

竞争性磋商文件

项目名称：大安市中医院遥测中央监护系统等一批医疗设备采购项目

项目编号：0773-2341GNJLHWCS0820

采购方式：竞争性磋商

采 购 人：大安市中医院

目 录

第一篇	竞争性磋商邀请书
第二篇	供应商须知
第三篇	响应资料表
第四篇	合同通用条款
第五篇	采购需求一览表
第六篇	采购需求
第七篇	附表

第一篇 竞争性磋商邀请书

项目概况

大安市中医院遥测中央监护系统等一批医疗设备采购项目的潜在供应商应在长春市净月区生态大街 3682 号伟峰东樾 11 号楼 2303 室获取磋商文件，并于 2023 年 4 月 26 日 09 点 30 分（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况

项目编号：0773-2341GNJLHWCS0820

采购计划编号：项目采购 X[20230327]-0027 号

项目名称：大安市中医院遥测中央监护系统等一批医疗设备采购项目

采购方式：竞争性磋商

预算金额：人民币 193 万元

采购需求：设备名称：遥测中央监护系统（1拖4）等；数量：1批；简要技术参数：单屏同时显示不小于32张床位信息，主机可拓展显示不小于128床，2-4个屏幕显示，每床位信息显示包含1道波形及6个参数等。（详见第六篇采购需求）

交货期：自签订合同之日起 15 日内

本项目不接受联合体投标

二、申请人的资格要求：

1. 应符合中华人民共和国政府采购法第二十二条第一款规定：

- （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；
- （六）法律、行政法规规定的其他条件；

2. 本项目非专门面向中小企业。

3. 本项目的特定资格要求：

3.1. 供应商为生产企业的，所投产品属第一类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《第一类医疗器械生产备案凭证》；所投产品属第二类、第三类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》。

- 3.2. 供应商为经营企业的，所投产品属第二类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《第二类医疗器械经营备案凭证》；所投产品属第三类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《医疗器械经营许可证》。
- 3.3. 投标产品若纳入中华人民共和国医疗器械监督管理的，第一类医疗器械须具有备案凭证，第二、三类则应取得监督管理部门颁发的相应的《中华人民共和国医疗器械注册证》及《医疗器械产品注册登记表》，若已办理两证合一则只需提供《医疗器械注册证》。
- 3.4. 供应商不能列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单，查询请依据财库【2016】125号文件，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）和中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）渠道查询相关信用记录的网站截图证明，查询截止时间为响应文件开启当日16:00前；
- 3.5. 单位负责人为同一人或存在直接控股、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。

三、获取采购文件的方式及时间

1. 时间：2023年4月13日至2023年4月20日，每天上午8:30至11:30，下午13:00至16:00（北京时间，法定节假日除外）；
2. 地点：长春市净月区生态大街3682号伟峰东樾11号楼2303室；
3. 方式：凡有意参加投标者持以下资料原件及加盖公章复印件至长春市净月区生态大街3682号伟峰东樾11号楼2303室购买磋商文件：
 - （1）企业营业执照副本；
 - （2）单位负责人授权委托书；
 - （3）单位负责人及被授权人身份证。
4. 磋商文件售价：800元；过期不售，售后不退。

四、响应文件提交

1. 截止时间：2023年04月26日09点30分（北京时间）
2. 地点：大安市政务大厅三楼多功能厅

五、开启

1. 时间：2023年04月26日09点30分（北京时间）
2. 地点：大安市政务大厅三楼多功能厅，届时请参加磋商的代表出席磋商采购仪式。

六、公告期限

1. 自本公告发布之日起5个工作日。

七、其他补充事宜：

1. 公告媒体：吉林省公共资源交易公共服务平台、吉林省政府采购网和中国政府采购网

2. 采购项目需要落实的政府采购政策：《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库[2020]46号）、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库[2014]68号）、《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库[2017]141号）、《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库[2019]9号）等。

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：大安市中医院

地 址：吉林省大安市

联系方式：邱占全 15143653999

2. 采购代理机构信息

名 称：中金招标有限责任公司

地 址：长春市净月区生态大街 3682 号伟峰东樾 11 号楼 2303 室（生态大街与天工路交汇）

联系方式：0431-81150785

3. 项目联系方式

项目联系人：武娜、高欢

电 话：0431-81150785

第二篇 供应商须知

目录

A 总则

- 1 资金来源
- 2 合格的供应商
- 3 合格的采购与服务
- 4 磋商费用

B 磋商文件

- 5 磋商文件的构成
- 6 磋商文件的澄清
- 7 磋商文件的修改

C 响应文件的编制

- 8 磋商使用的文字和单位
- 9 响应文件的组成
- 10 响应文件格式
- 11 报价
- 12 货币
- 13 供应商的合格性和资格证明文件
- 14 服务的合格性并符合磋商文件规定的证明文件
- 15 磋商保证金
- 16 响应文件有效期
- 17 响应文件的式样和签署

D 响应文件的递交

- 18 响应文件的密封和标记
- 19 递交响应文件的截止日期
- 20 迟交的响应文件
- 21 响应文件的修改和撤回

E 响应文件开启与竞争性磋商

- 22 响应文件开启
- 23 评审和磋商过程的保密性
- 24 响应文件的澄清
- 25 响应文件的初审
- 26 竞争性磋商
- 27 评审的原则和标准

F 授予合同

- 28 授予合同的准则
- 29 资格后审
- 30 采购人在授予合同时变更服务内容的权利
- 31 成交通知
- 32 签署合同
- 33 履约保证金
- 34 成交服务费

供应商须知

A 总则

1 资金来源：其他财政资金

2 合格的供应商：

2.1 应符合竞争性磋商邀请书中合格供应商的全部要求。

2.2 供应商递交响应文件的同时还需将复印件装订到响应文件中：

1) 营业执照副本。

2) 符合本项目的特定资格要求的证明材料；

3) 《单位负责人证明书》（附单位负责人身份证）或单位负责人授权委托书（附单位负责人和授权代表身份证）；

4) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料（可以提供承诺书）；

5) 参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明（格式自拟）；

6) 2022年至今任意一个月的财务状况报告（包含但不限于：资产负债表、利润表、现金流量表；新成立公司可提供供应商基本户开户银行出具的资信证明）、2022年至今任意一个月的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金）；

7) 未列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单承诺书（格式自拟）；

8) 单位负责人为同一人或存在直接控股、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(提供声明，格式自拟)。

注：分支机构参与投标时，应提供总公司授权的营业执照、授权委托书（授权委托书内容应明确授权范围），其民事责任由总公司承担。

3 合格的货物

3.1 合同规定的货物指其来源符合竞争性磋商采购文件中技术需求中所规定的内容。

3.2 拟供货物的相关材料如非中文文本视为无效。

4 磋商费用

4.1 无论磋商过程中的作法和结果如何，供应商承担所有与编写和递交响应文件有关费用，采购人和采购代理机构在任何情况下不负担这些费用。

B 采购文件

5 采购文件的构成

5.1 采购文件包括：

第一篇 竞争性磋商邀请书

第二篇 供应商须知

第三篇 响应资料表

第四篇 合同通用条款（参考格式）

第五篇 采购需求一览表

第六篇 采购需求

第七篇 附表

- 5.2 供应商应认真、全面审阅采购文件中所有须知、格式、条款和规格。供应商未按采购文件要求提供全部资料或提交的响应文件未对采购文件做出实质性响应，那么供应商将承担其风险并有可能根据第 25 款导致响应文件被拒绝。

6 供应商要求澄清采购文件

- 6.1 供应商认为采购文件、采购过程和成交结果使自己的合法权益受到损害的，应当在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内以书面形式（须加盖公章）{质疑书的具体内容详见《政府采购质疑和投诉办法》（第 94 号令）}向采购代理机构提出质疑。供应商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。（质疑联系人及联系方式：武娜 0431-81150785）供应商对质疑答复不满意或者未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级采购监管部门投诉。
- 6.2 供应商要求解释和澄清的问题均应形成书面文件，并有单位负责人或其授权人签字/盖章和日期。

7 对采购文件的澄清或修改

- 7.1 采购人、采购代理机构可以对已发出的采购文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为采购文件的组成部分。采购代理机构在递交响应文件截止日期之前发布的有关采购文件的一切有效的书面通知、澄清、修改及补充均为采购文件不可分割的组成部分，与采购文件具有同等法律效力。当文件间的内容相矛盾时，以后期的文件为准。
- 7.2 对采购文件的澄清或修改将以书面形式告知所有购买采购文件的潜在供应商，并对其具有约束力，对方必须立即以传真或电子邮件的形式确认已收到该修改，否则视为认同该修改，从而导致的一切后果由供应商自行承担。
- 7.3 澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构应当在提交首次响应文件截止时间至少 5 日前，以书面形式通知所有获取采购文件的供应商；不足 5 日的，采购人、采购代理机构应当顺延提交首次响应文件截止时间。

