

永城市人民医院县级公立医疗机构临床专科 项目

招 标 文 件

采购编号：永财公开招标采购-2024-47

中心编号：永公采【2024】53 号

招 标 人：永城市人民医院

代理机构：永城市公共资源交易中心政府采购交易股

二零二四年九月

目 录

目 录	1
第一章 招标公告	3
一、项目基本情况	3
二、申请人的资格要求：	3
三、获取招标文件	4
四、投标截止时间及地点	4
五、开标时间及地点	5
六、发布公告的媒介及招标公告期限	5
七、其他补充事宜	5
八、凡对本次招标提出询问，请按照以下方式联系	5
第二章 投标人须知	9
投标人须知前附表	9
一、总则	11
二、招标文件	12
三、投标文件的编制	13
四、投标文件的递交	15
五、开标	16
六、评标	18
七、定标	21
八、合同的授予	22
九、其他	22
第三章 评标办法（综合评分法）	24
第四章 合同条款	27
第五章 技术参数及要求	28
第六章 投标文件格式	46
一、开标一览表	49
二、投标函	50
三、法定代表人身份证明	52
四、授权委托书	53
五、反商业贿赂承诺书	54
六、货物分项报价表	55
七、技术文件	56
1、货物规格一览表	56
2、投标产品技术资料	57
八、技术规格和商务条款偏差表	58
九、服务承诺	59
十、投标人资格声明文件	60
十一、中小企业声明函（若有）	61
残疾人福利性单位声明函	62

监狱企业.....	64
十二、承诺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的书面声明.....	65
十三、其它资料.....	66

第一章 招标公告

永城市人民医院县级公立医疗机构临床专科项目招标公告

项目概况

永城市人民医院县级公立医疗机构临床专科项目的潜在供应商请使用企业数字证书（key）登录永城市公共资源交易中心网站进入投标专区进行网上报名并获取采购文件，并于 2024 年 10 月 11 日 08 点 30 分（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况

1、项目编号：永财公开招标采购-2024-47；永公采【2024】53 号

2、项目名称：永城市人民医院县级公立医疗机构临床专科项目

3、采购方式：公开招标

4、预算金额：1488900.00 元人民币

最高限价：1488900.00 元人民币

序号	包号	包名称	包预算（元）	包最高限价（元）
1	1	县级公立医疗机构临床专科项目	1488900.00 元	1488900.00 元

5、采购需求：医用控温仪 1 台、脑循环功能治疗仪 1 台、便携式彩色多普勒超声诊断仪 1 台、肠内营养输注泵 2 台、输液泵 2 台、输液信息采集系统 4 台、无创心排监护监测仪 1 台、PICCO 监护检测仪 1 台、有创血压监护仪 10 台、中心监控系统工作站 1 台、重症 ICU 设备配套联接系统 1 套。

6、合同履行期限：合同签订后 30 日

7、本项目（是/否）接受联合体：否

8、是否接受进口产品：否

9、是否专门面向中小企业：否

二、申请人的资格要求：

1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2、落实政府采购政策满足的资格要求：

（1）扶持中小企业政策：评审时小型和微型企业产品享受 10%的价格折扣。监狱企业视同小型、微型企业。（财库【2014】68 号、财库【2020】46 号）；

(2) 鼓励节能政策：在性能、技术、服务等指标同等条件下，优先采购政府部门公布的节能清单中所列的节能产品；

(3) 鼓励环保政策：在性能、技术、服务等指标同等条件下，优先采购政府部门公布的环境标志产品政府采购清单中所列产品。

3、本项目的特定资格要求

3.1、供应商具有独立法人资格，具有有效的营业执照、税务登记证和组织机构代码证（或三证合一的营业执照）。

3.2、供应商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的书面声明（供应商自行承诺，格式自拟，加盖公章）。

3.3、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，提供 2022 年度的财务审计报告（企业注册不足一年的以注册时间为准，则提供成立月份以来的企业财务报表）。

3.4、供应商依法缴纳税收（提供 2023 年 1 月 1 日以来任意三个月完税证明或缴税凭证）和社会保障资金（提供 2023 年 1 月 1 日以来任意三个月的社保缴纳凭证或社保缴费记录）。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应证明文件。

3.5、供应商具备履行合同所必需的设备和专业技术能力（供应商自行承诺，格式自拟，加盖公章）。

3.6、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）的规定，对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商，拒绝参与本项目政府采购活动；【查询渠道：“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn），提供查询结果网页截图，查询时间：不得早于公告发布之日】。

4、本次招标不接受联合体投标，不允许分包和转包。

5、满足法律、行政法规及本项目招标文件规定的其他条件。

三、获取招标文件

1. 时间：2024 年 9 月 15 日至 2024 年 9 月 24 日，每天上午 08:00 至 12:00，下午 15:00 至 18:00（北京时间，法定节假日除外。）

2. 地点：永城市公共资源交易中心官网。

3. 方式：网上获取。

4. 售价：0 元

四、投标截止时间及地点

1. 时间：2024 年 10 月 11 日 08 时 30 分（北京时间）

2. 地点：永城市公共资源交易中心二楼开标室

五、开标时间及地点

1. 时间：2024 年 10 月 11 日 08 时 30 分（北京时间）

2. 地点：永城市公共资源交易中心二楼开标室

六、发布公告的媒介及招标公告期限

本次招标公告在《河南省政府采购网》、《永城市公共资源交易中心网》上发布，招标公告期限为五个工作日。

七、其他补充事宜

按永公管办【2023】7 号文件要求，不同投标人电子投标文件制作硬件特征码(网卡 MAC 地址、CPU 序号、硬盘序列号等)均相同，视为“不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制”或“不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜”，其投标无效。评标专家应严格按照招标文件要求查看“硬件特征码”相关信息并进行评审，在评标报告中显示“不同投标人电子投标文件制作硬件码”是否雷同的分析及判定结果。

（一）本项目为全流程电子化交易项目。

1、加密电子投标文件（.file 格式）须在投标截止时间（开标时间）前通过《全国公共资源交易平台（河南省 永城市）》公共资源交易系统成功上传。

2、投标人电子投标文件制作系统、CA 签章工具需投标人自行登陆永城市公共资源交易平台系统-组件下载进行下载安装。

（二）本项目实行网上开标，投标人实行网上投标，投标人务必保证按时在线递交投标文件，签到、解密，否则后果自负。请各潜在投标人在开标后半小时之内进行解密操作，开标半小时之后不再接受解密操作，如未解密视为自动放弃投标！投标人不得现场参与开标，且各投标人不再递交纸质投标文件。

本项目开标、评标活动，由招标（采购）人代表参加开标，代理机构人员 1 名。

评标时，所有评审事项，均以电子投标文件为准。投标人不再提供原件等证明材料。

八、凡对本次招标提出询问，请按照以下方式联系

1. 采购人信息

名称：永城市人民医院

地址：永城市欧亚路

联系人：刘女士

联系方式：0370-5201778

2. 采购代理机构信息

名称：永城市公共资源交易中心政府采购交易股

地址：河南省永城市经济技术开发区

联系人：政府采购交易股

联系方式：0370-5019918

3. 项目联系方式

联系人：卢先生

联系方式：0370-5201718

附件：

河南省政府采购合同融资政策告知函

各供应商：

欢迎贵公司参与河南省政府采购活动！

政府采购合同融资是河南省财政厅支持小微企业发展，针对参与政府采购活动的供应商融资难、融资贵问题推出的一项融资政策。贵公司若成为本次政府采购项目的中标成交供应商，可持政府采购合同向金融机构申请贷款，无需抵押、担保，融资机构将根据《河南省政府采购合同融资工作实施方案》（豫财购【2017】10 号），按照双方自愿的原则提供便捷、优惠的贷款服务。

贷款渠道和提供贷款的金融机构，可在河南省政府采购网“河南省政府采购合同融资平台”查询联系。

温馨提示:

本项目为全流程电子化交易项目, 请认真阅读招标文件, 并注意以下事项。

1. 投标人应按招标文件规定编制投标文件。

2. 电子文件下载、制作、提交期间和开标(电子投标文件的解密)环节, 投标人须使用 CA 数字证书(证书须在有效期内)。

*在此期间 CA 数字证书请勿进行变更、延期等操作!

