# 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目

## 招标文件

项目编号: 郑财招标采购-2025-388

采 购 人:郑州市中心医院

采购代理机构:中益工程管理有限公司

日期:二〇二五年十一月

## 目 录

第一章	招标公告	. 1
第二章	投标人须知	. 5
第三章	资格审查	23
第四章	评标办法(综合评分法)	23
第五章	合同	32
第六章	招标项目需求及技术要求	36
第七章	投标文件通用格式	75

## 第一章 招标公告

## 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目 公开招标公告

#### 项目概况

郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目招标项目的潜在投标 人应在郑州市公共资源交易中心网(https://zzggzy.zhengzhou.gov.cn/)获取招标文件,并于 2025 年 11 月 26 日 09 时 30 分(北京时间)前递交投标文件。

#### 一、项目基本情况

1、项目编号: 郑财招标采购-2025-388

2、项目名称:郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目

3、采购方式:公开招标

4、预算金额: 3234000.00 元 最高限价: 1683800.00 元

序号	包号	包名称	包预算 (元)	包最高限价(元)
1	A 包	郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携 式超声诊断系统等 16 种设备采购项目 A 包	1560000.00	778200.00
2	B包	郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携 式超声诊断系统等 16 种设备采购项目 B 包	1000000.00	437100.00
3	C 包	郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携 式超声诊断系统等 16 种设备采购项目 C 包	467500.00	329500.00
4	D包	郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携 式超声诊断系统等 16 种设备采购项目 D 包	206500.00	139000.00

- 5、采购需求(包括但不限于标的的名称、数量、简要技术需求或服务要求等)
- 5.1 采购范围: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目的采购、安装、调试、验收、培训、保修期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。
  - 5.2质量要求: 合格,符合国家、行业现行规范标准,同时满足采购人要求。
  - 5.3 交货期: 合同签订后 30 日历天内, 特殊情况双方协商交货日期。
  - 5.4 交货地点: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心。
  - 5.5 验收标准:满足国家、行业及采购人验收标准。
  - 5.6 保 修 期:设备免费原厂保修期5年(包含所有问题)。
  - 6、合同履行期限:至本项目保修期结束。
  - 7、本项目是否接受联合体投标:否
  - 8、是否接受讲口产品:是
  - 9、是否专门面向中小企业:否

#### 二、申请人资格要求:

- 1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定;
- 2、落实政府采购政策满足的资格要求:无
- 3、本项目的特定资格要求
- 3.1(1)投标产品须符合《医疗器械监督管理条例》,取得医疗器械注册证或医疗器械产品相关备案凭证。
- (2)供应商为代理商的,应具有医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证;供应商为境内生产企业的,应具有医疗器械生产许可证(所投产品为一类医疗器械生产的须具有备案凭证)。
  - (3) 不属于医疗器械应提供相应的证明资料。
- (4)供应商为所投产品经销商(代理商)的,且所投产品为进口产品的,须出具所投产品生产商对其出具的经销授权证明;或提供产品生产商对指定总代理商的授权证明及该总代理商对其出具的经销授权证明。
  - 3.2 信誉要求:
- (1)根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》(财库[2016]125号)的规定, 对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标供应商,拒绝参与本项目政府采购活动。

采购人、采购代理机构,通过"中国执行信息公开网"(zxgk.court.gov.cn/)网站查询"失信被执行人",通过"信用中国"(www.creditchina.gov.cn)网站查询"重大税收违法失信主体";通过"中国政府采购网"(www.ccgp.gov.cn/)查询"政府采购严重违法失信行为"等相关主体信用记录,信用信息查询记录及相关证据与其他采购文件一并保存。查询时间:资格审查时。

- (2)单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商,不得参加同一合同项下的政府 采购活动; 【提供承诺函,格式自拟并加盖公章。注:采购人和采购代理机构将在资格审查时查询供应商的 信用记录,并将查询结果网页打印并存档。经查询之后,网站信息发生的任何变更均不再作为评审依据,供 应商自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料不作为评审依据。】
  - (3) 供应商须提供书面承诺符合本项目资格条件:
- 1、供应商经营行为符合国家法律、法规和有关规定,未出现商业贿赂和不正当欺诈行为,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;
  - 2、具有完善的售后服务体系,并能承担采购项目供货能力和服务;
- 3、具备承担采购项目的能力,能确保在采购合同有效期内按照合同中规定的品名、厂家、规格型号、价格、批号、效期及时供货;
  - 4、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力;
- 5、不存在被列入严重违法失信企业名单并在处罚期限内,且不存在其它影响采购响应及履约能力的情形。
  - 6、本次招标不接受联合体投标。

#### 三、获取招标文件

1. 时间: 2025年11月6日至2025年11月12日;每天上午00:00至12:00,下午12:00至23:59(北

京时间, 法定节假日除外。)

- 2. 地点: 郑州市公共资源交易中心网(https://zzggzy.zhengzhou.gov.cn/)。
- 3. 方式: 各潜在投标人凭企业 CA 锁下载招标文件。尚未办理企业 CA 锁的,请登录"郑州市公共资源交易中心网站(https://zzggzy.zhengzhou.gov.cn/)"进入"办事指南一政府采购"栏目,下载相关资料并与 CA 公司联系,了解 CA 办理事宜。 CA 锁办理咨询电话: 0371-96596; 技术服务电话: 0371-67188807/4009980000。

4. 售价: 0元。

#### 四、投标截止时间及地点

- 1. 时间: 2025 年 11 月 26 日 09 时 30 分(北京时间)
- 2. 地点: 郑州市公共资源交易中心网 (https://zzggzy. zhengzhou. gov. cn/)

#### 五、开标时间及地点

- 1. 时间: 2025年11月26日09时30分(北京时间)。
- 2. 地点: 郑州市公共资源交易中心门户网站远程开标大厅(https://zzggzy.zhengzhou.gov.cn/BidOpe ning/bidhall/default/login.html)。

#### 六、发布公告的媒介及招标公告期限

本次招标公告在《河南省政府采购网》、《郑州市政府采购网》、《郑州市公共资源交易中心》上发布, 招标公告期限为五个工作日。

#### 七、其他补充事宜

- 1. 本项目执行节约能源、保护环境、扶持不发达地区和少数民族地区、促进中小企业发展、促进残疾人就业、促进监狱企业发展等政府采购政策。
- 2. 根据"郑州市公共资源交易中心关于不见面开标大厅系统升级的通知"投标人无需到交易中心现场参加开标会议,本项目招标文件中所要求证件、证明等,投标文件中应附相应资料清晰的扫描件,由于模糊不清导致评委无法辨别的,后果由投标人自行承担。
- 3. 开标前请登录"郑州市公共资源交易中心不见面开标大厅"进行远程开标准备工作。不见面开标操作说明详见郑州市公共资源交易中心网站办事指南栏目下政府采购专区中的《郑州市公共资源交易中心不见面开标大厅操作手册(供应商)V1. 0》。
- 4. 加密电子投标文件为"郑州市公共资源交易中心(http://zzggzy.zhengzhou.gov.cn/)"网站提供的"投标文件制作工具"软件制作生成的加密版投标文件。
- 5. 各投标人需使用本单位 CA 锁 (制作投标文件时所使用的 CA 锁) 对本单位的加密电子投标文件进行远程不见面方式解密。
- 6. 招标代理费:本项目参照《招标代理服务收费管理暂行办法》计价格【2002】1980号文收费标准基础上优惠 30%,由中标单位在领取中标通知书缴纳。

#### 八、凡对本次招标提出询问,请按照以下方式联系

1. 采购人信息

名称: 郑州市中心医院

地址: 郑州市中原区桐柏北路 16号

联系人: 胡大

联系方式: 0371-67690148

2. 采购代理机构信息(如有)

名称: 中益工程管理有限公司

地址: 郑州市金水区纬五路政六街合作大厦 B 座 9 楼、10 楼

联系人: 孙得力

联系方式: 0371-60981807

3. 项目联系方式

项目联系人: 孙得力

联系方式: 0371-60981807

## 第二章 投标人须知

### 投标人须知前附表

本表关于采购的货物及其伴随服务的具体资料是对投标人须知的补充,如有矛盾,应以本表为准,此表中"※"为投标人必须满足的条件,如不满足,可能导致**投标无效**。

条款号	条款名称	编列内容
		名称: 郑州市中心医院
1. 2. 1	采购人	地址: 郑州市中原区桐柏北路 16 号
1. 2. 1	不购入	联系人: 胡大
		联系方式: 0371-67690148
		名称:中益工程管理有限公司
1. 2. 2	采购代理机构	地址:郑州市金水区纬五路政六街合作大厦 B 座 9 楼、10 楼
1. 2. 2	不购代理机构	联系人: 孙得力
		联系方式: 0371-60981807
	项目名称及	项目名称:郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断
1. 2. 3	项目编号	系统等 16 种设备采购项目
	坝 口 绷 勺	项目编号: 郑财招标采购-2025-388
		郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16
1. 2. 4	※采购范围	种设备采购项目的采购、安装、调试、验收、培训、质保期内外服
		务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。
		资金来源: 财政资金
	※资金来源及预算 金额	A 包最高限价: ¥778200.00 元
		B 包最高限价: ¥437100.00 元
1. 2. 5		C 包最高限价: ¥329500.00 元
		D 包最高限价: ¥139000.00 元
		投标供应商报价超出最高限价的,按无效标处理。
		每个包内设备报价也不得超过控制价,否则按废标处理。
1. 2. 6	※交货期	合同签订后30日历天内,特殊情况双方协商交货日期
1. 2. 7	※交货地点	郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心
1. 2. 8	※保修期	设备免费原厂保修期5年(包含所有问题)。
1. 2. 9	※质量标准	合格,符合国家、行业现行规范标准,同时满足采购人要求。
		1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定;
1. 2. 10	※投标人资格要求	2、落实政府采购政策满足的资格要求: 无
1. 2. 10		3、本项目的特定资格要求
		3.1(1)投标产品须符合《医疗器械监督管理条例》,取得医疗器

械注册证或医疗器械产品相关备案凭证。

- (2)供应商为代理商的,应具有医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证;供应商为境内生产企业的,应具有医疗器械生产许可证(所投产品为一类医疗器械生产的须具有备案凭证)。
- (3) 不属于医疗器械应提供相应的证明资料。
- (4)供应商为所投产品经销商(代理商)的,且所投产品为进口产品的,须出具所投产品生产商对其出具的经销授权证明;或提供产品生产商对指定总代理商的授权证明及该总代理商对其出具的经销授权证明。

#### 3.2 信誉要求:

(1)根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》(财库[2016]125号)的规定,对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标供应商,拒绝参与本项目政府采购活动。

采购人、采购代理机构,通过"中国执行信息公开网"

(zxgk. court. gov. cn/)网站查询"失信被执行人",通过"信用中国"(www. creditchina. gov. cn)网站查询"重大税收违法失信主体";通过"中国政府采购网"(www. ccgp. gov. cn/)查询"政府采购严重违法失信行为"等相关主体信用记录,信用信息查询记录及相关证据与其他采购文件一并保存。查询时间:资格审查时。

- (2)单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商,不得参加同一合同项下的政府采购活动; 【提供承诺函,格式自拟并加盖公章。注:采购人和采购代理机构将在资格审查时查询供应商的信用记录,并将查询结果网页打印并存档。经查询之后,网站信息发生的任何变更均不再作为评审依据,供应商自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料不作为评审依据。】
- (3) 供应商须提供书面承诺符合本项目资格条件:
- 1、供应商经营行为符合国家法律、法规和有关规定,未出现 商业贿赂和不正当欺诈行为,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:
- 2、具有完善的售后服务体系,并能承担采购项目供货能力和 服务;
- 3、具备承担采购项目的能力,能确保在采购合同有效期内按 照合同中规定的品名、厂家、规格型号、价格、批号、效期及时供 货;

		4、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力;
		5、不存在被列入严重违法失信企业名单并在处罚期限内,且
		不存在其它影响采购响应及履约能力的情形。
		6、本次招标不接受联合体投标。
1. 2. 11	是否接受联合体	√不接受
1. 4. 1	现场考察	√不组织
1. 4. 5	答疑会	√不召开
1. 5. 1	分包	不允许
1.6	样品	提供样品: √否
1. 11. 2	偏差	技术参数允许偏差
2. 2. 1	投标人要求澄清招	时间:投标截止时间前_15_日
2. 2. 1	标文件	形式: 在电子招标投标交易平台提出
	招标文件澄清发出	在郑州市公共电子交易平台发布,请登录"郑州市公共资源交易中
2. 2. 2	的形式	心网站", 凭企业身份认证锁下载招标文件澄清, 且同时在原公告
		媒体发布澄清公告
	投标人确认收到招 标文件澄清	时间:在收到相应澄清文件后
2. 2. 3		形式: 投标人自行在郑州市公共资源交易中心平台交易平台系统查
		看,无需确认
	招标文件修改发出 的形式	在郑州市公共电子交易平台发布,请登录"郑州市公共资源交易中
2. 3. 2		心网站",凭企业身份认证锁下载招标文件澄清,且同时在原公告
		媒体发布变更公告
	投标人确认收到招	时间: 在收到相应修改文件后
2. 3. 3	标文件修改	形式: 投标人自行在郑州市公共资源交易中心平台交易平台系统查
		看,无需确认
2.5.1	机扫加定人	☑不要求,根据豫财购[2019]4号文件的相关规定,本次招标不收
3. 5. 1	投标保证金	取投标保证金,需提供投标承诺函。
3. 6. 1	※投标有效期	递交投标文件的截止之日起 60 日历天
		签字盖章要求:
		(1) 所有要求投标人加盖公章的地方均用投标人的 CA 锁进行电子
		签章。
	投标文件的密封、签	(2) 所有要求法定代表人签字或盖章的地方均用法定代表人的 CA
4. 1. 1	署	锁进行电子签章。若由委托代理人签字或盖章,且委托代理人没有
		CA 锁的,则投标文件需上传有委托代理人手写签名的扫描件。
		注: 电子投标文件须按招标文件格式要求进行电子签章; 其他要求
		签字盖章的,与电子签章具有同等效力。

4. 2. 1	投标截止时间	2025年11月26日09时30分(北京时间)
4. 2. 2	递交投标文件地点 及方式	加密电子投标文件须通过郑州市电子招标投标交易平台加密上传
5. 1. 1	开标时间和开标地 点	开标时间: 同投标截止时间 开标地点: 郑州市公共资源交易中心门户网站远程开标大厅 (https://zzggzy.zhengzhou.gov.cn/BidOpening/bidhall/defa ult/login.html)
5. 2. 1	资格审查	由采购人或采购代理机构对投标人的资格进行审查,资格审查人员 由采购人或采购代理机人员构共 <u>1</u> 人(含)以上单数组成
5. 3. 1	评标委员会组成	(1) 评标委员会构成: 5人,采购人代表1人,相关经济、技术专家4人。 (2) 评标专家确定方式:从河南省政府采购评审专家库中随机抽取。
5. 3. 4	评标委员会推荐中 标候选人的人数	评标委员会推荐中标候选人的人数:按综合评分由高到低的顺序推 荐3名
6. 4	履约保证金	不要求
8.2	是否涉及政府强制 采购节能产品	☑否
8.3	是否涉及无线局域 网产品	☑否
8.5	是否属于中国强制 性认证(CCC)产品	<b>☑</b> 否
8. 7	是否涉及信息安全 产品	☑否
9. 1	是否采用电子招标 投标	☑是
9. 2	其他	1. 代理费用收取方式及标准:本项目参照《招标代理服务收费管理暂行办法》计价格【2002】1980号文和发改价格【2011】534号收费标准基础上优惠30%,由中标单位在领取中标通知书缴纳。缴纳账户:中益工程管理有限公司账号:462200100100016844开户行:兴业银行郑州合作大厦支行转账时备注"项目简称"服务费。 2. 付款方式:签订合同时和采购人约定。 3. 履约验收要求:符合采购文件及投标文件要求。

4. 投标人认为采购文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到 损害的,可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日 内,按照政府采购质疑和投诉办法(中华人民共和国财政部令94 号)以书面形式向采购人或采购代理机构提出质疑(邮寄件、传真 件不予受理),逾期不再接收。接收质疑函联系部门:中益工程管 理有限公司 联系电话:0371-60981807 通讯地址:郑州市金水区 纬五路政六街合作大厦 B 座 9 楼、10 楼。