C 响应文件的编制

8 磋商使用的文字和单位

- 8.1 响应文件所有部分均应以中文编制。度量衡采用国家法定单位制（即国际单位制）。

9 响应文件的组成

供应商编制的响应文件必须包括以下部分，但不限于以下部分：

9.1 商务部分：

- 1) 首次报价一览表和按照本须知第 15 款规定提交的磋商保证金
- 2) 响应文件、磋商分项报价表（按照本须知第 10、11 和 12 款要求填写）

- 3) 资格证明文件（按照本须知第 13 款要求出具）
- 4) 货物说明一览表
- 5) 合同条款响应一览表
- 6) 成交服务费承诺书
- 7) 采购文件内要求的其它文件（**包括附表中提供的所有格式，但不局限于附表**）

9.3 技术内容部分：

- 1) 按照本须知第 14 款对采购文件的书面应答，包括全部的各项货物及与之配套的相关辅助内容及进度安排，以及供应商认为有必要说明的其他内容。
- 2) 供应商应响应采购文件。在此前提下，还可提出补充建议或说明，提出比采购文件的要求更为合理的建议方案，单列于“供应商需要说明的其他问题”中，同时应说明对其它技术内容的影响。

9.4 供应商须**以上述顺序**编制响应文件。

10 响应文件格式

- 10.1 供应商应填写采购文件中第九篇“响应文件、首次报价一览表和磋商分项报价表”中的各种表，注明提供相关的人员、设备、消耗品数量等及其价格；**并按上述表格格式填写。**

11 报价

- 11.1 供应商应在响应文件所附的磋商分项报价表上写明拟提供的合同货物的单价，分项合计和报价总价。如果单价与分项总价或货物总价有出入，以单价为准。**任何有选择的报价将不予接受，每种货物只允许有一个报价。**
- 11.2 本采购文件所列的全部条款凡涉及报价的，供应商均应在报价中计列，供应商的报价采购人认为是各项费用和含税综合计算的结果。除非另有规定，供应商在报价分项价格表上所填的价格在稍后的竞争性磋商过程中并非是固定不变的，固定的不可磋商的报价将根据第25条规定被采购代理机构拒绝。
- 11.3 供应商承担项目全过程中所发生的一切费用。
- 11.4 关于供应商响应设备为（或含有）节能、环保、自主创新产品采用最低评标价法评标的项目，按以下规定执行：
 - 1)、对于列入财政部、生态环境部发布的《环境标志产品政府采购品目清单》要求的产品，对其响应价格给予**3%**的价格扣除，并按照扣除后的价格参加排序。采购项目或者分包中既包含环境标志产品也包含非环境标志产品的，只对列入《环境标志产品政府采购品目清单》要求的产品按其占总报价中所占的比例给予价格扣除，响应文件中需提供认证证明，认证机构须在市场监管总局公布的名录内《详见市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告（2019 年第 16 号文件）》；
 - 2)、对财政部、发展改革委发布的《节能产品政府采购品目清单》但不属于国家强制采购的产品，对其响应价格给予**3%**的价格扣除，并按照扣除后的价格参加排序。采购项目或者分包中既

包含节能产品也包含非节能产品的，只对列入《节能产品政府采购品目清单》但不属于国家强制采购的产品按其在总报价中所占的比例给予价格扣除，响应文件中需提供认证证明，认证机构须在市场监管总局公布的名录内《详见市场监管总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告（2019 年第 16 号文件）》。

3）、对于供应商所提供产品纳入财政部公布的《政府采购自主创新产品目录》的产品，按照《财政部关于印发〈自主创新产品政府采购评审办法〉的通知》（财库[2008]30 号）文件规定执行。采购项目或者分包中既包含自主创新产品也包含非自主创新产品的，只对纳入《政府采购自主创新产品目录》的产品按其在总报价中所占的比例给予价格扣除。

4）、对于列入财政部、国家发改委、信息产业部发布的《无线局域网认证产品政府采购清单》的产品，对其投标价格给予 3% 的价格扣除，并按扣除后的价格参加排序。采购项目或者分包中既包含清单中产品也包含非清单中产品的，只对列入清单的产品按其在总报价中所占的比例给予价格扣除。

5）、提供产品同时列入上述多个清单的，将上述规定的价格扣除比例叠加后计算价格扣除。

注：如符合以上情况的产品均需在响应文件中提供国家颁布相关资质证明。

6）根据《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）规定，对小型和微型企业的产品给予 10% 的价格扣除，并按照扣除后的价格参加排序。

7）监狱企业视同小型、微型企业，监狱企业投标的提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》；

8）残疾人福利性单位视同小型、微型企业，残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》。

注：

A、价格扣除的依据，第 1）至 4）条提供货物相关认证证书复印件加盖供应商公章。第 6）条提供《中小企业声明函》，第 7）提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件，第 8）条提供《残疾人福利性单位声明函》。

B、监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。

12 货币

12.1 响应文件、首次报价一览表及磋商分项报价表上的价格须以人民币报价，以其它货币形式标价的将予以拒绝。

13 供应商的合格性和资格证明文件（按采购文件要求提供但不限于此，并列出目录）：

13.1 根据第 13.2 款规定，供应商须提交证明其有资格进行响应和有能力履行合同的文件，作为响应

文件的一部分。

13.2 供应商提供的履行合同的资格证明文件：

- 1) 供应商营业执照；
- 2) 开户许可证明；
- 3) 近三年无重大违法经营记录声明；
- 4) 依法缴纳税收和社会保障资金的相关证明材料复印件并加盖公章
- 5) 财务状况报告复印件并加盖公章
- 6) 单位负责人授权委托书、被授权人身份证；
- 7) 本文件要求的其它证明文件和资料

14 货物的合格性并符合采购文件规定的证明文件（按采购文件要求提供但不限于此，并列目录）：

14.1 供应商须提交证明其拟供合同项下货物的合格性并符合采购文件规定的证明文件，作为响应文件的一部分。

14.2 证明货物与采购文件的技术要求相一致的文件，可以是文字资料，图片和数据。

14.3 为说明第 14.2 中的规定，供应商应注意采购文件在技术需求中所指出的技术需求。供应商可提出替代方案，但该替代对象应相当于或优胜于技术需求中的规定，以使采购人满意。

15 磋商保证金

15.1 根据第 9.1 款规定，供应商递交响应文件时应按“第三篇 响应资料表”中要求金额提交磋商保证金。

15.2 磋商保证金是用于保护本次招标免受供应商的行为而引起的风险。

15.3 磋商保证金应当采用电汇、转账、支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式交纳，磋商保证金应当从供应商的基本账户转出。磋商保证金的金额：人民币 3.8 万元；并于磋商截止时间前递交至采购代理机构以实际到账为准：

收款人：中金招标有限责任公司吉林省分公司

开户行：招商银行长春分行营业部

账 号：431 901 478 010 801

行 号：308 241 000 039

15.4 任何未按第 15.1 款和第 15.3 款规定提交磋商保证金的响应文件，将被视为非实质响应而按第 25 款规定予以拒绝。

15.5 未成交的供应商的磋商保证金，将在成交通知书发出后五个工作日内退还，不计利息。

15.6 成交的供应商的磋商保证金，在成交的供应商按规定签署合同，并交纳了履约保证金（如果有）及成交服务费后 5 个工作日予以退还，不计利息。

15.7 若发生下列情况之一，采购代理机构在书面通知后有权没收磋商保证金：

如果供应商在第 16.1 款规定的响应文件有效期内撤回响应文件；

成交供应商如果：

- i 未根据第 32 款规定签订合同；
- ii 成交后未按第 33 款规定提交履约保证金；
- iii 成交后未按第 34 款规定缴付成交服务费。

16 响应文件有效期

- 16.1 响应文件将在**响应文件开启日期后 90 天内有效**。响应文件有效期比规定短的可以视为非响应标予以拒绝。在响应文件有效期内，供应商不得要求更改、修改响应文件或撤回响应文件。
- 16.2 在特殊情况下，采购代理机构可于响应文件有效期满之前书面要求供应商同意延长有效期。要求与答复均应为书面形式往来。供应商可以拒绝上述要求而其磋商保证金不被没收。对于同意该要求的供应商，既不要求也不允许其修改响应文件，但将要求其响应延长磋商保证金的有效期。

17 响应文件的式样和签署

- 17.1 供应商应按照本须知的要求编制响应文件，逐项逐条响应采购文件。
- 17.2 供应商应准备一份正本和四份副本响应文件，在每一份响应文件上编上页次，装订成册，并要明确注明“正本”和“副本”，一旦正本和副本发现差异，以正本为准。
- 17.3 响应文件正本须打印或用不退色墨水书写并由单位负责人或经其正式授权并对供应商有约束力的人签字，后者须将单位负责人“授权委托书”以书面形式附在响应文件中。**响应文件的每一页须由签署响应文件的被授权代表小签并加盖公章**，响应文件的副本可采用正本的复印件。未经有效签署的响应文件将被作为非实质响应而被拒绝。
- 17.4 除供应商对错处作必要修改外，响应文件中不许有加行、涂抹或改写。若有修改须由签署响应文件的被授权代表在旁边签字才有效。

