

黑 龙 江 省 政 府 采 购

竞争性磋商文件

项目名称：血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）等设备

项目编号：[230001]ZY1193[CS]20240001

黑龙江中易招标有限公司

2024年10月

第一章 竞争性磋商邀请

黑龙江中易招标有限公司受哈尔滨医科大学附属第一医院委托，依据《政府采购法》及相关法规，对血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）等设备采购及服务进行国内竞争性磋商，现欢迎国内合格供应商前来参加。

一、项目名称：血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）等设备

二、项目编号：[230001]ZY1193[CS]20240001

三、磋商内容

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）	1	详见采购文件	28,500.00
2	刻录打印一体机	1	详见采购文件	200,000.00
3	定量血流分数检测仪	1	详见采购文件	2,890,000.00
4	医用射线防护用品、铅屏风	1	详见采购文件	248,500.00
5	麻醉机	1	详见采购文件	167,500.00

四、交货期限、地点：

1.交货期：

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））：合同签订后90个日历日内交货
合同包2（刻录打印一体机）：合同签订后90个日历日内交货
合同包3（定量血流分数检测仪）：合同签订后90个日历日内交货
合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）：合同签订后90个日历日内交货
合同包5（麻醉机）：合同签订后90个日历日内交货

2.交货地点：

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））：甲方指定地点
合同包2（刻录打印一体机）：甲方指定地点
合同包3（定量血流分数检测仪）：甲方指定地点
合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）：甲方指定地点
合同包5（麻醉机）：甲方指定地点

五、参加竞争性磋商的供应商要求：

- （一）必须具备《政府采购法》第二十二条规定的条件。
- （二）参加本项目磋商的供应商，须在黑龙江省内政府采购网注册登记并经审核合格。
- （三）本项目的特定资质要求：

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））：

1)供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料，1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》，2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》；3、如所报设备属于医疗器械三类管理的的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。4、非医疗器械无需提供相应材料。

合同包2（刻录打印一体机）：

1)供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料，1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》，2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》；3、如所报设备属于医疗器械三类管理的的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。4、非医疗器械无需提供相应材料。

合同包3（定量血流分数检测仪）：

1)供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料，1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》，2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗

器械注册证》； 3、如所报设备属于医疗器械第三类管理的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。 4、非医疗器械无需提供相应材料。

合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）：

1)供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料， 1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》， 2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》； 3、如所报设备属于医疗器械第三类管理的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。 4、非医疗器械无需提供相应材料。

合同包5（麻醉机）：

1)供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料， 1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》， 2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》； 3、如所报设备属于医疗器械第三类管理的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。 4、非医疗器械无需提供相应材料。

六、参与资格和竞争性磋商文件获取方式、时间及地点：

1.磋商文件获取方式：采购文件公告期为5个工作日，供应商须在公告期内凭用户名和密码，登录黑龙江省政府采购网，选择“交易执行 → 应标 → 项目投标”，在“未参与项目”列表中选择需要参与的项目，确认参与后即可获取磋商文件。获取磋商文件的供应商，方具有投标和质疑资格。逾期报名，不再受理。

2.获取磋商文件的时间：详见磋商公告。

3.获取磋商文件的地点：详见磋商公告。

七、磋商文件售价：

本次磋商文件的售价为 无 元人民币。

八、询问提起与受理：

供应商对政府采购活动有疑问或有异议的，可通过以下方式进行咨询：

(一)对采购文件的询问

采购文件处项目经办人 详见磋商公告 电话：详见磋商公告

(二)对评审过程和结果的询问

递交响应文件的投标人应在评审现场以书面形式向代理机构提出。

九、质疑提起与受理：

(一)对磋商文件的质疑：已注册供应商通过政府采购网登录系统，成功下载磋商文件后，方有资格对磋商文件提出质疑。

采购文件质疑联系人： 黑龙江中易招标有限公司

采购文件质疑联系电话： 0451-51998638

(二)对磋商过程和结果的质疑

1.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；质疑供应商应当在法定期限内一次性提交质疑材料；对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日起7个工作日提出；对成交结果提出质疑的，为成交结果公告期限届满之日起7个工作日提出；

2.质疑供应商应当以书面形式向本代理机构提交《质疑函》。

磋商过程和结果质疑：详见成交公告

十、提交竞争性磋商首次响应文件截止时间及磋商时间、地点：

递交响应文件截止时间：详见磋商公告

递交响应文件地点：详见磋商公告

响应文件开启时间：详见磋商公告

响应文件开启地点：详见磋商公告

备注：所有电子响应文件应在递交响应文件截止时间前递交至黑龙江省政府采购云平台，逾期递交的响应文件，为无效投标文件，平台将拒收。

十一、发布公告的媒介

中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn），黑龙江政府采购网（<https://hljcg.hlj.gov.cn>）

十二、联系信息

1.采购人信息

采购单位：哈尔滨医科大学附属第一医院

采购单位联系人：单位经办人

地址：哈尔滨市南岗区邮政街23号

联系方式：85552816

2.采购代理机构信息（如有）

名称：黑龙江中易招标有限公司

地址：黑龙江省哈尔滨市香坊区珠江路29号

联系方式：0451-51998638

3.项目联系方式

项目联系人：黑龙江中易招标有限公司

联系方式：0451-51998638

黑龙江中易招标有限公司

2024年10月

第二章 采购人需求

一.项目概况

血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）等设备

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后90个日历日内交货
标的提供的地点	甲方指定地点
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90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期：支付比例10%，一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期：仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期：安装调试完毕后，进行仪器设备的功能配置验收与技术性能指标检测
履约保证金	不收取
合同履行期限	按合同约定执行，终身质保
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）	所属行业	招标技术要求
1		其他医疗设备	血管内冲击波治疗设备 （冲击波球囊）	套	1.00	28,500.00	28,500.00	其他未列明行业	详见附表一

附表一：血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊） 是否进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求																														
		<p style="text-align: center;">我院设备的技术参数与性能要求的基本格式</p> <p style="text-align: center;">血管内冲击波治疗设备技术参数与性能要求1</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 30%;">*序号</th> <th style="width: 40%;">要求</th> <th style="width: 30%;">备注说明</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>适用范围及用途</td> <td></td> </tr> <tr> <td>1.1</td> <td>适用范围（广义描述设备适用范围）：国际 国内”）</td> <td style="text-align: right;">（此栏填“国际”或“国内”）</td> </tr> <tr> <td>1.2</td> <td>工作用途（具体的应用场所）： 心脏导管室</td> <td></td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>设备配置与配件</td> <td></td> </tr> <tr> <td>*2.1</td> <td>配置1:</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>IVL发生器 3台</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>IVL连接器电缆 3根</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>充电模块 3个</td> <td style="text-align: right;">设备总台数：1套</td> </tr> <tr> <td></td> <td>电源3个</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	*序号	要求	备注说明	1	适用范围及用途		1.1	适用范围（广义描述设备适用范围）： 国际 国内”）	（此栏填“国际”或“国内”）	1.2	工作用途（具体的应用场所）： 心脏导管室		2	设备配置与配件		*2.1	配置1:			IVL发生器 3台			IVL连接器电缆 3根			充电模块 3个	设备总台数：1套		电源3个	
*序号	要求	备注说明																														
1	适用范围及用途																															
1.1	适用范围（广义描述设备适用范围）： 国际 国内”）	（此栏填“国际”或“国内”）																														
1.2	工作用途（具体的应用场所）： 心脏导管室																															
2	设备配置与配件																															
*2.1	配置1:																															
	IVL发生器 3台																															
	IVL连接器电缆 3根																															
	充电模块 3个	设备总台数：1套																														
	电源3个																															

输液架支架3个

3.技术参数与性能要求（一行只写一个方面）

- *3.1 使用安全的冲击波对血管内的钙化进行处理，达到断裂钙化，恢复血管顺应性的效果
- 3.2 设备可以兼容使用处理冠脉血管钙化和外周血管钙化的冲击波导管
- 3.3 1个周期内连续最大脉冲数： ≥ 10 个脉冲
- 3.4 单根冲击波导管脉冲数 ≥ 80 次
- 3.5 周期暂停时间： ≥ 10 秒
- 3.6 冲击波发射电极数量： ≥ 2 个
- 3.7 电极设计为串联设计
- 1 3.8 设备适配耗材单根导管支持最大脉冲释放： ≥ 80 次
- 3.9 电池为可充电电池组
- 3.10 完全充满时间 ≤ 12 小时
- 3.11 完全满电量可以支持 ≥ 12 台手术
- 3.12 显示方式彩色数字显示
- 3.13 设备能自动识别并显示导管型号规格
- 3.14 手动控制冲击波激发
- 3.15 可连续或单独激发
- 3.16 适配耗材导管规格 ≥ 7 种
- 3.17 适配耗材导管直径为2.5-7.0mm，长度为12-60m

血管内冲击波治疗设备技术参数与性能要求2（续上页）

4 售后服务

- *4.1 质保期：整机终身保修
- 4.2 出现故障响应时间：24小时内
- 4.3 维修支持：提供维修支持
- 4.4 耗材及零配件：需要单独采购
- 4.5 维修资料：提供维修资料
- 4.6 维修工具：提供维修工具

	<p>4.7 预防性维护/定期维护保养: 每个月保养一次</p> <p>4.8 维修密码支持: 提供</p> <p>4.9 升级: 免费升级</p> <p>4.10 使用培训: 提供使用培训</p> <p>4.11 工程师培训: 提供工程师培训</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款, 若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包2 (刻录打印一体机)

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后90个日历日内交货
标的提供的地点	甲方指定地点
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90%, 验收合格后, 一期支付合同全款的90% 2期: 支付比例10%, 一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期: 仪器设备到货后, 对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期: 安装调试完毕后, 进行仪器设备的功能配置验收与技术性能指标检测
履约保证金	不收取
合同履行期限	按合同约定执行, 终身质保
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)	所属行业	招标技术要求
1		其他医疗设备	刻录打印一体机	台	1.00	200,000.00	200,000.00	其他未列明行业	详见附件一

附表一: 刻录打印一体机 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>我院设备的技术参数与性能要求的基本格式</p> <p>刻录打印一体机技术参数与性能要求1</p> <p>*序号 要求 备注说明</p> <p>1 适用范围及用途</p> <p>1.1 适用范围(广义描述设备适用范围): 国内 (此栏填“国际”或“国内”)</p> <p>1.2 工作用途(具体的应用场所): 心脏导管室</p> <p>2 设备配置与配件</p> <p>*2.1配置1:</p> <p>医学影像光盘自助刻录系统 设备总台数:1台</p>

