

# 台前县夹河中心乡卫生院医疗设备采 购项目

## 竞争性磋商文件

采购编号：台财磋商采购-2024-19



采 购 人：台前县夹河中心乡卫生院

采购代理机构：河南省亿达工程管理咨询有限公司

日 期：2024年12月

# 目 录

第一章	磋商公告
第二章	采购内容及要求
第三章	响应人须知
第四章	评标办法
第五章	磋商文件格式
第六章	政府采购合同条款

## 第一章 竞争性磋商公告

### 台前县夹河中心乡卫生院医疗设备采购项目 竞争性磋商公告

一、采购项目名称： 台前县夹河中心乡卫生院医疗设备采购项目

二、采购项目编号：台财磋商采购-2024-19

三、项目预算金额（最高限价）：635500.00 元

四、资金来源：财政资金和自筹资金，已落实

#### 五、项目基本情况：

1、采购需求：中央监护系统 1 套、急诊转运床 4 张、视频喉镜 2 台、二氧化碳送气泵 1 台、病人监护仪 3 台、耳鼻喉科检查治疗台 1 台、麻醉机 1 台等医疗设备一批，详见“磋商文件”；

2、质量要求：合格，符合国家质量标准及相关行业标准；

3、交付期：10 日历天内安装并调试完成；

4、质保期：1 年；

5、包段划分：本项目共 1 个包。

#### 六、采购项目需要落实的政府采购政策：

1、为促进中小企业发展，根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》“第六条”、《政府采购促进中小企业发展暂行办法》“第五条”、《国务院关于印发扎实稳住经济一揽子政策措施的通知》（国发〔2022〕12 号）、财政部《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19 号）精神，政府采购货物、服务项目给予小微企业的价格扣除优惠，由财库〔2020〕46 号文件规定的 6%—10%提高至 10%—20%，响应人为小微企业的，则给予总报价 20%的扣除，用扣除后的价格参与评审；

2、监狱企业视同中小型企业，享受中小型企业同等政策待遇。监狱企业参加政府采购活动时，应当提供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；

3、没有提供中小企业、监狱企业有效证明材料的供应商将被视为不接受投标总价的扣除，用原投标总价参与评审；

4、政府强制采购节能产品强制采购、节能产品及环境标志产品优先采购，须提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书。

#### 七、供应商资格要求：

1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

(1) 具有独立承担民事责任的能力（国内注册的独立法人、提供三证合一的营业执照）；

(2) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供 2022 年度或 2023 年度任意一年度的审计报告或银行出具的资信证明；若公司成立时间不足的，按实际成立年限提供）；

(3) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力；（提供证明材料或书面承诺，格式自拟）

(4) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（近半年以来任意 1 个月以上依法缴纳税收和社会保障证明材料，依法免税或不缴纳社保资金的供应商，应提供相关证明文件）；

(5) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（供应商自行作出承诺，并加盖本单位公章）；

(6) 法律、行政法规规定的其他条件。

注：投标人在投标时，按照濮财购【2022】9 号文规定提供濮阳市政府采购供应商信用承诺书(格式见磋商文件格式)，则无需再提交上述证明材料。

2、对列入“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）的“失信被执行人”、“重大税收违法失信主体”和“中国政府采购”网站（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）的“政府采购严重违法失信行为记录名单”的响应人，将拒绝其参加政府采购活动，响应文件中应附信用记录承诺（格式见附件）

3、本次招标不接受联合体投标，同时不得分包，不得转包，（声明或承诺格式自拟）。

4、供应商为生产厂家的须提供二类医疗器械生产许可证，供应商为经销商的须提供二类医疗器械经营备案凭证。

**八、是否接受进口产品：否**

**九、本项目实行资格后审。**

**十、获取竞争性磋商文件：**

本次采购活动通过濮阳市公共资源电子化交易平台，进行，信息发布、竞争性磋商文件的获取、响应文件的制作以及递交、开标、评标、结果公示实行全程电子化。

1、时间：公告发布之日起至响应文件提交的截止时间前

2、地点：濮阳市公共资源交易平台(<http://www.pyggzy.com/>)

3、方式：登陆濮阳市公共资源交易平台(<http://www.pyggzy.com/>)下载竞争性磋商文件；

注：首次进入濮阳市公共资源交易平台参加投标的供应商应首先办理以下事项：①供应商信用信息录入：登陆濮阳市公共资源交易平台(<http://www.pyggzy.com/>)按照《濮阳市主体库操作流程以及注册信息介绍》要求完成企业信息录入。

4、售价：0 元

**十一、投标截止时间（响应文件递交截止时间）及地点**

1、时间：2024 年 12 月 30 日 9 时 30 分（北京时间）

2、地点：濮阳市中原路与开州路交叉口向北 50 米路东濮阳市公共资源交易中心综合开标室；

**十二、开标时间及地点**

1、时间：2024 年 12 月 30 日 9 时 30 分（北京时间）

2、地点：濮阳市中原路与开州路交叉口向北 50 米路东濮阳市公共资源交易中心综合开标室；

3、本次交易项目实行全流程电子化，响应人（供应商）不需到现场参加开标活动。实行网上开标、远程解密及网上提交二次报价。各响应人（供应商）需要自备计算机且保证网络畅通，能够登录濮阳市公共资源交易平台 <http://www.pyggzy.com/>（注：使用 IE 浏览器）。插入 CA 数字证书打开响应人界

面，参加网上开标。各响应人（供应商）需通过网络密切关注项目交易全过程，所有交易环节材料均依据电子文件为准。

远程解密及提交二次报价时间：远程解密（解密时间自开标时间始 30 分钟结束）、提交二次报价（自下达二次报价命令始 30 分钟结束），由于响应人（供应商）错过解密、报价时间或其他自身原因导致远程解密不成功或者二次报价不成功，责任均由响应人（供应商）自行承担。给各潜在响应人（供应商）带来不便，请谅解。

### 十三、发布公告的媒介及招标公告期限

本次磋商招标公告在《河南省政府采购网》、《濮阳市政府采购网》、《濮阳市公共资源交易平台》上发布。磋商公告期限为五个工作日。

### 十四、联系方式：

1、名称：台前县夹河中心乡卫生院

地址：台前县夹河乡沙湾村

联系人：罗伟

联系电话：13781362001

2、采购代理机构：河南省亿达工程管理咨询有限公司

地址：郑州市郑汴路与玉凤路交叉口向南 500 米升龙环球大厦 C 座 26 楼 2605 室

联系人：郭森林

电话：0371-67112255、13783625887

发布人：河南省亿达工程管理咨询有限公司

发布时间：2024 年 12 月 17 日

## 第二章 采购内容及要求

序号	产品名称	参数	单位	数量
1	中央监护系统	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. ★支持护士站安装1套中央站支持联网≥64床病人集中管理，支持联网床旁监护仪，患者遥测设备，除颤设备，或者上述设备混合联网。</li> <li>2. 支持可升级查看站，支持根据科室不同位置的要求，医护团队可以调阅科室任一患者的实时监护数据，趋势数据和报警数据</li> <li>3. 支持可升级工作站，在医生办公室，医生团队可以查看科室自己管理患者的监护数据，趋势数据和报警数据，并支持更改该患者的报警上下限。</li> <li>4. 可升级中央站，查看站，工作站和床旁监护仪构建科室监护网络，保证科室患者支持在床旁，护士站，医生办公室，家属会谈室和科室走廊查看患者的数据，支持同一患者在不同物理地点呈现不同界面显示的需求，患者监护不受干扰。</li> <li>5. 要求中央站可以控制监护仪接收/解除/转移病人</li> <li>6. 要求中央站可以控制监护仪启动/停止NIBP测量</li> <li>7. ★要求中心监护系统可以控制监护仪进入夜间模式。中央站/工作站可支持其所管辖的所有病床一键进入夜间模式</li> <li>8. ★要求中心监护系统可以控制监护仪进入隐私模式，中央站/工作站可支持其所管辖的所有病床一键进入隐私模式</li> <li>9. 要求中央站主机可支持连接2个显示屏</li> <li>10. 要求中央站显示器尺寸应≥21.5英寸</li> <li>11. 要求中央站支持的显示分辨率≥1920*1080像素</li> <li>12. 要求中央站主机采用磁盘阵列式设计，保障数据的存储安全和系统运行稳定</li> <li>13. ★要求中央站单个显示屏可显示≥24个病人的数据</li> <li>14. 要求中央站/工作站交互界面与所提供的监护仪的交互界面保持风格一致</li> <li>15. 要求多床区域每个病床至少可以显示6道波形，12个参数区</li> <li>16. 要求多床区域可进行颜色标记，实现分组显示</li> <li>17. 要求多床区域可以配置大字体界面</li> <li>18. 要求支持趋势图/表回顾功能。支持自定义趋势组功能，可由用户自行选择参数及调整参数顺序。</li> <li>19. 要求具备事件回顾功能。支持事件列表显示及筛选，并支持事件重命名，锁定及备注功能。</li> <li>20. 要求具备≥240小时趋势数据存储，分辨率≥1分钟</li> <li>21. 要求具备≥240小时全息波形数据存储，分辨率≥250Hz</li> <li>22. 要求具备≥240小时ST片段数据存储，分辨率≥5分钟</li> <li>23. 要求支持≥1000条事件存储，事件类型应包括报警事件及手动事件。事件应存储事件发生时刻的全部参数及至少3道相关波形，波形长度≥32秒</li> <li>24. 要求具备≥1000条NIBP测量数据存储</li> </ol>	套	1

