

商城县卫健委购置民生实事免费产前筛查所需 设备项目

招 标 文 件

招标编号：商财采招字（2019）-068 号

招 标 人：商城县妇幼保健院

代理机构：河南招标采购服务有限公司

日 期：二〇一九年九月

目 录

第一章	招标公告	2
第二章	投标人须知前附表	5
第三章	评标办法	19
第四章	采购内容及要求	24
第五章	货物采购合同（样本）	32
第六章	投标文件格式	35

注：投标单位获取招标文件后，对其内容、份（页）数等方面应认真核对，如招标文件有缺少份数、漏页或其他内容方面的问题，投标单位应在领到资料后 3 日内向招标代理机构提出，若超过期限，则视为认同招标文件的所有内容。

第一章 招标公告

商城县卫健委购置民生实事免费产前筛查所需设备项目

招标编号：商财采招字（2019）-068 号

一、招标条件

河南招标采购服务有限公司受商城县妇幼保健院的委托，就商城县卫健委购置民生实事免费产前筛查所需设备项目面向社会进行公开招标，欢迎符合相关要求的供应商积极参加投标。

二、项目概况

- 1、项目名称：商城县卫健委购置民生实事免费产前筛查所需设备项目
- 2、项目编号：商财采招字（2019）-068 号
- 3、采购内容：本次招标购置一套四维彩超设备，采购货物均包括运输、调试、售后等全过程的服务，详细采购内容及参数见招标文件；
- 4、标段划分：本项目不划分标段；
- 5、预算金额：2980000.00 元；
- 6、供货期：合同签订生效后 60 日历天内完成供货并安装调试验收合格；
- 7、质量：达到国家相关规范和标准；
- 8、质保期：所有产品质保 1 年，终身维护。

三、投标人应具备的资格条件

3.1、符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定：注册于中华人民共和国境内，具有独立承担民事责任能力的法人或其他组织，具有有效的三证合一营业执照副本；

（1）、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，提供经会计师事务所审计的 2018 年度财务审计报告（备注：新成立企业提供从企业成立之日起相应年份的审计报告或近三个月企业财务报表）；

（2）、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

（3）、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，提供 2019 年连续三个月依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料；

（4）、参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

(5)、法律、行政法规规定的其他条件

3.2、投标人应具有符合本次招标的经营范围，可以是制造商，也可以是授权代理商，制造商具有医疗器械生产许可证，代理商（经销商）须具有医疗器械经营许可证；代理商（经销商）投标需同时提供加盖公章的医疗器械产品注册证及医疗器械生产许可证复印件，投标人须提供本次招标范围内产品的品牌及型号声明函并加盖公章；

3.3、投标产品若为进口产品的，投标人须提供投标产品生产厂家授权书或一级代理商授权书；

3.4、投标人应在“中国裁判文书网”（<http://wenshu.court.gov.cn>）网站中查询近三年来“行贿”和“对单位行贿”，将查询结果截图打印并加盖公章（查询企业、法定代表人、授权委托人），查询时间必须在项目招标公告发布之后至投标截止日期前；

3.5、投标人应在“信用中国”（<http://www.creditchina.gov.cn/>）网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法案件当事人名单”（查询企业、法定代表人、授权委托人）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）网站中查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”（查询企业），将查询结果截图打印并加盖公章；

3.6、单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一标段投标（提供“国家企业信用信息公示系统”查询截图，将查询结果截图打印并加盖公章）。

3.7、同一品牌同一型号只能由一家供应商参加投标，如果有多家供应商参加投标的，作为一个供应商计算，生产商与代理商同时报名的以生产商为准。

3.8、本次招标不接受联合体投标，不允许分包、转包。

四、招标文件的获取

4.1 投标企业首先登陆“商城县公共资源交易网（<http://www.scxzfz.com>）”网站进行交易主体注册，根据通知公告有关办理 CA 数字证书的要求准备好 CA 办理所需资料办理 CA 数字证书。

4.2 本次招标实行网上报名，线下不再接受报名。凡有意参加投标者，请于 2019 年 9 月 16 日至 2019 年 9 月 23 日，登陆“商城县公共资源交易网（<http://www.scxzfz.com>）”网站，凭办理的企业身份认证锁（CA 数字证书）

登陆会员系统进行网上投标报名。

4.3 招标文件获取时间:报名后请于2019年9月23日23时59分之前下载。

4.4 招标文件获取方式:凭CA数字证书登陆会员系统报名后并按网上提示下载招标文件及资料。

4.5 招标文件每套售价:1000元/单位,售后不退。

五、需要落实的政府采购政策

本项目落实节约能源、保护环境、扶持不发达地区和少数民族地区、促进中小微企业、监狱企业及残疾人福利性单位发展等政府采购政策。

六、是否接受进口产品:是

七、投标文件的递交

7.1、投标文件的递交截止时间:2019年10月9日下午14:30;

7.2、逾期送达的或者未按指定地点送达的投标文件,采购人不予受理;

7.3、投标文件递交地点:商城县公共资源交易中心

八、开标有关信息:

8.1、开标时间:2019年10月9日下午14:30

8.2、开标地点:商城县公共资源交易中心

8.3、其他有关事项:开标时投标人应派代表参加

九、发布公告的媒介

本项目招标公告拟在《中国采购与招标网》、《河南省政府采购网》、《商城县公共资源交易网》上公开发布。公告期限5个工作日

十、联系方式

采购人:商城县妇幼保健院

联系人:张先生

电话:0376-7955186

地址:商城县赤城路北路1号

采购代理机构:河南招标采购服务有限公司

联系人:张先生

联系电话:15978595285

地址:郑州市金水区纬四路13号

第二章 投标人须知

投标人须知前附表

条款号	条款名称	编 列 内 容
1.1.1	采购人	采购人：商城县妇幼保健院 联系人：张先生 电 话：0376-7955186 地址：商城县赤城路北路 1 号
1.1.2	招标代理机构	代理机构：河南招标采购服务有限公司 联系人：张先生 联系电话：15978595285 电子邮件：HNZB2017@126.com 地址：郑州市金水区纬四路 13 号
1.1.3	项目名称	商城县卫健委购置民生实事免费产前筛查所需设备项目
1.2.1	资金来源	财政资金
1.2.2	资金落实情况	已落实
1.3.1	招标范围	详见采购内容及要求
1.3.2	供货期	合同签订生效后 60 日历天内完成供货并安装调试验收合格
1.3.3	质量	达到国家相关规范和标准
1.3.4	质保期	所有产品质保 1 年，终身维护
1.4.1	投标人资质条件	投标人资格条件详见招标公告“三、投标人应具备的资格条件”
1.4.2	是否接受联合体投标	不接受
1.5	踏勘现场	不组织，自行勘察
1.6.1	投标预备会	不组织
1.6.2	投标人提出问题的截止时间	投标截止时间 15 日前
1.6.3	招标人书面澄清的时间	招标人及时组织答疑回复
2.1	构成招标文件的其他材料	相关澄清答疑文件
2.2	投标截止时间	2019 年 10 月 9 日下午 14:30 分

