

# 招 标 文 件

## （货物类）

采购项目名称：采购外科医疗设备货物一批(二次)

采购项目编号：**N5105022024000112**

江阳区黄舣中心卫生院（泸州市江阳区第二中医医院）

泸州市江阳区政府采购中心共同编制

2024年12月31日

# 第一章 投标邀请

泸州市江阳区政府采购中心（以下简称“代理机构”）受江阳区黄舣中心卫生院（泸州市江阳区第二中医医院）委托，拟对采购外科医疗设备货物一批(二次)采用公开招标方式进行采购，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。本项目为四川省泸州市江阳区政府采购项目，适用《中华人民共和国政府采购法》等法律制度规定。

## 1.1.采购项目编号： N5105022024000112

## 1.2.采购项目名称： 采购外科医疗设备货物一批(二次)

## 1.3.招标项目简介

本项目一个包，采购外科医疗设备货物一批。

## 1.4.邀请供应商方式

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

## 1.5.供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

根据《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，供应商应当具备下列条件：

一、需要满足的一般资格要求：

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

二、落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1：无。

三、本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、若投标产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。（描述：若投标产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并在电子响应文件中提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料扫描件；投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并在电子响应文件中提供该产品的注册/备案证明材料扫描件。（采购标的：电子胃肠镜、腹腔镜、高频移动式X射线机、全功能麻醉机、体外冲击波碎石机、心电监护仪、高频电刀、LED手术无影灯、电动综合手术床为医疗器械））

## 1.6.电子化采购相关事项

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

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

交投标文件，参加开标、解密投标文件和电子评标，签订采购合同等。

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

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

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

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

四、采购平台技术支持：

在线客服：通过四川政府采购网-在线客服进行咨询

400服务电话：4001600900

CA及签章服务电话：通过四川政府采购网-办事指南进行查询

## 1.7.招标文件获取时间、方式及地址

一、招标文件获取时间：详见采购公告。

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

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

## 1.8.投标截止时间及开标时间、方式、地点

一、投标截止时间及开标时间：详见采购公告。

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

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

## 1.9.供应商信用融资

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

## 1.10.联系方式

采购人：江阳区黄舣中心卫生院（泸州市江阳区第二中医医院）

地址：泸州市江阳区黄舣镇沙坪街273号

邮编：646000

联系人：严先生

联系电话：0830-653128

代理机构：泸州市江阳区政府采购中心

地址： 四川省泸州市江阳区学院西路**297**号

邮编： **646000**

联系人： 陈女士

联系电话： **0830-3114581**

## 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1：2,400,000.00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★	本项目不收取代理服务费
8	中标结果公告	中标结果将在四川政府采购网予以公告。
9	是否组织潜在投标人现场考察	采购包1：否
10	是否召开开标前答疑会	本项目不组织标前答疑

11	特殊情况	<p>出现下列情形之一的，采购人或者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（包括感染病毒、应用或数据库出错）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，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以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，采购人或者代理机构应当依法终止采购活动。</p> <p>注：</p> <p>1.平台系统故障认定以四川政府采购网发布的系统运维通知内容为准；</p> <p>2.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 江阳区黄舣中心卫生院（泸州市江阳区第二中医医院） 和 泸州市江阳区政府采购中心 负责解释。

### 2.2.2.有关定义

- 一、“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是 江阳区黄舣中心卫生院（泸州市江阳区第二中医医院）。
- 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 泸州市江阳区政府采购中心。
- 四、“网上开标”是指代理机构通过交易系统在线组织投标文件解密，投标人通过交易系统在线解密投标文件等活动。
- 五、“电子评标”是指采购人或者代理机构开展资格审查，评标委员会开展符合性审查、比较与评价、推荐中标候选人、出具评标报告等活动。

## 2.3.招标文件

### 2.3.1.招标文件的构成

招标文件由采购人、代理机构编制，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在四川政府采购网发布更正公告，并将更正后的招标文件上传至交易系统。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信息；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、投标人根据更正公告、更正信息要求，下载更正后的招标文件，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★**

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。

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。

在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过交易系统进行书面说明并加盖电子印章，必要时提交相关证明材料。投标人应当在评标委员会要求的时间内通过交易系统提交书面说明，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。

### **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。

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。

##### **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](http://www.creditchina.gov.cn)）、“中国政府采购网”网站（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）、“中国执行信息公开网”网站（<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>）等渠道，查询投标人在投标截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单（重大税收违法失信主体）、政府采购严重违法失信行为记录名单、严重违法失信企业名单中的投标人参加本项目的采购活动。

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

#### **2.5.3.资格审查**

详见招标文件第四章。

#### **2.5.4.评标**



详见招标文件第五章。

#### **2.5.5.中标通知书**

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

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

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

### **2.6.合同签订、备案、履行及验收**

#### **2.6.1.签订合同**

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

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

三、政府采购合同自采购人和中标人在书面合同上签章之日起生效。

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

#### **2.6.2.政府采购合同公告、备案**

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

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

#### **2.6.3.合同分包和转包★**

##### **2.6.3.1.合同分包**

本项目不允许合同分包。

##### **2.6.3.2.合同转包**

一、严禁中标人将本项目合同转包。

二、中标人将合同转包的，将依法追究法律责任。

#### **2.6.4.采购人增加合同标的的权利**

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

#### **2.6.5.履行合同**

一、采购人与中标人应当根据合同的约定依法履行合同义务。

二、政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。

#### **2.6.6.履约验收方案**

一、验收组织方式：

采购包1： 自行验收

二、是否邀请本项目的其他供应商：

采购包1： 否

三、是否邀请专家：

采购包1： 否

四、是否邀请服务对象：

采购包1： 否

五、是否邀请第三方检测机构：

采购包1： 否

六、履约验收程序：

采购包1： 一次性验收

七、履约验收时间：

采购包1：

1、验收条件说明： 全部设备安装调试好后，达到验收条件起 15 日内，验收合同总金额的 100%；

八、验收组织的其他事项：

采购包1： 按采购文件、投标文件和双方签订的合同约定。

九、技术履约验收内容：

采购包1： 严格按照财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见（财库〔2016〕205号）的要求组织验收，以采购文件技术参数及要求及投标文件技术响应为准。如出现未在采购文件中明确规定的，以相关标准为准。如采购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，由采购方在采购文件与投标文件中按质量要求和技术指标、行业标准比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收。

十、商务履约验收内容：

采购包1： 严格按照财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见（财库〔2016〕205号）的要求组织验收，以采购文件商务要求及投标文件商务响应为准。如出现未在采购文件中明确规定的，以相关标准为准。

十一、履约验收标准：

采购包1： 采购人成立验收小组，严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、政府采购需求管理办法(财库〔2021〕22号)的要求，按国家(行业)标准、采购文件、中标供应商的投标文件及承诺进行验收。

十二、履约验收其他事项：

采购包1： 验收严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、政府采购需求管理办法(财库〔2021〕22号)的要求组织验收。

### **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由同一单位或者个人编制;
- (二) 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;
- (三) 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;
- (四) 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;
- (五) 不同投标人的投标文件相互混装;
- (六) 不同投标人的投标保证金从同一单位和账户转出。

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 江阳区黄舫中心卫生院（泸州市江阳区第二中医医院）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 泸州市江阳区政府采购中心 负责答复；投标人对采购过程、采购结果的询问、质疑由 泸州市江阳区政府采购中心 负责答复。投标人提出的询问或者质疑超出采购人对代理机构委托授权范围的，代理机构应当告知投标人向采购人提出。采购人、代理机构对答复主体存在争议的，由采购人负责答复。

