

广东省政府采购

竞争性磋商文件

采购计划编号：**440118-2025-05474**

采购项目编号：**0724-2531Z3508878**

项目名称：广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备招标项目

采购人：广州市增城区石滩镇中心卫生院(广州市增城区石滩医院)

采购代理机构：国义招标股份有限公司

第一章 磋商邀请

国义招标股份有限公司受广州市增城区石滩镇中心卫生院(广州市增城区石滩医院)的委托,采用竞争性磋商方式组织采购广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备招标项目。欢迎符合资格条件的供应商参加。

一.项目概述

1.名称与编号

采购项目名称:广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备招标项目

采购计划编号:440118-2025-05474

采购项目编号:0724-2531Z3508878

采购方式:竞争性磋商

预算金额:1,894,000.00元

2.项目内容及需求情况(采购项目技术规格、参数及要求)

采购包1(无创医用负压吸引器等):

采购包预算金额:1,894,000.00元

品目号	品目名称	采购标的	数量(单位)	技术规格、参数及要求	是否允许进口产品
1-1	其他医疗设备	无创医用负压吸引器等	1(批)	详见第二章	否

本采购包不接受联合体响应

合同分包:不允许合同分包

合同履行期限:合同签订后30个自然日内。

二.供应商的资格要求

1.供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件,提供下列材料:

1)具有独立承担民事责任的能力:在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人。投标时提交有效的营业执照(或事业法人登记证或身份证等相关证明)副本复印件。分支机构投标的,总公司出具给分支机构的授权书。

2)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录:有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。提供书面承诺声明函(格式自拟)。

3)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度:具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。提供书面承诺声明函(格式自拟)。

4)履行合同所必需的设备和专业技术能力:按投标(响应)文件格式填报设备及专业技术能力情况或提供书面承诺声明函(格式自拟)。

5)参加采购活动前3年内,在经营活动中没有重大违法记录:参照投标(报价)函相关承诺格式内容。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。(依据财库(2022)3号文规定,较大数额罚款认定为200万元以上的罚款,法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的,从其规定)。

2.落实政府采购政策需满足的资格要求:

采购包1(无创医用负压吸引器等):本项目为非专门面向中小企业采购;《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库(2020)46号)、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库【2014】68号)、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库(2017)141号)、《关于环境标志产品政府采购实施的意见》(财库[2006]90号)、《节能产

品政府采购实施意见》的通知》（财库〔2004〕185号）、《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）等。

3.本项目特定的资格要求：

采购包1（无创医用负压吸引器等）：

1)供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单（即税收违法黑名单）或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。

2)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，不得参加同一包号投标或者未划分包号的同一招标项目投标。（供应商出具声明函）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。（供应商出具声明函）。

3)若投标人为生产企业：所投产品为第二、三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件；若投标人为经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定）。

4)投标人只允许为独立法人，不接受联合投标体投标。

5)已在广东省政府采购智慧云平台申领并获取本项目采购文件。

三.获取磋商文件

时间：详见磋商公告及其变更公告（如有）

地点：详见磋商公告及其变更公告（如有）

获取方式：在线获取。供应商应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目响应登记并在线获取磋商文件（未按上述方式获取磋商文件的供应商，其响应资格将被视为无效）。

售价：免费

四.提交响应文件截止时间、开启时间和地点：

提交响应文件截止时间和开启时间：详见磋商公告及其变更公告（如有）（自响应文件开始发出之日起至响应供应商提交响应文件截止之日止，不得少于10个日历日）

地点：详见磋商公告及其变更公告（如有）

五.公告期限、发布公告的媒介：

1、公告期限：自本公告发布之日起不得少于3个工作日。

2、发布公告的媒介：中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)，广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)，。

六.本项目联系方式：

1.采购人信息

名称：广州市增城区石滩镇中心卫生院(广州市增城区石滩医院)

地址：广州市增城区石滩镇南北大道11号

联系方式：020-32991099

2.采购代理机构信息

名称：国义招标股份有限公司

地址： 广东省广州市越秀区东风东路726号16-18楼

联系方式： 020-37860542/1056/1053

3.项目联系方式

项目联系人： 陈光/罗佳琳/姜伟

电话： 020-37860542/1056/1053

4.技术支持联系方式

云平台联系方式： 020-88696588

开标评标服务专线： 020-88696599

采购代理机构： 国义招标股份有限公司

第二章 采购需求

一、项目概况：

1.项目内容

序号	标的名称	数量（套）	最高限价
1	无创医用负压吸引器	6	人民币189.4万元
2	除颤仪	1	
3	单通道微泵	5	
4	根管长度测量仪	1	
5	根管治疗仪	1	
6	骨科牵引床	1	
7	气压治疗仪	2	
8	热牙胶根管充填系统	1	
9	输液泵	5	
10	双通道微泵	20	
11	无创动脉硬化检测仪	1	
12	心电监护仪	10	
13	心电图机	1	
14	高频评估电灼仪	1	
15	磁刺激仪	1	
16	超声波治疗仪	1	
17	全自动血压测量仪	1	
18	24小时动态血压监测仪	1	
19	电脑中频治疗仪	2	
20	电子艾灸治疗仪	3	

详细技术规范请参阅磋商文件中的用户需求书。供应商必须对全部内容进行报价，如有缺漏或总报价超出对应的最高限价，将导致响应无效。本项目均采购本国产品，本项目核心产品为高频评估电灼仪。

2. 交货时间：合同签订后30个自然日内。

3. 交货地点：采购人指定地点（广州市增城区石滩镇中心卫生院）

4.项目属性：货物

5.品目类别：A02329900其他医疗设备

采购包1（无创医用负压吸引器等）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后30个自然日内。
标的提供的地点	采购人指定地点（广州市增城区石滩镇中心卫生院）
付款方式	1期：支付比例80%,合同签订后支付合同总金额的 80% 2期：支付比例20%,合同设备完成安装及验收合格后凭：（1）采购人收货证明；（2）中标人开具的正式全额发票；（3）调试验收使用意见；（4）有效商检证明文件(如果合同设备为进口货物的情况下要求提供) 支付合同总金额的20%。 如项目发生合同融资，采购人需将合同款项支付到合同约定收款账户
验收要求	1期：货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品，无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。设备到货验收后，需免费安装调试至能正常使用，验收应在采购人和中标供应商双方共同参加下进行。
履约保证金	不收取
其他	

2.技术标准与要求

序号	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	所属行业	技术要求
1	其他医疗设备	无创医用负压吸引器等	批	1.00	1,894,000.00	1,894,000.00	工业	详见附表一

附表一：无创医用负压吸引器等

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	1、无创医用负压吸引器（6套）
	2	1、 最大负压值：≥32KPa（240mmHg）
	3	2、 负压调节范围：2.5 KPa～最大负压值
	4	3、 流量：≥20 L/min
	5	4、 噪音：≤50dB(A)
	6	5、 工作模式：连续运行和间歇运行
	7	6、 间歇运行时间：5min开/2min停（默认值）或01～15min内任意设定
	8	7、 电 源：～220V，50Hz
	9	8、 输入功率：100VA
	10	9、 贮液瓶：1000ml（PC塑料）
	11	10、毛重不超过：7.6Kg； 净重不超过：6.6kg
	12	11、 外包装尺寸不超过：54.5cm×26cm×37.5cm
	13	2、除颤仪（1套）
	14	1 物理规格/性能
	15	1.1 整机重量（标准配置，含电池、体外板、记录仪）≤5.3kg
	16	1.2 抗冲击/跌落性能：具备优异的抗冲击/跌落性能，裸机六面均可承受≥0.75m跌落冲击
	17	1.3 防尘防水级别：设备具有良好的防尘防水设计，防尘防水级别IP44