3.1.	投标有效期	60 日历天
3.2	是否允许递交备选投标方案	不允许
3.3.1	签字和（或）盖章要求	纸质投标文件、投标函及需要盖章或签字之处均应按要求盖章或签字。
3.3.2	投标文件副本份数	正本壹份，副本肆份，电子版 U 盘壹份。
3.3.3	装订要求	按照规定的投标文件组成内容，投标文件应按以下要求装订： 采用胶粘方式装订，装订应牢固、不易拆散和换页，不得采用活页装订，投标文件应编制目录，并逐页标注连续页码。招标代理机构对由于投标文件装订松散而造成的丢失或其他后果不承担任何责任。
4.1.1	密封和（或）包装要求	投标文件的“正本”和“副本”共同密封在一个包封内，“电子文档”（U 盘）用信封单独密封。为便于开标和唱标，投标人应将“开标一览表”单独用非透明信封密封提交，密封后加盖单位公章，在密封袋上标明投标项目名称。
4.1.2	封套上写明	标明正/副本： 项目名称： 投标文件在 2019 年 10 月 9 日下午 14:30 分前不得开启 投标人名称： 投标人地址： 日 期：
4.2.1	递交投标文件地点	商城县公共资源交易中心
4.2.2	是否退还投标文件	否
5.1	开标时间和地点	开标时间：同投标截止时间 开标地点：商城县公共资源交易中心
5.2	开标程序	（1）密封情况检查：投标单位代表和相关单位监督人员 （2）开标顺序：随机宣布
6.1	评标委员会的组建	评标委员会构成：共 5 人，其中招标人代表 1 人，技术经济方面的专家不少于 2/3；评标专家确定方式：专家库随机抽取。
7.1	是否授权评标委员会推荐中标候选人	是，推荐 3 名中标候选人。 招标人应当确定排名第一的中标候选人为中标人。排名第一的中标候选人放弃中标、因实施过程中自身条件不满足或不可抗力提出不能履行合同，招标人可以依次确定排名第二的中标候选人为中标人或重新组织招标活动。
8.	需要补充的其他内容	

8.1 招标控制价	
招标控制价	人民币 298 万元整。 超过控制价的做废标处理
8.2 投标文件电子版	
是否要求投标人在递交投标文件时，同时递交投标文件电子版（以 U 盘形式）	是，以 U 盘形式递交。 1、包括投标文件全部内容的电子文档一份（U 盘，不包含签字和盖章，并确定无病毒感染）； 2、上述存储应单独装入密封袋密封并加盖单位公章，在密封袋上标明投标项目名称，在递交投标文件时作为投标文件一部分一并递交。
8.3 投标人代表出席开标会	
	招标人邀请所有投标人的法定代表人或其委托代理人参加开标会。投标人的法定代表人或其委托代理人应当按时参加开标会，并在招标人按开标程序进行点名时，向招标人提交法定代表人身份证明文件或法定代表人授权委托书身份证明文件，以证明其出席，否则，其投标文件不予接收。
8.4 中标公示	
	在中标通知书发出前，招标人将中标候选人的情况在本招标项目招标公告发布的同一媒介予以公示；若有异议需在公示期内以书面形式提出。
8.5 知识产权	
	构成本招标文件各个组成部分的文件，未经招标人书面同意，投标人不得擅自复印和用于非本招标项目所需的其他目的。招标人全部或者部分使用未中标人投标文件中的技术成果或技术方案时，需征得其书面同意，并不得擅自复印或提供给第三人。
8.6 重新招标的其他情形	
	除招标文件规定的情形外，除非已经产生中标候选人，在投标有效期内同意延长投标有效期的投标人少于三个的，招标人应当依法重新招标。
8.7 同义词语	
	构成招标文件组成部分的“通用合同条款”、“专用合同条款”等章节中出现的措辞“发包人”和“承包人”，在招标投标阶段应当分别按“招标人”和“投标人”进行理解。
8.8 相关费用	
	招标文件售后不退，中标单位承担招标代理服务费用、评审费用等。
8.9 监 督	

	本项目的招标投标活动及其相关当事人应当接受有管辖权的招标投标行政监督部门依法实施的监督。
8.10 解释权	
	构成本招标文件的各个组成文件应互为解释，互为说明；如有不明确或不一致，构成合同文件组成内容的，以合同文件约定内容为准，且以专用合同条款约定的合同文件优先顺序解释；除招标文件中有特别规定外，仅适用于招标投标阶段的规定，按招标公告、投标人须知、评标办法、投标文件格式的先后顺序解释；同一组成文件中就同一事项的规定或约定不一致的，以编排顺序在后者为准；同一组成文件不同版本之间有不一致的，以形成时间在后者为准。按本款前述规定仍不能形成结论的，由招标人负责解释。本招标文件由招标人和招标代理机构负责制订和解释。

1. 总则

1.1 项目概况

1.1.1 根据《中华人民共和国招标投标法》等有关法律、法规和规章的规定，本招标项目已具备招标条件，现对本项目进行招标。

1.1.2 本招标项目招标人：见投标人须知前附表。

1.1.3 本招标项目招标代理机构：见投标人须知前附表。

1.1.4 本招标项目名称：见投标人须知前附表。

1.2 资金来源和落实情况

1.2.1 本招标项目的资金来源：见投标人须知前附表。

1.2.2 本招标项目的资金落实情况：见投标人须知前附表。

1.3 招标范围、项目供货期

1.3.1 本次招标范围：见投标人须知前附表。

1.3.2 本招标项目的供货期：见投标人须知前附表。

1.3.3 本招标项目的质量：见投标人须知前附表。

1.3.4 本招标项目的质保期：见投标人须知前附表。

1.4 投标人资格要求

1.4.1 投标人应具备承担本项目的资质条件、能力和信誉。

(1) 资质条件：见投标人须知前附表；

(2) 财务要求：见投标人须知前附表；

(3) 其他要求：见投标人须知前附表。

1.4.2 投标人不得存在下列情形之一：

- (1) 为招标人不具有独立法人资格的附属机构（单位）；
- (2) 被责令停业的；
- (3) 被暂停或取消投标资格的；
- (4) 财产被接管或冻结的；
- (5) 在最近三年内有骗取中标或严重违约问题的。

1.4.3 单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得同时参加本招标项目投标。

1.4.4 本次招标不接受联合体投标，不允许分包、转包。

1.5 费用承担

投标人准备和参加投标活动发生的费用自理。

1.6 保密

参与招标投标活动的各方应对招标文件和投标文件中的军事、商业和技术等秘密保密，违者应对由此造成的后果承担法律责任。

1.7 语言文字

招标投标文件使用的语言文字为中文。专用术语等使用外文的，应附有中文注释。

1.8 计量单位

所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

1.9 踏勘现场

1.9.1 投标人须知前附表规定组织踏勘现场的，招标人按投标人须知前附表规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。

1.9.2 投标人踏勘现场发生的费用自理。

1.9.3 除招标人的原因外，投标人自行负责在踏勘现场中所发生的人员伤亡和财产损失。

1.9.4 招标人在踏勘现场中介绍的场地和相关的周边环境情况，供投标人在编制投标文件时参考，招标人不对投标人据此作出的判断和决策负责。

1.10 投标预备会

1.10.1 投标人须知前附表规定召开投标预备会的，招标人按投标人须知前附表规定的时间和地点召开投标预备会，澄清投标人提出的问题。

1.10.2 投标人应在投标人须知前附表规定的时间前，以书面形式将提出的问题送达招标人，以便招标人在会议期间澄清。

1.10.3 招标人在投标人须知前附表规定的时间内，将对投标人所提问题的澄清，以书面方式通知所有购买招标文件的投标人。该澄清内容为招标文件的组成部分。

2. 招标文件

2.1 招标文件的组成

招标公告

投标人须知

评标办法

采购内容及要求

采购合同（样本）

投标文件格式

投标人须知前附表规定的其他材料。

2.2 招标文件的澄清

2.2.1 投标人应仔细阅读和检查招标文件的全部内容。如发现缺页或附件不全提出，以便补齐。如有疑问，应在投标人须知前附表规定的时间前提出澄清申请，要求采购人或招标代理机构对招标文件予以澄清。

2.2.2 投标截止时间见投标人须知前附表。招标文件的澄清将在投标截止时间 15 天前以书面形式发给所有购买招标文件的投标人，但不指明澄清问题的来源。如果澄清发出的时间距投标截止时间不足 15 天，相应延长投标截止时间。

