

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称：多类型彩色多普勒超声诊断系统及灭菌设备采购项目

采购项目编号：SCZD2025-ZB-2846-001

西安市中心医院

陕西省采购招标有限责任公司共同编制

2025年11月21日

第一章 投标邀请

陕西省采购招标有限责任公司（以下简称“代理机构”）受西安市中心医院委托，拟对多类型彩色多普勒超声诊断系统及灭菌设备采购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：**SCZD2025-ZB-2846-001**

二、项目名称：**多类型彩色多普勒超声诊断系统及灭菌设备采购项目**

三、招标项目简介

西安市中心医院多类型彩色多普勒超声诊断系统及灭菌设备采购项目

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、信用信息：投标人在递交投标文件截止时间前被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）和中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）上被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的，不得参加投标；

2、法定代表人/单位负责人身份证明书、授权委托书及授权代表在本单位缴纳养老保险证明：投标人参加本项目的合法授权人授权委托书；投标人应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人（单位负责人）投标的，应提供法定代表人（单位负责人）身份证明；授权代表投标的，应提供法定代表人（单位负责人）身份证明、授权委托书（及被授权人近三个月内连续三个月（不含投标当月）在本单位社保缴纳的证明）；

3、投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；投标人为制造厂家应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内），并具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内）；投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；投标人为制造厂家应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内），并具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内）；

4、投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证：投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；

5、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，不得参加本次采购活动；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，不得参加本次采购活动；

6、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；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；

7、已向采购代理机构获取采购文件：需向采购代理机构获取招标文件，未向采购代理机构获取招标文件的投标人均无资格参加投标。

8、供应商非采购人单位职工及其亲属投资开办或控股的企业不存在利害关系及其他可能影响投标公正性的情形：供应商非采购人单位职工及其亲属投资开办或控股的企业不存在利害关系及其他可能影响投标公正性的情形。

9、法律、行政法规规定的其他条件：不存在违反法律法规的情况

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：西安市中心医院

地址：西安市新城区西五路161号

邮编：710000

联系人：高老师

联系电话：029-61312515

代理机构：陕西省采购招标有限责任公司

地址：西安市高新区锦业路1号都市之门C座9层

邮编：710000

联系人：罗琳、雷鹏

联系电话：029-88497916

采购监督机构：西安市财政局政府采购管理处

联系人：杜老师

联系电话：029-89821846

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1：9,350,000.00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	缴交方式：否
10	标书费信息	免费获取
11	履约保证金（实质性要求）	<p>采购包1：缴纳</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5%</p> <p>说明：1、乙方应向甲方支付合同总价款的5%作为履约保证金。该履约保证金的有效期应与合同项下设备的质保期保持一致。逾期未支付履约保证金的，视为乙方根本违约，甲方有权单方解除本合同。合同解除后乙方应按合同总价的【30】%向甲方支付违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，由乙方另行承担。</p>
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：参照原国家计委计价格（2002）1980号文和国家发改委发改办价格（2003）857号文的计算方法按标准下浮20%收取</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	不允许
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西安市中心医院和陕西省采购招标有限责任公司享有。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，评标细则及标准由西安市中心医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西省采购招标有限责任公司负责解释。

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西安市中心医院。

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省采购招标有限责任公司。

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的事项、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：

详见拟签订合同文本

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 陕西省采购招标有限责任公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西省采购招标有限责任公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 陕西省采购招标有限责任公司 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：综合办公室

联系电话：**02985235014**

地址：西安市高新区锦业路**1**号都市之门**C**座**9**层

邮编：**710000**

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

西安市中心医院多类型彩色多普勒超声诊断系统及灭菌设备采购项目

3.2采购内容

采购包1：

采购包预算金额（元）：9,350,000.00

采购包最高限价（元）：9,350,000.00

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	多类型彩色多普勒超声诊断系统及灭菌设备采购项目	1.00	9,350,000.00	批	工业	是	否	否	否

3.3技术要求

采购包1：

标的名称：多类型彩色多普勒超声诊断系统及灭菌设备采购项目

序号	参数性质	技术参数与性能指标																														
		一、项目概况 为提升医院超声诊断及供应室灭菌能力，根据临床科室需求调研及医院战略发展需要，拟采购超声诊断及灭菌设备一批。																														
		二、采购内容																														
		<table><tr><th>序 号</th><th>设备名称</th><th>单价最高限价 （万元）</th><th>数量（台/ 套）</th><th>总价最高限价 （万元）</th></tr><tr><td>1</td><td>全身及腔内容积彩色多普勒超声诊断仪（ 核心产品）</td><td>245</td><td>1</td><td>245</td></tr><tr><td>2</td><td>全身多功能彩色多普勒超声诊断仪</td><td>225</td><td>1</td><td>225</td></tr><tr><td>3</td><td>便携式彩色多普勒超声诊断仪</td><td>95</td><td>1</td><td>95</td></tr><tr><td>4</td><td>便携及腔镜彩色多普勒超声诊断仪</td><td>115</td><td>2</td><td>230</td></tr><tr><td>5</td><td>过氧化氢低温等离子体灭菌器</td><td>140</td><td>1</td><td>140</td></tr></table>	序 号	设备名称	单价最高限价 （万元）	数量（台/ 套）	总价最高限价 （万元）	1	全身及腔内容积彩色多普勒超声诊断仪（ 核心产品）	245	1	245	2	全身多功能彩色多普勒超声诊断仪	225	1	225	3	便携式彩色多普勒超声诊断仪	95	1	95	4	便携及腔镜彩色多普勒超声诊断仪	115	2	230	5	过氧化氢低温等离子体灭菌器	140	1	140
		序 号	设备名称	单价最高限价 （万元）	数量（台/ 套）	总价最高限价 （万元）																										
		1	全身及腔内容积彩色多普勒超声诊断仪（ 核心产品）	245	1	245																										
		2	全身多功能彩色多普勒超声诊断仪	225	1	225																										
		3	便携式彩色多普勒超声诊断仪	95	1	95																										
		4	便携及腔镜彩色多普勒超声诊断仪	115	2	230																										
		5	过氧化氢低温等离子体灭菌器	140	1	140																										
		三、技术要求																														
（一）全身及腔内容积彩色多普勒超声诊断仪																																

