

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称: 医疗设备(202404B)采购项目(二次)

采购项目编号: **SZT2025-SN-SC-ZC-HW-0254**

西安医学院第二附属医院

陕西中技招标有限公司共同编制

2026年03月26日

第一章 投标邀请

陕西中技招标有限公司（以下简称“代理机构”）受西安医学院第二附属医院委托，拟对医疗设备（202404B）采购项目（二次）进行国内公开招标，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。

一、采购项目编号：**SZT2025-SN-SC-ZC-HW-0254**

二、项目名称：**医疗设备（202404B）采购项目(二次)**

三、招标项目简介

本次采购设备为床旁支气管镜1台、超声内镜（扇扫）1台、超声内镜（主机）1台、治疗性电子胃镜2台、支气管镜（可弯曲）1台、视频气管插管镜3台、可视喉镜2台、内窥镜图像处理装置1台、膝关节镜1台，具体内容及要求详见招标文件、答疑文件等所包含的全部内容。

四、供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

1.执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

无

（三）本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、法定代表人授权委托书：法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件及被授权人身份证复印件）；法定代表人直接参加投标提供法定代表人资格证明书（附法定代表人身份证复印件）。

2、行业资格要求1：提供供应商《医疗器械经营许可证》（或医疗器械经营备案凭证）。

3、行业资格要求2：提供生产厂家《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产备案凭证（复印件加盖厂家公章）。

4、行业资格要求3：提供产品《医疗器械注册证》（或医疗器械备案凭证）（复印件加盖厂家公章），进口产品不需提供医疗器械生产许可证。

5、进口产品要求：如拟投进口产品需提供有效的完整的授权链且授权范围需包含本次采购项目内容。

五、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：陕西省政府采购综合管理平台的项目电子化交易系统（以下简称“项目电子化交易系统”），登录方式及地址：通过陕西省政府采购网（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/>）首页供应商用户登录陕西省政府采购综合管理平台（以下简称“政府采购平台”），进入项目电子化交易系统。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

（一）供应商应当自行在陕西省政府采购网-办事指南查看相应的系统操作指南，并严格按照操作指南要求进行系统操作。在登录、使用政府采购平台前，应当按照要求完成供应商注册和信息完善，加入政府采购平台供应商库。

（二）供应商应当使用纳入陕西省政府采购综合管理平台数字证书互认范围的数字证书及签章（以下简称“互认的证书及签章”）进行系统操作。供应商使用互认的证书及签章登录政府采购平台进行的一切操作和资料传递，以及加盖电子签章确认采购过程中制作、交换的电子数据，均属于供应商真实意思表示，由供应商对其系统操作行为和电子签章确认的事项承担法律责任。

已办理互认的证书及签章的供应商，校验互认的证书及签章有效性后，即可按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作；未办理互认的证书及签章的供应商，按要求办理互认的证书及签章并校验有效性后，按照系统操作要求进行身

份信息绑定、权限设置和系统操作。互认的证书及签章的办理与校验，可查看陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务。

供应商应当加强互认的证书及签章日常校验和妥善保管，确保在参加采购活动期间互认的证书及签章能够正常使用；供应商应当严格互认的证书及签章的内部授权管理，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）政府采购平台技术支持：

在线客服：通过陕西省政府采购网-在线客服进行咨询

技术服务电话：029-96702

CA及签章服务：通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务进行查询

六、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）在招标文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目招标文件上传至项目电子化交易系统，向供应商提供。供应商通过项目电子化交易系统获取招标文件。成功获取招标文件的，供应商将收到已获取招标文件的回执函。未成功获取招标文件的供应商，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

成功获取招标文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或代理机构将通过项目电子化交易系统发布澄清或者修改后的招标文件，供应商应当重新获取招标文件；澄清或者修改后的招标文件发布日期距提交投标文件截止日期不足15日的，采购人或代理机构顺延提交投标文件的截止时间。供应商未重新获取招标文件或者未按照澄清或者修改后的招标文件编制投标文件进行投标的，自行承担不利后果。

注：获取的招标文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

七、投标文件提交截止时间及开标时间、地点、方式

（一）投标文件提交截止时间及开标时间：详见采购公告

（二）投标文件提交方式、地点：供应商应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统提交投标文件。成功提交的，供应商将收到已提交投标文件的回执函。

（三）本项目采取网上开标，即采购人或代理机构通过项目电子化交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

八、本投标邀请在陕西省政府采购网以公告形式发布

九、供应商信用融资

根据《陕西省财政厅关于加快推进我省中小企业政府采购信用融资工作的通知》（陕财办采〔2020〕15号）和《陕西省中小企业政府采购信用融资办法》（陕财办采〔2018〕23号）文件要求，为助力解决政府采购成交供应商资金不足、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，有融资需求的供应商可登录陕西省政府采购网—陕西省政府采购金融服务平台（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/zcdservice/zcd/shanxi/>），选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标（成交）结果、中标（成交）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。

十、联系方式

采购人：西安医学院第二附属医院

地址：灞桥区纺织城东街167号

邮编：/

联系人：招标办

联系电话：029-83513612

代理机构：陕西中技招标有限公司

地址：西安市高新区高新四路1号高科广场A座10楼1001室

邮编： 710075

联系人： 李毓菲、陈先德、杨艳、马帅、赵倩

联系电话： 029-87304326-872

采购监督机构：财政厅政府采购管理处

联系人： 柴老师、杨老师

联系电话： 029-68936409、029-68936410

第二章 投标人须知

2.1 投标人须知前附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算（实质性要求）	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：6,645,000.00元</p> <p>投标人的采购包投标报价高于采购包采购预算的，其投标文件将按无效处理。</p>
2	最高限价（实质性要求）	<p>详见第三章。</p> <p>投标人的采购包投标报价高于最高限价的，其投标文件将按无效处理。</p>
3	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（详见第五章）</p>
4	是否接受联合体	<p>采购包1：不接受</p> <p>如以联合体投标的，联合体各方均应当具备本招标文件要求的资格条件和能力。</p> <p>（1）联合体各方均应具有承担本项目必备的条件，如相应的人力、物力、资金等。</p> <p>（2）招标文件对投标人资格条件有特殊要求的，联合体各个成员都应当具备规定的相应资格条件。</p> <p>（3）同一专业的单位组成的联合体，应当按照资质等级较低的单位确定联合体的资质等级。如：某联合体由三个单位组成，其中两个单位资质等级为甲级，另一单位资质等级为较甲级更低的乙级，则该联合体资质等级为乙级。</p>
5	落实节能、环保产品政策	<p>1.根据《财政部发展改革委生态环境部市场监管总局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）相关要求，政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p> <p>2.本项目采购的如有产品属于节能产品政府采购品目清单中应强制采购的产品范围，供应商应当提供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，否则作无效投标处理。</p> <p>3.本项目采购的如有产品属于节能产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，本项目采购的如有产品属于环境标志产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，评审得分/响应报价相同的，按供应商提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列。</p>
6	小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除（仅非预留份额采购项目或预留份额采购项目中的非预留部分采购包适用）	<p>关于本项目采购包中执行小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除情况、具体扣除比例和规则详见第五章。</p>

7	充分、公平竞争保障措施（实质性要求）	<p>核心产品允许有多个，不同供应商提供了任意一个相同品牌的核心产品，即视为提供相同品牌的供应商。</p> <p>使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会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。</p> <p>采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照随机抽取方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。</p> <p>核心产品清单详见第三章。</p> <p>在符合性审查环节提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家。</p>
8	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>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项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。</p>
9	投标保证金	<p>采购包1保证金金额：120,000.00元</p> <p>缴交渠道：转账、支票、汇票等（需通过实体账户、户名及开户行信息）</p> <p>开户名称：陕西中技招标有限公司</p> <p>开户银行：招商银行西安分行营业部</p> <p>银行账号：129916812810001</p>
10	标书费信息	免费获取
11	履约保证金（实质性要求）	采购包1：不缴纳
12	投标有效期（实质性要求）	提交投标文件的截止之日起不少于90天。
13	招标代理服务费（实质性要求）	<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/成交供应商</p> <p>代理服务费收费标准：中标人应向采购代理机构交纳招标代理服务费。招标代理服务费的收取参见国家计委颁布的《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）和（发改办价格[2003]857号）货物类收费标准下浮20%进行收取，在领取中标通知书时向采购代理机构一次性交纳。 开户名称：陕西中技招标有限公司 开户银行：招商银行西安分行营业部 银行账号：129916812810001</p>
14	采购结果公告	采购结果将在陕西省政府采购网予以公告。
15	中标通知书	采购结果公告发布的同时，采购人或代理机构通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书；中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。
16	政府采购合同公告、备案	<p>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“陕西省政府采购网”予以公告；</p> <p>政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将本项目采购合同通过政府采购平台进行备案。</p>

17	进口产品	允许。本项目允许采购进口产品，进口产品的清单详见第3章。
18	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：组织现场踏勘：否
19	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（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用；</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废标。</p>

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、本招标文件的最终解释权由西安医学院第二附属医院和陕西中技招标有限公司享有。对招标文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件，招标项目技术、服务、商务及其他要求，评标细则及标准由西安医学院第二附属医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西中技招标有限公司负责解释。

