

## 马关县皮肤病防治站医疗设备采购安装项目

# 竞争性磋商文件

项目编号：ZC532600202400731

采 购 人： 马关县皮肤病防治站 （盖章）

代理机构： 云南天润项目管理有限公司 （盖章）

日期：2024 年 11 月

# 目 录

第一章 竞争性磋商公告 .....	1
第二章 供应商须知及须知前附表 .....	4
一、供应商须知前附表 .....	4
二、供应商须知 .....	8
第三章 采购需求 .....	21
一、采购清单及技术要求 .....	21
二、其它要求 .....	27
第四章 合同样式及主要条款 .....	29
第五章 评审方法 .....	33
第六章 响应文件格式 .....	38

第一章 竞争性磋商公告

项目概况

马关县皮肤病防治站医疗设备采购安装项目的潜在供应商应在 云南省公共资源交易信息网 获取采购文件，并于 2024 年 11 月 13 日上午 08:30 分（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况

项目编号：ZC532600202400731  
项目名称：马关县皮肤病防治站医疗设备采购安装项目  
采购方式：☐竞争性谈判 ☒竞争性磋商 ☐询价  
预算金额：人民币 97.5 万元  
采购需求：技术参数详见采购文件第三章

标段	最高限价	名称	数量	单位	备注
一标段	人民币 25 万元	医用电子皮肤镜影像系统（核心产品）	1	套	1. 本项目为 4 个标段，标段内容不得拆分；2. 投标人可兼投兼中；3. 技术参数详见磋商文件第三章。
二标段	人民币 35 万元	全自动生化分析仪（核心产品）	1	台	
		电解质分析仪	1	台	
三标段	人民币 20 万元	尿液沉渣分析仪（核心产品）	1	台	
		全自动血沉压积动态分析仪	1	台	
		全自动粪便分析仪	1	台	
		全自动荧光免疫分析仪	1	台	
四标段	人民币 17.5 万元	全自动过敏原定量检测仪（核心产品）	1	台	

合同履行期限：20 日历天，特殊需定制产品除外（具体以签订的合同日期为准）；

质保期：合同签定之日起免费质保维修至少 2 年，质保期满维修仅收取材料成本费（人为及自然灾害原因除外）；

本项目不接受进口产品投标；

本项目不接受联合体投标。

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. 落实的政府采购政策：无

3. 本项目的特定资格要求：

3.1 投标申请人若为代理商或经销商，须提供有效的医疗器械经营许可证/备案、所投产品制造商的医疗器械生产许可证(制造商工商注册地在中华人民共和国境外的，不做此要求)、所投产品的医疗器械注册证及附件；投标申请人若为制造商，须提供有效的医疗器械生产许可证(制造商工商注册地在中华人民共和国境外的，不做此要求)、所投产品的医疗器械注册证及

附件；

3.2 企业、法定代表人不得有违法违规或其他不良行为记录；

3.3 符合招标文件第五章资格评审的评审标准。

注：根据中华人民共和国国务院令第 680 号《医疗器械监督管理条例》和国家药品监督管理局《医疗器械分类目录》的规定，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》的要求提供，其他不在《医疗器械分类目录》内的不作强行要求）。

### 三、获取采购文件

时间：公告发布之日起至 2024 年 11 月 08 日 00:00 分(北京时间)。

地点：云南省公共资源交易平台（网址：<http://ggzy.yn.gov.cn>，选择“文山州”）。

方式：网络获取。

### 四、响应文件提交

截止时间：2024 年 11 月 13 日上午 08:30 分（北京时间）；

地点：云南省公共资源交易信息网。

### 五、开启

时间：2024 年 11 月 13 日上午 08:30 分（北京时间）；

地点：马关县公共资源交易中心五楼开标室（马关县城爱民路 1 号）。

### 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

1. 投标保证金：本项目 否（是/否）收取投标保证金；

2. 本公告同时在云南省政府采购网、云南省公共资源交易信息网、马关县政务网发布，请各投标人在提交电子投标文件前随时查看，以获取最新信息；我公司对其他网站或媒体转载的公告及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：马关县皮肤病防治站

地 址：马关县皮肤病防治站

联系方式：0876-7126313

#### 2. 采购代理机构信息

名 称：云南天润项目管理有限公司

地 址：文山市碧翠园 9 幢 2803 号

联系方式：0876-2666986

### 3. 项目联系方式

项目联系人：陆工

电 话：0876-2666986

### 4. 监督单位信息

监督单位名称：马关县财政局

联系方式：0876-7122302

## 第二章 供应商须知及须知前附表

### 一、供应商须知前附表

序号	条款号	条款名称	编 列 内 容
1	1	采购人	马关县皮肤病防治站
2	1.1	采购代理机构	采购代理机构：云南天润项目管理有限公司 地 址：文山市碧翠园 9 幢 2803 号 联 系 人：陆工 电 话：0876-2666986
3	2	项目名称及编号	名 称：马关县皮肤病防治站医疗设备采购安装项目 编 号：ZC532600202400731
5	3.1	采购预算资金	人民币 97.5 万元；
4	3.2	资金来源	其他资金；
6	4	合同履行期限	20 日历天，特殊需定制产品除外（具体以签订的合同日期为准）；
7	4.1	采购需求	详见采购文件第三章；
8	5	付款方式	合同签订后待仪器设备配送安装完成验收合格后一次性支付合同价款的 80%，尾款 20%待一年内无任何质量问题后付清（仅供参考，以成交人和采购人实际签订的合同为准）。
9	6	申请人的资格要求	<p>1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定。</p> <p>2. 落实的政府采购政策：无</p> <p>3. 本项目的特定资格要求：</p> <p>3.1 投标申请人若为代理商或经销商，须提供有效的医疗器械经营许可证/备案、所投产品制造商的医疗器械生产许可证（制造商工商注册地在中华人民共和国境外的，不做此要求）、所投产品的医疗器械注册证及附件；投标申请人若为制造商，须提供有效的医疗器械生产许可证（制造商工商注册地在中华人民共和国境外的，不做此要求）、所投产品的医疗器械注册证及附件；</p> <p>3.2 企业、法定代表人不得有违法违规或其他不良行为记录；</p> <p>3.3 符合招标文件第五章资格评审的评审标准。</p> <p>注：根据中华人民共和国国务院令第 680 号《医疗器械监督管理条例》和国家药品监督管理局《医疗器械分类目录》的规定，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</p>

			条例》的要求提供，其他不在《医疗器械分类目录》内的不作强行要求)。
10	7	是否接受联合体投标	不接受
11	8	磋商预备会	不召开，如有疑问请各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。
12	9	小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除	<p>1. 根据《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》规定，符合本通知规定的中小企业报价给予 10%的扣除；</p> <p>2. 根据《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》规定，监狱企业视同为小型、微型企业；</p> <p>3. 根据《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》规定，残疾人福利性单位视同为小型、微型企业；</p> <p>注：①中小企业以投标人填写的《中小企业声明函》及国家统计局关于印发《统计上大中小微型企业划分办法（2017）》的通知内容为判定标准。②监狱企业须投标人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残疾人企业以投标人填写的《残疾人福利性单位声明函》并提供财政部或民政部或中国残疾人联合会出具的证明资料为判定标准。④以上政府采购政策不予叠加。</p>
13	10	构成采购文件的其他材料	采购单位以书面形式发出的答疑书、补遗书或通知等。
14	11	供应商要求澄清采购文件的截止时间	采购文件获取截止时间前
15	13	供应商确认收到采购文件澄清的时间	收到 24 小时以内确认
16	13.1	供应商确认收到采购文件修改的时间	收到 24 小时以内确认
17	13.2	报价方式	完成本项目所需费用的总报价。
18	13.3	投标保证金	无
19	14	是否允许提交备选磋商方案	不允许
20	15	响应文件有效期	提交响应文件的截止日期后 90 日历天
21	16	响应文件的	成交方须承诺在领取成交通知书时，提交纸质响应文件正本、副

		份数	本各一份以作备案。
22	17	电子光盘的密封要求	无。
23	17.1	签字或盖章要求	响应文件应按采购文件要求签字或盖章，未按要求签字盖章或其签字盖章模糊凌乱难以辨认的，视为无效。
24	17.3	响应文件的格式要求	按照采购文件第六章要求填写，格式、排版及内容不得更改，表格可以按同样格式扩展，供应商提供的其他文件格式自拟。
25	17.4	响应文件提交的截止时间	2024年11月13日上午08:30分（北京时间）
26	17.5	提交响应文件的地点	云南省公共资源交易信息网
27	17.6	*信用信息查询	<p>根据《财政部关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的规定，投标人企业信用信息查询的具体要求如下：</p> <p>1. 信用信息查询渠道：中国执行信息公开网（<a href="http://zxgk.court.gov.cn">http://zxgk.court.gov.cn</a>）、“信用中国”网站（<a href="https://www.creditchina.gov.cn">https://www.creditchina.gov.cn</a>）、中国政府采购网（<a href="http://www.ccgp.gov.cn">http://www.ccgp.gov.cn</a>）和国家企业信用信息公示系统（<a href="http://www.gsxt.gov.cn">http://www.gsxt.gov.cn</a>）。</p> <p>2. 由招标人或招标代理机构在评审结束后，在上述网站对各投标人的企业信用信息进行查询。</p> <p>3. 信用信息的使用规则：招标人或者招标代理机构对成交投标人信用记录进行甄别，一旦查询到投标人存在以下情形，将按照招标文件及相关法律法规进行处理：</p> <p>（1）被列入失信被执行人；</p> <p>（2）被列入重大税收违法失信主体；</p> <p>（3）被列入政府采购严重违法失信行为记录名单；</p> <p>（4）有行政处罚信息；</p> <p>（5）被列入经营异常名录；</p> <p>（6）被列入严重违法失信名单（黑名单）。</p>
28	18	是否退还响应文件	<input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是
29	18.1	开标时间和地点	开标时间：2024年11月13日上午08:30分（北京时间）



