

# 漯河市第三人民医院(漯河市妇幼保健院)全院 PACS 整体优化升级+体检排队叫号系统建设项目

## 竞争性磋商文件

采购编号：漯采磋商采购-2025-21



嵩汇

采购人：漯河市第三人民医院  
招标代理机构：河南嵩汇工程管理有限公司  
日期：二〇二五年三月

## 目 录

第一章 竞争性磋商公告 .....	2
第二章 供应商须知 .....	6
第三章 评审办法 .....	40
第四章 合同格式及主要条款 .....	45
第五章 采购需求 .....	50
第六章 响应文件格式 .....	50

# 第一章 竞争性磋商公告

## 项目概况

漯河市第三人民医院（漯河市妇幼保健院）全院 PACS 整体优化升级+体检排队叫号系统建设项目的潜在供应商应在漯河市公共资源交易信息网获取采购文件，并于 2025 年 3 月 20 日 10 点 00 分（北京时间）前提交响应文件。

## 一、项目基本情况

1. 项目编号：漯采磋商采购-2025-21

2. 项目名称：漯河市第三人民医院（漯河市妇幼保健院）全院 PACS 整体优化升级+体检排队叫号系统建设项目

3. 采购方式：竞争性磋商

4. 预算金额：135 万元 最高限价：135 万元

5. 采购需求：漯河市第三人民医院（漯河市妇幼保健院）全院 PACS 整体优化升级+体检排队叫号系统建设项目，全院 PACS 系统进行升级换代，进一步满足医院信息化整体建设规划和医院发展的要求，实现电子病历 5 级和互联互通四级以及数字化医院 A 级等相关评审的基本建设要求。质量要求：符合国家及行业相关标准，达到采购人要求。验收标准：满足国家、行业及采购人验收标准。服务地点：漯河市第三人民医院（具体服务内容及技术要求详见竞争性磋商文件）。

6. 合同履行期限：60 日历天

7. 本项目是否接受联合体投标：否

8. 是否接受进口产品：否

9. 是否专门面向中小企业：否

## 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：项目执行支持中小微企业(含监狱企业、残疾人福利性单位)发展政策。

## 3. 本项目的特定资格要求：

3.1 具有有效的营业执照。

3.2 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定（注：以下材料供应商无需在响应文件中提供，只需按照规定提供信用承诺函，信用承诺函格式详见第六章响应文件格式中附件，供应商在中标后，应将上述要求由信用承诺函替代的证明材料提交采购人、代理机构核验，经核验无误后，由采购人、代理机构发出中标通知书）：

(1) 具有独立承担民事责任的能力；供应商是企业（包括合伙企业），应提供在市场监督管理局注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”复印件或扫描件；供应商是事业单位，应提供有效的“事业单位法人证书”复印件或扫描件；

(2) 具有健全的财务制度，提供经审计的 2023 或 2024 年度财务状况报告（公司成立年限不足的企业应提供其基本开户银行出具的资信证明或财政部财库【2012】124 号文件中规定的专业担保机构出具的投标担保函）；

(3) 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，提供 2025 年 1 月 1 日以来至少一个月的依法缴纳税收和社会保障资金的相关证明；

(4) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，提供声明函；

(5) 具有良好的商业信誉，在参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的书面声明或证明材料，提供声明函；

(6) 法律、行政法规规定的其他条件（单位负责人为同一人或者存在控股关系、参股关系、管理关系的不同单位，不得参加同一标段投标或未划分标段的同一招标项目投标，提供声明函。）；

(7) 法律、行政法规规定的其他条件（通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）和“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）等渠道查询供应商的相关主体信用记录，供应商未被列入严重失信主体名单、失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单。

### 三、获取采购文件

时间：2025 年 3 月 10 日至 2025 年 3 月 14 日，每天上午 00:00 至 12:00，下午 12:00 至 23:59（北京时间，法定节假日除外。）

地点：漯河市公共资源电子交易平台；

方式：有意参加投标的供应商在“漯河市公共资源交易信息网”完成企业注册和 CA 数字证书认证办理后，持 CA 登录“漯河市政府采购电子交易系统”下载磋商文件等，方可参加投标。凡未按本公告规定下载磋商文件的，投标无效。

售价：0 元

### 四、响应文件提交

截止时间：2025 年 3 月 20 日 10 点 00 分前（北京时间）通过互联网使用 CA 数字证书登录“漯河市政府采购电子交易平台”，将已加密电子响应文件上传，并确定已加密电子响应文件保存上传成功。逾期未完成上传或未按规定加密的响应文件，采购人将拒收；

地点：漯河市公共资源电子交易平台。

### 五、开启

1. 时间：2025 年 3 月 20 日 10 时 00 分（北京时间）

2. 地点：供应商需前往漯河市公共资源交易中心磋商现场进行磋商、解密及二次报价（漯河市民之家五楼开标室）

## 六、公告期限

本次公告在《河南省政府采购网》、《漯河市政府采购网》、《漯河市公共资源交易信息网》上发布，自本公告发布之日起3个工作日。

## 七、其他补充事宜

1、本项目采用“现场电子开标”方式，采购人或代理机构和所有响应人应当在响应文件递交截止时间前，登录开标大厅（<https://ggzy.luohe.gov.cn/bidweb/>）进行在线签到，准时参加开标活动，投标截止时间前未在线签到的响应文件将无法参与项目开标。响应人需要抵达开标现场，由法人或授权委托人参加开标会议。未按要求参加开标会议的响应人按无效标处理。

2、供应商的响应文件中涉及营业执照、资质、业绩、获奖、人员、财务、社保、纳税、证书等内容，必须已经在企业信息库中进行了上传登记。未在企业信息库中登记的上述内容，不作为磋商评审依据。供应商应及时对企业信息库的相关内容进行补充、更新。

3、“企业注册和CA数字证书认证办理”的具体事宜请查阅漯河市公共资源交易信息网“下载中心”专区的相关说明。

4、本次磋商公告在《河南省政府采购网》、《漯河市政府采购网》、《漯河市公共资源交易信息网》上发布，其他网站转载只供参考，采购人、采购代理机构不承担任何责任。

5、代理费用的收取：

（1）收取方式：由成交供应商支付。

（2）收取标准：参照漯财购【2018】16号文件、豫招协【2023】002号文件的规定。

## 八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系。

### 1. 采购人信息

名称：漯河市第三人民医院（漯河市妇幼保健院）

地址：漯河市沙北黄山路 189 号

联系人：李先生

联系方式：0395-6697489

### 2. 采购代理机构信息

名称：河南嵩汇工程管理有限公司

地址：漯河市建业壹号中心 1503 室

联系人：李先生

联系方式：0395—3397090

### 3. 项目联系方式

项目联系人：李先生

电 话： 0395—3397090

## 第二章 供应商须知

### 供应商须知前附表

序号	条款名称	编列内容
1	采购人	漯河市第三人民医院
2	采购代理机构	河南嵩汇工程管理有限公司
3	项目名称	漯河市第三人民医院（漯河市妇幼保健院）全院 PACS 整体优化升级+体检排队叫号系统建设项目
4	资金来源	自有资金
5	采购内容	漯河市第三人民医院（漯河市妇幼保健院）全院 PACS 整体优化升级+体检排队叫号系统建设项目，全院 PACS 系统进行升级换代，进一步满足医院信息化整体建设规划和医院发展的要求，实现电子病历 5 级和互联互通四级以及数字化医院 A 级等相关评审的基本建设要求。 质量要求：合格。验收标准：满足国家、行业及采购人验收标准。 服务地点：漯河市第三人民医院（具体服务内容和技术要求详见竞争性磋商文件）。
6	服务期限	60 日历天
7	质量要求	符合国家及行业相关标准，达到采购人要求
8	供应商资格要求	详见磋商公告
9	是否接受联合投标	不接受
10	供应商提出问题的截止时间	提交首次响应文件截止时间至少 5 日前
11	采购人书面澄清的时间	递交响应文件的截止之日 5 日前
12	递交响应文件截止时间（开标时间）	2025 年 3 月 20 日 10 时 00 分（北京时间）
13	响应文件递交方式	网上递交：供应商应当在递交响应文件截止时间前，通过互联网使用 CA 数字证书登录“漯河市政府采购电子交易平台”，将已加密电子响应文件上传，并确定已加密响应文件保存上传成功。逾期未完成上传或未按规定加密的响应文件，采购人将拒收。
14	响应文件递交地点及开标地点	本项目采用“现场电子开标”开标方式，供应商代表需要携带加密电子响应文件的 CA 数字证书（法人章、单位公章）前往漯河市公

		共资源交易中心(漯河市民之家五楼)开标现场进行磋商、解密及最后报价。供应商不到现场,其投标无效。 地点:漯河市公共资源交易中心(漯河市源汇区宝塔山路与长江路交叉口向北 100 米漯河市市民之家 5 楼)。
15	开标程序	(1) 宣布开标纪律 (2) 宣布开标有关人员姓名 (3) 公布供应商名称 (4) 供应商解密其响应文件 (5) 公布唱标信息 (6) 开标结束
16	磋商有效期	60 日历天(响应文件截止之日起)
17	磋商保证金	根据豫财购【2019】4 号文件精神,本项目不再收取供应商的磋商保证金,采用磋商承诺函形式。
18	签字盖章要求	1、响应文件相应要求盖章处用 CA 锁进行电子签章。 2、授权委托书应加盖单位公章,法定代表人应签字。 3、响应文件除授权委托书的其他位置,应根据竞争性磋商文件中第六章响应文件格式中要求由响应人法定代表人或授权委托人签字并加盖单位公章。
19	磋商小组的组建	磋商小组构成: 由采购人代表和评审专家共 3 人组成,其中评审专家人数不得少于磋商小组成员总数的 2/3。 磋商小组专家确定方式:除采购人代表外其他评审专家开标前依法从河南省政府采购专家库中随机抽取。
20	是否授权磋商小组确定成交供应商	否;推荐的成交候选人数:3 名。
21	代理服务费	代理费服务费参豫招协【2023】002 号文和漯财购【2018】16 号文件规定。代理费服务费将由成交供应商支付,在领取成交通知书时向代理机构交纳。
22	本项目采购预算(最高投标限价)	本项目设采购预算价为(最高投标限价):人民币(大写:壹佰叁拾伍万元整 ¥:1350000.00) 供应商报价超出采购预算价的响应性文件将被否决。

23	报价须知	成交价格应包含：服务、设备、辅助材料费用、税金、安装运输等所有的费用，且每轮报价唯一。
24	解释权	构成本磋商文件的各个组成文件应互为解释，互为说明；如有不明确或不一致，构成合同文件组成内容的，以合同文件约定内容为准；除磋商文件中有特殊规定外，仅适用于招标投标阶段的规定，按招标公告、响应人须知、评标办法、响应文件格式的先后顺序解释；同一组成文件中就同一事项的规定或约定不一致的，以编排顺序在后者为准；当磋商文件与磋商文件的澄清、修改或补充通知就同一内容的表述不一致时，以最后发出的书面文件为准。合同文件约定或后者明显错误的除外。同一组成文件不同版本之间有不一致的，以形成时间后者为准按本款前述规定仍不能形成结论的，由采购人（或采购代理机构）负责解释。
25	成交结果公告	成交结果公告在《河南省政府采购网》、《漯河市政府采购网》、《漯河市公共资源交易信息网》网站上公告，公告时间为 1 个工作日
26	核实信用承诺函	核实信用承诺函：采购人有权在发放成交通知书前要求成交供应商提供证明材料，以核实供应商承诺事项的真实性。供应商应对信用承诺内容的真实性、合法性、有效性负责。如作出虚假信用承诺，视同为“提供虚假材料谋取成交、成交”的违法行为。经调查核实后，按照《政府采购法》第七十七条，七十九条规定，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监管部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任；给他人造成损失的，依照有关民事法律规定承担民事责任。
27	有关节能产品问题	本次招标不涉及节能产品要求。
28	有关进口产品问题	除磋商文件中特别约定可以投报进口产品外，其他货物均不得投报进口产品（进口产品是指通过中国海关报关验收进入中国境内且产自关境外的产品，包括已进入中国境内的进口产品），供应商提供的货物必须是在中国境内生产的产品，否则，磋商小组将不予推荐为成交候选供应商。
29	落实政府采购政策	1. 监狱企业、残疾人福利性企业、小型和微型企业产品价格给予扣除标准：根据财政部、省财政厅（财库[2020]46号）文《政府采

		<p>购促进中小企业发展管理办法》的通知规定，对于非专门面向中小企业的项目，采购人、采购代理机构应当对符合《办法》规定的小微企业报价给予 10%—20%的扣除，用扣除后的价格参加评审。</p> <p><b>本项目价格扣除比例为 10%</b>，评标专家用扣除后的价格参与评审。（需提供中小企业声明函，否则不予认可）</p> <p>2. 根据《财政部、司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库〔2014〕68 号)的规定，提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件的，监狱企业视同小型、微型企业。</p> <p>1. 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，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中标/成交投标人为残疾人福利性单位的，采购人或者其委托的采购代理机构应当随中标/成交结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。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。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。</p> <p>2. 残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购政策。</p> <p>3. 本次采购标的对应的中小企业划分标准所属行业均为软件和信息技术服务业。</p>
30	其他	本采购文件最终解释权归采购人，其它未尽事宜，按国家有关法律、法规执行。
31	电子交易系统操作注意事项	<p><b>电子交易系统操作注意事项：</b></p> <p>一、磋商文件的获取</p> <p>1. 本项目使用电子交易系统进行业务办理，供应商首先需在漯河市电子交易系统 (<a href="https://ggzy.luohe.gov.cn/entinfo/#/login">https://ggzy.luohe.gov.cn/entinfo/#/login</a>) 中进行企业注册并进行 CA 锁绑定（未有 CA 锁的请到交易中心一楼大厅办理申请 CA 锁事宜）；然后方可登陆该系统参与项目下载磋商文件等业务操作，未登录电子交易系统的业务操作行为一律无效；</p> <p>2. 漯河市电子交易系统操作手册请各供应商自行前往漯河市公共资源交易中心门户网站 (<a href="https://ggzy.luohe.gov.cn">https://ggzy.luohe.gov.cn</a>) “下载中心”下载即可。</p> <p>3. 企业注册入库： 点击“漯河市公共资源交易信息网 (<a href="https://ggzy.luohe.gov.cn">https://ggzy.luohe.gov.cn</a>)”的“登陆”按钮进入“漯河市政府采购电子交易系统” (<a href="https://ggzy.luohe.gov.cn/zfcg">https://ggzy.luohe.gov.cn/zfcg</a>)，点击</p>