2.2.2有关定义

一、“采购人”是指依法进行政府采购的各级国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是西安医学院第二附属医院。

二、“投标人”是指按照采购公告规定获取了招标文件，拟参加投标和向采购人提供货物、工程或服务的法人、其他组织或者自然人。

三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构和从事政府采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是陕西中技招标有限公司。

四、“网上开标”是指代理机构通过项目电子化交易系统在线完成签到、开标、唱标和记录等活动，供应商通过项目电子化交易系统在线完成投标文件解密、参与开标活动。

五、“电子评标”是指通过项目电子化交易系统在线完成资格审查小组和评审小组组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评标报告、推荐中标候选供应商等活动。

2.3招标文件

2.3.1招标文件的构成

一、招标文件是投标人准备投标文件和参加投标的依据，同时也是资格审查、评标的重要依据。招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：

- （一）投标邀请；
- （二）投标人须知；
- （三）招标项目技术、服务、商务及其他要求；
- （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。

二、投标人应认真阅读和充分理解招标文件中所有的事项、格式条款和规范要求。投标人没有对招标文件全面做出实质性响应所产生的风险由投标人承担。

2.3.2 招标文件的澄清和修改

一、在投标文件提交截止时间前，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。

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陕西省政府采购网发布更正公告，投标人应及时关注本项目更正公告信息，按更正后公告要求进行响应。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构将通过项目电子化交易系统发布更正后的招标文件，投标人应依据更正后的招标文件编制投标文件。若投标人未按前述要求进行投标响应的，自行承担不利后果。

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采购人或代理机构就有关投标的所有来往书面文件均须使用中文。投标文件中如附有外文资料，主要部分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，评标委员会将其视为无效材料。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，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

本次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，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任。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、如采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 投标文件的组成

投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应。

投标文件具体内容详见第六章。

2.4.6 投标文件格式

一、投标人应按照招标文件第六章中提供的“投标文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的投标文件由投标人自行编写。

2.4.7 投标报价（实质性要求）

一、投标人的报价是投标人响应招标项目要求的全部工作内容的价格体现，包括投标人完成本项目所需的一切费用。

二、投标人每种货物及服务内容只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效投标处理。

三、投标文件报价出现前后不一致的，按照招标文件第五章评标办法规定予以修正，修正后的报价经投标人通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖投标人（法定名称）电子签章，投标人未在规定时间内确认的，其投标无效。

2.4.8 投标有效期（实质性要求）

投标有效期详见第二章“投标人须知前附表”，投标文件未明确投标有效期或者投标有效期小于“投标人须知前附表”中投标有效期要求的，其投标文件按无效处理。

2.4.9 投标文件的制作、签章和加密（实质性要求）

一、投标文件应当根据招标文件进行编制，投标人应通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务下载投标（响应）客户端，使用客户端编制投标文件。

二、投标人应按照客户端操作要求，对应招标文件的每项实质性要求，逐一如实响应；未如实响应或者响应内容不符合招标文件对应项的要求的，其投标文件作无效处理。

三、投标人完成投标文件编制后，应按照招标文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对投标文件进行电子签章和加密。

四、招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的招标文件，投标人应重新获取澄清或者修改后的招标文件，按照澄清或者修改后的招标文件进行投标文件编制、签章和加密。

2.4.10 投标文件的提交

一、（实质性要求）投标人应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成投标文件提交。

二、在投标文件提交截止时间后，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，确保在投标文件提交截止时间前完成提交。

2.4.11 投标文件的补充、修改、撤回（实质性要求）

投标文件提交截止时间前，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。

供应商投标文件撤回后，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 开标及开标程序

一、本项目为网上开标项目。网上开标的开始时间为投标文件提交截止时间。成功提交或解密电子投标文件的投标人不足3家的，不予开标，采购人或代理机构将作废标处理。

二、开标准备工作

开标/开启前30分钟内，供应商需登录项目电子化交易系统-“供应商开标大厅”-进入开标选择对应项目包组操作签到，签到完成后等待代理机构开标/开启。

三、解密投标文件（实质性要求）

投标文件提交截止时间后，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，使用互认的证书及签章通过项目电子化采购系统进行投标文件解密。

四、开标

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），由代理机构通过项目电子化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，各方主体均应遵守互联网有关规定，不得发表与采购活动无关的言论。投标人对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人或代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，及时向工作人员提出询问或者回避申请。采购人或代理机构对投标人提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加网上在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

2.5.2 查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或代理机构根据《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）等渠道，查询投标人在投标文件提交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、政府采购严重违法失信行为记录名单中的供应商参加本项目的采购活动。

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，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供应商后，代理机构在陕西省政府采购网发布中标结果公告、通过项目电子化交易系统发出中标通知书，中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书是采购人和中标供应商签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。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，中标通知书将自动失效，并依法重新确定中标供应商或者重新开展采购活动。

三、中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。

2.6签订及履行合同和验收

2.6.1签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起三十日内与中标人签订采购合同。

二、采购人和中标人签订的采购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。

2.6.2合同分包和转包（实质性要求）

2.6.2.1合同分包

一、投标人根据招标文件的规定和采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。分包供应商履行的分包项目的品牌、规格型号及技术要求等，必须与中标的品牌、规格型号及技术要求一致。

二、分包履行合同的部分应当为采购项目的非主体、非关键性工作，不属于中标人的主要合同义务。

三、采购合同实行分包履行的，中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

四、中小企业依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的政策获取政府采购合同后，小型、微型企业不得将合同分包或转包给大型、中型企业，中型企业不得将合同分包或转包给大型企业。

采购包1：不允许合同分包。

2.6.2.2合同转包

一、严禁中标人将本项目转包。本项目所称转包，是指将本项目转给他人或者将本项目全部肢解以后以分包的名义分别转给他人的行为。

二、中标人转包的，视同拒绝履行政府采购合同，将依法追究法律责任。

2.6.3采购人增加合同标的权利

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。

2.6.4履行合同

一、合同一经签订，双方应严格履行合同规定的义务。

二、在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》规定及合同条款约定进行处理。

2.6.5履约验收方案

采购包1：

（一）乙方提供的设备要求：自出厂日期当月起2年内的全新设备。（二）货物到达甲方指定地点后，甲方根据合同要求，进行外观验收，确认规格、型号和数量。甲乙双方须在约定的时间和地点共同开箱检验。（三）货物安装、调试并正常

运行后，由乙方进行自检，合格后能够正常使用时通知甲方。（四）甲方确认乙方的自检内容后，进行最终验收，验收合格后，填写验收单作为对货物的最终认可。（五）乙方向甲方提交货物实施过程中的所有资料，以便甲方日后管理和维护。（六）若合同设备外箱包装受损、包装箱件数不符、设备有质量或技术问题，乙方应按照甲方要求，采取补足、更换或退货处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。（七）验收依据：合同正文、合同附件、招标文件、投标文件。

2.6.6资金支付

采购人按财政部门的相关规定及采购合同的约定进行支付。

2.7纪律要求

2.7.1评标活动纪律要求

采购人、代理机构应保证评标活动在严格保密的情况下进行，采购人、代理机构、投标人和评标委员会成员应当严格遵守政府采购法律法规规章制度和本项目招标文件以及代理机构现场管理规定，接受采购人委派的监督人员的监督，任何单位和个人不得非法干预和影响评标过程和结果。对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

2.7.2投标人不得具有的情形（实质性要求）

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。

二、提供虚假材料谋取中标；

三、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

四、与采购人或代理机构、其他投标人恶意串通；

五、向采购人或代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

六、在招标过程中与采购人或代理机构进行协商谈判；

七、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

八、未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；

九、将政府采购合同转包或者违规分包；

十、提供假冒伪劣产品；

十一、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十二、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；

十三、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备一至十一条情形之一的，其投标文件无效，或取消被确认为中标供应商的资格或认定中标无效。

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、供应商询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，供应商对招标文件中采购需求的询问、质疑由 陕西中技招标有限公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西中技招标有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 陕西中技招标有限公司 负责答复。

三、供应商提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由供应商签字并加盖公章。

为提高采购效率，降低社会成本，鼓励询问主体对于不损害国家及社会利益或自身合法权益的问题或情形采用询问方式处理解决（包含但不限于文字错误、标点符号、不影响投标文件的编制的情形）。

四、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者成交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。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。供应商应知其权益受到损害之日，是指：

（一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购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、本项目不接受在线提交质疑，供应商通过书面形式线下向采购人或代理机构提交质疑资料。

六、供应商提出质疑时应当准备的资料

（一）质疑书正本**1份**；（政府采购供应商质疑函范本详见附件一）

（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，需提交从项目电子化交易系统获取的招标文件回执单）。

答复主体：代理机构

联系人：戴经理

联系电话：029-87304326-856

地址：西安市高新区高新四路1号高科广场A座1001室

邮编：710075

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，供应商质疑不得超出采购文件、采购过程、采购结果的范围。

