

内蒙古强大嘉河项目管理有限公司

竞争性磋商采购文件

项目名称： 额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目

项目编号： AE-2020-ZC-100

采 购 人： 额济纳旗人民医院

采购代理机构： 内蒙古强大嘉河项目管理有限公司

2020 年 11 月

目 录

封面	
目录	
第一章 竞争性磋商公告	3
一、竞争性磋商须知前附表	6
第二章 竞争性磋商须知	8
一、说明	8
二、竞争性磋商文件	12
三、响应文件的编制	14
四、响应文件的递交	18
五、开标与评审	19
六、定标	22
七、公告	23
八、质疑	24
九、投诉	26
十、签订合同	28
第三章 商务须知（合同条款）	29
一、通用条款	29
二、专用条款	32
第四章 采购内容与技术要求	33
一、项目说明	33
二、采购服务内容	34
第五章 竞标人资质证明及有关文件要求	42
第六章 评审方法、步骤及标准	44
一、磋商程序及说明	44
二、评审方法及标准	47
第七章 响应文件格式与要求	52
目录	
一、竞标承诺书	54
三、法定代表人授权委托书	56
四、磋商首轮报价一览表	57
五、分项报价明细表	58
七、商务规格偏离表	59
八、技术规格偏离表	60
九、项目负责人情况表	61
十、拟派本项目人员情况一览表	62
十一、服务承诺及方案	63
十二、供应商基本情况表	64
十三、业绩情况一览表	65
十九、政府采购政策情况表	66
二十、中小企业声明函	67
二十一、残疾人福利性单位声明函	68
三十二、其他资质证明及有关文件	69
第八章 附件一 质疑函范本	71
第九章 附件二 投诉书范本	73
第十章 附件三 政府采购合同	76

第一章 竞争性磋商公告

根据《中华人民共和国政府采购法》、财政部关于印发《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》的通知（财库〔2014〕214号）及有关法律法规规定，内蒙古强大嘉河项目管理有限公司受额济纳旗人民医院委托，就额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目进行国内竞争性磋商采购，欢迎符合资格条件的国内供应商前来参加。

一、项目基本情况

- 1、项目编号：AE-2020-ZC-100
- 2、批准文件编号：额财购准字（电子）[2020]00089号
- 3、项目名称：额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目
- 4、采购方式：竞争性磋商
- 5、预算金额：2501640元
- 6、采购需求：详见采购文件第四章采购内容与技术要求
- 7、计划工期：20日内设备到货安装调试验收合格后，人员培训结束，机器运行正常交付使用。

二、竞标人的资格要求

- 1、具有加载“统一社会信用代码”的营业执照；
- 2、法定代表人授权委托书
- 3、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，提供2019年10月至开标之日期间连续3个月的纳税证明和为企业员工缴纳养老、医疗保险的凭证，其中空报、依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应证明文件；
- 4、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，提供企业近三年（2017年—2019年期间连续三年）经审计的财务报告或银行出具的资信证明（企业成立时间不足三年的按实际成立时间提供，其中成立时间不足一年的可出具会计报表）；
- 5、在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)、“国家企业信用信息公示系统”(www.gsxt.gov.cn)查询供应商的信用记录。对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，拒绝其参与政府采购活动（注：在评标现场，由评标委员会对供应商的信用信息进行查询，事业单位不需查询此项）；
- 6、供应商必须具有医疗器械经营许可证和医疗器械二类备案凭证（供应商如为厂家须提供生产厂家医疗器械生产许可证和所投产品的医疗器械产品注册证）。
- 7、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, 出具《公共资源交易

信用承诺函》；

8、供应商通过网上交易系统[保证金缴纳情况]查询保证金到账情况，并在系统打印[阿拉善盟公共资源交易中心保证金缴纳信息]附在投标文件中作为保证金缴纳凭证。注：以上文件均要求提供复印件附于投标文件中，未提供或提供的证明文件过期失效不响应的，均注：以上文件均要求提供复印件附于投标文件中，未提供或提供的证明文件过期失效不响应的，均为无效投标。为无效投标。

9、本项目不接受联合体竞标。

三、获取采购文件

1、内蒙古自治区政府采购网（<http://www.nmgp.gov.cn>）。登录网站页面，在“盟市旗县采购公告”中查询采购信息，点击信息公告页面下方的“相关附件”即可浏览、下载采购文件。

2、阿拉善公共资源交易网（<http://www.alsggzyjy.cn>）。登录网站页面，在“政府采购”中查询采购信息，点击信息公告名称下方的“项目名称”即可浏览、下载采购文件，也可以通过CA登录政府采购平台浏览、下载采购文件。

3、采用网上申请的方式参与本项目政府采购。凡有意参与的供应商，通过阿拉善公共资源交易网，使用CA登录系统。其中平台选择“政府采购”，角色选择“供应商”进行网上申请。未在该系统注册、办理CA数字证书及电子签章的供应商请根据阿拉善公共资源交易网发布的《关于办理建设工程、政府采购网上交易信息化平台CA数字证书有关事宜的通知》进行处理。具体操作流程详见网站《政府采购供应商系统操作手册》。系统技术咨询电话：0483-8345573，CA购买咨询电话：0483-6119898。

4、网上申请后，在“保证金缴纳通知”栏目获取保证金收款子账号，在《招标日程安排表》保证金到账截止时间前，从本企业基本账号向保证金子账号中足额缴纳保证金，供应商可通过网上交易系统自行查询保证金到账情况，并在网上系统打印[阿拉善公共资源交易中心保证金缴纳信息]附在响应文件中作为保证金缴纳凭证。保证金以到账时间为准，逾期到账或其他缴纳方式的，为无效保证金。

项目竞标保证金为50000元，缴纳时间截止到【保证金缴纳结束时间】（详见阿拉善公共资源交易网政府采购公告栏目下本采购项目的《招标日程安排表》）

四、提交响应文件及相关事宜

1、提交响应文件截止时间、开标时间详见《招标日程安排表》，在竞标截止时间前将响应文件PDF格式电子版上传至阿拉善盟公共资源交易中心政府采购招标投标业务系统，并将开标一览表信息录入到系统中，录入的授权委托人必须与投标文件授权委托人一致。如供应商未提交电子版投标文件，视为无效投标，由此造成的后果由供应商自行承担。

2、开标活动采用不见面方式进行，供应商一律不到现场，供应商必须在[竞标人签到（现场递交标书）开始时间]至[竞标人签到（现场递交标书）结束时间]内在交易系统进行确认投标和网上签到，否则开标三方解密后系统视为无效竞标，由此造成的后果自负。供应商在系统内自行签到的步骤：开标管理—开标会议—在界面中选中待开标项目一点击“人员签到”按钮

进行签到即可。(详见“阿拉善公共资源交易网—服务指南—资料下载”中的建设工程或政府采购系统操作手册)。所有供应商可实时在线查看开标情况。

3、开标地点：阿拉善盟公共资源交易中心额济纳旗分中心（额济纳旗市民中心二楼，居延文化城D栋）

五、信息公告

本公告在内蒙古自治区政府采购网（网址：<http://www.nmzp.gov.cn/>）、阿拉善公共资源交易网（<http://www.alsggzyjy.cn>）、额济纳旗门户网（<http://www.ejnq.gov.cn/>）同时发布。

六、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：额济纳旗人民医院

地址：阿拉善盟额济纳旗达来呼布镇

联系人：曹主任

联系方式：0483-6521522

2. 采购代理机构信息

名称：内蒙古强大嘉河项目管理有限公司

地址：阿拉善盟阿拉善左旗花园新村10栋20#商铺

联系人：林先生

联系方式：15147442005

竞争性磋商须知前附表

序号	内容	说明与要求
1	项目名称	额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目
2	项目编号	AE-2020-ZC-100
3	响应文件格式	供应商通过CA登录“政府采购交易平台”，将“投标文件制作工具”制作的响应文件生成PDF，并通过“电子签章”在响应文件需加盖供应商单位公章及法人亲笔签名的部位加盖电子签章，其中法人亲笔签名的部位不允许机打签名代替。
4	分包情况	整包
5	评审办法	综合评分法
6	竞标有效期	60
7	响应文件递交时间	详见《招标日程安排表》
8	响应文件递交时间、地点	递交时间：详见公告《招标日程安排表》 响应文件递交地点：阿拉善公共资源交易网
9	交付期限及地点	交付期限：20日内设备到货安装调试验收合格后、人员培训结束，机器运行正常交付使用。； 交付地点：采购人指定的地点。
10	保证金	1、保证金金额：50000 元（伍万元整）。 2、缴纳方式：从本企业基本账户向系统自动生成的保证金子账户足额缴纳，其它缴纳方式视为无效保证金。 3、缴纳期限：详见本项目公告《招标日程安排表》。 4、供应商可通过网上交易系统[保证金缴纳情况]查询保证金到账情况，并在系统中打印[阿拉善盟公共资源交易中心保证金缴纳信息]附在响应文件中作为保证金缴纳凭证。保证金以到账时间为准，逾期到账或其他缴纳方式的，为无效保证金。 5、严禁供应商采用EFT支付系统(电子金融结算系统，即电子支付又称电子资金转账系统)的方式缴纳保证金，如果采用此方式导致网上报名系统无法识别保证金缴纳信息，视为未按要求缴纳保证金，由此造成后果由供应商自行承担。责任。 6、未中标供应商的保证金自中标通知书发出之日起5个工作日内退还，中标供应商的保证金自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。
11	付款方式	国库集中支付
12	资格审查	本次竞争性磋商资格审查为资格后审。
13	操作系统及浏览器说明	为保证您正常参与网上交易活动，要求操作系统使用Win7(32、64位)，浏览器使用IE浏览器而且要求IE9以上版本，其它操作系统与浏览器会影响系统运行。
14	发布公告的媒介	本公告在内蒙古自治区政府采购(http://www.nmgp.gov.cn)、阿拉善公共资源交易网(http://www.alsggzyjy.cn)、额济纳旗门户网站(http://www.ejnq.gov.cn/)上发布。

15	递交响应文件相关要求	在规定时间内，只提交电子响应文件。
16	是否允许联合体	否
17	履约保证金	

阿拉善盟公共资源交易平台

第二章 竞争性磋商须知

一、说明

本竞争性磋商文件依据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部第74号令）及《政府采购竞争性磋商管理暂行办法》等有关法律、法规编制。

1. 适用范围

1.1 本竞争性磋商文件仅适用于本次采购公告中所涉及的项目和内容。

1.2 本竞争性磋商文件的解释权为采购人。

2. 定义

2.1 “采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本项目采购文件的采购人特指：额济纳旗人民医院。

2.2 “政府采购监督管理部门”是指：额济纳旗财政局。

2.3 “采购代理机构”是指政府设立的负责本级财政性资金的集中采购和招标组织工作的专门机构或指依法设立、受招标人委托代为组织招标活动并提供相关服务的社会中介组织。本采购文件的采购代理机构特指内蒙古强大嘉河项目管理有限公司。

2.4 “供应商”是指：竞标供应商

1) 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的供应商。

2) 实质性响应采购文件并符合采购文件规定资格条件和参加竞争的法人、其他组织或者自然人。

3) 供应商在参加采购活动中称为竞标人。

2.5 “中标人”是指经磋商小组评审，授予合同的供应商。

3. 合格的货物和服务

3.1 “货物”是指供应商制造或组织符合竞争性磋商文件要求的货物等。提供的货物必须是其合法生产的符合国家有关标准要求的货物，并符合采购合同规定的品牌、产地、质量、价格和有效期等。

3.2 “服务”是指除货物以外的其他政府采购对象,包括供应商须承担的运输、安装、技术支持、培训以及其它类似附加服务的义务。供应商应保证,采购人在中华人民共和国使用该服务的任何一部分时,免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权或工业设计权的起诉。

4. 竞标费用

供应商应承担所有与准备和参加竞标有关费用。不论竞标结果如何,采购代理机构和采购人均无义务和责任承担这些费用。

5. 进口设备

如确需采购进口设备的,须按财政部《政府采购进口产品管理办法》办理相关审批手续。本项目未办理进口产品的相关审批手续,不予采购进口产品。

6. 节能产品

如采购内容属于财政部和国家发展改革委发布的《节能产品政府采购清单》内(强制)采购品目,评标工作将严格按照相关规定执行。

7. 环境认证产品

如采购内容属于财政部和国家环保局发布的《环境认证产品政府采购清单》内采购品目,评标工作将严格按照相关规定执行。

8. 政府采购扶持政策

8.1 依照《政府采购促进中小企业发展暂行办法》、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《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》的规定,凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位,按照以下比例给予相应的价格扣除:(监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业)

序号	情形	价格扣除比例	计算公式
1	非联合体供应商 (小型、微型企业)	6%	评标价=竞标总 报价×(1-6%)
2	联合体各方均为小型、微型企业	6%(不再享受本表序 号3的价格扣除)	
3	联合体一方为小型、微型企业且小 型、微型企业协议合同金额占联合体 协议合同总金额30%以上的	对联合体总金额扣除 2%	评标价=竞标总 报价×(1-2%)

注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，中标金额以实际竞标价为准。
（2）如实填写后附《政府采购政策情况表》。
（3）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。

8.2 价格扣除相关要求。

所称小型和微型企业应当同时符合以下条件：

（1）符合中小企业划分标准：是指国务院有关部门根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标制定的中小企业划型标准（详见《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）。

提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。

（2）小微企业以投标人填写的《中小企业声明函》为判定标准；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、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为判定标准；残疾人福利性单位以投标人填写的《残疾人福利性单位声明函》为判定标准，否则不认定价格扣除。

