

安阳市妇幼保健院数字平板胃肠机
医疗设备采购项目

(电子标)

采 购 文 件

采购编号：YL2018SQ017

采 购 单 位：安阳市妇幼保健院

代 理 机 构：河南招标采购服务有限公司

日 期：2018年2月

目 录

■ 第一章	采购公告.....	2
■ 第二章	供应商须知前附表.....	5
■ 第三章	供应商须知.....	10
■ 第四章	投标文件的编制与递交.....	16
■ 第五章	投标报价.....	23
■ 第六章	开 标.....	24
■ 第七章	评标、定标.....	25
■ 第八章	详细评标标准和办法.....	29
■ 第九章	中标通知及合同授予.....	33
■ 第十章	合同（格式）及通用合同条款.....	34
■ 第十一章	提供的格式文件：附件及附表.....	40
■ 第十二章	技术要求.....	68

第一章 采购公告

安阳市妇幼保健院数字平板胃肠机医疗设备采购项目 采购公告（电子标）

河南招标采购服务有限公司受安阳市妇幼保健院的委托采购数字平板胃肠机医疗设备，面向社会进行公开招标采购。现将有关事项公告如下：本次招标采用电子投标方式，欢迎符合相关要求的供应商参加投标。

一、招标概况：

- 1、采购编号：YL2018SQ017
- 2、项目名称：安阳市妇幼保健院数字平板胃肠机医疗设备采购项目
- 3、采购单位：安阳市妇幼保健院
- 4、采购内容：详见采购目录

采购设备目录：

设备标段	设备名称	采购预算	质量层次	采购数量
001	数字平板胃肠机	248 万元	进口	1 台

二、供应商资格要求：

参加本项目竞标的供应商必须满足投标资格要求中的所有条款，并按照相关规定递交资格证明文件。

- 1、具有独立法人资格；经营范围应包含：医疗器械的生产（制造商）或销售（代理商）。
- 2、投标设备在国内销售没有不良记录、没有发生过重大质量问题或安全事故；
- 3、供应商必须是所投产品的制造商或代理商。（代理商须提供厂家针对本项目的专项授权书）
- 4、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，不得参加本合同项下的医疗设备采购活动。为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加本采购项目。
- 5、投标货物必须符合国家标准、行业标准和专业标准等相关标准，并符合中华人民共和国国务院令第 650 号修订后的《医疗器械监督管理条例》相关规定。
- 6、制造商须具有医疗器械生产许可证；代理商（供应商）须具有医疗器械经营许可证。
- 7、具有良好的商业信誉和完善的售后服务体系，并能承担采购项目供货能力和服务。
- 8、自公告发布之日起至截止投标时间止企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《行贿犯罪档案查询告知函》。
- 9、供应商必须满足对投标资格的其他要求。
- 10、实质响应采购文件提出的关键技术参数等要求。
- 11、本项目不接受联合体投标。

12、要求供应商提供近三年经过会计师事务所或税务部门年检的财务状况

三、采购文件的获取：

1、凡有意参加投标者，请于 2018 年 2 月 6 日至 2018 年 2 月 11 日 23 时 59 分前到《安阳市公共资源交易中心》网站，通过企业身份验证并下载采购文件。

2、采购文件售价 500 元/标段，售后不退，[开标现场交纳](#)。

3、请投标人注意：

3.1 企业主体信息注册登记：登陆《安阳市公共资源交易中心》网站，点击右上角“注册”按钮进行注册。

3.2 办理数字证书：登录华测电子认证有限责任公司官网 www.9611111.com “下载中心”栏下载《HNCA 单位/个人数字证书登记申请表》填写并盖章后，携带相关手续到安阳市市民之家三层西厅 26 窗口办理华测 CA。已经办理 CA 数字证书的用户必须升级证书或者重新办理，服务电话：0372-5116081 0371-9611111。

3.3 凡有意参加投标者，需在公告中规定的时间内，[登陆](#)《安阳市公共资源交易中心》网站，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录系统，获取电子版采购文件及其它资料，此为获取采购文件的唯一途径。

4、投标文件的递交

4.1 投标文件递交的截止时间（投标截止时间）为 2018 年 3 月 7 日上午 10 时整，[开标地点](#)为安阳市公共资源交易中心四楼第八开标厅。

4.2 投标文件递交方式：

网上递交：进入新版安阳市公共资源交易中心网站，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录系统，投标人必须在投标截止时间前完成所有投标文件的上传，并点击“确认并签名”，逾期上传视为网上投标无效，[投标文件上传后要打印回执单](#)。

现场递交：投标人现场签到时须递交存有电子版投标文件的 U 盘。

5、根据《中华人民共和国电子签名法》，第二条“本法所称电子签名，是指数据在电文中以电子形式所含、所附用于识别签名人身份并表明签名人认可其中内容的数据”，第十四条“可靠的电子签名与手写签名或盖章具有同等的法律效应”，可以认定，用户使用 CA 数字认证，具有与手写签名相同的法律效应。

四、采购公告发布地址：

本采购公告同时在《河南省公共资源交易中心网站》、《河南省政府采购网》、《安阳市政府网》、《安阳市公共资源交易中心》网站上发布。

五、注意事项

1、供应商应随时关注中心网站，本次采购项目如有变更或延期，供应商需登陆《安阳市公共资源交易中心》网站，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录系统，直接下载补充文件及其它资料，此为获取采购文件的唯一途径。如有遗漏，后果自负。

2、开标后由**采购人代表**对供应商的资格证明材料进行资格审核，不符合项目资格条件的供应商的投标将被拒绝，供应商应自负风险费用；提供虚假材料的将进一步追究其责任。

六、本次采购联系事项：

采购单位：安阳市妇幼保健院

联系人：申先生

联系电话：13673030603

代理机构：河南招标采购服务有限公司

联系人：陈女士

联系方式：18537219966

行政监督部门：安阳市卫生和计划生育委员会

联系方式：0372-5965653

第二章 供应商须知前附表

重要须知:

★(提供文件的具体要求详见本文件第四章第二项“投标文件的组成”及相关附件)

一、供应商为国内制造商投标:

以下文件必须提供。不提供、提供不完整或不按采购文件要求提供视为投标文件缺乏完整性,未实质性响应采购文件要求,作废标处理。

1. 投标报价表 (格式见附件 12-A)
2. 保修期满后易损部件、配件报价 (格式见附件 13)
3. 专机专用耗材报价 (格式见附件 14)
4. 投标函 (格式见附件 2)
5. 投标保证金函 (格式见附件 3)
必须同时提供供应商银行基本账户开户证明,并保证汇款账户与供应商基本账户信息保持一致。
6. 法人授权委托书 (格式见附件 4)
7. 制造商提供供货、质量及安装调试保证书(国产产品) (格式见附件 6)
(由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书)
8. 反商业贿赂承诺书 (格式见附件 8)
9. 供应商承诺书 (格式见附件 9)
10. 供应商营业执照 (副本复印件加盖公章)
11. 供应商医疗器械生产许可证 (复印件加盖公章)
12. 本项目中所投设备完整的的医疗器械产品注册证及附表、附页 (复印件加盖公章)
13. 所投产品(同型号)近两年来的销售业绩 (格式见附件 10)
(包括销售年份、客户名称、型号规格、运行状况及客户联系方式)
14. 附销售情况表中销售合同扫描件并提供原件 (格式见附件 11)
15. 商务条款承诺函 (格式见附件 15)
16. 免费保修期限及售后服务承诺书 (格式见附件 16)
17. 保修期满后售后服务承诺书 (格式见附件 17)
18. 安排采购人培训计划书 (格式见附件 18)
19. 优惠承诺及报价 (格式见附件 19)
20. 投标产品技术性能及配置偏离表承诺书(国产产品) (格式见附件 20)
(由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书)
21. 投标产品技术性能、配置偏离表及投标产品配置清单报价表 (格式见附件 22)
(技术参数中为要求配置清单的标段除外)
22. 所投产品(除国产一类医疗器械外)的产品注册检验报告(完整版) (格式自行提供)
23. 自公告发布之日起至截止投标时间止企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《无行贿犯罪记录证明》
24. 要求供应商提供近三年经过会计事务所或税务部门年检的财务状况

二、供应商为经营企业投标:

以下文件必须提供。不提供、提供不完整或不按采购文件要求提供视为投标文件缺乏完整性,未实质性响应采购文件要求,作废标处理。

1. 投标报价表 (格式见附件 12-A)
2. 保修期满后易损部件、配件报价 (格式见附件 13)
3. 专机专用耗材报价 (格式见附件 14)

4. 投标函 (格式见附件 2)
5. 投标保证金函 (格式见附件 3)
必须同时提供供应商银行基本账户开户证明, 并保证汇款账户与供应商基本账户信息保持一致。
6. 法人授权委托书 (格式见附件 4)
7. 产品授权书 (需提供针对本项目的专项授权) (格式见附件 5)
(供应商根据所投产品的来源, 提供相关产品授权的证明文件 (7.1 或 7.2) 。)
- 7.1 若所投产品的制造商为国内企业, 下面两种方式的授权均有效:
 - 7.1.1 国内制造商直接对本次项目供应商出具《产品授权书》;
 - 7.1.2 国内制造商授权区域代理商, 由区域代理商对本次项目供应商出具《产品授权书》;
- 7.2 若所投产品为原装进口产品, 制造商为国外制造商, 下面两种方式的授权均有效:
 - 7.2.1 国外制造商直接对本次项目供应商出具《产品授权书》;
 - 7.2.2 国外制造商授权国内一级代理商 (国内无一级代理商的, 区域代理商视为一级代理商), 由国内一级代理商, 对本次项目供应商出具《产品授权书》;
8. 供货、质量及安装调试保证书 (格式见附件 6 或附件 7)
(由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书)
9. 反商业贿赂承诺书 (格式见附件 8)
10. 供应商承诺书 (格式见附件 9)
11. 供应商营业执照 (副本复印件加盖公章)
12. 供应商医疗器械经营许可证 (复印件加盖公章)
13. 制造商营业执照 (副本复印件加盖公章)
【原装进口产品须提供国内一级代理商 (或区域代理商) 的营业执照】
14. 制造商医疗器械生产许可证 (复印件加盖公章)
(原装进口产品须提供国内一级代理商 (或区域代理商) 的医疗器械经营许可证)
15. 本项目中所投设备完整的医疗器械产品注册证及附表、附页 (复印件加盖公章)
(原装进口产品须提供“进”字号的医疗器械产品注册证及附表、附页)
16. 所投产品 (同型号) 近两年来的销售业绩 (格式见附件 10)
(包括销售年份、客户名称、型号规格、运行状况及客户联系方式)
17. 附销售情况表中销售合同复印件 (格式见附件 11)
(合同中供货方可为不同销售商, 不得对合同进行涂抹或修改)
18. 商务条款承诺函 (格式见附件 15)
19. 免费保修期限及售后服务承诺书 (格式见附件 16)
【此证明文件需制造商提供】
20. 保修期满后售后服务承诺书 (格式见附件 17)
21. 安排采购人培训计划书 (格式见附件 18)
22. 优惠承诺及报价 (格式见附件 19)
23. 投标产品技术性能及配置偏离表承诺书 (格式见附件 20 或附件 21)
(由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书)
24. 投标产品技术性能及配置偏离表及投标产品配置清单报价表 (格式见附件 22)
(技术参数中为要求配置清单的标段除外)
25. 所投产品 (除国产一类医疗器械外) 的产品注册检验报告 (完整版) (格式自行提供)
26. 自公告发布之日起至截至投标时间止企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《行贿犯罪档案查询告知函》
27. 要求供应商提供近三年经过会计事务所或税务部门年检的财务状况

