



云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

竞争性磋商文件

（货物类）

项目编号：NY2022YA003

采购人：云浮市云安区人民医院

采购代理机构：云浮市南粤招标代理有限公司

日期：2022 年 6 月



温馨提示！！！！

（本提示内容非招标文件的组成部分。仅为善意提醒。如有不一致的地方，以招标文件为准）

1. 如无另行说明，投标文件递交时间为投标截止时间**前 30 分钟**内。
2. 本项目的投标人参加开标会议，请**适当提前到达**。
3. 递交投标文件前请仔细检查投标文件是否已胶装成册、已密封完好。
4. 投标保证金必须于投标人须知前附表中**规定的时间内到达指定账号**（账号信息详见投标人须知前附表）。
5. 投标文件应按顺序**编制页码**。
6. 请仔细检查投标文件是否已按招标文件要求**盖章、签名、签署日期**。
7. 请正确填写《开标一览表（报价表）》。如多标段项目请仔细检查标段号，标段号与标段采购内容必须对应。



目录

第一章 磋商邀请.....	- 3 -
第二章 用户需求书.....	7
第三章 磋商资料表.....	- 34 -
第四章 磋商须知.....	- 37 -
第五章 评分体系与标准.....	59
第六章 合同书格式.....	64
第七章 响应文件格式.....	69



第一章 磋商邀请

云浮市南粤招标代理有限公司（以下简称“采购代理机构”）受云浮市云安区人民医院（以下简称“采购人”）的委托，就云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备(编号：NY2022YA003)进行竞争性磋商采购，欢迎符合资格条件的供应商参与投标。

一、采购项目编号：NY2022YA003

二、采购项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

三、采购项目预算金额（元）：人民币550000.00元

四、采购数量：一批

五、采购项目内容及需求（采购项目技术规格、参数及要求，需要落实的政府采购政策）：

5.1 项目内容及需求(采购项目技术规格、参数及要求)详见《用户需求书》。

5.2 监管部门：云浮市云安区人民医院。

5.3 磋商保证金：10000.00 元。

5.4 本项目专门面向中小型企业。

5.5 需要落实的政府采购政策：《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141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）、《商品包装政府采购需求标准（试行）》（财办库〔2020〕123号）、《快递包装政府采购需求标准（试行）》（财办库〔2020〕123号）等。

六、供应商资格

1. 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：

1.1 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。

1.2 供应商如为生产企业：应具备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》，并在有效期内（如国家另有规定，则适用其规定）。



1.3 供应商如为经营企业：应具备食品药品监督管理部门签发的有效《医疗器械经营企业许可证》，并在有效期内（如国家另有规定，则适用其规定）。

1.4 如所投产品属于第二、三类医疗器械，则必须具备食品药品监督管理部门签发的有效《医疗器械注册证》（如国家另有规定，则适用其规定）。

1.5 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供 2021 年度审计报告复印件或 2021 年 1 月至今＜至少提供任意一个月＞的财务状况报告复印件（应包括：利润表、资产负债表、现金流量表））。

1.6 有依法缴纳税收的良好记录（提供 2022 年 1 月至今＜至少提供任意一个月＞的缴纳税收的凭据证明材料复印件；如依法免税的，应提供相应文件证明其依法免税）。

1.7 有依法缴纳社会保险的良好记录（提供 2022 年 1 月至今＜至少提供任意一个月＞的社会保险的凭据证明材料复印件；如因疫情影响当地政府部门允许缓缴社保的，应提供省级或当地政府部门下发的相关文件作为证明材料，否则不予认可；如依法不需要缴纳社会保险的，应提供相应文件证明其依法不需要缴纳社会保障资金）。

1.8 提供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）。

1.9 参加本次招标采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录，没有在招标人处弄虚作假骗取中标等重大违规记录（提供《供应商资格声明函》）**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。（较大数额罚款按照发出行政处罚决定书部门所在省级政府，或实行垂直领导的国务院有关行政主管部门制 定的较大数额罚款标准，或罚款决定之前需要举行听证会的金额标准来认定）。**

2. 为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，不得再参加该采购项目的其他采购活动。（提供《供应商资格声明函》）。

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，不得参加同一招标项目投标。（提供《供应商资格声明函》）。

4. 投标人未被列入“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案件当事人名单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。（在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)及中国政府采购网

(www.ccgp.gov.cn)查询结果以投标人提供截图并加盖公章为准，如相关失信记录已失效，投标人需提供相关证明资料。查询有效期为自本项目采购公告发出之日起至递交投标文件截止时间止）。

5. 投标人必须按招标文件规定办理登记手续并购买招标文件。

6. 本项目不接受联合体投标。

说明：获取磋商文件时，供应商代表须提供以下资料。

报名方式：现场报名

(1) 《采购文件发售登记表》；

注：已办理报名并成功购买磋商文件的供应商参加投标的，不代表通过资格性、符合性审查。

七、符合资格的供应商应当在 2022 年 6 月 23 日至 2022 年 6 月 29 日期间（上午 09:00 至 11:30, 下午 14:30 至 17:30，法定节假日除外, 不少于 5 个工作日）到云浮市云城区世纪大道西 8 号四楼（云浮市南粤招标代理有限公司）购买磋商文件，磋商文件每套售价 **300 元**（人民币），售后不退。

八、递交响应文件截止时间、开标时间及地点

1. 递交响应文件时间：2022 年 07 月 04 日 14:30-15:00（北京时间）
2. 递交响应文件截止时间：2022 年 07 月 04 日 15:00（北京时间）
3. 开标时间：2022 年 07 月 04 日 15:00（北京时间）
4. 开标地点：云浮市云城区世纪大道西 8 号四楼（云浮市南粤招标代理有限公司）

九、采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式

- 1、采购人名称：云浮市云安区人民医院
- 2、联系人：童华强
- 3、联系人电话：0766-8636105
- 4、采购人地址：广东省云浮市云安区白沙塘行政综合区康云路
5. 采购代理机构名称：云浮市南粤招标代理有限公司
6. 采购代理机构地点：云浮市云城区世纪大道西 8 号四楼
7. 采购代理机构联系人：冯小姐



8、采购代理机构联系电话：0766-8399988

云浮市南粤招标代理有限公司

2022 年 06 月 22 日



第二章 用户需求书

说明：

1. 投标人须对本项目为单位的采购标的进行整体响应，任何只对采购标的其中一部分内容进行的响应都被视为无效投标。
2. 用户需求书中打“★”号条款为实质性条款，有任何一条负偏离则导致无效投标。
3. 用户需求书中打“▲”号条款为重要技术参数，但不作为无效投标条款。
4. 用户需求书中打“◆”号条款为核心产品，投标人应在《投标分项报价表》中清晰列明“产品名称、品牌”，提供产品注册证。
5. 投标报价（总价）中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评标时不予核减。若投标报价有缺漏项的，缺漏项部分的价格视为已包含在投标报价中，中标后不作任何调整。
6. 本项目不允许分包。

一、项目一览表

采购内容	数量	交货期	最高限价 (万元)
云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备	一批	签订合同生效之日起 30 天内供货、安装、调试并验收合格（技术条款中另有要求的以技术条款中的要求为准）	55.00

二、采购产品清单

序号	货物名称	数量	单位
1	◆心电图机（十二导联）	2	台
2	◆除颤仪（双极）	2	台
3	◆插管喉镜(电子可视)	2	台
4	◆心电监护仪	2	套
5	◆红外体温探测器	1	台
6	流动紫外线车	20	台
7	固定式紫外线灯	55	套
8	水银体温计	500	支
9	电子体温计	50	个



10	空气消毒器	2	台
11	气溶胶喷雾器	30	台
12	抢救车（ABS 塑料）	4	台
13	车床（转运床）	4	张
14	轮椅	6	把
15	塑料胶治疗车（ABS）	35	台
16	电子血压计（手腕式）	20	台
17	电子血压计（上臂式）	20	台
18	氧气袋	5	只
19	吸痰机	2	台
20	血氧监测仪	20	台
21	血糖仪（含试纸）	5	台
22	舌钳	6	个
23	开口器	6	个
24	简易呼吸囊（成人、小儿）	10	套
25	听诊器	10	个
26	氧气瓶	4	个
26	推车（不锈钢）	4	台
28	氧气表（鱼跃）	4	个

三、 产品技术参数

（一）心电图机

1. 导联：12 导联同步采集、显示、打印。
2. 噪声电平： $\leq 15\mu\text{Vp-p}$
3. 频率特性：0. 05Hz- 150Hz（-3db）
4. ▲时间常数： $\geq 5\text{S}$
5. ▲耐极化电压： $\pm 650\text{mV}$
6. 共模抑制比： $\geq 105\text{dB}$
7. ▲增益：2. 5mm/mv 、 5 mm/mv、 10 mm/mv、 20mm/mv、 10/5 mm/mv、 20/10 mm/mv、 AGC。
8. 记录速度：5mm/s、 10mm/s、 12. 5mm/ s、 25mm/s、 50mm/s。



9. ≥ 5.6 英寸 TFT 液晶屏，支持中文、英文输入。
10. 交直流两用，内置环保耐用彩锂电池，能连续工作 2 小时以上。
11. 可存储回放 300 例病人数据，数据可通过 SD 卡、USB 口导入导出，并可通过 U 盘，扩展内存容量。
12. 具有导联连接示意图，能准确判定接触不良的电极，提示各个导联脱落的信息。
13. ▲具有隐藏式提手，美观大方。
14. 通过 CFDA 认证。

15. 配置清单

- | | |
|-----------------------|-----|
| 15.1 主机 | 1 台 |
| 15.2 国标电源线 | 1 根 |
| 15.3 心电图机氯化银胸电极吸球 | 1 个 |
| 15.4 心电图机氯化银四肢电极夹 | 1 个 |
| 15.5 心电图机 12 导欧标心电导联线 | 1 根 |
| 15.6 十二道心电图机网格打印纸 | 1 本 |
| 15.7 CM1200B 纸仓隔板 | 1 块 |
| 15.8 圆头机牙螺丝 (PM 型) + | 2 套 |

（二）除颤监护仪

- 1、▲彩色 TFT 显示屏 ≥ 7 英寸，分辨率 800×480 像素，可显示 ≥ 3 通道监护参数波形，有高对比度显示界面。
- 2、支持中文操作界面，屏幕显示心电波形扫描时间 $\geq 16s$ 。
- 3、具备手动除颤、心电监护、呼吸监护、自动体外除颤（AED）功能。
- 4、除颤采用双相波技术，具备自动阻抗补偿功能。
- 5、▲手动除颤分为同步和非同步两种方式，能量分 20 档以上，可通过体外电极板进行能量选择，最大能量可达 360J。
- 6、▲电极板支持能量选择，充电和放电三步操作，满足单人除颤操作。
- 7、AED 除颤功能提供中文语音和中文提醒功能，对于抢救过程支持自动录音功能，记录时长 ≥ 180 分钟。



- 8、开机时间 $\leq 2s$ ，符合临床使用，除颤充电迅速，充电至 200J $\leq 3s$ 。
- 9、支持选配体外起搏功能，起搏分为固定和按需两种模式。具备降速起搏功能。
- 10、支持选配 CPR 辅助功能，CPR 传感器设计符合 2015 AHA/ERC 指南，提供即时的按压反馈，主机屏幕界面提供按压深度和按压频率实时参数显示。
- 11、心律失常分析种类 ≥ 20 种。
- 12、可选配监护功能：血氧饱和度、无创血压和呼末 CO₂ 监测。
- 13、▲提供的监护参数适用于成人，小儿和新生儿。
- 14、▲无创血压收缩压测量范围：25-290mmHg（成人）、25-240mmHg（小儿）、25-140mmHg（新生儿），舒张压测量范围：10-250mmHg（成人）、10-200mmHg（小儿），10-115mmHg（新生儿）。
- 15、支持连接中央站，与科室床旁监护仪共用监护网络。
- 16、支持提供 IHE HL7 协议，满足院前院内急救系统的联网通信。
- 17、标配 1 块外置智能锂电池，可支持 200J 除颤 ≥ 300 次。
- 18、具备生理报警和技术报警功能，提供灯光报警，声音报警，报警文字和参数闪烁 4 种方式。
- 19、▲发生报警时，报警灯以不同的颜色和闪烁频率提示不同的报警级别。
- 20、配置 50mm 记录纸记录仪，自动打印除颤记录，可延迟打印心电，延迟时间 $>10s$ 。
- 21、支持 ≥ 24 小时连续 ECG 波形的存储，数据可导出至电脑查看，支持 ≥ 100 名患者档案存储与回顾功能，支持 ≥ 1000 个事件的存储与回顾功能，支持 ≥ 72 小时体征趋势数据的存储与回顾功能。
- 22、关机状态下设备支持每天定时自动运行自检，支持定期自动大能量自检（不低于 200J）。
- 23、设备自检后支持对于自检报告进行自动打印或按需打印。
- 24、具备良好的防尘防水性能，防尘防水级别 IP44。
- 25、具备优异的抗跌落性能，满足救护车标准 EN1789 中 6.3.4.3 关于跌落试验的要求，裸机可承受 6 面 0.75m 跌落冲击

26. 配置清单



1. 主机 1 台
2. 记录仪(内置)1 套
3. 心电导联线1套
4. 体外除颤电极板附件包 1套
5. 2锂电池1块
6. 三芯电源线1根
7. 使用说明书1套
8. 设备保修卡1份
9. 序列号小标贴1份
10. 合格证1份

（三）可视喉镜

- ▲1、显示器能上下 $0^{\circ} \sim 130^{\circ}$ 转动，左右 $0^{\circ} \sim 270^{\circ}$ 转动
- 2、一次性喉镜片摄像头与镜片前端的最高垂直距离 $\leq 30\text{mm}$
- ▲3、一次性喉镜片可插入镜片长度：108mm
- 4、渐缩型镜片前端厚度：12.5mm
- 5、镜片角度：42 度
- ▲ 6、视场角 $60^{\circ} \pm 15\%$
- 7、摄像头内置的全密封防水设计高功率 LED 光源，光照度 $\geq 150\text{Lux}$
- 8、显示器线素不低于 320*240
- ▲9、分辨率 $\geq 3.72 \text{ LP/mm}$
- 10、纺锤型短手柄设计，握持舒适
- 11、具有特殊防雾功能
- 12、充电器输入：100-240VAC 50/60Hz
- 13、充电器输出：5V，1000mA
- 14、充电时间：<3 小时
- 15、持续放电时间：>3 小时
- 16、充电次数：>300 次



