

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称：绵阳市安州区第二人民医院新建住院大楼及配套设施设备建设项目-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊桥采购

采购项目编号：**N5107052024000034**

绵阳市安州区卫生健康局

四川省致远建设项目管理有限责任公司共同编制

2024年03月25日

第一章 投标邀请

四川省致远建设项目管理有限责任公司（以下简称“代理机构”）受绵阳市安州区卫生健康局委托，拟对绵阳市安州区第二人民医院新建住院大楼及配套设施设备建设项目-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊桥采购进行国内公开招标，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。

一、采购项目编号：N5107052024000034

二、采购项目名称：绵阳市安州区第二人民医院新建住院大楼及配套设施设备建设项目-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊桥采购

三、招标项目简介

绵阳市安州区第二人民医院新建住院综合大楼及配套设施设备建设项目-拟对手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊塔等设备采购与安装。

四、供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

1.执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

本项目所有采购包不专门面向中小企业。

注：监狱企业和残疾人福利性单位视同小微企业，符合中小企业划分标准的个体工商户视同中小企业。

（三）本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、本项目中拟采购的产品（产品及配置清单中的配件）如属于医疗器械产品须符合《医疗器械注册管理办法》要求，供应商须提供所投产品的注册或备案凭证；提供医疗器械的供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供医疗器械生产许可证（供应商为生产厂家时提供）或医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（供应商为非生产厂家时提供）。【①提供证书复印件，如：“多证合一”查看营业执照复印件。②对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明。】（描述：本项目中拟采购的产品（产品及配置清单中的配件）如属于医疗器械产品须符合《医疗器械注册管理办法》要求，供应商须提供所投产品的注册或备案凭证；提供医疗器械的供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供医疗器械生产许可证（供应商为生产厂家时提供）或医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（供应商为非生产厂家时提供）。【①提供证书复印件，如：“多证合一”查看营业执照复印件。②对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明。】）

五、电子化采购相关事项

本项目实行电子化采购，使用的电子化交易系统为：四川省政府采购一体化平台的项目电子化交易系统（以下简称“项目电子化交易系统”），登录方式及地址：通过“四川政府采购网”（www.ccgp-sichuan.gov.cn）首页供应商用户登录四川省政府采购一体化平台，进入项目电子化交易系统。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

（一）供应商应当自行在四川政府采购网-办事指南查看相应的系统操作指南，并严格按照操作指南要求进行系统操作。在登录、使用采购一体化平台前，应当按照要求完成供应商注册和信息完善，加入采购一体化平台供应商库。

（二）供应商应当使用纳入全国公共资源交易平台（四川省）数字证书互认范围的数字证书及签章（以下简称“互认的证书及签章”）进行系统操作。供应商使用互认的证书及签章登录采购一体化平台进行的一切操作和资料传递，以及加盖电子签章确认采购过程中制作、交换的电子数据，均属于供应商真实意思表示，由供应商对其系统操作行为和电子签章确认的事项承担法律责任。

已办理互认的证书及签章的供应商，校验互认的证书及签章有效性后，即可按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作；未办理互认的证书及签章的供应商，按要求办理互认的证书及签章并校验有效性后，按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。互认的证书及签章的办理与校验，可查看四川政府采购网-办事指南。

供应商应当加强互认的证书及签章日常校验和妥善保管，确保在参加采购活动期间互认的证书及签章能够正常使用；供应商应当严格互认的证书及签章的内部授权管理，防止非授权操作。

（三）供应商应当自行准备电子化采购所需的计算机终端、软硬件及网络环境，承担因准备不足产生的不利后果。

（四）采购一体化平台技术支持：

在线客服：通过四川政府采购网-在线客服进行咨询

400服务电话：4001600900

CA及签章服务电话：通过四川政府采购网-办事指南进行查询

六、招标文件获取时间、方式及地址

（一）招标文件获取时间：详见采购公告或邀请书

（二）在招标文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目招标文件上传至项目电子化交易系统，免费向供应商提供。供应商通过项目电子化交易系统获取招标文件。成功获取招标文件的，供应商将收到已获取招标文件的回执函。未成功获取招标文件的供应商，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

成功获取招标文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或代理机构将通过项目电子化交易系统发布澄清或者修改后的招标文件，供应商应当重新获取招标文件。供应商未重新获取招标文件或者未按照澄清或者修改后的招标文件编制投标文件进行投标的，自行承担不利后果。

注：获取的招标文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

七、投标文件提交截止时间及开标时间、地点、方式

（一）投标文件提交截止时间及开标时间：详见采购公告或邀请书

（二）投标文件提交方式、地点：供应商应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统提交投标文件。成功提交的，供应商将收到已提交投标文件的回执函。

（三）本项目采取网上开标，即采购人或代理机构通过项目电子化交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

八、本投标邀请在四川政府采购网以公告形式发布

九、供应商信用融资

根据《四川省财政厅关于推进四川省政府采购供应商信用融资工作的通知》（川财采〔2018〕123号）文件，为助力解决政府采购成交供应商资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，有融资需求的供应商可登录四川政府采购网—金融服务平台，选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目成交结果、成交通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

十、联系方式

采购人：绵阳市安州区卫生健康局

地址：绵阳市安州区花菱镇白鹤路5号

邮编：622655

联系人：张金花

联系电话：13699633427

代理机构：四川省致远建设项目管理有限责任公司

地址：四川省资阳市雁江区仁德西路222号

邮编： 641300

联系人： 魏女士

联系电话： 13659016467

第二章 投标人须知

2.1 投标人须知前附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算（实质性要求）	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：4,072,000.00元</p> <p>投标人的采购包投标报价高于采购包采购预算的，其投标文件将按无效处理。</p>
2	最高限价（实质性要求）	<p>详见第三章。</p> <p>投标人的采购包投标报价高于最高限价的，其投标文件将按无效处理。</p>
3	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（详见第五章）</p>
4	是否接受联合体	<p>采购包1：不接受联合体</p>
5	落实节能、环保、无线局域网	<p>1.根据《财政部发展改革委生态环境部市场监管总局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》（财库〔2019〕9号）相关要求，政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p> <p>2.本项目采购的 无 产品属于节能产品政府采购品目清单中应强制采购的产品范围，供应商应当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认证证书，否则作无效投标处理。</p> <p>3.本项目采购 无 产品属于节能产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，本项目采购 无 产品属于环境标志产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，评审得分/响应报价相同的，按供应商提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列。</p> <p>4.响应产品属于中国政府采购网公布的《无线局域网认证产品政府采购清单》且在有效期内的，按《财政部国家发展改革委信息产业部关于印发无线局域网产品政府采购实施意见的通知》（财库〔2005〕366号）要求优先采购。</p>
6	小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除（仅非预留份额采购项目或预留份额采购项目中的非预留部分采购包适用）	<p>根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）第九条和《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）的规定，</p> <p>关于本项目采购包中执行小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除情况、具体扣除比例和规则详见第五章。</p>

