

政府采购

招标文件

项 目 名 称:采购数字乳腺钼靶等医疗设备（第二次）

项 目 编 号:HNDY-2020010-II

采 购 人:琼海市人民医院

采购代理机构:海南东誉项目管理咨询有限公司

二〇二〇年七月

目 录

第一章 招标邀请.....	1
第二章 投标人须知.....	4
第三章 投标人应当提供的资格、资信证明文件.....	23
第四章 采购需求.....	24
第五章 合同文本.....	34
第六章 投标文件组成（格式）.....	37
第七章 评标办法.....	50

第一章 招标邀请

项目概况

采购数字乳腺钼靶等医疗设备（第二次）招标项目的潜在投标人应在 <http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/> 获取招标文件，并于 2020 年 07 月 28 日 09 点 30 分（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号：HNDY-2020010-II

项目名称：采购数字乳腺钼靶等医疗设备（第二次）

预算金额：861.00 万元，其中 B 包预算金额为：70.00 万元；D 包预算金额为：83.00 万元。

最高限价：/

用途：琼海市人民医院工作需要

数量、简要技术要求（采购人的采购需求）：详见第四章《采购需求》

合同履行期限：合同签订后 30 天内交货

本项目（是/否）接受联合体投标：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；

1.1、在中华人民共和国注册的、具有独立承担民事责任的能力{须提供三证（营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证）复印件或具有统一社会信用代码相关证件复印件（加盖公章）或自然人身份证明复印件}；

1.2、有依法缴纳税收的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳税收的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；

1.3、有依法缴纳社会保障资金的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；

1.4、财务状况报告{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月或一个季度的财务报表复印件，新成立公司根据实际情况提供财务报表复印件（加盖公章）}；

1.5、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函）；

1.6、提供参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的声明函；

1.7、未被列入失信被执行人、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；

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无

3. 本项目的特定资格要求：

3.1、如投标人不是所投产品生产厂家的，属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证；

3.2、所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证；属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证。

三、获取招标文件

时间：2020年07月08日至2020年07月14日，每天上午 8:30 至 12:00，下午 14:30 至 17:30（北京时间，法定节假日除外）

地点：全国公共资源交易平台（海南省）（<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>）

方式：网上报名

售价：0元

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

2020年07月28日09点30分（北京时间）

地点：琼海市人民政府政务服务中心（琼海市嘉积镇兴海北路1号）琼海开标室1

五、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

六、其他补充事宜

1、公告发布媒介：中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）、中国海南政府采购网（<http://www.ccgp-hainan.gov.cn/>）、全国公共资源交易平台（海南省）（<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>）

2、采购项目需要落实的政府采购政策：《政府采购促进中小企业发展暂行办法》、《节能产品政府采购实施意见》、《关于环境标志产品政府采购实施的意见》、《关于信息安全产品实施政府采购的通知》、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》、《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》

3、投标人须在全国公共资源交易平台（海南省）企业信息管理系统（<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>）中登记企业信息，然后登陆招标投标交易平台（<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>）下载，查看电子版的招标文件及其他文件；

4、电子标（招标文件后缀名.GPZ）：必须使用最新版本的电子投标工具（在

<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/ggzy/xgrjxz/index.jhtml> 下载投标工具）制作电子版的投标文件；

5、非电子标（招标文件后缀名不是.GPZ）：必须使用电子签章工具（在<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/ggzy/xgrjxz/index.jhtml> 下载签章工具）对 PDF 格式的电子投标文件进行盖章(使用 WinRAR 对 PDF 格式的标书加密压缩)；

6、投标截止时间前，必须在网上上传电子投标书——（电子标：投标书为 GPT 格式；非电子标：投标书需上传 PDF 加密压缩的 rar 格式）；

7、投标保证金到账截止日期：2020 年 07 月 28 日 09 点 30 分，投标保证金的形式：网上支付或线下银行转账支付、银行保函支付，支付地址：<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>。

8、有关本项目采购文件的补遗、澄清及变更信息以上述网站公告与下载为准，采购代理机构不再另行通知，采购文件与更正公告的内容相互矛盾时，以最后发出的更正公告内容为准。

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名称：琼海市人民医院

地址：琼海市富海路 33 号

联系方式：唐先生 0898-62830028

2. 采购代理机构信息

名称：海南东誉项目管理咨询有限公司

地址：海口市金贸中路 1 号半山花园海天商务楼 5 楼 518 房

联系方式：陈先生 0898-68590997

3. 项目联系方式

项目联系人：陈先生

电话：0898-68590997

第二章 投标人须知

投标人须知前附表

序号	条款号	条款内容	内容
1	第一章第四条	投标文件递交截止时间	投标文件递交截止时间（开标时间、投标截止时间）：2020年07月28日09点30分（北京时间）
2	第一章第四条	投标文件递交地点	琼海市人民政府政务服务中心（琼海市嘉积镇兴海北路1号）琼海开标室1。
3	第一章第七条	采购人	采购人：琼海市人民医院 采购人机构所在地点：琼海市富海路33号 联系人：唐先生 联系电话：0898-62830028
4	第一章第七条	采购代理机构	采购代理机构：海南东誉项目管理咨询有限公司 地址：海口市金贸中路1号半山花园海天商务楼5楼518房
5	第一章第二条	申请人资格要求	<p>3. 申请人资格要求</p> <p>3.1满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；</p> <p>3.1.1在中华人民共和国注册的、具有独立承担民事责任的能力{须提供三证（营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证）复印件或具有统一社会信用代码相关证件复印件（加盖公章）或自然人身份证明复印件}；</p> <p>3.1.2有依法缴纳税收的良好记录{提供2020年1月1日至今任意一个月依法缴纳税收的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；</p> <p>3.1.3有依法缴纳社会保障资金的良好记录{提供2020年1月1日至今任意一个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；</p> <p>3.1.4财务状况报告{提供2020年1月1日至今任意一个</p>

			<p>月或一个季度的财务报表复印件，新成立公司根据实际情况提供财务报表复印件（加盖公章）}；</p> <p>3.1.5具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函）；</p> <p>3.1.6提供参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的声明函；</p> <p>3.1.7未被列入失信被执行人、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；</p> <p>3.2落实政府采购政策需满足的资格要求：无</p> <p>3.3本项目的特定资格要求：</p> <p>3.3.1、<u>如投标人不是所投产品生产厂家的，属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证；</u></p> <p>3.3.2、<u>所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证；属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证。</u></p>
6	第二章第13条	保证金	<p>1、投标保证金金额：B包人民币壹万元整（¥10,000.00）；D包人民币壹万元整（¥10,000.00）</p> <p>2、投标保证金递交形式：网上支付或线下银行转账支付、银行保函支付，支付地址为：http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/。</p> <p>3、投标保证金递交截止时间：须在投标文件递交日期前（2020年07月28日09点30分前）到达指定帐户</p> <p>注：提供缴纳保证金证明材料复印件（加盖公章）。</p>
7	第二章第11条	投标有效期	投标有效期：60天（日历天）
8	第二章第12条	投标文件份数	<p>投标文件份数：正本一份，副本四份，电子档文件一份（光盘或U盘，此份电子档文件无须加密）</p> <p>注：投标文件不得采用活页装订，建议采用胶装</p>
9	第二章第24条	接收质疑函的联系部门、联系电话	<p>联系部门：项目部</p> <p>电话：0898-68590997</p>