答复主体：采购人

联系人：严先生

联系电话：0830-6523128

地址：江阳区黄舫中心卫生院（泸州市江阳区第二中医医院）

邮编：646000

答复主体：代理机构

联系人：陈女士

联系电话：0830-3114581

地址：泸州市江阳区学院西路297号

邮编：646000

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，为收到招标文件之日或者招标文件公告期限届满之日；

（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暂行办法》等规定，依法有效应对、处置电子化采购活动中出现影响采购活动顺利推进的各类特殊情况。

### 2.9.1.平台系统故障处理

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

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

平台运维单位负责平台系统故障的排查认定，对认定为平台系统故障的，通过四川政府采购网发布运维通知，明确故障类型、故障期间、影响范围、处理意见。故障排除后，采购人、代理机构应当依据运维通知内容评估对项目采购活动的影响情况，根据《四川省政府采购项目电子化采购管理暂行办法》第三十四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暂行办法》第三十四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）：2,400,000.00  
采购包最高限价（元）：2,180,000.00

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	病房护理及医院设备	电子胃肠镜	1.00（台）	701,820.00	工业	否	否	否	否	否
2	病房护理及医院设备	腹腔镜	1.00（台）	802,080.00	工业	是	否	否	否	否
3	病房护理及医院设备	高频移动式X射线机	1.00（台）	250,650.00	工业	否	否	否	否	否
4	病房护理及医院设备	全功能麻醉机	1.00（台）	120,312.00	工业	否	否	否	否	否
5	病房护理及医院设备	体外冲击波碎石机	1.00（台）	150,390.00	工业	否	否	否	否	否
6	病房护理及医院设备	心电监护仪	1.00（台）	41,156.00	工业	否	否	否	否	否
7	病房护理及医院设备	高频电刀	1.00（台）	15,039.00	工业	否	否	否	否	否
8	病房护理及医院设备	LED手术无影灯	1.00（台）	27,571.00	工业	否	否	否	否	否

9	病房护理及医院设备	横梁式干湿分离吊桥	1.00（台）	22,558.00	工业	否	否	否	否	否
10	病房护理及医院设备	电动综合手术床	1.00（台）	35,091.00	工业	否	否	否	否	否
11	病房护理及医院设备	医用吊塔	1.00（台）	13,333.00	工业	否	否	否	否	否

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	电子胃肠镜	1.00（台）	701,820.00	总价	无
2	腹腔镜	1.00（台）	802,080.00	总价	无
3	高频移动式X射线机	1.00（台）	250,650.00	总价	无
4	全功能麻醉机	1.00（台）	120,312.00	总价	无
5	体外冲击波碎石机	1.00（台）	150,390.00	总价	无
6	心电监护仪	1.00（台）	41,156.00	总价	无
7	高频电刀	1.00（台）	15,039.00	总价	无
8	LED手术无影灯	1.00（台）	27,571.00	总价	无
9	横梁式干湿分离吊桥	1.00（台）	22,558.00	总价	无
10	电动综合手术床	1.00（台）	35,091.00	总价	无
11	医用吊塔	1.00（台）	13,333.00	总价	无

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

本项目涉及核心产品：

采购包1：

序号	采购品目名称	标的名称	产品名称
1	病房护理及医院设备	腹腔镜	腹腔镜

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：电子胃肠镜

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
			<p>一、医用内窥镜图像处理器：</p> <p>1、高清（≥1080P）视频图像信号输出；</p> <p>2、具有DVI、SDI、CVBS、VGA、S-VIDEO等信号输出方式；</p> <p>▲3、具有NBI或LCI、BLI、SFI、VIST、CBI中的任一种染色成像技术，可凸显早期病变；</p> <p>4、具有红色调、蓝色调及饱和度调节功能；</p> <p>5、具有自动增益功能；</p> <p>6、测光模式调节功能：≥平均测光、峰值测光、全自动测光三种；</p> <p>7、具有色彩增强功能；</p> <p>8、具有轮廓强调功能；</p> <p>9、具有构造调节功能；</p> <p>10、具有对比度调节功能；</p> <p>11、具有白平衡记忆功能；</p>

▲12、具有电子放大功能，最大放大倍数≥4倍；

▲13、主机内置≥500G的存储硬盘，支持图像保存和视频录制功能，且可直接查看图像、视频；

14、主机具有内置病历管理系统，支持病历管理功能，可查看、编辑、保存、预览、打印病历报告以及病历报告检索；

15.可通过USB接口导出视频、图像、报告等信息；

16、支持DICOM标准协议，通过网络可传输病历数据。

## 二、医用内窥镜冷光源：

1、多波长照明光源，LED光组，具有色彩还原性及亮度；

2、支持白光和两种特殊光照明模式，共有≥3种照明模式；

3、光源主灯平均连续使用寿命≥10000 小时。

## 三、电子上消化道内窥镜：

1、视野角≥140°；

2、景深：5-100mm；

3、头端部外径≤9.3mm；

4、插入外部主软管外径≤9.3mm；

5、钳道孔内径≥2.8mm；

6、弯曲角度：向上≥90°，向下≥90°，向左向右各≥90°；

7、有效工作长度≥1050mm；

8、配有独立的向前射水通道；

9、具有镜体信息存储功能，镜体支持带电插拔。

## 四、电子下消化道内窥镜：

1、镜体操作部具有≥4个遥控按钮，可根据需求自行设定功能；

2、视野角≥140°；

3、景深：5-100mm；

▲4、头端部外径≤12.0mm；

5、插入管主软管外径≤12.6mm；

▲6、钳道孔内径≥3.8mm；

7、弯曲角度：上下各≥180°，左右各≥160°；

8、有效工作长度≥1350mm；

9、配有独立的向前射水通道；

10、具有镜体信息存储功能，镜体支持带电插拔。

## 五、医用液晶显示器：

1、≥21英寸彩色显示器，分辨率≥1920×1080。

## 六、医用台车：

1、专业内镜用台车；监视器承载臂可360°旋转调节。

## 七、图文工作站：

1、满足受检者信息登记、图像采集、诊断编辑、报告打印、图像后处理、病历查询、统计分析等使用要求,应包含全套图文工作站所需的软硬件。

## 八、胃镜、肠镜清洗消毒系统：

1、按《软式内镜清洗消毒操作规范（2016版）》的标准设计，符合院感要求。

- 2、由清洗槽、酶洗槽、消毒槽、干燥台、可控式水龙头、高压水枪、高压气枪、气泵、照明灯、一体化电路系统、专用供排水系统、消毒定时灌流器等部分组成。
- 3、清洗槽、酶洗槽、消毒槽槽体采用PMMA和ABS复合材料压注模具一次成型。
- 4、下柜门由彩晶钢化玻璃材料制成，门框采用塑钢材料，防潮，防腐蚀；柜体支架用304不锈钢，厚度≥1mm。配备万向轮与制动；背板材料用PMMA材料，厚度≥6mm。
- 5、干燥台采用PMMA材料压注模具一次成型；台面有多个小圆型突起；台面结构与清洗槽协调一致。
- 6、消毒定时灌流器采用隐藏式，注流器与电脑控制器，控制实际操作流程，并具备定时、倒计时功能,结束时声音报警提示功能；机械按键不受穿戴以及水渍影响；注流器高水压，低流量，适合不同品牌管径内镜；可内外同时灌流。

