

# 招 标 文 件

## (货物类)

**采购项目名称：采购血液透析机等一批国产医疗设备(二次)**

**采购项目编号：N5101142026000049**

**成都市新都区人民医院**

**四川正科建设工程咨询有限公司共同编制**

2026年04月03日

# 第一章 投标邀请

四川正科建设工程咨询有限公司（以下简称“代理机构”）受成都市新都区人民医院委托，拟对 采购血液透析机等一批国产医疗设备(二次) 采用公开招标方式进行采购，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。本项目为四川省成都市新都区政府采购项目，适用《中华人民共和国政府采购法》等法律制度规定。

## 1.1.采购项目编号： N5101142026000049

## 1.2.采购项目名称： 采购血液透析机等一批国产医疗设备(二次)

## 1.3.招标项目简介

成都市新都区人民医院拟通过公开招标方式采购一批国产医疗设备，包括床旁超声仪、血液透析滤过机、血液透析机、胰岛素泵、标本冷藏柜、生物显微镜、低速离心机、医用生物显微镜、微孔板震荡器、全自动酶联免疫分析仪、数码恒温解冻箱、全自动糖化血红蛋白分析仪、呼气分析仪。本次政府采购项目共1个包。本项目除微孔板震荡器外，其他产品均属于医疗器械。

## 1.4.邀请供应商方式

本项目以招标公告的方式邀请供应商参加投标，招标公告在四川政府采购网（[www.ccgp-sichuan.gov.cn](http://www.ccgp-sichuan.gov.cn)）发布。

## 1.5.供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

根据《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，供应商应当具备下列条件：

一、需要满足的一般资格要求：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）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。

二、落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1：无。

三、本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、若采购产品为医疗器械的，（1）投标人须符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求并具有医疗器械生产许可证或者医疗器械经营许可/备案凭证；（2）投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册或备案证明材料（注：对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明）（描述：若采购产品为医疗器械的，（1）投标人须符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求并具有医疗器械生产许可证或者医疗器械经营许可/备案凭证；（2）投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册或备案证明材料（注：对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明）：须同时满足（1）（2）要求。投标人提供以上证明材料复印件并加盖投标人电子章）

2、本项目不接受联合体投标（描述：本项目不接受联合体投标：非联合体投标即可，无须提供其他证明材料）

## 1.6.电子化采购相关事项

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

一、供应商应当在四川政府采购网-办事指南查看四川省政府采购一体化平台（以下简称“采购平台”）操作规范，并严格按照操作规范要求进行系统操作。供应商参与本项目电子化采购活动的范围主要包括：获取招标文件，编制、签章、加密并提交投标文件，参加开标、解密投标文件和电子评标，签订采购合同等。

二、供应商应当使用纳入全国公共资源交易平台（四川省）数字证书互认范围的数字证书和电子印章，参加本项目电子化采购活动；已按规定办理数字证书和电子印章的供应商，按照采购平台操作规范进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。未办理互认的数字证书和电子印章的供应商，可在四川省公共资源交易信息网-办事指南或者四川政府采购网-办事指南查询办理渠道。

供应商使用数字证书登录采购平台进行的一切系统操作和加盖电子印章确认的电子文书资料，均属于供应商真实意思表示，供应商对其系统操作行为和电子印章确认事项承担法律责任。

供应商应当加强数字证书和电子印章的日常校验和保管，确保在参加采购活动期间能够正常使用，严格授权管理，防止非授权操作。

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

四、采购平台技术支持：

在线客服：通过四川政府采购网-在线客服进行咨询

400服务电话：4001600900

CA及签章服务电话：通过四川政府采购网-办事指南进行查询

## 1.7.招标文件获取时间、方式及地址

一、招标文件获取时间：详见采购公告。

二、采购人或者代理机构应当在招标文件获取时间开始前，将本项目电子招标文件上传至交易系统，向投标人免费提供，投标人通过交易系统获取招标文件。投标人成功获取招标文件后，将收到已获取招标文件的回执单。未按规定获取招标文件的投标人，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

注：获取的招标文件由正文和附件组成，正文部分包括pdf、word两种格式版本，如内容有不一致的，以pdf格式内容为准。

## 1.8.投标截止时间及开标时间、方式、地点

一、投标截止时间及开标时间：详见采购公告。

二、投标人应当在投标截止时间前，通过交易系统提交投标文件。成功提交的，投标人将收到已提交投标文件的回执单。

三、本项目采取网上开标，采购人或者代理机构通过交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

## 1.9.供应商信用融资

为助力解决政府采购中标人资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，根据《关于进一步提高政府采购透明度和采购效率相关事项的通知》（财办库〔2023〕243号）《四川省财政厅关于推进四川省政府采购供应商信用融资工作的通知》（川财采〔2018〕123号）规定，有融资需求的供应商可登录四川政府采购网—金融服务平台，选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标结果、中标通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

## 1.10.联系方式

采购人：成都市新都区人民医院

地址：成都市新都区育英路南段199号

邮编：610500

联系人：喻老师

联系电话：028-83993050

**代理机构：四川正科建设工程咨询有限公司**

地址：成都市新都区新都街道兴乐北路1288号派都广场1栋C座3楼

邮编：610500

联系人：李先生

联系电话：028-89396633

## 第二章 投标人须知

### 2.1.投标人须知附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算及最高限价★	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：3,748,000.00元</p> <p>投标人报价不得超过招标文件中规定的预算金额，采购人可以在采购预算内合理设定最高限价，投标人报价不得超过最高限价，最高限价详见第三章。</p>
2	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（具体规则详见第五章）</p>
3	是否接受联合体★	<p>采购包1：不接受联合体</p> <p>如接受联合体，需符合以下要求：</p> <p>一、两个以上供应商可以组成一个联合体，以一个投标人的身份参加投标。联合体应当确定其中一方为本次采购活动的牵头单位，代表联合体处理参加采购活动的一切事务。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。</p> <p>二、参加联合体的供应商均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并应当向采购人提交联合协议，载明联合体各方承担的工作和义务。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，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。按照联合体分工承担不同工作的供应商，应当具备承担对应工作内容的特定资格条件。</p> <p>三、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。</p>
4	投标（响应）保证金★	本项目不收取投标（响应）保证金。
5	履约保证金★	采购包1：不收取
6	投标有效期★	提交投标文件的截止之日起不少于 90 天。投标文件未明确投标有效期或者少于前述规定天数的，其投标文件按无效处理。
7	代理服务费★	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标人</p> <p>代理服务费收费标准：根据《政府采购代理机构管理暂行办法》财库〔2018〕2号的规定，代理服务费由中标人向招标代理机构支付，以中标金额作为计费基数，收费标准按照《国家计委关于印发〈招标代理服务收费管理暂行办法〉的通知》（计价格〔2002〕1980号）和《国家发展改革委办公厅关于招标代理服务收费有关问题的通知》（发改办价格〔2003〕857号）规定的80%执行。原则上代理服务费用不足5400元的，按5400元收取。</p>
8	中标结果公告	中标结果将在四川政府采购网予以公告。
9	是否组织潜在投标人现场考察	采购包1：否

10	是否召开开标前答疑会	本项目不组织标前答疑
11	特殊情况	<p>出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查：</p> <p>（一）交易系统发生故障而无法正常使用的；</p> <p>（二）因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的；</p> <p>（三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。</p> <p>出现上述的情形，采购人或者采购代理机构、评审委员会应当认真评估影响，对不影响采购公平、公正的，待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，应当采取顺延相关截止时间等方式依法进行处置；经处置后，仍然影响采购公平、公正的，应当依法废标或者终止采购活动。</p> <p>注：故障处理详见第二章规定。</p>
12	报价/分值精确度	所有数据项默认最多可输入/展示至小数点后2位，超出小数点位的数值采用四舍五入的方式进行保留。
13	实质性要求	本招标文件中“★”要求为实质性要求。投标人应当按照第五章评标程序中的符合性审查规定，在投标文件中进行实质性响应，否则作无效投标处理。
14	其他说明	本招标文件所称的“以上”、“以下”、“内”、“以内”、“不少于”包括本数；所称的“不足”、“低于”、“超过”不包括本数。

## 2.2.总则

### 2.2.1.适用范围

- 一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。
- 二、本招标文件由 成都市新都区人民医院 和 四川正科建设工程咨询有限公司 负责解释。

### 2.2.2.有关定义

- 一、“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是 成都市新都区人民医院。
- 二、“投标人”是指按照采购公告规定获取招标文件，参加投标竞争的法人、其他组织或者自然人。
- 三、“代理机构”是指集中采购机构和从事采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是 四川正科建设工程咨询有限公司。
- 四、“网上开标”是指代理机构通过交易系统在线组织投标文件解密，投标人通过交易系统在线解密投标文件等活动。
- 五、“电子评标”是指采购人或者代理机构开展资格审查，评标委员会开展符合性审查、比较与评价、推荐中标候选人、出具评标报告等活动。

## 2.3.招标文件

### 2.3.1.招标文件的构成

招标文件由采购人、代理机构通过交易系统编制、确认，是项目采购活动开展的基本依据，主要包括以下内容：

- 一、投标邀请；
- 二、投标人须知；
- 三、技术、服务及其他要求；
- 四、资格审查；
- 五、评标办法；
- 六、投标文件格式；

七、拟签订采购合同文本。

### **2.3.2.招标文件的澄清和修改**

一、投标截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改，但不得改变采购标的和资格条件。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将更正后的招标文件上传至交易系统，通过交易系统向已获取招标文件的投标人发送更正通知，在四川政府采购网发布更正公告。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构应当在投标截止时间至少 15 日前，通过交易系统向已获取招标文件的投标人发送更正通知；不足 15 日的，采购人或者代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

三、采购人或者代理机构通过交易系统发出更正通知的同时，即为送达投标人。投标人应当及时查看更正公告、更正信息，并根据更正公告、更正信息要求，获取更正后的招标文件，进行投标文件编制。

## **2.4.投标文件**

### **2.4.1.投标文件的语言**

一、投标人提交的投标文件以及投标人与评标委员会在评标过程中的所有来往书面文件原则上使用中文。投标文件中如附有外文资料，要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面，未翻译的外文资料，评标委员会将视其为无效材料，但以下情形除外：

（一）投标人的法定代表人为外籍人士的，法定代表人的签字和护照。

（二）对于如生产厂家授权书、原厂技术证明资料及一些行业标准、国家标准、国际标准或者行业认证等需要以非中文表述且不宜翻译为中文的。

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

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

### **2.4.2.计量单位★**

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

### **2.4.3.投标货币★**

本项目均以人民币报价。

### **2.4.4.知识产权★**

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

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

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

### **2.4.5.投标报价★**

一、投标人的报价是其响应本项目要求的全部工作内容的价格体现或者结算标准，包括投标人完成本项目所需的一切费用。投标人对采购内容报价要求中的每一项报价内容只允许有一个报价，任何有选择或可调整的报价将不予接受。