	<p>页面下方的“企业注册”进行企业信息登记入库，具体操作详见“漯河市公共资源交易信息网-下载中心”的操作手册，企业注册不需要进行现场审核。</p> <p>4. 磋商文件下载：点击“漯河市公共资源交易信息网(<a href="https://ggzy.luohe.gov.cn">https://ggzy.luohe.gov.cn</a>)”上的“登录”按钮进入“政府采购交易平台”，进入该平台后即可找到对应的项目公告，在公告下方进行磋商文件下载，并下载磋商文件。</p> <p>5. 技术服务电话：  平台技术服务电话：0395-2961908  平台技术服务电话：13939506901  平台技术服务电话：13939506152  平台技术服务电话：13939509206</p> <p>二、电子评标其他条款</p> <p>本项目实施电子评标；</p> <p>1. 开标现场因网络、系统等不可抗力原因导致开评标系统未下载获取到供应商上传的已加密响应文件，供应商可以提供与上传已加密响应文件同 ID 的未加密响应文件（仅在技术人员确认为非供应商原因导致解密失败时使用），由采购代理导入到开评标系统，供应商不能提供或者提供与上传已加密响应文件非同 ID 的，导致不能导入响应文件，磋商小组应当否决其响应文件。</p> <p>2. 在编制响应文件时，以采购人最后发出的电子采购文件和变更通知提供的设备清单为准进行响应文件编制，未按照要求的，磋商小组应当否决其响应文件。</p> <p>3. 供应商在投标前应自行检查电子响应文件的有效性，由于个人保管或使用 CA 锁不当而导致响应文件无法解密或者解密失败，造成磋商小组无法对电子响应文件进行评审的，磋商小组可以否决其投标，且响应文件不计入评标基准价计算及商务标的评审。</p> <p>4. 响应文件中发现硬盘序列号或预算软件加密锁编号（包括盗版软件）一致的，磋商小组有权否决其投标。</p> <p>5. 【供应商必须刻录由投标编制工具生成的响应文件电子版——文件格式为“*.未加密响应文件”和“*.已加密响应文件”，该电子响应文件的光盘或 U 盘，作为响应文件重要组成部分。</p> <p>6. 供应商提供的电子响应文件没有使用本项目规定的投标制作软件（投标制作工具中心网站下载）编制响应文件，磋商小组应当否决</p>
--	---

		<p>其投标。</p> <p>7. 所有响应文件要求盖章或签字的地方，均按格式中规定盖章或签字，未按规定盖章或签字，磋商小组应当否决其投标。</p> <p>8. 【如果出现需要现场导入“*.未加密响应文件”，则出现以下情况按照零分处理：</p> <p>供应商提供遭恶意破坏的电子响应文件 U 盘；</p> <p>供应商提供无该项目电子响应文件内容 U 盘；</p> <p>供应商提供与本项目不符的电子响应文件 U 盘；</p> <p>供应商提供无法读取或者其他异常情况的 U 盘；</p> <p>9. 注意事项：</p> <p>关于 CA 锁 PIN 码的，就是 CA 的个人识别密码，用来保护自己的 CA 不被他人使用，投标过程中如果输入 pin 码过多，导致当前 CA 锁被锁定，由于 pin 码的再次开通 CA 公司需要一定时间，开标过程中由于供应商自己忘记 pin 码而导致 CA 锁被锁定无法导入电子响应文件，由供应商负责。因目前电子招投标系统刚刚上线使用，由不可抗拒的原因导致无法开标或评标的，可以在问题处理后进行开评标。</p> <p>10. 电子响应文件制作相关规定（适用于电子招投标）</p> <p>11. 电子招标投标数据电文形式具有法律效力</p> <p>12. 本项目实行电子招投标，电子响应文件将采用 CA 加密。</p> <p>电子版磋商文件的发放。电子版磋商文件直接在漯河市政府采购电子交易系统上下载。磋商文件内容含磋商文件、投标工具安装程序、操作手册、注意事项。</p> <p>13. 电子响应文件的制作。</p> <p>本项目实行电子招投标，即全部响应文件均采取电子化编制和电子评标。供应商应将编制完成后的全部响应文件导入投标工具（若含技术标、资信标的也应编制完成后导入投标工具），检查并填写好相应信息，并且用 CA 锁对磋商文件要求进行电子签章的相应报表进行电子签章。检查无问题后生成“响应文件”，然后按磋商文件要求在投标工具中打印；最后将该版本投标工具生成的《YYYY（供应商名称）.响应文件》，供应商另外可拷贝一份到 U 盘或者光盘备份。</p> <p>因本工程采用现场电子评标模式，故采购人特别说明如下：</p> <p>1. 开标项目的时间均以国家授时中心发布的时间为准，各供应商应</p>
--	--	--

	<p>在规定时间内抵达开标现场参与签到、解密、磋商等环节。</p> <p>2. 本项目采购文件和响应文件必须使用经测试过的专用工具软件编制，并通过网上招投标平台完成投标过程。供应商响应文件的编制和递交，应依照采购文件的规定进行。如未按采购文件要求编制、递交电子响应文件，将可能导致废标，其后果由供应商自负。投标专用工具的开发商可根据供应商要求，提供必要的培训和技术支持。</p> <p>3. 供应商通过网上招投标平台递交的电子响应文件为评标依据，供应商使用工具制作电子响应文件时生成二个文件，一个是已加密响应文件，用于上传到网上；另一个即为未加密响应文件，作为备用响应文件（仅在技术人员确认为非供应商原因导致解密失败时使用）。开标当日，供应商应携带含有未加密响应文件的电子 u 盘抵达开标现场，参加开标会议，并根据需要与采购人进行交流、澄清、提疑以及文件传送等活动。</p> <p>4. 响应文件递交截止时间前，各供应商的授权委托人或法人代表应提前到达开标现场进行签到，未签到导致响应文件无法解密的，其责任由供应商自行承担。</p> <p>5. 未在响应文件递交截止时间之前进行 ca 签到或未能在开标会议过程参与解密的，视为放弃交互和放弃对开评标全过程提疑的权利，供应商将无法进行解密、唱标、确认开标、评审结果查看等操作，并承担由此导致的一切后果。</p> <p>6. 响应文件递交截止时间后，主持人将在系统内公布供应商名单，然后通过开标会议区发出响应文件解密的指令，供应商按规定时间实施解密，供应商解密限定在开标当日解密操作指令发出后 30 分钟之内完成，因供应商解密锁发生故障或用错、故意不在要求时限内完成解密等自身原因，导致响应文件在规定时间内未能解密、解密失败或解密超时，视为供应商放弃投标；因解密室拥堵、采购人原因及网上招投标平台发生故障等，导致无法按时完成响应文件解密或开、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟解密时间或调整开、评标时间。</p> <p>7. 若供应商已申请多把 CA 锁，请注意使用差别，确保制作上传加密响应文件和开标解密时使用的 CA 锁是一致的，否则造成解密失败的，由供应商负责。</p> <p>8. 响应文件唱标结束后，主持人将发出确认开标的指令，供应商在按规定时间确认开标，供应商确认开标限定在倒计时发起后 30 分钟</p>
--	--

		<p>之内在线签章确认开标。因供应商网络与电源不稳定、未按操作手册要求配置软硬件、CA 锁发生故障或用错、故意不在要求时限内完成确认等自身原因，导致响应文件在规定时间内未确认开标的，视为供应商放弃投标；因解密室拥堵、采购人原因及网上招投标平台发生故障等，导致无法按时完成确认开标操作或开、评标工作无法进行的，可根据实际情况相应延迟确认开标时间或调整确认开标时间。</p> <p>9. 开评标全过程中，各供应商参与交互的授权委托人或法人代表应始终为同一个人，中途不得更换，在解密、唱标、确认开标、答疑、传送文件等特殊情况下需要交互时，供应商参与交互的人员均被视为是供应商的授权委托人或法人代表，供应商不得以不承认交互人员的资格或身份等为借口抵赖推脱，供应商自行承担随意更换人员所导致的一切后果。</p> <p>10. 供应商的响应文件中涉及营业执照、资质、业绩、获奖、人员、财务、社保、纳税、证书等内容，必须已经在市场主体诚信库中进行了上传登记。未在市场主体诚信库中登记的上述内容，不作为评审依据。供应商应及时对市场主体诚信库的相关内容进行补充、更新。采购文件要求提供的资料（扫描件）市场主体诚信库无法上传入库的，供应商需在响应文件“其他材料”中提供。供应商将应当市场主体诚信库中维护的信息传入响应文件“其他材料”中的，磋商小组将不予认可，导致废标的，责任自负。</p> <p>11. 投标单位应充分考虑到网络及系统平台可能存在的非正常情况，在响应文件编制完成后尽早完成上传。</p>
32	<p style="text-align: center;"><b>河南省政府采购合同融资政策告知函</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>河南省政府采购合同融资政策告知函</b></p> <p>各投标人：</p> <p>欢迎贵公司参与本次政府采购活动！</p> <p>政府采购合同融资是河南省财政厅支持中小微企业发展，针对参与政府采购活动的投标人融资难、融资贵问题推出的一项融资政策。贵公司若成为本次政府采购项目的成交投标人，可持政府采购合同向金融机构申请贷款，无需抵押、担保，融资机构将根据《河南省政府采购合同融资工作实施方案》（豫财购【2017】10号），按照双方自愿的原则提供便捷、优惠的贷款服务。</p> <p>贷款渠道和提供贷款的金融机构，可在河南省政府采购</p>

		网“河南省政府采购合同融资平台”查询联系。
--	--	-----------------------

## 1. 总则

### 1.1 适用范围

1.1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》等有关法律、法规和规章的规定，编制本项目磋商文件。

### 1.2 采购项目说明

1.2.1 本项目采购人：见供应商须知前附表。

1.2.2 本项目采购代理机构：见供应商须知前附表。

1.2.3 本项目名称：见供应商须知前附表。

### 1.3 定义及解释

1.3.1 采购人：依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。

1.3.2 采购代理机构：取得政府采购招标代理资质，受采购人委托组织招标活动的社会中介组织。

1.3.3 服务：按照磋商文件规定，供应商向采购人提供的服务（包括服务、设备、运输、安装、税费、维护和其他服务）。

1.3.4 供应商：供应商是响应磋商文件、参加磋商竞争的中华人民共和国境内的法人、其他组织。

1.3.5 响应文件：指供应商根据磋商文件提交的所有文件。

1.3.6 磋商小组：依据《中华人民共和国政府采购法》及有关法律、法规的规定依法组建的专门负责本次评标工作的临时机构。

1.3.7 偏离：响应文件的响应相对于磋商文件要求的偏差，该偏差优于磋商文件要求的为正偏离；劣于的，为负偏离。

1.3.8 “日期”或“天”：指日历天。

1.3.9 合同：指依据本次货物采购招标结果签订的协议或合约文件。

1.3.10 磋商文件中的标题或题名仅起引导作用，而不应视为对磋商文件内容的理解和解释。

### 1.4 采购内容、数量及标段划分，服务期限，质保期

1.4.1 本次采购内容、数量及标（包）段划分：见供应商须知前附表。

1.4.2 本项目的服务期限：见供应商须知前附表。

### 1.5 供应商资格条件和能力

1.5.1 供应商资格及能力要求：见供应商须知前附表。

1.5.2 是否接受联合体投标：不接受

## 1.6 费用承担

供应商准备和参加磋商活动发生的费用自理，不论磋商的结果如何，采购人和采购代理机构在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

## 1.7 保密

参与磋商活动的各方应对磋商文件和响应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。

## 1.8 语言文字

除专用术语外，与磋商有关的语言均使用中文。必要时专用术语应附有中文注释，对不同文字文本响应文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

## 1.9 计量单位

所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

## 1.10 投标预备会(如有)

1.10.1 供应商须知前附表规定召开磋商预备会的，采购人按供应商须知前附表规定的时间和地点召开磋商预备会，澄清供应商提出的问题。

1.10.2 供应商应在供应商须知前附表规定的时间前，以书面形式将提出的问题送达采购人，以便采购人在会议期间澄清。

1.10.3 磋商预备会后，采购人在供应商须知前附表规定的时间内，将对供应商所提问题的澄清，以书面方式通知所有购买磋商文件的供应商。该澄清内容为磋商文件的组成部分。

## 1.11 分包

是否允许分包：不允许。

# 2. 磋商文件

## 2.1 磋商文件的组成

本磋商文件包括：

第一章 竞争性磋商公告

第二章 供应商须知

第三章 评审办法

第四章 合同文本

第五章 采购需求

第六章 响应文件格式

根据本章第 2.2 款和第 2.3 款对磋商文件所作的澄清、修改，构成磋商文件的组成部分。

## 2.2 竞争性磋商文件的澄清

2.2.1 响应人应仔细阅读和检查竞争性磋商文件的全部内容。如发现缺页或附件不全，应及时向采购人提出，以便补齐。如有疑问，应按响应人须知前附表规定的时间前通过漯河市公共资源交易中心平台，要求采购人对采购文件予以澄清。否则由此引起的任何后果均由响应人自己承担，采购人与采购代理机构均不承担任何责任。

2.2.2 竞争性磋商文件的澄清在“漯河市公共资源交易信息网 (<https://ggzy.luohe.gov.cn/>)”进行公布，但不指明澄清问题的来源。澄清发出的时间距响应文件递交截止时间不足5日的，并且澄清的内容可能影响响应文件编制的将相应延长首次递交响应文件截止时间。

2.2.3 除非采购人认为有必要答复，否则采购人有权拒绝回复响应人在本章第2.2.1项规定的时间后的任何澄清要求。

### 2.3 竞争性磋商文件的修改

2.3.1 递交响应文件的截止之日5日前，采购人可以修改竞争性磋商文件，并在“漯河市公共资源交易信息网 (<https://ggzy.luohe.gov.cn/>)”进行公布，不再另行通知，请各响应人及时关注交易平台，因响应人未看到或其他原因造成的损失，由响应人自行承担。如果修改竞争性磋商文件的时间距磋商截止时间不足5天，相应延长磋商截止时间。

### 2.4 竞争性磋商文件的解释

竞争性磋商文件最终解释权归采购人，所有解释均依据本竞争性磋商文件及有关的法律、法规；在评审时，若出现竞争性磋商文件无明确说明和处理的情况时，由磋商小组讨论确定处理方案；磋商小组成员之间对处理方案有争议时，采取少数服从多数的投票方式确定。供应商一旦向采购机构提交了其响应文件，即被认为接受了本竞争性磋商文件中的所有条款和规定，且对本竞争性磋商文件内容无异议。

