

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称: 汉中市县域医共体设备更新第二批采购 (彩色多普勒超声诊断仪)

采购项目编号: RTDZB (2026-023)

汉中市卫生健康委员会

陕西瑞通达工程造价咨询有限公司共同编制

2026年07月08日

第一章 投标邀请

陕西瑞通达工程造价咨询有限公司（以下简称“代理机构”）受汉中市卫生健康委员会委托，拟对汉中市县域医共体设备更新第二批采购（彩色多普勒超声诊断仪）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：RTDZB（2026-023）

二、采购项目名称：汉中市县域医共体设备更新第二批采购（彩色多普勒超声诊断仪）

三、招标项目简介

拟采购彩色多普勒超声诊断仪一批，其中县级医院全身彩超4台（套）、县级医院心脏彩超3台（套）、县级医院妇产彩超1台（套）、基层高档彩超6台（套）、基层中档彩超5台（套）、便携式彩超8台（套）

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.落实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、供应商须为具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人：供应商提供合法有效的营业执照或事业单位法人证书等国家规定的相关证明，自然人参与的提供其身份证明。

2、供应商应授权合法的人员参加开标过程：供应商应授权合法的人员参加开标全过程，其中法定代表人直接参加开标的，须出具加盖公章的法定代表人证明书，并与营业执照上信息一致；授权代表参加开标的，须出具加盖公章的法定代表人授权委托书。

3、供应商信用记录：供应商不得列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）中失信被执行人和重大税收违法失信主体名单，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《汉中市政府采购供应商资格承诺函》。

4、非联合体投标：本项目不接受联合体投标。供应商需提供加盖公章的非联合体投标承诺。

5、医疗器械许可证（或备案凭证）：①若供应商为制造厂家，应出具《医疗器械生产许可证》和《医疗器械经营许可证（或备案凭证）》；②若供应商为经销商，应出具《医疗器械经营许可证》（或备案凭证）；③供应商所投产品若为医疗器械管理的须提供所投产品的医疗器械注册证。

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（<https://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在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：

在线服务：通过陕西省政府采购网-在线服务进行咨询。

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及签章服务查看CA办理流程。

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、融资贵的问题，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（<https://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：汉中市卫生健康委员会

地址：陕西省汉中市汉台区民主街65号

邮编：723000

联系人： 胥豪

联系电话： 0916-2626711

代理机构：陕西瑞通达工程造价咨询有限公司

地址： 陕西省汉中市汉台区和谐春天108号楼3楼

邮编： 723000

联系人： 石晓梅

联系电话： 0916-2527896

采购监督机构：汉中市财政局政府采购管理科

联系人： 祝广泽

联系电话： 0916-2514015

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）	本项目各包采购预算金额如下： 采购包1：18,270,000.00元 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。
2	最高限价（实质性要求）	详见第三章。 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。
3	评标方法	采购包1：综合评分法 （详见第五章）
4	是否接受联合体	采购包1：不接受 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。 1.两个以上供应商可以组成一个联合体，以一个供应商的身份参加采购活动。以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。 2.参加联合体的供应商均应当具备本法第二十二条规定的条件，并应当向采购人提交联合协议，载明联合体各方承担的工作和义务。联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。 3.联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。
5	落实节能、环保产品政策	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。 2.本项目采购的无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。 3.本项目采购的无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，本项目采购的无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。

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）	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。
7	本国产品价格扣除（若采购项目适用本国产品标准）	本项目应执行《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）及《关于贯彻落实<国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知>的意见》（财库〔2025〕30号）的要求，本项目采购包中执行本国产品价格扣除情况，具体扣除比例及规则见采购文件第五章。
8	充分、公平竞争保障措施（实质性要求）	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。 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。 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。 核心产品清单详见第三章。 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。
9	不正当竞争预防措施（实质性要求）	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。
10	异常低价审查	本项目应执行财政部《关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》（财库〔2026〕2号）的要求，具体内容见采购文件第五章。
11	投标保证金	采购包1保证金金额：150,000.00元 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） 开户名称：陕西瑞通达工程造价咨询有限公司 开户银行：中国农业发展银行汉中市分行营业部 银行账号：20361079900100000558521 注：电子保函可通过陕西省政府采购金融服务平台申请办理。
12	标书费信息	免费获取

13	履约保证金（实质性要求）	采购包1：缴纳 本采购包履约保证金为合同金额的5% 说明：如遇特殊情况，另行约定。
14	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。
15	招标代理服务费（实质性要求）	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商 代理服务费收费标准：本项目代理服务费用:招标代理服务费参照国家发展计划委员会《招标代理服务收费管理暂行办法》(计价格〔2002〕1980号)文件规定下浮20%计取，由中标人在领取中标通知书前向代理机构一次性足额支付。
16	采购结果公告	采购结果将在陕西省政府采购网予以公告。
17	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。
18	政府采购合同公告、备案	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；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。
19	进口产品	不允许
20	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：组织现场踏勘：否
21	特殊情况	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： （一）交易系统发生故障（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用的； （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； （三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。 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。
22	其他说明	本采购文件所称的“以上”、“以下”、“内”、“以内”、“不少于”包括本数；所称的“不足”、“低于”、“超过”不包括本数。

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汉中市卫生健康委员会和陕西瑞通达工程造价咨询有限公司享有。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，评标细则及标准由汉中市卫生健康委员会负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西瑞通达工程造价咨询有限公司负责解释。

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汉中市卫生健康委员会。

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瑞通达工程造价咨询有限公司。

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、推荐中标候选人等活动。

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、供应商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，采购项目涉及采购标的的知识产权相关事宜由采购人结合项目实际自主确认或协商约定，具体如下：

详见合同

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。投标人未在规定的解密时间内完成解密的，按无效投标处理。

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、重大税收违法失信主体名单、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合同公告

采购人应当自政府采购合同签订（双方当事人均已完成盖章）之日起2个工作日内，在陕西省政府采购网公告本项目采购合同，但合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

2.6.4合同备案

采购人自政府采购合同签订（双方当事人均已完成盖章）之日起7个工作日内，将本项目采购合同报同级财政部门备案。

2.6.5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。

2.6.6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。

2.6.7履约验收方案

采购包1：

详见招标文件、投标文件、合同条款

2.6.8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。

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。

2.7.3 采购人员及相关人员回避要求

政府采购活动中，采购人员及相关人员与投标人有下列利害关系之一的，应当回避：

- (1) 参加采购活动前3年内与投标人存在劳动关系；
- (2) 参加采购活动前3年内担任投标人的董事、监事；
- (3) 参加采购活动前3年内是投标人的控股股东或者实际控制人；
- (4) 与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；
- (5) 与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

投标人认为采购人员及相关人员与其他投标人有利害关系的，可以向代理机构书面提出回避申请，并说明理由。代理机构将及时询问被申请回避人员，有利害关系的被申请回避人员应当回避。

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 陕西瑞通达工程造价咨询有限公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西瑞通达工程造价咨询有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 陕西瑞通达工程造价咨询有限公司 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）；

- (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：石晓梅

联系电话：0916-2527896

地址：陕西省汉中市汉台区和谐春天108号楼3楼

邮编：723000

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）。

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

拟采购彩色多普勒超声诊断仪一批，其中县级医院全身彩超4台（套）、县级医院心脏彩超3台（套）、县级医院妇产彩超1台（套）、基层高档彩超6台（套）、基层中档彩超5台（套）、便携式彩超8台（套）

3.2采购内容

采购包1：
采购包预算金额（元）：18,270,000.00
采购包最高限价（元）：18,270,000.00
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	是否实施本国 产品政策
1	彩色多普勒 超声诊断仪	1. 0 0	18,270, 000.00	批	工业	否	否	否	否	是

