**2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金**

**谈 判 文 件**

**项目编号：采购计划-[2024]-00237号**

**吉林省前行工程项目管理有限公司**

 **二○二四年十二月**

**目 录**

第一章 招标公告 3

第二章 投标人须知 6

第三章 评审办法 22

第四章 合同条款 26

第五章 招标货物配置单及技术参数 29

第六章 响应文件构成、要求及格式 40

# 第一章 招标公告

**2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金竞争性谈判公告**

**项目概况**

依据《中华人民共和国招标投标法》、《中华人民共和国政府采购法》、中华人民共和国财政部令第74号《政府采购非招标采购方式管理办法》，吉林省前行工程项目管理有限公司对2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金进行竞争性谈判招标，现邀请合格的投标供应商提交响应文件。2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金的潜在供应商应在政府采购云平台https://www.zcygov.cn在线获取谈判文件，并于2024年12月18日13时30分（北京时间）前提交响应文件。

**一、项目基本情况**

1.项目编号：采购计划-[2024]-00237号；

2.项目名称：2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金；

3.预算金额：117.00万元；

4.最高限价（如有）：117.00万元；

5.资金来源：财政资金；

6.标段划分：两个标段

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 标段编号 | 标段名称 | 数量 | 预算金额 |
| [采购计划-[2024]-00237号-1](https://pay.zcygov.cn/purchaseplan_front/%22%20%5Cl%20%22/plan/list/view?id=1000000000015135503&_app_=zcy.procurement" \t "https://www.zcygov.cn/delegation-order/_procurement_/order/_blank) | 2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金一包 | 一批 | 82万元 |
| [采购计划-[2024]-00237号-2](https://pay.zcygov.cn/purchaseplan_front/%22%20%5Cl%20%22/plan/list/view?id=1000000000015135503&_app_=zcy.procurement" \t "https://www.zcygov.cn/delegation-order/_procurement_/order/_blank) | 2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金二包 | 一批 | 35万元 |

6.采购需求：2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金货物采购，（详见谈判文件技术标准及要求)。

7.质量标准：符合现行国家、行业、地方或者其他相关标准的合格要求；

8.供货期：合同签订后一个月内供货并验收合格；

9.供货地点：长白朝鲜族自治县长白镇卫生院（长白朝鲜族自治县中医院）；

10.合同履行期限：自合同签订之日起至合同履行完毕；

11.采购方式：竞争性谈判；

12.资格审查方式：资格后审；

13.本项目不接受联合体。

**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).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。

**2、落实政府采购政策需满足的资格要求：**本项目不专门面向中小企业采购。

**3、本项目的特定资格要求：**以下资格证明材料的具体要求详见谈判文件

(1).投标单位须是中国境内依法登记注册并仍有效存续的供应商，具有法人或其他组织的营业执照等证明文件；

(2).投标人如为制造商须具备《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械生产备案凭证》；投标人如为代理商须具备《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械经营备案凭证》；

(3).投标产品应具备有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》。

(4).投标单位和个人（指法定代表人）未在“中国裁判文书网”（wenshu.court.gov.cn）上有行贿犯罪行为；

(5).供应商未被列入“失信被执行人、重大税收违法案件当事人”的记录名单（通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)查询）；

(6).供应商未被列入“政府采购严重违法失信行为记录名单”（通过“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）查询）；

(7).拒绝列入政府取消投标资格记录期间的企业或个人投标；单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动，否则，相关投标均无效。

**三、获取谈判文件**

时间：2024年12月13日至2024年12月17日，每天上午08:00至11:30，下午13:30至16:00（北京时间，法定节假日除外）

地点：政府采购云平台https://www.zcygov.cn在线获取

方式：网上免费获取。潜在供应商可自行在“政采云”平台（网址：http：//www.zcygov.cn）下载招标文件（操作路径：登录“政采云”平台-项目采购-获取采购文件-找到本项目-点击“申请获取采购文件”），其他途径获取的采购文件开标时一律按无效投标处理。未进行网上注册并办理CA认证的供应商将无法参与本次招标活动。

售价：¥0

**四、响应文件提交**

截止时间：2024年12月18日13时30分（北京时间）

地点：白山市浑江区红旗街578号国投大厦3楼开标室二。

**五、开启**

时间：2024年12月18日13时30分（北京时间）

地点：白山市浑江区红旗街578号国投大厦3楼开标室二。

**六、公告期限**

自本公告发布之日起3个工作日。

**七、其它补充事宜**

本次竞争性谈判公告在吉林省政府采购云平台（同步推送到吉林省政府采购网）、中国政府采购网同时发布。

**八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系**

1.采购人信息

名    称：长白朝鲜族自治县长白镇卫生院（长白朝鲜族自治县中医院）

地    址：长白朝鲜族自治县

联系方式：丛春丽 15843990227

2.采购代理机构信息

名    称：吉林省前行工程项目管理有限公司

地    址：长春市东方广场万豪国际A座940室

联系方式：侯闯0431-81868725

3.项目联系方式

项目联系人：侯闯

电 话：0431-81868725

## **第二章 投标人须知**

### 投标人须知前附表

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **条 款 名 称** | **编 列 内 容** |
| 1 | 采购人 | 名  称：长白朝鲜族自治县长白镇卫生院（长白朝鲜族自治县中医院）地  址：长白朝鲜族自治县联系方式：丛春丽 15843990227 |
| 2 | 采购代理机构 | 名    称：吉林省前行工程项目管理有限公司地    址：长春市东方广场万豪国际A座940室联系方式：侯闯0431-81868725 |
| 3 | 项目名称及项目编号 | 项目名称：2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金项目编号：采购计划-[2024]-00237号 |
| 4 | 供货地点 | 长白朝鲜族自治县长白镇卫生院（长白朝鲜族自治县中医院）甲方指定地点 |
| 5 | 资金来源及比例 | 财政资金，100% |
| 6 | 资金落实情况 | 已落实 |
| 8 | 供货期 | 合同签订后一个月内供货并验收合格。 |
| 9 | 质量标准 | 符合现行国家、行业、地方或者其他相关标准的合格要求 |
| 10 | 投标人资质条件、能力 | 1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定：(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。2、落实政府采购政策需满足的资格要求：本次招标活动对满足国家采购政策要求的投标人按照相关规定的扶持政策执行，具体详见谈判文件。3、本项目的特定资格要求：（1）投标单位须是中国境内依法登记注册并仍有效存续的供应商，具有法人或其他组织的营业执照等证明文件；（2）资质要求：投标人如为制造商须具备《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械生产备案凭证》；投标人如为代理商须具备《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械经营备案凭证》；（3）投标产品应具备有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》；（4）财务要求：提供2023年经会计师事务所审计的财务审计报告或财务报表（2024年新成立公司提供现有年限即可）；（5）2021年1月1日至今投标单位和个人（指法定代表人）未在“中国裁判文书网”（wenshu.court.gov.cn）上有行贿犯罪行为；（6）投标人未被列入“失信被执行人、重大税收违法案件当事人”的记录名单（通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)查询）；（7）投标人未被列入“政府采购严重违法失信行为记录名单”（通过“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）查询）；（8）拒绝列入政府取消投标资格记录期间的企业或个人投标；（9）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动，否则，相关投标均无效。 |
| 11 | 是否接受联合体响应 | 不接受 |
| 12 | 踏勘现场 | 不组织 |
| 13 | 投标预备会 | 不召开 |
| 14 | 投标人提出问题的截止时间 | 提交响应文件截止时间3天前。 |
| 15 | 采购人书面澄清的时间 | 提交响应文件截止时间3天前。 |
| 16 | 偏离 | 不允许 |
| 17 | 分 包 | 不允许 |
| 18 | 构成谈判文件的其他材料 | 谈判文件的澄清、修改书及有关补充通知为谈判文件的有效组成部分。 |
| 19 | 投标人要求澄清谈判文件的截止时间 | 提交响应文件截止时间3天前。 |
| 20 | 响应文件递交截止时间 | 2024年12月18日13时30分 |
| 21 | 投标人确认收到谈判文件澄清的时间 | 在收到相应澄清文件24小时内，投标人在吉林省公共资源交易网平台上自行查询，无需以书面形式回复。 |
| 22 | 投标人确认收到响应文件修改的时间 | 在收到相应修改文件24小时内，投标人在吉林省公共资源交易网平台上自行查询，无需以书面形式回复。 |
| 23 | 采购预算（最高投标限价） | 一标段限价：82万元，二标段限价：35万元 |
| 24 | 谈判有效期 | 60日历天（从投标截止之日算起）  |
| 25 | 谈判保证金 | 本项目不收取保证金**投标保证金的形式：**现金或现金支票、保兑支票、银行汇票及银行、专业担保公司出具的保函等形式，以现金或支票形式提交的投标保证金应当从投标单位的基本账户转出。**投标保证金的金额：****一标段**人民币捌仟贰佰元整（¥8,200.00），**二标段**人民币叁仟伍佰元整（¥3,500.00）**投标保证金缴纳日期：**投标人须在投标截止时间日期1个工作日前将投标保证金存入采购代理机构指定账户，以到账时间为准。递交户名：吉林省前行工程项目管理有限公司开户行：中国民生银行股份有限公司长春自由大路支行帐 号：153408990行号：305241000113**其他要求：**注：1、以现金或支票形式提交的投标保证金应当从投标单位的基本账户一次性转出，否则视为投标保证金无效。2、以金融机构、担保机构出具的保函形式提交的投标保证金，其营业执照营业范围应包含保函业务。3、投标保证金以保函担保方式缴纳的，投标人需要在投标保证金递交截止时间1个工作日前将保函扫描件发至招标代理邮箱。4、投标人须在投标截止时间日期1个工作日前将投标保证金存入采购代理机构指定账户，以到账时间为准。注：投标人应在电汇或转账凭证上明确用途、投标项目名称及标段，并于投标截止时间1个工作日前将电汇或转账凭证、保函、开户许可证（完整清晰）以电子档扫描发送到采购代理机构邮箱jlqxzb2018@163.com。投标保证金是投标文件的组成部分，开标前未按以上相关要求提交投标保证金的和未按要求验证的投标单位，视为自愿放弃投标，其投标无效，初步评审不通过，不再进入详细评审，一切后果由投标单位自行承担。**注：各投标单位应在汇款时认真核对收款单位、开户行名称、账号准确无误，确保保证金按时到账，否则后果自负**。 |
| 26 | 近年财务状况的年份要求 | 提供2023年经会计师事务所审计的财务审计报告或财务报表（2024年新成立公司提供现有年限即可）。 |
| 27 | 近年发生的诉讼及仲裁情况的年份要求 | 近年（2021年至今）。 |
| 28 | 响应文件签字或盖章要求 | 签字或盖章应清晰，易于识别，按谈判文件所提供的响应文件格式标准，要求签字盖章处必须签字盖章，严禁代签和仿造行为。响应文件份数：正本 1 份，副本 2 份。副本可以是正本的复印件，但应加盖骑页公章，并在封面右上角标明“正本”、“副本”字样，当正本与副本内容不一致时，以正本为准。响应文件电子版要求：响应文件电子版内容：响应文件的全部内容响应文件电子版份数：2套（载体为U盘1份）响应文件电子版形式：Word版电子响应文件开标后两个工作日内提交至代理机构 |
| 29 | 递交投标文件方式、地点 | 投标文件递交的截止时间(投标截止时间，下同) 2024年12月18日13时00分。地点：白山市浑江区红旗街578号国投大厦3楼开标室二。**注:本项目需要进行现场二次报价。** |
| 30 | 开标时间和地点 | 开标时间：同投标截止时间开标地点：约定的开标室 |
| 31 | 谈判小组的组建 | 谈判小组构成：3人。评审专家确定方式：由采购人代表在监督部门的监督下从评标专家库中随机抽取。 |
| 32 | 履约保证金 | 甲乙双方合同约定 |
| 33 | 质量保证金及质保期 | 合同总价款的3%质保期：1年 |
| 34 | 付款方式 | 合同签订时，以甲乙双方合同约定为主。 |
| 35 | 报价方式 | 二次报价，投标人开标当日通过政采云平台进行二次报价。 |
| 36 | 成交结果公告媒介及期限 | 公告媒介：在吉林省政府采购云平台（同步推送到吉林省政府采购网）、中国政府采购网上同时发布。公告期限：1个工作日。 |

