

## 青岛市政府采购

# 东院区心电监护、呼吸机 采购项目二次招标第1包

采 购 人：青岛市第八人民医院

代理机构：青岛德坤建设项目管理有限公司

项目编号：SDGP370200000202402000164

日 期：2024 年 4 月 22 日



## 目 录

<b>第一章 招标公告</b>	<b>5</b>
<b>第二章 投标人须知前附表</b>	<b>8</b>
<b>第三章 投标人应当提交的资格证明文件</b>	<b>12</b>
资格证明文件目录	12
<b>第四章 采购需求</b>	<b>13</b>
1. 项目说明	13
2. 招标产品技术规格、要求和数量（包括附件、图纸等）	13
3. 商务条件	33
<b>第五章 评标办法</b>	<b>35</b>
1. 相关要求	35
2. 评分标准	36
3. 政策加分以及计算方法	38
<b>第六章 投标人须知</b>	<b>40</b>
1. 招标依据以及原则	40
2. 合格的投标人	40
3. 保密	41
4. 语言文字、计量单位、时间单位、投标有效期以及投标费用	41
5. 踏勘现场	41
6. 询问及答复	42
7. 偏离	42
8. 履约担保	42
9. 采购代理服务费	42
10. 招标文件	42
11. 投标文件的组成	43
12. 投标报价	45
13. 投标文件编制要求	45
14. 投标文件的修改、撤回与撤销	46
15. 投标文件加密、上传	46
16. 投标文件的递交	46
17. 质疑	46
18. 投诉	47
19. 其他需补充的内容	48
<b>第七章 开标、资格审查、评标、定标</b>	<b>49</b>
1. 开标程序	49
2. 开标	49
3. 评标委员会	49
4. 资格审查、评标程序	51

5. 资格审查.....	51
6. 评标.....	51
7. 澄清有关问题.....	53
9. 中标公告以及中标通知书.....	54
<b>10. 不合格投标人或投标无效.....</b>	<b>54</b>
11. 废标.....	55
12. 特殊情况处置程序.....	55
13. 违法违规情形.....	56
14. 违规处理.....	56
<b>第八章 纪律要求.....</b>	<b>58</b>
1. 对采购人的纪律要求.....	58
2. 对投标人的纪律要求.....	58
3. 对评标委员会成员的纪律要求.....	58
4. 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求.....	58
<b>第九章 签订合同、合同范本.....</b>	<b>59</b>
1. 签订合同.....	59
2. 追加合同金额.....	59
3. 货物质量与验收.....	60
4. 合同范本格式.....	60
<b>第十章 投标文件格式.....</b>	<b>66</b>

## 第一章 招标公告

### 项目概况

东院区心电监护、呼吸机采购项目二次招标 招标项目的潜在投标人应在全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）本项目采购公告页面免费获取招标文件，并于 2024-05-13 09:30（北京时间） 前递交投标文件。

### 一、项目基本情况

项目编号：SDGP370200000202402000164

项目名称：东院区心电监护、呼吸机采购项目二次招标

预算金额与最高限价（如有）：本项目预算金额为 6361000.00 元，其中：第一包 6361000.00 元。

采购需求：详见招标文件。

合同履行期限：详见招标文件。

本项目是否接受联合体：本项目不接受联合体。

### 二、申请人的资格要求

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：/；
3. 本项目的特定资格要求：

3.1 投标人须具有由国家行政主管部门颁发的医疗器械生产或经营许可证或医疗器械经营备案凭证；投标人须具有所投产品医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；属于消毒器械的产品，应提供消毒产品卫生安全评价报告、消毒产品生产企业的卫生许可证）。

3.2 通过“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）、信用山东（[credit.shandong.gov.cn](http://credit.shandong.gov.cn)）及信用青岛（[www.qingdao.gov.cn /credit/](http://www.qingdao.gov.cn/credit/)）查询，未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人、政府采购严重违法失信行为记录名单。

### 三、获取招标文件

投标人须在开标前在青岛市政府采购网上注册并关注该项目。开标时间前在全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）本项目采购公告页面免费下载电子招标文件。代理机构不再发售纸质招标文件。

### 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

提交投标文件截止时间、开标时间：2024-05-13 09:30（北京时间）。

开标地点：青岛市市南区福州南路 17,27 号青岛市民中心公共资源交易中心三楼 3 号开标室（304 室）。

### 五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

### 六、其他补充事宜

1. 公告媒介：本项目采购公告同时在青岛市政府采购网（[www.ccgp-qingdao.gov.cn](http://www.ccgp-qingdao.gov.cn)）和全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）上发布。预算金额在 500 万元以上的项目，同时在中国政府采购网上发布。

2. 投标文件提交方式：投标人应当在提交投标文件截止时间前，通过【青岛市公共资源投标文件制作工具】上传投标文件。

3. 支持网上远程开标，投标人无需到现场参加开标会。

### 七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：青岛市第八人民医院

地 址：青岛市李沧区峰山路 84 号

联系方式：0532-87627116

2. 采购代理机构信息（如有）

名 称：青岛德坤建设项目管理有限公司

地 址：青岛市市北区龙城路 39 号二十世纪大厦 20 层

联系方式：13863960732

3. 项目联系方式

项目联系人：杨工

电 话：13863960732。

如有询问，请在全国公共资源交易平台（山东省青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）本项目采购公告页面在线提交。询问及答复的内容在上述公告页面查看。

## 第二章 投标人须知前附表

序号	条款名称	编列内容
1	采购人	青岛市第八人民医院
2	采购代理机构	青岛德坤建设项目管理有限公司
3	项目名称	东院区心电监护、呼吸机采购项目二次招标
4	分包及中标规定	本项目不分包。
5	资金来源以及资金构成	预算金额：6361000 元，资金来源：国有（非财政）投资，出资比例：100%
6	是否接受联合体投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不接受 <input type="checkbox"/> 接受
7	投标有效期	自投标截止之日起 <u>90</u> 个日历天。
8	踏勘现场	<input checked="" type="checkbox"/> 不组织，自行踏勘 <input type="checkbox"/> 组织
9	履约保证金	<input checked="" type="checkbox"/> 不需要 <input type="checkbox"/> 需要
10	采购代理服务费支付	<input type="checkbox"/> 采购人支付 <input checked="" type="checkbox"/> 中标人支付 代理费：69888 元 <input type="checkbox"/> 无需支付
11	构成招标文件的其他材料	无
12	招标文件的澄清和修改	招标文件的澄清和修改内容详见青岛市政府采购网（ <a href="http://www.ccgp-qingdao.gov.cn">www.ccgp-qingdao.gov.cn</a> ）及全国公共资源交易平台（山东省·青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（ <a href="http://ggzy.qingdao.gov.cn">http://ggzy.qingdao.gov.cn</a> ）本项目招标公告页面，投标人应密切关注上述公告页面的最新澄清信息。澄清和修改一经发布，视为投标人已收到。
13	投标截止时间	详见招标公告。
14	招标文件的质疑	招标公告公告期限届满之日起 7 个工作日内提出。

15	是否允许递交备选投标方案	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
16	投标报价的范围	含税全包价
17	投标报价的次数	本次投标报价为一次不得更改报价，投标人只有一次报价的机会。投标报价（即开标报价）不得有选择性报价和附有条件的报价，且不得高于预算金额或最高限价。
18	面向中小企业预留情况及小微企业报价扣除标准	<p>本包为非专门面向中小企业预留份额的采购包。小微企业报价扣除标准如下：</p> <p>1. 按照《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《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）规定，对小微企业报价给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>2. 大中型企业与小微企业组成联合体或者大中型企业向小微企业分包的（联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额应当占合同金额30%以上），报价给予4%的扣除，用扣除后的价格参加评审。</p>
19	采购标的对应的中小企业划分标准所属行业及所属行业对应的中小企业划型标准	本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：工业；所属行业对应的中小企业划型标准：从业人员1000人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入300万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入300万元以下的为微型企业。
20	节能环保产品优先采购优惠标准	本项目无优先采购的节能、环境标志产品。
21	确定核心产品	<input type="checkbox"/> 属于单一产品采购项目 <input checked="" type="checkbox"/> 属于非单一产品采购项目 其中 有创呼吸机 为核心产品。
22	进口产品投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
23	样品	<input checked="" type="checkbox"/> 不需要 <input type="checkbox"/> 需要
24	投标文件编制	投标人使用【青岛市公共资源投标文件制作工具】编制电子投标文件。



25	投标文件签章	<p>在招标文件的第十章投标文件格式的附件中标示的“公章”“印章”处，分别签单位公章、个人印章。操作详见“青岛市公共资源交易电子服务系统&gt;首页&gt;下载中心&gt;系统使用指南&gt;电子签章操作说明 2019 年 7 月 10 日版”。</p> <p>特别提示：1、制作投标文件时，单项绑定 pdf（word）文件时无需再电子签章，单项绑定的 pdf（word）文件不再作为投标内容上传。</p> <p>2、投标文件制作完成后，系统自动合成资格审查部分、商务部分、技术部分三个 pdf 投标文件。投标单位需要按照招标文件要求，在上述三个 pdf 投标文件上进行电子签章，并上传。（单项绑定的 pdf（word）不再上传）</p>
26	投标文件加密、上传	<p>通过【青岛市公共资源投标文件制作工具】上传时，系统通过投标人当前使用的 CA 数字证书自动加密电子投标文件。</p> <p>电子投标文件上传成功后，系统出具上传凭证，投标人可以下载保存。</p>
27	投标人签到及电子投标文件解密	<p>支持网上远程开标，投标人无需到现场参加开标会。若到现场开标，应携带上传投标文件的 CA 数字证书及可登陆互联网的电脑设备以确保网上开标。开标注意事项详见“青岛市公共资源交易电子服务系统&gt;首页&gt;下载中心&gt;系统使用指南&gt;电子投标开标注意事项”</p> <p>1. 投标人在线签到：在投标截止时间前 1 小时内通过 CA 数字证书进行在线签到，未在线签到的投标无效。</p> <p>2. 投标人接到解密提示后，应当在规定时限内通过 CA 数字证书对电子投标文件开始解密。</p>
28	开标时间及开标地点	详见招标公告。
29	评标委员会	评标委员会共 5 人，其中：采购人代表 1 人，评审专家 4 人
30	评标方法	综合评分法
31	是否授权评标委员会确定中标人	是，评标委员会推荐 1 名中标候选人，并按照授权确定 1 名中标人。
32	中标公告	中标结果在青岛市政府采购网及全国公共资源交易平台（山东省 青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统公告，公告期限为 1 个工作日。

		中标结果公告中，同时对中标供应商提供的中小企业声明函（若有）进行公告。
33	其他需补充的内容	
33.1	书面形式的定义	数据电文形式与纸质形式的招标投标活动具有同等法律效力。数据电文形式包括文字的打印或复印件、传真、信函、电传、电报、电子邮件等可以有形表现所载内容的电子文档，青岛市政府采购网及青岛市公共资源交易电子服务系统发布的招标公告、招标文件及发出的澄清、答疑、变更等各类公告。
33.2	相关评标标准认可要求	潜在投标人的资质、业绩、荣誉（获奖）及相关附件须在青岛市公共资源交易电子服务系统上传并公示（上传后将无法删除），制作投标文件时上述材料只能通过系统选取，否则在电子评标时不予认可。
33.3	电子签名	可靠的电子签名与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。电子签章是电子签名的一种表现形式，利用图像处理技术将电子签名操作转化为与纸质文件盖章操作相同的可视效果。
33.4	分包和非主体、非关键性工作	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
33.5	监督和管理	本次招标投标活动以及相关当事人应当接受财政部门依法实施的监督和公共资源交易综合管理部门的管理。
33.6	关注	潜在供应商须递交响应文件截止时间前在青岛市政府采购网（www.ccgp-qingdao.gov.cn）上注册并关注该项目，否则无法上传电子响应文件。
33.7	优惠率的解释	项目采用优惠率报价的，优惠率是指在采购文件约定的基准价基础上进行下浮的比例。例如供应商填入 0.2（20%优惠率）则优惠后的报价 = $(1 - 0.2) \times$ 基准价。
33.8	其他需补充的内容	本项目为预采购项目，可能因意外情况终止或变更。

### 第三章 投标人应当提交的资格证明文件

#### 资格证明文件目录

序号	证明材料名称	提供形式	备注	必须提交
1	营业执照、登记证书、执业许可证等	电子文档	具有独立承担民事责任能力的企业或组织合法经营权的凭证（如营业执照、登记证书、执业许可证等）	是
2	____资质证书	电子文档	投标人须具有由国家行政主管部门颁发的医疗器械生产或经营许可证或医疗器械经营备案凭证（原件扫描件）	是
3	所投产品注册证或备案证	电子文档	投标人须具有所投产品医疗器械注册证或医疗器械备案凭证（扫描件）	是
4	消毒器械产品证明	电子文档	若属于消毒器械的产品，应提供消毒产品卫生安全评价报告、消毒产品生产企业的卫生许可证。（扫描件）	是
5	声明函	电子文档	在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录、具有良好商业信誉和健全财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金良好记录的声明函	是

资格证明文件备注：

开标时，必须提交的证明材料未提交或提交不全的视为资格审查不合格。

投标人的资格证明材料应当真实、有效、完整，字迹、印章要清晰。

## 第四章 采购需求

### 1. 项目说明

1.1 本章内容是根据采购项目的实际需求制定的。

1.2 货物必须为合格产品，质量达到国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范，中标人供货时应当提供有关货物的合格证明材料等。

1.3 投标人应保证货物是全新、未使用过的合格产品。并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。中标人应保证所提供的货物经正确安装、正常运转和保养后，在其使用寿命期内应具有满意的性能。在货物质量保证期内卖方应对由于设计、工艺或者材料的缺陷而发生的任何不足或者故障负责。所投产品应提供详细的技术资料，应有检测报告等详细资料。

1.4 进口产品是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品。

政府采购应当采购本国产品。采购人确需招标采购进口产品的，应在招投标活动开始前，按照财政部《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号）文件规定办理审核手续，通过财政部门审核后，方可招标采购进口产品，否则采购人不得招标采购进口产品，投标人不得提供直接进口或者委托进口产品（包括已进入中国境内的进口产品）。

采购人或采购代理机构在采购进口产品时不得拒绝国产相同质量产品的制造商或代理商参与投标。

### 2. 招标产品技术规格、要求和数量（包括附件、图纸等）

详见附录1。

采购明细详细内容附件：

#### 2.1 采购明细

采购设备数量及预算控制价

序号	名称	单位	总量	预算单价(万元)	预算总价(万元)	控制价：万元
1	心电监护仪	台	87	1.2	104.4	104.4
2	心电监护仪（带有创动脉压）	台	2	3	6	6

3	麻醉深度监护仪	台	1	0.3	0.3	0.3
4	颅内压监护仪（有创）	台	1	10	10	10
5	中央心电监护系统（1拖11）	台	2	18.2	36.4	36.4
6	中央心电监护系统（1拖10）	台	1	17	17	17
7	中央心电监护系统（1拖4个新生儿监护仪）	台	1	17	17	17
8	中央心电监护系统（中央站1拖13有创）	台	1	65	65	65
9	中央心电监护系统（1拖5，2台带有创动脉压，3台普通监护仪）	台	1	16	16	16
10	有创呼吸机	台	23	13	299	299
11	输液工作站	台	13	5	65	65