	18	1.4 环境适应能力强，工作温度范围至少满足0℃～45℃，且从室温环境下进入-20℃环境后，至少能工作60分钟；存储温度范围至少满足-30～70℃；工作/存储湿度范围至少满足10%～95%，非冷凝；工作/存储海拔高度（大气压力）范围至少满足：-381m～+4575m（57.0kPa～106.2kPa）
	19	1.5 除颤监护仪面板按除颤1-2-3步操作分区显示
	20	1.6 提供双色报警灯
▲	21	1.7 ▲ 除颤监护仪内置常用操作互动学习指南，提供说明书或机器截图等证明材料
▲	22	1.8 ▲ 可通过扫描设备机身二维码查看设备培训维护视频，提供说明书或机身照片，并支持现场扫码等证明材料
	23	2 显示屏
	24	2.1彩色液晶显示屏，屏幕尺寸≥7英寸；分辨率不小于800×480像素；可显示≥4通道监护参数波形
	25	2.2 支持中文操作界面
	26	2.3 有高对比度显示界面，支持户外查看
	27	3 电源及电池
	28	3.1 内置可充电锂电池，方便拆卸，无需依靠授权维修人员更换
▲	29	3.2 ▲ 电池工作时间：连续监护时间不小于6小时；不少于300次200J充放电；不少于200次360J充放电
	30	4 手动除颤
	31	4.1 支持成人、小儿、新生儿，提供注册证等证明文件
	32	4.2 采用双相波技术，双相指数截断（BTE）波形，波形参数可根据病人阻抗进行自动补偿
	33	4.3 手动除颤分为同步和非同步两种方式，体外除颤能量分20档以上
	34	4.4 输出能量：成人最大能量可支持360J
▲	35	4.5 ▲ 开机速度快，从开机到显示除颤界面小于2s，提供说明书或检测报告等证明材料
▲	36	4.6 ▲ 充电至200J小于3s
▲	37	4.7 ▲ 除颤后心电图基线恢复时间小于2.5s，提供说明书或检测报告等证明材料
▲	38	4.8 ▲ 病人接触状态指示：体外除颤电极板支持显示病人接触阻抗状态；除颤监护仪界面可显示病人接触阻抗状态和接触阻抗值
▲	39	4.9 ▲ 手动除颤模式支持自动节律分析，提供除颤操作指引
▲	40	4.10 ▲ 手动除颤可按预制序列和病人类型自动调节能量，提供说明书等证明材料
	41	4.11 体外除颤电极板支持成人、小儿电极板一体式设计，无需额外小儿电极板转接件
	42	4.12 体外除颤电极板支持能量选择、充电和放电操作
	43	4.13 支持手动事件标记功能，方便医护人员随时记录治疗、用药等操作时间
	44	5 监护
★	45	5.1 ★ 支持3导心电图监护，HR范围：成人15-300bpm，小儿/新生儿：15-350bpm
	46	5.2频率响应范围最大支持0.05-150Hz；共模抑制比最大支持>105dB
	47	6 记录仪
	48	6.1 内置50mm热敏记录仪
	49	6.2 自动打印报告：充放电、标记事件、自检、报警
★	50	6.3 ★ 走纸速度：6.25, 12.5, 25, 50mm/s，提供说明书等证明材料

	51	7 存储容量
	52	7.1 设备的内部存储容量不小于1Gbit
	53	7.2 可存储不少于10小时连续心电图波形；可存储不少于500个事件
	54	7.3 支持USB接口，可通过外部USB闪存设备导出抢救记录数据
	55	8 设备维护与自检
	56	8.1 设备具有用户检测和设备自检功能
	57	8.2 支持开机检测和运行中实时检测；设备处于关机状态下支持每日、每周的设备自检
★	58	8.3 ★ 定期关机自检应覆盖全面，检测项应至少包含以下内容：除颤治疗功能、电池、充放电，其中充放电检测应覆盖最大能量，提供说明书等证明材料
★	59	8.4 ★ 支持用户检测提醒，当超过建议的时间未进行相应检测时，除颤监护仪会给出提示
	60	8.5 提供设备状态指示灯：根据自检结果，红灯/绿灯指示设备状态
★	61	8.6 ★ 查看自检报告方便快捷，操作步骤不超过2步；自检报告显示的检测项支持用户自定义。提供说明书等证明材料
★	62	8.7 ★ 自检失败时，提供图文故障排除提示，提供说明书或机器截图等证明材料
	63	9 远程设备管理
★	64	9.1 ★ 可选配蜂窝移动传输（4G）功能，支持连接远程设备管理系统，进行设备集中批量管理、故障保修
	65	3、单通道微泵（5套）
	66	1.注射速度范围：0.10ml/h～1200.00ml/h，最小步进0.10ml/h。
	67	2.预置量范围：0.01～9999.99ml，已注量显示范围：0.01～9999.99ml。
	68	3.320×240点阵彩色液晶屏全中文显示：速率、当前注射状态、预置量、已注射量、丸剂量、注射时间、注射器规格和品牌、电池容量和报警信息等。
	69	4.数字按键方便快捷。
▲	70	▲5.机身固定卡座可单手操作，节省收纳空间。
	71	6.自动识别注射器规格：5ml、10ml、20ml、30ml、50/60ml。
	72	7.多种注射单位自动换算，同屏界面显示两种不同注射模式。
	73	8.三种快进方式：手动快进、预置编程快进、流速编程快进。
	74	9.可集成多通道组合使用，又可单独使用，提高设备使用率和维护率
	75	10.注射器安装后，在推柄触碰到注射器活塞末端时，不松开捏柄时推杆也可自动感应制动，防止药液误推
	76	11.KVO速度范围：0.10～5.00 ml/h。
	77	12.压力报警：0～175Kpa，多档灵敏度可选，动态压力指示；
	78	13.报警功能：电池电量不足、电池失效、注射管路阻塞、推杆脱落、压把异常、电机运转异常、注射将尽、注射完成、微处理器异常等报警，网电异常、参数超限等提示。
	79	14.功率：AC 100～240V,50/60Hz，功耗20VA。
	80	15.安全分类：≥IPX4。
	81	16.使用环境：温度：+5℃～+40℃，相对湿度：20%～95%。
	82	17. 产品配置清单：主机、电源线、固定夹

	83	4、根管长度测量仪（1套）
	84	1.配有彩色液晶屏，图像清晰，多种颜色清晰指示工作锉针在根管中的轨迹；
	85	2.基于DSP数字信号处理测量技术，自动校准保证了测量的准确度；
	86	3.锉夹、唇挂钩、测量仪探针、牙髓活力探针可高温高压消毒，避免交叉感染；
	87	4.2000mAh大容量电池，可充电，不必反复更换电池；
	88	5.磁吸式设计，屏幕可360°旋转，方便调整视角；
	89	6.设定根尖止点报警功能，可根据专业化需求设定，及时提醒测量距离；
	90	7.具有辅助判断的恒流型牙髓活力测试功能；。
	91	8.电池：3.7V/2000mAh
	92	9.电源适配器：~100V-240V 50Hz/60Hz，0.4A Max
	93	10.输出信号电压：≤~200mV
	94	11.输出信号频率：≤8kHz
	95	12.功耗：≤0.5W
	96	13.显示：3.8英寸LCD屏
	97	14.声响提示：工作针在接近根尖孔时会有报警声提示
	98	15.重量：613.5g±10%（其中底座283.5g±10%，机身330g±10%）
	99	配置清单
	100	01.主机 *1
	101	02.测量线*1
	102	03.锉夹*4
	103	04.牙髓活力探针*2
	104	05.唇挂钩*5
	105	06.根管长度测量仪探针*2
	106	07.电源适配器*1
	107	08.测试器*1
	108	5、根管治疗仪（1套）
	109	1.采用高性能无刷电机，扭力大，寿命长，转速高，噪音小，发热小，输出更精准，更稳定，更高效；
	110	2.超迷你6:1减速比弯机头，360°可旋转，使治疗更方便，口内视野更开阔；

	11 1	3.采用实时反馈技术，对电机输出扭矩实时动态控制，有效预防断针；
	11 2	4.往复模式角度每10°可调，精准的往复角度控制减小器械分离的风险，预备更高效；
	11 3	5.无线手柄，操作更自如；
	11 4	6.9种自定义程序和内置多种主流锉系统，内置过台阶模式；
	11 5	7.扭矩和速度范围宽，速度：100--2500rpm，扭矩0.4--5.0Ncm；
	11 6	8.集成根管长度测量功能，实现根管预备和根管长度测量协同使用；
	11 7	9.手柄无线充电；
	11 8	10.电源输入 AC100--240V,50/60Hz,0.2A
	11 9	11.电源输出 5.0V/1A
	12 0	12.手柄电池 3.7V/2000mAh 可充电锂电池
	12 1	13.速度 100--2500rpm
	12 2	14.扭矩 0.4--5.0Ncm
	12 3	15.重量 158.8g（手柄134.9g，弯手机23.9g）
	12 4	配置清单
	12 5	01.充电底座*1
	12 6	02.马达手柄*1
	12 7	03.隔离硅胶套*2
	12 8	04.O型圈*2
	12 9	05.弯手机*1
	13 0	06.注油嘴*1

