

# 招 标 文 件

项目名称：新疆医科大学第一附属医院病理系统升级改造项目

项目编号：GK2024-198

采购人 审核意见	采购人签章：  年 月 日
现场监督部 审核意见	审核人签章： 年 月 日

新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心

2024年8月19日

# 总 目 录

第一章	投标邀请	5
第二章	投标人须知	8
第三章	合同条款及格式	21
第四章	项目需求	25
第五章	评标方法与评标标准	26
第六章	投标文件格式	28

# 第一章 投标邀请

新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心现就 GK2024-198（新疆医科大学第一附属医院病理系统升级改造项目）进行公开招标采购，欢迎符合条件的供应商投标。

## 项目概况

GK2024-198（新疆医科大学第一附属医院病理系统升级改造项目） 招标项目的潜在投标人可在“新疆公共资源交易网”或“新疆政府采购网”自行查看项目公告，并于 2024 年 9 月 25 日 11 点 00 分（北京时间） 前提交投标文件。

## 一、项目基本情况

1. 项目名称：新疆医科大学第一附属医院病理系统升级改造项目
2. 项目编号：GK2024-198
3. 预算金额：2200000 元
4. 本项目设定最高限价，最高限价为 2200000 元。
5. 采购需求：  
病理系统升级改造
6. 合同履行期限：自合同签订之日起至验收合格 30 个日历日
7. 本项目 不接受 联合体投标。
8. 本项目 不接受 进口产品投标。
9. 本项目属于 货物 类。
10. 本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业为“软件与信息技术服务业”。行业划分标准按《国民经济行业分类》执行。中小企业划分标准按《中小企业

划型标准规定》（工信部联企业[2011]300号）文件规定执行。

## 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，并提供下列材料：

1.1 法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明；

1.2 最近一个年度的财务状况报告（成立不满一年不需提供）；

1.3 依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（提供提交投标文件截止时间前一年内至少一个月依法缴纳税收及缴纳社会保障资金的证明材料。投标人依法享受缓缴、免缴税收、社会保障资金的提供证明材料。）；

1.4 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料；

1.5 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；

1.6 未被“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、“中国政府采购网”（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重失信行为记录名单。（提供网页截图或承诺函）

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目专门面向 小微 企业采购。即：提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造、服务全部由符合政策要求的中小企业承接。投标时须提交《中小企业声明函》。

3. 本项目的特定资格要求：无。

## 三、获取招标文件

1. 时间：自招标文件公告发布之日起5个工作日。

2. 方式：登录“新疆政府采购云平台”-“项目采购”-“获取采购文件”中自行免费下载招标文件。

## 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

1. 提交投标文件截止时间、开标时间：2024年9月25日11点00分（北京时间）
2. 地点：新疆政府采购网。

## 五、公告期限

招标公告及招标文件公告期限为自本公告发布之日起5个工作日。

## 六、其他补充事宜

评标委员会如要求投标人对投标文件内容进行澄清，将通过腾讯视频会议方式进行，请各投标人在开标前做好人员、网络、设备准备工作，视频会议房间信息将适时告知投标授权代表，投标代表务必于开标当日保持手机联系畅通。

## 七、联系事项

### 1. 采购人信息

名称：新疆医科大学第一附属医院

地址：

联系人：刘老师

联系电话：18699161946

### 2. 新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心信息

地 址：新疆乌鲁木齐市水磨沟区准噶尔街299号益民大厦4楼A408室

联系人：张老师

联系电话：0991-3550122

## 八、其他

1. 本项目实行电子招投标，供应商须登录新疆政府采购云平台申请获取招标文件，并通过新疆政府采购云平台电子投标客户端制作投标文件。有关本次招标的事项若存

在变动或修改，敬请及时关注新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心在“新疆公共资源交易网”和“新疆政府采购云平台”发布的澄清变更公告，网址分别为“<http://zwfw.xinjiang.gov.cn/xinjiangggzy>”和“<http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn>”。

2. 各供应商应在开标前确保成为新疆政府采购网正式供应商，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。

3. 供应商可前往新疆政府采购云平台（<http://www.ccgp-xinjiang.gov.cn/>）下载专区，下载电子投标客户端，安装完成后，可通过账号密码或 CA 登录客户端进行响应文件制作。在使用政采云电子投标客户端时，建议使用 WIN7 及以上操作系统。如有问题可拨打客户服务热线 95763 进行咨询。

4. 本项目采用不见面开标，供应商须在投标截止时间前通过 CA 上传加密的电子响应文件。

备注：供应商对不见面开评标系统的技术操作咨询，可通过 <https://edu.zcygov.cn/luban/xinjiang-e-biding> 自助查询，也可在政采云帮助中心常见问题解答和操作流程讲解视频中自助查询，网址为：<https://helpcenter.zcygov.cn/document/#/document/dashboard?siteCode=beijing>，“项目采购”—“操作流程-电子招投标”—“政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”版面获取操作指南，同时对自助查询无法解决的问题可通过钉钉群及在线客服获取服务支持。

5、供应商应当在递交截止时间前，将生成的“电子加密响应文件”上传递交至“政府采购云平台”，递交截止时间以后上传递交的响应文件将被“政府采购云平台”拒收。

6、供应商在开标前须提前配置好电脑浏览器（建议使用谷歌浏览器），开标时请使用制作加密电子响应文件的 CA 锁进行解密及报价确认。本项目响应文件解密时间定为 30 分钟，如因自身原因导致无法正常解密，后果由供应商自行承担。

7、本项目不收取投标保证金。

8、本项目的中标供应商可以登陆新疆政府采购网,进入“项目采购”自行打印中标通知书。通过新疆政府采购网下载打印的中标通知书与现场开具的中标通知书具有同等法律效力。

9、系统技术支持电话：95763。

## 第二章 投标人须知

### 一、总则

#### 1、招标方式

1.1 本次招标采取公开招标方式，本招标文件仅适用于招标公告中所述项目。

#### 2、合格的投标人

2.1 满足招标公告中供应商的资格要求的规定。

2.2 满足本文件实质性条款的规定。

#### 3、适用法律

3.1 本次招标及由此产生的合同受中华人民共和国有关的法律法规制约和保护。

#### 4、投标费用

4.1 投标人应自行承担所有与参加投标有关的费用，无论投标过程中的做法和结果如何，新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心（以下简称“交易中心”）在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

4.2 本次招标交易中心和采购人不收取标书工本费与中标服务费。

#### 5、招标文件的约束力

5.1 投标人一旦参加本项目采购活动，即被认为接受了本招标文件的规定和约束。

### 二、招标文件

#### 6、招标文件构成

6.1 招标文件由以下部分组成：

- (1) 投标邀请
- (2) 投标人须知
- (3) 合同条款及格式
- (4) 项目需求
- (5) 评标方法与评标标准
- (6) 投标文件格式

请仔细检查招标文件是否齐全，如有缺漏请立即与交易中心联系解决。

6.2 投标人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。按招标文件要求和规定编制投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其投标文件对招标文件作出实质性响应，否则其风险由投标人自行承担。

## 7、招标文件的澄清

7.1 任何要求对招标文件进行澄清的投标人，应在投标截止期七日前按招标公告中的通讯地址，以书面形式通知交易中心。

## 8、招标文件的修改

8.1 在投标截止时间至少十五日前，交易中心可以对招标文件进行修改。

8.2 交易中心有权按照法定的要求推迟投标截止日期和开标日期。

8.3 招标文件的修改将在“新疆公共资源交易网”和“新疆政府采购网”公布，补充文件将作为招标文件的组成部分，并对投标人具有约束力。

# 三、投标文件的编制

## 9、投标文件的语言及度量衡单位

9.1 投标人提交的投标文件以及投标人与交易中心就有关投标的所有来往通知、函件和文件均应使用**简体中文**。

9.2 除技术性能另有规定外，投标文件所使用的度量衡单位，均须采用国家法定计量单位。

## 10、投标文件构成

10.1 投标人编写的投标文件应包括资信证明文件、投标配置与分项报价表、技术参数响应及偏离表、商务条款响应及偏离表、技术及售后服务承诺书、投标函、开标一览表等内容。



## 11、证明投标人资格及符合招标文件规定的文件

11.1 投标人应按要求提交资格证明文件及符合招标文件规定的文件。

11.2 投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有独立履行合同的文件。

11.3 投标人除必须具有履行合同所需提供的货物以及服务的能力外,还必须具备相应的财务、技术方面的能力。

11.4 投标人应提交根据合同要求提供的证明产品质量合格以及符合招标文件规定的证明文件。

11.5 证明投标人所提供产品与招标文件的要求相一致的文件可以是手册、图纸、文字资料和数据。

## 12、投标配置与分项报价表

12.1 投标人应按照招标文件规定格式填报投标配置与分项报价表,在表中标明所提供的设备品牌或服务名称、规格、型号、原产地、主要部件型号及其功能的中文说明和供货期。每项货物和服务等只允许有一个报价,任何有选择的报价将不予接受(如有备选配件,备选配件的报价不属于选择的报价)。

### 12.2 标的物

采购人需求的货物供应、安装,调试及有关技术服务等。

### 12.3 有关费用处理

招标报价采用总承包方式,投标人的报价应包括所投产品费用、安装调试费、测试验收费、培训费、运行维护费用、税金、国际国内运输保险、报关清关、开证、办理全套免税手续费用及其他有关的为完成本项目发生的所有费用,招标文件中另有规定的除外。

### 12.4 其它费用处理

招标文件未列明,而投标人认为必需的费用也需列入报价。

### 12.5 投标货币

投标文件中的货物单价和总价无特殊规定的采用人民币报价,以元为单位标注。招标文件中另有规定的按规定执行。

### 12.6 投标配置与分项报价表上的价格应按下列方式分开填写:

1、项目总价：包括买方需求的产品价格、培训费用及售后服务费用，项目在指定地点、环境交付、安装、调试、验收所需费用和所有相关税金费用及为完成整个项目所产生的其它所有费用。

2、项目单价按投标配置及分项报价表中要求填报。

### 13、技术参数响应及偏离表、商务条款响应及偏离表及投标货物说明

13.1 对招标文件中的技术与商务条款要求逐项作出响应或偏离，并说明原因；

13.2 提供参加本项目类似案例简介；

13.3 培训计划；

13.4 详细阐述所投货物的主要组成部分、功能设计、实现思路及关键技术；

13.5 投标人认为需要的其他技术文件或说明。

### 14、服务承诺及售后服务机构、人员的情况介绍

14.1 投标人的服务承诺应按不低于招标文件中商务要求的标准。

14.2 提供投标人有关售后服务的管理制度、售后服务机构的分布情况、售后服务人员的数量、素质、技术水平及售后服务的反应能力。

### 15、投标函和开标一览表

15.1 投标人应按照招标文件中提供的格式完整、正确填写投标函、开标一览表。

15.2 开标一览表中的价格应与投标文件中投标配置与分项报价表中的价格一致，如不一致，不作为无效投标处理，但评标时按开标一览表中价格为准。

### 16、投标保证金（如果收取）

16.1 在开标时，未按要求提交投标保证金的投标无效。

16.2 未中标的投标人的投标保证金，将在中标通知书发出之后 5 日内退还。

16.3 中标人的投标保证金，将在采购合同签订之后 5 日内退还。

16.4 下列任何情况发生时，投标保证金将不予退还：

- (1) 投标人在投标有效期内撤回其投标；
- (2) 提供虚假材料谋取中标、成交的；
- (3) 采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；
- (4) 与采购人、其他供应商恶意串通的。

16.5 供应商缴纳的投标保证金必须于投标文件（响应文件）接收截止时间前，以供应商的名称，按本采购文件规定的金额缴纳到指定账户（保证金缴纳方式及账户详见第一章投标邀请—其他）。

## 17、投标有效期

17.1 投标有效期为交易中心规定的开标之日后 120天。投标有效期比规定短的将被视为非响应性投标而予以拒绝。

## 18、投标有效期的延长

18.1 在特殊情况下，交易中心于原投标有效期满之前，可向投标人提出延长投标有效期的要求。这种要求与答复均应采用书面形式。投标人可以拒绝交易中心的这一要求而放弃投标，交易中心在接到投标人书面答复后，将在原投标有效期满后退还其投标保证金。同意延长投标有效期的投标人既不能要求也不允许修改其投标文件。第16条有关投标保证金的规定在延长期内继续有效，同时受投标有效期约束的所有权利与义务均延长至新的有效期。

