

# 2025年伊犁州中医医院第三批医疗设备 项目采购

公开招标文件

文件编号：XJDB-2025GK-81号

采购人：伊犁哈萨克自治州中医医院

采购代理机构：新疆鼎标招投标代理有限公司

编制日期：2025年7月3日

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 目 录

第 1 章 招标公告 .....	3
第 2 章 投标人须知 .....	11
一 总 则 .....	11
二 招标文件 .....	15
三 投标文件的编制 .....	17
四 投标文件的递交 .....	21
五 开标及评标 .....	23
六 确定中标 .....	33
第 3 章 投标人须知资料表 .....	39
第 4 章 采购需求及商务要求 .....	50
第 5 章 评标方法和标准 .....	102
第 6 章 投标文件格式 .....	113
第 7 章 政府采购货物合同书 .....	151

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第1章 招标公告

### 项目概况：

2025年伊犁州中医医院第三批医疗设备项目采购的潜在供应商应在政采云系统平台 <https://www.zcygov.cn/> 线上报名及获取招标文件。于2025年7月28日10点30分(北京时间)前提交响应文件。

### 一、项目基本情况

项目编号：XJDB-2025GK-81号

项目名称：2025年伊犁州中医医院第三批医疗设备项目采购

采购方式：公开招标

采购总预算：**570.9**万元

标段一：45万元

标段二：230万元

标段三：5.9万元

标段四：30万元

标段五：260万元

最高限制单价：

### 标段一：

1.动态心电记录仪（国产）：1.5万元/台

2.动态血压检测仪（国产）：1.5万元/台

### 标段二：

1.彩色多普勒超声诊断仪（国产）：230 万元/台

**标段三：**

1.无创呼吸机（国产）：5 万元/台

2.自悬吊式艾灸仪（国产）：0.45 万元/台

**标段四：**

1.眼科手术器械（国产）：30 万元/批

**标段五：**

1.关节镜手术系统（国产）：260 万元/套

**采购需求：**

**标段一：**

1.动态心电记录仪（国产）15 台

2.动态血压检测仪（国产）15 台

**标段二：**

1.彩色多普勒超声诊断仪（国产）1 台

**标段三：**

1.无创呼吸机（国产）1 台

2.自悬吊式艾灸仪（国产）2 台

**标段四：新疆鼎标招投标代理有限公司**

1.眼科手术器械（国产）1 批

**标段五：**

1.关节镜手术系统（国产）1 套

本项目（否）接受联合体投标。

## 二、申请人的资格要求：

### 1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定：

(1) 法定代表人（负责人）授权委托书【法定代表人（负责人）参加提供法定代表人（负责人）身份证明书】。投标人为非法人机构的分公司，需提供法定代表人签署的授权书。

(2) 投标人具有独立承担民事责任和履行合同能力，持有工商行政管理部门核发的有效期内营业执照。

(3) 投标人需提供投标保证金。

(4) 社保机构或税务机构出具的投标人近半年内任意一个月的社会保障资金证明。依法不需要缴纳社会保障资金的投标人应提供相关文件证明。

(5) 税务机关出具的投标人近半年内任意一个月的依法纳税凭证或有电子专用章的完税证明，依法免税的投标人应提供相关证明。

(6) 投标人需提供 2024 的财务审计报告或其开标前三个月内基本存款账户开户银行出具的资信证明及基本存款账户开户许可证。

(7) 投标人为代理商，所投产品属第二类医疗器械的须提供《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的须提供《医疗器械经营许可证》；投标人为制造商的，所投产品属第一类医疗器械的须提供《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类

医疗器械的须提供《医疗器械生产许可证》，所有证件均应在有效期内；投标人所投产品非医疗器械，需提供相关证明文件。

(8) 投标人需提供所投产品的《医疗器械注册证》(含注册登记表)，所有证件均应在有效期内；投标人所投产品非医疗器械，无需提供。

(9) 投标人需提供参加采购活动前三年内（开业不满3年的提供公司成立之日起到招标公告发布之日止），在经营活动中没有重大违法记录，①需提供《无重大违法记录声明函》；②未被“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)）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；③不得为“国家企业信用信息公示系统”网站（网址：<http://www.gsxt.gov.cn/corp-query-homepage.html>）列入严重违法失信企业名单（黑名单）的供应商（需提供国家企业信用信息公示系统”网站自招标公告发布之日起至首次提交响应文件截止时间内的查询结果截图并加盖公章）。

(10.1) 标段一为专门面向中小企业，投标人需提供《中小企业声明函》。

(10.2) 标段三为专门面向中小企业，投标供应商需提供《中小企业声明函》。

(10.3) 标段四为专门面向小微企业，投标人需提供《中小企业声明函》。

## 2、落实政府采购政策需满足的资格要求：

标段一、标段三为专门面向中小企业；标段四为专门面向小微企业；标段二、标段五为不专门面向中小企业。

## 3、本项目的特定资格要求：

投标人为代理商，所投产品属第二类医疗器械的须提供《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的须提供《医疗器械经营许可证》；投标人为制造商的，所投产品属第一类医疗器械的须提供《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的须提供《医疗器械生产许可证》，所有证件均应在有效期内；投标人所投产品非医疗器械，需提供相关证明文件。

投标人需提供所投产品的《医疗器械注册证》(含注册登记表)，所有证件均应在有效期内；投标人所投产品非医疗器械，无需提供。

说明：本项目不接受联合体投标，单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得同时参加本项目的投标；为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的服务商，不得再参加本项目投标。

## 三、获取采购文件

时间：2025年7月7日至2025年7月14日，00:00至14:00，14:00至23:59（北京时间，法定节假日除外）

地点：政采云系统平台 <https://www.zcygov.cn/>线上报名及获取招标文件

方式：投标人登录政采云平台 <https://www.zcygov.cn/> 在线申请获取招标文件（进入“项目采购”应用，在获取招标文件菜单中选择项目，申请获取招标文件）

#### 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

截止时间：2025年7月28日10点30分(北京时间)

开标时间：2025年7月28日10点30分(北京时间)

地点：政采云系统平台 <https://www.zcygov.cn/>

#### 五、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

#### 六、其他补充事宜：

1.本项目实行网上投标，采用电子投标文件；

2.各投标人在开标前应确保成为新疆政府采购网正式注册入库投标人，并完成CA数字证书（符合国密标准）申领。因未注册入库、未办理CA数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由投标人自行承担。有意向参与电子开评标的投标人，可访问新疆数字证书认证中心官方网站（<https://www.xjca.com.cn/>）或下载“新疆政务通”APP自行申领。如需咨询，请联系新疆CA服务热线0999-8982485；

3.投标人在完成政采云电子交易客户端下载、安装后，可通过账号密码或CA登录客户端进行投标文件的制作。在使用政采云投标客户端时，建议使用WIN7及以上操作系统。客户端请至新疆政府采购网（<http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/>）下载专区查

看，如遇问题可拨打政采云客户服务热线 95763 进行咨询。如因投标人自身原因导致在规定时间内无法正常解密的（如：浏览器故障、未安装相关驱动、网络故障、加密 CA 与解密 CA 不一致等），采购中心/代理机构不予异常处理，视为投标人自动弃标；

4.投标人应当在投标截止时间前,将生成的“电子加密投标文件”上传递交至“政府采购云平台”,投标截止时间以后上传递交的投标文件将被“政府采购云平台”拒收；

5.投标人在开标前须提前配置好电脑浏览器（建议使用 360 浏览器或谷歌浏览器）,开标时登录政采云平台，在“项目采购-开标评标”功能中，使用制作加密电子投标文件的 CA 锁进行解密及报价确认。本项目投标文件的解密时间定为 30 分钟内,若投标人在规定时间内因自身原因导致无法正常解密,后果由投标人自行承担。

6、投标人登录政采云平台，在开标时间后 30 分钟内用“项目采购-开标评标”功能进行解密投标文件。若投标人在规定时间内未按时解密的，视为无效投标。解密与加密投标文件须使用同一个 CA。

## 七、对本次采购提出询问，请按以下方式联系

### 1.采购人信息

采 购 人：伊犁哈萨克自治州中医医院

联系人：鞠力得孜

联系方式：0999-8133926

## 2.采购代理机构信息

名 称：新疆鼎标招投标代理有限公司

地 址：新疆伊宁市新华西路 705 号融合大厦 A 座 14 楼 1407

联系方式：13394996638、0999-8355211

## 3.项目联系方式

项目联系人：潘永华

电 话：0999-8355211



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第2章 投标人须知

### 一 总 则

#### 1.采购人、采购代理机构及投标人

1.1 采购人：是指依法开展政府采购活动的国家机关、事业单位、团体组织。本项目的采购人见投标人须知资料表。

1.2 采购代理机构：是指在集中采购机构或从事采购代理业务的社会中介机构。本项目的采购代理机构见投标人须知资料表。

1.3 投标人：是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、非法人组织或者自然人。本项目的投标人及其投标货物须满足以下条件：

1.3.1 在中华人民共和国境内注册，能够独立承担民事责任，有生产或供应能力的本国投标人。

1.3.2 具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条关于投标人条件的规定，遵守本项目采购人本级和上级财政部门政府采购的有关规定。

1.3.3 以采购代理机构认可的方式获得了本项目的招标文件。

1.3.4 符合投标人须知资料表中规定的其他要求。

1.3.5 若投标人须知资料表中写明允许采购进口产品，投标人应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

若投标人须知资料表中未写明允许采购进口产品，如投标人所投产品为进口产品，投标被认定为投标无效。

1.3.6 若投标人须知资料表中写明专门面向中小企业采购的，如投标人为非中小企业且所投产品为非中小企业产品，投标被认定为投标无效。

1.4 如投标人须知资料表中允许联合体投标，对联合体规定如下：

1.4.1 两个以上投标人可以组成一个投标联合体，以一个投标人的身份投标。

1.4.2 联合体各方均应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

1.4.3 采购人根据采购项目对投标人的特殊要求，联合体中至少应当有一方符合相关规定。

1.4.4 联合体各方应签订共同投标协议，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任，并将共同投标协议连同作为投标文件第一部分的内容提交。

1.4.5 大中型企业、其他自然人、法人或者非法人组织与小型、微型企业组成联合体共同参加投标，共同投标协议中应写明小型、微型企业的协议合同金额占到共同投标协议投标总金额的比例。

**新疆鼎标招投标代理有限公司**

1.4.6 联合体中有同类资质的投标人按照联合体分工承担相同工作的，按照较低的资质等级确定联合体的资质等级。

1.4.7 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他投标人另外组成联合体参加本项目投标，

否则相关投标被认定为投标无效。

1.4.8 对联合体投标的其他资格要求见投标人须知资料表。

1.5 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，相关投标被认定为投标无效。

1.6 为本项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加本项目上述服务以外的其他采购活动。否则投标被认定为投标无效。

1.7 投标人在投标过程中不得向采购人提供、给予任何有价值的物品，影响其正常决策行为。一经发现，被认定为投标无效。

## **2.资金来源**

2.1 本项目的采购人已获得足以支付本次招标后所签订的合同项下的资金（包括财政性资金和本项目采购中无法与财政性资金分割的非财政性资金）。

2.2 项目预算金额和最高限制单价见投标人须知资料表。

2.3 投标人报价超过招标文件规定的最高限制单价的，投标被认定为投标无效。

## **3.投标费用**

不论投标的结果如何，投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。

## **4.适用法律**

本项目采购人、采购代理机构、投标人、评标委员会的相关行为均受《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》及本项目本级和上级财政部门政府采购有关规定的约束，其权利受到上述法律法规的保护。



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 二 招标文件

### 5.招标文件构成

5.1 招标文件分为 7 章，内容如下：

第 1 章招标公告

第 2 章投标人须知

第 3 章投标人须知资料表

第 4 章采购需求及商务要求

第 5 章评标方法和标准

第 6 章投标文件格式

第 7 章政府采购货物合同书（仅供参考）

5.2 如本文件的前后内容不一致，以最后描述为准。

5.3 投标人应认真阅读招标文件所有的事项、格式、条款和技术规范等。如投标人没有按照招标文件要求提交全部资料，或者投标文件没有对招标文件在各方面都做出实质性响应，投标被认定为投标无效。

### 6.招标文件的澄清与修改

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。

6.2 采购代理机构将以发布澄清（更正）公告的方式，澄清或修改招标文件，澄清或修改内容作为招标文件的组成部分。

6.3 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；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。投标人在收到上述通知后，应及时向采购代理机构回函确认。



新疆鼎标招投标代理有限公司

### 三 投标文件的编制

#### 7.投标范围及投标文件中标准则和计量单位的使用

7.1 项目有分标段的，投标人可对招标文件其中某一个或几个标段货物进行投标，除非在投标人须知资料表中另有规定。

7.2 无论招标文件采购需求及商务要求中是否要求，投标人所投货物均应符合国家强制性标准。

7.3 除招标文件中有特殊要求外，投标文件中所使用的计量单位，应采用中华人民共和国法定计量单位。

#### 8.投标文件构成（详见投标文件格式）

8.1 本项目采用不见面开标，投标人需要递交电子投标文件。加密的电子投标文件，在公开招标截止时间前通过新疆政采云平台上传到指定位置，无需递交纸质文件。

8.2 开标当日，投标人无需到达开标现场，仅需通过政采云系统完成远程解密、提疑澄清、开标唱标、结果公布等交互环节。投标人必须使用能正确解密响应文件的“CA锁”在规定的时间内完成远程解密，因投标人原因未能解密、解密失败或解密超时，视为投标人撤销其响应文件，系统内响应文件将被退回；因采购人原因或政采云平台发生故障，导致无法按时完成响应文件解密或开、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟解密时间或调整开、评标时间。

#### 9.证明投标标的的合格性和符合招标文件规定的技术文件

9.1 投标人应提交证明文件，证明其投标内容符合招标文件

规定。该证明文件是投标文件的一部分。

9.2 前款所述的证明文件，可以是文字资料、图纸和数据，它包括：

9.2.1 货物主要技术指标和性能的详细说明。

9.2.2 货物从买方开始使用至招标文件规定的保质期内正常、连续地使用所必须的备件和专用工具清单，包括备件和专用工具的货源及现行价格。

9.2.3 对照招标文件技术规格，逐条说明所提供货物及伴随的工程和服务已对招标文件的技术规格做出了实质性的响应，或申明与技术规格条文的偏差和例外。

9.3 投标人应注意采购人在技术规格中指出的工艺、材料和设备的参照品牌型号或分类号仅起说明作用，并没有任何限制性。投标人在投标中可以选用替代牌号或分类号，但这些替代要实质上相当于技术规格的要求。采购人、采购代理机构承诺不以上述参照品牌型号或分类号作为评标时判定其投标是否有效的标准。

## 10. 投标报价

10.1 所有投标均以人民币报价。投标人的投标报价应遵守《中华人民共和国价格法》。同时，根据《中华人民共和国政府采购法》第二条的规定，为保证公平竞争，如有货物主体部分的赠与行为，投标被认定为**投标无效**。

10.2 投标人应在投标分项报价表上标明投标货物及相关服

务的单价（如适用）和总价，并由法定代表人（负责人）或被授权代表签署。

10.3 投标分项报价表上的价格应按下列方式填写：

10.3.1 投标货物（包括备品备件、专用工具等）的出厂价（包括已在中国国内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或货架交货价），投标货物安装、调试、检验、技术服务和培训等费用；

10.3.2 货物运至最终目的地的运输费和保险费用。

10.4 投标人所报的各分项投标单价在合同履行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求的投标，投标被认定为**投标无效**。

10.5 每种货物只能有一个投标报价。采购人不接受具有附加条件的报价。

## 11. 投标保证金

11.1 投标人应提交投标人须知资料表中规定的投标保证金，并作为其投标的一部分。

11.2 投标人未按本招标文件规定提交投标保证金的，投标被认定为**投标无效**。

11.3 投标保证金应当以支票、汇票、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。

11.4 联合体投标的，可以由联合体中的一方或者共同提交投标保证金。以一方名义提交投标保证金的，对联合体各方均具有

约束力。

## 12. 投标有效期

12.1 投标应在投标人须知资料表中规定时间内保持有效。投标有效期不满足要求的投标，投标被认定为**投标无效**。

12.2 为保证有充分时间签订合同，采购人或采购代理机构可根据实际情况，在原投标有效期截止之前，要求投标人延长投标文件的有效期。接受该要求的投标人将不会被要求和允许修正其投标，且本须知中有关投标保证金的要求须在延长的有效期内继续有效。投标人可以拒绝延长投标有效期的要求。上述要求和答复都应以书面形式提交。

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 四 投标文件的递交

### 13.投标文件的密封和标记

响应文件的密封和标记。电子响应文件的内容通过数字证书进行加密并签章，投标截止时间前通过政采云平台上传到指定位置。未按要求加密签章和数字证书认证的响应文件，电子评标系统将无法接受，代理机构及采购方不予受理。

### 14.投标截止

14.1 投标人应按照本项目招标文件和政采云平台的要求编制电子响应文件，于投标截止时间之前将制作好的加密的电子响应文件上传到“政采云”平台。未在响应文件递交截止时间前完成上传的电子响应文件视为逾期送达，逾期上传或未按规定方式上传的电子响应文件，采购单位不予受理。本项目采用不见面开标，无需提供电子响应文件 U 盘、纸质响应文件。投标人在使用系统进行投标的过程中遇到涉及平台使用的任何问题，可致电政采云平台技术支持热线咨询，联系方式：95763。

14.2 本项目实行网上投标，采用电子响应文件。若投标人参与投标，自行承担投标一切费用。

14.3 本项目为电子招投标，投标人需要使用 CA 加密设备，凡参加本项目须下载附件并填齐相关企业信息，然后发送至政采云公司指定邮箱，进行申领 CA 加密设备。

14.4 投标人将政采云电子交易客户端下载、安装完成后，可通过账号密码或 CA 登录客户端进行响应文件制作。客户端请至

新疆政府采购网（<http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/>）下载专区查看，如有问题可拨打政采云客户服务热线 95763 进行咨询。

14.5 开标时间后 30 分钟内投标人可以登录“政采云”平台，用“项目采购-开标评标”功能进行解密响应文件。若投标人在规定时间内未按时解密的，视为响应文件撤回。

14.6 开标时报价签字确认时段不得超过 30 分钟。

## 15. 递交的公开投标文件

15.1 各投标人应在开标前应确保成为新疆政府采购网正式注册入库投标人，并完成 CA 数字证书申领。因未注册入库、未办理 CA 数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由投标人自行承担。建议于公开投标文件递交截止时间前 1 个工作日完成公开投标文件的制作与上传。

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 五 开标及评标

### 16.采用不见面开标方式

16.1投标人在规定的投标截止时间（开标时间）和投标人须知资料表规定的地点开标。投标人的法定代表人（负责人）或被授权人无需到达开标现场，仅需在任意地点通过新疆政采云开标系统，使用CA密钥完成远程解密、提疑澄清、开标唱标、结果公布等交互环节。

16.2 开标前，采购代理机构将会同采购方监督人员或公证人员进行验标（检查网上招标系统正常与否，检查未加密的电子投标文件，检查投标人保证金交纳情况），确认无误后开标。

16.3法定代表人（负责人）或法定代表人（负责人）授权委托人参与远程交互，中途不得更换，在废标、澄清、提疑、传送文件等特殊情况下需要交互时，投标人一端参与交互的人员将均被视为是投标人的授权委托人或法人代表，投标人不得以不承认交互人员的资格或身份等为借口推脱，投标人自行承担随意更换人员所导致的一切后果。

