



招 标 文 件

文件编号: XZJ246-187(3)-ZK

项目名称: 新疆医科大学第一附属医院药学部购置制剂
设备项目

招标人: 新疆医科大学第一附属医院

地址: 乌鲁木齐市新医路 393 号

联系电话: 0991-4362391

招标代理机构: 新疆新之建工程咨询有限公司

地址: 新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西路 618 号
亚欣国际酒店五楼

联系人: 汤梦雨、卫茜

联系电话: 0991-4519928

2024 年 10 月

目 录

投标须知前附表	3
第一章 招标公告	10
第二章 投标须知	10
第三章 招标内容及技术要求	35
第四章 合同主要条款	35
附件: (投标书格式)	

投标须知前附表

序号	内 容					
1	项目名称：新疆医科大学第一附属医院药学部购置制剂设备项目 项目编号：XZJ246-187（3）-ZK 招标方式：公开招标 招标内容：药学部购置制剂设备一批，具体详见第三章采购内容及技术要求。					
	序号	产品名称	数量	最高限价（万元）		国产/进口
				单价	总价	
	1	乳化均质机	1 台	2	2	国产
	2	智能透皮扩散仪	1 台	2	2	国产
	3	旋转粘度计	1 台	2.4	2.4	国产
	4	旋转式压片机	1 台	2.5	2.5	国产
	5	湿法高效混合制粒机	1 台	5	5	国产
	6	旋转蒸发仪	1 台	2.2	2.2	国产
	7	板框过滤器	1 套	0.6	0.6	国产
	8	PH 仪	1 台	0.2	0.2	国产
	9	精密天平(千分之一)	1 台	1.4	1.4	国产
	10	精密天平(十万分之一)	1 台	2.4	2.4	国产
	11	自动部分收集器	1 台	0.5	0.5	国产
	12	超声清洗器	1 台	1	1	国产
	13	智能溶出试验仪	1 台	2.4	2.4	国产
	14	智能崩解仪	1 台	0.8	0.8	国产
15	小型微波灭酶机	1 台	4	4	国产	
项目预算：299000.00 元						

序号	内 容
	最高投标限价: 294000.00 元 . 具体详见第三章技术参数要求, 若不满足此项则视为重大偏离。
2	信息公告媒体: 新疆政府采购云平台: https://www.zcygov.cn/
3	采购人: 新疆医科大学第一附属医院 地址: 乌鲁木齐市新医路 393 号 联系电话: 0991-4362391
4	采购代理机构: 新疆新之建工程咨询有限公司 地址: 新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西路 618 号亚欣国际酒店五楼 联系人: 汤梦雨 联系电话: 0991-4519928
5	答疑接受时间: 自收到招标文件之日起 7 个工作日内, 按照国家相关法律、法规接受供应商疑问或澄清要求 (逾期不予受理)。 答疑形式: 书面形式加盖公章送至新疆新之建工程咨询有限公司, 并将电子版的文件发至邮箱。(以纸质版送达时间为准) 联系人: 汤梦雨 联系电话: 0991-4519928 邮箱: 13209974015@163.com 地址: 新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西路 618 号亚欣国际酒店五楼
6	(1) 投标保证金金额: 5900.00 元 (伍仟玖佰元整) (2) 投标保证金以非现金形式的银行转账 (网银或电汇转账的形式由供应商的基本账户汇出)、保函、支票、汇票、本票方式提交。 (3) 供应商自主选择电子保函系统中任意一家担保机构开具电子保函, 针对具体项目做到 “一项目一保函”。担保机构 (含银行、保险公司和担保公司) 应具备在线受理开立电子保函申请、在线签发电子保函、在线接受索赔申请及更新理赔状态的能力, 严格履行服务承诺。供应商在电子保函的申请、使用、查看应用过程中遇见问题可咨询技术支撑方: 400-903-9583。 (4) 供应商缴纳投标保证金时, 需备注项目编号、项目名称 (或项目简称) 及包号, 于投标文件上传截止时间前交至招标代理机构指定账户 (以实际到账时间为准, 逾期无效), 公示期结束后予以退还。 (5) 投标保证金未按规定时间缴纳或提交金额不足的, 其投标将被否决,

序号	内 容
	供应商应充分考虑资金在途时间; (6) 银行信息: 账户名称: 新疆新之建工程咨询有限公司 开户行名称: 交通银行乌鲁木齐光明路支行 账号: 651651034013001779607 行号: 301881000286 备注: 汇款时请备注项目简称、标项及汇款事由。 退款相关事宜详见第 16.4 项具体要求及招标文件最后一页。
7	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近一年度(2023 年度)财务审计报告或近一年内银行提供的资信证明(新公司从成立之日起算); ③具有履行合同所必需的设备和专业技术能力; ④近一年任意月纳税证明(新公司从成立之日起算)及近一年任意月企业缴纳社保证明材料(新公司从成立之日起算); 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) 投标人应出具有效的《营业执照》或公证书; 3) 投标人具有医疗器械经营资格;属于医疗器械管理的产品需根据《医疗器械监督管理条例》(国务院令第 650 号)有关内容办理医疗器械产品注册或备案。 4) 法定代表人参加投标的,应提供法定代表人身份证明书及其居民身份证;法定代表人授权人参加投标的,应提供法定代表人授权书及被授权人居民身份证; 5) 未被列入“信用中国”网站中的“失信被执行名单”、“税收违法黑名单”其中之一,未被列入“中国政府采购网”中的“政府采购严重违法失信行为记录名单”,否则将被拒绝参与本次政府采购活动; 6) 供应商须为中小企业/小微企业:即供应商所提供货物由中小企业制造(货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标,须出具《中

序号	内 容
	小企业声明函》)； 7) 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。 8) 本项目不允许联合体投标。
8	投标文件有效期：供应商同意投标书在招标文件规定的投标截止日期届满后立即对供应商产生法律约束力，投标有效期截至开标日后 90 日历天。
9	投标报价：报价需包含设备及与本项目相关的安装、调试、培训、技术服务和招标文件中规定的保险、运输和其他相关伴随服务费用，并列分项清单明细。国家强制计量单位设备初次检定费用由中标供应商支付。
10	投标文件的数目： 1. 本项目采用不见面开标、投标人需要递交电子投标文件，加密的电子投标文件，在投标截止时间前通过新疆政府采购云平台：https://www.zcygov.cn/上传到指定位置。无需递交纸质文件。 2. 本项目采用远程不见面交易的模式。开标当日，投标人无需到达开标现场，仅需在任意地点通过新疆政府采购云平台不见面开标系统（登录地址详见网站操作手册）完成远程解密、提疑澄清、开标唱标、结果公布等交互环节。投标人必须使用能正确解密投标文件的“CA 锁”在规定的时间内完成远程解密，因投标人原因未能解密、解密失败或解密超时，视为投标人撤销其投标文件，系统内投标文件将被退回；因采购人原因或网上招投标平台发生故障，导致无法按时完成投标文件解密或开、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟解密时间或调整开、评标时间（友情提示：若投标人已领取副锁（含多把副锁）请注意正副锁的使用差别，务必使用生成投标文件的那把锁解密）。 3. 远程开标前，投标人务必在新疆政府采购云平台：https://www.zcygov.cn/投标文件上传模块中使用“模拟解密”功能，验证本机远程自助解密环境。
11	投标截止时间：2024 年 11 月 14 日 10:30 时（北京时间） 投标文件递交：本项目采用不见面开标，投标人需要递交加密的电子投标文件，在投标截止时间前通过新疆政府采购云平台 https://www.zcygov.cn/开标系统上传到指定位置。逾期未上传的或不符合规定的投标文件将被拒绝接收。

序号	内 容
12	☒采用不见面开标 开标时间: 2024 年 11 月 14 日 10:30 时(北京时间), 逾期上传及解密的投标文件将被拒收。 开标地点: 本项目采用不见面开标, 投标人需要递交加密的电子投标文件, 在投标截止时间前通过新疆政府采购云平台 https://www.zcygov.cn/ 开标系统上传到指定位置。逾期未上传的或不符合规定的投标文件将被拒绝接收。
13	数量调整: 投标总价的±10%, 详见第二章投标须知第 31 条。
14	交货期: 30 个日历日内。
15	付款方式: 货物抵达交货地点安装、调试完毕且经甲方验收合格支付合同总金额的 90%。待三年后, 经甲方再次验收, 若无质量问题无息支付。具体以实际签订合同为准, 响应采购人要求。
16	质保期: 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等) 原厂保修服务≥3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
17	政府采购强制采购: (1) 标记*符号的节能产品; (2) 其他。 采购最新一期《节能产品政府采购清单》的产品。 政府采购优先采购: (1) 非标记*符号的节能产品; (2) 环境标志产品; 采购产品为《节能产品政府采购清单》(最新期)内非标记*符号的节能产品及《环境标志产品政府采购清单》(最新期)内的产品: 投标文件中对所投标产品为节能、环境标志产品清单中的产品, 在投标报价时必须对此类产品单独分项报价, 计算出小计及占合同包总金额的百分比, 并提供属于清单内产品的证明资料(从发布以上清单目录的权威媒体网站上下载的网页公告、目录清单、证书等), 未单独分项报价且未提供属于清单内产品的证明资料的不给予加分。
18	支持中小企业发展: 本项目专门面向中小微企业, 不再给予价格扣除。各供应商须提供《中小企业声明函》(由供应商声明其所投货物的生产厂家为中小微), 否则视为无效投标。) 招标文件后附相应模板, 格式不得修改。 依据2011年300号中小企业划分标准, 本项目采购标的所属行业为: 工业。

序号	内 容
	《中小企业声明函》中所列行业与采购文件所明确的行业不一致但不改变划型结果的不影响声明有效性。
19	是否允许投报进口产品: ☐ 是 ☒ 否
20	供应商须仔细阅读本招标文件的所有条款。如果在商务、技术等方面有偏离, 供应商须在投标文件“商务偏离表”、“技术规格偏离表”中一一列出。另外, 供应商应对字体置黑的条款、注有“投标无效”字样的条款、以及加注“*”号的条款引起重视, 如不满足此类条款的规定, 其后果由供应商自行承担。
21	低于成本价不正当竞争预防措施(实质性要求): 1. 在评审过程中, 评审委员会认为投标人投标价低于成本价, 有可能影响产品质量或者不能诚信履约的, 评审小组应当要求其在开标现场合理的时间提供书面说明, 并提交相关证明材料, 投标人不能证明其报价合理性的, 评审小组应当将其作为无效处理。 投标人的书面说明材料应当按照国家财务会计制度的规定要求, 逐项就投标人提供的货物、工程和服务的主营业务成本、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述)。 2. 投标人书面说明应当签字确认或者加盖公章, 否则无效。书面说明的签字确认, 由其法定代表人/主要负责人/本人或者其授权代表签字确认。 3. 投标人提供书面说明后, 评标小组应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、投标人财务状况报告、与其他投标人比较情况等就投标人书面说明进行审查评价。投标人拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的或未在规定时间内递交有效书面说明的, 评标小组应当将其响应文件作为无效处理。
22	在评标过程直至签订合同前的任何时间, 如经证实发现供应商提供虚假投标资料或信息骗取中标的, 或者未按本招标文件要求提交履约保证金的(如有要求), 将取消其中标资格, 没收其投标保证金, 并报主管部门备案。
21	评分办法: 综合评分法 评标委员会组成: 招标采购单位依法组建评标委员会共7人组成, 其中采购人代表2人和专家评委5人。 小组确定方式:

序号	内 容
	☒ 计算机随机抽取语音通知方式 ☐ 其他方式: /
22	供应商认为采购文件、采购过程、中标或者成交结果使自己的权益受到损害的,可以在知道或者应知其权益受到损害之日起 7 个工作日内,以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。
23	注: 1、本项目实行网上投标,采用电子投标文件; 2、各供应商应在开标前应确保成为新疆政府采购云平台正式注册入库供应商,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。如需咨询,请联系新疆 CA 服务热线 0991-2819290; 3、供应商将政采云电子交易客户端下载、安装完成后,可通过账号密码或 CA 登录客户端进行投标文件的制作。在使用政采云投标客户端时,建议使用 WIN7 及以上操作系统。如因供应商自身原因导致在规定时间内无法正常解密的(如:浏览器故障、未安装相关驱动、网络故障、加密 CA 与解密 CA 不一致等),采购中心/代理机构不予异常处理,视为供应商自动弃标。 4、不见面开标默认解密时长: 30 分钟 关于能否延长解密时间的约定: 开标现场若发现默认解密时长不足,由采购人决定是否延长解密时长。
24	代理服务费: 成交供应商应按本招标文件的规定,在《成交通知书》核发时至核发后 3 天内,向采购代理机构支付成交服务费。按发改价格[2011]534 号及计价格[2002]1980 号文件计算的招标代理服务收费标准下浮 40%计取。
25	解释权: 构成采购文件的各个组成文件应互为解释,互为说明;除采购文件中有特别规定外,按招标公告、投标人须知前附表、投标人须知、采购需求、合同条款、投标文件格式的先后顺序解释;如采购文件出现前后不一致的内容以投标人须知前附表为准。

