1.6\text{mm}$ ，钳头最大张开幅度 $\geq 70^\circ$ ，工作长度 $\geq 400\text{mm}$ 。
- 4、异物钳，插入部分直径 $\leq 1.6\text{mm}$ ，钳头最大张开幅度 $\geq 70^\circ$ ，工作长度 $\geq 400\text{mm}$ 。
- 5、剪刀，插入部分直径 $\leq 1.6\text{mm}$ ，钳头最大张开幅度 $\geq 70^\circ$ ，工作长度 $\geq 400\text{mm}$ 。
- 6、配备专用消毒盒，可选择不同消毒方式分别灭菌和存放，保护镜子及器械附件使用功能正常。
- 7、消毒灭菌：满足低温等离子灭菌方式。

四、每套配置清单

- 1、宫腔镜：1支 一体镜，外径 5.0mm
- 2、异物钳：1把 $\phi 1.6 \times 400\text{mm}$ 可 360° 旋转
- 3、剪刀：1把 $\phi 1.6 \times 400\text{mm}$ 可 360° 旋转
- 4、活检钳：1把 $\phi 1.6 \times 400\text{mm}$ 可 360° 旋转
- 5、配套消毒盒：1个

宫腔镜（超细检查镜）（2套）

一、总体要求

- 1、适用范围：检查子宫腔内疾病和治疗。

▲2、宫腔镜（超细检查镜）及配套宫腔镜手术器械为同一厂家生产，同一品牌。

二、主镜要求

- ▲1、主体镜工作长度： $\geq 300\text{mm}$ 、视向角 30° 、视场角 $\geq 85^\circ$
- 2、采用进口医用不锈钢材质。
- 3、采用蓝宝石光学玻璃、光纤、光锥，柱状晶体排列技术。
- 4、镜体自带进水阀门和进水通道，并且进水阀门可 360° 自由旋转。
- 5、镜子配有检查鞘及操作鞘，检查鞘外径 $\leq 5.2\text{mm}$ ，操作鞘外径 $\leq 6.0\text{mm}$ ，与镜体配合置于主动及被动两种位置，术中无需拔出镜体即可从单向灌流切换至连续灌流。
- 6、喇叭型器械通道为双重密封防水设计，全自动磁片式阀体及内置式密封帽。
- 7、最大插入部外径： $\leq 4.5\text{mm}$
- ▲8、诊断、治疗组合式设计，水滴形无创头端，免扩宫。
- 9、消毒灭菌：满足低温等离子灭菌方式。

三、器械部分要求

- ▲1、手术器械可单独更换。
- 2、一体化或分离式设计。
- 3、活检钳，插入部分直径 $\leq 1.6\text{mm}$ ，钳头最大张开幅度 $\geq 70^\circ$ ，工作长度 $\geq 400\text{mm}$ 。
- 4、异物钳，插入部分直径 $\leq 1.6\text{mm}$ ，钳头最大张开幅度 $\geq 70^\circ$ ，工作长度 $\geq 400\text{mm}$ 。
- 5、剪刀，插入部分直径 $\leq 1.6\text{mm}$ ，钳头最大张开幅度 $\geq 70^\circ$ ，工作长度 $\geq 400\text{mm}$ 。
- 6、配备专用消毒盒，可选择不同消毒方式分别灭菌和存放，保护镜子及器械附件使用功能正常。
- 7、消毒灭菌：满足低温等离子灭菌方式。

四、每套配置清单

- 1、 30° 宫腔镜：1条 $\phi 3.5 \times 300\text{mm}$
- 2、检查鞘：1个、操作鞘1个， $\phi 4 \times 250\text{mm}$
- 3、异物钳：1把 $\phi 1.6 \times 400\text{mm}$ 可 360° 旋转
- 4、剪刀：1把 $\phi 1.6 \times 400\text{mm}$ 可 360° 旋转
- 5、活检钳：1把 $\phi 1.6 \times 400\text{mm}$ 可 360° 旋转
- 6、配套消毒盒：1个

品目7：固有荧光宫颈病变图像诊断仪

一、设备整体要求

- 1、适用范围：供妇科宫颈病变筛选、检查诊断等。
- 2、设备配置要求：摄像头、光缆、主机、显示器、软件、脚踏开关。

3、光缆须符合YY0763-2009《医用内窥镜照明用光缆》标准。

二、技术要求

▲1、光源采用高压短弧UV汞灯，额定功率≥250W。

▲2、紫外激发光中心波长：340nm，紫外激发光工作波长：330nm~355nm

3、紫外激发光辐照强度： $6\text{mW}/\text{cm}^2 \leq \text{辐照强度} \leq 30\text{mW}/\text{cm}^2$

