

(2019-7 货物类公开招标文件范本)

青岛市政府采购

平度市人民医院医疗设备采购项目

第 1 包

采 购 人：平度市人民医院

代理机构：山东金卫医药信息★限公司（公章）

项目编号：PDCG2019000493

日期：2019 年 12 月 9 日

目录

第一章 招标公告	4
第二章 投标人须知前附表	7
第三章 投标人应当提交的资格证明文件	11
第四章 采购需求	13
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
设备用途说明：	27
主要技术及系统概述	27
3. 商务条件	31
第五章 评标办法	33
1. 相关要求	33
2. 评分标准	34
第六章 投标人须知	37
1. 招标依据以及原则	37
2. 合格的投标人	37
3. 保密	38
4. 语言文字、计量单位、时间单位、投标有效期以及投标费用	38
5. 踏勘现场	38
6. 询问及答复	39
7. 偏离	39
8. 履约担保	39
9. 采购代理服务费用	39
10. 招标文件	39
11. 投标文件的组成	40
12. 投标报价	42
13. 投标文件编制要求	42
14. 投标文件的修改、撤回与撤销	43
15. 投标文件加密、上传	43
16. 投标文件的递交	43
17. 质疑	43
18. 投诉	44
19. 其他需补充的内容	45
第七章 开标、资格审查、评标、定标	46
1. 开标程序	46
2. 开标	46
3. 评标委员会	46
4. 资格审查、评标程序	48
5. 资格审查	48
6. 评标	48

7. 澄清有关问题	51
8. 定标	51
9. 中标公告以及中标通知书	52
10. 不合格投标人或投标无效	52
11. 废标	53
12. 特殊情况处置程序	53
13. 违法违规情形	54
14. 违规处理	54
第八章 纪律要求	56
1. 对采购人的纪律要求	56
2. 对投标人的纪律要求	56
3. 对评标委员会成员的纪律要求	56
4. 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求	56
第九章 签订合同、合同主要条款	57
1. 签订合同	57
2. 追加合同金额	57
3. 货物质量与验收	57
4. 合同主要条款	58
第十章 投标文件格式	63

第一章 招标公告

一、招标人：平度市人民医院

地址：平度市扬州路 112 号

联系方式：58962779

采购代理机构：山东金卫医药信息有限公司

地址：济南历下区燕东新路 9-1 号

联系方式：0531-88591087

二、项目名称：平度市人民医院医疗设备采购项目

采购项目编号：PDCG2019000493

预算金额与最高限价：本项目预算金额为 6610000.00 元，其中：第 一 包 6610000.00 元。

本项目最高限价为 6610000.00 元，其中：第 一 包 6610000.00 元。

投标人资格要求：

1.1、具有独立法人资格，提供《加载统一社会信用代码的营业执照》副本有效证件；

（注：2018 年 1 月 1 日起，企业一律使用加载统一社会信用代码的营业执照，原加载注册号的营业执照不再有效）

1.2、供应商如为生产厂家，须具有医疗器械生产企业许可证及医疗器械注册证（含注册登记表）有效证件；供应商如为代理商，须具有医疗器械经营企业许可证有效证件；进口产品须提供产品经营资格授权文件（授权可追溯）；

1.3、符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

1.4、未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单；

1.5、本项目不接受联合体投标。

1.6 通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）、信用山东（www.creditsd.gov.cn）及信用青岛（credit.qingdao.gov.cn）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等名单的。

1.7 在青岛市政府采购网注册并报名成功。（须提供报名成功的截图并加盖供应商的公章）

1.8 本项目不接受联合体投标。

三、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。

1.5 招标人在项目验收前，拥有对中标人提供的产品进行检测或者测试的权利。在经国家认可的质量检测机构检测或者测试后达到招标文件要求的，招标人承担检测机构的检测或者测试等费用；产品经检测或者测试达不到招标文件要求的，中标人承担全部费用，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，列入不良行为记录名单，处以采购金额千分之十的罚款，在三年内禁止参加平度市政府采购活动。给招标人造成损失的应承担赔偿责任。

四、公告媒介：

1. 招标公告在中国青岛政府采购网 (<http://zfcg.qingdao.gov.cn>) 上发布。预算金额在 500 万以上的项目, 同时在中国政府采购网上发布。

2. 招标公告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>) 上发布。

五、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>) 本项目招标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。

六、公告期限

招标公告发出之日起 5 个工作日。

七、投标文件递交:

投标人应当在投标截止时间前, 通过【青岛市公共资源投标文件制作工具】上传投标文件。

八、投标截止时间、开标时间及地点:

投标截止时间、开标时间: 2019-12-31 09:30

开标地点: B306 开标地点: 青岛平度市原新区大道 79 号市民服务中心三楼 B306 室;

开标时间: 2019 年 12 月 31 日上午 9:30 分。

九、招标项目联系方式:

联系人 (招标人): 毛向胜

联系方式: 58962779

联系人 (代理机构): 张立铭【sdjw_zhangm】

联系方式: 0531-88591087

十、采购项目的名称、数量、简要规格描述或项目基本概况介绍:

参见招标文件。

十一、采购项目需要落实的政府采购政策:

参见招标文件。

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	平度市人民医院
2	采购代理机构	山东金卫医药信息有限公司
3	项目名称	平度市人民医院医疗设备采购项目
4	分包及中标规定	本项目分为多个包，投标人可以选择多包投标，投标人中标包数不受限制。
5	资金来源以及资金构成	自筹 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 90 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"/> 招标人支付 <input checked="" type="checkbox"/> 中标人支付 由中标人支付。中标供应商在签订合同前，按国家计委计价格[2002]1980 号、国家发展改革委办公厅发改办价格[2003]857 号及国家发展改革委《关于降低部分建设项目收费标准规范收费行为等有关问题的通知》（发改价格〔2011〕534 号）文件向采购代理机构交纳招标代理服务费。 <input type="checkbox"/> 无需支付
11	构成招标文件的其他材料	

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（ http://zfcg.qingdao.gov.cn ）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（ http://ggzy.qingdao.gov.cn ）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	中小企业优惠标准	1. 对小型和微型企业提供小型和微型企业制造的货物，给予小型和微型企业（包括相互之间组成的联合体）产品10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。 2. 大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成联合体投标，联合协议中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同金额30%以上的，可给予联合体3%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。
19	节能环保产品优先采购优惠标准	采用综合评分法的项目：对节能、环境标志产品加分幅度详见评分标准。
20	分包和非主体、非关键性工作	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
21	进口产品投标	<input type="checkbox"/> 不允许 <input checked="" type="checkbox"/> 允许 产品名目清单：高端肺功能仪、关节镜小关节辅助配套设备、便携式彩色多普勒超声诊断仪、移动式C型臂X射线机
22	样品	<input checked="" type="checkbox"/> 不需要 <input type="checkbox"/> 需要
23	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。
24	投标文件签章	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> 首页> 下载中心> 系统使用指南> 电子签章操

		<p>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>
25	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>
26	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>首页> 下载中心> 系统使用指南>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>
27	开标时间及开标地点	详见招标公告。
28	评标委员会	其中：采购人代表1人，评审专家4人
29	评标方法	综合评分办法
30	是否授权评标委员会确定中标人	是，评标委员会确定 1 名中标候选人，并按照授权确定 1 名中标人。
31	中标公告	<p>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。</p> <p>中标结果公告中，同时对中标供应商是否中小微企业进行公告。</p>