# 四、投标文件的递交

## 19、投标文件的递交

### 19.1 电子投标文件的递交

投标人应当按照采购文件规定，在投标截止时间前制作并上传电子投标文件。

## 20、投标截止时间

### 20.1 投标人上传电子投标文件的时间不得迟于招标公告中规定的投标截止时间。

投标人应充分考虑到网络环境、网络带宽等风险因素，如因投标人自身原因造成的电子投标文件上传不成功由投标人自行承担全部责任。

20.2 交易中心可以按照规定，通过修改招标文件酌情延长投标截止时间，在此情况下，投标人的所有权利和义务以及投标人受制的截止时间均应以延长后新的截止时间为准。

## 21、投标文件的拒收

21.1 交易中心拒绝接收在其规定的投标截止时间后上传的任何投标文件。

## 22、投标文件的修改和撤回

### 22.1 投标文件的撤回

#### 22.1.1 电子投标文件的撤回

投标人可在投标截止时间前，撤回其电子投标文件。

22.1.2 投标人撤回电子投标文件，则认为其不再参与本项目投标活动。

### 22.2 投标文件的修改

投标人可在投标截止时间前，对其电子投标文件进行修改。

22.3 在投标截止时间之后，投标人不得对其电子投标文件作任何修改。

22.4 在投标截止时间至招标文件中规定的投标有效期满之间的这段时间内，投标人不得撤回其投标，否则其投标保证金将不予退还。

## 五、开标与评标

### 23、开标

23.1 交易中心将在招标公告中规定的时间和地点组织线上公开开标。投标人应当参加开标活动。

23.2 开标过程由交易中心组织。“政采云平台不见面开标大厅”系统将自动对项目进行开标，并公布各投标人的《开标一览表》。

23.3 投标人在开标过程中涉及到的投标文件解密、开标结果确认等工作，应按照采购文件规定执行。

### 24、评标委员会

24.1 开标后，交易中心将立即组织评标委员会（以下简称评委会）进行评标。

24.2 评委会由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成，且人员构成符合政府采购有关规定。

24.3 评委会独立工作，负责评审所有投标文件并确定中标候选人。

## 25. 评标过程的保密与公正

25.1 公开开标后，直至向中标的投标人授予合同时止，凡是与审查、澄清、评价和比较投标的有关资料以及授标建议等，采购人、评委、交易中心均不得向投标人或与评标无关的其他人员透露。

25.2 在评标过程中，投标人不得以任何行为影响评标过程，否则其投标文件将被作为无效投标文件。

25.3 在评标期间，交易中心将设专门人员与投标人联系。

25.4 交易中心和评标委员会不向未中标的投标人解释未中标原因，也不公布评标过程中的相关细节。

25.5 采用综合评分法的项目，未中标的投标人如需了解自己的评标得分及排序情况，可于中标结果公告期限届满之日起7个工作日内，由其法定代表人或授权代表携带本人有效身份证件到交易中心登记查询，逾期将不予受理。

## 26. 投标的澄清

26.1 评标期间，为有助于对投标文件的审查、评价和比较，评委会会有权以发送电子函件、召开视频会议或其它适当的方式要求投标人对其投标文件进行澄清，但并非对每个投标人都作澄清要求。

26.2 接到评委会澄清要求的投标人应派人按评委会通知的时间和方式做出澄清，澄清的内容须由投标人法人或授权代表签署，并作为投标文件的补充部分，但投标的价格和实质性的内容不得做任何更改。

26.3 接到评委会澄清要求的投标人如未按规定做出澄清，其风险由投标人自行承担。

## 27. 对投标文件的初审

27.1 投标文件初审分为资格审查和符合性审查。

27.1.1 资格审查：依据法律法规和招标文件的规定，由采购人对投标文件中的资格证明文件进行审查。资格审查的结论，采购人以书面形式向评委会进行反馈。

采购人在进行资格性审查的同时，将在“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、“中国政府采购网”（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）对投标人是否被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重失信行为记录名单情况进行查询，以确定

投标人是否具备投标资格。查询结果将以网页打印的形式留存并归档。

接受联合体的项目，两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购活动的，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良应用记录。

27.1.2 符合性审查：依据招标文件的规定，由评委会从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。

27.1.3 未通过资格审查或符合性审查的投标人，交易中心将向其授权代表告知未通过资格审查或符合性审查的原因，采用综合评分法评标的，还应当告知未中标人本人的评标得分与排序。

27.2 在详细评标之前，评委会将首先审查每份投标文件是否实质性响应了招标文件的要求。实质性响应的投标应该是与招标文件要求的全部条款、条件和规格相符，没有重大偏离或保留的投标。

所谓重大偏离或保留是指与招标文件规定的实质性要求存在负偏离，或者在实质上与招标文件不一致，而且限制了合同中买方和见证方的权利或投标人的义务，纠正这些偏离或保留将会对其他实质性响应要求的投标人的竞争地位产生不公正的影响。重大偏离的认定需经过评委会以少数服从多数的原则作出结论。评委决定投标文件的响应性只根据投标文件本身的内容，而不寻求外部的证据。

27.3 如果投标文件实质上没有响应招标文件的要求，评委会将予以拒绝，投标人不得通过修改或撤销不合要求的偏离或保留而使其投标成为实质性响应的投标。

27.4 评委会将对确定为实质性响应的投标进行进一步审核，投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

(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。

(2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准。

(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。

(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。

同时出现两种以上错误的，按照前款规定的顺序修正。

27.5 评委会将按上述修正错误的方法调整投标文件中的投标报价，并通过书面形式告知投标人，调整后的价格应对投标人具有约束力。如果投标人不接受修正后的价

格，则其投标将被拒绝，其投标保证金不予退还。

27.6 评委会将允许修正投标文件中不构成重大偏离的、微小的、非正规的、不一致的或不规则的地方，但这些修改不能影响任何投标人相应的名次排列。

27.7 采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评审；报价相同的，由评标委员会按照招标文件规定的方式（招标文件未规定的通过随机抽取的方式）确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。

使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由评标委员会根据招标文件规定的方式（招标文件未规定的采取随机抽取的方式）确定一个中标候选人，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

**非单一产品采购项目**，招标文件中将载明其中的**核心产品**。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按前两款规定处理。

## 28、无效投标条款和废标条款

### 28.1 无效投标条款

28.1.1 未按要求交纳投标保证金的。

28.1.2 投标人未成功解密电子投标文件的。

28.1.3 投标人未按照招标文件要求上传电子投标文件的。

28.1.4 投标人在报价时采用选择性报价的。

28.1.5 投标人不具备招标文件中规定资格要求的。

28.1.6 投标人的报价超过了采购预算或最高限价的。

28.1.7 未通过符合性检查的。

28.1.8 不符合招标文件中规定的其他实质性要求和条件的（本招标文件中斜体且有下划线部分为实质性要求和条件）。

28.1.9 投标人被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重失信行为记录名单。

28.1.10 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的。

28.1.11 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，将要求其在合理的时间内作出说明，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。

28.1.12 本项目采购产品被财政部、国家发改委、生态环境部等列入“节能产品品目清单”、“环境标志产品品目清单”强制采购范围，而投标人所投标产品不在强制采购范围内的。

28.1.13 投标文件未按照招标文件要求加盖电子签章。

28.1.14 其他法律、法规及本招标文件规定的属无效投标的情形。

28.2 废标条款：

28.2.1 符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足三家的。

28.2.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的。

28.2.3 因重大变故，采购任务取消的。

28.2.4 评标委员会认定招标文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行。

28.2.5 因“新疆公共资源交易平台不见面开标大厅”系统故障原因造成开标不成功的。

28.3 投标截止时间后参加投标的供应商不足三家的处理：

28.3.1 如出现投标截止时间结束后参加投标的供应商或者在评标期间对招标文件做出实质响应的供应商不足三家情况，按政府采购相关规定执行。

## 六、定标

### 29、确定中标单位

29.1 中标候选人的选取原则和数量见招标文件第五章规定。

29.2 采购人应根据评委会推荐的中标候选人确定中标人。

29.3 交易中心将在“新疆公共资源交易网”和“新疆政府采购网”发布中标公告，公告期限为1个工作日。

29.4 若有充分证据证明，中标人出现下列情况之一的，一经查实，将被取消中标资格：

29.4.1 提供虚假材料谋取中标的。

29.4.2 向采购人、交易中心行贿或者提供其他不正当利益的。



29.4.3 恶意竞争，投标总报价明显低于其自身合理成本且又无法提供证明的。

29.4.4 属于本文件规定的无效条件，但在评标过程中又未被评委会发现的。

29.4.5 与采购人或者其他供应商恶意串通的。

29.4.6 采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的。

29.5 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，投标无效：

29.5.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

29.5.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

29.5.3 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

29.5.4 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

29.5.5 不同投标人的投标文件相互混装；

29.5.6 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

## 30 询问、质疑、投诉

### 30.1 询问

30.1.1 供应商对政府采购活动事项（招标文件、采购过程、成交或者成交结果）有疑问的，可以向采购人或者新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心提出询问，询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出。

30.1.2 采购人或者新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心在三个工作日内对供应商依法提出的询问作出答复。

### 30.2 质疑处理

30.2.1 提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。潜在供应商依法获取其可质疑的采购文件的，可以对采购文件提出质疑。

30.2.2 供应商认为采购文件、采购过程和采购结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向交易中心及采购人提出质疑。上述应知其权益受到损害之日，是指：

30.2.2.1 对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；

30.2.2.2 对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

30.2.2.3 对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

供应商应当在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。供应商如在法定期限内对同一采购程序环节提出多次质疑的，交易中心、采购人将只对供应商第一次质疑作出答复。

30.2.3 质疑函必须按照本招标文件中《质疑函范本》要求的格式、内容和要求进行填写。供应商如组成联合体参加投标，则《质疑函范本》中要求签字、盖章、加盖公章之处，联合体各方均须按要求签字、盖章、加盖公章。

30.2.4 交易中心及采购人只接收以纸质原件形式送达的质疑。

质疑接收人：自治区政务服务和公共资源交易中心 现场监督部

联系地址：乌鲁木齐市水磨沟区准格尔街 299 号益民大厦 A417

联系电话：0991-3551778。

30.2.5 以下情形的质疑不予受理

30.2.5.1 内容不符合《政府采购质疑和投诉办法》第十二条规定的质疑。

30.2.5.2 超出政府采购法定期限的质疑。

30.2.5.3 以传真、电子邮件等方式递交的非原件形式的质疑。

30.2.5.4 未参加投标活动的供应商或在投标活动中自身权益未受到损害的供应商所提出的质疑。

30.2.5.5 供应商组成联合体参加投标，联合体中任何一方或多方未按要求签字、盖章、加盖公章的质疑。

30.2.5.6 无具体质疑事项内容，或未提供有效线索，难以查证的。

30.2.5.7 所质疑事项已进行处理，或正在行政复议、仲裁、诉讼、投诉等其他程序的。

30.2.5.8 不属于本中心管辖范围的质疑。

30.2.6 供应商提出书面质疑必须有理、有据，不得捏造事实、提供虚假材料进行恶意质疑。否则，一经查实，交易中心有权依据政府采购的有关规定，报请政府采购监管部门对该供应商进行相应的行政处罚和记录该供应商的失信信息。

### 30.3 投诉

30.3.1 质疑供应商对新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心的答复不满意，或者新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心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同级财政部门提起投诉。

30.3.2 投诉人在全国范围 12 个月内三次以上投诉查无实据的，由财政部门列入不良行为记录名单。

30.3.3 投诉人有下列行为之一的，属于虚假、恶意投诉，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其 1 至 3 年内参加政府采购活动：

30.3.3.1 捏造事实；

30.3.3.2 提供虚假材料；

**30.3.3.3 以非法手段取得证明材料。证据来源的合法性存在明显疑问，投诉人无法证明其取得方式合法的，视为以非法手段取得证明材料。**

## 七、授予合同

### 31. 签订合同

31.1 中标人应当在中标通知书发出之日起三十日内，按照招标文件确定的事项与采购人签订政府采购合同。

31.2 招标文件、中标人的投标文件及招标过程中有关澄清、承诺文件均应作为合同附件。

31.3 签订合同后，中标人不得将货物及其他相关服务进行转包。未经采购人同意，中标人也不得采用分包的形式履行合同，否则采购人有权终止合同。转包或分包造成采购人损失的，中标人应承担相应赔偿责任。