D 响应文件的递交

18 响应文件的密封和标记

- 18.1 供应商应将响应文件正本和所有副本分开密封装在单独的信封中，并在信封上标明“正本”或“副本”，然后再将所有信封装在一个外信封中。
- 18.2 内外信封均应：
- 1) 按第三篇“响应资料表”所示地址递交采购代理机构。
 - 2) 标明项目名称、项目编号及“响应资料表”中规定的响应文件开启日期和时间前“不准启封”的字样。
 - 3) 写明供应商名称和地址，以便原封退还迟交的响应文件。
- 18.3 如果外信封未按第18.2款规定密封和标记，采购代理机构对响应文件的误投或提前拆封不负责任。
- 对由此造成提前开封的响应文件，采购代理机构将予以拒绝，并退回供应商。
- 18.4 磋商保证金和首次报价一览表，除在响应文件中提供外，还应以信封分别单独密封，随响应文件一同递交。

19 递交响应文件的截止时间

19.1 采购代理机构收到响应文件的时间不得迟于第三篇“响应资料表”中规定的截止时间。

19.2 采购代理机构可按照第7款的规定修改采购文件并酌情延长提交响应文件的截止时间，因此，已规定的采购代理机构和供应商的一切权利和义务将按延期后的递交响应文件截止时间履行。

20 迟交的响应文件

20.1 根据第19款规定，采购代理机构将拒绝任何晚于递交响应文件的截止时间交到的响应文件。

21 响应文件的修改和撤回

21.1 供应商在提交响应文件后可对其响应文件进行修改或撤回，但采购代理机构须在提交响应文件截止时间前收到该修改或撤回的书面通知。

21.2 供应商对响应文件的修改或撤回的通知应按第17款和第18款规定进行准备，密封，标注和递送。

21.3 递交响应文件截止时间后不得修改响应文件。

21.4 供应商不得在递交响应文件截止日起至第16款规定的响应文件有效期期满前撤销响应文件，否则采购代理机构将按第15.7（1）款规定没收其磋商保证金。

21.5 不论成交与否，被采购代理机构接受的响应文件一律不予退还。

21.6 经供应商确认的响应文件具有法律效力。与采购代理机构及采购人的任何个人的口头协议均不能影响响应文件的任何条款与内容。

E响应文件开启与竞争性磋商

22 响应文件开启

22.1 采购代理机构在供应商代表出席的情况下，在“响应资料表”规定的地点和时间响应文件开启，出席代表需登记以示出席。

22.2 按照第21款规定，提交了可接受的“撤回”通知的报价将不予开封。

22.3响应文件开启时，采购代理机构对各供应商的首次报价不进行公开宣读。

22.4 采购代理机构将做记录，记录包括供应商名称、报价、是否有磋商保证金等。最后由专家评委签字确认。

23 评审和磋商过程的保密性

23.1 公开响应文件开启后，直至向成交的供应商授予合同时止，凡与审查，澄清，评估和竞争性磋商的有关资料以及有关授予合同的意向等，均不得向供应商及与磋商小组无关的其他人透露。

23.2 在评审和磋商过程中，如果供应商试图在响应文件审查，澄清，竞争性磋商及授予合同方面向采购代理机构和磋商小组成员施加任何影响，以不正当手段参与竞争，其报价及在磋商中的任何承诺将被拒绝。

24 响应文件的澄清

24.1 为有助于对响应文件的审查、评估和比较，采购代理机构可以请供应商澄清其报价内容。提出澄清的要求与答复均应是书面的。

25 响应文件的初审

- 25.1 响应文件开启后，竞争性磋商小组将审查响应文件是否完整；有无提供所需的磋商保证金；是否恰当地签署；有否计算错误；是否大致编排有序等。
- 25.2 根据26款规定对报价展开竞争性磋商之前，竞争性磋商小组将确定每一报价是否对采购文件的要求做出了实质性的响应。所谓做出实质性响应的报价指的是符合采购文件要求的全部条款和条件和规格而无任何重大偏离或保留。重大偏离或保留系指实质上影响到合同项下的技术内容、质量、性质等，或指与采购文件有实质不一致，限制了合同项下采购人的权利和供应商的义务，或对该重大偏离的修改对提交实质性响应报价的供应商将不公平。竞争性磋商小组决定响应文件的响应性是基于响应文件的内容本身而不靠外部的证据。
- 25.3 竞争性磋商小组将拒绝被定为非响应性的报价，供应商不能通过修正或撤销不符之处而使其报价成为响应性报价。
- 25.4 竞争性磋商小组将对确定为实质上响应的报价进行审核，看其是否有计算上和累加上的算术错误，修正错误的原则如下：
- (1) 如果用数字表示的金额和用文字表示的金额不一致，应以文字表示的金额为准。
 - (2) 当单价和数量的乘积和总价不一致时，以单价为准，并修正总价。
- 25.5 竞争性磋商小组将按上述修正错误的方法调整响应文件中的分项报价，调整后的价格在磋商之前应对供应商具有约束力。如果供应商不接受修正后的价格，则其报价将被拒绝，其参加磋商的资格将被取消，其磋商保证金将被没收。
- 25.6 竞争性磋商小组将允许修正响应文件中不构成重大偏离的，微小的，非正规的，不一致的或不规则的地方，但这些修正不能影响任何供应商在磋商开始前相应的名次排列。
- 25.7 响应文件开启结束，竞争性磋商小组将对供应商的响应文件进行初步评审。
- 供应商若不符合下述要求中任何一项，其初步评审不合格，响应文件将被否决：
- (1) 供应商未提交磋商保证金或金额不足；
 - (2) 响应文件有效期不足的；
 - (3) 未按照采购文件规定要求签署、盖章；
 - (4) 未按照采购文件规定提供合格的单位负责人授权书或单位负责人授权人的转授权书的；
 - (5) 供应商有违法违纪行为，或在过去三年中有重大的质量、信誉等问题；
 - (6) 响应文件中提供虚假或失实资料的；
 - (7) 供应商以明显低于成本价的价格恶意竞争的；
 - (8) 不符合法律、法规。

初审表

检查内容		供应商
资格	1. 具有独立承担民事责任的能力具有独立承担民事	

性审查	责任的能力(法人或其他组织的提供营业执照等证明文件)；	
	2. 生产企业的，所投产品属第一类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《第一类医疗器械生产备案凭证》；所投产品属第二类、第三类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》。 供应商为经营企业的，所投产品属第二类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《第二类医疗器械经营备案凭证》；所投产品属第三类医疗器械的，应提供食品药品监督管理部门颁发的《医疗器械经营许可证》。 投标产品若纳入中华人民共和国医疗器械监督管理的，第一类医疗器械须具有备案凭证，第二、三类则应取得监督管理部门颁发的相应的《中华人民共和国医疗器械注册证》及《医疗器械产品注册登记表》，若已办理两证合一则只需提供《医疗器械注册证》	
	3. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度(提供2022年至今任意一个月的财务状况报告,包含但不限于:资产负债表、利润表、现金流量表;新成立公司可提供供应商基本户开户银行出具的资信证明)；	
	4. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料(提供承诺书,格式自拟)；	
	5. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录(提供2022年至今任意一个月的依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料,依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商,应提供文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金)；	
	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(提供书面声明,格式自拟)；	
	7. 供应商为未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商(提供承诺,格式自拟)；	
	8. 单位负责人为同一人或存在直接控股、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(提供声明,格式自拟)。	
符合	1. 响应报价符合采购文件中的规定；	

性审查	2. 按采购文件中的要求提交了磋商保证金，保证金金额和形式符合采购文件要求；	
	3. 响应文件未含有采购人不能接受的附加条件的；	
	4. 响应文件中应包含采购文件中提供的格式文本，符合采购文件规定；	
	5. 供应商按照采购文件规定要求签署、盖章；	
	6. 提交的响应报价为非可调整的价格；	
	7. 符合采购文件中合同履行期限的要求；	
	8. 对采购文件的实质性要求作出响应；	
	9. 供应商不存在串通投标行为。	
结论		

注：本表中符合评审内容要求的写“√”，不符合评审内容要求的写“×”。结论为“合格”或“不合格”。

详细评审表

序号	评分项	评分分项	基准分值	评分标准
1	价格因素分(30分)	报价得分	30分	<p>满足磋商文件要求且评审价格最低的价格为评标基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：响应报价得分=(评标基准价/评标价格)×30。</p> <p>注：如磋商小组认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，将要求供应商在评审现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；供应商不能证明其报价合理性的，磋商小组将其作为无效投标处理。</p>
2	商务因素分(5分)	业绩	5分	<p>供应商每提供一份自2020年1月1日以来的同类业绩得1分，最高得5分。（评分依据：响应文件中附清晰的合同或中标通知书复印件）</p>
3	技术因素分(50分)	技术参数	30	<p>磋商文件的技术需求中分为重要参数（即星号条款）和一般参数（即非星号条款），其中每一项*号条款负偏离，此项评审不得分；非*条款有一项负偏离扣3分，直至扣完为止（评分依据：技术偏离表，如虚假响应或提供虚假证明材料，采购人及磋商小组有权追究其法律责任，并将违法情况上报主管部门，申请将其行为公示于信用中国网站</p>

