布尔津县布尔津镇卫生院迁建项目医疗设备采购

竞争性磋商文件

****

招 标 人： 布尔津县卫生健康委员会

招标代理机构：新疆搏达昌鑫项目管理咨询有限公司

地 址：阿勒泰市迎宾路101号龙腾综合商业中心2栋8号

二〇二五年二月

目 录

第一章 招标公告 [3](#bookmark1)

第二章 投标人须知 [4](#bookmark2)

投标人须知前附表 [4](#bookmark3)

第三章、合同条款 ………………………………………………………………[1](#bookmark4)3

第四章、招标安装内容及要求 [1](#bookmark5)5

第五章、磋商响应文件格式及要求 [1](#bookmark6)9

第六章 评标标准及评标办法 34

布尔津县布尔津镇卫生院迁建项目医疗设备采购

的竞争性磋商公告

|  |
| --- |
| 项目概况布尔津县布尔津镇卫生院迁建项目医疗设备采购的潜在供应商 应在政采云平台线上获取（<https://www.zcygov.cn/>）获取采购文件，并于2025年02月17日16点00分（北京时间）前提交响应文件。 |

一、项目基本情况

项目编号：XJBDCX2025-HW008

项目名称：布尔津县布尔津镇卫生院迁建项目医疗设备采购

采购方式：竞争性磋商

预算金额：1600000.00元

最高限价：1600000.00元

采购需求：医疗设备采购一批（具体清单参数详见磋商文件）

合同履行期限：自合同签订之日起 60个日历日，供货至招标人指定地点，安装、调试完成并验收合格。

本项目（不）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；

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：非专门面向中小企业。对应的中小企业划分标准所属行业为：工业

3.本项目的特定资格要求：

①法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明；

②所投产品属于第二类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）。

③投标人在参加政府采购中没有重大的违法、违规行为或其他不良纪录；

④投标人应具有良好的商业信誉和相应的质量保证措施；

⑤与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。

（如属于特定行业项目，供应商应当具备特定行业法定准入要求；如接受联合体投标，则联合体各方均必须满足投标人的资格要求第1、2条及特定资格要求）。

4.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。为本项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加本项目上述服务以外的其他采购活动。

5.对在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn) 、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，不得参与政府采购活动。

三、获取采购文件

时间：2025年02月05日至2025年02月11日 上午00:00-12：00，下午12：00-23:59（北京时间，法定节假日除外 ）

地点：政采云平台线上获取（https://www.zcygov.cn/）

方式：供应商登录政采云平台 https://www.zcygov.cn/在线申请获取采购文

件（进入“项目采购 ”应用，在获取采购文件菜单中选择项目，申请获取采购文件）

售价：0 元

四、响应文件提交

截止时间：2025年02月17日16点00分（北京时间）

地点：政采云平台（https://www.zcygov.cn/）

五、开启

时间：2025年02月17日16点00分（北京时间）

地点：政采云平台（https://www.zcygov.cn/）

六、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

1. **其他补充事宜**

1、请投标单位随时关注本项目的澄清、答疑、变更事项。

2、本项目实行电子招投标，供应商须登录政采云平台申请获取采购文件，并通过政采云电子投标客户端制作投标文件，同时自行承担与投标有关的一切费用。

3、各供应商应在开标前应确保成为政采云平台供应商，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供应商自行承担。

4、供应商可前往新疆政府采购网(http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/) 下载专区，下载政采云电子投标客户端，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。在使用政采云电子投标客户端时，建议使用WIN7及以上操作系统。如需咨询，请联系新疆CA服务热线 0991-2819290。

5、本项目采用不见面开标，供应商须在投标截止时间前通过CA在政采云平台上传加密的电子响应文件。供应商对不见面开评标系统的技术操作咨询，可通过 https://edu.zcygov.cn/luban/xinjiang-e-biding 自助查询，也可在政采云帮助中心常见问题解答和操作流程讲解视频中自助查询，网址为：https://service.zcygov.cn/#/help，“项目采购”—“操作流程-电子招投标”— “政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”版面获取操作指南，同时对自助查询无法解决的问题可通过钉钉群及政采云在线客服获取服务支持。

6、供应商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) ，开标时请使用制作加密电子响应文件的CA锁进行解密及报价确认。本项目响应文件解密时间定为30分钟，如因自身原因导致无法正常解密，后果由供应商自行承担。

**七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。**

1.采购人信息

名 称：布尔津县卫生健康委员会

地 址：布尔津县

联系方式：18290929141

2.采购代理机构信息

名 称：新疆搏达昌鑫项目管理咨询有限公司

地 址：阿勒泰市迎宾路101号龙腾综合商业中心2栋8号

联系方式：0906-2154567

3.项目联系方式

项目联系人：周女士

电 话：15299391193

第二章 投标人须知

|  |
| --- |
| ★投标人须知前附表★ |
| 序号 | 项 目 | 内 容 |
| 1 | 项目名称 | 布尔津县布尔津镇卫生院迁建项目医疗设备采购 |
| 2 | 项目编号 | XJBDCX2025-HW008 |
| 3 | 招标人及代理 机构 | 招标人名称:布尔津县卫生健康委员会招标代理方名称:新疆搏达昌鑫项目管理咨询有限公司　 |
| 4 | 资金来源 | 援疆资金 |
| 5 | 招标方式 | 竞争性磋商 |
| 6 | 招标范围 | 医疗设备采购一批（具体清单参数详见磋商文件） |
| 7 | 交货时间及地点 | 自合同签订之日起 60个日历日，供货至招标人指定地点，安装、调试完成并验收合格。 |
| 8 | 质量标准/质量要求 | 合格 |
| 9 | 质保期 | 为系统投入使用后3年，免费维修2年，并负责终身维护。 |
| 10 | 投标人资格 | 1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；2.落实政府采购政策需满足的资格要求：非专门面向中小企业。对应的中小企业划分标准所属行业为：工业3.本项目的特定资格要求：①法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明；②所投产品属于第二类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）。 ③投标人在参加政府采购中没有重大的违法、违规行为或其他不良纪录； ④投标人应具有良好的商业信誉和相应的质量保证措施； ⑤与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。（如属于特定行业项目，供应商应当具备特定行业法定准入要求；如接受联合体投标，则联合体各方均必须满足投标人的资格要求第1、2条及特定资格要求）。4.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。为本项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加本项目上述服务以外的其他采购活动。 5.对在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn) 、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，不得参与政府采购活动。 |
| 11 | 最高限价 | 磋商文件设最高限价，超过最高限价或等于上限价的投标报价为无效报价，将取消其投标资格。上限价：1600000元（壹佰陆拾万元整）。 |
| 12 | 投标有效期 | 60 天 |
| 13 | 财务状况 | 具备资格的中介机构或审计机关审计的近一年（2023 年度）审计报告或财务报表 |
| 14 | 类似业绩 | （2021年12月01日之后）投标人同类项目业绩（中标通知书或合同协议书）新成立公司除外，提供成立以来的类似业绩 |
| 15 | 磋商响应文件份 数 | 正本1份，副本3份备注：开标结束后 3 个工作日将标书寄至阿勒泰市迎宾路101号龙腾综合商业中心2栋8号（新疆搏达昌鑫项目管理咨询有限公司）周燕 15299391193。 |
| 16 | 投标保证金 | 1、投标保证金的金额：25000.00（贰万伍仟元整）；2、递交形式：电汇、网银、保函、转账等非现金形式（投标人必须从基本账户转出）；3、电汇、网银、保函、转账方式缴纳的投标保证金，投标人须将凭证列入投标文件并加盖公章； 4、投标人在开具电子保函支付保费时，必须从投标人基本账户支付，并将保费支付凭证列入投标文件并加盖公章由评标委员会查验，否则视为未从基本账户缴纳投标保证金； 5、附基本账户开户许可证并加盖公章；6、账户名称：新疆搏达昌鑫项目管理咨询有限公司账 号：821010012010123286358开户行名称：新疆阿勒泰农村商业银行股份有限公司行 号：402902000017（注：使用银行保函的，必须从供应商基本账户开具，若是第三方代开的保函，开具保函时给第三方公司缴纳的保费必须从其基本账户支付，否则视为未从基本户转出招标保证金。出据企业注册地之外保函的，供应商还必须提供给第三方公司缴纳保费的资金往来业务银行流水单并加盖银行行名条章。投标保证金须在2025年02月17日16点30分（北京时间）前到账。递交投标保证金时请务必注明项目简称、编号及用途，投标人按上述要求以任何形式缴纳保证金，均请携带凭据到招标代理机构开具投标保证金收据，保证金收据的复印件及回执单或保函凭证须同时附到标书条款中（否则投标无效） |
| 17 | 磋商响应文件 递交 | 递交截止时间：2025年02月17日16点00分（北京时间）地址：请登录政采云投标客户端投标 |
| 19 | 开标时间及开标地点 | 开标日期及时间：2025年02月17日16点00分（北京时间）开标地点：政采云平台（https ://www.zcygov.cn/） |
| 20 | 开标资格审查 | 1、须符合《中华人民共和国政府采购法》第22条规定：（1）具有独立承担民事责任的能力的投标人；（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）参加本次采购活动前三年内，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。 |
| 21 | 报价方式 | 报价应包括货物、货物到达交货地点的相关运输、装卸、安装、调试、 检验及相关伴随服务费等。 |
| 22 | 付款方式 | 合同签订后，甲方向乙方支付合同总价的30%；甲方收到乙方提供的设备后支付合同总价的30%；货物由乙方安装调试完成、进行了相关验收和人员培训合格后，甲方收到验收合格报告、培训报告单及发票等资料后 30 个工作日内向乙方支付合同总价的40%。（具体付款方式以业主签订的合同为准）。 |
| 23 | 踏勘现场 | 不组织组 织注：供应商于开标前自行与采购单位项目负责人联系对设备采购和运输安装进行自行勘察，以获取须投标人自己负责的有关编制投标文件和签署合同所需的所有材料，均须在投标文件中承诺“我单位已对设备采购现场情况以及运输安装、磋商文件等进行全面了解，没有任何异议，除不可抗因素外，现场出现的一切问题均由我单位自行承担”，否则投标无效。承诺格式自拟。 |
| 24 | 备注 | 采购人、采购代理机构应当对符合本办法规定的小微企业报价给予10%—20%的扣除，用扣除后的价格参加评审。本项目扣除比例为10%。 |
| 25 | 推荐人数 | 推荐的中标候选人数：3 人 |
| 26 | 需要补充的其他内容 | 各投标人投标报价大写或小写、货物清单报价、投标函报价必须保持一致，否则投标无效。 |
| 27 | 电子投标注意事项 | （1）电子投标文件递交：供应商应于2025年02月17日16点00分时之前将电子投标文件上传到“政采云”平台。应按照本项目谈判文件和政采云平台的要求编制、加密传输投标文件。供应商对不见面开评标系统的技术操作咨询，可通过https://edu.zcygov.cn/luban/xinjiang-e-biding 自助查询，也可在政采云帮助中心常见问题解答和操作流程讲解视频中自助查询，网址为： https://service.zcygov.cn/#/help，“项目采购”—“操作流程-电子 招投标”—“政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”版面获取操作指南，同时对自助查询无法解决的问题可通过钉钉群及政采云在线客服获取服务支持。（2）投标现场无需递交投标文件，中标单位公示完之后需提供：纸质版投标文件：正本一份、副本叁份。投标文件电子版：以u盘为介质的投标文件电子版一份。（3）本项目实行网上投标，采用电子投标文件。若供应商参与投标，自行承担投标一切费用。各供应商应在开标前确保成为新疆维吾尔自治区政府采购网正式注册入库供应商，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供应商自行承担。投标供应商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。投标文件解密时间为30分钟，供应商可以登录“政采云”平台，用“项目采购-开标评标”功能进行解密投标文件。若供应商在招标代理现场规定的时间内未按时解密的，视为投标文件撤回。因网上招标系统故障导致所有供应商均解密失败，由采购人或采购代理机构现场请示项目主管部门处理。 |