4、紫外激发光照射均匀性偏差≤50%

5、紫光激发光照射时长≤6s

6、紫外辐照强度的稳定性≤10%

7、白光中心照度≥600Lx，色温≥5000K。

8、线缆抗拉强度≥10N，短暂压扁后摄像头紫外光及白光均满足要求。

9、摄像分辨率≥500万像素

10、摄像系统须具备放大功能，放大倍数≥30倍。

11、摄像系统最低感光度≤5Lx。

12、主机内存≥16G，硬盘≥1TB。

13、显示器≥27英寸，显示分辨率≥1080P。

14、涵盖固有荧光和电子阴道镜检查功能，应呈现白光和灰阶图像。

15、可实现主机温度监控，主机超温时显示错误代码，可自动断电。

品目8：器械类1批（含膀胱镜、输尿管镜）

序号	名称规格	数量	序号	名称规格	数量
1	穿刺锥、穿刺鞘（5.5mm）	各50	13	电凝钩	30
2	穿刺锥、穿刺鞘（10.5mm）	各30	14	带吸引电凝棒	40
3	360°旋转剪刀	30	15	无损伤钳	15
4	360°旋转分离钳	50	16	双极钳（含线）	30
5	腹腔镜器械盒	15	17	粗刺标本钳	15
6	气腹管	20	18	导光束	20
7	输卵管抓钳	5	19	转换器	20
8	10mm吸引器	5	20	电凝线	30
9	气腹针	5	21	5mm吸引器	5
10	盆底手术穿刺器	（2套）	22	持针钳	15
11	牵开器（圆盘状腹壁自动拉钩）	2	23	输尿管镜	1
12	取石钳	15	24	膀胱镜	1

一、穿刺锥、穿刺鞘（5.5mm）

穿刺锥（数量：50）

1、工作直径5.5mm。

2、4KPa气压无泄漏。

3、穿刺针头采用马氏体不锈钢。

4、磁片式密封，穿刺内芯带保护。

5、产品表面粗糙度≤0.8μm，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。

6、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。

7、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。

8、采用医用不锈钢精密加工。

穿刺鞘（数量：50）

1、工作直径5.5mm。

2、4KPa气压无泄漏。

3、穿刺针头采用马氏体不锈钢。

4、磁片式密封，穿刺内芯带保护。

5、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。

6、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。

7、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。

8、采用医用不锈钢精密加工。

二、穿刺锥、穿刺鞘（10.5mm）

穿刺锥（数量：30）

1、工作直径10.5mm。

2、4KPa气压无泄漏。

3、穿刺针头采用马氏体不锈钢。

4、磁片式密封，穿刺内芯带保护。

5、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。

6、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。

7、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。

8、采用医用不锈钢精密加工。

穿刺鞘（数量：30）

1、工作直径10.5mm。

2、4KPa气压无泄漏。

3、穿刺针头采用马氏体不锈钢。

4、磁片式密封，穿刺内芯带保护。

5、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。

6、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。

7、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。

8、采用医用不锈钢精密加工。

三、360°旋转剪刀

1、剪刀头部360°旋转。

2、采用三拆、快拆式分体结构，可任意组配。

3、剪刀头部采用医用不锈钢制造。

4、剪刀头经热处理，硬度为400HV0.2~700HV0.2；符合YY/T 0672.2-2011标准的相关要求。

5、符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.10 2-2021等医用电气安全标准相关要求。

四、360°旋转分离钳

1、采用三拆、快拆式分体结构，可任意组配。

2、可盲拆盲装即可精准6位对准。

3、采用优质高分子材料加工，集韧性 with 硬度为一体。

4、钳头张口73°，工作长度 $\geq 330\text{mm}$ 。

5、产品符合YY/T 0940-2014标准的相关要求。

6、符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.10 2-2021等医用电气安全标准相关要求。

7、钳头经热处理。

8、分离钳头部360°旋转。

五、腹腔镜器械盒

1、外形尺寸550×210×55mm $\pm 10\%$ ，带盖带硅胶支架。

2、与患者接触部分的金属材料采用医用不锈钢材料12Cr18Ni9制造，材料化学成分符合GB/T 4226-2009。

3、外表面电镀处理，着色表面色泽均匀，无明显色差。无锋棱、毛刺及明显的碰伤和划痕，表面粗糙度 $\leq 0.4\mu\text{m}$ 。

4、耐腐蚀性能：按YY/T 0149-2006《不锈钢医用器械耐腐蚀性能试验方法》规定的“

5 沸水试验法”进行试验时，外表面达到“b级”。

5、产品适用高温高压、低温等离子、环氧乙烷灭菌。

六、气腹管

长度 $\geq 3\text{m}$ ，可高温高压消毒。

七、输卵管抓钳

- 1、采用三拆、快拆式分体结构，可任意组配。
- 2、可盲拆盲装即可精准6位对准。
- 3、采用优质高分子材料加工，集韧性与硬度为一体。
- 4、钳头张口 73° ，工作长度 $\geq 330\text{mm}$ 。
- 5、产品符合YY/T 0940-2014标准的相关要求。
- 6、符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.102-2021等医用电气安全标准相关要求。
- 7、钳头经热处理。

