招标文件

（政府采购-货物类）

**项目名称：策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包一）项目编号：XJKHCGZB-091**

**采购代理机构：新疆凯惠工程项目管理有限公司**

**日期：2019年9月**

 **项目编号：XJKHCGZB-091**

招标文件

工程名称：策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包一）

招标人:策勒县人民医院

法定代表人或其委托代理人:（签字或盖章）

联系人：图尔荪江

联系电话：13199762127

招标代理机构:新疆凯惠工程项目管理有限公司（盖章）

法定代表人或其委托代理人: （签字或盖章）

联系人：孙明文

联系电话：0903-2027669 16699636609

编 制 日 期：2019年9月

**报名须知**

各投标企业：

为进一步规范政府采购、工程招投标程序，遵循公开、公平、公正、透明和诚实守信原则，结合策勒县实际，现对报名、投标企业做如下要求：

1、凡参与策勒县政府采购、工程招投标活动的相关企业，经报名合格，获得招标文件后，应仔细阅读，并深刻理解招标文件相关内容，如对招标文件中相关规定无异议确定投标**，在开标时，将投标确认回执函原件（一式两份）带至开标现场，做为投标附件交由我单位工作人员留档。**同时严格按照招标文件中所规定的期限内，将项目投标保证金以转账、电汇等形式从报名时所填写的公司的基本账户转至招标文件中规定的指定账户。汇出时，需备注投标保证金项目名称及标段。

2、如对招标文件相关内容有异议，可以向公共资源交易中心或招标代理机构提出书面质疑，公共资源交易中心及招标代理机构应当在接到质疑函后及时作出书面答复，并对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改，并及时通知所有招标文件收受人。该澄清或者修改的内容可以根据具体情况适当延长开标时间，但至少应当在招标文件中要求的提交投标文件的截止时间三日前，将变更时间及时通知所有招标文件收受人，投标单位应对此通知做出书面回函，回函在开标时带至开标现场。

3、各相关报名企业如无正当理由确定不能参与招标，应对本次投标行为负责

如有疑问请联系：新疆凯惠工程项目管理有限公司

电话：0903—2027669 16699636609

 2019年9月

附件附后：

附件1：

响应招标文件确认回执函（格式）

策勒县政府采购中心：

你方上传的 （项目名称）招标文件 ，我方已下载阅读完毕，对招标文件中规定已仔细阅读并深刻理解，我方响应招标文件中所有条款，无异议。

特此确认。

 投标人： （盖单位章）

 年 月 日

说明：本回执函一式二份，**在开标时，将投标确认回执函原件（一式两份）带至开标现场**

附件2：

弃标函（格式）

策勒县政府采购中心：

你方上传的（项目名称）招标文件 ，我方已下载阅读完毕，对招标文件中规定已仔细阅读并深刻理解，我方因 原因 ，不能参加投标，自愿放弃。

特此确认。

 投标人： （盖单位章）

 年 月 日

**目 录**

第一部分 招标公告 8

第二部分 供应商须知 8

供应商须知前附表 9

供应商须知正文部分 16

一、总则 16

二、招标文件 18

三、投标文件 20

五、投标文件的递交 23

六、开标 24

七、评标步骤和要求 25

八、履约保证金 28

九、代理服务费、公证费 28

十、签订、审核合同 28

十一、处罚、询问和质疑 29

十二、保密和披露 30

第三部分 采购需求 32

第四部分 评审方法（综合评分法） 36

第五部分 **。**

第六部分 投标文件格式 52

一、投标文件封面 52

二、★投标函 53

三、★法定代表人身份证明及授权委托书 56

法定代表人资格证明文件 56

法定代表人授权书 57

四、★投标保证金缴纳凭证 58

五、★开标一览表及报价明细表 59

六、投标人的资格审查材料 61

九、★售后服务承诺书（自行编写） 63

十、商务条款偏离说明表； 64

十一、供应商自行编写的技术文件 65

**第一部分 招标公告**

# 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目招标公告

****一、   招标项目编号：****   XJKHCGZB-091

****二、   采购组织类型：****  分散采购-分散委托中介

****三、   招标项目概况****

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 标项序号 | 标项名称 | 数量 | 预算金额(元) | 单位 | 简要规格描述 | 备注 |
| 1 | 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包一） | 1 | 3018000 | 批 | 各类医疗仪器设备（采购）15种，20台医疗设备，一套腹腔镜器械。 | 详见招标文件，必须满足参数要求 |
| 2 | 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包二） | 1 | 1359100 | 批 | ①固拉合玛镇：各类医疗仪器设备21种，125件医疗设备。②策勒乡：各类医疗仪器设备20种，64件。③努尔乡：医疗仪器设备1种，1台。 | 详见招标文件，必须满足参数要求 |
| 3 | 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包三） | 1 | 1691900 | 批 | 各类医疗仪器设备：30种，322台（件）医疗设备仪器 | 详见招标文件，必须满足参数要求 |

****四、   投标供应商资格要求:****

（1）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件且具有独立法人资格；

（2）有效的工商营业执照、税务登记证、组织机构代码证（或“三证合一”的营业执照），营业执照经营范围需包含本次项目服务内容；

（3）医疗器械经营许可证（有效期内）

（4）凡拟参加本次招标项目的投标人，如在

①“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）

 ②中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）

③国家企业信用信息公示系统（http://www.gsxt.gov.cn）

④中国裁判文书网（http://wenshu.court.gov.cn/）

被列入失信被执行人、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、经营异常名录的、有行贿受贿犯罪记录(尚在处罚期内)的的将拒绝其参本次政府采购活动。 需提供相以上相关网站截屏打印件（加盖投标单位公章）

（5）符合国家有关法律法规的规定；

（6）本项目不接受联合体投标。

****五、   招标文件的领取时间、地址、售价:****

****1．     报名（发售／获取）时间： 2019-09-19 至 2019-9-25****

****2．报名（发售／获取）地址：投标企业自行登录新疆政府采购网官网，（即：http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/），首页点击“采购公告”，进入项目公告中自行下载《策勒县政府采购报名表》、《招标文件》，报名表如实填写后加盖鲜红公章以扫描件形式，于报名截止时间前发送至招标公告中规定的我中心报名电子邮箱，电子邮箱为3455309816@qq.com，逾期发送的将拒绝投标。****

****3．标书售价(元)：**** 200

****4．投标人购买标书时应提交的资料：****   凡拟参加本次采购项目的投标人，从本公告发布之日起自行登录新疆政府采购网官网（http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/），首页点击“采购公告”下载招标文件，开标现场进行资格审查

****六、    投标截止时间：**** 2019-10-09 11:30:00

****七、    投标地址：**** 策勒县政府采购中心（策勒县自来水公司二楼）

****八、    开标时间：**** 2019-10-09 11:30:00

****九、    开标地址：**** 策勒县政府采购中心（策勒县自来水公司二楼）

****十、    投标保证金：****

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 标项名称 | 投标保证金金额（元） | 开户银行 | 收款账号 | 交付方式 | 备注 |
| 1 | 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包一） | 60000 | 策勒县农村信用合作社联合社 | 881010012010102633101 | 电汇或转账 | 策勒县政府采购办公室 |
| 2 | 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包二） | 27000 | 策勒县农村信用合作社联合社 | 881010012010102633101 | 电汇或转账 | 策勒县政府采购办公室 |
| 3 | 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包三） | 33000 | 策勒县农村信用合作社联合社 | 881010012010102633101 | 电汇或转账 | 策勒县政府采购办公室 |

****十一、      其他事项：****

1、本项目公告期限为5个工作日，供应商认为采购文件使自己的权益受到损害的，可以自收到采购文件之日（发售截止日之后收到采购文件的，以发售截止日为准）或者采购文件公告期限届满之日（公告发布后的第6个工作日）起7个工作日内，以书面形式向采购人和采购代理机构提出质疑。质疑供应商对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级政府采购监督管理部门投诉。

****十二、      联系方式****

****1、采购代理机构名称：****  新疆凯惠工程项目管理有限公司

****联系人：**** 孙明文

****联系电话：**** 16699636609

****传真：**** 0903-2027669

****地址：****  新疆和田地区和田市屯垦西路138号1栋龙煤大厦7层716号

****2、采购人名称：**** 策勒县人民医院

****联系人：**** 图尔荪江

****联系电话：**** 13199762127

****3、同级政府采购监督管理部门名称：**** 策勒县公共资源交易中心

****联系人：**** 程铃尧​

****监督投诉电话：**** 0903-6712554

**第二部分 供应商须知**

**供应商须知前附表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **内容** | 说明与要求 |
| **1** | 项目名称 | 策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包一） |
| **2** | 采购人 | 名 称：策勒县人民医院 地 址：策勒县博斯坦街8号联 系人：图尔荪江联系电话：13199762127 |
| **3** | **采购代理机构** | 名 称：新疆凯惠工程项目管理有限公司联系地址：新疆和田地区和田市屯垦西路138号1幢龙煤大厦7层716室联 系人：孙明文联系电话：0903-2027669 16699636609 传 真：0903-2027669电子邮件：2021034119@qq.com  |
| **4** | **采购内容** | 详见招标文件第三部分 采购需求； |
| **5** | **供应商资格要求** | （1）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件且具有独立法人资格；（2）有效的工商营业执照、税务登记证、组织机构代码证（或“三证合一”的营业执照），营业执照经营范围需包含本次项目服务内容； （3）医疗器械经营许可证（有效期内） （4）凡拟参加本次招标项目的投标人，如在 ①“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）②中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn） ③国家企业信用信息公示系统（http://www.gsxt.gov.cn） ④中国裁判文书网（http://wenshu.court.gov.cn/） 被列入失信被执行人、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、经营异常名录的、有行贿受贿犯罪记录(尚在处罚期内)的的将拒绝其参本次政府采购活动。 需提供相以上相关网站截屏打印件（加盖投标单位公章） （5）符合国家有关法律法规的规定；（6）本项目不接受联合体投标。   |
| **6** | **投标文件的组成部分** | **封面** | (1) 投标文件封面； |
| **商****务****文****件** | 1. ★投标函

（3）★法定代表人身份证明及授权委托书；（4）★投标保证金（5）★报价一览表及投标报价明细表（6）投标人的资格审查材料①★有效期内的营业执照、组织机构代码证、税务登记证（三合一的只需提供营业执照）等；②★法定代表人授权诶脱身③★提供“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）查询结果；中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询结果；自行查询中国裁判文书网（http://wenshu.court.gov.cn/）查询结果；自行查询国家企业信用信息（http://www.gsxt.gov.cn/）查询结果；以上资料不全者或被列入失信被执行人、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（尚在处罚期内的），将拒绝其参与本次政府采购活动。④★提供投标保证金缴纳汇款凭证，保证金满足采购文件要求（开标现场查验保证金到账情况） ⑤ ★医疗器械经营许可证（有效期）⑥★相应的产品合格证明或相应的产品质检报告(7) 供应商认为有必要提供的声明及文件资料： ①售后服务网点明细表（包括联系人、详细地址、电话、传真）；②供应商自觉抵制政府采购领域商业贿赂行为承诺书；③类似项目业绩表④；财务会计报告备注：对于（6）①如三证合一，只需提供营业执照即可(8)★售后服务承诺书；(9)商务条款偏离说明表；(10)★提供相应产品的质检报告或相应的产品合格证明（复印件加盖公章）：详见附表（12） |
| **技****术****文****件** | (10)供应商自行编写的技术文件：①货物说明，包括货物主要技术指标：<1>★技术明细表（详细描述货物技术指标及性能，包括采用的新工艺、新技术、新材料等）；<2>同货物型号一致的产品手册、彩页、说明书等技术文件（包括但不限于使用保养说明书、图纸以及产品检测报告和认定证书等技术资料）<3>货物技术规范偏离表；②货物备件、运输工具及其他工具清单；③供货方案、供货人员及保障供货的各类措施；④货物的售后服务的程序、内容及措施，响应时间和技术支持情况，售后服务网点明细表（包括联系人、详细地址、电话、传真）及本地化服务情况一览表； |
| **7** | **是否允许联合体投标** | □是。 应满足要求：/ ☑否。 |
| **8** | **是否允许投报进口产品** | □是。 ☑否。 |
| **9** | **是否允许供应商将项目非主体、非关键性工作交由他人完成** | ☑否。□是。中标人按照合同约定或者经采购人同意，可以将项目非主体、非关键性工作分包交由他人完成。此时，接受分包的人应当具备相应的资格条件，并不得再次分包。分包内容要求： / 分包金额要求：/ 接受分包的第三人资质要求：/ |
| **10** | **踏勘现场** | ☑否，不踏勘。□统一组织。联系人：/ 联系电话：/踏勘时间：/ 踏勘地点：/  |
| **11** | **答疑接受时间** | 供应商获得招标文件之日起七个工作日内（北京时间）接受供应商疑问或澄清要求（逾期不予受理）。联系人：孙明文 联系电话：16699636609 提交方式：以书面方式递交至投标人或发送至投标人邮箱，并电话通知联系人。 |
| **12** | **投标有效期** | 自投标截止之日起 60日历天。 |
| **13** | **投标截止时间（开标时间）** | 截止时间：2019年10月9日11:30分（北京时间） |
| **14** | **投标文件份数** | 投标文件包含纸质版文件和电子版文件。纸质版文件：正本一份，副本四份；电子版文件：一份（以U盘形式递交，U盘内不得附带任何与本次招标无关内容），**未递交电子版文件视为不响应招标文件**；投标文件电子版要求包含招标文件全部内容，投标文件电子版与纸质版不一致时以纸质文件为准。未中标单位的U盘在评标结束时退还，中标单位的U盘不予退还。 |
| **15** | **开标时间及地点** | 开标时间：**2019年10月9日 11:30 分（北京时间）同投标截止时间。**开标地点：**策勒县政府采购中心（策勒县自来水公司二楼）** |
| **参加开标会议需携带证件** | 营业执照，法定代表人须出示身份证明，受托人须出示法定代表人授权委托书及身份证明，医疗器械经营许可证，如不出示的，不得参加开标活动。 |
| **16** | **评标委员会的组成** | 评标委员会构成**：**5 人，其中招标人代表 1 人评委确定方式：评标委员会专家在专家库中随机抽取，1名招标人专家，且采用回避制度。 |
| **17** | **投标保证金** | 投标保证金的交纳必须从供应商基本账户进行电汇或转账，否则不予认可。 |
| **金额（小写）：60000元** **金额（大写）：陆万元整**  |
| **缴纳方式：保证金缴纳只接受报名合格企业基本帐户对公转帐，其他以私人名义或现金缴纳等存入、汇款方式均视为无效投标保证金；****金额（小写）：60000元；****金额（大写）：陆万元整****开户银行：策勒县农村信用合作社联合社****银行账号：881010012010102633101****注意：递交保证金时须注明XX项目（包几）保证金。由投标单位的基本账户转至策勒县政府采购中心指定账户。****到账截止时间：请于开标前缴纳到账户，不需换取投标保证金收据，开标现场查验保证金到账情况。****招标文件每份200元，售后不退。** |
| **18** | **技术文件是否采用****“暗标”评审方式** | ☑否。□是。 |
| **19** | **评审方法** | ☑资格后审 □资格预审☑综合评分法 □最低评标价法注：1、最低评标价法，是指以价格为主要因素确定中标供应商的评标方法，即在全部满足招标文件实质性要求前提下，依据统一的价格要素评定最低报价，以提出最低报价的供应商作为中标候选供应商或者中标供应商的评标方法。投标报价相同的，按技术指标优劣顺序排列，技术指标较优的一方为中标人。2、综合评分法是指在最大限度地满足招标文件实质性要求前提下，按照招标文件中规定的评分细则评审后，以评标最终最高的供应商作为中标人的评标方法。每一供应商的最终得分为所有评委评分的算术平均值**。**得分相同的，报价较低的一方为中标人。得分且投标报价相同的，技术指标较优的一方为中标人。 |
| **20** | **履约保证金** | 履约保证金的交纳必须以公对公账户进行电汇或转账，否则不予认可，履约保证金账户信息由采购人提供。 |
| 交纳时间：中标人收到中标通知书后（签订合同前）向采购人缴纳； |
| 交纳金额：中标价的5% |
| 中标人将货物送至指定的地点，施工安装完毕经招标人验收合格后退还（无息）。 |
| **23** | **代理服务费** | □不交纳。☑交纳，中标单位须向采购代理机构交纳代理服务费。交纳时间：领取中标通知书时。交纳金额：**小写：29700元 大写：贰万玖仟柒佰元整。**收款单位：新疆凯惠工程项目管理有限公司账户名称：新疆凯惠工程项目管理有限公司账 号：3015381009200311629 |
| **24** | **场地服务费** | ☑不交纳。□交纳。 |
| **25** | **合同公证费** | ☑不交纳 □交纳 中标人于获取开标结束时向公证处交纳。 |
| **26** | **资金来源** | 新卫医函[2019]105号文件，策勒县人民医院党委会议纪要第36号（2019年8月21日），从2019年医疗服务与保障能力提升项目补助经费中支出。 |
| **27** | **付款方式** | **中标人将货物全部送达至指定地点支付经招标人验收合格后支付50%，安装培训完成后支付45%，剩余5%作为质保修金，质保期满后一次付清（无息）** |
| **28** | **交付及安装日期** | **15日历天（以签订合同为准）。** |
| **29** | **交付地点** | 详见第三部分 采购需求 |
| **30** | **保修期** | **不少于两年** |
| **31** | **争议的解决** | 向甲方所在地的法院提起诉讼 |
| **32** | **是否需要****提交样品** | ☑不需要。□需要，样品要求如下：1、样品内容： 2、样品的生产、运输费、保全费等一切费用由供应商自理；3、样品不能有供应商的标识，样品将进行统一编号；4、送样时间（逾期不予接受）： 年 月 日 分（北京）前；5、送样地点：同开标地点。6、中标供应商的样品由采购人封存作为履约验收的标准，所供货物不得低于样品质量；未中标供应商的样品，在评标结束后自行取回，当天未取回的，自行承担损坏、遗失等责任。 |
| **33** | **现场陈述** | ☑不需要。□需要，陈述要求如下：1、陈述内容： 。2、陈述人员： 。3、陈述时限： 分钟。4、陈述形式： 。5、其他：(1)依照签到顺序依次进行；(2)供应商可放弃陈述，但需要签字确认。 |
| **34** | **项目预算** | **本项目预算为301.8万元 大写：叁佰零壹万捌仟元整**，供应商投标报价超过项目预算的按无效投标处理。 |
| **35** | **其他** | 1、各供应商必须针对项目制作投标文件并报价，投标文件均必须满足招标文件份数与制作等要求，否则将导致投标被拒绝。 2、本项目的招标投标活动以及相关当事人须接受财政监督部门依法实施的监督。 |
| **36** | 招标人补充的其他内容 |  / |
| 注意事项 | 注：无论何种原因，即使供应商开标时携带了证书材料的原件，但在投标文件中未提供与之内容完全一致的扫描件的，评标委员会可以视同其未提供。 |

