



青海星翔

# 公开招标文件

采购项目编号：**青海星翔公招（货物）2021-003/01**

采购项目名称：**乐都区应急保障体系建设物资储备项目（包一）**

采 购 人：**海东市乐都区卫生健康局**

采购代理机构：**青海星翔工程项目管理有限公司**

**2021年1月**



# 目 录

第一部分 投标邀请	4
第二部分 投标人须知	8
一、说明	8
1.适用范围	8
2.采购方式、合格的投标人	8
3.投标费用	8
二、招标文件说明	8
4.招标文件的构成	8
5.招标文件、采购活动和中标结果的质疑	8
6.招标文件的澄清或修改	9
三、投标文件的编制	9
7.投标文件的语言及度量衡单位	9
8.投标报价及币种	10
9.投标保证金	10
10.投标有效期	11
11.投标文件构成	11
12.投标文件的编制要求	12
13.投标文件的密封和标记	12
四、投标文件的提交	13
14.提交投标文件的时间、地点、方式	13
15.投标文件的补充、修改或者撤回	13
五、开标	13
16.开标	13
17.资格审查	14
七、评审程序及方法	14



18.评标委员会	14
19.评审工作程序	16
20.评审方法和标准	18
八、中标	20
21.推荐并确定中标人	20
22.中标通知	21
九、授予合同	21
23.签订合同	21
十、其他	22
24. 串通投标的情形	22
25. 废标	22
26. 中标服务费	23
第三部分 青海省政府采购项目合同书范本	25
第四部分 投标文件格式	39
资格审查文件封面（上册）	39
资格审查文件目录（上册）	40
（1）投标函	41
（2）法定代表人证明书	42
（3）法定代表人授权书	43
（4）投标人承诺函	44
（5）投标人诚信承诺书	45
（6）资格证明材料	46
（7）财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料	47
（8）具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料	48
（9）无重大违法记录声明	49
（10）未被列入“失信被执行人”的证明	50



(11) 投标保证金证明	51
(下册)	52
目录 (下册)	53
(12) 评分对照表	54
(13) 开标一览表	55
(14) 分项报价表	56
(15) 技术规格响应表	57
(16) 投标产品相关资料	58
(17) 投标人的类似业绩证明材料	59
(18) 制造 (生产) 企业小型、微型企业声明函	60
(18.1) 从业人员声明函	61
(19) 残疾人福利性单位声明函	62
(20) 投标人认为在其他方面有必要说明的事项	63
第五部分 采购项目要求及技术参数	64
一、投标要求	64
1. 投标说明	64
2. 重要指标	64
3. 商务要求	65
二、项目基本情况及技术参数要求	66



## 第一部分 投标邀请

青海星翔工程项目管理有限公司（以下均简称“采购代理机构”）受海东市乐都区卫生健康局（以下均简称“采购人”）委托,拟对乐都区应急保障体系建设物资储备项目进行国内公开招标，现予以公告，欢迎潜在的投标人参加本次政府采购活动。

采购项目编号	青海星翔公招（货物）2021-003
采购项目名称	乐都区应急保障体系建设物资储备项目
采购方式	公开招标
采购预算额度	313.00万元
最高限价	313.00万元
项目分包个数	2
要求	招标内容：乐都区应急保障体系建设物资储备项目，其中： 包一医疗设备预算控制价为 280 万元，包二药品预算控制价为 33 万元 具体内容详见《招标文件》。
投标人资格要求	包一： 1、符合《中华人民共和国政府采购法》第 22 条的条件，并提供下列材料： 1) 投标人的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。 2) 财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。 3) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。 4) 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。 5) 具备法律、行政法规规定的其他条件的证明材料。 2、经信用中国（ <a href="http://www.creditchina.gov.cn">www.creditchina.gov.cn</a> ）、中国政府采购网（ <a href="http://www.ccgp.gov.cn">www.ccgp.gov.cn</a> ）等渠道查询后，列入失信被执行人、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的，取消投标资格。（提供“信用中国”及“中国政府采购网”网站的查询截图，时间为投标截止时间前 20 天内）； 3、单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，



不得参加同一合同项下的政府采购活动。否则，皆取消投标资格；

4、为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动；

5、本项目不接受联合体投标；

6、其他资质要求：

参加本项目的投标供应商为生产商的，须提供有效的医疗器械生产许可证和所投医疗产品的医疗器械注册证或二类备案凭证；投标供应商为代理商的，须提供有效的医疗器械经营许可证和所投医疗产品的医疗器械注册证或二类备案凭证。

包二：

1、符合《中华人民共和国政府采购法》第 22 条的条件，并提供下列材料：

- 1) 投标人的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。
- 2) 财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。
- 3) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。
- 4) 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。
- 5) 具备法律、行政法规规定的其他条件的证明材料。

2、经信用中国（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）等渠道查询后，列入失信被执行人、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的，取消投标资格。（提供“信用中国”及“中国政府采购网”网站的查询截图，时间为投标截止时间前 20 天内）；

3、单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。否则，皆取消投标资格；

4、为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动；

5、本项目不接受联合体投标；

6、其他资质要求：供应商营业执照中须具有与本项目相关的经营范围。



	注：响应人可选择其中一个或两个包进行响应，但只能成交一个包。
公告发布时间	2021年01月14日
获取招标文件的时间期限	2021年01月15日至2021年01月21日，每天上午9：00-12：00,下午14：30-17：30（午休、节假日除外）
获取招标文件方式	现场获取或网上获取
招标文件售价	500元/包（招标文件售后不退,投标资格不能转让）
获取招标文件地点	<p>招标代理机构：青海星翔工程项目管理有限公司</p> <p>地址：青海省西宁市城西区西关大街130号金座美伦3号楼17楼11704室（网上报名需获取纸质招标文件的供应商经完成报名并支付招标文件费用后（以代理机构账户到账时间为准）由代理机构邮寄（邮费由供应商承担））</p> <p>联系人：祁女士</p> <p>联系电话：0971-4727763</p> <p>电子邮箱：473593034@qq.com</p>
购买招标文件时应提供材料	<p>1、投标人的营业执照复印件、组织机构代码证复印件、税务登记证复印件或三证合一证件复印件。</p> <p>2、介绍信或法人授权委托书（参考投标文件格式（3））及被授权人、法人身份证复印件。以上资料除原件外均需加盖公章。（采购代理机构对以上资料留存备案。）</p> <p>注：需网上购买标书的供应商应将以上材料扫描后发至我公司联系邮箱，在邮件中标明购买项目名称、项目编号、联系人及联系方式，并与我公司工作人员进行联系确认，待确认通过后将以上资料邮寄至采购代理机构留存备案。</p>
投标截止时间	2021年02月04日上午09时00分（北京时间）
开标时间	2021年02月04日上午09时00分（北京时间）
投标及开标地点	海东市公共资源交易中心（乐都区）开标室三
采购人联系人	<p>采购人：海东市乐都区卫生健康局</p> <p>联系人：朱先生</p>



	联系电话：0972-8624950 联系地址：海东市乐都区
代理机构联系人	代理机构：青海星翔工程项目管理有限公司 联系人：钟女士 联系电话：0971-4727791 地址：青海省西宁市城西区西关大街130号金座美伦3号楼17楼11704室
代理机构开户行	中国工商银行股份有限公司西宁高新技术产业园支行
收款人	青海星翔工程项目管理有限公司
银行账号	<b>2806046809100024730</b> 注：（招标文件购买费用、中标服务费支付账号）
其他事项	(1) 本项目招标公告在《中国采购与招标网》、《青海省政府采购网》、《青海省电子招标投标公共服务平台》同时发布； (2) 公告期限：自青海省政府采购网发布之日起5个工作日； (3) 公告内容以青海省政府采购网发布的为准。
财政监督部门及电话	单位名称：海东市乐都区财政局 联系电话：0972-8622757

## 第二部分 投标人须知

### 一、说明

#### 1.适用范围

本次招标依据采购人的采购计划，仅适用于本招标文件中所叙述的项目。

#### 2.采购方式、合格的投标人

2.1 本次招标采取公开招标方式。

2.2 合格的投标人：详见第一部分“投标人资格要求”。

#### 3.投标费用

投标人应自愿承担与参加本次投标有关的费用。采购代理机构对投标人发生的费用不承担任何责任。

### 二、招标文件说明

#### 4.招标文件的构成

4.1 招标文件包括：

- (1) 投标邀请
- (2) 投标人须知
- (3) 青海省政府采购项目合同书范本
- (4) 投标文件格式
- (5) 采购项目要求及技术参数
- (6) 采购过程中发生的澄清、变更和补充文件

4.2 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。

#### 5.招标文件、采购活动和中标结果的质疑

投标人认为招标文件、采购过程和中标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（如信件、传真等）向采购人或者采购代理机构提出质疑，不接受匿名质疑。潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的，可以对该文件提出质疑，对采购文件提出质疑的，应当在获取



采购文件或者采购文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。投标人须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。采购人或采购代理机构在收到书面质疑函后7个工作日内作出答复。

参与采购活动的投标人对评审过程或者结果提出质疑的，采购人、采购代理机构可以组织原评审委员会协助答复质疑。质疑事项处理完成后，采购人或采购代理机构应按照规定填写《青海省政府采购投标人质疑处理情况表》，并在15日内报同级政府采购监督管理部门备案。

投标人应知其权益受到损害之日，是指：

（一）对可以质疑的招标文件提出质疑的，为收到招标文件之日或者招标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）对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

## 6.招标文件的澄清或修改

6.1 采购人或者采购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，但不得改变采购标的和资格条件。澄清或者修改应当在原公告发布媒体上发布澄清公告。澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分。

6.2 澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少15日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人，并在发布本次招标公告的网站上发布变更公告；不足15日的，采购人或者采购代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

# 三、投标文件的编制

## 7.投标文件的语言及度量衡单位

7.1 投标人提交的投标文件以及投标人与采购代理机构就此投标发生的所有来往函电均应使用简体中文。除签名、盖章、专用名称等特殊情形外，以中文汉语以外的文字表述的投标文件视同未提供。

7.2 除招标文件中另有规定外，投标文件所使用的度量衡单位，均须采用国家法定计量单位。

7.3 附有外文资料的须翻译成中文，并加盖投标人公章，如果翻译的中文资料与外文资料出现差异与矛盾时，以中文为准，其准确性由投标人负责。



## 8. 投标报价及币种

8.1 投标报价为投标总价。产品费、手续费、包装费、运输费、保险费、安装费、调试费、培训费、验收费、售前、售中、售后服务费、税金及不可预见费等全部费用（包括招标代理费）。

8.2 投标报价有效期与投标有效期一致。

8.3 投标报价为闭口价，即中标后在合同有效期内价格不变。

8.4 投标币种是人民币。

## 9. 投标保证金

9.1 投标人须在投标截止期前按以下要求交纳投标保证金（须注明项目编号/包号及项目名称可简写）

**投标保证金：包一：56000.00元整（大写：伍万陆仟元整）；**

缴纳投标保证金时须注明此次项目编号/包号及项目名称可简写

**收款单位：海东市公共资源交易中心保证金专户**

**开户行：青海银行股份有限公司海东市分行**

**银行账号：7779905201000349238**

**交纳时间：2021年02月04日上午09时00分（北京时间）前，以银行到账时间为准。**

如采购项目变更开标时间，则保证金交纳时间相应顺延。

9.2 缴费方式：投标保证金应当以转账、支票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交，须提供保证金交款证明复印件及开户许可证（加盖投标人公章及财务专用章）。

9.3 投标保证金退还：投标人在投标截止时间前撤回已提交的投标文件的，采购代理机构应当自收到投标人书面撤回通知之日起5个工作日内，退还已收取的投标保证金，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

采购代理机构应当自中标通知书发出之日起5个工作日内退还未中标人的投标保证金，自采购合同签订之日起5个工作日内退还中标人的投标保证金。

采购代理机构逾期退还投标保证金的，除应当退还投标保证金本金外，还应当按中国人民银行同期贷款基准利率上浮20%后的利率支付超期资金占用费，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。



9.4 投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

## 10. 投标有效期

从提交投标文件的截止之日起**60**日历日。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购代理机构可以不退还投标保证金。

## 11. 投标文件构成

投标人应提交相关证明材料，作为其参加投标和中标后有能力履行合同的证明。编写的投标文件须包括以下内容（格式见招标文件第四部分）：

### 11.1、投标文件（上册）（资格审查）

- (1) 投标函
- (2) 法定代表人证明书
- (3) 法定代表人授权书
- (4) 投标人承诺函
- (5) 投标人诚信承诺书
- (6) 投标人资格证明材料
- (7) 财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料
- (8) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料
- (9) 无重大违法记录声明
- (10) 未被列入“失信被执行人”的承诺
- (11) 投标保证金证明（包括开户许可证复印件）

### 11.2、投标文件（下册）

- (12) 评分对照表
- (13) 开标一览表
- (14) 分项报价表
- (15) 技术规格响应表
- (16) 投标产品相关资料
- (17) 投标人的类似业绩证明材料
- (18) 制造（生产）企业小型、微型企业声明函



(18.1) 从业人员声明函

(19) 残疾人福利性单位声明函

(20) 投标人认为在其他方面有必要说明的事项

注：投标人须按上述内容、顺序和格式编制投标文件，并按要求编制目录、页码，并保证所提供的全部资料真实可信，自愿承担相应责任。

## 12.投标文件的编制要求

12.1 投标人应按照招标文件所提供的投标文件格式，分别填写招标文件第四部分的内容，应分别注明所提供货物的名称、参数、数量和价格等内容；招标文件要求签字、盖章的地方必须由投标人的法定代表人或委托代理人按要求签字、盖章，并逐页加盖公章，否则，按无效投标处理。

12.2 投标人应准备纸质投标文件正本1份(上、下册)、副本4份(上、下册)，电子文档1份(上、下册)、投标函、开标一览表及投标保证金证明各1份。若发生正本和副本不符，以正本为准。投标文件统一使用A4幅面的纸张印制，必须胶装成上、下两册，其他方式装订的投标文件按无效投标处理。

12.3 投标文件的正本(上、下册)需彩色打印或用不褪色、不变质的墨水书写，副本(上、下册)可采用正本的复印件。电子文档(上、下册)U盘制作，采用不可修改文档格式（如：PDF格式），内容必须和纸质投标文件正本(上、下册)完全一致，包括封面、页码、签字、盖章等，否则，按无效投标处理。