3. 电子投标文件的制作

3.1 投标人登录《全国公共资源交易平台(河南省·永城市)》公共资源交易系统

(<http://ggzy.ycs.gov.cn/>) 下载“永城投标文件制作系统 SEARUN 最新版本”及 CA 签章工具, 按招标文件要求制作电子投标文件。

电子投标文件的制作, 参考《全国公共资源交易平台(河南省·永城市)》公共资源交易系统——组件下载——交易系统操作手册(投标人、供应商)。

3.2 投标人须将招标文件要求的资质、业绩、荣誉及相关人员证明材料等资料原件扫描件(或图片)制作到所提交的电子投标文件中。

3.3 投标人对同一项目多个标段进行投标的, 应分别下载所投标段的招标文件, 按标段制作电子投标文件, 并按招标文件要求在相应位置加盖投标人电子印章和法人电子印章。

一个标段对应生成一个文件夹(XXXX 项目 XX 标段), 其中包含 2 个文件和 1 个文件夹。后缀名为“.file”的文件用于电子投标使用, 后缀名为“.PDF”的文件用于打印纸质投标文件, 名称为“备份”的文件夹使用电子介质存储, 供备用。

4. 加密电子投标文件的提交

4.1 加密电子投标文件应在招标文件规定的投标截止时间(开标时间)之前成功提交至《全国公共资源交易平台(河南省·永城市)》公共资源交易系统(<http://ggzy.ycs.gov.cn/>)。

投标人应充分考虑并预留技术处理和上传数据所需时间。

4.2 投标人对同一项目多个标段进行投标的, 加密电子投标文件应按标段分别提交。

4.3 加密电子投标文件成功提交后, 投标人应打印“投标文件提交回执单”供备查。

5. 评标依据

5.1 采用全流程电子化交易评标时, 评标委员会以电子投标文件为依据评标。

第二章 投标人须知

投标人须知前附表

序号	内 容	说明和要求
1	采购项目名称	永城市人民医院县级公立医疗机构临床专科项目
2	采购编号	永财公开招标采购-2024-47；永公采【2024】53 号
3	资金来源	上级专项资金（省级资金）
4	采购预算价	本项目采购预算价为 1488900.00 元人民币
5	采购需求	医用控温仪 1 台、脑循环功能治疗仪 1 台、便携式彩色多普勒超声诊断仪 1 台、肠内营养输注泵 2 台、输液泵 2 台、输液信息采集系统 4 台、无创心排监护检测仪 1 台、PICCO 监护检测仪 1 台、有创血压监护仪 10 台、中心监控系统工作站 1 台、重症 ICU 设备配套联接系统 1 套。
6	交货期、地点	交货期：合同签订后 30 日 交货地点：采购人指定。
7	质保期	1 年
8	构成招标文件的其他文件	招标文件的澄清、修改及有关补充通知为招标文件的有效组成部分
9	签字、盖章要求	电子投标文件：按招标文件要求加盖投标人电子印章和法人电子印章。
10	投标文件递交截止时间	2024 年 10 月 11 日上午 08 时 30 分
11	投标文件递交地点	永城市公共资源交易中心二楼开标室
12	投标有效期	投标文件递交截止日起 60 日历天
13	供应商资格条件	详见招标公告
14	开标时间和地点	开标时间：2024 年 10 月 11 日上午 09 时 00 分 开标地点：永城市公共资源交易中心
15	开标程序	电子化开标，按投标文件解密的顺序依次进行开标。
16	评标委员会的组成	评标委员会构成： 评审专家由业主代表 1 名、相关专家库中随机抽取 4 名专家组成。或者从相关专家库中随机抽取 5 名专家组成。由

		有关经济、技术专家组成。 评标专家确定方式： 在监督部门和招标单位共同监督下，开标前从相关专家库随机抽取。
17	评标方法	综合评分法
18	电子投标文件	成功上传至《全国公共资源交易平台（河南省·永城市）》公共资源交易系统加密电子投标文件1份（文件格式为：XXX公司XXX项目编号.file）。使用电子介质存储的备份文件1份（文件格式为：名称为“备份”的文件夹）。
19	付款方式	以签订合同为准
20	电子化采购模式	投标人投标时须提供加密电子投标文件、备份文件（使用电子介质存储）。

注：本招标文件中内容与投标须知前附表中内容不一致时以投标须知前附表中内容为准。

一、 总则

1 适用范围

- 1.1 本采购文件仅适用于第五章技术参数及商务要求中所述的货物及伴随服务。

2 合格的投标人

- 2.1 具有独立承担民事责任的能力
- 2.2 遵守国家法律、法规等有关规定
- 2.3 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度
- 2.4 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力
- 2.5 有依法纳税税收和社会保障资金的良好记录
- 2.6 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
- 2.7 投标人须知前附表中的合格投标人的其他要求

3 投标费用

- 3.1 无论投标过程中的做法和结果如何，投标人自行承担所有与参加投标有关的全部费用。

4 适用法律

- 4.1 本次招标及由本次招标产生的合同受中华人民共和国法律制约和保护。

5 招标文件的约束力

- 5.1 投标人一旦购买了本招标文件并参加投标，则招标文件对招标人和投标人起约束作用。

二、 招标文件

6 招标文件的构成

6.1 招标文件包括：

- 1) 投标邀请（招标公告）
- 2) 投标人须知
- 3) 评标办法
- 4) 合同条款
- 5) 技术参数及商务要求
- 6) 投标文件格式

6.2 投标人应认真阅读和充分理解招标文件中所有的内容。

6.3 除 6.1 内容外，招标人在提交投标文件截止时间前，以书面形式发出的对招标文件的澄清或修改内容，均为招标文件的组成部分，对招标人和投标人起约束作用。

6.4 投标人获取招标文件后，应仔细检查招标文件的所有内容，如有残缺等问题应在获得招标文件后及时内向招标人提出，否则，由此引起的损失由投标人自己承担。投标人同时应认真审阅招标文件中所有的事项、格式、条款和规范要求等，若投标人的投标文件没有按招标文件要求提交全部资料，或投标文件没有对招标文件做出实质性响应，其风险由投标人自行承担，并根据有关条款规定，该投标有可能被拒绝。

7 招标文件的澄清

7.1 投标人若对招标文件有任何疑问，应于获得招标文件后 7 个工作日内以书面形式向招标人提出澄清要求。在规定的时间内未提出疑问的，将被视为对采购文件无异议。投标人在获得招标文件 7 个工作日内没有对招标文件内容提出质疑的，招标人将视同投标人认可招标文件，之后再提出的对招标文件的质疑将不予接收。

7.2 招标文件的澄清以书面形式发送给所有投标人，投标人在收到该澄清文件后应于 1 日内，以书面形式给予确认，招标文件的澄清内容作为招标文件

的组成部分，具有约束作用。

8 招标文件的修改

- 8.1 招标文件发出后，在提交投标文件截止时间前，招标人可对招标文件进行必要的澄清或修改。修改的内容可能影响投标文件编制的，招标人在提交投标文件截止时间 15 日前，以书面形式通知所有获取招标文件的所有潜在投标人；不足 15 日的，招标人将顺延提交投标文件截止时间。
- 8.2 招标文件的修改将以书面形式发送给所有投标人，投标人应于收到该修改文件后 1 日内以书面形式确认。招标文件的修改内容作为招标文件的组成部分，具有约束作用。

三、 投标文件的编制

9 投标语言及度量衡单位

- 9.1 投标人提交的投标文件以及投标人与代理机构就有关投标的所有往来函电均应使用简体中文。
- 9.2 除技术规格及要求另有规定外，投标文件所使用的计量单位均采用国家法定计量单位。

10 投标文件构成

10.1 投标文件的组成

- 1) 开标一览表；
- 2) 投标函；
- 3) 法定代表人身份证明；
- 4) 授权委托书；
- 5) 反商业贿赂承诺书；
- 6) 货物分项报价表；
- 7) 技术文件；
- 8) 技术规格和商务条款偏差表；

- 9) 服务承诺;
- 10) 投标人资格声明文件;
- 11) 中小企业声明函 (若有);
- 12) 承诺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的书面声明;
- 13) 其它资料;

10.2 招标文件中的每个包是项目招标不可拆分的最小投标单元, 投标人必须按包编制投标文件, 提交相应的文件资料, 拆分标包投标将视为漏项或非实质性响应不予接受。

11 投标文件格式

11.1 投标文件应包括本须知第 10 条中规定的全部内容, 投标人提交的投标文件应当使用招标文件所提供的投标文件全部格式 (表格可以按同样格式扩展)。

11.2 招标文件中的每个包, 是项目招标不可拆分的最小投标单元, 投标人必须按此所投包编制投标文件, 提交相应的文件资料, 拆分包进行投标将视为漏项或非实质性响应不予接受。

11.3 投标文件及所有文件必须是打印件, 并由投标人或经正式授权的代表签字, 授权委托人必须将以书面形式出具的“法定代表人授权书”附在投标文件中。

11.4 任何行间插字、涂改和增删, 必须由投标人授权委托人在改动处签字或加盖公章后有效。

11.5 电子文档、电子邮件和传真的投标文件均不予接受。

12 投标报价

12.1 投标报价应是招标人指定地点交货的包括交货前发生的各种税费、运费及保险费、运杂费、以及伴随的其它服务费总报价。总报价分解为: 设备和附属装置、备品备件和专用工具、卖方技术服务 (安装、调试) 报价、检验、技术培训费用、运保费、各类税费及验收检测费、等, 各项报价应准确填入投标报价表相应栏内。

12.2 投标人应按照招标文件提供的投标报价表格式填写提供各项货物及服务的

单价、分项总价和总投标价。如果单价、分项总价和总投标价之间有差异，评标时以单价为准。投标人应当无条件接受以其所报单价为基准的价格调整，否则其投标文件将被拒绝。

12.3 投标总报价为投标人在投标文件中提出的各项支付金额的总和。投标报价应完全包括招标文件规定的货物和服务范围，不得任意分割或合并所规定的分项。

12.4 投标人对所投项目总价和每种货物只允许有一个报价，招标人不接受有任何有选择性报价的投标。

12.5 投标人除按评标委员会要求对其报价进行修正外，不得以任何理由在投标截止后对投标报价予以修改，报价在投标有效期内是固定的，不因任何原因而改变。任何包含价格调整要求和条件的投标，将被视为非实质性响应投标而予以拒绝。