2.2.3 质疑提出方式：投标人认为招标文件、招标过程使自己的权益受到损害的，应当在投标人须知前附表规定的时间前以书面形式按照“投标人异议（质疑）须知”要求向招标人提出。

质疑书均应明确阐述招标文件、招标过程使自己合法权益受到损害的实质性内容，提供相关事实、依据和证据及其来源或线索，便于有关单位调查、答复和处理。

2.3 招标文件的修改

2.3.1 在投标截止时间 15 天前，招标人可以发起澄清通知修改招标文件，并通知所有招标文件收受人。如果澄清通知发出的时间距投标截止时间不足 15 天，投标截止时间应相应延长。

2.3.2 投标人收到修改内容后，应在规定的时间内以书面形式通知招标人，确认已收到该修改。

2.4 投标截止时间

见投标人须知前附表。

3. 投标文件

3.1 投标文件应包括下列内容：

详见投标文件格式中的要求。

3.2 投标报价

3.2.1 投标人的投标报价，包括投标人完成本招标项目的所有工作量及后续服务的全部费用；

3.2.2 招标人设有招标控制价的，投标人的投标报价不得超过招标控制价；

3.2.3 投标人只能提供一个报价，招标人不接受任何有选择的报价。

3.3 投标有效期

3.3.1 除投标人须知前附表另有规定外，投标有效期为 60 日历天。

3.3.2 在投标人须知前附表规定的投标有效期内，投标人不得要求撤销或修改其投标文件，否则应承担招标文件和法律规定的责任。

3.3.3 出现特殊情况需要延长投标有效期的，招标人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。

3.4 资格审查资料

3.4.1 “投标人基本情况表”应附投标人营业执照等材料的复印件。

注：该项目其他审查相关资料（复印件）一并做入投标文件。

3.5 不允许递交备选投标方案。

3.6 投标文件的编制

3.6.1 投标文件应按“投标文件格式”进行编写，如有必要，可以增加附页，作为投标文件的组成部分。其中，投标函附录在满足招标文件实质性要求的基础上，可以提出比招标文件要求更有利于招标人的承诺。

3.6.2 投标文件应当对招标文件有关项目供货期、招标内容及要求、招标范围等实质性内容作出响应。

3.6.3 投标文件应用不褪色的材料书写或打印，并由投标人的法定代表人（或其委托代理人）

签字或盖单位章。委托代理人签字的，投标文件应附法定代表人签署的授权委托书。投标文件应尽量避免涂改、行间插字或删除。如果出现上述情况，改动之处应加盖单位公章或由投标人的法定代表人或其授权的代理人签字确认。签字或盖章的具体要求见投标人须知前附表，副本可为正本完整的复印件。

3.6.4 投标文件正本一份，副本份数见投标人须知前附表。正本和副本的封面上应清楚地标记“正本”或“副本”的字样。当副本和正本不一致时，以正本为准。

3.6.5 投标文件的正本与副本应分别装订成册，并编制目录，应标明项目名称、单位名称，具体装订要求见投标人须知前附表规定。

4. 投标

4.1 投标文件的密封和标记

4.1.1 投标文件的密封、包装，详见“投标人须知前附表”。

4.1.2 投标文件封套上应写明的内容见“投标人须知前附表”。

4.1.3 未按本章第 4.1.1 项或第 4.1.2 项要求密封和加写标记的投标文件，招标人应予拒收。

4.2 投标文件的递交

4.2.1 投标人应在投标人须知前附表规定的投标截止时间前递交投标文件。

4.2.2 投标人递交投标文件的地点：见“投标人须知前附表”。

4.2.3 除“投标人须知前附表”另有规定外，投标人所递交的投标文件不予退还。

4.2.4 逾期送达的或者未送达指定地点的投标文件，招标人不予受理。

4.3 投标文件的修改与撤回

4.3.1 在投标人须知前附表规定的投标截止时间前，投标人可以修改或撤回已递交的投标文件，但应以书面形式通知招标人。

4.3.2 投标人修改或撤回已递交投标文件的书面通知应签字和盖章。

4.3.3 修改的内容为投标文件的组成部分。修改的投标文件应按照本章第 3 条、第 4 条规定进行编制、密封、标记和递交，并标明“修改”字样。

5. 开标

5.1 开标时间和地点

招标人在投标人须知前附表规定的投标截止时间（开标时间）和投标人须知前附表规定的地点公开开标，并邀请所有投标人的法定代表人或其委托代理人准时参加。

5.2 开标程序

主持人按下列程序进行开标：

- (1) 宣布开标纪律；
- (2) 公布在投标截止时间前递交投标文件的投标人名称，并点名确认投标人是否派人到场；
- (3) 宣布开标人、唱标人、记录人、监标人等有关人员姓名；
- (4) 按照投标人须知前附表规定检查投标文件的密封情况；
- (5) 按照投标人须知前附表的规定确定并宣布投标文件开标顺序；
- (6) 按照宣布的开标顺序当众开标，公布投标人名称、投标报价、项目供货期及其他内容，并记录在案；
- (7) 招标人代表、记录人等有关人员在开标记录上签字确认；
- (8) 开标结束。

5.3 开标异议

投标人对开标有异议的，应当在开标现场提出，招标人应当场作出答复，并制作记录。

6. 评标

6.1 评标委员会

6.1.1 评标由招标人依法组建的评标委员会负责。评标委员会由招标人代表和有关技术、经济等方面的专家组成。评标委员会成员人数以及技术、经济等方面专家的确定方式见投标人须知前附表。

6.1.2 评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

- (1) 投标人或投标人主要负责人的近亲属；
- (2) 项目主管部门或者行政监督部门的人员；
- (3) 与投标人有经济利益关系；
- (4) 曾因在招标、评标以及其他与招标投标有关活动中从事违法行为而受过行政处罚或刑事处罚的；
- (5) 与投标人有其他利害关系。

6.2 评标原则

评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则。

6.3 评标

凡有下列情况之一的，其投标文件也被视为未实质性响应招标文件要求，按照无效投标处理：

- (1) 未按招标文件规定密封、签署、盖章的；
- (2) 资格证明文件不齐全的，或不符合招标文件规定的资格要求的；
- (3) 投标文件内容不齐全或者内容虚假的；
- (4) 未提供或提供经查验为虚假的行贿结果证明的；
- (5) 不符合招标文件规定的实质性要求的；
- (6) 投标报价超过采购预算或者最高限价的；
- (7) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- (8) 未按照招标文件规定报价的；
- (9) 所提交的开标一览表、报价明细表中某项产品单价或总价出现两个报价的；
- (10) 以他人名义投标\串通投标, 以行贿手段牟取中标或以其他弄虚作假方式投标的；
- (11) 违反法律、行政法规、招标文件规定的其他情形的。

7. 合同授予

7.1 定标方式

除投标人须知前附表规定评标委员会直接确定中标人外，招标人依据评标委员会推荐的中标候选人确定中标人，评标委员会推荐中标候选人的人数见“投标人须知前附表”。

7.2 中标候选人公示

招标人在投标人须知前附表规定的媒介公示中标候选人。

7.3 中标通知

在“投标人须知前附表”规定的投标有效期内，招标人以书面形式向中标人发出中标通知书，同时将中标结果通知未中标的投标人。

7.4 签订合同

7.4.1 招标人和中标人应当自中标通知书发出之日起 30 天内，根据招标文件和中标人的投标文件订立书面合同。中标人无正当理由拒签合同的，招标人取消其中标资格；给招标人造成损失的，中标人还应当予以赔偿。

