

政府采购合同书

项目名称：便携式超声诊断仪等医疗设备采购

项目编号：QZZC2024-J1-990031-GXLS

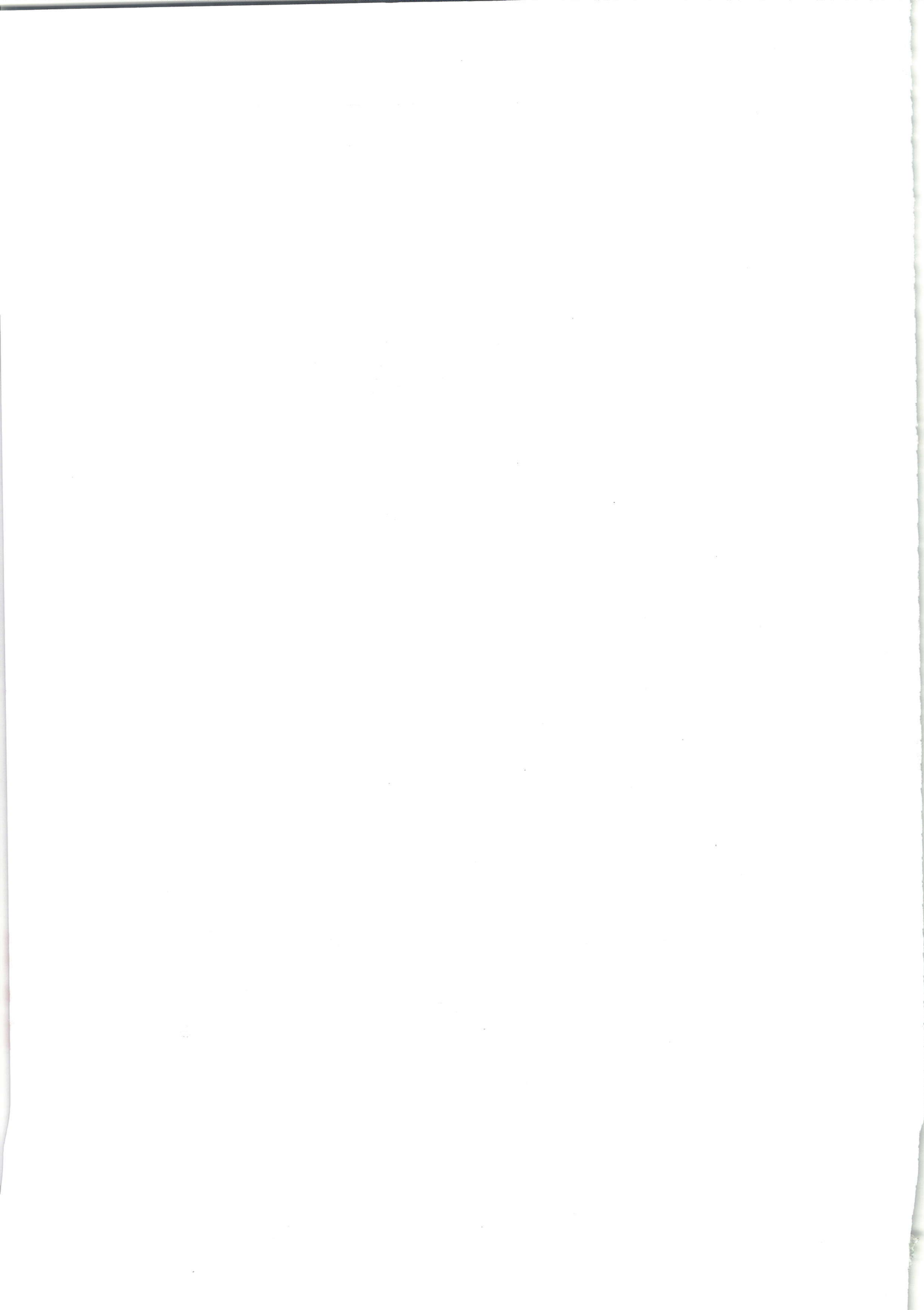
采购单位（甲方）：钦州市第一人民医院

供应商（乙方）：江西晟嘉美贸易有限公司

签订合同地点：钦州市第一人民医院

签订合同时间：2024.6.15





目 录

一、 成交通知书.....	2
二、 医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同.....	3
三、 合同条款.....	4
四、 项目采购需求.....	10
五、 报价表.....	18
六、 技术响应、偏离情况说明表.....	19
七、 其他与本合同相关的资料。.....	36
(1) 二次报价表.....	36
(2) 售后服务承诺书.....	37
八、 公司营业执照、法人代表、委托人身份证.....	38
(1) 营业执照.....	38
(2) 经营许可证.....	39
(3) 医疗器械经营备案证明.....	40
(4) 法定代表人证明书及法定代表人身份证复印件.....	41
(5) 法定代表人授权委托书及委托代理人有效身份证复印件.....	43
(6) 其他资质证明文件.....	45
(7) 标的物货物清单（设备安装完成后按货物清单验收）.....	52

一、成交通知书

广西联胜项目管理有限公司关于便携式超声诊断仪等医疗设备采购
(项目编号: QZZC2024-J1-990031-GXLS) 成交通知书

江西晟嘉美贸易有限公司:

广西联胜项目管理有限公司受钦州市第一人民医院的委托, 就便携式超声诊断仪等医疗设备采购采用竞争性谈判方式进行采购, 按规定程序进行了竞争性谈判采购, 经谈判小组评审, 采购人确认, 贵公司为本项目的成交供应商, 其成交项目内容为: 拟购彩色多普勒超声诊断仪 1 套, 详细内容见采购文件中《采购需求》; 成交金额为:人民币壹佰叁拾捌万陆仟元整 (¥1386000 元)。

请贵公司接此通知书后在 25 日内与采购人签订合同, 并按竞争性谈判文件要求和响应文件的承诺履行完合同。

特此通知!

采购单位联系人: 徐锐

联系电话: 0777-2863830

采购代理机构联系人: 李工

电 话: 0777-3215811

广西联胜项目管理有限公司 (盖章)

2024年04月01日



二、医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同

甲方（医疗卫生机构）：钦州市第一人民医院

乙方（医药生产经营企业及其代理人）：江西晟嘉美贸易有限公司

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗卫生机构医药购销行为，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订合同本，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《中华人民共和国合同法》及医药产品购销合同约定购销药品、医用设备、医用耗材试剂等医药产品。

二、甲方应当严格执行医药产品购销合同验收、入库制度，对采购医药产品及发票进行查验，不得违反有关规定合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方严禁接收乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参与乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息，或为乙方统计提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

六、乙方指定黄秋惠作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销医药产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止购销合同，并向有关卫生计生行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则严格按照《国家卫生计生委关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》（国卫法制发[2013]50号）相关规定处理。

八、本合同作为医药产品购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式伍份，甲执肆份，乙方执壹份，并从签订之日起生效。

甲方（盖章）：钦州市第一人民医院

乙方（盖章）：江西晟嘉美贸易有限公司

法定代表人（负责人）：

法定代表人（负责人）：

经办人签名：

经办人签名：

2024年4月25日

2024年4月25日

三、合同条款

广西壮族自治区政府采购合同

(钦州市第一人民医院货物采购合同)

合同编号: QZC2024-J1-990031-GXLS

采购人(甲方): 钦州市第一人民医院 采购计划号:

供应商(乙方): 江西晟嘉美贸易有限公司

采购项目名称和编号: 便携式超声诊断仪等医疗设备采购、QZC2024-J1-990031-GXLS

签订地点: 广西钦州市

签订时间:

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》之合同编等法律、法规规定,按照竞争性谈判文件(以下简称“谈判文件”)规定条款和乙方竞争性谈判响应文件(以下简称“响应文件”)及其承诺,甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

1、供货一览表

序号	产品名称	商标品牌	规格型号	生产厂家	数量	单位	单价(元)	金额(元)	产品医疗设备注册证号
1	彩色多普勒超声诊断仪(彩色超声诊断系统)	华声	Carnation Pro	深圳华声医疗技术有限公司	1	套	1386000	1386000	粤械注准20212060782

人民币合计金额(大写)壹佰叁拾捌万陆仟元整(小写)¥1386000.00元。

2、合同合计金额包括货物价款,备件、专用工具、安装、调试、检验、技术培训及技术资料和包装、运输等全部费用。

3、设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统或互联互通平台,相关费用由乙方负责。

第二条 质量保证

1、乙方所提供的货物型号、技术规格、技术参数等质量必须与谈判文件、响应文件和承诺相一致。乙方提供的节能和环保产品必须是列入政府采购清单的产品。

2、乙方所提供的货物必须是全新、未经使用的原装产品,且在正常安装、使用和保养条件下,其使用寿命期内各项指标均达到质量要求。

第三条 权利保证

乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权

或其他权利。

乙方应按谈判文件规定的时间或响应文件承诺的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。

没有甲方事先书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或任何合同条文、规格、计划、图纸、样品或资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。

乙方保证所交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、质押、查封等产权瑕疵。

第四条 包装和运输

1、乙方提供的货物均应按谈判文件、响应文件要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装，每一包装单元内应附详细的装箱单和质量合格证。

2、货物的运输方式：汽运，由乙方负责。

3、乙方负责货物运输，货物运输合理损耗及计算方法：由乙方负责。

第五条 交付和验收

1、交付使用时间：按乙方响应文件中所承诺的时间；地点：采购人指定地点。

2、乙方提供不符合谈判文件、响应文件和本合同规定的货物，甲方有权拒绝接受。

3、乙方应将所提供货物的装箱清单、用户手册、原厂保修卡、随机资料、工具和备品、备件等交付给甲方，如有缺失应及时补齐，否则视为逾期交货。

4、甲方应当在到货（安装、调试完）后七个工作日内进行验收，逾期不验收的，乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署货物验收单并加盖采购人公章，甲乙双方各执一份。

5、采购人委托采购代理机构组织的验收项目，其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准，验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有违约问题，可暂缓资金结算，待违约问题解决后，方可办理资金结算事宜。

6、甲方对验收有异议的，在验收后五个工作日内以书面形式向乙方提出，乙方应自收到甲方书面异议后7个工作日内及时予以解决。

第六条 安装和培训

1、甲方应提供必要安装条件（如场地、电源、水源等）。

2、乙方负责甲方有关人员的培训。培训时间、地点：由甲方根据情况合理安排。

第七条 售后服务、保修期

1、乙方应按照国家有关法律法规和“三包”规定以及谈判文件、响应文件和本合同所附的《服务承诺》，为甲方提供售后服务。

2、货物保修期：按响应文件的承诺。

3、乙方提供的服务承诺和售后服务及保修期责任等其它具体约定事项。（见合同附件）

第八条 付款方式和保证金

1、当采购数量与实际使用数量不一致时，乙方应根据实际使用量供货，合同的最终结算金额按实际使用量乘以成交单价进行计算。

2、资金性质：自筹资金。

3、付款方式：甲乙双方签订合同后，送货到甲方指定地点安装调试验收合格后乙方开具全额发票，甲方即付合同金额的30%给乙方，第二笔款甲方在第一笔款支付3-6个月内支付35%给乙方，第三笔款甲方在第二笔支付款3-6个月内支付30%给乙方，第四笔由甲方在质保期满即向乙方支付合同总金额的5%尾款。