设备用途及说明：腹部、产科、妇科、心脏、小器官、泌尿、血管、儿科、神经、急诊、麻醉、等应用。

一、主要技术规格及系统概述：

1. 技术配置及性能参数

1.1 主机硬件平台：

1.1.1 显示器要求 ≥ 24 英寸高分辨率彩色液晶显示器，亮度可对比度通过预设可调。

1.1.2 触摸屏要求 ≥ 15 英寸彩色触摸屏，触摸屏角度可以独立于主机调节

2. 系统成像技术

2.1 全域动态聚焦技术，图像上无焦点显示或显示聚焦带。

2.2 具备B模式局部 ROI 区域高分辨率对照同屏显示技术。

2.3 二维立体血流技术，支持所有探头。

2.4 具有血管标记功能，专业血管图谱编辑功能，可在触屏上手动编辑显示病变的位置。

2.5 具备一键自动优化技术（包括超声造影）。

2.6 智能血流跟踪技术，可以实现ROI 框位置和角度的自动优化，提供 Color/Power 模式下彩色血流/能量图像的实时动态优化。

2.7 超微细血流成像技术。

2.8 穿刺针自适应增强技术，支持线阵探头，具有双屏双实时对比显示，并支持随进针角度改变自适应校正角度。

2.9 具备二维灰阶图像呈现立体纤细效果的专用技术。

2.10 具备针对强回声结构产生的声影区图像进行增强优化的专用技术。

2.11 具备针对不同器官扫查场景的自动参数匹配技术，可一键快速获得最适宜当下扫查器官场景的成像效果，支持8种以上血流或器官扫查场景，适用于2D, Color, Power, 3D/4D等模式

▲2.12 具备微血流定量分析技术，可进行血流动力学、血流占比、血管走形等定量分析，同屏PW 取样点 ≥ 2 个

成像功能

3.1 造影成像

3.1.1 造影成像功能支持腹部探头、浅表探头、腔内探头。

3.1.2 支持微血管造影增强功能。

3.1.3 具备造影时序分析功能，使用不同颜色标记造影剂到达时间，可对彩色和时间进行设置。

3.1.4 支持向后存储 ≥ 8 分钟电影。

3.2 弹性成像

3.2.1 应变式实时弹性成像，支持应变、应变率和应变直方图的测量。

3.2.2 点式剪切波定量弹性成像，具备组织硬度定量分析软件（支持多比值分析、柱状图分析）弹性定量的参数包括杨氏模量值、剪切波速度，定量组织的硬度信息等。

3.2.3 动态二维剪切波弹性成像，以彩色编码实时显示感兴趣区域组织硬度，实时帧率 ≥ 7 帧，可定量测量显示杨氏模量 KPa 值及速度值，支持凸阵探头、线阵探头和腔内探头。

3.2.4 具有病灶周边浸润区的环形定量工具，同时需具有实体的专用的按键调节精准控制，环形的大小分级分档，可视可调。

3.2.5 具有质控稳定性指数、质控图、质控指数等质控形式，可自动生成剪切波弹性检查数据报告，报告中包含平均数、中位数、IQR/Median 等量化数据。

3.2.6 支持在同一切面下同时进行应变式弹性和剪切波弹性实时双幅成像。

3.3 3D/4D功能

3.3.1 实时四维模式，支持多种模式渲染成像及裁剪等功能，容积图像支持斑点噪声抑制。

3.3.2 支持盆底超声智能解决方案，支持盆底检查中-前中后盆腔自动测量，支持腹部、腔内、耻骨联合中轴线等三大坐标系自动容积成像功能，可一键实现全自动识别评估肛提肌裂孔、肛门括约肌及自动测量等。

3.3.3 支持多光源模式的容积渲染：光源类型 ≥ 3 种，包括点光源、探照灯光源和平行光源；光源类型和数量均可自由组合，光源方向可自由移动，支持透视剪影模式且透明度可调。

3.3.4 3D容积数据实现不同临床场景自动识别和差异化应用，包括3D模式下的自动场景识别（脊椎、颅脑、长骨、面部；子宫内膜、卵巢、盆腔、肛肠等）及自动容积成像及优化、自动切面获取及自动定量分析等。

4. 测量分析

4.1 可支持甲状腺病灶自动分析功能，自动识别病灶边界，自动分析病灶形态、边缘、钙化及血流状态等特征，分析结果自动进入报告，自动识别并同屏显示同一病灶 ≥ 3 个相交切面图像，支持 ≥ 6 个病灶的自动分析。

5. 存储及数据处理

5.1 内置硬盘存储 ≥ 1 TB

5.2 图像数据导出时，可同时实时扫查工作。

6. 应用分类及功能性能参数要求

6.1 二维灰阶模式。

	<p>6.1.1 最大显示深度≥40cm。</p> <p>6.1.2 TGC≥8段、LGC ≥4段。</p> <p>6.2 彩色多普勒成像。</p> <p>6.2.1 包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等。</p> <p>6.2.2 取样框偏转≥±30 度（线阵探头）。</p> <p>6.2.3 支持B/C同宽支持。</p> <p>6.3 频谱多普勒模式。</p> <p>6.3.1 最大速度PW≥8.0m/sCW≥ 35m/s。</p> <p>6.3.2 最小速度≤1 mm /s（非噪声信号）。</p> <p>6.3.3 取样容积0.5-30mm，支持所有探头。</p> <p>6.3.4 偏转角度≥±30 度（线阵探头）。</p> <p>6.3.5 腹部凸阵探头扫描角度:≥130度</p> <p>6.3.6 腔内探头扫描角度:≥200度</p> <p>▲7. 远程会诊系统</p> <p>具有远程图像通讯功能，超声机器内同时具有手机扫二维码和输入账号密码两种登录功能，可将静态和动态图像发送到指定的个体/群账户，手机和电脑等终端可以即时查看并可以添加备注。</p> <p>配高分辨率医用屏（≥4M，可高清阅x线、CT\MRI图像）</p> <p>8. 探头配置及参数要求</p> <p>8.1 探头配置：二维凸阵探头、矩阵线阵探头，单晶体相控阵探头、腹部容积探头、腔内容积探头、腔内线阵容积探头。</p> <p>8.2 探头频率：线阵探头阵元数：≥1000阵元</p> <p>8.2.1 二维凸阵探头1把 频率：1.5-6.0 MHz。</p> <p>8.2.2 矩阵线阵探头1把 频率：4.0-18.0 MHz。</p> <p>8.2.3 单晶体线阵探头1把 频率：2.5-11.0MHz 。</p> <p>8.2.4单晶体相控阵探头1把 频率：1.5-6.0MHZ。</p> <p>▲8.2.5 腹部容积探头1把 频率：2.0-8.0 MHZ。</p> <p>8.2.6 腔内容积探头1把 频率：3.0-9.0 MHZ 。</p> <p>▲8.2.7腔内线阵容积探头1把，支持360度全视野容积扫描成像，频率：4.0-13.0MHz</p> <p>二、其他配置要求</p> <p>提供图像处理工作站及相关工作软件一套,图形工作站，最低配置要求：CPU：≥i9，内存：≥64G，显示器：≥24英寸，机械硬盘：≥4T；固态硬盘:≥2T，显卡要求：显存≥ 6G。</p> <p>显示器≥24英寸，显示分辨率≥2K，≥2个DICOM口，≥4个usb采图器，彩色激光打印机、电脑桌椅，负责接入医院现有信息系统和配备相适应的接口及高清采集卡，费用包含在中标价格内。</p> <p>2. 配备UPS电源1台，功率≥3KW，供电时间≥30min，</p> <p>3. 配备超声专用检查床、椅一套；专业超声检查床（可升降、前后移动，可卷纸）。配备腹部、浅表、腔内金属穿刺架各一套及树脂穿刺引导架各一盒，自动活检穿刺枪一把。</p> <p>设备商务条款及要求：</p> <p>1厂家设有维修点</p> <p>2提供详细地址及维修电话</p> <p>3有专职的维修工程师</p> <p>4维修响应速度</p> <p>4.1如2小时内无法通过电话解决问题，维修人员必须在接到故障报告后24小时内到达医院（法定节日以外），并于【8】小时内排除故障，必要时提供备用机及备用探头</p> <p>4.2法定节日中，应于【48】小时内到达现场，并于【8】小时内排除故障；</p> <p>4.3逾期未能响应并排除故障的，采购人有权委托第三方处理，所产生的费用及风险均由供应商承担，采购人有权直接从履约保证金中扣除相关费用。</p> <p>5设备停产后的备件供应：国内不超过7天</p> <p>6为保证设备正常运行，在国内有备件库，存入必备配件，并保证10年以上的供应期。</p> <p>7设备质保期：原厂整机质保（主机及所有探头等）≥6年，提供原厂承诺函，探头维保包括常规探头及腹腔镜探头、经食道探头、容积探头等特殊探头；</p> <p>8人员培训：操作、诊断人员≥4人次；维修、维护≥2人次</p> <p>9定期保养：定期维护保养时间台式机≤6个月/次；便携机≤4个月/次</p> <p>10具备软件升级</p> <p>11整机（含探头）生产日期距交货期低于6个月。</p> <p>12、保证年开机率≥95%（一年按365天计算）；逾期未能响应并排除故障的，采购人有权委托第三方处理，所产生的费用及风险均由供应商承担。</p> <p>（二）全身多功能彩色多普勒超声诊断仪</p>
--	--