## 2.2 技术要求

### 1、设备名称：心电监护仪 数量 87 台 预算价格：104.4 万元

序号	设备参数要求
1	便携式监护仪,可用于监护成人,儿童,新生儿患者
2	≥12.1 寸彩色 LCD 显示屏, LED 背光, 高分辨率达 800*600
3	主机带电池重量≤4kg
4	标准配置可监测心电, 呼吸, 无创血压, 血氧饱和度, 脉搏和体温
5	配置 3/5 导心电监护, 支持心率, ST 段测量, QT/QTc 实时连续测量, 以上测量参数要求适用于成人, 小儿和新生儿
6	可升级参数: 二氧化碳 (CO2) 监测、有创血压监测、有创心排量 (C.O.) 监测, 并在注册证上体现
7	具备 ECG 多导同步分析功能, 同时分析多个心电导联, 个别导联干扰情况下仍能准确监测
8	可显示 PI 血氧灌注指数, 有效反映血氧灌注情况
9	配置无创血压测量, 适用于成人, 小儿和新生儿
10	具备 ≥1100 小时趋势图表、≥1600 个报警事件、≥1600 组 NIBP 测量的数据存储和回顾功能, 48 小时全息波形回顾.
11	具备呼吸氧合图界面, 大字体显示界面, 及标准显示界面等多种显示界面

12	具备不少于 23 种实时心律失常分析
13	配置锂电池供电时间：≥4 小时
14	监护仪采用低功耗，无风扇设计，适应洁净的医疗环境
15	具备一体式附件收纳盒，让床旁附件管理更有序、更高效
16	防水等级达到 IPX1 标准
17	安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型。
18	监护仪设计使用年限≥10 年
19	基本配置： 主机 1 台 心电附件包 1 套 血氧附件包 1 套 无创血压附件包 1 套
20	其中 15 台可连接手麻系统
21	根据安装需要配备台车或上墙支架。

**2、设备名称：心电监护仪（带有创动脉压） 数量 2 台 预算价格：6 万元**

序号	设备参数要求
1	整机要求：
1.1	一体化便携监护仪，整机无风扇设计，配置提手，方便移动。
1.2	≥12 英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达 1280*800 像素或更高，≥10 通道波形显示。
1.3	显示屏可支持亮度自动调节功能。
1.4	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。锂电池支持监护仪工作时间≥4 小时。
1.5	安全规格：ECG，TEMP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型 
1.6	监护仪设计使用年限≥10 年
2	监测参数：
2.1	配置 3/5 导心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏，双通道体温和双通道有创压参数监测。
2.2	心电监护支持心率，ST 段测量，心律失常分析，QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能。
2.3	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
2.4	支持≥23 种心律失常分析，包括房颤分析。
2.5	支持升级提供过去 24 小时心电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
2.6	提供 SpO2, PR 和 PI 参数的实时监测，适用于成人，小儿和新生儿。
2.7	支持指套式血氧探头，IPX7 防水等级，支持液体浸泡消毒和清洁。
2.8	配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿。

2.9	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
3	系统功能：
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。
3.2	支持肾功能计算功能
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。
3.4	支持 $\geq 120$ 小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾
3.5	$\geq 1000$ 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
3.6	$\geq 1000$ 组 NIBP 测量结果
3.7	$\geq 120$ 小时（分辨率 1 分钟）ST 模板存储与回顾
3.8	支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能
3.9	可升级配置临床评分系统，如 MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分），可支持定时自动 EWS 评分功能
3.10	提供心肌缺血评估工具，可以快速查看 ST 值的变化
3.11	提供计时器功能，界面区提供设置 $\geq 4$ 个计时器，每个计时器支持独立设置和计时功能，计时方向包括正计时和倒计时两种选择
3.12	支持格拉斯哥昏迷评分（GCS）功能。
3.13	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。
3.14	提供屏幕截图功能，将屏幕截图通过 USB 接口导出到 U 盘。
4	基本配置：
	主机（带有创压） 1 台 无创血压附件包 1 套 有创血压附件包 1 套 心电附件包 1 套 血氧附件包 1 套

### 3、设备名称：麻醉深度监护仪 数量 1 台 预算价格：0.3 万元

序号	设备参数要求
一	基本要求（用途）：用于成人患者脑电信号采集以及麻醉状态监测。
二	参数要求
1	麻醉意识指数（Ai 值）：实时，范围 0~99%（从无脑电信号~完全清醒）显示实时患者镇静、催眠程度
2	信号质量指数（SQI）：范围 0~100%（0 格-5 格），实时监测记录信号质量
4	肌电指数（EMG）：实时监测范围 0-100%（70~110Hz 肌电强度），提供肌电活动和干扰的参考依据
5	同屏脑电波显示功能：支持脑电图显示，实时显示原始脑电波形
6	爆发抑制比（BSR）：范围 0~100%，实时监测记录，为过深麻醉和镇静提供定量参考数据，保证麻醉安全

7	Ai 趋势图：实时观察脑镇定程度的量化指数的变化趋势，显示整个麻醉过程中患者镇静、催眠程度的动态变化
8	数据存储、导出功能：可存储数据和趋势图形；具备所有数据 USB 端口输出、下载功能。
9	打印功能：可通过移动存储器打印分析数据
10	报警限制功能：可调设高、低限报警数值
11	单机软件升级：有
12	终身免费软件版本升级，具有功能拓展能力
13	显示窗口：≥10.4 寸 TFT LCD，电阻触摸屏；显示屏分辨率：≥1024×768 点阵
14	前置采样率：≥32K（32000）样本/秒
三	基本配置：
1	主机
2	麻醉深度导联线
3	电源线
4	功能接地线

**4、设备名称：颅内压监护仪（有创） 数量 1 台 预算价格：10 万元**

序号	设备参数要求
一	基本要求（用途）：用于监测颅内压的插件式监护仪。
二	参数要求
1	具备颅内压监测功能（ICP）
2	支持硬膜外/下颅内压监测、脑室内颅内压监测、新生儿、婴幼儿颅内压监测、腰大池颅内压监测、灌注压监测。
2	≥12.1 英寸 LED 高清液晶显示屏
3	颅内压测量方式：压力平衡式测量。
4	通过颅脑外引流装置即可实现监测颅内压功能。
5	颅内压力实时显示，测量范围：-10mmHg~40mmHg；分辨率：1mmHg，单位 mmHg/kPa 可选
6	数据回放功能：支持≥160 小时趋势表和趋势图回顾，支持≥48 小时全息波形的存储与回顾功能。
7	颅内压可监测成人，小儿和新生儿。
8	内置锂电池供电可持续监测颅内压≥4 小时
9	可监测灌注压
10	灌注压测量范围：由血压的平均值和颅内压计算而得，其测量范围取决于血压和颅内压的测量范围。
11	灌注压：分辨率：1mmHg/0.1kPa
12	其他配置监测
13	可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温、双 IBP 参数，以上参数均适用于成人、小儿和新生儿
14	支持≥27 种实时心律失常分析，可识别不规则节律停止和房颤停止并报警
15	心电模式具有诊断、手术、监护、ST 模式，其中手术、监护、ST 模式共模抑制能



	力>106db，耐极化电压：±850mV。
16	血氧可显示弱灌注指数（PI），PI 弱灌注指数范围：0.02-20%
17	具有 QT/QTc 测量功能，提供 QT、QTc 参数值，QT/QTc 监护适用于成人、小儿和新生儿病人
18	可提供每搏压力实时显示，测量范围：0%~40%；分辨率：1%；
19	标配 Masimo 血氧，测量范围为 1 % ~100%；在 70%~100%范围内，成人/儿童测量精度为±2%（非运动状态下）、±3%（运动状态下），新生儿为±3%（非运动状态和运动状态下）
20	支持 3/5 导心电，具有智能导联脱落，多导同步分析功能
21	无创血压提供手动、自动间隔、连续三种测量模式；
22	支持计时器功能，可以同时显示2个计时器，可以分别对每个计时器进行设置，计时器在设定的时间到达后会进行提示。
三	基本配置：
1	主机 1 台
2	心电导联线附件一套
3	血氧附件一套
4	血压附件一套
5	双通道有创压模块一套

**5、设备名称：中央心电监护系统（1拖11）、数量 2 套 预算价格：36.4 万元**

序号	设备参数要求
	<b>中心监护系统</b>
一	基本要求（用途）：通过有线或无线方式对病人生命体征数据进行集中监护和管理
二	参数要求
1	中心监护系统支持监护仪集中监护，同时查看多个病床的病人数据。
2	可设置所有参数的报警限并提供声光报警
3	中心监护系统支持有线、无线、遥测多元化的组网方式，中心监护网络中支持多台床旁设备互连。
4	一键式启动，不需要软件启动，纯中央机操作系统，无其他软件干扰
5	中心监护系统能够兼容该厂家品牌下所有的监护仪及遥测产品，可显示相关产品所监测的参数及波形。
6	中心监护系统支持 windows 中、英文操作系统
7	中心监护系统支持≥23 寸液晶屏幕显示，1280×1024 高分辨率彩色液晶显示。
8	可同时集中监护不少于 60 个病人，单个屏幕可≥30 个病人的同时集中监护。支持不少于 2 个显示屏显示。
9	多床观察区域支持床标识显示，可用来区分护理组、病人组等。
10	支持重点观察某床病人，双屏和多屏时可支持固定一个辅助屏显示重点单床观察。

11	提供声、光、文字多重报警提醒功能，提供高、中、低三级报警。具有报警自动记录或打印功能。保存报警时刻前后 32 秒的波形
12	支持系统报警声音关闭功能，提供全床位最近 24h 的报警事件浏览功能
13	具有掉电存储功能
14	支持至少 160 小时长趋势回顾，至少 160 小时全息波形回顾，至少 3000 条事件回顾，事件类型应包括报警事件及手动事件。事件应存储事件发生时刻的全部参数及至少 3 道相关波形，波形长度至少为 32 秒，至少 3000 组 NIBP 测量数据回顾，至少 100 条呼吸氧合事件回顾。
15	远程双向控制：控制床旁机的病人信息、启动或停止血压测量、调整自动血压测量时间。控制床旁机参数报警范围和报警级别，控制床旁监护仪进入隐私、夜间模式
16	具备病人生命体征参数的变化趋势、报警事件统计信息，并支持报告打印
	<b>监护仪</b>
1	便携式监护仪,可用于监护成人,儿童,新生儿患者
2	≥12.1 寸彩色 LCD 显示屏, LED 背光, 高分辨率达 800*600
3	主机带电池重量<4kg
4	标准配置可监测心电, 呼吸, 无创血压, 血氧饱和度, 脉搏和体温
5	配置 3/5 导心电监护, 支持心率, ST 段测量, QT/QTc 实时连续测量, 以上测量参数要求适用于成人, 小儿和新生儿
6	可升级参数: 二氧化碳 (CO <sub>2</sub> ) 监测、有创血压监测、有创心排量 (C.O.) 监测, 并在注册证上体现
7	具备 ECG 多导同步分析功能, 同时分析多个心电导联, 个别导联干扰情况下仍能准确监测
8	可显示 PI 血氧灌注指数, 有效反映血氧灌注情况
9	配置无创血压测量, 适用于成人, 小儿和新生儿
10	具备 1100 小时趋势图表、1600 个报警事件、1600 组 NIBP 测量的数据存储和回顾功能, 48 小时全息波形回顾.
11	具备呼吸氧合图界面, 大字体显示界面, 及标准显示界面等多种显示界面
12	具备不少于 23 种实时心律失常分析
13	配置锂电池供电时间: ≥4 小时
14	监护仪采用低功耗, 无风扇设计, 适应洁净的医疗环境
15	具备一体式附件收纳盒, 让床旁附件管理更有序、更高效
16	防水等级达到 IPX1 标准
17	安全规格: ECG, TEMP, IBP, SpO <sub>2</sub> , NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型。
18	监护仪设计使用年限≥10 年
三	基本配置:
1	工作站 1 套 软件 1 套 监护仪主机 11 台 心电附件包 11 套 血氧附件包 11 套

	无创血压附件包 11 套
--	--------------

**6、设备名称：中央心电监护系统（1拖10） 数量 1 套 预算价格：17 万元**

序号	设备参数要求
	<b>中心监护系统</b>
一	基本要求（用途）：通过有线或无线方式对病人生命体征数据进行集中监护和管理
二	参数要求
1	中心监护系统支持监护仪集中监护，同时查看多个病床的病人数据。
2	可设置所有参数的报警限并提供声光报警
3	中心监护系统支持有线、无线、遥测多元化的组网方式，中心监护网络中支持多台床旁设备互连。
4	一键式启动，不需要软件启动，纯中央机操作系统，无其他软件干扰
5	中心监护系统能够兼容该厂家品牌下所有的监护仪及遥测产品，可显示相关产品所监测的参数及波形。
6	中心监护系统支持 Windows 中、英文操作系统
7	中心监护系统支持≥23 寸液晶屏幕显示，1280×1024 高分辨率彩色液晶显示。
8	可同时集中监护不少于 60 个病人，单个屏幕可≥30 个病人的同时集中监护。支持不少于 2 个显示屏显示。
9	多床观察区域支持床标识显示，可用来区分护理组、病人组等。
10	支持重点观察某床病人，双屏和多屏时可支持固定一个辅助屏显示重点单床观察。
11	提供声、光、文字多重报警提醒功能，提供高、中、低三级报警。具有报警自动记录或打印功能。保存报警时刻前后 32 秒的波形
12	支持系统报警声音关闭功能，提供全床位最近 24h 的报警事件浏览功能
13	具有掉电存储功能
14	支持至少 160 小时长趋势回顾，至少 160 小时全息波形回顾，至少 3000 条事件回顾，事件类型应包括报警事件及手动事件。事件应存储事件发生时刻的全部参数及至少 3 道相关波形，波形长度至少为 32 秒，至少 3000 组 NIBP 测量数据回顾，至少 100 条呼吸氧合事件回顾。
15	远程双向控制：控制床旁机的病人信息、启动或停止血压测量、调整自动血压测量时间。控制床旁机参数报警范围和报警级别，控制床旁监护仪进入隐私、夜间模式
16	具备病人生命体征参数的变化趋势、报警事件统计信息，并支持报告打印
	<b>监护仪</b>
1	便携式监护仪，可用于监护成人，儿童，新生儿患者
2	≥12.1 寸彩色 LCD 显示屏，LED 背光，高分辨率达 800*600
3	主机带电池重量<4kg
4	标准配置可监测心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和体温
5	配置 3/5 导心电监护，支持心率，ST 段测量，QT/QTc 实时连续测量，以上测量参数要求适用于成人，小儿和新生儿
6	可升级参数：二氧化碳（CO2）监测、有创血压监测、有创心排量（C.O.）监测，并在注册证上体现