	13 1	07.测量线*1
	13 2	08.铗夹*4
	13 3	09.唇挂钩*2
	13 4	10.探针*2
	13 5	11.电源适配器
	13 6	12.说明书*1
	13 7	13.合格证*1
	13 8	6、骨科牵引床（1套）
	13 9	一.产品规格
	14 0	1. 外形尺寸：长2000mm×宽800mm×高500mm，允差±5%；
	14 1	二.产品功能
	14 2	1.摇杆采用双组隐藏式设计，带限位保护装置，
	14 3	2. 病床可灵活调节背部及腿部折起功能，背部折起 $80\pm5^{\circ}$ ；腿部折起 $80\pm5^{\circ}$ 。
	14 4	3. 床体承载重量 $\geq 250\text{Kg}$,不产生变形。
	14 5	4. 在床架的四个角分布盐水架孔位，方便使用。
	14 6	5. 护栏为全覆式，具有防夹手功能，总长 $1500\pm 50\text{mm}$ ；D型铝合金扶手，表面硬化处理；六支不锈钢护栏支柱，耐磨.不变形，可收缩平放，收缩时略高出床垫，可防止床垫移位。
	14 7	6. 床头尾板对称式卡座，可快速拆卸，满足临床急救需求，床尾外侧设有患者信息插槽。
	14 8	三.整体材质
	14 9	1.床母与底架采用 $\geq 60\times 30\times 2.0\text{mm}$ 的优质冷轧钢管。床体焊接质量坚实牢固，
	15 0	2. 床头尾板全新PP材料，一次注塑成型，耐褪色，耐老化。

	15 1	3. 床面板采用碳钢板 $\geq 1.2\text{mm}$ 一次成型，床面一次冲压成型多气孔设计，整齐排列的通气孔兼备防滑功能，便于透气。
	15 2	4. 床体金属表面采用双重喷涂处理技术：经过去油、除锈、磷化、电泳底漆等工艺，再进行静电粉末喷涂，达到内外防锈，延长病床的使用寿命。涂料属于绿色健康环保产品，并对微生物大肠埃希氏菌和金黄色葡萄球菌均具有很强的抗菌作用。
	15 3	5. 床脚采用优质5寸脚轮，静音高耐磨，带刹车装置，稳定性好。
	15 4	6. 此床整体坚实稳固、美观大方、操作简单方便。
	15 5	四、配置清单
	15 6	1.病床 1张
	15 7	2.脚轮 4个
	15 8	3.杂物架 1个
	15 9	4.输液杆 1支
	16 0	5.牵引架1个
	16 1	6.床垫 1张
	16 2	7、气压治疗仪（2套）
	16 3	1.下肢全腿套筒足部上下挤压而非左右挤压
	16 4	2.各腔均可单独设置关闭和开启
	16 5	3.有从远心端向近心端序贯充气及从近心端向远心端蠕动充气二种充气方式自动组合成的动脉模式，适用于下肢动脉缺血病人，提供文件证据。
	16 6	4.有从近心端到远心端逐步向上排挤的模拟手工淋巴引流模式，适用于肢体水肿病人，提供模式示意证据
	16 7	5.套筒为4腔重叠气囊
	16 8	6.肢体套筒均为医用级TPU材料并为圆周压力设计
	16 9	7.不少于4种治疗模式可选

	17 0	8.压力20-200mmHg可调
	17 1	9.工作时间0-60分钟或连续运行可设置
	17 2	10.可做单肢或同时治疗2个肢体
	17 3	8、热牙胶根管充填系统（1套）
	17 4	一、牙胶充填机：
	17 5	1.无线手持式设计，符合人体工程学的舒适握感，操作轻巧灵活；
	17 6	2.标配4枚可重复使用的注胶针，有7款可重复使用注胶针型号供选购；
	17 7	3.可选配一次性使用注胶针，符合更严格的感控要求，有3款一次性注胶针供选购；
	17 8	4.银针可360°旋转，装上隔热保护罩后，直接旋转保护罩就可以旋转银针角度，方便快捷；
	17 9	5.牙胶棒直接装载到注胶针内部，可有效减少牙胶在机器内部的残留，机器清理更方便；
	18 0	6.牙胶棒装载到注胶针内部，随时可以更换牙胶，无需等待机器冷却；
	18 1	7.采用OLED液晶屏显示，机器电量、温度、速度等参数可以清晰直观的显示；
	18 2	8.标配2颗2000mAh大容量电池，可1秒快速更换，充满电可供充填约100个根管；
	18 3	9.双注胶按键对称设计，按键灵敏，操作方便；
	18 4	10.充电过程中，充电底座可以实时监控电池温度，充电更安全；
	18 5	11.贴心设计的牙胶余量指示窗，精准直观的显示牙胶余量情况；
	18 6	12.有完善的保护机制，超时自动停止加热，超时自动关机；
	18 7	13.有5个预设温度档位可以选择，满足不同的牙胶材料需求，100℃、120℃、150℃、180℃、200℃；
	18 8	14.有3个注胶速度档位可以选择，满足不同根管的充填需求；
	18 9	15.有3组可关机记忆保存的参数模式供用户设定，使用更方便快捷；

	190	16.26mm*26mm的小巧直径，148g的超轻重量，女医生也能轻松操控。
	191	17.电源输入 AC100—240V, 50/60Hz, 0.8A Max
	192	18.电源输出 DC15. 0V/1.6A
	193	19.电池 3.7V/2000mAh可充电锂电池
	194	20.重量不超过 390g
	195	二、牙胶切断笔：
▲	196	▲1.充电底座可实时监控电池温度，充电更安全；
	197	2.显示屏可设置为适应左手或者右手操作；
	198	3.热熔牙胶充填机采用无线设计，有效加大了操作范围；
	199	4.温控灵敏，显示简洁，操作方便；
	200	5.热熔牙胶充填机有四种预设温度可选择：150℃、180℃、200℃、230℃；
	201	6.安全的保护机制，在无操作十分钟后将自动关机；
	202	7.轻便小巧的手柄，仅重80g，且电池可更换，操作灵活，整机寿命更长；
	203	8.电源输入 AC100—240V, 50/60Hz, 0.8A Max
	204	9.电源输出 DC15. 0V/1.6A
	205	10.电池 3.7V/2000mAh可充电锂电池
	206	11.重量 不超过275g
	207	配置清单
	208	主机 1 台
	209	充电座 1 个

	21 0	电源适配器 1 个
	21 1	电池 2 个
	21 2	注胶针 4 枚
	21 3	隔热保护罩 2 个
	21 4	扳手 1 个
	21 5	牙胶清洁环 1 个
	21 6	9、输液泵（5套）
▲	21 7	▲1.泵送方式：半挤压指式蠕动泵。
	21 8	2.输液精度优于±5%。
	21 9	3.流速范围：1.0~1200.0 ml/h。
	22 0	4.预置量：0.1~9999.9ml，0.1ml递增。
	22 1	5.具有多种输液模式，智能换算且同屏界面显示两种不同输液模式。
	22 2	6.≥3.2寸液晶显示屏中文显示输液器品牌、压力档位、气泡档位及动态工作状态等。
	22 3	7.数字按键便于操作。
	22 4	8.内置输液器管型库。
▲	22 5	▲9.双气泡检测技术和声光文字报警，输液更安全。
▲	22 6	▲10.输液泵固定卡座采用嵌入式卡座设计，
	22 7	11.具备上端/下端双重压力检测功能。
	22 8	12.Bolus功能。
	22 9	13.数据功能：

	23 0	13.1.校准记忆功能：自动记录管路校准数据。
	23 1	13.2.参数记忆功能：自动记录上次输液参数。
	23 2	13.3.历史记录(SOE功能)：可记录最近≥1000条输液事件(输液起/停时间、流速、停止原因等)
	23 3	14.KVO功能。
	23 4	15.报警功能：
	23 5	15.1.气泡报警，灵敏度多档可调；
	23 6	15.2.气泡传感器损坏报警；
	23 7	15.3.上端管路阻塞报警，-20~-60 kPa，灵敏度多档可调；
	23 8	15.4.上端管路初始压力异常（上压力传感器损坏）报警；
	23 9	15.5.下端管路阻塞报警，20~140 kPa，灵敏度多档可调；
	24 0	15.6.下端管路初始压力异常（下压力传感器损坏）报警；
	24 1	15.7.异常开门报警；
	24 2	15.8.电池电量不足、电池失效报警；
	24 3	15.9.暂停超时报警；
	24 4	15.10.输液完成报警；
	24 5	15.11.市电异常提示；
	24 6	15.12.微处理器异常报警，并停机。）
	24 7	16.安全类别：≥IPX4设备。
	24 8	17.电源：交流网电源：100~240V、50/60Hz，内置锂电池。网电源功耗：20VA。
	24 9	18.重量与尺寸：≤1.3kg。

