**一、供应商的资格要求**

1.符合政府采购法第二十二条之供应商资格规定。

2.投标产品属第三类医疗器械的，供应商应提供有效的医疗器械经营企业许可证，投标产品属第二类医疗器械，供应商应提供有效的医疗器械备案登记表；投标产品有生产许可要求的，应提供生产厂家的有效的医疗器械生产企业许可证；且医疗器械生产企业许可证生产范围或医疗器械经营企业许可证经营范围是与投标产品相适用的。

3. 不接受联合体投标。

**二招标项目设备名称及数量：**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **标项** | **标段名称及数量**  **（详见招标文件）** | **预算金额或上限价（单位：人民币元）** | **投标保证金（单位：人民币元）** |
| 2019-06-0156-1 | 椎间孔镜手术系统1套 | ￥900000.00 | ￥0.00 |
| 2019-06-0156-2 | 动脉硬化检测仪1台 | ￥300000.00 | ￥0.00 |
| 2019-06-0156-3 | 妇科射频治疗仪1台 | ￥400000.00 | ￥0.00 |

**01标椎间孔镜手术系统1套**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 招标规格 | 对应指标，详细说明，否则视为不符要求 |
| **一** | **数量：1套** |  |
| **二** | **主要功能** |  |
| **2.1** | 用于脊柱软组织的切割和凝血的腰椎内窥镜手术 |  |
| ▲2.2 | 品牌：原装进口设备，品牌型号自选，出具生产厂家对本项目的授权文件 |  |
| 三 | **技术要求：** |  |
| 3.1 | **椎间孔镜参数** |  |
| 3.1.1 | 视向角30° |  |
| ▲3.1.2 | 视场角≥75° |  |
| 3.1.2 | 工作通道直径3**.**5mm～3.9mm |  |
| 3.1.3 | 外径6.0 mm～6.5mm |  |
| 3.1.4 | 工作长度 170mm～175mm |  |
| 3.2 | **手术器械参数** |  |
| 3.2.1 | 3个锯齿型骨质扩孔器及配套的快速卡口式手柄 |  |
| 3.2.1.1 | 扩孔器直径7.0mm～7.5mm |  |
| 3.2.2 | 内窥镜下使用的骨质扩孔器及配套的掌型手柄各1个 |  |
| 3.2.2.1 | 扩孔器直径≥3.5mm； |  |
| 3.2.3 | 内窥镜下使用的可随意控制弯曲弧度的半柔性抓钳1把 |  |
| 3.2.3.1 | 直径≥2.5mm |  |
| 3.2.3.2 | 钳口上翘角度≥45° |  |
| 3.2.3.3 | 螺旋弹簧活动关节长度≥25mm，长度≤320mm |  |
| 3.2.4 | 3种尺寸的扩张导杆一套 |  |
| 3.2.4.1 | 圆锥形导杆3支 |  |
| 3.2.4.2 | 内径1.0mm～2.0mm |  |
| 3.2.4.3 | 外径2.5mm～5.0mm |  |
| 3.2.5 | 保护套管1支 |  |
| 3.2.5.1 | 内径≥7.5mm |  |
| 3.2.5.2 | 外径≤8.5mm |  |
| 3.2.5.3 | 长度≤171mm |  |
| 3.2.6 | 3种尺寸的扩张导管一套 |  |
| 3.2.6.1 | 前端为圆锥形 |  |
| 3.2.6.2 | 内径2.8mm～5.2mm |  |
| 3.2.6.3 | 外径4.0mm～6.0mm |  |
| 3.2.6.4 | 长度155mm～180mm |  |
| 3.2.7 | 双通道扩张导杆1支 |  |
| 3.2.7.1 | 含2个1.5mm通道 |  |
| 3.2.7.2 | 外径≤6.3mm |  |
| 3.2.7.3 | 长度≥220mm |  |
| 3.2.8 | 工作套管2支 |  |
| 3.2.8.1 | 内径≥6.5mm |  |
| 3.2.8.2 | 外径≤7.5mm |  |
| 3.2.8.3 | 长度≤171mm |  |
| 3.2.9 | 可曲性窥镜探棒及手柄各1支 |  |
| 3.2.9.1 | 能手动控制弯曲角度和伸缩长度 |  |
| 3.2.9.2 | 直径≥2.0mm |  |
| 3.2.10 | 内窥镜下使用的小尺寸勺型活检钳1把 |  |
