



广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

竞争性磋商文件

采购编号：ZX21CGHJ01002Z

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

采购人：广宁县中医院

采购代理机构：肇庆执信招标采购有限公司

二〇二一年一月

温馨提示

- 一、如无另行说明，响应文件递交时间为响应文件递交截止时间之前30分钟内。
- 二、为避免因迟到而失去磋商资格，请适当提前到达。
- 三、磋商保证金必须于响应文件递交截止时间前到达采购代理机构账户（开户行及账号见《磋商须知》）。由于转账当天不一定能够达账，为避免因磋商保证金未达账而导致报价被拒绝，建议至少提前2个工作日转账。
- 四、请正确填写《报价表》。多子包项目请仔细检查子包组，子包组与子包名称必须对应。
- 五、请仔细检查响应文件是否已按磋商文件要求盖章、签名、签署日期。
- 六、响应文件应按顺序编制页码。
- 七、如所投产品属于许可证管理范围内的，须提交相应的许可证复印件。
- 八、如供应商以非独立法人注册的分公司名义代表总公司盖章和签署文件的，须提供总公司的营业执照副本复印件及总公司针对本项目报价的授权书原件。
- 九、供应商请注意区分磋商保证金及招标代理服务费收款帐号的区别，务必将保证金按磋商文件的要求存入指定的保证金专用账户，招标代理服务费存入成交通知书中指定的服务费账户。切勿将款项转错账户，以免影响保证金退还的速度。
- 十、为了提高政府采购效率，节约社会交易成本与时间，本公司希望购买了磋商文件而决定不参加本次磋商的供应商，在响应文件递交截止时间的3天前，按《磋商邀请函》中的联系方式，以书面形式告知采购代理机构。
- 十一、本公司将严守法律法规及行业规范完成本项目代理服务，未经委托单位书面同意不增加任何收费项目；严禁员工以口头、书面或暗示等任何形式向招投标相关人员表达有可能影响公开、公平、公正的行为；严禁员工直接或间接接受钱财物品；如有发现，请拨打投诉电话0758-2222274向我们反映，谢谢！

（本提示内容非磋商文件的组成部分，仅为善意提醒。如有不一致，以磋商文件为准）

目 录

温馨提示	2
第一章 采购邀请函	4
第二章 磋商须知	9
一、 说 明	11
二、 磋商文件	12
三、 响应文件的编制和数量	13
四、 响应文件的递交	17
五、 磋商及评审	18
六、 询问、质疑	19
七、 合同的订立和履行	20
八、 适用法律	21
第三章 磋商及评审方法	22
第四章 用户需求书	33
第五章 合同格式	54
第六章 响应文件格式	58
一、 响应文件封面/外封袋格式	58
二、 自查表	60
三、 报价书格式	62
四、 报价一览表	64
五、 分项报价表	65
六、 货物说明一览表	66
七、 商务条款响应表	67
八、 技术条款响应表	68
九、 项目方案（格式自定）	71
十、 供应商基本概况	72
十一、 拟投入的项目技术人员一览表	73
十二、 供应商业绩表	74
十三、 关于资格的声明函	75
十四、 投标承诺书	76
十五、 法定代表人身份证明书及授权委托书（格式）	77
十六、 法定代表人及委托代理人身份证（复印件加盖公章）	79
十七、 服务费承诺书	80
十八、 磋商保证金交纳凭证（复印件加盖公章）及磋商保证金退还证明书	81
十九、 供应商认为需加以说明的其他内容	81
附件 1 投标确认函	82
附件 2 无重大违法记录声明	83

广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

第一章 采购邀请函

【采购编号：ZX21CGHJ01002Z】

各（潜在）供应商：

肇庆执信招标采购有限公司受广宁县中医院的委托，对广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目进行竞争性磋商采购，欢迎符合资格条件的供应商参与投标。

一、采购项目编号：ZX21CGHJ01002Z

二、采购项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

三、采购资金来源：自筹资金

四项目内容及需求：

1、采购内容如下，详细需求详见磋商文件用户需求书：

序号	货物名称	数量	交货期	最高限价
1	发热门诊医疗设备	一批	自签订采购合同之日起 30 个工作日内完成交货、安装调试并通过验收合格交付使用。	¥62.627 万元

2、本项目不允许提交备选方案。

3、合格的供应商须对本项目全部内容进行报价，不得只对其中的部分内容进行报价。

五、本项目相关公告（包括磋商公告、澄清或更正公告、成交公告等）发布媒体：中国政府采购网(<http://www.cccp.gov.cn/>)、中国采购与招标网(<http://www.chinabidding.com.cn/>)、肇庆执信招标采购有限公司网(<http://www.zhixintendering.com/>)。

六、供应商资格条件：

1. 供应商必须是符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的供应商；

1) 投标人必须是具有独立承担民事责任能力的在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织（提交法人或者其他组织的营业执照或登记证书副本等证明文件复印件）；

2) 投标人必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度【须提供 2019 年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明, 如果投标人是新成立的, 则提供成立至今的月或季度财务状况报告】；

3) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录【须提供投标截止日前 6 个月内任意 1 个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的, 提供相应证明材料）】；

- 4) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供书面承诺函）；
 - 5) 投标人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（提供书面声明）；
 - 6) 投标人必须符合法律、行政法规规定的其他条件。
2. 供应商须具有医疗器械生产企业许可证或医疗器械经营企业许可证，并在有效期内；
 3. 所投产品是医疗器械（第一类医疗器械除外）的须提供有效期内的《医疗器械注册证》，所投产品注册证须含附件：医疗器械产品注册登记表，如供应商是在 2014 年 10 月 1 日之后办理的医疗器械注册，只须提供《医疗器械注册证》即可【适用于（国家食品药品监督管理总局令 第 4 号）《医疗器械注册管理办法》（2014 年 10 月 1 日起实施）的新版证书】；
 4. 供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人”、“重大税收违法案件当事人名单”、“政府采购严重违法失信名单”；供应商需提供上述网站的网页查询结果作为证明材料。（采购人、采购代理机构将于投标截止日当天在上述渠道复查供应商的信用记录，若供应商自查结果与采购人或采购代理机构复查结果不一致，将以复查结果为准）；
 5. 本项目不接受联合体投标；
 6. 供应商必须独立于采购人和采购代理机构；
 7. 已登记报名并购买了磋商文件。

注：报名时须提供营业执照副本（或事业法人登记证）复印件、组织机构代码证副本复印件、税务登记证副本复印件【已三证合一的仅提供营业执照副本复印件，营业执照如未能体现经营范围的须同时提供全国企业信用信息公示系统 <http://gsxt.saic.gov.cn/> 查询页面（含经营范围）打印件并加盖公章（事业单位除外）】、医疗器械生产企业许可证或医疗器械经营企业许可证复印件、信用中国网信用查询情况截图、法定代表人证明书原件及法定代表人身份证复印件，购买磋商文件的人员如非法人代表须同时出具法定代表人委托授权书原件及被授权人身份证复印件（以上资料均须加盖供应商公章）。为了提高效率，请供应商先下载“报名记录表”填写完整后打印出来与以上资料一并携带前往购买磋商文件。购买磋商文件的单位，均被视为已充分理解本公告的有关要求，采购人及采购代理均无责任承担其是否符合合格供应商条件而引起的一切后果。

七、磋商文件的获取时间（北京时间）及地点

1、时间：2021 年 1 月 12 日至 2021 年 1 月 19 日（节假日除外）

8: 30~12: 00, 14: 30~17: 30（北京时间）；

2、地点：肇庆市端州区蓝田路集美居东鹏陶瓷旁路口直入约 200 米蓝塘公寓二层 210 卡。

八、磋商文件发售价格：

磋商文件每套售价人民币 200.00 元，现场购买，售后不退。

九、响应文件的递交时间、截止时间及地点

- 1、响应文件递交时间：2021 年 1 月 25 日下午 2 时 30 分至 3 时 00 分（北京时间）；
- 2、报价截止时间：2021 年 1 月 25 日下午 3 时 00 分（北京时间）；
- 3、地点：广东省肇庆市端州三路 24 号（即肇庆市公共资源交易中心）三楼 301 室。
- 4、开标时间：2021 年 1 月 25 日下午 3 时 00 分（北京时间）。
- 5、开标地点：广东省肇庆市端州三路 24 号（即肇庆市公共资源交易中心）三楼 301 室。

十、本公告期限（3个工作日）自2021年1月12日至2021年1月14日止。（注：参照《广东省实施〈中华人民共和国政府采购法〉办法》第三十五条的规定，供应商认为磋商文件的内容损害其权益的，可以在公示期间或者自期满之日起七个工作日内以书面形式（加盖单位公章，电话咨询或传真或电邮形式无效）向采购人或者采购代理机构提出质疑）。

十一、供应商必须按磋商文件规定的方式及金额提交磋商保证金。

十二、采购代理机构将不承担供应商准备响应文件和递交响应文件以及参加本次采购活动所发生的任何成本或费用。

十三、采购人及采购代理机构名称及联系方式

采购人名称：广宁县中医院

采购人联系人：黄先生

电话：0758-8617160

采购代理机构名称：肇庆执信招标采购有限公司

采购代理机构联系人：文小姐、梁先生

电话：0758-2222274

传真：0758-2223125

电子邮箱：zxzb138@163.com

地址：肇庆市端州区蓝田路集美居东鹏陶瓷旁路口直入约 200 米蓝塘公寓二层 210 卡

十四、温馨提示：

1. 为了提高采购效率，节约社会交易成本与时间，希望购买了采购文件的供应商在响应文件递交截止时间前 2 日按《采购邀请函》中的联系方式，以回传《投标确认函》形式告知我司是否参与本次投标。对您的支持与配合，谨此致谢。

2. “信用中国”网站信用查询指南（详见磋商文件提示 1）

肇庆执信招标采购有限公司

二零二一年一月十二日

提示 1：“信用中国”网站信用查询指南

①登陆“信用中国”网址 www.creditchina.gov.cn

②在首页“信用信息”栏下输入公司名称，然后点击“搜索一下”，如图所示（如网站界面有修改，按照最新界面打印即可）



③进入搜索结果页面，点击公司名称进入信用详情页面



④打印信用信息详情页面



信用信息 统一社会信用代码 站内文章

搜索框

首页 | 信用动态 | 政策法规 | 标准规范 | 信息公示 | 信用服务 | 联合奖惩 | 专项治理
诚信文化 | 行业信用 | 城市信用 | 校园诚信 | 信用研究 | 信用刊物 | 个人信用 | 网站导航

统一社会信用代码: [模糊] [存续](#) [下载报告信息](#)

统一社会信用代码: [模糊]

重要提示 如需了解行政处罚信用修复请查看 [行政处罚信用修复流程指引](#)。如有异议请通过 [异议申诉系统](#) 提交申诉信息。

基础信息

法定代表人	[模糊]	企业类型	[模糊]
成立日期	[模糊]	住所	[模糊]

行政许可 4 行政处罚 0 守信激励 0 失信惩戒 0 重点关注 0 资质/资格 0 风险提示 0 其他 0

第二章 磋商须知

磋商须知前附表

序号	条款 序号	内 容
		一、 说明
1	1.1	项目综合说明：广宁县中医院现需采购一批发热门诊医疗设备，具体要求详见《第四章 用户需求书》。
2	2.1	采购人名称：广宁县中医院
	2.3	资格审查方式：资格后审
3	3.1	本项目设备优先采购节能、环保产品，详见用户需求书。
4	4.2	本项目的招标代理服务费由成交人一次性向肇庆执信招标采购有限公司交付。
		二、 磋商文件
5	6.1	采购代理机构地址：肇庆市端州区蓝田路集美居东鹏陶瓷旁路口直入约200米蓝塘公寓二层210卡 邮编：526020 联系人：文小姐、梁先生 电话：0758-2222274 传真：0758-2223125 电子邮箱：zxzb138@163.com
6		本项目不举行磋商答疑会。
		三、 响应文件的编制和数量
7	12.1	本次招标不允许供应商提交备选方案。
8	13.1	本次招标不允许联合体参加投标。
9		根据本采购项目的特殊要求，投标人还须提供：
10	14.1	1) 营业执照副本（或事业法人登记证）复印件、组织机构代码证副本复印件、税务登记证副本复印件【已三证合一的仅提供营业执照副本复印件，营业执照如未能体现经营范围的须同时提供全国企业信用信息公示系统 http://gsxt.saic.gov.cn/ 查询页面（含经营范围）打印件并加盖公章（事业单位除外）】； 2) 财务状况报告或基本开户行出具的资信证明； 3) 依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料； 4) 履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函）； 5) 投标人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（提供书面声明）； 6) 医疗器械生产企业许可证或医疗器械经营企业许可证复印件； 7) 医疗器械注册证复印件【属于医疗器械的提供（第一类医疗器械除外）】； 8) 信用中国网信用查询情况截图； 9) 磋商文件要求提供的其他资质证明文件。

序号	条款序号	内 容
11		(7) 本次磋商不允许供应商将本项目进行分包。
12	16.2	磋商保证金交纳时间：响应文件递交截止时间前到达磋商文件中指定的账户。
	16.3	磋商保证金金额：¥12,000.00 元整（大写：人民币壹万贰仟元整）。
13	16.5	1) 此账号为磋商保证金专用账号，其他款项请勿转入此账号 收款人：肇庆执信招标采购有限公司 开户行：肇庆农村商业银行股份有限公司交易中心分理处 帐 号：8002 00000 1094 2292 (到帐查询电话：0758-2222274、联系人：伍小姐)
14	17.2	响应文件应在投标截止日后_90_天内有效。
15	18.1	响应文件正本_一_份，副本_三_份，及一份电子文件（U 盘或光盘介质，WORD 或 EXCEL 格式，不留密码，无病毒，不压缩）。
		四、 响应文件的递交
16	17.1	响应文件递交时间、报价截止时间和响应文件送达地点详见第一章采购邀请函相关内容
	20.1	
17	19.2	开标时间、开标地点详见第一章采购邀请函相关内容
		五、磋商及评审
18	22.1	采用_综合评分_法，详见第三章《磋商及评审方法》
19	23.5	成交结果公告媒体：
		1) 中国政府采购网(http://www.ccgp.gov.cn/)； 2) 中国采购与招标网 (http://www.chinabidding.com.cn) ； 3) 肇庆执信招标采购有限公司网 (http://www.zhixintendering.com/)。
		七、合同的订立和履行
20	28.3	本项目不需要提交履约保证金。

一、说明

1. 适用范围及项目综合说明

1.1 本磋商文件适用于本投标邀请中所述项目的政府采购。项目综合说明见《磋商须知前附表》。

2. 定义

2.1 “采购人”是指：广宁县中医院。

2.2 “采购代理机构”是指：肇庆执信招标采购有限公司。

2.3 供应商资格：

1) 参见第一章采购邀请函。

2) 关于分公司报价的，需提供具有法人资格的总公司的营业执照副本复印件及授权书。总公司可就本项目或此类项目在一定范围或时间内出具授权书。已由总公司授权的，总公司取得的相关资质证书对分公司有效。