7	具备 ECG 多导同步分析功能，同时分析多个心电导联，个别导联干扰情况下仍能准确监测
8	可显示 PI 血氧灌注指数，有效反映血氧灌注情况
9	配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿
10	具备 1100 小时趋势图表、1600 个报警事件、1600 组 NIBP 测量的数据存储和回顾功能，48 小时全息波形回顾。
11	具备呼吸氧合图界面，大字体显示界面，及标准显示界面等多种显示界面
12	具备不少于 23 种实时心律失常分析
13	配置锂电池供电时间：≥4 小时
14	监护仪采用低功耗，无风扇设计，适应洁净的医疗环境
15	具备一体式附件收纳盒，让床旁附件管理更有序、更高效
16	防水等级达到 IPX1 标准
17	安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型。
18	监护仪设计使用年限≥10 年
三	基本配置：
1	工作站 1 套 软件 1 套 监护仪主机 10 台 心电附件包 10 套 血氧附件包 10 套 无创血压附件包 10 套

**7、设备名称：中央心电监护系统（新生儿 1 拖 4）数量 1 套 预算价格：17 万元**

序号	设备参数 及详细配置要求
一、	<b>基本要求：</b>
1	中央监护系统由中央站和监护仪组成，病人监护仪信息可远程连接至中央站上，同时查看多个病床的病人数据，并支持报警。
2	中央站支持呼吸机和输注泵接入，集中监护管理。
3	要求中央站显示器尺寸应不小于 21 英寸
4	要求中央站显示屏可显示不少于 24 个病人的数据
5	要求中央站可以显示监护仪、呼吸机输注泵的报警信息
6	要求支持趋势图/表回顾功能。支持自定义趋势组功能，可由用户自行选择参数及调整参数顺序。
二	<b>设备技术参数要求：</b>
1	<b>整机要求：</b>
1.1	通过国家 III 类注册认证，模块化监护仪，主机集成内置 ≥2 槽位插件槽。
1.2	整机无风扇设计，防水等级 IPX1 或更高。

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。
1.4	标配内置锂电池，插槽式设计，锂电池支持监护仪工作时间≥4小时。
1.5	安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型  。
1.6	监护仪设计使用年限≥8 年。
1.7	监护仪清洁消毒维护支持的消毒剂≥40 种，在厂家手册中清晰列举消毒剂的种类，提供证明材料。
2	<b>监测参数：</b>
2.1	配置心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测。
2.2	心电监护支持心率，ST段测量，心律失常分析，QT/QTc连续实时测量和对应报警功能，适用于新生儿。
2.3	提供新生儿专用心电电缆。
2.4	心电波形扫描速度支持6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s和50 mm/s。
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。
2.6	支持≥20种心律失常分析，适用于新生儿。
2.7	QT和QTc实时监测参数测量范围：200~800 ms。
2.8	提供SpO2,PR和灌注指数(PI)参数的实时监测。
2.9	提供新生儿专用可重复使用血氧探头一个，防水等级IPX7。
2.10	配置无创血压测量，适用于小儿和新生儿。
2.11	提供手动，自动，连续和序列4种测量模式，并提供新生儿24小时血压统计结果，满足临床应用。
2.12	无创血压小儿测量范围：收缩压25~240mmHg，舒张压10~200mmHg，平均压15~215mmHg；无创血压新生儿测量范围：收缩压25~140mmHg，舒张压10~115mmHg，平均压15~125mmHg。
2.13	提供新生儿专用血压测量袖带一套，包括≥3个尺寸不同的袖带，满足不同新生儿臂围的监测。
2.14	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。
2.15	支持升级有创压监测模块，即插即用，适用于小儿和新生儿。

2.16	支持升级CO2模块，即插即用，支持新生儿呼末CO2监测，采用微流技术，采样速率50ml/min。
3	<b>系统功能：</b>
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。
3.2	提供多种新生儿监护界面，包括呼吸氧合、大字体、单血氧界面。
3.3	提供单血氧大参数界面，界面显示 SpO2, PR, PI 和多组 SpO2 监测值列表相关参数。
3.4	提供 CCHD 筛查工具，支持新生儿先天性心脏病通过患者血氧进行筛查。
3.5	提供新生儿呼吸氧合专用界面，实时识别和标记 ABD 事件，协助临床对于新生儿的呼吸暂停的监测和管理。
3.6	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。
3.7	提供呼吸氧合事件回顾专用界面，支持≥400 条呼吸氧合事件的回顾。
3.8	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。
3.9	支持≥1000 条事件回顾。每条报警事件至少能够存储 32 秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值。
3.10	≥1000 组 NIBP 测量结果的存储与回顾。
3.11	支持≥48 小时全息波形的存储与回顾功能。
3.12	支持历史病人数据的存储和回顾，并支持通过USB接口将历史病人数据导出到U盘。
3.13	支持进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式。
3.14	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。
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。
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。
3.17	标配RJ45网络接口，支持升级无线wifi，无线网卡内置式设计。
3.18	支持与护士站中央站进行联网，实现在护士站的远程集中监护和报警管理。
三	<b>基本配置：</b>
1	工作站 1 套 软件 1 套 监护仪主机 4 台 新生儿心电附件包 4 套

	新生儿血氧附件包 4 套 新生儿无创血压附件包 4 套
--	--------------------------------

**8、设备名称：中央心电监护系统（1拖13） 数量 1套 预算价格：65 万元**

序号	设备参数
一	基本要求（用途）：通过有线或无线方式对病人生命体征数据进行集中监护和管理
二	参数要求
1	中央监护系统由中央站和监护仪组成，病人监护仪信息可远程连接至中央站上，同时查看多个病床的病人数据，并支持报警。
2	中央站可选将呼吸机和输注泵接入，集中监护管理。
3	要求中央站显示器尺寸应不小于21英寸
4	要求中央站显示屏可显示不少于24个病人的数据
5	要求支持趋势图/表回顾功能。支持自定义趋势组功能，可由用户自行选择参数及调整参数顺序。
6	要求具备事件回顾功能。支持事件列表显示及筛选，并支持事件重命名，锁定及备注功能。
7	要求具备至少160小时趋势数据存储，160小时全息波形数据存储，2000条事件存储，48小时呼吸氧合图曲线数据存储。
8	要求具备动氧合概览报告功能，可结合监护仪血流动力学参数，以及呼吸机机械通气的指标来反映一段时间病人的氧合状况。
9	模块化插件式床边监护仪，主机、显示屏和插件槽一体化设计，主机插槽数≥4个。
10	≥12英寸彩色触摸屏，高分辨率达1280*800像素，8通道显示，显示屏亮度自动调节
11	可内置高能锂电池，供电时间≥3小时
12	基本功能模块支持心电，呼吸，心率，无创血压，血氧饱和度，脉搏，双通道体温和双通道有创血压的同时监测
13	支持房颤心律失常分析功能，标配支持≥27种实时心律失常分析
14	支持≥3通道心电进行多导心电分析
15	提供ST段分析功能，适用于成人，小儿和新生儿，支持在专门的窗口中分组显示心脏前壁，下壁和侧壁的ST实时片段和参考片段

16	具有QT/QTc实时连续测量功能，提供QT，QTc和 $\Delta$ QTc参数值的显示
17	无创血压适用于成人，小儿和新生儿
18	无创血压提供手动、自动间隔、连续、序列四种测量模式
19	提供辅助静脉穿刺功能
20	血氧监测适用于成人，小儿和新生儿
21	提供灌注指数（PI）的监测
22	配置指套式血氧探头，支持浸泡清洁与消毒，防水等级IPx7
23	支持双通道有创压IBP监测，支持升级多达4通道有创压监测
24	有创压适用于成人，小儿和新生儿
25	IBP有创压测量范围：-50~360mmHg
26	提供肺动脉楔压（PAWP）的监测和PPV参数监测
27	具有图形化报警指示功能，看报警信息更容易
28	具备血液动力学，药物计算，氧合计算，通气计算和肾功能计算功能
29	患者离开科室，监护仪状态由接收患者到解除患者后，患者数据不删除，支持在监护仪回顾历史病人数据
三	基本配置
	工作站 1 套 软件 1 套 监护仪主机 13 台 心电附件包 13 套 血氧附件包 13 套 无创血压附件包 13 套 有创血压附件包 13 套


**9、设备名称：中央心电监护系统（1拖5，2台带有创动脉压，3台普通监护仪）**

**数量 1 套 预算价格：16 万元**

序号	设备参数要求
	<b>中心监护系统：</b>
一	基本要求（用途）：通过有线或无线方式对病人生命体征数据进行集中监护和管理
二	参数要求
1	中心监护系统支持监护仪集中监护，同时查看多个病床的病人数据。
2	可设置所有参数的报警限并提供声光报警
3	中心监护系统支持有线、无线、遥测多元化的组网方式，中心监护网络中支持多台



	床旁设备互连。
4	一键式启动，不需要软件启动，纯中央机操作系统，无其他软件干扰
5	中心监护系统能够兼容该厂家品牌下所有的监护仪及遥测产品，可显示相关产品所监测的参数及波形。
6	中心监护系统支持 Windows 10 中、英文操作系统
7	中心监护系统支持 $\geq 23$ 寸液晶屏幕显示，1280 $\times$ 1024 高分辨率彩色液晶显示。
8	可同时集中监护不少于 60 个病人，单个屏幕可 $\geq 30$ 个病人的同时集中监护。支持不少于 2 个显示屏显示。
9	多床观察区域支持床标识显示，可用来区分护理组、病人组等。
10	支持重点观察某床病人，双屏和多屏时可支持固定一个辅助屏显示重点单床观察。
11	提供声、光、文字多重报警提醒功能，提供高、中、低三级报警。具有报警自动记录或打印功能。保存报警时刻前后 32 秒的波形
12	支持系统报警声音关闭功能，提供全床位最近 24h 的报警事件浏览功能
13	具有掉电存储功能
14	支持至少 160 小时长趋势回顾，至少 160 小时全息波形回顾，至少 3000 条事件回顾，事件类型应包括报警事件及手动事件。事件应存储事件发生时刻的全部参数及至少 3 道相关波形，波形长度至少为 32 秒，至少 3000 组 NIBP 测量数据回顾，至少 100 条呼吸氧合事件回顾。
15	远程双向控制：控制床旁机的病人信息、启动或停止血压测量、调整自动血压测量时间。控制床旁机参数报警范围和报警级别，控制床旁监护仪进入隐私、夜间模式
16	具备病人生命体征参数的变化趋势、报警事件统计信息，并支持报告打印
	<b>床旁监护仪：</b>
1	便携式监护仪，可用于监护成人，儿童，新生儿患者
2	$\geq 12.1$ 寸彩色 LCD 显示屏，LED 背光，高分辨率达 800*600
3	主机带电池重量 $\leq 4$ kg
4	标准配置可监测心电图，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和体温
5	配置 3/5 导心电图监护，支持心率，ST 段测量，QT/QTc 实时连续测量，以上测量参数要求适用于成人，小儿和新生儿
6	可升级参数：二氧化碳（CO <sub>2</sub> ）监测、有创血压监测、有创心排量（C.O.）监测，并在注册证上体现
7	具备 ECG 多导同步分析功能，同时分析多个心电图导联，个别导联干扰情况下仍能准确监测
8	可显示 PI 血氧灌注指数，有效反映血氧灌注情况
9	配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿
10	具备 $\geq 1100$ 小时趋势图表、 $\geq 1600$ 个报警事件、 $\geq 1600$ 组 NIBP 测量的数据存储和回顾功能，48 小时全息波形回顾
11	具备呼吸氧合图界面，大字体显示界面，及标准显示界面等多种显示界面
12	具备不少于 23 种实时心律失常分析
13	配置锂电池供电时间： $\geq 4$ 小时
14	监护仪采用低功耗，无风扇设计，适应洁净的医疗环境
15	具备一体式附件收纳盒，让床旁附件管理更有序、更高效

16	防水等级达到 IPX1 标准
17	安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型。
18	监护仪设计使用年限≥10 年
	<b>插件式监护仪：</b>
一	<b>基本要求：</b> 可监测病人心电、呼吸、无创血压、血氧饱和度、脉搏、体温和有创血压，并可添加其他参数模块
二	参数要求
1	<b>整机要求</b>
1.1	模块化监护仪，主机集成内置≥2槽位插件槽，可支持IBP，CO2，任意参数模块的即插即用快速扩展临床应用。
1.2	整机无风扇设计，防水等级IPX1或更高。
1.3	≥12.1英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达1280*800像素或更高，≥10通道波形显示。
1.4	显示屏可支持亮度自动调节功能。
1.5	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。锂电池支持监护仪工作时间≥4小时。
1.6	支持升级移动监护功能，医用级穿戴传感器，可监测心电、呼吸、无创血压、血氧饱和度、脉搏和体温，并支持非生理参数监测，如运动时间、夜间静息时间和疼痛评分，监测数据通过无线发送至监护仪。移动模块采用防水抗摔设计，防水等级≥IPX2，通过1.5米6面跌落测试。
1.7	安全规格：ECG，TEMP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型  。
1.8	监护仪设计使用年限≥10 年。
2	监测参数
2.1	配置3/5导心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏，双通道体温和有创血压参数监测。

2.2	心电监护支持心率，ST段测量，心律失常分析，QT/QTc连续实时测量和对应报警功能。
2.3	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。
2.4	支持 $\geq 25$ 种心律失常分析，包括房颤分析。
2.5	支持升级提供过去24小时心电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。
2.6	提供SpO <sub>2</sub> ,PR和PI参数的实时监测，适用于成人，小儿和新生儿。
2.7	支持指套式血氧探头，IPX7防水等级，支持液体浸泡消毒和清洁。
2.8	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。
3	系统功能
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。
3.2	支持肾功能计算功能。
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。
3.4	支持 $\geq 120$ 小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾
3.5	$\geq 1000$ 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， $\geq 1000$ 组NIBP测量结果， $\geq 120$ 小时（分辨率1分钟）ST模板存储与回顾，支持48小时全息波形的存储与回顾功能
3.6	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。
3.7	支持RJ45接口进行有线网络通信。
3.8	配置临床评分系统，如MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分），可支持定时自动EWS评分功能。

3.9	提供心肌缺血评估工具，可以快速查看ST值的变化。
三	基本配置
	工作站 1 套 软件 1 套 监护仪主机 3 台 监护仪主机（带 IBP 模块） 2 台 血氧附件包 5 套 心电附件包 5 套 无创血压附件包 5 套 有创血压附件包 2套