12.4 投标文件中不得行间插字、涂改或增删，如有修改错漏处，须由投标人法定代表人或其委托代理人签字、加盖公章。

## 13.投标文件的密封和标记

13.1 投标文件的“正本(上、下册)”、“副本(上、下册)”、“电子文档(上、下册)”、“投标函”、“开标一览表”须分别装封于不同的密封袋中，加贴密封条，并在密封包装的封口处加盖投标单位公章；投标文件的封套上应标记“正本”、“副本”、“电子文档”、“投标函”、“开标一览表”字样，并注明投标人名称、采购项目编号、采购项目名称。

13.2 密封后的投标文件密封袋用“于2021年02月04日上午09时00分（北京时间）之前不准启封”的标签密封。

13.3 投标人如投多个包，投标文件每包分别按上述规定装订（如有）。

## 四、投标文件的提交

### 14.提交投标文件的时间、地点、方式

投标人应当在招标文件要求提交投标文件的截止时间前，将投标文件（正本、副本、电子文档、投标函、开标一览表及投标保证金证明）密封送达投标地点，密封不符合要求或在投标截止时间后送达的，采购人、采购代理机构、集中采购机构或者评标委员会应当拒收。采购人或者采购代理机构收到投标文件后，应当如实记载投标文件的送达时间和密封情况，签收保存，并向投标人出具签收回执。任何单位和个人不得在开标前开启投标文件。

### 15.投标文件的补充、修改或者撤回

15.1 投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购人或者采购代理机构。补充、修改的内容应当按照招标文件要求签署、盖章、密封后，作为投标文件的组成部分。

## 五、开标

### 16.开标

16.1 开标应当在招标文件确定的提交投标文件截止时间的同一时间进行。采购代理机构应当按本文件中确定的时间和地点组织开标活动。

采购人或者采购代理机构应当对开标、评标现场活动进行全程录音录像。录音录像应当清晰可辨，音像资料作为采购文件一并存档。

16.2 开标由采购代理机构主持，邀请投标人参加。评标委员会成员不得参加开标活动。

16.3 开标时，应当由投标人或者其推选的代表检查投标文件的密封情况；经确认无误后，由采购代理机构工作人员当众拆封，宣布投标人名称、投标价格和其他主要内容。

投标人不足3家的，不得开标。

16.4 开标过程应当由采购代理机构负责记录，由参加开标的各投标人代表和相关工作人员签字确认后随采购文件一并存档。

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代



理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

## 六、资格审查程序及方法

### 17.资格审查

17.1 开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法对投标人的资格性审查文件（上册）进行审查。

17.2 合格投标人不足3家的，不得评标。

17.3 资格审查时，投标人存在下列情况之一的，按无效投标处理：

- (1) 不具备第一部分“投标邀请”中投标人资格要求的；
- (2) 未按招标文件要求缴纳或未足额缴纳投标保证金或非基本账户转出的；
- (3) 未按第11.1要求提供相关资料的；
- (4) 资格性审查文件未按招标文件规定和要求签字、盖章的；
- (5) 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- (6) 投标有效期不能满足招标文件要求的；
- (7) 未按照招标文件要求提供电子文档的。

## 七、评审程序及方法

### 18.评标委员会

18.1 采购代理机构负责组织评标工作，并履行下列职责：

- (1) 核对评审专家身份和采购人代表授权函，对评审专家在政府采购活动中的职责履行情况予以记录，并及时将有关违法违规行为向财政部门报告；
- (2) 宣布评标纪律；
- (3) 公布投标人名单，告知评审专家应当回避的情形；
- (4) 组织评标委员会推选评标组长，采购人代表不得担任组长；
- (5) 在评标期间采取必要的通讯管理措施，保证评标活动不受外界干扰；
- (6) 根据评标委员会的要求介绍政府采购相关政策法规、招标文件；
- (7) 维护评标秩序，监督评标委员会依照招标文件规定的评标程序、方法和标准进行独立评审，及时制止和纠正采购人代表、评审专家的倾向性言论或者违法违规行为；



(8) 核对评标结果,有20.4规定情形的,要求评标委员会复核或者书面说明理由,评标委员会拒绝的,应予记录并向本级财政部门报告;

(9) 评审工作完成后,按照规定由采购人向评审专家支付劳务报酬和异地评审差旅费,不得向评审专家以外的其他人员支付评审劳务报酬;

(10) 处理与评标有关的其他事项。

采购人可以在评标前说明项目背景和采购需求,说明内容不得含有歧视性、倾向性意见,不得超出招标文件所述范围。说明应当提交书面材料,并随采购文件一并存档。

**18.2** 评标委员会负责具体评标事务,并独立履行下列职责:

(1) 严格遵守评审工作纪律,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;

(2) 现采购文件内容违反国家有关强制性规定或者采购文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时,应当停止评审并向采购人或者采购代理机构书面说明情况;

(3) 审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求;

(4) 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明;

(5) 对投标文件进行比较和评价;

(6) 确定中标候选人名单,以及根据采购人委托直接确定中标人;

(7) 配合答复供应商的询问、质疑和投诉等事项,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;

(8) 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为。

**18.3** 评标委员会由采购人代表和评审专家组成,成员人数应当为5人以上单数,其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

采购项目符合下列情形之一的,评标委员会成员人数应当为7人以上单数:

(1) 采购预算金额在1000万元以上;

(2) 技术复杂;

(3) 社会影响较大。

评审专家对本单位的采购项目只能作为采购人代表参与评标。采购代理机构工作人员不得参加由本机构代理的政府采购项目的评标。

评标委员会成员名单在评标结果公告前应当保密。



18.4 采购代理机构应当从省级以上财政部门设立的政府采购评审专家库中，通过随机方式抽取评审专家。对技术复杂、专业性强的采购项目，通过随机方式难以确定合适评审专家的，经主管预算单位同意，采购人可以自行选定相应专业领域的评审专家。自行选定评审专家的，应当优先选择本单位以外的评审专家。

18.5 评标中因评标委员会成员缺席、回避或者健康等特殊原因导致评标委员会组成不符合规定的，采购人或者采购代理机构应当依法补足后继续评标。被更换的评标委员会成员所作出的评标意见无效。无法及时补足评标委员会成员的，采购代理机构应当停止评标活动，封存所有投标文件和开标、评标资料，依法重新组建评标委员会进行评标。原评标委员会所作出的评标意见无效。

采购代理机构应当将变更、重新组建评标委员会的情况予以记录，并随采购文件一并存档。

## 19. 评审工作程序

19.1 评标委员会应当对符合资格的投标人的符合性文件进行审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。

19.1.1 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，评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补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。

19.1.2 投标人存在下列情况之一的，投标无效：

- (1) 符合性审查文件未按招标文件规定和要求签字、盖章的；
- (2) 未按第11.2（12）-（16）款要求提供相关资料的；
- (3) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- (4) 交货期及产品质保期不能满足招标文件要求的；
- (5) 投标产品的技术规格、技术标准明显不符合采购项目要求的；
- (6) 投标产品未完全满足招标文件确定的重要技术指标、参数的；
- (7) 存在串通投标行为；
- (8) 投标报价出现前后不一致，又不按19.1.1进行确认的；
- (9) 评标委员会认为应按无效投标处理的其他情况；



(10) 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

**19.1.3 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：**

(1) 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；

(2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(3) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

(4) 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。修正后的报价按19.1.1第二款的规定经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

**19.2 评审过程中，在同等条件下，优先采购具有环境标志、节能、自主创新的产品。（注：环境标志产品是指由财政部、国家环境保护总局颁布的“环境标志产品政府采购清单”中的有效期内的产品；节能产品是指由财政部、国家发展改革委颁布的“节能产品政府采购清单”中的有效期内的产品。）**

根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》，属小型、微型企业制造的货物（产品），投标人须提供该制造（生产）企业出具的《小型、微型企业声明函》、《从业人员声明函》，其划型标准严格按照国家工信部、国家统计局、国家发改委、财政部出台的《中小企业划型标准规定》（工信部联企业[2011]300号）执行。投标人提供的《小型、微型企业声明函》、《从业人员声明函》资料必须真实，否则，按照有关规定予以处理。

根据财政部、民政部、中国残疾人联合会出台的《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号），属残疾人福利性单位的，投标人须提供《残疾人福利性单位声明函》（详见附件19），并由投标人加盖公章，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评标中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。向残疾人福利性单位采购的金额，计入面向中小企业采购的统计数据。投标人提供的《残疾人福利性单位声明函》资料必须真实，否则，按照有关规定予以处理。

**19.3 在评审过程中，评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，应当按照少数服从多数的原则作出结论。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。**



19.4 评标委员会应当按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。

19.5 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，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。

19.6 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招标文件规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

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，按前两款规定处理。

## 20. 评审方法和标准

20.1 依照《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》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等法律法规的规定，结合该项目的特点制定本评审办法。

20.2 本次评审方法采用综合评分法。

综合评分法，是指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中标候选人的评标方法。

评审因素的设定应当与投标人所提供货物服务的质量相关，包括技术水平、履约能力及售后服务等。资格条件不得作为评审因素。

评审因素应当细化和量化，且与相应的商务条件和采购需求对应。商务条件和采购需求指标有区间规定的，评审因素应当量化到相应区间，并设置各区间对应的不同分值。



评审办法:

序号	评审因素	评审标准
1	<p><b>投标报价</b> <b>(30分)</b></p>	<p>在所有的有效投标报价中，以最低投标报价为基准价，其价格分为满分。其他投标人的报价分统一按下列公式计算：投标报价得分=(评标基准价 / 投标报价)×价格权值（30%）×100（四舍五入后保留小数点后两位）。</p> <p>注：1、根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》的相关规定，对小型和微型企业制造（生产）产品的价格给予6%的扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>2、残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。</p> <p>3、根据《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号），残疾人福利性单位视同小型、微型企业。</p>
2	<p><b>技术水平</b> <b>(45分)</b></p>	<p><b>(1) 技术参数 (43分)：</b>投标产品技术参数和要求完全满足招标文件要求的，得43分；“技术参数”中用“★”符号标注的属于核心技术参数、指标，核心参数每有一项负偏离扣5分，非核心参数每有一项负偏离扣3分，直到扣完为止。此项评分以生产厂商出具的证明文件或产品彩页或检测报告等为依据。</p> <p><b>(2) 节能环保证书 (2分)：</b>投标产品具有环保认证证书的，每提供一项的0.5分，共1分；具有节能认证证书的，每提供一项得0.5分，共1分，满分2分；未提供不得分。该项得分的认定以《国家节能产品认证证书》、《中国环境标志产品认证证书》复印件和政府部门公布的《节能产品政府采购清单》、《环境标志产品政府采购清单》网页截屏为准。</p>
3	<p><b>履约能力</b> <b>(10分)</b></p>	<p><b>业绩情况 (10分)：</b>投标供应商须提供近三年（2018年02月04日至2021年02月03日）以来的类似项目业绩，每提供一项得2分，不提供不得分，满分10分。（业绩以中标通知书复印（扫描）件及包括合同首页、标的及金额所在页、签字盖章页的合同复印（扫描）件为准。）</p>



4	售后服务 (15分)	(1) <b>本地化服务 (3分)</b> ：在青海省内有服务机构或有委托合作性服务机构的（需提供合作性服务机构的委托协议书、工商营业执照及售后服务承诺函）得3分；没有的不得分。
		(2) <b>售后服务计划、措施 (6分)</b> ：针对该项目须有详尽的组织配送、验收、售后等方面的服务计划、能力、措施。服务计划、措施好的得6分；较好的得4分，一般的得2分；未提供或其他情况不得分。
		(3) <b>项目管理及实施方案 (6分)</b> ：设置了项目管理机构，并且有科学、具体的项目管理措施及质量保障方案，能够结合项目特点制定实施方案，好的得6分；较好的得4分，一般的得2分；未提供或其他情况不得分。

20.3 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排名第一的中标候选人。

20.4 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：

- (1) 分值汇总计算错误的；
- (2) 分项评分超出评分标准范围的；
- (3) 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- (4) 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，采购人或者采购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审，重新评审改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

投标人对以上情形提出质疑的，采购人或者采购代理机构可以组织原评标委员会进行重新评审，重新评审改变评标结果的，应当书面报告本级财政部门。

## 八、中标

### 21.推荐并确定中标人

21.1 采购代理机构应当在评标结束后2个工作日内将评标报告送采购人。采购人应当自收到评标报告之日起5个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照采



取随机抽取的方式确定。

21.2 采购人自行组织招标的，应当在评标结束后5个工作日内确定中标人。

21.3 采购人在收到评标报告5个工作日内未按评标报告推荐的中标候选人顺序确定中标人，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人。

## 22. 中标通知

22.1 采购人或者采购代理机构应当自中标人确定之日起2个工作日内，在省级以上财政部门指定的媒体上公告中标结果。

22.2 中标结果公告内容应当包括采购人及其委托的采购代理机构的名称、地址、联系方式，项目名称和项目编号，中标人名称、地址和中标金额，主要中标标的的名称、规格型号、数量、单价、服务要求，中标公告期限以及评审专家名单。

22.3 中标公告期限为1个工作日。

22.4 在公告中标结果的同时，采购代理机构应当向中标人发出中标通知书；对投标无效的投标人，采购人或采购代理机构应当告知其投标无效的原因；采用综合评分法评审的，还应当告知未中标人本人的评审得分与排序。

22.5 中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标人无正当理由不得放弃中标。

## 九、授予合同

### 23. 签订合同

23.1 采购人应当自中标通知书发出之日起30日内，按照招标文件和中标人投标文件的规定，与中标人签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。

采购人不得向中标人提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

23.2 签订合同时，中标人应当以支票、汇票、本票等非现金形式向采购人指定的账户交纳**5%**履约保证金。

23.3 中标人拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评标报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标人，也可重新开展政府采购活动。

23.4 招标文件、中标人的投标文件、《中标通知书》及其澄清、说明文件、承诺等，均为签订采购合同的依据，作为采购合同的组成部分。



22.5 采购合同签订之日起2个工作日内，由采购人将采购合同在青海政府采购网上公告，但采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

23.6 采购人与中标人应当根据合同的约定依法履行合同义务。政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国合同法》。

