

政府采购项目采购需求

采购单位：资阳市雁江区妇幼保健计划生育服务中心

所属年度：2022年

编制单位：资阳市雁江区妇幼保健计划生育服务中心

编制时间：2022年11月18日

一、项目总体情况

- (一) 项目名称： 一批医疗设备采购
- (二) 项目所属年度： 2022年
- (三) 项目所属分类： 货物
- (四) 预算金额（元）： 1,050,700.00元 ， 大写（人民币）： 壹佰零伍万零柒佰元整
- (五) 项目概况： 为医院业务正常开展，提高临床诊断治疗水平，满足临床科室使用需求
- (六) 本项目是否有为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商： 否

二、项目需求调查情况

依据《政府采购需求管理办法》的规定，本项目不需要需求调查，具体情况如下：

- 本项目属于以下应当展开需求的情形
- 本项目属于以下可以不再重复开展需求调查的情形

- (一) 需求调查方式
- (二) 需求调查对象
- (三) 需求调查结果

- 1.相关产业发展情况
- 2.市场供给情况
- 3.同类采购项目历史成交信息情况
- 4.可能涉及的运行维护、升级更新、备品备件、耗材等后续采购情况
- 5.其他相关情况

三、项目采购实施计划

- (一) 采购组织形式： 分散采购
- (二) 预算采购方式： 非公开招标
采购方式： 公开招标
- (三) 本项目是否单位自行组织采购： 否
- (四) 采购包划分： 分包采购
- (五) 执行政府采购促进中小企业发展的相关政策
本项目不专门面向中小企业采购
注：监狱企业和残疾人福利单位视同小微企业。
- (六) 是否采购环境标识产品： 否
- (七) 是否采购节能产品： 否
- (八) 项目的采购标的是否包含进口产品： 是
- (九) 采购标的是否属于政府购买服务： 否
- (十) 是否属于政务信息系统项目： 否

(十一) 是否省属高校、科研院所科研设备采购: 否

(十二) 是否属于PPP项目: 否

(十三) 是否属于一签多年项目: 否

四、项目需求及分包情况、采购标的

(一) 分包名称: 合同包一

1、执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

1) 不专门面向中小企业采购

2、预算金额(元): 358,600.00, 大写(人民币): 叁拾伍万捌仟陆佰元整

最高限价(元): 358,600.00, 大写(人民币): 叁拾伍万捌仟陆佰元整

3、评审方法: 综合评分法

4、定价方式: 固定单价

5、是否支持联合体投标: 否

6、是否允许合同分包选项: 否

7、拟采购标的的技术要求

1	采购品目	普通诊察器械	标的名称	心电监护仪
	数量	4.00	单位	台
	合计金额(元)	67,200.00	单价(元)	16,800.00
	是否采购节能产品	否	未采购节能产品原因	无
	是否采购环保产品	否	未采购环保产品原因	无
	是否采购进口产品	否	标的物所属行业	工业
2	采购品目	普通诊察器械	标的名称	除颤监护仪
	数量	1.00	单位	台
	合计金额(元)	42,000.00	单价(元)	42,000.00
	是否采购节能产品	否	未采购节能产品原因	无
	是否采购环保产品	否	未采购环保产品原因	无
	是否采购进口产品	否	标的物所属行业	工业
3	采购品目	普通诊察器械	标的名称	黄疸检测仪
	数量	3.00	单位	台
	合计金额(元)	29,400.00	单价(元)	9,800.00
	是否采购节能产品	否	未采购节能产品原因	无
	是否采购环保产品	否	未采购环保产品原因	无
	是否采购进口产品	否	标的物所属行业	工业
	采购品目	普通诊察器械	标的名称	麻醉机
	数量	1.00	单位	台
	合计金额(元)	220,000.00	单价(元)	220,000.00

4	是否采购节能产品	否	未采购节能产品原因	无
	是否采购环保产品	否	未采购环保产品原因	无
	是否采购进口产品	否	标的物所属行业	工业

标的名称：心电监护仪

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>一、监护参数</p> <p>一体化多参数监护仪，具备心电、呼吸、无创血压、血氧饱和度、脉率和双通道体温监测功能。</p> <p>二、显示</p> <p>1、屏幕尺寸：≥ 12英寸彩色显示屏，分辨率：$\geq 800 \times 600$。支持同屏显示≥ 11道波形，以同时观察丰富的信息。</p> <p>2、主界面上支持自定义快捷键操作，且可根据不同医护人员使用习惯，调整快捷键数量和顺序，提高科室工作效率。（提供相关证明材料）</p> <p>三、数据</p> <p>1、主机配备一个VGA或HDMI接口以及不少于2个USB口，可用于外接条码枪扫描枪、键盘、U盘储存等设备。</p> <p>2、支持AES 128位加密和TLS 256位数据传输加密。（提供相关证明材料）</p> <p>四、性能特点</p> <p>1、在任何滤波模式下均可监测ST值。提供心电ST段分析功能，支持在专门的窗口中分组显示心脏前壁、下壁和侧壁的ST实时片段和参考片段。</p> <p>2、标配一体式可折叠收纳的挂床提手，不需要额外的工具安装挂床装置，便于挂床安装。</p> <p>3、具备技术报警和生理报警两个独立的报警灯位置，通过不一样的颜色显示两种类型的报警，能够同时显示两种报警，有利于医护人员远距离辨识报警情况。</p> <p>4、屏幕与物理按键上下分布。物理按键板和飞梭的位置需处于屏幕下方，按键受力位置低，避免机器左右移动，避免造成机器移动倾倒。</p>
▲	2	<p>一、显示</p> <p>▲支持待机模式、夜间模式、演示模式、隐私模式、插管模式、NFC模式等。</p> <p>二、数据</p> <p>▲支持网络流量监控及控制，提供更高的网络安全管控，防止恶意软件攻击。</p> <p>三、性能特点</p> <p>▲1、在诊断模式下，支持不低于94dB的共模抑制比；在监护、手术模式下，支持不低于105dB的共模抑制比。</p> <p>▲2、支持≥ 0.67Hz的高通滤波，确保波形有更好的稳定性。</p> <p>▲3、无创血压提供手动、自动、连续、序列四种测量模式。自动模式支持自定义设置血压测量间隔，间隔时间支持从1-480分钟内的任意整数数值。</p> <p>注：带“▲”的重要参数需提供技术白皮书或彩页或其他相关证明材料。</p>