3) 除联合体外，彼此存在投资与被投资关系的，或彼此的经营者、董事会（或同类管理机构）成员属于直系亲属或配偶关系的，不接受作为参与本采购项目竞争的供应商。

4) 项目资格审查方式请见《磋商须知前附表》。

2.4 “成交人”是指经法定程序确定并授予合同的供应商。

3. 合格的货物和服务

3.1 “货物”是指供应商制造或组织符合磋商文件要求的货物等。本项目设备优先采购节能、环保产品，投标的货物必须是其合法生产的符合国家有关标准要求的货物，并满足磋商文件规定的规格、参数、质量、价格、有效期、售后服务等要求。

3.2 “服务”是指除货物和工程以外的其他政府采购对象,其中包括：须承担的运输、安装调试服务、售后服务、技术支持以及磋商文件规定的其它服务。

4. 磋商费用

4.1 供应商应承担所有与准备和参加磋商有关费用。不论磋商的结果如何，采购代理机构和采购人均无义务和责任承担这些费用。

4.2 本次招标向成交人收取的采购代理服务费用，按国家有关规定执行。

1) 采购代理服务费用币种与成交通知书中成交价的币种相同。

2) 采购代理服务费用不列在投标报价中。

3) 成交人在收到成交通知书当天向采购代理机构交纳采购代理服务费。

4) 采购代理服务费以银行付款的形式用人民币一次性支付，收款银行帐号以采购代理机构发出的交纳采购代理服务费的指定的银行帐号为准。

5) 参照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)规定,招标代理服务费按定额:¥10000.00元(大写:人民币壹万元整)收取。

6) 采购代理服务费递交账户(回单须注明项目名称或项目编号的采购代理服务费):

采购代理服务费专用账户如下,其他款项请勿转入此账号。

账号名称:肇庆执信招标采购有限公司

开户银行:肇庆农村商业银行股份有限公司东岗支行

账号:8002 00000 1088 9043

二、磋商文件

5. 磋商文件的构成

5.1 磋商文件由下列文件以及在招标过程中发出的修正和补充文件组成:

- 1) 采购邀请函
- 2) 磋商须知
- 3) 磋商及评审方法
- 4) 用户需求书
- 5) 合同格式
- 6) 响应文件格式
- 7) 在采购过程中由采购代理机构发出的修正和补充文件等

5.2 供应商应认真阅读、并充分理解磋商文件的全部内容(包括所有的补充、修改内容、重要事项、格式、条款和技术规范、参数及要求等)。供应商没有按照磋商文件要求提交全部资料,或者投标没有对磋商文件在各方面都做出实质性响应是供应商的风险,有可能导致其投标被拒绝,或被认定为无效投标或被确定为投标无效。

6. 磋商文件的澄清

6.1 任何要求对磋商文件进行澄清的供应商,均应以书面形式在报价截止时间前通知采购代理机构。但供应商应按《磋商须知前附表》所示的联系方式以书面形式将澄清要求通知采购代理机构,并须为采购代理机构在限期前的答复留下适当的工作时间。采购代理机构将组织采购人对供应商所要求澄清的内容均以书面形式予以答复。必要时,采购代理机构将组织相关专家召开答疑会,并将会议内容以书面的形式发给每个购买磋商文件的潜在供应商(答复中不包括问题的来源)。

6.2 澄清的内容可能影响响应文件编制的,采购人或者采购代理机构应当在提交首次响应文件截止之日5个工作日前,以书面形式通知所有接收磋商文件的供应商。该书面澄清答复将

视为磋商文件的组成部分。

6.3 供应商在规定的时间内未对磋商文件提出澄清要求或提出疑问的，采购代理机构将视其为无异议。对磋商文件中描述有歧意或前后不一致的地方，磋商小组有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个供应商。

7. 磋商文件的修改

7.1 在报价截止时间前，无论出于何种原因，采购代理机构可主动地或在解答供应商提出的疑问时对磋商文件进行修改。

7.2 修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在提交首次响应文件截止之日 5 个工作日前，以书面形式通知所有接收谈判文件的供应商。

7.3 修改后的内容是磋商文件的组成部分，将以书面形式通知所有购买磋商文件的潜在供应商，并对潜在供应商具有约束力。潜在供应商在收到上述通知后，应立即以书面形式向采购代理机构确认。

7.4 考虑到该修改和变更的影响，采购人和采购代理机构可酌情推迟响应文件递交截止时间，但应发布公告并书面通知所有购买谈判文件的供应商。

7.5 在磋商过程中，磋商文件内容如有实质性的变更，磋商小组应以书面形式通知所有参与磋商的供应商。若供应商对此类实质性变更不予接受，可以要求退出磋商，否则将被视为接受此变更并受其约束。

三、响应文件的编制和数量

8. 响应文件编制语言

8.1 供应商提交的响应文件以及供应商与采购代理机构就有关磋商的所有来往函电均应使用中文。供应商提交的支持文件或印刷的资料可以用另一种语言，但相应内容应附有中文翻译本，在解释响应文件的修改内容时以中文翻译本为准。对中文翻译有异议的，以权威机构的译本为准。

9. 响应文件的构成

9.1 响应文件的构成应符合法律法规及磋商文件的要求。

9.2 供应商编写的响应文件应参照磋商文件第六章的内容要求、编排顺序和格式要求，按顺序装订成册，提供全面的响应文件。包含但不限于以下内容：

- 1) 按本须知的规定填写的投标报价书、投标报价一览表；
- 2) 按本须知的要求出具的资格证明文件，证明供应商是合格的，而且成交后有能力履行合同；

- 3) 按本须知的规定出具的证明文件，证明供应商提供的服务是合格的，而且符合磋商文件的规定；
- 4) 按本须知的规定提交的磋商保证金；
- 5) 对磋商文件《第四章 用户需求书》作出的书面响应，包括但不限于技术建议书、技术规格、技术参数、技术文件及图纸、商务要求等。

10. 响应文件编制

10.1 供应商应当对响应文件以非活页形式进行装订，对未经装订的响应文件可能发生的文件散落或缺损，由此产生的后果由供应商承担。

10.2 供应商应完整、真实、准确的填写磋商文件中规定的所有内容。

10.3 供应商必须对响应文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购代理机构及政府采购监督管理部门等对其中任何资料进行核实的要求。供应商必须对响应文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任。

10.4 如果因为供应商响应文件填报的内容不详，或没有提供磋商文件中所要求的全部资料及数据，由此造成的后果，其责任由供应商承担。

11. 磋商报价

11.1 供应商所提供的服务均应以人民币报价，若同时以人民币及外币报价的，以人民币报价为准。

11.2 供应商应按照磋商文件《第四章 用户需求书》规定的内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按《投标报价一览表》和《分项报价表》确定的格式报出分项价格和总价。投标总价中不得包含磋商文件要求以外的内容，否则，在评标时不予核减。投标总价中也不得缺漏磋商文件所要求的内容，否则，其投标将可能被视为无效投标或确定为投标无效。

11.3 报价应包含完成本次招标所有货物或服务内容的费用，本项目报价为全包价，供应商如成交并签署合同，在服务期限内出现的任何遗漏均由成交人负责，采购人将不再支付任何费用。

11.4 供应商的投标报价在合同执行期间是固定不变的，不得以任何理由予以变更。投标报价不固定的响应文件将作为非实质性响应投标而予以拒绝。

11.5 《分项报价表》填写时应响应下列要求：

- 1) 对于报价免费的项目必须标明“免费”；
- 2) 所有根据合同或其它原因应由供应商支付的税款和其它应交纳的费用都要包括在供应商提交的投标价格中；
- 3) 报价应包含完成本次招标所有服务内容的费用，包括但不限于货物或服务成本、工人

工资福利、办公费、交通费、保险、利润及合同实施过程中不可预见费用等全部费用。

11.6 本项目只允许有一个报价，否则将被视为无效投标。

12. 备选方案

12.1 备选方案应符合《磋商须知前附表》要求。只允许供应商有一个投标方案，否则将被视为无效投标。

13. 联合体投标

13.1 如果《磋商须知前附表》允许供应商为联合体，联合体各方均必须具有独立承担民事责任的能力。组成联合体投标的按政府采购的法律、法规、规章等有关规定执行。

14. 供应商资格证明文件

14.1 供应商应按磋商文件的要求，提交证明其有资格参加投标和成交后有履行合同能力的文件，并作为其响应文件的组成部分，包括但不限于下列文件：

- 1) 供应商营业执照副本复印件[如未能体现经营范围，需同时提供全国企业信用信息公示系统 <http://gsxt.saic.gov.cn/> 查询页面（含经营范围）打印件（事业单位除外）]（加盖供应商公章）、组织机构代码证副本复印件（已办理三证合一的不需提供）、税务登记证副本复印件（已办理三证合一的不需提供）以及《磋商须知前附表》中要求提供的其它证明文件；
- 2) 供应商的资格声明（按磋商文件第六章格式提供，声明其提交的证明文件的真实性与正确性，声明其是独立于采购人和采购代理机构的供应商）；
- 3) 中小企业声明函（如有）；
- 4) 供应商必须具有健全稳定的组织机构，并具备履行合同所需的人力、财力、物力和技术（包括设计和服务等）能力（按磋商文件第六章提供的供应商简介格式如实填写《供应商基本情况表》）；
- 5) 如《磋商须知前附表》要求，供应商提供同类项目经验与业绩（按磋商文件第六章提供的格式填报《供应商业绩表》）；
- 6) 供应商应具有为本招标采购的货物提供长期服务的能力，并按磋商文件第六章的要求提供说明和承诺；
- 7) 如果《磋商须知前附表》允许、且供应商拟将本招标项目的非主体、非关键性工作交由他人完成（分包）的，供应商应在响应文件中载明，并按《磋商须知前附表》的要求提交证明分包人合格的文件，且分包人不得再分包。如果供应商成交并将项目分包，其就分包项目向采购人负责，分包人就分包项目承担连带责任。

14.3 资格证明文件必须真实有效，复印件必须加盖单位公章。

15. 证明投标标的的合格性和符合磋商文件规定的文件：

15.1 证明相关服务与磋商文件的要求相一致的文件，可以是文字资料、图纸、数据和实物，包括如下各项：

- 1) 详细的合同项下提供服务的执行时间表及其实施措施，明确标注出影响合同执行的关键时间及因素；
- 2) 对照磋商文件要求的服务条款，供应商逐条说明所提供的相关服务已对磋商文件中的服务条款作出了实质性的响应。
- 3) 供应商的投标内容与磋商文件的技术、商务要求有偏离时，无论这种偏离是否有利于采购人，供应商都应按磋商文件中的响应文件格式如实填写《技术条款响应表》和《商务条款响应表》。

15.2 在核定的经营范围内报价。

16. 磋商保证金

16.1 供应商应按磋商文件规定的金额和期限交纳磋商保证金，磋商保证金作为响应文件的组成部分。

16.2 磋商保证金交纳时间见《磋商须知前附表》。

16.3 磋商保证金金额见《磋商须知前附表》。

16.4 磋商保证金交纳形式：磋商保证金应为人民币，采用银行转账、支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式交纳，供应商与交款人名称必须一致，非供应商缴纳的磋商保证金无效。**各供应商在汇磋商保证金时应在用途栏上写明采购编号。**

16.5 提交保证金应符合下列规定：

- 1) 采用银行转账、银行汇票等方式提交的，磋商保证金必须从供应商基本户转出，开户银行及帐号见《磋商须知前附表》。
- 2) 供应商应凭银行进账凭证（**须注明项目名称或项目编号的磋商保证金**）或其他有效的证明材料作为磋商保证金交纳凭证参加投标报价。采购人或磋商小组将在评标期间对磋商保证金的有效性进行核实。

16.6 凡未按规定交纳磋商保证金的投标，为无效投标。

16.7 如无质疑或投诉，未成交的供应商的磋商保证金，在成交通知书发出后五个工作日内不计利息原额退还；如有质疑或投诉，将在质疑和投诉处理完毕后不计利息原额退还。

16.8 成交人的磋商保证金，在成交人与采购人签订采购合同后5个工作日内不计利息原额退还。

16.9 有下列情形之一的，磋商保证金将被依法没收：

- 1) 成交后无正当理由放弃成交或不与采购人签订合同的；
- 2) 将成交项目转让给他人，或者在响应文件中未说明，且未经采购人同意，违反磋商文件规定，将成交项目分包给他人的。
- 3) 成交人未按本须知规定交纳招标代理服务费。

17. 报价的截止期、报价有效期

17.1 报价的截止时间为《采购邀请函》规定时间，在截止时间后送达或者未送达指定地点的响应文件，为无效响应文件，采购代理机构将拒收。

17.2 从投标截止日起，报价有效期为《磋商须知前附表》规定天数。在特殊情况下，采购代理机构可于报价有效期满之前要求供应商同意延长有效期，要求与答复均应以书面形式。供应商可以拒绝上述要求而其磋商保证金不被没收，同意延期的供应商在原报价有效期内应享之权利及应负之责任也相应延续。

18. 响应文件的数量和签署

18.1 供应商应编制响应文件的数量见《磋商须知前附表》规定，响应文件的副本可采用正本的复印件。**每套响应文件须清楚地标明“正本”、“副本”。若副本与正本不符，以正本为准。**

18.2 响应文件的正本需打印或用不褪色墨水书写，并由法定代表人或经其正式授权的代表签字。授权代表须出具书面授权证明，其《法定代表人授权书》应附在响应文件中。

18.3 响应文件中的任何重要的插字、涂改和增删，必须由法定代表人或经其正式授权的代表在旁边签名章或签字才有效。

18.4 **响应文件正本的每一页（非空白页）须加盖供应商公章，副本及正本的封面页必须加盖供应商公章。**

18.5 若磋商文件允许联合体投标且供应商组成联合体投标的，除“联合体协议书”及“法定代表人授权委托书”外，响应文件的其它内容可由联合体牵头人进行盖章即可。

四、响应文件的递交

19. 响应文件的密封和标记

19.1 为方便开标时唱标，供应商应将“**报价一览表、授权委托书、委托代理人身份证、磋商保证金交纳凭证、磋商保证金退还证明书**”另外复印一份并**加盖供应商公章单独密封提交**，并在信封上清晰标明“**唱标信封**”字样。供应商应将响应文件正本和所有的副本分别单独密封包装，并在外包装上清晰标明“**正本**”、“**副本**”字样。

19.2 信封或外包装上应当注明项目名称、项目编号和“在（《采购邀请函》中规定的开标日期和时点）之前不得启封”的字样，封口处应加盖供应商公章。

19.3 响应文件应装订成册，编制目录与页码，采购代理机构对因响应文件未装订成册而造成的响应文件的损坏、丢失不承担任何责任。

19.4 如果未按要求密封和标记，采购代理机构对误投或提前启封概不负责。

20. 响应文件的修改和撤回

20.1 供应商在报价截止时间前，可以对所递交的响应文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购代理机构。补充、修改的内容应当按磋商文件要求签署、盖章，并作为响应文件的组成部分。在报价截止时间之后，供应商不得对其响应文件做任何修改和补充。

20.2 供应商在递交响应文件后，可以撤回其响应文件，但供应商必须在规定的报价截止时间前以书面形式告知采购代理机构。

20.3 供应商所提交的响应文件在评标结束后，无论成交与否都不退还。

五、磋商及评审

21. 磋商小组

21.1 本次采购依法组建磋商小组。磋商小组由3人以上（含3人）的单数组成。

21.2 磋商小组在磋商及评审过程中出现意见不一致时，遵循少数服从多数原则。

21.3 对磋商文件中描述有歧义或前后不一致的地方，磋商小组有权按法律法规的规定进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个供应商。