须知前附表

序号	项 目	内 容
1	采购编号	YL2018SQ017
2	采购人	安阳市妇幼保健院 联 系 人：申先生 联系电话：13673030603
3	代理机构	河南招标采购服务有限公司 联 系 人：陈女士 联系方式：18537219966 邮 箱：3179570549@qq.com
4	资金来源	自筹
5	采购方式	公开招标
6	投标有效期	开标后 90 天内有效。
7	采购文件	本次采购项目取消现场报名，凡符合上述要求的供应商请于 2018 年 2 月 6 日至 2018 年 2 月 11 日登陆安阳市公共资源交易中心网站（www.ayggzy.cn），完成用户注册后下载采购文件。 采购文件售价：500 元/标段，开标时交纳。售后不退。
8	合格供应商	<p>1、具有独立法人资格；经营范围应包含：医疗器械的生产（制造商）或销售（代理商）。</p> <p>2、投标设备在国内（国外）销售没有不良记录、没有发生过重大质量问题或安全事故；</p> <p>3、供应商必须是所投产品的制造商或代理商。</p> <p>4、<u>本项目采用综合评分法，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同供应商参加同一合同项下投标的，按一家供应商计算，评审后得分最高的同品牌供应商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按照招标文件规定的方式确定一个供应商获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌供应商不作为中标候选人。评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。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供应商为排名第一的中标候选人。）</u></p> <p>5、投标货物必须符合国家标准、行业标准和专业标准等相关标准，并符合中华人民共和国国务院令第 650 号修订后的《医疗器械监督管理条例》相关规定。</p> <p>6、制造商须具有医疗器械生产许可证；代理商（供应商）须具有医疗器械经营许可证。</p> <p>7、具有良好的商业信誉和完善的售后服务体系，并能承担采购项目供货能力和服务。</p>

		<p>8、自公告发布之日起至投标截止时间止企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《行贿犯罪档案查询告知函》。</p> <p>9、<u>供应商必须满足各标段对投标资格的其他要求。</u></p> <p>10、实质响应采购文件提出的关键技术参数等要求。</p> <p>11、本项目<u>不接受</u>联合体投标。</p> <p>12、<u>要求供应商提供近三年经过会计事务所或税务部门年检的财务状况。</u></p>		
9	投标保证金	设备标段	设备名称	投标保证金金额
	金额	001	数字平板胃肠机	4.96 万元
10	投标保证金 递交及银行 账号	<p>递交方式：以转账或电汇形式从潜在投标人基本账户转入以下银行账户（不收取现金，时间以实际到账为准）。</p> <p>账户名称：<u>安阳市公共资源交易中心</u></p> <p>帐号：<u>登录投标交易系统，在投标保证金确认界面查看账号</u></p> <p>开户行：<u>中国建设银行安阳永明支行</u></p> <p>投标人转账后，则需要先在“安阳市公共资源交易中心网站”点击“投标用户入口”，插入单位证书登录投标交易系统，进入【投标保证金】界面，当显示银行来款记录后，对所投标段保证金【绑定】，如不进行绑定，将无法对本项目投标。</p> <p>到账日期：<u>2018年3月6日16时30分</u>前。</p> <p>潜在投标人在跨行转账时考虑以下因素：1、按照人民银行相关规定，跨行在工作日下午4点半前办理手续，可以保证实时跨行到账；2、在安阳市跨行转账尽量采用电汇方式。</p> <p><u>交纳投标保证金不足三家的将重新发布采购公告。</u></p>		
11	投标文件 组成	<p>网上投标系统电子投标文件上传成功即可。</p> <p>备注：</p> <p>A、电子版投标文件命名格式：项目名称-公司全称</p> <p>B、电子版投标文件应于开标截止时间前上传完毕，否则视为放弃投标资格。</p>		
12	投标文件 制作	<p>1、（每标段）电子投标文件中必须在首页提供目录及在目录中体现对应的页码。</p> <p>2、电子投标文件必须在最下方逐页标注页码。</p>		
13	投标截止 时间	同开标时间		
14	开标时间	<u>2018年3月7日10：00分</u>		
15	开标地点	安阳市民之家公共资源交易中心 <u>四</u> 楼第 <u>八</u> 开标室。		
16	评标方法	见本文件第八章要求		
17	付款方式	<u>按照合同约定付款</u>		
18	交货地点	<u>根据采购人指定地点交货</u>		

19	合同签订时间和地点	根据采购人要求
20	代理服务费	1、收费标准：参照有关文件规定收取； 2、交纳时间：领取《中标通知书》时交纳；
22	特别说明	1、供应商的法定代表人或其委托代理人应按时参加开标会，如未按时参加的，其投标文件按无效标处理。供应商的法定代表人或委托代理人应持授权委托书或法定代表人身份证明材料，并携带有效身份证原件在开标现场进行核验，核验通过后一次性递交原件，不通过核验的其原件拒绝接收； 2、在评标期间供应商代表应随时解答评标委员会提出的问题； 3、供应商所提交的电子投标文件应严格按照采购文件要求制作提交，确保完整。 4、采购文件中所有关于进口产品需要提供制造商资料和加盖制造商公章的描述均可定义为：制造商或国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）。 5、因系统使用环境不合格造成的无法投标，供应商自负风险。 6、未办理数字证书的用户，不得通过其他途径获取采购文件参与投标，提交的投标文件将被拒绝； 7、 供货期：合同签订后 90 日内 8、 允许同一个供应商投多个标段。（根据实际情况）
23	供应商开标时应准备的材料	1、开标时须提供提供的原件或公证件（公证件原件或副件均可） (1) 供应商的营业执照； (2) 法人证明或授权委托书，法人或委托人身份证； (3) 制造商提供《医疗器械生产许可证》，供应商提供《医疗器械经营许可证》； (4) 所投产品业绩合同须提供合同原件； (5) 采购文件要求的其它证明材料和供应商认为有必要提交的其它资料。 以上材料全部装在一个档案袋中，无需密封，并在档案袋上注明标段、设备名称、供应商名称、联系电话及原件清单。评标工作结束后退还给各供应商。 2、投标产品注册证（含附表）及投标产品注册检验报告等产品证明文件须附在电子投标文件中并显示制造商及供应商公章。 3、 开标时供应商企业应携带 CA 证书，必要时进行相关操作。 4、 要求供应商提供近三年经过会计事务所或税务部门年检的财务状况
24	电子投标文件网上上传说明	1、根据《中华人民共和国电子签名法》，第二条“本法所称电子签名，是指数据在电文中以电子形式所含、所附用于识别签名人身份并表明签名人认可其中内容的数据”，第十四条“可靠的电子签名与手写签名或盖章具有同等的法律效应”，可以认定，用户使用 CA 数字认证，具有与手写签名相同的法律效应。 2、网上系统上传电子投标文件时，（除制造商盖章或授权商盖章的内容和供应商认为必要的证件应显示盖章的内容为扫描件上传），供应商无需逐页盖章或签字。

第三章 供应商须知

一、总则

1、法律依据和招标目的

1.1 参照《[政府采购货物和服务招标投标管理办法](#)》和招标委托人的委托范围,制定本须知;

1.2 招标采购是规范医疗机构的采购行为,医疗设备通过合法有序的竞争进入医疗机构,维护社会公共利益和招标投标活动当事人的合法权益,保证产品质量,确保价格合理的重要举措;

1.3 招标活动遵循公开、公平、公正和诚实信用的原则。

2、资金来源、采购人和招标代理机构

2.1 本采购文件所述产品的资金来源为自筹资金。

2.2 本采购文件的采购人: 见前附表。

2.3 本采购文件的代理机构: 见前附表。

3. 电子标流程:

3.1 企业主体信息注册登记: 登陆《安阳市公共资源交易中心》网站, 点击右上角“注册”按钮进行注册。

3.2 办理数字证书: 登录华测电子认证有限责任公司官网 www.9611111.com “下载中心”栏下载《HNCA 单位/个人数字证书登记申请表》填写并盖章后, 携带相关手续到安阳市市民之家三层西厅 26 号窗口办理华测 CA。已经办理 CA 数字证书的用户必须升级证书或者重新办理, 服务电话: 0372-5116081 0371-9611111。

3.3 凡有意参加投标者, 需在公告中规定的时间内, [登陆](#)《安阳市公共资源交易中心》网站, 凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录系统, 获取电子版采购文件及其它资料, 此为获取采购文件的唯一途径。

二、名词解释

1.1 采购人：实际购买货物和服务的法人。

1.2 供应商：指购买了本采购文件，符合本次招标所规定的相应资格与资质要求，参加投标竞争的企业。

1.3 供应商代表：指代表供应商参加本次招标活动的供应商的法定代表人或其授权的委托代理人。

1.4 中标人：经过评标委员会评审并推荐综合得分排序最高的为中标候选人，公示结束后由采购单位确定为中标人。

1.5 评标委员会：评标委员会由采购人代表 1 人和从专家库中随机抽取的相关专业专家 4 人组成，评标委员会成员为 5 人以上单数。其中经济（商务）、技术等方面专家不少于评标委员会成员总数的三分之二。