八、10mm吸引器

- 1、管路直径10mm。
- 2、阀门开合顺利，密封良好。
- 3、头端圆钝，可行钝性分离。
- 4、推拉式手柄。
- 5、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。
- 6、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。
- 7、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。
- 8、采用医用不锈钢精密加工。

九、气腹针

- 1、采用医用不锈钢精密加工。
- 2、头端锋利，穿刺省力。
- 3、保护体回缩顺畅不卡涩，可自动回弹。
- 4、锥度阀门密封性优良，充气高效。
- 5、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。
- 6、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。
- 7、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。

十、盆底手术穿刺器

- 1、工作直径3mm。
- 2、与患者接触部分的金属材料采用医用不锈钢制造，该材料化学成分符合YY/T 0294.1-2016标准要求。
- 3、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。
- 4、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。
- 5、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。

十一、牵开器（圆盘状腹壁自动拉钩）

- 1、大弯拉钩 2 60mm×77mm（宽×深）
- 2、小弯拉钩 4 36mm×51mm（宽×深）
- 3、深部拉钩 2 45mm×115mm（宽×深）
- 4、大环体 1 330mm（直径）
- 5、小环体 1 260mm（直径）

十二、取石钳

- 1、工作长度 $\geq 330\text{mm}$
- 2、张开角度 $\geq 40^\circ$
- 3、转轮旋转顺滑。
- 4、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。
- 5、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。
- 6、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。
- 7、采用医用不锈钢精密加工。

十三、电凝钩

- 1、工作长度 $\geq 330\text{mm}$
- 2、采用医用不锈钢精密加工。

- 3、前端绝缘部分采用陶瓷材质材质。
- 4、产品可经高温高压连续灭菌 ≥ 50 次，无松动开裂等情况。
- 5、符合GB9706.1-2007、GB 9706.4-2009、GB 9706.19-2000、YY 0505-2012等医用电气安全标准相关要求。
- 6、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。
- 7、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。
- 8、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。

十四、带吸引电凝棒

- 1、工作长度 $\geq 330\text{mm}$
- 2、采用医用不锈钢精密加工。
- 3、前端绝缘部分采用聚四氟乙烯高分子材质。
- 4、产品可经高温高压连续灭菌 ≥ 50 次，无松动开裂等情况。
- 5、符合GB9706.1-2007、GB 9706.4-2009、GB 9706.19-2000、YY 0505-2012等医用电气安全标准相关要求。
- 6、推拉式控制阀，开闭无卡涩，通畅无阻塞。
- 7、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。
- 8、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。
- 9、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。

十五、无损伤钳

- 1、工作长度 $\geq 330\text{mm}$ ；
- 2、钳头经热处理。
- 3、采用三拆、快拆式分体结构，可实现任意组配。
- 4、可实现盲拆盲装即可精准6位对准。
- 5、采用优质高分子材料加工，集韧性与硬度为一体。
- 6、钳头张口 73° ，工作长度 $\geq 330\text{mm}$ 。
- 7、产品符合YY/T 0940-2014标准的相关要求。
- 8、符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.10-2-2021等医用电气安全标准相关要求。

十六、双极钳（含线）

- 1、直径 $\geq 5\text{mm}$ ，长度 $\geq 330\text{mm}$ ，双开，直头细齿状，双极电凝，可拆卸，手柄单握张合式。
- 2、带长度 $\geq 3000\text{mm}$ 连线，可连接医院现有的高频电刀。
- 3、牢固度：电缆线与电缆插头/插座应连接牢固，能承受 $\geq 25\text{N}$ 力的拉拽。
- 4、电气安全：器械的安全要求应符合GB9706.5、GB 9706.4和GB 9706.19中的规定。
- 5、消毒方式：可高温高压消毒。