| 3.2.10.1 | 直径≤2.5mm |  |
| 3.2.10.2 | 钳口长度≤4.0mm |  |
| 3.2.10.3 | 长度≤320mm |  |
| 3.2.11 | 内窥镜下使用的勺型抓钳1把 |  |
| 3.2.11.1 | 直径≥3.5mm |  |
| 3.2.11.2 | 钳口长度≥4.0mm |  |
| 3.2.11.3 | 长度≤320mm |  |
| 3.2.12 | 内窥镜下使用的带角度勺型活检钳1把 |  |
| 3.2.12.1 | 直径≥2.0mm |  |
| 3.2.12.2 | 钳口弯曲角度≥45° |  |
| 3.2.12.3 | 长度≤320mm |  |
| 3.2.13 | 内窥镜下使用的咬骨鞘管1把 |  |
| 3.2.13.1 | 直径≥3.5mm |  |
| 3.2.13.2 | 钳口为40° |  |
| 3.2.13.3 | 前端楔形 |  |
| 3.2.13.4 | 宽度≤1.5mm |  |
| 3.2.14 | 内窥镜下使用的咬骨鞘管1把 |  |
| 3.2.14.1 | 直径≥3.5mm |  |
| 3.2.14.2 | 长度≤320mm |  |
| 3.2.14.3 | 钳口为90° |  |
| 3.2.14.4 | 前端楔形 |  |
| 3.2.14.5 | 宽度≤1.5mm |  |
| 3.2.15 | 可拆卸式咬骨鞘管手柄1把 |  |
| 3.2.15.1 | 手柄内孔道≥5.5mm |  |
| 3.2.16 | 内窥镜下使用的打孔钳1把 |  |
| 3.2.16.1 | 头端上翘≥12° |  |
| 3.2.16.2 | 直径≥2.5mm |  |
| 3.2.16.3 | 钳口长度≥4.5mm |  |
| 3.2.16.4 | 长度≤320mm |  |
| 3.2.17 | 定位针 |  |
| 3.2.17.1 | 含长度为150mm的 18G穿刺针、0.8mm的导丝各一支 |  |
| 3.3 | **高频/射频主机参数** |  |
| 3.3.1 | 工作频率≥1.2MHz |  |
| 3.3.2 | 双极功率≥60W |  |
| 3.3.3 | 与射频消融电极配套使用的手柄、鞘管、电缆均可独立拆装 |  |
| 3.3.4 | 能高温消毒 |  |
| **四** | **配置** |  |
| 4.1 | 高频/射频主机1套 |  |
| 4.2 | 椎间孔镜1支（核心产品） |  |
| 4.3 | 内窥镜手术器械1套（见参数要求） |  |
| 4.4 | 清洁线、钢尺各一个、放置手术器械的托盘一个 |  |
| **五** | **售后服务** |  |
| 5.1 | 设备使用正常后,由医院组织验收,验收合格后整机（包括器械）保修2年（签订合同时须出具生产厂家证明），保证零配件供应8年以上。 |  |
| 5.2 | 提供所投产品的原厂技术白皮书（DATASHEET） |  |
| 5.3 | 提供仪器电子版SOP文件、中英文操作手册和维修手册 |  |
| ★5.4 | 投标产品属于医疗器械管理的，供应商应提供有效的医疗器械产品备案证或注册证（自投标截止日起至政府采购合同签订之日止，备案证或注册证必须在有效期内）。第一类医疗器械产品须提供由备案人所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门出具的有效的备案凭证；第二类医疗器械产品须提供注册申请人所在地省、自治区、直辖市人民政府食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证；第三类医疗器械产品须提供国务院食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证。 |  |
| 5.5 | 提供符合上述参数和配置要求的详细配置清单、单价及耗材价格，耗材价格可作优惠承诺考虑 |  |
| 5.6 | 所有设备必须是全新未曾使用过的原装的 |  |
| 六 | **安装及验收要求** |  |
| 6.1 | 签订合同后40天内将设备安装的医院指定地点，并在7个工作日内保证设备正常使用 |  |
| 6.2 | 验收标准：按国家相关标准及招标技术要求进行验收（不排除邀请竞争对手参与验收） |  |
| 七 | 付款方式：验收合格后方首次支付合同总金额的90%；剩余的10%在1年后产品使用无重大故障，一次性付清，均不计利息 |  |