32	其他需补充的内容	
32.1	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。
32.2	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。
32.3	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。
32.4	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 属于非单一产品采购项目，其中高端呼吸机、中端监护仪、高端监护仪、转运监护仪、除颤监护仪为核心产品。
32.5	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。
32.6	关注	潜在投标人须开标前在青岛市政府采购网（ www.ccgp-qingdao.gov.cn ）上注册并关注该项目，否则无法上传电子投标文件。
33.7	其他需补充的内容	

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	资质证书	是
3	经审计的财务状况报告	电子文档	经审计的财务状况报告或银行出具的有效期内的资信证明	是
4	缴纳税收和社会保障资金的相关材料	电子文档	缴纳税收和社会保障资金的相关材料	是
5	在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录的承诺	电子文档	在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录的承诺	是
6	招标文件要求的其他资格证明材料	电子文档	招标文件要求的其他资格证明材料	否

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。

（1）缴纳税收的证明材料是指投标人税务登记证（或统一社会信用代码营业执照）和

参加政府采购活动前一段时间内缴纳税收的凭据。缴纳社会保障资金的证明材料是指参加政府活动前一段时间内缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单），其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社会保险的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。

（2）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。

1.5 招标人在项目验收前，拥有对中标人提供的产品进行检测或者测试的权利。在经国家认可的质量检测机构检测或者测试后达到招标文件要求的，招标人承担检测机构的检测或者测试等费用；产品经检测或者测试达不到招标文件要求的，中标人承担全部费用，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，列入不良行为记录名单，处以采购金额千分之十的罚款，在三年内禁止参加平度市政府采购活动。给招标人造成损失的应承担赔偿责任。

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。

采购明细详细内容附件：

采购人允许偏离范围或者幅度：

包 01：心电遥测盒等设备一宗 数量：1 宗

包 01-1：心电遥测盒数量：10 台

序号	技术参数及要求
1	系统配置
1.1	数字遥测监护系统包括遥测发射盒、接收箱、天线阵、中心监护系统及附件组成
1.2	采用无线窄带传输技术（GFSK），发射盒与接收装置之间明视距离 ≥ 100 米，稳定可靠
1.3	采用基于 TCP/IP 协议的以太网方式的信息传输，能有效避免监测过程易断网、较长传输距离信号严重衰减失真等问题
2	发射盒
2.1	防护等级 IPX03
2.2	电池使用时间： ECG ≥ 96 小时，待机休眠时间 ≥ 24 天
2.3	重量 ≤ 140 g
2.4	具有电池防反装安全设计
2.5	具有 LED 指示灯指示：工作/休眠状态、导联脱落、电池电量低、按键响应、发射盒故障
2.6	发射盒设计使用年限 ≥ 8 年
2.7	安全规格： ECG 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型， 提供机器接口防护等级丝印照片证明材料。
2.8	发射盒通过国家三类注册、CE 和 FDA 认证
3	中心监护系统
3.1	支持连接发射盒数量 ≥ 32
3.2	支持单屏、双屏、三屏、四屏显示，单屏显示床位信息 ≥ 16 张，多屏显示床位信息 ≥ 32 张，独立显示每个病人的电池电量指示及接受信号强度指示
3.3	存储功能：历史病人 20000 个，单病人全息波形 240 小时，单病人趋势 240 小时，单病人事件 720 条
3.4	报警内容包括： ECG、ST 段、心律失常、信号质量、电池电量、设备故障
3.5	具备三级报警及报警暂停功能
3.6	记录功能：支持热敏式记录仪及 windows 兼容打印机，记录方式支持实时记录、报警启动记录及病人远程启动记录（通过发射盒按键）
3.7	与医院现有系统能无缝连接，监测数据能连接到遥测中央站上并同屏显示。
4	ECG
4.1	导联类型包括 3/5 导，自动识别

4.2	监护信息包括心率（HR）、ECG 波形、心律失常和 S-T 段分析、起搏分析（PACE）
4.3	心率（HR）监测范围：15～300bpm
4.4	心律失常分析种类≥23 种，并提供证明材料
4.5	S-T 段监测范围：-2.0～2.0mV

包 01-2：高端肺功能仪数量：1 台

序号	技术参数及要求
1	技术要求
1.1	国际知名品牌，原装进口
1.2	主要用于患者肺功能的诊断和术前评估
1.3	配置常规肺通气功能、支气管舒张实验、流速容量环、肺弥散功能、肺残气功能的检测。
2	技术参数
2.1	常规通气功能：包括肺活量、用力肺活量、分钟通气量、分钟最大通气量、支气管舒张实验。
2.2	常规通气检测参数：
2.2.1	SVC（肺活量）： VC IC ERV IRV
2.2.2	FVC（用力肺活量）： FVC FEV1 FEV1/VCpr FET MMF PEF FEF25 FEF50 FEF75 FEF50/75 FEF75-85 ExtrapVVextrap
2.2.3	MVV（分钟最大通气量）： MVV RR TV MVV/BSA AVI
2.2.4	MV（分钟通气量）： MV TV RR BR VR
2.3	残气测量方法：氦气重复呼吸法或体描箱法，要求结果为实测值，非一口气法计算值。
2.4	弥散功能方法：金标准测量法（标准一口气法），使用 CO 气体；具备血红蛋白校正功能，避免血液疾病引起的假阳性。
2.5	传感器：自动定标的容量传感器
2.5.1	使用寿命：永久使用，非耗材，设备寿命内不需更换
2.5.2	呼吸量计容积：10 升。
2.5.3	流速测量范围：0 -±20 升/秒。
2.5.4	频率特性：0-10Hz.
2.5.5	内阻：0.1cm H2O/l/s.
2.5.6	测量精度：在± 2 %或± 50ml 之内。
2.6	软件功能：强大的软件分析功能，和完善的打印报告。报告格式和报告内容可自定义调整
2.7	连网功能：可与医院计算机连网，建立工作站，海量储存。

2.8	预测公式：具备多种预测公式，具备亚洲人数据标准值的预测公式
2.9	具备多种质控功能，确保患者检测的规范性，确保检测结果准确。
2.10	计算计系统：高性能计算机一套，彩色喷墨打印机一台

包 01-3：高端呼吸机数量：4 台

序号	技术参数及要求
1	基本特征
1.1	适用于对成人、小儿和婴幼儿患者进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机，机型新颖，中文操作界面。
1.2	采用≥14.6 英寸彩色 TFT 触摸控制屏幕，分辨率 1920*1080。
1.3	屏幕显示：多至 5 道波形同屏显示，可提供 4 种环图，支持呼吸环、波形和监测参数同屏显示；支持短趋势、波形、监测值同屏显示。
1.4	自检功能，检查系统管道阻力、泄漏量和顺应性，测试流量传感器、呼气阀和安全阀等部件
1.5	≥90 分钟内置后备可充电电池（1 块电池），≥180 分钟内置后备可充电电池（2 块电池），电池总剩余电量能显示在屏幕上。
1.6	气动电控呼吸机
1.7	选配空气压缩机或用空气气源，可在断气断电状态下继续工作
1.8	具备实时气源压力电子显示。
1.9	具备高流量氧疗功能。
1.10	病人信息，当前的设置参数、报警限和趋势，日志等数据可导出。
1.11	具备截屏 U 盘导出功能（可缓存 10 张以上截屏文件）。
1.12	吸气安全阀组件可拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。
1.13	呼气阀组件一体化设计，内置金属膜片流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。
1.14 #	具备图形化显示阻力、顺应性和自主呼吸等生理参数变化
2	呼吸模式及功能
2.1	标配常规模式：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 A/C 和 SIMV、CPAP/PSV、窒息通气模式、双水平气道正压通气模式
2.2	标配高级模式：自动适应性压力调整容量控制功能（如 AUTOFLOW 或者 PRVC 等）；和压力调节容量控制-同步间歇指令模式（PRVC-SIMV）、自适应分钟通气量通气 AMV。
2.3	其他功能：手动呼吸、吸气保持、呼气保持、雾化、增氧、吸痰程序，NIF、PEEPi 及 P0.1 测定
2.4	标配低流速 P-V 工具，帮助确定最佳 PEEP 值。
2.5	具有自动插管阻力补偿（ATRC）功能，选择不同孔径的气管插管，呼吸机可以自动

