

广东省政府采购

公开招标文件

采购计划编号：**441901-2024-07540**

采购项目编号：**441901-2024-07540**

项目名称：**东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)**

采购人：**东莞市人民医院**

采购代理机构：**广东和正招标有限公司**

第一章 投标邀请

广东和正招标有限公司受东莞市人民医院的委托，采用公开招标方式组织采购东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)

采购计划编号：441901-2024-07540

采购项目编号：441901-2024-07540

采购方式：公开招标

预算金额：1,383,820.00元

2.项目内容及需求情况（采购项目技术规格、参数及要求）

采购包1(中心实验室设备一批):

采购包预算金额：1,383,820.00元

| 品目号 | 品目名称 | 采购标的 | 数量（单位） | 技术规格、参数及要求 | 品目预算(元) | 是否允许进口产品 |
|-----|-----------|-----------|--------|------------|------------|----------|
| 1-1 | 其他医疗设备 | 生物安全柜（一） | 16(台) | 详见第二章 | 493,120.00 | 否 |
| 1-2 | 其他医疗设备 | 生物安全柜（二） | 2(台) | 详见第二章 | 54,200.00 | 否 |
| 1-3 | 其他医疗设备 | 二氧化碳培养箱 | 16(台) | 详见第二章 | 332,800.00 | 否 |
| 1-4 | 医用低温、冷疗设备 | 超低温冰箱 | 2(台) | 详见第二章 | 108,000.00 | 否 |
| 1-5 | 医用低温、冷疗设备 | 液氮罐 | 2(台) | 详见第二章 | 128,000.00 | 否 |
| 1-6 | 消毒灭菌设备及器具 | 高压灭菌锅 | 2(台) | 详见第二章 | 102,000.00 | 否 |
| 1-7 | 临床检验设备 | 台式高速冷冻离心机 | 3(台) | 详见第二章 | 75,900.00 | 否 |
| 1-8 | 其他医疗设备 | 超纯水仪 | 1(台) | 详见第二章 | 89,800.00 | 否 |

本采购包不接受联合体投标

合同分包：不允许合同分包

合同履行期限：合同签订之日起至售后服务期结束；交货时，货物的生产日期必须在一年内。

二.投标人的资格要求

1.投标人应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供下列材料：

1) 具有独立承担民事责任的能力：在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标（响应）时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。分支机构投标的，须提供总公司和分公司营业执照副本复印件，总公司出具给分支机构的授权书。

2) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料（或提供承诺函，格式自拟）。

3) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度<提供2023（或2022）年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明>（或提供承诺函，格式自拟）。

4) 履行合同所必需的设备和专业技术能力：按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。

5) 参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录：参照投标函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。（根据财库（2022）3号文，“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1（中心实验室设备一批）：1)本采购包不专门面向中小企业采购的项目，本项目中小企业划分标准所属行业为：工业。2)《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)、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号)、《关于环境标志产品政府采购实施的的意见》（财库〔2006〕90号)、《节能产品政府采购实施意见》的通知（财库〔2004〕185号)、《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)、《关于运用政府采购政策支持脱贫攻坚的通知》（财库〔2019〕27号)、《关于印发<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）>的通知》（财办库〔2020〕123号）。

3.本项目特定的资格要求：

采购包1（中心实验室设备一批）：

1)供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。

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，不得同时参加本采购项目（或采购包）投标（响应）。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，不得再参与本项目投标（响应）。投标函相关承诺要求内容。

3)3.1投标人应具有有效的且与所投项目相适应的医疗器械生产许可或经营许可，即：①供应商为生产商：提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定）；②供应商为代理商或经销商：提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定）。3.2投标人所投产品（高压灭菌锅）的生产企业需具备特种设备安全监督管理部门颁发的有效期内的《特种设备生产许可证》，以及卫生行政部门颁发的有效期内的《消毒产品生产企业卫生许可证》，提供文件复印件并加盖公章。

三.获取招标文件

时间：详见招标公告及其变更公告（如有）

地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

获取方式：在线获取。供应商应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

售价：免费

四.提交投标文件截止时间、开标时间和地点：

提交投标文件截止时间和开标时间：详见招标公告及其变更公告（如有）
（自招标文件开始发出之日起至投标人提交投标文件截止之日止，不得少于20日）
地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

五.公告期限、发布公告的媒介：

- 1、公告期限：自本公告发布之日起不得少于5个工作日。
- 2、发布公告的媒介：中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)；

六.本项目联系方式：

1.采购人信息

名称：东莞市人民医院
地址：东莞市万江区万道路78号
联系方式：0769-28637276

2.采购代理机构信息

名称：广东和正招标有限公司
地址：广东省东莞市南城街道南城街道雅园工业区大道88号B栋201
联系方式：0769-21669369

3.项目联系方式

项目联系人：孙沙
电话：0769-21669369

4.技术支持联系方式

云平台联系方式：020-88696588
开标评标服务专线：020-88696599

采购代理机构：广东和正招标有限公司

第二章 采购需求

一、项目概况：

一、项目概况：

| 品目号 (包号) | 采购项目名称 | 数量 | 单位 | 单价最高限价(元) | 总价最高限价(元) | 是否允许进口产品 |
|-------------|-----------|----|----|-----------|------------|----------|
| 1-1 | 生物安全柜(一) | 16 | 台 | 30,820.00 | 493,120.00 | 否 |
| 1-2 | 生物安全柜(二) | 2 | 台 | 27,100.00 | 54,200.00 | 否 |
| 1-3 | 二氧化碳培养箱 | 16 | 台 | 20,800.00 | 332,800.00 | 否 |
| 1-4 | 超低温冰箱 | 2 | 台 | 54,000.00 | 108,000.00 | 否 |
| 1-5 | 液氮罐 | 2 | 台 | 64,000.00 | 128,000.00 | 否 |
| 1-6 | 高压灭菌锅 | 2 | 台 | 51,000.00 | 102,000.00 | 否 |
| 1-7 | 台式高速冷冻离心机 | 3 | 台 | 25,300.00 | 75,900.00 | 否 |
| 1-8 | 超纯水仪 | 1 | 台 | 89,800.00 | 89,800.00 | 否 |

附件一：售后服务承诺书

售后服务承诺书(国产产品)

致：东莞市人民医院

本公司参加项目名称：_____的政府采购活动，并作出以下书面承诺：

若本公司有幸中标，本公司承诺本项目售后服务期：_____，终身维修保养；在售后服务期内，售后服务由原厂提供，针对此产品产生的如维修、保养、升级等行为产生的一切费用由投标人承担；在签订合同时我公司将提供产品生产厂家出具的售后服务期承诺书(承诺对象需明确指向东莞市人民医院及本采购项目标的产品，售后服务期与投标文件响应时间一致，由产品生产厂家和供应商加盖公章)。若无法按要求提供，视为放弃中标。如涉及医院信息系统接入要求，须无条件开放设备信息端口且提供中文文档并提供技术支持。

特此承诺！

供应商(加盖公章)：

供应商法定代表人或受委托人(签名或盖私章)：

日期：

附件二：政府采购履约担保函

政府采购履约担保函

编号：

东莞市人民医院：

鉴于XX公司(以下简称供应商)在贵单位的东莞市人民医院XX采购项目(采购编号：XX)中标，应供应商的申请，我方兹同意为供应商《东莞市人民医院XX采购合同》(以下简称主合同)开立以你方为受益人的不可撤销、见索即付履约担保函，本保函有效期至XX年XX月XX日，以保证的方式向你方提供如下履约保证金担保：

一、保证责任的情形及保证金额

(一)在供应商出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

1.将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购招标机构人同意，将中标项目分包给他人的；

2.招标文件要求、投标文件响应和主合同约定的应当缴纳履约保证金的情形：

(1) 招标文件要求、投标文件响应和未按主合同约定的质量、数量和期限供应货物和提供售后服务的；

(2) 履约保函有效期至项目售后服务期结束。如在合同签订前提交的保函有效期未能覆盖项目使用验收合格后你方和供应商双方确认的售后服务期截止时间，则供应商应在使用验收合格后两个月内无条件办理续保手续。如供应商未能按要求进行续保，则采购人在履约保函有效期届满前90个日历日内，向出具保函的商业银行或担保公司提出保函担保金额全额支付；

(二) 我方的保证范围是主合同约定的合同价款总额的XX%数额为¥XXX元(大写：人民币XXX),币种为人民币。(即主合同履约保证金金额)

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方保证的期间为：自本合同生效之日起至供应商按照主合同约定的供货和提供售后服务期限届满后2年内。

如果供应商未按主合同约定向贵方供应货物和提供售后服务的，由我方在保证金额内向你方支付上述款项。

三、承担保证责任的程序

1.你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出书面索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的帐号。

2.我方收到你方的书面索赔通知及相应证明材料，在十个工作日内进行核定后按照本保函的承诺承担保证责任。

四、保证责任的终止

1.保证期间届满你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。保证期间届满前，主合同约定的货物和售后服务全部验收合格的，自验收合格日起，我方保证责任自动终止。

2.我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项(支付款项从我方账户划出)之日起，保证责任即终止。

3.按照法律法规的规定或出现应终止我方保证责任的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任亦终止。

4.你方与供应商修改主合同，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该等修改事先经我方书面同意的除外；你方与供应商修改主合同履行期限，我方保证期间仍依修改前的履行期限计算，但该等修改事先经我方书面同意的除外。

五、免责条款

1.因你方违反主合同约定致使供应商不能履行义务的，我方不承担保证责任。

2.依照法律法规的规定或你方与供应商的另行约定，全部或者部分免除供应商应缴纳的保证金义务的，我方亦免除相应的保证责任。

3.因不可抗力造成供应商不能履行供货义务的，我方不承担保证责任。

六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为东莞市第一人民法院。

七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

联系人：XXX 联系电话：XXX

保证人：XX公司（公章）

XX年XX月XX日

采购包1（中心实验室设备一批）

1.主要商务要求

| | |
|---------|-----------------------------------------|
| 标的提供的时间 | ★在签订合同后60个自然日交货并完成安装；交货时，货物的生产日期必须在一年内。 |
| 标的提供的地点 | 采购人指定地点。 |

| | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 付款方式 | <p>1期：支付比例100%，★签订合同后，收到中标人相应金额发票，采购人在10个工作日内向中标人支付合同金额30%作为预付款。设备安装调试完毕，设备正常运行一个月后进行使用验收。使用验收合格后，收到中标人的相应发票，采购人在10个工作日内支付合同金额的70%。</p> <p>如项目发生合同融资，采购人应当将合同款项支付到合同约定收款账户。</p> |
| 验收要求 | <p>1期：详见合同约定条款。</p> |

履约保证金

收取比例：**5%**,说明：**★**要求：**1**) 中标人在签订合同前须递交履约保证金或履约保函，履约保证金或履约保函担保金额为中标价的**5%**，否则采购人可拒签采购合同。中标人应在汇入履约保证金时在汇款单备注中注明：采购编号：，包号：，履约保证金。该履约保证金收取期限至项目售后服务期结束。**2**) 履约保证金可以采用以下任何一种形式：**①**采用保证金（银行转帐、电汇等）方式：中标人必须保证资金在签订合同前到帐（以银行收到为准），到期后无息退还。账户信息如下：户名：东莞市人民医院 账号：**100764593350012288** 开户行：中国邮政储蓄银行东莞昌平支行 **②**履约保函：履约保函开具应选择商业银行或专业担保机构。保函应为不可撤销、见索即赔。如中标人未能按招标文件要求、投标文件响应和采购合同约定提供货物和售后服务，采购人向出具保函的商业银行或担保公司提出保函担保金额全额支付。**3**) 履约保函的续期：履约保函有效期须至项目售后服务期结束。如在合同签订前提交的保函有效期未能覆盖项目使用验收合格后中标人和采购人双方确认的售后服务期截止时间，则中标人应在使用验收合格后两个月内无条件办理续保手续。如中标人未能按要求进行续保，则采购人在履约保函有效期届满前**90**个日历日内，向出具保函的商业银行或担保公司提出保函担保金额全额支付。**4**) 履约保证金退回：**①**使用验收合格后，中标人和采购人双方须确认项目售后服务期截止时间。在售后服务期内，中标人按招标文件要求、投标文件响应和采购合同约定提供货物和售后服务的，在项目售后服务期期满后，中标人向采购人提交退回履约保证金的申请、履约保证金汇款凭证复印件、采购项目验收报告、中标通知书复印件，采购人在收齐以上资料**28**天内办理履约保证金退还手续。**②**在售后服务期内，中标人未能按招标文件要求、投标文件响应和采购合同约定提供货物和售后服务的，采购人按合同约定向中标人收取违约金。违约金由采购人在中标人办理履约保证金退还时相应扣除。**5**) 发生下列情况之一的，履约保证金将被没收：**①**中标人将本项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，将中标项目分包给他人的，采购人可依法没收其履约保证金；**②**中标人履行采购合同期间，违反有关法律法规的规定及合同约定的条款，损害了采购人的利益的，采购人可依法没收其履约保证金；**③**履约保函有效期须至项目售后服务期结束。如在合同签订前提交的保函有效期未能覆盖项目使用验收合格后采购人和中标人双方确认的售后服务期截止时间，则中标人应在使用验收合格后两个月内无条件办理续保手续。如中标人未能按要求进行续保，则采购人在履约保函有效期届满前**90**个日历日内，向出具保函的商业银行或担保公司提出保函担保金额全额支付。

履约保证金可以以履约保函（保险）形式提供，目前"广东政府采购智慧云平台金融服务中心(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/>)已实现电子履约保函（保险）在线办理功能，有意愿供应商可自行办理提供。

| | |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 其他 | <p>★其他，1.售后服务 1) 售后服务期（售后服务期由采购人使用验收合格之日起算）：售后服务由原厂提供；售后服务期间保证机器的开机率不低于95%（以一年365天计算，故障停机天数≤18天），每超出1天，售后服务期顺延2天；如进口产品投标，投标人须承诺在签订合同时提供国内总代理商出具的售后服务期承诺书；如国产产品投标，则须在签订合同时提供产品生产厂家的售后服务期承诺书。（售后服务期承诺书内容需明确指向东莞市人民医院及本次采购项目的标的产品，售后服务期与投标文件响应时间一致，并由投标人和生产厂家或者国内总代理商共同加盖公章）。若无法按要求提供，视为放弃中标。如涉及医院信息系统接入要求，须无条件开放设备信息端口且提供中文文档并提供技术支持；按采购人的要求开放设备的接口、定制开发或修改和设备相关的软件系统并承担相关费用。（需提供承诺函，承诺函格式见附件）。2) 售后响应：收到设备出现故障的报修通知，中标人应在1小时内响应，24小时内到达采购人设备使用现场（包括节假日）进行故障处理，因天气等不可抗力因素无法按要求到现场，需要提前与采购人沟通协商。2.合同条款：投标人实质响应合同各条款。3.生物安全柜最终安装方案需经采购人确认。4.生物安全柜安装完后须提供具备资质的第三方机构进行性能检测服务并提供检测合格报告作为验收依据之一，并且售后服务期内须每年提供一次具备资质的第三方机构进行性能检测服务并出具检测合格报告。5.中标人在采购人的协助下，负责高压灭菌锅相关监检部门的报检、验收及办理特种设备使用登记证等工作，取得特种设备检测研究院出具的高压灭菌锅检测合格证书及特种设备使用登记证，并承担相关检测办证费用。</p> |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