●10、设备名称： 有创呼吸机 数量 23 台 预算价格：299 万元

序号	设备参数要求
1	基本要求
1.1	电动电控呼吸机，涡轮驱动产生空气气源，方便进行转运。
1.2	≥12 英寸彩色 TFT 触摸控制屏，分辨率 1280*800。
1.3	内置后备可充电电池，断电可用 1 小时以上。
1.4	吸气阀及呼气阀可徒手拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃）以防止交叉感染。
1.5	具备开机自检，可进行系统顺应性补偿并检测系统泄漏量，检查系统管道阻力，测试流量传感器、呼气阀和安全阀等部件。
1.6	病人数据、屏幕截图、机器设置等数据可通过 USB 接口导出。
1.7	智能吸痰功能：脱管吸痰时不送气，无报警，吸痰前后均提供纯氧
2	通气模式及功能
2.1	常规模式：容量控制通气下的辅助控制通气 A/C 和同步间歇指令通气 SIMV、压力控制通气下的辅助控制通气 A/C 和同步间歇指令通气 SIMV、持续气道正压通气和压力支持 CPAP/PSV、窒息通气模式及 SIGH 叹息模式。
2.2	高级模式：双相气道正压通气（例如 BIPAP 或 Bi-vent 或 Bilevel 或 DuoLevel 等），压力调节容量控制通气（例如 AUTOFLOW 或 PRVC 或 VC+等）及其压力调节容量控制同步间歇指令通气 SIMV、智能通气模式（如自适应分钟通气 AMV，自适应支持通气 ASV 等）
2.3	无创通气模式，包含 P-A/C、P-SIMV、CPAP/PSV 和 PSV-S/T 等模式。
2.4	具备通气模式自定义显示功能，方便用户个性化配置常用通气模式。
2.5	具有高流速氧疗功能或配置单独高流量氧疗机，最大氧疗流速不低于 80L/min。
2.6	具有智能同步技术提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性，具备吸气触发、压力上升时间、呼气触发自动调节功能，无需医护人员频繁手动调节上述参数。
2.7	其他功能：手动呼吸、吸气保持、呼气保持、雾化、纯氧灌注、智能吸痰、内源性 PEEP、口腔闭合压 P0.1 和最大吸气负压 NIF 的测定，具有动态肺视图。
2.8	具备自动气管插管阻力补偿功能，插管孔径和补偿百分比可设，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值一致。

3	设置参数要求（提供技术白皮书）
3.1	容控下最小设定潮气量： $\leq 20\text{ml}$
3.2	呼吸频率：1-100 次/min
3.3	SIMV 频率：1-50 次/min
3.4	吸/呼比：1:10-4:1
3.5	吸气压力：5-80 cmH <sub>2</sub> O
3.6	压力支持：0-80cmH <sub>2</sub> O
3.7	呼气末正压 PEEP：0-50 cmH <sub>2</sub> O
3.8	压力触发灵敏度：-20 - 0.5cmH <sub>2</sub> O
3.9	流量触发灵敏度：0.5-20L/ min
3.10	呼气触发灵敏度：Auto, 1-85%
3.11	氧浓度：21-100%
3.12	高流量氧疗流速：8L/min—80L/min
3.13	压力上升时间：0-2s
3.14	吸气时间：0.1-10s
3.15	容控模式下流速波形：方波、50%或 75%递减波、100%递减波
4	监测参数要求
4.1	肺力学参数：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性、呼气时间常数。
4.2	其他参数：具备浅快呼吸指数、呼吸功监测。
4.3	具备压力/容量、容量/流速、流速/压力环 3 种呼吸环监测，最多可同屏显示 2 种环图。
4.4	呼吸波形及呼吸环可冻结，具备一件截屏功能，呼吸环可存储、对比。支持波形、环图、监测值同屏显示。
4.5	提供 72 小时的全部监测参数的趋势图、表分析。提供最多 5000 条历史事件信息的记录。
5	五 报警要求
5.1	智能化分级报警、声光报警；智能识别呼吸管路脱落、泄露、阻塞，关键器件故障。
5.2	气道压力：过高报警
5.3	呼出每分钟通气量：过高/过低报警
5.4	自主呼吸频率：过高报警
5.5	呼出潮气量：过高/过低报警
5.6	呼气末正压：过高/过低报警
5.7	吸入氧浓度：过高/过低报警
5.8	EtCO <sub>2</sub> ：过高/过低报警
5.9	窒息报警，时间可设置（5-60s）
5.10	电源、气源中断报警
5.11	电池低压报警
6	六 其他功能要求
6.1	提供高压氧气气源和低压氧气气源两种方式。
6.2	能够和监护仪互联，支持同一品牌监护仪，把呼吸机的监测参数和波形实时显示到

	监护上，继而连接中央站和 CIS 系统，满足科室信息化的需求。支持 HL7 协议。
6.3	具备 RS232 接口、网络接口、USB 接口、护士呼叫。
6.4	配附件：台车 1 台、呼吸管路 1 套、810 湿化器 1 个、MR370 水罐 1 个、模拟肺 1 个、细菌过滤器 2 个。

**11、设备名称：输液工作站 数量 13 台 预算价格：65 万元**

序号	设备参数
一	设备基本要求
1	床旁输液工作站，每套带 4 个输注泵插槽位，配备 3 个注射泵和 1 个输液泵。
2	输液信息采集系统任意输注模块之间具备联机功能，满足用户的连续输液功能需求；
3	所有系统、工作站、配件均要求同一品牌产品
4	输液信息采集系统只需一根电源线，可为站内输液泵/注射泵模块集中供电
5	设备使用年限 $\geq 10$ 年；须要提供标签证明材料；符合国家《医疗设备标签管理规定》
二	具体参数要求
1	<b>输注集成插件箱管理模块</b>
1.1	输注槽位可任意组合安放输注通道，可精确至单通道位置，使用中移除其中任何一个通道不会影响工作站及其它通道的工作连续性；
1.2	集成使用一条电源线管理、能满足整个工作站的电源及网络数据传输的要求；
1.3	通讯接口为非插入式 USB 接口，防止损坏，具有 RJ45 端口。
1.4	具备平稳中继功能：在临床治疗过程中，减少血管活性药物泵入速率的波动，从而降低患者血压波动。
1.5	具备无线连接中央站功能，统一查看病人输注信息。
2	<b>注射模块</b>
2.1	模块式设计，能与 DOCK 结合集成输液管理系统；无需附件可实现多通道叠加
2.2	在线动态压力监测，压力报警阈值至少 13 档可调，最低 50mmHg
2.3	注射速度精度误差 $\leq \pm 1.8\%$
2.4	速率范围：0.01-2300ml/h， 最小步进 0.01ml/h
2.5	支持 8 种注射器规格： 2ml 、 3ml 、 5ml 、 10ml 、 20ml 、 30ml、50/60ml；
2.6	$\geq 3.5$ 英寸彩色显示屏，电容触摸屏技术，支持上下左右滑动操作
2.7	具备药物安全管理系统：支持 DERS 药物库功能，能够设置流速上、下软硬限值，bolus 上、下软硬限值和剂量速度上、下软硬限值，提高药物输注的安全性
2.8	具备快速启动功能 实现快速给药、缩短给药延迟时间
2.9	具备在线滴定功能：安全不中断输液而更改速率。
2.10	具备阻塞回撤功能（Anti-Bolus）：当管路阻塞报警时，自动回撤管路压力，减少丸剂量伤害

2.11	具备电动加载功能，可以自动加载注射器，节省操作时间
2.12	具备短暂性阻塞重启功能，短暂性阻塞解除后会自动解除报警，重新进行注射治疗。
2.13	满足 EN1789 标准，适合在救护车使用
3	<b>输液模块</b>
3.1	支持输血功能，并提供证明文件
3.2	可升级肠内营养液输液功能
3.3	输液精度 $\leq \pm 5\%$ 。
3.4	速率范围：0.1-2300ml/h，最小步进 0.01ml/h
3.5	安全防护等级： $\geq IP33$ ；须防尘防水；符合院感管控要求
3.6	8 种输液模式：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、点滴模式、和间断给药模式；具备联机功能
3.7	全中文软件操作界面
3.8	在线动态压力监测，可实时显示当前压力数值；压力报警阈值至少 15 档可调，最低 50mmHg
3.9	具备双压力传感器，可检测管路上下端的压力变化
3.10	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
3.11	具备电动加载功能，可以自动加载输液器，节省操作时间
3.12	可用于新生儿输液，注册证有体现。
3.13	具备短暂性阻塞重启功能，短暂性阻塞解除后会自动解除报警，重新进行输液治疗。
4	<b>其他</b>
4.1	无专用耗材，临床常用耗材均可兼容， 耗材使用不受限；可以更有效控制耗材占比，产品的使用成本极低。
4.2	可以通过升级连接中央站，统一查看病人输注信息。
4.3	可以通过升级连接科室查房车系统，有效的减少护士工作量。
三	<b>基本配置：</b>
1	输注泵插槽位：4 槽位/套 注射泵 3 个/套 输液泵 1 个/套 电源线：1 条/套

采购人允许偏离范围或者幅度：

序号	技术指标	允许偏离范围或者幅度	备注
1	/	/	/
2	/	/	/

### 3. 商务条件

3.1 交货期：合同签订后 45 日内完成设备供货并安装调试完毕。

3.2 质保期：自验收合格之日起输液工作站质保 5 年，其余医疗设备整机质保 2 年，终身维护，成本维修。国产产品到货时，需提供制造商出具的质保承诺原件。国家主管部门或者行业标准对货物本身有更高要求的，从其规定并在合同中约定，投标人亦可提报更长的质保期。

3.3 付款方式：签订供货合同，设备验收合格后，按照上级规定及医院付款计划付款。

3.4 如果需要与医院信息系统联网，以太网口（非以太网口接口需提供转网口的转接盒）免费开放并且免费提供通讯协议，中标方承担与医院其它信息系统联网接口费用，不得再次收取任何费用，必须满足医院需求。

3.5 如果设备带有专用耗材，提供最近半年三家医院的供货发票，并按照规定格式报价。

序号 注册货物名称 品牌及制造商名称 规格型号 单位 单价：元

1

3.6 若所投产品包含工作站系统，安装时需做好系统备份，提供系统崩溃或工作站软件不能正常工作时的恢复步骤。

3.7 免费提供使用手册、维修手册、文字资料、电原理图、接线图、结构图等电子版、纸质版资料 and 提供视频培训资料等，操作流程规程或者操作流程图。开放维修密码及更换配件密码，终生软件免费升级，及时提供设备新功能和临床应用资料。

3.8 按需配置足够功率的 UPS 不间断电源，市电中断后，UPS 不间断电源可继续维持设备工作 $\geq 10$  分钟。

3.9 报出产品及配件的清洁消毒方式，若需转运至供应室消毒，免费提供供应室消毒人员培训，并且配备相应的转运包装或容器。

注：上述要求以及标注中：

带“★”条款为实质性条款，供应商必须按照采购文件的要求做出实质性响应。



带“▲”标注的产品为政府强制采购节能产品。

带“※”标注的产品为供应商开标时需提供的样品，成交后成交供应商送至采购人指定地点封存。成交供应商提交的样品与响应文件不一致的，由成交供应商承担相关法律责任。

带“●”标注的产品为核心产品，系指在非单一产品采购项目中，采购人根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定的产品。

## 第五章 评标办法

### 1. 相关要求

1.1 技术汇总得分的计算方法：评标委员会成员技术评分的算术平均值。

1.2 执行国家统一定价标准和采用固定价格采购的项目，其价格不列为评审因素。

1.3 依据《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）文件规定，残疾人福利性单位投标的须提供本单位的服务及《残疾人福利性单位声明函》并对声明函的真实性负责；残疾人福利性单位投标的视同小型、微型企业，按照本招标文件小型、微型企业的相关价格扣除标准执行。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

1.3.1 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）。

1.3.2 前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1 至 8 级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或者服务协议的员工人数。

1.3.3 符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》（见附件），并对声明的真实性负责。

1.3.4 中标、成交供应商为残疾人福利性单位的，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。

1.3.5 投标人提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

1.4 面向中小企业预留情况详见投标人须知前附表。

1.4.1 依据财政部、工业和信息化部《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）规定，中型、小型和微型企业参加政府采购活动的须提供《中小企业声明函》（格式见附件），否则不得享受相关中小企业扶持政策；

1.4.2 企业划型标准按照《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）规定执行。

1.4.3 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》（财库〔2020〕46号）规定的中小企业扶持政策：

（一）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；

（二）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；

（三）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，不享受本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。

1.5 评分得分非整数的保留小数点后两位（小数点后第三位四舍五入）。

1.6 监狱企业参与政府采购活动，均视同小型、微型企业，享受国家优惠政策，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局或新疆生产建设兵团出具的属于监狱企业的证明原件的扫描件，且对上述材料的真实性负责，否则不给予价格扣除。

## 2. 评分标准

评分项目		分数	评分标准
商务部分	投标报价	30	评标基准价 C=所有有效标书投标报价(或最终价格)中的最低投标报价。最终报价：1、对于小型和微型企业制造的货物(服务)，给予小型和微型企业包括相互之间组成的联合体的产品 10% 的价格扣除，扣除后的价格为最终报价 2、大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成的联合体，联合体协议中约定，小微企业的协议合同金额占比 30% 以上的，给予 4% 的价格扣除，扣除后的价格为最终报价 报价得分 = 评标基准价 ÷ (投标报价或者最终价格) × 满分
	质保期	1	在满足招标文件要求的基础上，所投产品质保期每增加 1 年得 1 分（以商务响应表质保承诺为准，否则不得分）。
	节能、环保产品加分	5	产品具有市场监管总局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。加分计算方法是“节能、环保产品”优采加分: 加分=5×[所投“节能、环保产品”(政府强制采购节能产品除外)中的产品价格占在投标报价中所占比例], 总计最高加 5 分。若所投产品同时具有节能产品认证证书和环境标志产品认证证书的, 则应当优先于只具有一种认证证书的的进行优采加分。开标时, 须提供市场监管总局确定的节能产品、环境标志产品认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品或环境标志产品认证证书电子文档, 否则不得分。
	产品业绩		6	自 2021 年 1 月 1 日至开标时间, 所投核心产品已完成的同品牌同类项目业绩, 每份得 2 分, 满分 6 分。须同时提供同一项目的中标(成交)通知书、合同和验收报告原件的电子文档, 三项缺一项不得分。项目完成时间以验收报告署时间为准。
技术部分(汇总规则: 取去掉 0 个最高分、0 个最低分后的算术平均值; )	响应情况	基本分	20	全部满足实质性条款要求的得 20 分; 实质性条款有 1 项不满足的, 为无效投标。
		负偏离	0	非实质性条款每有 1 条不符合招标文件要求或未响应的扣 2 分, 扣完基础分为止。投标人须提供所投产品彩页及相应技术参数的厂家使用说明书或技术白皮书等作为技术证明文件佐证材料, 否则评标委员会有权视相应技术参数为负偏离。
	产品选型		10	根据招标文件要求和投标响应情况以及投标人提供的技术支持材料、方案等, 结合项目需求, 对投标产品的整体性能等情况进行评审: 投标产品技术性能、产品选型、配置优于采购需求, 得 10 分; 投标产品技术性能、产品选型、配置基本满足采购需求, 得 6 分; 投标产品技术性能、产品选型、配置基本不满足采购需求, 得 2 分; 投标产品技术性能较差, 产品选型、配置完全不满足采购需求, 得 0 分
	使用安全性、便捷性及备品备件		8	根据设备及相关部件(包含重要组件、配件及备品备件)在满足和确保临床应用效果基础上的操作便捷程度、智能化程度、和对临床治疗的安全性能的高低进行评审: 投标产品设备及相关部件(包含重要组件、配件及备品备件)操作步骤简捷, 智能化自动化程度高, 临床治疗的安全性能高, 得 8 分; 投标产品设备及相关部件(包含重要组件、配件及备品备件)操作步骤较为便捷, 智能化自动化程度较高, 临床治疗的安全性能较高, 得 5 分; 投标产品设备及相关部件(包含重要组件、配件及备品备