	调节送气压力，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值保持一致。
2.6	具有智能同步技术，可以将呼气触发灵敏度设置为【Auto】，自动调节至最佳值，提高人机同步。或者在 5%~85%范围内手动灵活调节。
2.7 #	标配氧疗功能，可以调节氧疗流速（2~60L/min）和氧浓度
2.8	标配脱机功能，用户可定制脱机指征，提供信息全面的脱机功能看板，一键启动 SBT，规范脱机流程。
2.9	具有单位理想体重输送的潮气量（TVe/IBW）的设置及监测功能
3	设置参数
3.1	潮气量：20ml—4000ml
3.2	呼吸频率：1-100/min
3.3	吸气流速：6-180L/min
3.4	SIMV 频率：1-60/min
3.5	吸/呼比：4：1—1：10
3.6	最大峰值流速：180L/min
3.7	吸气压力：1--100 cmH2O
3.8	压力支持：0—100cmH2O
3.9	PEEP：0~50 cmH2O
3.10	压力触发灵敏度：-20 — - 0.5cmH2O，或 OFF
3.11	流速触发灵敏度：0.5—20L/ min，或 OFF
3.12	氧浓度：21—100vol.%
3.13	叹息功能：有
4	监测参数
4.1	气道压力：PEEP、气道峰压、平台压、平均压等监测
4.2	每分钟呼出通气量：呼气分钟通气量、吸气分钟通气量、自主呼吸分钟通气量、泄漏分钟通气量的监测
4.3	潮气量的监测：吸入潮气量、呼出潮气量、自主呼吸潮气量
4.4	呼吸频率监测：总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率的监测
4.5	可选波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间，二氧化碳/时间，脉搏波/时间
4.6	吸入氧浓度的监测
4.7	具有压力/容积、流速/容积、流速/压力环，V-CO2 曲线，4 种呼吸环监测。
4.8	肺的力学：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性、时间常数、呼吸功的监测。

4.9	可监测参数≥96 小时的趋势图、表分析，5000 条报警和操作日志记录。
5	报警参数
5.1 #	具有智能逻辑判断及报警链管理，报警可采用图形化指引进行故障提示
5.2	分级报警和声光报警
5.3	气道压力：过高报警
5.4	每分钟通气量：过高/过低报警
5.5	自主呼吸频率：过高/过低报警
5.6	潮气量：过高/过低报警
5.7	吸入氧浓度：过高/过低报警
5.8	EtCO ₂ ：过高/过低报警
5.9	窒息报警，时间可设置（5-60s）
5.10	智能识别呼吸管路脱落、泄露、阻塞，关键器件故障
5.11	电源、气源中断报警
5.12	电池低压报警
6	其他功能
6.1	便利的锁屏功能，漏气自动补偿，管道的顺应性和 BTPS 补偿功能
6.2	能够和同一品牌模块化监护仪连接，把呼吸机的监测信息实时显示到监护仪上，满足科室信息化的需求

包 01-4：中端监护仪数量：21 台

序号	技术参数及要求
1	监护仪采用低功耗，无风扇设计，适应洁净的医疗环境
2	便携式一体化监护仪,可用于监护成人,儿童,新生儿患者
3	>12 寸彩色 LED 背光显示屏，彩色高分辨率达 800*600，7 通道波形显示
4	重量<4.5kg.
5	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
6	可升级参数：有创血压，二氧化碳 CO ₂ ,心排量 C.O.，并在注册证上体现
7	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
8	血氧饱和度可显示 PI 灌注指数
9	配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿
10	具备 110 小时趋势图表、100 个报警事件、100 个心律失常、1000 组 NIBP 测量的数据存储和回顾功能,40 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：>110 分钟
14	三类注册，通过 CE 认证和 FDA 认证
15	安全规格：ECG, TEMP, IBP, SpO2, NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型，提供机器接口防护等级丝印照片证明材料。
16	监护仪设计使用年限≥8 年

包 01-5：高端监护仪数量：20 台

序号	技术参数及要求
1	监护仪结构：
1.1	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，
1.2	≥12 寸彩色电容触摸屏，支持多点触摸操作和手势操作，≥8 通道波形显示。
1.3	无边框显示屏设计，易于清洁。显示屏亮度支持自动调节。
1.4	工作海拔高度 4550 米，满足高原地区，工作温度 0~40℃
1.5	采用无风扇设计，支持配置内置锂电池，供电时间≥2 小时配置≥4 个 USB 接口，支持连接存储介质、鼠标、键盘、条码扫描枪等 USB 设备，具有多种操作方式：触摸屏、鼠标、键盘、条码扫描枪、遥控器
2	监测参数：
2.1	标配监测模块支持心电，呼吸，心率，无创血压，血氧饱和度，脉搏，双通道体温的同时监测。
2.2	支持 3/5/6 导心电监测,支持升级 12 导心电测量，并在监护仪上完成 12 导静息分析，并提供监护截图证明材料
2.3	实时心律失常分析种类≥24 种,具有房颤心律失常分析功能，并提供监护截图证明材料
2.4	提供图形化的心肌缺血评估工具，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，并提供监护截图证明材料
2.5	具有 QT/QTc 测量功能，提供 QT, QTc 和 ΔQTc 参数值，提供监护截图证明材料
2.6	心率测量范围：成人 15 - 300 bpm，小儿/新生儿 15 - 350 bpm
2.7	心电波速提供 50mm/s, 25 mm/s、12.5 mm/s、5.25 mm/s 可选
2.8	无创血压提供手动、自动间隔、连续、序列四种测量模式
2.9	无创血压成人测量范围：25-290mmHg（收缩压），10-250mmHg（舒张压），15-260mmHg（平均压）。
2.10	无创血压小儿测量范围：25-240mmHg（收缩压），10-200mmHg（舒张压），15-215mmHg（平均压）。
2.11	无创血压新生儿测量范围：25-140mmHg（收缩压），10-115mmHg（舒张压），15-125mmHg（平均压）。

