

电子标

招标文件

项目名称：安阳市人民医院西院区重症监护室改造项目

招 标 人：安阳市人民医院

招标编号：YC-20221104004



中钢招标有限责任公司

二零二二年十一月

目录

第一章招标公告.....	2
第二章投标人须知前附表.....	6
第三章投标人须知.....	10
第四章投标文件的编制与递交.....	16
第五章投标报价.....	20
第六章开标.....	22
第七章评标、定标.....	23
第八章详细评标标准和办法.....	26
第九章中标通知及合同授予.....	28
第十章合同（格式）及通用合同条款.....	32
第十一章提供的格式文件：附件及附表.....	32
第十二章技术要求.....	62

第一章招标公告

(电子标)

中钢招标有限责任公司受安阳市人民医院的委托,就下列采购项目进行国内公开招标,欢迎有意向的投标人参加投标。本项目采用电子招投标方式。

一、项目名称: 安阳市人民医院西院区重症监护室改造项目

二、招标编号: YC-20221104004

三、资金到位或资金来源落实情况: 项目已批复; 自筹资金, 资金已到位。

四、招标内容:

序号	设备名称	数量	保修期 (年)	交货期 (天)	质量层次	预算(元)
1	监护仪	8	2	30	国产	480,000
2	有创呼吸机 (核心设备)	5	2	30	国产	1,000,000
3	无创呼吸机	2	2	30	国产	40,000
4	经鼻高氧流量仪	2	2	30	国产	60,000
5	除颤仪	1	2	30	国产	40,000
6	心肺复苏机	1	2	30	国产	160,000
7	背心式排痰机	1	2	30	国产	40,000
8	高级病床(含床垫)	15	2	30	国产	60,000
9	中央泵站	2	2	30	国产	130,000
10	可视支气管软镜	1	2	30	国产	150,000

备注: 具体要求详见第十二章《技术要求》。

五、采购用途: 自用

六、项目性质: 货物

▲七、投标人资格要求:

参加本项目竞标的投标人必须满足投标资格要求中的所有条款, 并按照相关规定递交资格证明文件。

7.1 具有独立法人资格; 经营范围应包含: 医疗器械的生产(制造商)或销售(代理商);

7.2 投标设备在国内销售无不良记录、未发生过重大质量问题或安全事故；

7.3 投标人必须是所投产品的制造商或授权代理商（代理商须提供厂家针对本项目的专项授权书）；

7.4 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本合同项下的医疗设备采购活动。为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加本采购项目；

7.5 投标设备必须符合国家标准、行业标准和专业标准等相关标准，并符合中华人民共和国国务院令第 739 号修订后的《医疗器械监督管理条例》相关规定；

7.6 生产企业（制造商）须具有医疗器械生产许可证；代理商（销售商）须具有医疗器械经营许可证或二类备案凭证；医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类备案凭证均须在有效期内。所投产品属于医疗器械应提供医疗器械注册证，不属于医疗器械的自行证明。

7.7 投标人须具有良好的商业信誉和完善的售后服务体系，并能承担采购项目供货能力和服务；

7.8 提供 2021 年度以来（任一年度）经审计的财务报表并提供审计报告（企业成立不满一年的，须出具当年的资信证明）；

7.9 投标人必须满足各包对投标资格的其他要求；

7.10 投标人必须实质响应招标文件提出的关键技术参数等要求；

7.11 本项目不接受联合体投标。

八、招标文件的获取：

凡有意参加投标者，请于 2022 年 11 月 4 日 18:00 至 2022 年 11 月 11 日 23:59 登陆“安阳市公共资源交易中心网站（<http://ggzy.anyang.gov.cn/>）”，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录“医疗采购”系统，获取《招标文件》及其他资料，此为获取采购文件的唯一途径（具体办理流程请查询安阳市公共资源交易中心网站-投标指南-医疗采购-《安阳市医疗器械采购项目投标流程》）。

九、投标文件的递交

1、投标文件递交的截止时间（投标截止时间）为 2022 年 11 月 28 日上午 9 时 00 分，开标地点（网上操作地点）为安阳市公共资源交易中心五楼集中开标大厅一室。

2、投标文件递交方式：

网上递交：进入安阳市公共资源交易中心网站，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录系统，投标人必须在投标截止时间前完成所有投标文件的上传，并点击“确认并签名”，逾期上传视为网上**投标无效**；

本项目采用“远程不见面”开标方式，投标人须提前进入“安阳市公共资源交易中心网站”【网上开标大厅】，进行开标操作和投标文件的解密（如需）。

3、根据《中华人民共和国电子签名法》，第二条“本法所称电子签名，是指数据在电文中以电子形式所含、所附用于识别签名人身份并表明签名人认可其中内容的数据”，第十四条“可靠的电子签名与手写签名或盖章具有同等的法律效应”，可以认定，用户使用CA数字认证，具有与手写签名相同的法律效应。

十、招标公告发布地址：

本招标公告同时在《中国采购与招标网》、《中国招标投标公共服务平台》、《安阳市公共资源交易中心》网站上发布。

十一、注意事项

1、投标人应随时关注中心网站，本次采购项目如有变更或延期，投标人需登陆《安阳市公共资源交易中心》网站，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录系统，直接下载补充文件及其它资料，此为获取采购文件的唯一途径。如有遗漏，后果自负。

2、开标后由招标人代表对投标人的资格证明材料进行资格审核，不符合项目资格条件的投标人的投标将被拒绝，投标人应自负风险费用；提供虚假材料的将进一步追究其责任。

3、本项目采取不见面开标，各投标单位无需到现场参加开标。

投标人请查看安阳市公共资源交易中心发布的“关于全面启用网上不见面开标交易的通知”。本次招标原则上不要求投标文件加密，如有加密，投标文件的解密开启方式为远程解密开启，为保证解密开启工作顺利进行，投标人需在开标阶段、在管理员下达解密指令后的指定时限内，完成对本单位的加密投标文件的远程解密。如投标人因自身原因、在指定时限内没有解密成功的，其投标将不能被接受，投标单位自行承担相应后果。解密完成后，投标人的报价将在系统界面上显示。

十二、本次招标联系事项：

招标人：安阳市人民医院

联系人：张辰

联系电话：0372-2077080

代理机构：中钢招标有限责任公司

联系人：李洋

联系电话：15010124346

行政监督部门：安阳市卫生健康委员会药物政策与基本药物制度科

监督部门代码：11410500MBOW815835

联系人：姜女士

联系电话：0372-5965653

第二章投标人须知前附表

须知前附表

序号	项目	内容
1	招标编号	YC-20221104004
2	招标人	名称：安阳市人民医院 联系人：张辰 联系电话：0372-2077080
3	代理机构	名称：中钢招标有限责任公司 联系人：李洋 联系电话：15010124346
4	资金来源	自筹
5	招标方式	公开招标
6	投标有效期	90 日历天（从投标截止日起计算）。
7	招标文件	本次招标项目取消现场报名，凡符合上述要求的投标人请于 2022 年 11 月 4 日 18:00 至 2022 年 11 月 11 日 23:59 登陆《安阳市公共资源交易中心》网站，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录系统，获取电子版招标文件及其他资料，此为获取招标文件的唯一途径。
8	合格投标人	<p>本项目采用远程开标方式，投标人不再提供原件，因此以下证件的原件扫描件应附在投标文件里备查。</p> <p>参加本项目竞标的投标人必须满足投标资格要求中的所有条款，并按照相关规定递交资格证明文件。</p> <p>8.1 具有独立法人资格；经营范围应包含：医疗器械的生产（制造商）或销售（代理商）；</p> <p>8.2 投标设备在国内销售无不良记录、未发生过重大质量问题或安全事故；</p> <p>8.3 投标人必须是所投产品的制造商或授权代理商（代理商须提供厂家针对本项目的专项授权书）；</p>

序号	项目	内容
		<p>8.4 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本合同项下的医疗设备采购活动。为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加本采购项目；</p> <p>8.5 投标设备必须符合国家标准、行业标准和专业标准等相关标准，并符合中华人民共和国国务院令第 739 号修订后的《医疗器械监督管理条例》相关规定；</p> <p>8.6 生产企业（制造商）须具有医疗器械生产许可证；代理商（销售商）须具有医疗器械经营许可证或二类备案凭证；医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类备案凭证均须在有效期内。所投产品属于医疗器械应提供医疗器械注册证，不属于医疗器械的自行证明。</p> <p>8.7 投标人须具有良好的商业信誉和完善的售后服务体系，并能承担采购项目供货能力和服务；</p> <p>8.8 提供 2021 年度以来（任一年度）经审计的财务报表并提供审计报告（企业成立不满一年的，须出具当年的资信证明）；</p> <p>8.9 投标人必须满足各包对投标资格的其他要求；</p> <p>8.10 投标人必须实质响应招标文件提出的关键技术参数等要求；</p> <p>8.11 本项目不接受联合体投标。</p>
10	投标承诺函 (替代投标保证金)	<p>以投标承诺函形式替代投标保证金。</p> <p>供应商应按附件格式进行投标承诺、违背承诺的责任追究。</p>
11	投标文件组成	<p>网上投标系统电子投标文件上传成功即视为签到成功。</p> <p>备注：</p> <p>1、电子版投标文件命名格式：项目名称-公司全称</p> <p>2、电子投标文件应于开标截止时间前上传完毕，否则视为放弃</p>

序号	项目	内容
		投标资格。
12	投标文件的制作	1、电子投标文件中必须在首页提供目录及在目录中体现对应的页码。 2、电子投标文件必须在最下方逐页标注页码。
13	投标截止时间	2022 年 11 月 28 日 9:00 时
14	开标时间	同投标截止时间
15	开标地点 (网上操作地点)	安阳市公共资源交易中心五楼集中开标大厅一室
16	评标方法	见本文件第八章要求
17	付款方式	具体付款方式由招标人与中标人签订合同进行约定
18	交货地点	根据招标人指定地点交货
19	交货期	合同签订后 30 天内
20	货物验收	货物验收时必须提供设备的合格证、使用说明书（提供纸质版和电子版）、电路原理图、维修手册等，并提供专用安装、维修工具和日常维修工具及免费对买方工程师进行不低于卖方售后体系的维修培训，若任何一项不能响应视为无效标并拒绝验收。
21	分项报价及配置清单	分项报价及配置清单不完整、无分项报价及配置清单、分项报价及配置清单不合理按废标处理。（如有）
22	免费质保期	详见公告
23	合同签订时间和地点	根据招标人要求
24	代理服务费	1、本项目招标服务费 30,000(叁万元整) 2、交纳时间：领取《中标通知书》时交纳。
25	特别说明	1、因系统使用环境不合格造成的无法投标，投标人自负风险。 2、未办理数字证书的用户，不得通过其他途径获取招标文件参与投标，提交的投标文件将被拒绝。 3、远程开标

序号	项目	内容
		<p>本项目采用“远程不见面”开标方式，各投标人无需到现场参加开标。</p> <p>鉴于近期新型冠状病毒感染的肺炎疫情，为有效减少人员聚集，阻断疫情传播，本项目采取远程不见面的方式进行，投标人法定代表人或其委托代理人不得到现场参加开标，采取网络化办公的方式参与招投标工作。上传至电子开评标系统的投标文件可不加密，如投标人加密，须在管理员下达解密指令进行远程解密，如投标单位因自身原因在规定的时间内未解密等原因导致无法正常上传至评标系统的，按无效标处理；</p> <p>4、在评标期间投标人代表应随时解答评标委员会提出的问题。</p> <p>5、投标人所提交的电子投标文件应严格按照招标文件要求制作提交，确保完整，否则将被拒绝。</p> <p>6、招标文件中所有关于进口产品需要提供生产厂家资料和加盖生产厂家公章的描述均可定义为：生产厂家或国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）。</p> <p>7、投标人在设备进场和安装过程中如对院方的建筑物、构筑物或装饰装修等需造成破坏或破损的，须经相关部门批准后施工，事后负责恢复原状，费用自理。</p> <p>8、投标人自行勘察现场；并提供设备进场的线路图和设备拟放置的位置图。</p> <p>9、在设备验收合格交院方前，自行负责保管看护。</p> <p>10、设备安装、调试过程中产生的水费、电费等配套费用自行负责。</p> <p>11、投标产品若是进口产品，中标后需随货提供该产品纸质版报关单，若是法检产品则需另外提供该产品纸质版商品检验检疫证明。</p> <p>12、对招标文件描述有异议的，最终解释权归招标人。</p>
26	电子投标文件网上上传说明	1、根据《中华人民共和国电子签名法》，第二条“本法所称电子签名，是指数据在电文中以电子形式所含、所附用于识别签

