

# 招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称：**2023年高海拔地区医疗服务能力建设(二次)**

采购项目编号：**N5133372024000007**

稻城县人民医院

四川中科远洋工程项目管理有限公司共同编制

**2024年03月06日**

# 第一章 投标邀请

四川中科远洋工程项目管理有限公司（以下简称“代理机构”）受稻城县人民医院委托，拟对**2023年高海拔地区医疗服务能力建设(二次)**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：**N5133372024000007**

二、采购项目名称：**2023年高海拔地区医疗服务能力建设(二次)**

三、招标项目简介

本项目为**2023年高海拔地区医疗服务能力建设（诊疗能力提升）**。

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、投标人为生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械生产许可证；投标人为非生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械经营许可证或有效备案表（仅限医疗器械适用）（描述：投标人为生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械生产许可证；投标人为非生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械经营许可证或有效备案表（仅限医疗器械适用）（提供有效证明材料复印件））

2、投标产品需具有符合《医疗器械注册管理办法》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械注册或备案凭证（仅限医疗器械适用）（描述：投标产品需具有符合《医疗器械注册管理办法》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械注册或备案凭证（仅限医疗器械适用）（提供有效证明材料复印件））

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](http://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： 稻城县人民医院**

地址： 四川省甘孜州稻城县金珠镇亚丁路二段9号

邮编： 627750

联系人： 庆老师

联系电话： 0836-5727430

**代理机构：四川中科远洋工程项目管理有限公司**

地址： 四川省成都市金牛万达写字楼SoHo A座16楼1601号

邮编： 610000

联系人： 李女士

联系电话： 028-83195233-610



## 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1：1,156,600.00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90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>代理服务费收费标准：本次招标代理服务费按照成本加合理利润的原则向（中标）成交供应商收取代理服务费:19455.00元，由（中标）成交供应商在领取（中标）成交通知书前一次性支付。</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	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：  （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；  （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；  （三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。  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。
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稻城县人民医院和四川中科远洋工程项目管理有限公司享有。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，评标细则及标准由稻城县人民医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由四川中科远洋工程项目管理有限公司负责解释。

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稻城县人民医院。
- 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中科远洋工程项目管理有限公司。
- 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、推荐中标候选供应商等活动。

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](http://www.creditchina.gov.cn)）、“中国政府采购网”网站（[www.ccgp.gov.cn](http://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：否

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:

供应商提出验收申请之日起30日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: (1) 验收相关事宜及法律责任: 如出现供应商提供虚假材料谋取中标或达不到采购要求的, 采购人有权拒绝验收, 并按《中华人民共和国民法典》追究其相关法律责任。(2) 其他未尽事宜应严格按照《财政部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)的要求进行验收。

9) 技术履约验收内容: 按采购文件要求、中标(成交)人的投标(响应)文件及承诺、签订的合同、国家及行业相关规范标准进行技术条款逐条验收; 如出现未在采购文件中明确规定的, 以行业相关标准为准。验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合标准及合同约定之情形者, 采购人做出详尽的现场记录, 或由双方签署备忘录, 此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据, 由此产生的时间延误与有关费用由中标方承担, 验收期限相应顺延。

10) 商务履约验收内容: 按采购文件要求、中标(成交)人的投标(响应)文件及承诺、签订的合同、国家及行业相关规范标准进行商务条款逐条验收; 如出现未在采购文件中明确规定的, 以行业相关标准为准。

11) 履约验收标准:

符合国家、行业标准、四川省地方标准规定的验收标准。严格按照《财政部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《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)的要求组织验收。验收应以采购合同、采购及其补充文件、国家或行业相关标准为验收的主要依据。

12) 履约验收其他事项: (1) 验收相关事宜及法律责任: 如出现供应商提供虚假材料谋取中标或达不到采购要求的, 采购人有权拒绝验收, 并按《中华人民共和国民法典》追究其相关法律责任。(2) 其他未尽事宜应严格按照《财政部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)的要求进行验收。

## 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 四川中科远洋工程项目管理有限公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由四川中科远洋工程项目管理有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 四川中科远洋工程项目管理有限公司 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（包含但不限于文字错误、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：李女士

联系电话：028-83195233-610

地址：四川省成都市金牛万达写字楼SoHo A座16楼1601号

邮编：610000

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

本项目为2023年高海拔地区医疗服务能力建设（诊疗能力提升）。

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）：1,156,600.00  
采购包最高限价（元）：1,097,000.00

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	便携式转运呼吸机	2.00	56,000.00	台	工业	否	否	否	否
2	电子喉镜	2.00	40,000.00	个	工业	否	否	否	否
3	骨密度检测设备	1.00	43,000.00	台	工业	否	否	否	否
4	人体成分分析设备	1.00	41,300.00	台	工业	否	否	否	否
5	动脉硬化检测设备	1.00	53,000.00	台	工业	否	否	否	否
6	红外形身高体重检测设备	1.00	4,500.00	台	工业	否	否	否	否
7	台式电子血压计	1.00	1,800.00	台	工业	否	否	否	否
8	产床和检查床一体	2.00	36,000.00	个	工业	否	否	否	否
9	胎儿监护仪	3.00	93,000.00	个	工业	否	否	否	否
10	新生儿辐射台	1.00	36,000.00	个	工业	否	否	否	否
11	新生儿电动吸引器	1.00	1,300.00	个	工业	否	否	否	否
12	防褥疮垫	2.00	1,600.00	个	工业	否	否	否	否
13	新生儿转运暖箱	1.00	218,000.00	个	工业	否	否	否	否
14	新生儿呼吸机	1.00	150,000.00	台	工业	是	否	否	否

15	输液泵	3.00	9,000.00	个	工业	否	否	否	否
16	自体血液回收机	1.00	160,000.00	个	工业	否	否	否	否
17	除颤仪	3.00	150,000.00	台	工业	否	否	否	否
18	电动流产吸引器	1.00	2,500.00	台	工业	否	否	否	否