设备用途及说明： 腹部、产科、妇科、心脏、小器官、泌尿、血管、儿科、神经、急诊、麻醉、其他诊断和治疗及临床研究。

一、主要技术规格及系统概述：

1. 技术配置及性能参数

1.1 主机硬件平台：

1.1.1 设备及软件为最新版本，提供相关资料证明。

1.1.2 监视器： ≥ 23 英寸彩色液晶监视器。

1.1.3 主机探头接口： ≥ 5 个，全部可激活正常使用，大小一致，可通用互换。

1.1.4 触摸屏操作系统：触摸屏： ≥ 15 英寸，触摸屏角度可以独立于主机调节。

1.1.5 配置内置电池，不插电状态下，支持超声检查时间： ≥ 60 分钟。

1.1.6 主机一体化内置耦合剂加热装置。

2. 系统技术配置

2.1 二维灰阶模式。

2.2 解剖M型模式（ ≥ 3 条取样线，360度自由旋转）。

2.3 彩色多普勒成像。

2.4 频谱多普勒成像，连续多普勒成像。

2.5 组织多普勒成像（四种成像模式）：包括组织速度多普勒成像、组织能量多普勒成像、组织频谱多普勒成像、组织M型模式成像模式。（提供四种组织多普勒成像模式的证明图片）。

2.6 具备空间复合成像技术。

2.7 具备扩展成像（要求凸阵、线阵、心脏探头可用）。

2.8 具备无焦点扫描成像技术。

2.9 具备声速匹配技术。

2.10 具备B模式局部ROI区域高分辨率显示技术，支持全局图像与局部高清图像的同屏左右双幅双实时显示。

2.11 具备立体血流技术。

2.12 具备宽景拼接成像技术。

2.13 具备穿刺针增强技术。支持自适应角度校正。

2.14 具备一键快速优化技术（包括超声造影）。

2.15 具备二维/彩色取样框角度独立偏转技术。

2.16 具备血流跟踪技术。提供Color/Power模式下的实时动态优化。

2.17 具备超微细血流成像技术。

2.18 具备声衰减成像技术，可对肝脏组织的衰减系数进行测量及可视化显示，并且对脂肪肝和肝纤维化的量化评估。

2.19 具备造影成像技术。

2.19.1 支持实时显示组织图像和造影图像，支持造影击碎，支持斑点噪声抑制，具备混合模式，支持造影图像和组织图像位置互换。

2.19.2 支持微血管造影增强功能。

2.19.3 支持低机械指数造影。

2.19.4 造影定量分析功能，支持时间强度分析曲线，以表格的形式显示数据，取样点可跟踪感兴趣区运动， ≥ 8 个ROI。

2.19.5 具备造影时序分析功能，使用不同颜色标记造影剂到达时间。

2.19.6 实时造影时，支持对组织灰阶图像进行标记，标记点同步映射到造影的图像上。

2.20 具备弹性成像技术。

2.20.1 应变式弹性成像及定量分析技术：可支持凸阵、线阵、腔内微凸探头，具备组织硬度定量分析软件、压力曲线提示图标，直方图等分析工具。

2.20.2 剪切波定量弹性成像，动态显示二维剪切波弹性成像图，支持凸阵探头、线阵探头、腔内、双平面探头（一线一凸）。

▲2.20.3 剪切波定量弹性成像，具备组织硬度定量分析软件，弹性定量的参数包括杨氏模量值、剪切模量值、剪切波速度，定量组织的硬度信息。

2.20.4 支持在同一切面下同时进行应变式弹性成像和剪切波弹性成像并实时双幅显示。

2.20.5 支持粘弹性成像技术：支持腹部及浅表粘性系数和频散系数测量。

3. 测量和分析：（B型、M型、频谱多普勒、彩色多普勒）

3.1 一般测量。

3.2 多普勒血流测量及分析。

3.3 血管内中膜自动测量。

4. 探头配置及参数性能

4.1 支持超宽频带变频探头，探头最高工作频率 ≥ 26 MHz，最大探头阵元数 ≥ 1000

4.2 单晶体凸阵探头1把：频率范围：1.5-6.0 MHz。

4.3 单晶体相控阵探头1把：频率范围：1.5-4.0MHz。

▲4.4 超高频线阵探头1把，频率范围：9-33MHZ

4.5 腔内探头1把：频率范围2.0—9.0 MHz，

4.6 矩阵线阵探头1把：频率范围4.0-18.0MHz，

▲4.7 一线一凸双平面探头1把：凸阵频率范围4.0-10.0MHz，线阵频率范围4.0-12MHz。

5. 应用分类及功能性能要求

5.1 二维显像：

5.1.1 数字化全域动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹， A/D ≥ 12 bit。