在法定质疑期内投标人针对同一采购程序环节的质疑应当一次性提出。

- 5. 本项目中标公告将同时在《河南省政府采购网》、《郑州市政府采购网》、《郑州市公共资源交易中心》上发布。
- 6. 中标人与采购人签订合同后,将合同副本原件报采购代理机构 备案。
- 7. 为落实河南省财政厅关于印发深入推进政府采购合同融资工作 实施方案的通知(豫财办(2020)33号),中标人可以持政府采 购合同向融资机构申请贷款,后附"郑州市政府采购合同融资政策 告知函"。
- 8. 商品包装和快递包装应符合《商品包装政府采购需求标准(试 行)》和《快递包装政府采购需求标准(试行)》规定。
- 9. 本项目采购标的属于工业行业。
- 10. **若投标人的"投标文件制作机器码一致",则投标无效,**由此产生的一切后果由投标人自行承担。

#### 参与本采购项目的投标人存在下列情形之一的,投标文件无效:

- (1) 不同投标人的电子投标文件上传计算机的网卡 MAC 地址、CPU 序列号和硬盘序列号等硬件信息相同的;
- (2) 不同投标人的投标文件由同一电子设备编制、打印加密或者上传;
- (3) 不同投标人联系人为同一人或不同联系人的联系电话一致的;
- (4) 不同投标人投标文件的内容存在两处以上细节错误一致;
- (5) 不同投标人投标文件中法定代表人(单位负责人)或者负责 人签字出自同一人之手;
- (6) 其它涉嫌串通的情形。

#### 注: 评标时, 特殊情况的处理原则:

9.3 核心产品出现相同品牌产品时的处理原则

本项目核心产品已在技术参数中用"◆"标记。

本项目 A 包核心产品为: 便携式超声诊断系统

本项目 B 包核心产品为: 本项目采购设备

本项目 C 包核心产品为: 污物处理系统

本项目 D 包核心产品为: 骨通路机

1. 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项目下投标的,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,以投标报价低者获得中标人推荐资格,其他同品牌投标人不作为中标候选人。

- 2. 非单一产品采购项目,招标文件中在第六章中载明了核心产品,核心产品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项目投标的,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,以投标报价低者获得中标人推荐资格,其他同品牌投标人不作为中标候选人。
- 3. 多家投标人提供的核心产品品牌相同的,按前两款规定处理。

9.4

- 1. 本项目采购设备质量层次为"进口"的,同时接受国产设备参与本项目投标,采购设备质量层次为"国产"的,仅接受国产设备参与项目投标。
- 2. 国产产品(准字号或械备号)需提供产品渠道合规合法承诺书(写明上游购进公司、厂家的名称,承诺产品渠道正规,如果存在不正规或者来源不明的,一切后果公司自负)。

#### 1. 总则

#### 1.1 适用范围

- 1.1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》等有关法律、 法规和规章的规定,本项目已具备招标条件,现对本项目进行公开招标,本招标文件仅适用于本次招标文件 中所述的货物及其伴随的服务。
  - 1.1.2 本招标文件的解释权归采购人所有。

#### 1.2 招标项目概况

- 1.2.1 采购人: 投标人须知前附表中所述的、依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。
- 1.2.2 采购代理机构: 受采购人委托组织招标活动,在招标过程中负有相应责任的社会中介组织。
- 1.2.3 项目名称及项目编号: 见投标人须知前附表。
- 1.2.4 本次采购范围: 见投标人须知前附表。
- 1.2.5 资金来源及预算金额: 见投标人须知前附表。
- 1.2.6 交货期: 见投标人须知前附表。
- 1.2.7 交货地点: 见投标人须知前附表。
- 1.2.8 保修期: 见投标人须知前附表。
- 1.2.9 质量标准: 见投标人须知前附表。
- 1.2.10 合格投标人
- (1) 具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或者自然人:
- (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) 具有完善的售后服务体系,并能承担招标项目的供货和相关服务的企业;
- (7) 已通过正规渠道获得本项目的招标文件;
- (8)未被依法暂停或者取消投标资格;
- (9)未被责令停产停业、暂扣或者吊销许可证、暂扣或者吊销执照;
- (10)法律、行政法规规定的其他条件。
- (11) 投标人须知前附表规定的其他条件。
- (12) 投标人须知前附表规定不接受联合体投标。
- 1.2.11 投标人不得存在下列情形之一:
- (1) 与采购人存在利害关系且可能影响招标公正性:
- (2) 与本招标项目的其他投标人为同一个单位负责人;
- (3) 与本招标项目的其他投标人存在控股、管理关系;
- (4) 为本招标项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务;
- (5) 为本招标项目的招标代理机构;

- (6) 投标人以他人名义投标、串通投标、以行贿手段牟取中标,或在投标中弄虚作假的;
- (7) 法律法规规定的其他情形。
- 1.2.12 中标人:接到并接受中标通知,最终被授予合同的投标人。
- 1.2.13 投标文件: 指投标人根据招标文件提交的所有文件。

#### 1.3 投标费用

1.3.1 投标人准备和参加投标活动发生的费用自理。

#### 1.4 现场考察或答疑会

- 1.4.1 现场考察:投标人须知前附表规定组织现场考察的,采购人按投标人须知前附表规定的时间、地点组织投标人考察项目现场。部分投标人未按时参加现场考察的,不影响现场考察的正常进行。
  - 1.4.2 投标人现场考察发生的费用自理。
  - 1.4.3 除采购人的原因外,投标人自行负责在现场考察中所发生的人员伤亡和财产损失。
- 1.4.4 采购人在现场考察中介绍的项目场地和相关的周边环境情况,供投标人在编制投标文件时参考, 采购人不对投标人据此作出的判断和决策负责。
  - 1.4.5 答疑会: 见投标人须知前附表。

#### 1.5 分包

- 1.5.1 投标人拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作进行分包的,应符合投标人须知前附表规定的分包内容、分包金额和资质要求等限制性条件,除投标人须知前附表规定的非主体、非关键性工作外,其他工作不得分包。
- 1.5.2 中标人不得向他人转让中标项目,接受分包的人不得再次分包。中标人应当就分包项目向采购人负责,接受分包的人就分包项目承担连带责任。
- 1.5.3 接受分包合同的中小企业与分包企业之间不得存在直接控股、管理关系(预留份额的项目保留)。接受分包的小微企业与分包企业之间存在直接控股、管理关系的,不享受价格扣除优惠政策。
- 1.5.4 依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定享受扶持政策获得政府采购合同的小微企业不得将合同分包给大中型企业,中型企业不得将合同分包给大型企业。

#### 1.6 样品(不要求)

投标人须知前附表规定要求投标人提供样品的,样品制作的标准和要求、是否需要随样品提交相关检测报告、检测机构的要求、检测内容及样品的保管、封存等见投标人须知前附表。样品的评审方法和评审标准以评标办法为准。

#### 1.7 投标语言

招标投标文件使用的语言文字为中文。专用术语使用外文的,应附有中文注释。

#### 1.8 投标文件计量单位

除在招标文件的技术文件中另有规定外,计量单位均使用中华人民共和国法定计量标准单位。

#### 1.9 投标货币

除非另有规定,投标人提供的所有服务用人民币报价。

#### 1.10 保密

参与招标投标活动的各方应对招标文件和投标文件中的商业和技术等秘密保密,否则应承担相应的法律责任。

#### 1.11 响应和偏差

- 1.11.1 投标文件应当对招标文件的实质性要求和条件作出满足性或更有利于采购人的响应,否则,投标人的投标将被否决。
  - 1.11.2 允许投标文件偏离招标文件某些要求的,偏差应当符合招标文件规定的偏差范围和幅度。
- 1.11.3 投标文件对招标文件的全部偏差,均应在投标文件的商务和技术偏差表中列明,除列明的内容外,视为投标人响应招标文件的全部要求。

#### 2. 招标文件

#### 2.1 招标文件的构成

2.1.1 招标文件用以阐明本次招标的货物及其伴随的服务要求、招标投标程序和合同条件。

招标文件由下述部分组成:

第一章 招标公告

第二章 投标人须知

第三章 资格审查

第四章 评标办法 (综合评分法)

第五章 合同

第六章 招标项目需求及技术要求

第七章 投标文件通用格式

- 2.1.2 投标人应仔细阅读招标文件中投标人须知、合同条款的所有事项、格式要求和技术规范,按招标文件的要求提供投标文件,并保证所提供的全部资料的真实性,以使其投标对招标文件做出实质性响应,否则,将承担其投标被拒绝或认定为投标无效的风险。
  - 2.1.3 投标人制作投标文件时应充分完整理解招标文件的整体要求。
- 2.1.4 根据本章第1.4款、第2.2款和第2.3款对招标文件所做的澄清和修改,构成招标文件的组成部分。

#### 2.2 招标文件的澄清

- 2.2.1 投标人应仔细阅读和检查招标文件的全部内容。如发现缺页或附件不全,应及时向采购人提出,以便补齐。如有疑问,应按投标人须知前附表规定的时间和形式将提出的问题送达采购人,要求采购人对招标文件予以澄清。
- 2.2.2 招标文件的澄清以投标人须知前附表规定的形式发给所有购买招标文件的投标人,同时在原公告媒体发布澄清公告,但不指明澄清问题的来源。澄清发出的时间距本章第4.2.1 项规定的投标截止时间不足15 日的,并且澄清内容可能影响投标文件编制的,将相应延长投标截止时间。
  - 2.2.3 投标人在收到澄清后,应按投标人须知前附表规定的时间和形式通知采购人,确认已收到该澄清。

2.2.4 除非采购人认为确有必要答复,否则,采购人有权拒绝回复投标人在本章第2.2.1 项规定的时间后的任何澄清要求。在规定的时间内未提出疑问的,将被视为对招标文件完全认可。

#### 2.3 招标文件的修改

- 2.3.1 采购人或者采购代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的修改,但不得改变采购标的和资格 条件,修改的内容为招标文件的组成部分。
- 2.3.2 采购人或采购代理机构以投标人须知前附表规定的形式修改招标文件,并通知所有已购买招标文件的投标人,同时在原公告媒体发布变更公告。修改招标文件的时间距本章第4.2.1 项规定的投标截止时间不足15日的,并且修改内容可能影响投标文件编制的,将相应延长投标截止时间。
- 2.3.3 投标人收到修改内容后,应按投标人须知前附表规定的时间和形式通知采购人,确认已收到该修改。

#### 3. 投标文件的编写

#### 3.1 投标文件的组成

- 3.1.1 投标文件包括下列部分: 详见投标文件格式要求。
- 3.1.2 投标文件应与招标文件的投标文件格式次序一一对应。
- 3.1.3 招标文件中的每个分包,是项目招标不可拆分的最小投标单元,投标人必须按此分包编制投标文件,提交相应的文件资料,拆包投标将视为漏项或非实质性响应予以认定为投标无效。

#### 3.2 投标报价

- 3.2.1 投标报价为目的地交货价(含货物运输、安装调试培训、售后服务费用等所有费用)。投标人应按照招标文件提供的投标报价表格式填写提供各项货物及服务的单价、分项总价和总投标价。
- 3.2.2 投标总报价应是采购人指定地点交货的,包括基于交货或提供服务前发生的各种税费、运费及保险费、运杂费、安装费、检验费以及伴随的消耗材料、备品备件和其它服务费总报价。投标报价一览表是将总报价进行分解,各项报价应准确填入投标报价一览表相应栏内。未填入报价项目评标委员会可以认定为已包含在总报价,也可能做出对投标人不利的判断,后果由投标人自行承担。
- 3.2.3 投标人根据上述规定所作分项报价的目的只是为了评标时对投标文件进行比较的方便,但并不限制采购人订立合同的权力。
- 3.2.4 投标报价应完全包括招标文件规定的全部货物及其伴随的服务范围,不得任意分割或合并所规定的货物及其伴随的服务分项。
  - 3.2.5 投标人对每种货物只允许有一个报价,采购人和采购代理机构不接受有任何选择报价的投标。
- 3.2.6 投标人不得以任何理由在开标后对投标报价予以修改,报价在投标有效期内是固定的,不因任何原因而改变。任何包含价格调整要求和条件的投标,将被视为非实质性响应投标而予以拒绝。最低投标报价并不意味着一定中标。

#### 3.3 投标人资格的证明文件

依据投标人须知前附表中的要求提交相应的资格证明文件,作为投标文件资格审查文件的一部分,以证

明其有资格进行投标和有能力履行合同。如果投标人是联合体,则联合体各方应根据招标文要求提交相应的 资格证明文件及联合体协议,联合体协议应标明联合体牵头人。

#### 3.4 投标人技术证明文件

- 3.4.1 投标人应提交证明其拟供货物及伴随服务符合招标文件规定的技术证明文件,作为投标文件的一部分。
  - 3.4.2 在投标文件中应说明各项货物名称、数量、单价、规格型号等。
  - 3.4.3 证明文件可以是文字资料、图纸和数据。

#### 3.5 投标保证金

根据豫财购[2019]4号文件的相关规定,本次招标不收取投标保证金,需提供投标承诺函。

#### 3.6 投标有效期

- 3.6.1 投标有效期见投标人须知前附表,从递交投标文件的截止之日起算。
- 3.6.2 投标文件应自递交投标文件的截止之日起,在投标人须知前附表规定的时间内保持有效。投标有效期不足的将被视为非响应投标而予以拒绝。
- 3.6.3 在特殊情况下,在原投标有效期截止之前,采购人和采购代理机构可征求投标人同意延长投标有效期。这种要求与答复均应以书面形式提交。投标人可以拒绝这种要求。同意延期的投标人将不会被要求也不允许修改其投标。

#### 3.7 投标文件编制

- 3.7.1 投标文件应按第七章"投标文件通用格式"进行编写,如有必要,可以增加附页,作为投标文件的组成部分。其中,开标一览表在满足招标文件实质性要求的基础上,可以提出比招标文件要求更有利于采购人的承诺。
  - 3.7.2 投标文件应当对招标文件有关投标有效期、采购范围等实质性内容作出响应。
- 3.7.3 投标文件全部采用电子文档,除投标人须知前附表另有规定外,投标文件所附证书证件 均为原件扫描件,并采用单位和个人数字证书,按招标文件要求在相应位置加盖电子印章。由投标人的法定 代表人(单位负责人)签字或加盖电子印章的,应附法定代表人(单位负责人)身份证明,由代理人签字或 加盖电子印章的,应附由法定代表人(单位负责人)签署的授权委托书。
  - 3.7.4 电报、电传和传真投标文件一律不接受。

#### 4. 投标

#### 4.1 投标文件的密封、签署

- 4.1.1 投标人应在投标人须知前附表规定的投标截止时间前递交投标文件。
- 4.1.2 投标人通过下载招标文件的电子招标投标交易平台递交电子投标文件,具体要求见投标人须知前附表。
- 4.1.3 投标人完成电子投标文件上传后,电子招标投标交易平台即时向投标人发出递交回执通知。递交时间以递交回执通知载明的传输完成时间为准。

4.1.4 逾期送达的投标文件或未按规定加密的投标文件, 电子招标投标交易平台将予以拒收。

#### 4.2 投标文件的修改和撤回

- 4.2.1 递交投标文件以后,如果投标人进行修改或撤回投标的,须提出书面申请并在投标截止时间前送 达投标文件递交地点,提出的书面申请应按照本章第3.7.3 项的要求签字或盖章。修改内容为投标文件的组 成部分,投标人对投标文件的修改应按本须知规定编制、密封、标记,并标明"修改"字样。
  - 4.2.2 在投标截止时间之后,投标人不得对其投标文件做任何修改。
  - 4.2.3 从投标截止时间至投标人在投标文件中载明的投标有效期满期间,投标人不得撤回其投标文件。