**02标动脉硬化检测仪1台**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 招标规格 | 对应指标，详细说明，否则视为不符要求 |
| 一、 | 数量：1台 |  |
| 二、 | 用途： |  |
| 2.1 | 适用于体检中心，提供心脑血管、糖尿病等重大疾病的早期检查和治疗的临床数据 |  |
| 2.2 | 国产 |  |
| 三、 | 功能和技术参数 |  |
| 3.1 | 测量参数 |  |
| ▲3.1.1 | 在同一心动周期内，四肢血压同步测量SBP(收缩压)、DBP(舒张压)、MBP(平均动脉压)、PP(脉压差) |  |
| ▲3.1.2 | 可检测PWV(脉搏波传导速度)、ABI(踝臂指数)、BAI(臂踝指数)、TBI(趾臂指数） |  |
| 3.1.3 | 测量参数包括：  PVR(脉搏体积记录)； HR(心率)； ECG(心电波形)；PCG(心音波形)；UT（脉搏波上升时间）；%MAP(平均动脉压)；AI(反射波增强指数)；BMI(体格指数）；心脏STI(收缩时间间隔)；ET(射血时间)；PEP(射血前期)；ET/PEP(射血指数)。 |  |
| 3.2 | 技术指标 |  |
| 3.2.1 | 显示部分 |  |
| 3.2.1.1 | 显示方法：彩色液晶显示屏 |  |
| 3.2.1.2 | 曲线表示：ECG1、PCG1、PVR4 |  |
| 3.2.1.3 | 描记速度：ECG、PCG、PVR：25mm/s和50mm/s两档 |  |
| 3.2.2 | 心电部分 |  |
| 3.2.2.1 | 导联：第I导联 |  |
| 3.2.2.2 | 心率测量范围：30~300bpm |  |
| 3.2.2.3 | 心率测量误差：±1次/分或±5% |  |
| 3.2.3 | 脉搏波部分 |  |
| ▲3.2.3.1 | 测定方法：空气容积脉博法 |  |
| 3.2.3.2 | 脉博数测量范围：35～185bpm |  |
| 3.2.3.3 | 脉搏精度：±2次/分 |  |
| 3.2.3.4 | 增益：手动5档x1/4、x1/2、x1、x2、x4 |  |
| 3.2.4 | 无创血压测量部分 |  |
| ▲3.2.4.1 | 示波法（单肢、单侧、四肢同步测量） |  |
| 3.2.4.2 | 加压方法：气泵自动加压 |  |
| 3.2.4.3 | 排气方法：自动减压排气，具有断电后自动放气功能 |  |
| 3.2.4.4 | 静态血压测量范围：0mmHg～300mmHg,误差：±4mmHg |  |
| 3.2.4.5 | 显示分辨率：≤1mmHg |  |
| 3.2.4.6 | 压力精度：± 3 mmHg |  |
| 3.2.4.7 | 安全装置：可自行设定最高控制压力，自定义测量最高可测300mmHg |  |
| 3.2.5 | 心音部分 |  |
| 3.2.5.1 | 频率范围：25Hz～230Hz(＋0.4dB，－3.0dB) |  |
| 3.2.5.2 | 增益：手动5档x1/4、x1/2、x1、x2、x4 |  |
| 3.2.5.3 | 传感器：压变陶瓷 |  |
| 3．3 | 软件部分 |  |
| 3.3.1 | 同步实现两人及以上的同时检测 |  |
| 3.3.2 | 检测过程中分屏实时显示两人的数据，且互不影响 |  |  |
| 3.3.3 | 3～5分钟同时完成两人及以上的整个检查 |  |  |
| 3.3.4 | 可调节式检测方式：四肢同步检测、单侧检测、单肢检测 |  |  |
| 3.3.5 | 临床数据统计：ABI统计、PWV统计 |  |  |
| 3.3.6 | 病例查询功能：可按病案号、姓名、序列号、住址、出生日期查询 |  |  |
| 3.3.7 | 病历导入、导出功能：可以存放任意位置并能够生成EXCEL表格 |  |  |
| 3.3.8 | 联网功能：可以保存报告单图片、医生意见、检查所见、检查参数 |  |  |
| 3.3.9 | 诊断报告：自动／手动调节 |  |  |