## 3. 响应文件

### 3.1 响应文件的组成

3.1.1 响应文件的组成详见第六章“响应文件格式”

### 3.2 磋商有效期

3.2.1 在供应商须知前附表规定的磋商有效期内，供应商不得要求撤销或修改其响应文件。

3.2.2 出现特殊情况需要延长磋商有效期的，采购人以书面形式通知所有供应商延长磋商有效期。供应商同意延长的，但不得要求或被允许修改或撤销其响应文件；供应商拒绝延长的，其磋商失效。

3.2.3 磋商有效期见供应商须知前附表。磋商有效期短于此规定期限的磋商，将被拒绝。

3.2.4 特殊情况下，采购人可于磋商有效期满之前要求供应商同意延长有效期，要求于答复均应为书面形式，拒绝延长磋商有效期的供应商，不得再参与该项目的后续采购活动。同意延长磋商有效期的供应商不能修改其响应文件。

3.3 磋商保证金：详见供应商须知前附表

3.4 响应文件的编制

3.4.1 响应文件应按第六章“响应文件格式”进行编写，如有必要，可以增加附页，作为响应文件的组成部分。其中，磋商函附录在满足竞争性磋商文件实质性要求的基础上，可以提出比竞争性磋商文件要求更有利于采购人的承诺。

3.4.2 响应文件应当对竞争性磋商文件有关服务期限、磋商有效期、质量标准、采购内容范围等实质性内容作出响应。

3.4.3 响应文件应根据竞争性磋商文件第六章响应文件格式中要求的进行签字、盖章或加盖单位公章，未按磋商文件签字、盖章的按废标处理。

## 4. 投标

4.1 响应文件的密封和标记

供应商通过网上招投标平台递交的电子响应文件为评标依据，供应商使用工具制作电子投标文件时生成二个文件，一个是已加密响应文件，用于上传到网上；另一个即为未加密响应文件，作为备用响应文件（仅在技术人员确认为非供应商原因导致远程解密失败时使用）。

4.2 响应文件的递交

网上递交：供应商应当在递交响应文件截止时间前，通过互联网使用 CA 数字证书登录“漯河市政府采购电子交易系统”，将已加密电子响应文件上传，并确定已加密响应文件保存上传成功。逾期未完成上传或未按规定加密的响应文件，招标人将拒收。

4.3 响应文件的修改与撤回

4.3.1 在供应商须知前附表规定的递交响应文件截止时间前，供应商可以修改或撤回已递交的响应文件，但应以书面形式通知采购人。

4.3.2 供应商修改或撤回已递交响应文件的书面通知应按照本供应商须知项的要求签字或盖章。采购人收到书面通知后，向供应商出具签收凭证。

4.3.3 修改的内容为磋商文件的组成部分。修改的磋商文件应按照本章第 3 条、第 4 条规定进行编制、密封、标记和递交，并标明“修改”字样。

4.3.4 在磋商截止日期之后，供应商不得补充、修改磋商文件。

4.3.5 在磋商截止时间至磋商有效期满之前，供应商不得撤回其磋商文件。

## 5. 竞争性磋商会议

### 5.1 磋商小组的组建

磋商工作由磋商小组独立进行，磋商小组按照国家相关规定组建，由采购人代表和评审专家共 3 人单数组成，其中磋商小组成员中，与评审项目相应专业的专家人数不得少于成员总数的 2/3。磋商小组确定方式：除采购人代表外，其他专家开标前依法从河南省政府采购专家库中随机抽取。

### 5.2 响应文件的资格性审查和符合性审查

5.2.1 资格性审查。依据法规政策和磋商文件的规定，在对响应文件详细审查之前，采购人或代理机构将依据响应人提交的响应文件按磋商公告第二项、磋商文件中对合格的响应人要求和响应人应提交的证明文件中所述的资格标准对响应人进行资格审查，以确定其是否具备投标资格。如果响应人不具备投标资格、不满足磋商文件所规定的资格标准或提供资格证明文件不全，其投标将被作为无效投标。

5.2.2 符合性审查。在符合性审查阶段磋商小组按先初审、后磋商的程序对响应文件进行评审，磋商小组对通过资格审查的响应文件根据本须知第 5.2.3 款及 5.2.4 款规定的内容进行符合性审查。

5.2.3 在初审阶段，属于下列情况的响应文件将不得进入磋商阶段：

- (1) 响应文件未经法定代表人或其授权代表签字、盖章的；
- (2) 响应文件没有实质性响应本项目竞争性磋商文件的要求；
- (3) 响应文件中有招标人不能接受的其它条件；
- (4) 资格不合格的响应人。在初审阶段，磋商小组还需对响应人的磋商报价进行审核，

看其是否有计算或打印上的错误。修正错误的原则如下：

- (1) 响应文件中的大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；
- (2) 总价金额与依据单价计算出的结果不一致的，以单价金额为准修正总价，但单价金额小数点有明显错误的除外。

5.2.4 磋商响应文件出现以下情况之一者，属于重大偏差，为未能对竞争性磋商文件作出实质性响应，作废标处理：

- (1) 响应文件封面、报价函未按规定加盖响应人印章或未经法定代表人或其委托代理人签字或盖章的，由委托代理人签字或盖章的；
- (2) 响应文件未按规定的格式填写、内容不全或字迹模糊辨认不清；
- (3) 磋商响应文件中无磋商报价、无服务周期、达不到竞争性磋商文件要求的；

(4) 不符合竞争性磋商文件中规定的其他实质性要求的。

#### 5.2.5 详细磋商：

1、磋商小组分别与通过初步审核的响应人集中与单一响应人分别进行磋商。磋商顺序为签到逆顺序，在磋商中，磋商双方可以就磋商项目所涉及的价格、技术、服务等进行实质性磋商，但磋商任何一方不得透露与磋商有关的其他响应人的技术资料、价格和其他信息，不得变动磋商文件中的其他内容。

2、磋商小组将允许响应人修改其响应文件中不构成重大偏离的微小的、非正规的、不一致的或不规则的地方，但这些修改不能影响任何响应人的名次相应排列。为有助于对响应文件的审查、评价和比较，磋商小组可分别要求响应人对响应文件中含义不清的内容进行澄清。有关澄清的要求和答复均须以书面形式，但磋商的实质性内容不得更改。

3、若磋商内容有实质性变动的，磋商小组应当以书面形式通知所有参加磋商的响应人。

4、所有响应人磋商结束后，磋商小组将要求所有符合采购需求的响应人在规定的时间内同时进行报价（二次报价），即最终报价。【注：1、最终报价不得超出采购人给出的最高限价；2、最终报价明显低于成本价的，响应人需做出合理说明，否则将承担不被接受的风险】。

5、磋商小组按照磋商小组采用综合评分法对通过初步评审的有效竞标人的响应文件进行综合评分，按综合得分由高到低的顺序推荐3名成交候选人。由磋商小组在磋商记录上签字。

6、原则上进行二轮报价，如遇特殊情况，根据磋商现场情况经磋商小组讨论研究，可进行多轮报价。

5.2.6 磋商结束后，采购人从磋商小组提出的成交候选人中根据成交原则确定成交人，并将结果通知未成交响应人。

### 5.3 磋商过程的保密性

5.3.1 磋商期间，直到授予成交供应商合同止，凡是与磋商响应文件审查、澄清、评价、比较以及推荐成交供应商等方面的情况，均不得向响应人或其他无关的人员透露。

5.3.2 在磋商过程中，响应人如向磋商小组成员施加任何影响，都将会导致其磋商被拒绝，政府采购监管部门将记录其不良行为。

### 5.4 评定标准

5.4.1 采购人严格按照竞争性磋商文件的要求和条件，从磋商小组提出的成交候选人中根据符合招标需求、质量和服务相等且报价最低的原则确定成交标响应人。

5.4.2 在质量、服务不相等情况下不以价格作为成交之唯一条件。

### 5.5 磋商结果公示

5.5.1 采购代理机构应当在磋商结束后2个工作日内将磋商工作报告送采购人。采购人应当在收到磋商工作报告后5个工作日内，按照磋商工作报告中推荐的成交候选人顺序确定交人。

5.5.2 采购人按规定确定成交供应商之日起1天内，将成交结果的情况在本招标项目竞争性磋商公告发布的同一媒介予以公告，公告期不少于1个工作日。公告期内，有关行政监督部门接到投诉的，可视具体情况书面通知采购人暂停发出成交通知书。

## 6. 合同授予

### 6.1 成交通知

在本章第 3.3 款规定的磋商有效期内，采购人以书面形式向成交供应商发出成交通知书。

### 6.2 签订合同

6.2.1 响应人的最后一轮总报价为成交价，成交价即为合同价。

6.2.2 采购人和成交供应商应当自成交通知书发出之日起 30 天内，根据竞争性磋商文件和成交供应商的响应文件订立书面合同。所签订的合同不得对竞争性磋商文件确定的事项和成交供应商响应文件作实质性修改。成交供应商无正当理由拒签合同的，采购人取消其成交资格；给采购人造成损失的，还应当赔偿损失。

6.2.3 发出成交通知书后，采购人无正当理由拒签合同的，给成交供应商造成损失的，还应当赔偿损失。

6.2.4 采购人不得向成交供应商提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

## 7. 重新招标

### 7.1 重新招标

有下列情形之一的，采购人将重新招标：

- (1) 提交响应文件截止时间止，供应商不足三家的；
- (2) 经磋商小组评审后否决所有响应性文件的。

## 8. 纪律和监督

### 8.1 对采购人的纪律要求

采购人不得泄漏磋商活动中应当保密的情况和资料，不得与供应商串通损害国家利益、社会公共利益或者他人合法权益。

### 8.2 对供应商的纪律要求

供应商不得相互串通或者与采购人串通，不得向采购人或者磋商小组行贿谋取成交，不得以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假骗取成交；供应商不得以任何方式干扰、影响评标工作。

### 8.3 对磋商小组成员的纪律要求

磋商小组成员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对响应文件的评审和比较、成交候选人的推荐情况以及评标有关的其他情况。在磋商活动中，磋商小组成员不得擅离职守，影响评标程序正常进行，不得使用第三章“评审办法”没有规定的评审因素和标准进行评标。

### 8.4 对与评审活动有关的工作人员的纪律要求

与评审活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对响应文件的评审和比较、成交候选人的推荐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。

### 8.5 投诉

供应商和其他利害关系人认为本次磋商活动违反法律、法规和规章规定的，有权向有关行政监督部门投诉。

## 9. 需要补充的其他内容

响应政府采购相关政策

需要补充的其他内容：见供应商须知前附表

## 第三章 评审办法

### 1. 资格审查

#### 资格审查确认

评审因素	评审标准
特定资格要求	具有有效的营业执照
信用承诺函	满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，提供信用承诺函，格式详见第六章投标文件格式中附件
非联合体	本次招标不接受联合体投标
<p>项目开标结束后，由采购人或者采购代理机构依法对投标人资格进行审查。投标人须将漯河市政府采购供应商信用承诺函上传至企业信息库中，以备资格审查。未上传信用承诺函（或信用承诺函不符合磋商文件要求）的投标人将无法进行资格审查，视为资格审查不通过。</p>	

### 2. 符合性评审（以实际生成的电子表格为准）

评审因素	评审标准
供应商名称	与营业执照或其他组织证明文件一致
投标函签字盖章	有法定代表人或授权委托人签字或盖章并加盖单位章
响应文件格式	符合“第六章 响应文件格式”
投标内容	符合竞争性磋商文件要求
服务期限	60 日历天
质量要求	符合国家及行业相关标准，达到采购人要求
磋商有效期	60 日历天（响应文件递交截止之日起）
磋商报价	不高于项目最高限价，且报价不得低于企业成本
其他投标无效的情形	不存在实质性不响应竞争性磋商文件的其他条款

### 3. 其他投标无效的情形：

3.1 未通过资格审查、符合性评审的供应商，其响应文件无效。

3.2 供应商未按照采购人最后发出的电子竞争性磋商文件和变更通知提供的货物清单编制响应文件的，磋商小组应当否决其投标。

3.3 供应商在投标前应自行检查电子响应文件的有效性，由于个人保管或使用 CA 锁不当而导致响应文件无法解密或者解密失败，造成磋商小组无法对电子响应文件进行评审的，磋商小组可以否决其投标。

3.4 响应文件中发现硬盘序列号或预算软件加密锁编号（包括盗版软件）一致的，磋商小组有权否决其投标。

3.5 供应商使用投标编制工具将最后一次生成的电子响应文件内容（供应商最终投标报价文件）生成已加密响应文件和未加密响应文件（商务标每一页报表均会随机自动附带该项目的水印码），无水印码的，磋商小组应当否决其投标。

3.6 供应商提供的电子响应文件没有使用本项目规定的投标制作软件（投标制作工具中心网站下载）编制响应文件，磋商小组应当否决其投标。

3.7 其他供应商有违法违纪、串通投标行为的，磋商小组应当否决其投标。

3.8 磋商小组认为供应商的投标报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在磋商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；供应商不能证明其报价合理性的，磋商小组应当将其作为无效投标处理。

#### 4、评分标准

项目	评分内容	评分标准
报价部分 (20分)	投标报价 (20分)	<p>满足竞争性磋商文件要求且投标价格最低的有效投标人投标报价为评标基准价，其报价得分为满分。其他投标人的报价得分统一按照下列公式计算：投标报价得分=(评标基准价 / 投标报价)×20（小数点后保留 2 位小数）</p> <p>备注：1. 有效投标人是指通过符合性审查，未被废除投标资格的投标人；</p> <p>2. 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。</p>

		3. 投标报价得分的计算应执行支持中小微企业(含监狱企业、残疾人福利性单位)政策。
技术部分 (60分)	技术参数及响应(20分)	评审专家根据招标文件技术要求的技术条款进行打分,所有条款均符合招标文件技术参数与要求,得满分20分,每有一项负偏离扣除1分,加▲项未能提供截图,每有一项扣除2分,扣完为止。
	实施方案(10分)	根据供应商提供的实施方案进行评审。(10分) 实施方案完善,实施期间对工作内容、保障措施可行、安排合理的,得10分; 实施方案较为完善,实施期间对工作内容、保障措施较为可行合理的,得6分; 有实施方案,实施期间对工作内容、保障措施基本可行的,得3分; 缺项不得分。
	项目设备安装调试保证措施(5分)	根据项目设备安装调试保证措施的内容进行评审(5分): 项目设备安装调试保证措施全面、合理、措施有保障,满足采购要求的,得5分; 项目设备安装调试保证措施合理、有保障措施,符合采购要求的,得3分; 项目设备安装调试保证措施基本符合采购要求的,得1分; 缺项不得分。
	服务质量保证措施(5分)	根据服务质量保证措施的内容进行评审(5分): 服务质量保证措施方案全面、合理、可行、措施有保障的,得5分; 服务质量保证措施方案较为全面、合理、措施有保障的,得3分; 服务质量保证措施方案基本合理、措施有保障的,得1分; 缺项不得分。
	培训方案(10分)	根据项目培训方案、培训目标、培训计划、培训师资力量、培训课程、培训教材、培训质量保证措施等进行评审。 培训方案全面、合理、可行、措施有保障的,得10分; 培训方案较为全面、合理、措施有保障的,得6分; 培训方案基本合理、措施有保障的,得3分; 缺项不得分。