一、总则

1.适用范围

1.1 本磋商文件仅适用于本次招标活动中所述项目的设备材料招标及相关服务。 2.定义

2.1“招标人 ” 系指**布尔津县卫生健康委员会**

2.2“招标代理机构 ”系指**新疆搏达昌鑫项目管理咨询有限公司**

2.3“投标人 ”系指向招标机构提交磋商响应文件的投标企业。

2.4“货物 ”系指卖方按合同要求，向买方提供的合格设备、手册及其它技术资 料。

2.5“服务 ”系指按合同规定卖方须承担的运输、装卸、技术协助和交付使用后 保修期内应履行的义务及售后服务等其他类似的义务。

2.6“卖方 ”系指提供合同货物和服务的经济实体。

2.7“买方 ”系指购买货物和服务的单位 。

2.8“评标委员会 ”系指依《中华人民共和国政府采购法》和国家计委等七部委 12号令《评标委员会和评标方法暂行规定》组建的专门负责本次招标评标工作的临时 性机构。

3.投标人的资格要求：

1满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2落实政府采购政策需满足的资格要求：非专门面向中小企业。对应的中小企业划分标准所属行业为：工业

3本项目的特定资格要求：①法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明；

②所投产品属于第二类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）。

③投标人在参加政府采购中没有重大的违法、违规行为或其他不良纪录；

④投标人应具有良好的商业信誉和相应的质量保证措施；

⑤与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。

（如属于特定行业项目，供应商应当具备特定行业法定准入要求；如接受联合体投标，则联合体各方均必须满足投标人的资格要求第1、2条及特定资格要求）。

4.投标费用：投标人在投标时应自行承担所有与编写和提交磋商响应文件有关的 费用。不论投标的结果如何，招标人及招标代理机构均无义务和责任承担这些费用。

5、语言文字

除专用术语外，与招标投标有关的语言均使用中文。必要时专用术语应附有中文 注释。

6、计量单位

所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

7、勘查现场

（1）本项目招标人不组织踏勘现场。

（2）投标人须自行踏勘现场的，必须征得招标人的同意方可踏勘现场。

二、竞争性磋商文件

1.竞争性磋商文件构成

1.1 磋商文件用以阐明所需货物和服务、招标程序和商务合同主要条款，包括：

1.1.1 招标书

1.1.2 投标人须知

1.1.3 投标人须知前附表

1.1.4 招标货物清单及技术规格要求

1.1.5 合同条款

1.1.6 主要磋商响应文件格式

1.1.7 评标办法

1.2 投标人应认真阅读磋商文件中所有的事项、格式、条款和规范等要求。如果没有按照磋商文件要求提交全部资料或者磋商响应文件没有对磋商文件做出实质性响应，其磋商响应文件有可能被拒绝。

2. 磋商文件的澄清

2.1 任何要求澄清磋商文件的投标人，均应在投标截止日期前 5 天以书面形式或传真、电报通知招标代理机构。招标代理机构将在投标截止日期前 5 天以书面形式或传真、电报通知予以答复，将书面答复通知每个购买磋商文件的投标人。投标方不得与招标委托方私下接触，同时不指明问题的来源。

3.磋商文件的修改

3.1 在投标截止日期前 5 天，无论出于何种原因，招标代理机构可主动地或在解答投标人提出的问题时对磋商文件进行修改，修改内容报招标人备案。

3.2 磋商文件的修改将以书面形式通知所有购买文件的投标人，并对投标人具有约束力。投标人收到修改内容后，应在 24 小时内以书面形式通知招标人或招标代理机构，确认收到该修改。

4. 一切有效的磋商文件的澄清和修改的书面文件均是磋商文件不可分割的部分。

5.说明

5.1 磋商文件中的标题或题名仅起引导作用，而不应视为对磋商文件内容的理解和解释。

5.2 除非有特殊要求，磋商文件不单独提供招标货物使用地的自然环境、气候条件、公用设施等情况，投标人被视为熟悉上述与履行合同有关的一切情况。

5.3 磋商文件的解释权归招标人和招标代理机构。

三、磋商响应文件的编制

1.磋商响应文件的编写要求

1.1 投标人应仔细阅读磋商文件,了解磋商文件的要求。在充分理解磋商文件提出的设施技术要求、货物规格型号、技术性能、技术参数、服务和商务条件后，制作磋商响应文件。

1.2 投标人应按磋商文件的要求编制磋商响应文件, 对磋商文件要求必备的条件和事项必须满足，否则视为未能对磋商文件做出实质性响应，并保证所提供的全部资料的真实性和有效性。磋商响应文件中提供的所有复印件均应清晰可辩。

1.3 投标人对本磋商文件的规定不允许实质性偏离，否则视为未能对磋商文件做出实质性响应。

1.4 投标人不得将本次招标项下的内容拆开投标，否则视为未能对磋商文件做出实质性响应。

2.磋商响应文件构成

2.1 投标人编写的磋商响应文件应包含以下内容（商务文件+技术文件）:

2.1.1 商务部分

（1）投标函；

（2）投标函附录

（3）投标人法人代表授权书；

（4）法定代表人证明

（5）被授权人身份证

（6）投标报价一览表

（7）投标报价设备名称、数量报价明细表（附第四章清单列表）

（8）备品备件、专用工具

（9）投标人基本情况表

（10）商务条款偏离表

（11）公司近三年业绩表

（12）货物质量及售后服务承诺书

（13）中小企业声明函

2.1.2 技术部分：

（1）技术方案

（2）实施方案

（3）培训方案

（4）售后服务方案

（5）技术条款偏离表

（6）其它文件

3、投标报价

3.1 报价应为此项总集成所有工作内容的一切费用，且报价为最终报价。投标人 应按磋商文件第四章“招标内容及技术参数 ”要求的内容全部报价，投标报价应包 括：报价应包括货物、货物到达交货地点的相关运输、装卸、安装、调试、检验及相 关伴随服务费等。

3.2 投标单位应如实编制磋商响应文件内容。磋商响应文件中，既要提供总报价， 也要提供详单，不得缺项、漏项，如有缺漏相视为已包含在此工作范围内。

3.3 投标报价的修正，如单价和总价不符，以单价累计为准，如小写和大写不符， 以大写为准。所有投标报价均保留到小数点后2位。

3.4 为完成本磋商文件规定的义务，投标人认为有必要计入的其他费用也应包含 在投标总价内。

在合同实施期间，本项目合同价不随国家政策或法规、标准及市场因素的变化而 进行调整。

3.5 投标人应充分了解项目内容及任何其他足以影响其投标报价的情况。任何因中标人忽视或误解项目基本情况，而使招标人在项目实施过程中蒙受的损失，将由中标人对招标人进行赔偿。

4、投标有效期

投标有效期为 60 天，投标人在投标有效期内不得要求撤销或修改其磋商响应文件。

5、投标保证金

5.1 投标人应提交“投标人须知前附表 ”规定数额的投标保证金，并作为其磋商响应文件的组成部分。

5.2 投标保证金用于保护本次招标免受投标人的违规、违约行为而引起的风险。

5.3 投标保证金应用人民币，由投标人按磋商文件明确的银行、账号要求的数额办理。

5.4 投标保证金的货币为人民币，并采用下列任何一种形式：转账或电汇、支票、

汇票、本票或者金融机构、保函等非现金形式提交

开户名称：新疆搏达昌鑫项目管理咨询有限公司

开户银行：新疆阿勒泰农村商业银行股份有限公司

帐 号：821010012010123286358

行 号：402902000017

5.5 未中标人的投标保证金，将在中标结果公告发布后三日内予以退还，不计利息。

5.6 发生以下情况投标保证金可能被没收：

①如果投标人在投标有效期内撤回投标；或因自身原因，价格误报等不与招标人签订合作合同的；

②合同签订后不能按合同时限要求完成工作成果的；

③所提交的成果文件严重不符合磋商文件要求的；

④中标人在收到中标通知书后，未按磋商文件规定提交履约担保。

⑤由于投标人通标、串标等其他违规违纪行为导致开标失败，重新招标的。

6.磋商响应文件的格式

6.1 磋商响应文件编制格式参照本磋商文件第六章及磋商文件各章节提供的一 部分用于编制磋商响应文件时必要的格式，投标人应按此格式编制磋商响应文件。

6.2 磋商文件中未提供格式的部分由投标人自行编制。

6.3 磋商响应文件应当采用A4纸型，装订方法不得以活页方式装订，不可拆装(如打孔、鸭嘴夹等)。

6.4 投标单位应认真阅读磋商文件的所有内容，检查磋商响应文件内容是否齐全。所编制的磋商响应文件应按磋商文件规定的顺序及“磋商响应文件及格式 ”装订， 要求编制目录，逐页标注连续编码。磋商响应文件分为技术标和商务标，应区分明显 合并装订，否则磋商响应文件将被确定为废标。

6.5 磋商响应文件的份数：正本壹份，副本叁份（共肆份），U盘1份，并在磋商响应文件封面左上角注明“正本 ”’、“副本 ”’字样，一旦正本和副本不符，以正本为准。参考资料不限量。

四、投标

1、有下列情况之一的，其磋商响应文件无效：

（1）磋商响应文件未按规定签字盖章。

（2）磋商响应文件逾期未上传。

（3）提交投标材料不全，字迹涂改模糊、难以辨认。

3、磋商响应文件的递交：

（1）投标人应在2025年02月17日16点00分（北京时间）前按磋商文件要求上传递交 磋商响应文件。

（2）磋商响应文件的递交地点：政采云平台（https://www.zcygov.cn/）

五、开评标程序

1. 开标

1.1 招标代理机构将于**2025年02月17日16点00分**（北京时间）在政采云平台 （<https://www.zcygov.cn/>）。开标厅举行开标大会，并诚邀招标人上级有关主管部 门、监督部门和所有投标人参加。