7	充分、公平竞争保障措施（实质性要求）	<p>核心产品允许有多个，不同供应商提供了任意一个相同品牌的核心产品，即视为提供相同品牌的供应商。</p> <p>使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，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。</p> <p>采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌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按照随机抽取方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。</p> <p>核心产品清单详见第三章。</p> <p>在符合性审查环节提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家。</p>
8	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。</p>
9	投标保证金	本项目不收取投标保证金。
10	履约保证金（实质性要求）	采购包1：不收取
11	投标有效期（实质性要求）	提交投标文件的截止之日起不少于60天。
12	招标代理服务费（实质性要求）	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标/成交供应商</p> <p>代理服务收费标准：参照国家发展改革委办公厅关于招标代理服务收费有关问题的通知》（发改办价格〔2003〕857号）、《国家发展和改革委员会关于进一步放开建设项目专业服务价格的通知》（发改价格〔2015〕299号）、按照原国家计委《关于印发招标代理服务收费管理暂行办法的通知》（计价格[2002]1980号）服务收费标准计取</p>
13	采购结果公告	采购结果将在四川政府采购网予以公告。
14	中标通知书	<p>采购结果公告后，采购人或代理机构通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书；</p> <p>中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。</p>
15	政府采购合同公告、备案	<p>政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在“四川政府采购网”予以公告；</p> <p>政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将政府采购合同报本级财政部门备案。</p>
16	进口产品	不允许（实质性要求）
17	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：否

18	特殊情况	<p>出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查：</p> <p>（一）交易系统发生故障（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用；</p> <p>（二）因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的；</p> <p>（三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。</p> <p>出现上述的情形，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构应当依法废标。</p>
19	报价/分值精确度	所有数据项默认最多可输入/展示至小数点后2位，超出小数点位的数值采用四舍五入的方式进行精确。

2.2 总则

2.2.1 适用范围

一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。

二、本招标文件的最终解释权由绵阳市安州区卫生健康局和四川省致远建设项目管理有限责任公司享有。对招标文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件，招标项目技术、服务、商务及其他要求，评标细则及标准由绵阳市安州区卫生健康局负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由四川省致远建设项目管理有限责任公司负责解释。

2.2.2 有关定义

一、“采购人”是指依法进行政府采购的各级国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是绵阳市安州区卫生健康局。

二、“投标人”是指按照采购公告规定获取了招标文件，拟参加投标和向采购人提供货物及相应服务的法人、其他组织或者自然人。

三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构和从事政府采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是四川省致远建设项目管理有限责任公司。

四、“网上开标”是指代理机构通过项目电子化交易系统在线完成签到、开标、唱标和记录等活动，供应商通过项目电子化交易系统在线完成投标文件解密、参与开标活动。

五、“电子评标”是指通过项目电子化交易系统在线完成评标委员会组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评标报告、推荐中标候选人等活动。

2.3 招标文件

2.3.1 招标文件的构成

一、招标文件是投标人准备投标文件和参加投标的依据，同时也是资格审查、评标的重要依据。招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：

- （一）投标邀请；
- （二）投标人须知；
- （三）招标项目技术、服务、商务及其他要求；
- （四）资格审查；
- （五）评标办法；
- （六）投标文件格式；
- （七）拟签订采购合同文本。

二、投标人应认真阅读和充分理解招标文件中所有的事项、格式条款和规范要求。投标人没有对招标文件全面做出实质性

响应所产生的风险由投标人承担。

2.3.2 招标文件的澄清和修改

一、在投标文件提交截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将在四川政府采购网发布更正公告，投标人应及时关注本项目更正公告信息，按更正后公告要求进行响应。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构将通过项目电子化交易系统发布更正后的招标文件，投标人应依据更正后的招标文件编制投标文件。若投标人未按前述要求进行投标响应的，自行承担不利后果。

2.4 投标文件

2.4.1 投标文件的语言

一、投标人提交的投标文件以及投标人与采购人或代理机构就有关投标的所有来往书面文件均须使用中文。投标文件中如附有外文资料，主要部分要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面。未翻译的外文资料，评标委员会将其视为无效材料。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，以中文为准。涉嫌提供虚假材料的按照相关法律法规处理。

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

2.4.2 计量单位（实质性要求）

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

2.4.3 投标货币（实质性要求）

本次项目均以人民币报价。

2.4.4 知识产权（实质性要求）

一、投标人应保证在本项目中使用的任何技术、产品和服务（包括部分使用），不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任。采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

二、投标人将在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，使用该知识成果后，投标人需提供开发接口和开发手册等技术资料，并承诺提供无限期支持，采购人享有使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

三、如采用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

2.4.5 投标文件的组成

投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应。

投标文件具体内容详见第六章。

2.4.6 投标文件格式

一、投标人应按照招标文件第六章中提供的“投标文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的投标文件由投标人自行编写。

2.4.7 投标报价（实质性要求）

一、投标人的报价是投标人响应招标项目要求的全部工作内容的价格体现，包括投标人完成本项目所需的一切费用。

二、投标人每种货物及服务内容只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效投标处理。

三、投标文件报价出现前后不一致的，按照招标文件第五章评标办法规定予以修正，修正后的报价经投标人通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖投标人（法定名称）电子签章，投标人未在规定时间内确认的，其投标无效。

2.4.8 投标有效期（实质性要求）

投标有效期详见第二章“投标人须知前附表”，投标文件未明确投标有效期或者投标有效期小于“投标人须知前附表”中投标有效期要求的，其投标文件按无效处理。

2.4.9 投标文件的制作、签章和加密（实质性要求）

一、投标文件应当根据招标文件进行编制，投标人应通过四川政府采购网-办事指南下载投标（响应）客户端，使用客户端编制投标文件。

二、投标人应按照客户端操作要求，对应招标文件的每项实质性要求，逐一如实响应；未如实响应或者响应内容不符合招标文件对应项的要求的，其投标文件作无效处理。

三、投标人完成投标文件编制后，应按照招标文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对投标文件进行电子签章和加密。

四、招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的招标文件，投标人应重新获取澄清或者修改后的招标文件，按照澄清或者修改后的招标文件进行投标文件编制、签章和加密。

2.4.10 投标文件的提交

一、（实质性要求）投标人应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成投标文件提交。

二、在投标文件提交截止时间后，采购人或者代理机构不再接受投标人提交投标文件。投标人应充分考虑影响投标文件提交的各种因素，确保在投标文件提交截止时间前完成提交。

2.4.11 投标文件的补充、修改、撤回（实质性要求）

投标文件提交截止时间前，投标人可以补充、修改或者撤回已成功提交的投标文件；对投标文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的投标文件，补充、修改后重新提交。

供应商投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

2.5 开标、资格审查、评标和中标

2.5.1 开标及开标程序

一、本项目为网上开标项目。网上开标的开始时间为投标文件提交截止时间。成功提交或成功提交和解密电子投标文件的投标人不足3家的，不予开标，采购人或代理机构将作废标处理。

二、开标准备工作

开标开始时间前，投标人登录项目电子化交易系统-“开标/开启大厅”参与开标。

三、解密投标文件（实质性要求）

投标文件提交截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人应在规定的解密时间内，使用互认的证书及签章通过项目电子化交易系统进行投标文件解密。投标人未在规定的解密时间内完成解密的，按无效投标处理。