|  |
| --- |
| 补充的其他内容 |
| 招标代理费 | 收费依据：执行《国家发展改革委关于进一步放开建设项目专业服务价格的通知》（发改价格〔2015〕299号）实行市场调节价格。由成交单位支付。 |
| 政府采购相关政策 | 政府采购强制采购：强制采购的节能产品：按照财政部、发展改革委最新发布执行的《节能产品政府采购清单》的规定，《货物需求及技术规格要求》中凡包含强制采购产品的，供应商必须提供列入《节能产品政府采购清单》的产品，否则投标无效。政府采购强制采购标记★符号的节能产品：🗹 否□是，采购《节能产品政府采购清单》内标记★符号的节能产品。  |

总则

1．适用法律：本次采购的适用法律法规为《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》、《政府采购非招标采购方式管理办法》等政府采购其它相关法规。

2．采购组织者和采购人：本项目由吉林省前行工程项目管理有限公司（以下简称采购代理机构）负责组织；采购人为2024年医疗服务与保障能力提升（中医传承与发展部分）补助资金，负责采购项目的整体规划、采购需求，作为合同的需方，承担质疑答复，合同履行、验收、评价等义务。

3．合格供应商资格条件要求：

3.1满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

3.1.1具有独立承担民事责任的能力；

3.1.2具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3.1.3具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

3.1.4具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

3.1.5参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；

3.1.6法律、行政法规规定的其他条件。

3.2落实政府采购政策需满足的资格要求：

3.2.1《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库[2020]46号)；

3.2.2《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库[2014]68号)；

3.2.3《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库[2017]141号)；

3.2.4《节能产品政府采购实施意见》的通知（财库〔2004〕185号）；

3.2.5《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》(财库[2019]9号)。

3.3本项目的特定资格要求：详见第一章 竞争性谈判公告

4．项目答疑会和踏勘现场：（详见第二章 供应商须知）。

5．谈判费用：供应商应自行承担所有与编写和提交竞争性谈判响应文件（以下简称响应文件）有关的费用，无论谈判的结果如何，采购代理机构和采购人在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

6．禁止一标多投：每个供应商只能提交一套响应文件。参与提交了一套以上响应文件的供应商将使其参与提交的全部响应文件无效。

7．竞争性谈判文件（以下简称谈判文件）：

7.1谈判文件的构成：

第一章 竞争性谈判公告

第二章 供应商须知

第三章 评标办法

第四章 合同条款

第五章 招标货物配置单及技术参数

第六章 响应文件格式

7.2供应商应认真阅读谈判文件中所有的事项、格式、条款和技术规范等要求。如果供应商没有按照谈判文件要求提交全部文件资料或者响应文件没有对谈判文件在各方面都做出实质性响应，是供应商的风险。

8．谈判文件的澄清和修改

8.1供应商对谈判文件如有疑点，可要求澄清，应当在谈判截止前3个工作日按谈判公告中载明的地址以书面或电子文档的形式通知到采购代理机构。采购代理机构将视情况确定采用适当方式予以澄清或以书面或传真形式予以答复，将不标明查询来源的书面答复发给已购买谈判文件的每一参加谈判供应商。

8.2为使供应商有充分的时间对谈判文件的澄清、修改、补充部分进行研究，采购代理机构可在响应文件提交截止时间前的任何时候自行决定酌情延长响应文件提交截止时间，延长响应文件提交截止时间的公告将在发布谈判采购信息公告的媒体上发告，并以当面交接、传真或电子邮件的方式向所有供应商发出。在这种情况下，采购代理机构和供应商受响应文件提交截止时间制约的所有权利和义务均相应延长至新的响应文件提交截止时间。

9.响应文件构成：供应商提交的响应文件应包括以下部分：

9.1响应文件分为商务部分和技术部分。

9.2供应商应提交本谈判文件第六章《响应文件格式》规定的全部商务文件和技术文件，若有缺失、无效或者不符合谈判文件要求，将导致其响应文件被拒绝。

9.3第二章《供应商须知》要求提交的谈判保证金。

10．响应文件的编制

10.1 报价：所有报价不得超过最高限价。

10.2 报价语言：响应文件以及供应商与采购代理机构就有关提交报价的来往函电均使用中文。

10.3 计量单位：中华人民共和国法定计量单位。

10.4 响应文件规格应采用A4幅面，打印，按照谈判文件规定的顺序，统一编目编码装订。

10.5 供应商在响应文件以及在提交报价、谈判、合同签订、履行过程中所签署的相关文件中所加盖的公章，均须按照谈判文件的规定加盖与响应文件供应商名称全称相一致的标准公章，不得使用彩喷或者彩印的印章，否则将被视为无效。

10.6 采购代理机构不接受采用传真方式提交的响应文件。

11．报价方式

11.1采用两次报价方式。供应商在提交的响应文件中进行第一次报价，在谈判后根据谈判小组的要求进行第二次报价。第二次报价为最后报价，要求供应商在规定时间内提交。

11.2每次报价的技术要求只能在满足竞争性谈判文件要求以及在原响应文件所述服务承诺的基础上保持不变或提高，不得降低。最后报价不得高于上次报价，否则视为无效报价。

11.3最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

12．谈判保证金

12.1供应商在提交响应文件时应向采购代理机构提交谈判保证金。供应商应按照须知前附表的采购代理机构账户名称、开户银行和账号，在规定时间之前将谈判保证金足额汇入（存入）采购代理机构账户，以到达指定账户为准。

12.2未按规定提交谈判保证金的响应文件，将被否决。

12.3未成交供应商的保证金应当在成交通知书发出后5个工作日内退还，成交供应商的保证金应当在采购合同签订后5个工作日内交纳成交服务费后，将予以退还。

12.4有下列情形之一的，保证金不予退还：

（一）供应商在提交响应文件截止时间后撤回响应文件的；

（二）供应商在响应文件中提供虚假材料的；

（三）除因不可抗力或谈判文件、响应文件认可的情形以外，成交供应商不与采购人签订合同的；

（四）供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；

（五）采购文件规定的其他情形。

13．报价有效期：

13.1报价有效期为自公开报价截止时间之日起60天。响应文件在这个规定期限内应保持有效。

13.2在特殊情况下，采购代理机构可与报价供应商协商延长报价有效期。这种要求和答复都应以书面形式进行。供应商可以拒绝接受延期要求但有权收回其谈判保证金。同意延长报价有效期的供应商除按照采购代理机构要求修改响应文件的有效期外，不能修改响应文件的其他内容。

13.3成交供应商的响应文件有效期等同于合同履行期。

14．响应文件的式样和签署

14.1响应文件需打印或用不褪色墨水书写，第六章《响应文件格式》中凡要求签署和/或加盖公章的，均须由供应商的法定代表人或其授权代理人手书签字和/或加盖供应商公章。响应文件由法定代表人签署的，须与企业法人营业执照相符；由授权代理人签署的，须提交以书面形式出具的“法定代表人授权书”（按第六章规定的格式提交）。

14.2响应文件中如有修改错漏处，应在修改处加盖供应商公章。

15．响应文件的修改和撤回

15.1供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购人、采购代理机构。补充、修改的内容作为响应文件的组成部分。补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