### 32、货物和服务的追加、减少和添购。

32.1 政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物和服务的，经政府采购管理部门同意后，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不超过原合同金额 10%。

32.2 采购结束后，采购人若由于各种客观原因，必须对采购项目所牵涉的货物和服务进行适当的减少时，在双方协商一致的前提下，可以按照招标采购时的价格水平做相应的调减，并据此签订补充合同。

## 第三章 合同文本

# 合 同 书

项目名称：XX 系统

合同编号：

合同双方：新疆医科大学第一附属医院

XX 公司

甲 方：新疆医科大学第一附属医院

地 址：新疆维吾尔自治区乌鲁木齐市鲤鱼山南路 137 号

电 话：0991-4362974

邮 编：830054

乙 方：XX 公司

地 址：XX

电 话：XX

邮 编：XX

合同签署地：新疆乌鲁木齐市

## 第一条 合同总则

- 一、新疆医科大学第一附属医院医院（以下简称“甲方”）为提高医疗服务质量，加强医院管理，计划建立医院 xx 系统，经过充分的考察论证，决定选择由 xx 公司（以下简称乙方）承建医院 xx 系统（以下简称“系统”），并委托乙方作为整体“系统”工程项目的实施单位。
- 二、甲、乙双方经过友好讨论和协商，达成本合同书中规定的各项条款。

## 第二条 合同标的

乙方所提供的“系统”包含两大部分：

### 一、 软件部分：

乙方负责在本项目中提供“xx 系统软件（以下简称“软件”）及与“软件”相关的服务，包括：实施方案的制定、客户化修改、软件集成接口开发、初始化、安装、培训、售后等服务。软件服务的详细描述参见本合同“第六条”。

### 二、 硬件及基础操作系统部分：

- 乙方负责为本项目提供的“硬件及基础操作系统”（以下简称“硬件”）的安装、调试及相关售后服务，均按照“硬件”的质量保证条款直接提供，乙方承诺在本合同签订后将与供应商签署相关的采购协议并在协议中约定前述“硬件”的服务要求。
- 硬件规格及数量（详细规格参数见合同附件二）

品名	规格型号	单位	数量
数据库服务器		台	
应用服务器		台	
数据存储硬件		套	
机柜及附件		套	

基础操作系统		套	
.....			

### 第三条 合同总额

- 一、 合同总金额为¥xx万元整（大写：人民币 xx元整）
- 二、 合同总金额中包含：
  - 1. “软件”部分合同金额为¥xx万元整（大写：人民币 xx元整），其中包括：
    - 1) xx 系统软件产品的采购费。
    - 2) 乙方应付的税费。
    - 3) 实施方案的制定、客户化、初始化、安装、培训费。
    - 4) 乙方承担的软件集成接口开发费用。
    - 5) 系统验收通过后3年内的售后服务费用（包括远程维护、电话指导、现场维护）等。
    - 6) 乙方提供的软件终身免费升级。
    - 7) 软件质保期为 X 年，自本系统通过验收次日起计算。
  - 2. “硬件”部分合同金额为¥xx万元整（大写：人民币 xx元整）：
    - 1) 本合同项下硬件产品及基础操作系统的采购费用。
    - 2) 乙方应付的税费。

### 第四条 硬件产品的交付与验收

#### 一、“硬件”交付

乙方应按照甲方要求在双方约定期限内将货物交付至甲方指定地点。乙方负责承担“硬件”交付所需的包装及运输费用。

#### 二、“硬件”验收

甲方须在收到货物后壹周内完成对“硬件”的验收并书面通知乙方有关情况；逾

期未通知乙方，则视为货物验收合格。

### 三、“硬件”的服务

#### 1. “硬件”的安装服务

乙方将负责相关硬件设备的现场安装调试服务。乙方进场安装调试前，需要甲方提供必要的场地条件，包括安装空间，电力供应等。

#### 2. “硬件”的售后服务

乙方为硬件设备提供三年 7×24 小时售后服务，具体服务内容细则以硬件设备生产厂商提供服务条款为准。

## 第五条 软件产品

一、甲方向乙方购买“软件”模块及功能。本合同中涉及的“软件”详细内容见合同附件一《项目需求说明书》。

二、本“软件”的交付时间为：工程师进场后 xx 个工作日。

## 第六条 软件服务

### 一、项目管理：

合同各方指派代表组成本软件项目管理小组，管理本软件的开发和实施。管理小组成员名单和通讯方式见附件三。合同各方可以根据具体情况重新指定本方的管理小组的成员，但应当以书面方式通知另一方；如一方重新指定的小组成员涉及到本项目的重要方面，更换方应事先征得对方的书面同意。另一方应及时审查更换方提出的书面建议，双方在合理、善意、维护双方利益的基础上讨论更换事宜。

### 二、需求分析

为保证“软件”更好地满足甲方的工作需要，乙方将在实施过程中，阶段性地向甲方征集产品需求，发放需求调查表。甲方项目管理人员在收到产品需求调查表，在 10 个工作日内，向乙方提交填写完成的产品需求调查表。乙方在收到需求信息后，应在 15 个工作日内完成需求分析书。该需求分析书经甲方认可，并由甲、乙双方签字后作

为项目实施过程中的文件，由甲、乙双方项目经理各自保存。

《需求分析书》作为本合同的附件，与本合同具有同等法律效力。

### 三、 工期及工程进度

1. “xx 软件”工程的实施工期安排如本合同附件三《开发实施计划表》执行。
2. 如遇下列情况，工期相应顺延：
  - 1) 由于甲方原因（甲方未按合同规定付款，未能按要求和工程进度安排配合乙方完成人员培训、基础数据准备和软件初始化工作，未能按时完成场地环境和设备的准备等，不能按期确认“软件”的客户化需求及流程或反复（三次及以上）提出“软件”的客户化需求及流程修改等）而造成工期延误，乙方仅享有申请延长工期申请权，甲方根据乙方申请决定是否延长或延长具体期限。
  - 2) 人力不可抗拒的因素而延误工期。
3. 为保证系统按计划实施，乙方需配备优秀工程人员在甲方现场为甲方进行程序修改和工程实施。核心人员需要保持稳定，如需更换必须经双方协商同意。
4. 由于甲方的原因而导致交付不能按照规定的时间进行，乙方将按甲方确定的延长期限交付。
5. 由于乙方的原因而导致交付不能按照规定的时间进行，乙方每逾期一天，按照本合同总价款的千分之伍的标准向甲方支付迟延履行违约金，违约金不足以弥补实际损失的，按照甲方损失予以补足。该违约金甲方有权从应付款项中直接扣除。

### 四、 软件系统验收

1. 验收时间见工程进度安排。
2. 验收人员：双方相关人员。
3. 系统全部上线正常运行后，乙方书面通知甲方，经甲方确认后，方可进行验收。



4. 验收标准：“软件”系统符合《项目需求说明书》（附件一）之规定，双方在《系统整体验收单》（见附件五）签署意见通过；验收通过后，“软件”系统的现场支持由乙方人员为主转入以甲方人员为主、乙方人员指导的阶段。
5. 乙方原因致使软件未通过系统整体验收，乙方应排除故障，并承担相关费用，同时延长试运行期限 30 个工作日，直至软件系统完全符合验收标准。
6. 甲方原因致使软件未通过系统整体验收，如属甲方原有计算机系统故障原因，甲方应在合理时间内排除故障，再进行验收。

## 五、 软件系统售后服务

1. 服务时限：“软件”系统整体验收之日起 36 个月。
2. 服务内容：技术支持和指导，“软件”系统的局部改进完善以及全院性故障等情况下的现场问题解决。
3. 服务方式：电话/邮件指导、远程维护、技术交流、现场服务等。
4. 服务响应时间：为 7\*24 小时随时响应，对于必须派人现场解决的问题，保证在收到现场服务通知后，48 小时内到达现场。
5. 如乙方接到甲方上门维护服务和其他技术支持服务通知时，乙方不能在 24 小时到现场维护和服务或虽到达现场却不进行维护和服务或处理不了问题故障的，甲方有权单方在不通知乙方的情况下聘请第三方进行维服和提供服务，由此产生的第三方维服或服务费用由乙方承担，乙方承诺对第三人维修费用不以任何理由拒绝承担。
6. 如乙方没有按本合同履行软件系统售后服务或在质保期内升级或在质保期内存在未按甲方要求提供维保服务情形的，乙方无权向甲方主张质保期结束后甲方留置的质保金。

## 第七条 双方责任

### 一、 甲方责任

1. 本合同“软件”的成交价甲方不得透露给第三方。
2. 按照本合同约定按时付款，以保证工程的顺利进行和系统使用。
3. 提供培训场地，组织参加培训的人员按时出席，并配合乙方对操作人员的考核。
4. 负责“软件”系统运行环境的准备，保证按时提供的计算机、服务器等硬件系统和网络环境，并保证其达到“软件”系统运行的必备条件，确保“软件”在每一工作站点有可连接的网络接口，并保证网络连接的稳定性。
5. 指派专人负责收集整理“软件”运行所需数据，并保证数据的完整性和正确性。
6. 负责提供直线电话或“软件”系统实施所需的基础设施（包括为今后远程服务需要所应配备的联网接入条件）。
7. 负责根据乙方系统进展要求，按时协调乙方与第三方厂商相关软件集成（如 HIS、PACS、LIS 等）的接口工作，协调提供要求的第三方软件标准的数据接口。
8. 未经乙方授权，甲方不得修改软件，否则一切责任及损失由甲方承担。
9. 为不影响甲方正常业务，乙方可能需要利用休息时间或者节假日进行项目实施工作，甲方应积极配合并协调好各部门的关系。

## 二、 乙方责任

1. 提供《xx 平台系统软件》的正版“软件”及相应的操作使用手册（电子文档）。
2. 保证“软件”功能与乙方提供给甲方的方案功能描述一致，并符合《项目需求说明书》约定要求。
3. 乙方应保护甲方在使用该系统时不受第三方提出侵权指控。
4. 保证整体系统运行安全、稳定、高效和数据完整准确。
5. 负责“软件”系统的初始化指导工作。
6. 负责甲方“软件”系统维护人员及系统软件骨干操作人员的培训。
7. 负责“软件”系统的安装调试工作。
8. 负责“软件”系统与医院其它信息管理系统的接口开发调试。

9. 负责“软件”的客户化修改工作，按照本合同附件《项目需求说明书》（附件一）规定的内容及《开发实施计划表》（附件三）中的工期，完成“软件”范围内的客户化修改。并提交修改后程序的测试报告和使用手册（电子版）。
10. 乙方承诺对影响“软件”系统正常运转的故障响应时间小于 24 小时。
11. 乙方向甲方提供“软件”系统，并根据甲方业务需要进行修改和定制。
12. 提供乙方所在地、法定代表人或委托代理人以及联系电话，乙方在协议的所在地为乙方邮件接收地址，乙方在协议的委托代表人为乙方邮件接收人，乙方在协议的传真电话为乙方联系接收电话，如果乙方所在地、委托人、传真电话发生变化，必须以书面形式通知甲方，否则到时因乙方所在地、委托人、传真电话发生变化导致甲方无法通知乙方履行合同义务而产生的一切法律和经济后果均由乙方承担。
13. 软件在质保期内，乙方应当承担软件升级的义务。

## 第八条 版权

- 一、 乙方拥有本合同项下系统软件版权，甲方拥有本系统软件在甲方内部的使用权。
- 二、 甲方应尊重从乙方购置的应用软件的注册版权，遵守国家《计算机软件保护条例》有关规定，不得以任何形式再次转让、租赁该软件，并不得以任何形式或手段解密该软件。
- 三、 乙方需保障甲方在使用软件及其任何部分不受到第三方关于侵犯专利权、商标权或著作权的指控。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而引起的一切法律责任和费用。甲方因以上原因支出的任何费用（包括但不限于向第三方的付款、诉讼或仲裁费用、调查费用、聘请律师费用），乙方均按照该费用的两倍向甲方支付违约金。

