

---

# 广西资尚工程项目管理有限公司



## 竞争性谈判文件

项目名称：平果市中医医院医疗设备项目

项目编号：BSZC2020-J1-230567-GXZS

---

采购单位：平果市中医医院（公章）

采购代理机构：广西资尚工程项目管理有限公司（公章）

发布日期：2020年11月15日

## 目 录

第一章 供应商须知及前附表.....	7
竞 标 人 须 知.....	10
一、总 则.....	10
二、竞争性谈判文件（以下简称谈判文件）.....	10
三、响应文件的编制格式.....	11
五、竞争性谈判（简称谈判）与评标.....	15
六、签订合同.....	22
七、其他事项.....	23
第二章 货物需求一览表.....	24
第三章 合同书及合同基本条款（格式）.....	47
第四章 评定成交的标准.....	59
第五章 响应文件（格式）.....	61
一、竞 标 函.....	64
二、竞标保证金交纳凭证.....	66
三、竞标报价表.....	67
四、技术规格偏离表.....	68
五、售后服务承诺书.....	69
六、货物合格证明文件.....	70
七、资格证明文件.....	71
八、供应商认为有必要提供的其他有关材料.....	75

## 广西资尚工程项目管理有限公司 平果市中医医院医疗设备项目竞争性谈判公告

### 项目概况：

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》、《政府采购非招标采购方式管理办法》等有关规定，拟对《平果市中医医院医疗设备项目》按政府采购程序进行竞争性谈判采购，采用经采购人和评审专家分别书面推荐的方式推荐符合条件的供应商前来参加谈判活动。平果市中医医院医疗设备项目由依法获得采购人和评审专家分别书面推荐的潜在供应商应在广西资尚工程项目管理有限公司（平果市铝城大道东段南侧城东农贸1#办公楼三楼）获取采购文件，并于 **2020年11月19日9点10分**（北京时间）前提交响应文件。

### 一、项目基本情况

项目编号：BSZC2020-J1-230567-GXZS

项目名称：平果市中医医院医疗设备项目

采购方式：竞争性谈判

预算金额：73.5 万元

最高限价：与预算金额一致

采购需求：平果市中医医院医疗设备项目一批，具体详见采购文件货物需求一览表。

序号	设备名称	单位	数量	备注
1	有创呼吸机	台	1	
2	心肺复苏仪	台	1	
3	可视插管喉镜	台	1	
4	除颤仪	台	1	
5	注射泵	台	2	
6	监护仪	台	1	
7	心电图机	台	1	
8	手持脉搏血氧饱和度测定仪	台	1	
9	雾化泵	台	2	
10	血气分析仪	台	1	
11	抢救车	台	1	
12	转运平车	台	1	

合同履行期限：自签订合同之日起 7 日内供货安装调试完毕。

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

### 2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无

### 3. 本项目的特定资格要求：

1. 根据《政府采购非招标采购方式管理办法》第十二条相关规定，该项目由依法组建的评审专家和采购人分别书面推荐产生竞标供应商。

2. 符合《中华人民共和国政府采购法》及《政府采购非招标采购方式管理办法》的相关规定；

3. 国内注册（指按国家有关规定要求注册的）的生产或经营本次采购货物，具备独立法人资格的供应商；

4. 对在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等渠道列入失信被执行人、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，不得参与本政府采购活动；

5. 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，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、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动；

## 三、获取竞争性谈判采购文件

时间：[2020年11月16日至2020年11月18日](#)，每天上午 8:00 至 12:00，下午 15:00 至 18:00（北京时间，法定节假日除外）

地点：广西资尚工程项目管理有限公司（平果市铝城大道东段南侧城东农贸 1# 办公楼三楼）

方式：现场购买，由依法获得采购人和评审专家分别书面推荐的谈判供应商的法定代表人或委托代理人携带以下资料：(1) 竞争性谈判邀请书；(2) 有效的营业执照副本复印件；(3) 法定代表人身份证复印件；(4) 有效的法人授权委托书原件（法定代表人报名时不需要提供）。

备注：以上材料应装订齐全、制作封面，所有复印件须加盖公章。以上材料合格方能购买竞争性谈判文件。

售价：250 元/份，售后不退。

#### 四、响应文件提交

截止时间：[2020 年 11 月 19 日 9 点 10 分](#)（北京时间）

地点：平果市铝城大道东段南侧城东农贸 1# 办公楼三楼开标室，逾期送达或未密封将作无效竞标文件处理。

#### 五、响应文件开启

时间：[2020 年 11 月 19 日 9 点 10 分](#)（北京时间）截标后

地点：平果市铝城大道东段南侧城东农贸 1# 办公楼三楼开标室

#### 六、公告期限：3 个工作日

#### 七、其他补充事宜

**1、竞标保证金：10000.00 元。**竞标人应在竞标截止时间前将竞标保证金从竞标单位基本账户汇至以下账户中：

开 户 名：广西资尚工程项目管理有限公司

开户银行：中国建设银行平果铝分行

银行账号：4505 0174 9651 0000 0331

注：办理竞标保证金手续时，请务必在银行转账单或电汇单的用途栏或空白栏上注明竞标项目名称（简称即可）或项目编号。

**2、本项目需要落实的政府采购政策：**《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2011]181 号）以及《财政部、司法部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）《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、网上查询：**中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn>）、广西壮族自治区政府采购网（<http://zfcg.gxzf.gov.cn>）

#### 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：平果市中医医院

地 址：平果市富竹一路

联系方式：周信通 电话：18078686028

##### 2. 采购代理机构信息

名称：广西资尚工程项目管理有限公司

地址：平果市铝城大道东段南侧城东农贸 1# 办公楼三楼

联系方式：黄姿铤 电话：0776-5885636

3. 项目联系方式

项目联系人：黄姿铤

电话：0776-5885636

4. 监督部门：平果市政府采购管理中心 电话：0776-5825152

广西资尚工程项目管理有限公司

2020年11月15日

# 第一章 供应商须知及前附表

## 供应商须知前附表

项号	条款号	内 容
1	1.1	项目名称：平果市中医医院医疗设备项目 项目编号：BSZC2020-J1-230567-GXZS 资金来源：财政资金
2	2.1	<p><b>竞标供应商资格要求：</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定</li> <li>2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无</li> <li>3. 本项目的特定资格要求： <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 根据《政府采购非招标采购方式管理办法》第十二条相关规定，该项目由依法组建的评审专家和采购人分别书面推荐产生竞标供应商。</li> <li>2. 符合《中华人民共和国政府采购法》及《政府采购非招标采购方式管理办法》的相关规定；</li> <li>3. 国内注册（指按国家有关规定要求注册的）的生产或经营本次采购货物，具备独立法人资格的供应商；</li> <li>4. 对在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等渠道列入失信被执行人、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，不得参与本政府采购活动；</li> <li>5. 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，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、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动；</li> </ol> </li> </ol>
3	10.1	竞标报价：供应商必须就《货物需求一览表》及谈判记录中的所有内容作完整唯一报价，否则，其竞标将被拒绝。
4	14.1	<p>竞标有效期：自响应文件提交截止之日起至采购合同签订之日止。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1、未成交的响应文件有效期内均应保持有效。</li> </ol>

		2、成交供应商的响应文件有效期自响应文件提交截止之日起至合同履行完毕止均应保持有效。
5	15.4	响应文件：正本一套、副本四套
6	16.1	<p><b>竞标保证金：</b>10000.00 元。竞标人应在竞标截止时间前将竞标保证金从竞标单位基本账户汇至以下账户中：</p> <p>开 户 名：广西资尚工程项目管理有限公司</p> <p>开户银行：中国建设银行平果铝分行</p> <p>银行账号：4505 0174 9651 0000 0331</p> <p>注：办理竞标保证金手续时，请务必在银行转账单或电汇单的用途栏或空白栏上注明竞标项目名称（简称即可）或项目编号。</p>
7	17	<p>响应文件以密封形式递交至：广西资尚工程项目管理有限公司开标室（平果市铝城大道东段南侧城东农贸 1# 办公楼三楼）。</p> <p>联系人及电话：黄姿琦 0776-5885636</p> <p>响应文件递交截止时间：<a href="#">2020 年 11 月 19 日 9 点 10 分</a></p>
8	19.1	<p>谈判时间：<a href="#">2020 年 11 月 19 日 9 点 10 分</a>截标后</p> <p>谈判地点：广西资尚工程项目管理有限公司开标室（平果市铝城大道东段南侧城东农贸 1# 办公楼三楼）</p>
9	20.3	评标方法：最低评标价法
10	27.1	履约保证金为：无
11	28.1	<p>服务费：本项目采购代理服务费用按桂价费字【2003】7 号文件（《转发国家计委关于印发〈招标代理服务收费管理暂行办法〉的通知》）规定“货物类”标准和桂价费【2011】55 号文件（《广西壮族自治区物价局转发国家发展改革委关于降低部分建设项目收费标准规范收费行为等有关问题的通知》）规定标准执行，详见本文件附表一，由成交供应商向采购代理机构支付。</p>
12		<p>合同签订日期：成交供应商应自成交通知书发出之日起 25 日内，按照竞争性谈判文件和成交供应商响应文件的依据，与采购人签订合同。</p> <p>签订合同携带的资格证件：营业执照副本原件、单位授权委托书及被授权人身份证原件等其它资格证件。</p>



13	<p>1、本文件中描述供应商的“公章”是指根据我国对公章的管理规定，用供应商法定主体行为名称制作的印章，除本文件有特殊规定外，供应商的财务章、部门章、分公司章、工会章、合同章、竞标专用章、业务专用章及银行的转账章、现金收讫章、现金付讫章等其它形式印章均不能代替公章。</p> <p>2、本文件中描述供应商的“签字”是指供应商的法定代表人或被授权人亲自在文件规定签署处亲笔写上个人的名字的行为，私章、签字章、印鉴、影印等其它形式均不能代替亲笔签字。</p>
15	<p>根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第四十三条及《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部 74 号）第十八条、政府采购公告和公示信息格式规范（2020 年版）规定，成交结果公告内容包括成交供应商名称、地址和中标金额，主要成交标的的名称、品牌、规格型号、数量、单价等要求。</p>

## 竞标人须知

### 一、总 则

#### 1. 项目名称及项目编号

1.1 项目名称及项目编号详见本须知前附表第 1 项。

#### 2. 供应商资格

2.1 参加本项目的供应商必须满足本须知前附表第 2 项要求的资格；

2.2 符合供应商资格的供应商应承担竞标及履约中应承担的全部责任与义务。

#### 3. 竞标费用

3.1 供应商应向采购代理机构购买本项目竞争性谈判文件并自行承担所有与本次竞标有关的全部费用。

### 二、竞争性谈判文件（以下简称谈判文件）

#### 4. 谈判文件的构成

4.1 谈判文件包括：

(1) 竞标公告；

(2) 供应商须知及前附表；

(3) 货物需求一览表；

(4) 合同基本条款及合同（格式）；

(5) 评标方法和成交标准；

(6) 响应文件（格式）。

4.2 本谈判文件以纸质文件为准不提供电子文件。

#### 5. 谈判文件的澄清和修改

5.1 供应商要认真审核《货物需求一览表》中的技术参数、配置及要求，如发现表中技术参数、配置有误或要求不合理的，供应商必须在规定的时间前要求澄清，否则，由此产生的后果由供应商负责。

5.2 如果供应商认为本谈判文件中存在有倾向性、排他性的内容或条款的，可以在竞标截止日期 3 天前，以书面形式并附上相关证明材料向本采购项目联系人反映。

5.3 任何供应商对谈判文件的澄清要求，均应在竞标截止时间 3 天前的正常工作时间以书面形式通知采购代理机构，同时认定其它澄清方式（邮寄、传真、电子邮件等）为无效。任何要求澄清招标文件的投标人必须为原件含有单位名称、联系人姓名、联系电话、详细地址、邮政编码等并加盖单位公章，递交澄清函时投标人的法定代表人需凭本人身份证原件或其委托代

理人（委托代理人必须是投标人在职并缴纳有养老的员工）凭法人授权委托书原件和身份证原件。如不按规定要求澄清的，视为无效澄清，不予受理。采购代理机构接到澄清要求后将以书面形式予以答复。该答复不指明答复问题的来源，并以书面形式通知所有购买谈判文件的供应商，答复将同时在竞标公告发布网站上公布。为确保项目的如期完成，采购代理机构将可能对供应商在规定时间内之后提出的澄清问题不予答复。

5.4 提交响应文件截止之日前，采购代理机构对已发出的谈判文件进行必要的澄清或者修改，澄清或修改的作为谈判文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购代理机构应当在提交响应文件截止之日 3 个工作日前，以书面形式通知所有接收谈判文件的供应商，不足 3 个工作日的，应当顺延提交响应文件截止之日。

5.5 请供应商接电话通知后到采购代理机构处领取以上澄清答复（或补充通知），或在网上查询，采购代理机构并以书面形式通知所有购买了谈判文件的供应商。该澄清或修改的内容为谈判文件的组成部分。供应商在每一次收到澄清答复或补充通知后应立即以书面形式通知采购代理机构，确认已收到该澄清答复或补充通知。否则，由此造成的一切后果由供应商承担。

### 三、响应文件的编制格式

#### 6. 响应文件编写的注意事项

6.1 供应商应认真阅读谈判文件，按照谈判文件的要求编制响应文件。如果没有按照谈判文件要求提交响应文件，没有对谈判文件提出的实质性要求和条件作出响应，该竞标将被拒绝。