			开标地点：马关县公共资源交易中心五楼开标室（马关县城爱民路 1 号）
30	18.2	响应文件开启方式、磋商方式	<p>1、本项目采用不见面远程开启响应文件；</p> <p>网上远程解密：代理机构通过远程在线开标系统下达“网上解密”指令后，供应商应在规定的响应文件解密时间内，使用对本项目响应文件进行加密的数字证书完成本单位响应文件解密操作。</p> <p>注：以下情况投标文件将视为无效投标，不再进入评标阶段，相应责任由投标人自行承担：</p> <p>（1）因投标人自身原因造成投标文件无法解密、导入失败；</p> <p>（2）未在规定时间内完成解密；</p> <p>（3）因投标人提交的投标文件不符合招标文件要求。</p> <p>2、因系统无法满足远程二次报价，供应商须到开标现场进行第二轮报价，未到现场进行第二轮报价的视为投标无效。</p> <p>时间：2024 年 11 月 13 日上午 08:30 分</p> <p>地点：马关县公共资源交易中心五楼开标室（马关县城爱民路 1 号）</p> <p>注：出席人需提供本人身份证、法定代表人资格证明书、法定代表人授权委托书（法定代表人参加的无需提供）。</p>
30	18.3	磋商小组成员	磋商小组由采购人代表和评审专家共 3 人及以上单数组成，其中评审专家人数不得少于磋商小组成员总数的 2/3。
31	本项目设采购控制价上限；供应商报价超出采购控制价，视为废标处理。		
32	代理服务费：向成交人收取人民币柒仟元整，由成交方在领取成交通知书时向代理机构支付。		
33 其他要求			
33.1 成交公示			
在本项目磋商公告发布的同一媒介予以公告，公告期限 1 个工作日。			
33.2 知识产权			
构成本磋商文件各个组成部分的文件，未经采购单位书面同意，供应商不得擅自复印和用于非本磋商项目所需的其他目的。采购单位全部或者部分使用未成交人响应文件中的技术成果或技术方案时，需征得其书面同意，并不得擅自复印或提供给第三人。			
33.3 重新招标			
除磋商须知正文规定的情形外，除非已经产生成交候选人，在磋商时间截止前响应供应商少于三个的，采购单位应当依法重新招标。			
33.4 同义词语			
构成磋商文件组成部分的“通用合同条款”、“专用合同条款”、“技术标准和要求”和“采购清单”等章节中出现的措辞“发包人”和“承包人”，在招标投标阶段应当分别按“采购单位”和“供应商”进行理解。			
33.5 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，带\*部分为实质性要求，必须完全响应满足，如有不一致或未响应满足的，作废标处理；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，仅适用于招标投标阶段的规定，按磋商公告、磋商须知、磋商办法、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。

本次采购项目按《统计上大中小微型企业划分办法（2017）》的通知内容，判定所属行业为：货物。

## 二、供应商须知

### （一）、总则

#### 1. 适用范围

本采购文件适用于本次招标活动的全过程。

#### 2. 定义

2.1 根据《中华人民共和国政府采购法》、《云南省政府采购管理暂行办法》、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》（财库〔2014〕214号）等法律法规的规定，我公司受采购人的委托，组织对本项目进行竞争性磋商采购，本项目已具备竞争性磋商条件，现对本项目进行竞争性磋商采购；

2.2 本项目采购人、采购代理机构、项目名称及项目编号：见“供应商须知前附表”；

2.3 “服务”指本采购文件所述供应商须承担和履行的承诺和义务；

2.4 “潜在供应商”指符合本采购文件各项规定的合格供应商；

2.5 “供应商”指符合本采购文件规定并参加招标的供应商；

2.6 类似项目指：与本次招标性质相似、金额相近的项目；

2.7 不良行为记录指：因自身原因导致的相关不良信息记录。

#### \*3. 合格供应商的条件

3.1 符合本采购文件前附表规定的资质资格条件；

3.2 供应商必须是已在中国境内依法登记注册并仍有效存续的供应商，并且其所持有的由工商行政管理部门所核发的有效的营业执照上载明的营业期限剩余时间应当不少于本次采购的相关合同基本义务履行所需期限，或已经提供相关证明材料能够证明具有履约能力。否则，招标代理机构/采购人/磋商小组有权拒绝其本次报价；

3.3 法定代表人为同一个人的两个及两个以上法人，或者母公司、全资子公司及其控股公司，都不得在本项目中同时投标；

3.4 本项目不接受联合体投标。

#### **4. 资金来源**

见供应商须知前附表。

#### **5. 投标费用**

5.1 供应商需承担所有与准备和参加本项目投标有关的费用，招标代理机构和采购人在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

### **(二)、采购文件**

#### **6. 采购文件的内容**

6.1 采购文件由下列五部分内容组成：

第一章 竞争性磋商公告；

第二章 供应商须知及须知前附表；

第三章 采购需求；

第四章 合同样式及主要条款；

第五章 评审方法；

第六章 响应文件格式；

6.2 供应商获取采购文件后，应仔细检查招标的所有内容，如有残缺等问题应在获得采购文件1日内向采购人或代理机构提出，否则，由此引起的损失由供应商自己承担。供应商同时应认真审阅采购文件中所有的事项、格式、条款和规范要求等，并承诺若供应商的响应文件没有按采购文件要求提交全部资料，或响应文件没有对采购文件做出实质性响应，其风险由供应商自行承担；

#### **6.3 采购文件的疑问**

供应商对采购文件如有疑点要求采购单位澄清，或认为有必要与采购单位进行技术问题交流时，可用传真、信函等书面形式通知采购代理机构，供应商就采购文件的任何内容请求澄清须在响应文件获取截止时间前进行。

#### **7. 采购文件的澄清和修改**

7.1 供应商澄清要求的提交：任何已登记备案并领取了采购文件的供应商，均可要求对采购文件进行澄清，澄清要求应在采购文件获取截止时间前按供应商须知前附表中的联系地址以

书面形式送达招标代理机构（包括书面材料、信函、传真，下同），在规定时间以后提出的澄清要求将不予受理；

7.2 招标代理机构对澄清要求的处理：招标代理机构对其认为需要给予澄清、修改或进行其他答复的，将以补充文件的方式进行，向已登记备案并领取了采购文件的所有供应商发出。补充文件中包括原提出的问题及问题的说明意见，但不包括问题的来源；

7.3 招标代理机构主动进行的澄清、修改：在采购文件获取截止时间前任何时候，招标代理机构无论出于何种原因，均可主动对采购文件中的相关事项，用补充文件的方式进行澄清和修改；

7.4 为使供应商有足够的时间按采购文件的要求修改响应文件，招标代理机构可酌情推迟投标的截止与开标时间，并在采购文件获取截止时间前以书面形式通知各供应商。在这种情况下，招标代理机构和供应商受投标截止期制约的所有权利和义务均相应延长至新的截止日期；

7.5 招标代理机构澄清、修改及其他答复的效力：无论是否根据供应商的澄清、修改或进行其他答复的要求，招标代理机构一旦对采购文件做出澄清、修改或进行其他答复，即刻发生效力。招标代理机构有关的补充文件，作为采购文件的组成部分，对所有供应商均具有约束力，而无论供应商是否已经实际收到该澄清和修改文件；

7.6 采购文件的澄清、修改、补充等内容均以书面形式明确的内容为准。当采购文件、采购文件的澄清、修改、补充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；

7.7 供应商须承诺对采购文件所做出的任何推论、解释和结论，以及因采购人对有关问题的口头解释而造成的一切后果，采购人概不负责，均由供应商自负；

7.8 招标代理机构将视情况确定是否有必要召开标前会，如果召开标前会招标代理机构将向所有已登记备案并领取了采购文件的供应商发出通知。

### （三）、响应文件

#### 8. 响应文件的语言和计量单位

8.1 供应商提交的响应文件（包括技术文件和资料、图纸中的说明）以及供应商与招标代理机构就有关投标的所有来往函电均应使用中文简体字；

8.2 原版为外文的证书类文件，以及由外国人做出的本人签名、外国公司的名称或外国印章等可以是外文，但应当提供中文翻译文件并加盖供应商鲜章。必要时磋商小组可以要求供应商提供附有公证书的中文翻译文件或者与原版文件签章相一致的中文翻译文件；

8.3 原版为外文的证书类、证明类文件，与供应商名称或其他实际情况不符的，供应商应

当提供相关证明文件；

8.4 响应文件所使用的计量单位，应使用中华人民共和国法定计量单位（规范另有规定除外）。

#### **\*9. 响应文件的组成及相关要求**

9.1 具体填写及格式按采购文件第六章要求。

9.2 响应文件主要包括（但不限于）下列内容：

9.2.1 磋商初次报价（唱标）表

9.2.2 分部分项报价一览表

9.2.3 专用工具报价表

9.2.4 备品备件、易损件报价表

9.2.5（项目名称）磋商函

9.2.6 法定代表人身份证明及授权委托书

9.2.7 供应商资格证明文件

9.2.8 技术部分

9.2.9 其他资料

9.3 响应文件格式

9.3.1 供应商应按响应文件格式要求提交所需内容，以及需要供应商自行编写的其他文件（具有法定代表人签字、供应商名称、日期并加盖公章），响应文件应当使用采购文件所提供的全部格式（表格可以按同样格式扩展）；

9.3.2 供应商须提交的资格证明文件：见供应商须知前附表；

9.3.3 供应商必须保证响应文件所提供的全部资料真实可靠，并接受磋商小组对其中任何资料进一步审查的要求；

9.3.4 招标文件中要求身份证扫描件的按正面在前背面在后的顺序提供；

9.3.5 磋商函中开头（致：\_\_\_\_\_）需填写采购人名称；

9.3.6 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或电子签名，要求签字的地方须亲笔签字，不得用电子签章或电子签名代替，不符合本条要求或多签少签的响应文件按无效处理；

9.3.7 响应文件中需要法定代表人或委托代理人签字的须用正楷书写，不得用草书、艺术字书写，如未按要求签写致使响应文件无效的后果由供应商自行承担；

9.3.8 因复印、扫描、拍摄模糊、字迹潦草、表达不清，未按要求填写而导致非唯一理解，造成未实质性响应采购文件的响应文件将会被认定为无效。

#### **\*10. 磋商报价**

10.1 本项目初次总报价填写时大小写必须写明币种及单位。

10.2 本报价依据本项目采购清单进行编制。

10.3 本次招标报价为初次报价，供应商须在磋商初次报价（唱标）表备注中明确总报价包含材料费、招标代理服务费、人工费及实施和完成合同项目的全部费用且未低于企业成本价。

