

一、设备性能配置清单

序号	货物名称	数量及单位	品牌	规格型号	制造商	原产地	参数性能、指标及配置
1	医用一次性防护服	84000套	晨康	连体式180 (X XL) 号	南昌市康华卫材有限公司	江西	1、连体式带脚套 ▲2、材料抗合成血液穿透性6级 ★3、防护服关键部位静水压>10kPa ★4、以上防护服材料透湿量为3139g/(m². d)；防护服外侧面沾水3级 ★5、防护服关键部位材料的断裂强力横向为122N，纵向为73N； ★6、防护服关键部位材料及接缝处对非油性颗粒的过滤效率为100% ★8、阴燃时间横向为0s，纵向为0s，防护服材料静电衰减时间最大值0.01s 材料透湿量为8780 g/(m² • d)。 ★9、检验报告：提供特种安全防护产品质量监督检验中心出具的性能检验、微生物检验检测报告复印件并加盖公章； ★10、产品前胸及后背丝印警察（POL ICE）字样（如有请提供产品图样）； ★11、检测依据：GB 19082-2009《医用一次性防护服技术要求》，产品经环氧乙烷灭菌；经微生物检验出厂时其环氧乙烷残留量 < 0.3 μg/g。

2	医 一 性 胶 套	用 次 橡 手	10000 0只	丹美	型号： 无粉麻 面 规格： 5、5.5、 6、6.5、 7、7.5、 8、8.5、 9、9.5	江西 丹美 实 业 有 限 公 司	江西	1、材质：橡胶； 2、类型：无粉麻面； 3、产品为无菌供应，灭菌 方式采用环氧乙烷灭菌 4、基本尺寸：掌宽 95±1 0mm； 长度≥260mm ；最小 厚度：麻面≥0.11；最大 厚度：麻面≤2.03； 5、无粉手套粉末量每只不 超过 2mg 规格型号：根据采购人需要 可选 XS、S、M、L、XL 号。
3	一 性 用 科 罩	次 医 外 口	20000 0只	丹美	17.5cm ×9.5c m	江西 丹美 实 业 有 限 公 司	江西	1、口罩外观整洁、形状完 好，表面无有破损、污渍； 挂耳型；规 格：17.5cm ×9.5cm（±1cm）-3P；鼻 夹长度不小于 8cm； 2、组成：由至少三层非织 造布和口罩带、鼻夹组成； 3、细菌过滤效率≥99%、非 油性颗粒过滤效率≥30% 4、产品有效期 2 年； 5、符合标准：YY/T0969-2 013；
4	N95 口罩		50000 个	朱氏	HST-95 02	山东 皇圣 堂药 业有 限公 司	山东	1、折叠头戴式； 2、符合 GB19083-2010 标 准； 3、过滤效率≥98.94%； 4、表面抗湿性（口罩外面 沾水）等级不低于 GB/T47 45-1997 中 3 级的规定产 品； 5、有效期 2 年； 6、阻燃性能：所用材料不 具有易燃性，续燃时间不超 过 5s
5	75% 酒 精 （ 500		2000 瓶	澳丽 本	500ML/ 瓶	山东 朱氏 药业	山东	1、产品符合 GB/T 26373- 2020 醇类消毒剂卫生要 求。

	ML (/瓶)				集团 有限 公司		2、有效期 2 年； 3、产品规格:500ML/瓶； 4、乙醇含量为 75%±5%。
6	84 消 毒液 (500 ML/ 瓶)	 2000 瓶 澳丽 本	500ML/ 瓶		山东 朱氏 药业 集团 有限 公司	山东	1、规格：500ML/瓶； 2、产品符合 GB/T 36758- 2018 含氯消毒剂卫生要 求； 3、有效期 2 年； 4、主要成分是次氯酸钠， 有效氯含量为 4.5%-5.5%。 5、可杀灭化脓性球菌、致 病性酵母菌。
7	医 用 防 护 鞋套	10000 双	海迪 科	无	山东 海迪 科医 用制 品有 限公 司	山东	1、规格： 365±2mm；厚度 0.15mm 2、外观：表面没有损伤烫 伤热合缝处无明显焦印，穿 孔，焊缝基础本直收口松紧 均匀，富有弹性； 3、产品有足够的强度和阻 隔性能； 4、产品有效期 3 年
8	医 用 隔 离 面罩	10000 个	海迪 科	无	山东 海迪 科医 用制 品有 限公 司	山东	1、适用范围：适用于医疗 机构中检查治疗时起防护 作用、阻隔体液、血液飞溅 或泼溅。 2、产品结构：由高分子材 料制成的防护罩，泡沫条和 固定装置组成。非无菌提 供，一次性使用。 3、符合 GB14866-2006 标 准 4、产品有效期 3 年
9	AED (自 动 体 外 除 颤器)	3 套	迈瑞	BeneHe art S2	深圳 迈瑞 生物 医疗 电子 股份 有限	广东	1、物理规格/性能 1.1 整机重量（含电池）≤ 2.6kg 1.2 设备具备便携把手，具 备高便携性 1.3 抗冲击/跌落性能：具 备优异的抗冲击/跌落性