15.2供应商的修改或撤回通知应按对响应文件的规定一样进行编制、密封、标记和递交，并标明“修改”或“撤回”字样。

15.3在提交响应文件截止时间之后，供应商不得撤回其响应文件，否则，其谈判保证金将不予退还。

15.4在最后报价截止时间之后，供应商不得对其响应文件做任何修改。

16．响应文件的递交

16.1供应商应将响应文件装订成册、密封，正、副本包封在一个袋/盒内。外封上应写明招标人名称、项目名称、投标文件、投标人名称、投标人地址、在年月日时前不得开启等字样。并在封口处加盖供应商公章，在“谈判公告”规定的谈判地点和提交响应文件截止时间前递交给采购代理机构。如果供应商没有按照要求密封、标记，采购代理机构对于供应商的误投、错投以及提前拆封概不负责。

16.2响应文件份数：供应商应提交响应文件正本1份、副本2份，电子版1份（U盘），（副本可以是正本的复印件，但应骑页加盖供应商公章），并标明“正本”、“副本”字样，当正本与副本内容不一致时，以正本为准。

16.3采购代理机构将拒绝接受在提交响应文件截止时间以后送达的响应文件。

16.4提交响应文件截止时间结束后，如果提交响应文件的供应商不足三家，参照本章第20条款规定办理。

17.谈判预备会议

17.1采购代理机构将在谈判文件规定的时间和地点召开谈判预备会议，供应商法定代表人或其授权代理人应参加并签名报到以证明其出席，并携带有效身份证件以备审查。

17.2 谈判预备会议由采购代理机构组织并主持。会议开始，先由供应商代表检查响应文件的密封情况并当场宣布检查情况；然后，由采购代理机构当众宣读参加谈判的供应商名单、提交响应文件的情况，报价方式、谈判程序、评审方法和标准。

17.3按照本须知第15条规定，提交了可接受的“撤回”通知的响应文件将原封退回供应商。

17.4采购代理机构将做会议记录，会议记录包括按供应商须知第17.2款的规定在会上宣读的全部内容。

17.5提交响应文件及举行谈判预备会议时有下列情形之一的为无效响应文件：

（1）响应文件在规定的提交响应文件截止时间以后送达的；

（2）响应文件未按谈判文件规定密封的；

（3）提交响应文件的供应商名称与购买谈判文件的供应商名称不符的；

（4）谈判文件规定提交响应文件时属于无效报价的其他情形。

18．谈判和评审过程的保密性：从提交响应文件截止时间起，直至向成交供应商授予合同时止，除按谈判文件规定予以公开的评审结果外，凡与谈判有关的资料以及授予合同的意见等，均不得向供应商及与谈判项目无关的其他人透露。

19．谈判程序

19.1谈判小组：谈判工作由采购代理机构负责组织，具体谈判和评审工作由采购代理机构依法组建的谈判小组负责。谈判小组由有关的技术、经济方面的专家3人，共3人组成。谈判小组的专家成员从政府采购评审专家库内相关专业的专家名单中随机抽取。谈判小组应当对响应文件进行评审，并根据谈判文件规定的程序、评定成交的标准等事项与实质性响应谈判文件要求的供应商独立进行谈判，负责完成谈判和评审的全过程直至确定成交供应商。采购代理机构只负责评审组织工作，不参加评审。

19.2审查供应商是否存在串通投标行为：谈判小组发现供应商有下列情形之一的，将认定属于串通行为，相关供应商的响应文件应作无效处理。

（1）不同供应商的响应文件中错、漏之处相同的；

（2）不同供应商的响应文件相互混装的，或者相互加盖了对方公章的，或者相互出现了对方法定代表人或者授权代理人签名的，或者相互书写了对方名称的；

（3）一家供应商的响应文件中加盖了另一家供应商公章的；

（4）不同供应商的响应文件中，项目成员出现同一人的；

（5）不同供应商的响应文件的制作非正常一致的；

（6）不同供应商的响应文件中相关内容的段落、字句、售后服务电话、联系人姓名等非正常一致的；

（7）一家供应商的响应文件中装订了标有另一家供应商名称的文件材料，或者出现了另一家法定代表人或者授予代理人签名的，其响应文件按无效处理；

（8）不同供应商的响应文件由同一供应商或者同一个人编制的；

（9）《关于禁止串通招标投标行为的暂行规定》（国家工商行政管理局令第82号）第三条规定的串通投标行为；

（10）供应商串通的其他情形。

19.3对响应文件商务部分（供应商资格）进行审查：谈判小组将审查每个供应商提交的商务文件是否齐全完整，是否合法有效，是否有重大偏离，是否符合谈判文件要求。商务（供应商资格）审查不符合谈判文件要求的供应商将被取消参加谈判的资格。

19.4对响应文件技术部分（符合性）进行审查，以确定是否实质性响应了谈判文件的要求。实质性响应的响应文件是指与谈判文件规定的技术规范、技术要求相符，没有重大偏离。

19.5重大偏离是指实质上影响合同的服务范围、质量，或者实质上限制了合同中采购人的权利或供应商的义务。响应文件有下列情形之一的属于重大偏离：

（1）供应商未按谈判文件规定提交所要求提交的全部文件或者提交的文件无效或者不符合谈判文件的规定；

（2）响应文件未按谈判文件的规定有效签署和/或加盖公章；

（3）响应文件载明的项目完成期限超过谈判文件规定的期限；

（4）响应文件明显不符合谈判文件规定的技术规格、技术标准要求；

（5）响应文件附有发包人不能接受的条件；

（6）其他非实质性响应谈判文件要求的情形。

19.6谈判小组对响应文件的判定，只依据响应文件内容本身，不依据任何外来证明。

19.7对于响应文件技术部分有偏离的响应文件（包括重大偏离和细微偏离），允许供应商在谈判过程中修改使之符合谈判文件要求。供应商必须在谈判小组规定的时间内以书面形式按照谈判文件的要求对偏离的内容一一对应地作出详细修正，并必须由响应文件签字人手书签字或加盖公章（必须提供其有效身份证件供审查，需要加盖公章时，供应商须按谈判小组的要求在规定时间内加盖公章）。

19.8谈判：谈判小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加谈判的供应商平等的谈判机会。在谈判过程中，谈判小组将要求技术文件有偏离的供应商按照谈判文件的规定修正偏离，不能在规定时间内修正技术偏离或者修正后仍不符合谈判文件要求的供应商将被取消参加谈判的资格。

在谈判过程中，谈判小组可以根据谈判文件和谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动谈判文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组应当及时以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

19.9 参加谈判的供应商进行第二次报价（最后报价）

19.9.1谈判之后，由商务审查、技术审查均合格的供应商，以及商务审查合格并对技术偏离做出了符合谈判文件规定的修正的供应商，按照谈判小组的要求在规定的时间内进行最后报价。

19.9.2资格审查与符合性审查合格的供应商在政采云平台进行二次报价，供应商的第二次报价为最终谈判报价。

19.10审查合格供应商的最后报价是否超过采购预算：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，所有供应商的报价均超过采购预算，采购人不能支付的，应予废标。

19.11报价的审查：

19.11.1所有供应商的报价均以第二次公开报价的总报价为准。

19.11.2谈判小组将按上述修正错误的原则调整响应文件的报价，修正后的报价为评审价，在供应商响应文件签字人签字确认后，对供应商起约束作用。如果供应商不接受修正后的报价，则其响应文件将被拒绝。

20.出现下列情形之一的，采购代理机构应当终止竞争性谈判采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

（一）因情况变化，不再符合规定的竞争性谈判采购方式适用情形的；

（二）出现影响采购公正的违法、违规行为的；

（三）在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过招标控制价的供应商不足3家的。

21．评定成交的标准

21.1谈判小组根据最后报价，从质量和服务均满足谈判文件实质性响应要求的供应商中，按照报价由低到高的顺序排序，推荐三名中标供应商并标明排序。

21.2 谈判小组对响应文件进行评审，并根据谈判文件规定的程序、评定成交的标准等事项与实质性响应谈判文件要求的供应商进行谈判。未实质性响应谈判文件的响应文件按无效处理，谈判小组应当告知有关供应商。

22．签订合同：

22.1采购代理机构将在报价有效期期满之前向成交供应商发出《成交通知书》。成交通知书是合同的组成部分，对采购人和供应商均具有法律约束力。

22.2成交通知书发出后，采购人改变成交结果的，或者供应商放弃成交项目的，应当依法承担法律责任。

22.3成交商应按成交通知书规定的时间与采购人签订合同。如果成交商不在规定的时间内（30个工作日内）签署合同，视为自动放弃成交资格，其提交的谈判保证金不予退还，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并予以公告。供应商在被谈判小组评定为成交商之后、成交通知书发出之前放弃成交的，按本条规定处理。

22.4成交结果将在发布竞争性谈判采购信息公告的媒体上公告，不再以书面方式通知未成交供应商。

## **第三章 评审办法**

本次招标采购采用竞争性谈判方式，采用最低评标价法。谈判小组将对响应文件商务部分（供应商资格）、响应文件部分（符合性）、报价进行审查，有一项不符合评审标准的做废标处理。商务部分审核通过的供应商进入报价评审，报价评审通过后方可进入最后谈判报价。

评审方法及标准

1.初步评审

1.1 第一阶段：资格性审查

1.1.1谈判小组依据法律法规和谈判文件的规定，对所有供应商的商务部分中的资格证明等进行审查，并确定供应商是否具备谈判资格，填写资格审查表并签字确认。

1.2 第二阶段：符合性审查

按照谈判文件要求，审查供应商报价及其报价合理性、样品等的有效性、完整性以及对谈判文件的响应程度进行审查，对属于不合格或者报价无效的供应商，采购小组应提出不合格或者报价无效的事实依据，并出具不合格或者报价无效说明，供应商签字确认，供应商拒绝签字确认的，不影响谈判小组作出的不合格或报价无效的裁定。