17、内置可充电式锂电子聚合物电池

18、由厂家负责售后服务，整机保修 1 年。

19. 配置清单

19.1 主机	1 台
19.2 电源适配器	1 个
19.3 环保专用箱	1 个
19.4 保修卡	1 个
19.5 说明书	1 本
19.6 合格证	1 个
19.7 装箱单	1 个

（四）心电监护仪

1. 一体式监护仪，可用于监护成人、儿童、新生儿患者；
2. 12.1 寸电容式触摸屏，具有手势操作，音量和屏幕亮度可通过上下滑动屏幕快速调节；
3. 智能背光自动调节，在各种光线环境下都能观察清晰；
4. 可升级人工智能语音助手，能快速响应操作语音指令，减轻工作量；
5. 监测参数：心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏，体温，可选配呼气末二氧化碳；
6. 具备 3 导、5 导、6 导心电导联切换功能，可升级 12 导心电；
7. 具备 ECG 多导同步分析功能，同时分析多个心电导联，个别导联干扰情况下仍能准确监测，具备智能导联脱落监测功能；
8. 无创血压具有手动、周期、快速、序列测量方式；
9. 可监测灌注指数 PI, 测量范围 0.05-20%，能有效反应末梢循环的功能状态；
10. 呼吸率及呼吸波形可通过脉搏波监测，适用更多人群、无须耗材，降低成本；
11. 具有三级声光报警，参数报警级别可调、具备报警集中设置功能；
12. 具备血液动力学、氧合计算、通气计算、药物计算、肾功能计算功能；
13. 大容量数据存储功能，支持外部 USB 存储设备；
14. 具有配件收纳箱，便于配件的收纳管理，提供更大空间；



15. 整机无风扇，低功耗，标配锂电池，工作时间可达 4 小时以上；
16. 强大的网络扩展功能，他床观察可支持 16 台床边机；
17. 具有有线、无线、5G 等联网功能，与中央监护系统站或医院信息系统联网；
18. 具有物联网信息传输功能，方便医院查看设备的健康状态及定位，提高设备的管理效率；
19. 可升级智能输液监护模块，实现输液滴速监控，在输液结束自动阻断并发生报警，提高输液时监护的安全性；
20. 可选配 3 通道记录仪，实现热敏打印、支持网络打印功能。

21. 配置清单

1. 主机

- | | |
|-------------|-----|
| 1.1 电容触摸屏主机 | 1 台 |
| 1.2 2500mAh | 1 个 |
| 1.3 内置物联网卡 | 1 个 |

2. 配件部分

- | | |
|-------------------|------|
| 2.1 5 导扣式心电电缆及延长线 | 1 条 |
| 2.2 成人心电图电极片 | 10 片 |
| 2.3 成人指套式血氧探头 | 1 个 |
| 2.4 成人重复式血压袖带 | 1 套 |
| 2.5 PVC 气管 | 1 根 |
| 2.6 电源线 | 1 条 |

3. 产品随附文件

- | | |
|-----------|-----|
| 3.1 使用说明书 | 1 本 |
| 3.2 用户验收单 | 3 份 |
| 3.3 保修卡 | 1 份 |
| 3.4 合格证 | 1 份 |
| 3.5 装箱单 | 2 份 |

（五）红外体温探测器

1. 屏幕:尺寸:114.6(W)*184.1(H)*2.6(T);分辨率:800*1280 ;触摸:支持（可不带触摸）
2. 主硬件 :主板:RK3288;内存:2G;本地储存:8G
3. 接口:



- 1) 网络模块:支持以太网、无线外设扩展、2. 4GHz WIFI （5G、BT 可 选）
- 2) USB 接口:1 个 USB 插座
- 3) 串行通讯接口:1 个 UART/RS232 插座
- 4) 继电器输出:1 路开门信号输出
- 5) 韦根接口:1 路韦根 26/34 输入/输出
- 6) 有线网络接口:1 路 RJ45 以太网座子
4. 功能:
 - 1) 人脸检测: 双目活体单人识别
 - 2) 1:1 人脸比对: 支持
 - 3) 陌生人检测: 支持
 - 4) 识别距离配置: 支持
 - 5) 考勤打卡: 支持
 - 6) 温度检测: 支持
 - 7) 夜间感应: 支持
 - 8) 口罩模式: 支持
 - 9) UI 界面配置: 支持
 - 10) 设备远程升级: 支持
 - 11) 访客体温正常直接放行: 支持
 - 12) 部署方式: 单机本地部署: 联网集群部署
5. 电源: DC12V (±10%)
6. 工作温度: 0℃-5℃
7. 储存温度: -20℃-60℃
8. 功耗: 13.5W (Max)
9. 设备尺寸: 240*125*26mm
10. 摄像头
 - 1) 分辨率: 200W*200W
 - 2) 光圈: F2.0
 - 3) 焦距: 4.30mm
 - 4) 动态范围:105db



5) 信噪比:41db

6) 可视广角:73°

7) 白平衡:支持

11. 测温头

1) 测量温度范围:0-300℃(高低温没有限制)

2) 测量精度: 0.3℃

3) 分辨率: 0.1℃

4) 响应时间: 500mSec, 95%响应

5) 测试距离: 小于 50cm

6) 响应波长: 5~ 14um

7) 接口: 4 PIN 1. 25mm 排针

8) 使用环境温度: 0℃ ~50℃

9) 使用环境湿度: 10~ 95%RH 不凝结

10) 使用电源: DC 5V

12. 扫码器

1) 识读方式: 640*480 CMOS

2) 识读精度: 一维码 6mil

3) 识读景深: 50-120mm

4) 对比度 $\geq 25\%$

5) 扫描角度: 转角 360° , 仰角 $\pm 55^\circ$, 偏角 $\pm 55^\circ$

6) 视场角: 水平 60° , 垂直 46°

7) 工作电流 $\leq 220\text{mA}$

13. 身份证模块: 身份证阅读器(在线)

14. 配置清单

14.1 人脸机 1 个

14.2 立柱 1 个

14.3 底座 1 个

14.4 产品检验合格证 1 张

14.5 装机合格验收单 1 张



- | | |
|----------|-----|
| 14.6 说明书 | 1 张 |
| 14.7 保修卡 | 1 张 |
| 14.8 电源线 | 1 根 |

（六）流动紫外线车

类型:移动式适用环境: 静态

1. 适用房间体积: $\geq 30\text{m}^3$;
2. 电源: 交流 220V $\pm 22\text{V}$, 频率 50HZ $\pm 1\text{HZ}$;
3. 输入功率: 80VA;
4. 灯管功率: $30\text{W} \times 2$;
5. 在离灯管 1 米处测得紫外线波长: 253. 7nm ;
6. 照射强度: $\geq 123\text{Hw}/\text{cm}^2$
7. 灯管有效杀菌寿命 ≥ 1000 小时;
8. 紫外线消毒车可移动折叠、灯管可内藏、可调角度 $0^\circ \sim 180^\circ$;
9. 带定时装置, 定时范围为 0-120 分钟;
10. 在空气消毒效果试验中, 对大肠杆菌、金色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、白色念珠菌、
的杀灭率 $\geq 99.9\%$ 对自然菌的消亡率 $\geq 90\%$;
11. 工作模式: 工作模式有以上几种(手动/定时)即开即用;
12. 外壳采用冷轧板喷塑而成, 降低危害使用更安全放心;
13. 脚轮移动可折叠, 灯管采用“左右式”双灯管结构以增加紫外线照射面积, 双灯管也
可单独使用;
14. 灯臂长度: 950mm 灯车高度: 1065mm, 灯臂展开整机高度: 2 米左右。

15. 配置清单

- | | |
|-----------|-----|
| 15.1 灯车立柱 | 1 只 |
| 15.2 门 | 1 扇 |
| 15.3 启辉器 | 2 只 |



- 15.4 保险丝座 1 个
- 15.5 灯车脚 1 只
- 15.6 脚轮 4 只
- 16.7 电源线 1 根
- 16.8 灯管 2 只
- 16.9 定时器 1 只
- 17 电源开关 1 只
- 17.1 控制盒 1 只
- 17.2 灯车提手 1 个

（七）固定式紫外线灯

- 1. 适用范围(m^3) ≤ 10
- 2. 消毒效果 $cfu/m^3 \geq 10^7$
- 3. 灯功率(W) ≥ 30
- 4. 长度(mm) 894.6
- 5. 管径(mm) 19
- 6. 工作电压(V) 96
- 7. 工作电流(A) 0.410
- 8. 米辐射照度(uw/cm^2) 100
- 9. 有效杀菌寿命(h) ≥ 1000
- 10. 灯头 G13

配置：1 根灯管

（八）水银体温计

- 1. 材料：玻璃与水银制成；
- 2. 适用范围：用于人体体温测量；
- 3. 规格型号：三角型棒式（口腔）；
- 4. 长度：11.5cm；
- 5. 温度范围：35-42° C；



6. 精确度 0.1°C 。误差小于 $+0.1^{\circ}\text{C} -0.15^{\circ}\text{C}$ ；

（九）电子体温计

1. 显示范围：体温模式 $32.0^{\circ}\text{C} \sim 43.0^{\circ}\text{C}$ ；
2. 分辨率： 0.1°C ；
3. 测量地点：室内；
4. 最大允许误差： $32.0^{\circ}\text{C} \sim 34.9^{\circ}\text{C}$ ，最大允许误差 $\pm 0.3^{\circ}\text{C}$ ； $35.0^{\circ}\text{C} \sim 42.0^{\circ}\text{C}$ ，最大允许误差 $\pm 0.2^{\circ}\text{C}$ ； $42.1^{\circ}\text{C} \sim 42.9^{\circ}\text{C}$ ，最大允许误差 $\pm 0.3^{\circ}\text{C}$ ；
5. 显示屏：液晶显示屏，4 位数字加特殊图标；
6. 记忆：在内存模式下记录前 1 组温度读数；
7. 正常工作条件：环境温度 $10.0^{\circ}\text{C} \sim 32.0^{\circ}\text{C}$ ；相对湿度 $\leq 85\%$ ；大气压力 $70\text{kPa} \sim 106\text{kPa}$ ；
8. 运输和贮存环境：温度 $-20^{\circ}\text{C} \sim +50^{\circ}\text{C}$ ；相对湿度 $\leq 85\%$ ；大气压力 $70\text{kPa} \sim 106\text{kPa}$ ；
9. 自动关机：60 秒后无操作后自动关机；
10. 电池：DC2X1.5V ($\pm 10\%$)；
11. 输入功率： $\leq 20\text{mW}$ ；

12. 配置清单：

- | | |
|-------------|-----|
| 121 主机： | 1 只 |
| 12.2 5 号电池： | 2 节 |
| 12.3 说明书： | 1 本 |
| 12.4 合格证： | 1 张 |
| 12.5 收纳盒： | 1 个 |
| 12.6 罩盖： | 1 个 |

（十）紫外线空气净化消毒器

1. 用途：本机利用紫外线破坏微生物分子链结构，通过循环风、高效过滤网及紫外灯对吸入的空气进行净化杀菌消毒并结合负离子清新空气，使得空气达到净化消毒的效果；
2. 适用范围：



本机可适用医院的手术室、产房、婴儿室、普通保护性隔离室、供应室、无菌室、烧伤病房、重症监护病房。

3. 尺寸及特性

3.1 适用面积：40 m²；

4. 机械结构

4.1 极致纤薄空间“0”占有，三网合一，0.01 微米极速过滤：4 项滤网技术，3 重高效 HEPA 滤网，0.01 微米级过滤水准，能过滤 200 余种常见空气有害物，花粉、灰尘、细菌、病毒、PM2.5、TVOC、二手烟等等。

4.2 内置紫外线灯，灭菌消毒净化，可实现人机共处

紫外线灯灭菌消毒净化，消毒时可实现人机共处，可连续净化消毒，降解空气中的有害物、有毒气体及病菌，高效去除污染物，对人体与环境安全无害。高 CADR 值、高 CCM 值、高能效等级、低噪音、低能耗，执行《WS 628-2018 消毒立品卫生安全评价技术要求》

4.3 智能遥控操作。

5. 配置功能

5.1 标配净化过滤芯，净化空气，去除 PM2.5 等颗粒污染物；

5.2 标配动态紫外线消毒杀菌，人机共存消毒空气；

6. 电源：220V 50Hz

7. 额定功率：42W

8. 净化方式：高效过滤网

9. 消毒方式：紫外线杀菌

10. 颗粒物洁净空气量：300m³/h

11. 甲醛洁净空气量：100m³/h

12. 颗粒物累计净化量 CCM(mg)：P4 级

13. 甲醛累计净化量 CCM(mg)：F4 级

14. 颗粒物净化能效等级：高级

15. 甲醛净化能效等级：高级

16. 最大噪音：66dB (A)

17. 配置清单

17.1 紫外线空气净化消毒器 1 台



17.2 说明书	1 本
17.3 电源线	1根
17.4 壁挂支架	1个
17.5 膨胀胶塞	3 个
17.6 固定螺丝	3 个
17.7 机体固定螺丝	3个
17.8 遥控器	1个

（十一）气溶胶喷雾器

1. 净重：3KG
2. 功率：800w 容量：2L
3. 电压：220V/50Hz
4. 喷雾量：50-260ml/min
5. 雾滴大小：20、40、60、80、100、120、160um（8 只喷头）扬程：6m
6. 技术特点
 - 1)、雾滴直径小，渗透力强，扩散快；可对粘性较大的化学药剂实施气溶胶喷雾；
 - 2)、马力大、高效气雾、施药效率高、省药；
 - 3)、配备精确的流量调控阀，可得到精确的药液输出量和雾滴直径；
 - 4)、喷出 90%以上的药液雾滴直径都在设定参数，空中悬浮时间长达 4 小时；
 - 5)、药箱采用高密度、抗腐蚀聚乙烯材料制作，可喷洒油性、水性制剂；
 - 6)、提手把手坚固、防滑、抗腐蚀，避免被药液腐蚀和意外强大冲击力损坏；
7. 工作原理