					公司	能，机器六面均可 承受$\geq 1.5\text{ m}$ 跌落冲击 1.4 防尘防水级别：设备具有良好的防尘防水设计，防尘防水级别 IP55 1.5 工作温度范围满足 $-5^{\circ}\text{C} \sim 50^{\circ}\text{C}$，且从室温环境下进入$-20^{\circ}\text{C}$ 环境后，能工作 60 分钟。提供说明书等证明文件。 1.6 工作湿度范围满足 $5\% \sim 95\%$ 非冷凝。 2、除颤性能 2.1 采用双相波技术，双相指数截断（BTE）波形，波形参数可根据病人阻抗进行自动补偿 2.2 输出能量：成人最大能量可支持 360J 2.3 从开机到 200J 放电准备就绪用时$<8\text{s}$ 3、除颤电极片 3.1 类型：提供与机器配套的电极片，要有明显的指示粘贴部位标记，防止粘贴错误，粘贴无效时有语音提示。备用状态时电极片不可裸露，取用 AED 过程中不得散落。 3.2 一次性电极片出厂有效期为 60 个月。 3.3 在待机状态，电极片与主机预先连接，节省了开机后插入电极片 步骤，提高抢救效率。 3.4 电极片上具有电极片粘贴方式示意图。 3.5 主机上有电极片粘贴位置动画提示。
--	--	--	--	--	----	---



						3.6 具有电极片有效期自检功能和电极片过期提示。 3.7 可自动识别成人、小儿电极片，并根据电极片类型自动选择对应 的除颤能量。 3.8 提供智能语音播报。设备根据急救人员响应速度，智能提示急救 人员除去病人的衣物、粘贴电极片。 4、电池 4.1 在室温温度环境下，电池待机寿命为 5 年。 4.2 一次性电池：在适合条件下，可以支持 350 次 200J 放电或 200 次 360J 放电。 4.3 低电量报警后还可持 30 分钟工作时间和 10 次 200J 除颤充放电。 5、屏幕/操作 5.1 提供 7 英寸彩屏，支持动画指导用户执行急救操作。 5.2 彩色显示屏，分辨率为 800×480 像素。 5.3 设备屏幕支持显示 ECG 波形。 5.4 设备能够根据环境光强度自动调节屏幕显示亮度，适应野外强光 环境下使用。 5.5 智能环境除噪：根据环境自动调整屏幕亮度和音量，适应野外强 光环境下和急救现场嘈杂环境下使用。 5.6 提供中英文双语支持，包括界面显示和语音提示，
--	--	--	--	--	--	--

						可一键快速切换中英文，符合公共领域使用要求。 5.7 支持成人/小儿患者类型快速一键切换，可根据病人类型自动切换提示信息、除颤能量和 CPR 按压模式。 5.8 在 CPR 按压过程中持续提供操作指导和剩余按压次数提示。 6、数据传输和存储 6.1 存储容量：设备的内部存储容量为 1GB，可存储 1000 份自检报告。 6.2 具备录音功能，可保存 60 分钟抢救现场录音。 6.3 数据存储：可存储 ECG 波形数据、事件数据、录音数据、急救数据（须有急救时间、CPR 持续时间、放电次数等要素）、录音数据等。 6.4 支持 USB 接口，可通过外部 USB 闪存设备导出抢救记录数据。 7、设备维护与自检 7.1 内置自检程序，自动检测电池状况，不开机可提示电池剩余电量低。 7.2 自检功能：具备每日、每周、每月、每季度的设备自检和用户手动自检，可及时判断机器状态是否正常。 7.3 自检反馈：根据自检结果，红灯/绿灯显示设备状态。不开机情况下可提示故障。 7.4 自检内容：主控模块、治疗模块、电源模块的状
--	--	--	--	--	--	--

