

# 招 标 文 件

## (货物类)

采购项目名称：CT+DR采购项目

采购项目编号：N5103212026000032

荣县人民医院

融汇项目管理有限公司共同编制

2026年05月28日

# 第一章 投标邀请

融汇项目管理有限公司（以下简称“代理机构”）受荣县人民医院委托，拟对CT+DR采购项目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。本项目为四川省自贡市荣县政府采购项目，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：N5103212026000032

## 1.2.采购项目名称：CT+DR采购项目

## 1.3.招标项目简介

荣县人民医院因工作需要拟采购X射线计算机体层摄影设备、数字化X射线摄影系统、CT造影注射装置各1套，包含所有设备及设备的运输、安装调试、培训及售后服务等。

## 1.4.邀请供应商方式

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

## 1.5.供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

根据《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，供应商应当具备下列条件：

一、需要满足的一般资格要求：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

二、落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1：无。

三、本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、投标产品为医疗器械时投标人须符合《医疗器械监督管理条例》《医疗器械经营监督管理办法》的要求（描述：投标产品为医疗器械时：①投标人为非投标产品制造商时，三类医疗器械：提供投标人的《医疗器械经营许可证》并进行电子签章；二类医疗器械：提供投标人的医疗器械经营备案凭证并进行电子签章；一类医疗器械可不提供。②投标人为投标产品制造商时无需提供。注：根据国办发〔2017〕41号政策要求“多证合一”的营业执照除外。）

2、投标产品为医疗器械时须符合《医疗器械注册与备案管理办法》的要求（描述：投标产品为医疗器械时：①二类、三类医疗器械：提供《医疗器械注册证》和《注册登记表》并进行电子签章或国家新颁发的《医疗器械注册证》并进行电子签章；一类医疗器械：提供医疗器械注册备案并进行电子签章。②二类、三类医疗器械：提供产品制造商的《医疗器械生产许可证》并进行电子签章；一类医疗器械：提供产品制造商的医疗器械生产备案凭证并进行电子签章。）

3、投标产品为辐射产品时须符合《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》要求（描述：①投标人非投标产品制造商时，须提供有效的《辐射安全许可证》（种类和范围包括：销售Ⅲ类射线装置）和提供所投产品制造商有效的《辐射安全许可证》（种类和范围包括：生产Ⅲ类射线装置）并进行电子签章；②投标人为投标产品制造商时，须提供有效的《辐射安全许可证》（种类和范围包括：生产、销售Ⅲ类射线装置）并进行电子签章。）

## 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](http://www.ccgp-sichuan.gov.cn)）首页供应商用户登录入口。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

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

二、供应商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：荣县人民医院**

地址：四川省自贡市荣县青阳街道荣州大道二段284号

邮编：643100

联系人：易老师

联系电话：0813-6289967

**代理机构：融汇项目管理有限公司**

地址：四川省自贡市沿滩区富川路29号2栋

邮编：643000

联系人：项目负责人：陈倩，技术负责人：杨明怡、李佐君、钟晓虹

联系电话：0813-5358803

## 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1：7,980,000.00元</p> <p>投标人报价不得超过招标文件中规定的预算金额，采购人可以在采购预算内合理设定最高限价，投标人报价不得超过最高限价，最高限价详见第三章。</p>
2	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（具体规则详见第五章）</p>
3	是否接受联合体★	<p>采购包1：不接受联合体</p> <p>如接受联合体，需符合以下要求：</p> <p>一、两个以上供应商可以组成一个联合体，以一个投标人的身份参加投标。联合体应当确定其中一方为本次采购活动的牵头单位，代表联合体处理参加采购活动的一切事务。以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。</p> <p>二、参加联合体的供应商均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并应当向采购人提交联合协议，载明联合体各方承担的工作和义务。联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。按照联合体分工承担不同工作的供应商，应当具备承担对应工作内容的特定资格条件。</p> <p>三、联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。</p>
4	投标（响应）保证金★	本项目不收取投标（响应）保证金。
5	履约保证金★	采购包1：不收取
6	投标有效期★	提交投标文件的截止之日起不少于 90 天。投标文件未明确投标有效期或者少于前述规定天数的，其投标文件按无效处理。
7	代理服务费★	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标人</p> <p>代理服务费收费标准：向中标人以现金或者转账方式定额收取人民币：74,556.00元（大写：柒万肆仟伍佰伍拾陆元整）</p>
8	中标结果公告	中标结果将在四川政府采购网予以公告。
9	是否组织潜在投标人现场考察	采购包1：否
10	是否召开开标前答疑会	本项目不组织标前答疑

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

## 2.2.总则

### 2.2.1.适用范围

- 一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。
- 二、本招标文件由 荣县人民医院 和 融汇项目管理有限公司 负责解释。

### 2.2.2.有关定义

- 一、“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是 荣县人民医院。
- 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 融汇项目管理有限公司。
- 四、“网上开标”是指代理机构通过交易系统在线组织投标文件解密，投标人通过交易系统在线解密投标文件等活动。
- 五、“电子评标”是指采购人或者代理机构开展资格审查，评标委员会开展符合性审查、比较与评价、推荐中标候选人、出具评标报告等活动。

## 2.3.招标文件

### 2.3.1.招标文件的构成

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

- 一、投标邀请；
- 二、投标人须知；
- 三、技术、服务及其他要求；
- 四、资格审查；
- 五、评标办法；
- 六、投标文件格式；
- 七、拟签订采购合同文本。

### 2.3.2.招标文件的澄清和修改

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

格条件。

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

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

## **2.4.投标文件**

### **2.4.1.投标文件的语言**

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

（一）投标人的法定代表人为外籍人士的，法定代表人的签字和护照。

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

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

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

### **2.4.2.计量单位★**

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

### **2.4.3.投标货币★**

本项目均以人民币报价。

### **2.4.4.知识产权★**

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

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

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

### **2.4.5.投标报价★**

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

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

三、评标过程中出现下列情形之一的，评标委员会应当启动异常低价投标审查程序：

1. 投标报价低于全部通过符合性审查供应商投标报价平均值 65 %的，即 $\text{投标报价} < \text{全部通过符合性审查供应商投标报价平均值} \times 65\%$ ；

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 65 %的，即 $\text{投标报价} < \text{通过符合性审查的次低报价供应商投标报价} \times 65\%$ ；