2.12	血氧监测提供灌注指数（PI）的监测
2.13 #	支持升级双通道有创压 IBP 监测，具有实时 PPV 参数监测。
2.14	支持升级多达 8 通道有创压监测。
2.15	支持旁路 CO2 监测功能模块，适用于成人、小儿、新生儿。
2.16	可升级 PiCCO 监测模块，采用 PulsionPiCCO 技术股动脉和中心静脉常规穿刺实现微创 CCO 等血液动力学监测参数，并提供蛛网图，直观观察病人的变化情况
2.17	可升级肌松 NMT 监测模块，采用三轴加速度方向识别技术，能够 360 度识别运动，提高监测稳定性和准确性。
2.18	可升级脑电 EEG 监测模块，能够进行 4 通道脑电测量，提供 CSA 和 DSA 显示
2.19 #	可升级麻醉气体，Swan-gazD 导管心排量，PiCCO，ScvO2，ICG，BIS/BISx4，EEG，NMT 等参数模块。模块不需要额外供电，均支持即插即用
3	系统功能：
3.1	大字体界面支持 6 个参数的设置和显示
3.2	具有图形化报警指示功能，看报警信息更容易
3.3	具有在线帮助功能，能够指导用户掌握如何设置参数；
3.4	具有高级参数指导功能，能够指导用户掌握高级参数的使用方法。
3.5	用户能够根据自己的使用需要定义快捷键。界面至少能够提供 20 个快捷键的同时显示
3.6	工作模式提供：监护模式、待机模式、体外循环模式模式、插管模式，夜间模式、隐私模式、演示模式
3.7	标配具备血液动力学，药物计算，氧合计算，通气计算和肾功能计算功能，并提供截图证明材料
3.8	40 个及以上参数的 120 小时（分辨率 1 分钟）趋势表、趋势图回顾，4 小时（分辨率 5 秒）趋势表、趋势图回顾。
3.9	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	事件回顾时能够提供报警事件列表。能够根据时间、报警优先级、报警类型和参数组对事件进行筛选。
3.11	具备大于等于 48 小时全息波形的存储与回顾功能
3.12	提供 24 小时心律失常统计，具有 24 小时心电综合分析概览（24h ECG 综合分析报告），能够提供 HR、ST、QT/QTc、心律失常、起搏的统计结果，并能够查看细节。
3.13	提供心肌缺血评估工具，可以快速查看 ST 值的变化
3.14	具备趋势共存界面、呼吸氧合图界面，大字体显示界面，及标准显示界面等多种显示界面

包 01-6：转运监护仪数量：1 台

序号	技术参数及要求
1	适用于成人、小儿、新生儿的监测。

2	工作大气压力 57.0 ~107.4 kPa，满足高原地区的使用。
3	转运监护仪，满足救护车，直升飞机和固定翼飞机,通过相关转运标准
4	≥5 英寸彩色触摸显示屏，小巧便携。
5	IP44 防尘防水，易清洁和适用医院内外不同临床救治环境。
6	坚固耐用，抗 1.2 米 6 面跌落，满足转运过程中的复杂临床救治环境。
7	整机无风扇设计。
8	内置锂电池供电，支持 ≥5 小时的持续监测。
9	内置 DC 电源接口，可以进行车载充电。
10	支持 3/5 导心电图，阻抗呼吸，血氧、无创血压和 2 通道体温。
11	转运监护仪支持插入床旁监护仪插槽作为参数模块使用，即插即用。
12	具有多导心电图监护算法，同步分析至少 2 通道心电图波形，能够良好抗干扰。
13	心率测量范围：成人 15 - 300 bpm，小儿/新生儿 15 - 350 bpm。
14	波速提供 50mm/s，25 mm/s、12.5 mm/s、5.25 mm/s 可选。
15	滤波模式提供诊断模式（0.05 -150Hz），监护模式（0.5 -40Hz），ST 模式（0.05 - 40Hz），手术模式（1-20Hz）。
16	提供 25 种心律失常事件的分析。
17	提供 ST 段分析，提供显示和存储 ST 值和每个 ST 的模板。
18	具有 QT/QTc 测量功能，提供 QT，QTc 和 ΔQTc 参数值。
19	可显示灌注指数（PI）。
20	提供双通道体温测量，提供两通道体温测量差值显示。
21	提供手动、自动间隔、连续、序列四种无创血压测量模式。
22	120 小时（分辨率 1 分钟）趋势表、趋势图回顾。
23	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。
24	1000 条 NIBP 测量结果回顾。48 小时全息波形回顾。全息波形至少能存储所有测量值，以及至少 3 道波形

包 01-7：除颤监护仪数量：6 台

序号	技术参数及要求
1	具备心电图监护、手动除颤、呼吸监护、自动体外除颤（AED）,功能。
2	整机带电极板、电池的重量不超过 6kg。
3	除颤采用双相波技术，具备自动阻抗补偿功能。
4 #	手动除颤分为同步和非同步两种方式，最大除颤能量 360J，能量梯度 ≥15 档，可通

	过体外电极板进行能量选择。
5	除颤充电迅速，充电至 200J<5s。
6	可选配体外起搏功能，起搏分为固定和按需两种模式。具备慢速起搏功能。
7	心电波形扫描时间>10s，扫描长度>100mm。
8	可选配血氧饱和度监护功能。
9	可充电锂电池，支持 100 次以上 200J 除颤。
10	具备生理报警和技术报警功能，通过声音、灯光等多种方式进行报警。
11	成人、小儿一体化电极板，可选用除颤起搏监护多功能电极片。
12	支持中文操作界面、AED 中文语音提示。
13	彩色 TFT 显示屏≥7 寸，分辨率 640×480，最多可显示 3 通道监护参数波形，有高对比度显示界面。
14	50mm 记录仪，自动打印除颤记录，可延迟打印心电，延迟时间>10s。
15	可存储 24 小时连续 ECG 波形，数据可导出至电脑查看。
16	符合除颤国际专用安全标准 IEC60601-2-4: 2002。
17	符合欧盟救护车标准 EN1789: 2007。
18	具备良好的防水性能，防水级别 IPX4。
19	具备优异的抗跌落性能，裸机可承受 0.75m 跌落冲击。

包 01-8: 关节镜小关节辅助配套器械 数量: 1 套

序号	技术参数及要求
1	迷你动力手柄
1.1	速度范围 100 至 10000rpm。
1.2	≥90w 功率，≥32oz-in 的扭力。
1.3	航空合金材料，超轻、经久耐用，术中不易疲劳，可高温高压消毒。
1.4	迷你非手控手柄必须与医院现有施乐辉动力主机匹配。
2	2.7mm30° 关节镜一套
2.1	2.7mm30° 小关节镜一条
2.2	工作长度 67mm，视野角度 90°
2.3	蓝宝石镜面，抗划伤，抗起雾
2.4	配套 2.9mm 关节镜镜鞘及穿刺锥
3	小关节镜手术器械
3.1 #	所有器械无销钉滑竿设计

3.2	锋利耐用，使用寿命长
3.3	小关节专用探针一把；微型抓钳，直一把；微型抓钳，10°上翘一把；微型蓝钳，直一把；左弯泪滴状篮钳，右弯泪滴状篮钳各一把；游离体小型抓钳一把；小关节开口刮匙，小关节闭口刮匙各一把；骨凿一把；小关节专用消毒盒一个。