七、供应商对采购人或代理机构的质疑答复不满意，或者采购人或代理机构未在规定期限内作出答复的，供应商可以在答复期满后**15**个工作日内向同级财政部门提起投诉。

投诉受理单位：本采购项目同级财政部门。（政府采购供应商投诉书范本详见附件二）

第三章 招标项目技术、服务、商务及其他要求

（注：当采购包的评标方法为综合评分法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。带“▲”号条款为允许负偏离的参数需求，若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。）

（注：当采购包的评标方法为最低评标价法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。）

3.1采购项目概况

本次采购设备为床旁支气管镜1台、超声内镜（扇扫）1台、超声内镜（主机）1台、治疗性电子胃镜2台、支气管镜（可弯曲）1台、视频气管插管镜3台、可视喉镜2台、内窥镜图像处理装置1台、膝关节镜1台，具体内容及要求详见招标文件、答疑文件等所包含的全部内容。

3.2采购内容

采购包1：
采购包预算金额（元）：6,645,000.00
采购包最高限价（元）：6,350,000.00
供应商报价不允许超过标的金额
（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	西安医学院第二附属医院医疗设备（202404B）采购项目	1.000	6,645,000.00	项	工业	是	是	否	否

3.3技术要求

采购包1：
标的名称：西安医学院第二附属医院医疗设备（202404B）采购项目

序号	参数性质	技术参数与性能指标					
		核心产品：支气管镜（可弯曲）					
		编号	设备名称	台数	进口/国产	单价（万元）	总价预算(万元)
		1	床旁支气管镜	1	国产	13	13
		2	超声内镜（扇扫）	1	进口	170	170
		3	超声内镜（主机）	1	进口	180	180
		4	治疗性电子胃镜	2	进口	55	110
		5	支气管镜（可弯曲）	1	国产	50	50
				总价预算(万元)			

6	视频气管插管镜	3	国产	15	45
7	可视喉镜	2	国产	2	4
8	内窥镜图像处理装置	1	国产	28	28
9	膝关节镜	1	国产	35	35

1床旁支气管镜

设备配置要求
<p>1.操作手柄（含插入管）1个：吸引阀座一体式防脱设计。</p> <p>2.图像处理器1台</p> <p>3.防水帽3个、水气阀5个、吸引阀10个、钳道阀（皮塞）20个；水气管道和辅助送水管（连接气管镜清洗用）5套。</p> <p>4.清洗毛刷30个。</p> <p>5.配专业移动台车1台。</p> <p>6.配专用转运托盘台车1台。</p>
设备主要技术参数要求

<p>1.操作手柄（含插入管）：</p> <p>1.1适用范围：适用于气管、支气管及肺的观察、诊断及辅助治疗。</p> <p>1.2成像原理：电子成像技术，工作软管不含导像、导光纤维。</p> <p>1.3视场角$\geq 120^{\circ}$。</p> <p>1.4景深：3-100mm。</p> <p>1.5软镜插入管外径$\leq 5.5\text{mm}$，工作管道内径$\geq 2.8\text{mm}$。</p> <p>1.6操作手柄具备左右旋转关节，可带动插入软管部先端左右旋转，向左$\geq 120^{\circ}$，向右$\geq 120^{\circ}$。</p> <p>1.7插入管软管前端弯曲角度：向上弯曲$\geq 180^{\circ}$，向下弯曲$\geq 130^{\circ}$。</p> <p>1.8操作手柄具备电子功能按键。</p> <p>1.9操作手柄上按键可控制：①图像放大/缩小、②拍照/录像、③画面冻结/解冻结。</p> <p>1.10吸引阀座一体式防脱设计。</p> <p>1.11操作部防水等级：IPX7及以上，配备防水盖可进行全浸泡消毒。</p> <p>1.12智能主控芯片，具备自动控制图像曝光度功能。</p> <p>2.图像处理器：</p> <p>2.1显示屏：电容式触摸液晶屏。</p> <p>2.2视频信号输出分辨率：$\geq 1280 \times 800$。</p> <p>2.3显示功能：自带显示屏≥ 10英寸，开机时间≤ 6秒。</p> <p>2.4通过操作部功能按键即可实现：图像放大缩小，图像冻结，拍照，录像功能。</p> <p>2.5预览、隐藏功能：具有可实时观察、记录与回放功能，且可一键隐藏所有按键功能。</p> <p>2.6具有调节图像输出比例功能。</p> <p>2.7存储功能：具有$\geq 32\text{G}$外置可热插拔SD存储卡直接存储图片及声音等信息。</p> <p>2.8视频转接线：线缆可180°旋转。</p> <p>2.9 双镜切换功能：配置2路信号输入接口，切换实时视频输入信号。</p> <p>2.10视频输出接口：有CVBS视频输出接口和DVI视频输出接口，配备DVI信号转换数据线，实现DVI视频图像输出，可与医用显示器或工作站连接。</p> <p>2.11 配专业移动台车，可悬挂≥ 3条软镜，配专用转运托盘台车1台。</p> <p>2.12供电方式：</p> <p>（1）电池供电：具有内置可充电电池，一次充满电的可连续工作时间≥ 4小时。</p> <p>（2）交流电供电：可通过接入DC适配器连接交流电实现24小时连续工作。</p>	设备售后要求
---	--------

<p>1.原厂质保2年</p> <p>2.维修响应时间：即时响应，2小时到达现场，提供备用机</p> <p>3.保修期内年开机率：≥95%（每年按365天计算）</p> <p>4.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算</p> <p>5.列出超出质保期后不同年限的主要配件的保修价格</p> <p>6.设备所需软件终身使用及升级（不额外收取费用）</p>				
<p>2超声内镜（扇扫）、超声内镜（主机）</p> <table> <tr> <th>设备配置要求</th></tr> <tr> <td> <p>1.整体设计应满足临床需要</p> <p>2.提供详细配置清单</p> <p>3.整体防水设计</p> <p>4.数字化彩色多普勒超声波诊断装置1台</p> <p>5.探头1根</p> <p>6.电子超声上消化道内窥镜1根</p> <p>7.内窥镜用送水装置</p> <p>8.内窥镜用二氧化碳送气装置</p> <p>9.厂家原装专用侧漏器</p> <p>10.超声工作站</p> </td></tr> <tr> <th>设备主要技术参数要求</th></tr> <tr> <td> <p>一、数字化彩色多普勒超声波诊断装置1台</p> <p>1.帧频≥500帧/秒</p> <p>2.≥270dB系统动态范围</p> <p>3.TDI (组织多普勒成像)</p> <p>4.≥500000系统处理通道</p> <p>5.≥17英寸显示器，分辨率≥1920x1080，可倾斜及旋转高度可调节，可同操作面板一起旋转</p> <p>6.电子凸阵、电子线阵、电子相控阵、电子环阵扫描方式</p> <p>7.B模式</p> <p>7.1双平面模式</p> <p>7.2 M 模式</p> <p>7.3 频谱多普勒模式 (PW、CW、HPRF-PW)</p> <p>7.4 双多普勒取样模式</p> <p>7.5彩色血流模式</p> </td></tr> </table>	设备配置要求	<p>1.整体设计应满足临床需要</p> <p>2.提供详细配置清单</p> <p>3.整体防水设计</p> <p>4.数字化彩色多普勒超声波诊断装置1台</p> <p>5.探头1根</p> <p>6.电子超声上消化道内窥镜1根</p> <p>7.内窥镜用送水装置</p> <p>8.内窥镜用二氧化碳送气装置</p> <p>9.厂家原装专用侧漏器</p> <p>10.超声工作站</p>	设备主要技术参数要求	<p>一、数字化彩色多普勒超声波诊断装置1台</p> <p>1.帧频≥500帧/秒</p> <p>2.≥270dB系统动态范围</p> <p>3.TDI (组织多普勒成像)</p> <p>4.≥500000系统处理通道</p> <p>5.≥17英寸显示器，分辨率≥1920x1080，可倾斜及旋转高度可调节，可同操作面板一起旋转</p> <p>6.电子凸阵、电子线阵、电子相控阵、电子环阵扫描方式</p> <p>7.B模式</p> <p>7.1双平面模式</p> <p>7.2 M 模式</p> <p>7.3 频谱多普勒模式 (PW、CW、HPRF-PW)</p> <p>7.4 双多普勒取样模式</p> <p>7.5彩色血流模式</p>
设备配置要求				
<p>1.整体设计应满足临床需要</p> <p>2.提供详细配置清单</p> <p>3.整体防水设计</p> <p>4.数字化彩色多普勒超声波诊断装置1台</p> <p>5.探头1根</p> <p>6.电子超声上消化道内窥镜1根</p> <p>7.内窥镜用送水装置</p> <p>8.内窥镜用二氧化碳送气装置</p> <p>9.厂家原装专用侧漏器</p> <p>10.超声工作站</p>				
设备主要技术参数要求				
<p>一、数字化彩色多普勒超声波诊断装置1台</p> <p>1.帧频≥500帧/秒</p> <p>2.≥270dB系统动态范围</p> <p>3.TDI (组织多普勒成像)</p> <p>4.≥500000系统处理通道</p> <p>5.≥17英寸显示器，分辨率≥1920x1080，可倾斜及旋转高度可调节，可同操作面板一起旋转</p> <p>6.电子凸阵、电子线阵、电子相控阵、电子环阵扫描方式</p> <p>7.B模式</p> <p>7.1双平面模式</p> <p>7.2 M 模式</p> <p>7.3 频谱多普勒模式 (PW、CW、HPRF-PW)</p> <p>7.4 双多普勒取样模式</p> <p>7.5彩色血流模式</p>				

