

基层医疗卫生服务能力提升项目经费 -观音寺口腔设备及器械采购项目

(第一包)

公开招标

项目名称：基层医疗卫生服务能力提升项目经费-观音寺口
腔设备及器械采购项目（第一包）

项目编号：11011523210200013383-XM001

采 购 人：北京市大兴区观音寺街道社区卫生服务中心

采购代理机构：北京中兴天诚招标代理有限公司

目 录

第一章	投标邀请.....	1
第二章	投标人须知.....	4
第三章	资格审查.....	18
第四章	评标程序、评标方法和评标标准.....	19
第五章	采购需求.....	26
第六章	拟签订的合同文本.....	26
第七章	投标文件格式.....	76

第一章 投标邀请

一、项目基本情况

1. 项目编号：11011523210200013383-XM001

2. 项目名称：基层医疗卫生服务能力提升项目经费-观音寺口腔设备及器械采购项目（第一包）

3. 项目预算金额：212.2万元、项目最高限价（如有）： 万元

4. 采购简要需求：

通过项目实施，满足《社区卫生服务机构建设标准》，更好的完成社区医务工作，服务广大群众。

5. 合同履行期限：

供货期：合同签订后 30 个工作日内完成送货、安装、调试。

质保期：三年。

6. 本项目是否接受联合体投标：☐是 ☒否。

二、申请人的资格要求（须同时满足）

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 中小企业政策

☒本项目不专门面向中小企业预留采购份额。

☐本项目专门面向 ☐中小 ☐小微企业 采购。即：提供的货物全部由符合政策要求的中小/小微企业制造、服务全部由符合政策要求的中小/小微企业承接。

☐本项目预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购。对于预留份额，提供的货物由符合政策要求的中小企业制造、服务由符合政策要求的中小企业承接。预留份额通过以下措施进行：_____。

2.2 其它落实政府采购政策的资格要求（如有）：

（1）投标人必须符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条之规定；

（2）落实政府采购政策需满足的资格要求：是否专门面向中小企业或小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位采购：否；

（3）供应商必须为未被列入信用中国网站(www.creditchina.gov.cn) 重大税收违法失信主体、中国执行信息公开网(<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>) 失信被执行

人、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为信息记录;

(4) 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商, 不得同时参加本项目的投标活动;

(5) 本项目不允许转包, 不接受联合体投标。

3. 本项目的特定资格要求: 无。

3.1 本项目是否接受分支机构参与投标: ☐是 ☒否;

3.2 本项目是否属于政府购买服务:

☒否

☐是, 公益一类事业单位、使用事业编制且由财政拨款保障的群团组织, 不得作为承接主体;

三、获取招标文件

1. 时间: 2023 年 11 月 01 日至 2023 年 11 月 07 日, 每天上午 09:00 至 11:00, 下午 14:00 至 16:00 (北京时间, 法定节假日除外)。

2. 地点: 北京市政府采购电子交易平台
(<http://zbcg-bjzc.zhongcy.com/bjczj-portal-site/index.html#/home>)

3. 方式: 凡有意参加本项目的潜在供应商, 在北京市政府采购电子交易平台(<http://zbcg-bjzc.zhongcy.com/bjczj-portal-site/index.html#/home>), 按操作流程进行新用户注册和 CA 证书绑定并进行主体注册 (北京市政府采购电子交易平台联系方式: CA 数字证书服务热线 010-58515511, 技术支持服务热线 010-86483801), 以上平台均需按照操作提示关注招标项目及下载招标文件, 如不按照提示操作将可能影响招标投标活动。

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

投标截止时间、开标时间: 2023 年 11 月 21 日 09 点 30 分 (北京时间)。

地点: 北京市大兴区清城北区 27 号楼 B 座 1507 室。

五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜

本项目采用电子化与线下相结合交易方式, 供应商须在北京市政府采购电子交易平台(<http://zbcg-bjzc.zhongcy.com/bjczj-portal-site/index.html#/home>) 线上获取电子招标文件, 供应商无需上传电子生成投标文件。

(1) 办理 CA 数字认证证书, 详见北京市政府采购电子交易平台

(<http://zbcg-bjzc.zhongcy.com/bjczj-portal-site/index.html#/home>)或进入【北京市政府采购网】右侧点击【政府采购电子交易平台】查阅“用户指南”——“操作指南”——“市场主体 CA 办理操作流程指引”，按照程序要求办理。

(2) 于北京市政府采购电子交易平台“用户指南”——“操作指南”——“市场主体注册入库操作流程指引”进行自助注册绑定，

(3) 招标文件获取方式：供应商按照规定办理 CA 数字认证证书后，自招标公告发布之日起持供应商自身数字证书登录北京市政府采购电子交易平台免费获取电子版招标文件。

(4) 未按上述获取方式和期限下载招标文件的投标无效。

(5) 递交方式：本项目为纸质版递交文件。

(6) 本公告同时在以下网站发布：中国政府采购网、北京市政府采购网。

(7) 采购项目需要落实的政府采购政策：符合《中华人民共和国政府采购法》（主席令第 68 号）、《中华人民共和国政府采购法实施条例》（中华人民共和国国务院令 第 658 号）、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第 87 号）、《关于中国环境标志产品政府采购实施的意见》（财库[2006]90 号）、《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》（国办发【2007】51 号）、《关于开展政府采购信用担保试点工作的通知》（财库【2011】124 号）、《政府采购促进中小企业发展管理办法》（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）等相关条例和国家相关法律法规规定。

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：北京市大兴区观音寺街道社区卫生服务中心

地 址：北京市大兴区黄村镇福海路北侧

联系方式：010-69243956

2. 采购代理机构信息

名 称：北京中兴天诚招标代理有限公司

地 址：北京市大兴区清城北区 27 号楼 B 座 1507 室

联系方式：010-69256812

3. 项目联系方式

项目联系人：刘先生

电 话：010-69256812

第二章 投标人须知

投标人须知资料表

本表是对投标人须知的具体补充和修改，如有矛盾，均以本资料表为准。标记“■”的选项意为适用于本项目，标记“□”的选项意为不适用于本项目。

条款号	条目	内容					
2.2	项目属性	项目属性： ☐ 服务 ☒ 货物					
2.3	科研仪器设备	是否属于科研仪器设备采购项目： ☐ 是 ☒ 否					
2.4	核心产品	☐ 关于核心产品本项目不适用。 ☒ 本项目为单一产品采购项目，核心产品为：康复训练器 ☐ 本项目为非单一产品采购项目，核心产品为：					
3.1	现场考察	☒ 不组织 ☐ 组织，考察时间：__年__月__日__点__分 考察地点：_____。					
	开标前答疑会	☒ 不召开 ☐ 召开，召开时间：__年__月__日__点__分 召开地点：_____。					
5.2.5	标的所属行业	本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业： <table><tr><td>标的名称</td><td>中小企业划分标准所属行业</td></tr><tr><td></td><td>工业</td></tr></table>		标的名称	中小企业划分标准所属行业		工业
标的名称	中小企业划分标准所属行业						
	工业						
11.2	投标报价	投标报价的特殊规定： ☒ 无 ☐ 有，具体情形：。					
12.1	投标保证金	投标保证金金额： <u>贰万元整</u> 投标保证金收受人信息： 户 名：北京中兴天诚招标代理有限公司 开 户 行：中国建设银行北京市大兴滨河支行 帐 号：1100 1009 0010 5300 1621					
13.1	投标有效期	自提交投标文件的截止之日起算 <u>90</u> 日历天。					
22.1	确定中标人	中标候选人并列的，采购人是否委托评标委员会确定中标人： ☒ 否					

条款号	条目	内容
		☐ 是 中标候选人并列的，按照以下方式确定中标人： ☐ 得分且投标报价均相同的，以 <u>对招标文件技术规格要求的响应程度</u> 得分高者为中标人 ☐ 随机抽取
25.5	分包	本项目的非主体、非关键性工作是否允许分包： ☒ 不允许 ☐ 允许，具体要求： （1）可以分担保履行的具体内容：____； （2）允许分包的金额或者比例：____； （3）其他要求：____。
26.1.1	询问	询问送达形式： <u>电话、书面、现场</u>
26.3	联系方式	接收询问和质疑的联系方式 联系部门： <u>北京中兴天诚招标代理有限公司</u> ； 联系电话： <u>010-69256812</u> ； 通讯地址： <u>北京市大兴区清城北区 27 号 B 座 1507 室。</u>
27	代理费	收费对象： ☐ 采购人 ☒ 中标人 收费标准：参照《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格〔2002〕1980 号）规定的招标代理服务收费标准上浮 20%收取，以中标总价为基数按差额定率累进法计算；缴纳时间：中标人领取中标通知书时以电汇方式一次性支付全款。

投标人须知

一 说 明

1 采购人、采购代理机构、投标人、联合体

1.1 采购人、采购代理机构：指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织，及其委托的采购代理机构。本项目采购人、采购代理机构见第一章《投标邀请》。

1.2 投标人（也称“供应商”、“申请人”）：指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

1.3 联合体：指两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购。

2 资金来源、项目属性、科研仪器设备采购、核心产品

2.1 资金来源为财政性资金和/或本项目采购中无法与财政性资金分割的非财政性资金。

2.2 项目属性见《投标人须知资料表》。

2.3 是否属于科研仪器设备采购见《投标人须知资料表》。

2.4 核心产品见《投标人须知资料表》。

3 现场考察、开标前答疑会

3.1 若《投标人须知资料表》中规定了组织现场考察、召开开标前答疑会，则投标人应按要求在规定的的时间和地点参加。

3.2 由于未参加现场考察或开标前答疑会而导致对项目实际情况不了解，影响投标文件编制、投标报价准确性、综合因素响应不全面等问题的，由投标人自行承担不利评审后果。

4 样品（本项目不适用）

4.1 本项目是否要求投标人提供样品，以及样品制作的标准和要求、是否需要随样品提交相关检测报告、样品的递交与退还等要求见《投标人须知资料表》。

4.2 样品的评审方法以及评审标准等内容见第四章《评标方法和评标标准》。

5 政府采购政策（包括但不限于下列具体政策要求）

5.1 进口产品

5.1.1 指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品，包括已

经进入中国境内的进口产品。关于进口产品的相关规定依据《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号文）、《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财办库〔2008〕248号文）。

5.1.2 本项目是否接受进口产品见第五章《采购需求》。

5.2 中小企业、监狱企业及残疾人福利性单位

5.2.1 中小企业定义：

5.2.1.1 中小企业是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。关于中小企业的相关规定依据《中华人民共和国中小企业促进法》、《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）、《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36号）。

5.2.1.2 供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受中小企业扶持政策：

（1）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

（2）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

（3）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

5.2.1.3 在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受中小企业扶持政策。

5.2.1.4 以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

- 5.2.2 监狱企业定义：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。
- 5.2.3 残疾人福利单位定义：享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：
- 5.2.3.1 安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%（含 25%），并且安置的残疾人人数不少于 10 人（含 10 人）；
- 5.2.3.2 依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；
- 5.2.3.3 为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；
- 5.2.3.4 通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；
- 5.2.3.5 提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），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）；
- 5.2.3.6 前款所称残疾人是指法定劳动年龄内，持有《中华人民共和国残疾人证》或者《中华人民共和国残疾军人证（1 至 8 级）》的自然人，包括具有劳动条件和劳动意愿的精神残疾人。在职职工人数是指与残疾人福利性单位建立劳动关系并依法签订劳动合同或服务协议的雇员人数。
- 5.2.4 本项目是否专门面向中小企业预留采购份额见第一章《投标邀请》。
- 5.2.5 采购标的对应的中小企业划分标准所属行业见《投标人须知资料表》。
- 5.2.6 小微企业价格评审优惠的政策调整：见第四章《评标方法和评标标准》。

5.3 政府采购节能产品、环境标志产品

- 5.3.1 政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展

改革委、生态环境部等部门根据产品节能环保性能、技术水平和市场成熟程度等因素,确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别及所依据的相关标准规范,以品目清单的形式发布并适时调整。依据品目清单和认证证书实施政府优先采购和强制采购。

5.3.2 采购人拟采购的产品属于品目清单范围的,采购人及其委托的采购代理机构依据国家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,对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购。关于政府采购节能产品、环境标志产品的相关规定依据《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》(财库〔2019〕9号)。

5.3.3 如本项目采购产品属于实施政府强制采购品目清单范围的节能产品,则投标人所报产品必须获得国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品认证证书,否则**投标无效**;

5.3.4 非政府强制采购的节能产品或环境标志产品,依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。优先采购的具体规定见第四章《评标方法和评标标准》(如涉及)。

5.4 支持乡村产业振兴管理

5.4.1 为落实《关于运用政府采购政策支持乡村产业振兴的通知》(财库〔2021〕19号)有关要求,做好支持脱贫攻坚工作,本项目采购活动中对于支持乡村振兴管理的相关要求见第五章《采购需求》(如涉及)。

5.5 正版软件

5.5.1 依据《财政部 国家发展改革委 信息产业部关于印发无线局域网产品政府采购实施意见的通知》(财库〔2005〕366号),采购无线局域网产品和含有无线局域网功能的计算机、通信设备、打印机、复印机、投影仪等产品的,优先采购符合国家无线局域网安全标准(GB 15629.11/1102)并通过国家产品认证的产品。其中,国家有特殊信息安全要求的项目必须采购认证产品,否则**投标无效**。财政部、国家发展改革委、信息产业部根据政府采购改革进展和无线局域网产品技术及市场成熟等情况,从国家指定的认证机构认证的生产厂商和产品

型号中确定优先采购的产品，并以“无线局域网认证产品政府采购清单”（以下简称清单）的形式公布。清单中新增认证产品厂商和型号，由财政部、国家发展改革委、信息产业部以文件形式确定、公布并适时调整。