				(www.creditchina.gov.cn) 和中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn))。
		质量保证措施	10 分	供应商质量保证体系健全, 质量保证措施及安全保证措施详细可靠, 得 10 分; 质量保证体系健全, 质量保证措施及安全保证措施比较可靠, 得 6 分; 质量保证体系不健全、质量保证措施及安全保证措施不可靠, 得 2 分; 未提供质量保证措施不得分。
		安装调试方案	5 分	供应商拟提供的安装调试方案切实可行的, 得 5 分; 供应商拟提供的安装调试方案一般可行的, 得 3 分; 安装调试方案与采购人需求不契合或未提供供货方案的, 得 1 或 0 分。
		供货方案	5 分	要求供应商根据项目实际情况制定出确实可行的供货方案, 供货方案充分满足采购人要求, 优质、高效的, 得 5 分; 供货方案基本满足采购人要求的, 得 3 分; 供货方案不满足采购人要求或未提供供货方案的, 得 1 或 0 分。
4	服务因素分(15 分)	质保期	5 分	在满足磋商文件要求的基础上延长 1 年得 2 分; 延长 2 年得 5 分(评分依据: 响应文件中附承诺函)。
		售后服务方案	10 分	方案内容包含但不限于: 应急响应时间、服务团队配置等, 具体评判标准如下: 方案合理, 针对性强, 很全面的得 10 分; 方案较合理, 针对性较强, 较全面的得 6 分; 方案较一般, 针对性一般, 不全面的得 2 分; 未提供此项内容不得分。

26 竞争性磋商

26.1 在初审的基础上, 由磋商小组与初审合格的供应商进行竞争性磋商。

26.2 磋商小组将在根据第25款得出的响应性报价基础上与各供应商展开磋商。

26.3 磋商的基础是供应商须知第11款规定的报价。

26.4 磋商小组在磋商中, 除与供应商就价格方面进行磋商, 磋商内容还要包括下列方面:

- (1) 响应文件中报的履行期限、履行地点;
- (2) 付款方式及价格风险;
- (3) 所投货物内容偏差的调整;
- (4) 核实供应商在同类项目上的资质;
- (5) 合同履行和合同仲裁。

26.5 磋商结束后, 磋商小组要求所有参加磋商的供应商在规定时间内进行最后报价。

27 评审的原则和标准

- 27.1 评审原则：1) 评审过程遵循公平、公正、诚信、择优的原则；2) 资格审查合格的供应商，均有同等机会参加竞争性磋商；3) 对所有供应商响应文件的评估和比较都采用相同程序和标准；4) 评审过程中坚持物有所值及维护采购人利益的原则。
- 27.2 评审标准：1) 资格证明文件真实、有效、完整，且无诚信不良记录；2) 已交纳足额磋商保证金；3) 报价合理，并满足采购文件要求，但最低报价并非成交的唯一标准；4) 配置较完善，且满足采购文件技术需求方面的要求和履行期限。

F 授予合同

28 授予合同的准则

- 28.1 磋商小组应当根据综合评分情况，按照评审得分由高到低顺序推荐 3 名以上成交候选供应商，并编写评审报告。符合“市场竞争不充分的科研项目，以及需要扶持的科技成果转化项目”情形的，可以推荐 2 家成交候选供应商。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术需求响应程度优劣顺序推荐。
- 28.2 除第31款规定外，磋商小组将合同授予其响应文件满足采购文件全部实质性要求且按评审因素的量化指标评审得分最高的供应商为成交供应商。
- 28.3 根据财库〔2015〕124 号采用竞争性磋商采购方式采购的政府购买服务项目（含政府和社会资本合作项目），在采购过程中符合要求的供应商（社会资本）只有 2 家的，竞争性磋商采购活动可以继续。采购过程中符合要求的供应商（社会资本）只有 1 家的，采购人（项目实施机构）或者采购代理机构应当终止竞争性磋商采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动。
- 28.4 不能保证最低报价的供应商最终成交。

29 资格后审

- 29.1 在没有进行资格预审的情况下，磋商小组将对所选择的提交了响应文件的评审得分最高的供应商是否有资格能圆满地履行合同做出确认。
- 29.2 审查将根据供应商按照第13款规定提交的资格证明文件和磋商小组认为其他必要的、合适的资料，对供应商的财务、能力等进行审查。
- 29.3 如果审查通过，则将合同授予该供应商；如果审查没有通过，则否决其成交资格。在此情况下，磋商小组将对下一个评审得分次高的供应商的能力做类似的审查。

30 采购人在授予合同时变更货物内容的权利

- 30.1 采购人有权在授予合同时按第三篇“响应资料表”规定的幅度内报经政府采购监督管理部门批准后对货物予以增减，并以原来的单价进行计算。

31 成交通知

- 31.1 响应文件有效期期满前，采购代理机构将以书面形式通知成交供应商。
- 31.2 采购代理机构向成交供应商发出书面通知的同时，采购代理机构通知落选的供应商，而不提原因，并按第15款规定退还其磋商保证金。

31.3 成交商接到成交通知后，需要向采购代理机构缴纳成交服务费，领取成交通知书时须向采购代理机构出示成交服务费的缴纳凭证，如未按竞争性磋商文件足额缴纳，采购代理机构不予发放成交通知书，由此所造成的损失由成交商自行承担。成交通知书是合同的一个组成部分。

32 签署合同

32.1 成交供应商在收到成交通知书后30天内，应派授权代表与采购人商讨、签订合同。供应商成交后不得拖延或拒绝签署合同。

33 履约保证金：无

34 成交服务费

34.1 成交商在接到成交通知后，须向采购代理机构足额缴纳服务费，收费标准：货物和服务类按采购预算金额的 1.5%收取；中标服务费金额不足人民币 3,000.00 元的，按人民币 3,000.00 元收取。

34.2 成交服务费的收取应按招标委托协议办理。

34.3 成交服务费只接受电汇形式。

34.4 成交供应商如未按第34.1款、第34.2款规定办理，采购代理机构将没收其磋商保证金。

35 竞争性磋商小组评标中发现供应商有下列情形之一的，应当认定属于串通行为，相关供应商的响应文件将被否决，并在评审报告（评标纪要）中准确记录。

35.1 两家以上（含两家）供应商的响应文件中相同错误三处以上（含三处）；

35.2 两家以上（含两家）供应商的响应文件中加盖了对方的公章，或者相互装订了标有对方名称的文件材料、资格资信证明文件等；

35.3 两家以上（含两家）供应商响应文件相关内容的段落、字句、错别字等相同；

35.4 供应商串通的其他情形。

36 其他要求：

36.1 供应商应对“技术需求”的所有要求进行响应，不可以只对其中的一种或几种。每种货物只允许有一个报价，任何有选择的报价将不予接受。

36.2根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。如需要采购代理机构协助完成此项工作，采购人请在签订完合同后第一时间联系该项目负责人。

36.3 供应商不能列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单，查询请参照财库【2016】125号文件。信用信息查询渠道及截止时点：1、查询渠道：“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网【www.ccgp.gov.cn】；2、截止时点：2023年04月26日16时00分（由采购人或者采购代理机构查询）

第三篇 响应资料表

本表关于要采购的货物的具体资料是对第二篇“供应商须知”的具体补充和修改，如有矛盾，应以本资料表为准。

条款号	内 容
总 则	
1	采购人名称：大安市中医院 项目名称：大安市中医院遥测中央监护系统等一批医疗设备采购项目 项目编号：0773-2341GNJLHWCS0820 资金来源：其他财政资金
4	采购代理机构机构名称，地址，电话，传真： 采购代理机构机构名称：中金招标有限责任公司 地址：长春市净月区生态大街 3682 号伟峰东樾 11 号楼 2303 室（生态大街与天工路交汇） 邮编：130000 联系人：武娜、高欢 电话：0431-811507085
响应文件的组成	
15	磋商保证金金额：金额为人民币38000.00元。 磋商保证金有效期：应在响应文件有效期截止日后二十八(28)天内有效。 磋商保证金以电汇形式递交。
16.1	响应文件有效期：自响应文件开启之日起 九十（90）天
17.2	响应文件份数：一（1）份正本，四（4）份副本，一（1）份电子版；
响应文件的递交	
18.2	响应文件将递交以下地址即响应文件开启地点：大安市政务大厅三楼多功能厅
19.1	递交响应文件截止时间：2023年04月26日09:30时前（北京时间）
响应文件开启与评标	
22.1	响应文件开启时间：2023年04月26日09:30时（北京时间） 响应文件开启地点：大安市政务大厅三楼多功能厅
授予合同	
28.1	本项目采用综合评分法
30.1	数量增减变更：10%。
32	采购人有权按照自行选择的方式签署合同

第四篇 合同条款

_____（以下简称买方）在_____中所需_____（货物名称）经_____以_____采购文件实施采购。经评定，_____（以下简称卖方）为成交供应商。鉴于买方为获得以下货物，依据《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》及其有关规定，买卖双方同意按照下述的条款和条件，签署本合同。

一、合同文件

下列文件是构成合同的组成部分，应该认为是一个整体。彼此相互解释、相互补充。如果合同文件之间存在矛盾或不一致之处，以下述文件的排列顺序在先者为准。组成合同的文件如下：

1. 本合同书
2. 成交通知书
3. 响应文件（含澄清文件）

二、货物名称及数量

序号	标的名称	型号	数量	单价 (元)	分项合计 (元)
1					
2					
3					
合计					

三、合同金额

本合同金额为(大写)_____人民币（¥：_____元人民币）。

合同金额应包含本招标内容全部工作所需的一切费用，包括各项成本、利润、税金等。

四、付款和支付方式

合同签订后支付总价款的 30%（¥：_____人民币），设备验收合格后支付总价款的 60%（¥：_____人民币），剩余总价款的 10%（¥：_____人民币）一年后支付。