2.技术标准与要求

| 序号 | 核心产品要求 （“△”） | 品目名称 | 标的名称 | 单位 | 数量 | 分项预算单价 （元） | 分项预算总价 （元） | 所属行业 | 技术要求 |
|----|-----------------|-----------|-----------|----|-------|---------------|---------------|------|-------|
| 1 | △ | 其他医疗设备 | 生物安全柜（一） | 台 | 16.00 | 30,820.00 | 493,120.00 | 工业 | 详见附表一 |
| 2 | | 其他医疗设备 | 生物安全柜（二） | 台 | 2.00 | 27,100.00 | 54,200.00 | 工业 | 详见附表二 |
| 3 | | 其他医疗设备 | 二氧化碳培养箱 | 台 | 16.00 | 20,800.00 | 332,800.00 | 工业 | 详见附表三 |
| 4 | | 医用低温、冷冻设备 | 超低温冰箱 | 台 | 2.00 | 54,000.00 | 108,000.00 | 工业 | 详见附表四 |
| 5 | | 医用低温、冷冻设备 | 液氮罐 | 台 | 2.00 | 64,000.00 | 128,000.00 | 工业 | 详见附表五 |
| 6 | | 消毒灭菌设备及器具 | 高压灭菌锅 | 台 | 2.00 | 51,000.00 | 102,000.00 | 工业 | 详见附表六 |
| 7 | | 临床检验设备 | 台式高速冷冻离心机 | 台 | 3.00 | 25,300.00 | 75,900.00 | 工业 | 详见附表七 |
| 8 | | 其他医疗设备 | 超纯水仪 | 台 | 1.00 | 89,800.00 | 89,800.00 | 工业 | 详见附表八 |

附表一：生物安全柜（一）

| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|--------------|-----------|----------|-----------|---|---|--------------|--------------|---|------|----|------------|---|---|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|---|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|---|------------------------------------------------------------------------------|--|---|----------------------------------------------|--|---|------------------|--|---|------------|---|---|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---|-----------------------------------------|--|---|------------|--|----|--------------------------------------------------------------------------|
| | | <p>一、项目名称、采购数量及预算：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>采购项目名称</th> <th>采购数量</th> <th>单位</th> <th>单价最高限价（元）</th> <th>总价最高限价（元）</th> <th>是否允许进口产品</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>中心实验室设备一批</td> <td>1</td> <td>批</td> <td>1,383,820.00</td> <td>1,383,820.00</td> <td>否</td> </tr> </tbody> </table> <p>二、设备技术参数及配置需求：</p> <p>序号1：生物安全柜（一）</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>参数性质</th> <th>序号</th> <th>具体技术(参数)要求</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>★</td> <td>1</td> <td>II级A2型生物安全柜（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。</td> </tr> <tr> <td>▲</td> <td>2</td> <td>工作区尺寸（L×D×H）≥1350×600×650mm（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。</td> </tr> <tr> <td>★</td> <td>3</td> <td>外形尺寸要求：因采购人安装场地高度为2m，需确保所投设备满足场地安装要求，并且安装完成后操作台底部到地面垂直距离≥50cm（需提供承诺函作为证明材料）。</td> </tr> <tr> <td></td> <td>4</td> <td>流入气流平均风速0.53±0.025m/s，下降气流平均风速0.33±0.025m/s。</td> </tr> <tr> <td></td> <td>5</td> <td>系统排风总量：≥520m³/h。</td> </tr> <tr> <td></td> <td>6</td> <td>噪音值：≤65dB。</td> </tr> <tr> <td>▲</td> <td>7</td> <td>采用超高效空气过滤器，针对直径0.12μm颗粒过滤效率≥99.9995%（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。</td> </tr> <tr> <td></td> <td>8</td> <td>具有气流隔断技术，沿玻璃门上沿缝隙有负压气流阻断保护，防止工作区内外气体交互。</td> </tr> <tr> <td></td> <td>9</td> <td>洁净等级优于10级。</td> </tr> <tr> <td></td> <td>10</td> <td>通过碘化钾测试，前窗操作口的保护因子≥10⁵，产品安全性：菌落数≤5CFU/次，交叉污染安全性：菌落数≤2CFU/次。</td> </tr> </tbody> </table> | 采购项目名称 | 采购数量 | 单位 | 单价最高限价（元） | 总价最高限价（元） | 是否允许进口产品 | 中心实验室设备一批 | 1 | 批 | 1,383,820.00 | 1,383,820.00 | 否 | 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 | ★ | 1 | II级A2型生物安全柜（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | ▲ | 2 | 工作区尺寸（L×D×H）≥1350×600×650mm（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | ★ | 3 | 外形尺寸要求：因采购人安装场地高度为2m，需确保所投设备满足场地安装要求，并且安装完成后操作台底部到地面垂直距离≥50cm（需提供承诺函作为证明材料）。 | | 4 | 流入气流平均风速0.53±0.025m/s，下降气流平均风速0.33±0.025m/s。 | | 5 | 系统排风总量：≥520m³/h。 | | 6 | 噪音值：≤65dB。 | ▲ | 7 | 采用超高效空气过滤器，针对直径0.12μm颗粒过滤效率≥99.9995%（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | | 8 | 具有气流隔断技术，沿玻璃门上沿缝隙有负压气流阻断保护，防止工作区内外气体交互。 | | 9 | 洁净等级优于10级。 | | 10 | 通过碘化钾测试，前窗操作口的保护因子≥10 ⁵ ，产品安全性：菌落数≤5CFU/次，交叉污染安全性：菌落数≤2CFU/次。 |
| | | 采购项目名称 | 采购数量 | 单位 | 单价最高限价（元） | 总价最高限价（元） | 是否允许进口产品 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 中心实验室设备一批 | 1 | 批 | 1,383,820.00 | 1,383,820.00 | 否 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | ★ | 1 | II级A2型生物安全柜（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | ▲ | 2 | 工作区尺寸（L×D×H）≥1350×600×650mm（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | ★ | 3 | 外形尺寸要求：因采购人安装场地高度为2m，需确保所投设备满足场地安装要求，并且安装完成后操作台底部到地面垂直距离≥50cm（需提供承诺函作为证明材料）。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | 4 | 流入气流平均风速0.53±0.025m/s，下降气流平均风速0.33±0.025m/s。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | 5 | 系统排风总量：≥520m³/h。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | 6 | 噪音值：≤65dB。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ▲ | 7 | 采用超高效空气过滤器，针对直径0.12μm颗粒过滤效率≥99.9995%（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 8 | 具有气流隔断技术，沿玻璃门上沿缝隙有负压气流阻断保护，防止工作区内外气体交互。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 9 | 洁净等级优于10级。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 10 | 通过碘化钾测试，前窗操作口的保护因子≥10 ⁵ ，产品安全性：菌落数≤5CFU/次，交叉污染安全性：菌落数≤2CFU/次。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | |
|---|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ▲ | 11 | 前窗采用电动升降方式，可电动控制上升或者下降到安全高度（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| | 12 | 前窗玻璃采用透视清晰的防爆安全玻璃，清洁和消毒不会对其产生不良影响。 |
| | 13 | 液晶屏彩色显示，触摸式按键，可显示时钟、工作区温度与湿度、气流流速、送风以及排风过滤器压差、系统时间、过滤膜使用寿命、紫外使用时间、功能图标以及报警提示等参数。 |
| | 14 | 具有一键紫外灯预约功能，并可设定更改预约时长。 |
| | 15 | 系统自带开机预洁净程序，防止操作者在风速未稳定时直接开始操作、造成污染。 |
| | 16 | 在线实时监测并显示高效过滤器的使用寿命，具有过滤器失效声光报警功能。 |
| | 17 | 具有断电记忆功能，恢复供电后，恢复断电前的运行状态并有报警提示。 |
| | 18 | 具有关门监测功能，未关严门有声光报警提示。 |
| | 19 | 具有开门高度警示功能，开门超高或过低均有声光报警提示。 |
| | 20 | 具有监测气流波动功能，气流波动超过20%有声光报警提示。 |
| | 21 | 负压风道设有过滤格栅，防止纸屑等杂物进入后部负压腔体。 |
| | 22 | 柜内电源：双防水插座设计，插座位于安全柜操作区的左右两侧。 |
| | 23 | 具有水阀、气阀孔交错设计，位于安全柜左侧。 |
| | 24 | 一体式搁手板大平面设计，与胳膊的接触面积更大，人员操作更舒适；工作区域台面材料采用304不锈钢一体化结构，内部可清洗部位采用圆角处理，易于清洁。 |
| | 25 | 上柜体底部为可搬抬结构设计；柜体和支架可分离，支架高度可根据实际情况订制修改。 |
| | 26 | 柜体底座下方没有横撑横杆设计，方便放置或移动物品及座椅推进。 |
| | 27 | 脚轮与支架一体化设计，柜体可实现万向移动，也可调节支脚高度来固定柜体和调平工作台平面。 |
| | 28 | 具有热保护装置，并能在1.15倍额定电压值的条件下稳定工作。 |
| ★ | 29 | 所采购货物属于中国医疗器械注册管理范围内，根据国家药品监督管理局于2017年8月31日发布的《医疗器械分类目录》规定及最新调整公告，属于Ⅲ类分类等级管理。所投产品应获得监督管理部门的Ⅲ类分类等级的注册许可，取得监督管理部门颁发的相应的有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》。供应商提供有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》（注册证附页及附件“产品技术要求”，须一并提供）。自《医疗器械分类目录》实施之日(2018年8月1日)起，如国家药品监督管理局对货物的分类管理进行调整的，请投标人提供分类调整的相关证明文件（包括公告内容及附件）。 |
| ★ | 30 | 售后服务期：整机5年。 |

单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人在本配置清单的基础上增加并填报）

:

| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 |
|----|--------------|----|----|
| 1 | 生物安全柜（箱体+支架） | 1 | 台 |
| 2 | 紫外灯 | 2 | 支 |
| 3 | 照明灯 | 2 | 支 |
| 4 | 过滤器 | 2 | 个 |
| 5 | 防水插座 | 1 | 套 |

序号2：生物安全柜（二）

| 参 数 性 质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
|------------------|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ★ | 1 | II级A2型生物安全柜（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| ★ | 2 | 尺寸要求：外形尺寸（L×D×H）≤700mm×720mm×1920mm，内部尺寸（L×D×H）≥600mm×500mm×540mm（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| | 3 | 流入气流平均风速0.53±0.025m/s，下降气流平均风速0.33±0.025m/s。 |
| | 4 | 系统排风总量：≥230m³/h。 |
| | 5 | 噪音值：≤65dB。 |
| | 6 | 送风过滤器与排风过滤器均采用超高效空气过滤器，针对直径0.12μm颗粒过滤效率≥99.9995%。 |
| | 7 | 具有气流隔断技术，沿玻璃门上沿缝隙有负压气流阻断保护，防止工作区内外气体交互。 |
| | 8 | 洁净等级优于10级。 |
| | 9 | 液晶屏彩色显示，触摸式按键，可显示时钟、工作区温度与湿度、气流流速、送风以及排风过滤器压差、系统时间、过滤膜使用寿命、紫外使用时间、功能图标以及报警提示等参数。 |
| ▲ | 10 | 前窗采用电动升降方式，可电动控制上升或者下降到安全高度（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| | | 具有一键紫外灯预约功能，并可设定更改预约时长；同时紫外灯剩余寿命 |

| | 11 | 不足10%发出更换预警。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|----|----|---|--------------|---|---|---|-----|---|---|---|-----|---|---|---|-----|---|---|---|------|---|---|
| | 12 | 前窗玻璃采用双层夹胶防爆安全玻璃。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 13 | 具备双路压力传感器，实时监测送风过滤器以及排风过滤器的压差,压力变化超限时自动声光报警。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 14 | 具有断电记忆功能，恢复供电后，恢复断电前的运行状态并有报警提示。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 15 | 具有关门监测功能，未关严门有声光报警提示。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 16 | 具有开门高度警示功能，开门超高或过低均有声光报警提示。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 17 | 具有监测气流波动功能，气流波动超过20%有声光报警提示。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 18 | 具有监测气流波动功能，气流波动超过20%有声光报警提示。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 19 | 负压风道设有过滤格栅，防止纸屑等杂物进入后部负压腔体。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 20 | 一体式搁手板大平面设计，与胳膊的接触面积更大，人员操作更舒适。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 21 | 柜内电源：双防水插座设计，插座位于安全柜操作区后部的左右两侧。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 22 | 具有水阀、气阀孔交错设计，位于安全柜左侧。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 23 | 具有水阀、气阀孔交错设计，位于安全柜左侧。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 24 | 脚轮与支架一体化设计，柜体可实现万向移动，也可以调节支脚高度来固定柜体和调平工作台平面。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 25 | 所采购货物属于中国医疗器械注册管理范围内，根据国家药品监督管理局于2017年8月31日发布的《医疗器械分类目录》规定及最新调整公告，属于Ⅲ类分类等级管理。所投产品应获得监督管理部门的Ⅲ类分类等级的注册许可，取得监督管理部门颁发的相应的有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》。供应商提供有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》（注册证附页及附件“产品技术要求”，须一并提供）。自《医疗器械分类目录》实施之日(2018年8月1日)起，如国家药品监督管理局对货物的分类管理进行调整的，请投标人提供分类调整的相关证明文件（包括公告内容及附件）。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 26 | 售后服务期：整机5年。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 27 | <p>单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人本配置清单的基础上增加并填报）：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th> <th>名称</th> <th>数量</th> <th>单位</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>生物安全柜（箱体+支架）</td> <td>1</td> <td>台</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>紫外灯</td> <td>2</td> <td>支</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>照明灯</td> <td>2</td> <td>支</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>过滤器</td> <td>2</td> <td>个</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>防水插座</td> <td>1</td> <td>套</td> </tr> </tbody> </table> | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | 1 | 生物安全柜（箱体+支架） | 1 | 台 | 2 | 紫外灯 | 2 | 支 | 3 | 照明灯 | 2 | 支 | 4 | 过滤器 | 2 | 个 | 5 | 防水插座 | 1 | 套 |
| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 生物安全柜（箱体+支架） | 1 | 台 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 紫外灯 | 2 | 支 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 照明灯 | 2 | 支 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | 过滤器 | 2 | 个 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | 防水插座 | 1 | 套 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

序号3：二氧化碳培养箱

| | | |
|-------------|--------|------------|
| 参 数 性 | 序 号 | 具体技术(参数)要求 |
|-------------|--------|------------|

| 质 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|----|----|---|----|---|---|---|----|----|---|---|-----|---|---|
| | 1 | 类型：气套式。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 2 | 容积≥80L；控温范围：RT+5~50℃；二氧化碳控制范围：0~20%（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 3 | 温度波动≤±0.3℃（@37℃），温度均匀性≤±0.5℃（@37℃）。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 4 | 温度波动≤±0.3℃（@37℃），温度均匀性≤±0.5℃（@37℃）。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 5 | 二氧化碳控制精度：≤±0.1%。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 6 | 二氧化碳恢复时间：≤3分钟（开门30秒恢复到5%浓度）。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 7 | 相对湿度：≥90%。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ▲ | 8 | 消毒方式：具备紫外线（UV）消毒和高温湿热灭菌（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 9 | 显示：液晶触摸屏，实时显示温度、二氧化碳浓度，并有变化曲线显示界面。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 10 | 数据存储：USB接口。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 11 | 采用不锈钢内胆和搁板，四角半圆弧设计，搁板可自由装卸，方便清洗。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 12 | 具有微生物高效过滤器，针对直径≥0.3μm的颗粒过滤效率≥99.97%。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 13 | 可堆叠放置，便于实验室空间的充分利用。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 14 | 具有门温加热系统，有效防止玻璃门和门框四周产生冷凝水。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 15 | 具有循环风扇速度自动控制功能。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 16 | 所采购货物属于中国医疗器械注册管理范围内，根据国家药品监督管理局于2017年8月31日发布的《医疗器械分类目录》规定及最新调整公告，属于II类分类等级管理。所投产品应获得监督管理部门的II类分类等级的注册许可，取得监督管理部门颁发的相应的有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》。供应商提供有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》（注册证附页及附件“产品技术要求”，须一并提供）。自《医疗器械分类目录》实施之日(2018年8月1日)起，如国家药品监督管理局对货物的分类管理进行调整的，请投标人提供分类调整的相关证明文件（包括公告内容及附件）。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 17 | 售后服务期：整机5年。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 18 | <p>单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人在本配置清单的基础上增加并填报）：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th> <th>名称</th> <th>数量</th> <th>单位</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>主机</td> <td>1</td> <td>台</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>搁板</td> <td>≥2</td> <td>块</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>过滤器</td> <td>1</td> <td>个</td> </tr> </tbody> </table> | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | 1 | 主机 | 1 | 台 | 2 | 搁板 | ≥2 | 块 | 3 | 过滤器 | 1 | 个 |
| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 主机 | 1 | 台 | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 搁板 | ≥2 | 块 | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 过滤器 | 1 | 个 | | | | | | | | | | | | | | | |