（3）提供供应商的《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》（格式后附，不可修改），未提供、未盖章的不予价格扣除。

（4）供应商通过“国家企业信用信息公示系统”（<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>），点击“小微企业名录”（<http://xwqy.gsxt.gov.cn/>）进行搜索截图，截图时间应当在本项目采购公告发布之日至提交投标文件截止时间，通过截图说明供应商、核心设备制造商是否列入小微企业库，对未列入小微企业库的供应商、核心设备制造商不予价格扣除、对采购文件中未提供截图的不予价格扣除。评标委员会在评审时通过查询对供应商提供截图内容进行甄别，对查询内容与供应商提供内容不符的不予价格扣除。

（5）提供声明函不实或在政府采购活动中有违法违规行为的，取消其中标资格，并严格按照相关法律法规处理。

9. 服务、货物交付方式

交付时间：自合同签订之日起20个工作日之内必须交付并调试上线；

交付地点：采购人指定的地点。

10. 付款方式

详见第四章付款方式。

11. 中标通知

成交人在中标公示发布1个工作日内可自行在系统内中下载成交通知书。其中集中采购机构代理的采购项目不收取中标服务费；社会中介组织代理的采购项目按自治区相关规定收取中标费服务。

阿拉善盟公共资源交易平台

二、竞争性磋商文件

1. 竞争性磋商文件的构成

1.1 竞争性磋商文件由下列文件组成：

- (1) 竞争性磋商公告
- (2) 竞争性磋商须知前附表
- (3) 竞争性磋商须知
- (4) 采购内容与技术要求
- (5) 供应商资格证明及有关文件要求
- (6) 评审方法、步骤及标准
- (7) 响应文件格式要求
- (8) 在采购过程中由采购人或采购代理机构发出的修正和补充文件等。

1.2 供应商应认真阅读竞争性磋商文件中所有的事项、格式、条款和技术规范、参数及要求等，如果供应商没有按照竞争性磋商文件要求提交全部资料，或者供应商没有对竞争性磋商文件在各方面都做出实质性响应，其风险应由供应商自行承担并根据有关政策和条款规定，其竞标有可能被拒绝，或者被认定为无效竞标。

2. 竞争性磋商文件的澄清

2.1 任何对竞争性磋商文件提出质疑或要求澄清的供应商，均可凭CA密钥登录阿拉善公共资源交易网政府采购招投标交易系统，在系统中以文字方式提出质疑，同时在附件部分上传加盖公章的PGF格式质疑函。要求质疑在磋商文件规定截止时间3个工作日之前通知采购代理机构或采购人。采购代理机构将会同采购人对供应商要求澄清的内容或质疑以系统方式予以答复。必要时，采购代理机构将组织相关专家召开答疑会，并将会议内容以公告的形式发布（答复中不包括问题的来源）。

2.2 对竞争性磋商文件重要澄清内容为竞争性磋商文件的组成部分，采购代理机构在内蒙古自治区政府采购网（<http://www.nmzp.gov.cn>）和阿拉善公共资源交易网（<http://www.alsggzyjy.cn>）、额济纳旗门户网（<http://www.ejnq.gov.cn/>）上发布，请所有供应商经常浏览，以便获得本次政府采购项目的相关信息。

2.3 若出现竞争性磋商文件与竞争性磋商公告不相符的情况，以竞争性磋商公告为准。

2.4 供应商在规定的时间内未对竞争性磋商文件提出澄清要求或提出疑问的，采购代理机构将视其为同意竞争性磋商文件。

2.5 网上公告一经发出，即视为已送达所有潜在供应商。

3. 竞争性磋商文件的修改

3.1 在竞标截止时间3个工作日以前，无论出于何种原因，采购代理机构或采购人可主动或在解答供应商提出的疑问时对竞争性磋商文件进行修改。

3.2 采购代理机构对竞争性磋商文件进行的澄清、更正或更改，将在内蒙古自治区政府采购网、阿拉善公共资源交易网上及时发布，该公告内容为竞争性磋商文件的组成部分，对供应商具有约束力。供应商应主动上网查询。采购代理机构不承担供应商未及时关注相关信息的责任。

3.3 为使供应商有充足时间对竞争性磋商文件的修改部分进行研究，采购代理机构与采购人协商后可适当推迟磋商时间，并以公告的形式发布。

三、响应文件的编制

1. 编制要求

1.1 供应商编写的文件和往来信件应以简体中文书写。如果响应文件或竞标有关的其它文件、信件及来往函电以其它语言书写的，供应商应将其译成中文。

1.2 响应文件中使用的计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位。

1.3 供应商必须保证响应文件所提供的全部资料真实可靠，并接受采购人或采购代理机构对其中任何资料进一步核实的要求。如果因为响应文件填报的内容不详，或没有提供竞争性磋商文件中所要求的全部资料及数据，或提供虚假文件，由此造成的后果由供应商自负。

1.4 供应商应通过CA登录“政府采购交易平台”，将“投标文件制作工具”制作的响应文件生成PDF格式，并通过“电子签章”在响应文件需加盖供应商单位公章及法人亲笔签名的部位加盖电子签章，其中法人亲笔签名的部位不允许机打签名代替。

1.5 供应商投两个或两个以上包段，响应文件必须分包制作，否则为无效竞标。

1.6 响应文件具有法律效力，供应商与采购代理机构或采购人任何人的口头协议不影响响应文件的任何条款和内容。

2. 文件构成

供应商编制的响应文件应包括但不少于下列内容：

- (1) 竞标承诺书
- (2) 响应首轮报价表
- (3) 法人代表人身份证明
- (4) 法定代表人授权委托书
- (5) 磋商首轮报价一览表
- (6) 分项报价明细表
- (7) 商务规格偏离表
- (8) 技术规格偏离表

- (9) 项目负责人情况表
- (10) 拟派本项目人员情况一览表
- (11) 服务承诺及方案
- (12) 供应商基本情况表
- (13) 业绩情况一览表
- (14) 政府采购政策情况表
- (15) 中小企业声明函
- (16) 残疾人福利性单位声明函
- (17) 其他资质证明及有关文件

3. 响应文件的签署及规定

3.1 响应文件及其各项内容须按采购文件要求在需加盖供应商单位公章及法人亲笔签名的部位加盖电子签章，其中法人亲笔签名的部位不允许机打签名代替。

3.2 供应商必须保证响应文件所提供的全部资料真实可靠，并接受采购人或采购代理机构对其中任何资料进一步核实的要求。如果因为响应文件填报的内容不详，或没有提供竞争性磋商文件中所要求的全部资料及数据，或提供虚假文件，由此造成的后果由供应商自负。

3.3 响应文件因扫描或复印而造成的字迹或表述不清所引起的后果由供应商负责。

4. 竞标报价

4.1 供应商所提供的货物和服务均以人民币报价。

4.2 供应商应按照竞争性磋商文件要求的供货内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“磋商首轮报价一览表”和“分项报价明细表”规定的格式报出分项价格和总价。竞标总价中不得包含采购文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

4.3 供应商应按响应文件“磋商首轮报价一览表”要求的统一格式填写，并加盖电子签章且由法人代表电子签名。

4.4 《分项报价明细表》填写时应响应下列要求：

(1) 对于报价免费的项目应标明“免费”；

(2) 所有根据合同或其它原因应由竞标人支付的税款和其它应交纳的费用都要包括在竞标人提交的报价中；

(3) 应包含服务、交货周期内的所有费用。

4.5 每一种规格的货物只允许有一个报价。

4.6 供应商的报价在合同执行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。

5. 备选方案

本采购项目不允许供应商有备选竞标方案。

6. 联合体竞标

两个以上的自然人、法人或者其他组织可以组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购活动，并同时符合《政府采购法》第22条、第24条，《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第34条的相关规定。本项目不接受联合体竞标。

7. 竞标保证金

7.1 供应商以公对公转账的方式缴纳，本项目保证金详见竞争性磋商须知前附表；网上报名后，在保证金缴纳通知栏目获取保证金收款子账号，在《招标日程安排表》保证金到账截止时间前，从本企业基本账号向保证金子账号中足额缴纳保证金，供应商可通过网上交易系统[保证金缴纳情况]查询保证金到账情况，并在系统中打印[阿拉善盟公共资源交易中心保证金缴纳信息]附在响应文件中作为保证金缴纳凭证。保证金以到账时间为准，逾期到账或其他缴纳方式的，为无效保证金。

注：严禁供应商采用EFT支付系统(电子金融结算系统，即电子支付又称电子资金转账系统)的方式缴纳保证金，如果采用此方式导致网上报名系统无法识别竞标保证金缴纳信息，视为未按要求缴纳保证金，由此造成后果由供应商自行承担责任。

7.2 保证金的退回

未成交供应商的保证金由采购代理机构自中标通知书发出之日起5个工作日内退还，成交供应商的保证金自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

7.3 发生下列任何情况时，保证金不予退还：

- (1) 成交后无正当理由不签订合同的；
- (2) 将成交项目转让给他人，或未经采购人同意，将成交项目分包给他人的；
- (3) 供应商在投标有效期内撤回其竞标的；
- (4) 提供虚假响应文件的。

8. 竞标的有效期

8.1 竞标有效期为开标之日起共60天。

8.2 特殊情况下，在原竞标有效期截止之前，采购代理机构或采购人可要求供应商延长竞标有效期。这种要求与答复均应以书面形式提交。供应商可拒绝采购代理机构或采购人的要求，其竞标保证金不会影响退还，但其竞标在原竞标有效期期满后不再有效。同意延长竞标有效期的供应商不会被要求和允许修正其竞标，而只会被要求相应地延长其竞标保证金的有效期。在这种情况下，本须知有关竞标保证金的退还的规定将在延长了的有效期内继续有效。

阿拉善盟公共资源交易平台

四、响应文件的递交

1. 电子响应的递交

1.1 竞标截止时间前使用CA登录“政府采购交易平台”，将“投标文件制作工具”制作的响应文件生成PDF格式，通过电子签章后确认投标。

1.2 *竞标截止时间前供应商应使用CA登录“政府采购交易平台”，将“投标文件制作工具”制作的响应文件生成PDF格式，通过电子签章后确认投标。系统中录入的授权委托人必须与响应文件的授权委托人一致。如供应商未在系统中确认投标，视为无效标，由此造成的后果由供应商自行承担。

2. 竞标截止期

因客观原因推迟竞标截止日期时，将在竞标截止日3日前以网上公告的形式通知供应商，供应商按修改通知规定的时间递交响应文件。

3. 迟交的响应文件

采购代理机构拒绝接收在竞标截止日期和时间后上传的响应文件。

4. 竞标文件的补充、修改和撤回

4.1 供应商在提交响应文件后，可以修改其响应文件，但供应商必须在规定的竞标截止期之前将修改的电子响应文件进行确认投标。在竞标截止期之后，供应商不得对其响应文件做任何修改。

4.2 供应商对响应文件的补充、修改的内容应按上述规定进行准备和上传。

4.3 供应商在递交响应文件后，可以撤回其竞标，但供应商必须在竞标截止期之前以书面形式告知采购代理机构。

4.4 竞标截止日期后不得修改响应文件。

五、开标与评审

1. 开标

1.1 采购代理机构按竞争性磋商文件规定的时间和地点组织开标。采购人代表、供应商代表、监督人员和采购代理机构工作人员参加开标大会。参加开标的各方代表应签名报到，以证明其出席。

1.2 竞标截止时间结束后，供应商不足3家的不得开标。

1.3 供应商按竞争性磋商文件中规定的时间、地点，将响应文件上传至系统。

1.4 开标时，由阿拉善盟公共资源交易中心相关部门、采购人共同解密。

1.5 电子唱标：竞标报价以开标现场系统中三方解密的竞标报价为准；三方解密后，公布电子竞标“竞标首轮报价表”中项目名称、竞标人名称、竞标报价、质保期等内容。

1.6 对报价的计算错误按以下原则修正：

1.6.1 响应文件的同一数据如大写与小写不一致，以大写为准。

1.6.2 如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。

1.6.3 单价金额小数点有明显错位的，以总价为准，并修改单价。

1.7 采购人代表、供应商代表在开标记录上进行电子签章确认，如供应商未进行电子签章视为默认开标情况。

1.8 所有未按竞争性磋商文件要求编制、签署、加盖电子签章的响应文件，将被视为无效标。

2. 磋商小组的组成和评审方法

2.1 评审工作由采购代理机构组织，具体评审事务由依法组建的磋商小组负责。

2.2 采购代理机构将根据采购项目的特点，依照《中华人民共和国政府采购法》和财政部《政府采购货物和服务招标竞标管理办法》的有关规定组成磋商小组，其成员由技术、经济等方面的专家组成。经济和技术专家于开标当日，由采购人代表、采购代理机构工作人员在采购监督管理机构的监督下，从额济纳旗综合专家库中通过随机方式抽取，与供应商有利害关系的人员不得进入磋商小组。

2.3 磋商小组成员的职责：

2.3.1 评审前，磋商小组成员应当主动确认与供应商及其制造商是否有利害关系。如有利害关系应当主动回避，如无利害关系，应当在含有相关内容的《政府采购项目评审专家承诺书》上签字；