	250	19.配置清单：主机、电源线、固定夹
	251	10、双通道微泵（20套）
	252	1.注射速度范围：0.10ml/h～1200.00ml/h，最小步进0.10ml/h。
	253	2.预置量范围：0.01～9999.99ml，已注量显示范围：0.01～9999.99ml。
	254	3.320×240点阵彩色液晶屏全中文显示：速率、当前注射状态、预置量、已注射量、注射时间、注射器规格和品牌、电池容量和报警信息等。
	255	4.数字按键方便快捷。
	256	5.固定卡座可单手操作，节省收纳空间。
	257	6.自动识别注射器规格：5ml、10ml、20ml、30ml、50/60ml。
	258	7.多种注射单位自动换算，同屏界面显示两种不同注射模式。
	259	8.三种快进方式：手动快进、预置流速快进、流速编程快进。
	260	9.固定双通道，可单独使用，提高设备使用率。
	261	10.注射器安装后，在推柄触碰到注射器活塞末端时，不松开捏柄时推杆也可自动感应制动，防止药液误推
	262	11.KVO速度范围：0.10～5.00 ml/h。
	263	12.压力报警：0～175Kpa，多档灵敏度可选，动态压力指示。
	264	13.报警功能：电池电量不足、电池失效、注射管路阻塞、推杆脱落、压把异常、电机运转异常、注射将尽、注射完成、微处理器异常等报警，网电异常、参数超限等提示。
	265	14.功率：AC 100～240V，50/60Hz，功耗20VA。
	266	15.安全分类：≥IPX4。
	267	16.使用环境：温度：+5℃～+40℃，相对湿度：20%～95%。
	268	17.产品配置清单：主机、电源线、固定夹、组合车架或输液架
	269	11、无创动脉硬化检测仪（1套）

	27 0	1、检测原理：采用示波法测量动脉硬化
	27 1	2、工作环境：温度5°-40°；相对湿度15%-80%；大气压强：80kPa-105kPa；
	27 2	电源电压：AC 220V±22V，50Hz±1Hz；
	27 3	3、具有数据分析补偿法、弹性补偿
	27 4	4、同一心动周期内，四肢同步无创检测
	27 5	5、测量部位：四肢，左右上臂，左右下肢脚踝处
▲	27 6	▲6、臂围测量范围：20-38cm
	27 7	7、最大袖带压不超过300mmHg，对于幼儿不能超过150mmHg
▲	27 8	▲8、下肢测量宽度范围：16cm-33cm
	27 9	9、满量程循环10000次以上，仍满足标准中的安全要求和性能要求。
▲	28 0	▲10、血压测量性能要求：
	28 1	10.1测量范围：0kPa～34.7kPa(0mmHg～260mmHg)；
	28 2	10.2测量精度：±1mmHg；
	28 3	10.3分辨率：±1mmHg
	28 4	10.4可重复性：在静态连续低压状态下测量，在刻度范围内每一点重复测量的读数之间，相差不大于0.533 kPa(1mmHg)。
▲	28 5	▲11、泄气要求：在充气系统阀门全开快速放气的情况下，压力从260mmHg到15mmHg时间不应超过8.5s。
	28 6	12、充气源：通常情况下，充气源应能在10s内提供足够的空气使得200cm³的容器内压力达到300mmHg。
	28 7	13、漏气：血压测量整个系统的漏气造成压力下降的速率不应大于1mmHg，实测为0
	28 8	14、脉率30-200次/min 误差不超过2.5%
	28 9	15、测量模式选择：快速检测、标准检测。

	290	16、测量参数:baPWV（脉波速度）、ABI（脚踝-上臂指数）、BAI（臂踝指数）、HR(心律)、PVR（脉搏 体积记录)、收缩压SBP(四肢)、舒张压DBP(四肢)、平均压MAP(四肢)、脉压PP(四肢)。
	291	17、原装进口血压模块，四肢测量对应四组血压模块，保证四肢测量的准确性。
	292	18、结构特点：豪华推车设计，美观大气。
	293	19、设计专门袖带放置盒，方便操作管理。
	294	20、原装戴尔商务计算机电脑
	295	21、操作系统：WN7 32位/64位， WN10 64位兼容
	296	22、数据管理功能：包括数据交互：MySQL交互、Excel交互、上传数据、
	297	统计分析等。
	298	12、心电监护仪（10套）
	299	1.整机要求：
	300	1.1、便携一体式监护仪，整机无风扇设计，降低环境噪音干扰。
▲	301	1.2、▲≥10寸彩色液晶触摸屏，分辨率≥1024*600，≥8通道波形显示，提供说明书或检验报告证明。
	302	1.3、屏幕标配电容屏非电阻屏，提供说明书或检验报告证明。
	303	1.4、标配锂电池，工作时间≥6小时，可选配大容量锂电池，工作时间≥12小时。
	304	1.5、安全规格：ECG, TEMP, SpO2 , NIBP监测参数抗电击程度为防除颤CF型。
	305	1.6、监护仪设计使用年限≥10年，提供机器标贴证明材料。
▲	306	1.7、▲主机防水等级≥IPX1，支持0.75米抗跌落，提供说明书或彩页证明文件。
	307	1.8、监护仪清洁消毒维护支持的消毒剂≥7种，在厂家手册中清晰列举消毒剂的种类。
	308	1.9、监护仪主机工作温度环境范围：0~40℃。
	309	1.10、监护仪主机工作湿度环境范围：15~95%。

	310	2.监测参数:
	311	2.1、标准配置可监测心电,呼吸,无创血压,血氧饱和度,脉搏和体温,适用于成人、小儿和新生儿。
▲	312	2.2、▲采用ECG多导同步分析专利技术,保证心电监护的优异性,提供彩页或说明书证明文件。
	313	2.3、心电波形速度支持6.25、12.5、25和50mm/s不少于4种选择。
	314	2.4、具备智能导联脱落监测功能,个别导联脱落的情况下仍能保持监护。
	315	2.5、支持升级提供过去24小时心电概览报告查看与打印,包括心率统计结果,起搏统计结果,心律失常统计结果,ST统计和QT/QTc统计结果。
	316	2.6、提供SpO2和PR的实时监测,适用于成人,小儿和新生儿。来自SpO2的PR测量范围:20-300。
▲	317	2.7、▲血氧监测时标配支持PI血氧灌注指数的监测,有效反映血氧灌注情况,PI测量范围:0.05%-20%,分辨率0.01%。
	318	2.8、采用抗干扰和弱灌注血氧专利技术保证血氧监护的优异性,提供专利证书证明文件。
	319	2.9、提供手动,自动,连续、序列和整点5种测量模式,提供说明书或检验报告证明。
▲	320	2.10、▲配置无创血压测量,适用于成人,小儿和新生儿。无创血压成人测量范围:收缩压25~290mmH。
	321	2.11、提供动态血压分析界面,包括平均血压、白天平均血压、夜间平均血压、最高血压、最低血压和正常血压比例等,直观快速了解过去24小时患者血压变化和分布情况。
	322	2.12、提供呼吸测量,适用于成人、小儿和新生儿。呼吸测量范围:0-200 rpm。
	323	3.系统功能:
	324	3.1、具有三级声光报警,参数报警级别可调。
	325	3.2、支持自主培训功能,通过动画与图文结合,对医护团队介绍监护仪常用功能。
▲	326	3.3、▲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,提供说明书或检验报告证明。
	327	3.4、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。

	328	3.5、支持USB外部存储，支持≥2400小时趋势数据的存储与回顾功能，≥5000条报警事件以及每条报警事件至少能够存储30秒相关波形和报警触发时所有测量参数值，提供说明书或检验报告证明文件。支持≥5000组无创血压测量记录，≥120小时全息波形的存储与回顾功能，≥24小时呼吸氧合图事件回顾。
	329	3.6、具备监护模式、待机模式，演示模式、隐私模式和夜间模式不少于5种工作模式。
	330	3.7、具备动态趋势界面、呼吸氧合图界面，大字体显示界面，及标准显示界面等多种显示界面。
▲	331	3.8、▲支持格拉斯哥昏迷评分（GCS）功能
	332	3.9、动态趋势界面可支持统计1-24小时心律失常报警、参数超限报警信息，并对超限报警区间的波形进行高亮显示，帮助医护人员快速识别异常趋势信息。
	333	3.10、支持带ABD事件的呼吸氧合界面。
	334	3.11、支持RJ45接口进行有线网络通信，和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。
	335	3.12、支持监护仪的系统日志向U盘设备的导出功能，日志包括：系统状态、异常和技术报警等，满足设备管理的日常维护需求。
	336	3.13、主机集成附件收纳槽，支持将心电、血氧和无创血压等导联线附件进行收纳放置，方便监护仪设备的高效管理和转移。
	337	3.14、心电、血氧、血压附件兼容同品牌其他所有在线系列监护仪，提供机器接口证明文件。
	338	3.15、支持它床观察，可同时监视≥12它床的报警信息。
	339	4.安全与认证：
▲	340	4.1、▲投标型号监护仪认证：通过国家三类注册，CE认证（或同等效力认证），提供证明材料。
	341	13、心电图机（1套）
	342	1.设备小巧轻便,主机重量≤5kg，适应于出诊、床旁移动心电采集等多种临床应用场景；
	343	2.支持12导同步采集；
	344	3.支持空间向量心电图、时间向量心电图采集与报告功能；
	345	4.支持接入医院现有心电网络系统，在心电图采集完成后，可通过波形回放查看采集质量，确认后可上传至心电会诊中心，可设置自动上传或手动上传模式；
	346	5.采集模块化设计，导联线与主机间采用无线方式连接，提高检查方便性；