	售后服务 (10分)	根据售后服务的内容进行评审(10分): 有完善的售后服务计划、稳定的售后服务队伍,内容齐全全面可行的,得10分; 有售后服务计划、售后服务队伍,内容安排较为合理的得6分; 有售后服务计划、售后服务队伍,内容安排基本合理的,得3分; 缺项不得分。
商务部分 (20分)	企业实力 (17分)	投标人具有医学影像存档传输系统、消化内镜人工智能图像处理系统、放射信息系统、超声信息系统、无痛内镜护理麻醉系统、智能内镜诊查系统、病理信息系统、心电及电生理信息系统、眼耳鼻喉检查图文报告系统、专科检查图文报告系统、移动影像系统、影像临床浏览系统、医技检查质控管理系统、影像辅助诊断智能系统、分诊叫号系统、自助服务系统、通用接口交互管理系统计算机软件著作权登记证书的,全部提供得17分,缺一项扣1分,扣完为止。注:需提供相关证书原件扫描件并加盖公章,不提供不得分。
	企业荣誉 (3分)	投标人具有有效期内的培训管理体系评价证书、信息技术服务管理体系认证证书、信息系统安全运维服务认证证书,每提供一个得1分,最多得3分(需提供相关证书原件扫描件并加盖公章,不提供不得分)。
总分	报价部分+技术部分+商务部分=总分(总分为100分)	

- 注: 1. 本竞争性磋商文件采取综合评分法,最低价不作为最终中标的唯一依据。  
2. 供应商的投标报价应当包含所有可能产生的费用,采购人不再支付其他费用。  
3. 磋商小组将按照上述评分标准分别进行评审。  
4. 评分分值及计算结果精确到小数点后二位,第三位四舍五入。  
5. 磋商小组对响应文件的判定,只依据投标内容本身,不依靠评标开始后的任何外来证明。  
6. 经磋商小组确定最终采购需求和提交最后报价的供应商后,由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应性文件和最后报价进行综合评分。  
7. 磋商小组应当根据综合评分情况,按照评审得分由高到低顺序推荐 1-3 名成交候选人,并编写评审报告。  
8. 评审报告应当按照政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法有关规定进行编制。  
9. 评审报告应当由磋商小组全体人员签字认可。磋商小组成员对评审报告有异议的,磋商小组按照少数服从多数的原则推荐成交候选供应商,磋商程序继续进行。对评审报告有异议的磋商小组成员,应当在报告上签署不同意见并说明理由,由磋商小组书面记录相关情况。磋商小组成员拒绝在报告上签字又不书面说明其不同意见和理由的,视为同意评审报告。  
10. 在磋商过程中,凡遇到磋商文件中无界定或界定不清、前后不一致或对于供应商提供

的技术方案等不能判断是否满足本项目建设需求的使磋商小组意见有分歧且又难于协商一致的问题，均由磋商小组予以表决，获半数以上同意的即为通过，未获半数同意的即为未通过。

11. 磋商小组认为供应商的投标报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在磋商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；供应商不能证明其报价合理性的，磋商小组应当将其作为无效投标处理。

12. 磋商委员会按照竞争性磋商文件中磋商标准的规定评定供应商名次。

13. 若前位中标候选人放弃中标、因不可抗力提出不能履行合同，可以按顺序向下确定中标人或者重新招标。

14. 若前位中标候选人确有重大实质性问题或违法行为，经监督部门认可后中标无效。应当按照中标条件从其余供应商中重新确定中标人或者重新招标。

15. 本竞争性磋商文件未尽事宜按现行招标投标有关法律法规和规定执行。如供应商在本次竞争性磋商活动中有违反相关法律法规的将根据相关法律法规和规定对其进行处罚。

## 第四章 合同格式及主要条款

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 2025 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 条款

乙方向甲方提供以下服务

#### 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

甲方不再向乙方收取履约保证金，乙方若违反政府采购相关规定给甲方造成损失的，甲方可按照合同约定要求乙方承担赔偿责任。

#### 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漯河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 1 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：

年 月 日

乙 方：

单位名称(公章)：

法定代表人（授权代表）签字：

电 话：

年 月 日

## 第五章 采购需求

### 一、全院 PACS 系统应用需求

目前医院的放射科、超声科、内镜室、病理科等已经初步建成了 PACS 系统，但随着医院整体信息化建设的需要和科室对影像应用与管理要求的日益提高，目前的 PACS 系统存在着功能单一，不能较好的满足科室管理和业务技术发展的要求，系统功能无法进行个性化修改等问题，迫切需要对全院 PACS 系统进行升级换代，进一步满足医院信息化整体建设规划和医院发展的要求，实现电子病历 5 级和互联互通四级以及数字化医院 A 级等相关评审的基本建设要求。

着眼于医院的整体信息化规划，实施建设全院的医学影像信息系统（PACS），以现阶段医疗影像处理的业务为基础，应用相关成熟的技术和产品，从影像信息化流程优化和项目管理的角度，不仅仅满足于医院内部影像工作站和网络的建立，检查流程的信息化管理和临床信息共享，引入广泛的标准，实现区域影像共享，以支持数字化医院的构建和分级诊疗的实践。

医技科室面对日益增长的患者量和检查压力，一方面可以解决提高科室服务效率和质量的问题；另一方面可以打造更加专业的检查平台，提升科室的学术影响力和科研水平。将为科室业务的开展和服务质量的提升提供强大的支持，使科室的诊疗流程、工作效率和管理水平上升到一个新的高度。

主要实现以下几个方面的工作需求：

（1）实现放射科影像管理、超声科影像管理、内镜室影像管理、病理室影像管理、眼科管理系统及心电网络平台的应用。

（2）支持数字化和模拟视频设备的影像采集、传输和存储，实现全院影像的集中管理；对于数字化的影像设备，支持 Dicom3.0 标准的接入；对于非数字化影像设备，支持通过 Dicom 网关、视频采集等形式采集原始数据并将其转换为 Dicom3.0 格式进行存储和展现。

（3）支持在线三年、离线三年的影像数据存储。

（4）支持诊断医生同时在线工作（登记、检查、阅片、报告编写，查阅等）。

（5）能够与医院内部其他信息系统（HIS、EMR、CA 等）进行集成，实现院内院外一体化的影像应用。

（6）操作易学易用，日常维护简单，系统硬件生命周期长，实施周期短，系统稳定性高，售后服务及时有效，并且能够根据用户需求不断优化功能和流程。

#### 1、面向医技科室的应用

##### （1）影像科室登记人员

通过 PACS 系统应用，影像科室的登记护士可以通过与医院信息系统接口获取患者检查申请信息，信息无须二次录入，并且可以通过影像检查统一预约系统，进行科学的检查日程排定，

避免不同学科之间检查时间的冲突，提高检查的效率。患者的信息进入 RIS 系统后，可以直接进入技师的工作终端。

### （2）影像检查技师

通过 PACS 系统应用，影像科室的检查技师可以在工作台上非常方便地获取检查患者的队列信息和电子病历信息；借助呼叫终端，可灵活安排患者进行检查准备和检查配合；通过 Worklist 功能，患者的信息也可自动传递到设备的主控计算机，信息无须二次录入，并可实现自动的中文到拼音的转化。影像产生后，通过网络传递到 PACS 服务器供医生诊断报告用，技师的工作量信息亦可同步生成，同时检查影像与技师关联，也为后期的影像质量评价提供了追溯依据。

### （3）影像科护士

通过 PACS 系统应用，影像科的注射护士可以进行患者注射队列的管理和注射叫号，并可随时录入患者的身高、体重以计算造影剂的用量，患者做完检查后，还可进行造影剂不良反应的跟踪评价。最终生成相关报表，以更好的支持护理工作质量和护理质量管理。

### （4）影像诊断医师

在影像完成之后，即可通过 PACS 系统，第一时间获取患者全部的检查影像信息，并通过 PACS 系统所提供的影像后处理和重建功能，对患者的检查影像进行分析。通过 RIS 系统所包含的大量专业的诊断报告模板，快速完成诊断报告的书写和发布。同时，在基本的影像处理功能之外，需要引入影像病例随访、影像质控和报告质控，以进一步提高报告的质量和影像科的管理水平。

- （1）实现各种影像检查流程的无纸化应用；
- （2）实现各影像科室内部业务的信息化管理；
- （3）实现各专业医学影像的网络化传输与共享；
- （4）加强科室管理，控制私收费和人情检查，实现对检查质量的评价。

## 2、面向临床科室的应用

### （1）临床医生

通过 PACS 系统的建设和与医院信息系统的集成，医生可非常方便地在医生工作站上开具电子申请单、获取患者的检查影像和报告信息。

### （2）患者

PACS 系统的建设可有效提高影像科室检查的效率、提高诊断的质量和报告的规范性。通过，借助自助设备和短信、微信端互动功能，患者可以及时了解报告的状态，并实现报告的自助打印和个人信息终端的查询。

- (1) 医学影像、报告及其附属信息的重现和再利用；
- (2) 提高检查申请和影像、报告发布的效率，加快床位周转；
- (3) 提高临床医生对大型检查结果的应用范围；

### 3、面向科室及医院管理者之间的应用

通过 PACS 系统建设，以信息化的手段堵塞管理漏洞，能有效控制收费，实现开源节流。同时，PACS 的应用也给科室管理者提供了管理方式精细化推进的契机，通过 PACS 系统可以详细统计技师、医师、护士的工作量信息，详细跟踪每例检查、每份报告的质量信息，将有效帮助科室提高管理水平。

### 4、PACS 所覆盖的专业

- (1) 放射、CT、MR、介入、口腔放射；
- (2) 窥镜类（消化、妇产、泌尿、肝胆、骨科、呼吸、眼、耳鼻喉）；
- (3) 病理科（镜下摄影、大体摄影、分子病理、会诊）；
- (4) 超声（彩超、眼科 AB 超、生物超声、血管/食道超声）；
- (5) 电生理（心电、动态心电、动态血压）；
- (6) 眼科类（眼底摄影等）。

### 5、实施应用效果

**强大的登记预约功能：**支持接收 HIS 系统门诊医生站、住院医生站、体检系统传递过来的电子申请单，支持与电子病历交换申请单信息，同时保留通过相机、扫描仪等将纸质申请单电子化的传统流程。支持基于 PACS 的全院医技检查统一网络预约。

**分诊流程：**可因地制宜地采用不同的分诊模式，引入一次分诊或二次分诊流程，结合候诊区大屏幕和检查室门楣小屏幕为患者提供有效的就诊提示。有效的改善就诊秩序，为患者和医生提供良好的检查和诊断环境。

**一体化图文报告工作站：**通过丰富的报告模板和字典功能，可辅助医生高效完成报告的编辑和书写。所见即所得的编辑环境、丰富的图文混排格式，严格的报告质量控制和日志记录，可有效提高报告质量。

**临床信息共享：**通过与医院信息系统进行数据交换，不仅可实现影像信息在不同影像科室间和临床科室共享，还可依据授权获取患者的医嘱和病历信息，实现患者临床诊疗数据的多向交互和共享。

**网络会诊：**借助于语音通讯手段可实现检查医师和上级专家实时的会诊，提高阳性结果的检出率，提高超声科的诊断水平。

**统计功能：**可有效统计检查设备、报告医师的工作量，可多条件组合查询，自定义条件查

询，查询方法可用户自行定义。

漏费控制：可有效控制人情检查开单的权限，有效控制私收费的现象。

报告、影像信息集中存储：可灵活用于科研统计分析，确保数据长期安全可靠。

## 6、项目重点要求

### （1）与医院现有信息系统的无缝融合

PACS 应用不再局限于医学影像信息的存储与传输，而是影像科室业务开展和管理优化不可获取的信息化工具之一。除了支持完整的科室内部信息化流程之外，还应参照相关卫生信息标准规范，与医院其他信息系统实现互联互通，实现最广泛的数据共享。与在用医院信息系统实现融合，包括患者主索引的一致性、基本信息动态的同步、电子申请单的传递，报告信息的结构化传递，影像与病历信息的相互调阅等，最终在数字化医院应用下实现“无纸化”和“无胶片化”。

### （2）在用 PACS 系统的平稳过渡

医院目前已经有初步的 PACS 应用，建设新一代全院级 PACS，需考虑目前 PACS 在用硬件、操作习惯与业务流程的继承。在充分利用现有硬件、网络设备的基础上，实现现有 PACS 应用数据的无缝对接以及应用功能的创新突破，提高 PACS 的临床诊断应用体验。

### （3）人性化的业务流程

通过新一代 PACS 系统的建设，可以打造全新的、充满人性化的服务流程，有利于保持良好的就诊秩序、为患者和医生提供良好的检查和诊断环境，全面提高检查效率。

通过大屏幕和真人语音提示，友善的提醒患者需要等待的时间和某位患者所处的位次。并通过分诊系统，登记人员可以根据各检查室的检查情况，对受检者进行动态分配，平衡各个检查室的队列。结合医院建筑物布局 and 不同检查的特点，我们可以为贵院提供灵活的一次分诊和二次分诊方案，使分诊系统更加符合科室的工作流程和患者的就诊习惯。

### （4）高效的一体化图文报告工作站

通过新一代 PACS 系统的建设，设置专业的影像诊断报告工作站。工作站集成各种图文处理工具，可方便的的进行诊断报告的结构化录入和影像的后处理。患者检查完成后，即可通过 PACS 网络调阅患者的检查影像，无须等待胶片照相的完成，使得报告的发放效率大幅提高。同时在诊断报告工作站中，还可根据权限浏览患者历次或不同专业的检查影像与报告信息，为诊断提供更多的参考。对于实时性强的超声、内窥镜诊断报告系统，还可设置报告编辑缓冲区，可以方便地对多个患者的报告同时编辑，避免频繁切换窗口。