23.7 采购人应当按照政府采购合同规定的技术、服务、安全标准组织对供应商履约情况进行验收，并出具验收书。验收书应当包括每一项技术、服务、安全标准的履约情况。

23.8 采购人可以邀请参加本项目的其他投标人或者第三方机构参与验收。参与验收的投标人或者第三方机构的意见作为验收书的参考资料一并存档。

23.9 采购人、采购代理机构应当建立真实完整的招标采购档案，妥善保存每项采购活动的采购文件。

## 十、其他

### 24. 串通投标的情形

24.1 投标人应当遵循公平竞争的原则，不得恶意串通，不得妨碍其他投标人的竞争行为，不得损害采购人或者其他投标人的合法权益。在评标过程中发现投标人有上述情形的，评标委员会应当认定其投标无效，并书面报告本级财政部门。

24.2 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

- (1) 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- (2) 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- (3) 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；
- (4) 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；
- (5) 不同投标人的投标文件相互混装；
- (6) 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

### 25. 废标

25.1 在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

- (1) 符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质性响应的投标人不足三家的。
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的。
- (3) 投标人的报价均超出采购预算，采购人不能支付的。



(4) 因重大变故，采购任务取消的。

废标后，由采购人或者采购代理机构发布废标公告。

**25.2 公开招标数额标准以上的采购项目，投标截止后投标人不足3家或者通过资格审查或符合性审查的投标人不足3家的，除采购任务取消情形外，按照以下方式处理：**

(1) 招标文件存在不合理条款或者招标程序不符合规定的，采购人、采购代理机构改正后依法重新招标；

(2) 招标文件没有不合理条款、招标程序符合规定，需要采用其他采购方式采购的，采购人应当依法报财政部门批准。

## 26. 中标服务费

**26.1 收取对象：**中标人。

**26.2 收费金额：**在领取中标通知书前向采购代理机构缴纳

说明：根据《关于进一步放开建设项目专项业务服务价格的通知》（发改价格[2015]299号）规定，实行市场调节价，应严格遵守《价格法》、《关于商品和服务实行明码标价的规定》等法律法规的规定，由采购人和采购代理机构共同确定合理的收费金额。

货物类型、费率成交金额（万元）	货物招标
100以下	1.5%
100—500	1.1%
500—1000	0.8%
1000—5000	0.5%
5000—10000	0.25%
10000—100000	0.05%
1000000以上	0.01%

注：1、代理服务收费按差额定率累进法计算。例如：某货物招标代理业务中标金额为1000万元，计算招标代理服务收费额如下：

$$100\text{万元} \times 1.5\% = 1.5\text{万元}$$

$$(500 - 100)\text{万元} \times 1.1\% = 4.4\text{万元}$$

$$(1000 - 500)\text{万元} \times 0.8\% = 4.0\text{万元}$$

$$\text{合计收费} = 1.5 + 4.4 + 4.0 = 9.9\text{万元}$$



其他未尽事宜，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》、《中华人民共和国合同法》等法律法规的有关条款执行。

星翔工程



### 第三部分 青海省政府采购项目合同书范本 (货物类)

## 青海省政府采购项目合同书

采购项目编号/包号：青海星翔公招（货物）2021-003/01

采购项目名称：乐都区应急保障体系建设物资储备项目（包一）

采购合同编号：QHXX -2021-003/01

合同金额（人民币）：

采购人（甲方）：\_\_\_\_\_（盖章）

中标人（乙方）：\_\_\_\_\_（盖章）

采购日期：



采购人（以下简称甲方）：

中标人（以下简称乙方）：

甲、乙双方根据 2021 年 XX 月 XX 日乐都区应急保障体系建设物资储备项目(包一)（项目编号：青海星翔公招（货物）2021-003/01）的招标文件要求和采购代理机构出具的《中标通知书》，并经双方协商一致，签订本合同协议书。

一、签订本政府采购合同的依据

本政府采购合同所附下列文件是构成本政府采购合同不可分割的部分：

1. 招标文件；
2. 招标文件的更正、变更公告；
3. 中标供应商提交的投标文件；
4. 招标文件中规定的政府采购合同通用条款；
5. 中标通知书。
6. 履约保证金缴费证明。

二、合同标的及金额

单位：元

序号	标的名称	规格型号	数量	单价	总价	备注

根据上述政府采购合同文件要求，本政府采购合同的总金额为人民币(小写)：\_\_ (大写)\_\_\_\_\_元。

本合同以人民币进行结算，

本合同以人民币进行结算，合同总价包括：产品费、手续费、包装费、运输费、保险费、安装费、调试费、培训费、验收费、售前、售中、售后服务费、税金及不可预见费等全部费用（包括招标代理费）

三、交货时间、地点和要求

1.交货时间：自签订合同之日起30个日历日内交货；

交货地点：采购人指定地点。

2. 乙方提供不符合招投标文件和本合同规定的产品，甲方有权拒绝接受；

3. 乙方应将提供产品的清单、检验合格证件等交付给甲方，如有缺失应及时补齐，



否则视为逾期交货；

4. 甲方应当在到货后尽快组织验收，无故不验收的，乙方可视为验收合格。验收合格后，由甲乙双方签署验收单并加盖采购人公章，甲乙双方各执一份；
5. 甲方应提供该项目验收报告交同级财政监管部门，由财政部门按规定程序抽验后办理资金拨付；
6. 甲方在验收过程中发现乙方有违约问题，可按招、投标文件的规定要求乙方及时予以解决；
7. 乙方向甲方提供不动产发票，办理产权证。

#### 四、付款方式

- 1、签订合同前乙方向甲方支付总合同价的**5%**作为履约保证金；
- 2、签订合同后乙方按要求完成交货和安装完成并验收合格后，由甲方报同级财政监管部门，申请资金拨付,按合同金额向乙方支付合同总价款的**100%**，即人民币（大写）：\_\_\_\_\_元，乙方支付的合同总价的**5%**履约保证金计（大写）\_\_\_\_\_元，小写：\_\_\_\_\_元自动转为质量保证金。质量保证金待约定的免费质保期满\_\_\_\_（年）且产品无质量问题后，由乙方提出书面申请，甲方以转账方式予以退还。
- 3、成交供应商须提供税务发票。

#### 五、合同的变更、终止与转让

- 1.除《中华人民共和国政府采购法》第50条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。
- 2.乙方不得擅自转让其应履行的合同义务。

#### 六、违约责任

- 1.乙方所提供的产品规格、技术标准、材料等质量不合格的，应及时更换；更换不及时，按逾期交货处罚；因质量问题甲方不同意接收的，质保金全额扣除，并由乙方赔偿由此引起的甲方的一切经济损失。
- 2.乙方提供的货物如侵犯了第三方权益而引发纠纷或诉讼的，均由乙方负责交涉并承担全部责任。
- 3.因使用劣质材料等未达到技术标准要求，按质量不合格处罚。
- 4.甲方无故延期接受货物和乙方逾期交货的，每天应向对方偿付未交货物的货款**3%**的违约金，但违约金累计不得超过违约货款的**5%**，超过\_\_\_\_天对方有权解除合同，违约方承担因此给对方造成的经济损失。



5.乙方未按本合同和投标文件中规定的服务承诺提供售后服务的，乙方应按本合同合计金额的5%向甲方支付违约金。

6.乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或材料的缺陷和其它质量原因造成的问题，由乙方负责，费用从履约保证金中扣除，不足另补。

7.其它违约行为按违约货款额5%收取违约金并赔偿经济损失。

#### 七、不可抗力

不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应通过协商在\_\_\_天内达成进一步履行合同的协议，因不可抗力致使合同不能履行的，合同终止。

八、知识产权：详见合同通用条款

九、其他约定：

#### 十、合同争议解决

1.因产品质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构进行鉴定。产品符合标准的，鉴定费由甲方承担；产品不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2.因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，可向甲方所在地仲裁委员会申请仲裁或向甲方所在地人民法院提起诉讼。

3.诉讼期间，本合同继续履行。

#### 十一、合同生效及其它：

1.本合同一式\_\_\_八\_\_\_份，经双方签字，并加盖公章即为生效。

2.本合同未尽事宜，按经济合同法有关规定处理。

3.本合同的组成包含《合同通用条款》。



甲方（盖章）：

法定代表人或委托代理人：

地址：

联系电话：

签约时间： 年 月 日

乙方（盖章）：

法定代表人或委托代理人：

开户银行：

账号：

地址：

联系电话：

采购代理机构：青海星翔工程项目管理有限公司

负责人或经办人：

时间： 年 月 日

## 合同通用条款

根据《中华人民共和国合同法》、《中华人民共和国政府采购法》的规定，合同双方经协商达成一致，自愿订立本合同，遵循公平原则明确双方的权利、义务，确保双方诚实守信地履行合同。

### 1.定义

本合同中的下列术语应解释为：

1.1 “合同”指甲乙双方签署的、载明的甲乙双方权利义务的协议，包括所有的附件、附录和上述文件所提到的构成合同的所有文件。

1.2 “合同金额”指根据合同规定，乙方在正确地完全履行合同义务后甲方应付给乙方的价款。

1.3 “合同条款”指本合同条款。

1.4 “货物”指乙方根据合同约定须向甲方提供的一切产品、设备、机械、仪表、备件等，包括辅助工具、使用手册等相关资料。

1.5 “服务”指根据本合同规定乙方承担与供货有关的辅助服务，如运输、保险及安装、调试、提供技术援助、培训和合同中规定乙方应承担的其它义务。

1.6 “甲方”指购买货物和服务的单位。

1.7 “乙方”指提供本合同条款下货物和服务的公司或其他实体。

1.8 “现场”指合同规定货物将要运至和安装的地点。

1.9 “验收”指合同双方依据强制性的国家技术质量规范和合同约定，确认合同条款下的货物符合合同规定的活动。

1.10 原厂商：产品制造商或其在中国境内设立的办事或技术服务机构。除另有说明外，本合同文件所述的制造商、产品制造商、制造厂家、产品制造厂家均为原厂商。

1.11 原产地：指产品的生产地，或提供服务的来源地。

1.12 “工作日”指国家法定工作日，“天”指日历天数。

### 2.技术规格要求

2.1 本合同条款下提交货物的技术规格要求应等于或优于招投标文件技术规格要求。若技术规格要求中无相应规定，则应符合相应的国家有关部门最新颁布的相



应正式标准。

2.2 乙方应向甲方提供货物及服务有关的标准的中文文本。

2.3 除非技术规范中另有规定，计量单位均采用中华人民共和国法定计量单位。

### 3.合同范围

3.1 甲方同意从乙方处购买且乙方同意向甲方提供的货物及其附属货物，消耗性材料、专用工具等，包括各项技术服务、技术培训及满足合同货物组装、检验、培训、技术服务、安装调试指导、性能测试、正常运行及维修所必需的技术文件。

3.2 乙方应负责培训甲方的技术人员。

3.3 按照甲方的要求，乙方应在合同规定的质量保证期和免费保修期内，免费负责修理或更换有缺陷的零部件或整机，对软件产品进行免费升级，同时在合同规定的质量保证期和免费保修期满后，以最优惠的价格，向买方提供合同货物大修和维护所需的配件及服务。

### 4.合同文件和资料

4.1 乙方在提供仪器设备时应同时提供中文版相关的技术资料，如目录索引、图纸、操作手册、使用指南、维修指南、服务手册等。

4.2 未经甲方事先的书面同意，乙方不得将由甲方或代表甲方提供的有关合同或任何合同条文、规格、计划或资料提供给与履行本合同无关的任何其他人，如向与履行本合同有关的人员提供，则应严格保密并限于履行本合同所必须的范围。

### 5.知识产权

5.1 乙方应保证甲方在使用该货物或其任何一部分时不受第三方提出的侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等的起诉。

5.2 任何第三方提出侵权指控，乙方须与第三方交涉并承担由此产生的一切责任、费用和经济赔偿。

5.3 双方应共同遵守国家有关版权、专利、商标等知识产权方面的法律规定，相互尊重对方的知识产权，对本合同内容、对方的技术秘密和商业秘密负有保密责任。如有违反，违约方负相关法律责任。

5.4 在本合同生效时已经存在并为各方合法拥有或使用的所有技术、资料和信息知识产权，仍应属于其各自的原权利人所有或享有，另有约定的除外。

5.5 乙方保证拥有由其提供给甲方的所有软件的合法使用权，并且已获得进行许可的正当授权及其有权将软件许可及其相关材料授权或转让给甲方。甲方可独立



对本合同条款下软件产品进行后续开发，不受版权限制。乙方承诺并保证甲方除本协议的付款义务外无需支付任何其它的许可使用费，以非独家的、永久的、全球的、不可撤销的方式使用本合同条款下软件产品。

## 6. 保密

6.1 在本合同履行期间及履行完毕后的任何时候，任何一方均应对因履行本合同从对方获取或知悉的保密信息承担保密责任，未经对方书面同意不得向第三方透露，否则应赔偿由此给对方造成的全部损失。

6.2 保密信息指任何一方因履行本合同所知悉的任何以口头、书面、图表或电子形式存在的对方信息，具体包括：

6.2.1 任何涉及对方过去、现在或将来的商业计划、规章制度、操作规程、处理手段、财务信息；

6.2.2 任何对方的技术措施、技术方案、软件应用及开发，硬件设备的品种、质量、数量、品牌等；

6.2.3 任何对方的技术秘密或专有知识、文件、报告、数据、客户软件、流程图、数据库、发明、知识、贸易秘密。

6.3 乙方应根据甲方的要求签署相应的保密协议，保密协议与本条款存在不一致的，以保密协议为准。

## 7. 质量保证

### 7.1 货物质量保证

7.1.1 乙方必须保证货物是全新、未使用过的，并完全符合强制性的国家技术规范和质量规范和合同规定的质量、规格、性能和技术规范等的要求。

7.1.2 乙方须保证所提供的货物经正确安装、正常运转和保养，在其使用寿命期内须具有符合质量要求和产品说明书的性能。在货物质量保证期之内，乙方须对由于设计、工艺或材料的缺陷而发生的任何不足或故障负责，并免费予以改进或更换。

7.1.3 根据乙方按检验标准自己检验结果或委托有资质的相关质检机构的检验结果，发现货物的数量、质量、规格与合同不符；或者在质量保证期内，证实货物存在缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方应书面通知乙方。接到上述通知后，乙方应及时免费更换或修理破损货物。乙方在甲方发出质量异议通知后，未作答复，甲方在通知书中所提出的要求应视为已被乙方接受。



7.1.4 乙方在收到通知后虽答复，但没有弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但由此引发的风险和费用将由乙方承担。甲方可从合同款或乙方提交的履约保证金中扣款，不足部分，甲方有权要求乙方赔偿。甲方根据合同规定对卖方行使的其他权力不受影响。