注：1、本表中加★项目若有缺失或无效，将导致投标无效且不允许在开标后补正；

2、本表内容与招标文件其它内容不一致的，应当以本表内容为准。

3、本表中“”标示选择使用该项，“□”标示不选择使用该项。

**供应商须知正文部分**

## 一、总则

**1.说明**

1.1本招标文件适用于本次招标采购项目的招标投标。

**2.定义**

2.1“采购人”名称见本招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第1项。

2.2“采购代理机构”名称见本招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第2项。

2.3“招标货物”指招标文件第四部分所述所有货物；“服务”指招标文件第四部分所述供应商应该履行的承诺和义务。

2.4“潜在供应商”指符合招标文件各项规定的供应商。

2.5“供应商”指符合招标文件规定并参加投标的供应商。

**3.合格供应商的条件**

3.1具有本项目生产、制造、供应或实施能力，符合、承认并承诺履行本文件各项规定的国内法人、其他组织或自然人均可参加投标。

3.2遵守有关的国家法律、法规和条例，具备《中华人民共和国政府采购法》和本文件中规定的条件：

1)具有独立承担民事责任的能力；

2)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

4)具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

5)参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

6)法律、行政法规规定的其他条件；

7)具有本招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第5项规定的资格条件。

3.3供应商之间如果存在下列情形之一的，不得同时参加同一包（标段）或者不分包（标段）的同一项目投标：

3.3.1法定代表人为同一个人的两个及两个以上法人；

3.3.2母公司、全资子公司及其控股公司；

3.3.3参加投标的其他组织之间存在特殊的利害关系的；

3.3.4法律和行政法规规定的其他情形。

3.4供应商须持有《法定代表人授权委托书》。

3.5供应商在公告指定的地点针对本项目报名并购买采购文件。

3.6供应商按时足额交纳投标保证金。

3.7本次招标是否允许由两个以上供应商组成一个联合体以一个供应商身份共同投标，按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第5项的规定。如果允许，除均应符合上述规定外，还应符合下列要求：

1）联合投标体应提供“联合投标协议书”，该协议书对联合投标各方均具有法律约束力。联合投标体必须确定其中一方为投标的全权代表参加投标活动，并承担投标及履约活动中的全部责任与义务，且联合体各方无论是否实际参加、发生的情形怎样，一旦该联合体实际开始投标，联合体各方均应当就本次采购所引起或相关的任何或所有事项、义务、责任、损失等承担连带责任。申请参与本项目联合投标成员各自均应具备政府有权机构核发的有效营业执照；均应是自主经营、独立核算、处于持续正常经营状态的经济实体。

2）联合体各方中至少应当有一方对应满足本项目规定的相应资质条件，并且联合体供应商整体应当符合本项目的资质要求，否则，其提交的联合投标将被拒绝。

3）由不同专业的供应商组成的联合体, 首先以投标的全权代表方的应答材料作为认定资质以及商务评审的依据；涉及行业专属的资质,按照所属行业所对应的供应商的应答材料确定。

4）联合体中标后，合同应由各成员的合法授权代表签字并加盖各成员公章，以便对联合体成员作为整体和他们各自作为独立体均具有法律约束力，但若该等签字或公章不齐全或缺乏，该联合体的牵头人的签署或类似的意思表示人具有代表该联合体的签署或意思表示的法律效力，并且据此各成员为履行合同应向采购代理机构与采购人承担连带责任。

5）联合体或其成员不得将其在合同项下的权利或义务全部或部分转让给第三人，有关分包事项或服务委托等须事先取得采购代理机构书面同意并且须遵守相关法律、法规、本次招标的全部相关规定。

6）联合体各方均不得同时再以自己独立的名义单独投标，也不得再同时参加其他的联合体投标。若该等情形被发现，其单独的投标和与此有关的联合体的投标均将被一并拒绝。

3.7供应商不得与采购人、采购代理机构等有利害关系。

**4.投标费用**

4.1供应商应承担所有与准备和参加投标有关的费用。

**5.纪律**

5.1供应商的投标行为应遵守中国的有关法律、法规和规章。

5.2供应商不得相互串通投标报价，不得妨碍其他供应商的公平竞争，不得损害采购人或其他供应商的合法权益，供应商不得以向采购人、评标委员会成员行贿或者采取其他不正当手段谋取中标。

5.2.1有下列情形之一的，属于供应商相互串通投标：

5.2.1.1供应商之间协商投标报价等投标文件的实质性内容；

5.2.1.2供应商之间约定中标人；

5.2.1.3供应商之间约定部分供应商放弃投标或者中标；

5.2.1.4属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同投标；

5.2.1.5供应商之间为谋取中标或者排斥特定供应商而采取的其他联合行动。

5.2.2 有下列情形之一的，视为供应商相互串通投标：

5.2.2.1不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；

5.2.2.2不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

5.2.2.3不同供应商的投标文件载明的项目管理成员为同一人；

5.2.2.4不同供应商的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

5.2.2.5不同供应商的投标文件相互混装；

5.2.2.6不同供应商的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

**6.通知**

6.1 对与本项目有关的通知。如对招标文件相关内容有异议，可以向招标代理机构提出书面质疑，招标代理机构应当在接到质疑函后及时作出书面答复，并对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改，并及时通知所有招标文件收受人。该澄清或者修改的内容可以根据具体情况适当延长开标时间，但至少应当在招标文件中要求的提交投标文件的截止时间三日前，将变更时间及时通知所有招标文件收受人，投标单位应对此通知做出书面回函，回函在开标时带至开标现场。如因投标人各自原因无法收到答疑、澄清、变更文件。采购代理机构不因此承担任何责任，有关的招标活动可以继续有效地进行。

## 二、招标文件

**7.招标文件组成**

7.1招标文件由招标文件目录所列内容组成。

**8.踏勘现场**

8.1本项目是否统一组织供应商踏勘现场见招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第8项的规定。无论是否统一组织，供应商应对供货现场和周围环境进行勘察，以获取编制投标文件所需的资料。

8.2踏勘现场所发生的费用由供应商自行承担。采购人向供应商提供的有关供货现场的资料和数据，是采购人现有的能使供应商利用的资料。采购人对供应商由此而做出的推论、理解和结论概不负责。供应商未到供货现场实地踏勘的，中标后签订合同时和履约过程中，不得以不完全了解现场情况为由，提出任何形式的增加合同价款或索赔的要求。

8.3除非有特殊要求，招标文件不单独提供供货使用地的自然环境、气候条件、公用设施等情况，供应商被视为熟悉上述与履行合同有关的一切情况。

8.4除采购人原因外，供应商自行负责在踏勘现场中所发生的人员伤亡和财产损失。

**9.知识产权**

9.1供应商须保证，采购人在中华人民共和国境内使用投标货物、资料、技术、服务或其任何一部分时，享有不受限制的无偿使用权，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或经济纠纷。如供应商不拥有相应的知识产权，则在投标报价中必须包括合法获取该知识产权的一切相关费用。如因此导致采购人损失的，供应商须承担全部赔偿责任。

9.2供应商如欲在项目实施过程中采用自有知识成果，须在投标文件中声明，并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后，供应商须提供开发接口和开发手册等技术文档。

**10.答疑及招标文件的澄清和修改**

10.1供应商如果对招标文件有疑问或要求进行澄清的，应按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”第11项规定向采购代理机构提出。提出后，公共资源交易中心及招标代理机构应当在接到质疑函后及时作出书面答复，并对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改，并及时通知所有招标文件收受人。必要时，采购代理机构将组织相关专家召开答疑会，如召开，答疑会安排另行通知。

供应商在规定的时间内未对招标文件提出疑问或要求澄清的，采购代理机构将视其为同意，对在“答疑接受时间”后就招标文件内容提出的疑问及澄清要求将不予受理。

10.2无论出于何种原因，采购代理机构主动或出于解答供应商疑问对已发出的招标文件进行必要澄清或修改的，应当在招标文件要求提交投标文件截止时间15日前，应当及时通知时通知所有招标文件收受人。特殊情况下，采购代理机构发布澄清、修改文件后，不影响供应商编制投标文件的，可不改变投标截止时间和开标时间。

10.3采购代理机构一旦对招标文件作出了澄清、修改，即刻发生效力，采购代理机构有关的补充文件，将作为招标文件的组成部分，对所有现实的或潜在的供应商均具有约束力，而无论是否已经实际收到上述文件。同时，采购代理机构和供应商的权利及义务将受到新的截止期的约束。

10.4采购代理机构对招标文件作出的澄清、修改后以书面文件方式通知所有招标文件收受人，请供应商及时关注并获取相关资料。因投标人各自原因不能接收文件，采购代理机构不因此承担任何责任，且有关的招标活动继续有效地进行。当招标文件的澄清、修改及进行其他答复等就同一内容的表述不一致时，以最后发布的内容为准。

上述澄清、修改在交易平台上发布的同时，交易平台将通过第三方短信群发方式提醒供应商进行查询。此短信仅系友情提示，并不具有任何约束性和必要性，采购代理机构不承担供应商未收到短信而引起的一切后果和法律责任。

10.5澄清、修改文件发出后，供应商必须使用最新的答疑、澄清文件制作投标文件，否则一切后果由供应商自行承担。

## 三、投标文件

**11.投标文件的语言及计量单位**

11.1供应商提交的投标文件（包括技术文件和资料、图纸中的说明）以及供应商与采购代理机构就有关投标的所有来往函电均应使用中文简体字。

11.2原版为外文的证书类文件，以及由外国人作出的本人签名、外国公司的名称或外国印章等可以是外文，但应当提供中文翻译文件并加盖供应商公章。必要时评标委员会可以要求供应商提供附有公证书的中文翻译文件或者与原版文件签章相一致的中文翻译文件。原版为外文的证书类、证明类文件，与供应商名称或其他实际情况不符的，供应商应当提供相关证明文件。

11.3除非招标文件另有规定，投标文件所使用的计量单位，应使用国家法定计量单位。

11.4对违反上述规定情形的，评标委员会有权要求供应商限期提供相应文件或决定对其投标予以拒绝。

11.5电报、电话、传真形式的投标概不接受。供应商的投标文件一律不予退还。

**12.投标文件组成及编制**

 12.1投标文件分为商务文件和技术文件。

商务文件指供应商提交的证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的文件。技术文件指供应商提交的能够证明其提供的货物及服务符合招标文件规定的文件。本次招标，供应商须按招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第6项规定提交商务文件和技术文件，其中加★项目若有缺失或无效，将导致投标被拒绝且不允许在开标后补正。

12.2供应商递交的投标文件及相关要求按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第13、14项的规定。

**13.投标报价**

13.1所有投标报价均以人民币元为计算单位。只要投报了一个确定数额的总价，无论分项价格是否全部填报了相应的金额或免费字样，报价应被视为已经包含了但并不限于各项购买货物及其运送、保险和相关服务等的费用和所需缴纳的所有价格、税、费。在其他情况下，由于分项报价填报不完整、不清楚或存在其他任何失误，所导致的任何不利后果均应当由供应商自行承担。

13.2除非招标文件另有规定，不接受可选择或可调整的投标方案和报价，任何有选择的或可调整的投标方案和报价将被视为非响应性投标而被拒绝。

13.3本项目是否接受进口产品按照招标文件第二部分“供应商须知前附表中”中第6项的规定。

13.4本项目是否允许供应商将项目的非主体、非关键性工作交由他人完成按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第7项的规定。如允许，供应商根据采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作交由他人完成，须在技术文件中载明。

13.5供应商须严格按照报价明细表规定的内容填写货物单价以及其他事项。

13.6供应商对投标报价若有说明应在投标文件中显著处注明。

除政策性文件规定以外，供应商所报价格在合同实施期间不因市场变化因素而变动。

13.7对于有配件、耗材、选件、备件和特殊工具的货物，还应填报投标货物配件、耗材、选件表和备件及特殊工具清单，注明品牌、型号、产地、功能等内容，该表格格式由供应商自行设计。供应商按照上述要求分类报价，其目的是便于评标，但在任何情况下并不限制采购人以其他条款签订合同的权利。

13.8最低报价不能作为中标的保证。

**14.投标有效期**

14.1本项目的投标有效期按照招标文件第二部分“供应商须知前附表中”中第12项的规定。投标有效期自开标之日起计算，短于规定期限的投标将按无效投标处理。

14.2在特殊情况下，采购代理机构可与供应商协商延长投标有效期。这种要求和答复都应以书面形式进行。此时，规定的投标保证金的有效期也相应延长。供应商可以拒绝接受延期要求而不会被没收保证金。同意延长有效期的供应商除按照采购代理机构要求修改投标有效期外，不能修改投标文件的其他内容。

**15.投标内容填写说明**

15.1供应商应详细阅读招标文件的全部内容。投标文件须对招标文件中的内容作出实质性和完整的响应，如果投标文件填报的内容不详，或没有提供招标文件中所要求的全部资料及数据，将可能导致投标被拒绝。

15.2投标文件须严格按照招标文件第六部分规定的格式提交，并按规定的统一格式逐项填写，不准有空项；无相应内容可填的项，应填写“无”、“未测试”、“没有相应指标”等明确的回答文字。由于编排混乱导致投标文件被误读或查找不到，其责任由供应商承担。投标文件未按规定提交或留有空项，将被视为不完整响应的投标文件，其投标有可能被拒绝**。**

15.3开标一览表为在开标仪式上唱标的内容，要求按格式统一填写，不得自行增减内容。

15.4供应商须注意：为合理节约政府采购评审成本，提倡诚实信用的投标行为，特别要求供应商应本着诚信精神，在本次投标文件的偏离表中，均以审慎的态度明确、清楚地披露各项偏离。若供应商对某一事项是否存在或是否属于偏离不能确定，亦必须在偏离表中清楚地表明该偏离事项，并可以注明不能确定的字样。任何情况下，对于供应商没有在偏离表中明确、清楚地披露的事项，包括可能属于被供应商在偏离表中遗漏披露的事项，一旦在评审中被发现存在偏离或被认定为属于偏离，则评标委员会有权视具体情形评审时予以处理，乃至对该投标予以拒绝。