2.3.2 认真阅读、领会竞争性磋商文件规定的各项条款，按照符合性评审的要求逐项审查响应文件是否符合竞争性磋商文件的要求；

2.3.3 按照评审原则和评审办法逐一对合格供应商的竞标做出比较评价；

2.3.4 按照竞争性磋商文件中的评审办法，对响应文件中的内容进行评审，并对评审结果承担责任；

2.3.5 对评审过程和结果，以及供应商的商业秘密进行保密；

2.3.6 在磋商小组集体起草的评审报告上签字；

2.3.7 配合采购代理机构答复供应商质疑；

2.3.8 配合财政部门处理供应商投诉；

2.3.9 要求竞标供应商对响应文件有关事项做出解释或者澄清；

2.3.10 按综合评价得分高低确定中标供应商，或按排序向采购人提出授权建议预中标供应商（此处按委托协议书中确定的方式修改）。

2.4 采购代理机构的职责：

2.4.1 依法组建磋商小组；

2.4.2 开标前，不得向评审专家透露其即将参与的评审项目名称及采购人和供应商有关的情况；

2.4.3 制定并向磋商小组宣读评审纪律，确认磋商小组成员与供应商是否有利害关系；

2.4.4 协助磋商小组做好有关资料和数据汇总整理、评审报告起草等基础性工作；

2.4.5 负责处理供应商的质疑，并依法向供应商做出答复。

2.5 磋商小组采用集中办公、封闭方式进行评审。评审前，采购代理机构工作人员向磋商

小组成员宣布和印发评审纪律和工作规则。磋商小组成员签署《政府采购项目评审专家承诺书》，并遵照执行。

2.6 磋商小组成员对与自己有利害关系的评审项目应当主动提出回避。

2.7 磋商小组将按照竞争性磋商文件确定的评审方法进行评审。

阿拉善盟公共资源交易平台

六、定标

（一）编制评审报告

磋商小组按照竞争性磋商文件确定的评审方法、步骤、标准，对响应文件进行评审。评审结束后，对供应商的评审名次进行排序，确定中标候选人排序，根据全体评审成员签字的原始评审记录和评审结果编写评审报告。

磋商小组所有成员应当在评审报告上签字确认，评审报告的主要内容包括：

1. 竞争性磋商公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；
2. 供应商名单和磋商小组成员名单；
3. 评审方法和评审标准；
4. 开标记录和评审情况及说明，包括竞标无效供应商名单及原因；
5. 评审结果和中标候选人排序；
6. 磋商小组的其他建议。

（二）确定中标人

1. 自评审结束之日起2个工作日内，采购代理机构将评审报告送交采购人。采购人可以在评审结束后现场定标，也可以在收到评审报告之日起3个工作日内在评审报告推荐的中标或者成交候选人中按顺序确定中标或者成交供应商。

2. 中标人因不可抗力或者自身原因不能履行政府采购合同的，采购人可以与排名在中标人之后第一位的中标候选人签订政府采购合同，以此类推。

七、公告

1. 中标人确定后，采购代理机构将在内蒙古自治区政府采购网、阿拉善公共资源交易网站上发布中标结果公告，中标公告期为1个工作日。中标公告应包括以下内容：

- (1) 采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式；
- (2) 项目名称、项目编号；
- (3) 中标人名称、地址和中标金额；
- (4) 主要中标服务项目的单价及合同履行日期；
- (5) 定标日期；
- (6) 磋商小组成员名单。

2. 《中标通知书》。中标公告期结束内没有供应商质疑的，采购代理机构向中标人发出《中标通知书》。《中标通知书》对采购人和中标人具有同等法律效力。《中标通知书》发出后，采购人改变中标结果，或者中标人放弃中标，应当承担相应的法律责任。

八、质疑

1. 质疑

1.1 供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人和采购代理机构提出询问，采购人应当及时做出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

1.2 供应商认为竞争性磋商文件使自己的权益受到损害的，应当在竞争性磋商文件质疑截止期前提出质疑，供应商可凭CA密钥登录阿拉善公共资源交易网政府采购交易平台，在系统中以文字方式提出质疑，同时在附件部分上传加盖公章的PGF格式质疑函。采购人和采购代理机构按竞争性磋商文件公示制度的规定予以答复。

1.3 供应商认为竞标过程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七个工作日内，以上述形式向采购人或和采购代理机构一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

1.4 供应商认为中标结果使自己的权益受到损害的，应当在中标结果公示期内提出质疑，供应商可凭CA密钥登录阿拉善公共资源交易网政府采购交易平台，在系统中以文字方式提出质疑，同时在附件部分上传加盖公章的PDF格式质疑函。采购人和采购代理机构应当在收到供应商的书面质疑后七个工作日内做出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

1.5 为了使您提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，供应商递交的质疑函请务必提供以下信息和内容。否则，有可能被视为无效质疑。

1.5.1 质疑采用实名制，提供质疑人的单位名称或姓名、详细地址、邮政编码、联系电话、身份证明、法人授权书；

1.5.2 被质疑人的单位名称或姓名等；

1.5.3 质疑的具体事项和理由及合法有效证明材料；

1.5.4 质疑人的签章及提出质疑的准确时间；

1.5.4 必须为本次采购活动当事人。

1.6 质疑人对采购人和采购代理机构的答复不满意或者采购人和采购代理机构未在规定的时间内做出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向同级政府采购监督管理部门投诉。投诉程序按照财政部《政府采购供应商投诉处理办法》及相关规定执行。

1.7 有下列情况之一的质疑不予受理：

1.7.1 质疑供应商参与了投标（竞争性磋商、竞争性谈判、询价）活动后，再对采购文件内容提出质疑的；

1.7.2 质疑超过有效期的；

1.7.3 对同一事项重复质疑的；

1.7.4 采购文件经过质疑并修改相关内容重新发布后，对于在首次发布时间内没有提出质疑的内容，供应商再次提出质疑的；

1.7.5 对中标结果没有实质性影响的质疑；

1.7.6 无质疑函件或质疑函件缺少供应商法人印章、供应商法定代表人签字、有效授权书和联系方式之一的质疑；

1.7.7 相应证明材料不真实或来源不合法的质疑；

1.7.8 未按规定时间或超过公示期提出的质疑。

1.8 质疑实行实名制，应当有具体的投诉事项及事实根据，不得进行虚假、恶意质疑。

阿拉善盟公共资源交易平台

九、投诉

供应商提出质疑后，对采购人和采购代理机构的答复不满意或者采购人和采购代理机构未在规定的时间内做出答复的，拥有向同级政府采购监督部门投诉的权利，投诉程序按照财政部《政府采购供应商投诉处理办法》及相关规定执行。其规定和程序如下：

1. 投诉对象：采购人、采购代理机构。

2. 投诉的时限：质疑答复期满后15个工作日内。

3. 投诉人提起投诉应当符合下列条件：

3.1 投诉人是参与所投诉政府采购活动的供应商；

3.2 提起投诉前已依法进行质疑；

3.3 投诉书内容符合本办法的规定；

3.4 在投诉有效期限内提起投诉；

3.5 属于本级政府采购监管部门管辖；

3.6 同一投诉事项未经政府采购监管部门投诉处理；

3.7 国务院财政部门规定的其他条件。

4. 投诉书。投诉人投诉时，应当提交投诉书，并按照被投诉采购人、采购代理机构（以下简称被投诉人）和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书的副本。投诉书应当包括下列主要内容：

4.1 投诉人和被投诉人的名称、地址、电话等；

4.2 具体的投诉事项及事实依据；

4.3 质疑和质疑答复情况及相关证明材料；

4.4 提起投诉的日期。

5. 投诉书的署名。投诉人为自然人的，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人或者主要负责人签字盖章并加盖公章。

6. 投诉人可以委托代理人办理投诉事务。代理人办理投诉事务时，除提交投诉书外，还应

应当向同级政府采购监管部门提交投诉人的授权委托书，授权委托书应当载明委托代理的具体权限和事项。

7. 投诉的内容。供应商可以对以下内容进行投诉：

7.1 竞争性磋商程序的合法性；

7.2 磋商小组专家评审委员会人员组成人员的合法性；

7.3 采购代理机构评审活动中的违法行为；

7.4 磋商小组及各成员评审活动中的违法行为；

7.5 评审结果的合法性；

7.6 供应商认为其不中标理由不充分的；

7.7 采购人或采购代理机构与本项目有关的违法行为。

8. 投诉人应当保证提出的投诉内容及相应证明材料的真实性及来源合法性，并承担相应的法律责任。

9. 处理投诉事项期间，政府采购监管部门可以视具体情况书面通知招标采购单位暂停签订合同等活动，但暂停时间最长不得超过三十日。

10. 有下列情形之一的投诉不予受理：

10.1 非供应商提出的投诉；

10.2 对中标结果没有实质性影响的投诉；

10.3 投诉函件无供应商法人签字及签章的投诉；

10.4 未按本办法规定提供相应证明材料的投诉；

10.5 未按规定时间提出的对竞争性磋商文件内容的投诉；

10.6 未在规定时间内将合格的投诉函件送达的投诉。

十、签订合同

1. 合同的签订

1.1 成交供应商应在《成交通知书》发出之日起30天内与采购人协商签订政府采购合同。

1.2 采购人应按采购文件要求和成交供应商的响应文件承诺订立书面合同，但不得超出采购文件和成交人响应文件的范围，也不得再行订立背离合同实质性内容的其他协议。

1.3 采购文件、响应文件、成交结果公告和书面承诺均作为政府采购合同的组成部分，且具有法律效力。成交人应严格履行政府采购合同规定的各项义务和责任，否则将依法处理。

1.4 根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》的要求，政府采购合同必须在内蒙古政府采购网进行公示，采购人对其合同公告内容的真实性负责。同时根据内蒙古政府采购网关于“政府采购合同应当自合同签订之日2个工作日内公告。政府采购合同中涉及国家机密、商业秘密的部分可以不公告外，其他内容应当公告。合同内涉及的名称、规格型号、单价及合同金额等内容不得作为商业秘密。合同中涉及隐私的姓名、联系方式等内容，除征得权利人同意外，不得对外公告。”的规定，现要求如下：

自合同签订之日起1个工作日内，成交人须将政府采购合同及中标通知书彩色扫描件（JPEG和PDF两种格式）发至内蒙古强大嘉河项目管理有限公司邮箱452577415@qq.com。逾期未签订合同或未按时提交合同的，由采购人或中标人出具相应文件说明，采购代理机构将此文件说明和合同、中标通知书同时在内蒙古政府采购网上发布。

2. 履约验收

成交人在供货、工程竣工或服务结束后，采购人应及时组织验收，并填写验收单。验收合格后5个工作日内，成交人应将政府采购项目验收单送达至采购代理机构处存档。逾期未验收或未按时交回验收单，将按照相关法律法规做出相应处罚。

第三章 商务须知（合同条款）

一、通用条款

1. 定义

本须知中的下列术语应解释为：

（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、附录和构成合同的所有文件；

（2）“合同价”系指根据合同规定，卖方在完全履行合同义务后买方应付给的价格；

（3）服务是指根据合同规定卖方承担的相关服务；

（4）“买方”系指特指额济纳旗人民医院；

（5）“卖方”系指根据合同规定提供服务的具有法人资格的公司或实体。

2. 技术规范

详见第四章“采购内容与技术要求”。

3. 采购资金支付

见“采购须知”规定。

4. 违约罚款

4.1 除不可抗力外，如果服务企业没有按照合同规定提供服务，采购人可以罚款，罚金从服务款项中扣除，但罚金的最高限额为提供服务合同价的5%。如果达到最高限额，采购人将终止此合同。

4.2 上述违约金、罚金尚不能补偿对方损失时，采购人有权向中标人追索实际损失的赔偿金。

4.3 合同有效期间，成交人如没有履行合同和赔偿损失支付违约金时，采购人对履约保证金有追索权。

5. 不可抗力

5.1 如果双方任何一方由于战争、严重的火灾、水灾、台风和地震以及其它经双方同意属于不可抗力的事故，致使影响合同履行时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于事

故所影响的时间。

5.2 受事故影响的一方应在不可抗力发生后尽快以电报或电传通知另一方，并在事故发生后14天内，将有关部门出具的证明文件用挂号信邮寄给另一方。如果不可抗力影响时间延续30天以上时，双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

6. 税费

6.1 根据现行税法对采购人征收的与本合同有关的一切税费均由采购人负担。

6.2 根据现行税法对服务企业征收的与本合同有关的一切税费均由服务企业负担。

7. 仲裁

7.1 在执行本合同中所发生的或与本合同有关的一切争端，买卖双方应通过友好协商解决，如协商不能解决，双方应将争端提交合同履行地仲裁机构寻求解决办法。

7.2 仲裁应由当地工商行政管理局根据其仲裁程序和暂行规则进行仲裁。

7.3 仲裁裁决应为最终裁决，对双方均有约束力。

7.4 仲裁费用除工商行政管理局另有裁决外由败诉方负担。

7.5 在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，本合同其它部分应继续执行。

8. 违约终止合同

8.1 在服务企业违约且采购人利益不受损害的情况下，采购人有权向服务企业发出终止部分或全部合同的书面通知书。

8.2 在采购人根据上述规定，终止了全部或部分合同，采购人可以依其认为适当的条件和方法购买类似的服务，服务企业应对购买类似服务所超出的费用部分负责。但是，服务企业应继续执行合同中未终止部分。