							态。 8、产品技术及货源 8.1 投标产品只接受各厂家最新产品。为确保产品稳定性，注册上市时间不得小于12个月。
--	--	--	--	--	--	--	--

备注：

以上设备性能配置清单中“货物名称、数量及单位、品牌、规格型号、制造商、原产地、参数性能、指标及配置”必须如实填写完整，品牌、规格型号没有则填无，填写有缺漏的，作无效投标处理。货物名称、数量及单位、品牌必须与“开标一览表”一致，否则按无效投标处理。

投标人名称（电子签章）：广西中信辉腾科技工程有限公司

日期：2022年10月30日

二、技术要求偏离表与产品性能

项号	标的的名称	技术要求	投标响应	偏离说明
1	医用一次性防护服	1、连体式带脚套 ▲2、材料抗合成血液穿透性 3 级以上 (3.5kPa) ★3、防护服关键部位静水压应不低于 1.67kPa ★4、以上防护服材料透湿量应不小于 2500g/(m²·d)；防护服外侧面沾水等级应不低于 3 级 ★5、防护服关键部位材料的断裂强力应不小于 45N ★6、防护服关键部位材料及接缝处对非油性颗粒的过滤效率应不小于 70% ★8、阴燃时间不超过 10s 防护服材料静电衰减时间不超过 0.5s 材料透湿量不小于 3500g/(m²·d)。 ★9、检验报告：如有请提供特种安全防护产品质量监督检验中心出具的性能检验、微生物检验检测报告复印件并加盖公章； ★10、产品前胸及后背要丝印警察 (POLICE) 字样 (如有请提供产品图样)； ★11、检测依据：GB 19082-2009《医用一次性防	1、连体式带脚套 ▲2、材料抗合成血液穿透性 6 级 ★3、防护服关键部位静水压>10kPa ★4、以上防护服材料透湿量为 3139g/(m²·d)；防护服外侧面沾水 3 级 ★5、防护服关键部位材料的断裂强力横向为 122N，纵向为 73N； ★6、防护服关键部位材料及接缝处对非油性颗粒的过滤效率为 100% ★8、阴燃时间横向为 0s，纵向为 0s，防护服材料静电衰减时间最大值为 0.01s 材料透湿量为 8780 g/(m²·d)。 ★9、检验报告：提供特种安全防护产品质量监督检验中心出具的性能检验、微生物检验检测报告复印件并加盖公章； ★10、产品前胸及后背丝印警察 (POLICE) 字样 (如有请提供产品图样)； ★11、检测依据：GB 19082-2009《医用一次性防护服技术要求》，产品经环氧乙烷灭菌；经微生物检验出厂时其环	正偏离，证明材料详见：2.1 医用一次性防护服正偏离证明材料

		防护服技术要求》，产品经环氧乙烷灭菌；经微生物检验出厂时其环氧乙烷残留量不超过 10 μg/g。	氧乙烷残留量< 0.3 μg/g。	
2	医用一次性橡胶手套	1、材质：橡胶； 2、类型：无粉麻面； 3、产品应为无菌供应，灭菌方式采用环氧乙烷灭菌 4、基本尺寸：掌宽 95±10mm；长度≥240mm；最小厚度：麻面≥0.11；最大厚度：麻面≤2.03； 5、无粉手套粉末量每只不超过 2mg 规格型号：根据采购人需要可选 XS、S、M、L、XL 号。	1、材质：橡胶； 2、类型：无粉麻面； 3、产品为无菌供应，灭菌方式采用环氧乙烷灭菌 4、基本尺寸：掌宽 95±10mm； 长度≥260mm ；最小厚度：麻面≥0.11；最大厚度：麻面≤2.03； 5、无粉手套粉末量每只不超过 2mg 规格型号：根据采购人需要可选 XS、S、M、L、XL 号。	正偏离，证明材料详见：2.2 医用一次性橡胶手套正偏离证明材料
3	一次性医用外科口罩	1、口罩外观应整洁、形状完好，表面不得有破损、污渍；挂耳型；规格：17.5cm×9.5cm（±1cm）-3P；鼻夹长度不小于 8cm； 2、组成：由至少三层非织造布和口罩带、鼻夹组成； 3、细菌过滤效率≥95%、非油性颗粒过滤效率≥30% 4、产品有效期≥2 年； 5、符合标准：YY/T0969-2013；	1、口罩外观整洁、形状完好，表面无有破损、污渍；挂耳型；规格：17.5cm×9.5cm（±1cm）-3P；鼻夹长度不小于 8cm； 2、组成：由至少三层非织造布和口罩带、鼻夹组成； 3、细菌过滤效率≥99%、非油性颗粒过滤效率≥30% 4、产品有效期 2 年； 5、符合标准：YY/T0969-2013；	正偏离，证明材料详见：2.3 一次性医用外科口罩正偏离证明材料
4	N95 口罩	1、折叠头戴式， 2、符合 GB19083-2010 标准； 3、过滤效率≥95%； 4、表面抗湿性（口罩外面沾水）等级不低于 GB/	1、折叠头戴式； 2、符合 GB19083-2010 标准； 3、过滤效率≥98.94%； 4、表面抗湿性（口罩外	正偏离，证明材料详见 2.4 N95 口罩正偏离证