#### 5. 开标、资格审查与评标

#### 5.1 开标

- 5.1.1 采购代理机构在投标人须知前附表中规定的时间和地点组织公开开标。投标人不足3家的,不得 开标。开标由采购人或者采购代理机构主持,邀请所有投标人的法定代表人或委托代理人参加。
  - 5.1.2 开标程序:
  - (1) 宣布开标纪律;
  - (2) 公布在投标截止时间前递交投标文件的投标人名称;
  - (3) 投标人通过电子招标投标交易平台对已递交的电子投标文件进行解密;
- (4) 由采购人或者采购代理机构工作人员对已递交的电子投标文件进行解密,系统唱标,宣布投标人名称、投标价格以及其他采购人和采购代理机构认为必要的内容,并记录在案;
  - (5) 参加开标的各投标人代表和相关工作人员在交易中心系统上确认开标记录表;
  - (6) 开标结束。
- 5.1.3 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,应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理,并制作记录。
  - 5.1.4 投标人未参加开标的,视同认可开标结果。

#### 5.2 资格审查工作

5.2.1 开标结束后,采购人或者采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查。合格投标人不足3家的,项目废标。

#### 5.3 评标工作

- 5.3.1 评标委员会
- (1) 评标工作由采购人依法组建的评标委员会负责,对所有投标人的投标文件进行审评,并按评标办法规定的方式推荐出投标人须知前附表中载明数量的中标候选人。
- (2) 评标委员会由采购人代表和评审专家组成,成员人数应当为5人以上单数,其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。对采购预算金额在1000万元以上或技术复杂或社会影响较大的采购项目,评标委员会成员人数应当为7人以上单数。
- (3) 评审专家对本单位的采购项目只能作为采购人代表参与评标,对技术复杂、专业性强的采购项目,通过随机方式难以确定合适评审专家的情形除外。

- (4) 采购代理机构工作人员不得参加由本机构代理的政府采购项目的评标。
- (5) 评标委员会成员名单在评标结果公告前应当保密。
- 5.3.2 评标委员会及其成员不得有下列行为:
- (1) 确定参与评标至评标结束前私自接触投标人;
- (2) 接受投标人提出的与投标文件不一致的澄清或者说明(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,评标委员会以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补 正的除外):
  - (3) 违反评标纪律发表倾向性意见或者征询采购人的倾向性意见;
  - (4) 对需要专业判断的主观评审因素协商评分;
  - (5) 在评标过程中擅离职守,影响评标程序正常进行的;
  - (6) 记录、复制或者带走任何评标资料;
  - (7) 其他不遵守评标纪律的行为。

评标委员会成员有本章第 5. 3. 2 项第 (1) 至 (7) 目行为之一的,其评审意见无效,并不得获取评审劳务报酬和报销异地评审差旅费。

5.3.3 评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的,应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由,否则视为同意评标报告。

#### 5.3.4 评标

- (1) 评标委员会按照第四章评标办法规定的方法、评审因素、标准和程序对投标文件进行评审。第四章 评标办法没有规定的方法、评审因素和标准,不作为评标依据。
- (2) 评标完成后,评标委员会应当向采购人提交书面评标报告和中标候选人名单。评标委员会推荐中标候选人的人数见投标人须知前附表。

#### 5.4 保密及其它注意事项

- 5.4.1 评标是招标工作的重要环节,评标工作在评标委员会内独立进行。
- 5.4.2 评标委员会将遵照规定的评标方法,公正、平等地对待所有投标人。
- 5.4.3 在开标、评标期间,投标人不得向评委询问评标情况,不得进行旨在影响评标结果的活动。否则 其投标可能被拒绝。
  - 5.4.4 为保证评标的公正性,开标后直至授予投标人合同,评委不得与投标人私下交换意见。
  - 5.4.5 在评标工作结束后,凡与评标情况有接触的任何人不得擅自将评标情况扩散出评标人员之外。
  - 5.4.6 评标结束后,投标文件概不退还。

#### 6. 授予合同

#### 6.1 中标公告

- 6.1.1 采购代理机构应当在评标结束后 2 个工作日内将评标报告送采购人。采购人应自收到评标报告之日起 2 个工作日内,在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的,由采购人采取随机抽取的方式确定中标人。
  - 6.1.2 采购代理机构应当自中标人确定之日起1个工作日内,在省级以上财政部门指定的媒体上公告中

标结果。公告期限为1个工作日。

- 6.1.3 中标通知书发出后,采购人不得违法改变中标结果,中标人无正当理由不得放弃中标。
- 6.1.4 中标人为残疾人福利性单位的,采购代理机构将随中标结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》,接受社会监督。中标供应商享受《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的,采购人、采购代理机构应当随中标结果公开中标供应商的《中小企业声明函》。
- 6.1.5 各有关当事人对中标结果有异议的,可以在成交结果公告期限届满之日起七个工作日内,按《政府采购质疑和投诉办法》(中华人民共和国财政部令第94号)要求以书面形式同时向采购人和采购代理机构提出质疑,逾期提交或未按照要求提交的质疑函将不予受理。

#### 6.2 采购任务取消

因重大变故采购任务取消时,采购人有权拒绝任何投标人中标,且对受影响的投标人不承担任何责任。

#### 6.3 中标通知书

在公告中标结果的同时,采购人或者采购代理机构应当向中标人发出中标通知书,中标通知书将作为进行合同谈判和签订合同的依据。

#### 6.4 履约保证金

不要求

#### 6.5 签订合同

- 6.5.1 采购人应当自中标通知书发出之日起 15 日内,按照招标文件和中标人投标文件的规定,与中标 人签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。
- 6.5.2 中标人拒绝与采购人签订合同的,采购人可以按照评审报告推荐的中标或者成交候选人名单排序,确定下一候选人为中标或者成交投标人,也可以重新开展政府采购活动。
  - 6.5.3 招标文件、中标人的投标文件和澄清文件等,均应作为签约的合同文本的基础。
  - 6.5.4 如采购人或中标人拒签合同,则按违约处理。对违约方收取中标金额 2%的违约金。
- 6.5.5 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。
- 6.5.6 如中标人不按本章第6.5.1 项约定签订合同,采购人将报请取消其中标决定。采购人可在中标候选人中重新选定中标人或者重新招标。

#### 7. 信用记录

根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》(财库[2016]125号)的规定,采购人或采购代理机构将通过"中国执行信息公开网"网站(zxgk.court.gov.cn)查询失信被执行人、"信用中国"网站(www.creditchina.gov.cn)查询重大税收违法失信主体、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)查询政府采购严重违法失信行为记录名单。被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商将被拒绝参与本项目政府采购活动。注:采购代理机构在开标当天将对所有参与本项目投标的供应商的信用情况进行查询、打印留存。供应商自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料亦不作为资格审查的依据。

#### 8. 政府采购政策

- 8.1 投标产品符合国家环保、节能标准,并载入财政部、国家发改委、国家环保总局发布的《环境标志产品政府采购品目清单》、《节能产品政府采购品目清单》内,且具国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的《国家节能产品认证证书》或《中国环境标志产品认证证书》(投标人必须提供有关证明材料和文件等),将分别给予投标人在评标办法中规定的标准分值进行加分评审。
- 8.2 如投标产品属于财政部和国家发展改革委发布的《节能产品政府采购品目清单》中要求的政府强制采购节能产品的,投标人必须提供所投产品经国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的《国家节能产品认证证书》复印件,如未提供《节能产品政府采购品目清单》中要求的政府强制采购节能产品及认证证书的,则认定其**投标文件无效**。
- **8.3** 投标人所投产品列入《无线局域网认证产品政府采购清单》的,应提供相关证明,在评标时予以优先采购,将给予投标人在评标办法中规定的标准分值进行加分评审。
- **8.4** 关于计算机办公设备,必须执行国家版权局、信息产业部、财政部等部门规定,投标人所投货物必须是国家信息部、版权局、商务部等部门认可的预装正版操作系统软件的计算机产品。
- **8.5** 采购货物为国家强制性认证产品的,必须符合强制性标准,并提供相关证明材料,否则认定其**投标 文件无效**。
- **8.6** 优先采购本国产品。采购进口产品应符合《中华人民共和国政府采购法》并依法办理论证、审批手续。
- **8.7** 采购信息安全产品的,应当采购经国家认证的信息安全产品,投标人应提供由中国信息安全认证中 心按国家标准颁发的有效认证证书,否则认定其**投标文件无效**。
- 8.8 促进中小型企业发展,必须执行财政部、工信部印发的《政府采购促进中小企业发展管理办法》及财政部关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知财库(2022)19 号,对于经主管预算单位统筹后未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目,以及预留份额项目中的非预留部分采购包,应当对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)的投标报价给予 10%的扣除,用扣除后的价格参加评审(监狱企业/残疾人福利性企业视同小型、微型企业)。参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》,未填写中小企业声明函的在评标过程中不予认可;参加政府采购活动的残疾人福利性单位应当提供《残疾人福利性单位声明函》,未填写残疾人福利性单位声明函的在评标过程中不予认可;参加政府采购活动的监狱企业,未提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件的不予认可。
  - 8.9 开源节流,执行低价优先的采购政策规定。

#### 9. 需要补充的其他内容

9.1 需要补充的其他内容: 见投标人须知前附表。

## 附件 1:

## 统计上大中小微型企业划分标准

行业名称	指标名称	计量 单位	大型	中型	小型	微型
农、林、牧、渔业	营业收入(Y)	万元	Y≥20000	500≤Y<2000 0	$50 \leqslant Y < 50$	Y<50
工业 *	从业人员(X)	人	X≥1000	300≤X<1000	$20 \leqslant X < 30$	X<20
T. W. *	营业收入(Y)	万元	Y≥40000	2000≤Y<40000	300≤Y<2 000	Y<300
建筑机	营业收入(Y)	万元	Y≥80000	6000≤Y<80000	300≤Y<6 000	Y<300
建筑业	资产总额(Z)	万元	Z≥80000	5000≤Z<80000	300≤Z<5 000	Z<300
	从业人员(X)	人	X≥200	20≤X<200	5≤X<20	X<5
批发业	营业收入(Y)	万元	Y≥40000	5000≤Y<40000	1000≤Y<50 00	Y<100 0
	从业人员(X)	人	X≥300	$50 \le X < 300$	10≤X<50	X<10
零售业	营业收入(Y)	万元	Y≥20000	500≤Y<2000 0	100≤Y<500	Y<100
交通运输业 *	从业人员(X)	人	X≥1000	300≤X<1000	$20 \leqslant X < 30$	X<20
又 应 区 相 业 ↑	营业收入(Y)	万元	Y≥30000	3000≤Y<30000	200≤Y<3 000	Y<200
仓储业*	从业人员(X)	人	X≥200	100≤X<200	20≤X<10 0	X<20
区 相北本	营业收入(Y)	万元	Y≥30000	1000≤Y<30000	100≤Y<1 000	Y<100
邮政业	从业人员(X)	人	X≥1000	300≤X<1000	$20 \leqslant X < 30$	X<20
MD TX JT.	营业收入(Y)	万元	Y≥30000	2000≤Y<30000	100≤Y<2 000	Y<100
住宿业	从业人员(X)	人	X≥300	100≤X<300	10≤X<10 0	X<10
江北田北	营业收入(Y)	万元	Y≥10000	2000≤Y<10000	100≤Y<2 000	Y<100
餐饮业	从业人员(X)	人	X≥300	100≤X<300	10≤X<10 0	X<10
食以业	营业收入(Y)	万元	Y≥10000	2000≤Y<10000	100≤Y<2 000	Y<100
信息传输业 *	从业人员(X)	人	X≥2000	100≤X<2000	10≤X<10 0	X<10
1日心14相业。	营业收入(Y)	万元	Y≥10000 0	1000≤Y<100 000	100≤Y<1 000	Y<100
软件和信息技术服务	从业人员(X)	人	X≥300	100≤X<300	10≤X<10 0	X<10
业	营业收入(Y)	万元	Y≥10000	1000≤Y<10000	50≤Y< 1000	Y<50

良地文工生级带	营业收入(Y)	万元	Y≥20000 0	1000≤Y<200 000	100≤Y<1 000	Y<100
房地产开发经营	资产总额(Z)	万元	Z≥10000	5000≤Z<10000	2000≤Z<50 00	Z<200 0
	从业人员(X)	人	X≥1000	300≤X<1000	$100 \le X < 300$	X<100
物业管理	营业收入(Y)	万元	Y≥5000	1000≤Y<5000	500≤Y<1 000	Y<500
租赁和商务服务	从业人员(X)	人	X≥300	100≤X<300	10≤X<10 0	X<10
邓	资产总额(Z)	万元	Z≥12000 0	8000≤Z<120 000	100≤Z<8 000	Z<100
其他未列明行业 *	从业人员(X)	人	X≥300	100≤X<300	10≤X<10 0	X<10

说明: 1. 大型、中型和小型企业须同时满足所列指标的下限,否则下划一档;微型企业只须满足所列指标中的一项即可。

- 2. 附表中各行业的范围以《国民经济行业分类》(GB/T4754-2017)为准。带\*的项为行业组合类别,其中,工业包括采矿业,制造业,电力、热力、燃气及水生产和供应业;交通运输业包括道路运输业,水上运输业,航空运输业,管道运输业,多式联运和运输代理业、装卸搬运,不包括铁路运输业;仓储业包括通用仓储,低温仓储,危险品仓储,谷物、棉花等农产品仓储,中药材仓储和其他仓储业;信息传输业包括电信、广播电视和卫星传输服务,互联网和相关服务;其他未列明行业包括科学研究和技术服务业,水利、环境和公共设施管理业,居民服务、修理和其他服务业,社会工作,文化、体育和娱乐业,以及房地产中介服务,其他房地产业等,不包括自有房地产经营活动。
  - 3. 企业划分指标以现行统计制度为准。
  - (1)从业人员,是指期末从业人员数,没有期末从业人员数的,采用全年平均人员数代替。
- (2)营业收入,工业、建筑业、限额以上批发和零售业、限额以上住宿和餐饮业以及其他设置主营业务收入指标的行业,采用主营业务收入;限额以下批发与零售业企业采用商品销售额代替;限额以下住宿与餐饮业企业采用营业额代替;农、林、牧、渔业企业采用营业总收入代替;其他未设置主营业务收入的行业,采用营业收入指标。
  - (3) 资产总额,采用资产总计代替。

附件2:

#### 郑州市政府采购合同融资政策告知函

#### 各供应商:

欢迎贵公司参与郑州市政府采购活动!