5.1.2 最大显示深度： ≥ 50 cm。

5.2 频谱多普勒：

5.2.1 方式：脉冲波多普勒 PWD、高脉冲重复频率 HPFF、连续波多普勒 CWD、组织多普勒速度成像 TVI/TVD。

5.2.2 多普勒发射频率可视可调，中心频率明确显示。

5.2.3 PWD：血流速度 ≥ 8 m/s；CWD：血流速度 ≥ 30 m/s。

5.2.4 最低测量速度： ≤ 1 mm/s(非噪声信号)。

5.2.5 显示控制：反转显示(左/右；上/下)零移位、90度旋转，B-刷新(手控)，局放。

5.2.6 取样宽度及位置范围：宽度1-30mm；分级可调。

5.2.7 显示方式：速度方差显示、能量显示、速度显示、方差显示。

5.2.8 取样框偏转： $\geq \pm 30$ 度（线阵探头）。

5.2.9 支持B/C 同宽。

6. 图像处理：

6.1 原始数据处理，最大可进行32项参数调节。

二、其他配置要求：

▲1. 具有远程图像通讯功能，超声机器内同时具有手机扫二维码和输入账号密码两种登录功能，可将静态和动态图像发送到指定的个体/群账户，手机和电脑等终端可以即时查看并可以添加备注配高分辨率医用屏（ ≥ 4 M，可高清阅x线、CT\MRI图像）

配置超声造影脱机离线分析软件一套

4.提供图像处理工作站及相关工作软件一套,图形工作站，最低配置要求：CPU $\geq i9$ ，内存 ≥ 64 G，显示器 ≥ 24 英寸，机械硬盘 ≥ 4 T；固态硬盘 ≥ 2 T，显卡要求：显存 ≥ 6 G。显示器 ≥ 24 英寸，显示分辨率 ≥ 2 K， ≥ 2 个DICOM口， ≥ 4 个usb采图器，彩色激光打印机、电脑桌椅，负责接入医院现有信息系统和配备相适应的接口及高清采集卡，费用包含在中标价格内。

配备UPS电源1台，功率 ≥ 3 KW，供电时间 ≥ 30 min，配备超声专用检查床、椅一套；专业超声检查床（可升降、前后移动，可卷纸）。应常规配备腹部、浅表、腔内金属穿刺架各一套及树脂穿刺引导架各一盒，自动活检穿刺枪一把。

设备商务条款及要求：

1厂家设有维修点

2提供详细地址及维修电话

3有专职的维修工程师

4维修响应速度

4.1如2小时内无法通过电话解决问题，维修人员必须在接到故障报告后24小时内到达医院（法定节日以外），必要时提供备用机及备用探头

4.2法定节日中，应于【48】小时内到达现场，并于【8】小时内排除故障；

4.3逾期未能响应并排除故障的，采购人有权委托第三方处理，所产生的费用及风险均由供应商承担，采购人有权直接从履约保证金中扣除相关费用。

5设备停产后的备件供应：国内不超过7天

6为保证设备正常运行，在国内有备件库，存入必备配件，并保证10年以上的供应期。

7设备质保期：原厂整机质保（主机及所有探头等） ≥ 6 年，提供原厂承诺函，探头维保包括常规探头及腹腔镜探头、经食道探头、容积探头等特殊探头；

8人员培训：操作、诊断人员 ≥ 4 人次；维修、维护 ≥ 2 人次

9定期保养：定期维护保养时间台式机 ≤ 6 个月/次；便携机 ≤ 4 个月/次

10具备软件升级

11整机（含探头）生产日期距交货期低于6个月。

（三）便携式彩色多普勒超声诊断仪

设备用途及说明：

满足腹部、心脏、浅表、血管、神经肌骨、妇产等全身应用需求，全面拓展麻醉、TEE、ICU/CCU、介入、术中、急诊等新兴临床领域

具有升级能力，可满足将来临床应用扩展需求

一、主要技术规格及系统概述：

1. 技术配置及性能参数

1.1 高清晰医用专业彩色 LED 显示屏 ≥ 15 英寸，自动调节亮度

1.2 整机重量 $\leq 6\text{KG}$ ，整机厚度 $\leq 65\text{mm}$

1.3 接口选择： ≥ 1 个，可扩展到 3 个

1.4 物理轨迹球设计，支持用户自定义按键数量 ≥ 4 个，同一个自定义键支持 ≥ 4 个功能

1.5 主机及台车可配置内置电池续航时间 $\geq 30\text{min}$

2. 系统技术配置

2.1 二维灰阶模式

2.2 组织谐波

2.3 支持组织特异性成像技术：常规/肌肉/液性/脂肪

2.4 支持空间复合成像技术，可显示9条线， ≥ 3 级可调，支持线阵和凸阵探头

2.5 支持频率复合技术

2.6 斑点噪声抑制成像：支持二维、造影、实时四维模式等

2.7 M型模式

2.8 彩色M型模式

2.9 M模式(≥ 3 条取样线， 360° 自由旋转)

2.10 彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式）

2.11 频谱多普勒成像，连续多普勒成像

2.12 高分辨率血流成像：将彩色方向信息叠加在灰阶状态的血流动力学信息上，提供更高分辨率和灵敏度的血流图像

2.13 取样框偏转： $\geq \pm 30^\circ$ (线阵探头)

2.14 支持速度、速度方差、能量、方向能量显示等

2.15 组织多普勒成像,包括组织速度多普勒成像、组织能量多普勒成像、组织频谱多普勒成像、组织M型模式

2.16 扩展成像（要求凸阵、线阵、腔内探头均可用）

2.17 穿刺针增强技术，凸阵和线阵探头均可支持，具有双屏实时对比显示，增强前后效果，并支持校正角度

2.18 宽景成像技术（要求支持二维及彩色模式，并有速度提示）

2.19 一键自动优化，要求一键快速优化造影图像、二维图像、彩色图像、彩色取样框位置、频谱图像、频谱取样门大小、取样门位置、偏转角度及造影图像

2.20 二维/彩色取样框角度独立偏转技术

2.21 智能血流跟踪技术，可以实现ROI框位置和角度的自动优化，提供Color/Power模式下彩色血流/能量图像的实时动态优化。

3. 成像功能：

3.1 造影成像

3.1.1 用于腹部、浅表和微血管造影、心肌及心腔造影

▲3.1.2 支持实时显示组织图像和造影图像，支持造影击碎，支持斑点噪声抑制，具备混合模式，支持造影图像和组织图像位置互换

3.1.3 支持微血管造影增强功能

3.1.4 支持低机械指数造影

3.2 弹性成像

3.2.1 凸阵探头、浅表探头支持压力式弹性成像

3.2.2 具备组织硬度分析软件和压力曲线提示图标

3.2.3 具备感兴趣区周边组织弹性定量分析功能

4 测量分析和报告：

4.1 全科测量包，自动生成报告：腹部、妇科、产科、心脏、泌尿、小器官、儿科、血管、神经、急诊科、矫形外科

4.2 血管内中膜自动测量技术，测量数据至少包括最大值、最小值、平均值、标准差、ROI长度、测量长度及质量指标，具有IMT分析评估曲线（提供测量数值及分析评估曲线证明图片）

