

锐驰项目管理有限公司

竞争性磋商文件

采购单位名称：呼伦贝尔市第三人民医院（呼伦贝尔市精神卫生中心）

项目名称：医疗设备采购（莫旗院区）（二次）

项目编号：**HSZCS-C-H-230021-1**

2023年04月07日

目 录

第一章 磋商邀请

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 磋商邀请

锐驰项目管理有限公司受呼伦贝尔市第三人民医院（呼伦贝尔市精神卫生中心）委托，采用竞争性磋商方式组织采购医疗设备采购（莫旗院区）（二次）。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（莫旗院区）（二次）

项目编号：HSZCS-C-H-230021-1

采购计划备案号：呼财购备字[2023]00376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	采购要求	预算金额（元）
1	医疗设备采购（莫旗院区）	18	详见磋商文件	3,306,000.00

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.到提交首次响应文件的截止时间，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.其他资质要求：

合同包1（医疗设备采购（莫旗院区））：

1)供应商需具有独立法人资格，如经销商投标须提供有效的《医疗器械经营许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》，如生产商投标须提供有效的《医疗器械生产许可证》。所投产品在《医疗器械分类目录》内的须具有《医疗器械产品注册证》（不属于医疗器械管理不需要提供）；

三.获取磋商文件的时间、地点、方式

详见竞争性磋商公告

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磋商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.磋商文件售价

本次磋商文件的售价为0元人民币。

五.响应文件提交的截止时间、开启时间和地点

详见竞争性磋商公告

六.联系方式

采购代理机构名称：锐驰项目管理有限公司

地址：陕西省西安市雁塔区

联系人：锐驰项目管理有限公司

联系电话：0470-8226188

采购单位名称：呼伦贝尔市第三人民医院（呼伦贝尔市精神卫生中心）

地址：牙克石市兴安西街西出口

联系人：焦健

联系电话：13704706835

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	竞争性磋商
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	综合评分法
6	获取磋商文件时间	详见竞争性磋商公告
7	保证金缴纳截止时间（同响应文件提交截止时间）	详见竞争性磋商公告
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”。
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	磋商保证金	医疗设备采购（莫旗院区）：保证金人民币：0.00元整。
16	电子响应文件签字、盖章要求	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。 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。
17	投标客户端	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。
18	是否专门面向中小企业采购	采购包1：非专门面向中小企业

1 9	有效供应商家数	包1: 3 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。
2 0	报价形式	合同包1 (医疗设备采购 (莫旗院区)): 总价
2 1	现场考察	否
2 2	其他	兼投兼中: -

二.磋商须知

1.磋商采取网上响应方式, 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, 获取所响应项目磋商文件, 并按照磋商文件的要求制作、上传电子响应文件。

2.磋商保证金

2.1磋商保证金缴纳 (如需缴纳保证金)

本采购项目支持“电子保函”和“虚拟子账户”两种方式收取磋商保证金, 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, 将磋商保证金足额汇入以上账户, 并自行承担因汇错磋商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: ***的磋商保证金”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, 由于磋商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磋商保证金的退还

2.2.1 已提交响应文件的供应商, 在提交最后报价之前, 可以根据磋商情况退出磋商。采购人、采购代理机构应当退还退出磋商的供应商的磋商保证金。未成交供应商的磋商保证金应当在成交通知书发出后5个工作日内退还, 成交供应商的磋商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, 磋商保证金将不予退还:

- (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) 除因不可抗力或磋商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.电子化磋商

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。

3.1远程不见面方式

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磋商公告载明的时间等要求参加磋商，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响应无效：

- (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磋商公告载明的时间和地点参加磋商。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响应无效：

- (1) CA证书无法解密响应文件的；
- (2) 供应商未按磋商文件要求提供“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

本磋商文件依据《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《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》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磋商文件的所有内容（包括澄清或者修改），按照磋商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

本磋商文件仅适用于本次竞争性磋商公告中所涉及的项目和内容。

3.相关费用

供应商应自行承担所有与准备、参加磋商有关费用。不论磋商结果如何，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。本磋商文件的采购人特指呼伦贝尔市第三人民医院（呼伦贝尔市精神卫生中心）。

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。本磋商文件的采购代理机构特指锐驰项目管理有限公司。

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 “磋商小组”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 符合本磋商文件规定的资格要求，并按照规定提供相关证明材料。

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.现场考察

8.1 磋商文件规定组织现场考察的，采购人或者采购代理机构按磋商文件规定的时间、地点组织供应商考察项目现场。

8.2 供应商自行承担考察现场发生的责任、风险和自身费用。

8.3 采购人在考察现场介绍的资料和数据等，不构成对磋商文件的修改或不作为供应商编制响应文件的依据。

9.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.磋商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、采购代理机构或者磋商小组可以对已发出的磋商文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为磋商文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构应当在提交首次响应文件截止时间至少5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5日的，采购人、采购代理机构应当顺延提交首次响应文件截止时间。更正公告的内容为磋商文件的组成部分，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

响应文件应按照磋商文件第七章“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 供应商应按照磋商文件第三章“采购内容与技术要求”进行报价。报价中不得包含磋商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”软件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.响应文件的补充、修改或者撤回

供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回。供应商应当在提交响应文件截止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-政府采购云平台”。在提交响应文件截止时间后，供应商不得补充、修改或者撤回其响应文件。

5.样品

5.1磋商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

5.2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）。

5.3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，应当按照磋商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当众宣布供应商名称和磋商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）。

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：

采购精神专科医院专用诊疗设备，标的物设备在医院临床教学科研等领域广泛使用。

二.主要商务要求、技术要求

合同包1（医疗设备采购（莫旗院区））

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后15个工作日内交货
标的提供的地点	内蒙古牙克石市呼伦贝尔市第三人民医院
付款方式	1期：支付比例95%，项目交付使用验收合格后，支付合同金额的95% 2期：支付比例5%，剩余5%于履约期结束后无息付清
验收要求	1期：乙方提供的标的物应符合国家相关质量验收标准，且能够提供相关权威部门出具的产品质量 检测报告； 提供的相关售后服务符合国家（或行业）规定标准。
履约保证金	不收取
其他	

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		临床检验设备	全自动生化 分析仪	台	1. 00	500,000.0 0	500,000.0 0	否	其他未 列明行 业	详见附 表一
2		临床检验设备	全自动尿液 分析仪	台	1. 00	600,000.0 0	600,000.0 0	否	其他未 列明行 业	详见附 表二
3		显微镜	显微镜	台	1. 00	22,000.00	22,000.00	否	其他未 列明行 业	详见附 表三
4		临床检验设备	电解质分析 仪	台	2. 00	90,000.00	180,000.0 0	否	其他未 列明行 业	详见附 表四
5		临床检验设备	生物安全柜	台	1. 00	61,000.00	61,000.00	否	其他未 列明行 业	详见附 表五
6		临床检验设备	通风柜	台	1. 00	50,000.00	50,000.00	否	其他未 列明行 业	详见附 表六