7.6 能量多普勒模式(方向性能量多普勒)
7.7 血流成像模式(方向性)
7.8 动态血流成像模式
7.9 实时3D等多种操作模式。
8.灰阶图像显示模式
8.1 B型(彩色血流)和D型同时实时显示模式
8.2 B型与B型(能量多普勒)同时实时显示
8.3 B型与B型同时实时显示模式
8.4 B型与B型(DFI)同时实时显示(Dual CF)模式
9.动态慢动作运动显示(实时图像/慢回放图像同时显示)
9.1宽景成像
9.2 组织多普勒成像
9.3 间歇触发模式
9.4 实时组织弹性成像。
▲10.通用功能，兼容超声胃镜（环扫），超声胃镜（扇扫）
11.M模式扫描方法：移动式，扫描速度≥5档可调，二维增益±30dB
12.频谱多普勒功率频谱显示，实时多普勒自动描记，HPRF(高脉冲重复频率)PW多普勒，双门多普勒，CW(连续波)多普勒，TD (组织多普勒)PW
二、超声电子上消化道内窥镜1条
1.视野方向，前斜视≥45°
2.视野角度≥110°
3.观察景深3-100mm
4.弯曲角度，上≥150° 下≥130° 左≥120° 右≥120°
5.先端部外径≤14.5mm
6.插入部外径≤12.8mm
▲7.钳道内径≥4.0mm
8.有效长度≥1250mm
9.全长≥1500mm
10.扫描频率5-12MHz可变频
11.扫描方向：纵向
▲12.扫描系统：凸阵
13.扫描角度≥150°
14.气囊：可拆卸型
▲15.兼容：与医院现有设备兼容

- 三、原装专用测漏器2个
- 四、内窥镜用送水装置1台
- 1.最大送水量600±50ml/min
 - 2.送水量可调范围0-600ml/min
 - 3.送水管尺寸，内径：≥5.20 mm 外径：≤7.60 mm
 - 4.送水袋挂件的安全工作载荷≥2kg
 - 5.单次开启最长送水时间≥20s
 - 6.最大传输压强≥400kP
- 五、内窥镜用二氧化碳送气装置1台
- 1.适用气源：医用高纯二氧化碳气体
 - 2.气体输入额定压强：≥0.3MPa
 - 3.具有气体输入输出压强超限报警功能
 - 4.低流量档输出流量1L/min±0.2L/min
 - 5.高流量档输出流量2L/min±0.3L/min
 - 6.定时模式≥3种
 - 7.输出气体温度范围15～35℃
- 六、超声工作站1套

设备售后要求

- 1.原厂质保3年
- 2.维修响应时间：即时响应，8小时到达现场，24小时不能修复提供备用机
- 3.具本地化售后服务能力
- 4.保修期内开机率：≥95%（每年按365天计算）
- 5.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算
- 6.列出超出质保期后不同年限的主要配件的保修价格
- 7.设备所需软件终身使用及升级（不额外收取费用）
- 8.学习培训要求：2人国内三甲医院学习半年，能熟练掌握胃肠镜操作技术

3治疗性电子胃镜

设备配置要求

高清电子治疗胃镜2条,吸引按钮3个，水气阀3个，钳道阀3个。

设备主要技术参数要求

高清电子治疗胃镜

- 1、图像传感器：百万像素CMOS 图像传感器、兼容HDTV全高清输出；
- 2、能够实现正常光观察与 ≥ 3 种特殊光观察，可进行早癌筛查；
- 3、视野角度： 0° (直视)；
- 4、视野范围： $\geq 140^{\circ}$ ；
- 5、观察范围：2-100mm、最小观察距离2mm；
- 6、先端部直径： $\Phi \leq 10.5\text{mm}$ ；
- 7、弯曲部直径： $\Phi \leq 10.8\text{mm}$ ；
- 8、有效长度： $\geq 1100\text{mm}$ ；
- 9、全长： $\geq 1400\text{mm}$ ；
- 10、弯曲角度：上： $\geq 210^{\circ}$ 、下： $\geq 90^{\circ}$ 、左： $\geq 100^{\circ}$ 、右： $\geq 100^{\circ}$ ；
- 11、钳道直径： $\Phi \geq 3.8\text{mm}$ ；
- 12、辅助送水功能：具有前射水功能；
- 13、无电器接点外露。
- 14、与医院现有设备兼容

设备售后要求

- 1.原厂质保3年
- 2.维修响应时间：即时响应，8小时到达现场，24小时不能修复提供备用机
- 3.具本地化售后服务能力
- 4.保修期内年开机率： $\geq 95\%$ （每年按365天计算）
- 5.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算
- 6.列出超出质保期后不同年限的保修价格及主要配件价格
- 7.设备所需软件终身使用及升级（不额外收费）
- 8.学习培训要求：负责治疗胃镜2人次省外培训至少2月

4支气管镜（可弯曲）

设备配置要求

- 电子支气管镜2条
- 电子内窥镜图像处理器（主机）1台
- 高清医学影像工作站1套
- 其他配套（详见（四）其他配套要求）
- 专用台车1台

设备主要技术参数要求

（一）电子支气管镜：

1.景深：2-200mm；

2.视场角 $\geq 120^{\circ}$

3.软镜工作软管有效长度 $\geq 600\text{mm}$.

4.电子支气管镜1：软镜插入管外径 $\leq 2.8\text{mm}$ ，工作管道内径 $\geq 1.2\text{mm}$

电子支气管镜2：软镜插入管外径 $\leq 4.5\text{mm}$ ，工作管道内径 $\geq 2.0\text{mm}$

5.弯曲角度：向上 $\geq 180^{\circ}$ ，向下 $\geq 130^{\circ}$

6.具备“摄/录”按键，可以实现拍照、录像或者是冻结功能等。

7.防水等级IPX7适用于常规内窥镜消毒液浸泡消毒，配备防水盖，可进行全浸泡消毒。

（二）电子内窥镜图像处理器（主机）

1.控制面板：支持多点缩放、功能设置。

2.具有冻结、拍照、录像、调光、自动增益调节。

3.具有图像亮度、色度调节功能、（轮廓）增强功能、饱和度调节功能、对比度调节功能。

4.无线和有线视频传输连接方式，实现多屏联动。

5.具有画面缩放功能：支持图像显示放大模式。

6.具有DVI、CVBS、SDI等视频输出接口，连接监视器可输出视频。

7.具有信号输入接口，具有视频录制及回放功能。

8.图像处理器内置储存卡,可支持USB、SD等存储接口，配备外接U盘可存储图像和视频，可接脚踏开关，也可控制拍摄功能。

（三）高清医学影像工作站：

1. ≥ 19 英寸医用级高辨率液晶监视器。

2.数字化图像采集，支持录像和回放。

3.支持高质量实时动态视频采集图像，可使用脚踏开关、键盘、鼠标采集图像，采集数量无限制。

4.可对采集静态图片或动态录像加时间戳功能，可记录图片和录像采集时间。

5.可自定义设置图像采集范围。

6.可对图像进行图形标注、文字标注、部位标注、病理描述、示意图标注、测量等功能处理，放大镜功能可局部放大图像。

7.支持后台采集，支持一边采集一边出报告。

8.具有大容量专家诊断词库和诊断模板，可快速生成诊断报告。

9.具有多种报告彩色打印样式供选用，也可自行设计或修改报告打印样式。

（四）其他配套要求：

1.活检钳5个

2.异物钳2个

3.取石网篮5个

4.气管镜防水盖5个	
5.气管镜吸引按钮5个	
6.活检阀帽5个	
7.配套SD读卡器及U盘各2个	
8.配套视频线1根	
9.清洗刷20个	
10.细胞刷20个	
11.负压吸引管（20根）	
12.储痰瓶（2个）	
13.束缚床1台	
（五）专用台车：	
专用仪器车1台（包括：局麻瓶、专用治疗盘、配套医疗废物垃圾桶、消毒用品置物架等）	
设备售后要求	
1.原厂质保3年	
2.维修响应时间：即时响应，8小时到现场，24小时不能修复提供备用机	
3.具本地化售后服务能力	
4.保修期内年开机率：≥95%（每年按365天计算）	
5.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算	
6.列出超出质保期后不同年限的保修价格及主要配件价格	
7.设备所需软件终身使用及升级（不额外收取费用）	
8.学习培训要求：	
（1）提供专业的人员上门培训，保证操作者能掌握产品操作技能。	
（2）拥有完善的系统培训方案，可提供针对性的培训课程及相关学习资料。	
设备相关耗材（招标时列出价格）	
清洗刷	
细胞刷	
活检钳	
5视频气管插管镜	
设备配置要求	
配置包括镜体操作部1个、图像处理器1套、视频转接线1根、防水盖5个、活检阀帽5个、适配器1个、吸引按钮10个、手提箱组件1套、SD卡及读卡器1套、视频线1根、清洗套件10套、台车1辆、便携图文工作站1套等配套设施。	