		<p>25. 要求具备≥720条CO测量数据存储</p> <p>26. 要求具备≥720条12导静息分析结果数据存储</p> <p>27. 要求具备≥48小时呼吸氧合图曲线数据存储</p>		
2	急诊转运床	<p>产品结构及组成：由脚轮、车架、手摇式起升架、ABS床板、护栏、垫子、氧气瓶架、输液架等组成。</p> <p>产品尺寸：</p> <p>1. 平车面尺寸：1920*640/680±10mm</p> <p>2. 升降高度：520~810±10mm</p> <p>3. 起背角度：0~75±5°</p> <p>4. 净重 83kg， 最大承重 250kg。</p> <p>产品包装：标准纸箱+木框底托</p> <p>适用范围：用于运送、转移患者。</p> <p>产品描述</p> <p>1. 床面：采用 ABS 工程注塑料一次铸压成型，具有阻燃性高，耐腐蚀，韧性强等特点，床板四角分别设计有把手，方便护理急救人员操作。</p> <p>2. 护栏：台面两侧配二片可提升式护栏，优质 ABS 工程塑料，弧线型流畅设计，经过整体中空吹塑一次成型；装有气弹可缓冲护栏提升与下降的速度，延长护栏使用寿命通过提手开关实现上下提升功能，护栏的上部呈易于握持的形状可作病人起立时的助力棒；给患者进行检查或治疗时，可将护栏收纳到床板下面，提高舒适度及护栏使用寿命。</p> <p>3. 操作部分：（背部起背）</p> <p>（1）转运车的后背升降采用气弹簧，起背角度应符合下表的规定。</p> <p>（2）手柄操作按顺时针方向旋转，床面上升，反之则下降。</p> <p>（3）后背调节气弹簧，不得有漏气泄压滑落现象。</p> <p>（4）空载时，手柄起动力矩不大于 2N.m，试验重量为 2Kg</p> <p>4. 头部带有氧气瓶托架，在车内可放置 4L 氧气瓶，解决了使用氧枕至供氧中断或不足的问题；增加了氧气容量，减少漏氧发生，延长了携氧转运时间，整个转运车操作简单、易行，能更好的满足急危重症患者的全程氧供需求。</p> <p>5. 车头车尾带有对角输液架插孔，并配有 1 根输液架，方便患者输液。</p> <p>6. 整体升降采用摇杆式设计，升降行程 520-810mm，摇把采用具有过盈保护，自动润滑功能。</p> <p>7 承重部分：</p> <p>（1）转运车置于水平面上，当床面的中间部位承受 250Kg 重物后，其凹度不大于 20mm，撤掉重物后没有塑性变形，各部位无异常现象。</p> <p>（2）转运车置于水平面上，当床面与床框任一侧的中间部位承受 250Kg 重物后，其凹度不大于 50mm，撤掉重物后，床框没有塑性变形，各部位无异常现象。</p> <p>7. 脚轮为 4 个中控脚轮，直径 150mm，带有中央导向轮。外罩包 ABS 防缠绕，坚固耐用，推车尾部带中控开关。脚轮转动灵活，并能承受 240Kg 以上的重量，无变型和卡滞现象。</p> <p>8. 独立的中心第五轮系统：中心第五轮收起时即自由进</p>	张	4

		<p>行,使用时,即“直行”状态,克服运送过程中的惯性作用力,有效的控制前进方向使运送过程中更加安全。</p> <p>9. 辅助装置:带有厚度 3CM 牛津布车垫,带有 2 条安全带,在紧急运送病人时,可保护病人不从运送推车掉落。</p> <p>10. 功能特点</p> <p>1、采用采用摇杆式设计控制床面升降</p> <p>2、专用医用脚轮使车运动稳定、可靠、轻巧。</p> <p>3、配备专用舒适床垫以及输液管。</p> <p>4、ABS 护栏,可以安防护病人。</p> <p>6、配备中控刹车兼导向系统。</p>		
3	视频喉镜	<p><b>一: 主机技术要求</b></p> <p>★1: 采用智能主控芯片,可无缝兼容窥视叶片手柄、硬管手柄、软管手柄,无需转接。</p> <p>2: 采用广角高亮显示屏,视场角<math>\geq 160^\circ</math>。</p> <p>★3: 主机屏幕<math>\geq 3.5</math>寸,显示分辨率<math>\geq 640 \times 480</math>。</p> <p>★4: 屏幕采用医用电阻触摸屏,通过压力点触,方便医生戴手套操作。</p> <p>★5: 可通过有线或无线方式外接显示器,实现同屏实时显示传输。</p> <p>6: 主机内置多媒体系统,可拍照、录像、录音,可在主机上直接阅读、回放。</p> <p>7: 具备 USB、HDMI 输出方式,方便科研、教学。</p> <p>8: 主机内置操作使用视频,方便临床医护人员快速掌握设备使用方法。</p> <p>9: 具有户外/户内环境模式,以适应不同插管环境。</p> <p>10: 内置锂电池,容量不低于 2500mAh,工作时间<math>\geq 240</math>分钟,具备电量管理功能。</p> <p>★11: 主机与手柄均可带电一键插拔连接、分离,无需旋转,方便临床使用及携带。</p> <p>12: 显示器能上下 <math>0^\circ \sim 130^\circ</math> 转动,左右 <math>0^\circ \sim 270^\circ</math> 转动,以方便特殊体位的操作。</p> <p><b>二: 窥视叶片手柄 技术规格要求</b></p> <p>1: 采用数字电子成像技术,成像能力不低于 30 万像素。</p> <p>★2: 采用可调节的多功能手柄,一支手柄可满足婴幼儿、小儿、成人的插管需求,无需更换。</p> <p>3: 手柄滑竿采用 304 不锈钢材质,可承重 90KG 拉力。</p>	台	2

		<p>4: 手柄前端配备智能温控加热板, 非 LED 灯加热, 以实现即时防雾功能。</p> <p>5: 照明采用 1 个 LED 灯, 亮度<math>\geq 1000\text{LUX}</math>。</p> <p>6: 手柄可同时适配一次性喉镜片和可重复使用窥视叶片, 型号分别为: SS (婴幼儿型)、S (儿童型)、M (成人型)、L (成人大号型)。</p> <p>★7: 一次性喉镜片及可重复使用窥视叶片均作磨砂防反光处理, 操作视野更为清晰, 喉镜片和喉镜可以分离单独浸泡和低温等离子消毒。</p> <p>8: 最小开口度<math>\leq 13\text{mm}</math>, 适合不同体型插管患者。</p> <p>9: 具备耐磨、防跌落、防泼洒性能, 以满足特殊抢救环境使用。</p> <p>10: 与主机之间的连接方式采用一键插拔, 无需旋转, 利于临床抢救。</p> <p>11: 可以选配无线传输功能模块, 用于无线连接大屏幕显示器, 方便医生操作、教学。</p>		
4	二氧化碳送气泵	详见附件一	台	1
5	病人监护仪 1	<p>1: 整机要求:</p> <p>1.1、通过国家 III 类注册认证, 一体化便携监护仪, 整机无风扇设计。</p> <p>1.2、配置提手, 方便移动。</p> <p>★1.3、<math>\geq 12</math> 英寸彩色液晶触摸屏, 分辨率高达 <math>1280*800</math> 像素或更高, <math>\geq 8</math> 通道波形显示。</p> <p>1.4、屏幕采用最新电容屏非电阻屏。</p> <p>1.5、显示屏采用宽视角技术, 支持 <math>170</math> 度可视范围。</p> <p>1.6、内置锂电池, 插槽式设计, 无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。</p> <p>★1.7、安全规格: ECG, TEMP, IBP, SpO<sub>2</sub>, NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型。</p> <p>1.8、监护仪设计使用年限<math>\geq 8</math> 年。</p> <p>1.9、监护仪清洁消毒维护支持的消毒剂<math>\geq 40</math> 种, 在厂家手册中清晰列举消毒剂的种类。</p> <p>1.10、监护仪主机工作大气压环境范围: <math>57.0\sim 107.4\text{kPa}</math>。</p> <p>1.11、监护仪主机工作温度环境范围: <math>0\sim 40^{\circ}\text{C}</math>。</p> <p>1.12、监护仪主机工作湿度环境范围: <math>15\sim 95\%</math>。</p> <p>2: 监测参数:</p> <p>2.1、配置 3/5 导心电, 呼吸, 无创血压, 血氧饱和度, 脉搏和双通道体温参数监测。</p> <p>★2.2、心电监护支持心率, ST 段测量, 心律失常分析, QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能。</p> <p>2.3、心电算法通过 AHA/MIT-BIH 数据库验证。</p>	台	1