3 技术参数与性能要求（一行只写一个方面）

3.1产品类型：自助式；

3.2 CPU：≥I3；

3.3内存：≥8GB；

3.4硬盘：≥240GB固态硬盘；

3.5操作系统：Windows10 64位；

3.6数据库：MySQL；

3.7刻录光盘类型：CD-R, DVD-R, DVD+R, DVD-R DL, DVD+R DL, BD-R, BD-R DL；

3.8打印技术：彩色喷墨打印，微电压喷墨技术；

*3.9墨盒类型：六色分体墨盒，每套墨盒可打印封面≥1000张；

3.10打印分辨率：≥1440×1440dpi；

3.11入盘仓容量：≥100张光盘；

3.12刻录光驱：≥2个工业级光驱；

3.13光驱寿命：≥10000张；

3.14刻录打印速度：≥10张/小时；

3.15产品使用年限：产品寿命≥5年，刻录≥50000张光盘；

3.16身份识别：条形码；

3.17扫描方式：二维影像式；

3.18扫描分辨率：≥838 x 640dpi；

*3.19触摸显示屏：≥32英寸电容触摸屏，分辨率≥1280*1024dpi；

1 3.20医学影像平台：系统包含医学影像平台软件，用于链接系统各功能模块；

3.21系统管理：系统包含影像系统管理模块，可管理系统名称、用户名称、刻录机名称等信息；

3.22系统链接：系统包含远程影像管理模块，可通过网络进行DICOM3.0标准医学影像的接收、存储、刻录、封面打印等功能；

3.23数据分发：系统包含影像数据分发模块，可实现DICOM3.0标准影像数据自动分发等功能；

3.24存储与传输：系统包含影像数据存储与传输模块，用于DICOM3.0标准影像数据的存储、传输、调阅。可实现自定义设置影像数据保存期限，自动删除已下载影像数据等功能；

3.25刻录管理：系统包含刻录管理模块，对于刻录任务以及光盘刻录机进行管理。包括实时监控刻录任务、光盘刻录机工作状态等功能；

3.26自助刻录：系统包含自助刻录机控制模块，患者实现医学影像光盘自助刻录打印功能；

3.27收费系统：可通过医院现有收费系统，读取患者身份证、腕带条码等方式刻录光盘。或通过自助刻录收费模块，实现患者扫描微信二维码付费后刻录光盘，如产生接口费用，由供货方负责；

3.28光盘刻录授权：系统包含光盘刻录管理系统授权模块，实现对刻录任务统计、授权刻录权限等功能；

3.29影像浏览器：刻录光盘内含基于DICOM3.0标准专业医学影像浏览器。

3.30数据接收：系统可接收PACS系统、影像设备、影像工作站发送的DICOM数据，支持全自动接收和刻录打印；

3.31封面打印：系统支持客户定制化盘片封面，并实现依据不同科室、门诊、住院、体检等有区别的选择不同格式的盘面信息。

3.33数据上传：系统具备网络数据通讯传输接口，终身确保数据和图像能上传到医院院内网络。

刻录打印一体机技术参数与性能要求2（续上页）

4 售后服务

***4.1 质保期：**整机终身保修

4.2 出现故障响应时间：≤24小时；

4.3 维修支持：提供维修支持；

4.4 耗材及零配件：提供（墨盒≤2300元/套，光盘≤20元/张；）

4.5 维修资料：提供维修资料；

4.6 维修工具：提供维修工具；

4.7 预防性维护/定期维护保养：每年至少2次上门巡检；

4.8 维修密码支持：提供；

4.9 升级：免费升级；

	<p>4.10 使用培训:提供使用培训;</p> <p>4.11 工程师培训: 提供工程师培训。</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包3（定量血流分数检测仪）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后90个日历日内交货
标的提供的地点	甲方指定地点
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90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期：支付比例10%，一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期：仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期：安装调试完毕后，进行仪器设备的功能配置验收与技术性能指标检测
履约保证金	不收取
合同履行期限	按合同约定执行，终身质保
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）	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	定量血流分数检测仪	套	1.00	2,890,000.00	2,890,000.00	其他未列明行业	详见附表一

附表一：定量血流分数检测仪 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>我院设备的技术参数与性能要求的基本格式</p> <p>定量血流分数检测仪技术参数与性能要求1</p> <p>*序号 要求 备注说明</p> <p>1 适用范围及用途</p> <p>1.1 适用范围（广义描述设备适用范围）:国内 （此栏填“国际”或“国内”）</p> <p>1.2 工作用途（具体的应用场所）: 心脏导管室</p> <p>2 设备配置与配件</p> <p>*2.1配置1: 推车1台</p> <p>显示器2台</p> <p>键盘1个</p> <p>鼠标1个</p> <p>接地电源线1个</p> <p>脚踏开关4个</p> <p style="text-align: right;">设备总台数: 1台</p>

3 技术参数与性能要求（一行只写一个方面）

3.1要求为一体化可移动推车设计，便于在几个导管室之间移动，占地面积 ≤ 1 平方米

3.2显示器图像显示屏 ≥ 21 英寸，分辨率 $\geq 1600 \times 1200$ P

3.3影像数据存储内置硬盘，容量 ≥ 2 T

3.4中央处理器主频 ≥ 3.4 GHz

3.5系统内存 ≥ 32 GB

*3.6配备DVD内置光驱系统，方便患者数据的导入和分析

3.7具备RTX4000及以上处理性能的GPU显卡，可兼容人工智能软件的运行

3.8具备DICOM 3.0接口、USB接口 ≥ 4 个、千兆以太网接口、HDMI接口

3.9支持多种方式的数据导入，可以从DSA系统、PACS系统中导入，也可通过CD、DVD或移动硬盘导入

3.10 具备网络数据通讯传输接口，终身确保数据和图像能上传到医院院内网络

3.1.1 可通过冠脉的影像计算冠脉靶病变血管上任何一处的压降值，进行冠脉功能学的评估，辅助医生进行PCI治疗

3.1.2 可接收、浏览、处理来自医学影像产品采集的图像，支持图像接收、查询、获取、传送等

3.13能够输入和选择医学影像，进行精确标注、分析、定位

3.14 可生成格式化可视化测量报告，显示分析结果的伪彩图案及分析结果参数

3.1.5 分析测定过程中无需使用任何耗材，也无需测量血压、动脉压、血管内压力或主动脉压等参数

3.16 具备分析主流影像的供用商的DICOM影像

3.1.7 具备患者特异性冠脉口压强输入功能，操作者可以通过鼠标滚轮或键盘，输入监测到的病人冠脉口压强值，便于更加准确地进行功能学评估

3.1.8 支持操作者对影像进行载入、筛选、删除及重命名，支持操作者对图像进行缩放，平移，调节窗位和窗宽等操作，可以对影像按帧播放和浏览

3.1.9 至少具备病例管理、图像导入、帧数选择、血管重构、基于冠脉造影的压降计算和报告六大模块功能,具有影像预览功能，操作者可选择需要读入系统的DICOM文件，且允许同时打开多个DICOM文件

3.2.0 具备血管三维建模功能，软件自动生成三维血管模型。操作者可使用鼠标对模型进行缩放、移动、旋转操作

*3.2.1 至少具备通过一幅冠脉造影影像对目标血管进行冠脉压降计算，全自动同时测量

得到冠脉主支及分支血管的功能学结果与定量分析报告

* 3.2.2 支持在二维造影图和三维重建图中显示虚拟支架，可灵活调整支架位置，优化手术策略

3.2.3 至少具备通过一个体位X光冠脉造影图像分析，可计算并浏览目标冠状动脉全血管压力回撤曲线功能，可供术者分析压力下降最大的病变以判断罪犯病变

1 3.2.4 具备血管路径自动生成和拖动中心线进行修正的功能，如果起点到终点的引导线偏移，可以通过鼠标拖动中心线任意点使其置于血管内，方便操作者修正自动生成结果

3.2.5 具备自动识别血管边界和通过边界点或者边界线进行边界修正的功能，以便对血管边界进行修正

3.2.6 至少具备通过一个体位和两个体位X光冠脉造影图像分析过程中，均可得到患者个体化血流速度的功能

3.2.7 具备主支评估冠状动脉解剖学的能力，自动测量病变弯曲角度、参考管腔体积、斑块体积、病变体积、病变长度、直径狭窄率、面积狭窄率、病变近端/远端参考直径、最小管腔直径与面积、参考管腔直径与面积

3.2.8 具备对QCA参数进行可视化分析功能，在图表窗口，操作者可以查看实际直径、参照血管直径图表及狭窄百分比、冠脉压降曲线图表

3.2.9 具备分支评估冠状动脉解剖学的能力，自动测量分支开口直径、参考管腔直径、最小管腔直径、最小管腔面积、近端/远端与主支角度

* 3.3.0 对血管影像数据三维重建后的各项精度：病变长度重建精度 $\leq \pm 0.5\text{mm}$ ；直径狭窄率重建精度 $\leq \pm 2\%$ ；面积狭窄率重建精度 $\leq \pm 2\%$ ；最小管腔直径重建精度 $\leq \pm 0.2\text{mm}$ ；血管影像数据三维重建后参考管腔直径重建精度 $\leq \pm 0.2\text{mm}$

3.3.1 具备最佳投照角度推荐功能， ≥ 3 个体位

3.3.2 至少具备通过一个体位和两个体位X光冠脉造影图像分析过程中，均可得到患者个体化末梢血管循环阻力的功能

* 3.3.3 具备冠状动脉造影图像主支与分支管腔自动识别与分割功能，自动勾画主支与分支冠状动脉血管管腔轮廓，实现冠状动脉树重建，可手动修正边界

3.3.4 支持血管定量血流分数结果进行色彩化处理，更直观显著不同部位冠脉功能学的变化，帮助用户快速解读分析结果

3.3.5 支架选择规划功能，至少通过一个体位和两个体位X光冠脉造影图像分析过程中，均可得到病变直径/长度、参考管腔直径/长度、子病变等分析结果辅助术者判断每个病变导致功能学变化，为介入治疗的支架数量和尺寸选择提供参考依据

* 3.3.6 支持残余功能学评估，至少通过一个体位和两个体位X光冠脉造影图像分析过程中，均可在支架植入前对于支架治疗后血管定量血流分数改善情况进行预判（虚拟支架功能）