6.2 谈判文件提出的实质性要求和条件是指本竞标项目所涉及的价格、技术参数及性能配置、数量、售后服务及其它要求、合同条款等内容。

#### 7. 响应文件的构成

7.1 供应商编写的响应文件应包括下列内容（供应商应按下列顺序自编目录及页码装订成册）：

7.2 响应文件（按谈判文件要求的格式及顺序自行填写并装订）：

- (1) 竞标函；
- (2) 竞标保证金交纳凭证；
- (3) 竞标报价表；
- (4) 技术规格偏离表；
- (5) 售后服务承诺书；
- (6) 货物合格证明文件；

(7)供应商资格证明文件；

(8)供应商认为有必要提供的其他有关材料。(属于小型、微型企业的，竞标时请提供工商注册地的工业和信息化部门出具的相关证明材料原件，如有，请提供)。

## 8. 响应文件的文字及计量单位

8.1 供应商的响应文件以及供应商与采购代理机构的所有来往的函电统一使用中文(另有规定的除外)。

8.2 响应文件中使用的计量单位除谈判文件中有特殊规定外，一律使用法定计量单位。

## 9. 响应文件格式

9.1 供应商应按谈判文件第六章中“响应文件(格式)”详细完整地填写各项内容。

9.2 在竞标报价表中，供应商应详细标明所提供的货物及部件名称、品牌型号、技术参数、配置、产地、生产厂家、数量及产品所执行的标准及标准号等。

9.3 响应文件必须编制目录及页码，目录与页码必须保持一致，否则因此造成的一切后果由供应商自行承担。

## 10. 竞标报价

10.1 供应商必须就《货物需求一览表》及谈判记录中的所有内容作完整唯一报价，否则，其竞标将被拒绝。如果供应商所填报的货物内容与谈判文件及谈判记录相比较有存在漏项的状况且在评标时被接受，则将被认为该遗漏项目已包含在谈判后的最后报价中，成交供应商在供货时应严格按谈判文件及谈判要求的货物内容完整提供，不得要求采购人对其漏报的货物追加支付货款。

10.2 供应商应在竞标报价表上标明单价和总价。大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；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；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；对不同文字文本响应文件的解释发生异议的，以中文文本为准。如果因供应商原因引起的报价失误，并在谈判时被接受，其后果由供应商自负。

10.3 竞标报价指货物、随配附件、备品备件、工具、现场安装调试的各种费用、委托培训费和售后服务、税金及其他所有成本费用的总和。

## 11. 竞标货币

11.1 竞标应以人民币报价。

## 12. 供应商资格证明文件

12.1 下述资格证明文件中注明必须提交的文件均必须于本项目截标前与响应文件同时提交

完备，如提供的材料不完全或未按规定加盖单位公章的，将被当作资格审查不合格而取消竞标资格：

(1) 供应商有效的“营业执照”副本复印件（要求清晰反映包含本次采购货物的经营范围）；（必须提交，加盖公章）

(2) 由国家质量技术监督局颁发的中华人民共和国组织机构代码证副本复印件、有效的税务登记证副本复印件（要求清晰反映本年度年检情况记录，加盖单位公章，必须提供）（如为“三证合一”的只提供营业执照）；

(3) 有效的医疗器械生产或经营许可证复印件；

(4) 法定代表人有效的身份证正反面复印件；（必须提交，加盖公章）

(5) 有效的法人授权委托书原件、委托代理人有效的身份证正反面复印件、（委托代理时必须提供，否则将被当作资格审查不合格而取消竞标资格）；

(6) 竞标人自 2020 年至少三个月依法缴纳社会保障资金的凭证复印件（如社保部门开具的证明、收款收据等，或银行缴款凭证、回单等；如为非社保部门开具的凭证或回单的，应清晰反映：缴款单位名称、社保单位名称、保险险种名称、缴款金额等内容）。无缴费记录的，应提供竞标人所在地社保部门出具的《依法缴纳或依法免缴社保费证明》复印件；

(7) 竞标人自 2020 年至少三个月的依法缴纳税收复印件并加盖单位公章（新成立的单位请按实际提供）（税费凭证复印件，或者依法缴纳税费或依法免缴税费的证明复印件）；

(8) 提供本单位在参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有严重违法记录的书面声明原件，同时投标人通过“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）打印“失信被执行人”、“重大税收违法案件当事人名单”和通过“中国政府采购网”（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）打印“政府采购严重违法失信行为记录名单”三项内容查询结果网页截图，查询结果网页打印件须显示打印时间或查询时间（查询效期是在竞标公告发出之日起到截标时间前有效）；（必须提交，加盖公章）

(9) 财务会计报表复印件：投标截止之日前 1 年内能反映财务状况的报表（新成立的公司按实际情况提供）；（必须提交，加盖公章）

(10) 供应商认为必要提供的证明其满足本项目竞标资格的声明及文件资料。

13. 货物合格和符合谈判文件规定的证明文件[注明“必须提供”的文件均必须提供，否则其竞标无效]

13.1 按照本须知第 7 条规定，供应商还应提交根据本项目要求提供证明货物和手续合格性的文件及资料。它们可以是：

(1)生产厂家的有关资格和生产许可证（实行生产许可证制度的产品必须提供）、产品强制标准认证证书（凡实行强制标准认证的产品必须提供）、产品质量检验证，以上均为复印件并加盖公章，于供货时提供；

(2)产品样本、使用说明书等技术资料及产品近三年获得的质量获奖荣誉证书(复印件)；

(3)设备或产品保证供货有效证明（指由竞标货物生产厂家针对本项目出具的保证按响应文件承诺的时间、数量、价格供应货物的证明）（如有, 请提供原件或复印件）；

(4)产品销售授权书或代理证书 {若有，请提供原件或复印件（加盖单位公章），若《货物需求一览表》要求提供原件的，必须提供原件}；

(5)竞标产品生产厂家对技术性能及配置证明文件 {若《货物需求一览表》要求提供的，必须提供}；

(6)《货物需求一览表》要求提供的其他相关资料文件，必须提供。

#### 14. 竞标的有效期

14.1 响应文件有效期详见本须知前附表第 4 项规定。

14.2 在原定竞标有效期满之前，如果出现特殊情况，采购人可以书面形式向供应商提出延长竞标有效期的要求。供应商须以书面形式予以答复，供应商可以拒绝这种要求而不被没收竞标保证金。同意延长竞标有效期的供应商不允许修改其响应文件及谈判应答文件，但需要相应地延长竞标保证金的有效期。

#### 15. 响应文件书写及签名、盖章要求

15.1 响应文件正副本必须用不褪色的墨水书写或打印，修改处应由法定代表人或委托代理人签名和盖公章，否则其竞标无效（副本可以用正本复印，但要求盖章的必须在复印后加盖单位公章）。

15.2 字迹潦草、表达不清或未按要求填写的响应文件可能将被认定为无效的竞标。

15.3 响应文件应由法定代表人或委托代理人在凡规定签章处逐一签名和盖公章，否则其竞标无效。

15.4 响应文件的份数：响应文件的份数详见本须知前附表第 5 项规定。并在每份文件右上角注明“正本”、“副本”字样，一旦正本和副本不符，以正本为准。

#### 16. 竞标保证金

16.1 竞标保证金应用人民币。金额按供应商须知前附表第 6 项规定。

16.2 竞标保证金必须从供应商基本账户以转账或电汇形式交到广西资尚工程项目管理有限

公司账户，并在汇款单上注明项目编号，本项目不接受现金形式或从个人账户转出的竞标保证金。到规定时间止，若没有收到某供应商缴纳的竞标保证金，则取消其参加本项目竞标资格。

16.3 对未按本谈判文件要求交纳竞标保证金的响应文件，采购代理机构将视其为不响应谈判文件而予以拒绝。

16.4 竞标保证金的退还均以转账或电汇形式退回到供应商基本账户。

16.5 未成交供应商的竞标保证金，将在成交通知书发出之日起5个工作日内予以退还，不计利息。成交人的竞标保证金将在采购合同签订之日起5个工作日内退还给成交人，不计利息。

#### 四、响应文件的递交

##### 17. 响应文件的密封与标记

17.1 供应商应将响应文件正、副本（正本一份、副本四份）一并装入文件袋中并加以密封，所有封贴处必须密封后签字（法定代表人或其委托代理人签字均可，当为代理人签字时由代理人在开标会上随身携带授权书原件以备核验）或盖法人公章。

17.2 在外层竞标文件密封袋上应标明：

- (1) 采购单位：平果市中医医院
- (2) 项目名称：平果市中医医院医疗设备项目
- (3) 项目编号：BSZC2020-J1-230567-GXZS
- (4) 竞标单位：\_\_\_\_\_
- (5) “开标时才能启封”

17.3 响应文件的密封以响应文件袋无明显缝隙暴露袋内文件且封口处有密封签字或法人公章为合格。

17.4 供应商在递交响应文件时未按本须知要求密封、标记的，采购代理机构有权拒收，拒收所产生的后果由供应商自负。

##### 18. 竞标截止时间

18.1 响应文件的递交不得迟于本须知前附表第7项规定的截止时间。

18.2 供应商必须在规定时间内将响应文件送到本须知前附表第7项规定地点，超过竞标截止时间送达的响应文件将不予受理。

#### 五、竞争性谈判（简称谈判）与评标

##### 19. 谈判

19.1 谈判时间及地点：按本须知前附表第8项规定，具体时间由采购代理机构另行通知。

19.2 竞争性谈判小组成立：谈判小组由采购人代表和评审专家共 3 人以上单数组成，其中评审专家人数不得少于竞争性谈判小组成员总数的 2/3。达到公开招标数额标准的货物或者服务采购项目，或者达到招标规模标准的政府采购工程，应当由 5 人以上单数组成。

19.3 竞争性谈判小组在采购活动过程中应当履行下列职责：

- 1) 确认谈判文件；
- 2) 从符合相应资格条件的供应商名单中确定不少于 3 家的供应商参加谈判；
- 3) 审查供应商的响应文件并作出评价；
- 4) 要求供应商解释或者澄清其响应文件；
- 5) 编写评审报告；
- 6) 告知采购人、采购代理机构在评审过程中发现的供应商的违法违规行为。

19.4 竞争性谈判小组成员应当履行下列义务：

- 1) 遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责；
- 2) 根据采购文件的规定独立进行评审，对个人的评审意见承担法律责任；
- 3) 参与评审报告的起草；
- 4) 配合采购人、采购代理机构答复供应商提出的质疑；
- 5) 配合财政部门的投诉处理和监督检查工作。

19.5 在谈判开始前，谈判小组定好下列事项：谈判小组确认竞争性谈判文件。谈判的具体程序，如谈判轮次及每个轮次的谈判重点；拟谈判的内容，包括技术规格、价格、服务等，明确谈判小组应当考虑的具体因素及相关要求等。

19.6 谈判小组对供应商资格条件及响应文件进行评审，并从符合竞争性谈判文件规定的相应资格条件的供应商名单中确定不少于 3 家的供应商参加谈判。资格条件不符合的供应商或未实质性响应谈判文件的响应文件按无效响应处理，谈判小组应当告知有关供应商。

19.7 谈判

谈判小组按已确定的谈判顺序，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。

供应商应当按照谈判文件的变动情况和谈判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，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。采购代理机构对谈判过程和重要谈判内容进行记录，谈判双方在记录上签字确认。

谈判小组一致确定响应供应商符合谈判文件要求的，按谈判文件设定的方法和标准确定成交候选人。第一轮谈判谈判小组未能确定成交候选人的，对谈判文件修正后进行第二轮谈判，以此类推。

## 19.8 最后报价

19.8.1 谈判文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，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密封提交最后报价，提交最后报价的供应商不得少于3家。

19.8.2 谈判文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经谈判由供应商提供最终设计方案或解决方案的，谈判结束后，谈判小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐3家以上供应商的设计方案或者解决方案，并要求其在规定时间内密封提交最后报价。

19.8.3 最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

19.8.4 已经提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据谈判情况退出谈判。采购人、采购代理机构将退还退出谈判的供应商的保证金。

19.9 响应供应商的报价均超过了政府采购预算，采购人不能支付的，谈判活动终止。

19.10 在谈判过程中出现法律法规和谈判文件均没有明确规定的情形时，由谈判小组现场协商解决，协商不一致的，由全体谈判小组投票表决，以得票率二分之一以上专家的意见为准。

## 20. 评标

20.1. 响应文件初审：按供应商须知“响应文件的编制”项目进行资格性检查和符合性检查，不能满足要求的，竞标无效，不得进入下一步评审。

(1) 资格性检查：依据法律法规和竞争性谈判文件的规定，对响应文件中的资格证明、竞标保证金等进行审查，主要检查响应文件的组成是否完整，以确定竞标供应商是否具备竞标资格。

