

黑龙江德正工程项目管理有限公司

公开招标文件

项目名称：丰林县综合医院采购医用设备

项目编号：**[230724]HLJDZ[GK]20230001**

第一章 投标邀请

黑龙江德正工程项目管理有限公司受丰林县人民医院的委托，采用公开招标方式组织采购丰林县综合医院采购医用设备。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：丰林县综合医院采购医用设备
批准文件编号：丰财购核字[2023]00103号
采购项目编号：[230724]HLJDZ[GK]20230001

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	数量	采购需求	预算金额（元）
1	丰林县综合医院采购医用设备	1	详见采购文件	4,562,000.00

二.投标人的资格要求

1.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.到提交投标文件的截止时间，投标人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（丰林县综合医院采购医用设备）：

1)1、投标人须按所投产品分类提供有效的生产/经营资格证明文件：投标人如为所报商品的制造商，须提供有效期内的《医疗器械生产许可证》《第一类医疗器械生产备案凭证》；如为代理商或经销商，所报商品属于医疗器械第二类管理的产品，须提供有效期内的《第二类医疗器械经营备案凭证》，所报商品属于医疗器械第三类管理的产品，须提供有效期内的《医疗器械经营许可证》。2、投标人所投商品为一类医疗器械，须提供有效的《第一类医疗器械备案凭证》，所投商品为二、三类医疗器械，须提供有效的《医疗器械注册证》。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

获取招标文件的地点：详见招标公告；

获取招标文件的方式：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招标文件。

其他要求

1.采用“现场网上开标”模式进行开标，投标人需到达开标现场。

2.采用“不见面开标”模式进行开标投标人无需到达开标现场，开标当日在投标截止时间前30分钟登录黑龙江省政府采购网进行签到，选择“交易执行-开标-供应商开标大厅”参加远程开标。请投标人使用投标客户端严格按照招标文件的相关要求制作和上传电子投标文件，并按照相关要求参加开标“不按规范标记导致废标的，由供应商自行承担相关责任”。

3.将采用电子评标的方式，为避免意外情况的发生处理不及时导致投标失败，建议投标人需在开标时间前1小时完成投标文件上传，否则产生的一系列问题将由投标人自行承担。

注：开标模式详见供应商须知-开标方式

四.招标文件售价

本次招标文件的售价为 无 元人民币。

五.递交投标文件截止时间、开标时间及地点：

递交投标文件截止时间：详见招标公告

投标地点：详见招标公告

开标时间：详见招标公告

开标地点：详见招标公告

备注：所有电子投标文件应在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购云平台，逾期递交的投标文件，为无效投标文件。

六.询问提起与受理：

项目经办人：黑龙江德正工程项目管理有限公司 联系方式：18045472997

七.质疑提起与受理：

1.对采购文件的质疑：

项目经办人：黑龙江德正工程项目管理有限公司 联系方式：18045472997

2.对评审过程和结果的质疑：

质疑联系人：黑龙江德正工程项目管理有限公司 电话：18045472997

八.公告发布媒介：

中国政府采购网 黑龙江省政府采购网

联系信息

1. 采购代理机构

采购代理机构名称：黑龙江德正工程项目管理有限公司

地址：黑龙江省哈尔滨市南岗区华山路99号科工贸1号6层8.9.11号

联系人：黑龙江德正工程项目管理有限公司

联系电话：18045472997

账户名称：系统自动生成的缴交账户名称

开户行：详见投标人须知

账号：详见投标人须知

2. 采购人信息

采购单位名称：丰林县人民医院

地址：丰林县新青镇西建委

联系人：王洪波

联系电话：13204583550

黑龙江德正工程项目管理有限公司

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1包
2	采购方式	公开招标
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
6	评标办法	合同包1（丰林县综合医院采购医用设备）：综合评分法
7	获取招标文件时间（同招标文件提供期限）	详见招标公告
8	保证金缴纳截止时间（同递交投标文件截止时间）	详见招标公告
9	电子投标文件递交	电子投标文件在投标截止时间前递交至黑龙江省政府采购网--政府采购云平台
10	投标文件数量	（1）加密的电子投标文件 1 份（需在投标截止时间前上传至“黑龙江省政府采购网--黑龙江省政府采购管理平台”）
11	中标人确定	
12	备选方案	不允许
13	联合体投标	包1：
14	代理服务费收取方式	向中标/成交供应商收取

1 5	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>丰林县综合医院采购医用设备：保证金人民币：45,600.00元整。</p> <p>开户单位：黑龙江德正工程项目管理有限公司</p> <p>开户银行：中国光大银行股份有限公司哈尔滨平房支行</p> <p>银行账号：36380188000059059</p> <p>特别提示：</p> <p>1、投标供应商应认真核对账户信息，将投标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。投标保证金到账（保函提交）的截止时间与投标截止时间一致，逾期不交者，投标文件将作无效处理。</p> <p>2、投标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：***）的投标保证金”。</p>
1 6	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5转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>

17	电子投标文件 签字、盖章要求	应按照第七章“投标文件格式”要求，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。 说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。
18	投标客户端	投标客户端需要自行登录“黑龙江省政府采购网--政府采购云平台”下载。
19	有效供应商家数	包1：3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。
20	报价形式	合同包1（丰林县综合医院采购医用设备）:总价
21	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
22	其他	招标代理服务费收取标准，按照国家、省有关规定，收取标准为参照《国家发展改革委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）文件向中标/成交供应商收取，中标后一个工作日内缴纳，金额为75000元。
23	项目兼投兼中规则	

三、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：

应在黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn>）提前注册并办理电子签章CA，CA用于制作投标文件时盖章、加密和开标时解密（CA办理流程及驱动下载参考黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn>）办事指南-CA办理流程）具体操作步骤，在黑龙江省政府采购网（<http://hljcg.hlj.gov.cn/>）下载政府采购供应商操作手册。

1.2 缴纳投标保证金（如有）。本采购项目采用“虚拟子账号”形式收退投标保证金，每一个投标人在所投的每一项目下合同包会对应每一家银行自动生成一个账号，称为“虚拟子账号”。在进行投标信息确认后，应通过应标管理-已投标的项目，选择缴纳银行并获取对应不同包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在开标时间前，通过转账至上述账号中，付款人名称必须为投标单位全称且与投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与投标人须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过开标时间，将导致保证金缴纳失败。

1.3 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。

2. 特别提示

2.1 缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于投标保证金到账需要一定时间，请投标人在投标截止前及早缴纳。

三、说明

1.总则

本招标文件依据《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《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

投标人应仔细阅读本项目信息公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.投标费用

投标人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。本招标文件的采购人特指本项目采购单位。

4.2“采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本招标文件的采购代理机构特指黑龙江德正工程项目管理有限公司。

4.3“投标人”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“评标委员会”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中标人或者推荐中标候选人的临时组织。

4.5“中标人”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标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、管理关系的不同投标人，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、检测等服务的投标人，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，并作为投标文件组成部分。

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，并在投标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。由同一资质条件的投标人组成的联合体，应当按照资质等级较低的投标人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。

6.7投标时，应以联合体协议中确定的主体方名义投标，以主体方名义缴纳投标保证金，对联合体各方均具有约束力。

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招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。

8.2投标人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，不构成对招标文件的修改或不作为投标人编制投标文件的依据。

9.其他条款

9.1无论中标与否投标人递交的投标文件均不予退还。

四、招标文件的澄清和修改

1.采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间15日前，不足15日的，顺延投标截止之日，同时在“黑龙江省政府采购网”、“黑龙江省公共资源交易网”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招标文件的组成部分，投标人应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担投标人未及时关注相关信息的责任。

五、投标文件

1.投标文件的构成

投标文件应按照招标文件第七章“投标文件格式”进行编写（可以增加附页），作为投标文件的组成部分。

2.投标报价

2.1投标人应按照“第四章招标内容与要求”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招标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）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标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：修正后的报价投标人应当采用书面形式，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，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

3.投标有效期

3.1投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

3.2出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

4.投标保证金

4.1投标保证金的缴纳：

投标人在提交投标文件的同时，应按投标人须知前附表规定的金额、开户银行、行号、开户单位、账号和招标文件本章“投标须知”规定的投标保证金缴纳要求递交投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。

4.2投标保证金的退还：

（1）投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投合同包结果公告发出后5个工作日内退还，但因投标人自身原因导致

无法及时退还的除外；

(2) 未中标供应商投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还；

(3) 中标供应商投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

4.3有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

(1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；

(2) 中标后，无正当理由不与采购人签订合同；

(3) 在签订合同时，向采购人提出附加条件；

(4) 不按照招标文件要求提交履约保证金；

(5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；

(6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；

(7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

5.投标文件的修改和撤回

5.1投标人在提交投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、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，并作为投标文件的组成部分。