- 5.5.2 各级政府部门在购置计算机办公设备时，必须采购预装正版操作系统软件的计算机产品，相关规定依据《国家版权局、信息产业部、财政部、国务院机关事务管理局关于政府部门购置计算机办公设备必须采购已预装正版操作系统软件产品的通知》（国权联〔2006〕1 号）、《国务院办公厅关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》（国办发〔2010〕47 号）、《财政部关于进一步做好政府机关使用正版软件工作的通知》（财预〔2010〕536 号）。

5.6 信息安全产品

- 5.6.1 所投产品属于《关于调整信息安全产品强制性认证实施要求的公告》（2009 年第 33 号）范围的，采购经国家认证的信息安全产品，否则**投标无效**。关于信息安全相关规定依据《关于信息安全产品实施政府采购的通知》（财库〔2010〕48 号）。

5.7 推广使用低挥发性有机化合物（VOCs）

- 5.7.1 为全面推进本市挥发性有机物（VOCs）治理，贯彻落实挥发性有机物污染治理专项行动有关要求，相关规定依据《北京市财政局北京市生态环境局关于政府采购推广使用低挥发性有机化合物（VOCs）有关事项的通知》（京财采购〔2020〕2381 号）。本项目中涉及涂料、胶黏剂、油墨、清洗剂等挥发性有机物产品的，属于强制性标准的，供应商应执行符合本市和国家的 VOCs 含量限制标准（具体标准见第五章《采购需求》），否则**投标无效**；属于推荐性标准的，优先采购，具体见第四章《评标方法和评标标准》。

6 投标费用

- 6.1 投标人应自行承担所有与准备和参加投标有关费用，无论投标的结果如何，采购人或采购代理机构在任何情况下均无承担这些费用的义务和责任。

二 招标文件

7 招标文件构成

7.1 招标文件包括以下部分：

- 第一章 投标邀请
- 第二章 投标人须知
- 第三章 资格审查
- 第四章 评标程序、评标方法和评标标准
- 第五章 采购需求
- 第六章 拟签订的合同文本
- 第七章 投标文件格式

7.2 投标人应认真阅读招标文件的全部内容。投标人应按照招标文件要求提交投标文件并保证所提供的全部资料的真实性，并对招标文件做出实质性响应，否则**投标无效**。

8 对招标文件的澄清或修改

- 8.1 采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改的，将在原公告发布媒体上发布更正公告，并以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人。
- 8.2 上述书面通知，按照获取招标文件的潜在投标人提供的联系方式发出，因提供的信息有误导导致通知延迟或无法通知的，采购人或采购代理机构不承担责任。
- 8.3 澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，并对所有获取招标文件的潜在投标人具有约束力。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，将在投标截止时间至少 15 日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足 15 日的，将顺延提交投标文件的截止时间和开标时间。

三 投标文件的编制

9 投标范围、投标文件中计量单位的使用及投标语言

- 9.1 本项目如划分采购包，投标人可以对本项目的其中一个采购包进行投标，也可同时对多个采购包进行投标。投标人应当对所投采购包对应第五章《采购

需求》所列的全部内容进行投标，不得将一个采购包中的内容拆开投标，否则其对该采购包的投标将被认定为**无效投标**。

9.2 除招标文件有特殊要求外，本项目投标所使用的计量单位，应采用中华人民共和国法定计量单位。

9.3 除专用术语外，投标文件及来往函电均应使用中文书写。必要时专用术语应附有中文解释。投标人提交的支持资料和已印制的文献可以用外文，但相应内容应附有中文翻译本，在解释投标文件时以中文翻译本为准。未附中文翻译本或翻译本中文内容明显与外文内容不一致的，其不利后果由投标人自行承担。

10 投标文件构成

10.1 投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件的部分格式要求，见第七章《投标文件格式》。

10.2 对于招标文件中标记了“实质性格式”文件的，投标人不得改变格式中给定的文字所表达的含义，不得删减格式中的实质性内容，不得自行添加与格式中给定的文字内容相矛盾的内容，不得对应当填写的空格不填写或不实质性响应，否则**投标无效**。未标记“实质性格式”的文件和招标文件未提供格式的内容，可由投标人自行编写。

10.3 第四章《评标程序、评标方法和评标标准》中涉及的证明文件。

10.4 对照第五章《采购需求》，说明所提供货物和服务已对第五章《采购需求》做出了响应，或申明与第五章《采购需求》的偏差和例外。如第五章《采购需求》中要求提供证明文件的，投标人应当按具体要求提供证明文件。

10.5 投标人认为应附的其他材料。

11 投标报价

11.1 所有投标均以人民币报价。

11.2 投标人的报价应包括为完成本项目所发生的一切费用和税费，招标人将不再支付报价以外的任何费用。投标人的报价应包括但不限于下列内容，《投标人须知资料表》中有特殊规定的，从其规定。

11.2.1 投标货物及标准附件、备品备件、专用工具等的出厂价（包括已在中国国内的进口货物完税后的仓库交货价、展室交货价或货架交货价）和运至最终目的地的运输费和保险费，安装调试、检验、技术服务、

培训、质量保证、售后服务、税费等按照招标文件要求完成本项目的全部相关服务费用；

11.2.2 按照招标文件要求完成本项目的全部相关服务费用。

11.3 采购人不得向供应商索要或者接受其给予的赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

11.4 投标人不能提供任何有选择性或可调整的报价，否则其**投标无效**。

12 投标保证金

12.1 投标人应按《投标人须知资料表》中规定的金额及要求交纳投标保证金，并作为其投标的一部分。

12.2 交纳投标保证金可采用的形式：政府采购法律法规接受的支票、汇票、本票、网上银行支付或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式。

12.3 投标保证金到账（保函提交）截止时间同投标截止时间。以支票、汇票、本票、网上银行支付等形式提交投标保证金的，应在投标截止时间前到账；以金融机构、担保机构出具的保函等形式提交投标保证金的，应在投标截止时间前将原件提交至采购代理机构。由于到账时间晚于投标截止时间的，或者票据错误、印鉴不清等原因导致不能到账的，其**投标无效**。

12.4 投标保证金（保函）有效期同投标有效期。

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

12.6 采购人、采购代理机构将及时退还投标人的投标保证金，采用银行保函、担保机构担保函等形式递交的投标保证金，经供应商同意后采购人、采购代理机构可以不再退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外：

12.6.1 投标人在投标截止时间前撤回已提交的投标文件的，自收到投标人书面撤回通知之日起5个工作日内退还已收取的投标保证金；

12.6.2 中标人的投标保证金，自采购合同签订之日起5个工作日内退还中标人；

12.6.3 未中标投标人的投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还未中标人；

12.6.4 终止招标项目已经收取投标保证金的，自终止采购活动后5个工作日内退还已收取的投标保证金及其在银行产生的孳息。

12.7 有下列情形之一的，采购人或采购代理机构可以不予退还投标保证金：

12.7.1 投标有效期内投标人撤销投标文件的；

13 投标有效期

13.1 投标文件应在本招标文件《投标人须知资料表》中规定的投标有效期内保持有效，投标有效期少于招标文件规定期限的，其**投标无效**。

14 投标文件的签署、盖章

14.1 投标文件应根据招标文件的要求制作，签署、盖章和内容应完整，如有遗漏，后果由投标人负责。

14.2 投标文件的正本和副本均需打印或用不褪色、不变质的墨水书写，并由投标人的法定代表人或其授权代表在规定签章处签字或盖章。

14.3 投标文件的副本可采用正本的复印件。

14.4 任何行间插字、涂改和增删，必须由投标文件签字人签字或盖章后才有效。

14.5 投标文件因字迹潦草或表达不清所引起的后果由供应商负责。

14.6 投标文件必须胶装成册，避免使用中出现开装情况。

四 投标文件的提交

15 投标文件的提交

15.1 本项目采用电子化与线下相结合交易方式。

15.2 投标时，供应商准备纸质投标文件正本（1份）、副本（4份），并将投标文件正本和所有的副本分开密封装在单独的信封中，且在信封正面标明“正本”“副本”字样。

15.3 供应商应将“开标一览表”单独密封，并在信封上标明“开标一览表”字样，在投标时单独递交。

15.4 供应商应将“保证金退还说明”单独密封，并在信封上标明“保证金退还说明”字样，在应答时单独递交。

15.5 投标U盘一份，U盘内容包括：WORD或WPS格式《投标文件》1份、PDF格式《投标文件》1份（须与正本内容一致）。

投标人在开标时须携带法定代表人（或委托代理人）身份证（原件及复印件加盖公章）、授权委托书（加盖公章）。如投标人未按要求提交，则视为该投标人的投标文件未实质性响应投标文件要求，该投标人的投标文件将作为无效投标处理。

16 投标截止时间

- 16.1 投标人应在招标文件要求提交投标文件截止时间前，将投标文件提交至开标地点。

17 投标文件的修改与撤回

- 17.1 在投标截止时间之后，投标人不得对其递交的投标文件做任何修改或撤回投标。

五 开标、资格审查及评标

18 开标

- 18.1 采购人或采购代理机构将按招标文件的规定，在投标截止时间的同一时间和招标文件预先确定的地点组织开标。
- 18.2 开标时，招标代理机构可以申请监督机构也可由投标人代表对投标文件的密封情况进行检查。经确认无误后，由招标工作人员将投标人单独递交的“投标一览表”当众拆封，并由唱标人员按照招标文件规定的内容进行宣读。
- 18.3 投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请将及时处理。
- 18.4 投标人不足 3 家的，不予开标。

19 资格审查

- 19.1 见第三章《资格审查》。

20 评标委员会

- 20.1 评标委员会根据政府采购有关规定和本次招标采购项目的特点进行组建，并负责具体评标事务，独立履行职责。
- 20.2 评审专家须符合《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。依法自行选定评审专家的，采购人和采购代理机构将查询有关信用记录，对具有行贿、受贿、欺诈等不良信用记录的人员，拒绝其参与政府采购活动。

21 评标程序、评标方法和评标标准

- 21.1 见第四章《评标程序、评标方法和评标标准》。

六 确定中标

22 确定中标人

- 22.1 采购人将在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人，中标候选人并列的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定中标人；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。采购人是否委托评标委员会直接确定中标人，见《投标人须知资料表》。中标候选人并列的，按照《投标人须知资料表》要求确定成交供应商。

23 中标公告与中标通知书

- 23.1 采购人或采购代理机构自中标人确定之日起2个工作日内，在北京政府采购网公告中标结果，同时向中标人发出中标通知书，中标公告期限为1个工作日。
- 23.2 中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标供应商放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。

24 废标

- 24.1 在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标：
- 24.1.1 符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足三家的；
 - 24.1.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
 - 24.1.3 投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
 - 24.1.4 因重大变故，采购任务取消的。
- 24.2 废标后，采购人将废标理由通知所有投标人。

25 签订合同

- 25.1 中标人、采购人应当自中标通知书发出之日起30日内，按照招标文件和中标人投标文件的规定签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。
- 25.2 中标人拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评标报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。
- 25.3 联合体中标的，联合体各方应当共同与采购人签订合同，就中标项目向采购人承担连带责任。

25.4 政府采购合同不能转包。

25.5 采购人允许采用分包方式履行合同的，中标人可以依法在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作采取分包方式履行合同。本项目的非主体、非关键性工作是否允许分包，见《投标人须知资料表》。政府采购合同分包履行的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包，否则**投标无效**。中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

26 询问与质疑

26.1 询问

26.1.1 投标人对政府采购活动事项有疑问的，可依法提出询问，并按《投标人须知资料表》载明的形式送达采购人或采购代理机构。

26.1.2 采购人或采购代理机构对供应商依法提出的询问，在 3 个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

26.2 质疑

26.2.1 投标人认为采购文件、采购过程、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起 7 个工作日内，由投标人派授权代表以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。采购人、采购代理机构在收到质疑函后 7 个工作日内作出答复。

26.2.2 质疑函须使用财政部制定的范本文件。

26.2.3 投标人为自然人的，应当由本人签字；投标人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。

26.2.4 投标人应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，法定质疑期内针对同一采购程序环节再次提出的质疑，采购人、采购代理机构有权不予答复。

26.3 接收询问和质疑的联系部门、联系电话和通讯地址见《投标人须知资料表》。

27 代理费

27.1 收费对象、收费标准及缴纳时间见《投标人须知资料表》。由中标人支付的，中标人须一次性向采购代理机构缴纳代理费。

第三章 资格审查

一、资格审查程序

- 1 开标结束后，采购人或采购代理机构将根据《资格审查要求》中的规定，对投标人进行资格审查，并形成资格审查结果。
- 2 《资格审查要求》中对格式有要求的，除招标文件另有规定外，均为“实质性格式”文件。
- 3 投标人《资格证明文件》有任何一项不符合《资格审查要求》的，资格审查不合格，其**投标无效**。
- 4 资格审查合格的投标人不足 3 家的，不进行评标。

二、资格审查要求

序号	审查因素	审查内容	格式要求
1	企业营业执照	具备有效的企业法人营业执照	复印件加盖公章
2	投标人资格声明书	提供了符合招标文件要求的《投标人资格声明书》	格式见《投标文件格式》
3	投标人信用记录	供应商必须为未被列入信用中国网站(www.creditchina.gov.cn) 重大税收违法失信主体、中国执行信息公开网(http://zxgk.court.gov.cn/shixin/) 失信被执行人、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn) 政府采购严重违法失信行为信息记录。	网页截图加盖公章
4	投标保证金	按照招标文件的规定提交投标保证金	凭证复印件加盖公章

第四章 评标程序、评标方法和评标标准

一、评标方法

1 投标文件的符合性审查

- 1.1 评标委员会对资格审查合格的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。
- 1.2 评标委员会根据《符合性审查要求》中规定的审查因素和审查内容，对投标人的投标文件是否实质上响应招标文件进行符合性审查，并形成符合性审查评审结果。投标人《商务技术文件》有任何一项不符合《符合性审查要求》要求的，**投标无效**。