序号4：超低温冰箱

| | |
|---|--|
| 参 | |
|---|--|

| 数 性 质 | 序 号 | 具体技术(参数)要求 |
|-------------|--------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | 1 | 样式：立式，单门。 |
| ★ | 2 | 有效容积：≥830L；温度范围：-40℃~-86℃（需完全覆盖此范围）（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| | 3 | 匹配冻存盒数量和规格：≥600个10×10cm冻存盒，≥60000支2ml冻存管。 |
| | 4 | 控温精度≤0.1℃，温度波动度≤3.5℃，温度均匀度≤2.2℃。 |
| | 5 | 箱体材料采用冷轧喷涂钢板，内胆材料采用304镜面不锈钢内胆，易清洁、抗腐蚀。 |
| | 6 | 箱内配备≥3层304不锈钢搁架，≥4个内门，每个内门都配有压紧式把手。 |
| | 7 | 外门标配≥4道门封，内门≥1道门封，门封采用硅胶材料，最低耐温-100℃。 |
| | 8 | ≥10英寸显示屏，可显示箱内温度、环境温度、冷凝器温度、温度曲线等数据，可连接wifi实现网络功能。 |
| | 9 | 具有多重保护系统：开机延时保护、停机间隔保护、压机高温保护、显示大屏密码保护、断电记忆数据保护等。 |
| | 10 | 具有多重报警系统：高低温报警、开门报警、断电报警、冷凝器高温报警、环温报警、电池电量低报警、通讯故障报警、传感器故障报警，远程报警等。 |
| | 11 | 报警方式：声光报警方式。 |
| | 12 | 标配密码、指纹、NFC屏幕解锁功能，防止无关人员随意修改参数。 |
| ★ | 13 | 双压缩机，完全独立的两套变频系统，可以保证当一套系统出现故障时，另外一套系统还能保持冰箱稳定运行（需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| | 14 | 标配 USB，可通过USB接口下载温度数据，用于记录箱内温度数据。 |
| | 15 | 具有测试孔，直径≥25mm，方便实验使用和监控箱内温度。 |
| | 16 | 噪音值：≤55dB。 |
| | 17 | 采用高性能保温材料纳米薄膜板，厚度≥25mm，搭配LBA发泡剂保温层，保温层厚度≥90mm。 |
| | 18 | 稳定状态下断电，箱内特性点温度从-81℃回升到-50℃的时间≥5.5h。 |
| | 19 | 箱内特性点处的温度降至-81℃温度时所需时间≤3.5h。 |
| | 20 | 标配USB模块，可记录箱内实际温度等数据长达10年以上。 |
| | 21 | 标配蓄电池，断电状态可持续为温度报警、USB端口供电。 |
| | 22 | 底部带有四个万向轮和两个调节脚，方便移动和固定。 |
| | 23 | 具有可加热泄压阀，可满足短时间内连续开门。 |
| | | 所采购货物属于中国医疗器械注册管理范围内，根据国家药品监督管理局于2017年8月31日发布的《医疗器械分类目录》规定及最新调整公告，属于II类分类等级 |

1

| ★ | 24 | 管理。所投产品应获得监督管理部门的II类分类等级的注册许可，取得监督管理部门颁发的相应的有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》。供应商提供有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》（注册证附页及附件“产品技术要求”，须一并提供）。自《医疗器械分类目录》实施之日(2018年8月1日)起，如国家药品监督管理局对货物的分类管理进行调整的，请投标人提供分类调整的相关证明文件（包括公告内容及附件）。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----|-----------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|----|----|---|----|---|---|---|----|----|---|---|-----|-----|---|---|-----|------|---|---|-----------------|---|---|---|----|---|---|---|------|---|---|
| ★ | 25 | 售后服务期：整机5年。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ★ | 26 | <p>单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人在本配置清单的基础上增加并填报）：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th> <th>名称</th> <th>数量</th> <th>单位</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>主机</td> <td>1</td> <td>台</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>搁板</td> <td>≥3</td> <td>块</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>冻存架</td> <td>≥24</td> <td>个</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>冻存盒</td> <td>≥600</td> <td>个</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>温度监控系统（含远程报警功能）</td> <td>1</td> <td>套</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>冰铲</td> <td>1</td> <td>个</td> </tr> <tr> <td>7</td> <td>防冻手套</td> <td>1</td> <td>双</td> </tr> </tbody> </table> | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | 1 | 主机 | 1 | 台 | 2 | 搁板 | ≥3 | 块 | 3 | 冻存架 | ≥24 | 个 | 4 | 冻存盒 | ≥600 | 个 | 5 | 温度监控系统（含远程报警功能） | 1 | 套 | 6 | 冰铲 | 1 | 个 | 7 | 防冻手套 | 1 | 双 |
| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 主机 | 1 | 台 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 搁板 | ≥3 | 块 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 冻存架 | ≥24 | 个 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | 冻存盒 | ≥600 | 个 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | 温度监控系统（含远程报警功能） | 1 | 套 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 6 | 冰铲 | 1 | 个 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7 | 防冻手套 | 1 | 双 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

序号5：液氮罐

| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
|------|----|------------------------------------------------------------------------|
| ★ | 1 | 液氮容积≥175L（需提供产品检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料）。 |
| | 2 | 样本储存温度≤-180℃。 |
| | 3 | 瓶颈大小：20~22cm之间。 |
| ★ | 4 | 静态液氮蒸发率L/day（升/天）：≤0.95，静态液氮保存期/d（天）：≥180（需提供产品检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料）。 |
| | 5 | 具有安全锁扣设计。 |
| | 6 | 具有液晶显示屏，可显示温度、液位等参数。 |
| | 7 | 标配≥6个冻存架，每个冻存架可容纳冻存盒≥10个，可储存2mL冻存管≥6000支。 |
| | 8 | 多层方形提桶,内部标配冻存盒,紧凑储存冻存管,节省液氮。 |
| | 9 | 具有高温报警、超高或超低液位报警、远程报警、传感器故障报警、开盖报警等。 |
| ★ | 10 | 售后服务期：整机5年。 |
| | | 单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人在本配置清单的基础上增加并填报）： ： |

| ★ | 11 | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 |
|---|----|----|--------------------|-----|----|
| | | 1 | 液氮罐 | 1 | 个 |
| | | 2 | 温度及液位监控系统（含远程报警功能） | 1 | 套 |
| | | 3 | 冻存架 | ≥6 | 套 |
| | | 4 | 冻存盒 | ≥60 | 个 |
| | | 5 | 运输小车 | 1 | 台 |

序号6: 高压灭菌锅

| 参 数 性 质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
|------------------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ★ | 1 | 容积: ≥60L; 灭菌温度选择范围: 105~138℃ (需完全覆盖此范围) (需提供注册证及其附件技术要求, 或注册检验报告, 或产品说明书, 或彩页作为证明材料; 注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时, 向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告)。 |
| | 2 | 材质: 304不锈钢或更优材质。 |
| ★ | 3 | 设计压力: ≥0.34MPa (需提供注册证及其附件技术要求, 或注册检验报告, 或产品说明书, 或彩页作为证明材料; 注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时, 向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告)。 |
| | 4 | 设计温度: ≥145℃。 |
| | 5 | 温度显示精度: ≤0.1℃。 |
| | 6 | 压力显示精度: ≤1kPa。 |
| ▲ | 7 | 具有保温功能, 保温温度45~70℃; 具有融化/溶解功能, 融化温度60~100℃ (需完全覆盖此范围, 需提供注册证及其附件技术要求, 或注册检验报告, 或产品说明书, 或彩页作为证明材料; 注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时, 向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告)。 |
| | 8 | 灭菌时间设定: 0~9999min; 保温时间设定: 0~160h; 融化时间设定: 0~9999min。 |
| | 9 | 具有延时启动功能, 可按设定时间自动运行, 预约时间设定范围0~160h。 |
| | 10 | 底部带脚轮, 腔体直径≥40cm。 |
| | 11 | 开关门方式: 翻盖式自动门, 一键式开关门。 |
| | 12 | 升温、灭菌、排汽/冷却、保温等全过程自动运行。 |
| | 13 | 具有压力安全联锁装置: 门只有关闭到位, 电源才能接通加热产生蒸汽; 内室有压力, 门无法打开。 |
| | 14 | 灭菌室标配验证孔, 方便验证腔内温度、压力。 |
| | 15 | 门密封方式: 自膨式密封胶圈 采用透明医用硅橡胶挤压而成 |

| | 15 | 打印的方式：白版式打印成图，不用通过医用塑料膜快压而成。 | | | | | | | | |
|----|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|----|----|--|--|--|--|
| | 16 | 蒸汽产生方式：主体内加热，直接产生饱和蒸汽，无需外接蒸汽源。 | | | | | | | | |
| | 17 | 压力表：量程：-0.1~0.5MPa；精度等级：1.6级以上。 | | | | | | | | |
| | 18 | 冷凝系统： 内置蒸汽冷凝系统，灭菌结束后对内腔排出的水和蒸汽进行冷却处理。 | | | | | | | | |
| | 19 | 集气瓶：设备配备集气瓶，用于收集蒸汽和冷凝水。 | | | | | | | | |
| | 20 | 操作方式： 面板感应式操作，采用PLC控制,模块化设计的专用灭菌器控制器。 | | | | | | | | |
| | 21 | 界面显示：≥5英寸液晶显示屏，显示温度、压力、报警信息，支持多语言切换，支持无线通讯功能。 | | | | | | | | |
| | 22 | 具有传感器故障自检及保护功能：设备自动检测传感器故障，并声光指示。 | | | | | | | | |
| | 23 | 排汽模式：可设定排汽阀开启的温度和时间，排汽速度可调，可避免液体灭菌时液体的溢出。 | | | | | | | | |
| | 24 | 具有水位检测报警功能：灭菌器内水位未达到规定水位，低水位报警，自动切断加热电源。 | | | | | | | | |
| | 25 | 权限管理：多级密码权限管理，只有输入正确密码，进入不同权限，进行参数修改。 | | | | | | | | |
| | 26 | 安全保护：1) 超温自动保护装置：超过设定温度，系统自动切断加热电源；2) 防干烧保护装置：水位过低时，系统自动切断加热电源；3) 超压自动泄放装置：超过安全阀开启压力，安全阀开启泄压；4) 过流保护装置：设备电流过载时，系统自动切断电源。 | | | | | | | | |
| | 27 | 具有医用程序、实验室程序、自定义程序三大类，≥100个程序可供选择 and 设定。 | | | | | | | | |
| | 28 | 可存储≥100个不同参数的程序。 | | | | | | | | |
| ★ | 29 | 所采购货物属于中国医疗器械注册管理范围内，根据国家药品监督管理局于2017年8月31日发布的《医疗器械分类目录》规定及最新调整公告，属于II类分类等级管理。所投产品应获得监督管理部门的II类分类等级的注册许可，取得监督管理部门颁发的相应的有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》。供应商提供有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》（注册证附页及附件“产品技术要求”，须一并提供）。自《医疗器械分类目录》实施之日(2018年8月1日)起，如国家药品监督管理局对货物的分类管理进行调整的，请投标人提供分类调整的相关证明文件（包括公告内容及附件）。 | | | | | | | | |
| ★ | 30 | 高压灭菌锅对应的生产企业或责任单位已将产品备案，在主管部门官网可查并提供查询结果截图，并提供《消毒产品卫生安全评价报告》。 | | | | | | | | |
| ★ | 31 | 售后服务期：整机5年。 | | | | | | | | |
| | | 单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人本配置清单的基础上增加并填报）： ： | | | | | | | | |
| ★ | 32 | <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th> <th>名称</th> <th>数量</th> <th>单位</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | | | | |
| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | |

| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 |
|----|------|----|----|
| 1 | 主机 | 1 | 台 |
| 2 | 灭菌容器 | ≥2 | 个 |
| 3 | 集气瓶 | 1 | 个 |

序号7：台式高速冷冻离心机

| 参 数 性 质 | 序 号 | 具体技术(参数)要求 |
|------------------|--------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ★ | 1 | 最大转速：≥20000r/min，最大离心力：≥30000×g（需完全覆盖此范围，需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| ▲ | 2 | 转速精度：≤±10r/min；温控精度：≤±1℃（需完全覆盖此范围，需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| ★ | 3 | 温度控制范围：-20℃~+40℃（需完全覆盖此范围）（需完全覆盖此范围，需提供注册证及其附件技术要求，或注册检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料；注册证附件、注册检验报告是该产品进行备案或注册时，向药品监督管理部门提交的产品技术要求和产品检验报告）。 |
| | 4 | 定时范围：1s~99min。 |
| | 5 | 整机噪音：≤60dB。 |
| | 6 | 微电脑控制，交流变频电机驱动，触摸屏显示全部运行参数。 |
| | 7 | 具有转子自动识别、故障诊断、超速报警、电子安全门锁等多级保护功能。 |
| | 8 | 三级阻尼减震，≥10种升降速曲线，≥30种自由程序可编可存，可满足不同实验需求。 |
| | 9 | 门盖机身双层密封圈。 |
| | 10 | 电源：AC220V，50HZ，10A。 |
| | 11 | 整机功率：≤650W。 |
| ★ | 1 2 | 所采购货物属于中国医疗器械注册管理范围内，根据国家药品监督管理局于2017年8月31日发布的《医疗器械分类目录》规定及最新调整公告，属于I类分类等级管理。所投产品应获得监督管理部门的I类或以上分类等级的注册许可，取得监督管理部门颁发相应的有效期内的《第一类医疗器械备案凭证/备案编号告知书》。 2 供应商提供有效期内的《第一类医疗器械备案凭证/备案编号告知书》（包括《第一类医疗器械备案信息表》及附件“产品技术要求”）。自《医疗器械分类目录》实施之日(2018年8月1日)起，如国家药品监督管理局对货物的分类管理进行调整的，请投标人提供分类调整的相关证明文件（包括公告内容及附件）。 |

| ★ | 1 3 | 售后服务期：整机5年。 | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|----|----|---|----|---|---|---|------------------------------------------------|---|---|---|----|---|---|
| ★ | 1 4 | 单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人在本配置清单的基础上增加并填报）： | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th> <th>名称</th> <th>数量</th> <th>单位</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>主机</td> <td>1</td> <td>台</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>角转子及相应的适配器（1 2×1.5/2.0ml、8×15ml 、6×50ml）</td> <td>1</td> <td>套</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>扳手</td> <td>1</td> <td>把</td> </tr> </tbody> </table> | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | 1 | 主机 | 1 | 台 | 2 | 角转子及相应的适配器（1 2×1.5/2.0ml、8×15ml 、6×50ml） | 1 | 套 | 3 | 扳手 | 1 | 把 |
| | | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | | | | | | | | | | | | | |
| | | 1 | 主机 | 1 | 台 | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 角转子及相应的适配器（1 2×1.5/2.0ml、8×15ml 、6×50ml） | 1 | 套 | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 扳手 | 1 | 把 | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