| 3.3.10 | 多种报告模版且可根据用户需求自定义模板 |  |
| 3.3.11 | 报告界面：全中文 |  |
| 3.3.12 | 操作界面：windows操作界面。 |  |
| ▲3.3.13 | 可连接医院网络体检软件、身高体重检测仪及条码扫描器，并可使用PDA预约功能 |  |
| 四 | 配置 |  |
| 4.1 | 主机1台；（核心产品） |  |
| 4.2 | 软件光盘1张 |  |
| 4.3 | 气囊式血压袖带（脚趾）2个 |  |
| 4.4 | 气囊式血压袖带（左臂）２个 |  |
| 4.5 | 气囊式血压袖带（右臂）２个 |  |
| 4.6 | 气囊式血压袖带（左踝）１个 |  |
| 4.7 | 气囊式血压袖带（右踝）１个 |  |
| ４．８ | 肢体电极１套 |  |
| ４．９ | 心电导联１套 |  |
| ４．１０ | 心音探头１套 |  |
| ４．１１ | 电脑一体机１套 |  |
| ４．１２ | 激光打印机１台 |  |
| ４．１３ | 心音沙袋１个； |  |
| 五 | 售后服务： |  |
| 5．1 | 维修 |  |
| 5.1.1 | 设备使用正常后,由医院组织验收,验收合格后整机保修3年（签订合同时须出具生产厂家或代理商证明），保证零配件供应8年以上。 |  |
| 5.1.2 | 提供仪器电子版SOP文件、中英文操作手册和维修手册 |  |
| 5.1.3 | 免费提供操作和维修培训（包含时间、地点、人次、内容） |  |
| 5.1.4 | 维修响应时间8个工作小时，24个工作小时未修复提供备品 |  |
| 5.1．5 | 请注明售后服务（包括浙江地区维修力量说明）Service |  |
| 5.2 | 附加必备条件： |  |
| 5.2.1 | 提供符合上述参数和配置要求的详细配置清单及单价，必需的耗材清单，承诺长期供应的优惠价格 |  |
| 5.2.2 | 列出上述已明确选件及未作要求但可提供选件的清单和优惠价格 |  |
| 5.2.3 | 所有配置为同品牌原装产品(除注明要求例外) |  |
| 5.2．4 | 所有设备必须是全新的，未曾使用过的原装产品 |  |
| ★5.2.5 | 投标产品属于医疗器械管理的，供应商应提供有效的医疗器械产品备案证或注册证（自投标截止日起至政府采购合同签订之日止，备案证或注册证必须在有效期内）。第一类医疗器械产品须提供由备案人所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门出具的有效的备案凭证；第二类医疗器械产品须提供注册申请人所在地省、自治区、直辖市人民政府食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证；第三类医疗器械产品须提供国务院食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证。 |  |
| 5.2．6 | 提供所投产品的原厂技术白皮书（DATASHEET） |  |
| 六 | 安装及验收要求 |  |
| 6.1 | 到货期：中标即日起二个月内； |  |
| 6.2 | 安装地点：由销售方免费将货送至医院安装现场 |  |
| 6.3 | 安装完成时间：接用户通知后7个工作日内全部调试完成 |  |
| 6.4 | 安装标准：符合国家有关安全技术规范和技术标准 |  |
| 6.5 | 验收标准：应与产品原始样本技术数据及标书技术文件一致，符合国家有关技术规范和技术标准 |  |
| 七 | 付款方式：验收合格后首次支付合同总金额的90%,提供全额发票；在首次验收合格之日起正常运行1年后的30天内再支付10%，均不计利息 |  |
| 八 | 其他 |  |
| 8.1 | 请注明进入市场时间 Year first sold |  |
| 8.2 | 请提供国内医院投标机型安装台数 Number sold |  |
| 8.3 | 请注明软件最新版本 LAST UPDATED |  |

