

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称：医用设备一批(二次)

采购项目编号：N5116232026000015

邻水县妇幼保健院

邻水县政府采购中心共同编制

2026年04月13日

第一章 投标邀请

邻水县政府采购中心（以下简称“代理机构”）受邻水县妇幼保健院委托，拟对医用设备一批(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。本项目为四川省广安市邻水县政府采购项目，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：N5116232026000015

1.2.采购项目名称：医用设备一批(二次)

1.3.招标项目简介

本项目为邻水县妇幼保健院医疗设备采购项目，旨在响应妇幼健康服务体系建设需求，优化院内诊疗硬件配置，提升妇女儿童疾病筛查、诊疗、保健及康复服务能力，保障医疗质量与安全，满足区域内妇女儿童日益增长的健康服务需求。

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）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、1.符合《医疗器械经营监督管理办法》要求，经营或生产范围与投标产品类别一致。2.具备有效的辐射安全许可证。
（描述：1.供应商需在项目电子化交易系统中按要求上传医疗器械经营备案或许可相关证明文件并进电子签章。2.如是供应商参加投标，需在项目电子化交易系统中按要求上传供应商和生产厂家的辐射安全许可证并进电子签章；如是生产厂家参加投标，需在项目电子化交易系统中按要求上传生产厂家的辐射安全许可证并进电子签章。）

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）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、供应商参加本项目电子化采购活动，应当确保其使用的数字证书在全国公共资源交易平台（四川省）能够互认；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：邻水县妇幼保健院

地址：广安市邻水县鼎屏镇环城路东二段10号

邮编：638500

联系人：文老师

联系电话：13551616558

代理机构：邻水县政府采购中心

地址：四川省广安市邻水县邻水县鼎屏镇云峰三巷

邮编：638500

联系人：甘老师

联系电话：0826-3215660

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1：1,629,410.00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：最低评标价法</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★	<p>本项目不收取投标（响应）保证金。</p>
5	履约保证金★	<p>采购包1：收取</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的10%</p> <p>交款方式：银行转账，支票/汇票/本票，保函/保险</p> <p>缴纳说明：履约保证金可以以转账，电汇、支票、汇票、本票形式提交或者提供成交供应商基本帐户开户银行出具的保函。收款单位：邻水县妇幼保健计划生育服务中心</p> <p>开户行：</p> <p>工商银行广安邻水恒源支行。银行账号：2316004609100013257。交款时间：成交通知书发放后，政府采购合同签订前。履约保证金退还方式：书面申请。履约保证金退还时间：项目验收合格后。履约保证金不予退还情形：1.成交供应商单方面原因（自然灾害和国家政策因素除外）不履行政府采购合同的；2.成交供应商提供的货物经质量技术监督等相关部门查实有假冒伪劣、以次充好现象的；3.成交供应商在售后服务中，被查实有被采购人举报服务质量问题且不妥善处理的。</p>

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★	本项目不收取代理服务费
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 邻水县妇幼保健院 和 邻水县政府采购中心 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 邻水县妇幼保健院。
- 二、“投标人”是指按照采购公告规定获取招标文件的法人、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 邻水县政府采购中心。
- 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，即投标报价 $<$ 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，即投标报价 $<$ 通过符合性审查的次低报价供应商投标报价 \times 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 \times 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： 货物全部安装调试完毕能够正常运行，达到验收条件起 15 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： 按国家有关规定以及采购文件的质量要求和技术指标、投标文件及承诺与本合同约定标准进行验收；双方如对质量要求和技术指标的约定标准 有相互抵触或异议的事项，由采购人在采购文件和投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收,如质量验收合格，双方签署质量验收报告。

九、技术履约验收内容：

采购包1： 按照本项目招标文件中商务要求及中标人投标文件进行验收。

十、商务履约验收内容：

采购包1： 按采购文件要求验收

十一、履约验收标准：

采购包1：按采购文件要求验收

十二、履约验收其他事项：

采购包1：无

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 邻水县妇幼保健院 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 邻水县政府采购中心 负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由 邻水县政府采购中心 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：文老师

联系电话：13551616558

地址：广安市邻水县鼎屏镇环城路东二段10号

邮编：638500

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时间内作出答复的，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的，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）：1,629,410.00
采购包最高限价（元）：1,629,410.00

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 500 急救 和生命支 持设备	空氧混合 仪	1.00（台 ）	20,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
2	A02322 400 手术 室设备及 附件	多功能手 术床	1.00（张 ）	100,000. 00	工业	否	否	否	否	否
3	A02320 100 手术 器械	手术室器 械台	1.00（台 ）	2,000.00	工业	否	否	否	否	否
4	A02323 300 口腔 设备及器 械	牙科综合 治疗椅	1.00（张 ）	40,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
5	A02323 300 口腔 设备及器 械	牙片宝	1.00（个 ）	18,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
6	A02323 300 口腔 设备及器 械	光固化机	1.00（台 ）	1,800.00	工业	否	否	否	否	否

7	A02323 300 口腔 设备及器 械	根管长度 测量仪	1.00 (个)	3,500.00	工业	否	否	否	否	否
8	A02322 800 消毒 灭菌设备 及器具	挂式空气 消毒机	3.00 (台)	12,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
9	A02322 700 病房 护理及医 院设备	TDP烤灯	1.00 (个)	2,005.00	工业	否	否	否	否	否
10	A02322 700 病房 护理及医 院设备	吸痰器	1.00 (个)	3,000.00	工业	否	否	否	否	否
11	A02322 700 病房 护理及医 院设备	妇科检查 床	1.00 (张)	3,005.00	工业	否	否	否	否	否
12	A02322 700 病房 护理及医 院设备	多功能儿 科护理床	50.00 (张)	225,000. 00	工业	否	否	否	否	否
13	A02322 700 病房 护理及医 院设备	多功能妇 产科护理 床	23.00 (张)	92,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
14	A02320 300 医用 电子生理 参数检测 仪器设备	胎心监护 仪 (中控 一拖六)	1.00 (套)	320,000. 00	工业	是	否	否	否	否
15	A02322 700 病房 护理及医 院设备	吸痰器 (儿童)	1.00 (个)	1,500.00	工业	否	否	否	否	否
16	A02061 818 饮水 器	蒸馏水机	1.00 (台)	1,500.00	工业	否	否	否	否	否