政府采购合同融资是郑州市财政局支持中小微企业发展,针对参与政府采购活动的供应商融资难、融资 贵问题推出的一项融资政策。贵公司若成为本次政府采购项目的中标成交供应商,可持政府采购合同向金融 机构申请贷款,无需抵押、担保,融资机构将根据《河南省政府采购合同融资工作实施方案》(豫财购[2017] 10号)和《郑州市财政局关于加强和推进政府采购合同融资工作的通知》(郑财购[2018]4号),按照双方 自愿的原则提供便捷、优惠的贷款服务。

贷款渠道和提供贷款的金融机构,可在郑州市政府采购网"郑州市政府采购合同融资入口"查询联系。

## 第三章 资格审查

## 资格审查表

序号	评审因素	评审标准
	具有独立承担民事责任的能力	提供有效期的营业执照或者其他组织的证明文件,自然人
	共有独立承担民争贝住的能力   	的身份证明。
	具有良好的商业信誉和健全的	提供承诺书,格式自拟并加盖公章
	财务会计制度	使供承届节,恰 <u>以</u> 日似开加 <u></u>
	有依法缴纳税收和社会保障资	提供承诺书,格式自拟并加盖公章
	金的良好记录	近庆州山 15,竹八日18万加血五早
		(1) 投标产品须符合《医疗器械监督管理条例》,取得
		医疗器械注册证或医疗器械产品相关备案凭证。
		(2) 供应商为代理商的,应具有医疗器械经营许可证或
		医疗器械经营备案凭证; 供应商为境内生产企业的, 应具
		有医疗器械生产许可证(所投产品为一类医疗器械生产的
	资质证书	须具有备案凭证)。
		(3) 不属于医疗器械应提供相应的证明资料。
		(4) 供应商为所投产品经销商(代理商)的,且所
资格		投产品为进口产品的,须出具所投产品生产商对其出具的
评审		经销授权证明;或提供产品生产商对指定总代理商的授权
标准		证明及该总代理商对其出具的经销授权证明。
		根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问
		题的通知》(财库[2016]125号)的规定,对列入失信被执
		行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行
		为记录名单的投标供应商,拒绝参与本项目政府采购活
		动。采购人、采购代理机构,通过"中国执行信息公开网"
	信用记录	(zxgk. court. gov. cn/) 网站查询"失信被执行人",通
		过"信用中国"(www.creditchina.gov.cn)网站查询"重
		大税收违法失信主体";通过"中国政府采购网"
		(www.ccgp.gov.cn/)查询"政府采购严重违法失信行为"
		等相关主体信用记录,信用信息查询记录及相关证据与其
	W/D d = 1 V P	他采购文件一并保存。查询时间:资格审查时。
	单位负责人为同一人或者存在	提供承诺函,格式自拟并加盖公章。注:采购人和采购代
	直接控股、管理关系的不同供应	理机构将在资格审查时查询供应商的信用记录,并将查询 (4世周五年90
	商,不得参加同一合同项下的政	结果网页打印并存档。 经查询之后,网站信息发生的任何

府采购活动。	变更均不再作为评审依据,供应商自行提供的与网站信息
	不一致的其他证明材料不作为评审依据。
承诺函: 1、供应商经营行为符	
合国家法律、法规和有关规定,	
未出现商业贿赂和不正当欺诈	
行为,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; 2、具有完善的售后	
服务体系,并能承担采购项目供	
货能力和服务; 3、具备承担采	
购项目的能力,能确保在采购合	提供承诺函,并加盖公章
同有效期内按照合同中规定的	
品名、厂家、规格型号、价格、	
批号、效期及时供货; 4、具有	
履行合同所必需的设备和专业	
技术能力; 5、不存在被列入严	
重违法失信企业名单并在处罚	
期限内,且不存在其它影响采购	
响应及履约能力的情形。	

提示:供应商应将完整的资格证明文件上传至郑州市公共资源交易中心系统中"资格审查材料"部分,避免资格审查环节无法查阅资格评审文件,导致不通过资格审查。

## 第四章 评标办法 (综合评分法)

## 评标办法前附表

符合性审查

条款	号	评审因素	评审标准
		投标文件签署、盖章	投标文件按招标文件要求签署、盖章的
		投标承诺函	按照招标文件的规定提交投标承诺函的
		报价唯一	只能有一个有效报价
	符合性 审查 准	投标报价	报价未超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价 的
		投标内容	符合第二章"投标人须知前附表"第1.2.4项规定
2. 1		交货期	符合第二章"投标人须知前附表"第1.2.6项规定
		交货地点	符合第二章"投标人须知前附表"第1.2.7项规定
		保修期	符合第二章"投标人须知前附表"第1.2.8 项规定
		质量标准	符合第二章"投标人须知前附表"第1.2.9 项规定
		投标有效期	符合第二章"投标人须知前附表"第3.6.1项规定
		标书雷同性分析	投标(响应)文件制作机器码不能一致

## 详细评审

	分值构成		总分: 100 分;	
	分1 	且构成	其中:投标报价:30分 技术部分:57分	
			商务部分: 13分	
序号	评目	<b>事因素</b>	评审因素量化指标	分值
1		艮价(30 分)	价格分采用低价优先法计算,即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,其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算: 投标报价得分=(评标基准价/投标报价)×30 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。具体规定详见招标文件"供应商须知前附表—36.1.4 政府采购政策"。 注:同一标包的供应商,政府采购政策价格扣除优惠只享受一次,不得重复享受。	30 分
2	技 部 (57 分)	① 技术 响 况 (33 分)	评标委员会根据供应商所投产品技术参数对本项目招标 文件第六章 招标项目需求及技术要求中"二、技术参数及要 求-具体技术参数"中列明的各项要求的逐项响应情况进行评 审: A包:标记*项为重点技术参数,共 5 项,每负偏离 1 项 扣 1.5 分,最多扣 9 分;未标记符号的为一般技术参数,共 24 项,每负偏离 1 项扣 1 分,最多扣 24 分。 B包:标记*项为重点技术参数,共 2 项,每负偏离 1 项 扣 2.5 分,最多扣 5 分;未标记符号的为一般技术参数,共 28 项,每负偏离 1 项扣 1 分,最多扣 28 分。 C包:标记*项为重点技术参数,共 8 项,每负偏离 1 项 扣 1 分,最多扣 8 分;未标记符号的为一般技术参数,共 66 项,每负偏离 1 项扣 0.38 分,最多扣 25 分。 D包:未标记符号的为一般技术参数,共 66 项,每负偏离 1 项扣 0.38 分,最多扣 25 分。 D包:未标记符号的为一般技术参数,共 66 项,每负偏离 1 项扣 0.38 分,最多扣 25 分。 D包:未标记符号的为一般技术参数,共 33 项,每负偏 离 1 项扣 1 分,最多扣 33 分。 说明: (1)技术参数认定原则:在技术参数指标评分时,一般 以 "1, 2, 3,"或 "1.1, 1.2, 1.3,"序号标注	33 分

的参数指标作为一项独立的技术参数计算,当编号下包含有 二级或三级或更低级别序号项的,以最低级别的序号项作为 一项技术参数计算。

- (2) "所投产品技术参数响应招标文件中技术参数"是 指投标文件中"技术规格偏差表-投标规格"中列明的所投产 品技术参数等于或优于招标文件对应项要求,偏差情况为"无 偏离或正偏离";否则为不响应,偏差情况为"负偏离";
- (3)技术参数中已经明确列明技术证明材料的,供应商 必须提供对应证明资料证明其技术参数偏离情况,否则均认 定为负偏离;
- (4)技术参数中未列明技术证明材料的,供应商可自行提供包括但不限于产品技术白皮书/检测(检验)报告/出厂说明书/产品彩页/文字资料/图表/数据/证书/买方证明/截图等证明材料;
- (5)供应商须提供响应招标文件要求的技术参数条款的 技术证明材料,且对提供产品技术证明材料的真实性负责, 并承担相应的法律责任。
- (6) 若未提供《技术规格偏差表》标注"无偏离或正偏离"条款的相关证明文件,经专家评定后,此条款将按负偏离进行打分评审。
- (7) 若提供《技术规格偏差表》标注"无偏离或正偏离" 条款的相关证明文件,经专家评定后与偏差表中条款不符, 按照证明材料进行计分。
- (8)如证明材料为外文的,须提供相应的中文翻译,否则评委可以按该项负偏离处理。

②供货 方案(6 分) 根据供应商提供的供货方案进行评审,供货方案包括但 不限于以下内容:供货进度计划、货物包装方式、运输方式、 安装调试方案、人员安排、应急情况处理、配合货物验收措 施。

以上内容齐全且合理的得 6 分,未提供的得 0 分。 有标题无实质性描述的,每项扣 1 分,扣完为止。

存在缺陷的,每处缺陷扣 0.5 分,本项扣完 6 分为止。 (缺陷是指:非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误、不利于项目实施、不可能实现 6分

		的情形等任意一种情形。)	
		根据供应商提供的产品质量保障方案进行评审,包括但	
		不限于:内部质量保证体系;生产、安装过程;工艺流程图	
		和操作规程;不合格品控制退货处理机制;在交货前对产品	
	0 E E	质量、规格、性能和数量/重量进行精确和全面的检测等。	
	3质量	以上内容齐全且合理的得6分,未提供的得0分。	
	R障方	有标题无实质性描述的,每项扣 1 分,扣完为止。	6分
	案(6	存在缺陷的,每处缺陷扣 0.5 分,本项扣完 6 分为止。	
	分)	(缺陷是指:非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内	
		容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛	
		盾、涉及的规范及标准错误、不利于项目实施、不可能实现	
		的情形等任意一种情形。)	
		根据供应商提供的售后服务内容、形式 进行评审,包括	
		但不限于: 售后服务站的设立; 保修期内及保修期外售后服	
		务; 易损件、备品备件供应; 专业售后服务人员组成; 出现	
	)售后	质量问题的解决方案;紧急故障处理预案。	
	分 分 分 格	以上内容齐全且合理的得6分,未提供的得0分。	
系		有标题无实质性描述的,每项扣 1 分,扣完为止。	6分
		存在缺陷的,每处缺陷扣0.5分,本项扣完6分为止。	
	(6分)	(缺陷是指:非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内	
		容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛	
		盾、涉及的规范及标准错误、不利于项目实施、不可能实现	
		的情形等任意一种情形。)	
		根据供应商提供的技术培训方案进行评审。培训方案包	
		括但不限于以下内容:培训频次、培训方式、培训效果。	
		以上内容齐全且合理的得6分,未提供的得0分。	
(5)	)培训	有标题无实质性描述的,每项扣 1 分,扣完为止。	
方	案(6	存在缺陷的,每处缺陷扣0.5分,本项扣完6分为止。	6分
分	`)	(缺陷是指:非专门针对本项目或不适用项目特性的情形、内	
		容不完整或缺少关键节点、套用其他项目方案、内容前后矛	
		盾、涉及的规范及标准错误、不利于项目实施、不可能实现	
		的情形等任意一种情形。)	
(1	0业绩	自2022年1月1日以来(以合同签订时间为准)具有所投	
	(4分)	同品牌同型号 <b>核心产品</b> 销售业绩的,每提供一项设备销售业	4分
	· 1/1/	绩的得2分,最多得4分。	

	商务 部分 (13 分)		注:投标文件中须提供完整版合同协议书复印件,合同协议书须体现设备名称、品牌及型号,否则不得分。		
3		②保修 期(3 分)	供应商承诺的保修期在满足采购文件要求的基础上,每 延长1年加1分,最多得3分。	3分	
		③交货 期 (5分)	供应商承诺的交货期30日历天的不得分,其中:国产产品:交货期在29-24天的得1分;交货期在23-17天的得2分;交货期在16-10天的得3分;交货期在9-3天的得4分;交货期低于3天的得5分。此项最多得5分。	5分	
		④政策 性加分 (1分)	根据供应商提供的投标产品中属于"节能清单"中非标记"★"产品及"环保清单"产品并经"机构名录"中的认证机构出具相应的产品认证证书的每有一项得1分,最多得1分。	1分	

- 注: 1. 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包下投标的,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,以 投标报价低者获得中标人推荐资格,其他同品牌投标人不作为中标候选人。
- 2. 非单一产品采购项目,招标文件中在第六章中载明了核心产品,核心产品提供相同品牌产品 且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一包投标的,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,以投标报价低者获得中标人推 荐资格,其他同品牌投标人不作为中标候选人。
- 3. 多家投标人提供的核心产品品牌相同的,按前两款规定处理。

说明:招标文件中所要求的各类证书、证件,投标文件中须相关资料的扫描件。

#### 评标办法

本次招标采用综合评分法评标,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综合得分由高到低顺序推荐为中标候选人的评审方法。

- 1. 评审标准
- 2.1 符合性响应性评审

符合性响应性审查标准: 见评标办法前附表。

- 2.2 分值构成与评分标准
  - 2.2.1 分值构成
  - (1) 投标报价: 见评标办法前附表;
  - (2) 技术部分: 见评标办法前附表:
  - (3) 商务部分: 见评标办法前附表:
  - 2.2.2 评分标准
  - (1) 投标报价评分标准: 见评标办法前附表;
  - (2) 技术评分标准: 见评标办法前附表;
  - (3) 商务评分标准: 见评标办法前附表;
- 2. 评审程序
- 3.1 符合性响应性审查

评标委员会依据本章评标办法前附表规定的标准,对符合资格的投标人的投标文件进行符合性响应性审查,以确定其是否满足招标文件的实质性要求,有一项不符合评审标准的,评标委员会应当认定其投标无效。

- 3.1.1 投标报价有算术错误及其他错误的,评标委员会按以下原则要求投标人对投标报价进行修正
- (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;
  - (4) 总价金额与按单价汇总金额不一致的,以单价金额计算结果为准。
- (5) 同时出现两种以上不一致的,按照前款规定的顺序修正。修正后的报价应当采用书面形式,并加盖公章,或者由法定代表人或其授权的代表签字,投标人不确认的,其投标无效。

#### 3.2 详细评审

- 3.2.1 评标委员会按本章评标方法规定的量化因素和分值进行打分并计算出综合得分。
- (1) 按本章第2.2.2(1) 目规定的评审因素和分值对投标报价计算出得分A;
- (2) 按本章第2.2.2(2) 目规定的评审因素和分值对技术部分计算出得分B;
- (3) 按本章第2.2.2(3) 目规定的评审因素和分值对商务部分计算出得分C。

- 3.2.2 评分分值计算保留小数点后两位,小数点后第三位"四舍五入"。
- 3.2.3 投标人得分=A+B+C。
- 3.2.4 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。

#### 3.3 投标文件的澄清

- 3.3.1 在评标过程中,评标委员会可以书面形式要求投标人对投标文件中含义不明确、对同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容作必要的澄清、说明或补正。澄清、说明或补正应以书面方式进行,并加盖公章,或者由法定代表人或其授权的代表签字。评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。
- 3.3.2 澄清、说明或补正不得超出投标文件的范围且不得改变投标文件的实质性内容,并构成投标文件的组成部分。
- 3.3.3 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, 直至满足评标委员会的要求。

#### 3.4 评标结果

- 3.4.1 除采购人授权直接确定中标人外,评标委员会按照各评委综合评分的算术平均值得分由高到低的顺序推荐3名中标候选人,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并列。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排名第一的中标候选人。
  - 3.4.2 评标委员会完成评标后,应当向采购人提交书面评标报告和中标候选人名单。

### 第五章 合同

以下"合同格式及合同主要条款"为合同签订时的基本内容,未尽事宜待供应商中标后签订合同时与采购 人协商确定。最终文本是以采购人招标文件和中标人投标文件(包括评标时质询文件)相关内容为基础, 经双方谈判后形成的合同文本。

#### 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心

《郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目》购销合同招标编号: 《招标编号》 《标段》

采购方(甲方): 郑州市中心医院 供货方(乙方): 《供应商》

地址:郑州市中原区桐柏北路 16 号 地址:《供应商地址》

根据《中华人民共和国民法典》以及相关<u>法律</u>法规的规定,经甲、乙双方协商,就甲方采购乙方医学装备事宜,双方自愿签订如下**合同**。

#### 第一条 医学装备信息

医学装备的名称、规格、单价、数量及产地等详见下表。乙方应随货免费提供医学装备的相关文件,包括说明书、技术手册、保修卡、合格证、配置清单等。

产品名称	型号规格	注册人名称(企业)	注册证编号	数量(《单 位(台/套/ 个)》)	单价 (元)		
《项目名称》	<b>《型号</b> 》	«生产企业»	《注册证编 号》	《中标数量 》	<b>《单价》</b>		
总价(大小写)	大写: 《大写》( 小写: ¥《合计》元 )						
承诺	«优惠承诺»						

#### 第二条 技术标准

在符合国家相关技术标准的基础上,甲、乙双方根据投标文件进行技术验收,乙方保证所提供货物为**全** 新原厂原装合格正品,医学装备型号和配置与招标文件相符,具有国家药品监督管理局颁发的医疗器械产品注册证或备案凭证(不作为医疗器械管理的医学装备则无需提供)。

#### 第三条 供货时间及地点

交货期:合同签订后<u>《交货期》</u>日之内完成送货。如设备因场地或其他特殊情况需延期交货的,由双方协商一致后进行交货。

交付地点:郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心。

乙方送货并承担运费、保险费、税费等,货物交付甲方验收合格后转移所有权。

#### 第四条 验收标准及方式

- (一)甲、乙双方共同对医学装备进行开箱清点,如果发现乙方所提供货物不是原厂原装合格正品,医学装备规格型号、配置与招标文件不相符、数量不足或有质量、技术等问题,乙方应在<u>七日</u>内,按照甲方的要求,采取补足、更换或退货等处理措施,并承担由此发生的一切损失和费用。
- (二)乙方应在甲方规定时间内完成医学装备的安装调试(常规设备1天内完成调试,大型设备一周内完成调试,若无法按时完成乙方则需及时提供情况说明),调试完成后甲方应及时办理验收手续,双方需在甲方医学装备验收单上签字确认,并且乙方提供与原厂签订的保修协议。乙方应向甲方提供医学装备操作流程卡1张,进口产品同时提供该医学装备完整的报关证明(含检验检疫证明)。