		话和通讯地址	通讯地址：海口市金贸中路1号半山花园海天商务楼5楼518房
--	--	--------	-------------------------------

一、总则

1. 适用范围

本招标文件仅适用于本招标公告中所叙述的招标项目。

2. 定义

2.1 “采购人”系琼海市人民医院。

2.2 “采购代理机构”系海南东誉项目管理咨询有限公司。

2.3 “投标人”（申请人）系指向采购人提交投标文件的企业。

2.4 “中标人”系指经过采购确定的提供合同货物和服务的企业。

2.5 “货物”系指中标人按招标文件要求，须向用户提供的一切系统设备、机械、仪器、仪表、备品备件、工具、手册及其它技术资料 and 材料。

2.6 “服务”系指招标文件规定中标人须承担的制作、安装、调试、技术协助、校准、培训以及其它有关的义务。

3. 合格的投标人

3.1 具有独立承担民事责任的能力；

3.2 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3.3 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

3.4 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

3.5 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；

3.6 法律、行政法规规定的其他条件；

3.7 满足本招标文件第一章第二条资格要求的投标人。

3.8 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

3.9 为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

4. 投标费用

投标人应承担所有参与投标的相关费用，不论投标过程中的作法和结果如何，采购人和采购代理机构在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

5. 踏勘现场

5.1 投标人承担踏勘现场所发生的自身费用。

5.2 采购人向投标人提供的有关现场的数据和资料，是采购人现有的能被投标人利用的资料，采购人对投标人做出的任何推论、理解和结论均不负责任。

5.3 经采购人允许，投标人可为踏勘目的进入采购人的项目现场，但投标人不得因此使采购人承担有关的责任和蒙受损失。投标人应承担踏勘现场的责任和风险。

二、招标文件

6、招标文件组成

6.1 招标文件包括下列内容：

第一章 投标邀请书

第二章 投标人须知

第三章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

第四章 采购需求

第五章 合同文本

第六章 投标文件组成（格式）

第七章 评标办法

6.2 投标人收到招标文件时，应检查页数和附件数量。投标人发现任何页数或附件数量的遗缺，任何数字或词汇模糊不清，任何词义含混不清，应及时告之采购代理机构补充或澄清。如果投标人不按上述提出要求而造成不良后果，采购人不承担责任。

7、招标文件的询问

投标人对招标文件如有疑问，可询问，应按招标公告中载明的地址以书面形式（包括信函、电报或传真）通知到采购代理机构或在全国公共资源交易平台（海南省）系统上传书面文件并通知采购代理机构，否则视为认可招标文件的全部条款。

8、招标文件的澄清或修改

8.1. 采购人和采购代理机构可以在招标文件要求的投标截止时间十五日前对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改，有关本项目采购文件的补遗、澄清及变更信息以招标公告发布网站公告与下载为准，采购代理机构不再另行通知，采购文件与更正公告的内容相互矛盾时，以最后发出的更正公告内容为准。

8.2. 采购人和采购代理机构可酌情推迟投标截止时间。

三、投标文件的编制

9、投标报价、语言及计量单位

9.1 投标报价：

9.1.1 报价均须以人民币为计算单位。

9.1.2 报价应包括全部货物的价格及相关税费等其它有关的所有费用。

9.1.3 投标人应按开标一览表的要求报价，不能提供有选择的报价。

9.2 语言：投标人提交的投标文件及投标人与采购代理机构就有关投标的所有来往函电均使用中文。投标人可以提交其它语言的资料，但有关段落必须翻译成中文，在有差异时以中文为准。

9.2 计量单位：除在招标文件的技术规格中另有规定外，计量单位应使用我国法定计量单位（国际单位制和国家选定的其它计量单位）。

10、投标文件的组成

10.1 投标文件的组成：

（一）投标文件格式

附件 1 投标函

附件 2 开标一览表

附件 3 投标分项报价

附件 4 投标人应当提供的资格、资信证明文件

附件 5 技术、商务响应偏离表

附件 6 招标文件要求的、投标人认为有必要提供的其它资料

附件 7 售后服务及培训方案

附件 8 投标人认为有必要提供的其它资料（格式自拟）

11、投标有效期

11.1 投标有效期详见投标人须知前附表，在此期限内，凡符合本招标文件要求的投标文件均保持有效。

11.2 在特殊情况下，采购人在原定投标有效期内，可以根据需要以书面形式向投标人提出延长投标有效期的要求，对此要求投标人须以书面形式予以答复。投标人可以拒

绝采购人这种要求，而不被没收投标保证金。同意延长投标有效期的投标人既不能要求也不允许修改其投标文件。

12、投标文件的份数和签署

12.1 投标文件的份数具体详见投标人须知前附表，每套投标文件要明确注明“正本”或“副本”的字样。一旦正本和副本有差异，以正本为准；电子版投标文件的份数详见投标人须知前附表，纸质版投标文件和电子版投标文件具有同等的法律效力，纸质文件和电子文件有差异，以纸质文件为准。

12.2 投标文件正本和副本须打印或复印，正本须由投标单位法定代表人或经其正式授权的代表在签章处签字并盖公章，副本可以采用正本复印件。

12.3 除投标人对错处作必要修改外，投标文件中不许有加行、涂沫或改写，若有修改须由签署投标文件的人进行签字并加盖公章。

12.4 电报、电话、传真、邮寄形式的投标概不接受。

12.5 投标文件因字迹潦草或表达不清所引起的后果由投标人自行负责。

13、投标保证金

13.1 投标保证金是参加本项目投标的必要条件，投标保证金金额及投标保证金递交形式：具体详见投标人须知前附表。

13.2 投标保证金递交时间：具体详见投标人须知前附表。

13.3 未中标的投标单位的投标保证金，将在中标通知书发出后五个工作日内退还。

13.4 中标的投标单位的投标保证金，在中标人签订合同后五个工作日内退还。

13.5 发生以下情况之一，投标保证金将不予退还：

- (1) 投标人在提交投标文件截止时间后撤回投标文件的；
- (2) 投标人在投标文件中提供虚假材料的；
- (3) 除因不可抗力或招标文件认可的情形外，中标人不与采购人签订合同的；
- (4) 投标人与采购人、其它投标人或者采购代理机构恶意串通的；
- (5) 招标文件规定的其他情形；

14、联合体投标

14.1 两个以上法人或者其他组织可以组成一个联合体，以一个投标人的身份共同投标。

14.2 联合体各方均应当具备承担招标项目的相应能力；国家有关规定或者招标文件对投标人资格条件有规定的，联合体各方均应当具备规定的相应资格条件。由同一专业

的单位组成的联合体，按照资质等级较低的单位确定资质等级。

14.3 联合体各方应当签订共同投标协议，明确约定各方拟承担的工作和责任，并将共同投标协议连同投标文件一并提交招标人。联合体中标的，联合体各方应当共同与招标人签订合同，就中标项目向招标人承担连带责任。