12.6 投标人以人民币填报所有单价或价格，合同实施时亦以人民币支付。

12.7 招标文件中未提供《中小企业声明函》，不享受中小企业价格优惠评审。

13 投标有效期

13.1 投标有效期为代理机构规定的投标截止之日后 60 日历天。

13.2 在特殊情况下，招标人于原投标有效期满前，可向投标人提出延长投标有效期的要求。这种要求与答复均应采用书面形式。投标人可以拒绝招标人的这一要求而放弃中标，同意延长的投标人既不能要求也不允许修改投标文件。

14 投标文件份数和签署

14.1 投标人应按本须知前附表规定的份数提交投标文件。

14.2 投标人应按本须知前附表规定的签字或盖章要求签署。

14.3 全套投标文件应采用不可拆分方式装订。任何行间插字、涂改或增删，必须由投标人法人代表或其委托代理人签字或盖章。

四、 投标文件的递交

15 投标文件的密封和标记

无

16 投标截止时间

16.1 投标文件的递交时间不得迟于“投标人须知前附表”中规定的截止时间，否则将不予接受。投标文件的递交见投标人须知前附表。

16.2 招标人可以按第 8 条规定，通过修改招标文件延长投标截止日期。在此情况下，招标文件购买者和投标人的所有权利和义务以及投标人受制的截止日期均应以延长后新的截止日期为准。

17 迟交的投标文件

17.1 按照第 17 条的规定，招标人将拒绝并原封退回在其规定的截止日期后收到的任何投标文件。

18 投标文件的补充、修改和撤回

18.1 投标人在递交投标文件后，在规定的投标截止时间之前，可以以书面形式补充、修改或撤回已提交的投标文件，并以书面形式通知招标人。补充、修改的内容为投标文件的组成部分。

18.2 在投标截止日期之后，投标人不得对其投标文件做任何修改。

18.3 从投标截止之日起至投标人在投标文件中载明的投标有效期满期间，投标人不得撤回其投标。

五、 开标

19 开标时间和地点

19.1 开标时间：见投标人须知前附表。

19.2 开标地点：见投标人须知前附表。

19.3 招标人将按招标文件规定的时间和地点组织公开开标。开标由代理机构主持，邀请投标人参加。评标委员会成员不得参加开标活动。

19.4 招标人应当对开标、评标现场活动进行全程录音录像。录音录像应当清晰可辨，音像资料作为采购文件一并存档。

19.5投标人不足 3 家的，不得开标。

19.6开标过程由采购代理机构负责记录。

19.7投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

20 电子投标文件的解密

20.1开标时，由投标人进行电子投标文件的解密。解密后宣布投标人名称、投标价格、修改和撤回投标的通知（如有的话）和招标文件规定的需要宣布的其他内容。

20.2全流程电子化交易项目电子投标文件采用双重加密。解密需分标段进行两次解密。

投标人解密：投标人使用本单位 CA 数字证书远程或现场进行解密。需开标现场使用一体机进行解密的，请在代理机构引导下进行。

代理机构解密：代理机构按电子投标文件到达交易系统的先后顺序，使用本单位 CA 数字证书进行再次解密。

20.3电子投标文件解密异常情况处理

因投标人原因电子投标文件解密失败的，由系统技术人员协助投标人将备份文件（电子介质存储）导入系统。若备份文件（电子介质存储）无法导入系统或导入系统仍无法解密的，其投标将被拒绝。

21 开标程序

21.1主持人按下列程序进行开标：

- 1) 宣布开标纪律；
- 2) 公布在投标截止时间前递交投标文件的投标人名称，并点名确认投标人是否派人到场；
- 3) 宣布开标人、唱标人、记录人等有关人员姓名；
- 4) 按照投标人须知前附表的规定确定并宣布投标文件开标顺序；
- 5) 设有标底的，公布标底；
- 6) 按照宣布的开标顺序当众开标，公布投标人名称、投标报价、交货期、质量保证期及其他内容，并记录在案；

7) 招标人代表等有关人员在开标记录上签字确认;

8) 开标结束。

21.2 开标时出现下列情况的, 招标人将拒绝其开标。

1) 投标人未按投标人须知表规定的时间内递交投标文件的;

2) 投标人未按时参加开标会的。

六、 评标

22 评标及评标委员会的组成

22.1 评标工作由依法组建的评标委员会负责。评标委员会由技术、经济等方面的专家, 具体人数见投标人须知前附表。

22.2 评标专家由招标人和监督单位代表在开标当天从相关专家库中随机抽取产生。评标委员会主任由评标委员会成员选举产生, 负责主持具体评标工作。评标委员会根据有关法律法规和招标文件规定的方法和标准独立评标, 负责完成评标的全过程直至向招标人推荐中标候选人。

23 评标过程的保密

23.1 评标将采取全封闭的方式 (不向其他投标人公布、透露其价格等信息)。评标开始后, 直至授予中标投标人合同为止, 凡属于对投标文件的审查、澄清、评价和比较有关的资料, 中标候选人的推荐情况及其他任何与评标有关的情况均应严格保密。

23.2 在评标过程中, 如果投标人试图在投标文件审查、澄清、比较及授予合同等方面向招标人和评标委员会施加任何影响, 都将会导致其投标文件被拒绝。

24 投标文件的澄清、说明或补正

24.1 为有助于投标文件的审查、评价和比较, 评标委员会可以以书面形式要求投标人对投标文件含义不明确的内容作必要的澄清或说明, 投标人应采用书面形式进行澄清或说明, 但不得超出投标文件的范围或改变投标文件的

实质性内容。

24.2 投标人的澄清文件是投标文件的组成部分，取代投标文件中被澄清的部分。

24.3 根据本须知第 25 条规定，凡属于评标委员会在评标中发现的计算错误并进行核实的修改不在此列。

25 投标文件中报价的修正

25.1 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

- 1) 投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；
- 2) 大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；
- 3) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；
- 4) 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。修正后的报价需由投标人法定代表人或其授权委托人签字确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

26 对投标文件的评审

26.1 评审程序：

- 1) 首先由招标人代表对投标人进行资格审查，资格审查合格的投标人投标文件送达评标委员会评审。首先由评标委员会对所有递交的投标文件进行初步评审；
- 2) 中小企业投标人投标价格折算（若有）；
- 3) 通过初步评审的投标人按照第三章评标办法规定对投标人进行打分，按照得分进行排序，并向招标人推荐中标候选人。

26.2 初步评审是指由评标委员会确定投标投标人是否具备投标资格及是否对招标文件的实质性要求作出响应。

26.2.1 初步评审分为资格审查和符合性审查两部分，其中任意一项未通

过的都将被视为未通过初步评审，作无效处理。

26.2.2 资格审查，有下列情况之一的未通过资格审查：

- 1) 不满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
- 2) 不满足第一章“供应商资格条件”中的全部要求；

26.2.3 符合性审查，有下列情况之一的未通过符合性审查：

- 1) 投标文件签字盖章不满足招标文件要求；
- 2) 投标文件份数是否不满足招标文件要求；
- 3) 投标有效期不满足招标文件要求；
- 4) 交货期、质保期不满足招标文件要求；
- 5) 投标报价超过本项目采购预算价；

26.3 投标文件出现下列情况之一者，应当视为无效投标文件：

26.3.1 投标人未通过初步评审（资格审查、符合性审查）的；

26.3.2 投标人以他人的名义投标、串通投标的；

- 1) 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制的；
- 2) 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜的；
- 3) 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人的；
- 4) 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异的；
- 5) 不同投标人的投标文件相互混装的；

26.3.3 投标人提供虚假材料谋取中标；

26.3.4 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约，并不能在评标现场合理的时间内提供书面说明及相关证明材料证明其报价合理性的；

26.3.5 投标文件报价出现前后不一致时，投标人不确认修正的；

26.3.6 投标文件含有招标人不能接受的附加条件的；

26.3.7 投标文件关键内容字迹模糊，无法辨认的；

26.3.8 违反国家有关法律法规的。

26.4 评标委员会判断投标文件的响应性仅基于投标文件本身，而不寻求外部的证据。未实质上响应招标文件要求的投标文件将被拒绝，投标人不得通过修正或撤销不符之处而使其投标成为实质上响应投标。

26.5 评标专家将允许修正投标文件中不构成重大偏离的、微小的、非正规的、不一致的或不规则的地方，但这些修改不能影响任何投标人竞争地位的公正性。

26.6 在评标过程中，凡遇到招标文件中无界定或界定不清、前后不一致使评委会意见有分歧且又难以协商一致的问题，均由评委会予以表决，获得半数以上同意的即为通过，未获得半数同意的即为否决。

27 评标办法：详见第三章。

七、 定标

28 确定中标人

28.1 评审结束后，代理机构在 2 个工作日内将评审报告送招标人确认，招标人在收到评审报告后 5 个工作日内，从评审报告中推荐的中标候选人中确定中标人，经招标人书面确认后，中标结果将在《河南省政府采购网》、《永城市公共资源交易中心网》等网站上进行公告，中标公告期限 1 个工作日。

28.2 投标人对中标或者成交结果提出质疑的，有权按照相关法律法规规定的程序和时间要求进行质疑和投诉，但投标人须对质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料，并对质疑和投诉内容的真实性承担责任。投标人投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

29 中标通知书

29.1 在公告中标结果的同时，招标人向中标人发出中标通知书。

29.2 中标通知书将作为进行合同谈判和签订的依据。

八、 合同的授予

30 合同授予标准

30.1 本招标项目的合同将授予按本须知第 28.1 款所确定的中标人。

30.2 招标人将根据评标报告，确定排名第一的中标候选人为中标人。当确定中标的中标候选人放弃中标、因不可抗力提出不能履行合同的，招标人可以按评标委员会推荐的中标候选人顺序顺延至第二中标候选人或重新进行招标。