7		临床检验设备	全自动凝血测试仪	台	1.00	130,000.00	130,000.00	否	其他未列明行业	详见附表七
8		临床检验设备	纯水机	台	1.00	50,000.00	50,000.00	否	其他未列明行业	详见附表八
9		离心机	低速离心机	台	1.00	18,000.00	18,000.00	否	其他未列明行业	详见附表九
10		离心机	高速冷冻离心机	台	1.00	17,000.00	17,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十
11		消毒灭菌设备及器具	立式压力灭菌器	台	1.00	13,000.00	13,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十一
12		临床检验设备	移液器	台	10.00	3,000.00	30,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十二
13		其他医疗设备	脑电生物反馈治疗仪	台	5.00	95,000.00	475,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十三
14		其他医疗设备	认知矫正治疗系统	台	5.00	114,000.00	570,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十四
15		其他医疗设备	经颅重复磁刺激	台	3.00	120,000.00	360,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十五
16		医用电子生理参数检测仪器设备	台式心电图机	台	1.00	60,000.00	60,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十六
17		医用电子生理参数检测仪器设备	十二导心电图机	台	2.00	35,000.00	70,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十七
18		医用电子生理参数检测仪器设备	心电监护仪	台	4.00	25,000.00	100,000.00	否	其他未列明行业	详见附表一十八

附表一：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	检测速度：生化比色分析恒速：800测试/小时,可选配ISE模块；

	2	分析方法：具有终点法、动力学法、固定时间法；
	3	同时在线分析项目：>90个；
	4	试剂位:>160个，具备24小时2-8℃冷藏功能；
★	5	样本位：>180个，圆盘式进样，智能灵活；
	6	反应位：>160个；
	7	加样针：≥1支，采用随量跟踪技术，具备水平、垂直防撞功能；
	8	试剂针：≥2支，采用随量跟踪技术，具备水平、垂直防撞功能；
	9	最小反应体积<100ul
	10	光学系统：光栅后分光，波长范围：340-850nm，12波长。
	11	吸光度线性范围: 0-3.4Abs；
	12	温控方式：控温均匀,控温精度要求达到37°C±0.1°C;无需添加任何耗材，需真正免维护免保养；
	13	试剂开放程度：可厂家配套，也可完全开放；
	14	比色杯温水清洗，重复使用，支持单个比色杯更换；
	15	清洗系统：全自动温水清洗反应杯；
★	16	运行中装载试剂：仪器测试进行中支持试剂在线更换，节省操作时间；
	17	交叉污染率：<0.08%
	18	耗材提醒：具有耗材余量不足提醒,每日耗材检查及提醒，每批耗材检查及提醒
	19	参数导入：具有参数导入、校准参数导入功能
	20	支持定时休眠与唤醒功能；
	21	质控功能：可做三个水平的质控，自动描绘多种质控图；质控测试可选择在样本测试前、中、后，设置灵活
	22	系统配套性要求：具有原厂配套试剂、校准品和质控品；试剂配套项目≥55项，校准品≥32项,并提供项目注册证明。
	23	UPS电源一台，3kv，延时5min。
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：全自动尿液分析仪 是否允许进口：否

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

	1.仪器以彩色CMOS传感器进行扫描与测光来检测尿液干化学成分。 2.仪器采用测定原理：用彩色CMOS传感器进行扫描与测光。 3.试纸条：仪器可以同时两种试纸条，并可根据样本条码信息自动识别相应的试纸条检测。 4.测定项目：尿液测定项目≥14项。可以自动报告肌酐，尿微量白蛋白，尿微量白蛋白/肌酐，蛋白/肌酐比值。 5.加样方式：自动加样，自动测定，自动取出测定条。 6.检测速度≥275标本/小时。 7.试纸条容量≥295条，有防止尿条氧化装置。 1 8.样本量：样品量≤1ml尿液，少量样本也可检测。 9.比重检测：采用NCCLS认可的光学折射率测定。 10.颜色检测：比色测定求出吸光度数据。 11.样本存储量：≥10000份病人测定结果。 12.试纸条特性：能抗VC干扰，无需VC试剂模块，能抑制共存物质间相影响，室温保存1年。 13.进行自动的定量点式加样。 14.根据医院后期发展，可与全自动尿有形成分分析仪无需轨道连接成流水线系统。 15.UPS电源一台，3kv，延时5min。
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：显微镜 是否允许进口： 否

参数性质	序 号	具体技术(参数)要求
------	--------	------------

	用途：可观察普通染色的切片观察，用于临床及教学工作。 1.工作条件 1.1适于在气温为摄氏-40℃～+50℃的环境条件下运输和贮存，在电源220V（±10%）/50Hz、气温摄氏-5℃～40℃和相对湿度85%的环境条件下运行。 1.2配置符合中国有关标准要求的插头，或提供适当的转换插座。 2.主要技术指标 2.1生物显微镜 2.1.1常规生物显微镜 *2.1.2光学系统：UIS2无限远光学矫正系统 2.1.3载物台：钢丝传动 尺寸为：120 x 132mm 行程为：76mm（X）x 30mm（Y） 2.1.4调焦机构：有粗调限位，可以进行张力调节 粗调行程：20mm/圈 微调：2.5μm/格 1 2.1.5聚光镜：阿贝聚光镜，数值孔径1.25（浸油时），内置虹膜式光圈，带有蓝色滤色片；聚光镜上清晰标明每个放大倍数的物镜对应的最佳孔径位置，得到高分辨率 and 对比度的图片。 2.1.6照明系统：提供寿命长、低功耗、自然色调的LED光源,寿命可达十年以上。 *2.1.7视场数20，视点调整：378 - 428毫米，双目观察筒，镜筒倾角为30°，瞳间距48-75mm 2.1.8目镜：10X，带眼罩，视场数F.N.20 提高到了临床级显微镜。 2.1.9物镜转盘：与显微镜机身固定的4孔物镜转盘 2.1.10物镜：平场消色差物镜（抗真菌） 4X（N.A. 0.10，W.D. 22.0） 10X（N.A. 0.25，W.D. 10.5） 40X（N.A. 0.65，W.D. 0.56） 100X（N.A. 1.25，W.D. 0.13 oil） 2.1.11防霉装置：在双目观察筒、目镜、物镜都做了防霉处理 2.1.12目镜，标本，和聚光器都固定在显微镜的框架上，以防止可能发生的组成部分意外松散导致丢失或损坏 2.1.13人机工程学设计的机架，低位粗调及微调钮，调焦更省力； 最高限位功能可以有效防止物镜镜片和样本玻片的意外接触。也能帮助使用者在更换标本后快速找到焦平面。
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：电解质分析仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	测试项目：K、Na、Cl、Ca、PH、Li
	2	适用样品：血清、血浆、全血或稀释尿液
	3	测量技术：离子选择性电极
	4	测量速度：≤30秒