21.4 磋商小组依法根据磋商文件的规定与供应商进行磋商及对响应文件和最终磋商结果进行评审，并据此推荐成交候选人。

22. 磋商及评审方法

22.1 本次评审采用《磋商须知前附表》中选定的方法，具体见磋商文件第三章“磋商及评审方法”。

23. 确定成交供应商方法

23.1 磋商小组按照磋商文件确定的磋商及评审方法、步骤、标准，对响应文件进行评审，提出书面评标报告。

23.2 按评审后得分由高到低顺序排列。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，按技术得分由高到低顺序排列。除《磋商须知前附表》另有规定的，推荐综合得分排名第一的供应商为第一成交候选人，排名第二的供应商为第二成交候选人。

23.3 采购人在收到评标报告后的法定时间内，按照评标报告中推荐的成交候选人顺序确定成

交人，也可以事先授权磋商小组直接确定成交人。

23.4 供应商有下列情形之一的，其报价将被视为无效报价：

- 1) 应交未交磋商保证金的；
- 2) 未按照磋商文件规定要求密封、签署、盖章的；
- 3) 不具备磋商文件中规定资格要求；
- 4) 不符合法律、法规和磋商文件中规定的其他实质性要求的。

23.5 成交人确定后，采购代理机构将在原磋商公告发布的媒体上发布成交公告，并向成交人发出《成交通知书》，《成交通知书》对成交人和采购人具有同等法律效力。

24. 替补候选人的设定与使用

24.1 磋商小组按照总得分由高到低的顺序推荐成交候选人名单。排名第一的推荐为成交候选人，其余按总得分由高到低依次为成交备选人，由采购人依法选定成交人。若成交候选人不能履行合同，采购人可将合同授予下一个成交候选人，或者按规定重新组织采购。

六、询问、质疑

25. 询问

25.1 投标供应商对磋商活动事项（磋商文件、采购过程和中标结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，联系方式详见《第一章 投标邀请函》。

25.2 采购人或采购代理机构在三个工作日内对供应商依法提出的询问作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。

26. 质疑

26.1 质疑期限：

- 1) 供应商认为采购文件的内容损害其权益的，应在收到采购文件之日或者采购文件公告期届满之日起七个工作日内。
- 2) 供应商认为采购过程损害其权益的，应在各采购程序环节结束之日起七个工作日内。
- 3) 供应商认为中标或者成交结果损害其权益的，应在中标或者成交结果公告期限届满之日起七个工作日内。

26.2 提交要求：

26.2.1 以书面形式（加盖质疑供应商公章，不得加盖合同专用章、投标专用章等各种形式的专用章，且格式符合要求）向采购人或采购代理机构提出质疑。供应商以电话、传真或电邮形式提交的质疑属于无效质疑。

26.2.2 质疑函内容：应包括具体的质疑事项、事实依据及相关确凿的证明材料、明确的请求、

供应商名称及地址、授权代表姓名及其联系电话、质疑日期。质疑函应当署名并由法定代表人或授权代表签署本人姓名（或印盖本人姓名章）并加盖质疑供应商公章。质疑供应商递交质疑函时需提供质疑函原件、法定代表人证明书及法定代表人身份证复印件（经办人如是授权代表应同时递交法定代表人授权委托书（应载明委托代理的具体权限及事项）及授权代表身份证复印件）。

26.2.3 质疑函原件可采取当面递交或邮寄、快递的方式送达采购代理机构。以邮寄、快递方式递交的，质疑提起日期应当以邮寄件上的戳记日期、邮政快递件上的戳记日期或非邮政快递件上的签注之日起计算，收到日期则以采购代理机构收到质疑函原件之日计算。

26.2.4 供应商质疑应当有明确的请求和必要的证明材料，质疑函及有关材料是外文的，质疑供应商应当提供中文简体字译本。捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料不能作为质疑的证明材料。

26.2.5 采购人或采购代理机构在收到质疑供应商的书面质疑后7个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复内容不涉及商业秘密。质疑供应商须提供相关证明材料，包括但不限于权益受损害的情况说明及受损害的原因、证据内容等，并对质疑内容的真实性承担责任。

26.2.6 质疑供应商需要修改、补充质疑函的，应当在质疑有效期内提交修改或补充材料。质疑函收到日期以提交修改或补充的质疑函原件之日计算。

26.3 质疑的时效期间从起算日期的次日开始计算。

26.4 对于捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者或举证不全查无实据被驳回次数在一年内达三次以上，将被纳入不良行为记录名单并承担相应的法律责任。

26.5 对于同一采购程序环节有质疑的，供应商须在法定质疑期内一次性提出。

采购代理机构：肇庆执信招标采购有限公司

地 址：肇庆市端州区蓝田路集美居东鹏陶瓷旁路口直入约 200 米蓝塘公寓二层 210 卡

邮 编：526020

联 系 人：文小姐、梁先生

电 话：0758-2222274

传 真：0758-2223125

七、合同的订立和履行

27. 合同的订立

27.1 评标小组向采购人提交评审报告，审批通过后，由采购人、采购代理与预成交人进行最

终澄清及对供应商的资格和履约能力进行再次审查，形成最终合同的基础文件。

27.2 如在最终澄清过程中，发现预成交人存在重大问题造成其履约能力不能满足要求的，可以取消其成交资格，采购人可选择第二成交候选人为成交人，以此类推。

27.3 采购人与成交人自成交通知书发出之日起三十日内，按磋商文件要求和成交人响应文件承诺签订政府采购合同，但不得超出磋商文件和成交人响应文件的范围、也不得再行订立背离合同实质性内容的其他协议。如联合体成交，联合体各方均须与采购人签订采购合同，并就本项目的所有事项向采购人承担连带责任。

27.4 签订采购合同后两个工作日内，采购人应将采购合同副本报同级采购监督管理部门备案。

28. 合同的履行

28.1 采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。采购合同需要变更的，采购人应将有关合同变更内容，以书面形式报采购监督管理机关备案；因特殊情况需要中止或终止合同的，采购人应将中止或终止合同的理由以及相应措施，以书面形式报采购监督管理机关备案。

28.2 采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与供应商签订补充合同，但所补充合同的采购金额不得超过原采购金额的百分之十。签订补充合同的必须按照 27.4 条的规定备案。

28.3 如果《磋商须知前附表》有要求，成交人在收到采购代理机构的成交通知书后三十（30）天内，应按照合同条款的规定，采用磋商文件中提供的履约保证金保函格式或采购人可以接受的其它形式向采购人提交履约保证金。如果成交人不按规定向采购人提交履约担保，采购人将有充分的理由取消其成交资格并不予退还其磋商保证金。

28.4 如联合体成交，联合体各方就本项目的所有事项向采购人承担连带责任。

八、适用法律

29. 采购人、采购代理机构及供应商的一切招标投标活动均适用《中华人民共和国政府采购法》及其配套的法规、规章、政策。

第三章 磋商及评审方法

参照《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》、《广东省实施〈中华人民共和国政府采购法〉办法》、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》及相关法律、法规的规定确定以下磋商及评审方法、步骤及标准：

一、总则

1. 磋商小组

1.1 本次招标依法组建磋商小组。本次评标的磋商小组依法由3位或以上（含3位）单数的评委组成。磋商小组负责全部的评审工作，任何人不得干预磋商小组的工作。磋商小组下设评标工作小组，主要负责相关资料的整理、记录评标情况等工作。磋商小组（不含采购人代表）有下列情形之一的，受到邀请应主动提出回避，采购当事人也可以要求该磋商专家回避：

- 1) 三年内曾在参加该采购项目供应商中任职或担任顾问的；
- 2) 配偶或直系亲属在参加该采购项目的供应商中任职或担任顾问的；
- 3) 与参加该采购项目供应商发生过法律纠纷的；
- 4) 磋商小组中，同一任职单位磋商专家超过二名的；
- 5) 任职单位为采购人单位或与参与该采购项目供应商存在行政隶属关系的；
- 6) 参与磋商文件论证的；
- 7) 法律、法规、规章规定应当回避以及其他可能影响公正评审的。

1.2 本次采购采用竞争性磋商方式进行，评审由磋商小组负责完成。磋商小组将只对确定为实质上响应磋商文件要求的响应文件、澄清和最终报价等内容进行评审；实质上没有响应磋商文件要求的响应文件将被视为响应无效。

1.3 磋商小组在磋商及评审过程中出现意见不一致时，遵循少数服从多数原则。

1.4 磋商小组依法根据磋商文件的规定与供应商进行磋商及对响应文件和最终磋商结果进行评审，并据此推荐成交候选人。

1.5 如有必要，磋商小组将书面要求供应商修正响应文件中不构成实质性偏离的、微小的、非正规的、不一致的或不规则的地方，这些修正不应影响评标的公平公正。

1.6 参与评标工作的所有人员必须遵守《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》、《广东省实施〈中华人民共和国政府采购法〉办法》、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》及相关法律、法规的规定，以确保评标的公平、公正，任何单位和个人不得无理干预磋商小组的正常工作。

2. 磋商及评审方法

2.1 本次磋商项目的评审采用**综合评分法**，是指响应文件满足磋商文件全部实质性要求且按评审因素的量化指标评审得分最高的供应商为成交候选供应商的评审方法。

2.2 磋商及评审分四阶段进行：**第一阶段**进行资格性及符合性审查；**第二阶段**进行技术商务磋商；**第三阶段**进行最后报价；**第四阶段**进行技术、商务及价格的详细评审。

2.3 本次评标是以磋商文件为依据，按公正、科学、客观、平等竞争的要求，推荐技术先进、报价合理、经验丰富、信誉良好、售后服务好以及综合实力强的成交人。

3. 评标步骤

3.1 磋商小组先进行资格性及符合性审查，再进行技术及价格的详细评审。只有通过资格性及符合性审查的投标才能进入详细的评审。最后磋商小组出具评标报告，并排序推荐两位成交候选人。

4. 评分及其统计

4.1 按照评标程序、评分标准以及分值分配的规定，磋商小组各成员分别首先就各个供应商的技术状况及其对磋商文件要求的响应情况进行评议和比较，评出其技术商务评分。各评委的技术商务评分的算术平均值即为该供应商的技术商务得分。然后，评出供应商的价格得分。将各供应商的技术商务得分和价格得分相加得出其综合得分。将各综合得分由高到低顺序排列，综合得分最高的供应商为第一成交候选人，综合得分次高的供应商为第二成交候选人。

4.2 评审基本原则：评审工作依据《中华人民共和国政府采购法》以及国家和地方政府有关政府采购的规定，遵循“公开、公平、公正、择优、诚实信用”的原则。

二、磋商及最后报价

5. 技术商务磋商

5.1 磋商小组将以随机抽签的形式对在本须知规定的时间内递交响应文件的供应商进行磋商排序。磋商排序确定后，磋商小组首先阅读供应商的响应文件，磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正，准许其在规定时间内补足相应资料。如不能在规定时间内补足，该响应文件将会由于不符合磋商的基本要求而被拒绝。

5.2 审查响应文件是否对磋商文件作出实质性的响应。对未作出实质性响应的供应商，由磋商小组将集体意见现场告知该供应商，以让其核证、澄清事实。

- 5.3 磋商小组将按磋商排序的顺序逐一与供应商围绕技术、商务、合同条款等内容分别进行一轮或多轮的磋商，并形成磋商纪要文件。磋商目的在于澄清报价、优化需求，使所有供应商的响应具有可比性。在磋商过程中，磋商小组应当严格遵循保密原则，未经供应商同意不得向任何人透露当事人技术、价格和其他重要信息。
- 5.4 磋商的内容包括但不限于：商务条件、技术规格、安装调试、验收、合同执行计划、相关服务、质量保证、采购人配合等内容，**涉及实质性变动的内容，须经采购人代表确认。对磋商文件作出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时以书面形式同时通知所有参加磋商的供应商。**
- 5.5 供应商应磋商小组要求澄清、说明或者更正的，或由于磋商文件的变动情况被磋商小组要求重新提交的响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。
- 5.6 最后报价：磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价，提交最后报价的供应商不得少于3家。（最后报价时间视磋商进程由磋商小组决定），磋商小组对供应商的响应文件、澄清文件、磋商承诺及最后报价等方面进行评审。**除非在磋商中磋商小组调整或修改采购需求内容，否则采购人不接受高于前面轮次响应报价的最后报价。**最后报价内容须现场公布。对成交供应商的价格出现明显低于或高于同业同期市场平均价的情形时，磋商小组应当在评审意见中详细说明推荐理由。

三、资格性及符合性审查

6. 磋商小组按照《资格性及符合性审查表》内容对响应文件进行资格性检查及符合性检查，只有对《资格性及符合性审查表》所列各项作出实质性响应的响应文件才能通过资格性及符合性审查。对是否实质性响应磋商文件的要求有争议的投标，磋商小组将以记名方式表决，被认为响应的得票超过半数的供应商有资格进入下一阶段的评审，否则将被淘汰。
7. 磋商小组将审查响应文件是否完整、有关资格证明文件是否齐全有效、是否提交磋商保证金、文件签署是否合格、报价有效期是否满足要求、响应文件的总体编排是否基本有序等。
8. 在详细评审之前，磋商小组要审查每份响应文件是否实质上响应了磋商文件的要求。实质上响应的投标应该是与磋商文件要求的关键条款、条件和规格相符合，没有重大偏离或保留的投标。所谓重大偏离或保留是指实质上影响合同的供货范围、质量和性能；或者实质上与磋商文件不一致，而且限制了合同中采购人的权利或供应商的义务；纠正这些偏离或保留将会对其他实质上响应要求的供应商的竞争地位产生不公正的影响。磋商小组决定响应文件的响应性只根据响应文件本身的内容，而不寻找外部的证据。

9. 磋商小组将审查实质参加供应商数以及通过资格性和符合性审查的供应商是否够 3 家，以决定是否需废标。

10. 无效投标的认定

10.1 按《资格性及符合性审查表》（见附表 1）所列各项，响应文件不满足磋商文件要求的，将被认定为无效投标。

四、详细评审

11. 详细评审是对通过资格性及符合性审查的响应文件进行技术、商务和价格的评审。

11.1 技术、商务评分：磋商小组就供应商对技术、商务响应表中各项要求因素进行评分，各因素所占权重见《技术商务评审表》（附表 2），评分统计按本磋商及评审方法 4.1 条规定进行，磋商小组评分最多保留至小数点后两位。

11.2 价格评分：

11.2.1 将磋商小组校核后的各供应商的投标总价定义为评标价格。取各评标价格的最低价作为评标基准价格。各供应商的价格得分按以下公式计算：

$$\text{价格得分} = (\text{评标基准价格} / \text{评标价格}) \times 30$$

12. 评分总值最高为 100 分，技术商务及价格评分分值（权重）分配：

评分项目	技术评分	商务评分	价格评分
分值（总和为 100）	55 分	15 分	30 分

根据上述技术商务及价格的综合得分及其分值分配，代入下列公式计算各供应商的总得分。进入详细评审的各供应商的综合得分，按得分从高到低排名（得分相同时，投标总价低者优先）。

$$\text{评标总得分} = F1 + F2 + F3$$

其中，F1、F2、F3 分别为技术得分、商务得分及价格得分的汇总得分。

五、成交候选人

13. 磋商小组将出具评标报告，并按综合得分由高到低排序推荐排序最靠前的两位供应商作为第一成交候选人和第二成交候选人。

13.1 推荐成交候选供应商名单：本项目推荐两名成交候选人。将各有效供应商按其评标总得分由高到低顺序排列。评标总得分相同的，按下列顺序比较确定：（1）投标报价（由低到高）；（2）技术得分（由高到低）；（3）商务得分（由高到低）。如以上都相同的，名次由磋商小组抽签确定。排名第一的供应商为第一成交候选人，排名第二的供应商为第二成交候