第九条 履约保证金

无。

第十条 税费

- 1、本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。
- 2、设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统或互联互通平台，相关费用由乙方负责。

第十一条 质量保证及售后服务

1、乙方应按谈判文件规定及响应文件承诺的货物性能、技术要求、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品。乙方提供货物的质量保证期按交货验收合格之日起计（期限见《采购需求》中的要求）。在保证期内因货物本身的质量问题发生故障，乙方应负责免费修理和更换零部件。对达不到技术要求者，根据实际情况，经双方协商，可按以下办法处理：

（1）更换：由乙方承担所发生的全部费用。

（2）贬值处理：由甲乙双方协议定价。

（3）退货处理：乙方应退还甲方支付的合同款，同时应承担该货物的直接费用（运输、保险、检验、货款利息及银行手续费等）。

2、如在使用过程中发生质量问题，乙方在接到甲方通知后在12小时内到达甲方现场。

3、在质保期内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。

4、产品质量保证期应当包括但不限于：质保期1年，质保期内，乙方负责对其提供的设备进行上门维修，不收取额外费用，所涉及的小件部分质保期内免费更换。

第十二条 调试和验收

1、甲方对乙方提交的货物依据谈判文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场初步验收，外观、说明书符合谈判文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。货到后，甲方应当在到货（安装、调试完）后七个工作日内进行验收。

2、乙方交货前应对产品作出全面检查和对验收文件进行整理，并列出清单，作为甲方收货验收和使用的技术条件依据，检验的结果应随货物交甲方。

3、甲方对乙方提供的货物在使用前进行调试时，乙方需负责安装并培训甲方的使用操作人员，并协助甲方一起调试，直到符合技术要求，甲方才做最终验收。

4、对技术复杂的货物，甲方应请国家认可的专业检测机构参与初步验收及最终验收，并由其出具质量检测报告。

5、验收时乙方必须到现场，验收完毕后作出验收结果报告；验收费用由乙方负责。

第十三条 货物包装、发运及运输

1、乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求包装，以保证货物安全运达甲方指定地点。

2、乙方应提供设备的随机附件、技术资料，可包括相应的安装配件、图纸、操作手册、维护手册、质量保证文件、服务指南、清单等一并附于货物内。

3、乙方在货物发运手续办理完毕后二十四小时内或货到甲方四十八小时前通知甲方，以准备接货。

4、货物在交付甲方前发生的损毁、灭失等风险均由乙方负责。

5、货物在规定的交付期限内由乙方送达甲方指定的地点视为交付，乙方同时需通知甲方货物已送达。

第十四条 违约责任

1、乙方所提供的货物规格、技术标准、材料等质量不合格的，应及时更换，更换不及时按逾期交货处理；因质量问题甲方不同意接收的或特殊情况甲方同意接收的，乙方应向甲方支付违约货款额 5%违约金并赔偿甲方经济损失。

2、乙方提供的货物如侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或诉讼，均由乙方负责交涉并承担全部责任，且乙方须按合同总额的 5%向甲方支付违约金。

3、因包装、运输引起的货物损坏，按质量不合格处理。

4、甲方无故延期接收货物、乙方逾期交货的，每天向对方偿付违约货款额 3%违约金，超过__天对方有权解除合同，违约方承担因此给对方造成经济损失；甲方延期付货款的，每天向乙方偿付延期货款额 3%违约金，但违约金累计不得超过延期货款额 5%。

5、乙方未按本合同和响应文件中规定的服务承诺提供服务的，乙方应按本合同合计金额 5%向甲方支付违约金，甲方有权解除合同。

6、乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或材料的缺陷和其它质量原因造成的问题，由乙方负责，费用从履约保证金中扣除，不足另补。

7、其它违约行为按合同金额 5%收取违约金。

8、乙方支付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应承担赔偿责任。

第十五条 不可抗力事件处理

1、在合同有效期内，任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力影响期相同。

2、不可抗力事件发生后，应立即通知对方，并寄送有关权威机构出具的证明。

3、不可抗力事件延续一百二十天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

第十六条 合同争议解决

1、因货物质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2、因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，向甲方所在地人民法院提起诉讼。

3、诉讼期间，本合同继续履行。

第十七条 合同生效及其它

1、合同经双方法定代表人或授权代表（委托代理人）签字并加盖单位公章后生效。

2、合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或补充的，须经同级政府采购监督管理办公室审批，并签书面补充协议报同级政府采购监督管理办公室备案，方可作为本合同不可分割的一部分。

3、本合同未尽事宜，遵照《中华人民共和国民法典》之合同编的有关条文执行。

第十八条 合同的变更、终止与转让

1、除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。

2、乙方不得擅自转让（无进口资格的供应商委托进口货物除外）其应履行的合同义务。

第十九条 签订本合同依据

1、谈判文件；

2、乙方提供的响应文件；

3、谈判书；

4、成交通知书。

第二十条 本合同一式伍份，具有同等法律效力，甲肆份，乙方壹份。

第二十一条 本合同甲乙双方签字盖章后生效，自签订之日起七个工作日内，采购人或采购代理机构应当将合同副本报同级政府采购监督管理办公室备案。

甲方(章) 钦州市第一人民医院 2024年4月25日	乙方(章) 江西晟嘉美贸易有限公司 2024年4月25日
单位地址: 钦州市钦南区明阳街8号	单位地址: 江西省萍乡市萍乡经济技术开发区硃石村村委办公大楼413室
法定代表人: 陆永光	法定代表人: 王智元
委托代理人: 孙永祥	委托代理人:
电话: 0777-2863830	电话: 14707865626
电子邮箱:	电子邮箱:
开户银行: 广西北部湾银行钦州分行	开户银行: 萍乡安源富民村镇银行股份有限公司开发区支行
账号: 800111611556666	账号: 2010 0033 1695 131
邮政编码: 535000	邮政编码:
经办人: 年 月 日	

四、项目采购需求

说明:

1. 为落实政府采购政策需满足的要求

(1) 本竞争性谈判采购文件所称中小企业必须符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)的规定。

(2) 根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》(财库〔2019〕9号)和《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》(财库〔2019〕19号)的规定,采购需求中的产品属于节能产品政府采购品目清单内标注“★”的,供应商必须在响应文件中提供所竞标产品的节能产品认证证书复印件(加盖供应商公章),否则响应文件作无效处理。如本项目包含的配套货物属于品目清单内非标注“★”的产品时,应优先采购,具体详见“第四章 评审程序和评定成交的标准”。

2. 标注“▲”的为实质性要求的内容或需求,竞标人必须满足或优于带“▲”要求,否则作无效处理的条款。非带“▲”的内容或需求,发生负偏离达2项以上的,竞标无效。

3. 供应商必须自行为其竞标产品侵犯他人的知识产权或者专利成果的行为承担相应法律责任。

4. 本项目采购标的属于工业。

最高采购限价:人民币1390000.00元

一、采购需求一览表					
序号	标的的名称	数量	单位	技术要求	最高采购限价(万元)
1	彩色多普勒超声诊断仪	1	套	一、参数配置 1、监视器: ≥21.3 英寸全触摸显示器; 2、360 度双关节臂, 轻松满足临床床旁检查任意角度操作的需求; 3、4 个探头接口, 轻松切换全身应用; 4、电池的续航时间: ≥220 分钟; 5、智能化 workflow, 让医生操作更规范, 更专业地进行超声检查, 评估患者病情; 6、自动测量功能, 自动获取病人容量状态和心输出量, 快速对病人病因做出判断; 7、智能穿刺增强技术, 平面内的穿刺针增强角度自适应调整, 无需手动选择角度;	139.00

		<p>8、急重症教学录制，让教学不再成为急诊医生的难点问题；</p> <p>9、自动多普勒血管追踪技术：能自动寻找血管并把彩色取样框和PW的取样门定位到血管上。自动调节彩色框偏转、彩色框位置、PW取样门位置、PW取样线偏转；</p> <p>10、解剖M型，支持在同一切面不同部位下同时开启三条M型，且可实现360°调整M型取样线角度；</p> <p>11、5G实时远程会诊，专家在线探讨复杂病例，并指导操作医生进行正确的超声检查，电脑、手机、平板在线实时连接，方便快捷；</p> <p>12、支持微信分享、云打印、云工作站及云分享功能；</p> <p>13、可配相控阵探头、线阵探头、凸阵探头。</p> <p>二、加配参数</p> <p>1、配备ECG模块，可同步检测病人心电信息；</p> <p>2、多取样门成像技术，可在同一心动周期内启动3个PW功能，同步获得血管狭窄前、中、后血流数据，极大的提升了工作效率；</p> <p>3、自动测量功能中，增肌自动IMT测量功能，可快速获取病人颈动脉内中膜厚度；</p> <p>4、CM彩色M型成像模式；</p> <p>5、宽景成像模式；</p> <p>6、教学视频录制软件；</p> <p>7、自动测量功能中，增加休克评估流程如：RUSH流程；</p> <p>8、可配单晶相控阵探头、线阵探头、凸阵探头；</p> <p>9、可支持DICOM 3.0。</p> <p>三、平板超声 1台</p> <p>1、一体化的台车，带储物盒功能；</p> <p>2、支持桌面支架放置，用户可从台车上直接拆下放置在桌面上；</p> <p>3、智能穿刺增强技术，平面内的穿刺针增强角度自动适应调整，无需手动选择角度；</p> <p>4、台车上自带专业的消毒用杯套，方便单人完成探头消毒；</p> <p>5、极简模式:可点击仅把常用几个按键调出，方便医生只关注图像或实施简单的操作；</p> <p>6、超声主机自带通讯模块，无需借助wifi，即可支持实时远程超声会诊；</p> <p>7、支持手机扫描二维码调阅观察原始图像信息，支持云端自动存储，导出，分析，测量，编辑等功能；</p> <p>8、支持会诊端手机或平板对操作端超声设备参数调整的反向控</p>	
--	--	---	--

制，包括深度、增益、冻结、存图等；
9、探头上带三按键，可远程操控主机。

彩色超声诊断系统配置单		
名称:	彩色超声诊断系统	
基本规格	主机系统包括:	数量:
	主机	1
	超声系统基础软件	1
	常规测量包软件	1
探头	凸阵探头（成人腹部，小儿腹部，神经，肺部等）	1
	单晶相控阵探头(成人心脏，小儿心脏，TCD等)	1
	线阵探头(小器官，浅表，血管，神经，小儿腹部等)	1
附件	ECG 三导联	1
	包装材料包	1
平板超声	平板超声主机+台车	1
	凸阵探头（成人腹部、泌尿）	1
	线阵探头(浅表，血管，肌骨，神经，小儿腹部)	1
	相控阵探头（心脏）	1

商务要求表:

▲ 质量标准:	1、竞标产品需符合采购文件规定的质量、规格和性能的要求，采购文件未提及的部分，按照国家有关标准执行，没有国家标准的，按行业标准和厂家标准； 2、竞标人所提供的货物使用年限原则上不得少于8年，竞标人应保证所提供的货物生产日期应为签订合同前8个月内生产的、是全新、未经使用过的出厂原装合格产品，如不能满足上述条件的，经与采购人协商同意后，此项不影响正常的货物验收。
交货期:	自签订合同之日起30日内交货完毕并验收合格。
交货地点:	广西钦州采购人指定地点。
付款方式:	甲乙双方签订合同后即送货到甲方指定地点安装调试验收合格后乙方开具全额发票，甲方付合同金额的30%给乙方，第二笔款甲方按总价65%在甲方付第一笔货款后3-6个

	<p>月内付清给乙方，第三笔由甲方在质保期满即向乙方支付合同总金额的 5%尾款。</p>
售后服务要求:	<p>▲一、售后服务:</p> <p>(1) 设备免费保修期不少于 1 年，对设备提供终身维修服务；</p> <p>(2) 在广西有长期售后服务机构；</p> <p>(3) 维护保养的安排：定期派工程技术人员对设备进行维护保养；</p> <p>(4) 当设备有重大级别提升时，将免费为设备进行软件升级；</p> <p>(5) 应急维修时间安排</p> <p>应急维修时间安排：用户使用中出故障接到通知后立即响应，24 小时内派工程技术人员到达现场维修；</p> <p>(6) 主要零配件价格；要零配件及易耗品供货价格：为客户提供优惠的零配件及易耗品；</p> <p>(7) 设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的，采购方有权要求供货方退货或更换新机器，所产生费用由供货方承担；</p> <p>(8) 设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统或互联互通平台，相关费用由成交人负责；</p> <p>(9) 其余按厂家承诺进行</p> <p>1. 按国家有关规定实行产品“三包”，免费送货上门；</p> <p>2. 免费培训：成交人负责免费培训使用人员和维护人员，内容包括设备及软件系统操作、日常维护，确保熟练掌握全部功能为止；</p> <p>3. 免费安装调试：成交人负责本项目所有货物的安装、调试及项目整体测试、联调和开通，并在试运行结束后由成交人整理验收材料提交采购人验收；</p> <p>4. 技术支持与服务：提供每周 7×24 小时技术响应服务，成交人应负责所售产品的售后服务，并提供至少一年的免费原厂保修服务；质保期内设备发生故障，维修或更换配件所需的全部费用由成交人承担；维修完毕后工程师及时填写维修报告，维修报告包括故障原因、处理情况及用户意见，维修报告由双方各持一份备案；</p> <p>▲5. 投标人须在投标文件中提供具体的售后服务方案（格式自拟）。</p>
培训计划:	<p>由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。</p> <p>1、培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。</p> <p>2、培训形式：</p> <p>① 现场使用培训：安装调试结束后，供应商培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备</p> <p>② 集中授课：厂方培训工程使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。</p>
验收条件及标准:	<p>(一)、设备验收合格后方可交付投入使用。</p> <p>(二)、验收工作由设备科技术人员、设备使用科室负责人、档案室工作人员组成的小组（院方小组长为设备使用科室的验收人员）与供应商负责安装的技术人员按照钦州市第一人民医院医疗验收安装验收合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。</p> <p>(三)、验收应符合国家相关法规及合同的技术要求，同时也应符合厂家或医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求，参数要求必须符合采购参数规定，不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。</p> <p>(四)、验收发现的问题，必须做好记录（文字或影像记录，文字记录必须医院与供应商双方验收人员签字）。</p>

	<p>(五)、设备相关资料由医院档案室接收, 并建立设备档案</p> <p>开箱:</p> <p>一) 开箱验收: 在设备科技术员、供应商人员、使用科室负责人在场的情况下, 才允许开箱。</p> <p>1、开箱前首先查看包装是否破损, 如有破损, 应拍照留存或双方签字的文字记录。</p> <p>2、开箱后, 检查设备部件有否损伤, 如有损伤, 拍照留存, 并作无条件更换处理。</p> <p>二) 资料接收: 以下资料在验收时由供应商提交档案室查验合格后接收存档: 验收时设备科验收人员应携带纸质合同现场核验以下材料是否与合同一致 供应商需提前提供合同 PDF 文档 1 份给设备科技术人员存档, 如 PDF 文档与纸质合同不符的, 视为虚假应标, 不予验收。</p> <p>1. 设备的合法性证明材料:</p> <p>(1) 提供设备的生产许可证明材料 (适用于国产品牌):</p> <p>①具有医疗器械属性的设备: 医疗器械生产企业许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。</p> <p>(2) 提供设备生产合格证明</p> <p>①出厂合格证明: 原件及 PDF 文档各 1 份</p> <p>(3) 医疗器械市场监管合法证明材料</p> <p>①医疗器械注册证 (含注册登记表) (如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供, 1 类如有请提供) 复印件 1 件及 PDF 文档 1 份。</p> <p>②进口产品 (竞标产品为进口产品时提供, 国产无须提供): 海关进货单复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。</p> <p>2. 经销商的合法性证明材料:</p> <p>①营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份, 经营范围必须与所经营的类别相符, 并在有效期内。</p> <p>②医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份, 经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符 (如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供, 1 类如有请提供)。</p> <p>③生产厂或代理商给经销商的授权书复印件 1 份及 PDF 文档 1 份 (注: 竞标时响应文件正本中请放置复印件, 竞标产品为进口产品时, 响应文件中必须提供; 国产产品的供货时必须提供或如有竞标时响应文件中提供), 供货时采购方有权核验授权书原件。</p> <p>3. 设备随机资料:</p> <p>①纸质《使用说明书》一式两份, 一份留使用科室, 一份存档案室。</p> <p>②电路图、其它技术文件、软件光盘、系统光盘、视频光盘及其它电子版原件资料, 设备安装调试结束后必须存放医院档案室。</p> <p>③设备装箱单、配置清单。</p> <p>④每台设备 1 份操作规定程序 (操作规程) 卡片, 由厂方制作的质量好耐用纸质版。</p> <p>⑤送货清单, 清单包括设备名称、型号、单价, 总金额, 送货公司与合同公司一致。</p> <p>(六)、技术性能验收:</p> <p>一) 以采购参数为依据, 以满足使用要求为原则, 验收由设备使用科室人员负责, 竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。</p> <p>二) 设备清单必须与采购参数相符合, 如有出入, 以招标文件参数为准。</p> <p>三) 验收必须以采购参数为基准, 对竞标技术响应表逐条进行验收, 对于技术响应表与采购技术参数不符的, 作如下处理:</p>
--	---

- ▲1. 技术响应表与采购参数比较有漏项的，以非实质响应采购要求论处。
- ▲2. 实际是负偏离的参数，响应表成交为负偏离，经评标仍然成交的，说明不影响设备质量、使用与档次，验收时以负偏离验收，设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的，以非实质响应采购要求论处。
- ▲3. 实际是负偏离的参数，在响应文件成交为是无偏离或正偏离，以虚假应标论处。
- ▲4. 实际是无偏离参数，响应表成交为是正偏离，以虚假应标论处。
- ▲5. 实际是正偏离参数，但验收时并没有达到响应表成交明的正偏离幅度，以虚假应标论处。
- ▲6. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能，但需要增加相应的软件硬件配件才能实现，除非需要在使用期限内升级，本次竞标中不设“备用功能”参数，需要这种功能时，招标文件必须有明确注明“备用功能”字样。验收时供应商必须携带相关部件进行验收，以证明设备确实具备相关功能，验收完成后相关部件供应商带回，如果拒绝携带相关部件验收，以虚假应标论处。
- ▲7. 对于招标文件只要求具备的功能或性能，但招标文件没有详细标明硬件配置参数，同时招标文件也没有注明“备用功能”字样，供应商必须无条件配齐相关软件硬件后，予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字样，以虚假应标论处。
如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供应商不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。
- ▲8. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。
- ▲9. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。
- ▲10. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供应商必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。
- ▲11. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。
- ▲12. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为 x-y,”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。
- ▲13 对于区间任意值参数，如“ $a \leq \times \times \text{尺寸} \leq b$ ”，“ $\times \times \text{尺寸}$ ”在区间 a-b 内任意一个数值均为无偏离，超出约定区间范围为负偏离，此类参数没有正偏离，如果为负偏离者，如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处，此类参数出现正偏离，也以虚假应标论处。
- ▲14. 对于指定值参数：不是大于值也不是小于值，更不是区间值，只有应标数据一致，才能定为无偏离，应标参数不一致，为负偏离，此参数没有正偏离。如果与应标参数不一致，而响应为“无偏离”，以虚假应标论处。
- ▲15. 按常识，设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的，即使采购技术参数表没有表明，供应商也必须提供，不能以采购参数没有要求而拒绝提供。（如：除颤器有可能在远离电源的情况下使用，必须配置电池，即使招标文件没

	<p>有明确标明电池，供应商也不能以此为由拒绝提供电池)。</p> <p>▲16. 为防止虚假应标，如有必要，成交供应商需配合院方联合院方指定的第三方或该项目其他投标供应商对成交供应商提供产品的技术参数逐一验收，如发现提供产品的实际技术参数与投标参数不符，则视为虚假应标，取消其成交资格。</p> <p>四) 试运行：设备使用科室验收人员按设备说明书要求在供应商指导下，常规负荷试运行七个工作日，没有出现异常者，为合格。</p> <p>(七)、对于《验收条件及标准》第六条《技术性能验收》第(四)点“验收必须以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理”第 3、4、5、8、9、10、11、12 款的情形，业主方在评标结束后公告前，有权对响应文件进行形式复核，如果发现属于负偏离，偏离说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。</p> <p>(八)、设备符合下列情形的，不予接收。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 设备部件损伤，影响整机外观或性能，供应商又不愿意更换的不予接收。 2. 带▲号的参数，必须百分之百满足，验收发现是负偏离，不予接收。 3. 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全必须的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使采购参数没有标明详细配置，供应商必须无条件提供，如不提供，设备不予接收。 4. 验收时出现一项非实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。 5. 设备使用没有完成，使用人员还未能独立使用，供应商必须按合同要求提供培训，否则不予接收。 6. 带▲号的参数，验收中发现非实质响应采购要求，设备不予接收。 <p>▲(九)、设备属于不予接收的情形，视为设备没有交接，供应商不得将设备放在医院任何场地，无条件搬走。</p> <p>(十)、培训条款验收：按商务要求第 4 条执行。设备安装结束后，供应商必须培训使用科室的操作人员，直到熟悉掌握机器性能及操作。</p> <p>(十一)、验收合格证签署：设备经供应商安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后，验收合格证生效。</p> <p>(十二)、验收合格生效：验收合格日期以最后验收完成项目为准，设备验收时间计算在供货期内，按合同相关规定执行，由于供应商原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实，由供应商承担相关合同责任。</p> <p>(十三)、设备交接：验收合格后视为设备交接，在验收合格前设备属于供应商，所有运输、仓储、装卸、保管、搬运等相关责任由供应商负责。</p>
其他要求：	
	<p>一、进口产品说明（根据项目实际情况选择）</p> <p><input type="checkbox"/> 本项目货物所涉及的货物已按规定办妥进口产品采购审核手续，投标产品可选用进口产品；但如选用进口产品时必须为全套原装进口产品（即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），同时投标人必须负责办理进口产品所有相关手续并承担所有费用。其他货物不接受进口产品参与投标，否则作无效标处理。</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 本分标货物所涉及的货物不接受进口产品（即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）参与投标，如有进口产品参与投标的作无效标处理。</p> <p>二、核心产品</p>

