

西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中
频治疗仪等设备采购项目

竞争性磋商文件

项目编号: ZC532600202400790001

采 购 人: 西畴县第一人民医院 (盖单位章)

招标代理机构: 北京东方华太工程咨询有限公司 (盖单位章)

日 期: 二〇二四年十月



目 录

第一章 竞争性磋商公告	- 1 -
第二章 供应商须知	- 6 -
第三章 评审办法	- 28 -
第四章 合同主要条款及合同格式	- 33 -
第五章 采购要求	- 39 -
第六章 响应文件格式	- 62 -

第一章 竞争性磋商公告

西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中频治疗仪等设备采购项目竞争性磋商公告

项目概况

西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中频治疗仪等设备采购项目的潜在供应商应在云南省公共资源交易信息网（选择文山）（<http://ggzy.yn.gov.cn/#/homePage>）获取采购文件，并于 2024 年 11 月 27 日 15 时 00 分（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况：

- 1. 项目名称：西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中频治疗仪等设备采购项目
- 2. 采购方式：竞争性磋商
- 3. 预算金额：120.20 万元
- 4. 最高限价：120.20 万元
- 5. 采购需求：

序号	是否允许进口产品	产品名称	数量	单位	单价限价（元）	总价限价（元）
1	否	诊断性中耳分析仪	1	台	150000.00	150000.00
2	否	数码裂隙灯	1	台	80000.00	80000.00
3	否	电动吸引器	1	台	2000.00	2000.00
4	否	电脑中频治疗仪	2	台	45000.00	90000.00
5	否	神经肌肉电刺激仪	2	台	30000.00	60000.00
6	否	空气波压力循环治疗仪	1	台	34000.00	34000.00
7	否	治疗车	10	台	1500.00	15000.00
8	否	心电监护仪	3	台	20000.00	60000.00
9	否	微量注射泵	1	台	5400.00	5400.00
10	否	急救车	2	台	7000.00	14000.00
11	否	离子体空气消毒器	2	台	15000.00	30000.00
12	否	病历车	1	台	3000.00	3000.00
13	否	电针治疗仪	16	台	2300.00	36800.00
14	否	低频电子脉冲治疗仪	1	台	30000.00	30000.00

15	否	中医定向透药治疗仪	10	台	4000.00	40000.00
16	否	磁振热治疗仪	1	台	34000.00	34000.00
17	否	电动起立床	1	台	25000.00	25000.00
18	否	双极射频热凝器	1	台	280000.00	280000.00
19	否	全数字超声波疼痛治疗仪	1	台	160000.00	160000.00
20	否	等速下肢屈伸康复训练器	1	台	13000.00	13000.00
21	否	恒温混匀仪	1	台	5000.00	5000.00
22	否	血库专用离心机	1	台	4000.00	4000.00
23	否	防辐射智能自动跟踪防护帘	2	台	2500.00	5000.00
24	否	呼气试验测试仪	1	台	9800.00	9800.00
25	否	高频电刀	1	台	16000.00	16000.00

具体详见第五章“采购需求”；

6. 质量要求:符合国家相关法律法规及行业质量控制规定,设备出厂日期应为2024年6月以后。

7. 质保期:不少于 2 年。

8. 合同履行期限:合同签订后 30 个日历天内完成交货、安装及调试,并一次性通过验收。

9. 合同履行地点:西畴县第一人民医院指定地点。

10. 本项目~~不接受~~联合体参加磋商。

二、申请人的资格要求:

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定:

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求:

2.1 根据财政部发布的《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》(财库〔2022〕19号)规定,本项目对小型和微型企业产品的价格给予10%的扣除;

2.2 根据财政部发布的《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)规定,本项目对监狱企业产品的价格给予10%的扣除;

2.3 根据财政部、民政部、中国残疾人联合会发布的《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定，本项目对残疾人福利性单位产品的价格给予10%的扣除。残疾人福利性单位视同为小型、微型企业；

注：①小微企业以供应商填写的《中小企业声明函》及国家企业信用信息公示系统内容为判定标准，中小企业声明函是针对产品生产厂家的，而非是指供应商。②监狱企业须供应商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，否则不予认定。③残疾人企业以供应商填写的《残疾人福利性单位声明函》为判定标准。④不得重复享受前3条政府采购政策。

3. 本项目的特定资格要求：

（1）生产商须提供监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》《中华人民共和国医疗器械注册证》或备案凭证。

（2）代理商或经销商须提供《医疗器械经营许可证》（医疗器械经营许可证不得超出经营范围进行磋商申请）、所投产品生产商的《医疗器械生产许可证》和《中华人民共和国医疗器械注册证》或备案凭证。

注：采购设备必须取得产品的《中华人民共和国医疗器械注册证》（含《医疗器械产品注册登记表》及其他相关附件）（根据中华人民共和国国务院令第739号《医疗器械监督管理条例》和国家食品药品监督管理总局关于发布医疗器械分类目录的公告（2020年第104号），在《医疗器械分类目录》内的产品必须按照《医疗器械监督管理条例》的要求具备相关资质，并提供真实的证明材料，其他不在《医疗器械分类目录》内的设备不作强行要求）。

三、获取采购文件：

时间：公告发布之日起至2024年11月22日（北京时间，法定节假日除外）。

地点：云南省公共资源交易信息网（选择文山州）凭企业数字证书（USBKEY）网上报名成功后下载获取。

方式：网络报名，凡有意参加投标者，登录云南省公共资源交易信息网，凭企业数字证书（USBKEY）在网上确认投标和获取招标文件及其他招标资料（招标电子技术标文件，格式为*.ZCZBJ）；未办理企业数字证书（USBKEY）的企业请前往文山州公共资源交易中心四楼办理企业数字证书（USBKEY），并在云南省公共资源交易信息网完成注册通过后，便可获取招标文件。注册办理证书流程见云南省公共资源交易信息网服务指南或电话咨询 0876-2152881。

售价：0.00 元

四、响应文件提交：

截止时间：2024 年 11 月 27 15 时 00 分（北京时间）

地点：西畴县公共资源交易中心

五、响应文件开启：

时间：2024 年 11 月 27 15 时 00 分（北京时间）

地点：西畴县公共资源交易中心

开标方式：网上开标，供应商可采用网上远程解密或现场解密方式参与投标。

采用网上远程解密的，供应商应熟练掌握网上远程解密操作，并在规定的时间内，本项目的解密时限为 30 分钟成功完成网上远程解密，如在规定的时间内不能成功完成网上远程解密的，则视为撤销其磋商文件，后果自负。若未在签名确认时间内完成签名确认的，则视为对本次开标无异议。操作指南可在云南省公共资源交易信息网网站上下载。若因供应商自身原因导致无法按时解密的，视为撤销其磋商文件。

采用现场解密的，供应商应带上本单位的 CA 到唱标席解密磋商文件，若因供应商自身原因导致无法按时解密的，视为撤销其磋商文件。

注：该项目因需要进行磋商，供应商须在磋商时间准时到达磋商地点进行二次报价（①因自身原因不能到现场的，视二次报价与第一次报价相一致；②在接到磋商通知 10 分钟以内未到达现场的，视为因自身原因不能到现场，视二次报价与第一次报价相一致）。

六、公告期限：

自本公告发布之日起 5 个工作日。

七、其他补充事宜：

开标方式：网上开标

是否需要缴纳投标保证金：否

其他：发布公告的媒介：本次磋商公告在云南省政府采购网、云南省公共资源交易信息网上同时发布，我公司对其他网站或媒体转载的磋商公告及其内容不承担任何责任。

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系：

1. 采购人信息

名 称：西畴县第一人民医院

地 址：西畴县西洒镇金玉大街 84 号

联系方式：0876-7622585

2. 采购代理机构信息

名 称：北京东方华太工程咨询有限公司

地 址：云南省昆明市高新区滇景名筑小区 9 栋 11 楼 1118 号

联系方式：0871-64153047

3. 项目联系方式

项目联系人：李娅妮

电 话：0871-64153047

4. 监督部门：西畴县财政局

联系方式：0876-7622230

第二章 供应商须知

供应商须知前附表

条款号	条款名称	说明与要求
1.1.2	采购单位	名称：西畴县第一人民医院 地址：西畴县西洒镇金玉大街 84 号 联系人：柏欣 电话：0876-7622585
1.1.3	采购代理机构	名称：北京东方华太工程咨询有限公司 地址：云南省昆明市高新区滇景名筑小区 9 栋 11 楼 1118 号 联系人：李娅妮 电话：0871-64153047
1.1.4	项目名称	西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中频治疗仪等设备采购项目
1.1.5	合同履行地点	西畴县第一人民医院指定地点
1.2.1	资金来源	财政资金
1.2.2	出资比例	100%
1.2.3	资金落实情况	已落实
1.3.1	采购内容	具体详见第五章“采购需求”
1.3.2	合同履行期限	合同签订后 30 个日历天内完成交货、安装及调试，并一次性通过验收。
1.3.3	质量要求/质保期	质量要求：质量要求：符合国家相关法律法规及行业质量控制规定，设备出厂日期应为 2024 年 6 月以后。 质保期：不少于 2 年。
1.4.1	供应商资质条件、能力和信誉	1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定： 1.1 供应商须具有独立承担民事责任的能力：供应商须提供法人或者其他组织的营业执照等证明文件； 1.2 供应商须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供 2021 年度至今任意一年经会计师事务所或审计机构的财

条款号	条款名称	说明与要求
		<p>务审计报告；新成立的公司，可视情况提供应有的（比如提供自成立至今财务报表包括资产负债表、利润表、现金流量表）；</p> <p>1.3 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供书面声明或证明材料；</p> <p>1.4 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供 2023 年 10 月至今（税款所属时期）任意 3 个月的缴税证明及 2023 年 10 月至今任意 3 个月的社保缴纳证明（成立未满 3 个月的提供成立以来的税收和社会保障资金缴纳凭证或相关的情况说明）；依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金；</p> <p>1.5 供应商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（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）的书面声明；</p> <p>1.6 信誉要求：</p> <p>①供应商在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）没有被列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人，提供“失信被执行人”、“重大税收违法案件”承诺；提供在中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）无政府采购严重违法失信行为信息记录承诺（在一定期限内被禁止参加政府采购活动但期限届满的除外）；</p> <p>②供应商、法定代表人及技术负责人近 3 年无行贿犯罪记录承诺（采购人或代理机构在发中标通知书前进行查询，如查询到供应商提供虚假承诺的，取消中标资格）；</p> <p>③单位负责人为同一人或存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动（提供书面声明）。</p> <p>2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：</p>

条款号	条款名称	说明与要求
		<p>2.1 根据财政部发布的《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）规定，本项目对小型和微型企业产品的价格给予10%的扣除；</p> <p>2.2 根据财政部发布的《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）规定，本项目对监狱企业产品的价格给予10%的扣除；</p> <p>2.3 根据财政部、民政部、中国残疾人联合会发布的《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定，本项目对残疾人福利性单位产品的价格给予10%的扣除。残疾人福利性单位视同为小型、微型企业；</p> <p>注：①小微企业以供应商填写的《中小企业声明函》及国家企业信用信息公示系统内容为判定标准，中小企业声明函是针对产品生产厂家的，而非是指供应商。②监狱企业须供应商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，否则不予认定。③残疾人企业以供应商填写的《残疾人福利性单位声明函》为判定标准。④不得重复享受前3条政府采购政策。</p> <p>3. 本项目的特定资格要求：（1）生产商须提供监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》《中华人民共和国医疗器械注册证》或备案凭证。（2）代理商或经销商须提供《医疗器械经营许可证》（医疗器械经营许可证不得超出经营范围进行磋商申请）、所投产品生产商的《医疗器械生产许可证》和《中华人民共和国医疗器械注册证》或备案凭证。</p> <p>注：采购设备必须取得产品的《中华人民共和国医疗器械注册证》（含《医疗器械产品注册登记表》及其他相关附件）（根据中华人民共和国国务院令第739号《医疗器械监督管理条例》和国家食品药品监督管理总局关于发布医疗器械分类目录的公告（2020年第104号），在《医疗器械分类目录》内的</p>

条款号	条款名称	说明与要求
		产品必须按照《医疗器械监督管理条例》的要求具备相关资质，并提供真实的证明材料，其他不在《医疗器械分类目录》内的设备不作强行要求）。
1.4.2	是否接受联合体投标	不接受
1.4.3	投标保证金	根据《云南省发展和改革委员会等部门关于鼓励减免政府投资项目投标保证金的通知》（云发改交易管理〔2023〕397号）及《云南省人民政府关于印发2024年进一步推动经济稳进提质政策措施的通知》云政发〔2024〕7号，政府投资项目进行招标投标活动时，减免投标保证金。本项目不收取投标保证金。
1.5	投标预备会	不召开
1.5.1	现场踏勘	不组织
1.5.2	供应商提出问题的截止时间	递交响应文件截止之日前1个工作日
1.5.3	采购单位书面澄清的时间	递交响应文件截止之日前1个工作日
1.6	偏离	响应文件参数、技术要求等于竞争性磋商文件要求填无偏离，高于或低于竞争性磋商文件要求填有偏离。
1.6.1	分包	本项目不得分包。
1.7	构成竞争性磋商文件的其他材料	补遗书及通知（如果有）、附件（如果有）。
1.7.1	供应商要求澄清竞争性磋商文件的止时间	递交响应文件截止之日前1个工作日
1.7.2	递交响应文件的截止时间	2024年11月27日15时00分
1.7.3	供应商确认收到竞争性磋商文件澄清的时间	收到澄清文件后的24小时以内

条款号	条款名称	说明与要求
1.8	供应商确认收到竞争性磋商文件修改的时间	收到修改文件后的 24 小时以内
1.9	构成响应文件的其他材料	补遗书及通知（如果有）、附件（如果有）
2.0	报价方式	总价报价，总价包干（包含所有费用）
2.1	投标报价的其他要求	<p>（1）本次投标报价为综合报价，报价应为人民币含税价（元），包括货物价格（含利润）、货物运输、装卸、保险、税收、安装、调试、检验、售后服务、技术培训、中标服务费等所需全部费用。</p> <p>（2）供应商应承担所有与参加投标有关的自身的所有费用，不论采购的结果如何，采购代理机构和采购人在任何情况下均无义务和责任承担投标有关的任何费用。</p>
2.1.1	备品备件要求	<input type="checkbox"/> 不包含在投标报价中 <input checked="" type="checkbox"/> 包含在投标报价中
2.1.2	采购单位是否设有最高投标限价	是，最高投标限价为： 120.20 万元，供应商在报价时总报价不能超过最高投标限价，超过按废标处理。
2.1.3	是否允许调价	不允许
2.2	磋商有效期	自供应商提交响应文件截止之日起计算 <u>90</u> 天。
3.0	是否允许递交备选投标方案	不允许
3.1	电子签章要求	供应商应在竞争性磋商文件要求供应商法定代表人或其委托代理人签字的地方电子签章，要求盖章的地方电子签章。电子响应文件采用企业、个人数字证书进行电子签章、电子签名。
3.2	响应文件份数	网上上传的电子响应文件 1 份
4.1.1	响应文件的密封	不采用
4.1.2	封套上写明	不采用