二、按照招标文件第五章评标办法规定进行价格修正的，修正后的报价经投标人加盖电子印章确认后产生约束力。未在规定时间内确认的，视同投标人不确认，其投标无效。

三、评标过程中出现下列情形之一的，评标委员会应当启动异常低价投标审查程序：

1. 投标报价低于全部通过符合性审查供应商投标报价平均值 50 %的，即 $\text{投标报价} < \text{全部通过符合性审查供应商投标报价平均值} \times 50 \%$ ；

2. 投标报价低于通过符合性审查的次低报价供应商投标报价 50 %的，即 $\text{投标报价} < \text{通过符合性审查的次低报价供应商投}$

标报价× 50 %；

3.投标报价低于采购项目（采购包）最高限价 45 %的，即投标报价<采购项目（采购包）最高限价× 45 %；

4.评标委员会基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。

评标委员会启动异常低价投标审查后，属于前述第1项至第4项情形的，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间对投标价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料，包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等，给予相关供应商的合理时间一般不少于30分钟。其中，属于第3项情形，供应商已随投标文件一并提交相关书面说明及必要的证明材料的，在评审现场可不再重复提交。

评标委员会依据专业经验，参考同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况，对报价合理性进行判断。投标供应商不能提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料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。

#### **2.4.6.投标文件的编制、签章和加密★**

一、投标人应当按照招标文件规定编制投标文件，招标文件第六章对投标文件格式有要求的，按照格式要求编制投标文件，没有格式要求的，由投标人自行编写。投标（响应）客户端提供部分投标文件编制辅助功能，供应商应当认真审查核对编制生成的投标文件，并对投标文件的完整性、准确性和有效性负责。

二、投标人通过四川政府采购网-下载专区下载投标（响应）客户端，使用投标（响应）客户端编制投标文件，完成投标文件编制、加盖电子印章和加密。

#### **2.4.7.投标文件的提交★**

一、投标截止时间前，投标人通过交易系统完成投标文件提交，成功提交投标文件的，将收到成功提交投标文件的回执单。成功提交投标文件的投标人信息在投标截止时间前，将加密保存。

未按招标文件和采购平台操作规范编制、确认、加密、盖章和提交的投标文件，将被拒绝接收。

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

三、除投标人外，其他任何单位和个人不得解密投标文件或者调整修改已提交投标文件的内容及提交状态。

#### **2.4.8.投标文件的补充、修改、撤回★**

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

投标人投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

### **2.5.开标、资格审查、评标和中标**

#### **2.5.1.开标**

##### **2.5.1.1.开标程序**

投标截止时间后，通过交易系统“开标/开启大厅”网上开标，在线解密投标文件、公布开标结果。

##### **2.5.1.2.解密投标文件★**

投标截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人应在规定的解密时间内，使用加密投标文件的数字证书进行投标文件解密。除因平台系统故障导致投标人未按时完成解密外，投标人未在规定的解密时间内完成解密的，按无效投标处理。

##### **2.5.1.3.有关要求**

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

开标过程中，投标人对开标过程有疑义，可向代理机构提出询问，代理机构应当及时予以答复。

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



成功提交或者成功解密电子投标文件的投标人不足3家的，采购人或者代理机构将作废标处理。

### **2.5.2.查询及使用信用记录**

开标结束后，采购人或者代理机构根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的要求，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）、“中国执行信息公开网”网站（http://zxgk.court.gov.cn/shixin/）等渠道，查询投标人在投标截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单（重大税收违法失信主体）、政府采购严重违法失信行为记录名单、严重违法失信企业名单中的投标人参加本项目的采购活动。

组成联合体参加政府采购活动的，将对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

### **2.5.3.资格审查**

详见招标文件第四章。

### **2.5.4.评标**

详见招标文件第五章。

### **2.5.5.中标通知书**

一、采购人或者评标委员会确认中标人后，代理机构在四川政府采购网发布中标结果公告、通过交易系统发出中标通知书，中标人通过交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书对采购人和中标人均具有法律效力。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，并依法重新确定中标人或者重新开展采购活动。

中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标人放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。中标人放弃中标项目视同拒绝签订合同，其中无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同的，将根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。

## **2.6.合同签订、备案、履行及验收**

### **2.6.1.签订合同**

一、采购人应在中标通知书发出之日起30日内与中标人签订书面合同，采购人因不可抗力原因迟延签订合同的，应当自不可抗力事由消除之日起7日内完成合同签订事宜。

二、采购人和中标人签订的书面合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改，采购人不得向中标人提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

三、政府采购合同自采购人和中标人在书面合同上签章之日起生效。

四、中标人完全遵守《中华人民共和国劳动合同法》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

### **2.6.2.政府采购合同公告、备案**

政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在四川政府采购网予以公告；政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将政府采购合同报项目同级财政部门备案。

政府采购合同的双方当事人不得擅自变更合同，依照政府采购法确需变更政府采购合同内容的，采购人应当自合同变更之日起2个工作日内在四川政府采购网发布政府采购合同变更公告，但涉及国家秘密、商业秘密的信息和其他依法不得公开的信息除外。

### **2.6.3.合同分包和转包★**

#### **2.6.3.1.合同分包**

本项目不允许合同分包。

#### 2.6.3.2.合同转包

- 一、严禁中标人将本项目合同转包。
- 二、中标人将合同转包的，将依法追究法律责任。

#### 2.6.4.采购人增加合同标的的权利

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。

#### 2.6.5.履行合同

- 一、采购人与中标人应当根据合同的约定依法履行合同义务。
- 二、政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

#### 2.6.6.履约验收方案

- 一、验收组织方式：

采购包1： 自行验收

- 二、是否邀请本项目的其他供应商：

采购包1： 否

- 三、是否邀请专家：

采购包1： 否

- 四、是否邀请服务对象：

采购包1： 否

- 五、是否邀请第三方检测机构：

采购包1： 否

- 六、履约验收程序：

采购包1： 一次性验收

- 七、履约验收时间：

采购包1：

1、 验收条件说明： 中标人完成全部产品安装调试并提出初步验收申请后，达到验收条件起 5 日内，验收合同总金额的 100%；

- 八、验收组织的其他事项：

采购包1： 因系统填写格式受限，履约验收时间以如下要求为准：中标人完成全部产品安装调试并提出初步验收申请后5日内采购人组织初步验收，初步验收合格后，进入7天试用期；试用期间发生质量问题，修复后试用期重新起算；试用期结束后3日内采购人完成最终验收。

- 九、技术履约验收内容：

采购包1： 按照采购文件的项目技术服务要求、中标人的投标文件应答以及合同约定标准进行验收。

- 十、商务履约验收内容：

采购包1： 按照采购文件的商务要求、中标人的投标文件应答以及合同约定标准进行验收。

- 十一、履约验收标准：

采购包1： 按国家有关规定以及采购人招标文件的质量要求和技术指标、中标人的投标文件及承诺与合同约定标准进行验收。

- 十二、履约验收其他事项：

采购包1： 其他未尽事宜按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）、《政府采购需求管理办法》(财库〔2021〕22号)等相关规定进行。

#### 2.6.7.资金支付

采购人将按照政府采购合同规定，及时向中标人支付采购资金。具体支付约定详见第三章。

## **2.7.纪律要求**

### **2.7.1.保密要求**

采购人、代理机构应当采取必要措施，保证评标在严格保密的情况下进行。除采购人代表、评标现场组织人员外，采购人的其他工作人员以及与评标工作无关的人员不得进入评标现场。

有关人员对标情况以及在评标过程中获悉的国家秘密、商业秘密负有保密责任。

### **2.7.2.投标人不得具有的情形★**

投标人参加投标不得有下列情形：

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- （一）不同投标人的投标文件异常一致；
- （二）不同投标人的投标报价呈规律性差异；
- （三）不同投标人的投标文件相互混装；
- （四）不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出；
- （五）不同投标人编制或者提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息均异常一致；
- （六）法律法规规章制度规定的其他情形。

二、有下列情形之一的，属于恶意串通，对投标人依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任，对采购人、代理机构及其工作人员依照《中华人民共和国政府采购法》第七十二条的规定追究法律责任：

- （一）投标人直接或者间接从采购人或者代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件；
- （二）投标人按照采购人或者代理机构的授意撤换、修改投标文件；
- （三）投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；
- （四）属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- （五）投标人之间事先约定由某一特定投标人中标；
- （六）投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标；
- （七）投标人与采购人或者代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

三、提供虚假材料谋取中标；

四、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

五、与采购人或者代理机构、其他投标人恶意串通；

六、向采购人或者代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

七、在招标过程中与采购人或者代理机构进行协商谈判；

八、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

九、未按照招标文件确定的事项签订政府采购合同；

十、将政府采购合同转包或者违规分包；

十一、提供假冒伪劣产品；

十二、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十三、拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况；

十四、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有前述第一至七条情形的，认定其投标无效；中标人有前述第二至七条情形之一的，认定中标无效。此外，将按照规定追究投标人法律责任。属于恶意串通的，根据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款，对投标人处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收

违法所得，情节严重的，由市场监督管理部门吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。其中，对涉嫌串通投标罪的，移送公安机关侦查处理，根据《中华人民共和国刑法》第二百二十三条规定，投标人相互串通投标报价，损害采购人或者其他投标人利益，情节严重的，处三年以下有期徒刑或者拘役，并处或者单处罚金。投标人与采购人串通投标，损害国家、集体、公民的合法利益的，依照上述规定处罚。

**2.7.3.采购人员及相关人员回避要求**

政府采购活动中，采购人员及相关人员与投标人有下列利害关系之一的，应当回避：

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

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

**2.8.询问、质疑和投诉**

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、投标人询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，投标人对招标文件中采购需求的询问、质疑由 四川正科建设工程咨询有限公司 负责答复；投标人对除采购需求外的招标文件的询问、质疑由 四川正科建设工程咨询有限公司 负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由 四川正科建设工程咨询有限公司 负责答复。投标人提出的询问或者质疑超出采购人对代理机构委托授权范围的，代理机构应当告知投标人向采购人提出。采购人、代理机构对答复主体存在争议的，由采购人负责答复。

答复主体：采购人

联系人：喻老师

联系电话：028-83993050

地址：成都市新都区育英路南段199号

邮编：610500

答复主体：代理机构

联系人：李先生

联系电话：028-89396633

地址：成都市新都区新都街道兴乐北路1288号派都广场1栋C座3楼

邮编：610500

三、投标人提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由投标人签字并加盖公章。

四、投标人认为招标文件、采购过程、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购人、代理机构提出质疑。投标人应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。投标人应知其权益受到损害之日，是指：

（一）对可以质疑的招标文件提出质疑的，为获取招标文件之日。对更正后的招标文件提出质疑的，如质疑内容为更正内容，为发出招标文件更正通知之日；如质疑内容为原招标文件内容，为获取原招标文件之日。

（二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日。

（三）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

五、投标人通过书面形式线下向采购人或者代理机构提交质疑资料。

## 六、投标人提出质疑时应当准备的资料

- (一) 质疑函正本1份；（政府采购投标人质疑函范本可在四川政府采购网下载专区下载）
- (二) 法定代表人或主要负责人授权委托书1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；
- (三) 法定代表人或主要负责人身份证复印件1份；
- (四) 委托代理人身份证复印件1份（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；
- (五) 针对质疑事项必要的证明材料（针对招标文件提出的质疑，需提交从交易系统获取的招标文件回执单）。