第一章 招标公告

新疆医科大学第一附属医院药学部购置制剂设备项目 公开招标公告

新疆医科大学第一附属医院药学部购置制剂设备项目的潜在投标人应登录新疆政府采购云平台 <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）获取招标文件，并于 2024 年 11 月 14 日 10:30 时（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号: XZJ246-187(3)-ZK

项目名称: 新疆医科大学第一附属医院药学部购置制剂设备项目

采购方式: 公开招标

预算金额(元): 299000.00

最高限价(元): 294000.00

采购需求:

标项名称: 药学部制剂设备一批

数量: 15

预算金额(元): 299000.00

简要规格描述: 乳化均质机1台、智能透皮扩散仪1台、旋转粘度计1台、旋转式压片机1台、湿法高效混合制粒机1台、旋转蒸发仪1台、板框过滤器1套、PH仪1台、精密天平(千分之一)1台、精密天平(十万分之一)1台、自动部分收集器1台、超声清洗器1台、智能溶出试验仪1台、智能崩解仪1台、小型微波灭酶机1台。

备注: 具体详见招标文件

合同履行期限: 具体详见招标文件

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: 供应商须为中小企业/小微企业: 即供应

商所提供货物由中小企业制造（货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标，须出具《中小企业声明函》）

3. 本项目的特定资格要求:

1) 投标人具有医疗器械经营资格; 属于医疗器械管理的产品需根据《医疗器械监督管理条例》（国务院令第650号）有关内容办理医疗器械产品注册或备案。

三、获取招标文件

时间: 2024年10月23日至2024年10月30日, 每天上午00:00至11:59, 下午12:00至23:59（北京时间, 法定节假日除外）

地点: 供应商登录新疆政府采购云平台<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）

方式: 登录政府采购云平台 → 项目采购 → 获取招标文件 → 申请

售价（元）: 0

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

提交响应文件截止时间: 2024年11月14日10:30时（北京时间）

投标地点: 新疆政府采购云平台 <https://www.zcygov.cn/>

开标时间: 2024年11月14日10:30时（北京时间）

开标地点: 新疆政府采购云平台 <https://www.zcygov.cn/>

五、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

六、其他补充事宜

1、本项目实行网上投标, 采用电子投标文件;

2、各供应商应在开标前应确保成为平台正式注册入库供应商, 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。如需咨询, 请联系新疆CA服务热线0991-2819290;

3、供应商将政采云电子交易客户端下载、安装完成后, 可通过账号密码或CA登录客户端进行投标文件的制作。在使用政采云投标客户端时, 建议使用WIN7及以上操作系统。

七、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：新疆医科大学第一附属医院

地址：乌鲁木齐市新医路 393 号

项目联系方式（询问）：0991-4362391

2. 采购代理机构信息

名称：新疆新之建工程咨询有限公司

地址：新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西路 618 号亚欣国际酒店五楼

联系方式：0991-4519928

3. 项目联系方式

项目联系人：刘高、汤梦雨、卫茜

电话：0991-4519928

第二章 投 标 须 知

一、总 则

1. 合格的供应商

1.1 凡符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条款规定的、有提供招标货物和服务的资格和能力,技术规范,安装调试能力强,并具有有效的营业执照(实行生产许可证制度的产品须持有生产许可证)、相关资质证书的国内货物制造商、经销商,符合本项目招标公告资质要求的,承认和履行招标文件中的各项规定者,均可参加投标。

1.2 凡参加投标的制造商必须具有国际或国内相应的招标货物制造资质等级,信誉可靠,且应具有履行本招标文件规定的有关义务的能力。

1.3 供应商在本次招标活动中,必须遵循《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例(658号令)、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》(财政部87号令)。

1.4 本项目不接受联合体投标。

1.5 不符合1.1、1.2、1.3、1.4条款规定的供应商,其投标将被拒绝。

2. 定义

2.1 “采购代理机构”系指新疆新之建工程咨询有限公司

2.2 “供应商”系指向采购代理机构提交投标文件的货物制造商、经销商。

2.3 “货物”系指卖方按合同要求,须向买方提供的设计文件、货物、机械、材料、备品、手册及其他技术资料 and 材料。

2.4 “服务”系指按合同规定卖方须承担的运输、装卸、安装调试、技术协助、培训和交付使用后质保期内应履行的义务及售后服务等其他类似的义务。

2.5 “卖方”系指提供合同货物和服务的经济实体。本次招标指有关中标人。

2.6 “买方”系指购买货物和服务的单位,即为本次招标的采购人。

2.7 “节能产品”或者“环保产品”是指财政部发布的《节能产品政府采购清单》或者《环境标志产品政府采购清单》的产品。

2.8 “进口产品”是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品,

详见《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》(财库[2007]119号)、《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知财办库》(财库[2008]1248号)。

3. 其他要求

3.1 供应商应自行承担所有与本次招标投标有关的费用,而不论投标的结果如何。

3.2 政府采购政策支持

3.2.1 产品符合政府采购强制采购政策的,实行强制采购;符合政府采购优先采购政策的,产品享受节能产品、环境标志产品优惠(由供应商在报价文件中选择并填报,评审时进行价格优惠);供应商享受支持中小企业发展政策优惠的,可以与同时享受节能产品、环境标志产品优惠累加优惠。财政部门关于政府采购强制采购、优先采购的政策规定可在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)查询。本项目价格扣除比例见投标须知前附表。

3.2.2 同一项目中部分产品属于优先采购政策的,评审时只对该部分产品的报价实行价格优惠。

3.2.3 为推进政府采购诚信体系建设,供应商在签署相关承诺,提供相关信息前,应认真阅读财政部门相关政策规定。

二、 招 标 文 件

4. 招标文件

4.1 招标文件用以阐明所需货物和服务、招标投标程序和合同条款。包括:

投标须知前附表

第一章 招标公告

第二章 投标须知

第三章 招标内容及技术要求

第四章 合同主要条款

附件:(投标书格式)

4.2 供应商应认真阅读招标文件中所有的事项、格式、条款和规范等要求。如果没有按照招标文件要求提交全部资料或者投标文件没有对招标文件做出实质性响应,其投标将被拒绝。

5. 招标文件的澄清和修改

5.1 供应商应仔细阅读和检查招标文件的全部内容。供应商若对招标文件有任何疑问, 均应在投标文件递交截止时间十五日前向招标代理机构提出咨询。采购单位对供应商所要求澄清的内容均予以答复(答复中不包括问题的来源)。必要时, 采购单位将组织相关专家召开答疑会。澄清文件作为招标文件的组成部分, 对供应商具有同等约束作用。

5.2 供应商在本项目采购公告期限届满之日起7个工作日内未对招标文件提出异议的, 采购单位将视其为同意。在规定的时间内就招标文件内容提出的质疑将不予受理。

5.3 采购单位可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的, 采购单位将在响应文件递交截止时间十五日前在新疆政府采购云平台发布更正公告。

5.4 澄清或者修改的内容是招标文件的组成部分, 将在网站上会员专区向所有供应商公布, 并对供应商具有约束力。

5.5 为使供应商有充足的时间对招标文件的修改部分进行研究, 采购单位可适当推迟投标文件截止期, 并通过在新疆政府采购云平台发布公告方式通知所有下载招标文件的供应商。

5.6 供应商应注意及时浏览网上发布的澄清或修改通知并下载, 因供应商原因未及时获知澄清、修改或补充内容而导致的任何后果将由供应商自行承担。

四、投标文件的递交

17. 投标文件的密封与标记

17.1 电子响应文件的内容通过数字证书进行加密并签章。未按要求加密和数字证书认证的响应文件, 电子评标系统将无法接受, 采购单位及招标代理机构不予受理。

17.2 响应文件光盘的密封和标记。电子响应文件光盘须用信封单独密封, 并在信封上注明采购标段名称、标段编号、包号、供应商名称和有“在(招标文件中规定的开标日期和时间)之前不得启封”的字样, 封口处加盖供应商印章。如果未按要求密封和标记, 采购单位及招标代理机构不予受理。

17.3 是否采用不见面开标方式详见投标人须知前附表,若本项目采用不见面开标,无需提供电子投标文件U盘、纸质投标文件。

18. 投标文件的递交

18.1 供应商应在招标文件规定的投标文件递交截止时间前将电子投标文件上传到指定新疆政府采购云平台的指定栏目。未在投标文件递交截止时间前完成上传的电子投标文件视为逾期送达。逾期上传或未按规定方式上传的电子投标文件,采购单位及招标代理机构不予受理。

18.2 供应商应在招标文件规定的投标文件递交截止时间前递交电子投标文件光盘。逾期送达的,或者未送达指定地点,以及未按指定方式送达的响应文件光盘,采购单位及招标代理机构不予受理。(本项目无需提供电子投标文件U盘、纸质投标文件。)

18.3 是否采用不见面开标详见投标人须知前附表,若项目采用不见面开标。只需将加密电子投标文件(jmbs格式)在投标截止时间前通过新疆政府采购云平台上传完成。上传时必须得到电脑“上传成功”的确认回复后方为上传成功。逾期上传的或者未上传到平台的投标文件,采购单位及招标代理机构不予受理。

19. 投标文件的修改、撤回和撤销

19.1 供应商在招标文件规定的投标文件递交截止时间前,可以撤回已上传的投标文件。如要修改,必须在撤回并修改后在规定的投标文件递交截止时间之前将修改后的投标文件再重新上传。在投标文件递交截止时间之后,供应商不得对上传的投标文件撤销或修改。

19.2 供应商所提交的投标文件在评审结束后,无论中标与否都不退还。

19.3 供应商不得在投标截止时间起至投标文件有效期满前撤销投标文件,否则其投标保证金将被没收。

19.4 迟交的投标文件

采购代理机构将拒收并原封退回在规定的投标文件递交截止期后送达(上传)的任何投标文件。由于对网上招标操作不熟悉或自身电脑、网络的原因导致不能在投标文件递交截止时间之前上传投标文件,新疆政府采购云平台将不负任何责任。建议于

开标前2个工作日完成投标文件的制作与上传。

20. 有下列情形之一的, 视为供应商串通投标, 其投标无效:

- (1) 不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制;
- (2) 不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜;
- (3) 不同供应商的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人;
- (4) 不同供应商的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异;
- (5) 不同供应商的投标文件相互混装;
- (6) 不同供应商的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

三、投标文件的编制

6. 投标文件的编写

6.1 供应商应仔细阅读招标文件, 了解招标文件的要求, 并在充分理解招标文件提出的货物技术规范、服务和商务条款后的基础上制作投标文件。

7. 投标的语言及计量单位

7.1 供应商的投标文件以及供应商与采购代理机构就有关招标活动的所有来往函电均应使用中文。如果投标文件或与投标有关的其它文件、信件及来往函电以其它语言书写的, 供应商应将其译成中文。

7.2 投标文件中所使用的计量单位除招标文件中有特殊规定外, 一律使用法定计量单位。

8. 投标文件构成

8.1 供应商编写的投标文件应按下列内容提供:

8.1.1 资格证明文件(如不满足以下条款将导致废标, 以下文件必须在有效期内, 并加盖电子签章)

1) 法定代表人授权委托书及被授权人的身份证(如为法定代表人参与投标则提供法定代表人身份证明书及法定代表人身份证);

2) 投标人应出具有效的《营业执照》或公证书;

3) 投标人具有医疗器械经营资格; 属于医疗器械管理的产品需根据《医疗器械监督管理条例》(国务院令第650号) 有关内容办理医疗器械产品注册或备案。

4) 供应商须为中小企业/小微企业: 即供应商所提供货物由中小企业制造(货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标, 须出具《中小企业声明函》。