## 第九条 保密原则

项目中所涉及的双方的内部资料、数据和其他商业信息，未经信息拥有方的许可，

信息获得方不得以任何形式用于合同之外的目的，不得以任何形式向第三方泄露。发生泄密事件，信息拥有方有权追究泄密方的经济和法律法律责任。

## 第十条 付款条款

一、 付款方式：甲方采用银行转帐或电汇方式将款项汇入乙方账号。

乙方账号信息：

单位名称：xx 公司

开户银行：xx 银行

银行账号：xxxx

付款条件：

- 1) 乙方为甲方提供货物和服务而要求甲方支付的金额应与乙方的投标报价一致，除非甲方要求变更而引起的价格变动。
- 2) 合同签订后工程师进场 7 个工作日内支付合同总价的 40%；科室上线初步验收通过后 7 个工作日内支付合同总价的 30%；上线试运行 3 个月且正式验收合格后支付合同总价的 30%。
- 3) 符合以上付款条件的，乙方应提交书面付款申请，由甲方财务按照制定的付款计划予以支付。

## 第十一条 争议解决

1. 双方本着长期友好合作的精神，协商解决“软件”工程实施过程中的问题及纠纷。双方一致同意，如双方在履行本合同时发生纠纷时，双方同意选择在甲方所在地人民法院诉讼。
2. 与合同相关的谈判文件、中标通知书、中标方的投标文件、采购询标书面答疑及开标中的书面承诺等约为合同的有效组成部分，与合同具有同等法律效力。对于合同条款与谈判。投标及承诺文件内容出现不一致时，须以甲方意见为准。
3. 处罚

- 1) 乙方软件未达到《项目需求说明书》约定全部要求的，乙方应继续完善，同时应承担逾期交付的违约责任；乙方无法完善的，按照未达到标准每项需求减少支付本合同总额 X%承担违约金。
- 2) 该款为合同中列明条款。

## 第十二条 其它

- 1、本合同书一式六份，具有同等法律效力。
- 2、本合同自双方法定代表人或其委托代理人签字，加盖双方公章或合同章即生效。
- 3、未尽事宜，双方将协商解决，并就具体问题签署补充协议或备忘录。

(以下无正文)

甲方：新疆医科大学第一附属医院      乙方：XX 公司

(盖章)

(盖章)

代 表 ( 签 字 ) :

代 表 ( 签 字 ) :

日 期:      年    月    日

日 期:      年    月    日

## 第四章 项目需求

### 一、技术参数要求

#### 技术参数要求

序号	指标项	招标要求	数量
	登记工作站软件	<p>可手工登记送检病例信息，也可从 HIS 系统中提取病人基本信息或电子申请单信息。</p> <p>可按病例库进行登记，病例库可以自定义；可以指定默认的病例库。</p> <p>病理号按照当前病例库的编号规则自动升位，也可直接提取最大号作为病理号，还可手工调整。登记时出现病理号重号有自动提示。</p> <p>记录不合格标本拒收原因，并提供不合格情况统计。</p> <p>打印门诊病人回执，约定取报告的时间和地点。</p>	1
	取材工作站软件	<p>系统自动提示所有已登记但尚未取材的病例列表，或是有补取要求的病例列表。补取列表中的病例界面需显示开单医生及补取医嘱说明。</p> <p>系统自动进行“同名检索”，遇到同名病人能自动提示“其他检查”，并能进一步进行住院号或病人编号的匹配，以准确锁定该病人的历史检查。</p> <p>取材时系统自动提示该病例是否做过冰冻，并能查看冰冻结果，根据冰冻结果确定取材要求。</p> <p>进行取材明细记录，系统自动计算待包埋数和材块总数。进行“附言”记录，包括“用完”“脱钙”“保留”等内容。可记录剩余标本的存放位置。</p> <p>取材明细列表适应不同的取材序号队列。</p> <p>取材明细的材块数具有单位（块、条、堆等），统计时只统计前面的数字。</p> <p>取材记录员和取材明细关联，以区分常规取材和补取会由不同的人进行记录。</p> <p>针对小标本取材描述提供专用模板。</p> <p>提供按照不同器官系统、不同标本切除方式分类的取材大体描述模板，用户可方便地在取材记录界面上直接进行模板内容的增加、修改和删除。</p> <p>在录入大体描述时，可以提取标本名称。</p> <p>★在录入取材组织名称时，其常用词会根据取材常用词树的第一级部位同步更新。</p> <p>进行大体标本照相，通过与取材工作站相连的专业大体标本拍摄台，图像与病例直接关联保存。</p> <p>可以进行材块核对，记录核对人，核对时间。</p> <p>提供取材工作交接管理工具，区分当日取材和非当日取材，可按照取材医生分别整理。</p>	1
	病理常规及细胞	可查看病例的基本信息、临床诊断信息、大体标本的照片和	5

学综合报告工作 站软件	<p>描述、取材的明细记录等内容。录入镜下所见、病理诊断、免疫组化结果、液基细胞学等诊断报告项目。报告常用词、报告格式自定义功能。</p> <p>使用带标准 TWAIN32 接口的数码摄像头，可实时浏览、采集和保存镜下图像。</p> <p>根据登录用户身份，自动提示“我的未审核报告”“我的未打印报告”“我的未写报告”“我的延期报告”“我的申请复片”“我的待复片”“我的外借返回病例”“我的收藏夹”“科内会诊”“需随访病例”等列表。</p> <p>自动提示该病例的历史病理结果和同次送检的其他标本检查情况。除“同名检索”功能外，还能进一步进行住院号、病人编号或身份证号的匹配，以准确锁定该病人的检查记录。</p> <p>在查看病人的历史检查时可浏览对应病理号的镜下图像及取材明细。</p> <p>提供同一病理号（或冰冻号）不限次数的独立冰冻报告，每一份冰冻报告单独记录收到时间、取材医生、取材块数、制片人、报告医生、审核医生、报告时间等项目，每一份冰冻报告可单独进行审核并提供给临床进行查看。</p> <p>★针对同一病理号（或冰冻号）多次的独立冰冻报告，在发放冰冻报告时系统需保证同一病理号前面的冰冻报告已发放。</p> <p>可进行冰冻报告发放时间的统计，并显示冰冻超时报告的迟发原因。</p> <p>可进行术中快速病理诊断及率的统计（包括多台同时送检且时间在 45 分钟之内情况的特殊处理）</p> <p>可查看取材明细列表，在列表中可进行淋巴结转移情况标记，并将标记说明一键快速导入到病理诊断中。</p> <p>可将标本名称和冰冻诊断提取到病理诊断中。</p> <p>适应病理报告三级医生负责制，提供定向复片、多级复片功能，初诊意见和复片意见单独保存备查。上级医生可对初诊意见进行结果评价，可以统计复片数和复片准确率。</p> <p>★针对七类小标本和二十类大标本肿瘤疾病，提供国际先进的“结构化报告”标准报告模版。</p> <p>采用包括 TBS2004 在内的多种分级报告系统，用户点选选项即可快速输出液基细胞学报告。</p> <p>报告打印时能设置病例库对“阴阳性”“临床符合”“冰冻符合”进行检查，若无内容不能打印。</p> <p>病理诊断结果与性别冲突监控提示功能：如男性病例出现“宫颈、卵巢等”描述、女性病例出现“阴茎、睾丸等”描述时，系统自动进行弹框提醒。</p> <p>镜下所见及病理诊断结果与标本名称左右部位冲突监控提示功能：如标本名称为“左乳腺”，病理诊断中出现“右”，系统将自行弹框提醒。</p> <p>★病理诊断结果智能匹配提示功能：用户可自定义特殊词汇和相应提示内容，在病理诊断中出现这些词汇时，系统自动进行弹框提示。</p> <p>病理诊断结果智能预警功能：如病理诊断出现“癌”“瘤”“阳</p>	
----------------	--	--

	<p>性”，则字体将变红提醒。</p> <p>在查看取材明细时，碰到任务来源是“冰冻”时，系统自动变为红色进行提示。</p> <p>可进行报告质量的评价。</p> <p>可发出内部医嘱要求，包括重切、深切、补取、免疫组化等，发出的内部医嘱在相应的工作站点上有相应提示，可查看内部医嘱相应的执行情况（医嘱状态）和结果。</p> <p>医生开技术医嘱时，可批量选择蜡块号，来进行批量重切或深切。</p> <p>提供免疫组化预开单及开单审核管理功能。</p> <p>医生开免疫组化医嘱时，系统会自动匹配本科室已开展的标记物项目，若无此标记物项目，则系统弹出相关提示并阻止开单。</p> <p>★医生开特检医嘱时，系统需显示历史特检医嘱开单信息。</p> <p>★提供报告应发时间管理，用户可自定义不同标本类型对应的报告应发时间，并能自定义接收标本时间分隔点。系统采用特殊颜色来标记“最后一天”“报告超期”“报告延期”等报告发放时间状态。</p> <p>开免疫组化等内部医嘱时可指定系统进行报告发放时间到期提醒，同时可打印“缓发报告通知单”。</p> <p>内部医嘱状态可自动关联到“缓发报告原因”，并提供给临床进行查看。</p> <p>提供常规免疫组化和鉴别诊断类免疫组化自动关联“缓发报告原因”的差异化处理。</p> <p>提供按照“部位”“病名”关键词区分的疾病索引管理，并进行精确的疾病种类统计。</p> <p>提供多种病理科工作量统计报表，包括医生工作量、技师工作量、科室工作量、技术医嘱工作量、特检医嘱工作量、临床送检工作量、外院送检工作量等。</p> <p>提供多种符合率统计报表，包括冰冻诊断符合率、临床诊断符合率、会诊符合率等。</p> <p>提供多种报告时间统计报表，包括冰冻报告发放时间统计、报告发放及时率的统计、未发报告统计、超期报告统计、报告实际发放天数统计、报告实际发放天数汇总。</p> <p>提供同一病人的“小标本—大标本”或“细胞学—常规”诊断对照功能，并能导出为 EXCEL 文件。</p> <p>★提供报告格式自动扩页功能，以适应内容较多的病理报告或尸检病理报告。</p> <p>提供用户分级权限体系，适应病理科不同级别的医生相互之间的报告修改、审核的权限嵌套关系。</p> <p>提供每日病理报告签收单管理，通过扫描病理报告单上的条码，自动按照“病区”或“送检科室”排序整理报告签收单进行打印，用于临床接收病理报告后签字返回病理科进行存档。</p> <p>重要报告痕迹后台记录和溯源查询功能。</p>	
HPV 检测仪接口模块	<p>通过定制接口将 HPV 检测仪连入网络，可提取 HPV 检测仪的样本检测结果到病理系统中，从而在病理系统中出具 HPV 检测报告。（该定制接口的开发需在 HPV 检测仪厂家开放接</p>	1



		口的情况下实现)	
	全自动免疫组化染色仪接口模块	通过定制接口将全自动免疫组化染色仪连入网络，以网络传输的方式取代手工录入，可将特检工作站软件中的特检医嘱明细列表中的数据（病理号、蜡块号、姓名、病人编号、标记物名称等），直接传给全自动免疫组化染色仪自带的工作站，由工作站打印出可供染色仪识别的免疫组化二维码或条码标签。	1
	病理质控指标智能管理软件	可根据卫健委十三项质控指标统计要求提供如下信息，并实现相关质控指标的自动计算或手工填报。 每百张病床病理医师数 每百张病床病理技术人员数 标本规范化固定率 HE 染色切片优良率 免疫组化染色切片优良率 术中快速病理诊断及及时率 组织病理诊断及及时率 细胞病理诊断及及时率 各项分子病理检测室内质控合格率 免疫组化染色室间质评合格率 各项分子病理室间质评合格率 细胞学病理诊断质控符合率 术中快速诊断与石蜡诊断符合率	1
	取材工位工作站软件	可通过扫描枪扫描病理检查申请单条码或标本条形码、二维码自动打开对应病例。 支持语音播放和语音提醒。 ★可用于取材记录员扫描标本袋二维码验证当前取材的标本袋是否属于当前取材的病例。 可用于取材记录员扫描包埋盒验证是否属于取材医生当前取材的病例。支持包埋盒取材进度跟踪。 取材结束后扫描包埋盒二维码，系统自动计算取材耗时。 系统可提供取材耗时的精确统计。 可用于取材医生每一个病例取材结束后扫描当前病例所有包埋盒，验证包埋盒是否与当前取材病例的取材明细一致。	1
	包埋盒打号机接口模块	通过定制接口将包埋盒打号机连入网络，以网络传输的方式取代手工录入，可将取材工作站软件中记录的取材明细直接传给包埋盒打号机打印。 支持“立”“皮”“试”等中文特殊标记的打印。 支持取材医师等信息的打印。 可根据标本类型，自动选择包埋盒打号机的打号通道，以用于对不同标本类型的标本进行不同包埋盒颜色的区分。（需包埋盒打号机支持相应功能） 支持二维码打印。（需包埋盒打号机支持相应功能）	1
	脱水工位工作站软件	系统在每个脱水工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录。 可进行脱水篮包埋盒拍照，并将照片存入到系统便于日后追溯查询，支持区分不同院区脱水篮数据。 系统通过扫描包埋盒上的二维码用于脱水环节核对，同时可	1