3. 投标报价低于采购项目（采购包）最高限价 65 %的，即 $\text{投标报价} < \text{采购项目（采购包）最高限价} \times 65\%$ ；

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内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： 是

六、履约验收程序：

采购包1： 一次性验收

七、履约验收时间：

采购包1：

1、验收条件说明： 中标人完成交货及安装、调试后，中标人提出验收申请，达到验收条件起 9 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： 无

九、技术履约验收内容：

采购包1： ①产品品牌、规格、型号、数量、质量等与采购合同要求及供应商的投标文件中的响应内容是否完全一致。 ②产品质量是否符合国家有关法律法规、中华人民共和国质检部门以及生产厂商的质量要求。货物（含零部件、配件等）是否为正规渠道生产的全新货物（未曾销售或使用过、未返修过），且不存在侵害他人知识产权的情形。 ③产品外观是否无破损、划痕、碰撞痕迹等外部损坏现象，包装是否完整无缺。 ④是否完成产品的安装调试，各项功能是否正常运行，是否满足采购合同规定的技术和功能要求。 ⑤产品随附的装箱清单、配件、随机工具、产品说明书、质量合格证书、技术支持文档、维修保养手册、原厂保修卡及其他必要文件是否齐全。

十、商务履约验收内容：

采购包1： ①是否按照采购合同规定履行了各项义务。

十一、履约验收标准：

采购包1： ①产品品牌、规格、型号、数量、质量等应与采购合同要求及供应商的投标文件中的响应内容完全一致。 ②产品质量必须符合国家有关法律法规、中华人民共和国质检部门以及生产厂商的质量要求。货物（含零部件、配件等）应为正规渠道生产的全新货物（未曾销售或使用过、未返修过），且不存在侵害他人知识产权的情形。 ③产品外观应无破损、划痕、碰撞痕迹等外部损坏现象，包装应完整无缺。 ④完成产品的安装调试，各项功能正常运行，满足采购合同规定的技术和功能要求。 ⑤产品随附的装箱清单、配件、随机工具、产品说明书、质量合格证书、技术支持文档、维修保养手册、原厂保修卡及其他必要文件齐全。 ⑥按照采购合同规定履行了各项义务。

## 十二、履约验收其他事项：

采购包1：①设备验收完成后，供应商须清理设备外包装，保持安装环境干净整洁。②其他未尽事宜严格按照政府采购相关法律法规以及《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）、《自贡市政府采购履约验收管理办法》（自财规〔2023〕2号）、《财政部关于印发《政府采购需求管理办法》的通知》（财库〔2021〕22号）文件的要求、招标文件规定的要求和供应商的投标文件及合同约定的内容进行验收。

### 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。

有关人员对评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 荣县人民医院 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 融汇项目管理有限公司 负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由 融汇项目管理有限公司 负责答复。投标人提出的询问或者质疑超出采购人对代理机构委托授权范围的，代理机构应当告知投标人向采购人提出。采购人、代理机构对答复主体存在争议的，由采购人负责答复。

答复主体：采购人

联系人：易老师

联系电话：0813-6289967

地址：四川省自贡市荣县青阳街道荣州大道二段284号

邮编：643100

答复主体：代理机构

联系人：彭先生

联系电话：0813-5358805

地址：四川省自贡市沿滩区富川路29号2栋

邮编：643000

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）：7,980,000.00  
采购包最高限价（元）：7,600,000.00

序号	采购品目名称	标的名称	数量 (计量单位)	标的金额 (元)	所属行业	是否涉及 核心产品	是否涉及 采购进口 产品	是否涉及 强制采购 节能产品	是否涉 及优先 采购节 能产品	是否涉 及优先 采购环 境标志 产品
1	A02321 200 医用 X 线诊断 设备	X射线计 算机体层 摄影设备	1.00（套 ）	7,070,00 0.00	工业	是	否	否	否	否
2	A02321 200 医用 X 线诊断 设备	数字化X 射线摄影 系统	1.00（套 ）	300,000. 00	工业	否	否	否	否	否
3	A02321 200 医用 X 线诊断 设备	CT造影注 射装置	1.00（套 ）	230,000. 00	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	X射线计算机体层摄影设备	1.00（套）	7,070,000.00	总价	投标报价应包括货物采购、包装、运输、仓储、卸货、调试、检测及验收合格交付使用之前、保修期内保修服务与备用物件保险费、税费等所有其他有关各项的费用。合同执行期间合同总价不变，采购人无须再支付其他任何费用。
2	数字化X射线摄影系统	1.00（套）	300,000.00	总价	投标报价应包括货物采购、包装、运输、仓储、卸货、调试、检测及验收合格交付使用之前、保修期内保修服务与备用物件保险费、税费等所有其他有关各项的费用。合同执行期间合同总价不变，采购人无须再支付其他任何费用。
3	CT造影注射装置	1.00（套）	230,000.00	总价	投标报价应包括货物采购、包装、运输、仓储、卸货、调试、检测及验收合格交付使用之前、保修期内保修服务与备用物件保险费、税费等所有其他有关各项的费用。合同执行期间合同总价不变，采购人无须再支付其他任何费用。

★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	A02321200 医用 X 线诊断设备	X射线计算机体层摄影设备	X射线计算机体层摄影设备

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：X射线计算机体层摄影设备

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★	设备用途	一、设备用途：具备放疗模拟定位功能或可为放射治疗计划提供图像数据。（提供产品医疗器械注册证佐证并进行电子签章）
			二、主要技术规格 1、机架系统 ▲（1）机架孔径≥850mm；（提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）