			件)操作及智能化自动化程度一般,临床治疗的安全性能一般,得2分;投标产品设备及相关部件(包含重要组件、配件及备品备件)操作步骤复杂,智能化自动化程度低,临床治疗的安全性能低,得0分。开标时须提供技术白皮书、产品说明书等佐证材料的电子文档,否则不得分。
	所投产品完整性与兼容性	5	投标人所投产品整体配备完整度高,各配件与组件兼容性高得5分;投标人所投产品整体配备完整度不足,各配件与组件兼容性较低得3分;未提供相关描述的不得分。
	供货组织方案及技术保证措施	5	投标人提供的供货组织方案详细明确、产品安装和调试的主要技术保证措施表述完整,切合实际,满足日常工作要求,得5分;供货组织方案比较明确、产品安装和调试的主要技术保证措施表述较完整,比较切合实际,基本能满足日常工作要求,得3分;供货组织方案简单、产品安装和调试的主要技术保证措施表述略模糊的,得1分;未提供相关方案的不得分。
	培训方案	5	投标人提供的培训计划完整详细,培训措施严谨可行得5分;投标人提供的培训计划较为完整详细,培训措施基本有效得3分;投标人提供的培训方案内容简单,可行性不高得1分;未提供相关方案的不得分。
	售后服务方案	5	售后服务方案描述详细,维修反应速度快、备品备件充足、售后服务措施得当得5分;售后服务方案描述比较详细,维修反应比较快、备品备件比较充足、售后服务措施比较得当得3分;售后服务方案内容简单,维修反应速度较慢、备品备件不充足、售后服务措施不得当得1分;未提供相关方案的不得分。

### 3. 政策加分以及计算方法

#### 3.1 说明:

3.1.1 投标人所提供的材料或者填写的内容必须真实、可靠,如有虚假或隐瞒,一经查实将导致投标被拒绝,并按照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款“提供虚假材料谋取中标、成交的”进行处罚,给采购人造成损失的应承担赔偿责任。

3.2 小微企业价格扣除优惠标准详见投标人须知前附表。

3.3 按照财政部等四部委联合印发《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》〔2019〕9号、财政部发展改革委《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》财库〔2019〕19号、财政部生态环境部《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》财库〔2019〕18号的规定，属于节能、环境标志产品的，享受政府采购优先政策：

3.3.1 采用最低评标价法评标的项目，在评审时对节能、环境标志产品分别给予一定幅度的价格扣除，用扣除后的价格参与评审（详见投标人须知前附表）。

3.3.2 采用综合评分法评标的项目，对节能、环境标志产品分别给予一定幅度的加分或价格折扣（详见评分标准）。

3.3.3 投标人必须提供经市场监管总局公布的认证机构出具的有效期内的节能产品、环境标志产品认证证书原件的电子文档

## 第六章 投标人须知

### 1. 招标依据以及原则

- 1.1 《中华人民共和国政府采购法》；
- 1.2 《中华人民共和国政府采购法实施条例》；
- 1.3 《政府采购货物和服务招标投标管理办法》；
- 1.4 《政府采购质疑和投诉办法》；
- 1.5 《山东省政府采购管理办法》；
- 1.6 《中华人民共和国民法典》；
- 1.7 其他有关法律、行政法规以及省市规范性文件规定。

### 2. 合格的投标人

- 2.1 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件；
- 2.2 符合本招标文件规定的资格要求，且按照要求提供相关证明材料；
- 2.3 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；
- 2.4 投标人须知前附表规定接受联合体投标的，应符合以下规定：
  - 2.4.1 联合体各方应按照招标文件提供的格式签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务；
  - 2.4.2 联合体各方均应当符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件；
  - 2.4.3 联合体中有同类资质的投标人按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的投标人确定资质等级。
  - 2.4.4 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他投标人另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。
  - 2.4.5 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；
  - 2.4.6 鼓励大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成联合体投标，但联合体各方均应符合上述规定。
- 2.5 除采购人拟采购进口产品通过财政部门审核外，投标人不得提供直接进口或者委托进口产品（包括已进入中国境内的进口产品）。
- 2.6 为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加本项目的招标活动。
- 2.7 采购代理机构及其分支机构不得在所代理的采购项目中投标或者代理投标，不得为所

代理的采购项目的投标人参加本项目提供投标咨询。

2.8 投标人提供的证明材料内容必须真实可靠。

符合上述条件的投标人即为合格投标人，具有参与公开招标的资格。

### 3. 保密

参与招标投标活动的当事人应对招标文件和投标文件中的商业和技术等秘密保密，违者应对由此造成的后果承担法律责任。

### 4. 语言文字、计量单位、时间单位、投标有效期以及投标费用

#### 4.1 语言文字

除专用术语外，与招标投标活动有关的语言均使用简体中文。必要时专用术语应附有中文注释。如投标人提交的支持文件和印刷的文献使用另一种语言，应附有相应内容的中文翻译本，在解释投标文件时以中文翻译本为准。

#### 4.2 计量单位

除招标文件另有规定外，计量均应采用中华人民共和国法定计量单位；所有报价一律使用人民币，货币单位为“元”。

#### 4.3 时间单位

除招标文件中另有规定外，招标文件所使用的时间单位“天”、“日”均指日历天，时、分均为北京时间。

#### 4.4 投标有效期

4.4.1 在投标人须知前附表规定的投标有效期内，投标文件以及其补充、承诺等部分均保持有效。

4.4.2 在招标文件规定的投标文件有效期满之前，如果出现特殊情况，采购人或者采购代理机构可在投标有效期内要求投标人延长有效期，要求与答复均以书面通知为准并作为招标文件和投标文件的组成部分；投标人可以拒绝上述要求，拒绝延长投标文件有效期的，其投标失效；同意上述要求的，既不能要求也不允许其修改投标文件。

#### 4.5 投标费用

投标人应自行承担其准备和参加投标活动发生的所有费用。

### 5. 踏勘现场

5.1 踏勘现场：详见第二章投标人须知。

5.2 采购人向投标人提供的有关现场的资料和数据，是采购人现有的能使投标人利用的资料，采购人对投标人由此而做出的推论、理解和结论不负责任。

5.3 投标人可自行踏勘现场，但不得因此使采购人承担有关责任和蒙受损失。除采购人原



因外，投标人应对踏勘现场而造成的死亡、人身伤害、财产损失、损害以及其它任何损失、损害和引起的费用和开支承担责任。

## 6. 询问及答复

6.1 投标人对招标投标活动事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问；采购人或采购代理机构应当在3个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

6.2 询问在青岛市公共资源交易网本项目的公告页面在线提交。

6.3 询问及答复的内容在青岛市公共资源交易网本项目的公告页面查看。

## 7. 偏离

采购人允许投标文件偏离招标文件某些非实质性要求的，偏离应当符合招标文件规定的偏离范围和幅度。

## 8. 履约担保

8.1 在签订合同前，中标人应按照有关规定或者事先经过采购人书面认可的履约担保要求向采购人提交履约担保。采购人根据项目特点、供应商诚信等情况可免收履约保证金或降低收取比例。

8.2 中标人未按照要求提交履约担保的，视为放弃中标，中标人应当对采购人造成的损失给予赔偿。

## 9. 采购代理服务 fee

见投标人须知前附表

## 10. 招标文件

### 10.1 招标文件的组成

10.1.1 招标文件是用以阐明所需货物以及服务、招标程序和合同格式的规范性文件。招标文件主要由以下部分组成：

- (1) 招标公告；
- (2) 投标人须知前附表；
- (3) 投标人应当提交的资格、资信等证明文件；
- (4) 采购需求；
- (5) 评标办法；
- (6) 投标人须知；
- (7) 开标、资格审查、评标、定标；
- (8) 纪律和监督；
- (9) 签订合同、合同主要条款；

(10) 投标文件格式；

(11) 投标人须知前附表规定的其他材料。

10.1.2 根据本章第 10.2 款对采购文件所作的澄清和修改，构成采购文件的组成部分。

10.1.3 除非有特殊要求，招标文件不单独提供项目所在地的自然环境、气候条件、公用设施等情况，投标人被视为熟悉上述与履行合同有关的一切情况。

10.2 招标文件的澄清和修改

招标文件的澄清和修改及投标人确认，详见投标人须知前附表。

招标文件的澄清或者修改在同一内容的表述上不一致时，以最后发出的公告为准。

## 11. 投标文件的组成

11.1 投标人应按照招标文件的要求编制投标文件，并保证其真实性、准确性以及完整性，按照招标文件要求提交全部资料并做出实质性响应。

11.2 投标文件由资格审查文件、商务部分、技术部分组成：

11.3 资格审查部分

11.3.1 营业执照或登记证书等（第三章序号 1 要求的内容）；

11.3.2 资格证书（如有）；

11.3.3 在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录、具有良好商业信誉和健全财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金良好记录的声明函(见附件1)

11.3.4 招标文件要求的其他必须提交的资格证明材料。

11.4 商务部分

11.4.1 投标函；

11.4.2 法定代表人身份证明；

11.4.3 法定代表人授权委托书（若授权）；

11.4.4 投标报价：

(1) 报价一览表。是分项报价明细表的汇总表，投标报价（即投标报价总计金额）为各个分项报价金额之和。

(2) 分项报价明细表。各分项报价小计名称应当与《报价一览表》中费用名称、金额对应，投标人应当对分项报价明细表中各分项逐一报价，无此项报价的不得删除、修改报价项，可用阿拉伯数字“0.00”表示，投标人认为《分项报价明细表》有漏项的，可以增加分项报价。

(3) 报价需要说明的其他文件、材料。投标人认为需要对《报价一览表》、《分项报价明细表》中有关报价进一步说明或者证明其报价的文件和材料等。

11.4.5 投标人同类项目实施情况一览表（若有）；

11.4.6 商务响应表；

- 11.4.7 联合投标协议书（若有）；
- 11.4.8 联合投标授权委托书（若有）；
- 11.4.9 残疾人福利性单位声明函（若有）；
- 11.4.10 中小企业声明函（若有）；
- 11.4.11 监狱企业的证明（若有）；
- 11.4.12 节能、环保等的资质证书或者文件（若有）；
- 11.4.13 招标文件商务评标办法中要求提交的相关证明材料（若有）；
- 11.4.14 投标人认为应介绍或者提交的资料 and 文件（若有）。

#### 11.5 技术部分

- 11.5.1 货物清单（包括产品彩页）；
- 11.5.2 技术响应表；
- 11.5.3 选配件、专用耗材、售后服务优惠表（若有）；
- 11.5.4 项目实施人员（主要从业人员以及其技术资格）一览表；
- 11.5.5 符合招标文件规定的技术资料：

（1）投标人应提交招标文件规定的有效技术（印刷体）支持资料，并作为投标文件的一部分。技术支持资料以制造商（或代理商）公开发布的印刷资料或者检测机构出具的检测报告为准。若制造商公开发布的印刷资料与检测机构出具的检测报告不一致，以检测机构出具的检测报告为准。

（2）证明货物和服务与招标文件要求相一致的文件可以是文字资料、图纸和数据，主要包括内容：

（2.1）技术方案；

（2.2）货物主要技术指标和性能的详细说明，并保证所供货物必须是全新的、未使用过的合格产品；

（2.3）保证货物在正常使用所需要的备品备件和专用工具清单以及其货源地与价格；

（2.4）对照招标文件技术规格、参数以及要求，逐条说明所提供货物与服务是否做出了实质性响应，并按照招标文件中技术响应表和资信以及商务响应表如实填写具体响应的参数以及要求。采购人只接受相同或者优于技术条款中所规定的技术要求以及制造标准。

（2.5）当招标文件中的技术要求以及货物备品备件的互换性标准与国家标准或者行业标准等不一致时，应以国家标准或者行业标准等为准。

（3）投标人在详细阐述货物的主要技术指标和性能说明时，应注意招标文件第四章“采购需求”中的工艺、材料、货物标准和参照品牌以及文字说明，并无任何限制性，投标人可选

用替代标准、品牌或者文字叙述，但这些替代要实质上满足技术规格、参数以及要求。

(4) 如果采购人全部或者部分使用非中标人投标文件中的技术成果或者技术方案时，应书面征得其同意并给予一定的经济补偿后，方可使用。

(5) 投标人必须对所提供货物和服务等知识产权方面的一切产权关系负全部责任，由此而引起的法律纠纷以及费用投标人须全部承担。

11.5.6 招标文件技术评标办法中要求提交的相关证明材料；

11.5.7 投标人认为应介绍或者提交的资料 and 文件。

## **12. 投标报价**

12.1 投标报价的范围：见投标人须知前附表。

12.2 投标人应对所投包中的货物进行报价，对每一包货物的报价必须全部报齐。

12.3 投标报价的次数：见投标人须知前附表。

12.4 投标人不得以任何方式或者方法提供投标以外的任何附赠条款。

12.5 投标人应按照招标文件中要求的内容填写报价，并由法定代表人或者授权代表签署。

12.6 投标人须按照附件格式表中的各单项明细逐项填写，以方便评标委员会对各投标文件进行比较。

12.7 投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

(一) 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；

(二) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(三) 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；

(四) 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。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

12.8 唱标时，采购代理机构只对按照招标文件要求编制的投标报价进行唱标。

12.9 投标人的中标价格在合同执行中是固定不变的，不得以任何理由予以变更，不得出现任何包含价格调整的要求。

12.10 采购人不接受未经中国海关报验放进入中国境内且产自关境外的货物报价。

12.11 投标人须知前附表未规定可以采购进口产品的，不允许进口产品参加投标。

## **13. 投标文件编制要求**

13.1 投标文件应按所投包分别进行编制。

13.2 投标文件编制：见投标人须知前附表。

13.3 投标文件签章：见投标人须知前附表。

13.4 投标人可对供货现场以及其范围环境进行考察，以获取有关编制投标文件和签署实施合同所需的各项资料，投标人应承担现场考察的费用、责任和风险。

13.5 投标人编制投标文件时，应当如实在技术响应表和商务响应表中填写响应情况。

## 14. 投标文件的修改、撤回与撤销

14.1 投标人在招标文件要求提交投标文件截止时间前，可以修改或者撤回已上传的投标文件。

14.2 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、修改或者撤销其投标文件。

## 15. 投标文件加密、上传

见投标人须知前附表。

## 16. 投标文件的递交

16.1 投标人应在投标截止时间前递交投标文件。

16.2 投标人递交投标文件的要求：投标人完成电子投标文件制作后，通过【青岛市公共资源投标文件制作工具】上传投标文件，系统即时向投标人发出上传回执通知。上传时间以上传回执通知载明的传输完成时间为准；逾期上传的投标文件，电子招标投标交易平台将予以拒收。

16.3 除投标人须知前附表另有规定外，不论招标过程和结果如何，投标人的投标文件均不退还。

## 17. 质疑

17.1 参加本次政府采购活动的供应商认为采购文件、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7个工作日内，通过全国公共资源交易平台（山东省·青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统（<http://ggzy.qingdao.gov.cn>）本项目招标公告页面，向采购人或者采购代理机构提出质疑。

潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的，可以依法对该文件提出质疑。

17.2 供应商应知其权益受到损害之日，是指：

（一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；

（二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

（三）对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

17.3 供应商应当在法定质疑期内一次性提出针对本项目同一采购程序环节的质疑。

17.4 质疑函内容应包括以下主要内容：

（一）供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

- (二) 质疑项目的名称、编号；
- (三) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- (四) 事实依据；
- (五) 必要的法律依据；
- (六) 提出质疑的日期。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。否则采购人或者采购代理机构不予受理。