选人。

13.2 成交价的确定：成交价以开标时公开唱读额为准；如有缺项、漏项，视为已包含在成交价中。

13.3 根据磋商小组的评标结果，采购人依法确定成交人，也可以事先授权磋商小组直接确定成交人。

六、法律责任

14. 磋商、评审过程的保密

14.1 接受报价后，直至成交供应商与采购人签订合同止，凡与磋商、审查、澄清、评价、比较、确定成交人意见有关的内容，任何人均不得向磋商双方之外的第三方及与评审无关的其他人透露。

14.2 从响应文件递交截止时间起到确定成交供应商日止，供应商不得与参加磋商、评审的有关人员私下接触。在评审过程中，如果供应商试图在响应文件审查、澄清、比较及推荐成交供应商方面向参与评审的有关人员和采购人施加任何影响，其报价将被拒绝。

15. 接受和拒绝任何或所有报价的权利。

15.1 采购代理机构和采购人通过法定或规定的程序，保留在成交之前任何时候接受或拒绝任何报价，以及宣布竞争性磋商无效或拒绝所有报价的权力，对受影响的供应商不承担任何责任。

15.2 磋商小组经评审，认为所有报价都不符合磋商文件要求的，可以否决所有报价。

附表 1：资格性及符合性审查表（注：本表不需要供应商填写）

资格性审查表

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

日期：

序号	审查内容
1	投标人符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的投标人； 1) 投标人必须具有独立承担民事责任能力的在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织（提交法人或者其他组织的营业执照或登记证书副本等证明文件复印件）。 2) 投标人必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度【须提供 2019 年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明, 如果投标人是新成立的, 则提供成立至今的月或季度财务状况报告】。 3) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录【须提供投标截止日前 6 个月内任意 1 个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的, 提供相应证明材料）】。 4) 具备履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供书面承诺函）。 5) 投标人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。（提供书面声明）。 6) 投标人必须符合法律、行政法规规定的其他条件。
2	投标人是否已提交医疗器械生产企业许可证或医疗器械经营企业许可证, 并在有效期内;
3	所投产品是医疗器械（第一类医疗器械除外）的须提供有效期内的《医疗器械注册证》，所投产品注册证须含附件：医疗器械产品注册登记表, 如投标人是在 2014 年 10 月 1 日之后办理的医疗器械注册, 只须提供《医疗器械注册证》即可【适用于（国家食品药品监督管理总局令 第 4 号）《医疗器械注册管理办法》（2014 年 10 月 1 日起实施）的新版证书】
4	投标人是否未被列入供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人”、“重大税收违法案件当事人名单”、“政府采购严重违法失信名单”；供应商需提供上述网站的网页查询结果作为证明材料。（相关失信记录已失效、处罚期限届满的除外）；
5	投标人是否独立于采购人和采购代理机构；
6	本项目不接受联合体投标；
7	投标人是否已登记报名并购买了招标文件。
结论	

1、供应商分栏中填写“○”表示该项符合磋商文件要求，“×”表示该项不符合磋商文件要求；

2、结论栏中填写“通过”表示该响应文件符合磋商文件要求，“不通过”表示该响应文件不符合磋商文件要求。

符合性审查表

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

日期：

序号	审查内容
1	投标报价书及报价有效期符合磋商文件规定
2	响应文件按磋商文件规定加盖公章和签署
3	已提交法定代表人身份证明书及授权委托书
4	已按磋商文件规定提交了磋商保证金
5	供应商无递交两份或多份内容不同的响应文件，或不存在一份响应文件中对同一采购内容有两个或多个报价，且未声明哪个为最终报价的（磋商文件规定提交备选报价方案的除外）
6	投标价格是固定价且未超过本项目最高限价
7	报价无重大漏项
8	完全满足磋商文件中★号条款的要求（如有★号条款）
9	主要技术及服务方案满足用户需求书条款的要求，无重大偏离。
10	响应文件是否实质性响应磋商文件的要求
11	商务条款无重大偏差的
12	无磋商文件或法规明确规定可以废标的其他情形的
结论	

1、供应商分栏中填写“○”表示该项符合磋商文件要求，“×”表示该项不符合磋商文件要求；

2、结论栏中填写“通过”表示该响应文件符合磋商文件要求，“不通过”表示该响应文件不符合磋商文件要求。

附表 2：技术商务评审表

技术商务评审表

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

日期：

序号	评审范围	评审内容	单项分值	评分细则
1	技术评分	对用户需求的响应程度	30	能完全响应或优于重要技术及服务要求（标注“▲”）的得 30 分，如对带“▲”技术参数及服务要求不能响应或负偏离的，每项扣 1.5 分，扣完 30 分为止。
2			10	能完全响应或优于一般技术参数及服务要求的得 10 分，如对一般技术参数及服务要求不能响应或负偏离的，每项扣 0.5 分，扣完 10 分为止。
3		所投设备技术的先进性、可靠性、稳定性	10	根据供应商对所投设备技术的先进性、可靠性、稳定性进行综合评审： 优：供应商针对本项目的所投设备技术的先进性强、可靠性强、稳定性强，符合招标文件要求的，得 10 分； 良：供应商针对本项目的所投设备技术的先进性较强、可靠性较强、稳定性较强，符合招标文件要求的，得 7 分； 一般：供应商针对本项目的所投设备技术的先进性较弱、可靠性较弱、稳定性较弱，基本符合招标文件要求的，得 4 分； 差：供应商针对本项目的所投设备技术的先进性弱、可靠性弱、稳定性弱，不完全符合招标文件要求的，得 1 分。
4		供应商拟投入本项目的人力、物力情况、人员技术资质	5	供应商拟投入本项目的人力、物力情况、人员技术资质情况综合评审： 优：供应商拟投入本项目的人力、物力情况、人员技术资质投入情况合理、可行、切合项目实际需要程度高的，得 5 分； 良：供应商拟投入本项目的人力、物力情况、人员技术资质投入情况较合理、较可行、切合项目实际需要程度较高的，得 4 分； 一般：供应商拟投入本项目的人力、物力情况、人员技术资质投入情况一般、基本切合项目实际需要的，得 2 分； 差：供应商拟投入本项目的人力、物力情况、人员技术资质投入情况较差，切合项目实际需要性较差的，得 1 分。 注：需提供相关证明材料作为评审依据，不提供不得分。

序号	评审范围	评审内容	单项分值	评分细则
技术评分合计			55	
5	商务评分	售后服务计划	10	<p>根据各供应商的售后服务计划（人员技术支持、服务网点便利性情况、保修承诺、维修响应、延续性的后续服务的情况）、培训计划等进行综合评定，满分为10分。</p> <p>1、售后服务计划和培训计划详细、周密；售后服务承诺完善可行；服务人员和服务网点配置合理为优，得10分；</p> <p>2、售后服务计划和培训计划较详细；售后服务承诺较完善；服务人员和服务网点配置较合理为良，得7分；</p> <p>3、售后服务计划和培训计划一般；售后服务承诺一般；服务人员和服务网点配置一般的，得4分；</p> <p>4、售后服务计划和培训计划较差；售后服务承诺较差；服务人员和服务网点配置较差为差，得1分。</p> <p>注：需提供相关售后服务计划和承诺作为评审依据，不提供不得分。</p>
6		同类项目业绩	5	<p>根据供应商近三年完成的同类项目业绩情况进行评审，每提供一项业绩得1分，满分为5分。</p> <p>注：需提供相应业绩合同复印件作为评审依据，不提供不得分。</p>
商务评分合计			15	
技术商务评分合计			70	

备注：

- 1、评委对各响应文件进行比较后，根据计分方法进行相应地打分。
- 2、磋商小组评分最多保留至小数点后两位。

附表 2： 价格评审表

价格评审表

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

日期：

序号	内容	供应商					
1	评标价格						
2	评标基准价						
3	价格分值	30					
4	价格得分						

满足磋商文件要求且投标报价最低的为评标基准价；
 价格得分=（评标基准价/评标价格）×价格分值。

附表 5：综合得分汇总表

综合得分汇总表

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

日期：

评审内容	内容	供应商			
技术商务评审表 (分值 70)	磋商小组成员 1				
	磋商小组成员 2				
	磋商小组成员 3				
	各评委技术商务评分的总和				
	技术商务得分 = 各评委技术商务评分总和的算术平均值				
价格评审 (分值 30)	评标价格				
	价格得分				
总计					
名次					

供应商技术商务得分 = 各评委技术商务评分的总和 / 评委人数

价格得分 = (评标基准价 / 评标价格) × 价格分值

综合得分 = 技术商务得分 + 价格得分

磋商小组评分最多保留至小数点后两位

第四章 用户需求书

一、项目基本要求

1. 本用户需求书中标注“★”条款的，供应商必须作出响应，如作负偏离响应或不作响应的，作无效报价处理。标注“▲”条款为重要技术要求，供应商所投设备如未响应或负偏离，将导致其严重扣分。
2. **★最高限价：**本项目的最高限价为¥62.627 万元（大写：人民币陆拾贰万陆仟贰佰柒拾元整），供应商所报总价不得超过最高限价，否则作无效报价处理。
3. 本项目为交钥匙项目，成交人承包及负责磋商文件对成交人要求的一切事宜及责任。包括项目方案、产品供货、配套设备提供、运输、保管、安装、调试、验收、培训及相关服务等以及供应商认为必要的其他货物、材料、工程、服务；供应商应自行增加系统正常、合法、安全运行及使用所必需但磋商文件没有包含的所有设备、版权、专利等一切费用，如果供应商在成交并签署合同后，在供货、安装、调试、培训等工作中出现货物的任何遗漏，均由成交人免费提供，采购人将不再支付任何费用。
4. 本项目要求中所出现的品牌、型号（如有）等仅为方便描述而没有限制性，投标人可以在其提供的文件资料中选用替代标准，但这些替代标准必须优于或相当于本包组用户需求书的标准；本项目所描述的货物参数及相关要求为最基本的要求，投标人可选用优于或相当于本包组用户需求书要求的设备进行报价。
5. 供应商提供的货物必须是原厂生产的、全新的、未使用过的（包括零部件，专用工具等），并完全符合原厂质量检测标准和国家相关标准、行业标准，属于国家强制认证产品的须提供 3C 认证证书。

二、采购数量

序号	货物名称	数量	交货期
1	电子血压计	2 台	自签订采购合同之日起 30 个工作日内完成交货、安装调试并通过验收合格交付使用。
2	生物安全柜	1 台	
3	转运轮椅	2 辆	
4	体温探测门	1 套	
5	注射泵（双通道）	1 台	
6	加压输液泵	1 台	

7	输液泵	1 台
8	医用空气消毒机	10 台
9	柜式医用空气消毒机	2 台
10	转运平车	1 辆
11	监护仪	1 台
11	护理车	2 辆
12	仪器车	2 辆
13	治疗车	2 辆
14	抢救车	1 辆
15	输液车	2 辆
16	污物车	1 辆
17	监护仪	1 台
18	全自动血细胞分析仪（五分类）	1 台
19	氧气瓶	1 个

三、详细技术参数要求

（一） 电子血压计：

- 1、 2×74 双人记忆；
- 2、 360 度测臂带；
- 3、 示波测定法。

（二） 生物安全柜：

1、技术参数

1) 安全柜基本参数：

- （1）分类：100%外排
- （2）外部尺寸（L×D×H）：约 1500mm×760mm×2250mm；
- （3）内部尺寸（L×D×H）：约 1350mm ×600mm×660mm。
- （4）台面距离地面高度：750mm（尺寸可根据要求订制修改）
- （5）风速： 平均下降风速：0.33±0.025m/s； 平均吸入口风速 0.53±0.025m/s

- (6) 系统排风总量：1270 m³/h
- (7) 额定功率：1800W（包含操作区插座负载 500W）
- (8) 噪音等级：≤65dB（A）
- (9) 照明：≥1000lx
- (10) 过滤效率：送风和排风过滤器均采用优质硼硅酸盐玻璃纤维材质的 HEPA 高效过滤器，对 0.3 μm 颗粒过滤效率≥99.999%
- (11) 使用人数：1-2 人

2) 生物安全性：

- (1) 人员安全性：用碘化钾（KI）法测试，前窗操作口的保护因子应不小于 1×10^5
- (2) 产品安全性：菌落数≤5CFU/次
- (3) 交叉污染安全性：菌落数≤2CFU/次

二、结构功能：

- 1、柜体采用 10° 倾斜角设计，符合人体工程学原理，视角大，操作方便且人性化；
- 2、安全柜裸露工作区三侧壁板采用优质 304#不锈钢一体化结构，内部可清洗部位采用 8mm 大圆角处理，不留死角，易于清洁；
- 3、工作区采用四面（左右二侧、后部、底部）负压环绕设计工作区内，保护性更好、更安全；
- 4、工作台面材质为优质 304#不锈钢，采用盆状式设计，实验有废液溢出不会流入积液槽中，便于清理；
- 5、福马脚轮：脚轮与支架一体化设计，安全柜可通过脚轮安全移动，也可通过调节脚轮支脚进行固定和调平；
- 6、柜体和支架可分离，支架高度可根据实际情况订制修改；
- 7、结构设计：安全柜过滤器和风机的维修、更换，都可在安全柜的前侧进行，操作方便、快捷。
- 8、前窗玻璃采用双层夹胶防爆安全玻璃；玻璃破损不会伤人，且生物安全柜还能正常工作，直到实验结束，能更好保护人员及实验的安全。
- 9、高亮度 LCD 显示屏，实时动态显示操作区的下降气流流速和流入气流流速，显示安全柜的整体运行时间，UV 灯的运行时间，操作区的温度和湿度，送风和排风过滤器的阻力，显示过滤器的使用时间并由条码显示过滤器的使用寿命，条码全部点亮是过滤器寿命到期，运行状态全部显示。

10、电动控制前窗玻璃门，可同时采用脚踏控制、按键控制或遥控控制，玻璃门升降到安全操作高度时，自动停止升降，操作更方便；且玻璃门升降时不用直接接触玻璃，使实验人员更安全。