5.2在提交投标文件截止时间后到招标文件规定的投标有效期终止之前，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6.投标文件的递交

6.1在招标文件要求提交投标文件的截止时间之后送达或上传的投标文件，为无效投标文件，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。

7.样品（演示）

7.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

7.2开标前，投标人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，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

7.3评标结束后，中标供应商与采购人共同清点、检查和密封样品，由中标供应商送至采购人指定地点封存。未中标投标人将样品自行带回。

六、开标、评审、结果公告、中标通知书发放

1.网上开标程序

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) 投标人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投标人名称、投标价格和招标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，投标文件移交评标委员会。

1.2开标异议

投标人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投标人不足三家的，不得开标。

1.4备注说明:

(1) 若本项目采用不见面开标, 开标时投标人使用 CA证书参与远程投标文件解密。投标人用于解密的CA证书应为该投标文件生成加密、上传的同一把 CA证书。

(2) 若本项目采用不见面开标, 投标人在开标时间前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; 在系统约定时间内使用CA证书签到以及解密, 未成功签到或未成功解密的视为其无效投标。

(3) 投标人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

3.1中标供应商确定后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网发布中标结果公告, 中标结果公告期为 1 个工作日。

3.2项目废标后, 采购代理机构将在黑龙江省政府采购网上发布废标公告, 废标结果公告期为 1 个工作日。

4.中标通知书发放

发布中标结果的同时, 中标供应商可自行登录“黑龙江省政府采购网--政府采购云平台”打印中标通知书, 中标通知书是合同的组成部分, 中标通知书对采购人和中标供应商具有同等法律效力。

中标通知书发出后, 采购人不得违法改变中标结果, 中标供应商无正当理由不得放弃中标。

七、询问、质疑与投诉

1.询问

1.1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。

1.2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潜在投标人已依法获取招标文件, 且满足参加采购项目基本条件的潜在供应商, 可以对招标文件提出质疑; 递交投标文件的供应商, 可以对该项目采购过程和中标结果提出质疑。采购中心应当在正式受理投标人的书面质疑后七个工作日作出答复, 但答复的内容不得涉及商业秘密。

2.2对招标文件提出质疑的, 应当在首次获取招标文件之日起七个工作日内提出; 对采购过程提出质疑的, 为各采购程序环节结束之日起七个工作日内提出; 对中标结果提出质疑的, 为中标结果公告期届满之日起七个工作日内提出。

2.3质疑供应商应当在规定的时限内, 以书面形式一次性地向采购中心递交《质疑函》和必要的证明材料, 不得重复提交质疑材料, 《质疑函》应按标准格式规范填写。

2.4供应商可以委托代理人进行质疑。代理人提出质疑, 应当递交供应商法定代表人签署的授权委托书, 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。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、主要负责人签字或者盖章, 并加盖公章。

2.5供应商提出质疑应当递交《质疑函》和必要的证明材料。《质疑函》应当包括下列内容:

- (1) 供应商的姓名或者名称、地址、联系人及联系电话;
- (2) 质疑项目的名称、编号;
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求;
- (4) 事实依据;
- (5) 必要的法律依据;

(6) 提出质疑的日期;

(7) 供应商首次下载招标文件的时间截图。

2.6有下列情形之一的, 采购中心不予受理:

(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) 超范围提出质疑的;

(5) 同一质疑供应商一次性提出质疑后又提出新质疑的。

2.7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。

2.8质疑的撤销。质疑正式受理后, 质疑供应商申请撤销质疑的, 采购中心应当终止质疑受理程序并告知相关当事人。

2.9对虚假和恶意质疑的处理。对虚假和恶意质疑的供应商, 报省级财政部门依法处理, 记入政府采购不良记录, 推送省级信用平台, 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。

3.0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 投标邀请)。

联系电话: 采购人、采购代理机构(详见第一章 投标邀请)。

通讯地址: 采购人、采购代理机构(详见第一章 投标邀请)。

3.投诉

3.1质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内做出书面答复的, 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。

3.2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

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, 按照招标文件和中标供应商投标文件的规定, 与中标供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标供应商投标文件作实质性修改。

1.2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。

1.3政府采购合同应当包括采购人与中标人的名称和住所、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。

1.4采购人与中标供应商应当根据合同的约定依法履行合同义务。

1.5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》。

1.6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。

1.7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。

1.8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。

1.9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具体格式见本招标文件后附拟签订的《合同文本》（部分合同条款），投标文件中可以不提供《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。

二、验收

中标供应商在供货、工程竣工或服务结束后，采购人应及时组织验收，并按照招标文件、投标文件及合同约定填写验收单。

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：***（填写中标投标人）

地址（详细地址）：

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：

1.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)中标结果公告及中标通知书
- (3)招标文件
- (4)投标文件
- (5)变更合同

2.本合同所提供的标的物、数量及规格等详见中标结果公告及后附清单。

3.合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

4.付款方式及时间

***（见招标文件第四章）

5.交货安装

交货时间：

交货地点：

6.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。

7.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。

8.运输要求

(1) 运输方式及线路:

(2) 运输及相关费用由乙方承担。

9.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。

10.验收

(1) 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。

(2) 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。如果乙方在投标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。

(3) 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,

11.售后服务

(1) 乙方应按招标文件、投标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。

(2) 其他售后服务内容: (投标文件售后承诺等)

12.违约条款

(1) 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。

(2) 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。

13.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。

14.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:

(1) 提交 仲裁委员会仲裁。

(2) 向 人民法院起诉。

15.合同保存

合同文本一式五份, 采购单位、投标人、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。

16.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)

乙方: (章)

采购方法人代表: (签字)

投标人法人代表: (签字)

开户银行:

开户银行:

帐号:

帐号:

联系电话:

联系电话:

签订时间 年 月 日

附表: 标的物清单(主要技术指标需与投标文件相一致)(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)
**	**	**	**	**	**	**

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 招标内容与技术要求

一、项目概况：

提高丰林县医疗卫生服务水平

合同包1（丰林县综合医院采购医用设备）

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	采购单位指定地点
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50%，签订合同后支付50%合同款 2期：支付比例30%，设备到达甲方指定地点后支付30%合同款 3期：支付比例20%，安装调试验收合格后支付20%合同款
验收要求	1期：满足国家及行业现行合格标准
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）	所属行业	招标技术要求
1		其他医疗设备	移动DR	台	1.0000	720,000.00	720,000.00	工业	详见附表一
2		其他医疗设备	床旁超声	台	1.0000	820,000.00	820,000.00	工业	详见附表二
3		其他医疗设备	呼吸机	台	3.0000	210,000.00	630,000.00	工业	详见附表三
4		医用内窥镜	可视喉镜	个	2.0000	28,000.00	56,000.00	工业	详见附表四
5		其他医疗设备	双摇床	张	50.0000	2,700.00	135,000.00	工业	详见附表五
6		其他柜类	床头柜	个	50.0000	550.00	27,500.00	工业	详见附表六
7		其他被服	床垫子	个	50.0000	390.00	19,500.00	工业	详见附表七
8		其他医疗设备	注射泵	台	6.0000	12,000.00	72,000.00	工业	详见附表八
9		其他医疗设备	电解质分析仪	台	1.0000	50,000.00	50,000.00	工业	详见附表九
10		其他医疗设备	电动洗胃机	台	1.0000	26,000.00	26,000.00	工业	详见附表一十

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
11		医用 X 线诊断设备	牙科X射线机	台	1.00	30,000.00	30,000.00	工业	详见附表一十一
12		其他医疗设备	低速台式离心机	台	1.00	20,000.00	20,000.00	工业	详见附表一十二
13		其他医疗设备	心电图机	台	6.00	19,000.00	114,000.00	工业	详见附表一十三
14		其他医疗设备	除颤仪	台	1.00	86,000.00	86,000.00	工业	详见附表一十四
15		其他医疗设备	监护仪	台	4.00	30,000.00	120,000.00	工业	详见附表一十五
16		其他医疗设备	平车	个	2.00	8,000.00	16,000.00	工业	详见附表一十六
17		医用内窥镜	胃肠透视机	台	1.00	1,620,000.00	1,620,000.00	工业	详见附表一十七