1.6 需方：在招标阶段称为采购人，在签订和执行合同阶段称为需方。

1.7 供方：在投标阶段称为供应商，在中标以后签订和执行合同阶段称为供方。

1.8 日期：为日历天（天）

1.9 采购文件中所规定的“书面形式”或“书面材料”，是指任何手写的、打印或印刷并加盖供应商公章的资料。

1.10 投标货币：无论产品来源，投标报价均为人民币报价。

1.11 投标报价单位：元。

三、合格的供应商

1、具有独立法人资格；经营范围应包含：医疗器械的生产（制造商）或销售（代理商）。

2、投标设备在国内销售没有不良记录、没有发生过重大质量问题或安全事故；

3、供应商必须是所投产品的制造商或代理商。（代理商须提供厂家针对本项目的专项授权书）

4、投标货物必须符合国家标准、行业标准和专业标准等相关标准，并符合中华人民共和国国务院令 650 号修订后的《医疗器械监督管理条例》相关规定。

- 5、制造商须具有医疗器械生产许可证；代理商（供应商）须具有医疗器械经营许可证。
- 6、具有良好的商业信誉和完善的售后服务体系，并能承担采购项目供货能力和服务。
- 7、自公告发布之日起至截止投标时间止企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《行贿犯罪档案查询告知函》。
- 8、供应商必须满足对投标资格的其他要求。
- 9、实质响应采购文件提出的关键技术参数等要求。
- 10、本项目不接受联合体投标。
- 11、要求供应商提供近三年经过会计师事务所或税务部门年检的财务状况。

四、采购简介

1. 采购人名称：见前附表。
2. 资金来源：自筹资金。
3. 采购方式：公开招标。
4. 采购内容：医疗设备。
5. 货物名称：详见采购目录。
6. 技术参数和技术要求：详见技术分册。
7. 交货地点：见本须知前附表。

五、采购文件的组成

采购文件包括目录中全部内容和对采购文件进行补充、修改、澄清的书面材料。

六、采购文件的补充、修改

本次采购项目如有补充或修改，供应商均可在安阳市公共资源交易中心网站直接下载招标补充文件，供应商应随时关注中心网站，如有遗漏，后果自负。

七、采购文件的澄清

1. 供应商对采购文件商务或技术要求如有疑问，可上传至安阳市公共资源交易中心网站。

2. 供应商均可在安阳市公共资源交易中心网站直接下载疑问答复，供应商应随时关注中心网站，如有遗漏，后果自负。

八、投标保证金

1. 供应商应在本采购文件规定的时间内，按本文件供应商须知前附表中要求的金额交纳投标保证金，此保证金是投标文件的一个组成部分。

2. 缴纳方式：投标保证金必须从供应商基本账户转出。

3. 缴纳截止时间：见前附表。

4. 说明：供应商在汇款单上注明供应商名称以及“此款为××标段投标保证金”内容。

5. 投标保证金交纳账户：见供应商须知前附表。

6. 中标公示发布次日起退还未中标人投标保证金；合同签订后 5 日内退还中标人投标保证金。

(按照法律法规)

7. 若发生下列情况之一，投标保证金不予退回：

7.1 在投标有效期内，供应商自行撤消投标；

7.2 供应商相互串通投标，排斥其他供应商的公平竞争，损害采购人或其他供应商的合法利益，

供应商保证金不予退还：

7.3 供应商在投标过程中有其它违规的行为，被有关部门查实认证的；

7.4 采购人和其他供应商因供应商的不合理行为而受到损害时，供应商保证金不退还；

7.5 供应商有腐败与欺诈行为的；

7.6 被证实投标文件中提交的关于资格与资质、业绩等的文件和材料有虚假内容，弄虚作假的；

7.7 供应商串通作弊，哄抬标价，打听和搜集评标机密，致使定标困难或无法定标的。

7.8 供应商采用不正当手段妨碍、排挤其它供应商，扰乱招标市场，破坏公平竞争。

7.9 中标人未按采购文件要求交纳代理服务费；

7.10 中标人无正当理由未与采购人签署合同协议；

7.11 中标人在规定期限内未领取[《中标通知书》](#)；

7.12 供应商存在其他违法违规行和其他不予退还保证金的情形。

九、投标有效期

投标有效期从投标截止日起开始计算 90 天。若遇特殊情况，采购人可于投标有效期届满之前要求供应商同意延长投标有效期。供应商应在规定的时间内以书面答复表示同意，并相应延长投标保证金有效期，此时供应商不能对投标文件进行任何修改；供应商若不同意延长投标有效期，则应在规定的时间内以书面形式给予明确答复，此时供应商被视为自动退出投标，投标保证金予以退还。

十、腐败和欺诈行为

1. 腐败和欺诈行为是指：

1.1 相互串通投标，排挤其他供应商的公平竞争或者其他供应商的合法利益；损害采购人利益和社会公众利益；

1.2 向采购人或者评标委员会成员以行贿的手段牟取中标；

1.3 以低于成本的报价竞标，以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；

1.4 备案资料或投标文件中提交的关于资格与资质、业绩等的文件和材料有虚假内容，弄虚作假的；

1.5 提供虚假技术参数骗取中标；

1.6 中标后未按照采购文件要求供货。

2. 核实后认定某供应商在投标竞争或实施过程中有腐败或欺诈行为，依据相关法律、法规除拒绝其投标、中标外，并对供应商做如下处理：

2.1 没收其投标保证金；

2.2 取消其投标资格 1-2 年；

2.3 因供应商违约而给采购人造成不良后果者，供应商将承担相应的法律责任。

十一、其他

1. 投标过程中的一切相关费用由供应商自理。

2. 中标服务费参照相关文件规定收取。

3. 采购文件一经售出概不退还。
4. 对未中标企业不解释未中标原因。

第四章 投标文件的编制与递交

供应商应仔细阅读采购文件中的所有内容，详细编制电子投标文件，按照采购文件所规定的格式、内容，逐项填写齐全并提交全部有关证明文件。投标文件应字迹清晰、内容详实、表达准确。投标文件应实质上响应采购文件要求，否则其投标文件将视为无效。对采购文件的商务疑问由招标代理机构负责解释；对技术要求的疑问由采购人负责解释。

一、投标的语言

供应商在投标过程中所提交的任何文件或与招标代理机构就投标相关的所有往来函件均应使用中文，使用文字准确规范，内容清晰一致，供应商可以提交使用其它语言的资料，但有关内容必须翻译成中文，在有差异或矛盾时，应以中文资料为准，并承担一切责任。

投标文件中度量衡应采用国家法定单位制（技术要求中另有规定的除外）

二、投标文件的组成（电子投标文件）

1. 供应商为国内制造商投标须提供：

1.1 投标报价表 (格式见附件 12-A)

1.2 保修期满后易损部件、配件报价明细表 (格式见附件 13)

1.3 专机专用耗材报价表 (格式见附件 14)

1.4 投标函 (格式见附件 2)

1.5 投标保证金函 (格式见附件 3)

- 必须同时提供供应商银行基本账户开户证明，并保证汇款账户与供应商基本账户信息保持一致。

1.6 法人授权委托书 (格式见附件 4)

1.7 反商业贿赂承诺书 (格式见附件 8)

- 1.8 供应商承诺书 (格式见附件 9)
- 1.9 供货、质量及安装调试保证书 (格式见附件 6 或附件 7)
- (由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书)
- 1.10 供应商合法资格及资质证明文件
- 1.10.1 供应商简介 (格式自行提供)
- 1.10.2 供应商营业执照 (副本复印件加盖公章)
- 1.10.3 供应商医疗器械生产许可证 (复印件加盖公章)
- 1.10.4 本项目中所投产品的完整的《医疗器械注册证》及附表、附页 (复印件加盖公章)
- 1.11 IS09001 系列认证 (或 GB/T19001 和 YY/T0287 或 GB /T19002 和 YY/T0288)、FDA 认证书、CE (或 EC) 认证、IS013485 认证、IS014001 认证及所投设备必须提供的相关认证或证书; (特别说明: 若是国家 CCC 强制认证目录内产品必须提供)。(格式自行提供)
- 1.12 所投产品 (同型号) 近两年来的销售业绩 (格式见附件 10)
- (包括销售年份、客户名称、型号规格、运行状况及客户联系方式)
- 1.13 附销售情况表中销售合同扫描件并提供原件 (格式见附件 11)
- (合同中供货方可为不同销售商, 不得对合同进行涂抹或修改。)
- 1.14 商务条款承诺函 (格式见附件 15)
- 1.15 免费保修期限及售后服务承诺书 (格式见附件 16)
- (此证明文件需制造商提供)
- 1.16 保修期满后售后服务承诺书 (格式见附件 17)
- 1.17 安排采购人培训计划书 (格式见附件 18)
- 1.18 优惠承诺及报价 (格式见附件 19)

- 1.19 现场安装调试技术服务 (格式自行提供)
- 1.19.1 安装调试技术服务方案,
- 1.19.2 安装调试技术服务人员配备
- 1.20 投标产品技术性能及配置偏离表承诺书 (格式见附件 20)
- (由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书)
- 1.21 投标产品技术性能及配置偏离表及投标文件配置清单报价表 (格式见附件 22)
- 1.22 投标产品质量及技术证明文件,须提供所投产品(除国产一类医疗器械外)所在系列的注册检验报告(完整版),且具有满足技术分册中技术参数条款的内容。 (格式见附件 23)
- (在提供的证明文件中对满足技术分册中技术参数条款的内容做出明显标注)
- 1.23 产品技术规格说明书及有关技术资料。
- 1.24 供应商认为其它需要说明情况的有效文件 (格式自行提供)
- 1.25 自公告发布之日起至截至投标时间止企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《无行贿犯罪记录证明》
- 1.26 要求供应商提供近三年经过会计事务所或税务部门年检的财务状况。
2. 供应商为经营企业投标须提供:
- 2.1 投标报价表 (格式见附件 12-A)
- 2.2 保修期满后易损部件、配件报价明细表 (格式见附件 13)
- 2.3 专机专用耗材报价表 (格式见附件 14)
- 2.4 投标函 (格式见附件 2)
- 2.5 投标保证金函 (格式见附件 3)
- 必须同时提供供应商银行基本账户开户证明,并保证汇款账户与供应商基本账户信息保持一致。
- 2.6 法人授权委托书 (格式见附件 4)

2.7 产品授权书（需提供针对本项目的专项授权）（格式见附件 5）

（供应商根据所投产品的来源，提供相关产品授权的证明文件（2.7.1 或 2.7.2）。）

2.7.1 若所投产品的制造商为国内企业，下面两种方式的授权均有效：

2.7.1.1 国内制造商直接对本次项目供应商出具《产品授权书》；

2.7.1.2 国内制造商授权区域代理商，由区域代理商对本次项目供应商出具《产品授权书》；

2.7.2 若所投产品为原装进口产品，制造商为国外制造商，下面两种方式的授权均有效：

2.7.2.1 国外制造商直接对本次项目供应商出具《产品授权书》；

2.7.2.2 国外制造商授权国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商），由国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）对本次项目供应商出具《产品授权书》；