17	A02320 800 物理 治疗、康 复及体育 治疗仪器 设备	多功能辐 射台	1.00（台 ）	150,000. 00	工业	否	否	否	否	否
18	A02323 300 口腔 设备及器 械	口腔CT	1.00（台 ）	350,000. 00	工业	是	否	否	否	否
19	A02320 800 物理 治疗、康 复及体育 治疗仪器 设备	便携式产 后治疗仪	1.00（台 ）	50,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
20	A02320 300 医用 电子生理 参数检测 仪器设备	心电监护 仪	1.00（台 ）	40,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
21	A02320 300 医用 电子生理 参数检测 仪器设备	经皮黄疸 治疗仪	1.00（个 ）	22,000.0 0	工业	否	否	否	否	否
22	A02320 200 普通 诊察器械	喉镜成人 （非一次 性）	1.00（个 ）	1,000.00	工业	否	否	否	否	否
23	A02320 200 普通 诊察器械	喉镜新生 儿（非一 次性）	1.00（个 ）	1,200.00	工业	否	否	否	否	否
24	A02322 700 病房 护理及医 院设备	治疗车	2.00（个 ）	2,400.00	工业	否	否	否	否	否
25	A02322 400 手术 室设备及 附件	多功能产 床	1.00（张 ）	100,000. 00	工业	否	否	否	否	否

26	A02322 700 病房 护理及医 院设备	微量注射 泵	1.00（台 ）	5,000.00	工业	否	否	否	否	否
27	A02329 900 其他 医疗设备	儿心量表 工具箱	5.00（个 ）	12,500.0 0	工业	否	否	否	否	否
28	A02320 300 医用 电子生理 参数检测 仪器设备	儿童心电 监护仪	2.00（台 ）	50,000.0 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	空氧混合仪	1.00（台）	20,000.00	总价	无
2	多功能手术床	1.00（张）	100,000.00	总价	无
3	手术室器械台	1.00（台）	2,000.00	总价	无
4	牙科综合治疗椅	1.00（张）	40,000.00	总价	无
5	牙片宝	1.00（个）	18,000.00	总价	无
6	光固化机	1.00（台）	1,800.00	总价	无
7	根管长度测量仪	1.00（个）	3,500.00	总价	无
8	挂式空气消毒机	3.00（台）	12,000.00	总价	无
9	TDP烤灯	1.00（个）	2,005.00	总价	无
10	吸痰器	1.00（个）	3,000.00	总价	无
11	妇科检查床	1.00（张）	3,005.00	总价	无
12	多功能儿科护理床	50.00（张）	225,000.00	总价	无
13	多功能妇产科护理床	23.00（张）	92,000.00	总价	无
14	胎心监护仪（中控一拖六）	1.00（套）	320,000.00	总价	无
15	吸痰器（儿童）	1.00（个）	1,500.00	总价	无
16	蒸馏水机	1.00（台）	1,500.00	总价	无
17	多功能辐射台	1.00（台）	150,000.00	总价	无
18	口腔CT	1.00（台）	350,000.00	总价	无
19	便携式产后治疗仪	1.00（台）	50,000.00	总价	无
20	心电监护仪	1.00（台）	40,000.00	总价	无

21	经皮黄疸治疗仪	1.00（个）	22,000.00	总价	无
22	喉镜成人（非一次性）	1.00（个）	1,000.00	总价	无
23	喉镜新生儿（非一次性）	1.00（个）	1,200.00	总价	无
24	治疗车	2.00（个）	2,400.00	总价	无
25	多功能产床	1.00（张）	100,000.00	总价	无
26	微量注射泵	1.00（台）	5,000.00	总价	无
27	儿心量表工具箱	5.00（个）	12,500.00	总价	无
28	儿童心电监护仪	2.00（台）	50,000.00	总价	无

★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	A02320300 医用电子生理参数检测仪器设备	胎心监护仪（中控一拖六）	胎心监护仪（中控一拖六）
2	A02323300 口腔设备及器械	口腔CT	口腔CT

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：空氧混合仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 主机由气源输入接口、双平衡阀、浓度配比阀和流量计输出组成 2.外形尺寸：≥120mm×72mm×113mm 3. 新鲜气体种类：氧气和空气 4. 气源压力：280kPa-600kPa 5. 氧浓度调节范围：21%~100%，误差：<±3% 6. 流量计：可选15L/min，30L/min，或3L/min+15L/min双流量计。 7. 气源压力调节，调节主机气源输入压力，输出范围：0-4bar，压力表量程：0-10bar。
2			8. 气源故障报警：当氧空输入气源压力相差140kPa±20kPa时发出声报警，报警声压级不小于65db（A）。 9. 可选配减压器，防止医院气源不平衡导致空氧混合器报警。
3	★		10. 本标的物属于二类医疗设备。

标的名称：多功能手术床

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 手术床为电动液压驱动机制，电动调节床面升降、前后倾、左右倾、背板升降4个主要动作组，由≥4组独立液压缸液压驱动。 2. 手术床配有充电电池，可满足≥60台手术需要，确保手术床在无交流电源供电状态下工作。充电电池无需保养和维护，可长时间使用。同时具有交流电源供电功能，确保最大的安全性。 3. 手术床控制必须满足手持无线控制器和应急控制面板两套控制方式，且两套控制方式相互独立。确保手术床在一套控制系统发生故障时，另一套仍能可靠运行。 4. 手术床承重≥280kg。

2			<p>5. 手术床床垫由双层记忆海绵整体制成，厚度≥80mm。床垫接缝处采用无缝烫接技术，防水透气易清洗。且床垫皮层通过TB117-2013防火等级测试。</p> <p>6. 手术床床板由头板、背板、臀板及可分开式腿板等五部分组成。头板可拆卸；腿板可拆卸、可分叉，采用气弹簧组件助力。</p>
3	★		7. 本标的物属于第二类医疗设备