(2) 符合性检查：依据竞争性谈判文件的规定，从响应文件的有效性、完整性和对竞争性

谈判文件的响应程度进行审查，以确定是否对竞争性谈判文件的实质性要求作出响应。对于带“★”的参数，必须满足竞争性谈判文件要求，否则竞标无效。

(3) 属于无效竞标情形之一者，不得进入详评。

## 20.2. 实质审查与比较

(1) 谈判小组审查响应文件的实质性内容是否符合竞争性谈判文件的实质性要求。

(2) 谈判小组将根据供应商的响应文件进行审查、核对,如有疑问,将对供应商进行询标,供应商要向谈判小组澄清有关问题,并最终书面进行答复。

供应商代表未到场或者拒绝澄清或者澄清的内容改变了响应文件的实质性内容的,谈判小组有权视该响应文件无效。

(3) 各供应商的技术得分为所有评委的有效评分的算术平均数,由指定专人进行计算复核。

(4) 采购代理机构工作人员协助谈判小组根据本项目的评分标准计算各供应商的商务报价得分。

(5) 谈判小组完成评标后,评委对各部分得分汇总,计算出本项目最终得分、性价比、评标价等。谈判小组按评标原则推荐成交候选人同时起草评审报告。

## 20.3. 技术参数偏离评定标准

(1) 技术响应表与竞争性谈判文件参数比较有漏项的,漏项以负偏离评定,并在响应文件注明。

(2) 实际是负偏离的参数,响应表中标明负偏离,评标专家认为不影响设备质量、使用与档次,验收时以负偏离验收。如果对质量、使用与档次有影响的,请在响应文件注明。

(3) 实际是负偏离的参数,在响应文件偏离说明标为无偏离或正偏离,以虚假应标评定。

(4) 实际是无偏离参数,响应表偏离说明标为正偏离,以虚假应标评定。

(5) 备用功能。是指设备主机具备相应的功能,但需要增加相应的软件硬件配件才能实现,除非需要在期限内升级,本次采购中不设“备用功能”参数,需要这种功能时,参数必须有明确注明“备用功能”字样。如果竞争性谈判文件中出现“可配”、“选配”不确定意义的字样,不能作“可配可不配”解释,而是必须配备。如果响应文件中出现“可配”、“选配”不确定意义的字样,必须要求供应商澄清,如果达不到“必须配”要求,以负偏离评定。

(6) 对于以采购参数不同的参数概念应标,应标时出现张冠李戴现象,如以“速度”参数响应“长度”参数等,以负偏离评定。

(7) 替代技术或同类技术,指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标,必须提供技术

白皮书或检测报告或厂家出具的证明书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，如果不提供，评定为负偏离。

(8) 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，响应文件必须提供白皮书等有效证明材料，否则评定为负偏离

(9) 复合参数，一个参数条款中有多个技术指标，必须百分之百响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离评定。

(10) 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为 x-y,”等，其下界值更低，上界值更高，才能评定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均评定负偏离。

(11) 对于区间任意值参数，如：“ $a \leq \times \times \text{尺寸} \leq b$ ”，“ $\times \times \text{尺寸}$ ”在 a-b 区间内任意一个数值均为无偏离，超出约定区间范围为负偏离，此类参数没有正偏离

(12) 对于指定值参数：不是大于值也不是小于值，更不是区间值，只有应标数据一致，才能定为无偏离，应标参数不一致，为负偏离，此参数没有正偏离。如果与应标参数不一致，而响应为“无偏离”，以虚假应标论处。

(13) 对于“ $\geq$ ”参数，应标时标明实际数据，偏离说明要么是“=”要么是“ $>$ ”，如果出现“ $\geq$ ”而偏离说明标明为“无偏离”，以负偏离评定，“ $\leq$ ”类参数，应标要求等同)

(14) 响应文件的偏离说明与评标专家评定结果不一致的，为虚假应标。

(15) 有虚假应标情形之一或者带“★”不能满足情况之一者，不得进入详评，作无效竞标处理。

20.4 本采购项目是以采购预算价为最高限价，超出采购预算价的最后报价，采购人不能支付时，谈判小组将不予以评审。

20.5 当某一分标全部最后报价或部份最后报价超出采购预算价的，若采购人能够支付并书面提出提高采购预算价，使该分标在采购预算内有三家（含三家）以上供应商的，此时该分标可继续进行评标。

20.6 若供应商的最后报价都超出采购预算价的，若采购人能支付的，此评标有效。

20.7 本采购项目的评标依据为谈判文件和响应文件。

20.8 本项目采用的评标方法按本须知前附表第 9 项规定执行，“谈判小组”成员、有关工作人员及其他知情人不得透露对响应文件的评审、比较和成交候选供应商的推荐情况以及与评标有关的其他情况。

20.9 供应商在评标过程中，所进行的力图影响评标结果公正性的活动，将可能导致其成交

资格被取消。

#### 20.10 特别说明：

1. 出现下列情形之一的，在评审过程中，取其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评审；当报价相同时，则由采购人自主选择确定一个参加评审的供应商，其他投标无效：

(1) 提供相同品牌产品的不同供应商参加单一产品的同一合同项下的采购活动的。

(2) 提供核心产品品牌均相同的不同供应商参加非单一产品的同一合同项下的采购活动的。核心产品的名称应当在采购文件中载明。

2. 供应商竞标所使用的资格、信誉、荣誉、业绩与企业认证必须为其组织所拥有。供应商竞标的采购项目实施人员必须为组织员工（或必须为本法人或控股公司正式员工）。

3. 供应商应仔细阅读竞争性谈判文件的所有内容，按照竞争性谈判文件的要求提交响应文件，并对所提供的全部资料的真实性承担法律责任。

4. 供应商在竞标活动中提供任何虚假材料，其竞标无效；中标后发现的，成交供应商须依照《中华人民共和国消费者权益保护法》第 49 条之规定双倍赔偿采购人，且民事赔偿并不免除违法供应商的行政与刑事责任。

5. 有下列情形之一的视为供应商相互串通投标，响应文件将被视为无效：

(1) 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；或不同供应商报名的 IP 地址一致的；

(2) 不同供应商委托同一单位或者个人办理竞标事宜；

(3) 不同的供应商的响应文件载明的项目管理员为同一个人；

(4) 不同供应商的响应文件异常一致或报价呈规律性差异；

(5) 不同供应商的响应文件相互混装；

(6) 不同供应商的保证金从同一单位或者个人账户转出。

6. 供应商有下列情形之一的，属于恶意串通行为：

(1) 供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关信息并修改其响应文件；

(2) 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改响应文件；

(3) 供应商之间协商报价、技术方案等响应文件的实质性内容；

(4) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加采购活动；

(5) 供应商之间事先约定一致抬高或者压低报价，或者在采购项目中事先约定轮流以高价

位或者低价位成交,或者事先约定由某一特定供应商成交,然后再参加竞标;

(6) 供应商之间商定部分供应商放弃参加采购活动或者放弃成交;

(7) 供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间,为谋求特定供应商成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

7. 关联供应商不得参加同一合同项下采购活动,否则响应文件将被视为无效:

(1) 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同的供应商,不得参加同一合同项下的采购活动;

(2) 生产厂商授权给供应商后自己不得参加同一合同项下的采购活动;生产厂商对同一品牌同一型号的货物,仅能委托一个代理商参加竞标。

## 21. 无效的响应文件

21.1 响应文件或最后报价如有下列情况之一,将会在评标中按照无效竞标处理:

(1) 供应商所提供材料不足以证明其具备本项目要求的资格;

(2) 供应商未按规定向采购代理机构购买本项目谈判文件;

(3) 未按本谈判文件要求交纳竞标保证金的;

(4) 供应商未就《货物需求一览表》及谈判记录中的货物内容作完整唯一报价的;

(5) 未按谈判文件的要求密封、签署、盖章的;

(6) 超出采购预算价的最后报价;

(7) 不符合谈判文件中规定的实质性要求并且在谈判规定的时间内无法说明和补充的;

(8) 供应商无法在规定时间内提供资格证明材料进行核对,或应谈判小组要求提供的有关材料原件与其在响应文件中所提供的材料复印件不一致的;

(9) 供应商递交两份或多份内容不同的响应文件,或在一份响应文件中对同一采购货物报有两个或多个报价,且未声明哪一个为最后报价的,按谈判文件规定提交备选竞标方案的除外;

(10) 未实质性响应谈判文件的;

(11) 不符合法律、法规和谈判文件规定的其他实质性要求和条件的。

## 22. 废标

22.1 竞标采购过程中出现下列情形之一的,将予以废标:

(1) 出现影响采购公正的违法、违规行为的;

(2) 供应商的最后报价均超过了采购预算价,采购人不能支付的;

(3) 因重大变故,采购任务取消的。

22.2 废标后，采购代理机构将把废标理由通知所有供应商。

## 六、签订合同

### 23. 成交结果及公告

23.1 采购代理机构应当在成交供应商确定后 2 个工作日内，在媒体上公告成交结果，同时向成交供应商发出成交通知书。采购人或采购代理机构发出成交通知书前，应当对成交供应商信用进行查询，对列入失信被执行人、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，取消其成交资格，并确定排名第二的成交候选人为成交供应商。

排名第二的成交候选人因前款规定的同样原因被取消成交资格的，采购人可以确定排名第三的成交候选人为成交人。

以上信息查询记录及相关证据与采购文件一并保存。

23.2 供应商对采购活动事项有疑问的，可以向采购人、采购代理机构提出询问。

23.3 供应商认为采购文件、采购过程或成交结果使自己的合法权益受到损害的，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，以书面形式向采购代理机构提出质疑。具体计算时间如下：

- （一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日；
- （二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- （三）对成交结果提出质疑的，为成交结果公告期限届满之日。

供应商对采购代理机构的质疑答复不满意或者采购代理机构未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向采购人投诉。

23.4 质疑、投诉应当采用书面形式，质疑书、投诉书均应明确阐述采购文件、采购过程、成交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、明确的请求、必要的证明材料，便于有关单位调查、答复和处理。

### 24. 成交通知

24.1 在发布成交公告的同时，采购代理机构将向成交供应商发出成交通知书。

24.2 采购代理机构无义务向落标的供应商解释落标原因和退还响应文件。

### 25. 合同授予标准

25.1 合同将授予被确定为实质上响应谈判文件要求，评标认为具备履行合同能力，按“评定成交的标准”推荐的的供应商。

25.2 采购人应按照评审报告中推荐的成交候选供应商顺序确定成交供应商，也可以事先授权谈判小组直接确定成交供应商。

25.3 成交供应商因不可抗力或者自身原因，不能履行采购合同的，采购人可以与排位在成交供应商之后第一位的成交候选供应商签订采购合同，以此类推，或重新组织采购。

## 26. 签订合同

26.1 成交供应商收到成交通知书后，按成交通知书中规定的时间、地点与采购人签订合同。

26.2 如成交供应商不按成交通知书的规定签订合同，则按成交供应商违约处理，采购代理机构对成交供应商竞标的全部竞标保证金将不予退还。

26.3 采购代理机构如遇成交供应商违约，有权从成交候选供应商中确定成交供应商（按顺序由排在后面的成交候选供应商递补，以此类推），并组织成交供应商与采购人签订合同，或重新组织采购。

## 27. 履约保证金：无

# 七、其他事项

## 28. 服务费

28.1 签订合同前，成交供应商向广西资尚工程项目管理有限公司一次付清采购代理服务费用，其金额详见本须知前附表第 11 项规定。否则，采购代理机构将视之为违约，取消该成交决定并没收成交供应商这次参加竞标的全部竞标保证金。

## 29. 解释权

29.1 本谈判文件是根据国家有关法律、法规以及政府采购管理有关规定和参照国际惯例编制，解释权属本采购代理机构。

## 30. 有关事宜

30.1 所有与本谈判文件有关的函电请按下列通讯地址联系：

**广西资尚工程项目管理有限公司**

通讯地址：广西资尚工程项目管理有限公司（平果市铝城大道东段南侧城东农贸 1# 办公楼三楼）；邮政编码：531400

联系人及电话：黄姿琦 0776-5885636

## 第二章 货物需求一览表

说明：

一、本一览表中的品牌型号、技术参数及其性能（配置）仅起参考作用，供应商可选用其他品牌型号替代，但这些替代的品牌型号要实质上相当于或优于参考品牌型号及其技术参数性能（配置）要求。

二、本一览表中参考品牌型号及技术参数性能（配置）不明确或有误的，或供应商选用其他品牌型号替代的，请以详细、正确的品牌型号、技术参数性能（配置）同时填写竞标报价表和技术规格偏离表。

三、凡在“技术参数及性能（配置）要求”中表述为“标配”或“标准配置”的设备，供应商应在竞标报价表中将其标配参数详细列明，否则该竞标无效。

四、供应商必须自行为其竞标产品侵犯其他供应商或专利人的专利成果承担相应法律责任；同时，具有产品专利的供应商应在其响应文件中提供与其自有产品专利相关的有效证明材料，否则，不能就其产品的专利在本项目竞标过程中被侵权问题提出异议。