15.5供应商必须保证投标文件所提供的全部资料真实可靠，并接受采购代理机构或评标委员会对其中任何资料进一步审查的要求。

15.6供应商在投标文件及相关文件的签订、履行、通知等事项的文件中的单位盖章、印章、公章等处均指与当事人全称相一致的标准公章，不得使用其他形式（如带有“专用章”等字样的印章）。不符合本条规定的按无效投标处理。

15.7本项目技术部分是否采用“暗标”评审方式按照招标文件第二部分“供应商须知前附表中”中第19项的规定。如果采用暗标评审方式的，供应商在制作投标文件时应当以能够隐去供应商的身份为原则并需严格遵守以下各项规定：/

四、投标保证金

**16.投标保证金**

16.1供应商应按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第17项的规定交纳。投标保证金须于到账截止时间前到帐，并经采购代理机构确认。

16.2采购代理机构不接收以现金或汇票等其他形式递交的投标保证金。未按要求提交投标保证金的，将被视为无效投标。

16.3未中标的供应商的投标保证金在中标通知书发出之日起5个工作日内退还；中标人的投标保证金将在交纳履约保证金并于合同生效后5个工作日内退还。

16.4 投标保证金退还一律采用网上银行转帐方式退还至供应商的汇款帐户，资金原路返回。

## 五、投标文件的递交

**17.投标文件的密封和标记**

17.1投标文件“正本”“副本”“电子版”应单独分别密封包装**（再将正本、副本、电子版文件密封在一个信封中）**，加贴封条，并在封套的封口处（封套两端折叠封口处）盖投标人单位章或密封章。

17.2封口处加盖供应商公章，封皮上注明以下内容：

收件人名称：新疆凯惠工程项目管理有限公司

项目名称：

项目编号：

包装内容：投标文件正本/副本/电子版

投标人名称：

投标人地址：

联 系 人：

联系电话：

传 真：

在规定的开标时间 年 月 日 ： 前不得启封

供应商认为有必要提交的其他资料请于投标截止时间前一并提交。

17.3如果供应商未按上述要求密封及加写标记，采购人及采购代理机构有权拒收；如果供应商未按上述要求密封及加写标记，采购代理机构对投标文件的误投和提前启封概不负责。对由此造成提前开封的投标文件，采购代理机构有权予以拒绝，并退回供应商。

**18.投标文件的递交**

18.1供应商应当在招标文件要求提交投标文件的截止时间前投标，并将密封的投标文件送达指定开标地点。

18.2在招标文件要求提交投标文件的截止时间之后送达的投标文件，为无效投标文件，采购代理机构将拒绝接收。

**19.投标文件的修改和撤回**

19.1 供应商在递交投标文件后，可以修改或撤回其投标，但这种修改和撤回，必须在规定的投标截止时间前。在投标截止时间后，供应商不得要求修改或撤回其投标文件。

## 六、开标

**20.开标**

20.1采购招标代理机构在招标文件规定的投标截止时间(开标时间)和规定的地点组织公开开标，并邀请所有投标人法定代表人或其授权的代理人参加，投标人未参加开标的，视同认可开标结果。参加开标的投标人代表应签名以证明其出席。采购人或者采购代理机构对开标、评标现场活动进行全程录音录像。

20.2开标时，公布在投标截止时间前递交投标文件的投标人名称；由投标人或其推选的代表检查投标文件的密封情况；经确认无误后，由采购招标代理机构当众拆封投标文件，宣读投标人名称、投标价格、供货期等主要内容，并记录在案。

20.3开标时，如唱标人宣读的内容与投标文件不一致时，投标人代表应当当场提出。

20.4投标人代表、采购人代表、采购招标代理机构代表、监督人、记录人等有关人员在开标记录上签字确认。

20.5开标时，投标文件中报价一览表内容与投标文件中投标报价明细表内容不一致的，以报价一览表为准。

## 七、评标步骤和要求

**21.组建评标委员会**

21.1采购代理机构根据有关法律法规和本招标文件的规定，结合招标项目的特点组建评标委员会，对投标文件进行评估和比较。评标委员会由五人以上单数组成，其中经济、技术等方面的专家不少于三分之二。

21.2参与过本项目的论证专家不得作为评标专家参加评标，采购人不得以专家身份参与评标。

**22.初步评审**

22.1评标委员会审查投标文件是否符合招标文件的基本要求：内容是否完整、资格证明文件是否合格、文件签署是否齐全、有无计算错误等。

22.2评标委员会审查投标文件是否实质上响应招标文件的要求。

1）实质上响应的投标是指与招标文件上的条款、条件和规格相符，没有重大偏离或保留，否则将视为无效投标。

2）重大偏离或保留系指投标货物的质量、数量和交付日期等明显不能满足招标文件的要求，或者实质上与招标文件不一致，纠正这些偏离或保留将对其他实质上响应要求的供应商的竞争地位产生不公正的影响。包括但不限于：

A、招标文件第二部分“供应商须知前附表”第6条“投标文件组成”部分中，带“★”号部分的证明文件不全或无效的；

B、投标文件未按招标文件的规定签章的；

C、未按投标文件份数要求提交投标文件的；

D、招标文件带“★”号部分任意一款不满足要求的；

E、未按招标文件规定，提供进口产品的；

F、报价超过项目预算或经评标委员会认定低于成本的；

G、投标有效期不足的；

H、联合体投标文件未附联合体投标协议书的；

I、不符合招标文件中有关分包规定的；

J、有串通投标或弄虚作假或有其他违法行为的；

K、供应商名称或组织结构与报名时不一致且无有效变更证明的；

L、不符合招标文件中规定的其他实质性要求。

22.3投标文件的细微偏差是指在实质上响应招标文件要求，但在个别地方存在漏项或者提供了不完整的技术信息和数据等情况，并且补正这些遗漏或者不完整，不会对其他供应商造成不公正的结果。细微偏差不影响投标文件的有效性。

22.4初步评审中，对明显的文字和计算错误按下述原则处理，若出现相互矛盾之处，应以排列在先的原则为准优先处理：

1）投标文件中的开标一览表与明细表内容不一致的，以开标一览表为准。

2）如果以文字表示的数据与数字表示的有差别，以文字为准修正数字。如果大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

3）如果单价乘以数量不等于总价，以单价为准修正总价，但单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价。如果明细价格相加不等于汇总价格，以明细价格为准。

4）调整后的数据对供应商具有约束力，供应商不同意以上修正，其投标将被拒绝。

22.5评标委员会对投标文件的判定，只依据投标文件内容本身，不依据其他外来证明。

**23.投标的澄清**

23.1评标委员会有权要求供应商对投标文件中含义不明确、对同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误等内容作必要的澄清、说明或者补正。该要求应当采用书面形式，并由评标委员会成员签字。评标委员会不接受供应商主动提出的澄清、说明或者补正。

23.2供应商必须按照评标委员会通知的内容和时间做出书面答复，该答复经法定代表人或授权代理人的签字认可，将作为投标文件内容的一部分。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。供应商拒不按照要求对投标文件进行澄清、说明或者补正的，评标委员会可拒绝该投标。

23.3如评标委员会一致认为某个供应商的报价明显不合理，有降低质量、不能诚信履行的可能时，评标委员会有权决定是否通知供应商限期进行书面解释或提供相关证明材料。若已要求，而该供应商在规定期限内未做出解释、作出的解释不合理或不能提供证明材料的，经评标委员会取得一致意见后，可拒绝该投标。

**24.详细评审**

24.1评标委员会只对实质上响应招标文件的投标进行评价和比较；评审应严格按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第18、19项规定以及招标文件的要求进行。具体要求等详见招标文件第五部分“评审方法”**。**

24.2评标委员会依法独立评审，严格遵守评审工作纪律。对需要共同认定的事项存在争议的，按照少数服从多数的原则作出评审结论。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并说明理由，不签署不同意见的视为同意。

**25.确定中标人**

25.1评标委员会根据评审结果及招标文件的规定确定中标人。

**26.评标过程要求**

26.1开标之后，直到签订合同止，凡是属于审查、澄清、评价和比较投标的有关资料以及定标意向等，均不向供应商或者其他与评标无关的人员透露。

26.2在确定中标人之前，供应商试图在投标文件审查、澄清、比较和评标时对评标委员会、采购人和采购代理机构施加任何影响都可能导致其投标无效。

**27.供应商瑕疵滞后发现的处理规则**

27.1无论基于何种原因，各项本应作拒绝处理的情形即便未被及时发现而使该供应商进入初审、综合评审或其他后续程序，包括已经签订合同的情形，一旦供应商被拒绝或该供应商的此前评议结果被取消，其现有的位置将被其他供应商依序替代，相关的一切损失均由该供应商承担。

**28.采购项目废标**

28.1在评标过程中，评标委员会发现有下列情形之一的，应对采购项目予以废标：

1）符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商数量不足，导致进入详细评审、打分阶段的供应商不足3家的；

2）供应商的报价均超过了采购预算；
3）出现影响采购公正的违法、违规行为的；
4）因重大变故，采购任务取消的。

除前款第四项规定的情形外，项目废标后，如未变更采购方式，采购代理机构将依法重新组织招标。

## 八、履约保证金

**29.履约保证金**

29.1履约保证金按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第18项规定，在签订合同前交纳。

29.2中标人在中标公告发布后及时足额交纳履约保证金。

## 九、代理服务费、公证费

**30.代理服务费、公证费**

30.1代理服务费、公证费按照招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第23项和第25项的规定由中标人交纳，请供应商在测算投标报价时充分考虑这一因素。

## 十、签订、审核合同

**31.中标通知**

31.1中标人确定后, 采购代理机构将在相关政府采购信息发布媒体上发布中标公告，并以书面形式向中标人发出中标通知书，但该中标结果的有效性不依赖于未中标的供应商是否已经收到该通知。中标人应按照上述第22、23、24、25条的规定交纳履约保证金、代理服务费和公证费并经采购代理机构确认后，委派专人持介绍信或授权书和身份证件前往采购代理机构领取中标通知书。中标通知书对采购人和中标人具有同等法律效力。中标通知书发出以后，采购人改变中标结果或者中标人放弃中标，应当承担相应的法律责任。

31.2采购代理机构对未中标的供应商不作未中标原因的解释，但中标结果的有效性不以未中标的供应商是否收到相应的通知为前提。

31.3中标通知书是合同的组成部分。

**32.签订合同**

32.1中标人须在中标通知书发出之日起15日内与采购人签订采购合同。

32.2中标人须按照招标文件、投标文件及评标过程中的有关澄清、说明或者补正文件的内容与采购人签订合同。中标人不得再与采购人签订背离合同实质性内容的其他协议或声明。

32.3采购人如需追加与合同标的相同的货物，在不改变合同其他条款的前提下，提交追加合同的申请报经同级财政部门、公共资源交易中心审核后，可与中标人签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同金额的百分之十。

32.4中标人一旦中标及签订合同后，不得转包，亦不得将合同全部及任何权利、义务向第三方转让。

32.5中标人不履行合同的，采购人可在报经同级人民政府财政部门核准后，与排位在中标人之后的第一位中标候选供应商签订合同，以此类推；或在报经同级人民政府财政部门核准后重新组织采购。

32.6违反32.1条、32.2条的规定，给对方造成损失的，应承担赔偿责任。

**33.审核合同**

33.1中标人持政府采购合同于签订合同之日起3个工作日内到招标代理公司进行备案留存。

## 十一、处罚、询问和质疑

**34.处罚**

34.1发生下列情况之一，供应商的保证金不予退还；情节严重的将其列入不良记录名单。

1）开标后在投标有效期内，供应商撤回其投标；

2）中标后无正当理由不与采购人签订合同的；

3）中标人与采购人订立背离合同实质性内容的其他协议；

4）将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购代理机构同意，将中标项目分包给他人的；

5）存在串通投标行为的；

6）存在弄虚作假或提供虚假材料谋取中标的；

7）供应商其他未按招标文件规定和合同约定履行义务的行为。

**35．询问**

35.1供应商对采购事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问。

**36.供应商有权就招标事宜提出质疑**

36.1供应商认为招标文件、采购过程和中标结果使自已的权益受到损害的，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，以书面形式提出质疑。

36.2质疑应当按照《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》、《政府采购供应商投诉处理办法》等法律法规的相关规定，以书面形式向采购代理机构提出。

36.3质疑书应当附上相关证明材料，否则质疑将视为无有效证据支持，将被予以驳回，并不得以上述理由要求延长质疑有效期。未递交投标文件的供应商，其未参加后续采购活动，不得对递交投标文件截止后的采购过程、采购结果提出质疑。

36.4质疑人可以采取直接送达或者邮寄方式提交质疑书。采购代理机构收到质疑书后，对质疑书进行审查，对符合质疑条件的将办理签收手续，自签收质疑书之日起即为受理。

36.5采购代理机构将在受理书面质疑后7个工作日内审查质疑事项，作出答复或相关处理决定，并以书面形式通知质疑人和其他相关供应商，但答复的内容不涉及商业秘密。

36.6供应商进行虚假和恶意质疑的，采购代理机构将提请有关部门将其列入不良记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，并将处理决定在相关政府采购媒体上公布。

36.7质疑人对答复不满意以及采购代理机构未在规定的时间内作出答复的，可以在答复期满后15个工作日内向财政部门投拆。

## 十二、保密和披露

**37.保密和披露**

37.1供应商自领取招标文件之日起，须承担本招标项目保密义务，不得将因本次招标获得的信息向第三人外传。由采购人向供应商提供的图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其它资料，被视为保密资料，仅被用于它所规定的用途。除非得到采购人的同意，不能向任何第三方透露。开标结束后，应采购人要求，供应商应归还所有从采购人处获得的保密资料。

37.2采购代理机构有权将供应商提供的所有资料向有关政府部门或评审标书的有关人员披露。

37.3在采购代理机构认为适当时、国家机关调查、审查、审计时以及其他符合法律规定的情形下，采购代理机构无须事先征求供应商同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、供应商的名称及地址、投标文件的有关信息以及补充条款等，但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及供应商已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

1. **采购需求**

**一、项目概况**

项目名称：策勒县人民医院医共体医疗设备采购项目（包一）

**采购详细参数和供货范围：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 型号-规格 | 数量 | 备注 |
| 1 | 除颤监护仪 | 参数在附页 | 3 |  |
| 2 | 动态数字化DR-X光机 | 参数在附页 | 1 |  |
| 3 | 有创呼吸机 | 参数在附页 | 2 |  |
| 4 | 全自动降温毯 | 参数在附页 | 2 |  |
| 5 | 可视喉镜 | 参数在附页 | 1 |  |
| 6 | 中央监护仪 | 参数在附页 | 2 | （1拖5） |
| 7 | 重症中央监护仪 | 参数在附页 | 1 | （1拖5） |
| 8 | 多道心电图机 | 参数在附页 | 1 |  |
| 9 | 电动外科手术床 | 参数在附页 | 1 | 配合C型臂 |
| 10 | 多功能抢救床 | 参数在附页 | 1 |  |
| 11 | 床放快速血气分析仪 | 参数在附页 | 2 |  |
| 12 | 肌钙蛋白.D二聚体.心肌酶谱快速检测仪 | 参数在附页 | 1 | 看参数清单 |
| 13 | 动态脑电图 | 参数在附页 | 1 |  |
| 14 | 骨密度检测仪 | 参数在附页 | 1 |  |
| 15 | 腹腔镜器械 | 参数在附页 |  | 看参数清单 |

**除颤起搏监护仪招标参数**

1. ★彩色TFT显示屏≥7英寸, 分辨率800×480，同屏显示≥3通道监护参数波形，有高对比度显示界面。具备外接屏幕显示功能。
2. ★除颤采用双相波技术，具备自动阻抗补偿功能，整机重量≤6kg。
3. 支持中文操作界面、AED中文语音提示。
4. ★具备手动除颤、心电监护、呼吸监测、自动体外除颤（AED）。
5. 可选配置血氧饱和度监测、无创血压、起搏功能、体外起搏功能，起搏分为固定和按需两种模式。
6. ★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，能量范围为1-360J。
7. 具备生理报警和技术报警功能，通过声音、灯光等多种方式进行报警。
8. 成人、小儿一体化电极板，可选用除颤起搏监护多功能电极片。
9. 50mm记录仪，自动打印除颤记录，可延迟打印心电，延迟时间>10s。
10. 可存储24小时连续ECG波形，数据可导出至电脑查看。
11. ★符合除颤国际专用安全标准IEC60601-2-4:2002。
12. ★符合欧盟救护车标准EN1789:2007。
13. 具备良好的防水和防尘性能，防护级别IP44。
14. 除颤充电迅速，充电至200J<5s。
15. 配置：1块锂电池，无记忆效应，可支持360J除颤100次以上。
16. 具备优异的抗跌落性能，裸机可承受大于等于0.75m/6面抗跌落测试。
17. ★在本地区设有办事处，4小时现场维护响应，不接受响应时间大于4小时以上的除颤仪产品。