16.4 开标时间截止后，提交投标电子响应文件的投标人不足三家时，按照政府采购的相关法规处理。

### 17.资格审查及组建评标委员会

#### 17.1 资质审查

(1) 供应商在规定的时间内解密上传的公开招标响应文件。

(2) 采购人对供应商递交的公开招标响应文件申请人的资格要求进行资格审查,以确定供应商是否具备参加公开招标的资格。

(3) 评标委员会根据评审原则及标准对供应商递交的公开招标响应文件进行符合性审查,以确定供应商是否具备参加公开招标的资格。

(4) 公开招标响应文件凡具有下列情形之一者,均视为没有响应公开招标文件要求的无效文件:

- 1) 未按照招标文件规定缴纳投标保证金的;
- 2) 未按照招标文件规定要求签署、盖章的;
- 3) 不具备招标文件中规定资格要求或资格要求资料提供不全的;
- 4) 不符合法律、法规和招标文件中规定的其他实质性要求的。

(4) 公开招标响应文件被确认为无效文件后,该投标人即失去参加本次公开招标的资格。

## 17.2 组建评标委员会

17.2.1 采购代理机构将根据《政府采购法》等法律法规的规定,通过新疆政府采购网专家库抽取评审专家依法组建本次招标的评标委员会,负责本次招标的评标活动。评标委员会负责向采购人、采购代理机构推荐中标候选人。

17.2.2 评标委员会人选于开标前确定,成员名单在中标结果

确定前保密。

17.2.3 评标委员会由有关此次项目方面的专家和采购人熟悉相关业务的代表人员组成，成员为 5 人以上的单数，项目采购人代表 1 人，专家 4 人，其中评审专家成员人数不少于成员总数的三分之二。

17.2.4 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。

17.2.5 有下列情形之一的，不得担任评标委员会成员：

- (1) 与投标人或者投标主要负责人有近亲关系的；
- (2) 与项目主管部门或者行政监督部门的人员有近亲关系的；
- (3) 与投标人有经济利益关系，可能影响对投标公正评审的；
- (4) 曾因在招标、评标以及其他与招标投标有关活动中从事违法行为而受过行政处罚或刑事处罚的。

招标委员会成员有前款规定情形之一的，应当主动提出回避。

## 新疆鼎标招投标代理有限公司

17.2.6 评标委员会成员应当客观、公正地履行职责，遵守职业道德，并对所提出的评审意见承担个人责任。评标委员会成员不得与任何投标人或者与招标结果有利害关系的人员进行私下接触，不得收受投标人、中介人或其他有利害关系人的财物或好

处。

17.2.7 评标委员会成员和与本次评标活动有关的工作人员（是指评标委员会成员以外的、因参与评标监督工作或者事务性工作而知悉有关评标情况的所有人员），不得透露对投标文件的评审和比较、中标候选人推荐情况以及与评标有关的其他情况。

17.2.8 如果出现有效投标投标人不足三家时，由于项目紧急，经财政部门（政府采购监督管理部门）批准，改为非招标采购方式进行采购时，依法组建本次招标的评标委员会则作为改变采购方式后谈判小组，负责改变采购方式后的谈判活动。

## **18.投标文件符合性审查与澄清**

18.1 符合性审查是指依据招标文件的规定，从投标文件的有效性和完整性对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求做出响应。

### **18.2 投标文件的澄清**

18.2.1 在评标期间，评标委员会将以书面方式要求投标人对其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的内容，以及评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性检查投标人的报价，有可能影响履约的情况作必要的澄清、说明或补正。采购代理机构将通知所有投标投标人，并给所有投标投标人提供较充分的修正时间。投标投标人根据要求，对原响应文件进行修正，并将修正文件通过数字证书加密并

签章后，传到网站指定栏目。逾期不上传的，视同放弃公开招标。修正文件与响应文件同具法律效力。文件修正后，按照规定的时间继续进行公开招标。

18.2.2 投标人的澄清、说明或补正将作为投标文件的一部分。

18.3 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

（一）投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；

（二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

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

（四）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价按照第 18.2 条的规定经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，投标被认定为**投标无效**。

投标人提交的投标文件（包括技术文件和资料、图纸中的说明）以及投标人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。外文资料必须提供中文译本，并**保持与原文一致**，否则，产生的不利后果由投标人承担。

对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

18.4 如一个分包内只有一种产品，不同投标人所投产品为同

一品牌的，按如下方式处理：

本项目使用综合评分法，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，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中评标办法规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格；其他同品牌投标人不作为中标候选人。

18.5 如一个项目（标段）内包含多种产品的，多家供应商提供的产品品牌相同的，按第 18.4 条规定处理。

18.6 供应商所投产品如被列入财政部与国家主管部门颁发的节能产品目录或环境标志产品目录或无线局域网产品目录，应提供相关证明，在评标时予以优先采购，具体优先采购办法评标方法和标准。

如采购人所采购产品为政府强制采购的节能产品，供应商所投产品的品牌及型号必须为清单中有效期内产品并提供证明文件，否则投标被认定为**投标无效**。

## **19.投标偏离**

评标委员会可以接受投标文件中不构成实质性偏离的不正规或不一致。

## **20.投标无效**

### **20.1 无效投标的概念**

无效投标一般是指由于投标人所递交的单个投标文件，经审

查不符合招标文件资格性、符合性的要求，从而导致评标委员会拒绝接受该投标文件。无效投标对其他投标人投标行为的有效性不直接产生影响，该招标项目可以继续进行。

**20.2** 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，投标无效：

- （一）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- （二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （三）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- （四）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- （五）不同投标人的投标文件相互混装；
- （六）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。

**20.3** 有下列情形之一的，属于恶意串通，对投标人依照政府采购法第七十七条第一款的规定追究法律责任，对采购人、采购代理机构及其工作人员依照政府采购法第七十二条的规定追究法律责任：

- （一）投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件或者响应文件；
- （二）投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；
- （三）投标人之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应

文件的实质性内容；

（四）属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；

（五）投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

（六）投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；

（七）投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

20.4 有下列情况之一的投标作无效标处理：

- （1）投标截止时间过后递交的电子投标文件；
- （2）应交未交投标保证金的；
- （3）不具备招标文件中规定资格要求或资格要求资料提供不全的；
- （4）未提供《开标一览表》的；
- （5）投标文件未按照招标文件规定要求签署、盖章的；
- （6）投标报价超过招标文件中规定的最高限制单价的；
- （7）投标文件载明的采购项目质保期限、交货期限不符合招标文件规定期限的；
- （8）评标过程中拒绝澄清相关事宜和问题的；
- （9）投标文件不真实，有欺骗行为的；
- （10）投标文件含有采购人和采购代理机构不能接受的条件

的；

(11) 投标文件未按照公开招标文件要求顺序编制的；

(12) 不符合招标文件规定的实质性参数要求；不符合招标文件规定的其他实质性要求的；

(13) 资格性审查未通过的；

(14) 符合性审查未通过的。

## 21.比较与评价

21.1 经符合性审查合格的投标文件，评标委员会将根据招标文件确定的评标方法和标准，对其技术部分和商务部分作进一步的比较和评价。

21.2 评标严格按照招标文件的要求和条件进行。根据实际情况，在投标人须知资料表中规定采用综合评分法，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。

## 22.废标

### 22.1 废标的概念

废标一般是指由于投标人所递交的所有投标文件，经评标委员会审查，在合格投标文件的数量、投标报价、招标过程的公正性上不符合法律的规定，从而导致评标委员会拒绝接受所有投标文件。废标对所有投标人的投标行为都直接产生影响，标志着该招标项目立即终止，需要重新招标或改用其他采购方式。

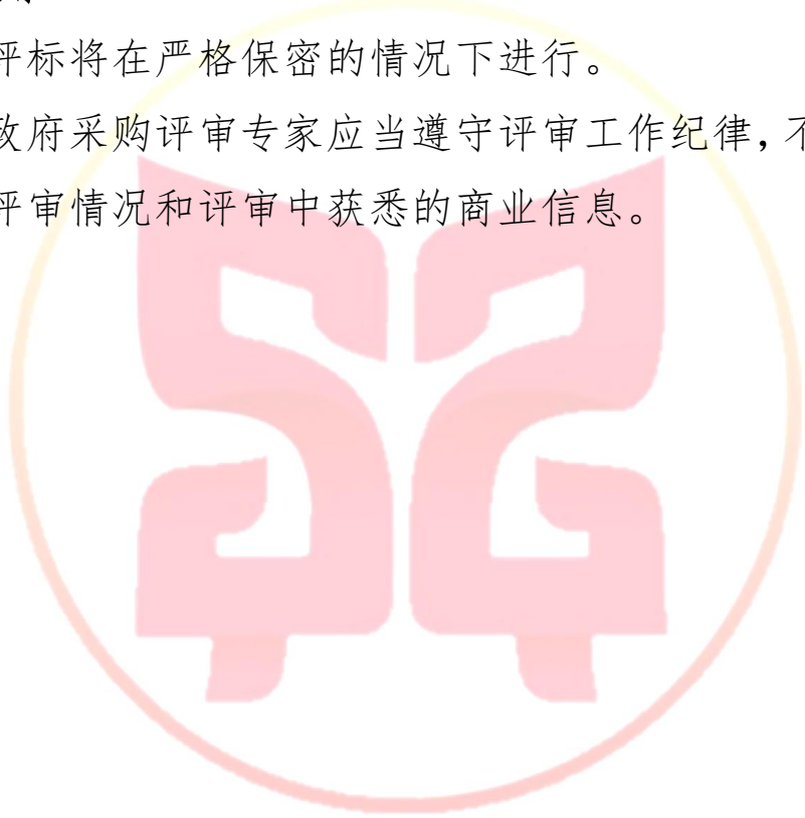
### 22.2 有下列情形之一的予以废标：

- (1)出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (2)投标人的报价均超过了最高限制单价，且采购人不能支付的；
- (3)因重大变故，采购任务取消的。

## 23.保密原则

23.1 评标将在严格保密的情况下进行。

23.2 政府采购评审专家应当遵守评审工作纪律，不得泄露评审文件、评审情况和评审中获悉的商业信息。



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 六 确定中标

### 24. 中标候选人的确定原则及标准

24.1 根据投标人综合得分，按照从高到低的顺序，推荐中标候选人，并编写评审报告。

#### 24.2 确定中标候选人和中标人

(1) 采购代理机构在评标结束后 2 个工作日将评标报告提交采购人审核，采购人根据评标报告确定的中标候选人名单，出具《采购结果确认书》，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招标文件规定的方式确定中标人。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。

(2) 采购人或者采购代理机构自中标人确定之日起 2 个工作日内，在《新疆政府采购网》<http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/>上公告中标结果。中标公告期限为 1 个工作日。

### 25. 采购任务取消

因重大变故采购任务取消时，采购人有权拒绝任何投标人中标，且对受影响的投标人不承担任何责任。

### 26. 中标通知书和中标结果通知书

(1) 招标结束后，采购代理机构将以书面形式发出《中标（成交）通知书》，《中标（成交）通知书》发出后因质疑或投诉引起的中标结果变更，发出的《中标（成交）通知书》将自动

作废。

(2) 《中标（成交）通知书》将作为签订合同的依据，一经发出即发生法律效力。

## **27.签订合同**

27.1 中标人应当自发出中标通知书之日起 30 日内，与采购人签订合同。

27.2 招标文件、中标人的投标文件及其澄清文件等，均为签订合同的依据。

27.3 中标人拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一中标候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。

27.4 当出现法规规定的**中标无效或中标结果无效**情形时，采购人可与排名下一位的中标候选人另行签订合同，或依法重新开展采购活动。

## **28.履约保证金**

28.1 中标人应按照投标人须知资料表规定向采购人缴纳履约保证金。

28.2 如果中标人没有按照上述履约保证金的规定执行，将视为放弃中标资格。在此情况下，采购人可确定下一候选人为中标人，也可以重新开展采购活动。

## 29. 中标服务费

中标人领取中标通知书时须向采购代理机构支付中标服务费，按本表费率计算的收费为招标代理服务全过程的收费基准价格，招标代理服务收费按差额定率累进法计算；本项目代理服务费按照 8 折收取。

费 率 中标金额（万元）	货物招标	服务招标	工程招标
100 以下	1.5%	1.5%	1.0%
100-500	1.1%	0.8%	0.7%
500-1000	0.8%	0.45%	0.55%
1000-5000	0.5%	0.25%	0.35%
5000-10000	0.25%	0.1%	0.2%
10000-100000	0.05%	0.05%	0.05%
100000 以上	0.01%	0.01%	0.01%

## 30. 廉洁自律规定

30.1 采购代理机构工作人员不得以不正当手段获取政府采购代理业务，不得与采购人、投标人恶意串通操纵政府采购活动。

30.2 在本次采购活动中，采购人和采购服务代理机构保证不接受任何报价方送的礼金礼品、有价证券、购物券、回扣、佣金；不与报价方及其工作人员私下接触、参与宴请和娱乐活动；不向报价方及其工作人员索要好处费、赞助费和宣传费；不在报价方支付旅游费用、报销各种消费凭证。

## 31. 人员回避

投标人认为采购人员及其相关人员有法律法规所列与其他投标人有利害关系的，可以向采购人或采购代理机构书面提出回

避申请，并说明理由。

## 32.质疑与接收

32.1 投标人认为招标文件、招标过程和中标结果使自己的权益受到损害的，应当在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购质疑和投诉办法》的有关规定，依法向采购人或其委托的采购代理机构一次性以书面形式提出质疑。

32.2 质疑投标人应按照财政部制定的《政府采购质疑函范本》格式（可从新疆政府采购网官方网站下载）和《政府采购质疑和投诉办法》的要求，在法定质疑期内以纸质形式提出质疑，针对同一采购程序环节的质疑应一次性提出。超出法定质疑期的、重复提出的、分次提出的或内容、形式不符合《政府采购质疑和投诉办法》的，采购人或其委托的采购代理机构将不予受理，质疑投标人将依法承担不利后果。

32.3 投标人提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

- （一）投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑项目的名称、编号；
- （三）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- （四）事实依据；

(五) 必要的法律依据；

(六) 提出质疑的日期。

质疑投标人为自然人的，质疑函应由本人签字（并附自然人身份证正反面）；质疑投标人为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人（负责人）、主要负责人，或者其授权代表签字或者签章，并加盖公章（另附法人（或主要负责人）身份证正反面和其授权代表身份证正反面及营业执照）。

32.4 采购代理机构质疑函接收部门、联系电话和通讯地址，见投标人须知资料表。

### **33. 质疑答复**

33.1 采购人或采购代理机构应当在收到质疑函后7个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑投标人。

33.2 对招标组织程序、招标过程有质疑的由采购代理机构负责答复，对采购需求、评标结果有质疑的由采购人负责答复。

33.3 投标人对采购人或招标方未在规定时间内作出答复的或者对质疑答复不满意，可以在答复期满后十五个工作日内向同级采购监管部门投诉。

33.4 质疑、投诉应当采用书面形式，质疑书、投诉书均应明确招标过程或中标结果中使自己合法权益受到损害的实质性内容，提供相关事实、依据和证据及其来源或线索，便于有关单位调查、答复和处理。

### **34 组织验收**

34.1 采购合同及投标承诺是采购项目验收的依据,是采购人和投标人之间的权利和义务。中标投标人、采购人应按照采购合同的约定,全面履行合同。任何一方当事人在履行合同过程中均不得擅自变更、中止或终止合同。

34.2 采购人应当成立验收小组,按照采购合同的约定对投标人履约情况进行验收。验收时,应当按照采购合同的约定对每一项技术、服务、安全标准的履约情况进行确认。

34.3 货物由中标投标人进行安装,完毕后,采购人应对货物的数量、质量、规格、性能等进行详细而全面的检验。安装完毕正常使用一个月后,证明货物以及安装质量无任何问题,由采购人组成的验收小组签署验收书,作为付款凭据之一。

34.4 验收结束后,应当出具验收书,列明各项标准的验收情况及项目总体评价,由验收双方共同签署。验收结果应当与采购合同约定的资金支付及履约保证金返还条件挂钩。履约验收的各项资料应当存档备查。

34.5 对于采购人和使用人分离的采购项目,应当邀请实际使用人参与验收。采购人可以邀请参加本项目的其他投标人或第三方专业机构及专家参与验收,相关验收意见作为验收书的参考资料。政府向社会公众提供的公共服务项目,验收时应当邀请服务对象参与并出具意见,验收结果应当向社会公告。

### 第3章 投标人须知资料表

本表是本招标项目的具体资料，是对投标人须知的具体补充和修改，如有矛盾，应以本资料表为准。

条款号	内 容
1	项目名称： <u>2025年伊犁州中医医院第三批医疗设备项目采购</u> 项目编号： <u>XJDB-2025GK-081号</u>
2	采购人： <u>伊犁哈萨克自治州中医医院</u> 联系人： <u>鞠力得孜</u> 电 话： <u>0999-8133926</u>
3	采购代理机构： <u>新疆鼎标招投标代理有限公司</u> 地址： <u>新疆伊宁市新华西路705号融合大厦A座14楼1407</u> 业务联系人： <u>潘永华</u> 电话： <u>13394996638</u> 、 <u>0999-8355211</u>
4	采购需求： 标段一： 1.动态心电记录仪（国产）15台 2.动态血压检测仪（国产）15台 标段二： 1.彩色多普勒超声诊断仪（国产）1台 标段三： 1.无创呼吸机（国产）1台 2.自悬吊式艾灸仪（国产）2台

	<p>标段四： 1.眼科手术器械（国产）1批</p> <p>标段五： 1.关节镜手术系统（国产）1套</p>
5	<p>采购总预算：<b>570.9 万元</b></p> <p>标段一：45 万元</p> <p>标段二：230 万元</p> <p>标段三：5.9 万元</p> <p>标段四：30 万元</p> <p>标段五：260 万元</p> <p>最高限制单价：</p> <p>标段一： 1.动态心电记录仪（国产）：1.5 万元/台 2.动态血压检测仪（国产）：1.5 万元/台</p> <p>标段二： 1.彩色多普勒超声诊断仪（国产）：230 万元/台</p> <p>标段三： 1.无创呼吸机（国产）：5 万元/台 2.自悬吊式艾灸仪（国产）：0.45 万元/台</p> <p>标段四： 1.眼科手术器械（国产）：30 万元/批</p> <p>标段五：</p>

	1.关节镜手术系统（国产）：260 万元/套
6	<b>交货期限:</b> 自合同签订后，国产设备30日历日内交货。
7	<p><b>质保期:</b></p> <p><b>标段一:</b> 从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 3 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。</p> <p><b>标段二:</b> 从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 5 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。</p> <p><b>标段三:</b> 从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 3 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。</p> <p><b>标段四:</b> 从验收合格之日起（不可抗力除外），质保3年（包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。</p> <p><b>标段五:</b> 从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 3 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。</p>
8	<b>交货地点:</b> 伊犁哈萨克自治州中医医院。
9	<p><b>申请人的资格要求:</b></p> <p>满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定：  （1）法定代表人（负责人）授权委托书【法定代表人（负</p>