标的名称：手术室器械台

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		<p>1. 材质：整体采用304不锈钢板制作。</p> <p>2. 台面采用贴合卷边工艺，防止使用划伤，台面内衬加强结构。</p> <p>3. 推车配≥4个双面静音万向轮，可防杂物缠绕，正面两轮配置刹车，可在任意状态下使用刹车功能。</p>

标的名称：牙科综合治疗椅

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 整机工作功率≤350AV。
2			2.口腔灯：LED感应冷光节能灯，投射灯珠≥6颗，灯头拥有灯光控制开关≥2个，照度可无极调节，最高照度≥40000Lux，支持无接触式控制；
3	★		3.1治疗椅整体采用金属材质骨架和底座，座椅承重范围>160kg，可承受>160kg*4的载荷试验；座椅升降范围：最高>780mm，最低<370mm。
4			3. 2治疗椅表面为皮革面料，具备防霉抗菌效果。
5	★		<p>4.消毒系统</p> <p>4.1带一键全自动智能消毒系统，一键即可实现水路管道冲洗、消毒液注入、静置、再冲洗全流程，无需手动逐步操作，全流程时长≥22min。</p> <p>4.2具有一键冲洗开关，可快速进行每日接诊前、不同病患间以及诊疗结束后的管路冲洗，防止交叉感染，保持水路干净。</p> <p>5. 治疗台单元</p> <p>5. 1医生治疗台为下挂式，配置≥18功能按键的控制面板，内置式低压24伏观灯片，可设定医生位≥5个，每个医生位可设定记忆具备≥4个记忆椅位控制；配置防滑硅胶垫，可拆卸进行高温高压消毒。</p> <p>5. 2具备开机自检、一键急救位、一键清洁位、一键吐痰、一键复位、灯椅联动、冲痰供水联动、锁屏键、机椅互锁、故障代码显示、响铃和计时器等功能。</p> <p>5. 3具备液晶屏幕触控及物理按键面板双重控制。</p> <p>5. 4平衡臂可承受重≥5KG。</p>
6			<p>6. 侧箱单元</p> <p>6. 1箱架位整体铸造铝合金箱架。</p> <p>6. 2侧箱外壳材质为优质高分子材料，耐酒精消毒，耐老化。</p>
7	★		7. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：牙片宝

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1			1. 扫描完成后，影像数据自动被擦除。 2. 电脑软件端至少支持导出 JPG、BMP、PNG图片格式。
2	★		3.电脑软件端影像处理软件具备：影像编辑、影像注释、影像反转、影像旋转、影像缩放、影像灰度、影像测量、影像修正等功能。 4. 电脑端软件需包含客户档案登记，复查，信息删除等功能；并对客户信息具备安全性和私密性保护处理。 5. 支持100台以上客户端分机同时使用。
3			6. 支持移动端阅片软件。 7. 扫描仪主机与电脑间通过USB连线进行数据传输。
4	★		8. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：光固化机

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 工作模式至少包含标准模式、强光模式、超强模式、正畸模式、渐进模式、脉冲模式和检查模式。 2. 准直光束输出，有效减少光损耗。 3. 恒定光功率输出，不因电池电量下降而影响固化效果。 4. 充电座内置测光表。
2	★		5. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：根管长度测量仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 配有彩页液晶屏，图像清晰，多种颜色清晰指示工作针在根管崇的轨迹； 2. 基于DSP数字信号处理测量技术，自动校准保证了测量的准确度； 3. 锉夹、唇挂钩、测量仪探针、牙髓活力探针可高温高压消毒，避免交叉感染； 4. $\geq 2000\text{mAh}$ 大容量电池，可充电，不必反复更换电池； 5. 磁吸式设计，屏幕可 360° 旋转，方便调整视角；
2			6. 设定根尖止点报警功能，可根据专业化需求设定，及时提醒测量距离； 7. 具有辅助判断的恒流型牙髓活力测试功能。
3	★		8. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：挂式空气消毒机

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

1	★		1.外形：壁挂式。 2.适用体积：≥100m³。 3.循环消毒风量：≥880m³/h。 4.消毒功率：≤430W。 5.紫外线管寿命：≥5000h。 6.紫外线泄漏量：<5μW/Cm²。 7.消毒时空气中臭氧量：≤0.1mg/m³。 8.额定电压：AC 220V±22V。 9.额定频率：50Hz(±1Hz)。 10.噪音：≤55dB(A)。 11.消毒后空气中细菌总数：Ⅱ、Ⅲ类无菌环境标准。 12.适用环境：人在动态环境及静态环境（医院病区）。 13.安全防护分类：I类B型设备。
---	---	--	--

标的名称：TDP烤灯

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1			1. 机械定时：金属定时器0-60min，长通
2	★		2. 治疗板表面温度：280℃-350℃ 3. 电磁波谱范围：2~25（微米） 4. 预热时间：5—8分钟 5. 万向轮移动
3	★		7. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：吸痰器

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1.极限负压值：≤20KPa(150mmHg) 2.负压调节范围：2KPa~极限负压值 3.自由空气流量：≥6 L/min 4.噪声：≤60dB(A) 5.贮液瓶：≥1000mL 6.电源：AC220V 50Hz 7.输入功率：≥30VA
2	★		8. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：妇科检查床

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		规格：（1250mm*550mm*750mm）±10mm 1. 床面板采用不锈钢板（防锈、耐腐蚀、便于消毒），板厚≥1.0mm。各个连接处使用氩弧焊焊接，无毛刺，牢固、可靠，床架承重≥240kg。
2			2. 床脚架采用厚度为Φ38×1.2mm不锈钢管，脚架拉杆采用Φ25×1.2mm不锈钢管焊接。
3	★		3. 床垫采用皮革面料，耐水耐磨易擦拭消毒，抗皱抗撕拉，加高弹海绵，厚度≥8cm。
4			4. 背部根据人体工程学人性化设计，背部升降0-45℃，升降齿条采用专用键条，经过专用设备加工齿形，强度高，经久耐用。升降摇柄让操作人员更省力。 5. 可拆卸脚托（带束缚带）高度可随意调节，腿部托放无压力，柔软舒适。 6. U型处理孔设计加污物盆/桶（可拆卸、防腐蚀、易清洗），方便医护人员操作。
5	★		7. 本标的物属于一类医疗器械