* 3.3.7 具备通过固定血流速度评估主支冠状动脉生理功能学，自动计算血流速度，允许

手动修改造影剂填充感兴趣血管段的起止帧更新血流速度

3.38 具备识别血管狭窄功能，图像显示区识别出的特定颜色区域即为冠脉斑块造成的血管狭窄

3.39 具备血管 3D 重建功能，支持目标血管三维重建的两个体位造影图像的最小体位差 $\leq 25^\circ$

3.40 具备基于冠脉造影的压降计算功能，并将其数值显示在参数显示区，操作者可以看到血管沿中心线的直径变化及狭窄率分布情况，在渲染窗口，操作者可以通过鼠标点击血管模型查看任意位置处的压降参数数值

3.41 具备三维血管血流压降云图的功能，压降参数数值通过云图以不同颜色渲染在血管上，压降越大，颜色越红，代表功能学狭窄越严重

3.42 具备病例报告功能，操作者完成压降计算后，图表自动完成更新并显示压降曲线位置、狭窄百分比位置、血管直径位置、参照血管直径位置，报告自动完成添加截图，提供给操作者编写病例信息的文本填写栏

定量血流分数检测仪技术参数与性能要求2（续上页）

4 售后服务

*4.1 质保期：整机保修3年

4.2 出现故障响应时间：2小时内

4.3 维修支持:提供维修支持

4.4 耗材及零配件:无

4.5 维修资料:提供维修资料

4.6 维修工具:提供维修工具

4.7 预防性维护/定期维护保养：每年至少两次

4.8 维修密码支持:提供

4.9 升级:免费升级

4.10 使用培训:提供使用培训

说明

打“★”条款为实质性条款，若有任何一项偏离或不满足则导致投标无效。

合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后90个日历日内交货
标的提供的地点	甲方指定地点
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90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期：支付比例10%，一年后二期无息支付余款10%

验收要求	1期：仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期：安装调试完毕后，进行仪器设备的功能配置验收与技术性能指标检测
履约保证金	不收取
合同履行期限	按合同约定执行，终身质保
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)	所属行业	招标技术要求
1		医用放射射线治疗设备	铅屏风	个	4.00	28,000.00	112,000.00	其他未列明行业	详见附表一
2		医用放射射线治疗设备	医用射线防护用品	套	15.00	9,100.00	136,500.00	其他未列明行业	详见附表二

附表一：铅屏风 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求																																							
		<p>我院设备的技术参数与性能要求的基本格式</p> <p>防护屏风技术参数与性能要求1</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>*序号</th> <th>要求</th> <th>备注说明</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>适用范围及用途</td> <td></td> </tr> <tr> <td>1.1</td> <td>适用范围（广义描述设备适用范围）： 或“国内”）</td> <td>国际（此栏填“国际”）</td> </tr> <tr> <td>1.2</td> <td>工作用途（具体的应用场所）： 心脏导管室</td> <td></td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>设备配置与配件</td> <td></td> </tr> <tr> <td>*2.1</td> <td>配置1 防护屏风1台 轱辘4个 防护玻璃1块</td> <td>设备总台数;4台</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>技术参数与性能要求（一行只写一个方面）</td> <td></td> </tr> <tr> <td>*3.1</td> <td>认证：相关产品有医疗器械备案凭证和医疗器械生产备案凭证。</td> <td></td> </tr> <tr> <td>3.2</td> <td>屏风不锈钢均采用$\geq 1\text{mm}$不锈钢拉丝板，内部为镀锌方钢制作承重骨架。整体八字焊接表面光滑无黑点。</td> <td></td> </tr> <tr> <td>3.3</td> <td>配备四个万向轮，轮带刹车，可以静音移动。</td> <td></td> </tr> <tr> <td>3.4</td> <td>整体焊接。不锈钢连接架采用实体钢材折弯而成，表面光滑，不生锈。</td> <td></td> </tr> <tr> <td>3.5</td> <td>铅玻璃外观光滑，没有棱角。铅玻璃需覆防爆膜，防止玻璃碎裂，发生割伤。</td> <td></td> </tr> <tr> <td>3.6</td> <td>屏风规格：高x宽，$\geq 1800*1200\text{mm}$，屏体铅当量$\geq 2.0\text{mmpb}$。观察窗采用高铅</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	*序号	要求	备注说明	1	适用范围及用途		1.1	适用范围（广义描述设备适用范围）： 或“国内”）	国际（此栏填“国际”）	1.2	工作用途（具体的应用场所）： 心脏导管室		2	设备配置与配件		*2.1	配置1 防护屏风1台 轱辘4个 防护玻璃1块	设备总台数;4台	3	技术参数与性能要求（一行只写一个方面）		*3.1	认证：相关产品有医疗器械备案凭证和医疗器械生产备案凭证。		3.2	屏风不锈钢均采用 $\geq 1\text{mm}$ 不锈钢拉丝板，内部为镀锌方钢制作承重骨架。整体八字焊接表面光滑无黑点。		3.3	配备四个万向轮，轮带刹车，可以静音移动。		3.4	整体焊接。不锈钢连接架采用实体钢材折弯而成，表面光滑，不生锈。		3.5	铅玻璃外观光滑，没有棱角。铅玻璃需覆防爆膜，防止玻璃碎裂，发生割伤。		3.6	屏风规格：高x宽， $\geq 1800*1200\text{mm}$ ，屏体铅当量 $\geq 2.0\text{mmpb}$ 。观察窗采用高铅	
*序号	要求	备注说明																																							
1	适用范围及用途																																								
1.1	适用范围（广义描述设备适用范围）： 或“国内”）	国际（此栏填“国际”）																																							
1.2	工作用途（具体的应用场所）： 心脏导管室																																								
2	设备配置与配件																																								
*2.1	配置1 防护屏风1台 轱辘4个 防护玻璃1块	设备总台数;4台																																							
3	技术参数与性能要求（一行只写一个方面）																																								
*3.1	认证：相关产品有医疗器械备案凭证和医疗器械生产备案凭证。																																								
3.2	屏风不锈钢均采用 $\geq 1\text{mm}$ 不锈钢拉丝板，内部为镀锌方钢制作承重骨架。整体八字焊接表面光滑无黑点。																																								
3.3	配备四个万向轮，轮带刹车，可以静音移动。																																								
3.4	整体焊接。不锈钢连接架采用实体钢材折弯而成，表面光滑，不生锈。																																								
3.5	铅玻璃外观光滑，没有棱角。铅玻璃需覆防爆膜，防止玻璃碎裂，发生割伤。																																								
3.6	屏风规格：高x宽， $\geq 1800*1200\text{mm}$ ，屏体铅当量 $\geq 2.0\text{mmpb}$ 。观察窗采用高铅																																								

玻璃，规格：≥600*800mm。

3.7 防护屏内部是铅板组成。

防护屏风技术参数与性能要求2（续上页）

4 售后服务

*4.1 质保期： 5年

4.2 出现故障响应时间： 2小时内

4.3 维修支持： 提供维修支持

4.4 耗材及零配件： 提供

4.5 维修资料： 提供维修资料

4.6 维修工具： 提供维修工具

4.7 预防性维护/定期维护保养： 每个月到临床问询一次

4.8 维修密码支持： 无

4.9 升级： 无

4.10 使用培训： 提供使用培训

4.11 工程师培训： 提供工程师培训

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：医用射线防护用品 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		我院设备的技术参数与性能要求的基本格式
		铅防护服技术参数与性能要求1
	*序号	要求 备注说明
	1 适用范围及用途	
	1.1 适用范围（广义描述设备适用范围）：	国内 （此栏填“国际”或“国内”）
	1.2 工作用途（具体的应用场所）：	心脏导管室
	2 设备配置与配件	
	*2.1配置1： 铅服防护裙	1套设备总套数:15套
	铅围领	1个
	3 技术参数与性能要求（一行只写一个方面）	
	3.1、X射线防护服（无袖、半袖、长袖可根据科室要求定制）	

- 3.2、分男、女款且每种款式具有至少20余个尺寸供临床选择，需要到医院量身定制，让衣服更加合身
- 3.3、铅当量：正面 ≥ 0.5 mmpb，后面 ≥ 0.25 mmpb，袖 ≥ 0.25 mmpb
- 3.4、纳米技术聚酰胺印花面料，至少有30多种面料可选；
- 3.5、采用高分子纳米技术面料，内衬和表面材料均有双面防水涂层，具有双面防水功能，耐汗防止汗渍侵蚀核心防护材料。面料防水指数 > 1000 ，表面抗沾湿性 > 4 级（需有面料防水、抗沾湿检测报告）；
- 3.6、便于清洁、消毒处理。
- 3.7、精选不含铅的复合材料组合而成，分布均匀，能够有效屏蔽弥漫性散射线，防护严密。
- *3.8、内部防护材料由 ≥ 4 层0.125铅当量材料叠加设计,穿着在身上没有束缚感。
- 3.9、有符合国家药监局强制执行标准 YY0318-2000的检测报告。
- 1 *3.10、有符合国家职业卫生标准GBZ130-2020中核心材料性能要求的检测报告（包含扯断拉伸强度、伸长率、永久变形、硬度、撕裂强度、老化试验等。）
- 3.11、衣服重叠设计，使胸前部位的铅当量达到甚至超过0.50mmpb,人体工程学设计，裙子后背有松紧双层腰带，护腰设计，不脱落。
- 3.12、肩部带有柔软衬垫，使得产品穿戴能在无人协助的情况下，方便穿上和脱下。
- 3.13、医院、科室和名字刺绣。铅衣需要量身定制大小。
- 3.14、每套铅衣带产品追溯，能够记录产品的生产日期、质检人、出厂日期等。

铅围领

- 3.15、围脖针眼处双层防护，防止针眼处漏射线，甲状腺部位双层防护铅当量可达 ≥ 0.5 mmpb，防护严密。
- 3.16、铅服围领，铅当量： ≥ 0.5 mmpb（可根据要求定制）

铅防护服技术参数与性能要求2（续上页）

4 售后服务

- *4.1 质保期：5年，终身清洗。
- 4.2 出现故障响应时间：2小时内响应并提供技术支持
- 4.3 维修支持：提供
- 4.4 耗材及零配件：提供
- 4.5 维修资料：提供
- 4.6 维修工具：提供

	<p>4.7 预防性维护/定期维护保养： 每月到临床问询一次，厂家至少一年清洗一次</p> <p>4.8 维修密码支持： 无</p> <p>4.9 升级： 无</p> <p>4.10 使用培训： 提供</p> <p>4.11 工程师培训： 提供</p>
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包5（麻醉机）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后90个日历日内交货
标的提供的地点	甲方指定地点
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90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期：支付比例10%，一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期：仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期：安装调试完毕后，进行仪器设备的功能配置验收与技术性能指标检测
履约保证金	不收取
合同履行期限	按合同约定执行，终身质保
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）	所属行业	招标技术要求
1		其他医疗设备	麻醉机	台	1.00	167,500.00	167,500.00	其他未列明行业	详见附表一