#### 第五条 货款及支付方式

- 1. 合同总价为大写: 人民币**《大写》, 小写: ¥**《合计》元。
- 2. 合同签订后,进行分阶段付款。医学装备到货安装调试合格后,按照实际到货安装数量办理入出库手续,完成医院付款审批手续后,支付实际到货安装医学装备总货款的 90%。
- 3. 乙方完成本合同约定的全部履约服务且验收合格提供巡检保养资料后,支付实际到货安装医学装备总货款的 10%。

巡检保养要求如下: 乙方负责安排原厂工程师对所供医学装备每6个月进行一次免费巡检保养直至免费保修期结束, <u>巡检时请通知医学装备部维修人员(联系电话0371-67690130)</u>, <u>否则, 视为未巡检</u>。乙方应在每次医学装备巡检保养、维修后提供书面巡检保养报告和维修记录, 违约责任详见第七条第5款。

- 4. 付款方式: 转账或银行承兑均可。
- 5. 乙方账户:

开户人名称: 《供应商》

开户行: 《开户行》

账号: 《账号》

#### 第六条 售后服务及质量保证

- 1. 乙方对货物实行三包(包修、包换、包退)。
- 2. 乙方免费提供医学装备安装所需的专用工具和辅助材料、易耗件,不收取人工费。
- 3. 医学装备运至甲方指定地点,乙方应指派原厂工程师安装,安装完成后应对甲方操作人员进行医学 装备操作和清洗消毒的免费培训,直至甲方操作人员能熟练操作为止,乙方承担培训原厂工程师的薪资、差 旅等全部费用。
  - 4. 开机率≥98%, 如果开机率低于98%, 每低于1%延长一个月保修期, 如果开机率低于90%, 每低于

1% 延长二个月保修期;乙方需保证耗材、配件长期供应,常用配件<u>24</u>小时内送至甲方指定地点,免费保修期内对更换或维修的零部件从更换或修复投入使用之日起计算质量保证期。

- 5. 整机原厂免费保修期为 《质保期》 (保修范围:设备维修、软件升级、配件更换、易损件更换等一切原因造成的损坏均属于保修范围,若无法做到需提供说明文件),自医学装备安装调试验收合格之日起算,并根据本合同第六条第 4 项的约定延长。乙方履行保修及维修义务,在免费保修期内,应免收材料和人工等一切费用;免费保修期满后,终身免费维修,更换备件只收取配件成本费用,不收取服务费,及时提供医学装备新功能信息和临床应用资料。乙方自收到甲方电话等维修要求后应当在 《响应时间》 小时内做出维修方案;如 《解决时限》 小时内无法通过电话解决问题,工程师必须在接到故障报告后 《到达时间》 小时内到达现场解决问题(含节假日),24 小时内不能完成维修,乙方应在 3 个日历天内提供备用机,确保不影响甲方的正常使用。
  - 6. 甲方因业务需要产生移机服务, 乙方需配合甲方工作, 若期间造成损失, 费用由乙方承担。
- 7. 合同期内,乙方必须严格遵守国家有关法律法规和行业规章制度及甲方针对医学装备的院内管理规定,规范履行职责,并无条件接受甲方的合同履约评价考核。
- 8. 甲方委托维修服务机构或者自行对在用医疗器械进行维护维修的,乙方应按照《医疗器械使用质量监督管理办法》(国家食品药品监督管理总局令第 18 号)的要求提供维护手册、维修手册、软件备份、故障代码表、备件清单、零部件、维修密码等维护维修必需的材料和信息。
- 9. 乙方应无条件配合甲方进行不良事件、投诉举报事件的调查、鉴定。由于乙方所供设备质量原因、产品渠道等造成不良事件、医疗纠纷、投诉举报的,甲方有权要求退回设备,甲方就承担赔偿责任的部分有权向乙方追责,由乙方或厂家承担全部赔偿责任。

#### 第七条违约责任

- 1. 乙方必须保证产品为**全新原厂原装正品**,如果出现翻新或以次充好情况,甲方有权要求总货款的双倍赔付损失。
- 2. 乙方如果不能按时提供甲方所需的合格医学装备,由此影响了甲方正常工作,甲方有权解除合同,如果甲方要求乙方继续供货,乙方从合同约定交货之日起按每日总货款的 2%赔付直至货到之日为止,或乙方为甲方提供免费延保服务,延保期限甲乙双方协商确定。
  - 3. 如非乙方产品质量问题,甲方不得退货,否则甲方按合同总额的1%支付违约金。
- 4. 如乙方违反质量条款支付产品,应在接甲方通知<u>七日</u>内更换合格产品,否则每逾期<u>一日</u>承担合同总额的 **1%**违约金。
- 5. 若乙方未根据本合同第五条第3款按期安排工程师对所供医学装备进行正常巡检保养一次,甲方可直接暂停当期应支付货款,直至乙方安排工程师就近整改一次,提供相关资料后可解除暂停。若乙方拒不执行,合同免费保修期结束后,自动视为乙方放弃当期应支付货款。
  - 6. 若乙方在保修期内未尽到保修义务一次,甲方每次可按合同总金额的1%扣除违约金。
  - 7. 乙方保证所交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、查封等产权瑕疵。

- 8. 乙方应保证所提供的货物或其任何一部分均不会侵犯任何第三方的知识产权。
- 9. 没有甲方事先书面同意,乙方不得将由甲方提供的有关合同或任何合同条文、规格、计划、图纸、样品或资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的人员提供,也应注意保密并限于履行合同的必须范围。
- 10. 如因乙方违约导致甲方受到上级部门处罚或其它给甲方造成的损失,乙方将全额承担造成的经济损失并支付损失金额的 30%作为违约金。

#### 第八条 不可抗力

甲、乙任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时,应及时向另外一方通报不能履行或不能完全履行的 理由,以减轻可能给其造成的损失。

#### 第九条 争议解决方法

甲、乙双方因履行本合同发生争议时,应友好协商;如协商未果,由甲方住所地人民法院管辖。

### 第十条 合同附件

合同附件是本合同的不可分割的组成部分,与合同具有同等法律效力。本合同附件包括:甲方招标文件、 乙方投标文件及乙方投标最终报价单附属内容、配置清单、医学装备技术说明等。

#### 第十一条 保密条款

乙方对甲方数据信息承担保密的责任,未经甲方许可,不得对第三方泄漏,否则承担所有责任。

#### 第十二条 其它

- 1. 本合同未尽事宜,由甲乙双方另行签订补充协议,补充协议是本合同的组成部分,与本合同具有同等法律效力。
- 2. 乙方在本合同项下,负责甲方(最终用户)、乙方、产品制造厂商之间为合同履行所进行的联系和协调。
  - 3. 本合同一式肆份, 甲方执叁份, 乙方执壹份。自双方签约代表签字、盖章之日起生效。
- 4. 合同期限届满后,合同效力自行终止,医院相关部门无权要求供应商继续按照原合同约定履行义务, 合同期限届满前30日供应商应履行书面提示义务。
- 5. 合同期限届满至医院后继采购流程完成前,确需保证原服务暂时延续的,经双方协商一致在移交空档期须另行签订补充协议。否则,在移交空档期即便供应商已按原合同约定履行义务,医院相关部门也已认可并受领,上述行为视为供应商对医院的无偿赠与行为,郑州市中心医院有权拒绝付款,由此造成的法律后果均由供应商自行承担。

甲方(盖章): 郑州市中心医院	乙方(盖章): 《供应商》
医院签约代表:	签约代表(签字):
年月日	年月日

# 第六章 招标项目需求及技术要求

包号	序号	标的名称	品目 分类编码	计量单 位(台/ 套)	数量	单价 (控制 单价) (万 元)	总价(控制总价) (万元)	是否进口	分包 要求
A	1	便携式超声诊 断系统	A02320000 医疗设备	台	2	35. 25	70. 50	否	本项目中标后不允许分包
包	2	掌上超声	A02320000 医疗设备	台	2	3. 66	7. 32	否	本项目中标后不允许分包
B 包	1	便携式超声诊 断系统(重症)	A02320000 医疗设备	台	1	43. 71	43. 71	否	本项目中标后 不允许分包
	1	咳痰机	A02320000 医疗设备	台	1	6.88	6.88	否	本项目中标后 不允许分包
	2	振动排痰机(双头)	A02320000 医疗设备	台	2	1.68	3. 36	否	本项目中标后 不允许分包
	3	空气波压力治 疗系统(双路)	A02320000 医疗设备	台	5	1.58	7.90	否	本项目中标后 不允许分包
C 包	4	多功能移位机	A02320000 医疗设备	台	1	0.60	0.60	否	本项目中标后 不允许分包
	5	污物处理系统	A02320000 医疗设备	台	1	10.00	10.00	否	本项目中标后 不允许分包
	6	纯水机	A02320000 医疗设备	台	1	2.62	2. 62	否	本项目中标后 不允许分包
	7	内镜储存柜	A02320000 医疗设备	台	1	1.59	1.59	否	本项目中标后 不允许分包
D 包	1	环甲膜穿刺针	A02320000 医疗设备	台	3	0.20	0.60	否	本项目中标后不允许分包

	2	充气式动脉加 压止血带	A02320000 医疗设备	台	3	0.04	0. 12	否	本项目中标后 不允许分包
	3	骨通路机	A02320000 医疗设备	台	5	2. 11	10. 55	是	本项目中标后 不允许分包
	4	超声波身高体 重秤 (可联网)	A02320000 医疗设备	台	1	1.63	1.63	否	本项目中标后 不允许分包
	5	洗胃床	A02320000 医疗设备	台	1	0.40	0.40	否	本项目中标后 不允许分包
	6	洗胃机	A02320000 医疗设备	台	2	0.30	0.60	否	本项目中标后不允许分包

注: 1. 本项目采购设备质量层次为"进口"的,同时接受国产设备参与本项目投标;采购设备质量层次为"国产"的,仅接受国产设备参与项目投标。

<sup>2.</sup> 国产产品(准字号或械备号)需提供产品渠道合规合法承诺书(写明上游购进公司、厂家的名称,承诺产品渠道正规,如果存在不正规或者来源不明的,一切后果公司自负)。

## 一、技术要求

#### A 包:

## (1) 技术要求

产品名称	◆便携式超声诊断系统(原名称: 高档便携彩色多普勒超声诊断仪(笔记本式彩色多普勒超声波诊断仪))	数量	2
质量层次	国产		

是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

## 设备配置要求及用途:

超声主要用于对急重症患者身体各脏器的扫查,如:快速鉴别休克的病因、有效快速识别创伤患者是否存在游离液体、胸痛病因、心脏骤停心肺复苏的监测与评估等,从而快速的了解患者的身体状况,大大缩短了急重症患者的诊断流程,有效的提高了患者的救治方案,尤其对 ECMO 撤机的病人有着极为重要的作用。

- 1. 主机探头接口: ≥3 个, 非扩展接口;
- 2. 工作频率范围 1. 7-22MHz; 凸阵探头频率 1. 0-6. 0MHz; 相控阵探头频率 1. 0-5. 0MHz; 线阵探头频率 4. 0-15. 0MHz 可选配探头最高频率≥22MHz; 相控阵探头有效阵元≥192 个;
- 3. 视可调动态范围≥96dB; 3 二维灰阶≥256; 扫描深度≥33cm;
- 4. 频谱多普勒成像 1 支持方式: PWD、CWD、HPRF; 2 最大测量速度: PWD: 血流速度≥ 8.0m/s;
- CWD: 血流速度≥ 14.0m/s; 3最低测量速度: ≤3mm/s (非噪声信号); 4显示方式: B、B/PWD、B/CW、B/HPRF,、B/M、 B/B、B/CFI/D; 5 电影回放: ≥60S, Doppler及M型电影回放时可以测量和计算; 6零位移动: ≥8级; 7 取样宽度及位置范围: 宽度 1.0-16mm
- 5. 彩色多普勒;显示方式:能量显示、速度显示、二维图像/频谱多普勒/彩色血流成像三同步显示; 6. 产品使用年限≥7年
- 7、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 8、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相 关部署说明文档
- 9、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 10、售后服务要求
- 10.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 10.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98%(按一年 365 天计算);
- 10.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 10.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。

- 10.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 10.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 10.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 11、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
主机	1 台
线阵探头	1 把
凸阵探头	1 把
单冰晶相控阵探头	1 把
台车	1 台
拉杆箱	1 个

产品名称	掌上超声	数量	<u>2</u>
质量层次	国产		

## 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

### 设备配置要求及用途:

主要用于提高院前患者的肺部,腹部,创伤部位,FAST,心脏,颈动脉,气道,腹主动脉,血管进行的超声评估诊断

- 1. 主机系统性能概括
- 1.2 主机系统
- \*1.2.1 数字化通道数≥65,500
- \*1.2.2 动态范围≥169dB
- 1.2. 3AutoSCAN 自动扫描,内置自动连续智能二维优化技术
- \*1.2.4 斑点噪声抑制技术(XRES),提高图像对比分辨率,减少噪声的干扰
- 1.3 成像模式
- 1.3.1 数字化高分辨率二维灰阶成像单元
- 1.3.2 彩色多普勒超声波诊断部件
- 1.3.3 M 模式
- 1.4 全触屏中文操作界面,可用手指触屏放大、缩小、平移、回放
- \*1.5 Micro USB、Type C可选探头接口,探头与探头缆线可插拔拆分,缆线可换,线阵主机探头≤240g
- 1.6 主机采用先进的一体化设计,低功耗,无需任何电源。
- 2. 测量和分析(B型、M型、频谱多普勒、彩色多普勒)
- 2.1 一般测量(距离、面积、周长、深度、时间等)
- 2.2 产科、妇科分析(头围、腹围、双顶径、胎儿长骨、胎龄计算)
- 3.3 全数字内存,数字化图像存储,支持云端存储,电影回放重现单元100帧)
- 4. 技术参数及要求
- 4.1 系统通用功能:全触屏中文操作界面,可直接手指触屏放大、缩小、平移、回放
- 4.2 支持二维、彩色多普勒、M型模式、频谱多普勒
- 4.3 线阵探头具备中心标志点,图像具备中心引导线,使平面外穿刺更加快速精准,线阵探头频率 4.0-12.0MHz
- 4.4接收方式:前端接收超声信号动态范围≥160dB
- 4.5 预设条件:针对不同的检查脏器,预置最佳化图像的检查条件。具备肺超声、FAST等预设。
- 4.6 实时成像和冻结成像

- 4.7 增益调节: 2-95 逐级可调
- \*4.8 超声图像存档与病案管理功能,实时动态静态捕获/存储超声图像,内存容量依据智能设备。
- 5、可根据临床实际需求,可任选一把探头(凸阵探头或线阵探头或相控阵探头)。
- 6、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 7、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 8、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
- 9、售后服务要求
- 9.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 9.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 9.324小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 9.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 9.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 9.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 9.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。
- 11、产品使用年限≥7年

产品配置清单	数量
掌上超声	1 个

## ▲ (2) 商务要求

- 1) 采购内容: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目的采购、安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。
  - 2) 交货期: 合同签订后 30 日历天内,特殊情况双方协商交货日期。
  - 3) 交货地点: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心
  - 4) 验收标准:满足国家、行业及采购人验收标准。
  - 5) 售后服务要求
  - 1、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需免费接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
  - 2、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
  - 3、维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如 2 小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院,不管是否节假日;
  - 4、保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
  - 5、 24 小时内未完成维修,应在 3 个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过 7 天,国外不超过 14 天
  - 6、设备免费原厂保修期 5 年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。保修期内每半年免费保养一次。
  - 7、提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
  - 8、根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
  - 9、设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
  - 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。
  - 11、供应商承诺可提供所投产品说明书复印件和产品标签。
- 注:以上售后服务要求为实质性要求,请供应商按照以上内容进行承诺,承诺须满足或优于, 未进行上述承诺或承诺缺项的其投标无效。

## B 包:

#### (1) 技术要求

产品	品名称	◆便携式超声诊断系统(原名 称:便携式超声诊断系统(重 症))	数量	1
质量	<b></b>	   <b>国产</b>		

#### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

主要用于急诊科、重症科、心、肺、腹部、肾脏、浅表血管等部位的超声下可视化引导研究和临床实践; 该设备的整体功能必须具有世界领先水平,系统必须具有升级能力的设计,以满足将来扩展的新技术之临 床应用的需求