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1、屏幕显示心电波形扫描时间$\geq 16s$。</p> <p>2、除颤采用双相波技术，具备自动阻抗补偿功能。</p> <p>3、手动除颤分为同步和非同步两种方式，能量分20档以上，可通过体外电极板进行能量选择，最大能量可达360J。</p> <p>4、可配置体内除颤手柄，体内手动除颤能力选择：1/2/3/4/5/6/7/8/9/10/15/20/30/50J。</p> <p>5、体外除颤电极板同时支持成人和小儿，一体化设计，支持快速切换。</p> <p>6、电极板支持能量选择，充电和放电三步操作，满足单人除颤操作。</p> <p>7、AED除颤功能提供中文语音和中文提醒功能，对于抢救过程支持自动录音功能，记录时长$\geq 60min$。</p> <p>8、开机时间$\leq 2s$。</p> <p>9、除颤充电迅速，充电至200J$\leq 4s$。</p> <p>10、从开始AED分析到放电准备就绪$\leq 10s$。</p> <p>11、支持配置体外起搏功能，起搏分为固定和按需两种模式。具备降速起搏功能。</p> <p>12、支持配置CPR辅助功能，CPR传感器设计符合2015 AHA/ERC指南，提供即时的按压反馈，设备界面提供按压深度和按压频率实时参数显示。</p> <p>13、通过心电电极片可监测的心律失常分析种类≥ 24种。</p> <p>14、可选配监护功能：血氧饱和度、无创血压、呼吸末二氧化碳。</p> <p>15、无创血压收缩压测量范围：25-290mmHg（成人）、25-240mmHg（小儿）、25-140mmHg（新生儿），舒张压测量范围：10-250mmHg（成人）、10-200mmHg（小儿），10-115mmHg（新生儿）。</p> <p>16、标配1块锂电池，可支持200J除颤≥ 300次。</p> <p>17、配置50mm记录纸记录仪，自动打印除颤记录，单次波形记录时间最大不小于30s；支持连续波形记录。</p> <p>18、可存储24小时连续ECG波形，数据可导出至电脑查看。</p> <p>19、关机状态下设备支持每天定时自动运行自检（含监护模块和治疗模块），支持定期自动大能量自检（最大放电能量）。</p> <p>20、具备良好的防尘防水性能，防尘防水级别$\geq IP44$。</p> <p>21、具备优异的抗跌落性能，满足救护车标准EN1789中6.3.4.3关于跌落试验的要求，裸机可承受6面0.75m跌落冲击。</p>

▲	2	<p>▲1、重量：≤6.1kg，含电池、体外板和心电导联线。</p> <p>▲2、彩色TFT显示屏≥7英寸，分辨率≥800×480像素，可显示≥3通道监护参数波形，有高对比度显示界面。支持中文操作界面。</p> <p>▲3、具备手动除颤、心电监护、呼吸监护、自动体外除颤（AED）功能，AED功能适用于8岁以下人群。</p> <p>▲4、支持至少三种尺寸体内除颤电极板，适用不同病人类型。</p> <p>▲5、除颤后心电基线恢复时间≤2.5s。</p> <p>▲6、支持病人接触状态和阻抗值实时显示。</p> <p>▲7、提供的监护参数适用于成人，小儿和新生儿。</p> <p>注：带“▲”的重要参数需提供技术白皮书或彩页或其他相关证明材料。</p>
---	---	---

标的名称：黄疸检测仪

参数性质	序号	技术参数与性能指标
	1	<p>1、测量重复性（CV）：≤3%。</p> <p>2、测量范围及示值误差：0.0~25mg/dL；误差：±1.5mg/dL。</p> <p>3、测量单位显示功能：可选择或同时显示mg/dL,μmol/L。</p> <p>4、数据存储查询功能：具有存储大于1000条测量记录的功能，并可浏览历史记录。</p> <p>5、设置计算平均值功能：实时显示平均值结果与单位，并有清除功能。</p> <p>6、自动休眠功能：不在充电状态下，检测仪停止操作，放置10分钟后自动关屏。</p> <p>7、电池电量测量显示：屏幕上角显示剩余电量。</p> <p>8、充电显示功能：检测仪充电时，充电指示灯亮；充电时检测仪不可工作。</p> <p>9、本检测仪具有语音播报及音量调节功能。</p> <p>10、持续工作时间不少于4小时。</p>

标的名称：麻醉机

参数性质	序号	技术参数与性能指标
		<p>一、配置需求：全能麻醉系统：1台</p> <p>二、技术规格：</p> <p>工作条件及基本配件</p> <p>1、工作环境，温度：10℃-40℃，湿度：15%-95%。</p> <p>2、电源：220V-240V，50/60Hz。</p> <p>3、接口：1个多功能复用接口、支持网络和软件在线升级功能, 1个RS-232C串行通讯接口，1个VGA 接口，2个SB接口等。</p> <p>4、机架：带大工作台侧栏杆推车，三个抽屉，标配脚轮刹车。</p> <p>5、适合内窥镜手术模式：具备三级照明顶光灯，能够在黑暗环境中提供麻醉机工作台面照明。</p> <p>6、标配4个附属输出电源接口。</p> <p>7、具有独立的LED报警指示灯。</p> <p>8、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>