**多功能数字化X射线摄影系统（动态平板DR）招标参数**

1. **设备名称：多功能数字化平板X射线摄影系统（动态平板DR）**

**二、设备用途**：

该设备主要功能为：能实现全身各部位的数字化透视，数字化摄片，数字化胃肠，实现数字成像，数字图像储存管理，设备具备全身拼接功能。

三、技术参数要求

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 部件名称 | 技术要求 |
| 1 | \***1.X射线管组件** | **进口球管，提供报关单** |
| 2 | 1.1 | 焦点：小焦0.6X0.6mm、大焦1.2X1.2mm |
| 3 | 1.2 | 最高输出电压：150KV |
| 4 | 1.3 | 球管热容量：≥230KHU |
| 5 | \***2.高频高压发生器** | **与整机为同一品牌，提供第三方检验报告** |
| 6 | 2.1 | 功率：≥50kW; |
| 7 | 2.2 | 摄影最大管电压：≥150kV; |
| 8 | 2.3 | 摄影管电流: ≥650mA； |
| 9 | \***3.动态平板探测器** | 要求一块动态平板探测器可以进行透视与拍片.腰椎检测与胸片检测是探测器必须电动换位（不接受影像增强器+平板组合式及CCD动态探测器） |
| 10 | 3.1 | 材质：非晶硅-碘化铯整板非拼接 |
| 11 | \*3.2 | 透视和拍片视野范围：≥17x17英寸（提供第三方检验报告） |
| 12 | 3.3 | 摄影像素：≥900万 |
| 13 | \*3.4 | 最大透视像素：≥200万 |
| 14 | 3.5 | 在动态过程中点片矩阵：≥2880\*2880 |
| 15 | \*3.6 | 点片摄影准备时间：≤0.8s（提供第三方检验报告） |
| 16 | \*3.7 | 输出灰阶：16Bit |
| 17 | 3.8 | 静态片极限空间分辨率：≥3.5LP/MM（提供第三方检验报告） |
| 18 | \***4.图像处理系统** | 拥有自主研发的动态平板软件著作权，保证可以对用户升级（提供动态平板软件著作权证书） |
| 19 | 4.1 | 病人管理：手工登记，WORKLIST自动查询；图像采集：静态影像采集、动态影像采集、视频保存、回放，自动调窗，自动裁剪，自动发送；图像处理：图像校正，图像翻转，EAE图像处理增强，IEQ图像处理；图像观察：查看静态图像、查看动态影像、窗宽窗位调整，图像翻转，图像旋转，图像缩放、还原；病历报告：病人信息自动加载、专家模板 |
| 20 | 4.2 | 胶片打印：支持DICOM3.0标准激光相机打印； |
| 21 | 4.3 | DICOM传输：可发送图像到任何遵循DICOM3.0标准的PACS及工作站。 |
| 22 | \*4.4 | 为确保获取高质量的的图像质量，自主研发工作站软件具备数字信号改进去燥功能及校正功能（提供第三方证明文件）； |
| 23 | \*4.5 | 具备全身拼接功能，自主研发工作站软件具备组织均衡处理功能和自动增强功能（提供第三方证明文件）； |
| 24 | \*4.6 | 具有智慧剂量控制功能（提供第三方检验报告） |
| 25 | \*4.7 | 具有自动亮度控制功能（提供第三方检验报告） |
| 26 | 4.8 | 具有透视视频录制、保存、实时回放功能，及时有效的保存数据 |
| 27 | \*4.9 | 为了保证系统良好的匹配性和维护的便利性，高压发生器、软件系统、动态平板探测器、整机为同一厂家生产（提供第三方检验报告） |
| 28 | **5、动态遥控床** | 要求为DR厂家自主研发生产（提供整机检验报告为证明文件） |
| 29 | 5.1 | 一体化可倾斜床面遥控检查床，带有消化系统造影专用压迫装置，可进行遥控操作，可实现动态成像及全数字化成像功能；采用低吸收剂量的高强度床板。 |
| 30 | 5.2 | 床面横向移动距离：≥250mm |
| 31 | \*5.3 | 床式结构，SID最大可达1.8米，最小SID可达1.0米； |
| 32 | \*5.4 | 诊断床水平位时，球管可随立柱左右旋转角度：≥-35°～35°； |
| 33 | 5.5 | 床身转动范围：≥-15°～90°； |
| 34 | **6.售后服务及资质** |  |
| 35 | 6.1 | 生产企业具有良好的生产和质量保障能力：通过了ISO 9001、13485、辐射安全许可证和CE等认证； |
| 36 | \*6.2 | 生产企业具有良好的研发能力，提供专利技术不少于20项（提供加盖厂家公章复印件）； |
| 37 | 6.3 | 在本地有售后服务机构 |
| 38 | \*6.4 | 为了保证售后及时性和服务质量，要求制造商在新疆省设有直属客户服务中心，企业在国内须设有800或400免费维修电话并提供维修站地址、工程师人员情况及证明其为制造商公司员工的社保证明； |
| 39 | \*6.5 | 整机保修一年，核心部件动态平板探测器免费保修五年（提供生产厂家的售后服务承诺书）； |

**\*符号关键技术参数必须满足**

|  |
| --- |
| **有创高档呼吸机技术参数** |
| **主机部分**★ **工作模式：有创，无创*** 适用范围：成人、儿童
* 设置方式：在一体化屏幕中进行参数设置与信息监测等操作

★ 显示方式：12.1寸”高分辨率一体化触摸屏* 操作平台可与气路平台分离，可多角度监测患者通气信息并降低医患传染概率
* 后备电源：具有内置后备电池
* 具有VGA等数据输出功能
* 具有同步雾化功能

★ 具有手动、吸气保持等临床干预功能* 具有大气压自动校正功能
* 内置整体化呼出阀与流速传感器，不外露，非耗材
* 标配空气压缩机，且空压机可以根据中心供空气压力动态工作

参数设置：* 通气方式：定容通气、定压通气，具有有创/无创通气类型，智能通气，.智能增氧
* 通气模式：VCV、SIMV、PRVC、NIV、BIVENT
* 潮气量： 20ml～2000ml
* 呼吸频率：4～99bpm
* 吸入氧浓度： 21%~100%

★. 吸气时间：0.1～10s* 吸气屏气时间： 0~4s
* 呼气末正压： 0-45cmH2O
* **监测参数：**

吸入潮气量、呼出潮气量、总计呼吸频率、自主呼吸频率、分钟通气量、气道峰值压力、气道平均压力、气道平台压、呼吸末正压、氧浓度* **肺功能力学监测**：肺顺应性（静态、动态）、气道阻力、Auto－PEEP、
* **监测波形：**流量波形、压力波形、容量波形**报警参数：**

氧气不足、空气不足、分钟通气量上限、分钟通气量下限、呼气潮气量超限、自主呼吸频率超限、气道压力上限、气道压力下限、窒息、交流电源断电、氧浓度上限、氧浓度下限、电池电量低、持续气道压高、具有报警回顾功能，(赠送一套标配外管路一套)★**\*符号关键技术参数必须满足** |

 **医用控温仪参数（单降温）**

|  |  |
| --- | --- |
| 1、配置要求 | 主机、冰毯1条、软冰帽1个 |
| 2、安全 | 2.1通过ISO9001、ISO13485质量管理体系认证 |
| 2.2通过全项目电磁兼容EMC检测，抗电磁干扰能力强。符合YY0505-2005标准，并可提供专业权威机构出具的检测报告。 |
| 3、主机性能特点 | 3.1机箱材质：ABS |
| 3.2制冷方式：高效的进口全无氟压缩机制冷系统，功耗低，降温迅速，为患者抢救赢得宝贵时间。 |
| 3.3全电脑自动控制，控温精确，运行数据随时查询。 |
| 3.4控温方式：机控/体控，双重测温，可任意选择。 |
| 3.5双路输出，采用进口快接装置，毯帽可同时使用，也可分开独立使用。 |
| 3.6语音和声光智能报警功能：系统故障报警，水温超温报警，传感器脱落或损坏报警，缺水报警。 |
| 3.7 LCD液晶大屏幕显示，全中文菜单操作，清晰直观。 |
| 4、毯帽特点 | 4.1软冰帽、冰毯采用TPU(热塑性聚氨酯）材料，具有耐低温及耐臭氧性能，使用寿命更长久，蜂窝状设计，水循环更通畅。表面柔软，可任意折叠、卷曲、清洗、消毒，并配有同规格毯罩，易拆洗，美观、舒适。 |
| 5、技术指标 | 5.1电源（AC）：220V±10% 50Hz±1Hz  |
| 5.2毯、帽温度范围：1-25℃ |
| 5.3体温控温范围：26-40℃ |
| 5.4水温范围（单降温）：-5-25℃ |
| 5.5空载降温速度：3℃/分 |
| 5.6工作方式：连续 |
| 5.7噪音：≤45db |
| 5.8整机功耗：660VA |
| 5.9环境温度：0-40℃ |

**产品配置清单**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 产品名称 | 医用控温仪 | 产品型号 | 知名品牌 |
| 序 | 名 称 | 数 量 |
| 1 | 主 机 | 1台 |
| 2 | 软冰帽 | 1套 |
| 3 | 冰 毯 | 1条 |
| 4 | 体温传感器 | 2条 |
| 5 | 毯温传感器 | 1条 |
| 6 | 帽温传感器 | 1条 |
| 7 | 电 源 线 | 1条 |
| 8 | 地 线 | 1套 |
| 9 | 保 险 丝 | 2个 |
| 10 | 产品合格证 | 1张 |
| 11 | 使用说明书 | 1份 |

**视频喉镜（配窥视手柄）参数**

**一：主机要求**

\*1：主机屏幕≥3.0寸，显示分辨率≥640×480。采用智能主控芯片，可无缝兼容窥视叶片手柄、硬管手柄、软管手柄，无需转接。主机内置多媒体系统，可拍照、录像、录音，可在主机上直接阅读、回放。

\*2：屏幕采用医用电阻触摸屏，通过压力点触，方便医生戴手套操作，采用广角高亮显示屏，视场角≥160°

\*3：主机内置操作使用视频，方便临床医护人员快速掌握设备使用方法。可通过有线或无线方式外接显示器，实现同屏实时显示传输。

4：具有户外/户内环境模式，以适应不同插管环境，USB、HDMI输出方式，方便科研、教学。

5：内置锂电池，容量不低于2500mAh，工作时间≥240分钟，具备电量管理功能。

\*6：主机与各种手柄均可带电一键插拔连接、分离，无需旋转，方便临床使用及携带。

7：显示器能上下0º～160º转动，左右0º～270º转动，以方便特殊体位的操作。

**二：窥视叶片手柄要求**

\*1：采用数字电子成像技术，成像能力不低于100万像素。可调节的多功能手柄，一支手柄可满足早产儿、新生儿、小儿、成人的插管需求，无需更换。手柄前端配备智能温控加热板，非LED灯加热，以实现即时防雾功能。

\*2：手柄滑竿采用304不锈钢材质，可承重90KG拉力。可同时适配一次性喉镜片和可重复使用窥视叶片，型号分别为：SS、S、M、L。最小开口度≤9mm，适合不同体型插管患者。

3：光源光照度≥1000lux，观察景深2-100mm。

4：具备耐磨、防跌落、防泼洒性能，以满足特殊抢救环境使用。

5：与主机之间的连接方式采用一键插拔，无需旋转，利于临床抢救。

### 床旁多参数**中央**监护仪（一套五）招标参数

**一**

1. 品牌主机：CPU:酷睿双核四线程，内存≥8G，显存≥2G，硬盘≥1T，配备激光打印机。
2. 液晶显示屏≥25″,标配双屏幕.可升级四屏显示。
3. ★中央监护系统支持来自监护仪端监测：心电（ECG），呼吸（RESP），无创血压（NIBP）,血氧(SPO2),脉率(PR)，体温(TEMP)，有创血压(IBP)，呼末二氧化碳（ETCO2），麻醉气体（AG）,无创血流动力学（ICG），有创心输出量（C.O.），麻醉深度（BIS）、胎心率（FHR）、胎动（FM）、宫缩压（TOCO）等参数的显示和数据存储。
4. 中央监护系统支持工作站, 浏览站, 远程查询系统等多种产品形态互连,满足科室在护士站，医生办公室，会议室和科室外进行病人监护信息的集中查看。
5. ★可配置多种模式：多参监护专用、胎监监护专用、遥测监护专用、混合综合模式(安装时选择)。
6. ★混合联网，可同时支持胎监、遥测、病人监护仪系列子机联网。
7. ★支持多屏显示：单屏，双屏，四屏任意选择；单屏显示器最多可显示 32 床监护信息，双屏可显示 64 床， 四屏可达到 128 床监护信息, 满足科室不同病床数量的集中监护需要。
8. 自动识别接入显示器的尺寸，并自动布局适应显示，方便根据科室需求进行灵活配置。
9. 重点床位监护(实时波形、波形冻结、波形回顾、趋势回顾、报警回顾、报警设置、显示设置)，显示单台床边机的全面信息。
10. 中央站支持大字体模式显示当前监护窗口或大字体显示所有监护窗口。
11. 监护仪和中央系统智能双向识别，可自动显示床旁机类型，床号。
12. 远程双向控制：控制床旁机的病人信息、启动或停止血压测量、调整自动血压测量时间。控制床旁机心电导联，增益，滤波方式调节，控制床旁机参数报警范围和报警级别。
13. 支持医院标准HL7协议，支持连接医院HIS系统。
14. 病历管理功能，支持多达11种条件的检索功能。
15. 海量存储，支持20,000 个历史病人监护数据的存储与回顾。
16. 支持移动硬盘和U盘导入导出病例数据，具有掉电保存功能。
17. 具有胎监诊断自动评分功能。具有胎监实时监护打印报告和胎监诊断回顾打印报告。
18. 强大的报警系统，全参数同屏集中设置，应用至所有病床，简化操作。
19. ★中央站可选配3通道热敏打印机，便于医护人员整理病例报告。
20. 支持冻结打印、回顾打印、实时打印、趋势打印、NIBP列表打印、报警事件列表打印、报警波形打印，具有打印预览功能。

### 二、床旁多参数监护仪（一套五）招标参数

**1．心 电**：

1．1心率检测范围：成人15～300 bpm，儿童/新生儿15～350 bpm。

1．2精 度：±1bpm

1．3扫描速度： 12.5、25、50mm/s

1．4增益选择：×1/4、×1/2 、×1、×2、AUOT。

1．5频率特性：诊断模式：0.05～130Hz, 监护模式：0. 5～40Hz, 手术模式：1～20Hz,

★1．6共模抑制比≥105dB。

1．7抗干扰措施：抗工频干扰、抗高频电刀干扰、抗肌电干扰、防除颤

★1. 8具有ECG全屏级联功能

**2．脉搏氧饱和度**：

2．1显示：脉搏氧数值、脉柱图、容积波、脉率

2．2脉搏氧测量范围：0～100 %

2．3精 度：（90％～100％）±1%；（70%～90％）±2%。

2．4脉率测量范围：20～300bpm

2．5脉率精度：±1bpm

**3．无创血压**：

3．1测量方式：智能振荡法

3．2测量参数：收缩压、舒张压、平均动脉压

3．3工作模式：手动、自动

3．4自动测量时间间隔：1 min～480 min 任选

3．5单 位：mmHg / kPa 可选

3．6测量范围： 10～270mmHg

3．7测量精度：±5mmHg

3．8袖带压力范围：0～300 mmHg

3．9过压保护：有硬件和软件双重过压保护

**4．体 温**：

4．1有效测量范围：0～50 ℃

4．2精度：± 0.1℃

4．3单 位：℃/ F 可选

5．呼吸

5．1测量方法：胸阻抗法

5．2测量范围：成人7～120bpm,儿童/新生儿7～150bpm。

5．3精 度：±1bpm

6．电 源：a.c.220V±22V 50Hz±1 Hz，功 率：＜70VA

7.STAR8000E采用12.1寸TFT液晶屏显示，显示分辩率为800×600。

8.具有心律失常分析功能。

9.具有ST段检测功能。

10.心电导联标配3导联，提供3导和5导菜单选择功能。

11.支持数据掉电保存功能(包括趋势图、趋势表、波形回放、血压列表)

12.趋势图和趋势表保存1200小时,按分段保存要求不超过10段，步长为1分钟。

13.支持USB在线升级程序功能。

14.支持护士呼叫系统报警功能。

15. 内置大容量电池，工作时间大于2小时。

16.趋势表和趋势图保存1200小时。

17.心电波形回放保存30分钟.