包 01-9：神经刺激仪数量：1 台

序号	技术参数及要求
1	一线品牌（可选择进口产品）
2	仪器类型：BF
3 #	电流强度范围精确在 0-1mA 或 5mA,确保安全
4	操作，避免人体伤害。
5 #	刺激电流：=5mA (最大)
6	刺激电压：=95 V (最大)
7	刺激频率：1 Hz/ 2 Hz/3Hz(sense 模式)* +1%
8	刺激持续时间：0.05 ms-0.10 ms - 0.30 ms -0.50 ms- 1.00 ms +1%
9	允许加载电阻：0Q- 12 Q
10	电流测量精确度：+0.02 mA
11	电阻测量范围：目标刺激电流> 0.5 mA 时，1kQ- 90 kQ
12	电阻测量精确度：目标刺激电流> 1 mA/ <=1 mA 时，± 10% /± 20%
13	声压水平：51 dB/54 dB/63 dB，刺激/警报/错误信息提示
14	重量：≤ 250g
15	操作环境条件：0- 50° C，相对湿度 90%，无冷凝

包 01-10：八通道颈动脉线圈、八通道肩关节线圈数量：2 套

序号	技术参数及要求
一、	八通道颈动脉线圈（1 台）
1	适用科室现有的磁共振系统：PHILIPS 3.0T ACHIEVA MR
2	类别：国产产品
3	数量：1 台
4	适用范围及用途：
4.1	适用范围：磁共振颈动脉线圈
4.2	工作用途：放射科磁共振室，作为射频系统，用作颈动脉成像，检测斑块
4.3	适用的人体部位：颈动脉表面血管

5	基础配置：
5.1	线圈设计类型：相控阵阵列线圈
5.2 #	TIM 线圈：具备
5.3	接收线圈单元数：≥8
5.4	磁共振系统兼容性：PHILIPS 3.0T ACHIEVA
5.5	线圈成像 FOV：A/P：120mm S/I：120mm R/L：200mm
5.6	尺寸：L480*W340*H210
5.7 #	重量：≤2.1KG
6	主要技术参数：
6.1	是否支持 SENSE 功能：是
6.2	RL SENSE 因子：2
6.3	HF SENSE 因子：2
6.4	AP SENSE 因子：2
6.5	通道谐振频率（MHz）：127.50.05
6.6	输出阻抗（欧姆）：505
6.7	通道增益（dB）：282
6.8	放大器输入阻抗（欧姆）：1
6.9	隔离度（-dB）：-15
7	售后服务：
7.1	保修年限：≥1 年
7.2	安装调试：设备运抵现场后，医院立即通知供应方。供应方在接到通知后 7 个工作日内，派工程技术人员抵达现场，在医院安装场地准备完成并经设备供应方确认后进行设备安装。
7.3	设备移交：安装调试当天，双方对设备进行性能考核。设备一确认可投入使用，双方即签署设备验收单，一式两份，双方各执一份。
7.4	24 小时免费服务热线：全年开通 7*24 小时免费服务热线电话，并提供技术专家提供在线技术咨询。
二、	八通道肩关节线圈技术参数（1 台）
1	适用科室现有的磁共振系统：PHILIPS 3.0T ACHIEVA MR
2	类别：国产产品
3	数量：1 台
4	适用范围及用途：

4.1	适用范围：磁共振肩关节线圈
4.2	工作用途：放射科磁共振室，用作患者肩关节的高分辨磁共振临床成像
4.3	适用的人体部位：肩部
5	基础配置：
5.1	线圈设计类型：相控阵阵列线圈
5.2 #	TIM 线圈：具备
5.3	接收线圈单元数：≥8
5.4	磁共振系统兼容性：PHILIPS 3.0T ACHIEVA
5.5	尺寸：L400*W256*H300
5.6 #	重量：≤2.9KG
6	主要技术参数：
6.1	是否支持 SENSE 功能：是
6.2	RL SENSE 因子：2
6.3	HF SENSE 因子：2
6.4	AP SENSE 因子：2
6.5	通道谐振频率（MHz）：127.50.05
6.6	输出阻抗（欧姆）：505
6.7	通道增益（dB）：282
6.8	放大器输入阻抗（欧姆）：1
6.9	隔离度（-dB）：-15
7	售后服务：
7.1	保修年限：≥1 年
7.2	安装调试：设备运抵现场后，医院立即通知供应方。供应方在接到通知后 7 个工作日内，派工程技术人员抵达现场，在医院安装场地准备完成并经设备供应方确认后进行设备安装。
7.3	设备移交：安装调试当天，双方对设备进行性能考核。设备一确认可投入使用，双方即签署设备验收单，一式两份，双方各执一份。
7.4	24 小时免费服务热线：全年开通 7*24 小时免费服务热线电话，并提供技术专家提供在线技术咨询。

包 01-11：血液透析滤过机（双泵）数量：2 台

序号	技术参数及要求
1 #	中/英文操作界面：

2 #	采用 10.4 英寸大屏幕液晶触摸显示屏，治疗数据数值化，方便观察记录
3	本机特色快捷窗口：一键式图标按钮便利操作人员轻松操作：
4	拥有 4 色报警灯，17 种报警铃声，可帮助医护及时准确判断报警类型：
5	拥有 3 个独立的 CPU 控制系统（驱动、监视和控制系统），内部电机 24V 直流控制，具有电磁屏蔽功能。：
6	电源 AC 220—240V，50/60HZ。体积小巧：322mm×1378mm×375mm：
7	可进行醋酸盐与碳酸氢盐透析，执行血液透析滤过(HDF) 在线生成置换液
8 #	具有自动预冲、自动回血、自动消毒功能。可设定五种水洗模式，10 种消毒模式，无需专用消毒液：
9	透析液安全模式功能：准备 1 完成后可自动停止，节约透析液和反渗水。：
10	透析重要参数在线图表监测功能。将 (AP, VP, DP, TMP, 电导度) 实时在线监测以曲线记录过程，以利医师掌握治疗过程。：
11 #	本机的超滤：采用 500ML 大容量双平衡腔密闭回路超滤系统。：
12	兼容多种透析液配方，机内可预设记忆 3 种配方：
13	高级报警功能可提示报警的原因与排除的方法：
14	血泵可以单独使用：做血液灌流时不需透析液在机循环。：
15	内部水路工作状态实时动态显示，内部零件自检与使用寿命显示。：
16	内毒素过滤器 ETRF 采用 2PS 串联连接设计，双重过滤、自动冲洗、自动消毒、泄漏自检。：
17	具备以下安全监测技术：
17.1	动脉 (AP) 压监测：-400~+500 (mmHg) ±3 (mmHg)
17.2	静脉 (VP) 压监测：-200~+400 (mmHg) ±3 (mmHg)
17.3	透析压 (DP) 监测：-400~+400 (mmHg) ±3 (mmHg)
17.4	跨膜压 (TMP) 监测：-400~+500 (mmHg) ±6 (mmHg)
17.5	超滤率范围：0.0~5.0L/hr 陶瓷泵脱水，超滤目标量：0~40L
17.6	置换液速率：0.0~18L/hr (0~300ml/min)
17.7	置换液总量：0.0~99L 可随时生成高质量置换液。
17.8	透析液流速：0.300~800ml/min 可调、执行高低流量透析功能。
17.9	透析液温度：调整范围：30~40℃设有过温保护装置。
17.10	电导度浓度：醋酸盐/重碳酸盐透析浓度范围 12.0~18.0ms/cm 本机特设 9 档可调进行高低钠透析
17.11	血液流速：双滚轴式血泵适用大小管径血液回路管(可调) 流速范围：0, 20~600ml/min 连续可调