条款号	条款名称	说明与要求
4.2.2	递交响应文件 地点	时间：2024 年 11 月 27 15 时 00 分前 地点：西畴县公共资源交易中心
4.2.3	是否退还响应文件	否
4.2.6	采购单位通知延后磋商截止时间的时间	原定投标截止时间_1_天前
5.1	开标时间和地点	开标时间：同投标截止时间 开标地点：同递交响应文件地点
5.2	开标程序	(1) 宣布开启纪律； (2) 公布在响应文件提交截止时间前递交响应文件的供应商情况； (3) 介绍开启人、记录人等有关人员； (4) 供应商抽取的磋商顺序并签字确认； (5) 开启结束。
6.1.1	评审小组的组建	评审小组人数：3 人，业主代表 1 人，专家 2 人。 评审专家确定方式：随机抽取。
6.2	磋商办法	本次磋商采用：综合评估法
7.1	是否授权评审小组确定成交供应商	否，推荐的成交候选人的人数为前 3 名
7.3.1	履约保证金	无
8.1	需要补充的其他内容	
8.1.1	争议解决	争议的最终解决方式：诉讼 诉讼机构名称：采购单位所在地人民法院
8.1.2	说明	当竞争性磋商文件的澄清或修改等在同一内容的表述上不一致时，以最后发出的书面文件为准。
8.1.3	中标代理服务费	费用标准或金额：以采购人和采购代理机构签订的委托代理协议为准。 交费时间：中标人领取中标通知书前一次性足额支付给采购代

条款号	条款名称	说明与要求
		理机构。 交费方式：现金或银行转账。 注：成交单位在领取成交通知书时须提供 2 份与网上上传的电子投标文件完全一致的纸质标书。
8.1.4	成交公告	采购单位将成交候选人的情况在本磋商项目磋商公告发布的同一媒介予以公示，公示期不少于 1 个工作日，公示期结束后无异议的将发出成交通知书。
8.1.5	知识产权	供应商应保证其所出售的标的物没有侵犯任何第三人的知识产权和商业秘密等权利。
8.1.6	解释权	构成本磋商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；除磋商文件中有特别规定外，仅适用于招标磋商阶段的规定，按磋商公告、磋商须知、磋商办法、磋商响应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，由采购单位负责解释。
8.1.7	电子招投标重要注意事项	电子招投标重要注意事项： 1. 供应商需携带用于加密的数字证书在开标会上进行解密。 2. 递交响应文件： 2.1 递交响应文件时，供应商需在投标截止时间前以企业机构数字证书（CA）登录云南省公共资源交易信息网（ http://ggzy.yn.gov.cn/#/homePage ）上传电子响应文件； 2.2 供应商须在投标截止时间前完成所有响应文件的上传，网上确认电子签名，并打印“上传响应文件回执”，投标截止时间前未完成签名确认的，视为未递交； 2.3 网上递交响应文件后，供应商还须在投标截止时间前到开标现场开标。 2.4 除电子招投标相关业务工作外，其他未尽事宜按行业监督部门要求执行。 注：1、不同单位的响应文件电脑主板、硬盘、网卡参数和芯片

条款号	条款名称	说明与要求
		<p>序列号一致，视为由同一台电脑编制，否决投标并认定为串通投标。2、上述注意事项如与竞争性磋商文件其他内容矛盾，请以本项所列“注意事项”内容为准。</p>
8.1.8	政府采购政策	<p>1. 关于中小微企业：</p> <p>1、若存在符合条件的小型、微型企业或监狱企业或残疾人福利性单位，在计算报价得分时，对小型或微型企业的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业。执行政策文件：“关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知（财库〔2020〕46号）”“《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）”“《财政部民政部中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）”。</p> <p>2、请供应商根据自身情况提供《中小企业声明函》，无《中小企业声明函》的在评审时不予认可。</p> <p>2. 关于监狱企业、残疾人福利性单位：</p> <p>1、监狱企业：根据财政部《司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号），监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业，监狱企业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。</p> <p>2、残疾人福利性单位：根据财政部《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，符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。任何单位或者个人在政府采购活动中均不得要求残疾人福利性单位提供其他证明声明函内容的材料。中标供应商为残疾人福利性单位的，采购人或者其委托的采购代理机构应当随中标结果同时公告其</p>

条款号	条款名称	说明与要求
		<p>《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。供应商提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。</p> <p>注：监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业，若监狱企业、残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。</p> <p>3. 采购项目行业划分：</p> <p>根据国家统计局关于印发《统计上大中小微型企业划分办法（2017）》的通知，本项目采购标的所属行业为：“<u>工业</u>”。</p>

1. 总则

1.1 项目概况

1.1.1 遵循《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》等有关法律法规和规章的规定，本项目已具备采购条件，现对本项目进行竞争性磋商采购。

1.1.2 本采购项目采购单位：见供应商须知前附表。

1.1.3 本采购项目代理机构：见供应商须知前附表。

1.1.4 本采购项目名称：见供应商须知前附表。

1.1.5 本项目项目地点：见供应商须知前附表。

1.2 资金来源和落实情况

1.2.1 本采购项目的资金来源：见供应商须知前附表。

1.2.2 本采购项目的出资比例：见供应商须知前附表。

1.2.3 本采购项目的资金落实情况：见供应商须知前附表。

1.3 服务内容、合同履行期限和服务要求

1.3.1 本采购项目的服务内容：见供应商须知前附表。

1.3.2 本采购项目的合同履行期限：见供应商须知前附表。

1.3.3 本采购项目的服务要求：见供应商须知前附表。

1.4 供应商资格要求（采用资格后审方式）

1.4.1 供应商应具备承担本项目的资质条件、能力和信誉：见供应商须知前附表。

1.4.2 本项目不接受联合体投标。

1.4.3 供应商不得存在下列情形之一：

- （1）为采购单位不具有独立法人资格的附属机构（单位）；
- （2）为本采购项目提供招标代理服务的；
- （3）被责令停业的；
- （4）被暂停或取消投标资格的；
- （5）财产被接管或冻结的；
- （6）在最近三年内有骗取中标或严重违约或重大工程质量问题的。

(7) 涉及正在诉讼的案件，或涉及正在诉讼的案件但经审查委员会认定不会对承担本项目造成重大影响。

1.5 费用承担

供应商准备和参加磋商活动发生的费用自理。

1.6 保密

参与磋商活动的各方应对竞争性磋商文件和响应文件中的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

除专用术语外，与磋商有关的语言均使用中文。必要时专用术语应附有中文注释。

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

采购方不统一组织踏勘，由供应商自行踏勘。

1.10 投标预备会

1.10.1 不召开，如有疑问请各磋商供应商在磋商须知前附表规定的时间前以书面形式提出，采购人以书面答疑方式回复所有供应商。

1.10.2 供应商提出问题的截止时间和方法：见供应商须知前附表。

1.10.3 采购单位澄清的时间和方式：见供应商须知前附表。

1.12 偏离

供应商须知前附表允许响应文件偏离竞争性磋商文件某些要求的，偏离应当符合竞争性磋商文件规定的偏离范围和幅度。

2. 竞争性磋商文件

2.1 竞争性磋商文件的组成

本竞争性磋商文件包括：磋商邀公告、供应商须知、评审办法、合同条款及格式、采购清单及技术要求、响应文件格式、供应商须知前附表规定的其他材料。

根据本章第 1.10 款、第 2.2 款和第 2.3 款对竞争性磋商文件所作的澄清、修改，构成竞争性磋商文件的组成部分。

2.2 竞争性磋商文件的澄清

2.2.1 供应商应仔细阅读和检查竞争性磋商文件的全部内容。如发现缺页或附件不全，应及时向采购单位提出，以便补齐。如有疑问，应以书面形式要求采购单位对竞争性磋商文件予以澄清。

2.2.2 磋商截止时间：见供应商须知前附表。

2.2.3 竞争性磋商文件的澄清：见供应商须知前附表。

2.2.4 供应商在收到澄清后，应在供应商须知前附表规定的时间内以书面形式通知采购单位，确认已收到该澄清。

2.3 竞争性磋商文件的修改

2.3.1 在递交响应文件截止之日前 1 个工作日，若出现对竞争性磋商文件的修改内容，采购单位应以书面形式发给各供应商。

2.3.2 供应商收到修改内容后，应在供应商须知前附表规定的时间内以书面形式通知采购单位，确认已收到该修改。

3. 响应文件

3.1 响应文件的组成

3.1.1 响应文件应包括下列内容：

- (1) 报价一览表
- (2) 投标函
- (3) 法定代表人身份证明书
- (4) 法定代表人授权委托书
- (5) 廉洁保证书
- (6) 资格审查资料
- (7) 技术服务部分资料
- (8) 供应商认为有必要提供的其他资料

3.2 磋商报价

3.2.1 本次磋商的报价采用本须知前附表规定的方式。

3.2.2 磋商报价为供应商在响应文件中提出的各项支付金额的总和。磋商报价不得高于最高投标限价，否则按废标处理。

3.2.3 供应商的投标总报价，参照国家收费标准及市场行情，结合自己实力并考虑风险因素填报，合理列报投标总报价。供应商的投标总报价，应是完成投标须知前附表中招标范围和合同条款上所列工作范围及工作周期的全部工作内容的全部费用。

3.2.4 磋商报价指服务的报价和标准附件、运输及至验收合格所需的各种费用及必要的保险费用和各项税金等所有费用的总和。

3.2.5 供应商的磋商报价为不可更改的一次性报价，供应商不得哄抬报价，也不应低于成本价报价。评标委员会认为供应商的最低报价明显不合理或者低于成本，有可能影响商品质量和不能诚信履约的，将要求其在规定的合理期限内提供书面文件予以解释说明，并提交相关证明材料。否则，评标委员会可以取消该供应商的中标候选资格。“报价一览表”作为供应商对采购人的报价承诺，必须按规定格式填写，不得进行选择性价，否则做废标处理。

3.2.6 供应商的磋商报价应依据竞争性磋商文件的要求及有关资料，执行国家规定的现行技术、经济标准、定额及规范，由供应商自行测算出现行市场的设备、材料及各类价格。供应商的报价包括服务等项目涉及的所有费用，供应商不得再要求追加任何费用。如未按要求报价，投标无效。

3.2.7 该报价应符合国内行情并能保证供应商完成履行合同所需的一切工作。且报价在合同执行期间将不因市场设备材料价格的变化而调整。

3.3 磋商有效期

3.3.1 在供应商须知前附表规定的磋商有效期内，供应商不得要求撤销或修改其响应文件。

3.3.2 出现特殊情况需要延长磋商有效期的，采购单位以书面形式通知所有供应商延长投标有效期。供应商同意延长的，但不得要求或被允许修改或撤销其响应文件；供应商拒绝延长的，其投标失效。

3.4.1 供应商不按本章第 3.4.1 项要求提交保证金的，其响应文件作废标处理。

3.4.2 保证金退还到供应商的基本账户。

3.4.3 保证金不予退还的情形：见供应商须知前附表。

3.5 资格审查资料

3.5.1 供应商须按竞争性磋商文件第六章“响应文件格式”中规定的表格内容填写，应按竞争性磋商文件的要求提供相关证件及证明材料。

3.5.2 供应商在响应文件中填报的主要人员未经采购单位同意不允许更换。

3.6 备选投标方案

除供应商须知前附表另有规定外，供应商不得递交备选投标方案。允许供应商递交备选投标方案的，只有成交供应商所递交的备选投标方案方可予以考虑。评审小组认为成交供应商的备选投标方案优于其按照竞争性磋商文件要求编制的投标方案的，采购单位可以接受该备选投标方案。

3.7 响应文件的编制

3.7.1 响应文件格式：响应文件按第六章“响应文件格式”进行编写，如有必要，可以增加附页，作为响应文件的组成部分。

3.7.2 响应文件应当对竞争性磋商文件有关服务期、投标有效期、质量要求、技术标准和要求、招标范围等实质性内容作出响应。

3.7.3 响应文件的签署：见供应商须知前附表。

3.7.4 响应文件递交及有关内容：见供应商须知前附表。

4. 投标

4.1 响应文件的装订、密封和标识（不采用）

4.1.1 响应文件的装订要求：响应文件正本与副本应分别装订成册，并编制目录，然后统一密封在一个外层封套中。

4.1.2 响应文件的封套上应写明的其他内容见供应商须知前附表。

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响应文件，采购单位不予受理。

4.2 响应文件的递交

4.2.1 供应商应在本须知规定的磋商截止时间前递交响应文件。

4.2.2 供应商递交响应文件的地点：见供应商须知前附表。

4.2.3 除供应商须知前附表另有规定外，供应商所递交的响应文件不予退还。

4.2.4 逾期送达的或者未送达指定地点的响应文件，采购单位不予受理。

4.3 响应文件的修改与撤回

4.3.1 在本章第 2.2.2 项规定的磋商截止时间前，供应商可以修改或撤回已递交的响应文件。

4.3.2 修改的响应文件应按照本章第 3 条、第 4 条规定进行编制、密封、标记和递交。

4.4 电子招标投标注意事项及要求

4.4.1 电子响应文件的组成及要求：

(1) 响应文件全部采用电子文档。必须使用《云南省政府采购响应文件编制系统》制作。

(2) 在编制技术标响应文件时，粘贴图片使用 JPG 格式的文件，并且每张图片的分辨率应小于 100dpi，最终的每份电子响应文件所占用的磁盘空间必须小于 50M。

4.4.2 电子竞争性磋商文件的修改：

(1) 采购人对竞争性磋商文件中的采购清单技术要求、评标办法、评审项目等重要评审内容做出变更，将同时发布补遗文件进行说明以保证各供应商都能重新下载并用于编制电子响应文件。

(2) 供应商在收到采购人书面答疑和澄清后，请自行登录云南省政府采购交易平台收取修改内容。供应商应在截标时间前随时查看“云南省公共资源交易信息网”中有关该项目竞争性磋商文件的答疑、补遗内容。

(3) 竞争性磋商文件澄清、竞争性磋商文件修改文件内容均以网上发布的文件为准，当竞争性磋商文件、竞争性磋商文件澄清、竞争性磋商文件修改文件内容前后相互矛盾时，以最后发出的为准。

4.4.3 电子响应文件的编制：

(1) 电子响应文件必须使用《云南省政府采购响应文件编制系统》制作。（如果有视频文件和图纸文件的话）编制要求见供应商须知正文附件《电子响应文件编制及报送要求》。

(2) 如供应商提交的电子响应文件不符合（1）要求或开标时无法读取导入或解密，其响应文件视为未按要求提交。

4.4.4 电子响应文件的签章和签名要求：

按照响应文件格式，采用单位和个人数字证书电子签章及电子签名：响应文件需要企业、法定代表人电子签章及电子签名。

4.4.5 电子响应文件的递交：

(1) 网上递交：网上递交网址为：<http://ggzy.yn.gov.cn/#/homePage>，供应商须在投标截止时间前完成所有响应文件的上传，网上确认电子签名，并打印“上传响应文件回执”，投标截止时间前未完成响应文件传输的，视为未按要求提交。（网上递交电子响应文件时，