7.4.2 发出中标通知书后，招标人无正当理由拒签合同的，给中标人造成损失的，还应当赔偿损失。

8. 重新招标和不再招标

8.1 重新招标

有下列情形之一的，招标人将重新招标：

- (1) 投标截止时间止，投标人少于 3 个的；
- (2) 经评标委员会评审后否决所有投标的；
- (3) 评标委员会否决不合格投标或者界定为废标后因有效投标不足 3 个使得投标明显缺乏竞争，评标委员会决定否决全部投标的。

8.2 不再招标

重新招标后投标人仍少于 3 个或者所有投标被否决的，属于必须审批或核准的项目，经原审批或核准部门批准后不再进行招标。

9. 纪律和监督

9.1 对招标人的纪律要求

招标人不得泄漏招标投标活动中应当保密的情况和资料，不得与投标人串通损害国家利益、社会公共利益或者他人合法权益。

9.2 对投标人的纪律要求

投标人不得相互串通投标或者与招标人串通投标，不得向招标人或者评标委员会成员行贿谋取中标，不得以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假骗取中标；投标人不得以任何方式干扰、影响评标工作。

9.3 对评标委员会成员的纪律要求

评标委员会成员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人推荐情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中，评标委员会成员应当客观、公正地履行职责，遵守职业道德，不得擅离职守，影响评标程序正常进行，不得使用“评标办法”没有规定的评审因素和标准进行评标。

9.4 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求

与评标活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人推荐情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中，与评标活动有关的工作人员不得擅离职守，影响评标程序正常进行。

9.5 投诉

投标人和其他利害关系人认为本次招标活动违反法律、法规和规章规定的，有权向有关行政监督部门投诉。

10. 需要补充的其他内容：

见“投标人须知前附表”。

附表一：开标记录表

_____（项目名称）开标记录表

开标时间：_____年____月____日____时____分

开标地点：

（一）唱标记录

序号	投标人	密封情况	投标报价 (元)	质量目标	交货期	备注	签名
招标控制价							

（二）开标过程中的其他事项记录

（三）出席开标会的单位和人员（附签到表）

招标人代表：_____记录人：_____监标人：

_____年____月____日

附表二：问题澄清通知

问题澄清通知

编号：

_____（投标人名称）：

_____（项目名称）招标的评标委员会，对你方的投标文件进行了仔细的审查，现需你方对本通知所附质疑问卷中的问题以书面形式予以澄清、说明或者补正。

附件：质疑问卷

_____（项目名称）招标评标委员会

_____年_____月_____日

附表三：问题的澄清

问题的澄清、说明或补正

编号：

_____（项目名称）招标评标委员会：

问题澄清通知（编号：_____）已收悉，现澄清、说明或者补正如下：

1.

2.

.....

投标人：_____（盖单位公章）

法定代表人或其委托代理人：_____（签字或盖章）

_____年____月____日

第三章 评标办法

一、 初步评审

(1) 资格性审查

	评审因素	评审标准
资格 评审 标准	营业执照（副本）或 事业单位法人证书	具有独立法人资格，具有有效的营业执照或事业单位法人证书 是否验证原件：是
	资格要求	1、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函（提供加盖公章的打印件作为原件备查，复印件附在投标文件中） 2、参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的声明函（提供加盖公章的打印件作为原件备查，复印件附在投标文件中） 3、投标人应具有符合本次招标的经营范围，可以是制造商，也可以是授权代理商，制造商具有医疗器械生产许可证，代理商（经销商）须具有医疗器械经营许可证；代理商（经销商）投标需同时提供加盖公章的医疗器械产品注册证及医疗器械生产许可证复印件，投标人须提供本次招标范围内产品的品牌及型号声明函并加盖公章（开标时提供原件，复印件附在投标文件中）； 4、投标产品若为进口产品的，投标人须提供投标产品生产厂家授权书或一级代理商授权书（开标时提供原件，复印件附在投标文件中）； 是否验证原件：是
	财务要求	1、提供经会计师事务所审计的 2018 年度财务审计报告（备注：新成立企业提供从企业成立之日起相应年份的审计报告或近三个月企业财务报表）； 2、提供 2019 年连续三个月依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料； 是否验证原件：是
	信用要求	1、信用中国、中国政府采购网查询截图（查询企业，法定代表人、被授权委托人） 2、中国裁判文书网查询近三年来“行贿”和“对单位行贿”（查询企业，法定代表人、被授权委托人） 3、提供“国家企业信用信息公示系统”查询截图 （以上查询均提供彩色打印件并加盖公章作为原件备查，复印件附在投标文件中）
	其他要求	1、法定代表人身份证或授权委托书及被授权委托人身份证 2、本次招标不接受联合体投标，不允许分包、转包。
注：以上资格评审应提供相关证明材料原件，未提供的资格审查不予通过。		

(2) 符合性审查

评审因素		评审标准
符合性评审标准	投标人名称	与营业执照或事业单位法人证书一致
	投标函签字盖章	由法定代表人或委托代理人签字并加盖单位公章
	投标文件格式	符合第六章投标文件格式要求
	报价唯一	只能有一个有效报价
	投标内容	符合本招标项目内容
	质量	达到国家相关规范和标准
	供货期	合同签订生效后 60 日历天内完成供货并安装调试验收合格
	质保期	所有产品质保 1 年，终身维护
	投标报价	按招标文件要求报价且不能超过采购预算价
	投标有效期	60 日历天

二、详细评审

1、本项目评标采用综合评分法。评标委员会将按照招标文件的有关规定和有关法律法规的规定，本着公平、公正、科学、择优的原则，对符合性审查合格的投标进行以下各方面的综合评议。每个评委独立评分，所有评委评分的算术平均值为每个投标人的最终得分，最终得分保留 2 位小数。

2、评分因素及分值

序号	评分标准	分值	备注
1	价格部分	30	详细的评标内容见下述评分标准
2	技术部分	50	
3	商务部分	4	
4	其他部分	16	
合计		100	

3、评分标准

一、报价部分（30分）		
评分内容	分值	评分标准（得分保留小数点后两位数字，第三位四舍五入）
投标产品 报价	30	<p>满足招标文件要求且投标价格最低的有效投标报价为评标基准价，其价格分为满分30分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30 （精确到两位小数位，两位小数位后的实行四舍五入）。</p> <p>备注：在评标过程中，评标委员会发现投标人的报价低于其他通过符合性审查的投标人报价平均值的90%，视为有可能影响产品质量或者不能诚信履约，评标委员会可对其质询，并要求该投标人做出书面说明和提供相关的证明材料；该投标人不能合理说明或不能提供证明材料的，评标委员会应按无效投标处理。</p> <p>（投标报价超过招标控制价的，按废标处理。）</p>
二、技术部分(50分)		
评分内容	分值	评分标准
产品技术 指标	35	<p>1、评审专家根据招标文件技术要求的技术条款及投标文件中《技术要求偏差表》响应的条款进行打分评审，所有条款均符合招标文件技术参数与要求，得基本分35分；</p> <p>2、带“*”号的技术参数为关键性技术要求，每有一项负偏离，扣除5分，不带“*”号的技术参数为一般性技术参数，每有一项负偏离扣除3分，扣完为止；</p> <p>注：技术条款必须如实响应，如发现虚假响应，则取消投标资格</p> <p>评审说明：</p> <p>1. 投标人须提供响应招标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。</p> <p>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型号产品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。</p> <p>3. 投标文件须对招标参数中的“*”号项逐条响应，并提供相关证明材料，还须在《技术要求偏差表》中备注证明材料所在页码。对“*”号项未响应或未提供证明材料或未标注页码，此条款将按负偏离进行打分。</p> <p>4. 若以上文件同一技术参数出现不一致时，按以下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。</p>
先进性	5	<p>根据投标货物的知名度、市场信誉度、临床实用性、技术水平领先性，以及设备整体硬件、软件、机型、设计情况在0-5分之间进行打分，要求投标文件中提供详细的文字或必要证明材料予以说明。</p>