标的名称：多功能儿科护理床

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 规格：（1950mm×930mm×530mm）±10mm 2. 床面额定载荷≥240KG，有效载荷≥520KG
2			3. 床头采用碳钢焊接表面静电喷塑，床头中间镶嵌儿童画。
3	★		4. 床框采用≥40mm×60mm×1.5mm冷轧钢管。
4			5. 背部升降系统采用双支撑结构，有效分散承重力，支撑顶端采用滑轮结构，使用轻便。
5	★		6. 升降系统横管采用≥厚度2.0mm无缝碳素钢管，背部升降双支撑采用≥30mm×60mm×1.2mm碳钢矩形管。
6			7. 脚轮采用≥125mm万向刹车静音脚轮。 8. 床面板采用≥厚度1.0mm冷轧钢板一次压制成型，坚固、实用，带透气孔，床面各段使用全钢件连接。 9. 背板折起角度0°-70°。
7	★		10. 摇把采用ASB工程塑料一次注塑成型，摇把具有防撞结构设计，在摇把不使用状态下手柄和摇把座之间可以合起，在摇把使用时手柄和摇把座之间可以形成≥180°，遇到碰撞和外力时手柄和摇把座之间可以展开，手柄可0°～180°折叠，摇动灵活，无卡阻。 11. 配套床垫由高密度海绵和椰棕组成，床垫厚度≥70mm，床垫外套可拆洗，防水布制作。
8	★		12. 本标的物属于一类医疗设备。

标的名称：多功能妇产科护理床

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

1	★		1. 规格：（ 2100mm*1040mm*460/760mm ）±10mm 2. 床面额定载荷≥240KG，有效载荷≥520KG。
2			3. 床头尾板采用强化ABS材质，一次注塑成型，床四角处带防撞轮，避免直接碰撞硬物，配置床头卡。 4. 床头中部内外均设置两个ABS扣板，浅蓝风格，ABS扣板采用模具成型咬合工艺，长久使用不变形、不脱落，避免传统贴纸技术易掉色、易脱落的弊病。 5. 床头尾板颜色周边为乳白色，挂板式结构，可拆卸。
3	★		6. 床框采用≥30mm×70mm×1.5mm优质冷轧钢管。
4			7. 腿部、背部升降系统采用双支撑结构，有效分散承重力，支撑顶端采用滑轮结构，使用轻便。
5	★		8. 升降系统横管采用≥厚度2.0mm优质无缝碳素钢管，背部升降双支撑采用≥30mm×60mm×1.2mm优质碳钢矩形管。 9. 床脚架采用≥30mm×50mm×1.2mm优质碳钢矩形管，脚架为整体焊接结构，具备高度防撞能力，保证长久使用稳固。
6			10. 刹车系统：合金契合刹车系统，刹车力小，安全可靠 。
7	★		11. 全制动:轮片合金契合刹车系统+主轴双重制动系统，全刹档卡槽式轴刹，轮片锁紧力≥25N·M，旋转半径≥101mm，负载能力:单只脚轮轮动载100kg，静载125kg。 12. 床面板采用≥厚度1.0mm优质冷轧钢板一次压制成型，坚固、实用，带透气孔，床面内四方采用≥30mm×30mm×1.0mm优质碳钢矩形管加强，床面各段使用全钢件连接，钢件外部套用塑料件，减少长期使用升降中产生噪音，避免塑料件承重、摩擦易损坏。
8	★		14. 本标的物属于一类医疗器械

标的名称：胎心监护仪（中控一拖六）

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. ≥13英寸高清晰TFT电容触摸屏， ≥1920*1080P高清分辨率；
2			2. 支持屏幕亮度自动调节 3. 可设置夜间模式，避免打扰患者休息；
3	★		4. 支持一体化无线胎监，监护参数：胎心率（FHR1、FHR2），宫缩压力（TOCO），胎动（FM）； 5. 心率测量范围：15bpm～300bpm，精度：±1bpm；
4			6. 支持多导联心电同步分析功能；
5	★		7. 支持智能导联脱落功能。打开智能导联，断开计算导联通道的导联连接，如有其他导联仍能检测到心电波形，则仍可计算心率； 8. 呼吸测量范围：0rpm～200rpm； 9. 脉率测量范围：20bpm～300bpm，测量精度：±2bpm；
6			10. 支持胎儿监护、母亲/胎儿监护、母亲监护等多种界面显示；

7	★		11. 内置评分报告功能：具有KREBS评分、改良FISCHER评分、FISCHER评分、NST评分、NST报告、NST三级分类报告、牛津算法评分等7种CTG评分功能； 12. 超声胎心探头、宫缩压力探头防水等级≥IP68； 13. 配备一套中央监护系统可支持包括：心电（ECG）、呼吸（RESP）、无创血压（NIBP）、血氧（SP02）、脉率（PR）、体温（TEMP）、胎心率（FHR）、胎动（FM）、宫缩压（TOCO）等参数的显示和数据存储。
8	★		14. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：吸痰器（儿童）

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 极限负压值：≥0.07MPa（525mmHg） 2. 负压调节范围：0.01MPa（75mmHg）～极限负压值 3. 自由空气流量：≥10L/Min 4. 噪声：≤60dB(A) 5. 贮液瓶：≥800ml（PC）
2	★		6. 本标的物属于二类医疗器械

标的名称：蒸馏水机

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1.设备用途：产生蒸馏水。 2.制水量:≥1.5L/h。 3.功率:≥750W。 4.配置至少包含：储水桶1只、接水盖1只、出水嘴1只。

