

# 招标文件

**项目名称：设备、服务分散采购项目**

**采购人：酉阳土家族苗族自治县人民医院**

**二〇二二年十月**

# 目 录

<b>第一篇 投标邀请书</b> .....	3
一、 招标内容 .....	3
二、 资金来源 .....	3
三、 投标资格 .....	3
四、 投标有关说明 .....	4
五、 其它有关规定 .....	4
六、 联系方式 .....	5
<b>第二篇 供应商须知</b> .....	5
一、 投标费用 .....	5
二、 招标文件 .....	5
三、 投标要求 .....	5
四、 投标程序 .....	7
五、 评审依据 .....	8
六、 成交原则 .....	9
七、 成交通知 .....	10
八、 关于质疑和投诉 .....	10
九、 签订合同 .....	11
十、 其他 .....	11
<b>第三篇 项目技术需求</b> .....	12
技术规格、功能要求： .....	12
<b>第四篇 项目服务需求</b> .....	21
一、 交货期（或为：实施时间）、交货地点（或为：实施地点）及验收方式 .....	21
二、 报价要求 .....	22
三、 质量保证 .....	22
四、 售后服务内容 .....	22
五、 安装、调试及技术培训： .....	22
六、 付款方式 .....	23
七、 其他 .....	23
<b>第五篇 合同草案条款</b> .....	24
<b>第六篇 响应文件格式要求</b> .....	26
一、 经济部分 .....	27

二、技术部分 .....	29
三、服务部分 .....	30
四、资格条件及其他 .....	31
五、其他应提供的资料 .....	37

## 第一篇 投标邀请书

酉阳土家族苗族自治县人民医院根据临床工作实际需要，近期拟对院内设备、服务一批进行招标采购。欢迎有资格的供应商前来参与投标。

### 一、招标内容

分包号	分包名称	类别	数量	技术需求	预算价格 (万元)	采购方式
包一	全自动生化分析仪升级服务	服务	1	详见第三篇	10	单一来源
包二	全自动化学发光免疫分析仪升级服务	服务	1	详见第三篇	10	单一来源
包三	远程心电、血压系统工作站	货物	3套	详见第三篇	10	单一来源
包四	等离子电切镜、双关节钳及其他医疗设备	货物	一批	详见第三篇	19.8	竞争性谈判

### 二、资金来源

自筹资金。

### 三、投标资格

投标供应商是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。以下简称供应商。合格的供应商应首先符合政府采购法第二十二条规定的基本条件，同时符合根据该项目特殊要求设置的特定资格条件。

#### (一) 一般资格条件

- 1、具有独立承担民事责任的能力；
- 2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 3、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- 4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5、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；
- 6、法律、行政法规规定的其他条件。

#### (二) 特定资格条件

- 1、响应人应具有有效的《营业执照》或《事业单位法人证书》、《税务登记证》、《组织机构代码证》或三证合一的《营业执照》，且本采购项目属于其生产或经营范围。
- 2、销售商应具有有效的《医疗器械经营许可证》或《医疗器械经营备案凭证》。

3、响应产品属于医疗设备的须具有有效的《医疗器械注册证》或《医疗器械经营备案凭证》及附件等全套资料，属于进口设备的还须具备有效的《进口医疗器械注册证》、《医疗器械产品注册登记表》。

4、响应产品生产厂家有效期内的《营业执照》、《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》，且本采购项目属于其经营或生产范围。

5、符合本项目要求的其它资质或注明文件。

(三) 响应人代表必须是响应单位法定代表人(须持法定代表人身份证明书原件)或法定代表人授权的委托代理人(须持法定代表人授权委托书原件，且响应人须将本人身份证原件带至采购现场供查验)。

(四) 本项目不接收联合体响应。

说明：资质文件可为复印件，但必须清晰可辨且加盖单位鲜章，否则视为无效。

#### 四、投标有关说明

(一) 凡有意参加招标的供应商，请于公告发布之日(2022年10月31日)起至提交首次响应文件截止时间之前，请在酉阳土家族苗族自治县人民医院官网(<http://www.yyxyy120.cn/>)下载本项目招标文件以及图纸、补遗等招标前公布的所有项目资料，无论供应商下载与否，均视为已知晓所有采购内容。

(二) 本次采购报名方式为投标当天现场报名。

(三) 供应商须满足以下两种要件，其响应文件才被接受：

1、按时递交了响应文件；

2、按时报名签到(酉阳土家族苗族自治县人民医院综合大楼9楼医学装备科)；

(四) 投标地点：酉阳土家族苗族自治县人民医院行政会议室(重庆市酉阳县桃花源大道中路102号县人民医院综合大楼10楼)；

(五) 提交响应文件截止时间：2022年11月03日北京时间12:00；

(六) 开标时间：2022年11月03日北京时间15:00。

(七) 投标保证金及履约保证金：本项目不作要求。

#### 五、其它有关规定

(一) 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，不得参加同一合同项(分包)下的政府采购活动，否则均为无效投标。

(二) 为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

(三) 同一合同项(分包)下为单一品目的货物采购中，同一品牌同一型号产品有多家供应商参加投标，只能按照一家供应商计算。

(四) 同一合同项(分包)下的货物，制造商参与投标的，不得再委托代理商参与投标。

(五) 本项目的补遗文件(如果有)一律在酉阳土家族苗族自治县人民医院官网(<http://www.yyxyy120.cn/>)公示，无论供应商下载与否，均视同供应商已知晓本项目补遗文件的内容。

(六) 超过响应文件截止时间递交的响应文件，恕不接收。

(七) 投标费用：无论投标结果如何，供应商参与本项目投标的所有费用均应由供应商自行承担。

(八) 按照《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，供应商列入失信被执行人、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，将拒绝其参与政府采购活动。

## 六、联系方式

采购人：酉阳土家族苗族自治县人民医院

联系人：石军辉（023-75559273）

地 址：重庆市酉阳县桃花源大道中路 102 号县人民医院

# 第二篇 供应商须知

## 一、投标费用

参与投标的供应商应承担其编制响应文件与递交响应文件所涉及的一切费用，不论投标结果如何，采购人在任何情况下无义务也无责任承担这些费用。

## 二、招标文件

1、招标文件由投标邀请书、供应商须知、项目技术需求、项目服务需求、合同草案条款、响应文件格式要求六部分组成。

2、采购人所作的一切有效的书面通知、修改及补充，都是招标文件不可分割的部分。

3、招标文件的解释

供应商如对招标文件有疑问，必须以书面形式在公示截止时间 1 个工作日前向采购人要求澄清，采购人可视具体情况做出处理或答复。如供应商未提出疑问，视为完全理解并同意本招标文件。一经进入投标程序，即视为供应商已详细阅读全部文件资料，完全理解招标文件所有条款内容并同意放弃对这方面有不明白及误解的权利。

