

医疗设备采购项目(二次)

询价通知书

采购单位名称：杭锦后旗卫生健康委员会

采购代理机构名称：内蒙古政采招标代理有限公司

项目编号：**BSZCHHS-X-H-240021-1**

2024年08月26日

目 录

第一章 询价邀请

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 询价邀请

内蒙古政采招标代理有限公司受杭锦后旗卫生健康委员会委托，采用询价方式组织采购医疗设备采购项目(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： 医疗设备采购项目(二次)
项目编号：BSZCHHS-X-H-240021-1
采购计划备案号：杭后政采计划[2024]00528

2.内容及划分采购包情况

包号	货物名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	采购包一	17	详见询价通知书	1,307,000.00

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.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（采购包一）：
1)供应商若为经销商或代理商，如属三类需提供医疗器械经营许可证、如属二类需第二类医疗器械备案凭证；供应商若为生产厂商，须提供医疗器械生产许可证；

三.获取询价通知书的时间、地点、方式

详见询价公告；

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询价通知书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.询价通知书售价

本次询价通知书的售价为 无 元人民币。

五.响应文件提交的截止时间、开启时间及地点

详见询价公告

六.联系方式

采购代理机构名称： 内蒙古政采招标代理有限公司
地址： 内蒙古自治区巴彦淖尔市临河区开源北路2号电子商务产业园区一号楼四楼

联系人： 董静

联系电话： 15148859358

采购单位名称： 杭锦后旗卫生健康委员会

地址： 杭锦后旗河套大街18号

联系人： 耿淮元

联系电话： 13947805986

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	询价
3	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。
4	开启方式	不见面开标
5	评审方式	现场网上评标
6	获取询价通知书时间	详见询价公告
7	保证金缴纳截止时间 (同响应文件提交截止时间)	详见询价公告
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	采购人授权询价小组按照评审原则直接确定中标（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	采购包一： 保证金人民币： 26,140.00 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、盖章。 说明： 若涉及到委托代理人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。下载地址： https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001

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
19	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。
20	报价形式	合同包1（采购包一）：总价
21	其他	兼投兼中：-

二.询价须知

1.询价采取网上响应方式，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，获取所响应项目询价通知书，并按照询价通知书的要求制作、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，同时在开启时提供证明材料。

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) 除因不可抗力或询价通知书认可的情形以外，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询价公告载明的时间等要求参加询价，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询价公告载明的时间和地点参加询价。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) 供应商未按询价通知书要求提供“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

本询价通知书依据《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询价通知书的所有内容（包括澄清或者修改），按照询价通知书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

本询价通知书仅适用于本次询价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询价有关费用。不论询价结果如何，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。本询价通知书的采购人特指杭锦后旗卫生健康委员会。

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。本询价通知书的采购代理机构特指内蒙古政府采购招标代理有限公司。

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“询价小组”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 符合本询价通知书规定的资格要求，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、询价通知书的澄清或者修改

提交响应文件截止之日前，采购人、采购代理机构或者询价小组可以对已发出的询价通知书进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为询价通知书的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构或者询价小组应当在提交响应文件截止之日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，应当顺延提交响应文件截止之日。更正公告的内容为询价通知书的组成部分，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

响应文件应按照询价通知书第七章“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。报价中不得包含询价通知书要求以外的内容，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 参加询价采购活动的供应商，应当按照询价通知书的规定一次报出不得更改的价格。

2 . 5 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“报价一览表”、“分项报价表”，若在响应文件中出现非系统生成的“报价一览表”、“分项报价表”，且与“投标客户端”生成的“报价一览表”、“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 询价通知书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，应当按照询价通知书的规定进行保管、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询价通知书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 询价邀请）。

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：

彩超2台、智能型动脉硬化检测仪6台、身高体重测量仪1台、微波疼痛治疗仪2台、经颅多普勒1台、碳14幽门螺旋杆菌测定仪2台、煎药机2台、全自动生化仪1台、蓝光治疗仪1台、中频治疗仪2台、超脉冲C02激光治疗仪1台、电凝止血仪1台、超声骨密度仪1台、臭氧治疗仪1台、蓝光治疗仪1台、十二导联心电图机1台、脑彩超1台

二.主要商务要求、技术要求

合同包1（采购包一）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后30个日历日内交货
标的提供的地点	合同中约定
付款方式	1期：支付比例20%，合同签订后，货到安装完毕后支付 2期：支付比例20%，合同中约定 3期：支付比例20%，合同中约定 4期：支付比例20%，合同中约定 5期：支付比例20%，合同中约定
验收要求	1期：符合国家及行业标准
履约保证金	不收取
其他	质保期：一年

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		医用电子生理参数检测仪器设备	彩超	台	2.000	260,000.00	520,000.00	否	零售业	详见附表一
2		医用电子生理参数检测仪器设备	智能型动脉硬化检测仪	台	6.000	5,000.00	30,000.00	否	零售业	详见附表二
3		普通诊察器械	身高体重测量仪	台	1.000	12,000.00	12,000.00	否	零售业	详见附表三
4		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	微波疼痛治疗仪	台	2.000	12,000.00	24,000.00	否	零售业	详见附表四

5		医用超声波仪器及设备	经颅多普勒	台	1.000	20,000.00	20,000.00	否	零售业	详见附表五
6		其他医疗设备	碳14幽门螺旋杆菌测定仪	台	2.000	25,000.00	50,000.00	否	零售业	详见附表六
7		药房设备及器具	煎药机	台	2.000	23,000.00	46,000.00	否	零售业	详见附表七
8		医用电子生理参数检测仪器设备	全自动生化仪	台	1.000	50,000.00	50,000.00	否	零售业	详见附表八
9		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	蓝光治疗仪	台	1.000	80,000.00	80,000.00	否	零售业	详见附表九
10		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	中频治疗仪	台	2.000	46,000.00	92,000.00	否	零售业	详见附表一十
11		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	超脉冲C02激光治疗仪	台	1.000	89,000.00	89,000.00	否	零售业	详见附表一十一
12		病房护理及医院设备	电凝止血仪	台	1.000	50,000.00	50,000.00	否	零售业	详见附表一十二
13		医用超声波仪器及设备	超声骨密度仪	台	1.000	28,000.00	28,000.00	否	零售业	详见附表一十三
14		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	臭氧治疗仪	台	1.000	28,000.00	28,000.00	否	零售业	详见附表一十四
15		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	蓝光治疗仪	台	1.000	72,000.00	72,000.00	否	零售业	详见附表一十五
16		医用电子生理参数检测仪器设备	十二导联心电图机	台	1.000	30,000.00	30,000.00	否	零售业	详见附表一十六
17		医用电子生理参数检测仪器设备	脑彩超	台	1.000	86,000.00	86,000.00	否	零售业	详见附表一十七