1.2 投标人的法定代表人或授权委托人应出席开标大会并签到。没有签到或没有参加开标大会的投标将被视为自动弃权。

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：非专门面向中小企业。对应的中小企业划分标准所属行业为：工业

3.本项目的特定资格要求：

①法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明；

②所投产品属于第二类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）。

③投标人在参加政府采购中没有重大的违法、违规行为或其他不良纪录；

④投标人应具有良好的商业信誉和相应的质量保证措施；

⑤与招标人存在利害关系可能影响招标公正性的法人、其他组织或者个人，不得参加投标。

（如属于特定行业项目，供应商应当具备特定行业法定准入要求；如接受联合体投标，则联合体各方均必须满足投标人的资格要求第1、2条及特定资格要求）。

4.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。为本项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加本项目上述服务以外的其他采购活动。

5.对在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn) 、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，不得参与政府采购活动。

1.3 开标时，唱标人按磋商响应文件送达时间逆顺序启封磋商响应文件，宣读投标人投标报价、交货期。请投标单位对宣读结果确认并签字。

2. 评审

2.1 招标人将根据招标招标货物的特点，依法组建评标委员会，其成员由技术、 经济等方面的专家和业主代表组成 3 人组成。

2.2 评标委员会将按照评标办法与原则，根据磋商文件的规定依法对磋商响应文件进行评审、质疑、评价、比较和打分。

2.3 评标委员会审查投标书的响应性只根据磋商文件的要求和投标书的内容，而不寻求其它外部证据。如果投标书技术指标实质上没有响应磋商文件的要求，将不再进一步评审。投标人不得通过修正或撤消不合要求的偏离重新参与投标。

2.4 审核投标书有无报价计算上的错误。修正错误的原则如下：当单价与数量的乘积大于总价时，以原报总价为准；当单价与数量的乘积小于总价时，以原报单价为准，并修正总价。调整后的价格应对投标人具有约束力。如果投标人不接受修正后的价格，则投标将被拒绝。

3.磋商响应文件的澄清

3.1 在评标期间，为了有助于对投标书的审查、评价和比较，招标人可分别要求投标人对其投标书进行澄清。投标人必须按招标人安排程序进行澄清。在澄清所有技术、商务问题后，投标人要进行书面承诺。

3.2 投标人的澄清文件是磋商响应文件的组成部分，并取代磋商响应文件中被澄清部分。

4.确定成交供应商的原则

4.1 评标委员会根据综合评分由高到低排序向招标人推荐 3家投标人为中标候选人,或拒绝所有投标人，并提交评标报告。评标委员会无义务向投标人进行任何有关 招标的解释工作。

4.2 招标人根据《中华人民共和国政府采购法》的相关规定，以及综合得分和专家推荐意见与建议，依据符合招标需求、质量和服务相等且报价最低的原则确定和公布最终中标人。在确定和公布最终中标人前，招标人认为必要时，可以对认为有必要 了解或核实的问题进行考查、核实。

4.3 原则上应将评标综合得分最高的投标人确定为中标人，若有以下情形之一者也可确定推荐综合得分排名第二的投标人为中标人：

4.3.1 排名第一的中标候选人放弃中标；

4.3.2 排名第一的中标候选人因不可抗力提出不能履行合同。

4.3.3 在接到中标通知 5 日内第一中标排序人未能如期签订合同。如果第二中标排序人不能满足此条要求，招标人选择与中标排名第三的中标候选人确定中标事项。

4.4 若出现两个投标人的评标得分相等时，将投标报价低的投标人确定为中标候选人。

5. 招标原则

5.1 评标工作遵循公平、公正、科学、择优的原则。磋商响应文件应符合磋商文件所有要求且投标报价合理，但不保证最低报价的投标人中标。

5.2 评委会依据国家相关的法律法规、各级政府的政策规定、磋商文件和磋商响 应文件进行评审而不靠其他条件，评标委员会对所采取的评标做法无义务对投标人解 释。

5.3 保密原则，开标之后，直到与中标单位签署合同之前，凡是属于审查、评审 的有关资料以及决定中标人的信息等，任何人均不得向投标人或其他无关的人员透 露，否则按有关规定追究责任。在评标期间，投标人企图影响评标的任何活动，将导 致其投标被拒绝。

5.4 供应商的同等对待原则，磋商文件有实质性变动的，招标人应通知所有参加 招标的供应商，使每个供应商有同等机会对报价文件进行修改。

5.5 客观公正的原则，招标人应当确保每个供应商都能够在相同的条件下，进行 公平竞争。

7、中标结果公示

招标人在评审结束后，在新疆政府采购网公示招标推荐结果，公示期1个工作日， 公示期满如无异议，招标人将确定中标成交人。

8. 中标通知书

8.1 招标机构在中标结果公示之后投标有效期届满之前，以书面形式向中标人发出《中标通知书》。

8.2 在中标通知书发出的同时，向未中标单位退回投标保证金。对于落标单位不解释落标原因，不退还磋商响应文件正本。

9、 授予合同

1.授予合同时变更数量的权力

1.1招标人在授予合同时有权根据项目实际情况对合同内容予以增加或减少，但投标人不得对其单价或其它条款和条件做任何改变。

2. 签订合同

2.1 中标人收到中标通知后，按中标通知书中规定的时间地点与买方签订合同 （一般在《中标通知书》发出后七天内进行）。

2.2 中标合同不得转让。合同分包需在磋商响应文件中予以说明，并需经买方同 意。否则，买方有权取消中标人的中标资格。

2.3 如中标人拒签合同, 招标机构可从候选中标人中重新选定中标人，并组织中 标供应商和买方签订经济合同。

3、合同的组成

3.1 下列文件均为合同不可分割的组成部分：

3.1.1 磋商文件；

3.1.2 中标人的磋商响应文件；

3.1.3 中标通知书；

3.1.4 补充磋商文件及答疑记录。

4.付款方式：见投标须知前附表。

10、招标代理服务费

招标代理服务费根据参考原国家发展改革委《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980 号）或招协[2024]4号通知要求，自治区招标代理服务收费计算标准二的规定计取或按市场价与招标人协商（招标代理服务费最终以中标价为基准。）

注：招标代理服务收费按差额定率累进法计算

第三章 合同条款

合同主要条款

甲方（即招标人）：

乙方（即中标成交人）：

根据本磋商文件及中标成交人磋商响应文件，甲方与乙方双方协商一致，就布尔津县布尔津镇卫生院迁建项目医疗设备采购合作，同意按下列条款签订本合同， 并共同执行。

一、制订“合同条款 ”的依据：

制订“合同基本条款 ”的依据是《中华人民共和国民法典》。

二、工作范围及价格：

甲、乙双方应将磋商文件、磋商响应文件及评审组确认的价格、质量标准、数量 和工作期限等作为本条款的基础。

三、技术资料：

1、乙方应向甲方提供所有工作内容相关的技术资料。

四、合同文件的优先次序：

构成本合同的文件可视为是能相互说明的，如果合同文件存在歧义或不一致，则 根据如下优先次序来判断：

1、合同书及补充协议

2、中标通知书

3、评标报告

4、甲乙双方签署的文件、电传、协商纪要等文件

5、磋商文件及其补充文件

6、磋商响应文件及其补充文件

五、工作地点：

六、工作期限：

七、付款方式：

预付款30%，货物进场后甲方向乙方支付到合同总价的40%，货物验收合格、设备安装、调试运转正常，乙方为甲方培训结束、甲方无疑问后，甲方向乙方支付到合同总价的30%。

八、招标内容：

工艺设备供货及安装

九、违约责任：

工作质量责任：在质量保证期内，凡发现有缺陷及质量问题，由乙方负责处理， 实行重新调整设计方案直至符合质量要求。乙方承担发生的一切费用和甲方的直接经 济损失。

十、违约赔偿

除不可抗力外，如乙方发生不能按期完成工作内容或提供服务，甲方发生后续缺 陷等情况，应及时以书面形式通知对方。甲、乙双方应本着友好的态度进行协商，妥 善解决。如协商无效，按下列规定处以罚金：

1、逾期完成工作：乙方逾期完成工作，按逾期部分总价计算向甲方偿付违约金， 每逾期一天，5000 元/天处罚承包人。

2、由于乙方原因甲方提出终止工作，由乙方承担合同价 5%的罚金。

4、逾期完成工作内容的违约赔偿最高限额为为完成工作量合同总价的 5%，如违 约金达到最高限额时乙方仍不能完成工作内容，甲方可考虑终止合同。

5、经甲乙双方协商同意延期工作期限不予罚款。

十一、违约终止合同：

1、甲方在乙方存在如下违约情况时，有权考虑并提出终止全部或部分合同。

（1）乙方未能在合同规定期限或甲方同意延长的期限内全部或部分完成工作内 容。

（2）乙方未能履行合同规定的其它义务。

（3）在发生上述情况后，乙方收到甲方的违约通知后 30 天内未能纠正其过失。

2、乙方应继续执行合同中未中止部分。

3、在甲方提出终止部分合同的情况下，并不解除乙方未能在合同规定期限或甲 方同意延长的期限内交付全部或部分工作内容及质量责任。

十二、不可抗力事件处理：

1、在执行合同期限内，任何一方因不可抗力事件所致不能履行合同，则合同履 行期可延长，其延长期与不可抗力影响期相同。

2、不可抗力事件发生后，应立即通知对方，并寄送有关权威机构出具的证明。

3、不可抗力事件延续二十天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合 同，以及终止合同后的善后事宜。