4、本招标文件中，评审小组根据与供应商投标情况可能实质性变动的内容为招标文件第三、四、五篇全部内容。

## 三、投标要求

### (一) 响应文件

供应商应当按照招标文件的要求编制响应文件，并对招标文件提出的要求和条件作出实质性响应，响应文件原则上采用软面订本。

#### 1. 响应文件组成

响应文件由第六篇“响应文件格式要求”规定的部分和供应商所作的一切有效补充、修改和承诺等文件组成，供应商应按照第六篇“响应文件格式”规定进行编写和装订，也可在基本格式基础上对表格进行扩展，未规定格式的由供应商自定格式。

2. 投标有效期：响应文件及有关承诺文件有效期为投标开始时间起 90 天。

### (二) 修正错误

若供应商所递交的响应文件或最后报价中的价格出现大写金额和小写金额不一致的错误，以大写金额修正为准。

评审小组按上述修正错误的原则及方法修正供应商的报价，供应商同意并签字确认后，修正后的报价对供应商具有约束作用。如果供应商不接受修正后的价格，将视为无效投标。

### （三）提交响应文件的份数和签署

1.响应文件一式四份，其中正本一份，副本三份；副本可为正本的复印件，应与正本一致，如出现不一致情况以正本为准。

2.在响应文件正本中，招标文件第六篇响应文件格式中规定签字、盖章的地方必须按其规定签字、盖章。

3.若供应商对响应文件的错处作必要修改，则应在修改处加盖供应商公章或由法定代表人或法定代表人授权代表签字确认。

4.电报、电话、传真形式的响应文件概不接受。

### （四）响应文件的递交

#### 1.响应文件的密封与标记

1.1 响应文件的正本、副本均应密封送达投标地点，应在封套上注明项目名称、供应商名称。若正本、副本分别进行密封的，还应在封套上注明“正本”、“副本”字样。

1.2 封套的封口处应加盖供应商公章或由法定代表人授权代表签字。

2.如果响应文件通过邮寄递交，供应商应将响应文件用内、外两层封套密封。

2.1 内层封套的封装与标记同“1.”款规定。

2.2 外层封套装入“1.”款所述全部内封资料，并注明投标项目编号、项目名称、采购代理机构名称及地址。同时应写明供应商的名称、地址，以便将迟交的响应文件原封退还。

3.如果未按上述规定进行密封和标记，采购代理机构对响应文件误投、丢失或提前拆封不负责任。

### （五）响应文件语言：简体中文

### （六）供应商参与人员

各供应商应当派1-2名代表参与投标，至少1人应为法定代表人或具有法定代表人授权委托书的授权代表。

### （七）无效投标

供应商发生以下条款情况之一者，视为无效投标：

- 1.供应商不符合规定的基本资格条件或特定资格条件的；
- 2.未实质性响应投标文件的响应文件的；
- 3.供应商未按投标文件规定购买投标文件的；
- 4.供应商的法定代表人或其授权代表未参加投标的；
- 5.供应商所提交的响应文件不按规定签字、盖章的；
- 6.供应商的最后报价超过采购预算或最高限价的；
- 7.供应商不接受评审小组修正后的价格的；
- 8.供应商响应文件内容有与国家现行法律法规相违背的内容，或附有采购人无法接受条件的；
- 9.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，参加同一合同项（分包）下政府采购活动的；

10.为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商再参加该采购项目的其他采购活动的；

11.同一合同项（分包）下的货物，制造商参与投标的，再委托代理商参与投标的；

12.供应商以联合体形式参与投标的。

#### 四、投标程序

（一）投标按招标文件规定的时间和地点进行。供应商须有法定代表人或其授权代表参加并签到。

（二）招标以抽签的形式确定投标顺序，由本项目评审小组分别与各供应商进行投标。在正式投标前，对各供应商的资格条件、响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查，各供应商只有在完全符合投标要求的前提下，才能参与正式投标，审查的内容如下：

1.资格性检查。依据法律法规和招标文件的规定，对响应文件中的资格证明、保证金等进行审查，以确定供应商是否具备投标资格。资格性检查资料表如下：

序号	检查因素	检查内容
1	(1)具有独立承担民事责任的能力	供应商法人营业执照（副本）或事业单位法人证书（副本）或个体工商户营业执照或有效的自然人身份证明、组织机构代码证复印件（注①）； 供应商法定代表人身份证明和法定代表人授权代表委托书。
	(2)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供 2021 年度财务状况报告（表）或其基本帐户开户银行出具的资信证明复印件；本年度新成立或成立不满一年的组织和自然人无法提供财务状况报告（表）的，可提供银行出具的资信证明复印件。
	(3)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	供应商提供书面声明或相关证明材料（见格式文件）
	(4)有依法缴纳税收和社会保障金的良好记录	1.依法纳税证明材料复印件并加盖供应商公章 2.依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
	(5)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	1. 供应商提供书面声明（见格式文件）； 2. 采购人或采购代理机构将通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）等渠道查询供应商信用记录，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的供应商将拒绝其参与政府采购活动。
	(6)法律、行政法规规定的其他条件	
2	特定资格条件	按第一篇“三、供应商资格要求（二）特定资格条件”的要求提交
3	投标保证金	本项目不作要求

注：

① 供应商按“多证合一”登记制度办理营业执照的，组织机构代码证、税务登记证（副本）和社会保险登记证以供应商所提供的营业执照（副本）复印件为准。

② 根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十九条“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”中“重大违法记录”，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。行政处罚

中“较大数额”的认定标准，由被执行人所在的省、自治区、直辖市人民政府制定，国务院有关部门规定了较大数额标准的，从其规定。

2.符合性检查。依据招标文件的规定，评审小组从响应文件的有效性、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的实质性要求作出响应。符合性检查资料表如下：

序号	评审因素		评审标准
1	有效性审查	响应文件签署	响应文件上法定代表人或其授权代表人的签字齐全。
		法定代表人身份证明及授权委托书	法定代表人身份证明及授权委托书有效，符合招标文件规定的格式，签字或盖章齐全。
		响应方案	只能有一个响应方案。
		报价唯一	只能有一个有效报价，不得提交选择性报价。
2	完整性审查	响应文件份数	响应文件正、副本数量(含电子文档)符合招标文件要求。
3	投标文件的响应程度审查	响应文件内容	对招标文件第三篇规定的投标内容进行响应。
		投标有效期	满足投标文件规定。

(三) 评审小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的等内容作出必要的澄清、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。

(四) 评审小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、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。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

(五) 在评审过程中投标的任何一方不得向他人透露与投标有关的技术资料、价格或其他信息。

(六) 在评审过程中，评审小组可以根据招标文件和投标情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动招标文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。对招标文件作出的实质性变动是招标投标文件的有效组成部分，评审小组应当及时以书面形式同时通知所有参加投标的供应商。供应商应当按照招标文件的变动情况和评审小组的要求重新提交响应文件或重新做出相关的书面承诺，并报出最佳服务，最后统一报价。