序号	项目	内容
		<p>名人身份并表明签名人认可其中内容的数据”，第十四条“可靠的电子签名与手写签名或盖章具有同等的法律效应”，可以认定，用户使用 CA 数字认证，具有与手写签名相同的法律效应。</p> <p>2、网上系统上传电子投标文件时，（除生产商盖章或授权商盖章的内容和投标企业认为必要的证件应显示盖章的内容为扫描件上传），投标企业无需逐页盖章或签字。</p> <p>3、电子投标文件上传资格证明文件部分包括：</p> <p>（1）法人授权委托书、法人及授权人身份证；</p> <p>（2）投标人资格要求中所有相关资格证明文件及证明材料；</p> <p>（3）技术响应文件部分包括：投标文件正本。</p> <p>友情提示：电子投标文件上传成功后系统会产生回执文件，请投标人确认上传情况。</p>

第三章 投标人须知

一、 总则

1、法律依据和招标目的

1.1 参照《政府采购货物和服务招标投标管理办法》和招标人的委托范围，制定本须知。

1.2 招标采购是规范医疗机构的采购行为，医疗设备通过合法有序的竞争进入医疗机构，维护社会公共利益和招标投标活动当事人的合法权益，保证产品质量，确保价格合理的重要举措。

1.3 招标活动遵循公开、公平、公正和诚实信用的原则。

2、资金来源、招标人和招标代理机构。

2.1 本招标文件所述产品的资金来源：见招标公告及前附表。

2.2 本招标文件的招标人：见前附表。

2.3 本招标文件的代理机构：见前附表。

3. 电子标流程：

3.1 企业主体信息注册登记：请查询安阳市公共资源交易中心网站-投标指南-医疗采购-《安阳市医疗器械采购项目投标流程》

3.2 办理数字证书：请查询安阳市公共资源交易中心网站-投标指南-医疗采购-《安阳市医疗器械采购项目投标流程》

3.3 凡有意参加投标者，需在公告中规定的时间内，登陆“安阳市公共资源交易中心网站（<http://ggzy.anyang.gov.cn/>）”，凭企业数字证书点击【投标用户入口】登录“医疗采购”系统，获取《招标文件》及其他资料，此为获取《招标文件》及其他资料的唯一途径。

二、 名词解释

1.1 招标人：实际购买货物和服务的法人。

1.2 招标代理机构：招标代理机构是依法设立、从事招标代理业务并提供相关服务的社会中介组织。

1.3 投标人：指购买了本招标文件，符合本次招标所规定的相应资格与资质要求，参加投标竞争的企业。

1.4 投标人代表：指代表投标人参加本次招标活动的投标人的法定代表人或其授

权的委托代理人。

1.5 中标人：经过评标委员会评审并推荐中标候选人，公示结束后由招标单位确认为中标人。

1.6 评标委员会：评标委员会由招标人专家代表 1 人和从专家库中随机抽取的相关专业专家 4 人组成，评标委员会成员为 5 人以上单数。其中经济（商务）、技术等方面专家不少于评标委员会成员总数的三分之二。

1.7 需方：在招标阶段称为招标人，在签订和履行合同阶段称为需方。

1.8 供方：在投标阶段称为投标人，在中标以后签订和履行合同阶段称为供方。

1.9 日期：为日历天。

1.10 招标文件中所规定的“书面形式”或“书面材料”：是指任何手写的、打印或印刷并加盖投标人公章的资料。

1.11 投标货币：无论产品来源，投标报价均为人民币报价。

1.12 投标报价单位：元。

三、合格的投标人

1. 具有独立法人资格；经营范围应包含：医疗器械的生产（制造商）或销售（代理商）；

2. 投标设备在国内销售无不良记录、未发生过重大质量问题或安全事故；

3. 投标人必须是所投产品的制造商或授权代理商（代理商须提供厂家针对本项目的专项授权书）；

4. 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本合同项下的医疗设备采购活动。为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加本采购项目；

5. 投标设备必须符合国家标准、行业标准和专业标准等相关标准，并符合中华人民共和国国务院令第 739 号修订后的《医疗器械监督管理条例》相关规定；

6. 生产企业（制造商）须具有医疗器械生产许可证；代理商（销售商）须具有医疗器械经营许可证或二类备案凭证；医疗器械生产许可证或医疗器械经营许可证或二类备案凭证均须在有效期内。所投产品属于医疗器械应提供医疗器械注册证，不属于医疗器械的自行证明。

7. 投标人须具有良好的商业信誉和完善的售后服务体系，并能承担采购项目供货能力和服务；

8. 提供 2021 年度以来（任一年度）经审计的财务报表并提供审计报告（企业成立不满一年的，须出具当年的资信证明）；

9. 投标人必须满足各包对投标资格的其他要求；

10. 投标人必须实质响应招标文件提出的关键技术参数等要求；

11. 本项目不接受联合体投标。

四、招标简介

1. 招标人名称：见前附表。

2. 资金来源：自筹。

3. 招标方式：公开招标。

4. 招标内容：医疗设备。

5. 货物名称：安阳市人民医院重症监护室改造项目。

6. 技术参数和技术要求：详见技术分册。

7. 交货地点：见本须知前附表。

五、招标文件的组成

招标文件包括目录中全部内容和对招标文件进行补充、修改、澄清的书面材料。

六、招标文件的补充、修改

本次招标项目如有补充或修改，投标人均可在安阳市公共资源交易中心网站直接下载招标补充文件，投标人应随时关注中心网站，如有遗漏，后果自负。

七、招标文件的澄清

1. 投标人对招标文件商务或技术要求如有疑问，可上传至安阳市公共资源交易中心网站。

2. 投标人均可在安阳市公共资源交易中心网站直接下载疑问答复，投标人应随时关注中心网站，如有遗漏，后果自负。

八、投标承诺函（替代投标保证金）

8.1 按照豫财购〔2019〕4号文件规定，本项目以投标承诺函的形式替代投标保证金，投标人应按附件格式进行投标承诺，违背承诺的将承担相应的法律责任及违约责任。

8.2 未提供投标承诺函的为无效投标。

8.3 投标人的投标承诺函包含投标人承诺的事项及违背承诺的责任追究措施。

8.4 承诺事项

8.4.1、投标人应遵循公开、公平、公正和诚实信用的原则自愿参加项目的投标

8.4.2、投标人在招标采购活动中应提供真实、准确、有效、合法的材料，不提供虚假材料；

8.4.3、投标人按照招标文件规定，在提交投标文件截止时间后，在招标文件规定的投标有效期内不应撤回投标文件；

8.4.4、不应与其他投标人、招标人或采购代理机构串通或恶意串通。

8.4.5、中标后除不可抗力或招标文件认可的情形外，投标人应及时领取中标通知书，在成交通知书规定时间、地点与招标人签订合同；

8.4.6、投标人应遵守法律法规及招标文件规定的其他情况；

8.4.7、投标人应按招标文件规定及时缴纳中标服务费。

8.5 违背承诺的责任追究措施

投标人如违背上述承诺事项，应无条件接受以下责任追究：

8.5.1 法定责任：按照政府采购相关法规，处以罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商行政管理机关（市场监督管理机关）吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。给招标人及他人造成损失的，应承担相应的赔偿责任。

8.5.2 违约责任：

8.5.2.1 已中标的，中标（成交）无效；

8.5.2.2 支付招标人违约标的预算金额2%的违约金；

8.5.2.3 中标后未缴中标服务费的，作为违约及违背诚实信用原则，在履行承诺前，代理机构将视该单位为失信企业、不予办理其后相关业务。

九、投标有效期

投标有效期从投标截止日起开始计算 90 日历天。若遇特殊情况，招标人可于投标有效期届满之前要求投标人同意延长投标有效期。投标人应在规定的时间内以书面答复表示同意，并相应延长投标保证金有效期，此时投标人不能对投标文件进行任何修改；投标人若不同意延长投标有效期，则应在规定的时间内以书面形式给予明确答复，

此时投标人被视为自动退出投标，投标保证金予以退还。

十、腐败和欺诈行为

1. 腐败和欺诈行为是指：

1.1 相互串通投标，排挤其他投标人的公平竞争或者其他投标人的合法利益；损害招标人利益和社会公众利益；

1.2 向招标人或者评标委员会成员以行贿的手段牟取中标；

1.3 以低于成本的报价竞标，以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；

1.4 备案资料或投标文件中提交的关于资格与资质、业绩等的文件和材料有虚假内容，弄虚作假的；

1.5 提供虚假技术参数骗取中标；

1.6 中标后未按照招标文件要求供货。

2. 核实后认定某投标人在投标竞争或实施过程中有腐败或欺诈行为，依据相关法律、法规除拒绝其投标、中标外，并对投标人做如下处理：

2.1 取消其投标资格 1-2 年；

2.2 向招标人通报投标人违规情况；

2.3 因投标人违约而给招标人造成不良后果者，投标人将承担相应的法律责任。

十一、其他

1. 投标过程中的一切相关费用由投标人自理。

2. 中标服务费等相关费用参照相关文件规定收取，由中标人支付到招标代理公司。

3. 对未中标企业不解释未中标原因。

第四章投标文件的编制与递交

投标人应仔细阅读招标文件中的所有内容，详细编制投标文件，按照招标文件所规定的格式、内容，逐项填写齐全并提交全部有关证明文件。投标文件应字迹清晰、内容详实、表达准确。投标文件应实质上响应招标文件要求，否则其投标文件将视为无效。对招标文件的商务疑问由招标代理机构负责解释；对技术要求的疑问由招标人负责解释。

一、投标的语言

投标人在投标过程中所提交的任何文件或与招标代理机构就投标相关的所有往来函件均应使用中文，使用文字准确规范，内容清晰一致，投标人可以提交使用其它语言的资料，但有关内容必须翻译成中文，在有差异或矛盾时，应以中文资料为准，并承担一切责任。

投标文件中度量衡应采用国家法定单位制（技术要求中另有规定的除外）。

*二、投标文件的组成（电子投标文件）

以下条款必须作为电子投标文件的组成部分，不提供、提供不完整或不按招标文件要求提供视为投标文件缺乏完整性，未实质性响应招标文件要求，作无效标处理。

1. 投标人为国内生产企业投标须提供：

- 1.1 投标报价表（格式见附件 12-A）
- 1.2 保修期满后易损部件、配件报价明细表（格式见附件 13）
- 1.3 专机专用耗材报价表（若有）（格式见附件 14）
（耗材必须为中标产品或省平台限价挂网产品，并提供编号）
- 1.4 投标函（格式见附件 2）
- 1.5 投标承诺函（格式见附件 3）
- 1.6 法人授权委托书（格式见附件 4）
- 1.7 反商业贿赂承诺书（格式见附件 8）
- 1.8 投标人承诺书（格式见附件 9）
- 1.9 供货、质量及安装调试保证书（格式见附件 6 或附件 7）
（由生产企业根据所投产品的生产地提供相应的承诺书）
- 1.10 投标人合法资格及资质证明文件
- 1.10.1 投标人简介（格式自行提供）