气溶胶喷雾器(电动气溶胶喷雾器)是一种新型多用途的喷雾消毒器械,采用双旋风气流雾化喷头与药箱,构成喷洒部件,以电动离心风机及机座组成动力部件,由软管将喷洒部件与动力部件连接在一起而构成。

（十二）抢救车（ABS 塑料）

1. 主要由铝·钢·ABS 工程塑料结构组成; 塑钢柱承重;
2. ABS 弧形底面注塑工艺成型两侧带有扶手, 专业锐器盒, 可左右任意摆放, 凹陷设计可防止物品滑落, 台面配有 304 材质不锈钢护栏, 台面上配透明软玻璃;
3. 车体左侧: 隐藏式伸缩副工作台、除颤平台跟输液架可互换, 可拆式档案盒;
4. 车体右侧: 配有隐藏式伸缩输液架、ABS 双污物桶;
5. 车体背后: 除颤板, 隐藏式伸缩氧气瓶支架, 活动 5 米电源线;
6. 车体正面: 中控锁, 配置有五层抽屉、3*3 分隔片, 可自由分隔、封口插槽式标示牌、防止液体及灰尘进入; 标签式面积根据人体工程学原理设计、插槽式向上倾斜便于观望、拉手内层模具加厚手感更加踏实;
7. 车体底部: 豪华万向插入式静音轮, 其中两只带刹车功能, 脚轮材料为高强度聚氨酯。防静电、防毛发缠绕、移动轻便灵活;

8. 配置清单

- 8.1 回旋式挂钩 4 个
- 8.2 弹簧缓冲输液架 1 个
- 8.3 双层 ABS 工程塑料台面 1 张
- 8.4 304 不锈钢护栏 1 个
- 8.5 中控锁 1 个
- 8.6 小抽屉 2 个
- 8.7 中抽屉 2 个
- 8.8 大抽屉 1 个
- 8.9 污物桶 2 个
9. 5 寸静音脚轮 4 个
- 9.1 电源插板 1 个



9.2 加长电源线 5M

9.3 网篮 1 个

9.4 除颤板 1 个

9.5 氧气瓶托 1 个

（十三）车床（转运床）

1. 立品材质护床面，钢制车架，可升降，不锈钢输液架，中控静音脚轮；
2. 框架采用优质 30*60*1.5mm 钢管，车面及护栏采用 PP 工程塑料注塑成型，三角形支架采用 2.5mm 厚冷轧钢板一次性冲压成型；
3. 背部气弹簧快速调节；
4. 整体升降功能，不锈钢摇手柄可折叠；
5. 丝杆采用铜螺母经久耐用；
6. 双片中控三档静音轮，刹车、万向、导向三档操控；
7. 脚轮骨架采用航空铝材料一次性压轴而成，稳固可靠；采用超级聚氨酯材料，静音耐磨，永不生锈；
8. 下隐藏式安全护栏，加长腿部护栏，更多安全保护，气弹簧辅助自动下降，操作方便，不占空间，特别利于转移病人护理操作；
9. 车架表层静电粉末喷涂，光泽美观，干净卫生耐腐蚀。

（十四）轮椅

1. 车架选用高强度钢管材料采用自动机器焊接设备焊接而成，焊口平整均匀且焊口稳定强度高，表面经电镀处理具有不褪色防锈能力强。安全性能高，坚固耐用。
2. 靠背架：角度完全按人体腰部生理弯曲度来设计，为人体提供最佳支撑。
3. 坐垫/靠垫：采用阻燃尼龙牛津布料作内层加强的双层做成，质地柔软、透气防滑，平整美观。座面平整，靠背带双层加强带，防止靠背下垂。
4. 采用固定扶手架，PU 扶手坚固耐用，方便使用者站立时辅助。
5. PVC 加厚塑胶护板，美观防刮手防衣服缠绕后轮。
6. 脚踏板采用偏心铝合金脚踏板，任意高度可调。
7. 前轮：8 英寸（20cm）PVC 轮胎，配高强度塑料轮毂，前轮配置高强度金属前叉，坚固



耐用，实心轮耐磨。

8. 后轮：24 英寸（60cm）优质橡胶实心胎，钢丝轮圈后轮，7 支承柱 PVC 塑胶手扶圈，美观实用，

9. 肘节式刹车装置制动低于座位面，快捷方便、安全

10. 可折叠式车型方便携带出行，且能节省占用空间位置。

（十五）塑料胶治疗车(ABS)

1. 主要由钢 • ABS 工程塑料与冷钢结构组成；

2. 台面:ABS 面板注塑工艺成型，凹陷设计可防止物品滑落，台面配有 304 材质不锈钢护栏，欧式护栏垫，台面上配透明软玻璃；

3. 正面：配置有并列两中抽屉、抽屉为 ABS 材料；下部两只 ABS 旋转式污物桶方便分类存放垃圾；

4、左侧：两个不锈钢挂钩；右侧：网篮。背后不锈钢龙门输液架；

5、底部：车体四周安装有防撞装置；4 寸豪华万向静音轮，其中 2 只带刹车功能，脚轮材料为高强度聚氨酯，防静电、防毛发缠绕、移动轻便灵活；

配置清单：

1. 不锈钢护栏 1 个
2. 不锈钢挂钩 2 个
3. 网篮 1 个
4. 不锈钢龙门输液架 1 个
5. 4 寸轮子 4 个
6. 污物桶 2 个

（十六）电子血压计（手腕式）

1. 测量方式方法：腕式/示波测定法；

2. 加压方式：充气泵自动加压；慢速泄气阀自动减压；

3. 排气方式：自动快速排气；

4. 显示方式：LCD 数字显示；

5. 腕带范围：13.5~ 19.5cm；



6. 压力测量范围：压力：0~280mmHg（0~37.3 Kpa）；脉搏数：40~200 次/分；
7. 压力检测方式：半导体式压力传感器；
8. 精度(压力)：±3mmHg（±0.4 Kpa）以内；脉搏数：读出数值的±5%以内；
9. 存储容量：60 组测量数据；
10. 电源：2 节 7 号干电池；
11. 电池寿命：2 节 7 号高性能碱性干电池【在室温 23℃，每次加压至 190mmHg（25.3kPa）的条件下】因附带的干电池只作试用，故可能用不到 300 次】；
12. 设备运行方式：间歇式运行方式；
13. 环境温度范围：+5℃~+40℃
14. 相对湿度范围：15%-80%RH；
16. 大气压力范围：80kPa-105kPa；

（十七）电子血压计（手臂式）

1. 显示方式:LCD 数字显示；
2. 测量方法:示波测定法；
3. 测量范围:压力测量范围：0-280mmHg(0-37.3kPa)；
4. 脉搏：40-200 次/分；
5. 精度:压力：±3mmHg(±0.4kPa) 以内；
6. 脉搏：读数的±5%以内；
7. 运行模式分类:连续运行；
8. 适合臂围：22 厘米~32 厘米本机；
9. 电气安全分类:内部电源供电设备；
10. 压力传感器:半导体式压力传感器；
11. 加压方式:压力泵自动加压；
12. 排气方式:自动快速排气；
13. 电源：4 节 5 号干电池(DC 6V)



14. 电池寿命：4 节 5 号高性能碱性干电池【在室温 23℃，每次加压至 190mmHg
（（25.3kPa）的条件下】因附带的干电池只作试用，故可能用不到 300 次】

（十八）氧气袋

1. 氧气袋 42 升容量
2. 要制氧机充或者去医院冲
3. 氧气袋不带氧气
4. 充满氧气后预计可用 50 分钟
5. 配置：橡胶导管 1 根、止气阀 1 个、气塞 1 个

（十九）吸痰机技术

1. 工作原理：采用无油润滑负压泵，产生负压进行负压吸引；
2. 主要材料：塑料；
3. 电源电压：AC220V±22V. 50Hz±1Hz 输入功率：90VA 极限负压值：≥0.075MPa
4. 负压调节范围 0.02MPa~极限负压值；
5. 噪音：<65dB（A）；
6. 抽气速率：≥17L/min；
7. 熔丝管：RF105×20/1.5A；
8. 贮液瓶：1000mL；

9. 吸痰器配置清单：

1. 吸引软导管（长度 2m）1 根
1. 吸痰管（F8、F12）各 1 根
2. 熔丝管（RF105X20/1.5A）2 只
3. 空气过滤器 2 只
4. 说明书 1 本、保修卡 1 张、合格证各一份



（二十）血氧监测仪

1. 显示方式：OLED 显示
2. 血氧饱和度显示范围为：70%~100%， $\pm 2\%$
3. 脉率显示范围为：25~250BPM, $\pm 1\%$ 或 1bom
4. 工作电流： $\leq 30\text{mA}$

（二十一）血糖仪

1. 用于体外检测新鲜毛细血管全血、静脉全血中的葡萄糖浓度，可用于医疗机构快速血糖测试、糖尿病患者或其他人群的血糖监测。
 2. 储存温度： $-20^{\circ}\text{C} \sim 55^{\circ}\text{C}$ 保存
 3. 储存湿度： $\leq 95\%$
- 配置：由血糖仪一台、皮包一个、说明书一个、采血笔一支组成。

（二十二）舌钳

1. 材质：不锈钢
2. 长度：16.5cm 直
3. 由钳喙、关节和钳柄组成。可重复使用、有良好的弹性和牢固性。
4. 表面电镀，具有良好的耐腐蚀性
5. 外表应无锋棱、毛刺、裂纹。唇头齿、锁止牙应清晰完整。

（二十三）开口器

1. 结构及组成：具有迫使和/或保持下颌张开的支持结构。
2. 适用范围：用于口腔手术中保持口腔开启。
3. 规格：丁字式开口器
4. 型号：丁字型 130mm
5. 材质：不锈钢



（二十四）简易呼吸囊

1. 选用规格：成人型 $\geq 40\text{kg}$
2. 潮气量：成人型 $\geq 900\text{ml}$
3. 按压体积：700ml
4. 限压阀压力： $50 \pm 10\text{cmH}_2\text{O}$
5. 吸气阻力： $< 5\text{cmH}_2\text{O}$ (在50L/min)
6. 呼气阻抗： $< 5\text{cmH}_2\text{O}$ (在50L/min)
7. 病人阀接头口径：标准圆锥接头 内径 15mm & 外径 22mm
8. 球囊容积：1650ml
9. 储气袋容积：2000ml
10. 储气袋容积：2000ml
11. 通气频率：1-50次/分钟
12. 储存条件：温度为 $-40^\circ\text{C} \sim 60^\circ\text{C}$ 湿度为40%~95%
13. 操作环境：温度为 $-18^\circ\text{C} \sim 50^\circ\text{C}$

（二十五）听诊器

1. 供听诊人体心、肺等器官活动声响变化用。扁形听诊头常用于听诊高音调杂音、量血压时放大脉搏声音；
2. 材质：钢材、塑料管、弹簧片；
3. 型号：单用；
4. 工作模式：手动；
5. 导管长度：从三通到听诊器头的长度约为 50CM；
6. 听头直径：36MM；
7. 听头材质：采用优质铜材；
8. 频响曲线：100-500Hz 以测声源为基准。衰减 $\leq 12\text{dB}$ 、在 500-1000Hz $\leq 20\text{dB}$ ；
9. 弹簧片硬度：HR15N82.9-88.4；
10. 耳环弹力：两耳塞拉开 140mm, 弹力值 1.372-1.960N；
11. 耳环弹性：两耳塞拉开 300mm, 1 分钟后恢复，变形不大于 10mm。



（二十六）氧气瓶

氧气瓶是储存和运输氧气用的高压容器，一般用合金结构钢热冲、压制而成，圆柱形。应用于医院、急救站、疗养院；

气瓶肩部标有工作压力、试验压力、容积、重量、等信息的钢印，表面漆成天蓝色，用黑色写明“氧气”字样；

1. 氧气瓶的储气能力的标准是耐压能力；
2. 常规氧气瓶的压力上限为 15Mp（兆帕）换算为大气压就是 147 个大气压；
3. 耐压能力检测值为 22.5Mp；
4. 常规充装的钢瓶内压力应在 12~15Mp 左右；
5. 瓶内气体不能全部用尽，应保留不少于 0.1-0.2MP 的剩余压力。

（二十七）氧气瓶推车

1. 不锈钢车把；
2. 钢板冲压底盘；
3. 轴承胶轮；
4. 适用于直径 140mm-159mm 的容积在 61-151 之间, 高度 在 555-1100mm 以下的各类钢瓶和铝瓶。

（二十八）氧气表

1. 工作原理：将钢瓶高压气体经弹簧活塞减压成人呼吸的低压氧气
2. 主要材料：HPB59-1
3. 氧气流量调节范围：1-15L/min 无级可调
4. 承受压力：13.7MPa 高压，各连接位置不漏气



5. 输出压力：0.2-0.3MPa
 6. 安全阀压力：0.35+-0.005MPa
 7. 配置清单：潮化瓶 1 只、压力表 1 个、通气管 1 个、流量调节阀 1 个、安全阀 1 个
4. 售后服务
- 4.1 产品质保期壹年，质保期内免费提供上门服务；
 - 4.2 维修响应时间：维修服务响应时间≤1 小时，到现场时间≤12 小时，24 小时处理完故障。

四、商务条款要求

1. 投标人提供的货物必须是定型的成熟产品，符合相关国家级行业标准，已批量生产并经广泛使用验证，并根据使用地区的自然环境特点相应设有三防措施（防潮、防腐、防锈）。产品为全新的厂家产品，提供货物的相关合格证书，无污染，无侵权行为、表面无划痕、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用，具出厂合格证，按产品要求配备所有附件和完整的使用说明书。

2. 对于影响货物正常使用的必要组成部分，无论在技术规范中指出与否，投标人都应提供并在招标文件中明确列出。

3. 本项目包括送货及相关配套服务等。

4. 投标人必须在招标文件中列表说明所有货物和材料的品牌、产地、参数。

5. 报价要求：本项目报价应包含但不限于以下全部费用，投标人不得再向采购人收取任何费用。主要包含（产品价款、备品备件价、易损件价、专用工具价、相关配件、附件、及零配件价）及其它的所有费用，包含物料购置费、制作费、运输费、装卸费、税费及一切技术和售后服务费（含相关技术指导与培训费）等所有不可预见的隐含费用（以上费用如涉及多次需求，所有费用都包含在内）。