		测量范围、分辨率：																					
		<table> <tr> <td></td><td>测量范围</td><td>分辨率</td></tr> <tr> <td>K⁺</td><td>0.50—20.00mmol/L</td><td>0.01mmol/L</td></tr> <tr> <td>Na⁺</td><td>15.0—200.0mmol/L</td><td>0.1mmol/L</td></tr> <tr> <td>Cl⁻</td><td>15.0—200.0mmol/L</td><td>0.1mmol/L</td></tr> <tr> <td>Ca²⁺</td><td>0.1—6.00mmol/L</td><td>0.01mmol/L</td></tr> <tr> <td>pH</td><td>4.00—9.00</td><td>0.01</td></tr> <tr> <td>Li⁺</td><td>0.10—6.00mmol/L</td><td>0.01mmol/L</td></tr> </table>		测量范围	分辨率	K ⁺	0.50—20.00mmol/L	0.01mmol/L	Na ⁺	15.0—200.0mmol/L	0.1mmol/L	Cl ⁻	15.0—200.0mmol/L	0.1mmol/L	Ca ²⁺	0.1—6.00mmol/L	0.01mmol/L	pH	4.00—9.00	0.01	Li ⁺	0.10—6.00mmol/L	0.01mmol/L
	测量范围	分辨率																					
K ⁺	0.50—20.00mmol/L	0.01mmol/L																					
Na ⁺	15.0—200.0mmol/L	0.1mmol/L																					
Cl ⁻	15.0—200.0mmol/L	0.1mmol/L																					
Ca ²⁺	0.1—6.00mmol/L	0.01mmol/L																					
pH	4.00—9.00	0.01																					
Li ⁺	0.10—6.00mmol/L	0.01mmol/L																					
	6	七寸彩色超大高清晰触摸屏，人机互动界面，故障自动报警及排除，提高工作效率。																					
★	7	具有自动寻杯检测系统，全自动进样盘设有38个测试位（包括5个急诊位，4个功能位），每批测试只需按下“开始”键，仪器即自动检测样品位置和数量。																					
	8	任意切换中、英文操作和打印报告，满足不同客户需求。																					
	9	储存功能：主机具有断电保护功能，断电后仍可储存质控和样品数据，可实现数据储存再现；超大容量锂电池，可存储10000个检测结果并可扩展；存满后可自动刷新，并支持模糊查询；保存测试样品数据长达五年1。																					
★	10	进样一次，最多可同时测量出K、Na、Cl、iCa、NCa、TCa、pH、Li六项八参数。																					
	11	自动进样，自动定标，样品分析速度可调，从吸样到显示结果仅需30秒，内置打印机同时打印出结果，并设外置打印机接口，方便、快捷。																					
	12	强大的质控功能，可打印质控图及质控统计参数。																					
	13	可选配具有原试管加样、条码扫描功能的全自动加样装置。																					
	14	支持LIS联网系统，上传数据格式可选。																					
	15	实时显示动态标本号码，备有RS-232通讯接口，RTC时钟管理。																					
	16	仪器可24小时开机，长时间不操作即转入待机状态，保证仪器随时使用，适合急诊和标本量较多的大、中型医院。																					
	17	知识产权：产品具有自主知识产权及专利技术，无知识产权纠纷。																					
★	18	试剂具有单独的注册证（包括尿液等样本稀释液）。																					
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：生物安全柜 是否允许进口：否

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

	1	一、技术参数 (1) 分类: B2型, 100%外排, (2) 外部尺寸≥ (L×D×H) 1500mm×760mm×2250mm; (3) 内部尺寸≥ (L×D×H) 1350mm ×600mm×660mm 。 (4) 台面距离地面高度≥750mm (5) 风速: 平均下降风速: 0.33±0.025m/s; 平均吸入口风速0.53±0.025m/s (6) 系统排风总量≥1270 m³/h (7) 额定功率: 1800W (包含操作区插座负载500W) (8) 噪音等级: ≤67dB (A) (9) 照明: ≥1000lx (10) 过滤效率:送风和排风过滤器均采用世界知名品牌的硼硅酸盐玻璃纤维材质的ULP高效过滤器, 对0.12μm颗粒过滤效率≥99.9995% (11) 使用人数: 1—2人 (12) 人员安全性: 用碘化钾 (KI) 法测试, 前窗操作口的保护因子≥1×10⁵ (13) 产品安全性: 菌落数≤5CFU/次 (14) 交叉污染安全性: 菌落数≤2CFU/次 二、结构功能特点: 1、柜体采用10°倾斜角设计; 2、安全柜裸露工作区三侧壁板采用优质304# 不锈钢一体化结构; 3、前窗玻璃采用双层夹胶防爆安全玻璃; 4、超大4.7寸LCD液晶显示屏, 全参数显示,实时动态显示操作区; 5、脚踏电动、手动按键、遥控电动三种方式灵活控制玻璃门升降; 6、具有预约定时功能; 7、完善的报警系统: (1) 玻璃门不在安全高度报警: (2) 过滤器压力超高报警 (3) 过滤器失效更换报警: (4) 气流波动报警:
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: 通风柜 是否允许进口: 否		
参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	1、台面要求使用13mm厚实芯理化板，边缘加厚至26mm，边缘呈圆弧形，结构坚固致密，能抗强冲击，耐强酸碱，具有良好承重性。 2、上罩及下柜体：厚度为1.2mm以上优质冷轧钢板，表面经酸洗、中和、磷化、抛光等处理后，作优质进口环氧树脂粉末喷涂，应具有防锈、防腐蚀、耐有机溶液等功能。上罩体内无裸露螺丝。 3、集风罩：通风柜顶部中间带φ250mm排风集气罩。 4、铰链：应采用无噪音、耐腐蚀，开启110°优质铰链。 5、内衬及导流板：采用6mm耐酸碱抗倍特板，可根据实验的气体比重调节导流板角度。 6、视窗：采用6mm以上安全玻璃,具有耐震、防爆的性能。窗框由表面经环氧树脂粉末静电喷涂处理的铝合金型材连接而成，耐磨、轻滑，有效解决了传统卡死现象，可随意停留。视窗开启高度在20mm≤H≤750mm中的任何位置。 人字齿同步带：通风柜升降采用新型同步带，包括带体和设置在带体一端面上的轮齿。 7、同步带轮：包括本体和设置在本体边缘上的轮齿，同步带轮置于通风罩立柱内，架柱状防撞槽，同步带轮承载能力大、运转平稳而且噪音小，用于通风柜上可实现透视窗平稳升降，从而提高实验室通风柜的实用。 8、同步带：通风柜升降采用新型同步带，包括带体和设置在带体一端面上的轮齿；新型同步带实用性强和拉伸力强，其不仅可作为通风柜提拉门升降的传动部件，而且可作为通风柜提拉门升降的信号传输线。 9、照明：采用优质防爆日光灯，灯具及镇流器不得与通风柜内的气流接触。 10、插座：采用通过CCC国际认证的三孔万能单相插座。 11、控制面板：触摸式、智能化控制面板。调节排风量，亦可连接变频器；控制照明、插座。 12、水嘴：采用优质实验室专用单口水嘴，铜质一体设计，陶瓷阀芯，密闭性好，无噪音，开关10万次以上，表面经环氧树脂防腐喷涂处理。 13、水杯：采用6mm后pp材料一体成型，不老化，耐强酸碱。安装时水曹低于台面，使台面不易存水。
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。