2.澄清

谈判小组可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

谈判小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

谈判小组判断响应文件的响应性仅基于响应文件本身而不靠外部因素。未响应实质性条款的，谈判小组有权确定其报价无效，供应商不能通过修正、撤销或者澄清不符之处而使其报价成为实质性响应的报价。

3.谈判

3.1谈判小组所有成员集中与实质性响应谈判文件的单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加谈判的供应商平等的谈判机会。谈判小组通过随机方式确定参加谈判供应商的谈判顺序。在谈判中，谈判的任何一方不得透露与谈判有关的其他供应商的技术资料、价格和其他信息。

3.2谈判文件应详细列明采购标的的技术、服务要求，谈判结束后，谈判小组应当要求所有继续参加谈判的供应商在规定时间内提交最终报价，最终报价是供应商响应文件的有效组成部分。

3.3谈判实行2轮报价法，第2轮报价为最终报价。供应商的第一轮报价（即首轮报价）。参加谈判的供应商后一轮报价不得高于其前一轮报价，否则谈判小组有权据此确定其为无效报价，提交最终报价的供应商不得少于三家。

4 确定成交供应商

4.1谈判小组从质量和服务均能满足谈判文件实质性响应要求的供应商中，确定最终报价最低的供应商作为成交供应商。

按评审后谈判报价由低到高的顺序排列；报价相同的，按技术指标优劣顺序排列，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同供应商参加同一合同项下投标的，按一家供应商计算，评审后得分最高的同品牌供应商获得成交人推荐资格；评审得分相同的，依次按照报价高低、投标产品的技术指标优劣、服务承诺优劣、递交响应文件时间先后（以供应商提交响应文件登记表为准），其他同品牌供应商不作为成交候选人。

谈判小组认为，供应商的报价或者某些分项报价明显不合理或者低于成本，有可能影响质量和不能诚信履约的，应当要求其在规定的期限内提供书面文件予以解释说明，并提交相关证明材料；否则，谈判小组可以取消该供应商的谈判资格，按照最终报价由低到高的顺序排在后面的供应商递补，以此类推。

4.2成交供应商除因法定不可抗力外不得随意放弃成交资格，否则承担相应法律责任。成交供应商确因不可抗力不能履行政府采购合同，或因被查实存在影响成交结果的违法行为等情形，不符合成交条件的，应予以废标，由采购人依法重新组织采购。

二、评分细则

**初步评审表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **评审名称** | **评审因素** | **评审标准** |
| 初步评审 | 响应文件格式 | 响应文件是否按照谈判文件规定的格式编制。 |
| 响应文件签字盖章 | 响应文件的签字、盖章是否符合谈判文件规定。 |
| 报价唯一 | 投标报价是否唯一。 |
| 投标报价 | 投标报价是否超过采购预算。 |
| 营业执照 | 投标文件中附加盖公章的复印件 |
| 资质要求 | 制造商投标，提供《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械生产备案凭证》；供应商投标，提供《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械经营备案凭证》； |
| 投标产品 | 投标产品有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》或《医疗器械备案凭证》； |
| 财务状况 | 2023年经会计师事务所审计的财务审计报告或财务报表（2024年新成立公司提供现有年限即可）。 |
| 信誉要求 | 2021年1月1日至今投标单位和个人（指法定代表人）未在“中国裁判文书网”（wenshu.court.gov.cn）上有行贿犯罪行为；投标人未被列入“失信被执行人、重大税收违法案件当事人”的记录名单（通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)查询）；投标人未被列入“政府采购严重违法失信行为记录名单”（通过“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）查询）；拒绝列入政府取消投标资格记录期间的企业或个人投标； |
| 其他要求 | 谈判文件要求的其他材料。 |
| 供货期 | 合同签订后一个月内供货并验收合格； |
| 质量标准 | 符合现行国家、行业、地方或者其他相关标准的合格要求； |
| 谈判有效期 | 60日历天（从投标截止之日算起） |
| 谈判保证金 | 本项目不收取保证金 |
| 权利义务 | 符合第四章“合同条款及格式”规定。 |
| 质量保证金及质保期 | 合同总价款的3%；质保期：1年 |
| 技术标准和要求 | 符合第六章技术标准和要求的规定。 |

附件：最后报价表

**最后报价表**

采购项目名称：

采购项目编号：

|  |  |
| --- | --- |
| 供应商名称 | 报价（万元） |
|  |  |

注：1、请供应商开标时现场携带此表。

2、此次报价不得高于上次报价，否则视为无效报价。

供应商全称：

法定代表人或授权代表（签字或盖公章）：

日期： 年 月 日

## **第四章** **合同条款**

**本合同文本仅为通用参考合同文本，在确定定中标人后，双方将对商务、技术、保修承诺等内容签订更加详细的内容，采购人有权保留对合同条款修改的权利。**

合同编号：

签订地点：

签订日期： 年 月 日

采购任务通知书编号：

 （甲方）需求的 （项目名称）经招标公司以编号为 的谈判文件在国内公开招标，评标委员会评定 （乙方）为中标供应商。甲乙双方按照《中华人民共和国合同法》、《中华人民共和国政府采购法》和有关法律法规，遵循平等、自愿、公平和诚实信用原则，同意按照下面的条款和条件订立本合同，共同信守。

**1.合同标的**：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 采购项目名称 | 主要服务需求及要求 | 数量 | 单价(元) | 小计金额(元) |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

**2. 合同价格：**人民币（大写） 元/年，（小写）￥: 元/年。

**3. 交货时间、地点、方式**

3.1交货时间：

3.2交货地点：

3.3交货方式：

**4. 付款方式**

 4.1乙方交货时应提交下列文件：

4.2付款方式：

**5．履约保证金**

5.1 （如甲方要求）在签署本合同之前，乙方应向甲方提交合同总价款 %的履约保证金（人民币，取整数位到百元）。履约保证金可以采用银行转帐或者现金的方式提交。

5.2 履约保证金的有效期到乙方提交的货物经甲方验收合格并交付给甲方之日止，到期后自动转为质量保证金。

**6.质量保证金**

6.1质量保证金为合同总价款的 %。

6.2**乙方提交的履约保证金到期后转作质量保证金。**

6.3质量保证金的有效期到合同规定的质量保证期期满之日止，扣除乙方承担质量保证责任的费用后，剩余部分在质量保证期期满后20个工作日内返还，不计利息。

**7.合同补充条款：**

**8.争议解决方式：**甲、乙双方因执行合同产生的争议，由双方协商解决。如果协商不成，可向合同签定地人民法院提起诉讼。

**9．合同构成：**下列文件构成本合同不可分割的组成部分，与本合同具有同等法律效力：

9.1本合同书；

9.2中标通知书；

9.3谈判文件及澄清、修改、补遗文件；

9.4乙方的响应文件及书面澄清、说明、补正文件；

9.5产品样本、样品（样机）、说明书、图纸等有关资料；

9.6政府采购验收报告单；

9.7合同的其它附件。

上述组成合同的文件如有不一致之处，以日期在后的为准。

  **10.合同份数：**本合同一式 份，甲乙双方、政府采购办、采购代理机构各执一份。

**11.合同生效：**本合同在甲乙双方、采购代理机构法定代表人或其授权代理人签字、加盖公章或者合同专用章，并且甲方收到乙方提交的履约保证金后生效。

**12.合同修改：**除甲乙双方签署书面修改、补充协议外，本合同条件不得有任何变化或修改。

甲方： 乙方：

（加盖公章或合同专用章） （加盖公章或合同专用章）

地址： 地址：

法定代表人 法定代表人:

或授权代理人签字： 或授权代理人签字：

联系电话： 联系电话：

邮政编码： 邮政编码：

帐户名称：

 传真：

联系人：

开户银行：

帐号：

# **第五章** 招标货物配置单及技术参数

**一标段 采购需求参数：**

1、全胸振荡排痰机

一、设备用途：

运用高频胸壁震荡技术进行呼吸气道清除排痰治疗。

二、主要技术参数：

1、结构形式：标准柜式推车式,不可拆分一体机。

2、显示方式：≧9寸彩色液晶屏，中文菜单操作，操作方式：触摸屏操作。

3、导气方式：采用二级导气软管同步向背心充气、放气。每个背心同时连接2个导气软管，使背心充气均匀。

4、振动频率范围：5Hz-20Hz。

5、压强：0.5Kpa-3.2Kpa，分为10档可调节。

6、工作模式：治疗仪具有手动模式、≧5种自动模式（2种儿童模式，3种成人模式）及自定义模式。

7、定时功能：自动模式和自定义模式定时时间5min-20min，手动模式定时时间：1min-99min。

8、工作噪声：正常工作的整机噪音≤50dB。

9、治疗仪具有气压手动释压功能。治疗仪提供在各种状态下手动释放加压装置气压的措施。该措施只需一个动作就能完成。

10、工作时间：排痰机可连续运行。

11、充气背心：背心由外套及气囊两部分组成，可以拆卸，外套可按普通衣物的方式随时进行清洗和消毒。

12、配置：主机一台、标准充气背心3个、简易半胸充气胸带3个

13、具有计算机软件著作权登记证书

14、通过电磁兼容检测。

2、双能X线骨密度监测仪

一、设备功能： 骨密度测量，检测部位腰椎、股骨、前臂，提供精确的骨量评估以及预防及诊断。 1、X 射线系统

1.1扫描方式:笔束形

1.2测量部位:腰椎、股骨、前臂

1.3X 射线管电压恒定:≤90 KV

1.4高低能切换方式:K 缘过滤

1.5最大输出功率:≤45W

1.6球管最大管电流:≤0.5mA

1.7球管组件热容量:≥34kJ

1.8球管冷却方式:风冷

1.9焦点大小:≤0 .5mm

1.10 X 射线管电流具备为2 档：1 档： ≤0.5mA、2 档： ≤0.15mA

2、探测器部分

2.1探测器类型:平板探测器

2.2尺 寸 ：≥12.75×12.75×3.0mm

3、扫描机架3.1探测器移动距离：≥435mm

3.2扫描臂移动距离：≥575mm

3.3有效扫描范围:≥575mm x 435mm

4、数据库

4.1数据库:NHANES 数据库

5、扫描时间

5.1腰椎 :≤ 2min

5.2股骨:≤ 2min

5.3前臂:≤ 2min

5.4双股骨 &一次双扫 :≤ 4min

5.5不间断三平面扫描：≤ 6 min（(Spine 脊椎 & 股 骨)）

6、定位方式

6.1定位方式:激光定位

7、精准度

7.1腰椎 :≤ 1.0% CV

7.2股骨 :≤ 1.0% CV

7.3前臂 :≤ 1.0% CV

8、操作系统 Windows10或以上

8.1计算机： （具有节能认证）

CPU：双核及以上、RAM： ≥4GB、硬盘容量： ≥250GB。 8.2显示器：：≥19 寸、 分辨率≥1280×1024

8.3患者报告功能:BMD(g/cm2), T-值& Z-值, BMC(g)；BMD(g/cm2) for L1~L4 & 股骨 趋势分析

3、医用防褥疮气垫

1、流量：≥8升/分钟，每分钟以≥8升的流量喷出空气，以支撑床垫&人体重量；

2、压力调整功能：30-80mmHg，分10段调整。压力范围可低至30-80mmHg超低压，对患者伤口达到最佳之辅助治疗效果；

3、静态功能：长期低压减压，床管将采不交替的方式运作，透过较大的接触面积，可降地患者与床垫的接触压力

4、波动交替：9.6分钟，二交替，产品为9.6分钟进行一次充气泄气交替；

5、主机防火：防火ABS，主机采用防火型ABS. 可有效防止因火发生的燃烧，更加有效的杜绝塑料自燃现象.

6、防水：主机进液防护，外壳对有害进液防护IP21。

7、面板标示：压力调整面板有体重参考值，根据患者重量和身高，调整至最适合病患且不会触底的压力设定。

8、正常压力指示灯：气垫床里的气体压力达到使用者设定的压力。

9、压力过低警示灯：发生异常低压状况时，压力过低警示灯将会亮起。代表床管内的压力低于设定值，已无法提供有效的支撑达到减压功能。

10、主机静音轻巧：≦40dBA 主机为静音设计. 产品工作时间声音为≦40分贝，给使用者一个静音空间.达到舒适的睡眠

11、可调式挂钩：将主机放置在床板脚处的栏杆上，并调整其挂勾至最佳位置

床垫

12、尺寸 5英吋床垫 长200\*宽90\*高13厘米。允差：（长±20cm、宽±10cm、高±8cm）。

13、最大载重 140公斤 可承受较重患者之载重140kg。

14、头枕功能：头部3管不交替,提升患者睡眠质量

15、单管数量：17管，5英寸高

16、单管材质：Nylon / PU Nylon / PU

17、激光微出气管：18个激光出气孔，9条单管具激光喷气孔, 共18个激光喷气孔，可快速有效针对患者部位达到辅助治疗效果。

18、单管可更换，单管可单独更换、维修、清洗方便和快速。

19、拉链式床罩：银离子Nylon上盖，银离子Nylon上盖具防水功能，可完全拆卸及清洗，特有的抗菌银离子Nylon/PU材质具有90%抗金黄葡萄球菌的功能可以降低交叉感染的风险，通过生物兼容性测试：细胞毒性，刺激性，皮肤过敏符合加州防火标准117 及FTMS 191A Method 5903.1-1999

20、床垫固定带：4条固定带，床垫放置在床架上，在床垫底部有固定床垫的拉带，将拉带绑在床板上以固定床垫

21、CPR功能：床垫头尾双边CPR泄气装置(CPR拉带式设计)，施行心肺急救更快速、安全。

22、支持转运：快速接头气密达10-30分钟 当移动床垫或断电时，将快速接头盖上可以让单管气囊保持充气状态一段时间。

23、方便收纳：收床束带+快扣。

24、电源线收线带：床垫侧边有电源线收线带. 用于固定电源线，以防止电源线直接放在地上产生挤压或磨损。

25、易换式抗菌：易换式抗菌过滤棉 易换式抗菌过滤棉。

4、动脉硬化监测仪

一、设备用途：可提供动脉硬化疾病的早期检查和早期治疗的临床信息

二、主要技术参数：

1、心电部分

1.1 定标电压：定标电压：1mV，允差±0.1%

1.2 耐极化电压：±535mV

1.3 共模抑制比：≥103dB

1.4 时间常数：≥3.2s

1.5 心电频率响应范围：0.05～150Hz

1.6 心率测量范围：24次/分～300次/分，误差±2次/分

1.7 显示/记录灵敏度：×1/4，×1/2，×1，×2，自动

1.8 有交流、肌电、漂移、高频等滤波器

1.9 内部噪声：折合为输入端等效噪声电压不超过15μVp-p

2、心音部分

2.1 心音频率特性：50 Hz，165～280 Hz

2.2 心音增益：×1/16，×1/8，×1/4，×1/2，×1，×2，×4，×8，×16，自动

2.3 心音滤波器：具有PWV/L频率滤波器，有效去除心音信号的干扰

3、血压部分

3.1 压力测量范围：0mmHg～300mmHg（0～40.0kPa）

3.2 压力测量精度：±1.5mmHg

3.3 加压时间：≤3s（压力≥300mmHg）

3.4 气密性：≤2mmHg/分钟

4、脉搏部分

4.1 脉搏频率特性：0.08Hz～35Hz时≥-3dB

4.2过渡特性：2s后振幅45%以上 三、主要功能要求：

1、中文操作界面，彩色可折叠液晶显示屏，支持触摸操作

2、波形表示：ECG1，PCG1，4条PVR波形图；且波形基线宽度可调（细，标准，粗）

3、动脉硬化CAVI / PWV测定：肢体同步测量，中等加压（30、50mmHg）舒适测量；CAVI心踝指数，采用脉搏波算法，（CAVI）不受血压波动影响

4、ABI测定具有分步测量和同步测量两种模式。上下肢体同步测量SYS、DIA、MAP、PP

5、ABI判定基准：具备ACC/AHA，TASC II基准可选功能

6、同一个心动周期内，测定下列参数：CAVI（大动脉僵硬度）、PWV（脉搏波速度）、ABI、HR（心率）、BMI（体重指数）、EP（射血前期）、ET（射血时间）、PEP/ET（射血指数）、UT（波形上升时间）、PVR（脉搏波体积记录）、ECG（心电波形）、PCG（心音波形）、%MAP （%平均动脉压）

7、主机具备内置热敏打印

7.1内置记录器打印（同时兼容卷纸和折叠纸）

7.2 内置记录器纸速：5，10，12.5，25，50mm/s

8、具备安静/负荷检查模式

9、具备 R-R间期测量，输出全波形，标准偏差，变动系数，详细测量值，直方图，趋势图

10、≥7种被检测者打印格式供用户选择

11、动画展示与解释CAVI与动脉硬化之间的关系

12、标配数据管理软件

13、可选配TBI专业脚趾信息采集模块，数字传输技术

14、可选配专业的ABI负荷运动装置

1. 多功能监护仪

一、监护仪外形结构：

1、一体式监护仪,可用于监护成人,儿童,新生儿患者

2、≥10.4寸彩色LCD显示屏，LED背光，彩色高分辨率达800\*600，8通道波形显示

3、主机带电池重量<3.5kg（标配，不含记录仪）

4、可选配触摸屏

二、监测参数：

1、标准配置可监测心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和体温

2、具备ECG多导同步分析功能，同时分析多个心电导联，个别导联干扰情况下仍能准确监测

3、具备智能导联脱落监测功能，个别导联脱落的情况下仍能保持监护

4、可显示PI血氧灌注指数，有效反映血氧灌注情况

5、采用专利的抗干扰和弱灌注血氧技术

6、NIBP和BP的测量范围宽，大大提升边界情况的测量准确性

成人:sys 25-290 dia 10-250 avr 15-260

小儿: sys:25-240 dia:10-200 avr:15-215

新生儿: sys:25-140 dia:10-115 avr:15-125

7、支持心率变化统计和动态血压分析

三、系统功能：

1、支持中/英文字符和条码扫描枪输入

2、具有三级声光报警，参数报警级别可调

3、具备报警集中设置功能

4、具备血液动力学、药物计算功能

5、可选内置存储卡，也支持外部USB存储设备，支持掉电存储和U盘数据导入四、导出功能

1、具备Nurse Call报警功能

2、支持VGA外接拓展显示屏

3、具备1200小时趋势图表、1800个报警事件、1600组NIBP测量的数据存储和回顾功能,48小时全息波形回顾.