只能递交技术标文件，视频文件和图纸文件需要在开标时导入，供应商将生成的视频和图纸文件拷贝到U盘中，再解密响应文件时需要进行导入）

4.4.6 电子响应文件的密封和标记：（不采用）

- （1）网上递交的响应文件需要对响应文件进行加密。
- （2）未按本章第（1）项要求密封和加写标记的响应文件，视为未按要求提交。

4.4.7 电子响应文件的修改与撤回：

- （1）在规定的投标截止时间前，供应商可以修改或撤回已在网上递交的响应文件，无须书面形式通知采购人。
- （2）修改的响应文件应按照本章有关电子响应文件规定进行编制、密封、标记和递交。

4.4.8 电子开标及响应文件解密：

- （1）供应商需在到开标现场进行开标。
- （2）采购人宣布开启电子响应文件，使用供应商编制响应文件时的加密数字证书对响应文件进行解密。

5. 磋商

5.1 磋商时间和地点

采购单位将按照本章“供应商须知前附表”第5.1款规定的开标时间和地点公开开标，所有供应商的法定代表人或其委托代理人准时参加。

供应商若未派法定代表人或委托代理人出席开标活动，或未在开标记录上签字，视为该供应商默认开标结果。

5.2 磋商程序

5.2.1 主持人按下列程序进行磋商：

- （1）宣布开启纪律；
- （2）公布在响应文件提交截止时间前递交响应文件的供应商情况；
- （3）介绍开启人、记录人等有关人员；
- （4）供应商抽取的磋商顺序并签字确认；
- （5）开启结束。

5.2.2 开标时，响应文件如果出现计算或表达上的错误，修正错误的原则如下：

- （1）响应文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （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；

- (3) 单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；
- (4) 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；
- (5) 按上述修正错误的原则及方法调整或修正响应文件的投标报价，供应商同意后，调整后的投标报价对供应商起约束作用。

6. 评审

6.1 评审小组

6.1.1 评审由采购单位依法组建的评审小组负责，评审小组随机抽取，评审小组人数为3人及以上单数。

6.1.2 评审小组成员有下列情形之一的，应当回避：

- (1) 采购单位或供应商的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) 与供应商有经济利益关系，可能影响对投标公正评审的；
- (4) 曾因在招标、评审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。

6.2 评审原则

评审活动遵循公平、公正、科学和择优的原则。

6.3 评审

6.3.1 通过资格性审查和符合性审查的供应商将进行第二轮报价，第二轮报价为最终报价，最终报价是供应商响应文件的有效组成部分。

6.3.2 评审小组按照第三章“评审办法”规定的方法、评审因素、标准和程序对响应文件进行评审。第三章“评审办法”没有规定的方法、评审因素和标准，不作为评审依据。

6.3.3 评标过程的保密

开标后，直到授予供应商合同止，凡是属于审查、澄清、评审和比较的有关资料以及授标建议等均不得向供应商或其他无关的人员透露。供应商在评标过程中，所进行的力图影响评标结果的不公正活动，可能导致其投标被拒绝。

6.3.4 在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

- (1) 符合专业条件的供应商或者对竞争性磋商文件作实质响应的供应商不足3家的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

(3) 供应商的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

(4) 因重大变故，采购任务取消的。

注：招标出现废标、流标情形的，采购人将以公告形式（云南省公共资源交易信息网）将废标、流标理由通知所有供应商。

6.3.5 有下列情形之一的，视为供应商串通投标，其投标无效：

(1) 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；

(2) 不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

(3) 不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

(4) 不同供应商的响应文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(5) 不同供应商的响应文件相互混装；

7. 合同授予

7.1 定标方式

除“供应商须知前附表”规定授权评审小组直接确定成交供应商外，采购单位依据评审小组推荐的成交候选人确定成交人。

7.2 成交通知

在本章第 3.3 款规定的投标有效期内，采购单位以书面形式向成交供应商发出成交通知书，同时将中标结果通知未中标的供应商。

7.3 履约担保：无.

7.3.1 在签订合同前，成交供应商应按“供应商须知前附表”规定的金额、担保形式向采购单位提交履约担保。采用银行保函时，出具银行保函的银行级别在“供应商须知前附表”中说明，所需的费用由成交供应商承担，成交供应商应保证银行保函有效。

7.3.2 成交供应商不能按本章第 7.3.1 项要求提交履约担保的，视为放弃中标。

7.4 签订合同

7.4.1 采购单位和成交供应商应当自成交通知书发出之日起 30 天内，根据竞争性磋商文件和成交供应商的响应文件订立书面合同。成交供应商无正当理由拒签合同的，采购单位取消其中标资格，并由采购单位将其行为上报主管部门。

7.4.2 发出成交通知书后，采购单位无正当理由拒签合同的。

7.4.3 合同协议书经双方法定代表人或其授权的代理人签署并加盖单位章后生效。发包人和成交供应商在签订合同协议书的同时需按照本竞争性磋商文件规定的格式和要求签订廉政合同及安全生产合同，明确双方在廉政建设安全生产方面的权利和义务以及应承担的违约责任。

7.4.4 如果根据本章第 3.6 款、第 7.3.2 项或第 7.4.1 项规定，采购单位取消了成交供应商的中标资格，在此情况下，采购单位可将合同授予下一个成交候选人，或者按规定重新组织招标。

7.4.5 成交供应商应当按照合同约定履行义务，完成中标项目，不得将中标项目转包给他人。

7.4.6 供应商中标后，不得违反《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国招标投标法》七部委 12 号令《评标小组和评审方法暂行规定》及合同约定。

8. 重新招标和不再招标

8.1 重新招标

有下列情形之一的，采购单位将重新招标：

- (1) 磋商截止时间止，供应商少于 3 个的；
- (2) 经评审小组评审后否决所有投标的；
- (3) 成交候选人均未与采购单位签订合同的；
- (4) 法律规定的其他情形。

9. 纪律和监督

9.1 对采购单位的纪律要求

采购单位不得泄漏磋商活动中应当保密的情况和资料，不得与供应商串通损害国家利益、社会公共利益或者他人合法权益。

9.2 对供应商的纪律要求

供应商不得相互串通投标或者与采购单位串通投标，不得向采购单位或者评审小组成员行贿谋取中标，不得以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假骗取中标；供应商不得以任何方式干扰、影响评审工作。

9.3 对评审小组成员的纪律要求

评审小组成员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对响应文件的评审和比较、成交候选人的推荐情况以及评审有关的其他情况。在评审活动中，评审小组成员不得擅自离职守，影响评审程序正常进行，不得使用第三章“评审办法”没有规定的评审因素和标准进行评审。

9.4 对与评审活动有关的工作人员的纪律要求

与评审活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对响应文件的评审和比较、成交候选人的推荐情况以及评审有关的其他情况。在评审活动中，与评审活动有关的工作人员不得擅自离职守，影响评审程序正常进行。

9.5 质疑和投诉

9.5.1 供应商认为竞争性磋商文件、采购过程和成交结果使自己的合法权益受到损害的，应当在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向下列部门或采购人提出质疑。质疑内容不得含有虚假、恶意成分。提出质疑时必须同时提交相关证据材料和注明事实的确切来源。

受理质疑部门：北京东方华太工程咨询有限公司；电话及传真：0871-64153047；

9.5.2 供应商提供的质疑书（如材料中有外文资料应同时附上中文译本）应当包括以下主要内容：

- （1）质疑项目名称；
- （2）明确的请求和必要的证明材料；
- （3）质疑理由及事实依据；
- （4）质疑对象；
- （5）联系电话和地址；
- （6）质疑的日期；
- （7）质疑人署名。

质疑书实行实名制并由法定代表人或其授权代理人签字并加盖公章。

9.5.3 采购人、采购代理机构将在收到供应商的书面质疑后七个工作日内做出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。

9.5.4 供应商和其他利害关系人认为本次采购活动违反法律、法规和规章规定的，有权向采购单位上级监督部门实名书面投诉。

10. 需要补充的其他内容

10.1. 小微型企业（残疾人福利性单位、监狱企业）产品、服务价格扣除说明

10.1.1 根据财政部发布的《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）规定，本项目对小型和微型企业产品的价格给予10%的扣除。

10.1.2 根据财政部发布的《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）规定，本项目对监狱企业产品的价格给予10%的扣除。

10.1.3 根据财政部、民政部、中国残疾人联合会发布的《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定，本项目对残疾人福利性单位产品的价格给予10%的扣除。

残疾人福利性单位视同为小型、微型企业。

10.1.4 对列入财政部、发展改革委、生态环境部等部门发布的政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单，且取得市场监管总局等确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书的产品，实施政府优先采购或强制采购。“政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单”及其附件可通过中国政府采购网

（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查阅、下载；若产品为经市场监管总局等确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品，请在相应栏目中标明，并提供产品的认证证书复印件（或扫描件）一份；否则，不予认可。

注：①小微企业以供应商填写的《中小企业声明函》及国家企业信用信息公示系统内容为判

定标准，中小企业声明函是针对产品生产厂家的，而非是指供应商。②监狱企业须供应商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，否则

不予认定。③残疾人企业以供应商填写的《残疾人福利性单位声明函》为判定标准。④不得重复享受前3条政府采购政策。

10.2 低于成本价不正当竞争预防措施

10.2.1 在评审过程中，供应商报价有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，磋商小组应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，并提交相关证明材料，供应商不能证明其报价合理性的，磋商小组应当将其作为无效投标处理。

10.2.2 供应商的书面说明材料应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。

10.2.3 供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。书面说明的签字确认，由其法定代表人/主要负责人/本人或者其授权代表签字确认。

10.2.4 供应商提供书面说明后，磋商小组应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况报告、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的或未在规定时间内递交有效书面说明书的，磋商小组应当将其响应文件作为无效处理。

10.3 需要补充的其他内容：见供应商须知前附表。

第三章 评审办法

评审办法前附表

条款号		评审因素与评审标准
2.2	资格审查	符合第二章“供应商须知”第1.4.1项规定
2.3	符合性评审	<p>(1) 响应文件按照竞争性磋商文件规定的格式、内容填写，字迹清晰可辨；</p> <p>(2) 响应文件按照竞争性磋商文件格式及要求签字、盖章；</p> <p>(3) 投标函上填写了磋商总报价，磋商报价未超出采购单位公布的最高投标限价，且报价唯一；</p> <p>(4) 磋商有效期符合第二章“供应商须知”第2.2项规定；</p> <p>(5) 响应文件未附有采购单位不能接受的条件；</p> <p>(6) 符合本次竞争性磋商文件的其他实质性要求的。</p>
2.4	报价部分 (30分)	<p>最终报价得分（30分）</p> <p>本项目的价格分满分30分，分值保留小数点后两位，采用低价优先法计算，即通过本项目初步审查且最终价格最低的磋商报价为评标基准价，其价格分为满分，其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>对符合条件的小型、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位产品最终报价给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>在评审时按以下标准进行价格扣除，经价格扣除后的最后报价为评审价：</p> <p>(1) 价格扣除计算公式为：评审价=最后评审价×（1-P）</p> <p>(2) P：对小型和微型企业提供产品扣除幅度（10%）</p> <p>磋商报价得分（最终评审价）=（评标基准价 / 磋商评审价）×30；</p> <p>注：评标基准价：所有供应商评审价最低的为评标基准价。</p> <p>评标过程中如遇特殊问题，由磋商小组根据有关法律、法规研究决定。</p> <p>注：磋商小组认为供应商的报价明显低于其他通过初步审查供应商的报价，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；供应商不能证明其报价合理性的，磋商小组应当将其作为无效投标处理。</p>

技术部分（70 分）		
	<p>技术参数与性能指标响应性评审 (满分 25 分)</p>	<p>评审小组将综合考虑供应商投标产品的技术性能、可靠性、稳定性、产品的操作性、维护性以及竞争性磋商文件的响应程度等因素综合打分；</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 满足竞争性磋商文件所有技术参数条款，技术参数无偏离的得满分 25 分； 2. 竞争性磋商文件第五章《采购需求》中，标注“★”号的参数为重要技术参数，每出现 1 项标注“★”号的重要技术参数不满足竞争性磋商文件要求的，扣 3 分；未标注“★”号的参数为一般技术参数，每出现 1 项未标注“★”号的技术参数不满足竞争性磋商文件要求，扣 1 分，扣至 25 分为止。 3. 响应文件中必须提供最新技术支持资料支持技术规格偏离表应答（包括投标产品技术白皮书或检测报告或印刷宣传彩页或性能参数说明等第三方证明材料，不接受供应商自行印刷、打印或者手写的技术支持资料，凡不符合上述要求的，视为无效技术支持资料）若响应文件中技术支持资料参数与技术规格偏离表应答不符或无支持资料应答或供应商提供的支持材料内容存在无法识别的数据导致评标委员会无法评定，而供应商又未在投标文件中作出说明和解释的，视为不响应该条技术参数要求。
	<p>项目实施方案评审 (满分 15 分)</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 供应商所提供的各部分项目实施及安装调试方案详细具体，所提供的方案完整性和针对性强、人员配备完全满足本项目实际要求且阐述详细的，得 15 分； 2. 供应商所提供的各部分项目实施及安装调试方案详细具体，所提供的方案完整性和针对较好、人员配备基本能满足本项目实际要求的，得 11 分； 3. 供应商所提供的各部分项目实施及安装调试方案一般，所提供的方案完整性和针对性一般、人员配备一般、能基本满足本项目实际要求的，得 7 分； 4. 供应商未完整提供的项目实施及安装调试方案，人员配备差、或提供的方案不能满足本项目实际要求的，得 3 分。

		注：未提供不得分。
	服务质量承诺及质量保证措施评审 (满分 10 分)	<p>1. 服务质量承诺及保证措施具体完整，有详细具体的违约责任承诺，符合实际，能够很好地满足项目需求的得 10 分；</p> <p>2. 服务质量承诺及保证措施基本完整，有违约责任承诺，适用性欠缺，基本能够满足项目需求的得 6 分；</p> <p>3. 服务质量承诺及保证措施方案内容不具体，违约责任承诺不具体、不明确的得 2 分；</p> <p>注：未提供不得分。</p>
	售后服务方案评审 (满分 10 分)	<p>1. 售后服务能力强，售后服务体系完整度高，保障性强，质保期优于招标文件要求，售后服务方案、且承诺及保证完善具体，针对性强，有相应的惩罚措施，得 10 分；</p> <p>2. 售后服务内容明确具体、具有可操作性、售后服务承诺一般，得 6 分；</p> <p>3. 售后服务内容不明确具体、可操作性一般、售后服务承诺较差，得 2 分。</p> <p>注：未提供不得分。</p>
	设备的运营、维护成本分析和备品备件情况评审 (满分 5 分)	<p>1. 投标设备的运营、维护成本分析特别全面、合理、可行，原厂备品备件充裕，提供充足易损配件的清单及供应承诺，备品备件供应时限完全满足设备使用要求，得 5 分；</p> <p>2. 投标设备的运营、维护成本分析较全面、合理、可行，原厂备品备件较充裕，提供较充足易损配件的清单及供应承诺，备品备件供应时限能基本满足设备使用要求，得 3 分；</p> <p>3. 投标设备的运营、维护成本分析不够全面，有一定合理性、可行性，提供部分易损配件的清单及供应承诺，原厂备品备件及备品备件供应时限不能完全满足设备使用要求，得 1 分；</p> <p>注：未提供不得分。</p>
	类似业绩 (5 分)	<p>供应商 2021 年至今承担过 1 个类似项目的得基本分 3 分，每增加一个加 1 分，满分 5 分）。</p> <p>(类似业绩证明材料以中标通知书或合同或其他证明此料为准。)</p>
供应商最后得分		