附表一：麻醉机 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>我院设备的技术参数与性能要求的基本格式</p> <p>麻醉机技术参数与性能要求1</p> <p>*序号 要求 备注说明</p> <p>1 适用范围及用途</p> <p>1.1 适用范围（广义描述设备适用范围）： 国内 （此栏填“国际”或“国内”）</p> <p>1.2 工作用途（具体的应用场所）： 心脏导管室</p> <p>2 设备配置与配件</p> <p>*2.1配置</p> <p>主机 1 台</p> <p>电源线 1 根</p> <p style="text-align: right;">设备总台数:1台</p>

说明书 1 本

保修卡 1 张

3技术参数与性能要求（一行只写一个方面）

3.1 工作环境，温度：10℃ -40℃，湿度：15%-90%

3.2 电源：220V-230V，50/60Hz

3.3 标配≥两节锂离子(非铅酸)后备电池，后备电池使用时间≥80分钟（新电池，环境温度25℃）

3.4 接口：≥1 个多功能复用接口、支持网络和软件在线升级功能，≥1 个 RS-232C 串行通讯接口，≥1 个 VGA 接口，≥2个USB接口等

3.5 机架：带大工作台侧栏杆推车，≥三个抽屉，标配脚轮刹车

3.6 适合内窥镜手术模式：至少具备三级照明顶光灯，能够在黑暗环境中提供麻醉机工作台面照明。

3.7 标配≥4个附属输出电源接口。

3.8 具有独立的LED报警指示灯。

3.9 非待机状态转动关机旋钮，主机具备≤10秒延迟关机功能，以避免误操作保证病人安全

3.10 用于对成人、小儿和新生儿的吸入麻醉及呼吸管理

3.11气源

3.11.1标配氧气、空气两气源，可选氧气、空气和笑气三气源

3.11.2具备氧笑联动系统，保证接入氧气和笑气时氧浓度不低于25%

3.11.3快速充氧范围25 - 75 l/min。

3.12.流量计

3.12.1电子显示流量计，空气范围：0L/min~15L/min，氧气范围：0L/min~15L/min，笑气范围：0L/min~10L/min

3.12.2电子流量计配备LED数字显示和屏幕虚拟流量管显示，屏幕可显示新鲜气体设置总流量和氧浓度。

3.12.3具备备用流量计（总流量计）

3.12.4具有辅助流量计，用于辅助吸氧

3.12.5可选配具备麻药消耗量统计功能

3.13挥发罐

3.13.1标配单麻醉罐位

3.13.2 标配一个挥发罐，具备压力、流速和温度补偿。

3.14 呼吸回路

3.14.1 回路整体可徒手拆卸，一体化回路，无裸露连接管线，防止意外脱落或误连接

*3.14.2 回路整体可旋转 $\geq 30^\circ$ ，以满足不同手术无需移动麻醉机的要求。

3.14.3 回路部件可以耐受 $\geq 134^\circ\text{C}$ 高温高压消毒以避免院内交叉感染

3.14.4 二氧化碳吸收罐，容积 $\geq 1500\text{ml}$

3.14.5 内置双流量传感器，分别在吸入端，呼出端

3.14.6 流量传感器监测频率为 ≥ 900 次/秒

3.14.7 低回路系统容积，为快速调节新鲜气体流量以及输出麻药浓度提供了保障

3.14.8 可选配共同新鲜气体输出口（ACGO），输出口无需改装可直接连接特殊的开放式回路，如Bain回路、T管等。也可不选ACGO，以防止误操作

1 3.14.9 具有回路整体加温功能，保证回路不受积水影响，保证流量传感器精准及向病人提供温暖气体，避免对呼吸道的刺激

3.14.10 标配CO₂旁路功能，在机械通气过程中，更换钠石灰罐无需选择确认，无需关停机械通气，可方便直接更换

3.14.11 具备智能回路识别报警系统，当钠石灰罐未安装到位时，机器能智能识别，并报警提示。

3.14.12 标配可调节回路皮囊支架，方便手动通气时操作

3.14.13 呼吸系统泄漏量 $\leq 60\text{mL}/\text{min}$ （在3.0kPa压力条件下）

3.15 呼吸机

3.15.1 气动电控呼吸机，全中文操作和显示

3.15.2 提供辅助/控制通气，标配通气模式：VCV、PCV模式，可选配/升级SIMV（SIMV-VC、SIMV-PC）、压力控制容量保证通气（PCV-VG）以及PS模式

3.15.3 潮气量设置范围：10ml-1500ml

3.15.4 吸气压力设置范围：5-80 cmH₂O

3.15.5 支持压力：0，3cmH₂O~60cmH₂O

3.15.6 呼吸频率：3-100次/分钟

3.15.7 吸呼比：4:1到1:8

3.15.8 压力限制范围：10-100 cmH₂O

3.15.9 电子PEEP，显示屏设置，范围：OFF，3-30 cmH₂O

3.15.10吸气暂停: OFF, 5%-60%

3.15.11上升式风箱, 可以直接观察病人实际呼吸状态, 保证安全

3.15.12具备吸入端, 呼出端双流量传感器, 实现动态潮气量实时自动补偿功能, 补偿新鲜气体变化、气体压缩、回路顺应性变化以及小的回路泄漏造成的吸入潮气量和设置潮气量的误差。

3.15.13具备心肺旁流模式, 且心肺旁流模式可在机控通气下启动

3.16数字和波形监测

3.16.1至少具备三级声光报警功能, 有独立红黄报警灯显示

*3.17彩色触摸屏 ≥ 15 英寸, 可同屏显示 ≥ 3 通道波形和呼吸环图

3.18电容触摸屏, 支持手势操作

3.19内置 ≥ 3 槽位插件槽, 可直接热插拔插件

*3.20插件可在监护仪和麻醉机之间通用

3.21可选监测参数: 呼吸频率、潮气量、分钟通气量、吸呼比、气道压(峰压、平台压、平均压、PEEP)、气道阻力、顺应性; 麻醉气体分析(N₂O, EtCO₂, 自动识别五种麻醉气体吸入呼出浓度监测)、呼吸环(P-V, P-F)监测; 可选配氧电池法吸入氧浓度监测

3.22同屏幕 ≥ 3 通道任意波形显示(压力时间波形, 流速时间波形, 容量时间波形, 可选呼末CO₂波形), 波形和环图可以同屏显示

3.23潮气量监测范围: 0-3000ml

3.24分钟通气量监测范围: 0-99L/min。

麻醉机技术参数与性能要求2 (续上页)

4 售后服务

*4.1 质保期: 整机保修5年

4.2 出现故障响应时间: 24小时内

4.3 维修支持:提供

4.4 耗材及零配件:提供

4.5 维修资料:提供

4.6 维修工具:提供

4.7 预防性维护/定期维护保养:提供 每年至少两次

4.8 维修密码支持:提供

4.9 升级:免费升级

4.10 使用培训:提供

4.11 工程师培训: 提供

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。

第三章 投标人须知

一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	计划编号	黑政采计划[2024]20513
2	项目编号	[230001]ZY1193[CS]20240001
3	项目名称	血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）等设备
4	包组情况	共5包
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 采购包4：非专门面向中小企业 采购包5：非专门面向中小企业
6	采购资金预算金额	3,534,500.00
7	采购方式	竞争性磋商
8	开标方式	不见面开标
9	评标方式	现场网上评标
10	评标办法	合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））：综合评分法 合同包2（刻录打印一体机）：综合评分法 合同包3（定量血流分数检测仪）：综合评分法 合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）：综合评分法 合同包5（麻醉机）：综合评分法
11	报价形式	合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））：总价 合同包2（刻录打印一体机）：总价 合同包3（定量血流分数检测仪）：总价 合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）：总价 合同包5（麻醉机）：总价
12	现场踏勘	否
13	保证金缴纳截止时间 （同递交投标文件截止时间）	详见采购公告
14	电子响应文件递交	电子响应文件在响应截止时间前递交至黑龙江省项目采购电子交易系统
15	响应有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
16	投标文件要求	（1）加密的电子响应文件 1 份（需在投标截止时间前上传至“黑龙江省项目采购电子交易系统”）。 （2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，投标供应商须开标现场递交非加密电子版响应文件U盘（或光盘）0份。 （3）纸质响应文件正本 0 份，纸质响应文件副本 0 份。

17	中标候选人推荐家数	采购包1： 3家 采购包2： 3家 采购包3： 3家 采购包4： 3家 采购包5： 3家
18	中标供应商确定	采购人授权磋商小组按照评审原则直接确定中标（成交）人。
19	备选方案	不允许
20	联合体投标	包1： 不接受 包2： 不接受 包3： 不接受 包4： 不接受 包5： 不接受
21	代理服务费收取方式	向中标/成交供应商收取 采购机构代理服务收费标准：《招标代理服务收费管理暂行办法》计价格 [2002]1980号、发改办价格[2003]857号文件 电汇信息：基本账户账号：1219074097675189 户名：黑龙江中易招标有限公司 开户银行：哈尔滨银行公滨路支行（汇款备注项目编号）参照《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价[2002]1980号）、《关于进一步放开建设项目专业服务价格的通知》（发改价格[2015]299号）及相关规定，采购代理服务费由成交单位支付。
22	投标保证金	<p>本项目允许投标供应商按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式缴纳保证金。</p> <p>血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）：保证金人民币：285.00元整。 刻录打印一体机：保证金人民币：2,000.00元整。 定量血流分数检测仪：保证金人民币：28,900.00元整。 医用射线防护用品、铅屏风：保证金人民币：2,485.00元整。 麻醉机：保证金人民币：1,675.00元整。</p> <p>开户单位：黑龙江中易招标有限公司 开户银行：中国建设银行股份有限公司黑龙江省分行营业部 银行账号：23050186885100001195</p> <p>特别提示：</p> <p>1、响应供应商应认真核对账户信息，将响应保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。响应保证金到账（保函提交）的截止时间与响应截止时间一致，逾期不交者，响应文件将作无效处理。</p> <p>2、响应供应商在转账或电汇的凭证上应按照以下格式注明，以便核对：“（项目编号：***、包组：***）的响应保证金”。</p>

