

医疗设备采购项目

竞争性谈判文件

采购单位名称：宁城县卫生健康委员会

采购代理机构名称：内蒙古正益工程项目管理有限公司

项目编号：**CFZCNCS-J-H-230131**

2023年10月22日

目 录

第一章 谈判邀请

第二章 供应商须知

第三章 采购内容与技术要求

第四章 供应商资格证明及相关文件要求

第五章 评审

第六章 合同与验收

第七章 响应文件格式与要求

第一章 谈判邀请

内蒙古正益工程项目管理有限公司受宁城县卫生健康委员会委托，采用竞争性谈判方式组织采购医疗设备采购项目。欢迎符合资格条件的供应商前来参加。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：医疗设备采购项目

项目编号：CFZCNCS-J-H-230131

采购计划备案号：赤财购备字[2023]宁城01748号

2.内容及划分采购包情况

包号	货物、服务和工程名称	数量	技术规格、参数及要求	预算金额（元）
1	医疗设备采购项目	14	详见谈判文件	3,032,100.00

二.供应商的资格要求

1.供应商应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.资格审查时，供应商未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单，相关信用情况通过“信用中国”网站、中国政府采购网等渠道查询。

3.落实政府采购政策需满足的资格要求：（如属于专门面向中小企业采购的项目,供应商应为中小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位）。

4.本项目的特定资格要求：

合同包1（医疗设备采购项目）：

1)（1）如果供应商是代理商须具有投标设备类别对应的有效《医疗器械经营许可证》，如是生产企业须具有有效的《医疗器械生产许可证》；（2）所投产品在《医疗器械分类目录》内的，需具备有效的《医疗器械产品注册证》，不属于医疗器械管理的无须提供。

三.获取谈判文件的时间、地点、方式

详见竞争性谈判公告

其他要求：

本项目采用“不见面开标”模式进行开标（供应商人无需到达开标现场，开标当日在投标截止时间前登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”参加远程开标）。请供应商使用投标客户端严格按照谈判文件的相关要求制作和上传电子响应文件，并按照相关要求参加开标。

四.谈判文件售价

本次谈判文件的售价为0元人民币。

五.响应文件提交的截止时间、开启时间及地点

详见竞争性谈判公告

六.联系方式

采购代理机构名称：内蒙古正益工程项目管理有限公司

地址：内蒙古自治区赤峰市新城区财富大厦A座五楼

联系人： 杨展超

联系电话： 0476-8282842

采购单位名称： 宁城县卫生健康委员会

地址： 天义镇党政综合楼

联系人： 赵忠强

联系电话： 0476-4223508

第二章 供应商须知

一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	划分采购包情况	共1包
2	采购方式	竞争性谈判
3	开启方式	不见面开标
4	评审方式	现场网上评标
5	评审方法	根据质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求且最后报价最低的原则确定成交供应商。
6	获取谈判文件时间	详见竞争性谈判公告

7	保证金缴纳截止时间（同响应文件提交截止时间）	详见竞争性谈判公告
8	电子响应文件提交	在响应文件提交截止时间前上传至“内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台”。技术支持电话：400-0471-010 转2键
9	响应文件数量	（1）加密的电子响应文件 1 份（需在投标截止时间前上传至“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”）；

10	成交人确定	采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标（成交）人。
11	联合体响应	包1： 不接受
12	采购代理机构代理费用	收取
13	代理费用收取方式	向中标/成交供应商收取
14	代理费用收取标准	收取。
15	保证金	医疗设备采购项目：保证金人民币：0.00元整。

16	电子响应文件签字、盖章要求	<p>应按照第七章“响应文件格式与要求”，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。</p> <p>说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子响应文件。</p>
17	投标客户端	<p>投标客户端需要供应商登录“内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台”自行下载。下载地址：https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001</p>
18	是否专门面向中小企业采购	<p>采购包1：非专门面向中小企业</p>
19	有效供应商家数	<p>包1：3</p> <p>此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标或直接废标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。</p>

20	报价形式	合同包1（医疗设备采购项目）:总价
21	其他	<p>兼投兼中：-</p> <p>中标服务费， 中标供应商应到采购代理机构处领取纸质中标通知书。中标服务费由中标供应商在领取纸质中标通知书前支付， 否则视为放弃中标资格。如本项目招标失败， 由采购人与代理机构协商支付。</p> <p>其他说明， 中标（成交） 供应商在中标后应向采购人提供纸质版投标响应文件</p> <p>评审工作有关问题， 1、组织采购评审工作 （1） 评审委员会成员要依法独立评审， 并对评审意见承担个人责任。 评审委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的， 按照少数服从多数的原则做出结论。持不同意见的评审委员会成员应当在评审报告上签署不同意见并说明理由， 否则视为同意。（2） 采购人、采购代理机构要确保评审活动在严格保密的情况下进行。在采购结果确定前， 采购人、采购代理机构对评审委员会名单负有保密责任。 评审委员会成员、采购人和采购代理机构工作人员、相关监督人员等与评审工作有关的人员， 对评审情况以及在评审过程中获悉的国家秘密、商业秘密负有保密责任。 2、履行采购评审职责 （1） 评审委员会成员要根据政府采购法律法规和采购文件所载明的评审方法、标准进行评审。要熟悉和理解采购文件， 认真阅读所有供应商的投标或响应文件， 对所有投标或响应文件逐一进行资格性、符合性检查， 按采购文件规定的评审方法和标准， 进行比较和评价； 对供应商的价格分等客观评分项的评分应当一致， 对其他需要借助专业知识评判的主观评分项， 应当严格按照评分细则公正评分。（2） 评审过程中， 评审委员会要对评分汇总情况进行复核， 特别是对排名第一的、 报价最低的、 投标或响应文件被认定为无效的情形进行重点复核， 并根据评审结果推荐中标或成交候选供应商， 或者根据采购人委托协议规定直接确定中标或成交供应商， 起草并签署评审报告。 3、严肃采购评审工作纪律 （1） 评审委员会应当推选组长， 但采购人代表不得担任组长。（2） 评审委员会成员要严格遵守评审时间， 主动出具身份证明， 遵守评审工作纪律和评审回避的相关规定。（3） 评审委员会成员和评审工作有关人员， 不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准， 不得接受供应商主动提出的澄清和解释， 不得征询采购人代表的倾向性意见， 不得协商评分， 不得记录、复制或带走任何评审资料。（4） 采购人、采购代理机构可对评审数据进行校对、核对。除资格性审查认定错误和价格计算错误外， 采购人或者采购代理机构不得以任何理由组织重新评审。采购人、采购代理机构发现谈判小组、询价小组未按照采购文件规定的评定成交的标准进行评审的， 应当重新开展采购活动， 并同时书面报告本级财政部门。（5） 出现上述除外情形的， 校对、核对发现重大偏差的， 可以要求评审委员会复核， 应当现场修改评审结果， 并在评审报告中明确记载。 4、评审中特殊情形的处理 （1） 评审委员会发现采购文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行， 或者采购文件内容违反国家有关规定的， 要停止评审工作并向采购人或采购代理机构书面说明情况， 采购人或采购代理机构应当修改采购文件后重新组织采购活动； 发现供应商提供虚假材料、串通等违法违规行为的， 要及时向采购人或采购代理机构报告。（2） 参与政府采购活动的供应商对评审过程或者结果提出质疑的， 按照下述“质疑相关”要求执行并处理。采购人或采购代理机构可以组织原评审委员会协助处理质疑事项， 并依据评审委员会出具的意见进行答复。质疑答复导致中标或成交结果改变的， 采购人或采购代理机构应当将相关情况报财政部门备案。</p> <p>质疑相关说明， 1、质疑原则： 供应商提出质疑和投诉应当坚持依法依规、诚实信用原则。 2、质疑受理时间、方式及要求： 详见招标文件第二章第七项“询问、质疑与投诉”的具体内容； 3、质疑处理： 采购人、采购代理机构认为供应商质疑不成立， 或者成立但未对中标、成交结果构成影响的， 继续开展采购活动； 认为供应商质疑 成立且影响或者可能影响中标、成交结果的， 按照下列情况处理： （1） 对采购文件提出的质疑， 依法通过澄清或者修改可以继续开展采购活动的， 澄清或者修改采购文件后继续开展采购活动； 否则应当修改采购文件后重新开展采购活动。（2） 对采购过程、中标或者成交结果提出的质疑， 质疑答复导致中标、成交结果改变的， 合格供应商符合法定数量时， 可以从合格的中标或者成交候选人中另行确定中标、成交供应商的， 应当依法另行确定 中标</p>

、成交供应商；否则应当重新开展采购活动。（3）质疑答复导致中标、成交结果改变的，采购人或者采购代理机构应当将有关情况书面报告本级财政部门。4、其他：按照《政府采购质疑和投诉办法》（中华人民共和国财政部令第94号）执行。

投诉相关说明，如机构的质疑回复不满意的，按照下述“投诉相关”要求执行。1、投诉原则：供应商提出质疑和投诉应当坚持依法依规、诚实信用原则。2、投诉受理方式及处理：受理投诉单位：宁城县财政局；受理投诉方式：书面材料；联系部门：宁城县财政局政府采购科；联系地址：宁城县。3、投诉受理时间、要求：详见招标文件第二章第七项“询问、质疑与投诉”的具体内容；4、投诉提起：投诉人投诉时,应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构（以下简称被投诉人）和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书的副本。投诉书应当包括下列内容：（1）投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；（2）质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；（3）具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求；（4）事实依据；（5）法律依据；（6）提起投诉的日期。投诉人为自然人的，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。投诉人提起投诉应当符合下列条件：（1）提起投诉前已依法进行质疑；（2）投诉书内容符合本办法的规定；（3）在投诉有效期限内提起投诉；（4）同一投诉事项未经财政部门投诉处理；（5）财政部规定的其他条件。供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。5、投诉人的法律责任：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。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：（1）捏造事实；（2）提供虚假材料；（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。6、其他：按照《政府采购质疑和投诉办法》（中华人民共和国财政部令第94号）执行。

其他补充事宜，郑重声明:该项目面向社会公开采购，市场化公平竞争。凡是收到有关对项目进行排斥性、指向性、误导性解释的，社会各界都可向公告中的监督单位电话0476-4239056、优化营商环境热线“12345”电话、纪委监委监督电话0476-4277401（12388）举报。

二.谈判须知

1.竞争性谈判采取网上响应方式，操作流程如下：

供应商应当在内蒙古自治区政府采购云平台申请或注册账号，完善信息后，才可进行网上响应，办理流程请登录内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>）进行查询。

供应商登录内蒙古自治区政府采购网页面，点击“政府采购云平台”，输入用户名、密码、验证码完成登录后，点击左侧“交易执行—应标—项目应标”，在未参与项目列表中选择要响应的项目，点击项目的“未参与项目”按钮，进入项目响应信息页面，在右侧选择要响应的采购包，填写“联系人姓名”、“联系人手机号”、“联系人邮箱”等信息，点击“确认参与”按钮后，获取所响应项目谈判文件，并按照谈判文件的要求制作、上传电子响应文件。

2.保证金

2.1保证金缴纳（如需缴纳保证金）

本采购项目支持“电子保函”和“虚拟子账户”两种方式收取保证金，同时允许供应商按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金。

2.1.1供应商选择“电子保函”方式缴纳保证金的，在所投项目下采购包选择电子保函模式，跳转到内蒙古自治区金融服务平台开具电子保函，供应商需要确保在响应文件开启时间之前完成电子保函的开具。

2.1.2供应商选择“虚拟子账户”方式缴纳保证金的，在进行信息确认后，应通过“交易执行—应标—项目应标—已参与项目”，选择缴纳银行并获取对应不同采购包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在响应文件开启时间前，缴纳至上述账号中。

付款人名称必须为供应商全称，且与其响应信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与供应商须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过响应文件开启时间，将导致保证金缴纳失败。供应商应认真核对账户信息，将保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错保证金而产生的一切后果。供应商在转账或电汇的凭证上应按照“项目编号：***、采购包：***的保证金”格式注明，以便核对。

2.1.3 供应商选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金的，供应商将相关证明材料原件扫描添加至响应文件中，同时现场提供证明材料。

2.1.4 缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于保证金到账需要一定时间，请供应商在响应文件开启时间前及早缴纳。

2.2 保证金的退还

2.2.1 已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据谈判情况退出谈判。采购人、采购代理机构应当退还退出谈判的供应商的保证金。未成交供应商的保证金应当在成交通知书发出后5个工作日内退还，成交供应商的保证金应当在采购合同签订后5个工作日内退还。因供应商自身原因导致无法及时退还的除外。

2.2.2 有下列情形之一的，保证金将不予退还：

- (1) 供应商在提交响应文件截止时间后撤回响应文件的；
- (2) 供应商在响应文件中提供虚假材料的；
- (3) 除因不可抗力或谈判文件认可的情形以外，成交供应商不与采购人签订合同的；
- (4) 供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；
- (5) 本文件规定的其他情形。