序号8：超纯水仪

| 参 数 性 质 | 序 号 | 具体技术(参数)要求 |
|------------------|--------|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| | 1 | 一机两用，可同时制备取用两种水质的水，即RO纯水和UP超纯水。取水水质、水温均在线监测。可以定时定量定质取水。 |
| | 2 | 进水水源：城市自来水或地下水均可。 |
| ★ | 3 | 产水量：≥12L/h（需提供产品检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料）。 |
| ★ | 4 | 产水水质要求：纯水电导率≤5μS/cm（0.5mS/m）；超纯水电阻率≥18.2 MΩ·cm（需提供产品检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料）。 |
| | 5 | 取水流速：纯水：1.8~2L/min；超纯水：1.5~1.8L/min。 |
| ▲ | 6 | 超纯水技术指标：TOC（总有机碳）≤5μg/L(ppb)；细菌≤0.01CFU/mL；内毒素（热原）≤0.005EU/mL（需提供产品检验报告，或产品说明书，或彩页作为证明材料）。 |
| | 7 | 超纯水RNase（核糖核酸酶）含量≤0.5pg/mL，DNase（脱氧核糖核酸酶）含量≤10pg/mL。 |
| | 8 | 颗粒物：无粒径超过0.22μm的颗粒。 |
| | 9 | 无机离子含量：Pb/Hg/Cr/As重金属离子≤0.01μg/L；Mn/Fe/Cu/Zn微量元素离子含量≤0.01μg/L；Cl/F阴离子≤0.5μg/L。 |
| | 10 | 配备≥30L无菌储水桶，无菌桶水位控制器为液压传感器，动态显示并能控制水位。 |
| | 11 | 配备水箱自动循环模块，可在线监测储水水质，当水质下降时可通过纯化柱及紫外灯自动提升水质。 |
| | 12 | 紫外消毒：标配氧化紫外灯（含185/254nm紫外灯），有效杀菌和降低TOC水平至5ppb以下；配置TOC检测模块，精度≤0.1ppb。 |
| | 13 | 系统清洗：具有≥2种清洗程序，包括氯洗和pH清洗，可定期对反渗透膜和纯水管路执行清洗消毒。 |

| | 1 4 | 系统可自动监测并调整RO膜回收率。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|----|--------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----|----|----|----|---|--------------|---|---|---|-------|---|---|---|------|---|---|---|--------|---|---|---|-------|---|---|---|-------------|---|---|---|------|---|---|
| | 1 5 | 定时取水模块：可在0~9999min内自由选择取水时间；设定10min、30min、60min、120min四个时间直接选择取水。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 1 6 | 定量取水模块：可在0~9999ml内自由选择取水量；设定500ml、1000ml、2000ml、5000ml范围内直接选择取水。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 1 7 | 全自动微电脑控制系统，多级菜单式操作，触摸按键设计，高清显示屏，模块化控制系统。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 1 8 | 主控制器可独立于主机和取水器，可移动设计。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 1 9 | 具有与主机分离的远程取水器，可调节高度，可360°旋转，可实现定量取水和流速调节。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 2 0 | 中英文菜单可自由切换，可显示出水关键信息：包括水质、水温、RO膜截留率、系统工作状态、水箱液位、流速、消耗品寿命和警告等信息。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 2 1 | 具有缺水报警、水满报警，源水、纯水、超纯水水质超标报警。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 2 2 | RO膜防垢程序冲洗程序分为自动和手动两种，方便用户及时清理，并延长RO膜的使用寿命。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 2 3 | 系统配置漏水保护器，当检测到有泄漏时，会切断自来水进水，系统会自动待机，并发出声光报警。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 2 4 | 系统具备存储功能，可以随时查看运行及报警数据。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ★ 5 | 售后服务期：整机5年。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ★ 6 | <p>单套配置清单（以下为基本配置要求，为实现用户需求中功能、性能及参数的需要增加的其他配置，请投标人在本配置清单的基础上增加并填报）：</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th> <th>名称</th> <th>数量</th> <th>单位</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>主机（含TOC检测模块）</td> <td>1</td> <td>台</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>各级纯化柱</td> <td>1</td> <td>套</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>纯水水箱</td> <td>1</td> <td>个</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>紫外杀菌模块</td> <td>1</td> <td>套</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>终端过滤器</td> <td>1</td> <td>个</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>远程取水器（含输水管）</td> <td>1</td> <td>套</td> </tr> <tr> <td>7</td> <td>清洗药片</td> <td>1</td> <td>盒</td> </tr> </tbody> </table> | 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | 1 | 主机（含TOC检测模块） | 1 | 台 | 2 | 各级纯化柱 | 1 | 套 | 3 | 纯水水箱 | 1 | 个 | 4 | 紫外杀菌模块 | 1 | 套 | 5 | 终端过滤器 | 1 | 个 | 6 | 远程取水器（含输水管） | 1 | 套 | 7 | 清洗药片 | 1 | 盒 |
| 序号 | 名称 | 数量 | 单位 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 主机（含TOC检测模块） | 1 | 台 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 各级纯化柱 | 1 | 套 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 纯水水箱 | 1 | 个 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | 紫外杀菌模块 | 1 | 套 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | 终端过滤器 | 1 | 个 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 6 | 远程取水器（含输水管） | 1 | 套 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7 | 清洗药片 | 1 | 盒 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 说明 | | <p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

附表二：生物安全柜（二）

| | | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
| | 1 | 详见附表1-1 |
| 说明 | 打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。 | |

附表三：二氧化碳培养箱

| | | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
| | 1 | 详见附表1-1 |
| 说明 | 打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。 | |

附表四：超低温冰箱

| | | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
| | 1 | 详见附表1-1 |
| 说明 | 打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。 | |

附表五：液氮罐

| | | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
| | 1 | 详见附表1-1 |
| 说明 | 打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。 | |

附表六：高压灭菌锅

| | | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
| | 1 | 详见附表1-1 |
| 说明 | 打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。 | |

附表七：台式高速冷冻离心机

| | | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
| | 1 | 详见附表1-1 |
| 说明 | 打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。 | |

附表八：超纯水仪

| | | |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 参数性质 | 序号 | 具体技术(参数)要求 |
| | 1 | 详见附表1-1 |
| 说明 | 打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。 | |

第三章 投标人须知

投标人必须认真阅读招标文件中所有的事项、格式、条款和采购需求等。投标人没有按照招标文件要求提交全部资料，或者投标文件没有对招标文件在各方面都做出实质性响应的可能导致其投标无效或被拒绝。

请注意：供应商需在投标文件截止时间前，将加密投标文件上传至云平台项目采购系统中并取得回执，逾期上传或错误方式投递送达将导致投标无效。

一、名词解释

1.采购代理机构：本项目是指广东和正招标有限公司，负责整个采购活动的组织，依法负责编制和发布招标文件，对招标文件拥有最终的解释权，不以任何身份出任评标委员会成员。

2.采购人：本项目是指东莞市人民医院，是采购活动当事人之一，负责项目的整体规划、技术方案可行性设计论证与实施，作为合同采购方（用户）的主体承担质疑回复、履行合同、验收与评价等义务。

3.投标人：是指在云平台项目采购系统完成本项目投标登记并提交电子投标文件的供应商。

4.“评标委员会”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标供应商或者推荐中标候选人的临时组织。

5.“中标供应商”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，经采购人按照规定在评标委员会推荐的中标候选人中确定的或评标委员会受采购人委托直接确认的投标人。

6.招标文件：是指包括招标公告和招标文件及其补充、变更和澄清等一系列文件。

7.电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作加密并上传到系统的投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.标书”的文件）

8.备用电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作电子投标文件时，同时生成的同一版本的备用投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.备用标书”的文件）

9.电子签名和电子印章：是指获得中华人民共和国工业和信息化部颁发的《电子认证服务许可证》、国家密码管理局颁发的《电子认证服务使用密码许可证》的资质，具备承担因数字证书原因产生纠纷的相关责任的能力，且在广东省内具有数量基础和服务能力的依法设立电子认证服务机构签发的电子签名和电子签章认证证书（即CA数字证书）。供应商应当到相关服务机构办理并取得数字证书介质和应用。电子签名包括单位法定代表人、被委托人及其他个人的电子形式签名；电子印章包括机构法人电子形式印章。电子签名及电子印章与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。签名（含电子签名）和盖章（含电子印章）是不同使用场景，应按招标文件要求在投标（响应）文件指定位置进行签名（含电子签名）和盖章（含电子印章），对允许采用手写签名的文件，应在纸质文件手写签名后，提供文件的彩色扫描电子文档进行后续操作。

10.“全称”、“公司全称”、“加盖单位公章”及“公章”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“全称”或“公司全称”的应在对应文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子印章完成；涉及“加盖单位公章”和“公章”应使用投标人单位的数字证书并通过投标客户端使用电子印章完成。

11.“投标人代表签字”及“授权代表”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“投标人代表签字”或“授权代表”应在投标（响应）文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

12.“法定代表人”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“法定代表人”应在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

13.日期、天数、时间：未有特别说明时，均为公历日（天）及北京时间。

二、须知前附表

本表与招标文件对应章节的内容若不一致，以本表为准。

| 序号 | 条款名称 | 内容及要求 |
|----|-------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | 采购包情况 | 本项目共1个采购包 |
| 2 | 开标方式 | 远程电子开标 |
| 3 | 评标方式 | 现场电子评标（供应商应当审慎标记各评审项的应答部分，标记内容清晰且完整，否则将自行承担不利后果） |
| 4 | 评标办法 | 采购包1：综合评分法 |
| 5 | 报价形式 | 采购包1：总价 |
| 6 | 报价要求 | 各采购包报价不超过预算总价 |
| 7 | 现场踏勘 | 否 |
| 8 | 投标有效期 | 从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天 |
| 9 | 投标保证金 | <p>采购包1：保证金人民币：0.00元整。</p> <p>开户单位：无</p> <p>开户账号：无</p> <p>开户银行：无</p> <p>支票提交方式：无</p> <p>汇票、本票提交方式：无</p> <p>投标保证金有效期:与投标有效期一致。</p> <p>投标保函提交方式：供应商可通过"广东政府采购智慧云平台金融服务中心"(http://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/)，申请办理投标（响应）担保函、保险（保证）凭证，成功出函的等效于现金缴纳投标保证金。</p> |
| 10 | 投标文件要求 | <p>一、电子投标文件（必须提供）：</p> <p>（1）加密的电子投标文件 1 份（需在递交投标文件截止时间前成功上传至云平台项目采购系统）。</p> <p>（2）非加密电子版文件 U 盘(或光盘) 1 份，加密的电子投标文件与非加密的电子投标文件必须完全一致。</p> <p>非加密电子版投标文件使用情形：当无法使用 CA 证书在云平台项目采购系统进行电子投标文件开标解密时，供应商须在代理机构指引下启用非加密电子版投标文件。</p> <p>二、纸质投标文件（代理机构自行选择）：（3）纸质投标文件正本1份，纸质投标文件副本1份。纸质投标文件应与电子投标文件一致（递交的纸质文件需密封完好，注明“正本”和“副本”字样，正本和副本分别封装。如果正本与副本不符，应以正本为准。）。纸质投标文件使用情形：当项目采购系统出现故障，无法使用电子投标文件评标时，代理机构可根据云平台发布的通知指引，根据实际情况使用纸质投标文件评标。</p> <p>在电子投标文件能正常使用的情况下，不得因供应商未提交纸质投标文件而认定供应商投标无效。</p> |
| 11 | 中标候选供应商推荐家数 | 采购包1： 3家 |
| 12 | 中标供应商数量 | 采购包1： 1家 |

| | | |
|----|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 13 | 有效供应商家数 | 采购包1: 3家 此人数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数, 当家数不足时项目将不得开标、不得评标或直接废标。 |
| 14 | 项目兼投兼中(兼投不兼中)规则 | 无: - |
| 15 | 中标供应商确定方式 | 采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标(成交)人。 |
| 16 | 代理服务费 | 收取。 采购机构代理服务收费标准: 采购机构代理服务收费标准: 参照原国家计委文件“计价格[2002]1980号文”和国家发展改革委文件“发改价格[2011]534号文”的规定标准下浮20%执行<如无具体中标(成交)金额的或以单价金额中标(成交)的项目, 按项目预算金额作为计算依据>。若据此计算不足8,000.00元, 则向中标(成交)人固定收取服务费8,000.00元。 |
| 17 | 代理服务费收取方式 | 向中标/成交供应商收取 |
| 18 | 其他 | 其他, 投标文件: 1、电子版投标文件应在投标截止时间前上传到广东政府采购智慧云平台。2、纸质版投标文件应在投标截止时间前送达代理机构(东莞市南城街道雅园工业区大道88号万嘉科技园B栋201, 李小姐, 0769-21669309), 投标人可选择邮寄或自行送达, 时间以送达时间为准。如邮寄纸质版投标文件, 请邮寄后将快递单号发至gddghz@qq.com, 以便及时查收(本次评审以电子版投标文件为准, 当项目采购系统出现故障, 无法使用电子投标文件评标时, 代理机构可根据云平台发布的通知指引, 根据实际情况使用纸质投标文件评标)。 |
| 19 | 开标解密时长 | 30 说明: 具体情况根据开标时现场代理机构人员设置为准 |
| 20 | 专门面向中小企业采购 | 采购包1: 非专门面向中小企业 |

三、说明

1.总则

采购人、采购代理机构及投标人进行的本次采购活动适用《中华人民共和国政府采购法》及其配套的法规、规章、政策。

投标人应仔细阅读本项目招标公告及招标文件的所有内容(包括变更、补充、澄清以及修改等, 且均为招标文件的组成部分), 按照招标文件要求以及格式编制投标文件, 并保证其真实性, 否则一切后果自负。

本次公开招标项目, 是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.进口产品

若本项目允许采购进口产品, 供应商应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

若本项目不允许采购进口产品, 如供应商所投产品为进口产品, 其响应将被认定为响应无效。

4.投标的费用

不论投标结果如何, 投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

5.以联合体形式投标的，应符合以下规定：

5.1联合体各方均应当满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

5.2 联合体各方之间应签订共同投标协议书并在投标文件中提交，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订共同投标协议书后，不得再以自己名义单独在同一项目（采购包）中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目（采购包）投标，若违反规定则其参与的所有投标将视为无效投标。

5.3 联合体应以联合协议中确定的牵头方名义登录云平台项目采购系统进行项目投标，录入联合体所有成员单位的全称并使用成员单位的电子印章进行联投确认，联合体名称需与共同投标协议书签署方一致。对于需交投标保证金的，以牵头方名义缴纳。

5.4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。

5.5联合体各方均应满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第二十二条，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。

5.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.关联企业投标说明

6.1 对于不接受联合体投标的采购项目（采购包）：法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则其投标将被拒绝。