3.3技术要求

采购包1：
标的名称：彩色多普勒超声诊断仪

序号	参数性质	技术参数与性能指标
		县级医院彩超-全身机（核心产品） 数量：4台（套） 一、设备名称：全数字化高端彩色多普勒超声诊断系统 二、设备用途： 2.1主要用于腹部、心脏、妇产科、小儿、外周血管、浅表小器官、肌肉骨骼、神经、颅脑、介入超声及术中等方面的临床诊断和科研教学工作，具有实时组织弹性成像、剪切波成像、微血管增强及超声造影等先进的高端临床成像功能和技术，特别要求在介入超声、超声造影和剪切波成像方面具有突出优势。 2.2必须为厂家全身应用型的高端机型，为最新版本，具备可持续升级能力，可满足临床开展新技术应用和科研教学的要求。 三、技术参数：

- 3.1主机成像系统技术规格及概述：
- 3.1.1医用显示器 ≥ 22 英寸,分辨率 $\geq 1920 \times 1080$ ；
- 3.1.2操作面板具备多点触控液晶触摸屏 ≥ 12 英寸，支持滑动翻页功能，操作台可以升降及多方向旋转；
- 3.1.3具备全程动态集束精准发射技术；
- 3.1.4实时全聚焦成像技术；
- 3.1.5全数字脉冲优化处理技术；
- 3.1.6并行处理技术，主机数字化通道数 ≥ 700 万；
- 3.1.7自适应增益补偿技术，实时图像增益自动优化；
- 3.1.8具备扩展信号处理能力；
- ▲3.1.9接收超声信号系统动态范围 $\geq 350\text{dB}$ ；
- 3.1.10具备数字化二维灰阶成像单元；
- 3.1.11具备彩色多普勒成像单元；
- 3.1.12具备脉冲反向组织谐波成像单元；
- 3.1.13具备组织多普勒成像单元，可支持彩色、谐波、PW、M型多种模式；
- 3.1.14具备数字化频谱多普勒显示和分析单元(包括PW、CW和HPRF)；
- 3.1.15具备宽频带彩色多普勒成像技术；
- 3.1.16具备彩色多普勒能量图及方向性能量图技术；
- 3.1.17具备高分辨率局部图像放大功能；
- 3.1.18具备数字化M型成像单元，具备全方位多角度解剖M型技术；
- 3.1.19具备一体化耦合剂加热装置，360度环绕加热方式，加热温度分级可调；
- 3.1.20具备多参数自动优化成像技术；
- 3.1.21具备空间复合成像技术，逐级可调，与彩色和其他高级成像模式兼容；
- ▲3.1.22具备宽景成像技术，可应用于凸阵及线阵探头，支持360°旋转，支持反转、放大、缩放及平移功能，同时支持二维灰阶及彩色血流宽景成像；
- 3.1.23具有单晶体探头技术，单晶体探头 ≥ 4 种，包括凸阵、相控阵及线阵探头等；
- 3.1.24具有小儿髋关节测量功能；
- 3.1.25具有自动血管内中膜测量；
- 3.1.26彩色多普勒智能动态变频技术。
- 3.1.27智能自适应自动多普勒技术，彩色多普勒和频谱多普勒成像时，可自动识别并自动调整多普勒成像角度，自动追踪血管；
- 3.1.28微细/超微血流成像技术，具备自适应流量探测器，保持低流量信号时，自适应抑制闪光，可以对组织细微血管进行高敏感性成像。
- 3.2高级成像技术及功能：
- 3.2.1超声造影成像技术，采用相干脉冲成像造影技术

- 3.2.1.1具备低机械指数和中机械指数两种选择模式
- 3.2.1.2具备爆破后再灌注显像技术
- 3.2.1.3支持造影剂二次注射，具有 ≥ 2 个独立造影计时器
- 3.2.1.4具备造影双幅模式下映射功能，支持同步测量
- 3.2.1.5具备超微血管造影成像技术，可显示细微血管网的造影剂灌注，高清晰显示造影剂微泡灌注和高分辨率显示微血管架构，具有运动抑制功能。
- 3.2.1.6造影剂延迟相时长8分钟以上；
- ▲3.2.1.7双幅超声造影模式下支持双穿刺引导功能，且实时显示穿刺针进针路径，并同步显示穿刺针进入深度；
- 3.2.1.8造影模式下2D和造影的图像增益参数可独立调节
- 3.2.1.9造影功能支持相控阵、凸阵、线阵、腔内探头及介入穿刺探头；
- 3.2.2具有实时组织应变弹性成像技术
- 3.2.2.1支持以灰阶及彩阶图像方式显示感兴趣区组织的相对弹性硬度；
- 3.2.2.2具备组织弹性半定量测量功能，包括应变比值、直径比值和面积比值等；
- 3.2.2.3应变弹性功能支持所有线阵探头及小微凸腔内探头；
- 3.2.3 具有剪切波成像技术：
- 3.2.3.1同时具有剪切波成像功能；
- 3.2.3.2剪切波弹性功能，能够支持凸阵、线阵；
- 3.2.3.3剪切波弹性定量测值同时具有剪切波传播速度值(m/s)和组织杨氏模量值(kPa)；
- 3.2.3.4剪切波二维彩色弹性图可显示组织病变的硬度分布，并可以多点测量，可应用于腹部凸阵及高频线阵探头；
- 3.2.4具有多影像联合对比技术：主机可直接浏览CT、MRI等影像学的DICOM图像，可以与超声图像同屏对比。
- 3.2.5脂肪定量超声技术，基于背向散射和衰减系数，进行二次拟合运算，显示测量选定感兴趣区域的组织，以评估脂肪含量，兼容探头：凸阵探头。
- 3.2.6.系统支持升级融合成像功能，支持凸阵、线阵以及腹部介入穿刺探头，具有对位质量指示技术。
- 3.3测量和分析：(B型、M型、D型、彩色模式)
- 3.3.1一般测量：距离、面积、周长等；
- 3.3.2泌尿科测量和计算；
- 3.3.3心脏功能测量；
- 3.3.4外周血管测量和计算功能；
- 3.3.5产科测量；
- 3.3.6多普勒血流测量与分析(含自动多普勒频谱包络计算)；