附表一：移动DR 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	<p>一、技术参数</p> <p>1、平板探测器</p> <p>1.1 闪烁体: CsI</p> <p>1.2 像素尺寸$\leq 139 \times 139 \mu\text{m}$</p> <p>1.3 像素矩阵$\geq 3070 \times 3070$</p> <p>1.4 成像尺寸$\geq 17 \times 17$英寸</p> <p>1.5 A/D$\geq 16\text{bit}$</p> <p>1.6 传输方式: 无线传输</p> <p>2、图像采集工作站</p> <p>2.1 CPU$\geq 2.0\text{GHz}$</p> <p>2.2 内存$\geq 4\text{G}$</p> <p>2.3 硬盘$\geq 500\text{G}$</p> <p>2.4 操作系统: Windows10专业版或更高版本</p> <p>2.5 屏幕支持触摸操作</p> <p>3、软件功能</p> <p>★3.1 软件具备权限管理、患者登记、图像采集、图像处理、图像自动优化、胶片打印、报告管理功能</p> <p>★3.2 患者登记: 包含本地登记、Worklist网络检索、支持条码扫描</p> <p>3.3 影像采集: 在软件界面中可设置高压参数</p> <p>3.4 影像处理: 亮度/对比度的调整、LUT、ROI、注解、标记、比例尺、灰度条、旋转、翻转、缩放、裁剪、平移、测量</p> <p>3.5 报告管理: 具备图文诊断报告编辑、存储功能, 看图及编辑报告可同时进行</p> <p>4、X射线管</p> <p>4.1 双焦点球管, 焦点尺寸: $\leq 0.6/1.0\text{mm}$</p> <p>4.2 阳极热容量: $\geq 330\text{KHU}$</p> <p>4.3 阳极最高转速$\geq 9800\text{rpm/min}$</p> <p>5、高压发生器</p> <p>5.1 最大输出功率$\geq 50\text{kW}$</p> <p>5.2 最大输出管电压$\geq 150\text{kV}$</p> <p>5.3 最大输出管电流$\geq 630\text{mA}$</p> <p>5.4 曝光时间范围$\geq 1-6300\text{ms}$</p> <p>6、移动架车系统</p> <p>6.1 采用折叠臂设计</p> <p>6.2 X射线管组件可绕横臂旋转$\geq \pm 110^\circ$</p> <p>6.3 X射线管组件可沿立柱垂直移动$\geq 1000\text{mm}$</p> <p>6.4 X射线管组件最高位置$\geq 1800\text{mm}$</p> <p>6.5 横臂可沿立柱水平转动$\geq \pm 90^\circ$</p> <p>6.6 车身宽度$\leq 630\text{mm}$</p> <p>6.7 具备隔室曝光功能</p> <p>7、其它</p> <p>7.1 高压发生器、平板探测器、软件系统为同一生产厂商生产(须提供第三方机构出具的检验报告)</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。

附表二：床旁超声 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>一、设备用途：用于穿刺引导，心肺功能监测及血流动力学评估应用，以及介入操作的可视化引导，血管通路搭建，诊断和治疗引导等</p> <p>二、主要技术及系统概述：</p> <p>1、技术参数及要求：</p> <p>1.1 主机尺寸≤400mm×400mm×50mm</p> <p>1.2 主机重量≤4kg（含电池）</p> <p>1.3 显示器≥15英寸高分辨率LED显示器</p> <p>1.4 显示器可视角度≥170度（左/右）</p> <p>★1.5 系统启动时间：≤22秒，从电源启动至检查开始（冷启动）</p> <p>1.6 触摸面板操作，防泼溅、防尘、防异物。（非轨迹球操作方式）</p> <p>1.7 触摸操作屏≥12英寸，按键支持自定义设置，包括移动、增加、删除</p> <p>1.8 可自定义物理按键≥3个</p> <p>1.9 低平的物理按键，完全密封边缘，以最大限度地控制感染</p> <p>1.10 机器内置超声教学助手，可用于辅助医生进行神经阻滞的练习、操作，同时也可用于腹部、心脏及小器官的教学指导</p> <p>★1.11 所配软件应为该机型的最新版本，并且具有升级能力，可选配组织多普勒组件、造影组件、弹性成像组件等高级功能</p> <p>2、成像模式</p> <p>2.1 二维灰阶模式</p> <p>2.2 组织谐波成像技术</p> <p>2.3 穿刺针显影增强技术</p> <p>2.4 彩色多普勒模式</p> <p>2.5 能量多普勒模式</p> <p>2.6 脉冲多普勒模式（PW）</p> <p>2.7 连续多普勒模式（CW）</p> <p>★3、穿刺针显影增强技术</p> <p>3.1 支持凸阵探头、线阵探头</p> <p>3.2 提供最佳角度提示信息</p> <p>3.3 支持双幅对比显示</p> <p>4、B模式成像</p> <p>4.1 组织谐波成像模式</p> <p>4.2 组织特异性成像</p> <p>★4.3 多角度空间复合成像技术，支持≥3条偏转线，多级可调，支持线阵和凸阵探头</p> <p>4.4 斑点噪声抑制成像</p> <p>4.5 回波增强技术，提高心脏图像质量</p> <p>4.6 锐眼技术，增强局部分辨率</p> <p>5、彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式）</p> <p>5.1 高分辨率血流成像</p> <p>5.2 双实时同屏对比显示</p> <p>5.3 自动调节取样框的角度及位置</p> <p>6、频谱多普勒成像</p>

	<p>6.1 脉冲多普勒、高脉冲重复频率</p> <p>6.2 连续多普勒</p> <p>7、测量分析和报告</p> <p>7.1 常规测量软件包</p> <p>★7.2 自动IVC测量：自动快速获取IVC最大内径、最小内径，CI塌陷指数，DI膨胀指数（选配）</p> <p>8、连通性和外部数据管理</p> <p>8.1 具备DICOM基础功能，可通过网络将图像传输到DICOM服务器</p> <p>8.2 4个USB 3.0端口</p> <p>8.3 以太网端口，内置无线网卡，借助网络，可在机器上一键将动态或静态图像传输至移动应用端群组内；超声设备上具备可自行设置的隐私数据脱敏传输开关，用户可选择传输图像是否包含病人信息</p> <p>8.4 HDMI、S-Video视频输出接口</p> <p>9、电源供应</p> <p>9.1 系统通过电池或交流电源运行</p> <p>9.2 可充电锂电池，连续使用时间≥90分钟</p> <p>10、专用台车</p> <p>10.1 支持液压升降，支持交流供电，可收纳纸巾、检查单等</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。

附表三：呼吸机 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>一、基本要求</p> <p>1、患者类型：成人，儿童。</p> <p>2、显示单元：≥12英寸触控显示屏，不含数码管数字显示与操作窗，不含外接扩展显示屏。屏机分离设计，操作平台可与气路平台完全分离，显示器可以放在吊塔平台上，可多角度监测患者通气信息并降低医患传染概率。</p> <p>★3、采用涡轮技术的电动电控呼吸机，内置涡轮驱动，无需配置空气压缩机，漏气补偿能力≥60L/min。</p> <p>4、内置锂电池，电池工作时间≥2小时。</p> <p>6、后备电源：具有后备锂电池供电，方便扩展第二插槽，可以支持供电时间为120分钟（单电池组，选配双）。</p> <p>二、通气功能</p> <p>1、通气模式，具有：VCV, PCV, PRVC, SIMV(VCV), SIMV(PCV), SIMV(PRVC), PSV, SPONT/CPAP, BILEVEL, 或同等模式。</p> <p>2、具有窒息备份通气功能。</p> <p>3、具有自动导管补偿功能，补偿度从0-100%。</p> <p>4、具有吸气保持，呼气保持，手动呼吸，屏幕冻结测量，屏幕锁等功能。</p> <p>5、具有顺应性补偿功能。</p> <p>★6、个性监测参数定制：可自选监测参数在主监测区域第一监测界面，方便医生观察。</p> <p>三、参数设置</p> <p>1、潮气量：20-2000ml。</p> <p>2、呼吸频率：1-70bpm。</p> <p>3、吸气时间：0.2-9s。</p> <p>4、吸气压力：5-50cmH₂O。</p> <p>5、支持压力：0-50cmH₂O。</p>

1	<p>6、PEEP: 0-30cmH₂O。</p> <p>★7、压力触发灵敏度: -20~0cmH₂O。</p> <p>★8、流速触发灵敏度: 0.5~20LPM。</p> <p>9、压力上升时间: 0-2s。</p> <p>10、吸气暂停时间: 0-4s。</p> <p>四、参数监测</p> <p>1、压力参数监控至少具有: 最小压 (Pmin), 平台压 (Pplat), 平均压 (Pmean), 峰值压力 (Ppeak), 呼气末正压 (PEEP)</p> <p>2、容量、流速类参数监控至少具有: 吸入潮气量 (VTI), 呼出潮气量 (VTE), 分钟通气量MV, 自主呼吸分钟通气量 (MVspont), 漏气百分比 (Leak%)</p> <p>3、具有以下参数监测: 氧浓度, 总呼吸频率, 自主呼吸频率, 呼气阻力, 动态肺顺应性, 自主呼吸吸气时间, RSBI, WOB, Vdaw和泄漏百分比。</p> <p>4、可监测压力-时间, 流速-时间, 容量-时间和CO₂-时间波形。</p> <p>5、可监测压力-流速, 压力-容量, 流速-容量环。</p> <p>五、报警功能</p> <p>1、具有以下报警: 分钟通气量高, 分钟通气量低, 管路脱落报警, 气道压力高, 气道压力低, 持续气道压力高, 呼气末正压低, 呼气潮气量低, 自主后续频率高, 窒息时间, 吸入氧浓度高, 吸入氧浓度低, 交流电故障, 电池电压低, 电池耗尽, 空气源不足, 氧气源不足。</p> <p>2、具有报警信息记录功能, 可记录1000条报警信息。</p> <p>六、其他功能</p> <p>1、智能吸痰功能。</p> <p>2、同步雾化功能。</p> <p>3、内置吸气和呼气流速传感器, 非耗材。</p> <p>4、具有低流速氧气接口, 可使用低流速氧气工作。</p> <p>5、具有VGA数据传输功能。</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。