稳定可靠性	5	根据投标产品的技术和货物的性能稳定可靠性及整包的综合性进行横向比较后在 0-5 分之间打分，要求投标文件中提供详细的文字或必要证明材料予以说明。
综合性能评价	5	对供应商提供设备的综合性能进行比较，由评标委员会在 0-5 分之间进行打分。
三、商务部分（4分）		
评分内容	分值	评分标准
供应商实力	4	1. 供应商所投产品通过 CE 认证，并具有在有效期内的认证证书的，得 2 分；否则不得分。 2. 供应商所投产品具有省级及以上检验机构出具的检验报告的，得 2 分；否则不得分。 注：以上 1-2 项中要求提供的相应认证证书及检验报告，在评标时以相应证书及检测报告的复印件加盖公章为准。否则不得分。
四、其他部分（16分）		
评分内容	分值	评分标准
售后服务计划	5	评标委员会根据各供应商的售后服务承诺及计划的优劣进行打分： 1、根据各供应商服务体系的完善性、备件情况和服务技术力量的专业性、维修响应时间及完成维修时间承诺：根据各供应商维修响应时间情况在 0-3 分内酌情打分； 2、生产厂商在河南省内设立有分公司或售后服务机构且售后服务人员健全，由评标委员会成员在（0-2 分）内酌情打分。要求提供所在地中心城市工商行政管理局网站可查询的生产厂家专业售后服务机构，并提供相应资格证明，及在豫售后服务人员的姓名、联系方式和公司为其缴纳社会保障金的证明材料。（上述相关证明材料须在投标文件中提供复印件加盖公章，不提供或提供不全的不得分）。
供货及调试方案	5	供应商提供所投设备的安装调试、检测、交工验收、培训计划等方案具体、详细可行，有利于项目实施，且科学、合理，符合国家相关标准及规定的，按照优劣由评标委员会在 1-5 分内酌定。
质保期	3	在满足招标文件质保要求的情况下，质保期每增加 1 年得 3 分，本项最多得 3 分。
综合评价	3	评标委员会根据供应商所投设备的质量档次、品牌知名度、整体使用性能、

	针对本次采购货物提供证明文件的完整性以及 其供应商的技术力量水平、售后服务情况、投标文件的制作及响应程度以及未量化的评标因素等内容进行综合评价，在 0-3 分内酌定。
注意事项：	
1、评分参考：投标文件、偏离表、产品彩页等材料 2、评委进行独立打分，每位评委打分=Σ各项评审方面得分； 3、计算投标人平均得分时，该投标人平均得分=评委打分分数之和÷评委个数； 4、得分按四舍五入保留两位小数；	

三、计分办法

根据招标文件、投标文件，按照评分办法，得出每个评委对投标人的评标分数。投标人的最终得分为所有评委对其打分的算术平均值。**计分过程按四舍五入取至小数点后三位，最终得分取至小数点后两位。**

四、定标办法

1、投标人的排名按得分顺序从高到低排列；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，按技术指标优劣顺序排列。

2、授权评标委员会推荐中标候选人，推荐 3 名中标候选人。招标人应当确定排名第一的中标候选人为中标人。排名第一的中标候选人放弃中标、因实施过程中自身条件不满足或不可抗力提出不能履行合同，招标人可以依次确定排名第二的中标候选人为中标人或重新组织招标活动。

第四章 采购内容及要求

一、采购内容清单：

序号	货物名称	数量
1	超高档四维彩色多普勒 超声波诊断仪	1 套（3 把探头、腹部二维、 腹部容积、腔内二维）

二、技术参数

货物名称	技术性能要求
超高档四维 彩色多普勒 超声波诊断 仪	<p>一、 主要规格及系统概述：</p> <p>1、彩色多普勒超声波诊断仪包括：</p> <p>1.1、全数字化彩色超声诊断系统主机</p> <p>※1.2、主机液晶显示器≥22 英寸，全方位关节臂旋转(白皮书证明)</p> <p>※1.3、操作台 LCD 多点触控彩色触摸屏≥12 英寸(白皮书证明)</p> <p>1.4、具有全数字波束形成器</p> <p>1.5、具有数字化二维灰阶成像单元</p> <p>1.6、具有数字化彩色多普勒单元</p> <p>1.7、具有数字化能量多普勒成像单元</p> <p>1.8、具有专门的高分辨率血流成像模式，提高对细小血管、低速血流的检测能力，支持所有探头</p> <p>※1.9、具有二维精细血流成像(附图无取样框的限制、直接从二维观察血流图像证明)，和立体显示二维彩色多普勒成像</p> <p>1.10、具有脉冲波多普勒</p> <p>※1.11、具有可偏转连续波多普勒，支持凸阵探头，方便胎儿心脏血流速度测量(附图证明)</p>

	<p>1.12、具有组织多普勒成像技术</p> <p>1.13、具有数字化频谱多普勒显示和分析单元</p> <p>1.14、组织二次谐波成像支持所有探头</p> <p>1.15、具有实时三同步能力</p> <p>1.16、具有凸型扩展技术，用于二维和彩色血流</p> <p>1.17、具有宽景成像技术，支持所有凸阵和线阵探头</p> <p>1.18、具有编码激励技术</p> <p>1.19、频率焦点复合成像技术</p> <p>1.20、具有图像像素优化降噪技术，提高对比分辨率，逐级可调，支持所有成像探头</p> <p>1.21、具有实时空间复合成像技术，兼容于除相控阵以外的所有探头</p> <p>1.22、具有组织特异性自动优化技术</p> <p>1.23、具有支持弹性成像和弹性分析功能。</p> <p>1.24、具有二维灰阶、频谱多普勒等自动图像优化功能</p> <p>1.25、具有胎儿生长指标和软指标的半自动测量功能，包括胎儿双顶径、头围、腹围、股骨长、肱骨长；颈后透明层、颅内透明层等</p> <p>1.26、具有扫描助手，遵循主要超声协会(SMFM, AIUM, ACR, ACOG)的指南，防止操作者漏掉重要的检查内容，并可完全按照客户定制</p> <p>1.27、具有实时三维扫描成像组件</p> <p>1.28、具有胎儿自动识别技术，可实时跟踪胎儿运动并调整容积成像框位置，快速获得胎儿表面容积成像，提高工作效率</p> <p>※1.29、具有容积探头扫描角度自动偏转技术，支持腹部，腔内容积探头，线阵容积探头，无需转动探头，最大偏转角度可达±55度(附图证明)</p> <p>1.30、具有不规则体积测量技术，快速测量一个或多个低回声的</p>
--	---