1. 在采购过程中符合要求的供应商只有 2 家的，竞争性磋商采购活动可以继续进行；采购过程中符合要求的供应商只有 1 家的，应当终止竞争性磋商采购活动。

2. 综合得分计分原则：

①综合得分为报价评分、技术评分之和，满分 100 分。

②供应商技术评分为评审小组各成员打分的算术平均值，计算结果按四舍五入保留两位小数。

③报价评分应按评分标准规定直接计算，计算结果按四舍五入保留两位小数。

一、评审办法

1.1 评审依据

1.1.1 本项目评审办法遵循《中华人民共和国政府采购法》、七部委 12 号令《评审小组和评审方法暂行规定》等有关规定制订。

1.1.2 本办法是评审小组确定成交候选人的依据，在评审过程中应充分体现公平、公正、科学合理的原则。

1.1.3 所有响应文件必须经过资格审查及初步评审审查后，确定为合格供应商的方可参加详细评审。

1.1.4 本评审办法为综合评估法，报价部分 20 分，技术部分 80 分。

评审小组对通过资格审查及初步评审的响应文件的报价部分、技术部分进行打分。供应商的综合得分为报价部分和技术部分之和，按综合得分由高至低的顺序推荐第一、二、三成交候选人。

1.1.5 采购单位或采购单位代理机构应对评审过程进行书面记录，书面记录应如实地反映评审的，特别是评审专家提出的各种意见和建议，并作为重要的应保密的资料存档。

1.1.6 评审过程中如遇特殊问题，由评审小组根据有关法律、法规研究决定。

二、评审方法及标准

2.1 评审过程的保密

2.1.1 磋商后，直至授予成交供应商合同为止，凡属于对响应文件的审查、澄清、评价和比较的有关资料以及中标候选人的推荐情况，与评审有关的其他任何情况均严格保密。

2.1.2 在响应文件的评审和比较、成交候选人推荐以及授予合同的过程中，供应商向采购单位和评审小组施加影响的任何行为，都将会导致其投标被拒绝。

2.1.3 成交供应商确定后，采购单位不对未成交供应商就评审过程以及未能中标原因作出任何解释。未成交供应商不得向评审小组组成人员或其他有关人员索问评审过程的情况和资料。

2.2 资格审查标准

2.2.1 开标后，由评审小组对供应商进行资格审查。

2.2.2 供应商只有全部满足评审办法前附表中的资格审查标准才能通过，进入下一步评审。有一项不符合评审标准的，作废标处理。通过资格审查的标准见“评审办法前附表”。

2.3 符合性评审标准

评审小组对通过资格审查的响应文件进行符合性评审，有一项不符合评审标准的，作废标处理。全部满足评审办法前附表中的符合性评审标准才能通过，进入下一步评审。通过符合性评审的标准见“评审办法前附表”。

2.4 详细评审

评审小组对通过资格审查和符合性评审、最终报价的供应商进行详细评审，评分标准如下：

2.4.1 报价部分评审评分（30 分）

报价部分评分标准：详见评审办法前附表

2.4.2 技术部分评审评分（满分 80 分）

技术部分评分标准：详见评审办法前附表

2.5 推荐成交候选人

评审小组应首先对各供应商投标书进行评审，并按竞争性磋商文件规定评分标准评分，评委打分的平均值即为供应商的得分，并按综合得分由高到低顺序推荐 1-3 名成交候选人。当综合得分相等时，以磋商报价低的优先；若磋商报价也相等时，由评审小组投票决定。

对评审结论持有异议的评审小组成员可以书面阐述其不同意见和理由。评审小组成员拒绝在评审报告上签字且不陈述其不同意见和理由的，视为同意评审结论。评审小组应当对此作出书面说明并记录在案。

第四章 合同主要条款及合同格式

(仅供参考)

合同编号:

合同编号:

招标编号:

●本合同须加盖甲乙双方骑缝章有效

云南省政府采购

(委托采购)

合

同

书

签订地点:

签订日期: 年 月 日

云南省财政厅 制

项目名称：_____

项目编号：_____

财政委托号：_____ (财政项目必须填写)

本项目经批准采用_____招标方式，经本项目评审委员会认真评审，决定将招标合同授予乙方。为进一步明确双方的责任，确保合同的顺利履行，根据《中华人民共和国民法典》之规定，经甲乙双方充分协商，特订立本合同，以便共同遵守。

第一条 货物的名称、品种、规格、数量和价格：（若产品过多则见附表，如有附表则必须加盖印章）

序号	货物名称	规格	数量	单位	单价（元）	合价（元）
1						
2						
3						
4						
5						
6						
7						
合计金额（元）						

第二条 货物的技术标准（包括质量保证），按下列第（ ）项执行：

- （1）按国家标准执行；（2）按部颁标准执行；（3）若无以上标准，则应不低于同行业质量标准；
（4）有特殊要求的，按甲乙双方在合同中商定的技术条件、样品或补充的技术要求执行；

乙方提供和交付的货物技术标准应与采购文件规定的技术标准相一致。若技术标准中无相应规定，所投货物应符合相应的国际标准或原产地国家有关部门最新颁布的相应的正式标准。

产品的质量标准为_____

乙方所提供的货物应是全新、未使用过的，是完全符合以上质量标准的正品；相关的施工安装是由持有有权部门核发上岗证书的安装调试人员按照国际或国家现行安装验收规范来实施的；乙方所提供的货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命内应具有满意的性能。

第三条 产品的包装标准和包装物的供应与回收_____。

（国家或业务主管部门有技术规定的，按技术规定执行；国家与业务主管部门无技术规定的，由甲乙双方商定。）

【注：合同中约定的包装标准应与乙方在响应文件中承诺的一致，且响应文件应作为合同附件与合同具有同等法律效力。】

第四条 产品的交货方法、到货地点和交货期限

1. 交货方法，按下列第（ ）项执行：

（1）乙方送货上门；（2）乙方代运；（3）甲方自提自运。

2. 到货地点：_____（甲方指定的任何地点，安装并调试。）

3. 产品的交货期限_____。

第五条 合同总价款

合同总价款（大小写）：_____

第六条 付款条件

本合同以人民币付款。

具体付款方式：双方在签订合同时自行协商具体付款方式。

第七条 验收时间及验收方法

乙方在规定时间内完成交货及产品安装调试后，在_____天内通知甲方组织验收。验收不合格的，乙方应负责重新安装或提供达到本合同约定的质量保证的产品，由此给甲方造成的损失由乙方全部承担。

甲、乙双方应严格履行合同有关条款，如果验收过程中发现乙方在没有征得甲方同意的情况下擅自变更合同标的物，将拒绝通过验收，由此引起的一切后果及损失由乙方承担。

第八条 对产品提出异议的时间和办法

1. 甲方在验收中，如果发现产品不符合合同约定的，应一面妥为保管，一面在工作日内向乙方书面提出异议，并抄送招标代理机构。具体说明产品不符合规定的内容并附相关验收材料，同时提出不符合规定产品的处理意见。

2. 甲方因使用、保管、保养不善等造成产品质量下降的，不得提出异议。

3. 乙方在接到甲方异议后，应在 1 个工作日内负责处理，否则，即视为默认甲方提出的异议和处理意见。

第九条 乙方应提供完善周到的技术支持和售后服务，否则招标代理机构将根据甲方的请求在进行事实调查的基础上，视情节轻重补偿甲方。

（1）保修

乙方对其所提供的货物免费保修_____年，保修期从_____开始。乙方应在接到报修通知后

天内上门维修，负责更换有瑕疵的货物、部件或提供相应的质量保证期内的服务。由此造成的损失，甲方保留索赔的权利。

如果乙方在收到报修通知后_____天内没有弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但费用和风险由乙方承担。

（2）维修

保修期届满后，乙方应对其提供的货物负有维修义务，但所涉及的费用由甲方承担。

第十条 乙方的违约责任

1. 乙方不能按时完成或不能按时交货验收的，应向甲方偿付不能完成或交货部分货款的_____ %（通用产品的幅度为 1%—5%，专用产品的幅度为 10%—30%）的违约金。

2. 乙方对所完成的或所交产品不符合合同规定的，如果甲方同意利用，应当按质论价；如果甲方不能利用的，应根据具体情况，由乙方负责包换或包修，并承担包修、调换或退货而支付的实际费用，同时，乙方应按规定，对更换件相应延长质量保证期，并赔偿甲方相应的损失。乙方不能修理或者不能调换的，按不能交货处理。

3. 乙方因产品包装不符合合同规定，必须返修或重新包装的，乙方应负责返修或重包装，并承担相关的费用。甲方不要求返修或重新包装而要求赔偿损失的，乙方应当偿付甲方该不合格包装物低于合格包装物的价值部分。因包装不符合规定造成货物损坏或灭失的，乙方应当负责赔偿。每件货物包装箱内应附一份详细装箱单和质量证书。

4. 如果乙方没有按照规定的时间完成或交货、完成货物安装和提供服务，应向甲方支付违约金，违约金从货款中扣除，按每周迟交货物或未提供服务交货价的 0.5% 计收。但违约金的最高限额为迟交货物或提供服务合同价的 5%。一周按 7 天计算，不足 7 天按一周计算。如果达到最高限额，甲方应考虑终止合同，由此给甲方造成的损失由乙方承担。

5. 乙方提前交货的产品、多交的产品和不符合合同规定的产品，甲方在代保管期内实际支付的保管、保养等费用以及非因甲方保管不善而发生的损失，应当由乙方承担。

6. 乙方应对其所提供的货物承担所有权担保责任，并应保证甲方在中华人民共和国内使用该货物时不侵犯第三人的知识产权。否则乙方应承担由此引起的一切法律责任及费用。

7. 任何一方未经对方同意而单方面终止合同的，应向对方赔偿相当于本合同总价款_____ % 违约金。

第十一条 甲方的违约责任

1. 甲方中途退货，应向乙方偿付退货部分货款_____ %（通用产品的幅度为 1%—5% 专用产品的幅度为 15%—30%）的违约金。

2. 甲方违反合同规定拒绝接货的，应当承担由此造成的损失。

第十二条 不可抗力

1、如果双方任何一方由于受诸如战争、严重火灾、洪水、台风、地震等不可抗力的事故，致使影响合同履行时，履行合同的期限应予以延长，延长的期限应相当于事故所影响的时间。不可抗力事故系指买卖双方在缔结合同时不能预见的，并且它的发生及其后果是无法避免和无法克服的事故。

2、甲乙双方的任何一方由于不可抗力的原因不能履行合同时，应及时向对方通报不能履行或不能完全履行的理由，在取得有关主管机关证明以后，允许延期履行、部分履行或者不履行合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

第十三条 履约保证金

(1) 本项目履约保证金为_____ (人民币), 期限_____。

(2) 乙方提供的履约保证金按规定格式以银行保函形式提供的，与此有关的费用由卖方承担。

(3) 如乙方未能履行其合同规定的任何义务，甲方有权从履约保证金中取得补偿。

第十四条 转让与分包

(1) 除甲方事先书面同意外，乙方不得部分转让或全部转让其应履行的合同义务。

(2) 乙方应在响应文件中或以其他书面形式对甲方确认本合同项下所授予的所有分包合同。但该确认不解除乙方承担的本合同下的任何责任或义务。意即在本合同项下，乙方对甲方负总责。

第十五条 合同文件及资料的使用

(1) 乙方在未经甲方同意的情况下，不得将合同、合同中的规定、有关计划、样本或甲方为上述内容向乙方提供的资料透露给任何人。

(2) 除非执行合同需要，在事先未得到甲方同意的情况下，乙方不得使用上款中所列的任何文件和资料。

第十六条 其他_____

按本合同规定应该偿付的违约金、赔偿金、保管保养费和各种经济损失，应当在明确责任后 10 天内，按银行规定的结算办法付清，否则按逾期付款处理。但任何一方不得自行扣发货物或扣付货款来充抵。

本合同如发生纠纷，当事人双方应当及时协商解决，协商不成时，任何一方均可请招标管理机关调解，调解不成，按以下第 () 项方式处理：(1) 根据《中华人民共和国仲裁法》的规定向仲裁委员会申请仲裁。(2) 向合同签订地有级别管辖权的人民法院起诉。

第十七条 下列关于招标代理机构某项目 (项目编号：某编号)的采购文件及有关附件是本合同不可分割的组成部分，与本合同具有同等法律效力，这些文件包括但不限于：(1) 采购文件 (2) 乙方提供的响应文件 (3) 服务承诺；(4) 甲乙双方商定的其他文件。以上附件顺序在前的具有优先解释权。

本合同一式____份，甲乙双方各执____份，自双方当事人签字盖章之日起生效。

招标人（甲方）： （公章）

供货人（乙方）： （公章）

地址：

地址：

法定代表人：

法定代表人：

电话：

电话：

开户银行：

开户银行：

账号：

账号：

_____ 年_____月_____日

_____ 年_____月_____日

第五章 采购要求

说 明

1、除了基本技术规格要求外，采购人或采购代理机构欢迎供应商根据“主要技术规格参数”要求，采用质量较好的优质设备（货物）参加投标。供应商必须详细描述投标设备（货物）所采用核心部件的品牌、技术参数等内容。

2、供应商应注意投标风险，认真阅读和理解磋商文件，选择符合或优于标书要求的产品参与投标。如所供产品存在技术偏离，供应商应如实填写技术（规格）参数偏离表，若评标时评标委员会掌握了确切事实说明某供应商或制造厂家没有如实填写技术（规格）参数偏离表或有欺诈行为，该投标将被视作无效投标。若用户验收时发现某一设备（货物）中存在虚假应标情况（配件不能完全提供），将拒绝支付合同货款，同时向政府采购监督管理部门汇报情况，将该中标供应商的虚假应标行为记入企业信用档案，同时依法取消其中标资格。

3、下列各项技术参数和规格要求如出现引用某一特定的专利技术、商标、名称、设计、原产地或供应者等情况，则仅起参考作用。供应商可选用实质上“相当于”或“优于”该参考技术规格要求的设备（货物）投标。