14.4 联合体各方在同一招标项目中以自己名义单独投标或者参加其他联合体投标的，相关投标均无效。

14.5 对所有联合体成员进行记录查询，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。

四、投标文件的提交

15、投标文件的装订、密封和标记

15.1 投标文件应装订成册，不得采用活页夹，否则由此造成的任何后果采购人均不负责任。

15.2 投标人应在投标文件正本和副本的封面上注明投标人名称、项目编号、项目名称、包号及“正本”或“副本”的字样。

15.3 投标人应将投标文件正本（含电子档文件、开标一览表）和副本分开密封包装，并在封套上标明投标人名称、项目编号、项目名称、包号（如有）及“正本”或“副本”、“于 2020- - 之前不得启封”（时间系指招标公告中规定的开标时间）的字样。封套上应加贴封条，并在封口处加盖公章。

15.4 为方便开标唱标，投标人应将**开标一览表及投标分项报价**另外再单独密封一份，并在信封上标明“开标一览表”字样，然后再装入正本投标文件密封袋中。

15.5 投标人应在不迟于招标公告中规定的截止日期和时间将投标文件递交至采购代理机构，递交地点应是招标公告中指定的地址。

15.6 若投标文件未按上述规定书写标记和密封，将被拒绝。

16、投标文件的补充、修改和撤回

16.1 投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购代理机构。补充、修改的内容应当按招标文件要求签署、盖章，并作为投标文件的组成部分。补充、修改的内容与投标文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

16.2 投标人对投标文件的补充、修改的书面材料应按本须知第 15 条规定进行编写、

密封、标记和递送，并注明“补充、修改投标文件”字样。

17、投标文件递交的截止时间

17.1 递交投标文件的截止时间详见投标人须知前附表。

17.2 采购人可按规定修改补充通知的方式，酌情延长提交投标文件的截止时间。在此情况下，投标人的所有权利和义务以及投标人受制约的截止时间，均以延长后新的投标截止时间为准。

17.3 截至投标截止时间，参加投标的投标人（以开标会场签到为准）不足三家的，予以废标，投标文件原封退还给投标人。

18、投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的，投标无效：

- （一）未按照招标文件的规定提交投标保证金的；
- （二）投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；
- （三）不具备招标文件中规定的资格要求的；
- （四）报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- （五）投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- （六）法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

五、开 标

19、开标

19.1 采购人按规定的的时间和地点公开开标，并邀请所有投标人参加。

19.2 参加开标的投标人代表应持法定代表人身份证明书或法定代表人授权委托书签名报到以证明其出席。

19.3 开标时，由投标人代表检查投标文件的密封情况，经确认无误后，由采购代理机构人员当众拆封。

19.4 开标时，采购代理机构当众宣读投标人名称、补充和修改投标的通知、投标价格、折扣声明、投标保证金、招标文件允许提供的备选投标方案以及采购代理机构认为合适的投标文件其他主要内容。未宣读的投标价格、价格折扣和招标文件允许提供的备选投标方案等实质内容，评标时不予承认。

19.5 采购代理机构将做开标记录。

19.6 开标时，投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中明细表内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准。

19.7 投标截止时间结束后参加投标的投标人不足三家的，除采购任务取消情形外，按照中华人民共和国财政部第87号令《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第四十三规定处理。

六、评标

20、评标委员会与评标

20.1 评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数为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。评审专家从政府采购评审专家库内相关专业的专家名单中随机抽取。该评标委员会小组独立工作，负责评审所有投标文件并确定中标人。

20.2 评标委员会成员名单在评标结果公告前属于保密内容。

21、评标委员会开展评审工作应当遵循的原则

21.1 客观原则。依据招标文件和投标文件及有效书面澄清材料作出客观评价，不得改变招标文件规定的评审方法、标准及中标条件，不得擅自增加、放宽或取消重要商务和技术条款（参数）。

21.2 公平原则。按照招标文件规定的评审程序、方法和标准，一视同仁对待所有投标人，不得对投标人实行差别待遇或歧视待遇。

21.3 合法原则。执行国家有关法律、法规和政策，维护国家和政府采购当事人的合法权益。

21.4 效益原则。在满足采购需求的前提下，应当坚持低价优先，体现物美价廉。

21.5 回避原则。评审委员会成员与投标人有利害关系的，应当主动申请回避。本项规定所称的有利害关系包括但不限于以下情况：

① 评审专家三年内曾在投标人或生产厂商单位任职、兼职或者持有股份或担任顾问的；

② 评审专家任职单位与采购代理机构为同一法人代表的；

③ 评审专家配偶或直系亲属在投标人或生产厂商单位任职、兼职或者持有股份或担任顾问的；

④ 评审专家、其配偶或直系亲属与投标人发生过法律纠纷的；

⑤ 有其他利益关系的。

22. 评标方法

22.1 对所有投标人投标的评估，都采用相同的程序和标准。

22.2 采用最低评标价法的采购项目，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参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

22.3 使用综合评分法的采购项目，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，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按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

22.4 非单一产品采购项目，根据招标文件采购需求中载明的核心产品的情况，多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按 22.2 和 22.3 规定处理。

22.5 评标严格按照招标文件的要求和条件进行。

22.6 若提交的相关证明材料无法得到核实或未在规定的时间内提交，评标委员会可取消其中标候选人资格，并按顺序由排序第二的候选人递补，依此类推。

22.7 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的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

22.8 采购代理机构将在公告发布媒介上发布中标结果。

23. 评标过程的保密性

23.1 在评标过程中及评标结束后，评标委员会的研究情况和所有投标人的商业秘密都属于保密内容。

23.2 有关投标文件的审查、澄清、评估和比较以及有关授予合同的意向的一切情况都不得透露给任何投标人或与上述评标工作无关的人员。

23.3 投标人不得干扰评标委员会的评标活动，否则将取消其投标资格，其投标保证金将不予退还。

七、质疑和投诉

24、接收质疑函的联系方式及处理和投诉

24.1 投标人如认为采购文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的，应在知道或应知道其权益受到损害之日起七个工作日内以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。

24.2 投标人须在质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

24.3 提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料，质疑函应当包括下列内容：

- 1) 投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- 2) 质疑项目的名称、编号；
- 3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- 4) 事实依据；
- 5) 必要的法律依据；
- 6) 提出质疑的日期。

质疑函格式按附录要求填写。未按要求填写、匿名、非书面形式、七个工作日之外的质疑均不予受理。

24.4 采购人或采购代理机构应当在收到投标人的书面质疑后 7 个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑投标人和其他有关投标人。

24.5 质疑投标人对采购人、采购代理机构的答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内按规定向财政部门提起投诉。

24.6 接收质疑函的联系部门、联系电话和通讯地址：详见投标人须知前附表

八、授予合同

25、中标通知

25.1 评标结束后确定中标候选人，中标公告在法定媒体公告期限为 1 个工作日。

25.2 中标公告发出的同时，采购代理机构将以书面形式向中标人发出中标通知书，《中标通知书》一经发出，即发生法律效力。中标人应当自中标通知书发出之日起三十日内，按照招标文件和其投标文件的约定，与采购人签订书面合同。