10.4 响应文件只允许有一个报价，有多个报价、或者有选择的报价、或有条件的报价将不予接受。

10.5 只要供应商投报了一个确定数额的总价，无论分项价格是否填报完全或注明免费字样，该报价应被视为已经包含了所有分项价格，以及各项采购费、运送、税收、验收、保险和相关服务等费用，由于供应商分项报价填报不完整、不清楚或存在其他任何失误，所导致的任何不利后果须供应商承诺自行承担。

10.6 供应商应详细阅读采购文件的全部内容，响应文件须对招标内容做出实质性和完整的响应。

#### **11. 磋商保证金**

11.1 供应商应按供应商须知前附表的规定交纳磋商保证金，未按要求交纳磋商保证金的，其投标将被拒绝。

11.2 供应商出现下列情况，采购人有权取消其中标资格，并没收其磋商保证金

11.2.1 供应商在投标有效期内撤回其响应文件；

11.2.2 中标单位逾期不缴纳履约保证金或无正当理由拒绝签订合同。

11.3 磋商保证金的退还

11.3.1 未中标供应商的投标保证金在中标结果公示期满后3个工作日（节假日顺延）由代理公司提出退还申请，交易中心审核通过后银行自动退还。

11.3.2 中标人的投标保证金在签订合同并送交代理公司上传到系统内备案后3个工作日（节假日顺延）由代理公司提出退还申请，交易中心审核通过后银行自动退还。

11.3.3 流标、废标项目经项目行政主管部门确认后，3个工作日内由供应商先提出退还申请（申请理由：项目招标失败），交易中心审核通过后银行自动退还。

11.3.4 未绑定的保证金在中标结果公示期满后3个工作日（节假日顺延）由供应商自行

登录系统提出退还申请，交易中心审核通过后银行自动退还。

## **12. 响应文件的有效期**

12.1 授权委托书中的委托期限不得少于响应文件的有效期。

12.2 响应文件应在供应商须知前附表规定的期限内保持有效，有效期短于该规定期限的投标将被拒绝。

12.3 在特殊情况下，采购人在原定投标有效期内，可以根据需要以书面形式向供应商提出延长投标有效期的要求，对此要求供应商须以书面形式予以答复。供应商可以拒绝采购人这种要求而不被没收磋商保证金。同意延长投标有效期的供应商既不能要求也不允许修改其响应文件，但需要相应的延长磋商保证金的有效期限，在延长的投标有效期内关于磋商保证金的退还与没收的规定仍然适用。

## **13. 响应文件的签署及份数要求**

13.1 响应文件应按采购文件规定的格式，由法定代表人或授权委托人签字、签章或电子签名并加盖供应商印章

13.1.1 由委托人签字的，响应文件中应附有按照采购文件格式填写的《法定代表人身份证明及授权委托书》原件扫描件，否则响应文件无效；

13.1.2 供应商在响应文件及相关文件的签订、履行、通知等事项的书面文件中的“单位盖章”、“印章”、“鲜章”等处均仅指与当事人名称全称相一致的标准鲜章，不得使用其他（如带有“专用章”等字样）的印章代替。

13.2 响应文件应字迹清楚、内容齐全，无涂改或行间插字和增删。如有修改和增删，修改处应由法定代表人或授权委托人签字并加盖供应商印章。

13.3 因响应文件字迹潦草或表达不清所引起的不利后果由供应商承担。

13.4 供应商须提交响应文件的份数：见供应商须知前附表。

## **(四)、响应文件的提交**

## **14 电子光盘的密封及标记**

见投标人须知附表。

## **15. 响应文件的补充、修改和撤回**

15.1 在规定响应文件提交截止时间前，供应商可以修改或撤回已在网上提交的电子响应文件，无须书面形式通知采购人。修改的电子响应文件应按照有关电子响应文件规定进行编制、密封、标记和提交；

15.2 在响应文件提交截止时间之后，供应商不得撤回其响应文件。

## **16. 响应文件提交**

16.1 供应商应在供应商须知前附表规定的开标时间前提交响应文件；

16.2 供应商提交响应文件的地点：见供应商须知前附表；

16.3 除供应商须知前附表另有规定外，供应商所提交的响应文件不予退还；

16.4 逾期送达的或者未送达指定地点的响应文件，招标代理机构不予接收；

16.5 采购人可按本须知第 7.4 条规定以修改补充通知的方式，延长提交响应文件的截止时间。在此情况下，供应商的所有权利和义务以及供应商受制约的截止时间，均以延长后新的开标时间为准。

## **(五)、开标与评标**

### **17. 开标准备**

17.1 招标代理机构将按照供应商须知前附表规定的时间、地点开标；

17.2 开标由招标代理机构主持，采购人、供应商和有关方面的代表参加。供应商法定代表人或授权代理人应参加并签名报到以证明其出席。供应商的法定代表人或其授权代表未按时签到的，视同放弃本次投标；

17.3 开标时，检查响应文件的密封情况，并经供应商签字确认。

### **18. 开标程序**

18.1 主持人宣布开标会议开始；

18.2 主持人介绍参加开标会的人员名单；

18.3 主持人宣布评标期间的有关事项，告知应当回避的情形，提请有关人员回避；

18.4 供应商或其当场推荐的代表检查响应文件密封的完整性并签字确认；

18.5 招标代理机构当众解密响应文件，宣读供应商名称、磋商报价和其他主要内容。供应商若有报价和优惠未被唱出或对唱标内容有异议，应在开标时及时声明，否则招标代理机构对此不承担任何责任；

18.6 招标代理机构做开标记录，供应商代表对开标记录进行当场校核及勘误，并签字确认；同时由记录人、监督人当场签字确认，供应商代表未到场签字确认或者拒绝签字确认的，视为同意开标结果、不影响评标过程；

18.7 开标会议结束。

### **19. 组建磋商小组**



19.1 招标代理机构根据有关法律法规，结合本采购项目的特点依法组建磋商小组；

19.2 磋商小组负责对响应文件进行评审，推荐成交候选人。

## **20. 评标原则**

20.1 评标原则：依照“公平、公正、科学、择优、合法、保密”原则；

20.2 磋商小组将严格按照采购文件的要求，对供应商的响应文件进行认真评审；磋商小组对响应文件的评审仅依据响应文件本身，而不依据响应文件以外的任何因素。

## **\*21. 响应文件的有效性**

21.1 未按磋商文件要求按时提交的，应当作为无效投标；

21.2 采购人将有效响应文件，送磋商小组进行评审、比较。

## **22. 评标方法**

见供应商须知前附表。

## **23. 评标标准**

### **23.1 初步评审标准**

23.1.1 资格评审标准：见第五章《评标办法》；

23.1.2 符合性评审标准：见第五章《评标办法》；

23.2 详细评审标准：见第五章《评标办法》。

## **24. 评标程序**

### **24.1 初步评审**

24.1.1 磋商小组可以要求供应商提交规定的有关证明和证件的原件，以便核验。磋商小组依据本章第 23.1 款规定的标准对响应文件进行初步评审。有一项不符合评审标准的，磋商小组应当否决其投标；

24.1.2 供应商有以下情形之一的，磋商小组应当否决其投标：

- (1) 串通投标或弄虚作假或有其他违法行为的；
- (2) 不按磋商小组要求澄清、说明或补正的；
- (3) 没有按招标文件提供相关材料。

24.1.3 响应文件出现表述差异的，磋商小组按以下原则对进行修正，修正的结果经供应商书面确认后具有约束力。供应商不接受修正的，磋商小组应当否决其投标；

- (1) 如果响应文件的开标一览表总价与响应文件正本有差异，以开标一览表为准；
- (2) 响应文件中的开标一览表总价与响应文件中明细表汇总不一致的，以明细表中的单

价为准；

(3) 单独的开标一览表之间如有差异，按无效投标处理；

(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；

24.1.4 磋商报价有算术错误的，磋商小组按以下原则对磋商报价进行修正，修正的价格经供应商书面确认后具有约束力。供应商不接受修正价格的，磋商小组应当否决其投标；

(1) 响应文件中文字表示的数据与数字表示的有差别，以文字为准修正数字；

(2) 大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；

(3) 总价金额与依据单价计算出的结果不一致的，以单价金额为准修正总价，但单价金额小数点有明显错误的除外；

#### 24.2 详细评审

24.2.1 磋商小组按本章第 23.2 款规定的量化因素和标准进行评审，计算出最终得分，并编制评审比较表；

24.2.2 磋商小组须对各供应商的报价进行合理性审核，如磋商小组一致认为某个供应商的报价明显不合理，有降低质量、不能诚信履行的可能时，磋商小组有权决定是否通知供应商限期进行书面解释或提供相关证明材料。若已要求，而该供应商在规定期限内未做出解释、做出的解释不合理或不能提供证明材料的，磋商小组有权拒绝该报价；

#### 24.3 响应文件的澄清和补正

24.3.1 在评标过程中，磋商小组可以书面形式要求供应商对所提交的响应文件中不明确的内容进行书面澄清或说明，或者对细微偏差进行补正。磋商小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或补正；

24.3.2 澄清、说明和补正不得改变响应文件的实质性内容。供应商的书面澄清、说明和补正属于响应文件的组成部分；

24.3.3 磋商小组对供应商提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求供应商进一步澄清、说明或补正，直至满足磋商小组的要求。供应商拒不按照要求对响应文件进行澄清、说明或者补正的，磋商小组可拒绝该投标；

#### 24.4 评标结果

24.4.1 除供应商须知前附表授权直接确定成交人外，经磋商小组评审，响应文件满足采购文件全部实质性要求的供应商按综合评分得分由高到低的顺序推荐成交供应商候选人，当综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序推荐成交候选人；

24.4.2 磋商小组完成评标后，应当向采购人提交书面评标报告。

## 25. 评标过程保密

25.1 评标开始之后，直到授予成交人合同止，凡是属于对投标进行审查、澄清、评价和比较的有关资料以及授标意向等，均不得向供应商或其他与评审无关的人员透露；

25.2 在评标期间，供应商企图影响招标代理机构或磋商小组的任何活动，将导致报价被拒绝，并由其承担相应的法律责任。

## 26. 关于供应商瑕疵滞后发现的处理规则

26.1 无论基于何种原因，各项本应做拒绝投标处理的情形，即便未被及时发现而使该供应商进入初审、详细评审或其他后续程序，包括已经签约的情形，一旦被发现存在上述情形，则磋商小组/招标代理机构均有权决定取消该供应商的此前评议结果，或决定对该报价予以拒绝，并有权采取相应的补救及纠正措施。一旦该供应商被拒绝或被取消该供应商的此前评议结果，其现有的位置将被其他供应商依序替代，相关的一切损失均由该供应商承担；