十三、仲裁或诉讼：

1、双方在执行合同中所发生的一切争议，应通过协商解决。如协商不成，可提 交甲方法定地址所在仲裁机构进行仲裁，也可直接向甲方法定地址所在人民法院起 诉。

2、在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，本合同其它部分应继续执行。

3、仲裁费用除仲裁机构另行有裁决外，由败诉方承担。

十四、合同生效及其它

1、甲、乙双方签字加盖公章后，本合同即行生效。

2、合同执行过程中出现未尽事宜，双方在不违背本合同磋商文件的原则下进行 友好协商，协商结果以“纪要 ”的形式作为本合同不可分割的部分。

3、买方如对本合同增加工作内容，买卖双方应协商解决。如方案未经卖方技术 部门确认，则责任由买方自负。如方案交卖方之日起逾期十五天未回复，则视为卖方 认可该方案。

4、下列文件均为本合同不可分割的部分：

（1）合同书及补充协议

（2）中标通知书

（3）评标报告

（4）甲乙双方签署的文件、电传、协商纪要等文件

（5）磋商文件及其补充文件

（6）磋商响应文件及其补充文件

单位：（盖章） 单位：（盖章）

授权代表： 授权代表：

联系电话： 联系电话：

传真： 传真：

地址： 地址：

邮编： 邮编：

开户银行： 开户银行：

帐号： 帐号：

税号： 税号：

1. **设备需求一览表**

**（一）投标产品质量要求:**

1 资质证照合法、手续齐全；

2 投标产品实际品牌、规格型号、生产厂家、质量必须与投标书内所投产品描述一致；

3 有足够的物资供应配送能力、较好的售后服务保障能力和支持仪器性能校准验证能力；

4 商业信誉良好，在经营活动中无违法记录、无不良销售记录和不规范销售行为记录；

5 具有合法的产品来源，符合法律法规规定的其它条件。

6 投标人必须提供企业及产品的有效资质证明文件，具备该行业国家规定必备的资质、资格，且符合参投品种的经营范围；

7 提供产品图片资料及产品说明书。

**（二）其他要求**

1、 投标文件应标明参投的医疗用品的名称、品牌、规格、生产厂家等详细资料。按顺序装订成册。

2、投标人需对所投产品所有项进行报价，不得缺项漏项。如果报价不符合要求则为无效投标，不得自行更改格式及文本信息。

**（三）商务要求**

1.1 投标报价：以人民币报价。供应商报价须包含本磋商文件约定的所有工作内容及相关费用。货物金额、包装费、运输费及运输途中保险费、装卸费、代理服务费、税金及其它产生的相关所有费用均包含在报价总额中。

1.2 付款方式：合同签订后，甲方向乙方支付合同总价的30%；甲方收到乙方提供的设备后支付合同总价的30%；货物由乙方安装调试完成、进行了相关验收和人员培训合格后，甲方收到验收合格报告、培训报告单及发票等资料后 30 个工作日内向乙方支付合同总价的40%。（具体付款方式以业主签订的合同为准）。

1.3 合同履行期限：自合同签订之日起 60个日历日，供货至招标人指定地点，并安装、调试完成并验收合格。

1.4 交货地点：业主指定地点

1.5 质量标准：合格；质量符合国家、地方和行业相关标准和规范。

1.6 验收标准：按布尔津县卫生健康委员会验收标准规定的程序及要求组织实施验收。货物到达后，甲乙双方均须在场并确认包装的完好性后，由甲方验货。并对货物进行清点验收，共同签字确认。如验收不合格，乙方应退货，预缴押金的要全额退还，一切损失由乙方承担。乙方所供货物的技术标准应符合国家相关部门最新颁布的相应标准,确保所供产品必须是最新、最成熟、性能最完善的产品。交货时，乙方必须提供产品检验合格证书、装箱单、产品安装使用说明书、维修指南、服务手册等资料。

1.7 库存和运输要求：库存及运输要求：需要冷冻、冷藏保管的产品应保存在相关低温环境内，并经常检查温度。提供运输设备清单（含运输车辆、冷藏设备等）。其他产品按产品要求存放在适宜温度环境内。