标的名称：多功能辐射台

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 加热器材质：陶瓷材质。 2. 温度控制模式：预热、手动、肤温三种模式。 3. 肤温控制范围：32.0℃～38.0℃ 4. 肤温控制精度：≤±0.5℃ 5. 肤温测量精度：≥±0.3℃
2			5. 肤温测量范围不窄于：25.0℃～45.0℃
3			7. 辐射灯头支持水平/垂直方向旋转，方便临床护理。
4	★		8. 内置负压吸引装置，吸痰压力调节范围：-140mmHg～0mmHg。 9. 内置空氧混合装置，氧浓度调节范围：21%～100%，精度：±3%。 10. 内置T型婴儿复苏装置，具备PIP过压保护功能。
5			11. 流量调节范围：0～15L/min。

6	★		12. 内置生命体征监护功能，提供血氧、脉率、心电等生命体征实时监测，及时发现病情变化。 13. 主机内置黄疸治疗装置，高效快速退黄。
7			14. 床面上有效表面内的总辐照度最大值：≥1500 μW/cm ² 。
8	★		15. 内置称重系统，便捷测量患儿体重，可监测体重趋势变化。
9			16. 称重范围上限≥8000g，精度±10g。
10	★		17. ≥10.4英寸彩色触摸屏，方便医护人员观察和操作。 18. 360°报警灯显示，方便临床及时发现报警信息并处理。
11			19. 挥手报警静音，非接触式的报警静音功能，保持清洁、安静的护理环境。 20. 报警功能：具有三级声光报警，报警音量可调。 21. 具有APGAR评分计时功能。
12	★		22. 主机内置穿刺照明灯，亮度可调，便于检查或夜间观察。 23. 整机高度可调，床面高度升降范围≥200mm，满足不同身高医护人员护理操作需求。 24. 支持婴儿床倾斜角度电动调节功能，方便临床护理操作。
13			25. 配备开门阻尼功能，防护门打开后无需手扶，静音落下。
14	★		26. 双燕尾槽立柱设计，便于安装更多临床医疗器械。
15			27. 配备双向抽拉式储物抽屉，方便存储。
16	★		28. 本标的物属于三类医疗设备。

标的名称：口腔CT

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1			一、设备及功能需求 1.1设备用途：用于口腔疾病的诊断。具有数字全景成像、头颅成像、3D成像、模型扫描功能，具有临床观察软件、图像后处理功能。
2	★		1.2拍摄模式：具有CT、全景、头颅正/侧位、TMJ和局部CT独立拍摄模式，非CT切出断层或融合数据。
3	★		二、硬件技术指标 2.1 X射线球管技术参数 2.1.1. CBCT曝光方式：CBCT扫描为脉冲曝光 2.1.2. 射线管最大电流：≥10mA，电流值可调，步进值≤0.5mA
4			2.1.3. 射线管最大电压：≥100kV，电压值可调，步进值≤1kV 2.1.4. 焦点尺寸：≤0.5mm×0.5mm
5	★		2.2射线装置参数 2.2.1. 曝光时间：CT≤16s
6			2.2.2. 球管热容量：≥360kJ

7	★		2.3探测器技术参数 2.3.1. 探测器数量：≥2，要求在全景拍摄和CT扫描模式探测器自动切换，无需手动拆装，拍摄头侧时不需要拆卸平板探测器 2.3.2. CT探测器类型：金属氧化物TFT平板探测器 2.3.3. CT探测器面积：≥15.36cm×15.36cm 2.3.4. CT探测器像素尺寸：≤100 μm 2.3.5. 正/侧位探测器尺寸：≥23cm×0.7cm 2.3.6. 正/侧位探测器像素尺寸：≤100 μm
8	★		2.4 图像性能 2.4.1. CT有效成像视野：≥16cm×10cm(Φ×H)，要求一次拍摄成像，非融合数据。
9			2.4.2. 局部CT成像视野：≤5cm×8cm(Φ×H) 2.4.3. 一次拍摄最大DICOM张数：≥1100张 2.4.4. 灰阶：≥16bit 2.4.5. 最小体素尺寸：≤41 μm
10	★		2.4.6. 全景图像高度：≥10.9cm
11			2.4.7. 侧位成像宽度：≥240mm 2.4.8. 侧位成像高度：≥195mm
12	★		2.4.9. CT成像空间分辨率：≥2.8lp/mm 2.4.10. 全景成像空间分辨率：≥3.1lp/mm
13	★		2.5 整机性能 2.5.1. 立柱升降行程：≥730mm，方便不同人群拍摄
14			2.5.2保护装置：具备行程自动保护装置 2.5.3底座：要求U型底座，非X型底座，方便轮椅进入 2.5.4. 输入功率：≤1600W
15	★		2.5.5. 整机重量：≥265kg
16	★		三、软件功能要求 3.1. 软件数量：提供数字化影像浏览软件1套，正畸分析系统1套，要求软件均为自主研发，非第三方软件，且终身免费升级。
17			3.2. 影像算法：具备自研影像降噪技术和去伪影算法。 3.3. 测量：支持距离测量、多线段测量和曲线测量、角度测量、直方图统计、面积测量，测量方案可选择保存，下次打开该患者影像时可自动加载。 3.4. 感兴趣区域：具有垂直裁切、曲线裁切等裁切方式。 3.5. 多平面重建：支持任意位置、任意方向观察患者切片影像。
18	★		3.6. 三维显示：三维视图支持VR(容积漫游成像)MIP(最大密度投影)两种显示模式。 3.7. 三维全景：可实现全景影像三维化展示，拖动全景观察窗口，可联动展示对应区域的轴状面、矢状面、冠状面影像。 3.8. 智能神经管标记：可一键自动生成双侧神经管，并且可设置神经管模型颜色及半径，还可设置神经管碰撞检测阈值，生成的神经管模型可在二维视图及三维视图中显示。