### 3.3技术要求

采购包1：

标的名称：便携式转运呼吸机

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	1. 气动电控型，屏幕≥2.4 英寸TFT彩屏 2. 具备中文语音智能导航操作和报警功能 3. 主机上可通过不同颜色区分幼儿、儿童及成人模式
▲	2	4. ▲呼吸模式：IPPV、A/C（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证） 5. ▲具有CPR功能，心肺复苏指导和自动通气（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	3	6. 主机重量: ≤1.5Kg 7. 工作压力:2.7～6.0bar，吸呼比： 1:1.67
▲	4	8. ▲氧气浓度： 60%和100%， 2档可调（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	5	9. 每分钟呼吸流量（MV）： 3-20L/min≥8档可调，呼吸频率： 5～40bpm≥10档可调 10. 触发压力： -2mbar 11. 气道压力： 20～60mbar 12. 监测指标： 具有窒息报警，电池电量，气源压力显示屏可显示电池状态、实时气道压力、平均气道压力、峰值气道压力 13. 具有一体化负压吸痰、面罩供氧功能 14. 配备专用急救包转运平台，可手提、单肩背，包可直接固定于急救车或担架床上， 配备可充电锂电池，可连续使用≥10h，具有在线充电使用功能 15. 防水保护等级不低于IPX4

标的名称：电子喉镜

参数性质	序号	技术参数与性能指标
▲	1	16. ▲显示屏：尺寸≥3.5英寸，图像空间分辨率≥6.35lp/mm（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证） 17. ▲摄像头：分辨率≥1600×1200，视角≥60°（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证） 18. ▲电池：锂离子电池，容量≥3400mAh，电压≥3.7V，持续工作时间≥200min（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	2	19. 电源： 具有USB接口,充电器输入100-240V,充电器输出 5V/2A 20. 工作环境： 温度5℃-40℃，湿度20%-80%，大气压力 86-106KPa，工作距离： 30-90mm 21. 光源：色温≥2300K；照度≥400lx

▲	3	22. ▲显示器旋转角度：前后旋转角度范围 $\geq 140^{\circ}$ ，左右旋转角度范围 $\geq 180^{\circ}$ （需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	4	23. 防雾功能：无需预热，开机即可防雾 24. 拍照摄像：一键快速拍照，可连续摄像 25. 报警功能：电池电量低、电池耗尽、叶片未连接 26. 手柄：符合人体工程学设计 27. 镜片为 316 医用不锈钢材质 可重复消毒使用 28. 镜片防水等级不低于IPX8 需要明确镜片长度、镜片角度和镜片厚度，需要全密封防水设计高功率LED光源 29. 存储：内置 $\geq 8G$ 存储记忆卡，最大可扩展至 $\geq 32G$ 30. 图像色彩还原能力：显示的图像无明显色差或者失真，显示屏能够调节图像的饱和度、亮度，显示屏支持以百分比形式显示剩余电量
▲	5	31. ▲可视喉镜的摄像头与镜片前端的垂直距离具有多种型号可供选择，至少包括：大号、中号、小号（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）

标的名称：骨密度检测设备

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	32. 适用范围：医院体检中心使用 33. 测量方式:全干式沿骨轴测量，无辐射，适合于各种人群检测（婴幼儿，儿童，孕妇，成人及老人）检测年龄范围0-100岁。具有全自动检查程序，探头检测原理为四晶片双向发射与接收，可测量骨传播声速（SOS），骨质指数（BQI），T值，Z值数据 34. 测量部位：桡骨，胫骨双部位测量 35. 超声探头符合生物学性能要求，通过细胞毒性、皮肤刺激、迟发型超敏反应等试验 36. 探头：手持式宽频聚焦探头，阵列多发多收，高精度，多晶片。采用高灵敏度超声换能器材料和多芯同轴屏蔽插头，自动屏蔽消除软组织干扰，确保检测的数据准确性和重复性 37. 平行度角度提示软件：实时可视探头与皮肤接触状态、探头与骨骼平行度，软件页面自动显示探头当前的角度位置，提示修正角度
	2	38. 在检测儿童（0-8岁）时，检测界面可显示动画，有效转移儿童注意力 39. 超声探头的中心工作频率：宽频探头，频率为1.00MHZ,误差范围 $\pm 15\%$ ，骨声速（SOS）测量范围：2100-4800m/s 40. 随机提供校正模块测试，USB连接PC接口，随插随用
▲	3	41. ▲超声速度SOS指标：超声速度SOS误差 $\leq \pm 2\%$ ；超声速度SOS精度 $\leq 0.3\%$ ；超声速度SOS测量重复性 $\leq 1\%$ （需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）

	4	<p>42. 测量范围：婴幼儿（0-3岁），儿童（0-20岁），成人/老人（20-100岁），全自动分析得出结果</p> <p>43. 检测速度：单次测量≤10秒；重复精确测量≤30秒</p> <p>44. 具有中国人参考值数据库（曲线模板）及统计功能，软件语言支持中英文切换</p> <p>45. 计算参数齐全：成人（检测内容）：T值、Z值、同龄比、成人比、骨骼的生理年龄（PAB）、预期发生骨质疏松的年龄（EOA）、相对骨折风险（RRF）、骨强度指数（BQI）；儿童（检测内容）：Z值、骨骼的生理年龄（PAB）、身高预测、肥胖度、BMI指数</p> <p>46. 具有SQV高级校准模块，该校验模块可显示当前温度以及当前温度下标准声速值并配有温度校准软件（随机自带）</p> <p>47. 病例数据库管理系统：具有自动记录、查询、分类、备份功能，可快速查找；测量结果可导出成EXCEL格式；可生成全中文彩色报告单，提供JPG、PDF、DOC等不同格式的报告，支持A4、B5、16K等尺寸报告格式；可自定义显示报告内容，包括显示医院LOGO，选择隐藏部分参数支持Windows操作系统，多接口支持：Dicom接口（PACS）、身份证信息读取接口、数据库视图接口、本地文件接口、Web Service接口和微信扫码获取报告接口</p> <p>48. 支持微信扫码自助下载打印报告；具有完整的互联网功能和通信协议，支持接入医院的联网系统及专家远程会诊</p> <p>49. 可设置日期、时间，可输入受检测者姓名，年龄，性别和检测部位；配备彩色喷墨打印机，多种打印机预览方式；可设置PACS，开机启动，打印预览，语言选择，恢复默认功能防浸液等级：整机防浸液等级不低于IPX0，探头防浸液等级不低于IPX7；配专用工作台车电脑一体机，至少支持操作系统：WindowsXP、Win7、8、10(全面支持微软32位/64位操作系统)</p>
--	---	---