十七、粗刺标本钳

- 1、工作长度 $\geq 330\text{mm}$
- 2、钳头经热处理。
- 3、采用三拆、快拆式分体结构，可实现任意组配。
- 4、可实现盲拆盲装即可精准6位对准。
- 5、采用优质高分子材料加工，集韧性与硬度为一体。
- 6、钳头张口 73° ，工作长度 $\geq 330\text{mm}$ 。
- 7、产品符合YY/T 0940-2014标准的相关要求。
- 8、符合GB9706.1-2020、GB 9706.4-2022、GB 9706.218-2021、YY 9706.10-2-2021等医用电气安全标准相关要求。

十八、导光束

- 1、耐高温高压消毒灭菌。
- 2、长度 $\geq 3\text{m}$ ，通光直径 $\phi 4.8\text{mm}$ 。
- 3、接头可与STORZ、狼牌、国产冷光源兼容。

十九、转换器

- 1、采用医用不锈钢精密加工。
- 2、 4KPa 气压无泄漏。
- 3、产品表面粗糙度 $\leq 0.8\mu\text{m}$ ，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。

	<p>4、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。</p> <p>5、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。</p> <p>二十、电凝线</p> <p>1、规格≥3000mm</p> <p>2、牢固度：电缆线与电缆插头/插座应连接牢固，能承受≥25N 力的拉拽。</p> <p>3、电气安全：器械的安全要求应符合 GB9706.5、GB 9706.4 和 GB 9706.19 中的规定；电磁兼容：器械的电磁兼容要求和试验应符合 YY 0505 的规定。</p> <p>4、消毒方式：可高温高压消毒。</p> <p>二十一、5mm吸引器</p> <p>1、管路直径为5mm</p> <p>2、阀门开合顺利，密封良好。</p> <p>3、头端圆钝，可行钝性分离。</p> <p>4、推拉式手柄。</p> <p>5、产品表面粗糙度≤0.8μm，光滑平整，无锋棱、砂眼等缺陷。</p> <p>6、可高温高压、低温等离子、环氧乙烷等方式消毒灭菌。</p> <p>7、耐腐蚀性能符合YY/T 0149-2006中沸水试验法b级的规定。</p> <p>二十二、持针钳</p> <p>1、持针器直径 5mm，工作长度≥310mm，工作端具有直型、左弯型、右弯型和自动复位型等可选。</p> <p>2、采用轴向手柄设计，具有按钮式锁定装置，钳口具有超负荷保护机制。</p> <p>3、钳口处具有碳钨镶片，可牢固抓持缝针，手柄处采用PEEK绝缘材质，具有Lure锁连接口，用于冲洗通道。</p> <p>二十三、输尿管镜</p> <p>1、输尿管镜：1支</p> <p>2、视向角：0°</p> <p>3、视场角：≥75°</p> <p>4、头部最细端外径：F8.5</p> <p>5、工作长度：≥420mm</p> <p>6、器械通道：F6</p> <p>7、硬性异物钳：1把</p> <p>8、异物钳规格：F5*580mm</p> <p>9、消毒盒：1个，用于输尿管镜消毒使用。</p> <p>二十四、膀胱镜</p> <p>1、膀胱镜：1支</p> <p>2、视 向 角：30°</p> <p>3、视 场 角：≥60°</p> <p>4、镜管直径：φ4.0mm</p> <p>5、镜鞘及闭孔器一套；镜鞘：F21，采用卵圆形设计。</p> <p>6、双插管镜桥：1支</p> <p>7、软性异物钳：1把</p> <p>8、异物钳规格：410mm</p> <p>9、消毒盒：1个，用于膀胱镜消毒使用。</p>
--	---

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1：
签订合同后45天内交货

3.4.2交货地点

采购包1：
延安大学附属医院

3.4.3支付方式

采购包1：

分期付款

3.4.4支付约定

采购包1：付款条件说明：中标方将设备安装完毕，经采购方验收后，如符合合同、招投标文件等要求，采购方组织相关人员进行项目验收，达到付款条件起 30 日内，支付合同总金额的 95.00%。

采购包1：付款条件说明：双方约定一年后且符合合同、招投标文件等要求，中标方向采购方提交付款申请，采购方收到付款申请后，达到付款条件起 30 日内，支付合同总金额的 5.00%。

3.4.5验收标准和方法

采购包1：

1.设备若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品、整机无污染，无侵权行为，表面无划损，无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。验收时如发现所交付的设备有短缺、次品，损坏或其他不符合本合同规定之情形者，甲方应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由乙方承担。2.货物为原厂商未启封全新包装，出具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追查查阅。所有随设备的附件必须齐全。