附表七：全自动凝血测试仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	测试原理：凝固法（双磁路磁珠法）、发色底物法、免疫比浊法，具有三种光学检测波长供选择，可提供700nm波长进行D-Dimer检测，防止溶血和乳糜干扰。
	2	测试项目：PT、APTT、TT、FIB、各种凝血因子、HEP、LMWH、PC、PS、AT-III、FDP、D-Dimer等。
★	3	检测速度：PT单项≥300个测试/小时。
★	4	测试位：≥4个，每个通道兼容三种方法学检测，不同方法学检测项目可在任意通道同时检测。
	5	加样针：试剂针、样品针双针独立，均具有液面感应功能；试剂针快速预温，具有自动温度补偿功能，保持试剂温度恒定
★	6	样品位：≥60个，抽拉条式、具有到位检测、检测锁定、指示灯提示功能。可随时添加急诊样品，无需中断测试。
	7	试剂位：≥36个，具有倾角设计，减少试剂损耗，可支持微量试剂上机。
★	8	测试杯：一次装载1000个，可不间断自动连续进杯。
	9	接口方式：采用RJ45和USB接口进行通讯，实现仪器控制功能。
	10	温度控制：仪器内部环境温度自动监控，自动修正补偿。
	11	测试功能：任意项目自由组合，测试项目智能排序，具有异常标本自动重测，自动再稀释、自动预稀释，自动校准曲线等功能。安全保护：全封闭操作，具有开盖停机功能。
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：纯水机 是否允许进口： 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.适合全国地区水质，机箱采用喷塑工艺。 2.全系统所有滤芯采用开模注塑技术并机箱内置，无二次污染滤芯维护更简单所有纯水管路 3.电器和水路彻底分离，避免因潮湿、漏水引起的电路故障。 4.机器配有漏水断水保护装置，并有实时声音报警功能：提高用水安全。 5.全自动RO膜防垢冲洗程序，自来水断水自动停机，停机自动断水，储水桶自动补水，储水桶水满自动停机。 6.双电动取水口，两种水质，即开即用。 7.前后开门设计，更换滤芯简单快捷，整个过程无需使用任何工具，轻松完成滤芯更换。 8.机器配有进水压力在线实时监测，并有实时报警功能。 9.产品技术参数： 9.1进水要求：城市自来水：TDS<200ppm，5-45℃，1.0—3.5Kg/cm² 9.2出水水质：产水水质完全符合国家实验室用水规格GB6682-2008 I级水标准 9.3无机离子：截留率>96% 9.4可溶性有机物：截留率>99%（分子量>100） 9.5颗粒物：截留率>99% 9.6微生物：截留率>99% 9.7RO水（TDS）：<10 ppm*总脱盐率在97以上 9.8颗粒物(>0.22μm)：<1/ml 9.9电导：<0.1us/cm 9.10电阻率：10-16MΩ-cm@25℃ 9.11产水量：60L/H
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：低速离心机 是否允许进口： 否

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

	1	1、微机控制、大力矩交流变频电机驱动，运行稳定、噪声低、转速精度高。 2、触摸面板、可编程操作、主机运行参数可根据需求设置且自动存储。 3、液晶显示，人性化界面，操作简单便捷。 4、实时rpm/RCF之间读数换算与设定，方便快捷。 5、配备电子门锁，设有门盖保护、超速等多种保护功能；故障自动报警，安全可靠。 6、不锈钢内腔，独特风道设计，便于腔体散热。 8、采用高强度ABS工程塑料一次注塑成型外壳，外形美观、抗腐蚀、耐酸碱。 9、采用食用级硅橡胶整体式密封圈，符合GMP认证。 10、最高转速5000r/min，最大相对离心力5030×g。 11、最大容量：500ml×4 12、转速精度：±10r/min 13、时间设置范围：1s~99min59s 14、整机噪音：<65dB(A) 15、整机功率：750W 16、电源：AC220V 50Hz 10A 17、外形尺寸：460mm×540mm×340mm（L×W×H） 18、重量:31kg
	2	1、微机控制、大力矩交流变频电机驱动，运行稳定、噪声低、转速精度高。 2、触摸面板、可编程操作、主机运行参数可根据需求设置且自动存储。 3、液晶显示，人性化界面，操作简单便捷。 4、实时rpm/RCF之间读数换算与设定，方便快捷。 5、配备电子门锁，设有门盖保护、超速等多种保护功能；故障自动报警，安全可靠。 6、不锈钢内腔，独特风道设计，便于腔体散热。 8、采用高强度ABS工程塑料一次注塑成型外壳，外形美观、抗腐蚀、耐酸碱。 9、采用食用级硅橡胶整体式密封圈，符合GMP认证。 10、最高转速5000r/min，最大相对离心力5030×g。 11、最大容量：500ml×4 12、转速精度：±10r/min 13、时间设置范围：1s~99min59s 14、整机噪音：<65dB(A) 15、整机功率：750W 16、电源：AC220V 50Hz 10A 17、外形尺寸：460mm×540mm×340mm（L×W×H） 18、重量:31kg
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：高速冷冻离心机 是否允许进口：否

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

	1	1、微机控制，大力矩交流变频电机驱动，运行稳定、噪音低、转速精度高。液晶显示，人性化界面，操作简单便捷。触摸面板，可编程操作，主机运行参数可根据需求设置且自动存储。 2、实时rpm/RCF之间读数换算与设定，方便快捷。 3、采用进口高性能压缩机组，无氟制冷剂R134a，符合环保要求。 4、具有9个程序的升/降速率曲线，可根据需要设置升/降速时间。 5、配备电子门锁，设有门盖保护、超速、超温等多种保护功能，故障自动报警功能，安全可靠。 6、采用食用级硅橡胶整体式密封圈，符合GMP认证。 7、最高转速：16500r/min 8、最大相对离心力：21532×g 9、最大容量：1.5ml/2.2ml×36 10、转速精度：±30r/min 11、温度设置范围：-20～+40℃,温控精度：±1℃ 12、时间设置范围：1min～9h 59min 13、整机噪音：<65dB(A) 14、整机功率：1000W 15、外形尺寸：280×540×300mm（L×W×H） 16、重量：30kg
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：立式压力灭菌器 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.锅盖启闭装置，采用拨杆式多连杆同步伸缩结构，使锅盖与筒体开启与密合灵活轻巧，安全可靠 2.外壳采用耐温优质工程与不锈钢材料组合而成 3.灭菌锅体采用304不锈钢材质 4.数码液晶窗中文显示运行状态，功能设置均应用滚动式图文选择，整个灭菌行程实行微电脑图文显示及智能化自动控制循环程序，灭菌终了蜂鸣提醒后自动停机 5.设定温度时间采用一键式操作方式，可根据不同的灭菌物品快速明了的进行所需选择 6.具有风冷式快速冷却装置，确保灭菌结束时对锅体快速降温，从而起到缩短开启锅盖时间 7.故障自动检测判断系统 8.全自动控制具，自动排放冷空气及灭菌结束自动排气功能 9.灭菌温度可选设定范围50℃-134℃ 10.灭菌时间可调设定范围0-99h 11.自胀式密封圈结构，安全联锁装置 12.具有断水保护防干烧和漏电保护系统 13.具有机械式安全泄压阀和电控式过压保护装置的双套保护系统 14.容积：50升,电源电压:220V/50Hz 功率:3.5KW 15.灭菌室尺寸：φ350×550（mm），毛重：101Kg 16.网篮*1只（直径*高度：φ330*360mm） 17.包装尺寸：780*660*1160（mm），仪器净尺寸：630*540*1050(mm) 18.本设备设计压力：0.24Mpa，额定工作压力：0.217Mpa

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。
----	-------------------------------------