项号	货物名称	数量/单位	采购内容技术参数及性能（配置）要求
1	有创呼吸机	1台	<p>1 基本特征</p> <p>1.1 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。</p> <p>1.2 采用≥12.1英寸彩色TFT触摸控制屏幕，分辨率1280*800。</p> <p>1.3 屏幕显示：多至2道波形同屏显示，支持呼吸环、波形和监测参数同屏显示。</p> <p>1.4 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</p> <p>1.5 ≥120分钟内置后备可充电电池（1块电池），可选配≥240分钟内置后备可充电电池（2块电池），电池总剩余电量能显示在屏幕上。</p> <p>1.6 电动电控呼吸机（涡轮驱动产生空气气源），方便进行转运。</p> <p>1.7 具有有创通气模式</p> <p>1.8 病人信息，当前的设置参数、报警限和趋势等数据可导出。</p> <p>1.9 呼吸波形及呼吸环可截图，屏幕导出保存U盘。</p> <p>1.10 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。</p> <p>1.11 呼气阀组件一体化设计，内置金属膜片压差流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。</p> <p>1.12 可选配旁流CO2监测。</p> <p>1.13 可选配主流CO2监测，同时监测气道死腔V<sub>Daw</sub>和肺泡通气量V<sub>t</sub>等参数，可以监测容积-CO2环图</p> <p>1.14 呼吸机整机重量约小于11kg（不包括台车），方便手提移动。</p> <p>2 呼吸模式及功能</p> <p>2.1 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</p> <p>2.2 可选高级模式：双相气道正压通气（如BIPAP或Bi-vent）；自动适应性压力调整容量控制功能（如AUTOFLOW或者PRVC</p>

			<p>等)；压力释放通气APRV和压力调节容量控制-同步间歇指令模式 (PRVC-SIMV)。</p> <p>2.3 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 (可选)，NIF (可选)、PEEPi (可选) 及P0.1 测定 (可选)，监测参数的≥72 小时的趋势图、表分析。</p> <p>2.4 可支持低流速P-V工具，帮助确定最佳PEEP值。</p> <p>2.5 可选配自动插管阻力补偿 (ATRC) 功能，选择不同孔径的气管插管，呼吸机可以自动调节送气压力，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值保持一致。</p> <p>2.6 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。</p> <p>2.7 具有高流量氧疗功能，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</p> <p>2.8 具有单位理想体重输送的潮气量 (Tve/IBW) 监测功能</p> <p>3 设置参数</p> <p>3.1 潮气量：20ml—2000ml</p> <p>3.2 呼吸频率：1-100 次/min</p> <p>3.3 SIMV频率：1-60 次/min</p> <p>3.4 吸/呼比：4:1—1:10</p> <p>3.5 最大峰值流速：≥210L/min</p> <p>3.6 吸气压力：5--80 cmH2O</p> <p>3.7 压力支持：0—80cmH2O</p> <p>3.8 PEEP：OFF, 1--45 cmH2O</p> <p>3.9 压力触发灵敏度：-10 --- 0.5cmH2O</p> <p>3.10 流速触发灵敏度：0.5—15L/ min</p> <p>3.11 氧浓度：21—100%</p> <p>3.12 叹息功能：有</p> <p>4 监测参数</p>
--	--	--	--

			<p>4.1 气道压力：PEEP、气道峰压、平台压、平均压等监测</p> <p>4.2 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</p> <p>4.3 潮气量的监测：吸入潮气量、呼出潮气量的监测</p> <p>4.4 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</p> <p>4.5 波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间</p> <p>4.6 吸入的氧浓度的监测</p> <p>4.7 趋势图和趋势表显示</p> <p>4.8 具有压力/容积、流速/容积、流速/压力环 3 种呼吸环监测。</p> <p>4.9 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。</p> <p>5 其他功能</p> <p>5.1 便利的锁屏功能</p> <p>5.2 漏气自动补偿，管道的顺应性和BTPS补偿功能</p> <p>5.3 提供直流（12V）和交流两种供电方式</p> <p>5.4 提供高压氧气气源和低压氧气气源两种方式</p> <p>5.5 能够和同一品牌模块化监护仪连接，把呼吸机的监测信息实时显示到监护上，满足科室信息化的需求</p>
2	心肺复苏仪	1台	<p>1、按压深度：3cm~6.5cm可调节，每档5mm</p> <p>2、按压通气比：30：2模式，连续按压模式，可切换；</p> <p>3、按压频率：100次/ min，110次/ min，120次/ min；</p> <p>4、复苏潮气量：500ML，符合成人常规通气的安全要求；</p> <p>5、按压释放比：1：1，非绑带式，保证胸部无负荷；</p> <p>6、单臂开放式、可旋转结构设计，便于高效配合其他急救设备的应用，提高抢救效率；</p> <p>7、操作面板位于患者的上方，避免抢救中呕吐物的污染；</p> <p>8、开机默认状态：按压通气比30:2，按压深度3cm，按压频率100次/min；</p>

		<p>9、报警功能：气压不足报警，低电压报警；</p> <p>10、设备自身具有通气功能；</p> <p>11、胸厚测量指示功能；</p> <p>12、适用病人胸厚范围为 155mm 到 305mm；</p> <p>13、主机配有便携背包，方便转运和提拎。</p>
3	可视插管喉镜	<p><b>主要功能特点</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 整机采用进口医用材料和304不锈钢相结合的设计工艺，高档耐用</li> <li>● 成熟可靠功能完备的电子方案和高清数字化摄像系统，搭配3" TFT 彩色显示屏</li> <li>● 显示屏可以前后、左右大角度转动</li> <li>● 具有一键拍照、摄录功能</li> <li>● 具有定格功能</li> <li>● 叶片型号齐全，具有成人、儿童、新生儿3种不同型号</li> <li>● 具有高精度全模具化生产工艺</li> <li>● 具有双重防雾功能，插管无盲区</li> <li>● 大容量存储卡具备热插拔功能，并能通过数据线方便传输数据</li> <li>● 喉镜叶片国际新设计通用喉镜片，符合人体工学，无菌包装</li> </ul> <p><b>技术参数</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 显示屏：3" TFT</li> <li>● 像素：200 万</li> <li>● 分辨率：960×480</li> <li>● 视场角：70° ±2°</li> <li>● 有效景深：3~100mm</li> <li>● 内存容量：4GB（可扩展）</li> <li>● 电池放电时间：≥6h</li> </ul>

			<ul style="list-style-type: none"> <li>● 显示器上下转动角度：0°~90°</li> <li>● 光源内置高功率防水 LED 光源，光照度：≥3000lux</li> </ul> <p><b>工作环境</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● 温 度：5℃~40℃</li> <li>● 湿 度：≤80%</li> <li>● 大气压力：860hpa~1060hpa</li> <li>● 充电器输入：100~240V，50/60Hz</li> <li>● 充电器输出：5V, 2000mA</li> <li>● 充电时间：≤4h</li> </ul>
4	除颤仪	1 台	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 具备手动除颤、心电监护、呼吸监测、自动体外除颤（AED）功能。</li> <li>2. 除颤采用双相指数截断波技术，具备自动阻抗补偿功能。</li> <li>3. 最高除颤能量为 320J，提高除颤成功率和有效性。</li> <li>4. 除颤充电迅速，充电至 200J&lt;5s，360J&lt;8s。</li> <li>5. 标配锂电池，可支持 200J 除颤 100 次以上。</li> <li>6. 手动除颤分为同步和非同步两种方式，能量分 18 档以上，可通过体外电极板进行能量选择。</li> <li>7. 成人、小儿一体化电极板。</li> <li>8. CPR 辅助功能，可指导 CPR 操作，符合 2010 国际 CPR 指南要求。</li> <li>9. 心电波形扫描时间&gt;10s，扫描长度&gt;100mm。</li> <li>10. 具备生理报警和技术报警功能，通过声音、灯光等多种方式进行报警。</li> <li>11. 支持中文操作界面、AED 中文语音提示。</li> <li>12. 彩色 TFT 显示屏&gt;7”，分辨率 640×480，最多可显示 3 通道监护参数波形，有高对比度显示界面。</li> </ol>

			<p>13. 配 50mm 记录仪，自动打印除颤记录，可延迟打印心电图，延迟时间&gt;10s。</p> <p>14. 可存储 24 小时连续 ECG 波形，数据可导出至电脑查看。</p> <p>15. 关机状态下设备可自动运行自检，支持大能量自检（不低于 150J）、屏幕、按键检测。</p> <p>16. 整机（含电池、电极板）重量不超过 6.1kg。</p> <p>17. 可在-10°C 环境正常工作，存储温度-30~70°C。</p> <p>18. 具备良好的防水性能，防水级别 IP44。</p> <p>19. 具备优异的抗跌落性能，裸机可承受 0.7m 跌落冲击。</p>
5	注射泵	2 台	<p>1、标定功能：一键标定技术，注射器可通过注射泵直接标定，使用任意品牌注射器</p> <p>2、注射器使用范围：可使用、识别 5, 10, 20/30, 50/60ml 注射器规格</p> <p>3、注射器位置控制：注射器针筒夹检查，凸缘插入检测，活塞探测。</p> <p>4、流速范围：0.1-1800 ml/h 且 50ml/60ml:0.1-1800ml/h； 30ml:0.1-1200ml/h 20ml:0.1-800ml/h； 10ml:0.1-400ml/h； 5ml:0.1ml-200ml/h，增量为 1ml/h 或 0.1ml/h</p> <p>5、精确度：±3%，±2%注射精度，±1%机械精度（符合 EN/EC60601-2-24 标准）</p> <p>6、容量范围：0.0-1999.9ml，0.1ml 递增</p> <p>7、多种模式可选，速度模式、时间模式、剂量模式</p> <p>8、可设置时间范围为 1.0min-1999min，1min 递增</p> <p>9、剂量模式下药物量 0.1-999.9mg，0.1mg 递增。有两种剂量单位 0.00-99.99ug/kg/min，0.01 递增 0.00-99.99mg/kg/h，0.01 递增，病人体重 0.1-300.0kg，0.1kg 递增</p> <p>10、快推速度为 50ml:0.1-1800ml/h； 30ml:0.1-1200ml/h； 20ml:0.1-800ml/h； 10ml:0.1-400ml/h， 5ml:0.1ml-200ml/h，以 0.1ml/h 递增</p>

		<p>11、可显示药液残留量，方便临床观察</p> <p>12、有在线滴定功能，注射过程中可直接改变流速，满足更多临床需求</p> <p>13、KVO: 1.0ml/h 或最近一次的输注速度，取两者中最小值，保护患者输注安全</p> <p>14、电池 8hour@25ml/h 以上更长待机时间，采用智能电池充电自动中断保护。</p> <p>15、采用双 CPU 处理器数据传输快，更好确保输注精度</p> <p>16、本设备可以存储5000条注射、报警等历史记录，方便数据管理</p> <p>17、设备运行后可自动锁屏，避免误操作，更好保证输注安全</p> <p>18、叠加：单泵可叠加组合至 8 个通道</p> <p>19、获得欧盟 RoHS 认证（RoHS 是由欧盟立法制定的一项强制性标准该标准的目的在于消除电机电子产品中的铅、汞、镉、六价铬、多溴联苯和多溴二苯醚共 6 项物质，并重点规定了铅的含量不能超过 0.1%），保护医护人员以及病人安全</p> <p>20、符合标准：EN/IEC 60601-1，EN/IEC 60601-2-24，EN/IEC 60601-1-8，IEC 60529：2001</p> <p>21、报警：多种报警形式，含声、光及明确的闪动符号报警（绿色表示正在输注，经色表示报警，KVO 和快推指示灯所有报警均以指示灯、字符、和蜂鸣声表示）；提示报警；</p> <p>1) 预报警；</p> <p>2) 完成报警；</p> <p>3) 排空报警；</p> <p>4) 低电池报警；</p> <p>5) 注射器脱落报警；</p> <p>6) 堵塞报警；</p> <p>7) 技术故障报警。</p> <p>22、堵塞报警：阻塞压力分三档（高、中、低）可调。</p>
--	--	---

		<p>23、可自动检测注射器内药液量，注射精确，并确保注射器内无药液残留。</p> <p>24、电压/电源： 1) 交流电：220V, 50HZ; 2) 外接低压电源：12V-15V 救护车直流电；</p> <p>25、电池：11.1Vdc, 2000mAh, 锂离子电池，关机充电&lt;10h, 开机充电&lt;14h。</p> <p>26、防水：IP×4</p> <p>27、电器安全： 1) 防漏电流：CF 类 2) 防电击：I 类</p> <p>28、尺寸/重量：（长/宽/高）230 X 150 X 125 mm / 约 2.2 kg</p> <p>29、屏幕：LCD 高分辨率彩色屏幕（10.4×3.2cm），背光可调节。</p>
6	监护仪	<p>1台</p> <p>1. 便携式一体化监护仪，固定式提手。</p> <p>2. 可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级 Masimo/Nellcor SPO2、2IBP、ETCO2 等参数。</p> <p>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。</p> <p>4. 仪器重量≤2.8kg。</p> <p>5. ≥12 寸彩色 TFT 显示屏，分辨率 800*600。</p> <p>6. 屏幕亮度 1-100 级调节。</p> <p>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。</p> <p>8. 具有 ECG 全屏级联。</p> <p>9. 心律失常分析≥26 种。</p> <p>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。</p> <p>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）、</p>