9、用于对成人、小儿和新生儿的吸入麻醉及呼吸管理。

气源

1、标配氧气、空气两气源，可选氧气、空气和笑气三气源。

2、具备氧笑联动系统，保证接入氧气和笑气时氧浓度不低于25%。

3、快速充氧范围25-75l/min。

三、流量计

1、电子显示流量计，空气范围：0L/min~15L/min，氧气范围：0L/min~15L/min，笑气范围：0L/min~10L/min。

2、可选配直观的适宜低流量麻醉的新鲜气体流量指示工具。

3、具备备用流量计（总流量计）。

4、具有辅助流量计，用于辅助吸氧。

5、可选配具备麻药消耗量统计功能。

四、挥发罐

1、标配单麻醉罐位。

2、标配一个高品质挥发罐，挥发罐和主机同品牌，同品牌非其他品牌代工贴牌（非OEM）产品，具备压力、流速和温度补偿。

3、呼吸回路

（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。

（2）回路整体可旋转 $\geq 30^\circ$ ，以满足不同手术无需移动麻醉机的要求。

（3）回路部件可以耐受134℃高温高压消毒以避免院内交叉感染。

（4）二氧化碳吸收罐，容积 $\geq 1500\text{ml}$ 。

（5）内置双流量传感器，分别在吸入端，呼出端。

（6）流量传感器监测频率为1000次/秒。

（7）低回路系统容积，为快速调节新鲜气体流量以及输出麻药浓度提供了保障。

（8）可选配共同新鲜气体输出口（ACGO），输出口无需改装可直接连接特殊的开放式回路，如Bain回路、T管等。也可不选ACGO，以防止误操作。

（9）标配CO₂旁路功能，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。

（10）具备智能回路识别报警系统，当钠石灰罐未安装到位时，机器能智能识别，并报警提示。

（11）标配可调节回路皮囊支架，方便手动通气时操作。

（12）呼吸系统泄漏量 $\leq 60\text{ml/min}$ （在3.0kPa压力条件下）。

五、呼吸机

1、气动电控呼吸机，全中文操作和显示。

2、潮气量设置范围：10ml-1500ml。

3、吸气压力设置范围：5-80 cmH₂O。

4、支持压力：0，3cmH₂O~60cmH₂O。

5、呼吸频率：2-100次/分钟。

6、吸呼比：4:1到1:8。

7、压力限制范围：10-100 cmH₂O。

8、电子PEEP，显示屏设置，范围：OFF，3-30 cmH₂O。

9、吸气暂停：OFF，5%-60%。

10、上升式风箱，可以直接观察病人实际呼吸状态，保证安全。

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。

12、具备心肺旁流模式CPB，且心肺旁流模式可在机控通气下启动。

六、数字和波形监测

1、具备三级声光报警功能，有独立红黄报警灯显示。

2、电容触摸屏，支持手势操作。

3、内置≥3槽位插件槽，可直接热插拔插件。

4、插件可在同品牌监护仪和麻醉机之间通用。

5、同屏幕3通道波形显示（压力时间波形，流速时间波形，容量时间波形，可选呼末CO₂波形），波形和环图可以同屏显示。

6、潮气量监测范围：0-3000ml。

7、分钟通气量监测范围：0-99L/min。

▲	2	<p>一、工作条件及基本配件</p> <p>▲标配锂电电子(非铅酸)后备电池, 后备电池使用时间≥90分钟(新电池, 环境温度25℃)。</p> <p>二、流量计</p> <p>▲1、电子流量计配备屏幕数字显示和虚拟流量管显示, 屏幕可显示新鲜气体设置总流量和氧浓度。</p> <p>▲2、可选配经鼻高流量给氧功能, 输出流速范围0-60L/min。</p> <p>三、呼吸回路</p> <p>▲具有回路整体加温功能, 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>四、呼吸机</p> <p>▲提供辅助/控制通气, 标配通气模式: VCV、PCV模式, 可选配/升级SIMV (SIMV-VC、SIMV-PC)、压力控制容量保证通气 (PCV-VG) 以及PS模式。</p> <p>五、数字和波形监测</p> <p>▲1、彩色触摸屏≥15英寸, 可同屏显示3通道波形和呼吸环图。</p> <p>▲2、可升级配备插件: AG麻醉气体模块、EtCO₂, 可单独选配EtCO₂插件, 以适应全凭静脉无需监测麻醉气体的需求。</p> <p>▲3、可选监测参数: 呼吸频率、潮气量、分钟通气量、吸呼比、气道压(峰压、平台压、平均压、PEEP)、气道阻力、顺应性; 麻醉气体分析(N₂O, EtCO₂, 自动识别五种麻醉气体吸入呼出浓度监测)、呼吸环(P-V, P-F)监测; 可选配氧电池法吸入氧浓度监测。</p> <p>注: 带“▲”的重要参数需提供技术白皮书或彩页或其他相关证明材料。</p>
---	---	---

8、供应商一般资格要求

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
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。以及具有独立承担民事责任的能力(注: ①供应商若为企业法人: 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”; 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“身份证明文件”。以上均提供副本复印件)。
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。
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。以及: ①提供2020/2021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提供2020/2021年度供应商内部的财务报表复印件(至少包含资产负债表); ③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供应商注册时间至文件递交截止日不足一年的, 提供公司章程复印件; ⑤供应商为事业单位或其他组织(不具备法人条件的组织, 如合伙组织、个体工商户、农村承包经营户等)或自然人时, 可只提供承诺函; (注: 具备健全的财务会计制度的证明材料中第①-⑤项具有同等效力, 投标人可根据自身实际情况选择提供其中任意一项)

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
4	具有履行合同所必需的设备和专业能力。	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。
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。
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。
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。
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。