(七) 供应商在投标时作出的所有书面承诺须由法定代表人或其授权代表签字。

(八) 评审结束后，评审小组要求所有参加正式投标的供应商在规定时间内同时书面提交报价及有关承诺。

## 五、评审依据

评审的依据为招标文件和响应文件(含有效的补充文件)。评审小组判断响应文件对招标文件的响应，仅基于响应文件本身而不靠外部证据。

## 六、成交原则

### （一）评审办法

1. 评标小组将从价格、产品质量、履行合同能力、服务质量等方面综合评定。
2. 成交价格=成交供应商的最后报价

### （二）评审细则

#### 1. 资格符合性检查

依据法律法规和招标文件的规定，对供应商的资格证明、保证金等进行审查，以确定供应商是否具备投标资格。

#### 2. 对响应文件的有效性、完整性和响应程度检查

依据招标文件的规定，对供应商的响应文件从质量、服务等方面进行审查，以确定供应商是否实质性响应招标文件的要求。对技术、服务未作实质性响应的供应商，评审小组将要求其在最后报价前做出相应的承诺。

#### 3. 成交供应商的确定：

3.1 “第三篇 投标项目技术需求”有一条及以上不能满足招标文件要求的供应商将失去成为成交供应商的资格。

3.2 “第四篇 投标项目服务需求”有一条及以上不能满足招标文件要求的供应商将失去成为成交供应商的资格。

3.3 评审小组认为，排在前面的成交候选人的报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，将要求其在规定的期限内提供书面文件予以解释说明，并提交相关证明材料；否则，评审小组可以取消该成交候选人成为成交供应商的资格，按顺序由排在后面的成交候选人递补，以此类推。

3.4 评审小组将依照评审办法提出成交候选人。

#### 4. 成交供应商的变更

4.1 成交供应商拒绝签订采购合同的，采购人可以按照评审报告推荐的成交候选人顺序，确定排名下一位的候选人为成交供应商，也可以重新开展政府采购活动。拒绝签订政府采购合同的成交供应商不得参加对该项目重新开展的采购活动。

4.2 成交供应商无充分理由放弃成交的，采购人将相关情况报财政部门，财政部门将根据相关法律法规的规定对违规供应商进行处罚。

5. 出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止招标采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

- 5.1 因情况变化，不再符合规定的招标采购方式适用情形的；
- 5.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

5.3 在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过采购预算和最高限价的供应商不足3家的，但《政府采购非招标采购方式管理办法》第二十七条第二款规定的情形除外。

## 七、成交通知

1、采购人按符合采购需求的合格供应商确定成交供应商，确定成交供应商后2个工作日内，由采购人按照相关法律法规向成交供应商发出成交通知书。

2、如有供应商对成交结果提出质疑的，在质疑处理完毕后发出成交通知书。

## 八、关于质疑和投诉

### （一）质疑

供应商认为采购文件、采购过程和成交结果使自己的权益受到损害的，可向采购人或采购代理机构以书面形式提出质疑。

提出质疑的应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。

#### 1.质疑时限、内容

1.1 供应商对成交结果有异议的，应当在结果预公示发布之日起三个工作日内以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑，并附相关证明材料；供应商对招标文件中供应商特定资格条件、技术质量和商务要求、评审标准及评审细则有异议的，应在采购文件公示截止之日前一个工作日内向采购人提出质疑（以实际收到质疑书为准）。

1.2 供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料，质疑函应当包括下列内容：

1.2.1 供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

1.2.2 质疑项目的名称、项目号以及磋商项目编号；

1.2.3 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

1.2.4 事实依据；

1.2.5 必要的法律依据；

1.2.6 提出质疑的日期；

1.2.7 营业执照（或事业单位法人证书，或个体工商户营业执照或有效的自然人身份证明、组织机构代码证）复印件；

1.2.8 法定代表人授权委托书原件、法定代表人身份证复印件和其授权代表的身份证复印件（供应商为自然人的提供自然人身份证复印件）；

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

#### 2.质疑答复

采购人、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作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商。

#### 3.其他

3.1 供应商应按照《政府采购质疑和投诉办法》（财政部令第94号）及相关法律法规要求，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。

3.2 质疑函范本可在财政部门门户网站和中国政府采购网下载。

### （三）投诉

1. 供应商对采购人、采购代理机构的答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规

定时间内作出答复的,可以在答复期满后 15 个工作日内按照相关法律法规向财政部门提起投诉。

2.供应商应按照《政府采购质疑和投诉办法》(财政部令第 94 号)及相关法律法规要求递交投诉书和必要的证明材料。投诉书范本可在财政部门门户网站和中国政府采购网下载。

3.投诉书应当使用中文,相关当事人提供外文书证或者外国语视听资料的,应当附有中文译本,由翻译机构盖章或者翻译人员签名;相关当事人向财政部门提供的在中华人民共和国领域外形成的证据,应当说明来源,经所在国公证机关证明,并经中华人民共和国驻该国使领馆认证,或者履行中华人民共和国与证据所在国订立的有关条约中规定的证明手续;相关当事人提供的在香港特别行政区、澳门特别行政区和台湾地区内形成的证据,应当履行相关的证明手续。

4.在确定受理投诉后,财政部门自受理投诉之日起 30 个工作日内(需要检验、检测、鉴定、专家评审以及需要投诉人补正材料的,所需时间不计算在投诉处理期限内)对投诉事项做出处理决定。

## 九、签订合同

(一)采购人应当自成交通知书发出之日起 7 日内,按照招标文件和成交供应商响应文件的约定,与成交供应商签订书面合同。所签订的合同不得对招标文件和供应商的响应文件作实质性修改。

(二)招标文件、供应商的响应文件及澄清文件等,均为签订政府采购合同的依据。

(三)合同生效条款由供需双方约定,法律、行政法规规定应当办理批准、登记等手续后生效的合同,依照其规定。

(四)合同原则上应按照《重庆市政府采购合同》签订,相关单位要求适用合同通用格式版本的,应按其要求另行签订其他合同。

(五)采购人要求成交供应商提供履约保证金的,应当在招标文件中予以约定。成交供应商履约完毕后,采购人根据采购文件规定无息退还其履约保证金。

## 十、其他

其他未尽事宜,双方约定协商。

### 第三篇 项目技术需求

技术规格、功能要求：

分包号	设备或服务名称	技术需求	数量	备注
分包一	全自动生化分析仪升级服务	<p>为提升专业化检测服务能力，进一步实现自动化、智能化，满足未来发展需求，我院拟对检验科现有生化仪进行技术服务升级，技术升级要求：</p> <p>一、参数升级需求</p> <p>1、增加试剂位 70个（单模块）支持拓展新项目</p> <p>★2、减少样本量、最小反应体积 最小样本量≤1.2 μl、最小反应体积≤100 μl 支持采血困难患者（老年人、儿童、重症病人）</p> <p>★3、支持搅拌系统：非接触式超声波搅拌，升级后采用最先进的超声波搅拌方式，杜绝搅拌所带来的交叉携带污染；同时避免因搅拌棒的清洗对检测标本造成的稀释，保证结果更准确。</p> <p>★4、支持光栅系统、光路结构，无相差凹面蚀刻光栅、反应槽为最新紧缩型透射设计结构杜绝了杂散光进入影响测试精度</p> <p>★5、支持恒温系统：最新循环水浴式控温方式，温控精度 37.0 ± 0.1℃；最新循环水浴温控系统（精度 37.0 ± 0.1℃），温控更稳定，酶类项目检测结果更准确。</p> <p>6、支持检堵功能：具备，升级后可通过 MTS 法实时监控和解析吸样时样品针内压力</p>	1	