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，投标人质疑不得超出招标文件、采购过程、采购结果的范围。

七、投标人对采购人或者代理机构的质疑答复不满意、采购人或者代理机构未在规定期限内作出答复的，投标人可以在答复期满后15个工作日内向同级财政部门提起投诉。（政府采购供应商投诉书范本可在四川政府采购网下载专区下载）

财政部门联系方式详见四川政府采购网-下载专区-政府采购供应商投诉书范本-政府采购供应商投诉书范本及受理投诉联系方式。

## 八、法律责任

采购人、代理机构有下列情形之一的，由财政部门责令限期改正；情节严重的，给予警告，对直接负责的主管人员和其他直接责任人员，由其行政主管部门或者有关机关给予处分，并予通报：

- (一) 拒收质疑供应商在法定质疑期内发出的质疑函；
- (二) 对质疑不予答复或者答复与事实明显不符，并不能作出合理说明；
- (三) 拒绝配合财政部门处理投诉事宜。

投标人在全国范围12个月内三次以上投诉查无实据的，由财政部门列入不良行为记录名单。投标人有下列行为之一的，属于虚假、恶意投诉，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动：

- (一) 捏造事实；
- (二) 提供虚假材料；
- (三) 以非法手段取得证明材料。证据来源的合法性存在明显疑问，投标人无法证明其取得方式合法的，视为以非法手段取得证明材料。

## 2.9.电子化采购特殊情形处理

代理机构应当制定电子化采购活动应急处置预案，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理办法》等规定，依法有效应对、处置电子化采购活动中出现影响采购活动顺利推进的各类特殊情况。

### 2.9.1.平台系统故障处理

平台系统故障是指因平台所部署的基础软硬件环境、网络环境或者平台功能应用出现异常，导致的平台访问失败、数据出错或者规则失效等问题。

供应商在注册登录、获取采购文件、编制投标响应文件和投标响应、签订采购合同过程中，遇到影响业务操作的平台系统故障，应当暂停操作，通过采购平台4001600900电话或者在线客服进行反馈，对可能导致供应商无法在规定时间内完成响应的系统故障，供应商应同时告知代理机构；供应商和评审专家在电子化采购评审过程中，遇到系统故障的，向代理机构进行反馈，代理机构应及时进行核实，对影响采购活动开展，应当暂停操作，并通过代理机构联络群或者开评标专线电话等渠道进行反馈。

平台运维单位负责平台系统故障的排查认定，对认定为平台系统故障的，通过四川政府采购网发布运维通知，明确故障类型、故障期间、影响范围、处理意见。故障排除后，采购人、代理机构应当依据运维通知内容评估对项目采购活动的影响情况，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理办法》第四十一条规定和应急处置预案进行处理，依法开展后续采购活动。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。不得因平台系统故障免除平台用户应当承担的义务和法律责任。

对经核实排查认定不属于平台系统故障的，采购人、代理机构、供应商、评审委员会应按政府采购法律制度和平台操作要求开展后续操作。

供应商使用的网络环境、计算机终端及软件、数字证书、电子印章等设施设备出现的故障，不属于平台系统故障。供应商应当在使用平台前做好必要的准备和验证工作，并承担准备验证不充分产生的不利后果。

### **2.9.2.其他特殊情形处理**

出现采购活动组织场所停电、断网等特殊情形，导致采购活动无法继续通过平台系统实施的，或者其他无法保证电子化交易公平、公正和安全的情形，采购人、代理机构应当根据《四川省政府采购项目电子化采购管理办法》第四十一条规定和应急处置预案进行处理。如影响供应商获取采购文件、提交投标响应文件、解密投标响应文件或者评审中响应报价、澄清说明等的，采购人、代理机构、评审委员会应当在故障排除后，根据有关规定依次顺延相关截止时间，并由代理机构告知供应商。

### **2.9.3.注意事项**

出现前述特殊情形影响采购活动正常开展的，属于供应商需要承担的风险。因故意行为造成平台系统故障或者组织场所停电、断网等影响电子化采购活动正常开展的，视为非法干预采购活动，将依法追究相关责任人责任，给他人造成损失的，依法承担赔偿责任。

## **2.10.样品评审**

采购包1：不需要样品评审

要求提供样品评审的项目，样品评审环节采取线下方式进行。

采购人或者代理机构应当在招标文件中明确线下样品评审规则和方式，不得对投标人实行差别待遇或者歧视性待遇。样品评审应当全过程录音录像，形成书面评审记录上传至交易系统。

### 第三章 技术、服务及其他要求

（注：本章的技术、服务及其他要求中，带“★”的要求为实质性要求。采购人、代理机构应当根据项目实际要求合理设定，并在第五章符合性审查中明确响应要求。）

#### 3.1.采购内容

采购包1：  
采购包预算金额（元）：3,748,000.00  
采购包最高限价（元）：3,748,000.00

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	A02322 100 体外 循环设备	血液透析 机	7.00（套 ）	1,050,00 0.00	工业	是	否	否	否	否
2	A02322 100 体外 循环设备	血液透析 滤过机	3.00（套 ）	690,000. 00	工业	否	否	否	否	否
3	A02322 700 病房 护理及医 院设备	胰岛素泵	22.00（ 套）	484,000. 00	工业	否	否	否	否	否
4	A02320 400 医用 光学仪器	医用生物 显微镜	2.00（套 ）	30,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
5	A02321 900 临床 检验设备	低速离心 机	3.00（套 ）	120,000. 00	工业	否	否	否	否	否
6	A02320 400 医用 光学仪器	生物显微 镜	2.00（套 ）	300,000. 00	工业	否	否	否	否	否
7	A02321 900 临床 检验设备	微孔板震 荡器	1.00（套 ）	10,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
8	A02321 900 临床 检验设备	全自动酶 联免疫分 析仪	1.00（套 ）	600,000. 00	工业	否	否	否	否	否

9	A02321 900 临床 检验设备	数码恒温 解冻箱	1.00（套 ）	40,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
10	A02321 900 临床 检验设备	全自动糖 化血红蛋 白分析仪	1.00（套 ）	100,000. 00	工业	否	否	否	否	否
11	A02320 300 医用 电子生理 参数检测 仪器设备	呼气分析 仪	1.00（套 ）	9,000.00	工业	否	否	否	否	否
12	A02320 500 医用 超声波仪 器及设备	床旁超声 仪	1.00（套 ）	300,000. 00	工业	否	否	否	否	否
13	A02321 900 临床 检验设备	标本冷藏 柜	1.00（套 ）	15,000.0 0	工业	否	否	否	否	否

是否适用本国产品标准：

采购包1： 是

报价要求

采购包1：

序号	报价内容	数量（计量单位）	最高限价	价款形式	报价说明
1	血液透析机	7.00（套）	1,050,000.00	总价	最高限价为7套的总限价，每套单价限价为150000元
2	血液透析滤过机	3.00（套）	690,000.00	总价	最高限价为3套的总限价，每套单价限价为230000元
3	胰岛素泵	22.00（套）	484,000.00	总价	最高限价为22套的总限价，每套单价限价为22000元
4	医用生物显微镜	2.00（套）	30,000.00	总价	最高限价为2套的总限价，每套单价限价为15000元
5	低速离心机	3.00（套）	120,000.00	总价	最高限价为3套的总限价，每套单价限价为40000元
6	生物显微镜	2.00（套）	300,000.00	总价	最高限价为2套的总限价，每套单价限价为150000元
7	微孔板震荡器	1.00（套）	10,000.00	总价	最高限价为1套的总限价
8	全自动酶联免疫分析仪	1.00（套）	600,000.00	总价	最高限价为1套的总限价



9	数码恒温解冻箱	1.00（套）	40,000.00	总价	最高限价为1套的总限价
10	全自动糖化血红蛋白分析仪	1.00（套）	100,000.00	总价	最高限价为1套的总限价
11	呼气分析仪	1.00（套）	9,000.00	总价	最高限价为1套的总限价
12	床旁超声仪	1.00（套）	300,000.00	总价	最高限价为1套的总限价
13	标本冷藏柜	1.00（套）	15,000.00	总价	最高限价为1套的总限价

★注：投标人响应产品应当明确品牌和规格型号并指向唯一产品，不能指向唯一产品的，应通过报价表唯一产品说明栏补充说明。

本项目涉及核心产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	A02322100 体外循环设备	血液透析机	血液透析机

注：涉及核心产品的，具体评审规定见第五章。

本项目涉及采购进口产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：不涉及采购进口产品时，投标人不得提供进口产品进行响应；涉及采购进口产品时，如国产产品满足采购需求，也可提供国产产品进行响应。

本项目涉及强制采购节能产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

★注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中政府强制采购的产品，投标人应当提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，否则作无效投标处理。具体要求详见第五章符合性审查表。

本项目涉及优先采购节能产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《节能产品政府采购品目清单》中优先采购的产品，投标人提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

本项目涉及优先采购环境标志产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
不涉及			

注：响应产品属于《环境标志产品政府采购品目清单》中的产品，投标人提供由国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的环境标志产品认证证书的原件扫描件或“全国认证认可信息公共服务平台”（<http://cx.cnca.cn>）的认证信息截图，可以享受优先采购政策。具体要求详见第五章规定。

3.2.技术要求

采购包1：  
标的名称：血液透析机

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------

1		<p>产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）</p> <p>★1、用途：至少能用于对慢性肾衰竭患者进行血液透析，并开展血液透析在内的血液净化治疗。</p> <p>▲2、监测功能：具有在线无创血压监测、在线清除率KT/V监测、血容量监测、体温监测中至少3项监测功能。</p> <p>3、彩色液晶显示屏≥10英寸，具有触摸功能，具有中文操作界面。</p> <p>4、具备单纯超滤、序贯透析功能（可通过程序组合达成序贯透析功能）。</p> <p>5、超滤系统：具有容量平衡反馈系统。</p> <p>6、具有透析液配制反馈控制系统，能监测透析液离子浓度。显示曲线至少包括超滤、钠曲线，可单独使用、也可合并使用，每种程序提供图形化示意图。</p> <p>7、具有漏血监测功能；为双色光双重监测，能区分真、假性漏血；漏血监测精度：最大透析液流量800ml/min时≤0.5ml/min。</p> <p>8、气泡监测器：具有空气监测功能，具有超声波和光学双重监测。</p> <p>▲9、清洗消毒程序：支持热消毒和化学消毒，只需要一种消毒剂常规消毒。每班次消毒、脱钙、冲洗一体化一键式操作，A/B液吸管与机器整合消毒，单次热水柠檬酸消毒时间≤40分钟。</p> <p>10、透析液温度控制范围至少包含：35℃～39℃。</p> <p>11、联网功能：配置开放数据接口，支持透析软件数据采集。</p> <p>12、压力监测显示范围：动脉压至少包含：-50mmHg～+280mmHg，监测精度：≤±10%；静脉压至少包含：-50mmHg～+300mmHg，监测精度：≤±10%；跨膜压至少包含：-50mmHg～+300mmHg，监测精度：≤±10%。</p> <p>13、血泵：显示有效血流量范围至少包含15ml/min～600ml/min，精度：≤±10%。</p> <p>14、肝素泵输送速度范围至少包含：0.1ml/h～10ml/h。</p> <p>15、透析液流量范围至少包含：300ml/min～700ml/min，可调节。</p> <p>16、超滤率范围至少包含：100ml/h～4000ml/h，超滤率精度≤±5%。</p> <p>17、供水压力范围至少包含1.5bar～5bar,供水温度范围至少包含5℃～30℃。</p> <p>18、透析液电导率范围至少包含：13ms/cm～15ms/cm。</p> <p>19、具备静脉壶液面调节功能。</p> <p>▲20、设备设计使用寿命≥10年。</p> <p>▲21、在断电时，不需人工切换，内置蓄电功能应维持血泵工作≥15分钟，同时维持所有监视系统正常。</p> <p>★22、设备含干粉支架一个，含适配的透析液过滤器一套，含进排水组件一套及电源线一根。</p>
---	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：血液透析滤过机