	3.4图像存储(电影)回放重显及病案管理单元 3.4.1具有DICOM3.0标准输出接口; 3.4.2具有内置一体化超声病例管理工作站; 3.4.3具有USB接口≥ 4个; 3.4.4主机硬盘$\geq 1\text{TB}$; 3.5输入/输出信号: 3.5.1输入: 外部视频、RGB彩色视频、S-视频; 3.5.2输出: 具有高清数字输出接口; HDMI/DP/DVI 3.6系统技术参数及要求: 3.6.1探头规格及技术要求: 3.6.1.1探头类型: 支持电子凸阵、线阵、相控阵探头; 3.6.1.2探头接口≥ 4个, 可以相互通用; ▲3.6.1.3腹部凸阵探头最大探测深度$\geq 45\text{cm}$; 3.6.1.4介入穿刺探头具有多角度虚拟穿刺引导线, 并且支持二维、彩色多普勒、弹性及造影功能; 3.6.2二维显像主要参数: 3.6.2.1增益调节: 深度增益补偿≥ 8段, B/M可独立调节; 3.6.2.2数字式声束形成器: 数字式全程动态聚焦, 数字式可变孔径及动态变迹; 3.6.2.3接收方式: 独立接收和发射通道数, 多倍信号并行处理; 3.6.2.4二维灰阶成像≥ 256灰阶; 3.6.3频谱多普勒: 3.6.3.1频谱多普勒取样门大小范围: $0.5\text{mm}-20\text{mm}$, 分级可调; 3.6.3.2最大测量速度: PW: $\geq 9.0\text{m/s}$; CW: $\geq 18\text{m/s}$; 3.6.3.3最低测量速度$\leq 1.0\text{mm/s}$ (非噪音信号) ; 3.6.3.4具有频谱多普勒自动优化; 3.6.3.5具有实时频谱自动包络测量计算; 3.6.4彩色多普勒: 3.6.4.1具有彩色多普勒速度图、彩色能量图、组织多普勒图; 3.6.4.2扫描速率: 相控阵探头, 扫描角度90°度, 18cm深度时, 彩色扫描帧频≥ 4帧/秒 ; 凸阵探头, 全视野扫描角度, 18cm深度时, 彩色扫描帧频≥ 10帧/秒 ; 3.6.4.3彩色显示速度: 最低平均血流显示速度$\leq 5\text{mm/s}$ (非噪声信号) ; 3.6.4.4显示位置调整: 线阵扫描感兴趣的图像范围: $-20^\circ \sim +20^\circ$。 3.6.5超声输出功率调节: 3.6.5.1超声输出功率分级可调; 3.6.5.2B型、M型、频谱多普勒、彩色多普勒超声输出功率均可调节 ;
--	---

		四、系统硬件配置： ▲4.1配置探头类型及数量： 4.1.1腹部凸阵探头一把，范围覆盖1.5-5.0MHz，单晶体材质，支持造影及剪切波弹性成像功能； 4.1.2小器官高频线阵电子探头一把，范围覆盖3.0-9.0MHz，支持造影功能； 4.1.3相控阵心脏探头一把：范围覆盖1.5-4.5MHz，单晶体材质； 4.1.4超高频线阵电子探头一把，范围覆盖2.0-16.0MHz，支持造影成像功能； 4.1.5小微凸阵单晶体或压电晶体探头一把，范围覆盖3.0-10.0MHz，前端直径不超过23mm。 五、其它要求 5.1配备超声专用多功能电动检查床、检查椅1套； 5.2配备图文工作站1套，计算机CPU≥3.0GHz，内存≥16G，硬盘存储≥500G，独立显卡（4G以上独立显存），≥27英寸液晶显示器一台；与医院网络兼容； 5.3配备≥3000W的UPS电源1台
		县级医院彩超-心脏机 数量：3台（套） 一、设备名称：高端心血管彩色多普勒超声诊断仪 二、用途： 2.1主要用于腹部、妇产、胎儿心脏、成人心脏、泌尿、新生儿、小儿、血管（外周、颅脑、腹部）、小器官、骨骼肌肉、神经、术中，造影、介入等方面的临床诊断和科研教学工作。 2.2提供全身应用型的高端机型，为最新版本，并具备可持续升级能力，可满足临床开展新技术应用和科研教学的要求。 三、主要技术规格及系统概述： 3.1主机成像系统： 3.1.1液晶显示器≥21.5英寸,分辨率≥1920×1080； 3.1.2操作面板具备液晶触摸屏≥12英寸； 3.1.3支持集束精准发射可同步进行多个声束的形成、采集和处理； 3.1.4海量并行处理技术； 3.1.5自适应增益补偿技术； 3.1.6脉冲优化处理技术； 3.1.7数字化二维灰阶成像及M型显像单元； 3.1.8解剖M型技术,可360度任意旋转M型取样线角度； 3.1.9脉冲反向谐波成像单元； 3.1.10彩色多普勒成像技术； 3.1.11彩色多普勒能量图技术； 3.1.12方向性能量图技术；

3.1.13数字化频谱多普勒显示和分析单元(包括PW、CW和HPRF);

▲3.1.14动态范围 $\geq 320\text{dB}$;

3.1.15智能全程聚焦技术;

3.1.16智能化一键图像优化技术;

3.1.17空间复合成像技术, 支持所有凸阵、微凸阵和线阵成像探头

3.1.18自适应图像优化技术, 支持所有成像探头, 可分级调节 ≥ 5 级;

3.1.19内置DICOM3.0标准输出接口;

3.1.20内有一体化超声工作站;

3.2先进成像技术:

3.2.1具备高清放大功能;

3.2.2超宽视野成像扫描技术;

3.2.3超声声速自动校正技术

1) 针对肥胖及困难病人

2) 专门的预置条件

3.2.4扩展成像技术: 凸阵、微凸阵、线阵探头均具有此功能, 且空间复合成像技术及斑点噪声抑制技术支持其扩展区域。

3.2.5组织多普勒技术(TDI/或DTI), 有在机应变及应变率定量分析工具。

3.2.6造影成像技术

1)造影剂二次谐波成像单元,采用脉冲反相谐波技术、能量调制技术以及多脉冲序列谐波造影技术。

2)可与复合成像技术、图像优化技术结合使用

3)具有造影计时器以及闪烁造影成像技术

4)组织抑制技术功能

5)实时微血管造影成像技术

3.2.7心脏定量:

1) 二尖瓣自动定量分析

2) 右心室自动定量

▲3) 支持配备组织多普勒的定量分析, 可同时显示心肌速度曲线、位移曲线、应变及应变率曲线等

4) 自动心肌运动定量

3.3测量和分析: (B型、M型、D型、彩色模式)

3.3.1一般测量: 距离、面积、周长等;

3.3.2心脏功能测量;

3.3.3外周血管测量和计算功能;

3.3.4多普勒血流测量与分析(含自动多普勒频谱包络计算);

3.3.5产科测量;

3.4图像存储(电影)回放及病案管理单元

3.4.1数字化捕捉、回放、存储静、动态图像, 实时图像传输, 实时PEG解压缩, 可进行参数编程调节;

3.4.2硬盘 $\geq 1T$, DVD/USB图像存储,电影回放重现单元 ≥ 2200 帧;

3.4.3具备主机硬盘图像数据存储;

3.4.4病案管理单元包括病人资料、报告、图像等的存储、修改、检索和打印等;

3.5输入/输出信号:

3.5.1输入: DICOMDATA;

3.5.2输出: S-视频、DP高清数字化输出;

3.6连通性: 医学数字图像和通信DICOM3.0版接口部件;

四、系统技术参数及要求:

4.1系统通用功能:

4.1.1探头接口选择: ≥ 4 个, 互换通用;

4.1.2预设条件: 针对不同的检查脏器, 预置最佳化图像的检查条件;

4.2探头规格

4.2.1二维、彩色多普勒均可独立变频;

4.2.2类型: 电子扇扫、线阵、凸阵、电子矩阵

▲4.2.3探头:

4.2.3.1腹部单晶体或冰晶凸阵探头一把, 范围1.0-5.0MHz

4.2.3.2心脏单晶体或冰晶相控阵探头一把, 范围1.0-5.0MHz

4.2.3.3超高频单晶体或冰晶或压电晶体线阵探头一把, 范围4.0-15.0MHz

4.2.3.4血管线阵探头一把, 范围4.0-12.0MHz

4.2.3.5儿童心脏探头一把, 范围3.0-8.0MHz

4.2.4扇扫角度: 相控阵探头 $\geq 120^\circ$

4.3二维显像主要参数:

4.3.1成像速度: 相控阵探头, 85° 角, 18cm深度时, 帧速度 ≥ 55 帧/秒
凸阵探头, 85° 角, 18cm深度时, 帧速度 ≥ 45 帧/秒

4.3.2增益调节: TGC增益补偿 ≥ 8 段, B/M可独立调节;