3. 全流程电子化交易

各供应商应当在内蒙古自治区政府采购云平台开展与本项目有关的政府采购活动。

各供应商应当在响应文件开启时间前上传加密的最终版电子响应文件至“内蒙古自治区政府采购网”，未在响应文件开启时间前上传电子响应文件的，视为自动放弃。供应商因系统问题无法上传电子响应文件时，请在工作时间及时拨打联系电话**400-0471-010**。

各供应商应当使用数字证书或者政府采购云平台生成的账号密码登录电子交易系统进行系统操作，并对其操作行为和电子签名、电子印章确认的事项承担法律责任。

3.1 远程不见面方式（供应商无需到现场）

供应商使用“投标客户端”编制、签章、生成加密响应文件，同时生成“备用标书”，供应商自行留存，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。

供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本项目竞争性谈判公告载明的时间等要求参加竞争性谈判，在响应文件开启时间前**30**分钟，应当提前登录电子交易系统确认联系人姓名与联系电话。

响应文件开启时，供应商应当使用 **CA** 证书在开始解密后**30**分钟内完成全部已响应采购包的响应文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。如在响应文件开启过程中出现意外情况导致无法继续进行，由代理机构会同采购人决定是否允许供应商导入“备用标书”继续进行。本项目采用电子评审，只对开启环节验证通过的电子响应文件进行评审。供应商在响应文件开启前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及**CA**证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体要求请通过“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南”查询相关操作手册。

响应文件开启时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为供应商不再参与政府采购活动：

- (1) 供应商未在规定时间内完成电子响应文件在线解密的；
- (2) **CA**证书无法解密响应文件的；
- (3) 供应商自身原因造成电子响应文件未能解密的。

3.2 现场网上方式（供应商需到现场）

供应商使用“投标客户端”编制、签章、生成加密响应文件，同时生成“备用标书”，由供应商自行刻录、存储，涉及“加盖

公章”的内容应使用单位电子公章完成。供应商必须保证电子存储设备能够正常读取“备用标书”，电子存储设备（U盘或光盘）表面、外包装上应简要载明项目编号、项目名称、供应商名称等信息。

供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本项目竞争性谈判公告载明的时间和地点参加竞争性谈判。响应文件开启时，供应商应当使用 CA 证书完成全部已响应采购包的响应文件在线解密。如在响应文件开启过程中出现意外情况导致无法继续进行，由代理机构会同采购人决定是否允许供应商导入“备用标书”继续进行。本项目采用电子评审，只对响应文件开启环节验证通过的电子响应文件进行评审。

响应文件开启时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为供应商不再参与政府采购活动：

- （1）CA证书无法解密响应文件的；
- （2）供应商未按谈判文件要求提供“备用标书”的；
- （3）供应商自身原因造成电子响应文件未能解密的。

4.供应商可以通过“交易执行-应标-项目应标-已参与项目”查看有无本项目信息。

三.说明

1.总则

本谈判文件依据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部令第74号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

供应商应仔细阅读本项目信息公告及谈判文件的所有内容（包括澄清或者修改），按照谈判文件要求以及格式编制响应文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

2.适用范围

本谈判文件仅适用于本次竞争性谈判公告中所涉及的项目和内容。

3.相关费用

供应商应承担所有与准备和参加竞争性谈判有关的费用。不论竞争性谈判结果如何，采购人或采购代理机构均无义务和责任承担相关费用。

4.各参与方

4.1“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本谈判文件的采购人特指宁城县卫生健康委员会。

4.2“采购代理机构”是指集中采购机构和集中采购机构以外的采购代理机构。本谈判文件的采购代理机构特指内蒙古正益工程项目管理有限公司。

4.3“供应商”是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

4.4“谈判小组”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“成交供应商”是指取得与采购人签订合同资格的供应商。

5.合格的供应商

5.1 符合本谈判文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

5.2 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

5.3 为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

6.以联合体形式进行政府采购的，应符合以下规定：

6.1 联合体各方应签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务，并作为响应文件组成部分。

6.2 联合体各方均应当具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在响应文件中提供联合体各方的相

关证明材料。

6.3 联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

6.4 联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

6.5 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

6.6 联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.7 如要求缴纳保证金，以联合体牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及计量单位

7.1 所有文件使用的语言文字为简体中文。专用术语使用外文的，应附有简体中文注释，否则视为无效。

7.2 所有计量均采用中华人民共和国法定的计量单位。

7.3 所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.其他条款

无论成交与否供应商递交的响应文件均不予退还。

四.谈判文件的澄清或者修改

提交首次响应文件截止之日前，采购人、采购代理机构或者谈判小组可以对已发出的谈判文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为谈判文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构或者谈判小组应当在提交首次响应文件截止之日3个工作日前，在“内蒙古自治区政府采购网”上发布更正公告进行通知，不足3个工作日的，应当顺延提交首次响应文件截止之日。更正公告的内容为谈判文件的组成部分，供应商应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担供应商未及时关注相关信息的责任。

五.响应文件

1.响应文件的构成

响应文件应按照谈判文件第七章“响应文件格式与要求”进行编写，可以增加附页，并作为响应文件的组成部分。

2.报价

2.1 供应商应按照第三章“采购内容与技术要求”进行报价。报价中不得包含谈判文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2.2 报价包括本项目采购需求和投入使用、实施的所有费用，如主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3 报价不得有选择性报价和附有条件的报价。

2.4 供应商应在“投标客户端”对【报价部分】进行填写，“投标客户端”将自动根据供应商填写信息在线生成“首轮报价表”、“分项报价表”，若在响应文件中出现非系统生成的“首轮报价表”、“分项报价表”，且与“投标客户端”生成的“首轮报价表”、“分项报价表”信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。

3.响应文件的递交

供应商应当在提交响应文件截止时间前递交响应文件，否则视为自动放弃。

4.样品

4.1 谈判文件规定供应商提交样品的，样品属于响应文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由供应商自理。

4.2 响应文件开启前，供应商应将样品送达至指定地点，按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，供应商应提前做好演示准备（包括演示设备）。

4.3采购活动结束后，对于未成交供应商提供的样品，应当及时退还或者经未成交供应商同意后自行处理；对于成交供应商提供的样品，应当按照谈判文件的规定进行保管、封存，并作为履约验收的参考。

六、开启、评审、结果公告、成交通知书

1.开启

1.1程序

(1) 宣布纪律；

(2) 宣布相关人员；

(3) 供应商对已提交的加密文件进行解密，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布供应商名称和谈判文件规定需要宣布的其他内容；

(4) 参加人员对开启情况进行确认；

(5) 开启结束。

1.2 疑义

供应商代表对开启过程和开启记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对供应商代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

供应商对远程不见面方式开启过程和记录有疑义，应在“政府采购云平台-远程开标大厅”中提出，采购代理机构应及时查看、回复。

1.3备注

开启时,供应商使用 CA证书参与响应文件解密，供应商用于解密的 CA证书应为生成、加密、上传响应文件的同一CA证书。

2.评审

详见第五章

3.结果公告

成交供应商确定后，采购代理机构在内蒙古自治区政府采购网上发布成交结果公告，同时将成交结果以公告形式通知未成交的供应商，成交结果公告期为 1 个工作日。

项目“废标”后，采购代理机构将在内蒙古自治区政府采购网上发布“废标公告”。

4.成交通知书

发布成交结果的同时，成交供应商可自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”打印成交通知书，成交通知书是合同的组成部分，成交通知书对采购人和成交供应商具有同等法律效力。

成交通知书发出后，采购人不得违法改变成交结果，供应商无正当理由不得放弃成交。

七.询问、质疑与投诉

1.询问

供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构应当在3个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。供应商提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的，采购代理机构应当告知其向采购人提出。

2.质疑

2.1供应商认为采购文件、采购过程、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。

供应商在法定质疑期内应当一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

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。

潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的，可以对该文件提出质疑。对采购文件提出质疑的，应当在获取采购文件或者采购文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

2.2采购人、采购代理机构应当在收到供应商的书面质疑后7个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复的内容不得涉及商业秘密。

2.3询问或者质疑事项可能影响成交结果的，采购人应当暂停签订合同，已经签订合同的，应当中止履行合同。

2.4供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

- （一）供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑项目的名称、编号；
- （三）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- （四）事实依据；
- （五）必要的法律依据；
- （六）提出质疑的日期。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

供应商可以委托代理人进行质疑，代理人提出质疑时应当提交供应商签署的授权委托书。其授权委托书应当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。

2.5供应商提交的质疑函，应按照内蒙古自治区政府采购网中的“质疑函范本”制作。

2.6接收质疑函的方式。为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，质疑可以由法定代表人或授权代表亲自将质疑函递交至采购人或采购代理机构，也可以通过邮寄、快递等方式提交。质疑函以邮寄、快递方式递交的，以邮寄件上的戳记日期、邮政快递件上的戳记日期和非邮政快递件上的签注日期为质疑提起日期。

接收质疑函的联系部门、联系电话、通讯地址（详见第一章 谈判邀请）。

3.投诉

3.1质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内作出书面答复的，可以在答复期满后15个工作日内向财政部门提起投诉。

供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。

3.2 投诉人投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构（以下简称被投诉人）和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书的副本。投诉书应当包括下列内容：

- （一）投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；
- （三）具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求；
- （四）事实依据；
- （五）法律依据；
- （六）提起投诉的日期。

投诉人为自然人的，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

3.3投诉人提交的投诉书，应严格按照内蒙古自治区政府采购网中的“投诉书范本”制作。

第三章 采购内容与技术要求

一.项目概况：

医疗设备采购，具体内容详见采购文件

二.主要商务要求、技术要求

合同包1（医疗设备采购项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	政府采购合同签订后20个日历日内
标的提供的地点	采购人要求的地点
付款方式	1期：支付比例100%，供应商在完成交货、安装、调试、试用、验收合格后，凭《验收书》支付合同总价款的100%
验收要求	1期：由采购人代表和采购人组织专家组成验收小组，按政府采购合同规定的内容、采购需求及技术参数要求规定的内容进行验收，验收合格签署《验收书》。
履约保证金	不收取

其他	<p>报价要求：供应商的投标报价应包含本项目所有设备的购置、包装、运输、安装、伴随货物的服务等所有根据合同或其它原因应由供应商支付的税款和其它应交纳的费用。</p> <p>供货要求：（1）中标供应商应保证货物是全新、未使用过的合格产品，质量达到国家有关标准规范的合格要求。（2）交货前，采购人有权对供应商投标文件中提供的相关资料的真实性进行核实，一经查实提供虚假材料，将上报监督部门，取消中标资格，并给以相应处罚。（3）交货时须先出具符合国家规定的货物说明书和货物合格证书等有关货物的合格证明材料、详细技术资料等资料。中标供应商应保证所供产品与投标文件中承诺的一致，否则按违约处理。（4）货物到达采购人要求的地点后，采购人组织验收小组对货物进行验收。（5）中标供应商应严格按国家标准规范及技术标准进行货物的安装调试，保证所提供的货物经正确安装、正常运转和保养后，在其使用寿命期内应具有满足使用需求的性能。在货物质量保证期内中标供应商应对由于设计、工艺或者材料的缺陷而发生的任何不足或者故障负责。（6）所涉及到的所有材料必须符合国家相关标准。（7）标的物的包装应按照国家或者行业主管部门的技术规定执行，国家或业务主管部门无技术规定的，应当按双方约定采取足以保护标的物安全、完好的包装方式。</p> <p>安装要求：成交供应商须提供所用机械器具清单，并保证所用机械器具符合国家行业标准规定要求。供应商应按照国家、行业及地方规范标准、设计图纸及采购需求进行安装。验收前，成交供应商负责保护设备成品和现场工作人员的全部安全，同时必须采取有效的措施，保证设备不受到损害，如发生一切安全责任事故，由成交供应商承担全部责任。</p> <p>设备质保要求：1）此项目采购的所有设备均提供至少一年质保。质保期内供应商对其提供的所有产品进行免费维修、维护、更换。质保期自采购人在《验收报告》签字之日起计算。（2）在货物的设计使用寿命期内，供应商必须保证零部件的正常供应，对货物定期维护保养，确保货物正常使用。</p> <p>售后服务及培训要求：（1）供应商应在合同规定时间内完成设备的安装调试，并达到技术文件（仪器说明书等）要求的性能，如果现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。（2）供应商免费提供用户现场安装、调试及培训。安装工程师在用户现场安装调试完毕后，进行现场讲解培训，人员不限。提供仪器使用手册、培训教材、应用文章等。保证用户掌握基本操作，可以正确操作使用仪器。定期进行用户回访，及时处理用户意见。（3）要求无论中标供应商采取何种方式，采购人只接受在接到维修通知后1小时内响应，24小时内做出有效处理，维修更换有缺陷的货物或部件，若现场不能解决，应最多不超过7日内将货物修好。节假日照常服务。若中标供应商在收到通知后7日历日内没有弥补缺陷，采购人可采取必要的补救措施，但风险和费用将由中标供应商承担。</p>
----	--