标的名称：人体成分分析设备

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>50. 适用范围：医院体检中心使用</p> <p>51. 测试部位：至少包括5个节段部分测量(右上肢、左上肢、躯干、右下肢、左下肢)</p> <p>52. 测量方法：≥8点接触式电极，多频率生物电阻抗测量方法（BIA）</p> <p>53. 测量频率：5，50，250 kHz</p> <p>54. 标配上位机软件，可对接医院HIS系统；彩色液晶触摸显示屏≥7英寸，分辨率≥1024×600</p> <p>55. 测量全程提供语音提示；具有预置衣服重量功能；可自动出报告（各项检测数值），并给到针对性的综合评价和营养运动建议</p> <p>56. 报告单：A4图文报告，内置运动处方、营养处方</p> <p>57. 报告输出值包含：总水分、蛋白质、无机盐、体脂肪量、体重、肌肉量、去脂体重、骨骼肌肉量、身体质量指数、体脂肪率、腰臀比、内脏脂肪面积、节段肌肉量、节段脂肪量、体重控制、体型判定、营养评估、肥胖评估、肌肉评估、标准体重、体重调节、脂肪控制、肌肉控制、基础代谢量、总能量消耗、身体总体评分、历史数据对比、阻抗值、维度分析（预估腰围，腰臀比）</p> <p>58. 支持≥九种体形判定；在人体躯干及五个节段显示≥15个电阻抗值</p> <p>59. 内置微信扫码移动端报告；2种打印方式：自动打印和手动打印报告</p> <p>60. 测量时间：≤60秒</p> <p>61. 体重测量范围：5Kg~150Kg；身高输入范围：90cm-220cm；年龄输入范围：5-99岁</p> <p>62. 操作环境：不低于Android 6 / Windows兼容版本</p> <p>63. 查询功能：可按ID号、身高、体重、年龄、性别查询</p>
▲	2	<p>64. ▲参考数据库：健康中国人数据，男性&gt;3500例，女性&gt;3300例（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>

标的名称：动脉硬化检测设备

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>65. 适用范围：医院体检中心使用；用于人体动脉血管结构和功能病变的早期筛查</p> <p>66. 可检测ABI(踝臂指数)：踝臂指数,检测下肢动脉闭塞程度,评估心脑血管发病风险</p> <p>67. 可检测baPWV（肱踝脉搏波传导速度）：国际公认的动脉硬化指数，需测量分段PWV</p> <p>68. 检测参数（包括但不限于）：DIA(舒张压)(四肢)、HR(心率)、STI(收缩时间间隔)、SYS(收缩压)(四肢)、ABI(踝臂指数)、UT(脉搏上行时间)、PP(脉压差)(四肢)、BAI(臂踝指数)、PVR(脉搏体积记录)、%MAP(平均动脉压)、baPWV（踝臂脉搏波传导速度）、AI(反射波增强指数)</p> <p>69. 四肢同步检测：能够四肢同步测量ABI、baPWV和血压等参数</p> <p>70. 滤波技术，可通过设定多个脉搏波起始条件，将噪音波滤掉</p> <p>71. 加压方式：气泵自动加压；线性放气：通过算法自动控制实现线性放气</p> <p>72. 具有PWV / ABI在同一心动周期内同步测量功能</p> <p>73. 专用袖带：4只专用袖带同步或异步进行信号采集</p> <p>74. 支持对接医院HIS系统，多数据接口支持</p> <p>75. 核心性能指标：心率性能：测量范围：30次/分-300次/分;测量误差：±1次/分或±1%取最大值；血压量程：0KPa（0mmHg）～ 39.6KPa（297mmHg）；分辨率：0.133KPa（1mmHg）；可重复性：≤0.533KPa（4mmHg）；压力传感器准确性：±0.4KPa（±3mmHg）；泄气：压力从260mmHg降到15mmHg的时间≤10S；寿命：不低于一万次满量程循环</p> <p>76. 病例回放功能：回放采集的左臂、右臂、左踝、右踝六个通道的波形图</p> <p>77. 至少包含三种检测模式：四肢同步检测、单侧检测、单肢体检测</p> <p>78. PVR测定方法：空气容积脉搏法</p> <p>79. 充气目标值的设置：可根据受检者情况调整充气目标值至最佳状态</p>
▲	2	80. ▲参考数据库需>9100例病例（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）

标的名称：红外形身高体重检测设备

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	<p>81. 适用范围：医院体检中心使用；超声波无接触可测量身高、洁净、卫生</p> <p>82. 身高测量方式：采用超声波传感器或高精度超声波传感器；体重测量方式：精密平衡梁式称重传感器；体型：自动计算BMI体质指数</p> <p>83. 身高范围：20-210cm，分度值：0.5cm或0.1cm可调；体重范围：2.0-300KG，分度值：0.1kg或0.01kg可调；测重传感器：平衡梁式压力传感器</p> <p>84. 显示：高清显示管，具有黑色面板全面屏，大字体醒目清晰显示，日期时间温度，待机显示时间日期温度显示</p> <p>85. 语音播报：语音提示测量步骤，播报测量结果</p> <p>86. 数据通信：标配RS232接口</p> <p>87. 系统兼容：医院电脑、APP、幼儿园晨检系统、会员管理系统、健康管理系统</p> <p>88. 外形设计：测量、显示、打印一体化，高强度ABS工程环保塑料，符合人体工程学</p> <p>89. 打印系统：微型热敏打印机，全自动打印</p> <p>90. 测量速度：测量身高体重600次/小时</p> <p>91. 电源：采用AC100V-240V/12V直流电源</p> <p>92. 消耗功率：≤6W</p> <p>93. 电击防护：Ⅱ类B型设备</p> <p>94. 工作环境：温度:-10℃至+50℃湿度：20%-85%RH</p> <p>95. 设备外形尺寸（长×宽×高）：50cm×35cm×235cm（±5cm）</p> <p>96. 设备重量：≤13kg</p> <p>97. 便携性：可折叠，机器采用金属折叠扣可上锁，配有脚轮，便于移动和搬运，折叠后高度：120Ccm（±5cm）</p>
--	---	---

标的名称：台式电子血压计

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>98. 适用范围：医院体检中心使用</p> <p>99. 语音功能：支持语音功能；记忆组数：90/90次测量值</p> <p>100. 检测方式：示波测定法；高血压警示：有；测心率：40次/分钟-199次/分钟；测量范围：0-280mmHg</p>

标的名称：产床和检查床一体

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>101. 尺寸：1900(含辅助台)×600mm（±10mm），高度可调650-900mm</p> <p>102. 采用液压升降，床面前后倾及背板折转采用蜗杆、齿轮、齿条传动结构。各种动作可任意调节并锁定，腿板可拆卸</p> <p>103. 背板上/下折：≥60°/≥10°</p> <p>104. 前倾：≥10°；后倾：≥25°</p> <p>105. 配置清单：麻醉防护屏1个、支肩架1付、搁臂架1付、拉手1付、托腿架1付、蹬足1付、床垫1套</p>