19			<p>3. 9. 定向观察：可在三维视图中以任意一点为中心，围绕该点做360度定向旋转观察，帮助进行牙体及组织的位置关系判断。</p> <p>3. 10. 颞颌关节：具有CBCT独立颞颌关节观察模块，可自动定位双侧颞颌关节位置，呈现左右颞颌关节2D、3D影像，提供多角度切片观察。</p>
20	★		<p>3. 11. 虚拟种植：提供丰富的种植体库，添加的种植体可自动带出牙冠，且支持调整牙冠大小和角度，可显示个性化基台的高度和角度。</p>
21			<p>3. 12. 骨密度测量：支持种植体周围骨密度测量，并可显示骨密度D1-D4分类。</p> <p>3. 13. 三维头模定向：在种植体观察界面具有三维头模定向功能，用于确定植体旋转时的位置朝向。</p> <p>3. 14. 种植体库：可升级种植体库，植体品牌无数量限制，依据医院需求添加所需要的品牌、系列种植体模型。</p>
22	★		<p>3. 15. 智能气道分析：可分段量化气道容积、面积数据，可自动显示气道狭窄范围，计算最小横截面面积。</p> <p>3. 16. 三维正畸：预设三维正畸模块，可在3D视图中标记标志点，并可在轴失冠视图进行微调，可导出三维头影测量分析报告。</p>
23			<p>3. 17. 虚拟内窥镜：可实现神经管、气道、根管等结构的内部3D观察。</p>
24	★		<p>3. 18. 口扫数据配准：3D影像可与口扫数据进行自动配准，辅助进行椅旁正畸方案及种植手术导板设计制作。</p> <p>3. 19. 根骨剥离：可自动分割出牙体数据，生成牙齿模型，可在牙齿模型上自动标注牙齿牙位及牙长轴信息，可进行三维髓腔的观察。可控制单颗牙齿模型的显隐，可以对牙齿进行旋转及平移操作，并且可量化牙齿移动数据，可生成表格导出数据。</p>
25			<p>3. 20. 颌骨分割：可自动分割出下颌骨模型，并进行颌骨各点三维距离及颌骨体积的测量计算，可导出三维颌骨分析报告。</p>
26	★		<p>3. 21. 智能正畸测量分析系统：可自动标记66个以上分析标志点、168个以上测量项目，提供包含Tweed、Downs等在内的21种以上测量分析方法，并支持添加自定义分析法。</p>
27			<p>3. 22. 正畸报告导出：支持导出头影测量分析报告，可选择单一分析法导出及全部分析法导出。</p> <p>3. 23. 可视化矫正模拟：支持可视化矫正模拟（VT0），可预测正畸术前术后患者侧貌的面容改变情况。</p>
28	★		<p>3. 24. 全景病症分析：可自动识别全景片各牙齿轮廓并标注牙位信息，自动识别缺失牙及智齿，可选中牙位选择对应病症，输出健康报告。</p>
29			<p>3. 25. 面容分析：可对正貌及侧貌照片进行自动定点测量及分析，输出面部美学报告。</p> <p>3. 26. 骨龄分析：可通过侧位片进行颈椎骨龄自动分析，为评估患者生长发育情况提供参考。</p>
30	★		<p>3. 27. 口腔数字化云平台：提供口腔科预约、分诊、接诊、治疗、收费、随访等功能。可直连影像设备，支持上传影像进行云端阅片，提供手机端及电脑端数据共享功能。</p>

31			<p>3. 28. 刻录功能：支持将患者数据和影像浏览程序导出到输出介质（光碟、U盘等）中。</p> <p>3. 29. 胶片输出：支持DICOM3.0设备打印胶片，支持排版后胶片导出BMP图片。</p> <p>3. 30. 图像格式：具备数据输出接口，兼容符合DICOM3.0标准的PACS系统。</p> <p>3. 31. 打印排版：打印页面布局可自定义调整，预设10种以上打印布局，可选择不同打印尺寸。</p>
32	★		4. 本标的物属于三类医疗设备。

标的名称：便携式产后治疗仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 主机≥4个电刺激通道
2			<p>2. 主机灵巧便携，可立于桌面或放置于推车上，支持多场景应用</p> <p>3. 触屏式操作，操作方便</p>
3	★		4. 肌电采集测量范围：2-2500 μV
4			<p>5. 分辨率：≤1 μV</p> <p>6. 通频带：不窄于20—520Hz</p>
5	★		7. 低频刺激强度：0-100mA，最小可调节步长≤0.5mA
6			8. 低频刺激频率：1—1000Hz范围内均可调，最小可调节步长≤1Hz
7	★		<p>9. 输出脉冲宽度：≥2000 μs，同时最小可调节步长≤50 μs调节</p> <p>10. 多种产康方案，满足产后及人流术后常见症状的治疗，至少包括：子宫复旧、产后尿潴留、乳腺疏通、腹直肌分离、腰背痛、肌肉酸痛等</p>
8			11. 通道独立控制，支持多人、多部位同时治疗
9	★		12. 本标的物属于二类医疗设备

标的名称：心电监护仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		<p>1. ≥12英寸彩色液晶电容触摸屏，分辨率≥1280×800，≥10通道波形显示。</p> <p>2. 可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数。</p> <p>3. 具有心电抗干扰能力，耐电压：±800mV，系统噪声≤25 μV；</p> <p>4. ≥27种心律失常分析，包括房颤、室颤、停搏等；</p> <p>5. 具有ST段分析和ST View功能，可实时监测ST段，评估心肌缺血，测量范围-2.5mV~+2.5mV；</p> <p>6. 具有QT/QTc测量功能，提供QT、QTc参数值，测量范围：200ms-800ms；</p> <p>7. 具有心率变异性分析功能，可测量RR间期的均值、全部窦性心搏RR间期的标准差、全部相邻RR间期长度之差的均方根等，反映心脏自主神经系统情况；</p> <p>8. 本标的物属于三类医疗设备。</p>

标的名称：经皮黄疸治疗仪

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

1	★		1.精密度（重复性）：0-15mg/dL 偏差 ≤±1. 0mg/dL， 16-25mg/dL 偏差≤±1.5mg/dL 2.光源采用氙闪光灯，液晶显示带背光，方便夜间检查； 3.单位：mg/dl、μmol/L（根据需要可随时切换）； 4.自动计算2～5次的平均值，测量值和平均值同时显示； 5.储电功能，电池充电使用≥1000次/充； 6.探头机身可酒精消毒； 7.本标的物属于第二类医疗设备
---	---	--	---