			<p>±3%（运动状态下），新生儿为±3%（非运动状态和运动状态下）。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>12. 可显示灌注指数（PI），测量范围 0.02-20%。</li> <li>13. 具有 NIBP 与血氧同侧测量功能。</li> <li>14. NIBP 具有手动、自动、连续、整点测量模式。</li> <li>15. NIBP 具有辅助静脉穿刺功能。</li> <li>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。</li> <li>17. IBP 监护可实时监测 PPV/SPV，IBP 波形叠加显示。</li> <li>18. IBP 监护可测量 10 余种压力项目。</li> <li>19. 呼末 CO<sub>2</sub> 测量范围 0-190mmHg，awRR 测量范围 0-150rpm。</li> <li>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。</li> <li>21. 具有待机模式、夜间模式、隐私模式、体外循环模式。</li> <li>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。</li> <li>23. 支持 USB 外接激光打印机、扫描枪、鼠标、键盘。</li> <li>24. 防液等级：IPXI。</li> <li>25. 支持连接同品牌中央监护系统。</li> </ol>
7	心电图机	1 台	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 导联：12 导联同步采集、显示、打印</li> <li>2. 增益：2.5mm/mV、5mm/mV、10mm/mV、20mm/mV、AGC、分级增益：10/5mm/mV 、20/10mm/mV</li> <li>3. 数字滤波器：交流滤波：50Hz/60Hz，肌电滤波：25Hz/35Hz/45Hz，漂移滤波：0.05Hz/0.15Hz/0.25Hz/0.50Hz，低通滤波：70Hz/100Hz/150Hz</li> <li>4. 定标电压：1mV±1%</li> <li>5. 噪声电平：≤15uV<sub>p-p</sub></li> <li>6. 频率特性：0.05Hz-150Hz</li> <li>7. <b>时间常数：≥5S</b></li> </ol>

		<ol style="list-style-type: none"> <li>8. 输入阻抗：<math>\geq 50M\Omega</math></li> <li>9. 输入回路电流：<math>\leq 50nA</math></li> <li>10. <b>抗击化电压：<math>\pm 650mV</math></b></li> <li>11. <b>共模拟制比：<math>\geq 105dB</math></b></li> <li>12. 节律导联方式：单通道与三通道选择，每通道 12 导联任选.</li> <li>13. 记录速度：5mm/s、10mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s.</li> <li>14. 记录纸：支持卷纸/折叠纸：规格：210mm，并具有 12X1、6X2、6X2+1R、3X4+3R、3X4、一分钟节律导联、平均模板、自动分析、中文自动诊断报告等输出打印格式，可记录导联标记、增益、走纸速度、患者信息、分析报告等详细信息。</li> <li>15. 5.7 英寸单色液晶屏，带背光灯按键</li> <li>16. 交直流两用, 内置环保耐用型锂电电池, 能连续工作 2 小时以上。</li> <li>17. 可存储最近 2 分钟 12 导联波形。</li> <li>18. 分析多达 122 种心律失常类型。</li> <li>19. 可存储回放 300 例病人数据, 并可通过 U 盘, 扩展内存容量。</li> <li>20. 具有导联连接示意图, 能准确判定接触不良的电极，提示各个导联脱落的信息。</li> <li>21. Cali-Rec™ 智能打印校正系统</li> <li>22. 具有 Wilson（标准导联）和 Cabrera 导联两种导联模式</li> <li>23. 具有便携式提手</li> <li>24. 通过 CE 认证</li> </ol>
--	--	---

8	手持脉搏血氧饱和度测定仪	1 台	<p><b>一、 监护参数</b></p> <p><b>标准配置参数：</b> 血氧饱和度(SpO<sub>2</sub>)、脉搏(PR)</p> <p><b>二、 显示</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 背光、大尺寸的 LCD 屏幕，实时显示波形、数字</li> <li>2. 大字体显示血氧饱和度 (SpO<sub>2</sub>) 和脉率 (PR)，并柱状显示脉搏强度</li> </ol> <p><b>三、 数据存储、回顾</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 长达 10 分钟的 SpO<sub>2</sub> 和脉率趋势图回顾</li> </ol> <p><b>四、 性能特点</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 4 节 AA 普通电池可持续工作超过 50 小时，可兼容 4 节 1.2vAA 镍氢充电电池</li> <li>2. 具有三级声光报警功能，报警上下限可调</li> <li>3. 可实现 250 个小时数据存储功能，完全满足睡眠监护的需要</li> <li>4. 数据可以传输到 PC 机，并存储、回顾、打印结果</li> <li>5. 抗运动干扰和弱灌注测量</li> <li>6. 自动关机功能和实时时钟显示</li> <li>7. 具有脉搏调制音，通过心跳声音的音调变化来判断血氧饱和度的高低变化,使医护人员从听觉中获取病人生命体征</li> <li>8. 支持掉电数据存储功能</li> </ol>
9	雾化泵	2 台	<p>工作原理：通过压缩空气将药液雾化成极其微小的雾粒，作为气雾被病人吸入治疗</p> <p>主要材料：塑料</p> <p>技术参数：</p> <p>电源电压：AC220V±22V、50Hz±1Hz</p> <p>最大雾化率：≥0.2mL/min</p> <p>压缩泵最大压强：≥0.15MPa</p> <p>熔丝管：RT1Φ5×20/1.6A(403A)</p>

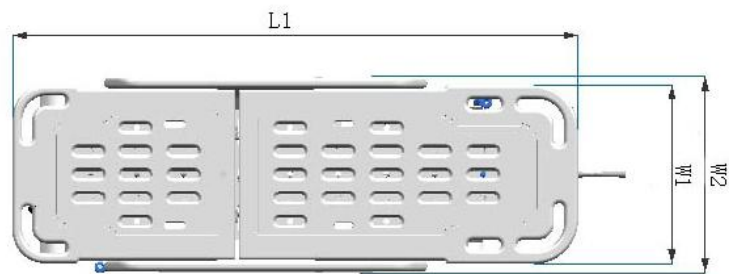
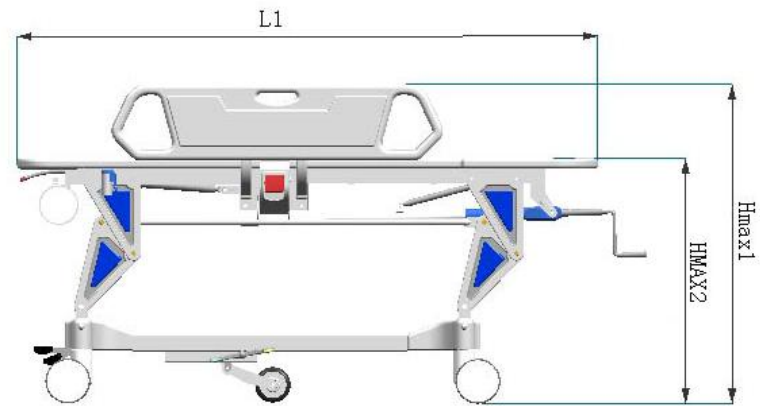
			<p>压缩泵自由空气流量：≥10L/min                  噪音：≤60dB(A)</p> <p>外形尺寸：240×160×105mm                  附件清单：喷雾器 1 套、过滤棉 2 只</p> <p>产品特点：                  主机采用润滑单杠活塞泵作为气压源                  外观设计新颖、结构紧凑、体积小                  操作简单、携带方便                  雾化杯卡槽设计(已获国家专利)</p> <div style="text-align: center;">  <p>细致入微 呵护倍致</p> <p>专业医用级 雾化颗粒细 噪音低 无油高效活塞泵</p> </div>
10	血气分析仪	1 台	<p>一、基本参数</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 产品名称：血气生化分析仪</li> <li>2) 方法学：干式电化学法，交流阻抗法</li> <li>3) 配套试剂：万孚公司配套研发生产的血气生化测试卡，血气生化试剂包</li> <li>4) 上样本方式：注射器或毛细管插入生化测试卡</li> <li>5) 工作模式：采取动脉血于注射器或毛细管内并插入测试卡，将试剂卡插入仪器内，样本自动流入卡内，并于仪器内进行测试</li> <li>6) 测试速率：约 20 个测试/小时</li> </ol> <p>二、技术参数</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 检测通道：1 个检测通道</li> <li>2) 显示系统：8寸全触摸彩屏</li> </ol>

			<p>3) 软件系统：自带 Linux 操作系统下的测试控制管理软件，可使用虚拟键盘</p> <p>4) 结果数据管理：最多可存储结果数据 50000 条，可智能选择结果查询时间区间进行结果管理</p> <p>5) 扫描系统：内置激光扫描器，可扫描测试卡铝塑袋上的一维条码</p> <p>6) 打印系统：可外接 USB 扫描仪，打印机</p> <p>7) 通讯硬件接口：USB 接口、串口DB9、以太网接口</p> <p>8) 通讯支持：支持 LIS 连接、电脑连接、外置扫描仪连接、外置打印机连接</p> <p>9) 电源输入接口：3P 电源端口，自带移动电池，断电至少支持 50 个测试</p> <p>10) 尺寸：约 302×226×180mm（长×宽×高），小巧，便携</p> <p>11) 重量：约 4.5kg</p> <p>12) 辅助判断：自带酸碱平衡图</p> <p>13) 操作培训：仪器自带操作动画</p> <p>14) 液路：仪器本身无液路，不需液路维护</p> <p><b>三、环境要求参数</b></p> <p>1) 操作温度：10℃-31℃</p> <p>2) 操作相对环境湿度：25%-80%</p> <p>3) 储存温度：-20℃-60℃</p> <p>4) 储存相对环境湿度：25%-93%</p> <p>5) 操作储存海拔：-500m-3000m</p> <p>6) 大气压：40KPa~106.6KPa</p> <p>7) 电源：AC220V，频率 50HZ</p> <p>8) 放置要求：仪器应安装在牢固无振动的水泥或木质工作台上，具有良好的接地环境，避免阳光直射和机械震动及强烈电磁场干扰，避免灰尘、挥发性气体的干扰，远离爆炸性气体或蒸汽以及腐蚀性物品。</p>
--	--	--	--

			<p><b>四、匹配检测试剂项目参数</b></p> <p>1)试剂卡储存方式：试剂卡独立包装，最长常温储存 12 个月</p> <p>2) 测试技术：电化学和交流阻抗</p> <p>3) 试剂内标： 独特的内部标准作为试剂盒内部质控，对每个测试的变异因素进行校正</p>
<p>11</p>	<p>抢救车</p>	<p>1台</p>	<p>一、 产品概述</p> 

		<p><b>1、产品构成</b></p> <p>本产品由床体、丝杆、靠背转接机构、脚踏刹车和导向机构所构成，通过丝杆的摇动，可以实现床体的上升或下降，通过液压助力可选择半卧位功能，通过脚踏刹车可以实现刹车和解刹车；</p> <ul style="list-style-type: none"><li>● 产品配备床垫、盐水架。</li></ul> <p><b>2、产品功能</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>● 1. 床面靠背部分可折起角度 <math>0\sim 60^{\circ} \pm 5^{\circ}</math> ；</li><li>● 2. 车体高低调整范围：535-835（mm）</li><li>● 3. 床面尺寸：1920*640（mm）</li><li>● 4. 床体配带氧气瓶架及锁紧开关；</li><li>● 5. 抢救车采用国际先进的中控刹车系统，稳定可靠。配导向轮装置；</li></ul> <p><b>3、产品预期用途：</b>本手摇抢救车用于医院急症室内的抢救，采用进口 PE 材料，液压助理系统，升降采用丝杆升降系统。并采用国际先进的中控刹车系统，中间使用了导向轮装置使车体行驶稳定、可靠、轻巧。ABS 气动护栏升降设计，方便病人。气动背部升降，床架下配有安放氧气瓶装置。</p> <p>抢救车具有导向、体位倾斜、升降之功能。</p> <p>抢救车更具有人性化，理想化，以满足方便医护人员需求为目的。</p> <p><b>一、 产品技术参数</b></p> <p><b>1、尺寸参数表</b></p>
--	--	---

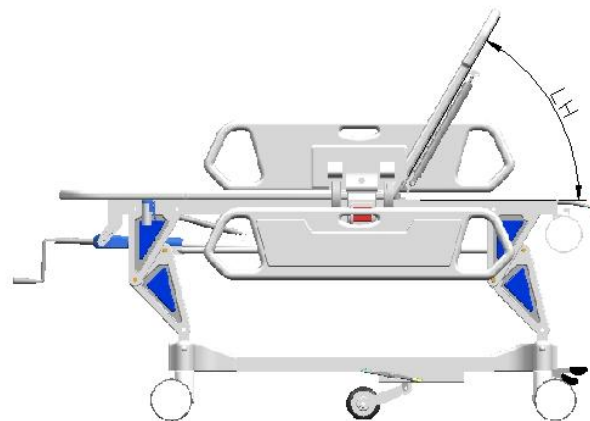
序号	类别	数值
1	L1	1920mm
2	W1	640mm
3	W2	600mm
4	Hmax1	1075mm
5	Hmax2	835mm
6	Hmin1	785mm
7	Hmin2	535mm
8	LT	65°





车体高低调整范围：785-1075（毫米）

背部最大倾斜角度 65°



## 二、 产品使用环境

- 1、 一般办公室环境；
- 2、 温度：-10℃~40℃；

### 三、 产品使用



#### 使用方法:

1. 中控刹车系统若要刹车，踏下带“红色”圆形标记的脚踏，若要行车轻踏下带“绿色”圆形标记的脚踏即可；
2. 导向轮装置起定向直行作用，若要直行，踏下侧边带“红色”的条形标记脚踏，导向轮着地，若不定向直行，可踏下侧边带“绿色”的条形标记脚踏，车体可任意方向移动；
3. 车面高低调整时，摇转摇手，顺时针旋转则车面升高，逆时针旋转则车面下降，不使用时将摇手护套往外拉，然后向下放下手柄，以免发生人体走动时碰伤；