17.5 代理人提出质疑的，应当提交供应商签署的授权委托书。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。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。

17.6 采购人或者采购代理机构在收到质疑函后 7 个工作日内做出答复，并通过系统以电子文档形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复不得涉及商业秘密。

## 18. 投诉

18.1 按照《中华人民共和国政府采购法》、财政部《政府采购质疑和投诉办法》（第 94 号令）以及相关的法律、法规及规定，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答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内向同级监管部门提起投诉。投标人投诉按照采购人所属预算级次，由本级财政部门处理。

18.2 投诉人提起投诉应符合下列条件：

- (一) 提起投诉前已依法进行质疑；
- (二) 投诉书内容符合本办法的规定；
- (三) 在投诉有效期限内提起投诉；
- (四) 同一投诉事项未经财政部门投诉处理；
- (五) 财政部规定的其他条件。

投标人投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。以联合体形式参加政府采购活动的，其投诉应当由组成联合体的所有投标人共同提出。

18.3 投诉人投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构和与投诉事项有关的投标人数量提供投诉书的副本。

18.4 投诉书应当包括以下主要内容：

- (一) 投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；
- (二) 质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；

- (三) 具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求;
- (四) 事实依据;
- (五) 法律依据;
- (六) 提起投诉的日期。

投诉人为自然人的,应当由本人签字;投诉人为法人或者其他组织的,应当由法定代表人、主要负责人,或者其授权代表签字或者盖章,并加盖公章。

18.5 代理人提出投诉的,应当提交供应商签署的授权委托书。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。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。

18.6 投诉人在全国范围 12 个月内三次以上投诉查无实据的,由财政部门列入不良行为记录名单。

投诉人有下列行为之一的,属于虚假、恶意投诉,由财政部门列入不良行为记录名单,禁止其 1 至 3 年内参加政府采购活动:

- (一) 捏造事实;
- (二) 提供虚假材料;

(三) 以非法手段取得证明材料。证据来源的合法性存在明显疑问,投诉人无法证明其取得方式合法的,视为以非法手段取得证明材料。

## 19. 其他需补充的内容

其他需补充的内容: 见投标人须知前附表。

## 第七章 开标、资格审查、评标、定标

### 1. 开标程序

1.1 宣布开标纪律；

1.2 宣布主持人、唱标人、记录人等有关人员姓名；

1.3 查看在线签到家数，少于三家开标会结束；不少于三家开标会继续进行；

1.4 投标人根据要求在限定时间内通过电子招标投标交易平台对已上传的电子投标文件开始解密。

1.5 投标人授权代表在开标记录上确认；在规定时限内未确认的，视为默认开标结果；

1.6 开标结束。

### 2. 开标

2.1 开标应当在招标文件确定的提交投标文件截止时间的同一时间通过电子招标投标交易平台公开进行。所有投标人须在开标前规定时间内签到。

2.2 开标由采购代理机构指定专人负责，开标记录由投标人线上确认。

2.3 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(在线)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。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

2.4 投标人不足3家的，不得开标。

2.5 在评审结束前，投标单位请保持在线登录电子交易平台状态。评标过程中，如果评标委员会要求投标人对投标文件进行澄清、说明或补正，投标单位需要通过电子交易平台【专家问题澄清】功能，限时在线提交有投标单位电子签章的澄清，系统不接受超时的澄清。

2.6 各投标人的评审得分与排序将在电子招标投标交易平台告知。

### 3. 评标委员会

#### 3.1 评标委员会的组成

采购人按照《中华人民共和国政府采购法》以及有关规定组建评标委员会。评标由依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评标专家组成，成员人数为5人以上单数。

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，采购人可以自行选定相应专业领域评审专家的规定情形除外。采购代理机构在职工作人员不得以评审专家身份参与政府采购项目评审活动。

#### 3.2 评审专家的抽取

3.2.1 采用随机抽取方式从省级以上财政部门设立的政府采购评审专家库中抽取评审专家。任何单位和个人都不得指定评审专家或干预评审专家的抽取工作。



3.2.2 参加评审专家抽取的有关人员对被抽取的专家的姓名、单位和联系方式等内容负有保密的义务。评标委员会成员的名单在中标结果确定前必须严格保密。

3.3 评审专家不得参加与自身存在利害关系的政府采购项目的评审及相关活动，与自己有利害关系的应当回避，已经进入的必须更换。

3.4 评标委员会负责对各投标文件进行评审、比较、评定，并按本招标文件的规定确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人。

3.5 评标委员会具有依据招标文件进行独立评标的权力，且不受外界任何因素的干扰。评标委员会成员必须独立、负责地提出评审意见，并对自己的评审意见承担责任。对评标结果有不同意见的评标委员会成员应当以书面形式说明其不同意见和理由，评标报告应当注明不同意见。评审委员会成员拒绝评审或者拒绝在评标报告上签字并且又不书面说明其不同意见和理由的，视为同意评标结果。

3.6 评标委员会的职责：

3.6.1 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；

3.6.2 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

3.6.3 对投标文件进行比较和评价；

3.6.4 确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

3.6.5 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。

3.7 评标委员会的义务：

3.7.1 遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责；

3.7.2 提出真实、可靠的评审意见；

3.7.3 严格遵守评标纪律，不得向外界泄露评标情况；

3.7.4 发现投标人在招投标活动中有不正当竞争或者恶意串通等违规行为，应及时向监督部门报告并加以制止；

3.7.5 按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标，对评标意见承担个人责任；

3.7.6 编写评标报告；

3.7.7 配合采购人或者采购代理机构答复投标人提出的质疑；

3.7.8 对评标过程和结果，以及采购人、投标人的商业秘密保密；

3.7.9 配合监管部门处理投诉；

3.8 评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

3.8.1 投标人或者投标人主要负责人的近亲属；

3.8.3 参加过采购项目前期咨询论证的；

3.8.4 自身与政府采购项目存在利害关系的；

#### 4. 资格审查、评标程序

4.1 资格审查

4.2 宣布评标纪律以及回避提示；

4.3 组织推荐评标委员会组长；

4.4 符合性审查；

4.5 技术和商务评审；

4.6 澄清有关问题；

4.7 比较与评价；

4.8 确定中标人或者推荐中标候选人名单；

4.9 编写评标报告。

#### 5. 资格审查

5.1 采购人或者采购代理机构依法对投标人的资格进行审查，以确定其是否符合招标文件的资格要求。未按招标文件第三章要求提供资格证明文件的，属于不合格投标人。

5.2 采购人、采购代理机构通过“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）、信用山东（[www.creditsd.gov.cn](http://www.creditsd.gov.cn)）及信用青岛（[credit.qingdao.gov.cn](http://credit.qingdao.gov.cn)）查询投标人信用记录，查询时要将查询网页、内容进行截图或拍照，以作证据留存，截图或拍照内容要完整清晰，应包括网站网址、查询内容、电脑截屏时间。采购人或者采购代理机构应当对投标人信用记录进行甄别，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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，应当拒绝其参加政府采购活动，其投标无效；两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，应当对所有联合体成员进行信用记录查询，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，其投标无效。

信用信息查询记录及相关证据应当与其他采购文件一并保存。

5.3 在资格性审查时，采购人、采购代理机构按照投标人提供的《声明函》（见附件1）审查投标人及其法定代表人和项目负责人行贿犯罪情况。

5.4 在资格性审查时，对属于不合格投标人，采购人或者采购代理机构必须提出不合格的事实依据并出具不合格说明。

#### 6. 评标

6.1 采购人或者采购代理机构负责组织评标工作，并履行下列职责：

6.1.1 核对评审专家身份和采购人代表授权函，对评审专家在政府采购活动中的职责履行情况予以记录，并及时将有关违法违规行为向财政部门报告；

6.1.2 宣布评标纪律；

6.1.3 公布投标人名单，告知评审专家应当回避的情形；

6.1.4 组织评标委员会推选评标组长，采购人代表不得担任组长；

6.1.5 在评标期间采取必要的通讯管理措施，保证评标活动不受外界干扰；

6.1.6 根据评标委员会的要求介绍政府采购相关政策法规、招标文件；

6.1.7 维护评标秩序，监督评标委员会依照招标文件规定的评标程序、方法和标准进行独立评审，及时制止和纠正采购人代表、评审专家的倾向性言论或者违法违规行为；

6.1.8 核对评标结果，有以下情形的，要求评标委员会复核或者书面说明理由，评标委员会拒绝的，应予记录并向本级财政部门报告；

6.1.8.1 分值汇总计算错误的；

6.1.8.2 分项评分超出评分标准范围的；

6.1.8.3 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；

6.1.8.4 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

6.1.9 评审工作完成后，按照规定向评审专家支付劳务报酬和异地评审差旅费，不得向评审专家以外的其他人员支付评审劳务报酬；

6.1.10 处理与评标有关的其他事项。

采购人可以在评标前说明项目背景和采购需求，说明内容不得含有歧视性、倾向性意见，不得超出招标文件所述范围。说明应当提交书面材料，并随采购文件一并存档。

## 6.2 符合性审查

评标委员会应当对符合资格的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。**符合性审查内容详见附录2。**

在符合性审查时，对属于投标无效的投标人，评标委员会必须提出投标无效的事实依据，并出具投标无效说明。

## 6.3 技术和商务评审

6.3.1 评标委员会按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估（包括政府采购政策执行），综合比较与评价。

6.3.2 采用综合评分法的，评标委员会各成员应当独立对每个投标人的投标文件进行评价，并汇总每个投标人的得分。

6.3.3 评标委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者招标文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与采购人或者采购代理机构沟通并作书面记录。采购人或者采购代理机构确认后，应当修改招标文件，重新组织采购活动。

6.3.4 采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品（非单一产品采购项目，系指采购人确定的核心产品）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，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取的方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。

6.3.5 使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品（非单一产品采购项目，系指采购人确定的核心产品）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采取随机抽取的方式确定一个投标人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。

## 7. 澄清有关问题

7.1 如果评标委员会要求投标人对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进行澄清、说明或者补正时，评标委员会需通过电子交易平台【发起澄清】功能，要求投标人在规定的时间内做出必要的澄清、说明或者补正。投标人需通过电子交易平台【专家问题澄清】功能，限时在线提交有投标单位电子签章的澄清；系统不接受超时的澄清。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。

7.2 评标委员会判断投标文件的响应性仅基于投标文件本身而不靠外部因素。未响应实质性条款的，评标委员会有权确定其投标无效，投标人不能通过修正、撤销或者澄清不符之处而使其投标成为实质性响应的投标。

7.3 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，应当通过【发起报价说明】功能，要求其在合理的时间内提交书面说明，必要时提交相关证明材料，投标人需通过电子交易平台【报价说明】功能证明其报价合理性；对于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。

## 8. 定标

8.1 评标委员会根据投标人须知前附表的规定确定中标候选人或直接确定中标人。

评标委员会确定中标候选人的，中标候选人数量见投标人须知前附表。采购人应当自收到评标报告之日起5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中标人；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

8.2 本次招标评标办法：见投标人须知前附表。

8.3 采用综合评分法的，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。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。

8.4 采用最低评标价法的，评标结果按投标报价由低到高顺序排列，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投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

8.5 对于分包招标的项目，投标人可以选择多包投标但限制中标包数的，中标人的选择按照投标人须知前附表“分包及中标规定”确定。

8.6 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。

8.7 评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

- （一）分值汇总计算错误的；
- （二）分项评分超出评分标准范围的；
- （三）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- （四）经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

评标报告签署前，经复核发现存在以上情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载；评标报告签署后，采购人或者采购代理机构发现存在以上情形之一的，应当组织原评标委员会进行重新评审，重新评审改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

8.8 评标委员会根据全体评标成员签字的原始评标记录和评标结果编写评标报告。

## **9. 中标公告以及中标通知书**

9.1 评标结束后，不再现场宣布评标结果。采购人或者采购代理机构应当自中标人确定后立即发出中标通知书，并在全国公共资源交易平台（山东省·青岛市）青岛市公共资源交易电子服务系统和青岛市政府采购网公告中标结果（公告期限为1个工作日），招标文件随中标结果同时公告；采用综合评分法评审的，还应当告知未中标人本人的评审得分与排序。

9.2 采购人或采购代理机构不按照规定发布中标公告或者发布中标公告后不签发中标通知书的，应当承担法律责任，给中标人造成经济损失的应承担赔偿责任。

9.3 中标通知书对采购人和中标人都具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果，或者中标人放弃中标，应当依法承担法律责任。

## **10. 不合格投标人或投标无效**

出现下列情形之一的，为不合格投标人或投标无效：

- 10.1 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- 10.2 对“★”条款未做出实质性响应或者发生负偏离的；
- 10.3 应提供而未提供带“▲”标注的政府强制采购节能、环保产品的；
- 10.4 对于不允许偏离的实质性要求和条件发生偏离的；
- 10.5 不按照招标文件规定报价、没有分项报价、拒绝报价、有多个报价（招标文件另有

规定的除外)、有选择性报价、附有条件的报价或者拒绝修正报价的;

10.6 投标有效期不满足招标文件要求的;

10.7 评标委员会判定投标人涂改证明材料或者提供虚假材料和承诺的;

10.8 投标文件未按招标文件要求编制、签章的;

10.9 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的;

10.10 投标文件存在记录的 MAC 地址、CPU 序列号、硬盘序列号中两项及以上相同的;

10.11 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

对投标无效的认定,必须经评标委员会集体做出决定并出具投标无效的事实依据。

## 11. 废标

11.1 出现下列情形之一的,应予废标:

11.1.1 在投标截止时间后参加投标的投标人不足 3 家或者通过资格审查或符合性审查的投标人不足 3 家的;

11.1.2 出现影响采购公正的违法违规行为的;

11.1.3 投标人的报价均超过预算金额或者最高限价的;

11.1.4 因重大变故,采购任务取消的;

11.1.5 法律、法规以及招标文件规定的其他废标情形。

11.2 废标后,采购人或者采购代理机构应当将废标理由通知所有投标人。

## 12. 特殊情况处置程序

12.1 评标委员会成员的更换

12.1.1 评标委员会应当执行连续评标的原则,按照招标文件规定的程序、内容、方法、标准完成全部评标工作。

评标中因评标委员会成员缺席、回避或者健康等特殊原因导致评标委员会组成不符合本办法规定的,采购人或者采购代理机构应当依法补足后继续评标。被更换的评标委员会成员所作出的评标意见无效。

无法及时补足评标委员会成员的,采购人或者采购代理机构应当停止评标活动,封存所有投标文件和开标、评标资料,依法重新组建评标委员会进行评标。原评标委员会所作出的评标意见无效。