电影回放、原始数据处理和检查存储管理系统：

5.1 电影回放所有模式下可用，支持手动、自动回放，支持4D 电影回放

6. 应用分类及功能性能要求：

6.1 二维灰阶模式：

6.1.1 数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹， $A/D \geq 12 \text{ bit}$

6.1.2 最大显示深度： $\geq 30\text{cm}$

6.1.3 物理滑动TGC： ≥ 8 段，LGC： ≥ 4 段

6.1.4 动态范围 $\geq 230\text{dB}$ ，可视可调

6.1.5 增益调节：B/M/D分别独立可调

6.1.6 凸阵探头，全视野， 15cm 深度时，在最高线密度下，帧速率 ≥ 30 帧/秒

6.1.7 相控阵探头， 80° 度角， 15cm 深度时，在最高线密度下，帧速率 ≥ 50 帧/秒

6.2 彩色多普勒成像：
6.2.1 彩色多普勒成像
6.2.2 包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等
6.2.3 取样框偏转: $\geq \pm 30^\circ$ (线阵探头)
6.2.4 支持一键B/C 同宽
7. 连通性要求：
7.1 支持网络连接
支持图像无线传输到监护中央工作站
▲7.2具有远程图像通讯功能，超声机器内同时具有手机扫二维码和输入账号密码两种登录功能，可将静态和动态图像发送到指定的个体/群账户，手机和电脑等终端可以即时查看并可以添加备注
7.3 可下载手机移动终端APP，进行远程病人信息管理等，支持苹果和安卓系统
8. 探头配置
8.1 探头配置（5把）：凸阵探头、线阵探头、相控阵探头、低频线阵探头、高频微凸探头
8.2 探头要求:(各1把)
8.2.1 凸阵探头阵元数 ≥ 128 阵元，频率：1.5-6 MHz
8.2.2 线阵探头阵元数 ≥ 128 阵元，4-12 MHz
8.2.3 相控阵探头：频率2.0-4.0MHz
8.2.4 低频线阵探头:频率2.5-9.0MHz
8.2.5 高频微凸探头：频率4.0-10.0MHz
8.3 便携机提供专用推车，放置设备及探头等相关配件,以及外出拉杆箱
8.4 常规配备腹部、浅表金属穿刺引导架各一套及树脂穿刺引导架各一盒。
设备商务条款及要求：
1厂家设有维修点
2提供详细地址及维修电话
3有专职的维修工程师
4维修响应速度
4.1如2小时内无法通过电话解决问题，维修人员必须在接到故障报告后24小时内到达医院（法定节日以外），并于【8】小时内排除故障，必要时提供备用机及备用探头
4.2法定节日中，应于【48】小时内到达现场，并于【8】小时内排除故障；
4.3逾期未能响应并排除故障的，采购人有权委托第三方处理，所产生的费用及风险均由供应商承担，采购人有权直接从履约保证金中扣除相关费用。
5设备停产后的备件供应：国内不超过7天
6为保证设备正常运行，在国内有备件库，存入必备配件，并保证10年以上的供应期。
7设备质保期：原厂整机质保（主机及所有探头等） ≥ 6 年，提供原厂承诺函，探头维保包括常规探头及腹腔镜探头、经食道探头、容积探头等特殊探头；
8人员培训：操作、诊断人员 ≥ 4 人次；维修、维护 ≥ 2 人次
9定期保养：定期维护保养时间台式机 ≤ 6 个月/次；便携机 ≤ 4 个月/次
10具备软件升级
11整机（含探头）生产日期距交货期低于6个月。
12、保证年开机率 $\geq 95\%$ （一年按365天计算）；逾期未能响应并排除故障的，采购人有权委托第三方处理，所产生的费用及风险均由供应商承担。

（四）便携及腔镜彩色多普勒超声诊断仪

设备用途及说明：
<p>满足腹部、心脏、浅表、血管、神经肌骨、妇产等全身 应用需求，全面拓展麻醉、TEE、ICU/CCU、介入、术中、 急诊等新兴临床领域</p> <p>具有升级能力，可满足将来临床应用扩展需求</p>
主要技术规格及系统概述：
1. 技术配置及性能参数
1.1 高清晰医用专业彩色LED显示屏 ≥ 15 英寸，自动调节亮度
1.2 整机重量 ≤ 6 KG，整机厚度 ≤ 65 mm
1.3 接口选择: ≥ 1 个，可扩展到3个
1.4 物理轨迹球设计，支持用户自定义按键数量 ≥ 4 个，同一个自定义键支持 ≥ 4 个功能
1.5 主机及台车可配置内置电池续航时间： ≥ 30 min
2. 系统技术配置：
2.1 二维灰阶模式
2.2 组织谐波
2.3 支持组织特异性成像技术：常规/肌肉/液性/脂肪
2.4 支持空间复合成像技术，可显示9条线， ≥ 3 级可调，支持线阵和凸阵探头

2.5 支持频率复合技术

2.6 斑点噪声抑制成像：支持二维、造影、实时四维模式等

2.7 M型模式

2.8 彩色M型模式

2.9 M模式(≥ 3 条取样线，360度自由旋转)

2.10 彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式）

2.11 频谱多普勒成像，连续多普勒成像

2.12 高分辨率血流成像：将彩色方向信息叠加在灰阶状态的血流动力学信息上，提供更高分辨率和灵敏度的血流图像

2.13 取样框偏转： $\geq \pm 30^\circ$ （线阵探头）

2.14 支持速度、速度方差、能量、方向能量显示等

2.15 组织多普勒成像,包括组织速度多普勒成像、组织能量多普勒成像、组织频谱多普勒成像、组织M型模式

2.16 扩展成像（要求凸阵、线阵、腔内探头均可用）

2.17 穿刺针增强技术，凸阵和线阵探头均可支持，具有双屏实时对比显示，增强前后效果，并支持校正角度

2.18 宽景成像技术（要求支持二维及彩色模式，并有速度提示）

2.19 具备一键自动优化技术（包括超声造影）

2.20 二维/彩色取样框角度独立偏转技术

2.21 智能血流跟踪技术，可以实现ROI框位置和角度的自动优化，提供Color/Power模式下彩色血流/能量图像的实时动态优化。

3. 成像功能：

▲3.1 造影成像

支持实时显示组织图像和造影图像，支持造影击碎，支持斑点噪声抑制，具备混合模式，支持造影图像和组织图像位置互换

弹性成像

3.2.1 凸阵探头、浅表探头支持压力式弹性成像

3.2.2 具备组织硬度分析软件和压力曲线提示图标

3.2.3 具备肿块周边组织弹性定量分析功能

4. 测量分析和报告：

血管内中膜自动测量技术，测量数据至少包括最大值、最小值、平均值、标准差、ROI长度、测量长度及质量指标，具有IMT分析评估曲线（提供测量数值及分析评估曲线证明图片）