附表一十二：移液器 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.可调单道移液器的量程涵盖：0.1-2.5ul，0.5-10ul，2-20ul，5-50ul，10-100ul, 20-200ul，50-200ul，100-1000ul，200-1000ul，1000-5000ul； 2.符合人体工程学设计，轻触推杆设计，宽大放松指靠设计，使移液更轻松； 3.使用标准配备工具，可在实验室方便快捷地进行校准和维修； 4.数字视窗，令所设定量程一目了然； 5.采用极佳的耐热材质，可整支高温高压灭菌，无需拆卸，并且可整支紫外消毒； 6.方便在实验室校准，提供网上在线校准软件； 7.轻松地旋转计数器旋钮选择分液量； 8.快捷简便的管嘴推出器； 9.可拆卸式组件便于维护； 10.管嘴连件具有高化学稳定性。
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：脑电生物反馈治疗仪 是否允许进口：否

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

	1	一、软件配置： 1.视频连续播放生物反馈软件。（通过参数的变化，视频可进行暂停或继续播放的模式）。 2.图片抓取播放生物反馈软件。（通过参数的变化视频可进行后退或前进的播放模式）。 3.脑电参数可进行单独反馈，以达到通过不同病症的脑电图的改变而采取不同治疗方案的点对点的直接治疗及训练。 4.可调节脑电反馈的频段，针对某一频段或某几段的脑电波进行增加或减弱训练，α、β、θ、δ四个波段的分别训练及四个波段的组合训练。 5.一台服务器可以集中控制5台终端：即操作人员通过服务器可以控制每个终端，无需操作人员对每个终端进行操作。 6.操作人员可以通过服务器统一或自由设定终端训练方式，可以方便同一类型病人统一治疗，也可以方便不同类型病人的针对性治疗。 7.通过服务器可以查询、打印病人治疗报告等。
★	2	8.任何终端均可分离当作独立单机使用，可分配到其他分院或科室使用。
★	3	9.任何终端可进行不同病症的治疗，可同时为不同患者提供不同的动画进行治疗针对不同疾病的训练方案。
	4	10.操作人员在控制端可以通过wifi控制任意治疗终端的动画选择、难易程度、数据分析等。 11.在治疗过程中，所有的训练信息都会被存储，以便医生能够对数据进行进一步的分析，以及能够方便将前后不同训练阶段的情况进行比较，以便随时观察治疗效果。 12.具备一个巨大的数据分析平台，对患者的病情进行了跟踪性的记录和分析。为医师提供大量的数据，保证决策支持的正确性。 13.可输出疗效报告、原始波形、波形分离、小波分析、快速傅里叶变化（FFT）、时频分析、趋势分析等。 14.丰富灵活的动画种类：提供多种类型的动画，能针对患者的情况采用相应的动画类型进行治疗，与患者协同互动，达到病情需求和动画的无缝链接。 15.具备伪差鉴别功能，医务人员能准确，及时发现治疗过程中驱动动画的因素(患者躯体动作产生伪差),以确保患者更好的配合治疗。
	5	二、信号采集器参数： 1.脑电(EEG): 噪声电平: $\leq 2.5\mu V$; 共模抑制比: $\geq 80dB$。 输入范围: $\geq \pm 500\mu V$。 放大倍数: 11500倍，误差不超过$\pm 10\%$。 静态工作点: $< 200\mu V$。 电压测量: 误差不超过$\pm 10\%$。 时间间隔: 误差不超过$\pm 5\%$。 时间常数: 0.1S，误差不超过$\pm 20\%$。 高频截止频率: 30Hz，符合$A0.9F_c \geq 0.7 A10 \geq A1.1 F_c$要求。 耐极化电压: 加$\pm 300mV$的直流极化电压，偏差为$\pm 5\%$。 2.脑电电极的生物相容性（国家强制性必检项目）： 与患者接触的材料无细胞毒性、迟发型超敏反应和皮内反应。该材料必须进行生物相容性的试验或评价。 细胞毒性:≤ 1级。 迟发型超敏反应: 无迟发型超敏反应。 皮内反应: 试验样品和溶剂对照平均积分之差≤ 1.0。
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：认知矫正治疗系统 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1.设备组成部分： 1.1设备组成部分：认知能力测试与训练仪由硬件和软件组成，按医疗器械注册证的结构及组成部分描述的硬件需包括电脑主机、触摸屏显示器、键盘、鼠标、工作台等。（根据医疗器械注册证复印件的结构及组成进行核对）。 2.软件部分：计算机认知矫正治疗系统（CCRT）软件 2.1后台管理软件： 2.1.1大型专业数据库，能存储上百万条以的治疗数据； 2.1.2能根据姓名、住院号、病区、治疗编号等变量进行精确或模糊查询； 2.1.3能导出某个患者部分或全部的治疗数据； 2.1.4能根据条件检索导出某些或全部患者部分或全部治疗数据，数据格式与目前常用的第三方统计分析软件如SPSS等完全兼容，可进行后续统计分析 & 科研计算； 2.1.5软件界面自动匹配1920*1080及以上分辨率全屏高清显示； 2.1.6软件采用B/S构架，后台与前台间实现无线局域网传输，最高可扩展至100台终端机以上； 2.1.7后台可自动生成单个或多位患者的治疗和评估报告，打印治疗报告可按照时间段选择性打印； 2.1.8后台界面可选择操作开起终端机的治疗训练与评估； 2.1.9治疗师可以自由组合康复训练项目及设置训练项目时长并分配给患者； 2.1.10自定义录音上传至训练与评估指导语音库； 2.2前台治疗呈现和评估软件： 2.2.1共30个优化训练，包括：硬币蜂巢、迷途小鱼、鹰眼狩猎、颜色Stroop、立方体、记忆矩阵等；每个训练包含10-60个不同难度等级，1200余项治疗任务，系统均采用连续全自动模式，完全根据患者的治疗情况全自动实时调整与患者相匹配的治疗和训练难度；无需治疗师人为干预； 2.2.2针对认知损害进行全面矫治，内容涵盖包含注意、记忆、知觉、速度、推理、计划、社会认知等多个治疗模块； 2.2.3整合计算机认知评估模块（ACCT）：所有测查项目的出题规则严格按照认知心理学原理，避免首因效应、近因效应、知觉干扰效应等对结果的影响，同时题目的随机或伪随机呈现，最大限度避免了学习效应；包含：顺序连线、持续操作测试、数字广度、数字广度倒背、空间广度、空间广度倒背、Stroop文字、Stroop色词、Stroop词色、译码测验、符号检索；测查结果真实反映患者的认知变化情况；根据出题规则自动呈现题目，题目难度范围大，明显优于传统测验，几乎不存在地板或天花板效应； 2.2.4系统整合计算机认知评估模块，所有终端都可以同时进行认知测评。 2.2.5测查结果真实反映患者的认知变化情况；根据出题规则自动呈现题目，题目难度范围大，明显优于传统测验，几乎不存在地板或天花板效应； 2.2.6认知评估完全采用人机对话方式，也不需要任何辅助评估工具，系统自动出评估结果，报告单结果有：定向能力、注意能力、语言表达、语言听理解、语言视理解、语言命名、执行能力、记忆能力、计算能力、日常知识和推理能力的分析和直方图，有总得分、总平均时间和总评测时间的显示。 2.2.7软件界面兼容21.5英寸及以上显示器，治疗画面经过专业美工优化，软件界面分辨率自动匹配1920*1080及以上全屏高清显示； 2.2.8前台采用无人值守模式，后台启动后前台自动开启，不需要治疗师手动操作； 2.2.9全触摸方式进行认知训练，即使从未接触过电脑的患者也能自如的接受计算机认知矫正治疗。 2.2.10每个训练结束后，系统以数值和符号的方式对患者予以及时反馈； 2.2.11每次治疗结束后，系统自动对患者当日的整体治疗表现以数值和符号的方式予以反馈；并自动结束当次（日）的治疗。

