

沙雅县人民医院除颤仪、监护仪、注射 泵等医疗设备采购项目

询价文件

项目编号：HMR-ZC-2022-74

采 购 人：沙雅县人民医院

采购代理机构：新疆华玫睿项目管理有限公司

二〇二二年十二月

询价文件

项 目 名 称：沙雅县人民医院除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购项目

采 购 人（公章）：沙雅县人民医院

法定代表人（签字或盖章）：

联 系 人：王老师

电 话：15899333720

采购代理机构（公章）：新疆华玫睿项目管理有限公司

法定代表人（签字或盖章）：

联 系 人：张恩慈

电 话：13579399515

联系 地址：阿克苏市解放中路 27 号疆南名居 5 号楼 1 单元

2022 年 12 月

目 录

第一章 询价公告	-2-
第二章 供应商须知	-8-
第三章 采购需求	-20-
第四章 评标办法（最低评标价法）	-48-
第五章 响应文件格式	-50-

第一章 询价公告

项目概况

沙雅县人民医院除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购项目的潜在供应商应在政采云平台获取采购文件，并于 2022 年 12 月 23 日 16 点 00 分（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况

项目编号：HMR-ZC-2022-74

项目名称：沙雅县人民医院除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购项目

采购方式：询价

预算金额（元）：1344000.00 元

最高限价（元）：1344000.00 元

采购需求：

标项名称：沙雅县人民医院除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购项目

数量：1

预算金额（元）：1344000.00 元

单位：批

简要规格描述：除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购，详见询价文件。

合同履行期限：合同签订后 30 日历天内完成供货、安装、调试、培训。

本项目不接受联合体。

二、申请人的资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目专门面向中小微企业

（1）《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）；

（2）《财政部、司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68 号）；

（3）《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》（国办发〔2007〕51 号）；

（4）《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政

策的通知》财库〔2017〕141号。

(5) 投标产品为计算机、打印机、空调、照明产品、电视机、电热水器、显示器、便器、水嘴等九大类政府强制采购的产品，必须为国家财政部、环境保护部、国家发改委等有关部门发布的《环境标志产品政府采购清单》和《节能产品政府采购清单》中的产品。

3. 本项目的特定资格要求：

(1) 具有有效的三证合一的营业执照；

(2) 供应商须提供有效的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》；

(3) 提供 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）或供应商注册时间至文件递交截止日不足一年的提供注册时间至文件递交截止日前供应商内部财务报表复印件（至少包含资产负债表）；

(4) 提供近六个月完税证明和盖有社保局公章的社保缴纳证明（社保缴纳证明中含法人或委托人的社保明细）；

(5) 法定代表人参加本项目时需提供法定代表人身份证明，授权委托人参加本项目时需提供附有法定代表人身份证明的授权委托书；

(6) 未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的（供应商网上自行打印后加盖公章）；

(7) 提供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（承诺函原件）。

三、获取采购文件

时间：2022 年 12 月 20 日至 2022 年 12 月 22 日，每天上午 10:00 至 14:00，下午 15:30 至 19:30（北京时间，法定节假日除外）

地点：政采云平台

方式：政采云平台报名成功后下载

售价： 0 元/份

四、响应文件提交

截止时间：2022年12月23日16点00分（北京时间）

地 点：阿克苏药品集散中心办公大楼（温宿县长兴街15号）一楼开标室

五、响应文件开启

开启时间：2022年12月23日16点00分（北京时间）

地 点：阿克苏药品集散中心办公大楼（温宿县长兴街15号）一楼开标室

六、公告期限

自本公告发布之日起3个工作日。

七、其他补充事宜

1. 本次公告在新疆政府采购网发布。
2. 请供应商随时关注本项目的澄清、答疑、变更事项。

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：沙雅县人民医院

地 址：沙雅县波斯坦西街五号

联系方式：15899333720

2. 采购代理机构信息

名 称：新疆华玫睿项目管理有限公司

地 址：阿克苏市解放中路27号疆南名居5号楼1单元

联系方式：13579399515

3. 项目联系方式

项目联系人：张恩慈

电 话：13579399515

第二章 供应商须知

条款号	条款名称	编列内容
1.1.1	采购人	名称：沙雅县人民医院 联系人：王老师 联系方式：15899333720
1.1.2	采购代理机构	名称：新疆华政睿项目管理有限公司 联系人：张恩慈 联系方式：13579399515
1.1.3	项目名称	沙雅县人民医院除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购项目
1.1.4	项目编号	HMR-ZC-2022-74
1.1.5	项目地点	沙雅县人民医院
1.1.6	招标范围	除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购，详见询价文件
1.2.1	出资比例	100%
1.2.2	资金落实情况	已落实
1.3.1	合同履行期限	合同签订后 30 日历天内完成供货、安装、调试、培训。
1.3.2	质量要求	合格
1.3.3	供应商资质要求	<p>1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；</p> <p>2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目专门面向中小微企业</p> <p>（1）《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）；</p> <p>（2）《财政部、司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）；</p> <p>（3）《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》（国办发〔2007〕51号）；</p> <p>（4）《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》财库〔2017〕141号。</p>

		<p>(5) 投标产品为计算机、打印机、空调、照明产品、电视机、电热水器、显示器、便器、水嘴等九大类政府强制采购的产品，必须为国家财政部、环境保护部、国家发改委等有关部门发布的《环境标志产品政府采购清单》和《节能产品政府采购清单》中的产品。</p> <p>3. 本项目的特定资格要求：</p> <p>(1) 具有有效的三证合一的营业执照；</p> <p>(2) 供应商须提供有效的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》；</p> <p>(3) 提供 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）或供应商注册时间至文件递交截止日不足一年的提供注册时间至文件递交截止日前供应商内部财务报表复印件（至少包含资产负债表）；</p> <p>(4) 提供近六个月完税证明和盖有社保局公章的社保缴纳证明（社保缴纳证明中含法人或委托人的社保明细）；</p> <p>(5) 法定代表人参加本项目投标时需提供法定代表人身份证明，授权委托人参加本项目投标时需提供附有法定代表人身份证明的授权委托书；</p> <p>(6) 未被“信用中国”(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的（供应商网上自行打印后加盖公章）；</p> <p>(7) 提供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（承诺函原件）。</p>
1.4.1	最高限价	1344000.00 元，超过最高限价的报价为无效响应。
1.4.2	采购方式	询价采购
1.4.3	询价有效期	90 天
1.4.4	响应文件份数	正本一份、副本三份
1.4.5	是否接受联合体投	<input checked="" type="checkbox"/> 不接受

	标	<input type="checkbox"/> 接受，应满足下列要求：
1.4.6	投标预备会	<input checked="" type="checkbox"/> 不召开 <input type="checkbox"/> 召开
1.5.1	响应文件的编制、内容	1、响应文件应按第五章“响应文件格式”进行编写，如有必要，可以增加附页，作为响应文件的组成部分。 2、响应文件应用不褪色的材料书写或打印，并由供应商的法定代表人签字或盖单位章。委托代理人签字的，响应文件应附法定代表人签署的授权委托书。响应文件中不应涂改、行间插字或删除。 3、正本和副本的封面右上角上应清楚地标记“正本”或“副本”的字样。当副本和正本不一致时，以正本为准。
1.5.2	响应文件的密封及装订要求	1、采用死页胶装方式装订，装订应牢固、不易拆散和换页，不得采用活页装订。 2、响应文件正副本装于一个档案袋中，响应文件的封套上应写明项目名称、项目编号、供应商、地址、联系人及联系电话。响应文件外封套须加盖投标单位公章以及法定代表人签字或盖章，并确保密封完好。
1.5.3	投标截止时间	截止时间为 2022 年 12 月 23 日 16 点 00 分
1.5.4	递交响应文件地点	阿克苏药品集散中心办公大楼（温宿县长兴街 15 号）一楼开标室
1.5.5	开标	开标时间：2022 年 12 月 23 日 16 点 00 分 开标地点：阿克苏药品集散中心办公大楼（温宿县长兴街 15 号）一楼开标室
1.5.6	履约保证金	无
1.5.7	投标保证金	无
1.5.8	是否退还响应文件	<input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是

2.1	开标程序	<p>密封情况检查：由公证人员现场检查各供应商响应文件的密封情况。</p> <p>开标顺序：以递交响应文件的确认收到时间由后往前依次唱标。</p>
2.1.1	评标办法	最低评标价法
2.1.2	询价小组的组建	<p>询价小组构成_3_人，采购人代表_1_人，评审专家_2_人应当具备评标专家相应的或者类似的条件；</p> <p><input type="checkbox"/>分 组：技术组 人，经济组 人。</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>不分组</p> <p>评标专家确定方式：专家库随机抽取</p>
2.1.3	是否授权询价小组确定成交人	<p><input type="checkbox"/>是</p> <p><input checked="" type="checkbox"/>否，推荐的成交候选人数：3 人</p>
2.1.4	供应商代表出席开标会需带证件	<p>本次招投标活动邀请各供应商的法定代表人或委托代理人参加，到场的供应商代表需携带以下文件：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 具备有效的三证合一的营业执照； 2. 供应商须提供有效的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》； 3. 提供 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）或供应商注册时间至文件递交截止日不足一年的提供注册时间至文件递交截止日前供应商内部财务报表复印件（至少包含资产负债表）； 4. 提供近六个月完税证明和盖有社保局公章的社保缴纳证明（含法人或委托人的社保明细）； 5. 法定代表人到场需提供法定代表人身份证明及身份证原件，授权委托人到场的需提供附有法定代表人身份证明的授权委托书及被委托人身份证原件； 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（承诺函原件）。 7. 信用中国网站及中国政府采购网查询结果报告（供应商网上自行打印后加盖公章）；