7.1.5 合同条款下货物的质量保证期自货物通过最终验收起算，合同另行规定除外。

## 7.2 辅助服务质量保证

7.2.1 乙方保证免费提供合同条款下的软件产品原厂商至少一年软件全部功能及其换代产品的升级与技术支持服务（包含任何版本升级、产品换代、更新及在原有产品基础上的拆解、完善、合并所产生的新产品，提供升级产品介质及授权，要求原厂商承诺，并加盖原厂商公章），不得出现因货物停售、转产而无法提供上述支持服务。

7.2.2 乙方应保证合同条款下所提供的服务包括培训、安装指导、单机调试、系统联调和试验等，按合同规定方式进行，并保证不存在因乙方工作人员的过失、错误或疏忽而产生的缺陷。

## 8. 包装要求

8.1 除合同另有约定外,乙方提供的全部货物,均应采用本行业通用的方式进行包装，且该包装应符合国家有关包装的法律、法规的规定。

8.2 包装应适应于远距离运输，并有良好的防潮、防震、防锈和防粗暴装卸等保护措施，以确保货物安全运抵现场。由于包装不善所引起的货物锈蚀、损坏和损失均由乙方承担。乙方应提供货物运至合同规定的最终目的地所需要的包装，以防止货物在转运中损坏或变质。

8.3 乙方所提供的货物包装均为出厂时原包装。

8.4 乙方所提供货物必须附有质量合格证，装箱清单，主机、附件、各种零部件和消耗品，有清楚的与装箱单相对应的名称和编号。

8.5 货物运输中的运输费用和保险费用均由乙方承担。运输过程中的一切损失、损坏均由乙方负责。

## 9. 价格

9.1 乙方履行合同所必须的所有费用，包括但不限于货物及部件的设计、检测与试验、制造、运输、装卸、保险、单机调试、安装调试指导、技术资料、培训、



交通、人员、差旅、质量保证期服务费、其他管理费用、所有的检验、测试、调试、验收、试运行费用等均已包括在合同价格中。

9.2 本合同价格为固定价格，包括了乙方履行合同全过程产生的所有成本和费用以及乙方应承担的一切税费。

### 9.3 检验费用

9.3.1 乙方必须负担本条款下属于乙方负责的检验、测试、调试、试运行和验收的所有费用，并负责乙方派往买方组织的检验、测试和验收人员的所有费用。

9.3.2 甲方按合同计划参加在乙方工厂所在地检验、测试和验收的费用全部由乙方负责并已包含在合同总价中。

9.3.3 甲方检验人员已到卖方所在地，测试无法依照合同进行，而引起甲方人员延长逗留时间，所有由此产生的包括甲方人员在内的直接费用及成本由乙方承担。

## 10. 交货方式及交货日期

交货方式：现场交货，乙方负责办理运输和保险，将货物运抵现场。

交货期：合同约定。

交货日期：所有货物运抵现场并经双方开箱验收合格之日。

## 11. 检验和验收

### 11.1 开箱验收

11.1.1 货物运抵现场后，双方应及时开箱验收，并制作验收记录，以确认与本合同约定的数量、型号等是否一致。

11.1.2 乙方应在交货前对货物的质量、规格、数量等进行详细而全面的检验，并出具证明货物符合合同规定的文件。该文件将作为申请付款单据的一部分，但有关质量、规格、数量的检验不应视为最终检验。

11.1.3 开箱验收中如发现货物的数量、规格与合同约定不符，甲方有权拒收货物，乙方应及时按甲方要求免费对拒收货物采取更换或其他必要的补救措施，直至开箱验收合格，方视为乙方完成交货。

### 11.2 检验验收

11.2.1 交货完成后，乙方应及时组装、调试、试运行，按照合同专用条款规定的试运行完成后，双方及时组织对货物检验验收。合同双方均须派人参加合同要求双方参加的试验、检验。

11.2.2 在具体实施合同规定的检验验收之前，乙方需提前提交相应的测试计划



(包括测试程序、测试内容和检验标准、试验时间安排等)供甲方确认。

11.2.3 除需甲方确认的试验验收外,乙方还应对所有检验验收测试的结果、步骤、原始数据等作妥善记录。如甲方要求,乙方应提供这些记录给买方。

11.2.4 检验测试出现全部或部分未达到本合同所约定的技术指标,甲方有权选择下列任一处理方式:

a.重新测试直至合格为止;

b.要求乙方对货物进行免费更换,然后重新测试直至合格为止;

无论选择何种方式,甲方因此而发生的因卖方原因引起的所有费用均由乙方负担。

### 11.3 使用过程检验

11.3.1 在合同规定的质量保证期内,发现货物的质量或规格与合同规定不符,或证明货物有缺陷,包括潜在的缺陷或使用不合适的原材料等,由甲方组织质检(相关检测费用由卖方承担),据质检报告及质量保证条款向卖方提出索赔,此索赔并不免除乙方应承担的合同义务。

11.3.2 如果合同双方对乙方提供的上述试验结果报告的解释有分歧,双方须于出现分歧后10天内给对方声明,以陈述己方的观点。声明须附有关证据。分歧应通过协商解决。

## 12.付款方法和条件

本合同条款下的付款方法和条件在“青海省政府采购项目合同书”中具体规定。

## 13.履约保证金

13.1 乙方应在合同签订前,按招标文件第二部分“八 授予合同”中第22.2项的约定提交履约保证金。

13.2 履约保证金用于补偿甲方因乙方不能履行其合同义务而蒙受的损失。

13.3 履约保证金应使用本合同货币,按下述方式之一提交(招标文件中另有约定的除外):

13.3.1 甲方可接受的在中华人民共和国注册和营业的银行出具的履约保函;

13.3.2 支票或汇票。

13.4 乙方未能按合同规定履行其义务,甲方有权从履约保证金中取得补偿。货物验收合格后,甲方将履约保证金退还乙方或转为质量保证金。

## 14.索赔

14.1 货物的质量、规格、数量、性能等与合同约定不符,或在质量保证期内证



实货物存有缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方有权根据有资质的权威质检机构的检验结果向乙方提出索赔（但责任应由保险公司或运输部门承担的除外）。

14.2 在履约保证期和检验期内，乙方对甲方提出的索赔负有责任，乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

14.2.1 在法定的退货期内，乙方应按合同规定将货款退还给甲方，并承担由此发生的一切损失和费用，包括利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为保护退回货物所需的其它必要费用。如已超过退货期，但乙方同意退货，可比照上述办法办理，或由双方协商处理。

14.2.2 根据货物低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数额，经甲乙双方商定降低货物的价格，或由有资质的中介机构评估，以降低后的价格或评估价格为准。

14.2.3 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，乙方应承担一切费用和 risk，并负担甲方所发生的一切直接费用。同时，乙方应相应延长修补或更换件的履约保证期。

14.3 乙方收到甲方发出的索赔通知之日起5个工作日内未作答复的，甲方可从合同款或履约保证金中扣回索赔金额，如金额不足以补偿索赔金额，乙方应补足差额部分。

## 15. 迟延交货

15.1 乙方应按照合同约定的时间交货和提供服务。

15.2 除不可抗力因素外，乙方迟延交货，甲方有权提出违约损失赔偿或解除合同。

15.3 在履行合同过程中，乙方遇到不能按时交货和提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时交货的理由、预期延误时间通知甲方。甲方收到乙方通知后，认为其理由正当的，可酌情延长交货时间。

## 16. 违约赔偿

除不可抗力因素外，乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，甲方可要求乙方支付违约金。违约金每日按合同总价款的千分之五计收。

## 17. 不可抗力

17.1 双方中任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合



同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间。

17.2 受事故影响的一方应在不可抗力事故发生后以书面形式通知另一方。

17.3 不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应通过协商达成进一步履行合同的协议，因不可抗力致使合同不能履行的，合同终止。

## 18. 税费

与本合同有关的一切税费均由乙方承担。

## 19. 合同争议的解决

19.1 甲方和乙方由于本合同的履行而发生任何争议时，双方可先通过协商解决。

19.2 任何一方不愿通过协商或通过协商仍不能解决争议，则双方中任何一方均应向甲方所在地人民法院起诉。

## 20. 违约解除合同

20.1 出现下列情形之一的，视为乙方违约。甲方可向乙方发出书面通知，部分或全部终止合同，同时保留向乙方索赔的权利。

20.1.1 乙方未能在合同规定的限期或甲方同意延长的限期内，提供全部或部分货物的；

20.1.2 乙方未能履行合同规定的其它主要义务的；

20.1.3 乙方在本合同履行过程中有欺诈行为的。

20.2 甲方全部或部分解除合同之后，应当遵循诚实信用原则购买与未交付的货物类似的货物或服务，乙方应承担买方购买类似货物或服务而产生的额外支出。部分解除合同的，乙方应继续履行合同中未解除的部分。

## 21. 破产终止合同

乙方破产而无法完全履行本合同义务时，甲方可以书面方式通知乙方终止合同而不给予乙方补偿。该合同的终止将不损害或不影响甲方已经采取或将要采取任何行动或补救措施的权利。

## 22. 转让和分包

22.1 政府采购合同不能转让。

22.2 经甲方书面同意乙方可以将合同条款下非主体、非关键性工作分包给他人完成。接受分包的人应当具备相应的资格条件，并不得再次分包。分包后不能解除卖方履行本合同的责任和义务，接受分包的人与乙方共同对甲方连带承担合同的责任。



任和义务。

### 23.合同修改

政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同

### 24.通知

本合同任何一方给另一方的通知，都应以书面形式发送，而另一方也应以书面形式确认并发送到对方明确的地址。

### 25.计量单位

除技术规范中另有规定外,计量单位均使用国家法定计量单位。

### 26.适用法律

本合同按照中华人民共和国的相关法律进行解释。

后附：

- 1、中标通知书
- 2、分项报价表
- 3、技术服务承诺



## 第四部分 投标文件格式

资格审查文件封面（上册）

正本/副本

# 青海省政府采购项目

# 投标文件

（资格审查）

（上册）

采购项目编号/包号：

采购项目名称：

投标包号：

投标人：\_\_\_\_\_（公章）

法定代表人或委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

年 月 日



## 资格审查文件目录（上册）

(1) 投标函.....	所在页码
(2) 法定代表人证明书.....	所在页码
(3) 法定代表人授权书.....	所在页码
(4) 投标人承诺函.....	所在页码
(5) 投标人诚信承诺书.....	所在页码
(6) 资格证明材料.....	所在页码
(7) 财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料.....	所在页码
(8) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料.....	所在页码
(9) 无重大违法记录声明.....	所在页码
(10) 未被列入“失信被执行人”的证明.....	所在页码
(11) 投标保证金证明.....	所在页码



## (1) 投标函

### 投标函

致：青海星翔工程项目管理有限公司

我们收到采购项目名称（采购项目编号/包号）招标文件，经研究，法定代表人（姓名、职务）正式授权（委托代理人姓名、职务）代表投标人（投标人名称、地址）提交投标文件。

据此函，签字代表宣布同意如下：

1.我方已详阅招标文件的全部内容，包括澄清、修改条款等有关附件，承诺对其完全理解并接受。

2.投标有效期：从提交投标文件的截止之日起\_\_\_日历日内有效。如果我方在投标有效期内撤回投标或中标后不签约的，投标保证金将被贵方没收。

3.我方同意按照贵方要求提供与投标有关的一切数据或资料，理解并接受贵方制定的评标办法。

4.与本投标有关的一切正式往来通讯请寄：

地址：\_\_\_\_\_ 邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_ 传真：\_\_\_\_\_

法定代表人姓名：\_\_\_\_\_ 职务：\_\_\_\_\_

投标人：\_\_\_\_\_ (公章)

法定代表人或委托代理人：\_\_\_\_\_ (签字)

年 月 日



## (2) 法定代表人证明书

### 法定代表人证明书

致：青海星翔工程项目管理有限公司

（法定代表人姓名）现任我单位\_\_\_\_\_职务，为法定代表人，特此证明。

法定代表人基本情况：

性别：\_\_\_\_\_ 年龄：\_\_\_\_\_ 民族：

地址：

身份证号码：

附法定代表人第二代身份证双面扫描（或复印）件

投标人：

（公章）

年 月 日





## (4) 投标人承诺函

### 投标人承诺函

致：青海星翔工程项目管理有限公司

关于贵方 \_\_\_\_年\_\_月\_\_日\_\_\_\_\_(项目名称)采购项目，本签字人愿意参加投标，提供采购一览表中要求的所有产品，并证实提交的所有资料是准确的和真实的。同时，我代表（投标人名称），在此作如下承诺：

1.完全理解和接受招标文件的一切规定和要求；

2.若中标，我方将按照招标文件的具体规定与采购人签订采购合同，并且严格履行合同义务，按时交货，提供优质的产品和服务。如果在合同执行过程中，发现质量、数量出现问题，我方一定尽快更换或补退货，并承担相应的经济责任；

3、我方保证甲方在使用该产品或其任何一部分时，不受第三方提出的侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等知识产权的起诉，若有违犯，愿承担相应的一切责任。

4、我方承诺，除招标文件中规定的进口产品外，所投的产品均为国产产品，且均符合国家强制性标准。若有不实，愿承担相应的责任。

5、在整个招标过程中我方若有违规行为，贵方可按招标文件之规定给予处罚，我方完全接受。

6、若中标，本承诺将成为合同不可分割的一部分，与合同具有同等的法律效力。

投标人： (公章)

法定代表人或委托代理人： (签字)

年 月 日



## (5) 投标人诚信承诺书

### 投标人诚信承诺书

致：青海星翔工程项目管理有限公司

为了诚实、客观、有序地参与青海省政府采购活动，愿就以下内容作出承诺：

一、自觉遵守各项法律、法规、规章、制度以及社会公德，维护廉洁环境，与同场竞争的其他投标人平等参加政府采购活动。

二、参加采购代理机构组织的政府采购活动时，严格按照招标文件的规定和要求提供所需的相关材料，并对所提供的各类资料的真实性负责，不虚假应标，不虚列业绩。

三、尊重参与政府采购活动各相关方的合法行为，接受政府采购活动依法形成的意见、结果。

四、依法参加政府采购活动，不围标、串标，维护市场秩序，不提供“三无”产品、以次充好。

五、积极推动政府采购活动健康开展，对采购活动有疑问、异议时，按法律规定的程序实名反映情况，不恶意中伤、无事生非，以和谐、平等的心态参加政府采购活动。

六、认真履行中标人应承担的责任和义务，全面执行采购合同规定的各项内容，保质保量地按时提供采购物品。

若本企业（单位）发生有悖于上述承诺的行为，愿意接受《中华人民共和国政府采购法》和《政府采购法实施条例》中对投标人的相关处理。

本承诺是采购项目投标文件的组成部分。

投标人： (公章)