1.8 售后服务要求：应具有相应售后服务能力。

1.9 培训服务要求：对于一些需要指导的新产品，供应商必须做好相关培训工作，培训产生的费用由供应商负责。

**（四）、采购标的一览表**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **项目名称** | **参数** | **数量** | **单位** | **备注** |
| 1 | 医用离心机 | ① 落地式离心机水平转子带风罩，低噪音。 ② 微机控制，交流变频电机，转速精度高。 ③ 彩屏液晶显示：转速，离心力，运行时间，故障。 ④ 自动脱帽提高实验工作效率，脱帽率100%。 ⑤ 升/降速时间短（30S），具有1至10档升/降速。 ⑥ 超速，不平衡检测保护，安全电子门锁，确保人身安全。 ⑦ 触摸面板，可编程操作，转速离心力自动转换，操作简单。 ⑧ 安全型脱帽盒，预防在运转过程中血液交叉感染。 ⑨ 具有空气过滤装置。 【主机参数】 最高转速 5500r/min 最大相对离心力 4909×g 最大容量 4×750ml 转速精度 ±10r/min 温控范围 常温 定时范围 1min～99min59s 电机 变频无刷电机 电机功率 ≥900W 整机噪音 ＜58dB 电源 AC220V 50Hz 20A  | 1 | 台 | 自动脱帽 |
| 2 | 全自动化学发光免疫分析仪 | 1．检测方法学；化学发光法2．检测样本；血清、血浆、尿液3．样本管；具有多种规格原始管上样功能，系统条形码功能。4．样本位；采用轨道进样，可放置≥50个样本，随时连续进样，支持自动重测5．样本整体性控制；基于压力传感技术的液面感应，堵塞检测，空吸检测，样本量不足标记和管理6. 样本类型：末梢血，血清，血浆，尿液7. 样本量：10-150ul8. 急诊样本： 可随时插入急诊样本9. 试剂瓶规格：100 人份和 50 人份两种10. 试剂位：24 个试剂位，冷藏温度 2~8ºC，支持磁微粒试剂的旋转混匀11. 同时分析项目：可同时分析 24 个项目12. 磁分离 ：配备 3 阶磁分离机构13. 感应功能：液面探测，试剂臂防撞检测，堵针检测，温度上报；14. 光学系统 ：光电倍增管光子计数器15. 不停机添加试剂，耗材等；16. 耗材状态提示 ：指示耗材和固体废弃物状态，提醒更换耗材或清空固体废弃物17. 可与Lis 系统连接，故障自我诊断18. 可连接外置打印机，自动打印病人报告。19. 仪器尺寸：深度 D:690mm；高度 H:660mm；长度 L:685mm20. 额定输入功率：500VA自动识别样本容器、样本管类型、异常液面（气泡，液滴）智能识别和报警。  | 1 | 台 | 肿瘤标志物、激素六 项、 甲功五项 |
| 3 | 生物显微镜 | 1、放大倍数：40X-1000X2、观察筒：铰链式三目观察筒， 30°倾斜。铰链组可360°旋转，在标准60mm瞳距时，通过旋转双目筒，可将眼点高度提升30mm以上，瞳距调节范围48-76mm，双边视度调节3、目镜：带视度补偿、平场目镜，PL10X/22mm4、物镜转换器：内定位内倾式伍孔转换器5、调焦机构：粗微调同轴，载物台上下行程30mm，带随机可调式平台上限位装置，全金属齿轮齿条调焦机构，微调精度0.002mm。聚光镜：数值孔径：N.A.1.25，齿轮齿条升降，带可变孔径光栏，带暗场、相衬附件接口6、载物台：双层机械移动平台，低手位X、Y方向同轴调节，线轨传动，X方向无齿条伸出。载物台面积≥210X170mm，移动范围≥78mmX50mm，片夹可同时夹持两块切片，方便对比观察。载物台侧向受5N水平方向作用力的最大位移≤0.01mm， 载物台侧向受5N水平方向作用力的不重复性≤0.002mm。7、物镜：无限远平场消色差物镜:4X/NA.0.1/WD.15mm、10X/NA.0.25/WD.10.8mm、40X/NA.0.65/WD.0.8mm、100X/NA≥1.25/WD≥0.21mm物镜清晰圆直径：4X物镜≥18.6mm、10X物镜≥18.5mm、20X物镜≥18.6mm、40X物镜≥18.8mm、100X物镜≥18.9mm物镜放大率准确度误差范围不超过±0.65%。8、照明系统：宽电压输入；大功率高亮度3W LED，带电源指示灯，防止人未关灯，避免安全隐患。9、超强续航功能；机身自带type-c接口，支持充电宝给显微镜供电。机身自带USB接口，可以通过显微镜向手机或者平板充电。即在停电时，能够将移动电源最为显微镜电源，极大的便于用户在室外或者停电状态下使用，摆脱显微镜对于电源插口的依赖，更具人性化。10、智能感应装置：具备ECO智能感应装置，在连续15min-30min无人操作时，自动关闭电源进入待机状态，再次回来可智能开启，节能降耗，更具人性化。11、机身带搬运手柄，方便便于搬运；机身带收纳仓，便于收纳电源线和充电装置。 | 1 | 台 | 白带常规 |
| 4 | 血液流变仪 | 仪器测试范围：全血粘度、血浆粘度、相关参数换算1、采用锥/板式测试方法2、锥/板机芯具有双排液孔防堵功能3、锥/板机芯具有轴心水平定位功能4、全血粘度测量范围：0～70mPa.s（切应力0～14000mPa）​5、精度误差≤±1% 重复性误差≤1％6、全自动及手动双重测试功能7、加样针具有液面感应自动分离血浆功能8、55孔位全自动可互换式样品盘9、快速、全量程、逐点、稳态全血测量方式10、全血测试时间：≤ 35s / 标本；血浆测试时间：≤ 25s / 标本11、加样量可调范围：60 ul～1900 ul12、全血测试用血量：≤ 700ul13、血浆测试用血量：≤ 700ul14、切变率范围：1s-1～200s-115、结果异常，清洗液不足，废液溢出报警功能16、微电脑智能温控系统，精度±0.1℃17、挤压式强力蠕动泵进排液系统18、自定义开放式报告单模式，并可数据传输 | 1 | 台 |  |
| 5 | 尿干化学分析仪 | 1.功能及大小：能实现尿液干化学及有形成分的联合检测的一体机，仪器占桌面左右长度≤280mm2.检测原理：干化学分析采用反射光电比色法，计数池通道内部自然沉降原理3.干化学项目≥14项，提供ACR、PCR两项比值4.有形成分自动识别项目≥20项，需包含：芽孢状红细胞、影红细胞、移行上皮细胞、肾小管上皮细胞、蜡样管型、细胞管型、草酸钙结晶、尿酸结晶、磷酸铵镁结晶、无定形磷酸盐、细菌、真菌、粘液丝、精子5.理学项目：电导率、渗透压6.红细胞形态学项目≥4项7.检测速度：干化学≥60T/H，有形成分≥30T/H，联合测试≥25T/H8.尿有形检出限：能检出浓度水平为 5个/μL 的红细胞、白细胞样本9.尿有形识别率：红细胞≥96%、白细胞≥96%、管型≥94%10.重复性和准确性：电导率16-20mS/cm，CV≤5.0%，准确度±5%；渗透压504-642mOsm/kg，CV≤7.5%，准确度±10%11.有形成分携带污染率：≤0.05%12.存储：≥10万个结果，具有断电后保护功能13.配套试剂：配套试剂可放置于仪器内部，更换可自动激活14.语音提示：分析系统具备语音功能，提示信息可通过语音进行播报15.自动对焦：无需对焦液可自动完成对焦16.智能审核：分析系统能对检测结果进行智能审核，并给出相应的提示信息17.网络接口：具有RJ-45网口，能联网并进行数据传输，支持使用 AUSA-HL7协议的双向LIS/HIS 系统，实现科室间信息联网18.校准及质控：具有同品牌的校准物，并能提供五种浓度水平的质控液 | 1 | 台 | 尿沉渣检测 |
| 6 | 全自动凝血分析仪 | 全自动凝血分析仪技术参数1．检测原理：凝固法（光学法及双磁路磁珠法）、发色底物法、免疫比浊法。2．报告参数：PT、APTT、TT、Fib、D-Dimer、AT-Ⅲ、FDP等项目，具备PT演算法功能3．测试速度：PT≥200个测试/小时；PT+APTT≥100个测试/小时；PT+APTT+FIB+TT+D-Dimer≥100个测试/小时4．样本位：40个样本位，支持不停机加样5．反应杯位：82个反应杯位，支持不停机加反应杯6．进样管理：支持抽屉式进样，支持标准试管、原始采血管和微量样本杯7．试剂位：23个，试剂冷藏温控≤16℃8．试剂管理：具试剂管理功能，支持显示试剂余量、试剂用量监测9．采样针：采样针具有立体防撞、加热和液面感应功能；采样针具有恒温控制功能10．多波长检测：检测通道支持405nm，575 nm，660 nm波长，系统最多可支持6种检测波长（可配置）11．检测通道：≥10个测试通道，双磁路检测通道2个，光学检测通道8个；12．孵育通道：11个孵育位13．反应仓温度：检测和温育装置反应体系温度控制37.0℃±1.0℃范围14．急诊样本管理：可在任意位置插入急诊样本15．校准功能：支持手动校准和自动校准两种校准功能。16．质量控制：支持 L-J 质控和 Westgard 多规则质控功能17．监测功能：具有仪器状态监测功能，至少支持试剂余量、废杯桶检测，耗材监测功能，并会进行检测前余量不足提示18．样本复检功能：具备条件复检功能（即自动连锁检测功能），自动重测功能，自动稀释功能19．质控体系：具有质控功能，可存储质控结果；患者样本结果有凝固曲线，可用于进行异常样本的原因分析20．数据传输：支持双向LIS通信功能21．操作系统：支持触摸屏操作功能，配有中文操作界面，图形显示22．日常操作：具有机内照明功能、原厂自带触摸屏操作23．废液直排：废液可直排功能。24．精密度项目 CV% 正常样本 异常样本PT ≤3.0% ≤8.0%APTT ≤4.0% ≤8.0%TT ≤10.0% ≤15.0%FIB ≤8.0% ≤15.0%D-Dimer ≤15.0% ≤10.0%FDP ≤15.0% ≤10.0%AT-Ⅲ ≤10.0% ≤15.0%25．携带污染率a)样品浓度的携带污染率：FIB、D-Dimer、FDP、AT-Ⅲ携带污染率应≤10%b)FIB或TT对PT或APTT的携带污染率应≤5%c)D-Dimer或FDP对APTT的携带污染率应≤5%d)AT-Ⅲ对APTT的携带污染率应≤5%26．准确度FIB、D-Dimer、AT-Ⅲ测量的相对偏差不超过±10%。；FDP测量的相对偏差不超过±15%.27．线性a)FIB在线性范围内，线性相关系数r≥0.980。b)D-Dimer在线性范围内，线性相关系数r≥0.980。c)FDP在线性范围内，线性相关系数r≥0.990。AT-Ⅲ在线性范围内，线性相关系数r≥0.980。 | 1 | 台 |  |
| 7 | 便携式B超机 | 一、用途说明：腹部、妇产科、疼痛科、心脏、小器官、泌尿、血管、儿科、急诊、麻醉、介入、神经、肌骨、颅脑及其它1主机系统性能1.1 便携彩超主机1.2 ≥15”超薄宽屏高分辨率彩色液晶显示器1.3 主机内置探头接口2个，大小一致，全激活，互通互用1.4 数字波束形成器1.5 多倍信号并行处理技术1.6 数字化全程动态聚焦1.7 数字化可变孔径及动态变迹技术，A/D≥12 bit1.8 接收方式：发射、接收通道≥10241.9 二维灰阶成像单元1.10 谐波成像单元1.11 M型成像单元1.12 彩色多普勒成像单元1.13 频谱多普勒成像单元1.14 空间复合成像，≥4级可调，最高可支持9线空间复合（提供图片证明）1.15 具有组织特异性成像，能够独立选择实质、普通、脂肪、液性成像模式（提供图片证明）1.16 二维角度独立偏转成像，≥5级可调1.17 斑点噪音抑制，多级可调1.18 一键自动优化，支持二维、M模式、彩色多普勒、能量多普勒、方向能量多普勒及频谱多普勒成像模式1.19 扩展成像，支持线阵、凸阵，支持二维、彩色多普勒模式1.20 图像放大功能，支持前端放大、后端放大1.21 支持一键全屏放大1.22 多语言操作界面：支持中文键盘输入1.23 支持穿刺引导功能，具备单线引导和双线引导以及中位线引导，具备点状引导线，标识进针深度（提供图片证明）1.24 图形化预设置：针对不同的检查脏器，预置最佳图像检查条件，并以脏器图标直观显示（提供图片证明）2探头规格2.1 超宽频变频探头：基波≥5种，谐波≥5种，彩色多普勒≥3种，PW≥3种，可视可调2.2 探头配置：支持凸阵、线阵、相控阵、微凸阵、腔内等探头2.3 腹部凸阵探头，探头频率：1.5-6.5MHz2.4 浅表线阵探头，探头频率：5.0-15.0MHz3二维灰阶参数3.1 最大显示深度≥38cm3.2 发射声束聚焦：聚焦区域多级可调3.3 二维增益调节范围≥250 dB（提供图片证明）3.4 动态范围≥300 dB，可视可调（提供图片证明）3.5 物理滑动TGC分段调节≥8段，具有 TGC 曲线显示3.6 伪彩≥12种3.7 声功率1–100%，可视可调4彩色多普勒参数4.1 包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等4.2 多普勒增益≥250dB4.3 彩色多普勒定量分析软件：彩色血流剖面图、定点测速功能（提供图片证明）5频谱多普勒参数5.1 方式：脉冲波多普勒（PW）、连续波多普勒（CW）、高脉冲重复频率多普勒（HPRF）5.2 B/D兼用：线阵：B/PW，凸阵：B/PW，扇扫：B/PW、B/CW5.3 取样宽度及位置范围：宽度 0.5–24mm5.4 显示控制：反转显示（左/右；上/下）5.5 频谱实时包络功能，在实时诊断下，频谱实时包络并显示血流参数6系统通用技术规格6.1 内置锂电池独立供电，电池独立供电工作时间>1.3小时6.2 主机内置USB接口≥2个6.3 主机内置HDMI、S-VIDEO等接口7测量和分析7.1 常规测量软件包：距离、面积、体积、角度、时间、斜率、心率等7.2 腹部测量软件包7.3 妇科测量软件包7.4 产科测量软件包：具有≥4胞胎对比测量分析，支持胎儿生长曲线显示等7.5 心脏测量软件包7.6 泌尿测量软件包7.7 小器官测量软件包7.8 儿科测量软件包7.9 血管测量软件包8图像存储，回放和浏览8.1 同屏一体化智能剪切板8.2 支持快速存储和浏览屏幕图像、电影8.3 存储动、静态图像，屏幕可显示硬盘容量数据信息8.4 主机内置报告系统9图文工作站9.1 系统可存储病人信息，可查询、检索、调阅历史信息9.2 支持动、静态图像文件及病人报告的存储，以及病人图像的快速浏览9.3 支持以下存储介质：内部硬盘、USB移动存储设备9.4 支持AVI、WMV、JPG、BMP、TIF等格式输出9.5 可支持选配购置安装外置盒子，实现不同品牌的超声之间远程联网\*10配备工作站（软件）、电脑、打印机及腹部探头1把、浅表线阵探头1把。 | 1 | 台 | 彩超（B超机）立体 |