25.3 各投标人的投标文件不予退还，采购代理机构无须对未中标人解释落标理由。

25.4 《中标通知书》是合同的组成部分。

26、签订合同

26.1 中标人按《中标通知书》的要求和有关法律法规规定与采购人签订合同。

26.2 招标文件、中标人的投标文件、澄清文件及其在评标中的书面承诺等均为签订合同的依据。

九、其他

27. 腐败和欺诈行为

本招标形成的合同项下的买方和卖方（中标人）在合同生效和实施过程中应遵守最高的道德标准。为此目的，定义下述条件：

（1）“腐败行为”是指通过提供、给予、接受、索取任何有价值的东西来影响采购人员在采购过程中或合同实施过程中的行为；

（2）“欺诈行为”是指为了影响采购过程或合同实施过程而谎报事实，损害买方和公共利益，包括投标人之间串通投标（递交投标文件之前和之后），人为地使投标丧失竞争性，剥夺了买方从竞争中所获得的利益。

如果被推荐的中标人被认为在本招标合同的竞争中有腐败和欺诈行为，则其投标将被拒绝。

28. 废标

在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

- （1）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三家的；
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- （3）因重大变故，采购任务取消的。

29. 政策优惠条件及要求：根据财政部、工业和信息化部关于《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库【2011】181号）、财政部文件《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库【2017】141号）及财政部司法部《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知书》（财库【2014】68号）等有关规定的要求，以及政府关于强制采购节能产品、信息安全产品和优先采购环境标志产品的实施意见，政府采购项目的政策优惠条件及要求如下。

29.1 关于小微企业（投标人）残疾人福利性单位和监狱企业产品参与投标

根据财政部、工业和信息化部关于《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库【2011】181号）、财政部文件《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库【2017】141号）及财政部司法部《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知书》（财库【2014】68号）的要求，对于非专门面对中小微企业、残疾人福利性单位及监狱企业的项目，对小型和微型企业、残疾人福利性单位和监狱企业产品的价格给予6%的扣除，投标人为联合体投标，联合体中有小型或微型企业且联合协议中约定小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上的，产品的价格给予2%的扣除。（对于同时属于小型和微型企业、残疾人福利性单位和监狱企业的，不重复享受政策），用扣除后的价格参与评审。享受政策优惠的小型、微型投标人须提供合法有效的“中小企业声明函”或“残疾人福利性单位声明函”。详见附录。监狱企业参加政府采购活动时，应当提供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。

29.2 关于优先采购或强制采购节能产品和环境标志产品的要求

根据财政部、发展改革委、生态环境部、市场监管总局关于《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库【2019】9号）的要求，对获得国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书的产品实施政府优先采购或强制采购。对于优先采购的节能产品和环境标志产品的投标单价给予1%的扣除（同时属于节能产品和环境标志产品的，投标单价只能给予1%的扣除），用扣除后的价格参与评审。投标人提供的产品属于节能产品或环境标志产品的，应提供有效的节能产品、环境标志产品认证证书。

29.3 关于采购信息安全产品的要求

根据《关于信息安全产品实施政府采购的通知》（财库〔2010〕48号）的要求，使用财政性资金采购信息安全产品的，应当采购经国家认证的信息安全产品。信息安全产品是指列入国家质检总局、财政部、认监委《信息安全产品强制性认证目录》，并获得中国国家信息安全产品认证证书的产品；提供的产品属于信息安全产品的，投标人应当选择经国家认证的信息安全产品投标，并提供有效的中国国家信息安全产品认证证书复印件。

30 其它

30.1 本项目不召开答疑会。

30.2 中标人须在领取《中标通知书》前向采购代理机构交纳采购代理服务费。

30.3 采购代理服务费用交纳标准：

30.3.1 以中标总金额作为收费的计算基数；

30.3.2 采购代理服务费用参照国家计委《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格〔2002〕1980号）规定的标准计算；

30.3.3 采购代理服务费用的交纳方式：银行支票、汇票、电汇、现金等。

30.4 信用信息查询的查询渠道：“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）。

30.4.1 信用信息查询的截止时点：至本项目投标文件提交截止时间止。

30.4.2 信用信息查询记录证据留存的具体方式：投标文件提交截止时间后现场查询记录的网页打印件。

30.4.3 信用信息的使用规则：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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的投标人，将拒绝其参与政府采购活动。

30.4.4 两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，应当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。

附录 1

中小企业声明函

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2011]181号）的规定，本公司为_____（请填写：中型、小型、微型）企业。即，本公司同时满足以下条件：

1. 根据《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号）规定的划分标准，本公司为_____（请填写：中型、小型、微型）企业。

2. 本公司参加_____单位的_____项目采购活动提供本企业制造的货物，由本企业承担工程、提供服务，或者提供其他_____（请填写：中型、小型、微型）企业制造的货物。本条所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

附录 2**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。

单位名称（盖章）：

日 期：

附录 3

质疑函（格式）

一、质疑投标人基本信息

质疑投标人：

地址： 邮编：

联系人： 联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址： 邮编：

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号： 包号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、质疑事项具体内容

质疑事项 1：

事实依据：

法律依据：

质疑事项 2

事实依据：

法律依据：

.....

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求 1：

请求 1：

.....

签字(签章)：

公章：

日期：

质疑函制作说明：

1. 投标人提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。
2. 质疑投标人若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑投标人签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。
3. 质疑投标人若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体分包号。
4. 质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。
5. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
6. 质疑投标人为自然人的，质疑函应由本人签字；质疑投标人为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

第三章 投标人应当提供的资格、资信证明文件

1. 法定代表人身份证明和法定代表人授权委托书；
2. 在中华人民共和国注册的、具有独立承担民事责任的能力{须提供三证（营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证）复印件或具有统一社会信用代码相关证件复印件（加盖公章）或自然人身份证明复印件}；
3. 有依法缴纳税收的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳税收的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；
4. 有依法缴纳社会保障资金的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；
5. 财务状况报告{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月或一个季度的财务报表复印件，新成立公司根据实际情况提供财务报表复印件（加盖公章）}；
6. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函）；
7. 提供参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的声明函；
8. 如投标人不是所投产品生产厂家的，属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证；
9. 所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证；属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证。

第四章 采购需求

一、产品需求一览表

序号	名称	单位	数量	单价（元）	备注
B包					
1	体部线圈	件	1	350000.00	
2	肩关节线圈	件	1	350000.00	
D包					
1	十二导联心电分析系统(运动负荷心电图)	台	1	380000.00	
2	高端重症电动病床	张	6	75000.00	

二、技术参数、规格及其它要求（包括采购标的的功能标准、性能标准、材质标准等）

B 包

1	体部线圈	<p>1、 线圈设计类型：8 通道相控阵阵列线圈；</p> <p>2、 磁共振系统兼容性：兼容 GE 1.5T 系列；</p> <p>3、 优化的系统配置文件，即插即用；</p> <p>4、 支持 GE 并行成像技术 (ASSET)，卓越的去耦性能；</p> <p>5、 不同扫描模式可在上腹和下腹不同区域切换，减少了扫描过程中医护人员更换线圈的麻烦，节约扫描时间，提高扫描效率；</p> <p>6、 简化、分散硬件设备，使软线圈施加在病人体部的重量大幅度减少，增加扫描的舒适度，在缩小线圈体积情况下，保证了扫描面积和更高的成像质量，同时也减少了存贮空间；</p> <p>7、 EVA 材料，方便清洁、保养和存放；</p> <p>8、 FOV：R/L 470mm S/I 500mm A/P 400mm；</p> <p>9、 加速因子：R/L 2x S/I 2x A/P 2x ；</p> <p>10、 线圈尺寸和重量：L 540*W 520*H 70mm，3.3kg。</p> <p>11、工作频率：63.86MHz</p> <p>12、信噪比>1000</p> <p>13、图像均匀性>85%</p> <p>14、任意单元间耦合系数<-15dB；任意单元反射系数<0.1</p> <p>15、与现有的心电、呼吸门控有效匹配，减少伪影</p> <p>16、线圈制作工艺：CNC 加工、覆膜、PC、类 PC</p> <p>17、前置低噪声放大器增益：30dB；噪声系数<0.5dB；输入反射系数 0.92</p> <p>★18、为保证投标产品与现有主机的兼容性、可靠性，投标产品需被磁共振系统公司采用，并提供相关证明文</p>
---	------	--