附表一：彩超 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		彩色多普勒超声诊断仪技术规格及要求 一、设备名称：全数字彩色多普勒超声诊断仪 二、用途：主要用于腹部、产科、妇科、心脏、小器官、血管、泌尿、儿科、神经、急症等方面的临床诊断工作，具备持续升级能力，能满足开展新的临床应用需求。 三、主要技术规格及系统概述： 3.1主机成像系统： 3.1.1高分辨率液晶显示器≥21英寸，屏幕亮度和对比度数字可调，显示器亮度可根据环境光自动调节，可上下左右任意旋转，可前后折叠 3.1.2操作面板具备防眩光彩色触摸屏≥13英寸。触摸屏可独立调节角度≥50度 3.1.3触摸屏支持手势控制，可自定义≥7个双指手势功能（如冻结、存图、打印等） 3.1.4控制面板全空间悬浮式调节，可同时旋转和升降，前后拉升。旋转角度 ≥180度，上下移动≥30cm 3.1.5解剖M型技术≥3条取样线，可360度任意旋转，可在实时和冻结的二维图像上获取解剖M图像。 3.1.6曲线解剖M型技术 3.1.7智能化一键图像优化技术，自动连续优化图像，具备独立按键。可支持对二维灰阶、彩色多普勒、频谱多普勒、及造影图像的优化。 3.1.8空间复合成像技术，支持彩色多普勒模式 3.1.9斑点噪声抑制技术，在二维图像，造影成像模式及三维成像下可支持≥7档调节。 3.1.10具备自动血流跟踪技术，可以实现ROI框位置和角度的自动优化，提供Color/Power模式下彩色血流/能量图像的实时动态优化 3.1.11穿刺针增强技术，凸阵和线阵探头均可支持，具有双屏实时对比显示（增强前后效果），并支持自适应校正角度 3.1.12图像放大，支持高清放大和全局放大、局部放大，放大倍数≥16倍;支持≥2种放大全屏放大模式。 3.1.13※具备腹部、妇科、产科、浅表、心脏模式自动工作流协议，支持定制化模板，在检查过程中可按照协议自动注释，自动标记体位图，自动切换图像模式等 3.2先进成像技术： 3.2.1造影成像技术及造影定量分析功能 1)可支持多种探头：凸阵探头、线阵探头，心脏探头 2)支持微血管造影增强功能 3)双计时器 4)支持向后存储，≥6分钟电影；支持向前存储 5)具备混合模式 6)支持造影图像和组织图像位置互换 3.2.2应变式弹性成像技术 1)支持探头：线阵探头 2)具备组织硬度定量分析软件，支持应变、应变率和应变直方图的测量 3)具备肿块周边组织弹性定量分析功能 4)具备定量测量映射分析，即在组织图测量时弹性图同步测量 3.2.3内置超声教学软件，提供解剖示意图、标准超声图像，包含腹部、心脏、乳腺、甲状腺、妇科、产科等切面。同时，支持腹部及心脏各≥5个标准切面的自动识别。

★

1

3.3测量和分析：(B型、M型、D型、彩色模式)

3.3.1常规测量软件包

3.3.2基础测量包，2B模式下支持双幅跨幅测量

3.3.3定点测速功能，彩色多普勒模式下可同屏测量血管腔内 ≥ 7 个任意位置的血流速度

3.3.4半自动面积及径线测量 自动描述、测量和计算工具，可支持径、周长、面积、平均灰度、径1/ 径2、径2/ 径1 等测量结果

3.3.5全科测量包：腹部、妇科、产科、心脏、泌尿、小器官、儿科、血管等。

3.3.6妇科测量软件包：具备专业卵泡评估报告，多项IVF评估指标及发育曲线分析

3.3.7产科测量软件包：自动产科测量，要求自动测量 ≥ 5 项胎儿发育评估指标。

3.3.8自动NT测量

3.3.9心脏测量软件包：心功能自动测量软件,无需ECG可自动识别四腔心、两腔心切面，自动识别心肌边界，并进行自动描述，无需手动选择切面和手动描记

3.3.10腹部测量软件包：支持膀胱自动测量

3.3.11自动肝肾比测量 一键自动肝肾器官识别，自动计算肾皮质及肝脏的灰阶比值，方便进行肝脏脂肪变的定量评估

3.3.12小器官测量软件包，包含乳腺测量包

3.3.13血管测量软件包：IMT血管内中膜自动测量，测量结果参数 ≥ 7 项，具备IMT评估曲线分析

3.3.14支持颈动脉血管内中膜自动实时测量,自动获取6组IMT内膜厚度值,并实时更新

3.4图像存储(电影)回放重显及病案管理单元

3.4.1硬盘 $\geq 1T$ ，图像存储，电影回放： ≥ 150 秒

3.4.2支持向后存储和向前存储，时间长度可预置，向后存储 ≥ 6 分钟的电影，对剪接和编辑的电影图像可多次存储和多次编辑；图像和电影均可以实时扫描、冻结状态下直接存储，并且具有独立的存储功能键