9、供应商特殊资格要求

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
1	采购人根据采购项目提出的特殊条件	供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可证/经营备案证明材料；供应商若为生产厂家须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商生产该产品的生产许可证/生产备案证明材料；投标产品须符合《医疗器械注册管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。

10、分包的评审条款

评审项编号	一级评审项	二级评审项	详细要求	分值	客观评审项

评审项编号	一级评审项	二级评审项	详细要求	分值	客观评审项
1	详细评审	报价	以本次最低有效投标报价为基准价，投标报价得分=(基准价 / 投标报价)×30（最低有效投标报价是指经资格性、符合性审查合格的最低投标报价。注：①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，对小型和微型企业产品的价格给予10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评标。②对记入诚信档案的且在有效期内的失信投标人，在本次政府采购活动中实行直接从总分中扣分的惩戒方法，且投标人失信行为惩戒实行无限制累加制。存在一次失信行为的，扣5分，每增加一次失信行为，加扣5分，直至扣完为止。③评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位。	30.0	是
2	详细评审	技术参数	投标产品的技术参数完全满足招标文件中技术参数规格配置及要求没有负偏离的得40分，带“▲”重要参数（20项）满分30分，每有一项负偏离扣1.5分，直至扣完为止；非“▲”参数（80项）满分10分，每有一项负偏离扣0.125分，扣完为止。注：①参数部分需根据技术参数中要求提供相关证明材料并加盖公章，否则不得分。②按照技术参数列表中的小项（例：1、）作为一项评分。	40.0	是
3	详细评审	项目实施	根据投标人针对本项目提供的项目实施方案进行评审，包括：①人员配置及设备保障措施；②运输、供货、安装、调试方案；③质量、安全管理措施；④紧急状况分析及解决方案，方案先进科学,详细完整,切实可行、针对性强，完全满足本项目需求得16分；每有一项缺项或与项目无关扣4分，每有一项存在缺陷扣1分。注：缺陷是指内容脱离项目实际情况；与项目不匹配；套用其他项目方案；前后内容相互矛盾；方案空洞无实际内容；项目名称、实施地点与本项目不一致或不能满足本项目的实施等情形。	16.0	否
4	详细评审	售后服务	根据投标人针对本项目提供的售后服务方案进行评审，包括：①响应时间；②培训、保修计划；③人员配置；④应急管理；⑤维修备件储备情况，方案先进科学,详细完整,切实可行、针对性强，完全满足本项目需求得10分；每有一项缺项或与项目无关扣2分，每有一项存在缺陷扣1分。注：缺陷是指内容脱离项目实际情况；与项目不匹配；套用其他项目方案；前后内容相互矛盾；方案空洞无实际内容；项目名称、实施地点与本项目不一致或不能满足本项目的实施等情形。	10.0	是
5	详细评审	履约能力	投标人2019年1月1日（含）至今具有类似案例，每提供一个得1分，最多得4分，不提供不得分。注：需提供中标/成交通知书复印件或合同复印件或验收合格证明复印件并加盖投标人鲜章。	4.0	是

11、合同管理安排

- 1) 合同类型：买卖合同
- 2) 合同定价方式：固定单价
- 3) 合同履行期限：自合同签订之日起30日
- 4) 合同履约地点：采购人指定地点
- 5) 支付方式：分期付款
- 6) 履约保证金及缴纳形式：

中标/成交供应商是否需要缴纳履约保证金：否
- 7) 质量保证金及缴纳形式：

中标/成交供应商是否需要缴纳质量保证金：否

8) 合同支付约定:

1、 付款条件说明: 设备安装调试完毕, 培训完成, 验收合格后, 达到付款条件起 30 日, 支付合同总金额的 95.00 %;

2、 付款条件说明: 剩余5%货款, 一年后无息支付, 达到付款条件起 30 日, 支付合同总金额的 5.00 %;

9) 验收交付标准和方法: 采购人与中标(成交) 供应商按照国家、行业相关标准、政府采购相关法律法规以及《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)、资阳市财政局《关于严格落实政府采购需求论证、合同备案和履约验收有关问题的通知》(资财采(2019) 39号)的要求自行组织进行验收。

10) 质量保修范围和保修期: 黄疸检测仪3年, 心电监护仪、麻醉机、除颤监护仪1年

11) 知识产权归属和处理方式: 1. 供应商应保证在本项目中使用的任何产品和服务(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, 由供应商承担所有相关责任。 2. 除非磋商文件特别规定, 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。 3. 供应商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, 应当在响应文件中载明, 并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后, 供应商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)。 4. 如采用供应商所不拥有的知识产权, 则在报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

12) 成本补偿和风险分担约定: 无

13) 违约责任与解决争议的方法: 1. 成交供应商和采购人双方必须遵守本项目采购需求中的各项规定, 保证本项目的正常履行。 2. 如因成交供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害, 包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任, 成交供应商对此均应承担全部的赔偿责任。

14) 合同其他条款: 无

12、履约验收方案

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7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: 无

9) 技术履约验收内容: 详见采购文件技术条款

10) 商务履约验收内容: 详见采购文件技术条款

11) 履约验收标准：采购人与中标（成交）供应商按照国家、行业相关标准、政府采购相关法律法规以及《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）、资阳市财政局《关于严格落实政府采购需求论证、合同备案和履约验收有关问题的通知》（资财采〔2019〕39号）的要求进行验收，验收合格，双方签署质量验收报告。

12) 履约验收其他事项：无

(二) 分包名称：合同包二

1、执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

1) 不专门面向中小企业采购

2、预算金额（元）：462,000.00，大写（人民币）：肆拾陆万贰仟元整

最高限价（元）：462,000.00，大写（人民币）：肆拾陆万贰仟元整

3、评审方法：综合评分法

4、定价方式：固定单价

5、是否支持联合体投标：否

6、是否允许合同分包选项：否

7、拟采购标的的技术要求

1	采购品目	普通诊察器械	标的名称	呼吸机
	数量	1.00	单位	台
	合计金额（元）	462,000.00	单价（元）	462,000.00
	是否采购节能产品	否	未采购节能产品原因	无
	是否采购环保产品	否	未采购环保产品原因	无
	是否采购进口产品	是	标的物所属行业	工业