17.12	肝素流速：流速范围：0.0~9.9ml/h 注射器适用 10cc, 20cc, 30cc 设有快速注射, 持续注射与肝素自动预停功能
17.13	空汽侦测：采用超声波探测原理可侦测血路管内气泡(最小容积 0.02ml 以上)
17.14	漏血侦测：采用红外线探测原理。灵敏度：300ppm 具清洁侦测器的警示功能
18	具备以下个性化透析方程式：
18.1	UF 超滤方程式：UF 曲线可任意设置，预设 8 种处方程式可记忆保存与更改。
18.2	电导度(Na + 可调)方程式：Na + 曲线可任意设置，预设 8 种处方程式可记忆保存与更改。
18.3	血流速方程式：B 曲线可任意设置，预设 8 种处方程式可记忆保存与更改。
18.4	肝素方程式：S 曲线可任意设置，预设 8 种处方程式可记忆保存与更改。
19	UPS 内置的后备电源，断电后可维持 30 分钟以上血泵、肝素泵、气泡监测、LCD 屏幕的正常运转并保存治疗数据。：
20	可用通用各厂牌置换液补液管。：
21	可通用各厂牌内毒素过滤器：
22	可通用各厂牌血液回路管：

包 01-12：便携式彩色多普勒超声诊断仪数量：1 台

序号	技术参数及要求
一、	设备用途说明：
1	具有 CFDA 认证，具有 FDA 或 CE 认证。
2	心脏、腹部、妇产科、泌尿科、浅表组织与小器官、外周血管等。2016 年下半年推向市场的新机型(以注册证为准)，所配软件为该机型的最新版本。
二、	主要技术及系统概述
1	笔记本式彩色多普勒超声波诊断仪包括：
1.1	≥15 英寸高清晰度彩色液晶显示器，扫描方式：逐行扫描，高分辨率
1.2	多个处理器高集成平台成像系统
1.3	≥1024 通道
1.4	数字化二维灰阶成像单元
1.5	数字化彩色及能量多普勒单元
1.6	数字化频谱多普勒显示和分析单元
1.7	数字化波束形成器
1.8 #	多角度空间复合成像技术：可分多级调节，并同屏双幅实时对比，可做曲线别针试验证明 9 线发射

1.9	智能化斑点噪声抑制技术：可分多级调节，并同屏双幅实时对比；支持所有探头，≥5级调节
1.10	凸形扩展功能，可用于线阵、凸阵、相控阵探头，相控阵探头可扩展到 120° 角
1.11	编码谐波+脉冲反相谐波成像（可用于所有探头）
1.12	中文操作界面 中文输入（包括注释等）
1.13	系统内置操作说明书
1.14	B 型、M 型、血流图及频谱图像的参数调节键可自定义
1.15	自动优化功能
1.16	二维图像自动优化
1.17	多普勒图像自动优化
1.18	焦点、频率自动调节（频率数值以及焦点位置随操作者所选深度的不同而自动调节变化）
1.19	内置锂电池操作（断电条件下连续待机时间≥0.5 小时）
2	测量和分析：（B 型、M 型、频谱多普勒、彩色模式）
2.1	一般测量
2.2	妇产科测量
2.3	多普勒血流测量与分析
2.4	实时多普勒自动包络、测量和计算
2.5	心脏功能测量以及各瓣膜功能的测量、分析及报告
2.6	外周血管测量与分析
2.7	泌尿科测量与分析
3	一体化图像存储与（电影）回放重现及病案管理单元
3.1	同屏一体化智能剪贴板，可以实时同屏存储和回放动态及静态图像，将存储的图像显示在屏幕上实时图像的下方，随时调阅、删除、导出图像
3.2 #	原始数据处理能力（可对已存储的图像进行增益、动态范围、多普勒基线、多普勒角度、扫描速度、自动优化等调节以及测量和分析），可对回放的图像进行≥30 种参数调节
3.3	图像一键导出功能，只需一个按键一步操作即可把图像导出到外接 USB 存储设备，USB 接口支持快速闪存卡，快速存储屏幕上的图像
3.4	内置硬盘≥120G（SSD）；可通过 SD 卡和 USB 接口无限扩展存储容量。
4	输入/输出信号
4.1	输入：SD，USB，CD/DVD-RW，RJ45

4.2	输出： SD，USB，CD/DVD-RW，RJ45,HDMI，VGA，S-video ， composite video
5	连通性：可配医学数字图像和通信 DICOM3.0 版接口部件
6	图像管理与记录装置：
6.1	超声图像存档与病案管理系统
6.2	动态图像、静态图像以 PC 通用格式直接存储，无需特殊软件即能在普通 PC 机上直接观看图像
7	技术参数及要求
7.1	安全性能：符合国家药品监督管理局商品安全质量要求。
7.2	探头规格 类型：支持凸阵，线阵，相控阵，微凸阵 B/D 兼用： 线 阵：B/PWD 凸 阵：B/PWD
7.3	7.3 扫描频率： 电子凸阵：可视可调中心频率 2.0—4.0MHz； 电子线阵：可视可调中心频率 4.0—12.0MHz；
7.4	二维灰阶显像主要参数
7.4.1	发射声束聚焦：≥8 段
7.4.2	回放重现：灰阶图像回放≥5000 幅、回放时间≥60 秒
7.4.3	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≥20 种，减少操作时的调节，及常用所需的外部调节及组合调节
7.4.4	增益调节：B/M/CF/D 可独立调节，TGC 调节≥8 段
7.4.5#	超声系统最大探查深度≥32cm
7.4.6	≥256 灰阶
7.4.7	系统动态范围≥220dB；可视可调动态范围 36-96dB
7.4.8	凸阵探头最大视野，18cm 深度时帧频≥40 帧
7.5	频谱多普勒
7.5.1	方式：脉冲波多普勒 PWD 高脉冲重复频率 HPFF 连续波多普勒 CWD
7.5.2	多普勒发射频率可视可调
7.5.3	最大测量速度：PWD：血流速度≥7.0 m/s ； CWD： 血流速度≥14.0 m/s
7.5.4	多普勒取样容积距离体表的深度可在屏幕上实时显示

7.5.5	多普勒取样宽度 1-15mm
7.5.6	显示方式：B、M、B/M、B/M/CFI、B/D、D、B/CFI/D
7.5.7	显示控制：反转显示(左/右；上/下)零移位、90 度旋转,B-刷新(手控)，局放
7.5.8	频谱多普勒实时自动包络测量技术，可测算参数 ≥ 14 种
7.6	彩色多普勒
7.6.1	显示方式：速度分散显示、能量显示、速度显示、方差显示
7.6.2	显示控制：零位移动、黑白与彩色比较、彩色对比
7.6.3	自适应彩色增强技术(可自动滤除运动伪影)
7.6.4	彩色多普勒方向性能量图（DCA）
7.6.5	双幅实时显示、包括双幅不同模式实时显示（B/B;B/CFM）
7.6.6	超声功率输出调节：B/M、PWD、Color Doppler 输出功率可调
7.6.7	多普勒频率可视可调 ≥ 3 段