5) 未被列入“信用中国”网站中的“失信被执行名单”、“税收违法黑名单”其中之一, 未被列入“中国政府采购网”中的“政府采购严重违法失信行为记录名单”;

6) 近一年度(2023年度)财务审计报告或近一年内银行提供的资信证明(新公司从成立之日起算);

7) 提供近一年任意月纳税证明(新公司从成立之日起算)和近一年任意月企业缴纳社保证明材料(新公司从成立之日起算);

8) 投标保证金缴纳凭证(有效的银行汇款凭证)。

9) 供应商认为有必要提供的声明及文件资料。

8.1.2 商务、技术投标书

(1) 投标书

(2) 开标一览表

(3) 报价明细表

(4) 备品备件价格清单表

(5) 技术参数、功能偏离表

(供应商须对第三章所有技术参数条款逐条列明是否对招标文件做出响应, 并将不能响应之处在招标文件所附的“技术偏离表”中一一列出)

(6) 商务条款偏离表

(7) 法人代表授权书、法定代表人身份证明书

(8) 关于资格的声明函

(9) 制造商出具的授权函(如需)

(10) 投标产品近三年(2021年9月至今)同类产品销售业绩表(须提供加盖企业公章的合同或者中标通知书复印件)

(11) 资质证明文件(详见第二章 第8.1.1款内容)

(12) 产品的详细技术参数说明、产品彩页

供应商所投产品必须提供国家权威部门出具的完整检验报告及产品彩页作为其技术指标的支持资料(国家无需检测的设备可以不提供检验报告)。质量检测报告内容

及彩页图片、文字部分须清晰可见，对未提供技术支持资料或不全的视为无效；参数与其提供的技术支持资料不一致的，均视为偏离。（所投产品需为当年生产产品，需在投标文件内显示该内容。）

(13) 供应商认为有必要提供的其他声明及文件资料

8.2 第8.1.1条中第(1) - (8)项、第8.1.2条中包含(1) - (12)项，但不限于以上内容，供应商在投标文件中必须提供有关材料，如果缺项，或不符合要求，将导致投标无效。

8.3 供应商在投标中违反国家有关法律法规的强制性规定的，其投标按未满足招标文件实质性要求处理。

9. 投标书格式

9.1 供应商应按招标文件提供的格式完整地填写所提供的货物、服务、数量及价格。

10. 投标报价

10.1 供应商应按招标文件所附的《开标一览表》和《投标产品名称、数量、规格及报价明细表》中的项目，标明拟提供货物和服务的单价和总价。如单价和总价不符，以单价累计为准。

10.2 本标针对每种货物只接受一个报价，不接受备选方案，但不拒绝优惠声明，优惠声明需在《开标一览表》备注中填写。

10.3 供应商应按招标文件的要求对有关设计、货物及其配套服务的全部内容进行报价。投标报价应包括：

10.3.1 外购、外协、配套件、原材料及功能设计生产制造、检验、油漆、包装、保险、利税、管理、备品备件、专用工具、运杂、安装调试、人员培训等费用。

10.3.2 招标文件中特别要求的零、备件费用。

10.3.3 分项报价明细表中特别要求的安装、调试、运输及培训费用。

10.3.4 所需的进口机电证（如需要），报关、商检、计量等相关事宜，由供应商负责办理，费用由供应商承担。

11. 投标货币

11.1 本次投标货币为人民币。

12. 证明供应商合格和资格的文件

12.1 按照第8条规定, 供应商应提交证明其有资格参加投标和一旦其投标被接受则有能力履行合同的文件, 并作为其投标文件的一部分。

12.2 供应商应填写并提交招标文件所要求的资格证明类文件。

13. 证明货物的合格性和符合招标文件规定的文件

13.1 按照第8条规定, 供应商应提交招标文件要求的货物及其服务的合格性及符合招标文件规定的证明文件。证明文件可以是手册、图纸和资料, 并作为投标文件的一部分。

13.2 供应商应逐条阅读招标文件要求的技术规格及商务条款要求, 指出自己提供的货物和服务是否对招标文件做出响应, 并将不能响应之处在招标文件所附的“技术偏离表”和“商务(合同条款)偏离表”中一一列出。

13.2.1 如投标文件与招标文件的要求存在正偏离, 请在对应表格内填写“正偏离”;

13.2.2 如投标文件与招标文件的要求存在负偏离, 请在对应表格内填写“负偏离”;

13.2.3 如投标文件与招标文件的要求无偏离, 请在对应表格内填写“响应”。

13.3 证明货物的合格性和符合招标文件规定的文件应包括下列内容:

13.3.1 投标货物的试(检)验报告、鉴定证书(复印件);

13.3.2 执行的制造、验收标准;

13.3.3 荣获产品质量、生产管理等方面的荣誉证书(复印件);

13.3.4 有关的产品样册、手册、图纸和资料;

13.3.5 供应商认为有必要提供的其它证明文件;

14. 投标文件的有效期

14.1 投标文件从实际开标之日起90天内有效。

14.2 在特殊情况下, 在原投标有效期届满之前, 采购代理机构可与投标单位协商延长投标文件的有效期, 并经投标方确认。

15. 投标文件的编制。

15.1 电子响应文件制作时, 应按照统一的“投标文件制作工具”和招标文件中明确的招标文件目录和投标技术规格、参数及相关要求格式进行编制, 保证目录清晰、内容完整。

15.2 供应商应按照投标人须知前附表的要求编制投标文件, 详见《投标须知前附表》。未实质性响应招标文件要求、关键内容表达不清、或者未按要求填写或提供可能导致非唯一理解的投标文件将不能通过符合性检查, 按重大偏离处理。

15.3 为了保证电子标书的合法性、安全性和完整性, 电子投标文件转换完成后, 应在规定区域加盖单位和法定代表人电子印章。电子投标文件若无电子签章, 则视为无效文件。

15.4 供应商因自身原因导致电子投标文件无法导入电子评标系统的, 该投标文件视为无效文件。

15.5 电子投标文件具有法律效力, 与其他形式的投标文件在内容和格式上等同, 若投标文件与招标文件要求不一致, 其内容影响成交结果时, 责任由供应商自行承担。

15.6 供应商应完整地填写招标文件中提供的《投标函》、《开标一览表》、《报价明细表》等招标文件中规定的所有内容。

15.7 供应商必须保证投标文件所提供的全部资料真实可靠, 并接受采购单位对其中任何资料进一步核实的要求。

15.8 如果虚假应标将会导致废标, 并将虚假应标投标公司及生产厂家上报政府采购部门并列入黑名单。

16. 投标保证金

16.1 投标保证金金额: 详见投标须知前附表; 须于投标文件递交截止时间前交至招标代理机构指定账户, 公示期结束后予以退还。

16.2 投标保证金用于保护本次招标免受供应商的违规、违约行为而引起的风险。

16.3 投标保证金应用人民币, 由投标人按《投标须知前附表》中明确的银行、账号, 按要求的数额办理, 并将有效的银行汇款凭证作为相关证明材料附于投标文件中。以实际到账金额及时间为准, 未按要求提交投标保证金的, 其投标无效。

16.4 投标保证金的退还

各投标供应商请将退还投标保证金资料制作在投标文件的最后一页, 我司将在项

目中标结果公示期满后按照法律法规规定期限予以退还。

退保证金需提供的资料详见招标文件模版,即本招标文件最后一页。

16.5 发生以下情况投标保证金可能被没收:

16.5.1 如果供应商在投标有效期内撤销投标;

16.5.2 如果供应商串通投标的;

16.5.3 如果中标人未能做到:

a. 按 29 条规定签定合同;

b. 第 32 条有关缴纳代理服务费的規定;

c. 按招标文件要求提交合同履约保证金的。

五、开标

21. 开标

21.1 除非采购代理机构另外书面通知,本项目将按本招标文件《投标须知前附表》中规定的时间和地点开标。

21.2 采用不见面开标方式

采购人在本章规定的投标截止时间(开标时间)和投标人须知前附表规定的地点(网址)开标。投标人的法定代表人或其委托代理人无需到达开标现场,仅需在任意地点通过新疆政府采购云平台不见面开标系统,使用CA密钥完成远程解密、答疑澄清、报价公示及确认、结果公布等交互环节。

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

21.3 开标时《开标一览表》的内容,供应商名称、数量和投标价格等在不见面开标大厅一并公示。

21.4 报价公示完毕后,如果供应商对所公示报价内容有异议,应当场立即提出。

21.5 所有公示内容记录在案,并经各供应商代表、公证人员或监督人员确认,作为各供应商投标文件的组成部分。

六、资格审查

22. 资格审查

22.1 按照本章第8.1.1条中规定的内容对各供应商的投标文件进行资格审查。资格审查不合格的,其投标无效。

项目	评审因素
资 格 性 检 查	1、企业营业执照或公证书;
	2、投标代表的法人授权委托书及被授权人身份证,若为法定代表人参与开评标活动,则需提供法定代表人身份证明书及法定代表人身份证。
	3、投标人具有医疗器械经营资格;属于医疗器械管理的产品需根据《医疗器械监督管理条例》(国务院令第650号)有关内容办理医疗器械产品注册或备案。
	4、近一年度(2023年度)财务审计报告或近一年内银行提供的资信证明(新公司从成立之日起算)
	5、近一年任意月纳税证明(新公司从成立之日起算),近一年任意月企业缴纳社保证明材料(新公司从成立之日起算)
	6、未被列入“信用中国”网站中的“失信被执行名单”、“税收违法黑名单”其中之一,未被列入“中国政府采购网”中的“政府采购严重违法失信行为记录名单”; (若未完整提供,可由采购人或采购代理机构在开标现场查询,若查询后符合要求则该项通过,若查询内容不符合要求,则视为无效投标。)
	7、供应商须为中小企业/小微企业:即供应商所提供货物由中小企业制造(货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标,须出具《中小企业声明函》)
	8、法律、行政法规规定的其他条件
	9、投标保证金缴纳凭证(有效的银行汇款凭证)

22.2 合格供应商不足三家的,不进行评标。

七、评标和定标

23. 评标原则

23.1 本项目的评标遵循公平、公正、科学、择优的原则。

23.2 评标委员会将严格按照《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例(658号令)、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》(财政部87号令)等相关法律法规的规定依法评标,维护招标投标各方当事人的合法权益。

23.3 不徇私情,不明招暗定。

23.4 资格审查合格的供应商, 均有同等机会参加竞争。

23.5 评标人员不得私自泄露评标内容, 不得进行旨在影响评标结果公正、公平的任何活动。

24. 评标方法

24.1 采购代理机构将根据有关法律法规的规定组建本次招标的评标委员会。评标委员会成员由本行业相关技术、经济等方面的专家组成。其中, 技术、经济等方面的专家不少于成员总人数的三分之二。本项目评标委员会组成为7人, 业主代表2人, 评审专家5人。

24.2 评标的依据为招标文件和投标文件。根据相关法律法规的规定, 评标委员会不得以任何外部证据作为其评标的依据或标准。

24.3 评标过程将严格保密。开标后直到授予中标人合同止, 凡是属于审查、澄清、评价和比较的有关评标资料以及授标建议等均不得向供应商或其他无关的人员透露。

24.4 在评标的整个过程中, 供应商所进行的旨在影响评标结果的活动, 可能导致其投标被拒绝, 或者被取消中标资格。

24.5 本次招标采用综合评分法进行评标。评标分符合性审查和详细评审两个阶段。

24.5.1 只有通过符合性审查的投标文件才可进入详细评审阶段。

24.5.2 详细评审分为商务评审(含投标报价得分计算)和技术评审两个部分。

24.6 符合性审查

评标委员会对符合资格的供应商的投标文件进行符合性审查, 以确定其是否满足招标文件的实质性要求, 是否存在重大偏离。重大偏离系指投标文件的有效性、真实性、合同的供货范围、质量、性能和规格等内容在实质上与招标文件形成了重大的不一致, 而这种不一致可能限制了买方的权力和供应商的义务, 纠正或承认这些偏离将会对该供应商和其它供应商合理的竞争地位产生不公正的影响。与招标文件有重大偏离的投标文件将被拒绝, 投标无效。具体评审内容系指:

序号	评审内容	投标人		
		投标人 1	投标人 2	投标人 3
1	投标文件的有效期满足招标文件的规定			

2	投标文件按照规定在应由企业法人或法人授权代表在所有规定签章处逐一加盖单位和法定代表人电子印章			
3	投标文件针对同一种货物未出现两个或两个以上的报价			
4	投标人的报价未超过采购预算或最高投标限价；（单价及总价）			
5	投标文件载明的招标项目交付期限未超过招标文件规定的期限			
6	投标文件载明的供货范围、货物包装方式、检验标准和方法等符合招标文件的要求；			
7	没有明显不符合招标文件关于对招标货物技术规格和标准的要求			
8	投标文件的有效性、完整性响应招标文件要求,对招标文件的实质性要求作出响应。			
9	投标人符合法律、法规和招标文件中规定的其他实质性要求；			
10	投标文件不含有采购人不能接受的附加条件			
评审结果				
评标委员会成员签字:				

注：合格供应商不足三家的，不进行详细评审。

24.7 对通过符合性审查的投标文件，评标委员会将对其进行算术性修正。算术性修正是指对投标文件报价出现前后不一致的进行校核，并对其算术上和运算上的差错给予修正。修正的原则如下：

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

24.7.2 投标文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

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

24.7.4 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。

24.7.5 同时出现两种以上不一致的,按照上述规定的顺序修正。修正后的报价须供应商确认,如果供应商拒绝确认,其投标无效。

24.7.6 对不同文字文本投标文件的解释发生异议的,以中文文本为准。

24.7.7 评标委员会将拒绝被定为实质上非响应性的投标,供应商不能通过修正或撤销不符之处而使其投标成为响应性投标。

24.7.8 评标委员会将允许投标中有微小的不正规、不一致或不规则,而该微小之处不构成重大偏离。

24.8 详细评审

24.8.1 评标委员会对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评审,综合比较与评价。以投标文件能最大限度地满足招标文件中规定的各项评价标准为依据,独立地对各投标文件进行评审和打分。

24.8.2 评标委员会将对下述评审因素进行量化,并根据评委会每个成员对投标文件的评审和理解进行打分,满分为100分。其中价格因素占30分,技术因素、商务因素占70分。供应商三部分的分值相加,即为该供应商的综合评估分。

具体分值见下表:

A、价格部分(30分)

价格分统一采用低价优先法计算,即满足招标文件要求且评标价格最低的报价为评标基准价,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:

报价得分=(评标基准价/评标价格)×30%×100

评标价格=供应商的投标报价(经算术性修正的)-政府采购政策优惠价格扣除。

评审优惠内容及价格扣除:

本项目将对小型和微型企业(含监狱企业、残疾人福利性单位)产品的价格给予10%的扣除,用扣除后的价格参与评审打分。

若投标商和小微企业产品/服务制造商均符合小微企业条件,并且提供了《中小企业声明函》,则其评标价格=投标商报价中属于小型和微型企业产品的价格部分×(100%-10%)+投标商报价中不属于小型和微型企业产品的价格部分;否则,其评标价=投标报价。

提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的,按一家投标人计算,评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格;

在《环境标志产品政府采购清单》内的产品价格给予 5%的扣除,则其评标价格=《环境标志产品政府采购清单》内的产品的价格部分 $\times$ (100%-5%)+投标人报价中不属于《环境标志产品政府采购清单》内的产品的价格部分;否则,其评标价=投标报价。

注:(1)上述评标价仅用于计算价格评分,中标金额以实际投标价为准。

(2)小微企业/监狱企业/残疾人福利性单位是指投标企业及其所投产品的制造商均为小微企业/监狱企业/残疾人福利性单位。

(3)评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价,有可能影响产品质量或者不能诚信履约的,应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明,必要时提交相关证明材料;投标人不能证明其报价合理性的,评标委员会应当将其作为无效投标处理。

B、商务、技术部分(70分)

评分因素	评审项目	分值	内 容
技术因素 (48分)	技术参数响应	44分	技术参数完全满足招标文件要求得 44 分;星号参数共 12 项,每负偏离一条扣 1 分,普通参数共 158 项,每负偏离一条扣 0.2 分,最高得 44 分。 注:技术参数响应指标以投标产品检测报告或中文白皮书或官网截图或性能参数说明书为准,若投标文件中技术支持资料参数与技术规格偏离表应答不符或无支持资料应答,而投标人又未在投标文件中作出说明和解释的,视为不响应该条技术参数要求。
	技术先进性	3分	关键/重要技术参数高于招标要求并经专家认定有利于临床工作需要的,每项得 1 分。
	产品性能质量	2分	根据设备配置符合程度综合评判:设备配置要求优于技术参数要求,且经评标小组判定利于临床工作的,得 2 分。 注:需提供产品配置清单,并分列技术指标优于之处及相关证明材料。未提供或无法辨识不得分。
	可操作、可维护性	3分	根据投标人所投产品说明书综合评判:①便于用户临床使用;②操作简便;③便于维护。以上符合一项得 1 分,不符合不得分。

	投标设备的运行成本	3分	根据产品的维修维护成本、配套耗材（试剂）价格等方面进行综合评价。 根据投标人提供的备品备件价目表、配套耗材（试剂）价目表等，配套耗材（试剂）项目齐全且维修维护成本低得2分，项目不全或产品的维修维护成本高得1分，未提供不得分。 承诺质保期后的维修仍然按照备品备件表、配套耗材（试剂）表内价格收取费用（提供承诺函得1分，未提供不得分）
商务因素 (22分)	业绩	3分	所投产品近三年（2021年9月至今）已完成成功案例，最多提供6个，提供销售合同证明材料并加盖投标单位公章，1份有效业绩得0.5分，最高得分为3分，无法辨识或未提供不计分。
	培训计划	1.5分	基于采购需求中的培训要求，制定合理的培训计划及方案，根据计划及方案的完整性、合理性、适用性及可操作性进行评分。每存在一处缺陷扣0.5分，未提供不得分。
	售后服务体系	8分	具有专职维修工程师，保证设备的日常维护及故障排除（2分）；附专业人员认证资格证书等相应证明材料，否则不得分。
			生产厂家提供专业维修工程师以提供技术服务支持，（2分）；附专业人员认证资格证书等相应证明材料，否则不得分。
			拥有完善的售后服务保障体系，可保证2小时内应急响应（1分）；附承诺书及相应证明材料，若提供承诺书但存在逻辑有误、与事实不符、无法满足等情形，则不得分。
			设有备件仓库保证常规配件供应（1分）；附库存等相应证明材料，否则不得分。
			售后服务方案内容完整、方案合理、切实可行，得2分；仅有售后服务方案，但内容缺失、方案存在缺陷或不合理处，得1分。
	故障处理	1.5分	故障处理方案：由投标人根据采购人实际情况提供相适应的方案，根据方案的完整性、合理性、适用性及可操作性进行评分。每存在一处缺陷扣0.5分，未提供不得分。
	其他优惠条件	1分	质保期小于招标文件要求的，视为实质性不响应。质保期在招标文件要求基础上所有产品均每延长一年加0.5分，本项最高得1分。

说明: 评委对各投标人商务、技术内容量化打分时, 合计最高得分与最低得分相差 20%以上时, 应当做出合理的解释说明, 否则不予计分。

24.8.2.1 在价格评审中, 评标委员会认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价, 有可能影响产品质量或者不能诚信履约的, 应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明, 必要时提交相关证明材料, 供应商不能证明其报价合理性的, 评标委员会应当将其作为无效投标处理。

低于成本价不正当竞争预防措施(实质性要求):

(1) 在评审过程中, 评审委员会认为, 供应商投标价低于成本价有可能影响产品质量, 或者不能诚信履约的, 评审委员会应当要求其在开标现场合理的时间内提供书面说明, 并提交相关证明材料, 不能证明其报价合理性的, 评审委员会应当将其作为无效处理。

供应商的书面说明材料应当按照国家财务会计制度的规定要求。逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。

(2) 供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章, 否则无效。书面说明的签字确认, 由其法定代表人、主要负责人、本人或其授权代表签字确认。

(3) 供应商提供书面说明后, 评审委员会应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况报告、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的或未在规定时间内递交有效书面说明书的, 评审委员会应当将其响应文件作为无效处理。

24.8.2.2 在技术评审中, 应当考虑设备的技术参数响应情况、设备技术水平、工艺水平等因素, 以及设备的功能性、整体配套性、经济性、先进性、稳定性等因素; 设备故障率情况及故障响应时间等因素; 售后服务应当考虑其服务的承诺内容、具体措施及其可行性等因素; 业绩应当考虑投标产品近三年同类产品销售业绩, 以确定供应商类似项目的供货经验及组织管理能力等。

涉及政府采购政策优惠的, 按投标须知前附表规定调整供应商的技术、价格得分

或总得分。

涉及多处获得政府采购政策优惠的,涉及调整得分的,按规定调整得分;涉及调整价格的,按规定调整价格。

24.8.2.3 节能、环境标志产品评审优惠内容及加分幅度:

根据《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》(国办发[2007]51号)和财政部、发展改革委发布的《节能产品政府采购实施意见》(财库[2004]185号)的规定,本次采购货物中属政府强制采购节能产品的,供应商所投产品必须是《节能产品政府采购清单》内产品,并提供清单内证明材料,否则投标无效。其他产品若属于“节能产品政府采购清单”内产品,在同等条件下,优先采购清单中的产品。

“节能产品”系指列入财政部、国家发改委最新公布《节能产品政府采购清单》的产品;“环境标志产品”系指列入财政部、环保部最新公布的《环境标志政府采购清单》的产品。同一合同包内的节能、环境标志、政府采购产品部分加分只对属于清单内的非强制类产品进行加分,强制类产品已作为投标时强制性要求不再给予加分。若节能、环境标志清单内的产品仅是构成投标产品的部件、组件或零件的,则该投标产品不予加分。

价格项加分:

1、(节能清单部分产品的价格/投标报价)×3%×价格项满分值

2、(环境清单部分产品的价格/投标报价)×3%×价格项满分值

技术项加分:

1、(节能清单部分产品的价格/投标报价)×3%×技术项满分值

2、(环境清单部分产品的价格/投标报价)×3%×技术项满分值

注:1、供应商须提供23期《节能产品政府采购清单》关于投标产品当前页的打印件;

2、供应商提供21期《环境标志产品政府采购清单》关于投标产品当前页的打印件;

24.8.2.4 属于中小企业评审优惠内容及价格扣除幅度:

根据中华人民共和国财政部《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》

财库〔2022〕19号文件的规定,属于中小企业评审优惠内容及幅度如下:

(一) 中小企业(含中型、小型、微型企业)应当同时符合以下条件:

①符合中小企业划分标准(按《关于印发中小企业划型标准规定的通知》(工信部联企业〔2011〕300号)执行);

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

③小型、微型企业提供中型企业制造的货物的,视同为中型企业。

(二) 价格扣除办法:

①对于非专门面向中小企业的项目,对小型和微型企业(或联合体各方均为小型、微型企业的)产品的价格给予10%的扣除,用扣除后的价格参与价格分的评审。

(三) 小型和微型企业适用价格扣除办法时应提供的相关资料:

①、《中小企业声明函》。

②、供应商需在投标文件报价部分中“投标分项报价表”中逐项注明所投产品的生产厂家具体名称并备注是否属于小型、微型企业。

若所投标产品为进口产品的,不适用《政府采购促进中小企业发展暂行办法》。

根据中华人民共和国财政部、中华人民共和国民政部、中国残疾人联合会《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库[2017]141号)文件的规定:残疾人福利性单位视同小型、微型企业。

供应商若为残疾人福利性单位,须在投标文件中提供《残疾人福利性单位声明函》,否则将不给予价格扣除。供应商须对其声明的真实性负责,若与事实不符的,将依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

24.8.3 各评标委员会成员对每个供应商的上述指标的打分(除报价外)的算术平均分,加上经计算的报价得分,即为该供应商的最终综合评审分。评标委员会将按供应商得分顺序由高到低依次排名,得分相同的,按投标报价由低到高顺序排列。得分及报价相同的,按技术指标优劣顺序排列。得分最高的前一至三名供应商将成为中标候选人。

24.8.4 使用综合评分法的采购项目,提供相同品牌核心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中标人推荐资格,评审得分相同的,由评标委员会按照报价最低的供应商,推荐其作为中标候选人,其他同品牌供应商不作为中标候选人。