标的名称：呼吸机

参数性质	序号	技术参数与性能指标
		<p>一、设备功能</p> <p>1、呼吸机应具有参数监测、波形显示（压力、流速、容量）、趋势图和向量环（压力-容量环、流速-容量环、压力-流速环）显示功能。</p> <p>2、呼吸机应具有手动通气功能。</p> <p>3、呼吸机应具有吸痰前O2吸入功能。</p> <p>4、呼吸机应具有锁屏功能。</p> <p>5、呼吸机报警音量调节：20%，40%，60%，80%，100%。</p> <p>6、屏幕亮度调节：白天模式，30%-100%；夜晚模式，20%-90%。</p> <p>7、电池续航能力：在标准工作参数下，充满电的电池工作时间应不少于3小时。</p> <p>二、具备的通气模式：</p> <p>1、VTV可以叠加模式：CMV、SIMV、PTV、HFOV。</p>

1

三、控制参数:

1、 PIP调节范围: 0mbar~65mbar;

2、 PEEP调节范围: 0.0mbar~35.0mbar;

3、 CPAP调节范围: nCPAP单回路模式下: 2.0mbar~15.0mbar; CPAP模式下: 0.0mbar~35.0mbar;

4、 MAP调节范围: 0mbar~45mbar;

5、 VTV (目标潮气量): 调节范围: 2.0mL~300mL (除HFOV模式外);

HFOV模式下, 2.0ml~50ml;

6、 RR (呼吸频率) 调节范围: 1次/min~150次/min;

7、 窒息后备通气频率调节范围: nCPAP单回路模式下: 1次/min~10次/min; 其他模式下: 1次/min~150次/min;

8、 Ti (吸气时间) 调节范围: 0.10 s~3.00s;

9、 上升时间调节范围: 0.00 s~3.00 s;

10、 I:E(吸呼比)调节范围: 1:1,1:2,1:3; 仅限HFOV和nHFOV模式下。

11、 振荡

11.1、 振荡频率调节范围: 3.0 Hz~20.0 Hz;

12、 O₂ (氧浓度) 调节范围: 21%~100%;

13、 触发灵敏度:

13.1、 带流量传感器调节范围: 0.2 L/min~20.0 L/min;

14、 切换灵敏度调节范围: 5%~50%;

15、 HFOT流量调节范围: 2.0 L/min~30.0 L/min;

16、 压力支持PS调节范围: 0mbar~65mbar;

17、 监测参数: PIP、 PEEP、 VT_e、 V_{min}、 RR (呼吸频率)、 I:E (吸呼比)、 Ti (吸气时间)、 Te (呼气时间)、 O₂(氧浓度)、 MAP、 Delta P

18、 报警: 压力报警、潮气量报警、分钟通气量报警、呼吸频率报警、窒息报警;

呼吸机应具有以下报警: 高氧浓度报警、低氧浓度报警, 流量传感器未连接报警, 校准流量传感器报警, 主电源故障报警, 电池电量低报警功能, 没有空气输入报警, 没有氧气输入报警, 持续正压报警, 未检测到呼吸报警, 新鲜气体堵塞报警, 新鲜气体漏气报警。

▲	2	<p>一、设备功能</p> <p>▲1、适用范围：常频高频模式下早产儿—30公斤儿童,潮气量2-300ml。</p> <p>▲2、全彩色一体化无旋钮中文菜单高清触摸屏≥12.1英寸，非外接大屏幕。可显示压力，流速，容量，传感器监测波形压力-容量环，流量容量环。</p> <p>▲3、独特的无阀门呼吸回路系统。</p> <p>▲4、标配无创高频功能，截屏功能。</p> <p>▲5、呼吸机波形、向量环应具有冻结和定点测量功能。</p> <p>二、具备的通气模式：</p> <p>▲1、有创：CPAP、CMV、SIMV、PTV、PSV、HFOV、HFOV+CMV</p> <p>▲2、无创：双回路 nCPAP、NIPPV、NIPPV.Tr、nHFOV，</p> <p>▲3、呼吸阀无阀门呼吸回流系统</p> <p>三、控制参数：</p> <p>▲1、Delta P调节范围：4mbar~180mbar；</p> <p>▲2、触发灵敏度：不带流量传感器调节范围：1%~100%；</p> <p>3、叹息：</p> <p>▲3.1、叹息P(叹息压力)调节范围：0mbar~45mbar；</p> <p>▲3.2、叹息RR（叹息频率）调节范围：1次/min~150次/min；</p> <p>▲3.3、叹息Ti（叹息吸气时间）调节范围：0.10 s~3.00 s；</p> <p>▲4、标配：RS232接口、雾化驱动接口USB、数据接口USB、VGA接口。</p> <p>注：带“▲”的重要参数需提供技术白皮书或彩页或其他相关证明材料。</p>
---	---	---

8、供应商一般资格要求

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
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。以及具有独立承担民事责任的能力（注：①供应商若为企业法人：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”；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“身份证明文件”。以上均提供副本复印件）。
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。
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。以及：①提供2020/2021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提供2020/2021年度供应商内部的财务报表复印件（至少包含资产负债表）；③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供应商注册时间至文件递交截止日不足一年的，提供公司章程复印件；⑤供应商为事业单位或其他组织（不具备法人条件的组织，如合伙组织、个体工商户、农村承包经营户等）或自然人时，可只提供承诺函）；（注：具备健全的财务会计制度的证明材料中第①-⑤项具有同等效力，投标人可根据自身实际情况选择提供其中任意一项）