		<p>件。</p> <p>★19、需提供生产厂家专业线圈放大器订购合同证明文件。</p> <p>★20、需提供生产厂家原厂授权的专业线圈连接器，并提供证明文件。</p>
2	肩关节线圈	<p>1、线圈设计类型：8 通道相控阵阵列线圈；</p> <p>2、磁共振系统兼容性：兼容 GE 1.5T 系列；</p> <p>3、优化的系统配置文件，即插即用；</p> <p>4、支持 GE 并行成像技术 (ASSET)，固定的硬线圈形状保证成像质量的稳定性；</p> <p>5、八通道大空间设计可扫描身材相对魁梧的病人；</p> <p>6、线圈主体可沿线圈底座左右滑动和固定, 方便快捷更换左右肩；</p> <p>7、FOV:R/L 220mm S/I 220mm A/P 220mm；</p> <p>8、加速因子：R/L 2x S/I 2x A/P 2x；</p> <p>★9、为保证投标产品与现有主机的兼容性、可靠性，投标产品需被磁共振系统公司采用，并提供相关证明文件。</p> <p>★10、生产厂家需提供专业线圈放大器订购合同证明文件。</p> <p>★11、生产厂家需提供原厂授权的专业线圈连接器，并提供证明文件。</p>

D包

1	十二导联心电图分析系统 (运动负荷心电图)	<p>一、硬件配置：</p> <p>1、工作站系统</p> <p>1.1、计算机处理系统一套（主机及显示器）</p> <p>1.2、配置：品牌计算机、22寸液晶显示器、中文win7及以上的操作系统。</p> <p>1.3、高速网络激光打印机一台</p> <p>1.4、可移动专业台车一台</p> <p>1.5、运动踏车一台</p> <p>1.6、平板电脑一台</p> <p>2、运动踏车系统</p> <p>2.1、最大承重：$\geq 180\text{Kg}$；</p> <p>2.2、功率范围：30-275 瓦特</p> <p>2.3、★具备通讯接口：由运动心电分析系统内置的运动方案控制运动踏车脚踏阻力（非踏车屏幕手动选择运动方案）。</p> <p>2.4、两组数码显示窗口，8组踏车自带预设程序，8组操作按键。</p> <p>2.5、模式：1组手动模式、4组内设模式、2组使用者自设模式、1组HRC心率控制模式</p> <p>2.6、机身采用穿越式设计，卧式背靠座椅前后均可调节，座垫调节：扶手两侧设有可控制座位前后移动及靠背角度的调节装置；根据不同身高调节座椅位置，达到最佳运动效果。高级全铝制滑动轨，根据不同身高调节座椅位置；</p> <p>3、数字信号心电采集器</p> <p>3.1、★蓝牙心电信号采集盒。（以医疗器械注册证为准，无为不符）</p> <p>3.2、★超高采样率：12导同步超高采样技术，采样率≥ 24000点，采样精度14位，保证心电图波形的精确表现。</p> <p>3.3、采用“隔离通讯信号能量转换”技术，不需要任何额外的电源或电池支持，即可完成各种导联体系的心电信号放大和模数转</p>
---	--------------------------	---

换。

3.4、多重数字滤波器包括：基线滤波器\平滑滤波器\肌电滤波器\电源滤波器；

3.5、基线抗漂移技术和自适应数码滤波技术，有效的抑制基线漂移；肌电滤波技术和心电图平滑技术, 显示出原始状态的波形，产生清晰光滑的心电图。

3.6、心电图芯片叠加技术：内置高精度硬件芯片和预分析软件等多项技术，计算心电图参数，自动 ST 段识别分界点，测量抬高压低值、斜率值、心律失常检测、RR 间期标注等确保分析的精度。

3.7、★电极阻抗检测技术：保证测试过程中的心电信号稳定和连接状态的诊断（请提供软件操作界面说明，未提供视为不符）

3.8、★无硬件加密狗，方便软件及时免费更新升级。

3.9、具有抗除颤和识别起搏器信号功能；

二、软件功能及参数：

1、全中文操作软件： win7 操作系统

2、全信息运动心电监测：

2.1、实时十二导运动前静止心电图自动分析诊断；

2.2、实时十二导运动中心电图监测，即时数据分析（波形放大分析和 ST 段改变及斜率测量显示）

2.3、实时心电图防失真处理，高频率无切记光滑的心电图真实显示；

2.4、实时自动心律失常和心肌供血不足的提示预警恢复模式；

2.5、实时心电、血压、血氧、代谢当量、最大耗氧量、各级时间同步显示；

2.6、实时十二导心电图即时打印；

3、心电图滤波及电极脱落报警；

4、内置接口调试软件：

4.1、运动平板或塌车调试软件（不少于 10 个品牌）

4.2、运动血压及血氧调试软件（不少于 8 个品牌）

- 5、预置多种运动方案：
- 6、分析报告
- 6.1、报告及描述自动生成；
- 6.2、12 导联 ST 段自动识别和计算因 J 点变化引起的 ST-T 段的改变，J 点及 ST 段可再分析测量；
- 6.3、★12 导联 Delta ST 段、STslope、ST/HR index、Delta ST/HR index 参数表及趋势图
- 6.4、静态心电图可再分析测量，自动诊断及 QT 间期、QT 离散度测量分析；
- 6.5、心率失常分析；
- 6.6、★电影回放再现测试过程
- 7、多种编辑方式及可选报告：
- 7.1、12 导联、6 导联、3 导联心电图等多种图形显示打印；
- 7.2、多项可选式打印报告，并能进行打印预览；
- 7.3、A4 或 B5 纸张、横纵向、背景格或坐标纸打印可选；
- 8、网络传输和数据库统计：
- 9、设定报告模式、多种编辑及打印方式，可预览或自动打印全部报告。
- 10、★6 分钟康复试验软件功能（请提供软件操作界面说明，未提供视为不符）

三、配置清单：

序号	名称	数量
1	品牌计算机	1 台
2	22 寸彩色液晶显示器	1 台
3	激光打印机	1 台
4	平板电脑	1 台
5	可移动台车	1 台
6	蓝牙心电采集盒	1 台
7	运动心电导联线	1 套
8	半卧踏车	1 台