6. 投标人必须确保货物的完整性且必须是全新未使用过的合格货物。

7. 交货要求：签订合同生效之日起 30 天内供货、安装、调试并验收合格（技术条款中另有要求的以技术条款中的要求为准）

投标人必须向采购人提供本项目采购的所有硬件的安装和维护服务的全部内容。

8.1 对中标人要求：



8.1.1 必须具有良好信誉和相关实力的技术队伍；

8.1.2 安装调试在货物到货后 5 个工作日内开始进行；

8.1.3 所有货物均须由中标人送货上门并安装调试，用户不再支付任何费用；

8.1.4 自安装工作一开始，中标人应允许采购单位的工作人员一起参与安装、测试、诊断及解决遇到的问题等各项工作；

8.2 硬件测试和验收

中标人应根据所提交的验收方案和实施办法，自行组织货物和人员，并在使用单位监查下现场进行测试和验收。

8.2.1 开箱检验

①所有货物、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。

②拆箱后，中标人应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入应立即书面记录，由供货商解决，如影响安装则按合同有关条款处理。登记册作为验收文档之一。

8.2.2 系统测试

系统安装完成后，按照系统要求的基本功能逐一测试。

①如系统测试中发现货物性能指标或功能上不符合标书和合同时，将被看作性能不合格，货物使用单位有权拒收并要求赔偿；

②中标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档交付货物使用单位。

8.2.3 产品验收要求

①要求对所有货物的产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单等）的验收；

②中标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付货物使用单位。

8.3 安装、测试和验收

8.3.1 安装要求



中标人必须向采购人提供本项目采购的所有安装和维护服务的全部内容。若本项目采购的产品等方面的配置或要求中出现不合理或不完整的问题时，中标人有责任和义务在投标文件中提出补充修改方案并征得采购人同意后付诸实施。

对中标人安装、测试要求：

①要求中标人必须具有良好信誉和相关实力的技术队伍；

②中标人应本着认真负责态度，组织技术队伍，做好投标的整体方案，并书面提出保修、维护、服务以及今后技术支持的措施计划和承诺；

③严格按照双方确定的计划进度保质保量完成工作；

④自货物安装工作一开始，中标人应允许采购单位的工作人员一起参与安装、测试、诊断及解决遇到的问题等各项工作；

⑤项目实施完成后提供可靠的后期维护工作。

8.3.2 测试要求

整体必须至少经过如下测试：

①安装完成后，按照要求的基本功能逐一测试；

②中标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档交付货物使用单位。

9. 验收要求

9.1 货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品，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。

9.2 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。所有随货物的附件必须齐全。

9.3 中标人应将关键货物的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。

9.4 采购人组成验收小组按国家有关规定、规范及中标人的投标文件中承诺的内容进行验收，必要时邀请相关的第三方专业人员、机构或参与本次项目的其他投标人参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。鉴定费先由中标人垫付。货物符合质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。

9.5 中标人应按财政审批的要求，提供有关货物资料，并做好填报申请材料的工作，采



购人予以配合；因中标人原因导致财政审批无法按时完成的，中标人自行承担有关的责任。

10. 其他要求

10.1★投标人中标后交货时需提供：心电图机、心电监护仪、水银体温计、电子体温计、电子血压计、氧气表、除颤仪、血氧监测仪的计量检测报告。（提供承诺函，格式自拟）

10.2 投标人投标时所提供的货物如在实际供货时已经停产（不列入该厂家当时的产品系统），允许按原价提供更优质的货物。

10.3 投标人在实际供货时，若被发现提供的货物未能达到招标文件和投标文件中的有关要求，将按有关法规进行处罚，买方将有权单方面中止合同的执行，并追究因中标方所提供的未达到所承诺准确率产品而产生的所有损失和责任。

10.4 因产品的质量问题的发生争议，由广东省质检部门进行质量鉴定。采购人与中标人认为有需要，可以共同提出或分别提出质量鉴定。产品符合质量标准的，鉴定费由采购人承担；产品不符合质量标准的，鉴定费由中标人承担。

10.5 保密要求

10.5.1 中标人须与采购单位签订保密协议书。

10.5.2 中标人不能私自复制或留存、私自开发应用、对外公布数据，或提供数据给第三方使用。中标人须承诺按照国家、省的有关法规文件规定，开展生产工作、履行保密责任，如中标人在项目实施过程中造成数据泄漏或违反其它保密条例的，将追究法律责任。采购人对于知悉中标人的有关合同事宜同样负有保密义务。

11. 售后服务要求（技术条款中另有要求的以技术条款中的要求为准）

11.1 免费质保期不少于2年，免费质保期满后能够提供年度维保服务购买。

11.2 中标人提供相关货物、软件操作使用、维护保养的相关培训，保证使用者能正确有效使用及有效处理应急情况。

11.3 7*24 小时工程师手机响应服务；在电话、网络等远程无法解决的情况下，一般情况下48小时内上门服务，紧急情况8小时内上门服务。

12. 履约保证金

12.1 合同签订5天内中标人应向采购方提交的合同总价5%的履约保证金，履约担保的形式应符合国家有关规定

12.2 交款方式：以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交(包括



网银转账，电汇等方式交到甲方指定账户）。该项目保质期满后30个工作日内，履约保函失效或将履约保证金退回中标方。

13. 付款方式（具体办法以实际合同签订为准）

13.1 货物在全部交验完毕并验收合格后，采购人在 180 个日历天内，支付合同总价 100% 货款。

13.2 中标人凭以下有效文件与采购人结算：

- ①合同；
- ②中标人开具相应金额的正式发票；
- ③验收调试报告（加盖采购人公章）；
- ④中标通知书。



第二章 磋商资料表

该资料表的条款项号是与第四章《磋商须知》条款项号对应的，或增加的条款，是对第三章《磋商须知》的补充、修改和完善，如果有矛盾的话，应以本资料表为准。

条款项号	内容
一、说明	
2.3	采购人名称：云浮市云安区人民医院 资金来源：财政性资金
2.4	采购代理机构：云浮市南粤招标代理有限公司 地址：云浮市云城区世纪大道西8号四楼 电话：0766-8399988
二、竞争性磋商文件	
10.1	集中答疑会或现场考察：不举行。
三、响应文件的编制	
14.9	1. 本项目的招标控制价（即投标最高限价）为人民币 550000.00 元，响应供应商的投标总报价不能超过本项目的招标控制价，否则作废标处理。 2、投标总报价按照“ 投标报价得分=(评标基准价/投标报价)×价格权值 ”计算得出。
14.10	不允许有备选方案
14.11	不允许附加条件报价



19.1	<p>19. 磋商保证金金额：10000.00 元。</p> <p>20. 缴纳形式：非现金形式（以响应供应商名称采用银行转账或电汇形式提交，在投标截止时间前到达以下指定账号。）</p> <p>收款单位名称：云浮市南粤招标代理有限公司</p> <p>账号：660001230900006282</p> <p>开户银行：广东南粤银行云浮分行</p> <p>注：响应供应商请在缴款凭证备注栏注明“项目编号”，以便查询。</p> <p>3. 有效期：磋商保证金应在磋商有效期内有效。</p>
20.1	磋商有效期：90 天。
21.1	响应文件份数：正本壹份，副本叁份、电子文件。
22.1	<p>投标人还应将下述资料一并单独提交，为了方便查询相关事宜。</p> <p>1. 法定代表人授权委托书及身份证复印件(法定代表人为投标人代表并签署投标文件的可不提交)；</p> <p>2. 法定代表人证明书及身份证复印件。</p>
四、响应文件的递交	
23.1	响应文件递交截止日期、时间和地点：按竞争性磋商文件第一章规定。
五、竞争性磋商流程	
26.1	磋商小组由 3 名单数组成，由采购人的代表和从政府采购专家库随机抽取的专家组成/均从政府采购专家库随机抽取的专家组成。
28.1	评标方法：经磋商确定最终采购需求和提交最后报价的供应商后，由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分。
28.2	根据综合评分情况按照评审得分由高到低推荐三名成交候选人。
六、授予合同	
31.1	合同签订时间：自《成交通知书》发出之日起三十日内



33.1	履约保证金：详见用户需求。
34.1	<p>以成交通知书中各包组成交金额作为招标代理服务费的计算基数。</p> <p>招标代理服务费收费采用差额定率累进法计算方式。按中华人民共和国国家发展和改革委员会颁发的计价格[2002]1980号、国家发改委[2003]857号及发改价格 2011 534 号文规定的“货物类”计算。</p> <p>招标代理服务费的缴纳形式：</p> <p>向采购代理机构直接缴纳招标代理服务费。可用支票、汇票、电汇等付款方式；招标代理服务费付至：</p> <p>收款单位名称：云浮市南粤招标代理有限公司</p> <p>账 号：44050182714200000674</p> <p>开户银行：中国建设银行股份有限公司云浮三河洲支行</p> <p>响应供应商应签署第七章所附格式的招标代理服务费承诺书，作为响应文件的一部分。</p> <p>4. 成交供应商凭缴纳招标代理服务费通知书和领取人身份证复印件并加盖公章领取《成交通知书》。如采用电汇或银行转账，须同时递交招标代理服务费缴费凭证复印件并加盖公章。</p>
需要补充的其他内容	
注意事项	<p>为了提高政府采购效率，节约社会交易成本与时间，我司希望购买了招标文件而决定不参加本次投标的供应商，在投标文件递交截止时间的 3 日前，按《邀请函》中的联系方式，以书面形式告知采购代理机构。对您的支持与配合，谨此致谢。</p>
关于无效投标的认定和废标	<p>1. <u>投标文件属下列情况之一的，应当按照无效投标处理：</u></p> <p>1.1 <u>投标文件未按照磋商文件规定要求签署、盖章。</u></p> <p>1.2 <u>不具备磋商文件中规定的资格要求。</u></p> <p>1.3 <u>投标报价超出最高限价。</u></p> <p>1.4 <u>不满足磋商文件中标注“★”的条款。</u></p> <p>1.5 <u>响应文件含有采购人不能接受的附加条件。</u></p> <p>1.6 <u>有虚假、谎报等造假现象。</u></p> <p>1.7 <u>评审期间，供应商没有按磋商小组的要求提交经法定代表人或其授权代表</u></p>



签字或者加盖公章的澄清、说明、补正或改变了响应文件的实质性内容。

1.8 联合体的供应商未提交各方共同签署的协议。

1.9 法律、法规和磋商文件规定的其他无效情形。

2. 有下列情况之一出现，将视为招标失败或废标：

2.1 符合专业条件的供应商或者对磋商文件作实质响应的供应商不足三家的；

2.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

2.3 因重大变故，采购任务取消的。

3. 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

3.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

3.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

3.3 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；

3.4 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；

不同投标人的投标文件相互混装；

第四章 磋 商 须 知

一、说 明

1、适用范围



1.1 本竞争性磋商文件适用于本磋商邀请中所述项目的政府采购。

2、监管部门及招标采购单位

2.1 监管部门指同级人民政府财政部门。

2.2 招标采购单位指采购人及政府采购代理机构。

2.3 采购人指依法进行政府采购的国家机关、事业单位和团体组织。本竞争性磋商文件第三章磋商资料表中所述的采购人已拥有一笔自筹资金或资金来源已落实。采购人计划将一部分或全部资金用于支付本次采购后所签订合同项下的款项。

2.4 政府采购代理机构指按照规定办理注册登记并通过审核的代理机构。本次采购的政府采购代理机构名称、地址、电话见磋商资料表。

3、关于响应供应商及成交供应商

3.1 响应供应商是响应磋商并且符合竞争性磋商文件规定资格条件和参加磋商竞争的法人、其他组织或者自然人。

3.2 合格的响应供应商

3.2.1 具有独立承担民事责任的能力。

3.2.2 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。

3.2.3 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。

3.2.4 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。

3.2.5 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

3.2.6 法律、行政法规规定的其他条件。

3.2.7 只有在法律上和财务上独立、合法运作并独立于采购人和政府采购代理机构的响应供货商才能参加磋商。

3.2.8 法定代表人或单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同单位不得同时参与同一个项目（包组）的竞争。

3.2.9 符合第一章磋商邀请“合格响应供应商资格要求”的特殊条款。

3.3 成交供应商是指经法定程序确定并授予合同的响应供应商。

4、合格的货物、服务和工程



4.1 “货物”是指响应供应商制造或组织符合竞争性磋商文件要求的货物等。投标的货物必须是其合法生产、合法来源的符合国家有关标准要求的货物，并满足竞争性磋商文件规定的规格、参数、质量、价格、有效期、售后服务等要求。

4.2 “服务”是指响应供应商按竞争性磋商文件规定完成的全部服务内容，其中包括完成服务所需的货物，及须承担的技术支持、培训和其它伴随服务。

4.3 “工程”是指满足国家相关法律、法规、规章等规定，并符合本项目相关质量要求、安全文明施工要求的工程。

4.4 响应供应商提供的所有货物或服务，其质量、技术等特征必须符合国家、行业现行法律、法规的相关标准和《中华人民共和国政府采购法》的有关规定。

4.5 采购人有权拒绝接受任何不合格的服务，由此产生的费用及相关后果均由供应商自行承担。

4.6 响应供应商应保证本项目的服务或其任何一部分不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其他知识产权而引起的法律和经济纠纷；如果响应供应商不拥有相应的知识产权，则须在报价中包括合法获取该知识产权的相关费用，并在响应文件中附有相关证明文件。如因第三方提出其专利权、商标权或其他知识产权的侵权之诉，则一切法律责任由响应供应商承担。

5、磋商费用

5.1 响应供应商应承担所有与准备和参加磋商有关的费用。不论磋商的结果如何，招标采购单位均无义务和责任承担这些费用。

6、其他

7.1 所有时间均为 24 小时制北京时间，所有货币单位均为人民币元，所使用的计量单位均以《中华人民共和国法定计量单位》为准（特别注明除外）。

二、竞争性磋商文件

8、竞争性磋商文件的编制依据与构成



8.1 本竞争性磋商文件的编制依据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》及其配套的法规、规章、政策。