3.5连通性要求：

3.5.1支持网络连接，能开放DICOM 3.0接口满足任何厂家PACS联网传输

3.5.2支持移动设备无线传输，一键传输图片到智能手机终端或PC端。支持手机等移动终端APP远程操作设备

四、系统技术参数及要求：

4.1系统通用功能：

4.1.1主机探头接口 ≥ 4 个，大小一致，全激活、相互通用。

4.1.2预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件，减少操作时的调节。

4.2探头规格

4.2.1频率：超宽频带或变频探头，所配探头均为宽频变频探头

4.2.2二维、谐波、彩色及频谱多普勒模式分别独立变频， ≥ 3 段；

4.2.3凸阵探头（3.0-5.5MHz）

4.2.4线阵探头（3.0-13.0MHz）

4.2.5相控阵探头（2.0-4.0MHz）

4.3二维显像主要参数：

4.3.1成像速度：相控阵探头，18CM深度时,全视野，帧率 ≥ 57 帧/秒；凸阵探头，18CM深度时,全视野， 帧率 ≥ 39 帧/秒

4.3.2增益调节：B/M/D分别独立可调， ≥ 100 ，可视可调步进 ≥ 1 。

4.3.3TGC: ≥ 8 段，LGC: ≥ 8 段

		4.3.4显示深度$\geq 38\text{cm}$ 4.3.5伪彩图谱: ≥ 8种 4.4频谱多普勒: 4.4.1显示模式: 脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒 4.4.2偏转角度: $\geq \pm 30^\circ$ (线阵探头), 并支持快速角度校正 4.4.3取样宽度及位置范围: 0.5-30mm 4.4.4实时自动包络频谱并完成频谱测量计算 4.5彩色多普勒: 4.5.1显示方式: 包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等 4.5.2速度标识功能, 标识不同血流速度边界, 观察血流分布及速度梯度 4.5.3取样框偏转: $\geq \pm 30^\circ$, 取样框可根据探头血流方向自动调节 4.5.4彩色增强功能: 彩色多普勒能量图(PDI);组织多普勒(TDI) 4.5.5彩色频谱自动反转: 当调节彩色取样框从一侧偏转向另一侧时, 系统可自动触发反转功能, 保证偏转调节过程中, 血管内血流颜色不变 4.6记录装置: 4.6.1内置一体化超声工作站: 数字化储存静态及动态图像, 图像支持BMP、JPG、TIFF、DCM、 AVI、MP4格式直接导出。 4.6.2内置数字录像机可用于教学, 存储时间≥ 60分钟 4.6.3内置USB接口≥ 6 4.7外设和附件
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。	

附表二：智能型动脉硬化检测仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	2、智能型动脉硬化检测仪 动脉硬化指数（ASI）： ASI值: ≤ 70, 结果评定: 正常（理想），干预方案: 日常监测，健康生活方式。 71~80, 结果评定: 正常高值，干预方案: 加强监测，健康生活方式。 81~160, 结果评定: 轻度~中度，干预方案: 明确病因，日常监测，对症治疗。 160以上, 结果评定: 中度~重度，干预方案: 明确病因，日常监测，对症治疗。
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：身高体重测量仪 是否允许进口：否

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

★	1	3、身高体重测量仪 技术指标: 1.测量方式: 全自动自助测量 2.身高测量方式: 超声波测量身高(自动温度补偿, 无接触测量, 洁净卫生) 3.体重测量方式: 高精度平衡梁式压力传感器测量体重, 秤盘冷板冲压成型(非铸铁), 牢固耐用。 4.体型:国际通用体格指数(BMI)自动计算, 体型偏胖、偏瘦、正常、肥胖指示。 5.血压测量方式: 示波测定法压力:±3mmHg脉搏数:±5% 6.显示方式:主显示屏为高亮LED显示, 显示屏能同时显示身高、体重、BMI体格指数、体型(偏瘦、正常、偏胖、肥胖)、血压(高压、低压)、心率, 待机状态下显示当前日期、时间, 室内环境温度 7.测量范围: 身高测量范围: 20-200cm 分度值0.1cm或0.5cm(可调) 体重测量范围: 4-200kg 分度值0.1kg 血压测量范围: 0-299mmHg(0-39.9kpa) 脉搏测量范围: 30-180times/min 8.测量速度: 480次/小时 9.数据传输: 标准RS232通讯接口, (可扩充wifi、蓝牙、数据上传云服务器) 10.整机材质: 机身采用铝合金柱状拉伸成型(不是U型拉伸、强度高)。 11.电源电压:交流(照明电): 110V-240V,50/60HZ 12.功耗:待机时功率: ≤10W 测量时功率: ≤16W 13.电击防护: I类B型设备 14.工作环境: 环境温度: -20℃~+40℃ 20%~85%RH
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: 微波疼痛治疗仪 是否允许进口: 否

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

★	1	4、微波疼痛治疗仪 微波治疗仪主要技术参数和特点： 1.面板采用数码管显示； 2.原装进口磁控管； 3.电源适应范围：AC：电压220V±10% 频率：50Hz±5% 4.输出功率：理疗0-30W，治疗0-80W； 5.时间控制：治疗时：0—80秒，以1秒步进； 理疗时：0—30分，以1分步进； 以上范围内可调；且二者都有报警声响提示； 6.微波频率：2450MHz±50 MHz； 7.环境温度：5℃-40℃ 8.整机功率：250W； 9.驻波比：≤3； 10.外壳泄露：≤2mw/cm²； 11.无用辐射：≤2mw/cm²； 12.具有误操作、过载、温控保护功能，确保安全； 13. 开关控制：由微电脑控制，具有手动与脚踏两种控制模式。 仪器标准配置： 主机：1台；包装箱：1个；探头线(理疗和治疗)：2根； 理疗探头：2个；治疗探头：7个；脚踏开关：1个； 电源线：1根；支架：1套； 适用范围： 用于消炎、止痛、改善微循环、促进炎症吸收以及妇科尖锐湿疣的治疗。
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：经颅多普勒 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		5、经颅多普勒 一、功能： 1、双通道，多门深八窗口及栓子检测 2、2个2M脉冲波宽频探头，八深度和1个4M连续波宽频探头可在多个窗口同时同步显示检测血流 3、多门深检测:先进的M波模式,能同时观察多深度多普勒 4、全信息存储:系统提供了先进的全信息存储功能,使检测过程灵活重现,可联机编辑、选择,极大的满足了临床需要. 5、全信息回放:系统能完整全信息回放检测过程中的多普勒的图谱,多普勒血流声、参数. 6、采用数字技术探头搜索定位能力强，超高灵敏度，易于检测到脑血管和微循环血流。 7、病历存储、调出、删除自由操作，最多可添加九幅图片进行打印；应用先进的数字技术，独特的高灵敏度，在10%的功率输出时，亦能快速测检出高质量图谱 8、应用先进的数字技术，使频谱更加清晰。且将频谱长时间动态存储，同时进行回放。同步选择相应的典型图谱存储，以便医生编辑检测报告。 二、技术指标： 1.探头频率：2 MHz PW 4 MHz CW