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
4	具有履行合同所必需的设备和专业技能。	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。
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。
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。
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。
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。

9、供应商特殊资格要求

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
1	采购人根据采购项目提出的特殊条件	供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可证/经营备案证明材料；供应商若为生产厂家须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商生产该产品的生产许可证/生产备案证明材料；投标产品须符合《医疗器械注册管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。

10、分包的评审条款

评审项编号	详细要求		分值	客观评审项
	一级评审项	二级评审项		

评审项编号	一级评审项	二级评审项	详细要求	分值	客观评审项
1	详细评审	价格	以本次最低有效投标报价为基准价，投标报价得分=(基准价 / 投标报价)×30（最低有效投标报价是指经资格性、符合性审查合格的最低投标报价。注：①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，对小型和微型企业产品的价格给予10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评标。②对记入诚信档案的且在有效期内的失信投标人，在本次政府采购活动中实行直接从总分中扣分的惩戒方法，且投标人失信行为惩戒实行无限制累加制。存在一次失信行为的，扣5分，每增加一次失信行为，加扣5分，直至扣完为止。③评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位。	30.0	是
2	详细评审	技术参数	投标产品的技术参数完全满足招标文件中技术参数规格配置及要求没有负偏离的得54分，带“▲”重要参数（14项）满分28分，每有一项负偏离扣2分，直至扣完为止；非“▲”参数（26项）满分26分，每有一项负偏离扣1分，直至本项扣完为止。注：①参数部分需根据技术参数中要求提供相关证明材料并加盖公章，否则不得分。②评审时以最小分项为一项。	54.0	是
3	详细评审	项目实施	根据投标人针对本项目提供的项目实施方案进行评审，包括：①人员配置；②运输、供货、安装、调试方案；③设备保障措施；④质量管理措施；⑤安全管理规划；⑥紧急状况分析及解决方案，方案先进科学,详细完整,切实可行、针对性强，完全满足本项目需求得6分；每有一项缺项或与项目无关扣1分，每有一项存在缺陷扣0.5分。注：缺陷是指内容脱离项目实际情况；与项目不匹配；套用其他项目方案；前后内容相互矛盾；方案空洞无实际内容；项目名称、实施地点与本项目不一致或不能满足本项目的实施等情形。	6.0	否
4	详细评审	售后服务	根据投标人针对本项目提供的售后服务方案进行评审，包括：①投标时间；②培训计划；③保修计划；④人员配置；⑤应急管理；⑥维修备件储备情况，方案先进科学,详细完整,切实可行、针对性强，完全满足本项目需求得6分；每有一项缺项或与项目无关扣1分，每有一项存在缺陷扣0.5分。注：缺陷是指内容脱离项目实际情况；与项目不匹配；套用其他项目方案；前后内容相互矛盾；方案空洞无实际内容；项目名称、实施地点与本项目不一致或不能满足本项目的实施等情形。	6.0	是
5	详细评审	履约能力	投标人2019年1月1日（含）至今具有类似案例，每提供一个得1分，最多得4分，不提供不得分。注：需提供中标/成交通知书复印件或合同复印件或验收合格证明复印件并加盖投标人鲜章。	4.0	是

11、合同管理安排

- 1) 合同类型：买卖合同
- 2) 合同定价方式：固定单价
- 3) 合同履行期限：自合同签订之日起90日
- 4) 合同履约地点：采购人指定地点
- 5) 支付方式：分期付款
- 6) 履约保证金及缴纳形式：

中标/成交供应商是否需要缴纳履约保证金：否
- 7) 质量保证金及缴纳形式：

中标/成交供应商是否需要缴纳质量保证金：否

8) 合同支付约定:

1、 付款条件说明: 设备安装调试完毕, 培训完成, 验收合格后, 达到付款条件起 30 日, 支付合同总金额的 95.00 %;

2、 付款条件说明: 剩余5%货款, 一年后无息支付, 达到付款条件起 30 日, 支付合同总金额的 5.00 %;

9) 验收交付标准和方法: 采购人与中标(成交) 供应商按照国家、行业相关标准、政府采购相关法律法规以及《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)、资阳市财政局《关于严格落实政府采购需求论证、合同备案和履约验收有关问题的通知》(资财采(2019) 39号)的要求自行组织进行验收。

10) 质量保修范围和保修期: 2年

11) 知识产权归属和处理方式: 1. 供应商应保证在本项目中使用的任何产品和服务(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, 由供应商承担所有相关责任。 2. 除非磋商文件特别规定, 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。 3. 供应商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, 应当在响应文件中载明, 并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后, 供应商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)。 4. 如采用供应商所不拥有的知识产权, 则在报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

12) 成本补偿和风险分担约定: 无

13) 违约责任与解决争议的方法: 1. 成交供应商和采购人双方必须遵守本项目采购需求中的各项规定, 保证本项目的正常履行。 2. 如因成交供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害, 包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任, 成交供应商对此均应承担全部的赔偿责任。

14) 合同其他条款: 无

12、履约验收方案

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7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项: 无

9) 技术履约验收内容: 详见采购文件技术条款

10) 商务履约验收内容: 详见采购文件技术条款

11) 履约验收标准：采购人与中标（成交）供应商按照国家、行业相关标准、政府采购相关法律法规以及《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）、资阳市财政局《关于严格落实政府采购需求论证、合同备案和履约验收有关问题的通知》（资财采〔2019〕39号）的要求进行验收，验收合格，双方签署质量验收报告。