五、交货时间和交货地点

交货时间：_____。

交货地点：_____。

六、质量保证和服务承诺

本合同的质量保证和服务承诺：

- 1、送货安装到位。
- 2、免费现场调试设备。
- 3、免费负责医院操作人员技术培训。
- 4、提供免费的技术、业务咨询服务。
- 5、产品终身维修，保修期内完全免费，在保修期满后，收取维护的成本费。
- 6、质保期 1 年，自验收之日起计算，接到故障报告后 24 小时内电话指导，48 小时内到达现场维修。

七、验收标准和要求

本合同的验收标准和要求：按照成交供应商响应文件要求验收。

八、合同中止、解除

1. 因客观不可预见，致本合同不能履行，本合同可中止；待影响消除后，本合同继续履行；
2. 遇不可抗力因素或国家政策变化，本合同可解除；
3. 因一方违约，另一方可解除本合同；

九、争议解决

本合同发生争议，由双方协商或由政府采购监管部门调解解决，协商或调解不成时按以下第 2 种方式解决：

1. 长春仲裁委员会仲裁；
2. 向买方所在地人民法院提起诉讼。

十、合同生效及其它

合同将在双方签章盖章后开始生效。

本合同一式四份，具同等法律效力。买方叁份，卖方一份。

十一、补充条款

如需修改或补充合同内容，经协商，双方可签署书面修改或补充协议，该协议将作为本合同的一个组成部分。

买方：

卖方：

签约代表:

签约代表:

签约日期: 年 月 日

签约日期: 年 月 日

合同条款响应一览表

说明：

- 1) 供应商必须对应谈判文件的第四章合同通用条款逐条应答并按要求填写下表，**作为响应文件的必要组成部分。**
- 2) 对完全响应的条目在下表相应列中标注“o”。对有偏离的条目在下表相应列中标注“x”，并简述偏离内容。

序号	合同条款条目	完全响应	有偏离	偏离简述
1	合同项目			
2	合同总价			
3	合同组成			
4	技术要求			
5	合同设备包装、交货、安装、调试、验收			
6	质量保证及售后服务			
7	付款方式			
8	技术服务			
9	不可抗力			
10	索 赔			
11	违约与处罚			
12	合同终止			
13	法律诉讼			
14	其 他			

供应商授权人签字（公章）：

日期：

合同格式

（以下简称“买方”）为一方和（以下简称“卖方”）同意按以下条款签署本合同（以下简称“合同”）：

1. 本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

- 1) 合同通用条款
- 2) 谈判文件
- 3) 供应商提交的谈判文件和谈判分项报价表
- 4) 货物说明一览表
- 5) 技术规格与要求（包括图纸，如果有的话）
- 6) 技术规格偏离表
- 7) 成交通知书

2. 合同供货范围和条款

本合同的范围和条件应与上述合同文件规定的相一致。

3. 货物和数量

货物和数量详见“货物说明一览表”。

4. 合同总额RMB： ，详见投标分项报价表。

5. 付款条款：

6. 交货时间和地点：

7. 合同生效

买方： 卖方：

开户银行： 开户银行：

银行账号： 银行账号：

买方签字盖章： 卖方签字盖章：

第五篇 技术需求一览表

项目名称：大安市中医院遥测中央监护系统等一批医疗设备采购项目

项目编号：0773-2341GNJLHWC0820

项目名称	数量	技术要求	备注
大安市中医院遥测中央监护系统等一批医疗设备采购项目	1 批	详见第六篇	无
1、付款方式：合同签订后支付总价款的 30%，设备验收合格后支付总价款的 60%，剩余总价款的 10% 一年后支付。			
2、合同履行期限：自签订合同之日起 15 日内。			
3、交货地点及方式：大安市中医院指定地点。			
4、质保期：一年。			

第六篇 采购需求

一、设备名称：遥测中央监护系统（1拖4） 数量：1台

设备技术参数：

1. 中央站

1.1 主机为医用主机。

1.2 存储容量不小于 500G，内存不小于 4G，采用英特尔酷睿 i5 代双核处理器。

1.3 采用彩色不小于 22 英寸双屏显示。

1.4 单屏同时显示不小于 32 张床位信息，主机可拓展显示不小于 128 床，2-4 个屏幕显示，每床位信息显示包含 1 道波形及 6 个参数。

1.5 重点观察界面可显示相关床位 72 小时全部参数趋势数据，大于 12 道波形。

1.6 联网方式：可联网床位数不小于 128 张，网络连接方式：支持有线、无线、遥测及混合联网。

1.7 全息波形回顾：具有 720 小时的全息波形回顾。

1.8 打印方式：具备连接激光打印机功能，输出任意格式报告，具有分事打印，连续打印，多段心率失常编辑打印功能。

1.9 遥测方式：采用生物医学遥测标准，可同时对心电，血氧，血压，脉搏，呼吸体温参数进行遥测。

1.10 遥测距离：具有医疗专用的 TDMA 拓展功能，可根据临床要求进行蜂窝拓展功能，建筑内最大的遥测距离可拓展至 200 米，明视距离可达到 500 米。

1.11 报警参数设置：具有全参数报警门限设置及声光双重报警功能。

1.12 具备成人、小儿、新生儿孕妇四种病人配置，支持 U 盘导入导出配置。

1.13 数据储存：可储存不少于 5 万数据。

1.14 界面：中/英文操作界面。

1.15 通信：TDMA 数字通信，数据传输。

1.16 在线频点调节功能：无线频点在线调节功能，便于医院随时扩展监护床位。

2. 动态多参数遥测监护仪性能描述

2.1 屏幕：不小于 3.5 寸大屏幕液晶显示，数据清晰、准确、带背光。

2.2 六参数遥测：心电、心率、无创血压、血氧、呼吸和体温。

2.3 数字显示清晰易看、准确，体积小，便于携带。

2.4 智能电源管理、功耗低，连续使用 48 小时以上。

2.5 大于 25 个遥测频率可供选择，避免干扰。

2.6 血压测量结果和出错信息全中文显示。

2.7 具有护士呼叫功能。

2.8 具有软件校准功能，方便、快捷。

2.9 2 种以上工作模式可选，心电血氧模式、心电血氧血压呼吸体温模式。

二、设备名称：功率单车 数量：1台

设备技术参数：

1. 能够准确测量踩踏功率。

2. 可根据训练任务自动调整阻力大小。

*3. 可实现恒定功率训练。

4. 具有阻力智能调节功能。

5. 坐鞍高度人工调节功能（从 90 到 126 厘米）。
6. 具有手把角度调节功能（360° 角）。
7. 不下于 10 个自定义的功率方案。
8. 可选择的 5 个以上预先确定方案。
9. 用户可自定义运动方案。
- *10. 具有多种心脏康复的运动方案。
11. 负荷范围 6-999W。
12. 显示屏不小于 6.25 寸。

三、设备名称：上下肢有氧训练车（便携式） 数 量：1 台

设备技术参数：

1. 用于上下肢有氧代谢能力的训练。
- *2. 采用权威准确的机械阻力原理作为阻力方式。
3. 可以通过恒阻力的方式进训练, 左右两次阻力和曲柄长度均可单独可调。
4. 显示与分析：具有时间、转速等指标。
5. 车身设计简单，便于移动，并适合轮椅使用者使用。
6. 训练模式：无极阻力调节。

四、设备名称：坐姿蹬踏训练器 数 量：1 台

设备技术参数：

1. 显示屏：不小于 8.0 英寸 LCD 触摸屏。
2. 语音功能：音量 0-30 级可调，最大分贝可达 82 分贝。
3. 训练模式：定时模式、定时定次模式、处方模式。
4. 训练阻力：0-160N，最小精度 1N。
5. 训练时间：0-600 分钟。
6. 训练次数：可设置范围为 0-9999 次。
7. 心电采集：具有心电采集功能，可在大屏上实时显示心电曲线图和心率值。
8. 血氧采集：具有血氧采集功能，可在大屏上实时显示出血氧值。
9. 血压采集：具有血压采集功能，可在大屏上实时显示血压值。

五、设备名称：体外反搏系统 数 量：1 台

设备技术参数：

1. 以心电 R 波为触发信号，以 QRS 波为判别依据。
- *2、触发模式：心电 R 波正负可触发，可以满足慢性房颤病人使用(提供相关证明资料)。
- *3、设备具有超静音设计，设备整机噪音≤63db(A) (需提供检测报告)。
- 4、设有体外反搏舒适模式，并且有三级调节。
- 5、心电信号采集、血氧功能计算和系统控制模块化非集成式。
- 6、心电信号增益：四级增益，共模抑制比>80dB，心电检出门限不大于 0.25mV。
- 7、显示内容：脉波波形、D/S 峰值比、面积比，心电波形和心率值。
- 8、采用优质空气压缩机+变频技术，降耗降噪。
- 9、心率显示：35 次/min~165 次/min 时，心率显示误差-1 次/min—0 次/min，心率与脉率同频双显示。
- 10、具有氧饱和度监测功能，在治疗中实时显示指脉波、反搏波及其比值（D/S 比值）反