2	技术要求	<p>(2) 机架物理倾斜角, 非算法补偿<math>\geq \pm 30^{\circ}</math>;</p> <p>(3) 冷却方式: 风冷或水冷。</p> <p>2、X线球管及高压发生器</p> <p>(1) 高压发生器最大功率<math>\geq 80\text{kW}</math>;</p> <p>▲ (2) 球管热容量 (非等效) <math>\geq 8\text{MHU}</math>; (提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章)</p> <p>(3) 最大散热率<math>\geq 1600\text{kHU/min}</math>;</p> <p>(4) 小焦点尺寸<math>\leq 0.5 \times 1.0\text{mm}</math>;</p> <p>(5) 大焦点尺寸<math>\leq 1.0 \times 1.0\text{mm}</math>;</p> <p>(6) 最小球管电流<math>\leq 10\text{mA}</math>;</p> <p>(7) 最大球管电流<math>\geq 650\text{mA}</math>;</p> <p>(8) 最小管电压<math>\leq 70\text{kVp}</math>;</p> <p>(9) 球管电压可调档位数量<math>\geq 6</math>档。</p> <p>3、探测器:</p> <p>▲ (1) 探测器排数<math>\geq 64</math>排; (提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章)</p> <p>(2) 探测器单元Z轴最薄物理厚度<math>\leq 0.625\text{mm}</math>;</p> <p>▲ (3) Z轴有效覆盖范围<math>\geq 40\text{mm}</math>; (提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章)</p> <p>(4) 每排探测器实际物理数量<math>\geq 920</math>个/排;</p> <p>4、CT扫描主控台系统</p> <p>(1) 硬盘容量<math>\geq 1\text{TB}</math>;</p> <p>(2) 重建速度<math>\geq 40</math>幅/每秒;</p> <p>(3) 医用显示器<math>\geq 24</math>英寸, 医用显示器个数<math>\geq 2</math>个。</p> <p>5、扫描参数</p> <p>(1) 最大真实扫描视野SFOV<math>\geq 60\text{cm}</math>;</p> <p>(2) 最大显示视野EFOV<math>\geq 85\text{cm}</math>;</p> <p>(3) 每圈扫描图像层数<math>\geq 128</math>层/圈;</p> <p>(4) 扫描速度<math>\leq 0.4\text{s}/360^{\circ}</math>;</p> <p>(5) 具备<math>1024 \times 1024</math>重建图像矩阵;</p> <p>(6) 最大连续螺旋曝光时间<math>\geq 200\text{s}</math>。</p> <p>6、图像质量</p> <p>(1) 空间分辨率<math>\geq 18.0\text{lp/cm}</math>;</p> <p>(2) CT值范围至少满足 <math>(-1,024, +31,743)</math> HU;</p> <p>7、扫描床系统</p> <p>(1) 扫描床面具备独立水平运动模式和独立垂直运动模式;</p> <p>(2) 床面无需扩展水平扫描范围<math>\geq 1800\text{mm}</math>;</p> <p>(3) 床最大允许承重<math>\geq 235\text{kg}</math>;</p>
---	------	---

		<p>(4) 水平运动速度<math>\geq 200\text{mm/s}</math>;</p> <p>(5) 具有放疗专用平板床, 并具备包括但不限于瓦里安和医科达加速器多种治疗床索引系统;</p> <p>(6) 扫描床运动精度, 定位精度<math>\leq \pm 0.25\text{mm}</math>;</p> <p>8、质控系统</p> <p>▲(1) 具备原厂影像质控模体和机械质控模体, ; (提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章)</p> <p>(2) 模体可测试CT值准确性、均匀度、图像噪声等;</p> <p>(3) 支持测试机架激光灯与扫描平面一致性, 机械模体可测试床体水平度;</p> <p>(4) 具备自动质控分析软件, 可自动分析并生成报告。</p> <p>9、高级临床应用软件模块</p> <p>(1) 具备多平面重建MPR模块;</p> <p>(2) 具备曲面重建(CPR)模块;</p> <p>(3) 具备容积三维重建(VR)模块;</p> <p>(4) 具备区域生长容积分析功能;</p> <p>(5) 具备表面重建(SSD)模块;</p> <p>(6) 具备<math>\leq 70\text{kV}</math>儿童低剂量成像软件和扫描序列;</p> <p>(7) 具备专业去金属伪影软件。</p> <p>10、呼吸门控系统</p> <p>▲(1) 具备原厂呼吸门控设备, 包括红外或腹压带方式的信号采集硬件设备, 4DCT重建算法; (提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章)</p> <p>(2) 具备呼吸门控设备接口, 可兼容包括RGSC、RPM、C-Rad等主流呼吸门控设备;</p> <p>(3) 回顾式螺旋扫描可提供基于时相及幅值的两种后处理重建方式;</p> <p>(4) 支持生成最大密度投影图, 最小密度投影图, 平均密度投影图并导出。</p>
--	--	--

标的名称：数字化X射线摄影系统

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

1	技术要求	<p>1、无线平板探测器</p> <p>(1) 具备2块无线可移动平板，型号相同；</p> <p>(2) 视野范围<math>\geq 17 \times 17</math>英寸；</p> <p>(3) 空间分辨率：<math>\geq 5.0</math> lp/mm；</p> <p>(4) 像素矩阵<math>\geq 4000 \times 4000</math>；</p> <p>(5) 探测器具有自动除湿功能；</p> <p>(6) 像素尺寸<math>\leq 100</math>微米。</p> <p>2、图像处理系统</p> <p>(1) 配置要求：内存<math>\geq 8</math>GB，硬盘<math>\geq 1000</math>GB；</p> <p>(2) 图像信息采集管理：具备静态影像采集、图像自动调窗、图像自动裁剪、图像自动发送、图像上左右标记符号等功能；</p> <p>(3) 图像拼接：具有全身图像拼接功能；</p> <p>(4) 图像观察：具备查看静态图像，窗宽窗位调整，图像翻转，图像旋转，图像缩放，图像还原等功能；</p> <p>(5) 病历报告：具备病人信息自动加载模板；</p> <p>(6) DICOM传输：可发送图像到任何遵循DICOM3.0标准的PACS服务器；</p> <p>(7) 器官程序摄影（APR）：在软件上选择部位体位后，可自动设置和显示所用高压曝光参数；</p> <p>(8) 束光器外周区域屏蔽：检查过程中束光器外的无效区域可通过软件屏蔽其显示。</p> <p>3、高压发生器</p> <p>(1) 标称输出功率：<math>\geq 80</math>KW；</p> <p>(2) 摄影管电流：<math>\geq 1000</math>mA；</p> <p>(3) 电流时间积：<math>\geq 1000</math>mAs；</p> <p>(4) 最大逆变频率：<math>\geq 500</math>kHz；</p> <p>(5) 最长曝光时间：<math>\geq 10</math>s；</p> <p>▲ (6) 高压发生器为独立外置固定式设计。（提供产品实物图片或产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>4、X线球管</p> <p>(1) 双焦点：<math>\geq 0.6</math>mm/1.2mm；</p> <p>▲ (2) 阳极热容量：<math>\geq 600</math>KHU；（提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>5、限束器</p> <p>(1) 定位灯：LED<math>\geq 10</math>W；</p> <p>(2) 具备缩窗位置反馈。</p>
2	技术要求	6、固定摄影床