5. 电影回放、原始数据处理和检查存储管理系统：

5.1 电影回放所有模式下可用，支持手动、自动回放，支持4D电影回放

6. 应用分类及功能性能要求

6.1 二维灰阶模式：

6.1.1 数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，A/D ≥ 12 bit

6.1.2 凸阵探头，全视野，15cm深度时，在最高线密度下，帧频 ≥ 30 帧/秒

6.1.3 相控阵探头，80度角，15cm深度时，在最高线密度下，帧频 ≥ 50 帧/秒

6.2 彩色多普勒成像：

6.2.1 彩色多普勒成像

6.2.2 包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等

7. 连通性要求：

7.1 支持网络连接

支持图像无线传输到监护中央工作站

▲7.2 具有远程图像通讯功能，超声机器内同时具有手机扫二维码和输入账号密码两种登录功能，可将静态和动态图像发送到指定的个体/群账户，手机和电脑等终端可以即时查看并可以添加备注

8. 探头配置：

8.1 探头配置（10把）：凸阵探头、线阵探头、心脏探头、凸阵腹腔镜探头、高频线阵探头，低频线阵探头

8.2 探头要求：

8.2.1 凸阵探头阵元数 ≥ 128 阵元，频率：1.2-6.0 MHz，2把

8.2.2 线阵探头阵元数 ≥ 128 阵元，频率：4.0-12.0 MHz，2把

8.2.3 相控阵探头：频率2.0-4.0MHz，2把

▲ 8.2.4 凸阵腹腔镜探头：频率2.6-12.8MHz，2把

▲ 8.2.5 高频线阵探头：频率6.0-26.0MHz，1把

8.2.6 低频线阵探头：频率2.5-9.0MHz 1把

8.3 便携机提供专用推车，放置设备及探头等相关配件,以及外出拉杆箱

8.4 常规配备腹部、浅表金属穿刺引导架各两套及树脂穿刺引导架各两盒。

其他配置要求：

提供图像处理工作站及相关工作软件一套,图形工作站，最低配置要求：CPU≥i9，内存≥64G，显示器≥24英寸，机械硬盘≥4T；固态硬盘≥2T，显卡要求：显存≥ 6G。显示器≥24英寸，显示分辨率≥2K， ≥2个DICOM口，≥4个usb采图器，彩色激光打印机、电脑桌椅，负责接入医院现有信息系统和配备相适应的接口及高清采集卡，费用包含在中标价格内。

- 设备商务条款及要求：
- 1厂家设有维修点
 - 2提供详细地址及维修电话
 - 3有专职的维修工程师
 - 4维修响应速度
 - 4.1如2小时内无法通过电话解决问题，维修人员必须在接到故障报告后24小时内到达医院（法定节日以外），并于【8】小时内排除故障，必要时提供备用机及备用探头
 - 4.2法定节日中，应于【48】小时内到达现场，并于【8】小时内排除故障；
 - 4.3逾期未能响应并排除故障的，采购人有权委托第三方处理，所产生的费用及风险均由供应商承担，采购人有权直接从履约保证金中扣除相关费用。
 - 5设备停产后的备件供应：国内不超过7天
 - 6为保证设备正常运行，在国内有备件库，存入必备配件，并保证10年以上的供应期。
 - 7设备质保期：原厂整机质保（主机及所有探头等）≥6年，提供原厂承诺函，探头维保包括常规探头及腹腔镜探头、经食道探头、容积探头等特殊探头；
 - 8人员培训：操作、诊断人员≥4人次；维修、维护≥2人次
 - 9定期保养：定期维护保养时间台式机≤6个月/次；便携机≤4个月/次
 - 10具备软件升级
 - 11整机（含探头）生产日期距交货期低于6个月。
 - 12、保证年开机率≥95%（一年按365天计算）；逾期未能响应并排除故障的，采购人有权委托第三方处理，所产生的费用及风险均由供应商承担。

（五）过氧化氢低温等离子体灭菌器

设备技术参数及配置要求:

- ▲1 灭菌方法: 符合GB27955-2020的要求, 采用舱内等离子技术充分解析过氧化氢。
- 2 灭菌原理: 舱内过氧化氢等离子技术。
- 3 具备过氧化氢浓度提纯技术, 进入舱体过氧化氢浓度应 $\geq 70\%$ 。
- 4 灭菌剂过氧化氢浓度 $\leq 60\%$ 。
- 5 灭菌能力: 可以对内径 $\leq 1\text{mm}$ 、长度 $\geq 500\text{mm}$ 的硬式内镜进行灭菌。
- ▲6 可以对内径 $\leq 1\text{mm}$ 、长度 $\geq 1000\text{mm}$ 的软式内镜进行灭菌, 可灭菌医院的Olympus软式内镜。软镜循环或手术机器人器械循环需有等离子介入, 并提供物理打印单。
- 7 硬式内镜灭菌程序时间 ≤ 60 分钟。
- 8 设备真空度:最低真空压力值 $\leq 500\text{mtorr}$ 。
- 9 灭菌剂: 卡匣式包装, 人体无接触、无挥发; 卡匣包装须有化学泄漏颜色指示条。
- 10 卡匣: 有射频识别技术, 电子标签需包含但不限于卡匣效期、制造商、完成循环数等信息。
- ▲11 灭菌舱: 单个舱体容积 $\geq 150\text{L}$ 。
- 12 显示屏: 采用全触摸式液晶屏, 屏幕尺寸 ≥ 10 英寸。
- 13 装载指导: 设备屏幕能显示相关信息以及所能灭菌的物品列表。
- 14 开门方式: 触屏和光感式脚触双开关升降门。
- 15 低频等离子发生器: 频率范围 ≤ 60 千赫兹。
- 16 灭菌器可存储 ≥ 150 锅次的灭菌循环记录, 同时可具备循环历史记录查询及打印功能。
- 17 物理监测: 可打印灭菌阶段的舱内压、温度、舱内过氧化氢作用浓度(浓度单位 mg-s/L)、等离子功率、灭菌时间等灭菌参数;
- 18 过程监控: 具备参数监控功能, 灭菌过程中必须实时连续监测舱内参数数据, 包括过氧化氢浓度(浓度单位 mg-s/L)。
- 19 生物监测设备全触屏操作, 运行中实时显示监测倒计时, 监测结果读取时间 ≤ 30 分钟, 监测结果具备生物监测声音、图像提醒功能。
- 20 阅读器可保存记录 ≥ 10000 条, 并配备 ≥ 2 个USB端口用于数据传输。
- 21 具有硬式内镜和软式内镜的器械灭菌兼容功能。
- 22 过氧化氢残留安全: 符合国家标准。
- 23 设备设计使用年限 ≥ 10 年。