映治疗效果。

11、氧饱和度监测范围及精度：范围不低于 70%-100% 误差不大于 2%。

12、脉搏显示：35 次/min~165 次/min 时，脉率显示误差不大于 2 次/min。

13、指脉波波形采用滚动推进式显示，同屏可显示多个充气点和排气点周期，波形显示完整无覆盖。

14、治疗时间可以设定 5 到 60 分钟，可以 5 分钟为单位进行调节，治疗完成后自动停机。

15、压力可以调节高低，每次加或减 5 mmHg，压力单位以毫米汞柱和帕斯卡同屏双显示。

16、实时监测气囊压力，自动消除机械-电子延迟，确保反搏精准有效。

17、触摸工控液晶显示器。

18、防腰背疲劳支撑设计。

19、卡扣式治疗外囊套，容易包裹。

20、内囊充气受力均衡，耐用。

21、管道接头使用推拉快速接头。

22、具有多重安全保护措施，充分保证安全治疗。

*23、心电电极脱落保护功能，并弹出提示消息框，提供界面显示(提供相关证明资料)。

24、产品输入功率不高于 1500VA, 节能减排。

六、设备名称：膈肌起搏治疗仪 数 量：1 台

设备技术参数：

*1. 输出脉冲频率：工作频率：40Hz \pm 10%，复合频率（40Hz+2.5Hz） \pm 10%，（40Hz+10Hz） \pm 10%。

2. 输出脉冲峰值电压：脉冲峰值电压为 0V-15V, 分为 31 档调节，误差 \pm 15%。

3. 输出脉冲串时间间隔：输出脉冲串时间间隔可调节，分为 2s, 3s, 4s, 5s, 6s, 误差 \pm 10%。

4. 输出脉冲串宽度：1.2s \pm 10%。

5. 电极：电极采用纽扣电极，电极与控制器连接良好无松动。

*6. 脉冲宽度： \geq 300us。

7. 起搏次数：8~23 次/分钟，可选择。

8. 治疗时间（指每次治疗的持续时间）：5~60min 可选择，有倒计时功能。

*9. 噪音 \leq 40dB。

*10. 彩色触摸液晶屏，分辨率不小于 1024*600。

11. 内置电池：可持续供电。

七、设备名称：心电图机 数 量：1 台

设备技术参数：

1. 心电采集。

1.1 导联模式：标准 12 导联、Nehb 导联。

1.2 信号输入：12 导联同步采集、同步打印。

1.3 输入电路：浮地输入，具有抗除颤电击防护功能。

1.4 耐极化电压： \pm 550mV。

1.5 时间常数： \geq 3.2s。

1.6 频率响应：0.05Hz~250Hz，高记录精度，更适合采集儿童心电波形。

1.7 噪声电平： \leq 15 μ v（峰峰值）。

1.8 增益类型：1.25、2.5、5、10、20、40、10/5、20/10 mm/mV，自动增益。

- 1.9 输入回路电流： $\leq 0.1 \mu A$ 。
- 1.10 患者漏电流： $< 10 \mu A$ 。
- 1.11 共模抑制比： $> 89dB$ 。
- 1.12 采样率：8000Hz。
- 1.13 标准灵敏度：10 mm/mV $\pm 2\%$ 。
- 1.14 灵敏阈： $\leq 20 \mu V$ （峰峰值）。
- 1.15 定标电压：1 mV $\pm 5\%$ 。
- 1.16 A/D 转换：24 位。
- 1.17 滤波功能：具有交流、肌电和基线漂移滤波功能。
2. 心电诊断及分析
 - 2.1 超长时间电影回放，支持 300 秒钟波形冻结、全息电影回放，方便异常心电波形捕捉。
 - 2.2 特有观察模式，特有手动/自动心率不齐检查，可自动检测并打印心率不齐波形。
 - 2.3 成人\儿童专用分析算法、明尼苏达码编码系统，分析更准确。
 - 2.4 具有起搏器检测功能。
 - 2.5 支持心率不齐检查、起搏检测、R-R 分析、Cabrera 等多种测量、分析方式。
 - 2.6 心电波形测量参数：心率，PR 间期，QRS 时限，QT/QTc 间期，P/QRS/T 轴，RV5/SV1 电压，RV5+SV1 电压。
 - 2.7 节律记录时间：采集 30~300 秒波形用于节律分析。
 - 2.8 支持 HRV 信息采集。
 - 2.9 支持心电向量采集分析，可精细地记录心动周期中各瞬间综合心电向量的大小、方向及变化过程。
3. 心电记录
 - 3.1 记录方式：热点阵印字系统。
 - 3.2 记录格式：3 \times 4，3 \times 4+1R，3 \times 4+3R，6 \times 2，6 \times 2+1R，6 \times 2+3R，12 \times 1，12 \times 1+1R。
 - 3.3 记录模式：省纸、自动、手动、上传、周期、自动触发。
 - 3.4 记录速度：5 mm/s，6.25 mm/s，10 mm/s，12.5 mm/s，25 mm/s，50 mm/s 误差 $\pm 3\%$ 。
 - 3.5 记录纸规格：210mm \times 140mm(推荐使用) 或 210 mm \times 150 mm 记录纸。
4. 输入输出
 - 4.1 支持 HL7 接口协议，方便联网共享。
 - 4.2 支持有线/无线联网。
 - 4.2 多种数据存储方式，内部存储 ≥ 5000 （ecg 格式）病历，并支持大容量 SD 卡、U 盘。
 - 4.3 高性能手写触摸屏，标准 PC 键盘配合快捷功能键。
 - 4.4 支持外接扫描枪，完成条码等病人信息输入。
 - 4.5 灵活选择输出 ECG、XML、JPEG、DICOM、PDF 多种数据格式。

八、设备名称：彩超（3 探头） 数 量：1 台

设备技术参数：

1. ≥ 21 英寸 LED 高分辨率液晶监视器，采用 IPS 技术，无闪烁，不间断逐行扫描，宽视野、高对比，清晰动态显示图像，可倾斜、旋转和可折叠。
- *2. 液晶触摸屏 ≥ 15 英寸（1920*1080），可通过手指任意位置滑动触摸屏进行翻页，触摸屏的菜单支持用户自定义，可带手套操作触摸屏，触摸屏角度单向调节 $\geq 30^\circ$ 。
3. 触摸屏能进行患者档案管理、图像预览和图像输出操作等。
4. 触摸屏可显示字母数字键盘，通过触摸屏可直接输入数字、字母等信息，实现快捷操作。
5. 触摸屏能与主显示器同步显示相同超声图像(提供证明材料)。

- *6. 触摸屏画图示教，方便远程诊断、学生带教等场景进行互动交流。
- 7. 支持触摸屏快速两点距离测量。
- 8. 智能程序化操作流程编辑功能，如：自动注释、体标（体标上探头的位置和方向）等，提高扫查效率。
- 9. 自动工作流，可根据医生习惯自定义检查规范，减少重复操作。
- 10. 主机测量结果自动传输至超声工作站，节约出报告的时间。
- 11. 具备无针触点式探头接口 ≥ 4 个。
- 12. 人性化人机工程学探头设计，无针式探头接口，探头前端采用特殊材料有效降低热效应，提高图像质量，延长探头使用寿命。
- 13. 数字化二维灰阶成像单元及 M 型显像单元。
- 14. 数字化频谱多普勒显示和分析单元数字化频谱多普勒显示和分析单元（包括 PW、CW 和 HPRF）。
- 15. 高分辨率二维图像及 M 型显示模式（包括灰阶 M 型和彩色 M 型）。
- 16. 彩色多普勒成像：彩色多普勒速度图，彩色多普勒能量图，方向多普勒能量图。
- 17. 组织多普勒成像：组织多普勒、组织速度成像、组织速度 M 型。
- 18. 全数字化多波束形成器。
- 19. 组织谐波成像技术。
- *20. 立体血流成像技术，CF 模式下呈现立体血流（非四维探头下融合成像技术和重建三维成像）（提供腹部单晶体探头证明图片）。
- 21. 高清晰斑点噪音抑制技术，智能的消除图像固有斑点噪音提高图像的清晰度 ≥ 11 级调节，支持 3D/4D 和造影模式。
- *22. 宽频、多频可变频成像，二维基波和谐波、彩色、频谱多普勒分别独立变频，所有模式频率可视可调，并可于屏幕上显示具体数值。
- 23. 数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹技术。
- 24. 双幅实时动态显示功能，同屏显示二维及彩色血流的实时图像，自动提高线密度，不降低帧频，保证获得高质量图像。
- 25. 侧向增益调节功能，可迅速校正侧向增益补偿，提高图像整体均匀性。
- 26. 梯形拓展成像功能，扩大扫查视野。
- 27. 二维声束偏转技术，改变声束偏转方向，优化神经、血管扫描。
- 28. 标配探头均支持彩色模式的彩色立体血流显示。
- 29. 智能一键优化技术，单键操作瞬间优化增益、多普勒速度、基线等参数，适用于所有成像探头。
- 30. 屏幕显示最大可视可调动态范围 $\geq 280\text{dB}$ ，可逐级 2dB 可视调节。
- 31. 声束自适应技术：通过调整声速并匹配当前图像，优化对肥胖、困难病人条件的超声扫查提高组织细节及边界，触屏单键操作（非通过肌骨、液性、脂肪、普通进行选择）。
- 32. 穿刺针增强技术，提高穿刺介入时穿刺针显影，并支持穿刺针实时双幅增强显示。
- 33. 原始数据处理功能，数据储存后，可对回放的常规图像进行多种参数调节。
- 34. 测量和分析：（B 型、M 型、频谱多普勒、彩色模式）。
- 35. 图像存储与（电影）回放重现单元。
- 36. 输入/输出信号：
- 37. 输入：音频。
- 38. 输出：DVI、音频。
- 39. 支持 ECG/PCG 信号。
- 40. 连通性要求：