四、开标

解密时间截止或者所有投标人投标文件均完成解密后（以发生在先的时间为准），由代理机构通过项目电子化交易系统对投标人名称、投标文件解密情况、投标报价进行展示。

开标过程中，各方主体均应遵守互联网有关规定，不得发表与采购活动无关的言论。投标人对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人或代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，及时向工作人员提出询问或者回避申请。采购人或代理机构对投标人提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加网上在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

2.5.2 查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或代理机构根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的要求，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）等渠道，查询投标人在投标文件提交截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、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中的供应商参加本项目的采购活动。

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，将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。

2.5.3 资格审查

详见招标文件第四章。

2.5.4 评标

详见招标文件第五章。

2.5.5 中标通知书

一、采购人或者评标委员会确认中标供应商后，代理机构在四川政府采购网发布中标结果公告、通过项目电子化交易系统发出中标通知书，中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书是采购人和中标供应商签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，中标通知书将自动失效，并依法重新确定中标供应商或者重新开展采购活动。

三、中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。

2.6 签订及履行合同和验收

2.6.1 签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起三十日内与中标人签订采购合同。

二、采购人和中标人签订的采购合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改。

2.6.2 合同分包和转包（实质性要求）

2.6.2.1 合同分包

一、投标人根据招标文件的规定和采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。分包供应商履行的分包项目的品牌、规格型号及技术要求等，必须与中标的品牌、规格型号及技术要求一致。

二、分包履行合同的部分应当为采购项目的非主体、非关键性工作，不属于中标人的主要合同义务。

三、采购合同实行分包履行的，中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

四、中小企业依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的政策获取政府采购合同后，小型、微型企业不得将合同分包或转包给大型、中型企业，中型企业不得将合同分包或转包给大型企业。

采购包1：不允许合同分包；

2.6.2.2 合同转包

一、严禁中标人将本项目转包。本项目所称转包，是指将本项目转给他人或者将本项目全部肢解以后以分包的名义分别转给他人的行为。

二、中标人转包的，视同拒绝履行政府采购合同，将依法追究法律责任。

2.6.3 采购人增加合同标的的权利

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，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百分之十。

2.6.4 履行合同

一、合同一经签订，双方应严格履行合同规定的义务。

二、在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》规定及合同条款约定进行处理。

2.6.5 履约验收方案

采购包1：

1) 验收组织方式：自行验收

2) 是否邀请本项目的其他供应商：否

3) 是否邀请专家：否

4) 是否邀请服务对象：是

5) 是否邀请第三方检测机构：否

6) 履约验收程序：一次性验收

7) 履约验收时间：

计划于2024-06-10组织验收

8) 验收组织的其他事项：以签订合同为准

9) 技术履约验收内容：绵阳市安州区第二人民医院拟采购新建住院综合大楼及配套设施设备建设项目的-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊塔设备与安装相关要求与服务（包括手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊塔的每一项技术要求的履约情况）

10) 商务履约验收内容：绵阳市安州区第二人民医院拟采购新建住院综合大楼及配套设施设备建设项目的-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊塔设备与安装相关要求与服务（包括手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊塔的每一项商务要求的履约情况）

11) 履约验收标准：

按照《关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）及招标文件技术要求、投标文件响应情况和国家、行业标准进行验收。

12) 履约验收其他事项：以签订的合同为准

2.6.6 资金支付

采购人按财政部门的相关规定及采购合同的约定进行支付。

2.7 纪律要求

2.7.1 评标活动纪律要求

采购人、代理机构应保证评标活动在严格保密的情况下进行，采购人、代理机构、投标人和评标委员会成员应当严格遵守政府采购法律法规规章制度和本项目招标文件以及代理机构现场管理规定，接受采购人委派的监督人员的监督，任何单位和个人不得非法干预和影响评标过程和结果。对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

2.7.2 投标人不得具有的情形（实质性要求）

投标人参加投标不得有下列情形：

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- （一）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- （二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （三）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；
- （四）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；
- （五）不同投标人的投标文件相互混装。

二、提供虚假材料谋取中标；

三、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

四、与采购人或代理机构、其他投标人恶意串通；

五、向采购人或代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

六、在招标过程中与采购人或代理机构进行协商谈判；

七、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

八、未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；

九、将政府采购合同转包或者违规分包；

十、提供假冒伪劣产品；

- 十一、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；
- 十二、拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况；
- 十三、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有上述情形的，按照规定追究法律责任，具有前述一至十一条情形之一的，其投标文件无效，或取消被确认为中标供应商的资格或认定中标无效。

2.7.3 采购人员及相关人员回避要求

政府采购活动中，采购人员及相关人员与投标人有下列利害关系之一的，应当回避：

- (1) 参加采购活动前3年内与投标人存在劳动关系；
- (2) 参加采购活动前3年内担任投标人的董事、监事；
- (3) 参加采购活动前3年内是投标人的控股股东或者实际控制人；
- (4) 与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；
- (5) 与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

投标人认为采购人员及相关人员与其他投标人有利害关系的，可以向代理机构书面提出回避申请，并说明理由。代理机构将及时询问被申请回避人员，有利害关系的被申请回避人员应当回避。

2.8 询问、质疑和投诉

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《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》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、供应商询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，供应商对招标文件中采购需求的询问、质疑由 绵阳市安州区卫生健康局 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由四川省致远建设项目管理有限责任公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 四川省致远建设项目管理有限责任公司 负责答复。

三、供应商提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由供应商签字并加盖公章。

为提高采购效率，降低社会成本，鼓励询问主体对于不损害国家及社会利益或自身合法权益的问题或情形采用询问方式处理解决（包括但不限于文字错误、标点符号、不影响投标文件的编制的情形）。

四、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者成交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，以书面形式向采购人、代理机构提出质疑。供应商应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。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) 对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

五、本项目不接受在线提交质疑，供应商通过书面形式线下向采购人或代理机构提交质疑资料。

六、供应商提出质疑时应当准备的资料

- (一) 质疑书正本1份；（政府采购供应商质疑函范本详见附件一）
- (二) 法定代表人或主要负责人授权委托书1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；
- (三) 法定代表人或主要负责人身份证复印件1份；
- (四) 委托代理人身份证复印件1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；
- (五) 针对质疑事项必要的证明材料（针对招标文件提出的质疑，需提交从项目电子化交易系统获取的招标文件回执单）。

答复主体：代理机构

联系人：邓先生

联系电话：028-26757510

地址：四川省资阳市雁江区仁德西路222号

邮编：641399

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，供应商质疑不得超出采购文件、采购过程、采购结果的范围。

七、供应商对采购人或代理机构的质疑答复不满意，或者采购人或代理机构未在规定期限内作出答复的，供应商可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。

投诉受理单位：本采购项目同级财政部门。（政府采购供应商投诉书范本详见附件二）

第三章 招标项目技术、服务、商务及其他要求

（注：当采购包的评标方法为综合评分法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。带“▲”号条款为允许负偏离的参数需求，若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。）