23	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“黑龙江省政府采购网”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。投标人因系统或网络问题无法上传电子投标文件时，请在工作时间及时拨打联系电话4009985566按1号键。</p> <p>不见面开标（远程开标）：</p> <p>1. 项目采用不见面开标（网上开标），如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行电子开标时，将会由开标负责人视情况来决定是否允许投标人导入非加密电子投标文件继续开标。本项目采用电子评标（网上评标），只对通过开标环节验证的电子投标文件进行评审。</p> <p>2. 电子投标文件是指通过投标客户端编制，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。加密后，成功上传至黑龙江省政府采购网的最终版指定格式电子投标文件。</p> <p>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。</p> <p>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，在开标时间前30分钟，应当提前登录开标系统进行签到，填写联系人姓名与联系号码。</p> <p>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，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。（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，保证可以正常使用。具体环境要求详见操作手册）</p> <p>6. 开标时出现下列情况的，将视为逾期送达或者未按照招标文件要求密封的投标文件，采购人、采购代理机构应当视为投标无效处理。</p> <p>（1） 投标人未按招标文件要求参加远程开标会的；</p> <p>（2） 投标人未在规定时间内完成电子投标文件在线解密；</p> <p>（3） 经检查数字证书无效的投标文件；</p> <p>（4） 投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。</p> <p>7. 供应商必须保证在规定时间内完成已投项目的电子响应文件解密，并在规定时间内进行签章确认，未在规定时间内签章的，视同接受开标结果。</p>
24	电子响应文件签字、盖章要求	<p>应按照第六章“响应文件格式与要求”，使用CA进行签字、盖章。</p> <p>说明：若涉及到授权委托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或签字处使用电脑打字输入。</p>
25	其他	
26	项目兼投兼中规则	兼投兼中：本项目兼投兼中。

二.说明

1.委托

授权代表如果不是法定代表人/单位负责人，须持有《法定代表人/单位负责人授权书》（统一格式）。

2.费用

无论磋商过程中的作法和结果如何，参加磋商的供应商须自行承担所有与参加磋商有关的全部费用。

三.响应文件

1.响应文件计量单位

响应文件中所使用的计量单位，除有特殊要求外，应采用国家法定计量单位，报价最小单位为人民币元。

2.响应文件的组成

响应文件应按照磋商文件第六章“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。

（一）其他文件包括：

★1、供应商具有独立承担民事责任的能力

注：①供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为个体工商户：提交“统一社会信用代码的营业执照”或“营业执照、税务登记证”；⑤若为自然人：提供“身份证明材料”。以上均提供复印件。

★2、法定代表人/单位负责人签字并加盖公章的法定代表人/单位负责人授权书。

注：供应商为法人单位时提供“法定代表人授权书”，供应商为其他组织时提供“单位负责人授权书”，供应商为自然人时提供“自然人身份证明材料”。

★3、法定代表人/单位负责人身份证正反两面复印件及投标代表身份证明身份证正反两面复印件。供应商为大学生创办的小微企业还应提供法定代表人的学生证或毕业证或国外学历学位认证书复印件。

（二）报价书附件的编制及编目

1、报价书附件由供应商自行编制，规格幅面应与正文一致，附于正文之后，与正文页码统一编目编码装订。

2、报价书附件必须包含以下内容：

- （1）产品主要技术参数明细表及报价表；
- （2）技术服务和售后服务的内容及措施。

3、报价书附件可以包含以下内容：

- （1）产品详细说明书。包括：产品主要技术数据和性能的详细描述或提供产品样本；
- （2）产品制造、验收标准；
- （3）详细的交货清单；
- （4）特殊工具及备件清单；
- （5）供应商推荐的供选择的配套货物表；
- （6）提供报价所有辅助性材料或资料。

3.报价

（一）所有价格均以人民币报价，所报价格为送达用户指定地点安装、调试、培训完毕价格。

（二）磋商报价分两次，即初始报价，供应商递交的响应文件中的报价及磋商结束后的最后报价，且将做为最终的成交价格。

（三）具备初始报价，方有资格做第二次报价。

（四）最低报价不能作为成交的唯一保证。

（五）如供应商未按规定要求和时间递交最后报价，该供应商提交的响应文件中的初始报价将作为其最后报价。

（六）供应商应注意本文件的技术规格中指出的工艺、材料和设备型号仅起说明作用，并没有任何限制性。供应商在报价中可以选择替代标准或型号，但这些替代要实质上满足或超过本文件的要求。

4.响应文件的签署及规定

（一）组成响应文件的各项资料均应遵守本条规定。

- (二) 响应文件应按规范格式编制，按要求签字、加盖公章。
- (三) 响应文件装订成册、编制页码且页码连续。
- (四) 响应文件的正本必须用不退色的墨水填写或打印，注明“正本”字样，副本可以用复印件。正本 0 份，副本 0 份
- (五) 响应文件不得涂改和增删，如有修改错漏处，必须由磋商代表签字并加盖公章。
- (六) 响应文件因字迹潦草或表达不清所引起的后果由供应商自行负责。
- (七) 法定代表人/单位负责人授权书应由法定代表人/单位负责人签字并加盖公章。

5.响应文件存在下列任意一条的，则响应文件无效：

- (一) 任意一条不满足磋商文件★号条款要求的；
- (二) 单项产品五条及以上不满足非★号条款要求的；
- (三) 供应商所提报的技术参数没有如实填写，没有与“竞争性磋商文件技术要求”一一对应，只简单填写“响应或完全响应”的以及未逐条填写应答的；
- (四) 供应商提报的技术参数中没有明确品牌、型号、规格、配置等；
- (五) 单项商品报价超单项预算的；
- (六) 响应产品中如要求安装软件，应提供正版软件，否则响应无效；台式计算机、便携式计算机必须预装正版操作系统，该系统须有唯一的正版序列号与之对应，一个正版序列号只能对应一台计算机，否则响应无效；
- (七) 政府采购执行节能产品政府强制采购和优先采购政策。如采购人所采购产品为政府强制采购的节能产品，供应商所投产品的品牌及型号必须为清单中有效期内产品并提供证明文件，否则其响应将作为无效响应被拒绝；

注：本项目评审条款中有特殊情形的，以评审条款中的规定为准。

6.供应商出现下列情况之一的，响应文件无效：

- (一) 非★条款有重大偏离经磋商小组专家认定无法满足竞争性磋商文件需求的；
- (二) 未按竞争性磋商文件规定要求签字、盖章的；
- (三) 响应文件中提供虚假材料的；（提供虚假材料进行报价、应答的，还将移交财政部门依法处理）；
- (四) 提交的技术参数与所提供的技术证明文件不一致的；
- (五) 所报项目在实际运行中，其使用成本过高、使用条件苛刻的需经磋商小组确定后不能被采购人接受的；
- (六) 法定代表人/单位负责人授权书无法定代表人/单位负责人签字或没有加盖公章的；
- (七) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中有重大违法记录的；
- (八) 供应商对采购人、代理机构、磋商小组及其工作人员施加影响，有碍公平、公正的；
- (九) 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参与本项目同一合同项下的投标的，其相关投标将被认定为投标无效；
- (十) 属于串通投标，或者依法被视为串通投标的；
- (十一) 磋商小组认为，排在前面的入围候选供应商的报价明显不合理或者低于成本，有可能影响服务质量和不能诚信履约的，应当要求该供应商作出书面说明并提供相关证明材料，否则，磋商小组可以取消该供应商的成交候选资格，按顺序由排在后面的成交候选供应商递补；
- (十二) 按有关法律、法规、规章规定属于响应无效的；
- (十三) 磋商小组在磋商过程中，应以供应商提供的响应文件为磋商依据，不得接受响应文件以外的任何形式的文件资料。

7.供应商禁止行为

- (一) 供应商在提交响应文件截止时间后撤回响应文件；
- (二) 成交人在磋商结果产生后放弃成交；
- (二) 成交人在规定的时限内不签订政府采购合同。

8.竞争性磋商文件质疑提起与受理

供应商在参加黑龙江省政府采购代理机构组织的政府采购活动中，认为采购文件使自己的权益受到损害的，可依法提出质疑；

（一）潜在供应商已依法获取采购文件，且满足参加采购活动基本条件的，可以对该文件提出质疑；对采购文件提出质疑的，应当在首次获取采购文件之日起7个工作日内提出；

（二）提出质疑的供应商应当在规定的时限内，以书面形式一次性地向代理机构递交质疑函和必要的证明材料。

（三）有下列情形之一的，政府采购代理机构不予受理：

- 1、按照“谁主张、谁举证”的原则，应由质疑供应商提供质疑事项的相关证据、依据和其他有关材料，未能提供的；
- 2、未按照补正期限进行补正或者补正后仍不符合规定的；
- 3、未在质疑有效期限内提出的；
- 4、同一质疑供应商一次性提出质疑后又提出新质疑的；

（四）有下列情形之一的，质疑不成立：

- 1、质疑事项缺乏事实依据的；
- 2、质疑供应商捏造事实或者提供虚假材料的；
- 3、质疑供应商以非法手段取得证明材料的。

（五）对虚假和恶意质疑的处理。

代理机构将对虚假和恶意质疑的供应商进行网上公示，推送省级信用平台；报省政府采购监督管理部门依法处理，记入政府采购不良记录；限制参与政府采购活动；

有下列情形之一的，属于虚假和恶意质疑：

- 1、主观臆造、无事实依据进行质疑的；
- 2、捏造事实或提供虚假材料进行质疑的；
- 3、恶意攻击、歪曲事实进行质疑的；
- 4、以非法手段取得证明材料的。

第四章 磋商及评审方法

一.磋商评审要求

1、评审方法

综合评分法，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供应商为成交候选人的评审方法。（最低报价不是成交的唯一依据。）

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成交供应商；

（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；（不同供应商响应文件上传的项目内部识别码一致）；

（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；

（6）不同供应商的投标保证金为从同一单位或个人的账户转出；

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、法规以及磋商文件规定其他情形。

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，确定成交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：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）。

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））

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10%的价格扣除C1，即：评标价=核实价×(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（刻录打印一体机）

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10%的价格扣除C1，即：评标价=核实价×(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（定量血流分数检测仪）

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10%的价格扣除C1，即：评标价=核实价×(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4（医用射线防护用品、铅屏风）

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10%的价格扣除C1，即：评标价=核实价×(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5（麻醉机）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
----	----	------	--------	------

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10%的价格扣除C1，即：评标价=核实价×(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。

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）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。

（3）供应商属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须由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。

（4）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。

（5）报价供应商为大学生创办的小微企业的，对其法定代表人身份及企业性质进行核查，请报价供应商提供（A）、（B）、（C）的登录名和密码：

（A）法定代表人为在校大学生的，学生证复印件与《企业法人营业执照》上的法人代表名称应一致。查询路径：中国高等教育学生信息网(学信网)<http://www.chsi.com.cn/>。