2.8 反商业贿赂承诺书（格式见附件 8）

2.9 供应商承诺书（格式见附件 9）

2.10 供货、质量及安装调试保证书（格式见附件 6 或附件 7）

（由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书）

2.11 供应商合法资格及资质证明文件

2.11.1 供应商简介（格式自行提供）

2.11.2 供应商营业执照（副本复印件加盖公章）

2.11.3 供应商医疗器械经营许可证（复印件加盖公章）

（须有此次投标产品的经营范围许可）

2.11.4 制造商营业执照（副本复印件加盖公章）

[原装进口产品须提供国内一级代理商（或区域代理商）的营业执照]

- 2.11.5 制造商医疗器械生产许可证 (复印件加盖公章)
(原装进口产品须提供国内一级代理商(或区域代理商)的医疗器械经营许可证)
- 2.11.6 本项目中所投产品的《医疗器械注册证》及附表、附页 (复印件加盖公章)
(原装进口产品须提供“进”字号的医疗器械产品注册证及附表、附页)
- 2.12 IS09001 系列认证(或 GB/T19001 和 YY/T0287 或 GB /T19002 和 YY/T0288)、FDA 认证书、CE(或 EC)认证、ISO13485 认证、ISO14001 认证及所投设备必须提供的相关认证或证书;(特别说明:若是国家 CCC 强制认证目录内产品必须提供)。(格式自行提供)
- 2.13 所投产品(同型号)近两年来的销售业绩 (格式见附件 10)
(包括销售年份、客户名称、型号规格、运行状况及客户联系方式)
- 2.14 附销售情况表中销售合同扫描件并提供原件 (格式见附件 11)
(合同中供货方可为不同销售商,不得对合同进行涂抹或修改。)
- 2.15 商务条款承诺函 (格式见附件 15)
- 2.16 免费保修期限及售后服务承诺书 (格式见附件 16)
(此证明文件需制造商提供)
- 2.17 保修期满后售后服务承诺书 (格式见附件 17)
- 2.18 安排采购人培训计划书 (格式见附件 18)
- 2.19 优惠承诺及报价 (格式见附件 19)
- 2.20 现场安装调试技术服务 (格式自行提供)
- 2.20.1 安装调试技术服务方案
- 2.20.2 安装调试技术服务人员配备
- 2.21 投标产品技术性能及配置偏离表承诺书 (格式见附件 20 或附件 21)

(由制造商根据所投产品的生产地提供相应的承诺书)

2.22 投标产品技术性能及配置偏离表及投标文件配置清单报价表 (格式见附件 22)

2.23 投标产品质量及技术证明文件, 须提供所投产品(除国产一类医疗器械外)所在系列的注册检验报告(完整版), 且具有满足技术分册中技术参数条款的内容。(格式见附件 23)

(在提供的证明文件中对满足技术分册中技术参数条款的内容做出明显标注)

2.24 产品技术规格说明书及有关技术资料。

2.25 供应商认为其它需要说明情况的有效文件 (格式自行提供)

2.26 自公告发布之日起至投标截止时间止企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《无行贿犯罪记录证明》

2.27 要求供应商提供近三年经过会计事务所或税务部门年检的财务状况。

三、投标文件的式样和签署

1、供应商应按照本采购文件规定的格式和顺序编制投标文件。因电子投标文件不完整、编排混乱导致电子投标文件被误读、漏读或者查找不到相关内容而造成的损失由供应商自行承担。

2、除供应商对差错处做必要修改外, 投标书不得行间插字、涂改和增删, 如有修改错漏处, 必须由供应商代表在修改处签字并加盖单位公章。

四、投标文件的补充、修改

1、在投标截止时间之前, 投标企业可以对电子投标文件进行修改、补充, 以投标企业在开标截止时间前最后一次上传成功的电子投标文件为准。

2、投标截止时间之后, 投标企业不得对电子投标文件进行任何修改和补充。

五、电子投标文件的制作和递交

1、电子投标文件的制作

1.1 电子投标文件中必须在首页提供目录及在目录中体现对应的页码。

1.2 电子投标文件除封面外必须在最下方逐页标注页码, 按照流水顺序填写, 内容必须清晰可认。

2、电子投标文件的递交(上传)

2.1 进入网上投标系统系统后, 选择要投标的项目(和标段), 上传投标文件即可。

注意: 开标前供应商可以多次上传投标文件, 以最后一次上传的投标文件为准, 如已过开标截止时间, 则不能上传电子投标文件, 未成功上传电子投标文件的供应商视为自动放弃投标资格。

2.2 上传投标文件后填写开标一览表。

2.3 如果有多个标段，则每个标段都需要分别上传投标文件和开标一览表。

六、投标的截止

开标时间即为投标截止时间。

如投标截止时间，投标供应商不足三家，则按流标处理。

七、投标文件的撤回

1. 投标截止时间之后，供应商不得对其投标文件做任何修改、补充或撤回；
2. 投标截止时间以前，**供应商可以撤回已递交的投标文件；**

第五章 投标报价

一、格式

1. 按附件 12-A 格式填报《投标报价表》。

二、要求

1. 投标报价由供应商根据自己的实际情况合理自主报价（不得低于成本报价或超出采购预算价）。
2. 投标报价具有唯一性，不接受供应商两种及两种以上任何具有选择性的报价；
3. 供应商的投标报价如有漏项，视为已经包含在投标报价内。
4. 投标总报价为投标产品设备价、包装运输、备品备件价、专用工具价、设备安装、设备调试、设备调试检验费、人员培训费、技术服务费、设备验收合格等费用之和；并包含投标文件中响应采购文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能的响应条款（招标技术参数中明确注明是选配件的参数及配置除外）。
5. 投标文件中报价如果出现计算或者表达上的错误，修正错误的原则如下：[安阳市公共资源交易中心电子交易平台](#)”系统中开标一览表（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；大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；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；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，按照本款规定的顺序修正。
6. 投标文件中凡是与“报价”、“金额”有关的条款，前后金额应一致。
7. 中标人的中标价在合同执行过程中应严格遵守有关法律规定，不得随意更改；
8. 报价币种：人民币。

第六章 开标和评标

一、开标

1. 开标时间：见投标须知前附表。
2. 开标地点：见投标须知前附表。

二、开标程序

开标由代理机构主持，主持人宣布大会开始并介绍参加会议的有关单位、人员；简要介绍本次招标概况；按照采购文件要求开启电子投标文件，宣读供应商名称、投标产品名称、品牌、型号、**投标报价**等；招标代理机构当场登记唱标情况。开标在监督部门代表监督下进行。

三、开标要求

供应商的法定代表人或其委托代理人应按时参加开标会，如未按时参加的，其投标文件按无效标处理。供应商的法定代表人或委托代理人应持授权委托书或法定代表人身份证明材料，并携带有效身份证原件在开标现场进行核验，核验通过后一次性递交原件，不通过核验的其原件拒绝接收；

第七章 评标、定标

一、评标

1. 评标组织

1.1 评标由评标委员会负责，在招标监督机构的监督下进行。

1.2 评标委员会：评标委员会由采购人代表 1 人和从专家库中随机抽取的相关专业专家 4 人组成，评标委员会成员为 5 人以上单数。其中经济（商务）、技术等方面专家不少于评标委员会成员总数的三分之二。

2. 评标纪律

2.1 评审专家应严格参照《[政府采购货物和服务招标投标管理办法](#)》和《评标委员会和评标方法暂行规定》，本着公正、公平、科学、择优的原则进行评标。

2.2 参与评标的人员应严格遵守国家有关保密的法律、法规和规定，严格自律，并接受有关部门监督。

2.3 评标过程中，严禁评审专家私自接触供应商。

2.4 评标应严格按照采购文件、投标文件、评标标准进行。

2.5 评标期间，评审专家的通讯工具全部关闭并集中保管，否则取消其评审资格。

2.6 评审专家在评审过程中应独立进行评审，不得发表具有倾向性或排斥性的意见。

2.7 所有接触评标过程的人员，有关投标文件的审查、澄清、评议以及有关授予合同的意向等一切情况都不得透露给供应商或与工作无关的单位和个人，如有违反，一切后果自负。

3. 评标程序

3.1 评标的准备

3.1.1 评标委员会应认真研究采购文件，了解和熟悉以下内容：

(1) 采购项目的内容；

(3) 采购项目的范围和性质；

(3) 采购文件中规定的技术要求、标准和商务条款；

(4) 采购文件规定的评标标准、评标方法和评标过程中考虑的相关因素。

3.1.2 资格审查

开标结束后，采购人将依法对供应商的资格性证明文件进行审查。

通过资格审查并满足 3 家的供应商将进入评标环节。

3.2 在评审过程中，供应商有以下情形之一的，属于供应商相互串标、围标的行为。具体表现形式如下：

3.2.1 供应商之间协商投标报价等投标文件的实质性内容；

3.2.2 供应商之间约定中标人；

3.2.3 供应商之间约定部分供应商放弃投标或者中标；

3.2.4 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同投标；

3.2.5 供应商之间为谋取中标或者排斥特定供应商而采取的其他联合行动；

3.2.6 不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；

3.2.7 不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

3.2.8 不同供应商的投标文件载明的项目管理成员为同一人；

3.2.9 不同供应商的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

3.2.10 不同供应商的投标文件相互混装；

3.2.11 不同供应商的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出的；

3.3 在评审过程中，有以下情形之一的，属于采购人与供应商相互串标、围标的行为。具体表现形式如下：

3.3.1 采购人在开标前开启投标文件并将有关信息泄露给其他供应商；

3.3.2 采购人直接或者间接向供应商泄露、评标委员会成员信息；

3.3.3 采购人明示或者暗示供应商压低或者抬高投标报价；

3.3.4 采购人授意供应商撤换、修改投标文件；

3.3.5 采购人明示或者暗示供应商为特定供应商中标提供方便；

3.3.6 采购人与供应商为谋求特定供应商中标而采取的其他串通行为；

3.4 质疑

3.4.1 评标过程中，评标委员会有权向供应商提出质疑，请供应商澄清其投标内容，供应商有责任按照评标委员会规定的时间要求进行答疑和澄清。

3.4.2 答疑或者澄清的书面材料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；且必须经法人代表或授权供应商的签字。

3.4.3 供应商的澄清是投标文件的组成部分，并取代投标文件中被澄清的部分。

3.5 评审专家打分

3.5.1 评标委员会将对供应商的符合性响应文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。

3.5.2 评标委员会按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。

3.5.3 本项目采用综合评分法，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同供应商参加同一合同项下投标的，按一家供应商计算，评审后得分最高的同品牌供应商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按照招标文件规定的方式确定一个供应商获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌供应商不作为中标候选人。评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。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供应商为排名第一的中标候选人。)