货物需求一览表中的**核心产品为序号第 1 项产品**

三、在设备验收时，采购方可按照推荐排名邀请其他竞标人共同验收，包括所提供的产品参数的真实性、实际性能等按采购文件要求逐条测试，如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足采购文件要求或不满足投标承诺的，视为虚假应标并报监管部门查处。

- 1、要求投标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物。所有零部件、配件必须是未经使用的全新的并符合国家有关质量安全标准的产品。
- 2、投标人提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均必须满足国家和行业规范标准。
- 3、货物需求一览表中，标注“▲”项的内容为实质性响应条款，必须满足或优于，否则竞标无效；项目中设备参数不带“▲”的参数发生负偏离达 3 项以上的，视为非实质性响应采购文件要求，评审时响应文件将被作为无效文件处理。
- 4、竞标人在竞标活动中如提供任何虚假材料，以及竞标产品的技术参数不如实说明，其竞标无效，并报监管部门查处。
- 5、若成交供应商所供产品及售后服务不按采购文件要求履约的，将按照《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等有关规定严肃处理。
- 6、技术及商务条款需逐条响应，商务条款不接受负偏离，否则投标无效。

五、报价表

竞标报价表（首次）

项目名称：便携式超声诊断仪等医疗设备采购

项目编号：QZZC2024-J1-990031-GXLS 分标（如有）：无分标

供应商名称：江西晟嘉美贸易有限公司

单位：元

项号	标的的名称	数量及单位①	品牌	规格型号	制造商	参数性能、指标及配置	单价②	竞标报价 ③=①×②
1	彩色多普勒超声诊断仪	1套	华声	Carnation Pro	深圳华声医疗技术股份有限公司	详见商务技术文件技术偏离表、货物配置清单	1389000	1389000
合计金额大写：人民币 <u>壹佰叁拾捌万玖仟元整</u> （¥ <u>1389000.00</u> 元）。								
交付时间：自签订合同之日起 60 日内交货完毕并验收合格。								

注：

1. 以上性能配置清单中“货物名称、数量及单位、品牌、规格型号、制造商、参数性能、指标及配置”必须如实填写完整，品牌、规格型号没有则填无，填写有缺漏的，其响应文件作无效处理。
2. 供应商的报价表必须加盖供应商公章，否则其响应文件作无效处理。

法定代表人和委托代理人（签字）：

 黄秋惠

供应商名称（电子签章）：江西晟嘉美贸易有限公司

日期：2024年03月28日

六、技术响应、偏离情况说明表

商务条款偏离表

(注：按采购需求具体条款修改)

所竞分标：无分标

项目	竞争性谈判文件商务条款要求	供应商的响应	偏离说明
▲质量标准：	1、竞标产品需符合采购文件规定的质量、规格和性能的要求，采购文件未提及的部分，按照国家有关标准执行，没有国家标准的，按行业标准和厂家标准；	1、竞标产品需符合采购文件规定的质量、规格和性能的要求，采购文件未提及的部分，按照国家有关标准执行，没有国家标准的，按行业标准和厂家标准；	无偏离
	2、竞标人所提供的货物使用年限原则上不得少于8年，竞标人应保证所提供的货物生产日期应为签订合同前8个月内生产的、是全新、未经使用过的出厂原装合格产品，如不能满足上述条件的，经与采购人协商同意后，此项不影响正常的货物验收。	2、我公司所提供的货物使用年限8年，我公司保证所提供的货物生产日期签订合同前8个月内生产的、是全新、未经使用过的出厂原装合格产品，如不能满足上述条件的，经与采购人协商同意后，此项不影响正常的货物验收。	无偏离
交货期：	自签订合同之日起60日内交货完毕并验收合格。	自签订合同之日起60日内交货完毕并验收合格。	无偏离
交货地点：	广西钦州采购人指定地点。	广西钦州采购人指定地点。	无偏离
付款方式：	甲乙双方签订合同后即送货到甲方指定地点安装调试验收合格后乙方开具全额发票，甲方付合同金额的30%给乙方，第二笔款甲方按总价65%在甲方付第一笔货款后3-6个月内付清给乙方，第三笔由甲方在质保期满即向乙方支付合同总金额的5%尾款。	甲乙双方签订合同后即送货到甲方指定地点安装调试验收合格后乙方开具全额发票，甲方付合同金额的30%给乙方，第二笔款甲方按总价65%在甲方付第一笔货款后3-6个月内付清给乙方，第三笔由甲方在质保期满即向乙方支付合同总金额的5%尾款。	无偏离
售后服务要求：	▲一、售后服务：	▲一、售后服务：	无偏离
	(1) 设备免费保修期不少于1年，对设备提供终身维修服务；	(1) 设备免费保修期1年，对设备提供终身维修服务；	无偏离

(2) 在广西有长期售后服务机构;	(2) 在广西有长期售后服务机构;	无偏 离
(3) 维护保养的安排: 定期派工程技术人员对设备进行维护保养;	(3) 维护保养的安排: 定期派工程技术人员对设备进行维护保养;	无偏 离
(4) 当设备有重大级别提升时, 将免费为设备进行软件升级;	(4) 当设备有重大级别提升时, 将免费为设备进行软件升级;	无偏 离
(5) 应急维修时间安排	(5) 应急维修时间安排	无偏 离
应急维修时间安排: 用户使用中出故障接到通知后立即响应, 24 小时内派工程技术人员到达现场维修;	应急维修时间安排: 用户使用中出故障接到通知后立即响应, 12 小时内派工程技术人员到达现场维修;	正偏 离
(6) 主要零配件价格; 要零配件及易耗品供货价格: 为客户提供优惠的零配件及易耗品;	(6) 主要零配件价格; 要零配件及易耗品供货价格: 为客户提供优惠的零配件及易耗品;	无偏 离
(7) 设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的, 采购方有权要求供货方退货或更换新机器, 所产生费用由供货方承担;	(7) 设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的, 采购方有权要求我 公司退货或更换新机器, 所产生费用由我公司承担;	无偏 离
(8) 设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统或互联互通平台, 相关费用由成交人负责;	(8) 设备如需接入医院 HIS、LIS、PACS 系统或互联互通平台, 相关费用由我公司负责;	无偏 离
(9) 其余按厂家承诺进行	(9) 其余按厂家承诺进行	无偏 离
1. 按国家有关规定实行产品“三包”, 免费送货上门;	1. 按国家有关规定实行产品“三包”, 免费送货上门;	无偏 离
2. 免费培训: 成交人负责免费培训使用人员和维护人员, 内容包括设备及软件系统操作、日常维护, 确保熟练掌握全部功能为止;	2. 免费培训: 我公司负责免费培训使用人员和维护人员, 内容包括设备及软件系统操作、日常维护, 确保熟练掌握全部功能为止;	无偏 离
3. 免费安装调试: 成交人负责本项目所有货物的安装、调试及项目整体测试、联调和开通, 并在试运行结束后由成交人整理验收材料提交采购人验收;	3. 免费安装调试: 我公司负责本项目所有货物的安装、调试及项目整体测试、联调和开通, 并在试运行结束后由我公司整理验收材料提交采购人验收;	无偏 离

	4. 技术支持与服务：提供每周 7×24 小时技术响应服务，成交人应负责所售产品的售后服务，并提供至少一年的免费原厂保修服务；质保期内设备发生故障，维修或更换配件所需的全部费用由成交人承担；维修完毕后工程师及时填写维修报告，维修报告包括故障原因、处理情况及用户意见，维修报告由双方各持一份备案；	4. 技术支持与服务：提供每周 7×24 小时技术响应服务，我公司应负责所售产品的售后服务，并提供一年的免费原厂保修服务；质保期内设备发生故障，维修或更换配件所需的全部费用由我公司承担；维修完毕后工程师及时填写维修报告，维修报告包括故障原因、处理情况及用户意见，维修报告由双方各持一份备案；	无偏 离
	▲5. 投标人须在投标文件中提供具体的售后服务方案（格式自拟）。	▲5. 我公司在投标文件中提供具体的售后服务方案。（ 我公司已提供售后服务方案 ）	无偏 离
培训计划：	由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。	由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。	无偏 离
	1、培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。	1、培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。	无偏 离
	2、培训形式：	2、培训形式：	无偏 离
	①现场使用培训：安装调试结束后，供应商培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备	①现场使用培训：安装调试结束后，我公司培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备	无偏 离
	②集中授课：厂方培训工程使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。	②集中授课：厂方培训工程使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。	无偏 离
验收条件及标准：	（一）、设备验收合格后方可交付投入使用。	（一）、设备验收合格后方可交付投入使用。	无偏 离
	（二）、验收工作由设备科技术人员、设备使用科室负责人、档案室工作人员组成的小组（院方小组长为设备使用科室的验收人员人）与供应商负责	（二）、验收工作由设备科技术人员、设备使用科室负责人、档案室工作人员组成的小组（院方小组长为设备使用科室的验收人员人）与我公司负责	无偏 离

安装的技术人员按照钦州市第一人民医院医疗验收安装验收合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。	安装的技术人员按照钦州市第一人民医院医疗验收安装验收合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。	
(三)、验收应符合国家相关法规及合同的技术要求,同时也应符合厂家或医疗验收条件及标准:器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求,参数要求必须符合采购参数规定,不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。	(三)、验收符合国家相关法规及合同的技术要求,同时也符合厂家或医疗验收条件及标准:器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求,参数要求符合采购参数规定,不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。	无偏离
(四)、验收发现的问题,必须做好记录(文字或影像记录,文字记录必须医院与供应商双方验收人员签字)。	(四)、验收发现的问题,做好记录(文字或影像记录,文字记录医院与我公司双方验收人员签字)。	无偏离
(五)、设备相关资料由医院档案室接收,并建立设备档案	(五)、设备相关资料由医院档案室接收,并建立设备档案	无偏离
开箱:	开箱:	无偏离
一)开箱验收:在设备科技术员、供应商人员、使用科室负责人在场的情况下,才允许开箱。	一)开箱验收:在设备科技术员、我公司人员、使用科室负责人在场的情况下,才允许开箱。	无偏离
1、开箱前首先查看包装是否破损,如有破损,应拍照留存或双方签字的文字记录。	1、开箱前首先查看包装是否破损,如有破损,应拍照留存或双方签字的文字记录。	无偏离
2、开箱后,检查设备部件有否损伤,如有损伤,拍照留存,并作无条件更换处理。	2、开箱后,检查设备部件有否损伤,如有损伤,拍照留存,并作无条件更换处理。	无偏离
二)资料接收:以下资料在验收时由供应商提交档案室查验合格后接收存档:验收时设备科验收人员应携带纸质合同现场核验以下材料是否与合同一致供应商需提前提供合同 PDF 文档 1 份给设备科技术人员存档,如 PDF 文档与纸质合同不符的,视为虚	二)资料接收:以下资料在验收时由我公司提交档案室查验合格后接收存档:验收时设备科验收人员携带纸质合同现场核验以下材料是否与合同一致我公司提前提供合同 PDF 文档 1 份给设备科技术人员存档,如 PDF 文档与纸质合同不符的,视为虚假应标,	无偏离