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------

1		<p>产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）</p> <p>★1、用途：至少可用于成人急性或慢性肾功能衰竭患者的血液透析、血液滤过、血液透析滤过在内的血液净化治疗。</p> <p>▲2、监测功能：具有在线无创血压监测、在线清除率KT/V监测、血容量监测、体温监测中至少3项监测功能。</p> <p>3、彩色液晶显示屏≥10英寸，具有触摸功能，具有中文操作界面。</p> <p>4、具备单纯超滤，序贯透析功能（可通过程序组合达成序贯透析功能）。</p> <p>5、超滤系统：具有容量平衡腔或复式泵系统。</p> <p>6、显示曲线至少包括超滤、透析液浓度、碳酸氢根曲线，可单独使用、也可合并使用，每种程序提供图形化示意图。</p> <p>7、具备漏血监测功能；为双色光双重监测；漏血监测精度：≤0.5ml血液/min或者≤0.3ml血液/1L透析液。</p> <p>8、气泡监测器：具有空气监测功能，监测精度≤0.01ml。</p> <p>▲9、清洗消毒程序：支持热消毒和化学消毒。消毒、脱钙、冲洗一体化一键式操作，A/B液吸管与机器整合消毒，单次热水柠檬酸消毒时间≤40分钟。</p> <p>10、透析液温度控制范围至少包含35℃～39℃。</p> <p>11、联网功能：配置开放数据接口，支持透析软件数据采集。</p> <p>12、压力监测显示范围：动脉压力测量范围至少包含：-300mmHg～+300mmHg，监测精度：≤±10%；静脉压力测量范围至少包含：-50mmHg～+400mmHg，监测精度：≤±10%；跨膜压测量范围至少包含：-100mmHg～+400mmHg，监测精度：≤±10%。</p> <p>13、血泵：显示有效血流量范围至少包含40ml/min～600ml/min，精度：≤±10%。</p> <p>14、肝素泵输送速度范围至少包含：0ml/h～9.9ml/h。</p> <p>15、透析液流量范围至少包含：300ml/min～700ml/min，可调节。</p> <p>16、超滤率范围至少包含：100ml/h～4000ml/h，泵容量精度≤±5%。</p> <p>17、供水压力范围至少包含1.5bar～5bar,供水温度范围至少包含5℃～30℃。</p> <p>18、透析液电导率范围至少包含：13ms/cm～15ms/cm。</p> <p>19、具备静脉壶液面电动调节功能。</p> <p>▲20、在断电时，不需人工切换，内置蓄电功能应维持血泵工作≥15分钟，同时维持所有监视系统正常。</p> <p>21、可在线生成置换液，实现on-line-HDF。</p> <p>22、置换液流速范围至少包含：30ml/min～400ml/min。</p> <p>23、配有中央供液接口。</p> <p>▲24、具备自动血液管路和透析器预冲功能，预冲废液在线排放，无需连接废液袋。</p> <p>★25、设备含干粉接口一个，含适配的透析液过滤器一套，含供水管组件一套及电源线一根。</p>
---	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：胰岛素泵

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------

1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>★1、适应用于进行胰岛素输注治疗的糖尿病患者，无适应年龄限制。</p> <p>2、操作界面：具有中文图标和文字的操作界面。</p> <p>3、储药器容量：可存储≥3.0ml（300单位）的胰岛素。</p> <p>4、基础率：≥24段基础率设置。可预设至少24段基础率方案，并自动分配基础率；基础率直方图显示；输注范围至少包含0.1U/h~4U/h。</p> <p>5、开机时机器自动启动安全检测程序，每天定时统计检测。</p> <p>6、餐前大剂量设置范围至少包含：0U~87U；可限制餐前大剂量，基础率最大值和日总量的最大值。</p> <p>7、可设置安全锁管理模式（能实现只允许知晓密码的医务操作人员使用的功能）。</p> <p>8、具备输注压力实时监测功能，并提供输注异常报警。</p> <p>9、具有装药自动定位读数功能。</p> <p>▲10、设备能保留餐前大剂量、日总量、排气、基础率及报警等历史回顾记录至少各50次，保存时间≥2年。</p> <p>11、针对胰岛素短效和超短效种类，至少有4种输注模式。同时可选择是否预设早、中、晚三餐不同的餐前大剂量。</p> <p>▲12、具有报警功能，具有≥5种报警模式，具有振动、音频双重报警；警示至少包括低电量、低药量、无药、日总量超量、输注堵塞、输注餐用量、完成餐用量输注。</p> <p>▲13、储药器药量窗口可视。</p> <p>★14、具有内置电池。</p> <p>★15、配置清单：胰岛素泵主机1台、防水保护套1个。</p>
---	--	----------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：医用生物显微镜

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>1、无限远校正光学系统，齐焦距离≤45mm。</p> <p>★2、物镜配置：4×、10×、40×、100×；目镜：10×宽视场（视场数≥20）；总放大倍数至少包含：40×~1000×。</p> <p>3、照明系统：LED光源（设计使用寿命≥60000小时），亮度可调。</p> <p>4、调焦系统：载物台垂直运动调节高度≥13mm，采用粗微同轴旋钮，最小调节幅度≤3um。</p> <p>5、机械固定载物台，钢丝传动，活动范围≥X轴向70mm×Y轴向28mm，具有标本定位尺，载物台XY移动可锁定。</p> <p>6、聚光镜：带孔径光阑和滤色片槽。</p> <p>★7、配置清单：显微镜主机（不含物镜）1台；4×、10×、40×、100×共四个规格的物镜各1个。</p>

标的名称：低速离心机

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------

1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	1、所有转子、转子盖均可高温高压灭菌。 2、显示屏：可实现触摸屏控制，所有参数可直接数字输入，可精确到个位；时间显示：年、月、日、时、分、秒，用于追溯使用记录。 3、可编辑保存不少于7组多段速梯度离心程序。 4、具有故障自动诊断功能，具有门盖，超速，超温、过流、过压、过热多重保护功能，声音、文字同时提示并能显示解决方案。 5、离心机配置适配的转子后，能实现的转速至少涵盖：200r/min~6000r/min。 6、转速精度：±10r/min。 7、离心机配置适配的转子后，最大离心力至少能达到5200 ×g。 8、离心机能支持适配最大容量至少为4×800ml的转子，在配置4×800ml的转子的情况下，最高转速能达到4000rpm。 9、定时范围至少包含：1min~99h59min。 10、最高转速时的噪声：≤60dB（A）。 11、电源：AC 220V±10%，50Hz。 ★12、配置清单：离心机主机（不含转子）1台、4×500ml水平转子1个、2~7ml真空管适配器1个、10ml真空管适配器1个。
---	--	----------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：生物显微镜

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	1、具有明场观察，无限远校正光学系统，齐焦距离≤45mm。 ★2、物镜要求：4X、10X、20X、40X、100X平场半复消色差物镜。 3、物镜转盘：≥6位。 4、光源要求：≥12W亮度LED光源，切换物镜时光源强度可自动切换。 ▲5、宽视野三目镜筒（至少包含100:0、20:80、0:100三档）；10X宽视野目镜视场数≥22mm。 ▲6、观察筒左右两系统放大率差≤±0.1%，目镜放大率误差≤±0.5%。 7、调焦：载物台垂直运动方式距离≥25mm，带聚焦粗调上限停止位置，最小微调刻度单位≤1um。 8、具有的图像采集设备像素≥600万。 ★9、图像采集设备采集的图像能传输到医院LIS信息管理系统。 ★10、配置清单：显微镜主机（不含物镜）1套；配2X、4X、10X、20X、40X、100X以上六个规格的物镜各1个；图像采集设备1套。

标的名称：微孔板震荡器

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------

1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>★1、可用于TPPA（梅毒螺旋体抗体检测）微孔反应板、酶标板在常温下进行震荡混匀。</p> <p>2、屏幕可显示时间和震荡速度。</p> <p>3、最小时间设置≤1分钟，转速范围至少包含200rpm~1500rpm。</p> <p>4、可放置≥4个微孔反应板或酶标板。</p> <p>5、程序运行结束后发出声音报警，提示实验结束。</p> <p>★6、含电源线一根。</p>
---	--	----------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：全自动酶联免疫分析仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>★1、能全自动完成ELISA实验，包括加样、稀释、振荡、孵育、洗板、读数及结果判断全过程实验；可检测至少包括乙肝两对半、梅毒抗体、艾滋抗原及抗体、丙肝抗体、甲肝抗体、戊肝抗体。</p> <p>▲2、工作模式：可以连续进样、连续进板，能支持随到随测。</p> <p>3、加样装置：≥2个机械臂；一次性加样；采用气动置换加样原理；每个加样通道可独立编程；具有液面探测和凝块检测报警功能。</p> <p>4、样本位：≥240个样本位。</p> <p>5、试剂位：≥40个试剂位。</p> <p>▲6、加样通道：≥8通道独立加样。</p> <p>▲7、孵育模块：≥16个温控孵育位，可独立震荡孵育。</p> <p>8、设备配备的洗板机的洗液通道总数≥4个。</p> <p>9、设备配备的酶标仪的测量通道总数≥8个；基本滤光片配置：405nm、450nm、492nm、630nm；支持单、双波长检测。</p> <p>★10、应连接医院LIS信息管理系统，连接后能支持双向通讯，连接后通过医院LIS系统支持打印功能。</p> <p>★11、支持条码扫描、支持断电后能接入临时电源继续工作。</p> <p>★12、含有电源线一根。</p> <p>★13、配置清单：酶联免疫分析仪主机1台、10~100ul的加样枪2支、100~1000ul的加样枪1支。</p>