责人) 参加提供法定代表人(负责人)身份证明书】。投标人为非法人机构的分公司, 需提供法定代表人签署的授权书。

(2) 投标人具有独立承担民事责任和履行合同能力, 持有工商行政管理部门核发的有效期内营业执照。

(3) 投标人需提供投标保证金。

(4) 社保机构或税务机构出具的投标人近半年内任意一个月的社会保障资金证明。依法不需要缴纳社会保障资金的投标人应提供相关文件证明。

(5) 税务机关出具的投标人近半年内任意一个月的依法纳税凭证或有电子专用章的完税证明, 依法免税的投标人应提供相关证明。

(6) 投标人需提供 2024 的财务审计报告或其开标前三个月内基本存款账户开户银行出具的资信证明及基本存款账户开户许可证。

(7) 投标人为代理商, 所投产品属第二类医疗器械的须提供《医疗器械经营备案凭证》, 属第三类医疗器械的须提供《医疗器械经营许可证》; 投标人为制造商的, 所投产品属第一类医疗器械的须提供《医疗器械生产备案凭证》, 属第二类、第三类医疗器械的须提供《医疗器械生产许可证》, 所有证件均应在有效期内; 投标人所投产品非医疗器械, 需提供相关证明文件。

(8) 投标人需提供所投产品的《医疗器械注册证》(含注

册登记表), 所有证件均应在有效期内; 投标人所投产品非医疗器械, 无需提供。

(9) 投标人需提供参加采购活动前三年内 (开业不满 3 年的提供公司成立之日起到招标公告发布之日止), 在经营活动中没有重大违法记录, ①需提供《无重大违法记录声明函》; ②未被“信用中国”(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)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; ③不得为“国家企业信用信息公示系统”网站(网址: <http://www.gsxt.gov.cn/corp-query-homepage.html>)列入严重违法失信企业名单(黑名单)的供应商(需提供国家企业信用信息公示系统”网站自招标公告发布之日起至首次提交响应文件截止时间内的查询结果截图并加盖公章)。

(10.1) 标段一为专门面向中小企业, 投标人需提供《中小企业声明函》。

(10.2) 标段三为专门面向中小企业, 投标供应商需提供《中小企业声明函》。

(10.3) 标段四为专门面向小微企业, 投标人需提供《中小企业声明函》。

注意: 不允许联合体投标; 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。除单一来源采购项目外, 为采购项目提供整

	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。
10	项目属性： <u>货物</u>
11	是否允许采购进口产品： <u>否</u> （是、否）
12	<p>标段一是否为专门面向中小企业采购：<u>是</u>（是、否）</p> <p>标段二是否为专门面向中小企业采购：<u>否</u>（是、否）</p> <p>标段三是否为专门面向中小企业采购：<u>是</u>（是、否）</p> <p>标段四是否为专门面向小微企业采购：<u>是</u>（是、否）</p> <p>标段五是否为专门面向中小企业采购：<u>否</u>（是、否）</p> <p>本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业为：<u>制造业</u>。</p>
13	是否允许联合体投标： <u>否</u> （是、否）
14	联合体的其他资格要求： <u>/</u>
15	招标文件获取日期： <u>2025年7月7日至2025年7月14日</u> <u>（00:00-14:00，14:00-23:59）</u>
16	<p>保证金形式：投标保证金应当以支票、汇票、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。</p> <p>保证金数额：<b>新疆鼎标招投标代理有限公司</b> <b>（按照预算金额 2% 以内的整数计算）</b></p> <p>    标段一：<b>9000 元</b></p> <p>    标段二：<b>46000 元</b></p> <p>    标段三：<b>1100 元</b></p>

	<p>标段四：6000 元</p> <p>标段五：52000 元</p> <p>账户信息：</p> <p>开户行名称：新疆鼎标招投标代理有限公司</p> <p>开户银行：新疆伊犁农村商业银行股份有限公司香水湾支行</p> <p>银行账号：812020112010108965773</p> <p>银行行号：402898000197</p> <p>1.提交投标保证金截止时间：2025 年 7 月 28 日北京时间 10:30 分前。</p> <p>新疆政府采购电子保函操作流程：登录新疆政府采购网，进入“政采贷/电子保函”模块，即可在线完成电子保函的申请。若有任何问题，可以联系政采云金融服务专属客服，电话：400-903-9583。</p> <p>2.潜在投标人可以自主选择以上任一种递交方式提交投标保证金。</p>
17	<p>投标文件有效期： <u>90</u> 日历日，有效期不足将导致其投标文件被拒绝。</p>
18	<p><b>投标文件组成：</b>新疆鼎标招投标代理有限公司</p> <p>1.本项目采用不见面开标，投标人需要递交电子投标文件。加密的电子投标文件，在投标截止时间前通过新疆政采云平台上传到指定位置，无需递交纸质文件。</p> <p>2.本项目采用远程不见面交易的模式。开标当日，投标人需在</p>

	<p>任 意 地 点 新 疆 政 采 云</p> <p><a href="http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/home.html">http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/home.html</a> 网上开标完成远程解密、提疑澄清、开标唱标、结果公布等交互环节。</p> <p>投标人必须使用能正确解密投标文件的“新疆政采云数字证书”在规定的时间内完成远程解密，因投标人原因未能解密、解密失败或解密超时，视为投标人撤销其投标文件，系统内投标文件将被退回；因采购人原因或网上政采云平台发生故障，导致无法按时完成投标文件解密或开、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟解密时间或调整开、评标时间（友情提示：若投标人已领取副锁（含多把副锁）请注意正副锁的使用差别，务必使用生成投标文件的那把锁解密）。</p> <p><b>不见面开标默认解密时长：30 分钟。</b></p> <p>关于能否延长解密时间的约定：开标现场若发现默认解密时长不足，由采购人决定是否延长解密时长。</p>
19	<p><b>投标截止时间：2025 年 7 月 28 日（北京时间 10:30 分）</b></p>
20	<p>开标时间：2025 年 7 月 28 日北京时间 10:30 分</p> <p>开 标 地 点 ： 政 采 云 平 台 （<a href="http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/home.html">http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/home.html</a>）</p> <p>开标时间后 30 分钟内投标人可以登录“政采云”平台，用“项目采购-开标评标”功能进行解密电子响应文件，解密时长为：30 分钟。</p>
21	<p><b>评标方法：适用综合评分法</b> （报价分 30 分、商务技术分 70</p>

	分)
22	推荐中标候选投标人的数量： <u>1家/标段</u>
23	<p><b>履约保证金金额：</b></p> <p><input checked="" type="checkbox"/>不要求提供</p> <p><input type="checkbox"/>要求提供。</p> <p>注：中标投标人应当向采购方交纳履约保证金。写明采购编号及用途(履约保证金)。履约保证金待货到验收合格后无息退还，只退投标公司账户，不退个人账户。未履行或未完全履行采购合同，则没收履约保证金。</p>
24	公告发布媒体：《新疆政府采购网》( <a href="http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/home.html">http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/home.html</a> )。
25	中标通知书：中标公告发布后发放。
26	<p><b>付款方式：</b></p> <p><b>标段一：</b>设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的20%，设备正常使用满6个月付全款的30%；正常使满12个月付全款的30%；20%尾款于设备正常使用满24个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。</p> <p><b>标段二：</b>设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的20%，设备正常使用满6个月付全款的30%；正常使满12个月付全款的30%；20%尾款于设备正常使用满24个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。</p> <p><b>标段三：</b>设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的20%，设备正常使用满6个月付全款的30%；正常使满12个月付全款的30%；20%尾款于设备正常使用满24个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。</p>

	<p><b>标段四：</b>设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款。</p> <p><b>标段五：</b>设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的 20%，设备正常使用满 6 个月付全款的 30%；正常使满 12 个月付全款的 30%；20%尾款于设备正常使用满 24 个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。</p>
27	<p><b>付款程序：</b>所有货款均以人民币支付，采购人办理具体付款手续。</p>
28	<p><b>本项目不得转包。</b></p>
29	<p><b>签订合同时间：</b>中标通知书发出后 30 日内。</p>
30	<p><b>报价要求：</b>1.投标人的投标报价超过各项设备最高限制单价的按无效投标处理。</p> <p>2.本项目包括各项的设备货物及其运送、安装、调试、验收、保险、人员和相关服务等费用及所需缴纳的所有价格、税费等。</p>
31	<p><b>低于成本价不正当竞争预防措施：</b></p> <p>在评审过程中，评标委员会认为投标人报价明显低于其他有效投标人报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在评标现场合理的时间内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。投标人书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就投标人提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据投标人企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。</p>

	<p>投标人书面说明应当签字或签章确认加盖公章，否则无效。书面说明的签字或签章确认，投标人为法人的，由其法定代表人（负责人）或者被授权人签字或签章确认；投标人为其他组织的，由其主要负责人或者被授权人签字或签章确认；投标人为自然人的，由其本人或者被授权人签字或签章确认。</p> <p>投标人提供书面说明后，评标委员会应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、投标人财务状况报告、与其他投标人比较情况等就投标人书面说明进行审查评价。投标人拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的，评审小组会应当将其投标文件作为<b>无效处理</b>。</p>
32	<p>投标人应保证在本项目使用的任何产品和服务（包括部分使用）时，不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任的同时不得耽误本项目供货。</p>
<p><b>文件解释权：</b>本招标文件的解释权归新疆鼎标招投标代理有限公司所有，当对一个问题有多种解释时以采购代理机构解释为准。招标文件未作须知明示，而又有法律法规规定的，采购代理机构将依据法律法规的规定进行解释。</p>	

## 第4章 采购需求及商务要求

### 第一部分 采购技术参数要求

#### 一、项目说明：

(1) 投标人应保证货物是全新、未使用过的原装合格正品。并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。投标人应保证所提供的货物经正确安装、正常运转和保养后，在其使用寿命期内应具有满意的性能。在货物质量保证期内投标人应对由于材料的缺陷而发生的任何不足或者故障负责。所投产品应提供详细的技术资料，应有检测报告等详细资料。

(2) 货物必须为合格产品，质量达到国家有关标准，投标人供货时应当提供有关货物的合格证明材料等。

(3) 所有产品按照采购方使用环境需求，安装、调试、培训到位，保障采购方操作人员工作中能够正常运行使用。

#### 二、采购技术参数要求：

##### 标段一：

##### 1.动态心电记录仪（国产）

###### 一、计算机：

1.主机 2 台：≥四核 i5 处理器，内存≥16GB,硬盘≥500GB SSD 固态硬盘.USB 接口不少于 10 个。

2.显示器 2 台：纯平液晶显示器，尺寸≥21 寸。

3.打印机 2 台：激光打印机，打印速度≥20 页/分钟,可自动正反反面打印。

## 二、动态心电记录器：

### （一）采集盒

(1)重量（不含电池）：≤65 克。

(2)尺寸：≤95×60×20 mm。

(3)电源：一节 7 号碱性电池。

(4)记录时间：支持连续记录时间≥24 小时。

(5)导联：支持 3 导联、12 导联心电数据记录。

(6)支持导联脱落提醒功能。

(7)断电续采：当电池断电或没电，换上电池可继续记录心电图波形动态血压监测仪技术参数。

(8)支持记录呼吸、体位及运动功能：能记录呼吸波形，可显示仰位、附位、左侧位、右侧位、坐立位和运动曲线。要求提供包含能记录呼吸波形，可显示仰位、附位、左侧位、右侧位、坐立位和运动曲线等（附相关证明材料）。

### （二）采集信号

(1)输入阻抗：≥10MΩ。

(2)共模抑制比：≥80dB。

▲(3)转换精度：24 位。

(4)数据接口：支持 USB 数据传输。

(5)起搏检测：支持硬件采集起搏信号。

(6)屏幕显示：支持显示心电图波形、记录时间、当前时间等信息。

### (三) 软件分析

▲(1)动态心电分析软件应通过国家权威软件评测机构的测试，以保证软件的实用性和稳定性，要求提供动态心电分析系统通过国家级软件评测中心出具的测试报告。

(2)支持记录和采集 24 小时内的人体十二导联心电信号，并对记录和采集的数据进行存储，通过计算机软件系统，对数据进行读取、病例填写、显示、回放、分析、查看和打印。

▲(3)分析工具自由组合：提供多种分析工具，包括 K 线图、直方图、散点图、栅状图、事件图、波形全览图等。使用者根据自身习惯灵活设置、自由组合分析工具栏。为保证此功能的实际应用，需提供可根据自身习惯灵活设置、自由组合分析工具栏的界面截图。

(4)差分栅状图功能：快速捕捉及定位偶发心率失常。

(5)智能散点图功能：具有时间散点图、小时散点图、Lorenz 散点图、差值散点图、四象限散点图五项散点图功能。

(6)阵发性房颤、房扑快速定位分析：基于时间散点图和小小时时间散点图，快速的定位房颤、房扑发生的位置以及起始结束时间。

(7)睡眠分析、运动、体位分析：记录睡眠时呼吸波以及运动、体位的测量数据，与心电图综合分析会诊。

(8)具备心电向量、心室晚电位功能，提供心电向量、心室晚电位打印模版。

(9)起搏器分析功能：具备起搏分析通道，无需勾选起搏器类型，可自动检测起搏脉冲信号。

(10)丰富的分析测量工具：心电波形上可实时测量并显示R-R 间期数值、心率值，提供最直接的间期分析与心率分析。

(11)提供电压测量尺、平行尺等多种测量工具。

▲(12)具备导联纠错功能，导联接错时，不用重新采集，可直接在软件上进行导联交换；为保证此功能的实际应用，提供导联纠错截图证明。

(13)网络化功能：具备远程会诊功能，可接收由申请端上传的动态心电数据并进行分析及回传报告；具有会诊列表功能，可显示数据的发送方及患者基本信息、传输状态、报告状态等。

(14)动态心电分析与传输软件为一体，无需打开不同软件界面窗口，实现后台数据自动化传输，提高效率。

▲(15)支持对动态心电记录器进行编码记录管理功能，管理信息包括记录器编号、生产厂家、型号、类型等，并可实时显示记录器的使用状态，目前正佩戴的患者姓名、门诊号、住院号、开始检查时间、预计结束时间。提供软件截图证明。

▲(16)支持对不同类型的记录器信息管理功能，包括普通动态心电记录器和动态心电实时监测记录器；提供软件截图证明。

(17)支持对记录器信息包括ID、型号、导联数、有效期等进行记录与维护。

(18)支持动态心电记录器编码信息与患者信息进行佩戴绑

定。

(19)在动态心电记录器佩戴结束后，连接计算机读取数据时自动与患者信息进行匹配，避免记录器数据与患者信息匹配错误的情况发生。

(20)具备动态心电检查列表管理功能，支持检查状态显示。

(21)支持对待检查患者一键戴盒，对检查中患者一键摘盒。

▲(22)支持对医院所有动态心电进行统一管理，管理信息包括记录器编号、生产厂家、型号、类型等，并可实时显示记录器的使用状态，目前正佩戴的患者姓名、门诊号、住院号、开始检查时间、预计结束时间，接入现有医院动态心电设备；提供软件截图证。

(23)支持动态心电一键录入检查数不同类型得设备得数量应不少于 10 种。

(24)具备对接入系统的所有心电及电生理设备进行集中管理，统一维护设备的类型、生产厂家、型号、产品序列号及所属科室等，方便医院对设备及使用情况进行管理。

(25)支持对现有设备进行新增、修改与删除，实时管理医院心电电生理设备。

(26)支持对接入系统的心电及电生理设备进行统一升级维护，可选强制升级和手动升级，并对升级的版本号进行统一维护管理。

(27)软件提供设备维修管理模块可维护设备维修信息，包含

但不限于设备类型、编号、故障原因、维修时间、维修周期等。

(28)动态心电软件原始数据接入设备型号不少于 10 种。

(29)接入现有动态心电设备，获取动态心电原始数据，并通过系统实现统一存储管理。（要求提供动态心电分析系统医疗器械注册证。）

(30)提供动态心电专业分析工具，辅助医生快速完成数据分析。

★(31)具有网络化功能，可实现临床病历系统查看、打印报告，方便病例管理和分析，实现医院内部或与其他医疗单位的远程数据传输，可拓展患者手机端查看报告。免费接入医院现有的心电网络及其它信息管理系统。

★(32)整机质保 3 年。

#### （四）产品认证

(1)产品通过 ISO13485、ISO9001 质量体系认证。

(2)公司通过 ISO14001 环境质量认证。

## 2.动态血压检测仪（国产）

### 一、采集盒：**新疆鼎标招投标代理有限公司**

(1)测量方法：示波法。

(2)收缩压测量范围：低限 30-60 mmHg，高限 250-260 mmHg。

(3)舒张压测量范围：低限 10-20 mmHg、高限 210-220

mmHg。

- (4)脉率测量范围：40-200 bpm。
- (5)分辨率：血压为 $\leq 1$ mmHg；脉率为 $\leq 1$ bpm。
- (6)准确性：血压为 $\leq \pm 3$  mmHg；脉率为 $\leq \pm 3$ bpm。
- (7)监测时长： $\geq 24$  小时。
- (8)手动按钮：具备手动插入测量按钮。
- (9)事件按钮：具备佩戴者手动按键记录异常情况按钮。
- (10)工作电源：两节 5 号 AA 碱性电池。
- (11)数据存储器：闪存储存 $\geq 300$  个读数。
- (12)安全系统：最大充气压力限制到 290mmHg；断电自动安全打开阀门；最大 BP 测量时间限制到少于 120 秒。
- (13)取样周期：具备多个独立可程序化周期(5, 10, 15, 20, 30, 45, 60, 90、120min)。
- (14)尺寸： $\leq 120 \times 70 \times 30$ mm。
- (15)净重量： $\leq 210$ g，包括电池。
- ▲(16)袖带：支持 4 种袖带规格（18cm-26cm、22cm-32cm、26cm-36cm、30cm-43cm）提供证明文件。
- (17)数据连接：USB 传输、蓝牙传输。
- (18)盒子机身上具有手动测量、事件按钮摁键。提供证明文件。

## 二、软件分析

- (1)测量模式支持自动测量模式：手动间隔、自动间隔、自

动表测量(测量间隔和测量频率自定义设置)。

(2)支持自动补测、手动插入测量。

(3)支持动态血压数据列表、柱状图、饼状图、趋势图、关联图、K线图等动态血压数据分析工具。

(4)支持所见即所得的动态血压报告打印预览，可配置的动态血压报告打印模板、打印内容。

▲(5)支持对动态心电记录器进行编码记录管理功能，管理信息包括记录器编号、生产厂家、型号、类型等，并可实时显示记录器的使用状态，目前正佩戴的患者姓名、门诊号、住院号、开始检查时间、预计结束时间。**提供软件截图证明。**

(6)支持对记录器信息包括ID、型号、导联数、有效期等进行记录与维护。

(7)支持动态血压记录器编码信息与患者信息进行佩戴绑定。

(8)在动态血压记录器佩戴结束后，连接计算机读取数据时自动与患者信息进行匹配，避免记录器数据与患者信息匹配错误的情况发生。

(9)具备动态血压检查列表管理功能，支持检查状态显示。

(10)支持对待检查患者一键戴盒，对检查中患者一键摘盒。

▲(11)支持对医院所有动态血压记录器进行统一管理，管理信息包括记录器编号、生产厂家、型号、类型等，并可实时显示记录器的使用状态，目前正佩戴的患者姓名、门诊号、住院号、