11、遥控控制：安全柜的所有按键操作，都可通过遥控控制实现，使安全柜的使用更快捷方便；且遥控器的使用，减少使用者与安全柜的直接接触，能保护使用者的人身安全。

12、具有预约定时功能，能自动设定安全柜定时开机、关机及紫外灯消毒时间，节省工作时间，提高工作效率。

13、严格的气密性检测：安全柜内加压 500Pa，保持 30min 后气压不低于 450Pa。

14、前窗气流隔断设计：防止气流通过前窗侧壁及上侧进行泄露，使试验更安全。

15、风机选用：风机的电机当安全柜在正常运行而不调整电机的速度控制，经过滤器的风压下降 50%时，风机的排气量下降不超过 10%。

16、报警系统：

(1) 玻璃门不在安全高度报警：玻璃门安全高度为 200mm，当安全柜前侧高于或低于安全高度时，安全柜会声光报警。

(2) 过滤器压力超高报警：当过滤器的阻力变大，安全柜会声光报警。

(3) 过滤器失效更换报警：当过滤器寿命使用到期后，会有过滤器更换声光报警。

(4) 气流波动报警：当安全柜的气流波动超过标称值的 20%时，声光报警。

17、安全的连锁保护设计：对误操作均设置连锁保护，即使误操作，也不会造成伤害。

(1) 安全柜风机与玻璃门互锁：当安全柜玻璃门落到最底部时，安全柜风机自动关闭，更好保护安全柜的使用，增加安全柜的使用寿命。

(2) 紫外灯与安全柜玻璃门、风机及照明灯互锁：当玻璃落到底部且照明灯不开启时，紫外灯才能开启，防止紫外灯误操作对人体造成危害，更能保护人员的安全。

四、设备配置清单

主机 1 台、底座 1 套、内风机 1 台、外排风机 1 台、外排管道 1 根、送风过滤器 1 套、排风过滤器 1 套、国标插座 2 个、遥控器 1 件、脚踏开关 1 件、紫外灯 1 件、照明灯 2 件。

(三) 转运轮椅：

1、钢管电镀车架；

2、8寸前轮、24寸后轮；

3、软座，坐宽约49cm；

4、固定手、固定脚。

(四) 体温探测门:

- 1、仪器使用数字脉冲技术，对射式红外探头，保证检测的准确性且带背光功能夜间也可以读取数据。
- 2、高速 CPU 处理器使仪器警示响应时间小于等于 0.5 秒且温度偏高时红绿报警灯、LED 多重警示。
- 3、专为人群密集场合设计使用，满足快速通关要求。
- 4、仪器配有视频系统：配有可以实时监控测试者图像而且摄像头配有 32G 内存卡，可以循环保存测试者视频。
- 5、仪器配有 400 万像素高清摄像头具有程监控系统，可以实时查看视频。在手机上显示实时测试者的图像，体温偏高情况下，可记录测试者图像，实现无人值守并确保监测无遗漏现象。在客流量比较大的情况下，更有利于确定体温偏高者的相貌与体征，达到无遗漏状态。
- 6、门式结构，更稳固。
- 7、产品整体采用医用级不锈钢材质，安装简单。
- 8、最小分辨率：0.1° C。
- 9、测温范围：30° C-45° C。
- 10、整机功率：20W。
- 11、重复性误差：0.3° C。
- 12、警示温度测量误差：0.3° C
- 13、测量时间:≤0.5 秒。
- 14、测量方式：无需停留全自动测量。
- 15、显示方式:LED. PC 多重显示, 手机。
- 16、高精蜂窝式单探头结构，具有环境温度补偿校准功能，自动切换补偿校准避免由于环境变化影响筛查精密度，保证测试的准确性。

(五) 注射泵（双通道）:

1、参数要求:

1. 适用科室：全科；
2. 注射速度：5ml 注射器：0.0ml/h~100ml/h；10ml 注射器：0.0ml/h~200ml/h；
20ml 注射器：0.0ml/h~400ml/h；30ml 注射器：0.0ml/h~600ml/h；
50ml 注射器：0.0ml/h~1200ml/h；0.0ml/h~99.9ml/h，递增、递减量为

0. 1ml/h; 100ml/h~1200ml/h, 递增、递减量为 1ml/h
3. 快注速度: 5ml 注射器: 100ml/h; 10ml 注射器: 200ml/h; 20ml 注射器: 400ml/h;
30ml 注射器: 600ml/h; 50ml 注射器: 1200ml/h;
4. 报警功能: 延长管脱落、注射完成、即将推空、注射推空、注射阻塞、注射器脱落、推杆错位、市电中断、电池欠压、电池耗尽、停机超时、控制异常;
5. 注射器规格: 应用 5、10、20、30、50/60 毫升不同品牌注射器;
6. linkage 模式: 具有联动模式运行的双 CPU 控制的双通道注射泵, 满足临床危重治疗连续给药模式的需要, 减轻临床紧张的工作量;
7. 阻塞压力值可进行 15 档调节, 特别适用于各重症监护室、新生儿科等, 减少特殊用药输出血管外所带来的皮下组织坏死加重病情, 提升静脉用药质量; 独立菜单界面操作;
8. 延长管脱落报警功能, 在危重监护科室, 面临复杂的医疗环境, 减少延长管脱落带来的危险;
9. V 型卡槽: 确保了 5 ml 规格注射器的精准装卡;
10. 声光文字报警, 简洁中文提示报警处理方法, 方便重症抢救及野战救护使用;
11. 两种注射模式: 流速—总量式、时间—总量式; 可自动换算;
12. 可存储十五种不同品牌注射器参数, 有独立的注射器参数设置菜单;
13. 推杆错位报警功能, 时刻监控着应用状态, 可最大限度保护病人安全;
14. 注射量设置范围: 0.0ml~9999ml; 0.0ml~99.9ml: 递增、递减量为 0.1ml; 100ml~9999ml: 递增、递减量为 1ml
15. 注射量累计显示范围: 0.00~9999ml;
16. 注射时间累计显示范围: 00:00~99:00h;
17. 注射精度 $\pm 2\%$;
18. 注射量与注射时间显示及自动换算;
19. 在注射过程中抢救病人不需停机改变注射速度, 注射泵运行中根据临床需要实时调整注射速度功能;
20. 型号自动识别及对注射器品牌进行显示和设定;
21. 键盘数据及字母输入方式, 可进行字母和数字设置;
22. 大的 LCD 显示屏, 所有信息清晰明了, 智能的双 CPU 监控;
23. KVO 速度功能;
24. 注射运行前快排功能;

25. 外部监控：具有护士呼叫功能；
26. 电源：a. c. 100V-240V 50Hz/60 Hz d. c. 12V；
27. 内部电池：内置镍氢电池，完全充电 30 个小时后, 5ml/h 注射速度时可使用 6 小时以上；电池欠压报警时间 \geq 30Min；电池耗尽报警时间 \geq 3Min；
28. 操作条件：环境温度+5℃~+40℃；相对湿度 20%~90%；大气压力 86. 0kPa~106. 0kPa；
29. 运输和贮存条件：温度：-20℃~+55℃；相对湿度： \leq 93%；
30. 功耗： \leq 35VA；
31. 整机重量： \leq 4. 2kg；
32. 安全分类：I 类内部电源的 CF 普通设备；
33. IP 等级：IPX4 属防溅水设备；
34. 外形尺寸：约 300mm×150mm×200mm（长×宽×高）；

2、配置要求：

1. 注射泵整机 1 台；
2. 使用说明书 1 本；
3. 合格证 1 份；
4. 电源线 1 条；
5. 保险管 1 只。

(六) 加压输液泵：

- 1、适用科室：CU 及全院各科室；
- 2、泵工作系统：指状蠕动式；
- 3、输液速度：输液速度范围：1. 0~2000ml/h；
1. 0~999. 9ml/h, 递增、递减量为0. 1ml/h；1000~2000ml/h, 递增、递减量为1ml/h；
- 4、输液量设置范围：0. 1ml~9999ml；
0. 1ml~999. 9ml：递增、递减量为0. 1ml；1000ml~9999ml：递增、递减量为1ml。
- 5、输液量累计显示范围：0. 0~9999ml；
- 6、输液时间累计显示范围：00:00~99:59h；
- 7、点滴感应器使用范围：空瓶报警：1. 0ml/h~2000ml/h；
滴落异常报警：1. 0ml/h~500. 0ml/h（20dp/ml 输液器）；
1. 0ml/h~200. 0ml/h（60dp/ml 输液器）；
- 8、报警功能：管路气泡、管路阻塞、门开、输液完成、电池欠压、系统故障、暂停超时、

滴落异常、空瓶、温度偏低、市电中断、电池耗尽；

9、其他参数要求：

(1) 大LCD液晶屏128mm×64mm的显示，大开门方式方便输液器装卡，全中文菜单，适用国内各种输液器；

(2) 输液精度：精度 $\leq\pm 5\%$ ；

(3) 输液滴速精度：精度 $\leq\pm 5\%$ ；

(4) 输血量精度：精度 $\leq\pm 5\%$ ；

(5) KVO速度精度：精度 $\leq\pm 10\%$ ；

(6) BOLUS速度精度：精度 $\leq\pm 10\%$ ；

(7) 快排速度精度：精度 $\leq\pm 10\%$ ；

(8) 软件可以设定储存十种以上普通输液器参数；

(9) 输液流速模式：ml/h、dp/m、时间模式三种选择；可自动换算；

(10) 输液累计有量和时间的累计；

(11) 抢救病人中改变输液速度无须停机，为临床赢得时间；

(12) 抢救病人中快速输液无须停机，为临床赢得时间；

(13) 有独立的低速高速精度补偿菜单；

(14) 采用文字显示、声、光报警方法,全部报警功能必须在液晶屏上以中文方式清晰提示；

(15) 清除已输血量功能：按下清零“C”键约0.5秒便可清除输入液量的读数；

(16) 有红外点滴感应器；

(17) 环境温度偏低报警功能，应用环境温度偏低，影响到使用输液器的弹性，因此降低了输液精度，及时提醒临床医护人员，确保输液的精确与安全；

(18) 速度在1.0-100.0ml/h时，液体滴数均匀；

(19) 输液器软卡固定槽，让输液器稳固可靠，避免出现偏移；

(20) 内置电池应急自动切换；充足电可连续使用不小于6小时；

(21) 输液速度从微量1ml/h至高速2000ml/h任意设定；

(22) 阻塞压力值根据使用科室的需要进行1-25档调节，独立菜单界面操作；

(23) 具有无线WIFI联网功能；

(24) 静脉开通（KVO）功能：当输血量到达预先设定的输液限度时，保持静脉开通的功能使输液泵以低流量持续输液（流速小于等于10ml/h时KVO流速为1.0ml/h；流速大于

10ml/h时KVO流速为3.0ml/h)；

10、操作条件：温度：+5℃~+40℃，相对湿度20%~90%；

11、电源供应：交流：a. c. 100V~240V 50Hz/60 Hz；

12、功率：35VA。

(七) 输液泵：

1、参数要求：

1. 适用科室：适用于 ICU、CCU、急诊科等不同科室；

2. 泵工作系统：指状蠕动式；

3. 输液速度：输液速度范围：1.0~1000ml/h（增量 0.1ml/h）；

4. 输血量设置范围：1.0ml~9999ml；

5. 输血量累计显示范围：0~9999ml；

6. 输液时间累计显示范围：00:00~99:00h；

7. 适用输液管：各种国家标准输液管；

8. 点滴感应器使用范围：

空瓶报警：1.0ml/h~1000ml/h

滴落异常报警：1ml/h~500ml/h（20dp/ml 输液器）、1ml/h~200ml/h（60dp/ml 输液器）；

9. 报警功能：管路气泡、管路阻塞、门开、输液完成、电池欠压、系统故障、暂停超时、滴落异常、空瓶、环境温度偏低、市电中断、电池耗尽；

10. 大开门方式装卡输液器，方便临床医护人员使用；

11. 液晶屏显示，屏幕不少于 128mm×64mm，全中文菜单；输液泵运行后，大屏幕显示输液模式、输液累计量；

12. 三种输液模式：流速—总量式、时间—总量式、滴速—总量式；可自动换算；

13. 在设备中直接查看输液历史记录、报警记录，存储数量不小于 2000 条；

14. 阻塞压力值可进行 25 档调节，特别适用于各重症监护室、新生儿科等，减少特殊用药输出血管外所带来的皮下组织坏死加重病情，提升静脉用药质量；独立菜单界面操作；

15. 低温报警系统：环境温度过低时，管路弹性降低，影响用药精确度，低温报警能在第一时间提醒医护人员，降低静脉输液风险；

16. 声、光报警，简洁中文提示报警处理方法，方便重症抢救及野战救护使用；

17. 有独立的低速高速精度补偿菜单；

18. 操作界面为数字字母键；
19. 输液器软卡固定槽，让输液器稳固可靠，避免出现偏移；
20. 输液精度：1ml/h~1000ml/h：±5%；
21. 软件可以设定储存十种以上普通输液器参数，双 CPU 监控功能；
22. 输液累计有量和时间的累计；
23. 抢救病人中改变输液速度无须停机，为临床赢得时间；
24. 清除已输液量功能：按下清零“C”键约 0.5 秒便可清除输入液量的读数；
25. 配有红外点滴感应器；
26. 输液速度从微量 1.0ml/h 至高速 1000ml/h 任意设定；
27. 静脉开通（KVO）功能：当输液量到达预先设定的输液限度时，保持静脉开通的功能使输液泵以 1ml/h~3ml/h 的低流量持续输液；
28. 内部电池：内置 2000mAh/12V 镍氢（Ni-H）电池，完全充电≥30 小时后：输液速度为 25ml/h, 内置电池工作时间≥3h；电池欠压报警时至电池耗尽报警时时间≥30Min、电池耗尽报警时间≥3Min；
29. 操作条件：温度：+5~40℃，相对湿度 20%~90%；
30. 电源供应：a. c. 100V-240V 50Hz/60 Hz 或外接 d. c. 12V；
31. 功率：≤20VA；
32. 重量：≤3.0kg；
33. 安全分类：I 类内部电源的 CF 普通设备；
34. IP 等级：IPX4 属防溅水设备。

二、配置要求：

1. 输液泵整机 1 台；
2. 点滴感应器 1 个；
3. 输液架 1 套；
4. 使用说明书 1 本；
5. 合格证 1 份；
6. 电源线 1 条；
7. 保险管 1 只。

（八） 医用空气消毒机：

- 1、品名：等离子体空气净化消毒机；

2、用途：设备主要用于对室内的空气进行消毒与净化处理；

3、主要技求：

- (1) 应用场所:医院：适用于医院一类、二类环境，如手术室、诊疗室、治疗室、输液室、检查室、ICU 病区、NICU 病区、产房、婴儿室、哺乳室、早产儿室、供应室去污区、检查打包及灭菌区、无菌物品存放区、低温灭菌间等环境；
- (2) 适用范围 (m^3)： ≤ 100 ；
- (3) ▲消毒效果：设备持续工作 1 小时，可使 $100m^3$ 房间空气中的自然菌的消亡率 $\geq 90\%$ ；
- (4) ▲臭氧残留量检测：设备持续工作 1 小时，可使 $100m^3$ 房间空气中臭氧残留量为 $\leq 0.003mg/m^3$ ；
- (5) ▲多级过滤净化功能：配合等离子，可去除烟雾、甲醛、氨、苯，清新空气；
- (6) 循环风量 (m^3/h)： ≥ 800 ；
- (7) ▲等离子寿命：等离子体发生器和等离子体电机机芯寿命 ≥ 30000 小时；
- (8) 人机共存：设备为动态消毒机，可在人机共存的环境中使用，且不生成二次污染；
- (9) ▲环境检测功能（选配）：通过高性能的传感器检测空气中有害气体的水平，可对空气质量、温度、湿度、尘埃粒子进行检测；
- (10) ▲净化效果 PM2.5 消除率：PM2.5 颗粒物净化效率 $\geq 99\%$ ；
- (11) ▲洁净空气输出比率：CADR 洁净空气输出比率 $\geq 207.7m^3/h$ ；
- (12) ▲等离子密度分布：要求等离子体空气净化消毒机用等离子体发生器部件的放电结构所产生的等离子体为一种密度较高的电晕放电；
- (13) ▲等离子密度分布： $\geq 3.4 \times 10^{17} \sim 4.6 \times 10^{17} m^{-3}$ ；
- (14) 多档风速可调：提供手动、自动、定时三种工作模式供用户选择；
- (15) 工作模式：