		<p>(1) 开标时，供应商必须提交上述证明材料，未提交或提交不全的视为验资不合格；</p> <p>(2) 询价文件中所要求的相关证明资料，应当在递交响应文件截止时间前一同带入开标场地，逾期拒绝接收。</p> <p>(3) ★以上证明材料的公证件<u>不予</u>认可。</p>
3.1	相关费用：	
3.1.1	<p>1.代理服务费：成交供应商参照《招标代理服务收费管理暂行办法》（国家计委计价格【2002】1980号文件、发改价格【2015】299号文件）向采购代理机构交纳成交服务费。</p> <p>2.成交供应商在开标完成后向公证机关交纳公证费。</p>	
4.1	<p>谈判小组认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评审现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；供应商不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。</p> <p>注：供应商提交的书面说明、相关证明材料（如涉及），应当加盖供应商（法定名称）印章，否则无效（给予供应商澄清、说明的时间不得少于30分钟，供应商已明确表示澄清、说明完毕的除外）。</p>	
4.2	<p>低于成本价不正当竞争预防措施：</p> <p>根据“财政部87号令《政府采购货物服务招标投标管理办法》”第六十条之规定：评标委员会认为投标人报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。</p> <p>评标委员会应当要求其在评标现场合理的时间内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。供应商书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据供应商企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。</p> <p>供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。书面说明的签字确认，供应商为法人的，由其法定代表人或者代理人签字确认；供应商为其他组织的，由其主要负责人或者代理人签字确认；供应商为自然人的，由其本人或者代理人签字确认。</p> <p>供应商提供书面说明后，评标委员会应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况报告、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为</p>	

	无效处理。
--	-------

一、说明

1. 适用范围及资金来源

1.1 项目名称：沙雅县人民医院除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购项目

1.2 资金来源：详见供应商须知附表。

2. 定义

2.1 采购人：沙雅县人民医院

2.2 供应商：指向采购人提供货物或者服务的法人、其他组织。

2.3 询价小组：询价小组是依据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例、《政府采购非招标采购方式管理办法》等组建的专门负责本次招标评标工作的临时性机构。

2.4 日期：指公历日。

2.5 时间：指北京时间。

2.6 合同：指由本次招标所产生的合同或合约文件。

2.7 询价文件中所规定“书面形式”，是指任何手写的、打印的或印刷的方式，通讯方式包括专人递交或传真发送。

3. 供应商的资格条件

3.1 详见详见供应商须知附表。

4. 合格的货物和服务

4.1 货物是指供应商制造或组织符合询价文件要求的货物等。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，并满足询价文件规定的规格、参数、质量、价格、有效期、售后服务等要求。询价文件中没有提及招标货物来源地的，根据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例的相关规定应当是本国货物。

4.2 服务是指除货物和工程以外的其他政府采购对象，其中包括供应商须承担的运输、安装、技术支持、培训及询价文件规定的其它服务。

4.3 属于政府采购强制采购节能产品，供应商提供所投产品应已列入最新一期《节能产品政府采购清单》（注：该清单可查询中国政府采购网，请供应商打

印产品所在清单页，并对相关内容作圈记）。

4.4 供应商应保证，采购人在中华人民共和国使用货物或服务的任何一部分时，采购人免受第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权的起诉。

4.5 验收。

4.5.1 验收工作由采购人（或采购人指定的单位）与供应商共同进行。

4.5.2 在验收时，供应商应向采购人提供货物或服务的相关资料，按采购人提出的方式验收。

4.5.3 由采购人对货物或服务的质量、规格和数量及其他进行检验。如发现质量、规格和数量等任何一项与招标要求规定不符，采购人有权拒绝接受。

5. 投标费用

5.1 采购代理机构、采购人不负责供应商准备响应文件和提交响应文件所发生的任何成本或费用。

5.2 招标代理费参照《招标代理服务收费管理暂行办法》（国家计委计价格【2002】1980号文件、发改价格【2015】299号文件）收取。

6. 联合体投标（适用于联合体投标项目）

6.1 联合体投标的供应商应当满足下列条件：

6.1.1 以联合体形式进行政府采购的，参加联合体的供应商均应当具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，联合体各方之间应当签订联合体协议，明确约定联合体各方承担的工作和义务，并将共同联合体协议连同响应文件一并提交。

6.1.2 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

6.1.3 以联合体进行投标的，可以由联合体中的一方或者共同提交投标保证金，以一方名义提交的投标保证金的，对联合体各方均具有约束力。

6.1.4 联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

6.1.5 联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

二、询价文件

7. 询价文件的组成

7.1 询价文件包括：

7.1.1 询价公告；

7.1.2 供应商须知；

7.1.3 采购需求；

7.1.4 评标办法；

7.1.5 响应文件格式。

7.2 供应商应认真阅读询价文件中所有的事项、格式、条款和规范等要求。供应商没有按照询价文件要求提交全部资料或者响应文件没有对询价文件在各方面作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。

8. 询价文件的澄清或修改

8.1 采购人或采购代理机构对已发出的询价文件进行必要的澄清或者修改的。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购代理机构将在投标截止时间至少 3 日前，以书面形式通知所有获取询价文件的潜在供应商；不足 3 日的，采购代理机构将顺延提交响应文件的截止时间。并在采购部门指定的政府采购信息发布媒体上发布变更公告。

8.2 采购人或采购代理机构可以视采购具体情况，延长投标截止时间和开标时间，但至少应当在询价文件要求提交响应文件的截止时间 3 日前，将变更时间书面通知所有询价文件收受人，并在自筹部门指定的政府采购信息发布媒体上发布变更公告。

8.3 询价文件的澄清或者修改内容作为询价文件的组成部分，并对供应商具有约束力。当询价文件、询价文件的澄清或修改在同一内容的表述上不一致时，以最后发出的文件内容为准。

三、响应文件的编制

9. 响应文件的语言及度量衡单位

9.1 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投标的所有来往函件均应使用简体中文书写。供应商提交的支持资料和已印刷的文献可以用另一种语言，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。

9.2 除非询价文件在技术规格中另有规定，供应商在响应文件中及其与采购代理机构和采购人所有往来文件中的所有计量单位均应采用中华人民共和国法定计量单位。

10. 响应文件的组成

10.1 供应商编写的响应文件应按照询价文件内响应文件格式的要求编制响应文件。

响应文件格式：详见第五章 响应文件格式。

10.2 响应文件的构成应符合法律、法规及询价文件的要求。

11. 响应文件格式

供应商提交的响应文件应当按照询价文件的响应文件格式（表格可以按同样格式扩展）进行编制。

12. ★响应文件的编制、数量和签署

12.1 供应商应提交响应文件：正本一份、副本三份。

12.2 响应文件正本均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代表签字或盖章。每份响应文件应当标明“正本”、“副本”的字样，若正本与副本不符，以正本为准。

12.3 如供应商对询价文件多个包组进行投标的，其响应文件可按每个包组的要求编制和提交。

12.4 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其正式授权代表在旁边签字或盖章才有效。

12.5 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，并接受采购代理机构、采购人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。

12.6 传真或电传的响应文件将拒绝接收。

12.7 响应文件需加盖骑缝章，每本响应文件骑缝章不得少于 3 个。

12.8 未按询价采购文件要求签署盖章的响应文件视为无效投标。

13. 投标报价说明

13.1 本次招标，供应商必须就所有内容进行投标报价，少报无效。

13.2 投标报价应包含完成本次招标所有服务内容的费用，包含各种税务费及合同实施过程中的不可预见费用等全部费用(含询价文件所要求的必要的辅助材料费用)和售后服务费等。

13.3 投标报价应包括所提供货物或服务所需的专利权和版权、设计或其他知识产权而需要向其他方支付的版税。

13.4 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。

13.5 成交后开出的所有发票必须与成交供应商的名称一致。

13.6 供应商对每种货物及服务只允许有一个报价，不接受选择性报价，否则，在评审时将其视为无效投标。

13.7 采购项目需要落实的政府采购政策：依据《中华人民共和国政府采购法》和《中华人民共和国政府采购实施条例》的有关规定，落实政府采购政策。

13.7.1 《政府采购促进中小企业发展暂行办法》的通知—财库[2020]46号

13.7.2 财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知—财库[2014]68号

13.7.3 《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》—国办发[2007]51号

13.7.4 《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号）

13.8 对满足中小微企业执行财库【2020】46号文件的规定，且在响应文件中提交了《中小企业声明函》对其价格给予10%-20%的比例扣除（本项目扣除比例为10%），其评标价为按规定比例扣除后的价格。

13.9 对满足《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库（2014）68号）的规定，且在响应文件中提供了由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件，对其价格给予10%-20%的比例扣除（本项目扣除比例为10%），其评标价为按规定比例扣除后的价格。

13.10 对满足《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》—国办发[2007]51号文件的规定，且供应商在响应文件中提供对所投标产品属于清单内产品的证明资料的（从发布以上清单目录的权威媒体网站上下载的网页公告等），（本项目扣除比例为10%），其评标价为按规定比例扣除后的价格。