包 01-13：移动式 C 型臂 X 射线机数量：1 台

序号	技术参数及要求
1	X 线源：
1.1	阳极接地的 X 线管；
1.2	最大输出 ≤ 0.1 mA @75 kVp；
1.3	焦点大小 ≤ 0.05 mm；
1.4	球管额定最大峰值 ≥ 75 kVp；
1.5	球管 kVp 范围：40kVp - 75 kVp；
1.6	球管电流范围：0.020 - 0.100 mA；
1.7	反应时间：0.5 秒达到最大 75 kVp；
2	影像增强器：具有两种模式 4 英寸/6 英寸；
3	监视器：
3.1	19.6"平面面板；
3.2	高灵敏的触摸屏；
3.3	支持 350° 旋转；
3.4	分辨率：1200 x 1600；
4	图像矩阵大小：1k x 1k 16 位灰阶；

5	X 线控制:具有自动模式和手动模式;
6	6.C 型臂架构:
6.1	C 臂开口径 $\geq 360\text{mm}$;
6.2	深度 $\leq 360\text{mm}$;
6.3	沿轨道旋转 $\geq 120^\circ$;
6.4	垂直升降: $\geq 580\text{mm}$;
6.5	轴心转动旋转 $\geq 380^\circ$;
6.6	左右摇摆 $\geq 320^\circ$;
7	图像存储:
7.1	具有永久硬盘驱动: 可存储 8,000 图像和 10 分钟电影存储量;
7.2	移动数据存储: 软盘、USB 口、CD/DVD 驱动器;
8	主操作系统: Microsoft® Windows XP;
9	图像采集:
9.1	无电影记录 30 帧/秒;
9.2	电影记录 25 帧/秒;
10	成像模式: 快照、连续、电影;
11	成像特性:
11.1	自动图像处理;
11.2	实时降噪;
11.3	边缘增强;
11.4	自动剂量控制;
11.5	放大控制;
12	具有单脚闸;
13	整机尺寸: 高 $\leq 168\text{ cm}$ 宽 $\leq 71\text{ cm}$ 深 $\leq 81\text{ cm}$;
14	重量 $\leq 224\text{ kg}$;

3. 商务条件

1.1 交货期

中标单位自中标通知书发出之日起，三十日内与招标人签订供货合同，合同生效之日起 40 个工作日内交货；每拖延一天，中标单位需缴纳中标金额的千分之三的违约金。

1.2 交货地点

地点：平度市人民医院。

1.3 付款方式

货物交付后经乙方安装、调试并经双方验收合格之日起 10 个工作日内甲方向乙方支付合同金额的 90%，余款 10%在质保期满后 10 个工作日内支付。

1.4 验收

1.4.1 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招标文件、投标文件、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。

1.4.2 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。安装完毕 7 日后，证明货物以及安装质量无任何问题，由采购人组成的验收小组签署验收报告，作为付款凭据之一。

1.5 质量保证期

1.5.1 质保期：自验收合格之日起 1 年，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。

1.5.2 质量保证期内，如果证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或者使用不符合要求的材料等，中标人应立即免费维修或者更换有缺陷的货物或者部件，保证达到合同规定的技术以及性能要求。如果中标人在收到通知后 5 天内没有弥补缺陷，采购人可自行采取必要的补救措施，但风险和费用由中标人承担，采购人同时保留通过法律途径进行索赔的权利。

1.6 售后服务

1.6.1 投标人须提供设备厂家出具针对本项目的售后服务承诺书原件。

1.6.2 中标人应提供及时周到的售后服务，应保证每季度至少一次上门回访、检修。

1.6.3 中标人在接采购人通知 1 小时做出响应，2 小时内到达现场，24 小时内维修完毕，不能在规定时间内修好的要免费提供备品（机）备件。

1.6.4 中标人免费为采购人提供中文操作手册并培训操作人员，其中包括讲解产品的结构以及原理、产品的使用以及维护保养，直至操作人员能够独立的操作使用。

注：上述要求以及标注中：

带“★”条款为实质性条款，投标人必须按照招标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产品，政府强制采购产品是指财政部、发展

改革委最新发布“节能产品政府采购清单”中的政府强制采购节能产品。

带“※”标注的产品为投标人开标时需提供的样品，中标后投标人送至采购人指定地点封存。投标人提交的样品与投标文件不一致的，由投标人承担相关法律责任。

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 “同类项目”是指投标人已经完成的与本次采购要求相同或者类同的货物，并且签订合同一方必须是投标人，以相同或者类同部分的合同金额为准。

1.3 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。

1.4 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。

1.4.1 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）。

1.4.2 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雇员人数。

1.4.3 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。

1.4.4 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。

1.4.5 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《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

1.5 对于非专门面向中小企业或小型、微型企业采购的项目，中型、小型、微型企业应当同时符合以下条件：

1.5.1 依据财政部、工业和信息化部《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库〔2011〕181号）规定，中型、小型和微型企业投标的须提供《中小企业声明函》（格式见附件）并对声明函的真实性负责；

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

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

1.6 小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。

1.7 小型和微型企业提供的货物中含有中型及以上企业的产品或者大中型企业提供货物中含有小型、微型企业产品的，均不给予价格扣除。

1.8 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）。

1.9 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。

2. 评分标准

评分项目		分数	评分标准
商务部分	投标报价	30	以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30分，其他投标人的价格分按照下列公式计算：投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30%×100。价格得分保留两位小数
	经营业绩	5	2017年01月01日起（以合同签订日为准，需提供合同原件备核，电子投标文件请上传原件扫描件）至今完成的所投产品的销售业绩，每个项目得1分，最多得5分，没有类似业绩不得分。提供虚假业绩，本处不得分。
	信誉及财务状况	3	对投标人财务状况、提供产品信誉、商业信誉、银行资信、社会信誉等信誉进行综合评估，0~3分。
	交货期及其他优惠条件	5	根据招标人的实际需要，对送货、安装等制定详细的计划，提供设备供货的组织方案及时间

				安排情况；招标文件要求之外的其他优惠条件等情况进行评议，每项 0~2 分，最高得 5 分。
	售后服务支持		5	技术保障与人员培训到位，以原生产厂家/国内总售后服务机构整机保修 1 年为起点（得 1 分），每增加一年加 1 分，本项最多得 5 分。非整机保修，非原生产厂家/国内总售后服务机构保修，一概不得分。
	其他		2	根据以下内容进行比较评价：标书制作是否规范，内容是否完整，文字是否清晰，标书中对技术部分的描述是否准确，投标人对所投产品的报价情况，询标答疑过程对评委提出需澄清确认的问题答复是否完整、准确。0~2 分
技术部分	响应情况	基本分	40	投标人投标产品的技术参数完全满足招标文件中技术参数及要求的得 40 分
		负偏离	0	普通项每有一项不满足要求的扣 1 分，扣完基础分为止。
		#项负偏离	0	#条款为重要参数，每有一项不满足要求的扣 2 分，扣完基础分为止。
	货物特色技术		5	评标委员会认定的满足临床工作需求及对临床医学使用具有实际意义的独有特色技术，每有一项得 1 分，最高得 5 分。
	设备选型		5	评标小组根据各投标人所投产品的先进性、前沿性、市场认知度及市场占有率进行评审，每项 0~2 分，总分最高得 5 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。

3.1.2 联合体投标的企业业绩等商务评分项，按照联合体协议约定的各成员所占合同工作量的比例，进行加权折算。

3.2 对于非专门面向中小企业或小型、微型企业采购的项目，给予价格扣除。

3.2.1. 对小型和微型企业提供小型和微型企业制造的货物，给予小型和微型企业（包括相互之间组成的联合体）产品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）。

3.2.2. 大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成联合体投标，联合协议中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同金额 30%以上的，可给予联合体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）。