3.4.6包装方式及运输

采购包1：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.7质量保修范围和保修期

采购包1：

（1）质保期：设备质保要求 ≥ 3 年，器械要求 ≥ 1 年；（2）设备安装验收合格后，质保期内乙方对所供货物实行包修、包换、包退、包维护保养；（3）乙方根据甲方指定地点提供免费送货、安装、测试服务；（4）免费质保期内设备发生故障，1小时内维修响应，4小时内到位检修，24小时内处理完毕。如24小时内未处理完毕，需提供相同档次设备予甲方临时使用或采取应急措施解决；（5）质保期内，如设备或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期和免费维修期相应顺延，如停用时间累计超过60天则质保期重新计算；（6）免费质保期内所有因货物质量问题而产生的费用均由乙方负责；（7）质保期过后，维护不收取费用，如需更换配件只收取配件费用，且配件符合相关质量标准，价格低于市场价；（8）乙方应派专业人员到甲方指定地点配合工作；（9）乙方按甲方提供的合同执行进度计划，再配合甲方及有关单位，以此做好合同执行进度上的配合工作。

3.4.8违约责任与争议解决的方法

采购包1：

凡因本合同的签订、履行、解除、终止引起的或与本合同有关的任何争议，双方应通过友好协商解决，协商不成时，向延安市宝塔区人民法院提起诉讼解决。诉讼期间，双方应继续执行合同其余部分。

3.5其他要求

（1）乙方保证由生产厂家或供货商负责安排装机调试，乙方工程师免费为甲方提供专业技术指导、操作培训，直至甲方医务人员或设备的终端使用客户的相关操作人员能够熟练掌握设备操作及维护技术为止；（2）乙方工程师对甲方设备科维修人员做维修技术培训，务必保证甲方维修人员掌握常见故障排除之能力，提供技术培训，根据临床使用需求培训1-2名熟练操作设备的人员，保证1-2名医生有相应工作资格证，保证使用人员正常操作设备的各种功能。（3）乙方需与厂家签订专业售后服务合同；

第四章 资格审查

资格审查由采购人或代理机构组建的资格审查小组依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格，并出具资格审查报告。

资格审查标准及要求如下：

4.1一般资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标函》完成承诺并进行电子签章。	投标函
2	供应商应提供健全的财务会计制度的证明材料；	提供2023年或2024年度经审计的财务报告（包括“四表一注”即《资产负债表》《利润表》《现金流量表》《所有者权益变动表》及其附注；成立时间至提交投标文件截止时间不足一年的可提供成立后任意时段的资产负债表）；或2025年1月1日以来基本存款账户开户银行出具的资信证明（附基本存款账户信息）；或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx
3	单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商不得参加同一合同项下的政府采购活动；为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标函》完成承诺并进行电子签章。	投标函

4.2特殊资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	有效的主体资格证明	在中华人民共和国境内注册，依法取得并有效存续的营业执照（含电子营业执照）\事业单位法人证书\民办非企业单位登记证书\非企业专业服务机构执业许可证等。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx

2	法定代表人（主要负责人）委托授权书\身份证明	法定代表人（主要负责人）委托代理人参加投标时，应提供法定代表人（主要负责人）身份证明和法定代表人（主要负责人）委托授权书；法定代表人（主要负责人）亲自参加投标时，应提供法定代表人（主要负责人）身份证明书。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx
3	供应商医疗器械经营资质	所投医疗产品属于二类医疗器械的应提供医疗器械经营备案凭证，属于三类医疗器械的应提供医疗器械经营许可证。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx
4	社保资金缴纳证明	提供供应商2025年连续三个月的社保缴纳证明（社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明），单据或证明上应有社保机构或代收机构的公章或业务专用章。依法免缴的提供相关证明材料。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx
5	税收缴纳证明	提供2025年任意一个月的纳税证明或完税证明（证明上增值税、营业税、企业所得税至少提供一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免缴的提供相关证明材料。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx
6	无重大违法记录声明	提供在参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录声明。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx
7	非联合体投标声明	提供非联合体投标声明。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx

4.3落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	---------	----------------

1	落实政府采购相关政策	<p>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）、《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）。2. 《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局 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）、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）。3. 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）。《陕西省财政厅关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（陕财办采〔2022〕5号）。4. 其他应落实的政府采购相关政策。5. 《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〉的通知》（陕财办采〔2018〕23号）相关政策、业务流程、办理平台（http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/zcdservice/zcd/shanxi/）。</p>	<p>中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件</p>
---	------------	--	--------------------------------------

第五章 评标办法

5.1总则

一、根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》等法律法规，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由采购人或代理机构依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成。

三、评标工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评标程序和标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评标，通过项目电子化交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标文件规定和项目电子化交易系统操作要求开展或者参加评标活动。