8.2 要求提供的货物或服务、采购过程和合同条件在竞争性磋商文件中均有说明。竞争性磋商文件以中文文字编写。

竞争性磋商文件共七章，由下列文件以及在采购过程中发出的澄清、修改和补充文件组成，内容如下：

第一章 磋商邀请

第二章 用户需求书

第三章 磋商资料表

第四章 磋商须知

第五章 评分体系与标准

第六章 合同格式

第七章 响应文件格式

8.3 响应供应商应认真阅读、并充分理解竞争性磋商文件的全部内容（包括所有的补充、修改内容、重要事项、格式、条款和技术规范、参数及要求等）。响应供应商没有按照竞争性磋商文件要求提交全部资料，或者响应文件没有对竞争性磋商文件在各方面都作出实质性响应是响应供应商的风险，有可能导致其磋商响应被拒绝，或被认定为无效响应或被确定为响应无效。

8.4 本竞争性磋商文件的解释权归“云浮市南粤招标代理有限公司”所有。

9、竞争性磋商文件的澄清及修改

9.1 无论出于何种原因，招标采购单位可以主动地或在解答响应供应商提出的疑问时对已发出的竞争性磋商文件进行必要的澄清或修改（更正）的，在提交首次响应文件截止时间至少 5 日前在指定媒体上发布公告，并通知所有报名及购买竞争性磋商文件的响应供应商，报名及购买竞争性磋商文件的响应供应商在收到澄清或修改（更正）通知后应按要求以书面形式（传真有效）予以确认，如在 24 小时之内无书面回函则视为同意修改内容，并有责任履行相应的义务。澄清或修改（更正）不足 5 日的，但可能不影响响应文件编制的，招标采购单位在征得当时已报名及购买竞争性磋商文件的响应供应商同意并书面确认（传真有效）后，可不改变投标截止时间。



9.2 招标采购单位发出的澄清或修改（更正）的内容为竞争性磋商文件的组成部分，并对潜在响应供应商具有约束力。

9.3 响应供应商在规定的时间内未对竞争性磋商文件澄清或提出疑问的，招标采购单位将视其为无异议。对竞争性磋商文件中描述有歧意或前后不一致的地方，磋商小组有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个响应供应商。

10、竞争性磋商文件的答疑或现场考察

10.1 除非依本须知 9.1 规定的有必要时或磋商资料表中另有规定，不举行项目集中答疑会或现场考察，如举行集中答疑会或现场考察的，则按以下规定：

10.1.1 在磋商资料表中规定的日期、时间和地点组织公开答疑会或现场考察；

10.1.2 供应商对本项目提出的疑问，需在答疑会或现场考察召开日前至少一个工作日将问题清单以书面形式（加盖公章）提交至政府采购代理机构，供应商代表于上述的时间和地点出席答疑会或现场考察；

10.1.3 已购买竞争性磋商文件的响应供应商如不出席答疑会或现场考察视为对竞争性磋商文件所有内容无任何异议。

三、响应文件的编制

11、磋商的语言

11.1 响应供应商提交的响应文件以及响应供应商与招标采购单位就有关磋商的所有来往函电均应使用中文书写。响应供应商提交的支持资料和已印刷的文献可以用另一种语言，但相应内容应附有中文翻译本，在解释响应文件的修改内容时以中文翻译本为准。对中文翻译有异议的，以权威机构的译本为准。

12、响应文件的构成

12.1 响应供应商编写的响应文件应包括初审文件、技术文件、商务文件，编排顺序参见响应文件格式。

12.2 响应文件的构成应符合法律法规及竞争性磋商文件的要求。

13、响应文件的编写



13.1 响应供应商应完整、真实、准确地填写竞争性磋商文件中提供的磋商函、报价表以及竞争性磋商文件中规定的其它所有内容。

13.2 响应供应商对竞争性磋商文件中多个包组进行磋商的，其响应文件的编制可按每个包组的要求分别装订和封装。响应供应商应当对响应文件进行装订，对未经装订的响应文件可能发生的文件散落或缺损，由此造成的后果和责任由响应供应商承担。

13.3 响应供应商必须对响应文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受招标采购单位及政府采购监督管理部门等对其中任何资料进行核实的要求。

13.4 如果因为响应供应商的响应文件只填写和提供了本竞争性磋商文件要求的部分内容和附件，或没有提供竞争性磋商文件中所要求的全部资料及数据，而给磋商造成困难的，其可能导致的结果和责任由响应供应商自行承担。

14、磋商报价

14.1 响应供应商应按照“第二章 用户需求书”中采购项目技术或服务要求规定的内容、责任范围进行报价。并按报价表的要求报出价格。报价总价中不得包含竞争性磋商文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。报价总价中不得缺漏竞争性磋商文件所要求的内容，否则，被视为包含在报价总价中。

14.2 在磋商过程中，磋商小组发现响应供应商的报价明显低于其他响应供应商报价，使得其投标报价可能低于其个别成本的，应当要求该响应供应商作出书面说明并提供相关证明材料。响应供应商不能合理说明或者不能提供相关证明材料的，由磋商小组认定该响应供应商以低于成本报价，应当否决其投标。

14.3 投标分项报价表内容应包含：（适用货物类项目）

14.3.1 从中华人民共和国境内提供的货物须包含：

14.3.1.1 投标产品价；

14.3.1.2 除应包括要向中华人民共和国政府缴纳的增值税和其它税，还应包括对以下

①、②两项已缴纳或应缴纳的全部关税、增值税和其它税：

① 报价的货物在制造或组装时使用的部件和原材料是从境外进口的；

② 报货架交货价的货物是从境外进口的。

14.3.1.3 报投标资料表中列出的其他伴随服务的费用和标准附件价、备品备件及专用工具价(如有)。



14.3.2 从中华人民共和国境外提供的货物须包含：

14.3.2.1 投标产品价；

14.3.2.2 除应包括要向中华人民共和国政府缴纳的增值税和其它税，如果投标资料表中另有规定，还应包括货物从境外进口已缴纳或应缴纳的全部关税、增值税和其它税；

14.3.2.3 报货物境外离岸价格、国外运输费、国外运输保险费；

14.3.2.4 报投标资料表中列出的其他伴随服务费用和标准附件价、备品备件及专用工具价（如有）。

14.4 报价表内容应包含：（适用服务类项目）

14.4.1 竞争性磋商文件要求完成全部服务所需的费用；

14.4.2 磋商报价包含履行合同所有相关服务所需的费用；

14.4.3 磋商报价均应包含所有的税费；

14.4.4 其他一切隐含及不可预见的费用；

14.5 投标报价为本次磋商内容的费用，即为合同价，不得在成交后提出任何增加费用要求，响应供应商在投标时应充分考虑相关风险性因素。

14.6 响应供应商在成交并签署合同后，服务期限内出现的任何遗漏，均由成交供应商负责，采购人将不再支付任何费用。

14.7 对于报价免费的内容须标明“免费”。

14.8 响应供应商根据本须知“报价表内容应包含”规定将报价分成几部分，只是为了方便对响应文件进行比较，并不限制采购人以上述任何条件订立合同的权力。

14.9 除磋商资料表中另有规定，响应供应商所报的磋商价在合同执行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求的磋商被认为是非实质性响应磋商而予以拒绝。

14.10 除磋商资料表中允许有备选方案外，本次磋商不接受选择性报价，否则将被视为无效报价。

14.11 除磋商资料表另有规定外，本次磋商不接受具有附加条件的报价，否则将被视为无效报价。

15、投标货币

15.1 响应供应商所提供的货物或服务均应以人民币报价。



16、联合体投标

16.1 除非磋商邀请中另有规定，不接受联合体投标。如果磋商邀请中规定允许联合体投标的，则必

须满足：

16.1.1 以联合体形式参加磋商的，联合体各方均必须符合本须知“合格的响应供应商”的一般规定，并至少有一方符合满足“合格的响应供应商”的特殊条款要求；

16.1.2 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

16.1.3 联合体投标的，必须提供各方签订的共同联合体协议，明确约定各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订共同联合体协议后，不得再以自己名义单独在同一项目（或包组）中磋商，也不得组成新的联合体参加同一项目（或包组）磋商；

16.1.4 联合体中有同类资质的响应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响应供应商确定资质等级。

16.1.5 联合体投标的，可以由联合体中的一方或者共同提交磋商保证金，以一方名义提交磋商保证金的，对联合体各方均具有约束力。

16.1.6 联合体成交的，联合体各方应当共同与采购人签订合同。

17、证明响应供应商合格和资格的文件

17.1 响应供应商应提交证明其有资格参加磋商和成交后有能力履行合同的文件，并作为其响应文件的一部分。如果响应供应商为联合体，应提交联合体各方的资格证明文件、共同联合体协议并注明主体方及各方拟承担的工作和责任。否则，将导致其磋商报价无效。

17.2 响应供应商提交的资格证明文件应证明其满足本须知定义的合格响应供应商。

18、证明货物或服务的合格性和符合竞争性磋商文件规定的文件

18.1 响应供应商应提交证明文件，证明其磋商的货物或服务的合格性符合竞争性磋商文件规定。该证明文件作为响应文件的一部分。

18.2 证明货物或服务与竞争性磋商文件的要求相一致的文件，可以是文字资料、图纸和数据，它包括：

18.2.1 货物主要技术指标和性能的详细说明；服务主要内容、方案、质量、标准指标等的详细说明；



18.2.2 货物正常使用所必须的备件和专用工具清单，包括备件和专用工具的货源及现行价格；（适用货物类项目）

18.2.3 对照竞争性磋商文件货物或服务内容与要求，逐条说明所提供货物或服务已对竞争性磋商文件的采购内容与要求作出了实质性的响应，并申明与采购内容与要求条文的偏差和例外。特别对有具体参数要求的指标，响应供应商须提供所投服务的具体参数值。响应供应商在阐述时应注意竞争性磋商文件的采购内容、要求和标准，响应供应商在磋商中要实质上满足或优于竞争性磋商文件的要求。

19、磋商保证金

19.1 响应供应商应按磋商资料表中规定的金额、期限缴纳磋商保证金，并作为其响应文件的组成部分。

19.2 如无质疑或投诉，未成交的响应供应商保证金，在成交通知书发出后五个工作日内不计利息原额退还；如有质疑或投诉，招标采购单位将在质疑和投诉处理完毕后不计利息原额退还，因供应商自身原因导致无法及时退还的除外。

19.3 成交供应商的磋商保证金，在成交供应商与采购人签订采购合同后五个工作日内不计利息原额退还，因供应商自身原因导致无法及时退还的除外。

19.4 有下列情形之一的，磋商保证金不予退还：

19.4.1 供应商在提交响应文件截止时间后撤回响应文件的；

19.4.2 供应商在响应文件中提供虚假材料的；

19.4.3 除因不可抗力或竞争性磋商文件认可的情形以外，成交供应商不与采购人签订合同的；

19.4.4 供应商与采购人、其他供应商或者政府采购代理机构恶意串通的；

19.4.5 成交供应商未按本须知规定缴纳招标代理服务费；

19.4.6 依法取消成交资格；

19.4.7 将成交项目转让给他人，或者在竞争性磋商文件中未说明，且未经采购人同意，违反竞争性磋商文件规定，将成交项目分包给他人的；

19.4.8 竞争性磋商文件规定的其他情形。

20、磋商有效期



20.1 磋商应自磋商资料表中规定的响应文件递交截止时间起，并在磋商资料表中所述期限内保持有效。磋商有效期不足的磋商将被视为非实质性响应，视为无效响应。

20.2 特殊情况下，在原磋商有效期截止之前，政府采购代理机构可要求响应供应商延长磋商有效期。这种要求与答复均应以书面形式提交。响应供应商可拒绝政府采购代理机构的这种要求，其磋商保证金将予以退还，但其磋商在原磋商有效期期满后不再有效。同意延长磋商有效期的响应供应商将不会被要求和允许修正其磋商，而只会被要求相应地延长其磋商保证金的有效期。在这种情况下，本须知有关磋商保证金的退还和不予退还的规定将在延长了的有效期内继续有效。

21、响应文件的式样和签署

21.1 响应文件的数量

- (1) 响应供应商应编制投标文件一式 四 份，其中正本 一 份和副本 三 份，响应文件的副本可采用正本盖章签字后的复印件加盖骑缝章。每套投标文件须清楚地标明“正本”、“副本”。若副本与正本不符，以正本为准。
- (2) 响应供应商应同时提交与投标文件中报价、技术部分的正本内容相同（图片及印刷文件可除外）的电子文件一套（电子文件为 U 盘或电子光盘介质，提供word格式和PDF格式，PDF中内容必须是响应文件正本签字盖章的扫描件，不留密码，无病毒，不压缩），如果电子文件与书面文件不符时，以书面文件为准。
- (3) 响应文件的“正本”及所有“副本”的封面均须加盖投标人公章，其中“正本”每页均须加盖投标人的公章（如是双面打印的，须每面加盖投标人的公章），“副本”可采用正本盖章签字后的复印件加盖骑缝章。
- (4) 响应文件要有明显的指引目录，除插页外，每页应有页码。

21.2 投标文件的签署

- (5) 投标文件的正本需打印或用不褪色墨水书写，并由法定代表人或经其正式授权的代表签字或签章。授权代表须出具书面授权证明，其《法定代表人授权书》应附在投标文件中。
- (6) 投标文件中的任何重要的插字、涂改和增删，必须由法定代表人或经其正式授权的代表在旁边签章或签字才有效。



（7）投标文件的正本必须按照招标文件的要求：已明示要求盖章处，必须加盖投标人公章；已明示要求签名处，必须由法定代表人或经其正式授权的代表用不褪色墨水签字或签章。

21.3 响应文件的签署

21.3.1 响应文件的正本需打印或用不褪色墨水书写，竞争性磋商文件要求签名的由法定代表人或经其正式授权的代表签字。响应文件每一页均要求加盖响应供应商公章，副本可以复印，与正本具有同等法律效力。授权代表须将以书面形式出具的《法定代表人授权委托书》附在响应文件中。