### （5）有效的漏费控制

在提高检查效率和检查质量的同时，新一代全院级 PACS 系统通过接口联动、数据核查、

日志回顾等手段，还可帮助科室有效的堵塞管理漏洞。对于特殊情况和特殊人群的检查，可由主任授权，开放相应的权限并做好日志记录。

(6) 多维度的管理控制和统计分析

通过新一代全院级 PACS 的应用，能够向科室和医院管理者提供多维度的统计分析，包括医师、技师工作量的统计，报告完成时间统计，影像与报告质量分析，阳性率分析，病理随访等应用功能。

(7) 售后服务的可持续性 & 软件功能的不断优化升级

随着医院的发展持续进行软硬件投入和扩展的信息系统。厂商有能力根据医院的不同发展阶段持续的优化产品，满足医院对 PACS 的流程和管理要求，保证 PACS 系统在生命周期内为医院的信息化管理提供更多的便利。

## 一、需求清单

序号	产品名称	简要说明	单位	数量
<b>(1) 软件产品清单</b>				
1	放射科信息管理系统	包含院内现有影像设备的接入	套	1
2	超声科信息管理系统	包含院内现有超声设备的接入	套	1
3	内镜科信息管理系统	包含院内现有、内镜设备的接入	套	1
4	病理科信息管理系统	包含院内现有病理设备的接入	套	1
5	眼科信息管理系统	包含院内现有可接设备的接入	套	1
6	心电及电生理网络系统软件	包含院内现有静息心电、动态心电、动态血压设备的接入	套	1
7	体检中心导诊叫号系统	与院内现用体检系统对接	套	1
8	服务器端管理	服务器端管理	项	1
9	临床浏览	临床浏览	项	1
10	通用接口交互管理系统	PACS 系统与 HIS、CA、电子病历系统接口、省市级平台等对接	套	1
<b>(2) 配套硬件设备清单</b>				
1	服务器	PACS 系统配套硬件设备	台	1
2	存储		套	1
3	液晶显示一体机（22 英寸）	智能导检系统配套设备	台	14

序号	产品名称	简要说明	单位	数量
<b>(1) 软件产品清单</b>				
4	液晶显示一体机（55 英寸）		台	3
5	触控一体机		台	4
6	自助查询机		台	2

## 二、产品技术参数要求

序号	软件名称	功能模块	技术参数
(1) 软件产品参数			
1	放射科 信息管理 系统	登记 系统	1. 将患者检查信息进行登记, 通过 DICOM3.0 标准中的 Worklist 服务将患者基本信息传送到指定的放射检查设备上, 避免检查技师在设备上做二次登记。
			2. 支持各类放射科检查项目的登记, 包括 (但不限于) CR、DR、CT、MRI、MG(乳腺)、RF(胃肠)、DSA 等影像设备。
			3. 支持所有检查项目统一影像号, 或分组生成影像号。
			4. 支持通过高拍仪或扫描仪将纸质申请单电子化存储。
			5. 对患者检查登记信息提供汇总统计和明细查询, 如按照检查项目 (DR/CT/MRI 等) 分类统计, 按照患者来源(门诊/住院/急诊/体检等)进行分类统计。
		双屏 诊断 报告 系统	1. 支持双显示器, 实现边写报告边浏览图像的模式。
			2. 支持边书写报告, 实现边查看历史报告和历史图像的模式。
			3. 提供多级分支结构的报告模版, 用户可自定义添加维护。
			4. 支持报告所见即所得编辑, 所见即所得打印。
			5. 提供报告审核功能, 提供阳性率标记功能和阳性率统计功能。
			6. 提供报告临时自动保存功能, 因网络突然断开等原因, 所书写内容不会丢失。
			7. 提供报告修改痕迹对比功能。
8. 影像浏览功能主要包括 (但不限于): 影像放大/缩小、局部放大、影像旋转、影像移动、影像任意裁剪功能、局部标注、影像测量、影像反白、影像的锐化调整、鼠标右键对窗宽、窗位的调整、多影像的自动排版、CT/MR 影像定位线和关联点、CT 值测量、CT 影像多平面重建、CT 影像最大密度投影、DSA 影像数字剪影和导管定标血管测量、乳腺配对、影像自动联动或手动联动、影像另存 AVI、JPG 文件等。			
9. 影像处理功能主要包括 (但不限于): 影像放大/缩小、影像旋转、影像移动、影像任意裁剪功能、标注、影像测量、影像反白、影像的锐化调整、CT/MR 影像定位线、CT 值测量、影像多平面重建、影像最大密度投影。			
10. 影像打印功能主要包括 (但不限于): 可以在打印预览区域直接放大缩小, 可以保证放大缩小之后正侧位影像比例大小一样, 可以方便地任意移动, 支持 1:1 真实打印, 可不规则分格打印, 支持标注左右位置。			
11. 胶片打印信息完全自定义设置, 可以设置打印字体大小及字体位置。(提供系统截图) ▲			
12. 胶片分格支持自定义设置, 可以预设常用的分格格式。(提供系统截图) ▲			

			13 支持技术质控/诊断质控。（提供系统截图）▲		
			14 诊断报告留痕功能：能把进入系统的病人流程及报告修改流程详尽的记录下来。（提供系统截图）▲		
			15 支持已审核报告保护功能，已审核报告为只读状态，防止人为误操作篡改，只有授权人启用编辑，才可以再次修改。（提供系统截图）▲		
			16 支持医生排班表，可按照角色进行排班。		
			17 可支持多种自动分配规则，如平均分配模式、多劳多得模式等等。		
		科室管理工作站	1. 阳性率统计分析：阳性率的统计可以按照整个科室进行分析，同时也可以按照检查设备，检查部位，检查项目，开单医生，开单科室去统计。		
			2. 科室工作量统计与报表：提供直观明了的自定义报表分析工具，如结合饼图和曲线图等显示方式，报表查询可以自定义。科室管理者可一键式查询科室的工作量与工作质量相关报表，查询大型设备相关统计报表。		
			3. 提供权限管理功能。		
			4. 提供关键操作日志查看功能，例如查看报告的修改跟踪记录。		
		2	超声科信息管理系统	分诊叫号系统	1. 登记系统支持按照单一设备分组或多个设备分组，系统根据分组情况自动安排排队号，支持多检查区分组。
					2. 对于急诊或住院加急患者给予急诊处理显示。
					3. 排队显示屏可显示呼叫信息，等待队列信息，未到信息等。
					4. 支持多队列显示模式，可配置列数，翻页时间，同时也支持单行呼叫显示与多队列互相切换的显示模式。
					5. 配备中文语音库配合同步呼叫，支持多检查区分开呼叫。
				登记系统	1. 将患者超声检查信息进行登记。
					2. 支持单独登记或在图文报告工作站上登记。
					3. 对于需要通过 DICOM3.0 标准传输图像的超声设备，可以提前将患者的基本信息传到指定超声设备上。
4. 对患者检查登记信息提供汇总统计和明细查询，如按照检查设备分类统计，按照患者来源(门诊/住院/急诊/体检等)进行分类统计。					
诊断报告系统	1. 支持报告里面内嵌图像、内嵌表格，支持双页报告，支持报告可以加粗字体，改变字体颜色。				
	2. 支持报告所见即所得，即书写报告界面和打印预览看到的内容是一样的。				
	3. 支持边书写报告，边进行图像采集的工作模式。				
	4. 支持采集图像即采即存，同时支持在后台缓冲区采集，也就是说当前检查和当前报告可以是不同患者，通过外控开关进行采集。				
	5. 支持多份报告同时书写和记录测量数据，支持批量保存报告。				
	6. 提供多级分支结构的报告模版，用户可自定义添加维护。				
	7. 提供超声报告审核功能。				

			<p>8. 支持超声自助打印工作流程，超声报告集中打印工作流程，超声报告临床发布流程。</p> <p>9. 提供图像采集功能，方便将超声图像多余部分采集掉之后再粘贴到图文报告中。</p> <p>10. 提供超声预裁剪功能，多用于预先裁剪掉图像的多余黑色边框。</p> <p>11. 支持动态视频采集，支持选择压缩模式，直接保存成 AVI 或其他视频文件格式。</p> <p>12. 支持历史报告和历史图像查询，支持按诊断结果关键字等条件进行模糊查询，可将报告或图像进行导出，给教学和科研提供方便。</p> <p>13. 支持一台超声设备，配备单台或两台图文工作站的模式，即一台超声设备的两台图文报告工作站可以并发工作。</p> <p>14 支持非正常关闭工作站后图像找回功能。（提供系统截图）▲</p> <p>15 支持多采集源，多报告模式。（提供系统截图）▲</p>
3	内镜科 信息管 理系统	科室 管理 工作 站	<p>1. 阳性率统计分析：阳性率的统计可以按照整个科室进行分析，同时也可以按照检查设备，检查部位，检查项目，开单医生，开单科室等方式统计。</p> <p>2. 科室工作量统计与报表：提供直观明了的自定义报表分析工具，如结合饼图和曲线图显示等显示方式，报表查询可以自定义。科室管理者可一键式查询科室的工作量与工作质量相关报表，查询大型设备相关统计报表。</p> <p>3. 提供权限管理功能。</p> <p>4. 提供关键操作日志查看功能，例如查看报告的修改跟踪记录。</p>
3	内镜科 信息管 理系统	登记 系统	<p>1. 所有系统一体化登录界面，单点登录，根据角色、权限获取加载相应模块。</p> <p>2. 支持检查预约/取消，支持检查的确认、取消和改变，实时显示病人检查状态。</p> <p>3. 支持检查单打印，可打印条码，检查预约单可以按检查类型和检查项目自由配置格式和内容。</p> <p>4. 支持由 HIS 系统预约，获取门急诊和病区电子申请单。</p> <p>5. 支持磁卡、IC 卡、条码输入、手工输入等多种输入功能。</p> <p>6. 复诊患者在输入住院号（门诊号）之后，会自动从数据库中得到影像号、姓名、性别、年龄等基本信息，支持多个检查项目同时登记。</p> <p>7. 支持全键盘操作，所有登记过程无需鼠标操作，加快登记流程。</p> <p>8. 支持与医院 HIS 接口，门诊患者通过门诊号，住院患者通过住院号，或通过全院唯一 ID（病人主索引）读取患者的基本信息和电子申请单信息。</p> <p>9. 可向 HIS 返回状态，住院患者可以通过登记系统将患者的检查费用返回到医院 HIS 中去。</p> <p>10. 可通过扫描仪、数码相机扫描纸质申请单，供诊断医师浏览。</p> <p>11. 可统一登记入口，实现不交费不能登记，控制漏费和私收费。</p>

			<p>12. 检查大类分为普通胃镜、无痛胃镜、ERCP 等类别，可以由医院自行定义。</p> <p>13. 患者登记号可以通过手工输入，也可以自动产生，规则可由医院自行定义。</p> <p>14. 检查项目可以根据医院情况，事先设定好常见的固定项目进行选择，也可以进行自由选择。</p> <p>15. 检查费用可事先定义，根据检查项目自动计算，方便收入统计。</p> <p>16. 检查状态和报告状态一目了然，方便查看。</p>
		<p>诊断报告系统</p>	<p>1. 在图像采集之后，需要对诊断报告进行编辑时，在诊断报告编辑过程中可以调入已有的报告模板，同时也可以将新写的报告以报告模板的形式保存起来，供以后的诊断应用。</p> <p>2. 应用报告模板：根据患者的诊断部位或不同的专业（消化、妇产、泌尿等）调用已定义的典型报告模板，模板调入后可进行简单的编辑，快速生成影像诊断报告。</p> <p>3. 重点标记：对检查结果为阳性、或典型病例可将该患者的检查标记为“阳性”和“典型病例”，供科研和教学使用。</p> <p>4. 输出报告格式选择：实现灵活的图文混排模板，可根据需要自由贴图，图像大小可编辑，可去掉图像多余黑框，图像可任意增加注释。可选择根据医院的超声输出报告样自定义的输出报告模板，作为输出报告的样式。</p> <p>5. 图像描述：报告的图像一般有文字说明，是对图像性质等的描述，其文字内容由诊断医生输入，并将在报告上打印出来。</p> <p>6. 报告的打印和预览：在打印之前可以选择系统中已定义好的输出报告模板，以确定输出报告的形式。</p> <p>7. 图文报告支持所见即所得的模式，支持内嵌表格的血管报告和心脏报告。</p> <p>8. 存为模板：当医生在完成一份诊断报告之后，认为该报告可作为典型，可以使用该功能，将已写的报告内容保存为私有模板，便于以后同类型诊断使用。</p> <p>9. 列表显示病人的基本信息以及检查项目，系统自动调入与该检查项目相关的表格和相应的模板。完整的检查报告的状态，比如：检查中、报告书写中、报告已保存、报告已打印等。</p> <p>10. 相关诊断功能：显示本病人的所有不同时间、不同设备的相关影像检查资料。</p> <p>11. 各个诊断工作站具有互补工作功能。当一台工作站繁忙时，可由其他工作站代替完成其指定工作。</p> <p>12. 病历检索功能，可对诊断的关键词进行检索，方便学术、科研需要。</p> <p>13. 支持与病理系统的对接融合，支持一键提取病理结果。</p> <p>14. 支持胃肠镜定位示意图，可标记所采集图像定位。（提供系统截图）▲</p> <p>15. 支持结肠镜检查肠道准备优良记录。（提供系统截图）▲</p>

		科室管理工作站	<p>1. 所有系统一体化登录界面，单点登录，根据角色、权限获取加载相应模块。</p> <p>2. 系统所有用户由系统管理员统一创建，并根据该用户在业务流程中担任的角色设置用户权限，每个用户必须使用各自的 ID 和密码登录系统，访问系统中的数据。</p> <p>3. 可根据用户需求设置初始密码。可按用户或者组类别赋予使用权限，支持对于个别用户或者用户组，分配使用或者变更系统资源及数据的使用控制功能。</p> <p>4. 支持多种索引方式快速检索病人基本信息/检查基本信息，支持将检查信息导出到 Excel。</p> <p>5. 提供特殊疾病的统计和查询，阳性率统计。</p> <p>6. 提供数据统计功能，可以从不同的角度：患者，登记医生，报告医生，科室（包括外院），检查类别等，对检查名称，费用等进行统计，尤其是对患者的查询，可以提供丰富的查询资料包括影像检查的次数，每次检查的明细信息：登记，诊断报告，影像图像等，也能够提供不同检查图像的选择对比，为医学研究提供丰富的资料。</p> <p>7. 提供严格的用户账户及权限的注册管理功能及多级医师权限管理，分类权限控制以及用户登录验证管理。如：主任可以掌握本科室内所有信息；登记员只可以对病人的基本信息进行录入及修改等。可根据二级检诊制度，对应人员给不同权限。</p> <p>8. 提供操作日志跟踪功能，纪录下每一位用户操作程序时的操作内容，操作时间，成功或失败提示信息，警告信息等，实现工作监控和数据安全的保障。</p> <p>9. 提供检查医师工作量，报告医师工作量，科室工作量等工作量汇总统计。</p> <p>10. 提供对设备的管理：科室设备状态和维护管理。</p> <p>11. 提供各项收费统计功能，可按照设备、检查方法、检查部位等进行统计。</p> <p>12. 提供报告阳性率统计，疾病分类统计，报告病历分析等功能。</p> <p>13. 可自行定义查询模板，实现多条件复合查询。</p>
4	病理科信息管理系统	登记系统	<p>1、手工登记送检病例信息，也可从 HIS 系统中提取病人基本信息或电子申请单。</p> <p>2、支持记录标本是否规范化固定，支持记录不合格标本拒收原因。（提供系统截图）▲</p> <p>3、病理号按照当前病例库的编号规则自动升位，也可手工调整。</p> <p>4、打印门诊病人回执，约定取报告的时间和地点。</p> <p>5、登记后自动生成病例状态为“已登记”。</p>