2	高端重症电动病床	<p>一、床体参数：</p> <ol style="list-style-type: none">1、★床面尺寸：长\leq1880mm，宽\leq780mm；2、床体尺寸：长度：1980mm-2080mm，床体可延长 300mm，宽度 940mm-990m；3、床面升降范围\geq380mm；4、安全工作负载\geq198Kg； <p>二、电动控制功能：</p> <ol style="list-style-type: none">1、★电机数量\geq4 个，具有电动控制背板、腿板升降，电动整体升降，电动控制整头倾、脚倾重症病床五功能；电机通过安规认证，安全、恒速、静音、无静电；2、床体电动调节头倾与脚倾角度\geq15° ；3、背靠板电动抬升倾角度\geq58° ；4、大腿板电动抬升倾角度\geq28° ；5、配备大功率 4.5AH 蓄电池，在断开交流电后也可实现对床体的电动调节，满足病人转运需求；6、电源：交流电 220V/50Hz；额定功率：280VA； <p>三、专业重症设计：</p> <ol style="list-style-type: none">1、床面为 U 型设计，符合人体工程学，减少褥疮发生率；2、★整床床面采用可透 X 光材料，背板配有竖入式 X 光片盒，尺寸：长度 650mm-690mm，宽度 490mm-530mm；具有不移动病人即可拍胸片的功能；3、具有双回退防褥疮功能：背、腿板上升过程中向后延展 10cm 以上，增加盆骨和腹部空间，提高舒适性，减少卧床病人背部和骶尾部的压力，实现床体防褥疮功能；4、采用分体式护栏，护栏具备气动缓释，有效保护操作人员及减少噪音；5、★背板护栏和腿板护栏之间距离\leq60mm，有效降低病人夹伤风险；6、病床具备紧急 CPR，且有电动与手动两种方式；
---	----------	--

- 7、床旁左右两个手动 CPR 设计；
 - 8、具有背板和整床倾斜角度显示器，方便医护人员确认床面角度；
 - 9、快卸床头板、床尾板，无需操作开关装置，上提式快卸结构，保证床头操作从容性；
 - 10、具有尿袋/引流袋滑轨，滑轨上配有移动袋钩 ≥ 10 个；
 - 11、具有四个缓冲防撞装置；
 - 12、具有 4 个输液杆插孔，配伸缩式输液杆 1 支；
 - 13、床体具有卡通图案设计，营造温馨的医疗环境，有助缓解儿童患者紧张情绪，配合临床治疗；
 - 14、★小床身设计，适合儿童重症患者长期卧床使用，便于医务人员护理；
 - 15、需同时具备以下重症 12 功能：重症基础 5 功能（背板升降、脚板升降、整体升降、头倾、脚倾）+5 个一键体位（一键心脏椅位、一键特氏位、一键中凹位、一键电动 CPR 位、一键检查位）+床旁拍片+手动 CPR；
- 四、一键式体位模式：**
- 1、★具备重症电动一键式体位设计，一键体位 ≥ 5 个；
 - 2、具有一键式心脏椅体位功能，此体位能减少静脉回心血量，减轻心脏前负荷；
 - 3、具有一键式特氏位，在病人脑部灌注不足时，可加强病人脑部灌注；
 - 4、具有一键式中凹位，使病人膈肌下降，改善病人通气；
 - 5、具有一键式电动 CPR 位，紧急情况下，可迅速把背板与腿板放至于水平位，床面将至最低位，为病人抢救；
 - 6、具有一键式检查位，一键使病人处于方便医护人员检查的体位，减轻医护人员身体疲劳；
- 五、脚轮及刹车系统：**
- 1、采用 ≥ 4 个医用防静电单面脚轮，脚轮直径 $\geq 125\text{mm}$ ，易推、耐腐蚀、耐磨、静音

		<p>2、具有联动刹车：两轮均有刹车，且刹车为联动，锁定一轮，即对所有脚轮锁定，减少操作人员工作量；</p> <p>3、脚轮为三段式控制：万向，锁定，直行三种状态，方便医护人员根据需要调整控制模式；</p> <p>六、床体控制器：</p> <p>1、具有多功能中央控制器，集成电动调节与一键式体位功能，方便医护人员操作；</p> <p>2、具有护栏控制器 2 个，控制器有防止误操作引发意外的锁定键；</p> <p>七、标配易用海绵床垫：</p> <p>1、床套材质：尼龙材质、防水、透气、阻燃；</p> <p>2、泡棉材质：高密度泡绵、抗菌、难燃；</p> <p>八、质量管理体系认证：</p> <p>1. 投标产品的生产厂家具有医疗行业质量管理体系 ISO13485 认证证书。</p> <p>2. 投标产品的生产厂家具有质量管理体系 ISO9001 认证证书。</p>
--	--	--

注：1. 本项目核心产品为：B 包核心产品为：体部线圈、肩关节线圈；D 包核心产品为：十二导联心电图分析系统（运动负荷心电图）。

2. 招标文件中所有的技术参数及其性能（配置）仅起参考作用，目的是为了满足不同用户工作的基本要求，投标产品满足（实质相当于）或优于招标文件的采购需求均可。

三、服务标准

1、产品的质保期为一年，自验收合格之日起计算。质保期内，凡因正常使用出现质量问题，中标人应提供免费维修或咨询等服务，承担因此产生的一切费用，并从货物或服务正常使用或更换当日起重新计算质保期。中标人在接到买方故障通知后 2 小时内响应，24 小时内到达用户现场并排除缺陷，修理相关货物或解决相关问题，规定时间内未处理完毕的，供应商提供不低于同等档次货物供用户使用至故障货物正常使用为止。如果需要更换配件的，要求更换的配件跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品，后者需征得采购人同意。质保期结束后，中标人仍应负责对货物提供终生维修服务及提供咨询服务，只收取配件成本或服务成本。

2、卖方负责免费为买方使用人员维护和使用培训，具体培训人数由买方指定，直

至能够熟练操作、正确使用各项功能为止，培训所需的一切费用均由卖方承担。

四、交货时间、交货地点和交货方式：

1. 交货时间（履约时间）：合同签订后 30 天内交货
2. 交货地点（履约地点）：采购人指定地点
3. 交货方式（履约方式）：按本招标文件及中标方投标文件实施

五、付款时间、方式及条件：由中标人与采购人具体协商

六、验收方法及标准：

按本招标文件及中标方投标文件及国家和企业的相关政策、法规实施。

七、其他：

- 1、项目的实质性要求：按本招标文件要求实施。
- 2、合同的实质性条款：采购人与中标人的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。
- 3、安全标准：符合国家、地方和行业的相关政策、法规。
- 4、法律法规规定的强制性标准：无

八、本项目预算金额为：861.00 万元，其中 B 包预算金额为：70.00 万元；D 包预算金额为：83.00 万元，投标人报价如超过各包预算金额及预算单价的将按无效投标处理。

第五章 合同文本

(仅供参考, 具体的合同条款由采购人与中标人在合同中约定)

甲方(采购人):

乙方(中标人):

甲乙双方根据____年____月____日____项目名称____(项目编号:)采购结果及招标文件的要求, 经协商一致, 愿意共同遵守并履行本合同各条款。

一、标的内容、数量、质量、价款等

序号	合同标的内容	规格型号	生产厂商	产地	数量	质量	价款
1							
2							
3							
4							

二、履约时间、方式、地点

1. 履约时间及方式: _____。

2. 履约地点: _____。

三、付款时间、方式及条件:

四、验收

1. 验收方式: _____。

2. 验收标准: _____。

(质量符合本招标文件和中标方投标文件的要求; 双方约定的其他验收标准。)