30.3 授标时更改采购货物数量的权力

30.4 招标人在授予合同时有权对本招标文件规定的设备和服务的数量予以增加或减少，但不得对货物、单价或其他条款和条件作出更改。

30.5 中标通知书发出 7 个工作日内中标人与招标人签订合同，否则视为自动放弃中标资格。

31 合同协议书的签订

31.1 签订合同后，招标人和中标人不得订立背离合同实质性内容的其他协议。招标文件、中标人的投标文件和澄清文件、中标通知书等文件资料，均应作为签约的合同文本的附件和基础。

31.2 中标人不按中标通知书规定的时间内与招标人订立合同，则招标人将取消其中标人资格，给招标人造成的损失应当予以赔偿，同时依法承担相应法律责任。

31.3 中标投标人应当按照合同约定履行义务，完成中标项目，不得将中标项目转让(转包)给他人。

32 履约保证金

无

九、 其他

33 其他事项

33.1本招标文件解释权属招标人。

33.2未尽事宜，按国家有关法律、法规执行。

第三章 评标办法（综合评分法）

说明:评分分值计算保留小数点后两位,小数点后第三位“四舍五入”。(满分为 100 分)

评分因素	评分内容	评分标准	分值
报价部分 30 分	投标报价	价格分统一采用低价优先法,即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价,其价格分为满分 30 分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算: 投标报价得分=(评标基准价/投标报价)$\times$ 30%$\times$100 注:评标在评审时发现投标人的报价明显低于成本价的,应当要求投标人书面说明并提供相关证明材料。投标人不能当场合理说明原因并提供证明材料的,评标委员会应将该投标人的投标文件作无效处理,并在评审报告中说明。	30 分
	产品综合实力 (4 分)	1. 根据投标人的投标产品或其同品牌的同类产品近三年 (2020 年 1 月 1 日以来)在中国境内的销售业绩进行评价,有 1 项业绩得 2 分,最高分为 4 分。 注: 1、投标人需提供采购合同 (含首页、采购设备品牌型号页、配置清单及金额数量页、签字页)扫描件,否则业绩不予认可。 2. 同类产品指与所投产品同档次、主要性能相当的产品。	4 分
	质保期 (4 分)	满足招标人要求的基础上,质保期每延长 1 年加 2 分,最多加 4 分。	4 分
	供货方案 (2 分)	1. 有详细的供货方案,且具有详细可行的实施计划和明确的工作流程,措施科学、完整,得 1-2 分。 2. 有较详细的供货方案,但实施计划和的工作流程一般,得 0-1 分。缺项得 0 分。	2 分

商务部分 20 分	安装、调试 方案（2 分）	1. 设备安装调试、试运行测试、运行维护等内容描述完善、详细，得 1-2 分。 2. 设备安装调试、试运行测试、运行维护等内容描述基本完善、详细，得 0-1 分。缺项得 0 分。	2 分
	培训方案 (2 分)	有详细的培训方案，且具有详细可行的实施计划和明确的工作流程，措施科学、完整的，得 1-2 分。 有较详细的培训方案，但实施计划和的工作流程一般的，得 0-1 分。缺项得 0 分	2 分
	售后服务 (6 分)	1. 投标人提供的售后服务承诺、响应时间安排、 维修保养服务体系，具体系统故障处理措施和技术 支持，评标委员会根据各投标人提供承诺情况的优劣进行打分。（0-4 分） 2. 投标人承诺任何时间都可以进行维修，不因任何情况不提供维修的得 1 分，否则不得分。 3. 质量保证期内服务内容、标准及承诺，评委在 0-1 分之间进行打分。	6 分
技术部分 (50 分)	技术指标和 配置(50 分)	根据投标人所投产品的配置与招标文件技术要求的响应情况确定得分：投标人完全符合招标文件技术要求得 50 分。 1、带“★”的为重要技术参数，若投标设备技术指标与该项要求相比每有一项不满足技术分扣 5 分，50 分扣完为止； 2、不带“★”的为一般性技术参数，投标设备技术指标与要求相比每有一项不满足技术分扣 2 分，50 分扣完为止。 注： （1）投标人须提供响应招标文件要求的提供完整的检测报告或完整产品注册证以及产品说明书，且对提供产品证明材料的真实性负责，并承担相应的法律责任。 投标人也可提供其他技术支持文件，如所投产品型号彩页等相关证明文件。 要求各投标人投标文件中标注加★技术参数及其他所需提供证明材料的页码，否则因此导致评委无法判，后果供应商自负。 投标人应保证其资料的真实性、有效性，一发现有虚假资料，	50 分

		招标人有权取消其中标资格，由此产生的损失，由投标人承担。 证据材料应是中文，如是外文应提供对应的中文翻译说明，评标以中文翻译内容为准。	
--	--	---	--

第四章 合同条款

（双方自拟）

第五章 技术参数及要求

PICCO 监护监测仪 1 台

1. 主机屏幕一体化设计，采用 WXGA 屏幕，尺寸 ≥ 12 英寸；
2. ★具备显示屏亮度自动调节功能；
3. 屏幕具备多点触摸和手势操作功能；
4. 支持 7 通道波形同屏显示；
5. 工作模式提供：监护模式、待机模式、体外循环模式模式、隐私模式；
6. ★可支持屏幕尺寸 ≥ 5 英寸的转运模块，便于病人转运过程中监护的连续性；
7. 机身集成插件箱；
8. 支持 3/5/12 导心电监护，支持 12 导同屏显示，可以直接在监护仪上进行 12 导静息分析，获得分析结果并保存；
9. 具备 ST 段分析功能，可通过图形化的方式直观的呈现 ST 段的变化状态；
10. ★具备 ≥ 22 种实时心律失常事件的分析，提供 24 小时心律失常统计；
11. 具有 QT/QTc 测量功能，实时显示监测数值；
12. ★血氧饱和度监测可显示灌注指数；
13. 无创血压具备手动、自动间隔、连续、序列等测量模式；
14. 具有图形化报警指示功能，看报警信息更容易；
15. 可通过连接模块提取输液泵、麻醉机、呼吸机信息到监护仪上显示；
16. ★配备双通道有创压（IBP）
17. ★标配连续心排量（PiCCO）检测功能
18. ★支持选配升级多通道有创压（IBP）、双血氧（SpO₂）、热稀释法心排量（C.O.）、呼吸力学（RM）、无创心排量（ICG）、中心静脉氧饱和度（ScVO₂）、肌松（NMT）、4 通道脑电（EEG）、脑电双频指数（BISx 及 BISx4）等监测功能模块以及床旁设备数据连接模块；
19. 具备有创血压监测且支持 PPV 测量；

便携式彩色多普勒超声诊断仪 1 台

一、总体要求：

1. 设备用途说明：主要用于心脏、腹部、泌尿科、妇产科、儿科、新生儿、脑颅、小器官及外周血管及术中。具备全面专业的超声、血管、妇产科、腹部先进技术和解决方案，注册证为 2018 年的最新产品，且软件为最新版本。
2. 系统标准配置包括：
 - 1) 彩色多普勒血流成像
 - 2) 二维灰阶成像
 - 3) 频谱多普勒显示分析系统(PWD 频谱多普勒、CWD 连续多普勒)
 - 4) 能量多普勒成像、方向能量多普勒成像
 - 5) 组织谐波成像
 - 6) 具备复合成像工作模式
 - 7) 全方位 M 型成像
 - 8) 彩色 M 型
3. 测量和分析
 - 1) 一般测量：包括距离、面积、周长、容积、角度、时间、斜率、心率、流速、压力、流速比等
 - ★2) 产科测量软件：≥8 种胎儿体重算法，生长曲线显示，胎儿超声心动图测量，OB/GYN 报告可编辑
 - ★3) 心脏功能测量与分析,心脏报告可编辑
 - 4) 血管狭窄百分比和血流测量与分析
 - 5) 在彩色多普勒的模式下，具备血流量测量和分析功能
 - 6) 自定义注释：包括插入、删除、编辑、保存等
4. 输入/输出信号：输入：具备数字信号接口。输出：复合视频、RGB 彩色视频、S-视频，USB
5. 连通性：医学数字图像和通信 DICOM3.0 接口部件。
6. 图像管理与记录装置：硬盘、U 盘存储
7. 超声图像存档与病案管理功能：在主机中完成病人静态图像和动态图像的存储、管理及回放；可进行硬盘、U 盘的静态及动态图像的存储
8. 产品安全性能：
 - 1) 电气安全:符合 CE 要求（提供相关检测机构检测报告和 CE 证书）
 - 2) 声输出安全:系统具备声学输出功率、机械指数、热指数显示
 - ★3) 采用键盘防水设计，为机器提供最大限度保护。

二、技术要求：

1. 系统通用功能

- 1) 彩色监视器：≥15.6 寸高分辨率彩色 LED 监视器，无闪烁，不间断逐行扫描。
- ★2) 监视器可倾斜角度 170 °
- ★3) 探头接口：零插拔力金属体连接器，机体一身有效激活相互通用接口≥1 个，带防尘门，能通过台车扩展为 3 个探头。
- 4) 英文、西班牙语、葡萄牙语、法语、德语、意大利语等多国语言操作界面
- ★5) 内置固态硬盘可用容量≥ 60 GB。