2.技术要求

序号	核心产品 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算 单价（元 ）	分项预算总 价（元）	面向对 象情况	所属 行业	技术要 求
1		医用射线监测设备及用具	数字式摄影X射线机	台	2. 0 0	340,000.0 0	680,000.0 0	否	工业	详见附表一
2		手术器械	手术交换车	辆	2. 0 0	18,000.00	36,000.00	否	工业	详见附表二
3		手术室设备及附件	麻醉机	台	2. 0 0	58,000.00	116,000.0 0	否	工业	详见附表三
4		临床检验设备	五分类血细胞分析仪	台	2. 0 0	140,000.0 0	280,000.0 0	否	工业	详见附表四
5		临床检验设备	全自动生化分析仪	台	2. 0 0	175,000.0 0	350,000.0 0	否	工业	详见附表五
6		医用超声波仪器及设备	台式彩色多普勒超声诊断仪	台	2. 0 0	280,000.0 0	560,000.0 0	否	工业	详见附表六
7		医用超声波仪器及设备	便携式彩色多普勒超声诊断仪	台	2. 0 0	180,000.0 0	360,000.0 0	否	工业	详见附表七
8		医疗车	救护车	辆	1. 0 0	170,000.0 0	170,000.0 0	否	工业	详见附表八
9		医用电子生理参数检测仪器设备	心电监护仪	台	2. 0 0	18,000.00	36,000.00	否	工业	详见附表九
10		其他医疗设备	心电图机	台	2. 0 0	20,000.00	40,000.00	否	工业	详见附表一十
11		医用电子生理参数检测仪器设备	电解质分析仪	台	1. 0 0	40,000.00	40,000.00	否	工业	详见附表一十一
12		医用电子生理参数检测仪器设备	全自动尿液分析仪	台	1. 0 0	135,000.0 0	135,000.0 0	否	工业	详见附表一十二

13		手术器械	手术包	套	1.00	40,000.00	40,000.00	否	工业	详见附表一十三
14		医用 X 线诊断设备	C型臂X射线机	台	1.00	189,100.00	189,100.00	否	工业	详见附表一十四

附表一：数字式摄影X射线机 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>一、基本要求</p> <p>1、设备名称：数字化摄影X射线机</p> <p>2、设备用途说明：用于对患者的常规摄影，获得单幅影像供临床诊断用。</p> <p>二、具体技术要求</p> <p>1平板探测器</p> <p>1.1探测器成像介质：非晶硅+碘化铯 尺寸：17"×17"</p> <p>1.2探测器TFT成像板结构：非拼接TFT整板</p> <p>1.3探测器像素尺寸：≤140um</p> <p>1.4动态范围：≥16bit</p> <p>1.5图像成像时间：≤5s，</p> <p>2 X射线管</p> <p>2.1焦点功率：≥50KW</p> <p>2.2阳极热容量：≥300kHu</p> <p>2.3双焦点：0.6mm（小焦点）/ 1.2mm（大焦点）</p> <p>3高压发生器</p> <p>3.1 类型：高频高压发生器，最大功率：≥50kW</p> <p>★3.2最大mAs：≥800mAs</p> <p>3.3 输出电压：40~150kV</p> <p>3.4 最大摄影mA：≥630mA</p> <p>3.5 最大加载时间：≥10s</p> <p>4 摄影机架</p> <p>4.1一体化无天地轨紧凑型四向浮动摄影床，非U臂、悬吊、电动床机型</p> <p>4.2床面长*宽≥2200mm*780mm；床面高≤700mm</p> <p>4.3床面纵向移动距离：≥900mm；横向移动距离：≥240mm</p> <p>4.4球管组件垂直运动距离≥800mm</p> <p>4.5管组件旋转范围≥±90°</p> <p>★4.6 病人支承床承重≥180kg</p> <p>4.7 球管组件立柱水平移动距离:≥1400mm</p> <p>5 滤线栅</p> <p>5.1 栅比：≥10:1</p> <p>5.2 焦距：≥1300mm</p>
	1	

	<p>6 图像采集处理系统</p> <p>6.1 基于WINDOWS操作系统的专业图像工作站</p> <p>6.2 工作站显示器≥21"液晶显示器</p> <p>6.3全中文操作界面DICOM3.0接口</p> <p>7图像采集处理软件功能：</p> <p>7.1 图像采集工作站应包含如下图像处理功能：移动注释标记、回复原图、放大或缩小、移动图像、调节窗宽窗位、反显、裁剪、上下左右翻转、图像旋转、测量图像线灰阶、左右标记、取消标记注释、长度测量、角度测量、将标记写入图像等</p> <p>7.2 密码登陆、信息登记、状态显示、退出功能</p> <p>7.3 检查部位选择、列表查询、检查功能</p> <p>7.4 图像采集：病人体位和体型选择、加载因素调节、焦点选择</p> <p>7.5 图像预浏览、胶片打印、诊断报告、病历管理、配置管理、系统配置、权限设置功能</p> <p>7.6 具备摄影的剂量面积及指示功能</p> <p>7.7 采集、控制软件必须与整机品牌一致</p> <p>三、配带相机</p> <p>1.激光成像质量：采用干式激光成像技术分辨率≥500 PPI</p> <p>2.灰阶输出：≥14位</p> <p>3.打印速度：≥70张/小时（14*17） ≥110张/小时（8*10）</p> <p>4.双槽：同时在线两种规格胶片</p> <p>5.采用自动影像质量控制技术</p> <p>6.支持14*17；14*14；11*14；10*12；8*10 五种尺寸胶片</p> <p>7.采用125张/盒包装</p> <p>8.支持数字乳腺影像打印</p> <p>9.内置DICOM</p> <p>10.标准Dmax打印胶片影像≥3.1</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

附表二：手术交换车 是否允许进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>本产品由A床部分、B床部分、C床部分构成，车体A床在手术室内，车体B床在手术室外，当调节它们到同一高度时，把B床推向A床，两车对接，然后C床可以沿着轨道从一张床移至另一张床。反之亦然。产品配备床垫、盐水架。</p> <p>产品参数：整体尺寸长度：3630/A2040/B1850/C1930mm</p> <p>宽度：640/760mm</p> <p>车架结构稳固，推动灵活；两车架均可调节升降高度：670～910mm；</p> <p>床面靠背部分可折起角度0～65±5°。</p> <p>尺寸参数表</p> <p>1、L1≥3630mm 2、L2≥2040mm 3、L3≥1930mm 4、W1≥640mm 5、W2≥760mm</p> <p>6、Hmax1≥1175mm 7、Hmax2≥900mm</p> <p>8、Hmin1≥855mm 9、Hmin2≥680mm</p> <p>10、HT≥480mm 11、LT≥65°</p> <p>豪华手术交换车 配件清单</p> <p>1、A床 张 1 2、B床 张 1</p> <p>3、C床 张 1 4、摇把 个 2</p> <p>5、中控双面轮 个 8 6、直线轮 个 2</p> <p>7、床垫 张 1 8、输液架 根 1</p> <p>9、刹车 付 1</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

附表三：麻醉机 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>●内置大容量免维护蓄电池，无网电源工作不低于8 小时 可选配 AGSS——麻醉废气收集系统</p> <p>● 流量控制 (四管流量计) 氧气：(0. 1~10.0) L/min 笑气：(0. 1~10.0) L/min</p> <p>工作气源 氧气：0.45Mpa±0.05Mpa</p> <p>笑气：0.45Mpa±0.05Mpa</p> <p>快速供氧 (25~75) L/min</p> <p>●麻醉通气系统 APL 阀调节范围：0.2~7.5Kpa 吸气阻抗≤0.6 Kpa 呼气阻抗≤0.6 Kpa</p> <p>通气模式 IPPV 、SIPPV 、手动</p> <p>●吸呼比 1：0.5----- 1:8 呼吸频率 (5~99) 次 / min</p> <p>●潮气量 10ml~ 1500ml</p> <p>●分钟通气量 不小于 18 L/min</p> <p>●吸气触发压力 -0. 1Kpa~-0.9Kpa</p> <p>监测功能 分钟通气量、潮气量、气道压力</p> <p>报警功能 潮气量上下限、分钟通气量上下限、压力上下限、电池不足、气源不足、断电报警、持续气道压力报警 (电池不足、气源不足、持续高压为高优报警)电气安全性 符合：GB 9706. 1-2007 《医用电气设备第 1 部分：安全通用要求》的相关要求</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

附表四：五分类血细胞分析仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>★1、仪器功能：一次进样同时进行血细胞五分类检测和C-反应蛋白检测（五分类血液细胞分析仪+FR-CRP反应一体机）。</p> <p>★2、检测原理：≥3角度激光散射法对白细胞进行分类检测，采用免疫比浊法进行C-反应蛋白（CRP）测定。</p> <p>★3、测量参数：可提供≥29项可报告参数（不含散点图和直方图及研究性参数），2个三维散点图，2个二维散点图，2个直方图。</p> <p>★4、仪器具有网织红细胞检测功能，提供≥3项参数（RETIC-ABS，RETIC，IRF）。</p> <p>5、进样方式：手动进样和自动进样</p> <p>6、进样模式：手动进样方式支持全血样本及预稀释样本，自动进样方式支持全血样本</p> <p>7、检测速度：≥60个/小时</p> <p>8、样本用量：全血样本：五分类+CRP模式≤35μl；其余模式≤20μl</p> <p>9、预稀释模式：具备五分类+CRP功能</p> <p>10、操作系统：全中文操作分析报告软件</p> <p>11、进样平台容量：可达50个/次，可循环添加</p> <p>12、具有原厂配套质控和校准品。</p> <p>14、数据储存：≥40万份，具有数据增量备份，数据迁移功能</p> <p>15、线性范围：WBC：0.00×10⁹/L~400.00×10⁹/L，RBC：0.00×10¹²/L~8.00×10¹²/L，HGB：0 g/L~300g/L，PLT：0×10⁹/L~5000×10⁹/L，FR-CRP：0.20mg/L~320.00mg/L</p> <p>16、测量精密度：WBC≤2.0%，RBC≤1.5%，HGB≤1.5%，PLT≤4.0%，MCV≤1.0%，HCT≤2.0%，FR-CRP≤4.0%</p> <p>17、携带污染率：WBC≤0.5%，RBC≤0.5%，HGB≤0.6%，PLT≤1.0%，HCT≤0.5%，FR-CRP≤1%</p> <p>18、异常细胞提示：具有提示难溶性红细胞及异常细胞报警功能。</p> <p>19、报警功能：具有参数异常报警、试剂检测报警、故障提示报警、系统自动诊断功能。</p> <p>20、配置：电脑和激光打印机</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

附表五：全自动生化分析仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>1 产品要求 全自动分立式生化分析仪</p> <p>★2 检测速度 生化比色分析恒速≥ 640 测试/小时</p> <p>加电解质速度最大≥ 1000测试/小时</p> <p>3 检测方法 要求具备终点法，两点法，速率法，免疫比浊法，电极法等</p> <p>4 定标方法 单点线性、两点线性、多点线性、非线性，具有至少6种定标公式</p> <p>5 光源 12V/20W 长寿命卤素灯，寿命≥ 2000小时</p> <p>6 分光方式 全息凹面平像场光栅，后分光方式</p> <p>7 波长数量及范围 波长数量≥ 12个，波长范围要求340-800nm</p> <p>★8 吸光度测试范围 0-5.0ABS</p> <p>9 杂散光 当测定波长位340nm时，吸光度不小于4.0</p> <p>★10 反应盘温控方式 非水浴免维护免保养的恒温方式，温控$37^{\circ}\text{C} \pm 0.1^{\circ}\text{C}$</p> <p>11 样本针功能 液面感应、随量跟踪功能，具备立体防撞、自动保护功能。支持样本针堵针自动检测功能（凝块检测功能）。</p> <p>★12 样本量 5--75 ul，递增$\leq 0.1\text{ul}$</p> <p>13 样本位 ≥ 95样本（不含软件扩展位）</p> <p>14 样本类型 血清、血浆、尿液、脑脊液等</p> <p>15 样本携带污染率 $\leq 0.1\%$</p> <p>★16 试剂量 10--400 ul，递增$\leq 0.5\text{ul}$</p> <p>★17 试剂位 ≥ 160个</p> <p>18 试剂冷藏 24小时独立水冷系统，冷藏温度$2^{\circ}\text{C} \sim 8^{\circ}\text{C}$</p> <p>19 条码功能 具有试剂条码扫描功能，支持至少5种条码规则</p> <p>★20 试剂盘 独立的试剂盘≥ 2个</p> <p>21 试剂配套性要求 同品牌生产厂家配套生化试剂项目≥ 50项。</p> <p>★23 反应位及杯材质 ≥ 120个UV硬质材料（可选配石英比色杯）。</p> <p>24 最小反应体积 $\leq 100\text{ul}$</p> <p>25 最长反应时间 ≤ 10分钟</p> <p>26 清洗用水 清洗用水采用恒温预热系统、水脱气装置</p> <p>27 搅拌系统 搅拌针≥ 2根，加入试剂后立即混匀，试剂样本针具有内外镜面抛光技术，减少污染携带率</p> <p>28 清洗通道 提供两通道清洗液系统；针对高污染项目，项目间可插入独立清洗。</p> <p>配置：UPS电源稳压器</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

附表六：台式彩色多普勒超声诊断仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>1.全数字化彩色多普勒超声诊断系统主机</p>