18. 屏幕亮度1-100级调节

19.语言：标配中英文，要增加其它语言（俄语、葡萄牙语、波兰语、法语等）。

20. ★血压测量按键单独设置在仪器右下角，人性化的设计减少误操作

21. 采用以太网联网功能，支持有线、无线网络的连接，可组成多达128台中央监护系统.

22. 具有待机模式、夜间模式、隐私模式可供选择.

23. 具有病例档案存储功能，可用USB/FTP导出，支持bin、txt、xls格式。

24. 支持标准界面、列表界面、趋势共存界面、呼吸氧合图界面、大字体界面、全屏7导界面等多种界面。

**一拖五重症中央监护系统招标参数**

**一、中央监护站参数**

1. 品牌主机：CPU:酷睿双核四线程，内存≥8G，显存≥2G，硬盘≥1T，配备激光打印机。
2. 液晶显示屏≥25″,标配双屏幕.可升级四屏显示。
3. ★中央监护系统支持来自监护仪端监测：心电（ECG），呼吸（RESP），无创血压（NIBP）,血氧(SPO2),脉率(PR)，体温(TEMP)，有创血压(IBP)，呼末二氧化碳（ETCO2），麻醉气体（AG）,无创血流动力学（ICG），有创心输出量（C.O.），麻醉深度（BIS）、胎心率（FHR）、胎动（FM）、宫缩压（TOCO）等参数的显示和数据存储。
4. 中央监护系统支持工作站, 浏览站, 远程查询系统等多种产品形态互连,满足科室在护士站，医生办公室，会议室和科室外进行病人监护信息的集中查看。
5. ★可配置多种模式：多参监护专用、胎监监护专用、遥测监护专用、混合综合模式(安装时选择)。
6. ★混合联网，可同时支持胎监、遥测、病人监护仪系列子机联网。
7. ★支持多屏显示：单屏，双屏，四屏任意选择；单屏显示器最多可显示 32 床监护信息，双屏可显示 64 床， 四屏可达到 128 床监护信息, 满足科室不同病床数量的集中监护需要。
8. 自动识别接入显示器的尺寸，并自动布局适应显示，方便根据科室需求进行灵活配置。
9. 重点床位监护(实时波形、波形冻结、波形回顾、趋势回顾、报警回顾、报警设置、显示设置)，显示单台床边机的全面信息。
10. 中央站支持大字体模式显示当前监护窗口或大字体显示所有监护窗口。
11. 监护仪和中央系统智能双向识别，可自动显示床旁机类型，床号。
12. 远程双向控制：控制床旁机的病人信息、启动或停止血压测量、调整自动血压测量时间。控制床旁机心电导联，增益，滤波方式调节，控制床旁机参数报警范围和报警级别。
13. 支持医院标准HL7协议，支持连接医院HIS系统。
14. 病历管理功能，支持多达11种条件的检索功能。
15. 海量存储，支持20,000 个历史病人监护数据的存储与回顾。
16. 支持移动硬盘和U盘导入导出病例数据，具有掉电保存功能。
17. 具有胎监诊断自动评分功能。具有胎监实时监护打印报告和胎监诊断回顾打印报告。
18. 强大的报警系统，全参数同屏集中设置，应用至所有病床，简化操作。
19. ★中央站可选配3通道热敏打印机，便于医护人员整理病例报告。
20. 支持冻结打印、回顾打印、实时打印、趋势打印、NIBP列表打印、报警事件列表打印、报警波形打印，具有打印预览功能。

# 重症监护仪（五台）招标参数

1. ★基本要求：适用于对成人、小儿和新生儿的监护，含ST段测量及心律失常分析，需通过国家三类注册证明。
2. 监测心电、血氧、脉博、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级Masimo/Nellcor SPO2、2IBP、ETCO2、AG、ICG、C.O.、BIS等参数。
3. C80便携式一体化监护仪，固定式提手。
4. ≥12.1英寸高清触摸屏，触控操作。
5. 心电：支持3/5/12导心电测量。
6. 心率测量范围：成人15-300bpm，小儿/新生儿15-350bpm，分辨率±1bpm。
7. 灵敏度（增益）：×1/8、×1/4、×1/2、×1、×2、×4、自动。
8. 加±750mV的直流极化电压，灵敏度变化范围±5%。
9. 具有监护、诊断、手术、ST模式。
10. ★具有≥26种心律失常分析和ST段功能。
11. 呼吸测量范围：成人0-120rpm，小儿/新生儿0-150rpm。
12. 窒息报警范围：成人10-60s，儿童/新生儿10-20s，测量误差为±5s。
13. 具有心动干扰（CVA）识别功能。
14. ★血氧：可选全球金标准的 Masimo血氧，测量范围为1 ％ ～100％；在70％～100％范围内，成人/儿童测量精度为±2％（非运动状态下）、±3％（运动状态下），新生儿为±3％（非运动状态和运动状态下）。
15. NIBP静态压力测量范围：0-300mmHg，精度±3mmHg。
16. NIBP具有手动、自动、连续测量模式。
17. 可选择初始充气压力，提升测量的精准性和患者的舒适性。
18. ★支持手写中文输入。
19. 具有报警延时调节功能，有效减少误报警。
20. 具有数据存储功能。
21. 支持标准界面、列表界面、趋势共存界面、oxyCRG动态刷新界面、大字体界面、全屏7导界面、全屏12导界面、麻醉气体界面等。
22. 支持连接护士呼叫系统。
23. 记录仪实时记录时间可设为：3秒、5秒、8秒、连续。
24. 具有药物计算、血液动力学计算、通气计算、氧合计算、肾功能计算功能。
25. 支持连接同品牌中央监护系统。
26. 通过CE、FDA、CFDA认证。

**数字式十八导心电图机技术参数**

**一、工作条件**

1.1该产品可在电源交流100伏~240伏，50/60赫兹，室温5-40℃和相对湿度15%-95% 的环境下正常工作。

1.2 该产品的电源插头符合中国标准，无需适配器。

**二、ECG输入**

**\***2.1ECG输入通道：18导联同步采集，全面兼容9导联，12导联，15导联采集模式

2.2导联选择：手动、自动，支持Cabrera、NEHB导联体系

**\***2.3 输入阻抗:≥90M Ω (10Hz)

**\***2.4 频率响应：0.01~280Hz(-3dB)

2.5 定标电压：1mV±2%

2.6 内部噪声：≤12.5μVp-p

2.7 时间常数：≥3.2s

**\***2.8 共模抑制比：≥135dB (AC 滤波开启), ≥120dB (AC 滤波关闭)

2.9 输入电流:≤0.01μA

2.10 除颤保护：具有抗除颤电击保护功能

2.11 导联线：导联线内附抗除颤电击保护功能

**三、波形处理**

**\***3.1 A/D转换：≥24 位

**\***3.2 采样率：≥15000点/秒/通道

3.3 灵敏度选择：2.5、5、10、20、10/5mm/mV、自动（AGC）

3.4 抗干扰滤波：交流滤波器：50Hz / 60Hz (-20dB)

**\***基漂滤波器: 0.01Hz/0.05Hz/0.32Hz/0.67Hz

肌电滤波器: 25Hz / 35Hz / 45Hz (-3dB)

低通滤波器: 300Hz/ 270Hz/150Hz/ 100Hz/75Hz

**\***3.5 自动分析功能：具有18导同步测量，同步分析功能，支持RR分析。

3.6 自动诊断功能：具有自动测量功能和自动诊断功能可供选择，算法通过欧洲CSE数据认证。

**四、接口与存储器**

4.1 设备内置存储器，存储病历≥900例

4.2 RS232端口，双USB接口，网络接口,外部输入输出端口,VGA口，SD卡槽

4.2 数据可通过USB口导入导出

4.3 支持外接U盘扩展存储空间， 支持SD卡存储

**\***4.4 机器可升级为带内置WiFi传输数据

**五、机器硬件参数**

**\***5.1 ≥15 寸屏，1024×768 高清彩色液晶屏显示；全触摸屏操作。支持翻转屏，可在0°~120°之间任意角度翻转。

**\***5.2 防水键盘。

5.3 显示信息：同屏显示18导心电波形

5.4 主界面显示包括病人ID、姓名、性别、年龄、起搏器、电池电量、WIFI、时间、波形、心率、采样时间、功能按键、电极状态等信息

5.5 可设置屏幕背景网格显示，方便医生在屏诊断

**六、记录器**

6.1 热敏式点阵打印机

6.2 走纸速度：5、6.25、10、12.5、25、50 mm/s ±3%

**\***6.3 记录通道：9 导：9×1、3×3、3×3+1R、3×3+3R、6+3

12 导：12×1、3×4、3×4+1R、3×4+3R、6×2、6×2+1R

15导：15×1、3×5、3×5+1R、3×5+3R、6+6+3、6+6+3+1R、6+9

18 导：6×3+1R，6×2+6×1，12x1+6x1，6×2+6×1+2R

6.4 记录纸规格：热敏记录折叠纸：210mm/215mm

6.5 打印方式：实时同步或连续18导心电波形，分段打印

6.6 记录内容：心电波形、分析结果、明尼苏达码、平均模板以及导联名称、走纸速度、增益、滤波器、日期、中文患者信息、标记等

**\***6.7具有心律失常自动延长打印功能；

6.8具备在无网格纸上打印网格功能

**七、电源：**交直流两用　自动转换

7.1 交流电源：交流100V~240V 50Hz/60Hz

**\***7.2 直流电源：内置可充电锂离子电池，充足后可正常工作时间约≥3.5小时

**八、软件功能**

8.1中文输入及中文操作提示和中文报告语言

**\***8.2 左右手电极反转检测提示,能提醒医生导联导联接错，节约医生时间

**\***8.3机器具有记录比较功能，能对同一个病人不同时间采集的心电图进行比较，方便医生更好的了解病人病情

**\***8.4支持长达30分钟的波形采集，波形存储，波形回顾，波形冻结和波形传输。更长时间的采集存储数据，能帮助医生更好进行病例分析。

**\***8.5机器支持对采集波形的放大，具有高精度测量尺可用于对波形的精密测量。

**\***8.6 机器可以支持直接在仪器上修改自动测量和诊断的信息

**\***8.7 机器能自动识别QRS波异常的波形，并用颜色将异常波形标示出来，方便医生的诊断

**\***8.8 机器具有导联信号检测功能，能对每个导联信号质量好，信号质量差，导联脱落等几种状态进行提示，方便医生能快速调整电极连接情况。

**\***8.9 在机器上能查看到波形的平均模板，并能进行调整，支持使用调整的作为最后的测量值。能查看详细的测量参数

8.10支持一维，二维条码扫描仪输入病人信息，简化医生工作

8.11 可直接外接打印机，通过A4纸打印18导心电波形和报告

8.12支持打印报告测量信息显示自由配置功能

8.13支持多种文件格式（DAT、PDF、BMP、JPG，TIFF、 SCP、FDA-XML、DICOM、

HL7）的输出，用于接入医院的电子病例等信息化系统，满足医院信息化建设需求。

**九、产品认证**：

**\***9.1公司需要通过ISO13485质量管理体系和ISO14001环境质量认证

9.2公司需在新疆设有注册的售后服务机构，保证售后服务的可延续性

**\*符号关键技术参数必须满足**

电动外科综合手术台技术参数

电动外科综合手术台应具备电动机械传动为动力，安全电压控制式的外科综合手术床，可代替神经外科、泌尿科、肛肠科、胸科、妇科、产科等手术使用.并符合现代外科手术的广泛需求。床体腿部，背部设计可提供X光最大透视面积，拍片照像且不需移动床台。床面由头部，背部，臀部及腿部（左右可分开）所构成，依照不同手术需求可完成多种姿势的操作。床垫均采用新型耐消毒，耐清洗材料。升降机构达到工作平稳，承载能力强，噪音小。使手术台具备可靠的稳定性，及移动的方便性。手术台的背板，台面的前后倾，左右倾及升降均由电动控制，头板和腿板均为手动控制。

**★附件均可拆卸，使用方便。**

**★床体设计独特，方便C臂机、X光机透视可用**

**★头板与腿板可进行对换使用。**

**★记忆海绵床垫。**

**★电动刹车，移动与刹车转换方便。**

**★床面及柱体采用纯304不锈钢板制成，结实耐用，不生锈。**

**★配有蓄电池功能，停电后48小时可正常工作，配有急停开关**

**主要性参数**

台面尺寸： 2050mm×520mm×750/1050mm

台面升降： 200-300mm

台面前后倾斜： 大于25°

台面左右倾斜： 大于18°

背板向上折曲： 大于60°

腿板动作下折： 大于90° 外展大于90°

外挂腰桥调节高度： 120mm

台面最大承重为： 250kg

底座可移动或锁定

电机最大负载：≥8000N；

电机输入电压：≤24V；

电机升降速度：≥0.8cm/s；

电源：AC 220V±10% 、50Hz±2%；

**电动外科综合手术台配置**

1、床　　体

2、麻醉屏架

3、支 腿 架

4、臂 托

5、腰 卡

6、肩 托

7、外挂腰桥

8、床 垫

9、承 合 器

10骨科牵引架

1. 手术头架
2. 头托
3. 脊椎托架

**★**质量保修3年，

**★**具备医疗器械生产许可和产品注册证资质证明，

**★**通过ISO13485 9001 CE医疗器械质量管理体系认证。

**多功能抢救床**

T-001 ABS病人抢救成 ABS材质

车体尺寸：2020\*740\*580-880

车面尺寸：1905\*610

背部升降：0-60°

带轮子，两边带护栏，带输液架，快捷方便。

快速血气生化分析仪技术参数

1. 设备名称：血气生化分析仪
2. 电极测量方式：免维护微电极技术
3. 进样方式：自动平行进样
4. ★测试时间：从吸样到显示结果仅需60秒
5. ★测试参数：PH、PO2、PCO2、Na＋、K＋，CL-,Ca++, Hct，Lac，Glu，一张测试卡出10项直测参数
6. 计算参数：cH+，HCO3-act，HCO3-std，BE(ecf)，BE(B)，BB(B)，ctCO2，*s*O2(est)，Ca++(7.4)，AnGap等, 直测和计算参数≥34项
7. 标本类型：可适用于动脉血、静脉血、毛细血管血、混合动静脉血≥5种。
8. 定标方式：液体定标，测量前单点定标
9. ★测试卡：单人份设计，常温保存，即取即用
10. 质量控制：提供原厂配套三级液体质控品、电子仿真质控
11. 消耗品：除一次性测试卡外无其他消耗品；24小时待机无消耗
12. ★操作界面：≥6英寸彩色触摸屏操作,中英文语言自由切换，内置多媒体操作教程
13. 内置高容量充电电池，待机时间≥20h或可连续测量样本数≥50个
14. 小巧便携，重量< 6Kg（含电池）
15. 仪器内置二维条码扫描仪及热敏打印机
16. 数据接口：串口、网络接口、USB口，有线、无线网络链接，可直接连接LIS、HIS系统
17. ★数据管理：仪器可自动存储≥10000个病人结果，连接DMS数据管理系统，同时可以与产网连接，规范病例数据的管理
18. ★检测参数的升级：升级软件，使用新的测试卡即可完成，无需增加模块
19. 使用环境要求：10-31℃

★**\*符号关键技术参数必须满足**

**全自动POCT免疫定量分析仪招标参数**

**技术参数及要求**

* 1. 检测原理：荧光免疫定量；
	2. 测试项目齐全：心肌项目，炎症，心血管疾病，急慢性肾脏疾病，糖尿病，早孕诊断，；
	3. 感染类项目包括：PCT, hs-CRP+CRP同时相关测试项目
	4. 其他项目要求：可检测PCT。NGAL项目
	5. 试剂位：≥3个项目，工作中可在线更换项目；
	6. \*样本位：≥48人份，原始管上机并随时加载；
	7. \*检测速度：≥150测试/小时；
	8. 第一个出结果时间：hs-CRP+CRP≤4分钟
	9. \*一次性tip头：可一次性装载≥96
	10. \*急诊功能：急诊优先处理，急诊项目完成时间10-15分钟；
	11. 液面自动感应功能；
	12. 试剂系统：检测卡不足报警且可在随时线添加；
	13. \*加样系统：加样（样本添加和试剂添加）系统具备液面感应 ，自动校准，稀释，加样
	14. 测定的精确性好，
	15. 混匀技术：混匀板，非接触式混匀；
	16. 操作系统：具备中文操作系统；
	17. 通讯功能：可与LIS、HIS系统双向通讯；
	18. 自动校准标准曲线稳定持久
	19. 设备可24小时待机；
	20. 设备对仪器状态、测试状态、试剂耗材可进行实时监测；
	21. 设备具有实时故障报警反馈日志记录报警日志功能；
	22. 自动扫描样本条码和试剂弹夹
	23. 全自动质量控制管理