3	★	技术要求	<p>★（1）落地式一体化固定床机架，球管立柱与固定床为一体式；（提供产品实物图片或产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p>
4		技术要求	<p>（2）床面横向移动范围：<math>\geq 265\text{mm}</math>；</p> <p>（3）床面纵向移动范围：<math>\geq \pm 550\text{mm}</math>；</p> <p>（4）立柱自身旋转范围：<math>-180^\circ \sim 180^\circ</math>；</p> <p>（5）立柱沿床身纵向移动范围<math>\geq 1950\text{mm}</math>；</p> <p>（6）X射线管组件绕横臂轴向运动旋转范围：<math>-180^\circ \sim 180^\circ</math>；</p> <p>（7）X射线管组件沿立柱升降运动范围：移动范围：<math>\geq 1350\text{mm}</math>；</p> <p>▲（8）摄影床下滤线器纵向运动行程：<math>\geq 550\text{mm}</math>，偏差应不大于<math>\pm 5\%</math>；手动；（提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>（9）摄影床床板上表面距离地面高度：<math>\leq 650\text{mm}</math>；</p> <p>（10）床板尺寸：<math>\geq 2300 \times 800\text{mm}</math>。</p> <p>7、近台液晶触摸屏</p> <p>（1）尺寸：<math>\geq 12</math>英寸；</p> <p>（2）具备患者详细信息显示模块；</p> <p>（3）具备实时摆位引导图模块；</p> <p>（4）具备故障信息显示模块；</p> <p>（5）患者信息显示模块、摆位引导图模块、曝光参数调节模式、体型选择模块及故障信息显示模块可集成于同一界面下，拒绝多菜单模式。</p> <p>8、胸片架系统</p> <p>（1）探测器升降<math>\geq 1600\text{mm}</math>；</p> <p>（2）具备探测器上下运动手电一体功能；</p> <p>（3）探测器支持在片盒内自动充电，无需手动拔插磁吸头；</p> <p>（4）胸片架控制面板区具有急停开关、跟踪、手动、电动上升及电动下降功能模块。</p> <p>9、其他要求</p> <p>（1）具备无线遥控器，支持格式控制设备运动摆位；</p> <p>（2）具备双向语音对讲系统。</p> <p>10、高级临床功能</p> <p>（1）具备体检模式：可实现快速登记，自动添加胸片体位、批量导入Excel表格中的患者信息；</p> <p>（2）具备骨抑制成像功能。</p>

标的名称：CT造影注射装置

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1	★	规格	1、规格：双筒；

2	技术要求	<p>2、工作电压：100-240 VAC, 50/60 Hz, 无需电池，交流直接供电；</p> <p>3、注射容量：1-200ml, 1ml步进增量；</p> <p>4、注射速率：0.1-10mL/s, 0.1mL/s步进增量；</p> <p>▲5、峰值压力限制：≥330psi, 压力限制精度：≤±10psi；（提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>6、注射时相：≥6相，可以任意选择造影剂、盐水、双流、暂停或延时；</p> <p>7、注射预案：可存储≥200条；</p> <p>8、历史记录：可存储≥1000条；</p> <p>9、支持双流同步注射技术：A侧和B侧针筒可根据不同的速率同步注射；</p> <p>▲10、注射机头内嵌≥8英寸彩色触摸显示屏；（提供产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>▲11、注射机头屏幕显示方向可根据注射头旋转角度自动旋转自适应显示，利于操作人员观察、设置参数；（提供产品实物图片或产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>▲12、注射机头可编辑注射方案；（提供产品实物图片或产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>13、双马达控制系统可同时吸药、注药；</p> <p>▲14、注射状态双屏实时同步显示，注射头和控制屏均可显示注射状态及实时压力曲线；（提供产品实物图片或产品宣传彩页或产品说明书或具有检验/检测资质的第三方检验/检测机构出具的带CMA/CNAS标识的检验/检测报告并进行电子签章）</p> <p>15、注射头可控制自动注射的启动和停止；</p> <p>16、显示控制屏：≥12英寸真彩色触摸显示屏，不同颜色显示造影剂和盐水；</p> <p>17、方案同步：注射头和控制屏任一修改方案信息，可一键同步方案信息至另一端，无需重复修改；</p> <p>18、具备双屏操作权限管理功能，防止双屏同时操作导致数据冲突；</p> <p>19、连接及安装方式：有线连接，吊臂式安装。</p>
---	------	---

### 3.3.服务要求

#### 3.3.1.服务内容要求

采购包1：

序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
1	★	报价要求	<p>投标报价应包括货物采购、包装、运输、仓储、卸货、调试、检测及验收合格交付使用之前、保修期内保修服务与备用物件保险费、税费等所有其他有关各项的费用。合同执行期间合同总价不变，采购人无须再支付其他任何费用。</p>

2	★	安装调试要求	<p>(1) 安装前准备阶段</p> <p>①在设备到货3个工作日前，售后服务团队应及时与采购人沟通，确认安装现场的具体情况，包括设备摆放位置的空间布局、电源接口规格和容量、网络环境的稳定性及布线要求等，确保现场满足设备安装和正常运行的条件。</p> <p>②协助采购人制定详细的安装现场准备清单及时间计划，指导采购人完成现场环境的整改和完善。</p> <p>③针对特殊设备或环境，提供相关技术指导和预防措施建议，防止安装过程中出现环境适应性问题。</p> <p>(2) 安装实施阶段</p> <p>①组织由不少于3名专业且经验丰富的安装工程师组成的团队，根据设备特点和安装规范，开展科学有序的安装工作。</p> <p>②按照设备制造商提供的安装手册和技术标准，进行设备拆箱、定位固定、连接电源及网络等关键步骤，确保安装过程符合安全规范和质量要求。</p> <p>③实时记录安装过程中的关键数据和异常情况，及时与采购人沟通处理。</p> <p>④制定安装现场安全管理措施，保障人员和设备安全。</p> <p>(3) 调试阶段</p> <p>①安装完成后，开展设备的全面调试，包括但不限于性能参数测试、功能模块验证、系统稳定性检测等，确保设备达到招标技术指标及合同要求。</p> <p>②协助采购人进行设备运行的现场演示，解答采购人员及操作人员的技术疑问。</p> <p>(4) 服务保障及持续支持</p> <p>①安装调试完成后，售后服务团队应保持与采购人的沟通渠道畅通，提供后续技术支持和咨询服务。</p> <p>②建立安装调试档案，包含安装方案、调试记录、验收文件及相关技术资料，方便日后维护和质量追溯。</p> <p>③对安装调试过程中发现的问题，制定整改方案，并跟踪落实，确保问题彻底解决。</p>
---	---	--------	---