配置要求:

- 1 过氧化氢低温等离子灭菌器主机 1台
- 2 快速生物阅读器 1台
- 3 装机测试用配套耗材 1套

设备商务条款及要求:

- 1原厂整机质保五年, 提供原厂承诺函;
- 2开放追溯信息端口, 端口与医院的网络系统对接。
- 3.提供技术参数及配置的证明材料
- 4.维修响应速度: 维修人员必须在接到故障报告后24小时内到达医院
- 5.人员培训: 操作、维护、维修 ≥ 3 人次
- 6.定期保养: 定期维护保养时间1次/6个月
- 7.有专职的维修工程师及维修点, 提供维修电话

--	--	--

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1：
自合同签订之日起至双方合同义务（包含质保期内供应商的合同义务）履行完毕之日止。

3.4.2交货地点

采购包1：
西安市中心医院指定地点。

3.4.3支付方式

采购包1：
一次付清

3.4.4支付约定

采购包1： 付款条件说明：（一）合同签订后七日内，乙方应向甲方支付合同总价款的**5%**作为履约保证金。该履约保证金的有效期限应与合同项下设备的质保期保持一致。逾期未支付履约保证金的，视为乙方根本违约，甲方有权单方解除本合同。合同解除后乙方应按合同总价的【**30**】%向甲方支付违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，由乙方另行承担。（二）所有货物到达甲方指定地点安装、调试，确认无误，经甲方第一次验收合格后，乙方须按其投标文件中响应的投标价格提供全额发票，甲方收到发票及乙方支付的履约保证金后（乙方延期提供发票或提供的发票不符合甲方要求的，甲方有权拒付合同款项且不承担任何法律责任。因乙方原因导致甲方不能及时付款的，甲方无需承担任何责任。），达到付款条件起**30**日内，支付合同总金额的**100%**。（三）第一次验收合格满壹年后，进行第二次验收，验收合格后，无息退还合同总价款**3%**的履约保证金。（四）货物第一次验收合格满叁年后，进行第三次验收，验收合格后，无息退还合同总价款**2%**的履约保证金，达到付款条件起 **30** 日内，支付合同总金额的 **100.00%**。

3.4.5验收标准和方法

采购包1：
详见拟签订合同文本

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：
详见拟签订合同文本

3.4.8违约责任与解决争议的方法

采购包1：
详见拟签订合同文本

3.5其他要求

详见拟签订合同文本

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	<p>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</p>	<p>1.法人或者其他组织、自然人的营业执照等证明文件（1）投标人是企业（包括合伙企业）的，应提供其在市场监督管理部门注册的有效“营业执照”的复印件；（2）投标人是事业单位的，应提供其有效的“事业单位法人证书”复印件；（3）投标人是非企业专业服务机构的，应提供其有效的“执业许可证”复印件；（4）投标人是民办非企业单位的，应提供其有效的登记证书复印件；（5）投标人是个体工商户的，应提供其有效的“营业执照”复印件；（6）投标人是自然人的，应提供其有效的自然人身份证明复印件。</p> <p>2.依法缴纳税收的相关材料（1）投标人应提供投标截止时间前近六个月中任何一个月缴税凭证，时间以税款所属时期为准（银行出具的缴税凭证或税务机关出具的证明的复印件，并加盖本单位公章）。（2）缴纳税凭证复印件须清晰可辨，并能显示出投标人名称和所缴纳税种种类，单位代扣代缴的个人所得税不能作为单位纳税的凭证。（3）依法免税或无须缴纳税收的投标人，应提供相应文件证明。</p> <p>3.依法缴纳社会保障资金的相关材料（1）投标人应提供投标截止时间前近六个月中至少一个月的缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单），并加盖本单位公章。（2）凭证复印件须清晰可辨，并能显示出投标人名称和所缴纳的社保的种类。（3）依法不需要缴纳社会保障资金的，应提供相应证明文件，并加盖本单位公章。</p> <p>4.具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料；</p> <p>5.参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。</p>	<p>投标函 资格证明文件.docx</p>
---	---------------------------------------	--	------------------------

2	<p>供应商应提供健全的财务会计制度的证明材料；</p>	<p>财务状况报告：提供（1）或提供（2）（1）提供2024年度经审计的财务报告，应满足以下要求：①投标人是企业的，财务报告是指经会计师事务所审计的上述指定年度整个会计年度财务报表（须提供会计师事务所出具的审计报告复印件），复印件至少须包括报告正文、资产负债表、现金流量表、利润表、附注和会计师事务所营业执照，报告正文应当有会计师事务所公章和2名注册会计师的签字及盖章。且审计报告应当经过注册会计师行业统一监管平台备案赋码。②投标人适用《事业单位会计准则》的，财务报告是指上述指定年度整个会计年度财务报表（不要求必须是经审计的），复印件至少须包括资产负债表、收入支出表（或收入费用表）、财政补助收入支出表。③投标人适用《政府会计准则》的，财务报告是指上述指定年度整个会计年度财务报表（不要求必须是经审计的），复印件至少须包括资产负债表、收入费用表。④投标人适用《民间非营利组织会计制度》的，财务报告是指上述指定年度整个会计年度财务报表（不要求必须是经审计的），复印件至少须包括资产负债表、业务活动表、现金流量表。⑤投标人是上述四种情况以外情况的，按照其依法适用的会计制度、财务规则或会计准则提供财务报表复印件（不要求必须是经审计的）。（2）提供资信证明原件或复印件，应满足以下要求：①资信证明须为递交投标文件截止时间前三个月内由投标人基本账户开户银行出具。②无论开具银行是否标明“复印无效”，投标人提供的复印件在本次投标中予以认可（即不因“复印无效”字样而认定资信证明复印件无效）。③银行出具的存款证明不能替代银行资信证明。</p>	<p>资格证明文件.docx</p>
3	<p>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。</p>	<p>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。</p>	<p>投标函 资格证明文件.docx</p>