	34 7	6.自动异常报警功能：可自动对异常心率、导联脱落情况进行实时监测报警；
	34 8	7.内置扫码功能，可快速录入患者信息；
	34 9	8.支持快速心电功能，适用于急诊及紧急情况下，快速完成心电图的采集；
	35 0	9.具备波形预采功能，可用于捕捉偶发、一过性的心律失常事件，预采集时间可进行设置；
	35 1	10.具备心电波形重采与加做功能；
	35 2	11.支持起搏心电采集功能；
	35 3	12.本机支持大于20000份以上的病例数据存储，可设置自动清理时限；
	35 4	13.输入阻抗：≥121MΩ
	35 5	14.输入回路电流：≤0.1μA
	35 6	15.噪声：≤15μVp-p
	35 7	16.共模抑制比：≥100dB
	35 8	17.时间常数：≥3.2s
	35 9	18.耐极化电压：在±1050mV直流极化电压下，灵敏度变化不超过5%
	36 0	19.A/D转换：24bit
	36 1	20.定标电压：1mV±1%
	36 2	21.标准灵敏度：10mm/mV+5%
	36 3	22.工频干扰抑制器：抑制比不小于20dB
	36 4	23.本机支持WIFI、
	36 5	配置清单
	36 6	1 主 机 1 台

	36 7	2 导联线 1 根
	36 8	3 肢电极 4 只/套
	36 9	4 胸电极 6 只/套
	37 0	6 接地线 1 根
	37 1	7 热敏记录纸 1 本
	37 2	8 内置可充电电池 1 个
	37 3	9 电源适配器 1 个
	37 4	10 保修卡 1 张
	37 5	11 合格证 1 张
	37 6	12 装箱清单 1 张
	37 7	13 使用说明书 1 本
	37 8	14、高频评估电灼仪（1套）
▲	37 9	1、▲设备屏幕：彩色液晶触摸屏，易于操作。
	38 0	2、安全措施：有主电源开关，副电源开关
▲	38 1	3、▲工作频率：1MHz
	38 2	4、额定输入电压和频率：220V，50Hz。
▲	38 3	5、▲设备输入功率≤210VA
	38 4	6、设备输出功率范围：1-45W可调。
	38 5	7、设备输出功率调节步进≤1W,非档位调节。
	38 6	8、温度范围：38-48℃。

▲	38 7	9、▲治疗时间：1-60分钟可调。
	38 8	10、电极具有温度监测功能:能实时监测治疗温度
▲	38 9	11、▲治疗手柄具有实时温度展示功能。（提供产品图片）
	39 0	12、治疗过程中，设备应直观显示当前治疗功率数值。
	39 1	13、内阴治疗可以进行靶点治疗，对损伤严重部位可以进行加强治疗
	39 2	14、治疗提示音：具有提示音指导操作，音量大小可调节
	39 3	15、内置固定方案，实现智能化治疗路径，自动化标准执行
	39 4	16、具有治疗报警功能，达到预定温度后自动停止能量输出
	39 5	17、治疗计时显示：自动识别治疗过程并连续累计时间，显示总治疗时间及剩余治疗时间（提供软件截图）
▲	39 6	18、▲配置多点柱状电阻式治疗电极（凸起高度均 $\geq 0.8\text{cm}$ ），凸点电极数量不少于3个（提供产品图片）
▲	39 7	19、▲外阴治疗使用双极/多极技术，采用多片式设计，电极片数量 ≥ 3 片。（提供产品图片）
▲	39 8	20、▲具备凝胶加热装置，可通过软件界面开启或关闭。（提供产品图片）
	39 9	配置清单
	40 0	1 主机 1 台
	40 1	2 电源线 1 根
	40 2	3 合格证 1 张
	40 3	4 保修卡 1 张
	40 4	5 用户手册 1 本
	40 5	6 UA手持探头 1 支
	40 6	7 UB手持探头 1 支

	40 7	8 UC手持探头 1 支
	40 8	9 UA2电极 4 个
	40 9	10 UB2电极 2 个
	41 0	11 UC2电极 2 个
	41 1	12 UD2电极 2 个
	41 2	13 中性电极 5 个
	41 3	14 脚踏开关组件 1 套
	41 4	15 射频治疗仪用凝胶 2 支
	41 5	15、磁刺激仪（1套）
▲	41 6	1.▲产品用于刺激人体中枢神经和外周神经，注册证适用范围包含腰骶神经功能障碍的辅助治疗。
	41 7	2.注册证产品结构及组成至少包含主机、刺激线圈、座椅或治疗椅、软件。
▲	41 8	3.▲磁刺激脉冲源、液冷系统集成在同一机箱内，冷却系统非外置，座椅独立外置，座椅靠背可电动调节放平至180°，安全稳定。
▲	41 9	4.▲系统实时监控并显示冷却液流量或流速状态，安全可靠。
	42 0	5.液冷盆底线圈符合人体盆底结构设计，脉冲磁场最大磁感应强度 $\geq 7\text{Tesla}$ 。
	42 1	6.脉冲磁场最大刺激频率 $\geq 100\text{Hz}$ ，0-100Hz可调。
	42 2	7.单个脉冲持续时间： $340\mu\text{s}\pm 20\mu\text{s}$ 。
▲	42 3	8.▲磁感应强度最大变化率：至少包含 $30\text{kT/s}\sim 150\text{ kT/s}$ 。
▲	42 4	9.▲采用实体按键进行选择、键入等动作，非触摸屏操作，防止由误触导致磁刺激参数突然变化，避免引起患者治疗风险。
	42 5	10.磁刺激设备包含盆底体外反馈模块，用于触发磁刺激、kegel训练等多种盆底主动训练。

▲	426	11.▲具有双通道运动诱发电位检测功能，采集模块集成于主机内部，直接由主机供电，无需由电池供电，避免突然断电导致数据丢失；与主机通讯无需USB有线或蓝牙、WIFI无线连接，保障数据传输的稳定性。
▲	427	12.▲运动诱发电位测量范围：1~2700μV，最小分辨率≤1μV。
	428	13.磁刺激软件具有标准、调频、调幅等多种脉冲输出模式，满足不同脉冲输出要求。
▲	429	14.▲支持方案自定义，频率、刺激时间、间歇时间等参数可调，刺激方案具有数字和图形两种展示方式。
	430	15.刺激方案具有患者体位示意图，提示患者磁刺激刺激部位或摆放姿势体位，更有效的指导患者配合治疗。
▲	431	16.▲具有盆底体外评估功能，用于评估盆底肌水平，无需使用电极片等耗材，根据评估结果自动生成后续治疗方案。
	432	17.具有数据管理功能，可以对工作量等治疗数据进行统计分析，还可以回顾数据结果、波形，实现病历管理或病历导出。
	433	配置清单
	434	1 磁刺激仪主机 1套
	435	2 液态冷却系统 1套
	436	3 运动诱发电位检测模块 1套
	437	4 磁刺激软件 1套
	438	5 恒温磁刺激线圈 1套
	439	6 检测电极耗材 1套
	440	7 座椅 1套
	441	8 显示器 2个
	442	9 座椅脚凳 1个
	443	16、超声波治疗仪（1套）
▲	444	1、▲适用范围：利用超声波能量，在不发生组织变性的情况下，有助于面部皮肤的紧致提升、祛除皱纹。（需提供证明材料）

	44 5	2、波数类型：汇聚型
	44 6	3、超声输出方式：脉冲式
▲	44 7	4、▲额定输出声功率：额定输出声功率最高不低于 6W ，五档可调（须提供说明书或第三方检验报告）
	44 8	5、输出声功率的时间稳定性：额定输出声功率的变化应不超过 ±20% 。
▲	44 9	6、▲焦平面距离：治疗头炮头可调焦平面距离范围： 2-4.5mm ,且可实现 0.1mm 步进精细化微调实现全层精细治疗（须提供说明书或第三方检验报告）
	45 0	7、治疗头刀头，固定焦平面距离至少 2mm、3mm、4.5mm 三种
	45 1	8、侧壁不需要的超声辐射 ≤100mW/cm² 。
	45 2	9、噪声： ≤65dB（A）
▲	45 3	10、▲无极治疗头发数： ≥35万发 （须提供软件截图）
	45 4	11、S2、S3、S4.5单超声刀头发数： ≥1.6万发
	45 5	12、手柄于治疗头可拆卸拔插设计，便于临床无缝切换治疗刀头，提升操作效率和使用成本
▲	45 6	13、▲超窄脉宽时控技术： ≤4ms 窄脉宽时控技术，精准治疗，热副作用累积少，实现舒适治疗（须提供说明书或第三方检验报告）
	45 7	14、治疗模块具有功能：治疗界面可以调节治疗档位、具有定时、发数设定、是否连续发射、长度、宽度、点距、行距等设置功能。具有查看每次治疗发数、治疗头剩余总发数等功能
▲	45 8	15、▲数据管理模块具有功能：具有新建、修改、删除、输入关键字便于查找患者信息功能：可查看患者历史体重和治疗记录，便于随访、评估治疗。（须提供说明书或第三方检验报告）
	45 9	16、运行、存储功能：运行内存 ≥3.5G ；硬盘数据存储 ≥16G 。
	46 0	17、声工作频率：声工作频率为 4MHz ,偏差应在 ±15% 的范围内。
	46 1	18、治疗头超温：治疗头辐射表面的温度应不超过 41℃
	46 2	17、全自动血压测量仪（1套）
	46 3	一、设备技术详细需求：
	46 4	1.测量方法：脉搏波法或示波法；