符合性审查要求

序号	审查因素	审查内容
1	授权委托书	按招标文件要求提供授权委托书
2	投标报价	投标报价未超过招标文件中规定的项目/采购包预算金额或者项目/采购包最高限价
3	报价唯一性	投标文件未出现可选择性或可调整的报价（招标文件另有规定的除外）
4	投标有效期	投标文件中承诺的投标有效期满足招标文件中载明的投标有效期的
5	签署、盖章	按照招标文件要求签署、盖章的
6	附加条件	投标文件未含有采购人不能接受的附加条件的
7	技术参数要求	设备需满足技术参数里面★条款，如达不到要求，属于废标处理
8	其他无效情形	投标人、投标文件不存在不符合法律、法规和招标文件规定的其他无效情形

2 投标文件有关事项的澄清或者说明

- 2.1 评标过程中，评标委员会将以书面形式要求投标人对其投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，作出必要的澄清、说明或者补正。投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。澄清文件将作为投标文件内容的一部分。
- 2.2 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，有权要求该投标人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；若投标人不能证明其报价合理性，评标委员会将其作为**无效投标处理**。
- 2.3 投标报价须包含招标文件全部内容，如分项报价表有缺漏视为已含在其他各项报价中，将不对投标总价进行调整。评标委员会有权要求投标人在评标现场合理的时间内对此进行书面确认，投标人不确认的，视为将一个采购包中的内容拆开投标，其**投标无效**。
- 2.4 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：
- 2.4.1 招标文件对于报价修正是否另有规定：
- ☐有，具体规定为：_____
- ☒无，按下述 2.4.2-2.4.7 项规定修正。
- 2.4.2 单独递交的开标一览表（报价表）与投标文件中开标一览表（报价表）内容不一致的，以单独递交的开标一览表（报价表）为准；
- 2.4.3 投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- 2.4.4 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- 2.4.5 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；
- 2.4.6 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。
- 2.4.7 同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价经投标人书面确认后产生约束力，投标人不确认的，其**投标无效**。
- 2.5 落实政府采购政策的价格调整：只有符合第二章《投标人须知》5.2 条规定情

形的，可以享受中小企业扶持政策，用扣除后的价格参加评审；否则，评标时价格不予扣除。

2.5.1 对于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，对小微企业报价给予10%的扣除，用扣除后的价格参加评审。

2.5.2 对于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购包，且接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额 30%以上的联合体或者大中型企业的报价给予___%的扣除，用扣除后的价格参加评审。

2.5.3 组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

2.5.4 价格扣除比例对小型企业和微型企业同等对待，不作区分。

2.5.5 中小企业参加政府采购活动，应当按照招标文件给定的格式出具《中小企业声明函》，否则不得享受相关中小企业扶持政策。

2.5.6 监狱企业提供了由省级以上监狱管理局（北京市含教育矫治局）、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的，视同小微企业。

2.5.7 残疾人福利性单位按招标文件要求提供了《残疾人福利性单位声明函》（见附件）的，视同小微企业。

2.5.8 若投标人同时属于小型或微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位中的两种及以上，将不重复享受小微企业价格扣减的优惠政策。

3 投标文件的比较和评价

3.1 评标委员会将按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价；未通过符合性审查的投标文件不得进入比较与评价。

3.2 评标方法和评标标准

3.2.1 本项目采用的评标方法为：

☒ 综合评分法，指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评

审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法，见《评标标准》，招标文件中没有规定的评标标准不得作为评审的依据。

☐最低评标价法，指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。

- 3.2.2 采用最低评标价法时，提供相同品牌产品（单一产品或核心产品品牌相同）的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照下述方法确定一个参加评标的投标人，其他**投标无效**。

☐随机抽取

☐其他方式，具体要求：_____

- 3.2.3 非政府强制采购的节能产品或环境标志产品，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购。优先采购的具体规定（如涉及）_____。

- 3.2.4 关于无线局域网认证产品政府采购清单中的产品，优先采购的具体规定（如涉及）_____。

4 确定中标候选人名单

- 4.1 采用综合评分法时，提供相同品牌产品（单一产品或核心产品品牌相同）且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，评标委员会按照下述规定确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

☐随机抽取

☒其他方式，具体要求：按投标报价由低到高顺序排列。

- 4.2 采用综合评分法时，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。评分分值计算保留小数点后两位，第三位四舍五入。

- 4.3 采用最低评标价法时，评标结果按本章 2.4、2.5 调整后的投标报价由低到高

顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

4.4 评标委员会要对评分汇总情况进行复核，特别是对排名第一的、报价最低的、投标或响应文件被认定为无效的情形进行重点复核。

4.5 评标委员会将根据各投标人的评标排序，依次推荐本项目（各采购包）的中标候选人，起草并签署评标报告。本项目（各采购包）评标委员会共（各）推荐 3 名中标候选人。

5 报告违法行为

5.1 评标委员会在评标过程中发现投标人有行贿、提供虚假材料或者串通等违法行为时，有向采购人、采购代理机构或者有关部门报告的职责。

二、评标标准

评审条款	评审内容及分值	分值	打分标准
价格 (30 分)	价格	30	价格分=（评标基准价/投标报价）×30 （最低评标价为评标基准价。 本项目对小微企业产品的投标价格给予 10%的扣除，并用扣除后的价格参与评审。）
技术与服务部分 (63 分)	对招标文件技术规格要求的响应程度	30	投标人技术指标全部满足招标文件要求得 30 分，一项普通技术指标负偏离扣 2 分，一项#号技术指标偏离扣 4 分，扣完为止。 注：最低得分为 0 分时将按照无效投标处理，予以拒绝。
	对投标产品整体性能质量的评价	10	根据招标文件技术要求和投标技术响应情况进行综合评审，能够完全满足招标文件要求且投标产品的技术水平、先进性、稳定性、安全性优，得 10 分； 能够基本满足招标文件要求且投标产品的技术水平、先进性、稳定性、安全性良好，得 7 分； 能够基本满足招标文件要求且投标产品的技术水平、先进性、稳定性、安全性良一般，得 4 分； 基本不能满足招标文件要求且投标产品的技术水平、先进性、稳定性、安全性较差，得 1 分； 未提供不得分。
	对投标人提供的送货、安装、调试方案的评价	10	根据投标文件提供的送货、安装、调试方案进行综合评审，满足招标文件要求且完整性、可行性好，得 10 分； 方案能够基本满足招标文件要求且完整性、可行性较好，得 7 分； 方案能够基本满足招标文件要求且完整性、可行性一般，得 4 分； 方案不能完全满足招标文件要求且完整性、可行性较差，得 1 分； 未提供不得分。
	培训方案	5	投标人提供的培训方案能够完全满足招标文件要求且完整性、可行性好，得 5 分； 培训方案能够基本满足招标文件要求且完整性、可行性较好，得 3 分； 培训方案能够基本满足招标文件要求且完整性、可行性一般，得 2 分； 培训方案不能完全满足招标文件要求且完整性、可行性较差，得 1 分； 未提供不得分。

	对投标人售后服务能力的评价	5	投标人提供的针对本项目的售后服务机构、售后服务方案和应急预案能够完全满足招标文件要求且完整性、可行性好，得 5 分； 售后服务机构、售后服务方案和应急预案能够基本满足招标文件要求且完整性、可行性较好，得 3 分； 售后服务机构、售后服务方案和应急预案一般满足招标文件要求且完整性、可行性一般，得 2 分； 售后服务机构、售后服务方案和应急预案基本不能满足招标文件要求且完整性、可行性较差，得 1 分； 未提供不得分。 注：不满足招标文件要求的质量保证期（保修期）的投标此项评审为 0 分。
	对投标人质量保修能力的评价	3	根据招标要求和投标技术要求情况，在满足招标文件要求的质保期（保修期）前提下，投标人提供的质保期（保修期）每多质保 1 年，得 1 分，最高得 3 分。未提供额外的质保期（保修期）不得分。
商务部分 (5 分)	业绩	5	投标人提供近 3 年内类似的项目业绩。（需提供合同复印件加盖公章）提供一项得 1 分，最高得 5 分。
节能环保 (2 分)	节能	1	投标人所投货物列入国家发展和改革委员会、财政部最新发布的“节能产品政府采购品目清单”，且认证证书在有效截止日期内，得 1 分（投标人须提供认证证书和清单所在页方可得分。）
	环保	1	投标人所投货物列入财政部、原国家环保总局最新发布的“环境标志产品政府采购品目清单”，且在有效截止日期内，得 1 分（投标人须提供认证证书和清单所在页方可得分。）

第五章 采购需求

设备明细表

序号	设备名称	数量	台/套	是否接收进口产品
1	深层肌肉刺激仪	2	台	否
2	生物反馈助力电刺激仪	1	台	否
3	智能悬吊运动康复系统	1	台	否
4	颈椎牵引机	3	台	否
5	超声电刺激治疗仪	1	台	否
6	上下肢主被动运动康复机 (成人上下肢)	2	台	否
7	疼痛光疗仪	1	台	否
8	颈腰椎治疗多功能牵引床	1	台	否
9	低周波治疗仪	2	台	否
10	脉动真空灭菌器	1	台	否
11	中药汤剂包装机	1	台	否
12	全自动煎药机	4	台	否
13	妇科检查床	4	台	否
14	超声检查床	1	台	否
15	微量注射泵	1	台	否
16	便携式全科诊疗仪	3	台	否
17	便携式监护仪	1	台	否
18	健康一体机	1	台	否
19	肺功能仪	1	台	否
20	多参数监护仪	3	台	否

注：1.供应商提供的设备包含检验项目类型均可负责连接 his 系统。
2.健康一体机与万达系统对接。

（一）深层肌肉刺激仪

一、数量：2 台

二、技术参数：

- 1、具备液晶触控显示屏，可显示当前转速、电量；
- 2、振动幅度：6-12mm；
- 3、转速调节范围：400-4500rpm，调节步长 ≤ 10 rpm，误差： $\pm 5\%$ 以内
- 4、最高振动频率： ≥ 75 Hz。
- 5、工作时间：10min $\pm 5\%$ ；
- 6、噪声： ≤ 60 dB（A），正常工作时，电机运转平稳，噪声低，为患者治疗和放松提供安静的医疗环境。
- #7、按摩头： ≥ 20 种，可模拟禅推、雀啄、掌摩、齿梳、指揉、指压、指按、拳振、揉捏、推、垂、击、拍、打、叩等传统按摩。
- 8、配重条 ≥ 2 条。
- 9、治疗手柄长度 ≥ 268 mm，配有专用橡胶防滑皮套；
- 10、配备航空拉杆箱；
- 11、主机尺寸： $\leq 200 \times 80 \times 350$ mm；
- 12、电源：AC 220V $\pm 10\%$ ，50Hz $\pm 2\%$ ；DC：锂电池，容量 ≥ 2500 mAh，续航时间 ≥ 3 h

三、主要配置

- 1、主机：1 台；
- 2、按摩头：20 个；
- 3、航空拉杆箱：1 个
- 4、治疗凳：1 个
- 5、治疗床：1 张

（二）生物反馈助力电刺激仪

一、数量：1 台

二、技术参数

1、重量：主机， $\leq 300\text{g}$ ；从机 $\leq 200\text{g}$ 。

2、主机尺寸： $\leq 150 \times 100 \times 50\text{mm}$ ；从机尺寸： $\leq 150 \times 60 \times 30\text{mm}$ ；

3、电源：充电电池电；

4、工作模式：

#4.1、主机工作模式：电刺激、触发电刺激、助力电刺激、镜像治疗、肌电检测。

4.2、从机工作模式：电刺激、触发电刺激、助力电刺激。

5、由主机针对每个患者设置个性化治疗方案，同一主机可以针对每个患者分别设置多台从机实现电刺激治疗；

6、便携式设计，设置治疗方案后，从机可与主机脱离，患者随身携带从机进行各类功能训练；

7、治疗时间：1min-60min，调节步长 $\leq 1\text{min}$ ，误差： $\pm 30\text{s}$ 以内；

8、设置从机最长工作时间：1min-99h59min，调节步长 $\leq 1\text{min}$ 。也可设置不限制时间。

9、可存储管理 ≥ 60 名病人方案。

10、刺激波形：双向矩形波；脉冲宽度： $50 \mu\text{s}$ - $450 \mu\text{s}$ ；调节步长 $\leq 10 \mu\text{s}$ ；

11、输出频率：2-100Hz。

12、最大输出电压（ V_{p-p} ）： $52\text{V} \pm 2\text{V}$ @负载 500Ω 时；

13、输出强度：0~60mA，误差： $\pm 10\%$ 以内或 $\pm 2\text{mA}$ 以内；

14、具备电极脱落报警、低电量报警功能，控制面板可锁定；

三、主要配置

1、主机：1 台

2、从机：1 台

3、电极片：4 包

4、电极线：2 条

5、充电器：1 套

6、下载线：1 条

7、治疗床：1 张

（三）智能悬吊运动康复系统

一、台数：1 台

二、用途：可以进行开链和闭链运动训练、平衡训练和放松训练、感觉反馈功能训练、感觉及运动控制能力训练、核心肌群训练、头颈躯干稳定性训练、身体柔韧性训练、肌肉肌肉强化训练、运动员核心力量素质的加强训练等；

三、技术参数

1、主机：支架式，尺寸（长×宽×高）：3260×1200×2240 mm，可上下浮动 5%

2、悬吊器≥3 组，头部悬吊器吊点≥4 个，躯干及四肢悬吊器≥3 个吊点单个悬吊点承重≥150Kg

3、侧边悬吊支架≥3 个，每个吊架≥2 个吊点；

4、旋转振动、力反馈组件：

4.1、振动吊点≥2 个，振动频率：1-20Hz 可调

4.2、力反馈吊点≥2 个，力反馈单个吊点测量范围：0-100kg；

5、电源：AC 220V±10%，50Hz±2%，功率≤500VA

6、滑轮红绳组件：10 套，根据需要与悬带自由组合搭配，承重≥200kg；

7、宽悬带：用于背部、胸部、躯干、骨盆关节等，在手法和运动治疗中可使用，可以结合绳子和弹力绳使用。

8、窄悬带：用于腿、手臂等，在手法和运动治疗中可使用，也可以配用绳子和弹力绳使用。

9、握具：固定腕关节或者踝关节，在手法和运动治疗中也可使用。并可以配用绳子和弹力绳使用。

10、中分带：用于颈部的运动，手法治疗和局部固定时使用，可以配用绳子和弹力绳使用。

11、胸部悬带：用于托持背部或胸部的悬吊时使用，手法治疗和局部固定时使用具有防滑作用。可以配用绳子和弹力绳使用。

12、平衡气垫：可以为悬吊训练提供不稳定支撑，增加训练难度。

13、低阻，中阻，高阻力弹性绳：在拉伸范围内需提供相应的阻力和助力。其一端为搭扣，另一端为尼龙塑料连接装置，可单向锁死，逆向滑动功能的。绳子根据不同使用方式 配备了不同的力度和长度。