2. 探头规格

- ★1) 可配单晶体探头
 - 2) 可选探头群工作频率范围 (1.0-17.0MHz)
 - 3) 所配探头的基波频率均 ≥ 3 组
 - 4) 谐波成像: 能应用于配置的所有探头
 - 5) 所配的每种探头的谐波频率均 ≥ 2 组 (提供图片证明)
 - 6) 腹部凸阵探头: 128 阵元
工作频率: 1.0-6.0MHz, 最大探测深度指标 $\geq 400\text{mm}$
 - 7) 线阵探头: 128 阵元
工作频率: 3.0-12.0MHz, 最大探测深度指标 $\geq 100\text{mm}$
- ★8) 相控阵探头 (单晶体探头)
 - 8.1) 工作频率: 1.0-5.0MHz
 - 8.2) 最大探测深度-指标 $\geq 300\text{mm}$
 - 9) B/D 兼用: 线阵: B/PWD; 凸阵: B/PWD; 扇扫: B/PWD
- 3. 二维灰阶显像主要参数:
 - 1) 成像速度: 凸阵探头, 最大视野, 18CM 深度时, 帧速度 ≥ 85 帧/秒
 - 2) 最高扫描线密度 ≥ 512 超声线
 - 3) 发射声束聚焦: 焦点 ≥ 3 个
 - 4) 接收方式: 数字化处理通道数 ≥ 95000 , 多波束信号并行处理
 - 5) 二维动态范围 $\geq 190\text{dB}$, 连续可调, 步进 1dB (提供图片证明)
- ★6) 系统最大扫描深度 $\geq 40\text{cm}$ (附图)
 - 7) 声束形成器: 数字式声束形成器、数字式全程动态聚焦、数字式动态可变孔径 A/D $\geq 12\text{bit}$, 焦点位置在成像区全程可调
 - 8) 回放重现: 灰阶图像回放最大 ≥ 2000 幅
 - 9) 预设条件: 针对不同的检查脏器, 预置最佳化图像的检查条件, 减少操作时的调节, 及常用所需的外部调节及组合调节。
 - 10) STC 分段调节 ≥ 8 段
 - 11) 伪彩颜色 ≥ 20 种
 - 12) 扇形扫描角度: $10^\circ - 60^\circ$ 选择
- ★13) 实时诊断状态下剪贴板图像存储功能
- 4. 频谱多普勒技术要求:
 - 1) 方式: 脉冲波多普勒: PWD、CWD
 - 2) 多普勒频率: 线阵: PWD, 2 组频率, 凸阵: PWD, 2 组频率
 - 3) 最大测量速度: PWD: 正或反向血流速度 $\geq 20\text{m/s}$
 - 4) 显示方式: 具备同屏左右双幅同时显示 B+COLOR 功能
 - 5) 取样宽度及位置范围: 宽度 $0.7\text{mm} - 20\text{mm}$;
 - 6) 显示控制: 反转显示 (左/右; 上/下)、B-刷新
- 5. 彩色多普勒技术要求:
 - 1) 多普勒增益 0-100%, 连续可调
 - 2) 显示方式: 能量显示、速度显示、二维图像/频谱多普勒/彩色血流成像三同步显示
 - 3) 显示位置调整: 线阵扫描感兴趣的图像范围: $-20^\circ \sim +20^\circ$
 - 4) 彩色增强功能: 彩色多普勒能量图 (CDE) 及方向性能量图
 - 5) 具备同屏左右双幅同时显示 B+COLOR 功能 (附图)

6. **质保期：**厂家提供 12 个月的保修期。

肠内营养输注泵 2 台

喂养模式	连续喂养模式、间歇喂养模式
冲洗功能	具备自动冲洗功能
★显示屏	触摸屏和按键操作方便快捷，屏幕尺寸不小于 3.5 英寸。可同屏显示：实时时间、输液器品牌、流速、预置量、累积量、剩余时间、剩余量、实时动态压力。
适用耗材	适用于任何厂家生产的普通专用一次性肠内营养输注器
输液精度	±10%
★喂养速度	(1~1200)ml/h，最小步进 1ml/h
预置量	(0.0, 1.0~9999.9) ml，最小步进为 0.1ml；“0.0”表示设定为无喂养限制量。
★累积量	0.0~36000.0 (ml)
BOLUS 流速	(1~1200) ml/h，最小步进为 1ml/h
BOLUS 液量	(0.0, 1.0~9999.9) ml，最小步进 0.1 ml
冲洗速度	(700~1200) ml/h，最小步进为 1ml/h
冲洗液量	(0.0, 1.0~9999.9) ml，最小步进 0.1 ml
阻塞压力	(20~80) kPa 7 档可调
★KTO	0~30ml/h, 最小步进 1ml/h
日志	≥50000 条历史记录，可上传到电脑或其他 USB 存储设备
声光色报警	系统故障、门未关、阻塞、电量低、电池耗尽、专用管错误、未装营养管、电池故障、加热超温、未装加温条、接近完成、喂养完成、交流掉电、忘记操作、待机结束、瓶空。高中低报警等级红黄绿三色区分。
性 能	内置滴速传感器检测瓶空，双 CPU 监控，按键锁
★加热功能	自带加热功能，加温温度 32~41° 可调
选配功能	护士呼叫，专用管功能，WIFI 功能，
联网功能	可连接 HK-M1000 输注监护软件，实现实时监控，可与医院信息系统连接
安全等级	I 类 CF 型，IP24（防溅水）
功率	120VA
尺寸	100(长)x 94(宽)x 159(高)mm，
净 重	0.8kg
电 源	交流电源：100~240V 50/60Hz（适配器）
电 池	Li Polymer 7.2V 3000mAh 或者 7.2V 7000mAh, 两种规格可选，3000mAh：125ml/h 的速度连续工作时间大于 10 小时 7000mAh：125ml/h 的速度连续工作时间大于 20 小时
环境条件	环境温度：5℃~40℃，相对湿度：10%~95%
大气压力	70.0~106.0 kPa

脑循环功能治疗仪 1 台

一、性能技术规格

1、恒流输出特性，安全、优选仿真生物电刺激脑部及肢体治疗，非药物无创治疗。

★2、基波频率：2-10KHz 可调，输出主频率 $\leq 20\text{KHz}$ ，调制频率：1-160Hz 可调，输出比率：B/A 0.5-5。

★3、显示方式：具有液晶显示，有两个独立操作键盘，双通道输出，二出八（乳突+肢体），屏幕同时显示工作方式，无需切换；可同时治疗两个患者的头部和肢体。具备3种刺激电流（强中弱三种模式）强度、比率、频率、时间等数字调节控制功能。

★4、主治疗电极（脑部） $\leq 30\text{mA}$ ，辅电极（肢体） $\leq 100\text{mA}$ ，主电极输出开路电压峰值 $\leq 50\text{V}$ ，辅电极输出开路电压峰值 $\leq 150\text{V}$ 。

★5、强度：调节范围 1-125，频率：调节范围 1-200，按 5 步进 1，单按步进为“1”；长按步进前 5 次为“1”，后步进为“5”，实物体现。

6、定时范围：1-99 min 设定治疗所需的时间，采用倒计时，显示剩余治疗时间，具有报警功能。

7、产品通过 IS09001 质量体系认证及中国医疗器械质量认证中心 CMD 认证。

★8、产品已进入中医管理局中医诊疗设备评估选型推荐品目(2011 版第一批)，制造商为中医管理局中医诊疗设备生产基地。

★9、豪华柜式推车式设计，车轮可固定，内置进口组件，安全耐用。

10、环境温度： $10^{\circ}\text{C}-40^{\circ}\text{C}$ ； 相对温度：30%-75%；

大气压力：700hpa-1060hpa； 电源：AC220V $\pm 22\text{V}$ 50Hz $\pm 1\text{Hz}$ ；

二、适应症

(1)、脑梗死各期、脑出血恢复期、脑外伤促醒、脑外伤恢复期。

(2)、中风预防、脑供血不足(颈椎病导致椎动脉供血不足等)。

(3)、偏头痛、失眠、认知功能障碍、老年性痴呆、抑郁症等。

(4)、眼底动脉缺血、眼疲劳等眼科疾病。

(5)、脑卒中患者心脏自主神经功能失调。

(6)、小儿脑瘫。

三、产品由主机、电极线、电极片组成。

输液泵 2 台

★输液模式	流速模式，滴速模式，时间模式，体重模式，剂量模式，间断给药模式，梯度模式，切换模式，编程模式，微量模式，混合模式，药物库
适用输液器	适用于普通和泵用一次性使用输液器
输液精度	±5%
★输液速度	(0.10-2001.00)ml/h，最小步进 0.01ml/h
滴速速度	(1-400)d/min，最小步进 1d/min
★预置量	(0.00~99999.99) ml，最小步进 0.01ml
累积量	(0.00~99999.99) ml
★KVO 速度	(0.10~10.00)ml/h，最小步进应为 0.01ml/h
BOLUS 流速	(0.10~2001.00)ml/h，最小步进 0.01ml/h
BOLUS 预置量	(0.00-100.00)ml，最小步进 0.01ml
气泡检测	超声波气泡检测，6 档 25ul，50ul，100ul，250ul，500ul，800ul
★阻塞压力	压力检测器，13 档（10-160）kPa
动态压力	具有动态压力显示，实时显示压力信息
日志	不少于 30000 条历史记录
声光报警	门未关、气泡、阻塞、输液完成、接近完成、忘记操作、电量低、电池耗尽、交流掉电、滴速异常、加温故障、输液管错误、瓶空、定时关机、系统故障
性能	Anti-Bolus、防反转检测功能、快速给药、触摸屏、亮度调节、按键背光调节、专用输液管
★显示屏	高清液晶触摸屏操作显示屏
选配功能	滴速传感器、WIFI、护士呼叫、内部加温
夜间模式	具有夜间模式，可调节屏幕亮度
联网功能	可连接 HK-M1000 输注监护软件，实现实时监控
电气分类	I 类 CF 型
防水等级	IP24
功率	35VA
尺寸	97*185*126mm (不含紧固夹)
净重	1.62KG (含电池)
电源	交流电源：100-240V 50/60Hz
电池	Li-Polymer 7.2V 6800mAh，25ml/h 的速度连续工作时间大于 12 小时
环境条件	环境温度：5℃~40℃，相对湿度：10%~95%
大气压力	70.0~106.0 kPa