	46 5	2.显示方法: LCD显示屏;
	46 6	3.测量范围: 压力: (0~300) mmHg [(0~40) kPa] ; 脉搏: 40次/分~180次/分;
	46 7	4.测量准确度: 压力: $\pm 2\text{mmHg}(\pm 0.267\text{kPa})$ 以内; 脉搏: 40~180次 $\pm 2\%$ 以内;
	46 8	5.存储容量: ≥ 100 组测量数据;
	46 9	6.测量位置: 左右臂均可测量;
	47 0	7.压力监测: 高精密半导体压力传感器;
	47 1	8.加压: 压力泵自动加压方式;
	47 2	9.减压: 线性电磁控制阀自动减压系统;
	47 3	10.超压保护: 压力超过300mmHg时, 急速排气保护。急速排气时间不大于10秒;
	47 4	11.具有肘部位置传感器, 能准确定位肱动脉, 提高测量精度;
	47 5	12.臂筒角度调节: 臂筒可左右转动约10度;
	47 6	13.适合臂周: 17cm~42cm;
	47 7	14.抗菌设计: 整机及袖套采用抗菌材料;
	47 8	15.输出端口: 至少有RS-232/USB两种数据接口方式;
	47 9	16.打印方式: 全中文热敏打印、自动裁纸;
	48 0	17.语音设置: 可开关语音, 音量可调节;
	48 1	18.压力单位: mmHg和kPa两种模式互选。
	48 2	19.设备配置需求:
	48 3	配置 数量
	48 4	主机 1台

	48 5	搁手板 1块
	48 6	臂套 2个
	48 7	熔断器 4个
	48 8	热敏打印纸 1卷
	48 9	18、24小时动态血压监测仪（1套）
	49 0	一、技术要求（24小时动态血压检测仪）
	49 1	一、主机参数
	49 2	1.重量≤160g
	49 3	2.OLED彩色屏幕显示：时间、电池电量、血压测量等结果
	49 4	3.支持IP22防水等级
	49 5	4.支持type C或无线蓝牙的方式进行数据传输、读取
	49 6	5.支持事件记录功能，结合事件记录对血压数据进行分析
	49 7	6.具有体位监测功能
	49 8	7.具有血压波形记录功能
	49 9	8.可存储≥300组数据
	50 0	二、软件参数
	50 1	1.测量方法：示波法
	50 2	2.量程：0mmHg~300mmHg，精度：±3 mmHg (±0.4kPa)
	50 3	3.压力测量范围：最小值≤10 mmHg，最大值≥290 mmHg
	50 4	4.脉率测量范围：40 bpm~240 bpm

	50 5	5.具有过压保护功能（参照投标文件格式十《承诺函》提供承诺）6.监测时长：24小时
	50 6	7.监测间隔：5分钟、10分钟、15分钟、20分钟、30分钟、45分钟、60分钟、90分钟、120分钟
	50 7	8.安全系统：最大充气气压为300 mmHg，最大测量时长为120 s
	50 8	9.能够自动生成解释性总结，提供诊断术语（参照投标文件格式十《承诺函》提供承诺）
	50 9	10.具有智能检索功能，支持对病例进行快速查找
	51 0	11.可自动删除已读取数据
	51 1	12.具有数据表、统计表、直方图、饼图、昼夜节律图等分析工具
	51 2	13.具有平均压、测量比较功能、脉压分析、动态动脉硬化指数分析、晨峰血压分析、白大衣分析等多种分析功能
	51 3	14.具有相关图分析功能
	51 4	15.提供病人信息、管理列表、报告内容自定义配置
	51 5	16.具有数据管理和报告打印功能
	51 6	二、配置要求
	51 7	1.动态血压检测仪及配件 5套
	51 8	2.动态血压分析软件 1套
	51 9	19、电脑中频治疗仪（2套）
	52 0	一、功能要求：
	52 1	电脑中频治疗仪是一种物理治疗设备,主要用于通过中频电流刺激肌肉和神经,具有镇痛、改善局部血液循环，促进炎症消散，软化瘢痕松解粘连、兴奋神经肌肉作用。
	52 2	二、主要技术指标：
	52 3	1.输出通道：四路，输出电流独立可调。
	52 4	——四路同步电刺激、异步电刺激通道；

	52 5	——四路同步（温热）电刺激、异步（温热）电刺激通道；
	52 6	——两路离子导入通道；
	52 7	——两路干扰电治疗通道。
▲	52 8	▲2.处方数量：预设≥99个专家治疗处方，存贮在系统中，在治疗过程中使患者有多次的推、拿、按、敲、拨、振颤、抖动等多种脉冲动作的全过程感受。
	52 9	3.该机输出的由低频调制的中频电流，频率高、电阻小、作用深，疗效好。既有低频电的特征，又有中频电疗的治疗机理。
	53 0	4.调制波形：具有：方波、尖波、三角波、指数波、锯齿波、正弦波、等幅波、梯形波、扇形波、扇梯波以及它们的组合。
▲	53 1	▲5.调制频率：低频调制频率范围：0～150Hz，中频载波范围：1kHz～12kHz。
	53 2	6.调节幅度：设有0%、33%、60%、100%四种调幅度，调幅度允差±5%。
	53 3	7.输出电流强度：在500Ω的负载电阻下，输出电流不超过以下的限值：频率≤1500Hz，为80mA(r.m.s)，频率>1500Hz为100mA(r.m.s)。
	53 4	8.输出电流稳定度：不同负载下的输出电流变化率不大于10%。
	53 5	9.产品尺寸：450mm×320mm×100mm(长×宽×高)（±1cm）。
	53 6	10.输入功率：≤150VA。
	53 7	11.运行模式：连续运行。
	53 8	12.电源：a.c.220V，50Hz。
	53 9	13.中频载波频率：2KHz～9KHz，误差±10%。
	54 0	14.定时时间：应能设置5min、10min、15min、20min、25min、30min六档定时，允差±15%。
	54 1	三、配置清单：
	54 2	1、主机：1台；
	54 3	2、电极板：3套；
	54 4	3、电源线：1条；

	54 5	4、输出线：8条；
	54 6	5、保修卡：1张。
	54 7	四、售后服务：
	54 8	1.设备的安装、调试：由中标人工程师负责，到采购人指定地点现场安装、调试，培训,拆除的包装负责清理。
	54 9	2.设备出厂日期≤3个月。
	55 0	3.设备质保期：自最终验收合格之日起，主机≥3年，附件或易损件≥6个月。
	55 1	五、配套耗材情况：
	55 2	1、电极片（120*70mm）4片；
	55 3	2、电极片（80*40mm）4片；
	55 4	3、电极片（50*50mm）4片。
	55 5	20、电子艾灸治疗仪（3套）
	55 6	一、功能要求：
	55 7	艾灸仪是根据传统的中医灸治理论，结合现代机电技术研制的医疗设备。用于医疗机构临床灸疗，通过艾绒柱燃烧对人体温热作用施灸于人体部位。明火无烟的艾灸模式，抽屉式灸头设计，完善温度控制，具有恒温功能、过热保护，智能语音播报，定时提醒自动关机以及遥控功能。
	55 8	二、主要技术指标：
	55 9	1.工作条件：
▲	56 0	▲（1）电动升降：可通过按键控制电机升降调节距离，操作方便。
▲	56 1	▲（2）智能排烟：传统的明火艾灸模式，独特排烟技术，自动排烟，不用外接排烟管。不用增加其他耗材，无环境污染。
▲	56 2	▲（3）六个灸疗孔，采用长方形艾灸头设计，作用面积≥60cm²；采用抽屉式灸疗，操作简便，起效更快。
	56 3	（4）金属外壳设计：整机采用金属外壳，高档、整洁、平滑、美观大气；