五、评标过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，投标人通过互认的证书及签章加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，评标委员会成员可以线下签署评标报告，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。投标人非法干预评标活动的，其投标文件将作无效处理；代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员非法干预评标活动的，将依法追究其责任。

5.2评标委员会

一、评审专家是采取随机方式在政府采购平台的专家库系统（以下简称专家库系统）抽取/由采购人根据《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》（陕财办采〔2018〕20号）的规定，报主管部门同意后自行选定。

二、评标委员会成员应当满足并适应电子化采购评审的工作需要，使用已身份认证并具备签章功能的证书，登录项目电子化交易系统进入项目评审功能模块确认身份、签到、推荐评标委员会组长。采购人代表可以使用采购人代表专用签章确认评审意见。

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现应当回避的情形时，评标委员会成员应当主动回避；代理机构按规定申请补充抽取评审专家；无法及时补充抽取的，采购人或者代理机构应当封存供应商投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

四、评标委员会按照招标文件规定的评标程序、评标方法和标准进行评标，并独立履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）审查供应商投标文件等是否满足招标文件要求，并作出评价；
- （三）根据需要要求采购组织单位对招标文件作出解释；根据需要要求供应商对投标文件有关事项作出澄清、说明或者更正；
- （四）推荐中标候选供应商，或者受采购人委托确定中标供应商；
- （五）起草评标报告并进行签署；
- （六）向采购组织单位、财政部门或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为
- （七）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3 评标方法

采购包1：综合评分法

5.4评标程序

5.4.1熟悉和理解招标文件和停止评标

一、评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中供应商资格资质性要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及可能涉及签订政府采购合同的内容等。

二、本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：

- （一）招标文件的规定存在歧义、重大缺陷的；
- （二）招标文件明显以不合理条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇的；
- （三）采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
- （四）采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
- （五）招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定；
- （六）招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；
- （七）招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评标情形的，评标委员会应当通过项目电子化交易系统向采购组织单位提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，采购组织单位应当通过项目电子化交易系统书面告知参加采购活动的供应商，并说明具体原因，同时在陕西省政府采购网公告。采购组织单位认为评标委员会不应当停止评标的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.4.2 符合性审查

评标委员会依据本招标文件的实质性要求，对符合资格的投标文件进行审查，以确定其是否满足本招标文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本招标文件的明确规定的实质性要求作为依据。

在符合性审查过程中，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，但不得违背政府采购基本原则和招标文件规定。

符合性审查标准见下表（按以下顺序审查）：

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>1.在评标过程中，评标委员会认为投标人报价明显低于其他实质性响应的投标人报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就投标人提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据投标人企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。</p> <p>2.投标人提交的相关说明和证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。</p>	开标一览表 标的清单 标的清单-1.docx

2	投标文件组成	投标文件至少应包含以下部分（除资审要求外）：（1）投标文件封面；（2）投标函；（3）开标一览表；（4）标的清单；（5）标的清单-1；（6）投标人参加政府采购活动承诺书；（7）技术参数应答表；（8）商务应答表；（9）技术、商务服务方案	开标一览表 投标函 技术、商务服务方案.docx 标的清单 标的清单-1.docx 投标人参加政府采购活动承诺书.docx 投标文件封面 商务应答表.docx 技术参数应答表.docx
3	投标文件签章	投标文件签字盖章均符合采购文件要求,且无遗漏。	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 技术、商务服务方案.docx 商务应答表.docx 技术参数应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 标的清单 投标文件封面 标的清单-1.docx 投标人参加政府采购活动承诺书.docx 监狱企业的证明文件
4	投标文件有效期	符合采购文件的要求。	投标函
5	投标报价及内容	同时满足以下条款：（1）投标报价符合唯一性要求；（2）开标一览表、标的清单、标的清单-1，填写符合要求；（3）报价货币符合采购文件要求；（4）未超出采购预算或采购文件规定的最高限价；（5）不接受0元报价与赠与行为；（6）设备质保期符合采购文件要求。	开标一览表 标的清单 标的清单-1.docx
6	实质性条款响应	完全响应采购文件全部商务条款的要求。（注：采购文件中3.4、3.5全部为实质性要求，响应时无缺/漏/负偏离项）	商务应答表.docx
7	投标产品技术文件	技术参数应答表后附相关技术文件：属于一类产品的提供医疗器械备案凭证（含备案信息表）；属于二、三类产品的提供医疗器械注册证；不属于医疗器械产品提供相应证明文件。进口产品必须提供正规、合法、有效、完整的授权。	技术、商务服务方案.docx 技术参数应答表.docx