	<p>2.4、心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s 和 50 mm/s。</p> <p>2.5、提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个 ST 片段的同屏实时显示，提供参考片段和实时片段的对比查看。</p> <p>2.6、支持≥20 种心律失常分析，包括房颤分析。</p> <p>2.7、QT 和 QTc 实时监测参数测量范围：200~800 ms。</p> <p>2.8、支持升级提供过去 24 小时心电概览报告查看与打印，包括心率统计结果，心律失常统计结果，ST 统计和 QT/QTc 统计结果。</p> <p>2.9、提供 SpO2, PR 和 PI 参数的实时监测，适用于成人，小儿和新生儿。</p> <p>2.10、支持指套式血氧探头，IPX7 防水等级，支持液体浸泡消毒和清洁。</p> <p>2.11、配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿。</p> <p>★2.12、提供手动，自动，连续和序列 4 种测量模式，并提供 24 小时血压统计结果，满足临床应用。</p> <p>2.13、无创血压成人测量范围：收缩压 25~290mmHg，舒张压 10~250mmHg，平均压 15~260mmHg。</p> <p>2.14、提供辅助静脉穿刺功能。</p> <p>2.15、提供双通道体温和温差参数的监测，并可根据需要更改体温通道标名。</p> <p>3：系统功能：</p> <p>3.1、★支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，满足医护团队快速管理患者报警需求，产品用户手册提供报警限自动设置规则。</p> <p>3.2、支持肾功能计算功能。</p> <p>3.3、具有图形化技术报警指示功能，帮助医护团队快速识别报警来源。</p> <p>3.4、支持≥120 小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾。</p> <p>3.5、≥1000 条事件回顾。每条报警事件至少能够存储 32 秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值。</p> <p>3.6、≥1000 组 NIBP 测量结果。</p> <p>3.7、≥120 小时（分辨率 1 分钟）ST 模板存储与回顾。</p> <p>3.8、支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能。</p> <p>3.9、支持监护仪历史病人数据的存储和回顾，并支持通过 USB 接口将历史病人数据导出到 U 盘。</p> <p>3.10、支持 RJ45 接口进行有线网络通信，和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。</p> <p>3.11、支持监护仪进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式。</p> <p>★3.12、提供计时器功能，界面区提供设置≥4 个计时器，每个计时器支持独立设置和计时功能，计时方向包括正计时和倒计时两种选择。</p> <p>3.13、支持格拉斯哥昏迷评分（GCS）功能。</p> <p>3.14、支持升级 MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分）和 NEWS2（英国早期预警评分 2）的动态评分。</p> <p>★3.15、动态趋势界面可支持统计 1-24 小时心律失常报</p>		
--	--	--	--

		<p>警、参数超限报警信息，并对超限报警区间的波形进行高亮显示，帮助医护人员快速识别异常趋势信息。</p> <p>3.16、提供屏幕截图功能，将屏幕截图通过 USB 接口导出到 U 盘。</p> <p>3.17、支持它床观察，可同时监视<math>\geq 12</math> 它床的报警信息。</p> <p>3.18、支持与护士站中心监护系统联网，实现患者的集中监护和报警管理。</p>		
6	病人监护仪 2	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 自身集成 4 槽插件箱，能够满足大部分移动监护的需求。</li> <li>2. 具有多种操作方式：触摸屏。</li> <li>3. 工作温度<math>-10 \sim 35</math> °C。</li> <li>4. 最大工作海拔高度 4000 米，满足高原地区使用。</li> <li>5. 适用于成人、小儿、新生儿的监测。</li> <li>6. 屏幕尺寸 12 英寸，分辨率 1280 x 800 像素。</li> <li>7. 提供多点触摸和手势操作功能。</li> <li>8. 支持 7 道波形显示。</li> <li>9. 显示屏亮度自动调节功能。</li> <li>10. 大字体界面支持 4 个参数的设置和显示。</li> <li>11. 用户能够根据自己的使用需要定义快捷键。界面能够提供 20 个快捷键的同时显示。</li> <li>12. 当测量值不可靠时，提供镂空值显示。</li> <li>13. 标配多参数模块（心电，呼吸，血氧，无创血压，2 通道体温）</li> <li>14. 可升级配置 IBP, Etco2, Temp, AG, PiCCO, ScvO2, BIS/BISx4, NMT 参数模块等，以及记录仪、设备集成模块。模块不需要额外供电，均支持即插即用。</li> <li>15. 支持屏幕 4 英寸的转运模块，便于病人转运过程中监护的连续性。</li> <li>16. 有创动脉压力监测时能够支持 PPV、PAWP 测量显示。</li> <li>17. 支持药物计算，血液动力学计算，氧合计算，通气计算和肾功能计算。</li> <li>18. 具有多导心电监护算法，同步分析 2 通道心电波形，能够良好抗干扰。</li> <li>19. 心率测量范围：15 - 300 bpm。</li> <li>20. 滤波模式提供诊断模式（0.05 -150Hz），监护模式（0.5 -40Hz）。</li> <li>21. 提供 21 种心律失常和房颤事件的分析，提供 24 小时心律失常统计。</li> <li>22. 床旁提供 ST 段分析，提供显示和存储 ST 值。</li> <li>23. 提供起搏信号智能识别。</li> <li>24. 可以直接在监护仪上进行 12 导静息分析，并获得分析结果。</li> <li>25. 具有 LED 报警灯，能够进行三级报警状态显示。</li> <li>26. 应该具有报警复位功能，在报警触发后能够通过报警复位消除报警声音。</li> <li>27. 具备调节报警暂停的时间功能，提供 1 - 15 分钟，以及永久暂停可调。</li> <li>28. 具有图形化报警指示功能，看报警信息更容易。</li> <li>29. 支持它床观察不需要使用中央站，也可以观察护理组中的其他病人的实时测量值和波形、报警信息，并能够对远端病人报警进行复位。</li> <li>30. 支持 96 小时趋势表、趋势图回顾。</li> </ol>	台	1

		<p>31. 支持 800 条事件回顾，800 条 NIBP 测量结果回顾。</p> <p>32. 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。</p> <p>33. 支持 48 小时全息波形回顾。</p> <p>34. 工作模式提供：监护模式、待机模式、体外循环模式、隐私模式。</p> <p>35. 通过设备集成模块提取呼吸机、输液泵等信息到监护仪上显示。</p> <p>36. 加配有创压模块</p>		
7	病人监护仪 3	<p><b>基本要求：</b></p> <p>1、一体式监护仪,可用于监护成人,儿童,新生儿患者</p> <p>2、≥10.4 寸彩色 LCD 显示屏,LED 背光,彩色高分辨率 ≥800*600, ≥8 通道波形显示</p> <p>3、主机带电池重量&lt;3.5kg (标配,不含记录仪)</p> <p><b>监测参数：</b></p> <p>1、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</p> <p>2、★ 具备 ECG 多导同步分析功能,同时分析多个心电导联,个别导联干扰情况下仍能准确监测</p> <p>3、★ 具备智能导联脱落监测功能,个别导联脱落的情况下仍能保持监护</p> <p>4、可显示 PI 血氧灌注指数,有效反映血氧灌注情况</p> <p>5、支持心率变化统计和动态血压分析</p> <p><b>系统功能：</b></p> <p>1、支持中/英文字符和条码扫描枪输入</p> <p>2、具有三级声光报警,参数报警级别可调</p> <p>3、具备报警集中设置功能</p> <p>4、具备血液动力学、药物计算功能</p> <p>5、可选内置存储卡,也支持外部 USB 存储设备,支持掉电存储和 U 盘数据导入导出功能</p> <p>6、具备 Nurse Call 报警功能</p> <p>7、支持 VGA 外接拓展显示屏</p> <p>8、具备 1200 小时趋势图表、1800 个报警事件、1600 组 NIBP 测量的数据存储和回顾功能,48 小时全息波形回顾.</p> <p>9、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</p> <p>10、具备成人、小儿、新生儿三种病人配置,支持 U 盘导入导出配置</p> <p>11、标配普通锂电池,工作时间可达 4 小时;可选配大容量锂电池,工作时间达 8 小时</p> <p>12、支持 3 通道记录仪</p> <p>13、整机无风扇设计,降低环境噪音干扰</p> <p>14、机身支持附件收纳盒设计,让床旁附件管理更有序、更高效</p> <p>15、防水等级达到 IPX1 标准</p>	台	1
8	耳鼻喉科检查治疗台	详见附件二	台	1
9	麻醉机	<p><b>1 工作条件及基本配件</b></p> <p>1.1 操作环境,温度: 10° C-40° C,湿度: 15%- 95%</p> <p>1.2 电源: 220-240V, 50Hz/60Hz</p>	台	1

	<p>1.3 后备电池使用时间：≥80 分钟（可选配双节电池 150 分钟）</p> <p>1.4 具有 RS-232 接口、HL7、3 个辅助电源接口等接口</p> <p>1.5 机架：带大工作台侧栏杆推车，三个抽屉</p> <p>1.6 适合内窥镜手术模式：具备顶光灯，能够在黑暗环境中提供麻醉机工作台面照明。</p> <p>1.7 非待机状态转动关机旋钮，主机具备 10 秒延迟关机功能，以避免误操作保证病人安全</p> <p><b>2 气源</b></p> <p>2.1 可选配氧气、笑气、空气三气源</p> <p>2.2 快速充氧范围 25 - 75 l/min。</p> <p><b>3 流量计</b></p> <p>3.1 双管机械流量计</p> <p>3.2 具备机械的氧笑联动装置，不受停电影响，保证氧气浓度不低于 25%。</p> <p><b>4 挥发罐</b></p> <p>4.1 配备双麻醉罐位</p> <p>4.2★标配一个麻醉罐，麻醉罐和主机同品牌，麻醉罐通过 CE 和 FDA 认证，同品牌非其他品牌代工贴牌（非 OEM）产品，具备温度、空气压力和流量补偿功能</p> <p>4.3 首次加药量(干药芯)可达 360ml，再次加药量可达 300ml</p> <p><b>5 呼吸回路</b></p> <p>5.1 回路整体可徒手拆卸，一体化回路，无裸露连接管线，防止意外脱落或误连接</p> <p>5.2 回路部件可以耐受 134℃ 高温高压消毒以避免院内交叉感染</p> <p>5.3 二氧化碳吸收罐，容积：1500ml</p> <p>5.4 内置双流量传感器，分别在吸入端，呼出端</p> <p>5.5 流量传感器监测频率为 1000 次/秒</p> <p>5.6★无需冷凝器，低回路系统容积，在包括 2L 手动皮囊的情况下，机控模式回路容积不大于 2700ml。为快速调节新鲜气体流量以及输出麻药浓度提供了保障</p> <p>5.7 具有回路整体加温功能，无需冷凝器，保证回路不受积水影响，保证流量传感器精准及向病人提供温暖气体，避免对呼吸道的刺激。</p> <p>5.8 配置 CO2 旁路(Bypass)功能，在机械通气过程中，更换钠石灰罐无需选择确认，无需关停机械通气，可方便直接更换</p> <p>5.9 具备智能回路识别报警系统，当二氧化碳吸收器未锁定时，机器能智能识别，并报警提示(二氧化碳吸收器未锁定)。</p> <p><b>6 呼吸机</b></p> <p>6.1 气动电控呼吸机，全中文操作和显示</p> <p>6.2 提供辅助/控制通气，标配通气模式：容量控制，压力控制模式、手动通气、电子 PEEP。可选配 SIMV-VC、SIMV-PC，带窒息后备保护通气的 PS</p> <p>6.3 潮气量范围：20ml-1500ml</p> <p>6.4 吸气压力设置范围： 5-60 cmH2O</p> <p>6.5 呼吸频率：4-100 次/分钟</p> <p>6.6 吸呼比：4:1-1:8</p>		
--	--	--	--