（节能、环境标志产品是指财政部、国家发展和改革委员会最新公布的《节能产品政府采购清单》、国家环保总局和财政部联合最新发布的《环境标志产品政府采购清单》内的产品。

13.11 对满足《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号）规定的，且在响应文件中提交了《残疾人福利性单位声明函》，对其价格给予10%-20%的比例扣除（本项目扣除比例为10%），其评标价为按规定比例扣除后的价格。

13.12 不符合下列要求的除外：

（1）不符合谈判文件规定格式要求提供声明函及证明材料的。

（2）不符合《政府采购促进中小企业发展暂行办法》的通知—财库[2020]46号文件的规定企业的产品价格不予扣除。

（3）不符合谈判文件规定格式要求并未提供《残疾人福利性单位声明函》的。

（4）不符合《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号）规定的不予扣除。

（5）不符合《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库（2014）68号）规定的且未提供属于监狱企业的证明文件的不予扣除。

（6）不符合《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》—国办发[2007]51号规定的不予扣除。

14. 投标货币

供应商所提供的货物或服务均以人民币报价。

15. ★响应文件有效期

15.1 响应文件应根据供应商须知的规定在投标截止日后的90天内保持有效。

15.2 特殊情况下，在原有投标有效期截止之前，采购代理机构可要求供应商同意延长投标有效期。这种要求与答复均应以书面形式提交。供应商可拒绝采购代理机构的这种要求，其投标保证金将可退还。接受投标有效期延长的供应商将不会被要求和允许修正其响应文件，而只会被要求相应地延长其投标保证金的有效期。在这种情况下，根据供应商须知投标保证金的有关规定将在延长了的有效期内继续有效。

16. 投标保证金

16.1 供应商应按照询价文件规定的金额和办法提交投标保证金，投标保证金作为投标的一部分。

16.2 投标保证金是为了保护采购代理机构和采购人免遭因供应商的行为而蒙受损失，采购代理机构、采购人在因为供应商的行为受到损害时其投标保证金可不予退还。

16.3 采购人与成交人签订合同后 5 个工作日内，向未成交的供应商和成交人退还投标保证金及银行同期存款利息。

16.4 有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

16.4.1 供应商在询价文件规定的投标有效期内撤回其投标的。

16.4.2 成交供应商无正当理由不与采购人签订合同的。

16.4.3 将成交项目转让给他人，或者在响应文件未说明，且未经采购人同意，将成交项目分包给他人的。

四、响应文件的提交

17. 响应文件的标记和密封

17.1 供应商应将响应文件的正本、副本装于一个档案袋，电子版响应文件分别单独封装件，并在密封袋的封口处加盖供应商公章。

17.2 在响应文件密封袋上均应标明以下内容：

(1) 项目名称：；

(2) 项目编号：；

(3) 供应商名称、法定代表人、地址、联系人、联系电话：；

(3) 年月日时分开标，此时间之前不得启封；

17.3 如供应商的响应文件未按照询价文件规定标记和密封的，采购代理机构将不承担响应文件提前开封的责任。

18. 投标截止时间

18.1 供应商应在询价文件规定的截止日期和时间前，将响应文件送达到指定地点。

18.2 采购代理机构可按照询价文件规定以澄清或修改通知的方式，酌情延长提交响应文件的截止时间。在此情况下，供应商的所有权利和义务以及供应商受制约的截止时间，均以延长后新的提交响应文件截止时间为准。

19. 迟交的响应文件

供应商在投标截止时间之后提交的响应文件，采购代理机构将拒绝接收。

20. 响应文件的补充、修改与撤回

20.1 供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或撤回，并以书面形式通知采购代理机构。在提交响应文件截止时间之后，供应商不得对其响应文件做出任何的补充和修改。

20.2 供应商对响应文件的补充、修改的内容应当按询价文件要求的签署、盖章，作为响应文件的组成部分。并按照询价文件规定密封和标记的要求提交，并在响应文件密封袋上标明“补充、修改”或“撤回”字样。

20.3 在提交响应文件截止时间至投标有效期满之前，供应商不得撤回其响应文件，否则其投标保证金将不予退还。

五、开标与评标及定标

21. 开标

21.1 采购代理机构按照询价文件规定的时间和地点组织公开开标，并邀请所有供应商代表参加。

21.2 按询价文件规定提交撤回通知的响应文件不予开封，并退回给供应商。

21.3 开标程序

21.3.1 开标会由采购代理机构主持，供应商的法定代表人或经其正式授权代表务必携带有效身份证明准时参加开标会并签名报到，以证明其出席。供应商的法定代表人或经其正式授权代表未参加开标会的，其投标将被拒绝。

21.3.2 响应文件的密封情况由采购代理机构委托的公证机构检查并公证；或者由供应商推选的代表检查响应文件的密封情况。

21.3.3 经确认无误后，由有关工作人员当众拆封，宣读供应商名称、投标价格和响应文件的其他主要内容。

21.3.4 开标时，响应文件中投标报价表内容与响应文件中报价明细表内容不一致的，以投标报价表为准。

21.4 采购代理机构对开标全过程进行记录，开标记录由各供应商代表签字确认，并存档备查。

22. 询价小组与评标方法

22.1 询价小组。

22.1.1 本次招标依法组建询价小组。

22.1.2 询价小组将按照询价文件确定的评标方法进行评审。对询价文件中描述有歧义或前后不一致的地方，询价小组有权按法律、法规的规定进行评判，但对同一条款的评判应适用于各供应商。

22.1.3 评审专家（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：

22.1.3.1 参加采购活动前三年内，与供应商存在劳动关系，或者担任过供应商的董事、监事，或者是供应商的控股股东或实际控制人；

22.1.3.2 与供应商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；

22.1.3.3 与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

22.1.3.4 就该采购项目询价文件征询过意见的。

22.2 评标原则和评标方法

22.2.1 评标原则：评标工作应依据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例、《政府采购非招标采购方式管理办法》等相关法律、法规的规定，遵循“公开、公平、公正、择优、信用”的原则进行。询价小组将按照规定只对通过初步评审的响应文件进行评审和比较。

22.2.2 评标方法：本次招标的评标方法采用最低评标价法。

23. 响应文件的评审

23.1 响应文件初步评审。

23.1.1 形式性检查。询价小组依据评标办法，对响应文件中的供应商名称、响应文件格式等进行审查，以确定供应商是否具备投标资格。

23.1.2 资格性检查。询价小组依据法律法规和询价文件的规定，对响应文件中的营业执照、信誉等进行审查，以确定供应商是否具备投标资格。

23.1.3 响应性检查。询价小组依据询价文件规定，从响应文件的有效性、完整性和对询价文件的响应程度进行审查，以确定是否对询价文件的实质性要求作出响应。

23.2 响应文件的澄清。

23.2.1 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，询价小组可以书面形式要求供应商作出必要的澄清、说明或者纠正。供应商的澄清、说明或者补正应当书面形式，由其授权的代表签字，并不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。根据供应商须知第23.2.2条规定，凡属于询价小组在评标中发现的计算错误进行核实的修改不在此列。

23.2.2 响应文件计算错误的修正

23.2.2.1 询价小组将对确定为实质上响应询价文件要求的响应文件进行校核，看其是否有计算或表达上的错误，修正错误的原则如下：

23.2.2.2 响应文件的总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；对不同文字文本响应文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

23.2.2.3 按上述修正错误的原则及方法调整或修正响应文件的投标报价，供应商同意后，调整后的投标报价对供应商起约束作用。如果供应商不接受修正后的报价，则其投标将被拒绝并且其投标保证金也将不予退还，并不影响评标工作。

六、合同授予

24. 合同授予标准

根据询价小组的评审结果，采购人按照评审报告推荐的成交候选人中按顺序

依法确定成交供应商。

25. 采购人拒绝投标的权力

采购人不承诺将合同授予报价最低的供应商。采购人在确定成交供应商之前，有权依据询价小组的评审报告拒绝不合格的投标。

26. 发布成交结果

26.1 采购人在指定媒介发布成交结果公告，公告期为 1 个工作日。

26.2 《成交通知书》是合同的一个组成部分，《成交通知书》对采购人和成交供应商均具有同等法律效力；《成交通知书》发出后，采购人改变成交结果，或者成交供应商放弃成交，应当承担相应的法律责任。

七、合同签订和履行

27. 合同的签订

27.1 采购人与成交供应商自成交通知书发出之日起 30 日内，按照询价文件和成交供应商的响应文件承诺签订合同，但不得超出询价文件和成交供应商响应文件的范围、也不得再行订立背离合同实质性内容的其他协议。

27.2 采购人应当自合同签订之日起 7 个工作日内，应将合同副本报同级政府采购监督管理部门和采购代理机构备案。

27.3 成交供应商不能把成交项目分包给其他单位实施。

28. 履约保证金

28.1 成交供应商向采购人提交履约保证金，履约保证金可以采用银行转账形式缴交。

28.2 若成交供应商不按规定提交履约保证金，采购人将有充分的理由解除合同，其投标保证金不予退还，给采购人造成的损失超过投标保证金数额的，还应当对超过部分予以赔偿。