| 8 | 电针仪 | 1、外形尺寸（长宽高）：273×202×92mm，允差±10%。2、额定输入功率：8VA。3、输出通道：五路输出，独立可调。4、输出波形：三种，连续波、断续波、疏密波。5、连续波：频率1Hz～100Hz连续可调,允差±15%；脉冲宽度0.35ms±0.1ms。6、断续波：断续周期2.3s～6s可调，允差±10%。7、疏密波：疏、密波变换周期2.3s～6s可调，允差±10%。8、每路输出脉冲强度：0～12V，允差±20%（负载电阻250Ω）。9、治疗时间：30min。适应范围适用于颈肩腰腿疼、急慢性软组织损伤、骨关节疾病、创伤性疼痛及神经促通等，与针灸联合治疗各类疾病，广泛应用于各临床科室和机构 | 4 | 台 |  |
| 9 | 红外线深部热疗仪 | 1、适用范围：用于消肿和缓解疼痛，促进血液循环，辅助消炎。2、10.1英寸采用彩色触摸屏控制，按键方便，清晰直观，操作简单。3、红外光谱范围：760～1400nm（0.76μm～1.4μm）。4、治疗时间快速选择功能：可快速选定治疗时间，提高设备临床使用效率。5、工作治疗时间：5~95min可调，步长为5min。治疗结束时有声音提示功能。6、治疗强度：1~10档可调，可根据患者耐受度适时调节。7、出光口面积：出光口面积≥100cm2，有效辐射面积≥1200cm2（距离35cm时）8、光功率密度：出光口平面中心处光功率密度≥480mW/cm2；20cm处光密度≥235mW/cm2.9、电动升降系统，最大治疗高度≥1400mm,.10、治疗角度可在水平面和垂直面两个维度调整治疗头方向，水平旋转角度≥90°，竖直旋转角度≥90°11、三大安全保护：1）设备光源具有过热保护装置，光源温度过高时自动熄灭，停止治疗；2）设备具有倾倒断电保护功能：3）设备具有安全治疗距离指示的定距杆：12、产品采用低噪音设计，设备正常工作时噪声≤56dB(A)。★符合医保收费标准要求★配置抢救车一台 | 2 | 台 | 配抢救车1台 |
| 10 | 沙疗床 | 一、设备的技术性能要求及配置（主要技术参数）：沙疗利用磁疗效应结合人体磁场远红外加热的矿砂释放磁分子和大量矿物质元素，通过微米波进入人体皮下组织，促进人体皮下脂肪分解，增加人体的新陈代谢，中医讲阴阳平衡，然后扩大毛孔让身体中的毒素随着汗液大量排出体外，所以每次沙疗后浑身轻松，相当于每次沙疗后给全身细胞洗了一次澡技术参数：产品规格 款式 单人款 尺寸 2.2\*1.2\*0.6m 电压 220v 功率 1800w±200 重量 总重约1.3吨 木材质 樟松木/E1级实木生态板产品配置 控制系统 手机智联温控系统 加热系统 石墨烯远红外加热板 防火系统 航空级双面铝箔酚醛胶合板 保护系统 漏电保护器 便捷式拆卸 支持 加热板数量 18块 增值功能 标准模式、节能模式、日程控温设置、工作日循环设置、偏差设置，重启保护功能，模式限温，传感器三模设置，定时休眠保养功能。 二、设备配套明细（装箱单）1、【2000斤新疆大漠沙】 2、【10套医用级沙疗服】 3、【1个沙瓢勺】 4、【1套高端沙疗床罩】5、【1张保温能量竹席】6、【1把挖沙神器】7、【扫沙刷1把】8、【电源线1根】9、一次性内裤60条10、【两幅店面装饰广告牌】11、【床体螺栓1包】12、【计时器1个】 | 6 | 张 |  |
| 11 | 智能通络治疗仪 | 工作原理通过皮肤电极，可以进行静态定点穴位治疗、动态定面治疗、生物电异体传输治疗，而且具有离子导入功能。技术参数1、输出通道：15个。2、额定输入功率：30VA。3、外形尺寸（长宽高）：570×360×1070mm，允差±10%.4、操作显示：7英寸液晶触摸屏。5、治疗时间：0～99min可调，步长1min，允差±3min；治疗结束有蜂鸣音提示。6、单向脉冲方波频率范围：0.5～60Hz，脉宽范围：0.2～2.0ms。7、输出强度：五档可调，最大脉冲幅度4000V，允差±15%，每档255级可调。8、强度自增：255级自增，允差±10%，自增时间：16s/级，允差±5s。9、浪涌：9.1、浪涌频率：10～60Hz。9.2、浪涌脉宽：0.2～1.0ms。9.3、浪涌周期：3～6s。10、极性转换方式：手动和自动。适应范围适用于颈肩腰腿疼、急慢性软组织损伤、骨关节疾病、创伤性疼痛及神经促通等。具有疏通经络、调理气血等作用，并广泛应用于临床，结合中医经络穴位整体辩证治疗。 | 1 | 台 |  |
| 12 | 熏蒸治疗仪 | 1、交流220V±10V/50Hz,最大功率1800W；2、治疗时间0～99分钟（可设定）；3、设定温度：38℃～42℃；4、蒸汽出口面积：不小于235×590mm；熏蒸总面积：不小于1600×400mm；5、舱体尺寸：2100×800×1110mm；6、7寸液晶大屏幕显示，清晰直观，操作方便；7、具有预热保温, 智能倒计时功能；8、安全可靠：与人体接触的熏蒸舱体内只有直流安全电；双路独立的超温保护装置，有紧急保护开关装置；9、可全身熏蒸或局部熏蒸治疗；10、药箱和电路控制部分集成到可移动独立控制台，加药和设备维护更方便快捷；11、熏蒸床垫为活动床垫，方便灵活取拿，便于清洁消毒，在需要对颈、肩、背、腰、髋、踝等部位进行局部熏蒸时，将要熏蒸部位的块取出；12、环保臭氧消毒功能，防止交叉感染；13、外壳材料采用进口亚克力材料，外形美观，易清洗，耐腐蚀。★配置治疗车2台 | 2 | 台 | 配治疗车2台 |
| 13 | 艾灸被 | 类别：艾绒适用部位：腰腹部产地：国产规格：1.5米X 0.7米填充：十年陈艾绒其它：方便可拆卸被罩 | 4 | 台 |  |
| 14 | 动态血压监测仪 | 一、动态血压记录仪1、数据连接：USB数据线、蓝牙2、测量方法：示波法3、压力测量范围：0~37.3kPa(0mmHg~280mmHg)4、脉率测量范围：40bpm~240bpm5、分辨率：血压读数的分辨率为1mmHg，脉搏读数的分辨率为1BPM6、准确性：应符合YY0670-2008中4.5.4的要求，无论升压还是降压，在量程中的任何测量点上，袖带内压力测量的最大误差应为±3mmHg7、脉率准确性：±2BPM8、最大袖带压：血压监测仪袖带压力超过40.0kPa(300mmHg)时应自动打开电磁阀放气；袖带压处在2kPa(15mmHg)以上时间小于3min9、泄气：在充气系统阀门全开快速放气的情况下，压力从34.67kPa(260mmHg)降到2kPa(15mmHg)的时间不超过10s10、数据储存器：闪存储存高达999个读数11、测量间隔时间：血压测量的间隔时间可选择为5，10，15，20，25，30，35，40，45，50，55，60，65，70，75，80，85，90，95，100，105，110，115，120分钟的任何一种，时间误差不超过选择值的5%12、内置加速感应器，支持患者运动状态检测，帮助血压分析13、血压示值范围：0 ～ 300 mmHg14、测量范围： 收缩压：30 ～ 254 mmHg， 舒张压：10 ～ 220 mmHg15、重量：210g二、动态血压分析软件1、存储记录全过程动态血压波形2、分析界面操作简洁，可提供符合临床使用习惯的汇总页报告3、支持设置昼、夜、早晨、特殊等多种不同时间间隔测量方案4、为临床提供丰富全面的图形报告，包含圆饼图、散点图、趋势图、直方图5、配备工作站、打印机★配置抢救车1台 | 4 | 个 | 配抢救车1台 |
| 15 | 心电监护仪 | 1.便携式一体化监护仪，固定式提手，通过国家三类注册。2.可监测心电、血氧、脉博、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级MasimoSPO2、2IBP、ETCO2等参数。3.心电（心律失常、ST段分析）、呼吸、体温、血氧、无创血压、有创血压、呼末二氧化碳等监测参数可适用于成人、小儿、新生儿。4.仪器重量≤2.8kg。5.≥12寸彩色TFT显示屏，分辨率800\*600。6.屏幕亮度10-100级调节。7.心电：支持3/5导心电，具有智能导联脱落，多导同步分析功能。8.具有ECG全屏级联。9.心律失常分析≥26种。10.具有ST段分析功能。支持在专门的窗口中分组显示心脏前壁，下壁和侧壁的ST实时片段和参考片段。11.血氧：可选Masimo血氧，测量范围为1 ％ ～100％；在70％～100％范围内，成人/儿童测量精度为±2％（非运动状态下）、±3％（运动状态下），新生儿为±3％（非运动状态和运动状态下）。12.可显示灌注指数（PI），测量范围0.02-20％。（提供证明文件）13.具有NIBP与血氧同侧测量功能。14.NIBP具有手动、自动、连续、整点测量模式。15.NIBP具有辅助静脉穿刺功能。16.血压测量按键单独设置在仪器右下角，人性化的设计减少误操作。17.IBP监护可实时监测PPV/SPV，IBP波形叠加显示。18.IBP监护可测量10余种压力项目。19.呼末CO2测量范围0-190mmHg，awRR测量范围0-150rpm。20.具有数据存储功能：趋势图/表，报警事件，无创血压测量数据，波形全息回顾。21.具有待机模式、夜间模式、隐私模式、体外循环模式。22.支持标准界面、列表界面、趋势共存界面、呼吸氧合图界面、它床观察、大字体界面、半屏7导、全屏7导界面等多种界面。23.支持USB外接激光打印机、扫描枪、鼠标、键盘。24.防液等级:IPXI。25.监护仪使用寿命≥10年；26.支持连接同品牌中央监护系统。27.质保三年。 | 2 | 个 |  |
| 16 | 除颤仪 | 1.具备手动除颤、心电监护、自动体外除颤（AED）功能。除颤具备自动阻抗补偿功能；可选配升级体外起搏功能，起搏分为固定和按需两种模式。具备降速起搏功能。可选配专用体内除颤附件包。2.同步除颤和手动除颤中，能量分25档以上，可通过体外电极板进行能量选择最小为1J，最大为360J。3.支持AED除颤功能，电击能量：100～360J。4.除颤充电迅速，充电至200J<3s，充电至360J<7s。5.具有旋钮式能量选择，可快速选择12档位能量，可调节4种模式。6.体外除颤电极板手柄支持充电、放电、能量选择，具备充电完成指示灯。成人、小儿一体化电极板。7.病人阻抗范围：体外除颤：20~250Ω；体内除颤：15-250Ω。8.监护功能：可选配升级SpO2、NIBP监测功能。具有≥26种心律失常分析。9.标配1块电池可支持360J除颤210次以上，电池体上带有五段LED 电池电量指示装置，用于快速评估电池电量。10.具备生理报警和技术报警功能，并且具有双报警灯，分别显示生理报警和技术报警。11.彩色TFT显示屏≥7英寸, 分辨率800×480，最多可显示4道监护参数波形，有高对比度显示界面。12.体外除颤监护仪配置50mm记录仪，实时记录时间有3秒、5秒、8秒、16秒、32秒、连续可供选择。13.主机具备录音功能，最大支持≥240min录音存储。14.关机状态下设备可自动运行自检，支持大能量自检（不低于200J）、屏幕、按键检测。 | 1 | 个 |  |
| 17 | 新生儿黄疸检测仪 | 用于各级医院的新生儿科、儿保科等部门对新生儿黄疸进行早期筛查。1、符合国家相关规定；2、具有CMD13485质量认证；技术规格：1、测量方式：光反射式；2、光源：LED发光二极管；绿色环保无辐射3、显示方式：液晶显示；4、示值误差：0-25 mg/dL±1.0 mg/dL；5、电源：锂电池DC3.7V、≥1500mAh，一次充足电后可检测800次以上；6、校验色屏：白色端面为0，黄色端面为16.0±1.0。主要功能：1、测量单位同时显示功能：可分别显示μmol/L、mg/dL。2、数据存储功能：具有存储200条测量数值的功能。3、计算平均值功能：显示“AVERAGE(n)”的数据、单位。“（n）”为2-5次，递增；同时可清除前一次数据,“（n）”退1，数据同时退一次；“（n）”为1和5时，不可清除。4、开启准备时间：开机即用，无需准备。5、电池电压检测功能：当测试仪电池电压过低时，屏幕显示“Low Battery”。6、自动关机功能：不在充电状态下，测试仪停止操作，放置10分钟后自动关机。7、充电显示功能：仪器充电时，显示屏点亮并显示“Charging...”。8、充电自动保护功能：当测试仪电池充到4.2V±0.05V时，自动停止充电(充电电流小于等于20mA)。 | 1 | 个 |  |
| 18 | 医用冰箱（药品冷藏） | 1、用途；用于医疗行业冷藏药品的专业冷藏设备。2、具有医疗器械产品注册证，通过ISO质量认证，ISO环境管理体系认证。3、柜体设计；优质钢板，防腐磷化、喷涂工艺处理,柜体侧板带侧孔，用于温控探头通道；内壁为ABS工程塑料;双层透明保温玻璃门，内充惰性气体;柜体底部四个万向脚轮，带刹车自锁功能，方便移动；柜内LED照明系统；柜内优质钢丝搁架，5-6层，便于清洗。4、制冷系统；强制风冷式循环制冷方式，确保柜体内温度均衡；无氟环保制冷剂；采用品牌优良压缩机，全封闭式，品牌风扇电机，节能高效，静音效果好。5、温控系统；微电脑控制，内置精密温度传感器，高亮度数码温度屏显示；冷藏内置风扇，确保柜体内温度均衡，自动温度控制通过设定温度控制在：2-8℃范围温度显示精度：0.1℃温度控制精度：1℃。6、安全系统;声光报警，具有高低温报警、传感器故障报警、断电报警、开门报警等报警功能；内置蓄电池、断电后可持续显示箱内温度及声光报警；门体配锁，防止随意开门。7、除霜;强制型，全自动化霜功能，化霜期间不影响冷藏标准温度；冷凝水汇集自动蒸发。8、配备温湿度打印机，可打印当天及一周数据并可打印定义时间数据；配备并开放USB数据导出接口。9、有效容积：≥1500升。10、整机免费保修：≥两年。 | 3 | 台 | 三台三开门 |
| 19 | 台式电脑 |  CPU：国产，内存：8G DDR4,显卡：2G独立显卡,硬盘：固态硬盘256G,光驱：8X DVDRW,23.8寸液晶。 | 10 | 台 |  |