（注：当采购包的评标方法为最低评标价法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。）

3.1采购项目概况

绵阳市安州区第二人民医院新建住院综合大楼及配套设施设备建设项目-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊塔采购

3.2采购内容

3.2.1标的清单

采购包1：
采购包预算金额（元）：4,072,000.00
采购包最高限价（元）：4,072,000.00

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否涉及核心产品	是否涉及采购进口产品	是否涉及采购节能产品	是否涉及采购环境标志产品
1	绵阳市安州区第二人民医院新建住院大楼及配套设施设备建设项目-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊桥采购	1.00	4,072,000.00	批	工业	是	否	否	否

3.3技术要求

采购包1：
标的名称：绵阳市安州区第二人民医院新建住院大楼及配套设施设备建设项目-手术室无影灯、手术室吊塔、手术床、监护室吊桥采购

参数性质	序号	技术参数与性能指标		
			手术室无影灯（二类医疗器械）	1、光学结构 ▲1.1采用全新的LED照明光源，叶片式灯罩设计；通过整体外形及形式的Lens排列方式；子灯灯泡数量≥55颗，母灯灯泡数量≥95颗。（提供生产厂家公开发布的彩页佐证并加盖生产厂家鲜章）

2、机械结构

2.1原装弹簧臂，稳定牢固，使用寿命长，活动范围大。悬挂系统要求移动方便、轻巧。旋转关节 ≥ 6 个，可 360° 无限制旋转的关节 ≥ 3 个。

▲2.2弹簧臂从水平位置向上调整角度不小于 45° ，向下调整角度不小于 50° ，检验结果向上调整角度不小于 47° ，向下调整角度不小于 52° 。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

▲2.3灯头与耳部臂之间的调整角度不小于 240° ，检验结果不小于 243° 。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

▲2.4耳部臂与耳部副臂之间的调整角度不小于 240° ，检验结果不小于 242° 。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

2.5灯头叶片式流线设计，以适应于现代手术室的层流净化需要。每一个叶片都有手术灯把设计。子母型灯头结构，母灯直径 $\geq 76\text{cm}$ ，子灯直径 $\geq 64\text{cm}$ 。

2.6需配备高温消毒的无方向性快接把手，可任意方向插接后任意方向旋转即可固定。

▲2.7外壳和罩盖的所有非金属材料应按照GB/T5169.11-2017规定的方法，试验温度 $650^\circ\text{C}\pm 10^\circ\text{C}$ ，采用GB/T5169.10-2017规定的试验设备进行阻燃试验并符合要求。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

3、光源系统

3.1手术灯采用LED灯具灯头内部之良好的散热材料及导热原理，达到高效能低热度的效果，有效降低灯体部位温升，可以长时间使用依然保持良好的冷光效果，防止伤口干燥及过热情形发生。

▲3.2灯泡寿命在正常使用下不低于50000小时。聚焦光柱深度：子灯 $\geq 130\text{cm}$ ；母灯 $\geq 120\text{cm}$ 。最高亮度（中心点）：子灯 ≥ 12 万LUX，母灯 ≥ 16 万LUX。

▲3.3调光段数 ≥ 12 段。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

▲3.4光斑直径可调：子灯最小直径 $\leq 16\text{cm}$ ；最大直径 $\geq 28\text{cm}$ ，母灯最小直径 $\leq 18\text{cm}$ ；最大直径 $\geq 32\text{cm}$ 。（提供生产厂家公开发布的彩页佐证并加盖生产厂家鲜章）

3.5色温值： $\geq 4200\text{K}$ 。色彩还原指数： $\text{Ra}\geq 95$ 。

▲3.6总辐照度：子灯 $\leq 212\text{w}/\text{m}^2$ ，母灯 $\leq 240\text{w}/\text{m}^2$ 。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

		<p>▲3.7波长在400nm以下的紫外光辐照度不超过10 w/m²，检验结果小于0.3 w/m²。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>3.8拥有SMS管理系统（自动阴影管理系统），无论手术医生站在何种角度进行手术，皆能在良好的无影环境下顺利完成手术。</p> <p>3.9灯头具有显微手术灯设计，配合微创手术开刀环境，提供保有基本照度，更符合实际应用的各种环境。</p>
2	双臂吊塔	<p>1.吊塔主体应采用拉伸强度大于200MPa的铝合金，整体全密封流线型设计，表面平面哑光、一级静电粉体涂装，具有防老化、防腐蚀，便于清洗。具有旋转限位装置，表面无锐角。吊塔旋转角度≥340度。</p> <p>2.气体终端要求：</p> <p>▲2.1 医用气体终端（符合GB 150-2005及设计书复印件盖章）与吊塔制造厂家原厂生产。</p> <p>2.2 各种气体插座均标识为不同颜色和不同形状，具有防误插功能，所有接口必须采用国际标准，并且具有原位待接通状态功能。所有气体接口具备三状态（通、断、拔），插座插头可保证2万次以上的插拔，可带气维修。</p> <p>▲2.3吊塔插座电源为交流电220V并有单独接地线，须带等电位接地端子。</p> <p>▲2.4具备电、气分离设计，所有电器类与气体终端布置在不同型腔，以保证使用的安全。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲2.5整体模块化设计，气、电可根据需要互换位置。</p> <p>2.6气体管路采用食用级PVC材质，外层磨损层，中间层聚酯线加强，内层为食用级材料，并且有颜色区分。气体管路抗老化不开裂，爆破压力≥10MPa。</p> <p>▲2.7当磨损、腐蚀、材料老化不损坏支撑的性能时，所有支撑件的安全系数不小于4。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>2.8具备机械刹车。悬臂旋转部采用平面圆柱滚针轴承。</p> <p>▲2.9箱体结构：垂直箱体，两侧带操作把手两个。（提供生产厂家公开发布的彩页佐证并加盖生产厂家鲜章）</p> <p>2.10可根据需要安装通讯接口、视频接口、网络接口等设备。所投投标产品在不浪费原有配置基础上可以根据采购人要求升级，比如加装仪器平台，气源，电源等配件。</p> <p>3.设备具体参数及配置要求：</p> <p>▲3.1净载重量：≥180Kg，放置180Kg配置块，保持4小时，置物板不变形，不破坏；（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲3.2机械双臂：旋转半径≥1600mm；箱体高度≥1000mm，</p>