	56 4	(5) 安全低电压: 电压低, 使用安全可靠。
	56 5	(6) 软件系统: 维护方便, 稳定性强, 抗干扰能力高;
	56 6	(7) 安装使用: 设备整体性好, 安装配件少, 使用方便, 通电即插即用, 无需等待;
	56 7	(8) 安全性:金属机身牢固耐用, 不易变形, 无自燃风险, 安全可靠。
	56 8	(9) 安全急停开关: 确保整个灸疗过程安全进行。
	56 9	(10) 施灸推荐方法及温度控制范围: 距离艾灸头中心20cm处为佳, 温度范围30—55℃;
	57 0	(11) 治疗结束自动散热完成后自动关机。
	57 1	(12) 温度:灸体加热装置内部温度0-220℃可调, 出口温度0-60℃。
	57 2	三、配置清单:
	57 3	1.主机: 1台;
	57 4	2.电源线: 1根;
	57 5	3.说明书: 1本;
	57 6	4.合格证: 1张;
	57 7	5.遥控器: 1个。
	57 8	四、售后服务:
	57 9	1.设备的安装、调试: 由中标人工程师负责, 到采购人指定地点现场安装、调试, 培训,拆除的包装负责清理。
	58 0	2.中标人设有维修人员, 故障响应时间≤6小时。
	58 1	3.设备出厂日期≤3个月。
	58 2	4.设备质保期: 自最终验收合格之日起, 主机≥3年,使用期间免费升级保养, 无易损件。
	58 3	五、配套耗材情况: 艾绒柱

说明	<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，不作为无效投标条款。</p>
----	--

第三章 供应商须知

供应商必须认真阅读磋商文件中所有的事项、格式、条款和采购需求等。供应商没有按照磋商文件要求提交全部资料，或者响应文件没有对磋商文件在各方面都做出实质性响应的可能导致其响应无效或被拒绝。

请注意：供应商需在响应文件截止时间前，将加密响应文件上传至云平台项目采购系统中并取得回执，逾期上传或错误方式投递送达将导致响应无效。

一、名词解释

1.采购代理机构：本项目是指国义招标股份有限公司，负责整个采购活动的组织，依法负责编制和发布磋商文件，对磋商文件拥有最终的解释权，不以任何身份出任磋商小组成员。

2.采购人：本项目是指广州市增城区石滩镇中心卫生院(广州市增城区石滩医院)，是采购活动当事人之一，负责项目的总体规划、技术方案可行性设计论证与实施，作为合同采购方（用户）的主体承担质疑回复、履行合同、验收与评价等义务。

3.供应商：是指在云平台项目采购系统完成本项目响应登记并提交电子响应文件的供应商。

4.“磋商小组”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定成交供应商或者推荐成交候选供应商的临时组织。

5.“成交供应商”是指经磋商小组评审确定的对磋商文件做出实质性响应，经采购人按照规定在磋商小组推荐的成交候选供应商中确定的或磋商小组受采购人委托直接确认的供应商。

6.磋商文件：是指包括磋商公告和磋商文件及其补充、变更和澄清等一系列文件。

7.电子响应文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作加密并上传到系统的响应文件。（投标客户端制作响应文件时，生成的后缀为“.标书”的文件）

8.备用电子响应文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作电子响应文件时，同时生成的同一版本的备用响应文件。（投标客户端制作响应文件时，生成的后缀为“.备用标书”的文件）

9.电子签名和电子印章：是指获得中华人民共和国工业和信息化部颁发的《电子认证服务许可证》、国家密码管理局颁发的《电子认证服务使用密码许可证》的资质，具备承担因数字证书原因产生纠纷的相关责任的能力，且在广东省内具有数量基础和服务能力的依法设立电子认证服务机构签发的电子签名和电子签章认证证书（即CA数字证书）。供应商应当到相关服务机构办理并取得数字证书介质和应用。电子签名包括单位法定代表人、被委托人及其他个人的电子形式签名；电子印章包括机构法人电子形式印章。电子签名及电子印章与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。签名（含电子签名）和盖章（含电子印章）是不同使用场景，应按招标文件要求在投标（响应）文件指定位置进行签名（含电子签名）和盖章（含电子印章），对允许采用手写签名的文件，应在纸质文件手写签名后，提供文件的彩色扫描电子文档进行后续操作。

10.“全称”、“公司全称”、“加盖单位公章”及“公章”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“全称”或“公司全称”的应在对应文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子印章完成；涉及“加盖单位公章”和“公章”应使用投标人单位的数字证书并通过投标客户端使用电子印章完成。

11.“投标人代表签字”及“授权代表”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“投标人代表签字”或“授权代表”应在投标（响应）文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

12.“法定代表人”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“法定代表人”应在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

13.日期、天数、时间：未有特别说明时，均为公历日（天）及北京时间。

（温馨提示：采购人与代理机构在制定采购文件内容时应与上述条款保持一致，以避免采购文件内容前后不一致，出现歧义。）

二、须知前附表

本表与磋商文件对应章节的内容若不一致，以本表为准。		
序号	条款名称	内容及要求
1	采购包情况	本项目共1个采购包
2	开启方式	远程电子开标
3	评审方式	现场电子评标（供应商应当审慎标记各评审项的应答部分，标记内容清晰且完整，否则将自行承担不利后果）
4	评审办法	采购包1：综合评分法
5	报价形式	采购包1：总价
6	报价要求	各采购包报价不超过预算总价
7	现场踏勘	否
8	响应有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
9	响应保证金	不收取投标（响应）保证金 响应保证金有效期:与响应有效期一致。 响应保函提交方式：供应商可通过"广东政府采购智慧云平台金融服务中心"(http://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/)，申请办理响应担保函、保险（保证）凭证，成功出函的等效于现金缴纳响应保证金。
10	成交候选供应商推荐家数	采购包1： 3家
11	成交供应商家数	采购包1： 1家
12	有效供应商家数	采购包1： 3家 此人数约定了开启与评审过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开启、不得评审或直接终止采购。
13	项目兼投兼中规则	兼投兼中： -
14	成交供应商确定方式	采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标（成交）人。
15	代理服务费	收取。采购机构代理服务收费标准：采购机构代理服务收费标准：本次采购向成交供应商收取的成交服务费，按国家发展计划委员会颁发的[2002]1980号文《招标代理服务收费管理暂行办法》及[2011]534号文《国家发改委关于降低部分建设项目收费标准规范收费行为等有关问题的通知》的有关货物类规定执行，低于人民币6000元，按人民币6000元，固定收取。采购代理服务收费按差额定率累进法计算，以成交通知书中确定的成交金额作为收费的计算依据。
16	代理服务费收取方式	向中标/成交供应商收取

17	响应文件要求	<p>一、电子响应文件（必须提供）：</p> <p>（1）加密的电子响应文件 1 份（需在递交响应文件截止时间前成功上传至云平台项目采购系统）。</p> <p>（2）非加密电子版文件 U 盘(或光盘) 0 份，加密的电子响应文件与非加密的电子响应文件必须完全一致。</p> <p>非加密电子版响应文件使用情形：当无法使用 CA 证书在云平台项目采购系统进行电子响应文件开标解密时，供应商须在代理机构指引下启用非加密电子版响应文件。</p>
18	其他	
19	开标解密时长	<p>30分钟</p> <p>说明：具体情况根据开标时现场代理机构人员设置为准</p>
20	专门面向中小企业采购	采购包1：非专门面向中小企业

三、说明

1.总则

本磋商文件依据《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》（国务院令第658号）和《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》（财库〔2014〕214号）及国家和广东省有关法律、法规、规章制度编制。

供应商应仔细阅读本项目信息公告及磋商文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为磋商文件的组成部分），按照磋商文件要求以及格式编制响应文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次竞争性磋商项目，是以磋商公告的方式邀请非特定的供应商参加磋商。

2.适用范围

本磋商文件仅适用于本次磋商公告中所涉及的项目和内容。

3.进口产品

若本项目允许采购进口产品，供应商应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

若本项目不允许采购进口产品，如供应商所投产品为进口产品，其响应将被认定为响应无效。

4.磋商费用

不论磋商结果如何，供应商应承担所有与准备和参加磋商有关的费用。采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

5.以联合体形式磋商的，应符合以下规定：

5.1联合体各方均应当满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在响应文件中提供联合体各方的相关证明材料。

5.2联合体各方之间应签订联合体协议书并在响应文件中提交，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订联合体协议书后，不得再以自己名义单独在同一项目中响应，也不得组成新的联合体参加同一项目响应，若违反规定则其参与的所有响应将视为无效响应。

5.3联合体应以联合协议中确定的牵头方名义登录云平台项目采购系统进行项目响应，录入联合体所有成员单位的全称并使用成员单位的电子印章进行联投确认，联合体名称需与联合体协议书签署方一致。对于需交响应保证金的，以牵头方名义缴纳。

5.4联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

5.5联合体各方均应满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第二十二条，联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质