附表四: 可视喉镜 是否进口: 否

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

	1	<p>一、适应科室：麻醉科、ICU、儿科、妇产科、急诊科、急救中心、救护车等；</p> <p>二、适应症状：临床麻醉及急诊抢救时的常规和困难气管插管处理（困难气道插管，创伤气道插管，部分颈椎活动受限病人插管，呼吸道梗阻的病人，没有自主呼吸的病人，各种原因所致的呼吸困难，外科手术需要气管内麻醉）；</p> <p>三、技术参数</p> <p>★1、显示屏：≥3.5"LCD高清全视角显示屏，分辨率≥640*480，视频宽高比4:3；</p> <p>★2、摄像头：分辨率≥1600*1200，视角≥60°，功耗≤130mW，LED灯数≥3；</p> <p>★3、电池：锂离子电池，容量≥3200mAh，电压3.7V，持续工作时间≥200min；</p> <p>4、电源：USB接口，充电器输入100~240V，充电器输出5V/1A；</p> <p>5、工作环境：温度5℃~+40℃，湿度20%~80%，大气压力86~106KPa；</p> <p>6、整机重量：≤350g；</p> <p>7、工作距离：30~90mm；</p> <p>8、光源：色温≥2300K；照度≥400lx；</p> <p>9、显示器旋转角度：前后旋转角度范围≥120°，左右旋转角度范围≥120°；</p> <p>★10、防雾功能：无需预热，开机即可防雾；</p> <p>11、拍照摄像：一键快速拍照，可连续摄像；</p> <p>12、报警功能：电池电量低、电池耗尽、叶片未连接；</p> <p>13、手柄：人体工程学设计，舒适、抑菌、便携；</p> <p>14、喉镜片：采用医用PC材质，一次性无菌包装，避免交叉感染；</p> <p>15、存储：内置≥8G存储记忆卡，记录在教学和插管过程中的所有操作；</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。	

附表五：双摇床 是否进口：否

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

1	<p>一、规格：$\geq 2100 \times 980 \times 500 \text{mm}$</p> <p>二、材质：</p> <p>1、床架采用符合GB/T3094-2012《冷拔异型钢管》的优质碳钢焊接而成，床架规格：$\geq 30 \times 60 \times 1.1 \text{mm}$。</p> <p>2、床头床尾：采用HDPE工程塑料一次吹塑成型。表面光滑易清洁，中部装饰面板颜色可选。四周带防撞轮和防撞护角，充分保护床体安全。床头与床架结合处隐藏于床边内部并设有锁定开关，开关扳手采用ABS高强度工程塑料注塑成型，安装、拆卸简便。床尾外侧配床头牌。床尾板高度：$\geq 460 \text{mm}$，床头板高度：$\geq 540 \text{mm}$</p> <p>3、床面</p> <p>①面：采用数控冲床一次冲压成型，圆形透气孔（孔径$\geq \phi 22 \text{mm}$），外形美观。采用冷轧钢板，板材厚$\geq 1.0 \text{mm}$。折弯处采用数控折弯机加工制作。床板之间采用接轴连接，并用螺栓紧固。</p> <p>②支撑管采用规格$\geq 20 \times 30 \times 1.1 \text{mm}$的钢管焊接而成，承载力大。</p> <p>③床板可拆卸，方便清洗。</p> <p>4、床腿：冷轧钢管焊接而成，钢管规格$\geq 50 \times 50 \times 1.35 \text{mm}$。床腿之间带横撑连接，确保牢固。</p> <p>4、摇把：采用ABS工程塑料一次成型，内置钢芯，手指凹痕防滑设计，手感舒适，摇手开关为专业耐磨材料，延长使用寿命。</p> <p>三、功能配置：</p> <p>1、整床调节功能：背部升降范围$\geq 0-70^\circ$，腿部升降范围$\geq 0-25^\circ$。</p> <p>2、摇把采用隐藏式设计，可折叠。可隐藏于床头下面。伸缩摇杆为不锈钢材质，钢制万向节，丝杠采用不低于45#钢双丝挤压成型，有过盈保护、双向限位功能，摇动灵活，无噪音。具有ABS防尘罩。</p> <p>3、护栏：倾倒式折叠护栏，优质电泳铝合金横梁，表面硬化处理。≥ 6根不锈钢平面扁管立柱，立柱规格：$\geq \phi 19 \times 1.2 \text{mm}$，上下关节为钢制关节，与不锈钢立柱采用空心铆钉连接工艺，折叠轻松。底座采用$\geq 30 \times 30 \times 1.35 \text{mm}$的钢制管材。护栏开关带防夹手功能，并带有防夹手提示。护栏整体高度$\geq 430 \text{mm}$，升起后高于床面$\geq 355 \text{mm}$。护栏整体长度：$\geq 1470 \text{mm}$。护栏安装于大边侧方，螺栓嵌入护栏底管内，并用装饰帽遮盖，防止螺栓外露，外形美观。</p> <p>4、床体四角预留输液架插孔，内镶钢制套管，保证永不断裂。床体两侧各有一个钢制引流挂钩。</p> <p>5、床头尾板封闭开口的缝隙$\leq 120 \text{mm}$。</p> <p>6、采用高级静音耐磨脚轮，单独制动。超级人造胶TPR弹性体车轮；表面覆盖白色高强度ABS工程塑料包罩，豪华美观，防水，防尘，易清洁。采用内镶封闭式轴承方式转动，不用填充润滑油，有效的降低了噪音，行走轻松，顺畅，耐压耐磨，提高了脚轮整体的流畅度。自带刹车开关，踩踏关闭功能，方便床体移动。固定方式：螺杆固定</p> <p>7、整床安全载荷$\geq 240 \text{KG}$。</p> <p>四、生产工艺：</p> <p>1、管材下料：采用激光切割机下料，有效保证工件的精确度。</p> <p>2、采用焊接机器人集群焊接，焊接过程采用混合气气体保护，焊口光滑、美观、无氧化膜，提高了焊缝的强度及准确性，延长使用寿命。</p> <p>3、碳钢表面处理：采用全自动静电粉末喷涂流水线一次性完工，喷涂前经高速抛丸机除锈，然后经水洗、除油、二度磷化等处理，再进行静电粉末喷涂，真正达到内外防锈，能延长病床的使用寿命。粉末材料具有耐老化、高韧性、抗菌的性能。</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。

附表六：床头柜 是否进口：否

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

	<ol style="list-style-type: none"> 1、规格≥460×460×750mm 2、整体高级工程塑料ABS材质注塑成型，保证使用一次料。 3、表面光滑，易清洗、擦拭，整体美观大方。 4、颜色可选。 5、柜内配有隔板，储物空间大。 6、配置 <ol style="list-style-type: none"> 6.1 一个餐桌（带筷子和水杯凹槽） 6.2 一个抽屉 6.3 一个单拉门扇 6.4 柜体两侧各带1个毛巾架 6.5 柜体两侧各带2个挂勾
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：床垫子 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<ol style="list-style-type: none"> 1、面料材质：采用新型牛筋布。 2、面料特性：有透气性、防滑性、擦拭容易。 3、面料功能：可长期保持床面干净卫生。 4、内置海绵：密度至少为350#高弹硬质海绵，舒适耐用，不变形。 5、内置椰丝：天然椰丝，卫生环保。 6、海绵厚度：≥4公分 7、椰丝厚度：≥4公分 8、床垫配有拉链,便于装卸、清洗。
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：注射泵 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求