2.≥21英寸高分辨率彩色液晶显示器

3.*≥13英寸彩色液晶触摸屏，触摸屏可独立调整角度

4.主机内置5个大小一致探头接口，3个全激活互通互用；

5.主机净重≤70kg

6.数字波束形成器

7.多倍信号并行处理技术

8.数字化全程动态聚焦

9.数字化可变孔径及动态变迹技术，A/D≥12 bit

10.接收方式：发射、接收通道≥1024

11.二维灰阶成像单元

12.谐波成像单元，支持组织谐波成像、脉冲反相谐波成像

13.M型成像单元

14.彩色多普勒成像单元

15.频谱多普勒成像单元

16.✱空间复合成像，≥4级可调，最高可支持9线空间复合

17.支持自适应焦点范围，可用于二维、彩色、能量、组织多普勒模式

18.二维角度独立偏转成像，≥5级可调

19.斑点噪音抑制，多级可调

20.扩展成像，支持线阵，支持与二维、彩色、能量多普勒等成像模式配合使用

21.一键自动优化，支持B模式、M模式、PW模式

22.图像放大功能，支持前端放大、后端放大

23.一键全屏放大，≥2级可调

24.多语言操作界面：支持中英文键盘输入

25.穿刺引导功能，具备单线引导、双线引导以及中位线引导，具备点状引导线，标识进针深度，沿引导线可移动滑块、有深度数值显示

26.组织特异性成像，能够独立选择正常组织、肌肉、脂肪、液性成像模式

27.图形化预设置：针对不同的检查脏器，预置最佳图像的检查条件，并以脏器图标直观显示

28.内置超声教学软件，支持肾脏、脾脏、子宫及附件、胆道系统、甲状腺、乳腺、心脏等方面

应用，机器内部能提供标准超声声像图、解剖示意图及扫查手法图，支持医生对超声扫查的自学和训练

探头规格

- 1.超宽频变频探头：基波≥5种，谐波≥5种，彩色多普勒≥3种，PW≥3种，可视可调
- 2.腹部凸阵探头，探头频率：2.0-6.0MHz
- 3.*浅表线阵探头，探头频率：5.0-15.0MHz
- 4.心脏探头，探头频率：1.5-5.0MHz

二维灰阶参数

- 1.最大显示深度≥38.8cm
- 2.发射声束聚焦：聚焦区域多级可调
- 3.二维增益调节范围≥200 dB
- 4.*动态范围≥260 dB，可视可调
- 5.灰阶曲线≥15种
- 6.物理滑动TGC分段调节≥8段，具有TGC曲线显示
- 7.伪彩≥12种

1

8.声功率1-100%，可视可调

彩色多普勒参数

1.包括速度、能量、方向能量显示等

2.显示方式：B/C、B/C/M、B/POWER、B/C/PW

3.多普勒增益 ≥ 200 dB

4.支持B/C双实时

5.一键隐藏血流

6.彩色多普勒定量分析软件：彩色血流剖面图、定点测速功能

频谱多普勒参数

1.方式：脉冲波多普勒（PW）、高脉冲重复频率多普勒（HPRF）

2.B/D兼用：线阵：B/PW，凸阵：B/PW，扇扫：B/PW、B/CW

3.快速角度校正功能

配带工作站、电脑及喷墨打印机

1.操作界面：

（1）系统基于WINDOWS7-64位平台，全中文操作；

（2）无菜单式逻辑设计，全图标化操作界面，易学易用；

*（3）病人信息、病人列表、书写报告、动态图像、采集图像，五项功能模块在同一操作界面，无需切换，医生可以边写报告边看图像；

*（4）支持双屏显示功能，一个屏幕实时显示彩超图像，另一个屏幕书写报告；

2.权限管理：

（1）规范的用户权限管理，方便自如的角色切换；

（2）分为管理者和普通用户，管理员用户可以对所有病人资料进行系统管理，普通用户仅可以对自身建立的病人资料进行编辑管理，不能修改、删除其他用户建立的病人信息资料。而病例资料的浏览功能不受角色限制；此功能让用户尽享数据安全；

3后台处理：

（1）全新的分组式后台采集功能模式，支持先采集，后登记，采集的图像可以指定给任何病人；

*（2）后台批量打印功能，一次性集中打印当天检查或医生特定需要的某一批次所有报告；

4.报告设计：

（1）全模式任意报告样式的报告编辑器，输出病人报告单的格式医生可根据临床习惯直接进行个性化设计，包括线、字段、图片、位置、大小、颜色任意设计；

（2）自动生成彩色图文一体化的诊断报告单；

（3）可以自定义默认打印报表类型或自由选择打印报表类型

（4）可选择WORD报告模式，编辑更方便、简单。

5.模板病例：

（1）具备规范的开放性专家系统词库和报告模板，模板囊括了常用检查病例，并有下拉词条选择功能，使医生几乎无需使用汉字输入方法，即可在系统词库和模板的帮助下，迅速完成诊断报告。专家词库和模板可根据临床习惯随时进行修改和补充；

（2）模板和词库结构均采用流行的树形目录方式，使医生选择报告模板更加快捷方便；

（3）支持典型病例建立功能；

6.图像采集：

（1）实时跟踪彩超设备的图像，模糊触发式采集方式，医生可以通过鼠标点击实时图像的任意区域进行单张图像的采集，无需瞄准采集按钮，方便医生操作；

（2）支持通过手动或脚踏采集开关进行遥控采集；

（3）独特自动发声确认采图成功，而无需外接音箱设备；

*（4）单个病人图像采集幅数不受限制；

7.图像显示：

（1）动态调节图像亮度、对比度、色度、饱和度和锐度，支持动态影像的全屏显示功能，让医生观看图像更加方便，全屏显示亦可采集图像。

（2）医生可以根据需要调节动态影像的输出显示大小（最高可达720*576P）。

（3）系统可以对已经采集的图像进行同屏显示，并且医生可根据需要对图像先后位置自由调换。

8.图像质量：

（1）采用专用的图像采集卡，集成高性能图形处理芯片；

（2）采用DirectX 先进处理技术，确保采集到的图像高清晰、逼真，真正做到动态图像无划痕；

9.图像处理：

提供图像长度、角度、面积的测量，图像亮度、对比度、饱和度、文字标注、放大、剪裁、镜像、旋转、浮雕、雾化、伪彩、黑白显示、负向等丰富的图像后处理功能；

10图像裁剪：

医生可以根据需要对图像区域无效图像信息进行裁剪，使报告图像更美观的同时，更能节省打印的成本；

	<p>11.录像管理：</p> <p>（1）系统录像可以支持多种压缩格式，医生可以根据需要选择录像的输出大小，压缩的质量，</p> <p>*（2）同一个病人可以分段、多段录取动态影像，每一段录像的时间没有限制（根据计算机的存储空间而定），并可对播放录像进行二次回采。</p> <p>（3）录像管理中，可以播放、删除录像，并设置了录像的存储路径，医生可以直接找到录像的源文件，方便拷贝。</p> <p>12.检索功能：</p> <p>20多种项目组合查询，可多条件的进行数据过滤，方便医生精确锁定查询结果，诊断内容和结论的模糊查询，便于医生对资料的归纳和总结；</p> <p>13.备份功能：</p> <p>（1）数据库的人工智能备份：采用 I E 浏览格式，无须依赖软件环境，可在任意电脑上同时显示图像信息和病人资料，可以制作成幻灯片，进行医学讲座和交流；</p> <p>（2）支持WORD备份图文报告（需采用WORD报告打印功能）；</p> <p>（3）支持图片报告备份功能，方便医生保存图文一体化报告；</p> <p>14.统计功能：</p> <p>*提供日常统计模块，对选择相应时间段内的医生工作量统计，送检医生工作量统计，诊断医生检查项目分类统计，阳性率的统计，病人性别统计，病人年龄统计，病区工作量统计，设备工作量统计，科室工作量统计等，方便科室日常管理；</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为</p>
说明	打“★”需要提供实质性条款，若有任何条款偏离或不满足，则导致废标。无佐证资料则参数视为负偏离。

附表七：便携式彩色多普勒超声诊断仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>1.全数字化便携式彩色多普勒超声诊断系统主机</p> <p>1.1*≥ 15"超薄宽屏高分辨率逐行扫描彩色液晶显示器</p> <p>1.2主机重量$\leq 6.5\text{kg}$（不含电池）</p> <p>1.3主机内置探头接口≥ 2个，大小一致，全激活，互通互用</p> <p>1.4数字波束形成器</p> <p>1.5多倍信号并行处理技术</p> <p>1.6数字化全程动态聚焦</p> <p>1.7数字化可变孔径及动态变迹技术，$A/D \geq 12 \text{ bit}$</p> <p>1.8接收方式：发射、接收通道≥ 1024</p> <p>1.9二维灰阶成像单元</p> <p>1.10谐波成像单元，支持组织谐波成像、脉冲反相谐波成像</p> <p>1.11M型成像单元</p> <p>1.12彩色多普勒成像单元</p> <p>1.13频谱多普勒成像单元</p> <p>1.14支持组织多普勒成像</p> <p>1.15高分辨率血流成像，支持线阵和凸阵</p> <p>1.16*支持解剖M型成像，≥ 3线，360°可调</p>

1

- 1.17支持彩色M型成像
- 1.18*空间复合成像， ≥ 4 级可调，最高可支持9线空间复合
- 1.19具有组织特异性成像，能够独立选择实质、普通、脂肪、液性成像模式
- 1.20二维角度独立偏转成像， ≥ 6 级可调
- 1.21斑点噪音抑制，多级可调
- 1.22一键自动优化
- 1.23扩展成像，支持线阵、凸阵，支持二维、彩色多普勒模式
- 1.24图像放大功能，支持前端放大、后端放大
- 1.25支持一键全屏放大
- 1.26多语言操作界面：支持中文键盘输入
- 1.27图形化预设置：针对不同的检查脏器，预置最佳图像检查条件，并以脏器图标直观显示
- 2.二维灰阶参数
 - 2.1最高扫描线密度 ≥ 512 超声线
 - 2.2最大探测深度 $\geq 30\text{cm}$
 - 2.3发射声束聚焦：聚焦区域多级可调
 - 2.4二维增益调节范围 $\geq 190\text{dB}$ ，连续可调
 - 2.5*动态范围 $\geq 180\text{dB}$ ，可视可调
 - 2.6物理滑动TGC分段调节 ≥ 8 段，具有 TGC 曲线显示
 - 2.7侧向增益补偿LCG ≥ 8 段，具有 LGC 曲线显示
 - 2.8伪彩 ≥ 11 种
 - 2.9声功率1-100%，可视可调
- 3、探头规格
 - 3.1探头配置：支持凸阵、线阵、相控阵、微凸阵、腔内等探头
 - 3.2腹部凸阵探头，探头频率：1.0-7.0MHz
 - 3.3*浅表线阵探头，探头频率：5.0-15.0MHz
- 4.彩色多普勒参数
 - 4.1多普勒增益 $\geq 190\text{dB}$ ，连续可调
 - 4.2彩色增强功能：彩色多普勒能量图及方向性能量图
 - 4.3彩色多普勒定量分析软件：彩色血流剖面图、定点测速功能
- 5.频谱多普勒参数
 - 5.1方式：脉冲波多普勒（PW）、支持连续波多普勒（CW）
 - 5.2B/D兼用：线阵：B/PW，凸阵：B/PW，扇扫：B/PW、B/CW
 - 5.3取样宽度及位置范围：宽度 0.5-21mm
 - 5.4显示控制：反转显示（左/右；上/下）
 - 5.5频谱实时包络功能，在实时诊断下，频谱（PW/CW）实时包络并显示血流参数
- 6.系统通用技术规格
 - 6.1内置锂电池独立供电
 - 6.2主机内置USB接口 ≥ 2 个
 - 6.3主机内置HDMI、S-VIDEO等接口
- 7.测量和分析
 - 7.1常规测量软件包：距离、面积、体积、角度、时间、斜率、心率等

	<p>7.2腹部测量软件包</p> <p>7.3妇科测量软件包</p> <p>7.4产科测量软件包：具有≥ 4胞胎对比测量分析，支持胎儿生长曲线显示等</p> <p>7.5心脏测量软件包</p> <p>7.6泌尿测量软件包</p> <p>7.7小器官测量软件包</p> <p>7.8儿科测量软件包</p> <p>7.9血管测量软件包</p> <p>8.图像存储，回放和浏览</p> <p>8.1同屏一体化智能剪切板</p> <p>8.2支持快速存储和浏览屏幕图像、电影</p> <p>8.3存储动、静态图像，屏幕可显示硬盘容量数据信息</p> <p>8.4主机内置报告系统</p> <p>9.图文工作站</p> <p>9.1系统可存储病人信息，可查询、检索、调阅历史信息</p> <p>9.2支持动、静态图像文件及病人报告的存储，以及病人图像的快速浏览</p> <p>9.3支持以下存储介质：内部硬盘、USB移动存储设备</p> <p>9.4支持AVI、WMV、JPG、BMP、TIF等格式输出</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