\***符号关键技术参数必须满足**

**动态脑电图技术参数：**

一、 1、动态记录盒体积小大屏幕、便于儿童及成人使用。

2、功率谱：幅度差不超过±10%;频率差不超过±5%;

3、**★**幅频特性：误差 +5% ～ -15%

4、共模抑制比：≥110dB

5、耐极化电压加±300mV的直流极化电压，灵敏度变化不超过±5%

**★**6、噪声电平：≤2.0uV峰峰值。提供国家食品药品监督管理局医疗器械质量监督检测中心检测报告。

7、高频滤波控制：15，30，45，60，120Hz

8、时间常数控制：0.03s，0.1s误差≤±16.7%;，0.3s误差≤±1.7%.提供国家食品药品监督管理局医疗器械质量监督检测中心检测报告。

9、脑电图记录盒功率谱：幅度差不超过-0.5%，频率差不超过±0.0%。提供国家食品药品监督管理局医疗器械质量监督检测中心检测报告

10、显示增益：1、2、3、5、7、10、15、20、30、50、75、100、150、200μν／mm

11、实时时钟显示（年、月、日、时、分、秒）。

12、实时显示电池电量，实时显示采集进度。

13、★仅用2节5号（AA型）电池即可保证超过72小时的记录时间。

14、动态记录盒（93×63×25MM）体积小，便于成人儿童佩戴。

15、★阻抗测试和显示功能，便于操作者随时了解电极放置情况。

16、幅频特性以10Hz为基准，应满足0.5～30Hz的要求。

★17、大容量SD卡（≥16G），无压缩记录超过72小时的完整EEG数据。

18、大屏幕图形液晶显示器，中/英菜单，实时显示信号波形，便于调整记录盒参数，并使得电极和传感器安装更直观可靠。

19、优化设计的高性能EEG放大电路，保证高共模抑制比和高输入阻抗，高采样率和高采样精度以及低噪声。

20、采用特殊材质的导联线及银电极，极具抗牵拉及韧性，并可逐根替换。

二、功能要求

 01 可以实现门诊、病房动态脑电波监护。

 **★** 02、、阻抗测试、异常波检测、脑地形图功能、脑功能检测、睡眠、直方图功能、时域地形图、频域数值分析、数值可保持Excel格式、及FFT数值、能量值、通道内各频段百分比，提供注册证登记表证明

 03、病例可备份到U盘和光盘及移动硬盘在任意不安装脑电软件PC电脑浏览分析病例。

 04、记忆功能：病例在当前时间关闭下次打开该病例在当前时间显示。

 05、脑电图回放速度1到1000倍可调，病例任意编辑剪切、备份。

 06、精确测量工具：自动测量各种脑电波数据，显示所选脑电波的频率、平均幅度、波形个数、

 电位差。

 07、报告模板可任意编辑：横版、竖版及增加词条

08、事件列表：对各事件发生的时间，持续时间及次数进行列表统计，阅图时可直接跳转到该事件的数据位置并支持EDF数据格式

 09、产品通过ISO9001和ISO13485质量认证、产品有计量许可证书CMC和软件著作权证书

三、售后服务

 1、脑电图整机保修一年、终身维护。

 2、免费800报修电话24小时服务、2个工作日解决问题，如果不能按时解决问题提供同型号备用机。

 3、软件免费升级

 4、公司通过ISO9001和ISO13485质量认证、

**动态脑电配置：**

动态记录盒 二个

电池 2节

SD卡16G 2块

背包 1个

读卡器 一个

说明书、保修单

采集分析软件及配套部件

# 超声骨密度检测仪参数

|  |  |
| --- | --- |
|  一：设备用途 | 要求配置，开展多年龄相关的骨密度监测，骨质软化症（佝偻病）、骨质疏松症的辅助诊断，老年人相对骨折风险率评估等。 |
| 二：技术参数 | 1. 全干式沿骨轴测量，检查流程简约智能一体化，无须脱鞋，防交叉感染； |
| 2. 四晶片双发射和双接收模式，定量测量骨传播声速(SOS)，无辐射； |
| 3. 桡骨+胫骨，双部位测量；更加全面系统分析人体骨密度； |
| 4. 采用USB信号数字采集通信技术，采集稳定； |
| 5. 原装品牌一体机工作站，可自由升级（配彩色液晶显示器，彩色喷墨打印机）； |
| 1. 手持式宽频聚焦探头，高灵敏度超声晶片材料和六芯同轴铜柱屏蔽接插头；自动消除软组织干扰，单次检查获取大于40000组数据，确保数据的高准确性、高重复性。
 |
| 1. ★探头寻航技术：实时显示探头与皮肤的接触状态、探头与骨骼平行状态，便于快速矫正检测手法，提高检测效率。
 |
| 1. ★探头休眠技术，以延长设备使用寿命；
 |
| 9. ★探头中心频率0.5MHz，灵敏度高，婴幼儿胖人皆可使用； |
| 10. 声速SOS测量精确性：精确度≤0.15%； |
| 11. 声速SOS测量准确性：准确度≤0.5%； |
| 12. 声速SOS测量重复性：变异系数CV≤0.3%； |
| 13. 声速SOS测量范围：2300-4800m/s； |
| ★14. 多人群测量婴幼儿（0-3岁）、儿童（0-20岁）、孕妇（20-50岁）、成人（20-100岁），全自动专业软件分析和报告； |
| 15. 新生儿和婴儿（出生30天内）专业测量优势模式，尤其满足幼婴特殊扫描检查； |
| 16. 婴幼儿、儿童测量有动画播放功能，且该动画可根据客户需求随时更新、更换； |
| 16. 多种测量时间模式可选：单点检测时间2秒，单元测量时间20秒，周期测量时间40秒。快速、中速、慢速多种测量模式可选。 |
| 16. 测量过程全自动，一次性测量完成出结果，无须脚踏开关或按键多次启动； |
| 17. 国际认可的亚洲人种(中国，男/女)30000例正常参考值对比数据库（含曲线模 板）及统计功能； |
| ★18. 计算参数齐全：声速（SOS），T值，Z值，%百分比，预期发生骨质疏松的年龄（EOA），相对骨折风险（RRF），儿童骨龄预测、身高预测等； |
| 19. SQV四体膜校准测试出厂，确保准确性和重复性； |
| ★20. 软件拥有自主版权和源代码（需提供软件著作版权证书），完善的病例数据库管理系统，自动记录、查询、分类、备份、打印等，快捷方便； |
| 21. 设备需具有自主技术专利，需提供专利证书。 |
| 22. 工厂需取得ISO13485认证，并提供证书。 |
| 22. 完整的互联网功能和通信协议，方便专家远程会诊和联网，以及网络升级； |
| 23. 符合GB9706.1，GB9706.9，GB9706.15，YY0774-2010等国家行业标准和国家安全标准； |
| 25. 使用电源：AC 220V±22V 50Hz±1Hz； |
|  | 26. 输入功率：180VA； |
|  | 27. 操作环境：温度：摄氏+5至+40度； 湿度：30%至85%； |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 三、配 置 清 单：（以 下 为 单 台 设 备 配 置） | 配件名称 | 单位 | 数量 |
| 1. 超声骨密度USB组件(桡骨+胫骨) | 台 | 1 |
| 2. 品牌一体机电脑 | 台 | 1 |
| 3. 系统分析软件（光盘，儿童+成人） | 套 | 1 |
| 4. USB信号采集线 | 根 | 1 |
| 5. 彩色喷墨打印机 | 台 | 1 |
| 6. 超声骨密度探头 | 个 | 1 |
| 7. 键盘 | 个 | 1 |
| 8. 鼠标 | 个 | 1 |
| 9. 电源适配器 | 个 | 1 |
| 10.系统电源线 | 根 | 1 |
| 11. GND接地线 | 根 | 1 |
| 12. 电源接线板 | 个 | 1 |
| 13. 用户手册 | 本 | 1 |
| 14. 合格证和保修卡 | 套 | 1 |
| 15. 耦合剂 | 瓶 | 1 |
| 16. 鼠标垫 | 个 | 1 |
| 17. 专用工作台车 | 台 | 1 |

**腹腔镜器械参数**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 规格 | 数量 |
| 1 | 腹腔内窥镜 | Φ10 | 1 |
| 2 | 胆囊抓钳 | Φ5X330mm  | 1 |
| 3 | 施夹钳（塑料夹） | Φ10X330mm  | 1 |
| 4 | 钛夹钳 | Φ10X330mm | 1 |
| 5 | 分离钳 弯 | Φ5X330mm | 1 |
| 6 | 分离钳 直 | Φ5X330mm | 1 |
| 7 | 无损伤抓钳 | Φ5X330mm | 1 |
| 8 | 冲吸器 | Φ5X330mm | 1 |
| 9 | 弹簧抓钳 | Φ5X330mm | 1 |
| 10 | 穿刺器 | Φ5mm | 2 |
| 11 | 穿刺器 | Φ10mm | 2 |
| 12 | 吸引针 | Φ5X330mm | 1 |
| 13 | 电凝线 | 3000mm | 1 |
| 14 | 电凝刀 | Φ5X330mm | 1 |
| 15 | 电钩 | Φ5X330mm | 1 |
| 16 | 剪刀 | Φ5X330mm | 1 |
| 17 | 气腹管 | 3000mm | 1 |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 规格 | 数量 |
| 1 | 弹簧抓钳 | Φ5X330mm | 1 |
| 2 | 胆囊抓钳 | Φ5X330mm | 1 |
| 3 | 气腹管 | 3000mm | 1 |
| 4 | 冲吸器 | Φ5X330mm | 5 |
| 5 | 密封帽 | Φ5mm | 10 |
| 6 | 密封帽 | Φ10mm | 10 |

**三、货物的质量标准**

1、中标方保证合同货物其质量、规格及技术特征符合合同及相关规范规定的要求；

2、中标方保证合同项下提供的货物不侵犯任何第三方的专利或商标或版权。否则，中标人须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

3、中标方提供的设备材料必须满足国家、地方有关质量技术标准、规范、规程要求，其品牌、规格、型号须经招标人最终书面确认，并附有设备材料出厂合格证、法定技术质量检测部门出具的检测报告等质量证明。

4、招标文件中规定的各项技术规格均不指定某种特定的专利技术、商标、名称、设计、原产地或供应者等，如果出现某种特定描述时仅为说明拟招标货物的技术规格，投标人在投标时可理解为“或相当于”。但投标人在不得低于此项要求，并且使评标委员会满意，否则其投标将被拒绝。

四、验收标准和方法

投标人应在技术标中列出执行相应的标准以及标准的文本和验收方法

1、由招标人认可的其他国家的其他权威标准。这些标准应为最新标准，投标人应及时提供给招标人（国外标准应翻译成中文）

2、投标人遵守不仅限于此规格书中的标准时，要求及时解释清楚，获得招标人认可后，投标人推荐的标准和制造规范才能等效或适用于此技术规格书。

五、安装调试及技术服务要求

1、中标方负责合同项下货物的**设计、制造、运输、安装及售后服务等工作内容**，一切费用由中标方负责。安装时须对各安装场地内的其它设备、设施有良好保护措施。如有损坏，须赔偿。

2、费用

 1）在保修期内，免费提供一切服务。

 2）保修期满后，仅收取需更换的元器件、零配件的材料费。

六、售后服务的要求

1、合同货物的质保期：质保不少于两年。

2、质保期内非招标人的人为原因而出现产品质量及安装问题，由中标方负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用。中标方应在收到招标人通知后48小时内派员到现场维修。

七、合同签订后须提交下列文件：

1、中标方须在合同签订后，制订出提交资料的进度表，此进度表应为招标人所认可，并应符合设计、制造、安装、调试等工程建设进度的需要。

2、招标人与中标方签订合同后，中标方须提供下列资料：

（1）产品样品说明书；

（2）各种产品的装配部件图及组装图应详细标明具体标示、编号、数量、材料等；

（3）中标方认为有必要提供的其他文件和技术资料。

**第四部分 评审方法（综合评分法）**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 评分因素 | 评分点 | 评分标准 | 评审意见 |
| 是 | 否 |
| 初步评审 | 资格检查 | 营业执照 | **是否具备有效的营业执照**（自然人的身份证明（无三证合一的法人或者其他组织需提供营业执照、税务登记证和组织机构代码证（其他组织除外））； |  |  |
| 法定代表人授权书 | **法定代表人授权委托书和身份证（原件）** |  |  |
| 投标保证金 | **提供投标保证金缴纳凭证，保证金满足采购文件要求（开标现场查验保证金到账情况）** |  |  |
| 网站查询结果 | **①“信用中国网站（www.creditchina.gov.cn）”** **②“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）”****③“国家企业信用信息公示系统（http://www.gsxt.gov.cn）”****④④中国裁判文书网（http://wenshu.court.gov.cn/）****被列入以上网站失信被执行人、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（尚在处罚期内的）、经营异常名录的，将拒绝其参本次政府采购活动，以上网站页面截图并加盖单位公章。** |  |  |
| 医疗器械经营许可证（有效期内） | **医疗器械经营许可证（有效期内）** |  |  |
| 提供相应产品的质检报告或相应的产品合格证明（复印件加盖公章） | **1、除颤监护仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****2、动态数字化DR-X光机：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****3、有创呼吸机：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****4、全自动降温毯：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****5、可视喉镜：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****6、中央监护仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****7、重症中央监护仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****8、多道心电图机：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****9、电动外科手术床：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****10、多功能抢救床：产品合格证(复印件加盖公章）****11、床放快速血气分析仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****12、肌钙蛋白.D二聚体.心肌酶谱快速检测仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****13、动态脑电图：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****14、骨密度检测仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章****15、腹腔镜器械：产品合格证(复印件加盖公章）** |  |  |
| 符合性检查 | 签字或盖章 | 法定代表人或法定代表人授权的代理人签字或盖章是否齐全 |  |  |
| 委托书 | 是否按照招标文件要求出具法定代表人授权委托书的 |  |  |
| 格式 | 是否按规定的格式填写，内容齐全或无关键字迹模糊、无法辨认的； |  |  |
| 报价 | 只有一个有效报价 |  |  |
| 投标有效期 | 投标有效期是否满足招标文件要求的； |  |  |
| 投标货物 | 所投货物是否满足招标文件要求的。 |  |  |

本项目评审方法见招标文件第二部分“供应商须知前附表”中第19项的规定。评分细则如下：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **评分因素** | **评分点** | **评分标准** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 详细评审 | 价格评审（40分） | 投标报价 | 评标基准价 =有效投标报价的最低值，有效投标报价等于基准值的得满分，投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30。有效投标报价为通过初步审查的供应商修正后的报价；修正后投标报价：评标委员会以报价一览表中投标报价为基础，对其进行算术修正，依据政府采购政策进行价格扣除后，作为投标报价计算的依据。投标报价得分以四舍五入保留小数点后二位。 |
|  | 商务部分（12 | 财务会计报告（2） | 供应商提供上一年度财务审计报告，“四表一注”财务状况良好（2分） |
| 相关业绩（10分） | 要求投标人在投标文件中提供近三年内类似项目的正式采购合同复印件，或中标通知书。每提供一份项目案例得2分，最多得10分。注：需提供相关项目合同或中标通知书复印件加盖公章作为证明材料。 |
| 技术部分(48分) | 组织实施保障及公司制度（8分） | 1、有且准确提供本项目总负责人及主要人员的姓名、职务、详细的地址和联系方式，得2分。2、有实施时间进度表且安排科学合理的，得2分。3、具有健全的财务制度、质量管理制度、经营管理制度、货物存储管理制度和售后服务制度等（健全的制度是提高工作效率，规范工作流程、树立企业形象，实现企业正常运营的重要保障），0-4分。 |
| 售后服务保障（10分） | 投标人在疆内有长期驻地服务人员、技术服务人员、专业售后服务设备等，得0-6分（人员须出具缴纳社保凭证及运维合同复印件）（不提供不得分）。有清晰的售后服务体系（售后服务方案、维护人员和服务机构等情况，以及服务承诺的可行性、完整性以及服务承诺落实的保障措施，对用户增加需求的服务响应措施情况等）得0-4分（不提供不得分）。 |
| 培训保障（7分） | 培训方案：针对招标项目培训需求提供详尽的培训方案，包括培训计划、配备的专职培训人员或讲师、培训时效性、培训内容及培训结果等，根据培训方案的详尽情况、可执行度进行评价，优秀的得5-7分，良好的得2-4分，差的得1分（没有不得分）。 |
| 技术可行性及实施方案（12分） | 1、技术要求响应性较好，满足技术指标，较先进、较合理 0-3分。2、对本项目实施经验，组织严密、周全、针对性强、重点和难点的相关内容突出、先进、可行，实施过程难点把握准确0-5分。3、对本项目有针对性，能指出实施难点，合理可行 0-4分。 |
| 供货方案（6分） | 综合比较各供应商的供货计划、供货过程应急处理预案和措施、对供货过程中产品质量控制采取的措施、供货人员配置和职责，（供货方案的每个步骤均有时间节点、人员配置齐全且具有相应经验、应急预案及措施合理完善等）进行比较打分（0-6分） |
| 保证措施及合理化建议（5分） | 根据投标人对本项目所投产品在本地区后期使用制定使用方案、产品养护制定养护方案并提出的合理化建议。（0-5分） |
|  | 合计 | 100分 |
| 注：评分分值计算保留小数点后两位，小数点后第三位“四舍五入” |