4.3.3声束聚焦: 发射及接收全程连续聚焦;

4.3.4接收方式: 独立接收和发射通道数, 多倍信号并行处理;

▲4.3.5接收超声信号系统动态范围 ≥ 320 dB;

4.4频谱多普勒:

4.4.1显示模式: 脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续波多普勒;

4.4.2显示方式: B/D、M/D、D、B/CDV、B/CPA、B/CDV/PW; B/CPA/PW; B/CDV/CW;

4.4.3显示控制: 反转显示(上/下)、零移位、局放及移位、B-刷新、D扩展、B/D扩展;

4.4.4最大测量速度: PW: ≥ 10.0 m/s; CWD ≥ 28.0 m/s

4.4.5最低测量速度: ≤ 0.25 mm/s(非噪音信号);

4.4.6实时自动包络频谱并完成频谱测量计算;

		4.4.7Doppler及M型电影回放：48秒； 4.4.8取样宽度及位置范围：宽度1.0mm-15.0mm多级可调； 4.5彩色多普勒： 4.5.1显示方式：速度图、能量图、方向性能量图； 4.5.2彩色显示速度：最低平均血流显示速度$\leq 5\text{mm/s}$（非噪声信号）； 4.5.3彩色增强功能:彩色多普勒能量图；组织多普勒； 4.5.4显示位置调整：线阵扫描感兴趣的图像范围：$-20^{\circ}\sim +20^{\circ}$； 4.6记录装置： 4.6.1内置一体化超声工作站：数字化储存静态及动态图像，动态图像及静态图像以AVI、BMP或JPEG等PC通用格式直接储存 4.6.2DVD-RW或USB图像存储 4.6.3主机硬盘容量$\geq 1\text{T}$ 4.6.4USB接口≥ 5个 五、其它要求 5.1影像记录工作站1套：计算机CPU$\geq 3.0\text{GHz}$，内存$\geq 16\text{G}$，硬盘存储$\geq 500\text{G}$，独立显卡（4G以上独立显存），≥ 27英寸液晶显示器一台；与医院网络兼容； 5.2配备$\geq 3000\text{W}$的UPS电源一套；
		5.3配备超声专用多功能超声检查床、妇产机椅1套 数量：1台（套） 一、名称：高档彩色多普勒超声诊断仪（妇产机） 二、设备用途： 2.1主要用于妇产科、腹部、胎儿心脏、新生儿、心脏、泌尿科、浅表组织与小器官、颅脑、肌骨、外周血管的高档四维彩色多普勒超声诊断仪，满足产科超声诊断、妇科疑难病例超声诊断、胎儿畸形产前诊断及科研教学的要求。 2.2为妇产科应用领域的高端机型,为最新版本，并具备可持续升级能力。 三、主要规格及系统概述 3.1彩色多普勒超声波诊断仪包括： 3.1.1显示器≥ 23英寸，分辨率$\geq 1920 \times 1080$ 3.1.2液晶触摸屏≥ 12英寸,可通过触控屏的多点触控进行容积图像的旋转、放大、切割等直观操作,也可以通过触屏上手势划线实现任意切面成像以及多光源调节功能。 3.1.3数字化二维灰阶成像单元 3.1.4数字化彩色多普勒单元 3.1.5数字化能量多普勒成像单元 3.1.6脉冲波多普勒成像单元 3.1.7连续波多普勒成像单元 ▲3.1.8实时四维成像单元

- 3.1.9二维血流成像技术;
- 3.1.10二维立体血流成像技术;
- 3.1.11具有二维超低速血流显示技术;
- 3.1.12组织多普勒成像技术
- 3.1.13弹性成像技术
- 3.1.14宽景成像技术, 支持所有凸阵和线阵探头
- 3.2容积四维成像技术:
 - 3.2.1具有虚拟光源移动技术, 可最大支持 ≥ 3 个独立的可移动光源。
 - 3.2.2断层超声显像技术
 - 3.2.3具有胎儿自动识别技术。
 - 3.2.4卵泡智能容积成像, 自动彩色编码显示, 并按照体积大小排序及计数。
 - 3.2.5时间空间相关成像技术
 - 3.2.6具有实时穿刺引导功能, 有穿刺引导线。
 - 3.2.7胎儿颅脑自动分析功能。
 - ▲3.2.8主机内置产筛软件, 自动检测识别 ≥ 20 个中孕期产前筛查切面, 同时实现自动注释及测量, 智能产筛切面质量控制功能, 系统将获取的切面的结构与标准解剖示意图切面显示的结构进行对比。
 - ▲3.2.9智能盆底检查:实时自动追踪盆膈裂孔, 自动寻找Valsalva和缩肛状态下, 最大裂孔平面位置;自动测量肛提肌裂孔的面积、周长、前后径和左右径。
- 3.3测量和分析(B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)
 - 3.3.1一般测量。
 - 3.3.2多普勒血流测量与分析, 具有自动包络功能。
 - 3.3.3妇产、心脏、血管、儿科等测量与分析。
 - 3.3.4胎儿生长指标自动测量功能, 包括胎儿双顶径、枕额径、头围、腹围、股骨长、肱骨长。
 - 3.3.5自动NT测量技术。
- 3.4图像存储、管理及回放重现
 - 3.4.1输入/输出信号: USB,HDMI,S-Video,VGA。
 - 3.4.2连通性: 医学数字图像和通信DICOM3.0。
 - 3.4.3超声图像存档与病案管理系统。
 - 3.4.4回放重现单元。
 - 3.4.5硬盘容量 $\geq 1T$ 。
 - 3.4.6一体化剪帖板: (在屏幕上)可以存储和回放动态及静态图像。
 - 3.4.7支持一键式输出3D打印格式, 包括STL、OBJ、PLY、3MF、XYZ格式。
- 3.5技术参数要求
 - 3.5.1探头接口: ≥ 4 个, 为无针式接口, 互换互用
 - 3.5.2频率: 灰阶、谐波、彩色、频谱支持独立变频, 中心频率可视可调; 变频探头中心频率可选择 ≥ 3 种, 多普勒频率 ≥ 3 种

		▲3.6探头： 3.6.1腹部容积探头一把：范围2.0-5.0MHz 3.6.2二维凸阵探头一把：范围2.0-5.0MHz 3.6.3二维凸阵探头一把：范围4.0-8.0MHz（胎儿心脏） 3.6.4腔内容积探头一把：范围4.0-9.0MHz 3.6.5线阵探头一把：范围3.0-10.0MHz 3.7二维灰阶及容积成像主要参数 3.7.1凸阵探头，全视野，17cm深度时，在最高线密度下，二维帧频≥30帧/秒； 3.7.2凸阵容积探头，全视野，17cm深度时，四维成像帧频≥30帧/秒； 3.7.3二维凸阵探头及高频线阵探头可以支持连续波多普勒成像，便于进行胎儿心脏血流速度测量； 3.7.4数字集成化智能TGC分段≥8； ▲3.7.5二维成像扫描深度≥40cm； 3.7.6回放重现：灰阶图像回放≥4000幅，四维图像回放≥400容积帧； ▲3.7.7系统动态范围≥320dB； 3.7.8预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件； 3.8频谱多普勒 3.8.1方式：PW、CW； 3.8.2多普勒发射频率可视可调，中心频率明确显示； 3.8.3PW：血流速度≥10m/s；CW：血流速度≥20m/s； 3.8.4最低测量速度：≤0.3mm/s（非噪声信号） 3.8.5零位移动：≥10级 3.9彩色多普勒 3.9.1显示方式：能量显示、速度显示、二维立体血流显示； 3.9.2凸阵探头，全视野，17cm深度时，彩色帧频≥10帧/秒； 3.9.3凸阵容积探头，全视野，17cm深度时，四维彩色成像帧频≥9帧/秒； 3.9.4彩色增强功能：彩色多普勒能量图、方向性能量图。 四、其它要求 4.1影像记录工作站1套：计算机CPU≥3.0GHz，内存≥16G，硬盘存储≥1T，独立显卡（4G以上独立显存），≥27英寸液晶显示器一台；与医院网络兼容； 4.2配备≥3000W的UPS电源一套； 4.3配备超声专用多功能电动检查床、检查椅1套
		基层彩超-高档 数量：6台（套）