	2.2.12提供如下七项针对大脑认知领域的计算机软件著作权登记证书：计算机认知矫正治疗系统，认知功能成套测验系统，记忆认知训练软件，认知功能测评软件，认知行为矫正治疗系统，认知功能评估软件，精神障碍造成的认知功能治疗及训练系统软件。 3.硬件部分： 3.1主机； 3.1.1操作系统：原厂预装正版Windows系统 3.1.2CPU核心数：≥四核 3.1.3内存：≥8G；内存容量最大可扩展至 32G 3.1.4硬盘：≥1TB ,转速≥ 7200RPM 3.2显示器 3.2.1尺寸：≥21.5英寸宽屏，分辨率：≥1920 × 1080 3.3治疗终端：高清触摸屏一体机 3.3.1操作系统：原厂预装正版Windows系统 3.3.2CPU核心数：≥双核 3.3.3内存容量：≥4GB预留扩容内存槽 3.3.4硬盘容量：≥240G 3.3.5显示器尺寸：≥21.5英寸16:9 液晶触摸屏、分辨率≥1920*1080 3.3.6音箱：内置多媒体音箱 3.4激光打印机； 3.4.1打印速度：≥18页/分钟(A4)黑白 3.4.2最高分辨率：≥600x600x2dpi 3.4.3首页出纸时间：≤10 秒 3.4.4 USB：2.0以上端口 3.5无线路由器 3.5.1 Wan口数量（无线路由）≥2个，Lan口数量（无线路由）≥3个 3.5.2无线传输率≥450Mbps，天线增益≥5dbi，传输标准IEEE 802.11b/g/n 3.6隔离变压器 3.6.1输入功率/VA:1000,允许误差≤+10% 3.7单通道低通滤波器一台 3.7.1增益:分20db、25db、30db、35db、40db五档，每档误差±1db，100Hz-700Hz基频范围内 3.7.2低通滤波：分5KHz、10KHz、15KHz、20KHz四档，每档误差≤4% 3.7.3当无信号输入时：静止噪声≤1mV 3.8 ABS四轮360度万向转向台车一台 3.9配备屏风操作桌。
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。

附表一十五：经颅重复磁刺激 是否允许进口：否

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

	1	1、产品功能配置：重复性经颅磁刺激治疗帽2项+震动按摩功能 2、设备结构形式：不可分拆的柜机推车式，8寸大屏触摸屏显示，操作界面美观、直观、易用、耐用。所有功能的调节仅需通过手指触摸动作即可全部完成。输出路数：两路输出。可2人同时使用。 3、基本参数： （1）治疗体磁感应强度：Ⅰ档（低档）：3mT~5mT；Ⅱ档（中档）：6mT~9mT；Ⅲ档（强档）：10mT~18mT （2）治疗体磁场频率：50Hz±1Hz （3）治疗体数量及特点：每个经颅磁治疗帽有6个治疗体，头围部分5个治疗体可以横向移动，也可根据头围大小调节治疗帽子的弹力带。 （4）治疗体经颅磁输出强度和频率有专用工具进行检测，治疗体工作状态时有微热感觉。 *（5）设备具有开路闭锁功能，使应用更安全。 （6）时间选择：治疗仪具有定时功能，可在1min~60min范围内设定所需时间。 （7）治疗帽的各导线连接部位能承受20N拉力。 （8）震动按摩功能：按摩强度分为4档（1-4） 按摩频率分为5档（1-5） （9）病种选择：四种治疗模式可供选择； 4、外形尺寸：长：45cm，宽：48cm，高：101cm。主机：20Kg； 5、具有电子信息产品监督检验院出具的产品检验报告。 6、具有中华人民共和国版权局出具的计算机软件著作权证书。 7、生产企业拥有合法生产经营资质并通过ISO9001:2015质量管理体系认证和ISO13485：2016医疗器械质量管理体系认证。
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。	

附表一十六：台式心电图机 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		一、基本要求 1.1 本机须同时具备心电信号采集与热敏打印功能，不接受心电采集盒类产品。 1.2 同屏显示，同步采集，同步热敏记录12道心电波形。 1.3 显示屏≥12.0英寸，屏幕亮度可调，支持背景网格显示。 1.4 本机具有一体化标准物理全键盘和轨迹球设计，支持拼音、五笔等输入法，方便信息输入。 1.5 支持手动输入，条码枪、磁卡读卡器、身份证读卡器读取，WORKLIST快速下载等3种患者信息录入方式。 1.6 支持有线和无线联网，支持本机直接发送E-mail，实现疑难病例远程诊断。 1.7 支持心电数据双向传输，可实现通过本机将采集的心电数据直接上传至心电网络平台（诊断中心），接收并打印回传的已诊断心电报告。 1.8 支持PDF、PNG、HL7、XML、DICOM数据格式。 1.9 支持FTP、HTTP、SAMBAA传输协议。 二、性能要求 2.1A/D转换：24bit。 2.2采样率：≥20000Hz。 2.3频率响应：0.01Hz~310Hz。 2.4内部噪声：≤15μVp-p。

1	2.5时间常数：≥3.2 s。 2.6耐极化电压：±910mV。 2.7输入电流：≤0.01μA。 2.8抗干扰滤波：具有交流、肌电、漂移和高频截止滤波器。 2.9具备自适应工频滤波技术，有效去除干扰，改善心电信号质量。 2.10除颤保护：机器和导联线具有抗除颤电击保护功能。 三、功能要求 3.1ECG输入通道：标准12导联心电信号同步采集。 3.2导联选择：手动/自动可选，支持标准威尔逊、Cabrera导联体系，同时具备导联标识自定义功能。 3.3采集时间设置：波形实时采集和冻结时长均可达60s，同时可进行两页、三页、四页紧凑版热敏打印格式。 3.4支持实时采样、预采样、触发采样、周期采样模式，支持节律分析。 3.5可同屏显示12导同步心电波形，同时支持3*4、3*4+1R、3*4+3R、6*2、6*2+1R、6*2+3R、12*1等多种显示布局。 3.6屏幕显示信息：心电波形、时间、心率、ID、工作状态、导联脱落信息、联网状态信息、外接设备状态信息等。 3.7自动异常报警功能：可自动对异常心率、导联脱落、外设连接、高频信号干扰情况进行实时监测报警。 3.8支持起搏检测功能。 3.9具备平均模板功能。 3.10支持测量矩阵报告。 3.11热敏打印布局：3*4、3*4+1R、3*4+3R、6*2、6*2+1R、6*2+3R、12*1。 3.12热敏记录纸：折叠纸。 3.13本机支持外接激光打印机。 3.14设备内置存储器，本机可存储病历≥800例，存储满后机器可循环存储。 3.15支持U盘、SD卡的扩容存储。 3.16支持U盘和SD卡直接导出PDF、PNG、HL7、XML、DICOM等格式的报告。 3.17支持波形冻结与波形浏览功能。 3.18支持报告打印预览功能。 3.19具有病历管理功能，可对存储的病历进行查询、浏览、修改、导出、传输、打印，方便医生调阅病人信息。 3.20支持病例重新编辑，具备病例模板与自定义病例模板的添加功能，方便医生在屏诊断时快速输入诊断结论。 3.21支持病例自动重新诊断功能，选取不同的波形片段和选择不同的诊断条件，设备将自动给出不同的诊断结论。 3.22可选配高级功能：向量、时间向量； 3.23权限管理：可对设置权限进行密码管控，包含传输、纸速、增益、报告模板等设置。 四、电源 交直流两用且自动转换，电源要求100-240V（50/60Hz），内置锂电池充满电后可连续工作4小时以上。 五、配置 主机1台，导联线1条，肢电极4个，胸电极6个，热敏打印纸1本，电源线1根，接地线1根，其它必要辅件一套。
	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。