3.5.4 评标委员会所有专家的分值相加并得出供应商的平均分即供应商得分。

3.5.5 按照有效供应商的最终得分从高到低排出顺序。

3.6 推荐中标候选人。

3.6.1 评标委员会根据各有效供应商的最终得分从高到低排出顺序，向采购人推荐 1-3名 中标候选人。

3.7 提交评标报告

3.8 评标委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者招标文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与采购人或者采购代理机构沟通并作书面记录。采购人或者采购代理机构确认后，将修改招标文件，重新组织采购活动。

3.9 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。

二、定标

1、采购人应当自收到评标报告之日起 5 个工作日内，在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定中标人;招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

2、中标公告期限为 1 个工作日

三、评标保密

在确定中标人之前，凡属于投标文件的审查、澄清、评价和比较及有关授予合同的信息，都应当保密。

第八章 详细评标标准和办法

参照《政府采购货物和服务招标投标管理办法》和《评标委员会和评标方法暂行规定》，结合项目具体情况，制订本次招标评标标准和办法。

一、评标原则

1. 按照“公正、公平、诚信、择优”的原则对待所有供应商。
2. 按照采购文件的所有相关规定，公平评标。
3. 推荐中标人候选人按综合得分从高到低顺序排序推荐综合得分最高的为中标候选人。
4. 确保质量优先，价格合理的原则。
5. 综合得分相等时，按投标价格从低到高排序。

二、评标因素

采购文件中规定的评标因素

本项目允许同一个供应商投多个标段。（按照实际项目需求选择）

三、评标办法

评标委员会根据评标原则和详细评审标准对所有投标文件进行集中审核，分别评价，（分标段）进行评审。采用综合评分法进行评审；

四、评标程序

第一阶段：开标结束后，采购人将依法对供应商的资格性证明文件进行审查。

通过资格审查并满足 3 家的供应商将进入评标环节。

第二阶段：有效投标人数量满足三家，按照本章节第三项“评标办法”及第六项“详细评审方法及原则”的要求进行详细评审。

第三阶段：按照投标人得分由高到低进行排序。

第四阶段：推荐 1-3 名中标候选人。

五、对投标人及投标文件进行初步评审

1. 资格性审查。

1.1 依据法规政策和本采购文件的规定，在对投标文件详细评估之前，**采购人代表**将依据投标人

提交的投标文件按照本采购文件所述的资格标准对投标人进行资格审查，通过资格性审查的投标人为有效投标人。

2. 符合性审查。

2.1 依据采购文件规定，评标委员会将从投标文件的有效性、完整性和对采购文件的响应程度进行审查，以确定是否对采购文件要求作出实质性响应。对未实质性响应的投标文件将不进行下一步评审，其投标被作为无效投标。

2.2 对供应商的投标文件进行初步评审时，有下列情况之一的，视为无效投标，作废标处理。

2.2.1 供应商资格条件不符合国家有关规定、不满足采购文件所规定的资格标准或提供资质证明不全的；

2.2.2 未提交或未按规定提交投标保证金的；

2.2.3 供应商没有实质性响应采购文件的要求和条件的，对采购文件中所要求必须提交的文件未按要求提供的或提供不完善的或提供不一致的；

2.2.4 投标文件的关键内容字迹模糊、评标委员会无法辨认，或投标文件中经修正的内容字迹模糊评标委员会无法辨认的，或修改处未按照规定签名盖章的；

2.2.5 投标文件载明的投标项目完成期限超过采购文件规定的期限，交货、完工期不确切、不肯定的投标；

2.2.6 投标文件载明货物包装方式、检验标准和方法不符合采购文件要求的；

2.2.7 投标人低于成本价竞标的或超出采购预算价的；

2.2.8 投标文件附有采购人不能接受的条件；

2.2.9 投标人以他人的名义投标、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，经确认提供虚假参数或虚假资料应标者；

2.2.10 其它在采购文件中已明确为无效标的。

2.2.11 电子投标系统中显示同一个 IP/网络账户上传投标文件的。

3. 本项目投标不接受备选方案。投标人递交两套（含两套）以上内容不同的投标文件，或在一套投标文件中对同一招标项目报有两个（含两个）以上报价（按采购文件规定提交备选投标方案的除外），评标委员会应当否决其投标。

4. 采购文件技术规格要求中，各标段关于设备的技术描述及参数要求，仅是提供投标人在选择和配置设备时的质量和档次水平上的参考，如与某个产品的技术规格或指标相同，不具限制性；评标时，以功能、性能为主，达到和高于采购文件技术规格的设备同样接受。

六、详细评审方法及原则

1. 评审专家进行综合打分评审，评审细则如下：

1. 价格部分（0-30分）

计算方法：通过初步评审且未超控制价的投标报价为有效投标报价，所有有效投标报价的算术平均值为评标基准价。基准价得分为30分，投标报价高于基准价的，每高1%，在基准价上减2分，每低1%，在基准价上减1分最低得20分（不足1%按1%计算）。

2. 商务部分（15分）

2.1 投标人所投产品（同型号）近两年以来的销售业绩并提供一份及以上销售合同（0-2分）未提供合同不得分，提供1份合同得0.5分，最高得2分。

2.2 售后服务（0-7分）

2.2.1 免费保修期限及售后服务承诺书：（0-2分）

免费保修期为一年不得分；免费保修期为两年得1.5分；免费保修期为三年及以上得2分。

2.2.2 保修期满后易损部件、配件报价：（0-2分）

2.2.3 专机专用耗材报价：（0-2分）

2.2.4 保修期满后的售后服务承诺：（0-1分）

2.3 认证（0-2分）

认证仅限于ISO9001系列认证（或GB/T19001和YY/T0287或GB/T19002和YY/T0288）、FDA认证证书、CE（或EC）认证、ISO13485认证、ISO14001认证，一项认证得0.4分，满分2分。根据投标人文件中所附认证文件进行打分。

2.4 品牌知名度及信誉度（0-2分）

2.5 在满足采购文件需求设备标准配置要求的基础上另优惠承诺（0-1分）

2.6 安排采购人培训计划（0-1分）

3. 技术部分（0-55分）

3.1 评审专家根据技术分册要求的技术条款及投标文件中《投标产品技术性能及配置偏离表》响应的条款进行打分评审，所有条款均符合采购文件技术参数与要求，得**基本分50分**；

3.2 带“★”号的技术参数为关键性技术参数，低于技术要求的（负偏离），一项负偏离即在基本分50分的基础上扣除3分，扣完为止；

3.3 不带“★”号的技术参数为一般性技术参数，评审专家根据相应内容的细微偏差情况在基本分的基础上进行减分，细微偏差低于技术要求的（负偏离），一项负偏离即在基本分50分的基础上扣

除 1 分，扣完为止；

3.4 任何一项正偏离即在基本分的基础上加 0.5 分（无论带不带★号），最多加 5 分。

3.4.1 投标人必须提供响应采购文件要求的技术参数条款的产品注册检验报告（完整版），且对提供产品注册检验报告的真实性和完整性负责，并承担相应的法律责任。

3.4.2 投标人也可提供其他技术支持文件，如技术白皮书或所投产品型号彩页等相关证明文件，并根据招标参数在相应的技术支持文件上做出醒目标注。

3.4.3 若未提供《投标产品技术性能及配置偏离表中》标注“符合或正偏离”条款的相关证明文件，经专家评定后，此条款将按负偏离进行打分评审。

3.4.4 投标人在投标文件中《投标产品技术性能及配置偏离表》的偏差说明处填写“正偏离”，但在提供的证明文件中并未找到该条款“正偏离”的依据，此条款将按负偏离进行打分。（若属虚假填报则属于欺骗行为，直接作废标处理）。

3.4.5 投标人在投标文件中《投标产品技术性能及配置偏离表》的偏差说明处填写“符合”，但在提供的证明文件中并未找到该条款“符合”的依据，此条款将按负偏离进行打分。（若属虚假填报则属于欺骗行为，直接作废标处理）。

3.4.6 若以上文件同一技术参数出现不一致时，按下述证明文件的顺序依次作为评审标准。（注册检验报告为主、技术白皮书为次、最后为产品彩页）

分值计算方法说明：

评标委员会按照评分标准和评分办法对所有投标文件进行集中审核分别打分后，评分分值按以下方法计算：评审小组专家对有效投标人的投标文件评审后分别打分，并取平均值作为有效投标人的得分。

若投标人所投产品的技术参数出现重大偏离或者多处不满足采购参数要求，评标委员会可予以废标处理。

第九章 中标通知书及合同授予

一、中标通知书

1. 本次采购设备的中标结果在《中国采购与招标网》、《河南招标与采购综合网》、《安阳市政府网》、《安阳市公共资源交易中心网上进行公布》，公示期为1个工作日；

2. 结果公示期间，如对中标结果质疑，经核实后，取消中标人中标资格；因供应商腐败和欺诈行为而造成的质疑按照腐败和欺诈行为处理。

3. 公示期满后，中标人接通知后领取《中标通知书》，凭《中标通知书》与采购人签订供需合同，《中标通知书》将是合同的一个组成部分，《中标通知书》对采购人和中标人具有同等法律效力，《中标通知书》发出后，采购人改变成交结果的或者中标人放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。

4. 在履行合同前如果发现中标单位有将中标项目全部或部分转包给其他单位（包括下属的分厂、“挂靠”单位、三产企业等）情况以及类似违规行为的，采购人有权单方面取消该单位中标资格，并保留索赔权利。

二、签订合同

1. 中标人接到成交通知书后30日内或按采购人规定的日期、时间和地点，由法定代表人或授权代表与采购人最后商定和签署合同。若中标单位拒签合同，其投标保证金将被没收。