8	其他	完全理解并接受法律法规和采购文件对供应商合法经营的各类规约和责任义务要求，没有出现法律法规或采购文件规定的其他无效情形。	开标一览表 业绩.doc x 中小企业声明函 技 术、商务服务方案.do cx 商务应答表.docx 技术参数应答表.docx 投标人应提交的相关 资格证明材料.docx 投标函 残疾人福利性 单位声明函 标的清单 投标文件封面 标的清 单-1.docx 投标人参 加政府采购活动承诺 书.docx 监狱企业的 证明文件
---	----	--	---

以上实质性要求全部响应并满足采购需求的，则通过符合性审查；如有任意一项未响应或不满足采购需求的，则按无效投标文件处理。如果评标委员会认为投标人有任意一项不通过的，应在符合性审查表中载明不通过的具体原因。

5.4.3解释、澄清有关问题

一、评标过程中，评标委员会认为招标文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以提请代理机构书面解释。代理机构的解释不得改变招标文件的原义或者影响公平、公正，解释事项如果涉及投标人权益的以有利于投标人的原则进行解释。

二、对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或更正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当按评标委员会的要求进行澄清、说明或者更正。投标人的澄清、说明或者更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。澄清、说明或者更正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者更正材料是投标文件的组成部分。

三、投标人的澄清、说明或者更正需进行电子签章，应当不超出投标文件的范围、不实质性改变投标文件的内容、不影响投标人的公平竞争、不导致投标文件从不响应招标文件变为响应招标文件的条件。下列内容不得澄清：

- （一）投标人投标文件中不响应招标文件规定的技术参数指标和商务应答；
- （二）投标人投标文件中未提供的证明其是否符合招标文件资格、符合性规定要求的相关材料。
- （三）投标人投标文件中的材料因印刷、影印等不清晰而难以辨认的。

四、投标文件报价出现下列情况的，按以下原则处理：

- （一）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- （二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准，但大写金额出现文字错误，导致金额无法判断的除外；
- （三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表总价为准，并修改单价；
- （四）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

五、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

六、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过项目电子化交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或更正要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

评标委员会应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

5.4.4比较与评价

评标委员会应当按照招标文件规定的评标细则及标准，对符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.4.5复核

评分汇总结束后，评标委员会应当进行复核，对拟推荐为中标候选供应商、报价最低、投标文件被认定为无效等进行重点复核。

评标结果汇总完成后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织不少于2名工作人员，在采购监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评标结果进行复核，出具复核报告。

评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

- （一）分值汇总计算错误的；
- （二）分项评分超出评分标准范围的；
- （三）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- （四）经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

评标报告签署前，经复核发现存在以上情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载；评标报告签署后，采购人或者代理机构发现存在以上情形之一的，应当组织原评标委员会进行重新评标，重新评标改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

5.4.6确定中标候选人名单

采购包1：按投标人综合得分从高到低进行排序，确定3名中标候选人。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，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；得分且投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

5.4.7编写评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字的评标记录和评标结果编写的报告，其主要内容包括：

- 一、招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；
- 二、投标人名单和评标委员会成员名单；
- 三、评审方法和标准；
- 四、开标记录和评审情况及说明，包括投标无效供应商名单及原因；
- 五、评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人
- 六、其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等；
- 七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子签章确认，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见。拒不签字或加盖电子签章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.5评标争议处理规则

评标委员会在评标过程中，对于符合性审查、对投标人文件作无效投标处理及其他需要共同认定的事项存在争议的，应当以少数服从多数的原则作出结论，但不得违背法律法规和招标文件规定。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人或代理机构书面反映。采购人或代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理

5.6评标细则及标准

一、评标委员会只对通过资格审查的投标文件，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。

二、评标委员会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立评审。

5.6.1评分办法

若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格检查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评审。 投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×100

评标总得分=F1×A1+F2×A2+.....+Fn×An

F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；

A1、A2、.....An 分别为各项评审因素所占的权重（A1+A2+.....+An=1）。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

5.6.2评分标准

采购包1：

评审内容		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
	技术参数应答	完全满足采购需求得40分，▲号项负偏一项扣2分；非▲号项负偏一项扣1分；缺/漏一项参数扣3分，扣完为止。（▲号项必须提供相关证明材料，非▲号项按条款要求提供证明材料，参数应答与证明材料不相符或未按要求提供证明材料的按负偏计）。	40.0000	客观	技术参数应答表.docx
	设备供货选型合理性	根据医院情况提供科学合理的产品选型配置：1、产品配置选型科学合理，设备先进稳定，功能完善，成熟度高，可靠性强，得7分；2、产品配置选型较合理，设备稳定，功能较完善，成熟度较高，可靠性较强，得5分；3、产品配置选型一般，性能稳定性、可靠性一般、成熟度不高，得3分；4、配置选型差，稳定性可靠性差，成熟度差，得1分；5、未提供方案的，得0分。	7.0000	主观	技术、商务服务方案.docx