12) 履约验收其他事项：无

(三) 分包名称：合同包三

1、执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

1) 不专门面向中小企业采购

2、预算金额（元）：230,100.00，大写（人民币）：贰拾叁万零壹佰元整

最高限价（元）：230,100.00，大写（人民币）：贰拾叁万零壹佰元整

3、评审方法：综合评分法

4、定价方式：固定单价

5、是否支持联合体投标：否

6、是否允许合同分包选项：否

7、拟采购标的的技术要求

1	采购品目	普通诊察器械	标的名称	体外振动排痰机
	数量	2.00	单位	台
	合计金额（元）	40,100.00	单价（元）	20,050.00
	是否采购节能产品	否	未采购节能产品原因	无
	是否采购环保产品	否	未采购环保产品原因	无
	是否采购进口产品	否	标的物所属行业	工业
2	采购品目	普通诊察器械	标的名称	妇科综合治疗仪
	数量	2.00	单位	台
	合计金额（元）	190,000.00	单价（元）	95,000.00
	是否采购节能产品	否	未采购节能产品原因	无
	是否采购环保产品	否	未采购环保产品原因	无
	是否采购进口产品	否	标的物所属行业	工业

标的名称：体外振动排痰机

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

1		<p>1、适用范围：用于胸腔外部处置时进行气道清除排痰治疗，适用于分泌物排出困难或由粘液阻塞引起的肺膨胀不全患者，同时促进气道清除排痰或改善支气管引流。</p> <p>2、主要构成：由主机（内置气动脉冲发生器）、导气软管、充气背心 and 手控器组成。</p> <p>3、结构形式：便携式兼备台式功能（可装配撑杆座）。</p> <p>4、显示方式：彩色液晶界面显示方式。</p> <p>5、导气方式：采用二根导气软管同步向充气背心充、放气。软管长度120~200cm，管内直径25~35cm。</p> <p>6、能装卸的全胸充气背心：背心由外套及气囊两部分组成，可以拆卸（提供相关证明材料）；外套可按普通衣物的方式随时清洗，背心胸围尺寸43~175cm。</p> <p>7、压力范围：0.5kpa~3.2kpa，分10档可调，步距增量0.3kpa。</p> <p>8、手动模式：治疗中压力及频率可随时调节。</p> <p>9、定时时间：自动模式、自定义模式不少于5min、10min、15min和20min四档；手动模式1min~99min连续可调，步距1min。</p> <p>10、设备标配的手控触发器至少有“加压”、“启动”、“停止”三项功能,必要时可利用手控器进行快速停机。</p>
▲	2	<p>▲1、按键方式：一键飞梭的操作方式，所有功能的调节仅需通过对一个键施以旋转及按压动作即可全部完成。</p> <p>▲2、振动频率：5Hz~30Hz，连续可调，步距增量1Hz。</p> <p>▲3、自动模式：按体型不同而分级定制，共有5种自动程序模式，压力及频率是固定值、不可调。5种模式为：(6Hz-7Hz-8Hz-7Hz)、(7Hz-8Hz-10Hz-8Hz)、(8Hz-10Hz-12Hz-9Hz)、(9Hz-11Hz-13Hz-10Hz)、(10Hz-13Hz-15Hz-11Hz)，设备可按照选定的阶梯模式运行。</p> <p>▲4、自定义模式：治疗前设定各时段的压力及频率，治疗中不可调。</p> <p>注：带“▲”的重要参数需提供技术白皮书或彩页或其他相关证明材料。</p>

标的名称：妇科综合治疗仪

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

	1	<p>一、技术参数</p> <p>1、安全分类：</p> <p>1.1防电击类型：I类设备；</p> <p>1.2 防电击程度：BF型；</p> <p>2、电源：交流220V±22V，50Hz±1Hz；</p> <p>3、环境温度：5℃~40℃；相对湿度：10%~90%；</p> <p>4、功率消耗≤58VA；</p> <p>5、定时：≥20min；</p> <p>6、操作：按键操作。</p> <p>7、振动治疗头：</p> <p>7.1、输出波形、电压和频率：波形为正弦半波，电压4.5V±1V，频率50Hz±1Hz；</p> <p>7.2、振动频率和振幅：振动频率≥50Hz±1Hz；振幅≥1mm；</p> <p>7.3、温升：常温下连续工作≥20min，表面温度≤41℃。</p> <p>8、旋转治疗头：</p> <p>8.1、输出波形、电压和频率：波形为正弦半波，电压1.5V±0.5V，频率50Hz±1Hz；</p> <p>8.2、电机转速≥3500转/分。</p> <p>二、配置要求：</p> <p>1、主机1台，磁振治疗头1个，旋转治疗头1个。</p>
▲	2	<p>一、适应范围</p> <p>▲1.产品用于盆腔炎及所致输卵管阻塞性不孕症治疗，具体适应症至少包含盆腔腹膜炎、子宫炎、附件炎（卵巢炎、输卵管炎）、周围结缔组织及韧带炎以及炎性输卵管阻塞。</p> <p>二、技术参数</p> <p>1、振动治疗头：</p> <p>▲1.1、磁场强度：振动片表面中心区域（圆心周围）≤10mm内的磁场最优点，磁场强度为180mT±50mT；</p> <p>2、旋转治疗头：</p> <p>▲2.1、磁场强度：静止状态下距顶端≤5mm周围（紧贴外壳表面）的磁场最优点，磁场强度为30mT±5mT。</p> <p>注：带“▲”的重要参数需提供技术白皮书或彩页或其他相关证明材料。</p>

8、供应商一般资格要求

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
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。以及具有独立承担民事责任的能力（注：①供应商若为企业法人：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”；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“身份证明文件”。以上均提供副本复印件）。

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
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。
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。以及：①提供2020/2021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提供2020/2021年度供应商内部的财务报表复印件（至少包含资产负债表）；③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供应商注册时间至文件递交截止日不足一年的，提供公司章程复印件；⑤供应商为事业单位或其他组织（不具备法人条件的组织，如合伙组织、个体工商户、农村承包经营户等）或自然人时，可只提供承诺函）；（注：具备健全的财务会计制度的证明材料中第①-⑤项具有同等效力，投标人可根据自身实际情况选择提供其中任意一项）
4	具有履行合同所必需的设备和专业技能能力。	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。
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。
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。
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。
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。