4、具备趋势共存界面、呼吸氧合图界面，大字体显示界面，及标准显示界面等多种显示界面

5、具备成人、小儿、新生儿三种病人配置，支持U盘导入导出配置

6、标配普通锂电池，工作时间可达4小时；可选配高容量锂电池，工作时间达8小时

7、支持3通道记录仪

8、整机无风扇设计，降低环境噪音干扰

9、独创支持附件收纳盒设计，让床旁附件管理更有序、更高效

10、防水等级达到IPX1标准

11、产品使用材料通过UL安全认证

1. 输液泵

1、适用符合标准的各品牌输液器

2、≥5种输液模式可选：速度模式、时间模式、体重模式、序列模式、点滴模式

3、输液速度范围：0.1-1200mL/h, 最小增量为0.01mL/h

4、触摸屏操作，全中文显示，方便快捷的人机操作界面

5、预置输液量范围：0.10-9999ml（最小增量0.01）

6、输液精度±5%

7、KVO速度0.10-5.00mL/h；

8、防药液自流：智能阻断技术，泵门打开时，保证液体不会任意流出；

9、泵门和止液夹：输液泵有电动止液夹和电动泵门控制

10、更改速速时完全不需要中断输液

11、报警：输注即将完成、输注完成、输注阻塞、电池电量低、电池耗竭、无电池、无外部电源、泵门打开、管路有气泡、无滴数传感器、无滴液、滴数异常、遗忘操作、待机结束

12、事件记录功能：能够存储、回放最多2000个事件

13、声音音量等级：可调10级报警音量

14、内置锂电池，在25ml/h运行状态下工作时间≥5小时

1. 便携式心电图机

1、导联：标准12导联，12导联采集，一体式打印记录

2、定标电压：1mV±0.1%

3、耐极化电压：≥±600mV

4、标准灵敏度：10mm/mV，允差±0.1%

5、频率响应：0.05~500Hz

6、时间常数：≥4.5s

7、中文显示：中文操作系统，支持中文输入，输出

8、显 示 器： ≥6英寸彩色液晶显示器，触摸操作

9、起搏显示：具备起搏脉冲检出，显示能力

10、检查方式：标准12导联检查，心率不齐长时间检查

11、自动分析：12导联分析，心率不齐分析

12、分析特性：针对婴幼儿、儿童、青少年、成年人，男，女，提高诊断精度

13、分析处理：内置自动分析软件，具有 ≥4等级200种分析结果

14、分析报告：具有波形报告，分析结果报告，分析指南报告，注释解说报告

15、详细测量值报告：具有12导联详细测量值报告功能

16、心律失常功能：可采集 ≥2分钟的多导联心律失常波形

17、存 储 器：内置存储器可存储≥400件心电图及数据；支持外置USB存储

18、记录方式：手动记录、自动记录、存储回顾记录

19、记 录 器：主机内置，无需选装即可同时兼容卷纸和折纸，满足用户使用习惯

20、记录速度：5mm/s、10mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s，自动，允差±1% 21、波形放大预览：在波形、分析结果预览时，双击所需预览部分，即可放大显示波形

22、数据修改功能：在数据回放或保存前，可编辑修改检查数据

23、数据删除恢复：从列表中删除的数据移动到回收站，可从回收站中回复数据

24、体位状态：具有卧位、坐位、立位等信息，有助于更准确分析

25、自定义键：具备可自由设置的 ≥8种自定义键功能

26、网络功能：LAN接口，选配内置5G WIFI，多种数据输出格式，共享文件夹功能

27、网络对时：具有自动获取网络服务器时间，自动更新功能

28、密码保护：具有密码设定功能。防止非相关人员操作，影响设备正常使用

29、电源要求：内置充电器，交直流两用，直流连续记录时间≥3小时

8、无创呼吸机

一、基本特征

1、适用于对成人、小儿和婴幼儿患者进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机，机型新颖，中文操作界面。

2、采用≥12.1英寸彩色TFT触摸控制屏幕，分辨率1280\*800。

3、屏幕显示：多至4道波形同屏显示，支持呼吸环、波形和监测参数同屏显示。

4、自检功能，检查系统管道阻力、泄漏量和顺应性，测试流量传感器、呼气阀和安全阀等部件

5、≥120分钟内置后备可充电电池（1块电池），电池总剩余电量能显示在屏幕上。

6、电动电控呼吸机（涡轮驱动产生空气气源）

7、具有有创通气模式、可选无创通气模式

8、病人信息，当前的设置参数、报警限和趋势等数据可导出。

9、呼吸波形及呼吸环可截图，屏幕导出保存U盘。

10、吸气安全阀组件可拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。

11、呼气阀组件一体化设计（非金属材质，避免生锈），采用压差式流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。

12、呼吸机整机重量约小于11 kg（不包括台车），方便手提移动。

二、呼吸模式及功能

1、标配模式：容量控制通气下的辅助控制通气A/C和同步间歇指令通气SIMV、压力控制通气下的A/C和SIMV、CPAP/PSV、窒息通气模式、双相气道正压通气

2、其他功能：手动呼吸、吸气保持、呼气保持、雾化、纯氧灌注、智能吸痰程序，NIF、浅快呼吸指数、PEEPi及P0.1测定，监测参数的≥72小时的趋势图、表分析。

3、具有智能同步技术，可以将【呼气触发】设置为【Auto】，通过对波形特征的抽取和分析，自适应算法动态调节【呼气触发】至最佳值，提高人机同步，使病人呼吸更加舒适，可以减少治疗过程中频繁的呼吸机设置值调节。

4、氧疗功能，可以调节氧疗流速和氧浓度，具有湿化器，加湿加温后氧疗效果更佳

5、具有单位理想体重输送的潮气量 （TVe/IBW）监测功能

三、设置参数

1、潮气量：20ml—2000ml

2、呼吸频率：1-100次/min

3、SIMV频率：1-60次/min

6、吸/呼比：4:1—1:10

7、最大峰值流速：≥210L/min

8、吸气压力：5--80 cmH2O

9、压力支持：0—80cmH2O

10、PEEP：OFF,1--45 cmH2O

11、压力触发灵敏度：-10 —- 0.5cmH2O

12、流速触发灵敏度：0.5—15L/ min

13、氧浓度：21—100%

14、叹息功能：有

四、监测参数

1、气道压力：PEEP、气道峰压、平台压、平均压等监测

2、每分钟呼出通气量：总的分钟通气量、自主呼吸的分钟通气量、泄漏的分钟通气量的监测

3、潮气量的监测：吸入潮气量、呼出潮气量的监测

4、呼吸频率监测：总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率的监测

5、波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间

6、吸入的氧浓度的监测

7、趋势图和趋势表显示

8、具有压力/容积、流速/容积、流速/压力环3种呼吸环监测。

9、肺的力学：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性和时间常数的监测。

**二标段 采购需求参数：**

1、快速心梗监测仪（干式荧光免疫分析仪）

1、速度通量：正常项目≥60T/小时，批处理模式，随来随测

2、出第一个结果时间： ≤3分钟出第一个结果

3、试剂盒规格：单人份包装

4、通道数量：转盘式。≥12通道，

5、样本类型：血清、血浆、支持全血、指尖血

6、屏幕：电容触摸屏，操作界面简洁易懂，≥ 7寸，支持双层手套触控

7、定标方法：专用定标卡，多通道只需读一次卡后各个通道通用，不需要配置电脑

8、项目兼容性：项目数≥25个，可开展肌钙蛋白T、肌钙蛋白I、肌酸激酶-同工酶MB、肌红蛋白和心肌型脂肪酸结合蛋白等心肌项目

9、故障报警：判读显示，试剂卡无C线、试剂卡插反、试剂卡过期等有警告提示

10、定标曲线：支持多种不同方式供选，每个项目仪器可存储≥3个批次定标信息，更早批次信息可自动溢出，仪器可存储≥100条项目定标信息

11、项目拓展：支持项目自定义，支持算法自定义

12、精密度：CV≤1%（标准卡）、台间差≤2%（标准卡）

13、维护功能：无液路，免维护

14、批内测量重复性：CV≤10%

15、线性相关性：r≥0.97

16、信息支持：USB2.0，RS232C，wifi，蓝牙，以太网络，支持LIS、HIS

17、数据储存：≥10000个测试结果

18、打印机：内置热敏打印机，结果随时打印，支持外接打印机

19、售后服务：每月免费维护

2、心电图机

1、导联：标准12导联，Cabrera导联，12导联同步采集及同步记录打印

2、定标电压：各档位灵敏度最大允许误差为±0.1%

3、耐极化电压：±590mV

4、幅频特性：0.05~500Hz

5、标准灵敏度：10mm/mV，允差±0.1%

6、线性及动态范围：幅度变化≤2%

7、恢复时间：耐极化电压恢复时间≤1s

8、显 示 器：≥7英寸彩色液晶可触摸操作显示屏

9、记 录 器：主机内置≥200mm宽记录器。无需选装，可同时兼容卷纸和折叠纸，

并能放进纸舱内

10、记录速度：5mm/s、10mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s，允差±1%

11、存储功能：主机可存储≥500组心电波形及分析数据；支持外置SD卡，USB存储

12、体位状态：具有卧位、坐位、立位等信息，有助于更准确分析

13、检查方式：标准12导联检查、心律不齐检查、R-R测量检查、负荷后检查

14、记录方式：自动记录、手动记录、回顾记录、延长记录、间隔记录、定时记录、

压缩记录、复制记录

15、ACS方式：具有ACS（急性冠脉综合征）辅助诊断功能，右侧导联后壁导联的ST段程度报告。ACS概要报告、ACS解说报告

16、增强记录：向量图记录、合成18导联记录

17、智能自动捕获记录：安装电极完成后，无需按任何按键，心电图机即可进行一次完整检查测量

18、波形冻结：可采集及显示≥5分钟的冻结心电波形数据，并能任意选择范围进行分析

19、回顾记录：可记录从按下那一时刻起一定时间段（8~12秒）的心电图 20、分析特性：针对婴幼儿、儿童、青少年男、女性、成年人分类，提高诊断精度

21、分析报告：波形报告、测量结果报告、分析指南报告、诊断解说报告、运动处方报告、处置信息报告、详细测量值报告、R-R趋势图，R-R直方图

22、Brugada分析：具有独特的Brugada自动检出功能并进行风险分析，风险报告功能

23、分析处理：4等级，≥100种分析结果

24、心脏示意图：（1）心脏整体示意图（2）心脏正面示意图，图解从前方看心脏的正面部分（3）心脏上方截面图，图解从上方看心脏的横截面部分，解释表面视图状态，表示出后壁的状态