-
- 1.10.2 投标人营业执照（副本复印件加盖公章）
 - 1.10.3 投标人医疗器械生产许可证（复印件加盖公章）
 - 1.10.4 本项目中所投产品的《医疗器械注册证》（复印件加盖公章）
 - 1.11 所投产品（同型号）近两年来的销售业绩（格式见附件 10）
（包括销售年份、客户名称、型号规格、运行状况及客户联系方式，近两年是指 2020 年 1 月 1 日起至开标日）
 - 1.12 附销售情况表中销售合同复印件（格式见附件 11）
（合同中供货方可为不同销售商,不得对合同进行涂抹或修改。）
 - 1.13 商务条款承诺函（格式见附件 15）
 - 1.14 免费保修期限及售后服务承诺书（格式见附件 16）
（此证明文件需生产企业提供）
 - 1.15 保修期满后售后服务承诺书（格式见附件 17）
 - 1.16 安排招标人培训计划书（格式见附件 18）
 - 1.17 优惠承诺及报价（格式见附件 19）
 - 1.18 现场安装调试技术服务（格式自行提供）
 - 1.18.1 安装调试技术服务方案
 - 1.18.2 安装调试技术服务人员配备
 - 1.19 投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（格式见附件 20 或附件 21）
（由生产企业根据所投产品的生产地提供相应的承诺书）
 - 1.20 投标产品技术性能及配置偏离表及投标文件配置清单报价表（格式见附件 22）
 - 1.21 投标产品质量及技术证明文件，须提供所投产品（除国产一类医疗器械外）所在系列的注册检验报告，且具有满足技术分册中技术参数条款的内容。（格式见附件 23）
 - 1.21.1 在提供的证明文件中对满足技术分册中技术参数条款的内容做出明显标注。
 - 1.22 产品技术规格说明书及有关技术资料。
 - 1.23 投标人认为其它需要说明情况的有效文件（格式自行提供）
- 以下条款必须作为电子投标文件的组成部分，不提供、提供不完整或不按招标文件要求提供视为投标文件缺乏完整性，未实质性响应招标文件要求，作无效标处理。**

2. 投标人为经营企业投标须提供：

2.1 投标报价表（格式见附件 12-A）

2.2 保修期满后易损部件、配件报价明细表（格式见附件 13）

2.3 专机专用耗材报价表（若有）（格式见附件 14）

（耗材必须为中标产品或省平台限价挂网产品，并提供编号）

2.4 投标函（格式见附件 2）

2.5 投标承诺函（格式见附件 3）

2.6 法人授权委托书（格式见附件 4）

2.7 产品授权书（需提供针对本项目的专项授权）（格式见附件 5）

（投标人根据所投产品的来源，提供相关产品授权的证明文件。）

2.7.1 若所投产品的生产企业为国内企业，下面两种方式的授权均有效：

2.7.1.1 国内生产企业直接对本次项目投标人出具《产品授权书》；

2.7.1.2 国内生产企业授权区域代理商，由区域代理商对本次项目投标人出具《产品授权书》；

2.7.2 若所投产品为原装进口产品，生产企业为国外生产企业，下面两种方式的授权均有效：

2.7.2.1 国外生产企业直接对本次项目投标人出具《产品授权书》；

2.7.2.2 国外生产企业授权国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商），由国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）对本次项目投标人出具《产品授权书》；

2.8 反商业贿赂承诺书（格式见附件 8）

2.9 投标人承诺书（格式见附件 9）

2.10 供货、质量及安装调试保证书（格式见附件 6 或附件 7）

（由生产企业根据所投产品的生产地提供相应的承诺书）

2.11 投标人合法资格及资质证明文件

2.11.1 投标人简介（格式自行提供）

2.11.2 投标人营业执照（副本复印件加盖公章）

2.11.3 投标人医疗器械经营许可证（复印件加盖公章）

（须有此次投标产品的经营范围许可）

2.11.4 生产企业营业执照（副本复印件加盖公章）

-
- [原装进口产品须提供国内一级代理商（或区域代理商）的营业执照]
- 2.11.5 生产企业医疗器械生产许可证（复印件加盖公章）
- [原装进口产品须提供国内一级代理商（或区域代理商）的医疗器械经营许可证]
- 2.11.6 本项目中所投产品的《医疗器械注册证》（复印件加盖公章）
- 2.12 所投产品（同型号）近两年来的销售业绩（格式见附件 10）
- （包括销售年份、客户名称、型号规格、运行状况及客户联系方式，近两年是指 2020 年 1 月 1 日起至开标日）
- 2.13 附销售情况表中销售合同复印件（格式见附件 11）
- （合同中供货方可为不同销售商，不得对合同进行涂抹或修改。）
- 2.14 商务条款承诺函（格式见附件 15）
- 2.15 免费保修期限及售后服务承诺书（格式见附件 16）
- （此证明文件需生产企业提供）
- 2.16 保修期满后售后服务承诺书（格式见附件 17）
- 2.17 安排招标人培训计划书（格式见附件 18）
- 2.18 优惠承诺及报价（格式见附件 19）
- 2.19 现场安装调试技术服务（格式自行提供）
- 2.19.1 安装调试技术服务方案
- 2.19.2 安装调试技术服务人员配备
- 2.20 投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（格式见附件 20 或附件 21）
- （由生产企业根据所投产品的生产地提供相应的承诺书）
- 2.21 投标产品技术性能及配置偏离表及投标文件配置清单报价表（格式见附件 22）
- 2.22 投标产品质量及技术证明文件，须提供所投产品（除国产一类医疗器械外）所在系列的注册检验报告，且具有满足技术分册中技术参数条款的内容。（格式见附件 23）
- 2.22.1 在提供的证明文件中对满足技术分册中技术参数条款的内容做出明显标注。
- 2.23 产品技术规格说明书及有关技术资料。
- 2.24 投标人认为其它需要说明情况的有效文件（格式自行提供）

三、投标文件的式样和签署

投标人应按照本招标文件规定的格式和顺序编制投标文件。因电子投标文件不完整、编排混乱导致电子投标文件被误读、漏读或者查找不到相关内容而造成的损失由投标人自行承担。

四、投标文件的补充、修改

1、在投标截止时间之前，投标企业可以对电子投标文件进行修改、补充，以投标企业在开标截止时间前最后一次上传成功的电子投标文件为准。

2、投标截止时间之后，投标企业不得对电子投标文件进行任何修改和补充。

五、投标文件的制作和递交

1、电子投标文件的制作

1.1 电子投标文件中必须在首页提供目录及在目录中体现对应的页码。

1.2 电子投标文件除封面外必须在最下方逐页标注页码，按照流水顺序填写，内容必须清晰可认。

2、电子投标文件的递交（上传）

2.1 进入网上投标系统后，选择要投标的项目（和包），上传投标文件即可。

注意：开标前投标人可以多次上传投标文件，以最后一次上传的投标文件为准，如已过开标截止时间，则不能上传电子投标文件，未成功上传电子投标文件的投标人视为自动放弃投标资格。

2.2 上传投标文件后填写开标一览表。

2.3 如果有多个包，则每个包都需要分别上传投标文件和开标一览表。

六、投标的截止

开标时间即为投标截止时间。

如投标截止时间前，投标人不足三家，则按流标处理。

七、投标文件的撤回

1. 在投标截止时间之后，投标人不得对其投标文件做任何修改、补充或撤回。

2. 在投标截止时间以前，投标人可以撤回已递交或上传的投标文件。

第五章 投标报价

一、格式

1. 按附件 12-A 格式填报《投标报价表》。

二、要求

1. 投标报价由投标人根据自己的实际情况合理自主报价（不得低于成本报价或超出采购预算价）。

2. 投标报价具有唯一性，不接受投标人两种及两种以上任何具有选择性的报价。

3. 投标人的投标报价如有漏项，视为已经包含在投标报价内。

4. 投标总报价为投标产品设备价、包装运输、备品备件价、专用工具价、设备安装、设备调试、设备调试检验费、人员培训费、技术服务费、设备验收合格等费用之和；并包含投标文件中响应招标文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能的响应条款（招标技术参数中明确注明是选配件的参数及配置除外）。

5. 投标文件中报价如果出现计算或者表达上的错误，修正错误的原则如下：

安阳市公共资源交易中心电子交易平台系统中开标一览表（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；大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；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；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。同时出现两种以上不一致的，按照本款规定的顺序修正。

6. 投标文件中凡是与“报价”、“金额”有关的条款，前后金额应一致。

7. 中标人的中标价在合同执行过程中应严格遵守有关法律规定，不得随意更改。

8. 投标货币：人民币（RMB）。

9. 投标报价是评标的重要依据，但不是唯一依据。

第六章开标

一、开标

1. 开标时间：见投标须知前附表。
2. 开标地点：见投标须知前附表。

二、开标程序

开标由代理机构主持，主持人宣布大会开始并介绍参加会议的有关单位、人员；简要介绍本次招标概况；按照招标文件要求开启电子投标文件，宣读投标人所投产品等相关内容；招标代理机构当场登记唱标情况；开标在监督部门代表监督下进行。

三、开标要求

1. 投标人需在开标前打开采购公告所述网上电子交易系统，凭企业数字证书登录投标用户入口的“医疗采购”系统，并进入本项目相匹配的网上开标室。

2. 本项目为网上电子交易方式，不再要求投标人到现场参加开标。

投标人请查看安阳市公共资源交易中心发布的“关于全面启用网上不见面开标交易的通知”。本次采购原则上不再要求对投标文件进行加密，投标人如有自愿加密的，其投标文件的解密方式为远程解密；为保证开标工作顺利进行，投标人需在开标阶段、在管理员下达解密指令后的指定时限内，完成对本单位的加密投标文件的远程解密。如投标人因自身原因、在指定时限内没有解密成功的，其投标将不能被接受，投标人自行承担相应后果。解密完成后，投标人的报价将在系统界面上显示。

3. 鉴于网上电子交易方式的特点，管理员将根据系统情况下达解密指令。

投标人对开标过程和开标记录有疑义，以及认为招标人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应在系统中提出询问或者回避申请，否则，视为对开标无异议。

4. 投标人不足 3 家的，将不予开标。

第七章评标、定标

一、评标

1. 评标

1.1 评标由评标委员会负责，在监督机构的监督下进行。

1.2 评标委员会：评标委员会由 5 人组成，其中业主专家代表 1 人，其余 4 人从专家库中随机抽取的相关商务与技术方面的专家。评标委员会是负责具体评标工作的机构。

2. 评标纪律

2.1 评审专家应严格遵守《政府采购货物和服务招标投标管理办法》和《评标委员会和评标方法暂行规定》，本着公正、公平、科学、择优的原则进行评标。

2.2 参与评标的人员应严格遵守国家有关保密的法律、法规 and 规定，严格自律，并接受有关部门监督。

2.3 如进行电子评标则以电子评标为准。

2.4 评标过程中，严禁评审专家私自接触投标人。

2.5 评标应严格按照招标文件、投标文件、评标标准进行。

2.6 评标期间，评审专家的通讯工具全部关闭并集中保管，否则取消其评审资格。

2.7 评审专家在评审过程中应独立进行评审，不得发表具有倾向性或排斥其他投标人的意见。

2.8 所有接触评标过程的人员，有关投标文件的审查、澄清、评议以及有关授予合同的意向等一切情况都不得透露给投标人或与工作无关的单位和个人，如有违反，一切后果自负。

3. 评标程序

3.1 评标的准备和初步评审

3.1.1 评标委员会应认真研究招标文件，了解和熟悉以下内容：

- (1) 招标项目的内容；
- (2) 招标项目的范围和性质；
- (3) 招标文件中规定的技术要求、标准和商务条款；
- (4) 招标文件规定的评标标准、评标方法和评标过程中考虑的相关因素。