输液信息采集系统(四通道微量泵)4 台

1.	结构组成	报警器，组合单元，控制器
2.	报警	声音、指示灯报警、显示报警信息
3.	通讯	WIFI 通讯、串口通讯
4.	报警音量	3 档可调
5.	报警灯亮度	3 档可调
6.	泵的组合	每套工作站可任意组合输液泵与注射泵，泵为插件式模块化设计，可组合成 12 通道工作站
7.	报警种类	1、同步注射泵报警；2、同步输液泵报警；3、输液信息采集系统自身报警
8.	性能	具备一键开关机，热拔插，护士呼叫，报警灯亮度可调，报警音量可调，支持滴数传感器，
9.	联网功能	可通过无线连接输注监护软件
10.	报警功能	交流掉电报警、电量低报警以及电池耗尽报警。可对接入软件的输液或注射泵进行报警信息集中处理，并按优先级进行声光报警
11.	集成功能	7 英寸高清触摸屏，可显示科室和病人信息，可统一显示和控制工作站内各个输液泵、注射泵的工作参数，可实现输液泵之间的级联输液，实现无缝输液，输液更智能安全
12.	选配	WIFI 连接
13.	电池	输液信息采集系统只使用内部电源供电情况下，持续运行时间应大于 3h
14.	安全分类	I 类 CF 型，IP×3（防溅水）
15.	防水等级	IP×3
16.	输入功率	350VA
17.	充电时间	不开机充电 3.5 小时
18.	电池	输液信息采集系统只使用内部电源供电情况下，持续运行时间应大于 3h
19.	电 源	交 流 电 源：100-240V，允 差 ± 10%，50/60Hz；内 部 电 源 D.C 7.2V,3000mAh
20.	环境条件	环境温度：5℃-40℃，相对湿度：10%~80%
21.	大气压力	86.0-106.0 kPa
22.	尺寸	四道泵：291*200*436（L*W*H，不含固定夹）
23.	输液泵技术参数	
24.	输液模式	流速模式，（选配：滴速模式，时间模式，体重模式，药物库，间断模式，剂量模式，切换模式，编程模式，微量模式，梯度模式，混合模式，序列模式，首剂量模式）
25.	开门止液	具有电动门和电动止液夹，开门止液防止自由流
26.	适用输液器	适用于普通和泵用一次性使用输液器

27.	输液精度	±5%
28.	输液速度	(0, 0.10~2001.00)ml/h, 最小步进 0.01ml/h
29.	预置量	(0.00, 0.01~9999.99)ml, 最小步进 0.01ml
30.	预置输注时间范围	00h00min~99h59min (时间模式)
31.	累积量	0-36000 ml
32.	KVO 速度	(0, 0.10 ~ 10.00) ml/h, 增量 0.01ml/h
33.	BOLUS 流速	(0.10 ~ 2001.00)ml/h, 最小步进 0.01ml/h
34.	气泡检测	具有上下双超声气泡检测器, 6 档可调, 25ul, 50ul, 100ul, 250ul, 500ul, 800ul
35.	阻塞压力	具备上下双压力检测器, 阻塞档位 11 档可调
36.	动态压力	具有动态压力显示, 实时显示压力信息
37.	日志	不少于 30000 条历史记录
38.	声光报警	门未关、气泡、瓶空, 阻塞、输液完成、输液接近完成、忘记操作、电池供电、电量低、电池耗尽、交流掉电、 滴速异常、输液管错误、设备异常
39.	性能	Anti-Bolus,防止误关机, 药物库, 防反转检测功能, 双 CPU 监控, 快速给药, 按键锁, 支持滴速传感器(选配),在线滴定功能: 不中断输液情况下可以安全更改速率, 微量 Bolus, 多机功能
40.	夜间模式	启动夜间模式后, 开门即可自动打开夜间照明灯, 屏幕会变暗, 按键音自动关闭
41.	装夹方式	固定方式可调节固定在输液架或者救护车横杆上
42.	联网功能	可连接 HK-M1000 输注监护软件, 实现实时监控
43.	联机功能	泵与泵之间可以相互连接成两道泵, 实现双泵级联, 也可以和组合箱连接组成输液信息采集系统使用
44.	电气分类	I 类 CF 型, IP24
45.	功率	35VA
46.	注射泵技术参数	
47.	注射模式	流速模式, 时间模式, 体重模式, 药物库, 间断模式, 剂量模式, 编程模式, 微量模式, 梯度模式, 切换模式, 联机功能
48.	适用注射器	自动识别 5, 10, 20, 30, 50 (60) ml 注射器。预置多种常用注射器品牌, 可根据需求自定义多种注射器品牌
49.	注射精度	±2%
50.	注射速度	5ml 注射器: 0.00, 0.10-150ml/h, 10ml 注射器: 0.00, 0.10-300ml/h, 20ml 注射器: 0.00, 0.10-600ml/h, 30ml 注射器: 0.00, 0.10-900ml/h, 50 (60) ml 注射器: 0.00, 0.10-1800ml/h
51.	预置量	(0~9999.99) ml, 最小步进为 0.01ml
52.	累积量	0-36000 ml

53.	KVO 速度	(0.10~10.00) ml/h, 最小步进 0.01ml
54.	BOLUS 流速	5ml 注射器: 0.10-150ml/h, 10ml 注射器: 0.10-300ml/h, 20ml 注射器: 0.10-600ml/h, 30ml 注射器: 0.10-900ml/h, 50 (60) ml 注射器: 0.10-1800ml/h
55.	Purge	5ml 注射器: 100ml/h, 10ml 注射器: 200ml/h, 20ml 注射器: 400ml/h, 30ml 注射器: 600ml/h, 50 (60) ml 注射器: 1200ml/h
56.	阻塞压力	具有动态压力显示, 实时显示压力信息, 压力 8 档可调
57.	日志	不少于 30000 条历史记录
58.	声光报警	开合异常、注射器脱落、卷边异常、按手脱落、阻塞、电量低、电池耗尽、注射完成、推空、药物将尽、接近完成、交流掉电、忘记操作、电池供电、系统故障、未装专用管(专用管开关为开时)
59.	性能	具有快速给药注射, KVO 静脉畅通, Anti-Bolus, 防止误关机, 防反转检测功能, 双 CPU 监控, 按键锁功能, 屏幕亮度 10 档可调, 定时关机功能: 0h3min-99h59min 可调, 报警音量 10 档可调
60.	装载功能	手动、自动、手自一体
61.	夜间模式	启动夜间模式后, 开门即可自动打开夜间照明灯, 屏幕会变暗, 按键音自动关闭
62.	选配功能	wifi, 专用管
63.	装夹方式	固定方式可调节固定在输液架或者救护车横杆上
64.	联网功能	可连接 HK-M1000 输注监护软件, 实现实时监控
65.	联接功能	泵与泵之间可以相互连接成多道泵, 也可以和组合箱连接组成输液工作站使用
66.	电气分类	I 类 CF 型
67.	防水等级	IP×3
68.	功率	35VA
69.	尺寸	258*168*79 (L*W*H) mm (不含紧固夹)
70.	净重	1.8KG
71.	电源	交流电源: 100-240V 50/60Hz ; 直流电源 DC12V
72.	电池	Li-Polymer 7.4V 1900mAh, 5ml/h 的速度连续工作时间大于 4 小时
73.	环境条件	环境温度: 5℃~40℃, 相对湿度: 20%~95%
74.	大气压力	86.0~106.0 kPa

无创心排监护监测仪 1 台

20. 主机屏幕一体化设计，采用 WXGA 屏幕，尺寸 ≥ 12 英寸；
21. ★具备显示屏亮度自动调节功能；
22. 支持 7 通道波形同屏显示；
23. 工作模式提供：监护模式、待机模式、体外循环模式模式、隐私模式；
24. ★可支持屏幕尺寸 ≥ 5.5 英寸的转运模块，便于病人转运过程中监护的连续性；
25. 机身集成插件箱；
26. ★具备 ≥ 22 种实时心律失常事件的分析，提供 24 小时心律失常统计；
27. 具有 QT/QTc 测量功能，实时显示监测数值；
28. ★血氧饱和度监测可显示灌注指数；
29. 无创血压具备手动、自动间隔、连续、序列等测量模式；
30. 具有图形化报警指示功能，看报警信息更容易；
31. 可通过连接模块提取输液泵、麻醉机、呼吸机信息到监护仪上显示；
32. ★配备双通道有创压（IBP）
33. ★标配无创心排量（ICG）检测功能
34. ★支持选配升级多通道有创压（IBP）、双血氧（SpO₂）、连续心排量（PiCCO）、热稀释法心排量（C.O.）、呼吸力学（RM）、中心静脉氧饱和度（ScVO₂）、肌松（NMT）、4 通道脑电（EEG）、脑电双频指数（BISx 及 BISx4）等监测功能模块以及床旁设备数据连接模块；