9、供应商特殊资格要求

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
----	--------	----------

序号	资格要求名称	资格要求详细说明
1	采购人根据采购项目提出的特殊条件	供应商须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商经营该产品的经营许可证/经营备案证明材料；供应商若为生产厂家须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供供应商生产该产品的生产许可证/生产备案证明材料；投标产品须符合《医疗器械注册管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。

10、分包的评审条款

评审项编号	一级评审项	二级评审项	详细要求	分值	客观评审项
1	详细评审	报价	以本次最低有效投标报价为基准价，投标报价得分=(基准价 / 投标报价)×30（最低有效投标报价是指经资格性、符合性审查合格的最低投标报价。注：①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，对小型和微型企业产品的价格给予10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评标。②对记入诚信档案的且在有效期内的失信投标人，在本次政府采购活动中实行直接从总分中扣分的惩戒方法，且投标人失信行为惩戒实行无限制累加制。存在一次失信行为的，扣5分，每增加一次失信行为，加扣5分，直至扣完为止。③评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位。	30.0	是
2	详细评审	技术参数	投标产品的技术参数完全满足招标文件中技术参数规格配置及要求没有负偏离的得44分，带“▲”重要参数（7项）满分21分，每有一项负偏离扣3分，直至扣完为止；非“▲”参数（23项）满分23分，每有一项负偏离扣1分，直至本项扣完为止。注：①参数部分需根据技术参数中要求提供相关证明材料并加盖公章，否则不得分。②评审时以最小分项为一项。	44.0	是
3	详细评审	项目实施	根据投标人针对本项目提供的项目实施方案进行评审，包括：①人员配置及设备保障措施；②运输、供货、安装、调试方案；③质量、安全管理措施；④紧急状况分析及解决方案，方案先进科学,详细完整,切实可行、针对性强，完全满足本项目需求得12分；每有一项缺项或与项目无关扣3分，每有一项存在缺陷扣1分。注：缺陷是指内容脱离项目实际情况；与项目不匹配；套用其他项目方案；前后内容相互矛盾；方案空洞无实际内容；项目名称、实施地点与本项目不一致或不能满足本项目的实施等情形。	12.0	否
4	详细评审	售后服务	根据投标人针对本项目提供的售后服务方案进行评审，包括：①响应时间；②培训、保修计划；③人员配置；④应急管理；⑤维修备件储备情况，方案先进科学,详细完整,切实可行、针对性强，完全满足本项目需求得10分；每有一项缺项或与项目无关扣2分，每有一项存在缺陷扣1分。注：缺陷是指内容脱离项目实际情况；与项目不匹配；套用其他项目方案；前后内容相互矛盾；方案空洞无实际内容；项目名称、实施地点与本项目不一致或不能满足本项目的实施等情形。	10.0	是
5	详细评审	履约能力	投标人2019年1月1日（含）至今具有类似案例，每提供一个得1分，最多得4分，不提供不得分。注：需提供中标/成交通知书复印件或合同复印件或验收合格证明复印件并加盖投标人鲜章。	4.0	是

11、合同管理安排

- 1) 合同类型：买卖合同
- 2) 合同定价方式：固定单价
- 3) 合同履行期限：自合同签订之日起30日
- 4) 合同履行地点：采购人指定地点

5) 支付方式: 分期付款

6) 履约保证金及缴纳形式:

中标/成交供应商是否需要缴纳履约保证金: 否

7) 质量保证金及缴纳形式:

中标/成交供应商是否需要缴纳质量保证金: 否

8) 合同支付约定:

1、付款条件说明: 设备安装调试完毕, 培训完成, 验收合格后, 达到付款条件起 30 日, 支付合同总金额的 95.00 %;

2、付款条件说明: 剩余5%货款, 一年后无息支付, 达到付款条件起 30 日, 支付合同总金额的 5.00 %;

9) 验收交付标准和方法: 采购人与中标(成交)供应商按照国家、行业相关标准、政府采购相关法律法规以及《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)、资阳市财政局《关于严格落实政府采购需求论证、合同备案和履约验收有关问题的通知》(资财采(2019)39号)的要求自行组织进行验收。

10) 质量保修范围和保修期: 2年

11) 知识产权归属和处理方式: 1.供应商应保证在本项目中使用的任何产品和服务(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, 由供应商承担所有相关责任。 2.除非磋商文件特别规定, 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。 3.供应商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, 应当在响应文件中载明, 并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后, 供应商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)。 4.如采用供应商所不拥有的知识产权, 则在报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

12) 成本补偿和风险分担约定: 无

13) 违约责任与解决争议的方法: 1.成交供应商和采购人双方必须遵守本项目采购需求中的各项规定, 保证本项目的正常履行。2.如因成交供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害, 包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任, 成交供应商对此均应承担全部的赔偿责任。

14) 合同其他条款: 无

12、履约验收方案

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7日内组织验收

8) 验收组织的其他事项：无

9) 技术履约验收内容：详见采购文件技术条款

10) 商务履约验收内容：详见采购文件技术条款

11) 履约验收标准：采购人与中标（成交）供应商按照国家、行业相关标准、政府采购相关法律法规以及《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）、资阳市财政局《关于严格落实政府采购需求论证、合同备案和履约验收有关问题的通知》（资财采〔2019〕39号）的要求进行验收，验收合格，双方签署质量验收报告。

12) 履约验收其他事项：无

五、风险控制措施和替代方案

该采购项目按照《政府采购需求管理办法》第二十五条规定，本项目是否需要组织风险判断、提出处置措施和替代方案：否