标的名称：喉镜成人（非一次性）

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1			1.喉镜焊接部位紧密牢固，表面圆滑光亮、无气泡、无裂痕、无裂纹。
2	★		2.喉镜主机可适配≥3种型号喉镜片，喉镜片采 用304医用不锈钢制造。
3			3.人体工程学手柄设计，握持舒适； 4.全机身防尘防水等级：≥IP66（尘密，防强烈喷水）； 5.手柄的接头可拆卸组装，喉镜的光照集中射在 喉镜片头端的中部，照明度≥1000LUX。
4	★		6.本标的物属于二类医疗设备

标的名称：喉镜新生儿（非一次性）

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1			1.喉镜焊接部位紧密牢固，表面圆滑光亮、无气泡、无裂痕、无裂纹。 2.喉镜主机可适配≥3种型号喉镜片，喉镜片采 用304医用不锈钢制造。 3.人体工程学手柄设计，握持舒适；
2	★		4.全机身防尘防水等级：≥IP66（尘密，防强烈喷水）； 5.手柄的接头可拆卸组装，喉镜的光照集中射在 喉镜片头端的中部，照明度≥800LUX。
3	★		6.本标的物属于二类医疗设备。

标的名称：治疗车

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1.台面采用优质ABS工程塑料颗粒一次性注塑成形，台面外围尺寸≥750mm*480mm*920mm； 2.三面ABS一体成型式分段围栏，台面围栏左右高后边低，左右围栏高≥55mm，也作为推动扶手使用，握感舒适推行方便，后围栏低，高度≥40mm，防止物品于运行过程中滑落；

2			<p>3. 台面分为二个区域：台面前边平台宽$\geq 85\text{mm}$，可方便书写，后面凹陷区域防止物品滑落，台面配置一块透明软玻璃，防滑耐刮；</p> <p>4. 车体采用实际厚度$\geq 1.0\text{mm}$钢板制作，防刮易清洁；</p> <p>5. 抽屉两格方便物资准备、侧面自带生活垃圾桶、医疗垃圾桶、锐器盒框，免洗手消毒架、静音万向轮、带刹车装置；</p> <p>6. 底部平面有挡板（高度$\geq 40\text{mm}$）防止物品运行过程中滑落。</p>
---	--	--	---

标的名称：多功能产床

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 产床集接产、待产、分娩、休养及一般产科手术、一般检查、诊断于一体的多功能分娩床。
2			2. 主机安全平稳低噪音。
3	★		<p>3. 背板、座板、床面高低升降、腿部等部位调节方式为电机电动操作系统完成，前后倾斜为手动操作完成。</p> <p>4. 分体式升降护栏，使产妇更安全。</p>
4			<p>5. 可拆卸 PE 塑料床头板。</p> <p>6. 中控刹车系统使产床的稳定性更好。</p> <p>7. 医用脚轮，直径$\geq 15\text{cm}$。</p>
5	★		8. 提供医院选择臀部位置 V 型切口（可选碗型切口灵活切换），配有吻合臀板切口弧形设计的尖头接生婴儿处置台。
6			<p>9. 标准配置的污物盆。</p> <p>10. 座板由电机控制，单独倾斜。</p>
7	★		<p>11. 三档非螺丝的弹簧锁定限位拉手，前后可调距离$\geq 140\text{mm}$，非螺栓旋转式锁定。</p> <p>12. 直流电机升降系统，恒速、静音、无静电、安全电压（24V）。</p> <p>13. 设有紧急 CPR 装置。</p>
8			<p>14. 护栏带锁定开关控制。</p> <p>15. 护栏为 PP 材质模具一次性成型；</p>
9	★		<p>16. 夜灯设计。微电脑控制系统面板控制床体功能，非薄膜线路控制，床头板固定为椭圆和圆形等不少于两种方式组合成</p> <p>17. U 型大扶手固定后与水平面垂直线整体成$\geq 20^\circ$ 倾角设计。</p> <p>18. 超低的起始位置便于孕妇上下床。配置孕产妇转移车座板打开方式为：侧滑式，分腿式底盘可更好的与普通座椅、沙发、轮椅、座便器等对接。座板侧翻转角度$\geq 150^\circ$，推车外形尺寸：780mm\pm20mm(L)*615mm\pm15mm(W)*1070mm\pm25mm(H)，前轮直径$\geq 75\text{mm}$ 静音轮，后轮直径$\geq 100\text{mm}$ 带刹车进口静音轮，推车重量$\geq 25.4\text{kg}$，推车承载重量：$\geq 130\text{kg}$，材质：铝压铸件，推车绑带：可调节自锁搭扣，万向轮轮座：铝压铸件。</p>
10	★		19. 本标的物属于二类医疗设备。

标的名称：微量注射泵

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 能自动识别注射器规格：5ml、10ml、20ml、30ml、50ml/60ml。 2. 全中文软件显示，电阻触摸屏操作。 3. 实时显示管路的压力状态，压力报警阈值 ≥ 11 级可调。
2			4. 阻塞回撤功能：当管路阻塞报警时，自动回撤管路压力，避免意外丸剂量伤害患者。 5. 注射精度： $\leq \pm 2\%$ 。 6. 预置量范围：0.1 - 9999ml（最小增量0.01ml）。
3	★		7. 速率范围：0.1-2000ml/h。5ml (0.1~100)ml/h；10ml (0.1~300)ml/h； 20ml (0.1~600)ml/h；30ml (0.1~900)ml/h；50 (60) ml (0.1~2000)ml/h，（最小增量0.01ml/h）。
4			8. 流速递增：0.01ml/h（0.1-99.99ml/h），0.1ml/h（100-999.9ml/h）， 1ml/h（1000-2000ml/h）。
5	★		9. 屏幕 $\geq 7"$ 彩色电阻式(非电容)触摸屏，同屏显示：注射器品牌与规格、阻塞压力等级、压力实时状态、报警信息、WIFI信号、电池电量和充电状态、注射速度、累积量等。
6			10. ≥ 8 种注射模式：速度模式、时间模式、体重模式、序列模式、首剂量模式、梯度模式、TIVA模式、微量模式。
7	★		11. 快推“bolus”：0.1~2000ml/h，具有手动和自动快推可选，并可同步显示给入的快推量。 12. 可组成多通道注射泵，一根电源线系统集中供电，又可以拆开单个独立使用。 13. 显示屏幕背景颜色7色可选，可用于区分不同药物等级。
8	★		14. 本标的物属于二类医疗设备。