九、医用纯水系统：

- 1、采用镀锌板全喷涂封闭外壳、PP滤芯、烧结压缩炭、高精度PP滤芯、纯水水泵、RO反渗透膜、椰壳活性炭、压力罐、自动控制系统组成。
- 2、产水量：≥120升/小时。
- 3、离子截留率≥96%；脱盐率≥99% ；有机物截留率≥99%；回收率≥65%。
- 4、电导率：≤10us/cm；细菌总量≤10CFU/100ml。

十、双门内窥镜存储柜：

- 1、柜体外部材料采用钢塑材料，柜内设计有内镜悬挂系统，保持内镜垂直存放；
- 2、配有智能化控制循环风消毒系统，消毒时紫外线不能直接照射到内镜；
- 3、储存量：≥6条。

十一、内镜专用送水装置：

送水量可调范围：0ml/min-500ml/min ； 最大送水量：≤600ml/min。

★配置清单：

序号	名 称	数 量
1	医用内窥镜图像处理器	1
2	医用内窥镜冷光源	1
3	电子上消化道内窥镜	1
4	电子下消化道内窥镜	1
5	医用液晶显示器	1
6	医用台车	1
7	图文工作站	1
8	胃镜、肠镜清洗消毒系统	1
9	医用纯水系统	1

			10	双门内窥镜存储柜	1
			11	内镜专用送水装置	1
标的名称：腹腔镜					

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
			<p>一.内窥镜摄像系统</p> <p>▲1.图像输出分辨率≥3840×2160,逐行扫描，像素≥800万；</p> <p>▲2.主机内置图像抓取及录像功能，USB3.0接口，可实现术中实时4K拍照和4K极清录像；</p> <p>3.数字高清输出端口：4K输出端口4+3G-SDI、HDMI,高清输出端口DVI；</p> <p>4.具有单根接线线缆12G-SDI；</p> <p>5.视频输出分辨率≥3840×2160；</p> <p>6.具有数字变倍功能，可实现图像的放大缩小；</p> <p>7.功能菜单支持多种语言，至少包含简体中文，繁体中文，英语；</p> <p>二、4K极清摄像头</p> <p>▲1.全数字化超高清摄像系统，内置4k 超高清3 CMOS芯片；</p> <p>2 .4K 模式下，色阶≥16bit；</p> <p>3.帧频≥2档可调；</p> <p>4.摄像头分辨率≥3840×2160,逐行扫描，像素≥800万；</p> <p>5.摄像头按键功能可预设录像、拍照、白平衡等功能；</p> <p>6.光学镜头≥2种可配；</p> <p>7.配备2倍光学变焦镜头，焦距为14-28mm,分辨率完全适配4k极清分辨率；</p> <p>三、医用内窥镜冷光源</p> <p>1.冷光源具有白光照明；</p> <p>2.白光照明采用纯白光LED,光谱连续度高，色温4200～6200K、显色指数≥85；</p> <p>3.具有出光防护功能，未插入光纤时光源关闭；</p> <p>4.具有高温报警、寿命警示及设备温度监控等功能；</p> <p>5.纤维导光束：直径≥4.5mm、长度≥300cm；</p> <p>▲6.具有AI interlock功能，根据观察距离调整光强，避免潜在风险；</p> <p>四、医用高清监视器</p> <p>分辨率≥3840×2160,≥55英寸，采用LED背光，亮度≥1000cd/m2；</p> <p>五、腹腔镜</p> <p>1.直径≥10mm,工作长度≥320mm,可高温高压灭菌或低温等离子灭菌；</p> <p>2.≥ 30°视向角，≥70°视野角；</p> <p>六、气腹机</p> <p>1.直径压力设定范围：5～25mmHg；</p> <p>2.大流量供气，流量≥40L/min；</p> <p>3.具有压力过高感应及自动排气安全功；</p> <p>4.具备加温功能；</p>

1		<p>5.液晶屏显示；</p> <p>七、专用设备台车</p> <p>1.高度可调节，可支持安装2个大屏幕监视器；</p> <p>2.360度旋转，活动的万向支臂；</p> <p>3.标配承重<math>\geq 9\text{kg}</math>, 最大承重<math>\geq 21\text{kg}</math>;</p> <p>八、腔镜洗消工作站</p> <p>1.按《软式内镜清洗消毒操作规范(2016版)》的标准设计，符合院感要求。</p> <p>2.由清洗槽、酶洗槽、消毒槽、干燥台、背板、可控式水龙头、高压水枪、 高压气枪、气泵、照明灯、一体化电路系统、专用供排水系统、消毒定时灌流器、嵌入式超声波清洗机部分组成。</p> <p>3.清洗槽、酶洗槽、消毒槽槽体和背板均采用PMMA高分子材料分段式一体吸塑成型。</p> <p>4.下柜门由彩晶钢化玻璃材料制成；功能支架为 304不锈钢，下柜悬空100mm，符合院感要求，整机加背板高度为1800mm, 配制静音轴承滚轮。</p> <p>干燥台外尺寸可根据实际场地可作调整；使用与清洗槽相同的高分子复合材料一次压铸而成；中间层吸收冲击，无 锋角和接缝，台面凸起。</p> <p>5.消毒定时灌流器采用隐藏式，注流器与电脑控制器，控制实际操作流程，并具备定时、倒计时功能，结束时声音报警提示功能；机械按键不受穿戴 以及水渍影响；注流器高水压，低流量；可内外同时灌流。</p> <p>6.嵌入式超声波清洗机槽体及外壳均采用 SUS304不锈钢，单片机控制系统；超声波频率 <math>40\pm 2\text{KHZ}</math> 超声波功率600W,特制加热管，分组多道式能量输出系统，时间可自由设定，按照清洗器械的多少余污染的程度一般一次超声工作的时间为5-10min；温度可调；可自由选择超声和加热的顺序。具有液位保护的功能， 缺水自动停止工作。</p> <p>★配置清单：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>产品说明</th><th>数量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>内窥镜摄像主机系统</td><td>1台</td></tr> <tr> <td>2</td><td>4K极清摄像头</td><td>1 台</td></tr> <tr> <td>3</td><td>医用内窥镜冷光源</td><td>1 台</td></tr> <tr> <td>4</td><td>医用高清监视器</td><td>1 台</td></tr> <tr> <td>5</td><td>腹腔镜</td><td>1 根</td></tr> <tr> <td>6</td><td>气腹机</td><td>1台</td></tr> <tr> <td>7</td><td>专用设备台车</td><td>1 根</td></tr> <tr> <td>8</td><td>腔镜洗消工作站</td><td>1套</td></tr> </tbody> </table>	序号	产品说明	数量	1	内窥镜摄像主机系统	1台	2	4K极清摄像头	1 台	3	医用内窥镜冷光源	1 台	4	医用高清监视器	1 台	5	腹腔镜	1 根	6	气腹机	1台	7	专用设备台车	1 根	8	腔镜洗消工作站	1套
序号	产品说明	数量																											
1	内窥镜摄像主机系统	1台																											
2	4K极清摄像头	1 台																											
3	医用内窥镜冷光源	1 台																											
4	医用高清监视器	1 台																											
5	腹腔镜	1 根																											
6	气腹机	1台																											
7	专用设备台车	1 根																											
8	腔镜洗消工作站	1套																											

标的名称：高频移动式X射线机

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
			<p>一、电气参数要求：</p> <p>1.主逆变频率：<math>\geq 40\text{kHz}</math>；</p>