		<p>变化，自动检测出吸样时的异常情况并及时发出预警，避免了样品针部分堵塞时导致的结果误判。</p> <p>7、支持反应杯：UV 塑料杯， UV 塑料杯更加耐酸、耐碱、抗蛋白附着，并且成本可控，兼顾检测精度与运行成本。</p> <p>★8、支持试剂系统 开放式测试数包装试剂，试剂通道可全部采用国产品牌，试剂测试人分数更加直观，试剂品质进一步提高且兼顾试剂运行成本。</p> <p>9、支持未来可扩展性：具备和国产免疫品牌直接连接 ，升级后除可以灵活增设检测模块，与前处理系统、免疫系统连接组成大型流水线；亦可与国产免疫模块直接连接组成小型流水线；满足科室未来 5-10 年长期发展需求。</p> <p>二、硬件升级需求</p> <p>1、支持试剂瓶位置：条码扫描，随意放置；升级后可有效降低错误率，同时更加方便快捷，提高科室工作效率。</p> <p>2、支持试剂瓶：双试剂一体化设计；升级后操作更加方便、快捷，避免因放错试剂瓶所带来的试剂损耗和错误的检测结果。</p> <p>3、支持试剂灌注（除 ISE）：无需灌注，减少测试数试剂消耗。</p> <p>4、支持吸样针：上下左右全方位移动：升级后支持多角度移动方便检测吸样针达到最佳吸样位置进行吸样。</p> <p>5、支持清洗机构：十四步清洗模式；升级后支持清洗更加彻底，降低交叉携带污染率。</p> <p>6、支持反应杯防溅板：具备防溅板；支持防止反应杯中液体污染其他反应杯，降低交叉污染。</p> <p>7、支持仿生关节移液系统：具备；减少加样针移液距离，避免甩液、漏液导致生物安全风险；同时减少移液臂末端震动，大大延长加样系统使用寿命。</p> <p>8、支持脱气装置：具备液位探测功能；升级后达到完全杜绝脱气装置因液体回流导致仪器零部件的损坏。</p> <p>9、支持纯水需要量（用水量）：50L/H；升级后达到耗水量减少，更加节约用水的目的。</p> <p>10、支持最大功耗（用电量）：4KVA；升级后达到耗电量减少，更加节能的目的。</p> <p>三、软件升级需求</p> <p>1、支持操作电脑界面 UI：全中文界面；升级</p>	
--	--	--	--

		<p>后支持全中文界面易学易用，更加人性化。</p> <p>2、支持系统软件：Win10；升级后支持端口兼容性更强，如兼容更多 LIS 系统、报告打印系统等，操作界面更加友好。</p> <p>3、支持软件升级功能：实时储存光度杯空白值；支持实时了解光源灯状态，达到最佳效果。</p> <p>4、支持远程服务：具备；支持与现运行系统匹配，支持实现远程解决故障的服务。</p> <p>四、特定资质要求</p> <p>1、厂家授予代理商的授权书</p> <p>五、售后服务要求</p> <p>1、服务提供商提供技术服务升级后，整机免费质保五年，终身提供维修服务。</p> <p>2、应急维修时间安排：2 小时内响应，12小时内到达现场维修，超过48小时无法修复的，技术服务提供商须提供备用机，保证仪器全年稳定运行率&gt;99%。</p> <p>3、培训计划及人员安排：技术服务升级后，技术服务提供商须对我院技术操作人员进行培训，保证对升级后的功能熟练掌握。</p>		
<p>分包二</p>	<p>全自动化学发光免疫分析仪 升级服务</p>	<p>为能及时地向临床提供检测报告，减少系统故障率，满足临床对新项目开展需求，解决临床科室 TAT 需求，适应实验室诊断技术的发展，我院拟对全自动化学发光免疫系统技术升级，技术升级要求如下：</p> <p>1.提升测试速度：速度 300 测试/小时，试剂位 45 个，能与现运行设备系统连接。</p> <p>2.拓展检测项目：能够开展 PINP、<math>\beta</math>-crosslaps、N-MID、PTH、PCT 项目，满足临床需求，并提供相应注册证；PCT 需溯源至 BRAHMS 并提供相应支撑说明材料。</p> <p>3.优化加样系统：采用一次性 Tip/cup 加样系统，减少交叉污染；支持不停机的状态连续装载试剂盒及辅助耗材，减少操作时间。</p> <p>4.减少样本量：样品需求量：8-30<math>\mu</math>L，平均 19<math>\mu</math>L，满足儿童及采血困难者。</p> <p>5.优化急诊检测：可在任何时间即时插入 STAT 急诊样品，即时测试，急诊项目报告时间&lt; 10 分钟，真正实现急诊功能。</p> <p>6.优化混匀系统：采用无接触式涡轮混匀技术，避免交叉污染。</p> <p>7.定标要求：采用两点定标，节省定标成本。</p> <p>8.增加各样品凝块检出功能及样品探针堵孔报警和防碰撞功能；具备试管液面探测技术或自动跟踪功能。</p>	<p>1</p>	

		<p>9.可连接智能手机和平板电脑：使用mobicheck应用可以将最多3个系统连接至智能手机和平板电脑（IOS和Android）。该应用允许监测系统、报警和试剂信息。</p> <p>10.标准化的数据管理站，包括：病人结果数据完整的储存与追踪、全面的质控管理，客户定制化菜单设定，帮助科室提高工作效率。</p> <p>11.提供三级售后服务体系：7天24小时电话热线、厂家售后服务、区域代理商售后服务。市内有零配件库。</p> <p>12.质保期不低于五年；在质保期出现质量问题（人为损坏除外），需免费维修或更换，如评估维修时间较长，需及时提供备用机，保证实验室标本正常检测。</p>		
<p>分包三</p>	<p>远程动态心电、血压系统工作站</p>	<p>★此工作站为医联体乡镇使用，必须匹配我院北京麦迪克斯中央工作站并接入医院局域网。</p> <p>一、心电检查</p> <p>1、支持将动态心电、动态血压两种不同类型的检查项目融合到一套客户端中使用。</p> <p>2、支持快速心电检查功能，可实现先采集心电图后编辑病历，适用于急诊病人。</p> <p>3、工作站软件支持数据远程传输至酉阳县人民医院现有心电信息管理系统中实现远程会诊。</p> <p>二、病历管理</p> <p>1、具备心电检查数据到达即时提醒功能，当新病历到达时，工作站将自动弹出提示窗口并发出声音，提示医生有新病到达。</p> <p>2、支持同一患者列表显示动态心电、动态血压两种不同检查类型的病例，方便医生进查看及检索查询。</p> <p>3、支持对病历进行查询、回放、编辑、导入、导出、传输、打印等功能，方便医生随时调阅病例报告。</p> <p>4、具备病历状态显示：包含检查状态、报告状态、审核状态与打印状态。</p> <p>5、具备病历查询功能：可根据时间、患者所有信息、检查类别、申请科室、报告医生等，信息组合查询等多种查询方式。</p> <p>6、病历列表中可显示的信息包括：检查状态、打印状态、数据来源、姓名、性别、年龄、住院号、申请科室、报告医生、检查时间、病历号等。并可以通过手动修改的方式进行</p>	<p>3套</p>	