2. 中标人不得转包中标项目。

3. 采购人和中标人不得另行订立背离合同实质性内容的其他协议；

4. 采购人与中标人签订合同后，应及时向招标服务管理机构提交合同备案；

5. 采购人与中标人签订合同时，必须要求中标产品的制造商签订质保合同；

6. 如果中标人没有按上述规定执行，采购人可向招标服务管理机构出具书面证明材料（需加盖采购人公章），经核实后取消该中标结果。

7. 如果采购人未按上述规定执行，供应商可向招标服务管理机构出具书面证明材料（需加盖供应商公章），经核实后，招标服务管理机构理按规定要求其终止违规行为。

三、质量保证金

具体事宜由供货方、甲方双方进行约定。

第十章 合同（格式）及通用合同条款

一、合同格式

合同编号：

签约地点：

本合同于 年 月 日由 （以下简称“需方”）为一方和
（以下简称“供方”）为另一方按下述条款和条件签署本合同。

1. 需方愿以总金额为（大写） 元人民币向供方购买 1.1 款所列产品。
 - 1.1 产品名称、型号规格、数量、单价、总价
 - 1.2 交 货 期：
 - 1.3 交货方式：
 - 1.4 交货地点：
 - 1.5 支付条款：
2. 签订合同的双方，必须遵守合同法，严格履行权利和义务。
3. 下列文件是构成本合同不可分割的部分
 - 3.1 采购文件及其答疑、补充、修改；
 - 3.2 中标人的投标文件正本；
 - 3.3 供应商在评标答疑时的书面澄清或说明；
 - 3.4 成交通知书；
 - 3.5 合同条款；
 - 3.6 组成合同的其他文件。
4. 供方保证全部按照合同规定，向需方提供上述合格的产品和服务，并负责可能的弥补缺陷。
5. 需方保证按照合同规定的时间和方式付给供方到期应付的货款。
6. 本合同一式 份，中文书写，供、需双方各执 份。
7. 本合同经双方授权代表签字盖章后生效。

需 方：

供 方：

地 址：

地 址：

邮 编：

邮 编：

电 话：

电 话：

传 真：

传 真：

开户行：

开户行：

帐 号：

帐 号：

签 字：

签 字：

二、通用合同条款

1、适用性

1.1 本合同条款适用于没有被本合同其他部分的条款所取代的范围。

2、定义

2.1 供货范围

2.2 产地

2.2.1 本合同项下提供的产品及服务均应来自于本次采购项目中的中标人。

2.2.2 本条所述的“产地”系指投标产品制造商所在地。

3、规格

3.1 交付产品的规格应与成交通知书规定的规格相一致。

3.2 除非对规格另有规定，计量单位应该使用公制。

4、专利权

供方应保证需方在使用中标产品时免受第三方提出侵犯其专利权、商标权或保护期的起诉。

5、包装

5.1 除非合同另有规定，供方提供的全部产品均应按标准保护措施进行包装，以防止产品在转运中损坏。这类包装应能够适应远距离运输、防潮、防震，以确保产品安全无损运抵指定地点。

5.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单和质量证书。包装、标记和包装箱内外的单据应符合合同的特殊要求。

6、价格

供方在本合同项下提交和履行服务收取的价格应该是供方在本次采购项目的中标价。

7、付款

7.1 付款方是作为需方的采购人。

7.2 供方应向需方提出付款要求，并附上对已递交的产品和已履行的服务的发票和有关单据，以及合同规定的其他义务已经履行的证明。

7.3 付款应按下列条件进行：

8、配送

产品的配送按买卖双方的合同规定执行。

9、伴随服务

供方承诺按采购人要求提供的全部服务。

10、质量标准及评价、检验

10.1 本合同项下交付的产品质量应符合国家有关部门规定的标准。

10.2 如果供方提供的产品不符合质量要求，需方均可以拒绝接受。

10.3 上述规定并不免除供方在本合同项下的产品质量保证义务或其他义务。

11、供方履约延误

11.1 在合同有效期内，供方应按照需方的需求在采购人规定时间内交货和提供服务。

11.2 如供方无正当理由而拖延交货，将受到以下制裁：没收履约保证金，加收误期赔偿费或终止合同。

12、不可抗力

12.1 如果供方因不可抗力而导致合同实施延误或不能履行合同义务不承担违约责任。

12.2 本条所述的“不可抗力”系指那些供方无法控制、不可预见的事件，不能克服，不能避免。

这些事件包括但不限于：战争、严重火灾、洪水、台风、地震及其他双方商定的事件。

12.3 在不可抗力事件发生后，供方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知需方，除需方书面另行要求外，供方应尽实际可能继续履行合同义务，以及寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其他事项。不可抗力事件影响消除后，双方可通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

13、税费

按国家法律规定执行。

14、争端的解决

14.1 买卖双方应通过友好协商，解决在执行本合同中发生的一切争端。如从协商开始 28 天内仍得不到解决，则应提需方所在地人民法院诉讼。

14.2 诉讼费、律师费等相关费用除人民法院裁决外，应由败诉方承担。

15、违约终止合同

15.1 在需方对供方违约而采取的任何补救措施不受影响的情况下，需方可向供方发出书面通知书，提出终止部分或全部合同：

15.1.1 如果供方未能在合同规定的限期或采购人同意延长的限期内按要求提供全部的产品；

15.1.2 如果供方未能履行合同规定的其它任何义务。

15.1.3 如果需方认证供方在本合同的竞争或实施过程中有腐败和欺诈行为。

15.2 腐败和欺诈行为是指：

15.2.1 供应商相互串通投标报价，排挤其他供应商的公平竞争，损害采购人或其他供应商的合法权益。

15.2.2 供应商相互串通投标，损害采购人利益，社会公众利益或其他人的合法利益。

15.2.3 供应商向采购人或者评标委员会成员以行贿的手段牟取中标。

15.2.4 供应商以低于成本的报价竞标，以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假，骗取中标。

15.2.5 中标人应当按照合同的约定履行义务，完成中标项目，中标人不得向他人转让中标项目，也不得将中标项目肢解后分别向他人转让。

16、破产终止合同

如果供方破产或无清偿能力，需方可在任何时候以书面形式通知供方，提出终止合同而不承担违约责任。该终止合同将不损害或影响需方已经采取或将要采取的任何行动或补救措施的权利。

17、适用法律

本合同应按照中华人民共和国现行法律、法规和规章解释。

18、合同生效

本合同应在双方签字盖章后生效。

19、主导语言

本合同一式叁份，以中文书写，需方、供方和招标服务管理机构各执一份。

如合同执行过程中有任何变化，买卖双方都有义务及时通知招标服务管理机构。

20、合同修改

客观情况发生变化或有未尽事宜，经买卖双方协商可对合同做出补充。但不得改变合同中实质性内容。

21、声明

鉴于需方为获得以下产品和伴随服务而招标，并接受了供方对上述产品的投标(详见投标报价表)。

本合同在此声明如下：

21.1 本合同中的词语和术语的含义与合同条款中定义的相同。

21.2 下述文件是本合同的一部分，并与本合同一起阅读和解释：

21.2.1 采购文件及其答疑、补充、修改；

21.2.2 中标人的投标文件正本；

21.2.3 供应商在评标答疑时的书面澄清或说明；

21.2.4 成交通知书；

21.2.5 合同条款；

21.2.6 组成合同的其他文件。

21.3 供方在此保证将全部按照合同的规定向需方提供产品和服务，并修补缺陷。

22、定义

本合同下列术语应解释为：

22.1 “合同”系指买卖双方签署的买卖双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和上述文件所提到的构成合同的所有文件。

22.2 “合同价”系指供应商的中标价。

22.3 “服务”系指根据合同规定供方承担与供货有关的辅助服务以及合同中规定供方应承担的其它义务。

22.4 “需方”指招标采购须知中所述采购产品的机构。

22.5 中科高盛咨询集团有限公司是受采购人的委托，负责此次招标事宜的代理机构，该机构是依法设立、专业从事招标代理业务并提供相关服务的社会中介组织，与采购人及其主管部门无隶属关系或其它经济利益关系。

22.6 “供方”指招标须知中所述供应商。

22.7 “天”指日历天数。

第十一章 提供的格式文件：附件及附表

文件目录

附件 1：投标文件封面格式

附件 2：投标函

附件 3：投标保证金函

附件 4：法人授权委托书

附件 5：产品授权书（此授权须供应商提供本项目专项授权）

附件 6：供货、质量及安装调试保证书（国产产品）

附件 7：供货、质量及安装调试保证书（进口产品）

附件 8：反商业贿赂承诺书

附件 9：供应商承诺书

附件 10：近两年来投标产品（同型号）的销售业绩表

附件 11：历史销售合同提供原件

附件 12-A：投标报价表

附件 13：保修期满后易损部件、配件报价

附件 14：专机专用耗材报价

附件 15：商务条款承诺函

附件 16：免费保修期限及售后服务承诺书

附件 17：保修期满后售后服务承诺

附件 18：安排采购人培训计划

附件 19：优惠承诺及报价

附件 20：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（国产产品）

附件 21：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（进口产品）

附件 22：投标产品技术性能及配置偏离表及投标产品配置清单报价表

附件 23：注册检验报告（完整版），技术白皮书或彩页

附件 24：企业注册地检察机关出具的无行贿犯罪记录证明

附件 1-投标文件封面格式：

安阳市妇幼保健院数字平板胃肠机
医疗设备采购项目
(电子标)

采购编号：YL2018SQ017

标段号：001

投
标
文
件

采购单位名称：填写医院名称

供 应 商：（盖章）

法定代表人（或授权委托人）：（签字）

日 期： 年 月 日

附件 2-投标函：

投 标 函

致： 采购人

在审阅了贵单位“安阳市妇幼保健院数字平板胃肠机医疗设备采购项目”的采购文件后，经研究采购文件中投标须知、合同条款、资质要求及技术要求等相关文件后，我方决定参加标段为 (填写标段号) 号 (填写设备名称) 的招投标工作，我方郑重声明完全响应采购文件的内容，按要求制作投标书参与投标。

如果我方中标，我方将按时与采购人签署合同并按照采购人的要求按时送货、安装、调试。为了确保合同的履行，我方将按照招标代理机构规定，在领取《中标通知书》时交纳代理服务费及其他相关费用。

我方同意本投标书在供应商须知前附表规定的开标日期起 90 天内有效，并对我方具有约束力。

根据招标采购须知的规定，我方承诺提供的投标资料是真实的，我方不是采购人的附属机构，不会为达成此项目同采购人进行任何不正当联系。不在整个招投标过程中有任何违规行为。中标后按时签订、执行合同；严格遵守投标承诺。在特殊情况下，为维护所有供应商的权益，体现“公平、公正、公开”原则，招标代理机构有权酌情延长投标期。在正式合同准备好和签字前，本投标书及贵方的成交通知书将构成约束我们双方的合同。我方完全理解并接受贵方不一定要接受最低报价的投标或收到的任何投标。

与本标书有关的一切正式往来通讯请寄：

地 址：

邮 编：

手 机：

电 话：

传 真：

开户银行：

账号：

供 应 商（公 章）： _____ 供应商代表（签 字）：

法人代表（签 字）：

出 具 日 期： 年 月 日

附件 3-投标保证金函：

投标保证金

致：采购人

鉴于_____（供应商名称）（以下简称供应商）于____年__月__日（递交投标书日期）递交了提供标段为____（填写标段号）采购文件中的____（填写设备名称）投标书。供应商已向安阳市公共资源交易中心提交总额为____（小写）元的投标保证金。大写_____元