		T4745-1997 中 3 级的规定产品 5、有效期 ≥ 2 年; 6、阻燃性能: 所用材料不具有易燃性, 续燃时间不超过 5s	面沾水) 等级不低于 GB/T4745-1997 中 3 级的规定产品, 本产品为 4 级。 5、有效期 2 年; 6、阻燃性能: 所用材料不具有易燃性, 续燃时间不超过 5s	明材料
5	75%酒精 (500ML/瓶)	1、产品符合 GB/T 26373-2020 醇类消毒剂卫生要求; 2、有效期 ≥ 2 年; 3、产品规格: 500ML/瓶; 4、乙醇含量为 75% $\pm$ 5%。	1、产品符合 GB/T 26373-2020 醇类消毒剂卫生要求。 2、有效期 2 年; 3、产品规格: 500ML/瓶; 4、乙醇含量为 75% $\pm$ 5%。	无偏离
6	84 消毒液 (500ML/瓶)	1、规格: 500ML/瓶; 2、产品符合 GB/T 36758-2018 含氯消毒剂卫生要求; 3、有效期 ≥ 1 年; 4、主要成分是次氯酸钠, 有效氯含量为 4.5%-5.5%。 5、可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌。	1、规格: 500ML/瓶; 2、产品符合 GB/T 36758-2018 含氯消毒剂卫生要求; 3、有效期 2 年; 4、主要成分是次氯酸钠, 有效氯含量为 4.5%-5.5%。 5、可杀灭化脓性球菌、致病性酵母菌。	正偏离, 证明材料详见: 2.5 84 消毒液正偏离证明材料
7	医用防护鞋套	1、规格: 365 $\pm$ 2mm; 厚度 0.15mm 2、外观: 表面没有损伤烫伤热合缝处无明显焦印, 穿孔, 焊缝基础本直收口松紧均匀, 富有弹性; 4、产品有足够的强度和阻隔性能; 5、产品有效期 ≥ 2 年	1、规格: 365 $\pm$ 2mm; 厚度 0.15mm 2、外观: 表面没有损伤烫伤热合缝处无明显焦印, 穿孔, 焊缝基础本直收口松紧均匀, 富有弹性; 3、产品有足够的强度和阻隔性能; 4、产品有效期 3 年	正偏离, 证明材料详见: 2.6 医用防护鞋套正偏离证明材料
8	医用隔离面罩	1、适用范围: 适用于医疗机构中检查治疗时起防护作用、阻隔体液、血液飞溅或泼溅。	1、适用范围: 适用于医疗机构中检查治疗时起防护作用、阻隔体液、血液飞溅或泼溅。	正偏离, 证明材料详见: 2.7 医用隔