		<p>增删改和排序。</p> <p>三、分析诊断</p> <p>1、动态心电分析</p> <p>1.1、支持记录和采集 24 小时内的人体十二导联心电信号，并对记录和采集的数据进行存储，通过计算机软件系统，对数据进行读取、病例填写、显示、回放、分析、查看和打印；</p> <p>1.2、分析工具自由组合：提供多种分析工具，包括 K 线图、直方图、散点图、栅状图、事件图、波形全览图等。使用者根据自身习惯灵活设置、自由组合分析工具栏；</p> <p>1.3、差分栅状图功能；</p> <p>1.4、具有时间散点图、小时散点图、Lorenz 散点图、差值散点图、四象限散点图五项散点图功能；</p> <p>1.5、阵发性房颤、房扑快速定位分析：基于时间散点图和小时时间散点图，快速的定位房颤、房扑发生的位置以及起始结束时间；</p> <p>1.6、具备起搏分析通道，无需勾选起搏器类型，可自动检测起搏脉冲信号；</p> <p>2、动态血压分析</p> <p>2.1、测量模式支持自动测量模式：手动间隔、自动间隔、自动表测量(测量间隔和测量频率自定义设置)；</p> <p>2.2、支持自动补测、手动插入测量；</p> <p>2.3、支持动态血压数据列表、柱状图、饼状图、趋势图、关联图、K 线图等动态血压数据分析工具；</p> <p>2.4、支持所见即所得的动态血压报告打印预览，可配置的动态血压报告打印模板、打印内容。</p> <p>2.5、电脑，打印机用户自备。</p>		
		<p>一、手术内窥镜</p> <p>1、内窥镜镜体采用优质不锈钢管，可选 30°、4*302mm、或 12°、4*302mm，可使用低温等离子消毒灭菌，镜体外径≤4mm，景深范围 3mm--50mm。</p> <p>2、内鞘前端采用耐高温高强度陶瓷，外径≤24Fr、可 360° 旋转。</p> <p>3、外鞘具有高密度出水孔，有利于手术视野清晰，外径≤26Fr、带进出水开关。</p> <p>4、需和我院原有主机、电切镜手术电极配套使用。</p>		

分包四	等离子电切镜	<p>二、配置清单</p> <p>手术内窥镜一套包含如下：</p> <p>2.1 工作手柄 被动式 1 个</p> <p>2.2 内鞘 24Fr、可 360° 旋转 1 支</p> <p>2.3 外鞘 26Fr、带进出水开关 1 支</p> <p>2.4 内窥镜 30° 4×302mm 或者 12° 4×302mm 1 支</p> <p>2.5 闭孔器 1 支</p> <p>2.6 冲洗接头 1 个</p> <p>2.7 内鞘进水接头 可配合内鞘实施单鞘手术 1 个</p> <p>2.8 冲洗器 霍夫曼式 1 个</p>	1 套	
	灌注泵	<p>1、安全分类 I 类 BF 型</p> <p>2、电源 ~220V 50Hz</p> <p>3、额定功率 ≤150VA</p> <p>4、微电脑数码管显示</p> <p>5、压力可以根据需要调节设定，压力设定范围 50~400mmHg</p> <p>6、流量可以根据需要调节设定，流量设定范围 0.1~1.0 L/min</p> <p>7、可显示各种功能数据（设定流量、设定压力、实际压力等）</p> <p>8、管路可高温高压和低温等离子消毒</p> <p>9、配件可与其他品牌通配</p> <p>★10、配件属于医用级材料，保证手术的安全性</p> <p>11、采用挤压式的供水方式，很好的保持腔道形状和视觉效果，形成理想的手术空间和清晰的视野。</p> <p>12、运行方式间歇加载/连续运行</p> <p>13、整机保修时间三年</p> <p>14、噪声 ≤70dB(A)</p> <p>15、外形尺寸 ≤300*370*140mm</p> <p>16、重量 ≤8kg</p>	1 台	

	<p>双关节钳</p>	<p><b>配置清单</b></p> <table border="0"> <thead> <tr> <th>产品名称</th> <th>规格型号</th> <th>数量</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>胸腔持针钳（握式）</td> <td>340mm直头</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔持针钳（握式）</td> <td>340mm弯头</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔止血钳（游离式）</td> <td>340mm带锁扣</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔止血钳（分离式）</td> <td>340mm角弯25mm</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔止血钳</td> <td>直行 带锁扣</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔组织钳（淋巴式）</td> <td>340mm弯头经9mm</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔组织钳（卵圆式）</td> <td>340mm弯头有齿8mm</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>肺叶钳（三角头）</td> <td>弯有齿 头宽5mm</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>肺叶钳（香蕉头）</td> <td>头宽8mm</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔镊</td> <td>带锁扣 2.5mm</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔剪</td> <td>300mm弯窄圆头宽2.5mm</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔吸引管</td> <td>420mm附吸头2只</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>胸腔吸引管</td> <td>360mm附吸头2只</td> <td>1把</td> </tr> <tr> <td>推结器</td> <td>330mm</td> <td>1把</td> </tr> </tbody> </table>	产品名称	规格型号	数量	胸腔持针钳（握式）	340mm直头	1把	胸腔持针钳（握式）	340mm弯头	1把	胸腔止血钳（游离式）	340mm带锁扣	1把	胸腔止血钳（分离式）	340mm角弯25mm	1把	胸腔止血钳	直行 带锁扣	1把	胸腔组织钳（淋巴式）	340mm弯头经9mm	1把	胸腔组织钳（卵圆式）	340mm弯头有齿8mm	1把	肺叶钳（三角头）	弯有齿 头宽5mm	1把	肺叶钳（香蕉头）	头宽8mm	1把	胸腔镊	带锁扣 2.5mm	1把	胸腔剪	300mm弯窄圆头宽2.5mm	1把	胸腔吸引管	420mm附吸头2只	1把	胸腔吸引管	360mm附吸头2只	1把	推结器	330mm	1把	<p>1 套</p>	
产品名称	规格型号	数量																																															
胸腔持针钳（握式）	340mm直头	1把																																															
胸腔持针钳（握式）	340mm弯头	1把																																															
胸腔止血钳（游离式）	340mm带锁扣	1把																																															
胸腔止血钳（分离式）	340mm角弯25mm	1把																																															
胸腔止血钳	直行 带锁扣	1把																																															
胸腔组织钳（淋巴式）	340mm弯头经9mm	1把																																															
胸腔组织钳（卵圆式）	340mm弯头有齿8mm	1把																																															
肺叶钳（三角头）	弯有齿 头宽5mm	1把																																															
肺叶钳（香蕉头）	头宽8mm	1把																																															
胸腔镊	带锁扣 2.5mm	1把																																															
胸腔剪	300mm弯窄圆头宽2.5mm	1把																																															
胸腔吸引管	420mm附吸头2只	1把																																															
胸腔吸引管	360mm附吸头2只	1把																																															
推结器	330mm	1把																																															
	<p>胎心多普勒</p>	<p>新生儿超声胎心多普勒</p>	<p>1 台</p>																																														
	<p>臂式电子血压计</p>	<p>1、测量原理 示波法&amp;听诊法                  2、显示 LCD 显示                  3、测量位置 上臂                  4、适应手臂周长 12~50cm（标配袖带 22~32cm）                  5、压力测量范围 0~300mmHg                  脉搏测量范围 40~200 次/分                  6、测量精度                  压力精度： ±3mmHg（±0.4KPa）；                  脉搏测量精度： ±5%                  7、外型尺寸                  本体：宽约 123mm×高约 201mm×厚约 99mm                  电源适配器：宽约 46mm×高约 66mm×厚约 53mm                  电池：宽约 54mm×高约 43.5mm×厚约 15.4mm                  8、重量≤0.6kg                  9 电击防护型式 Class II/内部电源 BF 型设                  10、电源：交直流两用、电源适配器                  输入：AC100~240V，50/60Hz，350mA                  输出：电压 DC 直流 6V，电流 0-1.6A                  电池 额定 DC 3.6V，1900mAh                  （新电池充满电状态下可测量 300 次）                  11 操作环境 温度+5℃~+40℃，                  湿度 15%RH~85%RH，                  大气压力 700 hPa~1060 hPa                  12 运输和保存环境 温度-20℃~                  60℃，湿度 10%RH~95%RH                  大气压力 500 hPa~1060 hPa                  13 标准配置                  13.1 HBP-1320 机 1 台</p>	<p>2 台</p>																																														