4、凡在“技术参数和规格要求”中表述为“标配”或“必须提供”的产品，供应商应在“投标产品技术参数说明及单价表”中将其标配参数详细列明。

5、如符合磋商文件中技术规格的产品因停产或其他原因造成市场上无法供货，必须采用高于原有配置产品供货。

6、供应商须保障招标人在使用该货物或其任何一部分时不受到第三方关于侵犯专利权、商标权或工业设计权等知识产权的指控。如果任何第三方提出侵权指控与采购人无关，供应商须与第三方交涉并承担可能发生责任与一切费用。如采购人因此而遭致损失的，供应商应赔偿该损失。

详细技术参数:

序号	产品名称	技术参数	数量	单位	需控制单价 (元)	小计金额 (元)
1	诊断性中耳分析仪	<p>一、技术参数</p> <p>1. 可测试功能: 包含但不限于 自动、手动鼓室导抗图; 声反射筛查; 声发射阈值; 声反射衰减;</p> <p>2. 声顺测试系统</p> <p>1) 探测音: 纯音$\geq 226\text{Hz}$ ($85\text{spl}\pm 3\text{ dB}$), $\geq 1000\text{Hz}$;</p> <p>2) 动态探测音声强: 探测音声强支持各种耳道容积, 小于1.7ml容积, 输出强度将降低; 大于2.3ml容积, 输出强度将提高;</p> <p>★3) 总谐波失真 (THD): $\leq 3\%$ (2cc中);</p> <p>★4) 频率精度: $\leq \pm 1\%$;</p> <p>5) 范围 (R): 0.2ml至5.0ml $\pm 5\%$或0.05ml (取两者中的较大者) 5.0ml至8.0ml $\pm 15\%$;</p> <p>3. 声反射</p> <p>1) 声反射阈和声反射衰减: 0.01、0.02、0.03、0.04或0.05 mmho;</p> <p>2) 声反射筛查: 0.04 mmho;</p> <p>3) 步进大小 dB: 5, 10 dB;</p> <p>4) 纯音 (包含但不限于): 500 Hz, 1000 Hz, 2000 Hz, 4000 Hz;</p> <p>★频率精度: $\leq \pm 1\%$;</p> <p>范围 (R): BBN、LPN、HPN (50至110 dB SPL $\pm 3\text{ dB}$) 在相应耦合器中测得的;</p> <p>5) 声级: 噪声级以dB HL表示。容差为 $\pm 5\text{ dB}$;</p> <p>6) 衰减范围: 50至100 dB HL (当声强在0.5cc内超过95 dB HL 时可能会开始出现伪迹);</p> <p>★4. 压力扫频速率: 50、100、200、400 daPa/s $\pm 20\%$ (总压力范围的20%至80%);</p> <p>5. 探头:</p> <p>1) 优化与标准探尖的配合使用;</p> <p>2) 易锁系统支持快速维护;</p> <p>3) 具有耳别/状态指示灯;</p> <p>6. 结实耐用气泵, 且反应迅速, 确保完全密封。</p> <p>二、配置要求</p> <p>1. 主机: 1台;</p> <p>2. 电源线、适配器: 1套;</p> <p>3. 耳机: 1套;</p>	1	台	150000.00	150000.00

		4. 诊断探头：1套； 5. 耳塞：1盒； 6. 肩带：1条； 7. 用户手册：1本； 8. 软件光盘：1张； 9. 主流电脑：1台，CPU不低于8核，主频不低于2.5GHz，硬盘不低于1TB； 10. 彩色打印机：1台；				
2	数码裂隙灯	一、技术参数 1. 光学设计类型：平行夹角式（伽利略型）； 2. 改变倍率形式：转鼓式不少于五档变倍； 3. 目镜：12.5X； 4. 放大总倍数：6X、10X、16X、25X、40X； 5. 屈光度补偿调节：-7D~+7D； 6. 瞳距调节范围：52mm~85mm； 7. 视场公称直径：6X:33mm；10X:22mm；16X:14mm；25X:8.5mm；40X:5.5mm； 8. 照明方式：上光源照明； 9. 裂隙高度：1mm~14mm 连续可调； 10. 裂隙宽度：0mm~14mm 连续可调； 11. 裂隙角度：水平旋转 0° ~180° ； 12. 裂隙倾角：5° 、10° 、15° 、20° ； 13. 光斑直径：Φ0.2 、Φ1 、Φ3 、Φ5 、Φ10 、Φ14(mm)； 14. 滤色片：隔热片、减光片、无赤片、钴蓝片； 15. 照度：≥60 万 Lux； 18. 图像采集器：≥2000 万像素； 19. ★软件系统：嵌入式自适应软件 1.病人管理 2.图像采集 3.自动识别眼位 4.图像处理 5.图像标记 6.图像对比 7.打印报告 8.导出图像； 二、配置清单： （1）基础配置 1. 眼科裂隙灯显微镜主机（含光学体、移动机构、照明系统），数量：1。 （2）功能配置 1. 设备功能1：弥散光照明功能； 2. 功能2：裂隙光照明功能； 3. 功能3：影像功能。 （3）辅助配置 1. 腮托纸：1叠；	1	台	80000.00	80000.00

		2. 工具及螺丝：1套； 3. 升降台：1套； 4. 电脑主机：1套，CPU不低于8核，主频不低于2.5GHz，硬盘不低于1TB； 5. 显示器：1套，≥24寸，带高清显示； 6. 键盘鼠标：1套； 7. 显示器支架：1套； 8. 插线板：1个。				
3	电动吸引器	一、主要技术参数： ★1. 极限负压值：≥0.09MPa(680mmHg)； ★2. 负压调节范围：0.02~0.09MPa(150~680mmHg)； ★3. 抽气速率：≥40L/min； 4. 贮液瓶：2500ml×2只(玻璃)； 5. 噪声：≤60dB(A)； 6. 电源：AC220V 50Hz； 7. 输入功率：250VA； 8. 毛/净重：≥22.5/20kg； 二、产品配置： 1. 主机，数量：1台； 2. 一次性吸引管，数量：1根； 3. 吸引软导管，数量：1根； 4. 空气过滤器，数量：2只； 5. 熔丝管，数量：3只； 6. 电源线、保修卡、说明书、合格证等数量：1套。	1	台	2000.00	2000.00
4	电脑中频治疗仪	一、主要技术参数： 1. 中频载波频率：2KHz-9KHz 误差±10%； 2. 低频调制频率：1/6Hz-150Hz 误差不大于±5%； 3. 调制波形：正弦波、方波、三角波、指数波、尖峰波、锅齿波等幅波； 4. 调制幅度：100%、90%、60%、33%； 5. 输出最大幅度：60V； 6. 调制方式：连续调制、断续调制、闯取调制、变频调制； 7. 输出电流调节方式：按键递增递减； 8. 最大输出电流：0-85mA(r.m.s), 电流误差±5% 输出无直流分量； 9. 输出电流稳定度：≤5%； 10. 最大脉冲宽度：≤250us； 11. 工作电压：交流 220V±22V、50Hz±1Hz； 12. 透热电极表面温度：≤45℃； 13. 船断器：F3AL250V ④5×20mm(两个)； 14. 输入功率：200VA； 15. 输出通道：四通道； 16. 安全分类：I类BF型； 17. 使用环境：环境温度5℃-40℃，相对湿度≤80%	2	台	45000.00	90000.00

		大气压力 86kpa~106kpa; 18. 运输和贮存环境条件: 环境温度-40℃-55℃ 相对湿度≤93%; 19. 组成: 主要由主机及治疗电极组成; 20. 可用负载阻抗范围: $500\Omega \pm 10\%$ 。 (随着负载阻抗范围上升, 输出电流减小; 负载阻抗范围下降, 输出电流增加。对脉冲宽度、脉冲重复频率等没有影响。)				
5	神经肌肉电刺激仪	一、主要技术参数: 适应范围: 通过患者体表电刺激, 进行神经肌肉训练。 性能参数: 1. ★≥4 路电流输出可选, 每路可连接≥2 个电极片; 2. ≥5.7 英寸液晶触摸显示屏; 3. ★脉冲宽度 80~400us 范围内可调, 调节步长 10us; 4. 频率 1~180Hz 范围内连续可调, 步长 1Hz; 5. 仪器的上升时间: 0s~2s, 步长为 0.5s; 6. 仪器的维持时间: 0s~20s, 步长为 1s; 7. 仪器的下降时间: 0s~2s, 步长为 0.5s; 8. 仪器的断电时间: 2s~50s, 步长为 1s; 9. 治疗时间 1~99min 可调, 步长 1min; 10. 最大输出电流: 140mA(峰值电流)、步长 1mA; 11. ★同步/异步输出功能, 满足不同治疗需求; 12. 开路报警, 过电保护确保治疗安全。	2	台	30000.00	60000.00
6	空气波压力循环治疗仪	一、主要技术参数: 适用范围: 适用于脑血管意外、脑外伤、脑手术后、脊髓病变引起的肢体功能障碍的辅助治疗, 以及预防手术后或长期卧床而引起的静脉血栓, 减轻肢体水肿。 1. ≥5.7 英寸 LCD 液晶触摸显示屏; 2. ≥8 种专业空气波充气模式可选; 3. 双通道设计: 电疗+气压; 4. 内置两种神经肌肉电刺激模式; 5. 设备压强可在 5-25Kpa (38-188mmHg) 范围内连续可调, 气压单位 Kpa 和 mmHg 可进行转换; 6. 治疗时间 1min-99min 连续可调, 满足临床上的治疗需求; 7. 仪器设备充气时, 每腔压力实时监测, 实时显示当前腔	1	台	34000.00	34000.00

		<p>道压力；</p> <p>8. 具有过压保护功能；</p> <p>9. 若在充气时，突然出现停电、断电的现象，仪器会自动泄压保护；</p> <p>10. 气囊通过中国药监局（NMPA）认证，可独立采购；</p>				
7	治疗车	<p>一、主要技术参数：</p> <p>尺寸：600*400*800mm(台面距地高度)，外观尺寸670*415*870mm；</p> <p>1. 采用优质不锈钢材料，满焊和点焊相结合，整车承载强，可承载 80KG 的物品；</p> <p>2. 车身配备空间为 300*220*90mm 的小抽屉，可以放医疗器械或其他物品；</p> <p>3. 采用医用级耐磨高弹性 TPR 静音脚轮，静音降噪效果好，并配备软橡胶防撞圈，使车体四周处于安全范围；</p> <p>4. 配备一个可旋转摘离的带盖污物桶；</p> <p>5. 整车安装好发货，无需安装即可操作；</p> <p>二、产品配置：</p> <p>1. 抽屉，数量：1；</p> <p>2. 蓝色小桶，数量：1；</p> <p>3. 台面，数量：2；</p> <p>4. 脚轮，数量：4。</p>	10	台	1500.00	15000.00
8	心电监护仪	<p>一、主要技术参数：</p> <p>1. 便携式一体化监护仪，固定式提手；</p> <p>2. 可监测心电、血氧、脉搏、无创血压、呼吸、体温等基础参数，可升级 Masimo/Nellcor SP02、2IBP、ETCO2 等参数；</p> <p>3. 心电（心律失常、ST 段分析）、呼吸、体温、血氧、无创血压、有创血压、呼末二氧化碳等监测参数可适用于成人、小儿、新生儿；</p> <p>4. 仪器重量≤2.8kg；</p> <p>5. ≥12 寸彩色 TFT 显示屏，分辨率 800*600，触摸屏，支持外接激光打印机、扫描枪、鼠标、键盘；</p> <p>6. 具有双报警灯设计，独立的生理报警灯和技术报警灯，方便临床观察；</p> <p>7. 屏幕亮度 10-100 级调节；</p>	3	台	20000.00	60000.00

		<p>★8. 支持中文手写输入，监护仪使用寿命 10 年；</p> <p>9. 心电：支持 3/5 导心电，具有智能导联脱落，多导同步分析功能。具有 ECG 全屏级联；支持标准界面、列表界面、趋势共存界面、呼吸氧合图界面、它床观察、大字体界面、半屏 7 导、全屏 7 导界面等多种界面；</p> <p>★10. 心律失常分析≥25 种；</p> <p>11. 具有 ST 段分析功能。支持在专门的窗口中分组显示心脏前壁，下壁和侧壁的 ST 实时片段和参考片段；</p> <p>12. 血氧：可选 Masimo 血氧，测量范围为 1 % ~100%；在 70%~100% 范围内，成人/儿童测量精度为±2%（非运动状态下）、±3%（运动状态下），新生儿为±3%（非运动状态和运动状态下）；</p> <p>13. 可显示灌注指数（PI），测量范围 0.02-20%；</p> <p>14. 具有 NIBP 与血氧同侧测量功能；</p> <p>15. NIBP 具有手动、自动、连续、整点测量模式；</p> <p>16. NIBP 具有辅助静脉穿刺功能；</p> <p>★17. IBP 监护可实时监测 PPV/SPV，IBP 波形叠加显示；</p> <p>18. IBP 监护可测量不少于 10 种压力项目；</p> <p>19. 呼末 CO₂ 测量范围 0-190mmHg，awRR 测量范围 0-150rpm</p> <p>20. 具有数据存储功能：趋势图/表，报警事件，无创血压测量数据，波形全息回顾；</p> <p>21. 包含但不限于待机模式、夜间模式、隐私模式、体外循环模式；</p>				
9	微量注射泵	<p>一、主要技术参数：</p> <p>1. 注射器规格：20ml、30ml、50ml；</p> <p>2. 注射速率：50ml：0.1ml/h---1200ml/h（0.1-999ml 每级 0.1ml/h，1000ml 以上每级 1ml/h）；</p> <p>30ml：0.1ml/h---600ml/h（每级 0.1ml/h）；</p> <p>20ml：0.1ml/h---399.9ml/h（每级 0.1ml/h）；</p> <p>3. 快速速率：1200ml/h（50ml 注射器）；</p> <p>600ml/h（30ml 注射器）；</p> <p>399.9ml/h（20ml 注射器）；</p> <p>4. 累计容量：0.1—9999ml（0.1-999，以 0.1ml/h 递增；</p>	1	台	5400.00	5400.00

	<p>1000ml 以上，以 1ml/h 递增）；</p> <p>5. 限制量：0—9999ml；</p> <p>6. 精度：≤±2%（泵本身机械精度≤±1%）；</p> <p>7. 电源：AC220V±22V 50HZ±1HZ；</p> <p>DC12V 充电 16 小时后以 5ml/h 可持续工作不少于 4 小时</p> <p>8 . 环境条件：温度- 5—40℃相对湿度 20%—90%</p> <p>★9. 报警：包括但不限于残留提示、注射完毕报警、阻塞报警、针筒装夹不正确报警、注射器推杆安装错误报警、系统出错报警、开机后遗忘操作报警、速率超范围提示、输出量等于限制量提示、电源线脱落报警、电池欠压报警、电池电量耗尽报警。</p> <p>10. 报警优先级；</p> <p>11. 自动识别注射器规格；</p> <p>★12. 可使用一次性注射器；</p> <p>★13. 阻塞后针筒内压力自动释放；</p> <p>★14. 可记录不少于 500 条历史纪录；</p> <p>15. 重量 ≥2.1kg （含固定夹）；</p> <p>16. 不少于三档阻塞压力等级选择：</p> <p>低（L）300mmHg+/- 100mmHg</p> <p>中（C）500mmHg+/- 100mmHg</p> <p>高（H）800mmHg+/- 200mmHg</p> <p>17. RS232 电脑接口；</p> <p>★18. 限制量设定：设定使用限制量，当实际注射总量等于限制量时即发出限制量到报警；</p> <p>19. KVO 速率；</p> <p>20. 安全类型：I 类 CF 型；</p> <p>21. 快速推进键保险；</p> <p>22. 注射过程中快速推注；</p> <p>★23. IPX 等级：IP×4（防溅水）；</p> <p>★24. 符合 YY0709 国家标准；</p> <p>★25. 符合 YY0505 国家标准；</p> <p>二、产品标准配置：</p> <p>1. 泵，数量：1 只；</p> <p>2. 电源线，数量：1 根；</p>				
--	---	--	--	--	--