标的名称：胎儿监护仪

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	<p>106. 监护参数至少包括：胎心率（FHR）、宫缩压力（TOCO）、胎动（FM）</p> <p>107. 多晶片1MHz超声胎心探头，超声波束声强：<math>lob &lt; 1mW/cm^2</math>，胎心率范围：30~240bpm，分辨率：1bpm，精度：<math>\pm 2bpm</math></p> <p>108. 无凸点宫缩探头，0-100相对单位，非线性误差<math>\leq \pm 10\%</math>，归零方式：自动/手动</p> <p>109. 探头防水等级不低于IPX8</p> <p>110. 探头可在水下不低于1.1m工作<math>\geq 24</math>小时，支持水中分娩</p> <p>111. 宫缩压探头采用防水透气设计，不受水压和温度变化影响，确保TOCO测量的精准性，</p> <p>112. 打印纸实时记录信号质量和报警，并用图标显示</p> <p>113. 胎动：手动/自动胎动检测，显示并打印胎儿活动图</p> <p>114. <math>\geq 10</math>英寸高清液晶彩屏，0-60°度内多角度翻转</p> <p>115. 具有多种监护界面，显示胎儿监护曲线及数字，支持大字体显示</p> <p>116. 监护曲线显示支持30~240（美标）和50~210（国际）两种标准</p> <p>117. 内置式152mm（或150mm）宽行打印，连续准确记录胎心率、宫缩压曲线及胎儿活动曲线</p> <p>118. 胎心率报警范围可调，当胎心率过缓或过速时自动报警，报警内容中文显示，报警持续时间可调</p> <p>119. 具有超声传感器信号质量指示功能</p> <p>120. 回顾报警功能：可回顾最近的100条报警信息</p>
▲	2	<p>121. ▲支持拓展无线探头，支持无线双胎心监护，无线探头采用自识别探头基座设计，无线探头工作距离<math>&gt; 100m</math>，内置锂电池<math>\geq 15</math>小时的超强续航能力（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>
	3	<p>122. 内置通讯接口，可与中央站组成网络系统</p>

标的名称：新生儿辐射台

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>123. 具有预热、手控、肤温三种温度控制模式</p> <p>124. 设置温度与皮肤温度分屏显示，具有独立的超温保护系统</p> <p>125. 辐射箱水平角度与婴儿床的倾斜角度可调</p> <p>126. 婴儿床四周的有机玻璃挡板可向下翻转或拆卸</p> <p>127. 具有自检功能，多种故障报警提示，前面板具有温度校正功能</p> <p>128. 具有肤温传感器脱落报警提示功能</p> <p>129. 婴儿床下可放置X光射线拍片盒</p>
▲	2	<p>130. ▲具有温度数据储存功能（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>
	3	<p>131. 具有APGAR评分计时功能，具有RS-232接口</p>
▲	4	<p>132. ▲使用期限不低于八年（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p> <p>133. ▲基本配置：辐射箱1个、控制仪1个、皮肤温度传感器1个、婴儿床1个、托盘1个、输液架1个、机架1个（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>
	5	<p>134. 工作电源：AC220V/ 50HZ，输入功率：<math>\leq 700VA</math></p> <p>135. 控温方式：预热、手控、肤温三种控制</p> <p>136. 肤温控温范围：<math>32^{\circ}C \sim 37.5^{\circ}C</math></p>

▲	6	<p>137. ▲肤温显示范围：5℃～65℃（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p> <p>138. ▲控温精度：≤0.5℃，皮肤温度传感器精度：±0.2℃内（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>
	7	<p>139. 床面温度均匀性：≤2℃</p> <p>140. 辐射箱水平角度：0°、30°、60°、90°双向转动</p> <p>141. 婴儿床倾斜角度：无级可调</p> <p>142. APGAR评分计时：运行至50″～1′、4′50″～5′、9′50″～10′时发出声光提示</p> <p>143. 故障报警：断电、传感器故障、偏差、超温、设置故障、检查和系统故障</p> <p>144. 使用环境要求：环境温度：18℃～30℃环境风速：&lt; 0.3m/s</p>

标的名称：新生儿电动吸引器

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>145. 极限负压值：18KPa±1.5KPa(135±11mmHg)</p> <p>146. 负压调节范围：2KPa～极限负压值</p> <p>147. 抽气速率：≥6 L/min</p> <p>148. 贮液瓶：1000mL（PC塑料）</p> <p>149. 电源：AC220V 50Hz</p> <p>150. 输入功率：30VA</p>

标的名称：防褥疮垫

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>151. 产品面料：医用抗菌高分子材料</p> <p>152. 主机功率：≤20VA</p> <p>153. 气垫床充气前尺寸：1850mm*850mm（±10mm）</p> <p>154. 气垫床充气后尺寸：1850mm*900mm（±10mm）</p> <p>155. 工作环境温度：5℃～40℃</p> <p>156. 承重：≥135kg</p>

标的名称：新生儿转运暖箱

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>157. 具有箱温和肤温二种温度控制模式</p> <p>158. 交、直流电源可交互使用，可连接DC12V或DC24V车载电源</p> <p>159. 具有设置温度、箱内温度、皮肤温度、蓄电池容量分屏显示</p> <p>160. 具有独立的超温保护系统</p> <p>161. 具有自检功能，多种故障报警提示</p> <p>162. 具有交流、直流和蓄电池三种供电模式</p> <p>163. 采用有机玻璃，双层恒温罩，开有侧门，婴儿床可从侧面拉出</p> <p>164. 推车具有高度调节、减震、锁定功能</p>
▲	2	<p>165. ▲前面板具有可修正温度功能；肤温传感器具有脱落保护功能（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>
	3	<p>166. 具有正门独立锁定装置,具有供氧装置</p>

▲	4	167. ▲使用期限不低于八年（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	5	168. 基本配置：主机（含婴儿舱、机箱、控制仪、照明灯、输液架）、手推车、供氧系统 169. 交流工作电源：AC220V/ 50HZ，直流工作电源：DC12V/10A或DC24V/6A，输入功率：≤400VA 170. 控温方式：箱温和肤温二种温度控制 171. 箱温控制范围：25℃～37℃（选配＞37℃温度跨越模式设置时，可以设置到38℃），肤温控制范围：34℃～37℃（选配＞37℃温度跨越模式设置时，可以设置到37.5℃） 172. 升温时间：≤30min，培养箱温度与平均培养箱温度之差（稳定温度状态下）：≤1℃ 173. 平均培养箱温度与控制温度之差：≤±1.5℃（环境温度为10℃～20℃），≤±1.0℃（环境温度为20℃～30℃） 174. 温度均匀性（床垫处于水平位置）：≤1.5℃ 175. 皮肤温度传感器精度：±0.2℃内 176. 婴儿舱内噪声：≤52dB（A）故障报警：断电、风机故障、传感器故障、超温、偏差、低压、系统故障蓄电池连续工作时间：≥90min(1个蓄电池) 177. 使用环境要求：环境温度：10℃～30℃，环境风速：<1.0m/s