		<p>13.2 中号袖带(22-32cm) 1个                      13.3 充电电池 1组                      13.4 电源适配器 1个                      13.5 中文使用说明书 1本                      13.6 合格证 1个                      13.7 有毒有害物质元素含有表 1个                      13.8 EMC技术资料 1份</p> <p>14.产品主要特性                      14.1.采用先进的血压测量技术，简单、精确、便捷。                      14.2.测量过程中舒适的 Intelli Sense 充气模式，自动判定合适的充气速度和自动收紧臂套软硬度。                      14.3.可适应臂围 12-50cm 的儿童、小儿及成人患者，各类人群均可获得精确测量。                      14.4.整个主机及袖带均为医用耐久性设计，使用次数 10 万次以上，测量按键 20 万次以上，满足专业医疗机构的使用需求。                      14.5.听诊法测量功能，按照血压测量规范要求的速度自动充放气，但不进行测量，提供医生自己用听诊器进行听诊测量，且可通过按键记录，实现测量结果的显示和储存。                      14.6.防震、防水设计，适应医疗现场各种不同的环境要求。                      14.7.背光灯设计，使夜间测量更便捷，避免开灯影响其他患者。                      14.8.不规则脉波检测功能。                      14.9.测量过程中身体移动检测功能，提高检测的成功率和精确度。                      14.10.主机和袖带均可用酒精擦拭消毒,使用更安心。。                      14.11.精度通过美国及日本专业医疗机构的认证 (AAMI)                      14.12 欧洲高血压协会 ESH 临床验证</p>		
	<p>电钻</p>	<p>一、标准配置清单：                      1、主机 1 件                      2、消毒通道 1 个                      3、电池 2 个                      4、充电器 1 个</p> <p>二、技术参数：                      1. 可整机高温高压消毒，耐 135℃ 高温；                      2. 人性化设计；用于骨科创伤手术，可过 0-4mm 克氏针；                      3. 采用德国进口电机；                      4. 转速 650 转 / 分，扭矩 4 牛顿·米；                      5. 使用免消毒电池；</p>	<p>1 个</p>	

		<p>6. 电池电压 14.4 伏；                  7. 铝合金外壳；                  8. 噪声≤75dB；                  9. 温升≤25℃；                  10. 通过 CE 认证；                  11. 通过 3C 安全认证</p>		
	凝胶躯体束带	手术床固定病人使用	8 条	
	消毒机	<p>一、技术参数：                  1、移动式、适用体积：≤120m<sup>3</sup>、循环消毒风量：≥1200m<sup>3</sup>/h。                  2、采用 1 至 13000V 可调高压静电场吸附除尘、杀菌、消毒、除异味。                  3、等离子体发生器和等离子体机芯使用寿命 &gt;29990 小时                  4、消毒时空气中臭氧浓度：≤0.01 mg/m<sup>3</sup>。                  5、等离子体密度值为 3.04.0×10<sup>17</sup>-4.13×10<sup>17</sup>m<sup>3</sup>。                  6、负离子发生量：≥8×10<sup>7</sup> 个/cm<sup>3</sup>、细菌总量≤200cfu/m<sup>3</sup>                  7、对空气中自然菌的杀灭率 90%、对空气中白葡萄球菌杀灭率 99.90%。                  8、对空气中的甲醛去除率 97%。对空气中的 PM2.5 去除率 99.90%。                  9、对空气中氨的去除率 96.0%。对空气中苯的去除率 98.0%。TVOC 净化率 99.0%。                  10、乙型溶血性链球菌杀灭率 99.98%；大肠杆菌杀灭率 99.98%；肺炎克雷伯氏菌杀灭率 99.98%；白色念珠菌杀灭率 99.98%；                  11、额定电压：AC 220V±22V，消毒功率：≤180W，额定频率：50Hz±1Hz，噪音：≤55dB                  二、产品特点：                  1、微电脑程序控制，中英文背光液晶显示屏、等离子发生器、电机、负氧离子故障自动检测故障提示、手动设置消毒时间自动记忆、具有工作时间累积计时功能                  2、程控、遥控、按键多控消毒运行，按键采用实体红外线遥控操作，具有程控定时功能、消毒设置六个时间段，消毒时间可任意设置。带初中效尘埃过滤网、活性炭网除臭等辅助、外设防滑扶手，带静音轮，推拉移动自如。                  3、风速高、中、低三挡可选。                  4、负离子清新空气，可净化、甲醛、吸烟、除尘、祛除 PM2.5 等功能。                  5、消毒后空气中细菌总数：符合 II、III 类无菌环境标准，适用环境：人在动态环境及静态环境（医院病区）。</p>	1 台	