#### 具体技术参数:

#### 1系统通用功能:

- 1.1\*主机探头接口:≥4个,非扩展接口。
- 1.2安全性能:符合国家标准

#### 2探头规格:

- 2.1频率: 可选配探头群频率范围1.0-22.0MHz
- 2.2可选配探头最高频率≥20MHz
- 2.3支持探头类型: 凸阵,线阵,相控阵
- 2.4线阵探头有效阵元≥190个
- 2.5\*部分探头支持探头按键,可远程操控主机,能定义常规的操作如增益、深度、冻结解冻
- 3二维图像主要参数:
- 3.1常用探头工作频率范围(1.0-22.0MHz)

凸阵探头频率1.0-6.0MHz

相控阵探头频率1.0-5.0MHz

线阵探头频率4.0-15.0MHz

- 3.2接收方式: 可视可调动态范围≥220dB
- 3.3二维灰阶≥256
- 3.4数字式声束形成器: 数字式全程动态聚焦, 数字式可变孔径及动态变速, A/D≥14 BIT
- 3.5支持全域整场聚焦技术
- 3.6电影回放: 灰阶图像回放≥16000幅;
- 3.7预设条件:针对不同的检查脏器,预置最佳化图像的检查条件,减少操作时的调节及常用所需的外部调节及组合调节
- 3.8增益调节: TGC分段≥8
- 3.9谐波: 所选探头均支持脉冲反相谐波
- 3.10扫描深度≥39cm
- 4频谱多普勒成像技术参数:
- 4.1支持方式: PWD、CWD、HPRF
- 4.2最大测量速度: PWD: 血流速度最大8.5 m/s
- CWD: 血流速度最大35 m/s
- 4.3最低测量速度: ≤3 mm/s (非噪声信号)
- 4.4显示方式: B、 B/PWD、B/CW、B/HPRF,、B/M、B/B、B/CFI/D
- 4.5电影回放:≥400秒,Doppler及M型电影回放时可以测量和计算

- 4.6零位移动: ≥8级
- 4.7取样宽度及位置范围: 宽度 0.5-30mm; 分级;

#### 5彩色多普勒

- 5.1显示方式: 能量显示、速度显示、二维图像/频谱多普勒/彩色血流成像三同步显示
- 5. 2偏转角:线阵扫描感兴趣的图像范围: -30° ~+30°
- 5.3显示控制:零位移动≥8级可调,黑白与彩色比较双实时彩色对比
- 5.4彩色增强功能:彩色多普勒能量图 (CDE)及方向性能量图
- 6超声功率输出调节: B/M、CWD、PWD、Color Dopple输出功率可调

#### 7 产品使用年限≥7年

- 8、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 9、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 10、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 11、售后服务要求
- 11.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日:
- 11.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 11.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 11.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 11.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 11.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 11.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 12、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
便携式超声诊断系统(原名称:便携式超声诊断系统(重症))	1 套

## ▲ (2) 商务要求

- 1) 采购内容: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目的采购、安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。
  - 2) 交货期: 合同签订后 30 日历天内,特殊情况双方协商交货日期。
  - 3) 交货地点: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心
  - 4) 验收标准:满足国家、行业及采购人验收标准。
  - 5) 售后服务要求
- 1、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需免费接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 2、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
- 3、维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如 2 小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院,不管是否节假日;
- 4、保修期内的开机率:投标方保证开机率 98%(按一年 365 天计算);
- 5、 24 小时内未完成维修,应在 3 个日历天内提供备用机,维修备件送达期限:国内不超过 7 天,国外不超过 14 天
- 6、设备免费原厂保修期 5 年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。保修期内每半年免费保养一次。
- 7、提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 8、根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 9、设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。
- 11、供应商承诺可提供所投产品说明书复印件和产品标签。
- 注:以上售后服务要求为实质性要求,请供应商按照以上内容进行承诺,承诺须满足或优于, 未进行上述承诺或承诺缺项的其投标无效。

#### C 包:

#### (1) 技术要求

产品名称	咳痰机	数量	1
质量层次	国产		

## 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

疫情后呼吸道及肺病患者显著增多,从主要问题就是针对各类患有慢阻肺、重症、气管插管、气管切开术后、呼气无力、肺纤维化、进行性萎缩、格林巴利综合症、脊髓侧索硬化症、运动神经元症患者,往往采取单一的治疗方案,患者康复困难,住院周期长,无创物理咳痰仪用于对重症呼吸无力等患者深部气道和肺部分泌物的排痰,是目前临床上预防和治疗重症呼气无力患者气道和肺部感染的唯一的有效手段。

### 具体技术参数:

### 第一部分:基础功能

- 1、工作模式:具备自动和手动功能;具备无创及有创功能;
- 2、呼气吸气压力范围: -7kPa~7kPa (70cmH20);
- 3、吸、呼气、停顿时间: 0~5s范围内连续可调;
- 4、最大呼出气流能达到10L/s;
- 5、吸气流速: 高、低、暂停, 三档可调;
- 6、呼气压力: 0~7kPa(70cmH20)可调,最大呼气压力应能达到6.5~7kPa(70cmH20);
- 7、吸气压力: 0~7kPa (70cmH20) 可调,最大吸气压力应能达到6.5~7kPa (70cmH20);
- 8、配可升降台车方便科室使用;

#### 9、售后服务要求

- 9.1维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如2小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接到 故障报告后24小时内到达医院,不管是否节假日;
- 9.2保修期内的开机率:投标方保证开机率95%(按一年365天计算);
- 9.3备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天;
- 9.4设备免费原厂保修期3年(包含所有问题);保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 9.5提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 9.6根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 9.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 10、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 10、如设备涉及软件或PC工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 12、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 13、售后服务要求
- 13.1维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如2小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接到故障报告后24小时内到达医院,不管是否节假日;
- 13.2保修期内的开机率:投标方保证开机率98%(按一年365天计算);
- 13.3 24小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 14.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 14.5提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;

- 14.6根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 14.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 15、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
咳痰机	1 个

立	且	K	秘
,	ᇚ	口	42JV

振动排痰机(原名称:振 动排痰机(双头))

数量

2

## 质量层次

国产

#### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

## 设备配置要求及用途:

通过振动促进痰液排出、改善肺部血液循环的医疗设备。主要通过振动使痰液松动,便于咳出,适用于多种呼吸系统疾病的治疗和预防,减少细菌感染的风险,

改善肺部血液循环: 预防静脉淤滞, 松弛呼吸肌, 增强呼吸肌力, 产生咳嗽反射, 有利于机体康复。

#### 具体技术参数:

(全部技术参数及配置清单)功率: 450V

- 1、频率控制: 1-60HZ, 连续可调, 电子数码管显示, 微电脑控制
- 2、时间控制: 1-60min, 连续可调, 电子数码管显示, 微电脑控制, 可自动停机
- 3、输出速度: 600 转/分-3600 转/分, 自动变频。
- 4、振动幅度: 4mm-8mm
- 5、叩击头数量:≥4个,满足不同部位使用
- 6、1 儿童叩击头: 直径≥ 70mm, 聚氨酯海绵,适用于儿童或身体中小的敏感部位
- 7、2 成人叩击头: 直径≥ 100mm , 软聚氨酯海绵组成,产生的作用力更为轻柔,常用于老年人或敏感病人体位引流
- 8、3 叩击头: 直径≥100mm , 较硬滑面橡皮, 当使用其边缘或形成某 一角度时, 可产生明显的叩击或叩击——振动联合效 果
- 9、4 轭状叩击头: 宽度 ≥140mm ,有两个接触点,可用于病人胸、 背和前后的两侧治疗
- 10. 两套传动系统和动力输出装置:
- 11. 设备免费原厂保修期≥5年。
- 12、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 13、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 14、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 15、售后服务要求
- 15.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日:

- 15.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 15.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 15.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 15.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 15.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 15.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 16、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

名称	数量
振动排痰机	1 个

产品名称

空气波压力治疗系统(原名称:空气波压力治疗系统(双路))

数量

5

## 质量层次

国产

## 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

## 设备配置要求及用途:

用于预防深静脉血栓,加快提升血栓防治水平,降低 VTE 发生率,提高诊疗水平和保证诊疗安全必须降低 DVT 和 PE 的发生。降低医疗风险,减少医疗纠纷

#### 具体技术参数:

#### (全部技术参数及配置清单)

- 1、操作及配置 ≥7 英寸彩色液晶人体仿生全触摸屏操作,除电源开关外无实体按键;配备线控开关,避免对病人意外伤害
- 2、通道数 1 个独立的 8 腔气囊接头,可支持 2 路独立四腔气囊,并可同时、间歇、按顺序充放气
- 3、稳压模式 "双核稳压", 充气过程中, 每腔压力始终保持设定梯度压力值
- 4、血液回盈侦测功能 具有, 由机器自动调节, 无需手动调节
- 5、气囊自动识别 自动实时快速识别气囊种类,实现"一键治疗"
- 6、屏保、锁屏功能 支持屏幕锁屏功能,防止非专业人员误操作;可设置锁屏开启或关闭。开启后,可允许调节自动息屏时间范围最低为 1Min
- 7、 屏幕显示 主界面可显示实时显示治疗进度、实时治疗压力、血液回盈时长
- 8、压力范围 0-200mmHg
- 9、压力调节:具备单腔零压跳过功能,可每腔任意压力值调节压力,且每腔之间压力差值可任意调节,调节步进 1mmHg
- 10、充气速度: 充气速度 1-6 级可调, 最快充满单腔的时间 15s 以内
- 11、治疗时间:治疗时间1-999分钟可调,支持不间断治疗
- 12、治疗模式: 梯度治疗, 内置3级梯度压力及自定义压力方案
- 13、 提示及报警、安全防护 具有超压、欠压、脱落等安全提示功能,同时具有语音及屏幕双重报警功能; 达到阈值时、突然断电或中断治疗时,可自动泄压,避免对病人意外伤害
- 14、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 15、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 16、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接

#### 17、售后服务要求

- 17.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 17.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 17.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 17.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 17.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 17.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 17.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 18、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
空气波压力治疗系统	1 套

产品名称	过床易(原名称:多功能移位机)	数量	1

## 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

推车,病床,手术台,CT台之间换床移位护理

国产

- 1、助力卧床患者过床省力
- 2、安全平稳过床

质量层次

3、降低医护人员腰痛等职业伤害风险

- 1、产品选择 PP 材质, 称重大于 180KG
- 2、内板减压棉为 EPE, 舒软, 多次使用不变形
- 3、防静电,透 X 光
- 4、可清洁消毒等符合感控要求
- 5、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 6、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 7、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
- 8、售后服务要求
- 8.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 8.2 保修期内的开机率:投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 8.324 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 8.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 8.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 8.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 8.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 9、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地 工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设

备开机使用。

产品配置清单	数量
过床易	1 个

产品名称	◆污物处理系统	数量	1
质量层次	国产		

#### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

《医疗机构消毒技术规范(2012 年 8 月)》3. 15、3. 19、10. 2 条明确指出,病人重复使用的物品(面盆、痰盂、便器等),应当定期按照消毒。其目的主要为切断耐药性病菌在病人之间传播途径,减少院内感染的几率;也对医疗工作者和护理人员提供最有效的保护,在疫情爆发时为他们提供最有效保障,确保科室的工作正常进行和运转。特别是最近几年国内国际的学术研究表明,该产品对大肠杆菌、金色葡萄球菌、鲍曼不动杆菌等多重耐药性病菌有有效的杀灭功能,有效阻断它们在 ICU,以及各类病房中的传播。对各类禽流感病毒亦有有效杀灭效果

- 1、机体外部, 材质: 304 不锈钢
- 2、清洗舱一次冲压成型,内无直角结构,完全圆弧过渡,无清洗 死角,无焊接缝隙,无细菌残留空间。确保高温蒸汽消毒时,内腔无 渗漏和蒸汽泄露,达到气密等级。
- 3、外形: 立式、自动开关门,减少感控风险
- \*4、清洗舱内有≥15 个喷嘴的清洗系统,至少包含:1个球形主旋转喷嘴、7个固定喷嘴、7个旋转辅助喷嘴。
- 5、清洗量:一次可清洗 3 个小便器; 或 1 个大便器+一个小便器; 1 次可处理 1 升容量引流瓶≥2 个,或同时放置 2 个 1 升装的负压 吸引瓶。
- 6、具备自动倾倒污物功能,清洗舱门可一次性 90°角打开,清洗支架固定于舱门上,方便器皿的放入, 在清洗舱门合上后,可自动倾倒盛有污物的器具。
- 7、全过程精密监控温度,清洗舱门和舱体全部采用双层保温设计,有效防止热量散失,使设定温度和实际温度误差≤±1℃。
- 8、具备三个清洗程序分别为: 快捷,标准, 加强清洗,洗涤时间及 洗消温度可根据院内感控要求及消毒物品污染程度分别设定。
- 9、除垢、催干、清洁三合一清洗剂,自动在每次洗消程序添加。
- 10、运行噪音≤60 分贝
- 11、双温度探针位于清洗舱底部交叉校检清洗舱温度, 保证洗消温 度; 并在探测到低于设定温度 5 度时自动报警。
- 12、机器内置式电加热蒸汽发生器, 蒸汽发生器具有缺水保护和过热保护装置。 排污管道直径 D100mm 的原装进口双 U 字形回水弯防臭排污管道。
- 13、设备电脑自动控制,自动诊断故障。在故障出现时可及时发出声、光报警,并且在液晶显示屏上显示

故障代码, 方便检查和维修。

- 14、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 15、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 16、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 17、售后服务要求
- 18.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 18.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 18.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 18.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 18.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 18.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 18.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 19、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
污物处理系统	1 套

设备名称	纯水机 (原名称: 医用纯水机)	数量	1
质量层次	☑国产 "进口		

#### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

设备配置要求及用途:为医院内镜清洗中心提供无菌水

- 1、产水量≥1000L/H
- 2、水利用率: ≥75%, 脱盐率: ≥98%。
- 3、细菌总数≤10CFU/100ml,内毒素≤0.25EU/ml。
- \*4、生产纯化水所使用的滤膜孔径应≤0.2 μm, 并定期更换。
- 5、全自动控制,通过液位连锁,设备自动开、停机,实现无人值守。
- 6、多层级过滤,内毒素、细菌,去除率≥99%。
- 7、多参数监测实现压力、流量、电导率等参数的在线显示。
- 8、无水保护、高低压自动报警、防漏电设计;防结垢设计;耗材寿命提醒(如 RO 膜、滤芯)。
- 9、重金属 (Pb/Hg/Cr/As) ≤0.1ppb, 总 Si≤2ppb。
- 10、产水量≥1000L/H, 瞬时取水量≥5L/分钟
- 11、系统回收率≥60%-75%。
- 12、预处理: 三级过滤(多介质+活性炭+精密过滤器)。
- 13、核心模块: 反渗透 (RO) 系统+EDI 模块+紫外/臭氧消毒。
- 14、储水罐: 304 不锈钢材质,容量≥200L (带液位自动控制)
- 15、全自动 PLC 控制, 支持远程监控及手机端操作
- 16、实时监测: 电导率、压力、流量等参数
- 17、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 18、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 19、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 20、售后服务要求
- 20.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;

- 20.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 20.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 20.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 20.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 20.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 20.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 21、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