采购人或者采购代理机构应当将变更、重新组建评标委员会的情况予以记录,并随采购文件一并存档。

12.2 记名投票

在评标过程中,评标委员会发生分歧或者评审结论有异议需表决的,按照少数服从多数的

原则，由评标委员会全体成员以记名投票方式表决。

### 13. 违法违规情形

13.1 有下列情形之一的，属于投标人相互串通投标：

13.1.1 投标人之间协商投标报价等投标文件的实质性内容；

13.1.2 投标人之间约定中标人；

13.1.3 投标人之间约定部分投标人放弃投标或者中标；

13.1.4 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投标；

13.1.5 投标人之间为谋取中标或者排斥特定投标人而采取的其他联合行动。

13.2 有下列情形之一的，视为投标人相互串通投标，评标委员会应当出具违法违规认定意见并作投标无效处理：

13.2.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

13.2.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

13.2.3 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；

13.2.4 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；

13.2.5 不同投标人的投标文件相互混装；

13.3 有下列情形之一的，属于采购人与投标人串通投标：

13.3.1 采购人在开标前开启投标文件并将有关信息泄露给其他投标人；

13.3.2 采购人直接或者间接向投标人泄露标底、评标委员会成员等信息；

13.3.3 采购人明示或者暗示投标人压低或者抬高投标报价；

13.3.4 采购人授意投标人撤换、修改投标文件；

13.3.5 采购人明示或者暗示投标人为特定投标人中标提供方便；

13.3.6 采购人与投标人为谋求特定投标人中标而采取的其他串通行为。

在评标过程中发现投标人有上述情形的，评标委员会应当认定其投标无效，并书面报告本级财政部门。

### 14. 违规处理

投标人有下列情形之一的，将列入不良行为记录名单，视情节在一至三年内禁止参加青岛市政府采购活动：

14.1 提供虚假投标材料谋取中标的；

14.2 采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人的；

14.3 与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；

14.4 向采购人、采购代理机构行贿或者提供其他不正当利益的；

- 14.5 在招标采购过程中与采购人进行协商谈判的；
- 14.6 拒绝有关部门监督检查或者提供虚假情况的；
- 14.7 一年内累计三次以上投诉均查无实据的；
- 14.8 捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的；
- 14.9 法律、法规和招标文件中规定的其他情形。



## 第八章 纪律要求

### 1. 对采购人的纪律要求

采购人应当按照行政事业单位内部控制规范要求,建立健全本单位政府采购内部控制制度,在编制政府采购预算和实施计划、确定采购需求、组织采购活动、履约验收、答复询问质疑、配合投诉处理及监督检查等重点环节加强内部控制管理。

采购人不得向投标人索要或者接受其给予的赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

### 2. 对投标人的纪律要求

投标人应当遵循公平竞争的原则,不得恶意串通,不得妨碍其他投标人的竞争行为,不得损害采购人或者其他投标人的合法权益。

### 3. 对评标委员会成员的纪律要求

评标委员会及其成员不得有下列行为:

- (一) 确定参与评标至评标结束前私自接触投标人;
- (二) 接受投标人提出的与投标文件不一致的澄清或者说明, 法律规定允许澄清或说明的情形除外;
- (三) 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;
- (四) 对需要专业判断的主观评审因素协商评分;
- (五) 在评标过程中擅离职守, 影响评标程序正常进行的;
- (六) 记录、复制或者带走任何评标资料;
- (七) 其他不遵守评标纪律的行为。

评标委员会成员有前款第一至五项行为之一的, 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。

### 4. 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求

与评标活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处, 不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人确定情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中, 与评标活动有关的工作人员不得擅离职守, 影响评标程序正常进行。

## 第九章 签订合同、合同范本

### 1. 签订合同

1.1 采购人应当自中标通知书发出之日起 10 个工作日内，按照招标文件和中标人投标文件的约定，与中标人签订书面合同。所签订合同不得对招标文件和中标人投标文件作实质性修改。

1.2 签订的合同原则以本章第 4 条的规定为基础，并根据评标、答疑情况进行修改补充，但该款并不限制采购人以其他方式签订合同的权利。采购人不得向中标人提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与中标人私下订立背离合同实质性内容的协议。

1.3 招标文件、投标文件、书面承诺和中标通知书均作为经济合同的一部分，且具有法律效力。中标人应严格履行经济合同所规定的各项义务和责任，否则将依法处理。

1.4 有关法规或者招标文件明确不允许分包方式履行合同的，中标人不得分包履行合同，否则将依法承担法律责任。招标文件明确允许分包方式履行合同的，按照招标文件相关规定执行。

1.5 采购人应当自采购合同签订之日起 2 个工作日内，将采购合同在青岛市政府采购网上公开，并同步完成政府采购合同备案工作。

1.6 法律、行政法规规定应当办理批准、登记等手续后生效的合同，依照其规定。

1.7 甲方支持乙方按照《青岛市财政局 青岛市民营经济发展局关于进一步做好政府采购合同信用融资工作的通知》（青财采〔2019〕20 号）规定享受信用融资政策。如乙方按照文件规定向政府采购合同信用融资平台合作金融机构申请贷款，甲方承诺无条件允许乙方将本合同约定的收款账号变更为相应贷款合同约定的还款账号，为信用融资业务的顺利开展提供便利。变更账号应当在政府采购合同信用融资平台备案锁定。

1.8 依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）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。

1.9 当中标人放弃中标或者因被质疑、投诉经查属实或者因不可抗力而不能履行合同的，采购人可从推荐中标候选人名单中按顺序重新确定中标人，但应符合相关规定；否则采购人应重新组织采购。

### 2. 追加合同金额

政府采购合同履行中，采购人需要追加与合同标的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的 10%，否则采购人应重新组织招标。

采购合同双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担责任。

### 3. 货物质量与验收

3.1 招标文件中的货物按照国标、部标、行业标准或者双方技术协议或者招标文件、投标文件、书面承诺的技术要求制造。货到后，由采购人组织验收小组对货物进行验收（以《项目验收报告单》为准）。如对货物质量有争议，采购人可委托国家认定的相关部门对货物进行质量检验，并以质检部门出具的检验报告为准，并由责任方承担全部责任。

3.2 货物制造完毕经出厂检验合格后方能发货，并提供货物合格证书。

3.3 货物的表面涂漆颜色：由采购人和中标人商定。

3.4 货物包装按照国标、部标以及有关标准执行。

### 4. 合同范本格式

本合同 ☐ 是 / ☐ 否 中小企业预留合同

## 政府采购合同（示范文本）

合同编号：\_\_\_\_\_

签 订 地：\_\_\_\_\_

甲方（采购人）：\_\_\_\_\_

住所地：\_\_\_\_\_

乙方（中标人）：\_\_\_\_\_

住 所 地：\_\_\_\_\_

乙方于 20\_\_\_\_ 年 \_\_\_\_ 月 \_\_\_\_ 日参加了 \_\_\_\_\_（采购代理机构）组织的“\_\_\_\_\_（项目名称及项目编号）”政府采购活动，经评标委员会评审确定乙方为 \_\_\_\_\_（包及包名称）中标人，按照《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》和相关的法律法规规定，以及招标文件规定，经甲乙双方协商一致，签订本政府采购合同。

## 第一条 货物条款

乙方向甲方提供以下货物

货物名称	品牌、规格型号（技术参数）	单价	数量	小计
合 计				

注：如上述表格不适用相关货物的，具体品牌、数量、规格型号（技术参数）及质保期等可用附件形式列明，作为本合同组成部分。

.....

## 第二条 合同总金额

合同总金额为人民币（大写）：\_\_\_\_\_（¥\_\_\_\_\_）

此价格为合同执行不变价，不因国家政策变化而变化，该价款包括了货物及与之配套的设计、制造、正版软件、检验、包装、运输、保险、税费以及安装、组织验收、培训、技术服务（包括技术资料、图纸提供等）、质保期服务等全部价款，除此之外，甲方不再向乙方支付其他任何费用。

.....

## 第三条 质量要求及技术标准

1. 货物原产地：
2. 货物的质量要求：

.....

3. 货物的技术标准：

.....

## 第四条 交货

1. 交货日期：
2. 交货地点：

.....

## 第五条 包装、装运及运输

1. 乙方负责包装、装运和运输，由于不适当的包装、装运和运输造成货物有任何损坏均由乙方负责。

2. 包装费、运费及相关费用已包含在合同总金额内。

3. 根据财政部等三部门《关于印发〈商品包装政府采购需求标准（试行）〉、〈快递包装政府采购需求标准（试行）〉的通知》规定，对乙方提出的具体包装要求：\_\_\_\_\_

.....

## 第六条 货款支付

1. 货物运到交货地点，经甲乙双方共同验收合格后由甲方负责办理货款支付手续。

2. 允许并鼓励乙方提供电子发票，甲方自收到发票之日起5个工作日内支付资金，并不得附加未经约定的其他条件。

### 3. 付款方式

3.1 预付款比例：\_\_\_\_%，于政府采购合同签订生效并具备实施条件后5个工作日内支付。

.....

## 第七条 履约保证金

1、履约保证金用于补偿甲方因乙方不能履行或不能完全履行合同义务而蒙受的损失。

2、乙方应当以支票、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提交履约保证金，提交形式：\_\_\_\_\_，金额：人民币（大写）\_\_\_\_\_（¥\_\_\_\_\_）元（履约保证金不得超过政府采购合同金额的10%）。

3、在采购标的交付验收合格无质量问题后，甲方根据《青岛市政府采购项目履约保证金退付表》、《青岛市政府采购项目验收单》和资金往来收款收据等材料审核后5个工作日内退还。

.....

## 第八条 售后服务及承诺

1. 乙方有完善的服务体系，有能力提供持续的、本地化售后服务。

2. 乙方负责系统安装和调试以及操作人员培训，并制定详细的培训计划，使操作人员能独立进行管理、操作、维护和故障处理等工作，做好相关记录及技术文档收集整理，待验收合格后移交给甲方。

3. 供货及服务范围：乙方负责货物的供应、运输、安装调试、免费培训、售后服务。

.....

## 第九条 验收

1. 货物运抵现场后，采购人将对货物数量、质量、规格等进行检验。如发现货物和规格或者两者都与合同不符，采购人有权根据检验结果要求中标人立即更换或者提出索赔要求。

2. 开箱检查设备外观，如有损伤或质量缺陷，乙方应及时更换。

3. 依据合同设备清单，对设备品牌、规格型号（技术参数）、数量、质保书等必备附件进行检查。

4. 货物由中标人进行安装，完毕后，采购人应对货物的数量、质量、规格、性能等进行详细而全面的检验。在收到乙方项目验收建议之日起7个工作日内，对采购项目进行实质性验收（验收建议有明显不当的除外）。

5. 对大型或复杂的政府采购项目，以及特种设备，甲方应当邀请国家认可的质量检测机构参与验收工作，并出具验收报告，相关费用负担由甲乙双方约定，履约验收报告应当依法依规及时在青岛市政府采购网公开发布。

6. 根据财政部等三部门《关于印发〈商品包装政府采购需求标准（试行）〉、〈快递包装政府采购需求标准（试行）〉的通知》规定，采购文件对商品包装和快递包装提出具体要求的，对乙方所提供包装的履约验收要求（必要时要求乙方在履约验收环节出具检测报告）：\_\_\_\_\_

.....

#### 第十条 知识产权

1. 乙方保证，甲方在使用该货物或者货物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权或其他知识产权的起诉。如发生此类纠纷，由乙方承担一切责任；如因此给甲方造成损失的，乙方负责全额赔偿。

2. 乙方为执行本合同而提供的技术资料或者其他相关资料、软件等由甲方永久免费使用。

.....

#### 第十一条 甲方责任

1. 及时办理付款手续。

2. 负责提供工作场地，协助乙方办理有关事宜。

3. 对合同条款及所知悉的乙方商业秘密负有保密义务。

.....

#### 第十二条 乙方责任

1. 保证所供货物均为投标文件承诺的货物，符合相关质量检测标准，具有该产品的出厂标准或国家鉴定证书，保证其全部部件为全新的未使用的且符合相关质量要求。

2. 保证货物的售后服务，严格依据投标文件及相关承诺，对货物及系统进行保修、维护等服务。

3. 保证其所供货物不存在侵犯第三方知识产权的行为，否则由此产生的损失由乙方承担。

.....

#### 第十三条 违约责任

1. 甲乙双方任意一方无故终止合同的，违约方应当按照合同总金额的 20%向守约方支付违约金。

2. 乙方逾期交付货物时，每逾 1 日乙方向甲方支付合同总金额 0.5%的滞纳金。逾期交货超过 30 日的，甲方有权决定是否继续履行合同，如甲方决定终止履行合同的，乙方应按照第 1 款的规定赔偿甲方违约金。

3. 乙方所供货物品牌、规格型号、质量等不符合合同约定标准，甲方有权拒收，以及甲方收货后，发现产品出现质量问题不能使用的，甲方有权终止合同，同时，乙方向甲方支付合同总金额 20%的违约金，如果违约金不足以支付甲方所受损失的，甲方有权要求其赔偿。

4. 在质保期内产品出现质量问题，乙方必须在接到甲方通知后\_\_\_\_小时内到达现场解决，否则甲方有权另请单位解决，由此产生的费用由乙方承担，甲方有权从质保金中扣除相关费用，产生的损失由乙方赔偿。

5. 甲方逾期退还履约保证金的违约责任：采购人延迟退还供应商缴纳的履约保证金的，应当支付逾期利息。双方对逾期利息的利率有约定的，约定利率不得低于合同订立时 1 年期贷款市场报价利率；未作约定的，按照每日利率万分之五支付逾期利息。

6. 甲方逾期支付资金的违约责任：\_\_\_\_\_。

7. 因甲方原因导致变更、中止或者终止政府采购合同的，甲方对供应商受到的损失予以赔偿或者补偿：\_\_\_\_\_。

8. 甲乙双方违背其他合同条款，违约方赔偿对方损失。

.....

#### 第十四条 不可抗力

甲乙双方的任何一方由于不可抗力不能履行合同时，应当及时通知对方不能履行或不能完全履行的情况和理由；在取得有关主管机关证明后，允许延期履行、部分履行或者终止履行合同的，根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

.....

#### 第十五条 保密

乙方在合同履行期间知悉甲方的工作秘密（包括相关业务信息），不得透露或以其他方式提供给合同双方以外的其他方（包括乙方内部与本合同无关的任何人员），乙方的保密责任不因本合同的终止而终止。

乙方违反本合同所规定的保密义务，应按照本合同总金额的 10%支付违约金。

.....

#### 第十六条 争议解决

甲乙双方在合同履行中发生争议，应通过协商解决。如协商不成，可以向合同签订地法院

提起诉讼。

.....

#### 第十七条 合同生效及其它

1. 除招标文件规定且甲方事先书面同意外，乙方不得部分或者全部转让、分包履行其应履行的合同项下的义务。

2. 合同由甲、乙双方法定代表人（或者授权代表）签字并加盖单位公章，以最后一方签字日期为合同生效日期。

3. 本合同一式\_\_份，甲方\_\_份，乙方\_\_份。

.....

#### 第十八条 本合同附件

1. 中标通知书；

2. 政府采购招标文件（含招标文件的澄清、修改等）；

3. 乙方投标文件；

4. 中标人在评标过程中做出的有关澄清、说明、承诺或者补正文件（材料）；

.....