备注：

1.报价要求

（1）投标人报价应包括设计、采购、所有税费、运输、安装、软件技术服务、现场培训、调试、相关部门验收及保修期内的维护保养等所有费用，以及投标人认为必要的其他货物、材料、工程、服务等。

（2）投标人应自行承担确保设备正常、合法、安全运行及使用所必须但磋商文件中没有列举的所有设备、版权、专利等一切费用。

2、质量标准

投标人所投货物必须是厂商原装的、全新的、型号、性能及指标符合或优于国家及磋商文件提出的有关技术、质量、安全标准、要求的货物。

3、安装调试

（1）安装调试验收：派技术人员到现场安装调试，直至所有仪器设备均按招标磋商文件中相关的技术、规格要求进行验收，性能指标合格。若无特别说明的设备则其各项技术指标完全符合国家计量检测标准，并由用户签字确认。

（2）培训：中标人为实际使用方提供相关的培训课程，让实际使用方可以熟练操作所购买的设备。安装时提供现场培训（培训人数为 2 人，培训人员条件为医护人员）。使用户方代表基本掌握仪器操作，免费提供操作人员的技术培训及解答应用技术问题。（附详细的培训计划）

4、保修期及响应时间：

（1）质保期为系统投入使用后3年，免费维修2年，并负责终身维护；若厂家提供更优质的售后服务，则按厂家的标准售后服务执行。

（2）保修期内，所有设备保修服务方式均为成交人上门保修，由此产生的一切费用均由成交人承担。但人为因素、自然因素（如火灾、雷击等）造成的故障除外；

（3）出现不能明确的故障时，中标人在 20 分钟内响应，2 小时内有专人回复。若维修不能通过电话解决故障的，在接到电话要求后 48 小时内安排专人上门处理，若有特殊情况，保证在 3 个工作日内到现场处理。每次维修最多不超过 3个工作日完成，现场服务并提供维修时所用的消耗品；

（4）在保修期满后，按实收所更换备件的费用，不再收取任何其他费用；

（5）所有零配件价格均按原厂供应价格，不收取用户任何费用，保修期后只收

取工时费。

第五章、磋商响应文件格式及要求

一．商务部分投标格式

附件一 :

正本（副本）

×××××磋商响应文件

项目名称：

投标单位（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）

单位地址：

联系人：

联系电话：

**投标函**

招标人：

我们收到你们的 （项目名称）磋商文件，经认真研究，我们决定参加

项目设备招标投标。

1、按照磋商文件中的一切要求，提供招标材料，投标总价： （大小写都要写清） 明细见“投标设备报价明细表 ”。投标货物数量 一批（详见明细报价单） ，交货

期为（必须填写） 。质量目标为：合格 。交货地点： 。

2、如果我们的投标书被接受，我们将履行磋商文件中规定的每一项义务和要求，

按期、按质、按量完成交货。

3、我们同意按磋商文件的规定，本投标书的有效期为 天。

4、我们愿意提供招标人在磋商文件中要求的所有资料。

5、我们认为你们有选择或拒绝任何投标者中标的权力。我们理解，最低报价不

是中标的唯一条件。

6、我们愿按合同履行自己的全部责任。

7、我们愿意遵守国家有关规定和磋商文件中规定的收费标准，承付中标服务费。

8、该项投标在开标后的全过程中保持有效，不作任何更改和变动。

9、我们同意按磋商文件规定，交纳 元的投标保证金。

投标人：（盖章）

法人或被授权人：（签字或盖章）

日期： 年 月 日

投标函附录

招标人：

若我公司中标后，设备售后服务技术负责人为：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 姓名 |  | 职称 |  |
|  |  | 证书编号 |  |
| 身份证号码 |  |

中标后，若由于特殊原因须更换技术负责人时，我方将以资质、业绩以及信誉不 低于此技术负责人替换，并报业主审查。经审查通过后，方可更换。若未经业主批准，

我方擅自更换技术负责人，我方愿以合同价的 5% 作为赔偿金。

投标人：（盖章）

法人或被授权人：（签字或盖章）

日期： 年 月 日

法定代表人授权委托书

本授权书声明：注册于（地区的名称）的（公司名称），在下面签字的法人代表（姓名、职务），代表本公司授权在下面签字的（被授权人的姓名、职务、身份证号）为本公司的合法代理人，就（项目名称/编号）的投标，以本公司的名义处理一切与之有关的事务，我公司均以承认。

委托期限：

本授权书于20 年 月 日签字生效，特此声明。

附：委托代理人的身份证复印件（加盖单位公章）

|  |  |
| --- | --- |
| （身份证正面） | （身份证背面） |

投标人： （全称）（盖章）

 法定代表人签字：

身份证号码：

 委托代理人签字：

身份证号码：

授权日期： 年 月 日

注：法人代表本人作为公司代理人参加投标的供应商，可不提供此项证明文件。

法定代表人身份证明书

 （采购人）：

兹证明 同志在我单位任 （职务），是我单位的法定代表人。

附法定代表人基本情况：

姓名： （亲笔签字或盖章） 性别 年龄

身份证号码：

通讯地址：

电话号码： 邮编：

 单位名称：（公章）

 日期： 年 月 日

**附：法定代表人《居民身份证》复印件正反面**

|  |  |
| --- | --- |
| （身份证正面） | （身份证背面） |

注：1.法定代表人签字或盖章必须是亲笔签名或相关主管行政部门备案的法定代表人印章。不得使用其他印章或是电子版签名。

**报价一览表**

项目名称： 项目编号：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 | 交货日期 | 质保期 | 备注 |
|  |  |  |  |
| **投标总价（人民币元）** | **（大写）****（小写）** |

注：

1、此表的总报价为**投标总价**。即买方支付给卖方的本次招标标的物、完成整个合同的所有费用。

2、**投标总价**是指运输费、装卸费、保险、仓储运输（含境外设备出厂离岸、到岸运输、报关、商检、检验检疫）、施工现场装卸及保管、施工现场搬运（含二次搬运）、办理特种设备许可证应缴纳的相关费用、提交技术资料（含设计图纸、合格证书等）、技术咨询、人员培训、质量保修、售后服务及税金等完成该项目的所有费用，包括采购文件中特别要求的零、备件费用。

投标人（盖公章）：

法定代表人（签章）：

授权代理人（签字）：

日期： 年 月 日

**明细报价表**

项目名称： 招标编号：

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 设备名称 | 规格型号及主要技术参数 | 数量 | 单位 | 单价（元） | 合计金额（元） | 制造商 | 产地 | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| …… |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 合计金额 |  | 大写： （小写：￥ ） |

**注：**1、货物包括供应商完成整个本标段实现项目需求所需的所有主体和各附件，数量应符合采购文件的要求。

2、采购文件中未列出的、但为完成本项目及使其正常运行所必须的设备、材料，供应商应提供并列入上表报价。

投标人（盖公章）：

法定代表人（签章）：

授权代理人（签字）：

日期： 年 月 日

投标人基本情况表

|  |  |
| --- | --- |
| 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 |  |
| 组织结构 |  |
| 法定代表 | 姓名 |  | 技术职称 |  | 电话 |  |
| 技术负责人 | 姓名 |  | 技术职称 |  | 电话 |  |
| 成立时间 |  |  | 员工总人数： |
| 企业资质等级 |  |  | 其中 | 项目经理 |  |
| 营业执照号 |  |  |  | 高级职称人员 |  |
| 注册资金 |  |  | 中级职称人员 |  |
| 开户银行 |  |  | 初级职称人员 |  |
| 账号 |  |  | 技工 |  |
| 经营范围 |  |
| 备注 |  |

附 1、企业简况。2、投标企业营业执照复印件。3、信用中国、中国政府采购网截屏 复印件 4、开户许可证复印件或银行出具的开户证明 5、汇款凭证复印件 6、企业的财

务状况（具备资格的中介机构或审计机关审计的近一年（2023 年度）审计报告或财务报表）7、企业的信誉状况 8、人员配备一览表及人员相关证件。

商 务 条 款 偏 离 表

项目名称： 项目编号：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 磋商文件条目号 | 磋商文件的商务条款 | 磋商响应文件的商务条款 | 偏离 | 备注 |
| 1 | 12 | 投标有效期：60天 |  |  |  |
| 2 | 16 | 投标保证金：贰万伍仟元整 |  |  |  |
| 3 | 8 | 质量标准/质量要求：合格 |  |  |  |
| 4 | 7 | 交货时间及地点：自合同签订之日起 60个日历日，供货至招标人指定地点，安装、调试完成并验收合格 |  |  |  |
| 5 | 9 | 质保期：为系统投入使用后3年，免费维修2年，并负责终身维护。 |  |  |  |

注:若有偏离,请将具体偏离条款在“偏离 ”一栏中详细说明；若无偏离,请在“偏离 ”

一栏中标注“无 ”字样。

投标人盖章：

法人或被授权人：（签字或盖章）

 日期： 年 月 日

近三年业绩表

项目名称：

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 项目名称 | 所在地区 | 设备型号 | 数量 | 交货时间 | 中标价 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

附：中标通知书或合同协议书

投标人盖章：

法人或被授权人：（签字或盖章）

日期： 年 月 日

货物质量及售后服务承诺书

该承诺书格式由投标商自行确定，主要对投标设备质量、到货期、生产期、满足 要求的安装验收、技术支持、售后服务、质保期(列明整机和部件)及质保期后设备每 年所需的维修保养费用以及其它投标人能做出的优惠做出明确承诺：（基本要求：1、 列出售后服务工程师姓名及联系方式；2、免费为业主培训 5 名以上操作技术人员，使其能够熟悉设备操作及维护，并能独立上岗。）