14、滑轮配用绳：可以安装添加在原悬吊绳上，提供多个悬吊点供治疗使用。

15、平板电脑：

15.1、运行内存 $\geq 6\text{GB}$ ，数据存储 $\geq 128\text{GB}$

15.2、屏幕尺寸 ≥ 10 英寸，分辨率 $\geq 2000 \times 1200$

15.3、处理器不低于高通骁龙 662

15.4、软件系统，具备评估、训练、报告、训练处方功能

四、主要

1、腿架组件：1 套

2、智能悬吊训练组件：1 套

3、腿架组件（电源侧）：1 套

4、平板电脑：1 台

5、路由器：1 个

6、数据线：1 根

7、垂直振动力反馈组件：1 套

8、滑轮吊绳套件：1 套

9、宽悬带：1 个

10、窄悬带：4 个

11、中分带头颈悬带：1 个

12、胸部悬带：1 个

13、握具/腕带：4 个

14、单绳（3m）：1 个

15、单绳（1m）：3 个

16、单绳（0.6m）：2 个

17、弹力绳（0.3 米单绳）：4 个

18、单绳（0.3m）：4 个

19、弹力绳（0.3 米双绳）：6 个

20、挂件：1 个

21、平衡垫：2 个

22、打气筒：1 个

23、产品说明书 1 份

24、软件说明书 1 份

25、合格证 1 张

26、电动训练床 1 张

（四）颈椎牵引机

一、台数：3 台

二、技术参数

1、微电脑控制，数字显示；

2、颈椎牵引力调节范围：0-300N；

3、颈椎牵引行程：0-500mm，误差：±20mm 以内；

4、牵引总时间：0-99min，调节步长≤1min，误差：±30s 以内；

5、持续牵引时间：0-9min，调节步长≤1min，误差：±30s 以内；

7、间歇牵引时间：0-90s，调节步长≤10s，误差：±3s 以内；

8、按摩

#8.1、具备颈部机械按摩装置，可在牵引过程中使用，也可单独使用，且可根据患者的高低调整按摩装置的高度；

#8.2、具备背部按摩装置及红外热疗功能

8.3、按摩连续工作时间：25min±5 min；

8.4、按摩转速调节范围：30-45rpm，误差：±15%以内。

9、具备牵引力自动补偿功能。

10、具备牵引力过大自动保护功能。

11、配有应急复位线控手柄，治疗时可随时解除牵引力，并恢复到初始状态。

12、电源：AC 220V±22V，50Hz±1Hz，输入功率≤100VA。

三、主要配置：

1、主机：1 台

2、颈牵套：1 个

（五）超声电刺激治疗仪

一、技术参数

- ★1、超声治疗通道： ≥ 2 路；
- 2、超声工作频率： $1\text{MHz} \pm 10\%$ 、 $3\text{MHz} \pm 10\%$ ；
- 3、波形类型：连续波或脉冲波；
- 4、脉冲持续时间调节范围： $1\text{ms} - 55\text{ms}$ ；
- 5、脉冲重复周期： $10\text{ms} - 63\text{ms}$ 范围内多档可调；
- 6、频率调制： $16 - 100\text{Hz}$ 范围内多档可调；
- 7、占空比： $10\% - 100\%$ 、连续，调节步长 $\leq 10\%$ ；
- 8、超声头
 - 8.1、有效辐射面积： $\geq 3.0\text{cm}^2$ ；
 - 8.2、可用于水下治疗；
 - 8.3、波束不均匀系数 $\text{RBN} \leq 5.0$ ；
 - 8.4、额定输出功率： $6\text{W} \pm 20\%$ ；
 - #8.5、单个治疗头可实现 1MHz 和 3MHz 转换；
- 9、有效声强： $3.0\text{W}/\text{cm}^2 \pm 10\%$ ；
- 10、治疗模式：
 - 10.1、具备处方模式、手动参数模式、快速指导模式；
 - 10.2、内置超声处方案程序 ≥ 25 例；通过选择治疗部位进行处方选择
 - 10.3、快速指导模式：可通过选择需要治疗部位的面积、深浅、急性期状态等自动生成治疗参数；
 - 10.4、处方模式与手动参数模式可随时切换；
 - 10.5、具备常用处方收藏及自定义处方功能，自定义程序 ≥ 60 个
- 11、彩色液晶触摸显示屏 ≥ 7 英寸
- 12、具备用户中断控制器，可随时结束治疗；
- 13、外形尺寸： $\leq 300(\text{L}) \times 200(\text{W}) \times 200(\text{H})\text{mm}$ ；
- 14、重量： $\leq 2\text{kg}$ ；
- 15、电源： $\text{AC } 100 - 240\text{V}$ ， $50\text{Hz} \pm 1\text{Hz}$ ；

三、主要配置：

- 1、主机：1 台；
- 2、超声治疗手柄：1 个
- 3、超声凝胶：2 瓶
- 4、治疗凳：1 个
- 5、治疗床：1 个

（六）上下肢主被动运动康复机（成人上下肢）

一、台数：2 台

二、用于中风、偏瘫等肢体障碍患者进行肌力和关节活动度的康复训练；

三、技术参数：

#1、具有主动训练、被动训练、主被动训练、助力训练模式；

2、动力控制：

2.1、在主动训练时，上下肢阻力设定范围：0-20Nm，调节步长 $\leq$ 1Nm；

2.2、在被动训练时，上下肢转数设定范围：0-60rpm，调节步长 $\leq$ 1rpm；

2.3、定时时间：0min-120min，调节步长 $\leq$ 1min，到达设置时间后自动切断输出；

3、操作控制：

3.1、上肢训练盘旋转面调整角度 90° 后可做水平训练；

3.2、康复机高度调节范围 $\geq$ 10cm；

3.3、彩色液晶触摸显示屏 $\geq$ 7 英寸；

3.4、左下肢和右下肢，左上肢和右上肢可进行对称训练；

3.5、能够智能探测痉挛并自动缓解痉挛；

3.6、通过方向键可改变运动方向；

3.7、主被动训练模式可自由转换或可手动选择

3.8、具备高肌张力显示功能；

3.9、具有语音提示功能；

3.10、可显示运动里程、运动时间、各种动力供给及速率大小的功能；

#3.11、具有上肢垂直圆周运动和水平圆周运动变换功能；

3.12、具有异常声音控制和按键控制的急停功能

四、主要配置：

1、主机：1 台；

2、带小腿支架的腿部训练引导装置：1 对；

3、主被动上肢训练器（含支撑杆）：1 套；

4、安全脚踏板：1 对；

5、手部绑带：1 副；

6、臂绑带：1 副

- 7、护手托板：1 对；
- 8、弯型把手：1 对
- 9、安全装置：1 套；
- 10、训练凳：1 个；

（七）疼痛光疗仪

一、台数：1 台

二、技术参数

- 1、球状辐射器输出；
- 2、球状辐射器口直径：165mm±5%；
- 3、球状辐射器输出光波长范围：690nm-940nm 之间；
- 4、球状辐射器输出功率≥20 档可调；
- 5、定时范围：0-99min，调节步长≤1min，误差：±10%以内；
- 6、微电脑控制，数码显示，治疗结束后有响声提示
- 7、输出光功率不稳定性：±5%以内；
- 8、具备多节支臂，方向可调节；
- 9、具备四个万向轮，可移动；
- 10、外形尺寸（长×宽×高）：≤450mm×450mm×850mm；
- 11、电源：AC 220V±10%，50Hz±2%，功率≤150VA。

三、主要配置：

- 1、主机：1 台
- 2、治疗床 1 张

（八）颈腰椎治疗多功能牵引床

一、台数：1 台

二、技术参数

1、腰椎牵引行程：0-300mm，误差：±10mm 以内

2、主动牵引行程：0-200mm、对抗加力牵引行程：0-100mm，误差：±10mm 以内

3、腰椎牵引力：

3.1、调节范围：0-990N 范围内可调，调节步长≤10N；

3.2、误差：±10%以内或±10N 以内@牵引力不大于 200N 时取大值；误差：±20%以内或±50N 以内@牵引力>200N 时

4、时间设定

4.1、牵引总时间：0-99min，调节步长≤1min，误差：≤30s；

4.2、牵引时间：0-9min，调节步长≤1min，误差：≤30s；

4.3、间歇时间：0-9min，调节步长≤1min，误差：≤30s；

5、颈椎牵引力：

5.1、调节范围：0-300N，调节步长≤10N；

5.2、误差：±10%以内或±10N 以内@牵引力≥200N 时、±20%以内或±50N 以内@牵引力>200N 时；

6、颈椎牵引行程调节：0-300mm，误差：±10mm 以内

7、成角动作范围：-10° ~+30°，连续可调；误差：±2° 以内，成角零位误差：±1° 以内；

8、平摆动作范围：-20° ~+20° 连续可调；误差：±2° 以内；左右平摆动作速度：142°/min±15%；

9、旋转动作范围：-25° ~+25° 连续可调；误差：±2° 以内，左右旋转动作速度：165°/min±15%

10、牵引床加热功能：床面工作温度 45℃±3℃。

11、微电脑控制颈椎、腰椎牵引

#12、具备慢速牵引功能，牵引床腰椎牵引具有≥5 种牵引模式；

#13、具备牵引力自动补偿功能；

14、治疗方案存储≥18 种；

#15、四维立体方位牵引，可在成角旋转平摆状态下进行对抗式牵引；

16、具备患者应急线控手柄开关、医务人员操作急退键；

17、电源：AC 220V $\pm$ 10%，50Hz $\pm$ 2%，功率 $\leq$ 150VA；

三、主要配置：

1、主机：1台；

2、带扣：1个

3、颈牵套：1个

4、凳子 1个

（九）低周波治疗仪

一、台数：2 台

二、技术参数

1、输出通道： ≥ 4 通道，两路吸附，两路平板电极；

#2、输出模式： 经皮神经电刺激（TENS）、 α -TRON、TENS+ α -TRON；

3、输出频率：

3.1、经皮神经电刺激（TENS）固定频率覆盖范围：1Hz-1000Hz： ≥ 5 种模式可选；

3.2、经皮神经电刺激（TENS）自动频率覆盖范围：1-120Hz； ≥ 5 种模式可选；

3.3、 α -TRON 频率覆盖范围：430Hz~1000Hz； ≥ 2 种模式可选；

4、输出波形：单向方波。

5、输出强度（Vpp）： $58V \pm 10\%$ 。

6、输出波形调制方式

6.1、持续输出；

6.2、同步调制，调制频率： $0.3Hz \pm 10\%$ ；

6.3、异步调制，调制频率： $0.3Hz \pm 10\%$ ，延迟时间 $1.67s \pm 10\%$ 。

6.4、调制波形：单相梯形波

6.5、调幅度：调幅度范围 100%-60%。

7、经皮神经电刺激（TENS）自动模式脉冲宽度覆盖范围：140-680us；

8、最大输出电流有效值： $\geq 50mA$ @负载电阻 500 Ω 、频率 $\leq 400Hz$ ； $\geq 80mA$ @负载电阻 500 Ω 频率 400-1500Hz；

8、吸附

8.1、最大吸附负压： $-34kpa \pm 30\%$ ；

8.2、吸附模式： 连续吸附、断续吸附、交替吸附；

9、治疗时间设置：

9.1、TENS 模式：1-60min，调节步长 $\leq 1min$ ，误差： $\pm 10\%$ 以内；

9.2、 α -TRON 模式：10-60min，调节步长 $\leq 1min$ ，误差： $\pm 10\%$ 以内；

9.3、 TENS+ α -TRON 模式：15-60min，调节步长 $\leq 1min$ ，误差： $\pm 10\%$ 以内；

10、规格

10.1、主机尺寸：长 $\leq 500mm$ ，宽 $\leq 450mm$ ，高 $\leq 200mm$

10.2、长方形理疗电极片：长， $88\text{mm}\pm 10\text{mm}$ ；宽： $58\text{mm}\pm 10\text{mm}$ ；

10.3、圆形理疗电极片：直径 $36\text{mm}\pm 10\text{mm}$ 。

11、电极线长度 $\geq 1500\text{mm}$

12、电源：AC $220\text{V}\pm 22\text{V}$ ， $50\text{Hz}\pm 1\text{Hz}$ ，功率 $\leq 150\text{VA}$