五、违约责任

1. 除下一条规定的不可抗力外, 如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务, 甲方可从合同款中扣除违约赔偿费, 每延迟 5 个工作日迟交货物(含软件及相关服务)或未提供服务或提供产品及服务不满足项目需求, 按合同金额的 1%/天计扣违约赔偿费。但违约赔偿费的最高限额为合同金额的 10%。如果乙方延迟交货时间超过一个月, 甲方有权终止合同, 并按合同约定及法律规定追究乙方的违约责任。

2. 如果双方中任何一方由于战争、严重火灾、水灾、台风和地震以及其它经双方同意属于不可抗力事故，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予以延长，延长的期限应相当于事故所影响的时间。

六、解决争议的办法

合同实施或与合同有关的一切争议应通过双方友好协商解决。如果友好协商不能解决，作如下___处理：

(1)、申请仲裁。仲裁机构为海南仲裁委员会。

(2)、提起诉讼。诉讼地点为采购人所在地。

七、合同生效

本合同由甲乙双方签字盖章后生效。

八、其他未尽事宜由甲乙双方友好协商确定。

九、合同鉴证

采购代理机构应当在本合同上签章，以证明本合同条款与招标文件、投标文件的相关要求相符并且未对采购内容和技术参数进行实质性修改。

十、本合同的组成文件

1. 招标文件、乙方的投标文件和投标时的澄清函（如有）；
2. 中标通知书；
3. 甲乙双方商定的其他必要文件。

上述合同文件内容互为补充，如有不明确，由甲方负责解释。

十一、合同备案

本合同一式___份，中文书写。甲方执___份，乙方___份，采购代理机构一份。

甲方：_____（盖章） 乙方：_____（盖章）

地址：_____ 地址：_____

法定（或授权）代表人：_____ 法定（或授权）代表人：_____

联系人：_____ 联系人：_____

联系电话：_____ 联系电话：_____

账号：_____ 账号：_____

开户行：_____ 开户行：_____

_____年__月__日 _____年__月__日

采购代理机构：海南东誉项目管理咨询有限公司（盖章）

第六章 投标文件组成（格式）

附件 1 投标函

附件 2 开标一览表

附件 3 投标分项报价

附件 4 投标人应当提供的资格、资信证明文件

附件 5 技术、商务响应偏离表

附件 6 招标文件要求的、投标人认为有必要提供的其它资料

附件 7 售后服务及培训方案

附件 8 投标人认为有必要提供的其它资料（格式自拟）

附件 1 投标函（格式）

致：（采购人）

根据贵方（项目编号：_____）的_____（项目名称）_____招标文件，经研究招标文件的投标须知、技术要求等文件后，我方愿意参加该项目（包号）的投标。为此，我方郑重声明以下诸点，并负法律责任。

1、我方已详细审核全部招标文件，包括修改文件及有关附件。我方放弃对招标文件有不明和误解的权利。

2、我方承认投标函及相关文件是我方投标文件的组成部分。

3、如果我方中标，我方将按照招标书和合同的规定履行责任和义务。如果未中标，我方不争辩、不要求解释。

4、我方同意所提交的投标文件在____天的投标有效期内有效，在此期间内如果中标，我方将受此约束。如我方在该投标有效期内撤回投标，投标保证金可以被贵方没收。

5、除非另外达成协议并生效，贵方的招标文件、中标通知书和本投标文件将成为约束双方的合同文件的组成部分。

6、我方同意如若中标，向海南东誉项目管理咨询有限公司支付采购代理服务费。

投标人：_____

法定代表人（或委托代理人）签字：_____

电话：_____传真：_____

日期： ____年__月__日

附件 2 开标一览表

项目编号：

包号：

项目名称	总价(小写) (元)	交货时间
总价（大写）：		

注：若用于唱标单独密封的开标一览表与投标文件中的开标一览表内容不一致的，以用于唱标单独密封的开标一览表为准

投标人名称（公章）：_____

法定代表人（或委托代理人）签字：_____

日期：_____年__月__日

附件 3 投标分项报价

项目编号：

包号：

货币单位：

品目号	货物名称	规格型号	原产地	生产厂商名称	数量	投标价		
						单价	总价	
1								
2								
...								
	安装调试费							
	运输和保险费							
	税金							
	其他							
总报价(小写)：								

注：1.如果按单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修正总价。

2.如果不提供详细分项报价将视为没有实质性响应招标文件。

3.投标人报价如超过预算金额及单价的将按无效投标处理

投标人名称（公章）：_____

法定代表人（或委托代理人）签字：_____

日期：_____年__月__日

附件 4 投标人应当提供的资格、资信证明文件

1. 法定代表人身份证明和法定代表人授权委托书；
2. 在中华人民共和国注册的、具有独立承担民事责任的能力{须提供三证（营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证）复印件或具有统一社会信用代码相关证件复印件（加盖公章）或自然人身份证明复印件}；
3. 有依法缴纳税收的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳税收的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；
4. 有依法缴纳社会保障资金的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；
5. 财务状况报告{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月或一个季度的财务报表复印件，新成立公司根据实际情况提供财务报表复印件（加盖公章）}；
6. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函）；
7. 提供参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的声明函；
8. 如投标人不是所投产品生产厂家的，属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证；
9. 所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证；属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证。

表 1 法定代表人身份证明

投 标 人：

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_____（投标人名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人二代身份证复印件

投标人：_____（盖单位章）

_____年_____月_____日

法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：注册于_____（地址）的_____（授权单位名称），法人代表为_____（法人代表姓名、职务）。现授权委托_____（被授权人的姓名）为本单位的合法代理人，并将以本单位名义参加海南东誉项目管理咨询有限公司组织的_____（项目编号）招标投标活动。代理人（被授权人）在本项目投标活动中所签署的一切文件和处理的一切有关事宜，我单位均予承认。

代理人无转委托，特此委托。

附：代理人（被授权人）二代身份证复印件

代理人（被授权人）情况：

姓名_____性别_____年龄_____职务_____

联系地址_____

邮编_____电话_____传真_____

身份证_____

投标方（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：_____

授权日期：_____

代理人（被授权人）（签字）：

注：投标文件由代理人（被授权人）签署的，须同时提供法定代表人身份证明和法定代表人授权委托书。

2. 在中华人民共和国注册的、具有独立承担民事责任的能力{须提供三证（营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证）复印件或具有统一社会信用代码相关证件复印件（加盖公章）或自然人身份证明复印件}；
3. 有依法缴纳税收的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳税收的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；
4. 有依法缴纳社会保障资金的良好记录{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月依法缴纳社会保障资金的证明材料，新成立公司根据实际情况提供证明材料（加盖公章）}；
5. 财务状况报告{提供 2020 年 1 月 1 日至今任意一个月或一个季度的财务报表复印件，新成立公司根据实际情况提供财务报表复印件（加盖公章）}；
6. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函）；
7. 提供参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的声明函；
8. 如投标人不是所投产品生产厂家的，属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证，属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证；
9. 所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证；属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证。