		3. 泵固定夹，数量：1 套； 4. 说明书，数量：1 本； 5. 产品合格证及保修卡，数量：1 张。				
10	急救车	一、主要技术参数： 1. ABS 台面（加保护软玻璃），一体化把手设计； 2. 五个 ABS 抽屉，二浅抽屉（高 50MM），二中抽屉（高 100MM），一个深抽屉（高 165MM）； 3. 不锈钢护栏、双污物桶、储物盒、中控安全锁、盐水架、除颤板、超静音脚轮； 4. 配置：除颤平台、隐藏式副工作台、锐器盒、电源插座、氧气瓶座。 二、产品配置清单： 1. 抽屉，数量：5； 2. 带盖垃圾桶（左侧），数量：2； 3. 锐器盒放置筐，数量：1； 4. 副工作台，数量：1； 5. 设备托盘，数量：1； 6. 电源插座，数量：1； 7. 绕线架，数量：1； 8. 除颤板，数量：1； 9. 氧气瓶座，数量：1； 10. 盐水架，数量：1； 11. 储物盒，数量：1； 12. 无盖垃圾桶（右侧），数量：2； 13. 安全中控锁，数量：1； 14. 静音轮，数量：4。	2	台	7000.00	14000.00
11	离子体空气消毒器	一、主要技术参数： 1. 最大适用空间 $\geq 100\text{m}^3$ ； 2. 安装方式：移动； 3. 温湿度检测：实时显示室内温度、湿度； 4. 等离子体电子密度： $5.85 \times 10^{17} - 8.02 \times 10^{17} \text{m}^{-3}$ 5. 等离子体的电源：是一种能自动调节放电频率的电源，可随排风量的大小来自动调节。 6. 风速及工作模式：风速不少于三档可调，包含手动、常开、定时三种工作模式。 7. 出风口具备电动摆风功能。 8. 消毒器内部无中效或高效过滤网，符合《WS/T648-2019 空气消毒机通用卫生要求》6.4.2 规定； 9. 等离子体模块采用两段式，电离区电压 $9.5\text{KV} \pm 0.5\text{KV}$ ，	2	台	15000.00	30000.00

		集尘区电压 3.5KV±0.5KV; ★10. 等离子体集尘区采用微静电技术, 正负电极间距≤2mm; 11. 洁净空气量 Q: 颗粒物≥360m³/h; ★12. 净化效果: 机器工作 60 分钟, 0.5um 以上颗粒物去除率达 99.99%; 可使十万级洁净度的房间净化达到万级洁净度; 13. 控制方式: 定时控制程序数量≥10 组, 每组能选三种时段; 14. 在 20m³ 气雾室工作 60 分钟, 对白色葡萄球菌杀灭率≥99.9%; ★15. 在 100m³ 房间, 工作 60 分钟, 对空气中的自然菌的消亡率>90%, 且消毒后的菌落数≤200CFU/m³; ★16. 在 20m³ 密闭空间, 工作 60 分钟。环境中的臭氧浓度: ≤0.000mg/m³; 17. 对龟分枝杆菌的杀灭率≥99.97%; 18. 对甲型流感病毒 H1N1 的清除率>99.99%; 19. 对冠状病毒 HCoV-229E 的清除率>99.99%; 20. 循环风量 (m³/h): ≥1000; 21. 报警提示功能: 具备等离子体故障报警、滤网过期提示功能; 22. 查询功能: 具有查询整机已工作时间和过滤网累计工作时间; ★23. 产品使用寿命: ≥10 年。				
12	病历车	一、主要技术参数: 尺寸: 754*402*990MM; 豪华 ABS 台面, 两个抽屉; 病历本可容纳数: 50 本; 配有安全锁以确保病历夹资料安全; 脚轮, 两个带刹车, 两个不带刹车; 此车样式可根据要求定做各种数量双排病历夹车; 二、产品配置清单: 1. 抽屉, 数量: 2; 2. 病例可容纳量, 数量: 50; 3. 安全锁, 数量: 2; 4. 脚轮, 数量: 4。	1	台	3000.00	3000.00
13	电针治疗仪	一、主要技术参数: 工作原理 在传统针灸的基础上加入了低频脉冲电刺激, 在针刺得气后, 通过接近人体生物电的微量电流, 针刺和电流相结合, 起到疏通经络、调和阴阳、扶正祛邪、镇痛止痉、	16	台	2300.00	36800.00

		<p>消炎消肿、增强抗病能力的功效。</p> <p>1. 额定输入功率：11VA；</p> <p>2. 输出通道：六路输出，独立可调；</p> <p>3. 输出波形：不少于三种，连续波、断续波、疏密波；</p> <p>4. 连续波：频率 0.8Hz~100Hz 分 11 档调节，允差±15%，脉冲宽度 0.5ms±0.1ms；</p> <p>5. 断续波：断续周期 6s 可调，允差±10%；</p> <p>6. 疏密波：疏、密波变换周期 6s 可调，允差±10%；</p> <p>7. 输出模式：不少于毫针、皮肤两种；</p> <p>8. 具有毫针和皮肤电极线误用提示功能；</p> <p>9. 毫针电极输出强度：0~12V，允差±20%（负载阻抗 250Ω）；</p> <p>10. 皮肤电极输出强度：0~38V，允差±20%（负载阻抗 500Ω）；</p> <p>11. 治疗时间：10min、15min、20min、25min、30min、40min、50min、60min 八档可调，允差±10%。</p>				
14	低频电子脉冲治疗仪	<p>一、主要技术参数：</p> <p>适用范围：适用但不限于于腰肌劳损，肩颈疼痛和软组织损伤的辅助治疗。</p> <p>★1. 仪器的工作频率为 3Hz~1000Hz 范围内，FM 变频输出，精度±10%；</p> <p>★2. 仪器的脉冲宽度为 120 μs ±30%；</p> <p>3. 仪器最大输出电流有效值不大于 40mA；</p> <p>4. 仪器输出幅度最大时，每个脉冲的电量应大于 7μC；</p> <p>5. 仪器的最大输出幅度为 70V ±30%；</p> <p>6. 单脉冲最大输出的能量不大于 300mJ；</p> <p>★7. 保护功能：当治疗电极的温度超过 46℃±5℃时，系统自动切断加热电源；</p> <p>8. 温度调节具有五档选择，每档温度应不超过 43℃，每档温度不低于 37℃；</p> <p>★9. 治疗形式选组合成不少于 25 种治疗方案；</p> <p>★10. 自由选择方式：不少于拍打/推压、按摩、左右揉搓三种方式；</p> <p>★11. 治疗频率声音提示，治疗声音大小不少于三档调节。</p>	1	台	30000.00	30000.00
15	中医定向透药治疗仪	<p>一、主要技术参数：</p> <p>1. 产品安全分类：II 类 BF 型。</p> <p>2. 交流电压：220V 50HZ。</p> <p>3. 功率≤100VA。</p>	10	台	4000.00	40000.00

		<p>★4. 输出电流 500 欧负载, 输出电流有效值等于或不大于 100MA。</p> <p>★5. 中频频率 $2000 \pm 15\%$;</p> <p>★6. 低频调制频率 $75 \pm 15\%$;</p> <p>7. 调幅度: 调幅度为 1, 误差 $\pm 10\%$;</p> <p>8. 温热电极温度不高于 85°C;</p> <p>9. 治疗时间, 默认 25min, 0-60 分钟可调, 治疗完成有提示音;</p> <p>10. 过载保护: 有;</p> <p>11. 输出保护功能: 输出自动闭锁保护功能;</p> <p>12. 输出通道: 双通道;</p> <p>13. 温度 5 档可调, 25°C-85°C;</p> <p>14. 按摩导入强度 99 档可调;</p> <p>15. 调制方式: 正弦波、三角波、方波、锯齿波等幅波;</p> <p>16. 磁疗功能: 动态磁场, 调节体内磁平衡;</p> <p>17. 工作状态以中文显示在液晶屏幕上;</p> <p>18. 电子治疗处方: 微电脑自动组合;</p> <p>19. 使用寿命: 主机使用寿命不低于 6 年;</p> <p>20. 输出波形: 中频按摩为对称波, 导入为非对称波。</p> <p>二、产品配置清单:</p> <p>1. 整机, 数量: 1;</p> <p>2. 电源线, 数量: 1;</p> <p>3. 电极插线, 数量: 2;</p> <p>4. 电极板, 数量: 4;</p> <p>5. 绷带, 数量: 4;</p> <p>6. 三转暗扣线, 数量: 4;</p> <p>7. 说明书, 数量: 1;</p> <p>8. 检验报告与合格证, 数量: 1。</p>				
16	磁振热治疗仪	<p>一、主要技术参数:</p> <p>适用范围: 适用但不限于慢性软组织损伤和颈肩腰腿痛的辅助治疗。</p> <p>1. 独立双通道输出, 参数可独立调节;</p> <p>★2. 磁场强度: 磁感应强度在 $10\text{mT} \sim 50\text{mT}$ 的范围内可调, 步长为 10mT, 误差为 $\pm 10\%$;</p> <p>★3. 振动频率:</p>	1	台	34000.00	34000.00

		<p>(1) 单一振动模式：30Hz、40Hz、50Hz、60Hz 四种频率可调，误差±2Hz。振动时间 2s，振动周期 2s、3s、4s、5s 可调；</p> <p>(2) 多频振动模式：30Hz、40Hz、50Hz、60Hz 循环扫引，误差±2Hz。振动时间 5s，振动周期 10s、12s、14s、16s 可调；</p> <p>4. 治疗温度 40℃、46℃、52℃、58℃ 共 4 级可调，精度：±3℃；</p> <p>★5. 无热模式，适用于炎症损伤急性期治疗；</p> <p>★6. 软件含有内置处方，具有三种治疗模式共 13 种处方；每种处方又分急性、亚急性、慢性期分别有对应不一样的磁场强度、温度、振动频率参数；</p> <p>7. 治疗时间 1~99min 可调，以 1min 为单位设定；</p> <p>8. 具有多种安全保护装置：</p> <p>(1) 输入过流保护装置；</p> <p>(2) 输出过流保护装置；</p> <p>(3) 双重过温度保护装置。</p>				
17	电动起立床	<p>一、主要技术参数：</p> <p>适应范围：适用于脑卒中引起的下肢功能障碍患者康复站立辅助训练。</p> <p>1. 床面规格（长×宽）：1860mm（长）×610mm（宽），误差±10%；</p> <p>2. 床面升降距离：450mm~800mm；</p> <p>3. 电动起立床从 0° 升至 85° 的起立时间不应小于 30s；</p> <p>4. 具备站立角度查看及调节功能：0~85° 可调，步长 1°，误差±5°；</p> <p>5. 脚踏板调节角度最小调节角度为 75°，误差±5°；最大调节角度为 115°，误差±5°；</p> <p>6. 具有手动程序，可设置站立角度和站立时间；</p> <p>7. 具有不少于八种内置程序，站立角度由内部程序控制，具备多种训练模式，如间歇、渐增渐减、渐增等，可设置站立时间；</p> <p>8. 具备站立时间设置功能：0min~60/75min 可调，步长 5min，误差±2%，计时结束有提示音；</p> <p>9. 双电机控制床体升降及床体起立；</p>	1	台	25000.00	25000.00

		10. 具备紧急停止控制装置。				
18	双极射频 热凝器	<p>一、主要技术参数：</p> <p>热凝器的技术参数：</p> <p>一、射频热凝器基本参数</p> <p>1. 显示屏：≥10 寸高亮、高分辨率触控 4K 强化玻璃触控显示屏，中文操作界面，内置一键式模式控制模块，操作简单方便；</p> <p>2. 全智能双向无阻尼飞梭控制系统，符合临床操作习惯</p> <p>3. 自带一体化隐藏式提手，便于手术室移动设备使用；</p> <p>二、性能参数</p> <p>★1. 热凝器额定输出功率：36W；</p> <p>★2. 射频输出频率：460kHz；</p> <p>★3. 可与同一品牌手术导航以及立体定向系统配套使用。便于日后临床升级使用需求；</p> <p>★4. 具有自动切换单极、双极以及四极多种治疗模式，多极模式下分别显示多个电极功能及参数，并分别控制每个电极的参数保证治疗的安全；</p> <p>5. 热凝器恒温热凝时间范围和精度：热凝时间范围为 10s-600s，步长为 1s；</p> <p>6. 射频热凝输出方式：</p> <p>6.1 自动连续输出，一键式选择治疗模式；</p> <p>6.2 自动脉冲输出，一键式切换治疗模式；</p> <p>7. 热凝器温度测温范围：20℃-100℃；</p> <p>8. 倒计时功能：具有有效消融时间的倒计时功能，帮助临床更精确地判断射频消融过程；</p> <p>9. 热凝器的恒温热凝温度；</p> <p>9.1 脉冲射频输出时；</p> <p>9.1.1 设定范围应为 35℃-50℃，步长为 0.1℃；电压 0-100V（可调节），脉宽可调节。</p> <p>9.2 连续射频输出时</p> <p>9.2.1 设定范围应为 35℃-95℃，步长为 0.1℃；</p> <p>10. 电刺激定位；</p> <p>10.1 电流刺激定位；</p> <p>a) 刺激电流的脉冲频率分为单次脉冲（Single Pulse）和多次脉冲 1Hz ~200Hz 内，自定义多档可调节；</p>	1	台	280000.00	280000.00