★	1	2.滚屏记忆：最长可达240S 3.频谱描速度：4S-16S可任意调节 4.取样容积调节（PW）：2MHZ探测≤10mm,4MHZz 探测≤5mm 5.探测深度（PW）：10mm-160mm（CW）：5mm-30mm 6.最大检测速度：≥300cm/s（PW），+ 612Hz，- 1653(CW) 7.增益范围：1-56dB 频移范围：PW:2-12KHz CW:2-32KHz 8.自动检测显示指标：Vp Vm Vd PI RI RYH S / D 9.频谱点(FFT)：256/512 10.频谱线更新：8.0毫秒 11.电源电压：220V±10% 50Hz±1Hz 12.分辨率：2MHz≤10mm 4MHz≤20mm 13.速度测量误差：≤10% 精度：1mm 14.脉冲重复频率：随深度自动调整 三、适用范围： 1. 脑动脉硬化、供血不足、脑血管狭窄和闭塞、脑血管痉挛、颅动脉畸形和锁骨下盗血综合症、颅动脉瘤、脑动脉供血不足，中风等症的诊断与分类。脑血栓检测及跟踪和脑血管疾病。 2. 高危病情进行筛选性检查,偏头痛、缺血性脑血管病的研究，探索颅内高压和间接正式脑死亡。 四、标准配置： 1、经颅多普勒主机 2、≥17寸液晶彩色显示器 3、彩喷打印机 4、标准大键盘 5、音箱1对 6、2MHz二个,4Mhz探头一个 7、TCD专用软件一套 8、豪华专用推车。 9、TCD专用USB小键盘 10、脚踏开关 五、已通过国家电磁兼容（EMC）检测。
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：碳14幽门螺旋杆菌测定仪 是否允许进口：否

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

★	1	6、碳14幽门螺旋杆菌测定仪 技术参数： 1.采用双通道采集数据。 2.无需淬灭校正。 3.自动给出DPM及HP感染的阴性，不确定，阳性+，阳性++，阳性+++，阳性++++六类诊断结果。 4.自动故障诊断。 5.自动扣除本底计数。 6.自动进行测量数据打印，自带热敏式微型打印机。 7.采用8寸液晶触屏显示操作界面和输入患者信息 8.具有RFID读卡器，通过授权仪器使用次数功能，达到专卡专用。 9.检测仪的本底计数率$\leq 50\text{min}^{-1}$。 10.检测仪检测样本的重复性：$\leq 10\%$。 11.检测仪检测样本的准确度：$\pm 10\%$。 12.测量时间仪器自动选定250S。 13.功耗$\leq 30\text{VA}$。 14.仪器可随时升级，与用户电脑系统连接实现海量数据管理和连接标准打印机打印格式化报告。 15.可接入医院局域网，连接扫码枪，接入LIS，HIS等系统。
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：煎药机 是否允许进口：否

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

★	1	7、煎药机 1. 数字化总线控制，液晶数字化显示，设计先进，性能稳定 2.煎药包装一体化，特种玻璃缸锅体，美观大方，经济实用 3.文武火自动转换，可同时煎煮1个处方，可实现头煎、二煎功能 4. 带有手工挤压杆，可充分提取药包中的残液，药味纯正，药效更好 5.包装袋设置范围50-300ml。计量精确，是行业内可调范围最大的包装机 6. 无液自动停机技术行业领先，防止包装材料的浪费，避免包装机头部分塑料卷的粘连，独家专利技术 7.采用光电行程开关，计量精确 8. 包装成品易保存、携带、服用方便 9. 电机倒转功能，解决卡带问题 10. 箱体和电控盒等主体部件采用304医用不锈钢，经久耐用，耐腐蚀，不生锈 11. 特有自动检错功能、漏电保护装置 12. 适用于小型医院、卫生院、诊所、药店 13.数控液晶显示，时间设定，自动控制煎药 14. 温度控制，文武火自动转换，可实现先煎后下 15.通过排气阀调节，可实现高温煎煮和常温煎煮功能，同时可煎煮3个处方 16.密闭煎煮无挥发、安全卫生。电动机械挤压装置使提取药液更充分，煎药过程中温度达到85℃、95℃、115℃时自动挤压。 17.装置新型安全阀、密闭锁紧螺栓装置在法兰突出部、漏电保护装置等多重安全保护 18.通过储液桶或者包装储液玻璃筒，可以实现头煎和二煎功能，通过包装机上的加热环，进行加热灭菌和二煎混合包装 19.整机304不锈钢，美观大方，坚固耐用 20. 煎药锅大小搭配，满足不同剂量煎药的需要 21.适用于医院、卫生院、中大型诊所、中大型药店等
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：全自动生化仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		8、全自动生化仪 综合I检测： 总蛋白TP 白蛋白ALB 球蛋白*GLO* 白蛋白/球蛋白*A/G* 丙氨酸氨基转移酶ALT天门冬氨酸氨基转移酶AST 总胆红素TBIL 直接胆红素DBIL 间接胆红素*IBIL* 尿酸UA 肌酐CRE 尿素UREA 葡萄糖GLU 甘油三酯TG 总胆固醇CHOL 高密度脂蛋白胆固醇HDL-C 低密度脂蛋白胆固醇*LDL-C* 临床急诊检测： 天门冬氨酸氨基转移酶AST 肌酸激酶CK 肌酸激酶同工酶CK-MB 乳酸脱氢酶LDH α-羟丁酸脱氢酶α-HBDH 淀粉酶AMY 尿酸UA 肌酐CRE 葡萄糖GLU 钾K+ 钠Na+ 氯CL- 二氧化碳CO2 肾功检测： 白蛋白ALB 尿酸UA 肌酐CRE 尿素UREA 钙Ca2+ 无机磷P 二氧化碳CO2 肝功检测： 总蛋白TP 白蛋白ALB 球蛋白*GLO* 白蛋白/球蛋白*A/G* 丙氨酸氨基转移酶ALT 天门冬氨酸氨基

★

1

转移酶AST γ-谷氨酰基转移酶GGT 碱性磷酸酶ALP 总胆红素TBIL 直接胆红素DBIL 间接胆红素*IBIL*

肝功检测NEW:

总蛋白TP 白蛋白ALB 球蛋白*GLO* 白蛋白/球蛋白*A/G* 丙氨酸氨基转移酶ALT 天门冬氨酸氨基转移酶AST γ-谷氨酰基转移酶GGT 碱性磷酸酶ALP 总胆红素TBIL 直接胆红素DBIL 间接胆红素*IBIL* 胆碱酯酶CHE 总胆汁酸TBA

心肌酶检测:

天门冬氨酸氨基转移酶AST 肌酸激酶CK 肌酸激酶同工酶CK-MB 乳酸脱氢酶LDH α-羟丁酸脱氢酶α-HBDH

电解质检测:

钾K+ 钠Na+ 氯Cl- 钙Ca2+ 无机磷P 镁Mg2+ 二氧化碳CO2

糖脂检测:

葡萄糖GLU 甘油三酯TG 胆固醇CHOL 高密度脂蛋白胆固醇HDL-C 低密度脂蛋白胆固醇*LDL-C* 糖化血清蛋白GSP

糖脂同型半胱氨酸检测:

葡萄糖GLU 甘油三酯TG 胆固醇CHOL 高密度脂蛋白胆固醇HDL-C 低密度脂蛋白胆固醇*LDL-C* 同型半胱氨酸HCY

综合II检测:

肌酐CRE 尿素UREA 葡萄糖GLU 淀粉酶AMY 钾K+ 钠Na+ 氯Cl- 二氧化碳CO2

肝功肾功检测:

总蛋白TP 白蛋白ALB 球蛋白*GLO* 白蛋白/球蛋白*A/G* 丙氨酸氨基转移酶ALT 天门冬氨酸氨基转移酶AST γ-谷氨酰基转移酶GGT 总胆红素TBIL 肌酐CRE 尿素UREA 葡萄糖GLU

血氨检测:

血氨NH3

综合IV检测:

总蛋白TP 白蛋白ALB 球蛋白*GLO* 白蛋白/球蛋白*A/G* 丙氨酸氨基转移酶ALT 天门冬氨酸氨基转移酶AST γ-谷氨酰基转移酶GGT 碱性磷酸酶ALP 总胆红素TBIL 直接胆红素DBIL 间接胆红素*IBIL* 尿酸UA 肌酐CRE 尿素UREA 葡萄糖GLU 甘油三酯TG 总胆固醇CHOL 高密度脂蛋白胆固醇HDL-C 低密度脂蛋白胆固醇*LDL-C*

为计算项目 1人份/盘片 10人份/盒

检测项目: 单样本多指标, 13种试剂组合, 36种检测项目。

样本类型: 抗凝全血、血清、血浆。

样本用量: 约0.1ml

检测时间: 最快约8分钟

温控精度: 37°C±0.2°C

环境温度: 10-30°C

相对湿度: 40-85%

电源电压: AC100V-240V,50-60HZ。

校准方式: 用户无需校准, 试剂盘二维码内置校准信息。

操作界面: 中/英文人机交互界面, 8.0寸电容屏。

数据容量: 50000组样本数据+质控数据

	数据通讯：WIFI、RS232接口、USB2.0、以太网口、支持LIS。 结果打印：通过内置热敏打印机打印；通过与设备相连接的热敏打印机（选配）、办公打印机打印；通过电脑管理平台打印。
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：蓝光治疗仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
★	1	9、蓝光治疗仪 1.预期用途：在医疗机构中使用。红/蓝光用于炎性痤疮治疗，消除炎症，促进皮肤伤口愈合； 用于促进伤口愈合（手术伤口、咬伤伤口、感染伤口、皮肤伤口）及缓解伤口疼痛。 2.适用场所：各科室 3.显示方式：LCD显示 4.照射方式：连续照射、脉冲照射 5.脉冲频率：脉冲宽度：250ms 占空比：50% @I档：2Hz； 脉冲宽度：100ms 占空比：50% @II档：5Hz； 脉冲宽度：50ms 占空比：50% @III档：10Hz； 6.有效辐照面积：510cm²±10% 7.辐照距离：6cm±1cm 8.输出波长范围：红光633nm±10nm；蓝光417nm±10nm； 9.有效辐照度 注册范围： 红光≤200mW/cm²；蓝光10～120mW/cm²； 10.LED数量：660颗 11.光源配置：多种光源可供选择，可实现不同的治疗效果，广泛适用于各种皮肤炎症治疗。 12.方案设定：可存储5种常用的治疗方案，免去反复设置的麻烦。 13.辐照设置：根据治疗需要，可调节光源的有效辐照度。
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：中频治疗仪 是否允许进口：否

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

★	1	10、中频治疗仪 1.载波类型：正弦波 2.载波频率：1kHz---8kHz 误差：±10% 3.脉冲宽度：40us---320us 误差：±30% 4.幅值：≤68V 误差：±30% 5.电压有效值：500Ω负载 ≤50V（r.m.s） 1000Ω负载 ≤60V（r.m.s） 6.电流有效值：500Ω负载 ≤100mA（r.m.s） 7.电流密度：500Ω负载 ≤3mA（r.m.s）/cm² 8.调幅度：25%、50%、75%、100% ±5% 9.处方基本时长：10min、12min、15min、20min ±10% 10.调制波频率：0.1Hz~300Hz 11.电流稳定度：<±10% 12.处方波形 载波频率实时变化1kHz—8kHz 载波和调制波实时变化（双动态调制技术） 调制波频率实时变化0.1Hz~300Hz 调制波类型实时变化：正弦波，方波，指数波，梯形波，三角波 调制方式实时变化：连调、断调、交调 调幅度实时变化：25%、50%、75%、100%
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：超脉冲**C02**激光治疗仪 是否允许进口：否

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

★	1	11、超脉冲CO2激光治疗仪 1、激光波长：10.6微米 2、激光器最大输出功率：40瓦（准、单模） 3、终端输出功率范围：1~30W（可调） 4、输出方式：聚焦、散焦、扩束、原光束 5、刀头聚焦：F=100毫米 6、引导光束：红色半导体激光（650纳米，2毫瓦） 7、系统控制：微电脑控制 8、排烟系统：内置吹烟方式 9、手术控制：脚踏开关 10、冷却方式：内置封闭水冷循环系统[] 11、显示方式：LCD液晶彩屏 12、导光系统：7关节扭簧导光臂（6种治疗刀头） 13、工作状态：连续：1~30W 每一瓦步进可调 单脉冲：开机时间可正确显示和预制，0.01秒~2.95秒,每0.01秒步进可调； 重复脉冲：开机时间可正确显示和预制，0.01秒~2.95秒,每0.01秒步进可调； 超脉冲：调制频率为1000Hz 14、工作环境温度：5~40℃ 15、相对湿度：<80% 16、输入电源：交流220V，50HZ
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：电凝止血仪 是否允许进口：否

