

# 国讯招标集团有限公司

## 竞争性磋商文件

项目名称：扎赉特旗人民医院采购自筹资金采购设备

项目编号：152223-GXJT-CS-20220002

**2022年11月**

## 第一章 磋商邀请

国讯招标集团有限公司受扎赉特旗人民医院委托，采用竞争性磋商方式组织采购自筹资金采购设备。欢迎符合资格条件的供应商前来投标参加。

### 一.项目概述

#### 1.名称与编号

项目名称：自筹资金采购设备

批准文件编号：BUYPLANBN[2022]02023

采购文件编号：152223-GXJT-CS-20220002

#### 2.内容及分包情况（技术规格、参数及要求）

包号	货物、服务和工程名称	采购要求	预算金额（元）
1	呼吸内科设备	详见磋商文件	1,375,000.00
2	妇儿救治中心设备	详见磋商文件	285,000.00
3	泌尿科设备	详见磋商文件	1,200,000.00

### 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。（以通过查询“信用中国”网站和“中国政府采购网”网站的信用记录内容为准。）

3. 其他资质要求：

合同包1（呼吸内科设备）：

1) 供应商如为生产企业，使用自身生产的产品应答时，应答产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》；供应商如为代理商，应答产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》。

合同包2（妇儿救治中心设备）：

1) 供应商如为生产企业，使用自身生产的产品应答时，应答产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》；供应商如为代理商，应答产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》。

合同包3（泌尿科设备）：

1) 供应商如为生产企业，使用自身生产的产品应答时，应答产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》；供应商如为代理商，应答产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》。

### 三.获取磋商文件的时间、地点、方式

获取磋商文件的期限：详见竞争性磋商公告；

获取磋商文件的地点：详见竞争性磋商公告；

获取磋商文件的方式：供应商可从内蒙古自治区政府采购网、兴安盟公共资源交易中心网站查阅采购信息、预览磋商文件。登录内蒙古自治区政府采购网获取磋商文件。

#### 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.采购文件售价

本次采购文件的售价为 无 元人民币。

### 五.递交投标（响应）文件截止时间、开标时间及地点

递交投标（响应）文件截止时间：详见竞争性磋商公告

投标地点：详见竞争性磋商公告

开标时间：详见竞争性磋商公告

开标地点：详见竞争性磋商公告

### 六.联系方式

采购代理机构名称：国讯招标集团有限公司  
地址：北京市市辖区西城区广安门外大街168号1幢18层1-18B01A  
联系人：张子克  
联系电话：010-88805800-8016/8025  
采购单位名称：扎赉特旗人民医院  
地址：扎赉特旗音德尔镇神山街二区二段103号  
联系人：付雪飞  
联系电话：0482-6131044

国讯招标集团有限公司

## 第二章 供应商须知

### 一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	分包情况	共3包
2	采购方式	竞争性磋商
3	开标方式	不见面开标
4	评标方式	现场网上评标
5	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 采购包2：非专门面向中小企业 采购包3：非专门面向中小企业
6	评标办法	综合评分法
7	获取磋商文件时间（同磋商文件提供期限）	详见磋商公告
8	电子响应文件递交	电子响应文件在投标截止时间前递交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	供应商确定	采购人授权磋商小组按照评审原则直接确定中标（成交）人。
11	备选方案	不允许
12	联合体投标	包1：不接受 包2：不接受 包3：不接受

13	采购机构代理费用	收取
14	代理费用收取方式	向中标/成交供应商收取
15	电子招投标	<p>各投标人应当在投标截止时间前上传加密的电子投标文件至“内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台（<a href="http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/">http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/</a>）”，未在投标截止时间前上传电子投标文件的，视为自动放弃投标。</p> <p><b>不见面开标（远程开标）：</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 项目采用不见面开标（网上开标），只对通过开标环节验证的电子投标文件进行评审。</li> <li>2. 电子投标文件是指通过投标客户端编制，加密后，成功上传至内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台的最终版指定格式电子投标文件。在电子投标文件中，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成签章。</li> <li>3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密投标文件时，会同时生成非加密投标文件，投标人请自行留存备用。</li> <li>4. 投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标。在投标截止时间前30分钟，应当登录开标系统进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由供应商自行承担。</li> <li>5. 开标时，投标人应当使用CA证书在开始解密后30分钟内完成投标文件在线解密，如在30分钟内未完成投标文件在线解密，视为无效投标。（请各投标人在参加开标以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，确保可以正常使用。具体环境要求详见操作手册：内蒙古自治区政府采购网--政采业务指南）；如果所有投标供应商递交的电子投标（响应）文件均无法在线解密，将会由开标负责人视情况决定由供应商上传非加密电子投标（响应）文件，改为使用非加密电子响应文件继续开标。</li> <li>6. 开标时出现下列情况的，视为投标无效处理。 <ol style="list-style-type: none"> <li>（1）投标人未按采购文件要求在投标截止时间前进行签到或未参加远程开标会；</li> <li>（2）投标人未在30分钟内完成电子投标文件在线解密；</li> <li>（3）经检查数字证书无效的投标文件；</li> </ol> </li> <li>7. 在开标结果确认环节，在规定时间内未进行签名确认的，将视同默认开标结果。</li> <li>8. 本项目采用远程磋商的方式进行磋商，供应商的法定代表人或其授权代表应当按照磋商小组确定的时间和顺序进行磋商。（投标供应商应保持在线状态等待磋商小组在“网上竞谈-远程等候大厅”发布报价通知，如未在线等待，造成一切不良后果责任自负）</li> </ol>
16	电子响应文件签字、盖章要求	<p>应按照第七章“响应文件格式”要求，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。</p> <p>说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子响应文件或签字处使用电脑打字输入。</p>
17	投标客户端	投标客户端需要自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”下载。

18	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。  包2: 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。  包3: 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。
19	报价 形式	合同包1(呼吸内科设备):总价  合同包2(妇儿救治中心设备):总价  合同包3(泌尿科设备):总价
20	其他	
21	项目 兼头兼 中规则	兼投不兼中: 本项目兼投不兼中, 每个投标人最多只能被确定为1个子包的第一中标候选人。本项目按子包的顺序进行评审, 依次按照评标总得分由高到低的顺序, 推荐中标候选人。已获得子包一的第一中标候选人资格的, 将不具有子包二的候选人推荐资格; 子包二从具有中标候选人资格的投标人中, 排名最高的投标供应商为第一中标候选人, 排名次高的投标供应商为第二中标候选人, 以此类推。
22	现场 踏勘	否
23	合同 融资	为支持和促进中小企业发展, 切实解决企业融资难问题, 兴安盟政府采购项目已开通合同融资渠道, 供应商中标后可通过中标合同向相关银行发起无抵押无担保融资申请, 银行根据企业中标信息发放贷款, 帮助企业解决融资问题。相关资料可查阅: <a href="http://39.104.85.103/zcdservice/zcd/neimeng">http://39.104.85.103/zcdservice/zcd/neimeng</a>

## 二.投标须知

### 1.投标方式

#### 1.1 投标方式采用网上投标, 流程如下:

供应商须在内蒙古自治区政府采购网(<http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>) 供应商库填写相关信息后才可进行网上投标操作, CA办理流程参考“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南-CA办理相关”。所需资料及办理流程请登录“内蒙古自治区政府采购网”进行查询。

登录内蒙古自治区政府采购网门户网站(<http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>) 页面, 点击“政府采购云平台”, 输入登录“账号”、“密码”、“验证码”; 登录完成点击右边“执行交易”进入网上投标页面, 点击“应标”二级菜单“项目投标”从待投标列表中选择投标项目, 点击“获取采购文件”按钮进入获取采购文件页面, 要进行投标的包号填写“联系人”、“联系人联系号码”等信息点击“确认投标”按钮。

通过内蒙古自治区政府采购网(<http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>) 获取所投项目磋商文件, 并按照本磋商文件的要求制作、上传电子响应文件。

同时, 满足本磋商文件关于投标的其他要求后, 方可完成投标。

#### 1.2 查看投标状况。通过应标管理-已投标的项目可查看已投标项目信息。

## 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》(财库〔2014〕214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磋商文件的所有内容(包括变更、补充、澄清以及修改等, 且均为磋商文件的组成部分), 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。

本次竞争性磋商项目，是以磋商公告的方式邀请非特定的供应商参加投标。

## 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.投标费用

供应商应承担所有与准备和参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

## 4.当事人

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（采购单位名称）。

4.2“采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本采购文件的采购代理机构特指本项目采购单位。

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”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定成交供应商或者推荐成交候选人的临时组织。

4.5“供应商”是指经磋商小组评审确定的对磋商文件做出实质性响应，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.以联合体形式投标的，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联合体各方中至少应当有一方符合采购人规定的资格要求。由同一资质条件的供应商组成的联合体，应当按照资质等级较低的供应商确定联合体资质等级。

6.5联合体各方不得再以自己名义单独在同一项目中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目投标。

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。

## 7.语言文字以及度量衡单位

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.现场踏勘

8.1磋商文件规定组织踏勘现场的，采购人按磋商文件规定的时间、地点组织供应商踏勘项目现场。

8.2供应商自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

8.3采购人在踏勘现场中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

无论中标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；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。同时在“内蒙古自治区政府采购网”、“兴安盟公共资源交易中心网站”上发布澄清或者变更公告进行通知。澄清或者变更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”进行编写（可以增加附页），作为响应文件的组成部分。

### 2.投标报价

2.1供应商应按照“第四章采购内容与要求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价明细表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总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 投标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 投标报价不得有选择性报价和附有条件的报价。

2.4 对报价的计算错误按以下原则修正：

（1）响应文件中开标一览表（报价表）内容与响应文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；

（2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

（3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价。

注：修正后的报价供应商应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字确认后产生约束力，但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，供应商不确认的，其投标无效。

### 3.响应文件的修改和撤回

供应商在提交响应截止时间前，可以对所递交的响应文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容旁签署（法人或授权委托人签署）、盖章、密封和上传至系统后生效，并作为响应文件的组成部分。

在提交响应文件截止时间后到磋商文件规定的投标有效期终止之前，供应商不得补充、修改、替代或者撤回其响应文件。

#### 4.响应文件的递交

在磋商文件要求提交响应文件的截止时间之后送达或上传的响应文件，为无效响应文件，采购单位或采购代理机构拒收。采购人、采购代理机构对误投或未按规定时间、地点进行投标的概不负责。

#### 5.样品（演示）

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开标前，供应商应将样品送达至指定地点，并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评审结束后，供应商与采购人共同清点、检查和密封样品，由供应商送至采购人指定地点封存。未成交供应商将样品自行带回。

### 六.开标、评审、结果公告、成交通知书发放

#### 1.开标程序

1.1主持人按下列程序进行开标：

（1）宣布开标纪律；

（2）宣布开标会议相关人员姓名；

（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的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）

（4）参加开标会议人员对开标情况确认；

（5）开标结束，响应文件移交磋商小组。

#### 1.2开标异议

供应商代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当当场提出询问或者回避申请，开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