		<p>b) 刺激电流的脉冲宽度分为 0.1ms~3.0ms, 自定义多档可调;</p> <p>c) 刺激电流范围: 一负载阻抗为 50Ω-1000Ω: 0mA-10mA; 步长为 0.1mA;</p> <p>10.2 电压刺激定位;</p> <p>a) 刺激电压的脉冲频率分为单次脉冲 (Single Pulse) 和多次脉冲 1Hz ~200Hz 内, 自定义多档可调节;</p> <p>b) 刺激电压的脉冲宽度分为 0.1ms~3.0ms, 自定义多档可调;</p> <p>c) 刺激电压的脉冲幅度为 0 V~10V, 步长为 0.1V;</p> <p>11. 电生理阻抗定位的测量范围: 0Ω-2000Ω; (人体最高电阻抗不超过 2000Ω);</p> <p>12. 热凝器的负载阻抗范围: 50Ω-2000Ω;</p> <p>13. 系统自测试程序: 自动检测主机、电极和导线的工作状态;</p> <p>14. 自动报警功能: 电极前端温度传感器故障、超预置温度等状态自动报警;</p> <p>15. 使用年限: ≥10 年。</p> <p>16. 手控开关: 可由手控开关控制热凝、电刺激的启动或停止;</p> <p>二、产品配置清单:</p> <p>1. 主机, 数量: 1 台;</p> <p>2. 长射频电极针, 数量: 2 根;</p> <p>3. 短射频电极针, 数量: 2 根;</p> <p>4. 长穿刺套管针, 数量: 15 根;</p> <p>5. 短穿刺套管针, 数量: 15 根;</p> <p>6. 负极电缆, 数量: 1 根;</p> <p>7. 手术电极电缆, 数量: 2 根;</p> <p>8. 电极消毒盒, 数量: 4 个;</p> <p>9. 手动开关电缆, 数量: 1 根;</p> <p>10. 负极板, 数量: 20 片;</p> <p>11. 电源线, 数量: 1 根;</p> <p>12. 操作使用说明书, 数量: 1 本。</p>				
19	全数字超	<p>一、主要技术参数:</p>	1	台	160000.00	160000.00

	<p>声波疼痛 治疗仪</p>	<p>技术参数要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 立体便携式全数字超声治疗仪，适用于心血管疾病、高脂血症、脑中风后遗症的肢体运动障碍、软组织挫伤引起的全身各处疼痛的治疗； 2. 电源适应范围：a. c. 100V~240V，50/60Hz。开关电源，适用于 100V 至 240V 的宽电压范围； 3. 功耗：≤200VA； 4. 连续工作时间≥8 小时； 5. 显示器：≥7 英寸彩色液晶显示器； 6. 操作方式：按键+液晶触摸屏操作； 7. 主机探头插口：≥2 个。探头可任意连接每个插口，主机自动识别探头，2 个探头可同时工作且每个通道参数可以独立调节。（真正意义的双通道，两路同时工作，每一路又可以根据病人不同部位调节不同的治疗参数，各路工作独立而互不影响）； 8. 治疗探头工作模式：脉冲模式； 9. 要求波束不均匀系数≤8； 10. 超声频率：1MHz±10%； 11. 超声最大输出声强≤3W/cm² 输出功率：≥18W，探头有效面积≥6cm²； 12. 参数调节范围： 超声有效声强：0.1-3.0W/cm²，调节范围≥20 档可调； 治疗时间：0-30 分钟，≥6 档可调； 13. 显示功能 声强、时间、功率、工作状态指示等； 14. 治疗头功能 所有治疗头具备≥7 级全防水功能，且可以浸泡在水下进行操作治疗； 探头具有温度感应功能：实时监测探头晶片温度、自 			
--	---------------------	--	--	--	--

		<p>动调节输出功率、温度过高自动调节超声输出或停止工作，防止病人烫伤。</p> <p>15. 带有超声治疗软件：头、颈、肩、背、腰、臀、腿、膝、踝、肘、腕关节等全身各处疼痛治疗的专家教学视频软件，要求验收时配齐教学视频；</p> <p>16. 探头的配置可以根据需要多种搭配选择（弯把手移动治疗头、圆头移动治疗头、圆头固定治疗头、中号直手柄移动治疗头、大号直手柄移动治疗头）。</p> <p>二、产品基本配置清单：</p> <p>主机 1 台；大号、中号直手柄移动治疗头各 1 只，附件 1 套。</p>				
20	等速下肢屈伸康复训练器	<p>一、主要技术参数：</p> <p>1. 外形尺寸：1110×610×1320mm，允差±20mm；</p> <p>2. 坐垫尺寸：430×330×50mm，允差±20mm；</p> <p>3. 靠垫尺寸：840×330×70mm，允差±20mm；</p> <p>4. 训练器支架角度调节范围：0°～80°，允差±2°；</p> <p>5. 阻尼装置：1～12 档可调，最大阻尼力≥160kg；</p> <p>6. 训练肌肉：往上训练股四头肌，往下训练股二头肌、臀大肌；</p> <p>7. 训练效果：强化大腿肌力，增强站立稳定性，提高日常生活活动能力；降低走路跌倒的风险；</p> <p>8. 开始姿势：双脚与骨盆同宽，臀部、背部紧贴座椅，膝窝、小腿远端紧贴靠垫，过程中保持脊椎良好体线（收腹、肩胛骨内收下压、背打直、收下巴），眼睛直视前方，双手握住握把，保持踝关节背屈 90 度；</p> <p>9. 动作范围：往上到小腿接近平行地面（微屈），往下至开始位置；</p> <p>适应症：适用于患者进行腿部的康复训练；</p>	1	台	13000.00	13000.00
21	恒温混匀仪	<p>一、主要技术参数：</p> <p>温度设置范围：0℃～100℃；</p> <p>控温范围：室温+5℃～100℃；</p> <p>时间设置：1min～99h59min/∞；</p> <p>显示精度：≤0.1℃；</p>	1	台	5000.00	5000.00

★温度均匀性：≤±0.3℃*； 转速范围：200~1800Rpm； 水平振幅：3mm； ★升温时间：≤12 分钟（25℃升温到 100℃）*； 多点运行：支持 ≥ 5 点； 多点循环运行：支持 循环数 ≥ 99 次； 开机自动运行：支持； 断电自动恢复：支持； 输入功率：150W； 电压：AC220V/50-60HZ； 熔断器：250V 3A Φ5×20； 重 量：≥ 7.0Kg；			
模块 型号	样本容量	控温范围	最高转速
MD30	96x0.2mL PCR 标准板	室温+5℃ -100℃	1800Rpm
MD31	54x0.5mL 离心管	室温+5℃ -100℃	1800Rpm
MD32	35x1.5mL 离心管	室温+5℃ -100℃	1800Rpm
MD33	35x2.0mL 离心管	室温+5℃ -100℃	1800Rpm
MD34	20x1.5mL+15x0.5 mL	室温+5℃ -100℃	1800Rpm
MD35	96x0.2mL 酶标板	室温+5℃ -100℃	1800Rpm
MD36	24*5mL 离心管	室温+5℃ -100℃	1000Rpm
MD37	15*10mL 离心管	室温+5℃ -100℃	1000Rpm
MD38	12*15mL 离心管	室温+5℃ -100℃	1000Rpm
MD39	6*50mL 圆底离心 管	室温+5℃ -100℃	800Rpm

		MD39 -S	6*50mL 锥底离心 管	室温+5℃ -100℃	800Rpm				
22	血库专用 离心机	一、主要技术参数： 1. 整机全钢结构，多层防爆设计，304 不锈钢腔体，确保人机安全； 2. 采用大功率交流变频电机驱动，配置高精度测速系统； 3. 采用微机处理控制，LCD 实时显示全部运行参数，具有：rpm/rcf 转换功能； 4. 触摸式按键编程，设置参数准确快捷； 5. 精准计时：时间设定可精确到秒，仪器采用“有效离心时间”概念，即启动后达到标定转速即开始倒计时，计时到“0”自动停机，可保最大程度的保证实验效果； 6. 升/降速率快：不少于 9 种加减速率自由选择，从按启动键到仪器升速至标定转速不超过 8 秒，按停止键到完全停机也不超过 8 秒； 7. PWM 刹车功能：采用 PWM 脉冲宽度制式进行快速点动刹车，匹配不少于二级减振系统，有效保证停机快且无回荡现象产生； 8. 特有通风降温设计：避免离心室内温度过高，而导致血液质变，离心机在转速小于 4000r/min 时长时间离心，样品温度仅升高不超过摄氏 5 度； 9. 转速与 RCF 设置功能：可显示运行参数及最大相对离心力；可设置并存储不少于 30 套离心程序，包括但不限于预设交叉配血试验专用程序。相同试验即调用相同的程式，可最大程度地确保试验结里的准确性和一致性； 10. 智能门锁：放入样品后轻压门盖，即可锁紧，按键开门，仪器运行过程中门盖处于自动锁紧状态，可有效防止误操作产生危险。离心完毕后声音提示；同时备有紧急开关，如遇停电时可手动开门。如需求，可设定离心守毕后自动开门； 11. 易于操作：按人体习惯性设计操作界面，简洁明了，操作快捷。具备 CFDA 备案及 CFDA 生产资质，通过了 ISO9001、ISO13485、EN 61010、EN 61326 认证； 12. 仪器最高转速：≤4000rpm；				1	台	4000.00	4000.00

		13. 最大离心力：≤2250g； 14. 最大容量：12×15/10ml； 15. 转速精度：±10r/min； 16. 定时范围：1min~99min59s，最后一分钟以秒倒计时； 17. 额定电源：AC 220V 50HZ1A； 18. 噪音：≤50dB； 19. 重量：≥23kg；				
23	防辐射智能自动跟踪防护帘	一、主要技术参数： 1. 基本配置：上防护帘 1PCS，尺寸≥600x300mm；下防护帘 1PCS，尺寸≥600x300mm；防护帘铅当量 ≥0.5mmPb；限位防护误差≤±2.5mm； 2. 防倒底座设计：六边形状底座设计，底座每个角配装一个移动脚轮，设备摆放更安全稳定； 3. 智能跟踪防护：具备无线智能跟踪防护技术，无线激光自动跟踪定位； ★4. 智能控制平台：配备双屏幕无线智能控制平台，屏幕≥10.1 英寸，双 PAD 交互操作方便使用，具备智能防护系统双屏无线交互控制软件； ★5. 医患双向沟通：具有医患双向语音沟通系统，方便实时对话沟通； ★6. 智能语音系统：内置智能语音系统，能够根据实际需要录播不同医院个性化提示语音，将医师需要重复讲的日常语音提前录入，需要时一键播放； ★7. 设备对接方式：无缝集成(对原设备不做任何改变和破坏)，无线对接交互控制，与原设备无任何信号线连接，保证数据安全，具备数据安全智能防护系统无线交互控制技术； ★8. 模式预设：可自定义预设上下帘间隙高度，设需完成的模式可一键切换，并具备临时微调间距功能； 9. 产品备案资质：产品具有一类医疗器械备案凭证，一类医疗器械备案生产备案凭证； 10. 应用安全：电气绝缘、稳定性、机械强度、发热要求等设备安全使用条款经过第三方检验，符合 GB4943.1-2011 或 GB 9706.1-2007 要求标准的检验认证；	2	台	2500.00	5000.00

24	呼气试验测试仪	<p>一、主要技术参数:</p> <p>1. 重复性: 10 次测量平均值不超过± 0.3, 标准误差不超过± 0.3;</p> <p>2. 精确性: 10 次测量平均值不超过± 0.3, 10 次测量的平均值与标准样本偏差不超过± 1.5;</p> <p>3. 样本 CO₂ 浓度范围: 0.5~6.0%;</p> <p>4. 所需样本体积: $\geq 120\text{ml}$/袋;</p> <p>5. 仪器测量一组样本(底气与样气各一袋)的时间$\leq 3\text{min}$;</p> <p>6. 测量系统核心构成:</p> <p>(1) 光学系统: 窄带带通干涉滤光组件+蓝宝石窗片+光学透镜;</p> <p>(2) 红外光源: 带镀金反射镜的稳态黑体辐射源, 工作温度 950°C;</p> <p>(3) 样品池: 铝;</p> <p>(4) 探测器: PbSe 红外光敏探测元件;</p> <p>(5) 信号切变: 斩光片断路器;</p> <p>(6) 信号采集: 带通滤波器+模数转换器+快速傅里叶变换软件;</p> <p>(7) 温控系统: 采用电热元件、Peltier 制冷元件的 PID 控制方式;</p> <p>(8) 进样系统: 微型电磁气阀和精密步进电机控制的气缸式进样系统;</p> <p>二、仪器参数</p> <p>电源电压: AC 220V$\pm 22\text{V}$ (47~51) Hz;</p> <p>安全类型: 防触电等级 I 类、II 类设施类别;</p> <p>使用环境: 温度 $15^{\circ}\text{C} \sim 30^{\circ}\text{C}$, 相对湿度: $\leq 75\%$, 大气压力: 75kpa~106kpa;</p> <p>环境条件: 无粉尘、腐蚀性气体, 通风良好, 避免震动;</p> <p>仪器体积: (L\timesW\timesH) 535mm\times405mm\times310mm;</p> <p>仪器功耗: $< 250\text{W}$;</p> <p>仪器重量: $\geq 18\text{Kg}$;</p> <p>预热时间: $\geq 30\text{min}$;</p> <p>三、产品基本配置清单:</p> <p>1. 主控板, 数量: 1 块;</p> <p>2. 温控小板, 数量: 2 块;</p>	1	台	9800.00	9800.00
----	---------	--	---	---	---------	---------

		<div>3. 光学组件，数量：1 套；</div> <div>4. 气动机械组件，数量：1 套；</div> <div>5. 气动连接组件附件，数量：1 套；</div> <div>6. 直流风扇，数量：3 个；</div> <div>7. 低通滤波器，数量：1 个；</div> <div>8. 电源线，数量：1 根；</div> <div>9. 进气嘴，数量：12 个；</div> <div>10. CO2 过滤器，数量：1 个；</div> <div>11. O 型圈，数量：24 个；</div> <div>12. 数据线，数量：1 条。</div>																																
25	高频电刀	<div>一、主要技术参数：</div> <div>1. 采用输出功率自动补偿 P. A. C 系统, 通过计算机自动调控，使得在不同组织阻抗下功率均得到补偿；</div> <div>2. 三路输出：一路单极电切，一路单极电凝，一路双极电凝；</div> <div>3. 具有六种工作模式:切 1、切 2、切 3、点凝、喷射凝、双极电凝；</div> <div>4. 电切、电凝、双极电凝三路功率独立调整;具有负极板回路电极接触面积监控系统(双片电极);双极低电压输出技术及双极自动输出，并具有单、双极自动转换功能；</div> <div>5. 功能全面能够满足各类临床需求， 包括普外手术，微创手术及美容整形手术；</div> <table><tr><th>模式</th><th>额定功率</th></tr><tr><td>切 1</td><td>300W</td></tr><tr><td>切 2</td><td>250W</td></tr><tr><td>切 3</td><td>150W</td></tr><tr><td>点凝</td><td>120W</td></tr><tr><td>喷射凝</td><td>100W</td></tr><tr><td>双极电凝</td><td>70W</td></tr></table> <div></div> <table><tr><th colspan="2">附件</th></tr><tr><td>双键刀柄</td><td>2 把</td></tr><tr><td>双极镊</td><td>1 把</td></tr><tr><td>双极镊专用电缆</td><td>1 条</td></tr><tr><td>一次性负极板</td><td>10 片</td></tr><tr><td>负极板专用电缆</td><td>1 条</td></tr><tr><td>双脚开关</td><td>1 个</td></tr></table>	模式	额定功率	切 1	300W	切 2	250W	切 3	150W	点凝	120W	喷射凝	100W	双极电凝	70W	附件		双键刀柄	2 把	双极镊	1 把	双极镊专用电缆	1 条	一次性负极板	10 片	负极板专用电缆	1 条	双脚开关	1 个	1	台	16000.00	16000.00
模式	额定功率																																	
切 1	300W																																	
切 2	250W																																	
切 3	150W																																	
点凝	120W																																	
喷射凝	100W																																	
双极电凝	70W																																	
附件																																		
双键刀柄	2 把																																	
双极镊	1 把																																	
双极镊专用电缆	1 条																																	
一次性负极板	10 片																																	
负极板专用电缆	1 条																																	
双脚开关	1 个																																	