41. 支持有线和无线网络连接，机器内置云诊平台账号与云诊平台系统无缝连接，一键上传数据到云端，可实现超声远程会诊、辅助诊断功能。
42. DICOM3.0 医学数字图像格式 (DICOM 可以作为中央服务器远程读取、调入、存储图像)。
43. 远程会诊系统：可通过超声主机操作面板一键上传图片及测量数据至远程会诊中心的电脑或会诊专家的手机，通过普通 PC 端和手机 APP 还原超声主机测量界面重新测量和注释，随时随地远程出具超声图文报告。
44. 远程电子化档案：患者档案的检查图像和诊断报告进行云备份，并提供二维码，患者通过手机扫描二维码即获得报告及图像信息（提供二维码图片证明）。
45. 远程维护：远程系统软件更新、故障在线求助等功能，用户可在云端下载最新系统软件版本自动升级。
46. 移动图像传输方案：蓝牙与有线传输。
47. 图像管理与记录装置：
48. 超声图像存档与病案管理系统。
49. 触摸屏可快速浏览患者不同时间、不同部位的检查信息和已存储图像。
50. 系统硬盘 $\geq 900\text{GB}$ ，可永久存储动、静态图像，触摸屏可显示硬盘容量数据信息，保证系统运行速度。
51. DVD - RW 刻录机。
52. 一键快速将图像存储至 USB 或移动硬盘，无需进入后台进入操作，PC 直接可读取。
53. 客户报告系统。
54. 系统通用功能：
55. 监视器： ≥ 21 英寸高分辨率医用液晶监视器。
56. ≥ 15 英寸电容触摸屏，并支持触屏任意位置手势滑屏翻页（非点击翻页）。
57. 扫描方式：逐行扫描，高分辨率，全方位关节臂旋转。
58. 探头接口：可支持 ≥ 4 个无针接口（不含笔试探头）可随意互换使用。
59. 探头可与同品牌便携式超声设备互换使用。
60. 频率范围：超宽频带探头技术支持不同探头变频 1 MHz 到 22MHz 之间选择，显示频率最高 22MHz（提供证明图片），以满足科室未来发展需求。
61. 穿刺导向：可选配穿刺导向装置。
62. 二维灰阶显像主要参数：
63. 扫描速率：
64. 凸阵探头，全视野，18cm 深度时，帧速率 ≥ 40 帧/秒。
65. 接收方式：多倍信号并行处理。
66. 数字式声束形成器：数字式全程动态连续聚焦，数字式可变孔径及动态变迹，A/D $\geq 14\text{bit}$ 。
67. 回放时间预设 ≥ 1400 秒。
68. 预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件，减少操作时的调节，并以脏器图形化直观显示并配有部位名称，而非单独的中文或英文显示（提供证明材料）。
69. 增益调节：B/M 可独立调节，TGC ≥ 8 段，SGC ≥ 8 段。
70. 最大扫查深度 $\geq 38\text{cm}$ 。

九、设备名称：手动病床（双摇床） 数 量：7 台

设备技术参数：

1. 规格：2100 \times 980 \times 500mm。
2. ABS 床头床尾为可拆卸式并有暗藏锁定装置，带有病例卡槽，床头内置不锈钢管支架厚

度 2.0mm， 床头配有防撞角及防撞轮。

3. 床板冷轧钢板一次性冲压成形，厚度 1.0mm，防滑，透气，床框由 40×80 方管，厚度 1.3mm，床腿由 50×50mm 冷轧方管焊接而成，厚度 1.0mm，背位 0-75 度，腿位 0-45 度。

4. 摇杆转动系统采用双向到位无极限保护螺杆，配不锈钢立柱护栏， 带有自锁装置， 光性好，耐腐蚀，无毒环保。

5. 脚轮双面刹车复位踏板、解刹静音轮，四只全刹轮保证各方向均可制动，带复位踏板解刹功能，轴承采用上下双轴承且为封闭式，保证脚轮推动时轻松省力，封闭式设计保证不会有杂物进入。

6. 结构：主轴 A3 材质，主架、轮片内衬、刹车踏板，PA6 高强度尼龙材质。

7. 床体配有山型引流挂钩。配有床垫。

十、设备名称：注射泵 数量：4 台

设备技术参数：

1. 注射量范围：0mL~10000mL，<100mL 可按 0.1mL 递增或递减，≥100mL 可按 1mL 递增或递减。

2. 注射速度：10mL 注射器： 0.1mL/h~420mL/h，20ml 注射器： 0.1mL/h~650mL/h，30mL 注射器： 0.1mL/h~1000mL/h，50mL/60mL 注射器： 0.1mL/h~1600mL/h。

*3. 快速输注：10ml：200-420ml/h；20ml：300-650ml/h；30 ml：500-1000 ml/h；50 ml：800-1600 ml/h。

*4. 速度增量：0.1 mL/h ~1600mL/h，<100mL/h 可按 0.1mL/h 递增或递减，≥100mL/h 可按 1mL/h 递增或递减。注射精度：±2%（注射器误差不大于 1%）

*5. 注射模式：速度模式、时间模式、体重模式、简易模式。

6. 双操作输入模式：按键和穿梭键。

*7. 六种给药单位：ml/h；ml/min；mg/kg/min；mg/kg/h；ug/kg/h；ug/kg/min。

8. 报警功能：阻塞报警、注射器脱落报警、接近完成报警、注射完成报警、欠压报警、电池电量耗尽报警、交流掉电报警、电机异常报警、遗忘操作报警、开合报警、注射器推杆安装错误报警。

9. 其他功能：注射器自动识别、累计量显示、阻塞压力释放功能、静音功能、速度超范围控制、动态压力显示、交直流自动切换、残留提示、记忆功能、通道休眠功能、历史记录功能、护士呼叫功能、无线监视功能、报警音多级可调、单通道独立报警、夜间模式/省电模式、数据下载端口。

*10. 历史记录功能：可记录不少于 50000 条使用记录。

11. KVO：

a) 速度范围：0.1mL/h~1mL/h 可调，可按 0.1mL/h 递增或递减。

b) KVO 流速误差≤±5%。

12. 丸剂量注射速度：

10mL 注射器： 200mL/h~420mL/h。

20ml 注射器： 300mL/h~650mL/h。

30mL 注射器： 500mL/h~1000mL/h。

50mL/60mL 注射器： 800mL/h~1600mL/h。

丸剂量范围 1mL~5mL；可按 0.1mL 递增或递减。

13. 阻塞灵敏度：高中低三档可选择，分别为：0.02MPa~0.07Mpa；0.05MPa~0.10MPa；0.08MPa~0.14Mpa。

14. 电池工作时间：内部电池充电完成后，在夜间模式/省电模式下，注射泵以 5mL/h 的速

度进行注射：单通道可连续工作不小于 8 小时、双通道可连续工作不小于 5 小时。

十一、设备名称：上下肢主被动运动评估训练系统（4 台上下肢，1 个主被动联机组件） 数 量：1 套

设备技术参数：

- *1、设备采用 10.1 英寸平板电脑作为操作平台，分辨率不低于 1920*1200。
- *2、设备具有三种肢体训练方式：上肢运动训练、下肢运动训练、上下肢联动训练。
- 3、训练模式：主动模式，被动模式，助力模式；设备可根据患者运动状态自动切换主动模式和被动模式。
- 4、设备可通过智能检测患者肢体用力情况，并根据其用力程度，自动切换为主动运动或被动运动。
- 5、设备具有六种训练程序，分别为标准程序、等速训练、骨科训练、训练游戏、评估系统、处方训练。
- *6、训练游戏：具有 5 款互动游戏，分别为对称训练游戏（美味餐厅）、协调训练游戏（守卫家园）、等速训练游戏（打水栽花）、骨科训练游戏（快乐舞蹈）、联机训练游戏（极速奔跑），联机训练游戏可兼容 1~5 台设备互联训练。
- 7、评估系统中包含疼痛评估、等速肌力评估。
- 8、处方模式包含有：放松程序、力量和耐力程序、协调能力程序。
- 9、设备具有语音提示功能。
- 10、设备具有脉率、血氧监测功能，可使用耳夹和指夹进行监测，当训练者的血氧或脉率达到警戒值，设备将自动报警并降低训练强度。血氧仪支持蓝牙 4.0 BLE 协议。
- 11、具有用户管理功能，能够自动记录训练记录、训练报告。
- 12、可设置中文、英文，两种语言。
- *13、配置有 7 种训练附件，分别为脚踏板、小腿支架、标准手柄、手部绑带、前臂支架、垂直手柄、腕托。
- 14、设备扶手及上肢训练器可水平 180° 旋转，供患者在进行下肢训练时抓握。
- 15、上肢训练器高度调节范围：830~940mm。
- 16、下肢踏板距离：17cm。
- 17、被动模式转速：0~60r/min。
- 18、最大转速限制范围：61~150 r/min。
- 19、上肢最大输出扭矩：1~10Nm。
- 20、下肢最大输出扭矩：1~16Nm。
- 21、输出阻力：0~20 档，对应 0~20Nm。
- 22、训练时间：1~120min。
- 23、设备具有四种安全功能设计，分别为痉挛保护、急停开关保护、血氧脉率监测、声控保护。
- 24、运行模式：间歇加载连续运行。