	<p>不规则体的体积</p> <p>1.31、具有反转成像模式，显示低回声或液性暗区的立体结构，结合不规则体积测量技术可对低回声区域的不规则体积进行测量</p> <p>1.32、2D/3D 直方图技术，作用于 2 D/CFM/PD 模式，可计算灰度直方图和彩色直方图</p> <p>1.33、具有容积能量模式直方图技术，结合不规则体积测量可计算血管指数 VI，FI 和 VFI</p> <p>1.34、对 3D 图像具有剪切功能，可随意切除 3D 组织或伪像：可分别切除 2D 或 CFM 或者 2 D+CFM 一起切除</p> <p>1.35、3D/4D 曲线取样成像技术，曲线或直线切割 3D 平面</p> <p>※1.36、具有容积成像和虚拟光源移动技术，最大支持 3 个独立的可移动光源。可结合透明成像技术，实现表面成像和透视剪影成像，观察组织的内部轮廓和囊性结构，透明度可进行任意调节；兼容于彩色多普勒模式，实现三维立体血流容积表面成像和透视剪影成像，提高彩色的空间分辨率及血流敏感度</p> <p>1.37、具有容积对比成像或厚度成像技术，对容积数据进行多切面采集和处理，显示具有厚度信息的平面，有效地抑制噪音，提高对比分辨率。所有容积探头均支持此技术，支持 3D/4D 两种模式。</p> <p>※1.38、具有任意切面成像功能，用于 3D/4D 模式或存储的容积数据，对于不规则结构，可结合容积对比成像或厚度成像提高对比分辨率，可选择直线、弧线、折线、任意曲线四种切割方法。</p> <p>1.39、具有断层超声显像技术，对容积图像采用同屏的平行多切面显示方法</p> <p>※1.40、具有计算机辅助自动计算多个不规则液性暗区的体积的功能，并按体积大小顺序进行排列，可用于常规卵泡、窦卵泡、脑室、积水等液性区域的体积测量。具有专门的窦卵泡测量功能按钮。</p>
--	---

	<p>※1.41、标配凸阵电子矩阵容积探头，阵元数≥ 950(技术白皮书证明)</p> <p>※1.42、具有时间空间相关成像技术，可应用于4D胎儿心脏成像技术，可应用于容积腹部、容积腔内和凸阵曲面电子矩阵探头。</p> <p>※1.43、计算机辅助胎儿心脏切面显示，显示包括四腔心、左室流出道、右室流出道、胃泡、静脉连接、导管弓、主动脉弓、三血管气管切面等切面。</p> <p>※1.44、容积探头和软件功能满足盆底超声技术的要求，具有盆底测量软件包，满足IUGA(国际妇科泌尿协会)的指南要求。</p> <p>※1.45、具备ESHRE(欧洲人类生殖与胚胎学学会)，ESGE(欧洲妇科内镜学会)和ASRM(美国生殖医学会)指南的子宫畸形分类法，方便判断子宫畸形分类</p> <p>1.46、具有实时4D穿刺引导功能</p> <p>※1.47、具有对比谐波造影功能，支持线阵探头和经阴道容积容积，支持经阴道子宫输卵管超声造影评价输卵管通畅性，技术成熟可靠(以公开发表的文献和书刊证明)，经阴道容积探头扫描角度$\geq 175^\circ$ (2D) $\times 120^\circ$ (3D)</p> <p>※1.48、具备3D/4D成像功能，支持腹部，经阴道容积探头，线阵、曲面电子矩阵等类型容积探头。</p> <p>1.49、系统支持多语言操作界面(包括中文)</p> <p>1.50、设备到货时，为该机器的最新硬件和软件版本</p> <p>※1.51、具备胎儿颅脑自动分析功能，基于深度学习算法支持，可自动识别符合国际妇产超声学会ISUOG关于胎儿颅脑扫查的4个标准切面，并自动测量并标注相关生物指标</p> <p>※1.52、具备IETA(国际子宫内膜肿瘤分析组织)专家共识的子宫内膜肿瘤评估报告系统，帮助使用者根据子宫内膜肿瘤的超声特征进行全面评估</p> <p>※1.53、具备IDEA(国际深度子宫内膜异位症组织)专家共识推荐</p>
--	--

	<p>的标准超声评估流程助手，帮助使用者对深度子宫内膜异位症进行标准化评估</p> <p>※1.54、具备超声数据安全信息管理功能，包括系统授权管理、“白名单”管理、硬盘加密、数据流通管理等功能，帮助使用者有效保护患者隐私和数据安全。</p> <p>※1.56、支持超低速血流多普勒成像功能，能够敏感显示毛细血管等低速血流</p> <p>※1.57、具备计算机辅助的产程监测功能，能够测量胎儿头部进程、旋转和方向，并同时自动产生一个包括了超声波客观数据、手动输入数据在内的产程报告。</p> <p>2、测量和分析:(B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)</p> <p>2.1、一般测量</p> <p>2.2、妇产科测量</p> <p>2.3、心脏功能测量</p> <p>2.4、多普勒血流测量与分析</p> <p>2.5、外周血管测量与分析</p> <p>3、图像存储与(电影)回放重现单元</p> <p>3.1、超声图像静态、动态存储，以剪贴板形式显示在屏幕上，能以轨迹球调用</p> <p>3.2、可对回放的图像调节增益、基线、彩色图类型、扫描速度等</p> <p>3.3、一体化病案管理单元包括病人资料、报告、图像等的存储、修改、检索和打印等。</p> <p>4、输入/输出信号:</p> <p>4.1、输入:USB 或其他视频端子</p> <p>4.2、输出:S- Video 或复合视频、USB、VGA 或 HDMI 或 DVI</p> <p>4.3 、DICOM3.0 接口</p> <p>5、图像管理与记录装置:</p> <p>5.1、超声图像存档与病案管理系统(动态图像、静态图像以 PC</p>
--	---

	<p>通用格式直接存储,无需特殊软件即能在普通 PC 机上直接观看图像)</p> <p>※5.2、离线 3D/4D 容积数据处理软件包,实现与主机相同的 3D 分析功能。数据可通过 DICOM 接口、USB 或者 DVD 光盘传输,满足教学、培训和科研的要求</p> <p>5.3、硬盘\geq1T,动静态图像储存大于等于 900GB</p> <p>5.4、CD-RW/DVD-RW 刻录机, DVR 刻录机</p> <p>5.5、USB 接口,支持 USB 移动存储设备。支持 USB 直接数字录像功能</p> <p>※5.6、支持一键式输出 3D 打印格式,包括 STL、OBJ、PLY、3MF、XYZ 等格式</p> <p>二、技术参数及要求:</p> <p>1、系统通用功能:</p> <p>1.1、监视器:\geq22 英寸,彩色全高清显示器,全方位关节臂旋转</p> <p>1.2、扫描方式:逐行扫描</p> <p>※1.3、操作控制台,可单键电动垂直调节高度,并可左右转动、前后移动和锁定</p> <p>1.4、探头接口:\geq4 个,探头接口为无针式接口</p> <p>※1.5、\geq12 英寸多点触控触摸屏,可通过触控屏的多点触控进行容积图像的旋转、放大、切割等直观操作。</p> <p>2、探头规格:</p> <p>2.1、频率:超宽频、变频探头,工作频率可显示,变频探头中心频率可选择\geq3 种,多普勒频率\geq2 种</p> <p>2.2、B/D 兼用:线阵:B/PWD;凸阵:B/PWD, B/CWD</p> <p>2.3、具有实时三维成像探头</p> <p>3、二维灰阶显像主要参数:</p> <p>3.1、探头频率:</p> <p>腹部容积凸阵:超声频率 2.0-7.0MHz</p>
--	---

	<p>腔内微凸阵:超声频率 4.0-9.0MHz</p> <p>电子凸阵探头:超声频率 4.0-9.0MHz</p> <p>3.2、扫描速率:凸阵探头,全视野,17cm深度时,在最高线密度下,帧速率≥ 30 帧/秒;凸阵容积探头,全视野,17cm深度时,≥ 29 帧/秒;容积探头实时三维扫描速率达 41 容积/秒。</p> <p>3.3、扫描线:每帧线密度≥ 230 超声线</p> <p>※3.4、腔内探头扫描角度≥ 175 度,容积经阴道探头容积角度≥ 120 度</p> <p>3.5、发射声束聚焦:发射≥ 5 段</p> <p>3.6、接收方式:发射、接收通道≥ 1024,多倍信号并行处理,接收超声信号动态范围 270dB</p> <p>3.7、数字式声束形成器:数字式全程动态聚焦,数字式可变孔径及动态变迹, A/D≥ 12Bits</p> <p>3.8、谐波成像基波频率个数≥ 2</p> <p>3.9、回放重现:灰阶图像回放≥ 5000 幅、回放时间≥ 180 秒;4D 图像回放 400 容积</p> <p>3.10、预设条件:针对不同的检查脏器,预置最佳化图像的检查条件,减少操作时的调节</p> <p>3.11、增益调节:B/M可独立调节</p> <p>3.12、STC 分段≥ 8</p> <p>3.13、放大功能:实时任意区域局部高分辨率放大功能,满足细微结构如 NT 的测量要求</p> <p>3.14、空间分辨率:符合 GB10152-2009 国家标准</p> <p>4、频谱多普勒:</p> <p>4.1、方式:脉冲波多普勒:PWD,高脉冲重复频率,CWD</p> <p>4.2、多普勒发射频率:支持高,中,低档可调</p> <p>4.3、最大测量速度:PWD:血流速度最大 15m/s;CWD,血流速度最大为 22m/s</p>
--	--