24.8.5 最低报价不作为评标的唯一依据。采购人不承诺将合同授予报价最低的供应商。

24.8.6 经评标委员会评议,认为投标报价过高、均超出采购人预算或最高限价的项目,可以不确立中标人,重新组织招标。

25. 投标文件的澄清

25.1 评标委员会在评标过程中有权随时请供应商就投标文件中含混之处加以澄清或答疑。

25.2 供应商对要求澄清的问题应以书面形式明确答复,并应有法人授权代表的签署。

25.3 供应商的澄清文件是投标文件的组成部分,并取代投标文件中被澄清的部分。

25.4 投标文件的澄清不得改变投标的实质内容。

26. 中标人的确定

26.1 评标委员会按照招标文件的评标办法负责向采购人推荐一家或一至三家供应商为中标候选人。采购代理机构应当在评审结束后2个工作日内将评审报告送采购人确认。采购人应当在收到评审报告后3个工作日内,从评审报告提出的成交候选供应商中,按照排序由高到低的原则确定成交供应商,也可以书面授权评标委员会直接确定中标供应商。采购人逾期未确定中标供应商且不提出异议的,视为确定评审报告提出的排序第一的供应商为中标供应商。

26.2 中标供应商拒绝与采购人签订合同的,采购人可以按照评审报告推荐的中标人名单排序,确定下一候选人为中标人,也可以重新开展政府采购活动。

27. 中标通知

27.1 采购代理机构将在中标结果公示发布的同时,以书面形式向中标单位发出《中标通知书》。

27.2 采购代理机构在《中标通知书》发出后五个工作日内退还未中标人的投标保证金,在采购合同签订后五个工作日内退还中标人的投标保证金。对于所有供应商的投标文件均不予以退还,但对其承担保密责任。

28. 拒绝某些或所有投标的权力。

28.1 采购人或采购代理机构有权在《中标通知书》发放之前的任何时候拒绝任何有不正当行为或扰乱正常招标工作的供应商,由此对相关供应商造成的损失不负责任。

七、授予合同

29. 签订合同

29.1 中标人收到《中标通知书》后,须按有关规定与招标方签定经济合同。合同的签订一般在《中标通知书》发出后30天内进行,但采购人事先约定的情况除外。

29.2 合同签订后,卖方应按合同的规定履行合同,未按规定履约的,采购人有权取消合同,并且不退还中标人的投标保证金。

29.3 中标合同不得转让或分包。如需对合同的非主体部分进行转让或分包,供应商必须在投标文件中予以说明,并需经采购人同意。否则,采购人有权取消中标人的中标资格。

29.4 如中标人未按有关规定与采购人签订合同或提交合同履约保证金的,采购人可以选择其他中标候选人为中标人,并组织中标人和采购人签订经济合同。

29.5 合同履约保证金的形式为银行保函,另有约定的,按照约定条件执行。

30. 合同的组成

30.1 下列文件均为经济合同不可分割的组成部分:

30.1.1 招标文件及其附件、补遗文件;

30.1.2 中标的投标文件及其他附件;

30.1.3 经确认的答疑记录;

30.1.4 中标通知书。

八、买方授标时更改采购货物数量的权利

31. 采购人在采购合同履行期间,有权按“投标须知前附表”约定的内容对“货

物需求表”中规定的货物数量和服务予以局部增加或减少,但不得对单价或其它实质性内容做任何改变,对增减的数量按同类型中标产品价结算货款。

九、其他事项

32. 代理服务费

32.1 成交供应商应按本招标文件的规定,在《成交通知书》核发时至核发后3天内,向采购代理机构支付成交服务费。按发改价格[2011]534号及计价格[2002]1980号文件计算的招标代理服务收费标准下浮40%计取。

32.2 中标服务费的计算基数是中标人投标报价的总金额,即中标通知书中载明的中标金额。

需要开具增值税专用发票,供应商需提供增值税专用发票开票信息(需加盖财务专用章);

33. 本招标文件是根据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例(658号令)及《政府采购货物和服务招标投标管理办法》(87号令)规定编制的,解释权属新疆新之建工程咨询有限公司。

34. 为了做好投标工作,供应商应组织有关商务和技术人员,认真解答或澄清评标委员会在评标过程中提出的有关商务和技术问题。

所有与本标书有关的函电请按下列通讯地址联系:

采购代理机构:新疆新之建工程咨询有限公司

通讯地址:新疆乌鲁木齐市沙依巴克区克拉玛依西路618号亚欣国际酒店五楼

邮 编: 830000

联 系 人: 汤梦雨

电 话: 0991-4519928

第三章 招标内容及技术要求

序号	产品名称	数量	最高限价(万元)		国产/进口
			单价	总价	
1	乳化均质机	1 台	2	2	国产
2	智能透皮扩散仪	1 台	2	2	国产
3	旋转粘度计	1 台	2.4	2.4	国产
4	旋转式压片机	1 台	2.5	2.5	国产
5	湿法高效混合制粒机	1 台	5	5	国产
6	旋转蒸发仪	1 台	2.2	2.2	国产
7	板框过滤器	1 套	0.6	0.6	国产
8	PH 仪	1 台	0.2	0.2	国产
9	精密天平(千分之一)	1 台	1.4	1.4	国产
10	精密天平(十万分之一)	1 台	2.4	2.4	国产
11	自动部分收集器	1 台	0.5	0.5	国产
12	超声清洗器	1 台	1	1	国产
13	智能溶出试验仪	1 台	2.4	2.4	国产
14	智能崩解仪	1 台	0.8	0.8	国产
15	小型微波灭酶机	1 台	4	4	国产

备注: 1、投标人的投标报价不得超过最高限价(单价及总价)。

2、需详列所投标项内的设备及配置清单。

乳化均质机技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. *驱动轴承 ≥ 3 种, 无碳刷直流马达。
2. 多种分散刀具可供选择
3. *数字显示及电子控制转速, LED 显示, 支持 100%连续运行
4. 电子过载保护、错误代码显示功能
5. 有两种以上尺寸的一次性分散刀具可选
6. 电机输入功率 ≥ 600 W
7. 最小容量(H2O) 1ml
8. *最大容量(H2O) ≥ 1500 ml
9. 最大粘度 ≥ 4995 mPas
10. 速度范围 3500 - 24500rpm
11. *转速控制无级调速
12. 噪音(无分散头) ≤ 72 dB(A)
13. 延长臂直径 13 mm, ± 2 mm
14. 延长臂长度 175 mm, ± 5 mm
15. *需配备不锈钢分散刀头一个、支架 1 套、夹头一个。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包含但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

智能透皮扩散仪技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 扩散杯数 ≥ 12 只(立式)
2. 接受池容积: 15ml(其它 17ml、10ml、7ml 及卧式 5ml 可选)
3. 控温范围: 室温—40℃(选配外接式制冷装置时 4—10℃)
4. 控温精度: $\pm 0.3^{\circ}\text{C}$
5. 搅拌调速范围: 100—1000rpm
6. 转速精度: $\pm 5\%$
7. 取样设置/次数: 1—6 次
8. 定时范围: 0—9 小时 59 分钟
9. 温度校准: 可实时进行校准
10. 实验过程实时记录实验数据
11. 内置存储记录 U 盘输出。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包含但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

旋转粘度计技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 主机测量范围: 1 - 6MmPa·s
2. 转速: 0.01-199 RPM 无极可调, 可使用连续调速模式, 或使用可编辑的常用转速列表。
3. 测量精度: 满量程范围内的 $\pm 1.0\%$
4. 测量重复度: 满量程范围内的 $\pm 0.2\%$
5. 电子式水平仪, 轻松调整水平
6. 带开机自动回零功能, 保证测量结果精确
7. 配备温度传感器, 温度测量范围: -100°C 到 300°C ; 分辨率: $\pm 0.1\text{K}$ (在 -100 到 $+150^{\circ}\text{C}$), $\pm 1\text{K}$ (在 $+150$ 到 $+300^{\circ}\text{C}$); 温度测量精度: DIN EN 60751 class A
8. TFT 显示屏, 带触摸按键, 可同时显示粘度、温度、剪切速率、剪切应力、%扭矩值、转速、转子号、计时和程序状态阶段等。
9. 一键进入转子菜单, 快速选择需要的转子, 自动计算当前配置下的最大量程及精度。可编辑高达 5 个自定义转子参数并使用自定义转子进行粘度测量。
10. 可切换运动粘度和动力粘度单位, 输入样品密度值即可显示运动粘度。
11. 具备多种功能的编程模式, 可设置条件停止 (定时、粘度、扭矩和温度等); 主机可保存 5 个自定义程序, 每个程序最高可进行 10 步编程; 具有斜率控制模式, 用于摸索最佳测量扭矩或测量流体触变性能。
12. 可切换的精确模式 (精确、平衡、快速), 三种模式可根据应用需要选择精确数值或快速读取数值。
13. 可通过自动测量模式搜索合适的测量条件。
14. 快捷键切换并查看实时粘度曲线, 直观掌控粘度变化情况。
15. 配备标准转子一套 (共 4 支), PT100 温度探头及夹具, 转子保护架, 安装支架。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌 (所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成

我院信息化接口开发、测试及对接上线，包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。

5. 如具有工作站或相关操作系统，其中包含的所有软件，无年度维护费用；软件中涉及到存储病人就诊信息的，无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期，提供整机（包含附件，如稳压电源、脚踏、推车等）原厂保修服务 ≥ 3 年，承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检，并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

旋转式压片机技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 冲模数(Set) ≥ 5 付
2. 最大压片压力 (Kn) : 60
3. 最大压片直径 (mm) ≥ 20
4. 最大填充深度 (mm) ≥ 15
5. 最大片剂厚度 (mm) ≥ 6
6. 转盘转速 (r/min) 30, $\pm 1\%$
7. 生产能力 (pcs/h) : 9000。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌 (所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包含但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机 (包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等) 原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

湿法高效混合制粒机技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 料斗容积 $\geq 10\text{L}$
2. 工作容积: 2-6L
3. 混合速度: 变频调速 50-600 rpm
4. 切割速度: 变频调速 50-3000 rpm
5. 混合时间: 2 分钟/批, $\pm 30\text{s}$
6. 制粒时间: 7-14 分钟/批
7. 成品粒度: 20-100 目
8. 生产能力: 1-3Kg/批
9. 压缩空气: 0.3 立方 0.7Mpa。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

旋转蒸发仪技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 转速 5~290 rpm 可调
2. 直流无刷马达, 头部角度可调 0-60°。
3. 采用抗腐蚀材质密封圈, 外加不锈钢弹片, 耐磨耐腐蚀。
4. 冷凝管设计 ≥ 3 层, 全部可通冷却液, 全方位冷凝。冷凝面积 $\geq 1500\text{cm}^2$ 。
5. 可平稳启动, 转速 $\geq 100\text{RPM}$ 。
6. 升降行程 0-150mm, 下降终点可限位: 60mm~210mm, 防止蒸发瓶碰撞加热锅加热锅可外延, 无需任何额外配件可实现连接转换接头或 4L 大体积蒸馏专用退瓶夹扣一体化设计, 可轻松取下和固定蒸发瓶。
7. 蒸发管双重锁定机制, 未锁定的状态下, 具有标识。
8. 加热锅温度数字显示, 控温范围: 室温—95℃, 全量程温度范围内控制精度 $\pm 1^\circ\text{C}$, 加热功率 1300W。
9. 加热锅容积 $\geq 4\text{L}$, 采用不锈钢材质。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包含但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

板框过滤器技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 板框数量: 11 片(滤板 5 片, 滤框 4 片, 前后板各一片)
2. 使用滤材: 10 片
3. 过滤面积: 0.078m^2
4. 滤室容积: 0.3L
5. 参考流量: 0.2T/h。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

PH 仪技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 测量范围: 0.00-14.00PH
2. 分辨率: 0.01ph
3. 显示屏 $\geq$ 3.5 寸
4. 读数方式采用自动读数、连续读数。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBSERVICE 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 $\geq$ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