#### 1.3备注说明：

1.3.1若本项目采用不见面开标，开标时供应商使用 CA证书参与远程响应文件解密。供应商用于解密的 CA证书应为该响应文件生成加密、上传的同一把 CA证书。

1.3.2若本项目采用不见面开标，供应商在开标时间前30分钟，应当提前登录开标系统进行投标人信息确认，未进行确认的以报名投标人信息为准；在系统约定时间内使用 CA证书解密，未成功解密的视为其无效投标。

1.3.3供应商对不见面开标过程和开标记录有疑义，应在开标系统规定时间内在不见面开标室提出异议，采购代理机构在网上开标系统中进行查看及回复。开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

#### 2.评审（详见第六章）

#### 3.结果公告

供应商确定后，采购代理机构将在内蒙古自治区政府采购网、兴安盟公共资源交易中心网站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、兴安盟公共资源交易中心网站上发布废标公告，废标结果公告期为 1 个工作日。

#### 4.成交通知书发放

发布成交结果的同时，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个工作日内做出答复，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。

为了使提出的询问事项在规定时间内得到有效回复，询问采用实名制，询问内容以书面材料的形式亲自递交到采购代理机构，正式受理后方可生效，否则，为无效询问。

#### 2.质疑

2.1供应商认为采购文件、采购过程和成交、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七个工作日内，以书面形式向采购人提出质疑。

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采购人应当在收到供应商的书面质疑后七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。

注：对磋商文件质疑的，还需提供已依法获取其可质疑的采购文件的证明材料（在供应商系统中自行截图）。

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。

供应商可以授权代表进行质疑，且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** 供应商在提出质疑时，请严格按照相关法律法规及质疑函范本要求提出和制作，否则，自行承担相关不利后果。

对捏造事实，提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行恶意质疑的，一经查实，将上报监督部门，并给以相应处罚。

**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，质疑采用实名制，且由法定代表人或授权代表亲自递交至采购人或采购代理机构，正式受理后方可生效。

联系部门：采购人、采购代理机构（详见第一章 磋商邀请）。

联系电话：采购人、采购代理机构（详见第一章 磋商邀请）。

通讯地址：采购人、采购代理机构（详见第一章 磋商邀请）。

### **3. 投诉**

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做出书面答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向监督部门进行投诉。投诉程序按《政府采购法》及相关规定执行。

供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

### 第三章 合同与验收

#### 一.合同要求修改

##### 1.一般要求

1.1采购人应当自中标通知书发出之日起30日内，按照磋商文件和成交供应商响应文件的规定，与成交供应商签订书面合同。所签订的合同不得对磋商文件确定的事项和成交供应商响应文件作实质性修改。

合同签订双方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拒绝签订采购合同的按照相关规定处理，并承担相应法律责任。

1.5采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

##### 2. 合同格式及内容

2.1具体格式见本磋商文件后附拟签订的《合同文本》（部分合同条款），响应文件中可以不提供《合同文本》。

2.2《合同文本》的内容可以根据《民法典》和合同签订双方的实际要求进行修改，但不得改变范本中的实质性内容。

政府采购合同（合同文本）

甲方：\*\*\*（填写采购单位）

地址（详细地址）：

乙方：\*\*\*（填写成交供应商）

地址（详细地址）：

合同号：（填写签订合同一次性告知书中合同号）

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等相关法律法规，甲、乙双方就（填写项目名称）（政府采购项目编号、备案编号：），经平等自愿协商一致达成合同如下：

一、合同文件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

- 1、合同格式以及合同条款
- 2、成交结果公告及成交通知书
- 3、磋商文件
- 4、响应文件
- 5、变更合同

二、本合同所提供的标的物、数量及规格等详见成交结果公告及后附清单。

三、合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

四、付款方式及时间

\*\*\*（见磋商文件第四章）

五、交货安装

交货时间：

交货地点：

六、质量

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；提供的相关服务符合国家（或行业）规定标准。

七、包装

标的物的包装应按照国家或者行业主管部门的技术规定执行，国家或业务主管部门无技术规定的，应当按双方约定采取足以保护标的物安全、完好的包装方式。

八、运输要求

（一）运输方式及线路：

（二）运输及相关费用由乙方承担。

九、知识产权

乙方应保证甲方在中国境内使用标的物或标的物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其知识产权的诉讼。

十、验收

（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方（如有）一同验收并签字确认。

（二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在 日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在响应文件及谈判过程中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。

（三）经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任。

十一、售后服务

（一）乙方应按磋商文件、响应文件及乙方在谈判过程中做出的书面说明或承诺提供及时、快速、优质的售后服务。

（二）其他售后服务内容：（响应文件售后承诺等）

十二、违约责任

（一）乙方逾期交付标的物、甲方逾期付款，按日承担违约部分合同金额 的违约金。

（二）其他违约责任以相关法律法规规定为准，无相关规定的，双方协商解决。

十三、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，双方协商解决。

十四、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。

十五、合同保存

合同文本一式五份，采购单位、供应商、政府采购监管部门、采购代理机构、国库支付执行机构各一份，自双方签订之日起生效。

十六、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。

甲方：（章）

采购方法人代表：（签字）

开户银行：

帐号：

联系电话：

乙方：（章）

供应商法人代表：（签字）

开户银行：

帐号：

联系电话：

签订时间 年 月 日

附表：标的物清单（主要技术指标需与响应文件相一致）（工程类的附工程量清单等）

名称	品牌、规格、标准/主要服务内容	产地	数量	单位	单价 (元)	金额 (元)
**	**	**	**	**	**	**
合计：人民币大写：**元整						¥：**

## 第四章 采购内容与技术要求

### 一. 项目概况：

为了保障我院临床发展，提升服务能力，特此采购医疗设备一批

合同包1（呼吸内科设备）

### 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	扎赉特旗人民医院
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，
验收要求	1期：生产厂家工程师与医院双方验收
履约保证金	不收取
其他	

### 2.技术标准与要求

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	招标技 术要求
1		医用电子生理参数检测仪器设备	有创呼吸机	台	1.00	160,000.00	160,000.00	否	工业	详见附件一
2		医用电子生理参数检测仪器设备	无创呼吸机	台	4.00	100,000.00	400,000.00	否	工业	详见附件二
3		医用电子生理参数检测仪器设备	中心监护仪	套	1.00	100,000.00	100,000.00	否	工业	详见附件三
4		医用电子生理参数检测仪器设备	经鼻高流量吸氧仪	个	7.00	40,000.00	280,000.00	否	工业	详见附件四
5		医用电子生理参数检测仪器设备	心电监护仪	台	10.00	14,500.00	145,000.00	否	工业	详见附件五
6		医用电子生理参数检测仪器设备	一氧化碳呼出实验仪	台	1.00	50,000.00	50,000.00	否	工业	详见附件六
7		医用电子生理参数检测仪器设备	多导睡眠监测仪	台	2.00	33,500.00	67,000.00	否	工业	详见附件七
8		医用电子生理参数检测仪器设备	除颤仪	台	1.00	48,000.00	48,000.00	否	工业	详见附件八
9		医用电子生理参数检测仪器设备	血气分析仪	台	1.00	125,000.00	125,000.00	否	工业	详见附件九

#### 附表一：有创呼吸机 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用于成人、小儿和婴幼儿进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机。
	2	电动电控呼吸机，涡轮驱动产生空气气源，方便进行转运。
	3	整机重量小于9.8千克（不含台车），方便手提转运。
	4	采用≥12.1英寸彩色TFT触摸控制屏，分辨率≥1280*800。
	5	中文操作界面、中文报警、操作提示信息、参数调节防错确认。具备便利的锁屏功能。

6	不小于120分钟内置后备可充电电池（1块电池），可选配电池延长至不小于240分钟（2块电池）。电池总剩余电量能显示在屏幕上。
7	吸气安全阀组件可拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。
8	呼气阀组件一体化设计可拆卸，内置金属膜片压差流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。
9	具备开机自检，可进行系统顺应性补偿并检测系统泄漏量，检查系统管道阻力，测试流量传感器、呼气阀和安全阀等部件。
10	具备待机模式、有创通气、氧疗模式、无创通气。
11	可通过病人类型及体重进行参数设置。
12	病人数据、屏幕截图、机器设置等数据可通过USB接口导出。
13	呼吸模式及功能 常规模式：容量控制通气下的辅助控制通气A/C和同步间歇指令通气SIMV、压力控制通气下的辅助控制通气A/C和同步间歇指令通气SIMV、持续气道正压通气和压力支持CPAP/PSV、窒息通气模式及SIGH叹息模式。
14	高级模式：双相气道正压通气（例如BIPAP或Bi-vent或Bilevel），自动适应性压力调整容量控制通气（例如AUTOFLOW或PRVC或VC+）及其同步间歇指令通气SIMV（例如SIMV-PRVC）。
15	无创通气模式：具备无创通气NIV。
16	氧疗模式：具备高流速氧疗功能，氧疗流速和氧浓度可设，具有湿化器，加湿加温后氧疗效果更佳。
17	其他功能：具备手动呼吸、吸气保持、呼气保持、同步雾化、纯氧灌注、智能吸痰、内源性PEEP、口腔闭合压PO.1和最大吸气负压NIF的测定。
18	具备自动气管插管阻力补偿功能（例如TRC或ATRC或ATC），插管孔径和补偿百分比可设，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值一致。
19	设置参数要求 潮气量：20ml-2000ml
20	呼吸频率：1-100次/min
21	SIMV频率：1-60次/min
22	吸/呼比：1:10-4:1
23	最大峰值流速：≥210L/min
24	吸气压力：5-80 cmH <sub>2</sub> O
25	压力支持：0-80cmH <sub>2</sub> O
26	呼气末正压PEEP：0-45 cmH <sub>2</sub> O
27	压力触发灵敏度：-10 - 0.5cmH <sub>2</sub> O
28	流量触发灵敏度：0.5-15L/ min
29	呼气触发灵敏度：Auto, 10-85%
30	氧浓度：21-100%
31	压力上升时间：0-2s
32	吸气时间：0.2-10s (0.2-30s @ DuoLevel)
33	监测参数要求 气道压力参数：呼气末正压PEEP、气道峰压、平台压、平均压。
34	分钟通气量参数：总的分钟呼出通气量、自主呼吸分钟呼出通气量、泄露的分钟通气量。
35	潮气量参数：吸入潮气量、呼出潮气量、理想体重输送的潮气量（例如Tve/IBW或VT/PBW）。
36	呼吸频率参数：总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率。
37	氧浓度参数：吸入氧浓度。
38	肺力学参数：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性、呼气时间常数。