6.2 对于接受联合体投标的采购项目（采购包）：除联合体外，法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则评审时将同时被拒绝。

7.关于中小微企业投标

中小微企业响应是指在政府采购活动中，供应商提供的货物均由中小微企业制造、工程均由中小微企业承建或者服务均由中小微企业承接，并在响应文件中提供《中小企业声明函》。本条款所称中小微企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。中小企业划分见《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）。

根据财库〔2014〕68号《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》，监狱企业视同小微企业。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。监狱企业投标时，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》。

根据财库〔2017〕141号《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》，在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足《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》所列条件。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》，并对声明的真实性负责。

8.纪律与保密事项

8.1投标人不得相互串通投标报价，不得妨碍其他投标人的公平竞争，不得损害采购人或其他投标人的合法权益，投标人不得以向采购人、评标委员会成员行贿或者采取其他不正当手段谋取中标。

8.2在确定中标供应商之前，投标人不得与采购人就投标价格、投标方案等实质性内容进行谈判，也不得私下接触评标委员会成员。

8.3在确定中标供应商之前，投标人试图在投标文件审查、澄清、比较和评价时对评标委员会、采购人和采购代理机构施加任何影响都可能导致其投标无效。

8.4获得本招标文件者，须履行本项目下保密义务，不得将因本次项目获得的信息向第三人外传，不得将招标文件用作本次投标以外的任何用途。

8.5由采购人向投标人提供的图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其它资料，均为保密资料，仅被用于它所规定的用途。除非得到采购人的同意，不能向任何第三方透露。开标结束后，应采购人要求，投标人应归还所有从采购人处获得的保密资料。

8.6采购人或采购代理机构有权将供应商提供的所有资料向有关政府部门或评审小组披露。

8.7在采购人或采购代理机构认为适当时、国家机关调查、审查、审计时以及其他符合法律规定的情形下，采购人或采购代理机构无须事先征求供应商同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、供应商的名称及地址、响应文件的有关信息以及补充条款等，但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及供应商已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

9.语言文字以及度量衡单位

9.1除招标文件另有规定外，投标文件应使用中文文本，若有不同文本，以中文文本为准。投标文件提供的全部资料中，若原件属于非中文描述，应提供具有翻译资质的机构翻译的中文译本。前述翻译机构应为中国翻译协会会员单位，翻译的中文译本应由翻译人员签名并加盖翻译机构公章，同时提供翻译人员翻译资格证书。中文译本、翻译机构的成员单位证书及翻译人员的资格证书可为复印件。

9.2除非招标文件的技术规格中另有规定，投标人在投标文件中及其与采购人和采购代理机构的所有往来文件中的计量单位均应采用中华人民共和国法定计量单位。

9.3投标人所提供的货物和服务均应以人民币报价，货币单位：元。

10. 现场踏勘（如有）

10.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。

10.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

10.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，只是为了使投标人能够利用招标人现有的资料。招标人对投标人由此而作出的推论、解释和结论概不负责。

四、招标文件的澄清和修改

1.采购代理机构对招标文件进行必要的澄清或者修改的，在指定媒体上发布更正公告。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，更正公告在投标截止时间至少15日前发出；不足15日的，代理机构顺延提交投标文件截止时间。

2.更正公告及其所发布的内容或信息（包括但不限于：招标文件的澄清或修改、现场考察或答疑会的有关事宜等）作为招标文件的组成部分，对投标人具有约束力。一经在指定媒体上发布后，更正公告将作为通知所有招标文件收受人的书面形式。

3.如更正公告有重新发布电子招标文件的，供应商应登录云平台项目采购系统下载最新发布电子招标文件制作投标文件。

4.投标人在规定的时间内未对招标文件提出疑问、质疑或要求澄清的，将视其为无异议。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

五、投标要求

1.投标登记

投标人应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

2.投标文件的制作

2.1投标文件中，所有内容均以电子文件编制，其格式要求详见第六章说明。如因不按要求编制导致系统无法检索、读取相关信息时，其后果由投标人承担。由于本项目采用电子化投标，请充分考虑设备、网络环境、人员对系统熟悉度等因素，合理安排投标文件制作、提交时间，建议至少提前一天完成制作、提交工作。

2.2投标人应使用云平台提供的投标客户端编制、标记、加密投标文件，成功加密后将生成指定格式的电子投标文件和电子备用投标文件。所有投标文件不能进行压缩处理。关于电子投标报价（如有报价）说明如下：

(1)投标人应按照“第二章采购需求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

(2)投标报价包括本项目采购需求和投入使用的所有费用，包括但不限于主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3 如有对多个采购包投标的，要对每个采购包独立制作电子投标文件。

2.4投标人不得将同一个项目或同一个采购包的内容拆开投标，否则其报价将被视为非实质性响应。

2.5投标人须对招标文件的对应要求给予唯一的实质性响应，否则将视为不响应。

2.6招标文件中，凡标有“★”的地方均为实质性响应条款，投标人若有一项带“★”的条款未响应或不满足，将按无效投标处理。

2.7投标人必须按招标文件指定的格式填写各种报价，各报价应计算正确。除在招标文件另有规定外（如：报折扣、报优惠率等），计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位，以人民币填报所有报价。

2.8投标文件以及投标人与采购人、代理机构就有关投标的往来函电均应使用中文。投标人提交的支持性文件和印制的文件可以用另一种语言，但相应内容应翻译成中文，在解释投标文件时以中文文本为准。

2.9投标人应按招标文件的规定及附件要求的内容和格式完整地填写和提供资料。投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人和政府采购监督管理部门对其中任何资料进行核实（核对原件）的要求。采购人核对发现有不一致或供应商无正当理由不按时提供原件的，应当书面知会代理机构，并书面报告本级人民政府财政部门。

3.投标文件的提交

3.1在投标文件提交截止时间前，投标人须将电子投标文件成功完整上传到云平台项目采购系统，且取得投标回执。时间以云平台项目采购系统服务器从中国科学院国家授时中心取得的北京时间为准，投标截止时间结束后，系统将不允许投标人上传投标文件，已上传投标文件但未完成传输的文件系统将拒绝接收。

3.2代理机构对因不可抗力事件造成的投标文件的损坏、丢失的，不承担责任。

3.3出现下述情形之一，属于未成功提交投标文件，按无效投标处理：

(1) 至提交投标文件截止时，投标文件未完整上传的。

(2) 投标文件未按投标格式中注明需签字盖章的要求进行签名（含电子签名）和加盖电子印章，或签名（含电子签名）或电子印章不完整的。

(3) 投标文件损坏或格式不正确的。

4.投标文件的修改、撤回与撤销

4.1在提交投标文件截止时间前，投标人可以修改或撤回未解密的电子投标文件，并于提交投标文件截止时间前将修改后重新生成的电子投标文件上传至系统，到达投标文件提交截止时间后，将不允许修改或撤回。

4.2在提交投标文件截止时间后，投标人不得补充、修改和更换投标文件。

5.投标文件的解密

到达开标时间后，投标人需携带并使用制作该投标文件的同一数字证书参加开标解密，投标人须在采购代理机构规定的时间内完成投标文件解密，投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的逾期未解密投标文件，将作无效投标处理。

6.投标保证金

6.1 投标保证金的缴纳

投标人在提交投标文件时，应按投标人须知前附表规定的金额和缴纳要求缴纳投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。

如采用转账、支票、本票、汇票形式提交的，投标保证金从投标人基本账户递交，由广东和正招标有限公司代收。具体要求详见广东和正招标有限公司有关指引，递交事宜请自行咨询广东和正招标有限公司；请各投标人在投标文件递交截止时间前按须知前附表规定的金额递交至广东和正招标有限公司，到账情况以开标时广东和正招标有限公司查询的信息为准。

如采用金融机构、专业担保机构开具的投标担保函、投标保证保险函等形式提交投标保证金的，投标担保函或投标保证保险函须开具给采购人（保险受益人须为采购人），并与投标文件一同递交。

投标人可通过“广东政府采购智慧云平台金融服务中心”(https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/)，申请办理电子保函，电子保函与纸质保函具有同样效力。

注意事项：供应商通过线下方式缴纳保证金（转账、支票、汇票、本票、纸质保函）的，需准备缴纳凭证的扫描件作为核验凭证；通过电子保函形式缴纳保证金的，如遇开标或评标现场无法拉取电子保函信息时，可提供电子保函打印件或购买凭证作为核验凭证。相关凭证应上传至系统归档保存。

6.2 投标保证金的退还：

- (1) 投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投采购包结果公告发出后5个工作日内退还。
- (2) 未中标的投标人投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还。
- (3) 中标供应商的投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

备注：但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

6.3 有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- (1) 提供虚假材料谋取中标、成交的；
- (2) 投标人在招标文件规定的投标有效期内撤销其投标；
- (3) 中标后，无正当理由放弃中标资格；
- (4) 中标后，无正当理由不与采购人签订合同；
- (5) 法律法规和招标文件规定的其他情形。

7. 投标有效期

7.1 投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，采购人或者采购代理机构可以向担保机构索赔保证金。

7.2 出现特殊情况需延长投标有效期的，采购人或采购代理机构可于投标有效期满之前要求投标人同意延长有效期，要求与答复均以书面形式通知所有投标人。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金（如有）的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人可以拒绝延长有效期，但其投标将会被视为无效，拒绝延长有效期的投标人有权收回其投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，投标有效期超出保函有效期的，采购人或者采购代理机构应提示投标人重新开函，未获得有效保函的投标人其投标将会被视为无效。

8. 样品（演示）

8.1 招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

8.2 投标截止时间前，投标人应将样品送达至指定地点。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

8.3 采购结果公告发布后，中标供应商的样品由采购人封存，作为履约验收的依据之一。未中标供应商在接到采购代理机构通知后，应按规定时间尽快自行取回样品，否则视同供应商不再认领，代理机构有权进行处理。

9. 除招标文件另有规定外，有下列情形之一的，投标无效：

- 9.1投标文件未按照招标文件要求签署、盖章；
- 9.2不符合招标文件中规定的资格要求；
- 9.3投标报价超过招标文件中规定的预算金额或最高限价；
- 9.4投标文件含有采购人不能接受的附加条件；
- 9.5有关法律、法规和规章及招标文件规定的其他无效情形。

六、开标、评标和定标

1.开标

1.1 开标程序

招标工作人员按招标公告规定的时间进行开标，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、解密情况，投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）。开标分为现场电子开标和远程电子开标两种。

采用现场电子开标的：投标人的法定代表人或其委托代理人应当按照本招标公告载明的时间和地点前往参加开标，并携带编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用的数字证书、存储有备用电子投标文件的U盘前往开标现场。

采用远程电子开标的：投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标。在投标截止时间前30分钟，应当登录云平台开标大厅进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由供应商自行承担。

开标时，投标人应当使用编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用数字证书在开始解密后按照代理机构规定的时间内完成电子投标文件的解密，如遇不可抗力等其他特殊情况，采购代理机构可视情况延长解密时间。投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的在规定时间内未解密投标文件，将作无效投标处理。（采用远程电子开标的，各投标人在参加开标以前须自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及数字证书的有效性等进行检测，确保可以正常使用）。

如在电子开标过程中出现无法正常解密的，代理机构可根据实际情况开启上传备用电子投标文件通道。系统将对上传的备用电子投标文件的合法性进行验证，若发现提交的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的），系统将拒绝接收，视为无效投标。如供应商无法在代理规定的时间内完成备用电子投标文件的上传，投标将被拒绝，作无效投标处理。

1.2 开标异议

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

1.3 投标截止时间后，投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的，不得开标。同时，本次采购活动结束。

1.4 开标时出现下列情况的，视为投标无效处理：

- （1）经检查数字证书无效的；
- （2）因投标人自身原因，未在规定时间内完成电子投标文件解密的；
- （3）如需使用备用电子投标文件解密时，在规定的解密时间内无法提供备用电子投标文件或提供的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的）。

2.评审（详见第四章）

3.定标

3.1 中标公告：

中标供应商确定之日起2个工作日内，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)上以公告的形式发布中标结果，中标公告的公告期限为1个工作日。中标公告同时作为采购代理机构通知除中标供应商外的其他投标人没有中标的书面形式，采购代理机构不再以其它方式另行通知。

3.2 中标通知书：

中标通知书在发布中标公告时，在云平台同步发送至中标供应商。中标供应商可在云平台自行下载打印《中标通知书》，《中标通知书》将作为授予合同资格的唯一合法依据。中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标供应商不得放弃中标。中标供应商放弃中标的，应当依法承担相应的法律责任。

3.3终止公告：

项目废标后，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)、上发布终止公告，终止公告的公告期限为1个工作日。

七、询问、质疑与投诉

1.询问

投标人对政府采购活动事项（招标文件、采购过程和中标结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构将及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，书面方式包括但不限于传真、信函、电子邮件。联系方式见《投标邀请函》中“采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式”。

2.质疑

2.1供应商认为招标文件、采购过程和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七个工作日内，以书面原件形式向采购人或采购代理机构一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，逾期质疑无效。供应商应知其权益受到损害之日是指：

(1)对招标文件提出质疑的，为获取招标文件之日或者招标文件公告期限届满之日；

(2)对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

(3)对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

2.2质疑函应当包括下列主要内容：

(1)质疑供应商和相关供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话等；

(2)质疑项目名称及编号、具体明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

(3)认为采购文件、采购过程、中标和成交结果使自己的合法权益受到损害的法律依据、事实依据、相关证明材料及证据来源；

(4)提出质疑的日期。

2.3 质疑函应当署名。质疑供应商为自然人的，应当由本人签字；质疑供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

2.4以联合体形式参加政府采购活动的，其质疑应当由联合体成员委托主体提出。

2.5供应商质疑应当有明确的请求和必要的证明材料。质疑内容不得含有虚假、恶意成份。依照谁主张谁举证的原则，提出质疑者必须同时提交相关确凿的证据材料和注明证据的确切来源，证据来源必须合法，采购人或采购代理机构有权将质疑函转发质疑事项各关联方，请其作出解释说明。对捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者，将上报政府采购监督管理部门依法处理。

2.6质疑联系方式如下：

质疑联系人：孙先生

电话：0769-21669369

传真：/

邮箱：gddghz@qq.com

地址：东莞市南城街道雅园工业区大道88号B栋201

邮编：523000

3.投诉

质疑人对采购人或采购代理机构的质疑答复不满意或在规定时间内未得到答复的，可以在答复期满后15个工作日内，按如下联系方式向本项目监督管理部门提起投诉。

政府采购监督管理机构名称：东莞市财政局政府采购监管科

地址：东莞市南城区鸿福路99号行政办事中心主楼12楼28室

电话：0769-22831025、0769-22830161

邮编：523000

传真：-

八、合同签订和履行

1.合同签订

1.1采购人应当自《中标通知书》发出之日起三十日内，按照招标文件和中标供应商投标文件的约定，与中标供应商签订合同。所签订的合同不得对招标文件和中标供应商投标文件作实质性修改。超过30天尚未完成政府采购合同签订的政府采购项目，采购人应当登录广东省政府采购网，填报未能依法签订政府采购合同的具体原因、整改措施和预计签订合同时间等信息。

1.2采购人不得提出试用合格等任何不合理的要求作为签订合同的条件，且不得与中标供应商私下订立背离合同实质性内容的协议。

1.3合同条款中应规定，乙方完全遵守《中华人民共和国民法典》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。

1.4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。

1.5采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，登录广东省政府采购网上传政府采购合同扫描版，如实填报政府采购合同的签订时间。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内公开并备案采购合同。