- 2.限束器：电动直线对称可旋转；
- ▲3.球管焦点： 小焦点≤0.6、大焦点： ≥1.7；
- 4.管套热容量： ≥650kj（867kHu）；
- 5.连续透视模式（手动、自动）：
- 管电压调节范围： ≥120 kV；管电流调节范围： 0.3mA～4mA。
- 6.脉冲透视：
- 6.1脉冲透视管电压调节范围： 40 kV～120 kV；
- ▲6.2脉冲透视管电流连续调节范围： 0.3 mA～30 mA。
- 7.摄影模式：
- 7.1摄影管点压调节范围： 40 kVA～120 kV；
- 7.2摄影管电流调节范围： 25mA～100mA；
- ★7.3最大摄影mAs： ≥270 mAs。
- 二、影像系统：
1. 影像增强器：9" 影像增强器；
- 2.相机：超低照度，百万像素黑白逐行扫描；
- 3.图像采集处理工作站功能：
- 登记：登记保存、病历查询、Worklist。采集：开始采集、准备录像、重置、水平镜像、垂直镜像、调窗、放大镜、负像、打开剪影、边缘增强、递归降噪；
- 处理：四窗、九窗、锐化、水平镜像、垂直镜像、文字标注、长度测量；报表：保存、预览、专家模板；具有DICOM浏览、网络服务接口。
- 三、机械部分：
- 1 .前后移动： ≥200mm、立柱电动升降： ≥400mm；
- 2 .绕水平轴旋转： ≥±180°、 C臂弧深： ≥635 mm；
- 3 .绕垂直轴旋转： ≥±15°、 沿轨道滑动： ≥120°（+90°～-30°）；
- 4 .焦屏距： ≥1000 mm、 C臂开口： ≥780mm；
- 5.导向轮及主轮： 导向轮可以任意方向旋转，主轮±90°旋转"；
- 6.具备电动辅助支撑臂，电动五点支撑臂，具有五轮电动辅助支撑臂C形臂主机架。
- 四、性能要求：
- ▲1.具有人体图形化液晶触摸屏的主机操作界面，选择人体图形不同部位直接点击操作。
- 2.具有手持控制器： 功能为参数控制器，调整透视模式，调整透视剂量。
- 3.机架外形一体式+分体式： 工作站与主机上均采用≥19英寸监视器满足临床手术室内外全面的手术操作要求，可以在手术室内、外分别进行双监视双控制。
- 4.标准DICOM接口，可与医院信息系统链接。
- ★配置要求：

序号	名 称	数量
1	C形臂主机架	1
2	高频高压X射线发生器和高频逆变电源	1
3	三视野9英寸影像增强器	1

			4	医用百万像素超低照度数字摄像	1
			5	数字采集处理工作站	1
			6	红光十字定位器	1
			7	人体图形化彩色液晶触摸屏的主机操作系统	1
			8	全脉冲透视系统（脉冲透视最大管电流 $\geq 26\text{mA}$ ）	1
			9	密纹滤线栅	1
			10	限束器	1
			11	手持控制器(参数控制器，调整透视模式，调整透视剂量)	1

标的名称：全功能麻醉机

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
			<p>1. <math>\geq 12</math>英寸彩色触控屏，在四维层面多角度旋转调节，可折叠。</p> <p>▲2. 主机机身正面具备 <math>\geq 3</math>个模块插槽，支持 <math>\geq 3</math>个模块同时使用。监测 <math>\text{CO}_2</math>、<math>\text{AG}</math>、<math>\text{BIS}</math>、<math>\text{O}_2</math>等监测。</p> <p>3. 氧气，笑气，空气三气源，可进行非纯氧供气，工作压力为 <math>0.28\sim 0.6\text{Mpa}</math>。</p> <p>4. 具备氧气，笑气，空气机械三气六管流量计，调节范围：<math>0\sim 10\text{L/min}</math>。</p> <p>5. 通气模式：<math>\text{VCV}</math>、<math>\text{PCV}</math>、手动，可选配 <math>\text{SIMV-VC}</math>、<math>\text{SIMV-PC}</math>、<math>\text{CPAP/PSV}</math>、<math>\text{PRV C}</math>。</p> <p>6. 控制通气模式下：</p> <p>6.1 <math>\text{VCV}</math>模式下潮气量设定范围：<math>15\sim 1500\text{ml}</math>。</p> <p>6.2 <math>\text{PCV}</math>模式下潮气量控制范围：<math>5\sim 1500\text{ml}</math>。</p> <p>▲6.3 吸呼比设定范围：<math>4:1\sim 1:10</math>。</p> <p>6.4 吸气暂停设定范围：<math>\text{OFF}</math>，<math>5\%\sim 60\%</math>。</p> <p>7. 高精度潮气量控制系统：</p> <p>7.1 潮气量在 <math>15\text{ mL}\sim 60\text{ mL}</math> 范围内：<math>\pm 10\text{ mL}</math>；</p> <p>7.2 潮气量在 <math>210\text{ mL}\sim 1500\text{ mL}</math> 范围内（不包括 <math>210\text{ mL}</math>）：设置值的 <math>\pm 7\%</math>。</p> <p>8. 重点参数监测范围：</p> <p>8.1 分钟通气量监测范围：<math>0\sim 100\text{L/min}</math>；</p> <p>8.2 吸气和呼气潮气量监测范围：<math>0\sim 3000\text{ml}</math>；</p> <p>8.3 顺应性监测范围：<math>0\sim 300\text{mL/cmH}_2\text{O}</math>；</p> <p>8.4 气阻监测范围：<math>0\sim 600\text{ cmH}_2\text{O}/(\text{s/L})</math>；</p> <p>9. 其他监测参数：呼吸频率、峰压、平均压、平台压、呼末正压、吸入和呼出氧浓度、吸呼比，可选配：吸入和呼末 <math>\text{CO}_2</math>浓度、吸入和呼末麻醉气体浓度、麻醉深度监测等。</p> <p>▲10. 呼吸力学监测：压力波形、流速波形、容量波形、<math>\text{CO}_2</math>波形、<math>\text{EEG}</math>波形，能够 5 道波形同屏显示。</p>

1

11.可选配压力-容积环、压力-流速环、流速-容积环，环图分析功能，可标记参考环，并提供参考环相关呼吸力学参数。

12.呼吸回路的进气端和出气端均位于麻醉机正前方。

13.一体化回路采用 PPSU材料制作，回路整体可≥134℃高温高压消毒。标配回路加热功能，不接受冷凝处理，消除水汽冷凝。

14.报警参数：

具备窒息、窒息≥2min报警、持续气道压力高、压力受限报警、负压报警、气道压力上下限报警、吸入和呼出潮气量上下限报警、分钟通气量上下限报警、吸入和呼出氧浓度上下限报警、吸入和呼末 CO2 浓度上下限报警、吸入和呼末；N2O浓度上下限报警、吸入和呼末麻醉气体浓度上下限报警、BIS信号质量弱等生理报警功能。

★配置清单：

序号	名 称	数 量	备 注
1	麻醉机主机	1	
2	七氟醚挥发罐	1	
3	气嘴接头	2	
4	氧气气嘴螺母	2	
5	吸收罐海绵	15	
6	一次性成人波纹管套件	2	
7	一次性小儿波纹管套件	1	
8	可充气麻醉面罩	2	
9	氧气软管	1	
10	空气软管	1	
11	蜗杆传动软管夹	2	
12	电源线	1	
13	操作指南	1	
14	说明书	1	
15	保修卡	1	
16	合格证	1	
17	仪器验收单	1	
18	客服标贴	1	