设备主要技术参数要求
<p>1.操作手柄（含插入管）：</p> <p>1.1视野角度$\geq 120^{\circ}$，景深5-100mm；</p> <p>1.2成像原理：电子成像技术，工作软管不含导像、导光纤维；</p> <p>▲1.3软镜插入管外径$\leq 5.0\text{mm}$，工作管道内径$\geq 2.5\text{mm}$；</p> <p>▲1.4插入管软管前端弯曲角度：向上弯曲$\geq 180^{\circ}$，向下弯曲$\geq 130^{\circ}$，向上向下总弯曲角度$\geq 310^{\circ}$；</p> <p>1.5插入管先端头采用医用高分子材料，内外绝缘，边缘光滑，耐用性强；操作手柄为医用高分子材料，具备多种功能按键；</p> <p>1.6吸引阀座密封，采用防脱设计；</p> <p>▲1.7自带LED冷光源，具备防雾功能；</p> <p>1.8采用智能主控芯片，具备无需手动调节即可实现自动控制图像曝光度功能；</p> <p>2.图像处理器：</p> <p>2.1 显示屏：LCD电容触摸显示屏，尺寸≥ 10英寸，分辨率$\geq 1280 \times 800$；</p> <p>2.2通过操作部功能按键即可实现：图像放大缩小、图像冻结、图像拍照、录像功能；</p> <p>2.3具有可实时观察、记录（录音、录像）和回放功能；</p> <p>2.4具有外置可热插拔SD储存卡，储存量$\geq 256\text{G}$，配备读卡器；</p> <p>2.5视频输出接口：有CVBS视频输出接口和DVI视频输出接口，配备DVI信号转换数据线，实现DVI视频图像输出，可与医用显示器或工作站连接；</p> <p>2.6供电方式：</p> <p>（1）电池供电：具有内置可充电电池，充满电可连续工作≥ 4小时；</p> <p>（2）交流电供电：可接入DC适配器连接交流电使用，实现24小时连续工作；</p> <p>2.7录像显示及电量提示功能；</p> <p>2.8白平衡功能：具有白平衡调节功能。</p> <p>3.消毒方式：</p> <p>操作部可进行液体全浸泡消毒，防水等级IPX7及以上。</p> <p>4.功能：可进行保护性毛刷、支气管肺泡灌洗、异物探查以及取肿物活检等。</p>
设备售后要求

<p>1.原厂质保2年</p> <p>2.维修响应时间：即时响应，4小时到达现场，提供备用机</p> <p>3.保修期内开机率：≥95 %（每年按365天计算）</p> <p>4.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算</p> <p>5.列出超出质保期后不同年限的主要配件的保修价格</p> <p>6.设备所需软件终身使用及升级（不再额外收取费用）</p> <p>7.学习培训要求：半年培训及检修一次</p>
--

6可视喉镜

设备配置要求
可视喉镜1个、喉镜片（大中小型号各1个）、电源1个等
设备主要技术参数要求
<p>1.具有≥3.5英寸高清全视角，无眩光LCD显示；4:3显示，分辨率≥640×480；屏幕可旋转；</p> <p>2.摄像头：像素≥200万，镜头分辨率≥600LW/PH，视场角≥60°，光照度≥400LX；</p> <p>3.电池：≥3200mAh锂离子可充电电池，充电次数≥300次，持续工作时间≥200min；</p> <p>4.整机重量：≤350g；</p> <p>5.防雾功能：无需预热，开机即可防雾；</p> <p>6.拍照摄像：一键快速拍照，可连续摄像；数据可输出，可外接带有HD接口的显示器；</p> <p>7.喉镜片为316医用不锈钢材质；</p> <p>8.镜片IPX8防水等级，喉镜片可深水浸泡消毒、低温等离子消毒，可重复消毒使用≥1000次；</p> <p>9.一台主机配≥3个规格（大、中、小）喉镜片；</p> <p>10.手柄：人体工学设计，抑菌、便携，镜片支架连接件为SUS303材质，手柄材质为PC加内包铝。</p>
设备售后要求
<p>1.原厂质保1年</p> <p>2.维修响应时间：2小时响应，8小时到达现场，提供备用机</p> <p>3.保修期内年开机率：≥95%（每年按365天计算）</p> <p>4.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算</p> <p>5.列出超出质保期后不同年限的主要配件的保修价格</p> <p>6.设备所需软件终身使用及升级（不额外收取费用）</p> <p>7.学习培训要求：按需进行培训</p>

7内窥镜图像处理装置

设备配置要求

1.主机1台
2.显示器1个
3.台车1辆
4.蠕动泵1台
设备主要技术参数要求
<p>1主机（成像控制器）</p> <p>1.1主机适配的成像导管具有一键图像冻结/解除冻结功能</p> <p>1.2主机具有调光功能，使所显示图像呈亮度适中</p> <p>1.3主机具备白平衡功能</p> <p>1.4视频输出格式多种，要求具备：DVI和HDMI或VGA或CVBS格式</p> <p>1.5具有拍照、摄像功能，可以储存和回放</p> <p>1.6具备图像显示放大、缩小功能</p> <p>1.7可适配成像导管≥2种规格</p> <p>1.8 LED光源与成像导管配套使用，光源具备独立开关</p> <p>1.9分辨率≥16万像素</p> <p>1.10设备具有数据存储和数据导出功能。插入USB存储设备可进行数据导出。</p> <p>▲1.11手柄快捷按键功能预设，提供手柄的快捷按键操作并且可自定义功能</p> <p>2医用液晶显示器</p> <p>2.1≥24英寸</p> <p>2.2支持全屏、PIP，side by side显示模式</p> <p>2.3具备DVI、S-视频（Y-C）、复合视频（BNC）、VGA输入信号模式</p> <p>2.4画质参数调整：可自由设定亮度、对比度、色调、饱和度。</p> <p>3台车（专用台车）</p> <p>3.1能放置整个直视系统，配备监视器支臂，内窥镜挂架，理线槽，带脚刹功能。</p> <p>4蠕动泵：流量可控，流速可调，冲洗腔道提高视野清晰度。</p> <p>5售后（售后服务要求）</p> <p>5.1省内有备用机，可及时提供备用品以满足临床需要</p> <p>5.2设备安装验收时需提供用户操作手册</p> <p>5.3提供现场技术培训，保证操作者正常规范操作设备的各种功能</p> <p>5.4专职工程师定期进行设备维护保养</p> <p>5.5主机质保1年</p> <p>耗材技术参数要求</p> <p>1一次性成像导管</p>

1.1适配的两种成像导管满足插入部外径≤3.65mm和≤5.1mm 1.2适配的两种成像导管满足工作通道直径≥1.10mm和≥1.95mm 1.3规格≥2种，380mm-1200mm 1.4可控弯角：向上≥210°,下≥180° 1.5成像导管视场角应为110°±10%。 1.6视向角应为0°±10%。 1.7景深：5mm-50mm 1.8成像导管可实现注水/负压同时进行 1.9有拍照、录像控制按钮 1.10成像导管摄像≥16万像素 ▲1.11一次性成像导管可满足配合液电或钬激光碎石技术使用 2一次性组织取样钳 2.1至少适配两种规格的取样钳型号 2.2工作长度≥1100mm 2.3两种取样钳闭合直径≤1.6mm和≤1.1mm 3一次性取石网篮 3.1工作长度≥1100mm 3.2插入直径 1.2mm-2.0mm 3.3网篮开幅规格≥3种	
设备售后要求	
1.原厂质保1年 2.维修响应时间：即时响应，24小时到达现场，提供备用机 3.保修期内年开机率：≥95%（每年按365天计算） 4.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算 5.列出超出质保期后不同年限的主要配件的保修价格 6.设备所需软件终身使用及升级（不额外收取费用）	
设备相关耗材（招标时列出价格）	
一次性成像导管	最高限价：外径≤5.1mm：3900元/个；外径≤3.65mm：5900元/个
一次性组织取样钳	最高限价：80元/个
一次性取石网篮	最高限价：1800元/个