2.合同的履行

2.1政府采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。政府采购合同需要变更的，采购人应将有关合同变更内容，以书面形式报政府采购监督管理机关备案；因特殊情况需要中止或终止合同的，采购人应将中止或终止合同的理由以及相应措施，以书面形式报政府采购监督管理机关备案。

2.2政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标供应商签订补充合同，但所补充合同的采购金额不得超过原采购金额的10%。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内登录广东省政府采购网上传备案。

第四章 评标

一、评标要求

1.评标方法

采购包1(中心实验室设备一批): 综合评分法,是指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中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

2.评标原则

2.1评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3合格投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的,不得评标。

3.评标委员会

3.1评标委员会由采购人代表和评审专家组成,成员人数应当为5人及以上单数,其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评标应遵守下列评标纪律:

(1) 评标情况不得私自外泄,有关信息由广东和正招标有限公司统一对外发布。

(2) 对广东和正招标有限公司或投标人提供的要求保密的资料,不得摘记翻印和外传。

(3) 不得收受投标供应商或有关人员的任何礼物,不得串联鼓动其他人袒护某投标人。若与投标人存在利害关系,则应主动声明并回避。

(4) 全体评委应按照招标文件规定进行评标,一切认定事项应查有实据且不得弄虚作假。

(5) 评标委员会各成员应当独立对每个投标人的投标文件进行评价,并对评价意见承担个人责任。评审过程中,不得发表倾向性言论。

*对违反评标纪律的评委,将取消其评委资格,对评标工作造成严重损失者将予以通报批评乃至追究法律责任。

4.有下列情形之一的,视为投标人串通投标,其投标无效:

4.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制;

4.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;

4.3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;

4.4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;

4.5不同投标人的投标文件相互混装;

4.6不同投标人的投标保证金或购买电子保函支付款为从同一单位或个人的账户转出;

4.7投标人上传的电子投标文件使用该项目其他投标人的数字证书加密的或加盖该项目的其他投标人的电子印章的。

说明:在评标过程中发现投标人有上述情形的,评标委员会应当认定其投标无效。同时,项目评审时被认定为串通投标的投标人不得参加该合同项下的采购活动。

5.投标无效的情形

详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

6.定标

评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准,对投标文件进行评审。评标结束后,对投标人的评审名次进行排序,确定中标供应商或者推荐中标候选人。

7.价格修正

对报价的计算错误按以下原则修正：

(1) 投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；

(2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(3) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价。

(4) 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。但是单价金额计算结果超过预算价的，对其按无效投标处理。

(5) 若投标客户端上传的电子报价数据与电子投标文件价格不一致的，以电子报价数据为准。

注：同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序在系统上进行价格澄清。澄清后的价格加盖电子印章确认后产生约束力，但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，投标人不确认的，其投标无效。

二.政府采购政策落实

1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本招标文件相关要求执行。

相关认证机构和获证产品信息以市场监管总局组织建立的节能产品、环境标志产品认证结果信息发布平台公布为准。

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《支持监狱企业发展有关问题的通知》和《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》的规定，凡符合享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策的单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）。

3.价格扣除相关要求

采购包1（中心实验室设备一批）：

| 序号 | 情形 | 适用对象 | 价格扣除比例 | 计算公式 |
|----|-----------------------|-----------|--------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | 小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位 | 货物由小微企业制造 | 10% | 货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予价格扣除C1，即：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。 |
| 2 | 节能、环保产品 | --- | 1% | 对获得节能产品认证证书或环境标志产品认证证书的产品给予1%-5%的价格扣除，具体扣除比例根据节能产品或环境标志产品在采购项目中的重要性、所占比重等因素确定。 |

注：（1）上述评标价仅用于计算价格分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织、与小型、微型企业之间不得存在投资关系。

(1) 所称小型和微型企业应当符合以下条件:

在中华人民共和国境内依法设立, 依据国务院批准的中小企业划分标准确定的小型企业和微型企业, 但与大企业的负责人为同一人, 或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。

符合中小企业划分标准的个体工商户, 在政府采购活动中视同中小企业。

提供本企业(属于小微企业)制造的货物或者提供其他小型或微型企业制造的货物/提供本企业(属于小微企业)承接的服务。

(2) 符合中小企业扶持政策的投标人应填写《中小企业声明函》; 监狱企业须投标人提供由监狱管理局、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; 残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》, 否则不认定价格扣除。

说明: 投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责, 投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的, 属于提供虚假材料谋取中标。

(3) 投标(响应) 供应商统一在一份《中小企业声明函》中说明联合体各方的中小微情况: 包括联合体各方均为小型、微型企业的, 及中小微企业作为联合体一方参与政府采购活动, 且共同投标协议书中约定, 小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上的。

三、评审程序

1. 资格性审查和符合性审查

资格性审查。公开招标采购项目开标结束后, 采购人或采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查, 以确定投标人是否具备投标资格。(详见后附表一资格性审查表)

符合性审查。评标委员会依据招标文件的规定, 从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查, 以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。(详见后附表二符合性审查表)

资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的, 评审结果为未通过, 未通过资格性审查、符合性审查的投标人按无效投标处理。

对各投标人进行资格审查和符合性审查过程中, 对初步被认定为无效投标者, 由评标委员会组长或采购人代表将集体意见及时告知投标当事人。

评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价, 有可能影响产品质量或者不能诚信履约的, 应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明, 必要时提交相关证明材料; 投标人不能证明其报价合理性的, 评标委员会应当将其作为无效投标处理。

合格投标人不足3家的, 不得评标。

表一资格性审查表:

采购包1(中心实验室设备一批):

| 序号 | 资格审查内容 | |
|----|---------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | 具有独立承担民事责任的能力 | 在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人, 投标(响应)时提交有效的营业执照(或事业法人登记证或身份证等相关证明)副本复印件。分支机构投标的, 须提供总公司和分公司营业执照副本复印件, 总公司出具给分支机构的授权书。 |
| 2 | 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录 | 提供投标截止日前6个月内任意1个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的, 提供相应证明材料(或提供承诺函, 格式自拟)。 |

| | | |
|---|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 3 | 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度 | 供应商必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度<提供2023（或2022）年度财务状况报告或基本开户行出具的资信证明>（或提供承诺函，格式自拟）。 |
| 4 | 履行合同所必需的设备和专业技术能力 | 按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况。 |
| 5 | 参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录 | 参照投标函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。（根据财库（2022）3号文，“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定） |
| 6 | 信用记录 | 供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。 |
| 7 | 供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件 | 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，不得同时参加本采购项目（或采购包）投标（响应）。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，不得再参与本项目投标（响应）。投标函相关承诺要求内容。 |
| 8 | 特定资格要求 | 3.1投标人应具有有效的且与所投项目相适应的医疗器械生产许可或经营许可，即： ①供应商为生产商：提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定）； ②供应商为代理商或经销商：提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定）。 3.2投标人所投产品（高压灭菌锅）的生产企业需具备特种设备安全监督管理部门颁发的有效期内的《特种设备生产许可证》，以及卫生行政部门颁发的有效期内的《消毒产品生产企业卫生许可证》，提供文件复印件并加盖公章。 |
| 9 | 落实政府采购政策需满足的资格要求 | 1)本采购包不专门面向中小企业采购的项目，本项目中小企业划分标准所属行业为：工业。2)《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）、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）、《关于环境标志产品政府采购实施的意见》（财库〔2006〕90号）、《节能产品政府采购实施意见》的通知（财库〔2004〕185号）、《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）、《关于运用政府采购政策支持脱贫攻坚的通知》（财库〔2019〕27号）、《关于印发<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）>的通知》（财办库〔2020〕123号）。 |

表二符合性审查表：

采购包1（中心实验室设备一批）：

| 序号 | 评审点要求概况 | 评审点具体描述 |
|----|---------|---------------------------------|
| 1 | 投标保证金 | 未按照招标文件的要求提交投标保证金的，视为投标无效。 |
| 2 | 签署盖章 | 未按照招标文件的要求签署、盖章的，视为投标无效。 |
| 3 | 投标有效期 | 未按照招标文件的要求保证投标有效期的，视为投标无效。 |
| 4 | 实质性条款 | 不满足招标文件中带“★”要求的，视为投标无效。 |
| 5 | 报价 | 报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的，视为投标无效。 |
| 6 | 报价及投标方案 | 报价不是固定价，投标方案是可选择的，视为投标无效。 |
| 7 | 附加条件 | 响应文件含有采购人不能接受的附加条件的，视为投标无效。 |
| 8 | 其他要求 | 不符合法律、法规和招标文件规定的其他要求的，视为投标无效。 |

2.投标文件澄清

2.1对于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，评标委员会应当在评审过程中发起在线澄清，要求投标人针对价格或内容做出必要的澄清、说明或补正。代理机构可根据开标环节记录的授权代表人联系方式发送短信提醒或电话告知。

投标人需登录广东政府采购智慧云平台项目采购系统的等候大厅，在规定时间内完成澄清（响应），并加盖电子印章。

若因投标人联系方式错误未接收短信、未接听电话或超时未进行澄清（响应）造成的不利后果由供应商自行承担。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。

2.2评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

2.3评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

3.详细评审

采购包1(中心实验室设备一批):

| 评审因素 | 评审标准 | |
|------|-------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 分值构成 | 商务部分14.0分 技术部分56.0分 报价得分30.0分 | |
| 技术部分 | 技术参数的响应情况 (56.0分) | 对采购需求的响应程度，包括需求理解深度、对技术参数的响应程度进行评分，每有一项“▲”参数不满足的，每项扣7分，扣完为止。注：1.采购需求要求提供证明材料的，需按照具体条款要求提供，否则不得分。2.本项目“▲”条款合计8个。 |
| 商务部分 | 业绩 (4.0分) | 投标人提供自本公司成立以来，投标人作为供应商具有的同类医疗设备项目（实验室设备）业绩，同时提供：①采购合同复印件，并加盖投标人公章；②相应的发票复印件，并加盖投标人公章。每个业绩得1分，序号①和②二者缺一的，该业绩不得分。上述资料，必须清晰可辨；本项满分为4分。 |
| | 故障响应 (3.0分) | 在售后服务期内，承诺出现故障后预计72小时内无法修复的，提供功能、性能、技术参数相同或优于的备用设备，得3分；提供承诺函并加盖投标人公章,不承诺不得分。 |
| | 售后服务维保次数 (4.0分) | 1.在售后服务期内，一年提供4次或以上设备维护保养并有详细报告和记录的，得4分；（提供承诺函并加盖投标人公章）2.在售后服务期内，一年提供3次设备维护保养并有详细报告和记录的，得2分；（提供承诺函并加盖投标人公章）3.在售后服务期内，一年提供2次设备维护保养并有详细报告和记录的，得1分；（提供承诺函并加盖投标人公章）4.在售后服务期内，一年提供少于2次设备维护保养的，不得分。 |
| | 售后服务方案完整性 (3.0分) | 根据项目特点编制售后服务方案，内容包括但不限于：项目送货安装调试环节的实施进度安排、售后服务包括培训和维修维护保养的响应时间、售后服务及维修技术人员的资质和技能、故障维修应急预案、售后维护保养方案内涵及质量、维修维护工作清单及报告质量、日常保养和使用培训安排等方面编制售后服务方案。对该方案进行综合评价：1.售后服务方案表述完整并涵盖上述事项，得3分；2.售后服务方案不完整，得0分。 |
| 投标报价 | 投标报价得分 (30.0分) | 投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值【注：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。】最低报价不是中标的唯一依据。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。 |

4.汇总、排序

采购包1:

评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总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，由评委会采取随机抽取的方式确定。排名第一的投标供应商为第一中标候选人，排名第二的投标供应商为第二中标候选人（提供相同品牌产品（非单一产品采购，以核心产品为准。多个核心产品的，有一种产品品牌相同，即视为提供相同品牌产品），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，其他同品牌投标人不作为中标候选人）。

5.中标价的确定

除了按第四章第一点第7条修正并经投标人确认的投标报价作为中标价外，中标价以开标时公开唱标价为准。

6.其他无效投标的情形：

(1)评标期间，投标人没有按评标委员会的要求提交法定代表人或其委托代理人签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的。

(2)投标文件提供虚假材料的。

(3)投标人以他人名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的。

(4)投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响，有碍招标公平、公正的。

(5)投标文件含有采购人不能接受的附加条件的。

(6)法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

广东省政府采购

合 同 书

采购计划编号：_____

项目编号：_____

项目名称：_____

甲方：东莞市人民医院

合同编号：

乙方：

签约地点：东莞市人民医院

根据采购编号为XXXXXXX的采购文件，甲乙双方协商一致，签订本合同。

一、合同设备

乙方负责向甲方供应下表中所列产品及负责安装调试。

| 序号 | 设备名称 | 品牌型号 | 生产厂家 | 数量（台） | 单价（元） | 总价（元） |
|----|----------------------------|------|------|-------|-------|-------|
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| 合计 | 人民币（大写）：*****元整，小写：¥*****元 | | | | | |

合同总额包含但不限于运至合同指定地点的货物、搬运费、运输费、卸装费、保险费、培训费、安装调试费、验收、人力成本、税金等完

成本采购内容所需的一切费用。本合同执行期间合同总金额不变。

二、合同组成

详细价格、技术说明及其他有关合同设备的特定信息由合同附件说明。合同文件组成包括但不限于以下资料：（1）本合同书和合同附件；（2）中标通知书（或成交通知书）、招标文件（或竞价文件或竞争性磋商文件，含澄清内容）、投标文件（或响应文件，含澄清通知）或院内招标采购招（议）标记录表、项目购置前期调研表、调研公告等技术参数和供应商响应文件及公司资质等所有资料；（3）在合同订立及履行过程中形成的与合同有关的文件等。合同文件组成部分与本合同有冲突的，以本合同为准。

三、设备要求：

- 1.货物为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。
- 2.交付验收标准依次序对照适用标准为：①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；②符合甲方认可的合理最佳配置、参数及各项要求；③货物来源国官方标准。
- 3.进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明（如有适用）。
- 4.货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。
- 5.乙方应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、随机工具等交付给甲方，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。
- 6.特别要求：交货时要求乙方提供产品说明书，同时甲方有权要求乙方对产品的合法供货渠道进行说明，经核实如乙方提供非法渠道的商品，视为欺诈，为维护甲方合法权益，乙方要承担商品价值双倍的赔偿；同时，依据现行的国家法律法规追究其他责任，并连带追究所投产品制造商的责任。
- 7.交货时，货物的生产日期在一年内。

四、履约保证金或履约保函要求：（按采购需求要求）

五、交货时间：在签订合同后**60**个自然日内交货并完成安装。

六、交货地点：东莞市人民医院指定地点。

七、付款方式：（按采购需求要求）

八、包装、保险及发运、保管要求等

- 1.设备材料的包装必须是制造商原厂包装，其包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。
- 2.乙方负责将设备材料货到现场过程中的全部运输，包括装卸车、货物现场的搬运。
- 3.各种设备必须提供装箱清单，按装箱清单验收货物。
- 4.货物在系统安装调试验收合格前的保险由乙方负责，乙方负责其派出的现场服务人员人身意外保险。
- 5.设备至甲方指定的使用现场的包装、保险及发运等环节和费用均由乙方负责。