假应标，不予验收。	不予验收。	
1. 设备的合法性证明材料：	1. 设备的合法性证明材料：	无偏离
(1) 提供设备的生产许可证明材料（适用于国产品牌）：	(1) 提供设备的生产许可证明材料（适用于国产品牌）：	无偏离
①具有医疗器械属性的设备：医疗器械生产企业许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。	①具有医疗器械属性的设备：医疗器械生产企业许可证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。	无偏离
(2) 提供设备生产合格证明	(2) 提供设备生产合格证明	无偏离
①出厂合格证明：原件及 PDF 文档各 1 份	①出厂合格证明：原件及 PDF 文档各 1 份	无偏离
(3) 医疗器械市场监管合法证明材料	(3) 医疗器械市场监管合法证明材料	无偏离
①医疗器械注册证（含注册登记表）（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）复印件 1 件及 PDF 文档 1 份。	①医疗器械注册证（含注册登记表）（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）复印件 1 件及 PDF 文档 1 份。	无偏离
②进口产品（竞标产品为进口产品时提供，国产无须提供）：海关进货单复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。	②进口产品（竞标产品为进口产品时提供，国产无须提供）：海关进货单复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。	无偏离
2. 经销商的合法性证明材料：	2. 经销商的合法性证明材料：	无偏离
①营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份，经营范围必须与所经营的类别相符，并在有效期内。	①营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份，经营范围与所经营的类别相符，并在有效期内。	无偏离
②医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份，经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）。	②医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份，经营医疗器械级别及经营类别与设备的医疗器械注册证相符（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）。	无偏离
③生产厂或代理商给经销商的授权书复印件 1 份及 PDF 文档 1 份（注：	③生产厂或代理商给经销商的授权书复印件 1 份及 PDF 文档 1 份（注：竞	无偏离

竞标时响应文件正本中请放置复印件，竞标产品为进口产品时，响应文件中必须提供；国产产品的供货时必须提供或如有竞标时响应文件中提供），供货时采购方有权核验授权书原件。	标时响应文件正本中放置复印件，竞标产品为进口产品时，响应文件中提供；国产产品的供货时提供或如有竞标时响应文件中提供），供货时采购方有权核验授权书原件。 已在竞标响应文件提供授权复印件	
3. 设备随机资料：	3. 设备随机资料：	无偏离
①纸质《使用说明书》一式两份，一份留使用科室，一份存档案室。	①纸质《使用说明书》一式两份，一份留使用科室，一份存档案室。	无偏离
②电路图、其它技术文件、软件光盘、系统光盘、视频光盘及其它电子版原件资料，设备安装调试结束后必须存放医院档案室。	②电路图、其它技术文件、软件光盘、系统光盘、视频光盘及其它电子版原件资料，设备安装调试结束后存放医院档案室。	无偏离
③设备装箱单、配置清单。	③设备装箱单、配置清单。	无偏离
④每台设备 1 份操作规定程序（操作规程）卡片，由厂方制作的质量好耐用纸质版。	④每台设备 1 份操作规定程序（操作规程）卡片，由厂方制作的质量好耐用纸质版。	无偏离
⑤送货清单，清单包括设备名称、型号、单价，总金额，送货公司与合同公司一致。	⑤送货清单，清单包括设备名称、型号、单价，总金额，送货公司与合同公司一致。	无偏离
（六）、技术性能验收：	（六）、技术性能验收：	无偏离
一）以采购参数为依据，以满足使用要求为原则，验收由设备使用科室人员负责，竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。	一）以采购参数为依据，以满足使用要求为原则，验收由设备使用科室人员负责，竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。	无偏离
二）设备清单必须与采购参数相符合，如有出入，以招标文件参数为准。	二）设备清单与采购参数相符合，如有出入，以招标文件参数为准。	无偏离
三）验收必须以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理：	三）验收以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理：	无偏离

▲1. 技术响应表与采购参数比较有漏项的，以非实质响应采购要求论处。	▲1. 技术响应表与采购参数比较有漏项的，以非实质响应采购要求论处。	无偏离
▲2. 实际是负偏离的参数，响应表成交为负偏离，经评标仍然成交的，说明不影响设备质量、使用与档次，验收时以负偏离验收，设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的，以非实质响应采购要求论处。	▲2. 实际是负偏离的参数，响应表成交为负偏离，经评标仍然成交的，说明不影响设备质量、使用与档次，验收时以负偏离验收，设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的，以非实质响应采购要求论处。	无偏离
▲3. 实际是负偏离的参数，在响应文件成交为是无偏离或正偏离，以虚假应标论处。	▲3. 实际是负偏离的参数，在响应文件成交为是无偏离或正偏离，以虚假应标论处。	无偏离
▲4. 实际是无偏离参数，响应表成交为是正偏离，以虚假应标论处。	▲4. 实际是无偏离参数，响应表成交为是正偏离，以虚假应标论处。	无偏离
▲5. 实际是正偏离参数，但验收时并没有达到响应表成交的正偏离幅度，以虚假应标论处。	▲5. 实际是正偏离参数，但验收时并没有达到响应表成交的正偏离幅度，以虚假应标论处。	无偏离
▲6. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能，但需要增加相应的软件硬件配件才能实现，除非需要在期限内升级，本次竞标中不设“备用功能”参数，需要这种功能时，招标文件必须有明确注明“备用功能”字样。验收时供应商必须携带相关部件进行验收，以证明设备确实具备相关功能，验收完成后相关部件供应商带回，如果拒绝携带相关部件验收，以虚假应标论处。	▲6. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能，但需要增加相应的软件硬件配件才能实现，除非需要在期限内升级，本次竞标中不设“备用功能”参数，需要这种功能时，招标文件有明确注明“备用功能”字样。验收时我公司携带相关部件进行验收，以证明设备确实具备相关功能，验收完成后相关部件我公司带回，如果拒绝携带相关部件验收，以虚假应标论处。	无偏离
▲7. 对于招标文件只要求具备的功能或性能，但招标文件没有详细标明硬件配置参数，同时招标文件也没有注明“备用功能”字样，供应商必须无条件配齐相关软件硬件后，予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字	▲7. 对于招标文件只要求具备的功能或性能，但招标文件没有详细标明硬件配置参数，同时招标文件也没有注明“备用功能”字样，我公司无条件配齐相关软件硬件后，予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字样，以	无偏离

<p>样，以虚假应标论处。如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供应商不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。</p>	<p>虚假应标论处。如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果我公司不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。</p>	
<p>▲8. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。</p>	<p>▲8. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。</p>	无偏离
<p>▲9. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。</p>	<p>▲9. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。</p>	无偏离
<p>▲10. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供应商必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。</p>	<p>▲10. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，我公司提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。</p>	无偏离
<p>▲11. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。</p>	<p>▲11. 复合参数，一个参数有多个技术指标，全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。</p>	无偏离
<p>▲12. 对于区间涵盖值参数，如“频</p>	<p>▲12. 对于区间涵盖值参数，如“频率</p>	无偏

	<p>率范围为 x-y, ”等, 其下界值更低, 上界值更高, 才能判定正偏离; 其中一端负偏离, 不管另一端实际情况如何, 均判定负偏离, 如果响应文件还标明正偏离, 以虚假应标论处。</p>	<p>范围为 x-y, ”等, 其下界值更低, 上界值更高, 才能判定正偏离; 其中一端负偏离, 不管另一端实际情况如何, 均判定负偏离, 如果响应文件还标明正偏离, 以虚假应标论处。</p>	<p>离</p>
	<p>▲13 对于区间任意值参数, 如 “a≤××尺寸≤b”, “××尺寸” 在区间 a-b 内任意一个数值均为无偏离, 超出约定区间范围为负偏离, 此类参数没有正偏离, 如果为负偏离者, 如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处, 此类参数出现正偏离, 也以虚假应标论处。</p>	<p>▲13 对于区间任意值参数, 如 “a≤××尺寸≤b”, “××尺寸” 在区间 a-b 内任意一个数值均为无偏离, 超出约定区间范围为负偏离, 此类参数没有正偏离, 如果为负偏离者, 如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处, 此类参数出现正偏离, 也以虚假应标论处。</p>	<p>无偏离</p>
	<p>▲14. 对于指定值参数: 不是大于值也不是小于值, 更不是区间值, 只有应标数据一致, 才能定为无偏离, 应标参数不一致, 为负偏离, 此参数没有正偏离。果与应标参数不一致, 而响应为 “无偏离”, 以虚假应标论处。</p>	<p>▲14. 对于指定值参数: 不是大于值也不是小于值, 更不是区间值, 只有应标数据一致, 才能定为无偏离, 应标参数不一致, 为负偏离, 此参数没有正偏离。果与应标参数不一致, 而响应为 “无偏离”, 以虚假应标论处。</p>	<p>无偏离</p>
	<p>▲15. 按常识, 设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的, 即使采购技术参数表没有表明, 供应商也必须提供, 不能以采购参数没有要求而拒绝提供。 (如: 除颤器有可能在远离电源的情况下使用, 必须配置电池, 即使招标文件没有明确标明电池, 供应商也不能以此为由拒绝提供电池)。</p>	<p>▲15. 按常识, 设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的, 即使采购技术参数表没有表明, 我公司也必须提供, 不能以采购参数没有要求而拒绝提供。(如: 除颤器有可能在远离电源的情况下使用, 必须配置电池, 即使招标文件没有明确标明电池, 我公司也不能以此为由拒绝提供电池)。</p>	<p>无偏离</p>
	<p>▲16. 为防止虚假应标, 如有必要, 成交供应商需配合院方联合院方指定的第三方或该项目其他投标供应商对成交供应商提供产品的技术参数逐一验收, 如发现提供产品的实际技术参数与投标参数不符, 则视为虚</p>	<p>▲16. 为防止虚假应标, 如有必要, 我公司需配合院方联合院方指定的第三方或该项目其他投标我公司对我公司提供产品的技术参数逐一验收, 如发现提供产品的实际技术参数与投标参数不符, 则视为虚假应标, 取消其成</p>	<p>无偏离</p>