标的名称：数码恒温解冻箱

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------

1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>▲1、具有水浴式（湿式）融浆和干式融浆两种方式。</p> <p>2、具有急诊插入模式（使用时只需点击确认模式更换）。</p> <p>3、最大融浆量：水浴式≥25袋（每袋最大容量能达到200ml），干式≥9袋（每袋最大容量能达到200ml）。</p> <p>4、具有温控系统，控温范围至少包含：25℃~41℃，精度≤±1℃；具有温度监控，能对融浆时的模拟血浆袋核心温度及上下水箱的温度进行动态测试及分析。</p> <p>5、具有一体式水箱（至少具有独立的解冻水箱和加热水箱），带有自动注水及排水、预热、加热、循环清洗功能。</p> <p>6、振摇频率：≥30次/min。</p> <p>▲7、解冻时间：满载情况下≤30min，单方式下≤25min。</p> <p>8、触摸屏操作，实时显示温度及时间变化以及故障报警提示，故障时可直接在显示屏上显示原因及部位。</p> <p>9、支持扫描功能，可对血袋条码进行扫描自动录入数据。</p> <p>★10、含进出水组件一套及电源线一根。</p> <p>★11、配置清单：数码恒温解冻箱1套、扫描枪1支。</p>
---	--	----------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：全自动糖化血红蛋白分析仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>★1、具备通过高效液相离子交换色谱法（HPLC）检测糖化血红蛋白（HbA1c）及变异体识别的功能。</p> <p>▲2、工作模式：原始管进样、全血及预稀释样本均可；可自动进样，可自动混匀。</p> <p>▲3、样本位：≥100个样本位；有急诊样本位。</p> <p>▲4、重复性：CV≤3%，检测范围下限≤4%、检测上限≥20%。</p> <p>5、层析柱测试次数≥3000次。</p> <p>6、检查速度：≥60个/小时。</p> <p>7、设备设计使用年限：≥8年。</p> <p>★8、应连接医院LIS信息管理系统，连接后能支持双向通讯，连接后通过医院LIS系统支持打印功能。</p> <p>★9、支持条码扫描、支持断电后能接入临时电源继续工作。</p> <p>★10、含电源线一根。</p> <p>★11、配置清单：糖化血红蛋白仪主机1台、10~100ul的加样枪2支、100~1000ul的加样枪1支。</p>

标的名称：呼气分析仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------



1		<p>产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）</p>	<p>★1、可检测呼出气一氧化氮情况。</p> <p>▲2、能实现FeNO、FnNO、CaNO的单独测定和联合测定以上两种测定方式。</p> <p>3、具备内置呼出气检验校准模块。</p> <p>4、检测时间≤2分钟。</p> <p>5、FeNO检测范围至少包含0ppb～3000ppb。</p> <p>6、检测值准确性（与标准配气比较）：呼气NO≤±5ppb或±10%，取较大值；重复性：相对偏差CV≤10%。</p> <p>7、具有在线和离线检测功能。</p> <p>★8、检查适用人群包括成人及儿童。</p> <p>★9、可通过自备电池（设备内置可充电电池）及外接电源工作。</p> <p>10、内置电池充满电情况下可工作时间≥5小时。</p> <p>11、支持输出、打印功能。</p>
---	--	-----------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：床旁超声仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
----	------	--------	-----------

1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>▲1、带有≥15英寸彩色显示器。</p> <p>2、主机重量（含电池）：≤7kg。</p> <p>3、具备彩色多普勒、频谱多普勒、脉冲波多普勒、连续波多普勒技术。</p> <p>4、具备空间复合成像技术、斑点噪声抑制成像技术。</p> <p>5、具备图像储存、电影回放功能；支持U盘和外接硬盘；具备调阅观察图像视频信息功能；具备一键图像优化技术。</p> <p>6、增益调节：TGC分段≥8段。</p> <p>7、取样框偏转范围至少涵盖：±20度（线阵探头）。</p> <p>8、具有远程会诊及教学功能。</p> <p>9、具有远程维护、系统更新、故障在线求助功能。</p> <p>10、具有的测量和分析功能包括以下内容：</p> <p>（1）一般测量（至少包括距离、面积、体积、角度、时间、斜率、心率）；</p> <p>（2）血管测量；</p> <p>（3）心脏功能专用测量及分析；</p> <p>（4）腹部测量；</p> <p>（5）多普勒血流测量与分析；</p> <p>（6）自动多普勒血流测量与分析；</p> <p>（7）具备穿刺引导功能。</p> <p>11、探头接口及探头规格：</p> <p>★（1）主机探头接口：≥2个，非扩展接口；</p> <p>（2）探头规格：腹部凸阵探头（频率范围至少包含1.5MHz~5.5MHz）、血管线阵探头（频率范围至少包含3.0MHz~13.0MHz）、心脏探头（频率范围至少包含2.0MHz~4.0MHz）。</p> <p>★12、设备内置可充电电池，设备含电源线一根。</p> <p>13、内置电池充满电情况下工作时间≥2小时。</p> <p>★14、配置清单：超声仪主机（不含探头）1台、腹部凸阵探头1个、血管线阵探头1个、心脏探头1个、台车1台。</p>
---	--	----------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

标的名称：标本冷藏柜

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1		产品要求（参数性质的标识符号以技术参数与性能指标中标识符号为准）	<p>★1、有效容积≥1000L。</p> <p>2、风冷无霜，具有除湿功能，智感除露（受环温控制）。</p> <p>★3、箱内控温范围至少包含2℃~8℃，箱内控湿范围至少包含35%~75%RH，控温显示精度≤0.2℃，控湿显示精度≤1%RH。</p> <p>4、能实时显示箱内温度、湿度。箱内温度均匀度不超过±2℃。</p> <p>5、具有断电报警功能。</p> <p>6、可通过手机APP程序，远程监控设备状态，查看温度情况及报警情况。</p> <p>7、底部配万向轮，脚轮带刹车功能。</p> <p>★8、设备含电源线一根，内置至少4层搁架。</p> <p>★9、配置清单：冷藏柜1个、标本存储盒10个。</p>

**3.3.服务要求**

**3.3.1.服务内容要求**

采购包1:

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
----	------	--------	--------

1	★	项目其他要求	<p>1、投标人为本项目提供的所有产品（含零部件、配件等）须是全新的，表面无划伤、无碰撞痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的知识产权。投标人提供的所有产品均符合国家、行业强制性标准。具有前置许可、认证要求的，产品均须符合规定。采购人有权到中标人的生产场地检查货物质量和生产进度。每台货物上均应有产品质量检验合格标志。</p> <p>2、投标人负责对产品出厂质量进行控制，应完成本项目所有产品的运输工作并完成货品装卸。产品交付采购人验收合格前，产品的储存、保管工作由投标人负责，产品毁损、灭失风险由投标人承担。费用应在投标报价时自行综合考虑计入相关产品的综合单价中，采购人不另行支付。</p> <p>3、投标人负责按照规范要求完成本项目产品的安装、调试工作，安装调试过程中由投标人提供所需的机具及相关辅材。费用应在投标报价时自行综合考虑计入相关产品的综合单价中，采购人不另行支付。</p> <p>4、若因投标人提供的货物存在质量问题或投标人的工作人员操作不当造成的采购人损失，投标人须承担全部责任。项目履约过程中，投标人应保障项目工作人员的人身安全，如出现安全事故，责任由投标人自行承担。</p> <p>5、为满足医院信息化管理要求，投标人所提供货物应符合信息化管理规范标准，提供医院信息系统接入服务（信息系统接入服务产生的接口费等相关费用均由投标人承担，综合考虑在项目报价中），并负责完成系统接入实施工作，货物使用生命周期内，提供升级、运维服务并自行承担相应费用。需接入的LIS系统：成都信通网易医疗科技发展有限公司、版本号：3.4.21。</p> <p>6、供应商负责本项目产品的生产、运输、安装、调试、验收全过程各环节中突发事件（含质量、进度、安全方面）的应急处理。</p> <p>7、产品使用培训要求：投标人向采购人提供所有的产品培训（包括设备的安装调试和使用操作培训），培训的时间、地点、人员由双方根据实际情况确定，培训由投标人负责组织、采购人配合。培训目标为保证医院操作人员熟练使用和管理仪器设备。培训时应向参训人员提供书面培训资料。还应向采购人提供纸质版中文说明书2份、电子版说明书U盘1份。</p>
---	---	--------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

### 3.3.2.商务要求

采购包1：

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	合同签订生效后30个日历天内完成本项目全部产品的配送、安装、调试。
2	★	交货地点	成都市新都区人民医院。
3	★	支付方式	分期付款

4		付款进度安排	<p>1、合同签订后，对于满足合同约定支付条件的，中标人须提供合法有效完整的完税发票及相关凭证资料，采购人接到中标人正规完整票据凭证资料后（因系统填写格式受限，本项要求以其他要求中描述为准），达到付款条件起15日内，支付合同总金额的30.00%</p> <p>2、货物经最终验收合格后，中标人须提供合法有效完整的完税发票及相关凭证资料，采购人接到中标人正规完整票据凭证资料后（因系统填写格式受限，本项要求以其他要求中描述为准），达到付款条件起15日内，支付合同总金额的70.00%</p>
5	★	验收、交付标准和方法	<p>1、验收方法：中标人与采购人按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）、《政府采购需求管理办法》（财库〔2021〕22号）等相关规定的要求进行验收。验收由采购人组织，中标人配合进行，中标人完成全部产品安装调试并提出初步验收申请后5日内采购人组织初步验收，初步验收合格后，进入7天试用期；试用期间发生质量问题，修复后试用期重新起算；试用期结束后3日内采购人完成最终验收。产品交付时间距生产时间不得超过6个月。2、验收标准：按国家有关规定以及采购人招标文件的质量要求和技术指标、中标人的投标文件及承诺与合同约定标准进行验收。</p>
6	★	质量保修范围和保修期	<p>1、产品的质保期均为3年（含所有部件及消耗性配件），质保期自采购人验收合格签字之日起计算。货物质量出现问题，投标人应负责三包（包修、包换、包退），费用由投标人负担。货到现场且交付采购人后由于采购人保管不当造成的问题，投标人亦应负责修复，但费用由采购人负担。应保障售后所需的备品备件充足，备品备件的质量须符合要求。2、如安装验收后1年内，货物经3次维修仍不能正常使用或者不能达到合同约定的质量标准，采购人有权就不合格的货物要求退货退款，中标人还应当向采购人支付退款金额30%的违约金。3、投标人中标后设有售后维修服务点和售后服务人员，须指派专人负责与采购人联系售后服务事宜。4、质保期内出现质量问题，投标人在接到通知后1小时内响应，4小时内到达现场，8小时内解决问题完成维修或更换，并承担修理调换的费用；问题解决后24小时内向采购人提供问题处理报告。5、投标人向采购人提供产品使用寿命周期内产品的技术咨询服务。在质保期内派专业技术人员上门进行每年不少于4次的保养服务并出具书面维保报告。</p>

7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>一、违约责任： 1.甲方违约责任 （1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之一的违约金； （2）因甲方过错逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之一/天的违约金；逾期付款超过30天的，乙方有权终止合同； （3）甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。 2.乙方违约责任 （1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之五的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，同时应按下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约金给甲方。 （2）乙方逾期交付货物而违约的，除应及时交足货物外，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的万分之一/天的违约金；逾期交货超过30天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之十向甲方偿付违约金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。 （3）乙方货物经甲方送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定货物质量不符合合同规定标准的，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在7天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止合同，乙方应另付合同总价的百分之十的违约金给甲方。 （4）乙方保证合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。否则甲方有权解除合同，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之十向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。 （5）如乙方交付的货物不符合国家标准、行业标准或者不符合合同约定，导致甲方被行政处罚的，乙方应当赔偿甲方由此产生的损失，并退还甲方支付的货款。 （6）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。 二、争议解决办法： 1.因货物的质量问题发生争议，由甲乙双方共同选择的质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。如乙方拒不配合选择鉴定机构的，甲方有权单独选择。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。 2.合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，可向甲方所在地的人民法院提起诉讼。（注：甲方指采购人、乙方指中标人）</p>
8	★	包装方式及运输	<p>涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。</p>