开始检查时间、预计结束时间，接入现有医院动态血压设备；提供软件截图证明。

(12)支持动态血压一键录入检查数不同类型得设备得数量应不少于 10 种。

(13)动态血压软件原始数据接入设备型号不少于 10 种。

(14)接入现有动态血压设备，获取动态血压原始数据，远程传输至诊断中心。并通过系统实现统一存储管理。

(15)由服务器实现所有动态血压原始数据后台预分析。

(16)提供动态血压专业分析工具，辅助医生快速完成数据分析。

(17)可通过心电网络系统实现动态血压的远程会诊。

(18)具有网络化功能，可实现临床病历系统查看、打印报告，方便病例管理和分析，实现医院内部或与其他医疗单位的远程数据传输，可拓展患者手机端查看报告。免费接入医院现有动态血压网络及其它信息管理系统。

★(19)整机质保 3 年。

### 三、产品认证

(1)产品通过 ISO13485、ISO9001 质量体系认证。

(2)公司通过 ISO14001 环境质量认证。

标段二：

## 1.彩色多普勒超声诊断仪（国产）

### 一、用途

1.1 全身应用型彩色多普勒超声波诊断系统，主要用于腹部、心脏、妇产科、泌尿科、浅表组织与小器官、神经、血管、儿科、急重诊等应用。

### 二、物理规格及人机交互要求

▲2.1 显示器：≥27 英寸高分辨率彩色液晶显示器，分辨率≥2560\*1440，可上下移动、左右旋转、前后移动。前后移动距离≥45cm。

▲2.2 液晶触摸屏：≥15 英寸彩色触摸屏，触摸屏角度可以独立于主机调节（机身静止状态下，独立调节角度≥50 度）。

▲2.3 触摸屏可显示自动记忆的最近使用过的检查探头及模式，支持一键切换探头及模式。

2.4 操作面板具有 6 向独立的电动调节功能（即电动上下升降、左右旋转和前后平移），方便操作者进行操作。

▲2.5 具有控制面板集成一体化的两块不同大小的触摸屏，可自定义按键功能，随检查模式自动切换功能，可显示电池剩余电量。

2.6 探头接口数量≥5 个，均为无针式接口且大小一致，可全激活。

▲2.7 探头接口具有防尘、防线缆缠绕的保护罩。

2.8 中央刹车系统（提供机器图片）。

▲2.9 支持电控助力，可轻松推行超声设备。

▲2.10 配置内置电池，不插电状态下，支持≥60分钟超声检查。

▲2.11 所投机型为投标商超高档机型，近三年内推出的最新机型（以首次获批 NMPA 注册证书为准）。

### 三、成像技术要求

3.1 数字化全域动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹， $A/D \geq 16\text{bit}$ 。

3.2 宽频可变频成像技术：灰阶、谐波、彩色、频谱支持独立变频，探头频率可视可调。

▲3.3 高分辨率成像，可清晰显示直径 $\leq 100\mu\text{m}$ 的血管内膜（附临床图片）。

3.4 斑点噪声抑制技术：支持所有探头，多级可调，支持3D/4D、CFM/PDI、宽景成像、造影成像等技术。

3.5 多角度扫描空间复合成像技术，调节档位： $\geq 3$ 档。

3.6 声速匹配技术，根据人体组织真实情况，自动匹配至最佳成像声速，并将具体声速数值在屏幕上显示。

▲3.7 支持全屏放大，一键实时全屏图像放大功能，支持 $\geq 2$ 种放大模式，放大后图像可全屏显示。

3.8 具备 B 模式局部 ROI 区域高分辨率显示技术，提高感兴趣区的二维图像分辨率和细节分辨率，支持全局图像与局部高清图像的同屏左右双幅双实时显示。

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

3.10 一键自动图像优化，可一键快速优化：二维灰阶、彩色多普勒、频谱多普勒、及造影图像。

3.11 二维/彩色取样框角度独立偏转技术，彩色取样框偏转角度 $\geq 30$ 度。

3.12 频谱多普勒成像，连续多普勒成像（要求线阵探头可支持连续多普勒成像）。

▲3.13 超微细血流成像技术，对微细低速血流具有高敏感度，可检测并显示组织内部及病灶血流灌注的低速血流，明显提高血流敏感度、血管空间分辨力。

3.14 智能多普勒技术：能够快速识别血管结构，自动调整调整频谱取样容积及角度。

3.15 穿刺针增强显示功能，动态增强超声图像中针体显示，具有双屏实时对比显示，增强前后效果，支持自适应校正角度，帮助清晰显示穿刺路径，提高穿刺活检及介入治疗操作信心及成功率。

新疆鼎标招投标代理有限公司

3.16 解剖 M 型模式 ( $\geq 3$  条取样线，360 度自由旋转)。

▲3.17 支持当前实时超声图像与历史保存的 DICOM 格式 CT/MRI/ 钼钯/X 光/ 超声图像进行比较,同屏对比既往和目前的超声图像，回顾实时的、存储的、输出的图像进行对比诊断。

3.18 支持内置超声教学软件，同屏显示基本扫查技巧，包括探头扫查位置，解剖图和超声标准切面图。

## 四、高级成像功能

### 4.1 造影成像

▲4.1.1 造影成像功能支持腹部探头、浅表探头、相控阵探头、腔内探头。

4.1.2 支持微血管造影增强。

4.1.3 支持混合模式，将组织图像叠加在造影图像上。

4.1.4 支持实时显示组织图像和造影图像，造影图像和组织图像位置可互换。

4.1.5 具有双计时器。

4.1.6 支持向后存储 $\geq 8$  分钟电影。

4.1.7 造影定量分析功能，支持时间强度分析曲线，以表格的形式显示数据，取样点可跟踪感兴趣区运动， $\geq 8$  个 ROI。

▲4.1.8 造影成像帧率：凸阵探头 10cm 深度，帧率 $\geq 60$  帧/s；线阵探头 3.5cm 深度，扫描范围最大，帧率 $\geq 100$  帧/秒。

▲4.1.9 支持造影灌注图像与剪切波弹性图像同一切面同屏显示，应用于微循环灌注和弹性联合评估和分析。

### 4.2 应变式弹性成像

▲4.2.1 应变式弹性成像支持：凸阵探头、线阵探头、腔内探头。

▲4.2.2 具有压力补偿技术，用于减少深部组织的伪像，增加

整场图像的均匀度。

4.2.3 具有压力操作提示图标，支持逐帧图像的压力大小查看。

4.2.4 支持应变、应变率和应变直方图的测量。

▲4.2.5 具有肿块周边组织与正常组织、肿块周边组织与肿块内组织弹性分析功能。

### 4.3 剪切波弹性成像

▲4.3.1 支持探头：凸阵探头、线阵探头、腔内探头。

4.3.2 支持二维实时剪切波弹性成像和单点式剪切波成像，提供定量的组织硬度信息。

4.3.3 实时剪切波弹性成像取样框大小和位置可调。

▲4.3.4 弹性定量的参数包括杨氏模量  $E$ （单位：kPa），剪切波速度  $C_s$ （单位：m/s），剪切模量  $G$ （单位：kPa）等定量数据。

4.3.5 实时剪切波弹性成像及二维成像双实时成像，显示格式包括上下，左右多种方式可调。支持剪切波弹性成像全屏显示。

4.3.6 具备组织硬度定量分析软件，支持多种比值分析，柱状图分析。

4.3.7 具有病灶周边浸润区的环形定量工具，环形的大小分级分档，可视可调。

4.3.8 具备定量测量映射分析，即在组织图测量时弹性图同步测量。

4.3.9 支持可信度图显示，运动稳定性指数显示。

▲4.3.10 支持高帧率剪切波弹性成像，剪切波 ROI 大小为 4cm \* 2.5cm 时，帧率≥5 帧/秒。

▲4.3.11 支持在同一切面下同时成像应变式弹性和剪切波弹性，并实时双幅显示。

#### 4.4 宽景成像

4.4.1 宽景成像支持凸阵探头、线阵探头、腔内探头、相控阵探头、容积探头。

4.4.2 支持二维宽景和彩色宽景。

4.4.3 自动检测宽景成像时探头的扫描方向，具有红、蓝、绿三种彩色框及文字提示扫描速度过快、过慢或者正常。

4.4.4 支持对宽景成像过程进行回访，成像后的图像可旋转及测量。

4.4.5 宽景成像拼接长度≥200cm。

#### 4.5 粘弹性成像

4.5.1 支持腹部粘度系数或频散系数测量。

4.5.2 支持浅表粘度系数或频散系数测量。

4.5.3 支持实时粘弹性成像、剪切波弹性成像、及二维成像上下左右多种模式混合显示。

4.5.4 粘性图谱≥8 档。

4.5.5 支持多参数成像，可同屏实时进行粘弹性，剪切波弹性和声衰减成像。

## 4.6 组织特征成像功能

4.6.1 支持腹部声衰减模式。

4.6.2 支持浅表声衰减模式。

4.6.3 支持基于射频数据的肝肾比测量，辅助定量评估肝脏脂肪变性程度。

4.6.4 支持肝纹理功能，通过肝脏图像纹理特征分析，辅助定量评估肝脏脂肪变性程度。

4.6.5 支持局部声速值，采用自动声速相关算法来测量了肝脏中的声速变化，根据肝实质回波信号测量声速大小，以量化与肝脏脂肪变性严重程度相关的脂肪含量。

## 4.7 多参数联合分析功能

▲4.7.1 支持不同成像技术实时的，同一切面同屏诊断和联合定量分析。

▲4.7.2 可联合分析：应变弹性，剪切波弹性，粘弹性，声衰减，肝纹理，声速值等多个参数。

▲4.7.3 支持显示多参数分级参考及多参数分级雷达图。

▲4.7.4 支持造影灌注图像与剪切波弹性图像同一切面同屏显示，应用于微循环灌注和弹性联合评估和分析。

## 4.8 心血管成像

4.8.1 支持组织多普勒速度成像：具备组织速度成像、组织频谱成像、组织能量成像、组织 M 型成像四种模式。

4.8.2 支持组织多普勒模式下的曲线解剖 M 成像，同步显示

心肌组织节段运动同步性、运动时相对比。

4.8.3 支持组织多普勒定量分析：速度、应变、应变率定量分析。

4.8.4 基于原始射频信号的实时内中膜自动测量技术，可在实时图像上进行自动测量，可同时自动描记血管前、后壁的内中膜，自动生成测量数据。

4.8.5 支持动态向量血流，通过彩色编码的向量箭头来追踪血流速度的大小和方向，生动且准确地显示外周血管的血流动力学特征，且无角度依赖，分辨率达毫秒级。

4.8.6 支持基于射频信号的血管硬度定量分析，可实时跟踪血管上下壁运动并显示血管壁的运动曲线，自动检测颈动脉的弹性和血管硬度。

4.8.7 支持血管脉搏波分析,提供反应血管管径变化的管径搏动曲线和搏动时空图,支持测量脉搏波速度早期/晚期均值和标准差、脉搏波速度、管径峰值/谷值、管径峰值/谷值标准差、管径差值、管径搏动比、顺应性。

4.8.8 支持心肌二维斑点追踪技术：对二维室壁运动斑点图像进行分析，自动追踪心脏组织运动，无角度依赖，快速高效的评估心肌运动。具有追踪向量图和参数曲线图数据包括速度、位移、应变及应变率。提供牛眼图评分，多参数定量分析（附图）

4.8.9 支持心肌负荷超声成像，内置多种心脏负荷超声协议，可提供心脏功能的评估。支持≥14个出厂协议，支持用户自定义

协议，支持室壁运动评分。

## 五、测量分析和报告

5.1 全科测量包，自动生成报告：腹部、妇科、产科、心脏、泌尿、小器官、儿科、血管、神经、急诊科。

5.2 自动识别病灶边界，帮助用户对病灶进行描述。测量封闭区域的长短轴长度，面积及周长。

5.3 支持肝肾比测量，基于 B 图像自动计算肾皮质和肝脏的灰阶比值进行肝脂肪变性评估，一键式肝肾皮质识别，实现快速简便的肝脂肪变性评估。

5.4 血管内中膜自动测量技术，测量数据至少包括最大值、最小值、平均值、标准差、ROI 长度、测量长度及质量指标，具有 IMT 分析评估曲线（提供测量数值及分析评估曲线的证明图片）。

5.5 全自动左心射血分数的测量，不需要连接心电图，并具有专门按键，对冻结的心脏图像，一次按键，机器自动识别左心室的舒张末期和收缩末期，并且以左右双幅图像显示，自动得出 EF、SV 等测量数值。

5.6 自动 workflow 协议（非预设条件），检查过程中可根据定义的协议自动切换图像模式，自动标记体标示意图，自动注释等，节省操作时间。操作协议可用户自定义，并可支持导出协议到其他机器上使用，有利于规范化管理。

5.7 支持乳腺病灶自动分析功能，自动识别乳腺病灶边界，

自动分析病灶形态，边缘，回声类型，后方回声，钙化及血流状态。分析结果自动进入报告，自动识别并同屏显示同一病灶 $\geq 4$ 相交切面图像，支持 $\geq 6$ 个病灶的自动分析。

5.8 配置甲状腺病灶自动分析功能，自动识别甲状腺病灶边界，自动分析病灶形态，边缘，回声类型，后方回声，钙化及血流状态。分析结果自动进入报告，自动识别并同屏显示同一病灶 $\geq 3$ 相交切面图像，支持 $\geq 6$ 个病灶的自动分析。

## 六、电影回放、原始数据处理和检查存储管理系统

6.1 电影回放所有模式下可用，支持手动、自动回放，支持 4D 电影回放。

▲6.2 原始数据处理，最大可进行 32 项参数调节（包括 B 模式 10 种、M 型模式 6 种、彩色模式 7 种、PW 模式 9 种）。

6.3 支持导出数字化图像格式：  
BMP/JPG/TIFF/DCM/AVI/MP4/WMV/MOV。

▲6.4 支持 3D 打印格式文件的导出：STL/OBJ 格式。

6.5 支持后台存储，导出、备份图像数据资料同时，可进行实时检查，不影响检查操作。

6.6 支持高性能固态硬盘存储 $\geq 1\text{TB}$ 。

6.7 支持外部 USB 移动存储。

6.8 支持光盘存储。

6.9 具备数据防御系统，可对不同人群设置数据开放度及访问权限。

## 七、系统技术参数及要求

### 7.1 二维灰阶模式

7.1.1 最大显示深度： $\geq 40\text{cm}$ 。

7.1.2 动态范围： $\geq 260\text{dB}$ 。

7.1.3 TGC 增益补： $\geq 8$  段。

7.1.4 LGC 侧向增益补偿： $\geq 8$  段。

▲7.1.5 成人腹部凸阵探头扫描角度： $\geq 130$  度。

7.1.6 腔内探头扫描角度： $\geq 210$  度。

▲7.1.7 成人心脏相控阵探头扫描角度： $\geq 90$  度。

7.1.8 电影回放：灰阶图像回放 $\geq 3000$  幅、回放时间 $\geq 100$  秒。

### 7.2 彩色多普勒成像

7.2.1 显示方式：B/C、B/C/M、B/C/PW。

7.2.2 取样框偏转： $\geq \pm 30$  度。

7.2.3 支持速度、速度方差、能量、方向能量显示。

7.2.4 支持立体血流显示。

### 7.3 频谱多普勒模式

7.3.1 显示方式：B, PW, B/PW, B/C/PW, B/CW。

7.3.2 频谱多普勒频率： $\geq 3$  段。

7.3.3 最大速度：PW 血流速度 $\geq 8\text{m/s}$ ，CW 血流速度： $\geq 30\text{m/s}$ 。

7.3.4 最小速度： $\leq 1\text{ mm /s}$ 。

7.3.5 PW 取样容积：0.5-30mm。

7.3.6 PW 偏转角度： $\geq\pm 30$  度。

## 八、连通性要求

8.1 支持网络连接。

8.2 支持 DICOM 3.0，支持 DICOM 结构化报告。

▲8.3 支持网络存储功能，基于 TCP/IP 协议的网络共享功能，可将超声图像及报告直接传送到 PC 端。

8.4 电脑端可将自定义报告模板和测试项导入到超声系统。

▲8.5 支持 Type-C 数据传输接口。

## 九、探头规格

▲9.1 探头类型：支持单晶体凸阵探头、高频线阵探头、单晶体相控阵探头、血管专用探头、单晶体腔内探头。

▲9.2 探头阵元数： $\geq 1000$  阵元。

▲9.3 探头频率：超宽带探头，最高频率  $\geq 30$  MHz。

9.4 单晶体凸阵探头频率：1.2-6.0 MHz。

9.5 高频线阵探头频率：4.0-18.0 MHz。

9.6 单晶体腔内探头频率：2.0-9.0 MHz。

9.7 单晶体相控阵探头频率：1.5-4.0 MHz。

9.8 血管专用探头频率：4.0-9.0 MHz。

## 十、备件、技术及维修服务，培训要求及其它

10.1 备件要求：在货物到达使用单位后，卖方应同时派工程技术技术人员到达现场，在买方技术人员和买方设备科人员在场的情况下开箱清点货物，组织安装调试，并承担因此发生的一切费用。

设备安装后，卖方应向买方提供详细的验收标准、验收手册。卖方应在用户当地或省会中心城市设置备件库，存入所有必须的备件，并保证 5 年以上的供应期。

10.2 提供整机 5 年质保服务,整机脱保后发生故障，应无偿提供备用机使用，保证科室工作正常开展。

### 10.3 培训及保修

10.3.1 投标人应对所提供的货物提供 5 年整机原厂保修

10.3.2 主机或探头出现故障后，如已脱保，卖方应提供备用机使用直至设备恢复正常工作。

10.3.3 开机率  $\geq 95\%$ ，仪器故障要求 12 小时内应答，24 小时形成解决方案。

10.3.4 投标人（制造商或销售商）需设有售后服务机构和设施，并配备受过专业培训的售后服务人员。

10.3.5 在用户当地或省会中心城市，卖方应配置多名工程技术人员，随时提供开箱验货、安装、调试或维修等服务，生产厂家在疆内有维修机构或分公司及常驻专业技术人员（提供营业执照及技术人员名单、资质），必须做到保障 2 小时内电话响应，48 小时内维修人员到达现场。

10.3.6 技术培训要求：卖方应提供现场技术培训至少两次，保证使用人员正常操作设备各种功能。卖方应提供两次疆外三甲知名医院专项培训或者外请 2 名知名专家来院进行现场培训，所有培训费用均有卖方承担。

#### 10.4 配套附件

10.4.1 随机配置与设备配套的一体化超声工作站；全数字高清采集卡（工作站配件）可实现 PACS 系统从设备图像的采集，PACS 系统接入端口费由供货方承担。

10.4.2 卖方应提供中文版操作手册一套。

### 十一、外设和附件及其他要求

11.1 品牌超声专业检查床一张（可具备电动调节等功能）、专业检查椅一把（高背）（可具备医师椅要求自锁式脚轮、骨架为全不锈钢、椅面具有升降和平移功能、靠背钢板支撑角度可调、抗菌防紫外线仿皮、脚托上下可移动等功能）。

11.2. 工作站一套（必须 i7-998x/16GB/512GB 固态+1T 机械硬盘，64 位专业版系统，8G 内存，1G 独显，1T 硬盘，24 英寸宽屏液晶显示器，分辨率 1400×1024，带 PCI-E 插口，配备 PCI-E 高清视频采集卡及承担院内 PACS 系统端口接口费用。