三、主要配置

1、主机：1 台；

2、吸附连接线：2 个；

3、吸附碗电极：4 个；

4、圆形海绵：4 个；

5、方形海绵：4 个；

6、电极片连接线：4 条；

7、长方形电极片：4 个；

8、绑带：1 套；

9、治疗凳：1 个；

10、治疗床：1 张；

（十）脉动真空灭菌器

一、台数：1 台

二、技术参数：

1、主体：

#1.1、容积： $\geq 185\text{L}$ ；

1.2、内壳材质：不锈钢；

1.3、夹层：整体式夹层，材料：Q245R；

1.4、设计压力： $-0.1\sim 0.25\text{Mpa}$ ；

1.5、设计温度： $\geq 139^{\circ}\text{C}$ ；

1.6、使用寿命： ≥ 8 年或 ≥ 16000 次灭菌循环；

1.7、主体保温：玻璃棉 $\geq 10\text{mm}$ ；

1.8、测试接口：标准 Rc1 验证口，

2、密封门：

2.1、单门，材质：不锈钢。材料厚度 $\geq 6\text{mm}$ ，

2.2、开关门方式：多点压合

2.3、具备压力安全联锁装置，门只有关闭到位，电源才能接通加热产生蒸汽；内室有压力，门无法打开；

2.4、密封条：采用透明医用硅橡胶模压而成；

3、管路系统：

★3.1、蒸汽产生方式：自带蒸汽发生器无需外接蒸汽源；

3.2、注水方式：自动注水，程序运行期间可补水；

3.3、压力表量程： $-0.1\sim 0.3\text{MPa}$ ，精度等级：1.6 级，并提供证明材料

3.4、具备全启式安全阀；

4、控制系统：

4.1、控制方式：可编程控制器控制，

4.2、液晶触摸显示屏 ≥ 5 英寸，可实时显示温度、压力、时间、运行状态、故障报警等信息；

4.3、温度显示精度 $\leq 0.1^{\circ}\text{C}$ ；

4.4、灭菌程序的压力、温度、时间值可自行设定；

- 4.5、流程控制：准备、脉动、升温、灭菌、排汽、干燥、结束全过程自动控制，
- 4.6、具备低温、高温报警和误操作保护功能；
- 4.7、低温补偿多档可调；
- 4.8、采用负压脉动排气方式；
- 4.9、具备传感器故障自检及保护功能，设备自动检测传感器故障，并在触摸屏上显示报警信息；
- 4.10、出现故障时，蜂鸣报警，触摸屏可显示报警名称。可随时消除；
- 4.11、干燥模式：真空干燥、脉动干燥、流通干燥方式；
- 4.12、排气模式：快排、慢排、不排；
- 4.13、具备水位检测报警功能。灭菌器内水位未达到规定水位，低水位报警，自动切断加热电源
- 4.14、温度指示器：显示精确度 $\leq 0.1^{\circ}\text{C}$ ；
- 4.15、内置 RS232 接口和热敏打印机，实现数据追溯记录，实现 F0 值打印
- 4.16、权限管理：多级密码权限管理；
- 4.17、安全保护：具备超温自动保护装置、防干烧保护装置、超压自动泄放装置、过流保护装置、漏电保护装置；
- 4.18、程序系统：
 - 4.18.1、具有织物、器械、橡胶、液体、自定义等灭菌程序和 BD、泄露程序等试验程序；
 - 4.18.2、非液体程序适用于手术器械、实心裸露器械、A 类空腔器械、包装器械、橡胶类负载等的灭菌；
 - 4.18.3、液体程序适用于水、培养基等液体的灭菌，排汽阶段慢排汽；
 - 4.18.4、织物程序：
 - 4.18.4.1、灭菌温度设定范围： 121°C – 138°C ；
 - 4.18.4.2、灭菌时间可设范围：0–7200s；
 - 4.18.4.3、干燥时间可设范围：0–7200s；
 - 4.18.4.4、脉动次数可设范围：0–99 次；
- 5、提供卫生安全评价报告、灭菌效果检测报告、电气安全性能检测报告，灭菌效果检测报告，环境管理体系认证证书，特种设备设计许可证，特种设备制造许可证、消毒产品生产企业卫生许可证、特种设备安装改造维修许可证；

（十一）中药汤剂包装机

一、台数：1 台

二、技术参数

1、容量： $\geq 20000\text{mL}$

2、自动包装，包装温度、包装量自动显示；

3、封合温度数字化控制，温度设定范围： $100\text{--}160^{\circ}\text{C}$ ；

4、包装量： $50\text{--}250\text{mL}$ 范围内无极可调；

5、包装平均速度 ≥ 8 袋/min。；

6、尺寸： $\leq 600 \times 600 \times 1200$ （mm）；

7、电源：AC $220\text{V} \pm 10\%$ ， $50\text{Hz} \pm 2\%$ ，功率 $\leq 2000\text{W}$ ；

8、生产厂家通过 ISO9001 质量认证、ISO13485 认证并提供证书复印件；

（十二）全自动煎药机

一、台数：4 台

二、技术参数：

#1、容量： $\geq 20000\text{mL}$

#2、有效成份煎出率 $\geq 50\%$ ，提供第三方检测机构出具的检验报告证明；

#3、具有常压煎药功能，自动完成一煎、两煎的全过程；二煎时自动加水，自动清洗；

4、具备一键式滑盖锁紧装置；

#5、具备先煎后下提示功能，可实现常压煎药、密闭煎药、循环煎药；

#6、采用自下往上电动机械挤压方式；

7、不锈钢锅体，内置不锈钢二煎储药罐；

8、自动加热调节，文火、武火可自动转换。

9、具备数控煎药计时、定时功能；

10、具备自动升温灭菌功能

11、具有防温度过高和防干烧功能

12、具备超压报警功能，具有双安全阀，自动卸压、自动闭合；

13、具备蒸汽循环回收功能，煎药蒸汽经风冷冷凝器回收；

14、外形尺寸： $\leq 650 \times 650 \times 1250\text{mm}$ ；

15、电源：AC 220V $\pm 10\%$ ，50Hz $\pm 2\%$

16、生产商通过 ISO9001 认证、ISO13485 认证并提供证书复印件；

三、主要配置

1、主机：1 台

2、挤压盘：1 个

3、多孔筒：1 个

4、药钩：1 个

5、药袋：2 个

6、通针：1 个

7、刷子：1 把

8、挤压罩：1 个

9、药包架：1 个

（十三）妇科检查床

一、台数：4 台

二、技术参数：

- #1、可电动调节整体倾斜、电动调节高度；
- 2、床体下面具备隐藏式的辅助台和污物盆，可拉出或缩进；
- 3、床两侧具备翻转式扶手；可加装阴道镜；
- 4、蹬足板前后位置、高低位置及角度可调节；
- 5、床面长度：1850±20mm；床面宽度：600±20mm；
- 6、座板高度调节范围：750mm-1050mm；
- 7、台面前倾 $\geq 20^\circ$ ，台面后倾 $\geq 20^\circ$ ；
- 8、安全工作载荷： $\geq 180\text{kg}$ ；
- 9、电源：交直流两用，AC 220±10%，50Hz±1Hz；DC：可充电电池；

三、主要配置：

- 1、主床：1 套；
- 2、翻转式扶手：1 付
- 3、污物盆：1 只；
- 4、托腿架：1 付；
- 5、床垫：1 套；
- 6、臂托：2 件；
- 7、手控器：1 件；

（十四）超声检查床

一、台数：1 台

二、技术参数：

1、规格

1.1、全长 $\leq 210\text{cm}$ ，床面长度 $\geq 190\text{cm}$ ；

1.2、床面宽度： $65\pm 1\text{cm}$ ；

1.3、固定式垫枕： $5\pm 1\text{cm}$ ；

1.3 高度：床面低位： $60\pm 5\text{cm}$ ；床面高位： $83\pm 5\text{cm}$ ；复位高度： $62\pm 5\text{cm}$ ；

2、调节功能

★2.1、可电动调节整床升降、电动调节背部升降、电动调节臀部升降；

2.2、整床升降范围： $60\text{--}83\text{cm}$ ，可上下浮动 5cm ；

2.3、背部电升降： $0\text{--}70^\circ$ ；

2.4、臀部升降行程 $\geq 9\text{cm}$ ；

2.5、具备一键复位功能

3、具备全自动智能纠偏更换检查垫装置；

4、整体升降最大承重 $\geq 170\text{kg}$ 。

5、材质

5.1 床面、垫枕：户外高防皮革，防静电处理，防火、抗菌；内部采用高密度海绵；

5.2、床架主体：冷轧钢，厚度 $\geq 3\text{mm}$ 优质；

6、脚轮：万向静音脚轮；

7、配备无线遥控，可控制床运动的全部功能；

三、主要配置：

1、超声检查床：1 张；

2、纸筒：1；

3、一次性纸床单：1 卷；

4、无纺布床单：1 卷；

5、遥控器：1 个；

（十五）微量注射泵

一、台数：1 台

二、技术参数：

1、具备液晶显示屏

2、可装载：10mL、20/30mL、50/60mL、100mL 一次性注射器；

3、输液模式：mL/h、时间、体重、参考药库；

4、流量设定范围：

4.1、10mL 注射器：0.1mL/h-300mL/h；

4.2、20mL 注射器：0.1mL/h-500mL/h；

4.3、50mL 注射器：0.1mL/h-1200mL/h；

4.4、100mL 注射器：0.1mL/h-1500mL/h；

5、输入容量计数范围：1-9999mL，增量： $\leq 1\text{mL}$ ；

6、注射准确度： $\pm 5\%$ 以内；

7、加注流量：可根据注射器规格在 0.1-1500ml/h 之间进行设置；

8、具备注射器未安装、未启动提示、残余量提示、阻塞报警、完成报警、电池欠压报警、机械故障报警、注射器脱落等声光报警功能；

9、外形尺寸：（L×B×H）： $\leq 350 \times 150 \times 150\text{mm}$ ；

10、重量： $\leq 2.5\text{kg}$ ；

11、电源：交直流两用。AC 100-240V，50Hz $\pm 1\text{Hz}$ ，功率 $\leq 30\text{VA}$ ；DC：可充电电池，支持正常工作 $\geq 3\text{h}@5\text{ml/hr}$ 流量下

（十六）便携式全科诊疗仪

一、台数：3 台

二、技术参数

1、组成：由电子血压计、血氧仪、电子眼底镜、电耳镜、耳温仪等检查设备与一体式终端组成；

2、功能：可刷取身份证、医保卡和人脸识别进行自动建档测量血压、血氧等，数据可上传至健康小屋健康管理查询系统及基层卫生医疗机构业务系统；

3、摄像头可 360° 旋转；

4、血压测量

4.1、测量范围：0mmHg-300mmHg；

4.2、测量精度：±3mmHg 以内；

5、血氧测量

5.1、测量范围：70%-100%；

5.2、测量精度：±2%以内@80%-100%、±5%以内@其它范围

6、检眼镜

6.1、具备充电电池；

6.2、照明方式：大光斑、小光斑、裂隙、网格片、无赤片

6.3、屈光度补偿：-35D~+20D 范围内≥20 档可选

6.4、光源：卤钨灯泡

7、耳镜

7.1、由检查镜头、目镜和手柄、灯泡、辅助撑开装置组成

7.2、在距离光源 10mm 处，光照度≥200lx

7.3、放大倍率≥2 倍

8、耳温

8.1、测量范围：32℃-42.2℃

8.2、测量速度：≤2s

9、一体式终端工作站：

9.1、软件功能：

9.1.1、具备全科系统的汇总及查询管理功能，系统数据能够自动存入基本公共卫生

服务系统，成为居民健康档案的一个组成部分。

9.1.2、用户可自定义组织机构管理方式，包括中心-站或中心-医生团队等；

9.1.3、具备分区管理及分组功能，可提供多级权限，不同操作者具有不同的权限，可制定对用户档案的访问权限；

9.1.4、用户档案页整合系统多种医疗数据，医生在一个页面即可看到用户测量历程、数据汇总；

9.1.5、可显示系统运行状况、高血压管理状况等；

9.1.6、支持多种组合条件对档案进行查询和调阅；

9.1.7、能提供与第三方系统整合，能向第三方系统返回档案信息、检查数据、及时间节点信息；

9.1.8、具有全科系统软件著作权并提供证明文件；

三、主要配置

1、一体式终端工作站：1套；

2、动态多参数遥测监护仪：1台；

3、血压袖带：1条；

4、脉搏血氧仪：1台；

5、耳镜：1个；

6、检眼镜：1个；

7、电子体温计：1个；

8、电源适配器：1个；

(十七) 便携式监护仪

一、台数：1 台

二、技术参数：

1、主机基本参数：

1.1、彩色液晶显示器 ≥ 12 英寸，分辨率 $\geq 800 \times 600$ ；

1.2、具备大字符显示、呼吸氧合图、短趋势图、它床观察，七导同屏显示界面；

1.3、具有药物/滴定表计算、通气计算、氧和计算、肾功能计算等功能；

1.4、数据存储：趋势数据 ≥ 480 、报警事件 ≥ 700 组、 NIBP 数据 ≥ 1000 组；

1.5、具备有线/无线联网功能，可连接中央站；

1.6、具备 USB 接口；

1.7、配备锂离子电池，电池充满电后，可持续工作时间 ≥ 4 h；

★2、具备心电监测、无创血压监测、血氧饱和度监测、体温监测、呼吸监测功能：

3、心电监测：

3.1、心率测量范围：成人，15-300bpm；小儿、新生儿，15 bpm-350 bpm；误差 $\pm 1\%$ 以内或 ± 1 bpm 以内；

3.2、增益选：1.25 mm/mV-40.0 mm/mV 范围内 ≥ 5 档可选和自动增益，误差： $\pm 5\%$ 以内；

3.3、扫描速度：6.25 mm/s-50.0 mm/s 范围内 ≥ 3 档可选；误差： $\pm 10\%$ 以内；

3.4、共模抑制比：诊断模式， ≥ 89 dB；手术、监护模式： ≥ 100 dB

3.5、心电频响：

3.5.1、手术模式：1 Hz-15 Hz；

3.5.2、监护模式：0.5 Hz-40 Hz；

3.5.3、诊断模式：0.05 Hz-150 Hz；

3.6、耐极化电压：不少于 ± 300 mV；

4、无创血压监测：

4.1、测量方法：自动震荡法

4.2、测量模式：手动、自动、连续测量；

4.3、自动测量间隔时间：1min—480min ≥ 10 挡可选；

4.4、测量范围：

- 4.4.1、收缩压：成人，40-270mmHg；小儿，40-200 mmHg；新生儿，40-135 mmHg；
- 4.4.2、舒张压：成人，10-210mmHg；小儿，10-150 mmHg；新生儿，10-100 mmHg；
- 4.4.3、平均压：成人，20-230mmHg；小儿，20-165 mmHg；新生儿，20-110 mmHg；
- 4.5、具有双重过压保护和超时保护功能；
- 5、血氧饱和度：
 - 5.1、监测范围：0 %-100 %；
 - 5.2、测量参数：血氧饱和度、脉率；
 - 5.3、精度：±2 %以内@血氧饱和度 70 %-100 %；
 - 5.4、传感器类型：指夹式；
- 6、体温：
 - 6.1、测量方法：热敏电阻法
 - 6.2、通道数：≥2 通道；
 - 6.3、测量范围：0℃-50.0℃，误差：±0.1℃（不包含探头误差）；
- 7、呼吸：
 - 7.1、测量方式：胸阻抗法
 - 7.2、监测范围：7-150 次/min
 - 7.3、具有呼吸窒息报警功能，窒息报警限值：10s-40s 范围内≥5 档挡可选；报警可关闭