	<p>6.7 压力限制范围：10-100 cmH<sub>2</sub>O</p> <p>6.8 电子 PEEP，显示屏设置，范围：OFF，4-30 cmH<sub>2</sub>O</p> <p>6.9 吸气暂停：OFF，5%-60%吸气时间</p> <p>6.10 上升式风箱，可以直接观察病人实际呼吸状态，保证安全</p> <p>6.11 具备吸入端，呼出端双流量传感器，实现动态潮气量实时自动补偿功能，补偿新鲜气体变化、气体压缩、回路顺应性变化以及小的回路泄漏造成的吸入潮气量和设置潮气量的误差。具备内置第三基准流量传感器，用户可自行校准吸入和呼出端流量传感器。</p> <p><b>7 数字和波形监测</b></p> <p>7.1 具备三级声光报警功能，有红黄报警灯显示</p> <p>7.2★10.4 英寸彩色触摸控制屏，可同屏显示 3 通道波形和选配至少一个环图</p> <p>7.3★选配内置插件槽，可直接热插拔插件</p> <p>7.4 插件可在监护仪和麻醉机之间通用</p> <p>7.5 配备插件：CO<sub>2</sub></p> <p>7.6 同屏幕可显示 3 通道任意波形（压力时间波形，流速时间波形/容量时间波形，可选呼末 CO<sub>2</sub> 波形）和一个环图（P-V，F-V，P-F）</p> <p>7.7 潮气量监测范围：0-1500ml</p> <p>7.8 分钟通气量监测范围：0-100L/min。</p>		
--	---	--	--

附件一：

1、仪器参数

表 1:送气装置基本参数表

适用气体	医用高纯二氧化碳气体(CO <sub>2</sub> )
输入 CO <sub>2</sub> 气体额定压强范围	0.3432MPa-1.4MPa
输入 CO <sub>2</sub> 气体压强上限报警最大值	1.5MPa
输入 CO <sub>2</sub> 气体压强下限报警最小值	250KPa
输出 CO <sub>2</sub> 气体额定压强	45KPa±4KPa
输出 CO <sub>2</sub> 气体流量下限报警最小值	0.2L/min
输出 CO <sub>2</sub> 气体额定流量注 1	8.5 L/min±1 L/min
输出 CO <sub>2</sub> 气体额定流量精度注 2	±0.3 L/min
输出 CO <sub>2</sub> 气体温度范围(辅助加热功能)注	15-35℃
四档定时模式可选	4 种(15min, 30min, 60min, 120min)
定时精度	±10S
耗能(额定输入功率)	100-240V~ 50/60Hz 60VA
外形尺寸(长×宽×高)	360 mm×125 mm×160 m
质量(不含脚踏开关)	约 5.2 Kg

注 1:在无输出配管条件下测得的流量。

注 2:在指定输出配管条件下。

注 3:环境温度 23±2℃条件下。

2、仪器功能

- a) CO<sub>2</sub> 气体杂质的过滤;
- b) CO<sub>2</sub> 气体温度的显示, 超温的报警; c) CO<sub>2</sub> 气源压力的提示, 低气压的报警;
- d) CO<sub>2</sub> 气源输出流量的提示, 低流量的报警;
- e) 电磁阀开通状态提示, 运行和停止的操作控制;
- f) 定时模式选择和提示, 运行时间计时显示;

其它功能:

- g) 脚踏开关控制;
- h) 软件升级功能;
- i) 兼容所有主流内镜主机接口

3、定时模式选择

表 2:定时参数表

模式代号	T15	T30	T60	T120
定时长度	15min	30min	60min	120min
推荐手术用途	胃镜	肠镜	ERCP	ESD

4、整机配置

表 3:整机装箱单

序号	名称	单位	数量
----	----	----	----

1	主机	台	1
2	电源线	根	1
3	熔断器	只	2
4	脚踏开关组件	个	1
5	气体输出软管组件	根	1
6	<input type="checkbox"/> Olympus 配套集送瓶组件	个	1 (按内镜品牌选择其一) (仅提供转接器部分,需配套使用原内镜 注水瓶)
	<input type="checkbox"/> Pentax 配套集送瓶组件		
	<input type="checkbox"/> Fuji 配套集送瓶组件		
7	<input type="checkbox"/> 高压软管组件(气瓶制式)	根	(按气源选择其一) (标准长度 3M)
	<input type="checkbox"/> 高压软管组件(JIS 制式)		
	<input type="checkbox"/> 高压软管组件(GS 制式)		
8	装箱单	份	1
9	产品性能参数检测表	份	1
10	使用说明书	本	1
11	合格证	个	1
12	保修单	份	
13	CO <sub>2</sub> 气体专用减压阀	只	1(气瓶制式选配)

附件二：  
耳鼻喉科治疗台技术参数要求

设备名称：	耳鼻喉科治疗台	数量：1套
主要技术参数要求		
序号	内 容	备注
1	电源 220V 50Hz；整机功率 2500W	
2	尺寸：≥长×宽×高) 1830×800×810mm	★
3	材质	
3.1	台面：高级汉白玉，书写桌：高级汉白玉	★
4	聚光斑照明灯:LED光源，亮度可调节，24V/10W, 2万小时的超长寿命, 色温 6500K	★
5	负压泵 225W 正压泵 80W	
6	喷雾枪:不锈钢制造,可拆卸,回流式喷枪设计,可高温高压消毒流量 3~9ml/min, 喷雾锥角不小于 20 度	
7	排污系统：具有报警功能	★
8	吸引枪：吸力 0—600mmHg	
9	除雾装置:间接镜加温器, 功率 450W 人工开关, 加热时间 1-15 秒可调	
10	光源：内置 LED 冷光源	★
11	药瓶:医用深色玻璃小药瓶, 60ml	
12	不锈钢罐:带盖, $\phi 90\text{mm} \times 90\text{mm}$ , 可高温消毒	
13	器械盘:带盖, $305 \times 205 \times 50\text{mm}$ , 可高温消毒	
14	储物电脑柜:钣金材料	
15	治疗椅	
15.1	最大载重 250kg、升降 530-650mm;	★
15.2	靠背角度: 90-135 度、180 度可旋转。	★
15.3	电动, 可通过治疗台控制面板和治疗椅按键两种操作。	★
16	配置	★
	工作主台面 1	
	箱体 1	
	药喷枪 3	
	吸枪 1	
	吹枪 1	
	正压泵 1	
	负压泵 1	

	排污装置	1	
	LED 照明灯	1	
	镜预热器	1	
	内置式 LED 冷光源	1	
	感应式 LED 阅片灯	1	
	智能控制系统	1	
	棉球罐	2	
	豪华医生座椅	1	
	电动病人椅	1	

### 第三章 响应人须知

#### 投标须知前附表

条款号	条款名称	编列内容
1	采购人	采购人名称：台前县夹河中心乡卫生院 地址：台前县夹河乡沙湾村 联系人：罗伟 联系电话：13781362001
2	采购代理机构	采购代理机构：河南省亿达工程管理咨询有限公司 联系人：郭森林 联系电话：0371-67112255、 13783625887 地址：郑州市郑汴路与玉凤路交叉口向南 500 米升龙环球大厦 C 座 26 楼 2605 室
3	项目名称	台前县夹河中心乡卫生院医疗设备采购项目
4	资金来源	财政资金和自筹资金
5	资金落实情况	已落实
6	交付期	10日历天内安装并调试完成
7	质量标准	合格，符合国家质量标准及相关行业标准
8	付款方式	以双方最终签订合同为准
9	合格响应人的资格条件	详见磋商公告
10	是否接受联合体投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不接受 <input type="checkbox"/> 接受，应满足下列要求： 联合体资质按照联合体协议约定的分工认定
11	信用查询	1. “信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）须提供“失信被执行人”，“重大税收违法当事人名单”。 2. 中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”。
12	踏勘现场	<input checked="" type="checkbox"/> 不组织 <input type="checkbox"/> 组织，踏勘时间： 踏勘集中地点：
13	投标预备会	<input checked="" type="checkbox"/> 不召开 <input type="checkbox"/> 召开，召开时间： 召开地点：