第七篇 附表

目 录

1. 响应文件格式
2. 首次报价一览表格式
3. 磋商分项报价表格式
4. 商务条款偏离表格式
5. 采购内容偏离表格式
6. 单位负责人授权书格式
7. 磋商文件要求的其他证明材料

1. 响应文件格式

致：采购代理机构

根据贵方为项目招标采购的货物的竞争性磋商邀请（项目编号和包号），签字代表（职务）经正式授权并代表供应商（供应商名称、地址）提交下述文件正本一份、副本四份和电子版一份：

- 1) 首次报价一览表；
- 2) 磋商分项报价表；
- 3) 技术内容偏离表；
- 4) 商务条款偏离表；
- 5) 合同条款响应一览表；
- 6) 成交服务费承诺书；
- 7) 资格证明文件；
- 8) 采购文件中供应商须知要求的所有文件；
- 9) 金额为的磋商保证金（金额根据国家相关规定执行）。

据此函，签字代表宣布同意如下：

- 10) 所附磋商分项价格表中规定的应提供全部货物的总价为_____（大写）。
- 11) 供应商将按采购文件的规定履行合同责任和义务。
- 12) 供应商已详细审查全部采购文件，包括澄清函和修改文件（若有）以及全部参考资料和有关附件。供应商完全清楚其应放弃提出一切引起含糊不清或误解的权利。
- 13) 自响应文件开启日起有效期为日历日。
- 14) 如果在响应文件开启规定时间和日期后，供应商在响应文件有效期内撤回响应文件，其磋商保证金将被采购代理机构方没收。
- 15) 供应商同意提供按照采购人要求的与其投标有关的一切数字或资料，并对采购人可能不接受最低价成交及任何供应商表示理解。
- 16) 与本磋商有关的一切正式往来通讯请寄：

供应商名称（公章）： 地址：

电话： 传真：

授权人签字：

2. 首次报价一览表格式

项目名称:

项目编号:

供应商名称（公章）：

项目名称	数量	总价	磋商保证金	合同履行 期限限	备注
合计：大写 ；小写¥					

注：

1. 首次报价一览表一式一份；
2. 货币为人民币；
3. 货物总价的报价方式为货物送交合同指定的最终地点，含安装费等在内的综合价；
4. 报价（货物总价）应包括如果授予合同将要缴纳的包括增值税在内的销售税和其他税；
5. 此表应按“供应商须知”的规定密封标记。

供应商授权人签字:

日期:

3. 磋商分项报价表格式

项目名称： 项目编号：

供应商名称（公章）：

序号	报价项目	内容和标准	报价	备注
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8	其它费用			
	合计			
响应总价				

注：1. 价格应按照供应商须知第11款的要求报价。

2. 设备列表中的报价请参照采购文件第八篇技术需求列出的清单，按给出的格式报价。

3. 供应商应承担全部货物及磋商过程中所发生的一切费用。磋商过程中全部以人民币报价，本采购文件所列的全部条款凡涉及报价的，供应商都应在报价中计列，供应商的报价，采购代理机构认为是各项费用和含税综合计算的结果，且该报价为固定价，成交后在响应文件有效期内价格不变。

4. 分项报价的单价为货物到合同指定地点，含所有费用在内的综合单价。

供应商授权人签字：

日期：

4. 商务条款偏离表格式

项目名称： 项目编号：

供应商名称(公章)：

序号	采购文件		响应文件	
	条目	简要内容	条目	简要内容
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				

说明：

1. 商务条款均应根据响应文件对采购文件的偏离情况相对应地填列。
2. 商务条款主要填列付款条件、合同履行期限、方式、违约赔偿等重要条款方面的偏离情况。
3. 表内如果填列不全，可另外附页说明并按规定签字和加盖公章。
4. 采购人要求供应商认真填写本表。
5. 此表可根据需要自行拉长加宽。

供应商授权人签字：

日期：

5. 技术规格偏离表格式

项目名称： 项目编号：

供应商名称(公章)：

序号	品目号	磋商需求规格	响应规格	偏离	偏离说明

注：

响应文件与采购文件有差异之处，均应统一汇总说明到“偏离表”中。供应商应对照采购文件技术需求，逐条说明所提供货物已对采购文件的技术需求做出了实质性的响应，并申明与技术规格条文的偏差和例外。

响应文件中未对采购文件另作偏离说明，或者说明中未涉及的内容，即视为供应商完全接受，一旦成交即成为双方签订的合同文件的组成部分，不得以任何理由另行提出附加条件。

供应商授权人签字：

日期：

6. 单位负责人授权书格式

本授权书声明：注册于的公司的在下面签字的（单位负责人姓名、职务）代表本公司授权（单位）的在下面签字的（被授权人的姓名、职务）为本公司的合法代理人，就项目的合同磋商及合同的执行、完成和保修，以本公司名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于年月日签字生效，特此声明。

单位负责人签字盖章：

被授权人签字：

见证人签字：

职务：

单位名称：

地址：

7. 中小企业声明函

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

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员人，营业收入为万元，资产总额为万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员人，营业收入为万元，资产总额为万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日 期：

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

本项目中的设备在中小企业划型标准属于工业类。

8.残疾人福利性单位声明函

（如果是，提供）

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标单位名称（盖章）：
单位负责人（单位负责人）
或授权代表（签 字）：

日期:年月日

9. 省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件

（如果是，提供）

附件

中小企业划型标准规定（工信部联企业〔2011〕300号）

中小企业划型标准规定（工信部联企业〔2011〕300号）

一、根据《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号），制定本规定。

二、中小企业划分为中型、小型、微型三种类型，具体标准根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标，结合行业特点制定。

三、本规定适用的行业包括：农、林、牧、渔业，工业（包括采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业），建筑业，批发业，零售业，交通运输业（不含铁路运输业），仓储业，邮政业，住宿业，餐饮业，信息传输业（包括电信、互联网和相关服务），软件和信息技术服务业，房地产开发经营，物业管理，租赁和商务服务业，其他未列明行业（包括科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，社会工作，文化、体育和娱乐业等）。

四、各行业划型标准为：

（一）农、林、牧、渔业。营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 500 万元及以上的为中型企业，营业收入 50 万元及以上的为小型企业，营业收入 50 万元以下的为微型企业。

（二）工业。从业人员 1000 人以下或营业收入 40000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 300 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 300 万元以下的为微型企业。

（三）建筑业。营业收入 80000 万元以下或资产总额 80000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 6000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 300 万元及以上，且资产总额 300 万元及以上的为小型企业；营业收入 300 万元以下或资产总额 300 万元以下的为微型企业。

（四）批发业。从业人员 200 人以下或营业收入 40000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 20 人及以上，且营业收入 5000 万元及以上的为中型企业；从业人员 5 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为小型企业；从业人员 5 人以下或营业收入 1000 万元以下的为微型企业。

（五）零售业。从业人员 300 人以下或营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 50 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（六）交通运输业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 3000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 200 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 200 万元以下的为微型企业。

（七）仓储业。从业人员 200 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（八）邮政业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（九）住宿业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十）餐饮业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十一）信息传输业。从业人员 2000 人以下或营业收入 100000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

（十二）软件和信息技术服务业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型

企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 50 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 50 万元以下的为微型企业。

（十三）房地产开发经营。营业收入 200000 万元以下或资产总额 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 1000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 100 万元及以上，且资产总额 2000 万元及以上的为小型企业；营业收入 100 万元以下或资产总额 2000 万元以下的为微型企业。

（十四）物业管理。从业人员 1000 人以下或营业收入 5000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 100 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为小型企业；从业人员 100 人以下或营业收入 500 万元以下的为微型企业。

（十五）租赁和商务服务业。从业人员 300 人以下或资产总额 120000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且资产总额 8000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且资产总额 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或资产总额 100 万元以下的为微型企业。

（十六）其他未列明行业。从业人员 300 人以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下的为微型企业。

五、企业类型的划分以统计部门的统计数据为依据。

六、本规定适用于在中华人民共和国境内依法设立的各类所有制和各种组织形式的企业。个体工商户和本规定以外的行业，参照本规定进行划型。

七、本规定的中型企业标准上限即为大型企业标准的下限，国家统计部门据此制定大中小微型企业的统计分类。国务院有关部门据此进行相关数据分析，不得制定与本规定不一致的企业划型标准。

八、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门根据《国民经济行业分类》修订情况和企业发展变化情况适时修订。

九、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门负责解释。

十、本规定自发布之日起执行，原国家经贸委、原国家计委、财政部和国家统计局 2003 年颁布的《中小企业标准暂行规定》同时废止。