		6、可按病理项目进行分类登记，病理库可以自定义。
	大体取材系统	1、进行取材明细记录，系统自动计算待包埋数和材块总数。进行“附言”记录，包括“用完”、“脱钙”、“保留”等内容。
		2、取材明细列表适应不同的取材序号队列。
		3、取材记录员和取材明细关联，以记录不同的工作量。（提供系统截图）▲
		4、提供按照不同器官系统、不同标本切除方式分类的取材大体描述模板，可方便地在取材记录界面上直接进行模板内容的增加、修改和删除。
		5、进行大体标本照相，通过与取材工作站相连的专业大体标本拍摄台，图像与病例直接关联保存。（提供系统截图）▲
		6、提供取材工作交接管理工具，区分当日取材和非当日取材，可按照取材医生分别整理。
		7、取材时系统自动提示该病例是否做过冰冻，并能查看冰冻结果，根据冰冻结果确定取材要求。（提供系统截图）▲
	制片系统	1、系统自动提示所有已包埋但尚未制成切片的病例列表，或是有重切、深切要求的病例列表，或是下了免疫组化医嘱需切白片的病例列表，或是下了分子病理医嘱需切白片的病例列表。
		2、提供切片交接单，用于技师和医师之间的切片交接清点对照。切片工作表可按取材医师或开单医师分别整理；可按照“标本类型”、“切片类型”、“操作员”、“病理号单双号”等条件进一步整理；可按照病理号、蜡块号或特检号分类整理；可分别打印“常规制片交接单”、“免疫组化交接单”“分子病理交接单”等不同工作表。（提供系统截图）▲
		3、提供切片环节工作量统计信息。（提供系统截图）▲
	诊断报告系统	1、系统支持快捷查询，支持病例状态颜色来标记当前病例在病理科所处的流程状态，如“已登记”、“已取材”、“诊断报告”、“已写报告”、“已审核”等，支持点击色块系统自动执行查询相关状态的患者信息。
		2、提供报告应发时间管理，用户可自定义不同标本类型如：常规、细胞学等类型来对应的报告应发时间，系统采用特殊颜色来标记，系统具备自由设定超时提醒功能，提高及时率。（提供系统截图）▲
		3、开免疫组化、分子病理等内部医嘱时可弹出提醒告知相同患者之前开立过哪些特检医嘱，避免开立重复医嘱
		4、系统支持启用强制质控功能，不进行质控数据的录入无法保存报告。如：系统自动随机弹出抽查 HE 切片质量，以使病理数据满足质控要求。（提供系统截图）▲

		<p>5、提供淋巴瘤基因重排、基因表达定量、FISH 检验扩增或易位、基因突变测序分析、微卫星不稳定检测、原位杂交检测、病原体核酸检测、DSISH 双色银染原位杂交、免疫组化增强检查等分子病理检测项目的模板设计。</p> <p>6、流式细胞学报告图像导入。</p> <p>7、详尽的病理记录查询功能。</p> <p>8、明确的病理医生分级权限，主任权限可以通过终端查看实验室监控。</p> <p>9、可对特殊或敏感的病例进行自定义收藏分类管理，系统会自动加入到“我的收藏夹”列表并进行提示，医生可以导出自己的收藏夹病例列表。（提供系统截图）▲</p> <p>10、支持自定义每项检测分子病理报告应发时间管理，可自定义不同标本类型对应的报告应发时间，系统采用特殊颜色来标记，具备超时提醒功能。</p> <p>11、初审报告、复审报告、已发出的报告没有明确的标识及列表。</p> <p>12、报告批量打印功能。</p>
	<p>科室 管理 系统</p>	<p>1. 所有系统一体化登录界面，单点登录，根据角色、权限获取加载相应模块</p> <p>2. 系统所有用户由系统管理员统一创建，并根据该用户在业务流程中担任的角色设置用户权限，每个用户必须使用各自的 ID 和密码登录系统，访问系统中的数据。</p> <p>3. 可根据用户需求设置初始密码。可按用户或者组类别赋予使用权限，支持对于个别用户或者用户组，分配使用或者变更系统资源及数据的使用控制功能。</p> <p>4. 支持多种索引方式快速检索病人基本信息/检查基本信息，支持将检查信息导出到 Excel。</p> <p>5. 提供特殊疾病的统计和查询，阳性率统计。</p> <p>6. 提供数据统计功能，可以从不同的角度：患者，登记医生，报告医生，科室（包括外院），检查类别等，对检查名称，费用等进行统计，对患者的查询提供查询资料包括影像检查的次数，每次检查的明细信息：登记，诊断报告，影像图像等，提供不同检查图像的选择对比，为医学研究提供丰富的资料。（提供系统截图）▲</p> <p>7. 提供严格的用户账户及权限的注册管理功能及多级医师权限管理，分类权限控制以及用户登录验证管理。如：主任可以掌握本科室内所有信息；登记员只可以对病人的基本信息进行录入及修改等。可根据二级检诊制度，对应人员给不同权限。</p> <p>8. 提供操作日志跟踪功能，能够纪录每一位用户操作程序时的操作内容，操作时间，成功或失败提示信息，警告信息等，实现工作监控和数据安全保障。</p> <p>9. 提供检查医师工作量，报告医师工作量，科室工作量等工作量汇总统计。</p>

			10. 提供对设备的管理：科室设备状态和维护管理。
			11. 提供各项收费统计功能，可按照设备、检查方法、检查部位等进行统计。
			12. 提供报告阳性率统计，疾病分类统计，报告病历分析等功能。
			13. 可自行定义查询模板，实现多条件复合查询。（提供系统截图）▲
5	眼科信息管理系统	DICOM 型眼科设备连接与据传	1. 对于医院各类品牌的影像设备，实现采用 DICOM 标准方式连接 PACS 系统，获取设备原始影像结果。
			2. 医生在 HIS 开具检查申请后，PACS 系统可以自动通过 WORKLIST 服务将患者信息发送到相应的检查设备。
			3. 技师只需扫描患者条码或在设备 WORKLIST 列表中选择患者即可开始检查，无需手工录入患者姓名性别等基本信息。
			4. 检查完成后，设备自动上传或技师一键上传 DICOM 影像结果或检查报告到 PACS 系统。
		非 DICOM 型眼科设备连接与据传	1. 支持技师通过扫码患者条码快速定位患者信息。
			2. 支持技师通过卡号/姓名/开单日期等信息进行患者申请查询。
			3. 支持当日检查通过检查与报告的状态，快速显示未检查、未报告和检查完成的列表和工作量。
			4. 通过双击列表中的患者，自动写入患者信息到当前设备，快速进入检查状态。
			5. 支持自动采集检查设备产生的检查影像，并在图像采集区域显示。
		登记系统	1. 所有系统一体化登录界面，单点登录，根据角色、权限获取加载相应模块。
			2. 支持检查预约/取消，支持检查的确认、取消和改变，实时显示病人检查状态。
			3. 支持检查单打印，可打印条码，检查预约单可以按检查类型和检查项目自由配置格式和内容。
			4. 支持由 HIS 系统直接预约，获取门急诊和病区电子申请单，支持由 HIS 系统直接登记。
			5. 支持磁卡、IC 卡、条码输入、手工输入，支持申请单拍摄、扫描功能。
			6. 复诊患者在输入住院号（门诊号）之后，会自动从数据库中得到影像号、姓名、性别、年龄等信息，支持多个检查项目同时登记。
7. 支持与医院 HIS 接口，门诊患者通过门诊号，住院患者通过住院号，或通过全院唯一 ID（病人主索引）读取患者的基本信息和电子申请单信息。			
8. 可向 HIS 返回状态，住院患者可以通过登记系统将患者的检查费用返回到医院 HIS 中去。			

		<p>9. 可通过扫描仪、数码相机扫描纸质申请单，供诊断医师浏览。</p> <p>10. 可统一登记入口，实现不交费不能登记，控制漏费和私收费。</p> <p>11. 检查大类可由医院自行定义。</p> <p>12. 患者登记号可以通过手工输入，也可以自动产生，规则可由医院自行定义。</p> <p>13. 检查项目可以根据医院情况事先设定好常见的固定项目进行选择，也可以进行自由选择。</p> <p>14. 检查费用可事先定义，根据检查项目自动计算，方便收入统计。</p> <p>15. 检查状态和报告状态一目了然，方便查看。</p> <p>16. 实现灵活的工作量统计，方便统计登记人员工作量。</p>
	分诊叫号系统	<p>1. 登记系统支持按照单一设备分组或多个设备分组，系统根据分组情况自动安排排队号。支持多检查区分组。</p> <p>2. 对于急诊或住院加急患者给予急诊处理显示。</p> <p>3. 排队显示屏可显示呼叫信息，等待队列信息，未到信息。</p> <p>4. 支持多队列显示模式，可配置列数，翻页时间，同时也支持单行呼叫显示与多队列互相切换的显示模式。</p> <p>5. 配备中文语音库配合同步呼叫，支持多检查区分开呼叫。</p>
	诊断报告系统	<p>1. 支持一键导入眼科设备保存的报告。</p> <p>2. 支持 CA 电子签名。</p> <p>3. 支持将报告发布到临床浏览供 his 或第三方系统查看。</p> <p>4. 支持自定义各类检查的报告结构化模版，便于后期进行报告内容的检索。</p> <p>5. 支持通过点选报告词条模板快速书写检查所见，检查结论。</p> <p>6. 支持查看历史报告，并通过引用历史报告的方式书写报告。</p> <p>7. 支持再修改影像，检查所见，检查结论后重新生成检查报告，并将最后生成的检查报告作为唯一报告发布。</p> <p>8. 支持配置审核流程，对检查报告进行审核，审核通过的报告才能发布。</p> <p>9. 支持查看检查报告的修改历史记录。</p>
	影像浏览	<p>1. 支持医生自定义检查项目显示的优先顺序，方便不同亚专科的医生看诊。</p> <p>2. 支持医生通过键盘快速切换下一张图片。</p> <p>3. 支持检查项导航窗口，可快速切换检查项进行查看。</p> <p>4. 检查图像及报告可以按照检查时间、检查类别分类显示。</p>

			<p>5. 支持视频影像结果的播放和逐帧播放，包括 FFA 荧光造影视频、ICGA 造影视频、B 超视频。</p> <p>6. 多种影像后处理功能，包括对选中图像通过鼠标进行亮度/对比度调节、图像局部放大、测量、标注等操作。</p>						
		科室管理工作站	<p>1. 所有系统一体化登录界面，单点登录，根据角色、权限获取加载相应模块。</p> <p>2. 系统所有用户由系统管理员统一创建，并根据该用户在业务流程中担任的角色设置用户权限，每个用户必须使用各自的 ID 和密码登录系统，访问系统中的数据。</p> <p>3. 可根据用户需求设置初始密码。可按用户或者组类别赋予使用权限，支持对于个别用户或者用户组，分配使用或者变更系统资源及数据的使用控制功能。</p> <p>4. 支持多种索引方式快速检索病人基本信息/检查基本信息，支持将检查信息导出到 Excel。</p> <p>5. 提供特殊疾病的统计和查询，阳性率统计。</p> <p>6. 提供数据统计功能，可以从不同的角度：患者，登记医生，报告医生，科室（包括外院），检查类别等，对检查名称，费用等进行统计，对患者的查询提供查询资料包括（但不限于）影像检查的次数，每次检查的明细信息：登记，诊断报告，影像图像等，提供不同检查图像的选择对比，为医学研究提供丰富的资料。</p> <p>7. 提供严格的用户账户及权限的注册管理功能及多级医师权限管理，分类权限控制以及用户登录验证管理。如：主任可以掌握本科室内所有信息；登记员只可以对病人的基本信息进行录入及修改等。可根据二级检诊制度，对应人员给与不同权限。</p> <p>8. 提供操作日志跟踪功能，能够纪录每一位用户操作程序时的操作内容，操作时间，成功或失败提示信息，警告信息等，实现工作监控和数据安全保障。</p> <p>9. 提供检查医师工作量，报告医师工作量，科室工作量等工作量汇总统计。</p> <p>10. 提供对设备的管理：科室设备状态和维护管理。</p> <p>11. 提供各项收费统计功能，可按照设备、检查方法、检查部位等进行统计。</p> <p>12. 提供报告阳性率统计，疾病分类统计，报告病历分析功能。</p> <p>13. 可自行定义查询模板，实现多条件复合查询。</p>						
6	心电及电生理网络系统	心电服务器系统	<table border="1"> <tr> <td>技术规范</td> <td>符合国家规范和国际标准。</td> </tr> <tr> <td>服务器系统</td> <td>包含应用系统服务，数据库服务，存储服务，接口服务等。提供心电数据集中存储管理，以及各系统之间的数据共享</td> </tr> <tr> <td>技术架构</td> <td>采用分布式微服务架构，方便扩展；实现全院各科室心电检查的接入；实现全院心电检查业务流程优化设计。</td> </tr> </table>	技术规范	符合国家规范和国际标准。	服务器系统	包含应用系统服务，数据库服务，存储服务，接口服务等。提供心电数据集中存储管理，以及各系统之间的数据共享	技术架构	采用分布式微服务架构，方便扩展；实现全院各科室心电检查的接入；实现全院心电检查业务流程优化设计。
技术规范	符合国家规范和国际标准。								
服务器系统	包含应用系统服务，数据库服务，存储服务，接口服务等。提供心电数据集中存储管理，以及各系统之间的数据共享								
技术架构	采用分布式微服务架构，方便扩展；实现全院各科室心电检查的接入；实现全院心电检查业务流程优化设计。								