		自动对当前脱水操作员和操作时间进行确认。	
	冰冻切片工位工作站软件	<p>可在每个冰冻切片工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录。</p> <p>可在冰冻取材时打印带二维码的冰冻组织标签及包埋盒，用于跟踪冰冻组织。</p> <p>系统支持打印冰对包埋盒。</p> <p>可在单个冰冻切片工位上扫描冰冻组织标签二维码，直接打印对应的玻片二维码标签；支持设置打印冰冻标签的份数。</p> <p>支持重复打印冰冻玻片二维码，重复打印系统相关提示。</p> <p>★可通过扫描冰冻切片二维码记录冰冻切片完成时间，便于冰冻制片及时率的统计。</p> <p>支持扫描冰对的包埋盒生成和打印冰冻切片。</p> <p>支持读取医生开的冰冻重切医嘱，并支持语音播放和弹框提示。</p> <p>系统可进行取材质量评价，如“翻盖”、“丢失”、“无组织”等情况，并可进行相应取材质量的查询统计；</p> <p>冰冻固定后，可通过扫描病理号、切片条码号、标本条码号获取冰冻后组织的固定时间。</p> <p>系统可提供冰冻切片工作量的精确统计。</p>	1
	冰冻染色工位工作站软件	<p>可在每个冰冻切片工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录。</p> <p>系统支持扫描冰冻玻片条码进行冰冻染色确认。</p> <p>系统支持自动记录染色信息。</p> <p>★系统支持冰冻制片超时时记录超时原因，超时系统自动弹框提醒。</p> <p>系统可提供冰冻染色工作量的精确统计。</p>	1
	脱钙工位工作站软件	<p>支持根据取材日期、取材医生查看每日的待脱钙组织包埋盒列表</p> <p>支持选择和扫描包埋盒二维码将组织包埋盒存入脱钙列表。</p> <p>★支持查看当日存入和非当日存入的脱钙中的组织包埋盒列表，并实时显示每个组织包埋盒已存入的时间。</p> <p>支持每日对脱钙中的包埋盒进行复核。</p> <p>★支持取出已脱钙完成的组织包埋盒，同时可以查看今日取出的组织包埋盒列表，取出时需要验证用户名密码</p> <p>支持打印脱钙清单，清单上支持显示每个蜡块的每日操作节点。</p>	1
	细胞学工位工作站软件	<p>系统在每个切片工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录；</p> <p>系统可对当前的细胞学制片人、制片明细和制片信息进行确认，实现切片环节严格的“一一对应”控制管理；</p> <p>扫描细胞学标本病理号标签，直接打印对应的玻片二维码标签；</p> <p>系统可提供制片工作量和工作时间的精确统计；</p> <p>对当前的制片人、制片明细和制片信息进行确认；</p> <p>可在单个工位上扫描试管上的二维码标签，直接打印对应的玻片二维码标签</p> <p>对当前的制片人、制片明细和制片信息进行确认。</p>	1

		系统可提供制片工作量和制片时间的精确统计；	
	包埋工位工作站软件	系统在每个包埋工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录；	2
		系统通过扫描包埋盒上的二维码标签可查看当前包埋盒的病理号、小号、组织名称、材块数等相关信息，用于包埋时进行核对，同时可自动对当前包埋人员和包埋时间进行确认；	
		支持对特殊处理组织自动语音提醒。	
		系统可对特殊处理的蜡块进行弹框提示。	
		系统可进行取材质量评价，如“翻盖”、“丢失”、“无组织”等情况，并可进行相应取材质量的查询统计；	
		★系统可对已进行过质量评价的每一个蜡块可以记录处理结果；	
		系统可以列表形式自动提示当前病理号所有其他材块的包埋情况；	
		系统可自动监控所有未包埋蜡块和当前病理号相关蜡块的包埋进度，当扫描包埋盒切换到下一个病理号时，系统会对当前病理号未包埋完成的信息进行语音播报提示；	
		系统可自动提示当前登录用户当日所有的已包埋蜡块列表；	
		系统可自动提示所有已取材但尚未包埋病例的取材明细列表；	
		系统可自动提示当前登录用户所有被切片环节进行质量评价过的蜡块列表，可记录被评价过蜡块的处理结果；	
	系统可提供包埋工作量和工作时间的精确统计；		
	系统支持记录修蜡员工作量。		
	切片工位工作站软件	系统在每个切片工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录；	2
		系统可在单个切片工位上扫描包埋盒上的二维码标签，直接打印对应的玻片二维码标签，并支持切片合并；	
		★系统可以列表或卡片形式自动提示当前病理号的其他蜡块的切片情况，可进行切片删除；	
		★系统可在单个切片工位上实现扫描包埋盒上的二维码标签，直接从技术医嘱信息中提取病例信息、医嘱名称等内容并打印当前蜡块所有的技术医嘱玻片二维码标签；	
		支持对特殊的取材标本，如胃镜、骨髓等，可以根据指定的规则自动开立 HP、PAS,网染,masson 等特殊染色的医嘱并生成和打印对应的特殊染色切片。	
		系统可以列表或卡片形式自动提示当前病理号的所有需进行重切、深切技术医嘱的切片情况；	
		系统可对当前的切片人、切片明细和切片信息进行确认，实现切片环节严格的“一一对应”控制管理；	
		★系统在扫描有特别说明的包埋盒二维码时，可自动进行语音播报。语音播报的项目内容可由用户进行自定义；	
		系统提供切片与包埋盒核对功能，提供核对错误提示功能。	
		系统可对包埋蜡块进行质量评价，并可进行相应蜡块质量的查询统计；	
		系统对已进行过质量评价的每一个蜡块可以记录处理结果；	
	★系统可监控所有未切片和当前病理号相关的蜡块切片进		

		<p>度，当扫描包埋盒切换到下一个病理号时，系统会对当前病理号未切片完成的信息进行语音播报提示；</p> <p>系统可自动提示当前登录用户当日所有的已切片病例列表；</p> <p>系统可记录捞片员工作量，登录系统时可扫描捞片员工位牌二维码。</p> <p>系统可自动提示所有已包埋但尚未制成切片的病例列表；</p> <p>系统可自动提示当前登录用户所有被诊断医师切片质量评价过的病例列表，可进行原因分析和处理结果的录入；</p> <p>系统可提供切片工作量和工作时间的精确统计；</p> <p>系统可查询每一个蜡块或切片及同一病理号下相关蜡块或切片的历史记录信息，包括包埋、切片、染色及交接信息。</p>	
	染色工位工作站软件	<p>系统在每个染色工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录；</p> <p>系统可通过组合条件查询需染色确认的切片列表，并批量进行当前染色人和染色完成时间确认。</p> <p>系统支持染色确认时染色交接，可记录交接动作及接收人。</p> <p>系统支持打印不同类型染色交接单，用于染色室与诊断室的交接核对。</p> <p>系统支持通过筛选条件组合查询所有已染色确认的切片列表。</p> <p>系统可提供染色工作量和染色确认时间的精确统计；</p> <p>★系统支持通过病理玻片智能整板识别装置，实现批量识别病理玻片上的条码或二维码标签，同时记录切片交接对象。</p> <p>系统可查询每一个蜡块或切片及同一病理号下相关蜡块或切片的历史记录信息，包括包埋、切片、染色及交接信息。</p>	1
	样本流转工作站软件	<p>系统在每个流转工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录。</p> <p>系统在进行交接管理时可通过扫描玻片或蜡块二维码标签直接记录交接人、交接时间、交接物品等信息，实现样本交接状态的追溯功能。</p> <p>系统支持组合查询需流转的切片或蜡块列表，可进行切片或蜡块流转，自动记录流转信息。</p> <p>进行切片或蜡块流转时，支持记录流转信息。</p> <p>系统支持查询蜡块或切片当前位置及流转信息。</p> <p>★系统支持展示当前玻片全部流转路径，并特别展示当前位置。</p> <p>系统可组合查询所有已流转蜡块或切片列表。</p>	3
	特检工位工作站软件	<p>系统在每个免疫组化工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录；</p> <p>系统可实现在单个免疫组化工位上扫描包埋盒上的二维码标签，直接从特检医嘱信息中提取病例信息、标记物名称等内容并打印当前蜡块所有的免疫组化医嘱玻片二维码标签；</p> <p>系统可对免疫组化切片的切片人、切片明细、切片信息和捞片员进行确认，实现免疫组化切片环节严格的“一一对应”控制管理；</p> <p>系统在扫描有特别说明的包埋盒二维码时，可自动进行语音播报。语音播报的项目内容可由用户进行自定义；</p>	1

		<p>系统可以列表或卡片形式自动提示当前病理号的所有需做免疫组化的切片情况；</p> <p>★系统支持执行特检医嘱时自动生成 HE 标签。</p> <p>系统可记录捞片员，登录系统时可扫描捞片员工位牌二维码。</p> <p>系统提供特检切片核对功能，通过扫描包埋盒二维码并连续扫描当前蜡块对应的标记物的切片标签二维码进行特检切片核对。</p> <p>系统可自动提示当前登录用户当日所有的已完成免疫组化切片病例列表；</p> <p>系统可自动提示当前登录用户所有被诊断医师免疫组化切片质量评价过的病例列表，可进行原因分析和处理结果的录入；</p> <p>系统可提供免疫组化切片工作量和工作时间的精确统计；</p> <p>系统可查询每一个蜡块或切片及同一病理号下相关蜡块或切片的历史记录信息，包括包埋、切片、染色及交接信息。</p>	
	蜡块准备工位工作站软件	<p>系统在每个工位配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录。</p> <p>系统支持组合查询需要进行蜡块准备的蜡块列表。</p> <p>系统支持打印蜡块准备清单。</p> <p>系统支持组合查询待核对的蜡块列表，支持单个扫描或批量核对。</p> <p>系统支持蜡块准备结束后记录流转信息。</p> <p>★若需进行蜡块准备的蜡块已被借出，再次进行蜡块准备时，系统弹框提示，并提示蜡块当前流转状态及操作员。</p>	1
	标本销毁管理工作站软件 (核心产品)	<p>系统配备独立运行程序，可通过扫描工牌或输入用户名密码进行登录。</p> <p>可进行大体取材后的标本销毁管理，通过病例库、取材医生等条件查询出可销毁和不可销毁的标本。</p> <p>打印可销毁的标本清单或不可销毁的标本清单。</p> <p>支持批量打印标本箱条码标签。</p> <p>系统支持展示冰箱存放状态及标本存放时间。</p> <p>系统支持验证当前冰箱位置是否可以存入。</p> <p>系统支持标本箱与冰箱位置进行绑定。</p> <p>诊断医生下达补取医嘱时，系统自动提示标本状态。（是否已销毁）</p> <p>取材医生在补取前，可查看标本位置。</p> <p>系统支持查询标本销毁处理信息。</p>	1
	试剂耗材管理系统软件	<p>1.入库管理模块：</p> <p>系统支持入库单新制、审核、删除等状态管理及入库单查询管理；</p> <p>系统支持仓库货位维护，通过系统新建、维护虚拟冰箱，通过不同颜色便捷展示货位启用状态；</p> <p>系统支持入库时根据入库数量自动计算子条码数量并打印子条码；</p> <p>系统支持批量入库，入库时支持修改有效期和仓库货位信息；</p> <p>系统可进行试剂入库单位自定义、根据试剂入库数量自动生成及打印试剂条码；</p> <p>系统支持赠送试剂、自制试剂及试剂有效期管理。</p>	1