25、起搏脉冲检出：具有起搏脉冲显示功能

26、R波检出导联：自动检测R波导联，切换最佳的R波为分析导联

27、波形单独放大：需要波形、分析结果放大显示时，双击查看部分即可放大显示波形

28、数据修改功能：在数据回放或保存前，可编辑修改检查数据

29、字体、波形设置：具有字体大小，波形基线宽度调节功能

30、密码保护：具有密码设定功能。防止非相关人员操作，影响设备正常使用

31、数据传输：有线，无线（内置5GWIFI），自动上传，支持多种数据格式输出

32、共享文件夹：具有自动上传网络共享文件夹功能

33、网络对时：具有自动获取网络服务器时间，自动更新功能

34、自定义功能：心电图机具备设置≥10种自定义功能键

35、外接打印机：可外设网络打印机，灵活打印，方便使用

36、电源要求：内置可充电锂电池及充电器，充电电池可以连续使用≥1小时

3、经颅磁刺激机型

一、技术参数

1、输出脉冲频率（Hz）0-50±3%可调，输出脉冲频率1Hz以下时，步长为0.1Hz；输出脉冲频率1Hz以上时，步长为1Hz。

2、串刺激时间范围：0.1s-20s可调，步长0.1s，时间精度0.01秒。

3、串间歇时间范围：0-60s可调，步长1s。

4、仪器静态运行功率≤160VA；动态运行功率≤2000VA，降低使用环境要求，便于临床使用

5、最大磁感应强度:1.5T~6.0T；磁感应最大变化率30-80kT/s

6、脉冲上升时间：60μs±10μs。

7、脉冲宽度：340us±20μs。

8、输出脉冲波形为双相波。

9、刺激总时间调节范围：1min-30min。

10、仪器数据通讯接口与电脑相连，控制软件实现参数设定、刺激控制、数据存储等功能。

11、具有手动单次刺激和自动连续刺激的程序模式。

12、冷却系统与刺激发生器一体化设计

13、冷却系统为惰性液态内冷却，冷却液无毒性无刺激，兼顾冷却效果与使用安全保障。

14、在脱离TMS软件控制系统情况下，调节刺激仪上编码开关，可调节刺激强度，并在面板上同步显示，按下刺激线圈上出发按钮可以实现单次刺激功能。

15、刺激线圈具有独立的保护装置，当刺激线圈发生故障时，刺激仪可以自动停止磁场输出并作出提示，确保仪器使用安全。

16、高压储能电容电介质强度可达d.c.3000V，确保仪器安全稳定。

17、当冷却系统发生故障时，刺激仪可以自动停止磁场输出并作出提示，确保仪器临床使用安全。

18、仪器符合GB 9706.1-2007以及GB 9706.15-2008的安全通用要求。

19、仪器电磁兼容性符合YY 0505-2012的要求。

20、仪器产品性能符合YY/T 0994-2015的要求。

21、仪器产品环境试验符合GB/T14710-2009的要求。

22、刺激模式支持单脉冲、重复脉冲、爆发刺激等多种刺激模式。

23、具备触发输入和输出端口，可与主流肌电、脑电、近红外、核磁等设备连接。

24、可升级为影像定位辅助系统，通过精神影像精确引导定位，实现rTMS治疗定位和过程监控。

二、MEP评估模块要求

1.EMG（肌电）为原厂，便于产品兼容确保检测稳定。

2.为满足临床皮层及髓鞘抑制性评估特殊需求，软件必须有单独的静息期检测模块。

3.包含两种阈值测定模块，分别适用于使用MEP模块运动阈值测量和不使用MEP的运动阈值测量，方便临床选择和使用。

4.支持左右脑阈值检测，规范化经颅磁治疗。

5.显示范围：1μV～15000uV。

6.分辨率（测量灵敏度）：≤1μV。

7.示值准确度：误差±5%或±2uV。两者取较大值。

8.系统噪声：≤1μV。

9.通频带：频带范围不窄于20Hz～650Hz（-3dB）（不包括陷波波段）。

10.差模输入阻抗：≥20MΩ。

11.共模抑制比：≥100dB。

12.工频陷波器：50Hz陷波滤波器，衰减后幅值应≤15μV（峰-谷值）。

13.带通滤波器：选择范围为1Hz-650Hz。

14.信号采样率：≥2kHz。

4、多功能控温仪

1、电源: 220V±10% 50Hz

2、总功率: ≤550VA

3、显示方式：液晶屏显示，LED背光。

4、制冷方式：医用压缩机制冷，二次水循环物理降温，可长时间持续使用。

5、控温范围：-2℃～40℃，降温速度：每分钟大于1℃。

6、二路输出双模式控制，可二毯或二帽同时使用。

7、体温设定范围：30℃～40℃

8、报警功能：超温故障报警，缺水故障报警，达到水位极限停止工作。

9、体温检测方式为腋温，肛温双重检测，可任意选择。

10、双系统控制，手动和自动两种操作模式，可通过检测毯温帽温控制机器运行，也可通过检测人体体温控制机器工作。双模式控温--具有毯帽控温模式，体温控温模式。体温探头出现故障，不影响毯帽控温模式工作。

11、毯帽材质：TP热塑性聚氨酯材料，并配有同规格的帽罩和毯罩

12、通过电磁兼容检测。

5、注射泵

1、自动识别注射器：规格为5ml 、10ml、20 ml、30 ml、50（60） ml所有符合标准的注射器

2、≥8种输液模式可选：速度模式、时间模式、体重模式、梯度模式、首剂量模式、序列模式、TIVA模式、微量模式

3、速率范围：0.1-2000ml/h（最小0.01 ml/h递增）

4、注射精度: ≤±2%

5、KVO速度：0.1-5ml/h可调，KVO设置为0时关闭KVO

6、阻塞级别：225mmHg-975mmHg，≥10级可选择，动态显示管路的压力状态

7、≥3英寸触摸屏：全中文显示，方便快捷的人机操作界面

8.具有≥3种快进方式：手动快进、自动快进、快速定量快进方式

9、具备注射精度校正功能：用户可自定义其他符合标准的注射器

10、具有防碰撞把手设计，方便转运，同时防止运行中的意外碰撞，保证注射安全

11、报警：输注即将完成、输注完成、注射器排空、注射器即将排空、输注阻塞、压力值过大、电池电量低、电池耗竭、无电池、无外部电源、注射器无法识别、注射器安装错误、待机结束、无法启动注射

12、夜间模式：可自动降低亮度和报警音量，时间段可调

13、I类，CF型；IP34

14、内置锂电池，在中速（5ml/h）状态下，标配电池工作时间≥5小时

6、急救药品柜

上玻璃门、中抽屉、下柜，柜体板材厚度≥0.8CM

|  |
| --- |
| 一标段：老年病科和老年健康中心设备 双能X线骨密度监测仪为核心产品 |
| 序号 | 名称 | 数量 |  预算单价（元）  |  预算合计（元）  |
| 1 | 全胸振荡排痰机 | 1 |  35,000.00  |  35,000.00  |
| \*2 | 双能X线骨密度监测仪 | 1 |  460,000.00  |  460,000.00  |
| 3 | 防褥疮设备（多功能电动防褥疮床垫） | 3 |  4,600.00  |  13,800.00  |
| 4 | 动脉硬化监测仪 | 1 |  135,000.00  |  135,000.00  |
| 5 | 多功能监测仪 | 1 |  9,500.00  |  9,500.00  |
| 6 | 输液泵 | 1 |  4,800.00  |  4,800.00  |
| 7 | 便携式心电图机 | 2 |  19,800.00  |  39,600.00  |
| 8 | 无创呼吸机 | 1 |  122,300.00  |  122,300.00  |
| 合计 |  |  |  | 820,000.00 |
| 二标段：急诊科及辅助设备 经颅磁刺激机型为核心产品 |
| 序号 | 名称 | 数量 |  预算单价（元）  |  预算合计（元）  |
| 1 | 快速心梗监测仪（干式荧光免疫分析仪） | 1 |  30,000.00  |  30,000.00  |
| 2 | 心电图机 | 1 |  45,000.00  |  45,000.00  |
| \*3 | 经颅磁刺激机型 | 1 |  210,900.00  | 210,900.00  |
| 4 | 多功能控温仪（医用电脑控温仪） | 1 |  55,000.00  | 55,000.00  |
| 5 | 注射泵 | 2 |  2,800.00  |  5,600.00  |
| 6 | 急救药品柜 | 1 |  3,500.00  |  3,500.00  |
| 合计 |  |  |  | 350,000.00  |

每项产品不得超过预算单价，否则按投标无效处理。

## **第六章 响应文件构成、要求及格式**

正本或副本

 （项目名称）

响应文件

投标人： （盖单位章）

法定代表人或其委托代理人： （签字或盖章）

年 月 日

## 目 录

**注：投标人自行编制目录，并标注对应页码。**

**所有复印件需清晰可辨**

**一、响应文件声明**

致 (采购人)：

我方已仔细研究了 (项目名称)的竞争性谈判文件（政府采购编号： ）的全部内容，知悉参加竞争性谈判的风险，我方承诺接受谈判文件的全部条款且无任何异议。

一、我方同意在谈判文件中规定的提交首次响应文件截止时间起 日内(响应文件有效期)遵守本响应文件中的承诺且在此期限期满之前均具有法律约束力。

二、我方按要求提交响应文件，并保证响应文件提供的数据和资料全部内容真实、合法、准确和完整，我们对此负责，并愿承担由此引起的法律责任。

三、我方愿意向贵方提供任何与本项采购有关的数据、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资料。

四、我方愿意按谈判文件规定和谈判小组要求重新提交响应文件和最后报价。

五、我方承诺遵守《中华人民共和国政府采购法》的有关规定，保证在获得成交资格后，按照谈判文件确定的事项签订政府采购合同，履行双方所签订的合同，并承担合同规定的责任和义务。