	39	其他参数：具备浅快呼吸指数、呼吸功监测。
	40	波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间，CO2/时间。最多可同屏显示4道波形，波形的颜色可调。
	41	具备压力/容量、容量/流速、流速/压力环3种呼吸环监测。
	42	呼吸波形及呼吸环可冻结，呼吸环可存储、对比。支持波形、环图、监测值同屏显示。
	43	趋势记录：提供72小时的全部监测参数的趋势图、表分析。
	44	日志记录：提供最多5000条历史事件信息的记录。
	45	报警要求 智能化分级报警、声光报警
	46	气道压力：过高报警
	47	呼出每分钟通气量：过高/过低报警
	48	自主呼吸频率：过高报警
	49	呼出潮气量：过高/过低报警
	50	呼气末正压：过高/过低报警
	51	吸入氧浓度：过高/过低报警
	52	EtCO2：过高/过低报警
	53	窒息报警，时间可设置（5-60s）
	54	智能识别呼吸管路脱落、泄露、阻塞，关键器件故障
	55	电源、气源中断报警
	56	电池低压报警
	57	其他功能要求 自动漏气补偿功能。最大漏气补偿流速：65 L/min（成人），45 L/min（儿童）
	58	先进的智能同步技术IntelliCycle：呼吸触发灵敏度自动调节，提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性，无需医护人员频繁手动调节参数。
	59	电源方案：提供交流和直流（12V）两种供电方式。
	60	气源方案：提供高压氧气气源和低压氧气气源两种方式。
	61	信息互连：能够和同一品牌模块化监护仪连接，把呼吸机的监测信息实时显示到监护上，继而连接中央站和CIS系统，满足科室信息化的需求。
	62	具备护士呼叫功能。
	63	软件易升级：支持U盘和网络升级，支持选配功能试用。
	64	认证及标准符合 通过CFDA认证。
	65	符合EMC标准 YY0505-2012。
	66	符合IP21防水标准。
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投标无效。

附表二：无创呼吸机 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	屏幕：防误触彩色液晶屏，屏幕尺寸≥5.5英寸，同屏显示设置参数、监测参数，旋钮操控，无需触屏。
	2	通气模式：持续气道正压通气模式（CPAP模式）、自主模式（S模式）、时控模式（T模式）、自主/时控模式（S/T模式）、压力控制模式（PC模式）、高流量氧疗模式（HFNC模式）。
	3	氧浓度设置范围值：21%-95%，调节精度为1%。
	4	具备高流量氧疗模式，2~75L/min流量可选。
	5	具备容量保证功能，目标潮气量设置范围值：20ml~2500ml。最大流速可达210L/min，具备自动漏气补偿功能，补偿能力可达90L/min。
	6	机器需具备数据无线传输功能，可无线实时传输各项治疗数据至云服务器。可提供配套的呼吸机远程医疗服务平台系统，可对机器的各项治疗数据进行远程无线实时监测和管理。提供软件著作权证书复印件。

7	具备自动灵敏度技术和手动灵敏度技术，触发、撤换灵敏度3档可调。具备触发窗锁定功能，可选择“关闭”或“0.3-1.5S”。
8	具备吸气时间窗设置功能，自主呼吸最长吸气时间（T <sub>imax</sub> ）0.2~4.0秒，自主呼吸最短吸气时间0.2S~T <sub>imax</sub> 。
9	配备后备电池，后备电池工作时长≥8小时，交流电供电与电池供电可无缝切换。
10	压力设置范围： a)吸气正压（IPAP）：4cmH <sub>2</sub> O~30cmH <sub>2</sub> O b)呼气正压（EPAP）：4cmH <sub>2</sub> O~25cmH <sub>2</sub> O c)持续正压（CPAP）：4cmH <sub>2</sub> O~20cmH <sub>2</sub> O
11	吸气时间设置范围：0.2秒~4.0秒。
12	后备呼吸频率设置范围：1BPM~60BPM。
13	爬坡时间设置范围：0-60分钟可调，爬坡压力设置范围：CPAP模式下：4cmH <sub>2</sub> O -CPAP，其他模式下：4cmH <sub>2</sub> O~25cmH <sub>2</sub> O。
14	具备压力释放技术，舒适度3档可调，升压档设置范围：1-6档可调。
15	具备开机自检功能，可进行气道检测、压力检测、阀门检测、漏气检测。
16	报警功能：呼吸暂停报警、患者连接断开报警、低分钟通气量报警、低潮气量报警、断电报警、压力调节偏高、未供应氧气报警、氧气压力供应过高报警、氧气压力供应过低报警、压力管道脱落、涡轮故障报警、氧气压力传感器故障报警、空气流量传感器故障报警。
17	同品牌独立湿化器，彩色大屏，屏幕尺寸90*70mm，温度7档可调，流量范围10L/min-120L/min。湿化器具有水位报警功能，防火等级V-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投标无效。

附表三：中心监护仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	服务器主机采用全球知名品牌服务器 存储容量≥160G，内存≥2G，采用英特尔酷睿2代双核处理器，主频≥3G Hz
	2	产品形态 中心监护系统支持中央站，工作站，浏览站，远程查询系统等多种产品形态互连
	3	中央站提供其他产品形态访问中央站的权限设置，且提供单个床位是否允许外部进行访问的设置
	4	显示系统 支持双屏/多屏显示，采用品牌彩色TFT显示器，≥19英寸，分辨率≥1280×1024
	5	单屏同时显示≥16张床位信息，每床位信息显示包含1道波形及3个参数
	6	重点观察界面可显示相关床位≥4小时全部参数趋势数据，≥12道波形
	7	提供全床位≥24h的报警事件浏览功能
	8	网络功能 可联网床位数≥60张，网络连接方式：支持有线、无线、遥测及混合联网4种组网方式
	9	网络控制：有双向通讯功能，通过中央监护系统可直接设置床边监护仪
	10	可远程控制对床旁监护仪进行病人信息设置，解除病人，进行standby
	11	支持远程控制床旁监护仪报警暂停、报警复位，设置报警开关、报警级别、报警上下限等。
	12	支持远程控制床旁监护仪启动NIBP测量，设置NIBP测量模式和时间间隔；支持远程控制床旁监护仪进入隐私、夜间模式
	13	软件功能 中心监护系统可支持参数监测ECG，ST，QT/QTc，RESP，SPO <sub>2</sub> ，PR，TEMP，NIBP，IBP，C.O.，CCO，ScvO <sub>2</sub> ，ICG，BIS，RM，CO <sub>2</sub> ，AG，EEG，NMT，rSO <sub>2</sub> ，TcGas
	14	全息波形回顾：具有≥70小时的全息波形回顾
	15	趋势图表回顾，历史病人数据存储，报警事件存储：≥20000个历史病人数据存储，≥240小时趋势图表回顾，≥700条报警事件存储，≥720条无创血压测量回顾
	16	具有所有监测参数报警功能
	17	支持≥24小时动态血压分析与回顾功能

	18	支持重点观察某床病人，双屏和多屏时可支持固定一个辅助屏显示重点单床观察
	19	支持≥75条药物计算结果回顾，≥100条血液动力学计算结果回顾，≥100条氧合计算结果回顾，≥100条通气计算结果回顾，≥100条肾功能计算结果回顾
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投标无效。	

**附表四：经鼻高流量吸氧仪 是否允许进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	机器性能 氧浓度可在21%-100%精确调节
	2	输出气氧浓度精度高且连续稳定
	3	防回流气道设计，患者呼出的气体不会回流至主机，机器使用后无需消毒即可供下一位患者使用
	4	配有高精度的温控系统，温度设定范围31-37℃，有效防止冷凝水
	5	可输出接近100%相对湿度气体，有效激发粘液纤毛活性，清洁气道
	6	流量与氧浓度独立调节,实现高流量给氧
	7	多种安全警报类型提醒，搭载红外线水位检测技术，有效防止湿化器干烧所带来的安全隐患，同时实时监控温/氧度等数据参数，异常时自动报警，保证患者安全
	8	可选鼻导管可以7种型号，适应于不同的医疗环境，以产品注册证佐证
	9	可选用加热呼吸管路和集成加热呼吸管路，至少有4种型号选择，以满足不同的医疗环境，以呼吸湿化治疗仪的产品注册证佐证
	10	多范围应用,开放式给氧,成人和儿童2种模式
	11	要技术参数 氧气压力：200kPa~550kPa
	12	流量范围：成人模式10~60L/min，儿童模式2~25L/min
	13	氧浓度调节范围：21%~100%
	14	氧浓度显示精度：1%
	15	露点温度范围：成人模式31-37℃，儿童模式31-34℃。±2℃
	16	输出气体最高温度：43℃鼻导管处
	17	预热时间：30分钟
	18	系统总响应时间：最大30S
	19	湿气输出：>33mg/L@37℃，>12mg/L@31-36℃
	20	报警：超温、系统故障、掉电、检查水罐、缺水、温度探头（未安装/故障）、检查加热丝、管路不匹配、检查堵塞、高低氧浓度、流量超范围、温度超范围、温度探头掉落、SD卡未安装。
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投标无效。	

**附表五：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	监护仪外形结构 一体式监护仪,可用于监护成人,儿童,新生儿患者
	2	≥12.1寸彩色LCD显示屏，LED背光，彩色高分辨率≥800*600，8通道波形显示
	3	主机带电池重量≤4kg
	4	监测参数：准配置可监测心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和体温
	5	具备ECG多导同步分析功能，同时分析多个心电导联，个别导联干扰情况下仍能准确监测
	6	具备智能导联脱落监测功能，个别导联脱落的情况下仍能保持监护
	7	可显示PI血氧灌注指数，有效反映血氧灌注情况
	8	采用专利的抗干扰和弱灌注血氧技术
	9	NIBP和BP的测量范围宽，大大提升边界情况的测量准确性 成人:sys 25-290 dia 10-250 avr 15-260 小儿: sys:25-240 dia:10-200 avr:15-215 新生儿: sys:25-140 dia:10-115 avr:15-125

	10	支持心率变化统计和动态血压分析
	11	系统功能：支持中/英文字符和条码扫描枪输入
	12	具有三级声光报警，参数报警级别可调
	13	具备报警集中设置功能
	14	具备血液动力学、药物计算功能
	15	具备Nurse Call报警功能
	16	支持VGA外接拓展显示屏
	17	具备1200小时趋势图表、1800个报警事件、1600组NIBP测量的数据存储和回顾功能,48小时全息波形回顾
	18	具备趋势共存界面、呼吸氧合图界面，大字体显示界面，及标准显示界面等多种显示界面
	19	具备成人、小儿、新生儿三种病人配置，支持U盘导入导出配置
	20	标配普通锂电池，工作时间≥4小时
	21	支持3通道记录仪
	22	整机无风扇，降低环境噪音干扰
	23	支持附件收纳盒
	24	防水等级达到IPX1标准
	25	产品使用材料通过UL安全认证
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投标无效。