26.2 若已经超过质疑期限而没有被发现且已经签订了相关的合同，之后才发现存在上述情形，经磋商小组/政府集中招标代理机构再行审查认为其在技术、必要资质等方面并不存在问题而仅属于商务方面存在瑕疵的问题，且若一旦取消该供应商的此前评议结果或采取类似效果的处理措施将对本次采购更为不利，在此情形下准备考虑维持结果，磋商小组/政府集中招标代理机构有权要求该存在瑕疵的供应商提供特别担保金用以承担可能产生的赔偿责任，若其拒绝提供该等担保或所实际提供的担保金额不足要求金额，磋商小组/政府集中招标代理机构有权并且应当决定取消该供应商的此前评议结果或采取类似效果的措施。

## 27. 重新招标

27.1 根据政府采购法律法规的有关规定，出现下列情形之一的，应当否决所有投标，采购人重新组织

- (1) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (2) 供应商的报价均超过了采购预算；
- (3) 因重大变故，采购任务取消的。

## (六)、签订合同

## 28. 成交公告

28.1 招标代理机构在评标结束后 2 个工作日内将评标报告交采购人确认，同时在发布招标公告的网站上对评标结果进行公示；

28.2 成交结果的有效性不依赖于未成交的供应商是否知道中标结果。

## **29. 确定成交人**

29.1 经公示后无异议，确定第一成交候选人为成交人。排名第一的成交人因不可抗力或者自身原因不能履行合同的，或者未按规定提交履约保证金的，采购人将与排名第二的供应商签订合同，以此类推；

### **29.2 招标代理机构不对供应商解释未中标原因；**

29.3 成交通知书是合同的组成部分，对采购人和成交人具有同等法律效力。成交通知书发出以后，采购人改变成交结果或者中标供应商放弃成交，应当承担相应的法律责任。

## **30. 签订合同**

30.1 成交人应在领取成交通知书之后 30 日内按照采购文件确定的事项签订政府采购合同。

30.2 成交人应按照采购文件、响应文件及评审过程中的有关澄清、说明或者补正文件的内容与采购人签订合同。成交人不得再与采购人签订背离合同实质性内容的其他协议或声明。

30.3 在合同履行中，采购人如需追加与合同标的相同的货物，在不改变合同其他条款的前提下，成交人可与采购人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同金额的百分之十；

30.4 成交人一旦成交，未经采购人事先给予书面同意不得转包、分包，亦不得将合同全部及任何权利、义务向第三方转让，否则将被视为严重违约，采购人有权决定按照成交人成交后毁标、终止或解除合同等依约处理。

## **(七)、保密和披露**

### **31. 保密**

供应商自领取采购文件之日起，须承诺承担对本采购项目的保密义务，不得将因本次招标获得的信息向第三人外传。

### **32. 披露**

32.1 招标代理机构有权将供应商提供的所有资料向有关政府部门或评审标书的有关人员披露；

32.2 在下列情形下：当发布中标公告和其他公告时，在招标代理机构认为适当国家机关调查、审查、审计时，以及其他符合法律规定的情形下，招标代理机构无须事先征求供应商/成交人同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、供应商/成交人的名称及

地址、响应文件的有关信息以及补充条款等。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及供应商/成交人已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

## (八)、询问和质疑

### 33. 供应商有权就招标事宜提出询问和质疑。

33.1 招标程序受相关法律法规的约束，并受到严格的内部监督，以确保授予合同过程的公平公正。

33.2 供应商对采购文件条款或技术、商务参数有异议的，应当在开标前通过澄清或修改程序提出。

33.3 供应商对采购事项有疑问的，可以向招标代理机构提出询问。

33.4 供应商认为其报价未获公平评审或采购过程和中标结果使自己的合法权益受到损害的，应当在成交公示期内提出质疑。

提出质疑的供应商须在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

提出质疑的供应商应当按文件中注明的采购人或采购代理机构联系地址以现场的方式提交质疑函及领取质疑答复。

33.5 质疑须以书面形式向招标代理机构提出，经法定代表人签字并加盖鲜章。

33.6 质疑书应当包括以下主要内容：

- (一) 供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- (二) 质疑项目的名称、编号；
- (三) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- (四) 事实依据；
- (五) 必要的法律依据；
- (六) 提出质疑的日期；

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

33.7 质疑应按照“谁主张、谁举证”的原则，质疑书应当附相关证明材料。质疑材料应为简体中文，一式二份；

33.8 有下列情形之一的，属于无效质疑，招标代理机构不予受理：

- (1) 未在有效期限内提出质疑的；
- (2) 质疑未以书面形式提出的；
- (3) 所提交材料未明示属于质疑材料的；

(4) 质疑书没有法定代表人签署本人姓名或印盖本人姓名章并加盖单位鲜章的；质疑书由参加采购项目的授权代表签署本人姓名或印盖本人姓名章，但没有法定代表人特别授权的；

(5) 质疑书未提供有效联系人或联系方式的；

(6) 质疑事项已经进入投诉或者诉讼程序的；

(7) 质疑书未附相关证明材料，被视为无有效证据支持的；

(8) 供应商对采购文件条款或技术参数有异议，未在开标前通过澄清或修改程序提出，并且供应商已经参与报价，而于开标后对采购文件提出质疑的；

(9) 在提出本次质疑前半年内连续三次质疑而无事实依据的；

(10) 其他不符合受理条件的情形；

33.9 采购人或招标代理机构将在收到书面质疑后 7 个工作日内审查质疑事项，做出答复或相关处理决定，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复的内容不涉及商业秘密；

33.10 供应商进行虚假和恶意质疑的，将会列入不良记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，并将处理决定在相关政府采购媒体上公布；

33.11 质疑供应商对采购人或招标代理机构的答复不满意以及采购人或招标代理机构未在规定的时间内做出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内向政府采购监管部门投诉。

## 第三章 采购需求

### 一、采购清单及技术要求

标段	设备名称	技术、参数要求	数量	单位
一标段	医用电子皮肤镜影像系统（核心产品）	<p>1、电子皮肤镜</p> <p>1.1★带单独显示屏，显示屏：TFT；支持图像冻结、视频录制、图像保存；</p> <p>1.2★图像分辨率<math>\geq 2560 \times 1920</math>；图像视频输出及速率：HDMI 高清输出，速率<math>\geq 1080P</math>（30~65）fps；</p> <p>1.3 图像成像均匀度<math>\geq 70\%</math>；图像灰阶：图像应能分辨灰度标尺的各级灰阶；</p> <p>1.4 图像中心偏差：<math>\leq \pm 3mm</math>；图像畸变：<math>\leq \pm 5\%</math>；偏振度：80%~100%；</p> <p>1.5 视频输出接口：HDMI；</p> <p>2、镜头</p> <p>2.1 图像放大倍率支持 20 倍、50 倍、200 倍，倍率允差：<math>\pm 15\%</math>；</p> <p>2.2★视觉分辨率：20 倍镜头<math>\geq 10</math> 线对/mm、50 倍镜头<math>\geq 40</math> 线对/mm、200 倍镜头<math>\geq 70</math> 线对/mm；</p> <p>2.3★图像视野范围：20 倍镜头<math>\geq 18.0mm \times 13.0mm</math>；50/200 倍镜头:50 倍处<math>\geq 7.0mm \times 5.1mm</math>、200 倍处<math>\geq 1.5mm \times 1.1mm</math>；；</p> <p>2.4 光源波长范围：<math>400nm &lt; \lambda &lt; 700nm</math>；光源照度：光源照度 <math>E_v &gt; 2000 L</math>（在图像采集处）；</p> <p>2.5 医用隔离垫：（防交叉感染）偏振/浸润，浸润透光率<math>\geq 85\%</math>；</p> <p>3、宏观相机</p> <p>3.1 有效像素：全高清、约 2400 万，4D 对焦；传感器类型：CMOS，尺寸：APS 画幅；</p> <p>3.2 液晶屏尺寸：<math>\geq 3.0</math> 英寸，像素：约 104 万，旋转屏；触摸屏，电子取景器；</p> <p>3.3 接口：支持 Wifi 链接，支持 HDMI、USB 接口。</p> <p>4、软件</p> <p>4.1 信息登记：可登记病人信息、检查信息、病人主诉；并具快速复查功能。</p> <p>4.2★软件分析</p> <p>4.2.1 色素分析：提供“ABCD 法”、“七点检查表评分法”、“三点检测评法”、“Menzies 评分法”、“ABC 法”等色素类疾病分析法；支持色素痣形态计算，包括（面积、周长、直径）。</p> <p>4.2.2 毛发分析：提供毛发特征分析并计数，计算毛发平均直径、密度、毛发总数，终毛、中毛、毳毛、黄点征、黑点征、单位毛囊毛发的根数、终毛/毳毛比；毛发生长周期分析，包括（生长期、休止期、退行期）；提供毛发诊断标准化术语。</p> <p>4.2.3 甲病分析：支持甲病特征分析（颜色、模式、形态），支持甲皱毛细血管分析。</p> <p>4.3 辅助输入：提供分析法、图谱、词汇等标准化术语输入报告,便于编辑。</p> <p>4.4 辅助工具：包括图片标注、几何变换工具、图像效果、辅助线等；可对多个不同部位图片进行合成拼接，并保存至数据库作为报告图片。</p> <p>4.5 数据对比：支持图片并列显示及对比分析，并支持患者历史检查记录前后就诊</p>	1	套

信息对比分析。

4.6 报告编辑及打印：支持报告编辑，可选择采集图片加入检查报告，图片可移动排序或删除；报告编辑、打印预览可在同一界面内完成；可将临床检查报告信息加入图谱库和专家词库作为临床案例，便于后期培训学习。

4.7 报告查询：可依查询条件查询报告信息、下载或批量下载报告信息；查询个人检查历史报告。

4.8 数据统计：可统计已录入系统检查记录中的数据医保类型统计、病种统计、工作量、特征统计等。

4.9 数据共享：支持院内诊室多端访问连接软件系统，并能进行检查报告查询、编辑、打印、导出。

4.10 数据安全：可备份或还原数据库。

5、系统配置

计算机：CPU: Intel I5；内存：≥8G、硬盘：1T、独立显卡；采集卡：HDMI 接口，视频输入 1080P（30~65）fps；显示器：≥23 英寸，全高清(1920x1080) 显示器；操作系统：WIN7 64bit 或 WIN10 64bit，并配置医用台车及彩色打印机。