我公司承诺有下列任何情况发生时，投标保证金将被没收：

- (1) 在递交的《投标文件》中有虚假内容的；
- (3) 在投标函格式中规定的投标有效期内撤回其投标的；
- (3) 投标价低于实际成本价的；
- (4) 中标后未在规定期限内办理履约保证金手续的；
- (5) 供应商代表未出席开标会或开标时被三次提名而无供应商代表应答的（自动弃权）；
- (6) 采购人和其他供应商因供应商的不合理行为而受到损害时；
- (7) 有腐败和欺诈行为，或其他违规行为被有关部门查实；

本函自递交投标书之日起到投标有效期截止日内有效。

投标保证金凭证复印件
粘贴处

供应商（盖章）：_____ 供应商代表（签字）：

法人代表（签字）：

备注：必须同时提供供应商银行基本账户开户证明文件

产品授权书

制造商：

公司名称：（填写公司全称）

公司地址（注册地址）：

公司电话：

供应商：

公司名称：（填写公司全称）

公司地址（注册地址）：

公司电话：

致：采购单位

_____（授权人）在此授权_____（被授权人）参加（项目名称）

采购公告中的第（标段号）标段，设备名称为（设备名称）招投标工作，并代表我方递交投标文件并进行后续的合同招标和签署合同。

我们在此保证为被授权人就此次招标而提供的投标产品承担全部质量保证责任。

授权人（盖章）：

法人代表（签字）：

签署日期：_____年_____月_____日

附件 6：供货、质量及安装调试保证书（国产产品）

供货、质量及安装调试保证书（国产产品）

致：采购人

作为制造（所投设备名称）的企业，我单位同意上述产品参与“（项目名称）”的招投标工作。根据本项目采购文件的规定，我单位的产品在采购项目中，一旦中标并依法签订购销合同后，我单位保证：上述产品的生产标准达到产品执行标准和投标文件响应程度，投标有效期及合同签订有效期内，保证按采购文件、投标文件响应要求及采购合同等具体要求向采购人提供设备并调试安装合格保证正常运行。如有违反，愿依法承担违约责任。

我单位保证出具的产品质量及货源保证书真实，合法，并愿承担一切法律责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

制造商名称(盖章)：

制造商经办人(签字)：

日期： 年 月 日

附件 7：供货、质量及安装调试保证书（进口产品）

供货、质量及安装调试保证书（进口产品）

致：采购人

作为制造(所投设备名称)的企业(国外制造商名称)的中国国内一级代理商，我单位同意上述产品参与“(项目名称)”的招投标工作。根据本项目采购文件的规定，我单位的产品在采购项目中，一旦中标并依法签订购销合同后，我单位保证：上述产品的制造标准达到产品执行标准和投标文件响应程度，投标有效期及合同签订有效期内，保证按采购文件、投标文件响应要求及采购合同等具体要求向采购人提供设备并调试安装合格保证正常运行。如有违反，愿依法承担违约责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

注：本保证书中“代理商”指进口产品的国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）。

一级代理商名称(盖章)：

一级代理商经办人(签字)：

日期： 年 月 日

反商业贿赂承诺书

致：安阳市纪委

在参与安阳市中医院全高清胃肠镜及内镜氩气工作站系统医疗设备采购项目活动中，
我公司郑重承诺：

- 1、公平竞争参加本次招标活动。不与其他供应商相互串通投标，排斥其他供应商的公平竞争，损害采购人或其他供应商的合法利益；
- 2、不会提供虚假证明文件，或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；
- 3、不会在投标有效期内撤回其投标；
- 4、不会中标后在规定期限内不与采购人签订产品购销合同或者不履行合同义务；
- 5、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、监督机构、管理机构、代理机构的工作人员、评审专家及其亲属提供礼品礼金、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、宴请；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。

我方若出现上述行为和本采购文件中限定的相关情形，将自动放弃投标保证金的退还，并愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

法人授权代表（签字）：

（供应商公章）

年 月 日

承 诺 书

在审阅了招标采购文件后，我方决定按照采购文件的规定和作为产品购销合同一部分的投标报价表确定的产品及价格参与投标。我方保证所提供的全部报价和其它资质证明文件的真实、有效、合法，愿承担因投标报价或投标文件存在缺陷而蒙受的全部经济损失及承担相应的法律责任，并愿赔偿招标代理机构因上述报价和资质证明文件的瑕疵所蒙受的全部经济损失。

如果我方产品中标，本公司承诺如下：

1、我方将按照采购文件的要求按时领取成交通知书并交纳中标服务费，如果逾期未领取成交通知书或交纳中标服务费，则视为我方自动放弃中标权利，并愿意接受招标方对我公司的处罚。

2、按照采购文件规定的日期与采购单位签订购销合同，并严格按照合同条款完成产品配送服务。如果逾期未签订合同，则视为我方自动放弃中标权利，并愿意接受招标方对我公司的处罚。

3、投标文件、彩页、评标过程中的质疑、承诺、及其他相关文件作为中标人与采购单位签订合同的一部分，同时具有法律效力。

4、所有文件的解释，以有利于采购人的利益为先。

法人授权代表（签字）：

（供应商公章）

年 月 日

附件 11：历史销售合同

投标产品（同一型号）近两年以来销售合同（扫描件）、（不得对所附合同进行涂抹或修改）并提供原件（未提供不得分）。

附件 12-A : 投标报价表:

投标报价表

供应商名称	
产品名称	
品牌 (请配中文)	
规格型号 (请配中文)	
制造商	
数量 (台/套/批)	
质量层次 (原装进口/国产)	原装进口
投标总价 (人民币、元)	小写:
	大写:
采购文件若要求分项报价的项目, 请在此处进行分项报价	
供货期	中标通知书下达 90 天内
交货地点	按照采购人指定地点

备注: 1、述投标总报价投标总报价为中标设备价、包装运输、备品备件价、专用工具价、设备安装、设备调试、设备调试检验费、人员培训费、技术服务费、设备验收合格等费用之和; 并包含投标文件中响应采购文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能的响应条款(招标技术参数中明确注明是选配件的参数及配置除外)。

2、投标报价应以人民币报价, 精确到小数点后两位并用逗号隔开; (例: 1,000,000.00 元)

3、响应采购文件限制投标一个品牌一个型号的产品, 投标报价具有唯一性。

供应商名称 (盖章):

法人代表 (签字):

出具日期:

供应商代表 (签字):

附件 13：保修期满后易损部件、配件报价

(此文件必须由制造商提供)

保修期满后易损部件、配件报价表

设备名称:

名称	规格	单位	数量	单价 (元)	产地及制造商
保修期满后易损部件、配件在以上 单价基础上优惠 (%)					

备注:

- 1、供应商应对上述内容进行如实填报，不得有虚报或者瞒报现象，否则视为未实质性响应采购文件要求。保修期满后若无易损部件、配件、报价则在此表格“名称”空白处填写“无”字样。
- 2、单价精确到小数点后两位并用逗号隔开；（例：1,000.00 元）
- 3、填写内容应包括：1）保修期满后主要的设备易损部件、配件。
- 4、此报价做为综合评审参考依据。

制造商名称（盖章）：

制造商经手人（签字）：

供应商名称（盖章）：

供应商代表（签字）：

出具日期：

附件 14：专机专用耗材报价

（此文件必须由制造商提供）

专机专用耗材报价表

设备名称：

耗材名称	规格	单位	数量	单价 (元)	产地及制造商

备注：

- 1、供应商应对上述内容进行如实填报，不得有虚报或者瞒报现象，否则视为未实质性响应采购文件要求。若无专机专用耗材，则在此表格“耗材名称”空白处填写“无”字样。
- 2、单价精确到小数点后两位并用逗号隔开；（例：1,000.00 元）
- 3、专机专用耗材是指使用的该耗材是其他制造商生产的耗材无法替代的。

制造商名称（盖章）：

制造商经手人（签字）：

供应商名称（盖章）：

供应商代表（签字）：

出具日期：

商务条款承诺函

标段：

设备名称：

采购文件要求	供应商承诺
1、提供技术操作培训和维修培训，要求达到用户满意；	
2、质量保证期（免费保修期）1 年及以上，质保期结束后，对设备提供终生维修服务，只收取配件成本，不收服务费；	
3、维修响应：4 小时内电话解决，24 小时到达维修现场；	
4、提供技术服务联系人，并提供维修电话；	
5、符合技术参数要求；	
6、除报价文件之外，对本招标文件所有条款内容予以确认。	
备注：	

说明：

- 1、该表中“采购文件要求”的商务条款内容，如供应商同意接受，可在“供应商承诺”处填写“同意”字样；如本条款与技术响应条款有冲突时，以对采购人有利条款为准。
- 2、备注一栏中由供应商对商务条款内容进行补充，如无补充请填写“无”的字样；
- 3、承诺附件证明材料可附该表后边（格式无要求）。

供应商名称（盖章）：

法人代表（签字）：

供应商代表（签字）：

出具日期：

附件 16：售后服务免费保修期承诺书

（此文件必须由制造商提供）

免费保修期限及售后服务承诺书

标段：

设备名称：

承诺免费保修期	_____年
承诺免费保修期内 售后服务内容	

备注：1. 此证明文件须制造商提供

2. 在承诺免费保修期限处，填写免费保修期限（至少一年及以上）

3. 若无承诺免费保修期内售后服务内容，则在此表格空白处填写“无”字样。

4. 若中标产品的免费保修期大于 12 个月时，中标人、制造商、采购人三方须共同签订《质保合同》，在签订三方合同后，采购人方可将质量保证金退还中标人。

制造商名称（盖章）：

制造商经手人（签字）：

供应商名称（盖章）：

供应商代表（签字）：

出具日期：

附件 17：保修期满后售后服务承诺

保修期满后售后服务承诺

标段：

设备名称：

<p>保修期满后售后服务 承诺内容</p>	
---------------------------	--

备注：若无保修期满后售后服务承诺则在此表格空白处填写“无”字样。

供应商名称（盖章）：

法人代表（签字）：

供应商代表（签字）：

出具日期

附件 18：安排采购人培训计划

安排采购人培训计划

标段：

设备名称：

安排采购人培训计划	
-----------	--

备注：若无安排采购人培训计划则在此表格空白处填写“无”字样。

供应商名称（盖章）：

法人代表（签字）：

供应商代表（签字）：

出具日期

附件 20：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（国产产品）

投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（国产产品）

致：采购人

作为制造（所投设备名称）的企业，我单位同意上述产品参与“（项目名称）”的招投标工作。根据本项目采购文件的规定，我单位保证：在本项目的投标文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能中所填写的响应情况（偏离情况）均为合法、真实、有效的，并愿依法承担违约责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