标的名称：体外冲击波碎石机

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



1		<p>一、冲击波发生器：</p> <p>1.冲击波发生器：无透镜自聚焦电磁式冲击波源，并可与液电式冲击波波源兼容；</p> <p>2.工作时最大电压范围：≤11.5KV；</p> <p>3.放电能量：50J~100J；</p> <p>4.焦点至发生器平面距离（即治疗深度）：≥135mm；</p> <p>5.脉冲上升时间≤0.5μS、脉冲宽度≤1μS；</p> <p>6.焦点压缩声压峰值：20~50MPa；</p> <p>7.聚焦体大小：径向范围±10mm；从压力脉冲焦点往波源端口靠近的方向轴向范围为100mm，从压力脉冲焦点往波源端口平面远离的方向轴向范围为100mm。</p> <p>二、冲击波治疗头：</p> <p>1.采用悬挂式冲击波源；</p> <p>2.反射体可沿中轴线做任意角度的旋转治疗；</p> <p>3.旋转治疗部可向左旋转≥90度。</p> <p>三、B超系统：</p> <p>1.360度回旋式B超（任意角度）定位装置；</p> <p>2.探头能对焦点作直线和环形运动；</p> <p>3.探头表面与第二焦点测距误差≤2mm。</p> <p>四、操作系统：</p> <p>1.可移动，悬挂的床边操作系统；</p> <p>2.碎石时可选择连续触发，单次击发等多种形式；</p> <p>3.碎石能量可无级调节；</p> <p>4.采用涡流除气冷却系统，具有封闭式水加热、自动排气、自动冷却水温、恒温超温保护自动循环装置，保证碎石机24h工作。</p> <p>五、治疗床</p> <p>1.治疗床全电动控制；</p> <p>2.治疗床与冲击波发生器相对位移距离：上下≥180mm，纵向≥100mm，横向≥100mm；</p> <p>3.最小位移量≤1mm。</p> <p>★配置清单：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名 称</th><th>数 量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>治疗床</td><td>1</td></tr> <tr> <td>2</td><td>主机</td><td>1</td></tr> <tr> <td>3</td><td>冲击波源</td><td>1</td></tr> <tr> <td>4</td><td>定位装置</td><td>1</td></tr> <tr> <td>5</td><td>工具箱</td><td>1</td></tr> </tbody> </table>	序号	名 称	数 量	1	治疗床	1	2	主机	1	3	冲击波源	1	4	定位装置	1	5	工具箱	1
序号	名 称	数 量																		
1	治疗床	1																		
2	主机	1																		
3	冲击波源	1																		
4	定位装置	1																		
5	工具箱	1																		

标的名称：心电监护仪

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
			★1.产品为适用于手术室、ICU、CCU 病房监护及床边监护的插件式监护仪，通过国

- 家 III 类注册；
- 2.≥12 英寸 LED 高清液晶显示屏，屏幕为电容屏非电阻屏，分辨率为1280×800 像素；具有智能光感器，自动调节屏幕亮度功能；
- 3.具有中文手写输入功能；
- 4.具备监护模式、演示模式、待机模式、夜间模式、体外循环模式、插管模式；
- 5.▲可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级Masimo/Nellcor SPO2、2IBP、ETCO2、CO、AG、ICG、麻醉深度、氧浓度、窒息唤醒等参数模块，以上参数均适用于成人、小儿和新生儿；
- 6.支持 3/5/6/12 导心电，具有智能导联脱落，多导同步分析功能；
- 7.具备 24 小时心电概览报告，可查看心率统计、心律失常统计、QT/QTc 统计、ST 段统计、起搏统计等信息；
- 8.可配 Glasgow12 导静息分析，适用于成人、小儿和新生儿；
- 9.耐极化电压：±850mV，共模抑制能力≥106db；
- 10.▲具备心拍类型识别功能，可区分正常心拍、异常心拍、起搏心拍；
- 11.27 种心律失常分析，具有 QT/QTc 测量功能，提供 QT、QTc 参数值；
- 12.▲具有全屏级联功能和心率变异性分析功能；
- 13.可选 Masimo 血氧，测量范围为 1 % ～100%；在 70%～100%范围内，成人/儿童测量精度为±2%（非运动状态下）、±3%（运动状态下），新生儿为±3%（非运动状态和运动状态下），血氧可显示弱灌注指数（PI），PI 弱灌注指数范围：0.02-20%；
- 14.NIBP 测量范围：
- 成人：收缩压 25 mmHg -290mmHg，舒张压 10 mmHg-250mmHg，平均压 15mmHg -260mmHg；
- 小儿：收缩压 25 mmHg -250mmHg，舒张压 15 mmHg-210mmHg，平均压 15 mmHg-225mmHg；
- 新生儿：收缩压 25 mmHg -140mmHg，舒张压 10 mmHg-115mmHg，平均压 15mmHg -125mmHg；
- 15.具有脓毒症筛查工具、格拉斯哥昏迷评分系统（GCS）、早期预警评分功能。

★配置清单：

序号	名 称	数 量
1	病人监护仪主机	1
2	参数模块	1
3	血氧探头	1
4	心电导联线	1
5	成人血压袖套	1
6	血压导管	1
7	成人电极片	1
8	电源线	1
10	快速操作指南	1
11	保修卡	1

			12	合格证	1
			13	仪器验收单	1
			14	客服标贴	1

标的名称：高频电刀

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

1		<p>一、应具备功能：</p> <p>1、设备的电源种类：单相，由网电源供电（交流220V）；</p> <p>2、设备应用部分形式：高频时与地隔离；</p> <p>3、设备具有对除颤器放电效应的防护；</p> <p>4、设备运行方式：间歇加载连续运行方式；</p> <p>5、具有记忆功能，重新启动开机时出现上次使用功率设定值；</p> <p>6、具有中性电极接触质量监测电路，可以检测极板和病人接触面积，系统检测评估极板与皮肤的有效接触面积，一旦发现接触面积下降到危险水平，系统自动切断输出，并报警提示。可以检测使用单极、双极负极板。</p> <p>7、具有自动补偿功能，稳定输出功率；</p> <p>8、可以配合氩气系统、内镜、宫腔镜等使用；</p> <p>9、可做水下切割，包括富脂区的组织切割；</p> <p>10、切割功能可达LEEP刀效果，配合实施LEEP手术。适合开展各类有创手术中的切割，止血使用。</p> <p>二、详细参数：</p> <p>1、输出功率：<math>\geq 350W</math>；</p> <p>2、设备的额定功率 <math>1000VA \pm 10\%</math>；</p> <p>3、工作频率：360~460kHz；</p> <p>4、整机功耗：<math>\leq 1000VA</math>（切割功能350W）；</p> <p>5、输出模式：六种输出模式</p> <p>a) 切割：1W ~ 350W（负载500<math>\Omega</math>）    b) 混切1：1W ~ 200W（负载500<math>\Omega</math>）</p> <p>c) 混切2：1W ~ 150W（负载500<math>\Omega</math>）    d) 电凝1：1W ~ 120W（负载500<math>\Omega</math>）</p> <p>e) 电凝2：1W ~ 100W（负载500<math>\Omega</math>）    f) 双极电凝1W ~ 70W（负载200<math>\Omega</math>）</p> <p>三、运输和贮存：</p> <p>1、环境温度范围：-40℃ ~ 55℃；</p> <p>2、相对湿度范围：<math>\leq 93\%</math>；</p> <p>3、大气压力范围：500hpa ~ 1060hpa。</p> <p>★四、配置清单：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>高频手术电极</td><td>五把</td></tr> <tr> <td>2</td><td>中性电极</td><td>十片</td></tr> <tr> <td>3</td><td>中性极板连接线</td><td>一条</td></tr> <tr> <td>4</td><td>双脚踏开关</td><td>一个</td></tr> <tr> <td>5</td><td>双极电凝镊子及连线</td><td>一套</td></tr> <tr> <td>6</td><td>电源线</td><td>一条</td></tr> <tr> <td>7</td><td>保险管</td><td>二个</td></tr> <tr> <td>8</td><td>说明书（保修单）</td><td>一本</td></tr> <tr> <td>9</td><td>合格证、装箱单</td><td>一套</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	数量	1	高频手术电极	五把	2	中性电极	十片	3	中性极板连接线	一条	4	双脚踏开关	一个	5	双极电凝镊子及连线	一套	6	电源线	一条	7	保险管	二个	8	说明书（保修单）	一本	9	合格证、装箱单	一套
序号	名称	数量																														
1	高频手术电极	五把																														
2	中性电极	十片																														
3	中性极板连接线	一条																														
4	双脚踏开关	一个																														
5	双极电凝镊子及连线	一套																														
6	电源线	一条																														
7	保险管	二个																														
8	说明书（保修单）	一本																														
9	合格证、装箱单	一套																														