附表八：救护车 是否允许进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>★车辆外形长$\geq 4840\text{mm}$车辆外形宽$\leq 1700\text{mm}$车辆外形高 $\geq 2440\text{mm}$</p> <p>燃料种类汽油变速器5档手动变速器最高车速 $\geq 150\text{km/h}$</p> <p>★总质量$\leq 3300\text{Kg}$ 整备质量$\leq 2860\text{Kg}$ 轴距 $\leq 2570\text{mm}$</p> <p>底盘排放标准 国VI功率$\geq 118\text{Kw}$排气量$\geq 2300\text{ml}$载客人数 ≥ 7</p> <p>车辆标准配置1防抱死制动系统 (ABS) 电子制动分配系统 (EBD) 2</p>

驾驶员安全气囊**3**液压助力改装配置

1、整车外观、警示系统**1.1**救护车车身外观颜色为白、红、两色，车身四周喷涂医疗救急标志（尺寸大小和颜色按用户要求制作）。**1.2**长排警灯一套，警报器功率**100W**线控式控制器，内配置**LED**灯；**LED**频闪灯，外罩为蓝色。**1.3**左右两后侧蓝、白色模具一体成型爆闪**4**个**1.4**尾部蓝色模具一体成型爆闪**2**个**1.5**医疗仓右侧可选装设置带推拉玻璃窗

2、医疗舱橱柜及内饰

2.1车厢内结构及装饰材料的防火性能应符合**GB8410—2006**《汽车内饰材料的燃烧特性》的要求。

2.2医用地板材料具有：防霉、防菌、防静电、易清洗、易消毒、抗老化、无异味、无毒、安全性强等优点。**2.3**所有配套材料均要环保、优质、无异味。**2.4** 左侧沃克板材医疗器械柜

2.5左侧沃克板材立式氧气柜**2.6**地板及垫层采用环保耐磨、防滑材质

★**2.7**医用地板材料要求：防水防酸防腐，易清洁消毒。

气味要求：湿态（**23℃**）下气味等级**≤2.5**级

气味要求：湿态（**40℃**）下气味等级**≤2.5**级

气味要求：干态（**80℃**）下气味等级**≤3.0**级

燃烧特性要求：相对湿度**50%**的环境（**23℃**）下最大燃烧速度**≤A-0mm/min**

1

3、电气系统

3.1逆变器**1**只≥**500W****3.2**电气控制总成**1**只：蓝色面板，集中控制。**3.3**交直流插座**2**套：组合插座，可接三/二孔的多功能插座，直流插座带防水盖。**3.4**车内照明灯**2**只：嵌入式，**LED**灯。**3.5**紫外线消毒灯**1**只，定时开关，有效杀毒。★**3.6**改装线束采用汽车用薄壁绝缘低压电线，电线为镀锡铜线，高温压力测试，测试条件为**100°、4h、1KV、1min**情况下，按照**GB/T 25085-2010**标准进行测试，要求满足标准

4、空调系统

4.1原厂冷暖空调，功率≥**10000**大卡，前后双空调，独立控制**4.2**在环境温度**-10**度的情况下，启动加热系统在**15**分钟内车内温度达到**16**度以上；**4.3**在环境温度**40**度时，使车内温度至少低于环境温度**7**度以上

5、中隔墙

5.1中隔墙把驾驶舱和急救舱完全隔离，采用材料优质的高分子材料。**5.2**中隔墙上方预留可推拉的透视窗,采用车载钢化玻璃材料。

6、供氧设施

6.1**10L**氧气瓶**2**个及专用减震卡箍。**6.2**氧气终端：配备两只终端，一只湿化器，一只呼吸接头。氧气终端具有两级滚针自锁功能，方便快捷。**6.3**氧气管路系统为隐藏式**6.4**氧气瓶柜的底座用不锈钢贴面，氧气瓶的固定装置要牢靠，拆、装方便。

7、座椅

7.1医疗舱右侧安装一个蓝色独立朝前皮质座椅和一个双人长排座椅，并在座位上设置保险带，单人座椅一个，长排座椅两个。**7.2**蓝色独立座椅一只，位于担架前方，靠中隔墙，含安全带

8、其他

		<p>8.1脚踏式不锈钢污物桶1个。8.2干粉式灭火器2KG 1个。8.3 自动上车担架：1副，承重：≥150Kg。8.4车辆车身腰部及顶部粘贴红/蓝色强效反光标识。</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

附表九： 心电监护仪 是否允许进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>1.心 电</p> <p>1) 心率检测范围: 成人15~300 bpm, 儿童/新生儿15~350 bpm, 精 度: ± 1bpm。</p> <p>2) ★具有ECG波形全屏级联监护功能, 可长时间重点观察同一导联波形。</p> <p>3) 可配儿童附件。</p> <p>2.脉搏氧饱和度</p> <p>1) 脉搏氧测量范围: 0~100 %</p> <p>2) 精 度: (90%~100%) $\pm 1\%$; (70%~90%) $\pm 2\%$。</p> <p>3) 脉率测量范围: 20~300bpm, 精度: ± 1bpm</p> <p>4) 可配儿童附件。</p> <p>3.无创血压</p> <p>1) 测量范围: 10~270mmHg, 测量精度: ± 5mmHg</p> <p>2) 具有手动、自动、连续、整点测量四种测量模式。</p> <p>3) 可设置【辅助静脉穿刺压力】</p> <p>4) 可选择初始充气压力, 提升测量的精准性和患者的舒适性。</p> <p>5) 可配儿童附件。</p> <p>4.12.1英寸LED液晶屏显示。</p> <p>5.血压测量按键独立设置在仪器右下角, 人性化的设计方便医护人员操作。</p> <p>6.无风扇设计, 更安静, 避免干扰病人休息。</p> <p>7.具有快捷键配置菜单, 对个区域快捷键分区管理, 可灵活选择调换快捷键功能及位置。</p> <p>8.★屏幕亮度100级可调。</p> <p>9.在冻结波形界面, 可选择三项参数对数秒前的数据及波形进行采样打印。</p> <p>10.★具有手动触发事件功能, 可将实时三个参数波形数据转存为生理报警事件, 便于后续进行查看分析。</p> <p>11.具有五种默认科室配置, 并可自定义; 支持U盘导入导出配置;</p> <p>12.支持数据存储功能, 应至少存储160小时趋势图表、200组报警事件、2000组无创血压测量数据、48小时全息波形回顾。</p> <p>13.具有病历档案存储功能, 可用USB/FTP导出, 支持bin/txt/xls格式。</p> <p>14.具有待机模式、隐私模式、夜间模式可供医护人员选择。</p> <p>15.★记录仪实时记录时间≥ 4种可设。</p> <p>16.具有灯光报警、声音报警、报警信息、参数闪烁四重报警方式</p> <p>17.具有报警集中设置功能, 便于管理, 操作方便, 节省时间。</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告, 或鉴 定证书, 或技术白皮书, 或说明书, 或网站截图, 或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章, 如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明		打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

附表一十： 心电图机 是否允许进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>1.导联：12导联同步采集、显示、打印。</p> <p>2.增益：2.5mm/mV、5mm/mV、10mm/mV、20mm/mV、10/5mm/mV 、20/10mm/mV、 AGC。</p> <p>3.滤波类型：交流滤波:50Hz/60Hz，肌电滤波：25Hz/35Hz/45Hz，漂移滤波：0.05Hz/0.1Hz/0.2Hz/0.50Hz，低通滤波：70Hz/100Hz/150Hz</p> <p>4.噪声电平：≤30uVp-p</p> <p>6.频率特性：0.05Hz-150Hz</p> <p>7.★时间常数：≥5S</p> <p>8.输入回路电流：≤50nA</p> <p>9.★抗击化电压：±650mV</p> <p>10.共模拟制比：≥105dB</p> <p>11.记录速度：5mm/s、10mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s。</p> <p>12.★≥12英寸TFT液晶屏，支持触摸屏操作和按键操作。</p> <p>13.全电脑式键盘设计。</p> <p>14.★支持中文手写输入功能。</p> <p>15.具有打印预览功能，诊断报告修改功能。</p> <p>16.交直流两用,内置环保耐用型锂电池,能连续工作2小时以上。</p> <p>17.支持连接USB打印机，直接打印普通A4纸。</p> <p>18.具有Wilson（标准导联）和Cabrera导联两种导联模式。</p> <p>19.★可存储回放10000例病人数据。</p> <p>20.具有导联连接示意图,能准确判定接触不良的电极，提示各个导联脱落的信息。</p> <p>21.隐藏式提手，美观大方。</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

附表一十一：电解质分析仪 是否允许进口：否

参数性质	<table border="1"> <tr> <td>序号</td><td>具体技术(参数)要求</td></tr> </table>	序号	具体技术(参数)要求
序号	具体技术(参数)要求		

	<p>一、技术特点：</p> <ul style="list-style-type: none"> ★ 无需分装样品，直接测量 ★ 吸样针防碰撞保护设计 ★ 智能吸样针液面检测 ★ 一体化试剂包，降低了生物污染的风险，符合环保要求 ★ 能储存32组定标数据和每通道100组质控数据，1500例样品数据 <p>免维护电极，可长期储存</p> <p>最小样品量：65μl~150μl，电解质项目从进样到显示结果≤25秒</p> <p>自动一点及两点定标，附加人工定标功能，斜率和均差双参数校正，确保线性和准确性</p> <p>高、中、低值质控线性调整功能</p> <p>可选项自动进样盘，自动进样盘提供1个急诊测试位，3个质控测试位及25个样品测试位覆盖全国的售后服务网点</p> <p>二、样品种类： 血清</p> <p>三、测量范围及重复性：</p> <p>项目 测量范围 精密度（CV值）</p> <p>K+ 0.5—15.0mmol/L ≤1.0%</p> <p>Na+ 20.0—200.0 mmol/L ≤1.0%</p> <p>Cl— 20.0—200.0 mmol/L ≤1.0%</p> <p>Ca2+ 0.1—5.0 mmol/L ≤1.5%</p> <p>pH 6.0—9.0 ≤1.0%</p> <p>Li+ 0.0—3.0 mmol/L ≤1.5%</p> <p>TCO2 6.0—50.0 mmol/L ≤3.0%</p> <p>四、工作条件：</p> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <p>1、工作温度：10℃~40℃</p> <p>2、相对湿度：≤80%</p> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <p>3、大气压力：86 kPa~106 kPa</p> <p>4、避免强光直射，远离强电磁干扰</p> </div> <p>5、电源：100- 240V~允差±10% ， 50/60Hz±1 Hz 6、输入功率：≤80VA</p> <p>五、检测和计算项目：</p> <p>测量与计算项目：K+、Na+、Cl—、Ca2+、pH、TCO</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴 定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为 需要的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>	
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。	

	<p>1 产品要求 一次采样，即可完成尿液样本的常规分析以及有形成分的定量、定性分析。</p> <p>2 测试原理 尿干化学采用CIS彩色图像扫描分析系统，检测波长数量≥4个；有形成分采用数字成像自动识别、平面流式细胞及深度学习人工智能技术</p> <p>★3 检测项目 干化学测试项目≥14项，并提供微量白蛋白与肌酐的比值参数（ACR比值）和蛋白质与肌酐比值参数（PCR）</p> <p>有形成分自动识别测试项目≥25项；</p> <p>理学（选配）：颜色、浊度、比重、电导率、渗透压共计5项</p> <p>4 红细胞形态学检测 可通过红细胞形态的鉴定发出红细胞形态学报告，可提供4项报告参数</p> <p>★5 检测速度 干化学测试模式≥250个/每小时；有形成分测试模式≥110个/每小时；联合测试模式≥110个/每小时</p> <p>6 样本需求量 干化学测试模式≥1.5mL；有形成分测试模式≥2mL，联合测试模式≥2mL</p> <p>7 密闭样本采样 分析系统支持密闭标本的直接采样（穿刺采样），无需人工开盖</p> <p>8 样本放置位 60样本位，可扩展至260个以上</p> <p>★9 试纸仓容量 ≥400条试纸</p> <p>10 急诊测试 可进行单个样本的急诊测试</p> <p>11 图像显示功能 可显示并存储在加入样本反应后的尿试纸条图像，及有形成份的真实图像，用于结果审核与查阅等方面</p> <p>12 有形成分拍图量 ≥2000帧/样本</p> <p>13 原图查询功能 可显示并存储有形成份的真实全景图片及原始视频</p> <p>14 存储与查询 ≥40万个结果，可实时查询，断电后存储数据不丢失</p> <p>15 试管位号与试管架号自动检测 分析系统可自动识别试管位号与试管架号。</p> <p>16 清洗、排堵 配备强力清洗试剂，定期清洗及维护液路，且具备反冲排堵功能</p> <p>17 样本量检测 采用液面感应技术，当测试样本量不足时有报警提示</p> <p>18 支持条码识别 可内置条形码扫描器识别条形码</p> <p>★19 识别率 有形成分识别率红细胞≥90%、白细胞≥85%、管型≥80%</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

附表一十三：手术包 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>普外包 压肠板30cm 2块</p> <p>深部拉钩 25cm板式 叶宽36×115 1把</p> <p>组织拉钩 同向直角/折角(有孔)套X2 2把</p> <p>组织拉钩 同向直角/折角套X2 2把</p> <p>医用镊 18cm横齿（敷料） 2把</p> <p>医用镊 16cm横齿（敷料） 2把</p> <p>组织镊 16cm直形 1×2钩 2把</p> <p>持针钳 16cm细针 1把</p> <p>持针钳 18cm细针 1把</p>