### 产品配置清单

序号	名称	数量	单位
1	电子皮肤镜	1	台
2	皮肤镜影像管理软件	1	套
3	镜头	1	个
		1	个
4	计算机	1	台
5	显示器	1	台
6	连接线	1	条
7	电源线	1	条
8	宏观相机	1	台
9	打印机	1	台
10	隔离变压器	1	个
10	台车	1	台
11	医用隔离垫	50 个/盒	1 盒
12	产品说明书	1	份
13	保修卡/合格证	1	份
14	宏观相机（紫外光）	1	台

二 标	全自动生化分析仪	★分析速度：生化恒速 800T/H，选配 ISE 速度可达 1200T/H； 测试原理：比色法、比浊法、离子选择电极法(选配)；	1	台
--------	----------	---	---	---



段	(核心产品)	<p>分析方法：终点法、固定时间法、动力学法；</p> <p>仪器类型：随机任选、分立式全自动生化分析仪；</p> <p>光学系统：全息凹面光栅后分光系统</p> <p>最大可同时分析项目：≥185 个（生化 179 个，ISE3 个，血清指数 3 项）；</p> <p>★样本位：≥192 个样本位；</p> <p>★样本量：1.5 μL~35uL， 0.1μl 步进</p> <p>样品携带污染率：不大于 0.05%；</p> <p>试剂位：180 个试剂位；</p> <p>★试剂量：10 μL~200uL， 0.5μl 步进；</p> <p>反应杯位：165 个,光径 5mm；</p> <p>★反应体积： 70μl~300uL；</p> <p>试剂盘冷藏温度：2~8℃</p> <p>★比色杯清洗：8 阶，自动温水/清洗剂清洗；</p> <p>波长：340~850nm,16 个波长；</p> <p>吸光度线性范围：0~3.5 Abs；</p> <p>温控方式：固体直热，升温快，免维护；</p> <p>★支持 HbA1c 全血测试功能；</p> <p>★具有原厂家配套试剂项目不少于 60 个；</p> <p>电脑(不低于以下配置):主机：6 核心/12 线程 主频:2.9GHz; 内存 8G DDR4-3200; 芯片组 Intel H470; 显卡.集成显卡; 光驱; 额定电压 110V/220V; 前置接口 2*USB3.2 Gen2+4*USB3.2 Gen1,2*Audio ( Combo+Mic ) ; 后置接口 4*USB2.0,2*PS/2,1*COM,1*VGA, 1*HDMI, 1*LAN,3* Audio (In+Out+Mic) ; 硬盘 SS128 固态硬盘+1TB 机械硬盘; 电源 180W ; 一个串口; 显示器 23 英寸 接口 1*DVI, 1*VGA 分辨率 1920*1080。</p> <p>具有酶线性拓展功能；</p> <p>支持在线试剂装载；</p> <p>支持一个项目放置多套试剂；</p> <p>支持定时休眠和手动休眠；</p> <p>操作系统：全中文操作界面。</p>		
	电解质分析仪	<p>1、技术特点：</p> <p>1-1、≥7 英寸真彩色高清触摸屏，人机交互式菜单，操作和维护导航功能，在线故障自动报警及排除；</p> <p>1-2、功能部件自动检测，传感部件自动判断、自动适应和自动校正；</p> <p>1-3、先进的进口 TCO2 传感器，寿命长、结果准确可靠；</p> <p>1-4、先进的泉涌清洗和分段式气液混合冲洗，配合清洗配方，杜绝了堵塞和交叉污染现象；</p> <p>1-5、一键式全方位维护操作，免除操作者繁杂工作及确保仪器最优工作状态；</p> <p>1-6、 检测和计算项目: K<sup>+</sup>、Na<sup>+</sup>、Cl<sup>-</sup>、Ca<sup>2+</sup>、pH、TCO2、nCa、TCa、AG 等多种参数组合；</p> <p>1-7、 较低的样品耗量：80 μl~150 μl，电解质项目从吸样到显示结果≤25 秒；</p> <p>1-8、 断电后仍可储存质控和样品数据，实现数据储存再现，超大存储量&gt;5000,并支持无限扩展；</p> <p>1-9、 国际标准 HL7 协议，标配网络接口支持 LIS 联网，支持外接打印机、鼠标和键盘，支持 U 盘数据导出，支持软件在线升级；</p>	1	台

		<p>1-10、自动一点及两点定标，附加人工定标功能，自动斜率和均差参数调整，支持原厂质控参数条码扫描输入；</p> <p>1-11、一体化试剂包，降低生物污染风险,符合环保要求；</p> <p>1-12、独特的背光式电极观察窗；</p> <p>1-13、试剂余量报警，条码耗材控制技术；</p> <p>1-14、可选项自动进样盘，自动进样盘提供 1 个急诊测试位，3 个质控测试位共 25 个样品测试位；进样盘配原始管加样、无需分装样品直接测量，液面检测及采样针防碰撞功能，外置条码扫描；</p> <p>1-15、支持样本或流路堵报警及自动和手动排堵功能,气泡报警功能；</p> <p>1-16、★配套原厂质控报警,锁定报警参数以防止测试。</p> <p>样品种类：血清等。</p>																																															
三 标 段	尿液沉渣 分析仪（核 心产品）	<table><tr><th>序号</th><th>指标</th><th>参数说明</th></tr><tr><td>1</td><td>有形成分工作原理</td><td>采用数字成像自动识别原理，进行尿液有形成分分析；</td></tr><tr><td>2</td><td>干化学工作原理</td><td>采用数字成像技术，对反应后的尿试纸条拍照成像后，实现尿试纸条多个测试项目的自动颜色识别，辅助试验人员进行判别；</td></tr><tr><td>3</td><td>有形成分检测项目</td><td>红细胞、白细胞、霉菌、上皮细胞、结晶、管型等；</td></tr><tr><td>4</td><td>干化学检测项目</td><td>白细胞、亚硝酸盐、尿胆原、蛋白质、酸碱度、隐血、比重、酮体、胆红素、葡萄糖、抗坏血酸、微量白蛋白、肌酐、尿钙等；</td></tr><tr><td>5</td><td>理学项目</td><td>浊度、颜色等；</td></tr><tr><td>6</td><td>★密封采样管</td><td>带内套的密封采样管，方便标本采集，运输，避免交叉污染；</td></tr><tr><td>7</td><td>加样装置</td><td>柱塞泵定点定量高精度点样加样装置；</td></tr><tr><td>8</td><td>进样方式</td><td>采用全自动轨道式进样；</td></tr><tr><td>9</td><td>装载容量</td><td>一次装载 50 份待测样本；</td></tr><tr><td>10</td><td>检测模式</td><td>干化学+有形成分综合模式；只做干化学；只做有形成分分析；</td></tr><tr><td>11</td><td>吸样量</td><td>干化学+有形成分综合模式：1.75ml，干化学：0.75ml，有形成分：1ml；</td></tr><tr><td>12</td><td>检测速度</td><td>综合测试（干化学+有形成分）速度：不小于 60 个标本/小时。干化学：不小于 120 个标本/小时，有形成分：不小于 120 个标本/小时；</td></tr><tr><td>13</td><td>携带污染率</td><td>1、在做沉渣检测时，≤0.05% 2、在做干化学检测时，除比重和 PH 外，其它各测试项最高浓度测试样本后检测阴性样本不会出现阳性结果；</td></tr><tr><td>14</td><td>检出限</td><td>在做沉渣检测时，可以检出浓度水平为 5 个/uL 的红、白细胞样本；</td></tr></table>	序号	指标	参数说明	1	有形成分工作原理	采用数字成像自动识别原理，进行尿液有形成分分析；	2	干化学工作原理	采用数字成像技术，对反应后的尿试纸条拍照成像后，实现尿试纸条多个测试项目的自动颜色识别，辅助试验人员进行判别；	3	有形成分检测项目	红细胞、白细胞、霉菌、上皮细胞、结晶、管型等；	4	干化学检测项目	白细胞、亚硝酸盐、尿胆原、蛋白质、酸碱度、隐血、比重、酮体、胆红素、葡萄糖、抗坏血酸、微量白蛋白、肌酐、尿钙等；	5	理学项目	浊度、颜色等；	6	★密封采样管	带内套的密封采样管，方便标本采集，运输，避免交叉污染；	7	加样装置	柱塞泵定点定量高精度点样加样装置；	8	进样方式	采用全自动轨道式进样；	9	装载容量	一次装载 50 份待测样本；	10	检测模式	干化学+有形成分综合模式；只做干化学；只做有形成分分析；	11	吸样量	干化学+有形成分综合模式：1.75ml，干化学：0.75ml，有形成分：1ml；	12	检测速度	综合测试（干化学+有形成分）速度：不小于 60 个标本/小时。干化学：不小于 120 个标本/小时，有形成分：不小于 120 个标本/小时；	13	携带污染率	1、在做沉渣检测时，≤0.05% 2、在做干化学检测时，除比重和 PH 外，其它各测试项最高浓度测试样本后检测阴性样本不会出现阳性结果；	14	检出限	在做沉渣检测时，可以检出浓度水平为 5 个/uL 的红、白细胞样本；	1	台
序号	指标	参数说明																																															
1	有形成分工作原理	采用数字成像自动识别原理，进行尿液有形成分分析；																																															
2	干化学工作原理	采用数字成像技术，对反应后的尿试纸条拍照成像后，实现尿试纸条多个测试项目的自动颜色识别，辅助试验人员进行判别；																																															
3	有形成分检测项目	红细胞、白细胞、霉菌、上皮细胞、结晶、管型等；																																															
4	干化学检测项目	白细胞、亚硝酸盐、尿胆原、蛋白质、酸碱度、隐血、比重、酮体、胆红素、葡萄糖、抗坏血酸、微量白蛋白、肌酐、尿钙等；																																															
5	理学项目	浊度、颜色等；																																															
6	★密封采样管	带内套的密封采样管，方便标本采集，运输，避免交叉污染；																																															
7	加样装置	柱塞泵定点定量高精度点样加样装置；																																															
8	进样方式	采用全自动轨道式进样；																																															
9	装载容量	一次装载 50 份待测样本；																																															
10	检测模式	干化学+有形成分综合模式；只做干化学；只做有形成分分析；																																															
11	吸样量	干化学+有形成分综合模式：1.75ml，干化学：0.75ml，有形成分：1ml；																																															
12	检测速度	综合测试（干化学+有形成分）速度：不小于 60 个标本/小时。干化学：不小于 120 个标本/小时，有形成分：不小于 120 个标本/小时；																																															
13	携带污染率	1、在做沉渣检测时，≤0.05% 2、在做干化学检测时，除比重和 PH 外，其它各测试项最高浓度测试样本后检测阴性样本不会出现阳性结果；																																															
14	检出限	在做沉渣检测时，可以检出浓度水平为 5 个/uL 的红、白细胞样本；																																															