1	<p>1、整机重量不超过1.7kg</p> <p>★2、注射精度$\leq\pm 1.8\%$</p> <p>3、速率范围：0.01-2300ml/h，最小步进0.01ml/h</p> <p>4、预置输液总量范围：0.01-9999.99ml</p> <p>5、快进流速范围：0.01-2300ml/h，具有自动和手动快进可选；</p> <p>6、可自动统计四种累计量：24h累计量、最近累计量、自定义时间段累计量、定时间隔累计量</p> <p>7、支持注射器规格：1ml、2ml、3ml、5ml、10ml、20ml、30ml、50/60ml；</p> <p>★8、注射器安装后，推拉盒可自动定位并固定注射器尾夹，无需手动操作</p> <p>9、无需额外工具或设备，可直接在注射泵上添加注射器品牌名称</p> <p>10、8种注射模式：速度模式、时间模式、体重模式、梯度模式、序列模式、剂量时间模式、间断给药模式、TIVA模式；具备联机功能</p> <p>★11、可选TCI模式，TCI模式支持三种药物：丙泊酚，瑞芬太尼，苏芬太尼，支持丙泊酚小儿药代模型</p> <p>12、可选PCA模式，PCA模式支持病人自控镇痛</p> <p>13、不小于3.5英寸彩色显示屏，电容触摸屏技术，支持上下左右滑动操作</p> <p>14、全中文软件操作界面</p> <p>15、锁屏功能：支持自动锁屏，自动锁屏时间可调</p> <p>16、支持药物库，可储存≥ 5000种药物信息</p> <p>★17、支持药物色彩标识，选择不同类型药物时对应的药物色彩标识自动显示在屏幕上，支持4种以上颜色</p> <p>18、报警时可通过示意图片直观提示报警信息</p> <p>19、在线动态压力监测，可实时显示当前压力数值；</p> <p>★20、压力报警阈值至少15档可调</p> <p>21、具备阻塞前预警提示功能，当管路压力未触发阻塞报警时，泵可自动识别压力上升并在屏幕上进行提示</p> <p>22、具备阻塞后自动重启输液功能，短暂性阻塞触发报警后，泵检测到阻塞压力缓解时，无需人为干预，泵自动重新启动输液</p> <p>★23、信息储存：可存储≥ 3500条的历史记录</p> <p>24、电池工作时间≥ 5小时@5ml/h</p> <p>25、防异物及进液等级至少IP33</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。

附表九：电解质分析仪 是否进口：否

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

1	<p>1、测试项目：K、Na、Cl、Ca、PH</p> <p>2、适用样品：血清、血浆、全血、脑脊液及稀释尿液；</p> <p>★3、测量技术：离子选择性电极</p> <p>4、样品量：60ul-150ul</p> <p>5、测量速度：≤25秒</p> <p>6、测量范围、分辨率：</p> <p>K测量范围（mmol/L）：0.5—20.0，分辨率0.01</p> <p>Na测量范围（mmol/L）：15—200，分辨率0.1</p> <p>Cl测量范围（mmol/L）：15—200，分辨率0.1</p> <p>Ca测量范围（mmol/L）：0.1—6.0，分辨率0.01</p> <p>pH测量范围：4—9，分辨率0.01</p> <p>7、彩色触摸屏≥7寸，人机互动式菜单，故障自动报警及排除，提高工作效率。</p> <p>8、具有自动寻杯检测系统，全自动进样盘设有≥38个测试位（包括≥5个急诊位），每批测试只需按下“开始”键，仪器即自动检测样品位置和数量。</p> <p>9、任意切换中、英文操作和打印报告，满足不同客户需求。</p> <p>10、储存功能：主机具有断电保护功能，实现数据储存再现；大容量锂电池，可存储≥10000个检测结果，并可扩展到≥50000个；存满后可自动刷新，并支持模糊查询；保存测试样品数据≥五年。</p> <p>11、进样一次，可升级同时测量出K、Na、Cl、iCa、NCa、TCa、pH、Li、Mg、TCO₂、AG九项十一参数。</p> <p>★12、自动进样，自动定标，样品分析速度可调，内置打印机同时打印出结果，并设外置打印机接口，方便、快捷。</p> <p>★13、质控功能：可打印质控图及质控统计参数。</p> <p>14、配具有原始管加样、条码扫描功能的全自动加样装置。</p> <p>15、支持LIS联网系统，上传数据格式可选。</p> <p>16、实时显示动态标本号码，备有RS-232通讯接口，RTC时钟管理。</p> <p>17、仪器可24小时开机，长时间不操作即转入待机状态，保证仪器随时使用，适合急诊和标本量较多的大、中型医院。</p> <p>18、体系认证：产品具有ISO13485质量体系认证及ISO9001质量体系认证。</p> <p>20、试剂具有单独的注册证（包括尿液等样本稀释液）。</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。

附表一十：电动洗胃机 是否进口：否

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

	1	<p>一、技术规格：</p> <p>★1、结构：以无油蠕动泵为动力，无堵塞结构，无需过滤网，有效防止洗胃过程带来危险；</p> <p>2、压力反馈控制系统，强力换向防堵结构，机器无堵塞、卡死现象；</p> <p>3、压力、液量双重安全保护，确保患者安全，有效提高救治效率；</p> <p>★4、具有自动和手动两种洗胃模式、洗胃时，实时显示洗胃模式、压力、状态、次数。</p> <p>★5、本机采用微电脑控制，全中文液晶显示。</p> <p>二、主要功能：</p> <p>1、洗胃：进液和出液异步进行，先出液后进液；</p> <p>2、平衡：在“停止”或“洗胃”状态下，按此键机器完成一个出液过程后，自动转换成“洗胃”状态的进液；</p> <p>★3、液量：根据需要可选择进液量，分别为：150ml；250ml；350ml；</p> <p>4、清零：可对洗胃次数进行清零；</p> <p>5、复位：可恢复至初始状态；</p> <p>6、停止：按此键停机；</p> <p>7、进液、出液：手动状态下，按“进液”键，机器处于进液过程，按“出液”键，机器处于出液过程；</p> <p>8、压力显示：机器正常洗胃时，洗胃管端口压力进压数值应适时显示在机器液晶屏上。</p> <p>三、主要性能参数：</p> <p>1、进、出液量：进液量为150ml档，其对应的出液量在180ml~230ml之间；进液量为250ml档，其对应的出液量在280ml~330ml之间。进液量为350ml档，其对应的出液量在375ml~450ml之间。</p> <p>2、清洗液的流量：机器洗胃接口处清洗液流量应≥2000ml/min；</p> <p>3、限定压力：机器的限定压力是机器设定的额定最大工作压力，其压力绝对值应在47kPa~67kPa范围中；</p> <p>4、工作噪声：机器正常工作时工作噪声不大于A声级65dB；</p> <p>5、输入功率：≤100VA。</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。	

附表一十一：牙科X射线机 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>1、电源电压：AC 220V±10%</p> <p>2、频率：50 / 60HZ</p> <p>3、电线插头：国际三芯 / 欧标三芯</p> <p>4、最大功率：≤900VA</p> <p>5、射线焦点：≤0.8mm</p> <p>6、球管电压：70KV±10%</p> <p>7、阳极电流：7mA±15%</p> <p>8、阳极角：≤19°</p> <p>9、负载循环：≤1 / 60</p> <p>10、半价层：70KV时≥1.6mmAl</p> <p>11、固有滤过：≥2.1mmAl</p> <p>12、泄露辐射：1米处≤0.007mGY/h</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。	

附表一十二：低速台式离心机 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>★1、触摸屏≥7寸，高清、高亮度，可以直接戴手套进行操作，设置参数与运行参数同屏显示，显示直观、操作简便。</p> <p>2、转速、时间、离心力（RCF）、升、降速档位可以通过触摸屏直接输入数值进行参数设置，相比传统的旋钮式操作更加简单、快捷、精准。</p> <p>3、自动吸合电子门锁，只需轻轻合上门盖即可自动关闭，运行时门盖不能打开，门盖未关闭离心机不能启动且报门锁故障，安全可靠。前板、门盖一次模具成型，流线型外观简洁大方，符合人机工程学。</p> <p>★4、程序设置：通过程序可以轻易的实现实验的重现性，支持对程序进行命名，使用时只需调取对应的名称就可以重现实验的整套方案；可支持5级阶梯离心，满足多元化的实验需求。空气动力学椭圆形试杯，减少阻力、降低噪音与能耗。</p> <p>5、数据信息：运行历史记录、运行故障记录、可以在屏幕直接查看。</p> <p>6、至少11种升速曲线、12种减速曲线，有效的防止二次悬沉，使离心效果达到最佳（第10档可根据实验需求自定义时间）</p> <p>★7、具有转子自动识别功能，防止超转速使用。</p> <p>8、设有门锁异常、超速、电机过热、误操作、通讯故障、机器故障自动诊断等多重保护，确保人身、机器安全。</p> <p>9、多种适配器选择：0.2ml~250ml。</p> <p>10、产品符合ISO9001：2015及ISO13485：2016质量管理体系认证。</p> <p>★11、最高转速：≥4200r/min</p> <p>12、最大相对离心力：≥3412xg</p> <p>13、最大容量：4×250ml</p> <p>14、转速精度：±20r/min</p> <p>15、定时范围：1s-99min59s或1min-99h59min</p> <p>16、整机噪声：≤65dB(A)</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。