### 3.4.其他要求

（注：因系统填写格式受限，本招标文件3.3.2.商务要求中付款进度安排以下述商务要求中付款进度安排要求为准） 一、商务要求：★1、付款进度安排：合同签订后，对于满足合同约定支付条件的，中标人须提供合法有效完整的完税发票及相关凭证资料，采购人接到中标人正规完整票据凭证资料后15天内（采购人收到中标人发票时间以双方确认日期为准）支付合同金额30%的款项；货物经最终验收合格后，中标人须提供合法有效完整的完税发票及相关凭证资料，采购人接到中标人正规完整票据凭证资料后15天内（采购人收到中标人发票时间以双方确认日期为准）支付合同金额70%的款项。（注：如中标人提供的产品均为中小企业制造，则按照“合同签订后，中标人须提供合法有效完整的完税发票及相关凭证资料，采购人接到中标人正规完整票据凭证资料后10个工作日内（采购人收到中标人发票时间以双方确认日期为准）支付合同金额40%的款项；货物经最终验收合格后，中标人须提供合法有效完整的完税发票及相关凭证资料，采购人接到中标人正规完整票据凭证资料后10个工作日内（采购人收到中标人发票时间以双方确认日期为准）支付合同金额60%的款项”的规定进行费用支付）。因中标人单方面没有准备完整的完税发票或凭证资料造成付款延时由中标人承担一切后果，采购人不承担任何违约责任。采购人收

到中标人发票时间以双方确认日期为准。供应商指定收款账户信息详见合同尾页签章处。中标人应当承担的违约金、赔偿金等，采购人有权在应付未付款项中直接抵扣。★二、投标人须在投标文件中按招标文件规定提供《服务内容要求偏离表》《商务要求偏离表》《产品技术参数响应表》《采购廉洁承诺书》。三、投标人具有类似项目业绩（类似项目业绩指医疗设备销售业绩），本项按照评标细则中业绩评分项规定进行评分。四、投标人在投标文件中编制并提供针对本项目的项目方案，项目方案包括实施方案和售后服务方案，实施方案包含产品质量保障措施、供货进度保障措施、安装调试技术措施、应急保障措施；售后服务方案包含售后服务人员计划安排、售后响应时间保障措施、产品使用培训及故障处理培训计划、售后备品备件的保障措施。本项按照评标细则中方案评分项规定进行评分。五、本章★要求为实质性要求，不允许负偏离，否则按照无效投标处理。▲要求为评分项，不满足则作扣分处理。针对本项▲号项技术参数与性能指标要求，投标人还需在投标文件中提供设备铭牌照片或产品技术白皮书复印件或产品彩页资料复印件或产品说明书复印件或国家认可的第三方检测机构出具的检测报告复印件进行佐证，佐证材料需体现出产品满足对应的要求，如未提供或提供的佐证材料无法体现产品满足要求则视为负偏离，作扣分处理。注释：本项目要求加盖投标人公章的内容可加盖投标人电子章。招标文件第三章技术、服务及其他要求中未明确要求提供承诺或其他证明材料的实质性要求，如投标人未自行提供承诺函或声明函明确进行声明或承诺的，均以偏离/响应表中应答情况作为评标依据，偏离/响应表中未出现负偏离则视为满足要求。第三章技术、服务及其他要求中已明确要求提供承诺以外的其他证明材料的实质性要求应按明确要求提供其他证明材料进行佐证。对于招标文件中其他未明确要求提供证明材料的实质性要求，如投标人未自行明确进行声明或承诺的，以投标人在《投标（响应）函》中“我单位完全接受和理解本项目采购文件规定的实质性要求”进行承诺即视为已响应。

## 第四章 资格审查

开标完成后，由采购人、代理机构依据法律法规和招标文件的规定，对成功解密的投标文件中投标人资格证明等进行审查并出具资格审查报告。资格审查标准及要求如下：

### 4.1.一般资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
6	参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	符合《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条第一款规定。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

### 4.2.落实政府采购政策资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			



4.3.特定资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	若采购产品为医疗器械的，（1）投标人须符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求并具有医疗器械生产许可证或者医疗器械经营许可/备案凭证；（2）投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册或备案证明材料（注：对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明）	若采购产品为医疗器械的，（1）投标人须符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求并具有医疗器械生产许可证或者医疗器械经营许可/备案凭证；（2）投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册或备案证明材料（注：对医疗器械有国家行政管理部门出具的最新分类或不纳入管理的政策依据的，按最新政策提供上述证书并提供相关说明）：须同时满足（1）（2）要求。投标人提供以上证明材料复印件并加盖投标人电子章	投标人提交的其他资格证明材料
2	本项目不接受联合体投标	本项目不接受联合体投标：非联合体投标即可，无须提供其他证明材料	投标（响应）函

## 第五章 评标办法

### 5.1.总则

一、根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》《四川省政府采购评审工作规程（修订）》等法律制度规定，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成。

三、评标工作应遵循客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评标程序、评标方法和评标标准进行独立评标。

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

五、政府采购活动参与各方原则上通过交易系统在线沟通、提示、告知有关情况，最终评审意见以签署的评审报告为准。评标过程中需要投标人电子签章的，投标人应按规定加盖电子印章。评标委员会成员在签署评标报告时，出现无法在线签章的特殊情况，可以线下签署后，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。如遇需及时联系供应商的特殊情况，采购代理机构可以在监督人员监督下，通过线下电话等方式联系供应商沟通、提示、告知有关情况，但不得干预或者操纵电子化采购活动、影响采购公平公正。代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员违法干预评标活动的，将依法追究其责任。

### 5.2.评标委员会

一、本项目评标委员会成员人数应当为5人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。财政部有特殊规定的，按照财政部有关规定执行。评审专家由代理机构采取随机方式在采购平台的评审专家库系统（以下简称“专家库系统”）抽取。

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

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现评审专家缺席、回避等情形导致评审现场评审专家数量不符合规定的，采购人或者采购代理机构按规定申请补充抽取评审专家。无法及时补充抽取的，采购人或者采购代理机构应当在交易系统中暂停采购活动，封存供应商投标文件，按规定重新组建评审委员会，解封投标文件后，开展评审活动。

四、评标委员会应当履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；
- （三）对投标文件进行比较和评价；
- （四）根据需要要求采购人、代理机构对招标文件作出解释；根据需要要求投标人对投标文件有关事项作出澄清、说明或者补正；
- （五）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；
- （六）起草评标报告并进行签署；
- （七）向采购人、代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；
- （八）法律、法规和规章规定的其他职责。

### 5.3.评标程序

#### 5.3.1.熟悉和理解招标文件

评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及政府采购合同的内容等。

5.3.2.停止评标的情形

本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：

- 一、招标文件的规定存在歧义、重大缺陷，导致评标工作无法进行的；
- 二、招标文件明显以不合理条件对投标人实行差别待遇或者歧视待遇的；
- 三、采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
- 四、采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
- 五、招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定的；
- 六、招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；
- 七、招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评标情形的，评标委员会应当通过交易系统向采购人、代理机构提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，采购人、代理机构应当将停止评标的情形和具体原因通过交易系统告知参加采购活动的投标人，并在四川政府采购网公告。采购人、代理机构认为评标委员会不应当停止评标的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.3.3.符合性审查

评标委员会依据本招标文件的符合性审查要求，对符合资格要求投标人的投标文件进行符合性审查。

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

符合性审查标准见下表：

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。编制、提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息由投标人在提交投标文件时进行确认，评标委员会通过开标记录表进行查看。	投标（响应）函
2	投标文件组成符合招标文件的规定要求，不影响评标委员会评判（实质性要求）	投标文件组成明显不符合招标文件的规定要求，影响评标委员会评判的，按无效投标处理。	商务要求偏离表,产品技术参数响应表,投标文件封面,报价表,投标（响应）函,采购廉洁承诺书,服务内容要求偏离表

3	投标文件的格式、语言、计量单位、报价货币、知识产权、投标有效期等符合招标文件的规定，不影响评标委员会评判（实质性要求）	投标文件的格式、语言、计量单位、报价货币、知识产权、投标有效期等不符合招标文件的规定，影响评标委员会评判的，按无效投标处理。	商务要求偏离表,产品技术参数响应表,投标文件封面,报价表,投标（响应）函,采购廉洁承诺书,服务内容要求偏离表
4	投标报价符合招标文件规定的限价或其他报价规定（实质性要求）	投标报价不符合招标文件规定的限价或其他报价规定的，按无效投标处理。	报价表
5	技术、服务、商务应答内容完全满足招标文件的实质性要求（指不存在实质性要求负偏离）（实质性要求）	技术、服务、商务应答内容不满足招标文件的实质性要求（指存在实质性要求负偏离的），按无效投标处理。	商务要求偏离表,产品技术参数响应表,投标人提交的其他证明材料,服务内容要求偏离表,采购廉洁承诺书
6	满足招标文件的其他实质性要求或不属于招标文件中投标无效情形（实质性要求）	不满足招标文件的其他实质性要求或属于招标文件中投标无效情形的，按无效投标处理。	商务要求偏离表,产品技术参数响应表,投标人提交的其他证明材料,产品基本情况表,投标文件封面,报价表,投标（响应）函,采购廉洁承诺书,服务内容要求偏离表

投标文件满足以上符合性审查要求的，则通过符合性审查；如有任意一项未满足符合性审查要求的，或符合性审查完成后，评标委员会发现投标人还存在未响应招标文件实质性要求的，则按无效投标处理，并在评标报告中载明未通过符合性审查的具体原因。

#### 5.3.4解释、澄清、说明有关问题

一、评标过程中，评标委员会认为招标文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以要求采购人或者代理机构书面解释。采购人或者代理机构的解释不得改变招标文件的原义或者影响公平、公正。

二、对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。投标人应当书面进行澄清、说明或者补正，澄清、说明或者补正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者补正材料是投标文件的组成部分。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，不得影响投标人公平竞争。评标委员会和供应商应当通过交易系统制定、确认、交换相关澄清、说明文件。除供应商已明确表示澄清、说明完毕的外，给予供应商澄清、说明的时间不得少于30分钟。

三、投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

- （一）投标文件中报价表内容与投标文件中相应内容不一致的，以报价表为准；
- （二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以报价表总价为准，并修改单价；
- （四）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价由投标人经交易系统加盖电子印章确认提交后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

四、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

五、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或补正或者确认要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