9. 破产终止合同

如果服务企业破产或无清偿能力时，采购人可在任何时候都以书面通知服务企业终止合同，该终止合同将不损害或不影响采购人已经采取或将要采取的补救措施的权利。

10. 转让和分包

10.1 除采购人事先书面同意外，服务企业不得部分转让或全部转让其应履行的合同义务。

10.2 如投标中没有明确分包合同，服务企业应书面通知采购人本合同中所授给的全部分包合同，但原投标书中或后来发出的通知均不能解除服务企业履行本合同的义务。

10.3 服务质量验收

(1) 要严格按照国家标准和合同条款的规定和程序，进行验收；

(2) 对照合同服务条款，服务项目是否达到要求；

(3) 服务质量验收时要认真做好记录。若出现服务质量问题，应将详细情况书面通知服务企业。

11. 适用法律

买卖双方签订的合同应按中华人民共和国的法律进行解释。

12. 合同生效及其他

12.1 合同一式叁份，以简体中文形式，经采购单位、供应商签字并加盖公章后生效。

12.2 本合同由采购单位、成交人、财政部门各执一份。

12.3 如需修改或补充合同内容，经协商，双方应签署书面修改或补充协议，该协议将作为合同不可分割的一部分。

二、专用条款

专用条款是通用条款的补充和完善，专用条款的具体内容将以采购文件为原则，由成交人与采购人协商确定。

阿拉善盟公共资源交易平台

第四章 采购内容与技术要求

一、项目说明

1、项目基本情况

项目名称：额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目

项目编号：AE-2020-ZC-100

采购单位：额济纳旗人民医院

采购方式：竞争性磋商

采购预算：2501640.00元

分包情况：整包

2、付款方式

付款方式：国库集中支付

支付比例：合同中约定

3、交货期限：20日内设备到货安装调试验收合格后、人员培训结束，机器运行正常交付使用。

二、采购服务内容

序号	设备名称	具体参数	单价 (元)	数量	单位	总价 (元)
1	有创呼吸机	<p>一. 基本要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 适用于成人、小儿和婴幼儿进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机。 电动电控呼吸机, 涡轮驱动产生空气气源, 方便进行转运。 整机重量≤10千克(不含台车), 方便手提转运。 ★4. 采用≥12英寸彩色TFT触摸控制屏, 分辨率≥1280*800。 ≥110分钟内置后备可充电电池, 电池总剩余电量能显示在屏幕上。 吸气安全阀组件可拆卸, 并能高温高压蒸汽消毒(134℃), 以防止交叉感染。 呼气阀组件一体化设计可拆卸, 内置金属膜片压差流量传感器, 精度高, 寿命长, 并能高温高压蒸汽消毒(134℃), 以防止交叉感染。 具备待机模式、无创通气、氧疗模式、有创通气。 <p>二. 呼吸模式及功能</p> <ol style="list-style-type: none"> 常规模式: 容量控制通气下的辅助控制通气A/C和同步间歇指令通气SIMV、压力控制通气下的辅助控制通气A/C和同步间歇指令通气SIMV、持续气道正压通气和压力支持CPAP/PSV、窒息通气模式及SIGH叹息模式。 氧疗模式: 具备高流速氧疗功能, 氧疗流速和氧浓度可设, 具有湿化器, 加湿加热后氧疗效果更佳。 其他功能: 具备手动呼吸、吸气保持、呼气保持、同步雾化、智能吸痰、内源性PEEP。 具备自动气管插管阻力补偿功能, 插管孔径和补偿百分比可设, 使插管末端的压力与呼吸机压力设置值一致。 <p>三. 设置参数要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 潮气量: 20ml-2000ml 呼吸频率: 1-100次/min SIMV频率: 1-60次/min 吸/呼比: 1:10-4:1 最大峰值流速: ≥190L/min 吸气压力: 5-80 cmH2O 压力支持: 0-80cmH2O 呼气末正压PEEP: 0-45 cmH2O <p>四. 监测参数要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 可以监测呼气末正压PEEP、气道峰压、平台压、平均压、总的分钟呼出通气量、自主呼吸分钟呼出通气量、泄露的分钟通气量、吸入潮气量、呼出潮气量、理想体重输送的潮气量。 呼吸频率参数: 总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率。 肺力学参数: 吸气阻力、动态顺应性、呼气阻力、静态顺应性、呼气时间常数。 其他参数: 具备浅快呼吸指数、呼吸功监测。 波形显示: 压力/时间、流速/时间、容量/时间, CO2/时间。可同屏显示≥4道波形, 波形的颜色可调。 日志记录: 提供≥4500条历史事件信息的记录。 <p>五. 报警要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 智能化分级报警、声光报警 <p>六. 其他功能要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 强大的自动漏气补偿功能。最大漏气补偿流速: 58L/min(成人), 45 L/min(儿童) 先进的智能同步技术: 呼吸触发灵敏度自动调节, 提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性, 无需医护人员频繁手动调节参数。 能够和同一品牌模块化监护仪连接, 把呼吸机的监测信息实时显示到监护上, 继而连接中央站和CIS系统, 满足科室信息化的需求。 通过CFDA和CE认证。 	200,000	2	台	400,000
2	无创呼吸机	<ol style="list-style-type: none"> 通气模式: CPAP模式, S模式, T模式, S/T模式, PC模式 容量保证开关: ON/OFF 吸气正压(IPAP): 4~30cm H2O 呼气正压(EPAP): 4~25cm H2O 持续正压(CPAP): 4~20cm H2O 目标潮气量范围: 20mL~2500mL 后备呼吸频率: 1~60BPM 后备吸气时间: 0.2~4.0S 升压档(压力上升时间): 1~6档 爬坡时间: 0-60min可调 爬坡压力: CPAP模式下: 4 cm H2O ~CPAP 其他模式下, 4~25cm H2O 舒适度: 1~3档 屏幕: 5.7英寸彩屏 最高流速: 180L/min 最高漏气补偿: 60L/min 波形图: 压力、流量双波形图 实时监测数据: 压力值 每分钟通气量 呼吸频率 当前漏气量 当前潮气量 	90,000	2	台	180,000

		19. 报警功能：呼吸暂停报警 患者连接断开报警 低分钟通气量报警 低潮气量报警 断电报警 压力调节偏高 压力管道脱落报警 涡轮故障报警 空气流量传感器故障报警 20. 其他设置：屏幕锁定、屏幕亮度、流量刻度、压力刻度、波形样式、WIFI连接 21. 测压方式：面罩端测压 22. 后备电池（选配）：8小时				
3	除颤仪	1. 显示 1.1 类型：TFT 彩色液晶显示器 ★1.2 尺寸：≥7 英寸 1.3 分辨率：800 × 480 像素 1.4 显示波形：2通道 1.5 波形显示时间：≥13s（ECG） 2. 电源 2.1 交流电源 2.1.1 输入电压：100-240V~（±10%） 2.1.2 输入电流：1.8 ~ 0.8 A 2.2 直流电源（通过逆变器） 2.2.1 输入电压：12 VDC 2.2.2 功率：190 W 2.2.3 频率：50 / 60 Hz（±3 Hz） 3. 电池 3.1 电池类型：3.0 Ah / 14.8 V 锂离子免维护可充电智能电池，一台机器可配置一块。 3.2 充电时间：关机状态下，充电至90%小于2小时，充电至100%小于3小时 3.3 电池容量计：有多段发光二极管（LED）电池电量指示装置，可快速评估电池电量 4. 电池容量 4.1 监护模式：3小时，ECG处于典型工作状态，记录仪不打印，屏幕亮度为最低 4.2 除颤模式：80次，360J能量，充电间隔不大于一分钟，记录仪不打印 5. 记录仪 5.1 记录方式：高分辨率热敏点阵打印 5.2 记录通道：≥3 道 5.3 走纸速度：25 mm/s、50 mm/s 5.4 记录纸宽：50 mm 6. 数据管理 6.1 病人档案：100 份 6.2 事件记录：单个病人最大可记录 1000 条事件 6.3 波形存储：24 小时连续ECG 波形存储 6.4 趋势存储：72 小时全参数回顾 6.5 录音时间：180 分钟（AED），其中单个病人 60 分钟 7. 除颤 7.1 除颤波形：双相指数截断波形（BTE），可根据病人阻抗进行自动补偿 7.2 能量精度：±2 J 或 ±15% 7.3 充电时间：使用新的充满电的电池，充电到 200 J 小于5s，充电到 360 J 小于8s 7.4 电击发送：通过多功能电极片，或者电极板 7.5 病人阻抗范围：1. 体外除颤：20 ~ 200 Ω；2. 体内除颤：15 ~ 200 Ω 7.6 手动除颤 7.6.1 输出能量 体外除颤 ：1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 150, 170, 200, 300, 360 J 体内除颤：1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50 J 7.6.2 同步放电延时小于60 ms（自R波尖峰起） 7.7 AED（自动除颤） 7.7.1 输出能量：用户可配置 7.7.2 电击序列 电击能量100~360 J 可配置 8. ECG监测 8.1 心电输入：3导ECG 导联线，5导ECG 导联线，电极板，多功能电极片 8.2 导联选择：I、II、III、aVR、aVL、aVF、V、电极板/多功能电极片 8.3 心率测量范围： 成人：15 ~ 300 bpm；2. 小儿：15 ~ 350 bpm；3. 新生儿：15 ~ 350 bpm 9. 呼吸监测 9.1 测量方法：胸阻抗法 9.2 测量范围：成人：0 ~ 120 rpm；小儿、新生儿：0 ~ 150 rpm 10 具备良好的防水性能，防水级别IPX4 11. 具备优异的抗跌落性能，裸机可承受0.7m跌落冲击 1：整机要求： 1.1、模块化监护仪，主机集成内置≥2槽位插件槽，可支持IBP，CO2，AG和BIS任意参数模块的即插即用快速扩展临床应用。	60,000	1	台	60,000
		1：整机要求： 1.1、模块化监护仪，主机集成内置≥2槽位插件槽，可支持IBP，CO2，AG和BIS任意参数模块的即插即用快速扩展临床应用。				

4	监护仪	<p>1.2、整机无风扇设计，防水等级IPX1或更高。</p> <p>★1.3、≥12英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达1280*800像素或更高，≥10通道波形显示。</p> <p>1.4、显示屏可支持亮度自动调节功能。</p> <p>1.5、屏幕倾斜10°~15度设计，便于临床团队观察和操作。</p> <p>1.6、内置锂电池，插槽式设计，无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。锂电池支持监护仪工作时间≥4小时。</p> <p>1.7、监护仪设计使用年限≥8年。</p> <p>2：监测参数：</p> <p>2.1、配置3/5导心电图，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测。</p> <p>2.2、心电图监护支持心率，ST段测量，心律失常分析，QT/QTc连续实时测量和对应报警功能。</p> <p>2.3、心电图波形扫描速度支持6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s和50 mm/s。</p> <p>2.4、提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个ST片段的同屏实时显示，提供参考片段和实时片段的对比查看。</p> <p>2.5、支持≥21种心律失常分析，包括房颤分析。</p> <p>2.6、QT和QTc实时监测参数测量范围：200~800 ms。</p> <p>2.7、支持升级提供过去24小时心电图概览报告查看与打印，包括心率统计结果，心律失常统计结果，ST统计和QT/QTc统计结果。</p> <p>3：系统功能：</p> <p>3.1、支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，满足医护团队快速管理患者报警需求，产品用户手册提供报警限自动设置规则。</p> <p>3.2、支持肾功能计算功能。</p> <p>3.3、具有图形化技术报警指示功能，帮助医护团队快速识别报警来源。</p> <p>3.4、支持≥100小时趋势图和趋势表回顾，支持选择不同趋势组回顾。</p> <p>3.5、≥1000条事件回顾。每条报警事件至少能够存储32秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值。</p> <p>3.6、≥1000组NIBP测量结果。</p> <p>3.7、≥120小时（分辨率1分钟）ST模板存储与回顾。</p> <p>3.8、支持48小时全息波形的存储与回顾功能。</p> <p>3.9、支持监护仪历史病人数据的存储和回顾，并支持通过USB接口将历史病人数据导出到U盘。</p> <p>3.10、配置临床评分系统，包括MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分）。</p> <p>3.11、提供心肌缺血评估工具，可以快速查看ST值的变化。</p> <p>3.12、提供计时器功能，界面区提供设置≥4个计时器。</p>	40,000	6	台	240,000
	生物安	<p>一、技术参数</p> <p>1、安全柜基本参数：</p> <p>（1）分类：B2型，100%外排，</p> <p>（2）外部尺寸≥（L×D×H）1100mm×750mm×2250mm；</p> <p>（3）内部尺寸≥（L×D×H）940mm×600mm×660mm。</p> <p>（4）台面距离地面高度：750mm（尺寸可根据要求订制修改）</p> <p>（5）风速：平均下降风速：0.33±0.025m/s；平均吸入口风速0.53±0.025m/s</p> <p>（6）系统排风总量：880 m3/h</p> <p>（7）额定功率：1300W（包含操作区插座负载500W）</p> <p>（8）噪音等级：≤67dB（A）</p> <p>（9）照明：≥1000lx</p> <p>★（10）过滤效率：送风和排风过滤器均采用世界知名品牌的硼硅酸盐玻璃纤维材质的HEPA（ULPA）高效过滤器，对0.3 μm（0.12）颗粒过滤效率≥99.999%（99.9995%）</p> <p>（11）注册证号：国械注准20163542275</p> <p>（12）重量：毛重243KG净重 227KG 外排风机毛重58KG 外排风机净重53KG</p> <p>（13）使用人数：单人</p> <p>2、生物安全性：</p> <p>（1）人员安全性：用碘化钾（KI）法测试，前窗操作口的保护因子应不小于1×10⁵</p> <p>（2）产品安全性：菌落数≤5CFU/次</p> <p>（3）交叉污染安全性：菌落数≤2CFU/次</p> <p>二、结构功能特点：</p> <p>1、柜体采用10°倾斜角设计，符合人体工程学原理，视角更大，操作方便且更加人性化；</p> <p>2、安全柜裸露工作区三侧壁板采用优质304#不锈钢一体化结构，内部可清洗部位采用8mm大圆角处理，不留死角，易于清洁；</p> <p>3、工作区采用四面（左右两侧、后部、底部）负压环绕设计工作区内，保护性更好、更安全；</p> <p>4、工作台面材质为优质304#不锈钢，采用盆状式设计，即使实验有废液溢出，也不会流入积液槽中，便于清理；</p> <p>5、福马脚轮设计：脚轮与支架一体化设计，安全柜即可通过脚轮安全移动，也可以通过调节脚轮支脚进行固定和调平；</p> <p>6、柜体和支架可分离，支架高度可根据实际情况订制修改；</p> <p>7、合理的结构设计：安全柜过滤器和风机的维修、更换，都可在安全柜的前侧进行，更加方便、快捷。</p> <p>8、前窗玻璃采用双层夹胶防爆安全玻璃；即使玻璃破损，也不会伤人，并且生物安全柜还能正常工作，直到实验结束，更好的保护了人员及实验的安全；</p> <p>9、高亮度LCD显示屏，实时动态显示操作区的下降气流流速和流入气流流速，显示安全柜的整体运行时间，UV灯的运行时间，操作区的温度和湿</p>				