		15	★模块化组合	1-4 台主机任意组合，一台电脑控制；		
		16	急诊功能	有专用的急诊插入检测位置，用于急诊检测；		
		17	试纸条容量	最多可以放置 300 条；		
		18	计数通道	三通道计数；		
		19	干化学报告方式	提供加号系统、常规单位、国际单位的报告方式，用户自由选择；		
		20	有形成分报告方式	提供 xx 个/ $\mu$ L 标准的通用报告方式；		
		21	网络接口	标准网络接口，可以和 LIS 系统联网。		
	全自动血沉压积动态分析仪	技术参数 1、测量时间:血沉值 30/60 分钟，红细胞压积即插即读； 2、测量范围:0mm/h~140mmh； 3、测量精度:± 1mm； 4、重复性误差:<3%； 5、样品用量:1.28ml±0.1ml； 6、数据接口:USB 接口； 7、测最原理:红外线阻挡法； 8、样品测量通道:40 孔； 9、测量项目:血沉值、红细胞压积值、血沉方程 K 值和动态沉降曲线。 二、性能特点 先进技术:红外光自动循环扫描检测红细胞与血浆界面，高精度定位，毫秒级定时。 精密工艺:机械工艺精湛，轨道式升降装置，检测过程平稳、无震动、静音。 2、结果精准:检测结果与传统建氏法和比广致性好。 面沉检测值自动修至 18℃对应血沉值。结果修正:15-30℃温度 4、11 生物安全:真空血沉管直接上机，检测全过程封闭，避免生物污染。 5、6、用量控制:样品量异常、符合临床检测委求仪器自动识别并提示，7、过程显示:封闭检测过程中，实时显示各个检测样品检测进度。 抗干扰强:不受黄疸、溶血、乳糜等病理样品的影响和外来因素干扰，9、数据管理:具备自动存贮、先进查询功能;结果报告单提供 A4 打印。 10、扩展功能:具备计算机、血流变仪联机功能:具备 LIS 系统联网功能。			1	台
	全自动粪便分析仪	1、仪器功能：对粪便样本处理，粪便常规性状，镜检，潜血等检测。 2、生物安全性：全封闭样本盒，轨道进样，一次可放置≥40 个样本，仪器自动操作，检验人员不接触样本。 3、仪器智能识别：仪器可自动对粪便拍片，并识别样本颜色，金标卡阴阳性判断，无需人工识别，减少检验人员工作量。 ★4、速度：效率高，连续高速处理多个样本，80T/H。 样本处理：仪器全自动完成样本定量稀释，旋转搅拌混匀，过滤、加样，不破坏样本中各类成份。 ★6、显微镜：配置全自动原装进口显微镜。 ★7、计数池技术：采用环保非抛弃型流动计数池，密闭管道，≥3 个以上计数池通道。 8、免疫学检测：胶体金检测计数，根据显色判读结果。			1	台

		<p>★9、免疫检查项目：同时开展免疫试剂项目≥6项，仪器可依据客户需求自由搭配、自动选择试纸卡，自动检测。</p> <p>★10、镜检系统：全自动内置显微镜镜检系统，自动高低倍镜切换拍照，自动识别红白细胞。</p> <p>★11、条码管理：仪器主机具备自动条码扫描技术，高速有效，并且能与医院 LIS 系统连接。</p> <p>12、报警功能：样本稀释液、清洗液、金标卡等使用完提示。</p> <p>13、打印输出：可打印结果报告，并提供多种格式自由选择。</p> <p>14、工作电源：工作电压为-110-220V。</p>		
	全自动荧光免疫分析仪	<p>★检测原理：荧光免疫法；</p> <p>孵育通道：≥16个；</p> <p>★检测速度：≥170 测试/小时；</p> <p>检测样本：全血、血清、血浆、末梢血、尿液，同时支持 30 个样本检测；</p> <p>★卡仓容量：同时可检测试剂卡种类为 5 种*50，RFID 自动识别项目；</p> <p>★急诊功能：任意急诊位设计，运行时可一键置顶设为急诊，随到随检；</p> <p>★孵育仓温控装置：±0.5℃精确恒温控制，提供稳定的反应环境，确保反应充分，结果准确；</p> <p>加样方式：兼容高低采血管、末梢血上样，实现自动样本、试剂扫描，连续批量进样，不间断；</p> <p>★一次性移液枪头上样，支持液位检测、液面跟随功能，取样精度高，避免交叉污染；</p> <p>★动力系统：气动泵、无液路设计，省去清洗液、废液处理，维护更方便；</p> <p>废液收集功能设计，确保医疗废物干湿分离；</p> <p>卡盒独特的棘轮机构设计，有效防止板条在运输及使用过程中发生反转；</p> <p>显示系统：12.1 寸全触摸彩屏；</p> <p>打印系统：内置热敏打印机及支持外置打印设备连接；</p> <p>数据处理：支持 LIS 双向连接传送测试结果及数据导出；</p> <p>★检测项目齐全：同品牌配套试剂≥35 项，包含炎症、心肌、肾功、肿瘤、风湿、营养元素、孕期、糖化等系列，其中肿瘤检测包含 PGI、PGII、G17、AFP、CEA、PSA，心肌系列包含 cTnI/CK-MB/Myo 联合检测及 cTnI/D-D/NT-proBNP 联合检测，风湿检测可以实现 RF/ASO/CRP+CCP 联合检测，营养元素能实现 FA、VB12、Ferr、25-OH-D 四项同平台检测，提供厂家证明材料；</p> <p>生产企业体系完善，同时通过了 ISO9001 和 ISO13485 质量体系认证。</p>	1	台
四标段	全自动过敏原定量检测仪（核心产品）	<p>★用途：全自动完成 ELISA 实验，可用于过敏原检测，包括标本分配、试剂加注、振荡、孵育、洗板、判读。</p> <p>★检测项目：可同时提供过敏原 IgE、IgG 抗体检测，可实现 EG 同查。</p> <p>★检测项目数：提供过敏原特异性 IgG 抗体检测配套试剂≥75 项。过敏原单项 IgE 配套试剂≥37 项+总 IgE。</p> <p>★定量要求：过敏原 IgE 抗体可实现定量、全自动检测。</p> <p>★结果分级：结果呈现要求采用 REAST 分级和国际单位每毫升（IU/ml）</p> <p>判读软件：具备过敏原特异性 IgE、IgG 抗体检测判读软件，判读速度快、精度高，自动生成报告。</p> <p>★结果要求：每个项目都有唯一的结果数值，不接受混合项目出一个检测值。</p> <p>★项目组合：项目可以灵活组合，任意搭配，不受套餐组合限制。</p> <p>★先进技术：采用辣根过氧化物酶-链霉亲和素结合液技术，提高检测的灵敏度与特异性。</p> <p>机械臂：1 个智能机械臂，加样通道用于标本和试剂分配，抓手用于抓板。全智能</p>	1	台

	<p>化机械抓手，采用压力感应系统进行抓板，充分保证抓板的稳定性。</p> <p>加样通道：≥2 个加样通道，采用气动置换加样原理；使用白色透明的一次性加样针，便于观察和监测，避免交叉污染。每个加样通道 YZ 方向均可独立控制运行，互不干扰，实现非等间距吸液、加样，加样通道间距最小 9mm，最大≥300mm；</p> <p>试剂自动识别：所有试剂位均具有自动识别试剂类别和位置的功能，试剂的识别过程由仪器自动主动识别不需人工干预；试剂无需按固定的位置摆放，可在试验运行中动态更换位置，仪器自动识别更换后新位置无需人工干预。</p> <p>控温精度：控温精度（温度偏差）±0.4℃</p> <p>测定方式：单、双波长。</p> <p>自定义项目功能：可对同一批上机检测的每个标本，定义各标本所需检测的项目。</p> <p>扩展性：系统的软件能与医院 LIS/HIS 系统连接，实现双向通讯。</p> <p>★标本位：可一次性装载标本数≥48 个。</p> <p>液体探测：具有液面探测和凝块检测报警功能。探测原理为压力感应式液面和凝块探测原理，不可使用电容感应式探测原理。</p>	
--	--	--

## 注：

1. 以上各项技术参数和规格要求如出现引用品牌、型号、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产品。同时填写技术要求偏离表。
2. 若发现供应商虚假投标将被记入黑名单。
3. “技术规范偏离说明对照表”备注填写要求：响应文件参数、技术要求等于采购文件要求填无偏离，高于采购文件要求填正偏离，低于采购文件要求填负偏离。
4. 供应商须如实对采购文件的技术规格要求做出具体响应，若模糊响应，将作为负偏离处理；如有虚假响应，一旦查出将作为报价被否决处理。
5. 供应商所提供的设备产品，必须保证采购人在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。
6. 如符合采购文件中技术规格的产品如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。

## 二、其它要求

1. 须保证所提供的所有设备/产品（包括配件）均为正规渠道的原装正品、是全新的，外观及内在品质良好，且均可提供生产厂商的相关证明；
2. 质量要求：所有设备必须为生产厂家原装正品设备，承诺不提供“三无产品”；
3. 供应商交货时核心产品需提供厂商相关授权书、产品合格证、质量保证书等；

4. 所投货物免费质保维修至少 2 年，质保期满维修仅收取材料成本费（人为及自然灾害原因除外）；

5. 中标人供应的设备出现故障时需在 24 小时内处理解决，无法解决的需给出具体解决方案或提供备用机，不得影响招标人的使用需求；

6. 供应商所投货物必须对标段整体进行响应，不得缺项、漏项，否则无效；

7. 所投产品注册证需适用于本科室医疗项目开展。

8. 所投产品生产日期须为开标日前 1 年内的产品。

注：供应商所投货物（服务或工程）应符合国家有关部门规定的相应技术、节能、安全和环保标准；如国家有关部门对供应商或其投标货物（服务或工程）有强制性规定或要求的，则供应商及投标产品必须符合相应规定或要求。