			<p>4. 护栏升降：若需要护栏升起时，将护栏抬起到最高位后会自动锁住，若要降下护栏轻轻拉起护栏开关，即可将护栏放下；</p> <p>5. 床头若要升高，请抬起床头底下的红色手柄，若要降低床头，在抬起红色手柄的同时压住床头，当床头降至所需的高度时松开红色手柄即可。</p> <p>6. 氧气瓶放于氧气瓶架后同时锁紧两个氧气瓶固定开关</p> <p><b>使用注意事项：</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>◇ 床体一次成型的面板，护栏，请勿碰撞；</li> <li>◇ 摇手不用时，拉出摇手护套放下摇手，不伸出床体外，防止行走碰伤</li> <li>◇ 使用护栏时，请检查升起是否到位，以免发生不必要的危险</li> </ul> <p><b>五、产品原理：</b></p> <p>本产品主要通过丝杆的摇动，带动三角转接，实现床体的上升或下降，床面使用液压助力可以实现倾斜，让患者能够半卧状态，解决了患者的不便，脚踩刹车，带动刹车连杆，实现刹车跟解刹功能，给护理人员带来了方便。</p> <p><b>六、产品特点：</b></p> <p>本产品主要框架结构采用铝合金铸成型，外型美观、结构坚固； 抢救车床面及护栏分体设计，上体选用阻尼器做支撑力源，操作方便； 液压助力可让使用者选择半卧位功能，床面可倾斜可升降； 抢救车采用中控刹车系统，稳定可靠； 配导向装置，一人可轻松操作；</p>
12	转运平车	1 台	<p>1、规格：640*380*930(mm)</p> <p>2. 整车由优质 201 不锈钢管及不锈钢板经焊接组装而成，管厚为：1.5mm 板厚为 1.0mm；</p> <p>3.抢救车分为上下两部分，上部大容积储物箱，下部一个门及两个抽屉和置物桶，方便医务人员对病患进行治疗。</p> <p>4.外观美观平整、端正，四角平行，表面无锋棱、毛刺等明显缺陷。</p> <p>5) 配置 4 寸豪华万向轮 4 只，高耐磨，无噪音，稳定性好；</p>



采购预算金额：人民币柒拾叁万伍仟元整（¥735000.00）

交货期限：自签订合同之日起 7 日内供货安装调试完毕

交货地点：采购人指定地点

备注：

1. 带★号参数为重要参数及要求，必须满足竞争性谈判文件要求，不允许偏离；其他为一般技术参数及要求，一般技术参数负偏离达到 3 项（含 3 项）以上直接导致竞标无效。

一、售后技术服务要求：

- 1、提供完整应用中文操作说明书、维修手册和详细技术参数手册及其它相关资料。
- 2、设备制造商授权的技术人员到现场免费进行安装调试设备，确保设备技术指标验收合格，并在用户单位指定地点免费培训操作人员。
- 3、生产厂家为用户提供产品终身技术支持、技术服务。
- 4、培训条款：

由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。

  - (1) 培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。
  - (2) 培训形式：
    - ①现场使用培训：安装调试结束后，供方培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备
    - ②集中授课：厂方培训工程师用专门讲义进行授课，并进行考核考试。
    - ⑤现场培训及集中授课培训规定培训内容：

设备的结构及功能特点、设备的操作规定程序、设备的正确使用方法、设备的日常维护方法、设备的使用安全注意事项、设备的简单故障处理及报修程序、厂方认为其它必须传授的内容。
- 5、保质期及保质内容：
  - (1) 保质期：至少 12 个月。
  - (2) 保质内容：保质为整机（整台、整套），保质期内保证设备的合法性使用，国家强制检测由供方负责，保质期内的质量责任由供方承担；由于设备质量造成的安全事故由供方承担；保质期内设备正常开机率达到 95%以上及出现严重故障（不能正常工作一个星期及以上）小于二次，否则做出接受退货处理的承诺。
- 6、保修期及内容：
  - (1) 保修期：至少 12 个月。
  - (2) 保修内容：范围涵盖，保修整机硬件及软件，包括外购的部件及配套设备，终身维修。保修期内出现故障，24 小时内需派出技术工程师到达现场处理故障，并承担一切费用，保修期外发生维修只收材料成本费。

## 二、售后服务保障或维修响应时间要求：

售后服务响应要求：应在 24 小时内作出应答，48 小时内并到达故障现场。设备校准要求：在设备使用寿命期内，每年免费为所提供的设备进行校准 1 次，并出具校准质量检测报告。

## 三、其他要求

- 1、竞标报价以人民币结算。
- 2、所有货物应是全新、未用过的产品。
- 3、供应商竞标时竞标文件中必须列出其所投产品的品牌、型号、生产厂家、产地及竞标产品的详细技术参数、技术性能等。
- 4、货物交接要求：为安装验收合格后视为交货，在交货前的运输、仓储、装卸、搬运、保管等供货方负责，并承担相关责任。

## 四、付款条件

甲乙双方签定合同生效后，乙方按甲方要求采购供货并送达指定地点。安装调试完毕验收合格后，乙方先开具发票给甲方才能拨付货款，甲方收到发票后付给乙方货款总额的 95%，预留 5%的质保金，待质保期满后返还（无息）。

五、备品备件及耗材等要求：设备安装时所需的备品备件及耗材由成交供应商免费提供。

## 六、验收条款

- 1、质量标准：符合国家及行业有关标准，并符合招标竞标有关质量要求
- 2、验收方法及方案：平果市中医医院指定地点验收，由采购单位及成交单位双方验收

### 第三章 合同书及合同基本条款

#### 合 同 书

需方（甲方）：平果市中医医院

合同编号：

供方（乙方）：

签订地点：平果市中医医院

签订时间：2020年 月 日

根据《中华人民共和国合同法》规定，甲乙双方经协商，一致同意按下述条款和条件签署本合同书（以下简称合同）：

#### 1、合同文件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

- (1) 合同条款
- (2) 竞争性谈判文件、响应文件
- (3) 项目采购需求
- (4) 成交通知书
- (5) 甲、乙双方商定的补充协议

#### 2、合同范围和条件

本合同的范围和条件应与上述合同文件的规定相一致。如合同条款有出入，以竞争性谈判文件、响应文件为准；如响应文件未响应竞争性谈判文件条款或有漏项的，以竞争性谈判文件有关条款为准；验收时由双方人员按招竞标有关技术条款及配置逐条进行验收。

#### 3、货物采购和服务内容

本合同所涉及的乙方应提供的货物和服务内容详见“项目采购需求”中所列内容和“合同条款”。

#### 4、合同标的

序号	产品名称	商标 品牌	规格型号	生产厂家	数量	单位	单 价 (元)	金 额 (元)
1								
2								
3								
人民币合计金额（大写）					（小写）			

**5、付款方式：** 甲乙双方双方签定合同生效后，乙方按甲方要求采购供货并送达指定地点。安装试调完毕验收合格后，乙方先开具发票给甲方才能拨付货款，甲方收到发票后付给乙方货款总额的 95%，预留 5%的质保金，待质保期满后返还（无息）。

#### **6、交货时间和验收办法**

本合同货物的交货时间和验收办法在竞争性谈判文件验收条款中有明确规定。签订合同之日起\_\_\_\_日内交货安装验收完毕。

#### **7、交货地点、数量及要求**

(1) 交货地点：采购单位指定地点。

(2) 共\_\_\_\_\_套（台）

(3) 由乙方工程师到现场与甲方人员一起按相关规定验收，乙方代表及甲方相关验收人员签署合格证书后正常使用交付甲方。

(4) 合格证书生效期规定：设备验收合格并相关资料移交甲方之日

(5) 货物交接要求：安装验收合格后视为交货，在交货前的运输、仓储、装卸、搬运、保管等由供货方负责，并承担相关责任。

**8、质量标准：**符合国家及行业有关标准，并符合招标竞标有关质量要求。

#### **9、供方对质量负责的条件及期限：**

(1) 所供产品必须符合国家质量检测标准，具有该产品的出厂标准或国家鉴定证书。进口产品须提供海关进货单（复印件备查）。

(2) 所有货物应是全新、未用产品。合格率达到 100%。合格标准为连续测试 48 小时无故障。

(3) 供需双方签署验收证书后，设备才视为接受，并开始计算保质期和保修期。

(4) 保质期及保持内容：

1) 保质期：\_\_\_\_\_。

2) 保持内容：保质为整机（整台、整套），保质期内保证设备的合法性使用，国家强制检测由供方负责，保质期内的质量责任由供方承担；由于设备质量造成的安全事故由供方承担；保质期内设备正常开机率达到 95%以上及出现严重故障（不能正常工作一个星期及以上）小于二次，否则做出接受退货处理的承诺。

(5) 保修期及内容：

1) 保修期：\_\_\_\_\_。

2) 保修内容：范围涵盖，保修整机硬件及软件，包括外购的部件及配套设备，终身维修。保修期内出现故障，24 小时内需派出技术工程师到达现场处理故障，并承担一切费用，保修期



外发生维修只收材料成本费；保修期内每出现一次故障，保修期延长 1 个月。软件终身免费升级。

3) 如果供方提供保修期 > 至少 12 个月，合同按供应商提供的保修期执行。

(6) 售后服务响应要求：应在 24 小时内作出应答 48 小时内并到达故障现场。在商务响应表中列出供应商或竞标产品生产厂家在广西设置售后服务办事机构办公地点、联系人、联系电话（如提供虚假材料，成交无效）。

(7) 设备校准要求：在设备使用寿命期内，每年免费为所提供的设备进行校准 1 次，并出具校准质量检测报告。

**10、包装标准、包装物的供应与回收：**产品包装须适合长途运输及合理的多次搬动。产品的包装物，由供方负责供应。可以多次使用的包装物，应按有关主管部门制订的包装物回收办法执行。产品的包装费用，由供方负担。

**11、随机的必备品、配件、工具、数量及供应办法：**按供方响应文件承诺执行。

**12、合理损耗标准及计算方法：**按国家有关规定执行。

**13、货物所有权自交货验收合格之日起转移，但需方未履行支付价款义务的，货物属于供方所有。**

**14、交（提）货方式、地点：**（1）交货方式：供方送货。（2）交货地点：需方指定地点。

**15、运输方式及到达站（港）和费用负担：**（1）运输方式：火车或汽车。（2）费用负担：供方负责。

**16、验收标准与方法：**

（1）数量不符不予验收。

（2）外包装破损和设备外观损坏，不予验收由供方调换。

（3）双方相关人员在场方可进行验收。

（4）验收按竞争性谈判文件验收条款进行。

（5）验收结束后平果市中医医院设备科、使用科室、档案室均在验收合格书上签字同意时，验收合格书方生效，合格证书格式见竞争性谈判文件。

**17、成套设备的安装、调试与培训：**设备制造商授权的技术人员到现场免费进行安装调试设备，确保设备技术指标验收合格。

培训按合同条款第七条培训条款执行。

**18、售后服务：**按供方竞标书承诺的售后服务执行。

**19、本合同解除的条件（符合以下条件之一的，合同自动解除）：**

（1）逾期交货按合同条款第十一条执行。

(2) 不可抗力事件按合同条款第十二条执行。

(3) 设备按验收条款验收不合格的。

(4) 未按合同条款第三条提供技术资料或技术资料不符合法律、法规、竞争性谈判文件有关要求的。

(5) 本合同约定的其他解除合同的条件成立的。

(6) 双方协商解除的。

**20、违约责任：**按合同条款第十一条及有关违约条款执行。

**21、合同争议的解决方式：**本合同在履行过程中发生的争议，由双方当事人协商解决；也可由当地工商行政管理部门调解；协商或调解不成的，按下列方式解决：按（2）款执行。

(1) 提交合同履行地仲裁机构仲裁委员会仲裁；

(2) 依法向人民法院起诉。

**22、本合同自双方法定代表人或委托代理人签字并加盖单位公章之日起生效。**

**23、其他约定事项：**

23.1 成交人对成交产品医疗器械经营许可经营范围有效性和注册证真实性、有效性及其他所有竞标资料的真实有效性负全部责任，否则，甲方可视情况终止合同、暂停货款支付或收回所支付的货款，由此给甲方造成损失的由乙方负全部赔偿责任。

23.2 供货时乙方给甲方提供如下材料一式两份，要求为原件或原版的提供原件或原版，未要求的提供复印件，同时向医院提供所有资料 PDF 文档，否则不予验收：

① 经销商营业执照：经营范围必须与所经营的类别相符，并在有效期内。

② 经销商医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证：经营医疗器械级别、经营类别必须与设备注册证相符。

③ 必须具有：医疗器械注册证（含注册登记表）在有效期内、医疗器械生产企业许可证、医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证、生产厂给经销商的授权书（竞标产品为进口产品时提供）、合格证明等。

④ 计量仪器必须提供相关计量仪器检定合格证明材料。

⑤ 进口产品的提供进口进货单复印件。

⑥ 技术资料如说明书、电路图及其它技术文件等，提供一式两份，一份留使用科室，一份存档案室，不能提供原版的，可提供一份原版，一份复印件，但原版必须存放档案室。

23.3 若设备为全套进口（产地为国外），成交人代办进口设备相关手续（含免税证的费用），竞标报价以人民币结算（含办理进关手续的一切费用）。须提供相关进口资料。

23.4 合同履行中，如需修改或补充合同内容，由双方协商另签署书面修改或补充协议作为

本合同不可分割的一部分。

24、本合同一式五份，甲方执二份，乙方执一份，平果市政府采购管理中心执一份、采购代理机构一份，自双方法定代表人或委托代理人签字并加盖单位公章之日起生效。

甲方（章）  年 月 日	乙方（章）  年 月 日
单位地址：平果市建民路 76 号	单位地址：
法定代表人：	法定代表人：
委托代理人：	委托代理人：
电话：0776-5821431	电话：
电子邮箱：	电子邮箱：
纳税人识别号：451023499488825	
开户银行：中国银行平果支行营业部	开户银行：
账号：623657495809	账号：
邮政编码：531499	邮政编码：
经办人：  年 月 日	