名称	数量
原水压力表	2个
原水泵	1 个
PP 过滤器	2 个
CTO 过滤器	1 个
低压阀	1 个
阻垢剂	1个

产品名称	内镜储存柜	数量	1
质量层次	国产		

#### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

内镜储存柜专门用于医用软式内镜从清洗后至使用前这一阶段的干燥和存储,可以有效控制柜内的温度、湿度和细菌滋生,保证内镜的安全和洁净。

- \*1、存储内镜数量:≥4
- 2、消毒干燥方式:紫外线杀菌,热风循环,有效控制柜内的温度、湿度和细菌滋生,避免内镜受到二次污染,保证内镜的安全和洁净
- \*3、开门方式: 开关柜门锁(带钥匙,可防止内镜被盗,更有效保护内镜),内嵌式,单门单开,关门到位,位置开关检测,防止门未关好
- \*4、控制面板:数码动态显示,可同时显示北京时间、储存时间、储存温度、储存湿度、剩余时间等,方便随时了解内镜所处的状态,实现对内镜的轻松管控
- \*5、材质:内胆采用医疗级 ABS 复合板一体成型,便于清洁:外壳材质为碳钢喷塑,美观可靠
- \*6、独特的三层旋转式挂架,透明亚克力材质,可全方位固定内镜,且便于存取,挂架高度可以调整
- \*7、宽电压设计, AC85-264V, 均可使用, 受客户电压波动影响小
- 8、外形尺寸 (宽\*高\*深 mm): 外形尺寸≥600mm×2000mm×500mm
- 9、出线方式:顶部出线
- 10、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 10、如设备涉及软件或 PC 工作站, 必需接入医院内网, 安装杀毒软件, 并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 12、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 13、售后服务要求
- 13.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 13.2 保修期内的开机率:投标方保证开机率 98%(按一年 365 天计算);
- 13.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 13.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维

- 修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 13.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 13.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 13.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 14、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
内镜储存柜	1 个

#### ▲ (2) 商务要求

- 1) 采购内容: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目的采购、安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。
  - 2) 交货期: 合同签订后 30 日历天内,特殊情况双方协商交货日期。
  - 3) 交货地点: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心
  - 4) 验收标准:满足国家、行业及采购人验收标准。
  - 5) 售后服务要求
  - 1、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需免费接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
  - 2、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
  - 3、维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如 2 小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院,不管是否节假日;
  - 4、保修期内的开机率:投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
  - 5、 24 小时内未完成维修,应在 3 个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过 7 天,国外不超过 14 天
  - 6、设备免费原厂保修期 5 年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。保修期内每半年免费保养一次。
  - 7、提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
  - 8、根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
  - 9、设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
  - 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。
  - 11、供应商承诺可提供所投产品说明书复印件和产品标签。
- 注:以上售后服务要求为实质性要求,请供应商按照以上内容进行承诺,承诺须满足或优于,未进行上述承诺或承诺缺项的其投标无效。

## D包:

## (1) 技术要求

产品名称	环甲膜穿刺针(成人、儿童为一套)	数量 (套)	<u>3</u>
质量层次	国产		

#### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

环甲膜穿刺术是一项紧急医疗技能,用于急救呼吸道梗阻或呼吸困难的病人。操作简便、快捷,对于急需 气道通畅的患者,可在短时间内提供急救措施。

### 具体技术参数:

套针由三支针组成:

由穿刺针管和针管座、穿刺针芯和针芯座以及连接护筒组成。

多种规格尺寸可选

- 1. 每套包含成人和儿童两种;
- 2. 长度≥120mm, 儿童款直径≥2mm,成人款直径≥5mm。
- 3、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 4、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相 关部署说明文档
- 5、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
- 6、售后服务要求
- 6.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 6.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 6.324 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 6.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 6.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 6.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 6.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 7、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地

工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
环甲膜穿刺针	1 套

产品名称	充气式动脉加压止血带	数量	<u>3</u>
<b></b>	国产		

## 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

是一种常用的急救止血技术,适用于多种出血情况,如小动脉出血、静脉出血、毛细血管出血等,可以迅速对局部进行压迫,减缓血流速度,促进血液凝固,从而达到快速有效地控制出血的效果,为后续的伤口处理争取时间。

- 1. 当压力值达到 0. 08MPa 时, 经 10min 后, 压力应无下降
- 2. 最大打气用力≤50N;
- 3. 布袋连橡胶气袋绕扎使用时,能承受≥0. 1MPa 压力而不自行脱开
- 4. 配备大、中、小号布袋连橡胶气袋各一件
- 5、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 6、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 7、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
- 8、售后服务要求
- 8.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 8.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 8.324小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 8.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 8.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 8.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 8.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 9、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
充气式动脉加压止血带	1 套

产品名称

◆骨通路机(原名称: 骨通路(骨髓输液通路用钻 )) <u>数量</u>

3

质量层次

进口

## 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

在紧急情况下,当患者建立血管通路困难时,可以快速建立稳定、可靠、安全的骨髓血管通路,可以通过 此通路快速给药输液,且不干扰抢救。

#### 具体技术参数:

置: 由机体、扳机、转动轴、电量指示灯、封闭锂电池和系索连接点构成

适用范围: 本产品配合一次性穿刺套件适用于在紧急情况下为需要快速输液的急危重症患者建立骨髓腔内 输液通路。

#### 技术性能:

- 1、设备工作模式为直流电驱动模式,内置直流密封锂电池,工作电压≥15V。电钻不使用时,扣上扳机保 护,以避免意外开启。
- 2、单块电池完成穿刺操作次数:≥500次。
- 3、电动机转速(空载时)1300rpm~2000rpm。
- 4、本产品须可与一次性使用穿刺针套件配合使用。
- 5、主机配有工作指示灯,可显示工作状态。

配置清单: 由机体、扳机、转动轴、电量指示灯、封闭锂电池和系索连接点构成。

- 6、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 7、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相 关部署说明文档
- 8、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 9、售后服务要求
- 9.1维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如2小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接 到故障报告后24小时内到达医院,不管是否节假日;
- 9.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 9.324 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机:维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不 超过 14 天
- 9.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维 修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。

- 9.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 9.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 9.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
骨通路机	1 套

产品名称

骨通路机(原名称: 骨通路(骨髓输液通路用钻))

数量

2

## 质量层次

进口

### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

在紧急情况下,当患者建立血管通路困难时,可以快速建立稳定、可靠、安全的骨髓血管通路,可以通过此通路快速给药输液,且不干扰抢救。

#### 具体技术参数:

(全部技术参数及配置清单)配置:由机体、扳机、转动轴、电量指示灯、封闭锂电池和系索连接点构成适用范围:本产品配合一次性穿刺套件适用于在紧急情况下为需要快速输液的急危重症患者建立骨髓腔内输液通路。

#### 技术性能:

- 1、设备工作模式为直流电驱动模式,内置直流密封锂电池,工作电压≥15V。电钻不使用时,扣上扳机保护,以避免意外开启。
- 2、单块电池完成穿刺操作次数:≥500次。
- 3、电动机转速(空载时)1300rpm~2000rpm。
- 4、本产品须可与一次性使用穿刺针套件配合使用。
- 5、主机配有工作指示灯,可显示工作状态;
- 6、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 7、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 8、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 9、售后服务要求
- 9.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 9.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 9.324小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 9.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 9.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;

- 9.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 9.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

产品配置清单	数量
机体	1 套
扳机	1 套
转动轴	1 套
电量指示灯	1 套
封闭锂电池	1 套
系索连接点	1 套

产品名称

超声波身高体重秤(可联网)(原名称:超声波身高体重秤)

数量

1

## 质量层次 国产

是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

急诊分诊台建立患者信息及救治患者期间按患者体重计算药量

#### 具体技术参数:

1. 测量方式: 身高: 超声波测量(高精度温差补偿)

体重: 精密平衡梁式压力传感器称重

- 2. 显示方式: ≥7.0 英寸≥1024x600 分辨率触摸屏
- 3. 测量范围: 身高: 70~200cm 体重: 1.0~200kg

误差: 身高: ±0.5cm 体重: ±0.1kg

## 体重测量

范围: 8-200kg (部分要求至 300kg), 分度值 0.1kg, 允许误差±0.1kg;

- 4. 外形设计: 可折叠设计, 方便移动
- 5. 体重准确度等级 级 显示分度值 (d): 0. 1kg 检定分度值 (e): 0. 1kg
- 6. 体 型 国际通用体格指数 (BMI)
- 7. 数据输出格式
- 8. 电源线、使用说明书、校准用标杆(1米, 1kg)打印纸、钥匙。
- 9. 采用超声波无接触式测高技术;
- 10. 支持自动/手动/遥控三种测量模式。
- 11. 语音播报功能;
- 12. 本地存储能力: 至少保存 2000 例测量结果。
- 13、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 14、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 15、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 16、售后服务要求
- 16.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 16.2 保修期内的开机率:投标方保证开机率 98%(按一年 365 天计算);

16.3 24 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天

16.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。

16.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;

16.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训

16.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。

17、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

名称	数量
超声波身高体重秤(可联网)	1 套

产品名称	洗胃床	数量	1
质量层次	国产		

### 是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

#### 设备配置要求及用途:

急诊接诊急性中毒患者清除毒物使用

### 具体技术参数:

(全部技术参数及配置清单)技术参数:

- 1、不锈钢材质,床垫防水可折叠,两侧有保护可活动床档,头部床板可拆卸,有污物排除口及通道。
- 2、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 3、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 4、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
- 5、售后服务要求
- 5.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 5.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 5.324小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 5.4 设备免费原厂保修期 5 年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 5.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 5.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 5.7设备送货时, 生产日期必须是近一年内的产品。
- 6、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

### ▲每套产品配置清单:

产品配置清单	数量
洗胃床	1 台

产品名称	洗胃机	数量	<u>2</u>
质量层次	国产		

是否与医院现有设备配套使用(配套使用设备品牌及型号):

### 设备配置要求及用途:

急性中毒患者急诊清除毒物,进行洗胃操作使用

### 具体技术参数:

(全部技术参数及配置清单)

### 主要技术参数

- 1. 流量: ≥2L/min (口腔插管档); ≥1L/min (鼻腔插管档)
- 2. 自控液量: 冲液量: (250ml~350ml) /次; 吸液量: (350ml~450ml) /次。注: 吸液量大于冲液量, 但不应大于 150ml/次
- 3. 正、负压力设定范围: 30kpa~70kpa
- 4. 噪音: ≤65dB (A)
- 5、投标文件中承诺可提供产品说明书和标签。
- 6、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档
- 7、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
- 8、售后服务要求
- 8.1 维修响应速度: 一小时内做出维修方案决定; 如 2 小时内无法通过电话解决问题, 维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院, 不管是否节假日;
- 8.2 保修期内的开机率: 投标方保证开机率 98% (按一年 365 天计算);
- 8.324 小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,国外不超过14天
- 8.4设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。每半年免费保养一次。
- 8.5 提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 8.6 根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 8.7设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 9、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地

工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。

### ▲每套产品配置清单:

产品配置清单	数量
电动洗胃机主机	1 台
一次性胃管 28F	1 根
洗胃导管套件:	\
进出胃过渡导管 (内径: Φ7.5、长 10 cm)	2 根
进液导管 (内径: Φ7.5、长 1 m)	1 根
进出胃导管 (内径: Φ7.5、长 1 m)	1 根
排污导管 (内径: Φ8.5、长 1 m)	1 根
三通接头	1 只
熔丝管 (Φ5×20 / F750mAL)	2 只
电源线、保修卡、说明书、合格证等	1 套

### ▲ (2) 商务要求

- 1) 采购内容: 郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目的采购、安装、调试、验收、培训、质保期内外服务、与货物有关的运输和保险及其他伴随服务等。
  - 2) 交货期: 合同签订后 30 日历天内,特殊情况双方协商交货日期。
  - 3) 交货地点:郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心
  - 4) 验收标准:满足国家、行业及采购人验收标准。
  - 5) 售后服务要求
  - 1、如设备涉及软件或 PC 工作站,必需免费接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件 安装包及相关部署说明文档
  - 2、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内 HIS/LIS/PACS 等系统进行对接
  - 3、维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如 2 小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接到故障报告后 24 小时内到达医院,不管是否节假日;
  - 4、保修期内的开机率:投标方保证开机率 98%(按一年 365 天计算);
  - 5、24小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机;维修备件送达期限:国内不超过7天,

#### 国外不超过14天

- 6、设备免费原厂保修期 5 年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过后厂家免费维修,不换配件不收费。保修期内每半年免费保养一次。
- 7、提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
- 8、根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
- 9、设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。
- 11、供应商承诺可提供所投产品说明书复印件和产品标签。
- 注:以上售后服务要求为实质性要求,请供应商按照以上内容进行承诺,承诺须满足或优于, 未进行上述承诺或承诺缺项的其投标无效。

### 注:

- 1. 标记"\*"项的技术参数为重点技术参数,未标记符号的为一般技术参数。
- 2. 标记"▲"项的技术参数为实质性要求,若未响应或出现负偏离的其投标无效。
- 3. 技术参数认定原则:在技术参数指标评分时,一般以"1,2,3,……"或"1.1,1.2,1.3,……"序号标注的参数指标作为一项独立的技术参数计算,当编号下包含有二级或三级或更低级别序号项的,以最低级别的序号项作为一项技术参数计算。
  - 4. 标记"◆"项的为核心产品。

# 第七章 投标文件通用格式

(项目名称)	包
--------	---

# 投标文件

项目编号:

(封面)

投 标 人:			(盖章)
法定代表人或其	<b>英托代理人:</b>		(签字或盖章)
联系人:			
联系电话:			
邮箱:			
∃ 期 <b>:</b>	年 月	日	

### 目 录

- 一、 法定代表人身份证明(适用于无委托代理人的情况)
- 一、 法定代表人授权委托书(适用于有委托代理人的情况)
- 二、投标书
- 三、 投标承诺函
- 四、投标报价表格
  - (一) 开标一览表
  - (二) 投标报价一览表
  - (三) 备件、专用工具和消耗品价格表
  - (四)货物分项报价一览表
- 五、 资格证明文件
- 六、 技术商务偏差表
- 七、售后服务承诺
- 八、 投标人及投标产品简介
- 九、投标人提供的其他优惠条件
- 十、 反商业贿赂承诺书
- 十一、 中小企业声明函(如有)
- 十二、 残疾人福利性单位声明函(如有)
- 十三、 监狱企业证明材料(如有)
- 十四、 其他资料

注: 若投标人不适用目录中"十一一十三项"的要求或格式,可删除这几项或划"/",下面序号可顺延,不作为投标无效。

# 一、法定代表人身份证明

投标人名称:			
姓名:	_性别:	年龄:	职务:
系	(投标人名称) 的法是	定代表人。	
特此证明。			
附: 法定代表人身份证	正反面扫描件。		
投标人:		(盖章)	
年月	目		

# 一、法定代表人授权委托书

本人(女	生名)系(投标	<b>人名称)的</b>	法定代表人	,现委托_	(姓	名、职务)
为我方代理人。代理	里人根据授权,以我为	方名义签署、	澄清确认、	递交、撤[	可、修改	郑州市中
心医院国家创伤区域	或医疗中心便携式超声	<b>声诊断系统</b> 等	等16种设备3	<b>天购项目</b>	_投标文件	、签订合同
和处理有关事宜, 其	其法律后果由我方承拉	担。				
委托期限: 同抄	设标有效期					
代理人无转委护	<b>毛权</b> 。					
附: 法定代表》	人身份证正反面扫描作	牛及委托代玛	<b>里人身份证正</b>	反面扫描位	牛	
投标人:		(盖章	(1)			
法定代表人:	( !	签字或盖章)	)			
身份证号:						
			章)			
身份证号:						
		年	月_	日		

### 二、投标书

致:	(采购人	武采购4	代理机	(构名称)
双:	- ヘノヘバツノへ	74 / 1 / 7/9	トレンエリハ	ハツイコイかく

- 2. 如果我方中标,我方将按招标文件的规定签订并严格履行合同中的责任和义务,在签订合同时不向你方提出附加条件,按照招标文件要求提交履约保证金,在合同约定的期限内完成合同规定的全部内容。
- 3. 我方已详细审查全部招标文件,包括修改文件以及全部参考资料和有关附件。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权力。
  - 4. 投标有效期为提交投标文件的截止之日起\_60\_日历天。
  - 5. 在规定的开标时间后,我单位承诺在投标有效期内不撤回投标。
  - 6. 我方在此声明,所递交的投标文件及有关资料内容完整、真实和准确,且不存在第二章 "投标人须知 总则"第 1. 2. 11 项规定的任何一种情形。
  - 7. 我方同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一切数据或资料,完全理解贵方不一定接受最低价的投标或收到的任何投标。

投标人:	(盖単位章)
地址:	
法定代表人或其委托代理人:	(签字或盖章)
项目联系人及联系方式(手机号):	
办公电话:	
日期: 年 月 日	

### 三、投标承诺函

(采购人	.或采购代理机构)	
		i

我单位在此郑重承诺,如有以下情形之一的:

- (1) 在招标文件规定的投标有效期内撤回投标;
- (2) 在投标文件中提供虚假材料;
- (3) 中标后无正当理由不与采购人或者采购代理机构签订合同;
- (4) 未能按招标文件规定提交履约保证金;
- (5) 将中标项目转让给他人,或者在投标文件中未说明,且未经采购人同意,将中标项目分包给他人的;
- (6) 拒绝履行合同义务;
- (7) 与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通;
- (8) 在履约过程中未按招标文件、中标的投标文件、生效的政府采购合同等约定,提供货物、工程和服务;
- (9) 未按招标文件规定缴纳招标代理服务费:
- (10) 存在其他违法违规行为。

如我公司上述承诺与事实不符,或存在隐瞒、虚假陈述等情况,自愿接受取消投标资格、并承担相应法律责任等处罚,并赔偿由此造成的全部损失。

投标人:		(盖章)
法定代表人	或其委托代理人:	(签字或盖章)
年_	月	3

# 四、投标报价表格

# (一) 开标一览表

项目名称	郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心便携式超声诊断系统等 16 种设备采购项目
包号	
投标人	
投标内容	
项目编号	郑财招标采购-2025-XXX
机卡根人	小写: ¥
投标报价 	大写:
合同履行期限	至本项目保修期结束
交货地点	郑州市中心医院国家创伤区域医疗中心
交货期	合同签订后日历天,特殊情况双方协商交货日期。
质量标准	合格,符合国家、行业现行规范标准,同时满足采购人要求
保修期	
投标有效期	递交投标文件的截止之日起 60 日历天
其他	
备注	

### 说明:

- 1. 本表投标报价应与投标文件中投标报价一览表的总报价一致。
- 2. 与本表同时公开唱标的内容包括对其投标文件的修改或撤回通知、投标价折扣声明、其他采购人认为应该宣读的内容等。
- 3. 因郑州市公共资源交易中心系统中的开标一览表为模板,格式无法修改,以投标正文中的开标一览表为准。

投 标	大:			(盖章)	
法定付	代表人或非	其委托代理	里人:	(签字頭	<b>戈盖章</b>
	年	月	B		

# (二) 投标报价一览表

序号	项目	报价 (元)	备注
1	设备		
2	备件、专用工具和消耗品		
3	卖方技术服务(安装、调试、试车、运行)		
4	买方参与技术联络和监造、检验等费		
5	人员培训		
6	运费和保险费		
7	其他		
8	税费		
	总 计 (1+2+3+4+5+6+7+8)		

投 枋	5 人:			(盖章)	
法定	代表人或是	其委托代理	理人:	(签字或:	盖章)
	年	月	日		

# (三) 备件、专用工具和消耗品价格表

序号	名称	规格型号	制造商	单位	数量	单价	合计	备注

# 说明:

- 1. 此表名称栏填写与有关的备件、专用工具和消耗品名称。
- 2. 备品、专用工具和消耗品必须分类、分项填写。

投标人:	_ (盖章)
法定代表人或其委托代理人:	(签字或盖章)
年月日	

# (四) 货物分项报价一览表

				\H/	奥物)	1 1/1//	ריבוע וו	^					
序号	设备名称	品牌	规格型号	产地	制造 名 称	单位	数量	投报(价万元)	控制 单价/ 万元	投报 (价万元)	控制总 价/万 元	是否人。 是不是,我们是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是一个是	备注
A包	便携式超声诊断系统								35. 25		70. 50		
A E	掌上超声								3. 66		7. 32		
B包	便携式超声诊断系统 (重症)								43. 71		43. 71		
	咳痰机								6. 88		6.88		
	振动排痰机(双头)								1. 68		3.36		
C包	空气波压力治疗系统 (双路)								1.58		7. 90		
	多功能移位机								0.60		0.60		

	污物处理系统				10.00	10.00	
	纯水机				2. 62	2. 62	
	内镜储存柜				1. 59	1. 59	
	环甲膜穿刺针				0.20	0.60	
	充气式动脉加压止血带				0.04	0. 12	
	骨通路机				2.11	10. 55	
D包	超声波身高体重秤(可 联网)				1.63	1.63	
	洗胃床				0.40	0.40	
	洗胃机				0.30	0.60	

说明: 1. 投标人可根据实际情况自行填写,以上用表格如不适用,可划"/",如报A包,可把B包、C包、D包内容删除。

2. 货物分项报价一览表的合计报价应包含"第六章招标项目需求及技术要求"采购清单的全部内容,少填或漏填项的,视为包含在合计报价内。

3. 以上费用表格如不能完全表达清楚投标人认为必要的费用明细,投标人可自行补充。

投 标 人:	(盖章)
法定代表人或其委托代理人:	(签字或盖章)
年月日	

# 五、资格证明文件

# 1. 投标人资格声明函

致 ( 采购人或采购代	理机构名称):	
关于贵方	项目名称、项目编号	的投标邀请,本公司愿意参加投标,
提供招标内容中规定	的货物及其伴随的服务	务,并声明提交的下列文件是准确的和真实的。
1. 投标人基本情	况	
2. 投标人资格证	明文件	
我方在此声明:		
(1) 我方具备并	-满足《中华人民共和	国政府采购法》第二十二条及实施条例第十七条所
规定的投标人的条件	;	
(2) 我方未被列	入失信被执行人、重	大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为
记录名单及其他不符	合《中华人民共和国政	<b>汝府采购法》第二十二条规定条件的投标人。</b>
投标人:		(盖章)
法定代表人或其委托	代理人:(签	签字或盖章)
年月_		

# 2. 投标人基本情况

1. 投标人概况
(1) 投标人名称:
(2) 注册地址:
(3) 成立或注册日期:
(4) 法定代表人(姓名、职务):
(5) 注册资本:万元
(6) 投标人邮箱:
(7) 投标人关联企业情况(包括但不限于与投标人法定代表人(单位负责人)为同一人或者
存在控股、管理关系的不同单位):
2. 投标人财务状况
(1) 资产负债表(到 年 月 日为止)
固定资产合计:元
流动资产合计:元
长期负债合计:元
流动负债合计:元
(2) 损益表(到 年 月 日为止)
利润总额累计:元
净利润累计:元
投标人:(盖章)
法定代表人或其委托代理人:(签字或盖章)
年月日

### 3. 投标人资格证明文件

### 3.1 供应商信用承诺函

邳	(采购人或采购代理机构):	
刄	\/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	ĕ

单位名称(自然人姓名):
统一社会信用代码(身份证号码):
法定代表人(负责人):
联系地址和电话:

为维护公平、公正、公开的政府采购市场秩序,树立诚实守信的政府采购供应商形象, 我单位(本人)自愿作出以下承诺:

- 一、我单位(本人)自愿参加本次政府采购活动,严格遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律法规,依法诚信经营,无条件遵守本次政府采购活动的各项规定。我单位(本人)郑重承诺,我单位(本人)符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定和采购文件、本承诺书的条件:
  - (一) 具有独立承担民事责任的能力;
  - (二) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度:
  - (三) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力:
  - (四)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录:
  - (五)参加政府采购活动前三年内,在经营活动中没有重大违法记录;
- (六)未被列入经营异常名录或者严重违法失信名单、失信被执行人、重大税收违法失信 主体、政府采购严重违法失信行为记录名单;
  - (七)未被相关监管部门作出行政处罚且尚在处罚有效期内;
  - (八)未曾作出虚假采购承诺:
  - (九)符合法律、行政法规规定的其他条件。
- 二、如我公司上述承诺与事实不符,或存在隐瞒、虚假陈述等情况,自愿接受取消投标资格、并承担相应法律责任等处罚,并赔偿由此造成的全部损失。

	供应商	(企业日	电子签章)	:
法定代表人或其委托	代理人	(个人目	电子签章)	:

### 3.2 证书要求

- 1. 提供有效期的营业执照或者其他组织的证明文件,自然人的身份证明。
- 2. 投标产品须符合《医疗器械监督管理条例》,取得**医疗器械注册证或医疗器械产品相 关备案凭证。**
- 3. 供应商为代理商的,应具有**医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证**;供应商为境内生产企业的,应具有**医疗器械生产许可证(所投产品为一类医疗器械生产的须具有备案凭证)。** 
  - 4. 不属于医疗器械应提供相应的证明资料。
- 5. 供应商为所投产品经销商(代理商)的,且所投产品为进口产品的,须出具所投产品 生产商对其出具的经销授权证明;或提供产品生产商对指定总代理商的授权证明及该总代理 商对其出具的经销授权证明。

(附相关证书材料)

### 3.3 能证明响应人资格的其他资料

(1)根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》(财库[2016]125号)的规定,对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标供应商,拒绝参与本项目政府采购活动。

采购人、采购代理机构,通过"中国执行信息公开网"(zxgk.court.gov.cn/)网站查询"失信被执行人",通过"信用中国"(www.creditchina.gov.cn)网站查询"重大税收违法失信主体";通过"中国政府采购网"(www.ccgp.gov.cn/)查询"政府采购严重违法失信行为"等相关主体信用记录,信用信息查询记录及相关证据与其他采购文件一并保存。查询时间:资格审查时。

(2)单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商,不得参加同一合同项下的政府采购活动; 【提供承诺函,格式自拟并加盖公章。注:采购人和采购代理机构将在资格审查时查询供应商的信用记录,并将查询结果网页打印并存档。经查询之后,网站信息发生的任何变更均不再作为评审依据,供应商自行提供的与网站信息不一致的其他证明材料不作为评审依据。】

承诺书

我单位承诺:

我单位不存在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,且并未同时参加同一合同项下的政府采购活动。

投标人(盖章): \_\_\_\_\_\_ 日期: \_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日

- (3) 供应商须提供书面承诺符合本项目资格条件:
- 1、供应商经营行为符合国家法律、法规和有关规定,未出现商业贿赂和不正当欺诈行为, 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;
  - 2、具有完善的售后服务体系,并能承担采购项目供货能力和服务;
- 3、具备承担采购项目的能力,能确保在采购合同有效期内按照合同中规定的品名、厂家、 规格型号、价格、批号、效期及时供货;
  - 4、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力;
- 5、不存在被列入严重违法失信企业名单并在处罚期限内,且不存在其它影响采购响应及 履约能力的情形。(提供承诺函)

承诺书

### 我单位承诺:

1、供应商经营行为符合国家法律、法规和有关规定,未出现商业贿赂和不正当欺诈行为,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;2、具有完善的售后服务体系,并能承担采购项目供货能力和服务;3、具备承担采购项目的能力,能确保在采购合同有效期内按照合同中规定的品名、厂家、规格型号、价格、批号、效期及时供货;4、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力;5、不存在被列入严重违法失信企业名单并在处罚期限内,且不存在其它影响采购响应及履约能力的情形。

投标人	(盖章)	: _		
日期:	年	月	Н	

### 六、技术商务偏差表

### (一) 商务偏差表

序号	招标文件章节及条	投标文件章节及条款	所属页码	偏差说明

# (二)技术偏差表

序号	货物名称	品牌型号	招标规 格及技 术参数	投标规 格及技 术参数	偏差说明	所属页 码	技术支持资料所在页码 (如该项缺 失,填"无")

供应商保证:除商务和技术偏差表列出的偏差外,供应商响应招标文件的全部要求。

- 注: 1. 投标人需按招标文件第六章"招标项目需求及技术要求"的技术要求及招标文件的商务要求逐条填写,应填写以"满足"或"不满足"等明示承诺,列出所投产品或服务的具体技术指标及招标文件的商务要求,并辅以详细解释。除"满足"项目外,必须在偏差说明一栏中对偏差予以详细说明。
- 2. 投标人可根据其投标内容进一步细化上述表格,并可增添其它表格或说明以便进一步明确投标内容。
  - 3. 未按要求填写,可能会造成不良后果,投标人自行承担。

投标.	人:			(盖章)
法定代	表人或其雾	兵托代理人	\:	(签字或盖章)
	年	月	_日	

### 七、售后服务

### (一)售后服务承诺

投标人参照以下提供的内容进行承诺。(但不限于以下内容)

- 1、如设备涉及软件或PC工作站,必需接入医院内网,安装杀毒软件,并且提供设备支撑软件安装包及相关部署说明文档。
  - 2、如设备涉及出具检查报告等功能,需免费与院内HIS/LIS/PACS等系统进行对接
- 3、维修响应速度:一小时内做出维修方案决定;如2小时内无法通过电话解决问题,维修人员必须在接到故障报告后24小时内到达医院,不管是否节假日;
  - 4、保修期内的开机率:投标方保证开机率98%(按一年365天计算);
- 5、24小时内未完成维修,应在3个日历天内提供备用机,维修备件送达期限:国内不超过7 天,国外不超过14天
- 6、设备免费原厂保修期5年(包含所有问题),需提供与原厂签订的保修协议;保修期过 后厂家免费维修,不换配件不收费。保修期内每半年免费保养一次。
  - 7、提供现场技术培训,保证使用人员正常操作设备的各种功能;
  - 8、根据设备技术要求,提供使用和维修技术人员培训
  - 9、设备送货时,生产日期必须是近一年内的产品。
- 10、需免费提供设备安装调试及安装所需的配套场地条件:包含但不限于设备线缆铺设、管路对接、接地工作、墙面或地面的打孔、切割及固定、预埋件的施工安装、设备基座固定等适配性改造施工等,确保设备开机使用。
  - 11、供应商承诺可提供所投产品说明书复印件和产品标签。

投标人:		(盖章)	
法定代表人或其委托代理人:		(签字或盖章)	
	年	月	Е

# (二) 售后服务计划

# 八、投标人及投标产品简介

投标人参照但不限于提供以下内容:

- 1. 投标人简介:包括公司概况、组织机构、近三年经营情况、技术设备、人员状况等;
  - 2. 投标产品详细介绍(需提供详细、有效证明文件);
  - 3. 其他投标人认为需要提供的。

注:格式可自拟。

# 九、投标人提供的其他优惠条件

投标人针对本项目的优惠措施及条件。

### 十、反商业贿赂承诺书

### 我公司承诺:

在 (项目名称) 采购活动中,我公司保证做到:

- 1. 公平竞争参加本次采购活动。
- 2. 杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、政府采购代理机构工作人员、 评审专家及其亲属提供礼品礼金、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助 费、宣传费、宴请;不为其报销各种消费凭证,不支付其旅游、娱乐等费用。
- 3. 若出现上述行为,我公司及参与投标的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

公司法定代表人(签字或盖章):

委托代理人(签字或盖章):

投标人(公章):

年 月 日

### 十一、中小企业声明函(如有)

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

. . . . . .

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:

- **注:** ①从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据,无上一年度数据的新成立企业可不填报。
- ②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。
- ③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。
- ④在政府采购活动中,供应商提供的所有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的,才能享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》

规定的价格扣减。

⑤中小企业声明函格式应严格按照招标文件提供的格式填写。非单一产品采购的,设备制造商不止一家时,中小企业声明函中须列出所有的设备及制造商,罗列不全的中小企业声明函不予认可。

⑥在货物采购项目中,货物应当由中小企业制造,不对其中涉及的服务的承接商作出要求。

### 十二、残疾人福利性单位声明函(如有)

本单位郑重声明,根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕 141 号)的规定,本单位为符合条件的残疾人福利性单位,且本单位参加\_\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_项目采购活动提供本单位制造的货物(由本单位承担工程/提供服务),或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物(不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物)。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假,将依法承担相应责任。

单位名称(盖章):

日期:

(提醒:如果投标人不是残疾人福利性单位,则不需要提供《残疾人福利性单位声明函》。)

《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:

- 1. 享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件:
- (1) 安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%(含 25%),并且安置的残疾人人数不少于 10人(含 10人);
- (2) 依法与安置的每位残疾人签订了一年以上(含一年)的劳动合同或服务协议;
- (3)为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费:
- (4)通过银行等金融机构向安置的每位残疾人,按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资;
- (5)提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务(以下简称产品),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)。
- 2. 中标人为残疾人福利性单位的,采购人或者其委托的采购代理机构应当随中标、成交结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》,接受社会监督。

# 十三、监狱企业证明材料(如有)

监狱企业参加政府采购活动时,应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件。

(提醒:如果投标人不是监狱企业,则不需要提供监狱企业证明材料)

# 十四、其他资料