投标人盖章：

法人或被授权人：（签字或盖章）

日期： 年 月 日

中小企业声明函

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）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（磋商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（磋商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（盖章）：

日 期： 年 月 日

二、技术文件格式

1、项目实施方案

投标人应根据磋商文件技术条款要求提供项目实施计划（包括管理、进度、质量、 测试、人员、安全等内容），内容及格式自拟。

2、培训方案

投标人应根据磋商文件技术条款的要求提供培训方案，内容及格式自拟。

3、售后服务方案

投标人应根据磋商文件技术条款的要求提供售后服务方案，内容及格式自拟。

4、技术条款响应表

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 磋商文件技 术条款序号 | 技术条款要求和指标 | 响应情况（响应/不满足） | 实际技术数据 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| …… | …… |  |  |

注： 磋商文件技术条款中的每条（以磋商文件中编排的条款序号为准）技术要求和

指标均需填表应答；

该表页面可以设置为横向，每页均需加盖投标人公章，并由法定代表人或其委托代理

人进行签字。

投标人盖章：

法人或被授权人：（签字或盖章）

日期： 年 月 日

6、其它补充文件

投标人应当仔细核对磋商文件中有关废标条款和评标标准，提供投标人认为应当

附加的其它内容，以充分证明其投标符合磋商文件规定，并为评标打分提供充分依据。

如果投标人未能提供相关证明文件，将有可能导致废标或者无法得分。

第六章 评标标准及评标办法

一、磋商程序

1.供应商签到并递交响应文件，磋商小组依据响应文件对供应商进行资格审查。

2.采购代理机构当场宣布通过和未通过资格审查的供应商名单，同时告知未通过资 格审查的供应商其未通过的原因。

3.采购人组织通过资格审查的供应商抽签确定磋商顺序。

4.磋商小组所有成员集中与单一供应商按抽签顺序分别进行磋商。

5.供应商按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求重新提交响应文件，并由其法 定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的。供应商为自然人的，应 当由本人签字并附身份证明。

6.磋商过程中，磋商小组可以根据磋商情况调整轮次。

7.经磋商确定最终采购需求和提交最后报价的供应商后，由磋商小组采用综合评分 法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分，然后汇总每个供应 商每项评分因素的评分。

8.磋商小组按顺序推荐成交供应商或直接确定成交供应商

二、评审方法、程序和标准

磋商小组按应当按照《中华人民共和国政府采购法实施条例》 (国务院令第658号)、 《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》 (财库[2014 ]214号)和磋商文件的规定履行职责和义务，不得违法评审、违反评审工作纪律。

1.磋商小组需对磋商文件进行确认，按照有关法律法规和磋商文件规定对供应商响 应文件进行审查，审查范围不能超过法律法规和磋商文件中的要求

2.磋商小组由采购人代表和评审专家共 3人以上单数组成

2.采用“综合评分法 ”的评审方法。评审采用百分制，磋商小组各成员分别独立对 每个有效响应的文件进行评价、打分，然后汇总每个供应商每项评分因素的得分。

3.价格分统一采用低价优先法计算，即满足磋商文件要求且最后报价最低的供应商 的价格为磋商基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算: 磋商报价得分= (磋商基准价/最后磋商报价) 价格权值X100 项日评审过程中，不得去 掉最后报价中的最高报价和最低报价。

4.磋商小组成员应独立评审，评审报告应当由评审组全体人员签字认可。磋商小组 成员对评审报告有异议的，按照少数服从多数的原则推荐成交候选人，采购程序继续 进行。对评审报告有异议的磋商小组成员，应当在报告上签署不同意见并说明理由， 由磋商小组书面记录相关情况。磋商小组成员拒绝在报告上签字又不书面说明其不同 意见和理由的，视为同意评审报告。

5.排在前面的成交候选供应商的报价明显不合理或者低于成本，有可能影响商品质 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，磋商小组可以取消该供应商的成交候选资格，按顺序由排在 后面的成交候选供应商递补，以此类推。

6.磋商小组发现磋商文件表述不明确或需要说明的事项，可提请采购代理单位书面 解释说明。发现磋商文件违反有关法律、法规和规章的，可以拒绝评标，并向采购人 书面说明情况。

7.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，磋商组可以书面形式(应当由磋商组成员签字) 要求供应商作出必要的书面澄清。 供应商应当书面澄清，并加盖公章或签字确认(投标人为法人的,应当由其法定代表人 或者代理人签字确认)，否则无效。有效的澄清材料，是响应文件的组成部分。澄清 应当具备响应文件基本符合磋商文件书要求、不超出响应文件的范围、不实质改变响 应文件的内容、不影响供应商公平竞争、不导致响应文件从不响应磋商文件变为响应 磋商文件的条件。

8.评审因素权重值：投标报价权重值30%，详细评审70%。

（一）资格审查

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **评审内容** | **评审合格标准** |
|
| 1 | 具有独立承担民事责任的能力 | 法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明； |
| 1 | 特定资格要求 | 所投产品属于第二类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械经营备案凭证（或医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件）；所投产品属于第三类医疗器械的，需提供投标人有效的行政主管部门颁发的医疗器械生产许可证（或医疗器械经营许可证或其他医疗器械生产经营许可证明文件） |
| 2 | 投标人代表身份证明 | 提供有效的《法定代表人资格证明书》或《法定代表人授权委托书》 |
| 3 | 健全的财务会计制度 | 提供2023年度财务报表或银行在开标日前3个月内开具的资信证明的原件或复印件或健全的财务会计制 |
| 4 | 履行合同所必需的设备和能力 | 提供可充分满足履行合同所需设备和专业技术能力的证明材料或承诺 |
| 5 | 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录 | 1、提供开标前三个月任意一个月依法缴纳税收证明，证明材料可以是缴费的银行单据等复印件并加盖公章或免缴纳证明2、提供开标前三个月任意一个月依法缴纳社保证明，证明材料可以是缴费的银行单据或社保机构开具的证明等复印件并加盖公章或免缴纳证明 |
|  | 不参与围标串标承诺书 | 提供不参与围标串标承诺书 |
| 6 | 供应商声明函 | 提供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的书面声明；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的声明函； |
| **结论** | 合格或不合格 |

**（二）符合性审查表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **评审****内容** | **评审合格标准** |
| 1 | 投标保证金 | 按文件要求的规定提交磋商保证金或者所提供的担保没有瑕疵 |
| 2 | 投标文件签署 | 投标文件中法定代表人或其委托代理人的签字或盖章齐全 |
| 3 | 投标文件格式 | 按规定的格式填写，没有内容不全或关键字迹模糊、无法辨认的 |
| 4 | 投标报价 | 只能有一个有效报价，投标总报价不高于采购上限价，明细报价内容齐全，无缺项漏项，未改变磋商文件提供的产品名称、单位、数量 |
| 5 | 供货期限 | 响应文件载明的交货期限未超过磋商文件规定的期限 |
| 6 | 投标文件有效期 | 满足磋商文件要求 |
| 7 | 质量技术 | 满足磋商文件提出的质量、技术要求 |
| 8 | 实质性要求 | 符合法规和磋商文件中规定的实质性要求的 |

特别说明：如供应商的响应文件中没有按此表的内容提供相关证明文件（如无特别要求，均提供复印件）或不符合上述审查内容的任意一条，其响应文件将视为无效响应文件。

附：详细评审评分表

详细评审

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 项目 | 分值 | 评价内容和得分 |
| 1 | 企业类似业绩 | 8分 | 提供供应商或生产厂家，近三年内承接过的类似项目业绩（2021年12月01日之后），业绩包含中标通知书或合同协议书，每项业绩得2分，最高得8分。 |
| 2 | 投标人售后服务体系情况 | 2分 | 投标人投标文件中有明确售后服务体系，可以为本项目提 供稳定的售后服务的得2分。（需提供场地租赁合同或自有房产证等证明材料，未提供的本项不得分）。 |
| 3 | 服务承诺及管理措施 | 10分 | 投标人提供的服务承诺和管理措施，包含技术服务队伍、服务承诺等、服务保障体、提供服务流程（包括故障处理、上门维护、紧急维护、重要服务、电话维护、主动巡检等）、产品的售后服务机构、技术服务表单（包括客户服务报告、客户服务质量考核评估、服务满意度调查单、电话回访记录单等）。提供以上方案得10 分，每有一项缺项或漏项扣 1.5 分，每有一处缺陷扣 0.5 分，扣完为止。（缺陷是指：①该项内容描述前后不一致；②该项内容所阐述的项目信息与本项目实际信息不一致；③该项内容引用的规定、规范错误；④该项内容描述不符合国家相关法律法规、政策文件、规范标准要求；⑤该项内容阐述的方式方法明显不符合本项目实际情况；⑥该项内容描述与本项目实际情况不符；⑦该项内容套用其他项目内容。） |
| 4 | 优惠条件 | 2分 | 提供了备品备件清单及优于质保期等实质性优惠承诺的， 一项得 1 分，最多得 2 分。 |
| 5 | 技术参数指标响应程度 | 27分 | 所投产品技术参数，根据所投产品的配置与性能指标响应程度打分，完全满足招标要求的得 15 分； 技术参数：正偏离每高出一项加 1 分，此条满分12分。 技术参数：有一项技术参数未响应磋商文件或不满足扣除 3 分，以此类推，扣完为止。 评审依据：需提供与投标产品型号及技术参数相关的佐证材料，如产品检测报告、鉴定证书、说明书、产品彩页等，提供虚假材料将否决其投标并上报监督部门。 |
| 6 | 项目实施方案 | 15分 | 投标人提供的方案详细全面完善，包含管理措施、具体实施流程、进度安排、质量保证措施、安装方案、培训方案等。提供以上方案得 15分，每有一项缺项或漏项扣 2.5 分，每有一处缺陷扣 1 分，扣完为止。（缺陷是指：①该项内容描述前后不一致；②该项内容所阐述的项目信息与本项目实际信息不一致；③该项内容引用的规定、规范错误；④该项内容描述不符合国家相关法律法规、政策文件、规范标准要求；⑤该项内容阐述的方式方法明显不符合本项目实际情况；⑥该项内容描述与本项目实际情况不符；⑦该项内容套用其他项目内容。） |
| 7 | 产品质量保证措施 | 6分 | 有供货及产品安装的质量保证措施，应包括：（1）自检质量；（2）产品调试；（3）保证措施。以上内容满分6分，每缺少一项扣 2 分，每项有一处缺陷扣 1 分，扣完为止。（缺陷是指：①该项内容描述前后不一致；②该项内容所阐述的项目信息与本项目实际信息不一致；③该项内容引用的规定、规范错误；④该项内容描述不符合国家相关法律法规、政策文件、规范标准要求；⑤该项内容阐述的方式方法明显不符合本项目实际情况；⑥该项内容描述与本项目实际情况不符；⑦该项内容套用其他项目内容。） |