（十八）健康一体机

一、台数：1 台

二、技术参数：

#1、配备便携式双肩背包，可背可拎，所有检测设备和配件均须放置包内；

#2、测量设备均为取得国家医疗器械注册证件产品，至少四项测量功能应集成在同一测量设备上；

3、配备多口 USB 充电器，可对多个检测设备同时充电；

4、总重量 $\leq 4\text{kg}$

5、控制系统：

5.1、平板电脑硬件：

5.1.1、CPU： $\geq 1.33\text{GHz}$ ；

5.1.2、程序内存 $\geq 2\text{GB}$ ；数据内存（ROM） $\geq 32\text{GB}$ ；

5.1.3、彩色液晶触摸显示屏 ≥ 7 英寸；

5.1.4、具备摄像拍照功能；

5.1.5、外接设备接口：蓝牙、USB。

5.2、具备身份确认读卡器，支持二代居民身份证信息读取

#5.3、可获取心电图、心率、血压、血氧饱和度、血糖、尿常规、体温等参数

5.4、网络互联方式：3G/4G、WIFI；

5.5、离线存储：离线状态下可进行单项检查操作和多项检查操作，并能自动保存 ≥ 2000 人次检查数据；

6、心电检测

#6.1、标准十二导联，具有十二导联同步采集和记录功能；

6.2、灵敏度选择： 5mm/mV – 20mm/mV 范围内多挡可选；

6.3、记录速度： 12.5mm/s – 50mm/s 范围内多挡可选；

6.4、时间常数： $\geq 3.2\text{s}$ ；

6.5、定标电压： $1\text{mV} \pm 5\%$ ；

6.6、具备自动分析诊断功能，可自动区分正常和异常心电图及分析 $\geq 10\text{s}$ 心电图；可自动出具检测结果报告；

6.7、具备导联脱落报警功能；

6.8、具备非贴片式电极且能反复使用；

#6.9、具备心电及诊断结果远程传输功能；

7、心率检测：

7.1、检测范围：30bpm-250bpm。

7.2、测量误差： $\pm 2\%$ 之内@心率 ≥ 100 bpm； ± 2 bpm 以内@心率 < 100 bpm；

8、无创血压检测：

8.1、测量范围：

#8.1.1、压力：0mmHg-300mmHg；

8.1.2、收缩压：0mmHg-255mmHg；

8.1.3、舒张压：30mmHg-180mmHg；

8.2、平均压测量误差： ± 5 mmHg 以内；标准偏差： ± 8 mmHg 以内；

8.3、测量分辨率： ≤ 1 mmHg；

8.4、具备过压保护功能，过压保护限值：300mmHg ± 10 mmHg

8.5、提供成人、儿童两种血压袖带。

9、血氧饱和度测量

9.1、测量范围：0%-100%；

9.2、测量误差： $\pm 2\%$ 以内@血氧饱和度 70%-99%；

9.3、分辨率： $\leq 1\%$ ；

9.4、具有低血氧报警功能

9.5、测量方式：指夹（指套）式；

10、血糖测量

10.1、检测样本：新鲜的末梢毛细血管全血或静脉全血；

10.2、检测范围：1.1~33.3mmol/L；

10.3、检测时长： ≤ 15 s；

10.4、精密度： $SD \leq 0.42$ mmol/L@血糖测值 < 5.5 mmol/L 时、 $CV \leq 7.5\%$ @血糖测值在 ≥ 5.5 mmol/L 时；

10.5、免费提供一次性通用针头 50 个、通用试纸 50 张；

11、尿常规测量

#11.1 检测项目:包括比重、白细胞、酮体、亚硝酸盐、尿胆原、胆红素、尿蛋白、葡萄糖、隐血、PH 值、维生素 C、肌肝、微量白蛋白、尿钙等项目;

11.2、测试速度: ≥ 60 个标本/h;

#11.3、测量稳定性: 开机 8 小时内, 对适配的尿试纸重复测试结果的符合率 $\geq 90\%$ 。

11.4、检测结果:检测结果为半定量或定量数据, 并能出具正常参考值。

11.5、存储: 可存储 ≥ 1000 个测量结果;

11.6、每台健康一体机提供 100 张通用性的尿液试纸;

12、体温测量

12.1、测量范围: $35^{\circ}\text{C}-42^{\circ}\text{C}$;

12.2、测量精度: $\pm 0.3^{\circ}\text{C}$ 以内;

12.3、分辨率: $\leq 0.1^{\circ}\text{C}$;

12.4、非接触式红外线额温测量;

三、主要配置:

1、健康一体机: 1 台

2、血糖试纸: 100 张

3、采血针: 100 支

4、尿试纸条: 100 张

5、平板电脑: 1 台 (内存 $\geq 4\text{G}$, 硬盘 $\geq 128\text{G}$, 彩色液晶触摸显示屏 ≥ 10 英寸);

6、成人血压袖带: 1 条

7、12 导心电导联线及电极: 1 套,

8、无线路由器: 1 台

9、身份认证读卡器 (蓝牙): 1 个

10、中医体质辨识软件: 1 套

（十九）肺功能仪

一、台数：1 台

二、主要用途：用于心肺、颅脑、腹、胸等手术前常规肺功能检查，体检、职业病普查、各种呼吸病人治疗效果评定等。

三、技术参数

1、检测原理：采用压差检测技术；

2、中文操作界面；

3、测试曲线：可提供容量-时间曲线，容量-流速曲线（F-V）

4、预测公式 ≥ 10 种，其中专门针对国人预测公式 ≥ 6 种

#5、ATPS 自动转换至 BTPS；

6、可实现 ≥ 3 次测试结果相比较；

7、可通过 USB 接口上传测量数据功能；

8、具备 PC 机分析处理软件，可回放、分析、打印测量波形和结果；

9、数据管理：

9.1、可输入患者信息 ID 号、年龄、身高、体重、性别；

9.2、可修改已有患者信息；

9.3、可删除记录患者信息；

9.4、可通过选择 ID 号显示出该 ID 号患者的所有测量结果数据

9.5、具有存储功能，可存储当前患者测量结果数据。最多存储 ≥ 100 个患者的测量结果数据。

9.6、具有打印功能，可打印测量；

10、测量参数

10.1、FVC（用力肺活量）：包括 FVC、FEV0.5、FEV1（或 FEV1.0）、FEV3（或 FEV3.0）、FEV1/FVC（或 FEV1.0%G）、FEV1/VC（或 FEV1.0%T，或 FEV1/VC Max）、FEV3/FVC（或 FEV3.0%G）、FEV3/VC（或 FEV3.0%T，或 FEV3/VC Max）、VEXP（或 Vext）、FET（或 EX Time）、MMEF（或 MMF，或 FEF25-75）、PEF、FEF25（或 MEF75）、FEF50（或 MEF50）、FEF75（或 MEF25）等呼气指标；

10.2、可测量 FIVC、FIV0.5、FIV1（或 FIV1.0）、FIV1/FVC（或 FIV1.0/FVC）、FIV1/FIVC（或 FIV1.0/FIVC）、PIF、MIF50 等吸气指标；

10.3、VC（肺活量）：包括 VC（或 VC Max）、VT（或 TV）、IRV、ERV、IC 等；

10.4、MVV（最大自主通气量）：包括 MVV、RR、VT（或 TV）等

11、参数测量范围及精度

11.1、容量：

#11.1.1、测量范围：0L-9L

11.1.2、测量精度：±50mL 以内或±3%以内

11.2、流速

11.2.1、流速范围：0-14L/s；

11.2.2、流速精度：≤5%或≤0.2L/s

11.3 呼吸

11.3.1、测量范围：4 次/min-60 次/min

11.3.2、测量精度：±1 次/min 以内或±5%以内

12、打印

12.1、配置内置热敏打印机，打印宽度≥110mm

12.3、可打印 10 例完整波形测量报告、≥100 例非波形测量报告，完整波形测量报告包括 VC、FVC、MVV 测量结果及曲线及相应的药后测量结果打印

13、电源：交直流两用。AC 220V±10%，50Hz±2%；内置充电电池，可支持主机正常工作≥2h；

14、工作站：

14.1、CPU：i5 或以上性能；

14.2、内存≥4G；硬盘≥500G；

14.3、彩色液晶显示器≥19 英寸；

14.4、打印机：黑白激光打印机

四、主要配置

1、肺功能主机：1 台

2、工作站：1 套

3、打印机：1 台

4、台车：1 辆

5、定标桶：1 个

6、耗材：2 套

（二十）多参数监护仪

一、台数：3 台

二、技术参数：

1、主机

1.1、重量： $\leq 4.5\text{kg}$ ；

1.2、彩色液晶显示器 ≥ 12 英寸，分辨率 $\geq 800 \times 600$ ；

★1.3、模块化设计，插槽 ≥ 2 个；

1.4、支持 7 导心电图波形同屏显示、心电图波形级联；

#1.5、当界面正在显示的导联发生脱落，系统会自动选择可用导联，重新计算心率，当脱落导联被重新连接后，该导联自动切换到原来的状态；

1.6、数据存储：图表趋势 $\geq 480\text{h}$ 、NIBP 测量 ≥ 1000 组、报警事件 ≥ 700 个，波形存储和回顾 $\geq 2\text{h}$ ；

1.7、具有计算功能，包括药物计算、血液动力学计算、肾功能计算、氧合计算和通气计算；

1.8、具有起搏器检测功能；

1.9、具有待机操作模式；

1.10、具备开机自检功能，可显示机器各模块自检结果；

1.11、具备抗高频电刀和除颤防护功能；

1.12、具有护士呼叫功能，可直接传递病人报警信息到护士站；

1.13、声光双重三级报警，可同屏显示报警上、下限、报警信息和提示信息；

1.14、配备锂电池；

1.15、具备存储卡和 USB 接口；

2、测量参数

2.1、具备心电图（ECG）、呼吸（Resp）、无创血压（NIBP）、脉搏血氧饱和度（SpO₂）、脉率（PR）、双通道体温（Temp）、ETCO₂ 检测功能；

2.2、心电

2.2.1、心电导联： ≥ 5 导联；

2.2.2、心率测量范围：成人，15-300bpm；小儿/新生儿，15-350 bpm；

2.2.3、心率显示误差： $\pm 1\%$ 以内或 ± 1 bpm 以内；

2.2.4、心电增益：1.25 mm/mV-40.0 mm/mV 范围内 ≥ 5 档可选和自动增益，误差： $\pm 5\%$ 以内

2.2.5、心电波形速度：6.25 mm/s-50.0 mm/s 范围内多挡可选，误差： $\pm 10\%$ 以内

2.2.6、心电共模信号抑制比：诊断模式， $\geq 89\text{dB}$ ；手术、监护模式， $\geq 100\text{dB}$

2.2.7、时间常数：监护模式， $\geq 0.3\text{s}$ ；诊断模式， ≥ 3.2 s

2.2.8、心电频响：手术模式，1Hz-15Hz；监护模式，0.5 Hz-40 Hz；诊断模式：0.05 Hz-150Hz；

2.3、无创血压：

2.3.1、适用范围：成人、小儿、新生儿

2.3.2、测量方法：振荡法

2.3.3、

测量单位：mmHg、kPa

2.3.4、测量参数：收缩压、舒张压、平均压

2.3.5、测量方式：手动、自动、连续测量

2.3.6、连续模式测量时间： $\geq 5\text{min}$

2.3.6、自动测量间隔时间：1 min-8h 范围内 ≥ 10 档可选；定时间隔时间误差： ≤ 10 s

2.3.7、分辨率： ≤ 1 mmHg；

2.3.8、收缩压测量范围：成人，40-270mmHg；小儿，40-200 mmHg；新生儿，40-135 mmHg

2.3.9、舒张压测量范围：成人，10-210mmHg；小儿，10-150 mmHg；新生儿，10-100 mmHg

2.3.10、平均压测量范围：成人，20-230mmHg；小儿，20-165 mmHg；新生儿，20-110 mmHg

2.3.11、测量误差： ± 3 mmHg 以内

2.3.12、具备双重过压保护和超时保护功能。成人报警上限： $300\text{ mmHg} \pm 10\text{ mmHg}$ ；儿童报警上限： $240\text{ mmHg} \pm 10\text{ mmHg}$ ，新生儿报警上限： $150\text{ mmHg} \pm 10\text{ mmHg}$ ；

2.4、血氧/脉率

2.4.1、可显示容积描记波、血氧数值、动脉血氧、脉率；

2.4.2、血氧监测范围： $0\% - 100\%$ ，精度： $\pm 2\%$ 以内@ $70\% - 100\%$

2.4.3、脉率测量范围： $30\text{ bpm} - 250\text{ bpm}$ ，脉率精度： $\pm 2\text{ bpm}$ 以内

2.5、体温

2.5.1、测量方法：热敏电阻法

2.5.2、测量通道：T1、T2、TD（温差）

2.5.3、测量单位： $^{\circ}\text{C}$ （摄氏度）

2.5.4、测量范围： $0^{\circ}\text{C} - 50.0^{\circ}\text{C}$ ，精度： $\pm 0.1^{\circ}\text{C}$ 以内（不包含探头误差）；

2.5.5、分辨率： $\leq 0.1^{\circ}\text{C}$ ；

2.6、呼吸

2.6.1、测量方法：胸阻抗法

2.6.2、测量导联：I 或 II

2.6.3、监测范围：成人， $0\text{ rpm} - 120\text{ rpm}$ ；小儿/新生儿， $0\text{ rpm} - 150\text{ rpm}$ ；