		2、产品结构：由高分子材料制成的防护罩，泡沫条和固定装置组成。非无菌提供，一次性使用。 3、符合 GB14866-2006 标准 4、产品有效期≥ 2 年	2、产品结构：由高分子材料制成的防护罩，泡沫条和固定装置组成。非无菌提供，一次性使用。 3、符合 GB14866-2006 标准 4、产品有效期 3 年	离面罩正偏离证明材料
9	AED(自动体外除颤器)	1、物理规格/性能 1.1 整机重量（含电池）$\leq 2.6\text{kg}$ 1.2 设备具备便携把手，具备高便携性 1.3 抗冲击/跌落性能：具备优异的抗冲击/跌落性能，机器六面均可承受 $\geq 1.5\text{m}$ 跌落冲击 1.4 防尘防水级别：设备具有良好的防尘防水设计，防尘防水级别 IP55 1.5 工作温度范围至少满足 $-5^{\circ}\text{C} \sim 50^{\circ}\text{C}$，且从室温环境下进入$-20^{\circ}\text{C}$ 环境后，至少能工作 60 分钟。提供说明书等证明文件。 1.6 工作湿度范围至少满足 $5\% \sim 95\%$ 非冷凝。 2、除颤性能 2.1 采用双相波技术，双相指数截断（BTE）波形，波形参数可根据病人阻抗进行自动补偿 2.2 输出能量：成人最大能量可支持 360J 2.3 从开机到 200J 放电准备就绪用时$< 8.5\text{s}$ 3、除颤电极片 3.1 类型：提供与机器配	1、物理规格/性能 1.1 整机重量（含电池）$\leq 2.6\text{kg}$ 1.2 设备具备便携把手，具备高便携性 1.3 抗冲击/跌落性能：具备优异的抗冲击/跌落性能，机器六面均可承受 1.5 m 跌落冲击 1.4 防尘防水级别：设备具有良好的防尘防水设计，防尘防水级别 IP55 1.5 工作温度范围满足 $-5^{\circ}\text{C} \sim 50^{\circ}\text{C}$，且从室温环境下进入$-20^{\circ}\text{C}$ 环境后，能工作 60 分钟。提供说明书等证明文件。 1.6 工作湿度范围满足 $5\% \sim 95\%$ 非冷凝。 2、除颤性能 2.1 采用双相波技术，双相指数截断（BTE）波形，波形参数可根据病人阻抗进行自动补偿 2.2 输出能量：成人最大能量可支持 360J 2.3 从开机到 200J 放电准备就绪用时$< 8\text{s}$ 3、除颤电极片	正偏离，证明材料详见：2.8 AED(自动体外除颤器)正偏离证明材料

	套的电极片，要有明显的指示粘贴部位标记，防止粘贴错误，粘贴无效时有语音提示。备用状态时电极片不可裸露，取用 AED 过程中不得散落。 3.2 一次性电极片出厂有效期≥ 60 个月。 3.3 在待机状态，电极片与主机预先连接，节省了开机后插入电极片步骤，提高抢救效率。 3.4 电极片上具有电极片粘贴方式示意图。 3.5 主机上有电极片粘贴位置动画提示。 3.6 具有电极片有效期自检功能和电极片过期提示。 3.7 可自动识别成人、小儿电极片，并根据电极片类型自动选择对应的除颤能量。 3.8 提供智能语音播报。设备根据急救人员响应速度，智能提示急救人员除去病人的衣物、粘贴电极片。 4、电池 4.1 在室温温度环境下，电池待机寿命不少于 5 年。 4.2 一次性电池：在适合条件下，可以支持≥ 350 次 200J 放电或≥ 200 次 360J 放电。 4.3 低电量报警后至少还可持 25 分钟工作时间和至少 10 次 200J 除	3.1 类型：提供与机器配套的电极片，要有明显的指示粘贴部位标记，防止粘贴错误，粘贴无效时有语音提示。备用状态时电极片不可裸露，取用 AED 过程中不得散落。 3.2 一次性电极片出厂有效期为 60 个月。 3.3 在待机状态，电极片与主机预先连接，节省了开机后插入电极片步骤，提高抢救效率。 3.4 电极片上具有电极片粘贴方式示意图。 3.5 主机上有电极片粘贴位置动画提示。 3.6 具有电极片有效期自检功能和电极片过期提示。 3.7 可自动识别成人、小儿电极片，并根据电极片类型自动选择对应的除颤能量。 3.8 提供智能语音播报。设备根据急救人员响应速度，智能提示急救人员除去病人的衣物、粘贴电极片。 4、电池 4.1 在室温温度环境下，电池待机寿命为 5 年。 4.2 一次性电池：在适合条件下，可以支持 350 次 200J 放电或 200 次 360J 放电。 4.3 低电量报警后还可	
--	--	---	--