		电源线	1 条				
		说明书	1 本				

第六章 响应文件格式

（项目名称）

响应文件

项目编号：

供应商：_____（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：_____（电子签章）

_____年__月__日

响应文件目录

- 一、报价一览表
- 二、磋商函
- 三、法定代表人身份证明书
- 四、法定代表人授权委托书
- 五、廉洁保证书
- 六、资格审查资料
- 七、技术服务部分资料
- 八、供应商认为有必要提供的其他资料

一、报价一览表

项目名称：西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中频治疗仪等设备采购项目

项目编号：_____ 单位：元

初次报价	<div style="border-bottom: 1px solid black; padding-bottom: 5px;">大写：</div> <div style="border-bottom: 1px solid black; padding-bottom: 5px;">小写：</div>
质量要求	
质保期	
合同履行期限	
合同履行地点	
备注	

注：报价根据磋商文件提供的有关信息以及相关文件并结合市场因素填报。包括完成本服务内容所需的一切费用。

1. 未按照本表格式要求填写的，将视为没有实质响应竞争性磋商响应文件。
2. 最终报价由法定代表人或其委托代理人在磋商现场直接填报，成交价以最终报价为准。
3. 供应商的竞争性磋商报价应为人民币价。

供应商：_____（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：_____（电子签章）

年 月 日

二、磋商函

_____(采购人名称)_____:

根据贵方(项目名称)_____(项目编号:_____), 正式授权下述签字人_____(姓名和职务)_____全权代表供应商_____(供应商全称)_____参加贵方组织的有关采购活动, 并提交下述文件。

1、据此函, 签字人兹宣布同意如下:

按磋商文件投标报价: _____元整, 人民币(¥_____)。交货期限: _____; 交货地点: _____; 质量承诺: _____。

2、我方同意在供应商须知规定的开标日期起遵循本响应文件, 并在供应商须知第 3.5 条规定的响应文件有效期满之前均具有约束力。如果我方投标被接受, 则至合同履行完、质保期满为止, 本磋商函保持有效。

3、我方承诺已经具备《中华人民共和国政府采购法》中规定的参加采购活动的供应商应当具备的条件。

4、如我方投标被接受, 将保证忠实地执行买卖双方所签经济合同, 在合同生效后规定时间内完成交货(或完工), 并承担合同规定的责任义务。

5、我方已详细审核磋商文件, 我方知道必须放弃提出含糊不清或误解问题的权利。

6、如果在响应文件有效期内撤回投标或者有其他违约行为, 我方的投标保证金可被贵方全部或部分没收。

7、同意应贵方要求提供与本投标有关的任何数据或资料。

8、我方完全理解贵方不一定要接受最低报价的供应商为中标人的行为。

9、若贵方需要, 我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

与本投标有关的正式通讯地址为:

地址: _____

邮政编码: _____

电话: _____

传真: _____

开户名称: _____

开户银行: _____

帐 号： _____

供应商： _____（电子签章）

法定代表人或其委托代理人： _____（电子签名）

投标日期： _____

注：未按照本投标函的格式要求填写投标函的，将造成非实质响应投标，从而导致该
供应商投标无效。

三、法定代表人身份证明书

供应商名称：_____

单位性质：_____

成立时间：_____年_____月_____日

经营期限：_____

姓名：_____性别：_____年龄：_____职务：_____

系_____（供应商名称）的法定代表人。

特此证明

供应商：_____（电子签章）

日期：_____年_____月_____日

附：法定代表人身份证复印件包括正反面

四、法定代表人授权委托书

本授权书声明：注册于（国家或地区的名称）的（单位名称）的（法人代表姓名、职务），代表本公司授权（被授权单位名称）的（被授权人的姓名、职务）为本单位的合法代理人，项目编号为_____的竞争性磋商投标活动，以本公司名义处理一切与之有关的事务。

如果本公司在此次采购活动中中标，被授权人有权代表本公司签署政府采购合同。

本授权书于_____年____月____日法定代表人签字或电子签章并由被授权人签字或电子签章、单位电子签章生效，特此声明。

法定代表人：_____（签字或电子签章）

被授权人：_____（签字或电子签章）

供应商：_____（电子签章）

日期：_____年____月____日

附：授权委托人身份证复印件包括正反面

五、资格审查资料

（一）供应商基本情况表

1	企业名称	
2	总部地址	
3	当地代表处地址	
4	电话	联系人
5	传真	电子邮箱
6	注册地	注册年份 （请附营业执照复印件）
7	公司资质等级证书号 （请附有关证书的复印件）	
8	主营范围	
	1、 _____	
	2、 _____	
	
9	作为总承包人经历年数	
10	作为分包商经历年数	
11	其他需要说明的情况	

供应商（全称）： _____（电子签章）

法定代表人（或委托代理人）： _____（电子签章）

_____年____月____日

（二）供应商应提交的资格审查资料

1. 供应商须具有独立承担民事责任的能力：供应商须提供法人或者其他组织的营业执照等证明文件；

2. 供应商须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供 2021 年度至今任意一年经会计师事务所或审计机构的财务审计报告；新成立的公司，可视情况提供应有的（比如提供自成立至今财务报表包括资产负债表、利润表、现金流量表）；

3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供书面声明或证明材料；

4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供 2023 年 10 月至今（税款所属时期）任意 3 个月的缴税证明及 2023 年 10 月至今任意 3 个月的社保缴纳证明（成立未满 3 个月的提供成立以来的税收和社会保障资金缴纳凭证或相关的情况说明）；依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金；

5. 供应商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（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）的书面声明；

6. 信誉要求：

①供应商在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）没有被列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人，提供“失信被执行人”、“重大税收违法案件”承诺；提供在中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）无政府采购严重违法失信行为信息记录承诺（在一定期限内被禁止参加政府采购活动但期限届满的除外）；

②供应商、法定代表人及技术负责人近 3 年无行贿犯罪记录承诺（采购人或代理机构在发中标通知书前进行查询，如查询到供应商提供虚假承诺的，取消中标资格）；

③单位负责人为同一人或存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动（提供书面声明）。

7. 本项目特定资格要求：（1）生产商须提供监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》《中华人民共和国医疗器械注册证》或备案凭证。（2）代理商或经销商须提供《医疗器械经营许可证》（医疗器械经营许可证不得超出经营范围进行磋商申请）、所投产品生产商的《医疗器械生产许可证》和《中华人民共和国医疗器械注册证》或备案凭证。

注：采购设备必须取得产品的《中华人民共和国医疗器械注册证》（含《医疗器械产品注册登记表》及其他相关附件）（根据中华人民共和国国务院令第 739 号《医疗器械监督管理条例》和国家食品药品监督管理总局关于发布医疗器械分类目录的公告（2020 年第 104

号），在《医疗器械分类目录》内的产品必须按照《医疗器械监督管理条例》的要求具备相关资质，并提供真实的证明材料，其他不在《医疗器械分类目录》内的设备不作强行要求）。

六、分项报价一览表

分项报价明细	序号	名称	厂家/产地	型号	品牌	单价(元)	数量	计量单位	投标合价(万元)	合同履行期限/免费质保期	合同履行地点
投标总价：（元）				大写：							
				小写：							

注：（1）内容及要求详见第五章“采购需求”。

1. 供应商应按上表格式详细列报供货范围内的所有内容进行完整报价，不得缺项、漏项，否则按无效响应处理。
2. 本表“单价”指货物价格（含利润）、货物运输、装卸、保险、税收、安装、调试、检验、售后服务、技术培训、中标服务费等所需全部费用等所有费用的总和。供应商分项报价总价不得超过“采购预算金额”，否则将不能通过符合性审查。
3. 填报本表“数量”必须依照第五章“采购需求”内设备数量填写。
4. 供应商必须对所投标段所有内容进行完整报价，不得缺项、漏项，否则按无效响应处理。

供应商（全称）：_____（电子签章）

法定代表人（或委托代理人）：_____（电子签章）

年____月____日

七、备品备件、专用工具报价明细表

(单位：元)

序号	名称	规格 型号	单位	数量	产地	制造 厂家	价 格			备注	
							出 厂 价	至交货地点的运杂费			
								运 输 费	保 险 费		其 它
合计											

注：1、使用期内备品备件、专用工具费用单独列报，不列入投标总价。

2、供应商可自行对报价内容补充完善，格式可自行扩展。

3、必须与产品详细参数表中的报价对应一致。

供应商（全称）：_____（电子签章）

法定代表人（或委托代理人）：_____（电子签章）

年____月____日

八、投标规格参数响应和偏离说明

序号	产品名称	磋商文件要求	响应文件对应的性能参数	注明响应、正偏离或负偏离	支持证明材料的索引（页码及条目号等）

注：1、各供应商须根据自身所投报产品的参数情况实际填写配置情况及偏离情况说明，不得完全照抄拷贝招标文件第五章“采购需求”中的参数要求。否则，视响应文件具体情况将判定为不响应性投标；

2、本表格要求供应商真实填写，若因所填写的信息虚假而骗取中标的，一经查实便报请有关部门按照相关规定取消其中标资格并承担相应的法律责任；同时，如果对采购人造成损失的，则须承担相应的赔偿责任；

3、填写本表时应附上产品说明书、制造商盖章的技术参数声明函、产品彩页、检验报告等相关资料；

4、若供应商填写的技术指标参数与所附资料技术指标参数有出入时，供应商将自行承担由此引起的一切后果。

5、支持证明材料的索引（页码及条目号等）必须真实填写，若投标技术响应参数与技术支持证明资料无法对应查询，该项视为不响应。

供应商（全称）：_____（电子签章）

法定代表人（或委托代理人）：_____（电子签章）

年____月____日

附件一：质量保证书

致西畴县第一人民医院/北京东方华太工程咨询有限公司：

本书作为_____（供应商）_____对采购人托贵方组织的西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中频治疗仪等设备采购项目（项目编号：_____）提供质量保证的证明。

我方承诺提供以下质量保证并承担相应的法律责任：

一、我方作以下承诺：

1、保证投标产品均是全新的合格正品，并完全符合磋商文件要求的质量和性能的要求、符合国家质量标准、有关手续完备，提供的服务符合招标文件的要求；

2、保证采购人在产品使用期间不受第三方可能提出侵犯其知识产权、商标权和其他知识产权的起诉或纠纷，提供的产品（服务）符合磋商文件承诺和规格技术要求；

3、保证“投标服务承诺”全部内容的满足。

二、本保证书自提磋商文件之日起 90 天内有效，如我方成交则至项目完成为止有效。

供应商（全称）：_____（电子签章）

法定代表人（或委托代理人）：_____（电子签章）

年____月____日

附件二：廉洁保证书

致：西畴县第一人民医院

为了积极配合贵单位进行的西畴县第一人民医院声阻抗仪、电脑中频治疗仪等设备采购项目（项目编号： ）的招标工作，有效遏制不公平竞争和违规违纪问题的发生，确保招标采购工作的公平、公正、公开，我们保证认真贯彻《中华人民共和国政府采购法》等相关法律法规的规定以及有关廉洁要求，特向贵单位承诺如下事项：

- 1、自觉遵守国家法律法规及有关廉政建设制度。
- 2、主动了解采购人招投标纪律，积极配合采购人执行招投标廉政建设的有关规定。
- 3、不使用不正当手段进行竞争。
- 4、按照竞争性磋商文件规定的方式进行报价，不隐瞒本单位资质的真实情况，投标资质符合规定。
- 5、不得以任何方式向采购人员赠送礼品、礼金及有价证券；不宴请采购人的任何人参加高档娱乐消费、旅游、考察、参观等活动；不得以任何形式报销采购人的任何人以及亲友的各种票据及费用；不进行可能影响招投标公平、公正的任何活动。
- 6、不向采购人涉及招标的部门及个人购置或提供通讯工具、交通工具和高档办公用品等。
- 7、不向采购人员的配偶、子女分包此次采购项目。
- 8、不向采购人涉及采购的部门及个人支付好处费、介绍费。
- 9、一旦发现相关人员在采购过程中有索要财物等不廉洁行为，坚决予以抵制，并及时向相关部门举报。
- 10、我们若违反上述承诺，愿接受取消投标资格及其他任何形式的处理。

供应商：_____（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：_____（电子签章）

_____年_____月_____日

九、技术部分资料

包含但不限于以下内容（供应商格式自拟）：

1. 项目实施方案；
2. 服务质量承诺及质量保证措施；
3. 售后服务方案；
4. 设备的运营、维护成本分析和备品备件情况；
5. 类似业绩；

十、供应商认为有必要提供的其他资料

（内容、格式自拟）

附件：

附件一：中小企业声明函（若有）

本公司（联合体）郑重声明，根据《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库〔2022〕19号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的服务全部由符合政策要求的中小企业承接。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；承接企业为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；承接企业为（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：（电子签章）

日期： 年 月 日

注：(1)若不是中小企业则不用填写；

(2)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。

附件二：监狱企业声明函（若有）

公司郑重声明，根据《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）的规定，本公司为监狱企业。

根据上述标准，我公司属于监狱企业的理由为：。

本公司为参加 _____（项目名称）_____（项目编号：）采购活动提供本企业（填写制造的货物，由本企业承担项目提供服务）。

本条所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物和服务。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任

供应商：（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：（电子签章）

年 月 日

注：若产品出自符合国家规定的监狱企业，则该产品制造企业必须出具上述声明函。监狱企业视同小型、微型企业，享受评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。

注：若不是监狱企业则不用填写。

附件三：残疾人福利性单位声明函（若有）

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（由本单位承担项目/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。

供应商：（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：（电子签章）

年 月 日

注：若不是残疾人福利性单位则不用填写。

◆附件：最终报价确认书（格式）

项目名称：

项目编号：

单位：元

最终报价	大写：
	小写：
质量要求	
质保期	
合同履行期限	
合同履行地点	
备注	

报价根据磋商文件提供的有关信息以及相关文件并结合市场因素填报。包括完成本服务内容所需的一切费用。

供应商：_____（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：_____（签字或电子签章）

年 月 日

- 注：1. 最终报价确认书不需要装订在响应文件中；
2. 最终报价确认书应单独打印，签字或电子签章并加公章，于磋商结束后当场填报；
3. 零、壹、贰、叁、肆、伍、陆、柒、捌、玖、拾。