3	★	培训要求	<p>(1) 培训对象</p> <p>①培训对象包括但不限于：使用人员、运维人员及管理人员；</p> <p>②培训对象数量以满足采购单位实际使用及管理需求为准，不得限制参加人数。</p> <p>(2) 培训内容</p> <p>培训内容应具有针对性和实用性，至少应包含以下内容，必要时可结合实际增加专项培训模块：</p> <p>①设备基本结构与组成模块解析；</p> <p>②操作方法及操作注意事项；</p> <p>③常见故障及应急处理方法；</p> <p>④日常维护与保养方法。</p> <p>(3) 培训方式与安排</p> <p>①培训采用现场培训，培训地点应设在设备安装现场或采购人指定区域；</p> <p>②培训应采用理论讲解+实操演示+现场答疑的方式进行；</p> <p>③提供培训签到表、培训记录表、照片记录和满意度反馈表，作为验收依据。</p> <p>(4) 培训资料要求</p> <p>提供完整、系统、结构化的培训资料包，包含但不限于：《设备操作指南》（纸质+电子版）、《日常维护手册》（纸质+电子版）、《常见故障快速处理手册》、《安装示意图、结构图、模块图》、培训PPT课件与授课视频文件；</p> <p>(5) 持续培训与回访</p> <p>①项目完成验收后12个月内，应定期进行回访，对操作难点、实际使用中遇到的问题进行集中答疑；</p> <p>②若采购人更换操作人员或扩大使用范围，供应商应在接到书面通知后7日内提供补充培训服务。</p> <p>(6) 培训考核</p> <p>①供应商应在完成全部培训内容后组织现场考核，确保采购人使用人员真正掌握设备操作技能和基本维护方法，考核标准由供应商结合培训内容及设备特点制定，考核内容包括：</p> <p>A.理论知识：涵盖设备结构、操作步骤、安全使用规范、常见故障处理等；</p> <p>B.实际操作：重点考察受训人员对设备日常使用、故障判断及基本维护操作的熟练度。</p> <p>②培训考核应留存签到记录、考核结果和影像资料，作为验收的重要依据。对未通过考核的人员，供应商应安排补训，直至考核合格。</p>
4	★	质量要求	<p>(1) 供应商提供的货物必须为正规渠道全新正品。</p> <p>(2) 在合同履约期间，供应商和采购人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，鉴定费由供应商承担。</p>



5	★	应急响应要求	<p>(1) 应建立“三级响应机制”，涵盖一般性故障、严重故障和重大紧急事件的分级应对模式，配套不同响应级别的预案措施、人员资源和决策机制。每类事件需明确相应的技术处置流程、联络机制和责任人，做到分类响应、快速联动。</p> <p>(2) 需提供7×24小时全天候售后服务热线，并设立固定技术服务联络人和备选联系人，确保采购人任意时间均可快速取得技术支持。服务联络人须具备医疗设备服务经验，并熟悉本项目相关产品性能。</p> <p>(3) 接到采购人关于突发故障或系统异常的通知后，30分钟内完成技术响应并反馈处理预案，在5小时内派遣技术人员到达现场并开展初步排查与修复工作。如48小时内无法排除故障，须提供备用设备，保障采购人临床使用不中断。</p> <p>(4) 应急预案机制应覆盖但不限于以下突发事件类型：</p> <p>①设备系统级崩溃；</p> <p>②关键部件损坏；</p> <p>③遇突发事件需现场设备重新部署；</p> <p>④灾害天气或不可抗力导致设备功能瘫痪。</p> <p>对于上述情形，供应商应制定涵盖“诊断—分级—决策—派单—反馈—复盘”的全流程应急处置体系，确保每一起事件均有记录、有方案、有闭环。供应商应配备包括工程师、售后服务人员、技术支持人员在内的完整应急支持团队。</p> <p>(5) 所有应急事件的处理过程应与采购人保持信息同步，包括响应时间、现场处置进度、最终结果和善后措施，形成书面记录并归档备查。重大故障应在事件处理完成后5个工作日内提供完整的应急处置报告，包括问题溯源、责任分析、改进建议和再次发生的预防措施等内容。</p>
6	★	合同其他条款	<p>招标文件、投标文件、承诺约定、合同的附件与合同具有同等法律效力,如以上各文件相互有冲突或不一致的地方，应以有利于采购人解释为准。招标文件、投标文件、承诺约定、合同的附件及合同，如有中、英文两种版本的，应以中文解释为准，未尽事宜，双方另行协商解决。</p>

7	其他要求	<p>(1) 投标人需按招标文件要求提供详细的维修服务方案，涵盖维修服务体系与组织保障、维修响应机制与服务时限承诺、维修服务范围与服务内容、备品备件保障体系、维修服务流程、维修质量保障措施、维修记录与档案管理、维修服务人员配置与资质、设备故障预防与持续改进措施、维修服务考核与满意度管理，明确各环节责任主体、操作流程及保障措施，确保维修服务高效、规范、质量达标。</p> <p>(2) 投标人需按招标文件要求提供详细的安装调试方案，涵盖安装前现场勘查与环境准备、安装条件与技术要求确认、设备到货清点与外观检查、设备定位固定与防护措施、设备接线布线与安全规范、整机功能调试与参数校准、安装调试安全管理措施、安装现场清理与环境恢复，明确各环节责任主体、操作流程及保障措施，确保安装调试安全、规范、高效完成。</p> <p>(3) 投标人需按招标文件要求提供详细的培训方案，涵盖培训对象与人员范围、培训内容与课程设置、培训方式与组织形式、培训时间与场次安排、实操培训与现场指导、培训考核与效果评估、培训记录与资料归档、新增人员补充培训机制、定期回访与持续培训、培训服务质量保障措施，明确各环节责任主体、操作流程及保障措施，确保培训达到预期效果、满足岗位需求。</p> <p>(4) 投标人需按招标文件要求提供详细的日常维护方案，涵盖日常维护组织机构与责任分工、日常维护周期与维护项目、设备清洁与外观保养规范、设备运行环境监测与保障、预防性维护与隐患排查、易损件检查与更换管理、维护记录与运行报告制度、软件升级与功能优化服务、设备健康状态评估与管理，明确各环节责任主体、操作流程及保障措施，确保设备长期稳定运行。</p> <p>(5) 供应商需按招标文件要求提供详细的应急方案，涵盖应急服务组织与责任体系、应急响应机制与服务热线、应急事件分级处置标准、应急响应时限与到场承诺、常见故障应急处置流程、备用设备提供与保障措施、运输安装调试应急保障、重大故障现场抢修措施、不可抗力事件应急处理、应急物资与备件保障、应急事件记录复盘与改进，明确各环节责任主体、操作流程及保障措施，确保突发情况快速响应、高效处置。</p>
---	------	--