附件 5 技术、商务响应偏离表

技术响应偏离表（格式）

投标人名称：

包号：

序号	招标文件技术规格要求	投标文件技术规格响应	正偏离/响应 /负偏离	说明

注：1、投标人应对第四章采购需求第二条条文进行逐条响应；（只需响应所投包号内容）

2、偏离表中必须注明所投产品各项技术规格要求的实际响应情况，不得仅以“满足”或“不满足”应答。

法定代表人（或委托代理人）签字：_____

日期：_____年____月____日

商务响应偏离表（格式）

投标人名称：

包号：

序号	招标文件商务要求	投标文件商务响应	正偏离/响应/负 偏离	说明

注：1、投标人应对第四章采购需求中第三至第七条条文进行逐条响应（只需响应所投包号内容），不得负偏离，并且不得仅以“满足”或“不满足”应答，否则作无效响应处理。

法定代表人（或委托代理人）签字：_____

日期：_____年____月____日

附件 6 招标文件要求的、投标人认为有必要提供的其它资料

附件 7 售后服务及培训方案

根据项目要求、国家及行业要求、自身情况提供方案。

投标人名称（单位公章）：

法定代表人（或委托代理人）签字：_____

日期：_____年____月____日

附件 8 投标人认为有必要提供的其它资料（格式自拟）

第七章 评标办法

一、评审办法

1、评标办法采用综合评分法。

2、综合评分法评标步骤：先进行资格符合性审查，再进行技术、商务的详细评审。只有通过资格符合性审查的投标人才能进入详细的评审。

二、资格符合性审查

1. 采购人或者采购代理机构及评标委员会根据“资格性审查表”及“符合性审查表”分别对投标文件的资格性和符合性进行审查，只有对“资格性审查表”及“符合性审查表”（附表1）所列各项作出实质性响应的投标文件才能通过资格符合性审查。对是否实质性响应招标文件的要求有争议的投标内容，评标委员会将以记名方式表决，得票超过半数的投标人有资格进入下一阶段的评审，否则将被淘汰。有以下情况的将不能通过资格符合性审查：

- 投标人未能满足投标人资格要求的；
- 投标人未提交法人授权委托书的；
- 投标人未按招标文件要求的金额提交投标保证金的；
- 投标有效期不足的；
- 交货时间不满足要求的；
- 投标文件未按招标文件规定要求填写投标内容及签名盖章的；
- 投标价不是固定价或者投标价不是唯一的；
- 不符合招标文件规定的其它条件。

2. 判断投标文件的响应与否只根据投标文件本身，而不寻求外部证据。

3. 评标委员会在初审中，对算术错误的修正原则如下：

- (1) 开标一览表内容与投标文件中明细表内容不一致的，以开标一览表为准
- (2) 投标文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- (3) 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；
- (4) 单价金额小数点有明显错位的，以总价为准并修改单价。
- (5) 若投标人不同意以上修正，投标文件将视为无效。

三、详细评审

1. 评标委员会根据评审办法对通过资格符合性审查的投标文件进行详细评审，并进

行技术和商务的评审打分。

2. 技术、商务评分：具体评审的内容详见（附表 2）；

3. 价格分统一采用低价优先法计算，将通过资格符合性审查的所有投标人的投标价格，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，其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：

$$\text{投标人报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格权值} \times 100$$

4. 技术、商务及价格权重分配

评估因素	技术、商务	价格
权重	70%	30%

5. 综合评分及其统计：按照评标程序、评分标准以及分值分配的规定，评标委员会成员分别就各个投标人的技术、商务状况，其对招标文件要求的响应情况进行评议和比较，评出各投标人的得分，得分与投标报价分相加得出综合得分。综合得分最高的投标人为第一中标候选人，综合得分次高的投标人为第二中标候选人，以此类推。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。综合得分和投标报价均相同的，按技术指标由优至劣顺序排列。

附表 1

资格性审查表

项目名称：

项目编号：

序号	审查项	审查标准	投标人
1	法定代表人授权书、法定代表人身份证明	是否满足招标文件要求	
2	在中华人民共和国注册的、具有独立承担民事责任的能力{须提供三证（营业执照副本、税务登记证、组织机构代码证）复印件或具有统一社会信用代码相关证件复印件（加盖公章）或自然人身份证明复印件}	合法有效	
3	有依法缴纳税收的良好记录	是否满足招标文件要求	
4	有依法缴纳社会保障资金的良好记录	是否满足招标文件要求	
5	财务状况报告	是否满足招标文件要求	
6	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力(提供承诺函)	合法有效	
7	提供参加政府采购活动前三年内,在经营活动中没有重大违法记录的声明函（加盖单位公章）	合法有效	
8	如投标人不是所投产品生产厂家的,属于三类医疗器械的须具有医疗器械经营许可证,属于二类医疗器械的须具有医疗器械经营备案凭证	是否满足招标文件要求	
9	所投产品属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证;属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证	是否满足招标文件要求	
10	未被列入失信被执行人、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投标人	是否满足招标文件要求	
11	其它	是否无其它无效投标资格认定条件	
12	结论		

1、表中只需填写“√/通过”或“×/不通过”。

2、在结论中按“一项否决”的原则，只有全部是√/通过的，填写“合格”；只要其中有一项是×/不通过的，填写“不合格”。

3、结论是合格的，才能进入下一轮；不合格的被淘汰。

采购代理机构/采购人：

符合性审查表

项目名称：

项目编号：

序号	审查项	审查标准	投标人
1	投标文件的有效性、完整性	是否符合招标文件的签署要求且内容完整无缺漏	
2	投标有效期	是否满足招标文件要求	
3	交货时间	是否满足招标文件要求	
4	投标保证金	是否满足招标文件要求	
5	投标报价	投标报价是否唯一	
6	其它	是否无其它无效投标认定条件	
7	结论		

- 1、表中只需填写“√/通过”或“×/不通过”。
- 2、在结论中按“一项否决”的原则，只有全部是√/通过的，填写“合格”；只要其中有一项是×/不通过的，填写“不合格”。
- 3、结论是合格的，才能进入下一轮；不合格的被淘汰。

评委签字：

附表 2

技术、商务评分表

序号	评审项	评审标准	满分
技术、商务部分（满分 70 分）			
1	技术参数、规格及其它要求响应情况 (45 分)	投标人提供的产品技术参数、规格及其它要求完全满足或优于招标文件要求的得满分，带“★”条款不满足的每个扣 3 分，其它一般指标不满足的每个扣 1.5 分，直至扣完为止。(其中带“★”条款产品技术参数，必须提供由中国国家认证认可监督管理委员会认证的检验检测机构出具的检验检测报告或产品彩页并加盖厂家公章或国内总代理商公章，否则视为不响应)	45
2	售后服务及培训方案(25 分)	根据投标人提供的售后服务措施的完整性、科学性、合理性进行综合打分，最高计 6 分，有缺漏项或欠合理的每项扣 1 分，扣完为止。	6
		根据投标人提供的应急维修措施的完整性、科学性、合理性进行综合打分，最高计 6 分，有缺漏项或欠合理的每项扣 1 分，扣完为止。	6
		根据投标人提供的售后服务承诺的完整性、科学性、合理性进行综合打分，最高计 6 分，有缺漏项或欠合理的每项扣 1 分，扣完为止。	6
		根据投标人提供的培训方案的完整性、科学性、合理性进行综合打分，最高计 7 分，有缺漏项或欠合理的每项扣 1 分，扣完为止。	7
价格部分(满分30分)			
1	价格分	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，价格分统一按照下列公式计算：投标人报价得分=(评标基准价 / 投标报价) × 价格权值 × 100 注：在评标过程中，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的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应将其作为无效投标处理。	30
合计			100