八、询问、质疑、投诉

29. 询问

供应商对政府采购活动事项（询价文件、采购过程和成交结果）有疑问的，可以向采购代理机构或采购人提出询问，采购代理机构或采购人在 3 个工作日内

对供应商依法提出的询问作出答复。

30. 质疑

供应商认为询价文件、采购过程和成交结果使自己的权益受到损害的，应以书面形式向采购代理机构或采购人提出质疑。

31.1 询价文件在指定的政府采购信息发布媒体上公告 3 个工作日，供应商认为询价文件的内容损害其权益的，可以在询价文件公告期限届满之日起 5 个工作日内提出质疑。

31.2 供应商认为采购过程中和成交结果使自己的权益受到损害的，可以在各采购程序环节结束之日或成交结果公告期限届满之日起 7 个工作日内提出质疑。

31. 投诉

供应商对采购代理机构或采购人的质疑答复不满意或在规定时间内未作出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内向自筹部门投诉。

九、其他

32. 适用法律

采购代理机构、采购人及供应商进行的本次政府采购活动适用《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例、《政府采购非招标采购方式管理办法》等及其配套的法规、规章、政策。

33. 询价文件解释权

本询价文件解释权属采购人或采购代理机构。

第三章 采购清单及技术参数

一、项目概况

应沙雅县人民医院的需要，需进行除颤仪、监护仪、注射泵等医疗设备采购。

二、配置清单及技术参数

序号	设备名称	参数	数量
1	除颤仪	<ol style="list-style-type: none"> 1. ★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。 2. 支持中文操作界面。 3. 屏幕显示心电波形扫描时间≥16s。 4. ★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 9 岁以下人群。 5. 除颤采用双相波技术，具备自动阻抗补偿功能。 6. ★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。 7. 可配置体内除颤手柄，体内手动除颤能力选择：1/2/3/4/5/6/7/8/9/10/15/20/30/50 J 8. 电极板同时支持成人和小儿，一体化设计，支持快速切换。 9. ★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。 10. 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≥180 分钟。 11. 开机时间≤3s，符合临床使用。 12. 除颤充电迅速，充电至 200J≤4s。 13. 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。 14. 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，主机 	5

		<p>屏幕界面提供按压深度和按压频率实时参数显示。</p> <p>15. 心电波形速度支持 50 mm/s、25 mm/s、12.5 mm/s、6.25 mm/s。</p> <p>16. 心律失常分析种类\geq20 种。</p> <p>17. 可选配监护功能：血氧饱和度、无创血压和呼末 CO2 监测。</p> <p>18. ★提供的监护参数适用于成人，小儿和新生儿（有儿童专用除颤手柄），并通过国家三类注册、CE 认证。</p> <p>19. ★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>20. ★支持连接中央站，与科室床旁监护仪共用监护网络。</p> <p>21. 支持提供 IHE HL7 协议，满足院前院内急救系统的联网通信。</p> <p>22. 标配 1 块外置智能锂电池，可支持 200J 除颤\geq300 次。</p> <p>23. ★具备生理报警和技术报警功能，提供灯光报警，声音报警，报警文字和参数闪烁 4 种方式。</p> <p>24. ★发生报警时，报警灯以不同的颜色和闪烁频率提示不同的报警级别。</p> <p>25. 配置 50mm 记录纸记录仪，自动打印除颤记录，可延迟打印心电，延迟时间$>$10s。</p> <p>26. 支持\geq24 小时连续 ECG 波形的存储，数据可导出至电脑查看。</p> <p>27. 支持\geq1000 个事件的存储与回顾功能。</p>	
--	--	---	--

		<p>28. 支持≥ 100名患者档案存储与回顾功能。</p> <p>29. 支持≥ 72小时体征趋势数据的存储与回顾功能。</p> <p>30. 关机状态下设备支持每天定时自动运行自检，支持定期自动大能量自检（不低于 200J）。</p> <p>31. 设备自检后支持对于自检报告进行自动打印或按需打印。</p> <p>32. 具备良好的防尘防水性能，防尘防水级别 IP44。</p> <p>33. 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> <p>34. 工作环境，温度范围：0°C-45°C，湿度范围：15%-95%，大气压范围：$57.0\text{ kPa} \sim 106.2\text{ kPa}$。</p> <p>35. 附加配置：配三套心电监护导线。</p>	
2	监护仪	<p>一、整机：</p> <p>1. 通过国家 III 类注册认证，一体化便携监护仪，整机无风扇设计。</p> <p>2. 配置提手，方便移动。</p> <p>3. ★≥ 10.1英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达 1280*800 像素或更高，≥ 8通道波形显示。</p> <p>4. 屏幕采用最新电容屏非电阻屏。</p> <p>5. 显示屏采用宽视角技术，支持 170 度可视范围，提供彩页证明材料。</p> <p>6. 内置锂电池，插槽式设计，无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。</p> <p>7. ★安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO₂，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型。</p> <p>8. 监护仪设计使用年限≥ 8年。</p>	20

	<p>9. 监护仪清洁消毒维护支持的消毒剂≥ 40种，在厂家手册中清晰列举消毒剂的种类。</p> <p>10. 监护仪主机工作大气压环境范围： 57.0~107.4kPa。</p> <p>11. 监护仪主机工作温度环境范围：0~40° C。</p> <p>12. 监护仪主机工作湿度环境范围；15~95%。</p> <p>二、监测参数：</p> <p>1. 配置 3/5 导心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测。</p> <p>2. ★心电监护支持心率，ST 段测量，心律失常分析，QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能。</p> <p>3. 心电算法通过 AHA/MIT-BIH 数据库验证，提供彩页证明材料。</p> <p>4. 心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s 和 50 mm/s。</p> <p>5. 提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个 ST 片段的同屏实时显示，提供参考片段和实时片段的对比查看。</p> <p>6. 支持≥ 20种心律失常分析，包括房颤分析。</p> <p>7. QT 和 QTc 实时监测参数测量范围：200~800 ms。</p> <p>8. 支持升级提供过去 24 小时心电概览报告查看与打印，包括心率统计结果，心律失常统计结果，ST 统计和 QT/QTc 统计结果。</p> <p>9. 提供 SpO₂, PR 和 PI 参数的实时监测，适用于成人，小儿和新生儿。</p> <p>10. 支持指套式血氧探头，IPX7 防水等级，支持液体浸泡消毒和清洁。</p> <p>11. 配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿。</p>	
--	---	--

	<p>12. ★提供手动，自动，连续和序列 4 种测量模式，并提供 24 小时血压统计结果，满足临床应用。</p> <p>13. 无创血压成人测量范围：收缩压 25~290mmHg，舒张压 10~250mmHg，平均压 15~260mmHg。</p> <p>14. 提供辅助静脉穿刺功能。</p> <p>15. 提供双通道体温和温差参数的监测，并可根据需要更改体温通道标名。</p> <p>三、系统功能：</p> <p>1. ★支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，满足医护团队快速管理患者报警需求，产品用户手册提供报警限自动设置规则。</p> <p>2. 支持肾功能计算功能。</p> <p>3. 具有图形化技术报警指示功能，帮助医护团队快速识别报警来源。</p> <p>4. 支持≥120 小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾。</p> <p>5. ≥1000 条事件回顾。每条报警事件至少能够存储 32 秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值。</p> <p>6. ≥1000 组 NIBP 测量结果。</p> <p>7. ≥120 小时（分辨率 1 分钟）ST 模板存储与回顾。</p> <p>8. 支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能。</p> <p>9. 支持监护仪历史病人数据的存储和回顾，并支持通过 USB 接口将历史病人数据导出到 U 盘。</p> <p>10. 支持 RJ45 接口进行有线网络通信，和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。</p> <p>11. 支持监护仪进入夜间模式，隐私模式，演示模式和待机模式。</p>	
--	--	--

		四、附加配置：每台设备配置心电导线、血氧探头、血压计袖带 2 套（其中 5 台设备配置新生心电导线、血氧探头、血压袖带）。	
3	注射泵 (双通道)	<p>1. 双通道为主机一体化设计，无需额外配件。每个通道具备独立电源开关，使用时更节能。</p> <p>2. 注射精度$\leq \pm 2\%$ 或 0.005mL/h 取大者</p> <p>3. 速率范围：0.1-1800ml/h，最小步进 0.1ml/h</p> <p>4. 预置输液总量范围：0.1-9999ml</p> <p>5. 快进流速范围：0.1-1800ml/h，具有自动和手动快进可选；</p> <p>6. KVO：0.1-5ml/h</p> <p>7. 可自动统计四种累计量：24h 累计量、最近累计量、自定义时间段累计量、定时间隔累计量</p> <p>8. 支持注射器规格：5ml、10ml、20ml、30ml、50/60ml；</p> <p>9. 无需额外工具或设备，可直接在注射泵上添加注射器品牌名称</p> <p>10. 具备间断给药模式，通过设置流速、间断输血量、间隔时间和输液总量来控制输液</p> <p>11. 具有联机功能，可自动启动第二通道注射，保证临床连续给药功能，维持血药浓度稳定。</p> <p>12. LCD 显示屏，可同屏显示：输注模式、速度、当前注射状态、预置量、累计量、电池状态、报警压力阈值和在线压力等信息；</p> <p>13. 全中文软件操作界面</p> <p>14. 锁屏功能：支持自动锁屏，自动锁屏时间可调</p> <p>15. 在线滴定功能：安全不中断输液而更改速率；</p> <p>16. 分低级、中级、高级三级报警。可实现声光，动画和文字同时报警提示，同时显示具体报警信</p>	25