甲 方：

单位名称(公章)：

法定代表人（授权代表）签字：

电 话：

乙 方：

单位名称(公章)：

法定代表人（授权代表）签字：

电 话：

年 月 日

年 月 日



## 第十章 投标文件格式

# 投标文件

包：第 包

## 资格审查部分

项目名称：

项目编号：

投标人名称（公章）：

二〇 年 月 日

## 资格审查文件目录

- 1、在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录、具有良好商业信誉和健全财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金良好记录的声明函(见附件1)；
- 2、资格证书（如有）；
- 3、招标文件要求的其他资格证明材料。

附件 1:

## 声明函

一、我方在参加\_\_\_\_\_（项目名称）政府采购活动前 3 年内，在经营活动中：

1、没有重大违法记录（重大违法记录指投标人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）。

2、没有行贿犯罪记录（查询内容：①投标人\_\_\_\_\_、组织机构代码证或统一社会信用代码\_\_\_\_\_；②法定代表人\_\_\_\_\_、身份证号码\_\_\_\_\_；③项目负责人\_\_\_\_\_、身份证号码\_\_\_\_\_）。

二、我方在参加本项目活动前一段时间内具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。

三、我方承诺在青岛市政府采购网上传提交的资格审查材料，均合法、真实、准确、有效，无任何伪造、修改、虚假成分，并对所提供资料的真实性、准确性负责。

若以上声明不实，我方自愿承担一切法律后果。

投 标 人：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日

备注：1. 招标文件未要求项目负责人的，项目负责人一栏可删除。

# 投标文件

包：第 包

## 商务部分

项目名称：

项目编号：

投标人名称（公章）：

二〇 年 月 日

## 商务文件目录

- 1、投标函(见附件2)；
- 2、法定代表人身份证明(见附件3)；
- 3、法定代表人授权委托书(见附件4)；
- 4、报价一览表(见附件5)；
- 5、分项报价明细表(见附件6)；
6. 投标人同类项目实施情况一览表(见附件7)；
- 7、投标人同类项目业绩证明材料（若有）；
- 8、投标人荣誉（获奖）情况一览表；（见附件8）（若有）
- 9、投标人荣誉（获奖）证明材料；（若有）
- 10、商务响应表(见附件9)；
- 11、联合投标协议书（若有）(见附件10)；
- 12、联合投标授权委托书（若有）(见附件11)；
- 13、残疾人福利性单位声明函（见附件12)；
- 14、中小企业声明函（见附件13）；
- 15、监狱企业的证明（若有）；
- 16、节能、环保等的资质证书或者文件（若有）；
- 17、招标文件商务评标办法中要求提交的相关证明材料（若有）；
- 18、招标文件其它规定或者投标人认为应介绍或者提交的资料、文件和说明（若有）。

附件2:

## 投标函

(采购代理机构):

(投标人名称)系中华人民共和国合法企业，经营地址\_\_\_\_\_。

我(姓名)系(投标人名称)的法定代表人，我方愿意参加贵方组织的(招标项目名称)（编号为\_\_\_\_\_）的投标，为此，我方就本次投标有关事项郑重声明如下：

- 1、我方已详细审查全部招标文件，同意招标文件的各项要求。
- 2、我方向贵方提交的所有投标文件、资料都是准确的和真实的。
- 3、若中标，我方将按照招标文件规定履行合同责任和义务。
- 4、我方不是采购人的附属机构；在获知本项目采购信息后，与采购人聘请的为此项目提供咨询服务的公司以及其附属机构没有任何联系。
- 5、投标文件自开标日起有效期为90日历日。
- 6、以上事项如有虚假或者隐瞒，我方愿意承担一切后果。

投标人（公章）：

投标人法定代表人或者授权代表（印章）：

日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日

备注：本投标函由授权代表印章的，应附法定代表人印章的授权委托书。

附件 3:

### 法定代表人身份证明

投标人名称: \_\_\_\_\_

单位性质: \_\_\_\_\_

地址: \_\_\_\_\_

成立时间: \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

经营期限: \_\_\_\_\_

姓名: \_\_\_\_\_ 性别: \_\_\_\_\_ 年龄: \_\_\_\_\_ 职务: \_\_\_\_\_

系\_\_\_\_\_ (投标人名称) 的法定代表人。

特此证明。

附: 法定代表人身份证复印件。



附件4:

### 法定代表人授权委托书

\_\_\_\_\_(采购代理机构)\_\_\_\_\_:

我(姓名)系(投标人名称)法定代表人,现授权委托我公司的(姓名)为我公司本次项目的授权代表,代表我方办理本次投标、签约等相关事宜,签署全部有关的文件、协议、合同并具有法律效力。授权代表联系方式\_\_\_\_\_。

在我方未发出撤销授权委托书的书面通知以前,本授权委托书一直有效。授权人(代表)签署的所有文件(在授权书有效期内签署的)不因授权撤销而失效。

授权代表无权转让委托权。特此授权。

本授权委托书于\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日签字生效,特此声明。

(附法人代表身份证以及授权代表身份证复印件)

授权代表姓名:

性 别:

年 龄:

单 位:

部 门:

职 务:

投标人(公章):

法定代表人(印章):

日 期: 年 月 日

附件5:

### 报价一览表

投标包: 第\_\_\_\_包

包名称: \_\_\_\_\_

序号	产品名称	含税总报价
1		
总计		小写:
		大写:

注: 1. 采购代理服务费由采购人支付的, 投标人报价中无需考虑此费用。

2. 采用优惠率报价的, 优惠率是指在采购文件约定的基准价基础上进行下浮的比例。例如供应商填入 0.2 (20%优惠率) 则优惠后的报价 =  $(1 - 0.2) \times \text{基准价}$ 。

时间: \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日



附件7:

投标人同类项目实施情况一览表

投标包：第\_\_\_\_\_包

包名称：\_\_\_\_\_

采购单位名 称	设备或项目名称	采购数量	单价	合同 金额 (万元)	采购单位联系 人及电话

附件8:

投标人荣誉（获奖）情况一览表

投标包：第\_\_\_\_包

包名称：\_\_\_\_\_

序号	荣誉（获奖）名称	荣誉（获奖） 内容	颁发机构	获奖时间

时间：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

附件9:

商务响应表

投标包：第\_\_\_\_\_包

包名称：\_\_\_\_\_

项目	招标文件要求	是否响应	投标人的承诺或者说明
售后服务保障要求			
备品备件以及耗材等要求			
质保期			
交货时间以及地点			
付款条件			
.....			
政策性加分条件			
质量管理、企业信用要求			
能力或者业绩要求			
.....			

附件10:

## 联合投标协议书

甲方:

乙方:

(如果两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合,可按照甲、乙、丙、丁...序列增加)

联合体各方经协商,就响应(采购人名称)组织实施(项目名称) (项目编号)的招标活动联合进行投标之事宜,达成如下协议:

一、联合体各方一致决定,以 \_\_\_\_\_ 为主办人进行投标,并按照招标文件的规定分别提交资格文件。

二、在本次投标过程中,主办人的法定代表人或者授权代理人根据招标文件规定以及投标内容对采购人所作的任何合法承诺,包括书面澄清以及响应等对联合体各方均有约束力。如果中标并签订合同,则联合体各方将共同履行对采购人或者采购代理机构所负有的全部义务,并就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

三、联合体各方保证对主办人为响应本次招标而提供的产品和服务提供全部质量保证以及售后服务支持。

四、本次联合投标中,联合体各方承担的工作和义务:

甲方承担的工作和义务为:

乙方承担的工作和义务为:

五、有关本次联合投标的其他事宜:

(注:联合体涉及中小微企业的,应明确各自承担的比例。)

六、本协议提交采购人或者采购代理机构后,联合体各方不得以任何形式对上述实质内容进行修改或者撤销。

七、本协议共份,联合体各方各持一份,并作为投标文件的一部分。

甲方单位: (公章)

乙方单位: (公章)

法定代表人: (印章)

法定代表人: (印章)

日期: 年 月 日

日期: 年月日

附件11:

### 联合投标授权委托书

(如果两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合,可按照甲、乙、丙、丁…序列增加)

本授权委托书声明:根据\_\_\_\_\_ (甲方名称) 与\_\_\_\_\_ (乙方名称) 签订的《联合投标协议书》的内容,主办人\_\_\_\_\_ 的法定代表人\_\_\_\_\_ 现授权\_\_\_\_\_ 为联合投标代理人,代理人在投标、开标、评标、合同谈判过程中所签署的一切文件和处理与这有关的一切事务,联合投标各方均予以认可并遵守。

特此委托。

主办人的法定代表人: \_\_\_\_\_ (印章)

日期: 年月日

联合投标代理人: \_\_\_\_\_ (印章):

日期: 年月日

甲方单位: \_\_\_\_\_ (公章)

法定代表人: \_\_\_\_\_ (印章)

日期: 年月日

乙方单位: \_\_\_\_\_ (公章)

法定代表人: \_\_\_\_\_ (印章)

日期: 年月日



附件12:

### 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。

投标人名称:

日 期:

附件13:

### 中小企业声明函（货物）

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

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

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

.....

以上企业,不属于大企业的分支机构,不存在控股股东为大企业的情形,也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假,将依法承担相应责任。

企业名称(盖章):

日期:

---

1. 从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据,无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2. 《中小企业声明函》由参加政府采购活动的供应商出具。以联合体形式参加政府采购活动或者合同分包的,声明函中需填写联合体中的中小企业或签订分包意向协议的中小企业相关信息,供应商应当在声明函“项目名称”部分标明联合体中中小企业承担的具体内容或者中小企业的具体分包内容。

# 投标文件

包：第 包

## 技术部分

项目名称：

项目编号：

投标人名称（公章）：

二〇 年 月 日

## 技术文件目录

- 1、项目总体架构以及技术解决方案；
- 2、货物清单（见附件14）；
- 3、原厂出厂配置表以及原厂中文使用说明书；
- 4、技术响应表（见附件15）以及产品彩页等图片介绍资料；
- 5、选配件、专用耗材、售后服务优惠表（若有）（见附件16）；
- 6、项目实施人员（主要从业人员以及其技术资格）一览表（若有）（见附件17）；
- 7、保证供货周期的组织方案以及人力资源安排；
- 8、投标人在青岛市的售后服务维修机构数量以及分布情况；
- 9、技术服务、技术培训、售后服务的内容和措施；
- 10、招标文件技术评标办法中要求提交的相关证明材料；
- 11、投标人需要说明的其他文件和说明（格式自拟）。

附件14:

货物清单

投标包：第\_\_\_\_包

包名称：\_\_\_\_\_

序号	设备名称	品牌	产地	规格 型号	性能以及指标
1					
2					
3					
4					
5					
6					

附件15:

### 技术响应表

投标包：第\_\_\_\_\_包

包名称：\_\_\_\_\_

序号	招标文件要求	投标文件响应	偏离情况
1			
2			
3			
4			
5			
6			

注：

- 1、投标人应根据投标设备的性能指标,对照招标文件技术指标要求,如实逐条一一对应填写实质性响应情况,非实质性技术指标如有未响应,评标委员会有权视其为负偏离;
- 2、请投标人在“偏离情况”一栏详细描述存在正偏离或负偏离技术指标,并标明偏离情况;
- 3、招标文件技术指标未做要求的,不视为正偏离。

附件16:

选配件、专用耗材、售后服务优惠表（若有）

投标包：第\_\_\_\_\_包

包名称: \_\_\_\_\_

序号	优惠内容	适用机型	单价	备 注
1				
2				
3				
4				
5				
6				

附件17:

项目实施人员（主要从业人员以及其技术资格）一览表

投标包：第\_\_\_\_包

包名称：\_\_\_\_\_

姓 名	职务	专业技 术资格	身份证号码	参加本单位工作时间

注：在填写时，如本表格不适合投标单位的实际情况，可根据本表格式自行制表填写。



附件18:

\_\_\_\_\_项目政府采购履约验收(货物类样本)

采购单位			项目名称			合同名称		
供应商			项目及合同编号			合同金额		
验收时间			验收地点			验收组织形式	<input type="checkbox"/> 自行简易验收 <input type="checkbox"/> 验收小组验收	
分期验收	是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>		分期情况	共分 期，此为第 期验收				
验收内容	货物清单	品牌、型号、规格、数量及外观质量	技术、性能指标	运行状况及安装调试	质量证明文件	售后服务承诺	安全标准	合同履行时间、地点、方式
	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>
专业检测机构情况说明								
存在问题和改进意见								
最终结论	合格 <input type="checkbox"/> 不合格 <input type="checkbox"/>							
验收小组成员签字								
代理机构意见				采购单位意见				
经办人： 负责人： (采购代理机构公章)				经办人： 负责人： (采购单位公章)				
供应商确认：				(单位公章或授权代表签字)				

说明：1. 该表为货物类项目履约验收的参考样表，采购人或采购代理机构可以根据工作实际进行调整。

2. “采购代理机构意见”，履约验收工作由采购人自行组织的，无需填写该项内容。

符合性审查内容

序号	标题		符合性审查内容
1	投标文件雷同检查		投标文件不存在记录的 MAC 地址、CPU 序列号、硬盘序列号中两项及以上相同的情形
2	对招标文件的技术/服务要求响应情况	对招标文件的技术/服务要求响应情况 1	投标文件响应招标文件以下技术/服务要求（对应投标文件技术部分——技术响应表/服务响应表）
3		对招标文件的技术/服务要求响应情况 2	★……
4	投标报价		按照招标文件要求报价且不超过预算金额或最高限价（对应投标文件商务部分——报价一览表）
5	投标有效期		投标有效期满足招标文件要求（对应投标文件商务部分——投标函）
6	对招标文件的商务要求响应情况	对招标文件的商务要求响应情况 1	投标文件响应招标文件以下商务要求（对应投标文件商务部分——商务响应表）
7		对招标文件的商务要求响应情况 2	（货物：交货期、交货地点、付款方式、售后服务要求、验收……）（服务：服务期限或者提供服务起止时间、服务保障要求……）
8	对招标文件的编制、签章要求响应情况		投标文件按照招标文件要求编制、签章
9	其他 1		投标文件未发现含有招标人不能接受

		的附加条件
10	其他 2	未发现投标人提供虚假材料、恶意串通、以行贿手段谋取中标等情形
11	其他 3	未发现法律、法规和招标文件规定的其他无效情形

## 附录1

## 采购明细表

第1页 共1页

序号	明细内容	数量	单位	是否为政府强制采购产品
1	货物名称：心电监护仪 重要参数：详见招标文件 备注：	87	台	否
2	货物名称：心电监护仪（带有创动脉压） 重要参数：详见招标文件 备注：	2	台	否
3	货物名称：麻醉深度监护仪 重要参数：详见招标文件 备注：	1	台	否
4	货物名称：颅内压监护仪（有创） 重要参数：详见招标文件 备注：	1	台	否
5	货物名称：中央心电监护系统（1拖11） 重要参数：详见招标文件 备注：	2	台	否
6	货物名称：中央心电监护系统（1拖10） 重要参数：详见招标文件 备注：	1	台	否
7	货物名称：中央心电监护系统（1拖4个新生儿监护仪） 重要参数：详见招标文件 备注：	1	台	否
8	货物名称：中央心电监护系统（中央站1拖13有创） 重要参数：详见招标文件 备注：	1	台	否
9	货物名称：中央心电监护系统（1拖5，2台带有创动脉压，3台普通监护仪） 重要参数：详见招标文件 备注：	1	台	否
●10	货物名称：有创呼吸机 重要参数：详见招标文件 备注：	23	台	否
11	货物名称：输液工作站 重要参数：详见招标文件 备注：	13	台	否