## 合同条款

### 一 说明

1.1 合同条款是指买方（以下简称甲方）和成交供应商（以下简称乙方）应共同遵守的基本原则，并做为双方签约的依据。对于合同的其他条款，双方应本着互谅互让的精神，在谈判中协商解决。

1.2 制订《合同条款》的依据是：《中华人民共和国合同法》。

### 二 货物条款

2.1 甲、乙双方应将竞争性谈判文件、响应文件及谈判小组确认的货物名称、规格型号、技术要求、质量标准、数量、交货日期和售后服务内容等作为本条款的基础。

### 三 技术资料

3.1 乙方应在交货时按竞争性谈判文件规定向甲方提供所采购货物、配套设备、配套设施、附属装置等有关技术文件资料。

3.2 乙方提供的货物应有符合国家标准以及本产品的出厂标准的质量检验证明。

3.3 供货时乙方给甲方提供如下材料一式两份，要求为原件或原版的提供原件或原版，未要求的提供复印件，同时向医院提供所有资料 PDF 文档：

① 经销商营业执照：经营范围必须与所经营的类别相符。

② 经销商医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证：经营医疗器械级别、经营类别必须与设备注册证相符。

③ 必须具有：在有效期内的医疗器械注册证（含注册登记表）、医疗器械生产企业许可证、医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证、生产厂给经销商的授权书（竞标产品为进口产品时提供）、合格证明等。

④ 计量仪器必须提供相关计量仪器检定合格证明材料。

⑤ 属于特种设备的必须提供相关生产许可、出厂合格证明、出厂强制检验证明、安装后的现场安全检验证明

⑥ 进口产品的提供进口进货单复印件。

⑦ 技术资料如说明书、电路图及其它技术文件等，提供一式两份，一份留使用科室，一份存档案室，不能提供原版的，可提供一份原版，一份复印件，但原版必须存放档案室。

### 四 专利权

4.1 乙方应保证甲方在使用该货物或其任何一部分时免受第三方关于侵犯专利权、商标权或工业设计权的指控。任何第三方如果提出侵权指控，乙方须与第三方交涉并承担由此引起的一

切法律责任和费用。

## 五 包装要求

5.1 除合同另有规定外，乙方提供的全部货物均应按标准保护措施进行包装，这类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。

5.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单和随配附件和工具。

## 六 质量保证

6.1 乙方应按竞争性谈判文件、响应文件的货物性能、技术要求、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品。

6.2 所采购的货物国家有强制性标准的，竞标货物必须符合国家有强制性标准。

6.3 乙方提供货物的质量保证期按交货验收合格之日起计算。在保证期内货物本身发生的质量问题，乙方应在竞争性谈判文件规定的时间、方式给予处理，竞争性谈判文件没有规定但国家有明确规定的按国家规定执行。对达不到技术要求者，根据实际情况，经双方协商，可按以下办法处理：

(1) 更换：乙方须在 20 天内更换，并由乙方承担所发生的全部费用。

(2) 贬值处理：由甲乙双方协议定价。

(3) 退货处理：质保期内正常开机率达不到 95%或质保期内乙方设备出现二次严重故障（设备不能正常工作达一个星期及以上的），乙方应无条件接收甲方退货要求。乙方应退还甲方支付的货物款，同时应承担该货物的直接费用（运输、保险、检验、货款利息及银行手续费等）。

6.4 如在使用过程中发生质量问题，卖方应在接到买方故障通知后即时响应，7 天内解决问题。

6.5 在质保期内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决。

6.6 在质保期满后，乙方应继续提供有偿优质服务，如设备出现故障乙方及时进行维修。

## 七 验收与使用培训

### ★验收条件及标准：

(一)、设备验收合格后方可交付投入使用。

(二)、验收工作由器械科技术人员、设备使用科室负责人、档案室工作人员组成的小组（院方小组长为设备使用科室的验收人员）与供方负责安装的技术人员严格按照平果市中医医院医疗验收安装验收合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。

(三)、验收应符合国家相关法规及合同的技术要求，同时也应符合医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求，参数要求必须符合招标参数规定，不能以“标准配置”、“选购配置”为由与招标参数不符。

(四)、验收发现的问题，必须做好记录（文字或影像记录，文字记录必须医院与供方双方验收人员签字）。

(五)、设备相关资料由医院档案室接收，并建立设备档案：

一) **开箱验收**：在器械科技术员、供方人员、使用科室负责人在场的情况下，才允许开箱。

1、开箱前首先查看包装是否破损，如有破损，应拍照留存或双方签字的文字记录。

2、开箱后，检查设备部件有否损伤，如有损伤，拍照留存，并作无条件更换处理。

二) **资料接收**：以下资料在验收时由供方提交档案室查验合格后接收存档：

**1. 设备的合法性证明材料：**

(1) **提供设备的生产许可证明材料（适用于国产品牌）：**

①具有医疗器械属性的设备：医疗器械生产企业许可证复印件 1 份

②具有特种设备属性的设备：特种设备生产许可复印件 1 份。

③具有计量仪器属性的设备：制造计量器具许可证复印件 1 份。

(2) **提供设备生产合格证明**

①出厂合格证明：原件 1 份

②特种设备检验合格证：原件及 PDF 文档各 1 份（指特种设备整机）

③特种设备所用材料合格证明：复印件及 PDF 文档各 1 份（指特种设备所用的配件）

(3) **医疗器械市场监管合法证明材料**

①医疗器械注册证（含注册登记表）复印件 1 件及 PDF 文档 1 份。

②进口产品：海关进货单复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。

**2. 经销商的合法性证明材料：**

①营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份，经营范围必须与所经营的类别相符，并在有效期内。

②税务登记证（提供营业执照为三证合一的则不需要提供）复印件及 PDF 文档各 1 份，在有效期内：

③医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份，经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符。

④生产厂给经销商的授权书复印件 1 份及 PDF 文档 1 份（注原件已经在响应文件正本）（竞标产品为进口产品时提供）。

**3. 设备随机资料：**

①纸质《使用说明书》一式两份，一份留使用科室，一份存档案室，不能提供两份原版的，可提供一份原版，一份复印件，但原版必须存放档案室，PDF 文档交器械科存储于管理系

统。

②电路图、其它技术文件、软件光盘、系统光盘、视频光盘及其它电子版原件资料，设备安装调试结束后必须存放医院档案室。

③计量仪器必须提供相关计量仪器检定合格证明材料原件及 PDF 文档各 1 份。

④设备装箱单、配置清单。

⑤每台设备 1 份操作规定程序（操作规程）卡片，由厂方制作的质量好耐用纸质版。

⑥送货清单，清单包括设备名称、型号、单价，总金额，送货公司与合同公司一致

#### (六)、技术性能验收：

一) 以招标参数为依据，以满足使用要求为原则，验收由设备使用科室人员负责，竞标参数是否符合招标参数要求以验收实际结果为准。

二) 验收前由器械科负责向验收小组提供招标技术参数、响应表及设备清单。

三) 设备清单必须与招标参数相符合，如有出入，以标书参数为准。

四) 验收必须以招标参数为基准，对招标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与招标技术参数不符的，作如下处理：

★1. 技术响应表与招标参数比较有漏项的，以不实质响应招标要求论处。

★2. 实际是负偏离的参数，响应表中标明负偏离，评标时仍然成交的，说明不影响设备质量、使用与档次，验收时以负偏离验收，设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的，以不实质响应招标要求论处。

★3. 实际是负偏离的参数，在响应文件中标明是无偏离或正偏离，以虚假应标论处。

★4. 实际是无偏离参数，响应表中标明是正偏离，以虚假应标论处。

★5. 实际是正偏离参数，但验收时并没有达到响应表中标明的正偏离幅度，以虚假应标论处。

★6. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能，但需要增加相应的软件硬件配件才能实现，除非需要在期限内升级，本次招标中不设“备用功能”参数，需要这种功能时，标书必须有明确注明“备用功能”字样。验收时供方必须携带相关部件进行验收，以证明设备确实具备相关功能，验收完成后相关部件供方带回，如果拒绝携带相关部件验收，以虚假应标论处。

★7. 对于标书只要求具备的功能或性能，但竞争性谈判文件没有详细标明硬件配置参数，同时竞争性谈判文件也没有注明“备用功能”字样，供方必须无条件配齐相关软件硬件后，予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字样，处理原则是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供方不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。

- ★8. 对于以招标参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。
- ★9. 替代技术或同类技术，指用另一种与招标参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与招标参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与招标参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。
- ★10. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供方必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。
- ★11. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。
- ★12. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为  $x-y$ ，”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。
- ★13 对于区间任意值参数，如“ $a \leq \times \times \text{尺寸} \leq b$ ”，“ $\times \times \text{尺寸}$ ”在区间  $a-b$  内任意一个数值均为无偏离，超出约定区间范围为负偏离，此类参数没有正偏离，如果为负偏离者，如果响应文件仍标明为无偏离以以虚假应标论处，此类参数出现正偏离，也以虚假应标论处。
- ★14. 对于指定值参数：不是大于值也不是小于值，更不是区间值，只有应标数据一致，才能定为无偏离，应标参数不一致，为负偏离，此参数没有正偏离。如果与应标参数不一致，而响应为“无偏离”，以虚假应标论处。
- ★15. 按常识，设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的，即使招标技术参数表没有表明，供方也必须提供，不能以招标没有要求而拒绝提供。（如：除颤器有可能在远离电源的情况下使用，必须配置电池，即使竞争性谈判文件没有明确标明电池，供方也不能以此为由拒绝提供电池）。
- 五）试运行：设备使用科室验收人员按设备说明书要求在供方指导下，常规负荷试运行两个工作日，没有出现异常者，为合格。
- （七）、对于《验收条件及标准》第六条《技术性能验收》第（四）点“验收必须以招标参数为基准，对招标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与招标技术参数不符的，作如下处理”第3、4、5、8、9、10、11、12款的情形，业主方在评标结束后公告前，有权对响应文件进行形式复核，如果发现属于负偏离，偏离说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。



(八)、设备符合下列情形的，不予接收。

1. 设备部件损伤，影响整机外观或性能，供方又不愿意更换的不予接收。

2. 带★号的参数，必须百分之百满足，验收发现是负偏离，不予接收。

3. 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全必须的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使招标参数没有标明详细配置，供方必须无条件提供，如不提供，设备不予接收。

4. 验收时出现一项不实质性响应招标要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。

5. 设备使用没有完成，使用人员还未能独立使用，供方必须按合同要求提供培训，否则不予接收。

6. 带★号的参数，验收中发现不实质响应招标要求，设备不予接收。

★(九)、设备属于不予接收的情形，视为设备没有交接，供方不得将设备放在医院任何场地，无条件搬走。

(十)、培训条款验收：按商务要求第4条执行。设备安装结束后，供方必须培训使用科室的操作人员，直到熟悉掌握机器性能及操作。

(十一)、验收合格证签署：设备经供方安装人员、器械科工程技术人员、档案室工作人员、使用科室验收人员认为合格并全部签署验收合格证后，验收合格证生效。

(十二)、验收合格生效：验收合格日期以最后验收完成项目为准，设备验收时间计算在供货期内，按合同相关规定执行，由于供方原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实，由供方承担相关合同责任。

(十三)、设备交接：验收合格后视为设备交接，在验收合格前设备属于供方，所有运输、仓储、装卸、保管、搬运等相关责任由供方负责。

培训条款：

由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。

由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。

## 八 货物发运及运输

8.1 乙方负责将货物安全运送到甲方指定地点，不另收任何费用。

8.2 货物在交货前发生的不可预见的风险均由乙方负责。

8.3 货物在发运手续办理完毕后48小时内或货到甲方前48小时通知甲方，以准备接货。

## 九 交付使用期及交货方式

9.1 交付使用期：按供应商响应文件承诺的期限。

9.2 交货方式：现场交货。

9.3 交货地点：按《项目采购需求》规定地点。

## 十 付款

10.1 本合同以人民币付款。付款方式（由甲方支付）：按合同书执行。

## 十一 违约责任

11.1 逾期交货或无正当理由拒收的，违约方每天按合同额的 1% 支付违约金。

11.2 逾期超过 10 天仍不能交货的，甲方可解除双方的供货合同，造成甲方损失的，由乙方负责赔偿。

11.3 其它未尽事宜，双方签订合同时按合同法议定。

## 十二 不可抗力事件处理

12.1 在合同有效期限内，甲乙双方的任何一方由于不可抗力的原因不能履行合同时，应及时向对方通报不能履行或不能完全履行的理由；在取得有关权威机关证明以后，经双方协商允许延期履行、部分履行、或者不履行合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