3.3.2.商务要求

采购包1：

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	自合同签订生效后接采购人通知之日起90日内交货。
2	★	交货地点	荣县人民医院指定地点。
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	<p>1、自签订合同后，采购人在收到中标人提供的合法有效完整的完税发票及凭证资料后支付预付款，达到付款条件起14日内，支付合同总金额的10.00%</p> <p>2、项目完成并验收合格后，采购人在收到中标人提供的合法有效完整的完税发票及凭证资料后，达到付款条件起14日内，支付合同总金额的90.00%</p>

5	★	验收、交付标准和方法	<p>1、验收交付标准 （1）产品品牌、规格、型号、数量、质量等应与采购合同要求及投标人的投标文件中的响应内容完全一致。按国家有关规定以及招标文件的质量要求和技术指标、投标人的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，由采购人在招标文件与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。（2）验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与有关费用由投标人承担，验收期限相应顺延。（3）投标人提供的产品质量应符合中华人民共和国质检部门及生产厂商的质量要求，必须符合投标产品品牌、规格型号、数量要求，必须为正规渠道生产的全新货物（未曾销售或使用过的、未返修过的），并符合中华人民共和国规定的相关标准和要求。货物（含零部件、配件等）外观应无破损、划痕、碰撞痕迹等外部损坏现象，包装应完整无缺且权属清楚，不存在侵害他人的知识产权。（4）完成产品的安装调试，各项指标正常运行，满足采购合同规定的技术和功能要求。（5）如质量验收合格，双方签署质量验收报告。（6）货物安装完成后7日内，采购人无故不进行验收工作并已使用货物的，视同已安装调试完成并验收合格。（7）投标人应将所提供货物的装箱清单、配件、随机工具、质量合格证、说明书、维修保养手册、技术支持文档、原厂保修卡及其他配套的技术资料交付给采购人；投标人不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，必须负责补齐，否则视为未按合同约定交货。（8）按照采购合同规定履行了各项义务。</p> <p>2、验收交付方法 （1）验收时间：中标人完成交货及安装、调试后，中标人提出验收申请，达到验收条件起9日内，验收合同总金额的100.00%。（2）验收：①采购人成立验收小组，对交付的货物进行现场检查，包括外观、数量清点、包装情况等，并确认是否存在短装、次品、损坏或其他不符合标准的情形。②验收过程中，在中标人授权代表在场的情况下进行开箱检查，详细记录货物状况，确保无明显损坏。③开展产品功能测试或性能检测，确保产品能正常使用，并与采购合同及投标文件中的响应内容完全一致。（3）出具验收报告 ①验收完成后，验收小组须出具详细的验收报告，报告中应记录验收全过程。②若产品符合验收标准，由采购人和投标人双方的授权代表共同签署验收报告；若存在不符合事项，验收报告须详细说明存在问题及整改要求，投标人应在规定期限内予以整改，所产生的延误及相关费用由投标人承担，验收期限相应顺延。③其他验收要求：A.设备验收完成后，投标人须清理设备外包装，保持安装环境干净整洁。B.其他未尽事宜严格按照政府采购相关法律法规以及《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）、《自贡市政府采购履约验收管理办法》（自财规〔2023〕2号）、《财政部关于印发《政府采购需求管理办法》的通知》（财库〔2021〕22号）文件的要求、招标文件规定的要求和投标人的投标文件及合同约定的内容进行验收。</p>
			<p>1、质量保修范围：（1）在质保期内，因产品本身的质量问题（如材料、工艺或设计缺陷）导致的故障或损坏，供应商应提供维修服务，费用由供应商承担。（2）维修包括但不限于零部件更换、软件故障排除、功能恢复等，确保设备恢复到正常运行状态。（3）若产品包含软件系统，供应商应在质保期内提供系统维护和更新服务，包括但不限于修复系统漏洞、修正程序错误以及提供必要的功能升级，采购人不再另</p>