法定代表人或委托代理人： (签字)

年 月 日



## (6) 资格证明材料

### 资格证明材料

资格证明材料包括：

(1) 提供有效的营业执照、税务登记证、机构代码证或三证（五证）合一统一社会信用代码证及其他资格证明文件（扫描或复印件）；

企业法人需提交“统一社会信用代码的营业执照”，未换证的提交“营业执照、组织机构代码证、税务登记证”；事业法人需提交“统一社会信用代码的事业单位法人证书”，未换证的提交“事业单位法人证书或组织机构代码证”；其他组织需提交“统一社会信用代码的社会团体法人登记证书”或“统一社会信用代码的民办非企业单位登记证书”或“统一社会信用代码的基金会法人登记证书”，未换证的提交“社会团体法人登记证书”或“民办非企业单位登记证书”或“基金会法人登记证书”和“组织机构代码证”；个体工商户需提交“统一社会信用代码的营业执照”或“营业执照、税务登记证”；自然人需提交身份证明。

(2) 招标文件规定的有关授权书、承诺函、资格证书、许可证书、认证等；

(3) 投标供应商认为有必要提供的其他资格证明文件。



## (7) 财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料

### 财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料

按照招标文件第2.2款（1）中第<2>条规定提供以下相关材料。

1、投标人是法人的，提供基本开户银行近三个月内出具的资信证明（同时提供基本存款账户开户许可证）或2019年度经第三方审计的财务状况报告（扫描或复印件应全面、完整、清晰），包括资产负债表、现金流量表、利润表和财务（会计）报表附注，并提供第三方机构的营业执照、执业证书。投标人是其他组织和自然人，没有经审计的财务报告，可以提供基本开户银行出具的资信证明（同时提供基本存款账户开户许可证）。

2、近半年内的依法缴纳税收和社会保障资金记录的证明材料；依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人须提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。



## (8) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料

### 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料

投标人应按不低于招标项目要求，针对该项目的实施，提供履行合同所必须的专业技术能力的证明材料；须提供相关人员的职称证书和用工合同等证明材料。

青海星翔



## (9) 无重大违法记录声明

### 无重大违法记录声明

致：青海星翔工程项目管理有限公司

我单位参加本次政府采购项目活动前三年内，在经营活动中无重大违法活动记录，符合《政府采购法》规定的供应商资格条件。我方对此声明负全部法律责任。

特此声明。

投标人： (公章)

法定代表人或委托代理人： (签字)

年 月 日



## (10) 未被列入“失信被执行人”的证明

经信用中国（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）等渠道查询后，列入失信被执行人、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的，取消投标资格。（提供“信用中国”及“中国政府采购网”网站的查询截图，时间为投标截止时间前 20 天内）。

青海星翔





(下册)

正本/副本

## 青海省政府采购项目

# 投标文件

(下册)

采购项目编号/包号:

项目名称:

投标包号:

投标人: \_\_\_\_\_ (公章)

法定代表人或委托代理人: \_\_\_\_\_ (签字或盖章)

年 月 日



## 目录（下册）

（12）评分对照表.....	所在页码
（13）开标一览表.....	所在页码
（14）分项报价表.....	所在页码
（15）技术规格响应表.....	所在页码
（16）投标产品相关资料.....	所在页码
（17）投标人的类似业绩证明材料.....	所在页码
（18）制造（生产）企业小型、微型企业声明函.....	所在页码
（18.1）从业人员声明函.....	所在页码
（19）残疾人福利性单位声明函.....	所在页码
（20）投标人认为在其他方面有必要说明的事项.....	所在页码

注：此目录投标人可按实际需求编写



## (12) 评分对照表

评分对照表

序号	招标文件评分标准	投标响应部分	投标文件中对应页码



### (13) 开标一览表

#### 开标一览表

投标人名称:

采购项目编号/包号:

单位: 人民币 (元)

项目名称	投标报价	交货期	备注
	大写:		
	小写:		
优惠承诺及其他:			

注:

1. 填写此表时不得改变表格形式。
2. “投标报价”为投标总价。包括产品费、手续费、包装费、运输费、保险费、安装费、调试费、培训费、验收费、售前、售中、售后服务费、税金及不可预见费等全部费用（包括招标代理费）；
3. 除在标书中编制此表以外，为方便开标唱标，投标人应单独密封一份“开标一览表”，并标明“开标一览表”字样。该密封的“开标一览表”和投标文件正本中的“开标一览表”应完全一致。
4. 投标报价不能有两个或两个以上的报价方案。

投标人: (公章)

法定代表人或委托代理人: (签字)

年 月 日



### (14) 分项报价表

#### 分项报价表

投标人名称:

采购项目编号/包号:

单位: 人民币 (元)

序号	产品名称	规格/型号	生产厂家	单位	数量	单价 (元)	总价 (元)	质保期	备注
1									
2									
3									
.....									
合计:									
大写:									
小写:									

注: 1、本表只能按招标文件第五部分“技术参数及要求”中所列产品名称及数量逐项填入服务内容或所投产品品牌、规格型号、生产厂家、数量及单位、单价等, 不得填入其他税费或与表内无关内容, 否则视为招标文件出现偏差一项。

2、产品单价, 要与市场行情相符。出现较大差距的视为招标文件出现偏差一项。

3、单价、总价包含产品费、手续费、包装费、运输费、保险费、安装费、调试费、验收费、培训费、售前、售中、售后服务费、税金及不可预见费等全部费用 (包括招标代理费)。

4、投标报价不能有两个或两个以上的报价方案, 否则投标无效。

投标人: (公章)

法定代表人或委托代理人: (签字)

年 月 日



## (15) 技术规格响应表

### 技术规格响应表

投标人名称:

采购项目编号/包号:

序号	采购需求技术参数、指标		投标产品技术参数、指标		偏离
	名称	技术参数及配置	名称	技术参数及配置	
1					
2					
3					
...					

注：1.本表应按照每包采购一览表中产品序号的指标逐项填写，不得遗漏，否则，按无效投标处理。

2.“投标产品技术参数、指标”必须与投标文件中提供的产品检测报告、彩页等证明材料的实质性响应情况相一致。若在评标环节发现该项与投标文件中提供的产品检测报告、彩页（或厂家公开发布的资料参数）等证明材料的实质性响应情况不一致或直接复制招标文件“采购需求技术参数、指标”内容的，按无效投标处理。

3.投标人响应采购需求应具体、明确，应以招标项目参数要求为基本投标要求，对超出或不满足招标项目参数要求的指标需列出“+、-”偏差，并做出详细说明；如果只注明“+”、“-”或未填写，将视为该项指标不响应。

4. 投标供应商应按投标产品实际情况填写，不得照抄、复制招标文件技术参数。

5. 投标供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、编造证明材料的，按照实质性不响应处理。对伪造、编造证明材料的，将报送采购监管部门查处。

投标人： (公章)

法定代表人或委托代理人： (签字)

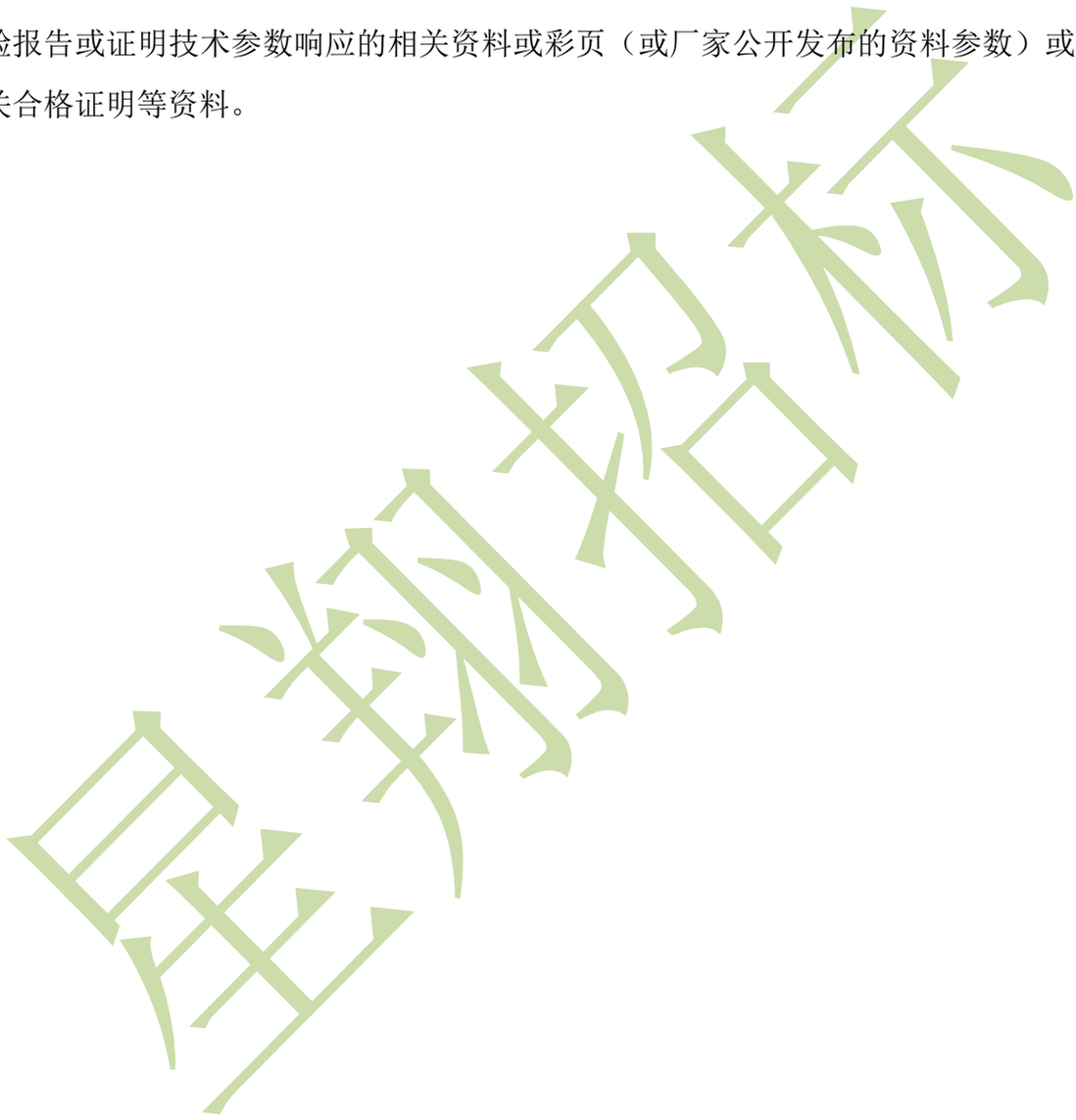
年 月 日



## (16) 投标产品相关资料

### 投标产品相关资料

根据采购项目内容，投标时提供国家认可的质监机构出具的投标产品的产品检验报告或证明技术参数响应的相关资料或彩页（或厂家公开发布的资料参数）或相关合格证明等资料。





## (17) 投标人的类似业绩证明材料

### 投标人的类似业绩证明材料

投标供应商须提供近三年（2018年02月04日至2021年02月03日）以来的类似项目业绩证明材料，类似业绩是指与采购项目在产品类型、产品规模等方面相同或相近的项目，业绩以中标通知书复印（扫描）件及包括合同首页、标的及金额所在页、签字盖章页的合同复印（扫描）件为准。

青海星翔





## (18.1) 从业人员声明函

### 从业人员声明函

致：青海星翔工程项目管理有限公司

本公司郑重声明：根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2011]181号）、《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号）规定，本公司从业人员数为\_\_\_\_\_人。

本公司对上述声明的真实性负责，如有虚假，将依法承担相应责任。

注：若无此项内容，可不提供此函。

制造（生产）企业名称： (公章)

制造（生产）企业法定代表人： (签字)

年 月 日



## (19) 残疾人福利性单位声明函

### 残疾人福利性单位声明函

致：青海星翔工程项目管理有限公司

本单位郑重声明，根据《财政部、民政部、中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，本单位在职职工人数为\_\_\_\_\_人，安置的残疾人人数\_\_\_\_\_人。且本单位参加\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

注：若无此项内容，可不提供此函。

企业名称：\_\_\_\_\_（公章）

企业法定代表人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

年 月 日



## (20) 投标人认为在其他方面有必要说明的事项

投标人认为在其他方面有必要说明的事项

格式自定

青海星翔

## 第五部分 采购项目要求及技术参数

### 一、投标要求

#### 1. 投标说明

1.1 投标人可以按照招标文件规定作为一个整体进行投标，不能拆分或少报。否则，投标无效。

1.2 投标人必须如实填写“技术规格响应表”，在“投标产品技术参数、指标”栏中列出所投产品的具体技术参数、指标；以采购人需求为最低指标要求，投标人对超出或不满足最低指标要求的指标需列出“+、-”偏差。如果与招标文件中提供的产品检测报告、彩页等证明材料中的实质性响应情况不一致或直接复制招标文件“采购需求技术参数、指标”内容的，按无效投标处理。

1.3 采购内容中未特别标注为“原装进口”字样的产品，投标人必须投国产产品；标注为“原装进口”字样的产品，投标人可以投进口产品，但如果因信息不对称或仍有满足采购需求的国内产品等原因，仍有满足采购需求的国内产品要求参与采购竞争的，可以投国产产品，并且按照公平竞争原则实施采购。

1.4 所投产品或其任何一部分不得侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等知识产权。

1.5 项目中标后分包情况：不允许。（允许，投标人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）

#### 2. 重要指标

2.1 招标文件在技术参数中列出了投标供应商可以接受的最低技术指标，投标供应商必须对技术参数一览表中各项产品和指标进行实质性响应，所推荐的每一项产品在性能上不应低于所列的各项指标，“技术参数”中用“★”符号标注的属于核心技术参数、指标，核心参数每有一项负偏离扣5分。

2.2 招标文件中凡需与原有设备、系统并机、兼容、匹配等要求的，请主动和采购人联系，取得原有设备、系统相关资料。若有招标文件未提及或变更内容的，请及时与采购人联系。