## 十三 合同纠纷解决

13.1 双方在履行合同中发生的一切纠纷，应通过协商解决。如协商不成，按合同事先约定的条款，向合同履行地向法院起诉。

## 十四 合同生效及其它

14.1 合同经双方法定代表人或委托代理人签字并加盖单位公章之日起生效。合同执行期内，甲乙双方均不得随意变更或解除合同。

14.2 合同履行中，如需修改或补充合同内容，由双方协商另签署书面修改或补充协议作为主合同不可分割的一部分。

## 第四章 评定成交的标准

### 评定成交的标准

#### 一、评标原则

(一)谈判小组构成：本项目的谈判小组会分别由依法组成的评审专家、采购人代表等三人以上单数组成，其中专家人数不少于成员总数的三分之二。

(二)评标依据：谈判小组将以竞争性谈判文件和响应文件为评定依据进行评审。

(三)评标方法：最低评标价法。

#### 二、评标方法

(一)谈判小组将以竞争性谈判文件、响应文件为评定依据，在符合采购需求、质量和服务等实质性要求的前提下，以提出最低竞标报价的供应商作成交候选供应商。

(二)在全部满足采购需求、质量和服务等实质性要求的前提下，当出现政策功能折扣时，依据以下统一的价格折扣要素对政策功能给予价格值折扣，以获得最低评标价的供应商作为成交候选供应商。

#### 政策功能折扣：

1、按照《财政部、司法部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）之规定，监狱企业视同小型、微型企业。

按照《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，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

2、小型和微型企业产品的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。{依据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库【2011】181号）及桂财采【2012】3号文} 供应商的竞标产品属于小型和微型企业产品的，价格给予10%的扣除。**扣除后的价格为评标价，即评标价=竞标报价×（1-10%）；**

3、根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》第六条规定：“鼓励大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成联合体共同参加非专门面向中小企业的政府采购活动。联合协议中约定，小型、微型企业产品的协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上的，可给予联合体10%的价格扣除。联合体各方均为小型、微型企业的，联合体视同为小型、微型企业享受本办法第四条、第五条规定的扶持政策。组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。”，用扣除后的价格参与以下的评审。**扣除后的价格为评标价，即评标价=竞标报价×（1-10%）；**

3、除上述情况外，评标价=竞标报价。

### 三、成交候选供应商推荐原则

(一)谈判小组应当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，按照评标价由低到高的顺序提出3名及以上成交候选人（评标价相同时，按最后报价由低到高排列，评标价/最后报价也相同时，依次按节能环保产品优先、技术指标高优先、质量保证期长优先、交货期短优先、故障响应时间短优先的顺序排列，仍出现排序相同时，由谈判小组投票确定排序，并按得票由高到低的原则推荐成交候选供应商），并编写评审报告。采购单位应当确定谈判小组推荐排名第一的成交候选人为成交人。排名第一的成交候选人放弃成交、因不可抗力提出不能履行合同，或者竞争性谈判文件规定应当提交履约保证金而在规定的期限内未能提交的，采购单位可以确定排名第二的成交候选人为成交人。排名第二的成交候选人因前款规定的同样原因不能签订合同的，采购单位可以确定排名第三的成交候选人为成交人，其余以此类推。

(二)谈判小组认为，某供应商的有效最后报价或者某些分项报价明显不合理或者低于成本，有可能影响商品质量和不能诚信履约的，应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成交候选资格，按顺序由排在后面的成交候选人递补，以此类推。

## 第五章 响应文件（格式）

[响应文件正、副本（正本一份、副本四份）分别按以下顺序装订成册，在每个文本封面上标明“正本”或“副本”]

# 封面格式

正/副 本

××××× (供应商名称)

# 响 应 文 件

项目名称：×××××采购

项目编号：×××××××

供应商名称： \_\_\_\_\_

地 址： \_\_\_\_\_

联系人： \_\_\_\_\_

联系电话： \_\_\_\_\_

(至\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日\_\_\_\_时\_\_\_\_分以前不得开封)

## 目 录

一、竞标函.....	.....
二、竞标保证金交纳凭证.....	.....
三、竞标报价表.....	.....
四、技术规格偏离表.....	.....
五、售后服务承诺书.....	.....
六、货物合格证明文件.....	.....
七、供应商资格证明文件.....	.....
八、供应商认为有必要提供的其他有关材料（属于小型、微型企业的，竞标时请提供工商注册地的工业和信息化部门出具的相关证明材料原件，如有，请提供）.....	.....





因对全部谈判文件理解不正确或误解而产生的相应后果。

6、我方声明在竞标有效期内撤回竞标或者有其他违约行为，我方同意被没收全部竞标保证金。

7、同意向贵方提供贵方可能要求的与本竞标有关的任何数据或资料。

8、我方完全理解贵方不一定要接受最低价的供应商为成交供应商。

9、若贵方需要，我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

10、我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》第七十七条规定，供应商有下列情形之一的，处以采购金额 5%以上 10%以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商行政管理机关吊销营业执照；涉嫌犯罪的，移送司法机关处理：

- (1) 提供虚假材料谋取中标、成交的；
- (2) 采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；
- (3) 与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；
- (4) 向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；
- (5) 在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；
- (6) 拒绝有关部门监督检查或提供虚假情况的。

四、与本竞标有关的正式通讯地址为：

地址：\_\_\_\_\_ 邮政编码：\_\_\_\_\_

电话、电报、传真或电传：\_\_\_\_\_

开户名称：\_\_\_\_\_

开户银行：\_\_\_\_\_

账号：\_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人签名：\_\_\_\_\_

供应商（公章）：\_\_\_\_\_

竞标日期：\_\_\_\_\_

注：此函由多页构成的，应逐页加盖供应商单位公章。

## 二、竞标保证金交纳凭证

（银行转账底单复印件）

## 三、竞标报价表

项 号	货物名称	数量 ①	品牌型号、生产 厂家及国别	技术参数及性能、 配置	单价 (元) ②	单项合价 (元) ③=①×②	备注
1							
...							
N							
总报价（人民币大写）：_____（¥_____元）							
交货期：							
质保期：							
交货地点：							
竞标报价指货物、随配附件、备品备件、工具、现场安装调试的各种费用、委托培训费和售后服务、税金及其他所有成本费用的总和。							

供应商(公章) \_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人签字\_\_\_\_\_

日期\_\_\_\_\_

竞标说明：

- 1、供应商所竞每一个标都必须加盖公章并签字,无签字、盖公章的标竞标无效。
- 2、凡在“技术参数及性能（配置）要求”中表述为“标配”或“标准配置”的货物，供应商应在竞标报价表中将其标配参数详细列明，否则该竞标无效。
- 3、若此表由多页构成的，应逐页加盖供应商单位公章。

#### 四、技术规格偏离表

本表仅适用于竞争性谈判文件“货物需求表”中货物技术参数不明确或有误以及供应商选用其他品牌、型号替代等情形时，供应商须按所竞标产品的实际品牌型号及其技术参数性能（配置），逐条对应谈判文件“货物需求表”中的要求认真填写本表（如低于谈判文件要求时写负偏离，如与谈判文件要求完全一致时写无偏离，如高于谈判文件要求时写正偏离，但在正偏离情况下均应提供足以证明的技术支持资料，谈判小组认可的技术支持资料以制造商公开发布的印刷资料或检测机构出具的检测报告为准，若制造商公开发布的印刷资料与检测机构出具的检测报告不一致，以检测机构出具的检测报告为准）。

项号	货物名称或技术条款	采购要求	竞标规格	偏离说明

供应商(公章) \_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人签字\_\_\_\_\_

日期\_\_\_\_\_

说明：此表由多页构成的，应逐页加盖供应商单位公章。

## 五、售后服务承诺书

(由供应商就《货物需求一览表》售后服务及要求自行填写)

供应商(公章) \_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人签字\_\_\_\_\_

日期\_\_\_\_\_

注：此承诺书由多页构成的，应逐页加盖供应商单位公章。

## 六、货物合格证明文件

(按照第一章“供应商须知”第 13 条要求提供)

## 七、资格证明文件

(按照第一章“供应商须知”第12条要求提供)

## 法定代表人身份证明书

竞 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：\_\_\_\_\_

身份证号码：\_\_\_\_\_

系\_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人有效的身份证正反面复印件，并加盖公章。

供应商：（盖单位公章）\_\_\_\_\_

日期： 年 月 日

注明：如法定代表人亲自参加的，须提供法定代表人身份证明书、法人代表身份证。



## 法人授权委托书

致： 平果市中医医院

我\_\_\_\_\_（姓名）系\_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人，现授权委托本单位在职职工 \_\_\_\_\_（姓名）以我方的名义参加平果市中医医院医疗设备项目（A/BC/D分标）项目的投标活动，并代表我方全权办理针对上述项目的提交响应文件、谈判、签约等具体事务和签署相关文件。

我方对被授权人的签字事项负全部责任。

在撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。被授权人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

被授权人无转委托权，特此委托。

附：法定代表人身份证明书、法定代表人有效的身份证正反面复印件及被授权人有效的身份证正反面复印件，并加盖公章。

法定代表人签字： \_\_\_\_\_

被授权人签字： \_\_\_\_\_ 所在部门职务： \_\_\_\_\_

被授权人身份证号码： \_\_\_\_\_，联系电话： \_\_\_\_\_

供应商公章：

年 月 日

## 八、供应商参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

格式自拟且必须承诺以下内容：

\_\_\_\_\_（供应商名称）系中华人民共和国合法企业，经营地址\_\_\_\_\_。

我\_\_\_\_\_（姓名）系\_\_\_\_\_（投标人名称）的法定代表人，我方愿意参加贵方组织的\_\_\_\_\_项目的竞标，为便于贵方公正、择优地确定成交供应商及其竞标产品和服务，我方就本次竞标有关事项郑重声明如下：

1. 我方向贵方提交的所有响应文件、资料都是准确的和真实的。

2. 我方不是采购人的附属机构；在获知本项目采购信息后，与采购人聘请的为此项目提供咨询服务的公司及其附属机构没有任何联系。

3. 我方此次向贵方提供的产品名称为：\_\_\_\_\_；规格型号：\_\_\_\_\_；该型号产品我方有现货可供，并已于\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月生产完工或向\_\_\_\_\_（原厂商名称）购进 [或需在中标后向\_\_\_\_\_订购]。

4. 我方诚意提请贵方关注：近期有关该型号产品的生产、供货、售后服务以及性能等方面的重大决策和事项有：

\_\_\_\_\_

5. 以上事项如有虚假或隐瞒，我方愿意承担一切后果，并不再寻求任何旨在减轻或免除法律责任的辩解。

6. 根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第五十条要求对政府采购合同进行公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。我方就对本次响应文件进行注明如下：（两项内容中必须选择一项）

我方本次响应文件内容中未涉及商业秘密；

我方本次响应文件涉及商业秘密的内容有：\_\_\_\_\_；

7. 我方在此声明，我方及由本人担任法定代表人的其他机构在参加本项目的政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录，符合《中华人民共和国政府采购法》及《中华人民共和国政府采购实施条例》规定的供应商条件，我方对此声明负全部法律责任。

供应商盖章：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

九、供应商认为有必要提供的其他有关材料（属于小型、微型企业的，竞标时请提供工商注册地的工业和信息化部门出具的相关证明材料原件，如有，请提供）

（由供应商根据自己实际情况如实提供）

## 附表一：

## 采购代理服务收费标准（费率）

服务类型	成交金额（万元）	货物采购	服务采购	工程采购
	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%
	1000000 以上	0.01%	0.01%	0.01%

注：

1、采购代理服务收费按差额定率累进法计算。例如：某货物采购代理业务成交金额为 600 万元，计算采购代理服务费率如下：

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

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

$$(600 - 500) \text{ 万元} \times 0.8\% = 0.8 \text{ 万元}$$

$$\text{合计收费} = 1.5 + 4.4 + 0.8 = 6.7 \text{ (万元)}$$

附表二：

## 中小企业声明函

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库〔2011〕181号）的规定，本公司为\_\_\_\_\_（请填写：中型、小型、微型）企业。即，本公司同时满足以下条件：

1. 根据《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）规定的划分标准，本公司为\_\_\_\_\_（请填写：中型、小型、微型）企业。

2. 本公司参加\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_项目采购活动提供本企业制造的货物，由本企业承担工程、提供服务，或者提供其他\_\_\_\_\_（请填写：中型、小型、微型）企业制造的货物。本条所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

## 附表四

### 关于退还竞标保证金的函

广西资尚工程项目管理有限公司：

我单位于\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日参加了贵公司代理的平果市中医医院医疗设备项目项目（项目编号：\_\_\_\_\_）的竞标，同时按竞标文件（采购文件）规定提交了\_\_\_\_\_元竞标保证金。现竞标工作已经结束，我单位竞标单位名称（中标或落标）。按照招标文件（采购文件）规定，我单位要求贵公司退还该项目竞标保证金。

我单位委托\_\_\_\_\_（受托人姓名），性别：\_\_\_\_\_

身份证号：\_\_\_\_\_，联系电话：\_\_\_\_\_，全权办理退款手续。

特此函。

附银行账号

开户名称：\_\_\_\_\_

银行账号：\_\_\_\_\_

开户银行：\_\_\_\_\_

竞标单位（盖章）：\_\_\_\_\_

法定代表人（签字）：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：办理竞标保证金退款手续时请竞标单位按以上格式打印（或填写）本退款函并签章后递交至我公司财务部。另附**竞标保证金缴纳转账底单复印件**并加盖单位公章。按竞标文件（采购文件）规定的退款条件的方可办理退款。