一、名称：彩色多普勒超声诊断仪（基层高档）

二、用途：主要用于腹部、产科、妇科、心脏、小器官、血管、泌尿、儿科、神经、急诊等方面的临床诊断工作，具备持续升级能力，能满足开展新的临床应用需求。必须为该机型最新版本，并具备可持续升级能力。

三、主要参数：

3.1主机系统：

3.1.1液晶显示器 ≥ 23 英寸；

3.1.2具备液晶触摸屏 ≥ 12 英寸；

3.1.3操作面板支持升降；

3.1.4探头接口 ≥ 4 个；

3.1.5具备图像数据存储功能，硬盘容量 $\geq 1T$ ，DVD/USB图像存储；

3.1.6输入/输出信号：输入：DICOMDATA；输出应包括但不限于：S端子、HDMI高清数字化输出；

3.2.系统图像处理技术配置

3.2.1集束精准发射技术，全程动态聚焦发射声束，二维图像无焦点或焦域显示；

3.2.2海量并行处理技术；

3.2.3数字化二维灰阶成像及M型显像单元；

3.2.4解剖M型技术，可360度任意旋转M型取样线角度，取样线 ≥ 2 条；

3.2.5彩色多普勒成像技术；

3.2.6彩色多普勒能量图技术；

3.2.7脉冲反向谐波成像技术；

3.2.8数字化频谱多普勒显示和分析单元（包括PW、CW和HPRF）

；

▲3.2.9动态范围 $\geq 350dB$ ；

3.2.10智能化一键图像优化技术；

3.2.11具备图像优化技术，可用于多种模式，多级可调；

3.2.12空间复合成像技术；

3.2.13预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件

；

3.3.图像存储及管理

3.3.1数字化捕捉、回放、存储静/动态图像，实时图像传输，可进行图像参数后处理功能；

3.3.2病案管理单元包括病人资料、报告、图像等的存储、修改、检索和打印等

3.4.应用功能及性能要求

3.4.1二维显像

3.4.1.1增益调节：TGC ≥ 8 段，LGC ≥ 8 段；

3.4.1.2具备高分辨率放大功能；

- 3.4.1.3接收方式：独立接收和发射通道数，多倍信号并行处理；
- ▲3.4.1.4探头扫描深度 $\geq 45\text{cm}$ ；
- 3.4.2频谱多普勒
 - 3.4.2.1显示模式：脉冲多普勒、连续波多普勒；
 - 3.4.2.2取样宽度及位置范围：0.5-30mm，多级可调；
 - 3.4.2.3最大测量速度：PW： $\geq 8\text{m/s}$ ；CW： $\geq 35\text{m/s}$ ；
 - 3.4.2.4PW偏转 $\geq \pm 30^\circ$ ；
 - 3.4.2.5实时自动包络频谱并完成频谱测量计算；
- 3.4.3彩色多普勒
 - 3.4.3.1彩色显示：支持速度、方差等多种显示；
 - 3.4.3.2具备血流速度标识功能；
 - 3.4.3.3显示位置调整：线阵扫描感兴趣的图像范围： $-20^\circ \sim +20^\circ$
- 3.4.4测量和分析（B型、M型、D型、彩色模式）
 - 3.4.4.1一般测量：距离、面积、周长等
 - 3.4.4.2产科测量：包括全面的产科径线测量、孕龄及生长曲线等
 - 3.4.4.3心脏测量和计算功能全自动左室心脏射血分数测量，自动识别心肌边界；
 - 3.4.4.4血管测量和计算功能；
 - 3.4.4.5多普勒血流测量与分析（含自动多普勒频谱包络计算）
- 3.4.5超宽视野成像扫描与放大
- 3.4.6具备全屏高清放大功能
- 3.4.7智能多普勒血管检查
 - 3.4.7.1一键优化二维、多普勒图像质量
 - 3.4.7.2自动调整取样框角度、位置等
 - 3.4.7.3具备血流自动追踪技术，自动优化频谱测量以保证测量值的准确性；
- 3.4.8具备穿刺针增强技术；
- 3.4.9造影及造影定量分析功能
- 3.4.10.支持腹部、小器官、妇科、心室及心肌等部位造影；
 - 3.4.10.1具有双计时器及造影爆破成像技术，爆破机械指数可调；
 - 3.4.10.2系统内置一体化TIC时间强度曲线分析软件及后处理功能；
 - 3.4.10.3具备彩色编码造影功能，颜色和时间可自行设置；
 - 3.4.10.4动态存储 ≥ 6 分钟；
- 3.4.11具备助力式弹性成像，支持组织硬度定量分析软件、压力曲线提示图表等分析工具；
- 3.4.12剪切波弹性成像。
 - 3.4.12.1具备内置肝纤维化临床诊断参考标准；
- 3.4.13髌关节角度自动测量功能，自动标记并测量。
- 3.5.探头配置及参数性能
 - ▲3.5.1频率：超宽频带变频探头，主机支持频率1-20MHz；

		3.5.2二维、彩色、多普勒均可独立变频； 3.5.3腔内探头最大扫描角度$\geq 200^{\circ}$； ▲3.5.4配备探头； 3.5.4.1单晶体或压电陶瓷凸阵探头1把，范围2-6MHz； 3.5.4.2单晶体相控阵探头1把，范围2-6MHz； 3.5.4.3线阵探头1把，范围2-16MHz； 3.5.4.4腔内探头1把，范围4-9MHz； 四、其它要求 4.1影像记录工作站1套：计算机CPU$\geq 3.0\text{GHz}$，内存$\geq 16\text{G}$，硬盘存储$\geq 1\text{T}$，独立显卡（4G以上独立显存），≥ 27英寸液晶显示器一台；与医院网络兼容； 4.2配备$\geq 3000\text{W}$的UPS电源一套； 4.3配备超声专用多功能电动检查床、检查椅1套
		基层彩超-中档 数量：5台（套） 一、设备名称：高档彩色多普勒超声诊断系统（基层中档） 二、设备用途：用于腹部、妇产科、心脏、血管、小器官、盆底、宫腔三维等方面的临床诊断。必须为最新版本，并具备可持续升级能力，以注册证信息为准。 三、主要规格及系统概述 3.1主机系统性能概括： 3.1.1液晶监视器≥ 23英寸，分辨率$\geq 1920 \times 1080$，支持多角度任意旋转 3.1.2液晶触摸屏≥ 12英寸，可与显示器同步显示图像 3.1.3触摸屏支持数字TGC功能，滑动调节时间增益曲线 3.1.4脉冲优化处理技术 3.1.5自适应增益补偿技术 3.1.6全域动态聚焦成像技术 3.1.7解剖M型成像技术，取样线≥ 2条 3.1.8彩色多普勒及能量多普勒、方向性能量图 3.1.9具有高分辨血流成像功能 3.1.10具有立体血流显示技术 ▲3.1.11实时软组织弹性成像，支持腹部、浅表、腔内探头 3.1.12宽景成像：扫描长度$\geq 160\text{mm}$，支持所有凸阵、线阵、相控阵探头 3.1.13血管实时内中膜自动测量技术，测量结果≥ 4项 3.1.14具有智能血流一键扫查技术 3.1.15穿刺针增强显示功能： 3.1.15.1支持凸阵、线阵探头 3.1.15.2穿刺针增强角度自适应校正 3.1.16具有系统内置一体化TIC时间强度曲线分析及后处理功能