2.3 技术参数中除注明签订合同时提供的相关授权、服务承诺等资料以外，其



余相关资料在投标时必须附在投标文件中。

2.4 中标供应商将授权书及售后服务承诺函原件在签订合同前提交给采购人。

### 3. 商务要求

3.1.交货时间：自签订合同之日起30个日历日内交货；

3.2.交货地点：采购人指定地点；

3.3.付款方式：详见“第三部分 青海省政府采购项目合同书范本”中“四、付款方式”的规定；

3.4质保期：自产品验收合格之日起一年。



## 二、项目基本情况及技术参数要求

序号	名称	技术参数	数量及单位	备注
1	呼吸机(无创)	<p><b>一、基本要求</b></p> <p>1、适用于成人、小儿和婴幼儿进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机。</p> <p>2、电动电控呼吸机，涡轮驱动产生空气气源，方便进行转运。</p> <p>3、整机重量小于 9.8 千克（不含台车），方便手提转运。</p> <p>4、标配台车、满足院内转运。</p> <p>5、采用 12.1 英寸彩色 TFT 触摸控制屏，分辨率 1280*800。</p> <p>6、中文操作界面、中文报警、操作提示信息、参数调节防错确认。具备便利的锁屏功能。</p> <p>7、不小于 120 分钟内置后备可充电电池（1 块电池），可选配电池延长至不小于 240 分钟（2 块电池）。电池总剩余电量能显示在屏幕上。</p> <p>8、吸气安全阀组件可拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。</p> <p>9、呼气阀组件一体化设计可拆卸，内置金属膜片压差流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。</p> <p>10、具备开机自检，可进行系统顺应性补偿并检测系统泄漏量，检查系统管道阻力，测试流量传感器、呼气阀和安全阀等部件。</p> <p>★11、标配待机模式、有创通气、氧疗模式、无创通气。</p> <p>12、可通过病人类型及体重进行参数设置。</p> <p>13、病人数据、屏幕截图、机器设置等数据可通过 USB 接口导出。</p> <p>14、选配旁流 CO2 监测。</p>	1 台	



**二、呼吸模式及功能**

- 1、常规模式：容量控制通气下的辅助控制通气 A/C 和同步间歇指令通气 SIMV、压力控制通气下的辅助控制通气 A/C 和同步间歇指令通气 SIMV、持续气道正压通气和压力支持 CPAP/PSV、窒息通气模式及 SIGH 叹息模式。
- 2、可选高级模式：双相气道正压通气，自动适应性压力调整容量控制通气及其同步间歇指令通气 SIMV、压力释放通气。
- 3、无创通气模式：具备无创通气 NIV。
- 4、氧疗模式：具备高流速氧疗功能，氧疗流速和氧浓度可设，具有湿化器，加湿加温后氧疗效果更佳。
- 5、其他功能：具备手动呼吸、吸气保持、呼气保持、同步雾化、纯氧灌注、智能吸痰、内源性 PEEP、口腔闭合压 P0.1 和最大吸气负压 NIF 的测定。
- 6、具备自动气管插管阻力补偿功能，插管孔径和补偿百分比可设，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值一致。
- 7、具备低流速 P-V 工具，帮助确定最佳 PEEP 设置值。

**三、设置参数要求**

- 1、潮气量：20ml-2000ml
- 2、呼吸频率：1-100 次/min
- 3、SIMV 频率：1-60 次/min
- 4、吸/呼比：1:10-4:1
- 5、最大峰值流速：≥210L/min
- 6、吸气压力：5-80 cmH2O
- 7、压力支持：0-80cmH2O
- 8、呼气末正压 PEEP：0-45 cmH2O



- 9、压力触发灵敏度： -10 - 0.5cmH2O
- 10、流量触发灵敏度： 0.5-15L/ min
- 11、呼气触发灵敏度： Auto, 10-85%
- 12、氧浓度： 21-100%
- 13、压力上升时间： 0-2s
- 14、吸气时间： 0.2-10s

**四、监测参数要求**

- 1、气道压力参数：呼气末正压 PEEP、气道峰压、平台压、平均压。
- 2、分钟通气量参数：总的分钟呼出通气量、自主呼吸分钟呼出通气量、泄露的分钟通气量。
- 3、潮气量参数：吸入潮气量、呼出潮气量、理想体重输送的潮气量。
- 4、呼吸频率参数：总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率。
- 5、氧浓度参数：吸入氧浓度。
- 6、肺力学参数：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性、呼气时间常数。
- 7、其他参数：具备浅快呼吸指数、呼吸功监测。
- 8、波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间，CO2/时间。最多可同屏显示 4 道波形，波形的颜色可调。
- 9、具备压力/容量、容量/流速、流速/压力环 3 种呼吸环监测。
- 10、呼吸波形及呼吸环可冻结，呼吸环可存储、对比。支持波形、环图、监测值同屏显示。
- 11、趋势记录：提供 72 小时的全部监测参数的趋势图、表分析。
- 12、日志记录：提供最多 5000 条历史事件信息的记录。

**五、报警要求**

- 1、智能化分级报警、声光报警
- 2、气道压力：过高报警



		<p>3、呼出每分钟通气量：过高/过低报警</p> <p>4、自主呼吸频率：过高报警</p> <p>5、呼出潮气量：过高/过低报警</p> <p>6、呼气末正压：过高/过低报警</p> <p>7、吸入氧浓度：过高/过低报警</p> <p>8、EtCO<sub>2</sub>：过高/过低报警</p> <p>9、窒息报警，时间可设置（5-60s）</p> <p>10、智能识别呼吸管路脱落、泄露、阻塞，关键器件故障</p> <p>11、电源、气源中断报警</p> <p>12、电池低压报警</p> <p><b>六、其他功能要求</b></p> <p>1、强大的自动漏气补偿功能；最大漏气补偿流速：65 L/min（成人），45 L/min（儿童）。</p> <p>2、先进的智能同步技术：呼吸触发灵敏度自动调节，提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性，无需医护人员频繁手动调节参数。</p> <p>3、灵活的电源方案：提供交流和直流（12V）两种供电方式。</p> <p>4、灵活的气源方案：提供高压氧气气源和低压氧气气源两种方式。</p> <p>5、信息互连：能够和同一品牌模块化监护仪连接，把呼吸机的监测信息实时显示到监护上，继而连接中央站和 CIS 系统，满足科室信息化的需求。</p> <p>6、具备护士呼叫功能。</p> <p>7、具备 VGA 扩展显示功能。</p> <p>8、配附件：台车、呼吸管路、湿化器、模拟肺。</p> <p>9、软件易升级：支持 U 盘和网络升级，支持选配功能试用。</p>		
2	呼吸机(有创)	一、基本特征	2 台	



- 1、适用于对成人、小儿和婴幼儿患者进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机，机型新颖，中文操作界面。
- 2、★采用≥18.5英寸彩色 TFT 触摸控制屏幕，分辨率 1920\*1080。
- 3、屏幕显示：多至 5 道波形同屏显示，可提供 4 种环图，支持呼吸环、波形和监测参数同屏显示；支持短趋势、波形、监测值同屏显示。
- 4、自检功能，检查系统管道阻力、泄漏量和顺应性，测试流量传感器、呼气阀和安全阀等部件
- 5、≥90 分钟内置后备可充电电池（1 块电池），≥180 分钟内置后备可充电电池（2 块电池），电池总剩余电量能显示在屏幕上。
- 6、气动电控呼吸机
- 7、可选配备用空气气源（C600），可在断气断电状态下继续工作。
- 8、具备实时气源压力电子显示。
- 9、具备有创通气模式，可选无创通气模式。
- 10、具备高流量氧疗功能。
- 11、病人信息，当前的设置参数、报警限和趋势，日志等数据可导出。
- 12、具备截屏 U 盘导出功能（可缓存 20 张截屏文件）。
- 13、吸气安全阀组件可拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。
- 14、呼气阀组件一体化设计，内置金属膜片流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。



- 15、可选配旁流 CO2 监测。
- 16、可选配主流 CO2 监测，同时监测气道死腔  $V_{Daw}$  和肺泡通气量  $V_{talv}$  等参数，可以监测容积-二氧化碳图；可进行肺泡通气计算。
- 17、可选配 SpO2 监测，提供 SpO2 和 PR 监测值，提供脉搏波。
- 18、可选配顺磁氧。
- 19、具备图形化显示阻力、顺应性和自主呼吸等生理参数变化，并实时显示其趋势。

## 二、呼吸模式及功能

- 1、标配模式：容量控制通气下的辅助控制通气 A/C 和同步间歇指令通气 SIMV、压力控制通气下的 A/C 和 SIMV、CPAP/PSV、窒息通气模式、双水平气道正压通气模式。
- 2、可选高级模式：自动适应性压力调整容量控制功能（如 AUTOFLOW 或者 PRVC 等）；压力释放通气 APRV 和压力调节容量控制-同步间歇指令模式（PRVC-SIMV）、自适应分钟通气量通气 AMV、容量支持通气 VS、心肺复苏通气 CPRV、PSV-S/T。
- 3、其他功能：手动呼吸、吸气保持、呼气保持、雾化、增氧、吸痰程序，NIF、PEEPi 及 P0.1 测定。
- 4、可选配低流速 P-V 工具，帮助确定最佳 PEEP 值。
- 5、具有自动插管阻力补偿（ATRC）功能，选择不同孔径的气管插管，呼吸机可以自动调节送气压力，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值保持一致。
- 6、具有智能同步技术，可以将呼气触发灵敏度设置为【Auto】，自动调节至最佳值，提高人机



- 同步。或者在 5%~85%范围内手动灵活调节。
- 7、标配氧疗功能，可以调节氧疗流速（2~60L/min）和氧浓度
  - 8、可选配脱机功能，用户可定制脱机指征，提供信息全面的脱机功能看板，一键启动 SBT，规范脱机流程。
  - 9、可选配肺复张功能，提供控制性肺膨胀法（SI）进行肺复张。
  - 10、可选配辅助压监测，提供两个辅助压采样口，可同时监测双通道辅助压。
  - 11、具有单位理想体重输送的潮气量（ $T_{Ve}/IBW$ ）的设置及监测功能
  - 12、基础流速可自动调节，范围：3-40L/min（有创）；10-65L/min（无创）

### 三、设置参数

- 1、潮气量：20ml—4000ml（选配婴幼儿模块时，2ml—4000ml）
- 2、呼吸频率：1-100/min（选配婴幼儿模块时，1-150/min）
- 3、吸气流速：6-180L/min（选配婴幼儿模块时，2-180L/min）
- 4、SIMV 频率：1-60/min
- 5、吸/呼比：4:1—1:10
- 6、最大峰值流速：180L/min(选配 C600 时可达 200L/min)
- 7、吸气压力：1—100 cmH2O
- 8、压力支持：0—100cmH2O
- 9、PEEP：0~50 cmH2O



- 10、压力触发灵敏度：-20 --- 0.5cmH20，或 OFF
- 11、流速触发灵敏度：0.5—20L/ min，或 OFF（选配婴幼儿模块时，0.1—20L/ min，或 OFF）
- 12、氧浓度：21—100vol.%

13、叹息功能：有

#### 四、监测参数

- 1、气道压力：PEEP、气道峰压、平台压、平均压等监测；
- 2、每分钟呼出通气量：呼气分钟通气量、吸气分钟通气量、自主呼吸分钟通气量、泄漏分钟通气量的监测；
- 3、潮气量的监测：吸入潮气量、呼出潮气量、自主呼吸潮气量；
- 4、呼吸频率监测：总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率的监测；
- 5、可选波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间，二氧化碳/时间，脉搏波/时间, 辅助压/时间波形；
- 6、吸入氧浓度的监测；
- 7、具有压力/容积、流速/容积、流速/压力环，V-CO2 曲线，4 种呼吸环监测；
- 8、肺的力学：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性、时间常数、呼吸功的监测；
- 9、实时监测压力-时间曲线形态，并量化为牵张指数 Stress Index 以提示肺损伤风险；
- 10、实时监测压力/容积环形态，并量化为肺过度膨胀系数 C20/C 以提示肺损伤风险；
- 11、可监测参数≥96 小时的趋势图、表分析，5000 条报警和操作日志记录；



**五、报警参数**

- 1、具有智能逻辑判断及报警链管理，报警可采用图形化指引进行故障提示。
- 2、分级报警和声光报警
- 3、气道压力：过高报警
- 4、每分钟通气量：过高/过低报警
- 5、自主呼吸频率：过高/过低报警
- 6、潮气量：过高/过低报警
- 7、吸入氧浓度：过高/过低报警
- 8、EtCO<sub>2</sub>：过高/过低报警
- 9、窒息报警，时间可设置（5-60s）
- 10、智能识别呼吸管路脱落、泄露、阻塞，关键器件故障
- 11、电源、气源中断报警
- 12、电池低压报警

**六、其他功能**

- 1、便利的锁屏功能，漏气自动补偿，管道的顺应性和 BTPS 补偿功能。
- 2、能够和同一品牌模块化监护仪连接，把呼吸机的监测信息实时显示到监护仪上，满足科室信息化的需求。
- 3、能够通过 4G 网络联网实现信息互联和呼吸机管理。



3	监护仪	<p><b>一、整机要求：</b></p> <p>1、模块化监护仪，主机集成内置≥2 槽位插件槽，可支持 IBP，CO2，AG 和 BIS 任意参数模块的即插即用快速扩展临床应用。</p> <p>2、整机无风扇设计，防水等级 IPX1 或更高。</p> <p>★3、≥12.1 英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达 1280*800 像素或更高，≥10 通道波形显示。</p> <p>4、屏幕采用最新电容屏非电阻屏。</p> <p>5、显示屏可支持亮度自动调节功能。</p> <p>6、屏幕倾斜 10~15 度设计，符合人机工程学，便于临床团队观察和操作。</p> <p>7、可支持遥控器无线远程操作监护仪。</p> <p>8、内置锂电池，插槽式设计，无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。锂电池支持监护仪工作时间≥4 小时。</p> <p>9、安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型，提供机器接口防护等级丝印照片证明材料。</p> <p>10、监护仪设计使用年限≥8 年，提供机器标贴证明材料。</p> <p>11、监护仪清洁维护支持的清洁剂≥40 种，在厂家手册中清晰列举清洁剂的种类，提供证明材料。</p> <p>12、监护仪主机工作大气压环境范围：57.0~107.4kPa。</p> <p>13、监护仪主机工作温度环境范围：0~40° C。</p> <p>14、监护仪主机工作湿度环境范围：15~95%。</p>	4 台	
---	-----	---	-----	--