（B）法定代表人为大学毕业生的，毕业证复印件与《企业法人营业执照》上的法人代表名称应一致。查询路径：中国高等教育学生信息网(学信网)<http://www.chsi.com.cn/>。

（C）法定代表人为留学回国人员的，国外学历学位认证书复印件与《企业法人营业执照》上的法人代表名称应一致。查询路径：教育部留学服务中心-国（境）外学历学位认证系统<http://renzheng.cscse.edu.cn/Login.aspx>。

(D) 企业法定代表人必须为在校大学生、毕业五年内大学生（含留学回国），同时大学生必须为控股股东。控股情况查询：全国企业信用信息公示系统<http://gsxt.saic.gov.cn/>。

(E) 各项查询结果需打印并由磋商小组签字。

三.评审程序

1.资格性审查和符合性审查

资格性审查。磋商小组依据法律法规和竞争性磋商文件规定，对响应文件中的资格证明等进行审查，以确定供应商是否具备入围资格。如供应商不具备入围资格，应书面告知未入围的供应原因并要求其签字确认收到告知书。（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，以上均相同的由采购人确定。

四.确定成交供应商

(一) 磋商小组依据磋商方法和原则确定成交供应商，并将成交结果通知所有参加磋商的未成交供应商。

(二) 如供应商对成交结果有异议，请当场以书面形式提出，由磋商小组以书面形式进行回复，其他任何形式的回复无效。

(三) 成交公告和成交通知书

代理机构负责发布成交公告，同时向成交供应商发出《成交通知书》，《成交通知书》是《合同》的一个组成部分。

(四) 排名第一的成交候选人不与采购人签订合同的，采购人可直接上报黑龙江省财政部门。

五.合同的签订

(一) 成交供应商应按《成交通知书》规定的时间、地点与采购人签订政府采购合同。

(二) 竞争性磋商文件、成交供应商的响应文件、磋商过程中的有关澄清和承诺文件均是政府采购合同的必要组成部分，与合同具有同等法律效力。

(三) 采购人不得向成交供应商提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与成交供应商订立违背合同实质性内容的协议。

(四) 合同由采购人通过黑龙江省政府采购网上传黑龙江省财政部门备案。

(五) 采购人负责合同的审核、签订、履约及验收工作，黑龙江省财政部门负责对合同签订、合同履约及验收进行监督检查。

六.履约金

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））： 本合同包不收取

合同包2（刻录打印一体机）： 本合同包不收取

合同包3（定量血流分数检测仪）： 本合同包不收取

合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）： 本合同包不收取

合同包5（麻醉机）： 本合同包不收取

七.付款及验收

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））

付款方式	1期： 90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期： 10%，一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期： 仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期： 安装调试完毕后，进行仪器的功能配置验收与技术性能指标检测

合同包2（刻录打印一体机）

付款方式	1期： 90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期： 10%，一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期： 仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期： 安装调试完毕后，进行仪器的功能配置验收与技术性能指标检测

合同包3（定量血流分数检测仪）

付款方式	1期： 90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期： 10%，一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期： 仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期： 安装调试完毕后，进行仪器的功能配置验收与技术性能指标检测

合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）

付款方式	1期： 90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期： 10%，一年后二期无息支付余款10%
验收要求	1期： 仪器设备到货后，对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收 2期： 安装调试完毕后，进行仪器的功能配置验收与技术性能指标检测

合同包5（麻醉机）

付款方式	1期： 90%，验收合格后，一期支付合同全款的90% 2期： 10%，一年后二期无息支付余款10%
------	--

验收要求	1期: 仪器设备到货后, 对设备进行外包装检查、开箱检查和数量验收
	2期: 安装调试完毕后, 进行仪器的功能配置验收与技术性能指标检测

表一 资格性审查表:

合同包1 (血管内冲击波治疗设备 (冲击波球囊))

(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人 (供应商或自然人CA签章)
(二) 承诺通过合法渠道, 可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“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。除单一来源采购项目外, 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。”规定的情形。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人 (供应商或自然人CA签章)
(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道, 可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、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。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人 (供应商或自然人CA签章)
(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道, 可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人 (供应商或自然人CA签章)
(五) 承诺通过合法渠道, 事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号) 第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织, 不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人 (供应商或自然人CA签章)
法定代表人授权书	提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章 (法定代表人参加投标的不提供)

<p>资质要求</p>	<p>供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料， 1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》， 2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》； 3、如所报设备属于医疗器械三类管理的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。 4、非医疗器械无需提供相应材料。</p>
-------------	---

合同包2（刻录打印一体机）

<p>（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“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。除单一来源采购项目外，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。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、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。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（http://zxgk.court.gov.cn）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>（五）承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>

法定代表人授权书	提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）
资质要求	供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料，1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》，2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》；3、如所报设备属于医疗器械三类管理的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。4、非医疗器械无需提供相应材料。

合同包3（定量血流分数检测仪）

（一）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（二）承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“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。除单一来源采购项目外，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。”规定的情形。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、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。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（ http://zxgk.court.gov.cn ）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）

<p>(五) 承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府采购服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）</p>
<p>资质要求</p>	<p>供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料， 1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》， 2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》； 3、如所报设备属于医疗器械三类管理的产 品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。 4、非医疗器械无需提供相应材料。</p>

合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(二) 承诺通过合法渠道，可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“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。除单一来源采购项目外，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。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>
<p>(三) 承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、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。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）</p>

<p>(四) 承诺通过“中国执行信息公开网”(http://zxgk.court.gov.cn)等合法渠道,可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(五) 承诺通过合法渠道,事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》(财政部令第102号)第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织,不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>法定代表人授权书</p>	<p>提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章(法定代表人参加投标的不提供)</p>
<p>资质要求</p>	<p>供应商需按《医疗器械目录分类》规定,根据招标文件中采购物品类别提供相应材料, 1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品,应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》, 2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品,应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》; 3、如所报设备属于医疗器械三类管理的产品,应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。 4、非医疗器械无需提供相应材料。</p>

合同包5(麻醉机)

<p>(一) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>
<p>(二) 承诺通过合法渠道,可查证不存在违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“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。除单一来源采购项目外,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。”规定的情形。</p>	<p>提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人(供应商或自然人CA签章)</p>

（三）承诺通过“全国企业信用信息公示系统”、“中国执行信息公开网”、“中国裁判文书网”、“信用中国”、“中国政府采购网”等合法渠道，可查证在投标截止日期前未被列入失信被执行人名单、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。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（四）承诺通过“中国执行信息公开网”（ http://zxgk.court.gov.cn ）等合法渠道，可查证法定代表人和负责人近三年内无行贿犯罪记录。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
（五）承诺通过合法渠道，事业单位或社会团体可查证不属于《政府购买服务管理办法》（财政部令第102号）第八条“公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织，不作为政府购买服务的购买主体和承接主体。”规定的情形。	提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》承诺人（供应商或自然人CA签章）
法定代表人授权书	提供标准格式的“法定代表人授权书”并按要求签字、加盖公章（法定代表人参加投标的不提供）
资质要求	供应商需按《医疗器械目录分类》规定，根据招标文件中采购物品类别提供相应材料，1、如所报设备属于医疗器械第一类管理产品，应提供《第一类医疗器械备案凭证》、及《第一类医疗器械生产备案证》，2、如所报设备属于医疗器械第二类管理产品，应提供《第二类医疗器械经营备案凭证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》；3、如所报设备属于医疗器械第三类管理的产品，应提供《医疗器械经营许可证》、所报设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》。4、非医疗器械无需提供相应材料。

表二符合性审查表：

合同包1（血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊））

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	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；投标承诺书。
主要商务条款	审查投标人出具的“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或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。（采购文件编辑人员注意事项：货物类政府采购项目必须提供所投产品规格型号并作为符合性审查条件的要求，服务和工程类政府采购项目不能要求提供规格型号，货物类项目要求供应商所投产品规格型号需自行编辑本条内容）
其他要求	招标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。

合同包2（刻录打印一体机）

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	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；投标承诺书。
主要商务条款	审查投标人出具的“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或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。（采购文件编辑人员注意事项：货物类政府采购项目必须提供所投产品规格型号并作为符合性审查条件的要求，服务和工程类政府采购项目不能要求提供规格型号，货物类项目要求供应商所投产品规格型号需自行编辑本条内容）
其他要求	招标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。

合同包3（定量血流分数检测仪）

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	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；投标承诺书。
主要商务条款	审查投标人出具的“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或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。（采购文件编辑人员注意事项：货物类政府采购项目必须提供所投产品规格型号并作为符合性审查条件的要求，服务和工程类政府采购项目不能要求提供规格型号，货物类项目要求供应商所投产品规格型号需自行编辑本条内容）
其他要求	招标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。

合同包4（医用射线防护用品、铅屏风）

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	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；投标承诺书。
主要商务条款	审查投标人出具的“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或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。（采购文件编辑人员注意事项：货物类政府采购项目必须提供所投产品规格型号并作为符合性审查条件的要求，服务和工程类政府采购项目不能要求提供规格型号，货物类项目要求供应商所投产品规格型号需自行编辑本条内容）
其他要求	招标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。

合同包5（麻醉机）

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	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；投标承诺书。
主要商务条款	审查投标人出具的“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或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。（采购文件编辑人员注意事项：货物类政府采购项目必须提供所投产品规格型号并作为符合性审查条件的要求，服务和工程类政府采购项目不能要求提供规格型号，货物类项目要求供应商所投产品规格型号需自行编辑本条内容）
其他要求	招标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。

表三详细评审表：

血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分 64.0 分 商务部分 6.0 分 报价得分 30.0 分	
技术部分	技术条款 (30.0分)	重要配置功能缺失的为无效投标；不满足星号条款要求的为无效投标；一般技术指标、参数累计五项不满足要求的为无效投标；技术偏离表中“投标文件响应情况”应如实填写，并与“招标文件技术要求”一一对应，如简单填写“响应或完全响应”将视为实质性不满足，视为投标无效。1.功能配置齐全，满足招标文件重要技术指标、参数要求的得30分。2.投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减3分，最多减12分（五项即为无效标书）
	供货保证措施及运输方案 (10.0分)	供应商提供针对本项目的供货方案，方案包括：1.供货流程及时间安排；2.产品的出库、包装措施；3.产品的运输方案及应急措施；4.产品的运输风险预防措施及运输过程中出现损坏的处理方案；5.产品到达指定地点后交接、签收验货方案。针对本项目进行综合评价，每提供1项得2分，最多得10分，每项不合理或与本项目无关扣2分。