	3.1.17支持盆底自动测量功能 3.1.18具备血管硬度分析功能，基于射频信号，可定量血管硬度、脉搏波速度等 3.2测量和分析（B型、M型、频谱多普勒、彩色模式） 3.2.1一般测量 3.2.2妇产科测量：具有产科测量技术，包括双顶径、股骨长、头围、腹围等重要的胎儿生长发育指标 3.2.3泌尿科测量与分析 3.2.4心脏功能测量 3.2.5外周血管测量与分析 3.2.6多普勒血流测量与分析 3.2.7多普勒频谱自动包络、测量与计算，参数自由选择 3.3输入/输出信号：HDMI、USB等 3.4兼容性：医学数字图像和通信DICOM3.0版接口部件 3.5超声图像存档与病案管理系统 3.5.1内置硬盘容量$\geq 1\text{TB}$ 3.5.2动态图像、静态图像以JPEG、BMP、AVI、MP4等格式直接存储于可移动媒介 四、技术参数要求 4.1系统通用参数： 4.1.1探头接口选择：≥ 4个，全部激活可互换通用 ▲4.1.2扫描深度$\geq 38\text{cm}$ ▲4.1.3动态范围$\geq 260\text{dB}$ 4.1.4增益调节：二维增益≥ 300，TGC/LGC分段≥ 8 4.1.5主机自带耦合剂加热装置 4.2频谱多普勒 4.2.1PW取样容积范围：0.5-20mm 4.2.2最低测量速度：$\leq 1\text{mm/s}$（非噪声信号） 4.2.3PWD：血流速度$\geq 7\text{m/s}$；CWD：血流速度$\geq 38\text{m/s}$ 4.3彩色多普勒 4.3.1显示位置调整：线阵扫描感兴趣的图像范围：$-20^{\circ} \sim +20^{\circ}$ 4.3.2彩色血流剖面图，彩色多普勒模式下无需激活频谱即可测量血管截面瞬时的血流量，显示血管直径、最大血流速度、平均速度、血流量等参数 4.4探头规格 4.4.1频率：所有探头可实现二维、谐波、彩色、多普勒频率独立可调 4.4.2支持探头种类包括：单晶体凸阵、单晶体相控阵、线阵、腔内、双平面、腹部容积、腔内容积等 4.4.3工作频率范围1-20MHz ▲4.4.4探头数量及规格：
--	--

		4.4.4.1单晶体腹部凸阵探头1把，范围2.0-5.0MHz 4.4.4.2线阵探头1把，范围4.0-15.0MHz 4.4.4.3单晶体心脏探头1把，范围1.0-6.0MHz 五、其它要求： 5.1影像工作站一套（含图文工作站软件及采集卡），计算机要求：CUP≥3.2GHz，≥16G内存，≥1T硬盘，独立显卡；与医院网络兼容； 5.2配备超声检查床一张，电脑桌椅一套，医生检查椅一套； 5.3配备≥3000W的UPS电源一套
		便携式彩超 数量：8台（套） 一、设备名称:便携式彩色多普勒超声诊断仪（乡镇社区版） 二、设备用途:主要用于妇产、腹部、泌尿、小器官、儿科、急重症等,满足临床科室使用需求。所配软件为该机型的最新版本，并且具有升级能力。 三、主要技术及系统概述 3.1主机屏幕：液晶显示器≥15英寸，分辨率≥1920×1080 3.2显示器支持多角度任意偏转 3.3主机重量≤5kg（含电池） 3.4内置接口≥2个 3.5预设条件：针对不同的检查脏器，可以图形化标志显示选择界面 3.6机器内置超声教学助手 3.7主机设计使用年限≥10年 3.8成像模式 3.8.1二维灰阶模式 3.8.2彩色及能量多普勒模式 3.8.3脉冲及连续多普勒模式 3.8.4组织谐波成像技术 ▲3.8.5支持穿刺针显影增强技术，支持凸阵探头、线阵探头并支持双幅对比显示 3.8.6二维模式成像 3.8.6.1组织谐波成像模式 3.8.6.2多角度空间复合成像技术，多级可调，支持线阵和凸阵探头 3.8.7彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式） 3.8.7.1高分辨率血流成像 3.8.7.2双实时同屏对比显示 3.8.7.3自动调节取样框的角度及位置 3.8.8频谱多普勒模式 3.8.8.1测量最大速度PW:≥7m/s，CW:≥30m/s 3.8.8.2取样容积:0.5-20mm 3.8.8.3偏转角度:≥±30度(线阵探头)

四、技术参数及要求

▲4.1最大有效显示深度:≥35cm

4.2TGC:≥8段, LGC:≥8段(提供证明材料)

▲4.3动态范围≥260dB, 可视可调

4.4彩色多普勒成像

4.4.1具有速度标识功能, 标记不同血流速度边界

4.4.2取样框偏转:≥±30度(线阵探头)

▲4.5支持肺部B线自动测量, 支持实时与离线检测, 可自动快速获取B线计数、B线间距及B线面积比等参数

4.6支持造影成像, 支持凸阵、线阵、相控阵探头, 主机一体化TIC定量分析

4.7支持自动左心室射血分数测量功能, 可自动识别心内膜边界, 定量EF等定量参数, 支持无ECG信号测量

4.8测量分析和报告

4.8.1常规测量软件包

4.8.2多普勒测量(自动或手动包络测量, 自动计算测量参数)

4.8.3急重诊应用测量软件包

4.8.4心脏功能专用测量软件包

4.8.5神经专用测量软件包

4.8.6支持实时组织弹性成像, 支持探头包括: 凸阵、线阵探头, 具有弹性压力操作提示

4.9连通性和外部数据管理

4.9.1具备DICOM基础功能, 可通过网络将图像传输到DICOM服务器

4.9.2以太网端口, 内置无线网卡, 借助网络, 可在机器上一键将动态或静态图像传输至移动应用端群组内; 超声设备上具备可自行设置的隐私数据脱敏传输开关, 用户可选择传输图像是否包含病人信息

4.10 HDMI、S-Video视频输出接口

▲4.11电源供应: 交直两用; 内置电锂电池, 工作时间≥60分钟

4.12探头规格

4.12.1频率: 宽频带或变频探头, 所有探头及所有模式有明确的工作频率显示, 实现二维、彩色、多普勒频率独立可调, 变频探头基波中心频率可选择≥3种

▲4.12.2探头:

4.12.2.1凸阵探头一把: 范围2.0—6.0MHz

4.12.2.2线阵探头一把: 范围4.0—12.0MHz

4.12.2.3相控阵探头一把: 范围2.0—4.0MHz

五、其他:

5.1配置专用台车, 并具备升降功能, 含减震缓冲装置

5.2影像工作站一套(含图文工作站软件及采集卡), 计算机要求: CPU≥3.2GHz, ≥16G内存, ≥500G硬盘, 独立显卡; 与医院网络兼容;