1

海绵钳	25cm弯有齿 头宽10	2把
组织钳	16cm 普通 头宽5	2把
帕巾钳	10cm尖头	2把
组织剪	16cm直	1把
组织剪	16cm弯	1把
手术剪	14cm直圆	1把
手术剪	16cm弯尖	1把
手术刀柄	4#	1把
手术刀柄	3#	1把
止血钳	14cm弯全齿	6把
止血钳	16cm弯全齿	6把
止血钳	18cm弯全齿	6把
止血钳	22cm弯全齿	4把
止血钳	16cm直有钩	2把
止血钳	16cm弯有钩	4把
不锈钢腰子盘	204×130×25	2只
不锈钢腰子盘	190×116×25	2只
探针	18cm双头 直	1把
创口钩	双爪 钝 扁柄	1把
创口钩	双爪 锐 扁柄	1把
腹膜钳	20cm弯有钩	2把
分离结扎钳	20cm 44×14全齿	6把
分离结扎钳	20cm 80°×17半齿	2把
尿道扩张器	24cm单腔φ6 /7/8	1套
妇科包 组织拉钩	同向直角/折角套X2	2把
组织拉钩	同向直角/折角(有孔) 套X2	2把
深部拉钩	25cm板式 叶宽36×115	1把
压肠板	30cm	1块
医用镊	18cm横齿（敷料）	2把
组织镊	16cm直形 1×2钩	2把
医用镊	16cm横齿（敷料）	2把
持针钳	16cm细针	1把
持针钳	18cm细针	1把
海绵钳	25cm弯有齿 头宽10	2把
帕巾钳	10cm尖头	1把
持针钳	18cm细针	1把
海绵钳	25cm弯有齿 头宽10	2把
帕巾钳	10cm尖头	4把
组织钳	16cm 普通 头宽5	4把
止血钳	16cm直有钩	1把
组织剪	16cm直	1把

	手术剪 14cm直圆 1把 手术刀柄 4# 1把 不锈钢腰子盘 204×130×25 1只 不锈钢腰子盘 190×116×25 1只 不锈钢药杯 φ60×60 1只 止血钳 14cm弯全齿 6把 止血钳 16cm弯全齿 12把 止血钳 22cm弯全齿 6把 分离结扎钳 20cm 80°×17半齿 2把 上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

附表一十四：C型臂X射线机 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	<p>1、适用范围</p> <p>1.1 可供手术室、ICU、骨科、外科等手术中进行X射线透视及摄影</p> <p>2、X发生器</p> <p>2.1 高频逆变发生器；逆变频率$\geq 40\text{kHz}$</p> <p>2.2 标称功率$\geq 5.5\text{KW}$</p> <p>2.3 管电压调节范围：40~120kV</p> <p>2.4 透视管电流调节范围： 普通透视模式：0.2~4mA自动调节 脉冲透视模式：0.2~4 mA自动调节 增强透视模式：0.4~8mA自动调节</p> <p>2.5 摄影管电流40~100mA（1~250mAs）</p> <p>2.6 双焦点$\leq 0.3\text{mm}/0.6\text{mm}$ 旋转阳极</p> <p>2.7 ★阳极热容量$\geq 212\text{KJ}$（300KHu）</p> <p>2.8 ★管套热容量$\geq 860\text{KJ}$（1150KHu）</p> <p>2.9 ★束光器导航功能，光栅、光阑无射线预览位置，精确指示，减少X射线，提高图像质量，提高医患人员的安全。</p> <p>3、影像增强器电视系统</p> <p>3.1 可变3视野9寸影像增强器</p> <p>3.2 CCD</p> <p>3.3 CCD监视器视频输出：100HZ无闪烁图像输出</p> <p>3.4 双19"高清液晶监视器</p> <p>3.5 C臂主机保存图像100幅</p> <p>3.6 灰阶分辨率：10位1024灰度采集</p> <p>4、C形臂主机</p> <p>4.1 C形臂全平衡设计：C形臂轨道可稳定停止在任意点</p> <p>4.2 主机移动、C形臂侧向旋转及前后移动轻巧，C形臂垂直升降采用无噪音电机</p> <p>4.3 摆角$\geq 30^\circ$（$\pm 15^\circ$）；绕水平轴转动$\pm 185^\circ$</p> <p>4.4 ★垂直运动$\geq 420\text{mm}$；C臂弧深：730mm 开口：800mm</p> <p>4.5 C臂圆弧滑动（$-25^\circ \sim +95^\circ$）</p> <p>4.6 焦频距：1000mm</p> <p>4.7 脚踏自动存储器</p> <p>5、其他</p> <p>5.1 高亮度无视角死区，VFD屏显示</p> <p>5.2 红色激光十字定位系统</p> <p>5.3 ★16级降噪</p> <p>上述参数需要供应商提供检测报告，或鉴定证书，或技术白皮书，或说明书，或网站截图，或产品彩页或投标人认为需要提供的其他技术资料作为佐证材料并加盖生产厂家公章，如未按要求提供佐证资料则参数视为负偏离。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。

第四章 供应商应当提交的资格、资信证明文件

供应商应提交证明其有资格参加谈判和成交后有能力履行合同的相关文件，并作为其响应文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

一、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。法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如供应商是企业（包括合伙企业），要提供在市场监督管理部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如供应商是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；供应商是非企业专业服务机构，如律师事务所、会计师事务所，要提供有效的执业许可证等证明文件；如供应商是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如供应商是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

分公司不是独立法人，不具备政府采购法第二十二条规定的供应商应当具备独立承担民事责任能力的条件。分公司经总公司授权，可以以分公司的名义参加政府采购活动，但其民事责任由总公司承担。

二、财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格审查表）。

三、具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

四、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。

五、按照谈判文件要求，供应商应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评审

一、评审要求

1.评审方法

谈判结束后，谈判小组应当要求所有参加谈判的供应商在规定时间内进行最后报价，采购人从谈判小组提出的成交候选人中根据符合采购需求、质量和价格相等且报价最低的原则确定成交供应商。

2.评审原则

2.1谈判小组成员应当遵循客观、公正、审慎的原则，根据谈判文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审。

2.2具体评审事项由谈判小组负责，并按谈判文件规定的办法进行评审。

3.谈判小组

3.1谈判小组由采购人代表和评审专家共3人以上单数组成，其中评审专家人数不得少于竞争性谈判小组成员总数的2/3。

3.2谈判小组成员有下列情形之一的，应当回避：

（1）参加政府采购活动前3年内，与供应商存在劳动关系，或者担任过供应商的董事、监事，或者是供应商的控股股东或实际控制人；

（2）与供应商的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

（3）与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3谈判小组应当履行下列职责：

（1）确认或者制定谈判文件；

（2）从符合相应资格条件的供应商名单中确定不少于3家的供应商参加谈判；

（3）审查供应商的响应文件并作出评价；

（4）要求供应商解释或者澄清其响应文件；

（5）编写评审报告；

（6）告知采购人、采购代理机构在评审过程中发现的供应商的违法违规行为。

（7）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

谈判小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

谈判小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

4.1谈判小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或更正。

4.2谈判小组对供应商提交的澄清、说明或更正有疑问的，可以要求供应商进一步澄清、说明或更正。

5.有下列情形之一的，属于恶意串通，并追究法律责任：

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

（2）供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改响应文件；

- (3) 供应商之间协商报价、技术方案等响应文件的实质性内容；
- (4) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- (5) 供应商之间事先约定由某一特定供应商成交；
- (6) 供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃成交；
- (7) 供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

6.响应无效的情形

- (1) 供应商未按照谈判文件要求提交保证金的，响应无效；
- (2) 在提交响应文件截止时间后递交响应文件的，响应无效；
- (3) 未实质性响应谈判文件的，响应无效；
- (4) 法律、法规和谈判文件规定的其他无效情形。

7.终止的情形

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止竞争性谈判采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

- (1) 因情况变化，不再符合规定的竞争性谈判采购方式适用情形的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 除《政府采购非招标采购方式管理办法》规定的情形外，在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足3家的。
- (4) 法律、法规以及谈判文件规定的其他情形。

8.成交

评审结束后，谈判小组根据采购人书面授权直接确定成交供应商或者由采购人从评审报告提出的成交候选供应商中按顺序确定成交供应商。

二、落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本谈判文件相关要求执行。

2.促进中小企业发展

2.1采购人在政府采购活动中应当通过加强采购需求管理，落实预留采购份额、价格评审优惠、优先采购等措施，提高中小企业在政府采购中的份额，支持中小企业发展。

2.2《政府采购促进中小企业发展管理办法》所称中小企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

2.3在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策：

- (1) 在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即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；
- (2) 在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；
- (3) 在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

2.4依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《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》的规定，凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：

合同包1（医疗设备采购项目）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）;监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

2.5供应商属于中小企业的，应提供《中小企业声明函》；属于监狱企业的，应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；属于残疾人福利性单位的，应提供《残疾人福利性单位声明函》。供应商应当按照《中小企业声明函》《残疾人福利性单位声明函》规定格式提供（格式附后，不可修改），未按规定提供的，不得享受相关中小企业扶持政策。

供应商应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

三、评审程序

1.资格审查

1.1谈判小组依据法律法规和谈判文件的规定，对响应文件中的资格证明文件等进行审查，以确定供应商是否具备响应资格。

1.2资格审查中有任意一项未通过的，审查结果为未通过，未通过资格审查的供应商按无效响应处理。

1.3信用记录查询

查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）进行查询；

查询截止时点：本项目资格审查时查询；

查询记录：对列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

谈判小组应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商将被拒绝参与政府采购活动。

资格审查表

医疗设备采购项目

具有独立承担民事责任的能力	供应商须提供有效的营业执照或事业单位法人证书或自然人的身份证明。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商提供以下任意一种均可：（1）供应商 2021 或 2022 年度经会计师事务所出具的财务审计报告；（2）供应商基本开户银行近一年内出具的银行资信证明。（3）供应商出具的“具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度”承诺书。（参考格式详见采购公告附件）
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商提供以下任意一种均可：（1）须同时提供递交投标文件截止之日前一年内至少一个月的：①缴纳税收的相关凭据（税务机关提供的纳税凭据或银行入账单）；②缴纳社会保险的凭证（专用收据或社会保险缴纳清单或其它缴纳凭证）；（2）供应商出具的“具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录”承诺书。（参考格式详见采购公告附件）注：a、其他组织和自然人也需要提供上述（1）或（2）的证明材料。b、依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，提供相应证明材料或说明材料，无须提供上述（1）和（2）的证明材料。
具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	供应商须提供“具有履行合同所必须的设备和专业技术能力”声明。（参考格式详见采购公告附件）
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	供应商须提供“参加此次政府采购活动前三年内，在经营活动中无重大违法记录”的书面声明函。（格式详见第七章）
信用记录	供应商提供自本项目公告发布至提交投标文件的截止时间内：（1）经“信用中国”网站查询的供应商未被列入“失信被执行人”的网页截图、“重大税收违法失信主体”的网页截图、“政府采购严重违法失信行为记录名单”的网页截图；（2）经“中国政府采购网”网站查询的供应商未被列入“政府采购严重违法失信行为记录名单”的网页截图。注：①上述信息可在评标现场进行核实；②磋商文件中的“税收违法黑名单”等同于“重大税收违法失信主体”。
特定资格要求	（1）如果供应商是代理商须具有投标设备类别对应的有效《医疗器械经营许可证》，如是生产企业须具有有效的《医疗器械生产许可证》；（2）所投产品在《医疗器械分类目录》内的，需具备有效的《医疗器械产品注册证》，不属于医疗器械管理的无须提供。

2.符合性审查

2.1谈判小组依据谈判文件的规定，从响应文件的有效性、完整性和对谈判文件的响应程度进行审查，以确定是否对谈判文件的实质性要求作出响应。

2.2符合性审查中有任何一项未通过的，评审结果为未通过，未通过符合性审查的供应商按无效响应处理。

符合性审查表

医疗设备采购项目

投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	响应文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合谈判文件要求；响应文件文件的格式、文字、目录等符合谈判文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查供应商出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定

技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.响应文件应当对谈判文件提出的要求和条件作出明确响应并满足谈判文件全部实质性要求。
其他要求	谈判文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

3.谈判

谈判小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加谈判的供应商平等的谈判机会。

在谈判过程中，谈判小组可以根据谈判文件和谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动谈判文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组应当及时通过政府采购云平台同时通知所有参加谈判的供应商。

供应商应当按照谈判文件的变动情况和谈判小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

4.最后报价

谈判结束后，谈判小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据谈判情况退出谈判。

未在最终轮次规定时间内进行响应的，视为不再参与该政府采购活动。

5.政府采购政策功能落实

依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》等规定，对符合条件的小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