	<p>4.4、最低测量速度: $\leq 2\text{mm/s}$ (非噪声信号)</p> <p>4.5、显示方式: B、B/D、B/M、B+B</p> <p>4.6、电影回放: ≥ 600 秒</p> <p>4.7、零位移动: ≥ 6 级</p> <p>4.8、取样宽度及位置范围: 宽度 0.7mm 至 15mm; 分级</p> <p>4.9、显示控制: 反转显示(左/右; 上/下) 零移位、B-刷新(手控、时间)、D 扩展、B/D 扩展, 局放及移位</p> <p>5、彩色多普勒</p> <p>5.1、显示方式: 速度分散显示、能量显示, 速度显示、分散显示</p> <p>5.2、凸形扫描角度: $20^\circ - 112^\circ$ 选择</p> <p>5.3、彩色显示帧频: 凸阵探头、最大角度, 18cm 深时, 彩色显示帧频 ≥ 9 帧/S; 凸阵容积探头, 全视野, 17cm 深度时, 彩色显示帧频 ≥ 8 帧/秒</p> <p>5.4、显示位置调整: 线阵扫描感兴趣的图像范围: $-20^\circ \sim +20^\circ$</p> <p>5.5、显示控制: 零位移动分 ± 10 级、黑/白与彩色比较、彩色对比</p> <p>5.6、彩色增强功能: 彩色多普勒能量图, 方向性能量图</p> <p>5.7、彩色显示速度: 最低平均血流测量速度 $\leq 5\text{mm/s}$ (非噪声信号)</p> <p>6、超声功率输出调节:</p> <p>6.1 B/M、PWD、Color Doppler 输出功率可调</p> <p>三、设备用途说明:</p> <p>妇产科、腹部、胎儿心脏、新生儿、心脏、浅表组织与小器官、外周血管的高档次四维彩色多普勒超声诊断仪, 尤其在妇产科、胎儿心脏、盆底超声、经阴道子宫输卵管超声造影领域具有突出优势, 满足产科超声诊断, 妇科疑难病例超声诊断, 胎儿畸形产前诊断的国际知名品牌, 国内占有一定的市场份额, 必须提供厂家的最高型号和最新版本。</p>
--	---

第五章 货物采购合同（样本）

甲方：

乙方：

合同编码：

签订时间：

签订地点

根据《中华人民共和国招标投标法》、《中华人民共和国政府采购法》和《政府采购货物与服务招标投标管理办法》、《合同法》、项目编号为_____的招标文件、投标文件、中标通知书的要求，经甲、乙双方协商，本着平等自愿、诚实信用的原则，签订本合同并遵守以下条款：

一、供货产品的名称、商标、型号、制造厂商、数量、金额、交货时间

产品名称	牌号 商标	规格 型号	制造厂商	计量 单位	数量	单价	金额	合计	交货时间
合计人民币金额(大写)：									

二、货物产地及标准

1、货物为全新的(原装)产品(含零部件、配件、随机工具等)，表面无划伤、无碰撞，无任何缺陷。

2、标准

本合同所指的货物应符合招标文件要求、乙方投标产品所列出的配置、技术参数及各项要求，同时应符合中华人民共和国国家质量及国家安全环保标准。

3、进口产品必须具备原产地证明和商检部门的检验证明及合法进货渠道证明。

4、国内制造的产品必须具备出厂合格证。

5、乙方应将所供货物的用户手册、保修手册、有关资料及配件、备品备件、随机工具等交付给甲方，甲方须知的重要资料应附有中文说明。

三、交货方式和交货地点

货物由乙方送货上门，交货地点为采购人指定位置。

四、包装

乙方交付的货物应为制造商原厂包装，包装箱号与设备出厂批号一致。

五、安装与调试

乙方必须负责将设备的安装并调试至甲方认为的最佳状态，甲方不承担设备安装、调试费用。

六、验收方式、质量保证期及售后服务要求

1、甲乙双方以乙方所投产品的技术参数、配置为标准进行验收，验收合格后由甲方签署验收证明文件。

2、货物质量保证期和免费维修期以乙方在投标文件中的承诺为准。质量保证期和免费维修期内，乙方对所供货的包修、包换、包退。

3、质量保证期内，整机或零部件非人为因素不能使用而更换部分的质量保证期和免费维修期相应延长。

4、乙方负责向甲方提供现场操作及维修保养方面的培训。

七、付款方式

中标供应商按照招标文件、投标文件要求提供的货物和服务，经中标供应商与采购人协商决定。

八、履约保证金。

由采购人确定。

九、违约责任

1、乙方不能按本合同规定的交货时间交付货物，或在合同规定的交货时间内乙方交付的货物（包括安装、调试）达不到验收标准的，乙方须向采购单位支付本合同总价 5%的违约金。

2、乙方不能按本合同规定的交货时间交付货物，或在合同规定的交货时间内乙方交付的货物（包括安装、调试）达不到验收标准的，除乙方按照第九款第 1 条交纳违约金外，从逾期之日起乙方需另外每日按本合同总价 3%的数额向采购单位支付违约金；逾期十天以上的，甲方有权终止合同，由此造成的甲方经济损失由乙方承担。

3、乙方不按其售后服务承诺响应甲方的服务请求的，乙方须向甲方支付合同总价 3%的违约金。

十、提出异议的时间和办法

1、甲方在验收中如发现货物的品种、型号、规格不符合约定的，应在妥善保管货物的同时，自收货物起 3 天内向乙方提出书面异议。

2、乙方在接到甲方书面异议后，应在 24 小时内作出处理并予以书面说明；否则，即视为乙方默认了甲方提出的异议。

3、甲方因违章操作、保管保养不善等自身因素造成质量问题的，不得提出异议。

十一、不可抗力

任何一方由于不可抗力原因无法履行合同时，应在不可抗力事件结束后 1 天内向对方通报，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，并视情况免于承担部分或全部的违约责任。

十二、争议的解决

1、合同履行过程中发生的任何争议，若双方不能通过友好协商的方式加以解决，可向采购方所在地有管辖权的人民法院提起诉讼。

2、因货物质量问题发生的争议，统一由信阳市质量技术监督局组织鉴定，其鉴定为最终鉴定。货物符合质量技术标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量技术标准的，鉴定费由乙方承担。

十三、其它

1、合同所有附件均为合同的有效组成部分，与合同具有同等的法律效力。

2、本合同经甲乙双方法人代表或授权代理人签字盖章后生效。

3、本合同一式陆份：本合同一式陆份：甲方持有伍份，乙方持有一份。

甲方：(公章)

乙方：(公章)