14	响应人提出问题的截止时间	下载竞争性磋商文件之日起，响应文件截止时间 5 日前。
15	采购人修改、澄清的时间	投标截止时间 5 天前，网上发布的形式通知所有潜在响应人。
16	构成竞争性磋商文件的其他资料	除竞争性磋商文件外，采购人在招标期间发出的澄清、修改内容均是竞争性磋商文件的组成部分
17	投标截止时间	详见磋商公告
18	构成响应文件的其他资料	响应人认为需要提交的其他材料
19	投标有效期	自投标截止之日起 <u>60</u> 日历天
20	是否允许递交备选投标方案	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
21	报价要求	<b>唯一报价, 不超过预算价格</b>
22	响应文件份数	电子版一份
23	电子投标文件编制要求	1、投标文件全部采用电子文档（. GEF 格式），电子投标文件在网上进行上传。在投标文件截止时间前，响应人（供应商）登陆交易平台后，将已固化加密的电子投标文件通过网上递交的方式在投标专区自行递交，并确保递交成功(为保证文件正常递交，请响应人（供应商）错峰上传，投标文件制作详细操作可参“濮阳市公共资源交易平台 <a href="http://www.pyggzy.com/">http://www.pyggzy.com/</a> ”阅办事服务—操作指南-投标文件制作操作指南)。响应人（供应商）在投标文件提交的截止时间前自行在濮阳市公共资源交易平台主体诚信库内添加并提交发布与投标活动相关的资质、业绩、人员等内容，以便评委会查看核对。注：为保证投标文件按照采购文件规定时间顺利递交，请供应商事先熟悉网上开标程序。 2. 未按以上要求制作电子投标文件，导致投标文件无法正常打开的，按废标处理。
24	电子投标文件递交方式	1. 响应人凭企业机构数字证书登陆“濮阳市公共资源交易平台 <a href="http://www.pyggzy.com/">http://www.pyggzy.com/</a> ”，响应人（供应商）登陆交易平台后，将已固化加密的电子投标文件通过网上递交的方式在投标专区自行递交，并确保递交成功（为保证文件正常递交，请响应人（供应商）错峰上传。 响应人必须在投标截止时间前完成电子投标文件的上传，投标截止时间前未完成电子投标文件上传的，视为投标无效。
25	电子标书解密方式	解密方式： <input checked="" type="checkbox"/> 网上解密、 <input type="checkbox"/> 现场解密 1. 供应商应当按照采购文件和电子投标文件编制说明的要求加密投标文件，网上投标文件截止时间需使用同一个加密 CA 数字证书对投标文件进行远程解密（解密时间自首次响应文件提交截止时间开始 30 分钟内解密），由于响应人（供应商）错过解密时间或其他自身原因导致远程解密不成功，责任均由响应人(供应商)自行承担。

		2. 如未在规定时间内解密电子投标文件，其投标将被拒绝。 注：为保证投标文件按照采购文件规定时间顺利递交，请供应商事先熟悉网上投标程序。
26	签字或盖章及要求	电子响应文件响应人必须进行电子签章并加签响应人机构 CA 数字证书、法定代表人个人 CA 数字证书。
27	纸质响应文件装订要求及封套上应载明的信息	/
28	递交响应文件地点	见公告
29	是否退还响应文件	<input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是，退还安排：
30	开标时间和地点	见公告
31	资格审查委员会及评标委员会	1、评标委员会：共 <u>3</u> 人，其中采购人代表 <u>1</u> 人，抽取专家 <u>2</u> 人。技术、经济、法律等方面专家的确定方式：从河南省政府采购评审专家库中随机抽取。
32	是否授权评标委员会确定中标人	<input type="checkbox"/> 是 <input checked="" type="checkbox"/> 否，推荐的中标候选人： <u>1-3</u> 人。
33	本项目对应的中小企业划分标准所属行业	工业
34	对采购人的纪律要求	采购人不得泄漏招标投标活动中应当保密的情况和资料，不得与响应人串通损害国家利益、社会公共利益或者他人合法权益。
35	对响应人的纪律要求	响应人不得相互串通投标或者与采购人串通投标，不得向采购人或者评标委员会成员行贿谋取中标，不得以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假骗取中标；响应人不得以任何方式干扰、影响评标工作。
36	对评标委员会成员的纪律要求	评标委员会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、中标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，评标委员会成员应当客观、公正地履行职责，遵守职业道德，不得擅离职守，影响评标程序正常进行，不得使用第四章“评标办法”没有规定的评审因素和标准进行评标。
37	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，不得向他人透漏对响应文件的评审和比较、中标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。
38	询问和质疑	<b>（严格按照《政府采购质疑和投诉办法（财政部第94号令）》执行）</b>
潜在响应人、供应商、竞买人开标时请自行携带响应人机构CA数字证书、法定代表人个人CA数字证书、电脑及自备网络。		

## 一、总 则

### （一）适用范围

1.1 本竞争性磋商文件适用于本竞争性磋商文件所叙述项目的公开磋商。

### （二）定义

2.1 “采购人”（采购人）系指：台前县夹河中心乡卫生院

2.2 “供应商”系指符合要求的法人。

2.3 “采购代理机构”系指：河南省亿达工程管理咨询有限公司。

2.4 “买方”系指：台前县夹河中心乡卫生院，“卖方”系指中标人。

2.5 “合同”系指买卖双方签署的规定买卖双方权利与义务的协议，以及所有的附件、附录和采购文件所提到的构成合同的所有文件。

2.6 “货物”系指卖方按采购文件规定须向买方提供的一切设备、备品备件、工具、手册及其它有关技术资料 and 材料。

2.7 “服务”系指采购文件规定卖方须承担的安装、调试、技术协助以及其他类似的伴随义务。

2.8 “伴随服务”系指根据本合同规定卖方必须承担与货物有关的辅助服务，如送货上门、免费维护以及合同中规定卖方应承担的义务，以及合同中未规定，但以有利于合同履行原则，应当由卖方承担的其他义务。

### （三）项目概况

3.1、采购范围：详见招标项目采购内容及要求。

3.2、资金来源：财政资金和自筹资金

3.3、采购预算（最高限价）：635500.00 元

### （四）供应商资格要求：

与竞争性磋商公告要求一致

### （五）投标费用

本项目竞争性磋商文件为免费提供，不论投标结果如何，响应人应自行承担其参加投标所涉及的一切费用。

### （六）保证

供应商应保证在响应文件中所提交的文件、资料和数据是真实的。

### （七）供货地点、交付期

1. 供货地点：采购单位指定地点
2. 交付期：10 日历天内安装并调试完成

## 二、竞争性磋商文件

### （一）竞争性磋商文件的构成

#### 1. 竞争性磋商文件正文部分

##### 1.1 竞争性磋商公告

##### 1.2 采购内容及要求

##### 1.3 响应人须知

##### 1.4 评标方法

#### 2. 第二部分:竞争性磋商文件附件部分

##### 2.1 响应文件内容及格式

##### 2.2 政府采购合同格式

3. 响应人应当完整地阅读、理解构成竞争性磋商文件的所有内容。“竞争性磋商文件正文部分”与“竞争性磋商文件附件部分”如有不致的地方，应以“竞争性磋商文件正文部分”为准。

### （二）竞争性磋商文件的澄清和修改

1. 招标采购单位对已发出的竞争性磋商文件进行必要澄清或者修改的，应当在竞争性磋商文件要求提交响应文件截止时间 5 日前，在财政部门指定的政府采购信息发布媒体上发布更正公告。该澄清或者修改的内容为竞争性磋商文件的组成部分，对所有竞争性磋商文件的收受人具有约束力。

2. 招标采购单位可以视采购具体情况，延长投标截止时间和开标时间，但至少应当在竞争性磋商文件要求提交响应文件的截止时间 5 日前，在财政部门指定的政府采购信息发布媒体上发布变更公告。

3. 竞争性磋商文件、更正公告、变更公告均以在财政部指定的政府采购信息发布媒体上发布的为准，如果内容互相矛盾时，以最后发出的为准。

## 三、投标文件

### （一）电子投标文件编制

1、投标文件全部采用电子文档（. GEF 格式），电子投标文件在网上进行上传。在投标文件截止时间前，响应人（供应商） 登陆交易平台后，将已固化加密的电子投标文件通过网上递交的方式在投标专区自行递交，并确保递交成功（为保证文件正常递交， 请响应人（供应商）错峰上传，投标文件制作详细操作可参“濮阳市公共资源交易平台 <http://www.pyggzy.com>” 阅办事服务—操作指南-投标

文件制作操作指南)。响应人(供应商)在投标文件提交的截止时间前应自行在濮阳市公共资源交易平台主体诚信库内添加并提交发布与投标活动相关的资质、业绩、人员等内容,以便评委会查看核对。  
注:为保证投标文件按照采购文件规定时间顺利递交,请供应商事先熟悉网上开标程序。

2. 未按以上要求制作电子投标文件,导致投标文件无法正常打开的,按废标处理。

## (二) 响应文件的组成

响应文件的编制应包含以下内容:

1. 投标函
2. 投标报价一览表  
    投标报价明细表
3. 技术条款响应表
4. 法定代表人身份证明书
5. 授权委托书
6. 供应商基本情况
7. 关于资格的声明函
8. 反商业贿赂承诺书
9. 中小企业声明函
10. 供货及安装方案
11. 响应人认为应提交的其他资料

## (三) 投标报价

1. 供应商报价应在不低于供应商成本的基础上根据市场行情和自身实力自主报价,且供应商报价不得高于采购单位预算价(最高限价)。

2. 供应商以人民币为计量币种报价,并以人民币币种签约、结算。供应商的投标报价均为目的地交验价,包括所投内容全部价款、相关税款、售后及技术服务费、培训费等与采购项目相关的必须的款项及费用,且供应商只能提出一个不变价格,采购人不接受任何选择价。

3. 供应商应充分考虑供货期间的价格风险因素,中标价在合同实施期内不得调整,同时也不因市场价格变动而调整。

4. 参加本项目的中小企业应当提供《中小企业声明函》(《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库(2020)46号)的规定)并同时提供证明材料。

#### （四）投标有效期

投标文件从投标截止时间起开始生效，投标有效期为60日历天。投标文件有效期不足的将被视为非响应性投标而予以拒绝。中标人的投标有效期应延长至合同终止日止。

#### （五）投标文件的签署

1. 电子投标文件须按照编制系统操作说明制作完成，并按要求进行电子签章。

### 四、 投标文件的递交

#### （一）投标文件的递交

1. 响应人凭企业机构数字证书登陆“濮阳市公共资源交易平台 <http://www.pyggzy.com>”，响应人（供应商）登陆交易平台后，将已固化加密的电子投标文件通过网上递交的方式在投标专区自行递交，并确保递交成功（为保证文件正常递交，请响应人（供应商）错峰上传。