假应标，取消其成交资格。	交资格。	
四) 试运行：设备使用科室验收人员按设备说明书要求在供应商指导下，常规负荷试运行七个工作日，没有出现异常者，为合格。	四) 试运行：设备使用科室验收人员按设备说明书要求在我公司指导下，常规负荷试运行七个工作日，没有出现异常者，为合格。	无偏离
(七)、对于《验收条件及标准》第六条《技术性能验收》第(四)点“验收必须以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理”第3、4、5、8、9、10、11、12款的情形，业主方在评标结束后公告前，有权对响应文件进行形式复核，如果发现属于负偏离，偏离说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。	(七)、对于《验收条件及标准》第六条《技术性能验收》第(四)点“验收必须以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理”第3、4、5、8、9、10、11、12款的情形，业主方在评标结束后公告前，有权对响应文件进行形式复核，如果发现属于负偏离，偏离说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。	无偏离
(八)、设备符合下列情形的，不予接收。	(八)、设备符合下列情形的，不予接收。	无偏离
1. 设备部件损伤，影响整机外观或性能，供应商又不愿意更换的不予接收。	1. 设备部件损伤，影响整机外观或性能，我公司又不愿意更换的不予接收。	无偏离
2. 带▲号的参数，必须百分之百满足，验收发现是负偏离，不予接收。	2. 带▲号的参数，必须百分之百满足，验收发现是负偏离，不予接收。	无偏离
3. 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全必须的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使采购参数没有标明详细配置，供应商必须无条件提供，如不提供，设备不予接收。	3. 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使采购参数没有标明详细配置，我公司无条件提供，如不提供，设备不予接收。	无偏离
4. 验收时出现一项非实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。	4. 验收时出现一项非实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。	无偏离

	5. 设备使用没有完成, 使用人员还未能独立使用, 供应商必须按合同要求提供培训, 否则不予接收。	5. 设备使用没有完成, 使用人员还未能独立使用, 我公司按合同要求提供培训, 否则不予接收。	无偏离
	6. 带▲号的参数, 验收中发现非实质响应采购要求, 设备不予接收。	6. 带▲号的参数, 验收中发现非实质响应采购要求, 设备不予接收。	无偏离
	▲(九)、设备属于不予接收的情形, 视为设备没有交接, 供应商不得将设备放在医院任何场地, 无条件搬走。	▲(九)、设备属于不予接收的情形, 视为设备没有交接, 我公司不得将设备放在医院任何场地, 无条件搬走。	无偏离
	(十)、培训条款验收: 按商务要求第4条执行。设备安装结束后, 供应商必须培训使用科室的操作人员, 直到熟悉掌握机器性能及操作。	(十)、培训条款验收: 按商务要求第4条执行。设备安装结束后, 我公司培训使用科室的操作人员, 直到熟悉掌握机器性能及操作。	无偏离
	(十一)、验收合格证签署: 设备经供应商安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后, 验收合格证生效。	(十一)、验收合格证签署: 设备经我公司安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后, 验收合格证生效。	无偏离
	(十二)、验收合格生效: 验收合格日期以最后验收完成项目为准, 设备验收时间计算在供货期内, 按合同相关规定执行, 由于供应商原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实, 由供应商承担相关合同责任。	(十二)、验收合格生效: 验收合格日期以最后验收完成项目为准, 设备验收时间计算在供货期内, 按合同相关规定执行, 由于我公司原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实, 由我公司承担相关合同责任。	无偏离
	(十三)、设备交接: 验收合格后视为设备交接, 在验收合格前设备属于供应商, 所有运输、仓储、装卸、保管、搬运等相关责任由供应商负责。	(十三)、设备交接: 验收合格后视为设备交接, 在验收合格前设备属于我公司, 所有运输、仓储、装卸、保管、搬运等相关责任由我公司负责。	无偏离
其他要求:	一、进口产品说明 (根据项目实际情况选择)	一、进口产品说明 (根据项目实际情况选择)	无偏离
	<input type="checkbox"/> 本项目货物所涉及的货物已按规定办妥进口产品采购审核手续, 投标产品可选用进口产品; 但如选用进口产品时必须为全套原装进口产品 (即通过中国海关报关验放进入中国境	<input type="checkbox"/> 本项目货物所涉及的货物已按规定办妥进口产品采购审核手续, 投标产品可选用进口产品; 但如选用进口产品时必须为全套原装进口产品 (即通过中国海关报关验放进入中国境内且	无偏离

内且产自关境外的产品），同时投标人必须负责办理进口产品所有相关手续并承担所有费用。其他货物不接受进口产品参与投标，否则作无效标处理。	产自关境外的产品），同时我公司必须负责办理进口产品所有相关手续并承担所有费用。其他货物不接受进口产品参与投标，否则作无效标处理。	
<input checked="" type="checkbox"/> 本分标货物所涉及的货物不接受进口产品（即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）参与投标，如有进口产品参与投标的作无效标处理。	<input checked="" type="checkbox"/> 本分标货物所涉及的货物不接受进口产品（即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）参与投标，如有进口产品参与投标的作无效标处理。	无偏离
二、核心产品	二、核心产品	无偏离
货物需求一览表中的核心产品为序号第 1 项产品	货物需求一览表中的核心产品为序号第 1 项产品	无偏离
三、在设备验收时，采购方可按照推荐排名邀请其他竞标人共同验收，包括所提供的产品参数的真实性、实际性能等按采购文件要求逐条测试，如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足采购文件要求或不满足投标承诺的，视为虚假应标并报监管部门查处。	三、在设备验收时，采购方可按照推荐排名邀请其他我公司共同验收，包括所提供的产品参数的真实性、实际性能等按采购文件要求逐条测试，如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足采购文件要求或不满足投标承诺的，视为虚假应标并报监管部门查处。	无偏离
1、要求投标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物。所有零部件、配件必须是未经使用的全新的并符合国家有关质量安全标准的产品。	1、投标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物。所有零部件、配件是未经使用的全新的并符合国家有关质量安全标准的产品。	无偏离
2、投标人提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均必须满足国家和行业规范标准。	2、我公司提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均满足国家和行业规范标准。	无偏离
3、货物需求一览表中，标注“▲”项的内容为实质性响应条款，必须满足或优于，否则竞标无效；项目中设备参数不带“▲”的参数发生负偏离	3、货物需求一览表中，标注“▲”项的内容为实质性响应条款，满足或优于，否则竞标无效；项目中设备参数不带“▲”的参数发生负偏离达 2 项	无偏离

达 2 项以上的, 视为非实质性响应采购文件要求, 评审时响应文件将被作为无效文件处理。	以上的, 视为非实质性响应采购文件要求, 评审时响应文件将被作为无效文件处理。	
4、竞标人在竞标活动中如提供任何虚假材料, 以及竞标产品的技术参数不如实说明, 其竞标无效, 并报监管部门查处。	4、我公司在竞标活动中如提供任何虚假材料, 以及竞标产品的技术参数不如实说明, 其竞标无效, 并报监管部门查处。	无偏离
5、若成交供应商所供产品及售后服务不按采购文件要求履约的, 将按照《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等有关规定严肃处理。	5、若我公司所供产品及售后服务不按采购文件要求履约的, 将按照《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等有关规定严肃处理。	无偏离
6、技术及商务条款需逐条响应, 商务条款不接受负偏离, 否则投标无效。	6、技术及商务条款需逐条响应, 商务条款不接受负偏离, 否则投标无效。	无偏离

注:

1. 说明: 应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的商务要求逐条明确响应, 并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺, 对照谈判文件要求在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

供应商名称 (电子签章): 江西晟嘉美贸易有限公司

日期: 2024年03月28日



技术偏离表

项目编号: QZZC2024-J1-990031-GXLS

项目名称: 便携式超声诊断仪等医疗设备采购

分标号: 无分标

序号	名称	竞争性谈判文件要求	竞标响应	偏离说明
1	彩色多普勒超声诊断仪	一、参数配置	一、参数配置	无偏离
		1、监视器: ≥21.3 英寸全触摸显示器;	1、监视器: 21.3 英寸全触摸显示器;	无偏离
		2、360 度双关节臂, 轻松满足临床床旁检查任意角度操作的需求;	2、360 度双关节臂, 轻松满足临床床旁检查任意角度操作的需求;	无偏离
		3、4 个探头接口, 轻松切换全身应用;	3、4 个探头接口, 轻松切换全身应用;	无偏离
		4、电池的续航时间: ≥220 分钟;	4、电池的续航时间: 240 分钟;	正偏离
		5、智能化 workflow, 让医生操作更规范, 更专业地进行超声检查, 评估患者病情;	5、智能化 workflow, 让医生操作更规范, 更专业地进行超声检查, 评估患者病情;	无偏离
		6、自动测量功能, 自动获取病人容量状态和心输出量, 快速对病人病因做出判断;	6、自动测量功能, 自动获取病人容量状态、心输出量、膈肌移动度、膈肌加速度等等, 快速对病人病因做出判断; (除了自动获取病人容量状态、心输出量, 还可以自动获取膈肌移动度、膈肌加速度等数据)	正偏离
		7、智能穿刺增强技术, 平面内的穿刺针增强角度自适应调整, 无需手动选择角度;	7、智能穿刺增强技术, 平面内的穿刺针增强角度自适应调整, 无需手动选择角度;	无偏离
		8、急重症教学录制, 让教学不再成为急诊医生的难点问题;	8、急重症教学录制, 让教学不再成为急诊医生的难点问题;	无偏离
		9、自动多普勒血管追踪技术: 能自动寻找血管并把彩色取样框和 PW 的取样门定位到血管上。自动调节彩色框偏转、彩色框位置、PW 取样门位置、PW 取样线偏转;	9、自动多普勒血管追踪技术: 能自动寻找血管并把彩色取样框和 PW 的取样门定位到血管上。自动调节彩色框偏转、彩色框位置、PW 取样门位置、PW 取样线偏转;	无偏离
10、解剖 M 型, 支持在同一切面不	10、解剖 M 型, 支持在同一切面不同	无偏离		

同部位下同时开启三条 M 型，且可实现 360° 调整 M 型取样线角度；	部位下同时开启三条 M 型，且可实现 360° 调整 M 型取样线角度；	
11、5G 实时远程会诊，专家在线探讨复杂病例，并指导操作医生进行正确的超声检查，电脑、手机、平板在线实时连接，方便快捷；	11、5G 实时远程会诊，专家在线探讨复杂病例，并指导操作医生进行正确的超声检查，电脑、手机、平板在线实时连接，方便快捷；	无偏离
12、支持微信分享、云打印、云工作站及云分享功能；	12、支持微信分享、云打印、云工作站、云客服及云分享功能；并支持云客服功能，可提供远程售后服务；	正偏离
13、可配相控阵探头、线阵探头、凸阵探头。	13、配备相控阵探头、线阵探头、凸阵探头。	无偏离
二、加配参数	二、加配参数	无偏离
1、配备 ECG 模块，可同步检测病人心电图信息；	1、配备 ECG 模块，可同步检测病人心电信息；	无偏离
2、多取样门成像技术，可在同一心动周期内启动 3 个 PW 功能，同步获得血管狭窄前、中、后血流数据，极大的提升了工作效率；	2、多取样门成像技术，可在同一心动周期内启动 3 个 PW 功能，同步获得血管狭窄前、中、后血流数据，极大的提升了工作效率；	无偏离
3、自动测量功能中，增肌自动 IMT 测量功能，可快速获取病人颈动脉内中膜厚度；	3、自动测量功能中，增加自动 IMT 测量功能，可快速获取病人颈动脉内中膜厚度；	无偏离
4、CM 彩色 M 型成像模式；	4、CM 彩色 M 型成像模式；	无偏离
5、宽景成像模式；	5、宽景成像模式；	无偏离
6、教学视频录制软件；	6、教学视频录制软件；	无偏离
7、自动测量功能中，增加休克评估流程如：RUSH 流程；	7、自动测量功能中，增加休克评估流程如：RUSH 流程；增加 Fast 流程、BLUE 流程；（除了支持 RUSH 流程，还支持 Fast 流程、BLUE 流程）	正偏离
8、可配单晶相控阵探头、线阵探头、凸阵探头；	8、配备单晶相控阵探头、线阵探头、凸阵探头；	无偏离
9、可支持 DICOM 3.0。	9、能支持 DICOM3.0。	无偏离
三、平板超声 1 台	三、平板超声 1 台	无偏离
1、一体化的台车，带储物盒功能；	1、一体化的台车，带储物盒功能；	无偏离
2、支持桌面支架放置，用户可从台	2、支持桌面支架放置，用户可从台车	无偏离