	安装调试方案 (12.0分)	供应商针对本项目的安装调试方案，方案包括：1.安装调试人员配备；2.安装调试质量保证措施；3.安装调试进度计划等内容。以上每项内容4分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣4分，扣完为止。
	质量保证及技术措施 (12.0分)	供应商提供针对本项目的质量保证及技术措施，包括：1.质量保证管理体系；2.质量技术人员方案及职责分工；3.监督机制；4.质量问题应急处理方案；每项3分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣3分，扣完为止。
商务部分	售后服务 (6.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案：1、售后服务内容；2、售后服务时间安排；3、售后人员安排。每项2分，满分6分，每少1项扣2分，扣完为止。
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。

刻录打印一体机

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分64.0分 商务部分6.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术条款 (30.0分)	重要配置功能缺失的为无效投标；不满足星号条款要求的为无效投标；一般技术指标、参数累计五项不满足要求的为无效投标；技术偏离表中“投标文件响应情况”应如实填写，并与“招标文件技术要求”一一对应，如简单填写“响应或完全响应”将视为实质性不满足，视为投标无效。1.功能配置齐全，满足招标文件重要技术指标、参数要求的得30分。2.投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减3分，最多减12分（五项即为无效标书）
	供货保证措施及运输方案 (10.0分)	供应商提供针对本项目的供货方案，方案包括：1.供货流程及时间安排；2.产品的出库、包装措施；3.产品的运输方案及应急措施；4.产品的运输风险预防措施及运输过程中出现损坏的处理方案；5.产品到达指定地点后交接、签收验货方案。针对本项目进行综合评价，每提供1项得2分，最多得10分，每项不合理或与本项目无关扣2分。
	安装调试方案 (12.0分)	供应商针对本项目的安装调试方案，方案包括：1.安装调试人员配备；2.安装调试质量保证措施；3.安装调试进度计划等内容。以上每项内容4分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣4分，扣完为止。
	质量保证及技术措施 (12.0分)	供应商提供针对本项目的质量保证及技术措施，包括：1.质量保证管理体系；2.质量技术人员方案及职责分工；3.监督机制；4.质量问题应急处理方案；每项3分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣3分，扣完为止。
商务部分	售后服务 (6.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案：1、售后服务内容；2、售后服务时间安排；3、售后人员安排。每项2分，满分6分，每少1项扣2分，扣完为止。

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。
------	----------------	--

定量血流分数检测仪

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分 64.0分 商务部分 6.0分 报价得分 30.0分	
技术部分	技术条款 (30.0分)	重要配置功能缺失的为无效投标；不满足星号条款要求的为无效投标；一般技术指标、参数累计五项不满足要求的为无效投标；技术偏离表中“投标文件响应情况”应如实填写，并与“招标文件技术要求”一一对应，如简单填写“响应或完全响应”将视为实质性不满足，视为投标无效。1.功能配置齐全，满足招标文件重要技术指标、参数要求的得30分。2.投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减3分，最多减12分（五项即为无效标书）
	供货保证措施及运输方案 (10.0分)	供应商提供针对本项目的供货方案，方案包括：1.供货流程及时间安排；2.产品的出库、包装措施；3.产品的运输方案及应急措施；4.产品的运输风险预防措施及运输过程中出现损坏的处理方案；5.产品到达指定地点后交接、签收验货方案。针对本项目进行综合评价，每提供1项得2分，最多得10分，每项不合理或与本项目无扣2分。
	安装调试方案 (12.0分)	供应商针对本项目的安装调试方案，方案包括：1.安装调试人员配备；2.安装调试质量保证措施；3.安装调试进度计划等内容。以上每项内容4分，满分12分，每项不合理或与本项目无扣4分，扣完为止。
	质量保证及技术措施 (12.0分)	供应商提供针对本项目的质量保证及技术措施，包括：1.质量保证管理体系；2.质量技术人员方案及职责分工；3.监督机制；4.质量问题应急处理方案；每项3分，满分12分，每项不合理或与本项目无扣3分，扣完为止。
商务部分	售后服务 (6.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案：1、售后服务内容；2、售后服务时间安排；3、售后人员安排。每项2分，满分6分，每少1项扣2分，扣完为止。
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。

医用射线防护用品、铅屏风

评审因素	评审标准
------	------

分值构成	技术部分 64.0分 商务部分 6.0分 报价得分 30.0分	
技术部分	技术条款 (30.0分)	重要配置功能缺失的为无效投标；不满足星号条款要求的为无效投标；一般技术指标、参数累计五项不满足要求的为无效投标；技术偏离表中“投标文件响应情况”应如实填写，并与“招标文件技术要求”一一对应，如简单填写“响应或完全响应”将视为实质性不满足，视为投标无效。1.功能配置齐全，满足招标文件重要技术指标、参数要求的得30分。2.投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减3分，最多减12分（五项即为无效标书）
	供货保证措施及运输方案 (10.0分)	供应商提供针对本项目的供货方案，方案包括：1.供货流程及时间安排；2.产品的出库、包装措施；3.产品的运输方案及应急措施；4.产品的运输风险预防措施及运输过程中出现损坏的处理方案；5.产品到达指定地点后交接、签收验货方案。针对本项目进行综合评价，每提供1项得2分，最多得10分，每项不合理或与本项目无关扣2分。
	安装调试方案 (12.0分)	供应商针对本项目的安装调试方案，方案包括：1.安装调试人员配备；2.安装调试质量保证措施；3.安装调试进度计划等内容。以上每项内容4分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣4分，扣完为止。
	质量保证及技术措施 (12.0分)	供应商提供针对本项目的质量保证及技术措施，包括：1.质量保证管理体系；2.质量技术人员方案及职责分工；3.监督机制；4.质量问题应急处理方案；每项3分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣3分，扣完为止。
商务部分	售后服务 (6.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案：1、售后服务内容；2、售后服务时间安排；3、售后人员安排。每项2分，满分6分，每少1项扣2分，扣完为止。
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。

麻醉机

评审因素	评审标准
分值构成	技术部分 64.0分 商务部分 6.0分 报价得分 30.0分

	技术条款 (30.0分)	重要配置功能缺失的为无效投标；不满足星号条款要求的为无效投标；一般技术指标、参数累计五项不满足要求的为无效投标；技术偏离表中“投标文件响应情况”应如实填写，并与“招标文件技术要求”一一对应，如简单填写“响应或完全响应”将视为实质性不满足，视为投标无效。1.功能配置齐全，满足招标文件重要技术指标、参数要求的得30分。2.投标人一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一项减3分，最多减12分（五项即为无效标书）
技术部分	供货保证措施及运输方案 (10.0分)	供应商提供针对本项目的供货方案，方案包括：1.供货流程及时间安排；2.产品的出库、包装措施；3.产品的运输方案及应急措施；4.产品的运输风险预防措施及运输过程中出现损坏的处理方案；5.产品到达指定地点后交接、签收验货方案。针对本项目进行综合评价，每提供1项得2分，最多得10分，每项不合理或与本项目无关扣2分。
	安装调试方案 (12.0分)	供应商针对本项目的安装调试方案，方案包括：1.安装调试人员配备；2.安装调试质量保证措施；3.安装调试进度计划等内容。以上每项内容4分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣4分，扣完为止。
	质量保证及技术措施 (12.0分)	供应商提供针对本项目的质量保证及技术措施，包括：1.质量保证管理体系；2.质量技术人员方案及职责分工；3.监督机制；4.质量问题应急处理方案；每项3分，满分12分，每项不合理或与本项目无关扣3分，扣完为止。
商务部分	售后服务 (6.0分)	供应商提供针对本项目的售后服务方案：1、售后服务内容；2、售后服务时间安排；3、售后人员安排。每项2分，满分6分，每少1项扣2分，扣完为止。
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。

第五章 主要合同条款及合同格式

合同编号：

《黑龙江省政府采购合同》（试行）文本

一般货物类

采购单位(甲方)
供应商(乙方)
签订地点

采购计划号
招标编号
签订时间

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律、法规规定，按照招标文件规定条款和中标投标人承诺，甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

1、供货一览表

序号	产品名称	商标品牌	规格型号	生产厂家	数量及单位	单价（元）	金额（元）
1							
2							
3							
4							
5							
人民币合计金额（大写）				（小写）			

2、合同合计金额包括货物价款，备件、专用工具、安装、调试、检验、技术培训及技术资料和包装、运输等全部费用。如招标文件对其另有规定的，从其规定。

第二条 质量保证

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

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

第三条 权利保证

乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权或其他权利。

第四条 包装和运输

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

2、货物的运输方式：。

3、乙方负责货物运输，货物运输合理损耗及计算方法：。

第五条 交付和验收

1、交货时间：。地点：。

2、乙方提供不符合招标文件和本合同规定的货物，甲方有权拒绝接受。

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

4、甲方应当在到货（安装、调试完）后7个工作日内进行验收，逾期不验收的，乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署货物验收单并加盖采购单位公章，甲乙双方各执一份。

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

6、甲方对验收有异议的，在验收后5个工作日内以书面形式向乙方提出，乙方应自收到甲方书面异议后 日内及时予以解决。

第六条 安装和培训

- 1、甲方应提供必要安装条件（如场地、电源、水源等）。
- 2、乙方负责甲方有关人员的培训。培训时间、地点： 。

第七条 售后服务

- 1、乙方应按照国家有关法律法规和“三包”规定以及招标文件和本合同所附的《服务承诺》，为甲方提供售后服务。
- 2、货物保修起止时间： 。
- 3、乙方提供的服务承诺和售后服务及保修期责任等其它具体约定事项。（见合同附件）

第八条 付款方式和期限

- 1、资金性质： 。
 - 2、付款方式：财政性资金按国库集中支付规定程序办理；自筹资金： 。
- 付款期限为甲方对货物验收合格后7个工作日内付款。

第九条 履约、质量保证金

- 1、乙方在签订本合同之日，按本合同合计金额 5%比例提交履约保证金。节能、环保产品提交履约保证金按本合同合计金额 2.5%比例提交，待货物验收合格无异议后5个工作日内无息返还。
- 2、乙方应在货物验收合格无异议后5个工作日内按本合同合计金额 比例向甲方提交质量保障金，质量保证期过后5个工作日内无息返还。

第十条 合同的变更、终止与转让

- 1、除《中华人民共和国政府采购法》第50条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。
- 2、乙方不得擅自转让（无进口资格的投标人委托进口货物除外）其应履行的合同义务。