标的名称：LED手术无影灯

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1			1.LED灯泡数量：64/40个 2.照度（Lux）：40000—160000/40000—160000； 3.色温（K）：3000—5700K可调/3000—5700K可调； 4.光斑直径（mm）：160-280； 5.显色指数：≥96； 6.术者头部温升（℃）：≤1； 7.术野区域温升(℃)：≤2； 8.演色性指数(CRI)：≥96； 9.色彩还原指数：≥97； 10.照明深度（mm）：≥600； 11.电源电压：220V/50Hz； 12.最大辐照度：≤500 W/m²/≤5350W/m²； 13.输入功率（VA）：400； 14.最低/最佳安装高度：2.5-3m； 15.中置消毒手柄采用PPSU材料，可经高温高压蒸汽灭菌（≤160℃）。

标的名称：横梁式干湿分离吊桥

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标

1		<p>1、吊塔主体应采用<b>6063</b>铝合金型材。</p> <p>2、表面采用环保粉末喷塑处理。</p> <p>3、吊塔主体全封闭式设计，表面无锐角，无螺丝钉。</p> <p>4、所有吊塔上承载的设备的电源线及气源管路和塔体之间不会发生相对移动，所有电源线路及气源管路在塔体内不外露。</p> <p>5、吊塔采用平面推力球轴承。</p> <p>6、所有吊塔箱体可旋转角度<math>\leq 340</math>度。</p> <p>7、吊柱式箱体配置两根国际标准通用制式<b>φ38</b>不锈钢管，可用于连接各种设备（呼吸机、监护仪等）配套连接装置等。</p> <p>8、气体终端，插拔次数<math>\geq 20000</math>次，所有气体接口必须带有通、断、拔三种状态，能带气维修，气体出口均要以国际标准色标予以区别，并有防止不同气体误插的装置或结构。</p> <p>9、采用医用气体管路，须为三层管设计，所有医用气体软管符合生物相容性<b>ISO 10993</b>要求，检测内容应至少包含皮肤刺激测试、细胞毒性测试、致敏测试。</p> <p>10、仪器平台：采用<b>SPCC</b>材质，尺寸可选，承重<math>\geq 50\text{kg}</math>，有防撞角设计。两侧配有不锈钢边轨,可固定小型的医疗仪器设备。</p> <p>11、抽屉：采用<b>SPCC</b>材质，承重<math>\geq 40\text{kg}</math>，带阻尼式自动吸附功能，抽屉内部带有辅助照明。</p> <p>12、气体终端、照明灯、输液架、仪器平台、抽屉、电源插座、接地端子、网络接口的制式和数量等，可根据实际要求进行定制。</p> <p>13、吊桥（干湿分离）配置要求：</p> <p>横梁长度：<b>2400~3200mm</b>（具体尺寸根据实际现场情况定制），塔体可旋转角度：<b>340°</b>；</p> <p>横梁配置：夜间<b>LED</b>照明灯，开关<b>1</b>个；</p> <p>干区配置：吊箱式塔体<b>1</b>个，长度<math>\geq 800\text{mm}</math>；仪器托盘<b>2</b>层；抽屉<b>1</b>个。气体终端<b>6</b>个：氧气<b>2</b>个、空气<b>2</b>个、负压吸引<b>2</b>个。<b>220V/10A</b>电源插座<b>7</b>个，<b>RJ45</b>网络接口<b>1</b>个，等电位端子<b>2</b>个；</p> <p>湿区配置：吊柱式塔体<b>1</b>个；长度<math>\geq 0.8\text{m}</math>；仪器托盘<b>2</b>层；抽屉<b>1</b>个；气体终端<b>6</b>个：氧气<b>2</b>个、空气<b>2</b>个、负压吸引<b>2</b>个。<b>220V/10A</b>国标电源插座<b>8</b>个，<b>RJ45</b>网络接口<b>1</b>个，等电位端子<b>2</b>个，高度可调输液组合架<b>1</b>个。</p>
---	--	---

标的名称：电动综合手术床

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
			<p>1、台面升降、前后倾、左右倾、床体平移等主要体位调整均由按键操作、电动推杆传动实现；</p> <p>2、台面可作纵向移动，与<b>C</b>型臂配套使用可进行射线诊查或拍片；</p> <p>3、台面板采用高强度并可透<b>X</b>光线的复合材料制成；</p> <p>4、床垫采用慢回弹记忆海绵成型；</p> <p>5、头腿板可拆卸，腿板可手动旋转外展、下折；</p> <p>6、手持操纵器，采用<b>24V</b>直流电压；</p>

7、手术台选用医用级304不锈钢材质，表面经特殊亚光处理；

8、不锈钢底罩；

9、手术台底座具有固定或移动功能，底部带有轮子；

10、台面可配内置腰桥；

11、本手术台主要动作：台面升降、台面前后倾、台面左右倾、床体平移采用电动装置，该装置由控制器、电动推杆等组成；头板、腿板、背板折转，由气弹簧控制操作；腰板上升机械控制。

12、电控部分主要由电源器、控制按钮盒等组成。本手术台所用电源是：外接220V交流电经电源器转变为24V直流电驱动电机动作。

13、技术参数：

台面长度：2020（±20）mm

台面宽度：500（±20）mm（不带侧轨）

台面高度（电动、不含床垫）：最低710(±20)---最高1010(±20)mm（电动）

床面前后倾角度（电动）：前倾≥15°、后倾≥22°

床面左右倾角度（电动）：左倾≥20°、右倾≥20°

头板折转角度（手动）：上折≥35°、下折≥90°

背板折转角度（手动）：上折≥90°、下折≥15°、可拆卸

腿板折转角度（手动）：上折 ≥15° 下折≥90°轴式可展开180°可拆卸

台面纵向平移(电动)：≥400±30mm

额定承重：≥180kg

腰桥升降行程：120mm（±10）

★14、电动综合手术床供胸腹、外科、脑外科、眼科、耳鼻喉科、妇产科、泌尿科、骨科等实行综合手术用，可配合C型臂X射线机使用。

★15、配置清单（单台）：

序号	配件名称	数量	单位
1	手术台床体	1	套
2	床垫	1	套
3	电机	4	组
4	麻醉屏架	1	件
5	托手架	2	件
6	托腿架	2	件
7	肩托	2	件
8	腰托	2	件
9	内置腰桥	1	套
10	手控器	1	件
11	平移系统	1	套

																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																																											</
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	----