11.3 打印机一台（品牌彩色喷墨一体机），电脑桌一张、电脑椅一把。

11.4 夏天机房温度较高，易造成机器死机，需配置变频冷暖空调 1.5 匹一台。

11.5 UPS 一台（3KVA 不间断稳压电源）。

11.6 移动式医用空气消毒机 2 台。

11.7 立式衣架 1 个。

11.8 用于放置耦合剂、卫生纸的多层置物架 2 个。

### 标段三：

#### 1.无创呼吸机（国产）

1.屏幕：防误触彩色液晶屏，屏幕尺寸 $\geq 5.5$ 英寸，同屏显示设置参数、监测参数，旋钮操控，无需触屏。

2.支持 1 键旋钮、4 按键操纵全功能。

3.通气模式：持续气道正压通气模式（CPAP 模式）、自主模式（S 模式）、时控模式（T 模式）、自主/时控模式（S/T 模式）、压力控制模式（PC 模式）。

4.具备自动同步技术。

5.具备自动灵敏度技术，无需手动调节触发、撤换灵敏度。

6.具备容量保证功能。

7.目标潮气量设置范围值：20ml~3000ml。

8.配备电池，电池工作时长 $\geq 8$ 小时，交流电供电与电池供电可无缝切换。

9.具备压力释放技术，舒适度三档可调。

10.吸气时间：0.2s~4.0s。

11.配备呼吸频率设置：1BPM~60BPM。

12.治疗波形：同时显示压力、流量双波形，波形刻度范围可调。

13.压力范围：

a)吸气正压（IPAP）：4cmH<sub>2</sub>O~30cmH<sub>2</sub>O

b)呼气正压（EPAP）：4cmH<sub>2</sub>O~25cmH<sub>2</sub>O

c)持续正压（CPAP）：4cmH<sub>2</sub>O~20cmH<sub>2</sub>O

14.升压档设置范围：1-6 档可调。

15.最大流速可达 180L/min。具备自动漏气补偿功能，补偿能力可达 60L/min。

16.爬坡压力：CPAP 模式下：4cm-CPAP，其他模式下：4cmH<sub>2</sub>O-25cmH<sub>2</sub>O。

17.爬坡时间设置范围：0-60min 可调。

18.外接测压软管，可采集面罩端压力。

19.报警功能：呼吸暂停报警、患者连接断开报警、低分钟通气量报警、低潮气量报警、断电报警、压力调节偏高、压力管道脱落报警、涡轮故障报警、空气流量传感器故障报警。

20.实时监测数据：压力值、每分钟通气量、呼吸频率、当前漏气量、当前潮气量。

21.机器需具备数据无线传输功能，可无线实时传输各项治疗数据至云服务器。可提供配套的呼吸机远程医疗服务平台系统，可对机器的各项治疗数据进行远程无线实时监测和管理。提供软件著作权证书复印件。

22.屏幕亮度可调。

23.具备治疗计时功能。

24.具备系统锁定功能，可便利锁定屏幕。

25.窒息报警设置范围值：0 秒、10 秒、20 秒、30 秒。

26.管路连接断开报警设置范围值：0 秒、15 秒、60 秒。

27.配备一体式移动台车，一套呼吸管路。

28.呼吸机整机（含电池，不含台车）重量≤6.5kg，方便手提移动。

29.采用无遮挡进气口设计，更换过滤棉避免交叉感染。

30.具备独立湿化器。

★31.整机质保3年。

无创呼吸机配置清单			
名称		数量	备注
无创呼吸机	呼吸机	一台	
	电源适配器	一个	
	电源线	一根	
	说明书	一本	
	快速操作指南	一份	
	合格证	一份	
	保修卡	一份	
	报警及故障处理指南	一本	
	过滤器	一个	
	口罩	一个	
	呼吸管道	一根	
	湿化器管道	一根	
	测压软管	一根	
	橡胶堵头	一个	

新疆鼎标招投标代理有限公司

移动台车	一台	
医用独立湿化器	一套	

## 2.自悬吊式艾灸仪（国产）

### 一、技术参数

#### 1.外观

电子灸治疗仪应表面平整光洁、色彩均匀、无明显伤痕，文字标志清晰，操作机构灵活，紧固件无松动。

#### 2.治疗温度

电子灸治疗仪治疗温度为  $50^{\circ}\text{C}\sim 60^{\circ}\text{C}$  可调，治疗温度上限应不大于  $60^{\circ}\text{C}$ ，温度误差  $\pm 3^{\circ}\text{C}$ 。

根据患者需求，可适当的提高治疗温度，温度误差  $\pm 3^{\circ}\text{C}$ ，当治疗温度超过  $57^{\circ}\text{C}$  时显示屏有（黄光符号闪烁）指示高温输出。

#### 3.定时功能

电子灸治疗仪应有定时装置，范围应在 1 分钟~60 分钟，定时允差为  $\pm 2\%$ 。

#### 4.其他安全功能

a)应具有手动停止红光辐射输出的功能；

b)治疗仪具有倾倒自动切断输出功能；治疗仪在断电再恢复时，不应有任何输出；

c)治疗仪输出时应具有指示功能,当治疗温度超过  $57^{\circ}\text{C}$ ，还应有附加高温输出指示功能。

d)治疗仪应具有独立的恒温器的超温保护装置，当出口温度超过设定值，超温保护动作时，应能切断输出，并且出口温度应不高于 60°C。

#### 5.加热灸头的面积尺寸

加热灸头的加热面积应不小于 250cm<sup>2</sup>。

#### 6.连续工作时间

电子灸治疗仪连续工作时间应≥60 分钟。

#### 7.红光光谱

##### 1) 辐射光谱

600nm~760nm 范围内的辐照度与 200nm~1400nm 范围内的辐照度的比值应不小于 0.8。

##### 2) 紫外辐射

在有效辐照面上任一点的紫外辐射（波长从 200nm ~ 400nm），不得超过  $1 \times 10^{-4} \text{mW/cm}^2$ 。

##### 3) 红外辐射

有效辐射面上任一点的红外辐射（波长从 760nm~1400nm）不得超过 10mW/cm<sup>2</sup>

##### 4) 有效红光辐照度

设备的有效红光辐照度应符合下列规定：

有效红光辐照度的标称值为 0.19mW/cm<sup>2</sup>，仪器工作时误差应不大于±25%；

有效辐照面积大于 25cm<sup>2</sup>的情况下，有效红光辐照度的均匀

性应大于 0.4;

有效红光辐照度的不稳定性应不大于 $\pm 10\%$ 。

#### 8.工作噪声

电子灸治疗仪工作状态下的噪声不大于 60dB (A)。

#### 9.灸包外观及灸包耐温性能

1) 灸包由耐高温牛皮纸制成，呈黄褐色或淡褐色；纸面应平整不应有折皱、残缺、斑点、裂口和条痕；切边应整齐洁净。（内含黄金艾绒等灸材物质，不含其他杂质，使用时不发挥药理作用）

2) 在  $175^{\circ}\text{C}\pm 5^{\circ}\text{C}$  的环境下，牛皮纸外壳与内部艾绒均不会燃烧。

#### 10.灸包尺寸及要求：

1) 尺寸  $40\text{mm}\times 40\text{mm}\times 52\text{mm}(\pm 2\text{mm})$

2) 要求：三面透气，共 58 个透气针孔。

#### 二、适用范围/预期用途

通过红光和灸包对人体产生温热作用施灸于人体穴位，用于疾病的预防与治疗。

新疆鼎标招投标代理有限公司

### 三、产品配置

序号	部件名称
1	加热灸头（不含药）
2	控制盒
3	红光辐射器
4	灸包
5	固定架
6	底座
7	电源线

新疆鼎标招投标代理有限公司

标段四：

1.眼科手术器械（国产）

眼科器械采购目录						
序号	器械名称	规格	单位	数量	产品描述	预期用途
1.	劈核刀（半球型劈核刀）	圆柱型	把	3	90°劈刀，头部长1.6mm，总长118mm。	用于切割眼组织。
2.	眼科手术引流器（结膜囊液引流器）	15G	个	5	结膜囊液引流器，保持术野清晰，自然引流，减少人工操作。	用于白内障、青光眼、玻璃体切割等手术，在使用冲洗液冲洗时，需要使用将挂钩挂在眼部外眦处，以重力将眼角拉低，以便于引流多余
3.	人工晶状体定位钩（眼内勾线器）	钩型	把	2	虹膜缝合专用，头部弯钩型，总长120mm。	用于钩拉眼组织。

4.	标记环（水平标记器）	半环形	把	2	散光矫正晶体水平标记环，Reference Marker for Toric IOL，用于 Toric 晶体术前和术中做标记，可分开使用，可增加水平标记，总长 125mm。	用于眼科测距。
5.	显微眼用镊（眼表直微镊）	直微式	把	3	23G 眼表直微镊（平行开口），弧形针管，工作长度 21mm，适用于白内障、青光眼手术，非无菌提供，可高温消杀。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
6.	显微眼用剪（晶体弯剪）	晶体剪型	把	3	别名：人工晶体弯剪，18G 晶体弯剪，工作长度 23mm，适用于白内障手术，非无菌提供，可高温消杀。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
7.	眼科手术器械手柄 [360 手柄（绿色）]	弧形式	把	2	弧形爪片，Ø11 绿色，微切口眼表手术器械手柄，辅助头部使用，适用于白内障、青光眼手	用于连接器械。

					术，非无菌提供，可高温消杀。	
8.	撕囊镊（微切口撕囊镊）	微切口式	把	30	直形折弯 14mm，粗圆柄，总长 110mm. 1.8mm 切口专用。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
9.	人工晶状体定位钩（蘑菇头人工晶状体定位钩）	蘑菇头	把	20	蘑菇头调节杆，头部宽 0.7mm，总长 120mm。	用于钩拉眼组织。
10.	系线镊（贝尔式系线镊）	直形	把	15	6mm 直平台，贝尔式手柄，总长 110mm.	用于夹持器械、辅料。
11.	眼用结扎镊（弧形槽直齿眼用结扎镊）	直形	把	15	0.1mm 1X2 平齿，头部 6mm 台阶，弧形槽亮光手柄，总长 110mm。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
12.	眼用组织镊（下弯 moody 眼用组织镊）	眼外肌止端式	把	5	0.3mm 1X2 犬齿，下弯头无平台，按压式锁扣手柄，总长 110mm，两把一套使用。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。

13.	眼用组织镊（右弯moody眼用组织镊）	眼外肌止端式	把	2	0.3mm 1X2 犬齿，弯头无平台，右弯，滑动式锁扣手柄，总长110mm。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
14.	眼用组织镊（左弯moody眼用组织镊）	眼外肌止端式	把	2	0.3mm 1X2 犬齿，弯头无平台，左弯，滑动式锁扣手柄，总长110mm。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
15.	晶状体植入镊（两片式晶体植入镊）	两片式	把	10	圆片式植入镊，头部直径 0.6mm，总长102mm。	用于取出晶状体。
16.	小梁剪（三孔小梁剪）	弯形	把	5	尖头，刃尖至螺丝中心16mm，哑光，总长128mm。	用于剪切眼组织。
17.	囊膜剪（三孔囊膜剪）	弯形	把	15	弯尖头，刃尖至螺丝中心长18mm，哑光，总长128mm。	用于剪切眼组织。
18.	结膜剪（三孔结膜剪）	长刃	把	20	微弯钝头，刃尖至螺丝中心16mm，总长128mm。	用于剪切眼内组织。

19.	结膜剪（三孔结膜剪）	短刃	把	20	微弯钝头，刃尖至螺丝中心 10mm，总长 122mm。	用于剪切眼内组织。
20.	眼用剪（尖头肌肉眼用剪）	肌肉式	把	6	尖头，刃尖至螺丝中心 22 mm，总长 121mm。	用于剪切眼组织。
21.	显微眼用持针钳（方柄横槽显微眼用持针钳）	弯尖头	把	20	弯尖头，无锁扣，头部长 13mm，总长 140mm. 可同时用于 6-0 与 10-0 缝合线。	用于钳夹眼组织或器械。
22.	显微眼用持针钳（圆柄横槽显微眼用持针钳）	弯尖头	把	20	弯尖头，无锁扣，横槽手柄，头部长 10mm，总长 120mm. 可用于 6-0 至 10-0 缝合线。	用于钳夹眼组织或器械。
23.	眼科手术器械手柄 [360 手柄（绿色）]	波纹式	把	2	波形爪片，Ø11 绿色，眼底手术器械手柄，辅助头部使用，适用于眼底玻切手术，非无菌提供，可高温消杀。	用于连接器械。

24.	显微眼用镊[眼底异物镊（杯型）]	异物式	把	2	23G 眼底异物镊，杯型式夹头，工作长度 33mm，适用于眼底外伤手术，非无菌提供，可高温消杀。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
25.	显微眼用镊[眼底异物镊（三爪）]	异物式	把	2	23G 眼底异物镊，三爪式夹头，工作长度 33mm，适用于眼底外伤手术，非无菌提供，可高温消杀。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
26.	显微眼用镊[眼底直微镊（尖头）]	直微式	把	3	别名：眼底视网膜镊，眼底直平台镊，纤维膜镊。25G 眼底直微镊（尖头），工作长度 32mm，适用于眼底手术、糖尿病视网膜病变、视网膜脱离，非无菌提供，可高温消杀。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
27.	显微眼用镊（眼底内界膜镊）	内界膜式	把	5	别名：齿镊，眼底镊，视网膜镊。25G 眼底内界膜镊，工作长度 32mm，适用于眼底手	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。

					术、黄斑裂孔，非无菌提供，可高温消杀。	
28.	显微眼用剪（眼底水平弯剪）	水平弯剪型	把	3	别名：眼底剪，25G眼底水平弯剪，工作长度32mm，适用于眼底手术、糖尿病视网膜病变、视网膜脱离，非无菌提供，可高温消杀。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
29.	显微眼用剪（眼底垂直剪）	垂直剪型	把	3	别名：眼底剪，25G眼底垂直剪，工作长度31mm，适用于眼底手术、糖尿病视网膜病变、视网膜脱离，非无菌提供，可高温消杀。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
30.	眼科用钩（塑料手柄视网膜钩）	25G	把	4	别名：视网膜钩，25G，非金属手柄，握持舒适轻便，适用于眼底玻切手术起瓣和分离，非无菌提供，可高温消杀。次使用≤5次。	用于钩拉眼组织，适用于患有眼科疾病的患者，非无菌提供。

31.	笛针（23G 笛针）	23G-P	把	5	别名：移液手柄，23G 内芯，总长 135mm，工 作长度 32mm，带内芯， 内芯伸出针管 2mm，尾 部软管长 110mm，带鲁 尔接头，可与设备连接。 玻切手术时用来吸出多 余的液体，非无菌提供， 可高温消杀，限次使用 ≤5 次。	用于玻切手术时 吸出多余的液 体。
32.	开睑器（可 调节开睑 器）	可调 式	把	20	成人专用，封口式，头 部宽 15mm，张开度 35mm。	用于扩张和支撑 眼组织。
33.	开睑器（可 调节开睑 器）	可调 式	把	5	儿童专用，封口式，头 部宽 11mm，张开度 35mm。	用于扩张和支撑 眼组织。
34.	劈核刀（半 球型劈核 刀）	圆柱 型	把	20	90° 劈刀，头部长 1.5mm，总长 118mm。	用于切割眼组 织。
35.	眼用手术 剪（眼用手 术剪）	弯尖 头	把	60	眼科剪（弯尖头），总 长 100mm。	用于剪切眼组 织。

36.	翻眼镊（大号翻眼镊）	翻眼式	把	10	椭圆形 24*17mm，大号，总长 98mm。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
37.	翻眼镊（中号翻眼镊）	翻眼式	把	10	椭圆形 20*13mm，中号，总长 94mm。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
38.	眼用结扎镊（横槽大齿眼用结扎镊）	直形	把	15	别名：大齿镊 齿宽 1.0mm 1X2 平齿，直横槽手柄，总长 105mm。	用于夹持眼组织、眼内异物或器械。
39.	斜视钩（大号杰森斜视钩）	杰森式	把	2	大号，球头 2.3mm，钩宽 10.7mm，总长 128mm。	用于钩拉眼组织。
40.	斜视钩（短直斜视钩）	短直式	把	2	6mm 直钩，总长 133mm。	用于钩拉眼组织。
41.	斜视钩（短直斜视钩）	短直式	把	2	8mm 直钩，总长 133mm。	用于钩拉眼组织。
42.	斜视钩（短直斜视钩）	短直式	把	2	11mm 直钩，总长 133mm。	用于钩拉眼组织。

标段五：

## 1.关节镜手术系统（国产）

### 一、4K 超高清摄像系统 1 套

#### 1.4K 摄像：

▲1.1 主机视频输出分辨率： $\geq 4K$  UHD（ $3840 \times 2160$ ），同时支持 1080P 等图像输出提供超高清影像。

1.2 扫描方式：逐行扫描。

▲1.3 输出接口：4×3G -SDI、HD -SDI、Composit 等多种输出制式，支持 4K/1080i/1080p/720p 等多种制式监视器和远程储存。具备频模拟信号输入接口或 DVI 模拟信号输入接口，支持 PIP 模式，支持外部摄像头等输入。