有创血压监护仪 10 台

一、中心监护系统参数

1. 要求具备远程 PC 浏览软件，可安装到办公电脑上，查看病人数据
2. 要求远程浏览软件支持查看病人的实时数据，可查看的参数及波形种类要求与中央站保持一致
3. 要求中心监护系统能够兼容该厂家品牌下所有的监护仪、遥测监护仪
4. 要求中心监护系统可以控制监护仪进入夜间模式。中央站管辖的所有病床进入夜间模式
5. 要求中心监护系统可以控制监护仪进入隐私模式，中央站管辖的所有病床进入隐私模式
6. 要求中央站单个显示屏可显示不少于 24 个病人的数据
7. 要求具备图形化技术报警指示功能。
8. 要求具备全局报警列表功能，可显示最近 1 小时内所有床的报警，支持排序调整，并可连接至事件回顾查看详细数据
9. 要求具备 ST 片段回顾功能。支持取任意 2 个时刻的 ST 片段进行对比分析。
10. 要求具备至少 240 小时全息波形数据存储，分辨率不低于 250Hz
11. 要求具备 ≥ 40 小时呼吸氧合图曲线数据存储

二、床旁监护仪参数

1: 整机要求:

- ★1.1、模块化监护仪，主机集成内置 ≥ 2 槽位插件槽，可支持 IBP，CO₂，AG 模块的即插即用快速扩展临床应用。

★1.3、≥12英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达1280*800像素或更高，≥10通道波形显示。

1.4、屏幕采用最新电容屏非电阻屏。

1.5、显示屏可支持亮度自动调节功能。

1.6、内置锂电池支持监护仪工作时间≥4小时。

★1.7、安全规格：ECG，TEMP，IBP，SpO2，NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型, 提供机器接口防护等级丝印照片证明材料。

1.8、监护仪设计使用年限≥8 年，提供机器标贴证明材料。

1.9、监护仪清洁维护支持的清洁剂≥40 种，在厂家手册中清晰列举清洁剂的种类，提供证明材料。

2: 监测参数:

2.1、配置3/5导心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测。

★2.2、心电监护支持心率，ST段测量，心律失常分析，QT/QTc连续实时测量和对应报警功能，，提供注册证证明材料。

2.3、心电算法通过AHA/MIT-BIH数据库验证，提供证明材料。

2.4、心电波形扫描速度支持6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s和50 mm/s，提供界面截图证明材料。

2.5、提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个ST片段的同屏实时显示，提供参考片段和实时片段的对比查看

2.6、支持≥24种心律失常分析,包括房颤分析。

2.7、QT和QTc实时监测参数测量范围：200~800 ms。

2.8、支持升级提供过去24小时心电概览报告查看与打印，包括心率统计结果，心律失常统计结果，ST统计和QT/QTc统计结果,提供证明材料。

2.9、提供SpO2, PR和PI参数的实时监测，适用于成人，小儿和新生儿。

2.10、支持指套式血氧探头，IPX7防水等级，支持液体浸泡消毒和清洁。

★2.11、提供手动，自动，连续和序列4种测量模式。

2.12、无创血压成人测量范围：收缩压25~290mmHg，舒张压10~250mmHg，平均压15~260mmHg，提供检测报告证明材料。

2.13、提供双通道体温和温差参数的监测，并可根据需要更改体温通道标名，提供界面截图。

2.14、支持升级多达4通道有创压监测，动脉压监测时支持同步监测PPV，适用于成人，小儿和新生儿，通过国家三类注册认证。

3: 系统功能:

★3.1、支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，满足医护团队快速管理患者报警需求，产品用户手册提供报警限自动设置规则。

3.2、具有图形化技术报警指示功能，帮助医护团队快速识别报警来源。

3.3、支持 ≥ 120 小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾

3.4、 ≥ 1000 条事件回顾。每条报警事件至少能够存储32秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值

3.5、 ≥ 1000 组NIBP测量结果

3.6、 ≥ 120 小时（分辨率1分钟）ST模板存储与回顾

3.7、支持48小时全息波形的存储与回顾功能

3.8、支持RJ45接口进行有线网络通信，和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。

★3.9、配置临床评分系统，包括MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分），可支持定时自动EWS评分功能，提供界面截图证明材料。

3.10、提供心肌缺血评估工具，可以快速查看ST值的变化，提供界面截图证明材料。

★3.11、提供计时器功能，界面区提供设置 ≥ 4 个计时器，每个计时器支持独立设置和计时功能，计时方向包括正计时和倒计时两种选择，供界面截图证明材料。

3.12、支持格拉斯哥昏迷评分（GCS）功能。

★3.13、动态趋势界面可支持统计1-24小时心律失常报警、参数超限报警信息，并对超限报警区间的波形进行高亮显示，帮助医护人员快速识别异常趋势信息。

医用控温仪 1 台

- 1、设备用途：用于医疗机构高热患者物理降温和低温患者物理升温以及需要保持体温的患者；
- ★2、控温方式：双核半导体控温系统，制冷/制热双重功能，无氟、无制冷剂，零污染，两套独立的控温模块，降温/升温速度快；
- 3、电源：AC220V $\pm$ 22V，50Hz $\pm$ 1Hz，功率：1500VA；
- ★4、输出结构：四路输出，可同时连接 4 个控温配件或单独连接 1 个/2 个/3 个控温配件；
- ★5、显示方式：7 寸全智能化彩色触摸屏，中文菜单操作，清晰直观；
- 6、循环液体制冷设置范围：4℃ $\sim$ 36℃，步进值 0.5℃；
- 7、循环液体制热设置范围：30℃ $\sim$ 40℃，步进值 0.5℃；
- 8、体温制冷设置范围：30℃ $\sim$ 40℃，步进值 0.1℃；
- 9、体温制热设置范围：30℃ $\sim$ 37℃，步进值 0.1℃；
- 10、体温传感器（腋温/肛温）监测范围：25℃ $\sim$ 43℃；
- 11、自动模式：设备将患者体温控制在设定值；
- 12、手动模式：设备将循环水温恒定控制在设定值；
- ★13、进口快接装置：带自锁，插拔快速，防止液体外流喷溅；
- 14、开机自检功能：安全可靠，计时功能，可长时间连续使用；
- 15、制冷空载速率：制冷工作状态，在 25℃至 10℃温度下降区间内，取不小于 8℃的温度差数值，制冷空载速率不小于 1.5℃/min；
- 16、制热空载速率：制热工作状态，在 30℃至 40℃温度上升区间内，取不小于 8℃的温度差数值，制热空载速率不小于 2.5℃/min；
- 17、负载最大平均速率：制冷负载最大平均速率不小于 3℃/h，制热负载最大平均速率不小于 1℃/h；
- 18、循环液体温度超过 42℃时，设备停止工作，并具有提示音；
- 19、水箱内液体不足时，设备停止工作，并具有提示音；

- 20、体温传感器监测功能异常(检测温度不在 28℃-42℃范围内)时，设备显示界面提示，并具有提示音；
- 21、设备通过按键设置，可在制冷和制热模式之间切换，当设备未经回温时切换，具有显示界面提示；
- 22、连续循环输出:两组连续水循环，患者的热量连续不断被带走，效率高，并且毯温度与毯内水温一致；
- 23、体温（传感器）出现故障，不影响手动模式控温工作；
- 24、工作噪声：设备正常工作时，噪声 $\leq 60\text{dB(A)}$ ；
- 25、记忆功能：设备断电后自动存储上次设定参数，以供下次使用参考，一键启动；
- 26、密封性：控温毯循环管路密封良好，无泄漏现象；
- 27、蜂窝毯特点：采用 TPU（聚氨酯）蜂窝状设计，增加了导热面积，水流无死角，抗菌、抗老化、柔软、耐用，具有防褥疮功能；
- 28、承重要求：控温毯正常工作时，毯子承重 $\geq 135\text{kg}$ ；
- 29、控温配件：毯子、帽子 = 2 * ROMAN * MERGEFORMAT
- 30、外观尺寸：豪华型一体机 400*400*945，内嵌式储物箱，可存放配件，方便收纳