附表一十三：心电图机 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>一、基本要求</p> <p>1.1 本机须同时具备心电信号采集与热敏打印功能，不接受心电采集盒类产品。</p> <p>1.2 同屏显示，同步采集，同步热敏记录12道心电波形。</p> <p>★1.3 显示屏≥9.0英寸，屏幕亮度可调，支持背景网格显示，支持全屏触控操作。</p> <p>★1.4 本机具有一体化标准物理全键盘设计，支持拼音、五笔等输入法，方便信息输入。</p> <p>★1.5 患者信息录入：支持手动输入，条码枪、磁卡读卡器读取，WORKLIST快速下载排队预约的患者信息3种方式。</p> <p>★1.6 本机支持有线和无线联网。</p> <p>1.7 本机支持心电数据传输，可实现将本机采集的心电数据直接上传至心电网络平台。</p> <p>1.8 支持PDF、PNG、JPG、HL7、XML、DICOM数据格式。</p> <p>1.9 支持FTP、HTTP、SAMBAA传输协议。)</p> <p>二、性能要求</p> <p>2.1 A/D转换：24bit。</p> <p>★2.2 采样率：≥28000Hz。</p> <p>★2.3 频率响应：0.01Hz~310Hz。</p> <p>2.4 内部噪声：≤12.5μVp-p。</p>

1	<p>2.5 时间常数: ≥ 3.2 s。</p> <p>★2.6 耐极化电压: $\geq \pm 950$ mV。</p> <p>2.7 输入电流: ≤ 0.01 μA。</p> <p>2.8 抗干扰滤波: 具有交流、肌电、漂移和高频截止滤波器。</p> <p>2.9 具备自适应工频滤波技术, 有效去除干扰, 改善心电信号质量。</p> <p>2.10 除颤保护: 机器和导联线具有抗除颤电击保护功能。</p> <p>三、功能要求</p> <p>3.1 ECG输入通道: 标准12导联心电信号同步采集。</p> <p>3.2 导联选择: 手动/自动可选, 支持标准威尔逊、Cabrera导联体系, 同时具备导联标识自定义功能。</p> <p>★3.3 采集时间设置: 波形实时采集和冻结时长均可达60s, 同时可进行两页、三页、四页紧凑版热敏打印格式。</p> <p>3.4 支持实时采样、预采样、触发采样, 支持节律分析。</p> <p>3.5 可同屏显示12导同步心电波形, 同时支持3*4、3*4+1R、3*4+3R、6*2、6*2+1R、6*2+3R、12*1等多种显示布局。</p> <p>3.6 屏幕显示信息: 心电波形、时间、心率、ID、工作状态、导联脱落信息、联网状态信息、外接设备状态信息等。</p> <p>3.7 自动异常报警功能: 可自动对异常心率、导联脱落、外设连接、高频信号干扰情况进行实时监测报警。</p> <p>3.8 支持起搏检测功能。</p> <p>3.9 热敏打印布局: 3*4、3*4+1R、3*4+3R、6*2、6*2+1R、6*2+3R、12*1。</p> <p>3.10 热敏记录纸: 折叠纸。</p> <p>3.11 设备内置存储器, 本机可存储病历≥ 1000例, 存储满后机器可循环存储。</p> <p>3.12 支持U盘、SD卡的扩容存储。</p> <p>3.13 支持U盘和SD卡直接导出PDF、JPG、PNG、HL7、DICOM等格式的报告。</p> <p>3.14 支持波形冻结与波形浏览功能。</p> <p>3.15 支持报告打印预览功能。</p> <p>3.16 具有病历管理功能, 可对存储的病历进行查询、浏览、修改、导出、传输、打印, 方便医生调阅病人信息, 并且支持病例重新编辑, 具备病例模板与自定义病例模板的添加功能, 方便医生在屏诊断时快速输入诊断结论。</p> <p>★3.17 权限管理: 可对设置权限进行密码管控, 包含传输、纸速、增益、报告模板等设置。</p> <p>四、电源</p> <p>交直流两用且自动转换, 电源要求100-240V (50/60Hz), 内置锂电池充满后可连续工作4小时以上。</p> <p>五、配置</p> <p>主机1台, 导联线1条, 肢电极4个, 胸电极6个, 热敏打印纸1本, 电源线1根, 接地线1根, 其它必要辅件一套。</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。

附表一十四: 除颤仪 是否进口: 否

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

1	<p>★1.重量: ≤7kg, 含电池、体外板和心电导联线。</p> <p>★2.彩色TFT显示屏≥8英寸,分辨率≥800×600像素, 可显示≥4通道监护参数波形, 有高对比度显示界面。具备外接屏幕显示功能。</p> <p>3.支持中文操作界面。</p> <p>4.屏幕显示心电波形扫描时间≥16s。</p> <p>★5.具备手动除颤、心电监护、呼吸监护、自动体外除颤(AED)功能, AED功能适用于8岁以下人群。</p> <p>6.除颤采用双相波技术, 具备自动阻抗补偿功能。</p> <p>7.手动除颤分为同步和非同步两种方式, 能量分20档以上, 可通过体外电极板进行能量选择, 最大能量可达360J。</p> <p>8.可配置体内除颤手柄, 体内手动除颤能力选择: 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10/15/20/30/50 J</p> <p>★9.支持至少三种尺寸体内除颤电极板, 适用不同病人类型。</p> <p>10.体外除颤电极板同时支持成人和小儿, 一体化设计, 支持快速切换。</p> <p>11.电极板支持能量选择, 充电和放电三步操作, 满足单人除颤操作。</p> <p>12.AED除颤功能提供中文语音和中文提醒功能, 对于抢救过程支持自动录音功能, 记录时长≥60min。</p> <p>13.开机时间≤2s, 符合临床使用。</p> <p>14.除颤充电迅速, 充电至200J≤4s。</p> <p>★15.除颤后心电基线恢复时间≤2.5s。</p> <p>16.从开始AED分析到放电准备就绪≤10s。</p> <p>★17.支持病人接触状态和阻抗值实时显示。</p> <p>18.支持配置体外起搏功能, 起搏分为固定和按需两种模式。具备降速起搏功能。</p> <p>19.支持配置CPR辅助功能, CPR传感器设计符合2015 AHA/ERC指南, 提供即时的按压反馈, 设备界面提供按压深度和按压频率实时参数显示。</p> <p>20.心电波形速度支持50 mm/s、25 mm/s、12.5 mm/s、6.25 mm/s。</p> <p>21.通过心电电极片可监测的心律失常分析种类≥24种。</p> <p>22.可选配监护功能: 12导ECG、血氧饱和度、无创血压、有创血压、体温、呼吸末二氧化碳。</p> <p>23.提供的监护参数适用于成人, 小儿和新生儿</p> <p>★24.无创血压收缩压测量范围: 25-290mmHg(成人)、25-240mmHg(小儿)、25-140mmHg(新生儿), 舒张压测量范围: 10-250mmHg(成人)、10-200mmHg(小儿), 10-115mmHg(新生儿)。</p> <p>25.支持连接中央站, 与科室床旁监护仪共用监护网络。</p> <p>26.支持提供IHE HL7协议, 满足院前院内急救系统的联网通信。</p> <p>27.标配1块外置智能锂电池, 可支持200J除颤≥300次。</p> <p>28.具备生理报警和技术报警功能, 通过声音、文字和灯光3种方式进行报警。</p> <p>29.配置50mm记录纸记录仪或80mm记录纸记录仪, 自动打印除颤记录, 单次波形记录时间最大不小于30s; 支持连续波形记录。</p> <p>30.可存储24小时连续ECG波形, 数据可导出至电脑查看。</p> <p>31.关机状态下设备支持每天定时自动运行自检(含监护模块和治疗模块), 支持定期自动大能量自检(最大放电能量)。</p> <p>32.设备自检后支持对于自检报告进行自动打印或按需打印。</p> <p>33.具备良好的防尘防水性能, 防尘防水级别至少IP44。</p> <p>34.具备优异的抗跌落性能, 满足救护车标准EN1789 中6.3.4.3关于跌落试验的要求, 裸机可承受6面0.75m跌落冲击。</p> <p>35.工作环境, 温度范围: 0°C-45°C, 湿度范围: 15%-95%, 大气压范围: 57.0 kPa ~ 106.2 kPa。</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。