1.4 快门速度 $\leq 1/10,000$  秒。

▲1.5 显示色彩 $\geq 10$  Bit。

1.6 可实时捕捉影像和视频，具有图像和视频自动 USB 存储设备。

1.7 多种客户定制模式，全面支持关节镜、腹腔镜、耳鼻喉、纤支镜等 $\geq 10$  种腔镜模式。

1.8 具有 ELC 功能电子亮度控制，实时影像处理功能较少眩光并增强景深。

1.9 具有简体中文操作语言。

## 2.光源

2.1 光源类型：LED 冷光源。

2.2 寿命 $\geq 30000$  小时，可通过面板按钮及摄像头按钮进行控制。

2.3 光强度可主机调节，支持冷启动。

2.4 光源接口：可兼容多厂家导光束。

2.5 光缆灭菌方式：高温高压、等离子方式。

2.6 光亮度 $\geq 900\text{lm}$ 。

### 3. 4K 摄像头

▲3.1 超高清 4K 摄像头 2 个，内置 3CMOS 芯片，具备像素位移技术，实现端对端画质输出。C-Mount 标准接口。

3.2 具备像素位移技术，采集原生态 4K 图像。

3.3 按钮：有可编程按钮， $\geq 6$  种预设功能，可自定义遥控实时开启光源、白平衡、拍照和摄像、亮度调节、变焦调节、曝光调节功能。

3.4 机身：C-Mount 标准接口。

▲3.5 灭菌方式：高温高压和低温灭菌。

3.6 摄像头防水等级 $\geq \text{IPX6}$ ，支持摄像头遥控按钮遥控 IMS 设备拍照和录像，拍照和录像清晰度最高达 4K 分辨率。

3.7 额定的 CF 值防止电击。

3.8 配备：可高温高压灭菌耦合器 2 个。

3.9 具有偏角镜头防止杂散光源进入。

3.10 配备 $\geq 3\text{m}$  光纤 3 根。

### 4. $\geq 32$ 寸 4K 超高清医用监视器

▲4.1 兼容所有 4K 摄像系统，支持 DVI、Quad-LinK SDI、DisplayPort、HDMI2.0 输入，超低延时性能实现实时视觉感受。

## 5.原装关节镜专用台车一辆

### 二、动力系统 1 套

#### 1.动力主机 1 台

1.1 液晶屏彩色显示，触摸屏控制，可连接刨削手柄，满足膝、肩、髌、小关节等手术。

1.2 两路及以上输出接口。

1.3 可控制刨刀停留在预想位置，术中可调整刀头开口，可保护患者软组织。

1.4 扭矩： $\geq 85 \text{ mN.m}$ 。

▲1.5 刀头 $\geq 50$ 把，具备自动识别刀头功能，支持直型、弯型、360 度可旋转等 $\geq 100$ 种刨刀和磨头。

1.6 正反转速： $\geq 8000 \text{ rpm}$ ，往复转速 $\geq 5000 \text{ rpm}$ 。

#### 2.脚踏控制板 1 个。

2.1  $\geq \text{XP8}$  防水性能，高度防水耐用。

▲2.2 控制键 $\geq 5$ 个，操控更方便，支持正转、反转、往复、速度调节功能。

#### 3.刨削手柄 3 个。

3.1 磨砂防滑手柄设计，手柄具有一体式吸引通道： $4 \text{ mm}$  加大吸引通道；提供更强大的吸引功能、减少堵塞、流量可调可控。

3.2 可高温高压消毒。

▲3.3 超轻手柄，重量≤650g，减轻医生操作疲劳。

3.4 按键≥3 个，实现手柄开关、方向控制。

### 三、等离子体手术系统 1 套

1.一机多用，可以同时满足膝、肩、髋关节、小关节、关节软骨、腱性疾病的手术需要。

2.主机界面采用一体化全触屏式智能操作，LED 液晶显示屏。

3.双极多点式电极设计。具备汽化、切割、消融、软骨成形、止血等多种功能。

4.具有电极吸引功能、手控功能。

5.工作频率：≥100kHz。

▲6.主机可对关节液进行术中实时温度监控，超温后有警告提示，关节腔内工作温度范围 30-55 度可检测，可减少周围和深层组织损伤（提供相关证明材料）。

▲7.具有可有实时显示腔内液体温度功能的刀头（提供相关证明材料）。

8.具有关节镜保护功能，提供相关证明材料。

9.带吸引电极≥10 个。

10.带吸引手控电极≥10 个。

11.脚踏开关 1 个：三键式脚踏开关，≥IPX8 防水性能。

### 四、手术位置固定系统 1 套

1.固定臂 1 个

- 1.1.能安装于任何标准化手术台，无需另配转换头。
- 1.2 无须手动控制。
- 1.3 可活动关节 $\geq 3$ 轴设计，360度全面运动。
- 1.4 系统可以通过手动控制或脚踏控制。
- 1.5 系统适应于肩，膝，腕，肘，踝等多种关节镜手术或开放手术。
- 1.6 系统提供最大牵拉力 $\geq 50$ 磅（23Kg），无需额外重量附件。
- 1.7 响应时间 $\leq 1s$ 。
- 1.8 在连台时，只需连接线和连接附件需要消毒，在术中一旦肢体被固定，牵引部件都会保持一致。

## 2.沙滩椅 1套

- 2.1 适用于肩关节镜手术及肩部开放手术。
- 2.2 左右背板采用分离式设计，均可拆卸，定位。达到医护人员手术体位要求。
- 2.3 采用插接式设计，可以匹配任意品牌手术床使用并固定，手术床边轨宽度 500mm-650mm 范围可随意调整。
- 2.4 背板角度采用原装气弹簧，背部角度可以 $-15^{\circ}$ - $80^{\circ}$ 调节，任意位置定位。
- 2.5 背板整体宽度 500mm，高度 550mm，垫子采用高密度海绵厚度 50mm。
- 2.6 头颈托可以 $360^{\circ}$ 万向调节任意定位。

2.7 头颈托高度调节范围 0-320mm,

2.8 配备辅助推车, 手术完成后可以放置台车上并固定防止脱落。

2.9 背部框架采用不锈钢制成, 安全稳固。

### 3.牵引架 1 套

3.1 满足肩关节外展、旋转、屈曲和可选的侧向牵引力控制。

3.2 无需使用适配器, 即可连接到各种标准手术台。

3.3 易于旋转的手控用于屈曲和伸展手臂。

3.4 用单独的挂钩来承重, 无需再用可重复使用的线缆和钩子打结。

3.5 配备一个占地面积较小的便携式推车。

## 五、手术器械

1.基础手术器械 3 套: 探针、钩刀、直型卵圆篮钳、篮钳, 鸭嘴状, 上翘、篮钳,鸭嘴状, 左弯、篮钳,鸭嘴状, 右弯、左反向篮钳、右反向篮钳、凹陷游离体钳,所配器械不仅限于以上器械, 必须满足手术需要。

2.膝关节器械 1 套, 肌腱剥离器 (闭口)、量管 5mm、量管 5.5mm、量管 6mm、量管 6.5mm、量管 7mm、量管 7.5、量管 8mm、量管 8.5mm、量管 9mm、量管 9.5mm、刮匙、股骨瞄准器 4mm、股骨瞄准器 5mm、股骨瞄准器 6mm、股骨瞄准器把手、带孔钻尖导针 2.7mm\*15、镜下空心钻 4.5mm、测深尺、股骨钻 5mm、股骨钻 6mm、股骨钻 7mm、股骨钻 8mm、股骨钻 9mm、

前后交叉定位器把手、前交叉点式瞄准器、后交叉胫骨瞄准器、前后交叉成交钻头导向器、钻尖导针 2.4mm\*10、胫骨钻 7mm、胫骨钻 8mm、胫骨钻 9mm、抓线钳、推结剪线器、沟槽套管、膝关节器械盒,所配器械不仅限于以上器械,必须满足手术需要。

3.肩关节器械 1 套, 交换棒、带刻度探针、直引线器、左弯引线器、右弯引线器、滑动缝线剪线器、铁锤、缝线拉钩、缝线抓钳、组织抓钳、全圈推结器、锉 Bankart、锉刀、直 A-P 抓钳、肩袖缝合钳、专用缝针、肩关节器械盒, 所配器械不仅限于以上器械, 必须满足手术需要。

4.髋关节器械 1 套, 髋关节入路套管 $\geq 4.5$  mm、中空闭孔器 $\geq 4.0$ mm 、髋关节套管 $\geq 5.0$ mm、中空闭孔器 $\geq 4.5$ mm、髋关节套管 $\geq 5.5$  mm、中空闭孔器 $\geq 5.0$ mm、灌注延长管, 双阀门、香蕉刀, 所配器械不仅限于以上器械, 必须满足手术需要。

5.小关节器械 1 套, 探钩、关节篮钳, 直、关节篮钳, 右、关节篮钳, 左、关节抓钳、刮匙, 所配器械不仅限于以上器械, 必须满足手术需要。

## 六、关节镜及配套套管

▲1.可高温高压消毒 4mm 关节镜 4 个, 视向角  $30^\circ$ , 视场中心角分辨率  $> 4.5 C/^\circ$ , 工作长度  $\geq 160$ mm。

2.蓝宝石镜头, 玻璃—金属焊接技术, 可高温高压灭菌, 视场角  $\geq 105^\circ$ 。

3.镜面有防眩防雾处理。

4.配套套管 3 支，6mm 双阀、可旋转套管。

5.配套钝穿刺锥 3 个，金属材质。

▲6.可高温高压消毒 2.7mm 关节镜 2 个，视场中心角分辨率  $>2.2C/^\circ$ ，视向角  $30^\circ$ ，工作长度 $\leq 120\text{mm}$ 。

7.配套套管 2 支。

8.配套钝穿刺锥 2 个，金属材质。

## 七、售后服务

1.培训：能够提供膝、肩、髋、小关节等手术培训，有相同设备的大型医院 3 人次 18 个月的培训。

2.有备用机服务，24 小时能够提供备用机，详细列出备用机清单。

3.技术支持：能够提供进口交叉韧带器械、肩关节器械服务，详细列出器械清单。

★4.整机质保 3 年。

注明：1.以上带“★”为实质性参数；投标人必须满足，不能低于招标文件要求出现负偏离。

2.本项目采购需求中所有带“▲”指标为重要技术参数，投若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。

## 第二部分 商务要求

### 1.付款方式:

**标段一:** 设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的20%，设备正常使用满6个月付全款的30%；正常使满12个月付全款的30%；20%尾款于设备正常使用满24个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。

**标段二:** 设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的20%，设备正常使用满6个月付全款的30%；正常使满12个月付全款的30%；20%尾款于设备正常使用满24个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。

**标段三:** 设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的20%，设备正常使用满6个月付全款的30%；正常使满12个月付全款的30%；20%尾款于设备正常使用满24个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。

**标段四:** 设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款。

**标段五:** 设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的20%，设备正常使用满6个月付全款的30%；正常使满12个月付全款的30%；20%尾款于设备正常使用满24个月付清，付款前中标供应商须向采购方提供设备合同金额的全额发票。

**2.付款程序:** 所有货款均以人民币支付，由采购人办理具体付款手续。

### 3.基本要求及售后服务要求

### 3.1 质保期：

**标段一：**从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 3 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。

**标段二：**从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 5 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。

**标段三：**从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 3 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。

**标段四：**从验收合格之日起（不可抗力除外），质保 3 年（包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。

**标段五：**从验收合格之日起（不可抗力除外），整机保修 3 年（整机质保包括所有附件），参数中有明确质保要求或其他要求的按照参数中要求响应。

3.2 投标企业在疆内有办事机构，质保期内因质量问题造成设备不能使用的无条件换新品；对配套的第三方设备、设施、计算机、打印机等硬件及操作系统与应用软件质保 3 年，如存在软件授权的须提供 3 年授权；在质保期内维修必须由生产厂家而非经销商维修，终身维修，出保后只收取材料费，不再收取其他费用（包括差旅费），故障报修后，供方须在 2 小时内响应,24 小

时内到达现场。

3.3 质量保证期内，如果证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或者使用不符合要求的材料等，中标供应商应立即免费维修或者更换有缺陷的货物或者部件，保证达到合同规定的技术以及性能要求。如果中标供应商在收到通知后 5 天内没有弥补缺陷，采购人可自行采取必要的补救措施，但风险和费用由中标供应商承担，采购人同时保留通过法律途径进行索赔的权利。

3.4 产品验收合格，在质量保证（修）期前三个月内，凡属产品本身引起的故障，供应商需更换新的且与原产品型号规格都一样的产品；在质量保证（修）期的第四个月至质量保证（修）期结束期间，凡属产品本身引起的故障，供应商负责免费维修，所有费用由供应商承担。

3.5 中标设备除单独规定外，质保期内维护保养每年两次，提供终身维修服务，并提供维护手册、维修手册、软件备份、故障代码表、备件清单、零部件、维修密码等维护维修必需的材料和信息。如中标设备配套计算机、打印机等办公设备的，除上述内容外，提供三年整机质保，提供 7\*24 小时电话响应技术支持。

3.6 厂家工程师对设备使用人员进行装机后首次使用培训，培训不少于两次，且教会为止。

3.7 要求到货设备为近三年生产的最新机型，软件为最新版本。中标货物注册证应与投标时所提供的产品注册证一致，如无法提供，采购方有权退货。

3.8 中标产品所产生的一切费用（包含安装所需材料、运输费、装卸费等）由中标商承担，供货方负责派厂家合格的工程师到现场进行设备安装、调试，达到正常运作要求，保证买方正常使用，并提供完整的使用手册、操作视频等，交货地点为采购方指定地点。

3.9 中标设备有网络信息传输需求的，与医院信息网络系统连接的，产生的所有费用包含接口费由中标单位承担，设备需配套工作站的由中标方免费提供包含计算机及附属设施。

3.10 所有设备提供人员培训，教会为止。提供原厂维修培训，并提供产品维修手册。

3.11 中标设备工作时如需配套使用耗材，投标时应说明，并提供耗材报价单（提供证明文件如自治区、伊犁州中标目录等），提供消耗性备品备件报价。

#### **4.安装要求**

4.1 安装地点：由中标人将货送至医院安装现场。

4.2 安装标准：符合国家有关安全技术规范和技术标准。

4.3 供应商必须在合同签订后将所有的安装调试条件、需采购方配合的事项以书面方式通知用户，提供必备的技术资料，产品用户手册、特殊件及配套件的清单。并负责项目内所有软硬件设备的免费安装、调试。

#### **5.验收标准：**

应与产品原始样本技术数据及标书技术文件一致，符合国家

有关技术规范和技术标准；验收及质检中所产生的全部费用由中标人承担。



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第5章 评标方法和标准

### 第一部分 投标文件审查表

#### (1) 《资格性审查》

资质 审查	(1) 标段一、标段三、标段四详见此文件第3章投标人须知资料表中申请人的资格要求(1-10)条资质要求。 (2) 标段二、标段五详见此文件第3章投标人须知资料表中申请人的资格要求(1-9)条资质要求。
采购人和监督人在开标时对投标人的资质进行审查,审查不通过的投标无效。	

#### (2) 《符合性审查》

1	是否按招标文件格式要求提供单位盖章及法定代表人(负责人)或法定代表人(负责人)授权的被授权人签字(或签章)。
2	投标报价是否超过最高限制单价。
3	投标人是否按照招标文件要求提供开标一览表;是否按招标文件要求提供全部产品,是否存在缺项或漏项。
4	投标有效期是否满足招标文件要求90日历日的。
5	投标人所报项目交货期限、质保期是否满足采购文件规定期限的。
6	投标人是否存在串通投标的行为(存在选不符合,不存在选符合)。

7	不符合招标文件规定的实质性（★）参数要求；不符合招标文件规定的其他实质性要求的。
评审专家在开标时对投标人在商务技术部分上传的投标文件进行审查，审查不通过的投标无效。	



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第二部分 评审办法及评分标准

### 一、评审办法

本项目采用综合评分法进行评审。

(1) 综合评分法，是指在满足采购文件实质性要求的前提下，评标专家按照招标文件中规定的各项评审因素及其分值进行综合评分后，以评分从高到低的顺序推荐 1 至 3 家投标人作为中标候选人投标人的评标方法。

(2) 本项目标段一、标段三为专门面向中小企业采购，不在执行价格扣除；标段四为专门面向小微企业采购，不在执行价格扣除。

标段二、标段五为不专门面向中小企业。对于非专门面向中小企业的项目，评标委员会将根据政府采购政策支持中小企业政策对投标报价进行价格折扣，折扣的价格将作为评审价格。

中小企业价格折扣比例及方法

新疆鼎标招投标代理有限公司

根据中华人民共和国财政部、中华人民共和国工业和信息化部《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)文件的规定,属于中小企业评审优惠内容及幅度如下:

(一)中小企业(含中型、小型、微型企业)应当同时符合以下条件:

①符合中小企业划分标准(按《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)执行);

②提供本企业制造的货物、承担的项目或者服务,或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物;

在货物采购项目中,供应商提供的货物既有中小企业制造货物,也有大型企业制造货物的,不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

(二)价格扣除办法:

①对于非专门面向中小企业的项目,对小型和微型企业(或联合体各方均为小型、微型企业的,残疾人福利性单位、监狱企业视为小微企业)产品的价格给予10%的扣除,用扣除后的价格参与价格的评审。

(三)小型和微型企业适用价格扣除办法时应提供的相关资料:

①、供应商《中小企业声明函》或残疾人福利性单位声

明函或监狱企业证明文件；

供应商应同时提供以上材料，否则将不给予价格扣除。若所供应产品为进口产品的，不适用《政府采购促进中小企业发展管理办法》。

（四）供应商出具的中小企业声明函不属于采购标的所属行业，则不具备符合本项目的中小企业资格。对于专门面向中小企业的项目，不具备中小企业资格，不通过资格审查。对于非专门面向中小企业的项目，不具备中小企业资格，不享受中小企业评审优惠。

## 二、评分因素

评分的主要因素分为价格因素、技术因素和商务因素。评分因素详见评分表。评标分值保留至两位小数。评标时，评标专家依照评分表对每个有效投标人的投标文件进行独立评审、打分。

## 三、评分标准

1. 评标委员会根据招标文件，在对投标人投标文件综合评审的基础上进行评估打分。打分采取百分制，其中商务、技术部分为 70 分，报价分 30 分。

2. 同品牌处理办法：

采用综合评标法，则：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，按投标报价排列，报价最低的投标人获得中标人推荐资格；得分与投标报价均相同的，按技术指标优劣排列，技术得分最高的投标人获得中标人推荐资格。其他同品牌投标人不作为中标候选人。

### 3. 中标候选人并列式时的处理方式：

采用综合评标法，则：评审得分相同的，按投标报价排列，报价最低的投标人获得中标人推荐资格；得分与投标报价均相同的，按技术指标优劣排列，技术得分最高的投标人获得中标人推荐资格。

#### 综合评分法

分项	评分内容	分值	评分标准
报价分	报价分	30	有效的投标报价中的最低价为评标基准价，按照下列公式计算每个投标人的投标价格得分。投标报价得分 = (评标基准价 / 投标报价) × 价格权重 × 100。
技术部分	投标产品性能和质	35	投标产品性能和质量： 所投产品性能指标、商务要求全部响应且无负偏离得 35 分；“▲”为重要参数，所投产品性能指标低于招标文件要求出现负偏离的一项指标扣 2 分，其余每项负偏离扣 1 分；

量（客观分）		<p>不满足或负偏离扣分扣完为止，最低得分 0 分。</p> <p>说明：根据投标人提供相关证明材料为依据进行评分。1.以供应商提供响应招标文件采购需求的要求关于本次招标产品的检测报告、产品宣传彩页、产品说明书、相关体系证书、商务要求是否响应符合；2.技术参数中具有单独售后服务要求、质量保证、质保期要求、保修期要求、交货时间要求、附白皮书证明、附图，按照技术参数中的要求提供并单独承诺说明。投标文件中未提供的，视为不满足招标要求，不得分。</p>
项目实施方案（主观分）	12	<p>项目实施方案：</p> <p>评标委员会根据投标人提供项目实施方案，包括但不限于①本项目医疗设备的生产/采购方案、②供货方案、③装卸及运输方案、④安装调试及验收方案、⑤专业技术人员配备、⑥实施过程中的工作配合等内容进行评审：</p> <p>以上内容符合本项目实际情况、内容完善详细、完全响应技术部分和商务部分的得 12 分，每缺少一项内容的扣 2 分，每有一处方案内容存在缺陷或不足的扣 1 分，扣完为</p>

		<p>止。</p> <p>注:缺陷或不足是指内容非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误等情形。</p>
质量保证措施 (主观分)	3	<p>质量保证措施:</p> <p>评标委员会根据投标人提供的产品质量保证措施,包含但不限于①本项目医疗设备质量保障目标、②质量保障措施、③质量保障制度等内容进行综合评审:</p> <p>以上内容符合本项目实际情况、内容完善详细、完全响应技术部分和商务部分的得3分,每缺少一项内容的扣1分,每有一处方案内容存在缺陷或不足的扣0.5分,扣完为止。</p> <p>注:缺陷或不足是指内容非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误等情形。</p>
应急服务响应	3	<p>应急服务响应与处理方案:</p> <p>评标委员会根据投标人提供的应急服务响应与处理方案,包含但不限于①应急服务</p>