2.6.4、波形灵敏度： $\times 1/4 - \times 4$ 范围内多挡可选、自动

2.6.5、波形速度： $6.25\text{ mm/s} - 25.0\text{ mm/s}$

2.6.6、测量精度： $\pm 2\text{ rpm}$ 以内

2.6.7、具有呼吸窒息报警功能

2.6.8、窒息报警时间设置：关闭， $10\text{ s} - 40\text{ s}$ 范围内 ≥ 5 挡可选；

第六章 拟签订的合同文本

政府采购合同

（此合同仅供参考。以最终采购人与中标供应商签定的合同条款为准，
最终签定合同的主要条款不能与招标文件有冲突）

（货物类）

合同编号：

招标编号：

项目名称：

货物名称：

需 方：

供 方：

签署日期： 年 月 日

合 同 书

需 方：

供 方：

在项目（招标编号） 在国内进行政府采购公开招标。经评标委员会评定为该项目的中标供应商。需方、供方双方依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》，在平等自愿的基础上，同意按照下面的条款和条件，签署本合同。

一、合同文件

下列文件构成本合同的组成部分，应该认为是一个整体，彼此相互解释，相互补充。组成合同的多个文件的优先支配地位的次序如下：

- a. 本合同书；
- b. 中标通知书；
- c. 投标文件(含澄清文件)
- d. 招标文件(含招标文件补充通知)
- e. 合同补充条款和协议；

二、货物和数量

本合同货物：

数量：

三、合同单价及总价

合同总价为：

四、付款方式

本合同的付款方式：全部设备安装调试培训验收合格后，买方向卖方支付合同总价的95%，剩余5%作为质保金，质保金在质保期满后，无息退还给卖方。

五、本合同货物的交货时间及交货地点

交货时间：

交货地点：

合同的生效

本合同一式5份，本合同经双方全权代表签署、加盖单位印章生效。

七、 合同一般条款

1. 定义

本合同中的下列术语应解释为：

- 1.1 “合同”系指买卖双方签署的、合同格式中载明的买卖双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和构成合同的其它文件。
- 1.2 “合同价”系指根据合同约定，卖方在完全履行合同义务后买方应付给卖方的价格。
- 1.3 “货物”系指卖方根据合同约定须向买方提供的一切设备、机械、仪表、备件，包括工具、手册等其它相关资料。
- 1.4 “服务”系指根据合同约定卖方承担与供货有关的辅助服务，如运输、保险及安装、调试、提供技术援助、培训和其他类似的服务。
- 1.5 “买方”系指与中标供应商签署供货合同的单位（含最终用户）。
- 1.6 “卖方”系指根据合同约定提供货物及相关服务的中标供应商。
- 1.7 “现场”系指合同约定货物将要运至和安装的地点。
- 1.8 “验收”系指合同双方依据强制性的国家技术质量规范和合同约定，确认合同项下的货物符合合同规定的活动。

2 技术规范

提交货物的技术规范应与招标文件规定的技术规范和技术规范附件(如果有的话)及其投标文件的技术规范偏差表(如果被买方接受的话)相一致。若技术规范中无相应说明，则以国家有关部门最新颁布的相应标准及规范为准。

3. 知识产权

- 3.1 卖方应保证买方在使用该货物或其任何一部分时不受第三方提出的侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等的起诉。如果任何第三方提出侵权指控，卖方须与第三方交涉并承担由此发生的一切责任、费用和经济赔偿，退还买方全部合同款，并按合同款双倍向买方承担赔偿责任，不足以弥补买方损失的，差额补齐。

4. 包装要求

- 4.1 除合同另有约定外, 卖方提供的全部货物, 均应采用本行业通用的方式进行包装, 且该包装应符合国家有关包装的法律、法规的规定。包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防粗暴装卸, 确保货物安全无损, 运抵现场。由于包装不善所引起的货物锈蚀、损坏和损失均由卖方承担。
- 4.2 每件包装箱内应附一份详细装箱单和质量合格证。

5. 装运标志

5.1 卖方应在每一包装箱的四侧用不褪色的油漆以醒目的中文字样做出下列标记：

合同号：

装运标志：

收货人代号：

目的地：采购人制定地点

货物名称、品目号和箱号：

毛重 / 净重：

尺寸(长×宽×高以厘米计)：

5.2 如果货物单件重量在 2 吨或 2 吨以上，卖方应在每件包装箱的两侧用中文和适当的运输标记，标明“重心”和“吊装点”，以便装卸和搬运。根据货物的特点和运输的不同要求，卖方应在包装箱上清楚地标有“小心轻放”、“防潮”、“勿倒置”等字样和其他适当的标志。

6. 交货方式

6.1 交货方式一般为下列其中一种，具体在合同专用条款中规定。

6.1.1 现场交货：卖方负责办理运输和保险，将货物运抵现场。有关运输和保险的一切费用由卖方承担。所有货物运抵现场的日期为交货日期。

6.1.2 工厂交货：由卖方负责代办运输和保险事宜。运输费和保险费由买方承担。运输部门出具收据的日期为交货日期。

6.1.3 买方自提货物：由买方在合同规定地点自行办理提货。提单日期为交货日期。

6.2 卖方应在合同专用条款规定时间以电报或传真形式将合同号、货物名称、数量、包装箱件数、总毛重、总体积(立方米)和备妥交货日期通知买方。同时卖方应用挂号信将详细交货清单一式 6 份包括合同号、货物名称、规格、数量、总毛重、总体积(立方米)、包装箱件数和每个包装箱的尺寸(长×宽×高)、货物总价和备妥待交日期以及对货物在运输和仓储的特殊要求和注意事项通知买方。

6.3 在现场交货和工厂交货条件下，卖方装运的货物不应超过合同规定的数量或重量。否则，卖方应对超运部分引起的一切后果负责。

7. 装运通知

7.1 在现场交货和工厂交货条件下的货物，卖方通知买方货物已备妥待运输后 24 小时之内，应将合同号、货名、数量、毛重、总体积(立方米)、发票金额、运输工具名称及装运日期，以电报或传真通知买方。

7.2 如因卖方延误将上述内容用电报或传真通知买方，由此引起的一切后果损失应由卖方负责。

8. 付款条件

付款条件：全部设备安装调试培训验收合格后，买方向卖方支付合同总价的 95%，剩余 5%作为质保金，质保金在质保期满后，无息退还给卖方。

9. 技术资料

9.1 合同项下技术资料(除合同特殊条款规定外)将以下列方式交付：

在合同专用条款规定时间内，卖方应将每台设备和仪器的中文技术资料一套，如目录索引、图纸、操作手册、使用指南、维修指南和 / 或服务手册和示意图寄给买方。

9.2 另外一套完整的上述资料应包装好随同每批货物一起发运。

9.3 如果买方确认卖方提供的技术资料不完整或在运输过程中丢失，卖方将在合同专用条款规定时间内将这些资料免费寄给买方。

10. 质量保证

10.1 卖方须保证货物是全新、未使用过的，并完全符合强制性的国家技术质量规范和合同规定的质量、规格、性能和技术规范等的要求。

10.2 卖方须保证所提供的货物经正确安装、正常运转和保养，在其使用寿命期内须具有符合质量要求和产品说明书的性能。在货物质量保证期之内，卖方须对由于设计、工艺或材料的缺陷而发生的任何不足或故障负责。

10.3 根据买方按检验标准自己检验结果或委托有资质的相关质检机构的检验结果，发现货物的数量、质量、规格与合同不符；或者在质量保证期内，证实货物存在缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，买方应尽快以书面形式通知卖方。卖方在合同专用条款规定时间内免费更换有缺陷的货物或部件。

10.4 如果卖方在合同专用条款规定时间内没有弥补缺陷，买方可采取必要的补救措施，但由此引发的风险和费用将由卖方承担。

10.5 除“合同专用条款”规定外，合同项下货物的质量保证期为自货物通过最终验收起个月。如发生货物更换自动顺延。

11. 检验和验收

11.1 在交货前，卖方应对货物的质量、规格、性能、数量和重量等进行详细而全面

的检验，并出具证明货物符合合同规定的文件。该文件将作为申请付款单据的一部分，但有关质量、规格、性能、数量或重量的检验不应视为最终检验。制造商检验的结果和细节应在证书中加以说明。

11.2 货物运抵现场后，需方将对货物的质量、规格、数量和重量进行检验，并出具检验证书。如发现货物的规格或数量或两者都与合同不符，需方有权在货物运抵现场后 90 天内，根据需方按检验标准自己检验结果或当地质检部门出具的检验证书向供方提出索赔，除责任由保险公司或运输部门承担的之外。

11.2.1 验收：项目资金为预算内且统一结算的政府采购项目，在合同约定的截止日期内所采购的货物运抵现场并安装调试合格后，项目招标代理公司在 15 天内组织专家按需方要求进行相应程序验收，并制作验收备忘录，签署验收意见。

1.3 如果货物的质量和规格与合同不符或在第 10 条规定的质量保证期内，证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料，需方将有权向供方提出索赔。

11.4 需方有权提出在货物制造过程中派人到制造厂进行监造，供方有义务为需方监造人员提供方便。

11.5 制造厂对所供货物进行机械运转试验和性能试验时，供方必须提前通知买方。

12. 索赔

12.1 如果货物的质量、规格、数量、重量等与合同不符，或在第 10.5 规定的质量保证期 内证实货物存有缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，买方有权根据有资质的权威质检机构的检验结果向供方提出索赔（但责任应由保险公司或运输部门承担的除外）。

12.2 在根据合同第 10 条和第 11 条规定的检验期和质量保证期内，如果供方对买方提出的索赔负有责任，供方应按照买方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

12.2.1 在法定的退货期内，供方应按合同规定将货款退还给买方，并承担由此发生的一切损失和费用，包括利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为保护退回货物所需的其它必要费用。如已超过退货期，但供方同意退货，可比照上述办法办理，或由双方协商处理。

12.2.2 根据货物低劣程度、损坏程度以及买方所遭受损失的数额，经买卖双方商定降低货物的价格，或由有权的部门评估，以降低后的价格或评估价格为准。

12.2.3 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或 /

和修补缺陷部分，卖方应承担一切费用和风险并负担买方所发生的一切直接费用。同时，卖方应按合同第 10 条规定，相应延长修补或更换件的质量保证期。

- 12.3 如果在买方发出索赔通知后，卖方在合同专用条款规定时间内未作答复，上述索赔应视为已被卖方接受。买方将按照本合同第 12.2 条规定解决索赔事宜，买方将从合同款中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索赔金额，买方有权向卖方提出不足部分的补偿。

13. 延迟交货

- 13.1 供方应按照“服务需求一览表及技术规格”中需方规定的时间表交货和提供服务。
- 13.2 如果供方无正当理由迟延交货，需方有权提出违约损失赔偿或解除合同。
- 13.3 在履行合同过程中，如果供方遇到不能按时交货和提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时交货的理由、预期延误时间通知需方。需方收到供方通知后，认为其理由正当时必须出据书面批示，可酌情延长交货时间，此批示作为最终验收的一部分。

14. 违约赔偿

- 14.1 除合同第 15 条规定外，如果供方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，需方可要求供方支付违约金。违约金按每天迟交货物或未提供服务交货价的 0.5% 计收。如果达到最高限额，需方有权解除合同。违约金的最高限额为迟交货物或没有提供服务的合同价的 5%。

15. 不可抗力

- 15.1 如果双方中任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间。
- 15.2 受事故影响的一方应在不可抗力的事故发生后尽快书面形式通知另一方，并在合同专用条款规定时间内，将有关部门出具的证明文件送达另一方。
- 15.3 不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应在合同专用条款规定时间内达成进一步履行合同的协议。因不可抗力致使合同不能履行的，合同终止。

16. 税费

- 16.1 与本合同有关的一切税费均适用中华人民共和国法律的相关规定，合同价为含税价，所有均由供方缴纳。

17. 合同争议的解决

因合同履行中发生的争议，合同当事人双方可通过协商解决。协商不成的，由

北京市大兴区人民法院诉讼解决。

18. 违约解除合同

18.1 在供方违约情况下，需方可向供方发出书面通知，部分或全部终止合同，同时保留向供方追诉的权利。

18.1.1 卖方未能在合同规定的限期或买方同意延长的限期内，提供全部或部分货物，按合同第 14 的规定可以解除合同的；

18.1.2 卖方未能履行合同规定的其它主要义务的；

18.1.3 在本合同履行过程中有腐败和欺诈行为的。

18.1.3.1 “腐败行为”和“欺诈行为”定义如下：

18.1.3.1.1 “腐败行为”是指提供/给予/接受或索取任何有价值的东西来影响买方在合同签订、履行过程中的行为。

18.1.3.1.2 “欺诈行为”是指为了影响合同签订、履行过程，以谎报事实的方法，损害买方的利益的行为。

18.2 在买方根据上述第 18.1 条规定，全部或部分解除合同之后，应当遵循诚实信用原则，全部或部分购买与未交付的货物类似的货物或服务，卖方应承担买方购买类似货物或服务而产生的额外支出。部分解除合同的，卖方应继续履行合同中未解除的部分。

19. 破产终止合同

19.1 如果卖方破产导致合同无法履行时，买方可以书面形式通知卖方，单方终止合同而不给卖方补偿。但买方必须以书面形式告知同级政府采购监督管理部门。该合同的终止将不损害或不影响买方已经采取或将要采取的任何行动或补救措施的权利。

20. 转让和分包

20.1 政府采购合同不能整体转让。

20.2 经买方同意，卖方可以将合同项下非主体、非关键性工作分包给他人完成。但必须在投标文件中载明。接受分包的人应当具备相应的资格条件，并不得再次分包。分包后不能解除卖方履行本合同的责任和义务，卖方对接受分包转委托方的行为向买方承担责任。