六、评标委员会应当积极履行澄清、说明或者补正的职责，不得滥用手力。投标人的投标文件可以要求澄清、说明或者补正的，不得未经澄清、说明或者补正而直接作无效投标处理。

#### **5.3.5.比较与评价**

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

#### **5.3.6.评标委员会复核**

评分汇总结束后，评标委员会成员复核、确认各自评审意见，汇总形成评审结果，对拟推荐为中标候选人的、报价最低的、投标文件被认定为无效的的进行重点复核。

#### **5.3.7.代理机构现场复核评审结果**

一、评分汇总结束后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织2名以上的本单位工作人员，在采购现场监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评审结果进行复核，出具复核报告。存在下列情形之一的，代理机构应当根据情况书面建议评标委员会现场修改评审结果或者重新评审，由评标委员会自主决定是否采纳代理机构的书面建议，并承担独立评审责任：

- （一）分值汇总计算错误的；
- （二）分项评分超出评分标准范围的；
- （三）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- （四）经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

二、评标委员会采纳代理机构书面建议的，应当按照规定现场通过交易系统修改评审结果或者重新评审，并在评标报告中详细记载有关事宜；不采纳代理机构书面建议的，应当书面说明理由。代理机构书面建议未被评标委员会采纳的，应当按照规定程序要求继续组织实施采购活动，不得擅自中止采购活动。代理机构认为评标委员会评审结果不合法的，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理。

三、代理机构复核过程中，评标委员会成员不得离开评审现场。

#### **5.3.8.确定中标候选人名单**

采购包1： 确定3名中标候选人。

一、若采用综合评分法的，按投标人评审得分从高到低顺序排列；投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。评审得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；评审得分且投标报价均相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；评审得分且投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在按投标人评审得分从高到低顺序排列环节前，对提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人），评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。未被推荐为中标候选人的投标人不再递补为中标候选人。

二、若采用最低评标价法的，按投标人投标报价从低到高顺序排列，投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。投标报价相同的，按投标人提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；投标报价且提供的经评审认定有效的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标人响应的产品同时具有节能产品认证证书、环境标志产品认证证书的，按认定有效的节能产品认证证书、环境标志产品认证证书数量累计计算。中标候选人

并列的，由评标委员会根据招标文件规定的推荐中标候选人数量，在排名并列的中标候选人中，采取随机抽取的方式确定中标候选人排名顺序。

如本项目的采购包涉及核心产品的，在对投标报价进行评标前，对提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的投标人参加评标（任意一个核心产品是相同品牌时视为提供相同品牌产品的投标人）；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照随机抽取方式确定一名投标人参加评标，其他投标无效。未被推荐为中标候选人的投标人不再递补为中标候选人。

### 5.3.9.出具评标报告

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

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

评审结果经代理机构核对无误后，评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子印章确认。评标报告签署前，评标委员会成员可以对已评环节的评标意见进行修改调整，并在评标报告中进行记录。评标报告签署后，评标意见生效，除符合政府采购法律制度规定情形外，任何单位和个人不得擅自改变评标结果。评标委员会成员签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见；拒不签字或加盖电子印章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

### 5.3.10.评标争议处理规则

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

## 5.4.评标方法、细则及标准

### 5.4.1.评分办法

（一）若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格审查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评标。

投标报价得分=(评标基准价/投标报价)×100

评标总得分=F1×A1+F2×A2+.....+Fn×An

F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；

A1、A2、.....An 分别为各项评审因素所占的权重（A1+A2+.....+An=1）。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

说明：

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

因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

（二）若采用最低评标价法的，投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

### 5.4.2.评标细则及标准

采购包1：

评审内容		评审标准			
分值构成		详细评审68.00分 报价得分32.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
详细评审	技术配置	所投产品技术配置完全符合或优于招标文件3.2.技术要求中各产品的技术参数与性能指标要求没有负偏离得36.7分，每有一项带▲号技术要求负偏离扣1.35分，每有一项非▲号且非★号技术要求负偏离扣0.05分。（本项目技术要求中共23项带▲号技术要求、共113项非▲号且非★号技术要求）注：★号技术要求为实质性要求，不参与评分。所投产品的技术配置依据《产品技术参数响应表》中应答情况进行评审，针对▲号技术要求的评审还需结合招标文件中明确规定的佐证材料进行，未在响应表中说明的非实质性技术要求或未按招标文件规定提供佐证材料进行证明的非实质性技术要求作扣分处理。	36.7000	客观	投标人提交的其他证明材料 产品技术参数响应表
	实施方案	投标人编制提供的实施方案包含①产品质量保障措施、②供货进度保障措施、③安装调试技术措施、④应急保障措施；上述四项内容无缺项、无缺陷得14分，每有一项内容缺项扣3.5分，每项内容每有一处缺陷（缺陷指存在规范或标准错误、地点区域错误、项目名称错误、仅有框架或标题、方案内容矛盾、不符合采购需求、出现与本项目无关的内容、方案内容仅照搬项目需求上述任意一类情形）扣1.75分，扣完为止。	14.0000	主观	项目方案

	售后服务方案	投标人编制提供的售后服务方案包含 ①售后服务人员计划安排、②售后响应时间保障措施、③产品使用培训及故障处理培训计划、④售后备品备件的保障措施，上述四项内容无缺项、无缺陷得16分，每有一项内容缺项扣4分，每项内容每有一处缺陷（缺陷指存在规范或标准错误、地点区域错误、项目名称错误、仅有框架或标题、方案内容矛盾、不符合采购需求、出现与本项目无关的内容、方案内容仅照搬项目需求上述任意一类情形）扣2分，扣完为止。	16.0000	主观	项目方案
	类似项目业绩	投标人每具有一个类似项目业绩（类似项目业绩指医疗设备销售业绩）得1.3分，本项最多得1.3分。注：提供有效合同复印件并加盖投标人电子章。	1.3000	客观	投标人提交的其他证明材料
价格分	报价	以满足招标文件要求且报价最低的报价为基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：报价得分=基准价／投标报价×本项分值。	32.0000	客观	报价表

价格扣除

采购包1：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	------	------	---------	----------------



1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	12.00%	<p>价格扣除计算公式：  评审价=响应报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。注：价格扣除比例满足《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）及《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）要求。未按规定提供有效中小企业声明函或残疾人福利性单位声明函或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，不享受价格扣除政策。</p>	中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,报价表,监狱企业的证明文件
---	--------------	-------------------------------------------------------------	--------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------

2	实施本国产品标准	本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产	20.00%	<p>政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>当采购项目或者采购包中含有多种产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。全部产品是指货物或服务采购项目或采购包中包含的全部货物、服务产品。</p>	关于符合本国产品标准的声明函
---	----------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------

注：根据相关规定，对适用本国产品标准的采购包，既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠；仅有本国产品参与竞争的政府采购项目，本国产品不享受价格扣除评审优惠。

投标人可同时享受落实支持中小企业发展政策和实施本国产品标准价格评审优惠，相关价格评审扣除均应在投标人原始报价基础上计算，用扣除后的价格参与评审。

**优先采购产品评审细则**

采购包1：

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

**5.5.废标**

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

一、符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家的（如本项目采购包涉及核心产品，经符合性审

查，提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家）；

二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；

三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

四、因重大变故，采购任务取消的；

废标后，代理机构将在四川政府采购网上公告。

## 5.6.定标

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。

一、代理机构应当在评标结束后2个工作日内将评标报告送采购人。

二、采购人应当自收到评标报告之日起5个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人，未按评标报告推荐的中标候选人顺序确定中标人，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标人。

三、采购人或者代理机构应当自中标人确定之日起2个工作日内，在四川政府采购网公告中标结果，招标文件应当随中标结果同时公告。

## 5.7.评标委员会义务

评标委员会在政府采购活动中应当履行下列义务：

一、遵守评审工作纪律；

二、按照客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审；

三、不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；

四、及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况，包括采购人、代理机构向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，投标人行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；

五、发现招标文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并通过交易系统向代理机构书面说明情况，说明停止评审的情形和具体理由；

六、配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；

七、法律、法规和规章规定的其他义务。

## 5.8.评标委员会成员工作纪律

评标委员会成员在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律：

一、严格遵守政府采购法律制度关于评标委员会成员回避的规定。

二、评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由代理机构统一保管。

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

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

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

六、服从评审现场代理机构的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

七、遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触投标人，不得收受投标人及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购人、代理机构的请托。

## 第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标(响应)函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 报价表

详见附件: 采购廉洁承诺书

详见附件: 投标人提交的其他证明材料

详见附件: 投标人提交的其他资格证明材料

详见附件: 项目方案

详见附件: 产品技术参数响应表

详见附件: 产品基本情况表

详见附件: 商务要求偏离表

详见附件: 服务内容要求偏离表

详见附件: 关于符合本国产品标准的声明函

## 第七章 拟签订合同文本

**采购项目名称-采购包名称（第X包）**

### **政府采购合同**

**合同编号：** \_\_\_\_\_

**采购人（甲方）：** \_\_\_\_\_

**供应商（乙方）：** \_\_\_\_\_

**签订地点：** \_\_\_\_\_

**签订时间：**

# 使用说明

根据《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国政府采购法》等法律法规，以及本采购项目的采购文件、乙方的《投标（响应）文件》及《中标（成交）通知书》，甲乙双方同意签订本合同，共同遵守如下条款：

## 一、项目信息

- 1.1.采购项目名称：\_\_\_\_\_
- 1.2.采购项目编号：\_\_\_\_\_
- 1.3.采购计划编号：\_\_\_\_\_
- 1.4.政府采购组织形式：\_\_\_\_\_
- 1.5.政府采购方式：\_\_\_\_\_
- 1.6.落实政府采购政策情况：
- 1.6.1.中标（成交）采购标的制造商是否为中小企业：☐是☐否
- 1.6.2.本合同是否为专门面向中小企业的采购合同（中小企业预留合同）：☐是☐否
- 1.6.3.若本项目不专门面向中小企业采购，是否给予小微企业评审优惠：☐是☐否
- 1.6.4.中标（成交）采购标的制造商是否为残疾人福利性单位：☐是☐否
- 1.6.5.中标（成交）采购标的制造商是否为监狱企业：☐是☐否
- 1.7.中标（成交）供应商是否为外商投资企业：☐是☐否
- 本项目外商投资企业类型为☐全部由外国投资者投资☐部分由外国投资者投资
- 1.8.项目内容：

序号	标的名称	单价	数量	金额	计量单位	品牌	规格型号

涉及信息类产品：

序号	标的名称	关键部件	品牌	型号

（注：关键部件是指财政部会同有关部门发布的政府采购需求标准规定的需要通过国家有关部门指定的测评机构开展的安  
全可靠测评的软硬件，如CPU芯片、操作系统、数据库等。）

涉及采购新能源汽车：

序号	采购品目名称	数量	金额

合同分包：

序号	分包方式	分包主要内容	分包供应商/制造商名称	分包供应商/制造商类型

涉及采购进口产品：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称	品牌	规格型号	金额	国别

涉及强制采购节能产品：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称	品牌	规格型号

涉及优先采购节能产品：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称	品牌	规格型号

涉及优先采购环境标志产品：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称	品牌	规格型号

涉及绿色产品：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称	品牌	规格型号

二、货物要求

2.1.质量要求

2.1.1.乙方所提供的货物应符合合同约定的品牌、规格型号、技术性能、配置、质量、数量等要求。质量要求不明确的，按照强制性国家标准履行；没有强制性国家标准的，按照推荐性国家标准履行；没有推荐性国家标准的，按照行业标准履行；没有国家标准、行业标准的，按照通常标准或者符合合同目的的特定标准履行。