		<p>电气箱具有气电分离功能：（气电分离功能提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章证明）</p> <p>▲3.3置物平台设计承载≥80Kg，单层放置80Kg配置块，保持4小时，置物板不变形，不破坏。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>★3.4配置要求：输液架≥1套，网篮1个，六类网络接口2个，新国标电源插座10个（带2个等电位接地端子）</p> <p>★3.5气体终端配置：空气1个、氧气1个、负压2个，二氧化碳1个，麻醉废气排放1个。</p>
3	电动液压手术床（二类	<p>1、独立的动力系统：电动液压，可电动操作床面升降、平移和各种体位的变化；</p> <p>▲2、电磁阀为直立式，每组动作均有专属的电磁阀驱动，可提高手术台使用寿命并可避免单一动作故障造成其他动作无法使用的情况；</p> <p>▲3、手术台和传动装置在承受≥ 2.2 倍的安全工作载荷时不得发生失效或永久形变；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲4、手术台应无渗漏现象，经过国家相关要求测试检验后，手术台下降距离应不大于 8mm，检验结果不大于 2mm；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>5、手控器为背光设计，可通过单键操作达到腰上/腰下的复合体位，方便操作；</p> <p>▲6、手控制器连接头由升降柱最上缘引出，可避免拉扯而造成的接触不良，并可防水防尘；（提供生产厂家公开发布的彩页佐证并加盖生产厂家鲜章）</p> <p>▲7、配备辅助控制器，位置需在底座的凸起部位，不能在升降柱上，避免误碰造成安全隐患；</p> <p>8、床身骨架为高强度合金，床面采用可透 X 光材质，由头板、背板、腰板、脚板组成，满足各种手术体位要求；床面可从中心柱位置往床头、床尾双向平移，便于 C 臂或 X 光透视床面无死角，可提供病患全身透视功能，且不需移动病患；</p> <p>9、底座和升降柱均为医用 304 级的不锈钢材料全包覆，不得将油漆、橡胶或塑料材质包覆在底座和升降柱上；底座为长方形，有凹槽设计。</p> <p>▲10、台面加载不小于 135KG 安全工作载荷时，手术台所有功能应能在整个移动范围内正常工作，各种动作变换应平稳、灵活。不得产生阻滞、抖动及其他异常现象；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p>

			<p>医疗器械)</p> <p>11、四个万向脚轮，具有转动和移动特点；自动平衡的四点式电动刹车系统，可依据地板高度不同自动调整到稳固的水平位置；</p> <p>▲12、底座下方具有紧急手动油压刹车释放装置，通过人力旋转该装置即可释放刹车解锁；</p> <p>▲13、空载时，台面呈最高位置时，应保持水平，取下头板、脚板和配套件后，手术台台面相对于手术台底座的横向摆动量不大于1mm；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>14、尺寸要求：</p> <p>14.1、台面长度：≥2000mm，头板可延展</p> <p>14.2、台面宽度：≥500mm (不含钢轨)</p> <p>15、主要运动参数：</p> <p>15.1、升降高度：最低在 683-687mm 之间，最高在 1133-1137mm 之间</p> <p>15.2、横向倾斜：左右各≥20°</p> <p>15.3、纵向倾斜：前后各≥30°</p> <p>15.4、头板：上≥60°/下≥90°</p> <p>15.5、背板：上≥80°/下≥40°</p> <p>15.6、脚板：垂直方向上≥15°/下≥90°</p> <p>15.7、腰上：≥220°</p> <p>15.8、腰下：≤100°</p> <p>▲15.9、床面平移：往头板方向需≥235mm，可透视范围≥1100mm；往腿板方向需≥115mm，可透视范围≥980mm（提供生产厂家公开发布的彩页佐证并加盖生产厂家鲜章）</p> <p>▲15.10、承载重量：≥360KG。（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>★16.配置要求：头板 1 个、手臂板(附连接器)1 对、腿板 1 对、麻醉幕帘架(附万向接头)1 个、手术床专用床垫 1 张、手控制器 1 套、辅助控制器 1 套、肩架1套、腰架1套、大腿固定器1套、托手架1套、手臂板绑带1套。</p>	
1			<p>1、独立的动力系统：电动液压，可电动操作床面升降、平移和各种体位的变化；</p> <p>▲2、电磁阀为直立式，每组动作均有专属的电磁阀驱动，可提高手术台使用寿命并可避免单一动作故障造成其他动作无法使用的情况；</p> <p>▲3、手术台和传动装置在承受≥ 2.2 倍的安全工作载荷时不得发生失效或永久形变；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲4、手术台应无渗漏现象，经过国家相关要求测试检验后，手术台下降距离应不大于 8mm，检验结果不大于 2mm；（需提供国</p>	

家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

5、手控器为背光设计，可通过单键操作达到腰上/腰下的复合体位，方便操作；

▲6、手控制器连接头由升降柱最上缘引出，可避免拉扯而造成的接触不良，并可防水防尘；（提供生产厂家公开发布的彩页佐证并加盖生产厂家鲜章）

▲7、配备辅助控制器，位置需在底座的凸起部位，不能在升降柱上；

8、床身骨架为高强度合金，床面采用可透 X 光材质，由头板、背板、腰板、脚板组成，满足各种手术体位要求；床面可从中心柱位置往床头、床尾双向平移，便于 C 臂或 X 光透视床面无死角，可提供病患全身透视功能，且不需移动病患；

9、底座和升降柱均为医用304级的不锈钢材料全包覆，不可将油漆、橡胶或塑料材质包覆在底座和升降柱上，底座为长方形，有凹槽设计。

▲10、台面加载不小于 135KG 安全工作载荷时，手术台所有功能应能在整个移动范围内正常工作，各种动作变换应平稳、灵活。不得产生阻滞、抖动及其他异常现象；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

11、四个万向脚轮，具有转动和移动特点；自动平衡的四点式电动刹车系统，可依据地板高度不同自动调整到稳固的水平位置；

▲12、底座下方具有紧急手动油压刹车释放装置，通过人力旋转该装置即可释放刹车解锁；

▲13、空载时，台面呈最高位置时，应保持水平，取下头板、脚板和配套件后，手术台台面相对于手术台底座的横向摆动量不大于1 mm；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）

14、★配备外科手术固定装置，能根据骨科手术的需要完成各种体位以配合开放式或闭合式的骨钉、髋关节置换、膝关节的骨科手术,角度灵活、承重大、C臂透视方便、操作简便，便于提高手术质量和效率；

15、外科手术固定装置采用悬空式、可拆卸的升缩式设计，配台车（要求不锈钢材料制作）；

16、外科手术固定装置与手术床的连接采用U型卡槽对接方式，将腿板拆卸后即可单独且轻巧的安装于手术床预留之固定卡槽；

17、尺寸要求：

17.1、台面长度：≥2000mm，头板可延展

17.2、台面宽度：≥500mm (不含钢轨)