6	★	质量保修范围和保修期	<p>行支付费用。2、质量保修期：X射线计算机体层摄影设备质保期≥1年、数字化X射线摄影系统质保期≥3年、CT造影注射装置质保期≥1年，自验收合格并交付使用之日起计算。（单独提供承诺函）3、日常维护：（1）在质保期内，供应商应定期对设备进行维护，供应商应根据设备运行特性，制定日常维护计划。（2）日常维护内容应包括但不限于设备外观检查、运行状态检测、系统功能测试、软件版本检查及升级、易损部件状态评估等。维护工作应由专业技术人员执行，确保操作规范、安全有效。（3）供应商应在每次维护前提前通知采购人并协调工作时间，维护过程中应避免影响采购人正常使用。（4）如在维护过程中发现设备存在异常、故障隐患或使用不当行为，供应商应及时向采购人报告，并提出处理建议或应急处置措施，必要时协助采购人制定整改计划。（5）每次维护后应提交维护记录报告，内容应包括：维护时间、人员、主要维护项目、发现的问题及处理措施、预防性建议等，报采购人审核并由双方确认存档。（6）供应商应定期回顾维护记录，根据设备运行趋势对维护策略进行动态优化，提升设备运行稳定性和使用寿命。（7）供应商应建立维护数据分析机制，定期对维护记录进行系统梳理，结合设备运行趋势、故障频次及用户反馈，优化后续维护计划，实现预防性维护替代事后维修，延长设备寿命，降低使用风险。（8）供应商应在质保期内定期组织全面维护评估会议，向采购人汇报设备运行与维护情况，听取采购人意见，形成书面总结材料并留存。4、维修服务（1）远程技术支持①质保期内，供应商应提供7×24小时远程技术支持服务，支持电话、电子邮件、即时通讯工具及远程诊断连接等多种方式，并明确提供各渠道的具体联系方式，及时响应采购人在设备使用过程中遇到的技术问题。②供应商应确保远程支持团队具备丰富的产品知识和故障诊断能力，能够快速定位问题并提供有效的解决方案，协助采购人进行故障排查、参数调整及操作指导。③对于紧急问题，供应商应及时升级处理优先级，确保远程支持高效、专业。（2）现场维修服务①若远程技术支持无法解决设备故障，供应商应在接到故障通知后，按要求的响应时间内派遣资深专业技术人员到现场进行维修，确保设备尽快恢复正常运行。②现场维修应包括故障诊断、故障排除、更换损坏零部件、性能测试及运行确认等全过程，维修工作应规范、细致，符合设备使用和安全标准。③维修过程中，如发现设备存在潜在风险或安全隐患，供应商应及时通知采购人，并提出防范和整改建议。④维修完成后，供应商应向采购人提交详细的维修报告，说明故障原因、处理措施及后续维护建议，并获得采购人确认。（3）质量保证与持续改进①供应商应确保维修服务质量符合国家及行业相关标准，维修技术人员应具备相应资质和丰富经验。②供应商应建立健全质量管理体系，对维修过程进行有效监督和控制，确保服务过程规范、高效。③供应商应根据维修情况和采购人反馈，持续优化维修流程和服务内容，不断提升服务水平，保障设备长期稳定运行。④供应商应定期总结维修服务数据，分析故障原因，提出预防措施和改进建议，协助采购人降低设备故障率。若产品在质保期内无法通过远程或常规维修手段恢复正常运行，供应商应派遣技术人员到现场进行维修，确保设备正常运行。5、安全保障：项目实施过程中，供应商自行承担本项目实施人员与设备的安全问题，如发生安全事故，由供应商承担全部责任。（单独提供承诺函）6、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。（单独提供承诺函）</p>
---	---	------------	--

7	★	违约责任与解决争议的方法	<p>1、违约责任：（1）采购人违约责任：采购人无正当理由拒收货物的，采购人应偿付合同总价10%的违约金。（2）中标人违约责任：①中标人交付的货物质量不符合合同规定的，在约定的交货时间内经2次调换仍不能达到合同约定的质量要求，采购人有权解除合同并要求退货，中标人按照合同总额的10%向采购人支付违约金，若违约金不足以弥补采购人损失的，中标人还应就差额部分向采购人承担赔偿责任。②因中标人原因逾期交货，除不可抗力因素外，每迟交货一周（不足一周按一周计算）中标人按合同总金额的千分之五向采购人承担迟延交货的违约金，因中标人原因逾期交货超过20天，采购人有权解除合同并不再收货，中标人在7个工作日之内退还预付款，并按照合同总额的10%向采购人支付违约金。③在质保期内，中标人未按合同规定履行质量保证或售后服务承诺，则视为中标人违约，采购人有权解除合同退货，并由中标人按合同总价的10%承担违约金。④中标人偿付的违约金不足以弥补采购人损失的，还应按采购人损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给采购人。⑤采购人维权产生的费用（包括但不限于诉讼费、保全费、诉讼财产保全责任保险费、律师费等）由中标人承担。⑥中标人所供货物质量问题导致采购人及第三方人身、财产损失的，中标人承担由此造成的全部法律责任。⑦质保期内，设备经中标人2次维修仍不能达到本合同约定的质量标准，中标人更换全新设备。如更换的全新设备仍无法达到合同约定的质量标准，视为中标人违约，采购人有权解除合同，中标人在7个工作日之内退还已支付款项，并按照合同总额的10%向采购人支付违约金。⑧中标人在安装调试设备过程中以及售后服务过程中，因未按操作规程施工、操作不当、未采取必要的安全防范措施等原因直接或间接造成采购人及第三方人身、财产损失的，由中标人承担由此造成的全部法律责任。</p> <p>2、争议解决方法：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，由采购人所在地人民法院按有关法律法规予以管辖。</p>
8	★	包装方式及运输	<p>涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。</p>

### 3.4.其他要求

无

## 第四章 资格审查

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

### 4.1.一般资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	投标人需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章或者提供下述资料之一并进行电子签章：①可提供近三年（任意一年）供应商经审计的完整有效的财务报告复印件；②也可提供近三年（任意一年）投标人内部的财务报表复印件（至少应包含资产负债表、现金流量表、利润表）；③也可提供距文件递交截止日一年内银行出具的资信证明（复印件）；④投标人注册时间至文件递交截止日不足一年的，也可提供在市场监督管理部门备案的公司章程（复印件）；⑤非营利性单位或者社会团体或者其他机关事业单位以符合财务会计制度为准。	投标人提交的相关资格证明材料,投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
6	参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

7	符合《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条第一款规定。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
8	不属于为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时, 按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函

#### 4.2.落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

#### 4.3.特定资格审查

采购包1:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	投标产品为医疗器械时投标人须符合《医疗器械监督管理条例》《医疗器械经营监督管理办法》的要求	投标产品为医疗器械时：①投标人为非投标产品制造商时，三类医疗器械：提供投标人的《医疗器械经营许可证》并进行电子签章；二类医疗器械：提供投标人的医疗器械经营备案凭证并进行电子签章；一类医疗器械可不提供。②投标人为投标产品制造商时无需提供。注：根据国办发〔2017〕41号政策要求“多证合一”的营业执照除外。	投标人提交的相关资格证明材料
2	投标产品为医疗器械时须符合《医疗器械注册与备案管理办法》的要求	投标产品为医疗器械时：①二类、三类医疗器械：提供《医疗器械注册证》和《注册登记表》并进行电子签章或国家新颁发的《医疗器械注册证》并进行电子签章；一类医疗器械：提供医疗器械注册备案并进行电子签章。②二类、三类医疗器械：提供产品制造商的《医疗器械生产许可证》并进行电子签章；一类医疗器械：提供产品制造商的医疗器械生产备案凭证并进行电子签章。	投标人提交的相关资格证明材料