标的名称：儿心量表工具箱

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		1. 本量表至少包括大运动、精细动作、语言、适应能力和社会行为五个能区。
2			2. 大运动：参与如爬、站、行走、跑、掷、跳等维持身体姿势或全身活动的大肌肉能力，包括颈肌及腰肌等控制和保持身体平衡的能力。 3. 精细动作：手和手指的小肌肉动作如捏、抓、拿等能力。 4. 语言：理解语言和语言的表达能力，以及视、听、姿势及手势等表达理解语言和非语言的活动。 5. 适应能力：伴有手、眼协调控制或操作物品的能力，或需视、感知协调的动作，如通过身体位移试图抓取玩具、涂绘、叠方木等儿童对其周围自然环境和社会需要作出反应和适应的能力。 6. 社会行为至少包含：对周围人们的交往能力和生活自理能力及与人交流如眼神、发声、笑等社交性游戏行为以及生活自理（扣纽扣、系鞋带等）。

3	★		<p>7. 测验范围：适用于0岁～6岁（未满7周岁）儿童发育行为水平的评估,是评估儿童发育行为水平的诊断量表。</p> <p>8. 评估内容：至少包括大运动、精细动作、语言、适应能力和社会行为5个能区，用于测查儿童发育行为状况，评估其发育程度。</p> <p>9. 配置要求：儿心量表工具箱3个、CDCC工具箱1个、 DDST工具箱1个 。</p>
---	---	--	--

标的名称：儿童心电监护仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★		<p>1. ≥10英寸彩色液晶电容触摸屏，分辨率≥1280×800，≥10通道波形显示。</p> <p>2. 可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级Masimo/ Nellcor SP02、顺泰血压、IBP、ETCO2、C. O. 等参数模块。</p>
2			3. 具有心电抗干扰能力，耐电压：±850mV，系统噪声≤25 μ v；
3	★		4. ≥27种心律失常分析，包括房颤、室颤、停搏等；
4			5. 具有ST段分析和ST View功能，可实时监测ST段，评估心肌缺血，测量范围-2.5mV~+2.5mV；
5	★		<p>6. 具有QT/QTc测量功能，提供QT、QTc参数值，测量范围：200ms~800ms；</p> <p>7. 具有心率变异性分析功能，可测量RR间期的均值、全部窦性心博RR间期的标准差、全部相邻RR间期长度之差的均方根等，反映心脏自主神经系统情况；</p>
6	★		8. 本标的物属于三类医疗设备。

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
无			

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	自合同签订之日起60日
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	一次付清
4	★	付款进度安排	1、进度款， 所有货物交付完成并验收合格后，中标人一次性开具成交金 额的发票，达到付款条件起30日内，支付合同总金额的100.00%
5	★	验收、交付标准和方法	按照财政部《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）的要求进行验收。成交货物必须与投标文件应答的配置和技术参数一致

6	★	质量保修范围和保修期	采购标的需满足产品三包服务，质保期3年。有售后服务机构（维修点），售后服务响应时间4小时，24小时到达现场维修。质保期内出现因质量问题经过2次维修不能正常使用的，做退、换货处理。维修、换货时间不计入质保期。中标人负责设备操作培训，培训费用包含在采购价款中。
7	★	违约责任与解决争议的方法	1.因货物的质量问题发生争议，由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。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由中标人承担。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，由当事人向采购人所在地人民法院提起诉讼，依法维护其合法权益。
8	★	包装方式及运输	涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.其他要求

★1、采购价为到货含税价，并包括运输.装卸.安装.调试.操作培训.人工.差旅等一切费用。★2.若出现虚假响应的情况，如通过修改相关检验报告来满足采购文件性能参数等行为，一经发现则按 政府采购法进行相应处罚，由中标人承担相应责任。成交后采购人有权向中标人索取相关资料原件。★3、本项目所 涉及的货物为医疗器械的产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求，按办法规定提供中华人民共和国医疗器械注册证或备案证（复印件供应商盖鲜章）制作在投标文件。满足并严格遵守国家，地方相关标准，行业标准或者其他标准、规范。

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。	投标文件封面,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。	投标人提供2024或2025年，经审计的财务报告（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）或者银行出具的资信证明。未经审计的提供财务报告（包括资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注）。投标人注册时间截至提交投标文件截止之日前不足一年的，也可提供在相关主管部门备案的公司章程等证明材料。投标人需在使用投标（响应）客户端编制投标文件时，按要求上传相应证明材料并进行电子签章。	投标人应提交的相关证明材料
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	1.符合《医疗器械经营监督管理办法》要求，经营或生产范围与投标产品类别一致。2.具备有效的辐射安全许可证。	1.供应商需在项目电子化交易系统中按要求上传医疗器械经营备案或许可相关证明文件并进电子签章. 2.如是供应商参加投标，需在项目电子化交易系统中按要求上传供应商和生产厂家的辐射安全许可证并进电子签章；如是生产厂家参加投标，需在项目电子化交易系统中按要求上传生产厂家的辐射安全许可证并进电子签章。	投标人应提交的相关证明材料

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	符合性审查	按照招标文件要求进行符合性审查	投标人应提交的相关证明材料,产品技术参数响应表,投标文件封面,服务应答表,报价表
2	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。	投标人应提交的相关证明材料,投标（响应）函

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，不得滥用权力。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：

价格评审条款

序号	评审因素	评审价格权重	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	合计	100.00%	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格系数=（评审基准价/报价）×标准系数	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。	20.00%	<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。</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%	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。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。	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: 投标人应提交的相关证明材料

详见附件: 产品技术参数响应表

详见附件: 服务应答表

详见附件: 报价表

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	