21. 合同修改

21.1 买方和卖方都不得擅自变更本合同，但合同继续履行将损害国家和社会公共利益的除外。如必须对合同条款进行改动时，当事人双方须共同签署书面文件，

作为合同的补充，并报同级政府采购监督管理部门备案。

22. 通知

22.1 本合同任何一方给另一方的通知，都应以书面形式发送，而另一方也应以书面形式确认并发送到对方明确的地址。

23. 计量单位

23.1 除技术规范中另有规定外, 计量单位均使用国家法定计量单位。

24. 适用法律

24.1 本合同应按照中华人民共和国的法律进行解释。

25. 履约保证金

25.1 不适用。

26. 合同生效和其它

26.1 政府采购项目的采购合同内容的确定应以招标文件和投标文件为基础，不得违背其实质性内容。政府采购项目的采购合同自签订之日起七个工作日内，买方应当将合同副本报同级政府采购监督管理部门和有关部门备案。合同将在双方签字盖章后开始生效。

26.2 本合同一式 5 份，以中文字写，具有同等法律效力。

26.3 如需修改或补充合同内容，经协商后双方应签署书面修改或补充协议，该协议将作为本合同的一个组成部份。

八、合同特殊条款

合同特殊条款是合同一般条款的补充和修改。如果两者之前有抵触应以特殊条款为准，特殊条款中没有规定的按本合同一般条款执行。按合同第七条一般条款序号修订下列各项：

1、定义

1.1 买方：本合同买方系指：

1.2 卖方：本合同卖方系指：

1.3 现场：本合同项下的货物安装和运行地点位于：

2、交货方式

2.1 本合同项下的货物交货方式为：现场交货，免费上门送货，安装，调试。卖方负责办理运输和保险，将货物运抵现场。有关运输和保险的一切费用由卖方负责，货物运抵前毁损、灭失的风险由卖方承担，向第三方主张分担责任由卖方负责，所有货物运抵现场的日期为交货日期。

2.2 卖方应在货物发出10天前以电报或传真形式将合同号、货物名称、数量、包

装箱件数、总毛重、总体积(立方米)和备妥交货日期通知买方。

3. 付款条件：全部设备安装调试培训验收合格后，买方向卖方支付合同总价的 95%，剩余 5%作为质保金，质保金在质保期满后，无息退还给卖方。

4、技术资料

4.1 合同生效后 7 天之内，卖方应将每台设备和仪器的中文技术资料一套，如目录索引、图纸、操作手册、使用指南、维修指南和 / 或服务手册和示意图寄给买方。

4.3 如果买方确认卖方提供的技术资料不完整或在运输过程中丢失，卖方将在收到买方通知后 7 天内将这些资料免费寄给买方。

5、质量保证：

5.1 卖方在收到通知后 1 天内应免费更换有缺陷的货物或部件。

5.2 如果卖方在收到通知后 7 天内没有弥补缺陷，买方可采取必要的补救措施，风险和费用将由卖方承担。

5.3 合同项下货物的质量保证期为自货物通过最终验收起中标供应商对所有硬件设备免费质保期至少提供 36 个月（包括人工和备件）。如发生货物更换自动顺延。

6、 检验和验收：

项目资金为预算内且统一结算的政府采购项目，在合同约定的截止日期内所采购的货物运抵现场并安装调试合格后，项目招标代理公司在 15 天内组织专家按需求方要求进行相应程序验收，并制作验收备忘录，签署验收意见。

7、 索赔：索赔通知期限：7 个工作日。

8、 不可抗力：

8.1 受事故影响的一方应在不可抗力的事故发生后尽快书面形式通知另一方，并在事故发生后 7 天内，将有关部门出具的证明文件送达另一方。

8.2 不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应通过协商在 7 天内达成进一步履行合同的协议，因不可抗力致使合同不能履行的，合同终止。

9、合同生效和其它：本合同一式 5 份，具有同等法律效力。买方执 3 份，卖方执 1 份，招标代理执 1 份。

10、双方主动配合结果查究。

本合同经双方全权代表签署、加盖单位印章后生效。

买方：

名称：(印章)_____

日期：____年__月__日

授权代表(签字)：__

地址：

邮政编码：

电话

开户银行：

帐号

卖方：

名称：(印章)_____

日期：____年__月__日

授权代表(签字)：__

地址：

邮政编码：

电话：

开户银行：

帐号：

医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同

甲方（医疗卫生机构）：

乙方（医药生产经营企业及其代理人）：

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗卫生机构医药购销行为，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《中华人民共和国民法典》及医药产品购销合同约定购销药品、医用设备、医用耗材等医药产品。

二、甲方应当严格执行医药产品购销合同验收、入库制度，对采购医药产品及发票进行查验，不得违反有关规定合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息，或为乙方统计提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

六、乙方指定作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销医药产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止购销合同，并向有关卫生计生行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则严格按照《国家卫生计生委关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》（国卫法制发〔2013〕50号）相关规定处理。

八、本合同作为医药产品购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式五份，甲方执三份、乙方执一份，甲方纪检监察部门（基层医疗卫生机构上报上级卫生计生行政部门）执一份，并从签订之日起生效。

甲方（盖章）：

乙方（盖章）：

法定代表人（负责人）：

法定代表人（负责人）：

经办人签名：

经办人签名：

年月日 年月日

第七章 投标文件格式

投标人编制文件须知

- 1、投标人按照本部分的顺序编制投标文件，编制中涉及格式资料的，应按照本部分提供的内容和格式（所有表格的格式可扩展）填写提交。
- 2、对于招标文件中标记了“实质性格式”文件的，投标人不得改变格式中给定的文字所表达的含义，不得删减格式中的实质性内容，不得自行添加与格式中给定的文字内容相矛盾的内容，不得对应当填写的空格不填写或不实质性响应，否则**投标无效**。未标记“实质性格式”的文件和招标文件未提供格式的内容，可由投标人自行编写。
- 3、全部声明和问题的回答及所附材料必须是真实的、准确的和完整的。

投标文件封面（非实质性格式）

投 标 文 件

项目名称：
项目编号：
分包号：

投标人名称：

1 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定及法律法规的其他规定

1-1 营业执照等证明文件

1-2 投标人资格声明书（实质性格式）

投标人资格声明书

致：采购人或采购代理机构

在参与本次项目投标中，我单位承诺：

- （一） 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- （二） 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- （三） 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- （四） 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（重大违法记录指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，不包括因违法经营被禁止在一定期限内参加政府采购活动，但期限已经届满的情形）；
- （五） 我单位不存在为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务后，再参加该采购项目的其他采购活动的情形（单一来源采购项目除外）；
- （六） 与我单位存在“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系”的其他法人单位信息如下（如有，不论其是否参加同一合同项下的政府采购活动均须填写）：

序号	单位名称	相互关系
1		
2		
...		

上述声明真实有效，否则我方负全部责任。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

说明：供应商承诺不实的，依据《政府采购法》第七十七条“提供虚假材料谋取中标、成交的”有关规定予以处理。

2 落实政府采购政策需满足的资格要求（如有）

2-1 中小企业声明函

说明：

（1）如本项目（包）不专门面向中小企业预留采购份额，资格证明文件部分无需提供《中小企业声明函》。

（2）如本项目（包）专门面向中小/小微企业采购，须提供《中小企业声明函》（实质性格式）。

（3）如本项目（包）预留部分采购项目预算专门面向中小企业采购，要求供应商以联合体形式参加采购活动，且联合体中中小企业承担的部分达到一定比例的，须提供《联合协议》；要求获得采购合同的供应商将采购项目中的一定比例分包给一家或者多家中小企业的，须提供《拟分包情况说明及分包意向协议（类型一）》。

（4）其他

1）中小企业参加政府采购活动，应当出具此格式文件。《中小企业声明函》由参加政府采购活动的投标人出具。联合体投标的，《中小企业声明函》由牵头人出具。

2）对于联合体中由中小企业承担的部分，或者分包给中小企业的部分，必须全部由中小企业制造、承建或者承接。供应商应当在声明函“项目名称”部分标明联合体中中小企业承担的具体内容或者中小企业的分包内容。

3）对于多标的的采购项目，投标人应充分、准确地了解所投产品制造企业信息。对相关情况了解不清楚的，不建议填报本声明函。

（5）温馨提示：为方便广大中小企业识别企业规模类型，工业和信息化部组织开发了中小企业规模类型自测小程序，在国务院客户端和工业和信息化部网站上均有链接，投标人填写所属的行业和指标数据可自动生成企业规模类型测试结果。

中小企业声明函（货物）格式

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¹，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。

企业名称（盖章）：_____

日期：_____

¹从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

残疾人福利性单位声明函格式

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（**请进行勾选**）：

☐ 不属于符合条件的残疾人福利性单位。

☐ 属于符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日 期：

2-2 其它落实政府采购政策的资格要求（如有）

3 投标书（实质性格式）

投标书

致： （采购人或采购代理机构）

我方参加你方就_____（项目名称，项目编号、分包号）组织的招标活动，并对此项目进行投标。

1. 我方已详细审查全部招标文件，自愿参与投标并承诺如下：

（1）本投标有效期为自提交投标文件的截止之日起个日历日。

（2）除合同条款及采购需求偏离表列出的偏离外，我方响应招标文件的全部要求。

（3）我方已提供的全部文件资料是真实、准确的，并对此承担一切法律后果。

（4）如我方中标，我方将在法律规定的期限内与你方签订合同，并在合同约定的期限内完成合同规定的全部义务。

2. 其他补充条款（如有）：_____。

与本投标有关的一切正式往来信函请寄：

地址_____

传真_____

电话_____

电子函件_____

投标人名称（加盖公章） _____

日期： ____年____月____日

4 授权委托书（实质性格式）

授权委托书

本人_____（姓名）系_____（投标人名称）的法定代表人（单位负责人），现委托_____（姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改_____（项目名称、分包号）响应文件和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

委托期限：自本授权委托书签署之日起至响应有效期届满之日止。

代理人无转委托权。

投标人名称（加盖公章）：_____

法定代表人（单位负责人）（签字或盖章）：_____

委托代理人（签字/签章）：_____

日期：____年____月____日

法定代表人（单位负责人）有效期内的身份证**正反面**电子件：

--	--

委托代理人有效期内的身份证**正反面**电子件：

--	--

说明：

1. 若供应商为事业单位或其他组织或分支机构（仅当招标文件注明允许分支机构投标的），则法定代表人（单位负责人）处的签署人可为单位负责人。
2. 若投标文件中签字之处均为法定代表人（单位负责人）本人签署，则可不提供本《授权委托书》，但须提供《法定代表人（单位负责人）身份证明》（实质性格式）。
3. 供应商为自然人的情形，可不提供本《授权委托书》。

附：法定代表人（单位负责人）身份证明

致： （采购人或采购代理机构）

兹证明，

姓名： 性别： 年龄： 职务：

系 （投标人名称）的法定代表人（单位负责人）。

附：法定代表人（单位负责人）有效期内的身份证正反面电子件。

--	--

投标人名称（加盖公章）：

法定代表人（单位负责人）（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

5 开标一览表（实质性格式）

开标一览表

项目名称：

项目编号：

分包号：

投标人名称	投标报价	供货期	质保期	备注
	大写：			
	小写：			

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

注：此表应再单独密封一份并于投标时单独递交。

6 投标分项报价表（实质性格式）

投标分项报价表

项目名称：

项目编号：

分包号：

报价单位：人民币元

序号	商品名称	商品型号	商品品牌	制造商名称	制造商信用代码	制造商规模	单价（元）	数量	合价（元）
1									
2									
3									
4									
...									
总价（元）									

- 注：1. 本表应按包分别填写。
2. 如果不提供分项报价将视为没有实质性响应招标文件。
3. 上述各项的详细规格（如有），可另页描述。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

7 合同条款偏离表（实质性格式）

合同条款偏离表

项目名称：

项目编号：

分包号：

对本项目合同条款的偏离情况（请进行勾选）：					
☐ 无偏离（如无偏离，仅勾选无偏离即可）					
☐ 有偏离（如有偏离，则应在本表中对偏离项逐一列明）					
序号	招标文件 条目号 (页码)	招标文件要求	投标文件内容	偏离情况	说明

- 注：
1. 对合同条款中的所有要求，除本表所列明的所有偏离外，均视作供应商已对之理解和响应。
 2. “偏离情况”列应据实填写“正偏离”或“负偏离”。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

8 采购需求偏离表（实质性格式）

采购需求偏离表

项目名称：

项目编号：

分包号：

序号	招标文件条 目号(页码)	招标文件要求	投标响应内容	偏离情况	说明

注：

1. 对招标文件中的所有商务、技术要求，除本表所列明的所有偏离外，均视作供应商已对之理解和响应。此表中若无任何文字说明，内容为空白，**投标无效**。
2. “偏离情况”列应据实填写“无偏离”、“正偏离”或“负偏离”。

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

9 保证金退还说明

致：北京中兴天诚招标代理有限公司

我方为（项目名称）（项目编号、分包号）的投标项目所提交的投标保证金（大写金额）元，请贵公司退还至以下帐户：

收款单位	收款单位名称			
	收款单位地址			
	开户银行 (含汇入地点)		联系人	
	帐 号		联系电话	

注：1、此表应再单独密封一份并于投标时单独递交。
2、后附交纳投标保证金转账单的复印件（加盖公章）

中标服务费承诺书(格式)

致：北京中兴天诚招标代理有限公司

如果我方在贵公司组织的（项目名称）招标中被确定为中标人（项目编号、分包号），我方保证在收到《中标通知书》后，按原国家计委关于《招标代理服务收费管理暂行办法》的通知（计价格[2002]1980 号）的规定及《国家发改委办公厅关于招标代理服务收费有关问题的通知》（发改办价格[2003]857 号）中相关规定向贵公司交纳中标服务费。

我方如违约，愿凭贵公司开出的违约通知，按上述承诺金额的 200% 在买方付给我方的中标货物合同规定的款项中扣付。

特此承诺！

投标人名称（加盖公章）：_____

日期：____年____月____日

11 招标文件要求提供或投标人认为应附的其他材料