**03标妇科射频治疗仪1台**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标规格 | | 对应指标，详细说明，否则视为不符要求 |
| 一 | 数量：一台 | |  |
| 二 | 用途： | |  |
| 2.1 | 产地：国产 | |  |
| 2.2 | 适用于慢性宫颈炎、宫颈糜烂、宫颈息肉、宫颈囊肿、宫颈肥大、尖锐湿疣、宫颈肿瘤等疾病的治疗 | |  |
| 三. | 主要技术参数 |  | |
| 3.1 | 治疗功率：能实时显示和跟踪治疗功率。 |  | |
| 3.2 | 阻抗实时显示：能实时显示病变组织的阻抗变化值；阻抗百分比显示为：100-999% |  | |
| 3.3 | 治疗计时显示：能自动识别治疗过程，连续累计显示治疗时间 |  | |
| 3.4 | 安全要求治疗报警：以阻抗作为治疗报警控制的评定指标，达到预定效后自动报警并停止治疗 |  | |
| 3.5 | 射频消融电极（治疗射频刀具）：刀头能直接作用于病变组织，使病变组织变性、凝固 |  | |
| 3.6 | 操作手柄：具有专用操作手柄，保证烟尘畅通无阻，烟尘未扩散之前被收集。 |  | |
| ▲3.7 | 冷刀锥切技术：冷刀锥切后的组织细胞结构完整，没有热损伤 |  | |
| 3.8 | 具有吸烟净化系统 |  | |
| 3.8.1 | 抽吸电极工作时产生的烟尘 |  | |
| ▲3.8.2 | 具有防尘、除臭、灭菌、杀毒四层烟尘净化系统 |  | |
| 3.9 | 设有防折皱装置的管路，避免管路被无意折弯而阻塞，影响净化 |  | |
| 四 | 配置 |  | |
| 4.1 | 主机1台；（核心产品） |  | |
| 4.2 | 由单一制造商生产的平台式设备，具备宫颈射频消融、宫颈无烟环切、宫颈冷刀锥切三大功能 |  | |
| 4.3 | 推车1台 |  | |
| 4.4 | 冷刀刀头5把， |  | |
| 4.5 | LEEP刀头10把 |  | |
| 4.6 | 射频刀头5把 |  | |
| 五 | 售后服务： |  | |
| 5.1 | 设备使用正常后,由医院组织验收,验收合格后整机保修3年，保证零配件供应8年以上 |  | |
| 5.2 | 提供所投产品的原厂技术白皮书（DATASHEET） |  | |
| 5.3 | 提供仪器电子版SOP文件、中英文操作手册和维修手册 |  | |
| ★5.4 | 投标产品属于医疗器械管理的，供应商应提供有效的医疗器械产品备案证或注册证（自投标截止日起至政府采购合同签订之日止，备案证或注册证必须在有效期内）。第一类医疗器械产品须提供由备案人所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门出具的有效的备案凭证；第二类医疗器械产品须提供注册申请人所在地省、自治区、直辖市人民政府食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证；第三类医疗器械产品须提供国务院食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证。 |  | |
| 5.5 | 提供符合上述参数和配置要求的详细配置清单、单价及耗材价格，耗材价格可作优惠承诺考虑 |  | |
| 5.6 | 所有设备必须是全新未曾使用过的原装的 |  | |
| 六 | 安装及验收要求 |  | |
| 6.1 | 签订合同后40天内将设备安装的医院指定地点，并在7个工作日内保证设备正常使用 |  | |
| 6.2 | 验收标准：按国家相关标准及招标技术要求进行验收（不排除邀请竞争对手参与验收） |  | |
| 七 | 付款方式：验收合格后方首次支付合同总金额的90%；剩余的10%在1年后产品使用无重大故障，一次性付清，均不计利息 |  | |