5	全柜	<p>度,送风和排风过滤器的阻力,显示过滤器的使用时间并由条码显示过滤器的使用寿命,条码全部点亮是过滤器寿命到期,运行状态全部显示,一目了然;</p> <p>10、电动控制前窗玻璃门,可同时采用脚踏控制、按键控制或遥控控制,玻璃门升降到安全操作高度时,自动停止升降,使操作更加方便;且玻璃门升降时不用直接接触玻璃,使实验人员更安全;</p> <p>11、遥控控制:安全柜的所有按键操作,都可通过遥控控制实现,使安全柜的使用更加快捷方便;且遥控器的使用,大大减少了使用者与安全柜的直接接触,更加保护了使用者的人身安全;</p> <p>12、具有预约定时功能,能自动设定安全柜定时开机、关机及紫外灯消毒时间,大大节省了工作时间,提高了工作效率;</p> <p>13、严格的气密性检测:安全柜内加压500Pa,保持30min后气压不低于450Pa。</p> <p>14、前窗气流隔断设计:防止了气流通过前窗侧壁及上侧进行泄露,使试验更加安全;</p> <p>15、优良的风机选用:风机的电机当安全柜在正常运行而不调整电机的速度控制,经过滤器的风压下降50%时,风机的排气量下降不超过10%</p> <p>16、完善的报警系统:</p> <p>(1)玻璃门不在安全高度报警:玻璃门安全高度为200mm,当安全柜前侧高于或低于安全高度时,安全柜会声光报警;</p> <p>(2)过滤器压力超高报警:当过滤器的阻力变大,安全柜会声光报警</p> <p>(3)过滤器失效更换报警:当过滤器寿命使用到期后,会有过滤器更换声光报警;</p> <p>(4)气流波动报警:当安全柜的气流波动超过标称值的20%时,声光报警;</p> <p>17、安全的连锁保护设计:对误操作均设置连锁保护,即使误操作,也不会造成伤害</p> <p>(1)安全柜风机与玻璃门互锁:当安全柜玻璃门落到最底部时,安全柜风机自动关闭,更改保护了安全柜的使用,增加了安全柜的使用寿命</p> <p>(2)紫外灯与安全柜玻璃门、风机及照明灯互锁:当玻璃落到底部且照明灯不开启时,紫外灯才能开启,防止紫外灯误操作对人体造成危害,更加保护了人员的安全;</p> <p>三、资格证明和技术文件</p> <p>1 ISO9001质量管理认证</p> <p>2 ISO14001环境管理体系认证</p> <p>2 ISO13485及CE认证</p> <p>3 国家食品药品监督管理局核发的生物安全柜产品注册证</p> <p>4 具有国家食品药品监督管理局认可的实验室出具的符合《GB/T 18268.1-2010 测量、控制和实验室用的电设备电磁兼容性要求 第1部分:通用要求》标准的检测报告</p> <p>四、设备配置清单</p> <p>主机1台、底座1套、内风机1台、外排风机1台、送风过滤器1套、排风过滤器1套、国标插座2个、遥控器1件、脚踏开关1件、紫外灯1件、照明灯2件、水龙头1件(选配)、气龙头1件(选配)、搁手架1套(选配)。</p>	50,000	1	台	50,000
6	全自动生化分析仪	<p>1、检测速度:生化比色分析恒速:420 测试/小时,可选配ISE模块</p> <p>2、分析方法:具有终点法、动力学法、固定时间法</p> <p>3、最大可同时分析项目:>90个</p> <p>4、试剂位:>90个,具备24小时2-8℃冷藏功能</p> <p>★5、样本位:>98个,圆盘式进样,智能灵活</p> <p>★6、反应位:>90个</p> <p>7、加样针:≥1支,采用随量跟踪技术,具备水平、垂直防撞功能</p> <p>8、试剂针:≥1支,采用随量跟踪技术,具备水平、垂直防撞功能</p> <p>9、最小反应体积≤100ul</p> <p>10、光学系统:光栅后分光,波长范围:340-800nm,12波长</p> <p>11、吸光度线性范围:0-3.5Abs</p> <p>12、温控方式:采用非水浴恒温装置,控温精度要求达到37℃0.1℃,控温均匀,无需添加任何耗材,需真正免维护免保养</p> <p>13、比色杯温水清洗,重复使用,支持单个比色杯更换</p> <p>14、清洗系统:全自动温水清洗反应杯</p> <p>15、运行中装载试剂:仪器测试进行中支持试剂在线更换,节省操作时间</p> <p>16、交叉污染率:≤0.08%</p> <p>17、支持HbA1c全血测试功能</p> <p>18、参数导入:具有参数导入、校准参数导入功能</p> <p>19、支持定时休眠与唤醒功能</p> <p>20、质控功能:可做三个水平的质控,自动描绘多种质控图;质控测试可选择在样本测试前、中、后,设置灵活</p> <p>21、售后服务:免费安装、调试、人员培训;厂家在省内有分公司或直属注册的售后服务机构</p> <p>22、产品认证要求:具备并提供CE认证,同时须提供ISO9001认证、ISO13485认证,同系列产品通过FDA认证</p> <p>23、系统配套性要求:具有原厂配套试剂、校准品和质控品;试剂配套项目≥60项,校准品≥32项</p>	280,000	1	台	280,000
		<p>1工作原理:采用数字自动识别原理,进行尿液有形成分分析,采用光电比色法和折射法对尿液化学成分及理学项目检测</p> <p>2自动检测项目:干化学分析仪:可检测白细胞、尿胆原、蛋白质、胆红素、葡萄糖、维生素C、比重、酮体、亚硝酸盐、PH值、隐血、微量白蛋白、肌酐、尿钙、浊度、颜色、蛋白肌酐比值、微量白蛋白肌酐比值。(支持11、12、14项尿试纸条检测)</p> <p>3吸样量:有形成分分析仪:200-1500 μl 干化学:1000μl</p>				

7	全自动尿沉渣分析仪	<p>4加样装置：高精度终身免维护注射器加样</p> <p>5进样方式：采用智能分配轨道系统</p> <p>6加样方式：有形成分采用高精度注射器加样，干化学采用定点定量点样</p> <p>7阴性标本筛查：具有低倍镜阴性标本筛查功能</p> <p>8标本定位追踪识别技术：具有坐标定位追踪识别技术</p> <p>9审核规则：具有自定义审核规则设定界面</p> <p>★10自动调焦技术：仪器具有自动调焦技术，无需定焦液进行人工调焦</p> <p>11检测速度：有形成分检测速度≥80T/H，干化学240测试/小时</p> <p>12计数池清洗：具有对计数池反向排空、反向冲洗和正向冲洗功能</p> <p>13试纸仓容量：200条</p> <p>14吸样针清洗：采用高效清洗拭子清洗，有效降低吸样针携带污染</p> <p>15条码识别：具有全自动条码扫描功能，自动识别标本信息</p> <p>16急诊功能：具有急诊功能，随时插入标本进行检测</p> <p>17待检区容量：10管/架，一次可装载100份标本</p> <p>18报告方式：有形成分检测可提供xx个/μl报告方式</p> <p>19网络接口：标准网络接口，可以和LIS及HIS系统联网</p>	320,000	1	台	320,000
8	全自动便常规分析仪	<p>1. 系统功能要求：样本采集后运送、检测、回收全过程封闭。</p> <p>2. 检测项目：全自动实现样本颜色与性状拍照、样本有形成分（细胞、食物残留、细菌、病毒、寄生虫虫体及虫卵、结晶与其它颗粒）显微镜检与拍照、样本免疫学项目（粪便隐血、转铁蛋白与其它蛋白、幽门螺杆菌、科萨奇病毒、腺病毒、轮状病毒等）免疫层析法（含金标法）检测与结果自动判读。</p> <p>3. 能出具经检验师判断及审核的符合《全国临床检验规程（第四版）》的带图报告，并连接医院LIS系统。</p> <p>4. 检测速度：120测试/小时，或60标本/小时；</p> <p>5. 进样方式：样本架循环轨道式进样，急诊和常规标本随到随检，具备无限制样本处理能力，一次进样≥50个；</p> <p>6. 样本性状摄像单元：高清CMOS摄像头，性状照片能储存与调用，并方便检验师查阅判断；</p> <p>★7. 样本稀释混匀过滤单元：自动穿刺注入稀释液，稀释液可选择4mL、6mL、8mL，以优化满足所有标本的检测要求，尤其是满足虫卵标本的集卵要求；</p> <p>8. 高频往复式气动混匀，保证样本充分混匀而不破坏样本中有形成分；</p> <p>★9. CMOS LED显微镜带焦距记忆功能并自动调焦，自动进行低倍镜（x10）和高倍镜（x40）切换，低倍镜（x10）可检测24个视野，每个视野拍摄3个断层，主要用于寄生虫卵检测。高倍镜（x40）可检测24个视野，每个视野拍摄5个断层，主要用于检测红细胞、白细胞、吞噬细胞、脓细胞、真菌孢子（霉菌）、夏科雷登结晶、脂肪球等。低倍镜和高倍镜均能对同一视野进行多层多焦距采集高清晰图像；</p> <p>10. 可同时检测2个相同或不同的免疫学项目，使用双联卡可检测4个不同项目，AB卡盒一次装卡100张，自动送卡，卡量监测报警，不停机加卡；</p> <p>11. 需具备自动传输、检测、回收金标卡功能；</p> <p>12. 应具有自动摄取金标卡反应结果图像和自动判读结果功能；</p> <p>13. 需配置自动图形识别软件，能对红细胞、白细胞、真菌孢子、脂肪球、夏科雷登结晶、寄生虫虫卵等进行自动图形识别。全自动一体机，完整初筛识别功能，ABSM复审规则。</p> <p>14. 售后服务：保修期1年。专业维修厂家认证的工程师，并24小时内能到达现场维护仪器。</p>	260,000	1	台	260,000
9	泵（双通道）	<p>1、用途：在ICU、手术室、儿科等科室使用，用于推动注射器进行液体注射。</p> <p>2、一般规格和要求：</p> <p>2.1 设备先进、结构合理、加工精密；</p> <p>3、主要技术和性能要求：</p> <p>3.1 安全要求：</p> <p>3.1.1 安全防护可靠，防护类型：CF I、IP34、IEC60601-1-2/YY0505、主副CPU；</p> <p>3.1.2 压力报警阈值4档可调；最低阻塞压力档低至150mmHg。</p> <p>3.1.3 阻塞回撤功能（Anti-Bolus）：当管路阻塞报警时，自动回撤管路压力，避免意外丸剂量伤害患者；</p> <p>3.1.4 防虹吸功能：防止药液在暂停期间任意流出；</p> <p>3.2 精度要求：</p> <p>3.2.1 速率≥1ml/h：精度≤±2%；</p> <p>3.2.2 快速启动功能：实现快速给药、缩短给药延迟时间；</p> <p>★3.2.3 在线滴定功能：安全不中断输液而更改速率。</p> <p>3.3 基本要求：</p> <p>3.3.1 速率范围：0.1-1500ml/h，递增：0.1ml（0.1-999.9ml/h）；</p> <p>3.3.2 预置总量范围：0.1-9999ml，递增：0.1ml；</p> <p>3.3.3 预置时间范围：00:00:01-99:59:59（h:m:s）；</p> <p>3.3.3 安装固定：可固定在输液支架上；</p> <p>3.3.4 快推“bolus”：0.1-1500ml/h，以0.1ml/h递增，具有自动和手动快推“bolus”可选；</p> <p>3.3.5 KVO：0.1-5ml/h，递增0.1ml/h；</p> <p>★3.3.6 自动识别注射器规格：5ml、10ml、20ml、30ml、50ml；</p> <p>3.3.7 具备独立电源开关，单通道使用时更节能。</p> <p>3.3.8 屏幕不小于3”，同屏显示：速率、当前注射状态、已注射量、注射器规格、电池容量、报警压力档位、报警信息；</p> <p>3.3.9 整机重量不超过4kg，主机自带提手，方便携带。</p> <p>3.3.10 分低级、中级、高级三级报警，并分别以声光提示，同时显示具体报警信息；</p>	8,000	6	台	48,000