附表一十七：十二导心电图机 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1
		一、基本要求

- 1.1本机须同时具备心电信号采集与热敏打印功能，不接受心电采集盒类产品。
- 1.2同屏显示，同步采集，同步热敏记录12道心电波形。
- 1.3显示屏 ≥ 9.0 英寸，屏幕亮度可调，支持背景网格显示，支持全屏触控操作。
- 1.4本机具有一体化标准物理全键盘设计，支持拼音、五笔等输入法，方便信息输入。
- 1.5患者信息录入：支持手动输入，条码枪、磁卡读卡器读取，**WORKLIST**快速下载排队预约的患者信息3种方式。
- 1.6本机支持有线和无线联网。
- 1.7本机支持心电数据传输，可实现将本机采集的心电数据直接上传至心电网络平台。
- 1.8支持PDF、PNG、JPG、HL7、XML、DICOM数据格式。
- 1.9支持FTP、HTTP、SAMBAA传输协议。

二、性能要求

- 2.1A/D转换：24bit。(提供注册检验报告证明)
- *2.2采样率： $\geq 20000\text{Hz}$ 。(提供注册检验报告证明)
- *2.3频率响应：0.01Hz ~ 310Hz。(提供注册检验报告证明)
- 2.4内部噪声： $\leq 12.5\mu\text{Vp-p}$ 。
- 2.5时间常数： $\geq 3.2\text{ s}$ 。
- *2.6耐极化电压： $\pm 910\text{mV}$ 。(提供注册检验报告证明)
- 2.7输入电流： $\leq 0.01\mu\text{A}$ 。
- 2.8抗干扰滤波：具有交流、肌电、漂移和高频截止滤波器。
- 2.9具备自适应工频滤波技术，有效去除干扰，改善心电信号质量。
- 2.10除颤保护：机器和导联线具有抗除颤电击保护功能。

三、功能要求

- 3.1ECG输入通道：标准12导联心电信号同步采集。
- 3.2导联选择：手动/自动可选，支持标准威尔逊、Cabrera导联体系，同时具备导联标识自定义功能。
- 3.3采集时间设置：波形实时采集和冻结时长均可达60s，同时可进行两页、三页、四页紧凑版热敏打印格式。
- 3.4支持实时采样、预采样、触发采样、周期采样模式，支持节律分析。
- 3.5可同屏显示12导同步心电波形，同时支持3*4、3*4+1R、3*4+3R、6*2、6*2+1R、6*2+3R、12*1等多种显示布局。
- 3.6屏幕显示信息：心电波形、时间、心率、ID、工作状态、导联脱落信息、联网状态信息、外接设备状态信息等。
- 3.7自动异常报警功能：可自动对异常心率、导联脱落、外设连接、高频信号干扰情况进行实时监测报警。
- *3.8支持起搏检测功能。
- 3.9权限管理：可对设置权限进行密码管控，包含传输、纸速、增益、报告模板等设置。
- 3.10热敏记录纸：折叠纸。
- 3.11设备内置存储器，本机可存储病历 ≥ 1000 例，存储满后机器可循环存储。
- 3.12支持U盘、SD卡的扩容存储。
- 3.13支持U盘和SD卡直接导出PDF、JPG、PNG、HL7、DICOM等格式的报告。
- 3.14支持波形冻结与波形浏览功能。
- 3.15支持报告打印预览功能。
- 3.16具有病历管理功能，可对存储的病历进行查询、浏览、修改、导出、传输、打印，方便医生调阅病人信息，并且支持病例重新编辑，具备病例模板与自定义病例模板的添加功能，方便医生在屏诊断时快速输入诊断结论。

四、电源

交直流两用且自动转换，电源要求100-240V（50/60Hz），内置锂电池充满电后可连续工作4小时以上。

	五、配置 主机1台，导联线1条，肢电极4个，胸电极6个，热敏打印纸1本，电源线1根，接地线1根，其它必要辅件一套。
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。

附表一十八：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	1
	2	一、应用范围 1、适用于监护成人、儿童、新生儿患者。 2、广泛用于内科、外科、手术室、妇产科及儿科，具有手术室模式。 二、显示 1、屏幕尺寸：不小于12寸彩色LED屏，彩色高分辨率达800*600，9通道波形显示。 2、界面选择：具备至少7种显示界面，包括标准界面、大字体界面、呼吸氧合界面、NIBP回顾界面、全屏7导界面、半屏7导界面、动态短趋势界面等。 三、参数 1、标配：心电（ECG）、呼吸(RESPIR)、无创血压(NIBP)、血氧饱和度(SpO2)、PI指数、脉搏(PR)、双通道体温(TEMP) ★2、心率范围：30bpm-300bpm。 3、心率测量精度：不大于1bpm或±1%，取大者。 4、监护/手术模式共模抑制比不小于110db。 6、心电具备五种波形增益，2.5mm/mV，5.0mm/mV，10mm/mV，20mm/mV，自动。 7、呼吸测量范围：10-120brpm，测量误差为±2bpm或±2%，取大者。 8、血压测量范围：收缩压：30-270 mmHg；舒张压：10-220 mmHg；具有手动/自动/连续测量模式。 9、血氧测量范围：40%-100%，70%-100%范围内精度为2%。 四、系统功能 1、具有待机功能，暂时停止所有监护操作，节省功耗。退出该状态，就可立即进行监护。具有演示模式、隐私模式和夜间模式。 2、数据存储：具备120小时趋势图表、2000个报警事件、2000组NIBP测量的数据存储和回顾功能、120分钟动态短趋势、48小时全息波形回顾。 3、具有高/中/低三种不同级别的生理报警及技术报警，并提供提示信息。 4、具备报警集中设置功能，参数报警级别可调。 5、支持3通道记录仪，记录波形可选择。 ★6、具有有线联网、无线联网和无需布线的电力联网功能，可实现同科室所有床位联网，信号稳定可靠。 7、整机无风扇设计，降低环境噪音干扰。 8、具有护士呼叫功能、日志导出功能。 ★9、支持wifi自动联网，救护车和远程中央监护功能。 10、心电、血压、血氧附件采用高档材质设计，导联线统一采用TPU材质，心电电极镀金设计，血氧探头采用进口器件。
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磋商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、按照磋商文件要求，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

磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分。综合评分法，是指响应文件满足磋商文件全部实质性要求且按评审因素的量化指标评审得分最高的供应商为成交候选供应商的评审方法。

2.评审原则

2.1磋商小组成员应当遵循客观、公正、审慎的原则，根据磋商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具体评审事项由磋商小组负责，并按磋商文件规定的办法进行评审。