标的名称：新生儿呼吸机

参数性质	序号	技术参数与性能指标
▲	1	178. ▲整机小巧轻便，触摸屏≤10英寸（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	2	179. 内置电子空气混合器，并具有压力泄露补偿功能 180. 要求兼容Infant Flow LP、Medijet及以上压力发生器
▲	3	181. ▲标配NCPAP、NIPPV、SNIPPV、HFNC四种通气模式，具有快氧通气和手动通气两种辅助通气模式（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	4	182. 在NCPAP/SNIPPV/HFNC通气模式下，具有自主呼吸频率监测和显示功能具有自主呼吸频率和压力监测功能 183. 在NIPPV/SNIPPV模式下，PIP吸气压力最高可设置≥20cmH <sub>2</sub> O
▲	5	184. ▲支持在通气过程中，对氧传感器进行在线自动校准（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	6	185. 具有锁屏功能，可选择开启或关闭锁屏。具有开机自检功能，自检信息图形指示功能，能直观指示自检状态 186. 可存储≥100小时趋势图/趋势表，≥1500条报警日记，并能掉电保存及报警回顾 187. 内置大容量锂电池，充满可使用≥3小时
▲	7	188. ▲空气气源内置积水杯，并具有观察窗口（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证） 189. ▲具有电源AC指示灯、电池指示灯、工作指示灯3个指示灯，独立分开设计。有物理硅胶待机按键，四周配有360°环绕推手（需提供产品说明书或彩页或技术白皮书或第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	8	190. 使用寿命≥10年

标的名称：输液泵

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

1	191. 适用范围：有大屏幕显示可以同时满足注射泵的使用需要
	192. 输液模式至少具有：毫升/小时、总量/时间、滴/分钟和药物库四种输液模式
	193. 输液器规格：一次性输液器（20和60滴/毫升,管径3.4~4.5mm）
	194. 流速设定范围：1.0ml/h~1200ml/h
	195. 流速增量：1.0-99.9ml/h以 0.1ml/h递增；100-1200ml/h以1ml/h递增
	196. 输液流速精度： $\leq \pm 5\%$ （标准输液器经校准后）
	197. 预置量设定范围：0.1~9999.9ml
	198. 累计量显示范围：0~9999.9ml
	199. 时间设置：1分钟>99小时00分钟
	200. 快排速度：600ml/h，并显示已快排量
	201. KVO流速：1.0ml/h~5ml/h，可调
	202. 按键功能：全数字按键
	203. BOLUS功能：具有首次（丸）剂量功能，流速可任意设定
	204. 夜间功能：启动夜间模式，输液后5分钟无操作，屏幕自动减低亮度
	205. 阻塞压力检测：专用上、下管路双压力传感器检测，检测范围：40KPa~130KPa，灵敏度 $\geq 10$ 档可调，动态显示压力值变化情况
	206. 气泡检测：超声波气泡检测，可检测 $\geq 50\mu\text{l}$ 的气泡，50 $\mu\text{l}$ -300 $\mu\text{l}$ 的气泡灵敏度分10档可调
	207. 音量：按键音量和报警音量 $\geq 10$ 档可调
	208. 防电机反转功能：防电机反转装置，实时监测步进电机的运行方向，防止反向抽液
	209. 输液器管理及校准：具有多品牌输液器输入、贮存功能，经校准后可任意选用
	210. 自检功能：开机自检及输液过程中实时自检
	211. 报警提示：气泡、上管路堵塞、下管路堵塞、门开、输液完成、暂停超时、电池电量低、电池电量耗尽、电池脱落、交流电断开、电机错误、泵错误、输液参数错误、系统错误、通讯错误、输液器未校准、气泡传感器错误
	212. 显示： $\leq 3.2$ 英寸高清亮蓝色LCD点阵显示
	213. 交流电源：交流：100V~240V，50Hz/60Hz，最大功耗：25VA
	214. 使用环境条件： $+5^{\circ}\text{C} \sim +40^{\circ}\text{C}$ ,相对湿度：20%~90%，大气压：70~106KPa
	215. 运输和贮存条件： $-20^{\circ}\text{C} \sim +55^{\circ}\text{C}$ ,相对湿度：10%~90%，大气压：70~106KPa
	216. 安全类别：电气I类带功能接地，CF型，IPX3设备
	217. 外形尺寸：145mm×150mm×200mm（ $\pm 10\text{mm}$ ）；重量： $\leq 2\text{kg}$

标的名称：自体血液回收机

参数性质	序号	技术参数与性能指标
------	----	-----------

	1	<p>218. 至少具有三种操作模式：半自动模式、手动模式、紧急模式，可互相转换</p> <p>219. 界面显示：≥7英寸液晶触摸显示屏，图文数据显示，中文操作界面</p> <p>220. 操控方式：触摸屏操控</p> <p>221. 具有全血回收模式的三泵自体血液回收机控制系统</p> <p>222. 自体血液回输常规处理时间：3—5分钟/周期</p> <p>223. 紧急模式血液处理时间：15秒内可实现连续回输</p> <p>224. 具有全血回输功能</p> <p>225. 具有断电保护功能，接入电源后能够继续断电前的工作</p> <p>226. 具有防止红细胞溢出功能</p> <p>227. 红细胞回收率：≥90%</p> <p>228. 回收后血球压积：≥55%</p> <p>229. 肝素清洗率：≥98%</p> <p>230. 标准清洗液用量：1000ml</p>
▲	2	<p>231. ▲离心机最高转速：5650转/分,分级可调，步长≤50r/min（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p> <p>232. ▲蠕动泵转速：50-1000转/分，分级可调，步长≤25ml/min（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>
	3	<p>233. 具有气泡检测功能</p> <p>234. 具有红细胞血层检测功能</p> <p>235. 具有离心杯漏液检测功能，并自动启动停机保护</p> <p>236. 具有血液洗净度检测功能</p> <p>237. 具有离心井盖锁检测功能</p> <p>238. 抗颠簸摇摆功能：特别安装减振系统，可以满足舰船、车载条件下机器正常工作；具有锁死功能的万向轮</p>