	与处理方案（主观分）	<p>响应时间与解决问题能力；②突发事件的处置；③应急程序和风险管控措施等内容进行综合评审：</p> <p>以上内容符合本项目实际情况、内容完善详细、完全响应技术部分和商务部分的得3分，每缺少一项内容的扣1分，每有一处方案内容存在缺陷或不足的扣0.5分，扣完为止。</p> <p>注:缺陷或不足是指内容非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误等情形。</p>
商务要求	售后方案（主观分）	<p>售后方案：</p> <p>评标委员会根据投标供应商针对本项目制定完善的售后方案，包括但不限于①技术支持及售后服务组织、②维护能力及维护响应方式、③售后服务网点整体情况、④售后服务承诺、⑤退换货方案及备品备件、⑥质保期过后的维护方案及费用情况等内容进行综合评审：</p> <p>以上内容符合本项目实际情况、内容完善详细、完全响应技术部分和商务部分的得6分，每缺少一项内容的扣1分，每有一处</p>

		<p>方案内容存在缺陷或不足的扣 0.5 分，扣完为止。</p> <p>注:缺陷或不足是指内容非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误等情形。</p>
质保期承诺（客观分）	2	<p>投标人承诺质保期限在满足采购需求的基础上每增加 1 年加 1 分，本项最高得 2 分。</p>
培训方案（主观分）	4	<p>培训方案：</p> <p>评标委员会根据投标人提供的培训方案包括但不限于①组织人员培训及培训师资力量、②培训内容、培训方式、培训时间地点和人次、③保证采购人技术人员、操作人员掌握仪器的基本操作、④日常维护、常见故障的排除等内容进行综合评审：</p> <p>以上内容符合本项目实际情况、内容完善详细、完全响应技术部分和商务部分的得 4 分，每缺少一项内容的扣 1 分，每有一处方案内容存在缺陷或不足的扣 0.5 分，扣完为止。</p> <p>注:缺陷或不足是指内容非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后</p>

		矛盾、涉及的规范及标准错误等情形。
类似业绩 (客观分)	5	类似业绩：根据投标供应商提供的 2022 年 1 月至今类似业绩，每提供 1 项得 1 分，总分不超过 5 分[须提供合同关键页(含首页、项目内容、签字盖章页)或中标(或成交)通知书扫描件]；不提供不得分。



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第6章 投标文件格式

### 第一部分 投标文件的上传

#### 一、资质审查

(1) 标段一、标段三、标段四详见此文件第3章投标人须知资料表中申请人的资格要求(1-10)条资质要求。

(2) 标段二、标段五详见此文件第3章投标人须知资料表中申请人的资格要求(1-9)条资质要求。

#### 二、报价响应

投标报价需上传开标一览表并加盖电子签章。

#### 三、商务技术响应

需上传整个投标文件并按照本章第二部分投标文件的组成和编制顺序上传，否则投标无效。

注明：政采云系统上投标文件需与目录关联，若未关联或关联不完整，造成评审专家无法按照目录准确查阅相关内容，由此造成的相关不利后果由投标人自行承担。

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第二部分 投标文件的编写

投标文件的组成和编制顺序：

请各投标人严格按照以下顺序编制投标文件，如未按要求编制投标文件的，投标无效。

1. 投标函（详见第三部分投标文件格式）；
2. 投标声明函（详见第三部分投标文件格式）；
3. 法人代表（负责人）授权委托书（法定代表人（负责人）参加提供法定代表人（负责人）身份证明书）（详见第三部分投标文件格式）；
4. 开标一览表（详见第三部分投标文件格式）；
5. 备品、备件清单及维保期期满后相关维修配件清单一览表（详见第三部分投标文件格式）；
6. 技术参数偏离表（详见第三部分投标文件格式）；
7. 商务要求偏离表（详见第三部分投标文件格式）；
8. 项目负责人简历表及投入本项目主要成员表（详见第三部分投标文件格式）；
9. 本招标文件中综合评分的相关内容（自拟）；
10. 类似业绩（须提供合同关键页（含首页、项目内容、签字盖章页）或中标（或成交）通知书扫描件）（详见第三部分投标文件格式）；
11. 其它有利于投标的资料；
12. 无串通投标行为的承诺书（详见第三部分投标文件格式）

式)；

13.投标人关联企业情况表（详见第三部分投标文件格式）；

14.标段一、标段三、标段四的投标资质（1-10）项资料复印件加盖公章；标段二、标段五的投标资质（1-9）项资料复印件加盖公章。



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第二部分 投标文件格式

封面

投标文件标书封皮格式

正（副）本

项目名称、标段号  
(项目编号)

投标文件

采购人：\_\_\_\_\_

采购代理机构：新疆鼎标招投标代理有限公司

投标人名称：\_\_\_\_\_

法定代表人(负责人)签字或签章：新疆鼎标招投标代理有限公司

被授权人签字或签章：\_\_\_\_\_

投标人联系电话：\_\_\_\_\_

投标人地址：\_\_\_\_\_

## 1.投 标 函

伊犁哈萨克自治州中医医院:

根据贵方组织招标的(项目名称、标段号)项目招标文号  
(XJDB-2025GK-), (姓名、职务)经正式授权并代表投标人  
(投标人名称、地址)提交下述电子投标文件:

- (1) 投标声明函
- (2) 法定代表人(负责人)授权委托书/法定代表人(负责人)身份证明书
- (3) 开标一览表
- (4) 按招标文件投标人须知、技术规格要求及其他要求提供有关文件
- (5) 资格证明文件
- (6) 投标保证金,形式,金额为\_\_\_\_\_。

据此函,我方宣布并同意如下:

1、所附投标报价表中项目总价为(注明币种, 并用文字和数字表示的投标总价)。

2、投标人将按招标文件的规定履行合同责任和义务;

3、投标人已详细阅读并理解了招标文件的全部,包括修改文件(如有的话)。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利。

4、本投标有效期自开标之日起90个日历日。

5、投标人同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一

切数据或资料，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的约定。

6、与本投标有关的一切正式往来信函请寄：

地 址： \_\_\_\_\_ 邮编： \_\_\_\_\_

电 话： \_\_\_\_\_ 传真： \_\_\_\_\_

法定代表人（负责人）或被授权人（签字或签章）： \_\_\_\_\_

投标人名称： \_\_\_\_\_ 公章： \_\_\_\_\_

20\_\_年\_\_月\_\_日



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 2.投标声明函

伊犁哈萨克自治州中医医院:

关于贵方 20\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日第（项目编号）关于“\_\_\_\_\_”的招标项目，我方愿意参加投标，并有能力提供（项目名称、标段号）项目中的供货和售后服务，并保证所提交的所有文件和说明是真实和准确的。

投标人名称：

公 章：

被授权人职务：

法定代表人（负责人）签字或签章：

被授权人签字或签章：

地址：

传真：

邮编：

电话：

20\_\_年\_\_月\_\_日

新疆鼎标招投标代理有限公司

### 3.1 法定代表人（负责人）身份证明书

伊犁哈萨克自治州中医医院：

\_\_\_\_\_（姓名、性别、年龄、身份证号码）在我单位任（董事长、总经理等）职务，是我单位的法定代表人（负责人）。

特此证明。

法定代表人（负责人）身份证复印件

正面	背面
----	----

法定代表人（负责人）签字或签章：\_\_\_\_\_

联系电话：\_\_\_\_\_

投标人名称：新疆鼎标招投标代理有限公司

公 章：

日期：20\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：被授权人参加采购活动的，可不提供此项证明文件。

### 3.2 法人代表（负责人）授权委托书

本授权书声明:我（姓名）系注册于（地区的名称）  
（投标人名称）的法定代表人（负责人），现授权（姓名）为  
我公司被授权人，以本公司的名义参加（采购单位名称）  
（项目名称、标段号）【XJDB-2025GK-  】的采购招标活动。  
被授权人在本次采购招标过程中所签署的一切文件和处理与  
之有关的一切事务,我均予以承认。

本授权书于 20\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日签字或签章生效，  
被授权人无转让权,特此授权。

法定代表人（负责人）签字或签章：\_\_\_\_联系电话：\_\_\_\_

被授权人签字或签章：\_\_\_\_联系电话：\_\_\_\_

公          章：

授权日期：20\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：法定代表人（负责人）亲自参加采购活动的，可不提供此项  
证明文件。

法定代表人（负责人）身份证复印件

新疆鼎标招投标代理有限公司 正面	背面
---------------------	----

被授权人身份证复印件

正面	背面
----	----

#### 4.1 开标一览表

项目名称、 标段号									
项目编号									
序号	设备名称	品牌	规格型号	原产地	制造商名称	单价 (元)	数量	总价 (元)	备注
	...								
	其他								
交货期限:									
安装标准:									
质保期:									
合计总报价 (大写):									
报价说明:									

法定代表人 (负责人) 或被授权人 (签字或签章):

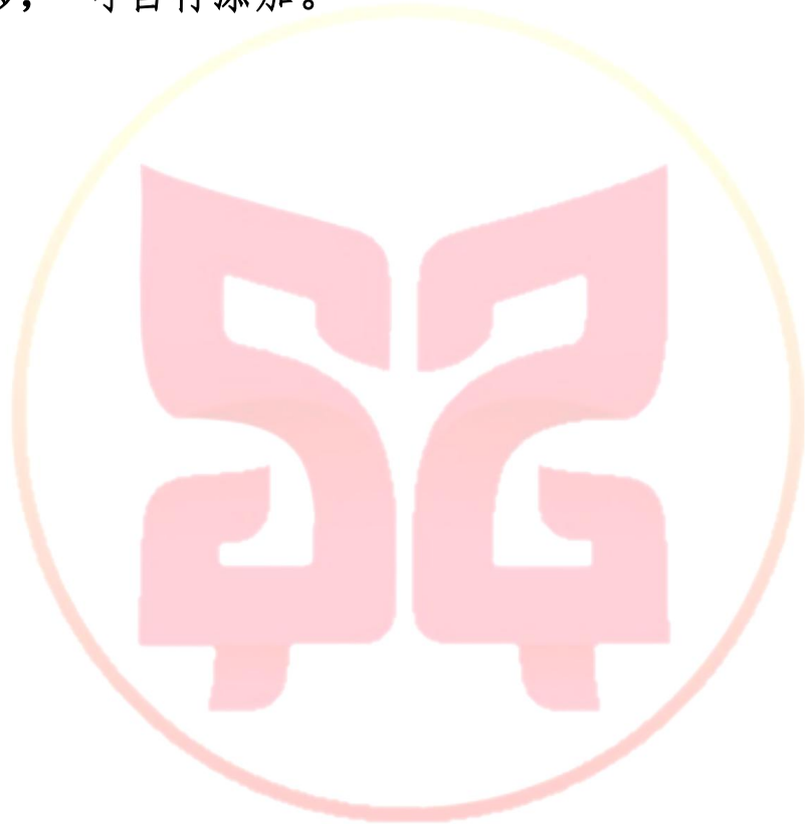
投标人名称: 新疆鼎标招投标代理有限公司

公 章 :

日期: 20 年 月 日

注:1.投标单位如果需要对投标报价或其它内容加以说明,可在  
报价说明中填写; 投标报价以元为单位, 小数点后保留 2 位;

- 2.所投各项设备单价不能超过招标文件最高限制单价。
- 3.合计总报价必须包括货物、安装、调试、技术支持、运输、保险、售后服务、培训及其它必需服务的报价。
- 4.上述报价包含一切由供方承担的费用。
- 5.行数不够，可自行添加。



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 5. 备品、备件清单及维保期期满后相关维修配件

### 清单一览表

项目名称、标段号：

项目编号：

序号	备品、 备件 名称	规格 型号	制造 商	单位	数量	单价 (元)	总价 (元)
.....							
质保期外的约定供货 价格承诺期限							

法定代表人（负责人）或被授权人（签字或签章）：\_\_\_\_\_

投标人名称：\_\_\_\_\_

公 章：新疆鼎标招投标代理有限公司

日期：20 年 月 日

注：1. 相关维修配件价格，为质量保证期期满后约定期限内，  
采购人如向中标单位采购配件时中标人所作出的承诺供货价。

（约定期限时间由各投标人单独承诺）

2. 本表中所列价格不计入投标总价，仅供采购人选购时用。
3. 此表仅提供了表格形式，投标人应根据需要准备足够数量的表格来填写。



新疆鼎标招投标代理有限公司

### 6.技术参数偏离表

项目名称、标段号：					
项目编号					
序号	投标产品名称	招标规格参数	投标规格参数	偏离 (正/无/ 负)	说明
1					
2					
..					

注：行数不够，可自行添加。

法定代表人（负责人）或被授权人（签字或签章）：

投标人名称：

公 章：

日期：20 年 月 日

新疆鼎标招投标代理有限公司

### 7.商务要求偏离表

项目名称、标段号：				
项目编号				
序号	招标商务要求	投标商务要求	偏离 (正/无/ 负)	说明
1				
2				
...				

注：行数不够，可自行添加。

法定代表人（负责人）或被授权人（签字或签章）：

投标人名称：

公 章：

日期：20 年 月 日

新疆鼎标招投标代理有限公司

### 8.项目负责人简历表及拟投入本项目主要成员表

项目名称、标段号：

项目编号：

职责分工	姓名	年龄	学历	专业	职务	在本项目中担任的岗位	从事类似工作年限	备注
项目负责人								
其他人员								

备注：1.需提供拟投入人员相关证明材料、职称证书等；2.提供投标单位为相关人员缴纳的近半年内任意一个月的社会保障资金证明。依法不需要缴纳社会保障资金的投标人应提供相关文件证明。（按拟投入情况表所列顺序依次排列，证明材料须加盖投标人公章）。行数不够，可自行添加。

法定代表人（负责人）或被授权人签字：\_\_\_\_\_

投标人名称：\_\_\_\_\_

公 章：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

说明：包括项目实施人员、培训人员等。

9.本招标文件中综合评分的相关内容（自拟）；

**10.类似业绩表**

项目名称、标段号				
项目编号				
地 区	项目名称	中标、成交金额 (万元)	验收结果	备 注
.....				

法定代表人（负责人）或被授权人签字：\_\_\_\_\_

投标人名称：\_\_\_\_\_

公 章：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

此表可向下延伸。

注：后附须提供合同关键页（含首页、项目内容、签字盖章页）  
或中标（或成交）通知书扫描件

**11.其它有利于投标的资料；**

## 12.无串通投标行为的承诺书

伊犁哈萨克自治州中医医院:

我公司参与招标文件为\_\_\_\_\_项目名称、标段号\_\_\_\_\_的采购招标活动，我公司郑重声明：我公司不组织、不参与任何串通投标的行为，自觉遵守《中华人民共和国政府采购法》和《中华人民共和国政府采购法实施条例》的规定。我公司对此声明负全部法律责任。

特此声明。

承诺单位：

公 章：

法定代表人（负责人）：（签字或签章）

法定代表人（负责人）身份证号：

20 年 月 日

新疆鼎标招投标代理有限公司

### 13.投标人关联企业情况表

投标人的母公司、子公司（含控股公司）关联企业等情况表

项目名称、标段		
项目编号		
序号	投标人填写	
1	投标人的母公司及其母公司的子公司（含控股公司）的情况	叙述或附图表示投标人的母公司及其母公司的子公司（含控股公司）的情况
2	投标人的子公司（含控股公司）的情况	叙述或附图表示投标人子公司（含控股公司）的情况
3	投标人的投资参股关系的关联企业的情况	
4	投标人的法定代表人（负责人）为同一人的两个及两个以上法人的情况	
5	单位的主要人员在其他企业任职情况	

投标单位：

公 章：

法定代表人（负责人）：（签字或签章）

法定代表人（负责人）身份证号：

20 年 月 日

注：1. 投标人应如实、全面地填写“投标人关联企业情况表”。若因投标人故意隐瞒，一经查实，将视为投标人弄虚作假，提供了虚假资料，采购人将按相关规定以弄虚作假行为处理。

2. 如投标人无上表中所述的相关情况，则投标人可在相应表栏中填写“无”。

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，不得同时参加本招标项目的政府采购活动。

14. 标段一、标段三、标段四的投标资质（1-10）项资料复印件加盖公章；标段二、标段五的投标资质（1-9）项资料复印件加盖公章。

新疆鼎标招投标代理有限公司

参考模板：

## 无重大违法记录声明函

伊犁哈萨克自治州中医医院：

我公司参与招标文件为\_\_\_\_\_项目的采购招标活动，我公司郑重声明：我公司参加本次采购招标活动前三年内，在经营活动中无重大违法记录（重大违法记录是指投标人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者营业执照等行政处罚），具备《中华人民共和国政府采购法》和《中华人民共和国政府采购法实施条例》中规定的投标投标人资格条件。我公司对此声明负全部法律责任。

特此声明。

承诺单位：

公 章：

法定代表人（负责人）：（签字或签章）

法定代表人（负责人）身份证号：

20 年 月 日

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 附件 1：落实政府采购政策相关证明文件

### 中小企业声明函（货物）

（标段一、标段三、标段四须提供此函；标段二、标段五若有请如实填写，如不是无需附此函。）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称、标段号）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称），属于（制造业）行业；制造商为（企业名称），从业人员      人，营业收入为      万元，资产总额为      万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（招标文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员      人，营业收入为      万元，资产总额为      万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称：

公 章：

日 期：

备注：1. 重要提示：投标人应仔细阅读本函附件 1 关于“中小企业声明函”的填写要求及提交要求，否则，因填写或提交等产生的一切不利后果，须自行承担。

从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

（一）关于“中小企业声明函”的填写要求

“中小企业声明函”具体填写要求如下：

- 1.“单位名称”应填写采购人名称。
- 2.“项目名称”应按照采购文件中确定的项目名称填写。
- 3.“标的名称”应填写采购文件中细化载明的采购标的名称。
- 4.“采购文件中明确的所属行业”应填写采购文件中明确的采购标的所属行业，并确保与采购标的涉及的货物制造商（根据项目属性确定）本身的所属行业保持一致。
- 5.制造商“企业名称”应填写投标（响应）的货物制造商（根据项目属性确定）。企业名称（盖章）应填写投标人名称。
- 6.从业人员、资产总额指标以上年度末数据为依据，营业收入指标以上年度累计数据为依据。无上年度数据的新成立企业可不填报。
- 7.“中型企业/小型企业/微型企业”部分，投标人应依据企业上年

度从业人员、营业收入、资产总额等指标，按照《中小企业划型标准规定》（工信部联企业〔2011〕300号）、《金融业企业划型标准规定》

（银发〔2015〕309号），判断“中小企业声明函”载明的货物制造商/服务承接商/工程承建商（根据项目属性确定）是否属于采购文件所属行业的中型企业/小型企业/微型企业。

8.对于已纳入统计部门统计范围的企业，所属行业、从业人员、营业收入、资产总额、规模类型应与统计部门报表保持一致。对于未纳入统计部门统计范围的企业，应对照《国民经济行业分类》确定所属行业，当企业从事两种以上的经济活动时，按照企业从事的主要活动确定所属行业；从业人员、营业收入、资产总额应按照上年度末实际情况填报，并应确保在争议纠纷处理时，可提供相关数据的来源依据。

### 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

各省、自治区、直辖市人民政府，国务院各部委、各直属机构及有关单位：

为贯彻落实《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号），工业和信息化部、国家统计局、发展改革委、财政部研究制定了《中小企业划型标准规定》。经国务院同意，现印发给你们，请遵照执行。