**注明：**1、评标委员会应当执行连续评标的原则完成全部评标工作。只有发生不可抗力导致评标工作无法继续时，评标活动方可暂停。发生评标暂停情况时，评标委员会应当封存全部投标文件和评标记录，待不可抗力的影响结束且具备继续评标的条件时，由原评标委员会继续评标。

2、除非发生下列情况之一，评标委员会成员不得在评标中途更换：(1)因不可抗拒的客观原因，不能到场或需在评标中途退出评标活动；(2)根据法律法规规定，某个或某几个评标委员会成员需要回避。退出评标的评标委员会成员，其已完成的评标行为无效。根据本招标文件规定的评标委员会成员产生方式另行确定替代者进行评标。

3、在任何评标环节中，需评标委员会就某项评审结论做出表决的，由评标委员会全体成员按照少数服从多数的原则，以记名投票方式表决。

**第五部分 政府采购合同**

**一、合同格式：**

**政府采购合同**

**项目名称:**

**项目编号:**

**合同编号:**

**甲 方:**

**乙 方:**

 （甲方）所需          (项目名称)经{同供应商须知前附表第3项}以 （项目编号）招标文件在国内以公开招标方式进行采购。经评标委员会确定         （乙方）为中标人。甲、乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国合同法》等相关法律以及本项目招标文件的规定，经平等协商达成合同如下：

**一、合同文件**

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

（一）本项目招标文件

（二）中标人投标文件

（三）合同格式、合同条款

（四）中标人在评标过程中做出的有关澄清、说明或者补正文件

（五）中标通知书

（六）本合同附件

**二、合同的范围和条件**

本合同的范围和条件应与上述合同文件的规定相一致。

**三、货物、数量及规格**

本合同所提供的货物、数量及规格详见合同货物清单（同招标文件及投标文件中报价明细表，下同）。

**四、合同金额**

根据上述合同文件要求，合同金额为人民币 元，大写： 。（分项价格详见合同货物清单）。

乙方开户单位：

开户银行： 帐号：

**五、付款途径**

□ 国库集中支付 □甲方支付 □ 国库与甲方共同支付

□ 财政性资金 元 □ 自筹性资金 元

属国库集中支付的财政性资金，甲方应按合同约定的付款期限，及时向财政部门报送资金支付申请，财政部门对支付申请审核无误后，将货款直接支付至乙方账户。

**六、付款方式**

付款方式：

**七、交付日期、地点**

1、交付日期：

2、交付地点：

**八、履约保证金**

履约保证金在项目交付验收合格无质量问题后，填写《项目验收单》和资金往来收款收据交采购人后20个工作日内退还。

**九、合同生效**

本合同经甲乙双方签字盖章，乙方提交履约保证金后生效。

**十、合同保存**

本合同一式五份，甲方一份，乙方一份，交易中心一份，甲方同级财政部门一份，采购代理一份。

**甲 方： 乙 方：**

单位名称(公章)： 单位名称(公章)：

法定代表人或授权代理人：（签字） 法定代表人或授权代理人：（签字）

电 话： 电 话：

签订日期： 签订日期：

**二、合同条款**

甲方在本项目中所需货物和服务由{同供应商须知前附表第3项}在国内进行公开招标，经评标委员会评定，确定乙方为中标人。甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国合同法》等相关法律法规以及本项目招标文件的规定，经平等协商达成合同如下：

**一、定义**

除非另有特别解释或说明，在本合同及与本合同相关的，双方另行签署的其他文件（包括但不限于本合同的附件）中，下述词语均依如下定义进行解释：

1、“合同”指甲乙双方签署的，与本项目相关的协议、附件、附录和其他一切文件，还包括招标文件、投标文件中的相关内容及其有效补充文件。

2、“附件”是指与本合同的订立、履行有关的，经甲乙双方认可的，对本合同约定的内容进行细化、补充、修改、变更的文件、图纸、音像制品等资料。

3、“货物”指合同货物清单（附件1）（同投标文件中货物明细表，下同）中所规定的硬件、软件、安装材料、备件及专用器具、文件资料等内容。

4、“服务”指根据合同规定乙方应承担的与供货有关的辅助服务，包括（但不限于）合同货物的乙方付费办妥清关、乙方付费运输、保险、安装、测试、调试、培训、维修、提供技术指导和支持、保修期外的维护以及其他类似的义务。

5、“检验”指按照本合同约定的标准对合同货物进行的检测与查验。

6、“项目验收单”指甲、乙双方验收完成后由合同双方签署的最终验收确认书。

7、“技术资料”指安装、调试、使用、维修合同货物所应具备的产品使用说明书或使用指南、操作手册、维修指南、服务手册、电路图、产品演示等文件。

8、“保修期”指自验收单签署之日起，乙方免费对所卖给甲方货物更换整件或零部件，维修、保养及技术支持、产品升级并以自担费用方式保证项目正常运行的时期。

9、“第三人”是指本合同双方以外的任何中国境内、外的自然人、法人或其他经济组织。

10、“法律、法规”是指由中国有关部门制定的法律、行政法规、地方性法规、规章及其他规范性文件以及经全国人民代表大会常务委员会批准的中国缔结、参加的国际条（公）约的有关规定。

11、“招标文件”指采购代理机构发布的本项目招标文件。

12、“投标文件”指乙方按照本项目招标文件的要求编制和投递，并最终经采购代理机构接收的投标文件。

**二、货物、数量及规格**

本合同所提供的货物、数量及规格详见合同货物清单（同招标文件及投标文件中报价明细表）。

**三、合同价格**

1、合同金额详见合同格式。

2、除有另行规定外，本合同价格包括设备金额及运输、财产保险及第三方损害赔偿保险、安装、调试、及安装位置调整布置、使用环境形成或恢复以及相关服务等费用，是在项目交付前、交付时所发生或引起的本合同相关的全部成本、费用等，以及依约在交付后所需承担的维修、保养、技术支持、产品升级等售后服务价格的总和，且为完税后价格。

3、合同货物详细目录及销售价格详见合同格式附件1合同货物清单（同投标文件中报价明细表）。

**四、付款**

1、双方因本合同发生的一切费用均以人民币结算及支付。

2、双方的帐户名称、开户银行及帐号以本合同提供的为准。

3、付款途径：按照招标文件第二部分“投标人须知前附表”第26项的规定。

4、付款方式：按照招标文件第二部分“投标人须知前附表”第27项的规定。

5、如乙方根据本合同约定有责任向甲方支付违约金、赔偿金时，甲方有权直接从上述付款中扣除该等款项并于事后通知乙方，该情形下应当视为甲方已经依约履行了合同义务，而所扣乙方的款项金额未达到乙方依照其责任所应当向甲方支付的金额时，乙方仍应向甲方补足。同时，若乙方对甲方的扣款有异议而不能协商解决时，乙方应依照本合同关于解决争议的约定方式解决。但存在或解决相关争议的期间，乙方不得停滞或减缓其合同的履行，否则对因停滞或减缓合同的履行所引起的任何及所有责任均应当全部给予赔偿。

6、甲方直接与乙方付款结算，采购代理机构不对其付款承担连带责任或任何其它责任，在任何情形下乙方亦只能直接向甲方追索而不应当向采购代理机构追索。

**五、交付**

1、乙方负责办理运输和保险，将货物运抵交货地点。有关运输、保险和装卸等一切相关的费用由乙方承担。

2、货物应运至甲方指定地点，并卸至甲方指定位置，开箱清点及初步检验时双方应派人员参加。

3、所有货物运抵现场并且安装完毕经检验合格交付甲方，该日期为交付日期。双方签署交付收货单后为交付完毕。交付完毕货物所有权发生转移，此前货物毁坏的风险由乙方承担。

4、交付日期：按照招标文件第二部分“投标人须知前附表”第28项的规定。

5、交付地点：按照招标文件第二部分“投标人须知前附表”第29项的规定。

**六、包装和标记**

1、乙方交付的所有合同货物应具有适于运输的坚固包装，并且乙方应根据合同货物的不同特性和要求采取防潮、防雨、防锈、防震、防腐等保护措施，以确保合同货物安全无损地送达交货地点。

2、凡由于乙方对合同货物包装不善、标记不明、防护措施不当或在合同货物装箱前保管不良，致使合同货物遭到损坏或丢失，乙方应负责免费修理或更换，并承担由此给甲方造成的一切损失。

**七、质量标准和检验方式**

1、乙方应保证提供给甲方的合同货物是货物生产厂商原造的，全新、未使用过的，是用一流的工艺和优质材料制造而成的，并完全符合本项目招标文件规定的质量、性能和规格的要求。

2、乙方提供给甲方的合同货物应通过货物制造厂商的出厂检验，并提供质量合格证书。乙方承诺提供给甲方的合同货物的技术规范应与本项目招标文件中《采购需求》部分中的规定及投标文件中《技术规范偏离表》(如果被采购人接受) 相一致，同时，乙方提供的货物质量应符合中华人民共和国相关标准及相应的技术规范、本次采购相关文件中的全部相关要求及相关标准及相应的技术规范中之较高者。

3、乙方保证提供的货物、服务符合中华人民共和国国家及行业的安全质量标准、环保标准中之较高者；若货物、服务来源于中华人民共和国境外，还要同时符合货物来源国的官方、行业及生产厂商的安全质量标准、环保标准中之较高者。上述标准为已发布的且在货物、服务交付时有效的最新版本的标准；当货物来源于中华人民共和国境外时，产品必须附有原产地证明、中华人民共和国商检机构的检验证明、合法进货渠道证明及海关完税证明，此外，有关技术资料中须附有全文翻译的中文文本。

4、乙方应保证所提供的货物经正确安装、合理操作和维护保养在其使用寿命期内具有令甲方满意的性能，并对由于合同货物的设计、工艺或材料的缺陷而发生的任何故障负责。

5、乙方提供的货物抵达甲方指定地点后的开箱清点及初步检验，应依据乙方提供的开箱要求和环境要求进行。乙方应在收到甲方的验货通知后到现场参加开箱清点及初步检验，开箱清点及初步检验时双方均应派员参加，并签署《采购项目验收单》，以此作为乙方履约进度的依据。

6、甲方对合同货物的数量、规格和质量的检验，应依据本项目招标文件中的有关规定进行。

7、若检验时发现货物数量不足、规格与合同要求不符或开箱时虽然货物外包装完好无损，但箱内货物短缺或损伤，双方应签署书面形式证明，乙方应根据该证明及时补足或更换。

8、本合同各相关条款中凡与乙方责任或义务相关及由乙方原因所引起涉及各项货物、零件、部件、配件及资料的更、换、补、退等情形，所发生相关的任何价款、成本、费用，包括但不限于运输、安装、服务、维修、调试等，以及保险、税、费等，均应当由乙方承担。

**八、技术服务和保修责任**

1、乙方对合同货物、服务的保修期按照招标文件第二部分“投标人须知前附表”第30项的规定。若厂家规定的保修期或合同货物主要部件的保修期长于本合同保修期，应适用其保修期。(在本次采购文件所规定的期限中，若有不同期限自动适用其中期限较长者)。本合同项下货物的免费保修期或与质量相关的其它期限均自按照本合同约定方式完成最终验收并由甲方签署了项目验收单之日起算。

2、如因甲方在使用中自行变更货物的硬件或软件而引起的缺陷，或因甲方人员维护不当而损坏的货物或零部件，乙方不负保修责任，乙方应按照或比照本合同相关条款规定提供更换或修理服务，由此引起的合理费用由甲方负担。

3、如因乙方提供的货物硬件或软件有缺陷、服务达不到要求，或乙方提供的技术资料有错误，或乙方在现场的技术人员指导有错误而使合同货物不能达到合同规定的指标和技术性能，乙方应负责按本合同相关条款规定修理或更换，使货物运行指标和技术性能以及相关服务达到合同规定,由此引起的全部费用由乙方承担。若以上原因导致或引起甲方损失及导致或引起第三方受到损害的，全部赔偿责任均应由乙方承担。

4、在免费保修期内，如果由于乙方更换、修理和续补货物或更换服务，而造成本合同不得不停止运行，保修期应依照停止运行的实际时间加以延长，如因此给甲方造成损失，乙方应负责赔偿。

5、在免费保修期届满后，乙方保证继续为甲方提供设备的维修服务，甲方应按乙方提供的不差于任何第三方的优惠价格向乙方支付相关费用，乙方保证在合同货物使用期内以不高于本合同货物、相关配件及服务的价格，并且不差于任何第三方的优惠价格，向甲方提供备品、备件及维修服务。

6、本合同签订后及货物使用中，如涉及增加或改进安全性的软件升级问题，无论甲方是否知晓或是否向乙方提出，乙方均应当在其刚开始应用该等软件时的第一时间内，立即主动地、无条件地给与免费更新并调试完好。

7、若由于甲方提出增加并不涉及安全性的新功能而引起的软件升级，相关成本费由甲方承担，乙方不得赚取利润或拒绝、拖延。

8、若由于乙方增加并不涉及安全性的新功能引起软件升级，而且甲方愿意增加该新功能时，由双方协商解决。

9、乙方保证，乙方依据本合同提供的货物、服务及相关的软件和技术资料，乙方均已得到有关知识产权的权利人的合法授权，如发生涉及到专利权、著作权、商标权等争议，乙方负责处理，并承担由此引起的全部法律及经济责任。

**九、违约责任**

1、对本合同的任何违反均构成违约。当一方认为对方的违约属于严重违约时，若按照相关法律规定或按照通常的理解或认识，确属对合同的履行有重大影响，则应当被认为属于严重违约。若双方对某一违约是否属于严重违约仍有争议，可以由争议解决机构裁决认定。

2、若乙方未如期按照合同约定交付合同货物或提供服务、补足或更换货物，或乙方未能履行合同规定的任何其他义务时，甲方有权直接向乙方发出违约通知书，乙方应按照甲方选择的下列一种或多种方式承担赔偿责任及违约责任：

1）在甲方同意延长的期限内交付全部货物、提供服务并承担由此给甲方造成的直接损失及甲方因此产生的对第三方的责任。

2）在甲方规定的时间内，用符合合同规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的零件、部件和货物，或修补缺陷部分以达到合同规定的要求，乙方应承担由此发生的相关费用并承担由此给甲方造成的直接损失及甲方因此产生的对第三方的责任。此时，相关货物的质量保修期也应相应延长。

3）根据货物、服务低劣程度、损坏程度以及使甲方所遭受的损失及甲方因此产生的对第三方的责任，经双方商定降低货物、服务的价格或赔偿甲方所遭受的损失及甲方因此产生的对第三方的责任。

4）按合同规定的同种货币将甲方所退货物已支付的货款全部退还给甲方，并承担由此发生的直接损失和相关费用及甲方因此产生的对第三方的责任。

5）甲方有权部分或全部解除合同并要求乙方赔偿由此造成的损失及甲方因此产生的对第三方的责任。此时甲方可采取必要的补救措施，相关费用由乙方承担。

6）此外，上述情形下甲方为采取必要的补救措施或因防止损失扩大而支出的合理费用应由乙方承担。

3、如果乙方在收到甲方的违约通知书5个工作日内未作答复也没有按照甲方选择的方式承担违约责任，则甲方有权从尚未支付的合同价款中扣回相当于甲方选择的方式计算的索赔金额。如果这些金额不足以补偿，甲方有权向乙方提出不足部分的赔偿要求。