	<p><b>2.出库管理模块：</b></p> <p>系统支持出库单新制、审核、删除等状态管理及出库单查询管理；支持用户录入、扫描条码、PDA 扫码出库等方式；</p> <p>系统支持自动出库及手工出库两种模式；</p> <p>可自动生成出库单号，单号编号规则可自定义；</p> <p>试剂出库支持先进先出、批量出库、过期提醒等规则设置；</p> <p>支持已过期的试剂耗材出库设置；</p> <p>支持上传免疫组化方案操作 SOP 及操作记录；</p> <p>试剂出库支持唯一码出库或类别出库等多种方式。</p> <p><b>3.库存管理模块：</b></p> <p>系统支持多院区库存管理、细分专业组管理等多种模式，可根据不同级别、不同权限提供相应的试剂管理权限；</p> <p>★系统可提供首页管理，直观展示预警信息、库存提醒、到期提醒、今日出库等信息，支持弹框提醒；支持专业组查询、导出功能；</p> <p>系统支持每日明细查询，出入库汇总查询，支持库存数据导出；</p> <p>系统支持试剂耗材基本信息查询，可追踪、预警库存信息、试剂效期提醒、库存量监控等功能。</p> <p><b>4.性能验证模块：</b></p> <p>系统支持对试剂是否需要性能验证进行分类标记；</p> <p>★系统支持已入库且未做性能验证的试剂批次进行性能验证提醒；</p> <p>系统支持试剂性能验证，验证通过需进行验证结果填入，验证未通过，相同批次试剂无法启用及出库；</p> <p>系统支持性能验证结果拍照上传；</p> <p>性能验证支持根据基本单位进行验证，验证试剂支持条码打印；</p> <p>系统支持用户自定义设置性能验证方式为出库时进行性能验证还是扫码启用时进行性能验证。</p> <p><b>5.试剂使用管理模块：</b></p> <p>系统支持设置非一次性使用试剂出库日期即为首次使用时间，使用完成后，支持人工填写完成日期；</p> <p>★支持与病理系统关联，获取特检医嘱试剂的启用批次；支持查询病理号对应的免疫组化方案；</p> <p>同时支持设置一次性使用完成试剂默认出库时间为使用时间 &amp; 完成时间；</p> <p>系统支持出库并直接启用试剂的设置；</p> <p>系统支持启用试剂到期提醒，支持查看试剂有效截止时间、试剂是否已过期等功能。</p> <p>系统支持试剂使用管理汇总查询，可展示使用状态、可进行“用完”操作并记录用完时间。</p> <p><b>6.不良事件管理模块：</b></p> <p>系统支持进行试剂不良事件记录管理功能；</p> <p>系统支持试剂不良事件说明记录、影响，同时对于纠正措施及纠正措施执行情况进行管理。</p> <p><b>7.危化品管理模块：</b></p>	
--	--	--

	<p>系统支持危化品领用、出库、记录等功能；</p> <p>★支持危化品出库双签功能，支持审核人员提醒功能；</p> <p>危化品管理支持按最小单位扫描条码领用，支持系统记录每次使用情况；</p> <p>危化品管理支持返库功能，记录返库数量，批次号，剩余数量；</p> <p>系统支持记录危化品领用名称、用途、领用日期、数量、领用人、确认人等信息。</p> <p>8.供应商管理模块：</p> <p>系统支持对试剂耗材供应商进行统一管理；</p> <p>支持供应商基础信息维护、供应商启用停用管理；</p> <p>系统支持上传供应商资质证明材料，如：营业执照、经营许可证等，支持对资质进行在线预览；</p> <p>系统支持试剂耗材资质、供应商资质、生产厂家资质提醒，按照规则排列，支持自定义查询功能；</p> <p>支持厂家直接转为供应商功能；</p> <p>★系统支持供应商评价功能，评价记录支持在明细信息中以表格形式展示，展示内容包括：分数、等级、说明、评价人、时间等信息。</p> <p>9.数据统计模块：</p> <p>系统支持入库出库数据查询、统计功能；</p> <p>支持按专业组、按院区进行数据汇总统计；</p> <p>系统支持库存等数据查询统计功能；</p> <p>系统支持每日试剂出入库统计功能；</p> <p>系统支持免疫组化切片质量统计；</p> <p>系统支持对性能验证符合率统计；</p> <p>系统支持合理范围内的统计报表个性化开发功能。</p>	
病理数据可视化大屏系统	<p>以大屏可视化的形式，通过业务数据统计、趋势分析、监控预警等手段，将病理科数据图形化、集中化展示。</p> <p>诊断组工作分析及展示：工作量总览、工作量趋势、工作量统计、报告超期情况、实时工作情况、报告平均耗时。</p> <p>技术组工作分析及展示：工作量总览、常规报告工作量趋势、免疫组化工作量趋势、制片工作量统计、免疫组化执行情况、技术医嘱执行情况、技术环节平均耗时。</p> <p>★病理质控分析及展示：冰冻切片优良率、HE染色切片优良率、免疫组化染色切片优良率。</p> <p>图表展示类型：看板列表、折线图、柱状图、饼图。</p> <p>注：本模块不少于两个病理数据可视化大屏页面，每个可视化大屏页面不少于12个定制化的统计及展示模块。</p>	1
病理科标准化智慧化管理平台	<p>1.文件管理</p> <p>管理体系文件管理</p> <p>满足 ISO 15189:2022 版标准 8.2 和 8.3 的认可要求，支持内部文件、外部文件在线预览、下载管理、文档查阅记录功能；支持查看文件信息、历史记录及阅读量；</p> <p>文件控制流程管理</p> <p>支持文件电子归档，文件管理流程(新建、修订、审核、批准、</p>	1

	<p>发布、借阅、废止等)符合 ISO15189: 2022 规范要求; 支持在线协同编辑; 支持批量上传文件, 文件格式包含: doc/docx、xls/xlsx、ppt/pptx、pdf、txt、png/jpg/jpeg/bmp;</p> <p>文件评审管理 按照 ISO 15189:2022 条款要求, 固化文件评审整体流程;</p> <p>2.电子记录</p> <p>ISO 15189:2022 条款记录表单 按照 ISO 15189: 2022 条款要求进行分类, 所有记录进行电子化, 检验人员按分类索引可快捷找到所需表单; 各专业组表单记录电子化; 针对其中多环节的记录表格, 采用流程化管理, 流转分配给相应岗位的工作人员。流程结束支持表单自动生成, 可打印、导出 PDF 格式文件;</p> <p>记录表单自定义 表单格式和记录流程可自定义配置; 全面满足 ISO15189:2022 中 8.3 和 8.4 的要求;</p> <p>3. 认可迎检</p> <p>条款解读和评审要点 满足实验室申请 ISO15189 换版认可的监督评审、复评审和扩项评审;</p> <p>条款自查管理 ★能实现 ISO15189: 2022 认可准则、应用要求等相关文件的任务分配和条款自查功能, 确保每个条款落实到人, 全员参与, 循序渐进, 自查自纠, 监控条款完成情况和认可进度; 支持各种证据性文件上传保存, 与文件系统、电子记录系统、内审系统交互, 提升内审和现场评审质量和效率;</p> <p>4.内部审核</p> <p>内审流程管理 ★按照 CNAS-GL011: 2018 《实验室和检验机构内部审核指南》要求, 从内审策划到完成内审报告, 各个环节按照指南要求固化内审流程, 预置相关表单和内审核查表;</p> <p>内审核查管理 与认可迎检系统交互, 条款自查数据和支撑材料可以直接提交至内审系统, 作为内审的直接证据; 基于 CNAS-PD14-16-09D2 《医学实验室质量和能力认可准则和应用要求》核查表, 系统预置 CNAS-CL02: 2023 《医学实验室质量和能力认可准则》和 CNAS-CL02-A001: 2023 《医学实验室质量和能力认可准则的应用要求》内容, 实验室无需编制内部审核表; ★可通过部门和认可准则要素类型进行交叉筛选条款, 方便内审员查看专业组和科室级别的条款内容;</p> <p>内审不符合项管理 依据内部审核表和上传至每一条款的支撑材料实施内审, 当判断为“N”时填写不符合项事实, 系统自动汇总内审中产生的不符合项, 自动形成不符合项报告表和不符合项分布表;</p>	
--	---	--



	<p>★内部审核系统与电子记录系统交互，通过链接快捷启动不符合项整改流程，系统可监控纠正措施实施进度和完成情况，自动生成不符合项报告和纠正措施记录表；</p> <p>5. 管理评审</p> <p>管理评审流程管理</p> <p>★按照 CNAS-GL012：2018《实验室和检验机构管理评审指南》要求，从管理评审策划到完成管理评审报告。各个环节按照指南要求固化管理评审流程，预置相关表单，包括但不限于：管理评审计划、管理评审输入报告、管理评审活动、管理评审输出项记录、管理评审报告；</p> <p>关联电子记录系统，针对评审输出内容进行持续改进管理，完成评审输出项的闭环管理。</p>	
与原病理系统数据接口对接要求	<p>取材明细接收：实时接收病理信息系统在取材工作站软件中添加的取材明细数据；</p> <p>取材扫描核对后，发送取材操作人员信息及状态标记到病理信息系统。</p> <p>接收病理信息系统发送的蜡块信息（病人编号、病人姓名、性别、医生编号、医生姓名、项目、蜡块号、切片号、标本类型等）；</p> <p>包埋环节扫描核对后，发送包埋操作人员信息及状态标记到病理信息系统；</p> <p>切片环节扫描后，发送切片操作人员信息及状态标记到病理信息系统；</p> <p>染色环节扫描后，发送染色操作人员信息及状态标记到病理信息系统；</p> <p>接收病理信息系统的重切、深切等标记的记录信息；</p> <p>发送特殊染色项目状态到病理信息系统；</p> <p>接收与验证冰冻标签的编号信息。</p>	
大体标本拍摄台	<p>一体式大体标本拍摄台，图像传感器：不低于 1/3.06"CMOS；总画素：≥1300 万画素；帧速率：60FPS（最高）；光源：LED 灯。通过定制接口能直接通过病理网络系统软件进行调节和大体标本拍照控制，并将图像自动编号后直接存入病理网络系统中。</p>	4
数码摄像头	<p>不低于国产 300 万像素数码摄像头，扫描模式：逐行扫描；光传感器：1/1.8"CCD（彩色）；像素量级：≥300 万物理像素；像素大小：≥3.45μm*3.45μm；帧速率：35-65FPS；信噪比：70dB。与病理信息系统深度整合，无需进行二次开发或调用外部接口程序，即可在病理信息系统内直接进行图像采集操作。</p>	10
摄像接口	<p>1 倍 C 型通用显微接口，从镜头安装基准面到焦点的距离是 17.526mm，用于摄像头和三目显微镜的连接。</p>	10
病理专用交互屏	<p>工业级触控一体机，前面板符合 IP65 防尘防水标准</p> <p>RAM：≥8GB</p> <p>存储：≥512G SSD</p> <p>屏幕：≥15" TFT LCD，全平面十点投射式电容屏</p> <p>分辨率：≥1920*1080</p> <p>亮度：≥220cd/m<sup>2</sup></p>	30