		<p>息；</p> <p>17. 在线动态压力监测，可实时显示当前压力数值；</p> <p>18 压力报警阈值可调，最低 75mmHg</p> <p>19. 信息储存：可存储至少 1000 条的历史记录</p> <p>20. 双通道注射时，电池工作时间≥ 3 小时@5ml/h，可升级至≥ 6 小时@5ml/h</p> <p>21. 接口支持 RS232 数据传输、护士呼叫、DC 输入功能</p> <p>22. 防异物及进液等级 IP34</p> <p>23. 可升级无线模块，实现无线联网监测；</p> <p>24. 整机重量不超过 4kg</p> <p>25. 满足 EN1789 标准，适合在救护车使用，需提供第三方证明。</p>	
4	输液泵	<p>1. 支持输血功能，并提供证明文件</p> <p>2. 输液精度$\leq \pm 5\%$</p> <p>3. 速率范围：0.1-1500ml/h，最小步进 0.1ml/h</p> <p>4. 预置输液总量范围：0.1-9999ml</p> <p>5. 快进流速范围：0.1-1500ml/h，具有自动和手动快进可选；</p> <p>6. KVO：0.1-5ml/h</p> <p>7. 可自动统计四种累计量：24h 累计量、最近累计量、自定义时间段累计量、定时间隔累计量</p> <p>8. 无需额外工具或设备，可直接在输液泵添加输液器品牌名称</p> <p>9. 支持 ml/h 和滴/min 两种流速单位</p> <p>10. 屏幕不小于 3 英寸，同屏显示：输注模式、速度、当前注射状态、预置量、累计量、电池状态、报警压力阈值和在线压力等信息；</p>	12

		<p>11. 全中文软件操作界面</p> <p>12. 锁屏功能：支持自动锁屏，自动锁屏时间可调</p> <p>13. 在线滴定功能：安全不中断输液而更改速率；</p> <p>14. 分低级、中级、高级三级报警。可实现声光，动画和文字同时报警提示，同时显示具体报警信息；</p> <p>15. 在线动态压力监测，可实时显示当前压力数值；</p> <p>16. 压力报警阈值可调，最低 150mmHg</p> <p>17. 具备单个气泡和累积气泡报警功能，支持最小 20 μL 的单个气泡报警</p> <p>18. 信息储存：可存储至少 1000 条的历史记录</p> <p>19. 电池工作时间 \geq4 小时@25ml/h；可升级至 \geq8 小时@25ml/h</p> <p>20. 接口支持 RS232 数据传输、护士呼叫、DC 输入功能</p> <p>21. 防异物及进液等级 IP34</p> <p>22. 可升级无线模块，实现无线联网监测；</p> <p>23. 泵片用防水膜保护，防止药液进入机器内部，便于清洁和消毒。</p> <p>24. 整机重量不超过 2kg，主机自带提手，方便携带</p> <p>25. 满足 EN1789 标准，适合在救护车使用，需提供第三方证明。</p> <p>26. 附加配置：配输液泵使用移动式输液架 10 个。</p>	
5	血氧饱和度仪	<p>一、监护参数</p> <p>1. 血氧饱和度 (SpO₂)、脉搏 (PR)。</p> <p>二、显示</p> <p>1. 背光屏幕，实时显示波形、数字；</p>	10

		<p>2. 大字体显示血氧饱和度（SpO2）和脉率（PR），并柱状显示脉搏强度。</p> <p>三、数据存储、回顾</p> <p>1. 长达 10 分钟的 SpO2 和脉率趋势图/趋势表回顾。</p> <p>四、性能特点</p> <p>1. 配镍氢充电电池及充电装置。可选配 4 节 AA 普通电池可供电 48 小时；</p> <p>2. 具有三级声光报警功能，报警上下限可调；</p> <p>3. ★可实现 200 个小时数据存储功能，完全满足睡眠监护的需要；</p> <p>4. 自动关机功能和实时时钟显示；</p> <p>5. 具有脉搏调制音，通过心跳声音的音调变化来判断血氧饱和度的高低变化,使医护人员从听觉中获取病人生命体征；</p> <p>6. 支持掉电数据存储功能；</p> <p>7. 全面适用于成人、小儿、新生儿；</p> <p>8. 具有三级声光报警功能，报警上下限可调；</p> <p>五、探头配置</p> <p>每台配儿童捆绑式探头 1 个，成人指套/夹 1 个。</p>	
6	轮椅	<p>1. 产品为可折叠，双支撑架，手动四轮轮椅，驱动方式采用用手直接驱动后轮式；</p> <p>2. 车架为钢质材料，管直径不低于 22mm、壁厚不低于 1.5mm，表面喷塑，可折叠；</p> <p>3. 座宽不低于 430mm，座垫采用高强度软座垫座垫设计，缝边牢固整齐，不应有褶皱、跳线和破损等缺陷；靠背材料为牛津尼龙布内置海绵，顶部应加加强支撑带；</p> <p>4. 固定扶手，固定挂脚；脚踏板与车架连接稳定</p>	40

		<p>牢靠，不应有前后移动，避免使用者操作不当造成脚踏板脱落，高度可调节；</p> <p>5. 前轮为直径不低于 6 英寸的 PU 橡胶轮胎；后轮为直径不低于 22 英寸的免充气轮胎，一体式轮毂，前叉采用双轴承（避免在不平整路面推行造成小轮轴弯曲）；</p> <p>6. 轮椅车应配备安全带、带后手刹、小腿带，承重 100KG 以上。</p>	
7	移动输液架	<p>1. 底座轮子：5 个轮子带刹车，移动灵活，无蛇形走动；</p> <p>2. 升降方式：顶丝式；</p> <p>3. 调节高度：1.5--2 米任意调节高度；</p> <p>4. 泵架托盘：>长 x 宽 x 高 20cmX20cmX15cm；</p> <p>5. 底座直径：≤40cm；</p> <p>6. 输液架管材质：不锈钢；</p> <p>7. 泵架托盘下有拉手，可上下调节高度；</p> <p>8. 顶部挂钩：≥3 个。</p>	100
8	空气循环消毒机（挂机）	<p>一、产品用途：</p> <p>适用于普通手术室、产房、血液病区、烧伤病区、保护性隔离病区、重症监护病区的空气消毒；消毒供应中心、检查包装灭菌区和无菌物品存放区、重症透析中心、检查室、治疗室、感染性疾病诊室等房间的空气消毒。</p> <p>二、技术参数要求：</p> <p>1. 消毒方式：等离子体发生器+IFD 模块；</p> <p>2. 外壳采用优质冷轧钢板与注塑面板相结合的方式，外观新颖且结构强度高；内置防火层，阻燃性好，安全性高；</p> <p>3. 外形尺寸≤1070×380×175（mm³），采用壁挂</p>	10

		<p>式安装方式，不占用地面空间；</p> <p>4. 人机共存，可在有人状态下进行连续动态消毒，对人及物品没有任何伤害；</p> <p>5. 整机重量$\leq 22\text{kg}$，额定循环风量$\geq 1200\text{m}^3/\text{h}$，可适用于$120\text{m}^3$体积及以下的场所；</p> <p>6. 额定功率$55\pm 5.5\text{W}$，电源$\text{AC}220\text{V } 50\text{Hz}$；</p> <p>7. IFD 模块电场强度$\geq 7.7\text{kV}$；（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>8. ★等离子体发生器电场强度$\geq 10\text{kV}$，等离子体发生器产生的等离子体密度可达1.09×10^{18} $5.26\times 10^{18}\text{m}^{-3}$；（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>9. ★等离子体发生器寿命$\geq 50000\text{h}$，IFD 模块寿命$\geq 50000\text{h}$，高压电源寿命$\geq 50000\text{h}$。（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>10. ★配备负离子发生器，所产生负离子密度$\geq 6.4\times 10^7$个/cm^3；（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>11. ★设备持续工作 1 小时，臭氧残留量$\leq 0.003\text{mg}/\text{m}^3$。（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>三、消毒净化效果要求：</p> <p>（一）★消毒效果要求：（提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）；</p> <p>1. 气雾室细菌的杀灭率大于 99.90%；</p> <p>2. 设备持续工作 1 小时，对体积为120m^3室内空气中的自然菌消亡率均大于 90%；</p> <p>3. 设备持续工作 30 分钟，甲型 H1N1 流感病毒、甲型 H3N2 流感病毒、肠道病毒 EV71 杀灭率$\geq 99.9\%$；</p>	
--	--	--	--

		<p>4. 设备持续工作 60 分钟，对气雾室冠状病毒 HCoV-229E 杀灭率$\geq 99.99\%$；</p> <p>5. 设备持续工作 30 分钟，对气雾室大肠杆菌杀灭率$\geq 99.9\%$；设备持续工作 30 分钟，对气雾室肺炎克雷伯氏菌杀灭率$\geq 99.9\%$；</p> <p>6. 设备持续工作 30 分钟，对铜绿假单胞菌杀灭率$\geq 99.98\%$，对龟分枝杆菌杀灭率$\geq 99.99\%$，对黑曲霉菌杀灭率$\geq 99.95\%$；</p> <p>7. 设备持续工作 60 分钟，对枯草杆菌黑色变种芽孢、金黄色葡萄球菌杀灭率$\geq 99.99\%$。</p> <p>（二）★净化效果要求：（提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）；</p> <p>1. 设备持续工作 30 分钟，PM2.5 去除率$\geq 99.94\%$；设备持续工作 1 小时，0.3μm 以上颗粒物去除率$\geq 99.99\%$；</p> <p>2. 净化效果：设备持续工作 1 小时，可使 120m³ 的密闭房间中$\geq 0.5\mu\text{m}$ 的颗粒物数≤ 3500000 个，达到十万级洁净度要求；</p> <p>3. 设备持续工作 1 小时，甲醛的净化效率$\geq 96.1\%$、氨的净化效率$\geq 92.4\%$、苯的净化效率$\geq 99.0\%$、二甲苯的净化效率$\geq 99.1\%$、TVOC 净化效率$\geq 99.3\%$。</p> <p>四、功能及技术先进性要求：</p> <p>1. 采用高亮 LED 数码液晶显示，远程红外线遥控，可实时显示北京时间，室内温湿度，故障报警，可查询显示累计时间等，可显示设备整机累计运行时间；</p> <p>2. 高、中、低三挡可调风速供用户选择；手控、遥控多种控制方式供用户选择；手动、定时、临</p>	
--	--	--	--