		覆盖范围	全院心电检查设备使用科室。
	检查管理	检查管理	实现各科室心电检查信息化建设。
			可兼容不同品牌与型号的心电图机、采集盒以及其他检查设备，不同设备产生的数据，统一转换为标准的数据格式。
			各科室检查业务流程优化设计。
			检查管理功能建设。
	预约管理	多业务统一预约	支持包括（但不限于）静息心电、动态心电、动态血压、电生理等不同类型心电电生理的检查预约。
		集成全院预约登记系统	支持与 HIS 系统无缝集成，能够直接从 HIS 系统中获取患者的申请单信息。
		排班管理	可通过排班管理模块设置每日各时段开诊的诊室及开放的号源。
		患者信息管理	支持登记患者信息、修改患者信息及删除患者信息。
	排队叫号	患者自助签到	支持患者通过自助机自助签到取号。
		跨终端虚拟叫号	支持通过跨终端虚拟叫号软件快速有序的呼叫患者，并对其进行心电检查。
		多媒体叫号大屏	实现多媒体叫号大屏用于候诊大厅展示各队列患者排队叫号信息，通过语音播报功能提醒患者进入对应诊室就诊。
		半托管社区自诊断	针对部分有诊断能力的社区，通过安装检查端，可自行完成报告的诊断。
	诊断管理	分级诊断管理	通过设立诊断组、使用复合模式、规培生模式、双签模式及远程会诊等实现分级诊断管理。
		三+N 诊断工作台	支持在同一套系统中对静息心电、动态心电、动态血压、及电生理数据进行诊断分析。
		静息心电诊断	提供新旧病历同屏对比、危急值上报、胸痛加急、疑难标记、报告收藏、报告退回、报告分享等操作工具，辅助医生诊断。
		动态心电诊断	集成动态心电分析软件。
		动态血压诊断	集成动态血压分析软件。
	临床调阅	web 调阅	Web 查看报告 Web 诊断。
	危急值	危急值管理	危急值上报 危急值预警。
	AI 集成	辅助诊断	支持 AI 结果推荐、AI 特征标记、起搏检测、临床感知提示及正常数据快速诊断等功能。

		检查数据质量检测	具有检查数据质量检查功能。针对采集不良的数据，提供智能提醒功能。
		危急数据预警	具有危急数据实时预警功能。
		诊断分级	基于心电 AI 的自动诊断智能分诊服务，高效合理的使用心电诊断资源。
		AI 质控	支持 AI 诊断与人工诊断的对比，提高质控效率。
	电生理管理系统	电生理预约	支持对电生理检查得预约。
		电生理检查	支持对电生理检查数据进行管理。
		电生理工作台	支持原始参数提取及报告自定义编辑功能。
		检查列表集成	提供 eWorkList 工具，可将患者信息自动填入电生理检查软件的患者信息录入界面。
		报告归档管理	支持报告归档管理。
	远程会诊	基层设备部署	部署静息心电、动态心电、动态血压等检查设备，实现基层数据远程传输至医院心电网络平台。
		半托管社区自诊断	针对部分有诊断能力的社区，通过安装检查端，可自行完成报告的诊断。
	业务中心	统一管理	具有系统登录的功能。
		报告管理	用于管理系统的所有报告，可以跟踪报告当前流转的进度。
		归档管理	管理院内心电图报告到平台的归档，管控归档报告的质量。
		调度管理	报告调度管理和调度规则设置。
		诊断中心管理	诊断中心全托管、诊断中心配置管理。
		诊断流程配置	用于管理诊断中心的诊断业务流程配置，支持报告多级审核流程，专家质控流程等多工作流程配置。
		即时通讯	IM 即时通讯满足院内医生之间的工作交流，方便了解病人情况以及危急值的及时告知。
	业务分析监管系统	数据总览	可以根据机构、诊断中心、数据量、时效等多种维度统计分析数据。
		危急值分析	可以对危急数据进行统计分析。
		检查量统计分析	检查量统计分析用于统计机构下检查量分布、检查量分布趋势、诊断类型分析、检查机构接入趋势、检查量区域分布、检查量时段分布、检查医生检查量趋势等。

		诊断量统计分析	诊断量统计分析用于统计机构下诊断量分布趋势、诊断医生诊断量趋势、诊断医生会诊量、诊断中心会诊量、病种分布、自动诊断分类统计、医生诊断分类统计等。
		病种分析	病种分析用于统计不同病种的分类,具有 AI 分析和医生分析占比的对比功能,同时支持图表显示。
		质控分析	质控分析用于统计机构业务时效分析,包括诊断用时、检查用时等时间占比。
		检查质量评估	通过业务分析监管系统查看检查质量评估,包括身份证缺失率、病案号缺失率、时间异常等数据统计。
		诊断质量评估	通过 AI 质控系统查看质控数据评估。用于对诊断机构出具的诊断结果进行质控。
		态势感知大屏	按诊断中心维度展示当天各项统计数据。
	心阅图鉴	心阅图鉴小程序	为专业心电图医生在医院内网环境下,通过物理安全隔离技术导出及分享原始心电图数据,支持医护人员使用专业的心电图诊断分析及工具并且可以给医生或者医疗机构提供远程诊断服务。
	基础数据管理平台	机构管理	医疗机构管理、企业管理等。
		设备管理	固件管理、软件管理、配置管理。
		检查管理	用于维护各机构检查业务流程相关配置。
		诊断管理	用于管理诊断分组诊断业务流程相关配置及报告模板配置。
		数据字典管理	数据字典、地区数据维护。
		账户管理	账户管理用于管理各系统所有用户的账号信息。
	系统安全	三级等保	角色权限、数据权限、平台登录设置、隐私项配置、登录证书管理、日志审计、VPN 配置等。
	互联互通	标准化接口建设	提供统一标准的白皮书文档和接口服务,用于与院内各信息系统对接。按《基于电子病历的医院信息平台建设技术解决方案(1.0版)(2021)》、《医院信息互联互通标准化成熟度测评方案(2020)》、《电子病历系统功能应用水平分级评价方法及标准(试行)(2018)》、《公立医院运营管理信息化功能指引(2022)》等标准建设。
		接口流程	支持与医院现有信息化系统的全面接入,如 HIS、PACS、EMR、体检、CA、集成平台等。
		接口调试	具备接口调试的功能。
		接口监测	具备接口监测的功能。

		创新业务	诊断服务	报告节假日、夜间托管；疑难会诊、数据分享。
		运维管理	业务流追踪	具有业务流追踪功能。
			数据质量监测及预警	具有数据质量监测及预警功能，包括危急数据、调度时长、诊断时长。
			安全监管	提供安全监管功能。对各种资源进行集中安全管理，日志管理及登录管理。通过日志管理随时查看系统的运行情况，能够及时发现系统异常操作，并排查问题。通过登录管理对用户登录身份进行统一认证，有利于保障系统数据的安全性。
			子系统、设备巡检	支持各子系统、所有设备的远程监测，终端关键日志的集中上报与管理。
			时间同步	支持服务器、客户端、设备时间自动同步，整个系统实现一致的时间管理，避免服务器、客户端电脑、检查设备时间不一致带来的医疗纠纷。
			支持国产化	兼容国产服务器硬件、支持国产系统部署、国产数据库存储。
		开发者中心	第三方厂商接入	用于管理接入主体，包括新增、删除、编辑、批量删除等功能。可对主体应用进行管理。
			API 访问流量控制	用于管理 API 访问流量控制，可对访问配额及并发进行修改。
7	体检中心导诊叫号系统	前端	1、体检秩序规则必须实现先报到，所有检查项目具备优先检查的原则；即：先来客人，可以在最短的时间内完成检查并离开体检中心。	
		导诊台端	1、支持临时调整受检者排队项目。	
			2、支持扫描体检号，支持导检台签到和人工干预；	
			3、支持暂停受检者的排队。	
			4、支持临时转移受检者排队项目。	
			5、支持临时开关检查室；查看各科室状态、排队人员情况。	
			6、直观的看到科室在线情况、科室等候人数、科室已检人数及详细等候列表、当日体检人数。	
			7、迅速的定位当前客户待检查科室及等候位数。	
			8、能够合理处理 VIP 客户的情况，导检系统会让 VIP 客户优先完成某个项目或者所有项目的检查。	
			9、体检信息查看，通过扫码（体检编号）获取客户基本信息，查看已检项目，在检查项目，未检查项目。	
			10、在导检台清晰明了检查进度，可以看到各个诊室已经检查统计。	
			11、支持呼叫规则设定，普通体检队列和 VIP 队列叫号规则设定。	

		12、支持过号规则的设置，支持特殊检查的优先设定。
	医生 站端	1、科室医生具备开始体检后呼叫客户前来本科室检查、结束体检、告知下一科室；支持呼叫未来客户返回到队列再次等候，（等候逻辑可变），直接呼叫某个客户检查。
		2、支持查看未呼叫客人列表。
		3、支持自动弹出受检客人的未检查项目的提示，包括系统推荐的下一个优先检查项目，医生可根据推荐，告知当前受检客人下一个检查项目。
		4、支持自动播放语音提示客人下一个项目。
		5、支持呼叫、重呼、过号、完成、暂停等功能。
	检室 显示 屏	1、检室显示屏支持显示当前体检科室名称、排队等候人员名单。
		2、支持语音播放检查科室叫号信息。
		3、支持接收来自系统的播放时间端数据，基于硬件的 RTC 时钟设计，进行终端的启动、关闭进入低功耗模式等操作动作。
		4、支持定时开关机，定时下载、定时播放、下载限速、断点续传。
		5. 可以在主控端控制和调节各个显示终端的声音大小。
		6. 支持显示过号等候、过号未到受检客人队列。
	等候 区大 屏幕	1、支持显示每个体检科室名称、排队等候人员名单。
		2、支持等候区语音播放叫号信息。
		3、支持接收来自系统的播放时间端数据，基于硬件的 RTC 时钟设计，进行终端的启动、关闭进入低功耗模式等操作动作。
		4、支持定时开关机，定时下载、定时播放、下载限速、断点续传。
		5. 可以在主控端控制和调节各个显示终端的声音大小。
	其它 功能	1、受检客人在登记时，首检项目就已分配完成，直接进入该检查项队列。
		2、支持定义餐前项目，餐后项目。
		3、支持定义各个项目之间的依赖关系。
		4、支持定义项目等候区，并且分别定义各个等候区之间走动的预计时间。
		5、系统支持根据物理环境区分男女宾区域、楼层的功能，并做到根据物理区域远近为受检者安排不同的检查项目。
		6、支持受检者未准备充分情况下，医生给予暂停，当受检者准备充分后，系统支持其主动恢复至当前检查项目中排队，并予以一定程度上的优先。
		7、受检客人使用体检指引单或指引凭条在查询机扫描口处扫描时，屏幕上会自动弹出当前客人最优检查项目。

			8、支持受检客人检查完成餐前项目时系统会在下一项检查项目的最长时间（一般为超过 10 分钟）提示客人用餐。
			9、支持检查室显示出等候人数及预计等候时间。
		系统设置	1、支持人员权限设定。
			2、隐私保护设置，支持患者姓名中的第二个字用“*”代替。
			3、支持多种方式与体检系统接口。
			4、支持叫号规则设置，过号患者与初检患者进行间隔呼叫的设定，设定规则灵活简便。
			5、集中平台化控制和配置，分级管理、分级配置。
接口系统	1、能够与现有体检软件稳定、便捷、可靠对接。		
微信导检	1. 支持通过手机微信公众号消息，提示受检客人体检叫号信息。		
	2. 支持显示等候人数及预计等候时间。		
8	服务器端管理	服务器端管理	1. 支持通过远程管理的方式对 PACS 服务器端软件进行远程集中管理。
			2. Dicom 服务能够自动将影像信息与 RIS 数据进行对应、匹配。
			3. 自动进行在线、离线数据同步，保障数据的完整性和一致性。
			4. 提供多种影像压缩策略：无损压缩、有损压缩，以提高传输性能。
			5. 影像设备连接状态自动监控，异常报警。
			6. 图形化 GUI 工具，方便进行系统设置、客户端设置、相关字典数据的维护。
			7. PACS 系统服务后台自动运行，支持屏蔽操作系统界面。
			8. 系统持续无响应自动注销重启，服务意外终止自动重启。
			9. 系统提供完整有效的用户账号管理、用户组管理、权限管理，所有操作均有不可删除且可供查询的日志记录。
			10. 提供完备的数据备份机制，包括热备、冷备，多种方式的定时备份策略。
			11. 系统采用唯一服务器时钟，各工作站上的各项操作均取自服务器时间，确保系统内所有操作的时间统一。
			12. 根据影像所处的存储位置，支持图像自动路由，无须人工干预。
9	临床浏览	临床浏览	1. 提供 PACS 临床浏览 IIS 服务，是 B/S 架构。
			2. 临床客户端通过 IE 浏览器方式查阅患者检查报告和检查影像。
			3. 系统提供查询界面，可以根据患者的病历号、姓名等条件，查询出患者在医院的所有检查。
			4. 提供图像浏览工具，支持对患者不同时期的图像进行对比查看。