		接口：不低于 4USB+2LAN 口，WIFI+蓝牙，扬声器+麦克风 提供厂家 3 年质保。	
	病理专用交互屏 支架	尺寸(mm)：≥380*280*90 适用 vesa 孔距(mm)：75x75mm 或 100x100mm 产品净重(kg)：≤2.5 适用承重范围(kg)：2-9 升降范围(mm)：≥250 适用桌面厚度(mm)：10-90	30
	病理玻片智能整 板识别装置	不低于 800 万像素视觉二维码识别成像装置， 传感器尺寸：≤8.880 mm x 5.550mm， 分辨率：≥3856H × 2176V， 镜头：8±5%mm ， 整板识别时间≤2S， 玻片板层数≥10 层， 识别高度≥440mm， 视觉识别标识时间：≤100ms。 一体成型识别底座。	7
	触控云屏及支架	1)整机采用 LED 液晶 A 级屏,分辨率 3840×2160,支持 D-LED 背光、60Hz 扫描频率; 2)4K 高清防眩光屏, 178 度可视角度, ≥80%NTFC, 表面硬度 7H, 单面喷涂 AG, 透过率≥88%; 3)电脑系统配备 I5, 16GB 内存, 512GB SSD, 支持 Windows 11.Android 11.0 双系统运行; 4)采用防眩光钢化玻璃, 厚度 3.2mm,硬度 7H, 透过率 88%, 确保设备安全和显示清晰; 5)支持 20 点红外触控, 无需安装驱动和校准定位; 触摸高度不高于 2.5mm, 最小识别不高于 2mm, 书写精度±1mm; 6)支持护眼功能, 并且可以根据环境亮度调节屏幕亮度, 保护用眼安全; 支持硬件级防蓝光; 7)内置 8 阵列麦克风, 拾音距离≥8 米, 拾音角度≥180 度; 8)具备双腔六驱动大功率扬声器, 功率为 15W*2,声音效果佳, 音量大, 满足日常使用需求; 9)支持通过 HDMI IN 实现外部电脑与智慧互动大屏之间高清视频信号、音频信号的实时传输, 传输分辨率≥4K@60Hz; 10)具备 USB3.0 接口、HDMI 输入输出接口、Type-C 接口、以太网口、音频输出接口、Touch USB 接口; 11)具备 Wi-Fi6 传输, 支持 2×2 双路 Wi-Fi 技术, 支持双天线, 支持 2.4GHz 和 5GHz 双频无线 Wi-Fi 通信方式; 12)裸机尺寸 1953.4mm ×1240.7mm × 96.5mm, 工作温度 5℃~35℃, 工作湿度 20%~80%RH; 13)标配触控笔×2、无线传屏器、电源线、壁挂支架。	1
	病理专用条码扫 描枪 (含支架)	扫描模式：二维影像 (838 X 640 像素排列); 分辨率：6.7mil; 阅读景深：1.8-14cm; 工业等级：IP41; 抗摔强度：1.8 米跌落水泥地 50 次; 扫描码制：一维码、堆叠码、二维码、邮政码、有限 OCR 字符功能; 含支架。	62
	PDA 手持机	CPU：高通八核 2.0 GHz; 操作系统：Android 11 存储：4GB+ 64GB; 尺寸：161 (H) x77 (W) x13.6 (T) mm . 重量：269g (含电池, 不含指纹); 图像采集前置摄像头：800	6

		<p>万像素;后置摄像头: 1600 万像素; 显示屏幕: 6 英寸显示屏, 电容式触摸,支持手套模式, 2160 (H) x1080 (W); 键盘: 音量+、-键、开关机键、2 个侧扫描键、功能键; 电源: 可拆卸 5000mAh 锂离子充电电池(含备份电); 接口/通信: 防水 Type C USB 接口,支持 Type C 耳机;支持 USB 3.0 HighSpeed 支持 OTG;支持快充;支持 DP 功能</p> <p>防护等级: IP67; 跌落等级: 1.5 米; WIFI: IEEE 802.11a/b/g/n/ac/d/h/i/k/r/v/ax ready (2.4G/5G 双频 WIFI)协议</p> <p>蓝牙: Bluetooth 5.1 (支持 BLE)</p>	
		<p>存储扩展柜 (基于现有设备扩容):</p> <p>≥直连存储十二 (12) 个热插拔 SAS 硬盘 (HDD), 转速为 7200、10K 和 15Krpm, 以及 SAS 固态硬盘 (SSD)。</p> <p>1.硬盘: 7.68T SSD SAS 2.5 *7 块</p> <p>2.HUB 卡: H810 6GB *1 块</p> <p>3.机柜管理模块: EMM 模块提供冗余机柜管理功能 *2 块</p> <p>4.背板接口: SAS 连接器 (每个 EMM) 1 个 SAS (SFF 8088) “IN” 连接器, 用于连接到主机 1 个 SAS (SFF 8088) “OUT” 连接器, 用于扩展至其他机柜</p> <p>5.电源设备: 完全冗余的电源, 功率 600W, 散热量 188W *2 块</p> <p>6.线缆: 12Gb HD-Mini 转 HD-Mini SAS 线缆 *2 根</p> <p>7.导轨: 导轨 *1 对</p>	1
灾备设备和服务		<p>灾备安装服务 (实施及售后服务):</p> <p>1、对现有环境进行调研</p> <p>对需要容灾的主数据库进行调研分析, 包括数据库版本、数据量、归档量等进行详细的调研。调研完成后, 编写扩容实施方案, 与客户进行沟通讨论, 进一步对实施方案进行完善。</p> <p>2、容灾备库搭建、重新搭建</p> <p>根据调研编写的方案进行数据库主备容灾的搭建, 配置主备数据库参数, 通过产品的向导自动进行主备数据库同步, 数据库同步完成后人工进行数据同步的检查。</p> <p>3、容灾切换保障服务</p> <p>数据库主备数据初始化完成后, 进行主备数据库同步的检查, 看是否存在日志传输延迟、日志传输中断等现象, 如果出现对出现的问题进行人工的排查和解决, 保障主备能够正常的进行切换。</p> <p>4、非一体化购买硬件故障远程或现场处理</p> <p>数据库主备容灾环境的搭建是服务硬件+数据库软件+备份软件的一个综合工程, 数据库工程、硬件工程师和产品工程师需要配合完成, 对硬件规划配置、数据库的安装部署、备份软件的安装部署, 都需要进行统一的协调工作, 一旦发现异常需要进行综合的判断。</p> <p>5、数据误删除恢复支持</p> <p>在主备容灾建设完成后, 最关键的工作是一旦出现数据丢失等问题, 需要立刻进行数据库的恢复工作, 需要从产品发起数据库的恢复, 同时将恢复的数据库恢复到主库, 并且应用配合进行数据恢复的验证等工作。</p> <p>6、机房变更现场或远程技术保障</p>	1

		在建设完成后，需要增加其他数据库的备份、需要进行网络、硬件等调整，都需要产品的厂家来进行支持，以保障数据库主备容灾大的正常运行。	
		服务器： CPU: ≥5318S*2; 内存: ≥32*8 256G ; 硬盘: ≥1.92tssd*4 ; SR430C 2G ; 千兆网口*2; 万兆网口*2; 电源: 900W*2	2
	安全设备和相关服务质保	融合安全数据采集与监控系统： 硬件参数: 2U 机架式工控机、8 核心处理器, 64G 内存、1T+4T 存储（可扩展），4 个千兆 RJ45 电口（可选 SFP+光口），2 个 USB 口，1 个 Console 口，交流冗余电源。 性能参数: 网络吞吐量≥1Gb; 原始数据并发采集能力≥20000 条/s（以会话为单位）；事件分析处理能力≥10000 条/s; 告警类数据支持 30 天跨度查询，查询响应速度≤2s; 审计类数据支持 7 天跨度查询，查询响应速度≤2s。硬件质保期不少于 3 年。 资源监控管理平台: 实现各种 IT 资源的统一监控与管理; 提供灵活的告警和通知策略, 通过告警分析, 准确定位故障源; 提供对 IP、子网、终端的管理; 提供多种可视化展现方法, 网络拓扑等, 全面提高 IT 资源的管理效率, 满足≥120 台服务器设备监控; 满足≥200 台有线设备监控; 满足≥10 个专有应用包括 MySQL、SQL Server、Oracle、Apache、IIS、JBoss、Nginx、Tomcat、Weblogic、Squid、Sybase、Informix、DB2 等的监控; 支持监控多种网络资源: 有线设备、无线设备、PON、安全设备、服务器、动环设备、存储设备、标准应用、中间件、数据库以及虚拟化。	1
		规则库升级及产品技术服务： 对本产品提供 3 年入侵事件规则检测库、威胁情报库升级服务； 对本产品提供 3 年产品技术支持服务，包括：软件升级（问题类）、技术咨询、客户远程交流、重要运营报告指导等。	1
36	其他要求	项目交付: 中标人在中标通知书发出之日起, 30 天内完成项目验收签字。如不能按时完成验收, 将按照废标处理。 核心产品功能验证: 中标人在中标通知书发出之日起 5 个工作日内到招标人现场演示核心产品全部功能, 如不能演示全部功能, 将按照废标处理。	

## 二、商务条款

1. 质保期: 免费质保期: 3 年。（质保期自通过甲方验收合格之日起计）

2. 交付期、交付方式及交付地点

2.1 交付期: 自合同签订之日起 30 个日历日内交货并完成安装调试。

2.2 交付方式: 采购人指定。

2.3 交付地点: 采购人指定。

3. 货款支付:

付款条件：

1) 乙方为甲方提供货物和服务而要求甲方支付的金额应与乙方的投标报价一致，除非甲方要求变更而引起的价格变动。

2) 合同签订后工程师进场 7 个工作日内支付合同总价的 40%；科室上线初步验收通过后 7 个工作日内支付合同总价的 30%；上线试运行 3 个月且正式验收合格后支付合同总价的 30%。

3) 符合以上付款条件的，乙方应提交书面付款申请，由甲方财务按照制定的付款计划予以支付。

## 第五章 评标方法与评标标准

本项目采用综合评分法，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人。本项目选取 1 名中标候选人。

### 一、政府采购政策功能落实

#### 1、小微企业价格扣除

- (1) 本项目对小型和微型企业报价给予 0%的扣除价格，用扣除后的价格参与评审。
- (2) 供应商需按照采购文件的要求提供相应的《企业声明函》。
- (3) 企业标准请参照《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）文件规定自行填写。

#### 2、残疾人福利单位价格扣除

- (1) 本项目对残疾人福利性单位视同小型、微型企业，给予 0%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。
- (2) 残疾人福利单位需按照采购文件的要求提供《残疾人福利性单位声明函》。
- (3) 残疾人福利单位标准请参照《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141 号）。

#### 3、监狱和戒毒企业价格扣除

- (1) 本项目对监狱和戒毒企业（简称监狱企业）视同小型、微型企业，给予 0%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。
- (2) 监狱企业参加政府采购活动时，需提供由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。供应商如不提供上述证明文件，价格将不做相应扣除。
- (3) 监狱企业标准请参照《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）。

4、小微企业、残疾人福利单位、监狱企业属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

## 二、评标办法和评标标准

评分项目	评分因素	评审内容	分值
价格部分 (30分)	投标报价	<p>价格分采用低价优先法计算，即满足本招标文件要求的最低投标报价为评标基准价，其价格分为满分，其它投标人的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）× 价格分分值（精确到小数点后两位）。</p> <p>超过了采购项目预算或最高限价的，为无效投标。</p>	30
商务部分 (22分)	体系证书	<p>投标人或投标产品制造商具有由国家认证认可监督管理部门批准设立的认证机构颁发并在有效期内的证书：</p> <p>1) 具有质量管理体系认证证书得 1 分，不提供不得分；</p> <p>2) 具有知识产权管理体系认证证书得 1 分，不提供不得分；</p> <p>3) 具有服务管理体系认证证书得 1 分，不提供不得分；</p> <p>4) 具有信息安全管理体系统认证证书得 2 分，不提供不得分；</p> <p>5) 具有隐私信息管理体系认证证书得 2 分，不提供不得分。</p>	10

		6) 具有 AAA 企业信用体系证书得 3 分，不提供不得分。  (以上均需提供证书扫描件并加盖公章)	
	知识产权	投标人或投标产品制造商具有国家版权局颁发的病理系统或实验室管理软件相关的软件著作权登记证书，每提供 1 个，得 1 分，本项满分 3 分。	3
	企业资质	投标人或投标产品制造商具有高新技术企业证书的得 2 分，未提供不得分。  (以上需提供相关证书复印件并加盖公章)	2
	类似业绩	投标人或投标产品制造商提供 2022 年 1 月 1 日以来投标产品类似项目的案例，每提供 1 个得 1 分，本项最多得 7 分(提供合同复印件、验收单复印件并加盖公章，合同须能反映项目名称、主要标的物，签订时间和签章清晰可见)。	7
技术部分 (48分)	对技术需求的响应程度	对照用户需求书的技术功能要求部分，满足所有要求得满分；  每不符合一条★号要求(包括响应但没有相应的软件界面截屏图进行证明的)，减 1 分；  该项最低 0 分。	32
	现场演示	供应商须对如下条款进行系统功能演示，每演示成功一个功能点得 2 分，满分 10 分；未演示或现场演示功能未达到要求的不得分。(演	10