6.汇总、排序

谈判小组应当从质量和服务均能满足谈判文件实质性响应要求的供应商中，按照最后报价由低到高的顺序提出3名以上成交候选人，并编写评审报告。

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5个工作日内，从评审报告提出的成交候选人中，根据质量和服务均能满足谈判文件实质性响应要求且最后报价最低的原则确定成交供应商，也可以书面授权谈判小组直接确定成交供应商。采购人逾期未确定成交供应商且不提出异议的，视为确定评审报告提出的最后报价最低的供应商为成交供应商。

公开招标的货物、服务采购项目，招标过程中提交投标文件或者经评审实质性响应招标文件要求的供应商只有两家时，采购人、采购代理机构按照《政府采购非招标采购方式管理办法》规定，经本级财政部门批准后可以与该两家供应商进行竞争性谈判采购。

第六章 合同与验收

一、合同

1.合同要求

1.1采购人应当自中标（成交）通知书发出之日起30日内，按照招标（磋商、谈判）文件或询价通知书和中标（成交）供应商投标（响应）文件的规定，与中标（成交）供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标（磋商、谈判）文件或询价通知书确定的事项作实质性修改。采购人、供应商不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

1.2政府采购合同应当包括采购人与中标（成交）供应商的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

1.3采购人与中标（成交）供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

1.4采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/>）公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.5 采购人应当自政府采购合同签订之日起7个工作日内，将合同副本向同级财政部门 and 有关部门备案。

2.合同格式及内容

政府采购合同

（货物类合同参考文本）

合同编号：

甲方：***（填写采购单位名称）

地址：***（填写详细地址）

乙方：***（填写中标、成交供应商名称）

地址：***（填写详细地址）

根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及_____项目（填写项目名称）_____（填写政府采购项目编号）的中标（成交）结果、招标（磋商、谈判）文件或询价通知书、投标（响应）文件等文件的相关内容，甲乙双方经平等协商，就如下合同条款达成一致意见。

一、甲方向乙方采购的货物基本情况

（一）根据招标（磋商、谈判）文件或询价通知书及中标（成交）结果公告，甲方所采购的货物、服务（如有）基本情况如下：_____。

（二）货物名称、数量、规格型号、生产厂家、品牌、单价、与货物相关的服务等详细内容，见合同附件-货物清单。

二、乙方交付货物的时间及地点

（一）交付时间：_____

（二）交付地点：_____填写详细地址）

（三）交付货物的名称及数量：_____

（四）乙方交付货物代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

（五）甲方接收货物代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

注：货物为多批次交付的，应详细列明每批次交付的内容、数量、交付时间、交付地点等。

三、乙方交付货物的质量

（一）乙方交付的货物应同时满足：**1.**符合国家法律法规和规范性文件对货物的质量要求；**2.**符合甲方招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对货物的质量要求；**3.**符合乙方在投标（响应）文件中或磋商、谈判过程中对货物质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方货物质量的验收依据。

（二）乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标（磋商、谈判）文件或询价通知书的相关要求、投标（响应）文件及乙方承诺、声明或保证，向甲方提供相应的货物质量证明文件。

四、乙方交付货物的包装及标识

（一）乙方交付货物的包装和标识应同时满足：**1.**符合国家法律法规和规范性文件对产品包装及标识的要求；**2.**符合甲方招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对货物包装及标识的要求；**3.**符合乙方在投标（响应）文件中对货物包装及标识作出的承诺、声明或保证；**4.**符合绿色环保、运输及安全性等要求。

（二）货物的包装费用由乙方承担。

五、货物的运输要求

（一）运输方式及运输线路：_____。

（二）运输、保险及其他相关费用由乙方承担。

六、甲方对货物的验收

（一）乙方将货物送达至甲方指定的地点，应及时通知甲方。在甲方收到到货通知并在货物到达指定地点后_____日

内，由甲乙双方及第三方（如有）对货物的数量、规格型号、生产厂家、品牌、外观进行验收，在条件允许的情况下，可以同步对货物质量进行初步验收，甲乙双方应签署书面验收记录，作为本项目的履行文件留存。

（二）在甲方收到货物_____日内，如发现质量问题，甲方应在_____日内向乙方提出书面异议，甲方逾期提出的，视为乙方所交付的货物质量符合合同的约定。乙方在收到甲方关于质量问题的书面异议后，应当在_____日内负责解决处理。

（三）乙方提交的货物数量、规格型号及质量不符合本合同要求的，甲方应在验收记录中作出明确记载，保留相关的证据，并有权拒绝接受货物，解除合同且不承担任何法律责任。

七、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的货物的前提下，本合同总金额为_____元（小写）_____（大写）

八、付款时间、金额及条件

（一）付款时间及付款金额：_____

（二）付款条件：_____

（三）乙方账户信息

乙方名称：_____

开户银行：_____

银行账号：_____

九、货物质量保证及售后服务

招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对货物质量保证期及售后服务作出明确要求的，适用招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对保证期和售后服务的规定，如乙方在投标（响应）文件及磋商、谈判过程中对货物质量保证期和售后服务作出更优的承诺、声明或保证的，适用乙方的承诺、声明或保证。

十、知识产权

乙方保证其提供的货物的全部及部分，均不存在任何侵犯第三方知识产权的情形。否则，乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

十一、违约条款

（一）甲方没有正当理由逾期支付合同款项的，每延期一日，甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日，乙方有权解除合同，并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（二）甲方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿乙方损失的，乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（三）乙方逾期交付货物的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分货物的相应货款，并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

（四）乙方交付的货物不符合质量约定或乙方未履行相应的质量保证责任及售后服务义务、或存在侵权行为的，甲方有权退货，并要求乙方支付合同总金额_____%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（五）乙方在参与本项目采购活动过程中，如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为，除承担相应的行政责任外，甲方有权解除合同，并要求乙方承担合同总金额_____%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（六）乙方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十二、不可抗力

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在_____天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，双方协商解决。

十三、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十四、合同保存

合同文本一式_____份，采购单位、中标（成交）供应商、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十五、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的组成部分，其内容与本合同具有同等的法律效力：

- 1、货物清单（双方应盖章确认）
- 2、乙方出具的报价单（函）
- 3、中标（成交）结果公告及中标（成交）通知书
- 4、甲方招标（磋商、谈判）文件或询价通知书
- 5、乙方投标（响应）文件
- 6、甲乙双方商定的其他文件

十六、双方约定的其他条款

_____。

十七、本合同未尽事宜，由双方另行签订补充协议，补充协议是本合同的组成部分。

十八、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

乙方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

年 月 日

政府采购合同

（服务类合同参考文本）

合同编号：

甲方：***（填写采购单位名称）

地址：***（填写详细地址）

乙方：***（填写中标、成交供应商名称）

地址：***（填写详细地址）

甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及_____项目（填写项目名称）_____（填写政府采购项目编号）的中标（成交）结果、招标（磋商、谈判）文件、投标（响应）文件等文件的相关内容，经平等自愿协商一致，就如下合同条款达成一致意见。

一、乙方向甲方提供的服务内容

（一）根据招标（磋商、谈判）文件及中标（成交）结果公告，乙方向甲方提供的服务、货物（如有）内容如下：

_____。

（二）服务项目名称、服务具体内容、服务方式、服务要求、服务成果及与之相关的货物等详细内容，见合同附件—服务清单。

二、乙方服务成果的交付时间、地点

（一）服务期限：_____

（二）服务成果的交付时间和交付要求（如有）：_____

（三）服务地点：_____（填写详细地址）

（四）乙方代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

（五）甲方代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

注：服务成果分阶段交付的，应分别列明各阶段的交付时间、交付内容。

三、乙方提供服务成果的质量

（一）乙方提供的服务应同时满足：**1.**符合国家法律法规和规范性文件对服务质量的要求；**2.**符合甲方招标（磋商、谈判）文件对服务的质量要求；**3.**符合乙方在投标（响应）文件中或磋商、谈判过程中对服务质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方服务质量的验收依据。

（二）乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标（磋商、谈判）文件的相关要求、投标（响应）文件及乙方承诺、声明或保证，向甲方提供相应的服务质量证明文件。

四、乙方服务成果的交付方式及载体

乙方交付服务成果方式及载体应符合国家法律法规和规范性文件的要求，并符合甲方招标（磋商、谈判）文件的要求、乙方在投标（响应）文件中对服务成果交付方式及载体作出的承诺。

五、甲方对乙方服务的监督

甲方对乙方提供的服务有权进行监督，当乙方服务质量、服务内容不符合约定时，甲方有权要求乙方及时整改，对乙方拒不改正或整改不到位的，甲方有权随时解除合同，并根据具体情况扣除部分或全部服务费用。

六、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的服务的前提下，本合同总金额为_____元（小写）_____（大写）。

七、付款时间及条件

（一）付款时间：_____

（二）付款条件：_____

（三）乙方账户信息

乙方名称：_____

开户银行：_____

银行账号：_____

八、知识产权

乙方应保证其提供的服务及服务成果的全部及部分，均不存在侵犯第三方知识产权的情形，其服务成果的所有权由甲方享有。否则，乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

九、违约条款

（一）甲方没有正当理由逾期支付合同款项的，每延期一日，甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日，乙方有权解除合同，并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（二）甲方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿乙方损失的，乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（三）乙方逾期提供服务成果的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分的相应服务款项，并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

（四）乙方交付的服务不符合质量要求，或其服务成果存在侵权行为的，甲方有权解除合同，并要求乙方支付合同总金额_____ %的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（五）乙方在参与本项目采购活动过程中，如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为，除承担相应的行政责任外，甲方有权解除合同，并要求乙方承担合同总金额_____ %的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（六）乙方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十、不可抗力

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在_____天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，由双方协商解决。

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

合同文本一式_____份，采购单位、中标（成交）供应商、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

- 1、服务清单（双方应盖章确认）
- 2、乙方出具的报价单（函）
- 3、中标（成交）结果公告及中标（成交）通知书
- 4、甲方招标（磋商、谈判）文件
- 5、乙方投标（响应）文件
- 6、甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

乙方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

年 月 日

政府采购合同

(工程类合同参考文本)

合同编号：

甲方：*** (填写采购单位名称)

地址：*** (填写详细地址)

乙方：*** (填写中标、成交供应商名称)

地址：*** (填写详细地址)

根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及_____项目(填写项目名称)_____填写政府采购项目编号)的成交结果、磋商(谈判)文件、响应文件等文件的相关内容,甲乙双方经平等协商,就如下合同条款达成一致意见。

一、工程项目的的基本情况

(一)根据磋商(谈判)文件及成交结果公告,乙方向甲方提供的工程项目及设施设备(如有)、服务(如有)基本情况如下:_____。

(二)工程项目的名称、建设地点、工程技术规范及要求、工程量等具体内容,乙方提供的材料及设备名称、规格型号、品牌、单价、产地以及与工程、材料、设施设备相关的服务等详细内容,见合同附件一工程清单

二、工程建设计划及相应的工期要求

_____。

注:如工程建设分阶段,应详细列明各阶段工程建设内容及工期要求。

三、工程质量要求

(一)乙方建设工程应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对工程的质量要求;2.符合甲方磋商(谈判)文件对工程的质量要求;3.符合乙方在响应文件中或磋商、谈判过程中对工程质量作出的书面承诺、声明或保证。上述工程质量要求作为甲方对乙方工程质量的验收依据

(二)乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、磋商(谈判)文件的相关要求、响应文件及乙方承诺、声明或保证,向甲方提供相应的工程质量满足要求的证明文件。

四、对工程验收的约定

(一)甲乙双方对工程建设过程中的各阶段验收、总验收及乙方提供的材料设备验收的条件和时间约定如下:

_____。

注:根据项目具体情况填写。

(二)如乙方未通过甲方组织的各阶段验收,甲方有权要求乙方在限定期限内整改,如整改不合格,甲方有权追究乙方违约责任,解除合同并要求乙方赔偿经济损失。

五、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的工程、材料、设施设备、服务的前提下,本合同总金额为_____元(小写)_____ (大写)。

六、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二)付款条件:_____

(三)乙方账户信息

乙方名称:_____

开户银行:_____

银行账号：_____

七、甲方对乙方工程的监督

甲方及甲方委派的代表有权对乙方工程、材料及设施设备、服务等质量及管理进行监督，当乙方工程质量、材料及设施设备、服务内容不符合约定时，甲方及授权代表有权要求乙方及时进行整改，对乙方拒不改正或整改不到位的，甲方有权随时解除合同，并根据具体情况扣除部分或全部工程费用。

八、质量保证及售后服务

磋商（谈判）文件对工程质量保证期、材料设施设备质保期和售后、服务质量作出明确要求的，适用磋商（谈判）文件对工程质量保证期及材料设施设备质保期和售后、服务质量的规定，如乙方在响应文件及磋商（谈判）过程中对工程质量保证期及设施设备质保期和售后、服务质量作出更优的承诺、声明或保证的，适用乙方的承诺、声明或保证。

九、违约条款

（一）甲方没有正当理由逾期支付合同款项的，每延期一日，甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日，乙方有权解除合同，并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（二）甲方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿乙方损失的，乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（三）乙方逾期交付工程的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分的相应工程款，并要求乙方赔偿甲方经济损失。