六、我方在此声明：

（一）我方与采购人或采购代理机构不存在隶属关系或者其他利害关系。

（二）我方与参加本项目的其他投标人不存在控股、关联关系，或者与其他投标人法定代表人（或者负责人）为同一人。

（三）我方未为本项目前期准备提供设计或咨询服务。

（四）我方承诺（承诺期：成立三年以上的，为提交首次响应文件截止时间前三年内；成立不足三年的，为实际时间）：

1、我方依法缴纳了各项税费及各项社会保障资金，没有偷税、漏税及欠缴行为。

2、我方在经营活动中没有存在下列重大违法记录：

(1)受到刑事处罚；

(2)受到三万元以上的罚款、责令停产停业、在一至三年内禁止参加政府采购活动、暂扣或者吊销许可证、暂扣或者吊销执照的行政处罚。

投标人名称(盖单位章)：

法定代表人或其委托代理人 (签字)：

日 期： 年 月 日

**二、法定代表人身份证明**

 投 标 人：

单位性质：

地 址：

成立时间： 年 月 日

经营期限：

姓 名： 性 别：

年 龄： 职 务：

系 （投标人名称）的法定代表人。

特此证明。

附法定代表人身份证复印件

 投标人： (盖单位章)

法定代表人： （签字或盖章）

 年 月 日

三、授权委托书

本人 （姓名）系 （投标人名称）的法定代表人，现委托 （姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清、说明、补正、递交、撤回、修改 （项目名称） 标段投标文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

委托期限：

 。

代理人无转委托权。

**附：法定代表人和授权委托人身份证复印件**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 法定代表人身份证复印件 |  | 授权委托人身份证复印件 |

投 标 人： （盖单位章）

 法定代表人： （签字或盖章）

 身份证号码：

 委托代理人： （签字或盖章）

 身份证号码：

 日 期： 年 月 日

**四、谈判保证金**

本项目不收取保证金

**五、投标报价明细表**

项目名称：

项目编号：

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  序号 | 项目名称 | 产品（系统）名称 | 生产厂家及型号 | 数量 | 单价 | 合计（数量x单价） | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 投标总价 |  |  |

备注：

1.表格可自行扩充。

2.与完成本项目有关的各种费用均应包含在总报价中，数量单位须写明台(套)。

投标人： （公章）

法定代表人或其授权委托人： （签字或盖章）

日 期： 年 月 日

**六、资格审查资料**

### （一）基本情况表

|  |  |
| --- | --- |
| 投标人名称 |  |
| 注册地址 |  | 邮政编码 |  |
| 联系方式 | 联系人 |  | 电 话 |  |
| 传 真 |  | 网 址 |  |
| 法定代表人 | 姓名 |  | 技术职称 |  | 电话 |  |
| 技术负责人 | 姓名 |  | 技术职称 |  | 电话 |  |
| 质量管理体系证书（如有） | 类型： 等级： 证书号： |
| 营业执照号 |  | 员工总人数： |
| 注册资本 |  | 其 中 | 高级职称人员 |  |
| 成立日期 |  | 中级职称人员 |  |
| 基本账户开户银行 |  | 技术人员数量 |  |
| 基本账户银行账号 |  | 各类注册人员 |  |
| 经营范围 |  |
| 投标人关联企业情 况（包括但不限于与 投标人法定代表人 为同一人或者存在 控股、管理关系的不同单位） |  |
| 备注 |  |

**注：附营业执照等相关证明材料。**

### **（二）近年财务状况表**

提供2023年经会计师事务所审计的财务审计报告或财务报表（2024年新成立公司提供现有年限即可）

###

### **（三）近年完成的类似项目情况表**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 项目所在地 |  |
| 发包人名称 |  |
| 发包人地址 |  |
| 发包人电话 |  |
| 合同价格 |  |
| 供货期 |  |
| 采购内容 |  |
| 项目负责人 |  |
| 项目描述 |  |
| 备注 |  |

注：本表后附相关证明材料。

### **（四）正在实施和新承接的项目情况表**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 项目所在地 |  |
| 发包人名称 |  |
| 发包人地址 |  |
| 发包人电话 |  |
| 签约合同价 |  |
| 供货期 |  |
| 采购内容 |  |
| 项目负责人 |  |
| 项目描述 |  |
| 备注 |  |

注：本表后附相关证明材料。

### **（五）近年发生的诉讼及仲裁情况**

注：如联合体投标，需分别填写。

### **（六）拟委任的主要人员汇总表**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 本项目任职 | 姓名 | 职 称 | 专 业 | 执业或职业资格证明 | 备注 |
| 证书名称 | 级别 | 证号 |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

### **（七）主要人员简历表**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓 名 |  | 年龄 |  | 执业资格证书（或上岗 证书）名称 |  |
| 职 称 |  | 学历 |  | 拟在本项目任职 |  |
| 工作年限 |  | 从事工作年限 |  |
| 毕业学校 | 年毕业于 学校 专业 |
| 主要工作经历 |
| 时 间 | 参加过的类似项目 | 担任职务 | 发包人及联系电话 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

注：本表后附相关证明材料。

**七、投标货物技术文件**

（格式自拟）

**投标人应根据自身的实力以及经验，结合采购人需求编制科学、合理、可行性的项目技术和实施方案、产品简介等相关介绍**

1. **其他资料**

谈判文件要求递交的其他材料或投标人认为有必要提交的其他材料。

格式自拟

**投标人认为需要提供的其他资料**

（谈判文件及评标办法要求递交的其他材料。格式自拟）

如未给定格式，格式自拟，如未给定节点请一次附后。

**九、中小企业声明函（如有）**

**中小企业声明函 （货物）**

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） 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 （采购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）；

2. （标的名称） ，属于 （采购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。

供应商单位全称（公章）：

日期：

注：1、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。

2、不符合相应条件的供应商无需提供。

**中小企业划型标准**

| **序号** | **行业** | **大型企业** | **中型企业** | **小型企业** | **微型企业** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **营业收入****(万元)** | **从业人员****(人)** | **总资产****(万元)** | **营业收入****(万元)** | **从业人员****(人)** | **总资产****(万元)** | **营业收入****(万元)** | **从业人员****(人)** | **总资产****(万元)** | **营业收入****(万元)** | **从业人员****(人)** | **总资产****(万元)** |
| **1** | **农、林、牧、渔业** | ≥20000 | 　 | 　 | ≥500 | 　 | 　 | ≥50 | 　 | 　 | ＜50 | 　 | 　 |
| **2** | **工业** | ≥40000 | ≥1000 | 　 | ≥2000 | ≥300 | 　 | ≥300 | ≥20 | 　 | ＜300 | ＜20 | 　 |
| **3** | **建筑业** | ≥80000 | 　 | ≥80000 | ≥5000 | 　 | ≥5000 | ≥300 | 　 | ≥300 | ＜300 | 　 | ＜300 |
| **4** | **批发业** | ≥40000 | ≥200 | 　 | ≥5000 | ≥20 | 　 | ≥1000 | ≥10 | 　 | ＜1000 | ＜5 | 　 |
| **5** | **零售业** | ≥20000 | ≥300 | 　 | ≥500 | ≥50 | 　 | ≥100 | ≥10 | 　 | ＜100 | ＜10 | 　 |
| **6** | **交通运输业** | ≥30000 | ≥1000 | 　 | ≥3000 | ≥300 | 　 | ≥200 | ≥20 | 　 | ＜200 | ＜20 | 　 |
| **7** | **仓储业** | ≥30000 | ≥200 | 　 | ≥1000 | ≥100 | 　 | ≥100 | ≥20 | 　 | ＜100 | ＜20 | 　 |
| **8** | **邮政业** | ≥30000 | ≥1000 | 　 | ≥2000 | ≥300 | 　 | ≥100 | ≥20 | 　 | ＜100 | ＜20 | 　 |
| **9** | **住宿业** | ≥10000 | ≥300 | 　 | ≥2000 | ≥100 | 　 | ≥100 | ≥10 | 　 | ＜100 | ＜10 | 　 |
| **10** | **餐饮业** | ≥10000 | ≥300 | 　 | ≥2000 | ≥100 | 　 | ≥100 | ≥10 | 　 | ＜100 | ＜10 | 　 |
| **11** | **信息传输业** | ≥100000 | ≥2000 | 　 | ≥1000 | ≥100 | 　 | ≥100 | ≥10 | 　 | ＜100 | ＜10 | 　 |
| **12** | **软件和信息技术服物业** | ≥10000 | ≥300 | 　 | ≥1000 | ≥100 | 　 | ≥50 | ≥10 | 　 | ＜50 | ＜10 | 　 |
| **13** | **房地产开发经验** | ≥200000 | 　 | 或,≥10000 | ≥1000 | 　 | 且,≥5000 | ≥100 | 　 | 且,≥2000 | ＜100 | 　 | 或,＜2000 |
| **14** | **物业管理** | ≥5000 | ≥1000 | 　 | ≥1000 | ≥300 | 　 | ≥500 | ≥100 | 　 | ＜500 | ＜100 | 　 |
| **15** | **租赁和商务服物业** | 　 | ≥300 | 或,≥120000 | 　 | ≥100 | 且,≥8000 | 　 | ≥10 | 且,≥100 | 　 | ＜10 | 或,＜100 |
| **16** | **其他未列明行业** | 　 | ≥300 | 　 | 　 | ≥100 | 　 | 　 | ≥10 | 　 | 　 | ＜10 | 　 |