手动模式：默认消毒时间为 2 小时，按键调整工作时间；

自动模式：设备检测到室内空气质量较低或尘埃粒子较多时，自动启动消毒功能；

定时模式：按所设定的时间启停消毒，可设定五组定时消毒时间。
- (16) ▲程控数量：程控程序数量不低于 5 组；
- (17) ▲智能提示功能：具备等离子故障报警、滤网过期提示功能；
- (18) 安装方式：壁挂式安装；
- (19) 噪声 dB (A)： ≤ 50 ；
- (20) 电源要求：工作电源：220V 50Hz。

(九) 柜式医用空气消毒机：

- 1、品名：等离子体空气净化消毒机；
- 2、用途：设备主要用于对室内的空气进行净化与消毒处理；
- 3、物理电气参数及性能指标：
 - (1) 工作电源：220V±22V 50Hz±1Hz 最大输入功率（W）：130；
 - (2) 安装使用：水平稳固放置；
 - (3) 设备能通过指示灯、大尺寸液晶LCD显示屏（显示尺寸不小于W90mm*H50mm）、多个触摸按键进行图文化显示与操作；
 - (4) 等离子体空气消毒机内部不得装有紫外线灯杀菌；
 - (5) ▲等离子寿命：等离子体发生器和等离子体电极寿命≥29990小时（提供检测报告）；
 - (6) 等离子密度分布：≥3.4X10¹⁷~4.6X10¹⁷m⁻³（提供检测报告）；
- 4、设备的数据服务功能：
 - (1) 协助用户建立基于大数据的智慧物联网服务云平台，可以实现空气消毒机（不限于此）等感控设备、临床科室、感控管理部门、设备管理部门、设备厂家、厂家售后服务机构间的高效协同，提升管理效率；
 - (2) 具有智慧物联网云服务功能，能同时从WEB端和手持式智能管理终端上远程监测查看全院空气消毒设备的设备分布、实时和历史数据、运行状态、报警消息、运行模式、程控设置、保养信息；
 - (3) 支持设备的物联网自动报修功能；
 - (4) 具有消息中心功能，可分别接收物联网设备消息、科室任务、系统消息；
 - (5) 随时查询设备资产档案、质保期限；随时查询每台设备、配件的信息和状态，以便及时进行设备的定期保养、维护等活动；
 - (6) 系统能自动记录每台设备的消毒使用记录；能从电脑WEB端报表查看、导出、打印每台设备的消毒使用记录报表；支持消毒设备的实时数据和历史数据的查阅追溯；
 - (7) 具有人员权限的分配管理功能，可以实现分科室管理。角色至少包括临床科室、感控管理、设备管理三个角色；
 - (8) 为了适应用户当前及未来发展需要，系统能自动监控全院全部的空气净化消毒设备数据，同时支持设备管理和感控管理功能，不受建筑的布局和距离限制；
 - (9) 网络条件与安全
 - ① 不需要用户现场自备有线网络、无线网络等基础设施作为使用条件；同时了为了减少

网络建设施工作业对临床业务活动的干扰，鼓励采用无线广域网技术上实现设备管理；

② 不会因网络用户名、密码的变化，设备后续移机使用而引发设备无法联网管理。鼓励采用通讯运营商机网络安全架构，避免自行建设的局限网存在的安全风险。

5、基本参数要求

- (1) 适用体积 (m^3) : ≤ 150 ;
- (2) 能根据相关标准对室内空气质量进行自动评级;
- (3) ▲消毒效果: 设备持续工作1小时, 对白色葡萄球菌 (8032) 的杀灭率 $\geq 99.90\%$, 对空气中自然菌的消亡率 $\geq 90.00\%$ (提供检测报告);
- (4) ▲臭氧泄漏量检测: 设备持续工作1小时, 房间空气中臭氧浓度为 $\leq 0.01mg/m^3$ (提供检测报告);
- (5) 多级过滤净化功能: 配合等离子, 可去除烟雾、甲醛、氨、苯, 清新空气;
- (6) 能通过红外遥控对设备进行开关机操作和设定档位等;
- (7) 多档风速可调;
- (8) 功能性方面, 具有如下功能 (要求提供第三方权威检测报告佐证):
 - ① 消毒选择功能, 具有手动消毒、程控消毒、自动消毒;
 - ② 消毒设置功能, 具有手动消毒设置、程控消毒设置;
 - ③ 运行参数, 具有风机调速功能;
 - ④ 待机参数, 具有累计工作时间、过滤网使用时间清零、时钟设置、空气质量与洁净度、湿度、温度;
 - ⑤ 报警提示, 至少具有滤网过期、风机故障、等离子故障。
- (9) 工作模式: 支持手动模式、自动模式、定时程控模式;
- (10) 程控数量: 程控程序数量不少于5组;
- (11) 智能提示功能: 具备等离子故障报警、滤网过期提示功能;
- (12) 循环风量 (m^3/h) : ≥ 1200 ;
- (13) 噪音dB (A) : ≤ 60 。

(十) 转运平车:

1、规格: L2040×W660×H550/800mm 床面尺寸: 1900X570mm,

床面升降范围: 550mm 至 800mm;

2、功能

(1) 摇杆: 一组摇杆, 折叠式设计, 操作轻松自如; 可灵活调节床体升降高度, 摇杆采用

到位极限保护装置，耐磨、寿命长；

- (2) 平板带冲孔式床面，床面架可活动取出；弹簧下翻式不锈钢圆管护栏；
- (3) 床面下座为腿臂式升降支架，两头有半圆形推手；底架配有放物篮；
- (4) 承载重量： $\geq 200\text{kg}$ 。

3、材质

- (1) 床面外框架采用： $\phi 38 \times 1.2\text{mm}$ 不锈钢圆管，床面采用 $T1.0\text{mm}$ 不锈钢板；
- (2) 床面下外框架前后两侧采用： $38 \times 38 \times 1.2\text{mm}$ 不锈钢管；推手采用 $\phi 22 \times 1.0\text{mm}$ 不锈钢圆管；
- (3) 底架采用： $38 \times 25 \times 1.2\text{mm}$ 不锈钢管，加强用 $\phi 19 \times 19 \times 1.0\text{mm}$ 不锈钢管；脚臂采用 1.5mm 厚不锈钢板压折而成；
- (4) 护栏采用： $\phi 22 \times 1.0\text{mm}$ 不锈钢圆管；
- (5) 底篮边框采用 $\phi 5$ 不锈钢线，内网采用 $\phi 3.2$ 不锈钢线；
- (6) 配输液杆一支；
- (7) 床脚采用5寸万向轮，高耐磨，无噪音，带刹车装置，稳定性好；
- (8) 整体坚实稳固、操作简单方便。

4、配置

- (1) 车体一个；
- (2) 脚轮四个；
- (3) 摇杆一组；
- (4) 床垫一个；
- (5) 输液杆一支。

(十一) 护理车

1、外形尺寸： $750\text{mm (L)} \times 500\text{mm (W)} \times 800+80\text{mm (H)}$ ；

2、功能：

- (1) 整车共分二层，台面下配有半单抽；
- (2) 右正面柱上配有 $\phi 200$ 污物圈活动可调，便于放污物桶；
- (3) 每层都配有三面围栏，围栏高 80mm ；
- (4) 右边配有推手，方便推动；

3、材质

- (1) 整车采用不锈钢材料进行弯折、压折、焊接成型；

- (2) 面板、层板采用T0.8mm不锈钢压折成型；
- (3) 四柱及推手采用 $\phi 22 \times 1.0$ 不锈钢圆管；
- (4) 采用3寸万向轮，高耐磨，无噪音，带刹车装置，稳定性好；
- (5) 围栏采用 $\phi 13 \times 1.0$ 不锈钢圆管；
- (6) 整体坚实稳固、操作灵活方便。

4、配置

- (1) 车体一个；
- (2) 轮子四个。

(十二) 仪器车

1、规格：外形尺寸：600mm(L) X550mm(W) X1600mm(H)；

2、功能：

- (1) 共分六层，每层都配三面围栏，可以放各种仪器；
- (2) 两侧为单立柱且靠后，这样更便于好放仪器；
- (3) 左侧立柱上配有四个多功能插座；

3、材质

- (1) 污物车层板采用不锈钢材料进行弯折、压折、焊接成型；
- (2) 侧面立柱采用T1.0mm不锈钢压折成型；
- (3) 底层板采用T0.9mm不锈钢压折成型；
- (4) 围栏为 $\phi 13 \times 1.0$ 不锈钢圆管；
- (5) 采用3寸万向轮，高耐磨，无噪音，带刹车装置，稳定性好；
- (6) 整体坚实稳固、操作灵活方便。

4、配置

- (1) 车体一个；
- (2) 轮子四个。

(十三) 治疗车

1、规格：外形尺寸：670mm(L) X425mm(W) X800+80mm(H)；

2、功能

- (1) 整车共分二层，台面下有双抽屉，抽屉装三折导轨；
- (2) 正面右柱上配有 $\phi 200$ 污物圈活动，可上下调节及内外旋转，便于放污物桶；
- (3) 每层都配有三面围栏，围栏高80mm；

(4) 人造石面板向下凹，易于摆放物品；

3、材质

(1) 整车采用优质冷轧钢材料进行弯折、压折、焊接、喷涂成型；

(2) 面板采用人造石，易清洁、美观、高档，下层层板用料厚T0.8mm；

(3) 四柱及推手采用 $\phi 22 \times 1.0$ 冷轧铜圆管；

(4) 采用4寸豪华双面万向轮，高耐磨，无噪音，对角带刹车装置；

(5) 围栏采用 $\phi 13 \times 1.0$ 不锈钢圆管；

(6) 整体坚实稳固、操作灵活方便。

4、配置

(1) 车体一个；

(2) 轮子四个。

(十四) 抢救车

1、规格：外形尺寸：650mm(L) X420mm(W) X870mm(H)；

2、功能

(1) 水平左右对开式上盖；

(2) 盖下为二格储物槽，大格储物槽内配有药格盒，小格内可放输液瓶；

(3) 中间配二个抽屉；

(4) 下柜内有中间隔板，无层板，柜门带锁；

(5) 左右两边都配有推手，推手管为 $\phi 25 \times 1.2$ 不锈钢圆管；

3、材质

(1) 抢救车采用不锈钢材料进行弯折、压折、焊接成型；

(2) 面板、柜身料厚T0.9mm，层板、抽屉、门料厚T0.8mm；

(3) 抽屉采用三折走珠导轨，推拉顺畅，无燥音；

(4) 采用4寸万向轮，高耐磨，无噪音，带刹车装置，稳定性好；

(5) 不锈钢桥形拉手，配输液杆一支；

(6) 整体坚实稳固、操作灵活方便。

4、配置

(1) 车体一个；

(2) 轮子四个。

(十五) 输液车

1、规格：外形尺寸：660mm(L) X440mm(W) X800+80mm(H)（中号）；

2、功能

- (1) 整车共分二层，台面下有双抽屉，抽屉装三折导轨；
- (2) 正面右柱上配有 $\phi 200$ 污物圈活动，可上下调节及内外旋转，便于放污物桶；
- (3) 每层都配有三面围栏，围栏高80mm；
- (4) 右边配有推手，有输液上架，双层输液钩，可调节高度，方便推动；

3、材质

- (1) 整车采用不锈钢材料进行弯折、压折、焊接成型；
- (2) 面板、层板采用T0.9mm不锈钢压折成型；
- (3) 四柱及推手采用 $\phi 22 \times 1.0$ 不锈钢圆管；
- (4) 采用3寸万向轮，高耐磨，无噪音，带刹车装置，稳定性好；
- (5) 围栏采用 $\phi 13 \times 1.0$ 不锈钢圆管；
- (6) 整体坚实稳固、操作灵活方便。

4、配置

- (1) 车体一个；
- (2) 轮子四个；
- (3) 输液吊杆装置一套。

(十六) 污物车

1、规格：外形尺寸：900mm(L) X500mm(W) X800mm(H) ；

2、功能

- (1) 左边共分三层，第二层配有污物桶圈；
- (2) 右边为大污物格，配帆布污物袋；
- (3) 左边有推手；

3、材质

- (1) 污物车层板采用不锈钢材料进行弯折、压折、焊接成型；
- (2) 层板用料厚T0.8mm；
- (3) 六根竖管为 $\phi 25 \times 1.2$ 不锈钢圆管，加强管为 $\phi 16 \times 1.0$ 不锈钢圆管；
- (4) 围栏为 $\phi 13 \times 1.0$ 不锈钢圆管；
- (5) 采用3寸万向轮，高耐磨，无噪音，带刹车装置，稳定性好；
- (6) 整体坚实稳固、操作灵活方便。

4、配置

- (1) 车体一个；
- (2) 轮子四个；
- (3) 帆布袋一个。

(十七) 监护仪：

- 1、基本要求：适用于对成人、小儿和新生儿的监护，含 ST 段测量及心律失常分析，通过国家三类注册证明。
- 2、▲监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，配备双通道有创血压监测，同时可升级麻醉气体 AG、有创心出量 C.O.、麻醉深度 BIS 等监测参数模块。
- 3、便携式一体化插件式监护仪，可用于监护成人、儿童、新生儿患者。
- 4、▲≥10.4 英寸高清触摸屏，触控操作。
- 5、▲双报警灯设计，生理报警和技术报警有各自独立的报警灯和报警信息。
- 6、整机无风扇，降低环境噪音干扰，适合手术室 ICU 等环境。
- 7、固定式提手，提动时稳固安全。
- 8、▲右侧按键板设计，人性化，符合操作习惯。
- 9、心电：支持 3/5/12 导心电测量，导联自动识别。
- 10、心率测量范围：成人 15-300bpm，小儿/新生儿 15-350bpm，分辨率±1bpm。
- 11、加±650mV 的直流极化电压，灵敏度变化范围±5%。
- 12、具有监护、诊断、手术、ST 模式。
- 13、具有心律失常分析和 ST 段功能。
- 14、呼吸测量范围：成人 0-120rpm，小儿/新生儿 0-150rpm。
- 15、窒息报警范围：成人 10-60s，儿童/新生儿 10-20s，测量误差为±5s。
- 16、具有心动干扰（CVA）识别功能。
- 17、▲血氧：测量范围为 1 % ~100%；在 70%~100%范围内，成人/儿童测量精度为±2%（非运动状态下）、±3%（运动状态下），新生儿为±3%（非运动状态和运动状态下）。
- 18、NIBP 静态压力测量范围：0-300mmHg，精度±3mmHg。
- 19、NIBP 具有手动、自动、连续测量模式。
- 20、NIBP 具有整点测量功能，更符合临床记录习惯，提高护理效率。
- 21、可选择初始充气压力，提升测量的精准性和患者的舒适性。