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	信用信息	投标人在递交投标文件截止时间前被“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）和中国政府采购网（ www.ccgp.gov.cn ）上被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的，不得参加投标；	资格证明文件.docx
2	法定代表人/单位负责人身份证明书、授权委托书及授权代表在本单位缴纳养老保险证明	投标人参加本项目的合法授权人授权委托书；投标人应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人（单位负责人）投标的，应提供法定代表人（单位负责人）身份证明；授权代表投标的，应提供法定代表人（单位负责人）身份证明、授权委托书（及被授权人近三个月内连续三个月（不含投标当月）在本单位社保缴纳的证明）；	资格证明文件.docx
3	投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；投标人为制造厂家应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内），并具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内）	投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；投标人为制造厂家应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内），并具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内）；	资格证明文件.docx
4	投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证	投标产品属于医疗器械管理的提供医疗器械注册证；	资格证明文件.docx
5	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，不得参加本次采购活动	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，不得参加本次采购活动；	资格证明文件.docx
6	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	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；	资格证明文件.docx
7	已向采购代理机构获取采购文件	需向采购代理机构获取招标文件，未向采购代理机构获取招标文件的投标人均无资格参加投标。	资格证明文件.docx

8	供应商非采购人单位职工及其亲属投资开办或控股的企业不存在利害关系及其他可能影响投标公正性的情形	供应商非采购人单位职工及其亲属投资开办或控股的企业不存在利害关系及其他可能影响投标公正性的情形。	资格证明文件.docx
9	法律、行政法规规定的其他条件	不存在违反法律法规的情况	资格证明文件.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
无			

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）	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。 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。	开标一览表 投标分项报价表.docx 标的清单

2	投标文件签署、盖章	投标文件按招标文件要求签署、盖章	投标分项报价表.docx 投标方案.docx 投标 函 中小企业声明函 残 疾人福利性单位声明 函 封面及目录.docx 标的清单 投标人参加 政府采购活动承诺书. docx 节能产品、环境 标志产品明细表.docx 资格证明文件.docx 监狱企业的证明文件
3	投标有效期	投标有效期满足招标文件要求的	投标函
4	投标报价	投标人投标报价没有超出采购预算或最高限价或单项最高限价	投标分项报价表.docx 标的清单
5	投标内容	投标内容不存在漏项或数量与要求不符合招标文件规定情形，投标内容满足招标文件的商务、技术等实质性要求，不存在采购档次降低或影响采购性能、功能的情形	投标方案.docx 投标 分项报价表.docx 标 的清单
6	公平竞争	遵循公平竞争的原则，没有弄虚作假、恶意串通或妨碍其他投标人的竞争行为，损害采购人或者其他投标人的合法权益。	投标分项报价表.docx 投标方案.docx 投标 函 中小企业声明函 残 疾人福利性单位声明 函 封面及目录.docx 标的清单 投标人参加 政府采购活动承诺书. docx 节能产品、环境 标志产品明细表.docx 资格证明文件.docx 监狱企业的证明文件
7	其它	不存在其它不符合法律法规或招标文件规定的投标无效条款的情形	投标分项报价表.docx 投标方案.docx 投标 函 中小企业声明函 残 疾人福利性单位声明 函 封面及目录.docx 标的清单 投标人参加 政府采购活动承诺书. docx 节能产品、环境 标志产品明细表.docx 资格证明文件.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应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应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
	节能环保产品	<p>投标人所投产品含有属于政府优先采购产品类别的产品，须按照《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）、《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019）19号）、《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019）18号）、《市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019年第16号）要求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或环境标志产品认证证书，每提供一个得1分，满分2分。政府强制采购产品不予加分。备注：以加盖投标人公章的证明材料为计分依据。</p>	2.0000	客观	节能产品、环境标志产品明细表.docx
	技术指标一、投标产品技术指标评审内容	<p>一、投标产品技术指标评审内容（34分） 投标产品的技术指标评审：完全响应得34分。“▲”号技术参数一项不满足扣1分，非“▲”号技术指标参数一项不满足扣0.5分，扣完为止。评审依据：按照技术参数要求提供相应的证明文件（包括但不限于检测报告、技术白皮书、厂家产品说明等），在技术偏离表“说明”栏中标明证明材料的页码；无技术材料支持视为负偏离。技术指标中“★”类为核心指标，如发生负偏离视为非实质性响应，其投标将被认定为无效投标。</p>	34.0000	客观	投标方案.docx

详细评审	技术指标二、投标产品的可靠性	二、投标产品的可靠性（5分） 1、所投设备技术先进、可靠性强、成熟度高，满足用户需求，得5分； 2、所投设备技术成熟、性能稳定，基本满足用户需求，得3分； 3、所投设备技术成熟、性能满足、不影响用户使用效果，得1分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	实施方案1、供货方案	依据供应商提供的本项目的实施方案评审，内容包含： 1、供货方案（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx
	实施方案2、安装调试方案	2、安装调试方案（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx
	实施方案3、技术支持方案	3、技术支持方案（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx
	实施方案4、验收方案	4、验收方案（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx
	售后服务方案1、售后服务范围及保障措施	依据供应商提供的本项目的售后服务方案评审，内容包含： 1、售后服务范围及保障措施（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx
	售后服务方案2、培训方案	2、培训方案（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx

	售后服务方案3、故障处理及补救措施	3、故障处理及补救措施（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx
	售后服务方案4、备品配件服务承诺	4、备品配件服务承诺（3分）：内容完整、可实施、且有针对性得3分；内容完整、可实施得2分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	3.0000	主观	投标方案.docx
	业绩	提供自2022年1月1日起至投标截止时间止（以合同签订时间为准）所投核心产品（同品牌同型号）的业绩，提供一个有效业绩得1分，满分5分。评审依据：以加盖公章的业绩合同复印件为准，合同至少需包含合同首页、产品页、签章页。	5.0000	客观	投标方案.docx
价格分	价格分	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，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30	30.0000	客观	开标一览表 标的清单 投标分项报价表.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	开标一览表 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 标的清单 投标分项报价表.docx
---	-----------------------	--------------------	--------	--	--

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: 封面及目录.docx

详见附件: 投标函

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: 开标一览表

详见附件: 标的清单

详见附件: 投标分项报价表.docx

详见附件: 节能产品、环境标志产品明细表.docx

详见附件: 资格证明文件.docx

详见附件: 投标人参加政府采购活动承诺书.docx

详见附件: 投标方案.docx

第七章 拟签订合同文本

详见附件：拟签订合同文本.docx