3.磋商小组

3.1磋商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磋商小组成员总数的2/3。

3.2 磋商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磋商小组负责具体评审事务，并独立履行下列职责：

（1）对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查；

（2）要求供应商对响应文件有关事项作出澄清、说明或更正；

（3）磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行磋商；

（4）对响应文件进行比较和评价；

（5）确定成交候选人名单，以及根据采购人委托直接确定成交供应商；

（6）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评审中发现的违法行为；

（7）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

磋商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。

磋商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磋商小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或更正。

4.2磋商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) 供应商未按照磋商文件要求提交磋商保证金的，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) 未实质性响应磋商文件的，响应无效；
- (4) 法律、法规和磋商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磋商采购活动，发布公告并说明原因，重新开展采购活动：

- (1) 因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商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《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》及其补充通知规定的情形外，在采购过程中符合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、法规以及磋商文件规定的其他情形。

8.成交

评审结束后，磋商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，具体按照本磋商文件相关要求执行。

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（莫旗院区））

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磋商小组依据法律法规和磋商文件的规定，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；

磋商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作无效响应处理。

资格审查表

医疗设备采购（莫旗院区）

具有独立承担民事责任的能力	审查供应商有效的营业执照或事业单位法人证书或执业许可证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	审查投标人 2021 或 2022 年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	1. 提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭据。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准） 2. 提供递交响应文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准）注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据金额缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查供应商出具的“具有履行合同所必须的设备和专业技术能力”声明。
参加采购活动前 3 年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查“参加本采购活动前 3 年内”供应商书面声明函；
信用记录	到提交响应文件的截止时间，供应商未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
特定资格要求	供应商需具有独立法人资格，如经销商投标须提供有效的《医疗器械经营许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》，如生产商投标须提供有效的《医疗器械生产许可证》。所投产品在《医疗器械分类目录》内的须具有《医疗器械产品注册证》（不属于医疗器械管理不需要提供）；

2.符合性审查

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

2.2 符合性审查中有任意一项未通过的，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（莫旗院区）

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、公章使用等符合磋商文件要求；响应文件文件的格式、文字、目录等符合磋商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”，且进行签署、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. 响应文件应当对磋商文件提出的要求和条件作出明确响应并满足磋商文件全部实质性要求。
其他要求	磋商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. 磋商

磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行磋商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。

在磋商过程中，磋商小组可以根据磋商文件和磋商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，但不得变动磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对磋商文件作出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时通过政府采购云平台同时通知所有参加磋商的供应商。

供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商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

磋商结束后，磋商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，可以根据磋商情况退出磋商。

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.综合评分

由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分（得分四舍五入保留两位小数）。

医疗设备采购（莫旗院区）

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分 50.0分 商务部分 20.0分 报价得分 30.0分	
技术部分	技术指标响应情况 (20.0分)	投标产品应满足“项目需求及技术规格”中所规定的要求。依据各投标供应商主要技术指标、参数等情况；除标识★的，全部满足参数要求的得 20分 ；技术指标参数有一项不满足扣 1分 ，扣完为止。
	对项目的理解 (10.0分)	根据投标人对项目的背景、业主方信息化现状、目标、需求等情况能否充分理解，评委根据对投标文件的评定酌情打分。1）理解深刻，定位准确，得 10分 ；2）理解准确，方案可行，得 5分 ；3）基本理解，理论可行，得 2分 ；对项目没有基本的理解，理论不可行或不提供的不得分。
	项目整体和实施方案 (15.0分)	1）技术方案中，对项目的理解、技术方案的可行性、技术方案的科学性、技术的合理性完整有效的得 15分 。2）项目实施方案中，人员职责、组织管理、质量保证措施、项目实施方法、计划和进度安排、工期保证措施，以及验收资料、重点环节、验收进度、应急预案完整有效的得 7分 。3）项目培训方案，培训计划、培训安排、人员安排完整有效的得 3分 。4）项目培训方案，培训计划、培训安排、人员安排不完整或不提供的得 0分
	紧急情况和突发事件预案 (2.0分)	针对各种可能的紧急情况和突发事件处置的预案详尽、有效、合理，满足采购需求。其中：预案详尽、合理、清晰、有效的得 2分 ；预案比较详尽、合理、清晰、有效的得 1分 ；预案不详尽、不合理、不清晰或无预案的不得分。

	项目组人员配置情况 (3.0分)	针对本项目的实际情况，投标人拟投入的项目组人员分配、人员资历等情况进行评审。其中项目组人员具有相关证书3人及以上的得3分；每减少一个扣1分，扣完为止。
商务部分	企业业绩 (6.0分)	供应商提供近三年以来（2020年1月1日至今），签订的与本项目相同或类似的合同，每提供一份合同得2分，满分6分。须同时提供项目中标通知书复印件（或中标信息网页截图）及合同关键页（合同金额页，签字盖章页，具体服务内容页）复印件
	售后服务方案 (10.0分)	根据投标人提供的售后服务方案、售后服务承诺以及服务承诺落实的保障体系进行综合比较评审。售后服务方案、承诺、体系完善，技术支持能力强，完全满足采购需求，得10分；售后服务方案、承诺、体系较好，能一定程度上满足采购需求，得5分；售后服务方案、承诺、体系基本符合招标要求，但技术支持能力较差或一般，得2分。未提供该项的不得分
	培训方案 (4.0分)	根据供应商提供的培训方案进行评价，内容包括但不限于以下内容：培训方案是否符合项目需求；具有培训方案、培训内容、培训时间、培训地点、培训人员。（1）提供的方案完善、合理，得4分；（2）提供的方案基本完善、基本合理，得2分；（3）提供的方案基本符合采购要求，得1分；（4）提供的方案不完善、不合理，或者未提供，不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

7.汇总、排序

磋商小组根据综合评分情况，按照评审得分由高到低顺序推荐3名以上成交候选供应商，并编写评审报告。符合《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》相关规定的，可以推荐2家成交候选供应商。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐。

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：_____

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	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4.投标（响应）文件 5.供应商的承诺、声明或保证（如有） 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。
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： ☐ 通过 ☐ 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）	☐ 同意验收结论。 ☐ 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

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	1. 政府采购合同（合同名称及编号） 2. 中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3. 招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4. 投标（响应）文件 5. 供应商的承诺、声明或保证（如有） 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。
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：☐通过 ☐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）	☐同意验收结论。 ☐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

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： ☐ 通过 ☐ 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）	☐ 同意验收结论。 ☐ 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

（正本/副本）

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、缴纳磋商保证金证明材料
- 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磋商文件的所有要求。

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磋商有关的任何数据和资料。

五、我方将按照磋商文件、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，愿意按有关规定及磋商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）

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

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

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

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：

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、修改磋商项目响应文件、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

五、缴纳磋商保证金证明材料

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磋商文件、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

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：_____ 磋商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。

如有优于磋商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”栏应详细列明磋商文件中的技术要求。

2.“响应内容”栏填写供应商对磋商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磋商文件要求。

3.“偏离程度”栏填写满足、响应或正偏离、负偏离。

4.“备注”栏可填写偏离情况的具体说明。

(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						
.....						

按磋商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。

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）

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。

二十一、各类证明材料

- 1.磋商文件要求提供的其他资料。
- 2.供应商认为需提供的其他资料。