附表一十五: 监护仪 是否进口: 否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>1: 整机要求:</p> <p>1.1、一体化便携监护仪, 整机无风扇设计。</p> <p>1.2、配置提手, 方便移动。</p> <p>★1.3、≥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。</p> <p>1.4、屏幕采用最新电容屏非电阻屏。</p> <p>1.5、显示屏采用宽视角技术, 支持170度可视范围, 提供彩页证明材料。</p> <p>1.6、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。</p> <p>★1.7、安全规格: ECG, TEMP, IBP, SpO2, NIBP监测参数抗电击程度为防除颤CF型。</p> <p>1.8、监护仪设计使用年限≥8年。</p> <p>1.9、监护仪清洁消毒维护支持的消毒剂≥40种, 在技术手册中清晰列举消毒剂的种类。</p> <p>1.10、监护仪主机工作大气压环境范围: 57.0~107.4kPa。</p> <p>1.11、监护仪主机工作温度环境范围: 0~40℃。</p> <p>1.12、监护仪主机工作湿度环境范围: 15~95%。</p> <p>2: 监测参数:</p> <p>2.1、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。</p> <p>★2.2、心电图支持心率, 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。</p> <p>2.3、心电图算法通过AHA/MIT-BIH数据库验证, 提供产品彩页或其他有效证明材料。</p> <p>2.4、心电图波形扫描速度支持6.25mm/s、12.5mm/s、25mm/s和50mm/s。</p> <p>2.5、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。</p> <p>2.6、支持≥20种心律失常分析, 包括房颤分析。</p> <p>2.7、QT和QTc实时监测参数测量范围: 200~800ms。</p> <p>2.8、支持升级提供过去24小时心电图概览报告查看与打印, 包括心率统计结果, 心律失常统计结果, ST统计和QT/QTc统计结果。</p> <p>2.9、提供SpO2, PR和PI参数的实时监测, 适用于成人, 小儿和新生儿。</p> <p>2.10、支持指套式血氧探头, 至少IPX7防水等级, 支持液体浸泡消毒和清洁。</p> <p>2.11、配置无创血压测量, 适用于成人, 小儿和新生儿。</p> <p>★2.12、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。</p> <p>2.13、无创血压成人测量范围: 收缩压25~290mmHg, 舒张压10~250mmHg, 平均压15~260mmHg。</p> <p>2.14、提供辅助静脉穿刺功能。</p> <p>2.15、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。</p> <p>3: 系统功能:</p> <p>★3.1、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。</p> <p>3.2、支持肾功能计算功能。</p> <p>3.3、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。</p> <p>3.4、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。</p> <p>3.5、≥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。</p> <p>3.6、≥1000组NIBP测量结果。</p> <p>3.7、≥120小时(分辨率1分钟)ST模板存储与回顾。</p> <p>3.8、支持48小时全息波形的存储与回顾功能。</p> <p>3.9、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。</p>

	<p>3.10、支持RJ45接口进行有线网络通信，和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。</p> <p>3.11、支持监护仪进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式。</p> <p>★3.12、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。</p> <p>3.13、支持格拉斯哥昏迷评分（GCS）功能。</p> <p>★3.15、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。</p> <p>3.16、提供屏幕截图功能，将屏幕截图通过USB接口导出到U盘。</p> <p>3.17、支持它床观察，可同时监视≥12它床的报警信息。</p> <p>3.18、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。</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。

附表一十六：平车 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>1、结构：由床面、支撑架、护栏、脚轮等组成。</p> <p>2、ABS护栏，可完全收于车面之下，实现零间隙搬运，便于车上紧急抢救病人。</p> <p>3、具有可升降输液架。</p> <p>4、具有防尘静音脚轮，轻巧可靠。</p> <p>5、具有中控刹车系统，稳定可靠。</p> <p>6、头部带有氧气瓶支架，方便易用。</p> <p>7、床面规格至少1900mm×800mm。</p> <p>8、升降范围至少300mm~700mm。</p> <p>9、支持背部起升。</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。

附表一十七：胃肠透视机 是否进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>一、设备用途：该设备应满足数字透视、数字摄影、消化系造影及ERCP检查、子宫输卵管造影等常规放射学诊断及治疗的需要。</p> <p>二、主要部件及性能参数</p> <p>1、高压发生器</p> <p>1.1、高压产生方式：高频逆变，≥500kHz</p> <p>★1.2、最大电功率：≥55kW</p> <p>1.3、最短曝光时间：≤1ms</p> <p>1.4、透视输出电压：≥125kV</p> <p>1.5、摄影电压：≥150kV</p> <p>1.6、脉冲透视最大电流：≥30mA</p> <p>1.7、最大电流时间积：≥1000mAs</p> <p>1.8、透视方式：要求具备脉冲透视以及连续透视两种方式</p> <p>1.9、摄影方式：要求具备点片摄影 / 直接摄影 / DSA减影 / 连续摄影功能</p> <p>2、X射线管组件</p> <p>★2.1、阳极热容量：≥400kHu</p>

1

- 2.2、阳极转速：≥9700转/分
- 2.3、焦点：双焦点，小焦点≤0.7mm，大焦点≤1.2mm
- 2.4、小焦点功率：≥40kW
- 2.5、大焦点功率：≥100kW
- 2.6、限束器类型：可自动及手动控制
- 2.7、曝光野指示灯：要求具有
- 2.8、透视摄影转换时间：≤1s
- 3、检查床
 - 3.1、床体四周均可接触患者：要求满足
 - ★3.2、床体负角度旋转：≥17度
 - 3.3、床面横向运动范围：≥22cm
 - 3.4、影像系统垂直运动范围：≥120cm
 - 3.5、影像系统覆盖范围：≥160cm
 - 3.6、倾斜投照角度：≥±40度
 - ★3.7、最大SID：≥180cm
 - 3.8、任意位置床体承重：≥200kg
 - 3.9、操控方式：单一遥控杆自定义实现
- 4、平板探测器
 - 4.1、材料：非晶硅
 - 4.2、像素大小：≤140μm
 - 4.3、空间分辨率：≥3.6lp/mm
 - 4.4、有效视野：≥17"x17"
 - 4.5、视野可变：≥4视野
 - 4.6、最小视野：≤9"x9"
 - 4.7、像素矩阵：≥3030 x 3030pixels
 - 4.8、灰阶等级：≥16bit（65,536灰阶）
- 5、数字化影像系统
 - 5.1、CPU：≥3.0GHz
 - 5.2、内存：≥8G
 - 5.3、主机操作系统：Windows10
 - 5.4、硬盘容量：≥1000GB
 - 5.5、脉冲透视：≥25fps（最大）
 - 5.6、序列摄影帧频：≥15fps（最大）
 - 5.7、虚拟限束器：要求具有
 - 5.8、透视图像记录：≥15s
 - 5.9、末帧图像保持(LIH)：要求具有
 - 5.10、多种临床采集程序协议：要求具有，消化道检查，胰胆管检查，输卵管检查
- 6、图像处理功能
 - 6.1、直方图计算：要求具有
 - 6.2、窗宽窗位调节：要求具有

	<p>6.3、黑/白反转：要求具有</p> <p>6.4、图像缩放功能：要求具有</p> <p>6.5、ROI调节：要求具有</p> <p>6.6、水平/垂直翻转：要求具有</p> <p>6.7、图像剪切：要求具有</p> <p>6.8、边缘增强：要求具有</p> <p>6.9、标注功能：要求具有</p> <p>6.10、测量距离、角度：要求具有</p> <p>7、网络功能</p> <p>7.1、DICOM储存：要求具有</p> <p>7.2、DICOM打印：要求具有</p> <p>7.3、DICOM-DVD刻录（内置DICOM浏览软件）：要求具有</p> <p>7.4、DICOM worklist：要求具有</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。

第五章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，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：

（1）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通则》（以下简称《民法通则》）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。如投标人是企业（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”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人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；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

（2）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.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供标准格式的《资格承诺函》。

3.信用记录查询

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

（2）查询截止时点：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；

4.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投标人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投标人作无效投标处理。

5.按照招标文件要求，投标人应当提交的资格、资信证明文件。

第六章 评审

一、评审要求

1. 评标方法

丰林县综合医院采购医用设备：综合评分法,是指投标文件满足招标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. 评标原则

2.1 评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2 具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3 合格投标人不足三家的,不得评标。

3. 评标委员会

3.1 评标委员会由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成,成员人数为5人及以上单数,其中技术、经济等方面的评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2 评标委员会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,与投标人存在劳动关系,或者担任过投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人;

(2) 与投标人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) 与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系;

3.3 评标委员会负责具体评标事务,并独立履行下列职责:

(1) 审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求;

(2) 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明;

(3) 对投标文件进行比较和评价;

(4) 确定中标候选人名单,以及根据采购人委托直接确定中标供应商;

(5) 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为;

(6) 法律法规规定的其他职责。

4. 澄清

4.1 对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容,评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

4.2 投标人的澄清、说明或者补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。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

4.3 评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

4.4 评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的,可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

5. 有下列情形之一的,视为投标人串通投标

5.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制;(不同投标人投标文件上传的项目内部识别码一致);

5.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;

5.3 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人;

5.4 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异;

5.5 不同投标人的投标文件相互混装;