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

★	1	12. 电凝止血仪招标参数 1.性能 1.1具有单极电切、电凝功能 1.2 具有双极电凝功能 1.3模块设计，可由医院自行选配功能 1.4 高清晰数码显示屏 1.5智能电刀，具有切割控制系统，保证损伤最小 1.6双极自动启动/自动停止功能,也可由脚踏开关控制输出 1.7具有独立的内窥镜输出端口。 1.8低电压设计，最高电压≤ 4300伏，避免对其它设备的干扰，增加手术安全性 2. 功能 2.1保证微创治疗，要求各切割模式，切割纯切、混切功率$\leq 100W$ 2.1.1单极自动切割功率$\leq 100W$ 2.1.2单极无血切割功率$\leq 100W$ 2.1.3单极强力电凝功率$\leq 80W$ 2.2双极电凝最大功率$\geq 80W$，带自动停止功能 3. 配置 3.1 主机1台 3.2 脚踏1个
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：超声骨密度仪 是否允许进口：否

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

★	1	13、超声骨密度仪 1、全干式，检查流程全自动简约一体化，无需脱鞋； 2、四晶片双向收发，双向定量测量骨声速(SOS)， 3、部位测量：桡骨 4、选择测量部位时软件应有相应操作步骤的系统提示说明 5、计算机主机（内置）， 正版win7、win10操作系统，内置系统工作站（计算机硬件无限制，可升级至目前主流硬件配置）；全中文软件； 6、聚焦探头宽频分段聚焦探头： 发射工作频率0.5MHZ,中心频率1.25MHZ穿透力强，(需提供国家级检测中心检验报告证明) 7、高重复性(<0.3%)及精确度(≤0.25%)，变异系数 RMS CV=0.35%至±0.05；(需提供国家级检测中心检验报告证明) 8、无辐射， 检测儿童（0-17岁），成人（18-100岁），婴儿/儿童/成人/老人均可检测 9、单点测量：<1秒；总检测时间为：10秒20秒30秒随意切换； 10、计算参数：SOS值，T值，Z值，同龄人%，年轻人%，骨骼的生理年龄（PAB），预期发生骨质疏松的年龄（EOA），相对骨折风险（RRF）、测值/峰值比（V/P）、儿童骨生理年龄、预测儿童成年身高； 11、专属中国人群数据库； 12、自主知识产权的软件研发与生产制造，儿童（0-17岁）软件版本带有动画显示功能，吸引孩子注意力。 13、标准网络接口，全开放式数据库传输方式，方便接驳各种医疗网络。 14、防水泼溅防护类型:探头防进液的类型为：IP*7 15、提供校准检验模块及温度校准软件，确保准确性和重复性 16、高级彩色喷墨打印机， 17、配备一体化台车， 18、打印纸张A4/B5 19、全数字实时定位导航定位系统 20、8通道64位实时数字信号处理系统 21、全数字实时动态波形图，自动分析报告单 22、病例信息数字扫描系统、数字信息读卡系统
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：臭氧治疗仪 是否允许进口：否

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

★	1	14、臭氧治疗仪 1.电源电压：AC220V 50Hz 2.功 率：150VA 3.输入氧气压力：100-150Kpa 4.输入氧气流量：0.5-1.5 L/min 5.输出臭氧浓度：5-80mg/L 6.工作温度：+5℃-+40℃ 7.相对湿度：30-80%（无冷凝） 8.浓度显示误差：≤5%（最大浓度） 9.采用7寸彩色触摸屏技术，具备清晰的人机界面,各种操作手指点触即可实现，制取浓度以0.1mg/L作为显示单位，浓度精确度高。 10.通过显示屏中文提示，设定浓度值、浓度实测值、压力值、温度值、报警提示等参数；具备压力、温度参数补偿功能，确保浓度的准确性。 11.具备完善的报警功能，包括温度超限报警，压力超限报警，浓度传感器故障报警功能。 12.具有用户密码保护系统，确保设备安全使用。 13.具有三组常用浓度快捷键方便使用，并可根据需要随时修改或设定需要的浓度值。 14.开、关机时自动冲洗、自动消毒功能，确保设备不被腐蚀。 15.内置高效臭氧催化装置，可将臭氧高效还原成氧气排出，确保在治疗过程中医务人员和患者的健康安全的同时也防止臭氧泄露造成空气污染。 16.具有500条的历史记录功能，电脑自动记录取气操作的浓度时间和次数，档案可随机查阅，方便医院对设备的管理。 17.智能按压取气：用注射器取气体时只需轻轻一按即可自动充气，无空气进入。 18.进排风系统采用侧装隔离板90度垂直方式，有效防止尘埃进入。 19.臭氧发生器，采用先进钛合金基板和陶瓷平板沿面放电技术，高效长寿命。 10.紫外光臭氧浓度传感器，双光路折返式检测，浓度值精确稳定。 21.浓度自动校准：运行中按照一定时间间隔自动进行浓度校准，保证时时准确性。
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。	

附表一十五：蓝光治疗仪 是否允许进口：否

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

★	1	15、蓝光治疗 1、电源电压：AC220V±10%，50Hz±1Hz； 2、输入功率：≤250VA； 3、光源材料：LED半导体固态冷光源；具有光色纯度高、光源强、能量密度均匀等优点； 4、波长范围：红光630nm±10nm；蓝光415nm±10nm； 5、输出光功率：≤130.5VA； 6、光源使用寿命1万小时以上； 7、马鞍形大面积照射治疗头；光斑面积：≥900cm²； 8、光功率密度： 红光辐照强度为0.6mW/ cm²~105mW/cm²分9档可调； 蓝光辐照强度为2mW/ cm²~40mW/cm²分9档可调； 9、治疗头可发单独红光，或发单独蓝光，或红蓝双色光同时工作； 10、治疗模式：9种治疗模式 模式01为连续照射 模式02~09为间断照射：照射、间断时长为200ms~1.6s，每档相差200ms。 11、高清触摸屏显示； 12、立体柜式设计，可存放备品备件，结构坚固，移动灵活自如，带刹车。
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。	