	小儿光纤喉镜	1、喉镜片采用 304 不锈钢制造而成，镜片设计符合人体工程学，便于操作。 2、手柄采用网纹设计，防止操作者有汗水导致脱落；手柄采用 304 不锈钢制成，反复使用划痕少，高温消毒不易变形。 3、发光方式：LED 灯泡，通过光导纤维冷光源导光，LED 灯泡置于手柄前部,使用寿命长。 4、光纤和窥视片为一体，可直接用浸泡、高温、环氧乙烷等方式进行消毒，减少了交叉感染的可能性。 5、窥视片长度：93mm、80mm、68mm 手柄直径：30mm。 6、光纤照明度： $\geq 500\text{LUX}$ 。 7、包装方式：塑料盒包装，泡沫内胆，尺寸 260mm×230mm×55mm 8、配置清单：窥视片 3 只，手柄 1 只（含 LED 灯）	1 套	
	指夹式血氧仪	成人用，自带电池、体积、小方便携带	1 个	

## 第四篇 项目服务需求

### 一、交货期（或为：实施时间）、交货地点（或为：实施地点）及验收方式

#### （一）交货期、交货地点及验收方式

##### 1.交货期

成交供应商应在采购合同签订后 30 日内交货并完成安装调试或升级服务。

##### 2.交货地点

交货地点：酉阳土家族苗族自治县人民医院指定地点

##### 3.验收方式

3.1 在货物到达使用单位后，成交供应商应在 2 天内派工程技术人员到达现场，在采购人技术人员在场的情况下开箱清点货物，组织安装、调试以及操作培训，并承担因此发生的一切费用。

3.2 成交供应商应保证货物到达采购人所在地完好无损，提供详细的验收标准、验收手册，如有缺漏、损坏，由供应商负责调换、补齐或赔偿。

3.3 成交供应商应提供完备的技术资料、装箱单和合格证等，并派遣专业技术人员进行现场安装调试。验收合格条件如下：

- （1）设备技术参数与采购合同一致，性能指标达到规定的标准。
- （2）货物技术资料、装箱单、合格证（进口设备需报关单）等资料齐全。
- （3）在系统试运行期间所出现的问题得到解决，并运行正常。
- （4）在规定时间内完成交货并验收，并经采购人确认。

4.产品在安装调试并试运行符合要求后，才作为最终验收。

5. 供应商提供的货物未达到招标文件规定要求，且对采购人造成损失的，由供应商承担一切责任，并赔偿所造成的损失。

6. 采购人需要制造商对成交供应商交付的产品（包括质量、技术参数等）进行确认的，制造商应予以配合，并出具书面意见。

7. 产品包装材料归采购人所有。

## 二、报价要求

本次报价为人民币报价，包含：产品基价、包装费、运输费、税费、保险费、搬运费、安装费、信息接口、培训费、维护费、备品备件费等一切与此项目有关的所有费用。

## 三、质量保证

### 1. 产品质量保证期

① 供应商应明确承诺：包一、包二要求升级服务后对整机五年质保，其余分包整机3年免费质保（含主机、所有配件、软件升级、维护），自采购人验收合格之日起计算。

② 产品属于国家规定“三包”范围的，其产品质量保证期不得低于“三包”定。

③ 供应商的质量保证期承诺优于国家“三包”规定的，按供应商实际承诺执行。

④ 产品由制造商（指产品生产制造商，或其负责销售、售后服务机构，下同）负责标准售后服务的，应当在响应文件中予以明确说明，并附制造商售后服务承诺。

⑤ 成交供应商所提供的成交货物必须是所投品牌原厂生产，不允许贴牌或代工生产，采购人有权委托第三方对成交货物进行鉴定。如发现贴牌或代工生产的将视为虚假产品，器材退回并追究经济责任。

## 四、售后服务内容

1. 投标人和制造商在质量保证期内应当为采购人提供以下技术支持和服务：

1.1 提供不少于2名重庆区域经过专业培训、具有丰富维修经验的工程师姓名及电话。

1.2 电话咨询

投标人和制造商应当为采购人提供技术援助电话，解答采购人在使用中遇到的问题，及时为采购人提出解决问题的建议。

1.3 现场响应

采购人遇到使用及技术问题，承诺1小时内电话响应，4小时内提供解决方案，12小时内到达现场提供维修服务。

1.4 技术升级

在质保期内，如果投标人和制造商的产品技术升级（软件），投标人应及时通知采购人，如采购人有相应要求，投标人和制造商应提供免费软件升级服务。

## 五、安装、调试及技术培训：

(1) 签约后，要求提供设备的运行、安装、使用环境的要求、施工图纸、参数及现场解释协助。

(2) 设备到达现场后即派专业技术人员到安装现场，会同采购方技术人员一起进行，生产厂家将向采购方提供操作手册、维修手册。

(3) 设备安装、调试完成后，在现场对采购方人员进行设备操作培训以及临床使用注意事项培训。

(4) 设备的安装，调试和验收符合中国和际的有关规定和标准。

2. 质保期外服务要求

2.1 质量保证期过后，投标人和制造商应同样提供免费电话咨询服 务，并应承诺提供产 品上门维护服务。

2.2 质量保证期过后，采购人需要继续由原投标人和制造商提供售后服务的，该投标人 和制造商应以优惠价格提供售后服务。

## 六、付款方式

货到现场并安装、调试与培训验收合格完成并出具验收合格单，中标人向采购人开具 全额符合规定的合同发票之日起 30 日内，采购人向中标人支付合同总金额的 90%；剩余 10% 作为履约保证金，质保到期后 30 个工作日内无息支付。

## 七、其他

1. 供应商必须在响应文件中对以上条款和服务承诺明确列出，承诺内容必须达到本篇 及招标其他条款的要求。

2. 其他未尽事宜由供需双方在采购合同中详细约定。

## 第五篇 合同草案条款

# 重庆市政府采购合同

甲方（需方）：\_\_\_\_\_ 计价单位：\_\_\_\_\_

乙方（供方）：\_\_\_\_\_ 计量单位：\_\_\_\_\_

经双方协商一致，达成以下购销合同：

商品名称	规格型号	数量	综合单价	总价	交货时间	交货地点
合计人民币（小写）：						
合计人民币（大写）：						
一、质量要求和技术标准。供方提供的商品必须是全新的，完全符合国家有关技术标准，供方的质量保证及售后服务承诺如下： 1、质保期限： 2、保修范围： 3、服务措施： 4、质保期后服务：						
二、随机备品、附件、工具数量及供应方法：						
三、交提货方式：						
四、验收标准、方法： 如有异议，请于_____日内提出。						
五、付款方式：						
六、违约责任： 按《合同法》、《政府采购法》执行，或按双方约定。（采购人应按项目实际情况完整填写）						

## 七、其他约定事项：

- 1.招标文件及其补遗文件、响应文件和承诺是本合同不可分割的部分。
- 2.本合同如发生争议由双方协商解决，协商不成向需方所在人民法院提请诉讼。
- 3.本合同一式\_伍\_份，需方\_肆\_份，供方\_壹\_份，具备同等法律效力。
- 4.其他：

需方：

地址：

联系电话：

授权代表：

供方：

地址：

电话：

传真：

开户银行：

账号：

授权代表：

(本栏请用计算机打印以便于准确付款)

备注：

签约时间：

年 月 日

签约地点：

## 第六篇 响应文件格式要求

### 一、经济部分

(一) 报价函

(二) 明细报价表

### 二、技术部分

技术响应偏离表

### 三、服务部分

服务响应偏离表

### 四、资格条件及其他

(一) 营业执照(副本)或事业单位法人证书(副本)复印件加盖供应商公章

(二) 法定代表人身份证明书(格式)