		<p>3.3.11 高级报警信息：阻塞、电池耗尽、完成、KVO完成、注射器排空、注射器脱落、系统故障、联机失效；</p> <p>中级报警信息：系统异常、待机时间结束；</p> <p>低级报警信息：无操作、电池电量低、未安装电池、接近完成、网电源脱落；</p> <p>3.3.12 具有4种注射模式可选：速度模式、时间模式、体重模式、间断给药模式；</p> <p>3.3.13 具有联机功能：适用于药物的不间断推注，保证没有任何注射中断的连续给药功能；维持血药浓度稳定。</p> <p>3.3.14 双通道注射时，电池工作时间>6小时@5ml/h；</p> <p>3.3.15 供电：AC 100V-240V，50/60Hz，DC 10-16V；</p> <p>3.3.16 信息储存：自动储存1500条以上的操作信息；</p> <p>3.3.17 RS232接口：数据传输、护士呼叫、DC连接；</p> <p>3.3.18 药物库功能，支持多达200条药物</p> <p>3.3.19 全中文软件操作界面。</p>				
10	电子血压计	<p>外形尺寸：约长141mm*高79mm*宽107mm</p> <p>本体总量：约290g(不包括电池)</p> <p>显示方式：数字式显示方式</p> <p>测量方式：示波测定法</p> <p>使用温湿度：+5℃~+40℃，15%RH~85%RH</p> <p>运输和保存温湿度：-20℃~+60℃，低温贮存-40℃，湿度10%RH~95%RH</p> <p>运行大气压力：700hPa~1060hPa</p> <p>测量臂周：220mm~320mm</p> <p>测量精度：压力：±3mmHg(±0.4kPa)，脉搏数：精度±5%</p> <p>测量范围：压力：0mmHg~299mmHg</p> <p>脉搏数：40次/分~180次/分</p> <p>电源：5号干电池4节(DC 6V)、电源适配器(AC 100V-240V)</p> <p>电池寿命：在室温23℃，臂周为270mm，加压至170mmHg(22.7kpa)的条件下，5号干电池(碱性)约能使用300次</p> <p>附件：袖带和空气管，电源适配器、5号干电池4节、使用说明书(附产品保证书、EMC技术资料、有害物质含有表)、收藏软袋</p>	1,200	10	台	12,000
11	快速核酸检测	<p>★1. 样本量： ≥1个样本</p> <p>2. 适应常规0.2ml 8联管或单管，</p> <p>3. 反应灵敏度：10-1010Copies</p> <p>4. 热盖温度范围：30-110℃</p> <p>5. 检测试剂 ：开放式检测试剂耗材(通用常规PCR项目)</p> <p>6. 温控范围 ：30℃-100℃</p> <p>7. 均匀性：≤±0.1℃</p> <p>8. 温控精度：≤±0.1℃</p> <p>9. 升温速率：≥8℃/s(MAX)</p> <p>10. 荧光强度检测重复性：CV≤0.5%</p> <p>11. 荧光线性 线性回归系数r≥0.995</p> <p>12. 仪器通讯接口：USB 2.0(可进行文件导入、导出)</p> <p>13. 软件：仪器可直接进行结果及数据分析，并配套电脑版专用分析软件</p> <p>14. 触控屏独立操作： LED彩色电容屏触控，无需连接电脑即可操作分析</p> <p>15. 注册认证：具有国家医疗器械注册证</p>	150,000	1	台	150,000
12	血气分析仪	<p>★1. 方法学：干式电化学法、交流阻抗</p> <p>2. 电极测量方式：免维护微电极技术</p> <p>3. 进样方式：自动平行进样</p> <p>4. 测试参数：PH、PO2、PCO2、Na+、K+、CL-、Ca++、Hct、Lac、Glu，一张测试卡可同时检测最多10项实测参数</p> <p>★5. 至少可提供两种9项试剂盒</p> <p>6. 计算参数：cH+，HCO3-act，HCO3-std，BE(ecf)，BE(B)，BB(B)，ctCO2，sO2(est)，Ca++(7.4)，AnGap等，实测和计算参数≥34项</p> <p>7. 标本类型：可适用于动脉血、静脉血、毛细血管血、混合动静脉血等≥6种</p> <p>8. 定标方式：液体定标，测量前单点定标</p> <p>9. 检测耗材：耗材单人份设计，独立包装，常温或冷藏保存，即取即用</p> <p>10. 质量控制：提供原厂配套三级液体质控品</p> <p>11. 运输存储：试剂盒运输条件可达-10~37℃；试剂盒存储最低可到2℃，最高可达30℃</p> <p>12. 操作界面：≥7英寸彩色触摸屏操作，中英文语言自由切换，内置多媒体操作教程</p> <p>13. 内置大容量充电电池，断电后仍可待机时间≥24h或可连续测量样本数≥50个</p> <p>14. 小巧便携，重量<5Kg(含电池)</p> <p>15. 仪器内置二维条码扫描仪及热敏打印机</p> <p>16. 数据接口：串口、网络接口、USB口，有线、无线网络链接，可直接连接LIS、HIS系统</p> <p>17. 数据管理：仪器可自动存储≥10000个病人结果，连接POCT数据管理系统，同时可以与产网连接，规范病例数据的管理</p> <p>18. 检测参数的升级：院内联网升级软件，使用新的试剂盒即可完成，无需增加模块</p>	300,000	1	台	300,000

		19. 使用环境要求: 10-31℃ 20. 试剂盒种类≥40种 21. 配套耗材: 包含质控液耗材≤2种 22. 用血量: 仪器最低用血量为80ul				
13	病床	1. 尺寸: 长2190±50mm 宽1050±30mm 高480±30mm 2. 调节范围: 2.1 具有背部升降、腿部升降; 2.2 背部升降角度范围: ≥60°; 2.3 腿部升降角度范围: ≥30°; 3. 床体: 主体框架采用冷轧钢材; 4. 床板: 4.1 多片式卷圆式床面板, 卷圆成型, 冲压孔椭圆型设计; 4.2 床板4折式设计, 冷轧钢板; 4.3 床面双支臂; 4.4 床体两侧配ABS通长凸起装置; 床面尾部配有ABS防滑装置。 4.5 床板配有倾斜角度显示器。 5. 床头床尾板: 5.1 床头、床尾均采用 ABS 工程塑料; ABS 防霉性强 (提供由投标产品制造商送至省级 (含) 以上检测中心符合 GB/T24128-2009 对塑料防霉性能进行检测的检测报告, 其中要求黑曲霉、绿粘帚霉、球毛壳霉、出芽短梗霉、绳状青霉等不生长, 检测报告需带有 CNAS 或 CMA 标志)。 5.2 与床体联系处设有锁定开关; 床尾配床头卡; 6. 护栏: 6.1 左右各由两片欧式护栏对称组成, 采用ABS, 一次吹塑成型; ABS防霉性强 (提供符合GB/T24128-2009对塑行防霉性能进行检测的检测报告, 其中要求黑曲霉、绿粘帚霉、球毛壳霉、出芽短梗霉、绳状青霉等不生长, 检测报告需带有CNAS或CMA标志); 6.2 ≥4片护栏, 均需独立升降, 气弹簧辅助自动升降; 7. 摇把摇杆: 7.1 摇杆系统: 具备过载保护结构和双向到位极限保护功能 (提供相关证明文件); 7.2 摇把采用 ABS 材质, 折叠式隐藏式设计; 7.3 不锈钢材质、铝合金或钢制材质联接摇把与丝杠; 7.4 螺杆可自润滑。 8. 脚轮: 8.1 底部配四只静音脚轮, 直径≥125mm; 8.2 床尾设有脚踏式中控制动系统。 9. 其他配置: 9.1 具备≥4 个点输液架插孔; 9.2 具备≥4 个引流挂钩; 9.3 配备不锈钢可调输液架, 床下配置 1 个杂物篓; 9.4 床配床垫: 9.4.1 厚度≥80mm, 尺寸及分段与病床配套; 9.4.2 床垫选用半棕半绵; 9.4.3 外罩面料: 纯棉防水材质; 9.4.4 床垫侧面带拉链, 可拆卸清洗、消毒; 9.4.5 床垫整体不应有虫蛀现象; 床垫芯料无废旧材料; 床垫芯料无腐朽、霉变或霉烂现象; 面料不应使用医用纤维性废弃物、废旧纤维制品及其他类似受污染材料; 面料无发霉变质。 (提供检测报告需带有 CNAS 或 CMA 标志。检测报告原件备查)。 10. 承重要求: 10.1 床体安全载荷≥240kg。 10.2 病床需符合国家行业标准 (YY0003-1990), 承受 240kg 载荷后, 无异常现象。 (需省级以上医疗器械检测机构提供的检测报告且报告带有CNAS或CMA标志)。 11. 焊接工艺: 采用机器人焊接工艺。 (提供焊接机器人现场作业照片或设备购置合同或发票复印件) 12. 喷漆工艺: 12.1 静电喷涂: 全自动喷涂流水线作业, 涂层均匀 (需提供涂层检测报告); 12.2 冷轧钢板喷涂后对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌的抗菌性能 ≥99% (提供由投标产品制造商送至省级 (含) 以上检测中心依据《GB/T-21866-2008 抗菌涂料 (漆膜) 抗菌性测定法和抗菌效果》标准中 I 级指标出具的金属喷涂样块表面对大肠杆菌、金黄色葡萄球菌的抗菌性能≥99%的检验报告, 检测报告需带有 CNAS 或 CMA 标志)。	6,600	12	张	79,200
14	床头柜	1. 规格尺寸: 480*480*750mm±50mm; 2. 主体材质为 ABS 工程塑料; 3. 主体由一层抽拉板, 一个抽斗, 一个柜门, 柜门内一层屉板, 可分类放置物品使用方便; (提供 ABS 抽斗由投标产品制造商送至省级以上检测中心依据 GB/T-24128-2009 出具的防霉试验的等级为 0 检验报告, 检测报告需带有 CNAS 或 CMA标志。检测报告原件备查)。 4. 柜门内配置水壶座, 柜体侧面配有隐藏式毛巾架、杂物挂钩; 5. 提供有效期内的符合要求的抽样检验检测报告 (报告需带有CNAS或CMA标志)。	620	12	张	7,440
		1. 容积: ≥300L 2. 材质: 内壳06Cr19Ni10不锈钢 3. 夹层: 整体式夹层, 材料为Q245R, 可特制06Cr19Ni10 ★4. 设计压力: -0.1~0.28Mpa 5. 设计温度: 150℃ 6. 使用寿命: 8年 (16000次灭菌循环)				

15	脉动真空灭菌器	<p>7. 主体保温：10mm玻璃棉</p> <p>8. 测试接口：标准Rc1验证口，可特制其它尺寸测试接口</p> <p>二、密封门</p> <p>1. 门数量：单门</p> <p>2. 门板：拉伸板，材料厚度≥6mm</p> <p>3. 材质：06Cr19Ni10不锈钢</p> <p>4. 开关门方式：多点压合，辐射式门闩结构</p> <p>5. 安全联锁：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</p> <p>6. 门密封方式：采用透明医用硅橡胶模压而成。</p> <p>7. 门罩：采用玻璃钢高效隔热材料模具成型</p> <p>三、管路系统</p> <p>1. 控制阀门：进口电磁阀</p> <p>2. 蒸汽产生方式：自带蒸汽发生器无需外接蒸汽源</p> <p>3. 注水排水方式：自动注水，程序运行期间可补水</p> <p>4. 压力表：量程：-0.1~0.3MPa 精度等级：1.6级，并提供证明材料</p> <p>5. 安全阀：全启式安全阀</p> <p>6. 真空泵：进口真空泵，抽空速度快，抽空极限深</p> <p>四、控制系统</p> <p>1. 界面显示：液晶触摸屏人机操作界面，触摸屏可实时显示温度、压力、时间、运行状态、故障报警等信息，显示精度0.1℃；；</p> <p>2. 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，有低温、高温报警和误操作保护，具有多档低温补偿功能；</p> <p>3. 采用负压脉动排气方式，排除灭菌室及负载内冷空气</p> <p>4. 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</p> <p>报警显示：出现故障时，触摸屏显示报警名称，蜂鸣报警30S，可随时被消除</p> <p>5. 干燥模式：具有真空干燥、脉动干燥、流通干燥3种干燥方式，有效充分的干燥被灭菌物品</p> <p>6. 排气模式：具有快排、慢排、不排3种排汽方式，避免液体灭菌时液体的溢出</p> <p>7. 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</p> <p>8. 温度指示器：A级精度温度传感器采集温度，显示精确度0.1℃</p> <p>温控模式：单温度控制</p> <p>9. 自校准功能：拥有一套完善的后台自校准系统，实现压力、温度等系统参数的校准，在不拆分仪器的情况下，使用权限工具可进行现场调节</p> <p>10. 记录方式：内置RS232接口，可选配内置微型热敏打印机，实现数据追溯记录，实现F0值打印</p> <p>权限管理：多级密码权限管理，只有输入正确密码，才能不同权限，进行参数修改</p> <p>11. 安全保护：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；</p> <p>五、程序系统</p> <p>1. 程序名称：设备具有织物、器械、橡胶、液体、自定义等灭菌程序和B-D、泄露程序等试验程序</p>	115,000	1	台	115,000
合计 (元)	2501640.00					

第五章、供应商资质证明及有关文件要求

一、说明

供应商应提交证明其有资格参加竞标和中标后有能力履行合同的文件，并作为其响应文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以相应处罚。资质证明文件应包括：

二、资格文件

1 、具有加载“统一社会信用代码”的营业执照；

2 、法定代表人授权委托书

3 、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，提供2019年10月至开标之日期间连续3个月的纳税证明和为企业员工缴纳养老、医疗保险的凭证，其中空报、依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应证明文件；