18、主要运动参数：

		<p>18.1、升降高度：最低在 683-687mm 之间，最高在 1133-1137mm 之间</p> <p>18.2、横向倾斜：左右各$\geq 20^{\circ}$</p> <p>18.3、纵向倾斜：前后各$\geq 30^{\circ}$</p> <p>18.4、头板：上$\geq 60^{\circ}$/下$\geq 90^{\circ}$</p> <p>18.5、背板：上$\geq 80^{\circ}$/下$\geq 40^{\circ}$</p> <p>18.6、脚板：垂直方向上$\geq 15^{\circ}$/下$\geq 90^{\circ}$</p> <p>18.7、腰上：$\geq 220^{\circ}$</p> <p>18.8、腰下：$\leq 100^{\circ}$</p> <p>▲18.9、床面平移：往头板方向需$\geq 235\text{mm}$，可透视范围$\geq 1100\text{mm}$；往腿板方向需$\geq 115\text{mm}$，可透视范围$\geq 980\text{mm}$（提供生产厂家公开发布的彩页佐证并加盖生产厂家鲜章）</p> <p>▲18.10、承载重量：$\geq 360\text{KG}$。（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>★19、配置要求：头板 1 个、手臂板(附连接器)1 对、腿板 1 对、麻醉幕廉架(附万向接头)1 个、手术床专用床垫 1 张、手控制器 1套、辅助控制器 1 套、肩架1套、腰架1套、大腿固定器1套、托手架1套、骨科牵引架1套、碳纤维延申板1套、手臂版绑带1套。</p>
5	电动产床参数（二类医	<p>1、电动缸驱动设计，符合国际通用安全标准，无漏油风险，结构稳固耐用。</p> <p>2、功能要求：</p> <p>2.1、基本应用：产床：在产妇生产时做产床使用；检查床：给产妇做各种检查使用；坐姿：背板上升，台面后倾的截石体位；卧姿：背板水平的截石体位；剖腹产：与手术床等宽的65cm台面宽度，配合辅助台面，可在瞬间转换成手术台。</p> <p>▲2.2、手术台和传动装置应设计成在承受≥ 2.2倍的安全工作载荷时不得发生失效或永久形变。（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲2.3、空载时，台面呈最高位置时，应保持水平，取下所有附件后，横向摆动量不大于2mm；（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>2.4、内藏式辅助台面：内收时，可完全隐入臀部，节省空间；外拉低位时，可放置新生儿；外拉抬升时可迅速将产台转换成手术台，供剖腹产或产后休息用。</p> <p>▲2.5、台面承重$\geq 250\text{KG}$重物，应能正常进行各动作调节，应无永久性变形弯曲。（需提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的具有CMA标志的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>2.6、配置电动刹车。</p>

		疗器械)	<p>2.7、配置紧急开关，可手动释放刹车，在紧急情况下可快速转移病患。</p> <p>2.8、配置一键复位功能，在紧急状况时，可使床面快速放平，以便进行CPR急救病患或方便进行剖腹产手术。</p> <p>2.9、结构要求：全不锈钢床身结构，底座和升降柱均为不锈钢包覆，辅助台、床台均为不锈钢结构，钢制侧面板结构，表面经特殊喷涂处理可防酸碱、抗腐蚀，防水型的电源开关和防水型的脚踏开关。</p> <p>2.10、ABS大容量标准污物盘，可防止新生儿滑落；且为防水布皮。</p> <p>3、主要技术参数要求：</p> <p>3.1、床面尺寸：长度（含辅助台）$\geq 1900\text{mm}$；宽度（不含侧轨）：$\geq 650\text{mm}$</p> <p>3.2、升降高度：$\geq 330\text{mm}$（不含床垫）</p> <p>3.3、背部升/降：$0\sim 80^{\circ}$</p> <p>3.4、前后倾斜：$\geq 10^{\circ}/25^{\circ}$</p> <p>3.5、臀部抬升：$0\sim 25^{\circ}$</p> <p>3.6、载重：$\geq 250\text{KG}$</p> <p>3.7、电源：$100\text{-}240\text{V}$</p>	
			<p>1.主体应采用拉伸强度大于200MPa的铝合金，整体全密封流线型设计，表面平面哑光、一级静电粉体涂装，须具有防老化、防腐蚀，便于清洗等特点。具有旋转限位装置，表面无锐角。</p> <p>2.气体终端要求：</p> <p>▲2.1 要求医用气体终端（需提供ISO 13485认证证书复印件佐证）与吊桥制造厂家原厂生产。</p> <p>2.2 各种气体插座均标识为不同颜色和不同形状，所有接口必须采用国际标准，并且具有原位待接通状态功能。所有气体接口必须带三状态（通、断、拔），插座插头可保证2万次以上的插拔，可带气维修。</p> <p>▲3.插座电源为交流电220V并有单独接地线，须带等电位接地端子。</p> <p>▲4.具备电、气分离设计，所有电器类与气体终端布置在不同型腔。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲5.整体模块化设计，气、电可根据需要互换位置。</p> <p>▲6.气体管路采用食用级PVC材质，外层磨损层，中间层聚酯线加强，内层为食用级材料，并且有颜色区分。气体管路抗老化不开裂，爆破压力$\geq 10\text{MPa}$。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲7.当磨损、腐蚀、材料老化不损坏支撑的性能时，所有支撑件的</p>	

			<p>安全系数不小于4。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>▲8.箱体结构：基座+基座（干湿分离），电气箱具有气电分离功能。</p> <p>▲9.供干湿边箱体水平滑动的装置采用隐藏式线性滑轨，且为可便于固定的可移动轨道；（隐藏式线性滑轨需提供实物照片证明）</p> <p>10.可根据需要安装通讯接口、视频接口、网络接口等设备。所投投标产品在不浪费原有配置基础上可以根据采购人要求升级，比如加装仪器平台，气源，电源等配件。</p> <p>11.设备具体参数要求：</p> <p>11.1横梁长度2400—2800mm（可根据实际尺寸定制）。</p> <p>▲11.2净载重量≥320kg（单边≥160kg），干湿边各放置160Kg配置块，保持4小时，置物板不变形，不破坏。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>11.3置物平台设计承载≥80Kg，单层放置80Kg配置块，保持4小时，置物板不变形，不破坏。（提供国家认可的第三方检验机构出具的完整有效的检验报告复印件加盖投标人鲜章）</p> <p>12.配置要求：</p> <p>★12.1干边：基座1组，长度1000mm，新国标电插座10个，接地端子2个，铝挤一体成型大置物平台2个，吸合抽屉1个，网络接口2个；</p> <p>★12.2湿边：基座1组，长度1000mm，新国标电插座10个，接地端子2个，铝挤一体成型大置物平台2个，吸合抽屉1个，输液架1个，大网篮1个，网络接口2个；</p> <p>12.3气体终端：氧气2个、空气2个、负压2个。</p>
--	--	--	---

★	2	包号	序号	标的名称	品目分类编码	计量单位	数量	是否进口	所属行业
		/	1	手术室无影灯	A02302400	台	7	否	工业（包括采矿业、制造业、电力、热力、燃气及水生产和供应业）
		/	2	双臂吊塔	A02059900	套	5	否	
		/	3	电动液压手术床	A02302400	张	3	否	
				骨科电动液压手术床	A02302400	张	1	否	
				电动产床	A02302400	张	1	否	
		/	4	重症监护病房吊桥	A02059900	套	10	否	

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1:

自合同签订之日起40日

3.4.2交货地点

采购包1:

绵阳市安州区第二人民医院（绵阳市安州区秀水镇东升干道）

3.4.3支付方式

采购包1:

分期付款

3.4.4支付约定

采购包1: 付款条件说明: 合同签订后即支付合同预付款，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 40.00%。

采购包1: 付款条件说明: 完成设备交付并且设备安装通过检验验收后，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 30.00%。

采购包1: 付款条件说明: 验收合格后3个月，达到付款条件起 7 日内，支付合同总金额的 30.00%。

3.4.5验收标准和方法

采购包1:

按照《关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）及招标文件技术要求、投标文件响应情况和国家、行业标准进行验收

3.4.6包装方式及运输

采购包1:

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《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）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.7质量保修范围和保修期

采购包1:

项目验收合格并正常使用和运行 24 小时后进入质保期，整体设备质保 1 年，并按照相关规定进行维保（包括但不限于定期检查、检验、校准、保养、维护等）

3.4.8违约责任与争议解决的方法

采购包1:

以签订合同为准

3.5其他要求

以合同签订为准

第四章 资格审查

资格审查由 绵阳市安州区卫生健康局和四川省致远建设项目管理有限责任公司 组建的资格审查小组依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格，并出具资格审查报告。

4.1一般资格审查

采购包1：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	具有独立承担民事责任的能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料 监狱企业的证明文件
2	具有良好的商业信誉	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
3	具有健全的财务会计制度。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
6	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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
7	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。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料

8	不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
---	--	---	--------------------------------

4.2特殊资格审查

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	<p>本项目中拟采购的产品（产品及配置清单中的配件）如属于医疗器械产品须符合《医疗器械注册管理办法》要求，供应商须提供所投产品的注册或备案凭证；提供医疗器械的供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供医疗器械生产许可证（供应商为生产厂家时提供）或医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（供应商为非生产厂家时提供）。【①提供证书复印件，如：“多证合一”查看营业执照复印件。②对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明。】</p>	<p>本项目中拟采购的产品（产品及配置清单中的配件）如属于医疗器械产品须符合《医疗器械注册管理办法》要求，供应商须提供所投产品的注册或备案凭证；提供医疗器械的供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供医疗器械生产许可证（供应商为生产厂家时提供）或医疗器械经营企业许可证或经营备案凭证（供应商为非生产厂家时提供）。【①提供证书复印件，如：“多证合一”查看营业执照复印件。②对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明。】</p>	投标文件封面 投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料

4.3落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

第五章 评标办法

5.1 总则

一、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》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》《四川省政府采购评审工作规程（修订）》等法律法规，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由采购人或代理机构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审专家组成。

三、评标工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评标程序和标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评标，通过项目电子化交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标文件规定和项目电子化交易系统操作要求开展或者参加评标活动。

五、评标过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，投标人通过互认的证书及签章加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，评标委员会成员可以线下签署评标报告，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。投标人非法干预评标活动的，其投标文件将作无效处理；代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员非法干预评标活动的，将依法追究其责任。

5.2 评标委员会

一、本项目评标委员会成员人数应当为五人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。评审专家是采取随机方式在采购一体化平台的专家库系统（以下简称专家库系统）抽取。技术复杂、专业性较强的采购项目，评审专家中应当包含1名法律专家。

二、评标委员会成员应当满足并适应电子化采购评审的工作需要，使用已身份认证并具备签章功能的证书，登录项目电子化交易系统进入项目评审功能模块确认身份、签到、推荐评标委员会组长。采购人代表可以使用采购人代表专用签章确认评审意见。

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现应当回避的情形时，评标委员会成员应当主动回避；代理机构按规定申请补充抽取评审专家；无法及时补充抽取的，采购人或者代理机构应当封存供应商投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

四、评标委员会按照招标文件规定的评标程序、评标方法和标准进行评标，并独立履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）审查供应商投标文件等是否满足招标文件要求，并作出评价；
- （三）根据需要要求采购组织单位对招标文件作出解释；根据需要要求供应商对投标文件有关事项作出澄清、说明或者更正；
- （四）推荐中标候选供应商，或者受采购人委托确定中标供应商；
- （五）起草评标报告并进行签署；
- （六）向采购组织单位、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
- （七）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3 评标方法

采购包1：综合评分法

5.4 评标程序

5.4.1 熟悉和理解招标文件和停止评标

一、评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中供应商资格资质性要求、采购项

目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及可能涉及签订政府采购合同的内容等。

二、本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：

- （一）招标文件的规定存在歧义、重大缺陷的；
- （二）招标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；
- （三）采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
- （四）采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
- （五）招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定；
- （六）招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；
- （七）招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评标情形的，评标委员会应当通过项目电子化交易系统向采购组织单位提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，采购组织单位应当通过项目电子化交易系统书面告知参加采购活动的供应商，并说明具体原因，同时在四川政府采购网公告。采购组织单位认为评标委员会不应当停止评标的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.4.2符合性审查

评标委员会依据本招标文件的实质性要求，对符合资格的投标文件进行审查，以确定其是否满足本招标文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本招标文件的明确规定的实质性要求作为依据。

在符合性审查过程中，如果出现评标委员会成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定，但不得违背政府采购基本原则和招标文件规定。

符合性审查标准见下表（按以下顺序审查）：

采购包1：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。	开标一览表 分项报价表

以上实质性要求全部响应并满足采购需求的，则通过符合性审查；如有任意一项未响应或不满足采购需求的，则按无效投标文件处理。如果评标委员会认为投标人有任意一项不通过的，应在符合性审查表中载明不通过的具体原因。

5.4.3解释、澄清有关问题

一、评标过程中，评标委员会认为招标文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以提请代理机构书面解释。代理机构的解释不得改变招标文件的原义或者影响公平、公正，解释事项如果涉及投标人权益的以有利于投标人的原则进行解释。

二、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，评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或更正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当按评标委员会的要求进行澄清、说明或者更正。投标人的澄清、说明或者更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。澄清、说明或者更正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者更正材料是投标文件的组成部分。

三、投标人的澄清、说明或者更正需进行电子签章，应当不超出投标文件的范围、不实质性改变投标文件的内容、不影响投标人的公平竞争、不导致投标文件从不应响应招标文件变为响应招标文件的条件。下列内容不得澄清：

- （一）投标人投标文件中不应响应招标文件规定的技术参数指标和商务应答；
- （二）投标人投标文件中未提供的证明其是否符合招标文件资格、符合性规定要求的相关材料。
- （三）投标人投标文件中的材料因印刷、影印等不清晰而难以辨认的。

四、投标文件报价出现下列情况的，按以下原则处理：

- （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，但大写金额出现文字错误，导致金额无法判断的除外；
- （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。

五、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

六、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过项目电子化交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或更正要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

评标委员会应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

5.4.4比较与评价

评标委员会应当按照招标文件规定的评标细则及标准，对符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.4.5复核

评分汇总结束后，评标委员会应当进行复核，对拟推荐为中标候选供应商、报价最低、投标文件被认定为无效等进行重点复核。

评标结果汇总完成后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织不少于2名工作人员，在采购监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评标结果进行复核，出具复核报告。

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标，重新评标改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

5.4.6确定中标候选人名单

采购包1： 确定3家供应商为中标候选人。

（综合评分法适用）按投标人综合得分从高到低顺序排列，确定中标候选人。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；得分且投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。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。

（最低评标价法适用）按投标人投标报价从低到高顺序排列，确定中标候选人。投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。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。

5.4.7编写评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字的评标记录和评标结果编写的报告，其主要内容包括：