详细评审	履约能力	提供货物的运输、测试、安装调试、验收的具体实施方案：1、实施方案详细具体，阐述全面、可操作性强，得5分；2、实施方案较详细，阐述较全面，可操作性较强，得3分；3、实施方案内容不明确，可操作性差，得1分；4、未提供方案的，得0分。	5.0000	主观	技术、商务服务方案.docx
	供货保障	所投货物进货渠道正规，有合法有效的供货协议（不限于销售协议、代理协议、原厂授权等），确保投标产品具有追溯性，且无假货、水货、翻新货且无产权纠纷。提供不全或无法提供的得0分。（注：进口产品必须提供授权，属于符合性审查。）	5.0000	客观	技术、商务服务方案.docx
	售后服务方案	提供相关售后服务方案（包括但不限于响应时间承诺、服务保障措施、质保期、维护保养及应急维修安排等）：1、方案内容科学合理，内容全面，详细具体，可行性高，得5分；2、方案内容较合理，内容较明确，可行性较高，得3分；3、方案内容不明确、可行性差，得1分；4、未提供方案的，得0分。	5.0000	主观	技术、商务服务方案.docx
	培训方案	提供培训方案，包括内容、人员、对象、时间、地点等，保证采购人能够安全、正常、熟练的操作：1、培训计划详细具体，内容全面，切实可行，得5分；2、培训计划较明确，内容一般，可行性一般，得3分；3、培训方案不明确，可行性差，得1分；4、未提供方案的，得0分。	5.0000	主观	技术、商务服务方案.docx

	业绩	提供所投核心产品 2022年7月1日 （以合同签订时间为准）至今的业绩证明材料（业绩以有效的合同为准），每个核心产品提供 1份 合同（每个核心产品提供 >3份 合同不再赋分），得 0.5分 ，满分 3分 。	3.0000	客观	业绩.docx
价格评审	投标价格得分	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格评审值（注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。）最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。	30.0000	客观	开标一览表 标的清单 标的清单-1.docx

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例（C1）	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	10.00%	对于经主管预算单位统筹后未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，对符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予C1的扣除，用扣除后的价格参加评审。承接本项目的供应商符合相应条件时，给予C1的价格扣除，即：评标价=最后报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除	中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

说明：

- 1、评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；
- 2、评分标准中要求提供复印件的证明材料须清晰可辨。

若采用最低评标价法的，投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为中标候选人。采用最低评标价法评标时，除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

5.7 废标

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

- 一、符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足三家的；
- 二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- 三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- 四、因重大变故，采购任务取消的；

废标后，代理机构将在“陕西省政府采购网”上公告。对于评标过程中废标的采购项目，评标委员会应当对招标文件是否存在不合理条款进行论证，并出具书面论证意见。

5.8 定标

5.8.1 定标原则

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定1名中标人。中标候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确定中标人。

5.8.2 定标程序

- 一、评标委员会在项目电子化交易系统中编制评标情况，生成评标报告。
- 二、代理机构在评标结束之日起2个工作日内将评标报告送采购人。
- 三、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确定中标供应商。逾期未确认的，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标供应商。
- 四、根据确定的中标供应商，代理机构在陕西省政府采购网上发布中标结果公告，通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书。

5.9 评审专家在政府采购活动中承担以下义务

- （一）遵守评审工作纪律；
- （二）按照客观、公正、审慎的原则，根据采购文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审；
- （三）不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；
- （四）及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况，包括采购组织单位向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，供应商行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；
- （五）发现采购文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并通过项目电子化交易系统向采购组织单位书面说明情况，说明停止评审的情形和具体理由；
- （六）配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；
- （七）法律、法规和规章规定的其他义务。

5.10 评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律

- （一）遵行《中华人民共和国政府采购法》第十二条和《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的规定。
- （二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。
- （三）评审过程中，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，应当在监督人员监督之下办理。

（四）评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，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。

（五）在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。

（六）服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

（七）遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标函

详见附件: 开标一览表

详见附件: 标的清单

详见附件: 标的清单-1.docx

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 投标人参加政府采购活动承诺书.docx

详见附件: 投标人应提交的相关资格证明材料.docx

详见附件: 商务应答表.docx

详见附件: 技术参数应答表.docx

详见附件: 技术、商务服务方案.docx

详见附件: 业绩.docx

第七章 拟签订合同文本

详见附件：合同样式.docx