响应人必须在投标截止时间前完成电子投标文件的上传，投标截止时间前未完成电子投标文件上传的，视为投标无效。

### 五、 开标

#### （一）开标

开标时间：见投标须知前附表

开标地点：见投标须知前附表

1. 供应商应当按照采购文件和电子投标文件编制说明的要求加密投标文件，网上投标文件截止时间需使用同一个加密 CA 数字证书对投标文件进行远程解密。

2. 如未在规定时间内解密电子投标文件，其投标将被拒绝。

注：为保证投标文件按照采购文件规定时间顺利递交，请供应商事先熟悉网上投标程序。

### 六、 评标、定标

#### （一）评标委员会

评标委员会组成：按照《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第 87 号）的规定，评标由依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人和有关技术、经济等方面的专家组成，成员人数为3人，其中业主代表1人，技术、经济等方面的专家2人组成，参加评标的专家从河南省政府采购评审专家库中随机抽取。

## （二）评标原则

1. 公平、公正，科学、择优。
2. 质量好、信誉高、价格合理、使用寿命长、售后服务好。
3. 评标时，投标报价是评标的重要依据，但不是唯一依据。

## （三）投标文件的初审

1. 评标委员会首先对投标文件进行检查，以确定投标文件内容是否完整、有无计算错误、文件是否正确签署、投标文件总体编排是否有序等。

2. 算术错误将按以下方法更正，如果供应商不接受对其错误的更正，其投标将被拒绝。

2.1. 总价金额与单价金额不一致的，以及分项价汇总之和与总价不一致的，则以单价和分项价为准修改总价，但单价金额小数点有明显错误的除外。

2.2. 如投标报价表中大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准。

3. 投标文件有下列情况之一者，将视为废标：

3.1 投标文件中供应商法定代表人或授权委托人未按竞争性磋商文件要求签字和加盖公章；

3.2 投标文件未按规定要求、格式编写或字迹模糊、难以辨认的；

3.3 投标文件的内容弄虚作假的；

3.4 投标文件附有采购人不能接受的条件；

3.5 不符合竞争性磋商文件中规定的其他实质性要求；

3.6 在评标过程中，评标委员会发现供应商的报价明显低于其他投标报价，使得其投标报价可能低于其个别成本的，应当要求该供应商做出书面说明并提供相关证明材料。供应商不能合理说明或者不能提供相关证明材料的，由评标委员会认定该供应商以低于成本报价竞标，其投标应作废标处理。

（温馨提示：若供应商报价过低，需提前准备相关证明材料，以备专家核实）

3.7 根据中华人民共和国财政部令第 87 号——政府采购货物和服务招标投标管理办法第三十七条规定有下列情形之一的，视为供应商串通投标，其投标无效：

- 1、不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；
- 2、不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- 3、不同供应商的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- 4、不同供应商的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- 5、不同供应商的投标文件相互混装。

#### （四）投标文件的澄清

评标委员会可以要求供应商对投标文件中含义不明确的内容作必要的澄清或者说明，但是澄清或者说明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。澄清的要求和供应商的答复均应采取书面形式。供应商的答复必须经法定代表人或授权委托人签字，作为投标文件的组成部分。

#### （五）评标办法

（详见第四章）

#### （六）计分办法

评委根据竞争性磋商文件、投标文件，按照评分办法，统一认定供应商的硬指标分值；再加上评委个人评判分值，得出每个评委对供应商的评标分数。每个供应商的最终得分为：所有评委评分的算术平均值作为该供应商的最终得分，计分过程按四舍五入取至小数点后两位，最终得分取至小数点后两位。

#### （七）定标

评标委员会按照评审后得分由高到低的顺序向采购人推荐 3 名中标候选人，采购人应按评标委员会依法推荐的中标候选人顺序确定中标人。若前位中标候选人不再响应竞争性磋商文件或确有重大实质性问题，经监督部门认可后，可以按顺序向下确定中标人。

### 七、授予合同

#### （一）中标通知

- 1 在投标有效期内，中标结果以书面形式通知中标人。
- 2 中标通知书是合同的组成部分。
- 3 对未中标的供应商，不作任何未中标原因的解释，所有投标文件不予退还。

#### （二）签订合同

1 中标供应商自收到中标通知书之日起 10 日内签订书面合同，较为复杂的项目最长不得超过法定 30 日时限。按照竞争性磋商文件和中标供应商投标文件的约定，与采购人签订书面政府采购合同。所签订的政府采购合同不得对竞争性磋商文件和中标供应商的投标文件作实质性修改。

2 竞争性磋商文件、中标人投标文件以及中标人在评标时澄清问题的答复内容等均作为合同的不可分割的组成部分。

3 采购人不得向中标供应商提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与中标供应商私下订立背离合同实质性内容的协议。

4 若中标人未能或拒绝按竞争性磋商文件要求及其投标文件内容与采购人签订合同，采购人可以根据推荐次序另选中标人。

### （三）变更采购合同数量的权力.

政府采购合同履行中, 采购人需追加与合同标的相同的货物的, 在不改变政府采购合同其它条款的前提下, 经政府采购监督管理部门认可后, 可以与中标供应商协商签订补充政府采购合同, 但所有补充政府采购合同的采购金额不得超过原政府采购合同采购金额的 10%。

## 八、其它

### 1. 招标代理服务费

本次招标代理服务费由中标人支付。根据合同约定，招标代理服务费按照《河南省招标代理服务收费指导意见》（豫招协【2023】002号）记取

2. 招标结束后，所有供应商的投标文件均不予退回。

3. 供应商针对同一采购程序环节的质疑应一次性提出（质疑期及质疑需要提交的资料按中华人民共和国财政部令第94号《政府采购质疑和投诉办法》要求执行）。

4. 未尽事宜按国家有关规定执行。

5. 本竞争性磋商文件最终解释权归采购人。

附件：

### 河南省政府采购合同融资政策告知函

各供应商：

欢迎贵公司参与河南省政府采购活动！

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供应商融资难、融资贵问题推出的一项融资政策。贵公司若成为本次政府采购项目的中标成交供应商, 可持政府采购合同向金融机构申请贷款, 无需抵押、担保, 融资机构将根据《河南省政府采购合同融资工作实施方案》（豫财购〔2017〕10号），按照双方自愿的原则提供便捷、优惠的贷款服务。

贷款渠道和提供贷款的金融机构, 可在河南省政府采购网“河南省政府采购合同融资平台”查询联系。

## 第四章 评标办法

### 一、总则

1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》等法律制度，结合本采购项目特点制定本磋商方法。

1.2 磋商工作由采购人负责组织，具体磋商由采购人依法组建的磋商小组负责。

1.3 磋商工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的磋商程序 and 标准对待所有的供应商。

1.4 磋商小组按照磋商文件规定的磋商程序、评分方法和标准进行评审，并独立履行下列职责：

1.4.1 熟悉和理解磋商文件，确定磋商文件内容是否违反国家有关强制性规定或者磋商文件存在歧义、重大缺陷，根据需要书面要求采购人、采购代理机构对磋商文件作出解释；

1.4.2 审查供应商响应文件是否满足磋商文件要求，并作出公正评价；

1.4.3 根据磋商小组要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正；

1.4.4 推荐成交候选供应商；

1.4.5 起草评审报告并进行签署；

1.4.6 向采购人、财政部门或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为；

1.4.7 法律、法规和规章规定的其他职责。

1.5 磋商过程独立、保密。供应商非法干预磋商过程的，其响应文件作无效处理。

### 二、磋商程序

2.1 审查磋商文件和停止评审。

2.1.1 磋商小组正式评审前，应当对磋商文件进行熟悉和理解，内容主要包括磋商文件中供应商资格条件要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审方法、政府采购政策要求以及政府采购合同主要条款等。

2.1.2 本磋商文件有下列情形之一的，磋商小组应当停止评审：

(1) 磋商文件的规定存在歧义、重大缺陷的；

(2) 磋商文件明显以不合理条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇的；

(3) 采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是磋商文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；

(4) 采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是磋商文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；

(5) 磋商文件将供应商的资格条件列为评分因素的；

(6) 磋商文件载明的成交原则不合法的；

(7) 磋商文件有违反国家有关强制性规定的情形。

2.1.3 出现本条 2.1.2 规定应当停止评审情形的，磋商小组应当向采购人书面说明情况。除本条规定的情形外，磋商小组不得以任何方式和理由停止评审。

2.2 资格性审查。

2.2.1 本项目由磋商小组根据磋商文件要求的资格要求对供应商磋商响应文件内的资格证明材料进行资格性审查。磋商小组应依据法律法规和磋商文件的规定，对响应文件是否按照规定要求提供资格性证明材料、是否属于禁止参加磋商的供应商等进行审查，以确定供应商是否具备磋商资格。

2.2.2 资格性审查结束后，磋商小组出具资格审查表，并由磋商小组签字确认，没有通过资格审查的供应商，磋商小组应当在资格审查表中说明原因。

2.3 符合性审查。

2.3.1 磋商小组应依据磋商文件规定的实质性要求，对通过资格审查的响应文件进行形式性和响应性评审，以确定参加磋商的供应商名单。

2.3.2 采购人或者采购代理机构宣布未通过审查的供应商名单时，应当告知供应商未通过审查的原因。

2.4 通过资格性审查的供应商不足 3 家的，终止本次采购活动，并发布终止采购活动公告。

**资格性审查**

评审因素	评审标准
营业执照	符合第一部分“磋商公告”供应商资格条件规定
财务要求	符合第一部分“磋商公告”供应商资格条件规定
完税及社保缴纳证明	符合第一部分“磋商公告”供应商资格条件规定
无重大违法记录声明	符合第一部分“磋商公告”供应商资格条件规定
法律、行政法规规定的其他条件要求	符合第一部分“磋商公告”供应商资格条件规定
信用记录	符合第一部分“磋商公告”供应商资格条件规定
其他要求	采购文件中规定的其他实质性要求