附表一十六：十二导联心电图机 是否允许进口：否

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

★	1	16、十二导联心电图机 功能： 1.12导联同步心电采集； 2.配备高速灵敏度热点记录系统，具有打印描迹深浅调节功能，兼容210mm,215mm,216mm宽的心电记录纸； 3.7寸高清彩色液晶显示屏，触控操作，12导联同屏显示； 4.3通道/（3+R）通道/（3+II+V5)通道/6通道/（6+R）通道/12通道六种心电记录组合模式； 5.单通道/3通道/（3+R）通道/（3+II+V5）通道/双列6通道/单列6通道/双列12通道/单列12通道八种心电显示组合模式； 6.精确的心电图自动诊断功能，具有心率超限报警功能，并自由设置是否打印测量分析报告； 7.全键盘中文输入（拼音和五笔可选），可输入医院和病人信息； 8.具有实时心电波形冻结功能，便于抓取病人重要心电波形； 9.手动、自动、节律、体检等多种操作模式； 10.具有RS232通讯接口、USB接口和LAN网络接口； 11.外置大容量SD卡/USB闪存，可以实现历史数据的存储，回放和打印； 12.内置大容量锂离子可充电电池； 13.具有屏幕保护及长时间不用自动关机功能； 14.具有导联脱落检测功能，具有缺纸检测提示功能； 15.宽电源设计，适应110-230，50/60Hz交流电源。 技术指标： <table><tr><td>共模抑制比</td><td>≥100db</td><td>校准电压</td><td>1mV</td></tr><tr><td>输入回路</td><td>浮地，防除颤</td><td>耐极化电压</td><td>±300mV</td></tr><tr><td>输入回路电流</td><td>≤0.1 μA</td><td>时间常数</td><td>>3.2s</td></tr><tr><td>采样率</td><td>12bit/8000Hz</td><td>频率响应</td><td>0.05Hz~150Hz</td></tr><tr><td>操作模式</td><td>手动/自动</td><td>噪声电平</td><td>≤15u Vpp</td></tr><tr><td>滤波</td><td>工频滤波，肌电滤波</td><td>最小检测信号</td><td><20WV</td></tr><tr><td>漂移滤波</td><td>抗漂移系统</td><td>走纸速度</td><td>12.5,25,50mm/s</td></tr><tr><td>输入阻抗</td><td>>30MΩ</td><td>灵敏度</td><td>5,10,20mm/mv</td></tr><tr><td>病人漏电流</td><td><10 μA</td><td>记录</td><td>高分辨热敏打印</td></tr><tr><td>保险丝规格</td><td>F2A 250V Φ5X20</td><td>电池</td><td>电压 14.8V，容量 2200mAh</td></tr><tr><td>记录纸规格</td><td>卷轴热敏记录纸</td><td>外形尺寸</td><td>405mm*330mm*85mm</td></tr></table>	共模抑制比	≥100db	校准电压	1mV	输入回路	浮地，防除颤	耐极化电压	±300mV	输入回路电流	≤0.1 μA	时间常数	>3.2s	采样率	12bit/8000Hz	频率响应	0.05Hz~150Hz	操作模式	手动/自动	噪声电平	≤15u Vpp	滤波	工频滤波，肌电滤波	最小检测信号	<20WV	漂移滤波	抗漂移系统	走纸速度	12.5,25,50mm/s	输入阻抗	>30MΩ	灵敏度	5,10,20mm/mv	病人漏电流	<10 μA	记录	高分辨热敏打印	保险丝规格	F2A 250V Φ5X20	电池	电压 14.8V，容量 2200mAh	记录纸规格	卷轴热敏记录纸	外形尺寸	405mm*330mm*85mm
共模抑制比	≥100db	校准电压	1mV																																											
输入回路	浮地，防除颤	耐极化电压	±300mV																																											
输入回路电流	≤0.1 μA	时间常数	>3.2s																																											
采样率	12bit/8000Hz	频率响应	0.05Hz~150Hz																																											
操作模式	手动/自动	噪声电平	≤15u Vpp																																											
滤波	工频滤波，肌电滤波	最小检测信号	<20WV																																											
漂移滤波	抗漂移系统	走纸速度	12.5,25,50mm/s																																											
输入阻抗	>30MΩ	灵敏度	5,10,20mm/mv																																											
病人漏电流	<10 μA	记录	高分辨热敏打印																																											
保险丝规格	F2A 250V Φ5X20	电池	电压 14.8V，容量 2200mAh																																											
记录纸规格	卷轴热敏记录纸	外形尺寸	405mm*330mm*85mm																																											
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：脑彩超 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		17、脑彩超 1.主要工作参数 FFT采样率：128/256/512/1024 标尺：156/312/624 血流速测量：双向同步测量方式,单向最大312cm/s

采样容积: 4-20 mm

深度调节: 25-120mm

软件增益范围: 0-48 dB或0-7级可调

发射功率: 0-800%或0-100%可调

操作系统: Windows XP, Win7, Win10兼容

扫描时间: 5、10、20s

常规检测由遥控器操作

通道和深度: 单通道/双通道切换, 单深度/双深度/四深度切换

2.主要检查参数:

收缩期流速 (Vp)、平均流速 (Vm)、舒张期流速 (Vd)、阻力指数 (RI)、搏动指数 (PI)、收缩期/舒张期速度比值 (S/D)、心率 (HR)、HITS

特殊参数: ACC (加速度)、T1 (上升时间)、T2 (下降时间) SBI (频宽指数) STI (血管狭窄指数)

状态显示: TIC、TIS

3.探头工作模式及流速范围

a)脉冲波 (PW) 模式: 2MHz探头

当超声工作频率为2.0MHz时, 流速测量范围不窄于20cm/s~200cm/s。

b)连续波 (CW) 模式: 4MHz探头

当超声工作频率为4.0MHz时, 流速测量范围不窄于10cm/s~100cm/s。

4.异常血流提醒功能:

常规检查中参数Vp、Vm、Vd、PI、RI、S/D 通过与内置各年龄组、两性的正常参考值比较, 超出和低于正常值范围时, 软件有颜色提醒功能, 方便操作者结合临床能更准确的分析诊断。