8膝关节镜

设备配置要求
<p>4K关节镜摄像系统1套</p> <p>刨削动力系统1套</p> <p>低温射频消融系统1套</p>
设备主要技术参数要求
<p>一、4K关节镜摄像系统</p> <p>1.4K内窥镜摄像系统</p> <p>▲1.1 4K摄像光源系统、动力系统、射频系统和手术工具为同一品牌</p> <p>1.2视频输出：</p> <p>1.2.1 ≥1个HDMI 2.0接口，≥3840*2160像素(4K)视频输出；</p> <p>1.2.2 ≥1个3G-SDI接口，≥1920*1080像素(UHD)视频输出；</p> <p>1.2.3 ≥1个DVI接口，≥1920*1080像素(UHD)视频输出；</p> <p>1.2.4 ≥3个USB3.0 接口，1个网口；</p> <p>1.3垂直扫描率：≥60Hz，恒定 60 帧，信噪比: ≥32dB；</p> <p>1.4图像分辨率：≥3840×2160P，感光芯片1/1.8英寸，逐行扫描8M CMOS 传感器；</p> <p>1.5图文处理功能：支持USB3.0进行图像存储(移动固态硬盘或 U 盘)，摄像自带 4K 图像录制、播放、存储功能；</p> <p>▲1.6手术模式：关节镜、椎间孔镜、耳鼻喉镜、宫腹腔镜、泌尿镜等。</p> <p>1.7图像延迟：主机图像延迟≤100ms；</p> <p>1.8主机支持手动白平衡，自动背光补偿功能，曝光模式根据手术模式可编辑；</p> <p>1.9支持一键拍照、一键图像放大、录像功能和图像冻结；</p> <p>1.10主机具有亮度调节、对比度调节、饱和度调节、锐利度调节、数字降噪及动态范围调节功能；</p> <p>1.11支持图像的信息集成、手术设备参数、存储图像预览和手术视频播放。主机界面采用一体化全触屏式智能操作，LCD液晶显示器。</p> <p>1.12内置光源亮度可调节，调节范围1~50；</p> <p>1.13光源具有计时功能，光源显色指数≥90；</p> <p>1.14寿命≥30000小时；</p> <p>1.15色温：3000K-7000K；</p> <p>1.16光源功率≥90W，光通量：≥900lm</p> <p>▲1.17 接口：适配 Wolf 、STORZ接口等；</p> <p>2.4K摄像头</p> <p>2.1 4K摄像头IPX7 及以上防水性能，可低温等离子或擦拭灭菌；</p> <p>2.2采用 CMOS 图像传感器技术，尺寸≥1/1.8 英寸；</p>

- 2.3按键功能（自定义）：功能有 AWB (白平衡)、Freeze (冻结)、ROTO (翻转)、Photo (拍照)、REC (录像)等；
- 2.4支持HDR成像和低照度成像；
- 2.5数码变焦：开机无放大，支持 ≥ 8 级；
- 2.6摄像头材质为钛合金；
- 2.7扫描方式及采集分辨率：逐行扫描，单幅图像分辨率 $\geq 3840 \times 2160P$ ；
- 2.8标准 C 型卡口，可连接进口、国产硬镜。

3.监视器

- 3.1显示器 ≥ 32 英寸；
- 3.2分辨率 $\geq 3840 \times 2160$ ；
- 3.3防眩光防护玻璃，触控按键；
- 3.4亮度 $\geq 700cd/m^2$ ，对比度 $\geq 1400:1$ ；

4.关节镜

- 4.1视向角：30°和70°各一根；
- 4.2直径： $\leq 4.0mm$ ；工作长度： $\geq 170mm$ ；
- 4.3视野：超广角；
- 4.4角分辨率 $\geq 5C/^\circ$ （光学工作距离4mm）；
- 4.5内置热敏弹力避震系统；不锈钢外壳无涂层；
- 4.6含光学放大器和滤光器；
- 4.7目镜与镜端采用蓝宝石镜面，目镜与镜端均可拆卸；
- 4.8配双阀外鞘：2个旋转活塞，直径6.0mm,70°，圆锥形闭孔器，可高温高压消毒。

二、刨削动力系统

- ▲1双通道手柄及脚踏工作模式；
- 2主机界面采用一体化全触屏式智能操作，LCD 液晶显示屏；
- 3具有手柄工作模式和转速记忆功能；适用于膝关节镜、肩关节镜、髌关节镜、踝关节镜和腕关节镜等手术。
- 4支持正转、反转、往复、速度调节功能；
- 5 IPX8防水性能；
- 6具有链接孔带锁设计；
- 7手柄具有一体式吸引通道： $\geq 4mm$ ，流量可调可控；
- 8重量 $\leq 250g$ ，磨砂防滑手柄设计；
- 9手柄正转、反转、往复转三种模式；
- 10最大转速：正/反转为8000转/分；往复转为5000转/分；
- ▲11 额定扭矩 $\geq 90mN.m$ ；

		<p>12三键人体工学设计的手控按钮，手柄开关、方向可控；</p> <p>13可高温高压灭菌；</p> <p>14具有过载保护，在堵转的情况下停止工作输出；</p> <p>三、低温射频消融系统</p> <p>1控制器双极设计；</p> <p>2一机多用，可以同时满足膝、肩、髋关节、小关节、关节软骨、腱性疾病的手术需要；</p> <p>3可调式能量控制开关：凝血1~2 档、消融1~9 档；</p> <p>▲4具有各种手术刀头识别功能，根据插入刀头的不同自动识别档位；</p> <p>▲5手术温度可监测20~60 ℃之间，温度分辨率：1 ℃，超出60℃会发出警告提示；</p> <p>6主机界面采用一体化全触屏式智能操作，LCD液晶显示屏；</p> <p>7功率参数：工作频率：100kHz，电压范围：0-320Vrms@100kHz，最大输出功率： ≥360W@200Ω</p> <p>8具有故障自动检测显示和报警声音提示</p> <p>9具有金属误触误碰保护断电功能</p> <p>10脚踏支持消融、凝血，具有消融档位调节功能；</p> <p>11 IPX8防水性能，</p> <p>12具有链接孔带锁设计</p>
		设备售后要求
		<p>1.原厂质保≥2 年</p> <p>2.维修响应时间：即时响应，8小时到达现场，24小时不能修复提供备用机</p> <p>3.具本地化售后服务能力</p> <p>4.保修期内年开机率：≥95%（每年按365天计算）</p> <p>5.保修期内若主要配件故障，更换后配件的保修期从更换之日起重新计算</p> <p>6.列出超出质保期后不同年限的保修价格及主要配件价格</p> <p>7.设备所需软件终身使用及升级（不额外收费）</p> <p>8.负责使用培训</p>
		设备相关耗材（招标时列出价格）
3.4商务要求		
3.4.1交货时间		刨削刀头

3.4.3支付方式

采购包1:

一次付清

3.4.4支付约定

采购包1: 付款条件说明: 货到验收合格后13个月内, 达到付款条件起14日内, 支付合同总金额的100.00%。

3.4.5验收标准和方法

采购包1:

(一)乙方提供的设备要求:自出厂日期当月起2年内的全新设备。(二)货物到达甲方指定地点后,甲方根据合同要求,进行外观验收,确认规格、型号和数量。甲乙双方须在约定的时间和地点共同开箱检验。(三)货物安装、调试并正常运行后,由乙方进行自检,合格后能够正常使用时通知甲方。(四)甲方确认乙方的自检内容后,进行最终验收,验收合格后,填写验收单作为对货物的最终认可。(五)乙方向甲方提交货物实施过程中的所有资料,以便甲方日后管理和维护。(六)若合同设备外箱包装受损、包装箱件数不符、设备有质量或技术问题,乙方应按照甲方要求,采取补足、更换或退货处理措施,并承担由此发生的一切损失和费用。(七)验收依据:合同正文、合同附件、招标文件、投标文件。

3.4.6包装方式及运输

采购包1:

1、货物包装必须符合国际标准或国家标准或行业标准,满足海上、航空、铁路或公路运输以及货物装卸要求。交付的货物如有损坏,由乙方负责无条件退换货直至达到合格,供货期不予顺延。2、运输由乙方及制造厂商负责,所发生的一切费用已包含在合同总价中。由乙方承担,包括从货物供应地点所含的运输费、装卸费、仓储费、保险费等。3、运输方式由乙方及制造厂商自行选择,运输和装卸等风险由乙方承担。

3.4.7质量保修范围和保修期

采购包1:

1.项目质保期:(1)内窥镜图像处理装置、可视喉镜:验收合格通过之日起1年。(2)床旁支气管镜、视频气管插管镜、膝关节镜:验收合格通过之日起2年。(3)超声内镜(扇扫)、超声内镜(主机)、治疗性电子胃镜、支气管镜(可弯曲):验收合格通过之日起3年。2.售后服务响应时间(质保期内):(1)床旁支气管镜:即时响应(包括电话响应);电话响应无法解决2小时内到达现场。修复时间8小时内解决;如在24小时内无法修复,则提供部件冗余服务或采取应急措施,提供相同产品或不低于故障产品规格档次的备用产品供采购人使用,以确保货物的正常使用。(2)超声内镜(扇扫)、超声内镜(主机)、治疗性电子胃镜、支气管镜(可弯曲)、膝关节镜:即时响应(包括电话响应);电话响应无法解决8小时内到达现场。修复时间24小时内解决;如在24小时内无法修复,则提供部件冗余服务或采取应急措施,提供相同产品或不低于故障产品规格档次的备用产品供采购人使用,以确保货物的正常使用。(3)视频气管插管镜:即时响应(包括电话响应);电话响应无法解决4小时内到达现场。修复时间24小时内解决;如在24小时内无法修复,则提供部件冗余服务或采取应急措施,提供相同产品或不低于故障产品规格档次的备用产品供采购人使用,以确保货物的正常使用。(4)可视喉镜:2小时响应,8小时到达现场,提供备用机。(5)内窥镜图像处理装置:即时响应(包括电话响应);电话响应无法解决24小时内到达现场。修复时间48小时内解决;如在48小时内无法修复,则提供部件冗余服务或采取应急措施,提供相同产品或不低于故障产品规格档次的备用产品供采购人使用,以确保货物的正常使用。