附表六：一氧化碳呼出实验仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	用于检测人体呼出气一氧化氮浓度
	2	设备性能 测定模式：1) 在线口呼直接采样；2) 离线气袋采样 3) 在线鼻呼直接采样
	3	检测范围：0-3500ppb
	4	准确性（与标准配气的比较）：当测定值<50ppb时，误差±3ppb；当测定值≥50ppb时，误差±10%
	5	稳定性：检测单元测量稳定性误差不超出±10%
	6	一氧化氮双重过滤功能：系统具备过滤外源性一氧化氮装置，及呼气手柄一氧化氮过滤设计，从而保证测量结果准确性
	7	核心部件：产品核心部件一氧化氮检测单元、湿度交换管均为进口，可提供进口产品证明信息
	8	质量控制：1) 仪器具开机校准提示，具有仪器自标定校准、一氧化氮标准气校准、零点气校准等三种校验校准方式
	9	2) 具压力传感器校准，保证不同海拔地区设备的准确使用
	10	3) 自动监控并提示分析过程，确保分析的准确性与重复性
	11	4) 当测定过程中出现呼气压力过低或过高、吸气超时、呼气超时等错误操作时，系统主机可自动停止测定并提示错误信息
	12	湿度交换设计：设备内部具有进口湿度交换管，可保证20-80%RH环境下，设备测量结果的准确及稳定性
	13	模拟检测功能：用户可通过模拟检测模式进行呼气训练，适用于儿童、老年等理解能力较差者
	14	报告及数据存储：数据管理软件可自动生成报告，并可查询调取历史数据，可存储500万个检测数据
	15	操作系统功能：1) 内置操作系统支持创建、录入医生信息，后续可直接选择无需录入
	16	2) 可创建、录入、编辑患者基本信息，可提供患者管理与历史数据查询功能，便于患者管理、复诊及回访

	17	3) 报告模板支持定制, 数据软件可自动生成报告, 具有历史查询及历史数据一键打印, 适合基层慢病管理及体检筛查回访
	18	有效期: 一氧化氮检测系统主机5年
	19	NMPA 认证: 一氧化氮检测系统获得NMPA二类医疗器械认证, 适配耗材获得NMPA二类医疗器械认证
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投标无效。	

**附表七: 多导睡眠监测仪 是否允许进口: 否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	适用于儿童及成人。
	2	通道数 $\geq 10$ 导, 包括呼吸气流(口鼻气流压力和口鼻气流热敏)、胸腹呼吸(独立胸导联、独立腹导联)、脉搏血氧饱和度、脉率、体位、体动、鼾声、环境光参数。
	3	软件分析参数定义符合最新AASM 美国睡眠医学会睡眠及其相关事件判读手册
	4	体积 $\leq 135 \times 85 \times 30$ mm, 重量 $\leq 220$ 克
	5	设备采用大容量锂电池直流电源供电, 实时监测模式下续航时间可达24小时
	6	主机内置蓝牙模块, 可通过电脑端蓝牙无线连接
	7	具有实时阻抗检测功能, 针对EXG信号进行阻抗测试, 避免因穿戴或其它不当问题影响采集信号
	8	设备具有环境光监测功能, 可通过环境光自动识别出关灯和开灯时间
	9	设备内存卡可不小于16GB
	10	设备主机具有可连续记录三位患者数据的功能, 并同时存储于内存卡中, 可同时在分析软件中依次下载这三位患者数据进行分析
	11	可对不同信号自定义设置高通滤波、低通滤波、工作频率
	12	患者报告可导出为WORD、EXCEL、PDF格式
	13	数据采集格式采用国际通用EDF格式, 可将数据导出edf文件14、软件具有一键导出不同病例患者的各项监测生理指标至Excel中
	14	分析软件具有全中文操作界面, 可生成全中文分析报告, 方便临床进行报告分析及制定治疗方案
	15	软件可自动翻页和滚动, 速度30s/屏, 时间可调
	16	可选配智能App平板, 可与主机实时连接, 用于查看各信号异常情况, 便于医务人员查房, 同时可通过平板端给设备主机进行定时开关机操作
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投标无效。	

**附表八: 除颤仪 是否允许进口: 否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	显示 类型: TFT 彩色液晶显示器
	2	尺寸: $\geq 7$ 英寸
	3	分辨率: $800 \times 480$ 像素
	4	显示波形: 2通道
	5	波形显示时间: $\geq 13$ s (ECG)
	6	电源 交流电源 输入电压: $100-240V \sim (\pm 10\%)$
	7	输入电流: $1.8 \sim 0.8$ A
	8	直流电源(通过逆变器) 输入电压: 12 VDC
	9	功率: 190 W
	10	频率: 50 / 60 Hz ( $\pm 3$ Hz)
	11	电池 电池类型: 3.0 Ah / 14.8 V 锂离子免维护可充电智能电池, 一台机器可配置一块。
	12	充电时间: 关机状态下, 充电至90%小于2小时, 充电至100%小于3小时

13	电池容量计：有多段发光二极管（LED）电池电量指示装置，可快速评估电池电量
14	电池容量 监护模式：3小时，ECG处于典型工作状态，记录仪不打印，屏幕亮度为最低
15	除颤模式：80次，360J能量，充电间隔不大于一分钟，记录仪不打印
16	记录仪 记录方式：高分辨率热敏点阵打印
17	记录通道：≥3道
18	走纸速度：25 mm/s、50 mm/s
19	记录纸宽：50 mm
20	数据管理 病人档案：100份
21	事件记录：单个病人最大可记录1000条事件
22	波形存储：24小时连续ECG波形存储
23	趋势存储：72小时全参数回顾
24	录音时间：180分钟（AED），其中单个病人60分钟
25	除颤 除颤波形：双相指数截断波形（BTE），可根据病人阻抗进行自动补偿
26	能量精度：±2J或±15%
27	充电时间：使用新的充满电的电池，充电到200J小于5s，充电到360J小于8s
28	电击发送：通过多功能电极片，或者电极板
29	病人阻抗范围：1.体外除颤：20~200Ω；2.体内除颤：15~200Ω
30	手动除颤 输出能量 体外除颤：1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,15,20,30,50,70,100,150,170,200,300,360J 体内除颤：1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,15,20,30,50J
31	同步放电延时小于60ms（自R波尖峰起）
32	AED（自动除颤）输出能量：用户可配置
33	电击序列 电击能量100~360J可配置
34	ECG监测 心电输入：3导ECG导联线，5导ECG导联线，电极板，多功能电极片
35	导联选择：I、II、III、aVR、aVL、aVF、V、电极板/多功能电极片
36	心率测量范围：成人：15~300bpm；2.小儿：15~350bpm；3.新生儿：15~350bpm
37	呼吸监测 测量方法：胸阻抗法
38	测量范围：成人：0~120rpm；小儿、新生儿：0~150rpm
39	具备良好的防水性能，防水级别IPX4
40	具备优异的抗跌落性能，裸机可承受0.7m跌落冲击
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投标无效。

附表九：血气分析仪 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 PH、PO <sub>2</sub> 、PCO <sub>2</sub> Na <sup>+</sup> 、K <sup>+</sup> 、CL <sup>-</sup> 、Ca <sup>2+</sup> Glu、Lac、nTBil 总血红蛋白，氧合血红蛋白，还原血红蛋白，碳氧血红蛋白，高铁血红蛋白，氧饱和度
	2	计算项目 BE、BE <sub>ecf</sub> 、HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup> act、HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup> std、O <sub>2</sub> SaT、PO <sub>2</sub> (A-a)、PO <sub>2</sub> (a/A)、TO <sub>2</sub> 、O <sub>2</sub> CT、AG、Ca <sup>++</sup> (7.4)、pO <sub>2</sub> /FiO <sub>2</sub> 等，测试+计算项目≥45项
	3	样本类型 可检测：动脉、静脉、动静脉混合血、透析液、胸腹水
	4	最低用量≤100uL
	5	样本分析时间≤60秒
	6	试剂盒：独立测量试剂盒、独立冲洗试剂盒、全自动质控试剂盒
	7	血氧模块：试剂盒内置血氧检测模块，无需增加试剂成本，无需要通过超声波，降低噪音

	8	全自动质控：独立的全自动质控试剂盒，自动设置并执行质控
	9	液体质控瓶：原装液体质控
	10	定标方式：全自动液体定标（无气瓶的气体定标方式）
	11	定标间隔：可根据使用需求调整定标间隔时间，最长间隔时间达8小时
	12	读码器：机身内置条码阅读器，兼容一维及二维码扫描，便于输入患者信息
	13	电极测量方式：免维护微电极技术，电极内置于试剂盒，操作更便捷
	14	进样方式：全自动平行抽吸式进样，无需手持标本。
	15	操作界面：彩色触摸屏直观操作，内置多媒体操作指引
	16	试剂效期：安装试剂盒后≥28天
	17	进样器的种类：可连接注射器和毛细管，无需适配器
	18	联网功能：3个USB接口，方便文件备份及软件升级，支持无线网联接
	19	售后服务：保修三年，一级经销商提供日常维修服务，同时制造商原厂人员进行技术支持
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投标无效。	

## 合同包2（妇儿救治中心设备）

### 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	扎赉特旗人民医院
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，
验收要求	1期：生产厂家工程师与医院双方验收
履约保证金	不收取
其他	

### 2.技术标准与要求

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	招标技 术要求
1		医用电子生理参数检测仪器设备	静脉营养配置超净台	台	1.00	20,000.00	20,000.00	否	工业	详见附表一
2		医用电子生理参数检测仪器设备	多功能监护仪	台	2.00	20,000.00	40,000.00	否	工业	详见附表二
3		医用电子生理参数检测仪器设备	多普勒胎心仪	台	1.00	2,000.00	2,000.00	否	工业	详见附表三
4		医用电子生理参数检测仪器设备	胎心仪	台	1.00	30,000.00	30,000.00	否	工业	详见附表四
5		医用电子生理参数检测仪器设备	T组合复苏台	台	1.00	30,000.00	30,000.00	否	工业	详见附表五
6		医用电子生理参数检测仪器设备	输血泵	台	1.00	30,000.00	30,000.00	否	工业	详见附表六
7		医用电子生理参数检测仪器设备	输液加温设备	台	1.00	30,000.00	30,000.00	否	工业	详见附表七
8		医用电子生理参数检测仪器设备	监护仪	台	1.00	20,000.00	20,000.00	否	工业	详见附表八

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	招标技 术要求
9		医用电子生理参数检测仪器设备	新生儿监护仪	台	1.00	30,000.00	30,000.00	否	工业	详见附表九
10		医用电子生理参数检测仪器设备	新生儿辐射台	台	1.00	53,000.00	53,000.00	否	工业	详见附表一十