		5.3超声检查床一张，电脑桌椅一套，医生检查椅一套； 5.4配置UPS电源一套≥3000W
--	--	--

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1：
合同签订后30个日历天

3.4.2交货地点

采购包1：
汉中市，采购人指定地点

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：
- 1、预付款，合同签订后，达到付款条件起15个工作日内，支付合同总金额的30.0%
 - 2、进度款，设备到货安装调试完成，达到付款条件起15个工作日内，支付合同总金额的40.0%
 - 3、进度款，设备验收完成后，达到付款条件起15个工作日内，支付合同总金额的30.0%

3.4.5验收标准和方法

采购包1：
详见合同

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：
整机质保≥5年

3.4.8违约责任与争议解决的方法

采购包1：
详见合同

3.5其他要求

（一）成交供应商应负责：1.与使用单位信息化系统予以连接。2.负责对软件系统终生免费升级。3.操作系统须安装经授权的正版产品。4.合同支付如遇特殊情况，另行约定。（二）1.特别注意:为顺利推进政府采购电子化交易平台应用工作，供应商需要在线提交所有通过电子化交易平台实施的政府采购项目的投标响应文件。各供应商应在递交截止时间前将响应文件上传至平台，如未按时提交响应文件或电子响应文件因供应商自身原因导致无法导入或解密，由此导致的结果由供应商自行承担。2.评审时因供应商提供文件材料不清晰导致无法辨认的，或隐瞒相关不良信息的，造成资格不通过的后果自负。3.成交供应商在采购结果发布后3个工作日内向代理机构提交纸质版响应文件以便于存档，响应文件正本1份，副本1份，电子版文件1份(U盘)。纸质响应文件均须A4纸双面打印，分别装订成册并编制目录和页码。线下递交响应文件地点:汉中市汉台区和谐春天108号楼3楼。4.如招标文件中融资相关内容与新政策要求有出入，按照最新要求执行。

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；	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
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	供应商须为具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人	供应商提供合法有效的营业执照或事业单位法人证书等国家规定的相关证明，自然人参与的提供其身份证明。	资格证明文件
2	供应商应授权合法的人员参加开标过程	供应商应授权合法的人员参加开标全过程，其中法定代表人直接参加开标的，须出具加盖公章的法定代表人证明书，并与营业执照上信息一致；授权代表参加开标的，须出具加盖公章的法定代表人授权委托书。	资格证明文件

3	供应商信用记录	供应商不得列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）中失信被执行人和重大税收违法失信主体名单，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《汉中市政府采购供应商资格承诺函》。	资格证明文件
4	非联合体投标	本项目不接受联合体投标。供应商需提供加盖公章的非联合体投标承诺。	资格证明文件
5	医疗器械许可证（或备案凭证）	①若供应商为生产厂家，应出具《医疗器械生产许可证》和《医疗器械经营许可证(或备案凭证)》；②若供应商为经销商，应出具《医疗器械经营许可证》(或备案凭证)；③供应商所投产品若为医疗器械管理的须提供所投产品的医疗器械注册证。	资格证明文件

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	落实政府采购政策	(1)《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号);(2)《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》(财库〔2022〕19号);(3)《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)《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》(财库〔2014〕68号);(5)《三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〕41号);(6)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)、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)、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);(7)《陕西省财政厅关于进一步加强政府绿色采购有关问题的通知》(陕财办采〔2021〕29号);(8)《财政部关于在政府采购活动中落实平等对待内外资企业有关政策的通知》(财库〔2021〕35号);(9)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);(10)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);(11)陕西省财政厅关于在政府采购活动中实施本国产品标准及相关政策的通知(陕财办采〔2026〕2号);(12)如有最新颁布的政府采购政策,按最新的文件执行。	开标一览表 非强制节能、环境标志产品清单 分项报价表 中小企业声明函 技术参数及商务要求偏离表 保证金缴纳凭证 资格证明文件 类似项目业绩 投标响应方案 投标函 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 标的清单 投标文件封面 监狱企业的证明文件
---	----------	--	--

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。

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 分项报价表 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	非强制节能、环境标志产品清单 分项报价表 中小企业声明函 技术参数及商务要求偏离表 保证金缴纳凭证 资格证明文件 类似项目业绩 投标响应方案 投标函 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 标的清单 投标文件封面 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	投标函
4	投标保证金	符合招标文件要求	保证金缴纳凭证
5	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	开标一览表 非强制节能、环境标志产品清单 分项报价表 中小企业声明函 技术参数及商务要求偏离表 保证金缴纳凭证 资格证明文件 类似项目业绩 投标响应方案 投标函 残疾人福利性单位声明函 关于符合本国产品标准的声明函 标的清单 投标文件封面 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

评标结果汇总完成后、评审报告签署前，采购人及代理机构应严格依照《财政部关于印发<政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法>的通知》《政府采购货物和服务招标投标管理办法（财政部令第87号）》《政府采购非招标采购方式管理办法（财政部令第74号）》及《陕西省财政厅关于规范政府采购项目评审主观分赋分有关事项的通知》（陕财办函〔2026〕10号）等文件要求，对评审数据进行全面校对与核对，重点核查各评审专家主观分项评分与全体评委对应分项平均分的偏离情况，确保评审数据准确无误、流程合规。

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、环境标志产品	供应商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，提供经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0.5分，满分1分。政府强制采购产品不予加分。证明材料须提供证书扫描件或复印件并加盖供应商公章。	1.0000	客观	非强制节能、环境标志产品清单
	类似业绩	供应商提供2023年1月1日至今完成的类似项目业绩，每提供一个类似业绩得2.5分，满分5分。注:业绩以合同(协议书)复印件加盖公章为准，时间以合同签订时间为准。未提供不得分。	5.0000	客观	类似项目业绩
	技术参数	供应商根据招标文件采购需求及服务要求的内容进行响应:技术指标和性能完全响应得28分；其中带"▲"号参数每负偏离一项扣2分，提供充足的佐证材料予以证明(佐证材料包括但不限于技术白皮书、检测报告、厂家产品说明等证明材料)在技术参数偏离表"备注"栏中标明证明材料的页码。非"▲"参数为一般参数，每负偏离一项扣1分。扣完为止。	28.0000	客观	技术参数及商务要求偏离表

产品质量保证	一、评审内容：投标人针对产品质量保证进行阐述，包括但不限于①设备使用性能说明②提供全生命周期内的质量保证方案③产品质量管理体系及保障措施④提供所投产品合法来源渠道证明文件（包括但不限于销售协议或代理协议或原厂授权等），并提供产品出厂日期在交付时间前6个月内的承诺。二、评审标准：1、完整性、针对性：方案必须全面，对评审内容中的各项要求有详细阐述，紧扣项目实际情况，内容科学合理。2、可实施性：切合本项目实际情况，提出步骤清晰合理的方案。三、每项满足一个评审标准得1分，对该评审标准的响应内容模糊或存在缺陷得0.5分，未提供或完全无法满足该评审标准得0分。说明：缺陷是指内容没有结合项目实际需求、虽有内容但不完善、内容表述前后不一致、套用其他项目方案或与项目需求不匹配及其他不利于项目实施的等任意一种情形。	8.0000	主观	投标响应方案
--------	---	--------	----	--------