## 第四章 合同样式及主要条款

注：合同范本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。

### 政府采购（合同范本）

合同编号：

## 合 同 书

甲方：\_\_\_\_\_

乙方：\_\_\_\_\_

签定地点：

签定时间：      年      月      日

## 合同协议书

甲乙双方根据云南天润项目管理有限公司编号为\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_项目的磋商采购结果，经双方协定达成一致，签订以下内容：

### 一、设备要求和数量、价格：

名称	品牌规格	制造商	单价	数量	总价	备注

详细配置和技术参数另附。

### 二、设备资料和配套附属材料要求

### 三、设备安装要求

设备安装调试符合\_\_\_\_\_标准，并满足甲方技术要求，乙方负责进行马关县皮肤病防治站医疗设备采购安装项目交付使用。

### 四、配套消耗品要求及长期供应优惠条件

### 五、备品备件（含易损件）要求及长期供应优惠条件

### 六、合同总价：（人民币 元）\_\_\_\_\_；

以上价格为甲方指定地点交货价格，并包含了乙方到使用地安装的所有费用。

### 七、甲乙双方的权利和义务

#### （一）甲方的权利和义务

- 1、负责合同签订后项目实施的工作（如与乙方的具体联系和衔接，现场安装调试时配备人员进行监管控制）；
- 2、负责提供安装所必须的场地和环境；
- 3、负责对设备进行验收并签署验收报告；
- 4、按合同规定享有乙方提供的服务。

#### （二）乙方的权利和义务

- 1、乙方保证按本合同一、二、三、四、五条负责完成甲方项目，并保证提供的设备是全新（包括零部件）符合采购文件规定、具有国家有关部门注册并符合国家质量检测标准的产品；具体服务：保修期内，乙方对设备提供全免费保修或免费更换；乙方提供设备现场维修，维修



人员在收到故障报告后保证（ ）小时内到达现场；乙方保证在甲方指定地点供应备品备件（含易损件）和配套消耗品；乙方对所提供的设备实行\_\_\_月时间定期进行保养（或维护、巡检）制度。

2、保证甲方在设备使用期间不受第三方提出侵犯其专利权、商标权和工业设计权的起诉。

3、按业主要求安装完成达到验收合格标准要求，对其使用或管理人员进行现场简单说明指导；

4、严格执行采购文件、响应文件及报价所作的一切承诺。

5、参与甲方共同进行设备和项目的验收。

**八、以上内容与甲方采购确认和乙方成交承诺情况一致。**

#### **九、技术培训：**

乙方向甲方提供\_\_\_天的设备使用人员现场例行免费培训，培训内容包括设备的使用、一般的维修、维护、保养等；食宿自理（各自负责）；其他由甲乙双方协定。

**十、甲方在设备使用或应用过程中发生技术质量问题，乙方应提供及时有效的技术支持。**

乙方技术支持电话：\_\_\_\_\_，联系人：\_\_\_\_\_。

**十一、整体项目完成时间**（即安装完成可以交付使用的时间）为\_\_\_\_\_日内。

#### **十二、交货与交接**

设备交验地点和方式：合同交货期，乙方负责将完整配套的原封设备送到甲方指定的地点（ ），由甲乙双方共同开箱初验，并作记录。交货交接时，乙方随货向甲方交付设备必需的合格证、保修卡，相关资料（如操作手册、使用指南、维修手册、安装调试说明书、服务手册等）及配备的零件、附件、工具等。

#### **十三、验收及验收要求**

1、设备安装验收：设备交接初验后，乙方负责设备安装、调试检查是否符合合同要求。完成后，甲方测试是否合格并满足技术要求；

2、实作性操作验收：由乙方操作人员实际操作，是否能正常运行。

#### **十四、合同价款结算**

#### **十五、违约责任：**

除发生不可抗力事实外，乙方所交设备和安装调试与合同标准不相符合的，甲方有权拒绝，乙方无权请求返还履约担保金；逾期交验将向甲方每日偿付合同总额千分之一的罚款。因乙方

不能按期交付设备或完成安装调试和所交设备或安装调试与合同要求不符,使甲方造成经济损失的应依法赔偿。

甲方有权拒付合同价以外的任何费用;乙方有权拒绝合同整体范围以外的条件。

十六、甲乙双方在履行合同过程中发生纠纷,应及时向有关管理部门反映,以便相关部门进行协调或处理;也可以直接向合同签订地仲裁部门申请仲裁。对仲裁结果发生争议产生的诉讼,由合同签订地人民法院管辖。

十七、本合同其他未尽事宜,按《中华人民共和国合同法》有关规定处理。

十八、本合同一式四份,甲乙双方各执两份。

十九、本合同自签订之日起生效。

二十、本合同不可分割之部分:

1、采购文件;2、成交人(乙方)的响应文件及其澄清文件;3、《成交通知书》;4、合同书附件。

甲方: (公章)

乙方: (公章)

法定代表人:

法定代表人:

委托代理人:

委托代理人:

电 话:

电 话:

传 真:

传 真:

开户银行:

开户银行:

账 号:

账 号:

(以上合同仅为范本,具体内容合同签订时约定)

第五章 评审方法

评审标准前附表

条款号		评审因素	评审标准
一	资格 评审 标准	具有独立承担民事责任的能力	提供法人或其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明；
		具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供 2022-2023 年度任意一年经审计的财务报告及报表，如成立时间不足 1 年的，提供成立至今的财务报表（包括资产负债表、现金流量表、利润表）；
		具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供相应材料
		依法缴纳税收	提供缴税所属时间在 2024 年 01 月至本项目投标文件提交截止时间前任意 2 个月的税务局税收通用缴款书或银行电子缴税（费）凭证或税务局出具纳税情况的相应材料，依法免税的，应提供依法免税的相应材料文件；如成立时间不足 2 个月的，按实际情况提供。
		依法缴纳社会保障资金	提供缴费所属时间在 2024 年 01 月至本项目投标文件提交截止时间前任意 2 个月的社会保险费缴款书或银行电子缴税（费）凭证或社保管理部门出具的有效的缴款证明，依法免缴的，应提供依法免缴的相应材料文件，如成立时间不足 2 个月的，按实际情况提供。
		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	参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
		法律、行政法规规定的其他条件	具备法律、行政法规规定的其他条件的证明材料。
		资质要求	投标申请人若为代理商或经销商，须提供有效的医疗器械经营许可证、所投产品制造商医疗器械生产许可证、所投产品的医疗器械注册证；投标申请人若为制造商，须提供有效的医疗器械生产许可证、所投产品的医疗器械注册证。
	企业、法定代表人不得有违法违规或其他不良行为记录	提供相应材料，如查询到供应商提供虚假承诺的，取消其成交资格。	
上述评审标准，供应商须全部满足，否则为不合格的供应商，不得进入符合性评审、技术部分评			

审和最终磋商报价。（以上证明材料均需提供原件扫描件并加盖电子公章）			
条款号	评审因素		评审标准
二	符合性评审标准	报价	内容完整且只有一个有效报价，总报价高于控制价的无效；分项报价编辑完整，不多项少项，且各项单项报价合理，不畸高畸低。
	符合性评审标准	响应文件格式、书写要求	响应文件是否按规定的格式要求编制、填写，是否有内容不全或关键字模糊、无法辨认的。
	符合性评审标准	盖章、签字	响应文件是否按规定盖章、签字。
	符合性评审标准	采购人不能接受的条件	响应文件中是否有采购人不能接受的条件。 是否不符合法律、法规和采购文件中规定的其他实质性要求。
上述符合性评审标准通过者，才能进入技术部分评审和磋商报价。			
条款号	评审内容		评分标准
三	综合评分满分（100）分	报价部分评分（满分 30 分）	<p>本项目的价格分统一采用低价优先法计算，即满足采购文件要求且最终磋商报价最低的供应商的价格为磋商基准价，其价格分为满分即 30 分；其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p><b>磋商报价得分=（磋商基准价/最终磋商报价）×价格权值×100；</b></p> <p><b>备注：价格权值为价格分值占总分值的比重，此项目为 0.3。</b></p> <p><b>注：小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位扣减额投标报价的 10%，用扣除后的最终价格参与评审。单位同属于小型、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位，不重复享受政策，只能扣减一次。</b></p>
		技术部分评分（满分 70 分）	<p><b>（1）技术参数评审评分（满分 35 分）</b></p> <p>根据第三章的采购清单及技术要求，参数带★部分一项负偏离扣 6 分，最多不得超过 2 项负偏离；不带★部分一项负偏离扣 3 分，扣完为止。</p>
			<p><b>（2）供货组织方案及保障措施（满分 8 分）</b></p> <p>第一个档次：供货组织方案切实可行，供货时间优于采购要求，进度计划安排具体、内容详细完整，人员安排合理，保障措施具有针对性、有较重的违约处罚，得 8 分；</p> <p>第二个档次：供货组织方案基本可行，供货时间满足采购要求，进度计划安排基本合理，人员安排合理，保障措施有相关违约处罚，得 4 分；</p> <p>第三个档次：供货组织方案基本可行，供货时间满足采购要求，进度计划安排基本合理，人员安排合理，内容有明显错误的，得 1 分；</p> <p>第四个档次：无供货组织方案及保障措施不得分。</p>
			<p><b>（3）质量承诺及保障措施（满分 12 分）</b></p> <p>第一个档次：供应商对所提供货物的出厂检验等方面有相关的证</p>