第十一条 违约责任

- 1、乙方所提供的货物规格、技术标准、材料等质量不合格的，应及时更换，更换不及时按逾期交货处罚；因质量问题甲方不同意接收的或特殊情况甲方同意接收的，乙方应向甲方支付违约货款额 5%违约金并赔偿甲方经济损失。
- 2、乙方提供的货物如侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或诉讼，均由乙方负责交涉并承担全部责任。
- 3、因包装、运输引起的货物损坏，按质量不合格处罚。
- 4、甲方无故延期接收货物、乙方逾期交货的，每天向对方偿付违约货款额3‰违约金，但违约金累计不得超过违约货款额5%，超过 天对方有权解除合同，违约方承担因此给对方造成经济损失；甲方延期付货款的，每天向乙方偿付延期货款额3‰滞纳金，但滞纳金累计不得超过延期货款额5%。
- 5、乙方未按本合同和投标文件中规定的服务承诺提供售后服务的，乙方应按本合同合计金额 5%向甲方支付违约金。
- 6、乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或材料的缺陷和其它质量原因造成的问题，由乙方负责，费用从质量保证金中扣除，不足另补。
- 7、其它违约行为按违约货款额5%收取违约金并赔偿经济损失。

第十二条 合同争议解决

- 1、因货物质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合标准的，鉴定费由乙方承担。
- 2、因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，可向仲裁委员会申请仲裁或向人民法院提起诉讼。
- 3、诉讼期间，本合同继续履行。

第十三条 签订本合同依据

1. 政府采购招标文件。

1、政府采购招标文件；

2、乙方提供的投标文件；

3、投标承诺书；

4、中标或成交通知书。

第十四条 本合同一式四份，政府采购办、政府代理机构各一份，甲乙双方各一份（可根据需要另增加）。

本合同甲乙双方签字公章后生效，自签订之日起七个工作日内，采购人应当将合同副本报同级政府采购监督管理部门备案。

甲方（章） 年 月 日	乙方（章） 年 月 日
单位地址：	单位地址：
法定代表人：	法定代表人：
委托代理人：	委托代理人：
电话：	电话：
电子邮箱：	电子邮箱：
开户银行：	开户银行：
账号：	账号：
邮政编码：	邮政编码：
采购办审核（章） 经办人： 年 月 日	

合同附件

一般货物类

1、投标人承诺具体事项：
2、售后服务具体事项：
3、保修期责任：
4、其他具体事项：

甲方（章）	乙方（章）
年 月 日	年 月 日

注：售后服务事项填不下时可另加附页

黑龙江省政府采购合同使用说明

（一般货物类）

《政府采购合同》是对招标文件中货物和服务要约事项的细化和补充，所签订的合同不得对招标文件和中标投标人投标文件作实质性修改；招标过程中有关项目标的性状的重要澄清和承诺事项必须在合同相应条款中予以明确表达。采购人和中标投标人不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件；不得私下订立背离招标文件实质性内容的协议。

一、本合同适用范围

家用电器、电子产品、教学仪器设备、医疗仪器设备、广播电视仪器设备、体育器材、音响乐器、药品、服装、印刷设备和印刷品等政府采购项目（协议供货除外）适用于本合同。

二、填写说明

（一）合同标题：地市县使用时可在“黑龙江省”后再加所在地名称或将“黑龙江省”删除加所在地名称。

（二）本合同划线部分所需填写内容，除以下条款特殊要求外，按招标文件要求填写，如招标文件没有明确，按甲乙双方商定意见填写。

（三）第一条合同标的：按表中各项目要求填写，内容填写不下时可另加附页。

（四）第四条包装和运输：货物运输方式包括：汽车、火车、轮船等。

（五）货物交付和验收：时间按合同签订（或生效）后多少日（或工作日）或直接填X年X月X日前交货。

（六）第八条付款方式和期限：资金性质按财政性资金（预算内资金、预算外资金）和自筹资金填写。

三、有关要求

（一）各单位现使用的专业合同可作为本合同附件，但专业合同各条款必须符合招标文件和本合同各条款要求，如发生矛盾以本合同为准。

（二）协议供货合同应使用原文本。

（三）甲乙双方对本合同各条款均不能改动，只能在划线位置填写，如有改动视同无效合同。

（四）本合同统一用A4纸打印。

（五）本合同为试行文本，采购人和中标投标人在使用过程中如发现不当之处，请及时提出建议，以便修正。

本合同各条款由黑龙江省政府采购办公室负责解释。

电话：0451—53679987 0451—82833586

第六章 响应文件格式与要求

《响应文件格式》是参加竞争性磋商供应商的部分响应文件格式，请参照这些格式编制响应文件。

一、响应文件封面格式

政 府 采 购 响 应 文 件

项目名称：血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）等设备

项目编号：[230001]ZY1193[CS]20240001

供应商全称：（公章）

授权代表：

电话：

磋商日期：

二、首轮报价表

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开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，且与投标客户端生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表信息内容不一致，以投标客户端生成的内容为准。

三、分项报价表

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开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表，且与投标客户端生成的开标一览表（首轮报价表、报价一览表）或分项报价表信息内容不一致，以投标客户端生成的内容为准。

四、技术偏离及详细配置明细表

项目名称：血管内冲击波治疗设备（冲击波球囊）等设备

项目编号：[230001]ZY1193[CS]20240001

（第 包）

序号	服务名称	磋商文件的服务需求	响应文件响应情况	偏离情况

供应商全称：

日期： 年 月 日

五、技术服务和售后服务的内容及措施

供应商全称：

六、法定代表人/单位负责人授权书

:

(报价单位全称) 法定代表人/单位负责人 授权 (授权代表姓名)
为响应供应商代表, 参加贵处组织的 项目(项目编号) 竞争性磋商, 全权处理本活动中的一切事宜。

法定代表人/单位负责人签字:

供应商全称(公章):

日期:

附:

授权代表姓名: 授权代表: (签字)

职 务:

详细通讯地址:

邮 政 编 码:

传 真:

电 话:

七、法定代表人/单位负责人和授权代表身份证明

(法定代表人/单位负责人身份证正反面复印件)

(授权代表身份证正反面复印件)

供应商全称:

八、小微企业声明函

注：响应供应商及响应产品是小微企业的提供，否则无需提供

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： 年 月 日

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： 年 月 日

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

九、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 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。

残疾人福利性单位（盖章）：

日期： 年 月 日

十、投标人关联单位的说明

说明：投标人应当如实披露与本单位存在下列关联关系的单位名称：

- （1）与投标人单位负责人为同一人的其他单位；
- （2）与投标人存在直接控股、管理关系的其他单位。

十一、资格承诺函

黑龙江省政府采购供应商资格承诺函 （模板）

我方作为政府采购供应商，类型为：企业事业单位社会团体非企业专业服务机构个体工商户自然人（请据实在中勾选一项），现郑重承诺如下：

一、承诺具有独立承担民事责任的能力

（一）供应商类型为企业的，承诺通过合法渠道可查证的信息为：

- 1.“类型”为“有限责任公司”、“股份有限公司”、“股份合作制”、“集体所有制”、“联营”、“合伙企业”、“其他”等法人企业或合伙企业。
- 2.“登记状态”为“存续（在营、开业、在册）”。
- 3.“经营期限”不早于投标截止日期，或长期有效。

（二）供应商类型为事业单位或团体组织的，承诺通过合法渠道可查证的信息为：

- 1“类型”为“事业单位”或“社会团体”。
- 2.“事业单位法人证书或社会团体法人登记证书有效期”不早于投标截止日期。

（三）供应商类型为非企业专业服务机构的，承诺通过合法渠道可查证“执业状态”为“正常”。

（四）供应商类型为自然人的，承诺满足《民法典》第二章第十八条、第六章第一百三十三条、第八章第一百七十六条等相关条款的规定，可独立承担民事责任。

二、承诺具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度

承诺通过合法渠道可查证的信息为：

- （一）未被列入失信被执行人。

(二)未被列入税收违法黑名单。

三、承诺具有履行合同所必需的设备和专业技术能力

承诺按照采购文件要求可提供相关设备和人员清单，以及辅助证明材料。

四、承诺有依法缴纳税收的良好记录

承诺通过合法渠道可查证的信息为;

(一)不存在欠税信息。

(二)不存在重大税收违法。

(三)不属于纳税“非正常户”(供应商类型为自然人的不适用本条)。

五、承诺有依法缴纳社会保障资金的良好记录

在承诺函中以附件形式提供至少开标前三个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，其中基本养老保险、基本医疗保险(含生育保险)、工伤保险、失业保险均须依法缴纳。

六、承诺参加本次政府采购活动前三年内,在经营活动中没有重大违法记录(处罚期限已经届满的视同没有重大违法记录)

供应商需承诺通过合法渠道可查证的信息为:(本条源自《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条)

(一)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到刑事处罚。

(二)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到县级以上行政机关做出的较大金额罚款(二百万元以上)的行政处罚。

(三)在投标截止日期前三年内未因违法经营受到县级以上行政机关做出的责令停产停业、吊销许可证或者执照等行政处罚。

七、承诺参加本次政府采购活动不存在下列情形

(一)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。除单一来源采购项目外，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。

(二)承诺通过合法渠道可查证未被列入失信被执行人名单、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。

八、承诺通过下列合法渠道，可查证在投标截止日期前一至七款承诺信息真实有效。

(一)全国企业信用信息公示系统 (<https://www.gsxt.gov.cn>);

(二)中国执行信息公开网 (<http://zxgk.court.gov.cn>);

(三)中国裁判文书网(<https://wenshu.court.gov.cn>);

(四)信用中国 (<https://www.creditchina.gov.cn>);

(五)中国政府采购网 (<https://www.ccgp.gov.cn>);

(六)其他具备法律效力的合法渠道。

我方对上述承诺事项的真实性负责，授权并配合采购人所在同级财政部门及其委托机构，对上述承诺事项进行查证。如不属实，属于供应商提供虚假材料谋取中标、成交的情形，按照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定，接受采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动等行政处罚。有违法所得的!并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照;构成犯罪的，依法追究刑事责任。

附件: 缴纳社会保障资金的证明材料清单

承诺人(供应商或自然人CA签章):

附件

缴纳社会保障资金的证明材料清单

一、社保经办机构出具的本单位职工社会保障资金缴纳证明。

1.基本养老保险缴纳证明或基本养老保险缴费清单。

2.基本医疗保险缴纳证明或基本医疗保险缴费清单。

3.工伤保险缴纳证明或工伤保险缴费清单。

4.失业保险缴纳证明或失业保险缴费清单。

5.生育保险缴纳证明或生育保险缴费清单。

二、新成立的企业或在法规范范围内不需提供的机构，应提供书面说明和有关佐证文件。