- 一、招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；
- 二、投标人名单和评标委员会成员名单；
- 三、评审方法和标准；
- 四、开标记录 and 评审情况及说明，包括投标无效供应商名单及原因；
- 五、评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人
- 六、其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等；
- 七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子签章确认，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见。拒不签字或加盖电子签章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.5评标争议处理规则

评标委员会在评标过程中，对于符合性审查、对投标人文件作无效投标处理及其他需要共同认定的事项存在争议的，应当以少数服从多数的原则作出结论，但不得违背法律法规和招标文件规定。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。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人或代理机构书面反映。采购人或代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理

5.6评标细则及标准

- 一、评标委员会只对通过资格审查的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。
- 二、评标委员会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立评审。

5.6.1评分办法

若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格检查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评审。 投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×100

评标总得分=F1×A1+F2×A2+.....+Fn×An
F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；
A1、A2、.....An 分别为各项评审因素所占的权重（A1+A2+.....+An=1）。
评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

5.6.2评分标准

采购包1:

评审因素	评审标准
------	------

分值构成		详细评审 70.00 分 报价得分 30.00 分			
评审因素 分类	评审项	详细描述	分值	客观/主 观	关联格式
	技术指标和配置	所投产品技术指标和配置完全符合并且满足采购标的技术参数与性能指标要求的得 56 分：①带“★”条款为实质性条款（必须满足）；②带“▲”条款为负偏离的每一项扣 3 分；③无标识条款为负偏离的每一项扣 1 分，扣完为止。注：提供的相关佐证资料均须加盖单位公章，否则对应技术参数条款将视为不满足。	56.00	客观	产品技术参数响应表 商务应答表
	履约能力	投标人所投的投标产品自 2019 年 1 月 1 日（含）以来每具有一个销售业绩的得 2 分，最多得 6 分。注：①提供类似医疗设备的销售业绩即可认定为一个有效业绩；②提供中标通知书或买卖合同复印件加盖供应商公章。	6.00	客观	履约能力 产品技术参数响应表 商务应答表

详细评审

设备交付方案	结合项目现场提供完整的设备安装与测试、试运行方案（包括但不限于①设备质量保障措施、②包装运输方案、③安装调试与试运行计划方案、④使用培训、验收方案等），以上方案满足和符合项目实际需求的得4分。每有一项内容缺项或漏项扣1分，扣完为止（具体是指：所涉及的对应4项方案或描述与对应项分析方案无关的）。每有一处内容存在不足或缺陷的，每处扣0.5分，扣完为止。具体评审细化标准为：（1）内容满足需求是指①内容与项目服务需求吻合、层次细化，有具体详细的阐述；②阐述从实际出发，切合项目背景、项目需求并提出专业技术建议或者解决方案；③内容符合国家、地方、行业标准、行业惯例以及项目特点；④内容清楚明了、表述规范、含义准确。（2）不足具体是指：对应单项中的内容缺失（不完整）、与对应单项的要求缺少重要节点（如仅有框架或者标题、单项内容仅复制招标内容的要求、涉及内容无重点。（3）缺陷具体是指：单项方案中出现套用其他项目方案或内容、内容中出现套用其他项目方案或内容、内容中出现前后描述不一致现象或语言描述出现有错误、内容涉及适用的规范及标准（方法）出现错误、实施地点区域错误等任何一种情形。	4.00	主观	设备交付方案 产品技术参数响应表 商务应答表

	售后服务	根据供应商制定的售后服务方案(包括但不限于①售后服务机构网点及服务人员情况明细表、②维保细则与故障响应时间、③售后服务应急预案及紧急情况处理方案、④售后服务管理制度等)进行综合评比；以上方案满足和符合项目实际需求的得4分。每有一项内容缺项或漏项扣1分，扣完为止（具体是指：所涉及的对应4项方案或描述与对应项分析方案无关的）。每有一处内容存在不足或缺陷的，每处扣0.5分，扣完为止。具体评审细化标准为：（1）内容满足需求是指①内容与项目服务需求吻合、层次细化，有具体详细的阐述；②阐述从实际出发，切合项目背景、项目需求并提出专业技术建议或者解决方案；③内容符合国家、地方、行业标准、行业惯例以及项目特点；④内容清楚明了、表述规范、含义准确。（2）不足具体是指：对应单项中的内容缺失（不完整）、与对应单项的要求缺少重要节点（如仅有框架或者标题、单项内容仅复制招标内容的要求、涉及内容无重点。（3）缺陷具体是指：单项方案中出现套用其他项目方案或内容、内容中出现套用其他项目方案或内容、内容中出现前后描述不一致现象或语言描述出现有错误、内容涉及适用的规范及标准（方法）出现错误、实施地点区域错误等任意一种情形。	4.00	主观	售后服务 产品技术参数响应表 商务应答表

价格分	价格分	以本次有效的最低投标报价为基准价，投标报价得分=(基准价 / 投标报价)* 30 *100%（保留小数点后两位，四舍五入）。注：属于小型企业或微型企业或监狱企业或残疾人福利性单位的，所投产品价格按照中小企业管理办法将给予10%的价格扣除。	30.00	客观	开标一览表 分项报价表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件
-----	-----	---	-------	----	---

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
无					

说明：

- 1、评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；
- 2、评分标准中要求提供复印件的证明材料须清晰可辨。

若采用最低评标价法的，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中标候选人。采用最低评标价法评标时，除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

5.7废标

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

- 一、符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足三家的；
- 二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- 三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- 四、因重大变故，采购任务取消的；

废标后，代理机构将在“四川政府采购网”上公告。对于评标过程中废标的采购项目，评标委员会应当对招标文件是否存在不合理条款进行论证，并出具书面论证意见。

5.8定标

5.8.1 定标原则

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定1名中标人。中标候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确定中标人。

5.8.2定标程序

- 一、评标委员会在项目电子化交易系统中编制评标情况，生成评标报告。
- 二、代理机构在评标结束之日起2个工作日内将评标报告送采购人。
- 三、采购人在收到评标报告后5个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标供应商。逾期未确认的，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标供应商。
- 四、根据确定的中标供应商，代理机构在四川政府采购网上发布中标结果公告，通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书。

5.9评审专家在政府采购活动中承担以下义务

- （一）遵守评审工作纪律；
- （二）按照客观、公正、审慎的原则，根据采购文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审；
- （三）不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；

（四）及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况，包括采购组织单位向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，供应商行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；

（五）发现采购文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并通过项目电子化交易系统向采购组织单位书面说明情况，说明停止评审的情形和具体理由；

（六）配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；

（七）法律、法规和规章规定的其他义务。

5.10 评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律

（一）遵行《中华人民共和国政府采购法》第十二条和《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的规定。

（二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。

（三）评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理。

（四）评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

（五）在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。

（六）服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

（七）遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标(响应)函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 投标人应提交的相关资格证明材料

详见附件: 产品技术参数响应表

详见附件: 商务应答表

详见附件: 开标一览表

详见附件: 分项报价表

详见附件: 履约能力

详见附件: 设备交付方案

详见附件: 售后服务

第七章 拟签订合同文本

详见附件：合同文本.docx