3.4.8违约责任与争议解决的方法

采购包1:

(一)按《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》中的相关条款执行。(二)乙方逾期交货,每逾期一天应支付合同总额0.5%的违约金,直至交货为止。逾期交货超过20天,甲方有权终止合同。(三)未按合同要求提供货物或质量不能满足要求,乙方必须无条件更换,提高技术,完善质量,否则,甲方有权终止合同。(四)本合同在履行过程中发生的争议,由甲、乙双方当事人协商解决,协商不成的依法向甲方所在地人民法院起诉。

3.5其他要求

一、报价异常低价处理（一）政府采购评审中出现下列情形之一的，评审委员会应当启动异常低价投标（响应）审查程序：**1.投标（响应）报价低于全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值50%的，即投标（响应）报价 \leq 全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值 $\times 50\%$ ；****2.投标（响应）报价低于通过符合性审查的次低报价供应商投标（响应）报价50%的，即投标（响应）报价 \leq 通过符合性审查的次低报价供应商投标（响应）报价 $\times 50\%$ ；****3.投标（响应）报价低于采购项目最高限价45%的，即投标（响应）报价 \leq 采购项目最高限价 $\times 45\%$ ；****4.评审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。**（二）评审委员会启动异常低价投标（响应）审查后，相关供应商在评审现场合理的时间内对投标（响应）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。评审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（响应）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，评审委员会应当将其作为无效投标（响应）处理。

二、落实政府采购政策《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知国办发〔2025〕34号》 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。当采购项目或者采购包中含有多种产品,投标人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投标人提供的全部产品成本之和的比例达到**80%**以上时，依法对该投标人提供的全部产品给予价格评审优惠,即对该投标人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。 本国产品标准的适用范围：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。 产品应当在中国境内生产，即在中华人民共和国境内实现从原材料、组件到产品的属性改变。属性改变是指经过制造、加工或者组装等工序，产生完全不同于原材料、组件的新产品，并具有新的名称和特征（用途）。 供应商应对其提供的产品出具《关于符合本国产品标准的声明函》。提供虚假《声明函》、虚假证明文件谋取中标、成交的，依照《政府采购法》等法律法规规定追究相应责任。

三、项目说明：**1、**本项目已通过进口产品论证，允许采购进口产品。 如果因信息不对称等原因，仍有满足需求的国内产品要求参与采购竞争的，采购人及其委托的采购代理机构不对其加以限制，按照公平竞争原则实施采购。**2、“进口产品”**是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品。

四、中标供应商在领取中标通知书时提供一正一副纸质版投标文件，纸质版文件应于电子投标文件保持一致。

第四章 资格审查

资格审查由采购人或代理机构组建的资格审查小组依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格，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	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	1、具有独立承担民事责任的能力（企业法人应提供统一社会信用代码的营业执照；事业法人应提供事业单位法人证、组织机构代码证等证明文件；其他组织应提供合法证明文件；自然人提供身份证明文件）；2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供2024或2025年度合法有效完整的财务审计报告或开标前近12个月内的银行资信证明或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的担保函）；3、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（格式详见附件）；4、具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（同时提供投标截止时间前12个月内缴存的任意时段的社保及税收缴纳证明；依法不需要缴纳的应提供相关证明文件）；5、参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（格式详见附件）。	投标函 资格证明文件.docx
2	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；为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标函》完成承诺并进行电子签章。	投标函

4.2特殊资格审查

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	法定代表人授权委托书	法定代表人授权委托书（附法定代表人身份证复印件及被授权人身份证复印件）；法定代表人直接参加投标提供法定代表人资格证明书（附法定代表人身份证复印件）。	资格证明文件.docx
2	行业资格要求1	提供供应商《医疗器械经营许可证》（或医疗器械经营备案凭证）。	资格证明文件.docx
3	行业资格要求2	提供生产厂家《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产备案凭证（复印件加盖厂家公章）。	资格证明文件.docx
4	行业资格要求3	提供产品《医疗器械注册证》（或医疗器械备案凭证）（复印件加盖厂家公章），进口产品不需提供医疗器械生产许可证。	资格证明文件.docx
5	进口产品要求	如拟投进口产品需提供有效的完整的授权链且授权范围需包含本次采购项目内容。	资格证明文件.docx

4.3
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
1	本项目非专门面向中小企业采购	本项目非专门面向中小企业采购	中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

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》《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》等法律法规，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，具体评标事务由采购人或代理机构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、评标工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评标程序和标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评标，通过项目电子化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项目电子化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项目电子化交易系统传递，投标人通过互认的证书及签章加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，评标委员会成员可以线下签署评标报告，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。投标人非法干预评标活动的，其投标文件将作无效处理；代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员非法干预评标活动的，将依法追究其责任。

5.2评标委员会

一、评审专家是采取随机方式在政府采购平台的专家库系统（以下简称专家库系统）抽取/由采购人根据《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》（陕财办采〔2018〕20号）的规定，报主管部门同意后自行选定。

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，使用已身份认证并具备签章功能的证书，登录项目电子化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。出现应当回避的情形时，评标委员会成员应当主动回避；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供应商投标文件，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、评标委员会按照招标文件规定的评标程序、评标方法和标准进行评标，并独立履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）审查供应商投标文件等是否满足招标文件要求，并作出评价；
- （三）根据需要要求采购组织单位对招标文件作出解释；根据需要要求供应商对投标文件有关事项作出澄清、说明或者更正；
- （四）推荐中标候选供应商，或者受采购人委托确定中标供应商；
- （五）起草评标报告并进行签署；
- （六）向采购组织单位、财政部门或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为
- （七）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3 评标方法

采购包1：综合评分法

5.4评标程序

5.4.1熟悉和理解招标文件和停止评标

一、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供应商资格资质性要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及可能涉及签订政府采购合同的内容等。

二、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、重大缺陷的；
- （二）招标文件明显以不合理条件对供应商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；
- （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项目电子化交易系统向采购组织单位提交相关说明材料，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，采购组织单位应当通过项目电子化交易系统书面告知参加采购活动的供应商，并说明具体原因，同时在陕西省政府采购网公告。采购组织单位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。

5.4.2 符合性审查

评标委员会依据本招标文件的实质性要求，对符合资格的投标文件进行审查，以确定其是否满足本招标文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本招标文件的明确规定的实质性要求作为依据。

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，但不得违背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（按以下顺序审查）：

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	不正当竞争预防措施（实质性要求）	1.在评标过程中，评标委员会认为投标人报价异常的，应当启动异常低价投标（响应）审查程序（具体判定详见3.5其他要求） 2.投标人提交的相关说明和证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	开标一览表 标的清单 拒绝商业贿赂承诺书.docx 诚信承诺书.docx
2	关于联合体投标	本项目不接受联合体投标	本项目不接受联合体 投标.docx 投标文件 封面
3	交货安装期	交货安装期按照招标文件要求的各项节点响应	投标文件封面 商务偏 离表.docx
4	质保期	质保期按照招标文件的相关要求响应	投标文件封面 商务偏 离表.docx

5	付款方式	付款方式响应招标文件的要求	投标文件封面 商务偏离表.docx
6	投标保证金	投标保证金按要求缴纳	投标文件封面 投标保证金.docx
7	投标报价、单项报价	投标报价、单项报价不超过采购预算或最高限价或单项限价	开标一览表 分项报价表.docx 投标文件封面
8	投标文件按招标文件要求签署、盖章	按招标文件要求的签署、盖章	投标函 投标文件封面

以上实质性要求全部响应并满足采购需求的，则通过符合性审查；如有任意一项未响应或不满足采购需求的，则按无效投标文件处理。如果评标委员会认为投标人有任意一项不通过的，应在符合性审查表中载明不通过的具体原因。

5.4.3解释、澄清有关问题

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，可以提请代理机构书面解释。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，解释事项如果涉及投标人权益的以有利于投标人的原则进行解释。

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、说明或更正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当按评标委员会的要求进行澄清、说明或者更正。投标人的澄清、说明或者更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。澄清、说明或者更正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者更正材料是投标文件的组成部分。

三、投标人的澄清、说明或者更正需进行电子签章，应当不超出投标文件的范围、不实质性改变投标文件的内容、不影响投标人的公平竞争、不导致投标文件从不响应招标文件变为响应招标文件的条件。下列内容不得澄清：

- （一）投标人投标文件中不响应招标文件规定的技术参数指标和商务应答；
- （二）投标人投标文件中未提供的证明其是否符合招标文件资格、符合性规定要求的相关材料。
- （三）投标人投标文件中的材料因印刷、影印等不清晰而难以辨认的。

四、投标文件报价出现下列情况的，按以下原则处理：

- （一）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（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，但大写金额出现文字错误，导致金额无法判断的除外；
- （三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表总价为准，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。修正后的报价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

五、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。

六、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过项目电子化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、说明或更正要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