附表一：静脉营养配置超净台 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	外部尺寸:1460mm×620mm×1850mm
	2	内部尺寸:1335mm ×530mm×650mm
	3	过滤器尺寸: 1300mm×450mm×69mm
	4	额定功率: 750 W
	5	气流流速: 0.30~0.45m/s
	6	紫外灯功率: 40W
	7	LED日光灯功率: 16W
	8	前窗玻璃最大开口高度: 400mm
	9	前窗玻璃开口安全操作高度: 200-350mm
	10	噪音≤65dB(A)
	11	风机转速:2460 RPM, 流量: 750 m³/h, 功率90W
	12	产品安全性: 菌落数≤0.5CFU/30min
	13	照明: ≥300lx
	14	木包装外尺寸: 1640mm ×900mm×1350mm
	15	洁净等级: ISO5级 (ISO Class5), 100级 (美联邦209E) Class100 (Fed 209E)
	16	结构特点 洁净台分类: 垂直层流、单面操作
	17	过滤效率:过滤器均采用无隔板高效过滤器, 对直径0.3µm颗粒过滤效率为99.995%
	18	具有预过滤器, 能够有效拦截大的颗粒物及杂质, 有效延长高效过滤器的使用寿命
	19	工作区台面选用优质304不锈钢材质, 美观、易清理、耐腐蚀
	20	箱体采用优质冷轧钢板静电喷涂, 美观、稳定性好
	21	控制面板采用轻触式开关, 按键由风机键、照明键、紫外键、电源键、插座键、风量减小键、风量增大键组成, 易于操作; 显示屏显示内容有: 风机的风速、显示时间、紫外灯的工作时间、过滤器的工作时间
	22	洁净台前视窗是采用5mm厚钢化玻璃的手动视窗, 玻璃门-配重结构, 上下开启灵活方便, 行程范围内任意高度悬停
	23	紫外灯与风机、日光灯互锁功能, 即当风机、日光灯工作时, 紫外灯无法开启, 保护操作人员
	24	具有紫外灯、风机预约定时功能
	25	具有压力单位转换功能, 进行PA和m/s之间的单位切换
	26	紫外灯延时5S开启, 保护操作人员安全
	27	设置前窗开口安全高度, 在低于或高于安全高度时报警, 保证设备使用时性能稳定
	28	福马脚轮设计, 方便柜体移动与固定
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投标无效。

附表二：多功能监护仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	整机要求: 一体化便携监护仪, 整机无风扇设计。

2	配置提手,方便移动。
3	≥12英寸彩色液晶触摸屏,分辨率高达1280*800像素或更高,≥10通道波形显示。
4	屏幕采用最新电容屏非电阻屏
5	屏幕倾斜10~15度设计,符合人机工程学,便于临床团队观察和操作
6	内置锂电池,插槽式设计,无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装
7	安全规格: ECG, TEMP, IBP, SpO2, NIBP监测参数抗电击程度为防除颤CF型
8	监护仪设计使用年限≥8年
9	监测参数: 配置3/5导心电,呼吸,无创血压,血氧饱和度,脉搏和双通道体温参数监测
10	心电监护支持心率,ST段测量,心律失常分析,QT/QTc连续实时测量和对应报警功能
11	心电算法通过AHA/MIT-BIH数据库验证
12	心电波形扫描速度支持6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s和50 mm/s
13	提供窗口支持心脏下壁,侧壁和前壁对应多个ST片段的同屏实时显示,提供参考片段和实时片段的对比查看
14	支持≥21种心律失常分析,包括房颤分析
15	QT和QTc实时监测参数测量范围: 200~800 ms
16	配置无创血压测量,适用于成人,小儿和新生儿
17	提供手动,自动,连续和序列4种测量模式,并提供24小时血压统计结果,满足临床应用
18	系统功能: 支持所有监测参数报警限一键自动设置功能,满足医护团队快速管理患者报警需求,产品用户手册提供报警限自动设置规则
19	支持肾功能计算功能
20	具有图形化技术报警指示功能,帮助医护团队快速识别报警来源
21	支持≥120小时趋势图和趋势表回顾,支持选择不同趋势组回顾
22	≥1000条事件回顾。每条报警事件至少能够存储32秒三道相关波形,以及报警触发时所有测量参数值
23	≥1000组NIBP测量结果
24	≥120小时ST模板存储与回顾
25	支持48小时全息波形的存储与回顾功能
26	支持监护仪历史病人数据的存储和回顾,并支持通过USB接口将历史病人数据导出到U盘
27	支持监护仪进入夜间模式,隐私模式,演示模式和待机模式
28	提供计时器功能,界面区提供设置≥4个计时器,每个计时器支持独立设置和计时功能,计时方向包括正计时和倒计时两种选择
29	支持格拉斯哥昏迷评分功能
30	动态趋势界面可支持统计1-24小时心律失常报警、参数超限报警信息,并对超限报警区间的波形进行高亮显示,帮助医护人员快速识别异常趋势信息
31	支持与护士站中心监护系统联网,实现患者的集中监护和报警管理
32	支持它床观察,可同时监视≥10它床的报警信息
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投标无效。

附表三: 多普勒胎心计数仪 是否允许进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	手持式紧凑设计,一手掌握
	2	高亮度OLED屏幕显示胎心数字,探头工作状态及探头工作频率自动识别显示
	3	整机≤300g
	4	超声工作频率: 标配3MHz±10%, 可选配2MHz±10%

	5	高灵敏度超声探头，可检测9周小孕周胎儿心率
	6	探头与主机分体设计，探头可更换
	7	超声输出强度： $I_{ob} \leq 8mW/cm^2$
	8	胎心率检测范围：50-240bpm，心率检测精度： $\pm 2bpm$ ；分辨率：1bpm
	9	在探头表面200mm的距离处，灵敏度 $\geq 90dB$
	10	具有电量低提示功能
	11	无信号1分钟自动关机功能
	12	电源：可采用标准AA电池或镍氢充电电池供电，连续工作时间 $\geq 10$ 小时
	13	内置扬声器
	14	具有音频输出接口，可接驳耳机或有音频输入的录音机
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投标无效。	

**附表四：胎心监护仪 是否允许进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	监护参数：胎心率（FHR），宫缩压力（TOCO），胎动（FM）
	2	多晶片1MHz超声胎心探头，超声波束声强： $I_{ob} < 1mW/cm^2$ ，胎心率范围：30~240bpm 分辨率：1bpm，精度： $\pm 2bpm$
	3	无凸点设计的宫缩探头，0-100相对单位，分辨率1，非线性误差 $\leq \pm 10\%$ ，归零方式：自动/手动
	4	探头IPX8防水等级
	5	探头可在水下1.1m工作24小时，支持水中分娩，需提供相应检测报告说明
	6	宫缩压探头采用防水透气设计，不受水压和温度变化影响，确保TOCO测量的精准性，需提供相应的专利文件说明
	7	胎动：手动/自动胎动检测，显示并打印胎儿活动图
	8	$\geq 5.6$ 英寸高清晰TFT液晶彩屏，90°角度内任意翻转
	9	多种监护界面，显示胎儿监护曲线及数字，支持大字体显示
	10	监护曲线显示支持30 ~ 240（美标）和50 ~ 210（国际）两种标准
	11	一体化探头架设计，支持挂墙放置探头、移动放置探头
	12	飞梭和硅胶按键操作
	13	隐藏式提手，方便移动
	14	内置式152mm（或150mm）宽行打印，符合国际标准，连续准确记录胎心率、宫缩压曲线及胎儿活动曲线
	15	打印机走纸速度1、2、3cm/min可调，支持缺纸缓存打印，选段打印和定时长打印功能，定时时长范围：10-90min
	16	胎心率报警范围可调，当胎心率过缓或过速时自动报警，报警内容中文显示，报警持续时间可调
	17	具有超声传感器信号质量指示功能，以得到准确和稳定的胎心参数值和曲线
	18	回顾报警功能，可回顾最近的100条报警信息
	19	内置通讯接口，可与中央站组成网络系统
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投标无效。	

**附表五：T组合复苏台 是否允许进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	对有/无自主呼吸的新生儿，早产儿进行复苏抢救
	2	压力计范围：-20 ~80cm H <sub>2</sub> O
	3	最大压力输出范围：在8LPM气体输入流量时，5~70cm H <sub>2</sub> O(典型)
	4	具有吸气峰压（PIP）限压阀

	5	吸气峰压（PIP）的设定范围：在8LPM气体输入流量时5~70cm H2O(典型)
	6	呼气末正压（PEEP）的设定范围：在8LPM气体输入流量时，1cm~9cm H2O(典型)
	7	气体输入流量的范围：5LPM（最小）~15LPM（最大）
	8	适用婴儿体重范围：10公斤以内
	9	复苏器的驱动方式：简易的手动控制，气体驱动
	10	鸭嘴式复苏抢救T管，具有密闭式单向吸痰口，便于吸痰
	11	面罩：5种规格5个面罩
	12	即可连接插管，又可连接面罩
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投标无效。	

附表六：输血泵 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	具备除颤防护功能，在使用除颤仪的过程中，不影响正常输液给药及精准度，满足ICU和抢救环境使用
	2	防水防尘等级：不少于IP34，防护大于2.5mm的固态物，防护来自所有方向的溅水
	3	全彩显示屏，80°视角可看清屏幕
	4	具有智能装载导航:安装输液器过程中具有图像文字指导，并可实时发现安装错误，及时发现提示操作者，有效规避临床误操作风险。
	5	输液精度： $\pm 5\%$ ，依据 EC/EN 60601-2-24
	6	速率设置：0.1ml/h-1200ml/h,增量为0.01m
	7	预置时间：1 min ... 99 h 59 min
	8	预置液体量：0.1ml...9999ml, 增量为0.01ml
	9	体重剂量模式及其他：ml/kg/min, mg/ml, IU/ml, mmol/ml, ml/h 等
	10	剂量错误情况下的报警：由于泵故障（电子元件，软件故障）而出现1ml错误计量时，泵将自动关闭。
	11	快推速率：最大1200 ml/h，并同步显示给入的“bolus”量，快推速率可调
	12	快推给药输液精度：快推给药容积>1ml情况下通常为 $\pm 5\%$
	13	快推给药减少后的最大快推给药容积： $\leq 0.2\text{ml}$
	14	快推模式：手动模式, 自动模式
	15	待机功能：可以暂停从而保存信息,待机时长最大24h.
	16	空气探测器：技术灵敏度 i. 探测 $\geq 0.01\text{ml}$ 的气泡。 ii. 报警触发： iii. 单独气泡报警：0.02-0.3ml iv. 积聚空气报警：0.5-3.8ml/h v. 触发：0.01ml
	17	KVO功能：输液结束后,自动激活KVO功能, 输液速率 $>10 \text{ ml/h} = 3 \text{ ml/h}$ 输液速率 $<10 \text{ ml/h} = 1 \text{ ml/h}$ 输液速率 $<1 \text{ ml/h}$ ,KVO速度=设定的速度
	18	数据锁功能：有数据锁功能,防止误操作
	19	报警信息显示：以声、光及明确的中文报警内容,全信息显示所有详细的运行及报警信息
	20	提示报警：开机后2 min未运行，则提示报警，避免遗漏操作
	21	预报警：在输注完成前报警，以便准备更换药袋
	22	完成报警：在预置输血量完成后报警
	23	低电池报警：电池即将用完时预报警
	24	动态压力监测：动态监测并显示输液泵管路中的压力。压力阈值9级可调,50mmHg---750mmHg.系统会自动减少阻塞后单次给药
	25	具有药物库：不少于30个大类, 3000种药物, 8种颜色区分药物信息.
	26	药物库具有硬限值和软限值功能，保证用药安全
	27	历史记录：1000个历史记录条目, 100个系统诊断事件