说明：1、以上要求证件，投标文件中放原件扫描件，证件在年审、变更及换证期间需提供行业部门有效证明。

2、营业执照、组织机构代码证、税务登记证已执行“三证合一”的投标供应商可只提供新版营业执照。

3、以上各项必须全部通过，方可通过资格审查，成为合格的潜在投标申请人。  
符合性审查

评审因素	评审标准
响应人名称	响应文件上响应人名称与营业执照一致
响应文件格式	符合“第五章响应文件格式”的要求
报价唯一	只能有一个有效报价，且不得高于采购预算
质量标准	符合第一部分“磋商公告”规定
交付期	符合第一部分“磋商公告”规定

**响应性审查**

评审因素	评审标准
采购内容	符合“第二章 采购内容及要求”的要求
其他	符合磋商文件要求

**2.5 磋商**

2.5.1 磋商小组所有成员集中与供应商分别进行磋商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。磋商顺序以现场抽签的方式确定。磋商过程中，磋商小组可以根据磋商情况调整磋商轮次。

2.5.2 磋商开始前，磋商小组应根据磋商文件的规定，并结合各供应商的响应文件拟定磋商内容。

2.5.3 在磋商过程中，磋商小组可以根据磋商文件和磋商情况实质性变动磋商文件的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表书面确认。

2.5.4 对磋商文件作出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时以书面形式同时通知所有参加磋商的供应商。

2.5.5 磋商过程中，磋商文件变动的，供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或其委托代理人签字或者盖章。磋商过程中，供应商根据磋商情况自行决定变更其响应文件的，磋商小组不得拒绝，并应当给予供应商必要的时间，但是供应商变更其响应文件，应当以有利于满足磋商文件要求为原则，不得变更为不利于满足磋商文件规定，否则，其响应文件作为无效处理。

2.5.6 磋商过程中，磋商的任何一方不得透露与磋商有关的其他供应商的技术资料、价格和其他信息。

2.5.7 磋商过程中，磋商小组发现或者知晓供应商存在违法、违纪行为的，磋商小组应当将该供应商

响应文件作无效处理，不允许其提交最后报价。

2.5.8 磋商完成后，磋商小组应出具磋商情况记录表，磋商情况记录表需包含磋商内容、磋商意见、实质性变动内容等。

#### 2.6 最后报价。

2.6.1 磋商文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内现场填写并递交最后报价，提交最后报价的供应商不得少于3家。或磋商文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经磋商由供应商提供最终解决方案的，磋商结束后，磋商小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐3家以上供应商的解决方案，并要求其在规定时间内提交最后报价。

2.6.2 磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价。供应商在未提高响应文件中承诺的产品及其服务质量的情况下，其最后报价不得高于对该项目之前的报价，否则，磋商小组应当对其响应文件按无效处理，不允许进入综合评分，并书面告知供应商，说明理由。

2.6.3 供应商最后报价应当根据磋商小组要求的时间和格式填写（磋商小组不要求格式时，格式自拟）。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

2.6.4 最后报价中的算术错误将按以下方法修正：最后报价的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；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；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价。如果小写、大写金额和单价、总价金额出现明显文字错误，应当按照澄清、说明或者更正程序先纠正错误后，再行修正，不得经过澄清、说明或者更正，直接将供应商响应文件作为无效处理。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。

2.7 比较与评价。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文件和最后报价进行综合评分，具体要求详见本章综合评分明细表。

2.8 推荐成交候选供应商。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三家成交候选供应商，并编写评审报告。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐。评审得分且最后报价且技术指标分项得分均相同的，成交候选供应商并列。

2.9 编写评审报告。磋商小组推荐成交候选供应商后，应向采购人出具评审报告。

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，采购程序继续进行。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。

2.10 磋商异议处理规则。在磋商过程中，磋商小组成员对响应文件是否符合磋商文件规定存在争议的，应当以少数服从多数的原则处理，但不违背磋商文件规定。有不同意见的磋商小组成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者磋商文件规定的，应当在评审报告中予以反映。

## 2.11 供应商澄清、说明

2.11.1 磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

2.11.2 磋商小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其委托代理人签字或盖章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

## 2.12 终止磋商采购活动。

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止竞争性磋商采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

- (1) 因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商采购方式适用情形的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 在采购过程中符合要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足 3 家的。

## 三、综合评分明细表

序号	项目	分值	评分标准
1	报价(30分)	报价(30分)	<p>1. 价格分采用低价优先法计算，即满足磋商文件要求且最后报价最低的供应商的价格为磋商基准价，其价格分为满分。</p> <p>2. 其他供应商的价格分统一按照下列公式计算： 磋商报价得分=（磋商基准价/最后磋商报价）×30</p> <p>注：（1）价格分计算保留小数点后两位。</p> <p>（2）为了促进中小企业发展，根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第六条和财库[2020]46号的规定，本项目属于专门面向中小企业采购，不执行价格扣除或者价格分加分。</p> <p>（3）残疾人福利性单位及监狱企业视同为小型、微型企业。</p>
2	技术部分 (35分)	技术参数(35分)	<p>所投产品技术参数符合招标文件全部要求的,得35分;未加“★”部分每有一项参数为负偏离的,扣1分;加“★”部分每有一项参数为负偏离的,扣2分;扣完为止。</p>
3	商务部分 (35分)	项目实施方案服务 (21分)	<p>1. 供应商根据招标文件的要求及采购需求的要求结合项目的实际情况，编制针对本项目的实施方案。（7分）</p> <p>实施方案内容完整、描述详细、科学、可行性强完全满足甚至优于招标需求的得7分；</p> <p>实施方案内容完整、描述详细、科学、可行性基本满足招标需求</p>

			<p>的得 3 分；</p> <p>实施方案包含内容表述不太合理、不完整全面、未能全面满足招标要求，得 1 分。</p> <p>方案明显不合理的或无方案的得 0 分。</p> <p>2. 供应商根据招标文件的要求提供服务进度保障措施包含项目各阶段工期计划、人员安排、供货及安装安排、服务阶段工作安排等内容。（7分）</p> <p>服务进度保障措施内容完整、描述详细、各阶段安排明确、合理、可行性强完全满足甚至优于招标需求的得 7 分；</p> <p>服务进度保障措施内容完整、描述详细、各阶段安排、合理、基本满足招标需求的得 3 分；</p> <p>服务进度保障措施有内容、描述不详细、各阶段安排不太合理、未能全面满足招标要求，得 1 分。</p> <p>未提供的得 0 分。</p> <p>3、投标文件中涉及设施、设备发生问题，提供快速修复或更换应对处理方案。包括但不限于响应供应商的售后服务呼叫电话和响应时间、现场服务支持能力、应急处理方案、售后巡检、质量保证期限及范围。（7分）</p> <p>售后服务方案响应以上内容，售后服务的内容、方案详实、服务承诺条理清晰、步骤具体，满足以上服务内容的得 7 分；</p> <p>售后服务方案内容基本符合要求，售后服务的内容、方案基本详实、服务承诺条理基本清晰、步骤基本具体的得 3 分；</p> <p>售后服务方案有内容，但是内容不详实、服务承诺不清晰、步骤不具体的得 1 分。</p> <p>无承诺得 0 分。</p>
		售后服务（4分）	<p>根据供应商售后服务计划、是否有售后服务电话、地址；是否有专门的售后服务人员、上门服务流程、质量保证期内、外服务内容、响应时间承诺上门服务回访等进行综合评价，优得 4 分、良得 2 分、一般得 1 分，缺项不得分。</p>
		企业实力（6分）	<p>供应商提供 2020 年 1 月 1 日以来（以合同签订时间为准）具有类似业绩，每提供一份完整的业绩得 2 分，最多得 6 分。（完整的业绩证明文件包含合同复印件，在投标文件中附复印件，否则不得分）。</p>

		合理化建议（4）	根据投标人提供的建议情况，建议内容详实具体、可操作性强的得4分；建议内容比较详实具体、可操作的得2分；建议内容基本具体的得1分；缺项不得分。
--	--	----------	--

## 第五章 磋商文件格式

(项目名称)

# 磋商文件

采购编号：

供应商名称：（盖章）

法定代表人或授权委托人：（签字或盖电子签章）

日期： 年 月 日

## 目 录

- 一、投标函
- 二、投标报价一览表  
    投标报价明细表
- 三、技术条款响应表
- 四、法定代表人身份证明书
- 五、授权委托书
- 六、供应商基本情况
- 七、关于资格的声明函
- 八、反商业贿赂承诺书
- 九、中小企业声明函
- 十、供货及安装方案
- 十一、响应人认为应提交的其他资料

## 一、投 标 函

致：（采购人）

我们收到了\_\_\_\_\_项目竞争性磋商文件，经研究上述竞争性磋商文件的投标须知、合同条款以及其他有关文件后，我们决定参加招标活动并投标，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规定的条款和要求，提供全部工作内容，总报价为\_\_\_\_\_元人民币（大写：\_\_\_\_\_元）。

（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）本响应文件的有效期为开标后\_\_\_\_\_日历天。

（4）一旦我方中标，我方保证按响应文件中规定的交付日期前完成供货及安装。

（5）我们愿提供竞争性磋商文件中要求的所有文件资料，所提供的资料符合竞争性磋商文件的标准且真实可靠，否则，由此引起的全部法律责任由我公司承担。

（6）我们承认最低报价是中标的重要选择，但不是唯一标准。

（7）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（如果有的话），我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利。

（8）我们愿按《中华人民共和国民法典》履行自己的全部责任。

（9）与本投标有关的正式通讯地址：

地址：\_\_\_\_\_ 邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_

供应商名称：（盖单位公章）

法定代表人或授权委托人（签字或盖电子签章）：

年 月 日

## 二、投标报价一览表

供应商名称	
项目名称	
投标总报价 (人民币)	大写： 小写：_____元
投标有效期	
交付期	
质量标准	
质保期	
备注	

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权委托人（签字或盖电子签章）：

年 月 日

## 投标报价明细表

项目名称：

采购编号：

投标单位名称：

单位：元（人民币）

序号	产品名称	品牌/型号	制造厂商名称	产地	单价	数量	合计	备注
.....								
<b>投标总价：</b>								

法定代表人或授权委托人（签字或盖电子签章）：

投标单位名称（公章）：

职务：

日期：

注：1、若总价与单价不符，以单价为准。

2、所有产品应标以中文名称

### 三、技术条款响应表

项目名称:

采购编号:

投标单位名称:

序号	设备名称	文件要求技术指标	投标技术指标	是否偏离
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
...				