精密天平（千分之一）技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 称重能力: 0-220g
2. 可读性: 1mg
3. 重复性负载 5%时典型值: $\pm 0.5\text{mg}$
4. 重复性满载量程: 1mg
5. 稳定时间典型值: $\leq 1.0\text{s}$
6. 秤盘尺寸(直径): 120mm, $\pm 5\text{mm}$
7. 称量室高度: 240mm, $\pm 5\text{mm}$
8. 配备彩色 LED 触摸屏;
9. 具备温度和时间触发的全自动内部校准和调整功能。
10. 自动检测并通知校准结果是否超出正常范围, 确保操作符合(SOP)要求;
11. 超级单体传感器, 可快速准确的称重。
12. 配备自测试功能。
13. 采用耐磨外壳。
14. 采用特殊涂层玻璃, 最大限度地减小样品带静电引起的称量误差;
15. 自动检测并图形显示打印机、PC 等外设是否连接正常;
16. 具备 PC 直连功能, 以便将称量数据直接传输到电子表格或者文本如 Microsoft® Excel 或 Word 等格式的文档中;
17. 具备一键选择防震等级功能;
18. 内置应用程序 ≥ 11 种: 称量|填料、计数、称量百分比、混合|净重总重、组分|总重、动物称量、计算|自由因子、密度测定、统计、峰值保持、检重等
19. 具备可完全拆卸的防风罩
20. 双接口: USB 及 RS232, 可连接打印机、PC、第二显示器、扫描枪等外设
21. 具备密码保护功能
22. ID 设置: 可以为设备、样品和批次分配 ID 号
23. 称量室高度 240mm, $\pm 5\text{mm}$
24. 采用下部吊钩称量。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包含

但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式,以保证与我院现有信息系统的数据对接。

4. 如具备工作站或相关操作系统,厂商应具备系统接口定制化开发能力,并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线,包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统,其中包含的所有软件,无年度维护费用;软件中涉及到存储病人就诊信息的,无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期,提供整机(包含附件,如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年,承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检,并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

精密天平（十万分之一）技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. ▲量程: 0-55g;
2. 可读性: 0.01mg;
3. 典型重复性: $\leq \pm 0.015\text{mg}$ (负载为 5%时), $\leq \pm 0.02\text{mg}$ (满量程时);
4. 线性: $\leq \pm 0.05\text{mg}$;
5. ▲稳定时间: $\leq 4.0\text{s}$;
6. 灵敏度漂移 ($+10^{\circ}\text{C} \sim +30^{\circ}\text{C}$): $\leq \pm 1\text{ppm/K}$;
7. 称重盘尺寸 $\varnothing \geq 80\text{mm}$
8. 称量室高度 $\varnothing \geq 240\text{mm}$
9. 采用 LED 触摸屏;
10. 具备温度和时间触发的全自动内部校准和调整功能, 确保获得准确的称量结果;
11. 可自动检测并通知校准结果是否超出正常范围, 确保操作符合(SOP)要求;
12. ▲超级单体传感器, 确保快速准确的称重;
13. 配备自测试功能, 保证可靠性;
14. 采用耐磨外壳, 化学耐受性强;
15. 采用特殊涂层的玻璃, 最大限度地减小样品带静电引起的称量误差;
16. ▲自动检测并图形显示打印机、PC 等外设是否连接正常;
17. 具备 PC 直连功能, 轻松连接到 PC, 以便将称量数据直接传输到电子表格或者文本如 Microsoft® Excel 或 Word 等格式的文档中;
18. ▲具备一键选择防震等级功能;
19. 内置 应用程序 ≥ 12 种: 称量 | 填料、计数、称量百分比、混合 | 净重总重、组分 | 总重、动物称量、计算 | 自由因子、密度测定、统计、峰值保持、检重、质量单位转换等;
20. 具备可完全拆卸的防风罩;
21. ▲2 USB Type-C 及 RS232 接口, 可连接打印机、PC、第二显示器、扫描枪等外设;
22. 具备密码保护功能;
23. ID 设置: 可以为设备、样品和批次分配 ID 号;
24. ▲称量室高度 240mm, $\pm 5\text{mm}$ 。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌 (所用耗材需与医院现有耗材一

致)。

3. 如具有数据存储功能,产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口,包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式,以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统,厂商应具备系统接口定制化开发能力,并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线,包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统,其中包含的所有软件,无年度维护费用;软件中涉及到存储病人就诊信息的,无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期,提供整机(包含附件,如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年,承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检,并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

自动部分收集器技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 具备收集盘数字标记设计, 每根试管均对应 1 个数字
2. 具备自动收集功能, 可任意选择, 收集换管不偏离, 换管定位
3. 可任意设定参数、设定管、末管
4. 采用流体截止阀, 试管盘耐有机溶剂
5. 外部触发功能: 专用 COM 接口直接连接、控制恒流泵配套使用
6. 定时功能具备收集时间, 倒、顺定时任意选择, 同规格试管盘自由互换, 无需对号就位
7. 收集试管 ≥ 100 支
8. 容量 $\geq 12\text{ml}$
9. 定时收集范围: 1 秒-199 小时 59 分 59 秒
10. 试管盘架: 圆形数字标记试管盘
11. 断电数据可保存 ≥ 10 年。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌 (所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包含但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机 (包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等) 原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

超声清洗器技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 内部容积 $\geq 3\text{L}$
2. 超声频率: 40KHz
3. 工作时间: 1-20min 可调
4. 参数过于简单

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

智能溶出试验仪技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 至少可安装 8 个 185mm 高精度溶出杯（其中补液 2 只），可安装 6 根桨杆及篮杆
2. 转速控制采用进口 SPWM 细分电源驱动步进电机方式。
3. 工作参数可预置并自动存储，下次开机无须重复设置
4. 搅拌桨摆动幅度： $\leq 0.5\text{mm}$
5. 转篮摆动幅度： $\leq 1\text{mm}$
6. 转篮与溶出杯轴偏差： $\leq 2\text{mm}$
7. 调速范围：25—200 转/分（特殊要求可达到 25-250 转/分）
8. 调温范围：室温-- 45.0°C
9. 控温精度： $\leq \pm 0.3^{\circ}\text{C}$
10. 取样周期：最多 9 个不同取样周期
11. 取样周期时间：最长 9 小时 59 分钟/每周期，倒计时。

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的，要求配置医院现有品牌（所用耗材需与医院现有耗材一致）。
3. 如具有数据存储功能，产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口，包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式，以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统，厂商应具备系统接口定制化开发能力，并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线，包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统，其中包含的所有软件，无年度维护费用；软件中涉及到存储病人就诊信息的，无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期，提供整机（包含附件，如稳压电源、脚踏、推车等）原厂保修服务 ≥ 3 年，承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检，并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

智能崩解仪技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 温度范围: 室温—45℃
2. 温度分辨率: 0.01℃
3. 吊篮数量 ≥ 3 杯
4. 升降频率: 30—32 次/分钟
5. 升降距离: 55mm $\pm$ 1mm
6. 筛网底距杯底间距: 25mm $\pm$ 2mm
7. 筛网孔径: 2mm 选配 1mm、0.71mm、0.42mm
8. 挡块密度: 1.18—1.20g/cm²
9. 记录保存 ≥ 96 条*366 天

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌(所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机(包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等)原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

小型微波灭酶机技术参数要求

一. 规格参数要求:

1. 微波工作频率: $2450 \pm 50\text{MHz}$
2. 总耗电功率: $\leq 6\text{kVA}$
3. 微波功率: 4kW
4. 内腔尺寸 $\geq 665 \times 665 \times 665\text{mm}$
5. 微波管数量 ≥ 4 只管
6. 双层转盘: 转盘直径约 550mm (转动速度: $0-30\text{R/min}$; 转动电机功率 120W)
7. 微波功率: PLC 电脑控制、功率连续可调, 电源选用微波集成可控电源, 功率 $0-1000\text{W}$ 分段可调, 最大功率 $\geq 1000\text{W}$.
8. 温度控制: 顶部测温, 通过功率调节可控制温度, 测温范围 $0-300$ 度可控, 可调。
9. 定时控制: 可对微波启停进行定时控制
10. 微波泄漏符合国家 GB10436 标准
11. 设备指标符合 GB5226 电气安全标准 符合 GMP 认证标准
12. 热电偶测温仪控制温度

二. 其他技术性要求:

1. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
2. 如标配中含有打印机的, 要求配置医院现有品牌 (所用耗材需与医院现有耗材一致)。
3. 如具有数据存储功能, 产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口, 包括但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式, 以保证与我院现有信息系统的数据对接。
4. 如具备工作站或相关操作系统, 厂商应具备系统接口定制化开发能力, 并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线, 包括但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
5. 如具有工作站或相关操作系统, 其中包含的所有软件, 无年度维护费用; 软件中涉及到存储病人就诊信息的, 无单独就诊卡或芯片类存储介质。
6. 自验收合格之日起计保修期, 提供整机 (包含附件, 如稳压电源、脚踏、推车等) 原厂保修服务 ≥ 3 年, 承担保修期内设备任何故障产生的费用。
7. 保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检, 并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。

第四章 合同主要条款

(具体以实际签订合同为主)

新疆医科大学第一附属医院购置

(设备名称)

销 售 合 同

甲方(买方): 新疆医科大学第一附属医院

乙方(卖方):

合 同 编 号:

年 月 日

销售合同

甲方: 新疆医科大学第一附属医院

乙方:

甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国产品质量法》及其他相关法律法规的规定,本着平等互利、协商一致、等价有偿的原则,就甲方购买乙方的_____设备并由乙方提供相关服务事宜,达成一致,协议如下:

一、设备名称、规格(型号)、数量详见下表

序号	名称	品牌	规格 型号	单位	数量	含税单价 (元)	合计金额 (元)	备注
1								
2								
3								
总计: 人民币(大写) 元整 (小写) 元								

本合同为固定总价,上述合同总价为固定不变金额,包括但不限于以下全部项目:货物供给、货物包装、运输费、装卸费、安装调试费、税金、相关手续费、保修费和保险等的全部费用。乙方应保证甲方除支付合同约定货款之外无需再行支付其他任何费用和款项。

本合同以美元计价,双方明确,按照第一次购汇当日的银行汇卖价,即购汇凭单上的购汇汇率,作为与医院结算的购汇汇率。甲乙双方确认合同总价受开标当日汇率计算的人民币报价限制,超出金额则无效。

二、制造商及原产地

制造商:

原产地:

三、系统配置:详见附件

四、随机的必备品、配件、工具及其数量:乙方应按产品说明书和装箱单及出厂要求配备必须的备品、配件和专用工具。

五、交货期、地点、保修期:

a) 交货期:自合同签订之日起_____天内(按合同签订之日算起),将货物运送至甲方指定地点,并负责完成安装调试,配合甲方完成验收。

b) 交货地点:甲方指定。

c) 质保期:系统安装验收合格之日起____年,提供整机(包含附件)原厂保修服务,承担保修期内

设备任何故障产生的费用。

六、售后服务：详见附件，需涵盖以下条款

1、保修期自验收合格时起，在保修期间，乙方需提供免费的维修及零配件更换；在甲方发出要求服务通知的24小时内，乙方指派的服务人员必须到达用户方现场，对设备出现的较大的问题，解决时间不超过3个日历日。

2、乙方有义务向甲方提供合同项下设备使用期内的技术支持，包括技术咨询及技术人员的支持和零配件在设备使用寿命内的供应保证。对甲方无法排除的故障，乙方技术人员应在接到故障通知后24小时内无条件到达现场。

3、设备如出现故障，乙方二小时内回应，二十四小时内排除故障，如一天不能解决处理的，应向甲方提供同类型的应急代用设备，如相同的故事出现两次将无偿更换新机或退回甲方货款。

4、如设备维修调试后达不到合同或招投标文件规定的质量或技术指标要求，甲方有权提出退货，并要求乙方退回货款。

5、保修期外，终身免费维修，定期保养，最优惠提供零配件、易损件和耗材。

6、疆内设有常年维修点或提供常驻维修人员。

7、乙方接到甲方通知后未依照约定时间到场提供维修（包括零配件更换）保养等售后服务的，甲方有权另行聘请专业人员进行维修处理，产生的合理费用在合同总金额10%中予以扣除，不足部分，乙方应予以补足。

8、乙方应当按照附件及本约定履行售后服务义务，附件与本约定不一致的，以本约定为准。

七、付款方式：

1、货物抵达交货地点安装、调试完毕且经甲方验收合格支付合同总金额的90%，即（人民币大写：元整，小写：¥_____元），待设备首次验收合格之日起满____年后，经甲方再次验收合格，无息支付合同总金额的10%，即（人民币大写：_____元整，小写：¥_____元）。

2、若签订委托代理进口协议，本合同约定的付款金额不需要甲方向乙方实际支付，实际付款由甲方通过委托代理进口协议向外贸代理商进行支付，届时，乙方不得再向甲方主张任何费用和款项，乙方与外贸代理商之间发生的一切经济法律纠纷，均与甲方无关。