中心监控系统工作站 1 台及重症 ICU 设备配套联接系统 1 套

设备	参数	单位	数量
会议平板	一、显示要求： 1、显示尺寸：≥86 英寸，采用 LED 背光源 A 规屏。 2、显示分辨率：3840(H)×2160(V)；亮度：≥350cd/m²；对比度：4000：1；可视角度：≥178° 3、整机功耗≤160W, 关闭状态能效≤0.03，整机须符合国家一级能效标准 4、灰度：最大 128 灰阶，128 灰阶为渐变状态 5、显示对比度：5000:1 6.显示视角（度）：178° 7.显示灯管寿命：≥50000 小时 二、整机硬件要求： 1、铝合金外框，喇叭、接口、按键前置设计，喇叭≥2×10W, 其中前置接口须有 PC-USB3.0、TV-USB2.0 自适应端口、HDMI 输入接口*1、TOUCH 输出接口*1，同时前置面板必须拥有≥7 个物理按键，涵盖主页、音量加减、菜单、节能、开关机等功能，并且具有英文标识，方便老师快速使用。 2、整机侧面须具有 RF 电视端口 *1，CVBS 端口 *1，耳机 EAPRPHONE *1，SD 卡*1，VGA AUDIO IN*1，VGA 电脑端口*1，HDMI 输入*1，USB2. 端口*1 等常用端口。 3、整机具有一键按钮，同时满足电视开关、电脑开关和节能待机键三合一，并具有开关可以选择是否启用，操作便捷。在节能待机状态下可通过敲击重新唤醒屏幕；无需更多按键防止老师误操作。 4、为方便触摸，整机触摸区域必须大于显示区域 15mm 左右，为了达到最佳的的美观视觉效果，机器边框工艺必须为超窄边框设计，上左右边框宽度必须≤14MM，下边框宽度必须≤39MM，整机长度须≤1429MM，宽度≤880MM。 5、整机前框具有 4mm 钢化玻璃，以保护液晶显示屏的安全。 6、整机采用单点或多点触摸点数，触摸分辨率需达到 32767×32767，细笔触摸书写精度≤2MM。 7、前置 4800 万广角摄像头+八阵列语音麦克风。	台	1
移动推车	会议平板专用移动小推车、钢制、带轮、支持 80-120 寸会议平板使用	套	1
分项合计			

台式机	商用台式电脑 主板: Intel H670 处理器: i5-12500 内存: 16G 硬盘: 256G PCIe-NVMe M.2 SSD+1T HDD 显卡: 集成显卡, 包含 VGA、DP、HDMI 三个视频输出接口 声卡: 集成声卡 操作系统: win11 显示器: 23.8 英寸、分辨率: 1920×1080	套	1
笔记本	商用笔记本电脑 处理器: i5-1240P (12 核) 内存: 16G 硬盘: 512G PCIe-NVMe M.2 SSD 显卡: 集成显卡 声卡: 集成声卡 接口: HDMI、Type-C 操作系统: win11 显示器: 15.6 英寸、分辨率: 1920×1080 含无线鼠标、电脑包	台	1

第六章 投标文件格式

永城市人民医院县级公立医疗机构临床专科 项目

投 标 文 件

采购编号：

中心编号：

投 标 人：_____（盖章）

法定代表人或其委托代理人：_____（签字或盖章）

_____年____月____日

目 录

- 一、 开标一览表
- 二、 投标函；
- 三、 法定代表人身份证明；
- 四、 授权委托书；
- 五、 反商业贿赂承诺书；
- 六、 货物分项报价表；
- 七、 技术文件；
- 八、 技术规格和商务条款偏差表；
- 九、 服务承诺；
- 十、 投标人资格声明文件；
- 十一、 中小企业声明函（若有）；
- 十二、 承诺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的书面声明；
- 十三、 其它资料。

一、 开标一览表

序号	分项	内容	单位
1	投标人名称		
2	投标总报价（大写）		
3	投标总报价（小写）		元
4	交货期		
5	质保期		
6	投标有效期		
7	其他声明		
8	联系人及联系方式		

二、投标函

致：永城市人民医院

根据贵方的招标文件（采购编号：永财公开招标采购-2024- ；永公采【2024】 号），
签字代表_____（全名、职务）经正式授权并代表投标人（投标人名称、地址）提交下述文件，并对此负法律责任。

- （1） 开标一览表；
- （2） 投标函；
- （3） 法定代表人身份证明；
- （4） 授权委托书；
- （5） 反商业贿赂承诺书；
- （6） 货物分项报价表；
- （7） 技术文件；
- （8） 技术规格和商务条款偏差表；
- （9） 服务承诺；
- （10） 投标人资格声明文件；
- （11） 中小企业声明函（若有）；
- （12） 承诺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的书面声明；
- （13） 投标人认为有必要提供的其它资料。

根据此函，签字代表宣布同意如下：

1、所附投标报价表中规定的应提供和交付的货物投标总价为人民币_____，文字表述为____，交货期为：_____，质保期为：_____。

2、如果我们的投标文件被接受，我们将按《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》和永财公开招标采购-2024- ；永公采【2024】 号招标文件的规定签订并严格履行合同中的责任和义务。

3、我们详细审查了招标文件，包括修改文件以及全部参考资料和有关附件，我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权力。

4、本投标自投标截止日起有效期为 60 个日历天。

5、我们同意提供贵方可能要求的与投标有关的一切数据或资料，完全理解贵方不一定接受最低价的投标或收到的任何投标。

6、与本投标有关的一切正式往来请寄：

地址： 邮政编码： 电话： 传真：

投标人法定代表人或其授权委托人姓名、职务：

投标人名称：（公章）

投标人法定代表人或其授权委托人签字： _____

日期： ____年____月____日

三、法定代表人身份证明

单位名称：

单位性质：

地 址：

成立时间：_____年_____月_____日

经营期限：

姓 名：_____ 性别：_____ 年龄：_____ 职务：

系_____（投标人单位名称）_____的法定代表人。

特此证明。

附身份证复印件（反、正面）

投标单位：_____（盖公章）

日期：____年____月____日

四、授权委托书

本授权委托书声明：我_____（姓名）系_____（投标人名称）的法定代表人，
现授权委托的_____（姓名）为我公司代理人，代理人根据授权，以我方名义签署、澄清、
说明、补正、递交、撤回、修改_____（项目名称）投标文件、签订合同和处理有关事宜，其
法律后果由我方承担。

委托期限：

代理人无转委托权，特此委托。

另附法定代表人及被委托人身份证复印件（反、正面）

投标单位：_____（盖章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：____年____月____日

五、反商业贿赂承诺书

我公司承诺：

在_____招标活动中，我公司保证做到：

一、公平竞争参加本次招标活动。

二、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、政府采购代理机构工作人员、评审专家有其亲属提供礼品礼金、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、宴请；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。

三、若违反上述承诺，我公司及参加与投标的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

公司法人代表（签字）：

法人授权代表（签字）：

（公章）

年 月 日

六、货物分项报价表

投标人名称：

招标编号：

报价单位：人民币元

序号	名称	规格型号	单位	数量	单价	运输及 保险费	技术服务 费	税费	合计	交货 地

注：技术服务费指安装、调试、运行等费用

税费指非国产货物的关税及其他费用

投标人名称：_____（盖章）

法定代表人或授权委托人：_____（签字或盖章）

日期：_____年____月____日

七、技术文件

1、货物规格一览表

序号	设备名称	品牌型号	规格及技术参数	生厂商

2、 投标产品技术资料

附：投报产品生产厂商彩页或生产厂商出具的能反应满足招标文件参数要求的其它技术资料；

八、技术规格和商务条款偏差表

序号	货物名称或招标招标文件条款号	招标规格	投标规格	偏差	说明
1	技术规格				
1.1	参数名称				
.....					
2	商务条款				
2.1	商务条款 1				
.....					

投标人名称：_____（盖章）

法定代表人或授权委托人：_____（签字或盖章）

日期：____年____月____日

九、服务承诺

投标人名称：_____（盖章）

法定代表人或授权委托人：_____（签字或盖章）

日期：____年____月____日

十、投标人资格声明文件

（一）名称及概况：

1. 企业名称：_____
 - 银行开户名称：_____
 - 开户银行：_____
 - 帐 号：_____
 - 企业详细地址：_____
 - 传 真：_____
 - 电 话：_____
 2. 法定代表人姓名：_____
 3. 项目联系人：姓名_____职务：_____电话：_____手机：_____
 4. 注册地址：_____
 5. 注册资金：_____
 - 自有资金：_____
 - 企业人数：_____人
 6. 企业性质：_____
 7. 主要经营地点：_____
- 如有派出机构，请列出名称及详细通讯地址如下：
- _____

8. 主要经营业务：

（二）企业财务状况 提供 2022 年度的财务审计报告（企业注册不足 一年的以注册时间为准，则提供成立月份以来的企业财务报表）；

（三）提供完税证明（或缴税凭证）和社保缴纳凭证（或社保缴费记录）（提供 2023 年 1 月 1 日以来任意三个月完税证明或缴税凭证）和社会保障资金（提供 2023 年 1 月 1 日以来任意三个月的社保缴纳凭证或社保缴费记录）。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应证明文件。

（四）营业执照复印件；

（五）履行合同所必需的设备和专业技术能力相关证明或承诺函

（六）其他需附证明材料。

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

投标人名称：_____（盖章）

法定代表人或授权委托人：_____（签字或盖章）

日期：____年____月____日

十一、中小企业声明函（若有）

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

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日 期：

①从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人：_____（盖章）

日期： 年 月 日

（提醒：如果投标人不是残疾人福利性单位，则不需要填写《残疾人福利性单位声明函》。否则，因此导致虚假投标的后果由投标人自行承担。）

《财政部民政部中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定：

1. 享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

（1）安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%（含 25%），并且安置的残疾人人数不少于 10 人（含 10 人）；

（2）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

（3）为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

（4）通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

（5）提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

2. 中标人为残疾人福利性单位的，采购人或者其委托的采购代理机构应当随中标、成交结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

监狱企业

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（格式自拟）。

十二、承诺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的书面声明

（格式自拟）

投标人名称：_____（盖章）

法定代表人或授权委托人：_____（签字或盖章）

日期：____年____月____日

十三、其它资料

(投标人认为有必要的其他内容)