标的名称：医用吊塔

序号	符号标识	技术要求名称	技术参数与性能指标
1			1、吊塔主体应采用 <b>6063</b> 铝美合金型材。 2、表面采用环保粉末喷塑处理。 3、吊塔主体全封闭式设计，表面无锐角，无螺丝钉。 4、箱体多边组合，气电终端任意布局，所有吊塔上承载的设备的电源线及气源管路和塔体之间不会发生相对移动，所有电源线路及气源管路在塔体内不外露。 5、吊塔采用平面推力球轴承。 6、所有吊塔箱体可旋转角度 <b>≤340</b> 度。 7、气体终端可插拔次数 <b>≥20000</b> 次，所有气体接口必须带有通、断、拔三种状态，能带气维修，气体出口均要以国际标准色标予以区别，并有防止不同气体误插的装置或结构。 8、采用医用气体管路，须为三层管设计，所有医用气体软管符合生物相容性 <b>ISO 10993</b> 要求，检测内容应至少包含皮肤刺激测试、细胞毒性测试、致敏测试。 9、仪器平台：采用 <b>ABS</b> 材料一次性成型，非拼成，尺寸可选，每层平台承载 <b>≥25kg</b> ，上层边缘加装国际标准设备导轨，高度可调节，采用 <b>10*25mm</b> 国际标准边轨围护，具有圆角防撞设计。 10、抽屉：采用 <b>ABS</b> 材料，承重 <b>≥40kg</b> ，带阻尼式自动吸附功能。 11、气体终端、照明灯、输液架、仪器平台、抽屉、电源插座、接地端子、网络接口的制式和数量等，可根据实际要求进行定制。 12、单臂机械外吊塔配置要求： 12.1多功能吊箱柱箱体长 <b>0.8</b> 米，旋转角度 <b>≤340°</b> 。 12.2旋转臂：旋转半径 <b>≥0.8</b> 米。 12.3仪器平台： <b>2</b> 层（带自吸式抽屉 <b>1</b> 个）； 12.4气体终端 <b>6</b> 个：气体终端：氧气 <b>2</b> 个、负压吸引 <b>2</b> 个、压缩空气 <b>2</b> 个； 12.5万用电气 <b>3</b> 孔插座： <b>8</b> 个（ <b>220V、10A</b> ）； 12.6网络通讯接口 <b>RJ45</b> <b>1</b> 个； 12.7等电位接地端子： <b>2</b> 个； 12.8双关节旋转不锈钢可调输液架 <b>1</b> 个、输液泵架 <b>1</b> 个； 12.9吸顶式安装，安装盘 <b>1</b> 块、装饰罩 <b>1</b> 副。

3.3.服务要求

3.3.1.服务内容要求

采购包1：



序号	符号标识	服务要求名称	服务要求内容
无			

### 3.3.2.商务要求

采购包1:

序号	符号标识	商务要求名称	商务要求内容
1	★	交货时间	自合同签订之日起30日
2	★	交货地点	采购人指定地点
3	★	支付方式	分期付款
4	★	付款进度安排	1、验收合格,达到付款条件起30日内,支付合同总金额的60.00% 2、一年后,达到付款条件起30日内,支付合同总金额的20.00% 3、两年后,达到付款条件起30日内,支付合同总金额的20.00%
5	★	验收、交付标准和方法	采购人与中标人严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》(财库〔2016〕205号)、政府采购需求管理办法(财库〔2021〕22号)的要求,按国家(行业)标准、采购文件、投标人的投标文件及承诺事项进行验收。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,由采购单位在采购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。
6	★	质量保修范围和保修期	所有产品质保期1年
7	★	违约责任与解决争议的方法	一、甲乙双方均应遵守本合同,非因不可抗力而单方面终止执行合同的,将赔偿因违约给对方造成的经济损失,并向对方支付本合同总额10%的违约金;并由采购人提请项目同级财政部门将其列入不良行为记录;详见采购合同约定。二、解决争议的办法:1、因服务的质量问题发生争议,由具有法定资格条件的质量技术监督(检测)机构进行质量鉴定。技术指标、功能符合标准的,鉴定费由甲方承担;技术指标、功能不符合质量标准的,由乙方承担鉴定费和相关违约责任。2、合同履行期间,若双方发生争议,双方本着友好合作的态度,对合同履行过程中发生的违约行为进行及时的协商解决或由有关部门调解解决,如不能协商解决可向合同签订地法院通过法律诉讼解决。
8	★	包装方式及运输	涉及的商品包装和快递包装,均应符合《商品包装政府采购需求标准(试行)》《快递包装政府采购需求标准(试行)》的要求,包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸,以确保货物安全无损运抵指定地点。

### 3.4.其他要求

★1. 运输、安装安全责任: 中标人必须严格按国家安全生产的法律法规进行安全文明履约, 并为相关的工作人员购买保险。在运输、安装过程中(即该项目验收合格前)若发生任何安全事故, 均由中标人负责, 因事故所产生的一切赔付和善后均由中标人负责, 采购人不承担任何经济和法律责任。★2. 供应商报价应是采购人验收合格后的总价, 包含但不限于本次采购的产品采购、运输、搬运、代理、安装、配件、税费等采购文件规定的所有费用, 供应商应综合考虑所有因素进行报价, 采购人不再单独支付其他费用。未尽事宜在政府采购合同中约定。3. 供应商须按要求完整填写报价表中的相关内容(如货物产地、品牌、规格、生产厂家), 且所报货物产地、品牌、规格、生产厂家等必须与技术参数与性能指标响应表中设备的货物产地、

品牌、规格、生产厂家一致（确无货物产地、品牌、规格、生产厂家的除外）。4.供应商提供结合本项目实际提供相关方案（方案为非实质性要求）：项目实施方案内容包含：①项目重点难点分析，②产品采购、验收方案，③质量保证方案，④配送管理方案（货物组织、包装、运输等），⑤应急方案；售后服务方案内容包含：①售后服务响应时间；②售后服务响应措施；③售后服务人员配备；④售后服务技术培训。备注：1、供应商所报货物分项总价不得超过采购标的分项最高限价，否则报价无效；所报总价不得超过本项目最高限价，否则报价无效。2、本采购文件“3.3.2 商务要求”、“3.4 其他要求”1、2均为实质性要求，不允许负偏离，负偏离视为非实质性响应采购文件，做无效响应处理，供应商须按采购文件要求在商务及其他要求响应表中予以应答。

## 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	一般资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	具有独立承担民事责任的能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
2	具有良好的商业信誉	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
3	具有健全的财务会计制度。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
4	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
5	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
6	参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。	投标人需在使用投标(响应)客户端编制投标文件时，按要求填写《投标（响应）函》完成承诺并进行电子签章。	投标（响应）函
7	不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商不得参加同一合同项下的政府采购活动的行为。	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	落实政府采购政策资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
无			

4.3.特定资格审查

采购包1:

序号	特定资格审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
1	若投标产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料；投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并提供产品的注册/备案证明材料。	若投标产品为医疗器械的，投标人须符合《医疗器械监督管理条例》要求并在电子响应文件中提供投标人经营该产品的经营许可/经营备案证明材料扫描件；投标产品须符合《医疗器械注册与备案管理办法》要求并在电子响应文件中提供该产品的注册/备案证明材料扫描件。（采购标的：电子胃肠镜、腹腔镜、高频移动式X射线机、全功能麻醉机、体外冲击波碎石机、心电监护仪、高频电刀、LED手术无影灯、电动综合手术床为医疗器械）	特殊资格证明材料

## 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、评标过程中的书面材料往来均通过交易系统传递，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。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。出现评审专家请假、回避等情况时，采购人或者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，采购人或者代理机构应当封存投标人投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