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

二〇一一年六月十八日

## 中小企业划型标准规定

一、根据《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号），制定本规定。

二、中小企业划分为中型、小型、微型三种类型，具体标准根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标，结合行业特点制定。

三、本规定适用的行业包括：农、林、牧、渔业，工业（包括采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业），建筑业，批发业，零售业，交通运输业（不含铁路运输业），仓储业，邮政业，住宿业，餐饮业，信息传输业（包括电信、互联网和相关服务），软件和信息技术服务业，房地产开发经营，物业管理，租赁和商务服务业，其他未列明行业（包括科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，社会工作，文化、体育和娱乐业等）。

四、各行业划型标准为：

（一）农、林、牧、渔业。营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 500 万元及以上的为中型企业，营业收入 50 万元及以上的为小型企业，营业收入 50 万元以下的为微型企业。

(二) 工业。从业人员 1000 人以下或营业收入 40000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 300 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 300 万元以下的为微型企业。

(三) 建筑业。营业收入 80000 万元以下或资产总额 80000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 6000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 300 万元及以上，且资产总额 300 万元及以上的为小型企业；营业收入 300 万元以下或资产总额 300 万元以下的为微型企业。

(四) 批发业。从业人员 200 人以下或营业收入 40000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 20 人及以上，且营业收入 5000 万元及以上的为中型企业；从业人员 5 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为小型企业；从业人员 5 人以下或营业收入 1000 万元以下的为微型企业。

(五) 零售业。从业人员 300 人以下或营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 50 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(六) 交通运输业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及

以上,且营业收入 3000 万元及以上的为中型企业;从业人员 20 人及以上,且营业收入 200 万元及以上的为小型企业;从业人员 20 人以下或营业收入 200 万元以下的为微型企业。

(七)仓储业。从业人员 200 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中,从业人员 100 人及以上,且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业;从业人员 20 人及以上,且营业收入 100 万元及以上的为小型企业;从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(八)邮政业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中,从业人员 300 人及以上,且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业;从业人员 20 人及以上,且营业收入 100 万元及以上的为小型企业;从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(九)住宿业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中,从业人员 100 人及以上,且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业;从业人员 10 人及以上,且营业收入 100 万元及以上的为小型企业;从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(十)餐饮业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中,从业人员 100 人及以上,且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业;从业人员 10 人及以上,且营业收入 100 万元及以上的为小型企业;从业人员 10 人

以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十一）信息传输业。从业人员 2000 人以下或营业收入 100000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十二）软件和信息技术服务业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 50 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 50 万元以下的为微型企业。

（十三）房地产开发经营。营业收入 200000 万元以下或资产总额 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 1000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 100 万元及以上，且资产总额 2000 万元及以上的为小型企业；营业收入 100 万元以下或资产总额 2000 万元以下的为微型企业。**新疆鼎标招投标代理有限公司**

（十四）物业管理。从业人员 1000 人以下或营业收入 5000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 100 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为小型企业；从业人员

100 人以下或营业收入 500 万元以下的为微型企业。

（十五）租赁和商务服务业。从业人员 300 人以下或资产总额 120000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且资产总额 8000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且资产总额 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或资产总额 100 万元以下的为微型企业。

（十六）其他未列明行业。从业人员 300 人以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下的为微型企业。

五、企业类型的划分以统计部门的统计数据为依据。

六、本规定适用于在中华人民共和国境内依法设立的各类所有制和各种组织形式的企业。个体工商户和本规定以外的行业，参照本规定进行划型。

七、本规定的中型企业标准上限即为大型企业标准的下限，国家统计局据此制定大中小微型企业的统计分类。国务院有关部门据此进行相关数据分析，不得制定与本规定不一致的企业划型标准。**新疆鼎标招投标代理有限公司**

八、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门根据《国民经济行业分类》修订情况和企业发展变化情况适时修订。

九、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门负责解释。

十、本规定自发布之日起执行，原国家经贸委、原国家计委、财政部和国家统计局 2003 年颁布的《中小企业标准暂行规定》同时废止。



新疆鼎标招投标代理有限公司

## 残疾人福利性单位声明函

（若有请如实填写，如不是无需附此函）

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，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，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。

残疾人福利性单位名称：\_\_\_\_\_

公 章：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_\_

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 附件 2、质疑函范本

### 一、质疑投标人基本信息

质疑投标人：

地址： 邮编：

联系人： 联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址： 邮编：

### 二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号： 包号：

采购人名称：

招标文件获取日期：

### 三、质疑事项具体内容

质疑事项 1：

事实依据：

法律依据：**新疆鼎标招投标代理有限公司**

质疑事项 2

.....

### 四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：

签字(签章)：

公章：

日期：

### 质疑函制作说明：

1. 投标人提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。
2. 质疑投标人若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑投标人签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。
3. 质疑投标人若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体分包号。
4. 质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。
5. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
6. 质疑投标人为自然人的，质疑函应由本人签字（并附自然人身份证正反面）；质疑投标人为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人（负责人）、主要负责人，或者其授权代表签字或者签章，并加盖公章（另附法人（或主要负责人）身份证正反面和其授权代表身份证正反面及营业执照）。

新疆鼎标招投标代理有限公司

附件 3、项目验收单

## 伊犁州中医医院采购项目验收单

项目名称及编号			
采购方式	院内采购 <input type="checkbox"/> 委托代理 <input type="checkbox"/>	采购单位	
中标(成交)供应商		采购方式	
项目负责人		联系电话	
合同完成时间		项目验收时间	
中标(成交)设备	详见附件 1:《中标(成交)产品明细表》、附件 2:《附属设备及资料清单》		
安装环境	供电电压、功率、插座是否匹配, 漏电保护、接地是否满足安全要求	符合 <input type="checkbox"/> 不符合 <input type="checkbox"/>	总务科人员
验收情况	到货开箱验收	规格、型号、外观、配件数量及附属设备	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>
	技术性能指标、功能验收	配置、软件功能验证, 技术性能指标、功能及检验方法	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>
验收小组	医学工程部设备专管员、财务科人员	验收意见:	
	使用科室主任、护士长、负责人	验收意见:	
	项目验收意见	(是否合格)	
纪检监察室人员			
供应商意见: (是否属实)  供应商代表(签字): _____ 盖 章 <div style="text-align: center; font-size: 24px; opacity: 0.5;">新疆鼎标招投标代理有限公司</div> _____ 年 月 日			
采购人意见(是否合格):  <div style="text-align: right;">                     医学工程部主任签字:                       采购单位公章:                       _____ 年 月 日                 </div>			

附件1:

## 伊犁州中医医院中标（成交）产品明细表

序号	医疗设备名称	数量	规格型号	出厂编号	生产厂家	生产日期	使用期限	单价(元)	生产许可证号	注册/备案号	使用科室	签字
1												
2												
3												
4												
5												
6												
	合计					交货期限						

备注：请按1台/套以单位录入设备明细，可根据内容自行增加行数，除使用科室及签字栏手签，其余部分请填写完整后打印。

新疆鼎标招投标代理有限公司

附件2:

## 伊犁州中医医院附属设备及资料清单

附属设备明细									
序号	附属设备名称	数量	型号规格	出厂编号	生产厂家	生产日期	使用科室	领用人签字	备注
1									
2									
3									
资料清单									
使用科室留存					医学工程部留存				
序号	资料名称	数量	是否合格	备注	资料名称	数量	是否合格	备注	
1	医疗设备使用手册/说明书		合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>		医疗设备使用手册/说明书		合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>		
2	医疗设备操作流程卡		合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>		产品合格证、保修卡		合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>		
3					设备技术参数对照表		合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>		
4					报关单、入境检疫证明		合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>		
保存科室		清点人签字			医学工程部签字				进口

备注：此清单除以上内容外请根据产品拆机后箱内资料自行添加，产品的中文使用说明书及操作指南需提供两份（原件、复印件），使用科室及医学工程部各执一份，进口设备还需提供产品报关单及入境检疫证明。

附件3:

### 伊犁州中医医院产品现场照片

现场设备全景照片	机器原厂标签照片
	

注：逐台拍照，标签信息完整且与设备对应一致。

新疆鼎标招投标代理有限公司

验收单填写注意事项：

1. 采购人自行组织验收，验收结束后，持该验收单直接在伊犁州中医医院医学工程部办理相关资金支付手续。
2. 采购人视项目具体情况，应缴请纪检监督人员进行监督并在“纪检监督人员”一栏中签字。
3. 本验收单一式五联，医学工程部两份、采购办、纪检监察室各一份、中标（成交）供应商（一份），验收单里内容除手签部分其他均填写完整后打印。
4. 填写中标产品明细表时设备名称、型号规格等信息必须与中标通知书、合同保持一致。

新疆鼎标招投标代理有限公司

## 第7章政府采购货物合同书

# 伊犁哈萨克自治州中医医院采购合同

合同编号：HW-填写开标时间-请填写标段

甲 方：伊犁哈萨克自治州中医医院

乙 方：\_\_\_\_\_

甲、乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》和《中华人民共和国民法典》的规定，按照公平、公正、平等自愿和诚实信用、协商一致的原则，经伊犁州政府采购中心鉴证，甲、乙双方授权代表就所供设备的购销、安装、调试和售后服务等事宜达成如下条款

### 一、货物名称、型号、数量及价格 单位：元

序号	货物名称	生产厂家	规格型号	单位	数量	单价	总价
1	投标名称 (注册证名称)						
2	新疆鼎标招投标代理有限公司						
合计：		大写	小写：				

### 二、合同总价

(一) 本合同总中标金额为：大写\_\_\_\_\_元整 (RMB小写：\_\_\_\_\_ ) 合同总金额中包含货物购置价及其运输、税金、保

险、组装、服务等所有的费用。

(二) 本合同正式签订后，若无重大变更，价格不再做任何调整，甲方为此项目不再向乙方付任何费用。

### 三、付款方式：

设备到医院经安装、调试、验收合格后付全款的\_\_\_\_\_%，设备正常使用满\_\_\_\_月付全款的\_\_\_\_%；正常使用满\_\_\_\_月后付全款的\_\_\_\_%；剩余\_\_\_\_%作为尾款待设备正常使用满\_\_\_\_月后付清。付款前乙方向甲方提供设备金额的全额发票。

### 四、交货日期：

\_\_\_\_\_为进口设备自合同签订后（\_\_\_\_\_）个工作日到货安装完毕，

\_\_\_\_\_国产设备自合同签订后（\_\_\_\_\_）个工作日到货安装完毕。

### 五、交货地点：

伊犁哈萨克自治州中医医院\_\_\_\_\_科，乙方负责安排运输并承担运费，运输前和甲方联系，在甲方指定地点进行安装、调试。

### 六、产品质量保证

(一) 乙方所提供的产品必须符合\_\_\_\_\_（报告编号：\_\_\_\_\_）检验标准。

(二) 乙方应保证货物是全新、未使用过的原装合格正品，并完全符合合同规定的质量、规格和性能。货物在正确安装、正

常使用和保养条件下，在其使用寿命内应具有满意的性能。货物最终验收后，在质量保证期内，对由于设计、工艺或材料缺陷而发生任何不足或故障，乙方应负责更换或负责维修，并承担一切费用。

（三）甲乙双方在验收单对产品外观、规格型号、数量进行确认，确认无误后在验收单上签字并加盖公章。

（四）乙方提供产品检验标准附合同后。

## 七、质量保证期

全部的\_\_\_\_\_货物质保期为\_\_\_\_\_年。质量保证期产品质量出现问题，乙方负责免费维修或更换，并承担与维修和更换相关的运费、安装、调试、保险等全部费用。设备配套的第三方计算机、打印机等硬件及操作系统与应用软件质保\_\_\_\_\_年，如存在软件授权的须提供\_\_\_\_\_授权。质量保证期内，如果证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或者使用不符合要求的材料等，乙方应立即免费维修或者更换有缺陷的货物或者部件，保证达到合同规定的技术以及性能要求。如果乙方在收到通知后5天内没有弥补缺陷，甲方可自行采取必要的补救措施，但风险和费用由乙方承担，甲方同时保留通过法律途径进行索赔的权利。

货物验收合格后，在质量保证（修）期前三个月内，凡属产品本身引起的故障，供应商需更换新的且与原产品型号规格都一样的产品；在质量保证（修）期的第四个月至质量保证（修）期结束期间，凡属产品本身引起的故障，乙方负责免费维修，所有

费用由乙方承担；产品质量保证（修）期按生产厂家标准执行，均有原厂维修保养，产品质量保证（修）期自全面验收合格之日起计算。

## 八、售后服务及培训

（一）甲方指定崔菲（电话18109991122）作为本项目的联系人。乙方指定\_\_\_\_\_（电话：\_\_\_\_\_ 邮箱：\_\_\_\_\_）作为本项目的联系人。后期如有变更，应以书面通知甲方，否则以合同约定为准。

（二）乙方提供设备整机免费全保\_\_\_\_\_年，验收合格后进入保修期。中标设备除单独规定外，质保期内维护保养每年两次，终身维修服务，并供维护手册、维修手册、软件备份、故障代码表、备件清单、零部件、维修密码等维护维修必需的材料和信息。如中标设备配套计算机、打印机等办公设备的，除上述内容外，提供\_\_\_\_\_整机质保，提供7\*24小时电话响应技术支持。

（三）乙方提供货物组装和维修所需的工具一套。

（四）乙方维修响应时间：接到甲方故障通知后（以邮箱、微信发出时间为准）\_\_\_\_\_内响应，\_\_\_\_\_小时内到达现场，\_\_\_\_\_小时内解决问题，费用由乙方负责。保修期间产品的一切质量问题，更换部件及产品本身质量原因造成的直接和间接经济损失全部由乙方自行负责，有责任向甲方说明故障的解决方法。在\_\_\_\_\_年质保期内由乙方负责更换或维修，甲方不承担任何费用，配件到达日期：不超过2—7天到达现场，每超过1天，

按设备合同总价的1%赔偿,且超过规定维修时间内,维保期在原有质保期的基础上延长质保期,延长质保期时间为设备故障的天数。

(五)乙方完成修复的时间:乙方维修工程师在接到甲方维修咨询电话后,会和甲方了解设备的详细使用情况和故障现象,以便于乙方工程师离厂前带足维修配件;乙方保证维修可在48小时内维修完成。

(六)乙方提供的质保期内措施:售后服务应满足以下要求:上门安装、调试,人员操作培训;设备配件供应有保障,易买易装;免费提供设备软件升级和安装(包括后期再次安装);乙方疆内设有维修机构或配备专业维修人员,质量保修期内所有故障免费进行维修及零部件的更换。

(七)乙方提供的质保期外措施:保修期外终身维修,只收取差旅费、配件费,维修配件按成本价收取。保证零配件的及时供应,免费提供涉及该仪器的软件升级和相关的最新资料,确保仪器的正常运行延长使用寿命,减少用户在使用上的后顾之忧。

(八)乙方提供保修期后无偿技术支持。

(九)乙方有义务对甲方相关技术人员和使用人员进行相关培训,使其能对设备进行日常维护和一般性故障的查找及故障的排除,并能熟练掌握设备的各项功能和操作。

(十)乙方每年要对设备进行不定期的维护保养,每季度一次,形式为预约上门,服务内容为定期保养检修,检查设备及系

统运行状况，处理使用过程中出现的故障等问题。

（十一）在保修期内负责整理、装订医疗设备修护保养记录并归档成册。

## 九、技术资料

乙方需向甲方提供下述资料：乙方所提供的设备必须有生产厂家的产品检验证书、出厂检验报告、使用说明书、操作指南等相关技术资料。

## 十、包装及验收

（一）乙方提供的全部货物均按标准保护措施进行包装。该包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定现场。由于包装不善所引起的货物锈蚀、损坏和损失均由乙方完全承担。设备包装物不回收，拆箱、安装后包装物由乙方无偿进行处理（不能随意堆放）。

（二）每件包装箱内附一份详细装箱单和质量合格标识。

（三）货物类验收须包含：1. 开箱验（即：明确产品型号、规格、外观是否与合同约定相符），与合同型号不符的及时联系乙方进行退、换货物；2. 设备的配置、各项技术、功能指标等是否符合要求，相关附属设备是否配备到位、说明书等相关资料是否齐全；3. 技术性能指标验收和临床验收；4. 需列入验收的其他事项。

## 十一、甲、乙方的权利及义务

（一）若甲方对订购的货物有任何更改，包括货物的型号、

品种、规格、数量、颜色、交货期等事宜，必须在双方签订合同后七天内书面通知乙方，交货期相应从变更之日起顺延，若超过七天乙方不予更改。由于变更引起的合同总额的增减，则由甲乙双方友好协商后，多退少补。

(二) 若乙方在交货时，由于甲方的原因或要求，不能及时将货物送达指定地点和验收时，则甲方负责承担与仓储及再次运输相关的费用，并给予乙方书面确认书，视为乙方已按期交付货物。

(三) 若甲方在验收后的质量保证期内，发现货物内有部分出现质量问题，应及时通知乙方，若需要更换时，乙方应在接到通知10天内给与更换。

(四) 乙方须按合同要求提供质量合格的货物，如期交付甲方指定的交货地点，按照本合同要求进行免费安装调试。

(五) 乙方对售予甲方的货物提供的质量保证期的质量保证范围，不包括意外事件、不可抗力原因及违规使用。

(六) 中标设备有网络信息传输需求的，与医院信息网络系统连接的，产生的所有费用包含接口费由乙方承担，设备需配套工作站的由乙方免费提供包含计算机及附属设施。

## **十二、合同变更、违约及其它**

(一) 乙方必须在本合同规定的时间内按时交货和提供服务，否则由乙方负责承担全部责任。如果乙方在甲方同意延长的交货时间内仍不能交货时，甲方有权因乙方违约解除合同，而乙

方仍需向甲方支付违约金：每延误七天按合同总金额的千分之五支付；不满七天按七天计算，依次类推。

（二）乙方应严格按照投标文件中规定的产品技术规格、型号名称、数量和质量提供相应的产品及服务，否则将视为乙方违约，并按合同总价款的10%承担违约金。

（三）合同文本不得涂改，如需修改应在合同附件中注明。经甲、乙双方协商达成一致修改意见，需经甲、乙双方代表共同签署此附件，方能生效。

（四）合同所有附件，均与合同具有同等法律效力。

（五）合同经甲、乙双方签字盖章后即行生效。合同生效后，乙方中途解除合同（不可抗力原因除外），应按实际损失向甲方支付赔偿金，并向甲方支付合同总金额10%的违约金；甲方中途解除合同，向乙方支付合同总金额的10%的违约金。

（六）本合同依照《中华人民共和国政府采购法》和《中华人民共和国民法典》等相关法律法规制定。未尽事项皆受上述法律法规约束。甲、乙双方发生争议时，应先协商解决，经协商在30天内不能达成协议时，应提交甲方所在地人民法院进行诉讼。

（七）合同一式柒份，甲方执陆份，乙方执一份。

（八）本合同自签字盖章完毕之日起生效，质量保证期满后终止。

甲方：伊犁哈萨克自治州中医医院	乙方：
公章：	公章：
法人或授权代表签字：	法人或授权代表签字：
单位地址：伊宁市健康街2号	公司地址：
账号：10824227501	帐号：
开户银行：中国银行伊宁市边境经济合作区四川路支行	开户银行：
行号：104898001081	公司电话：
税号：126540004582095003	维修工程师电话：
日期：	日期：

新疆鼎标招投标代理有限公司