5.6不同投标人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投标人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

6.1投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件或者响应文件；

6.2投标人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；

6.3投标人之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；

6.4属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；

6.5投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；

6.6投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；

6.7投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

7.1详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

8.废标的情形

8.1出现下列情形之一的，应予以废标。

- (1) 符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家；（或参与竞争的核心产品品牌不足3个）的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 投标人的报价均超过了采购预算；
- (4) 因重大变故，采购任务取消；
- (5) 法律、法规以及招标文件规定其他情形。

9.定标

9.1评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审。评标结束后，对投标人的评审名次进行排序，确定中标人或者推荐中标候选人。

10.其他说明事项

若出现供应商因在投标客户端中对应答点标记错误，导致评审专家无法进行正常查阅而否决供应商投标的情况发生时，由投标人自行承担责任。

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，具体按照本招标文件相关要求执行

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为小、微企业）

合同包1（丰林县综合医院采购医用设备）

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	20%	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。				

3.价格扣除相关要求

3.1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。
- （3）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。
- （4）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。

3.2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。

3.3投标人属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、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：投标人应当认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。投标人可通过“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/>）对投标人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。

3.4提供投标人的《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

1.1资格性审查。依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明文件等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

1.2符合性审查。依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

1.3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.投标报价审查

2.1评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

3.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。

4.核心产品同品牌审查

4.1采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，按最终上传投标文件时间或技术指标或售后服务条款或业绩的优劣顺序排列确定进入评审的投标人，其他投标无效。

4.2使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

5.详细评审

综合评分法：分为投标报价评审、商务部分评审、技术部分评审（得分四舍五入保留两位小数）。（详见后附表三详细评审表）

最低评标价法：无

6.汇总、排序

6.1综合评分法：评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，按技术指标的优劣顺序排列确定，以上均相同的由采购人确定。

6.2最低评标价法：投标文件满足招标文件全部实质性要求，且进行政府采购政策落实的价格扣除后，对投标报价进行由低到高排序，确定价格最低的投标人为中标候选人。价格相同的，按技术指标优劣顺序排列确定，上述均相同的由采购人确定。

表一资格性审查表

合同包1（丰林县综合医院采购医用设备）

具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料）；如在满足缴纳税收和社会保障资金没有失信记录情况下，可提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》，无须提供相关证明材料。

具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2021年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明）；如在满足良好商业信誉和健全财务制度情况下，可提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》，无须提供相关证明材料。
履行合同所必须的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况；如潜在投标人在设备和专业技术能力符合情况下，可提供《黑龙江省政府采购供应商资格承诺函》，无须提供相关证明材料。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）
信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。投标（报价）函相关承诺要求内容。
特定资格要求	1、投标人须按所投产品分类提供有效的生产/经营资格证明文件：投标人如为所报商品的制造商，须提供有效期内的《医疗器械生产许可证》《第一类医疗器械生产备案凭证》；如为代理商或经销商，所报商品属于医疗器械第二类管理的产品，须提供有效期内的《第二类医疗器械经营备案凭证》，所报商品属于医疗器械三类管理的产品，须提供有效期内的《医疗器械经营许可证》。2、投标人所投商品为一类医疗器械，须提供有效的《第一类医疗器械备案凭证》，所投商品为二、三类医疗器械，须提供有效的《医疗器械注册证》。

表二符合性审查表：

合同包1（丰林县综合医院采购医用设备）

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。
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、规格型号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。
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：

丰林县综合医院采购医用设备

评审因素	评审标准
------	------

分值构成	技术部分70.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术参数 (34.0分)	技术指标、参数全部满足或优于招标文件要求且功能配置齐全的得满分34分。“★”为重要技术指标，不允许出现偏离情况，若出现偏离视为重大偏离，则投标无效。单项产品一般技术指标、参数低于招标文件规定的相应技术指标、参数的，每有一条扣0.5分，最多扣2分（五项即为无效标书）。
	供货方案 (10.0分)	供货方案包含但不限于：计划供货时间、人员配置、装卸及运输工具配备、防护措施、备选方案等。根据项目实际情况有深入表述的得10分；基本表述的得5分；不提供或与实际需求无关不得分。
	安装调试方案 (6.0分)	安装调试方案包含但不限于：安装时间进度计划、安装及调试措施、安装调试的应急预案等。根据项目实际情况有深入表述的得6分；基本表述的得3分；不提供或与实际需求无关不得分。
	质量管理体系保证措施 (10.0分)	质量管理体系保证措施包含但不限于：产品关键部位技术性能说明、产品质量维护培训、产品使用培训、质量管理制度、内部管理制度等。根据项目实际情况有深入表述的得10分；基本表述的得5分；不提供或与实际需求无关不得分。
	售后服务保障 (10.0分)	售后服务保障包含但不限于：售后服务内容、服务响应时间、解决问题时间、售后保障措施、独立维修维护能力等。根据项目实际情况有深入表述的得10分；基本表述的得5分；不提供或与实际需求无关不得分
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格分值}$ 【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 投标文件格式与要求

投标人提供投标文件应按照以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

投标文件封面

(项目名称)

投标文件封面

项目编号：**[230724]HLJDZ[GK]20230001**

所投采购包：第 包

(投标人名称)

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标承诺书
- 二、资格承诺函。
- 三、授权委托书
- 四、主要商务要求承诺书
- 五、技术偏离表
- 六、中小企业声明函
- 七、监狱企业
- 八、残疾人福利性单位声明函
- 九、分项报价明细表
- 十、联合体协议书
- 十一、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 十二、项目组成人员一览表
- 十三、投标人业绩情况表
- 十四、各类证明材料

格式一：

投标承诺书

采购单位、黑龙江德正工程项目管理有限公司：

1.按照已收到的 项目（项目编号： ）招标文件要求，经我方（投标人名称）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。我方完全接受本次招标文件规定的所有要求，并承诺在中标后执行招标文件、投标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.我方同意招标文件关于投标有效期的所有规定。

3.我方郑重声明：所提供的投标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.我方将按照招标文件、投标文件及相关要求、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，愿意承担取消中标资格、接受有关监督部门处罚等后果：

- (1) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (2) 中标后，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) 不按照招标文件要求提交履约保证金；
- (5) 要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容；
- (6) 要求更改招标文件和中标结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

详细地址：

邮政编码：

电话：

电子函件：

投标人开户银行：

账号/行号：

投标人_____ (加盖公章)

法定代表人_____ (签字)

授权委托人_____ (签字)

年 月 日

格式二：

《投标资格承诺函》

黑龙江德正工程项目管理有限公司：

我公司作为本次采购项目的投标人，根据招标文件要求，现郑重承诺如下：

1.符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件；

(1)具有独立承担民事责任的能力；

(2)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

(3)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

(4)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

(5)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；

(6)符合国家法律、行政法规规定的其他条件。

2.我公司作为本项目参加政府采购活动的投标人、法定代表人/单位负责人近3年内不具有行贿犯罪记录。

3.我公司在截至投标截止日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。

4.我公司未违反“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，不得同时参加本采购项目（包组）投标。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标。”的情形。

本公司对上述承诺的内容事项真实性负责。如经查实上述承诺的内容事项存在虚假，我公司愿意接受以提供虚假材料谋取中标追究法律责任。

投标人（单位盖章）：

日期:

格式三:

授权委托书

本人_____ (姓名) 系_____ (投标人名称) 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、修改招标项目投标文件、签订合同和处理有关事宜, 其法律后果由我方承担。委托期限: _____。

代理人无转委托权。

投标人: _____ (加盖公章)

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

_____年_____月_____日

格式四:

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。

如有优于招标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。

投标人名称: (加盖公章) 法定代表人 (或授权代表) 签字或盖章

年 月 日

格式五: (工程类项目可不填写或不提供)

技术偏离表

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

说明:

1.投标人应当如实填写上表“投标人提供响应内容”处内容，对招标文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。

2.“偏离程度”处可填写满足、响应或正偏离、负偏离。

3.佐证文件名称及所在页码：系指能为投标产品提供技术参数佐证或进一步提供证据的文件、资料名称及相关佐证参数所在页码。如直接复制招标文件要求的参数但与佐证材料不符的，为无效投标。

4.上表中“招标技术要求”应详细填写招标要求。

格式六：（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）；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）；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：

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；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）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：

格式七：（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。

格式八：（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：

格式九：

分项报价明细表（网上开评标可不填写）

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。

格式十：（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、投标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

格式十一：

（未要求可不填写）

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式十二：

项目组成人员一览表（未要求可不填写）

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						
.....						

按招标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.如投标人中标，须按本表承诺人员操作，不得随意更换。

格式十三：

投标人业绩情况表（未要求可不填写）

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

投标人根据上述业绩情况后附销售或服务合同复印件。

格式十四：

各类证明材料（未要求可不填写）

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。