3.1.2 资格审查

开标结束后，招标人将依法对投标人的资格性证明文件进行审查。

通过资格审查并满足 3 家的投标人将进入评标环节。

3.2 在评审过程中，投标人有以下情形之一的，属于投标人相互串标、围标的行为。具体表现形式如下：

- 3.2.1 投标人之间协商投标报价等投标文件的实质性内容；
- 3.2.2 投标人之间约定中标人；
- 3.2.3 投标人之间约定部分投标人放弃投标或者中标；
- 3.2.4 属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同投标；
- 3.2.5 投标人之间为谋取中标或者排斥特定投标人而采取的其他联合行动；
- 3.2.6 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- 3.2.7 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- 3.2.8 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员为同一人；
- 3.2.9 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- 3.2.10 不同投标人的投标文件相互混装；

3.3 在评审过程中，有以下情形之一的，属于招标人与投标人相互串标、围标的行为。具体表现形式如下：

- 3.3.1 招标人在开标前开启投标文件并将有关信息泄露给其他投标人；
- 3.3.2 招标人直接或者间接向投标人泄露、评标委员会成员信息；
- 3.3.3 招标人明示或者暗示投标人压低或者抬高投标报价；
- 3.3.4 招标人授意投标人撤换、修改投标文件；
- 3.3.5 招标人明示或者暗示投标人为特定投标人中标提供方便；
- 3.3.6 招标人与投标人为谋求特定投标人中标而采取的其他串通行为。

3.4 质疑

3.4.1 评标过程中，评标委员会有权向投标人提出质疑，请投标人澄清其投标内容，投标人有责任按照评标委员会规定的时间要求进行答疑和澄清。

3.4.2 答疑或者澄清的书面材料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；且必须经法人代表或授权投标人的签字。

3.4.3 投标人的澄清是投标文件的组成部分，并取代投标文件中被澄清的部分。

3.5 评审专家打分

3.5.1 评标委员会将对投标人的符合性响应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。

3.5.2 评标委员会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。

3.5.3 本项目采用综合评分法，提供相同品牌产品且通过资格审查、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，由招标人或者招标人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。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。

3.5.4 评标委员会所有专家的分值相加并得出投标人的平均分即投标人得分。

3.5.5 按照有效投标人的最终得分从高到低排出顺序。

3.6 推荐拟中标人。

3.6.1 评标委员会根据各有效投标人的最终得分从高到低排出顺序，向招标人推荐 1-3 名中标候选人，排序第一的中标候选人为拟中标人。

3.7 提交评标报告。

3.8 评标委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评标工作无法进行，或者招标文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评标工作，与招标人或者采购代理机构沟通并作书面记录。招标人或者采购代理机构确认后，将修改招标文件，重新组织采购活动。

3.9 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，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

二、定标

1、招标人应当自收到评标报告之日起 5 个工作日内，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，由招标人或者招标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。

2、中标公告期限为 1 个工作日。

三、评标保密

在确定中标人之前，凡属于投标文件的审查、澄清、评价和比较及有关授予合同的信息，都不应向投标人或与该过程无公务关系的其他人泄露。

第八章详细评标标准和办法

参照《政府采购货物和服务招标投标管理办法》和《评标委员会和评标方法暂行规定》，结合项目具体情况，制订本次招标评标标准和办法。

一、评标原则

1. 按照“公正、公平、诚信、择优”的原则对待所有投标人。
2. 按照招标文件的所有相关规定，公平评标。
3. 推荐中标人候选人按综合得分从高到低顺序排序。
4. 确保质量优先，价格合理的原则。
5. 综合得分相等时，按投标价格从低到高排序。

二、评标因素

招标文件中规定的评标因素。

三、评标办法

评标委员会根据评标原则和详细评审标准对所有投标文件进行集中审核，分别评价，（分包）进行评审。

四、评标程序

第一阶段：评审专家需对所有投标文件进行初步评审。（包括资格性审查和符合性审查）

第二阶段：初步评审后确定各包的有效投标人数量。

第三阶段：根据有效投标人数量，按照本章节第三项“评标办法”及第六项“详细评审方法及原则”的要求进行详细评审。

第四阶段：按照投标人得分由高到低进行排序，并推荐 1-3 名中标候选人。

第五阶段：推荐排序第一的中标候选人为拟中标人。

五、对投标人及投标文件进行初步评审

1. 资格性审查。

1.1 依据法规政策和本招标文件的规定，在对投标文件详细评估之前，评标委员会将依据投标人提交的投标文件按照本招标文件所述的资格标准对投标人进行资格审查，通过资格性审查的投标人为有效投标人。

2. 符合性审查。

2.1 依据招标文件规定，评标委员会将从投标文件的有效性、完整性和对招标文

件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件要求作出实质性响应。对未实质性响应的投标文件将不进行下一步评审，其投标被作为无效投标。

2.2 对投标人及投标文件进行初步评审时，有下列情况之一的，视为无效投标，作废标处理。

2.2.1 投标人资格条件不符合国家有关规定、不满足招标文件所规定的资格标准或提供资质证明不全的；

2.2.2 未提交或未按规定提交投标承诺函的；

2.2.3 投标文件中未按招标文件要求由投标人、法定代表人或授权代表签字并加盖公章的；

2.2.4 投标人没有实质性响应招标文件的要求和条件的，对招标文件中所要求必须提交的文件未按要求提供的或提供不完善的；

2.2.5 投标文件的关键内容字迹模糊、评标委员会无法辨认，或投标文件中经修正的内容字迹模糊评标委员会无法辨认的，或修改处未按照规定签名盖章的；

2.2.6 投标文件载明的投标项目完成期限超过招标文件规定的期限，交货、完工期不确切、不肯定的投标；

2.2.7 投标文件载明货物包装方式、检验标准和方法不符合招标文件要求的；

2.2.8 投标人低于成本价竞标的或超出采购预算价的；

2.2.9 投标文件附有招标人不能接受的条件的；

2.2.10 投标人以他人的名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的，经确认提供虚假参数或虚假资料应标者；

2.2.11 其它在招标文件中已明确为无效标的。

2.2.12 电子投标系统中显示同一个 ID 上传投标文件的。

3. 本项目投标不接受备选方案。投标人递交两套（含两套）以上内容不同的投标文件，或在一套投标文件中对同一招标项目报有两个（含两个）以上报价（按招标文件规定提交备选投标方案的除外），评标委员会应当否决其投标。

4. 招标文件技术规格要求中，各包关于设备的技术描述及参数要求，仅是提供投标人在选择和配置设备时的质量和档次水平上的参考，如与某个产品的技术规格或指标相同，不具限制性；评标时，以功能、性能为主，达到和高于招标文件技术规格的设备同样接受。

六、详细评审方法及原则

（一）评审细则如下：

1.1. 价格分（0-30 分）

计算方法：以所有投标人有效投标报价的算术平均值作为评分基准计算各投标人的报价得分。报价等于算术平均值的得基准分，基准分为 30 分；投标报价高于算术平均值的，每增加 1%，在基准分上减 1 分，最多扣 10 分；投标报价低于算术平均值的，每低于 1%，在基准分的基础上减 0.5 分，最多扣 10 分（不足 1%按 1%计算）。

1.2 产品业绩：投标人所投核心产品的近两年以来的销售业绩并提供销售合同复印件并加盖投标人和生产厂家公章。（0-3 分）

核心产品业绩每提供 1 份合同得 1 分，但除核心产品业绩外，投标人仍须提供每项非核心产品不少于 1 份的业绩合同，未提供合同或提供不全的此项不得分。本项最高得 3 分。

1.3 售后服务及售后服务体系（0-5 分）

1.3.1 免费保修期限及售后服务承诺书：（0-2 分）

在满足招标文件保修年限的基础上，每增加一年免费保修期加 1 分，最多得 2 分。（0-2 分）

1.3.2 保修期满后易损部件、配件报价：（0-1 分）

未提供保修期满后易损部件、配件报价的不得分；提供保修期满后易损部件、配件且报价较为合理，符合市场水平的得 0.5 分；提供保修期满后易损部件、配件报价且价格合理有优惠幅度的，得 1 分。

1.3.3 售后服务方案（0-2 分）

针对招标人实际情况，针对项目售后服务的重要环节提出专项方案；评标委员会将根据下述打分标准进行评价打分：

（1）售后服务及时率（若出现问题须 24 小时内响应）、服务到位、具有详细的维修时间和处理办法及针对本项目的售后服务方案及相应的安全质量保障措施等内容进行综合评定得分，优：1 分、良：0.5 分、一般：0 分；

（2）保修期满后的售后服务承诺：（0-1 分）

未提供保修期满后的售后服务承诺的不得分；提供保修期满后的售后服务承诺对医院的维修能够做到及时解决处理得 0.5 分；提供保修期满后的售后服务承诺坚持随叫随到保证维修质量得 1 分。

1.4 核心产品认证（0-2 分）

认证仅限于 ISO9001 系列认证（或 GB/T19001 和 YY/T0287 或 GB/T19002 和 YY/T0288）、CE（或 EC）认证、ISO/IEC20000、ISO14001 认证，一项认证得 0.5 分，共 2 分。

1.5 品牌知名度及信誉度（0-1 分）

根据各投标人所投设备的市场知名度和行业、用户的口碑进行综合比较：

优：1 分 、 良：0.5 分 、 一般 0 分 ；

1.6 在满足招标文件需求设备标准配置要求的基础上额外的优惠承诺（0-2 分）

1.7 安排招标人培训计划（0-2 分）

根据各投标人实际操作培训具体计划安排和培训内容的详细程度、合理程度、操作简易程度等内容进行综合评定得分

优：2 分 、 良：1 分 、 一般：0.5 分；

1.8 技术参数（0-55 分）

A. 评审专家根据技术分册要求的技术条款及投标文件中《投标产品技术性能及配置偏离表》响应的条款进行打分评审，所有条款均符合《招标文件》技术参数与要求，得基本分 55 分；

B. 招标参数中带“▲”的技术参数为重要性技术参数，评审专家根据相应内容的偏差情况在基本分的基础上进行减分，偏差低于技术要求的（负偏离），一项负偏离即在基本分 55 分的基础上扣除 5 分；招标参数中不带“▲”的技术参数为一般性技术参数，评审专家根据相应内容的偏差情况在基本分的基础上进行减分，偏差低于技术要求的（负偏离），一项负偏离即在基本分 55 分的基础上扣除 2 分，扣完为止。

1.8.1 投标人须提供响应招标文件要求的技术参数条款的产品注册检验报告，且对提供产品注册检验报告的真实性的负责，并承担相应的法律责任。

1.8.2 投标人也可提供其他技术支持文件，如操作手册或技术白皮书或所投产品型号彩页等相关证明文件，并根据招标参数在相应的技术支持文件上做出醒目标注。

1.8.3 若未提供《投标产品技术性能及配置偏离表中》标注“符合或正偏离”条款的相关证明文件，经专家评定后，此条款将按负偏离进行打分评审。

a. 投标人在投标文件中《投标产品技术性能及配置偏离表》的偏差说明处填写“正偏离”，但在提供的证明文件中并未找到该条款“正偏离”的依据，此条款将按

负偏离进行打分。

b. 投标人在投标文件中《投标产品技术性能及配置偏离表》的偏差说明处填写“符合”，但在提供的证明文件中并未找到该条款“符合”的依据，此条款将按负偏离进行打分。）

c. 若以上文件同一技术参数出现不一致时，按以上证明文件的顺序依次作为评审标准。（注册检验报告为主、操作手册为次、最后为产品彩页。）

分值计算方法说明：

评标委员会按照评分标准和评分办法对所有投标文件进行集中审核并分别打分后，取平均值作为有效投标人的得分。

第九章中标通知及合同授予

一、中标通知书

1. 本次招标产品的中标结果在《中国采购与招标网》、《中国招标投标公共服务平台》、《安阳市公共资源交易中心》上进行公布，公示期为1个工作日；

2. 中标公示期间，如对中标结果质疑，经核实后，取消中标人中标资格；因投标人腐败和欺诈行为而造成的质疑按照腐败和欺诈行为处理。

3. 公示期满后，中标人接通知后领取《中标通知书》，凭《中标通知书》与招标人签订供需合同，《中标通知书》将是合同的一个组成部分，《中标通知书》对招标人和中标人具有同等法律效力，《中标通知书》发出后，招标人改变中标结果的或者中标人放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。