		<p>时多种工作模式方便用户操作；控制器上设有一键锁定功能，防止误操作；</p> <p>3. ★程控数量（定时消毒）≥ 9组，临时消毒可设置≥ 9组，具备工作时间自动累计功能，完全满足临床需求；</p> <p>4. 消毒净化模块采用等离子体发生器+IFD 模块的组合方式，杀菌效率高，集尘效果好；</p> <p>5. 产品具有报警功能，等离子体杀菌净化模块故障报警、过滤器清洗维护报警、风机故障报警；</p> <p>6. ★有自主知识产权的嵌入式软件，同时具有权威第三方实验室出具的嵌入式软件产品检测报告。</p>	
9	空气循环消毒机（移动式）	<p>一、产品用途：适用于普通手术室、产房、血液病区、烧伤病区、保护性隔离病区、重症监护病区的空气消毒；消毒供应中心、检查包装灭菌区和无菌物品存放区、重症透析中心、检查室、治疗室、感染性疾病诊室等房间的空气消毒。</p> <p>二、技术参数要求：</p> <p>1. 消毒方式：等离子体发生器+IFD 模块；</p> <p>2. 外壳采用优质冷轧钢板与注塑面板相结合的方式，外观新颖且结构强度高；内置防火层，阻燃性好，安全性高；</p> <p>3. 外形尺寸$\leq 920 \times 405 \times 405$（mm³），底部安装4个带有脚刹的万向轮，移动方便、使用便捷；</p> <p>4. 人机共存，可在有人状态下进行连续动态消毒，对人及物品没有任何伤害；</p> <p>5. 整机重量≤ 30kg，额定循环风量≥ 1200m³/h，可适用于120m³体积及以下的场所；</p> <p>6. 额定功率120\pm12W，电源AC220V 50Hz；</p> <p>7. IFD 模块电场强度≥ 7.7kV（提供第三方检测机</p>	15

		<p>构检测报告)；</p> <p>8. ★等离子体发生器电场强度$\geq 10\text{kV}$，等离子体发生器产生的等离子体密度可达1.09×10^{18} $5.26 \times 10^{18}\text{m}^{-3}$；（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>9. ★等离子体发生器寿命$\geq 50000\text{h}$，IFD 模块寿命$\geq 50000\text{h}$，高压电源寿命$\geq 50000\text{h}$（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>10. ★配备负离子发生器，所产生负离子密度$\geq 6.4 \times 10^7$ 个/cm^3（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>11. ★设备持续工作 1 小时，臭氧残留量$\leq 0.003\text{mg}/\text{m}^3$。（提供第三方检测机构检测报告）；</p> <p>三、消毒效果要求：</p> <p>（一）★消毒效果要求：（提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）；</p> <p>1. 气雾室细菌的杀灭率大于 99.90%；</p> <p>2. 设备持续工作 90 分钟，对体积为 120 m^3 室内空气中的自然菌消亡率均大于 90%；</p> <p>3. 设备持续工作 30 分钟，甲型 H1N1 流感病毒、甲型 H3N2 流感病毒、肠道病毒 EV71 杀灭率$\geq 99.9\%$；</p> <p>4. 设备持续工作 60 分钟，对气雾室冠状病毒 HCoV-229E 杀灭率$\geq 99.99\%$；</p> <p>5. 设备持续工作 30 分钟，对气雾室大肠杆菌杀灭率$\geq 99.9\%$；设备持续工作 30 分钟，对气雾室肺炎克雷伯氏菌杀灭率$\geq 99.9\%$；</p> <p>6. 设备持续工作 30 分钟，对铜绿假单胞菌杀灭率$\geq 99.98\%$，对龟分枝杆菌杀灭率$\geq 99.99\%$，对黑</p>	
--	--	--	--

		<p>曲霉菌杀灭率$\geq 99.95\%$;</p> <p>7. 设备持续工作 60 分钟, 对枯草杆菌黑色变种芽孢、金黄色葡萄球菌杀灭率$\geq 99.99\%$。</p> <p>(二) ★净化效果要求: (提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告)</p> <p>1. 设备持续工作 30 分钟, PM2.5 去除率$\geq 99.94\%$; 设备持续工作 1 小时, $0.3\mu\text{m}$ 以上颗粒物去除率$\geq 99.99\%$;</p> <p>2. 设备持续工作 1 小时, 甲醛的净化效率$\geq 96.1\%$、氨的净化效率$\geq 92.4\%$、苯的净化效率$\geq 99.0\%$、二甲苯的净化效率$\geq 99.1\%$、TVOC 净化效率$\geq 99.3\%$。</p> <p>五、功能及技术先进性要求:</p> <p>1. 采用高亮 LED 数码液晶显示, 远程红外线遥控, 可实时显示北京时间, 室内温湿度, 故障报警, 可查询显示累计时间等, 可显示设备整机累计运行时间;</p> <p>2. 高、中、低三挡可调风速供用户选择; 手控、遥控多种控制方式供用户选择; 手动、定时、临时多种工作模式方便用户操作; 控制器上设有一键锁定功能, 防止误操作;</p> <p>3. ★程控数量(定时消毒)≥ 9 组, 临时消毒可设置≥ 9 组, 具备工作时间自动累计功能, 完全满足临床需求;</p> <p>4. 消毒净化模块采用等离子体发生器+IFD 模块的组合方式, 杀菌效率高, 集尘效果好, 内置复合式过滤器, 可有效吸附甲醛等有机气体;</p> <p>5. 产品具有报警功能, 等离子体杀菌净化模块故障报警、过滤器清洗维护报警、风机故障报警;</p>	
--	--	---	--

		6. ★有自主知识产权的嵌入式软件，同时具有第三方实验室出具的嵌入式软件产品检测报告。	
10	呼吸机	<p>一、基本技术要求</p> <p>1. 适用于对成人、小儿和新生儿患者进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机，机型新颖，中文操作界面。</p> <p>2. ★采用≥ 15.5英寸彩色 TFT 电容触摸屏，分辨率 1920×1080，支持手势滑动操作，支持无菌手套操作，用户触摸操作更流畅反馈更灵敏，有效解决传统触摸屏模糊可视性差，支持 176 度广视角查看。</p> <p>3. 屏幕显示：多至 5 道波形同屏显示，支持短趋势、动态肺图、波形、监测值同屏显示；可提供 4 种环图，支持呼吸环图、波形和监测参数同屏显示。</p> <p>4. 自检功能，可分别检查系统管道阻力、泄漏量和顺应性，和流量传感器、压力传感器、氧传感器、呼气阀和安全阀等部件的测试</p> <p>5. ≥ 90 分钟内置后备可充电锂电池，电池总剩余电量能显示在屏幕上。</p> <p>6. 气动电控呼吸机</p> <p>7. ★标配一体化集成式备用空气气源，可在断气断电状态下继续工作（提供证明文件）</p> <p>8. ★标配实时气源压力电子显示。</p> <p>9. 病人信息，当前的设置参数、报警限和趋势，日志等数据可导出。</p> <p>10. 5000 条事件日志，连续 90 小时多参数趋势数据</p> <p>11. 具备截屏 U 盘导出功能（可缓存 50 张屏幕文</p>	1

		<p>件)。</p> <p>12. ★吸气安全阀组件可拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止院内交叉感染。</p> <p>13. 呼气阀组件一体化设计，内置金属膜片流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止院内交叉感染；</p> <p>14. 标配一体化模块插件箱，可兼容原装同品牌常用监护模块，便于将来呼吸机功能升级和扩展（提供证明文件）；</p> <p>15. 可选配（原装同品牌）旁流 CO2 模块监测；</p> <p>16. 可选配主流 CO2 模块监测，同时监测气道死腔 VDaw 和肺泡通气量 Vtalv 等参数，可以监测容积-二氧化碳图；可进行氧合指数 OI 和 P/F 值的计算；</p> <p>17. 可选配（原装同品牌）SpO2 模块监测，提供 SpO2 和 PR 监测值，提供脉搏波；</p> <p>18. 可选配顺磁氧</p> <p>19. ★具备图形化显示功能，能实时动态图形化显示患者气道阻力、肺顺应性、自主呼吸和分钟通气量等肺部力学参数；</p> <p>二、呼吸模式及功能</p> <p>1. 标配模式：容量控制/辅助通气模式 V-A/C 和容量同步间歇指令通气模式 V-SIMV（容量模式流速波形可调方波、50%或 100%递减波）；压力控制/辅助通气模式 P-A/C 和压力同步间歇指令通气模式 P-SIMV；智能通气模式（如自适应分钟通气 AMV，自适应支持通气 ASV 等）；压力调节容量控制-同步间歇指令通气模式（PRVC-SIMV）；持续气道正压通气模式/压力支持通气模式 CPAP/PSV、压力调</p>	
--	--	---	--