4 、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，提供企业近三年（2017年—2019年期间连续三年）经审计的财务报告或银行出具的资信证明（企业成立时间不足三年的按实际成立时间提供，其中成立时间不足一年的可出具会计报表）；

5 、在“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)、“国家企业信用信息公示系统”(www.gsxt.gov.cn)查询供应商的信用记录。对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，拒绝其参与政府采购活动（注：在评标现场，由评标委员会对供应商的信用信息进行查询，事业单位不需查询此项）；

6 、供应商必须具有医疗器械经营许可证和医疗器械二类备案凭证（供应商如为厂家须提供生产厂家医疗器械生产许可证和所投产品的医疗器械产品注册证）。

7 、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, 出具《公共资源交易信用承诺函》；

8 、供应商通过网上交易系统[保证金缴纳情况]查询保证金到账情况，并在系统打印[阿拉善盟公共资源交易中心保证金缴纳信息]附在投标文件中作为保证金缴纳凭证。注：以上文件均要求提供复印件附于投标文件中，未提供或提供的证明文件过期失效不响应的，均注：以上文件均要求提供复印件附于投标文件中，未提供或提供的证明文件过期失效不响应的，均为无效投标。

9 、本项目不接受联合体竞标。

三、企业概况及其他资料

2.1单位名称、企业等级、地址、电话、传真及邮政编码等；

2.2人员情况，包括：法定代表人姓名、职务、职称；

技术负责人姓名、职务、职称；

本项目负责人姓名、职务、职称；

职工人员构成情况；

2.3 其他有利于供应商的证明文件。

阿拉善盟公共资源交易平台

第六章 评审方法、步骤及标准

一、磋商程序及说明

（一）磋商的准备

磋商前，集中采购人员向磋商小组成员宣布磋商纪律和磋商工作规则，并遵照执行。磋商小组成员签署《评审人员承诺书》。磋商小组成员对与自己有利害关系的磋商项目应当主动提出回避。

（二）磋商程序

开标结束后，采购人、采购代理机构对供应商的项目资格性指标进行审查。项目资格性指标未通过的供应商按照无效处理。资格评审，指对响应文件提供的资格证明文件进行审查，以确定报价人和保价产品（实施方案）是否具备有效的报价资格。

磋商小组所有成员集中评审资格性审核通过的响应文件，集中与单一报价人分别进行磋商，并给予所有参加磋商的报价人平等的磋商机会。

1. 磋商小组首先对所有响应文件进行符合性评审。符合性评审包括形式评审和响应性评审，指对响应文件的有效性、完整性和对竞争性磋商文件的响应程度进行审查。未实质性响应磋商文件的响应文件按无效响应处理，磋商小组应当告知提交响应文件的供应商。

2. 磋商

按照报价人报名顺序、递交响应文件顺序或者随机方式等确定参加磋商的报价人的磋商顺序。

所有磋商小组成员集中与每位实质性响应供应商分别进行单独磋商：

（1）磋商小组就报价人设计方案和项目计划以及企业基本情况、财务状况、项目经验和提供服务能力等与报价人代表磋商，内容可以包括：可以对竞争性磋商文件中对某些事项有规定要求，而响应文件表述不清楚或没有提供相关资料的事项；磋商文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经磋商由供应商提供最终设计方案或解决方案；需要质疑、询问供应商的事项；其它需要磋商的事项。

（2）在与所有有效报价人分别磋商后，磋商小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐3家或以上供应商的设计方案或解决方案，进行优化、组合，并要求其在规定时间内提交最后报

价。最后报价投标企业自行在电脑上使用CA 进行报价。授权委托人（代理人）必须随时保持电话畅通，如自身原因导致无法二轮报价，则默认首轮报价为最终报价，由此造成的后果由竞标人自行承担责任。

（3）经磋商确定最终采购需求和提交最后报价的供应商后，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。提交最后报价的供应商报价明显低于其他供应商或有可能低于成本价时，磋商小组有权要求该供应商在限定时间内提交价格构成及相关证明材料，供应商如在限定时间内未提交价格构成及相关证明材料或拒绝提交的，磋商小组有权否决其响应文件。

（4）磋商小组根据综合评分情况，按照评审得分由高到低推荐前三名成交候选供应商，并编写评审报告。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序确定，评审得分且最后报价相同的，按照技术指标（服务方案）优劣顺序确定成交候选供应商。评审报告由磋商小组全体人员签字。磋商小组成员对评审报告有异议的，磋商小组按照少数服从多数的原则推荐成交候选供应商，采购程序继续进行。对评审报告有异议的磋商小组成员，应当在报告上签署不同意见并说明理由，由磋商小组书面记录相关情况。磋商小组成员拒绝在报告上签字又不书面说明其不同意见和理由的，视为同意评审报告。

（三）其它须知事项

1、竞争性磋商文件和响应文件的澄清或修正

在磋商过程中，磋商小组可以根据磋商文件和磋商情况实质性变动采购需求中的技术（方案）、服务要求以及合同草案条款，但不得变动磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。对磋商文件作出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时通知所有参加磋商的供应商。

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，可以书面形式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。报价人的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。

2、磋商活动中，应当给予每个实质性响应供应商进行磋商和报价相同的机会；磋商双方不得透露与磋商有关的其他报价人的技术资料、价格和其他任何信息。对实质性响应报价人需要澄清或修正响应文件提供和规定较充分的时间，澄清或修正响应文件逾时不交的，可视同报价人放弃磋商。

3、对最后报价，采购单位不接受可选择的报价方案和报价。

阿拉善盟公共资源交易平台

二、评审方法及标准

（一）评审总则

1、本项目依据《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》及相应法规、文件，本着公开、公正、公平、科学合理、反不正当竞争的原则，制定评审方法及标准。

2、评审工作由评审专家和采购人代表组成的磋商小组承担。磋商小组由采购人代表和有关专家共三人以上的单数组成，其中，专家的人数不少于成员总数的三分之二，采购人代表不得以评审专家身份参加评审。

3、磋商小组成员应当按照客观、公正、审慎的原则，根据磋商文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审。

4、磋商小组将综合分析报价人的各项指标，而不以单项指标的优劣评选出预成交人。

（二）资格性和符合性审查表

资格性检查表		
序号	指标名称	指标要求
1	营业执照	具有加载“统一社会信用代码”的营业执照；
2	授权委托书	法定代表人授权委托书
3	养老、医疗保险、纳税证明	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，提供2019年10月至开标之日期间连续3个月的纳税证明和为企业员工缴纳养老、医疗保险的凭证，其中空报、依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应证明文件；
4	财务情况	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，提供企业近三年（2017年—2019年期间连续三年）经审计的财务报告或银行出具的资信证明（企业成立时间不足三年的按实际成立时间提供，其中成立时间不足一年的可出具会计报表）；
5	信用查询	在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）、“中国政府采购网”（ www.ccgp.gov.cn ）、“国家企业信用信息公示系统”（ www.gsxt.gov.cn ）查询供应商的信用记录。对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，拒绝其参与政府采购活动（注：在评

		标现场，由评标委员会对供应商的信用信息进行查询，事业单位不需查询此项）；
6	医疗经营许可证、注册证	供应商必须具有医疗器械经营许可证和医疗器械二类备案凭证（供应商如为厂家须提供生产厂家医疗器械生产许可证和所投产品的医疗器械产品注册证）。
7	公共资源交易信用承诺函	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,出具《公共资源交易信用承诺函》；
8	保证金缴纳情况	供应商通过网上交易系统[保证金缴纳情况]查询保证金到账情况，并在系统打印[阿拉善盟公共资源交易中心保证金缴纳信息]附在投标文件中作为保证金缴纳凭证。注：以上文件均要求提供复印件附于投标文件中，未提供或提供的证明文件过期失效不响应的，均注：以上文件均要求提供复印件附于投标文件中，未提供或提供的证明文件过期失效不响应的，均为无效投标。为无效投标。
9	联合体投标	本项目不接受联合体竞标。

符合性检查表		
序号	指标名称	指标要求
1	竞标内容	符合采购文件要求
2	工期要求	20日内设备到货安装调试验收合格后、人员培训结束，机器运行正常交付使用。
3	质量标准	工程质量符合国家相关验收标准
4	竞标有效期	提交相应文件截止日起计算60天
5	竞标报价	不得高于采购预算（最高限价）

注：以上评审内容凡有一项不合格者，视为未通过资格和符合性评审，按无效竞标处理。

（三）详细评审表

1、评标方法： 综合评分

2、报价得分=(评标基准价 / 竞标报价) × 价格权值 × 100

注：（1）评标基准价是满足采购文件要求且竞标报价最低的竞标报价；

（2）报价以元为单位，得分保留2位小数，四舍五入；

（3）小微（监狱、残疾人福利性）供应商按采购文件要求享受价格评审优惠政策；

(4)磋商小组认为竞标报价出现异常时，有权要求供应商在评审期间对竞标报价的详细组成等事项作出解释和澄清，确认其竞标报价是否有效。

序号	评分项			权重
1	价格			30
2	技术部分			50
	序号	评分因素	权重	评分准则
	1	技术指标响应情况	30	技术指标响应情况：主要技术指标负偏离于招标文件要求的，每一项扣2分，全部技术指标都满足者得满分30分，此项满分30分；（需提供投标产品佐证材料）
	2	产品检验报告	6	所提供设备具有第三方权威机构出具的检测报告的，每一份得1分，最高得6分；
	3	产品整体评价	8	对投标产品整体质量状况，以及选材用料、部件配置与技术水平、安全性、可靠性、稳定性、先进性、适用性、设备运行成本、维修费用等进行评价，并能提供相关佐证资料。优秀得8分；良好得6分；一般得4分，未对本项进行阐述的不得分。
	4	培训计划	6	培训计划：投标人应提供针对本项目具体

				<p>的培训方案，培训方案以培训内容、培训计划、培训周期为主，内容应包括对本项目的管理、操作、运维，主要侧重于对该设备的使用及基本维护、常见问题及解决办法等。优秀得6分；良好得4分；一般得2分，未对本项进行阐述的不得分。</p>
3	商务部分			20
	序号	评分因素	权重	评分准则
	1	银行资信证明及财务审计报告	2	具有有效的银行出具良好资信等级证明或具有三年财务审计报告齐全均盈利（成立不满三年的，从成立起算）的得2分
	2	质量管理体系认证证书	1	投标人通过ISO9001质量管理体系认证的得1分；
	3	公司业绩	10	投标人投标类似设备的业绩（依据中标通知书或合同复印件），每一份得2分，最高得10分；
	4	售后服务方案	3	具有厂家售后服务承诺书及完善的售后服务方案：服务承诺、服务措施、服务目标明确到位的得3分，基本明确到位的得1分，未提供不得分。

	5	售后服务方案	2	货物安装、调试、保证交货期的措施详尽、合理、具体可行的得2分，基本详尽、合理、可行的得1分，未提供的不得分。
	6	售后服务方案	2	投标人具有本地或周边城市售后服务，能提供服务机构场地证明，列出详细的联系电话、联系人得2分，未提供的不得分。

1、按得分由高到低排序，排名第一的可直接确定为预中标供应商，或按得分高低排序，向采购人提出授标意见。（注：竞标报价相同时，按技术指标优劣顺序排列。磋商小组认为，排在前面的中标候选供应商的最低竞标价或者某些分项报价明显不合理或者低于成本，有可能影响商品质量和不能诚信履约的，应当要求其在规定期限内提供书面文字予以解释说明，并提交相关证明材料；否则，磋商小组可以取消该供应商的中标候选资格，按顺序由排在后面的中标候选供应商递补，依此类推）。

2、本次采购将按照《政府采购法》第九条的规定，在同等条件下，优先扶持不发达地区和少数民族地区的企业和中小企业。

3、磋商小组依据评分标准（具体分值的划分）对竞标企业进行评分，并按得分从高到低进行排序，排名第一的确定为预中标供应商，或按顺序向采购人提出授标意见。（注：得分一样时，先按技术指标优劣排序，再按竞标报价排序。）

4、如有为中标而恶意提供虚假材料应标的行为，将根据招标规定追究法律责任并不予退还竞标保证金。

5、本评审办法由采购人负责解释。

第七章 响应文件格式与要求

一、响应文件封面

(供应商名称)

竞争性磋商响应文件

项目名称:

项目编号:

竞标人名称(电子签章):

年 月 日

阿拉善盟公共资源交易平台

响应文件目录

一、竞标承诺书.....	()
二、法定代表人授权委托书.....	()
三、磋商首轮报价一览表.....	()
四、分项报价明细表.....	()
五、商务规格偏离表.....	()
六、技术规格偏离表.....	()
七、项目负责人情况表.....	()
八、拟派本项目人员情况一览表.....	()
九、服务承诺及方案.....	()
十、供应商基本情况表.....	()
十一、业绩情况一览表.....	()
十二、政府采购政策情况表.....	()
十三、中小企业声明函.....	()
十四、残疾人福利性单位声明函.....	()
十五、其他资质证明及有关文件.....	()

一、竞标承诺书

内蒙古强大嘉河项目管理有限公司：

1. 按照已收到的 额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目（项目编号：AE-2020-ZC-100） 的采购文件要求，经我公司 认真研究采购须知、合同条款、技术规范、资质要求和其它有关要求后，我方愿按上述合同条款、技术规范、资质要求进行投标。我方完全接受本次采购文件规定的所有要求，并承诺在成交后履行我方的全部义务。我方的最终报价为总承包价，保证不以任何理由增加报价。如有缺项、漏项部分，均由我方无条件负责补齐。