3、以上付款均需乙方在符合付款条件下，先向甲方提交真实合法有效且符合甲方财务做账要求的等额增值税发票并提出书面付款申请，由甲方财务审核通过后，按照甲方财务计划予以支付。

4、乙方银行账户信息：

开户行：

账户名称：

银行账号：

甲方向以上账户付款,即为完成本合同项下对乙方相应的付款义务。乙方对上述账户信息的准确性和可用性承担全部责任。若上述账户状态或信息发生任何变更,乙方应提前7个工作日使甲方获悉,否则甲方不对乙方迟延收到或未能收到任何款项承担责任。

八、包装标准:

- 1、乙方提供的全部货物须采用相应标准的保护措施进行包装。这种包装应适于航空、海运和内陆运输,并有良好的防潮、防震、防锈和防野蛮装卸的保护措施,以确保货物安全运抵交货地点。
- 2、由于乙方包装或其防护措施不妥而引起货物锈蚀、损坏和丢失的任何损失的责任或费用由乙方承担。
- 3、除双方特殊约定以外,乙方提供的包装物费用包括在本合同总价中。
- 4、乙方负责将送至甲方指定地点的设备包装物从甲方工作场所中清除出去,不得给甲方工作人员或环境造成影响,否则将承担相应的责任,赔偿甲方的损失。
- 5、货物在运输途中的安全问题均由乙方负责。

九、技术参数:乙方负责提供物品详细的中文版说明书、使用手册、维修手册及电路原理图等一切与该设备的安装、维修、保养有关的技术图纸及文字资料。否则,甲方有权不予付款且不承担违约责任。乙方应同时提供该设备彩页资料和公司、产品资质,并承担由此发生的全部费用。

十、安装调试:

- 1、乙方必须在合同签订后1周内将所有的安装调试条件、需甲方配合的事项以书面方式通知甲方;
- 2、乙方负责物品的运送、安装、调试、技术协助、校准、培训以及其他类似等工作,直至该物品可以正常使用。
- 3、乙方应指派专业的技术人员对甲方的设备维修人员及使用人员进行免费培训,确保维修人员能对设备进行日常维护和一般性故障的查找及故障的排除,确保使用人员能够熟练掌握设备的各项功能和操作,且上述费用已包含在合同总价中,甲方不再另行支付。
- 4、在安装调试期间,因物件发生的事故及造成任何人身伤亡,由乙方承担全部责任。

十一、验收标准:

- 1、单证齐全:应有产品合格证(或质量证明)、使用说明、保修证明、发票和其他应具有的单证。同时由乙方提供该套设备的商检证,需计量鉴定的,还需提供初次计量鉴定证书。
- 2、质量符合国家法律法规规定的标准、招标文件和投标文件的要求。其中有关设备名称、制造商、数量等信息须符合投标文件和配置清单
- 3、设备到达用户所在地后,由甲、乙双方负责对货物进行数量、包装及品质的验收。确定与合同规定相符后,乙方工程师须____天内负责对设备进行安装调试。因乙方原因造成不能按时完成安装调试工作,乙方应承担甲方由此所受的损失。
- 4、甲方设备使用科室最终签发相关的安装验收合格报告,并且甲方有权委托中国有资质的单位对仪

器进行精度校核,所发生的费用由乙方承担且乙方同意授权甲方从应付货款中直接扣除。

5、甲方最终验收合格后进入保修期。若验收不合格的,应及时向乙方提出书面异议,乙方应在接到异议及检测报告后及时进行更换或重新安装调试,直至验收合格,如果因乙方供货质量原因造成的甲方受到的损失,乙方还应承担相应违约责任并承担相应赔偿。

6、根据《中华人民共和国强制检定的工作计量器具目录》及招标文件要求,属于计量器具需要进行计量检定、校准的设备,由乙方承担首次技术监督局的检定、校准费用,并提供承诺函。

十二、质量技术标准及损害赔偿:

1、产品质量标准:设备的质量技术标准按国家法律法规规定的标准、招标文件和乙方投标文件所要求的技术标准执行。同时应符合中华人民共和国国家质量及国家安全环保标准,上述标准不一致的,按照高标准执行。

2、乙方应保证其提供的货物是原产地的原装产品,是全新的、未使用过的,采用的是最佳材料和第一流的工艺,并在各个方面符合合同规定的质量、规格和性能要求。否则按退货处理。

3、乙方应保证其货物经过正确安装、合理操作和维护保养,在货物寿命期内运转良好。在规定的质量保证期内乙方应对由于设计、工艺或材料的缺陷造成的任何缺陷或故障,负责维修、调换直至符合甲方要求。否则按乙方构成违约责任处理。

4、设备在保修期内,如出现三次以上(含三次)因质量问题引起的故障,乙方负责更换同类新的货物,以达到合同规定的规格、质量和性能,并从更换之日起重新计算被更换货物的保修期,由此产生的一切费用由乙方承担。

5、如因为乙方设备质量原因,导致甲方损失,由乙方承担全部责任并赔偿甲方所有损失。如因乙方提供的设备发生医疗器械不良事件,乙方应承担全部责任和所有费用。

十三、合同修改、变更、转让及专利权:

1、未经甲方书面同意,乙方不得对合同条款及服务内容进行任何修改、变更。并且不得转让其应履行的义务。否则,甲方有权终止合同,所发生的损失由乙方全部承担。

2、乙方须保障甲方在使用其设备、服务及其任何部分不受到第三方关于侵犯专利权、商标权或工业设计权的指控。任何第三方提出侵权指控,乙方须与第三方交涉并承担由此而引起的一切法律责任和费用。

十四、不可抗力:任何一方由于不可抗力(如地震、战争等)原因无法履行合同时,应在不可抗力时间结束后尽快向对方通报,以减轻可能给对方造成的损失;在取得有关机构的不可抗力证明或者双方谅解确认后,允许延期履行或修订合同,并视情况免于承担部分或全部的违约责任。

十五、违约责任:

1、乙方交付设备的品种、规格、质量不符合国家标准或合同规定的,由乙方全权负责换货。换货必

须全新并符合本合同约定的质量标准和验收标准,因此而产生的一切费用和甲方遭受的一切直接损失由乙方无条件承担,乙方不能修理或者不能调换、安装的,按合同总额的 10%承担违约金。同时,甲方有权选择退货,乙方应承担因退货而发生的一切直接损失和费用并按照本合同总金额 10%向甲方支付违约金。

2、乙方逾期交货的,按逾期交货部分货款计算,乙方向甲方偿付每日千分之五的违约金,逾期十天以上的,甲方有权解除合同,乙方应当承担因终止合同而发生的一切直接损失和费用。

3、如因乙方原因设备未按投标文件确定的日期进行维修或维修未达到甲方要求,违反有关质量保证及售后服务的,在甲方提出赔偿十日内,乙方应当按照甲方赔偿要求赔偿数额支付。

4、乙方不得以任何形式在任何情况下对甲方工作人员进行商业贿赂活动,否则甲方有权单方解除合同,同时乙方需按照本合同总金额 20%向甲方支付违约金并承担相应的法律责任。

十六、赔偿、追索权:

1、本合同中所涉及到的乙方应支付甲方的损害赔偿、违约金等,在质保期内,甲方有权从合同总金额 10%中直接扣除,对不足以抵偿的部分,甲方保留追索权;设备质保期以外,甲方保留追索的权利,包括从甲、乙双方所签署的其他合同乙方的权利中,追偿上述经济损失及违约金。

2、本合同所有条款约定的违约金、赔偿金等均以人民币的方式支付,双方明确按照第一次购汇当日的银行汇卖价,即购汇凭单上的购汇汇率,作为今后违约金、赔偿金等结算支付的汇率。

十七、解决合同纠纷的方式:

1、合同双方本着诚实、公平合理的原则协商解决,协商仍不能达成共识,可向甲方所在地人民法院提起诉讼。

2、在诉讼期间,合同未发生争议部分应当继续履行。

十八、其它:

1、合同所有附件,包括与合同相关的采购文件、招标文件、谈判文件、招投标备案材料、售后服务承诺书、成交通知书、成交方的投标文件、询标中的书面答疑、开标中的书面承诺及合同附件等均作为合同的有效组成部分,与合同具有同等的法律效力。

2、乙方保证提供的资质是真实的,与原件相符。否则,产生的责任及给甲方造成的损失均由乙方承担并赔偿。

3、乙方保证合同中提供的电话、传真、开户银行、账号等信息准确无误。否则造成的责任及损失由乙方承担。

4、本合同应按中华人民共和国的相关法律解释,合同内容如遇国家法律、法规及政策另有规定的,从其规定。

5、本合同文本一式五份,甲方执四份、乙方执一份,均具有同等的法律效力。自甲、乙双方签字盖

章之日起生效, 双方如有未尽事宜, 可另行友好协商解决。

甲方: 新疆医科大学第一附属医院

乙方:

甲方法人:

乙方法人:

(签字)

(签字)

甲方代表:

乙方代表:

(签字)

(签字)

合同专用章:

单位地址:

合同专用章:

单位电话:

维修工程师电话:

单位地址: 乌鲁木齐市鲤鱼山路 137 号

开户行:

帐号:

单位电话: 0991-4362698

合同签订时间: 年 月 日

合同签订时间: 年 月 日

附件 1:

法人身份证明书或法人代表授权书（如果有授权代表）（加盖公章）

样本：法人代表授权书

本授权书声明：注册于_____（地区名称）
的_____（公司名称）法人_____（姓名、职务）代表本公司授权销售代表_____（姓名、职务）为本公司的合法代理人，就新疆医科大学第一附属医院医疗设备项目_____（包号+合同编号+设备名称）包括但不限于以下方面：谈判响应、合同签订、履行，以本公司的名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

法人代表签字：

被授权人签字：

公 章：_____（公司名称）

附法人及法人授权代表身份证复印件，加盖公章

附件 2:

医疗器械注册证（加盖公章）

附件 3:

配 置 清 单 (加盖合同专用章)

(型号) (设备名称)

设备台数:

标准配置					
序号	名称	型号	数量	单位	备注
1					
2					
3					
4					
5					
增配					
序号	名称	型号	数量	单位	备注
1					
2					
3					

使用科室:

科室负责人 (签字):

附件 4:

备品备件清单 (加盖合同专用章)

序号	备品备件名称	型号	备注
1			
2			
3			
4			
5			
说明: 质保期内免费提供以上备品备件			

附件 5:

技术参数（加盖合同专用章）

附件 6:

基本服务要求承诺函（加盖合同专用章）

8. 负责设备的安装、调试、培训等工作。
9. 如标配中含有打印机的，要求配置医院现有品牌（所用耗材需与医院现有耗材一致）。
10. 如具有数据存储功能，产生信息数据的设备必须终生免费开放各类数据接口，包含但不限于 DICOM、WEBservice 等数据接口格式，以保证与我院现有信息系统的数据对接。
11. 如具备工作站或相关操作系统，厂商应具备系统接口定制化开发能力，并免费完成我院信息化接口开发、测试及对接上线，包含但不限于 HIS、LIS、PACS、CA 数字签名、无纸化归档、专科应用系统等医院生产系统接口开发。新增数据接口应完全满足医院信息化业务流程需求。
12. 如具有工作站或相关操作系统，其中包含的所有软件，无年度维护费用；软件中涉及到存储病人就诊信息的，无单独就诊卡或芯片类存储介质。

（公司名称）

附件 7:

代理商售后服务承诺书（加盖合同专用章）

必须包含以下内容:

1、自验收合格之日起计保修期，提供整机（包含附件，如稳压电源、脚踏、推车等）原厂保修服务 3 年，承担保修期内设备任何故障产生的费用。（需提供原厂保修证明）。

2、保修期内每季度定期由专业工程师对设备进行巡检，并出具相应工单交使用科室及医学工程科备案。（注：以上记录将作为支付设备尾款的依据。）

附件 8:

厂家售后服务承诺书（加盖合同专用章）

附件 9:

培训计划（加盖合同专用章）

附件 10:

中标（成交）通知书（加盖合同专用章）

附件 11:

答疑函（加盖合同专用章）

◆合同签订流程:

	招标
1	➤ 按要求制作合同 Word 文档版（无需签字盖章），确保合同正文及相关附件均可修改； ➤ 将文件名以“合同编号--设备名称”格式重命名； ➤ 合同制作完成请将所有指导性文字及批注进行删除； ➤ 2个工作日内发至 yfy_yxgck@163.com 邮箱审核。
2	设备与信息管理部初审+二次复合完成后，统一邮箱回复修改意见： ➤ 合同总金额<50 万元，中标单位按照修改意见逐条修改后，按要求制作 5 份正稿，开始正式签订合同； ➤ 合同总金额≥50 万元，中标单位按照修改意见逐条修改后，重新返回后再次审核，审核通过后交于审计科审理。
3	审计科审理意见出来后， 审理意见 返回中标单位，中标单位按要求逐条修改合同，制作 5 份正稿，开始正式签订合同。
4	合同生效，电话或者邮箱通知中标单位领取合同，办理相关手续。

◆每份合同必须含以下附件(按顺序附于合同正文后):

附件 1: 法人身份证明书或法人代表授权书（如果有授权代表）（加盖公章）

附件 2: 医疗器械注册证（加盖公章）

特殊说明：若无医疗器械注册证的需放置说明（加盖公章）

附件 3: 配置清单（**使用科室主任**签字、加盖合同专用章）

附件 4: 技术参数（加盖合同专用章）

附件 5: 基本服务要求承诺函（加盖合同专用章）

附件 6: 代理商售后服务承诺书（加盖合同专用章）

附件 7: 厂家售后服务承诺书（加盖合同专用章）

附件 8: 培训计划（加盖合同专用章）

附件 9: 中标（成交）通知书（加盖合同专用章）

附件 10: 招标合同还需附答疑函（如果有答疑函）（加盖合同专用章）

联系电话: 刘佳佳 15899216100 合同审核邮箱: yfy_yxgck@163.com

附件：投标书格式

项目

投标书

项目名称：

供应商名称：

地址：

供应商全权代表：

联系方式：

年 月 日

说明：因本项目采用不见面开标，投标人需要递交电子投标文件，本招标文件中所提供的投标书格式并不作为最终系统上传投标文件时的唯一要求，以系统上最终提交的各部分投标文件为准。未提供格式的，自拟。

- 一、资格响应文件
- 二、报价要求响应文件
- 三、商务技术响应文件

1、投标书

致: (招标人)

根据贵方为 (项目名称) 项目招标的招标邀请 (项目编号), 签字代表 (姓名、职务) 经正式授权并代表投标商 (投标商名称、地址) 提交下述投标文件。

- (1) 开标一览表
- (2) 投标分项报价表
- (3) 备品备件价格清单表
- (4) 规格、技术参数、功能偏离表
- (5) 商务条款偏离表
- (6) 按招标文件投标商须知、技术规格要求及其他要求提供有关文件
- (7) 资格证明文件
- (8) 投标保证金, 形式 (电汇), 金额为 (注明币种)。

据此函, 签字代表宣布同意如下:

1. 所附投标报价表中规定的应提交和交付的货物和服务投标总价为 (注明币种, 并用文字和数字表示的投标总价)。
2. 投标商将按招标文件的规定履行合同责任和义务;
3. 投标商已详细审查全部招标文件, 包括修改文件 (如有的话)。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利。
4. 本投标有效期自开标之日起 个日历日。
5. 如果在规定的开标时间后, 投标商在投标有效期内撤回投标, 其投标保证金将被贵方没收。
6. 投标商同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一切数据或资料, 完全理解贵方不一定要接受最低价的投标或收到的任何投标。
7. 与本投标有关的一切正式往来信函请寄:

地址: 邮编:

电话: 传真:

投标商代表签字:

投标商名称:

公章:

日期: 年 月 日

2、开标一览表

项目名称:

项目编号:

单 位: 元

序号	产品名称	投标产品信息 (应与医疗器械注册证或备案证信息一致)					数量	单价	合价	备注(包装规格)
		投标产品注册证名称	规格型号	生产厂家	产地	注册证号				
1										
...										
15										
交货期										
质保期										
投标总报价		小写(元): 大写(元):								

注: 1、各供应商需对第三章技术参数中所要求的所有规格及内容进行报价。

2、折扣条件与折扣声明应在表下注明。

3、开标一览表与分项报价表中应注明所投产品的准确信息, 医疗器械应严格按医疗器械注册证或备案证相关信息填写, 非医疗器械应按产品实际外包装信息填写; 所投产品如为注册产品的组件, 在产品注册证名称后的括号内注明实际产品名称即可。

投标人名称(盖章):

投标人代表签字:

日期: 年 月 日

3、分项报价表

项目名称:

项目编号:

单 位: 元

序号	产品名称	投标产品信息 (应与医疗器械注册证或备案证信息一致)					数量	单价	合价	备注(包装规格)
		投标产品注册证名称	规格型号	生产厂家	产地	注册证号				
1										
...										
15										
交货期										
质保期										
投标总报价		小写(元): 大写(元):								

注: 此表需详列所投标项内的每种设备及配置清单。

1、各供应商需对第三章技术参数中所要求的所有规格及内容进行报价。

2、折扣条件与折扣声明应在表下注明。

3、开标一览表与分项报价表中应注明所投产品的准确信息, 医疗器械应严格按医疗器械注册证或备案证相关信息填写, 非医疗器械应按产品实际外包装信息填写; 所投产品如为注册产品的组件, 在产品注册证名称后的括号内注明实际产品名称即可。

投标人名称(盖章):

投标人代表签字:

日期: 年 月 日

4、备品备件价格清单表

免费提供备损耗件备品备件清单品备件清单			
序号	备品备件名称	价格	备注
		/	
		/	
		/	
		/	
		/	
		/	
		/	
收费损耗件备品备件清单			
序号	备品备件名称	价格	备注

服务质保期内免费提供损耗件备品备件

5、技术参数、功能偏离表

投标商名称（公章）：_____

项目编号：_____

序号	招标文件规格条目号	招标文件要求技术参数	投标技术参数	偏离	说明	对应页码

注：与招标文件中“第三部分货物需求及技术要求”逐条对应填写。

投标商代表签字：_____

6、商务条款偏离表

投标商名称（公章）：_____ 项目编号：_____

序号	招标文件 条目号	招标文件的商务条款	投标文件的商务条款	说明

注：与招标文件中“商务条款”逐条对应填写。

投标商代表签字：_____

7、法人代表授权书格式

本授权书声明:注册于(地区的名称)的(公司名称)的在下面签字的(法人代表姓名、职务)代表本公司授权(单位名称)的在下面签字的(被授权人的姓名、职务)为本公司的合法代理人,就(项目名称、项目编号)的投标,以本公司的名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于_____年____月____日签字生效,特此声明。

法定代表人身份证正面	被授权人身份证正面
法定代表人身份证反面	被授权人身份证反面

法人代表签字/盖章

被授权人签字

公 章:

注:凡公司法人前来参加投标的投标人,可以不提供此项证明文件。

法定代表人身份证明书

企业名称:

企业类型:

地 址:

营业期限:

成立时间:

姓名: _____ 性别: _____ 年龄:

职务:

系 _____ (投标人企业名称) 的法定代表人。

特此证明。

法定代表人身份证正面	法定代表人身份证反面
------------	------------

投标人(盖章):

日 期: 年 月 日

注: 1、本证明书为法定代表人本人作为公司代理人参与投标的, 提供此项证明书

8、关于资格的声明函

致: 新疆新之建工程咨询有限公司:

关于贵方_____年____月____日第(项目编号)招标公告, 本签字人愿意参加投标, 并有能力提供(项目名称)项目中的(货物名称)招标货物及相关服务, 并证明所提交的所有文件和说明是准确和真实的。

制造商或贸易公司的

名称: _____

地址: _____

传真: _____

电话: _____

受权签署本资格文件人:

签字:

签字人姓名、职务(印刷体)

邮编: _____

盖章:

9、制造商出具的授权函（如需）

致：（招标机构）

我们（制造商名称）兹指派主要营业地点设在（贸易公司地址）的（贸易公司名称）作为我方真正的和合法的代理人进行下列有效的活动：

代表我方办理贵方第（项目编号）项目中要求提供的由我方制造（货物名称）货物的有关事宜，并对我方具有约束力；

（2）作为制造商，我方保证以投标合作者来约束自己，并对该投标共同和分别承担招标文件中所规定的义务；

（3）我方兹授予（贸易公司名称）全权办理和履行上述我方为完成上述各点所必须的事宜，具有替换或撤消的全权。兹确认（贸易公司名称）或其正式授权代表依此合法地办理一切事宜。我方于年月日签署本文件，（贸易公司名称）于 年 月 日接受此件，以此为证。

贸易公司名称：

制造商名称：

签字人职务和部门：

签字人职务和部门：

签字人姓名：

签字人姓名：

注：若制造商作为投标主体直接参与投标，可以不提供此项证明文件。

10、 投标产品近三年（2021年9月至今）同类产品销售业绩表（须提供加盖企业公章的合同或者中标通知书复印件）

11、资质证明文件

1、内容见第8.1.1条。

2、其它一切有利于产品和投标商的证明材料。

12、产品彩页等技术支持材料

13、其他内容(若有,请如实填写)

13.1 节能、环境标志产品优惠明细表

投标人名称(公章): _____ 招标编号:

所投内容:

(1) 节能产品明细清单

报价货币种类 _____ 金额单位: 元

制造商	品牌	产品名称、规格 型号	节字标志认 证证书号	节能产品认证证 书有效截止日期	单位	数量	单价
合计金额							

(2) 环保产品明细清单

报价货币种类 _____ 金额单位: 元

制造商	品牌	产品名称、 规格型号	中国环境标志 认证证书编号	认证证书有效 截止日期	单位	数量	单价
合计金额							

注:

若无货物属于优先采购节能、环境标志产品的,则不填写此表。

投标人(盖单位章):

法定代表人或其委托代理人签字:

日期: _____ 年 ____ 月 ____ 日

13.2 节能、环境标志产品证明材料

1. 节能产品：应在中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn>）
2. 环境标志产品：应在中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn>）
3. 属优先采购节能、环境标志产品须从以上权威媒体网站上查询并打印结果。
4. 证明材料加盖投标人公章。

13.3 小微企业生产或销售的产品优惠明细表

报价货币种类:

1	2	3	4	5	6	7
标段(包)	小型和微型企业 产品名称	数量	报价 (元)	价格评审扣 除金额(元)	品牌型号 规格	制造商 全称
	本标段(包)总计: (元)					

注:

1、当一个标段(包)内有多个属于小型和微型企业的产品时, 投标人应按序号详细填写。

2、栏目 5=栏目 4×招标文件规定的价格扣除比率的优惠幅度。

3、若所供应的产品不具备此类评审优惠条件, 本“中小价格扣除明细表” 不必填写。

投标人(盖单位章):

法定代表人或其委托代理人签字:

日期: _____年____月____日

13.4 中小微企业声明函

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¹，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。

企业名称（盖章）：

日期：

注：由供应商声明其所投货物的生产厂家为中小微，格式不得修改。

注：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。（若响应文件中无上述文件，则在评审时不考虑对该小、微企业的相关优惠。）

13.5 监狱企业声明函

(监狱企业适用)

本公司郑重声明,根据《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)的规定,本公司为监狱企业。

本公司参加_____单位的_____项目采购活动,采购活动提供本企业(填写制造的货物,由本企业承担工程、提供服务)。

本条所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物和服务。

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(盖公章):

法定代表人(负责人)或其授权代表(签字):

日期:

注:后附监狱企业资格证明文件

1. 省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件;

2. 证明材料加盖投标人公章。

(若响应性文件中无上述证明文件,则在评审时不考虑对该监狱企业的相关优惠。)

13.6 残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明, 根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕 141 号) 的规定, 本单位为符合条件的残疾人福利性单位, 且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物(由本单位承担工程/提供服务), 或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物(不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物)。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假, 将依法承担相应责任。

单位名称(盖章):

日期:

各投标供应商请将以下退还投标保证金资料制作在贵司所提供的投标文件最后一页（或将以下内容制作完成加盖投标单位公章后发送至13209974015@163.com），我司将在项目中标结果公示期满后按照法律法规规定期限予以退还。

投标保证金退还信息表

项目名称			
项目编号			
保证金金额		缴纳日期	年 月 日
退还账户信息			
单位名称		账 号	
开户行		行 号	
联系人		电 话	
电子邮箱			

说明：请将本表附在响应文件最后一页

投标单位公章：