21.2.2 响应文件中的任何重要的插字、涂改和增删，必须由法定代表人或经其正式授权的代表在旁边签章或签字才有效。

四、响应文件的递交

22、响应文件的密封和标记

22.1 响应供应商应单独提交一份法定代表人授权委托书及其授权人的身份证复印件加盖公章、法定代表人证明书及法定代表人身份证复印件加盖公章，若本项目（或包组）接受联合体投标，则联合体投标，应将各方共同签署的《联合投标协议》和《投标联合体授权主体方协议书》一并提交。

22.2 响应文件封装：

22.2.1 清楚写明响应供应商名称和地址。

22.2.2 注明磋商邀请中指定的项目名称、项目编号、包组号（如有）和“在（竞争性磋商文件中规定的响应文件递交截止日期和时间）之前不得启封”的字样。

正本或副本

项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备项目招标

编号：NY2022YA003

响应供应商名称（盖公章）：

响应供应商地址/邮编：

联系人、联系电话：

（在磋商文件中规定的 年 月 日 时 分[开标时间]之前不得启封）



22.3 如果未按本须知上款要求加写标记和密封，政府采购代理机构对误投或提前启封概不负责。

23、响应文件递交截止期

23.1 响应供应商应在磋商资料表中规定的截止日期和时间前，将响应文件递交至磋商资料表中指定的地点。在截止时间后送达的响应文件为无效文件，招标采购单位或者磋商小组应当拒绝。

24、响应文件的修改和撤回、撤销

24.1 响应供应商在响应文件递交截止时间前，可以对所递交的响应文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知招标采购单位。补充、修改的内容应当按竞争性磋商文件要求签署、盖章，并作为响应文件的组成部分。补充、修改的内容和响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。在响应文件递交截止期时点之后，响应供应商不得对其响应文件做任何修改和补充。

24.2 除响应供应商提交最后报价之前根据磋商情况退出磋商的情形外，响应供应商在投标截止后或在竞争性磋商文件中规定的磋商有效期内不可撤销其投标。否则，不予退还其磋商保证金。

五、竞争性磋商流程

25、响应文件的拆封

25.1 政府采购代理机构在磋商邀请中规定的日期、时间和地点组织磋商。

25.2 响应文件拆封在竞争性磋商文件规定的开标时间进行，拆封地点为竞争性磋商文件中预先确定的开标地点。

25.3 响应文件递交截止时间后，由全体响应供应商对全部响应文件的密封情况进行检查。

26、磋商小组

26.1 磋商由依照政府采购法律、法规、规章、政策的规定，组建的磋商小组负责。磋商小组按政府采购规定由采购人代表和相关专业的专家组成，采购人代表人数、专家人数构成将按照磋商资料表中确定。磋商小组成员依法从政府采购评审专家库中随机抽取。



26.2 磋商小组名单在磋商结果确定前严格保密。评审专家有下列情形之一的，受到邀请应主动提出回避，采购当事人也可以要求该评审专家回避：

26.2.1 磋商小组中，同一任职单位评审专家超过二名的；

26.2.2 参与竞争性磋商文件论证的；

26.2.3 参加采购活动前 3 年内与供应商存在劳动关系；

26.2.4 参加采购活动前 3 年内担任供应商的董事、监事；

26.2.5 参加采购活动前 3 年内是供应商的控股股东或者实际控制人；

26.2.6 与供应商的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

26.2.7 与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

27、磋商过程

27.1 磋商小组应当对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行评审。磋商小组可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。磋商小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。

27.2 资格性审查：开标结束后，采购人或者采购代理机构依法对响应供应商的资格进行审查，详见《资格性审查表》。对初步被认定为资格性审查不合格的，可实行告知响应供应商当事人，以让其核对事实。未通过资格性审查的响应供应商，不进入符合性审查。

27.3 符合性审查：磋商小组应当对符合资格的响应供应商的响应文件进行符合性审查，详见《符合性审查表》，以确定其是否满足磋商文件的实质性要求。磋商小组对初步被认定为符合性审查不合格或响应无效可实行告知响应供应商当事人，由磋商小组主任或采购人代表将集体意见现场及时告知响应供应商当事人，以让其核对事实。未通过符合性审查的响应供应商，不进入技术、商务和价格评审。对投标有效性认定意见不一致的，磋商小组按照少数服从多数的原则确定。

27.4 磋商小组所有成员应当集中与单一供应商（以响应供应商签到顺序为准）分别进行磋商，并给予所有参加磋商的响应供应商平等的磋商机会。



27.5 在磋商过程中，磋商小组可以根据竞争性磋商文件和磋商情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动竞争性磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。对竞争性磋商文件作出实质性变动是竞争性磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时以书面形式同时通知所有参加磋商的响应供应商。供应商应当按照竞争性磋商文件的变动情况和磋商小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。

27.6 在磋商中，磋商小组及有关当事人应当严格遵守保密原则，任何人不得透露与磋商有关的其他响应供应商的技术资料、价格和其他信息。

27.7 竞争性磋商文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，磋商结束后，磋商小组要求所有作出实质性响应的有效供应商应在规定的时间内提交最后报价，二次报价为最后报价；

27.8 如出现竞争性磋商文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经磋商由供应商最终设计方案或解决方案的，磋商结束后，磋商小组按照少数服从多数的原则，投票推荐3家以上供应商的设计方案或者解决方案在规定的时间内提交最后报价（最后报价时间由磋商小组视磋商进程决定）。

27.9 最后报价对所有响应供应商进行公开唱出。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

27.10 对成交供应商的价格出现明显低于或高于同业同期市场平均价的情形时，磋商小组应当在评审意见中详细说明推荐理由。

27.11 报价修正误差的原则如下：

27.11.1 响应文件中的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

27.11.2 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；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；

27.11.3 对不同文字文本响应文件的解释发生异议的，以中文文本为准；

27.12 磋商小组按上述修正误差的原则调整的价格对其响应供应商具有约束力。如果响应供应商不接受修正后的价格，其报价将被拒绝。

27.13 评审报告应当由磋商小组全体人员签字认可。磋商小组成员对评审报告有异议的，磋商小组按照少数服从多数的原则推荐成交候选人，采购程序继续进行。对评审报告有异议的磋商小组成员，应当在报告上签署不同意见并说明理由，由磋商小组书面记录相关情



况。磋商小组成员拒绝在报告上签字又不书面说明其不同意见和理由的，视为同意评审报告。

27.14 出现下列情形之一的，招标采购单位终止竞争性磋商采购活动：

27.14.1 因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商采购方式适用情形的；

27.14.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

27.14.3 除法律法规规定的情形外，在采购过程中符合要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足 3 家的。

27.15 最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。符合“市场竞争不充分的科研项目，以及需要扶持的科技成果转化项目”情形的，提交最后报价的供应商可以为 2 家。

27.16 政府购买服务项目（含政府和社会资本合作项目），在采购过程中符合要求的供应商（社会资本）只有 2 家的，竞争性磋商采购活动可以继续进行的。

27.17 同一品牌同一型号产品可由多家代理商参加竞争，但只作为一个响应供应商计算。

28、评审方法和标准

28.1 磋商小组将按照投标资料表中确定的评标方法和本竞争性磋商文件第五章中的评审标准进行评标。

28.2 除磋商资料表另有规定的，磋商小组根据综合评分情况按照评审得分由高到低推荐 2 名成交候选人。评审得分相同的，按下列顺序比较确定：（1）节能产品；（2）环保产品；（3）投标报价（由高到低）；（4）技术评分（由高到低）。如以上都相同的，名次由评标委员会抽签确定。除投标资料表另有规定的，推荐综合得分排名第一的投标人为第一中标候选人，排名第二的投标人为第二中标候选人。

28.3 磋商小组提交评审报告和推荐成交意见报采购人确认，采购人在收到评审报告后在规定时间内，按照评审报告中推荐的成交候选人顺序确定成交供应商，也可以事先授权磋商小组直接确定成交供应商。

28.4 评审结果确定后，采购人根据需要通知评标委员会推荐的第一中标候选人在 2 个工作日内，按响应文件中所列清单中的相关证件、证明文件、合同和其他文件的原件送采购人核对与响应供应商响应文件中的复印件是否一致。采购人在接到原件之日起 3 个工作日内，核对没有不一致的，须确认成交人；核对发现有不一致或第一中标候选人没有按约定提交原件的，报监管部门核实后按按虚假应标处理。



29、确定成交结果

29.1 成交供应商确定后，政府采购代理机构将发布采购信息公告的媒体上发布成交结果公告。不在成交名单之列者即为未成交供应商，政府采购代理机构不再以其他方式另行通知。

29.2 成交结果公告后，政府采购代理机构同时向成交供应商发出《成交通知书》，向采购人及未成

交供应商发出《成交结果通知书》，《成交通知书》对成交供应商和采购人具有同等法律效力。

29.3 《成交通知书》将作为授予合同资格的合法依据，是合同的一个组成部分。

30、询问、质疑、投诉

30.1 询问

30.1.1 供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向招标采购单位提出询问，询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出。

30.1.2 招标采购单位在三个工作日内对供应商依法提出的询问作出答复。

30.2 质疑

30.2.1 质疑期限：

30.2.2 供应商认为采购文件的内容损害其权益的，应在收到采购文件之日或者采购文件公告期届满之日起七个工作日内。

30.2.3 供应商认为采购过程损害其权益的，应在各采购程序环节结束之日起七个工作日内。

30.2.4 供应商认为中标或者成交结果损害其权益的，应在中标或者成交结果公告期限届满之日起七个工作日内。

30.2.5 提交要求：

30.2.5.1 以书面形式（加盖供应商公章，供应商以电话、传真或电邮形式提交的质疑属于无效质疑）向招标采购单位提出质疑。

30.2.5.2 质疑书内容：应包括具体的质疑事项、事实依据及相关确凿的证明材料、明确的请求、供应商名称及地址、授权代表姓名及其联系电话、质疑时间。质疑书应当署名并由法定代表人或授权代表签字并加盖公章。供应商递交质疑书时需提供质疑书原件、法定代表人授权委托书（应载明委托代理的具体权限及事项）及授权代表身份证复印件。



30.2.5.3 供应商质疑应当有明确的请求和必要的证明材料，捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料不能作为质疑的证明材料。

30.2.5.4 招标采购单位在收到供应商的书面质疑后 7 个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复内容不涉及商业秘密。质疑供应商须提供相关证明材料，包括但不限于权益受损害的情况说明及受损害的原因、证据内容等，并对质疑内容的真实性承担责任。

30.2.6 对于捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者或举证不全查无实据被驳回次数在一年内达三次以上，将纳入不良行为记录名单并承担相应的法律责任。

30.3 投诉

30.3.1 质疑供应商对招标采购单位的质疑答复不满意，或招标采购单位未在规定期限内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级监管部门提出投诉。

附件一：

询问函

云浮市南粤招标代理有限公司/（采购人单位名称）

我单位已报名并准备参与（项目名称）项目（项目采购编号： ）的投标（或报价）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（授权代表）：

地址/邮编：

电话/传真：

年 月 日



质疑函

（可根据质疑内容增加或删除）

我公司依法参与了（采购代理机构或采购人）于____年____月____日组织的政府采购活动。根据《政府采购法》和《政府采购供应商投诉处理办法》等规定，我认为____（采购项目名称）（采购项目编号：_____）项目的采购活动中，（招标文件、采购过程、中标/成交结果）损害了我公司权益，特提出质疑。

一、我认为项目的（招标文件、采购过程、中标/成交结果）损害了我司权益，具体事项如下（每个质疑事项应有与之相对应的证据予以支持。质疑事项属于涉密的，应提供信息来源或有效证据）

（ ）质疑招标文件

1. 质疑内容招标文件____页，内容“_____”损害了我公司权益

事实依据：_____（证据见附件第页）

法律依据：_____

我方请求招标文件做如下修改：_____

我方对招标文件其他内容无质疑。

（ ）质疑采购过程

1. 于____年____月____日，在_____进行的（收取招标文件（样品）开标、询价）过程，发生损害了我公司权益的事项

事实依据：_____（证据见附件第页）

法律依据：_____

我方请求：_____

我方对其他采购过程无质疑。

（ ）质疑采购结果

1. 于____年____月____日公布的中标（成交）结果，发生损害了我公司权益的事项，



事实依据：_____（证据见附件第页）

法律依据：_____

我方请求：_____

我方对中标（成交）结果公告其他内容无质疑。

二、为维护我公司的合法权益,现要求贵方就上述质疑事项依照政府采购有关规定在限期内作出回复。

质疑供应商：_____（签章）

法定代表人：_____（签名或盖

章）

主要负责人：_____（签名或盖章）职位：_____

项目联系人：_____ 电话（手机/座机）_____

地址：_____ 邮编：_____ 电子邮箱：_____ 传真：_____

_____年_____月_____日

备注：每个质疑事项应有与之相对应的证据予以支持。质疑事项属于涉密的，应提供信息来源或有效证据。

1. 供应商质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料(依据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第五十七条，捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料不能作为质疑、投诉的证明材料；依据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第七十三条，供应商捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的，由财政部门列入不良行为记录名单，禁止1至3年内参加政府采购活动)。

2. 质疑函应当署名。质疑人为自然人的，应当有本人签名；质疑人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人或者主要负责人签字盖章并加盖公章。

不按上述要求拟写的质疑函，采购代理机构将有可能不予受理。



六、授予合同

31、合同的订立

31.1 除非磋商资料表另有规定，采购人应当自成交通知书发出之日起三十日内，按照竞争性磋商文件要求和成交供应商响应文件承诺签订政府采购合同，但不得超出竞争性磋商文件和成交供应商响应文件的范围、也不得再行订立背离竞争性磋商文件确定的合同文本以及采购标的、规格型号、采购金额、采购数量、技术和服务要求等实质性内容的协议。

31.2 成交供应商拒绝签订政府采购合同的，采购人可以与排在成交人之后第一位的中标候选人签订政府采购合同，也可以重新开展采购活动。

31.3 自政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人应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。

31.4 政府采购合同签订之日起七个工作日内，采购人应将政府采购合同副本报同级监管部门备案和有关部门备案。

32、合同的履行

32.1 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，以书面形式报同级政府采购监督管理部门备案；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，以书面形式报同级政府采购监督管理部门备案。

32.2 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，可以与响应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合同采购金额的百分之十。签订补充合同的必须按规定备案。