法定代表人(授权代表)：

法定代表人(授权代表)：

地址：

地址：

电话：

电话：

传真：

传真：

第六章 投标文件格式

正本/副本

_____（项目名称）

投 标 文 件

投标人：_____（盖单位公章）

法定代表人或其委托代理人：_____（签字或盖章）

_____年_____月_____日

目 录

- 一、投标函
- 二、法定代表人身份证明
- 三、授权委托书
- 四、资格审查表
- 五、承诺函格式
- 六、投标报价表格式
- 七、商务条款偏差表
- 八、技术要求偏差表
- 九、设备的详细参数及说明
- 十、招标文件内容确认书
- 十一、售后服务承诺及培训计划
- 十二、招标文件要求的其它材料及投标人认为有必要提供的材料

一、投标函及投标函附录

（一）投标函

致：_____（招标人名称）

1、我方在充分研究_____（项目名称）招标文件的全部内容后，我方兹以：

人民币（大写）：

RMB¥：

的投标价格和按合同约定有权得到的其它金额，并严格按照合同约定实施和完成设备供货。

2、如果我方中标，我方保证按照合同约定的日期提供货物，并确保质量达到标准。我方同意本投标函在招标文件规定的提交投标文件截止时间后，在招标文件规定的投标有效期（60 日历天）期满前对我方具有约束力，且随时准备接受你方发出的中标通知书。

3、随本投标函递交的投标函附录是本投标函的组成部分，对我方构成约束力。

4、我们已经详细审核了全部招标文件，包括修改、补充的文件（如果有的话）和参考资料，我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利。

5、我方理解贵方将不受必须接受你们所收到的最低标价或其他任何投标文件的约束。

6、除非另外达成协议并生效，贵方的中标通知书和本投标文件将构成约束我们双方的合同。

7、我方承诺在中标后按照相关规定支付本项目的招标服务费用。

8、我方在此声明，所递交的投标文件及有关资料内容完整、真实和准确。

投标人（盖章）：

法人代表或委托代理人（签字或盖章）：

日期：_____年_____月_____日

开标一览表

项目名称	
投 标 人	
投标品牌及型号	
投标报价	大写：_____（¥：_____）
质量	
供货期	
质保期	
服务承诺及优惠条件	可另附表

注：

- 1、本表必须加盖投标人公章并由授权代表亲笔签字，否则，视为无效投标。
- 2、开标一览表中的“投标报价”应包括招标文件所规定的招标范围的全部内容，包括货物（服务）价格、培训、运费、验收、安装、调试、维护、税金等相关所有费用；
- 3、本表为唱标用，加盖公章并签字有效，按投标人须知中要求用信封单独密封提交一份。

投 标 人：_____（盖公章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

二、法定代表人身份证明

投 标 人：

单位性质：

地 址：

成立时间：_____年_____月_____日

经营期限：

姓 名：_____性 别：

年 龄：_____职 务：

系_____（投标人名称）的法

定代表人。

特此证明。

投标人：_____（盖单位公章）

_____年_____月_____日

三、授权委托书

本人_____（姓名）系_____（投标人名称）的法定代表人，现委托_____（姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清、说明、补正、递交、撤回、修改_____（项目名称）投标文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

委托期限：

_____。

代理人无转委托权。

附：法定代表人身份证复印件

委托代理人身份证复印件

投 标 人：_____（盖单位公章）

法定代表人：_____（签字或盖章）

身份证号码：

委托代理人：_____（签字或盖章）

身份证号码：

_____年_____月_____日

四、资格审查表

投标人名称						
注册地址				邮政编码		
联系方式	联系人			电 话		
	传 真			网 址		
法定代表人	姓名		技术职称		电话	
成立时间			员工总人数：			
营业执照(或事业法人登记证)号						
注册资金						
开户银行						
账号						
经营范围						
备注						

注：附营业执照复印件

投标人：（盖章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

五、承诺函格式

投标人承诺函

致：招标人

我代表（投标人名称），在此作如下承诺：

- 1、完全理解和接受本项目招标文件的一切规定和要求；
- 2、我方递交的投标文件中所有的资料均为真实的、准确的，无任何虚假内容。若存在有虚假内容，我方愿意接受惩罚。
- 3、若中标，我方将按照招标文件的具体规定与采购人签订供货安装调试和售后服务合同，并且严格按合同履行义务，按时交付使用，保证设备质量符合招标文件要求，并提供优质服务。如果在合同执行过程中，发现问题，我方一定尽快对其进行调整，并承担相应的经济责任；
- 4、若中标，本承诺将成为合同不可分割的一部分，与合同具有同等的法律效力。
- 5、我方同意招标文件所附的合同文本作为与采购方签约的合同文本，非经双方一致同意，不得改变原合同文本的条款。
- 6、若中标，我方在与甲方签订合同前，需向甲方提供生产厂家针对该标段的售后服务承诺（我方在投标文件中承诺的期限），保证在我方承诺的质保期内厂家免费为甲方提供售后服务和咨询服务等，如违反，我方愿承担相应责任并接受惩罚。

投标人：（盖章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

六、投标报价表格式

投标报价一览表

单位： 元

设备名称	规格	数量	综合单价							合计
			设备单价	运杂费	装卸费	安装费	调试费	其他费	单价合计	
投标总价	大写：_____元(小写¥_____元)									

注：1. 投标人所报的投标总价为本次招标的设备从生产至验收合格交付使用及维保的人民币报价，其中包括设备费、包装费、运杂费、装卸费、安装费、调试费、各种税费、交易服务费等费用。

2. 上述报价为到达甲方指定地点的落地价。

3. 本表中投标总价应与投标书中投标总报价一致。

投标人：（盖章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

附表一：投标货物简要说明一览表

序号	设备名称	技术规格及主要技术参数	数量	单位	主要性能说明	备注

投标人：（盖章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

八、技术要求偏差表

技术要求偏差表

项目名称：

项目编号：

设备名称	招标文件要求	投标货物技术参数（投标人按照投标货物实际数据填写）	偏离简述（是/否）	结论（正偏离/负偏离/符合）

投标人：（盖章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

九、设备的详细参数及说明

(备注：投标人须提供设备详细技术参数、图片资料。)

十、招标文件内容确认书

（招标人）_____：

我方已经仔细阅读整个招标文件的内容，对本招标文件的内容没有任何异议，全部同意并接受。且我方保证在开评标活动结束后不对本招标文件的任何内容提出异议。

投标人：（盖章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年_____月_____日

十一、售后服务承诺及培训计划（格式自拟）

备注：需要法定代表人签字或盖章并加盖单位公章

十二、其他材料

1、提供经会计师事务所审计的 2018 年度财务审计报告（备注：新成立企业提供从企业成立之日起相应年份的审计报告或近三个月企业财务报表）；

2、提供 2019 年连续三个月依法缴纳税收和社会保障资金的证明材料；

3、参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录声明；

4、投标人应具有符合本次招标的经营范围，可以是制造商，也可以是授权代理商，制造商具有医疗器械生产许可证，代理商（经销商）须具有医疗器械经营许可证；代理商（经销商）投标需同时提供加盖公章的医疗器械产品注册证及医疗器械生产许可证复印件，投标人须提供本次招标范围内的产品的品牌及型号声明函并加盖公章；

5、投标产品若为进口产品的，投标人须提供投标产品生产厂家授权书或一级代理商授权书；

6、中国裁判文书网查询截图；

7、信用中国，中国政府采购网查询截图；

8、提供“国家企业信用信息公示系统”查询截图；

招标文件要求的其它材料和投标人认为有必要提供的材料

附件 1:

反商业贿赂承诺书

我方承诺:

在_____项目(招标编号:_____)招标活动中,我方保证做到:

一、公平竞争参加本次招标活动。

二、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、相关工作人员、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。

三、若出现上述行为,我方及参与投标的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

投标人: (盖章)

法定代表人或委托代理人: _____ (签字或盖章)

日期: _____年____月____日