4. 在履行合同前如果发现中标人有将中标项目全部或部分转包给其他单位（包括下属的分厂、“挂靠”单位、三产企业等）情况以及类似违规行为的，招标人有权单方面取消该单位中标资格，并保留索赔权利。

二、签订合同

1. 中标人接到中标通知书后30日内或按招标人规定的日期、时间和地点，由法定代表人或授权代表与招标人最后商定和签署合同。如中标人不按时签订合同、拒签合同的，取消其中标资格，投标人承担相应法律责任及违约责任。给招标人造成的损失，成交供应商应予以赔偿

2. 中标人不得转包中标项目。

3. 招标人和中标人不得另行订立背离合同实质性内容的其他协议。

4. 招标人与中标人签订合同后，应及时向招标服务管理机构提交合同备案。

5. 招标人与中标人签订合同时，必须要求中标产品的生产企业签订质保合同。

6 如果中标人没有按上述规定执行，招标人可向招标服务管理机构出具书面证明材料（需加盖招标人公章），经核实后取消该中标结果。

7. 如果招标人未按上述规定执行，投标人可向招标服务管理机构出具书面证明材料（需加盖投标人公章），经核实后，招标服务管理机构理按规定要求其终止违规行为。

三、质量保证金

具体事宜由供货方、甲方双方进行约定。

第十章 合同（格式）及通用合同条款

销售合同

甲方：安阳市人民医院

乙方：

甲乙双方根据《中华人民共和国合同法》，在平等互利、协商一致的基础上，经甲乙双方协商，双方自愿签订如下合同：

1. 设备的名称、品牌、规格、单价、数量明细表。

产品名称	规格型号	品牌/产地	数量（套）	总价（万）
总价（大小写）	元整（¥ 元）			

投标产品配置清单详见投标文件。

质量要求和技术标准执行国家、地方颁发的现行质量标准和行业标准。

上述价款包含货物的采购、包装运输、备品备件价、专用工具价、设备安装、设备调试、设备调试检验费、人员培训费、技术服务费、设备验收合格费用、设备所需电缆和配电柜的采购、铺设和安装、验收合格正式交付招标人使用前所发生的一切费用，以及质量保证期服务，即目的地交货价。

2. 设备的交付期乙方在合同签订后日（日历天）之内，确保设备安全无损地运抵甲方指定现场，并承担设备的运费、保险费、装卸费等费用。

3. 设备交货、安装和验收

3.1 乙方需交货到甲方指定的交货地点，设备安装调试完毕后，交付使用。

3.2 乙方需向甲方提供营业执照、经营企业许可证、税务登记证、销售代表授权书及身份证复印件，进口设备还需提供该设备的商检证、报关单。

3.3 乙方必须保证产品为全新原厂原装正品，甲方可随时对该设备的生产情况进行督查监看，如果出现翻新或以次充好情况，甲方有权要求总货款的双倍赔付损失。

3.4 因货品的质量问题发生争议，由甲方所在地有关部门进行质量鉴定。货品符合质

量标准的，鉴定费由甲方承担；货品不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。

3.5 设备到货及验收：

甲乙双方共同对设备进行开箱清点，检查验收，如果发现数量不足或有质量、技术等问题，乙方应在 7 日内，按照甲方的要求，采取补足，更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。需要强制检验的，乙方应按照规定办理强制检验的相关手续。

设备到货后，乙方应在接到甲方通知后，按甲方规定时间内完成设备的安装调试。设备安装调试完毕，由甲方组织相关人员与乙方共同签字验收。验收过程中，若发现乙方所供设备与投标设备在型号、功能、参数等任一方面不符的，则验收不合格并不予付款，且设备不再退回乙方。

4.付款方式

4.1 货到安装调试完成，验收合格并办理入库三个月后，甲方首付总价款的 90%（¥ 元），剩余 10%（¥ 元）作为质保金，质保金按质保年限分批次支付，质保期满后，如无质量问题，无息付清全部余款。

4.2 甲方付款时乙方应提供合规的税务发票。

5.伴随服务

5.1 乙方应提供设备的技术文件，包括相应的图纸、操作手册、维护手册、质量保证文件、服务指南、软件备份、故障代码表、备件清单、零部件、维修密码等维护维修必需的材料和信息，这些文件应随同设备一起发运至甲方。

5.2 乙方还应免费提供下列服务或产品：

- ①设备的现场安装和调试。
- ②提供设备安装和维修所需的专用工具和辅助材料。
- ③乙方应派专业技术人员在项目现场对甲方使用人员进行培训或指导，其他相关培训内容参照乙方投标文件。
- ④设备交付使用后，乙方定期对设备进行免费保养维护。
- ⑤质保期内，单次维修时间超过 3 天的，每超 1 天按该设备 1 天的营业额扣除质保金

单次维修时间超过 10 天的，每超 1 天按该设备 1 天营业额的 2 倍扣除质保金。

⑥

⑦

6.质量保证及售后服务

6.1 开机率 98%以上，每低 1%，质保期延长一个月，开机率低于 90%，每低 1%，质保期延长两个月。供应商在国内设置配件仓库，保证产品、配件长期供应，保证机器设备所需专用耗材长年供应，保证常用配件 24 小时内到达现场。

6.2 乙方提供免费保修期个月。自验收合格之日起计算。保修期内，乙方承诺的保修服务对甲方所发生的费用（更换零部件费、卖方人工费和差旅费等）由乙方承担；保修期内，乙方工程师应在接到甲方报修 2 小时做出响应，24 小时内到达现场，如乙方工程师未能在指定时间内到达现场，每拖延 1 小时扣除质保金的 1%（不足 1 小时按 1 小时计算）。

6.3 在保修期间内，同一硬件一个月连续 2 次出现同一故障，乙方须无偿更换同一档次机器。

7.索赔条款

7.1 如经有关部门检验确认货物不符合本合同约定，甲方有权选择下列方式之一要求乙方进行补救：

7.1.1 同意甲方退货，并将全额货款偿还甲方，并负担因退货而发生的一切直接损失和费用。

7.1.2 调换有瑕疵的货物，换货必须全新并符合本合同规定的规格，质量和性能，乙方并负责因此产生的一切费用和甲方一切直接损失。

7.2 乙方应保证甲方在使用该设备或其任何一部分时免受第三方提出侵犯其专利权、商标权或工业产权的起诉。

8.违约责任

8.1 乙方所交的设备品种、数量、型号、规格不符合合同规定的，乙方应在 7 日内进行补足或调换，超期视为违约，甲方有权拒收设备，乙方应向甲方支付货款总额 10%的

违约金。

8.2 乙方逾期交货或提供服务的，每逾期 1 天，乙方向甲方偿付货款总额 5% 的滞纳金，逾期交货超过 7 天，甲方有权终止合同。

8.3 乙方如没有按合同规定履行售后服务承诺，甲方可另行委托第三方单位进行修复，其费用全部由乙方支付，由甲方从合同余款中直接扣除，不足的，乙方仍应承担责任，并按照 8.4 条约定追究乙方的违约责任。

8.4 除本合同 8.1、8.2、8.3 条约定外，如乙方违反本合同其他约定、承诺，乙方应向甲方偿付货款总额 20% 的违约金并赔偿甲方的损失。

8.5 如乙方违反本合同引起诉讼，应赔偿甲方因诉讼而产生的各种费用（包括律师费、交通费、住宿费等）。

8.6 根据《反商业贿赂法》，如果乙方在此项目中有向甲方相关人员行贿的，将扣除保证金，并列入黑名单。

9. 争端的解决方法

双方如在履行合同中发生纠纷，首先应友好协商，协商不成，均应向甲方所在地法院起诉。

10. 合同附件

合同附件是本合同的不可分割的组成部分，与合同具有同等法律效力。本合同附件包括：1、招标文件及其答疑、补充、修改；2、投标文件；3、中标通知书；4、投标人在评标答疑时的书面澄清或说明；5、组成合同的其它文件。

11. 本合同一式陆份，甲方执肆份，乙方执两份。自双方签约代表签字、盖章之日起生效。

甲方：安阳市人民医院

乙方：

税号：1241 0500 4173 4608 2W

税号：

电话：

电话：

开户行：

开户行：

账号：

账号：

代表签字：

日期：2022 年月日

（以签订合同为准）

代表签字：

日期：2022 年月日

第十一章提供的格式文件：附件及附表

一、文件目录

附件 1：投标文件封面格式

附件 2：投标函

附件 3：投标承诺函

附件 4：法人授权委托书

附件 5：产品授权书（此授权须投标人提供本项目专项授权）

附件 6：供货、质量及安装调试保证书（国产产品）

附件 7：供货、质量及安装调试保证书（进口产品）

附件 8：反商业贿赂承诺书

附件 9：投标人承诺书

附件 10：近两年来投标产品（同型号）的销售业绩表

附件 11：历史销售合同

附件 12-A：投标报价表

附件 13：保修期满后易损部件、配件报价

附件 14：专机专用耗材报价

附件 15：商务条款承诺函

附件 16：免费保修期限及售后服务承诺书

附件 17：保修期满后售后服务承诺

附件 18：安排招标人培训计划

附件 19：优惠承诺及报价

附件 20：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（国产产品）

附件 21：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（进口产品）

附件 22：投标产品技术性能及配置偏离表及投标产品配置清单报价表

附件 23：注册检验报告、技术白皮书或彩页

附件 1-投标文件封面格式：

招标编号：

项目名称：

投标文件

招标人名称：安阳市人民医院

投标人：（盖章）

法定代表人（或授权委托人）：（签字）

日期：年月日

附件 2-投标函：

投标函

致：招标人

在审阅了贵公司“（项目名称）”的招标文件后，经研究招标文件中投标须知、合同条款、资质要求及技术要求等相关文件后，我方决定参加（招标编号：）（填写设备名称）的招投标工作，我方郑重声明完全响应招标文件的内容，按要求制作投标书参与投标。

如果我方中标，我方将按时与招标人签署合同并按照招标人的要求按时送货、安装、调试。为了确保合同的履行，我方将按照招标代理机构规定，在领取《中标通知书》时交纳代理服务费及其他相关费用。

我方同意本投标书在投标人须知前附表规定的开标日期起 90 天内有效，并对我方具有约束力。

根据招标采购须知的规定，我方承诺提供的投标资料是真实的，我方不是招标人的附属机构，不会为达成此项目同招标人进行任何不正当联系。不在整个招投标过程中有任何违规行为。中标后按时签订、执行合同，严格遵守投标承诺。在特殊情况下，为维护所有投标人的权益，体现“公平、公正、公开”原则，招标代理机构有权酌情延长投标期。在正式合同准备好和签字前，本投标书及贵方的中标通知书将构成约束我们双方的合同。我方完全理解并接受贵方不一定要接受最低报价的投标或收到的任何投标。

与本标书有关的一切正式往来通讯请寄：

地址：

邮编：

手机：

电话：

传真：开户银行：账号：

投标人（公章）：投标人代表（签字）：

法人代表（签字）：出具日期：年月日

附件 3-投标承诺函：

投标承诺函

（以投标承诺函形式，替代投标保证金的相关承诺事项）

致：_____（招标人名称）_____、中钢招标有限责任公司

在项目编号为的 _____（项目名称）_____采购活动中，我单位承诺：

- 一、遵循公开、公平、公正和诚实信用的原则自愿参加本项目投标；
- 二、在招标采购活动中提供真实、准确、有效、合法的材料，不提供虚假材料；
- 三、按照招标文件规定，在提交投标文件截止时间后，在招标文件规定的投标有效期内不撤回投标文件；
- 四、不与其他投标人、采购人或采购代理机构串通或恶意串通。
- 五、如我单位中标，除不可抗力或招标文件认可的情形外，我单位承诺及时领取中标通知书，在成交通知书规定时间、地点与采购人签订合同；
- 六、遵守法律法规及招标文件规定的其他情况；
- 七、按招标文件规定及时缴纳中标服务费。
- 八、违背上述承诺事项的，我单位无条件接受以下责任追究：