33 履约保证金

33.1 成交供应商应按照磋商资料表规定的金额，采用竞争性磋商文件中要求的形式向采购人提交履约保证金。



34、招标代理服务费

34.1 成交供应商应按照竞争性磋商文件磋商资料表中的规定缴纳招标代理服务费。否则，将不予退还其磋商保证金，本项目属于货物类。

34.2 服务费按差额定率累进法计算。

费率 中标金额（万元）	货物招标	服务类招标	工程招标
100 以下	1.5%	1.5%	1.0%
100—500	1.1%	0.8%	0.7%
500—1000	0.8%	0.45%	0.55%
1000—5000	0.5%	0.25%	0.35%

例如：某服务招标成交金额为 100 万元，计算招标代理服务收费额如下：

100 万元×1.5%=1.5 万元

合计=1.5 万元

33.3 经依法取消成交资格的，招标代理服务费不予退还。

33.4 招标代理服务费不足 6000 元的按 6000 元收取。



第五章 评分体系与标准

1. 本评标办法采用综合评分法。
2. 磋商小组对响应文件进行资格性及符合性评审，具体条款见《资格及符合性评审》。
3. 通过资格性和符合性审查的有效供应商方有资格提交最后报价及进行技术、商务及价格的详细评审，最后评标委员会出具评标报告。
4. 评分及其统计：按照评标程序、评分标准的规定，评标委员会各成员分别就各个响应供应商的技术状况、商务状况及其对磋商文件要求的响应情况进行评议和比较，评出其技术评分和商务评分、价格评分相加得出其综合得分。

一、 资格性评审

序号	评审内容
1	具备竞争性磋商文件中规定资格要求的及资格证明文件齐全；
2	磋商函已提交并符合竞争性磋商文件要求的；
备注：响应供应商必须严格按照资格性评审条款的要求如实提供证明材料并应加盖响应供应商人公章，对缺漏或不符合项将直接导致无效投标，不进入下一步评审。	

二、 符合性评审

序号	评审内容
1	按照招标文件规定要求签署、盖章且投标文件有法定代表人签字或盖章，或签字人有法定代表人有效授权书的；
2	投标人按招标文件要求缴纳投标保证金的；
3	首次投标报价未超过本项目最高限价的；
4	交货期符合用户需求；
5	满足磋商文件“★”的实质性条款；
6	满足磋商文件要求及有关法律、法规、规章不属于无效响应的。
备注：响应供应商必须严格按照符合性评审条款的要求如实提供证明材料并应加盖响应供应商人公章，对缺漏或不符合项将直接导致无效投标，不进入下一步评审。	



三、技术商务评审表（70 分）

一	技术部分(合计 60 分)		
序号	评审因素	评分细则	分值 (分)
1	技术响应程度	<p>投标人对用户需求书的技术指标的响应程度：</p> <p>1. 完全满足用户需求书带“▲”重要技术指标要求的得 30 分，“▲”条款每有一项负偏离或未响应的扣 3 分，扣至 0 分为止。</p> <p>2. 其他一般技术条款完全满足用户需求书得 20 分，每有一项负偏离或未响应的扣 2 分，扣至 0 分为止。</p>	50
2	项目进度安排方案	<p>根据各投标人提供的项目进度安排方案进行评分：</p> <p>1. 项目进度安排方案合理严谨，技术响应方案完整、详细，可操作性强，得 6 分；</p> <p>2. 项目进度安排方案较为合理严谨，技术响应方案完整、详细，具有较强的可操作性，得 4 分；</p> <p>3. 项目进度安排方案基本合理，技术响应方案基本完整，基本符合项目实际需求，得 2 分；</p> <p>4. 项目进度安排方案存在问题，技术响应方案不完全符合要求或有任何缺漏项导致不完全响应的，得 0 分；</p>	6
3	安装、调试及验收方案	<p>根据各投标人提供的安装、调试及验收方案进行评分：</p> <p>安装、调试及验收方案详细具体，具有针对性，可操作性性强，得 4 分；</p> <p>1. 安装、调试及验收方案较详细具体，较有针对性，具有较强的可操作性，得 2 分；</p> <p>2. 安装、调试及验收方案详细成都一般，针对性一般，可操作性一般，得 1 分；</p> <p>3. 未提供安装、调试及验收方案，得 0 分</p>	4
技术合计		60 分	



二	商务部分(合计 10 分)		
序号	评审因素	评分细则	分值 (分)
1.	项目经验	根据投标人 2021 年 1 月 1 日起至投标截止时间已签订的同类医疗设备业绩进行评分，每提供一个符合要求业绩的得 2 分，最高得 4 分。 【符合要求的业绩评分以提供合同关键页（至少包含合同首页、合同金额页、业绩内容、合同双方签字页）的复印件为评审依据，业绩认定时间以合同签订日为准，不提供不得分】	4
2.	售后服务承诺及培训、验收计划	根据投标人提供的售后服务方案（包括服务内容、培训计划、故障处理办法、其他服务承诺等）综合比较后进行评分。 1. 售后服务方案非常具体，服务内容、培训计划、故障处理办法、其他服务承诺非常完善，方案非常合理的，得 6 分； 2. 售后服务方案较具体，服务内容、培训计划、故障处理办法、其他服务较完善，方案较合理的，得 3 分； 3. 售后服务方案不够具体，服务内容、培训计划、故障处理办法、其他服务不够完善，方案不够合理的，得 1 分； 4. 不提供方案的不得分。	6
商务合计		10 分	

备注：

- 磋商文件要求提交的与评价指标体系相关的各类有效资料，响应供应商如未按要求提交的，该项评分为零分。
- 技术商务评分：所有评委评分分值的算术平均值（四舍五入后，小数点后保留两位有效数）。



四、价格评审表（30 分）

序号	评分因素	评分标准	权重（%）	分值（分）
1	投标报价	价格分应当采用低价优先法计算，即满足响应文件要求且最低的有效投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他响应供应商的价格分统一按照下列公式计算： 投标报价得分=(评标基准价/投标报价)×价格权值 备注：1、投标报价得分四舍五入后，小数点后保留两位有效数；	30%	30 分
合计		30 分		

1. 价格核准：评标委员会详细分析、核准价格表，检查其是否存在计算上或累加上的算术错误，修正错误的原则详见磋商须知 27.11 条相关条款。

2. 综合评分法中的价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求（通过资格性、符合性审查）且投标报价最小的有效投标报价（指修正后报价，下同）为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：

$$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times 30$$



中小企业划分标准

1. 符合中小企业划分标准；
2. 提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。中小企业划分标准以《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部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）规定的划分标准为准。小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。
3. 参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》（格式见第六章响应文件格式），如响应供应商为非制造商，其代理产品的制造商也应同时提交《中小企业声明函》。



第六章 合同书格式

合同编号：

（服务类）

采购编号：_____

项目名称：_____

注：本合同仅为合同的参考文本，合同签订双方可根据项目的具体要求进行修订。



注：本合同条款仅供参考之用，最终以甲乙双方共同拟定并协商一致的为准。

甲 方（采购人）：

电 话： 传 真： 地 址：

乙 方（中标人）：

电 话： 传 真： 地 址：

项目名称： 项目编号：

根据_____（项目编号：_____）的采购结果，经双方协商，本着平等互利和诚实信用的原则，一致同意签订本合同如下。

一、 货物内容

序号	商品名称	品牌、规格型号、配置（性能参数）	产地	数量	单价(元)	金额(元)
1						
2						
3						
合计总额：¥ 元； 大写：						

合同总额包括乙方设计、安装、随机零配件、标配工具、运输保险、调试、培训、质保期服务、各项税费及合同实施过程中不可预见费用等项目相关的一切费用。

注：货物名称内容必须与投标文件中货物名称内容一致。

二、 合同金额

合同金额为（大写）： 元（¥ 元）。

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符合招标文件和响应承诺中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，并可追溯查阅。
5. 乙方应将关键设备的用户手册、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。



四、 交货期、交货方式及交货地点

1. 交货期：签订合同生效之日起 天内供货、安装、调试并验收合格（技术条款中另有要求的以技术条款中的要求为准）。
2. 交货方式：现场交接。
3. 交货地点：采购人指定地点。

五、 付款方式

按招标文件用户需求书中的规定执行。或以下方式：

1. 货物在全部交验完毕并验收合格后，采购人在 180 个日历天内，支付合同总价 100% 货款。
2. 中标人凭以下有效文件与采购人结算：
 - ①合同；
 - ②中标人开具相应金额的正式发票；
 - ③验收调试报告（加盖采购人公章）；
 - ④中标通知书。

六、质保期（服务期）

由中标人提供不低于 1 年的免费系统及学习内容升级服务。

七、安装与调试

乙方必须依照招标文件的要求和投标文件的承诺或技术协议中相关要求，将设备、系统安装并调试至正常运行的最佳状态。

八、验收要求

1. 货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品，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. 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。所有随货物的附件必须齐全。
3. 中标人应将关键货物的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。
4. 采购人组成验收小组按国家有关规定、规范及中标人的投标文件中承诺的内容进行验收，必要时邀请相关的第三方专业人员、机构或参与本次项目的其他投标人参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。鉴定费先由中标人垫付。货物符合



质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。

5. 中标人应按财政审批的要求，提供有关货物资料，并做好填报申请材料的工作，采购人予以配合；因中标人原因导致财政审批无法按时完成的，中标人自行承担有关的责任。

九、违约责任与赔偿损失

1. 乙方交付的货物、工程/提供的服务不符合招标文件、投标文件或本合同规定的，甲方有权拒收，并且乙方须向甲方支付本合同总价5%的违约金。
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本合同总价3%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《中华人民共和国合同法》处理。

十、争议的解决

1. 凡与本合同有关的一切争议，买卖双方应首先通过友好协商方式解决，如经协商后仍不能达成协议时，任何一方可以向买方所在地法院提出诉讼。
2. 在法院审理期间，除提交法院审理的事项外，合同其他部分仍应继续履行。

十一、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。

十二、税费

在中国境内、外发生的与本合同执行有关的一切税费均由乙方负担。

十三、其它

1. 本合同所有附件、招标文件、投标文件、中标通知书均为合同的有效组成部分，与本合同具有同等法律效力。
2. 在执行本合同的过程中，所有经双方签署确认的文件（包括会议纪要、补充协议、往来信函）即成为本合同的有效组成部分。
3. 如一方地址、电话、传真号码有变更，应在变更当日书面通知对方，否则，应承担相应责任。
4. 除甲方事先书面同意外，乙方不得部分或全部转让其应履行的合同项下的义务。



十四、合同生效

1. 合同自甲乙双方代表或其授权代表签字盖章之日起生效。
2. 合同壹式 份，其中甲乙双方各执 份，采购代理机构执壹份，监管部门 份。

甲方（盖章）：

乙方（盖章）：

代表：

代表：

签定日期： 年 月 日

签定日期： 年 月 日

开户名称：

银行账号：

开 户 行：



第七章 响应文件格式

注：1、投标人应严格按照投标文件格式顺序填写和提交下述规定的格式文件以及其他有关资料并编制目录索引及逐页制订（或编写）页码并装订成册，以方便评委评标时阅读审查。

2、如果由于投标文件编制缺漏、索引差错、装订混乱等导致被评委误读或找不到，是投标人的责任，由于引起的后果由投标人自行承担。

3、所有资料投标人必须如实提供，若存在弄虚作假行为，将导致投标无效并按有关规定处理。



响应文件封面参考

响 应 文 件

☐ 开标信封

☐ 正本

☐ 副本

项目编号：NY2022YA003

项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

响应供应商名称（盖公章）：

响应供应商地址：



资格性自查表

序号	文 件 名 称	提交情况		页码 范围	备注
		有	无		
一、初审文件					
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				
2	供应商如为生产企业：应具备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》，并在有效期内（如国家另有规定，则适用其规定）。				
3	供应商如为经营企业：应具备食品药品监督管理部门签发的有效《医疗器械经营企业许可证》，并在有效期内（如国家另有规定，则适用其规定）。				
4	如所投产品属于第二、三类医疗器械，则必须具备食品药品监督管理部门签发的有效《医疗器械注册证》（如国家另有规定，则适用其规定）				
5	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供 2021 年度审计报告复印件或 2021 年 1 月至今＜至少提供任意一个月＞的财务状况报告复印件（应包括：利润表、资产负债表、现金流量表）				
6	有依法缴纳税收的良好记录（提供 2022 年 1 月至今＜至少提供任意一个月＞的缴纳税收的凭据证明材料复印件；如依法免税的，应提供相应文件证明其依法免税）				
7	有依法缴纳社会保险的良好记录（提供 2022 年 1 月至今＜至少提供任意一个月＞的社会保险的凭据证明材料复印件；如因疫情影响当地政府部门允许缓缴社保的，应提供当地政府部门下发的相关文件作为证明材料，否则不予认可；如依法不需要缴纳社会保险的，应提供相应文件证明其依法不需要缴纳社会保障资金）				
8	提供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）				
9	参加本次招标采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录，没有在招标人处弄虚作假骗取中标等重大违规记录（提供《供应商资格声明函》）				
10	为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，不得再参加该采购项目的其他采购活动。（提供《供应商资格声明函》）				
11	单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加同一招标项目投标。（提供《供应商资格声明函》）				



12	投标人未被列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）“1. 记录失信被执行人、2. 重大税收违法案件当事人名单、3. 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）“采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加采购活动期间。（在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询结果以投标人提供截图并加盖公章为准，如相关失信记录已失效，投标人需提供相关证明资料。查询有效期为自本项目采购公告发出之日起至递交投标文件截止时间止）				
13	投标人必须按磋商文件规定办理报名及登记手续并购买招标文件。				
14	本项目不接受联合体投标。				

注：以上材料将作为投标人/投标人合格性和有效性审核的重要内容之一，投标人/投标人必须严格按照其内容及序列要求在投标/投标文件中对应如实提供，对缺漏和不符合项将会直接导致无效投标！请在对应的□打“√”。