法定代表人或委托代理人：（签字或盖电子签章）

供应商名称：（盖单位章）

年 月 日

## 四、法定代表人身份证明书

单位名称：\_\_\_\_\_

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\_\_\_\_\_（供应商全称）\_\_\_\_\_的法定代表人。

特此证明

此处为法定代表人身份证扫描件

（本证件需直接扫描（正、反面）插入此文本框，不允许粘贴）

供应商名称：（盖单位公章）

日 期：年月日

## 五、授权委托书

本授权委托书声明：我(姓名)系(响应人全称)的法定代表人，现授权委托\_\_\_\_\_（单位名称）\_\_\_\_\_的\_\_\_\_\_（姓名）\_\_\_\_\_为我公司签署本项目的响应文件的授权委托人，以我方名义所签署的 项目响应文件的内容。同时授权委托该同志代表我公司参加本项目的投标、开标、合同谈判、处理有关事务等并有权签署有关文件。

代理人无转委托权，特此委托。

<p>此处为法定代表人身份证扫描件</p> <p>（本证件需直接扫描（正、反面）插入此文本框，不允许粘贴）</p>
<p>此处为授权委托人身份证扫描件</p> <p>（本证件需直接扫描（正、反面）插入此文本框，不允许粘贴）</p>

授权委托人： 性别： 年龄： \_\_\_\_\_

身份证号码： 职务：

法定代表人：（签字或盖电子签章）

投标供应商：（盖单位公章）

授权委托日期：年 月 日

## 六、供应商基本情况

### 1、基本情况表

供应商名称						
注册地址				邮政编码		
联系方式	联系人			电话		
	传 真			网 址		
组织结构						
法定代表人 (负责人)	姓名		技术职称		电话	
技术负责人	姓名		技术职称		电话	
成立时间				员工总人数:		
企业资信等级				其中	高级职称人员	
营业执照号					中级职称人员	
注册资金					初级职称人员	
经营范围						
备注						

此表后可附供应商营业执照及相关证明的复印件或扫描件。

## 2、项目主要工作人员一览表

序号	姓名	职务	岗位	备注

本表后附人员身份证复印件或扫描件，表格行数可扩展。

供应商名称：（盖单位公章）

法定代表人或授权委托人：（签字或盖电子签章）

日期： 年 月 日

3. 其他材料（包括但不限于以下材料）：

“信用中国”、中国政府采购网网页截图等相关资格审查材料。

附件  
信用记录承诺

致：（采购人）

我方郑重承诺，在参与\_\_\_\_\_项目（编号：\_\_\_\_\_）采购期间，未被列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单及中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为信息记录”。

供 应 商：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人：\_\_\_\_\_（签字）

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

#### 4. 政府采购供应商信用承诺书

致（采购人或政府采购代理机构）：

单位名称（或自然人姓名）：

统一社会信用代码（或身份证号码）：

法定代表人（或负责人）：

联系地址和电话：

我单位（本人）自愿参加本次政府采购活动，严格遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律法规，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（本人）郑重承诺，我单位（本人）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件：

- （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）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（企业电子章）：

法定代表人或授权代表（签字或电子签章）：

日期： 年 月 日

**注：1.投标人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采购文件要求，按无效投标处理。**

**2.投标人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，应提供“法定代表人授权书”。**

## 七、关于资格的声明函

致：（采购人）

关于贵方编号：竞争性磋商文件，本签字人愿意参加投标，提供竞争性磋商文件中规定的全部服务，并声明提交的下列文件是准确的和真实的。

- 1、营业执照副本复印件；
- 2、法定代表人授权书；
- 3、法定代表人或授权委托人身份证复印件；
- 4、招标项目要求中必需的其它资料；
- 5、本签字人确认资格文件中的说明是真实的、准确的。

单位名称（单位公章）：

法定代表人（签字或盖电子签章）：

年 月 日

## 八、反商业贿赂承诺书

致：（采购人）

进一步规范政府采购行为，营造公平竞争的政府采购市场环境，维护政府采购制度良好声誉，在参与贵单位组织的招标活动中，我方庄重承诺：

一、依法参与招标活动，遵纪守法，诚信经营，公平竞争。

二、不向采购人、采购代理机构和评审专家提供任何形式的商业贿赂，对索取或接受商业贿赂的单位和个人，及时向财政部门和纪检监察机关举报。

三、不提供虚假资质文件等形式参与招标活动，不以虚假材料谋取中标。

四、不采取不正当手段诋毁、排挤其它投标供应商，与其它参与招标活动的投标供应商保持良性的竞争关系。

五、不与采购人、采购代理机构和评审专家恶意串通，自觉维护政府采购公平竞争的市场秩序。

六、不与其它投标供应商串通采取围标、陪标等商业欺诈手段谋取中标，积极维护国家利益、社会公共利益和采购人的合法权益。

七、严格履行政府采购合同约定义务，不在政府采购合同执行过程中采取降低质量标准、减少数量、拖延交付时间等方式损害采购人的利益，并自觉承担违约责任。

八、自觉接受并积极配合相关监督部门实施的监督检查，如实反映情况，及时提供有关证明材料。

投标供应商：（盖单位公章）

法定代表人或授权委托人签字：（签字或盖电子签章）

年 月 日

## 九、中小企业声明函（货物）

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

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

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

**（提醒：如果供应商不是中小企业，则不需要提供《中小企业声明函》。）**

## 十、供货及安装方案

(格式自拟)

## 十一、响应人认为应提交的其他资料

## 第六章 政府采购合同条款

### 政府采购合同（样本）

合同编号：

供方：

需方：

供需双方根据 2024 年\_\_月\_\_日签发的采购成交通知书和响应文件，并经双方协商一致，达成以下合同条款：

一、产品规格型号、技术指标、数量及金额。

货物名称	品牌型号	技术要求	数量	金额
合计				

二、产品质量要求及供方对质量负责条件和期限。

供方提供的货物是全新的产品，符合国家检测标准以及该产品的出厂标准（技术、售后服务等要求按询价文件及响应文件相应条款执行）。

售后服务：\_\_\_\_\_。

保质期限：\_\_\_\_\_。

三、安装调试：供方对所有产品均需免费安装、调试、运输、铺设。使其投入正常使用。

四、人员培训：供方免费对需方人员进行技术、维修和使用操作培训，使其正确掌握使用要求。

五、交货时间、地点、方式：

2024 年\_\_月\_\_日至\_\_月\_\_日，供方负责将货物按需方要求在\_\_\_\_\_交货，产品运送中产生的费用由供方负责。

六、供方应在交货同时向需方交付产品合格证、使用说明书及相关资料等

七、验收及付款程序：

验收：所供产品送达采购单位所指定位置并安装完毕，经采购单位组织验收合格后出具验收报告，作为付款依据。

八、质量事故责任：

在国家规定的质保期内，有下列情形之一者，供方应承担由此造成的损失，并按有关规定进行赔偿。

- 1、因某一产品质量而引起的其他损坏或出现故障时。
- 2、由产品质量或供方原因而引起的其他一些事故。

九、违约责任：

需方无正当理由拒收产品，向供方偿付拒收产品款总额 5%的违约金。

需方逾期付货款，向供方每日偿付欠款总额 0.05%违约金。

供方所供的产品品牌、规格型号、质量不符合合同规定，需方有权拒收货物，供方应负责更换并承担因更换而支付的实际费用。因更换而造成逾期交货，则按逾期交货处理。供方不能交付产品，供方向需方支付未交付部分货物款总值 5%的违约金。

除不可抗拒的自然因素外，供方逾期交付产品，供方向需方每日偿付逾期交货部分产品款总值 0.05%的违约金。

十、合同签订后，采购方不承担涉及专利权、商标权、著作权和外观设计权等侵权责任，因侵权而引发的纠纷或赔偿均由成交方承担。

十一、因产品的质量问题的发生争议，由法定的质量技术监督部门进行质量鉴定，该鉴定结论是终局鉴定，供需双方均应当接受。

十二、本合同发生争议产生的诉讼，由合同签订所在地人民法院管辖。

十三、合同生效及其它：

本合同经双方代表签字并加盖公章后生效。本合同一式三份，供、需双方各执一份，采购代理机构留存一份。

供方：

需方：

地址：

地址：

法定代表人：

法定代表人：

委托代理人：

委托代理人：

联系电话：

联系电话：

开户银行：

签订时间：

帐号：

签订时间：

签订地点：