4、除有另行约定外，甲方如延期付款，每逾期1日，按应付金额0.3‰支付违约金；乙方如延期交付，每延迟1日，按应交付货物总额0.3‰支付违约金。

5、当违约行为给对方造成损失时，若违约金不足以弥补全部损失，违约方还应当赔偿对方因此所受全部损失。当构成严重违约时，对方可以单方面决定解除或终止合同履行，违约方同时还应当承担违约或赔偿责任。

7、以上各项交付的违约金并不影响违约方履行合同的各项义务。

**十、不可抗力**

1、不可抗力指下列事件：战争、动乱、瘟疫、严重火灾、洪水、地震、风暴或其他自然灾害，以及本合同各方不可预见、不可防止并不能避免或克服的一切其他因素及事件。

2、任何一方因不可抗力不能履行本合同规定的全部或部分义务，该方应尽快通知另一方，并须在不可抗力发生后三日内以书面形式向另一方提供详细情况报告及不可抗力对履行本合同的影响程度的说明。就上述不可抗力的发生须由受到不可抗力影响的一方负责同时提供由公证机关做出的公证证明。

3、发生不可抗力事件，任何一方均不对因不可抗力无法履行或迟延履行本合同义务而使另一方蒙受的任何损失承担责任。但遭受不可抗力影响的一方有责任尽可能及时采取适当或必要措施减少或消除不可抗力的影响。遭受不可抗力影响的一方对因未尽本项责任而造成的相关损失承担责任。

4、合同各方应根据不可抗力对本合同履行的影响程度，协商确定是否终止本合同，或是继续履行本合同。

**十一、联系方式**

1、合同双方发出与本合同有关的通知或回复，应以专人送递、传真或特快专递方式发出；如果以专人送递或特快专递发送，以送达至对方的住所地或通讯联络地为送达；如果以传真方式发送，发件人在收到传真报告后视为送达；如果采用电话或电子邮件的方式，则应在发送后由对方以书面方式予以确认。

2、合同双方发出的与本合同有关的通知或回复均应发至招标文件与投标文件中的通讯地址，一方变更通讯地址或帐号，应自变更之日起3个工作日内，将变更后的地址通知对方。变更方不履行通知义务的，应对此造成的一切后果承担法律责任。

3、上述发出通知、回复的费用由发出一方承担。

**十二、保密条款**

1、任何一方对其获知的本合同及附件中其他各方的商业秘密和国家秘密负有保密义务。

2、在下列情形下：当发布中标公告和其他公告时，当国家机关调查、审查、审计时，以及其他符合法律规定的情形下，无须事先征求乙方同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、乙方的名称及地址、采购内容的有关信息以及补充条款等，但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及乙方已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

3、此外的其他情形下，除非法律、法规另有规定或得到本合同之其他各方的书面许可，任何一方不得向第三人泄露前款规定的商业秘密和国家秘密。保密期限自任何一方获知该商业秘密和国家秘密之日起至本条规定的秘密成为公众信息之日止。

**十三、合同的解释**

1、任何一方对本合同及其附件的解释均应遵循诚实信用原则,依照本合同签订时有效的中国法律、法规以及通常的理解进行。

2、本合同标题仅供查阅方便，并非对本合同的诠释或解释；本合同中以日表述的时间期限均指自然日。

3、对本合同的任何解释均应以书面做出。

**十四、合同的终止**

1、本合同因下列原因而终止：

1）本合同正常履行完毕；

2）合同双方协议终止本合同的履行；

3）不可抗力事件导致本合同无法履行或履行不必要；

4）任何一方行使解除权，解除本合同。

2、对本合同终止有过错的一方应赔偿另一方因合同终止而受到的损失。对合同终止双方均无过错的，则各自承担所受到的损失。

**十五、法律适用**

1、本合同及附件的订立、效力、解释、履行、争议的解决等适用本合同签订时有效的中华人民共和国法律、法规的有关规定。

2、在本合同履行期间，因中华人民共和国法律、法规、政策的变化致使本合同的部分条款相冲突、无效或失去可强制执行效力时，双方同意将密切合作，尽快修改本合同中相冲突或无效或失去强制执行效力的有关条款。

**十六、权利的保留**

1、任何一方没有行使其权利或没有就违约方的违约行为采取任何行动，不应被视为是对其权利的放弃或对追究另一方违约责任权利的放弃。任何一方放弃针对违约方的某种权利，或放弃追究违约方的某种责任，不应视为对其他权利或追究其他责任的放弃。

2、如果本合同部分条款依据现行有关法律、法规被确认为无效或无法履行，且该部分无效或无法履行的条款不影响本合同其他条款效力的，本合同其他条款继续有效；同时，合同双方应根据现行有关法律、法规对该部分无效或无法履行的条款进行调整，使其依法成为有效条款，并尽量符合本合同所体现的原则和精神。

**十七、争议的解决**

1、合同双方应通过友好协商解决因解释﹑执行本合同所发生的和本合同有关的一切争议。如果经协商不能达成协议，可以采用以下方式解决（按照招标文件第二部分“投标人须知前附表”第31项的规定）：向甲方所在地人民法院起诉。

 2、本合同甲、乙双方一致认为，本合同仅属于甲、乙双方之间的协议，任何争议均只应当按照本合同的约定方式处理，任何情形下采购代理机构均不应当成为该等争议的当事人，无论该等仲裁或诉讼均不得针对采购代理机构提起。

3、在争议解决期间，除了诉讼或仲裁进行过程中正在解决的那部分问题外，合同其余部分应继续履行。

**十八、合同的生效**

本合同经甲乙双方法定代表人或授权代理人签字加盖单位公章，乙方按时、足额提交履约保证金，政府采购中心备案后生效。

**十九、其他约定事项**

1、本合同中的附件均为本合同不可分割的部分，与本合同具有相同的法律效力。

2、不得将合同转让给第三人，有关分包事项或服务委托等须事先取得甲方和采购代理机构书面同意并且须遵守相关法律、法规；有关联合投标须在本次招标允许的情况下并须符合本次招标的全部规定。

3、本合同一式五份，具有同等法律效力。

**第六部分 投标文件格式**

**一、投标文件封面**

 （项目名称）

 （包号）

**投标文件**

供应商 （供应商公章）

法定代表人 （签章）

日期 （年/月/日）

**二、★投标函**

 ：

 (供应商名称)授权 (供应商授权代理人姓名) (职务、职称)为我方代表，参加贵方组织的 (项目名称、项目编号、包号)招标的有关活动，并对此项目进行投标。为此：

1、我方同意在本项目招标文件中规定的投标有效期内遵守本投标文件中的承诺且在此期限期满之前均具有约束力。

2、我方承诺已经具备《中华人民共和国政府采购法》中规定的参加政府采购活动的供应商应当具备的条件：

1）具有独立承担民事责任的能力；

2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

4）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

5）参加此项采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

6）法律、行政法规规定的其他条件。

3、提供供应商须知规定的全部投标文件。

4、按招标文件要求提供和交付的货物及相关服务的投标报价详见开标一览表。

5、保证忠实地执行双方所签订的合同，并承担合同规定的责任和义务。

6、我方承诺完全满足和响应招标文件中的各项技术和服务要求，若有偏差，已在投标文件偏离表中予以明确特别说明。

7、我方承诺：完全理解投标报价若超过项目预算时，投标将被拒绝。

8、我方承诺：与在本项目中设计编制技术规格的机构及其附属机构无任何直接隶属关系和利益关联。

9、如果在开标后规定的投标有效期内撤回投标，我方的投标保证金可被贵方没收。

10、我方完全理解贵方不一定接受最低价的投标或收到的任何投标。

11、我方承诺：投标文件所提供的一切资料公共资源交易平台申报资料均真实、及时、有效。由于我方提供资料不实而造成的责任和后果由我方承担。我方同意按照贵方提出的要求，向贵方提供任何与本项投标有关的数据、情况和技术资料。若贵方需要，我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

12、我方已详细审核全部投标文件，包括投标文件修改书（如有的话）、参考资料及有关附件，确认无误。

13、我方承诺：采购人若需追加采购本项目招标文件所列货物及相关服务的，在不改变合同其他实质性条款的前提下，按相同或更优惠的折扣率保证供货。

14、我方承诺：如所报货物属国家强制认证产品的，均已通过认证且在有效期内，否则，由此产生的一切法律责任由我方承担。

15、我方承诺：接受招标文件中的全部条款且无任何异议，保证遵守招标文件的规定。

16、我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》的有关规定，若有下列情形之一的，将被处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动；有违法所得的，并处没收违法所得；情节严重的，由工商行政管理机关吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任：

1）提供虚假材料谋取中标、成交的；

2）采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；

3）与采购人、其他供应商或者采购代理机构工作人员恶意串通的；

4）向采购人、采购代理机构工作人员行贿或者提供其他不正当利益的；

5）在采购过程中与采购人进行协商谈判的；

6）拒绝有关部门监督检查或提供虚假情况的。

 17、

与本投标有关的一切往来通讯请寄：

地址：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

邮编：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

传真：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

供应商法定代表人或授权代理人联系电话，e-mail：

**供应商法定代表人签章：**

**供应商公章：**

 日　期：

**说明：除可填报项目外，对本投标函的任何修改将被视为非实质性响应投标，从而导致该投标被拒绝。**

**三、★法定代表人身份证明及授权委托书**

 法定代表人资格证明文件

（代理机构名称）：

兹有 同志为 公司法定代表人，代表我公司办理一切社会公务事宜，具有法律效力。

附法定代表人基本情况：

姓名： 性别： 年龄： 职务：

身份证号码：

通讯地址：

电话号码： 邮政编码：

|  |  |
| --- | --- |
| 法定代表人《居民身份证》正面 | 法定代表人《居民身份证》反面 |

 供应商名称（签字或盖章）：

法定代表人（签字或盖章） ：

日期： 年 月 日

法定代表人授权书

（代理机构名称）：

兹授权 同志为我公司参加贵单位组织的编号为（项目编号）的（项 目 名 称）采购活动的投标代表人，全权代表我公司处理在该项目采购活动中的一切事宜。代理期限从 年 月 日起至 年 月 日止。

供应商（签字或盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

签发日期： 年 月 日

附：

代理人工作单位：

职务： 性别：

身份证号码：

|  |  |
| --- | --- |
| 粘贴被授权人身份证（正面） | 粘贴被授权人身份证（反面） |

**四、★投标保证金缴纳凭证**

**五、★开标一览表及报价明细表**

 价格单位：元

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |   |
| 投 标 总 价 | 小写： 元大写： 元 |
| 交货日期 |   |
| 备注：  |

说明：1、供应商严格按照规定的格式填写。投标总价为优惠后报价，并作为评审及定标的依据。

1. 任何有选择或有条件的投标总价或明细表中某一项填写多个报价，均将导致投标被拒绝。
2. 投标总价应等于明细表报价的和。

供应商名称（签字或盖章）：

法定代表人或授权代理人（签字或盖章） ：

日期： 年 月 日

**★报价明细表1**

**项目名称及包号： 项目编号： 金额单位：元**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **设备名称** | **规格型号** | **品牌** | **单位** | **数量** | **产地** | **厂家** | **单价** | **合计金额** | **备注** |
| 1 |  |  | 　 |  |  |  |  | 　 |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 　 | 合计 | 　　　　 |  |  |

**备注：**1、上述全部报价均应包括项目实施所需的设备材料费、包装运输费、装卸费、安装、调试及税金。

注：供应商必须填写报价明细表，否则将导致投标被拒绝。

供应商名称（签字或盖章）：

法定代表人或授权代理人（签字或盖章） ：

日期： 年 月 日

**六、投标人的资格审查材料**

①★营业执照、组织机构代码证、税务登记证；

②★法定代表人授权书

③★投标保证金

④★网站查询结果

⑤★医疗器械经营许可证（有效期内）

⑥★提供相应产品的质检报告或相应的产品合格证明（复印件加盖公章）详见附表（12）

注：对于（6）①如三证合一，只需提供营业执照即可

**七、 供应商认为有必要提供的声明及文件资料：**

①供应商在疆设有分公司或售后服务机构证明文件；

②供应商自觉抵制政府采购领域商业贿赂行为承诺书；

③类似项目业绩表；

④财务会计报告

附：1）类似项目业绩表

采购项目编号：

采购项目名称：

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |   |
| 项目单位名称 |  |
| 项目单位联系人姓名及联系方式 |  |
| 合同金额 |  |
| 项目负责人姓名 |  |
| 供货时间 |  |
| 项目内容说明 |  |

说明：1．每个合同须单独附表，并附上相关证明材料，否则专家在评审时将不予采信；

2．项目内容请详细说明所承担的具体采购内容；

供应商法定代表人（签字或盖章）：

供应商名称（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

**八、★售后服务承诺书（自行编写）**

**九、商务条款偏离说明表；**

附：商务响应与偏离表

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 文件条目号 | 招标文件商务条款 | 投标文件商务条款 | 响应与偏离 | 说明 |
| **商务响应与偏离** |
| 1 | 交货期 |  |  |  |  |
| 2 | 投标有效期 |  |  |  |  |
| 3 | 付款条件 |  |  |  |  |
| 4 | 质保期 |  |  |  |  |
| … | … |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

说明：指付款条件、交货期、有效期等商务要求，“响应与偏离”应注明“响应”或“偏离”。

供应商法定代表人（签字或盖章）：

供应商名称（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

**十、****供应商自行编写的技术文件**

1、货物说明，包括货物主要技术指标：

<1>★技术明细表（详细描述货物技术指标及性能，包括采用的新工艺、新技术、新材料等）；

<2>同货物型号一致的产品手册、彩页、说明书等技术文件（包括但不限于使用保养说明书、图纸以及产品检测报告和认定证书等技术资料）

<3>货物技术规范偏离表；

2、货物备件、运输工具及其他工具清单；

3、供货方案、供货人员及保障配送的各类措施；

4、货物的售后服务的程序、内容及措施，响应时间和技术支持情况，售后服务网点明细表（包括联系人、详细地址、电话、传真）及本地化服务情况一览表；

附表：1）技术明细表（详细描述货物技术指标及性能，包括采用的新工艺、新技术、新材料等）；

项目编号、包号：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项 | 1 | 2 | 3 |
| 序号 | 产品名称品牌、型号 | 技术规格 | 备注 |
| 1 |  |  |  |
| 2 |  |  |  |
| 3 |  |  |  |
| 4 |  |  |  |
| 5 |  |  |  |
| 6 | … |  |  |

供应商法定代表人（签字或盖章）：

供应商名称（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

2>**货物技术规范偏离表**

项目编号、包号：

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称及编号 | 数量 | 招标文件技术规范、要求 | 投标文件对应规范 | 偏差 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

供应商法定代表人（签字或盖章）：

供应商名称（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

3）本地化服务一览表：

|  |  |
| --- | --- |
| 供应商名称 |  |
| 本地化服务形式 | □ 在本地具有分支机构□ 在本地具有固定的合作伙伴□ 在本地注册成立 |
| 以下本地注册的公司无需填写 |
| 本地化服务地点及联系方式 |  | 负责人及联系方式（附身份证号码） |  |
| 服务人员名单及联系方式（附身份证号码）： |
| 其他有关证明文件说明（如营业执照等）： |
| 备注：1、具有合作伙伴的应填写合作伙伴的相关资料，并提供双方的合作协议以及合作伙伴的营业执照等证明文件。2、如供应商不能提供本地化服务，可不填报。 |

供应商法定代表人（签字或盖章）：

供应商名称（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

**附件十二:**提供相应产品的质检报告或相应的产品合格证明（复印件加盖公章）

**1、除颤监护仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**2、动态数字化DR-X光机：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**3、有创呼吸机：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**4、全自动降温毯：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**5、可视喉镜：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**6、中央监护仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**7、重症中央监护仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**8、多道心电图机：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**9、电动外科手术床：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**10、多功能抢救床：产品合格证及复印件加盖公章**

**11、床放快速血气分析仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**12、肌钙蛋白.D二聚体.心肌酶谱快速检测仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**13、动态脑电图：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**14、骨密度检测仪：产品合格证及检验报告复印件加盖公章**

**15、腹腔镜器械：产品合格证复印件加盖公章**