标的名称：除颤仪

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>239. 主机屏幕：≥7英寸彩色TFT屏幕</p> <p>240. 主机重量（含电池）：≤5.8kg</p> <p>241. 具备体外同步/非同步除颤，同步放电延迟时间＜60ms（自R波尖峰起）</p> <p>242. 采用双相指数截断（BTE）波，波形参数可根据病人阻抗进行自动补偿,建议初始能量150J，保护心肌受损；除颤能量最大360J，提高除颤成功率和有效性</p> <p>243. 除颤能量选择范围：能量分21档（1/2/3/4/5/6/7/8/9/10/15/20/30/50/70/100/150/170/200/300/360J）以上，可通过体外电极板进行能量选择最小为1J，最大为360J</p> <p>244. 具有旋钮式能量选择，可快速选择能量</p> <p>245. 除颤充电至200J&lt;5S，充电至360J&lt;8S</p> <p>246. 病人阻抗范围：体外手动除颤：25~200欧</p> <p>247. 体内手动除颤：15~200欧</p> <p>248. AED全自动分析心律，需要进行除颤时按电击按钮进行除颤</p> <p>249. AED功能具备一键切换成人及婴幼儿儿童模式</p> <p>250. 支持指导CPR辅助功能，符合2020 AHA/ERC指南</p>

▲	2	<p>251. ▲成人/儿童一体化电极板，具有支持能量选择、充电、放电功能（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p> <p>252. ▲手动除颤电极板具备充电完成指示灯和阻抗提示灯，屏幕并显示具体阻抗数值（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）</p>
	3	<p>253. 标配3导联心电图（ECG）、呼吸（Resp）监护功能及配件</p> <p>254. ECG 扫描速度包括：6.25mm/s、12.5mm/s、25mm/s、50mm/s</p> <p>255. ECG 灵敏度：2.5 mm/mV（×0.25）、5 mm/mV（×0.5）、10 mm/mV（×1）、20mm/mV（×2）、40mm/mV（×4）</p> <p>256. 心率测量</p> <p>257. 新生儿：15bpm~350bpm</p> <p>258. 小儿：15bpm~350bpm</p> <p>259. 成人：15bpm~300bpm</p> <p>260. 精度：±1%或±1bpm</p> <p>261. 小儿/新生儿：0rpm~150rpm</p> <p>262. 成人：0rpm~120rpm</p> <p>263. 精度：7rpm~150rpm之间为±2rpm或±2%</p> <p>264. 具备高分辨率热敏点阵打印记录仪，记录纸宽50mm,最大可同时输出3道波形</p> <p>265. 记录仪打印速度 12.5mm/s、25mm/s、50mm/s 可选</p> <p>266. 智能报警，通过声音、灯光、文字等多种方式进行报警；系统报警：监护、除颤、电池充电、打印机等；生理报警：心电图；技术报警：所有参数</p> <p>267. 可充电锂电池，工作时间除颤≥100 次，或监护≥3h；低电量报警，报警发生后可连续进行20min的生命体征监护</p> <p>268. 充电时间：关机状态时，充电至100%小于3h；开机状态时，充电至100%小于4.5h</p> <p>269. 支持中英文操作界面，AED中英文语音提示</p> <p>270. AED 模式下具备录音功能，可以存储≥180分钟的录音，对单个病人可以存储≥60分钟的录音；可存储≥12小时连续ECG波形</p>
▲	4	271. ▲防尘防水等级不低于IP54（需提供第三方检验机构出具的检测报告复印件并加盖投标人公章佐证）
	5	<p>272. 具备USB接口，WIFI功能,可远程监测并导出病人数据</p> <p>273. 工作环境：工作温度0-50℃，工作湿度10%-95%，储运温度-30-70℃，储运湿度10%-95%</p> <p>274. 可同时具备血压监测，指氧监测，具有双向波除颤功能</p>

标的名称：电动流产吸引器

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>275. 极限负压值：≥0.09MPa(680mmHg)</p> <p>276. 负压调节范围：0.02MPa(150mmHg)~极限负压值</p> <p>277. 抽气速率：≥15L/min</p> <p>278. 贮液瓶：500ml×2（玻璃），贮气瓶：2500ml×2（玻璃）</p> <p>279. 电源：AC220V 50Hz，输入功率：150VA</p>

**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10日

### 3.4.2 交货地点

采购包1:

稻城县（具体采购人指定地点）。

### 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, 达到付款条件起 15 日内, 支付合同总金额的 30.00%。

采购包1: 付款条件说明: 供货完成, 验收合格后, 达到付款条件起 15 日内, 支付合同总金额的 70.00%。

### 3.4.5 验收标准和方法

采购包1:

①验收程序: 一次性验收 ②验收方式: 供应商提出验收申请后, 由采购人自行组织验收, 验收时采购人、供应商双方皆应派员参加。③验收标准: 符合国家、行业标准、四川省地方标准规定的验收标准。严格按照《财政部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《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）的要求组织验收。验收应以采购合同、采购及其补充文件、国家或行业相关标准为验收的主要依据。

### 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:

1年(自验收合格之日起计)(涉及其他行业标准的按相关行业标准执行)。

### 3.4.8 违约责任与争议解决的方法

采购包1:

一、违约责任 (1) 采购人与中标单位双方必须遵守并执行本项目中约定的各项规定, 保证本项目的正常实施。(2) 如因中标单位工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或过失给采购人造成损失或侵害, 包括但不限于采购人本身财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任等, 中标单位对此均应承担全部的赔偿责任。(3) 如未经采购人同意, 中标单位不得将本项目成果移作他用, 不得向第三方泄露本项目成果, 违反本条规定, 给采购人造成损失的, 中标单位应承担相关的法律责任。(4) 中标单位未在合同规定日期内提交全部符合项目合同要求的项目成果, 每延迟一天, 则采购人有权要求中标单位支付合同总金额1‰的违约金, 延迟累计超过15个日历日, 采购人有权解除本合同并不向中标单位支付任何费用, 并要求中标单位承担因合同解除而造成的相关损失。若因甲方或者客观因素造成无法在规定工期内完成任务的, 双方应协商解决。二、争议解决: 当出现争议时, 甲乙双方应进行友好协商解决, 协商不成的应将矛盾提交项目所在地法院诉讼解决。