制造商名称(盖章)：

制造商经办人(签字)：

日期： 年 月 日

附件 21：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（进口产品）

投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（进口产品）

致：采购人

作为制造(所投设备名称)的企业(国外制造商名称)的中国国内一级代理商，我单位同意上述产品参与“(项目名称)”的招投标工作。根据本项目采购文件的规定，我单位保证：在本项目的投标文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能中所填写的响应情况（偏离情况）均为合法、真实、有效的，并愿依法承担违约责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

注：本保证书中“代理商”指进口产品的国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）。

制造商名称（国内一级代理商）（盖章）：

一级代理商经办人（签字）：

日期： 年 月 日

附件 22：投标产品技术性能及配置偏离表

投标产品技术性能及配置偏离表

标段：

设备名称：

序号	招标规格性能	投标规格性能	偏离说明	备注

说明：

- 1、表中“招标规格性能”一栏需严格按技术分册要求技术参数的顺序及内容逐项填写，不得私自修改技术参数。
- 2、表中“投标规格性能”一栏供应商须根据“招标规格性能”要求的技术参数填写所投产品此条款的实际规格性能，需逐项如实填写。
- 3、表中“偏离说明”一栏中供应商对所投产品的“招标规格性能”与“投标规格性能”进行对比后填写偏离说明。（如：无偏离请填写“符合”的字样；正偏离请填写“正偏离”字样并对正偏离进行具体说明；负偏离请填写“负偏离”字样并对负偏离进行具体说明。
- 4、表中“备注”一栏中供应商根据“偏离说明”中填写“符合、正偏离及负偏离”而明确填写此条款响应的出处。如：**供应商对某一条技术参数在“偏离说明”中填写的是“符合”时，须在“备注”一栏中填写“注册检验报告（完整版），（技术白皮书或彩页）第 页第 条（或第 行）。”**如未填写，导致评标委员会无法认定此项参数是否满足招标要求的，评标委员会可以认为此项参数不符合招标要求进行扣分或作无效标处理。
- 5、表中“投标产品配置清单报价表”中详细写明所投产品的硬件及软件配置、数量等，如有其它补充可在表格中填写。

供应商名称（盖章）：

法人代表（签字）：

供应商代表（签字）：

出具日期

附件 23：注册检验报告（完整版），（技术白皮书、彩页等）

提供响应采购文件参数条款的注册检验报告（完整版），
并对响应技术参数部分做出明显标注
（除国产一类医疗器械外）

技术白皮书、彩页

提供响应采购文件参数条款的技术白皮书或彩页等相关文件，并对响应技术参数部分做出明显标注

附件 24：企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《行贿犯罪档案查询告知函》

企业注册地或项目所在地检察机关出具有效的《行贿犯罪档案查询告知函》

附件 25：要求供应商提供近三年经过会计事务所或税务部门年检的财务状况

第十二章 技术要求

一、项目名称:安阳市妇幼保健院数字平板胃肠机医疗设备采购项目

二、医疗设备技术要求

具体技术要求见技术参数。

三、产品的其他要求

1. 所投产品须符合国际、国家相关生产标准（经营）。
2. 供应商在投标文件中必须提供完整的产品型号、规格。
3. 供应商在投标文件中应详细列出产品的主要部件、材料、元件名称、技术参数、制造厂、单价、数量、产地。
4. 产品中的所有部件、材料、元件必须是近一年内出厂的、全新的、未使用过的合格产品。
5. 供应商在投标文件中应详细说明产品的主要性能指标及技术特点。

四、产品的制造、安装、检验和验收执行的标准

1. 按国家现行有关标准执行。

五、标志与技术文件

1. 应符合国家有关规定。
2. 产品交货时中标单位应按照国家有关规定及标准提供全套技术资料（包括产品合格证、装箱清单、备件清单、附件清单、使用说明书、操作维护手册、必要的图纸等）。

六、验收

1. 验收执行的标准按第六条款执行。
2. 货到 ([目的地]) 进行开箱验收，验收前三天通知制造厂家（中标单位）派人参加，届时不到，即认为制

造厂家（中标单位）认可需方的验收结果。

3. 产品的验收以双方最后确认的验收报告为依据。连续运行 168 小时。满足所有功能要求、无异常现象，即最终认为所供产品为合格产品。若初验结果与最终验收相抵触，以最终验收为准。

七、质量保修期

中标产品质量保修期自验收合格之日起开始计算，具体期限为中标人在《免费保修期及售后服务承诺书》中承诺为准。在此期间，凡因中标人提供的设备材料等发生质量问题，中标人应免费进行保修或更换零部件并赔偿采购人损失。

八、质量保证金

1. 采购人向中标人付款时，采购人必须保留不少于中标总金额的 10%作为中标设备正常运行的质量保证金。

2. 具体事宜由供货方、甲方双方进行约定。

技 术 分 册

技术参数

设备配置及技术参数要求：	
★1	设备名称:医用诊断 X 线透视摄影系统(进口)
★2	主要部件高压发生器，球管，检查床为同一厂家生产。
3	设备用途：该设备主要用于消化系统检查造影、全身各部位非血管介入治疗检查、临床应用及其他放射影像学应用，能实现全身各部位的数字化平板透视及摄片。
4	技术规格及要求：
4.1	检查床部分：
4.1.1	要求岛屿式一体化可倾斜床面遥控检查床，带有消化系统造影专用压迫装置，可进行遥控操作，具有紧急刹车安全装置，具有全数字化成像系统及单片点片摄影及连续点片摄影功能；采用低吸收剂量的碳素纤维高强度床板。
4.1.2	检查床的运动范围及功能要求：
★4.1.2.1	床面倾倒范围： $\geq -30/+90$ 度。
4.1.2.3	横向移动范围： $\geq \pm 11$ 厘米。
4.1.2.4	影像系统移动范围： ≥ 90 厘米。
4.1.2.6	源像距（FFD） $\geq 150\text{cm}$ ，满足胸部摄影。
4.1.2.7	胃肠造影压迫装置最大压力： $\leq 80\text{N}$ 。
4.1.3	单片摄影系统：
4.1.3.1	滤线栅，栅密度 $\geq 40\text{LP/cm}$ 。
4.1.3.2	自动曝光控制功能；透视图像最后一帧保持功能。
4.2	X—线发生及控制系统：
4.2.1	X—线发生器：
★4.2.1.1	X—线发生器：进口，验收时提供报关单及检验检疫报告等相关资料
4.2.1.2	发生器标称功率： ≥ 50 千瓦
4.2.1.3	最大电流： ≥ 630 毫安
4.2.1.4	透视电流 $\geq 3.4\text{mA}$
4.2.1.5	要求采用高频变频、微处理器控制技术，频率 $\geq 50\text{kHz}$

4.2.1.6	操作界面采用 WINDOWS 视窗界面，具有系统故障自我诊断功能，摄影条件全自动控制；具有管电压自动适应功能。
4.2.2	X 线管球及配件：
★4.2.2.1	X 线管球：进口，验收时提供报关单及检验检疫报告等相关资料
4.2.2.2	焦点大小：≤0.6/1.2 毫米。
4.2.2.3	阳极热容量：≥400KHU 热容量单位。
4.3	数字化平板探测器：
★4.3.1	数字化平板探测器：进口，验收时提供报关单及检验检疫报告等相关资料
4.3.2	探测器结构：整板无拼接设计
4.3.3	材料：非晶硅，表面涂层碘化铯
4.3.4	探测器冷却方式：风冷
4.3.5	无拼接整板最大摄片野：14"×17"
4.3.6	像素尺寸：≤160 微米
4.3.7	采集像素 A/D 转换位数：≥14bit
4.3.8	像素矩阵：≥2,208×2,688
4.3.9	有效像素数：≥590 万
4.3.10	空间分辨率：≥3.1 线对/毫米
4.3.11	可检测器 DQE 值：≥60%
★4.3.12	平板探测器可在床体内做 90 度旋转，满足肥胖病人胸部摄片需求。
★4.3.13	平板探测器可移至床体外，完成担架床及乘坐轮椅的病人等特殊体位的拍摄需求。
4.4	平板数字化处理系统：
4.4.1	主控器：病人资料处理、图像显示及图像传输等，配备最新版本的专业平板图像处理软件
4.4.2	操作系统：采用 WINDOWS 操作系统，全中文操作界面
4.4.3	操作方式：鼠标+键盘
★4.4.4	拼接功能：具有全脊柱及全下肢拼接功能
★4.4.5	DR 功能：具有按采集部位进行后处理能力，进行区别处理。

★4.4.6	低剂量透视定位 DR 功能：具有
4.4.7	图像处理功能：X 线曝光野确认、伽码曲线灰阶校正、图像锐利化处理、图像显示增强处理，能够调节亮度、对比度，边缘增强、放大、局部放大、图像能上、下、左、右旋转 90/顺逆、图像测量，图像剪裁功能等功能。
4.4.8	具有多级边缘增强、噪音抑制功能：具备
4.4.9	自定义预置文本标注功能：具备
4.4.10	放大镜功能：方便观察图像细节，可调节放大镜大小和倍数
4.4.11	图像剪裁功能：具备
4.4.12	AP/PA、L/R 定位标记：具备
4.4.13	多幅图像显示：具备
★4.4.14	采集速度：摄影采集 $\geq 15\text{fps}$ ；透视采集 $\geq 15\text{fps}$ 。
4.4.15	图像处理功能：
4.4.15.1	动态采集图像在回放时，可进行：窗宽窗位调整，自动窗口，正反像切换，漫游放大图像旋转，电子光圈处理，文字标注，比例尺显示，箭头指示，多幅显示，自动 γ 校正。
4.4.15.2	透视末帧图像定格功能（LIH），透视图像实时存储。
4.4.15.3	采集图像电影回放；回放速度任意可调；并可逐帧回放。
4.4.16	图像存储： $\geq 80,000$ 幅
★4.4.17	图像显示器 2 台：医用单色液晶显示器 ≥ 19 寸，分辨率 $\geq 2\text{M}$
4.5	保修：
4.5.1	由生产厂家提供安装、并保修 24 个月。
4.6	其他：
4.6.1	床边控制器、钡杯架，肩托，病人用手柄，头端病人用手柄等完备的附件，具有双向对讲系统。
4.6.2	设备安装技术资料，操作使用技术资料，维修资料及电路图，使用人员保养，操作现场培训。负责培训维修人员。
★4.6.3	配有标准 DICOM3.0 功能，同时具备 DICOM 打印、存储、传输和获取功能、worklist 功能：负责接入医院 PACS 系统。