响应供应商名称（盖公章）：_____

法定代表人或投标人授权代表（签名或盖章）：_____

职务：_____

日期：_____



符合性审查：

序号	评审内容	提交情况		页码范围
		有	无	
1	按照招标文件规定要求签署、盖章且投标文件有法定代表人签字或盖章，或签字人有法定代表人有效授权书的；			
2	投标人按招标文件要求缴纳投标保证金的；			
3	首次投标报价未超过本项目最高限价的；			
4	交货期符合用户需求；			
5	满足磋商文件“★”的实质性条款；			
6	满足磋商文件要求及有关法律、法规、规章不属于无效响应的。			
备注：响应供应商必须严格按照符合性评审条款的要求如实提供证明材料并应加盖响应供应商人公章，对缺漏或不符合项将直接导致无效投标，不进入下一步评审。				

国家政策：

序号	评审分项	证明文件
1.	中小企业声明函（如有）	第（ ）页
2.	监狱企业的证明文件（如有）	第（ ）页
3.	残疾人福利性单位声明函（如有）	第（ ）页



一、 技术评审表（60 分）

项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

项目编号：NY2022YA003

序号	评审内容	提供情况		页码范围
		有	无	
1	技术响应程度			
2	项目进度安排方案			
3	安装、调试及验收方案			
注：请在提供情况对应的□打“√”。				

备注：

- 磋商文件要求提交的与评价指标体系相关的各类有效资料，响应供应商如未按要求提交的，该项评分为零分。
- 技术评分：所有评委评分分值的算术平均值（四舍五入后，小数点后保留两位有效数）。

响应供应商名称（盖公章）：_____

法定代表人或投标人授权代表（签名或盖章）：_____

日期：_____



二、商务评审自查表（10 分）

项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

项目编号：NY2022YA003

序号	评审内容	提供情况		页码 范围
		有	无	
1	项目经验			
2	售后服务承诺及培训、验收计划			
注：请在提供情况对应的□打“√”。				

备注：

1. 磋商文件要求提交的与评价指标体系相关的各类有效资料，响应供应商如未按要求提交的，该项评分为零分。

2. 商务评分：所有评委评分分值的算术平均值（四舍五入后，小数点后保留两位有效数）。

响应供应商名称（盖公章）：_____

法定代表人或投标人授权代表（签名或盖章）：_____

日期：_____



格式 1

磋商函

致：云浮市南粤招标代理有限公司

我方确认收到贵方_____采购货物及相关服务的竞争性磋商文件（项目编号：NY2022YA003），（响应供应商名称、地址）作为响应供应商已正式授权（响应供应商授权代表全名、职务）为我方签名代表，代表我方提交响应文件进行磋商。

签名代表在此声明并同意：

4. 我们愿意遵守采购代理机构发布竞争性磋商文件的各项规定，自愿参加磋商，并已清楚竞争性磋商文件的要求及有关文件规定，并严格按照竞争性磋商文件的规定履行全部责任和义务。
5. 我们同意本磋商自磋商截止之日起 90 天内有效。如果我们的磋商被接受，则直至合同生效时止，本磋商始终有效。本磋商始终有效并不撤回已递交的响应文件。
6. 我们已经详细地阅读并完全明白了全部竞争性磋商文件及附件，包括澄清（如有）及参考文件，我们完全理解本竞争性磋商文件的要求，我们同意放弃对竞争性磋商文件提出不明或误解的一切权力。
7. 我们同意提供采购人与磋商小组要求的有关磋商的一切数据或资料。
8. 我们理解采购人与磋商小组并无义务必须接受最低报价的磋商或其它任何磋商，完全理解采购代理机构拒绝迟到的任何磋商和最低磋商报价不是被授予成交的唯一条件。
9. 如果我们未对竞争性磋商文件全部要求作出实质性响应，则完全同意并接受按无效磋商处理。
10. 我们证明提交的一切文件，无论是原件还是复印件均为准确、真实、有效、完整的，绝无任何虚假、伪造或者夸大。我们在此郑重承诺：在本次招标采购活动中，如有违法、违规、弄虚作假行为，所造成的损失、不良后果及法律责任，一律由我公司（企业）承担。
11. 如果我们提供的声明或承诺不真实，则完全同意认定为我司提供虚假材料，并同意作相应处理。
12. 我们是依法注册的法人，在法律、财务及运作上完全独立于本项目采购人、用户单位（如有）和采购代理机构。
13. 所有有关本次磋商的函电请寄：_____（响应供应商地址）

备注：1、磋商函中承诺的磋商有效期应当不少于磋商文件中载明的磋商有效期，否则视为无效响应。

2、除磋商有效期承诺的时间外，本磋商函内容不得擅自删改，否则视为无效响应。

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：

响应供应商名称：

响应供应商公章：

电话：

传真：

邮编：



格式 2

供应商资格声明函

云浮市南粤招标代理有限公司：

关于贵公司 年 月 日发布_____（项目编号：NY2022YA003）的磋商公告，本公司（企业）愿意参加磋商，并声明：

一、 本公司（企业）具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件：

- （一）具有独立承担民事责任的能力；
- （二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （五）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- （六）法律、行政法规规定的其他条件。

二、 根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》的规定，本公司（企业）如为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，不再参加该采购项目的其他采购活动。否则，由此所造成的损失、不良后果及法律责任，一律由我公司（企业）承担。

三、 我方承诺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投标。

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

本公司（企业）承诺在本次招标采购活动中，如有违法、违规、弄虚作假行为，所造成的损失、不良后果及法律责任，一律由我公司（企业）承担。

特此声明！

备注：1. 本声明函必须提供且内容不得擅自删改，否则视为无效响应。

单位名称：

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：

单位地址：

单位公章：

邮政编码：

日期：

联系电话：



格式 3

设备及专业技术能力情况表

我方为本项目实施提供以下设备及专业技术人员：			
序号	设备名称或专业技术人员	数量及单位	备注
1			
2			
.....			



格式 4

法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：注册于（响应供应商地址）的（响应供应商名称）在下面签名的（法定代表人姓名、职务）在此授权（被授权人姓名、职务）作为我公司的合法代理人，就（项目编号：NY2022YA003）的磋商活动，提交响应文件及采购合同的签订、执行、完成和售后服务，作为响应供应商代表以我方的名义处理一切与之有关的事务。

被授权人（响应供应商授权代表）无转委托权限。

本授权书自法定代表人签字（盖章）之日起生效，特此声明。

随附《法定代表人证明》

响应供应商名称（盖公章）：

地 址：

法定代表人（签字或盖章）：

签字日期： 年 月 日

被授权人（授权代表）
居民身份证复印件粘贴处

（正面）

被授权人（授权代表）
居民身份证复印件粘贴处

（反面）



格式 5

法定代表人证明书

_____同志，现任我单位_____职务，为法定代表人，特此证明。

本证明书自签发之日起生效，有效期与本公司响应文件中标注的响应有效期相同。

附：

营业执照（注册号）：

经济性质：

主营（产）：

兼营（产）：

法定代表人
居民身份证复印件粘贴处

(正面)

法定代表人
居民身份证复印件粘贴处

(反面)

响应供应商名称：（盖公章）：

地址：

签发日期：



格式 6

报价表

（首次报价）

项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

项目编号：NY2022YA003

采购项目	投标报价 (单位：元)	服务期
云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备	小写： 大写：	

响应供应商名称（盖公章）：_____

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：_____ 日期：_____

备注：

1. 中文大写金额用汉字，如壹、贰、叁、肆、伍、陆、柒、捌、玖、拾、佰、仟、万、亿、元、角、分、零、整（正）等。
2. 投标报价的小数点后保留两位有效数。
3. 此表须附在正、副本的响应文件中。
4. 所有价格均以人民币作为货币单位填写及计算。有价格均以人民币作为货币单位填写及计算。
5. 各响应供应商可自行保留一份《首次报价》，以便报价时参考用。



格式 7

中小企业声明函（服务）

本公司郑重声明，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，本公司参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，服务全部由符合政策要求的中小企业。具体情况如下：

（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；

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）；

（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；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：

注：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、中小企业对其声明内容的真实性负责，声明函内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标、成交，依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。为方便广大中小企业、政府部门和社会公众识别企业规模类型，工业和信息化部组织开发了中小企业规模类型自测小程序。

1、自查方式：

中华人民共和国工业和信息化部中小企业规模类型自测小程序：

<http://202.106.120.146/baosong/appweb/orgScale.html>

小微企业名录查询网址：<http://bmfw.www.gov.cn>



格式 8

（如响应供应商不属于监狱企业无须提供）

监狱企业的证明文件

说明：监狱企业参加政府采购活动时，应当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并加盖响应供应商单位公章。

（如响应供应商不属于残疾人福利单位无须提供）

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：_____

注：1. 不提供《残疾人福利性单位声明函》或不按要求填写《残疾人福利性单位声明函》的投标人，视其放弃享受政府采购的扶持政策。

2. 残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。



格式 9

技术服务方案

主要内容应包括但不限于以下内容，参照用户需求要求由响应供应商自行编制（格式自定）

- 1、根据本项目采购文件的要求、供应商自身实际情况和其它相关资料等信息，供应商进行编制方案；必要时，可以图片或相关资料。
- 2、详细的合同项下提供服务的执行时间表及其实施措施，明确标注出影响合同执行的关键时间及因素；
- 3、须采购人配合事项；

响应供应商名称（盖公章）：_____

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：_____

日 期：_____



格式 10

响应供应商认为需要提供的其他技术资料



格式 11

投标人基本情况表

一、 公司基本情况

1. 公司名称：_____ 电话号码：_____
2. 地 址：_____ 传 真：_____
3. 注册资金：_____ 经济性质：_____
4. 公司开户银行名称及账号：_____
5. 营业注册执照号：_____
6. 公司简介

文字描述：发展历程、经营规模及服务理念、技术力量、财务状况、管理水平等方面进行阐述。

我/我们声明以上所述是正确无误的，您有权进行您认为必要的调查。

响应供应商名称（单位盖公章）：_____

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：_____ 日期：_____



格式 12

同类项目经验情况一览表

项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

项目编号：NY2022YA003

序号	业主名称	项目名称	合同总价	合同签订时间

备注：根据评分表的要求提交相应资料。

响应供应商名称（单位盖公章）：_____

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：_____

日期：_____



格式 13

项目负责人及管理技术人员一览表

项目名称：

项目编号：

序号	姓名	性别	年龄	证书	专业	证书编号	拟担任职务或承担工作内容

备注：根据评分表的要求提交相应资料。

响应供应商名称（单位盖公章）：_____

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：_____

日期：_____



格式 14

用户需求书响应一览表

项目名称：云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备

项目编号：NY2022YA003

序号	服务内容	磋商文件 条款描述	响应供应商响应描述 (投标供应商应按响应 货物/服务实际数据填 写，不能照抄要求)	偏离情况说明 (正偏离/完全 响应/负偏离)	查阅/证明文件指引
带“▲”的重要条款					
1					见《投标文件》 第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》 第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》 第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》 第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》 第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》 第 ____ 页至 ____ 页
2					见《投标文件》第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》第 ____ 页至 ____ 页
					见《投标文件》第 ____ 页至 ____ 页



					见《投标文件》第 页至__页
					见《投标文件》第 页至__页
					见《投标文件》第 页至__页
					见《投标文件》第 页至__页
					见《投标文件》第 页至__页
3					见《投标文件》第 页至__页
带“★”的实质性条款					
1					见《投标文件》第 页至__页
2					见《投标文件》第 页至__页
3					见《投标文件》第 页至__页
其他一般条款（除带“★”和“▲”之外的条款）					
1					见《投标文件》
2					见《投标文件》
...					见《投标文件》

备注：

1. 供应商必须对应招标文件采购内容的要求的一般条款内容进行响应。
2. 供应商响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。
3. 此表不允许空白。



响应供应商名称（单位盖公章）：

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）： 日期：



格式 15

退磋商保证金说明

特别提醒：

响应供应商缴纳的磋商保证金，原则上，我司按保证金汇入的原账户退还，响应供应商必须填写原来汇入我司保证金账户时的账户信息。

我方为云浮市云安区人民医院（云安都杨云泰健康驿站）医疗设备的投标（项目编号为：_____）所提交的磋商保证金（大写金额）元，请贵司退还磋商保证金（小写金额）元，请划到以下账户：

收款人名称			
收款人地址			
开户银行（具体到XX 银行 XX 支行）		联系人	
账号		联系电话	

备注：当响应供应商收到中标通知书或招标结果通知书，申请退还磋商保证金时，招标代理机构按其提供的“退还磋商保证金说明”，按规定退还响应供应商的磋商保证金。

为及时退还响应供应商的磋商保证金，若存在以下三种情形的，则按以下规定执行：

1. 单位名称变更

- A. 若响应供应商投标后，其单位名称变更，退还其磋商保证金时，除提交变更后的账户信息外，还需附工商部门打印的变更信息说明，并加盖单位公章；
- B. 若响应供应商只变更营业执照信息，没有及时变更银行账户的，只需提供银行开户许可证复印件，并加盖单位公章。

2. 收支两条线

若响应供应商属于资金收支两条线的情况，则以上账户信息必须是其单位收款账户的信息，响应供应商需附上收支两条线的说明，并加盖单位公章：

3. 标前确定不参加投标

若响应供应商已汇入磋商保证金，但不参加投标时，请务必在项目开标前将该《退磋商保证金说明》按规定填写完整盖章后，邮箱至 727491949@qq.com

响应供应商名称(盖公章)：_____

日期：_____



格式 16

采购代理服务费用承诺书

云浮市南粤招标代理有限公司：

本公司（响应供应商名称）在参加（项目名称）（项目编号：NY2022YA003）的磋商中如获成交，我公司保证按照磋商文件的规定缴纳“招标代理服务费”后，凭领取人身份证复印件并加盖公章领取《成交通知书》原件。如采用电汇或银行转账，我公司将同时递交招标代理服务费缴费凭证复印件并加盖公章。

如我公司违反上款承诺，愿承担由此引起的一切法律责任。

特此承诺！

响应供应商名称(盖公章)：

响应供应商地址：

电话：

传真：

法定代表人或响应供应商授权代表（签名或盖章）：

签署日期：

附：缴纳招标代理服务费账号：

收款人名称：云浮市南粤招标代理有限公司

开户银行：中国建设银行股份有限公司云浮三河洲支行

账号：44050182714200000674



格式 17

响应供应商认为需要提供的其他商务资料