	车上直接拆下放置在桌面上；		上直接拆下放置在桌面上；	
	3、智能穿刺增强技术，平面内的穿刺针增强角度自动适应调整，无需手动选择角度；		3、智能穿刺增强技术，平面内的穿刺针增强角度自动适应调整，无需手动选择角度；	无偏离
	4、台车上自带专业的消毒用杯套，方便单人完成探头消毒；		4、台车上自带专业的消毒用杯套，方便单人完成探头消毒；	无偏离
	5、极简模式:可点击仅把常用几个按键调出，方便医生只关注图像或实施简单的操作；		5、极简模式:可点击仅把常用几个按键调出，方便医生只关注图像或实施简单的操作；	无偏离
	6、超声主机自带通讯模块，无需借助 wifi，即可支持实时远程超声会诊；		6、超声主机自带通讯模块，无需借助 wifi，即可支持实时远程超声会诊；	无偏离
	7、支持手机扫描二维码调阅观察原始图像信息，支持云端自动存储，导出，分析，测量，编辑等功能；		7、支持手机扫描二维码调阅观察原始图像信息，支持云端自动存储，导出，分析，测量，编辑等功能；	无偏离
	8、支持会诊端手机或平板对操作端超声设备参数调整的反向控制，包括深度、增益、冻结、存图等；		8、支持会诊端手机、平板和电脑对操作端超声设备参数调整的反向控制，包括深度、增益、冻结、存图等；（除了支持平板和手机，还支持电脑反向控制）	正偏离
	9、探头上带三按键，可远程操控主机。		9、探头上带三按键，可远程操控主机。	无偏离
	彩色超声诊断系统配置单		彩色超声诊断系统配置单	
	名称:	彩色超声诊断系统		
	基本规格	主机系统包括:	数量:	无偏离
		主机	1	
		超声系统基础软件	1	
		常规测量包软件	1	
	探头	凸阵探头（成人腹部，小儿腹部，神经，肺部等）	1	无偏离
		单晶相控阵探头（成人心脏，小儿	1	
	彩色超声诊断系统配置单		彩色超声诊断系统配置单	
	名称:	彩色超声诊断系统		
	基本规格	主机系统包括:	数量:	无偏离
		主机	1	
		超声系统基础软件	1	
		常规测量包软件	1	
	探头	凸阵探头（成人腹部，小儿腹部，神经，肺部等）	1	无偏离
		单晶相控阵探头（成人心脏，小儿	1	

		心脏, TCD 1等)			心脏, TCD 1等)		
		线阵探头(小器官, 浅表, 血管, 神经, 小儿腹部等)	1		线阵探头(小器官, 浅表, 血管, 神经, 小儿腹部等)	1	
	附件	ECG 三导联	1		ECG 三导联	1	
		包装材料包	1		包装材料包	1	
	平板超声	平板超声主机+台车	1		平板超声主机+台车	1	
		凸阵探头(成人腹部、泌尿)	1		凸阵探头(成人腹部、泌尿)	1	
		线阵探头(浅表, 血管, 肌骨, 神经, 小儿腹部)	1		线阵探头(浅表, 血管, 肌骨, 神经, 小儿腹部)	1	
		相控阵探头(心脏)	1		相控阵探头(心脏)	1	

注:

1. 说明: 应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的技术要求逐条实质性响应, 并作出偏离说明。
2. 供应商应根据竞标设备的性能指标, 对照谈判文件要求, 在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。
3. 如果采购需求为小于、小于等于、大于或大于等于某个数值标准时, 响应文件承诺不得直接复制采购需求, 响应文件承诺内容应当写明竞标货物具体参数或商务响应承诺的具体数值, 否则按竞标无效处理。
4. 供应商认为其竞标响应有正偏离的, 请在技术偏离表中列明, 且在响应文件中提供竞标产品的彩页或国家认可有资质的第三方检测机构出具的检测报告复印件或生产厂家出具的技术参数说明证明作为佐证, 以上佐证材料均需加盖生产厂家或代理商(附生产厂家授权资料)公章。
5. 如技术偏离表中的竞标响应与佐证材料不一致的, 以佐证材料为准。

供应商名称(电子签章): 江西晟嘉美贸易有限公司

日期: 2024年03月28日



七、其他与本合同相关的资料。

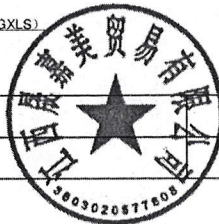
(1) 二次报价表

投标报价明细表

投标人名称(公章)：江西晟嘉美贸易有限公司

项目编号及名称：便携式超声诊断仪等医疗设备采购(OZTC2024-J1-990031-GXLS)

供应商名称	报价(元)	备注
江西晟嘉美贸易有限公司	1386000	无



(2) 售后服务承诺书

我司 江西晟嘉美贸易有限公司 是符合“便携式超声诊断仪等医疗设备采购(QZZC2024-J1-990031-GXLS) 竞争性谈判采购文件”中竞标人须知前附表竞标人资格要求的供应商，我公司承诺将依法提供合规、高效、优质的服务。具体承诺如下：

- (1)、设备免费保修期为 1 年，对设备提供终身维修服务。
- (2)、在广西有长期售后服务机构
- (3)、维护保养的安排：定期派工程技术人员对设备进行维护保养。
- (4)、当设备有重大级别提升时，将免费为设备进行软件升级。
- (5)、应急维修时间安排应急维修时间安排：用户使用中出故障接到通知后立即响应，24 小时内派工程技术人员到达现场维修。
- (6)、主要零配件价格；要零配件及易耗品供货价格：为客户提供优惠的零配件及易耗品。
- (7)、设备保修期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的，采购方有权要求供货方退货或更换新机器，所产生费用由供货方承担。

法定代表人或法定代表人授权代表（签字）：

唐秋惠

谈判供应商名称（签章）：江西晟嘉美贸易有限公司

报价时间：2024 年 03 月 28 日



(2) 经营许可证



医疗器械经营许可证



许可证编号：赣萍药监械经营许20230839号 统一社会信用代码：91360301MACCK1FB7B

企业名称：江西晟嘉美贸易有限公司 法定代表人：王敬元

住 所：江西省萍乡市萍乡经济技术开发区硃石村村委办公楼413室 企业负责人：潘川雪

经营场所：江西省萍乡市萍乡经济技术开发区硃石村村委办公楼413室 经营方式：批发

库房地址：江西省萍乡市萍乡经济技术开发区高科大道强东集团园区5栋4楼401室、402室(委托江西金铨恒业供应链管理有限公司贮存配送)

经营范围：2002年分项目类-Ⅲ类：6804眼科手术器械；6815眼科穿刺器械；6821医用电子仪器设备；6822医用超声仪器设备及内窥镜设备（软性、硬性内窥镜器械及多腔电凝器）；6823医用超声诊断及治疗设备；6824医用激光仪器及有关设备；6825医用高频仪器设备；6836物理治疗及康复设备；6828医用射线设备；6850医用X射线设备；6842医用高能射线设备；6853超声诊断仪器设备；6840（含体外诊断试剂）；6848体外诊断试剂及设备；6854子宫颈癌筛查设备及其器具；6855医用冷疗低温冷藏设备及器具；6853（塑料）；6864医用卫生材料及敷料；6865医用缝合材料及粘合剂；6866医用高分子材料及制品；6810软件；2017年分项目类-Ⅲ类：01有源手术器械；02无源手术器械；03神经和止血手术器械（03-13神经和心血管手术器械-心血管介入器械除外）；04骨科手术器械；05放射治疗器械；06医用成像器具；07医用诊断和监护器械；08呼吸、麻醉和急救器械；09物理治疗器械；10输血、分离及体外循环器械；14输液、注射和注射器械；15植入器械（16-19类没有禁止和限制品种，18-19类植入类器械除外）；17口腔器械；18牙具、生齿和助听器（18-19类没有禁止和限制品种）；20中置器械；21医用软件；22植入和假体器械

许可期限：自 2023 年 8 月 11 日 发证部门：萍乡市市场监督管理局
至 2028 年 8 月 10 日 发证日期：2023 年 8 月 11 日




(3) 医疗器械经营备案证明

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：赣萍药监械经营备20230846号

企业名称	江西晟嘉美贸易有限公司
统一社会信用代码	91360301MACCK1FB7B
法定代表人	王敬元
企业负责人	潘川雪
住 所	江西省萍乡市萍乡经济技术开发区硤石村村委办公大楼413室
经营方式	批发
经营场所	江西省萍乡市萍乡经济技术开发区硤石村村委办公大楼413室
库房地址	江西省萍乡市萍乡经济技术开发区高科大道强东集团园区5栋4楼401室、402室(委托江西金铎恒业供应链管理有限公司贮存配送)
经营范围	2002年分类目录-II类：6801基础外科手术器械；6803神经外科手术器械；6807胸心血管外科手术器械；6809泌尿肛肠外科手术器械；6810矫形外科（骨科）手术器械；6815放射穿刺器械；6820普通诊察器械；6821医用电子仪器设备；6822医用光学器具、仪器及内窥镜设备；6823医用超声仪器及有关设备；6824医用激光仪器设备；6825医用高频仪器设备；6826物理治疗及康复设备；6827中医器械；6830医用X射线设备；6831医用X射线附属设备及部件；6833医用植牙设备；6840（不含体外诊断试剂）；6941医用化验和基础设备器具；6845体外循环及血液处理设备；6854手术室、急救室、诊疗室设备及器具；6855口腔科设备及器具；6856病房护理设备及器具；6857消毒和灭菌设备及器具；6858医用冷疗、低温、冷藏设备及器具；6863口腔科材料；6864医用卫生材料及敷料；6865医用缝合材料及粘合剂；6866医用高分子材料及制品；6870软件；2017年分类目录-II类：01有源手术器械；02无源手术器械；03神经和血管手术器械；04骨科手术器械；05放射治疗器械；06医用成像器械；07医用诊断和监护器械；08呼吸、麻醉和急救器械；09物理治疗器械；10输血、透析和体外循环器械；11医疗器械消毒灭菌器械；12有源植入器械；14注射、护理和防护器械；15患者承载器械；16眼科器械；17口腔科器械；18妇产科、生殖、避孕器械；19医用康复器械；20中医器械；21医用软件；22临床检验器械；6840（不含体外诊断试剂）