(三) 法定代表人授权委托书(格式)

(四) 经营公司资格文件

(五) 生产厂家资格文件

(六) 产品对应资格文件(注册证涉及多个产品型号的,请将投标产品用红色笔标注)

(七)提供近一年度财务状况报告或财务状况表(含资产负债表、利润表和现金流量表)和其基本开户银行出具的资信证明复印件,本年度新成立或成立不满一年的组织和自然人无法提供财务状况报告(表)的,可提供银行出具的资信证明复印件。

(八) 书面声明(格式)

(九) 提供依法纳税证明材料复印件并加盖供应商公章,依法不需要缴纳社会保障资金的供应商,应提供相应证明文件。

(十) 售后服务承诺书

(十一) 用户名单(提供往来票据证明或合同)

(十二) 特定资格条证明文件(如果有)

### 五、其他应提供的资料

(一) 其他与项目有关的资料(自附)

## 一、经济部分

### (一) 报价函

### 报价函

(采购人):

我方收到\_\_\_\_\_ (投标项目名称) 的招标文件, 经详细研究, 决定参加该投标项目的竞争投标。

1. 愿意按照招标文件中的一切要求, 提供本项目的交货及技术服务, 报价为人民币大写: \_\_\_\_\_元整; 人民币小写: \_\_\_\_\_元。

2. 我方现提交的响应文件为: 响应文件正本\_\_\_\_份, 副本\_\_\_\_份, 电子文档\_\_\_\_份。

3. 我方承诺: 本次投标的有效期为 90 天。

4. 我方完全理解和接受贵方招标文件的一切规定和要求及投标评审办法。

5. 在整个招标过程中, 我方若有违规行为, 接受按照《中华人民共和国政府采购法》和《招标文件》之规定给予惩罚。

6. 我方若成为成交供应商, 将按照最终投标结果签订合同, 并且严格履行合同义务。本承诺函将成为合同不可分割的一部分, 与合同具有同等的法律效力。

7. 我方同意按招标文件规定, 交纳招标文件要求的保证金。如果我方成为成交供应商, 保证在接到成交通知书后, 履行招标文件规定的条款。

8. 我方未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。

供应商(公章):

地址:

电话:

传真:

网址:

邮编:

联系人:

年 月 日

(二) 明细报价表

明细报价表

投标项目编号：

项目名称：

序号	名称	品牌、规格型号	制造	原产地	数量	单位	单价	合计
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								
11	.....							
12	总计							

注：1.请供应商完整填写本表。

2.该表可扩展，并逐页签字或盖章。

供应商名称（公章）：

年 月 日



## 三、服务部分

## 服务响应偏离表

投标项目名称：

序号	投标项目需求	响应情况	差异说明

供应商：

法定代表人授权代表：

( 供应商公章 )

( 签字或盖章 )

年 月 日

注：

- 1.本表即为对本项目“第四篇 投标项目服务需求”中所列服务要求进行比较和响应；
- 2.该表必须按照招标要求逐条如实填写，若未作实质性参数描述，该供应商将失去成为成交供应商的资格，仅保留其合格供应商的身份。
- 3.该表可扩展，并逐页签字或盖章；
4. 根据响应情况在“差异说明”项填写正偏离或负偏离及原因，完全符合的填写“无差异”。

#### 四、资格条件及其他

(一) 营业执照 (副本) 或事业单位法人证书 (副本) 复印件

(二) 法定代表人身份证明书 (格式)

项目名称:

致: \_\_\_\_\_ (采购人):

\_\_\_\_\_ (法定代表人姓名) 在 \_\_\_\_\_ (供应商名称) 任 \_\_\_\_\_ (职务名称) 职务, 是 (供应商名称) \_\_\_\_\_ 的法定代表人。

特此证明。

(供应商公章)

年 月 日

(附: 法定代表人身份证正反面复印件)

### (三) 法定代表人授权委托书 (格式)

项目名称:

致: \_\_\_\_\_ (采购人):

\_\_\_\_\_ (供应商法定代表人名称) 是 \_\_\_\_\_ (供应商名称) 的法定代表人, 特授权 \_\_\_\_\_ (被授权人姓名及身份证代码) 代表我单位全权办理上述项目的投标、签约等具体工作, 并签署全部有关文件、协议及合同。

我单位对被授权人的签字负全部责任。

在撤销授权的书面通知以前, 本授权书一直有效。被授权人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

被授权人:

(签字或盖章)

供应商法定代表人:

(签字或盖章)

(附: 被授权人身份证正反面复印件)

(供应商公章)

年 月 日

(四) 经营公司资格文件

(五) 生产厂家资格文件

(六) 产品对应资格文件(注册证涉及多个产品型号的,请将投标产品用红色笔标注

(七)提供近一年度财务状况报告或财务状况表(含资产负债表、利润表和现金流量表)和其基本开户银行出具的资信证明复印件,本年度新成立或成立不满一年的组织和自然人无法提供财务状况报告(表)的,可提供银行出具的资信证明复印件。

## (八) 书面声明

项目名称：

致：\_\_\_\_\_（采购人）：

\_\_\_\_\_（供应商名称）郑重声明，我公司具有良好的商业信誉，具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，参加本项目采购活动前三年内无严重违法活动记录，在合同签订前后随时愿意提供相关证明材料；我公司还同时声明未列入在信用中国网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）“失信被执行人”、“重大税收违法案件当事人名单”中，也未列入中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）“政府采购严重违法失信行为记录名单”中，并随时接受采购人、采购代理机构的检查验证，符合《政府采购法》规定的供应商资格条件。我方对以上声明负全部法律责任。

特此声明。

（供应商公章）

年 月 日

（九）提供依法纳税证明材料复印件并加盖供应商公章，依法不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应证明文件。

（十）售后服务承诺书

（十一）用户名单（提供往来票据证明或合同）

（十二）特定资格条证明文件（如果有）

## 五、其他应提供的资料

### （一）其他与项目有关的资料（自附）

**特别提醒：根据我县新冠肺炎疫情防控指挥部疫情防控工作部署，为进一步做好我单位疫情防控工作，现就有关事宜通知如下：**

1、各投标单位人员应自觉配合做好办公楼门口工作人员提出的疫情防控要求，方可进场。具体要求：全程正确佩戴合格口罩，主动出示健康码（绿码）、行程码（未涉足中高风险区和疫情地区），做好实名登记、体温检测；所有参与招标投标的相关人员，必须提供 72 小时内的核酸检测阴性报告，并主动申报。未按以上要求，导致未能进场、或出现疫情防控要求需留观隔离的，不能参加投标等活动，都由投标人自行负责。

2、各投标单位应尽量减少派遣投标代表。投标代表应控制在 2 名以下。所有人员应全程佩戴合格口罩，自觉保持 1 米以上距离，座位隔空就座，不扎堆聚集，不随意走动，废弃口罩定点投放。