2.1.2.乙方所提供的所有货物、辅材中属于《国家强制性货物认证目录》范围内货物的，均通过国家强制性货物认证并取得认证证书。

2.1.3.乙方所提供的货物应符合国家有关安全、环保、卫生的规定。

2.1.4.乙方应向甲方提交所提供货物的技术文件，包括相应的中文技术文件，如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册或服务指南等。上述文件应包装好随货物一同发运。

2.2.包装方式及运输方式

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

2.3.质量保修范围和保修期

2.3.1.乙方应保证提供的货物完全符合合同规定的质量、规格和性能要求。乙方应保证货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内具备合同约定的性能。存在保修期的，货物最终交付验收合格后在采购文件规定的保修期或者乙方书面承诺（两者以较长的为准）的保修期内，本保证保持有效。

2.3.2.在保修期内所发现的缺陷，甲方应尽快以书面形式通知乙方。

2.3.3.乙方收到通知后，应在XX日内以合理的速度免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

2.3.4.在保修期内，如果货物的质量或规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方可以根据本合同第8.1.条规定以书面形式追究乙方的违约责任。

2.3.5.乙方在约定的时间内未能弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但其风险和费用将由乙方承担，甲方根据合同约定对乙方行使的其他权利不受影响。

2.4.其他要求

详见采购文件和中标(成交)供应商投标(响应)文件。

三、合同价款、支付方式和付款进度安排

3.1.合同价款

本合同总金额为¥\_\_\_\_\_元（大写：\_\_\_\_\_）

其他情况说明：

3.2.支付方式

☐一次性支付☐分期付款

3.3.付款进度安排

期次	支付金额（元）	计划支付日期	收款人	支付说明	是否预付款

四、合同履行

4.1.交货时间：\_\_\_\_\_，履约时间：-

4.2.交货地点：\_\_\_\_\_

4.3.分期履行要求：\_\_\_\_\_

4.4.风险处置措施和替代方案：\_\_\_\_\_

五、验收、交付标准和方法



5.1.详见采购文件和中标(成交)供应商投标(响应)文件。

5.2.是否以采购活动中供应商提供的样品作为参考：☐是☐否

## 六、甲方的权利和义务

6.1.甲方有权依据双方签订的合同对乙方提供的货物进行验收。甲方应当配合乙方完成相关项目实施工作。甲方未在约定的期限内对乙方履约提出任何异议或者向乙方作出任何说明的，视为验收通过。

6.2.根据本合同规定，满足约定支付条件的，甲方应当自收到发票后10日内将资金支付到合同约定的供应商账户，不得以机构变动、人员更替、政策调整等为由延迟付款，不得将采购文件和合同中未规定的义务作为向供应商付款的条件。

## 七、乙方的权利和义务

7.1.乙方承诺遵守《中华人民共和国劳动合同法》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

7.2.乙方有权根据本合同约定向甲方收取合同价款。

7.3.乙方应按照合同要求履约，充分合理安排，确保提供的货物及相关服务符合合同有关要求。接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，配合甲方的履约检查及验收，并负责项目实施过程中的所有协调工作。

## 八、违约责任

### 8.1.质量瑕疵的违约责任

乙方提供的产品不符合合同约定的质量标准或存在产品质量缺陷，甲方有权要求乙方及时修理、重作、更换，并承担由此给甲方造成的损失。修理、重作、更换的具体要求为：XX。

### 8.2.迟延交货的违约责任

8.2.1.乙方应按照本合同规定的时间、地点交货和提供相关服务。在履行合同过程中，如果乙方遇到可能影响按时交货和提供服务的情形时，应及时以书面形式将迟延的事实、可能迟延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意延长交货时间或延期提供服务。

8.2.2.如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供相关服务，甲方有权从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法，赔偿费的计算方法为：XX。如果涉及公共利益，且赔偿金额无法弥补公共利益损失，甲方可要求继续履行或者采取其他补救措施。

### 8.2.3.迟延支付的违约责任

甲方存在迟延支付乙方合同款项的，应当支付逾期付款利息，计算方法为：XX。

### 8.3.违法分包、转包的违约责任

乙方将项目转包、违法分包的，甲方可以解除合同，并要求乙方承担如下违约责任：XX。

## 九、争议解决方法

9.1.因本合同及合同有关事项发生的争议，由甲乙双方友好协商解决。协商不成时，可以向有关组织申请调解。合同一方或双方不愿调解或调解不成的，可以通过仲裁或诉讼的方式解决争议。

- 9.2.因本合同及合同有关事项发生的争议，向XX仲裁委员会申请仲裁/向XX人民法院起诉。
- 9.3.如甲乙双方有争议的事项不影响合同其他部分的履行，在争议解决期间，合同其他部分应当继续履行。

十、组成合同的文件

本合同与下列文件一起构成合同文件，如下述文件之间有任何抵触、矛盾或歧义，应按以下顺序解释：

- (1) 政府采购合同及其变更、补充协议
- (2) 中标（成交）通知书
- (3) 投标（响应）文件
- (4) 采购文件
- (5) 有关技术文件，图纸
- (6) 国家法律、行政法规和规章制度规定或合同约定的作为合同组成部分的其他文件

十一、其他条款

11.1.履约保证金

是否收取履约保证金：

履约保证金金额(元)：

履约保证金收取比例：

履约保证金收取方式：

收款单位：

开户行：

银行账号：

退还方式：

退还时间：

不予退还情形：

不予退还的，将按照有关规定上缴国库。逾期退还履约保证金的，将依法承担法律责任，并赔偿供应商损失。

如果乙方未能按合同约定全面履行义务，甲方有权从履约保证金中取得补偿或赔偿，且不影响甲方要求乙方承担合同约定的超过履约保证金的违约责任的权利。

甲方逾期退还履约保证金的，乙方可要求甲方支付违约金，违约金支付比例：XX。

11.2.不可抗力事件处理

11.2.1.任何一方对由于不可抗力造成的部分或全部不能履行合同不承担违约责任。但迟延履行后发生不可抗力的，不能免除责任。

11.2.2.遇有不可抗力的一方，应及时将事件情况以书面形式告知另一方，并在事件发生后XX天内及时向另一方提交合同不能履行或部分不能履行或需要延期履行的详细报告，以及证明不可抗力发生及其持续时间的证据。

11.2.3.不可抗力事件延续XX天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

#### 11.3.权利瑕疵担保

乙方保证对其出售的货物享有合法的权利。乙方保证在交付的货物上不存在抵押权等担保物权。如甲方使用上述货物构成对第三人侵权的，则由乙方承担全部责任。

#### 11.4.知识产权保护

乙方对其所销售的货物应当享有知识产权或经权利人合法授权，保证没有侵犯任何第三人的知识产权等权利。因违反前述约定对第三人构成侵权的，应当由乙方方向第三人承担法律责任；甲方依法向第三人赔偿后，有权向乙方追偿。甲方有其他损失的，乙方应当赔偿。

#### 11.5.保密义务

甲、乙双方对采购和合同履行过程中所获悉的国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息，均有保密义务且不受合同有效期所限，直至该信息成为公开信息。泄露、不正当地使用国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息，应当承担相应责任。

#### 11.6.售后服务

除项目不涉及或采购活动中明确约定无须承担外，乙方还应提供下列服务：

- (1) 货物的现场移动、安装、调试、启动监督及技术支持；
- (2) 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；
- (3) 在XX期限内对所有的货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除乙方在质量保证期内所承担的义务；
- (4) 在制造商所在地或指定现场就货物的安装、启动、运营、维护、废弃处置等对甲方操作人员进行培训；
- (5) 依照法律、行政法规的规定或者因XX原因，货物在有效使用年限届满后应予回收的，乙方负有自行或者委托第三人对货物予以回收的义务。

乙方提供的售后服务的费用已包含在合同价款中，甲方不再另行支付。

#### 11.7.合同变更、中止与终止

甲乙双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，甲乙双方应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

##### 11.7.1.合同的变更

政府采购合同履行中，在不改变合同其他条款的前提下，甲方可以在合同价款10%的范围内追加与合同标的相同的货物，并就此与乙方协商一致后签订补充协议。

##### 11.7.2.合同的中止

11.7.2.1.合同签订后，因询问、质疑可能影响成交结果的，甲方应当中止履行合同，因供应商就采购文件、采购过程或结果提起投诉的，甲方认为有必要的，可以中止合同的履行。

11.7.2.2.合同履行过程中，如果乙方出现以下情形之一的：1. 经营状况严重恶化；2. 转移财产、抽逃资金，以逃避债

务；3. 丧失商业信誉；4. 有丧失或者可能丧失履约能力的其他情形，乙方有义务及时告知甲方。甲方有权以书面形式通知乙方中止合同并要求乙方在合理期限内消除相关情形或者提供适当担保。乙方提供适当担保的，合同继续履行；乙方在合理期限内未恢复履约能力且未提供适当担保的，视为拒绝继续履约，甲方有权解除合同并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

11.7.2.3.乙方分立、合并或者变更住所的，应当及时以书面形式告知甲方。乙方没有及时告知甲方，致使合同履行发生困难的，甲方可以中止合同履行并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

11.7.2.4.甲方不得以行政区划调整、政府换届、机构或者职能调整以及相关责任人更替为由中止合同。

11.7.3.合同的终止

11.7.3.1.合同因有效期限届满而终止；

11.7.3.2.任一方未按合同约定履行，构成根本性违约的，另一方有权终止合同，并追究违约方的违约责任。

11.7.4.涉及国家利益、社会公共利益的情形

政府采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

11.8.合同分包

乙方不得将合同转包给其他供应商。涉及合同分包的，乙方应根据采购文件和投标（响应）文件规定进行合同分包。

乙方执行政府采购政策向中小企业依法分包的，乙方应当按采购文件和投标（响应）文件签订分包意向协议，分包意向协议属于本合同组成部分。

11.9.法律适用

本合同的订立、生效、解释、履行及与本合同有关的争议解决，均适用法律、行政法规。

本合同条款与法律、行政法规的强制性规定不一致的，双方当事人应按照法律、行政法规的强制性规定修改本合同的相关条款。

十二、合同生效及其他

12.1.合同经双方法定代表人（或主要负责人）或授权委托代理人签字并加盖公章后生效。

12.2.政府采购合同履行中，甲方需追加与合同标的的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下签订的补充合同，报政府采购监督管理部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。

12.3.本合同一式XX份，自双方签章之日起生效。甲方持有XX份，乙方持有XX份，项目同级财政部门备案XX份，均具有同等法律效力。

甲方	
单位名称	(盖章)
法定代表人或其授权委托代理人（签章）	

住 所	
开户银行	
银行账号	
乙方	
单位名称	(盖章)
法定代表人或其授权委托代理人 (签章)	
住 所	
开户银行	
银行账号	