		<p>节容量控制通气（如 AUTOFLOW 或者 PRVC 等）、窒息通气模式；</p> <p>2. 可选配高级模式：心肺复苏通气模式（如 CPRV, CPR mode 等），气道压力释放通气 APRV、双水平气道正压通气模式 DuoLevel；容量支持通气 VS；（提供证明文件）；</p> <p>3. 无创通气模式，包含 P-A/C、P-SIMV、CPAP/PSV、DuoLevel、APRV 和 PSV-S/T 等模式；</p> <p>4. ★氧疗模式：具备高流速氧疗功能，氧疗流速（最大 80L/min）和氧浓度可设，并具有氧疗计时功能。经湿化器加湿加温后氧疗效果更佳；</p> <p>5. 可升级经鼻持续气道正压通气 nCPAP（仅选配新生儿功能的无创通气）；</p> <p>6. ★先进的智能同步技术（如 IntelliCycle, IntelliSync），自动调节吸气触发/呼气触发灵敏度，自动调节压力上升时间，提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性，无需医护人员频繁手动调节参数；</p> <p>7. 其他功能：叹息功能、手动呼吸、吸气保持、呼气保持、一体化雾化功能、智能增氧吸痰功能；</p> <p>8. 具有自动插管阻力补偿（如 ATRC, TRC）功能；</p> <p>9. ★可选配脱机辅助工具，用户可定制脱机指征并设定报警范围，提供全面的脱机信息看板，一键启动 SBT（自主呼吸实验），规范脱机流程；（提供证明文件）；</p> <p>10. 具有 NIF、RSBi 及 P0.1 等脱机参数监测和测量；</p> <p>11. 可选配肺复张工具，提供控制性肺膨胀法（SI）进行肺复张，可一键启动并能提供历史数据回顾；</p>	
--	--	---	--

		<p>12. 可选配低流速 P-V 工具，帮助确定最佳 PEEP 值；</p> <p>13. 具有待机功能并可设定病人理想体重或身高，具有单位理想体重呼气潮气量（TV_e/IBW）参数监测功能；</p> <p>14. 基础流速可自动调节，范围：3-40L/min（有创）；10-65L/min（无创）。</p> <p>三、设置参数</p> <p>1. 潮气量：21ml—4000ml（升级新生儿模块后最低设置潮气量 2ml）；</p> <p>2. 呼吸频率：1-100/min；</p> <p>3. 吸气流速：6-180L/min；</p> <p>4. SIMV 频率：1-60/min；</p> <p>5. 吸/呼比：4:1—1:10；</p> <p>6. 最大峰值流速：180L/min(选配备用空气气源时可达 200L/min)；</p> <p>7. 吸气压力：1--100 cmH₂O；</p> <p>8. 压力支持：0—100cmH₂O；</p> <p>9. PEEP：0~50 cmH₂O；</p> <p>10. 压力触发灵敏度：-20 —— 0.5cmH₂O，或 OFF；</p> <p>11. 流速触发灵敏度：0.5—20L/ min，或 OFF；</p> <p>12. 呼气触发灵敏度：Auto, 1-85%；</p> <p>13. 氧浓度：21—100vol. %；</p> <p>14. 叹息功能：有。</p> <p>四、监测参数</p> <p>1. 气道压力监测：气道峰压、平台压、平均压、呼气末正压等参数监测；</p> <p>2. 分钟通气量监测：呼气分钟通气量、吸气分钟通气量、自主呼吸分钟通气量、分钟泄漏量、气</p>	
--	--	--	--

		<p>体泄漏百分比等参数监测；</p> <p>3. 潮气量监测：吸入潮气量、呼出潮气量、自主呼吸潮气量、单位理想体重呼出潮气量；</p> <p>4. 呼吸频率监测：总呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率的监测</p> <p>5. 吸入氧浓度的监测；</p> <p>6. 肺力学参数监测：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性、时间常数、总呼吸功、病人呼吸功、机器呼吸功、附加功等参数监测；</p> <p>7. 具有压力/容积、流速/容积、流速/压力环，V-CO₂ 曲线，跨肺压/容积，6 种呼吸环监测；</p> <p>8. ★实时监测压力-时间曲线形态，并量化为牵张指数 Stress Index 辅助临床判断与决策；</p> <p>9. 实时监测压力/容积环形态，并量化为肺过度膨胀系数 C20/C 辅助临床判断与决策；</p> <p>10. 实时提供监测参数 ≥96 小时的趋势图、表分析，5000 条报警和操作日志记录。</p> <p>五、报警参数</p> <p>1. ★具有智能逻辑判断及报警链管理，报警可采用图形化和文字指引进行故障提示；</p> <p>2. 分级报警和声光报警；</p> <p>3. 气道压力：过高/过低报警；</p> <p>4. 分钟通气量：过高/过低报警；</p> <p>5. 潮气量：过高/过低报警；</p> <p>6. 总呼吸频率：过高/过低报警；</p> <p>7. 吸入氧浓度：过高/过低报警；</p> <p>8. EtCO₂：过高/过低报警；</p> <p>9. 窒息报警，时间可设置（5-60s）；</p> <p>10. 智能识别呼吸管路脱落、泄露、阻塞，关键器</p>	
--	--	---	--

		<p>件故障；</p> <p>11. 电源、气源中断报警；</p> <p>12. 电池低压报警。</p> <p>六、其他功能</p> <p>1. 便利的锁屏功能，漏气自动补偿，管道的顺应性和 BTPS 补偿功能；</p> <p>2. 信息互连：能够和监护仪互联，支持同一品牌模块化监护仪连接，把呼吸机的监测信息参数和波形实时显示到监护上，继而连接中央站和 CIS 系统，满足科室信息化的需求；</p> <p>3. 具备 VGA 扩展显示、RS232 接口、网络接口、USB 接口、护士呼叫；</p> <p>4. 配置要求：主机，呼吸机台车、可重复消毒硅胶管路 2 套，与主机适配的加热湿化器及湿化罐 2 套。</p>	
11	便携式胎心多普勒仪	<p>1. 监护参数：胎心率（FHR）；</p> <p>2. 2.7” 显示屏，采用大数字显示胎心率，各项工作指标，屏幕信息一目了然；</p> <p>3. 两种工作频率可选：2MHz 探头具有更深的检测深度，适合大孕周胎儿检测；3MHz 探头对小孕周胎心检测灵敏，最小可测 9 孕周胎心音；</p> <p>4. 最大综合灵敏度：>90dB；</p> <p>5. ★胎心率检测范围：50-240bpm，分辨率：1bpm，精度：±2bpm；</p> <p>6. 隐藏式提手，方便移动；</p> <p>7. 探头防滑抗摔设计；</p> <p>8. ★探头采用安全可靠的蓝牙无线传输技术，有效传输距离是 5m；</p> <p>9. 支持探头操作控制，使得操作更简便快捷；</p>	6

		<p>10. 胎心音清晰洪亮;</p> <p>11. 采用先进的 HTL (Hifi Threshold Level) 降噪技术, 静噪音非常低, 胎心音更清晰、准确和稳定;</p> <p>12. 内置录音回放芯片, 可回放胎心音;</p> <p>13. 配备耳机接口, 可将胎心音记录在 PC 机、录音机或 MP3 中, 永久保存;</p> <p>14. 内置可充电电池, 交直流两用;</p> <p>15. 可靠的充电电路控制, 过温控制, 过流保护, 使机器充电安全可靠;</p> <p>16. 采用低功耗设计, 无信号/无操作自动关机, 省电环保;</p> <p>17. 实时时钟显示;</p> <p>18. ★配置胎心信号质量指示功能, 可方便找到最佳胎心检测位置;</p> <p>19. ★配置音量等级指示功能, 可方便随时查看及调节胎心音音量大小;</p> <p>20. BF 型防电击等级;</p> <p>21. IPX4 防水等级探头;</p> <p>22. 主机内置可充电镍氢电池, 额定容量 2000mAh, 可连续使用 >6 小时;</p>	
12	剖腹产产钳	手术器械: 剖腹产产钳	1

★三、商务要求

1. 合同履行期限: 合同签订后 30 日历天内完成供货。
2. 服务地点: 沙雅县人民医院。
3. 质保期: 整机质保 2 年。

注: 本章采购需求中标注“★”号的条款为本次采购项目的实质性要求, 不允许有负偏离。

第四章 评标办法（最低评标价法）

评标办法前附表

条款号		评审标准
2.2.1	资格性审查	提供有效的三证合一的营业执照
		具有有效的《医疗器械经营许可证》或《医疗器械生产许可证》
		提供 2021 年度经审计的财务报告或成立不足一年企业提供财务报表（至少包含资产负债表）
		提供近六个月完税证明和盖有社保局公章的社保缴纳证明（含法人或委托代理人的社保明细）
		提供法定代表人身份证明或法定代表人授权委托书
		提供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（自行承诺）。
		“信用中国”网站和中国政府采购网的查询结果
2.2.2	符合性审查	响应文件格式符合询价文件要求
		响应文件的签名盖章符合询价文件要求
		投标有效期符合询价文件要求
		合同履行期符合询价文件要求
		质量目标符合询价文件要求
		按照询价文件规定报价只有一个有效报价且没有漏项