	28	电压: 220 V~, 50-60 Hz
	29	内置电池: 可充电锂离子电池,
	30	电池续航时间:25ml/h输液速率情况下,不少于5小时
	31	充电时间: 不大于4小时
	32	功耗: <40VA
	33	声音警报信号声压范围九个可用级别: 45 dB(A) 至 75 dB(A)
	34	具有多接口: 用于接口电缆 12 V CP 和医护呼叫器的配件端口红外线端口, 用于泵站内通信和维修
	35	可用于急救和转移(救护车、直升机)
	36	可通过自身卡槽, 和同系列注射泵、输液泵连接, 方便统一管理
	37	产品使用年限: 在干燥环境下10年有效期
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投标无效。	

**附表七: 输液加温设备 是否允许进口: 否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	主机结构: 主体尺寸不大于8.5cm(宽)×17.5cm(高)×6.5cm(厚), 可单手抓握, 方便护士使用
	2	加热模式: 全程包裹式加温, 液体管路无裸露部分, 加温后液体直接输入人体, 热量不流失, 适合寒冷环境使用
	3	温度可调范围: 33°C-41°C, 连续可调, 增率0.1°C, 控温精度为0.1°C
	4	显示屏: 微电脑PID闭环温控系统, 配置高亮度彩色显示屏, 尺寸≥40*90mm
	5	按键: 轻触按键, 操作可靠, 非触摸屏, 方便消毒, 符合感控要求
	6	机器运行时屏幕可同时显示参数包括: 加热时间, 设定温度, 加热温度, 高温报警, 低温报警, 传感器故障
	7	耗材: 直接加温常规输血输液管路, 无需特殊耗材, 节约使用成本
	8	安全控制: 系统内置报警测试功能, 在面板操作即可测试报警功能是否正常
	9	超温断电保护: 超过42°C系统声光报警自动停止加热
	10	低温报警: 低于32°C系统声光报警提示低温
	11	预热时间: 从20°C-36°C小于2分钟
	12	加热管结构: 三腔硅胶柔性加热套管, 集成4组发热丝, 二组独立温度传感器, 发热均匀, 加温效果好
	13	加温管尾部开口≥45°, 扩口设计, 符合护理安装和感控要求
	14	加热管可选长度≥10种, 包括0.5米, 0.6米, 0.9米, 1.0米, 1.2米, 1.4米, 1.5米, 1.8米, 2.4米, 2.8米
	15	加热管可选内径≥3种, 包括3.5mm, 6.5mm和14.5mm
	16	电气安全保护类别: I类
	17	电气安全保护级别: BF型, 防除颤保护
	18	防潮保护级别: IPX2
	19	工作方式: 连续运行
	20	电源: a.c.100-240V/50-60Hz
	21	输入功率: ≤120VA(伏安)
	22	重量: ≤1.2kg
	23	通过ISO13485医疗器械质量体系认证, 提供证书复印件
	24	配置要求: 1. 加温器主机 1台 2. 插拔式加热管 1条 3. 加热管夹子 1套 4. 操作指南 1份 5. 合格证 1份 6. 保修卡 1份 7. 使用说明书 1本
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投标无效。	

附表八：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	整机要求：一体化便携监护仪，整机无风扇设计。
	2	配置提手,方便移动。
	3	≥12英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达1280*800像素或更高，≥10通道波形显示。
	4	屏幕采用最新电容屏非电阻屏
	5	屏幕倾斜10~15度设计，符合人机工程学，便于临床团队观察和操作
	6	内置锂电池，插槽式设计，无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装
	7	安全规格：ECG, TEMP, IBP, SpO2, NIBP监测参数抗电击程度为防除颤CF型
	8	监护仪设计使用年限≥8年
	9	监测参数：配置3/5导心电图，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测
	10	心电监护支持心率，ST段测量，心律失常分析，QT/QTc连续实时测量和对应报警功能
	11	心电算法通过AHA/MIT-BIH数据库验证
	12	心电波形扫描速度支持6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s和50 mm/s
	13	提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个ST片段的同屏实时显示，提供参考片段和实时片段的对比查看
	14	支持≥21种心律失常分析,包括房颤分析
	15	QT和QTc实时监测参数测量范围：200~800 ms
	16	配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿
	17	提供手动，自动，连续和序列4种测量模式，并提供24小时血压统计结果，满足临床应用
	18	系统功能：支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，满足医护团队快速管理患者报警需求，产品用户手册提供报警限自动设置规则
	19	支持肾功能计算功能
	20	具有图形化技术报警指示功能，帮助医护团队快速识别报警来源
	21	支持≥120小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾
	22	≥1000条事件回顾。每条报警事件至少能够存储32秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值
	23	≥1000组NIBP测量结果
	24	≥120小时ST模板存储与回顾
	25	支持48小时全息波形的存储与回顾功能
	26	支持监护仪历史病人数据的存储和回顾，并支持通过USB接口将历史病人数据导出到U盘
	27	支持监护仪进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式
	28	提供计时器功能，界面区提供设置≥4个计时器，每个计时器支持独立设置和计时功能，计时方向包括正计时和倒计时两种选择
	29	支持格拉斯哥昏迷评分功能
	30	动态趋势界面可支持统计1-24小时心律失常报警、参数超限报警信息，并对超限报警区间的波形进行高亮显示，帮助医护人员快速识别异常趋势信息
	31	支持与护士站中心监护系统联网，实现患者的集中监护和报警管理
	32	支持它床观察，可同时监视≥10它床的报警信息
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投标无效。

附表九：新生儿监护仪 是否允许进口：否

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

1	整机要求：通过国家III类注册认证，模块化监护仪，主机集成内置≥2槽位插件槽，可支持IBP，CO2任意参数模块的即插即用快速扩展临床应用
2	整机无风扇设计，防水等级IPX1或更高
3	≥10.1英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达1280*800像素或更高，≥8通道波形显示
4	标配内置锂电池，插槽式设计，锂电池支持监护仪工作时间≥4小时
5	安全规格：ECG, TEMP, IBP, SpO2, NIBP监测参数抗电击程度为防除颤CF型
6	监护仪设计使用年限≥8年
7	监护仪清洁消毒维护支持的消毒剂≥40种，在厂家手册中清晰列举消毒剂的种类，提供证明材料
8	监测参数：配置心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测
9	心电监护支持心率，ST段测量，心律失常分析，QT/QTc连续实时测量和对应报警功能，适用于新生儿
10	提供新生儿专用心电电缆
11	心电波形扫描速度支持6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s和50 mm/s
12	提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个ST片段的同屏实时显示，提供参考片段和实时片段的对比查看
13	支持≥20种心律失常分析,适用于新生儿
14	QT和QTc实时监测参数测量范围：200~800 ms
15	提供SpO2,PR和灌注指数(PI)参数的实时监测
16	提供新生儿专用可重复使用血氧探头一个，防水等级IPX7
17	配置无创血压测量，适用于小儿和新生儿
18	提供手动，自动，连续和序列4种测量模式，并提供新生儿24小时血压统计结果，满足临床应用
19	无创血压小儿测量范围：收缩压25~240mmHg，舒张压10~200mmHg，平均压15~215mmHg；无创血压新生儿测量范围：收缩压25~140mmHg，舒张压10~115mmHg，平均压15~125mmHg
20	提供新生儿专用血压测量袖带一套，包括≥3个尺寸不同的袖带，满足不同新生儿臂围的监测
21	提供双通道体温和温差参数的监测，并可根据需要更改体温通道标名
22	支持升级有创压监测模块，即插即用，适用于小儿和新生儿
23	支持升级CO2模块，即插即用，支持新生儿呼末CO2监测，采用微流技术，采样速率50ml/min
24	系统功能：支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，满足医护团队快速管理患者报警需求，产品用户手册提供报警限自动设置规则
25	提供多种新生儿监护界面，包括呼吸氧合、大字体、单血氧界面
26	提供单血氧大参数界面，界面显示SpO2, PR,PI和多组SpO2监测值列表相关参数
27	提供CCHD筛查工具，支持新生儿先天性心脏病通过患者血氧进行筛查
28	提供新生儿呼吸氧合专用界面，实时识别和标记ABD事件，协助临床对于新生儿的呼吸暂停的监测和管理
29	具有图形化技术报警指示功能，帮助医护团队快速识别报警来源
30	提供呼吸氧合事件回顾专用界面，支持≥400条呼吸氧合事件的回顾
31	支持≥120小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾
32	支持≥1000条事件回顾。每条报警事件至少能够存储32秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值
33	≥1000组NIBP测量结果的存储与回顾
34	支持≥48小时全息波形的存储与回顾功能
35	支持历史病人数据的存储和回顾，并支持通过USB接口将历史病人数据导出到U盘
36	支持进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式

	37	提供计时器功能，界面区提供设置 $\geq 4$ 个计时器，每个计时器支持独立设置和计时功能，计时方向包括正计时和倒计时两种选择
	38	动态趋势界面可支持统计1-24小时心律失常报警、参数超限报警信息，并对超限报警区间的波形进行高亮显示，帮助医护人员快速识别异常趋势信息
	39	提供屏幕截图功能，将屏幕截图通过USB接口导出到U盘
	40	标配RJ45网络接口，支持升级无线wifi，无线网卡内置式设计
	41	支持与护士站中央站进行联网，实现在护士站的远程集中监护和报警管理
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投标无效。	

**附表一十：新生儿辐射台 是否允许进口：否**

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	基本配置：辐射箱，控制仪，皮肤温度传感器，婴儿床，托盘，输液架，机架，黄疸治疗装置，输氧装置，低压吸引装置。
	2	工作电源：AC220V/ 50HZ
	3	输入功率： $\leq 750VA$
	4	具有预热、手控、肤温三种温度控制模式
	5	设置温度与皮肤温度分屏显示
	6	独立的超温保护系统
	7	辐射箱水平角度与婴儿床的倾斜角度可调
	8	婴儿床四周的有机玻璃挡板可向下翻转或拆卸
	9	产品具有自检功能，多种故障报警提示，故障报警：断电、传感器、偏差、超温、设置、检查和系统等
	10	前面板具有温度校正功能
	11	具有肤温传感器脱落报警提示功能
	12	婴儿床下可放置X光射线拍片盒
	13	具有数据储存功能
	14	具有APGAR评分计时功能，APGAR评分计时：运行至50"~1'、4'50"~5'、9'50"~10'时发出声光提示
	15	具有RS-232接口
	16	具有黄疸治疗装置
	17	具有输氧装置、低压吸引装置
	18	可放置呼吸复苏（器）囊、手术用头架
	19	肤温控温范围：32℃~37.5℃
	20	肤温显示范围：5℃~65℃
	21	控温精度： $\leq 0.5℃$
	22	皮肤温度传感器精度： $\pm 0.2℃$ 内
	23	床面温度均匀性： $\leq 2℃$
	24	辐射箱水平角度：0°、30°、60°、90°双向转动
	25	床面上有效表面内的总辐照度： $\geq 0.66mW/cm^2$
	26	床面上有效表面内的胆红素总辐照度平均值： $\geq 0.58mW/cm^2$
	27	床面上有效表面内的胆红素总辐照度均匀性： $> 0.4$
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投标无效。	