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	符合性审查内容	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
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。	投标人根据采购文件应当响应的实质性要求
2	采购文件的其他实质性要求	按采购文件的规定进行审查。	技术参数与性能指标响应表,商务要求及其他要求响应表,投标文件封面,报价表

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，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，并给予投标人必要的反馈时间。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。
- 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，评标委员会应当进行复核，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。

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。

### 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，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。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签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人、代理机构书面反映。采购人、代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理。

## 5.4.评标方法、细则及标准

### 5.4.1.评分办法

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

投标报价得分=(评标基准价 / 投标报价)×100

评标总得分=F1×A1+F2×A2+.....+Fn×An

F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；

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

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

说明：

1.评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；

2.评分标准中要求提供的证明材料须清晰可辨。

因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。



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

5.4.2.评标细则及标准

采购包1：

评审因素		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	评标分值	客观/主观	关联投标文件格式文本
	技术参数	供应商所投产品完全符合招标文件技术参数要求的得59分；其中“▲”项共18条，合计36分，每有一条负偏离扣2分。非“★”“▲”项共230条，合计23分，每有一条负偏离的扣0.1分，扣完为止。注：带“★”技术参数和性能指标为实质性要求，供应商在技术参数与性能指标响应表中响应即可，不得负偏离，否则作无效投标处理。带“▲”技术参数和性能指标，供应商需在投标文件中提供生产厂家公开发布的宣传彩页/图册或产品说明书或具有资质的第三方检测机构出具的有效检测报告或产品注册证扫描件进行佐证，否则自行承担评标委员会视为负偏离的风险，若无法提供或提供的资料无法完全佐证相应技术参数与性能指标的则为负偏离。	59.0000	客观	技术参数与性能指标响应表 投标人根据采购文件提供的相关材料

详细评审	项目实施方案	根据供应商结合本项目实际需求提供的项目实施方案进行综合评审，方案内容包括：①项目重点难点分析；②产品采购、验收方案；③质量保证方案；④配送管理方案（货物组织、包装、运输等）；⑤应急方案等进行评审；上述内容完整且符合本项目实际的得5分；每缺一项扣1分，每一项中每存在一处错误或缺陷扣0.5分，每一项扣完为止。评审时，对供应商提供的方案进行独立评审，不做供应商与供应商之间的横向比较。注：内容错误或缺陷是指存在项目名称错误、项目实施地点错误、项目要求的工期错误、内容与本项目需求无关、仅有框架或标题、直接复制项目采购需求、明显复制其他项目内容或有其他项目内容的描述中任何一种情形。	5.0000	客观	投标人根据采购文件提供的相关材料
	售后服务方案	根据供应商结合本项目实际需求提供的售后服务方案进行综合评审，方案内容包括：①售后服务响应时间；②售后服务响应措施；③售后服务人员配备；④售后服务技术培训等方面进行评审。上述内容完整且符合本项目实际的得6分，每缺一项扣1.5分，每一项中每存在一处错误或缺陷扣0.75分，每一项扣完为止。评审时，对供应商提供的方案进行独立评审，不做供应商与供应商之间的横向比较。注：内容错误或缺陷是指存在项目名称错误、项目实施地点错误、项目要求的工期错误、内容与本项目需求无关、仅有框架或标题、直接复制项目采购需求、明显复制其他项目内容或有其他项目内容的描述中任何一种情形。	6.0000	客观	投标人根据采购文件提供的相关材料
价格分	合计	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 %（以“ C1”表示 ）	具体标准和要求	关联投标文件格式文本
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。	10.00%	价格扣除计算公式： 评标价=投标报价×（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。	中小企业声明函,残疾人福利性单位声明函,报价表,监狱企业的证明文件

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	关联投标文件格式文本
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

本项目授权评标委员会在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序直接确定1名中标人，确认后代理机构在四川政府采购网发布中标公告，同时向中标人发出中标通知书。

## 5.7.评标委员会义务

评标委员会在政府采购活动中应当履行下列义务：

一、遵守评审工作纪律；

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

三、不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；

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

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

六、配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；

七、法律、法规和规章规定的其他义务。

## 5.8.评标委员会成员工作纪律

评标委员会成员在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律：

一、严格遵守政府采购法律制度关于评标委员会成员回避的规定。

二、评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由代理机构统一保管。

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

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

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

六、服从评审现场代理机构的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

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

## 第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标(响应)函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 报价表

详见附件: 技术参数与性能指标响应表

详见附件: 商务要求及其他要求响应表

详见附件: 特殊资格证明材料

详见附件: 投标人根据采购文件提供的相关材料

详见附件: 投标人根据采购文件应当响应的实质性要求

# 政府采购合同

## （货物类）

政府采购合同编号：\_\_\_\_\_

履约地点：\_\_\_\_\_

签订地点：\_\_\_\_\_

签订时间：20\_\_年\_\_月\_\_日

采购人（甲方）：\_\_\_\_\_

采购人地址：\_\_\_\_\_

供应商(乙方)：\_\_\_\_\_

供应商地址：\_\_\_\_\_

依据《中华人民共和国民法典》 《中华人民共和国政府采购法》与项目行业有关的法律法规，以及\_\_\_\_\_采购项目的《采购文件》，乙方的《投标（响应）文件》及《中标（成交）通知书》，甲乙双方同意签订本合同。具体情况及要求如下：

## 一、标的信息

## 二、货物要求

1. 供应商为本项目提供的所有货物、辅材中属于《国家强制性货物认证目录》范围内货物的，均通过国家强制性货物认证并取得认证证书。供应商为本项目提供的所有货物、辅材符合现行的强制性国家相关标准、行业标准。

2. 包装方式

3. 质量保修范围和保修期

4. 其他要求

## 三、合同定价方式、付款进度和支付方式

合同定价方式：

## 四、交货时间、地点和方式

## 五、履约保证金

## 六、验收标准和方法

## 七、甲方的权利和义务

1. 甲方有权依据双方签订的合同对乙方提供的货物进行验收。当验收结果未达到标准时，有权依据合同约定对乙方.....
2. 根据本合同规定，按时向乙方支付应付货物费用。
3. 国家法律、法规所规定由甲方承担的其它责任。

## 八、乙方的权利和义务

1. 根据本合同的规定向甲方收取相关货物费用。
2. 接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受甲方的监督。
3. 乙方承诺遵守《中华人民共和国劳动合同法》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

4.国家法律、法规所规定由乙方承担的其它责任。

九、违约责任

十、不可抗事件处理

- 1.在合同有效期内，任何一方因战争、洪灾、台风、地震等不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力事件影响期相同。
- 2.受阻一方应在不可抗事件发生后尽快用电话通知对方并于事故发生后XX天内将有关部门出具的证明文件等用特快专递或挂号信寄给对方审阅确认。
- 3.不可抗事件延续XX天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

十一、解决合同纠纷的方式

十二、合同生效及其他

- 1.合同经双方法定代表人（或主要负责人）或授权委托代理人签字并加盖公章后生效。
- 2.政府采购合同履行中，甲方需追加与合同标的相同的货物的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与乙方协商签订补充合同，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。补充协议签订后，报政府采购监督管理部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。
- 3.本合同一式3份，自双方签章之日起生效。甲方持有1份，乙方持有1份，同级财政部门备案1份，具有同等法律效力。

甲方：（盖章）	乙方：（盖章）
法定代表人或主要负责人（授权代表）：	法定代表人或主要负责人（授权代表）：
地 址：	地 址：
开户银行：	开户银行：
账号：	账号：
签订时间： 年 月 日	签订时间： 年 月 日