**二、监测参数:**

- 1、配置 3/5 导心电, 呼吸, 无创血压, 血氧饱和度, 脉搏和双通道体温参数监测。
- 2、心电监护支持心率, ST 段测量, 心律失常分析, QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能。
- 3、心电算法通过 AHA/MIT-BIH 数据库验证。
- 4、心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s 和 50 mm/s。
- 5、提供窗口支持心脏下壁, 侧壁和前壁对应多个 ST 片段的同屏实时显示, 提供参考片段和实时片段的对比查看。
- 6、支持  $\geq 20$  种心律失常分析, 包括房颤分析。
- 7、QT 和 QTc 实时监测参数测量范围: 200~800 ms。
- 8、支持升级提供过去 24 小时心电概览报告查看与打印, 包括心率统计结果, 心律失常统计结果, ST 统计和 QT/QTc 统计结果。
- 9、提供 SpO<sub>2</sub>, PR 和 PI 参数的实时监测, 适用于成人, 小儿和新生儿。
- 10、支持指套式血氧探头, IPX7 防水等级, 支持液体浸泡消毒和清洁。
- 11、配置无创血压测量, 适用于成人, 小儿和新生儿。
- 12、提供手动, 自动, 连续和序列 4 种测量模式, 并提供 24 小时血压统计结果, 满足临床应用。
- 13、无创血压成人测量范围: 收缩压 25~290mmHg, 舒张压 10~250mmHg, 平均压 15~260mmHg。
- 14、提供辅助静脉穿刺功能。
- 15、提供双通道体温和温差参数的监测, 并可根据需要更改体温通道标名。



16、支持升级多达 4 通道有创压监测，动脉压监测时支持同步监测 PPV，适用于成人，小儿和新生儿，通过国家三类注册认证。

17、支持升级移动监护功能，医用级穿戴传感器，可监测心电、呼吸、无创血压、血氧饱和度、脉搏和体温，并支持非生理参数监测，如运动时间、夜间静息时间和疼痛评分，监测数据通过无线发送至监护仪。移动模块采用防水抗摔设计，防水等级 $\geq$ IPX2，通过 1.5 米 6 面跌落测试。

**三、系统功能：**

1、支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，满足医护团队快速管理患者报警需求，产品用户手册提供报警限自动设置规则。

2、支持肾功能计算功能。

3、具有图形化技术报警指示功能，帮助医护团队快速识别报警来源。

4、支持 $\geq$ 120 小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾。

5、 $\geq$ 1000 条事件回顾。每条报警事件至少能够存储 32 秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值。

6、 $\geq$ 1000 组 NIBP 测量结果。

7、 $\geq$ 120 小时（分辨率 1 分钟）ST 模板存储与回顾。

8、支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能。

9、支持监护仪历史病人数据的存储和回顾，并支持通过 USB 接口将历史病人数据导出到 U 盘。

10、支持 RJ45 接口进行有线网络通信，和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。



		<p>11、支持监护仪进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式。</p> <p>12、配置临床评分系统，包括 MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分），可支持定时自动 EWS 评分功能。</p> <p>13、提供心肌缺血评估工具，可以快速查看 ST 值的变化。</p> <p>14、提供计时器功能，界面区提供设置≥4 个计时器，每个计时器支持独立设置和计时功能，计时方向包括正计时和倒计时两种选择。</p> <p>15、支持格拉斯哥昏迷评分（GCS）功能。</p> <p>16、动态趋势界面可支持统计 1-24 小时心律失常报警、参数超限报警信息，并对超限报警区间的波形进行高亮显示，帮助医护人员快速识别异常趋势信息。</p> <p>17、提供屏幕截图功能，将屏幕截图通过 USB 接口导出到 U 盘。</p>		
4	<p><b>全自动核酸提取仪</b></p>	<p>1、方法学：磁珠法；</p> <p>2、处理能力：一次性完成 1-96 个样本的提取，同时提取 DNA 和 RNA；</p> <p>3、操控方式：通过仪器内置的液晶触摸屏进行触控操作；</p> <p>4、混合方式：多档可调振荡混合模式，确保有效处理不同类型标本；</p> <p>5、断电保护：意外断电且恢复供电后，可选择继续运行实验；</p> <p>6、程序管理：仪器内置≥5 组常用实验程序，且用户可根据需要灵活进行新建、编辑、删除程序等操作，可存储 ≥50000 组程序；</p> <p>7、处理速度：最快 14 分钟以内即可一次性完成一批次 96 个样本的提取；</p>	1 台	



		<p>8、污染防控：内置可更换的高效空气过滤器（HEPA）及负压排气过滤模块，内置紫外灯模块；</p> <p>9、数据接口：USB；</p> <p>10、磁棒套取放模式：自动取放磁棒套，无需人员操作；</p> <p>11、吸磁能力：磁棒磁通量可达 5000 高斯以上，最大程度降低磁珠掉磁风险；</p> <p>12、仪器具备开机自检功能，开机自动初始化并温控自检。</p>		
5	六通道荧光定量 PCR 仪	<p>1、样本容量：96 孔；</p> <p>2、适用耗材：0.2ml 96 孔板、8 联管，单管（乳白色管、透明管、磨砂管均可适用）；</p> <p>3、检测通道：<math>\geq 6</math>；</p> <p>4、适用荧光素：</p> <p>1) 通道 1：FAM、SYBR Green I、SYTO 9、EvaGreen、LC Green；</p> <p>2) 通道 2：HEX, VIC, TET, JOE；</p> <p>3) 通道 3：ROX、Texas Red；</p> <p>4) 通道 4：Cy5；</p> <p>5) 通道 5：Alexa Fluor 680；</p> <p>6) 通道 6：FRET；</p> <p>5、反应体系：0-100 <math>\mu</math>l；</p> <p>6、光源：高亮长寿命免维护 LED 光源；</p> <p>7、荧光检测方式：光电二极管（PD）作为检测器，顶部激发、顶部扫描，6 个荧光通道同时逐孔</p>	1 台	



	<p>扫描，无荧光边缘效应；</p> <p>8、检测时长：7秒内完成6个荧光通道96个孔位的全部检测；</p> <p>9、模块控温范围：0~100℃；</p> <p>10、控温技术：半导体制冷片加热制冷技术；</p> <p>11、温度均匀性：<math>\leq \pm 0.1^\circ\text{C}</math>；</p> <p>12、温度速率：</p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) 最大升温速度：<math>\geq 6.1^\circ\text{C}/\text{s}</math>；</li><li>2) 最大降温速度：<math>\geq 5.0^\circ\text{C}/\text{s}</math>；</li></ul> <p>13、梯度温度：</p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) 宽度：<math>1^\circ\text{C} \sim 40^\circ\text{C}</math></li><li>2) 温度数：12列</li></ul> <p>14、操控方式：</p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) 单机运行：<math>\geq 10</math>英寸内嵌式全彩触摸屏，仪器可脱离电脑独立运行；</li><li>2) PC直连：仪器通过点对点网络与PC连接后，利用电脑上的应用软件实现实验设置、运行监控、数据分析等操作；</li><li>3) 局域网接入：通过对仪器的网络参数进行设置，可将仪器接入本地局域网内，从而实现局域网内的任何一台电脑对仪器的运行监控、数据同步及分析等操作；</li></ul> <p>15、自动样本仓：样本仓可由触摸屏控制自动弹出/关闭，弹出状态时轻触样本仓可自动关闭；</p>		
--	--	--	--



		<p>16、软件分析功能：定性分析、绝对定量分析、相对定量分析、终点荧光分析、熔解曲线分析、SNP 分析、高分辨率熔解曲线（HRM）等；</p> <p>17、LIS 功能：可导出 CSV、Excel、TXT 等格式，开放数据端口，同步支持与 LIS 系统互联；</p> <p>18、报告自定义功能：预存多种行业实验报告模板；全开放式万能报表功能，用户可自定义报告内容及形式；</p> <p>19、实验数据在仪器内实时保存，且具备断电再来电时自动恢复实验功能，无需等待 PC 电脑及软件打开，即可独立运行继续进行未完成实验，以避免实验数据丢失及试剂损失；</p> <p>20、提供制造商已通过 ISO9001、ISO13485 质量管理体系认证复印件；</p> <p>21、提供国家食品药品监督管理总局颁发的注册证书复印件；</p> <p>22、制造商生产的仪器在新疆区域用户不少于 17 家，并提供用户名单（备注使用科室）已备核查；</p> <p>23、仪器保修 24 个月；</p>		
6	核酸提取试剂	<p>1、方法学：磁珠法</p> <p>2、医疗器械生产备案凭证编号：供体外诊断使用</p> <p>3、提取产物：DNA、RNA</p> <p>4、样本类型：血清、血浆、鼻咽拭子、细胞保存液、组织液、尿液和分泌物等液体样本。</p> <p>5、样本保存和运送：采集后的样本可立即用于核酸提取，或 2~8℃ 保存（不超过 24 小时），长期保存应置于 -20℃ 以下，避免反复冻融。样本运送采用冰壶加冰或泡沫箱加况密封进行运输。</p>	3000 份	



		<p>6、样本运送：样本运送采用冰壶加冰或泡沫箱加冰密封进行运输。</p> <p>7、上样量：100 μL-200 μL</p> <p>8、包装规格：8 人份/盒、16 人份/盒、32 人份/盒、96 人份/盒。</p> <p>9、适用仪器：全自动核酸提取仪</p> <p>10、提取流程：裂解、洗涤、洗脱</p> <p>11、提取时间：搭配 EXM3000，9min 可完成 32 例病原体样本核酸提取。</p> <p>12、搭配 EXM6000，12min 可完成 96 例病原体样本核酸提取。</p> <p>13、搭配 EXM9600，60min 可完成 96 例病原体样本核酸提取。</p> <p>14、提取下限：DNA 病毒：10IU/mL；RNA 病毒：15IU/mL。</p> <p>15、储存条件及有效期：常温保存 12 个月。</p> <p>16、应用场所：各级疾控中心、医院分子实验室、科研机构等。</p>		
7	核酸扩增试剂	<p>1、检测靶标基因：检测新型冠状病毒基因组中开放读码框 1a/b（ORF1ab）、核壳蛋白（N）和包膜蛋白（E），灵敏度 200copy/ml。</p> <p>2、样本类型：适用多种标本类型，如鼻咽拭子、痰液、肺泡灌洗液等。</p> <p>3、技术原理：采用四重荧光 PCR 方法，单个样本只占用 1 个反应孔位，降低加样工作量，在相同仪器设备配置下提高单位时间内的样本检出通量。单管同时检测三个靶标基因和内参基因。</p> <p>4、质控品： 阳性对照：含 ORF1ab 和 N 基因、E 基因以及内标片段的假病毒。质控品：具备生</p>	3000 份	



		<p>产室内质控物和室间质评物的能力；须按实验需求量免费提供室内质控品，需参与提取，并涵盖 ORF1ab、N、E 三个基因。</p> <p>5、核酸提取和纯化：可适配实验室现有磁珠法核酸提取仪。</p> <p>6、试剂性能证明：产品需要经过多家临床使用单位的充分使用验证，参考国家卫健委临检中心发布的《全国新型冠状病毒核酸检测室间质量评价结果报告》，室间质评证书≥5。</p> <p>7、其他：荧光 PCR 法检测试剂盒获得 NMPA 三类医疗器械注册证。</p>		
8	除颤监护仪	<p><b>一、除颤技术规格：</b></p> <p>1、具备手动异步（同步）除颤、心电监护、呼吸监护。可升级起搏功能、自动体外除颤（AED）功能。</p> <p>2、成人及婴幼儿/儿童 AED 模式，成人 AED 模式默认除颤能量为 150J，婴幼儿/儿童 AED 模式默认除颤能量为 50J。</p> <p>3、体外除颤电极板、多功能电极片，可选配体内除颤电极板，其中体外除颤电极板为成人/ 小儿多功能一体型。</p> <p>4、整机带电极板、主机重量不超过 4.7kg。</p> <p>★5、除颤采用双相波技术，具备自动阻抗补偿功能。手动除颤分为同步和非同步两种方式，能量分 20 档以上，可通过体外电极板进行能量选择，最高可调至 360J。</p> <p>6、要求除颤器开机除颤迅速，开机时间≤2s，完成一次除颤时间≤8s，其中基线恢复时间≤3s。</p>	2 台	



- 7、如配置体外起搏功能，起搏分为固定和按需两种模式。具备慢速起搏功能。
  - 8、若选配 CPR，具有 CPR 辅助功能，可指导 CPR 操作，符合 2010 国际 CPR 指南要求。
  - 9、心电波形扫描时间>10s，扫描长度>100mm。
  - 10、可充电锂电池，支持 100 次以上 360J 除颤；支持 200 次 200J 全能量放电除颤；支持 2h 起搏 和 5h 监护功能，LED 电量指示灯提示电池剩余容量。
- 二、监护规格：**
- 1、支持 3/5 导心电，阻抗呼吸，可升级血氧、无创血压，CO2 监护。
  - 2、ECG 提供 24 种心律失常事件的分析，包括：室颤/室速、停搏、室速、室性心动过缓、极度心动过速、极度心动过缓、室性节律、多形 PVC、非持续性室速、心跳暂停、不规则节律、心动过速、心动过缓、多连发室早、二连发室早，室早二联律、室早三联律、R on T、单个室早、PVCs/min 过高、起搏器未起搏、起搏器未俘获、漏搏、房颤。
- 三、系统功能：**
- 1、具备生理报警和技术报警功能，通过声光方式进行高、中、低三级报警。符合 IEC 60601-1-8 标准要求。
  - 2、支持中文操作界面、AED 中文语音提示。
  - 3、彩色 TFT 显示屏≥7”，分辨率 640×480，至少可显示 3 通道监护参数波形，有高对比度显示界面。
  - 4、50mm 记录仪，自动打印除颤记录，可同时输出不少于 3 到波形记录。