备案部门（公章）： 萍乡市市场监督管理局
 备案日期：2023-8-11

(4) 法定代表人证明书及法定代表人身份证复印件

法定代表人证明书

供应商名称：江西晟嘉美贸易有限公司

地址：江西省萍乡市萍乡经济技术开发区硃石村村委办公大楼 413 室

姓名：王敬元 性别：男

年龄：48 职务：董事长

身份证号码：360312197511072037

系江西晟嘉美贸易有限公司（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

附件：法定代表人有效身份证正反面复印件

供应商名称（电子签章）：江西晟嘉美贸易有限公司

2024年03月28日



附件：法定代表人有效身份证正反面复印件



(5) 法定代表人授权委托书及委托代理人有效身份证复印件

授权委托书

致：钦州市第一人民医院（采购人名称）：

我王敬元（姓名）系江西晟嘉美贸易有限公司（供应商名称）的法定代表人，
现授权黄秋惠（姓名）以我方的名义参加项目名称：便携式超声诊断仪等医疗设备采购/项目编号：QZZC2024-J1-990031-GXLS项目的竞标活动，并代表我方全权
办理针对上述项目的所有采购程序和环节的具体事务和签署相关文件。

我方对委托代理人的签字事项负全部责任。

本授权书自签署之日起生效，在撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。

委托代理人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

委托代理人无转委托权，特此委托。

附：委托代理人有效身份证正反面复印件

委托代理人（签字）：黄秋惠 法定代表人（签字或盖章）：王敬元

委托代理人身份证号码：450111200010270923

供应商名称（电子签章）：江西晟嘉美贸易有限公司

2024年03月28日

注：1. 法定代表人必须在授权委托书上亲笔签字或盖章，委托代理人必须在授权委托书上亲笔签字，否则其响应文件按无效响应处理。

2. 法人竞标时“我方”是指“我单位”。

附：委托代理人有效身份证正反面复印件



(6) 其他资质证明文件

医疗器械注册证:

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号: 粤械注准 20212000982

注册人名称	深圳华声医疗技术股份有限公司
注册人住所	深圳市南山区桃源街道平山民企科技园6栋5楼
生产地址	深圳市南山区桃源街道平山民企科技园6栋1楼, 2楼和5楼
产品名称	彩色超声诊断系统
型号、规格	Carnation+, Carnation Exp., Carnation Neo, Carnation, Carnation T, Carnation Pro, Carnation Ultra, Carnation Fast
结构及组成	超声系统由主机系统和探头组成。可配置CW、PW、电池、WIFI和4G组件、ECG组件及心电导联线、CO2模块、条形扫描枪、脚踏开关、磁化杯、热敏视频打印机、摄像头、USB耳麦。 可配置的探头型号为: C6-1B-H、C6-2-H、C8-3-H、C9-3-H、EV11-3-H、L8-3-H、L15-4NB-H、L15-4WB-H、L15-6-H、L22-10-H、SP5-1-H、P8-3-H、P12-4-H。
适用范围	用于临床超声诊断检查。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	

审批部门: 广东省药品监督管理局

批准日期: 2021年06月04日
有效期至: 2026年06月03日

中华人民共和国
医疗器械注册变更文件

注册证编号：粤械注准20212060782

产品名称	彩色超声诊断系统
变更内容	<p>结构及组成由“超声系统由主机系统和探头组成，可配置CW、PW、电池、WIFI和4G组件、ECG组件及心电导联线、CO2模块、条形扫描枪、脚踏开关、磁化杯、黑白视频打印机、摄像头、USB耳麦。</p> <p>可配置的探头型号为：C6-1B-H、C6-2-H、C8-3-H、C9-3-H、EV11-3-H、L8-3-H、L15-4NB-H、L15-4WB-H、L15-6-H、L22-10-H、SP5-1-H、P8-3-H、P12-4-H。”变更为“超声系统由主机系统和探头组成，可配置CW、PW、电池、WIFI和5G组件、ECG组件及心电导联线、CO2模块、条形扫描枪、脚踏开关、磁化杯、黑白视频打印机、摄像头、USB耳麦。</p> <p>可配置的探头型号为：C6-1B-H、C6-2-H、C8-3-H、C9-3-H、EV11-3-H、L8-3-H、L15-4NB-H、L15-4WB-H、L15-6-H、L22-10-H、SP5-1-H、P8-3-H、P12-4-H。”。</p> <p>2. 注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共2页）。</p>
备注	本文件与“粤械注准20212060782”注册证共同使用。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2022年03月18日

注册证号：粤械注准20212060782

注册人名称：深圳华声医疗技术股份有限公司

注册证编号：粤械注准 20212060782

附页：

注册证附件"产品技术要求"变更内容如下：

条款	变更前内容	变更后内容
1.2 软件信息	超声应用系统软件完整版本号 为V1.0.0。	超声应用系统软件完整版本号 为V2.0.0。
2.2.17 网络	b) 选配移动通信模块；	b) 选配 5G 移动通信模块
附录 C.1.1 产品外观 结构图	超声系统由主机系统和探头组成，可配置 CW、PW、电池、WIFI 和 4G 组件、ECG 模块及心电图导联线、CO2 模块、条形扫描枪、脚踏开关、磁化杯、黑白视频打印机、摄像头、USB 耳麦。	超声系统由主机系统和探头组成，可配置 CW、PW、电池、WIFI 和 5G 组件、ECG 组件及心电图导联线、CO2 模块、条形扫描枪、脚踏开关、磁化杯、黑白视频打印机、摄像头、USB 耳麦。
附录 C.1.2 成像原理	见图 C.2 系统基本原理图（变更前）	见图 C.2 系统基本原理图（变更后）



第 1 页，共 2 页

注册证号：粤械注准20212060782

图 C.2 系统基本原理图 (变更前)

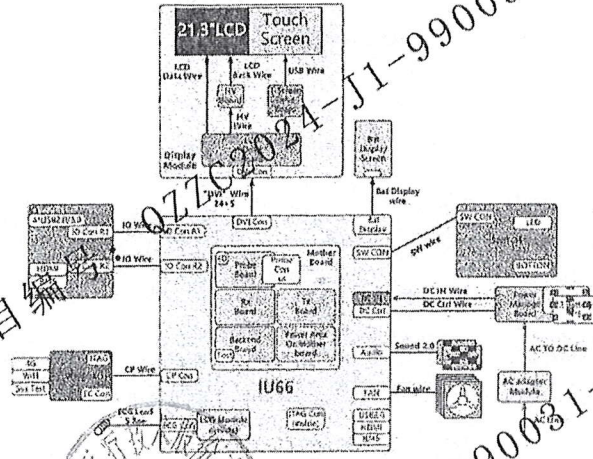
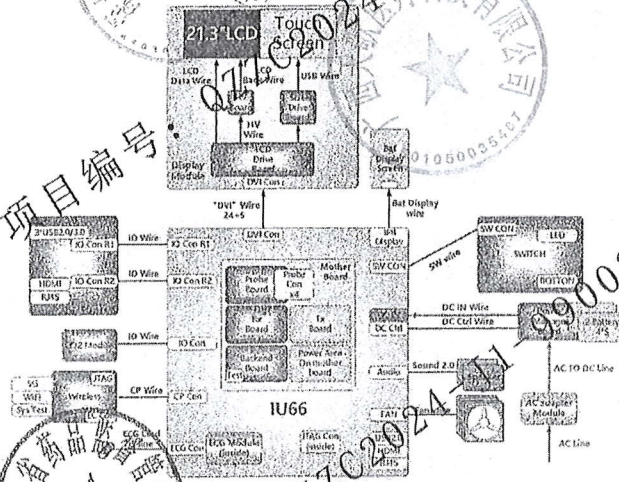


图 C.2 系统基本原理图 (变更后)



以下内容为空白。

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20183000323

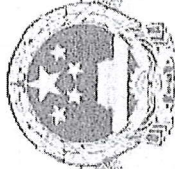
注册人名称	深圳华声医疗技术股份有限公司
注册人住所	深圳市南山区桃源街道平山民企科技园 6 栋 5 楼
生产地址	深圳市南山区桃源街道平山民企科技园 6 栋 1 楼，2 楼和 5 楼
产品名称	彩色超声诊断系统
型号、规格	Piloter Exp、Piloter、Piloter T、Piloter PB、Piloter P、Piloter S、Piloter B、Piloter D、Piloter F、Piloter R、Piloter RB、Piloter V、Piloter U、Piloter SE、Piloter i、Piloter X
结构及组成	超声系统由主机和探头组成。配置 PW、CW、Holo PW、台车、桌面支架、便携包、探头扩展器、键盘、宽景组件、钎组件、3G/4G 模块、DICOM。 可配置探头型号为 P4-1、P7-3、L15-4NB、L10-5、LH15-6、CS-2、C5-2B、E3、EV10-4。
适用范围	适用于临床超声诊断检查。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	注册证编号：粤械注准 20182230323。

审批部门：广东省药品监督管理局
(审核部门盖章)

批准日期：2022 年 09 月 26 日

生效日期：2023 年 03 月 05 日

有效期至：2028 年 03 月 04 日



医疗器械生产许可证

许可证编号：粤食药监械生产许20122302号

统一社会信用代码：914403000627168059

企业名称：深圳华声医疗技术股份有限公司
 住所：深圳市南山区桃源街道平山民企科技园6栋5楼
 生产地址：深圳市南山区桃源街道平山民企科技园6栋1楼，2楼和5楼
 生产范围：I类6823医用超声仪器及有关设备、II类6821医用软件、II类、III类06医用成像器械、II类07医用诊断和监护器械。



法定代表人：李永刚

企业负责人：李永刚

许可期限：自 2021年12月31日

至 2026年12月30日

发证部门：广东省药品监督管理局

发证日期：2024年01月08日



仅限于项目编号：QZZC2024-J1-990031-GXLS使用

仅限于项目编号：QZZC2024-J1-990031-GXLS使用

仅限于项目编号：QZZC2024-J1-990031-GXLS使用

仅限于项目编号：QZZC2024-J1-990031-GXLS使用

(7) 标的物货物清单（设备安装完成后按货物清单验收）

彩色多普勒超声诊断仪配置清单		
名称：	彩色多普勒超声诊断仪	
基本规格	主机系统包括：	数量：
	主机Carnation Pro	1
	超声系统基础软件	1
	常规测量包软件	1
探头	凸阵探头（成人腹部，小儿腹部，妇科，产科，泌尿，血管，神经，肺部）	1
	单晶相控阵探头(成人心脏，小儿心脏，TCD，肺部)	1
	线阵探头(小器官，浅表，血管，肌骨，神经，小儿腹部)	1
附件	ECG三导联	1
	包装材料包	1
平板超声	平板超声主机Piloter	1
	凸阵探头（成人腹部、泌尿）	1
	线阵探头(浅表，血管，肌骨，神经，小儿腹部)	1
	相控阵探头（心脏）	1
	便携台车	1