			<p>5. 支持向医院 HIS 系统或电子病历提供接口，第三方系统通过接口提供的 IE 网址，直接传入查询参数，可以直接访问来自 PACS 系统的检查报告和检查影像。</p> <p>6. 支持双屏模式(一屏是检查报告，一屏是检查影像)，支持图像浏览在竖屏上全屏显示。</p> <p>7. 提供查询界面，可以根据患者的病历号、姓名等条件，查询出患者在医院的所有检查。</p> <p>8. 提供图像浏览工具，支持对患者不同时期的图像进行对比查看。</p> <p>9. 支持输入‘诊断结果’关键字在全院 PACS 数据中心进行模糊搜索，方便科研教学中查找典型病例。</p>
10	通用接口交互管理系统	外部接口系统	PACS 系统与 HIS、电子病历系统、CA 系统、省市级平台等接口。
<b>序号</b>	<b>设备名称</b>	<b>技术参数</b>	
<b>(2) 配套硬件设备参数</b>			
1	服务器	<p>1、总体要求：外观是<math>\geq 2U</math>的机架式服务器；</p> <p>2、处理器：配置<math>\geq 2</math>颗处理器，每颗处理器性能<math>\geq 5218(2.3\text{GHz}/16\text{核}/22\text{MB}/125\text{W})</math>；</p> <p>3、内存：配置<math>\geq 128\text{GB DDR4 } 3200\text{MHZ}</math>内存，最大支持 24 根 DDR4 内存，支持 RDIMM 或 LRDIMM, 最大可支持内存容量高达 6TB；</p> <p>4、存储：配置<math>\geq 960\text{GB SSD}</math>固态硬盘<math>\times 3</math>块；</p> <p>5、阵列卡：12G SAS RAID 卡模块(支持 8 个 SAS Port, 带<math>\geq 2\text{GB}</math>缓存, PCIe, 含掉电保护模块)；</p> <p>6、GPU：支持<math>\geq 3</math>个双宽 GPU，通过扩展模块可支持<math>\geq 8</math>块 GPU 卡；</p> <p>7、网络：配置<math>\geq 4</math>个千兆电口；<math>\geq 2</math>个万兆光口(含模块)</p> <p>8、接口：提供<math>\geq 2</math>个 16GB SAN FC 接口；提供<math>\geq 4</math>个 USB 接口，<math>\geq 1</math>个 VGA 接口；</p> <p>9、电源和风扇：配置<math>\geq 800\text{W}</math>热插拔电源，；实现内部风扇冗余；</p> <p>10、工作温度：支持最高 5-45° C 标准工作温度，支持 3D 图形化的机箱内部温度拓扑图显示</p> <p>11、可管理性：配置<math>\geq 1\text{Gb}</math>独立的远程管理控制端口；配置虚拟 KVM 功能，可实现与操作系统无关的远程对服务器的完全控制，包括远程的开机、关机、重启、更新 Firmware、虚拟光驱、虚拟文件夹等操作，提供服务器健康日记、服务器控制台录屏/回放功能，能够提供电源监控，支持 3D 图形化的机箱内部温度拓扑图显示，可支持动态功率封顶；</p> <p>12、节能环保：为响应国家低碳的要求，产品厂商在产品的设计、研发、生产、过程需采取有效减少温室气体排放措施，符合国家温室气体排放和清除的量化和报告的规范。</p> <p>13、服务：提供 3 年原厂服务。</p>	

2	存储	<p>1、采用 SAN 架构；双控配置<math>\geq 32\text{GB}</math> 高速缓存（不含任何性能加速模块、FlashCache、PAM 卡，SSD Cache、SCM 等）；</p> <p>2、配置<math>\geq 2</math> 个控制器，控制器采用国产多核处理器，且单控制器处理器核心数<math>\geq 16</math> 核；</p> <p>3、配置<math>\geq 4 \times 1\text{Gbps}</math> Ethernet 接口+<math>\geq 2 \times 10\text{Gbps}</math> Ethernet 接口（万兆接口满配多模光模块）+<math>2 \times 16\text{GB}</math> 光纤子卡；</p> <p>4、配置<math>\geq 4</math> 块 480GB 企业级双端口 SAS SSD 硬盘, <math>\geq 5</math> 块 14TB 7.2K RPM NL SAS 硬盘单元(3.5") 硬盘；支持扩展磁盘柜</p> <p>5、支持在同一个 RAID 组内容忍任意 3 盘同时失效，数据不丢&amp;不中断业务。</p> <p>6、存储系统支持无中断系统软件在线升级和回退。在版本升级和回退的过程中无需重启控制器，主机与存储之间的链路无中断，客户端无感知。</p> <p>7、支持 SAN 控制器负载均衡, LUN 无控制器归属, 在多控配置下, 能够负载到所有控制器；</p> <p>8、存储系统实际配置：智能性能加速、快照功能、服务质量控制功能、QOS 功能、配置 NAS 功能，配置文件系统 WORM 功能，配置 NAS 存储配额管理功能。</p> <p>9、拥有自主知识产权, 具有自主研发能力, 保障后续产品的连续性。</p> <p>10、服务：提供 3 年原厂服务。</p>
3	液晶显示一体机(22 英寸)	<p>材质：五金；安装：壁挂（挂板）；颜色：白色；</p> <p>CPU：<math>\geq</math>四核 1.5GHZ；内存：<math>\geq 1\text{GB}</math>；外存储：<math>\geq 8\text{GB}</math></p> <p>系统：Android；尺寸：<math>\geq 22</math> 英寸；</p> <p>屏显比例：16：9；</p> <p>分辨率：<math>\geq 1920 \times 1080</math></p> <p>亮度：<math>\geq 250\text{cd/m}^2</math></p> <p>通信接口：10/100Mbps</p> <p>工作电压：AC220V 50HZ</p> <p>带触摸，扫描功能</p>
4	液晶显示一体机(55 英寸)	<p>显示屏尺寸：<math>\geq 55</math> 英寸</p> <p>CPU：<math>\geq</math>四核 1.5GHZ；</p> <p>内存要求：<math>\geq 2\text{GB}</math>；</p> <p>外存储：<math>\geq 8\text{GB}</math>；</p> <p>操作系统：Android 分辨率：<math>\geq 1920 \times 1080</math> 亮度：<math>\geq 350\text{ cd/m}^2</math>；</p> <p>音频格式:MP3/WMA/AAC；视频式:RMVB/AVI/MPG/MKV/TS/ASF/FLV/WebM</p> <p>支持分屏显示，可划分多个显示区域；</p> <p>支持分布式部署，集中化管理；</p> <p>支持定时开关机，支持定时下载、定时播放、下载限速、断点续传；</p> <p>工作电压要求：220V 50Hz；</p> <p>安装方式：壁挂/吊挂安装</p>

5	触控一体机	材质：塑胶前框/塑胶后壳；安装：桌面；颜色：白色； CPU：四核；≥内存 1GB；外存储：≥8G； 系统：Android；尺寸：≥8 英寸，屏显比例：16:10；分辨率：≥800*1280； 亮度：≥250cd/m <sup>2</sup> ； 数据接口：≥USB2.0*2； 音频接口：≥3.5mm 立体声耳机输出*1 通信接口；RJ45(1000Mbps) 工作电压：12V/1.5A 声音输出：≥2*2W
6	自助查询机	材质：五金结构/钢化玻璃；安装：壁挂（挂板） 颜色：白色；CPU：≥四核 1.8GHz；内存：≥2GBDDR 存储：≥8GBEMMC；系统：Android；尺寸：≥22 英寸 屏显比例：16：9；分辨率：≥1920x1080；亮度：≥250cd/m <sup>2</sup> ； 视角：U/D/R/L(CR>10)：89/89/89/89 屏寿命：≥30000hrs 视频接口：≥HDMIOUT*1 音频接口：≥耳机 3.5mm 音频*1；数据接口：≥USB*1 通信接口 RJ45(100Mbps) 触摸：电容触摸 工作电压：AC220V50HZ 声音输出：4Ω/2W 功能：支持扫描功能

## 第六章 响应文件格式

（项目名称）

# 响 应 文 件

供应商（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字）：

日期： 年 月 日

# 目 录

格式自拟

## 一、磋商函及磋商函附录

### (一) 磋商函

致：\_\_\_\_\_（采购人）

我们收到了（项目名称）的竞争性磋商文件，经详细研究，我们决定参加本次投标，我们郑重声明以下诸点并负法律责任。

1. 愿按照竞争性磋商文件中的条款和要求，以报价为：人民币（大写：\_\_\_\_\_）（小写：\_\_\_\_\_），服务期限\_\_\_\_\_（按竞争性磋商文件规定），质量要求：\_\_\_\_\_（按竞争性磋商文件规定）参加磋商。明细见“磋商函附录”。

2. 如果我们的响应文件被接受，我们将履行竞争性磋商文件中规定的各项要求。

3. 我们同意按竞争性磋商文件中的规定，本竞争性磋商文件的有效期为磋商截止之日起60日历天。如果成交，有效期延长至合同终止日止。

4. 我们愿提供竞争性磋商文件中要求的所有文件资料。

5. 我们承认最低报价是成交的重要选择，但不是唯一标准。如我方未成交，贵机构有权不做任何解释。

6. 我们已经详细审核了全部竞争性磋商文件，包括修改、补充的文件（如果有）及有关附件，我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利。

7. 如我方成交，我方愿意按豫招协【2023】002号文和漯财购【2018】16号文件的规定向招标代理机构支付本次招标代理服务费。

供应商（盖章）：

法定代表人或委托代理人（签字）：

地 址：

电 话：

传 真：

邮 编：

日期： 年 月 日

(二) 磋商函附录

项目名称	
项目编号	
报价 (单位：元)	人民币 大写： 小写：
服务期限	
质量要求	
质保期	
项目负责人及联系方式	
磋商有效期	
备注	

供应商（盖章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

## 二、法定代表人身份证明

供应商名称：

单位性质：

地址：

成立时间：

经营期限：

姓名： 性别： 年龄： 职务： 系（供应商名称）的法定代表人。

附：法定代表人身份证复印件

供应商（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

### 三、授权委托书

本人（姓名）系（供应商名称）的法定代表人，现委托（姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清、说明、补正、递交、撤回、修改（项目名称）响应文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

委托期限：\_\_\_\_\_

代理人无转委托权。

注：附法定代表人和委托代理人身份证复印件

供应商（盖章）：

法定代表人（签字或盖章）：

身份证号码：

委托代理人（签字或盖章）：

身份证号码：

日期： 年 月 日

#### 四、分项报价一览表

格式自拟

供应商（盖章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

注：1. 如果按单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修正总价。

2. 上述各项的若有详细分项报价，应另页描述。

3. 上述表格响应人可根据实际情况自行调整。

## 五、采购参数偏离表

格式自拟

（注：供应商应根据要求的技术参数对照磋商文件要求对比偏离情况）

供应商（盖章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

## 六、项目技术方案

## 七、售后服务方案

## 八、承诺函

### (一) 投标承诺函

致（采购人及采购代理机构）：

我公司作为本次采购项目的供应商，根据磋商文件要求，现郑重承诺如下：

一、具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款和本项目规定的条件：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）参加政府采购活动前三年内，在营活动中没有重大违法记录；
- （六）法律、行政法规规定的其他条件；

二、完全接受和满足本项目磋商文件中规定的实质性要求，如对磋商文件有异议，已在投标截止时间届满前依法进行维权救济，不存在对磋商文件有异议的同时又参加投标以求侥幸成交或者为实现其他非法目的的行为。

三、参加本次采购活动，不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。

四、参加本次采购活动，不存在为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的行为。

五、参加本次采购活动，不存在和其他供应商在同一合同项下的采购项目中，同时委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为代理人的行为。

六、供应商参加本次政府采购活动要求在近三年内供应商和其法定代表人没有行贿犯罪行为。

七、参加本次采购活动，不存在联合体投标。

八、响应文件中提供的能够给予我公司带来优惠、好处的任何材料资料和技术、服务、商务等响应承诺情况都是真实的、有效的、合法的。

九、如本项目评标过程中需要提供样品，则我公司提供的样品即为成交后将要提供的成交产品，我公司对提供样品的性能和质负责，因样品存在缺陷或者不符合磋商文件要求导致未能成交的，我公司愿意承担相应不利后果。（如提供样品）

十、存在以下行为之一的愿意接受相关部门的处理：

- （一）投标有效期内撤销响应文件的；
- （二）在采购人确定成交供应商以前放弃成交候选资格的；

- (三) 由于成交供应商的原因未能按照磋商文件的规定与采购人签订合同;
- (四) 由于成交供应商的原因未能按照磋商文件的规定交纳履约保证金;
- (五) 在响应文件中提供虚假材料谋取成交;
- (六) 与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的;
- (七) 磋商有效期内, 供应商在政府采购活动中有违法、违规、违纪行为。

由此产生的一切法律后果和责任由我公司承担。我公司声明放弃对此提出任何异议和追索的权利。

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

供应商 (盖章):

法定代表人或其委托代理人 (签字或盖章):

日期: 年 月 日

## (二) 招标代理服务费承诺函

致（采购人及采购代理机构）：

我们在贵公司组织的（项目名称：\_\_\_\_\_，项目编号：\_\_\_\_\_）采购中若成交，我们保证在成交公告发布后 5 个工作日内，按竞争性磋商文件的规定，以支票、银行转账、汇票或现金，向贵公司一次性支付代理服务费用。否则，由此产生的一切法律后果和责任由我公司承担。我公司声明放弃对此提出任何异议和追索的权利。

特此承诺。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖章）

法定代表人或授权委托人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

\_\_\_\_\_年 \_\_\_\_月 \_\_\_\_日

## 九、反商业贿赂承诺书

我公司承诺：

在本次磋商活动中，我公司保证做到：

一、公平竞争参加本次磋商活动。

二、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、政府采购代理机构工作人员、评审专家及其亲属提供礼品礼金、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、宴请；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。

三、若出现上述行为，我公司及参与磋商的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

供应商（盖章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

## 十、资格审查文件

### (1) 漯河市政府采购供应商信用承诺函

致(采购人或政府采购代理机构)\_\_\_\_\_:

单位名称:

统一社会信用代码:

联系地址和电话:

我单位自愿参加本次政府采购活动,严格遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律法规,坚守公开、公平公正和诚实信用的原则,依法诚信经营,无条件遵守本次政府采购活动的各项规定。我单位郑重承诺,我单位符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件:

(一)具有独立承担民事责任的能力;

(二)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度;

(三)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力;

(四)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录;

(五)参加政府采购活动前三年内,在经营活动中没有重大违法记录;

(六)未被列入严重失信主体名单、失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单,未曾作出虚假采购承诺;

(七)未被相关监管部门作出行政处罚且尚在处罚有效期内;

(八)符合法律、行政法规规定的其他条件。

我单位保证上述承诺事项的真实性,如有弄虚作假或其他违法违规行为,愿意承担一切法律责任,并承担因此所造成的一切损失。

供应商名称(盖章):

法定代表人或授权代表(签字或盖章):

日期: 年 月 日

注:1、供应商须在响应文件中按此模板提供承诺函,未提供视为未实质性响应招标文件要求,按无效投标处理。

2、供应商的法定代表人或者授权代表的签字或盖章应真实、有效,如由授权代表签字或盖章的,响应文件中应提供“法定代表人授权书”。

## (2) 中小企业声明函

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\_\_\_\_\_ 行业;供应商为\_\_\_\_\_ (企业名称),从业人员\_\_\_人,营业收入为\_\_\_万元,资产总额为\_\_\_万元,属于\_\_\_\_\_ (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:

注: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。

## 十一、其他材料

### 附件

#### (一) 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\_\_\_\_\_（采购单位名称）单位的\_\_\_\_\_（项目名称）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，将承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日期：

注：非残疾人福利性单位无需提供此证明材料

## （二）监狱企业证明材料

根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库[2014]68号）的规定，（填写供应商法定全称）为监狱企业。

特此声明。

省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）（盖章）：

供应商名称（盖章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

年 月 日

注：非监狱企业无需提供此证明材料