九、安装调试：

- 1.乙方需根据甲方实际情况对产品进行安装调试，所有费用全部由乙方负责。
- 2.乙方安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好的保护措施。
- 3.乙方在施工中要遵守安全操作规程，把安全施工放在第一位，由于乙方原因出现任何人员伤亡事故由乙方负全部责任。
- 4.乙方在设备的安装、调试、验收完毕后即进行现场培训直至甲方基本掌握使用操作、维护保养技术。
 - 4.1专门培训：乙方就设备的安装、检验、调试、使用和维护等培训甲方不少于**3**名技术人员，直到甲方参训人员全部掌握运用操作、维护保养技术，并能达到正确检修、维护、排除一般故障为止。
 - 4.2培训方式：技术培训、操作培训。
 - 4.3培训人员、地点和时间：参训人员数量由甲方确定，培训地点和时间由双方商定。
- 5.若甲方要求乙方延迟交货的，应提前**5**天书面通知乙方。

十、验收

- 1.验收应在甲乙双方共同参加下进行，依据制定的方案及招标文件进行验收，并按国家有关规定、规范进行。

2.甲方组织项目验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关专业人员或机构参与验收。

3.若经甲方检验发现产品质量不合格的，经双方协商完善，协商不成的，甲方有权选择要求①相应调减货款；②调换产品；③退货；④解除合同，并由乙方承担由此引起的违约责任。如发现产品不符合合同要求或破损、缺失等情况，由乙方负责调换或补足，直至符合要求为止。乙方承担修理、调换、退货发生的一切费用。对验收不合格的部分，乙方应在甲方规定时间内及时整改完善直至合格。

4.因乙方原因导致未在约定期限内完成验收的，视为乙方未能按时交货，应承担相应的违约责任。

十一、售后服务

1.售后服务期（由甲方使用验收合格之日起算）：X年；售后服务由原厂提供。

2.售后服务期内，不限零配件更换次数、不限维修次数，按产品生产标准进行定期维护保养，软件升级。

3.售后服务期内出现产品质量或安装问题，由乙方负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切修理、调换或退货的实际费用。

4.乙方应在售后服务期内提供上门维修服务。乙方在收到用户要求对所采购仪器进行维修通知后，应在X小时内做出响应，并在X小时内派出专门维修人员到现场维修。维修超过X小时未能恢复正常运行，应用同规格同型号设备替换使用，以免影响甲方正常工作需求。如未能在规定时间内派人保修的，甲方可自行或委托第三方保修，费用由乙方支付。发生紧急抢修事故的，乙方在接到通知后，应立即到达事故现场抢修。因天气等不可抗力因素无法按要求到现场，需要提前与甲方沟通协商；单次故障修复时间从接到报修通知后不超过21个日历天，否则超出的时间以1:2延长售后服务期。

5.乙方应提供最近的售后服务地址、电话及工作人员名单，并详细说明售后服务的范围和承诺。其中包括产品售后服务年限、售后服务期内发生故障响应及到达现场时间等。

6.本项目所有需要与计算机连接设备，乙方须无条件向甲方开放端口及端口文件，且必须支持现软件系统国家标准与国际标准接口规范，按甲方的要求开放设备的接口、定制开发或修改和设备相关的软件系统并承担各项相关费用，本条要求作为项目验收的条件之一。

7.售后服务期满后乙方继续提供终身维修保养服务，只收取零配件费，无零配件更换时不收费。

8.售后服务期内如设备或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则售后服务期相应顺延，如停用时间累计超过60天则售后服务期重新计算。

十二、违约责任：

1.乙方交付的货物/提供的服务不符合本合同规定的，甲方有权拒收，并且乙方须向甲方支付该设备采购价5%的违约金及给甲方造成的经济损失由乙方承担赔偿责任。

2.乙方未能按本合同规定的交货时间交付货物的/提供服务，从逾期之日起每日按该设备采购价5‰的数额向甲方支付违约金；逾期15天以上（含15天）的，甲方有权终止合同，要求乙方支付违约金，并且给甲方造成的经济损失由乙方承担赔偿责任。

3.甲方无正当理由拒收货物/接受服务，到期拒付货物/服务款项的，甲方向乙方偿付本合同总价的5%的违约金。

4.其它违约责任按《中华人民共和国民法典》处理。

5.乙方保证合同项下提供的所有货物或服务均得到合法授权，不受第三方提出的侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等的起诉。如果任何第三方提出由乙方所提供的货物或服务所引起的侵权指控，乙方须自付费用与第三方交涉，如果法院作出不可上诉的、确定该侵权指控成立的判决，乙方应依据该判决承担责任、费用和经济赔偿，导致甲方不能正常使用设备的应退还该设备的项目费用，并且给甲方造成的经济损失由乙方承担赔偿责任。

6.本合同所述的经济损失，包括但不限于鉴定费、诉讼费、公证费、律师费、重新向第三方采购的差价、预期利益等合理费用。

十三、保密条款

未经对方许可，任何一方不得向第三方（有关法律、法规、政府部门、证券交易所或其他监管机构要求和双方的法律、会计、商业及其他顾问、雇员除外）泄露本合同的条款的任何内容以及本合同的签订及履行情况，以及通过签订和履行本合同而获知的对方及对方关联公司的任何信息。否则，甲乙双方都有权利向对方请求损失赔偿，并依法追究法律责任。

十四、廉洁条款：

1.禁止乙方及其工作人员向甲方工作人员进行商业贿赂（包括但不限于请吃、请玩、各种形式的送礼、给予甲方工作人员任何馈赠等方式）。

2.甲方人员未经甲方书面授权，不得向乙方或乙方工作人员借钱、借物或调货，如有发生，视为个人行为，甲方不承担任何责任。

3.乙方违反廉洁条款，甲方有权单方解除与乙方所有合作项目。

十五、不可抗力

任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时，应在不可抗力事件结束后1日内向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失，在取得有关机构的不可抗力证明或双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

十六、法律诉讼

签约双方在履约中发生争执和分歧，双方应通过友好协商解决，若经协商不能达成协议时，则向甲方所在地人民法院提起诉讼。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。

十七、其他条款：

- 1.本合同自甲乙双方签约代表签章之日起生效。
- 2.签约双方不得单方修改合同，如乙方因故转让、变更或解除本合同，需经双方协商一致另立协议。
- 3.未尽事宜由双方协商解决。达成协议后作为本合同的补充条款。
- 4.本合同一式贰份，甲乙双方各持壹份，具有同等法律效力。

| | |
|--------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|
| <p>甲方：东莞市人民医院 地址：东莞市万江街道万道路78号 法定代表人： 经办人： 日期： 年 月 日</p> | <p>乙方： 地址： 法定代表人： 经办人： 帐户名： 开户银行： 账号： 日期： 年 月 日</p> |
|--------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|

附件：配置清单

第六章 投标文件格式与要求

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

1.法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明：

法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指《中华人民共和国民法典》（以下简称《民法典》）规定的具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构的，如律师事务所，会计师事务所要提供执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

这里所指“其他组织”不包括法人的分支机构，由于法人分支机构不能独立承担民事责任，不能以分支机构的身份参加政府采购，只能以法人身份参加。“但由于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业具有其特殊性，如果能够提供其法人给予的相应授权证明材料，可以参加政府采购活动”。

2.财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格性审查表要求）

3.具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的声明。

4.投标人参加政府采购前三年内在经营活动中没有重大违法记录书面声明函。

5.信用记录查询

（1）查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）进行查询；

（2）查询截止时点：提交投标文件截止日当天；

（3）查询记录：对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示投标人被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人作无效投标处理。

6.按照招标文件要求，投标人应当提交的资格、资信证明文件。

投标文件封面

（项目名称）

投标文件封面

（正本 / 副本）

采购计划编号：441901-2024-07540

采购项目编号：441901-2024-07540

所投采购包：第 包

（投标人名称）

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标函
- 二、开标一览表
- 三、分项报价表
- 四、政策适用性说明
- 五、法定代表人证明书
- 六、法定代表人授权书
- 七、投标保证金
- 八、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 九、资格性审查要求的其他资质证明文件
- 十、承诺函
- 十一、中小企业声明函
- 十二、监狱企业
- 十三、残疾人福利性单位声明函
- 十四、联合体共同投标协议书
- 十五、投标人业绩情况表
- 十六、技术和服务要求响应表
- 十七、商务条件响应表
- 十八、履约进度计划表
- 十九、各类证明材料
- 二十、采购代理服务费用支付承诺书
- 二十一、需要采购人提供的附加条件
- 二十二、询问函、质疑函、投诉书格式
- 二十三、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 二十四、附件
- 二十五、政府采购履约担保函、采购合同履行保险凭证

格式一：

投标函

致：广东和正招标有限公司

你方组织的“东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)”项目的招标[采购项目编号为：441901-2024-07540]，我方愿参与投标。

我方确认收到贵方提供的“东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)”项目的招标文件的全部内容。

我方在参与投标前已详细研究了招标文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此招标文件没有倾向性，也不存在排斥潜在投标人的内容，我方同意招标文件的相关条款，放弃对招标文件提出误解和质疑的一切权力。

(投标人名称)作为投标人正式授权(授权代表全名,职务)代表我方全权处理有关本投标的一切事宜。

我方已完全明白招标文件的所有条款要求，并申明如下：

（一）按招标文件提供的全部货物与相关服务的投标总价详见《开标一览表》。

（二）本投标文件的有效期为从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天。如中标，有效期将延至合同终止日为止。在此提交的资格证明文件均至投标截止日有效，如有在投标有效期内失效的，我方承诺在中标后补齐一切手续，保证所有资格证明文件能在签订采购合同时直至采购合同终止日有效。

（三）我方明白并同意，在规定的开标日之后，投标有效期之内撤回投标或中标后不按规定与采购人签订合同或不提交履约保证金，则贵方将不予退还投标保证金。

（四）我方愿意向贵方提供任何与本项报价有关的数据、情况和技术资料。若贵方需要，我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

（五）我方理解贵方不一定接受最低投标价或任何贵方可能收到的投标。

（六）我方如果中标，将保证履行招标文件及其澄清、修改文件（如果有）中的全部责任和义务，按质、按量、按期完成《采购需求》及《合同书》中的全部任务。

（七）我方作为法律、财务和运作上独立于采购人、采购代理机构的投标人，在此保证所提交的所有文件和全部说明是真实的和正确的。

（八）我方投标报价已包含应向知识产权所有人支付的所有相关税费，并保证采购人在中国使用我方提供的货物时，如有第三方提出侵犯其知识产权主张的，责任由我方承担。

（九）我方接受采购人委托向贵方支付代理服务费，项目总报价已包含代理服务费，如果被确定为中标供应商，承诺向贵方足额支付。（若采购人支付代理服务费，则此条不适用）

（十）我方与其他投标人不存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系。

（十一）我方承诺未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。

（十二）我方未被列入法院失信被执行人名单中。

（十三）我方承诺遵守《中华人民共和国民法典》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。

（十四）我方具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，承诺如下：

（1）我方参加本项目政府采购活动前3年在经营活动中没有以下违法记录，或因违法经营被禁止参加政府采购活动的期限已届满：因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。

（2）我方符合法律、行政法规规定的其他条件。

以上内容如有虚假或与事实不符的，评标委员会可将我方做无效投标处理，我方愿意承担相应的法律责任。

（十五）我方对在本函及投标文件中所作的所有承诺承担法律责任。

（十六）所有与本招标有关的函件请发往下列地址：

地址：_____ 邮政编码：_____

电话：_____

传真：_____ 电子邮箱：_____

代表姓名：_____ 职务：_____

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字或盖章：_____

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式二：

开标一览表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表，且与投标客户端生成的开标一览表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

| 序号 | 采购项目名称/采购包名称 | 投标报价（元/%） | 交货或服务期 | 交货或服务地点 |
|----|--------------|-----------|--------|---------|
| 1 | | | | |

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式三：

分项报价表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的分项报价表，且与投标客户端生成的分项报价表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

采购包：

货币及单位：人民币/元

| 品目号 | 序号 | 货物名称 | 规格型号 | 品牌 | 产地 | 制造商名称 | 单价 | 数量 | 总价 |
|-----|----|------|------|----|----|-------|----|----|----|
| 1 | | | | | | | | | |

| 品目号 | 序号 | 服务名称 | 服务范围 | 服务要求 | 服务期限 | 服务标准 | 单价 | 数量 | 总价 |
|-----|----|------|------|------|------|------|----|----|----|
| 1 | | | | | | | | | |

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式四：

政策适用性说明

按照政府采购有关政策的要求，在本次的技术方案中，采用符合政策的小型或微型企业产品、节能产品、环境标志产品，主要产品与核心技术介绍说明如下：

| 序号 | 主要产品/技术名称（规格型号、注册商标） | 制造商(开发商) | 制造商企业类型 | 节能产品 | 环境标志产品 | 认证证书编号 | 该产品报价在总报价中占比（%） |
|-----|----------------------|----------|---------|------|--------|--------|-----------------|
| 1 | | | | | | | |
| 2 | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | |
| 4 | | | | | | | |
| 5 | | | | | | | |
| ... | | | | | | | |

注：1.制造商为小型或微型企业时才需要填“制造商企业类型”栏,填写内容为“小型”或“微型”；

2.“节能产品、环境标志产品”须填写认证证书编号，并在对应“节能产品”、“环境标志产品”栏中勾选，同时提供有效期内的证书复印件（加盖投标人公章）

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式五：

（投标人可使用下述格式，也可使用广东省工商行政管理局统一印制的法定代表人证明书格式）

法定代表人证明书

_____ 现任我单位 _____ 职务，为法定代表人，特此证明。

有效期限： _____

附：代表人性别： _____ 年龄： _____ 身份证号码： _____

注册号码： _____ 企业类型： _____

经营范围： _____

投标人名称（盖章）： _____

地址： _____

法定代表人（签字或盖章）： _____

职务： _____

日期： 年 月 日

格式六：

法定代表人授权书格式

(对于银行、保险、电信、邮政、铁路等行业以及获得总公司投标授权的分公司，可以提供投标分支机构负责人授权书)

法定代表人授权书

致：广东和正招标有限公司

本授权书声明：_____是注册于_(国家或地区)的_(投标人名称)的法定代表人，现任_____职务，有效证件号码：_____。现授权_(姓名、职务)作为我公司的全权代理人，就“东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)”项目采购[采购项目编号为441901-2024-07540]的投标和合同执行，以我方的名义处理一切与之有关的事宜。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

投标人（盖章）：_____

地址：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

职务：_____

被授权人（签字或盖章）：_____

职务：_____

日期： 年 月 日

格式七:

投标保证金

采购文件要求递交投标保证金的，投标人应在此提供保证金的凭证的复印件。

格式八：

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

格式九：

资格性审查要求的其他资质证明文件

具有履行合同所必需的设备和专业技术能力

格式十：

（对于采购需求写明“提供承诺”的条款，供应商可参照以下格式提供承诺）

承诺函

致：东莞市人民医院

对于_____项目（项目编号：_____），我方郑重承诺如下：

如中标/成交，我方承诺严格落实采购文件以下条款：（建议逐条复制采购文件相关条款原文）

（一）星号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

（二）三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

（三）非星号、非三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

特此承诺。

供应商名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

中小企业声明函（承建本项目工程为中小企业或者承接本项目服务为中小企业时提交本函，所属行业应符合采购文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（工程、服务）

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，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。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；承建（承接）企业为（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；承建（承接）企业为（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： 年 月 日

1：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。

2：投标人应当自行核实是否属于小微企业，并认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。

格式十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

监狱企业

提供由监狱管理局、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。

格式十三：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

注：本函未填写或未勾选视作未做声明。

格式十四：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

联合体共同投标协议书

立约方：（甲公司全称）

（乙公司全称）

（.....公司全称）

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）自愿组成联合体，以一个投标人的身份共同参加（采购项目名称）（采购项目编号）的响应活动。经各方充分协商一致，就项目的响应和合同实施阶段的有关事务协商一致订立协议如下：