		<p>明材料及优于采购要求的质量承诺，保障措施具有针对性、有较重的违约处罚，得 12 分；</p> <p>第二个档次：供应商对所提供货物的出厂检验等方面能提供部分证明材料及满足采购要求的质量承诺，保障措施有相关违约处罚，得 6 分；</p> <p>第三个档次：供应商对所提供货物的出厂检验等方面能提供部分证明材料及基本满足采购要求的质量承诺，内容有明显错误的，得 2 分；</p> <p>第四个档次：无质量承诺及保障措施不得分。</p> <p><b>(4) 售后服务方案及保障措施（满分 12 分）</b></p> <p>第一个档次：售后服务方案明确具体切实可行，优于采购要求，人员配备合理，有详细可行的针对不同货物对应的技术培训方案，针对不同货物可能发生的情况有明确、有效的保障措施，且有较重的违约处罚，得 12 分；</p> <p>第二个档次：售后服务方案满足采购要求基本可行，人员配备合理，有可行的技术培训方案，针对不同货物可能发生的情况有相关保障措施，且有相关违约处罚，得 6 分；</p> <p>第三个档次：售后服务方案满足采购要求基本可行，人员配备合理，有技术培训方案，针对不同货物可能发生的情况有相关保障措施，内容有明显错误的，得 2 分；</p> <p>第四个档次：无售后服务方案及保障措施不得分。</p> <p><b>(5) 类似业绩评审评分（满分 3 分）</b></p> <p>根据投标人 2023 年（以合同签订日期为准）至今已承担过的类似业绩进行打分，每提供一份证明材料得 1 分，满分 3 分。</p> <p><b>注：业绩证明材料为合同（合同首页、标的及金额所在页及合同签字盖章页）或中标（成交）通知书，无业绩证明材料或业绩证明材料不明确、无法体现业绩内容的，不予认可。</b></p>
四	定标说明	<p>磋商小组所有成员集中与通过资格性评审和符合性评审的供应商分别进行最终磋商报价，供应商在规定时间内以书面形式提交磋商承诺及最终报价。</p> <p>经磋商确定最终采购需求和通过初审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。</p> <p><b>评标总得分=F1+F2+……+FN</b></p> <p><b>F1、F2……FN 分别为各项评审因素得分；</b></p> <p><b>供应商最后得分的统计原则</b></p> <p>根据供应商以上各项得分，汇总平均后记为该供应商的最终得分。供应商的最终得分将成为磋商小组向采购人推荐成交候选人的唯一依</p>

		据。当出现最终得分相同，按投标报价由低到高顺序推荐成交候选人，如最终磋商报价相同，按技术部分得分由高到低顺序推荐成交候选人。
--	--	--

## 1. 评审方法

磋商小组根据采购文件的规定及要求对供应商的响应文件，进行初步评审，在全部满足采购文件初步评审要求、质量和服务后，由磋商小组采用综合评分法对各供应商的响应文件进行综合评分；

综合评分法，是指响应文件满足采购文件全部实质性要求且按评审因素的量化指标评审得分最高的供应商为成交候选供应商的评审方法。

## 2. 初步评审标准

2.1 资格评审标准：依据法律法规和采购文件的规定，对响应文件中的资格证明等进行审查，以确定供应商是否具备磋商资格；见“**评审标准前附表**”；

2.2 符合性评审标准：依据采购文件的规定对响应文件进行审查，以确定是否对采购文件的实质性要求作出响应；见“**评审标准前附表**”。

## 3. 综合评分标准

由磋商小组对各供应商的响应文件对比打分，满分 100 分，评分时不得采用插入法评分，评分分值保留两位小数；见“**评审标准前附表**”。

## 4. 评审程序

### 4.1 初步评审

4.1.1 磋商小组依据本章第 2.1 项、第 2.2 项规定的标准对响应文件进行初步评审。有一项不符合评审标准的，不再参与磋商；

4.1.2 供应商有以下情形之一的，取消其磋商资格：

- (1) 串通报价或弄虚作假或有其他违法行为的；
- (2) 不按磋商小组要求澄清、说明或补正的；

4.1.3 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) 报价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报价，供应商同意后，调整后的报价对供应商起约束作用。如果供应商不接受修正后的报价，则其申请将被拒绝并且其保证

金也将被没收；

#### 4.2 磋商、评价与比较

4.2.1 磋商小组所有成员集中与通过初审的单一供应商分别进行磋商。在磋商中，磋商的任何一方不得透露与磋商有关的其他供应商的技术资料、价格、折扣和其他信息；

4.2.2 采购文件有实质性变动的，磋商小组将以书面形式通知所有参加磋商的供应商。但不得对涉及竞争的公平、公正性内容进行修改、变动；

4.2.3 为有助于对响应文件的详细审查、评价和比较，磋商小组可要求对供应商分别进行技术询问、澄清，有关要求和答复均现场进行；

4.2.4 磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，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。磋商小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或补正；

4.2.5 供应商的书面澄清、说明和补正属于响应文件的组成部分；

4.2.6 磋商小组对供应商提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求供应商进一步澄清、说明或补正，直至满足磋商小组的要求；

#### 4.3 评审结果

磋商小组按响应文件满足采购文件全部实质性要求按综合评分得分由高到低的顺序推荐成交供应商候选人。当综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序推荐成交候选人。

## 第六章 响应文件格式

(项目名称) (\*\*标段)

# 响 应 文 件

项目编号：\_\_\_\_\_

供应商名称：\_\_\_\_\_（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或签章）

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日



## 目 录

- 一、磋商初次报价（唱标）表
- 二、分部分项报价一览表
- 三、专用工具报价表
- 四、备品备件、易损件报价表
- 五、（项目名称）磋商函
- 六、法定代表人身份证明及授权委托书
- 七、供应商资格证明文件
- 八、技术部分
- 九、其他资料

注：磋商响应文件内容须按照以上目录顺序进行编制，并每页标注连续页码。



## 二、分部分项报价一览表

项目名称：\_\_\_\_\_项目名称（\*\*标段）\_\_\_\_\_

项目编号：\_\_\_\_\_

序号	名称	品牌	规格型号	数量	单价（元）	合价（元）
1						
2						
3						
4						
5						
6						
...						
...						
...						
合计总价		小写				
		大写				

注：1、本表应按第三章相应内容提供；

2、合计应等于所有分项报价之和，并且必须与报价一览表中的报价对应一致；

供应商名称：\_\_\_\_\_（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或电子签名）

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 三、专用工具报价表

项目名称：\_\_\_\_\_项目名称（\*\*标段）\_\_\_\_\_

项目编号：\_\_\_\_\_

序号	名称	规格型号	生产厂家	材质	数量	单位	单价 (元)	合价 (元)
合计			大写					
			小写					

注：该报价计入投标总价，如项目无则不填写。

供应商(电子签章)：

法定代表人或授权代理人：\_\_\_\_\_（签字或电子签名）

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 四、备品备件、易损件报价表

项目名称：\_\_\_\_\_项目名称（\*\*标段）\_\_\_\_\_

项目编号：\_\_\_\_\_

序号	名称	规格型号	材质	数量	单位	单价 (元)	合价 (元)	生产厂家
合计			大写					
			小写					

注：该报价计入投标总价，如项目无则不填写。

供应商(电子签章)：

法定代表人或授权代理人：\_\_\_\_\_（签字或电子签名）

日 期：\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日

## 五、（项目名称）磋商函

致：\_\_\_\_\_

根据贵方\_\_\_\_\_项目的采购文件，正式授权签字人\_\_\_\_\_（姓名和职务）代表我方\_\_\_\_\_（供应商全称），全权处理本次项目投标的有关事项。

据此函，签字人兹宣布同意如下：

1. 我方同意在投标人须知规定的开标日期起遵循本响应文件，并在投标有效期满之前均具有约束力。

2. 我方承诺已经具备《中华人民共和国政府采购法》中规定的参加政府采购活动的投标人应当具备的条件。

3. 一旦我方成交，我方将根据采购文件的规定，严格履行合同的 responsibility 和义务。

4. 我方已详细审核磋商文件，我方对磋商文件各项条款和评标办法无异议，知道必须放弃提出含糊不清或误解问题的权利。

5. 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。

6. 同意应贵方要求提供与本投标有关的任何数据和资料，并保证数据和资料的完整性和真实性，若有违反，我方愿意承担一切后果。

7. 我方完全理解贵方不一定要接受最低报价的投标人为中标人的行为。

8. 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。

9. 与本投标有关的正式通讯地址为：

地址：\_\_\_\_\_

邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_

开户行及账户：\_\_\_\_\_

供应商名称：\_\_\_\_\_（电子签章）

法定代表人或其委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或电子签名）

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 六、法定代表人身份证明及授权委托书

### 1、法定代表人身份证明书

供应商名称：\_\_\_\_\_

单位性质：\_\_\_\_\_

地 址：\_\_\_\_\_

成立时间：\_\_\_\_\_

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。

附：法定代表人身份证扫描件

供应商名称：\_\_\_\_\_（电子签章）

法定代表人：\_\_\_\_\_（签字）

日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 2、授权委托书

本人\_\_\_\_\_（签字）系\_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人，现委托\_\_\_\_\_  
（签字）为我方的代理人。代理人根据授权，有权以我方名义签署、澄清、说明、补正、提交、  
撤回、修改\_\_\_\_\_响应文件、签订合同和处理有关事宜，  
其法律后果由我方承担。

委托期限：\_\_\_\_\_。

代理人无转委托权。

附：代理人身份证扫描件

供应商名称：\_\_\_\_\_（电子签章）

法定代表人：\_\_\_\_\_（签字）

身份证号码：\_\_\_\_\_

授权代理人：\_\_\_\_\_（签字）

身份证号码：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日



## 七、供应商资格证明文件

（按资格评审要求提供）

## 八、技术部分

### 8.1 技术规范偏离说明对照表

项目名称：\_\_\_\_\_项目名称（\*\*标段）\_\_\_\_\_

招标编号：\_\_\_\_\_

序号	名称	技术指标偏离值对比及说明 (与采购文件技术规格参数逐条对照)		备 注
		采购文件技术参数要求	响应文件技术参数	

注：投标技术参数要求同招标文件参数要求有正偏离的要注明，并提供证明材料。

供应商(电子签章)：

法定代表人或授权代理人：\_\_\_\_\_（签字或电子签名）

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 8.2 供货组织方案及保障措施

（格式内容自拟）

## 8.3 质量承诺及保障措施

（格式内容自拟）

## 8.4 售后服务方案及保障措施

（格式内容自拟）

## 九、其他资料

供应商认为需要提交的其他资料（如业绩证明材料、产品宣传页等内容），内容格式自拟。

附件：

(1) 中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。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；制造商为（企业名称），从业人员\_\_\_\_\_人，营业收入为\_\_\_\_\_万元，资产总额为\_\_\_\_\_万元<sup>1</sup>，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；制造商为（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。

供应商(电子签章)：

法定代表人或授权代理人：\_\_\_\_\_（签字或电子签名）

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：<sup>1</sup>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）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。

供应商(电子签章)：

法定代表人或授权代理人：\_\_\_\_\_（签字或电子签名）

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：

1、中标、成交投标人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、成交结果同时公告其《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。

2、投标人提供的《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。

### （3）监狱企业证明文件

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）的规定：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。