合同包3（泌尿科设备）

**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	扎赉特旗人民医院
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，
验收要求	1期：生产厂家工程师与医院双方验收
履约保证金	不收取
其他	

## 2.技术标准与要求

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	招标技术 要求
1		医用X线 设备	大白钬激光 治疗仪	台	1.00	1,200,000.00	1,200,000.00	否	工业	详见附表 一

附表一：大白钬激光治疗仪 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	工作激光输出波长值：2.1um±0.1um
	2	可用于泌尿系软组织的汽化、碳化、凝固
	3	激光器工作方式：脉冲
	4	激光输出最大单脉冲能量：≥4.0J
	5	脉冲频率：最大频率≥40HZ
	6	具有能量反馈闭环控制模式
	7	激光输出平均功率：≥80W
	8	可匹配200um光纤开展手术，200um光纤激光最大输出功率≥40 W
	9	激光终端输出功率不稳定性优于±10%
	10	激光终端输出功率复现性优于±10%
	11	瞄准光输出波长：532nm（绿光）
	12	光纤传导系统安全性：无皮内反应，无迟发型超敏反应
	13	光纤细胞毒性0级
	14	高效循环水冷系统，连续工作不停机
	15	带有防震平台高效率密封聚光腔，便于设备安全移动
	16	配置清单 主机：钬激光治疗机1台 配件：600um光纤1根 200um光纤1根 激光防护眼镜1付 光纤检查镜1个 光纤切割剪1个 脚踏开关 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投标无效。	

## 第五章 供应商资格证明及相关文件要求

供应商应提交证明其有资格参加投标和中标后有履行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。

### 1.法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明：

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《中华人民共和国民法典》（以下简称《民法典》）规定的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），要提供在工商部门注册的有效“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的，如律师事务所，会计师事务所要提供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。

这里所指“其他组织”不包括法人的分支机构，由于法人分支机构不能独立承担民事责任，不能以分支机构的身份参加政府采购，只能以法人身份参加。“但由于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业具有其特殊性，如果能够提供其法人给予的相应授权证明材料，可以参加政府采购活动”。

### 2.财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格性审查表要求）

### 3.具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明。

### 4.供应商加政府采购前三年内在经营活动中没有重大违法记录书面声明函。

### 5.信用记录查询

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

(2) 查询截止时间：本项目资格审查时查询；

(3) 查询记录：对列入失信被执行人、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、信用报告进行查询；

采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、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供应商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的供应商作无效投标处理。

### 6.按照磋商文件要求，供应商应当提交的资格、资信证明文件。

## 第六章 评审

### 一、评审要求

#### 1. 评标方法

综合评分法：是指响应文件满足磋商文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。（最低报价不是中标的唯一依据。）

#### 2. 评审原则

2.1 评审活动遵循公平、公正、科学和择优的原则，以磋商文件和响应文件为评审的基本依据，并按照磋商文件规定的评审方法和评审标准进行评审。

2.2 具体评审事项由磋商小组负责，并按磋商文件的规定办法进行评审。

#### 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) 参加采购活动前三年内，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) 审查、评价响应文件是否符合磋商文件的商务、技术等实质性要求；

(2) 要求供应商对响应文件有关事项作出澄清或者说明，与供应商进行分别磋商；

(3) 对响应文件进行比较和评价；

(4) 确定成交候选人名单，以及根据采购人委托直接确定供应商；

(5) 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；

(6) 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。供应商的澄清、说明或者更正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。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。

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，视为供应商串通投标：

(1) 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；

(2) 不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

(3) 不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

(4) 不同供应商的响应文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(5) 不同供应商的响应文件相互混装；

说明：在项目评审时被认定为串通投标的供应商不得参加该合同项下的采购活动

#### 6. 有下列情形之一的，属于恶意串通投标：

(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投标文件或者响应文件；

(2) 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；

(3) 供应商之间协商报价、技术方案等投标文件或者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、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、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、成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

#### 7. 投标无效的情形

详见资格性审查、符合性审查和磋商文件其他投标无效条款。

#### 8. 废标（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，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

(1) 因情况变化，不再符合规定的竞争性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) 在采购过程中符合磋商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，但经财政部门批准的情形除外；

(4) 法律、法规以及谈判文件规定其他情形。

#### 9. 定标

磋商小组按照磋商文件确定的评审方法、步骤、标准，对响应文件进行评审。评审结束后，对供应商的评审名次进行排序，确定供应商或者推荐成交候选人。

### 二. 政府采购政策落实：

### 1.节能、环保要求

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，具体按照本采购文件相关要求执行。

### 2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展暂行办法》、《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：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）

#### 合同包1（呼吸内科设备）

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。

#### 合同包2（妇儿救治中心设备）

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。

#### 合同包3（泌尿科设备）

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。

价格扣除相关要求。

(1) 所称小型和微型企业应当同时符合以下条件：

①符合中小企业划分标准；

②提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。

中小企业划分标准，是指国务院有关部门根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标制定的中小企业划型标准。

小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。

(2) 供应商属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须供应商提供由监狱管理局、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；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：供应商应当认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。供应商可通过“国家企业信用信息公示系统”（<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>），点击“小微企业名录”（<http://xwqy.gsxt.gov.cn/>）对供应商和核心设备制造商进行搜索、查询，自行核实是否属于小微企业。

(3) 提供供应商的《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》（格式后附，不可修改），未提供、未盖章或填写内容与相关材料不符的不予价格扣除。

### 三、评审程序

#### 1. 资格性审查和符合性审查

资格性审查。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，以确定投标供应商是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

符合性审查。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。（详见后附表二符合性审查表）

资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标单位按无效投标处理。

#### 2. 磋商

(1) 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。

(2) 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、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进行最终报价或重新提交响应文件，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。

#### 3. 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。

#### 4. 政府采购政策功能落实

对于小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

#### 5. 综合评分（详见后附表三详细表）

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）。

#### 6. 汇总、排序

评审结果按评审后总得分由高到低顺序排列。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。上述相同的，按照提供优先采购产品证明材料的数量进行排序；以上均相同的属于保护环境、不发达地区和少数民族地区企业的优先。

表一资格性审查表：

合同包1（呼吸内科设备）

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。或承诺具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。
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）3.或承诺有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。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	供应商如为生产企业，使用自身生产的产品应答时，应答产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》；供应商如为代理商，应答产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》。
无	无

### 合同包2（妇儿救治中心设备）

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。或承诺具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。
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）3.或承诺有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。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	供应商如为生产企业，使用自身生产的产品应答时，应答产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》；供应商如为代理商，应答产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》。
无	无

### 合同包3（泌尿科设备）

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。或承诺具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。

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）3.或承诺有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。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	供应商如为生产企业，使用自身生产的产品应答时，应答产品属第一类医疗器械的应具有《医疗器械生产备案凭证》，属第二类、第三类医疗器械的应具有《医疗器械生产许可证》；供应商如为代理商，应答产品属第二类医疗器械的应具有《医疗器械经营备案凭证》，属第三类医疗器械的应具有《医疗器械经营许可证》。
无	无

表二符合性审查表：

合同包1（呼吸内科设备）

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书”，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。
应答标的的符合性证明	采购产品属于医疗器械的，按照《医疗器械监督管理条例》（国务院令第739号）、《医疗器械注册管理办法》（国家食品药品监督管理总局令第4号）以及其他相关法律规定，第一类医疗器械必须在食品药品监督管理部门备案，第二、三类医疗器械必须为已注册产品，分别提供备案证明文件影印件和食品药品监督管理部门出具的、处于有效期之内的《中华人民共和国医疗器械注册证》影印件。

合同包2（妇儿救治中心设备）

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书”，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。
应答标的的符合性证明	采购产品属于医疗器械的，按照《医疗器械监督管理条例》（国务院令第739号）、《医疗器械注册管理办法》（国家食品药品监督管理总局令第4号）以及其他相关法律规定，第一类医疗器械必须在食品药品监督管理部门备案，第二、三类医疗器械必须为已注册产品，分别提供备案证明文件影印件和食品药品监督管理部门出具的、处于有效期之内的《中华人民共和国医疗器械注册证》影印件。

### 合同包3（泌尿科设备）

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书”，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。
应答标的的符合性证明	采购产品属于医疗器械的，按照《医疗器械监督管理条例》（国务院令第739号）、《医疗器械注册管理办法》（国家食品药品监督管理总局令第4号）以及其他相关法律规定，第一类医疗器械必须在食品药品监督管理部门备案，第二、三类医疗器械必须为已注册产品，分别提供备案证明文件影印件和食品药品监督管理部门出具的、处于有效期之内的《中华人民共和国医疗器械注册证》影印件。

### 呼吸内科设备

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分 <b>60.0分</b>	
	商务部分 <b>10.0分</b>	
	报价得分 <b>30.0分</b>	
技术部分	对应答货物整体性能质量的评价 (10.0分)	根据磋商文件技术要求和应答技术响应，对应答货物的产品质量、实用性、可操作性等进行评审。产品质量好、实用、得10分；产品一般，实用性一般，可操作性一般，得7分；产品较差，实用性较差，可操作性较差，得4分。
	对磋商文件技术规格要求的响应程度 (30.0分)	根据应答文件技术响应，全部指标满足磋商文件得30分。1项一般技术指标偏离扣1分,扣完为止。

	供货安装方案 (10.0分)	根据应答文件提供的供货方案、安装方案、时效保证、质量保证等进行评审 方案详细、合理，计划完整、针对性强得10分 方案基本完整，针对性一般得7分 方案欠完整，无针对性得4分 没有得0分
	售后服务方案 (10.0分)	根据应答文件提供的售后技术服务方案，对质量保证期、维修技术人员及响应时间、设备操作培训计划等进行评审。 方案详细、合理，设备操作培训计划完整，得10分； 方案一般，设备操作培训计划一般得7分； 方案较差，设备操作培训计划较差得4分； 没有得 0分。
商务部分	政府采购政策 节能与环境标志产品 (1.0分)	应答货物为或其中包含节能产品的，得 1分（应答货物为政府强制采购节能产品的，本项不得分）； 应答货物为或其中包含环境标志产品的，得1分。 注：同一应答货物同时为节能产品和环境标志产品的，只得其中一项分，不重复计算。
	政府采购政策 无线局域网认证产品 (1.0分)	应答货物为或其中包含无线局域网认证产品的，得1分
	已完成的类似产品项目业绩 (8.0分)	供应商或应答产品制造商自2019年1月1日至应答截止日同类产品的销售业绩，每提供1个业绩合同得2分，最多得8分。（须提供合同相关文件复印件，包括合同首页、合同内容页、签字盖章页）。
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。