（一）法定责任：按照政府采购相关法规，处以罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商行政管理机关（市场监督管理机关）吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。给采购人及他人造成损失的，愿承担相应的赔偿责任。

（二）违约责任：

- 1、已中标的，中标（成交）无效；
- 2、支付采购人违约标的预算金额 2%的违约金；
- 3、中标后未缴中标服务费的，作为违约及违背诚实信用原则，在履行承诺前，代理机构将视我单位为失信企业、不予办理其后相关业务。

供应商（盖章）：

法定代表人（签名）：

日期： 年 月 日

附件 4：法人授权委托书

法人授权委托书

致：招标人

我（法人代表姓名）系（投标人全称）的法定代表人，现授权（授权代表姓名）、职务代表我公司参加贵公司组织的包为（填写编号）号招投标活动。

该被授权人代表我公司负责本次投标活动及处理相关事宜，所签署的一切合同等相关法律文书，均由我公司承担法律责任。

被授权人姓名：性别：年龄：

职务：身份证号：

授权权限为：本项目投标及履约期间。

本授权书有效期限为：年月日至年月日，特此声明。

授权单位（公章）：

授权人地址：

授权单位法人代表（签字）：

被授权人（签字）：

手机：电话：传真：

年月日

被授权人
身份证复印件及法人身份证复印件
粘贴此处

附件 5：产品授权书

产品授权书

授权人：

公司名称：（填写公司全称）

公司地址（注册地址）：

公司电话：

被授权人：

公司名称：（填写公司全称）

公司地址（注册地址）：

公司电话：

致：

（授权人）在此授权（被授权人）参加（项目名称）招标公告中的招标编号（包号），设备名称为招投标工作，并代表我方递交投标书并进行后续的合同招标和签署合同。

我们在此保证为被授权人就此次招标而提供的投标产品承担全部质量保证责任。

授权人（盖章）：

法人代表（签字）：

签署日期：年月日

附件 6：供货、质量及安装调试保证书（国产产品）

供货、质量及安装调试保证书（国产产品）

致:招标人

作为生产（所投设备名称）的企业，我单位同意上述产品参与“（项目名称）”的招标投标工作。根据本项目招标文件的规定，我单位的产品在招标项目中，一旦中标并依法签订购销合同后，我单位保证：上述产品的生产标准达到产品执行标准和投标文件响应程度，投标有效期及合同签订有效期内，保证按招标文件、投标文件响应要求及采购合同等具体要求向招标人提供设备并调试安装合格保证正常运行。如有违反，愿依法承担违约责任。

我单位保证出具的产品质量及货源保证书真实，合法，并愿承担一切法律责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

生产企业名称(盖章)：

生产企业经办人(签字)：

日期： 年月日

附件 7：供货、质量及安装调试保证书（进口产品）

供货、质量及安装调试保证书（进口产品）

致：招标人

作为生产(所投设备名称)的企业(国外生产企业名称)的中国国内一级代理商，我单位同意上述产品参与“（项目名称）”的招投标工作。根据本项目招标文件的规定，我单位的产品在招标项目中，一旦中标并依法签订购销合同后，我单位保证：上述产品的生产标准达到产品执行标准和投标文件响应程度，投标有效期及合同签订有效期内，保证按招标文件、投标文件响应要求及采购合同等具体要求向招标人提供设备并调试安装合格保证正常运行。如有违反，愿依法承担违约责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

注：本保证书中“代理商”指进口产品的国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）。

一级代理商名称(盖章)：

一级代理商经办人(签字)：

日期： 年月日

附件 8：反商业贿赂承诺书

反商业贿赂承诺书

致：安阳市纪委

在参与（项目名称）活动中，我公司郑重承诺：

- 1、公平竞争参加本次招标活动。不与其他投标企业相互串通投标，排斥其他投标人的公平竞争，损害招标人或其他投标人的合法利益；
- 2、不会提供虚假证明文件，或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；
- 3、不会在投标有效期内撤回其投标；
- 4、不会中标后在规定期限内不与招标人签订产品购销合同或者不履行合同义务；
- 5、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、监督机构、管理机构、代理机构的工作人员、评审专家及其亲属提供礼品礼金、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、宴请；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。

我方若出现上述行为和本招标文件中限定的相关情形，愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

法人授权代表（签字）：

（投标人公章）

年月日

附件 9：投标人承诺书

承诺书

在审阅了招标文件后，我方决定按照招标文件的规定和作为产品购销合同一部分的投标报价表确定的产品及价格参与投标。我方保证所提供的全部报价和其它资质证明文件的真实、有效、合法，愿承担因投标报价或投标文件存在缺陷而蒙受的全部经济损失及承担相应的法律责任，并愿赔偿招标代理机构因上述报价和资质证明文件的瑕疵所蒙受的全部经济损失。

如果我方产品中标，本公司承诺如下：

- 1、我方将按照招标文件的要求按时领取中标通知书并交纳中标服务费，如果逾期未领取中标通知书或交纳中标服务费，则视为我方自动放弃中标权利，并愿意接受招标方对我公司的处罚。
- 2、按照招标文件规定的日期与招标人签订购销合同，并严格按照合同条款完成产品配送服务。如果逾期未签订合同，则视为我方自动放弃中标权利，并愿意接受招标方对我公司的处罚。
- 3、投标文件、彩页、评标过程中的质疑、承诺、及其他相关文件做为中标人与招标人签订合同的一部分，同时具有法律效力。
- 4、所有文件的解释，以有利于招标人的利益为先。

法人授权代表（签字）：

（投标人公章）

年月日

附件 10：近两年来投标产品的销售业绩表

近两年来投标产品的销售业绩表

招标编号：

设备名称：

销售年份	客户名称	规格型号	运行状况	客户联系电话

备注：若无近两年来投标产品销售业绩，则在此表格空白处填写“无”字样；且无需提供合同，评审时将按照未提供合同进行打分。

附件 11：历史销售合同

投标产品（同一型号）近两年以来销售合同（复印件）

（原始合同复印件加盖投标企业和生产厂家公章，不得对所附合同进行涂抹或修改）

附件 12-A：投标报价表：

投标报价表

招标编号：

设备名称：

投标人名称	
产品名称	
品牌	
规格型号	
生产企业	
单位	
数量	
质量层次 (国产/原装进口/进口)	
投标总价（人民币、元）	小写：
	大写：
交货期（日历天）	
交货地点	

备注：

- 1、上述投标总报价为中标设备价、包装运输、备品备件价、专用工具价、设备安装、设备调试、设备调试检验费、人员培训费、技术服务费、设备验收合格等费用之和；并包含投标文件中响应招标文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能的响应条款（招标技术参数中明确注明是选配件的参数及配置除外）。
- 2、投标报价应以人民币报价，精确到小数点后两位并用百位号隔开；（例：1,000,000.00 元）
- 3、响应招标文件的品牌及型号的产品，投标报价具有唯一性。

投标人名称（盖章）：

法人代表（签字）：

投标人代表（签字）：

出具日期：

附件 12-B：投标产品分项报价表：

投标产品分项报价表：

名称	品牌	型号或规格	生产厂家	数量	单价	总价
有创呼吸机 (核心设备)						
监护仪						
无创呼吸机						
经鼻高氧流量 仪						
除颤仪						
心肺复苏机						
背心式排痰机						
高级病床 (含床垫)						
中央泵站						
可视 支气管软镜						

投标人名称（盖章）：

法人代表（签字）：

投标人代表（签字）：

出具日期：

附件 13：保修期满后易损部件、配件报价

（此文件必须由生产企业提供）

保修期满后易损部件、配件报价表

招标编号：

设备名称：

名称	规格	单位	数量	单价 (元)	生产国别、产地及生产企业
保修期满后易损部件、配件在以上 单价基础上优惠（%）					

备注：

- 1、投标人应对上述内容进行如实填报，不得有虚报或者瞒报现象，否则视为未实质性响应招标文件要求。保修期满后若无易损部件、配件、报价则在此表格“名称”空白处填写“无”字样。
- 2、单价精确到小数点后两位并用百位号隔开；（例：1,000.00 元）
- 3、填写内容应包括：（1）保修期满后主要的设备易损部件、配件。
- 4、此报价做为综合评审参考依据。

生产企业名称（盖章）：

生产企业经手人（签字）：

投标企业名称（盖章）：

投标人代表（签字）：

出具日期：

附件 14：专机专用耗材报价

（此文件必须由生产企业提供）

专机专用耗材报价表

设备名称：

耗材名称	规格	单位	数量	单价（元）	产地及制造商

备注：

- 1、投标人应对上述内容进行如实填报，不得有虚报或者瞒报现象，否则视为未实质性响应招标文件要求。若无专机专用耗材，则在此表格“耗材名称”空白处填写“无”字样。
- 2、单价精确到小数点后两位并用逗号隔开；（例：1,000.00 元）
- 3、专机专用耗材是指使用的该耗材是其他制造商生产的耗材无法替代的。

生产企业名称（盖章）：

生产企业经手人（签字）：

投标人名称（盖章）：

投标人代表（签字）：

出具日期：

附件 15：商务条款承诺函

商务条款承诺函

招标编号：

设备名称：

招标文件要求	投标人承诺
1、提供技术操作培训和维修培训，要求达到用户满意；	
2、质量保证期（免费保修期）2 年及以上，质保期结束后，对设备提供终生维修服务，只收取配件成本，不收服务费；	
3、维修响应：设备出现故障时 2 个小时内提供备用设备，6 小时内提供维修方案及报价，24 小时内到达现场；	
4、维修保养由生产厂家直接负责服务，并且在省内有售后服务网点。	
5、保证开机率 $\geq 98\%$ ；如果开机率低于 98%，每低 1%延长一个月质保期；如果开机率低于 90%，每低 1%延长两个月质保期。	
6、除报价文件之外，对本招标文件所有条款内容予以确认。	
备注：	

说明：

- 1、该表中“招标文件要求”的商务条款内容，如投标人同意接受，可在“投标人承诺”处填写“同意”字样；如本条款与技术响应条款有冲突时，以对招标人有利条款为准。
- 2、备注一栏中由投标人对商务条款内容进行补充，如无补充请填写“无”的字样；
- 3、商务条款指投标人对招标文件中技术参数要求之外的内容；

投标人名称（盖章）：法人代表（签字）：

投标人代表（签字）：出具日期：

附件 16：售后服务免费保修期承诺书

（此文件必须由生产企业提供）

免费保修期限及售后服务承诺书

招标编号：

设备名称：

承诺免费保修期	年
承诺免费保修期内 售后服务内容	

备注：1. 此证明文件须生产企业提供。

2. 在承诺免费保修期限处，填写免费保修期限（至少 2 年及以上）。

3. 若无承诺免费保修期内售后服务内容，则在此表格空白处填写“无”字样。

4. 若中标产品的免费保修期大于 12 个月时，中标人、生产企业、招标人三方须共同签订《质保合同》，在签订三方合同后，招标人方可将质量保证金退还中标人。

生产企业名称（盖章）：

生产企业经手人（签字）：

投标人名称（盖章）：

投标人代表（签字）：

出具日期：

附件 17：保修期满后售后服务承诺

保修期满后售后服务承诺

招标编号：

设备名称：

<p>保修期满后售后服务 承诺内容</p>	
---------------------------	--

备注：若无保修期满后售后服务承诺则在此表格空白处填写“无”字样。

投标人名称（盖章）：法人代表（签字）：

投标人代表（签字）：出具日期：

附件 18：安排招标人培训计划

安排招标人培训计划

招标编号：

设备名称：

安排招标人培训计划	
-----------	--

备注：若无安排招标人培训计划则在此表格空白处填写“无”字样。

投标人名称（盖章）：法人代表（签字）：

投标人代表（签字）：出具日期：

附件 19：优惠承诺及报价

优惠承诺及报价

招标编号：

设备名称：

序号	除满足招标文件中技术参数及配置要求的基础上（投标文件中《免费保修期限及售后服务承诺书》中的内容外），另承诺的优惠条件及内容。	价值

备注：1、若无优惠承诺则在此表格空白处填写“无”字样。

2、表格不够投标人可自行添加。

3、优惠承诺及其价值投标人必须如实填写，不得有虚报或者瞒报现象，否则视为未实质性响应招标文件要求。

投标人名称（盖章）：法人代表（签字）：

投标人代表（签字）：出具日期：

附件 20：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（国产产品）

投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（国产产品）

致：招标人

作为生产（所投设备名称）的企业，我单位同意上述产品参与“（项目名称）”的招标投标工作。根据本项目招标文件的规定，我单位保证：在本项目的投标文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能中所填写的响应情况（偏离情况）均为合法、真实、有效的，并愿依法承担违约责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