- 22、 具有辅助静脉穿刺功能。
- 23、 ▲支持手写中文输入。
- 24、 可存储、回放不少于 48 小时波形全息回顾。
- 25、 支持标准界面、列表界面、趋势共存界面、大字体界面、全屏 7 导界面、全屏 12 导界面等多种界面可选。
- 26、 具有夜间模式，避免夜间打扰患者休息。
- 27、 ▲具有屏幕亮度自动调节功能，可根据光线亮度的不同自动调节屏幕亮度。
- 28、 具有药物计算、血液动力学计算、通气计算、氧合计算、肾功能计算。
- 29、 选配内置 3 通道热敏记录仪，实时记录时间可设为：8 秒、16 秒、32 秒、连续。
- 30、 大容量锂电池，使用时间≥3 小时。
- 31、 支持连接同品牌中央监护系统。

(十八) 全自动血细胞分析仪（五分类）：

- 1、 总体要求：全自动五分类血液细胞与 CRP 分析仪一体机；
- ▲2、 检测原理：采用激光散射法对白细胞进行准确的五分类检测，采用乳胶免疫比浊法进行 C-反应蛋白（CRP）测定；
- 3、 样本用量：五分类+CRP 模式≤35ul；
- 4、 检测速度：五分类+CRP 模式≥60 个样本/小时；
- 5、 分类通道：具有独立的嗜碱性粒细胞通道；
- 6、 检测参数：≥26 项可报告参数（不含散点图和直方图），具有异常淋巴细胞报警信息；
- ▲7、 CRP 线性范围在 0.2~320mg/L 之内；
- ▲8、 CRP 浓度采用 BCV 体积修正结果，而不是使用 HCT 修正；
- 9、 进样方式：全自动进样，封闭进样；
- 10、 检测模式：具有独立 CRP、五分类+CRP 等最少 3 种全血检测模式；
- 11、 进样器容量：≥40 个；
- 12、 进样模式：具有独立的静脉全血、末梢全血、预稀释血检测模式；
- 13、 预稀释模式：自动定量打出稀释液，具备五分类+CRP 功能；
- 14、 PLT 线性范围：0~5000×10⁹/L；
- 15、 操作系统：全中文操作分析报告软件；
- 16、 排堵方式：正反冲洗，高压灼烧；
- ▲17、 配套系统：五分类和 CRP 均具有原厂生产配套的试剂、校准品、质控品，并提供校

准品溯源性文件；

▲18、溯源认证：检测系统的配套溯源性实验室获得 CNAS 认可资格，提供证书复印件；

19、工作电压: (100V-240V~)允差±10%；

▲20、质量认证：投标人所投产品生产厂家同系列产品需通过 CE 和 FDA 认证，确保产品质量（投标文件中须提供证明文件复印件加盖生产厂商公章）。

(十九) 氧气瓶：

1、氧气流量调节范围：1-5L/min 任意调节；

2、能承受 13.7MPa 高压氧气；

3、输出压力：0.2~0.3MPa；

4、安全阀压力：0.35±0.05MPa。

四、 验收要求

1. 到货验收

- 1) 要求对全部设备的型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）进行验收。
- 2) 开箱后，成交人应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入应立即书面记录，由成交人解决，如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。
- 3) 交货时，成交人应提供制造商供货的原装产品证明文件，并负责在项目验收时将全部有关产品的说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付采购人。
- 4) 如机检或系统测试中如发现设备性能指标或系统功能不符合标书和合同要求时，将被看作性能不合格，采购有权拒收并要求赔偿。

2. 整体验收

- 1) 成交人按照采购人的调试和验收要求，在设备安装完成后，由设备使用单位对所有采购的产品进行相应的联机测试和性能测试，然后双方对整个项目总体共同进行质量验收，验收合格双方签署质量验收表。

五、 质量保证及售后服务要求

1. 本项目采购的货物须提供不少于一年的质保期，如本用户需求书技术参数中对设备质保期有要求的按相关要求执行。所有货物的包换和包修服务遵从国家三包规定，并提供终身跟踪服务；在质量保证期内发生的质量问题，由成交人免费解决。

2. 保修期内用户所购设备各部件发生非人为故障，成交人应免费上门更换同种品牌规格型号的新部件，设备发生人为故障或自然因素造成的故障，成交人应上门更换同种品牌规格型号的新部件，只收零配件成本，不加收其它任何费用。
3. 成交人提供常设 7 天×24 小时热线服务和长期的免费技术支持。对采购人的售后服务通知，成交人接报后 1 小时内响应，6 小时内到达现场，24 小时内处理完毕。
4. 设备安装调试时，成交人应向采购人提供设备的检验报告（或相关合格证书）、全套使用说明书及操作手册；外文资料均需有中文译本。

六、付款方式

1. 设备送达安装现场、安装调试完毕并经过采购人整体验收合格后 30 天内支付合同总金额的 60%作为一期付款；
2. 经过采购人整体验收合格后 90 天内支付合同总金额的 35%作为二期付款；
3. 余下合同总金额的 5%于验收合格、正常使用一年后 30 天内付清；
4. 成交人需根据合同约定的时间向采购人开具正式税务发票，所涉税金由成交人承担。

七、运输及保险

1. 成交人负责货物到现场过程中的全部运输及费用，包括装卸车、货物现场的搬运。
2. 成交人负责其派出的现场工作人员的人身意外保险。

八、采购人配合的内容

为配合各阶段工作，供应商应列明需采购人配合的工作内容和具体要求。

第五章 合同格式

广东省肇庆市政府采购合同（参考样式）

广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目 采购合同

甲方（需方）：

合同编号：

乙方（供方）：

签约地点：

参照《中华人民共和国政府采购法》及 _____ 年 _____ 月 _____ 日广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目的磋商结果和磋商文件（采购编号：ZX21CGHJ01002Z）的要求，经双方协商一致，签订本合同。

1. 合同项目

1.1. 合同货物清单

序号	项目名称	数量	交货期
1			
2			

1.2. 乙方负责合同货物的货物采购、运输、安装、售后服务、保修及相关税费。

2. 合同总价

总价为人民币（大写）：_____，即 RMB¥_____元，该合同总金额是设计、设备制造、包装、仓储、运输、安装及验收合格之前及保修期与备品备件发生的所有含税费用。本合同执行期间合同总金额不变。

3. 合同组成

详细价格、技术说明、施工方案及其它有关合同设备的特定信息由合同附件说明。所有附件及本项目的招响应文件、会议纪要、协议等均为本合同不可分割之一部分。

4. 技术要求

乙方所提供货物，必须符合国家有关规范和环保要求及甲方的技术要求，并提供货物的厂家测试报告。所有货物、工程及服务不得侵犯第三方版权、专利、税费等。

5. 合同货物包装、交货、安装、调试及验收

5.1. 合同货物的包装

货物的包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包

装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。

5.2. 交货期及交货地点

5.2.1. 交货期：签订合同之日起____个日历日内完成供货、安装调试、验收及交付采购人使用。

5.2.2. 交货地点：甲方指定地点。

5.3. 合同货物的安装调试

5.3.1. 乙方负责合同期按时交货并完成安装调试，一切费用由乙方负责。

5.3.2. 乙方安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施。

5.4. 测试验收

5.4.1. 合同货物安装调试完成并移交所有资料文档后十个工作日内进行初步验收，验收应在甲、乙双方联同有关验收部门共同参加下进行。

5.4.2. 验收按国家有关的规定、规范进行。验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合本合同规定之情形者，甲方应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录。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。由此产生的有关费用由乙方承担，验收期限相应后延。

5.4.3. 如果合同货物运输和安装调试过程中因事故造成货物短缺、损坏，乙方应及时安排换装，以保证合同货物安装调试的成功完成。换货的相关费用由乙方承担。

5.5. 乙方保证合同项下提供的货物不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，乙方须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

6. 质量保证及售后服务

6.1. 设备实行三包，保修期至少____年、三包期内乙方须提供全免费的售后服务。

6.2. 在满足《用户需求书》的前提下，按响应文件的承诺提供售后服务。

6.3. 乙方保证所报货物是厂家原装、全新、未曾使用过的产品，其质量、规格及技术特征符合用户需求书的要求。国内产品或合资厂的产品必须具备出厂合格证和原厂保修卡，进口产品须提供合法渠道证明文件；主要货物生产许可证、经销商证书或制造商的授权书。

7. 付款方式

7.1. _____。

8. 技术服务

8.1. 乙方应派员到甲方指定地点配合工作。

8.2. 乙方按甲方提供的合同执行进度计划，再配合甲方及有关单位，以此做好合同执行进

度上的配合工作。

9. 不可抗力

9.1. 不可抗力指战争、严重火灾、洪水、台风、地震等或其它双方认定的不可抗力事件。

9.2. 签约双方中任何一方由于不可抗力影响合同执行时，发生不可抗力一方应尽快将事故通知另一方。在此情况下，乙方仍然有责任采取必要的措施供货，双方应通过友好协商尽快解决本合同的执行问题。

10. 索赔

10.1. 验收不合格，甲方有权根据有关政府部门的检验结果向乙方提出索赔。

10.2. 在合同执行期间，如果乙方对甲方提出的索赔和差异负有责任，乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

(1) 乙方同意退货，并按合同规定的同种货币将货款退还给甲方，并承担由此发生的一切损失和费用。

(2) 根据货物低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数额甲乙双方商定降低货物的价格。

(3) 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或修补缺陷的部分，乙方应承担一切费用和风险并负有甲方所发生的一切直接费用。同时，相应延长质量保证期。

10.3. 如果在甲方发出索赔通知后 30 天内，乙方未作答复，上述索赔应视为已被乙方接受。

甲方将从合同款项中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索赔金额，甲方有权向乙方提出不足部分的补偿。

11. 违约与处罚

11.1. 甲方应依合同规定时间内，向乙方支付货款，每拖延一天乙方向甲方加收合同金额的 3% 的违约金。

11.2. 乙方未能按时交货，每拖延一天，须向甲方支付合同金额的 5% 的违约金。

11.3. 乙方交付的货物不符合合同规定的，甲方有权拒收，乙方向甲方支付合同金额的 5% 的违约金。

11.4. 甲方无正当理由拒收货物的，甲方向乙方支付合同金额的 5% 的违约金。

11.5. 乙方未能交付货物，则向甲方支付合同金额的 10% 的违约金。

12. 合同终止

如果一方严重违反合同，并在收到对方违约通知书后在 30 天内仍未能改正违约的，另一方可立即终止本合同。

13. 法律诉讼

签约双方在履约中发生争执和分歧，双方应通过友好协商解决，若经协商不能达成协议时，则由合同签订所在地仲裁机构仲裁或合同签订所在地人民法院提起诉讼（仲裁或诉讼任选一种）。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。

14. 其他

14.1. 本合同正本一式五份，具有同等法律效力，甲方执一份，乙方执一份，当地政府采购管理部门执两份，招标机构执一份。合同自签字之日起即时生效。”

14.2. 本合同未尽事宜，双方可用补充合同的形式加以补充。补充合同与本合同具有同样的法律效力。

甲方：

乙方：

_____（加盖公章）

_____公司（加盖公章）

法定代表人：

法定代表人：

签约代表：

签约代表：

地 址：

地 址：

电 话：

电 话：

传 真：

传 真：

签约日期：

签约日期：

开户银行：

开户银行：

账 户：

账 户：

第六章 响应文件格式

一、 响应文件封面/外封袋格式

1、外封袋格式：

正/副本

广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

响 应 文 件

项目编号：ZX21CGHJ01002Z

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

采 购 人：广宁县中医院

供 应 商：_____（盖公章）

法定代表人或其委托代理人：_____（签名或盖章）

2021 年 月 日 时 分开标，此时间以前不得开封

广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

响 应 文 件

项目编号：ZX21CGHJ01002Z

项目名称：广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

采 购 人：广宁县中医院

供 应 商：_____（盖公章）

法定代表人或其委托代理人：_____（签名或盖章）

2021 年 月 日

二、 自查表

资格性/符合性自查表

评审内容	磋商文件要求 (详见《资格性及符合性审查表》各项)	自查结论	证明资料
资格性 符合性 审查	资格性审查		
	符合投标人资格条件	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	符合性审查		
	报价书及报价有效期符合磋商文件规定	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	按磋商文件规定加盖公章和签署	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	已提交法定代表人身份证明书及授权委托书	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	按磋商文件规定交纳了磋商保证金	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	供应商无递交两份或多份内容不同的响应文件, 或不存在一份响应文件中对同一采购内容有两个或多个报价, 且未声明哪个为最终报价的(磋商文件规定提交备选报价方案的除外)	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	投标价格是固定价且未超过本项目最高限价	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	投标报价无重大漏项	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	完全满足磋商文件中★号条款的要求(如有★号条款)	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	主要技术及服务方案满足用户需求书条款的要求, 无重大偏离。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	响应文件是否实质性响应磋商文件的要求	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	商务条款无重大偏差的	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页
	无磋商文件或法规明确规定可以废标的其他情形的	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见响应文件第()页

注：以上材料将作为供应商合格性和有效性审核的重要内容之一，供应商必须严格按照其内容及序列要求在响应文件中对应如实提供，对缺漏和不符合项将会直接导致无效报价。请供应商在对应的□打“√”。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

技术商务评审自查表

评审内容	磋商文件要求 (详见《技术商务评审表》各项)	证明资料
技术商务 评审	技术评分	
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页
	商务评分	
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页
		见响应文件第 () 页

注：以上材料将作为供应商技术商务评审的重要内容之一，供应商应按照其内容及序列要求在响应文件中对应如实提供。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

三、 报价书格式

正本/副本

投标报价书

致：肇庆执信招标采购有限公司

根据广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目的投标邀请【采购编号：ZX21CGHJ01002Z】，签字代表（姓名、职务）经正式授权并代表供应商（供应商名称、地址）提交下述文件正本一份、副本三份；并在正本内附有对应于响应文件各册内容的电子文件一套（文件格式采用贵方认可的办公软件制作）参加投标报价：

- （1） 响应文件封面/外封袋格式
- （2） 自查表
- （3） 报价书格式
- （4） 投标报价一览表
- （5） 分项报价表
- （6） 货物说明一览表
- （7） 商务条款响应表
- （8） 技术条款响应表
- （9） 技术性文件
- （10） 供应商基本概况
- （11） 拟投入的项目技术人员一览表
- （12） 供应商业绩表
- （13） 关于资格的声明函
- （14） 投标承诺书
- （15） 法定代表人身份证明书及授权委托书（如需授权）
- （16） 法定代表人及委托代理人身份证复印件（如需授权）
- （17） 服务费承诺书
- （18） 磋商保证金交纳凭证（复印件加盖公章）及磋商保证金退还证明书
- （19） 供应商认为需加以说明的其他内容

据此函，签字代表宣布同意如下：

1. 我方已经详细地阅读了全部磋商文件及其附件，包括澄清及参考文件(如果有的话)。我方已完全清晰理解磋商文件的要求，不存在任何含糊不清和误解之处，同意放弃对

这些文件所提出的异议和质疑的权利。

2. 所附投标价格表中规定的应提交和交付的服务投标总价为(注明币种,并用文字和数字表示投标总价)。
3. 本响应文件的有效期为报价截止日后 90 天有效,如被确定为供应商有效期将顺延至合同终止日为止;
4. 我方将按磋商文件的规定履行合同责任和义务。
5. 我方承诺在本次响应文件中提供的一切文件,无论是原件还是复印件均为真实和准确的,绝无任何虚假、伪造和夸大的成份,否则,愿承担相应的后果和法律责任。
6. 我方同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一切数据或资料。
7. 我方同意按磋商文件规定向采购代理机构缴纳招标代理服务费,就本次采购应由我方交纳的服务费将按随附于本响应文件的承诺书支付。
8. 与本投标有关的一切正式往来信函请寄:

供应商法定代表人(或法定代表人授权代表)签字:

供应商名称(盖章):

地址:

电话:

传真:

电子邮件:

日期:

四、 报价一览表

供应商名称:

项目名称: 广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目

采购编号: ZX21CGHJ01002Z

序号	内容	投标总价	交货期	备注
1	发热门诊医疗设备	大写: 人民币 小写: (¥ _____)	自签订采购合同之日起__日内完成交货、安装调试并通过验收合格交付使用。	

供应商法定代表人(或法定代表人授权代表)签字:

供应商名称(盖章):

日期: 年 月 日

注:

1、“此表与授权委托书、委托代理人身份证、投标保证金交纳凭证、投标保证金退还证明”另外复印一份并加盖公章单独密封提交,并在信封上清晰标明“唱标信封”字样。

七、 商务条款响应表

商务条款响应表

序号	商务条款要求	是否响应	偏离说明
1	完全理解并接受合同条款要求		
2	完全理解并接受对合格供应商、合格的服务要求		
3	完全理解并接受对供应商的各项须知、规约要求和责任义务		
4	报价有效期：报价有效期为自递交响应文件起至确定正式成交人止不少于 <u>90</u> 天，成交人有效期至项目验收之日		
5	投标内容均涵盖投标要求之一切费用		
6	所提供的报价按磋商文件要求计算且未超过本项目最高限价		
7	交货期符合磋商文件要求		
8	同意接受合同范本所列述的各项条款		
9	同意按本项目要求缴付相关款项		
10	同意采购方以任何形式对我方响应文件内容的真实性和有效性进行审查、验证		
...	其它商务条款偏离说明：		

注：

- 1) 对于上述要求，如供应商完全响应或正偏离，则请在“是否响应”栏内打“√”或填写正偏离，对空白或打“×”视为负偏离，请在“偏离说明”栏内扼要说明偏离情况。
- 2) 此表内容必须与实施方案中所介绍的内容一致。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

八、 技术条款响应表

8.1 实质性响应技术条款（“★” 项）响应表

序号	招标要求	投标方案或参数 (供应商应按投标实际条款或 数据填写, 不能照抄招标要 求)	是否偏离(无 偏离/正偏离 /负偏离)	偏离简述	相关方案 或证明材 料所在页 面
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
...					

备注:

1. 供应商必须对应磋商文件“第四章 用户需求书”的“★” 项内容**逐条进行响应**。如有缺漏，缺漏项视同不符合磋商文件“★” 项内容要求，其投标将被视为无效投标或确定为投标无效。
2. 打“★” 项为不可负偏离(劣于)的重要项。
3. 供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。
4. 本表内容不得擅自修改。

供应商法定代表人或授权代表签字:

供应商（盖章）:

日期： 年 月 日

8.2 重要技术条款（“▲”项）响应表

序号	招标要求	投标方案或参数 (供应商应按投标实际条款或数据填写，不能照抄招标要求)	是否偏离(无偏离/正偏离/负偏离)	偏离简述	相关方案或证明材料所在页面
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
...					

备注：

1. 供应商必须对应磋商文件“第四章 用户需求书”的“▲”技术参数条款进行逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合磋商文件要求；或者针对与磋商文件“用户需求书”条目号上有偏离款项填写相应的填写，并注明除填写的款项有偏离以外，其他款项均响应磋商文件的要求。
2. 标注“▲”条款为重要技术要求，供应商所投设备如未响应或负偏离，将导致其严重扣分。
3. 供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。
4. 本表内容不得擅自修改。

供应商法定代表人或授权代表签字：

供应商（盖章）：

日期： 年 月 日

8.3 一般技术条款（非“★”和“▲”项）响应表

序号	招标要求	投标方案或参数 (供应商应按投标实际条款或 数据填写, 不能照抄招标要 求)	是否偏离(无偏离 /正偏离/负偏离)	偏离简述	相关方案 或证明材 料所在页 面
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
...					

备注:

1. 供应商必须对应磋商文件“第四章 用户需求书”的技术参数条款进行逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合磋商文件要求；或者针对与磋商文件“用户需求书”条目号上有偏离款项填写相应的填写，并注明除填写的款项有偏离以外，其他款项均响应磋商文件的要求。
2. 供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。
3. 本表内容不得擅自修改。

供应商法定代表人或授权代表签字:

供应商（盖章）:

日期： 年 月 日

九、 项目方案（格式自定）

必须包括但不仅限于以下内容：

1. 所投标设备的技术参数、品牌、规格型号、产地说明；
2. 供应商拟投入本项目的人力、物力情况、人员技术资质；
3. 所投设备技术的先进性、可靠性、稳定性；
4. 合同执行计划（供应商应详细描述中标后具体的履行合同时间计划）；
5. 售后服务计划；
6. 供应商认为必要说明的其他内容供应商认为必须提供的其他内容（如有）。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

十、 供应商基本概况

供应商基本情况表

一、公司基本情况

- 1、公司名称：_____ 电话号码：
- 2、地 址：_____ 传 真：
- 3、注册资金：_____ 经济性质：
- 4、公司开户银行名称及账号：
- 5、营业注册执照号：
- 6、法定代表人：_____ 联系电话：
- 7、公司简介：

- 8、公司财务情况：（请提供财务报表）

【价格单位：（人民币）元】

年 度	总资产（元）	资产负债率（%）	年营业额（元）	年净利润（元）
2017				
2018				
2019				

- 9、供应商获得的相关资质、荣誉证书复印件，如有请附上。

兹证明上述声明是真实、正确的，并提供了全部能提供的资料和数据，我方同意遵照贵方要求出示有关证明文件。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

十一、拟投入的项目技术人员一览表

序号	姓名	学历	职称	专业	经验年限	拟担任职务	职称、资格证书
1.							
2.							
3.							
4.							
5.							
6.							
7.							
8.							

注：

- 1) 上表中，“拟担任职务”指：项目负责人、主要技术人员、一般技术人员；项目负责人只能拟定1名，不得拟定多名。项目负责人和主要技术人员必须按照合同的约定，亲自承担或参与项目的相关技术活动。
- 2) 供应商需根据技术及商务评审表上的要求提交相应证明材料。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

十二、供应商业绩表

(按磋商文件要求的时间段列出近年完成的主要同类项目)

项目名称:

采购编号:

序号	业主名称	项目名称	合同总价	合同签订时间	业主单位联系电话	项目所属区域	合同复印件
1							见响应文件第...页
2							见响应文件第...页
3							见响应文件第...页
4							见响应文件第...页
5							见响应文件第...页
.....							见响应文件第...页

注:

- 1) 须在本表后按《技术商务评审表》的要求附上相对应的有效证明材料(如合同复印件),并加盖供应商公章。
- 2) 供应商必须确保上表信息内容的真实性,采购人保留因供应商提供虚假信息采取的法律权利。

供应商法定代表人(或法定代表人授权代表)签字:

供应商名称(盖章):

日期: 年 月 日

十三、关于资格的声明函

资格声明函

致：广宁县中医院/肇庆执信招标采购有限公司

关于贵方采购项目名称：_____（采购编号：_____）的采购邀请，本签字人愿意参加磋商响应，提供磋商文件中规定的服务，并证明提交的下列文件和说明是准确的和真实的。

1. 我方为本次投标所提交的所有证明其合格和资格的文件是真实的和正确的，并愿为其真实性和正确性承担法律责任；

2. 我方是依法注册的法人，在法律上、财务上和运作上完全独立于（采购人名称）（采购人）及肇庆执信招标采购有限公司（采购代理机构）；

3. 我方在参加本次磋商前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

4. （投标认为需要提供的其它证明文件。）；

附资格文件如下：

1. 营业执照副本（或事业法人登记证）复印件、组织机构代码证副本复印件、税务登记证副本复印件【已三证合一的仅提供营业执照副本复印件，营业执照如未能体现经营范围的须同时提供全国企业信用信息公示系统 <http://gsxt.saic.gov.cn/> 查询页面（含经营范围）打印件并加盖公章（事业单位除外）】；

2. 财务状况报告或基本开户行出具的资信证明；

3. 依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料；

4. 履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供书面承诺函）；

5. 投标人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。（提供书面声明）；

6. 医疗器械生产企业许可证或医疗器械经营企业许可证复印件；

7. 医疗器械注册证复印件；

8. 信用中国网信用查询情况截图；

9. 磋商文件要求提供的其他资质证明文件。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

十四、 投标承诺书

投 标 承 诺 书

广宁县中医院：

本供应商已详细阅读了____（项目名称）____磋商文件，自愿参加上述项目磋商，现就有关事项向采购人郑重承诺如下：

1. 本供应商自愿在磋商文件规定的时限内按照磋商文件及采购合同、用户需求书、技术规范等要求完成采购任务，按时完成交货或者提供服务。货物及服务质量按照响应文件的承诺并满足磋商文件要求。

2. 遵守中华人民共和国、广东省、肇庆市有关政府采购、招标投标的法律法规规定，自觉维护市场经济秩序。否则，同意被废除投标资格并接受处罚。

3. 保证响应文件内容无任何虚假。若评标过程中查出有虚假，同意作无效响应文件处理并被没收磋商保证金，若成交之后查出有虚假，同意废除成交资格并被没收磋商保证金。

4. 保证响应文件不存在低于成本的恶意报价行为。

5. 保证按照磋商文件及成交通知书规定提交履约担保并签订采购合同，对磋商文件第五章《合同格式》中的条款项下的内容完全响应，不作任何的偏离。否则，同意接受招标人违约处罚并被没收磋商保证金。

6. 保证按照采购合同约定完成采购合同范围内的全部内容，履行保修责任。否则，同意接受招标人对供应商违约处理。

7. 保证成交之后不转包，若分包将征得招标人同意并遵守相关法律法规。

8. 保证成交之后按磋商文件要求向招标项目配置承诺的资源，否则，同意接受违约处罚并被没收履约担保。

9. 保证成交之后密切配合采购人开展工作，接受采购人的监督管理。

10. 保证按磋商文件及采购合同约定的原则处理采购调整事宜，不发生签署采购合同之后恶意索赔的行为。

11. 本供应商在规定的报价有效期内，将受磋商文件的约束并履行响应文件的承诺。

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

十五、法定代表人身份证明书及授权委托书（格式）

法定代表人身份证明书

单位名称：_____

单位性质：_____

地 址：_____

成立时间：_____年_____月_____日

经营期限：____

姓 名：_____ 性别：_____ 年龄：_____ 职务：_____

系_____（供应商名称）_____的法定代表人。

特此证明

供应商（盖公章）：

年 月 日

授权委托书

本授权委托书声明：我_____（姓名）系_____（供应商名称）的法定代表人，现授权委托_____（姓名）为我的代理人，以本公司的名义参加广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目【采购编号：ZX21CGHJ01002Z】投标报价。授权委托人所签署的本项目的响应文件的内容，我均予以承认。

代理人无转委托，特此委托。

代理人_____性别：_____年龄：

身份证号码：

说明：

- 1.法定代表人为企业事业单位、国家机关、社会团体的主要行政负责人。
- 2.内容必须填写真实、清楚、涂改无效，不得转让、买卖。
- 3.将此证明书提交对方作为合同附件。
- 4.授权权限：全权代表本公司参与上述采购项目的投标，负责提供与签署确认一切文书资料，以及向贵方递交的任何补充承诺。
- 5.有效期限：与本公司响应文件中标注的报价有效期相同，自本单位盖公章之日起生效。
- 6.投标签字代表为法定代表人，则本表不适用。

供应商（盖章）：_____

法定代表人（签名或盖私章）：

年 月 日

注：此授权书委托投标时才需使用。

十六、法定代表人及委托代理人身份证（复印件加盖公章）

法定代表人身份证正面复印件
(请提供与身份证原件比例一致复印件)

法定代表人身份证背面复印件
(请提供与身份证原件比例一致复印件)

注：委托投标时才需附上

委托代理人身份证正面复印件
(请提供与身份证原件比例一致复印件)

注：委托投标时才需附上

委托代理人身份证背面复印件
(请提供与身份证原件比例一致复印件)

十七、服务费承诺书

服务费承诺书

致：肇庆执信招标采购有限公司

如果我方在贵公司组织的广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目【采购编号：ZX21CGHJ01002Z】中获成交，我方保证在收到《成交通知书》同时，向贵公司（开户银行及帐号见《磋商须知前附表》）交纳招标代理服务费（招标代理服务费收费标准按磋商文件规定执行）。

我方如违反上述承诺，愿凭贵公司开出的违约通知，按上述承诺金额在我方提交的磋商保证金中扣付。

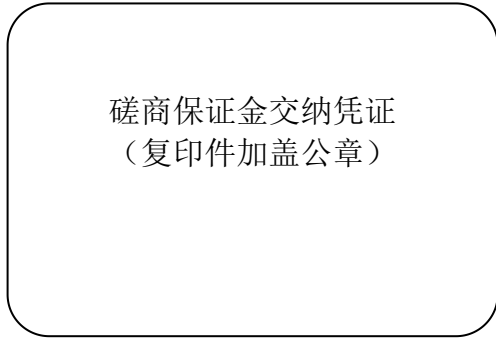
特此承诺！

供应商法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖章）：

日期： 年 月 日

十八、磋商保证金交纳凭证（复印件加盖公章）及磋商保证金退还证明书



磋商保证金退还证明书

肇庆执信招标采购有限公司：

我司为广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目【采购编号：ZX21CGHJ01002Z】提交的磋商保证金_____元，在开标报价后按磋商文件规定退还磋商保证金时请划转如下账户，我司承担因帐号错误引起的责任。

开户单位：

开户银行：

账 号：

供应商（盖章）：

年 月 日

十九、供应商认为需加以说明的其他内容

附件 1 投标确认函

肇庆执信招标采购有限公司：

就项目名称：.....（项目编号.....），我司已报名领取磋商文件，
并详细阅读和了解磋商文件的全部条款，我司：

1、将按照磋商文件的各项规定按时参加投标活动。

2、因故放弃投标活动

特致此函。

公司名称：（盖公章）

联系人：

联系电话：

传真：

备注：为了提高采购效率，节约社会交易成本与时间，希望购买了采购文件的供应商在响应文件递交截止时间前 2 日按《投标邀请函》中的联系方式，以回传《**投标确认函**》形式告知我司是否参与本次投标。对您的支持与配合，谨此致谢。

附件 2 无重大违法记录声明

肇庆执信招标采购有限公司：

关于贵公司____年____月____日发布的广宁县中医院发热门诊医疗设备采购项目【采购编号：ZX21CGHJ01002Z】的采购公告，本公司（企业）参加投标，并声明：

我单位参加本项目投标前 3 年内没有因经营活动受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚，参加本项目投标时也没有被禁止参加政府采购活动并处于有效处罚期内。

特此声明。以上声明内容如有虚假，我单位愿承担相应法律责任。

注：以上内容供应商根据实际情况说明，如有虚假，应承担相应法律责任。

法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

供应商名称（盖公章）：

日期： 年 月 日