3	投标产品为辐射产品时须符合《放射性同位素与射线装置安全和防护条例》要求	①投标人非投标产品制造商时，须提供有效的《辐射安全许可证》（种类和范围包括：销售Ⅲ类射线装置）和提供所投产品制造商有效的《辐射安全许可证》（种类和范围包括：生产Ⅲ类射线装置）并进行电子签章；②投标人为投标产品制造商时，须提供有效的《辐射安全许可证》（种类和范围包括：生产、销售Ⅲ类射线装置）并进行电子签章。	投标人提交的相关资格证明材料
---	-------------------------------------	---	----------------



## 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	需要投标人进行承诺的实质性要求。	无需投标人单独提供材料进行响应，只需投标人承诺严格遵守并执行的相关实质性要求。编制、提交投标文件的计算机网卡MAC地址、CPU序列号、硬盘序列号等硬件信息由投标人在提交投标文件时进行确认，评标委员会通过开标记录表进行查看。	投标（响应）函

2	其他符合性审查（实质性要求）	1.投标文件组成明显不符合招标文件的规定要求，影响评标委员会评判的。2.投标文件的格式、语言、计量单位、报价货币、知识产权、投标有效期等不符合招标文件的规定，影响评标委员会评判的。3.投标报价不符合招标文件规定的采购预算或限价或其他报价规定的。4.未在应答表中对技术、服务要求中的实质性要求逐项进行完整应答的，或应答内容与招标文件要求不符的，或未按要求提供相应的证明材料或单独承诺函等支撑材料的。5.未载明或者载明的招标项目履约时间、方式、数量及其他政府采购合同实质性内容与招标文件要求不一致，且招标单位无法接受的。	产品技术参数响应表, 中小企业声明函, 残疾人福利性单位声明函, 报价明细表, 关于符合本国产品标准的声明函, 投标文件封面, 报价表, 投标（响应）函, 监狱企业的证明文件, 服务要求应答表
---	----------------	--	--

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

#### 5.3.4解释、澄清、说明有关问题

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

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

三、投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

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

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

四、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

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

六、评标委员会应当积极履行澄清、说明或者补正的职责，不得滥用权力。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。  

$$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} \div \text{投标报价}) \times 100$$

$$\text{评标总得分} = F1 \times A1 + F2 \times A2 + \dots + Fn \times An$$
 F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；  
 A1、A2、.....An 分别为各项评审因素所占的权重（A1+A2+.....+An=1）。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。  
 说明：

- 1.评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；
  - 2.评分标准中要求提供的证明材料须清晰可辨。
- 因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。
- （二）若采用最低评标价法的，投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

### 5.4.2.评标细则及标准

采购包1：

评审内容		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件

详细评审	技术指标和配置	<p>1、投标产品完全满足招标文件技术要求中“技术参数与性能指标”的得50分。 2、投标产品不完全满足招标文件技术要求中“技术参数与性能指标”的，按以下规则进行计算得分：</p> <p>（1）带“▲”的技术参数要求条款响应得分=投标人满足带“▲”技术参数要求条款的数量÷带“▲”技术参数要求条款的总数量×42分。 （2）一般技术参数要求条款响应得分=投标人满足一般技术参数要求条款的数量÷一般技术参数要求条款的总数量×8分。 注：（1）无子项的要求，按该条款计算；（2）有子项的要求，按最末级的子项条款计算；（3）带“▲”的技术参数要求条款中已要求提供证明材料的应当按照要求提供，未按要求提供相关证明材料或虽提供但无法证明的，则视为负偏离。（4）一般技术参数要求条款是指未带“▲”“★”的技术参数要求条款。（5）带“★”的技术参数要求条款为本项目的实质性条款不参与计分。（6）在计算中如遇除不尽的情况保留两位小数。</p>	50.0000	客观	评分标准需提供的相关资料 产品技术参数响应表

	售后服务方案	<p>一、根据投标人提供的售后服务方案进行综合评分，包含以下内容：（一）维修服务方案。（二）安装调试方案。（三）培训方案。（四）日常维护方案。（五）应急方案。</p> <p>二、评审标准 投标人提供的售后服务方案完全包含上述（一）-（五）项方案内容且不存在缺陷的得20分，每缺少一项单项方案内容的扣4分，每有一项单项方案内容存在缺陷扣3.5分，单项方案最多扣3.5分。注：“缺陷”是指方案存在以下任一情形：（1）本项目提供的方案中引用法律、规范、标准存在失效或错误；（2）非专门针对本项目编制或方案内容与本项目需求无关或方案未与采购需求对应；（3）方案内容未结合本项目的实际特点和具体需求，直接照搬招标文件中的文字表述，缺乏实施转化；（4）方案仅有标题或框架，缺乏具体实施标准或操作细则；（5）明显复制或套用其他项目内容；（6）方案存在章节顺序紊乱。3、本项共计20分。</p>	20.0000	主观	评分标准需提供的相关资料
价格分	报价	满足招标文件要求且报价最低的为评审基准价，价格得分=（评审基准价/报价）×标准分值	30.0000	客观	报价表

#### 价格扣除

采购包1：

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

1	落实支持中小企业发展政策	符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予扣除，用扣除后的价格参加评审。	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,报价明细表,报价表,监狱企业的证明文件
---	--------------	---	--------	---	---



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

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

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

**优先采购产品评审细则**

采购包1：

序号	评审内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无			

**5.5.废标**

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

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

查，提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家）；

二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；

三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

四、因重大变故，采购任务取消的；

废标后，代理机构将在四川政府采购网上公告。

## 5.6.定标

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。

一、代理机构应当在评标结束后2个工作日内将评标报告送采购人。

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

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

## 5.7.评标委员会义务

评标委员会在政府采购活动中应当履行下列义务：

一、遵守评审工作纪律；

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

三、不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；

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

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

六、配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；

七、法律、法规和规章规定的其他义务。

## 5.8.评标委员会成员工作纪律

评标委员会成员在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律：

一、严格遵守政府采购法律制度关于评标委员会成员回避的规定。

二、评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由代理机构统一保管。

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

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

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

六、服从评审现场代理机构的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

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

## 第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标(响应)函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 产品技术参数响应表

详见附件: 服务要求应答表

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

详见附件: 报价明细表

详见附件: 投标人提交的相关资格证明材料

详见附件: 评分标准需提供的相关资料

## 第七章 拟签订合同文本

详见附件：采购合同（货物）.docx