生产企业名称(盖章)：

生产企业经办人(签字)：

日期： 年月日

附件 21：投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（进口产品）

投标产品技术性能及配置偏离表承诺书（进口产品）

致：招标人

作为生产（所投设备名称）的企业（国外生产企业名称）的中国国内一级代理商，我单位同意上述产品参与“（项目名称）”的招投标工作。根据本项目招标文件的规定，我单位保证：在本项目的投标文件《投标产品技术性能及配置偏离表》中投标规格性能中所填写的响应情况（偏离情况）均为合法、真实、有效的，并愿依法承担违约责任。

本保证书有效期限为：投标有效期内。

注：本保证书中“代理商”指进口产品的国内一级代理商（国内无一级代理商的，区域代理商视为一级代理商）。

生产企业名称（国内一级代理商）（盖章）：

一级代理商经办人（签字）：

日期： 年月日

附件 22：投标产品技术性能及配置偏离表

投标产品技术性能及配置偏离表

招标编号：

设备名称：

序号	招标规格性能	投标规格性能	偏离说明	备注

说明：

- 1、表中“招标规格性能”一栏需严格按技术分册要求技术参数的顺序及内容逐项填写，不得私自修改技术参数。
- 2、表中“投标规格性能”一栏投标人须根据“招标规格性能”要求的技术参数填写所投产品此条款的实际规格性能，需逐项如实填写。
- 3、表中“偏离说明”一栏中投标人对所投产品的“招标规格性能”与“投标规格性能”进行对比后填写偏离说明。（如：无偏离请填写“符合”的字样；正偏离请填写“正偏离”字样并对正偏离进行具体说明；负偏离请填写“负偏离”字样并对负偏离进行具体说明。
- 4、表中“备注”一栏中投标人根据“偏离说明”中填写“符合、正偏离及负偏离”而明确填写此条款响应的出处。如：投标人对某一条技术参数在“偏离说明”中填写的是“符合”时，须在“备注”一栏中填写“注册检验报告（操作手册或技术白皮书或彩页）第*页第*条（或第*行）。”如未填写，导致评标委员会无法认定此项参数是否满足招标要求的，评标委员会可以认为此项参数不符合招标要求进行扣分或作无效标处理。
- 5、表中“投标产品配置清单报价表”中详细写明所投产品的硬件及软件配置、数量等，如有其它补充可在表格中填写。

投标人名称（盖章）：法人代表（签字）：

投标人代表（签字）：出具日期：

附件 23：注册检验报告、操作手册、彩页等

需提供响应招标文件参数条款的注册检验报告，并对响应技术参数部分做出明显标注（除国产一类医疗器械外）

技术白皮书、彩页

需提供响应招标文件参数条款的技术白皮书或彩页等相关文件，并对响应技术参数部分做出明显标注

第十二章技术要求

一、项目名称：安阳市人民医院西院区重症监护室改造项目

二、医疗设备技术要求

具体技术要求见技术参数。

三、产品的其他要求

1. 所投产品须符合国际、国家相关生产标准（经营）。
2. 投标人在投标文件中必须提供完整的产品型号、规格。
3. 投标人在投标文件中应详细列出产品的主要部件、材料、元件名称、技术参数、制造厂、单价、数量、产地。
4. 产品中的所有部件、材料、元件必须是近一年内出厂的、全新的、未使用过的合格产品。
5. 投标人在投标文件中应详细说明产品的主要性能指标及技术特点。

四、产品的制造、安装、检验和验收执行的标准

1. 按国家现行有关标准执行。

五、标志与技术文件

1. 应符合国家有关规定。
2. 产品交货时中标单位应按照国家有关规定及标准提供全套技术资料（包括产品合格证、装箱清单、备件清单、附件清单、使用说明书、操作维护手册、必要的图纸等）。

六、验收

1. 验收执行的标准按第六条款执行。
2. 货到目的地进行开箱验收，验收前三天通知制造厂家（中标单位）派人参加，届时不到，即认为制造厂家（中标单位）认可需方的验收结果。
3. 产品的验收以双方最后确认的验收报告为依据。连续运行 168 小时。满足所有功能要求、无异常现象，即最终认为所供产品为合格产品。若初验结果与最终验收相抵触，以最终验收为准。

七、质量保修期

中标产品质量保修期自验收合格之日起开始计算，具体期限为中标人在《免费保修期及售后服务承诺书》中承诺为准。在此期间，凡因中标人提供的设备材料等发生质量问题，中标人应免费进行保修或更换零部件并赔偿招标人损失。

技术分册

监护仪

1.1、投标产品通过中国国家食品药品监督管理局 III 类医疗器械产品注册。

1.2、投标产品适用于成人、小儿、新生儿的监测。

二、关键技术参数指标

2、物理指标

2.1、纯平设计，易清洁，无风扇设计，插件槽 4 个

3、显示指标

3.1、采用触摸屏显示，屏亮度自动调节。

3.2、支持报警灯亮度可调节。界面显示能根据用户选择的参数数量和波形数量自动动态调节。

3.3、当测量值不可靠时，提供镂空值显示。具有屏幕锁屏功能。

4、监测指标

4.1、标配参数模块（3/5 导心电，阻抗呼吸，血氧、无创血压，2 通道有创血压、2 通道体温）

▲4.2、具备 IBP、CVP 等参数模块，均支持即插即用

4.3、可选配 NMT 监测，指导肌松药物使用

5、心电指标

5.1、提供 3/5 导心电监护。具有多导心电监护算法，同步分析至少 2 通道心电波形。

5.2、心率测量范围成人 15 - 300 bpm，小儿/新生儿 15 - 350 bpm

5.3、提供多种心律失常事件的分析

6、阻抗呼吸指标 RR 测量范围 0-200 rpm，精度 0-120 rpm：±1 rpm 121-200 rpm：±2 rpm。

7、血氧饱和度指标

7.1、可显示灌注指数（PI）。具有脉搏调制音功能，可随脉搏血氧饱和度变化而相应变化。

8、体温提供两通道体温测量差值显示。

9、NIBP 指标

9.1 成人测量范围 25-290mmHg（收缩压），10-250mmHg（舒张压），15-260mmHg（平

均压)。小儿测量范围 25-240mmHg (收缩压), 10-200mmHg (舒张压), 15-215mmHg (平均压)。新生儿测量范围 25-140mmHg (收缩压), 10-115mmHg (舒张压), 15-125mmHg (平均压)。

9.2 支持辅助静脉穿刺。

10、IBP 指标

10.1、支持 ICP 和 CPP 测量。

10.2、支持实时 PPV 测量。

10.3、支持 PAWP 手动或自动测量。

11、PR 测量范围 25-350 bpm (来自 IBP 动脉压), 20-300 bpm (来自 Mindray/Nellcor SpO2), 30-300 bpm (来自 NIBP)

12、CO2 监测适用于成人, 小儿, 新生儿插管及非插管病人使用。13、报警功能

13.1、具有 LED 报警灯, 能够进行三级报警状态显示。

14、回顾与数据存储

14.1、120 小时 (分辨率 1 分钟) 趋势表、趋势图回顾。

14.2、1000 条事件回顾, 事件回顾时能够提供报警事件列表。能够根据时间、报警优先级、报警类型和参数组对事件进行筛选。

14.3、1000 条 NIBP 测量结果回顾。

▲14.4、48 小时全息波形回顾。全息波形至少能存储所有测量值, 以及至少 3 道波形。

监护仪存储

14.5、120 小时 (分辨率 5 分钟) ST 模板回顾。48 小时呼吸氧合图回顾。

14.6、提供对比回顾功能, 能够在同一个页面显示两种不同类型的回顾, 并根据时间关联进行比较。例如, 全息波形与事件回顾同页显示, 趋势图与事件回顾同页显示等。

15、系统功能

15.1、具有在线帮助功能。

15.3、工作模式提供体外循环模式、插管模式、夜间模式、隐私模式。

▲15.4、提供心肌缺血评估工具 (ST Graphic), 可以快速查看 ST 值的变化。

▲15.5、具有格拉斯哥昏迷评分 (GCS)。

16、支持床旁设备集成, 通过设备集成模块能够集成呼吸机、麻醉机、单机监护设备

信息到监护仪上。

17、中央站提供其他产品形态访问中央站的权限设置，且提供单个床位是否允许外部进行访问的设置工作站

18、支持远程集中监护中央站上接收的病人，并提供不同控制权限的设置

19、浏览站提供远程集中监护中央站上接收的病人远程查询支持远程浏览中央站上接收的病人

20、监测参数：中心监护系统可支持参数监测 ECG、ST、QT/QTc、RESP、SP02、PR、TEMP、NIBP、IBP、C.O.、CVP、CCO、ScvO2、ICG、BIS、RM、CO2、AG、EEG、NMT、rSO2、TcGas

23、支持设备集成参数的监测，提供证明文件

▲24、至少 1 台监护仪具备脑电监测功能

呼吸机（有创）核心产品

1、基本参数：

1.1、适用于对成人、小儿和婴幼儿患者进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机，中文操作界面。

1.2、采用不低于 15 英寸彩色 TFT 触摸控制屏幕，分辨率 $\geq 1920 \times 1080$ 。

1.3、屏幕显示：可 4 道波形同屏显示，可提供 3 种环图，支持呼吸环、波形和监测参数同屏显示。

1.4、支持波形、监测值同屏显示。

1.5、具备自检功能

▲1.6、 ≥ 90 分钟内置后备可充电锂电池，电池总剩余电量能显示在屏幕上。

1.7、启动电控或电动电控呼吸机。

▲1.8、配备用空气气源，可在断气断电状态下继续工作。

1.9、具备实时气源压力电子显示。

1.10、具备无创通气模式。

▲1.11、病人信息，当前的设置参数、报警限和趋势，日志等数据可导出。

1.12、具备截屏 U 盘导出功能（可缓存 5 张截屏文件）。

▲1.13、吸气安全阀组建可拆卸、可消毒

1.14、具备图形化显示阻力、顺应性和自主呼吸等生理参数变化。

2、呼吸模式及功能：

▲2.1、标配模式：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 A/C 和 SIMV、CPAP/PSV、窒息通气模式、双水平气道正压通气模式。