	颤充放电。 5、屏幕/操作 5.1 提供不小于 5 英寸彩屏，支持动画指导用户执行急救操作。 5.2 彩色显示屏，分辨率不小于 780×480 像素。 5.3 设备屏幕支持显示 ECG 波形。 5.4 设备能够根据环境光强度自动调节屏幕显示亮度，适应野外强光环境下使用。 5.5 智能环境除噪：根据环境自动调整屏幕亮度和音量，适应野外强光环境下和急救现场嘈杂环境下使用。 5.6 提供中英文双语支持，包括界面显示和语音提示，可一键快速切换中英文，符合公共领域使用要求。 5.7 支持成人/小儿患者类型快速一键切换，可根据病人类型自动切换提示信息、除颤能量和 CPR 按压模式。 5.8 在 CPR 按压过程中持续提供操作指导和剩余按压次数提示。 6、数据传输和存储 6.1 存储容量：设备的内部存储容量不小于 1GB，可存储不少于 999 份自检报告。 6.2 具备录音功能，可保存 60 分钟抢救现场录音。	持 30 分钟工作时间和 10 次 200J 除颤充放电。 5、屏幕/操作 5.1 提供 7 英寸彩屏，支持动画指导用户执行急救操作。 5.2 彩色显示屏，分辨率为 800×480 像素。 5.3 设备屏幕支持显示 ECG 波形。 5.4 设备能够根据环境光强度自动调节屏幕显示亮度，适应野外强光环境下使用。 5.5 智能环境除噪：根据环境自动调整屏幕亮度和音量，适应野外强光环境下和急救现场嘈杂环境下使用。 5.6 提供中英文双语支持，包括界面显示和语音提示，可一键快速切换中英文，符合公共领域使用要求。 5.7 支持成人/小儿患者类型快速一键切换，可根据病人类型自动切换提示信息、除颤能量和 CPR 按压模式。 5.8 在 CPR 按压过程中持续提供操作指导和剩余按压次数提示。 6、数据传输和存储 6.1 存储容量：设备的内部存储容量 1GB，可存储 1000 份自检报告。 6.2 具备录音功能，可
--	---	---

	6.3 数据存储：可存储 ECG 波形数据、事件数据、录音数据、急救数据（须有急救时间、CPR 持续时间、放电次数等要素）、录音数据等。 6.4 支持 USB 接口，可通过外部 USB 闪存设备导出抢救记录数据。 7、设备维护与自检 7.1 内置自检程序，自动检测电池状况，不开机可提示电池剩余电量低。 7.2 自检功能：具备每日、每周、每月、每季度的设备自检和用户手动自检，可及时判断机器状态是否正常。 7.3 自检反馈：根据自检结果，红灯/绿灯显示设备状态。不开机情况下可提示故障。 7.4 自检内容：主控模块、治疗模块、电源模块的状态。 8、产品技术及货源 8.1 投标产品只接受各厂家最新产品。为确保产品稳定性，注册上市时间不得小于 12 个月。	保存 60 分钟抢救现场录音。 6.3 数据存储：可存储 ECG 波形数据、事件数据、录音数据、急救数据（须有急救时间、CPR 持续时间、放电次数等要素）、录音数据等。 6.4 支持 USB 接口，可通过外部 USB 闪存设备导出抢救记录数据。 7、设备维护与自检 7.1 内置自检程序，自动检测电池状况，不开机可提示电池剩余电量低。 7.2 自检功能：具备每日、每周、每月、每季度的设备自检和用户手动自检，可及时判断机器状态是否正常。 7.3 自检反馈：根据自检结果，红灯/绿灯显示设备状态。不开机情况下可提示故障。 7.4 自检内容：主控模块、治疗模块、电源模块的状态。 8、产品技术及货源 8.1 投标产品只接受各厂家最新产品。为确保产品稳定性，注册上市时间不得小于 12 个月。	
--	--	---	--

注：

1. 说明：应对照招标文件“第二章采购需求”中的“技术要求”逐条作明确的投标响应，并作出偏离说明。

2. 投标人根据投标货物的性能指标，对照招标文件技术要求，在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

3. 投标人认为其投标响应有正偏离的，请在技术要求偏离表中列明，且在投标文件中提供投标产品的彩页或国家认可的有资质的第三方检测机构出具的检测报告复印件或产品生产厂家的技术参数说明证明作为佐证，以上佐证材料均需加盖生产厂家或代理商（附生产厂家授权资料）公章。

4. 如技术要求偏离表中的投标响应与佐证材料不一致的，以佐证材料为准。

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：

投标人名称（电子签章）：广西中信辉腾科技工程有限公司



日期：2022年10月30日