2. 我方同意所递交的响应文件在“采购须知”规定的竞标有效期内有效，在此期间内我方的竞标如能中标，我方将受此约束。

3. 我方郑重声明：所提供的响应文件内容全部真实有效。如经查实承诺的内容事项存在虚假，我公司愿意接受提供虚假材料谋取中标追究法律责任。

4. 我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国合同法》等有关法律、法规规定，如有违反，无条件接受相关部门的处罚。

5. 我方同意提供按照贵方可能另外要求的与其竞标有关的任何数据或资料。除非另外达成协议并生效，否则，中标通知书和本响应文件将构成约束双方合同的组成部分。

6. 我单位如果存在下列情形的，愿意承担取消成交资格、竞标保证金不予退还、赔偿超过竞标保证金金额的损失部分、接受有关监督部门处罚等后果：

- （1）成交后，无正当理由放弃中标资格；
- （2）成交后，无正当理由不与采购人签订合同；
- （3）在签订合同时，向采购人提出附加条件；
- （4）不按照采购文件要求提交履约保证金；
- （5）要求修改、补充和撤销响应文件的实质性内容；
- （6）要求更改采购文件和中标结果公告的实质性内容；
- （7）法律法规和采购文件规定的其他情形。

详细地址：

邮政编码：

电 话：

传 真：

电子函件：

竞标人开户银行：

账号/行号：

竞标人法人(电子签章)：

竞标人名称(电子签章)：

阿拉善盟公共资源交易平台

二、法定代表人授权委托书

内蒙古强大嘉河项目管理有限公司：

兹委派我单位（姓名）、联系电话：参加贵单位组织的采购活动（项目子包编号：AE-2020-ZC-100 ），委派人全权代表我单位处理本次竞标中的有关事务，并签署全部有关文件、协议及合同。我单位对委托代理人签署内容负全部责任。

本授权书于签字盖章后生效，在贵中心收到撤消授权的书面通知以前，本授权书一直有效。被授权人签署的所有文件不因授权的撤消而失效。

委托代理人无转委权。

特此委托。

<p>委托代理人身份证扫描件 （正面） （本证件需直接扫描，不允许粘贴）</p>	<p>委托代理人身份证扫描件 （反面） （本证件需直接扫描，不允许粘贴）</p>
---	---

供应商（电子签章）：

法定代表人（电子签章）：

年月 日

三、磋商首轮报价一览表

供应商名称（电子签章）：

项目名称：额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目

项目编号：AE-2020-ZC-100

项目名称	竞标总报价	交货时间（天）	交货地点	质保期（月）	竞标有效期（天）
额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目	大写：				
	小写：				
备注	报价中含设备费、材料费、货物包装费、货物检验费、运杂费、卸车费、吊装费、培训费、现场安装调试费及各种税费等。				

说明：1. 所有价格均系用人民币表示，单位为元。

2. 价格应按照“采购须知”的要求报价。

3. 以上内容缺一不可，格式、内容和签署、盖章必须完整，否则为无效竞标。

4. 优惠承诺属于服务评审内容，不作为评审依据。如成交，优惠承诺将列入合同条款。

5. 供应商如果需要对报价或其它内容加以说明，可在备注栏填写。

法定代表人（电子签章）：_____

____年__月__日

四、分项报价明细表

供应商名称（电子签章）：

项目名称：额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目

项目编号：AE-2020-ZC-100

序号	货物名称	生产厂家、品牌、规格 型号、主要技术参数	数量及单位	单价（元）	总价 （元）	备注
合计 （元）						

法定代表人（电子签章）：

供应商（电子签章）：

年 月 日

阿拉善盟公共资源交易平台

五、商务规格偏离表

供应商名称（电子签章）：

项目名称：额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目

项目编号：AE-2020-ZC-100

编号	采购文件商务名称	采购文件商务条款	竞标人商务条款	响应程度
----	----------	----------	---------	------

注：“响应程度”一栏中注明“正偏离”、“负偏离”或者“满足”。

商务响应佐证材料

六、技术规格偏离表

供应商名称（电子签章）：

项目名称：额济纳旗人民医院传染病区医疗设备采购项目

项目编号：AE-2020-ZC-100

编号	货物、服务名称	采购文件要求的采购货物、服务内容	供应商提供的采购货物、服务内容	响应程度	说明
----	---------	------------------	-----------------	------	----

说明：

1. 供应商应按照“采购内容与技术要求”中确定的服务内容，将服务内容的指标逐一列出，“响应程度”一栏中注明“正偏离”、“负偏离”或者“满足”。

阿拉善盟公共资源交易平台

七、项目负责人情况表

姓名		性别		年龄	
职务		职称		学历	
参加工作时间			从事管理年限		
已完成项目情况					
采购单位	项目名称	采购内容	承包期限	项目投资	项目质量

注：附项目负责人身份证、职称证等复印件。

阿拉善盟公共资源交易平台

八、拟派本项目人员情况一览表

序号	所任 职务	姓名	性别	年龄	学历	专业 资格	从事本工作年 限	备注

注：1.该表需填写供应商拟派本项目的具体实施人员，包括招聘人员、组织人员和协调专员等与本项目服务工作有关的人员；

2.此表后附拟派人员身份证、学历证书、专业资格证书（如有）复印件。

九、服务承诺及方案

供应商可根据采购文件要求针对本项目人员配备、培训、管理、招聘服务计划安排及具体工作计划和物资装备情况进行自行编写。

阿拉善盟公共资源交易平台

十、供应商基本情况表

供应商名称：

企业名称		主管部门		
注册资金		资质等级		
单位简介				
单位优势 及特长				
单位概况	企业总人数	人	技术人员	人
			管理人员	人
主要资质 证书				
响应供应商 (电子签章)		法定代表人 (电子签章)		

十一、业绩情况一览表

供应商名称（电子签章）：

项目名称： 项目编号：

序号	项目名称	项目规模	采购人	联系电话
1				
2				
3				
4				
5				
6				
7				
8				
9				
10				
11				
12				
.....				

注：后附供应商近三年以来业绩情况。

法定代表人（电子签章）：

供应商（电子签章）：

年月日

十二、政府采购政策情况表

中小企业扶持政策	() 我公司属于小微企业，并提供中小企业声明函。
监狱企业	() 我公司属于监狱企业，并提供由监狱管理局、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。
残疾人福利性单位	() 我公司属于残疾人福利性单位，并提供残疾人福利性单位声明函。

填报要求：如属所列情形的，请在括号内打“√”，不满足上述任意一种情形则无需填写。

本表后附“小微企业名录”（xwqy.gsxt.gov.cn）截图。供应商通过“国家企业信用信息公示系统”（www.gsxt.gov.cn/index.html），点击“小微企业名录”（xwqy.gsxt.gov.cn）进行搜索截图，截图时间应当在本项目采购公告发布之日至提交响应文件截止时间，通过截图说明供应商、核心设备制造商是否列入小微企业库，对未列入小微企业库的供应商、核心设备制造商不予价格扣除、对响应文件中未提供截图的不予价格扣除。磋商小组在评审时通过查询对供应商提供截图内容进行甄别，对查询内容与供应商提供内容不符的不予价格扣除。

十三、中小企业声明函

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2011]181号）的规定，本公司为（请填写：中型、小型、微型）企业。即，本公司同时满足以下条件：

1. 根据《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号）规定的划分标准，本公司为（请填写：中型、小型、微型）企业。

2. 本公司参加 单位的 项目采购活动提供本企业制造的货物，由本企业承担工程、提供服务，或者提供其他（请填写：中型、小型、微型）企业制造的货物。本条所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（电子签章）：

日 期：

十四、残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加 单位的 项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（电子签章）：

日 期：

阿拉善盟公共资源交易平台

十五、供应商资质证明及有关文件

供应商可根据实际情况提供以下材料：

- ①资格证明材料；
- ②竞标服务主要技术资料；
- ③供应商内部管理制度；
- ④供应商认为需提供其他相关证明文件及资料（包括公共资源交易信用承诺函）。

公共资源交易信用承诺函（样本）

我公司(本人)自愿参加本次交易活动（项目名称： ， 项目编号： ），严格遵守《中华人民共和国招标投标法》、《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国物权法》、《招标拍卖挂牌出让国有建设用地使用权规定》等相关法律、法规规章和规范性文件，同时郑重承诺：

在参加此次交易活动前3年内，本公司及相关自然人在经营活动中无重大违法行为和失信被执行记录。如有不实，愿承担一切经济 and 法律责任。

特此承诺。

企业名称（电子签章）：

法定代表人（电子签章）：

年 月 日

注：参与公共资源交易活动主体是自然人的，只需本人签字捺印。

阿拉善盟公共资源交易平台

附件一 质疑函范本

质疑函范本

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址： 邮编：

联系人： 联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址： 邮编：

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号： 包号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、质疑事项具体内容

质疑事项1：

事实依据：

法律依据：

质疑事项2

.....

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：

签字(签章)： 公章：

日 期:

质疑函制作说明:

1. 供应商提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。

2. 质疑供应商若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

3. 质疑供应商若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体分包号。

4. 质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。

5. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。

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

阿拉善盟公共资源交易平台

附件二 投诉书范本

投诉书范本

一、投诉相关主体基本情况

投诉人：

地 址： 邮编：

法定代表人/主要负责人：

联系电话：

授权代表： 联系电话：

地 址： 邮编：

被投诉人1：

地 址： 邮编：

联系人： 联系电话：

被投诉人2

.....

相关供应商：

地 址： 邮编：

联系人： 联系电话：

二、投诉项目基本情况

采购项目名称：

采购项目编号： 包号：

采购人名称：

代理机构名称：

采购文件公告:是/否 公告期限：

采购结果公告:是/否 公告期限：

三、质疑基本情况

投诉人于 年 月 日,向 提出质疑, 质疑事项为:

采购人/代理机构于 年 月 日,就质疑事项作出了答复/没有在法定期限内作出答复。

四、投诉事项具体内容

投诉事项 1:

事实依据:

法律依据:

投诉事项2

.....

五、与投诉事项相关的投诉请求

请求:

签字(签章): 公章:

日 期:

投诉书制作说明:

1.投诉人提起投诉时,应当提交投诉书和必要的证明材料,并按照被投诉人和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书副本。

2.投诉人若委托代理人进行投诉的,投诉书应按要求列明“授权代表”的有关内容,并在附件中提交由投诉人签署的授权委托书。授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

3.投诉人若对项目的某一分包进行投诉,投诉书应列明具体分包号。

4.投诉书应简要列明质疑事项,质疑函、质疑答复等作为附件材料提供。

5.投诉书的投诉事项应具体、明确,并有必要的事实依据和法律依据。

6.投诉书的投诉请求应与投诉事项相关。

7.投诉人为自然人的,投诉书应当由本人签字;投诉人为法人或者其他组织的,投诉书应当由法定代表人、主要负责人,或者其授权代表签字或者盖章,并加盖公章。

阿拉善盟公共资源交易平台

附件三 政府采购合同

政府采购合同（范本）

合同编号：

项目名称：

采购人（甲方）：

供应商（乙方）：

合同签订地点：

为了保护供需各方合法权益，根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国合同法》等相关法律法规的规定并严格遵循_____项目（项目编号：_____）采购文件中的相关规定，由采购人与供应商签订本合同，并共同遵守。

一、合同文件

本合同所附下列文件资料为本合同不可分割的部分：

- （1）采购文件规定的合同基本条款
- （2）竞标人提交的竞标书、竞标报价明细表和售后服务承诺等全部响应文件
- （3）货物需求一览表
- （4）中标通知书
- （5）双方以文字记述的补充条款或承诺
- （6）商务谈判过程中双方以文字记述的补充条款或承诺

二、合同范围和条件

本合同的范围和条件应与上述合同文件的规定相一致。

三、货物采购和服务内容

本合同所涉及的乙方应提供的货物和服务内容详见“货物需求一览表”中，货物名称、生产厂家、品牌、规格型号、技术参数、性能指标、单价（元）、数量、金额合计（元）如下表：

序号	货物名称	生产厂家 品牌、规格型号	技术性能参数	数量及 单位 (套)	单价 (元)	金额合计 (元)
合计	大写：元整人民币 小写：¥元					
备注						

四、合同金额

根据中标通知书的内容，合同的总金额为（大写）：（¥ 元）。

五、交货期

本合同货物的交货期为合同签订后 日内。

六、验收办法

乙方交货时，必须同时出具符合国家规定的货物合格证书。货物到达采购人指定地点后，甲方对货物进行验收，验收合格方可交货。本合同的货物验收责任人是采购人。

七、交货事项

本合同货物的交货地点为，数量。

交货过程中产生的运输费用、搬运费及杂项费由供货方承担。

八、付款方式

执行采购文件相关规定。

供应商开户行名称：

帐 号：

九、履约保证金（如有）

为保证成交人更好地履行合同，成交人须向采购人交纳履约保证金，金额为中标金额的10%。履约保证金的交付时间为合同签订后3日内。如中标人毫无理由拖延交货，采购人有权扣除成交人的履约保证金。合同履约并通过验收后15个工作日内，采购人将按照合同规定全额无息退还。

十、合同生效及其他

本合同一式叁份，经甲乙双方的法定代表人（或授权代表）签字并加盖公章后生效。甲方、乙方、财政部门各执一份。

甲方：采购人名称（加盖公章）：

地址：

邮编： 电话： 传真：

法人代表（或授权人）（签字）：

年 月 日

乙方：成交人名称（加盖公章）：

地址：

邮编： 电话： 传真：

法人代表（或授权人）（签字）：

年 月 日

（注：以上为合同范本式样，具体合同由采购人和成交人依据采购文件、响应文件和其他相关文件具体制定）

阿拉善盟公共资源交易平台