一、评标办法

采用的评标方式:最低评标价法，是指以价格为主要因素确定成交供应商的评审方法。即在全部满足询价通知书实质性要求，且采购需求、质量和服务相等的前提下，依据统一的价格要素评定最低报价，按最终报价由低到高的顺序排序，确定成交供应商或推荐成交候选人的评审方法。

二、评标方法及程序：

（一）代理公司：新疆华政睿项目管理有限公司

(二) 询价小组组成：有关专家 3 人

(三) 监督机构：

(四) 评审程序

1 初步评审

1.1 询价小组可以要求供应商提交第二章“供应商须知”第 1.3.3 项规定的有关证明和证件的原件，以便核验。询价小组依据本章“评标办法前附表”规定的标准对响应文件进行初步评审。有一项不符合评审标准的，作废标处理。

1.2 供应商有以下情形之一的，其投标作废标处理：

(1) 串通投标或弄虚作假或有其他违法行为的；

(2) 不按询价小组要求澄清、说明或补正的。

(3) 报价函中投标报价与工程量汇总价不一致时响应文件作废标处理。

(4) 提供虚假资料的其响应文件作废标处理。

(5) 供应商在开标时资格审查时递交的法人授权委托书原件，其内容应与资格预审、响应文件的内容一致，其中委托代理人均为同一人，不一致作废标处理。

(6) 询价小组认定供应商以低于成本报价竞标的。

(7) 供应商附有招标人不能接受的条件。

(8) 响应文件偏离询价文件实质性要求和条件的。

(9) 一个供应商递交两份或多份内容不同的响应文件，或在一份响应文件中对同一招标项目有两个或多个报价，且未声明哪一个报价有效的。

1.3 投标报价有算术错误的，询价小组按以下原则对投标报价进行修正，修正的价格经供应商书面确认后具有约束力。供应商不接受修正价格的，其投标作废标处理。

(1) 响应文件中的大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；

(2) 总价金额与依据单价计算出的结果不一致的，以单价金额为准修正总价，但单价金额小数点有明显错误的除外。

第五章 响应文件格式

响应文件的外包装封面格式：

项目

响 应 文 件

供应商名称：_____（盖章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

供应商地址：

联系人： 联系电话：

年 月 日

在 年 月 日 时 分之前不得启封

响应文件封面

***** 项目

响应文件

供应商名称：_____（盖章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

年 月 日

目录

- 一、报价函及投标报价表
- 二、法定代表人身份证明
- 三、法定代表人授权委托书
- 四、供应商基本情况表
- 五、技术参数、规格偏离表
- 六、商务条款偏离表
- 七、售后服务承诺书
- 八、政府采购诚信承诺书
- 九、声明函

一、报价函及投标报价表

(一) 报价函

_____ (采购人名称):

1. 我方已仔细研究了_____ (项目名称) 询价文件的全部内容, 愿意以人民币 (大写) _____元 (¥ _____) 的投标总报价, 按合同约定实施并完成货物、运输、安装、检验及相关服务。

2. 我方承诺在投标有效期内不修改、撤销响应文件。

3. 随同本报价函提交投标保证金一份, 金额为人民币 (大写) _____元 (¥ _____)。

4. 如我方成交:

(1) 我方承诺在收到成交通知书后, 在成交通知书规定的期限内与你方签订合同。

(2) 随同本报价函递交的报价函附录属于合同文件的组成部分。

(3) 我方承诺按照询价文件规定向你方递交履约担保。

(4) 我方承诺在合同约定的期限内完成全部合同内容。

5. 我方在此声明, 所递交的响应文件及有关资料内容完整、真实和准确。

6. _____ (其他补充说明)。

供应商名称: _____ (盖单位章)

法定代表人: _____ (签字或盖章)

地址:

网址:

电话:

传真:

邮政编码:

_____年____月____日

(二) 投标报价表

项目名称：_____

金额单位：人

民币/元

序号	项目名称	单位	单价	合价（元）	合同履行期限 （日历天）
1					
投标总报价人民币（小写）					
投标总报价人民币（大写）					

供应商名称：_____（盖单位章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

说明：

- 1、请严格按此“投标报价一览表”格式填写，投标人报价时应仔细阅读采购文件报价要求并自行考虑市场风险以及价格合理性。
- 2、合价之和即为投标总报价，合价依据为分项价格表计算得出。
- 3、投标报价一览表中投标总报价应与投标函一致。

(三) 报价明细表

序号	产品名称	规格型号	单价	数量	总价	备注 (产地)	可附 图片
总计							

(此表可延长)

注：1. 如果按单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修正总价。

供应商名称：_____（盖单位章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

二、法定代表人身份证明

供应商名称：

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。

供应商名称：_____（盖单位章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

注：1、法定代表人参加本次投标的应签署本文件并附本人身份证复印件；

2、如法定代表人不参加本次投标，应签署《法定代表人授权委托书》。

四、供应商基本情况表

供应商名称						
注册地址				邮政编码		
联系方式	联系人			电 话		
	传 真			网 址		
法定代表人	姓名		技术职称		电话	
成立时间						
企业资质等级			企业人员			
营业执照号						
注册资金						
开户银行						
账 号						
经营范围						
备 注						

注：本表后应附企业法人营业执照、资质等资格审查所需相关材料的复印件。（供应商可根据本表自行编制）

附件1 《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的资格证明材料

注：1. 提供有效的营业执照复印件装订在响应文件内（盖公章）

2. 提供近一年的财务审计报告或成立不足一年企业提供财务报表（至少包含资产负债表）复印件装订在响应文件内（盖公章）

3. 提供近六个月完税证明和盖有社保局公章的社保缴纳证明（含法人或委托人的社保明细）复印件装订在投标文件内（盖公章）

附件2 信用中国网站及中国政府采购网查询结果报告

注：供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为信息记录”中的（供应商自行在网站查询打印后加盖公章）

附件3 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承诺函（格式自拟）。

注：

1、供应商应一一对应上述附件1至附件3及其顺序依次提供要求的证明材料。

2、未按上述附件1至附件3提供资格证明材料者，将视为无效投标。

五、技术参数、规格偏离表

序号	文件要求技术参数、规格	投标技术参数、规格	偏离/不偏离	说明
1				
2				
3				
4				
5				
.....				

注：1、应与文件要求逐条对应填写，供应商应据实填写技术参数及规格，不可直接复制粘贴采购文件要求，否则视为不响应。

2、本表如填写不完，可以续页。

供应商名称：_____（盖单位章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

六、商务条款偏离表

序号	询价文件的 商务条款	响应文件的 商务条款	偏离/不偏离	说明
1				
2				
3				
.....				

注：1、应与文件要求逐条对应填写。

2、本表如填写不完，可以续页。

3、商务条款包含：供货期、投标有效期、响应文件份数、质保期、售后服务等。

4、供应商应据实填写，不可直接复制粘贴采购文件要求，否则视为不响应。

供应商名称：_____（盖单位章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

七、售后服务承诺书

(供应商自行承诺, 格式自拟)

承诺单位: _____ (盖章)

法定代表人: _____ (签字或盖章)

____年____月____日

八、政府采购诚信承诺书

 （采购人）， （采购代理机构）：

我公司 （供应商名称）已详细阅读了 项目（项目编号： ）采购文件，自愿参加本次报价，现就有关事项做出郑重承诺如下：

一、诚信报价，材料真实。我公司保证所提供的全部材料、报价内容均真实、合法、有效，保证不出借或者借用其他企业资质，不以他人名义报价，不弄虚作假；

二、遵纪守法，公平竞争。不与其他供应商相互串通、哄抬价格，不排挤其他供应商，不损害采购人的合法权益；不向询价小组、采购人提供利益以牟取中标。

三、若中标后，将按照规定及时与采购人签订政府采购合同，不与采购人订立有悖于采购结果的合同或协议；严格履行政府采购合同，不降低合同约定的产品质量和服务，不得擅自变更、中止、终止合同，或者拒绝履行合同义务；

若有违反以上承诺内容的行为，我公司自愿接受取消报价资格、记入信用档案、没收保证金、媒体通报、1-3年内禁止参与政府采购等处罚；如已中标的，自动放弃中标资格，并承担全部法律责任；给采购人造成损失的，依法承担赔偿责任。

供应商名称(盖公章)：

法定代表人（签字）：

年 月 日

九、声明函

(一) 中小企业声明函

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

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（盖章）：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

日期：_____年___月___日

说明：1、供应商参加政府采购时，提供虚假中小企业申明函的，以提供虚假材料谋取成交处理。

采购文件中明确的所属行业：工业。

(二) 残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部民政部中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（盖章）：_____

法定代表人（签字）：_____

日期：_____年__月__日

说明：填写本声明函时应仔细阅读《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号），供应商不满足此要求则无须提供，一旦提供将视为满足其要求，如有虚假，将依法承担相应责任。

(三) 监狱企业声明函

本单位郑重声明，根据《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）的规定，本单位为符合条件的监狱单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（盖章）：_____

法定代表人（签字）：_____

日期：_____年__月__日

说明：填写本声明函时应仔细阅读《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号），供应商不满足此要求则无须提供，一旦提供将视为满足其要求，如有虚假，将依法承担相应责任。