▲2.2、其他功能：手动呼吸、吸气保持、呼气保持、雾化、增氧、吸痰程序，NIF、PEEPi 及 P0.1 测定

2.3、可选配低流速 P-V 工具，帮助确定最佳 PEEP 值。

2.4、具有自动插管阻力补偿（ATRC）功能。

▲2.5、具有智能同步技术，自动调节至最佳值，提高人机同步。

2.6、可选配肺复张功能，提供控制性肺膨胀法进行肺复张。

▲2.7、氧电池无需更换。

3、具体参数：

3.1、潮气量：2ml-3000ml

3.2、呼吸频率：1-90/min

3.3、吸气流速：6-150L.min

3.4、SIMV 频率：1-60/min

3.5、吸/呼比：4:1-1:8

3.6、最大峰值流速：180L/min

3.7、吸气压力：1-99.9 cmH2O

3.8、压力支持：0-80 cmH2O

3.9、PEEP：0-45 cmH2O

3.10 压力触发灵敏度：-15-0.5 cmH2O 或 OFF

3.11、流速触发灵敏度：0.5-15L/min 或 OFF

3.12、叹息功能：有

4、监测参数：

4.1、气道压力：PEEP、气道峰压、平台压、平均压等监测。

4.2、每分钟呼出通气量：呼气分钟通气量、吸气分钟通气量、自主呼吸分钟通气量、

泄漏分钟通气量的监测。

4.3、潮气量的监测：吸入潮气量、呼出潮气量、自主呼吸潮气量。

4.4、呼吸频率监测：总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率的监测。

4.5、吸入氧浓度的监测。

4.6、实时监测压力-时间曲线形态，并量化提示肺损伤风险。

4.7、实时监测压力/容积环形态，并量化提示肺损伤风险。

4.8、可监测参数 ≥ 72 小时的趋势图、表分析，1000条报警和操作日志记录。

5、其他功能

5.1、便利的锁屏功能，漏气自动补偿，管道的顺应性和 BTPS 补偿功能。

呼吸机（无创）

1、中文操作界面。

2、通气模式齐全，各参数调节范围合理，适用于临床重症患者。

3、氧浓度能够准确调节。

4、同屏显示患者的监测参数：实时潮气量、分钟通气量、漏气量等。

5、具备漏气补偿及窒息通气功能。

6、具备完善的报警功能。

7、湿化罐可拆卸、易安装，耐高温消毒，耐腐蚀。

8、机体易清洁消毒，耐消毒液腐蚀。

9、操作界面简单易操作。

经鼻高氧流量仪

3. 流量设置调节范围较广。

4. 机器具备氧浓度自动调节功能，氧浓度设置范围 21%-100%。

6. 具备高流量模式、低流量模式和 CPAP 模式。

▲7. 温度设置调节范围值为 29℃至 37℃，

8. 支持 1L 和 5L 两种流量调节精度，流量 2L-25L 时调节精度为 1L、流量 25L-80L 时

调节精度为 5L。

10. 主机显示实时温度监测、流速监测以及氧浓度监测。

11. 采用安全气道设计，无需对主机内部气路进行消毒。

13. 机器可直接连接床头高压氧，无需外接空氧混合阀或流量瓶。

▲14. 机器内置空氧混合模块，氧浓度调节通过主机旋钮调节，调节精度 1%。氧浓度不受流量变化影响。

15. 内置氧浓度实时监测系统。

16. 彩屏，尺寸 ≥ 4.3 英寸，可同时监测温度、氧浓度、流量、治疗时间等治疗参数。

18. 加温呼吸管路内置加热丝，可监测温度，并根据温度变化自动调节管路加温功率。

19. 无需选择加温湿化器加水方式，使用过程中水箱自动加水。

21. 提供配套移动台车和吊臂。

22. 具备报警复位静音功能。

23. 采用可拆卸式海绵过滤架。

24. 服务要求主机保修两年，一年包换。（必须以制造厂家承诺并盖章为准）。

25. 报警提示功能呼吸管道检测报警、氧源压力报警、堵塞报警、水箱水位报警、气体温度报警、电源断电报警、环境温度监测提示、氧浓度提示、治疗使用时间提示。

26. 提供快速操作指南，可了解如何使用呼吸湿化治疗仪，如参数设置、报警信息及处理等

背心式排痰机

1、排痰背心可以拆卸，外套可按普通衣物的方式随时清洗，并且耐消毒液腐蚀。

2、排痰背心按体型不同而分级定制。

3、有定时功能，分不同时间档次。

4、振动频率、压力范围可调整，适用于重症患者。

除颤仪

▲1、标配手动除颤和 AED 功能，可监测病人心电、呼吸。可选配：SpO₂、血压监测、

体外起搏功能。

2、除颤采用双相波技术。

3、手动除颤分为同步和非同步两种方式。

4、机体易清洁、耐消毒液腐蚀，屏幕分辨率高，防水，抗跌落。

5、除颤充电迅速。

6、大容量锂电池。

7、成人、小儿一体化电极板，除颤手柄带能量选择键。可选配除颤起搏监护多功能电极片。

8、自动打印除颤记录。

9、带自检功能。

高级病床（含床垫）

▲1、病床要求结实、耐用，尤其两侧床档、床头板、床尾板。

2、构造满足重症患者需求：床头、床尾均可摇至一定高度。

3、耐消毒液腐蚀，不宜腐蚀致病床变色。

▲4、病床承重力强。

5、床体携带输液架插孔，方便转运患者。

6、床底自带杂物架，方便临床物品收纳。

7、配备尺寸适合的床垫。

心肺复苏机

一、适用范围

针对院外或院内的心脏骤停的急危重症患者进行呼吸救助和胸外按压等心肺复苏抢救。

二、主要技术参数

1. 电动电控型心肺复苏机，无需任何气源即可实现心脏按压，摆脱长途转运过程中气源不足无法按压的问题

▲2. 插拔式 2 块（同时装入）可充电锂电池，可连续工作 90 分钟以上，更换任一电池时不中断按压

3. 采用背板加双侧支臂式按压结构，支臂与底板采用卡扣式连接，快速操作

4. 设备连接完毕后仅 2 步操作即可实现按压，第一步开机，第二步启动按压

5. 有效提拉胸腔回弹，提升血流和防止胸腔塌陷的发生

▲6. 按压头接触到患者后完成自动定位，无需人工拉动按压头进行定位

8. 配有专业充电座，电池可外接单独充电，亦可在线充电时同时进行正常使用

9. 操作灵活方便

▲10. 按压深度 30~50mm，连续可调

▲11. 按压频率每分钟按压 100-120 次

12. 按压模式 15：2 模式、30：2 模式和连续按压模式

13. 按压/释放比按压/释放比为 50%（即 1：1）

14. 电量报警具有电量显示图标，当电池电量低时，可产生电池电量不足报警

15. 报警静音时间 120s

16. 快速安装，2 步操作，可在 10 秒内完成安装，大幅提升抢救效率

17. 具有手臂固定带和移位固定带，手臂可与按压装置固定连接，方便移动过程中使用

18. 安全要求应符合国家标准 GB 9706.1-2007

21. 设备兼容性背板采用塑料纤维材质，结实耐用，可透 X 光，可配合超声、触诊、除颤使用，无需拆卸机器即可配合

22. 配有便携式一体化背囊，利于野外或转运过程中携带使用

中央泵站

一、工作站

1、输液信息采集系统以每 2 个通道为基本单位增减，最多可支持 16 通道，泵即插即用，与系统数据无缝连接

4、输液信息采集系统可以通过屏幕实时显示系统中所有输注泵的输液累计量

-
- 5、输液信息采集系统可多角度发现报警
 - 6、输液信息采集系统具有独立的内置锂电池，可单独给系统供电
 - 7、输液信息采集系统任意输注模块之间具备联机功能，满足用户的连续输液功能需求
 - 8、可通过有线网络直接接入监护仪中央站，实现监护仪和输注泵信息同屏查看
 - 9、可接入床旁监护仪，并在监护仪屏幕上显示输注参数和报警信息
 - ▲10、可接入床旁监护仪，并在监护仪屏幕上显示输液泵所输血管活性药的流速变化。

二、注射泵

- 11、注射精度 $\leq \pm 1.8\%$ ，机械精度 $\leq \pm 0.5\%$
- 12、速率范围 0.01-2300ml/h，最小步进 0.01ml/h
- 13、可自动统计四种累计量：24h 累计量、最近累计量、自定义时间段累计量、定时间隔累计量
- 14、支持注射器规格至少有：20ml、50ml、60ml
- 15、注射器安装后，推拉盒可自动定位并固定注射器尾夹
- 16、8 种注射模式：速度模式、时间模式、体重模式、梯度模式、序列模式、剂量时间模式、微量模式和间断给药模式。具备联机功能
- 18、支持药物库，可储存 5000 种药物信息
- 19、支持药物色彩标识，选择不同类型药物时对应的药物色彩标识自动显示在屏幕上，支持 10 种以上颜色
- ▲20、报警时可通过示意图片直观提示报警信息
- 21、在线动态压力监测，可实时显示当前压力数值
- 23、具备阻塞前预警提示功能，当管路压力未触发阻塞报警时，泵可自动识别压力上升并在屏幕上进行提示
- 24、具备阻塞后自动重启输液功能，短暂性阻塞触发报警后，泵检测到阻塞压力缓解时，无需人为干预，泵自动重新启动输液
- 25、防异物及进液等级 IP33

三、输液泵

-
- 26、支持输血功能，并提供证明文件
 - 27、支持临床常用输血管路。
 - 28、具备升级肠内营养液输液功能，并提供证明文件
 - 29、可自动统计四种累计量：24h 累计量、最近累计量、自定义时间段累计量、定时间隔累计量
 - 30、全自动止液夹，安装或取出输液管时，无需任何操作，止液夹可自动关闭或打开
 - 31、9 种输液模式：速度模式、时间模式、体重模式、梯度模式、序列模式、剂量时间模式、微量模式、点滴模式、和间断给药模式。具备联机功能
 - 32、彩色显示屏，支持上下左右滑动操作
 - 33、锁屏功能：支持自动锁屏，自动锁屏时间可调
 - 34、报警时可通过示意图片直观提示报警信息
 - 35、具备双压力传感器，可检测管路上下端的压力变化
 - 37、具备单个气泡和累积气泡报警功能，支持最小 15 μ L 的单个气泡报警
 - 38、无需滴数传感器，泵可自动识别空瓶状态并报警
 - 39、信息储存：可存储 3500 条的历史记录
 - 40、电池工作时间 \geq 5 小时@25ml/h

可视支气管软镜

一、主机技术要求

- 1、采用智能主控芯片，可无缝兼容窥视叶片手柄、硬管手柄、软管手柄，无需转接。
- 2、备配高清触摸屏。分辨率高。
- 3、配备小屏主机一个，屏幕 \geq 3.5 寸，显示分辨率 \geq 640 \times 480。
- 4、所有屏幕采用医用电阻触摸屏，通过压力点触，方便医生戴手套操作。
- 5、可以无线，有线两种模式连接所有手柄。
- 6、主机内置多媒体系统，可拍照、录像、录音，可在主机上直接阅读、回放。
- 7、主机内置操作使用视频，方便临床医护人员快速掌握设备使用方法。

8、具有户外/户内环境模式，以适应不同插管环境。

▲9、内置锂电池，容量不低于 2500mAh，工作时间 ≥ 240 分钟，具备电量管理功能。

▲10、主机与各种手柄均可带电一键插拔连接、分离，无需旋转，方便临床使用及携带。

11、显示器能上下 $0^{\circ} \sim 130^{\circ}$ 转动，左右 $0^{\circ} \sim 270^{\circ}$ 转动，以方便特殊体位的操作。

二、5.2 软管手柄（带吸引通道）技术规格要求

1、采用数字电子成像技术，无内置光纤。

2、采用医用高分子材料构造，耐腐蚀，结实耐用寿命长。

3、插入部外径 $\leq 5.2\text{mm}$ ，内置吸引通道直径 $\geq 2.6\text{mm}$ ，长度 $\geq 60\text{cm}$ 。

▲4、软管前端可弯曲角度向上 $\geq 130^{\circ}$ ，向下 $\geq 130^{\circ}$ 。

5、照明采用两个 LED 灯，亮度 $\geq 400\text{LUX}$ 。

6、成像距离范围不小于 $3 \sim 50\text{mm}$ 。

▲7、具备防跌落、可任意弯曲性能，可整体浸泡消毒。

8、与主机之间的连接方式采用一键插拔，无需旋转，利于临床抢救。

▲9、吸引接口和吸引按键一体化设计，可整体拆卸，方便清洗消毒。