## 3.5 其他要求

1.材料要求: 供应商需提供全新的货物(含零部件、配件等), 确保货物表面无划伤、无碰撞痕迹、无质量问题; 2.安全要求: ★本项目包含货物的运输、配送及安装调试; 需满足相关规范要求, 满足国家及地方政府对安全文明安装及环境保护的相关规定。设施设备应满足国家有关消防、安全等方面的要求, 本项目在运输、配送及安装调试等整个项目实施期间, 所有安全责任均由成交供应商负责(实质性要求); 3.技术标准: 按照现行国家、省、市相关规范和标准执行; 4.质量要求: 按

照现行国家、省、市相关规范和标准执行； 5.成果要求：按照现行国家、省、市相关规范和标准及采购人相关要求执行； 6.安装实施要求：满足相关规范要求，满足国家及地方政府对安全文明安装及环境保护的相关规定； 7.其他要求 ①完成本项目所需要的其他材料均要求供应商自行提供，采购人不承担成交人除中标价外的任何费用； ②投标文件及供应商所投货物的质量、技术和其他要求货物制造标准、安装标准及技术规范等，符合最新国家标准。各项技术标准应当符合国家相关的质量标准和出厂标准； ③货物在送到采购单位之前表面无划伤、碰撞等现象；供应商保证货物是全新的、未使用过的，供应商不得以次充好；产品来源渠道合法，同时应根据有关规定、采购单位的要求做好售后服务工作； ④供应商所提供的货物是经试验合格的全新正品。若开箱检验中发现有诸如数量、型号和外观尺寸与合同不符，或密封包装物本身的短少和损坏，如产生更换或补货等情形并导致工期延误，买方有权据合同有关条款的规定对因此造成的直接损失向供货商索赔； ⑤★供应商需负责本项目货物的配送及安装调试；并派遣至少一名工作人员对采购单位相关使用人员进行至少一次现场指导，直到相关人员能独立熟练操作为止（实质性要求，单独提供承诺函，格式自拟）； ⑥★所投产品如涉及国家3C强制认证产品的，需提供所投产品均在3C认证清单内的承诺函（实质性要求，单独提供承诺函，格式自拟）； ⑦★若响应产品涉及进网许可、销售许可或设备信号校准证等前置许可的，则提供满足进网许可、销售许可或设备信号校准证等前置许可相关国家行业标准要求的承诺函原件（实质性要求，单独提供承诺函，格式自拟）； ⑧为保证项目质量，供应商需针对本项目提供相应的实施方案、保障方案、售后服务方案等，并具有履约能力。8.★报价要求：本采购项目的报价应包含货物的材料、制造、包装、运输、安装调试和税费等完成本项目所需的一切费用，采购人不承担中标单位除中标价外的任何费用（实质性要求）； 9.在本采购文件中没有提及的与本项目履约切实相关的事宜，在采购人与中标单位订立合同时按明细约定或后续补充约定（约定的内容符合国家相关法律法规的规定）； 10.若评审得分、最后报价、技术指标得分和提供的经认证优先采购节能、环境标志产品数量均相同的，中标候选人并列的情况下，优先推荐中标单位为少数民族地区的为第一中标候选人（不发达地区或少数民族地区的投标人需提供属于不发达地区或少数民族地区企业的相关证明材料，或投标人注册地为少数民族地区证明材料。）

## 第四章 资格审查

资格审查由 稻城县人民医院和四川中科远洋工程项目管理有限公司 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。	具有独立承担民事责任的能力（注：①投标人若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；未换证的提供“营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一的营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；未换证的提交“事业法人登记证书、组织机构代码证”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为自然人：提供“身份证明材料”。以上均提供复印件）供应商需在项目电子化交易系统中按要求上传相应证明文件并进行电子签章。	投标（响应）函
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（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	具备健全的财务会计制度的证明材料。（注：①可提供2021或2022或2023年度经审计的财务报告复印件（包含审计报告和审计报告中所涉及的财务报表和报表附注），②也可提供2021或2022或2023年度供应商的财务报表复印件（至少包含资产负债表），③也可提供距文件递交截止日一年内银行出具的资信证明（复印件），④供应商注册时间截至响应文件递交截止日不足一年的，也可提供工商备案的公司章程复印件（复印件））供应商需在项目电子化交易系统中按要求上传相应证明文件并进行电子签章。	投标（响应）函
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（响应）函
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（响应）函

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（响应）函
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（响应）函
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（响应）函

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	投标人为生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械生产许可证；投标人为非生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械经营许可证或有效备案表（仅限医疗器械适用）	投标人为生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械生产许可证；投标人为非生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械经营许可证或有效备案表（仅限医疗器械适用）（提供有效证明材料复印件）	投标（响应）函 投标人应提交的相关资格证明材料
2	投标产品需具有符合《医疗器械注册管理办法》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械注册或备案凭证（仅限医疗器械适用）	投标产品需具有符合《医疗器械注册管理办法》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械注册或备案凭证（仅限医疗器械适用）（提供有效证明材料复印件）	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

2	<p>知识产权：一、投标人应保证在本项目使用的任何技术、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（实质性要求）。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）（实质性要求）。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（实质性要求）。</p>	<p>一、投标人应保证在本项目使用的任何技术、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（提供承诺函）。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）（提供承诺函）。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（提供承诺函）。</p>	<p>其它投标人认为应该提供的材料 投标文件封面 关于知识产权的承诺函</p>
3	<p>采购文件中所有实质性要求</p>	<p>采购文件中所有实质性要求</p>	<p>开标一览表 投标人基本情况表 其它投标人认为应该提供的材料 产品技术参数响应表 分项报价表 投标文件封面 投标人本项目管理、技术、其他人员情况表</p>
4	<p>符合招标文件3.4商务要求（实质性要求）</p>	<p>投标人应按照招标文件3.4商务要求内容响应</p>	<p>其它投标人认为应该提供的材料 商务应答表 投标文件封面</p>

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人、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。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。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。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。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、开标记录和评审情况及说明，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	完全符合采购文件技术参数要求的得19.5分，每一个“▲”项参数负偏离每项扣0.5分（共29项），除“▲”项参数每有一项负偏离扣0.02分（共250项）扣完为止，但不视为投标文件无效。	19.50	客观	其它投标人认为应该提供的相关材料 产品技术参数响应表 商务应答表
	实施方案	根据投标人对本项目提供的实施方案进行综合评审，（包括：①货源组织方案、②供货保障措施、③运输方案、④安装调试方案、⑤进度计划、⑥人员分工、⑦培训方案、⑧验收方案）方案齐全且无缺陷得40分，每缺少一项内容扣分5分，每项中每有一处缺陷扣2.5分，每项最多扣5分。注：缺陷指：方案内容与项目实际情况不符或与相对应评分标准不符、套用其他项目方案或存在明显与本项目无关的文字内容或表述错误或涉及的规范及标准错误等任意一种情形。	40.00	主观	其它投标人认为应该提供的相关材料 产品技术参数响应表 商务应答表
	保障方案	根据投标人对本项目提供的保障方案进行综合评审，（包含①质量保证方案、②安全保障措施、③应急预案）方案齐全且无缺陷得3分，每缺少一项内容扣1分，每项中每有一处缺陷扣0.5分，每项最多扣1分。注：缺陷指：方案内容与项目实际情况不符或与相对应评分标准不符、套用其他项目方案或存在明显与本项目无关的文字内容或表述错误或涉及的规范及标准错误等任意一种情形。	3.00	主观	其它投标人认为应该提供的相关材料 产品技术参数响应表 商务应答表