一、联合体各方关系

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）共同组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加本项目的响应。（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）作为联合体成员，若中标，联合体各方共同与（采购人）签订政府采购合同。

二、联合体内部有关事项约定如下：

1.（甲公司全称）作为联合体的牵头单位，代表联合体双方负责投标和合同实施阶段的主办、协调工作。

2.联合体将严格按照文件的各项要求，递交投标文件，切实执行一切合同文件，共同承担合同规定的一切义务和责任，同时按照内部职责的划分，承担自身所负的责任和风险，在法律上承担连带责任。

3.如果本联合体中标，（甲公司全称）负责本项目_____部分，（乙公司全称）负责本项目_____部分。

4.如中标，联合体各方共同与（采购人）签订合同书，并就中标项目向采购人负责有连带的和各自的法律责任；

5.联合体成员（公司全称）为（请填写：小型、微型）企业，将承担合同总金额_____%的工作内容（联合体成员中有小型、微型企业时适用）。

三、联合体各方不得再以自己名义参与本采购包响应，联合体各方不能作为其它联合体或单独响应单位的项目组成员参加本采购包响应。因发生上述问题导致联合体响应成为无效报价，联合体的其他成员可追究其违约责任和经济损失。

四、联合体如因违约过失责任而导致采购人经济损失或被索赔时，本联合体任何一方均同意无条件优先清偿采购人的一切债务和经济赔偿。

五、本协议在自签署之日起生效，有效期内有效，如获中标资格，合同有效期延续至合同履行完毕之日。

六、本协议书正本一式____份，随投标文件装订____份，送采购人____份，联合体成员各一份；副本一式____份，联合体成员各执____份。

甲公司全称：____（盖章）____，乙公司全称：____（盖章）____，.....公司全称：____（盖章）____，
____年____月____日，____年____月____日，____年____月____日

注：1. 联合响应时需签本协议，联合体各方成员应在本协议上共同盖章确认。

2. 本协议内容不得擅自修改。此协议将作为签订合同的附件之一。

格式十五：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

投标人业绩情况表

| 序号 | 客户名称 | 项目名称及合同金额（万元） | 签订合同时间 | 竣工验收报告时间 | 联系人及电话 |
|-----|------|---------------|--------|----------|--------|
| 1 | | | | | |
| 2 | | | | | |
| 3 | | | | | |
| 4 | | | | | |
| ... | | | | | |

根据上述业绩情况，按招标文件要求附销售或服务合同复印件及评审标准要求的证明材料。

格式十六：

《技术和服务要求响应表》

| 序号 | 标的名称 | 参数性质 | 采购文件规定的技术和服务要求 | 投标文件响应的具体内容 | 型号 | 是否偏离 | 证明文件所在位置 | 备注 |
|-----|------|------|----------------|-------------|----|------|----------|----|
| 1 | | | | | | | | |
| 2 | | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | | |
| 4 | | | | | | | | |
| 5 | | | | | | | | |
| 6 | | | | | | | | |
| ... | | | | | | | | |
| ... | | | | | | | | |

说明：

1.“采购文件规定的技术和服务要求”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“技术要求”的内容保持一致。投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。

2. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。

3. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。

4.“备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十七：

《商务条件响应表》

| 序号 | 参数性质 | 采购文件规定的商务条件 | 投标文件响应的具体内容 | 是否偏离 | 证明文件所在位置 | 备注 |
|-------|------|-------------|-------------|------|----------|----|
| 1 | | | | | | |
| 2 | | | | | | |
| 3 | | | | | | |
| 4 | | | | | | |
| 5 | | | | | | |
| 6 | | | | | | |
| 7 | | | | | | |
| 8 | | | | | | |
| 9 | | | | | | |
| | | | | | | |

说明：

1. “采购文件规定的商务条件”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“商务要求”的内容保持一致。

2. 投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件规定的商务条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在本表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。

3. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。

4. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。

5. “备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十八：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

履约进度计划表

| 序号 | 拟定时间安排 | 计划完成的工作内容 | 实施方建议或要求 |
|----|---------------|-----------|----------|
| 1 | 拟定__年__月__日 | 签订合同并生效 | |
| 2 | __月__日—__月__日 | | |
| 3 | __月__日—__月__日 | | |
| 4 | __月__日—__月__日 | 质保期 | |

格式十九：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

各类证明材料

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供的其他资料。

格式二十：

采购代理服务费支付承诺书

致：广东和正招标有限公司

如果我方在贵采购代理机构组织的东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)招标中获中标（采购项目编号：441901-2024-07540），我方保证在收取《中标通知书》时，按招标文件对代理服务费支付方式的约定，承担本项目代理服务费。

我方如违约，愿凭贵单位开出的违约通知，从我方提交的投标保证金中支付，不足部分由采购人在支付我方的中标合同款中代为扣付；以投标担保函（或保险保函）方式提交投标保证金时，同意和要求投标担保函开立银行或担保机构、保险保函开立的保险机构应广东和正招标有限公司的要求办理支付手续。

特此承诺！

投标人法定名称（公章）：_____

投标人法定地址：_____

投标人授权代表（签字或盖章）：_____

电话：_____

传真：_____

承诺日期：_____

格式二十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

需要采购人提供的附加条件

| 序号 | 投标人需要采购人提供的附加条件 |
|----|-----------------|
| 1 | |
| 2 | |
| 3 | |

注：投标人完成本项目需要采购人配合或提供的条件必须在上表列出，否则将视为投标人同意按现有条件完成本项目。如上表所列附加条件含有采购人不能接受的，将被视为投标无效。

格式二十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

询问函、质疑函、投诉书格式

说明：本部分格式为投标人提交询问函、质疑函、投诉函时使用，不属于投标文件格式的组成部分。

询问函

广东和正招标有限公司

我单位已登记并准备参与“东莞市人民医院中心实验室设备一批采购项目(二次)”项目（采购项目编号：441901-2024-07540）的投标活动，现有以下几个内容（或条款）存在疑问（或无法理解），特提出询问。

- 一、_____（事项一）
 - （1）_____（问题或条款内容）
 - （2）_____（说明疑问或无法理解原因）
 - （3）_____（建议）
- 二、_____（事项二）

...

随附相关证明材料如下：（目录）

询问人（公章）：_____

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：_____

地址/邮编：_____

电话/传真：_____

日期： 年 月 日

质疑函

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址：_____ 邮编：_____

联系：_____ 联系电话：_____

授权代表：_____

联系电话：_____

地址：_____ 邮编：_____

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：_____

质疑项目的编号：_____ 包号：_____

采购人名称：_____

采购文件获取日期：_____

三、质疑事项具体内容

质疑事项1：_____

事实依据：_____

法律依据：_____

质疑事项2：_____

.....

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：_____

签字(签章)：_____ 公章：_____

日期： 年 月 日

质疑函制作说明：

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

投诉书

一、投诉相关主体基本情况

投诉人： _____
地 址： _____ 邮编： _____
法定代表人/主要负责人： _____
联系电话： _____
授权代表： _____ 联系电话： _____
地 址： _____ 邮编： _____
被投诉人1： _____
地址： _____ 邮编： _____
联系人： _____ 联系电话： _____
被投诉人2： _____
.....
相关供应商： _____
地址： _____ 邮编： _____
联系人： _____ 联系电话： _____

二、投诉项目基本情况

采购项目名称： _____
采购项目编号： _____ 包号： _____
采购人名称： _____
代理机构名称： _____
采购文件公告:是/否 公告期限： _____
采购结果公告:是/否 公告期限： _____

三、质疑基本情况

投诉人于 ____年__月__日,向提出质疑, 质疑事项为: _____
采购人/代理机构于____年__月__日,就质疑事项作出了答复/没有在法定期限内作出答复。

四、投诉事项具体内容

投诉事项 1: _____
事实依据: _____
法律依据: _____
投诉事项2: _____
.....

五、与投诉事项相关的投诉请求

请求: _____

签字(签章): _____ 公章 _____

日期: ____年__月__日

投诉书制作说明:

- 1.投诉人提起投诉时,应当提交投诉书和必要的证明材料,并按照被投诉人和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书副本。
- 2.投诉人若委托代理人进行投诉的,投诉书应按要求列明“授权代表”的有关内容,并在附件中提交由投诉人签署的授权

委托书。授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

3.投诉人若对项目的某一分包进行投诉，投诉书应列明具体分包号。

4.投诉书应简要列明质疑事项，质疑函、质疑答复等作为附件材料提供。

5.投诉书的投诉事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。

6.投诉书的投诉请求应与投诉事项相关。

7.投诉人为自然人的，投诉书应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，投诉书应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

格式二十三：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式二十四：

附件（以下格式文件由供应商根据需要选用）

政府采购投标（响应）担保函

编号：【 】号

（采购人）：

鉴于_____（以下简称“投标（响应）人”）拟参加编号为_____的（以下简称“本项目”）投标（响应），根据本项目采购文件，投标（响应）人参加投标（响应）时应向你方交纳投标（响应）保证金，且可以投标保险凭证的形式交纳投标（响应）保证金。应投标（响应）人的申请，我方以保险的方式向你方提供如下投标保证保险凭证：

一、保险责任的情形及保证金额

（一）在投标（响应）人出现下列情形之一时，我方承担保险责任：

- 1.中标（成交）后投标（响应）人无正当理由不与采购人签订《政府采购合同》；
- 2.采购文件规定的投标（响应）人应当缴纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保险责任的最高金额为人民币_____元（大写）即本项目的投标（响应）保证金金额。

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：本保险凭证自__年__月__日起生效，有效期至开标日后的90天内。

三、承担保证责任的程序

1.你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号、户名和开户行，并附有证明投标（响应）人发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2.我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在15个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方按照你方的要求代投标（响应）人向你方支付相应的索赔款项。

四、保证责任的终止

1.保证期间届满，你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。

2.我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任终止。

3.按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任终止。

五、免责条款

1.依照法律规定或你方与投标（响应）人的另行约定，全部或者部分免除投标（响应）人投标（响应）保证金义务时，我方亦免除相应的保证责任。

2.因你方原因致使投标（响应）人发生本保函第一条第（一）款约定情形的，我方不承担保证责任。

3.因不可抗力造成投标（响应）人发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

4.你方或其他有权机关对采购文件进行任何澄清或修改，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为 法院。

七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人：_____（公章）_____

联系人：_____

联系电话：_____

格式二十五：

政府采购履约担保函

编号：

（采购人）：

鉴于贵方在_____项目（项目编号为_____以下简称“项目”）的采购中，确定_____为中标人/供应商，拟签订/已签订项目相关采购合同（以下简称“主合同”）。依据主合同的约定，供应商应向贵方交纳履约保证金，且可以履约担保函的形式交纳履约保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向贵方提供如下履约保证金担保：

一、保证金额

我方的保证范围是主合同约定的合同价款总额的_____%，数额为_____（大写），币种为人民币（即主合同履约保证金金额）。

二、我方保证的方式为：连带责任保证。

三、我方保证的期间为：本保函自开立之日起生效，至 年 月 日止。

四、在本保函的有效期限内，如被保证人违反上述合同或协议约定的义务，我方将在收到你方提交的本保函文件及符合下列全部条件的索赔通知后 30 个工作日内以上述保证金额为限支付你方索赔金额：

（一）索赔通知文件必须以书面形式提出，列明索赔金额，并由你方法定代表人(负责人)或授权代理人签字并加盖公章；

（二）索赔通知文件必须同时附有：

1. 一项书面声明，声明索赔款项并未由被保证人或其代理人直接或间接地支付给你方；
2. 证明被保证人违反上述合同或协议约定的义务以及有责任支付你方索赔金额的证据。

（三）索赔通知文件必须在本保函有效期内到达以下地址：

_____。

五、本保函保证金额将随被保证人逐步履行保函项下合同约定或法定的义务以及我方按你方索赔通知文件要求分次支付而相应递减。

六、本保函项下的权利不得转让，不得设定担保。受益人未经我方书面同意转让本保函或其项下任何权利，我方在本保函项下的义务与责任全部消灭。

七、本保函项下的合同或基础交易不成立、不生效、无效、被撤销、被解除，本保函无效；被保证人基于保函项下的合同或基础交易或其他原因的抗辩，我方均有权主张。

八、因本保函发生争议协商解决不成，按以下第（一）种方式解决：

（一）向我方所在地的人民法院起诉。

（二）提交 此栏空白 仲裁委员会(仲裁地点为此栏空白)按照申请仲裁时该会现行有效的仲裁规则进行仲裁。仲裁裁决是终局的，对双方均有约束力。

九、本保函适用中华人民共和国法律。

十、其他条款：

1. 本保函有效期届满或提前终止，本保函自动失效，我方在本保函项下的义务与责任自动全部消灭，此后提出的任何索赔均为无效索赔，我方无义务作出任何赔付。

2. 所有索赔通知必须在我方工作时间内到达本保函规定的地址。

十一、本保函自我方盖章之日起生效。

保证人：_____（盖章）

联系地址：_____

联系电话：_____

开立日期：__年__月__日

采购合同履行保险凭证

致被保险人_____：

鉴于你方_____（招标方/被保险人）接受投保人_____（投标方）参加_____（采购）项目的投标，向投保人签发中标通知书，投保人在我公司投保《采购合同履行保证保险》，我公司接受投保人的请求，在保险责任范围内，愿意就投保人履行与你方订立的采购合同，向你方提供如下保证保险：

一、我公司对上述采购项目出具的《采购合同履行保证保险》保单号：

二、上述保单项下我公司的保险金额（最高限额）：人民币（¥：元）

上述全部保险单的保险金额随投保人逐步履行采购合同约定的义务或我公司的赔付而递减。

三、本保险的保险期间自____年__月__日__时起至____年__月__日__时止，共计__天。

四、本保险合同仅承担履约保证责任：在本保险期限内，供应商在《采购合同》的履约过程中，因下列情形给你方造成直接损失的，在收到你方提交的符合保险合同约定的全部条件的书面文件，我公司依据保险合同有关约定并与你方达成一致赔偿意见后 30 个工作日内以上述保险金额为限，支付你方索赔金额。

（一）投保人未按照采购合同约定的时间、地点交付采购标的；

（二）投保人供应采购标的的规格、型号、数量、质量等不符合《采购合同》的约定。

五、索赔文件

（一）经被保险人有权人签字、加盖被保险人公章的书面索赔声明正本，索赔声明须注明本保险凭证对应的保单号并申明如下事实：

（1）投保人未履行采购合同相关义务；

（2）投保人的违约事实。

（二）保险单正本；

（三）《采购合同》副本及与采购项目进展、质量、缺陷有关的证明文件（包括《中标通知书》、投标书及其附录、会议纪要、其他合同文件等）；

（四）保险人要求投保人、被保险人所能提供的与确认保险事故的性质、原因、损失程度等有关的其他证明和资料；

（五）仲裁机构出具的裁决书或法院出具的裁定书、判决书等生效法律文书（适用于仲裁或诉讼确认损失的方式）；

六、未经保险人书面同意，本保险凭证与保险合同不得转让、质押，否则保险人在本保险凭证与保险合同项下的保险责任自动解除。

七、本保证保险发生争议协商解决不成，向保险人所在地有管辖权的人民法院提起诉讼。

八、本保证保险适用的保险条款为《_____》。

九、保险责任免除及其他本保险凭证未载明事宜以保险合同约定为准。

十、本保险凭证自保险人加盖保单专用章起生效。

保证人：_____（盖章）

地址：_____

电话：_____

开立日期：____年__月__日