评标委员会应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

5.4.4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，对符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.4.5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、报价最低、投标文件被认定为无效等进行重点复核。

评标结果汇总完成后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织不少于2名工作人员，在采购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标结果进行复核，出具复核报告。

评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

- （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。

评标报告签署前，经复核发现存在以上情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载；评标报告签署后，采购人或者代理机构发现存在以上情形之一的，应当组织原评标委员会进行重新评标，重新评标改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

5.4.6确定中标候选人名单

采购包1：按投标人综合得分从高到低进行排序，确定3名中标候选人。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；得分且投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。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。

5.4.7编写评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字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、评审方法和标准；
- 四、开标记录和评审情况及说明，包括投标无效供应商名单及原因；
- 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签章确认，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签章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.5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，但不得违背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，应当及时向采购人或代理机构书面反映。采购人或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

5.6评标细则及标准

一、评标委员会只对通过资格审查的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。

二、评标委员会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立评审。

5.6.1评分办法

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

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。

5.6.2评分标准

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
	技术参数	技术方案中各项设备及软件功能的技术参数响应清晰明确，符合使用要求，技术指标和性能完全响应招标文件要求，满足使用需求，计30分。结合规格、技术参数偏离表的响应证明材料，按招标文件内配置最低要求，带“▲”号指标项每出现1个负偏离扣2分，非“▲”号指标项每出现1个负偏离，扣1分，扣完为止。提供相应的证明材料（包括但不限于加盖厂商公章的技术参数说明、产品彩页、检测报告和带网址链接的官网功能截图等技术支持性文件）（▲指标必须提供证明材料并标注页码），否则自行承担未提供证明材料导致技术参数被视为负偏离的风险。	30.0000	客观	货物简要说明一览表.docx 规格技术参数偏离表.docx

产品质量保障	投标产品技术工艺先进，性能稳定，方便操作，安全可靠，符合国际、国内相关标准或行业标准，整体配置具有合理性、一致性、兼容性，产品品牌、型号、产地明确，备品配件供应有保障，有具体可行的质量保证承诺，保证使用单位能熟练操作维护和正常使用。 1.选型方案先进可靠，质量保证及承诺详尽，提供详细丰富的证明资料得10分； 2.选型方案全部满足采购需求，有质量保证承诺，提供丰富的证明资料得8分； 3.选型方案部分满足采购需求，提供部分产品的质量保证金承诺及证明资料得6分； 4.选型方案部分满足采购需求，提供部分的证明资料得4分； 5.选型方案与采购需求偏离较大得2分； 6.未提供得0分。	10.0000	主观	技术方案.docx 服务承诺.docx
--------	---	---------	----	------------------------

详细评审	整体实施方案	<p>供应商针对本项目时间合理性，提供具体可行的实施方案，具体的供货组织安排，详细的人员、财力调配、运输、派送措施及设备到货后验收、实施进度及保证措施、设备安装、人员组成及人员调配、安装调试等。</p> <p>1.实施方案组织科学、合理，调配运输方案清晰明确，进度保障措施先进可靠，能够切实保障项目时效性的得10分；</p> <p>2.实施方案组织合理，有较为详细的调配运输方案，进度保障措施可靠，能够保障项目时效性的得8分；</p> <p>3.实施方案组织合理，有完整的调配运输方案，进度保障措施合理，基本能够保障项目的时效性的得6分；</p> <p>4.实施方案组织基本合理，运输方案不够详尽，有一定的进度保障措施，具备保障项目时效性的承诺的得4分；</p> <p>5.实施方案组织不够合理，运输方案简单的得2分；</p> <p>6.未提供得0分。</p>	10.0000	主观	技术方案.docx 服务承诺.docx 拟配备团队情况.docx
	培训方案	<p>针对本项目具有可行的技术培训方案，培训采购人指定的技术人员和管理人员，制定培训课程计划表，列出每种培训的地点和时间，培训内容应包括所提供产品的原理和技术性能、操作维护方法、安装调试、排除故障等各个方面，培训的具体日期及人数由使用单位确定。</p> <p>1. 培训方案明确，培训内容完整，计划安排清晰可靠得4分；</p> <p>培训方案不够明确，</p> <p>2.培训内容基本完整，计划安排清晰得2分；</p> <p>3.培训内容较完整，计划安排基本清晰得1分；</p> <p>4.未提供或培训内容缺失得0分。</p>	4.0000	主观	服务承诺.docx 拟配备团队情况.docx 技术方案.docx

	售后服务	具有相应的物力、人力保障，能够保证产、供、销，服务正常运转，运维期间服务人员的工作内容及服务方式，有详细的在设备（产品）发生故障后解决故障办法、补救措施等方面的措施或方案，提供详细的售后服务方案及承诺，提供相关的佐证材料，如与生产厂商签订的质保合同或原厂质保承诺书等。进行赋分。1.售后服务方案清晰明确，承诺详细完整，提供的佐证材料详细丰富得7分；2.售后服务方案较明确，承诺完整，提供得佐证材料较丰富得5分3.售后服务方案存在部分偏差，但承诺基本完整，提供较少的佐证资料得3分；4.售后服务方案存在部分偏差，承诺未覆盖上述内容得1分；5.未提供得0分。	7.0000	主观	技术方案.docx 服务承诺.docx 拟配备团队情况.docx
	节能环保	供应商投标产品中每有一项为节能产品或环境标志产品经国家认证的得0.5分，最高1分。（以经国家确定的认证机构出具的、处于有效期内的节能产品、环境标志产品认证证书为准。）	1.0000	客观	节能环保证明资料.docx
	零配件及耗材承诺	1.供应商提供详细具体的零配件及耗材的承诺，投标文件中附有详细配置清单，并按照要求提供所投设备各规格的耗材及易损件的单独报价，报价合理，得3分；2.供应商按照要求提供完整的零配件及耗材承诺，有完整的配置清单等，承诺内容较简单，得1分；3.供应商提供的耗材报价不合理或未提供相关内容，得0分	3.0000	主观	零配件及耗材简要说明一览表.docx
	业绩	提供2023年4月1日至今核心产品业绩（以合同签订时间为准），提供清晰完整合同复印件（扫描件），每份有效业绩计1分，最高得5分。	5.0000	客观	业绩一览表.docx

价格分	投标价格得分	<p>满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分30分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30 符合招标文件规定的小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位优惠的供应商，价格给予10%的扣除；符合《关于在政府采购活动中实施本国产品标准及相关政策的通知》中的本国产品，投标人所投产品为本国产品或符合本国产品标准的产品成本之和占该投标人提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上的，价格给予20%的扣除；用扣除后的价格参与评审。</p>	30.0000	客观	<p>关于符合本国产品标准的声明函.docx</p> <p>开标一览表</p> <p>标的清单</p>
-----	--------	--	---------	----	---

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例 (C1)	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	----------	------	--------------	---------	----------------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	10.00%	对于经主管预算单位统筹后未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，对符合《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C1的扣除，用扣除后的价格参加评审。承接本项目的供应商符合相应条件时，给予C1的价格扣除，即：评标价=最后报价×（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	中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件
---	-----------------------	--------------------	--------	--	-------------------------------------

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复印件的证明材料须清晰可辨。

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中标候选人。采用最低评标价法评标时，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。

5.7 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三家的；
- 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“陕西省政府采购网”上公告。对于评标过程中废标的采购项目，评标委员会应当对招标文件是否存在不合理条款进行论证，并出具书面论证意见。

5.8 定标

5.8.1 定标原则

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定1名中标人。中标候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确

定中标人。

5.8.2定标程序

一、评标委员会在项目电子化交易系统中编制评标情况，生成评标报告。

二、代理机构在评标结束之日起2个工作日内将评标报告送采购人。

三、采购人在收到评标报告后5个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标供应商。逾期未确认的，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供应商。

四、根据确定的中标供应商，代理机构在陕西省政府采购网上发布中标结果公告，通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书。

5.9评审专家在政府采购活动中承担以下义务

（一）遵守评审工作纪律；

（二）按照客观、公正、审慎的原则，根据采购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，包括采购组织单位向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，供应商行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；

（五）发现采购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，停止评审并通过项目电子化交易系统向采购组织单位书面说明情况，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。

5.10评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律

（一）遵行《中华人民共和国政府采购法》第十二条和《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的规定。

（二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。

（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，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商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）服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，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，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

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: 开标一览表

详见附件: 标的清单

详见附件: 分项报价表.docx

详见附件: 货物简要说明一览表.docx

详见附件: 规格技术参数偏离表.docx

详见附件: 商务偏离表.docx

详见附件: 技术方案.docx

详见附件: 服务承诺.docx

详见附件: 拟配备团队情况.docx

详见附件: 零配件及耗材简要说明一览表.docx

详见附件: 业绩一览表.docx

详见附件: 投标保证金.docx

详见附件: 本项目不接受联合体投标.docx

详见附件: 拒绝商业贿赂承诺书.docx

详见附件: 诚信承诺书.docx

详见附件: 节能环保证明资料.docx

详见附件: 关于符合本国产品标准的声明函.docx

详见附件: 资格证明文件.docx

第七章 拟签订合同文本

{{未填写}}