		<p>5、可存储 24 小时连续 ECG 波形，72 h 参数趋势回顾，分辨率 1 min，180 min 录音，单个病人可存储 60 min 录音，数据可直通通过 U 盘导出。</p> <p>6、关机状态下设备可自动运行自检，支持大能量自检（不低于 150J）、屏幕、按键检测。</p> <p>7、可在-10°C 环境正常工作，存储温度-30~70°C。</p> <p>8、具备良好的防水性能，防尘防水级别 IP44，防护于直径 <math>\geq 1\text{mm}</math> 的颗粒，防护于任何角度的溅水。</p> <p>9、具备优异的抗跌落性能，裸机可承受 0.75m 跌落冲击。</p> <p>10、可将病人信息、设备信息、配置信息、生理波形数据、参数测量数据、报警与提示信息、时间信息、工作模式、用户检测报告发送至中央监护系统。</p> <p>11、支持 HL7 协议，可将生理波形数据、参数测量数据、报警与提示信息发送至 HL7 服务器。</p> <p>12、满足 ISO9919 中 21.102 关于院外转运设备冲击试验要求，峰值加速度 102g。</p>		
9	<p>生物样品运输箱</p>	<p>1、外尺寸：420×260×300mm</p> <p>2、内尺寸：320×170×230mm</p> <p>3、配置清单：生物安全运输外箱一个、背带 1 根、温度计 1 个、合格证 1 张、说明书 1 份、密封罐 2 个；储冷材料 1 套、吸附材料 2 个、海绵试管架 2 个、标签 1 套。</p> <p>4、单个运输罐尺寸：高度 16 厘米直径 11 厘米</p> <p>5、单个罐采样数量：20 支 可插 5~15ML 试管</p> <p>6、罐子内有一个 20 孔的圆形试管架，一个吸附棉</p>	10 台	



		<p>7、罐体带提手，携带方便，可以防止二次污染。</p> <p>8、适用范围：UN2814 类、UN3373 类；UN2900 类；6.2 类公路运输。</p> <p>9、跌落试验、穿孔试验、密封试验主容器无渗漏；堆码试验组合包装的内部容器均无内装物渗漏，试样均无影响运输安全的损坏，均无降低其强度和影响堆码稳定性的变形；</p> <p>10、通过危险物品安全航空运输技术细则：ICAO Doc9284 AN/905 2019-2020 版检测</p>		
10	空气消毒机	<p>1、适用范围 (m<sup>3</sup>)：≥100</p> <p>2、消毒效果：设备持续工作 1 小时，可使 100m<sup>3</sup> 房间空气中的自然菌的消亡率≥99.4%（提供检测报告）。</p> <p>3、臭氧残留量检测：设备持续工作 1 小时，可使 100m<sup>3</sup> 房间空气中臭氧残留量为≤0.002mg/m<sup>3</sup></p> <p>4、多级过滤净化功能：配合等离子，可去除烟雾、甲醛、氨、苯，清新空气。</p> <p>5、循环风量 (m<sup>3</sup>/h)：≥800</p> <p>6、等离子寿命：等离子体发生器和等离子体电机机芯寿命≥25000 小时。</p> <p>7、人机共存：设备为动态消毒机，可在人机共存的环境中使用，且不生成二次污染净化效果 PM2.5 消除率：PM2.5 颗粒物净化效率≥99% 洁净空气输出比率：CADR 洁净空气输出比率≥207.7m<sup>3</sup>/h</p> <p>8、等离子密度分布：要求等离子体空气净化消毒机用等离子体发生器部件的放电结构所产生的等离子体为一种密度较高的电晕放电。</p> <p>9、等离子密度分布：≥3.4X10<sup>17</sup>~4.6X10<sup>17</sup>m<sup>-3</sup>。</p> <p>10、多档风速可调：提供手动、自动、定时三种工作模式供用户选择。</p>	10 台	



		<p>11、工作模式：</p> <p>1) 手动模式：默认消毒时间为 2 小时，按键调整工作时间。</p> <p>2) 自动模式：设备检测到室内空气质量较低或尘埃粒子较多时，自动启动消毒功能。</p> <p>3) 定时模式：按所设定的时间启停消毒，可设定五组定时消毒时间。</p> <p>12、程控数量：程控程序数量不低于 5 组。</p> <p>13、智能提示功能：具备等离子故障报警、滤网过期提示功能。</p> <p>14、安装方式：壁挂式安装。</p> <p>15、噪声 dB (A)：≤50。</p> <p>16、节能免打扰：具备该功能。</p>		
11	五分类血常规	<p>1、检测原理：采用激光散射法对白细胞进行准确的五分类检测，采用免疫比浊法进行 C-反应蛋白 (CRP) 测定。</p> <p>2、分类通道：具有独立的嗜碱性粒细胞通道。</p> <p>3、检测参数：≥26 项可报告参数 (不含散点图和直方图)。</p> <p>4、研究参数：≥6 项，具有异常淋巴细胞、有核红细胞和原始细胞报警信息。</p> <p>5、进样方式：全自动进样，封闭进样。</p> <p>6、检测模式：具有独立 CRP、五分类+CRP 等 3 种以上全血检测模式。</p> <p>7、样本添加：可随时添加样本。</p> <p>8、进样器容量：≥40 个</p>	1 台	



		<p>9、进样模式：具有独立的静脉全血、末梢全血、预稀释血检测模式。</p> <p>10、样本用量：五分类+CRP 模式<math>\leq 40 \mu l</math>，CRP 模式<math>\leq 20 \mu l</math>。</p> <p>11、检测速度：五分类+CRP 模式<math>\geq 50</math> 个样本/小时。</p> <p>12、预稀释模式：自动定量打出稀释液，具备五分类+CRP 功能。</p> <p>13、WBC 线性范围：<math>0 \sim 400 \times 10^9/L</math></p> <p>14、CRP 线性范围：<math>0.3 \sim 300mg/L</math></p> <p>15、CRP 携带污染：<math>\leq 1.0\%</math></p> <p>16、操作系统：全中文操作分析报告软件</p> <p>17、排堵方式：正反冲洗，高压灼烧。</p> <p>18、具有原厂配套的试剂、校准品、质控品，并提供校准品溯源性文件。</p> <p>19、工作电压：(100V-240V~)允差<math>\pm 10\%</math></p>		
12	微量泵	<p>1、注射器规格：10 ml 、20ml 、30ml 、50ml；</p> <p>2、注射速率： 50ml：0.1ml/h---1200ml/h (0.1-999ml 每级 0.1ml/h，1000ml 以上每级 1ml/h)</p> <p>30ml：0.1ml/h---600ml/h (每级 0.1ml/h)</p> <p>20ml：0.1ml/h---399.9ml/h (每级 0.1ml/h)</p> <p>10ml：0.1ml/h---300ml/h (每级 0.1ml/h)</p> <p>3、快速推注： 1200ml/h (50ml 注射器)</p> <p>600.0ml/h ( 30ml 注射器)</p>	6 台	



		<p>399.9ml/h ( 20ml 注射器)</p> <p>300.0ml/h ( 10ml 注射器)</p> <p>4、累计容量：0.1—9999ml (0.1-999，以 0.1ml/h 递增；1000ml 以上，以 1ml/h 递增)</p> <p>5、限制量：0—9999ml</p> <p>6、精度：≤±2% (泵本身机械精度≤±1%)</p> <p>7、电源：AC220V±22V 50HZ±1HZ DC12V 充电 16 小时后以 5ml/h 可持续工作不低于 3 小时</p> <p>8、环境条件：温度 5—40℃ 相对湿度 20%—90%</p> <p>9、报警：残留提示、注射完毕报警、阻塞报警、针筒装夹不正确报警、注射器推杆安装错误报警、系统出错报警、开机后遗忘操作报警、速率超范围提示、输出量等于限制量提示、电源线脱落报警、电池欠压报警、电池电量耗尽报警。</p> <p>10、报警优先级</p> <p>11、自动识别注射器规格</p> <p>12、可使用一次性注射器 (包含 13 种不同品牌)，并且可为客户量身校准其他品牌。</p> <p>13、阻塞后针筒内压力自动释放</p> <p>14、可记录 500 条以上 (含 500 条) 历史纪录)</p> <p>15、RS232 电脑接口</p> <p>16、限制量设定：设定使用限制量，当实际注射总量等于限制量时即发出限制量到报警。</p> <p>17、重量 3.2kg 不含固定夹</p>		
--	--	---	--	--



		<p>18、三档阻塞压力等级选择： 低（L）300mmHg+/- 100mmHg 中（C）500mmHg+/- 100mmHg 高（H）800mmHg+/- 200mmHg</p> <p>19、KV0 速率</p> <p>20、类型： I 类 CF 型</p> <p>21、快速推进键保险</p> <p>22、注射过程中快速推注</p> <p>23、IPX 等级： IP×4（防溅水）</p> <p>24、符合 YY0709 国家标准</p> <p>25、符合 YY0505 国家标准</p>		
13	便携式红外线 测温仪	<p>1、正常实用条件：环境温度 10℃-40℃</p> <p>2、相对湿度： ≤85%</p> <p>4、电源： DC3V（2 节 5 号碱性电池）</p> <p>5、产品重量： 105g(不含电池)</p> <p>6、测量范围： 体温模式： 32℃-42.9℃</p> <p>7、表面模式： 0℃-60℃</p> <p>8、精度： ≤±0.3℃</p> <p>9、使用次数： 10 万次</p>	40 台	



		<p>10、测量时间:1 秒</p> <p>11、测试距离: 3cm-5cm</p> <p>12、自动关机: 30 秒之内</p>		
14	<p><b>呼吸道传染病 应急箱</b></p>	<p>集成式箱组化装备，采用防水、抗压、抗摔的滚塑箱体，适用应急现场工作。</p> <p>每个箱体需配置足量的专业物品如下：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1、符合国家技术规范要求医用防护服 1 套</li> <li>2、防雾护目镜对飞溅、灰尘或研磨颗粒防护 1 副</li> <li>3、独立包装医用乳胶手套 5 副</li> <li>4、符合国家技术规范要求 N95 医用防护口罩 2 个</li> <li>5、无纺布材质靴套 2 双</li> <li>6、大于 50ml 免洗手消毒液 1 瓶</li> <li>7、独立包装酒精棉球 2 盒</li> <li>8、4ml 促凝采血管 50 个</li> <li>9、采血针 50 个</li> <li>10、止血带 1 条</li> <li>11、含病毒培养液一次性无菌咽拭子 1 盒</li> </ol>	10 个	



		12、采尿所需 50ml 离心管 10 个 13、150x230 (mm) 密封采样袋 10 个 14、记录本 1 本 15、记号笔 1 支 黑色 16、签字笔 1 支 黑色		
15	<b>消化道传染病 应急箱</b>	集成式箱组化装备，采用防水、抗压、抗摔的滚塑箱体，适用应急现场工作。 每个箱体需配置足量的专业物品如下： 1、符合国家技术规范要求医用防护服 1 套 2、防雾护目镜对飞溅、灰尘或研磨颗粒防护 1 副 3、独立包装医用乳胶手套 5 副 4、符合国家技术规范要求医用一次性口罩 1 包 5、无纺布材质靴套 2 双 6、大于 50ml 免洗手消毒液 1 瓶 7、独立包装酒精棉球 2 盒 8、乳胶材质止血带 1 条 9、4ml 促凝采血管 10 个 10、采血针 10 个 11、一次性无菌棉拭子 1 盒	10 个	



		<p>12、采尿所需 50ml 离心管 20 个</p> <p>13、含缓冲液涂抹棒 2 盒</p> <p>14、含培养基采尿管 2 盒</p> <p>15、150x230 (mm) 呕吐物样品采样袋 50 个</p> <p>16、记录本 1 本</p> <p>17、记号笔 1 支 黑色</p> <p>18、签字笔 1 支 黑色</p>		
16	血压计	<p>1、标尺双刻度显示：kPa 和 mmHg 两种读数</p> <p>2、基本误差：<math>\pm 0.5\text{kPa}</math> (<math>\pm 3.75\text{mmHg}</math>)</p> <p>3、最小分度值：0.5kPa 和 2mmHg</p> <p>4、外形尺寸：350*95*50mm;</p>	50 台	
17	N95 口罩	采用无纺布、熔喷布及针刺棉，符合国标 GB 19083-2010 产品技术要求。口罩有罩体（含鼻夹）和口罩带组成。供医疗工作环境下，过滤空气中的颗粒物、阻隔飞沫、血液、体液、分泌物用。	4000 个	
18	防护服	<p>1、有效隔离阻菌、防静电、隔离液体和颗粒物、.采用胶条密封针缝的针眼应密封处理、针距每 3cm 为 8 针--14 针，有效阻隔缝合区域、拉链等位置细菌病毒的侵入。</p> <p>2、袖口裤脚采用松紧口设计、伸缩自如。</p> <p>3、穿着舒适合体，表面光滑、不易沾湿、防止细菌附着防护服关键部位静水压不低于</p>	500 套	



		<p>1. 67KP (17cmH2O) ;</p> <p>4、抗湿性沾水等级不低于3级要求;</p> <p>5、断裂强力应不小于45N;</p> <p>6、颗粒物过滤效率不小于70%;</p> <p>7、带电量应不大于06UC/件。</p> <p>8、环氧乙烷残留量不超过10ug/g</p>		
19	一次性隔离衣	<p>1、用于医疗机构门诊、病房、检验室等作普通隔离。</p> <p>2、按照 GB/T3923.1-2013 《隔离衣》要求如下：</p> <p>1) 隔离衣由连帽上衣、裤子组成,可分为连身式结构和分身式结构,结构合理,穿脱方便,结合部位严密。袖口、脚踝采用弹性收口,帽子面部收口及腰部采用弹性收口、拉绳收口或搭扣。</p> <p>2) 按照结构不同可分为三种型号：围裙式，连体式，分体式，规格分为大号、中号、小号，连体式和分体式各为：160、165、170、175、180、185。</p> <p>3) 性能指标：</p> <p>隔离衣清洁，干燥，无霉斑，表面不允许有粘连、裂缝、空洞等缺陷。</p> <p>隔离衣材料的断裂强力应不小于 10N。</p> <p>隔离衣材料的断裂伸长率应不小于 15% 。</p>	2000 套	



20	氧气钢瓶	1、钢质无缝气瓶分钢管制造、钢坯冲拔拉伸制造两种，均采用优质材料，配吸氧器。 2、产品质量稳定可靠，可重复充装永久气体。 3、公称容积（L）40。	20 个	
21	氧气钢瓶	1、钢质无缝气瓶分钢管制造、钢坯冲拔拉伸制造两种，均采用优质材料，配吸氧器。 2、产品质量稳定可靠，可重复充装永久气体。 3、公称容积（L）4。	20 个	