详细评审	项目实施方案	一、评审内容：项目实施方案，包括但不限于①前期备货组织安排；②供货运输、贮存安全保障措施；③详细安装调试流程、平台对接保障措施；④试运行、交货验收方案。 二、评审标准：1、完整性、针对性：方案必须全面，对评审内容中的各项要求有详细阐述，紧扣项目实际情况，内容科学合理。2、可实施性：切合本项目实际情况，提出步骤清晰合理的方案。三、每项满足一个评审标准得1分，对该评审标准的响应内容模糊或存在缺陷得0.5分，未提供或完全无法满足该评审标准得0分。说明：缺陷是指内容没有结合项目实际需求、虽有内容但不完善、内容表述前后不一致、套用其他项目方案或与项目需求不匹配及其他不利于项目实施的等任意一种情形	8.0000	主观	投标响应方案
	售后服务方案	一、评审内容：售后服务方案，包括但不限于①售后服务人员配备；②售后服务流程及售后服务管理制度。 二、评审标准：1、完整性、针对性：方案必须全面，对评审内容中的各项要求有详细阐述，紧扣项目实际情况，内容科学合理。2、可实施性：切合本项目实际情况，提出步骤清晰合理的方案。三、每项满足一个评审标准得1分，对该评审标准的响应内容模糊或存在缺陷得0.5分，未提供或完全无法满足该评审标准得0分。说明：缺陷是指内容没有结合项目实际需求、虽有内容但不完善、内容表述前后不一致、套用其他项目方案或与项目需求不匹配及其他不利于项目实施的等任意一种情形	4.0000	主观	投标响应方案

培训方案	一、评审内容：培训方案，包括但不限于①培训服务计划（培训形式、课程安排等）②培训内容（设备原理和技术性能、仪器操作、仪器维护、故障排除等）③按照产品说明书、技术操作规范等要求免费为使用单位工作人员进行技术培训的的组织措施。二、评审标准：1、完整性、针对性：方案必须全面，对评审内容中的各项要求有详细阐述，紧扣项目实际情况，内容科学合理。2、可实施性：切合本项目实际情况，提出步骤清晰合理的方案。三、每项满足一个评审标准得1分，对该评审标准的响应内容模糊或存在缺陷得0.5分，未提供或完全无法满足该评审标准得0分。说明：缺陷是指内容没有结合项目实际需求、虽有内容但不完善、内容表述前后不一致、套用其他项目方案或与项目需求不匹配及其他不利于项目实施的等任意一种情形	6.0000	主观	投标响应方案
------	--	--------	----	--------

备品配件	一、评审内容：供应商提供备品配件，包括但不限于①详细备品配件清单、数量及报价②提供备用应急设备服务方案。③备品配件供应保障措施。 二、评审标准：1、完整性、针对性：方案必须全面，对评审内容中的各项要求有详细阐述，紧扣项目实际情况，内容科学合理。2、可实施性：切合本项目实际情况，提出步骤清晰合理的方案。 三。每项满足一个评审标准得1分，对该评审标准的响应内容模糊或存在缺陷得0.5分，未提供或完全无法满足该评审标准得0分。 说明：缺陷是指内容没有结合项目实际需求、虽有内容但不完善、内容表述前后不一致、套用其他项目方案或与项目需求不匹配及其他不利于项目实施的等任意一种情形。	6.0000	主观	投标响应方案
应急处理措施	一、评审内容：针对本项目可能出现的突发状况提供应急处理措施，包括①产品运输、装卸、安装调试过程中突发情况的应急处理措施。②提供应急设备、应急经费等保障机制，确保突发状况下资源调配顺畅。 二、评审标准：1、完整性、针对性：方案必须全面，对评审内容中的各项要求有详细阐述，紧扣项目实际情况，内容科学合理。2、可实施性：切合本项目实际情况，提出步骤清晰合理的方案。 三、每项满足一个评审标准得1分，对该评审标准的响应内容模糊或存在缺陷得0.5分，未提供或完全无法满足该评审标准得0分。 说明：缺陷是指内容没有结合项目实际需求、虽有内容但不完善、内容表述前后不一致、套用其他项目方案或与项目需求不匹配及其他不利于项目实施的等任意一种情形	4.0000	主观	投标响应方案

异常低价 审查	异常低价审查	根据《关于推动解决政府采购异常 低价问题的通知》（财库〔2026 〕2号）等相关规定，政府采购评 审中出现下列情形之一的，评审委 员会应当启动异常低价投标（响应 ）审查程序：（1）投标（响应） 报价低于全部通过符合性审查供应 商投标（响应）报价平均值50%的 ，即投标（响应）报价<全部通过 符合性审查供应商投标（响应）报 价平均值×50%。（2）投标（响 应）报价低于通过符合性审查且报 价次低供应商投标（响应）报价50 %的，即投标（响应）报价<通过 符合性审查且报价次低供应商投标 （响应）报价×50%。（3）投标 （响应）报价低于最高限价45%的 ，即投标（响应）报价<最高限价 ×45%。（4）评标委员会认为投 标人的报价明显低于其他通过符合 性审查投标人的报价（数量报价下 ，投标人的报价明显高于其他通过 符合性审查投标人的报价），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；投标人不能证明其 报价合理性的，评标委员会应当将 其作为无效投标处理。评审委员会 启动异常低价投标（响应）审查后 ，应当要求相关供应商在评审现场 合理的时间内提供书面说明及必要 的证明材料，对投标（响应）价格 作出解释。	0.0000	客观	开标一览表 标的清单 分项报价表
		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)×价格权 值(小微企业、监狱企业或残疾人福 利性单位用投标报价扣除后的价格			

价格分	价格分	参加评审。专门面向中小企业采购的项目不进行价格扣除。)(①支持本国产品。根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》(国办发(2025)34号)和《陕西省财政厅关于在政府采购活动中实施本国产品标准及相关政策的通知》(陕财办采[2026]2号)要求，当采购项目或采购包的采购标的仅包含单一产品时，政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包的采购标的中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，且供应商在投标(响应)文件中对此作出承诺的，则依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。全部产品是指货物或服务采购项目或采购包中包含的全部货物、服务产品。供应商对其提供的产品出具《关于符合本国产品标准的声明函》(格式详见投标文件格式)或财政部会同有关部门规定的有关证明文件，《声明函》或有关证明文件符合要求的，该产品视为本国产品。②异常低价审查。一、评审中出现下列情形之一的，评标委员会应当启动异常低价投标审查程序:1.投标报价低于全部通过符合性审查供应商投标报价平均值50%的，即投标报价〈全部通过符合性审查供应商投标报价平	30.0000	客观	开标一览表 标的清单 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 关于符合本国产品标准的声明函 分项报价表
-----	-----	---	---------	----	---

		均值x50%;2.投标报价低于通过符合性审查的次低报价供应商投标报价50%的,即投标报价 <通过符合性审查的次低报价供应商投标报价x50%;3.投标报价低于采购项目最高限价45%的,即投标报价 <采购项目最高限价x45%;4.评标委员会基于专业判断,认为供应商报价过低,有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。相关法律法规对供应商报价有规定的,从其规定。二、评标委员会应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对投标价格作出解释,提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料,包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等,给予相关供应商的合理时间一般不少于30分钟。评标委员会依据专业经验,参考同类项目中标(成交)价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况,对报价合理性进行判断。三、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。投标供应商不能提供书面说明、证明材料,或者提供的书面说明、证明材料不能证明其报价合理性的,评标委员会应当将其作为无效投标处理。】			
--	--	---	--	--	--

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 标的清单 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
---	-----------------------	--------------------	--------	--	--

2	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审	关于符合本国产品标准的声明函
---	----------	--	--------	---	----------------

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：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：关于符合本国产品标准的声明函

详见附件：开标一览表

详见附件：标的清单

详见附件：分项报价表

详见附件：资格证明文件

详见附件：技术参数及商务要求偏离表

详见附件：类似项目业绩

详见附件：投标响应方案

详见附件：非强制节能、环境标志产品清单

详见附件：保证金缴纳凭证

第七章 拟签订采购合同文本

详见附件：工业品买卖合同 GF—2000—0101.docx