残疾人福利性单位和其他单位组成联合体投标，联合协议中约定，残疾人福利性单位的协议合同金额占到联合体协议合同金额 30%以上的，同样按以上规定给予价格扣除。

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（详见评分标准）。

3.3.3 投标人必须提供市场监管总局公布的《参与实施政府采购节能产品认证机构名录》、《参与实施政府采购环境标志产品认证机构名录》电子文档和所投节能产品、环境标志产品经市场监管总局公布的认证机构出具的有效节能产品、环境标志产品认证证书电子文档。

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 《中华人民共和国合同法》;
- 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 单位负责人为同一个人的两个以及两个以上法人, 母公司、全资子公司以及其控股公司或者存在管理关系的不同单位, 都不得在同一包或者未划分包的同一招标项目同时投标;
- 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《政府采购法》第二十二条第一款规定的条件;
 - 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，可以向采购代理机构提出询问；采购代理机构应当及时作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

6.2 询问在本项目的公告页面在线提交。

6.3 询问及答复的内容在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。除另有规定外，履约担保金额不超过中标合同金额的 10%。

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。报价项不得空缺、删除或修改，也不可用“……”“—”“免费”“无”及“已包含在总价中”等表示。

(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；因投标人原因造成投标文件未解密的，视为撤销其投标文件，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金。

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，其中采购人代表只限一人，技术、经济等方面的评审专家不得少于成员总数的三分之二。

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 评审专家不得参与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；

3.8.2 参加过采购项目前期咨询论证的；

3.8.3 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；

4.10 宣布评标结果。

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）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）、信用山东（www.creditsd.gov.cn）及信用青岛

（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。

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……）
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

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。

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之日起2个工作日内，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的，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 未按照招标文件的规定提交投标保证金的；

10.7 投标有效期不满足招标文件要求的；

10.8 投标超出营业执照经营范围的；

10.9 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；

10.10 投标文件未按招标文件要求编制、签章的；

10.11 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

10.12 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；

10.13 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；

13.2.6 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

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、合同主要条款

1. 签订合同

1.1 采购人应当自中标通知书发出之日起三十日内，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 中标供应商有融资需求的，可持政府采购合同、中标通知书向相关银行申请政府采购合同信用融资贷款，具体按照《青岛市财政局 青岛市经济和信息化委员会关于继续开展青岛市政府采购合同信用融资业务的通知》（青财采〔2016〕14号）执行，相关银行名单详见青岛市政府采购网“政府采购贷”模块中的政府采购合同信用融资业务合作机构名单。

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. 合同主要条款

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《中华人民共和国合同法》、《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。

.....

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. 属国库集中支付资金，甲方应按照双方约定的付款期限，及时向同级财政部门报送资金支付申请，同级财政部门对支付申请审核无误后，将货款直接支付至乙方账户。

3. 付款方式

可采用一次性付款方式，也可以采用分期付款方式，具体由甲乙双方协商约定。采用一次性付款方式的，应约定支付的时间；采用分期付款方式的，应约定首付、分期支付的时间、条件及支付资金的比例；甲方根据采购货物的具体情况确定是否预留质保金。首付款比例原则上不低于合同总金额的 30%，验收合格后付至%，质保金的比例原则上不得超过 10%。

.....

第七条履约保证金

1. 乙方须向甲方交纳人民币(大写)(¥)作为本合同的履约保证金。

2. 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。

3. 履约保证金在货物交付验收合格月无质量问题后，填写《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交监督部门审核后 20 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。安装调试完毕日内，证明货物以及安装质量无任何问题，甲乙双方共同确认设备正常运行后，由采购人组成的验收小组签署验收报告，作为付款凭据之一。

.....

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，乙方应按照国家第 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. 本合同一式六份，甲方一份，乙方一份，采购代理机构二份，市财政局一份，市公共资源交易管理办公室一份。

.....

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： 乙方：

单位名称(公章)： 单位名称(公章)：

法定代表人（授权代表）签字： 法定代表人（授权代表）签字：

电话： 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：

投标单位名称（公章）：

二〇年月日

资格审查文件目录

- 1、营业执照或登记证书等（第三章序号1要求的内容）；
- 2、资格证书（如有）；
- 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)；
- 4、招标文件要求的其他资格证明材料。
- 5、无行贿犯罪等重大违法记录的书面声明(见附件1)；
- 6、保证金缴纳凭证（如有）；
- 7、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，被公开披露或查处的违法违规行
为有：，但在经营活动中：

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。

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. 投标人没有被公开披露或查处违法违规行为的，注明“无”即可。

2. 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：

投标单位名称（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) (若有);
- 7、投标人同类项目中标通知书、合同、验收报告 (若有);
- 8、商务响应表(见附件8);
- 9、联合投标协议书 (若有) (见附件9);
- 10、联合投标授权委托书 (若有) (见附件10);
- 11、残疾人福利性单位声明函 (若有) (见附件11);
- 12、中小企业声明函 (若有) (见附件12);
- 13、监狱企业的证明 (若有);
- 14、节能、环保等的资质证书或者文件 (若有);
- 15、招标文件商务评标办法中要求提交的相关证明材料 (若有);
- 16、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)。

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。

投标人名称（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：

投标人名称（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：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。

时间： 年月日

附件 6:

分项报价明细表

投标包：第包包名称：

序号	货物名称	品牌	产地	规格型号	单价	数量及 单位	合计
1							
2							
3							
						
合计总报价 (元)							

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:

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9:

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:

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。

甲方名称: (公章)

乙方名称: (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10:

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

甲方名称:(公章)

乙方名称(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:

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12:

中小企业声明函

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2011]181号）的规定，本公司为（请填写：中型、小型、微型）企业。即，本公司同时满足以下条件：

1. 根据《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部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）规定的划分标准，本公司为（请填写：中型、小型、微型）企业。

2. 本公司参加（采购人）的（项目名称）采购活动提供本企业制造的货物，由本企业承担工程、提供服务，或者提供其他（请填写：中型、小型、微型）企业制造的货物。本条所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。

本公司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：

投标文件

包：第包

技术部分

项目名称：

项目编号：

投标单位名称（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13）；
- 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14）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15）；
- 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16）；
- 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13：

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14:

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响应情况，如有未响应技术指标，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15:

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16:

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17:

政府采购项目验收单

用户		合同号		合同号	
招标项目		验收项目		合计	
验收意见:		验收意见:		验收意见:	
负责人:		负责人:		负责人:	
(组织验收单位盖章)		(用户盖章)			
年月日		年月日		年月日	
验收小组成员签名					

附录1

采购明细表

第1页 共1页

序号	货物名称	技术参数	单位	数量	是否为政府强制采购产品	备注
1	心电遥测盒		台	10	否	
2	高端肺功能仪		台	1	否	
3	高端呼吸机		台	4	否	
4	中端监护仪		台	21	否	
5	高端监护仪		台	20	否	
6	转运监护仪		台	1	否	
7	除颤监护仪		台	6	否	
8	关节镜小关节辅助配套器械		台	1	否	
9	神经刺激仪		台	1	否	
10	八通道颈动脉线圈、八通道肩关节线圈		套	2	否	
11	血液透析滤过机（双泵）		台	2	否	
12	便携式彩色多普勒超声诊断仪		台	1	否	
13	移动式C型臂X射线机		台	1	否	