详细评审	售后服务方案	根据投标人对本项目提供的项目售后服务方案进行综合评审（包括： ①响应时间、②售后服务保障措施、③售后服务流程）方案齐全且无缺陷得3分，每缺少一项内容扣分1分，每项中每有一处缺陷扣0.5分，每项最多扣1分。注：缺陷指：方案内容与项目实际情况不符或与相对应评分标准不符、套用其他项目方案或存在明显与本项目无关的文字内容或表述错误或涉及的规范及标准错误等任何一种情形。	3.00	主观	产品技术参数响应表 商务应答表 其它投标人认为应该提供的相关材料
	履约能力	自2021年1月1日（含1月1日）以来至投标文件递交截止之日止，供应商每提供一个类似业绩的得2分，本项最多得4分。（提供（中标）成交通知书或协议/合同复印件（协议/合同复印件以签订时间为准），并加盖投标人公章）	4.00	客观	产品技术参数响应表 商务应答表 其它投标人认为应该提供的相关材料 类似项目业绩一览表

	节能、环境标志、无线局域网产品	投标产品中属于政府采购优先采购范围的，则每有一项为节能产品或者环境标志产品或者无线局域网产品的得 <b>0.5</b> 分，非节能、环境标志产品的、无线局域网产品的不得分。本项最多得 <b>0.5</b> 分。注： <b>1.</b> 节能产品、环境标志产品优先采购范围以品目清单为准。财政部、发展改革委、生态环境部等部门根据产品节能环保性能、技术水平和市场成熟程度等因素，确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别及所依据的相关标准规范，以品目清单的形式发布并适时调整。无线局域网产品优先采购范围以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》为准。 <b>2.</b> 投标产品属于优先采购范围内的节能产品或者环境标志产品的，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复印件加盖投标人公章。 <b>3.</b> 投标产品属于优先采购范围内的无线局域网产品的，提供政府采购清单对应页并加盖投标人单位公章。	<b>0.50</b>	客观	产品技术参数响应表 商务应答表 其它投标人认为应该提供的相关材料
价格分	价格分	满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格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)× <b>30</b>	<b>30.00</b>	客观	其它投标人认为应该提供的相关材料 开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	情形	适用对象	扣除比例(C1)	说明	关联格式
----	----	------	----------	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	10.00%	小微企业（监狱企业、残疾人福利企业、新疆生产建设兵团企业视同小微企业）价格扣除：根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及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，对符合本办法规定的小微企业报价给予10%的扣除。用扣除后的价格参与评审。	开标一览表 其它投标人认为应该提供的材料 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
---	-----------------------	--------------------	--------	---	--

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。

### 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: 关于知识产权的承诺函

详见附件: 类似项目业绩一览表

详见附件: 其它投标人认为应该提供的相关材料

详见附件: 投标人本项目管理、技术、其他人员情况表

详见附件: 投标人基本情况表

# 政府采购合同（货物类）

政府采购合同编号：\_\_\_\_\_

履约地点：\_\_\_\_\_

签订地点：\_\_\_\_\_

签订日期：20\_\_年\_\_月\_\_日

采购人（甲方）：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

供应商(乙方)：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

依据《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国政府采购法》与项目行业有关的法律法规，以及XXX采购项目的《采购文件》，乙方的《投标（响应）文件》及《中标（成交）通知书》，甲乙双方同意签订本合同。具体情况及要求如下：

## 一、标的信息

## 二、货物要求

1. 供应商为本项目提供的所有货物、辅材中属于《国家强制性货物认证目录》范围内货物的，均通过国家强制性货物认证并取得认证证书。供应商为本项目提供的所有货物、辅材符合现行的强制性国家相关标准、行业标准。

2. 包装方式

3. 质量保修范围和保修期

4. 其他要求

## 三、合同定价方式、付款进度和支付方式

## 四、交货时间、地点和方式

## 五、履约保证金

## 六、验收标准和方法

## 七、甲方的权利和义务

- 1.甲方有权依据双方签订的合同对乙方提供的货物进行验收。当验收结果未达到标准时，有权依据合同约定对乙方.....
- 2.根据本合同规定，按时向乙方支付应付货物费用。
- 3.国家法律、法规所规定由甲方承担的其它责任。

#### 八、乙方的权利和义务

- 1.根据本合同的规定向甲方收取相关货物费用。
- 2.接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受甲方的监督。
- 3.国家法律、法规所规定由乙方承担的其它责任。

#### 九、违约责任

- 1.若甲方未按照合同约定逾期向乙方支付货物费用，每逾期一天，按应支付金额的X‰作为违约金支付给乙方，直至实际支付之日
- 2.因甲方原因导致变更、中止或者终止政府采购合同的，应对乙方受到的损失予以赔偿或者补偿。

#### 十、不可抗力事件处理

- 1.在合同有效期内，任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力影响期相同。
- 2.受阻一方应在不可抗力事件发生后尽快用电话通知对方并于事故发生后XX天内将有关部门出具的证明文件等用特快专递或挂号信寄给对方审阅确认。
- 3.不可抗力事件延续XX天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

#### 十一、解决合同纠纷的方式

#### 十二、合同生效及其他

- 1.合同经双方法定代表人（或主要负责人）或授权委托代理人签字并加盖公章后生效。
- 2.政府采购合同履行中，甲方需追加与合同标的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与乙方协商签订补充合同，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。补充协议签订后，报政府采购监督管理部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。
- 3.本合同一式3份，自双方签章之日起生效。甲方持有1份，乙方持有1份，同级财政部门备案1份，具有同等法律效力。

甲方：（盖章）

乙方：（盖章）

法定（授权）代表人：

法定（授权）代表人：

地 址：

地 址：

开户银行：

开户银行：

账号：

签订日期： 年 月 日

账号：

签订日期： 年 月 日