多普勒色系: 八种多普勒色系显示

声谱回放

1) 声音与频谱同步连续储存和回放

2) 音量可调, 方式: 正向, 反向, 混合, 关闭。

常规检测

1) 自动生成ID号, 也可以医生自己编号。

2) 根据不同性别, 不同年龄段显示正常值参数

3) 自动/手动计算参数, 可以正反向计算。多次测量保存病历

4) 离线数据分析功能: 可在检查结束后再对数据进行计算、测量、出报告

5) 图谱方向随血管调整自动翻转(正向/反向/双向),

6) 自动记录 (冻结回放): 永不错过理想频谱

a)冻结后可回放开始检测至冻结前至少30秒的谱图, 并可调节增益和声音

7) 最高频率包络, 包络线随时可调动态显示或静态屏蔽

8) 探头自动冻结功能, 保护功能、探头自动休眠功能, 延长探头使用寿命

9) 已冻结的血管名称当即修改, 提高操作者效率

10) 按检测历程设置血管, 最多可包含全部可检测血管, 在常规历程方便操作

11) 在报告设置中, 把病例保存的频谱图和血流声再进行过程回放。

12) 血管自动搜索和小信号放大功能。

13) 多深度高分辨率M模功能显示, Vp,Vm,Vd,HR趋势图显示功能。

14) 自动计算, 操作界面显示探头TIC热敏指数。

★

1

	15) 栓子自动跟踪功能及回放和栓子放大功能。 16) 在发泡实验中，仪器可检测气体栓子，并在图像上出现跳屏。 17) 2个2M探头两侧颞窗同时检测，同步显示，动态比较观察，多深度双侧血管同步监护软件。 功能强大的演示功能 显示各支血管正常频谱图像，声音，血流方向，血管深度 显示血管各项参数的正常数值 内置功能的设定 1) 内置标准血管名（颅内、颈部、肢体），并可自主设定设置检测参数的值及范围 2) 自定义血管名，设置参数检测缺省值 3) 可设置1名操作者登录口令 4) 内置各年龄组、两性别的正常参考值，并有报警系统 5) 内置/自定义常用TCD报告常用语句 6) 内置/自定义常用临床诊断词条 7) 医院信息设置，可在报告单显示 病案管理&报告格式 1) 快速检索病例：任意根据TCD号、姓名、以及报告日期等条件搜索 2) 病案管理中可删除或修改病历资料 3) 病案管理中可随时预览或打印存储的报告单 4) 随时可显示谱图参数、血流声音，便于选择典型病例谱图 电脑硬件设置： 品牌电脑一体机 专用经颅多普勒台车 彩色喷墨打印机
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询价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、按照询价通知书要求，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

采购人根据符合采购需求、质量和服务相等且报价最低的原则确定成交供应商。

2.评审原则

2.1 询价小组成员应当遵循客观、公正、审慎的原则，根据询价通知书规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审。

2.2 具体评审事项由询价小组负责，并按询价通知书规定的办法进行评审。

3.询价小组

3.1 询价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询价小组成员总数的2/3。

3.2 询价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 询价小组应当履行下列职责：

（1）确认或者制定询价通知书；

（2）从符合相应资格条件的供应商名单中确定不少于3家的供应商参加询价；

（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

询价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。

询价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 询价小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或更正。

4.2 询价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) 供应商未按照询价通知书要求提交保证金的，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) 未实质性响应询价通知书的，响应无效；
- (4) 法律、法规和询价通知书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询价采购活动，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，不再符合规定的询价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) 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、法规以及询价通知书规定其他情形。

8. 成交

评审结束后，询价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，具体按照本询价通知书相关要求执行。

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（采购包一）

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询价小组依据法律法规和询价通知书的规定，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；

询价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

采购包一

具有独立承担民事责任的能力	审查供应商营业执照等证明文件或者身份证明。
---------------	-----------------------

具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	投标商需提供 2022年度或2023年度 经审计的审计报告或近一年内基本户开户行出具的银行资信证明。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	供应商提供近一年内任意一个月企业员工缴纳社会保险资金的凭证及纳税证明（以税务机关出具的税收缴款书或银行扣税凭证为准）；
具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查供应商提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。
参加采购活动前 3 年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查供应商参加本次采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
信用记录	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。
特定资格要求	供应商若为经销商或代理商，如属三类需提供医疗器械经营许可证、如属二类需第二类医疗器械备案凭证；供应商若为生产厂商，须提供医疗器械生产许可证；

2.符合性审查

2.1询价小组依据询价通知书的规定，从响应文件的有效性、完整性和对询价通知书的响应程度进行审查，以确定是否对询价通知书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

采购包一

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。
响应文件规范性、符合性	响应文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合询价通知书要求；响应文件文件的格式、文字、目录等符合询价通知书要求或对投标无实质性影响。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标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.响应文件应当对询价通知书提出的要求和条件作出明确响应并满足询价通知书全部实质性要求。
其他要求	询价通知书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.询价

询价小组在询价过程中，不得改变询价通知书所确定的技术和服务等要求、评审程序、评定成交的标准和合同文本等事项。

参加询价采购活动的供应商，应当按照询价通知书的规定一次报出不得更改的价格。

4.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。

5.汇总、排序

询价小组应当从质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求的供应商中，按照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采购文件实质性响应要求且报价最低的原则确定成交供应商，也可以书面授权询价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。

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

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

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、报价一览表
- 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、其他证明材料

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询价通知书的所有要求。

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询价有关的任何数据和资料。

五、我方将按照询价通知书、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，愿意按有关规定及询价通知书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、报价一览表

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报价一览表，若在响应文件中出现非系统生成的报价一览表，且与“投标客户端”生成的报价一览表信息内容不一致，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）

报价一览表

（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：

报价一览表

（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，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：

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

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、修改询价项目响应文件、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。
供 应 商（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

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

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询价通知书、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

（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：_____ 询价通知书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。

如有优于询价通知书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”栏应详细列明询价通知书中的技术要求。

2.“响应内容”栏填写供应商对询价通知书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询价通知书要求。

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						
.....						

按询价通知书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）

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.询价通知书要求提供的其他资料。
- 2.供应商认为需提供的其他资料。