#### 妇儿救治中心设备

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分60.0分	
	商务部分10.0分 报价得分30.0分	
技术部分	对应答货物整体性能质量的评价 (10.0分)	根据磋商文件技术要求和应答技术响应，对应答货物的产品质量、实用性、可操作性等进行评审。产品质量好、实用、得10分； 产品一般，实用性一般，可操作性一般，得7分； 产品较差，实用性较差，可操作性较差，得4分。
	对磋商文件技术规格要求的响应程度 (30.0分)	根据应答文件技术响应，全部指标满足磋商文件得30分。1项一般技术指标负偏离扣1分,扣完为止。
	供货安装方案 (10.0分)	根据应答文件提供的供货方案、安装方案、时效保证、质量保证等进行评审 方案详细、合理，计划完整、针对性强得10分 方案基本完整，针对性一般得7分 方案欠完整，无针对性得4分 没有得0分
	售后服务方案 (10.0分)	根据应答文件提供的售后技术服务方案，对质量保证期、维修技术人员及响应时间、设备操作培训计划等进行评审。 方案详细、合理，设备操作培训计划完整，得10分； 方案一般，设备操作培训计划一般得7分； 方案较差，设备操作培训计划较差得4分； 没有得 0分。

商务部分	政府采购政策 节能与环境标志产品 (1.0分)	应答货物为或其中包含节能产品的，得 1分（应答货物为政府强制采购节能产品的，本项不得分）；应答货物为或其中包含环境标志产品的，得1分。 注：同一应答货物同时为节能产品和环境标志产品的，只得其中一项分，不重复计算。
	政府采购政策 无线局域网认证产品 (1.0分)	应答货物为或其中包含无线局域网认证产品的，得1分
	已完成的类似产品项目业绩 (8.0分)	供应商或应答产品制造商自2019年1月1日至应答截止日同类产品的销售业绩，每提供1个业绩合同得2分，最多得8分。（须提供合同相关文件复印件，包括合同首页、合同内容页、签字盖章页）。
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。

#### 泌尿科设备

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分60.0分 商务部分10.0分 报价得分30.0分	
技术部分	对应答货物整体性能质量的评价 (10.0分)	根据磋商文件技术要求和应答技术响应，对应答货物的产品质量、实用性、可操作性等进行评审。产品质量好、实用、得10分；产品一般，实用性一般，可操作性一般，得7分；产品较差，实用性较差，可操作性较差，得4分。
	对磋商文件技术规格要求的响应程度 (30.0分)	根据应答文件技术响应，全部指标满足磋商文件得30分。1项一般技术指标负偏离扣2分,扣完为止。
	供货安装方案 (10.0分)	根据应答文件提供的供货方案、安装方案、时效保证、质量保证等进行评审 方案详细、合理，计划完整、针对性强得10分 方案基本完整，针对性一般得7分 方案欠完整，无针对性得4分 没有得0分
	售后服务方案 (10.0分)	根据应答文件提供的售后技术服务方案，对质量保证期、维修技术人员及响应时间、设备操作培训计划等进行评审。方案详细、合理，设备操作培训计划完整，得10分；方案一般，设备操作培训计划一般得7分；方案较差，设备操作培训计划较差得4分；没有得 0分。
商务部分	政府采购政策 节能与环境标志产品 (1.0分)	应答货物为或其中包含节能产品的，得 1分（应答货物为政府强制采购节能产品的，本项不得分）；应答货物为或其中包含环境标志产品的，得1分。 注：同一应答货物同时为节能产品和环境标志产品的，只得其中一项分，不重复计算。
	政府采购政策 无线局域网认证产品 (1.0分)	应答货物为或其中包含无线局域网认证产品的，得1分
	已完成的类似产品项目业绩 (8.0分)	供应商或应答产品制造商自2019年1月1日至应答截止日同类产品的销售业绩，每提供1个业绩合同得2分，最多得8分。（须提供合同相关文件复印件，包括合同首页、合同内容页、签字盖章页）。

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。
------	----------------	--

## 第七章 响应文件格式与要求

供应商提供响应文件应按照以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

格式一：

# 响应文件封面

(项目名称)  
响应文件

(正本/副本)

项目编号：

包 号： 第 包（若项目分包时使用）

(供应商名称)

年 月 日

格式二：

响应文件目录

- 一、投标承诺书
- 二、首轮报价表
- 三、授权委托书
- 四、供应商基本情况表
- 五、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 六、提供具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的证明材料
- 七、提供依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录
- 八、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明
- 九、参加政府采购前三年内在经营活动中无重大违法记录书面声明
- 十、联合体协议书
- 十一、中小企业声明函
- 十二、监狱企业
- 十三、残疾人福利性单位声明函
- 十四、分项报价明细表
- 十五、主要商务要求承诺书
- 十六、技术偏离表
- 十七、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 十八、项目组成人员一览表
- 十九、供应商业绩情况表
- 二十、各类证明材料
- 二十一、供应商守信承诺书

格式三：

投标承诺书

采购单位、国讯招标集团有限公司：

1.按照已收到的项目（项目编号：）磋商文件要求，经我方（供应商名称）认真研究投标须知、合同条款、技术规范、资质要求和其它有关要求后，我方愿按上述合同条款、技术规范、资质要求进行投标。我方完全接受本次磋商文件规定的所有要求，并承诺在成交后执行磋商文件、响应文件和合同的全部要求，并履行我方的全部义务。我方的最终报价为总承包价，保证不以任何理由增加报价。

2.我方同意磋商文件关于投标有效期的所有规定。

3.我方郑重声明：所提供的响应文件内容全部真实有效。如经查实提供的内容、进行承诺的事项存在虚假，我方自愿接受有关处罚，及由此带来的法律后果。

4.我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等有关法律、法规规定，如有违反，无条件接受相关部门的处罚。

5.我方同意提供贵方另外要求的与其投标有关的任何数据或资料。

6.我方将按照磋商文件、响应文件及相关要求、规定进行合同签订，并严格执行和承担协议和合同规定的责任和义务。

7.我单位如果存在下列情形的，愿意承担取消成交资格、接受有关监督部门处罚等后果：

- (1) 成交后，无正当理由放弃成交资格；
- (2) 成交后，无正当理由不与招标人签订合同；
- (3) 在签订合同时，向招标人提出附加条件或不按照相关要求签订合同；
- (4) 要求修改、补充和撤销响应文件的实质性内容；
- (5) 要求更改磋商文件和成交结果公告的实质性内容；
- (6) 法律法规和磋商文件规定的其他情形。

详细地址：

邮政编码：

电话：

电子函件：

供应商开户银行：

账号/行号：

法定代表人签字：（加盖公章）

年 月 日

格式四：

### 首轮报价表

说明： 1. 所有价格均系用人民币表示，单位为元。

2. 价格应按照“供应商须知”的要求报价。

3. 格式、内容和签署、盖章必须完整。

4. 《首轮报价表》中所填写内容与响应文件中内容不一致的，以开标一览表为准。

**注：采用电子招投标的项目无需编制该表格，投标供应商应在投标客户端【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。**

法定代表人或法人授权代表（签字）：

加盖公章：

年 月 日

格式五：

### 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。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改招标项目响应文件、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。

注：本授权委托书需由供应商加盖单位公章并由其法定代表人和授权代表签字。

投标人：\_\_\_\_\_（盖单位章）

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  人像面	法定代表人身份证扫描件  国徽面
授权委托人身份证扫描件  人像面	授权委托人身份证扫描件  国徽面

\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

格式六：

供应商基本情况表

供应商名称			
所有制性质		注册资金	
注册地		注册时间	
法定代表人		员工总数	
联系人		联系电话	
开户银行			
开户银行账号			
主营范围：			
企业资质：			
注：投标单位须在该表后附法人或其他组织的营业执照副本、自然人的身份证明及招标公告中供应商资质要求的其他资质证明等。			

格式七：

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

格式八：

提供具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的证明材料

格式九：

提供依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录

格式十：

具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明

我公司具备履行本次投标项目合同所必须的设备和专业技术能力。

特此声明。

供应商名称：（加盖公章）

年 月 日

格式十一：

参加政府采购前三年内在经营活动中无重大违法记录书面声明

国讯招标集团有限公司：

我公司自愿参加本次政府采购活动（本次投标项目），严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购法实施条例》及所有相关法律、法规和规定，同时声明：在参加此次政府采购活动前三年内，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：（加盖公章）

年 月 日

格式十二：（不属于可不填写内容或不提供）

### 联合体协议书

\_\_\_\_\_（所有成员单位名称）自愿组成\_\_\_\_\_（联合体名称）联合体，共同参加  
\_\_\_\_\_（项目名称）招标项目投标。现就联合体投标事宜订立如下协议。

- 1.（某成员单位名称）为（联合体名称）牵头人。
2. 联合体各成员授权牵头人代表联合体参加投标活动，签署文件，提交和接收相关的资料、信息及指示，进行合同谈判活动，负责合同实施阶段的组织和协调工作，以及处理与本招标项目有关的一切事宜。
3. 联合体牵头人在本项目中签署的一切文件和处理的一切事宜，联合体各成员均予以承认。联合体各成员将严格按照招标文件、响应文件和合同的要求全面履行义务，并向招标人承担连带责任。
4. 联合体各成员单位内部的职责分工如下：\_\_\_\_\_。
5. 本协议书自所有成员单位法定代表人或其授权代表签字或盖单位章之日起生效，合同履行完毕后自动失效。
6. 本协议书一式\_\_\_\_\_份，联合体成员和招标人各执一份。

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。

联合体牵头人名称：\_\_\_\_\_（加盖公章）  
法定代表人或其授权代表：\_\_\_\_\_（签字）  
联合体成员名称：\_\_\_\_\_（加盖公章）  
法定代表人或其授权代表：\_\_\_\_\_（签字）

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

格式十三：（不属于可不填写内容或不提供）

### 中小企业声明函（货物）

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

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

.....  
以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：  
日期：

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，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

格式十四：（不属于可不填写内容或不提供）

**监狱企业**

提供由监狱管理局、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。

格式十五：（不属于可不填写内容或不提供）

**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（加盖公章）：

日期：

格式十六：

分项报价明细表

注：采用电子招投标的项目无需编制该表格，投标供应商应在投标客户端【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。

格式十七：

### 主要商务要求承诺书

我公司承诺可以完全满足本次采购项目的**所有主要商务条款要求**（如标的提供的时间、标的提供的地点、投标有效期、采购资金支付、验收要求、履约保证金等）。若有不符合或未按承诺履行的，后果和责任自负。

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：（加盖公章）

年月日

格式十八：

技术偏离表

序号	标的名称	招标技术要求		供应商提供响应内容	偏离程度	备注
1		★	1.1			
			1.2			
			.....			
2		★	2.1			
			2.2			
			.....			
.....						

说明：

1. 供应商应当如实填写上表“供应商提供响应内容”处内容，对磋商文件提出的要求和条件作出明确响应，并逐一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招标文件要求。
2. “偏离程度”处可填写满足、响应或正偏离、负偏离。
3. “备注”处可填写偏离情况的具体说明。
4. 上表中“招标技术要求”应详细填写招标要求。

格式十九：

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。

注：

- 1.本项目拟任职务处应包括：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，须按本表承诺人员操作，不得随意更换。

格式二十：

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺内容和格式自拟。

格式二十一：

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。

格式二十二：

各类证明材料

- 1.磋商文件要求提供的其他资料。
- 2.供应商认为需提供其他资料。