**说明：以上各标项打“★”号为实质性指标，打“▲”号的指标为主要功能配置。**

**三、评标方法：**

1.1本次评标采用综合评分法，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。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的中标候选人。中标候选人并列的，采用随机抽取的方式确定。

**1.2采用综合评分法的，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按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。**

**非单一产品采购项目，采购人应当根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定核心产品，并在招标文件中载明。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按前款规定处理。**

**2.评分标准：**共100分，其中**01标**技术分70分，商务分30分，**02标、03标**技术分60分，商务分40分。评分依下述所列为评标打分依据，分值如下（本次评标评委由5人及以上单数组成，计算技术分时，按其算术平均值保留小数2位）。

**2.1.技术分**

**01标（70分）**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 评分标准 | 分数 |
| 1 | 完全满足招标文件要求的20分；打▲指标出现负偏离每项扣4分；其他一般性指标负偏离扣2分，扣完为止；打★指标负偏离的无效投标处理。若负偏离达到5个及以上的按重大偏离处理。非量化类的，若是功能一样，表述方式不一样则为符合，量化类的由评委视情况讨论决定。 | 20 |
| 2 | 所投产品技术指标中，打▲指标出现正偏离的每项2分，其他一般指标出现正偏离或高配的、有先进程度每项0.5分，最高加10分。正偏离指标以提供产品生产商盖章的投标产品同型号完整的datasheet为准，无实质性意义的正偏离不加分。共10分。 | 10 |
| 3 | 投标人所投的产品成功销售案列合同（提供完整的合同复印件。复印件能清楚的辨析设备名称、型号和价格，否则不得分） ，每个案例2.5分，最高10分。 | 10 |
| 4 | 根据投标设备的技术先进性、易用性、稳定性进行评价，考虑所投产品的成熟性、用户认可度综合评分，优秀6分，良好5-3分，一般2分，其他1-0分。共6分。 | 6 |
| 5 | 对公司技术力量情况、供货安装进度的安排合理性、现场安全措施的可行性等方面由评委进行分析比较、评议、确定档次打分。优秀5分，良好4-3分，其他2-1分。共5分。 | 5 |
| 6 | 在满足招标文件免费质保年限要求的基础上，每延长免费原厂质保期1年2分，最高4分。 | 4 |
| 7 | 根据提供相应产品的培训，培训方案、时间、内容、地点、人员数等，横向对比综合评定，认定为优秀4分，良好3分，一般2-1分，应提供而未提供培训服务的0分。共4分。 | 4 |
| 8 | 对提供的售后服务的响应情况（维修网点、维修人员、维修能力、定期巡检、故障响应等）及配件供应、优惠条件情况等方面由评委进行分析比较、评议、确定档次打分；优秀6-5分，良好4-3分，其他2-1分。不满足招标文件基本要求的本打分项0分。共6分。 | 6 |
| 9 | 运行成本（根据保修价格、年运行费用和消耗品、易耗品价格），随机提供的耗材、备品配件、易损件是否齐全，保修期内外选购价格合理性等因素综合评价，优秀3分，良好2分，其他1-0分。共3分。 | 3 |
| 10 | 根据投标文件制作情况(包括商务、技术)，询标情况，投标文件不以大量无关内容充数。提供产品生产商盖章的投标产品同型号datasheet或中文说明书为好得2分，其他1-0分。共2分。 | 2 |

**▲ 减分：投标人的信誉情况：**政府采购领域中投标人在项目招标、投标和合同履约期间是否存在不良行为记录。

● 投标人参与本次招标活动前三年内在浙江省范围内政府采购领域中受到不良行为记录处罚的每次扣1分。

●**未按规定提供商务文件光盘的扣一分。**

**02标、03标（60分）**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **评分标准** | **分数** |
| 1 | 完全满足招标文件要求的20分；打▲指标出现负偏离每项扣4分；其他一般性指标负偏离扣2分，扣完为止；打★指标负偏离的无效投标处理。若负偏离达到5个及以上的按重大偏离处理。非量化类的，若是功能一样，表述方式不一样则为符合，量化类的由评委视情况讨论决定。 | 20 |
| 2 | 所投产品技术指标中，打▲指标出现正偏离的每项2分，其他一般指标出现正偏离每项0.5分，最高加10分。正偏离指标以提供产品生产商盖章的投标产品同型号完整的datasheet或中文说明书为准。 | 10 |
| 3 | 投标人所投的产品成功销售案列合同（提供完整的合同复印件。复印件能清楚的辨析设备名称、型号和价格，否则不得分） ，每个案例2.5分，最高10分。 | 10 |
| 4 | 对质量目标措施的可行性、供货安装进度的安排合理性、现场安全措施的可行性等方面由评委进行分析比较、评议、确定档次打分。优秀8-7分，良好6-4分，其他3-1分。 | 8 |
| 5 | 在满足招标文件免费质保年限要求的基础上，每延长免费原厂质保期1年2分，最高4分。 | 4 |
| 6 | 对提供的售后服务方式、故障响应修复时间及配件供应、优惠条件情况等方面由评委进行分析比较、评议、确定档次打分；优秀6-5分，良好4-3分，其他2-1分。不满足招标文件基本要求的本打分项0分。 | 6 |
| 7 | 根据投标文件制作情况，询标情况，投标文件不以大量无关内容充数。提供产品生产商盖章的投标产品同型号官方datasheet或中文说明书为好得2分，其他1-0分。 | 2 |

**▲ 减分：投标人的信誉情况：**政府采购领域中投标人在项目招标、投标和合同履约期间是否存在不良行为记录。

● 投标人参与本次招标活动前三年内在浙江省范围内政府采购领域中受到不良行为记录处罚的每次扣1分。

●**未按规定提供商务文件光盘的扣一分。**

**2.2商务分01标30分，02标、03标40分**

2.2.1评标基准价：即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。

2.2.2其他投标人的价格分统一按照下列公式计算(保留小数2位)：

投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×价格权值×100