（四）乙方交付的工程及设施设备、服务质量不符合质量规定或乙方未履行相应的工程质量保证期及设施设备质保期和售后、服务义务的，甲方有权拒付相应的工程款，并要求乙方支付合同总金额_____%的违约金。违约金不足以赔偿损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（五）乙方在参与本项目采购活动过程中，如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为，除承担相应的行政责任外，甲方有权解除合同，并要求乙方承担合同总金额_____%的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（六）乙方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十、不可抗力条款

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在_____天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，由双方协商解决。

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式_____解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

合同文本一式_____份，采购单位、中标（成交）供应商、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

- 1.工程清单（双方应盖章确认）
- 2.乙方出具的报价单（函）
- 3.成交结果公告及成交通知书
- 4.甲方磋商（谈判）文件
- 5.乙方响应文件

6.甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、本合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

乙方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

年 月 日

二.验收

严格按照采购合同开展履约验收。采购人或者采购代理机构应当成立验收小组,按照采购合同的约定对供应商履约情况进行验收。验收时,应当按照采购合同的约定对每一项技术、服务、安全标准的履约情况进行确认。验收结束后,应当出具验收书(参考格式附后),列明各项标准的验收情况及项目总体评价,由验收双方共同签署。验收结果应当与采购合同约定的资金支付及履约保证金返还条件挂钩。履约验收的各项资料应当存档备查。

政府采购货物履约验收书

（参考格式）

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	<p>1.政府采购合同（合同名称及编号）</p> <p>2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书</p> <p>3.招标（磋商、谈判）文件</p> <p>4.投标（响应）文件</p> <p>5.供应商的承诺、声明或保证（如有）</p> <p>注：验收依据可根据项目具体情况适当增加</p>
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	<p>注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的货物数量、货物规格型号、生产厂家、交货时间、交货地点、验收情况、货物质量、售后服务等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。</p>
采购人（使用人）对履约情况的确认	<p>注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。</p>
验收人员名单及组成	<p>1. 采购人代表：</p> <p>2. 采购代理机构代表：</p> <p>3. 第三方专业机构代表及专家：</p> <p>4. 其他供应商代表：</p>
验收评价及结论	<p>评价：</p> <p>结论：<input type="checkbox"/>通过 <input type="checkbox"/>不通过，具体说明：</p>
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<p><input type="checkbox"/>同意验收结论。</p> <p><input type="checkbox"/>不同意验收结论。具体说明：</p> <p style="text-align: right;">年 月 日</p>
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购服务履约验收书

（参考格式）

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	<p>1.政府采购合同（合同名称及编号）</p> <p>2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书</p> <p>3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书</p> <p>4.投标（响应）文件</p> <p>5.供应商的承诺、声明或保证（如有）</p> <p>注：验收依据可根据项目具体情况适当增加</p>
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	<p>注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的服务内容、服务要求、服务质量、人员配置、服务成果、服务成果的交付等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。</p>
采购人（使用人）对履约情况的确认	<p>注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。</p>
验收人员名单及组成	<p>1. 采购人代表：</p> <p>2. 采购代理机构代表：</p> <p>3. 第三方专业机构代表及专家：</p> <p>4. 其他供应商代表：</p>
验收评价及结论	<p>评价：</p> <p>结论：<input type="checkbox"/>通过 <input type="checkbox"/>不通过，具体说明：</p>
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<p><input type="checkbox"/>同意验收结论。</p> <p><input type="checkbox"/>不同意验收结论。具体说明：</p> <p style="text-align: right;">年 月 日</p>
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购工程履约验收书

(参考格式)

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.成交公告及成交通知书 3.磋商、谈判文件 4.响应文件 5.供应商的承诺及保证（如有） 6.国家关于工程建设的相关法律法规及规范性文件 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：供应商根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的工程内容、工程质量、工程进度、工程各阶段验收、安全管理、材料及设施设备等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。
采购人（使用人）对履约情况的确认	注：采购人或使用人根据采购合同约定，对供应商履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	1. 采购人代表： 2. 采购代理机构代表： 3. 第三方专业机构代表及专家： 4. 其他供应商代表：
验收评价及结论	评价： 结论： <input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过，具体说明：
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	<input type="checkbox"/> 同意验收结论。 <input type="checkbox"/> 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：
年 月 日

供应商代表签字：
年 月 日

第七章 响应文件格式与要求

供应商按照以下格式编制响应文件。

响应文件封面格式：

(项目名称)

响应文件

项目编号：

包 号： 第 包（项目划分采购包时使用）

(供应商名称) (盖章)

年 月 日

响应文件目录格式：

目 录

- 一、响应承诺书
- 二、首轮报价表
- 三、分项报价表
- 四、授权委托书
- 五、缴纳保证金证明材料
- 六、供应商基本情况表
- 七、具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 八、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料
- 九、依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料
- 十、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料
- 十一、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
- 十二、联合体协议书
- 十三、中小企业声明函
- 十四、监狱企业证明文件
- 十五、残疾人福利性单位声明函
- 十六、主要商务要求承诺书
- 十七、技术偏离表
- 十八、项目组成人员一览表
- 十九、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 二十、供应商业绩情况表
- 二十一、各类证明材料

响应文件正文格式：

一、响应承诺书

致：_____（采购单位名称和采购代理机构名称）

你方组织的_____（项目名称）的采购，项目编号：_____，我方自愿参与，并就有关事项郑重承诺如下：

一、我方完全理解并接受该项目谈判文件的所有要求。

二、我方严格遵守《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国民法典》及相关法律、法规的规定，如有违反，承担相应的法律责任。

三、我方在报价表中的报价为响应总报价。

四、我方同意提供贵方要求的与谈判有关的任何数据和资料。

五、我方将按照谈判文件、响应文件等要求，签订并严格执行政府采购合同。

六、我方响应报价已包含应向知识产权所有人支付的所有相关税费，并保证采购人在中国使用我方提供的货物时，如有第三方提出侵犯其知识产权主张的，责任由我方承担。

七、我方承诺未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。

八、我方提供的响应文件内容全部真实有效，如有虚假或隐瞒，我方愿意承担一切法律责任。

九、若我方成交，愿意按有关规定及谈判文件要求缴纳代理服务费。若采购人支付代理服务费，则此条不适用。

详细地址：

邮政编码：

电 话：

电子邮箱：

供应商开户银行：

账号/行号：

供应商名称（盖章）：

法定代表人或授权委托人（签字）：

年 月 日

二、首轮报价表

供应商应在“投标客户端”【报价部分】进行填写，“投标客户端”将自动根据供应商填写信息在线生成首轮报价表，若在响应文件中出现非系统生成的首轮报价表，且与“投标客户端”生成的首轮报价表信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考，请选择下表之一填写）

首轮报价表

（总价、单价报价）

项目编号：

项目名称：

供应商名称

序号	采购项目名称/包名称	总报价（元）	交货或服务期	交货或服务地点
1				
2				
...				

供应商（盖章）：

日期：

首轮报价表

（上浮/下浮率报价）

项目编号：

项目名称：

供应商名称：

序号	采购项目名称/包名称	上浮/下浮率（%）	交货或服务期	交货或服务地点
1				
2				
...				

供应商（盖章）：

日期：

三、分项报价表

供应商应在“投标客户端”【报价部分】进行填写，“投标客户端”将自动根据供应商填写信息在线生成分项报价表，若在响应文件中出现非系统生成的分项报价表，且与“投标客户端”生成的分项报价表信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

（一）货物（请选择下表之一填写）

分项报价表

（总价、单价报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

供应商名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价
1-1	1								
1-2	2								
...	...								

供应商（盖章）：

日期：

分项报价表

（上浮/下浮率报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

供应商名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	上浮/下浮率（%）	总价
1-1	1									
1-2	2									
...	...									

供应商（盖章）：

日期：

（二）服务（请选择下表之一填写）

分项报价表

（总价、单价报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

供应商名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务期限	服务标准	单价	数量	总价
1-1	1								

1-2	2								
...	...								

供应商（盖章）：

日期：

分项报价表

（上浮/下浮率报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

供应商名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务期限	服务标准	单价	数量	上浮/下浮率（%）	总价
1-1	1									
1-2	2									
...	...									

供应商（盖章）：

日期：

（三）工程（请选择下表之一填写）

分项报价表

（总价、单价报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

供应商名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	工程名称	工程范围	施工日期	项目经理	执业证书	单价	数量	总价
1-1	1								
1-2	2								
...	...								

供应商（盖章）：

日期：

分项报价表

（上浮/下浮率报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

供应商名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	工程名称	工程范围	施工日期	项目经理	执业证书	单价	数量	上浮/下浮率（%）	总价
1-1	1									
1-2	2									

...	...									
-----	-----	--	--	--	--	--	--	--	--	--

供应商（盖章）：

日期：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

四、授权委托书

本人_____（姓名）系_____（供应商名称）的法定代表人，现委托_____（姓名）为我方代理人，参加_____（项目名称）的采购，项目编号：_____。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改谈判项目响应文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。委托期限：_____。

代理人无转委托权。

投 标 人（盖章）：_____

法定代表人（签字）：_____

授权委托人（签字）：_____

法定代表人身份证扫描件 正面	法定代表人身份证扫描件 反面
授权委托人身份证扫描件 正面	授权委托人身份证扫描件 反面

_____年_____月_____日

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

五、缴纳保证金证明材料

供应商应提供缴纳保证金的证明材料原件扫描件。

六、供应商基本情况表

供应商名称		注册资金	
注册地		注册时间	
法定代表人		联系电话	
技术负责人		联系电话	
开户银行			
开户银行账号			
主营范围：			
企业资质：			

七、具有独立承担民事责任的能力的证明材料

供应商为法人或者其他组织的，提供营业执照等证明文件；供应商为自然人的，提供身份证明。

八、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

供应商提供具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。

九、依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

供应商提供依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。

十、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料

供应商提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

十一、参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

本公司（单位）自愿参加本次政府采购活动，_____（项目名称），项目编号：_____，严格遵守《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》及相关法律、法规和规章制度，在参加此次政府采购活动前3年内，本公司在经营活动中无重大违法记录。

特此声明

供应商名称（盖章）：

法定代表人或授权委托人（签字）：

年 月 日

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

十二、联合体协议书

_____（所有成员单位名称）自愿组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加_____（项目名称）的采购，项目编号：_____。联合体各方共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。现就联合体采购事宜订立如下协议。

1. _____（某成员单位名称）为联合体牵头人。

2. 联合体各成员单位授权牵头人代表联合体参加采购活动，提交和接收相关的资料，负责合同实施阶段的组织和协调工作，以及处理与本项目有关的事宜。

3. 联合体牵头人在本项目中签署的文件和处理的事宜，联合体各成员单位均予以承认。联合体各成员单位将严格按照谈判文件、响应文件和合同的要求全面履行义务，并向采购人承担连带责任。

4. 联合体各成员单位内部的职责分工如下：_____。

5. 如要求缴纳保证金，以牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

6. 本协议书自签署之日起生效，合同履行完毕后自动失效。

7. 本协议书一式_____份，联合体各成员单位和采购人各执一份。

协议书由法定代表人签字的，应附法定代表人身份证明；由授权代表签字的，应附授权委托书。

所有成员单位法定代表人或其授权代表（签字并盖章）：

年 月 日

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

十三、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：

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

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）；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：

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

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

十四、监狱企业证明文件

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。

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

十五、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：

十六、主要商务要求承诺书

我公司承诺可以完全满足_____ (项目名称)，项目编号：_____ 谈判文件的所有主要商务条款要求，包括标的提供的时间、标的提供的地点、付款方式、验收要求、履约保证金等。若有不符合或未按承诺履行的，承担相应法律后果。

如有优于谈判文件主要商务要求的请在此承诺书中说明。

具体优于内容（如标的提供的时间、地点，质保期等）。

特此承诺

供应商名称（盖章）：

年 月 日

十七、技术偏离表

序号	标的名称	技术要求		响应内容	偏离程度	备注
1		★	1.1...			
			1.2...			
			...			
2		★	2.1...			
			2.2...			
			...			

说明：

1.“技术要求”栏应详细列明谈判文件中的技术要求。

2.“响应内容”栏填写供应商对谈判文件提出的技术要求作出的明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足谈判文件要求。

3.“偏离程度”栏填写满足、响应或正偏离、负偏离。

4.“备注”栏填写偏离情况的具体说明。

5. 本表填写内容与分项报价明细表不一致的，以分项报价明细表内容为准。

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

十八、项目组成人员一览表

序号	姓名	本项目拟任职务	学历	职称或执业资格	身份证号	联系电话
1						
2						
3						
.....						

按谈判文件要求在本表后附相关人员证书。

说明：

- 1.“本项目拟任职务”栏应包括：项目负责人、项目联系人、项目服务人员或技术人员等。
- 2.如供应商中标，须按本表项目组成人员操作，不得随意更换。

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

十九、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等

（内容和格式自拟）

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

二十、供应商业绩情况表

序号	使用单位	业绩名称	合同总价	签订时间
1				
2				
3				
4				
...				

供应商根据上述业绩情况后附销售或服务合同复印件。

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

二十一、其他证明材料

- 1.谈判文件要求提供的其他资料。
- 2.供应商认为需提供其他资料。