	<p>示时间控制在 15 分钟以内)</p> <p>1、“病理质控指标智能管理软件”中演示功能点：系统支持汇总展示卫健委十三项质控指标统计功能，并可针对系统统计质控数据进行细化分析及结果数据导出。</p> <p>2、“包埋工位工作站软件”中演示功能点：系统在扫描有特别说明的包埋盒二维码时，可自动进行语音播报。语音播报的项目内容可由用户进行自定义。</p> <p>3、“特检工位工作站软件”中演示功能点：系统可自动提示同一蜡块号下的本次制片及历史制片信息。</p> <p>4、“标本销毁管理工作站软件”中演示功能点：系统自动提示可销毁的标本箱，通过 PDA 扫描确认销毁，系统自动记录操作信息。</p> <p>5、“病理科标准化智慧化管理平台”认可迎检中演示功能点：提供 ISO15189：2022 新版认可准则对应的标准解读和专家现场方法和迎检要点，以及实验室各亚专业的认可要求和迎检思路。</p>	
质保期限	<p>根据投标人提供的质保期限（包含售后服务承诺、售后服务内容）进行评审。</p> <p>（1）提供售后服务承诺且质保期为三年的，得 3 分；</p>	3

		<p>(2) 提供售后服务承诺且质保期为二年的，得 2 分；</p> <p>(3) 提供售后服务承诺且质保期为一年的，得 1 分；</p> <p>(4) 方案不可行或未提供方案的，不得分。</p>	
	实施团队服务能力	<p>根据投标人为本项目配备的人员情况进行评分：</p> <p>(1) 项目经理（2 分）：项目经理具有 3 年及以上与本项目类似项目实施经验，且具有项目管理证书的得 2 分，须提供证书扫描件。</p> <p>(2) 项目成员（1 分）：除项目经理外，项目成员具有：医学实验室内审员培训证书的得 0.5 分；注册信息安全工程师证书的得 0.5 分，须提供相应证书扫描件，同一个人具有以上多种证书的只计算一次，不重复得分。</p> <p>注：以上人员均需提供投标人为其缴纳 6 个月以上社保的证明材料。</p>	3

## 第六章 投标文件格式

# 投 标 文 件

项 目 名 称：

项 目 编 号：

供应商名称：（电子签章）

日 期：

### 评分索引表

评分项目	在投标文件中的页码位置(注明在**节点下第**页,如“技术参数响应及偏离表 I” 第**页)

## 投标主要文件目录

- 一、资格审查响应对照表
- 二、符合性审查响应对照表
- 三、非实质性响应对照表
- 四、投标产品配置与分项报价表
- 五、技术参数响应及偏离表
- 六、商务条款响应及偏离表
- 七、开标一览表
- 八、供应商认为有必要提供的声明及文件资料

## 一、资格审查响应对照表

序号	资格审查响应内容	是否响应 (填是或 否)	上传证明材料的图 片(按顺序附到此 对照表后面)
<b>通用资格条件</b>			
1	法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明（身份证为正、反面）		
2	最近一个年度的财务状况报告（成立不满一年不需提供）		
3	依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（提供提交投标文件截止时间前一年内至少一个月依法缴纳税收及缴纳社会保障资金的证明材料。投标人依法享受缓缴、免缴税收、社会保障资金的提供证明材料。）		
4	具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明		
5	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		
6	未被“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单（提供网页截图）		
<b>特定资格条件</b>			
7	……	如该项目设定	
<b>落实政府采购政策需满足的资格要求</b>			
8	……	如该项目设定	
<b>其他资格条件</b>			
9	法人授权书		
10	投标保证金缴纳凭证	如该项目收取	

## 二、符合性审查响应对照表

序号	符合性审查响应内容	是否响应 (填是或否)	在投标文件中的页码位置(注明在**节点下第**页,如“技术参数响应及偏离表I”第**页)
1	报价未超预算		
2	按照招标文件规定要求签署、盖章		
3	供应商在报价时未采用选择性报价		
4	符合招标文件中规定的实质性要求和条件的(本招标文件中斜体且有下列划线部分为实质性要求和条件)		
5	未含有采购人不能接受的附加条件的		

## 三、非实质性响应对照表

序号	非实质性响应内容	是否响应 (填是或者否)	上传证明材料的图片(按顺序附到此对照表后面)
1	《企业声明函》		
2	《残疾人福利性单位声明函》		
3	.....		

#### 四、投标产品配置及分项报价表

序号	标的物名称	品牌、规格、型号	数量	单位	单价	交付期/ 服务期	产地	总价
1								
2								
3								
4								
合计								

注：

1. 单价和总价采用人民币报价，以元为单位。
2. 货物项目填写“交付期”，服务项目填写“服务期”，只填写一个期限。



## 五、技术参数响应及偏离表

序号	招标要求	投标响应	超出、符合 或偏离	原因
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				

注：1、按照基本技术要求详细填列。

2、行数不够，可自行添加。

## 六、商务条款响应及偏离表

项目	招标文件要求	是否响应	投标人的承诺或说明
	.....		

## 七、开标一览表

项目名称	
项目编号	
投标报价	¥_____元整 人民币（大写）：_____
交货期限/服务期限	合同签订后_____天

供应商全称（公章）：

法定代表人（授权代表）（签字或盖章）：

日期：

注：

投标总报价应包含本项目实施期间的所有含税费用。

八、供应商认为有必要提供的声明及文件资料  
(格式自拟)

表一

## 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明

我单位郑重声明：我单位具备履行本项采购合同所必需的设备和专业技术能力，为履行本项采购合同我公司具备如下主要设备和主要专业技术能力：

主要设备有：\_\_\_\_\_。

主要专业技术能力有：\_\_\_\_\_。

投标人名称（盖章）：

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

表二

## 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

我单位郑重声明：参加本次政府采购活动前 3 年内，我单位在经营活动中没有因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。

投标人名称（盖章）：

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

表三

### 法人授权书

本授权委托书声明：注册于（供应商地址） 的 （供应商名称） 在下面签名的（法定代表人姓名、职务），现任我单位                    职务，为法定代表人。在此授权（被授权人姓名、职务）作为我公司的合法代理人，就（采购项目名称、采购项目编号）采购活动以我公司的名义处理一切与之有关的事务。

被授权人（供应商授权代表）无转委托权限。

本授权书自法定代表人签字之日起生效，特此声明。

**附：法定代表人身份证复印件**

法 定 代 表 人  
居 民 身 份 证 复 印 件  
  
(正面)

法 定 代 表  
人 居 民 身 份  
证 复 印 件

**附：被授权代表人身份证复印件**

被 授 权 人 ( 授 权 代 表 )  
居 民 身 份 证 复 印 件  
  
(正面)

被 授 权 人 ( 授 权 代  
表 ) 居 民 身 份 证  
复 印 件  
  
(反面)

法定代表人（签名或盖章）：\_\_\_\_\_职务：

被授权人（签名）：\_\_\_\_\_职务：

供应商名称（单位盖公章）：

日期：\_\_\_\_\_

表四

## 投标函格式

致：新疆维吾尔自治区政务服务和公共资源交易中心

根据贵方的 GK\_\_\_\_\_号招标文件，正式授权下述签字人  
\_\_\_\_\_ (姓名)代表我方\_\_\_\_\_ (投标人的名称)，全权处理本次项目  
投标的有关事宜。

据此函，\_\_\_\_\_签字人兹宣布同意如下：

1. 按招标文件规定的各项要求，向买方提供所需货物与服务。
2. 我们完全理解贵方不一定将合同授予报价最低的投标人。
3. 我们已详细审核全部招标文件及其有效补充文件，我们知道必须放弃提出含糊不清或误解问题的权利。
4. 我们同意从规定的开标时间起遵循本投标文件，并在规定的投标有效期期满之前均具有约束力。
5. 如果在开标后规定的投标有效期内撤回投标或中标后拒绝签订合同，我们的投标保证金可不予退还。
6. 同意向贵方提供贵方可能另外要求的与投标有关的任何证据或资料，并保证我方已提供和将要提供的文件是真实的、准确的。
7. 一旦我方中标，我方将根据招标文件的规定，严格履行合同的 responsibility 和义务，并保证在招标文件规定的时间完成项目，交付买方验收、使用。

8. 与本投标有关的正式通讯地址为：

地 址：	邮 编：
电 话：	传 真：
供应商开户行：	账 户：
授权代表人（签字）：	联系电话：
投标人名称（公章）：	

日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_



表五

## 中小企业声明函（货物）

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

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

备注：1、从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2、投标人为中小企业时需提供本声明函，并完整填写从业人员、营业收入、资产总额等内容，否则评审时不能享受相应的价格扣除。

表六

## 中小企业声明函（工程、服务）

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，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。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）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员\_\_\_\_人，营业收入为\_\_\_\_万元，资产总额为\_\_\_\_万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（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：

备注：1、从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2、投标人为中小企业时需提供本声明函，并完整填写从业人员、营业收入、资产总额等内容，否则评审时不能享受相应的价格扣除。

表七

## 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\_\_\_\_\_单位的采购文件编号为\_\_\_\_\_的项目采购活动提供本单位制造的服务或产品（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服务或产品（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的服务或产品）。

本单位在本次政府采购活动中提供的残疾人福利单位产品报价合计为人民币（大写）\_\_\_\_\_圆整（¥：\_\_\_\_\_）。

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。

（备注：1、供应商如不提供此声明函，价格将不做相应扣除。2、中标供应商为残疾人福利单位的，此声明函将随中标结果同时公告，接受社会监督）

供应商全称

（盖章）：

日期：

（备注：投标人如未提供此声明函，价格将不做相应扣除，但投标不会被拒绝；如未如实声明，需承担相应法律责任。）

表八

## 质疑函范本

质疑项目基本情况	项目名称			
	项目编号		包号	
	采购人名称			
	采购公告时间	__年__月__日	中标（成交）公告时间	__年__月__日
	更正公告时间 （包含采购文件和采购结果更正公告）	__年__月__日	终止公告时间（包含废标和采购任务取消）	__年__月__日
质疑供应商基本信息	单位名称			
	地址		邮编	
	联系人		联系电话	
	授权代表		联系电话	
质疑事项及相关请求 （纸张不够另附）	分 类	<input type="checkbox"/> 采购文件 <input type="checkbox"/> 采购过程 <input type="checkbox"/> 中标或成交结果		
	请逐条列明质疑事项、事实依据和法律依据，并提供必要的证明材料。 质疑事项 1： 事实依据： 法律依据： 相关请求： 质疑事项 2 .....			
签字或盖人名章		公章		
		日期		
质疑函制作说明： 1. 供应商提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料或有效线索；质疑函存在《自治区政务服务和公共资源交易中心公共资源交易质疑异议投诉举报处理实施细则》（新政资内发〔2022〕12号）第十四条所列情形的，交易中心不予受理。 2. 质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。 3. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。				

4.一份质疑函只能针对一个项目提出质疑,且针对同一交易程序环节的质疑应当一次性提出。质疑对一个项目的不同包提出质疑的,应当将各包质疑事项集中在一份质疑函中提出,并在质疑函中列明具体分包号。

5.质疑供应商若委托代理人进行质疑的,质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容,并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

6.质疑供应商为自然人的,质疑函应由本人签字,提供本人及代理人身份证复印件,并在复印件上签字;质疑供应商为法人或者其他组织的,质疑函应由法定代表人、主要负责人,或者其授权代表签字或者盖章,并加盖公章,同时提供法人证书(营业执照)复印件、代理人身份证复印件并加盖法人公章。

**7.质疑函份数要求:一式四份。**

表九

## 保证金退还审批表

日期： 年 月 日

政府采购 项目名称			
缴款日期		应退还保 证金总额 (大小写)	
退还保证 金单位名 称(全称)			
开户行			
账 号			
联系人		电 话	
项目经办 部门	经办 人 意见		
	部门 领导 意见		
财务审计 部	经办 人 意见		
	部门 领导 意见		
备 注	退还保证金需提供：1、公司开户许可证或汇款账户信息复印件并加盖公章；2、保证金银行汇款回单；		