等级。

5.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.关联企业响应说明

6.1对于不接受联合体响应的采购项目（采购包）：法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的响应。如同时参加，则评审时将同时被拒绝。

6.2对于接受联合体响应的采购项目（采购包）：除联合体外，法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的响应。如同时参加，则评审时将同时被拒绝。

7.关于中小微企业响应

中小微企业响应是指在政府采购活动中，供应商提供的货物均由中小微企业制造、工程均由中小微企业承建或者服务均由中小微企业承接，并在响应文件中提供《中小企业声明函》。本条款所称中小微企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。中小企业划分见《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）。

根据财库〔2014〕68号《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》，监狱企业视同小微企业。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地(设区的市)监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业响应时，提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》。

根据财库〔2017〕141号《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》，在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足《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》所列条件。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。

8.纪律与保密事项

8.1供应商不得相互串通磋商报价，不得妨碍其他供应商的公平竞争，不得损害采购人或其他供应商的合法权益，供应商不得以向采购人、磋商小组成员行贿或者采取其他不正当手段谋取成交。

8.2供应商不得与采购人就响应价格、响应方案等实质性内容进行磋商，也不得私下接触磋商小组成员。

8.3在确定成交供应商之前，供应商试图在响应文件审查、澄清、比较和评价时对磋商小组、采购人和采购代理机构施加任何影响都可能导致其响应无效。

8.4获得本磋商文件者，须履行本磋商项目下保密义务，不得将因本次磋商获得的信息向第三人外传，不得将磋商文件用作本次响应以外的任何用途。

8.5由采购人向供应商提供的图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其它资料，均为保密资料，仅被用于它所规定的用途。除非得到采购人的同意，不能向任何第三方透露。开启结束后，应采购人要求，供应商应归还所有从采购人处获得的保密资料。

8.6采购人或采购代理机构有权将供应商提供的所有资料向有关政府部门或询价小组披露。

8.7在采购人或采购代理机构认为适当时、国家机关调查、审查、审计时以及其他符合法律规定的情形下，采购人或采购代理机构无须事先征求供应商同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、供应商的名称及地址、响应文件的有关信息以及补充条款等，但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及供应商已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

9.语言文字以及度量衡单位

9.1除磋商文件另有规定外，响应文件应使用中文文本，若有不同文本，以中文文本为准。响应文件提供的全部资料中，若原件属于非中文描述，应提供具有翻译资质的机构翻译的中文译本。前述翻译机构应为中国翻译协会会员单位，翻译的中文译本应由翻译人员签名并加盖翻译机构公章，同时提供翻译人员翻译资格证书。中文译本、翻译机构的成员单位证书及翻译人员的资格证书可为复印件。

9.2除非磋商文件的技术规格中另有规定，供应商在响应文件中及其与采购人和采购代理机构的所有往来文件中的计量单位均应采用中华人民共和国法定计量单位。

9.3供应商所提供的货物和服务均应以人民币报价，货币单位：元。

10. 现场踏勘（如有）

10.1磋商文件规定组织踏勘现场的，采购人按磋商文件规定的时间、地点组织供应商踏勘项目现场。

10.2供应商自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

10.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，不构成对磋商文件的修改或不作为供应商编制响应文件的依据。

11.关于分支机构

对接受分支机构磋商的项目，分支机构磋商的，须提供分支机构的营业执照（执业许可证）扫描件及总公司（总所）出具给分支机构的授权书，授权书须加盖总公司（总所）公章。总公司（总所）可就本项目或此类项目在一定范围或时间内出具授权书。已由总公司（总所）授权的，总公司（总所）取得的相关资质证书对分支机构有效，法律法规或者行业另有规定的除外。依法设立登记的分支机构以自己的名义参加政府采购活动，产生的民事责任由法人承担。（如为保险类项目则为：本项目只接受保险分公司或中心支公司以上的保险机构磋商；分公司或中心支公司的保险机构磋商的，还须提供分公司或中心支公司的保险机构的营业执照。）

四、磋商文件的澄清和修改

1.采购代理机构对磋商文件进行必要的澄清或者修改的，在指定媒体上发布更正公告。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，更正公告在递交响应文件截止时间至少5日前发出；不足5日的，代理机构顺延提交响应文件截止时间。

2.更正公告及其所发布的内容或信息（包括但不限于：磋商文件的澄清或修改、现场考察或答疑会的有关事宜等）作为磋商文件的组成部分，对供应商具有约束力。一经在指定媒体上发布后，更正公告将作为通知所有磋商文件收受人的书面形式。

3.如更正公告有重新发布电子磋商文件的，供应商应登录云平台项目采购系统下载最新发布的电子磋商文件制作响应文件。

4.供应商在规定的时间内未对磋商文件提出疑问、质疑或要求澄清的，将视其为无异议。对磋商文件中描述有歧义或前后不一致的地方，磋商小组有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个供应商。

五、响应要求

1.响应登记

供应商应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册并点击登录进入项目采购系统完成项目响应登记并在线获取磋商文件（未按上述方式获取磋商文件的供应商，其响应资格将被视为无效）。

2.响应文件的制作

2.1响应文件中，所有内容均以电子文件编制，其格式要求详见第六章说明。如因不按要求编制导致系统无法检索、读取相关信息时，其后果由供应商承担。由于本项目采用电子化投标，请充分考虑设备、网络环境、人员对系统熟悉度等因素，合理安排响应文件制作、提交时间，建议至少提前一天完成制作、提交工作。

2.2供应商应使用云平台提供的投标客户端编制、标记、加密响应文件，成功加密后将生成指定格式的电子响应文件和电子备用响应文件。所有响应文件不能进行压缩处理。关于电子磋商报价说明如下：

(1) 供应商应按照“第二章采购需求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“首轮报价表”和“分项报价表”规定的格式报出总价和分项价格。磋商总价中不得包含磋商文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

(2) 磋商报价包括本项目采购需求和投入使用的所有费用，包括但不限于主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

(3) 磋商报价不得有选择性报价和附有条件的报价，否则将导致响应无效。

2.3如有对多个采购包响应的，要对每个采购包独立制作电子响应文件。

2.4供应商不得将同一个项目或同一个采购包的内容拆开响应，否则其报价将被视为非实质性响应。

2.5供应商须对磋商文件的对应要求给予唯一的实质性响应，否则将视为不响应。

2.6磋商文件中，凡标有“★”的地方均为实质性响应条款，供应商若有一项带“★”的条款未响应或不满足，将按无效响应处理。

2.7供应商必须按磋商文件指定的格式填写各种报价，各报价应计算正确。除在磋商文件另有规定外（如：报折扣、报优惠率等），计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位，以人民币填报所有报价。

2.8响应文件以及供应商与采购人、代理机构就有关响应的往来函电均应使用中文。供应商提交的支持性文件和印制的文件可以用另一种语言，但相应内容应翻译成中文，在解释响应文件时以中文文本为准。

2.9供应商应按磋商文件的规定及附件要求的内容和格式完整地填写和提供资料。供应商必须对响应文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人和政府采购监督管理部门对其中任何资料进行核实（核对原件）的要求。采购人核对发现有不一致或供应商无正当理由不按时提供原件的，应当书面知会代理机构，并书面报告本级人民政府财政部门。

3.响应文件的提交

3.1在响应文件提交截止时间前，供应商须将电子响应文件成功完整上传到云平台项目采购系统，且取得响应回执。时间以云平台项目采购系统服务器从中国科学院国家授时中心取得的北京时间为准，递交响应文件截止时间结束后，系统将不允许供应商上传响应文件，已上传响应文件但未完成传输的文件系统将拒绝接收。

3.2代理机构对因不可抗力事件造成的响应文件的损坏、丢失的，不承担责任。

3.3出现下述情形之一，属于未成功提交响应文件，按无效响应处理：

(1) 至提交响应文件截止时，响应文件未完整上传并取得响应回执的。

(2) 响应文件未按响应格式中注明需签字盖章的要求进行签名（含电子签名）和加盖电子印章，或签名（含电子签名）或电子印章不完整的。

(3) 响应文件损坏或格式不正确的。

4.响应文件的修改、撤回与撤销

4.1在提交响应文件截止时间前，供应商可以修改或撤回未解密的电子响应文件，并于提交响应文件截止时间前将修改后重新生成的电子响应文件上传至系统，到达响应文件提交截止时间后，将不允许修改或撤回。

4.2在提交响应文件截止时间后，供应商不得补充、修改和更换响应文件。

5.响应文件的解密

到达开启时间后，供应商需携带并使用制作该响应文件的同一数字证书参加开启解密，供应商须在采购代理机构规定的时间内完成响应文件解密，供应商未携带数字证书或其他非系统原因导致的逾期未解密响应文件，将作无效响应处理。

6.响应保证金

本项目不收取磋商保证金。

7.响应有效期

7.1响应有效期内供应商撤销响应文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还响应保证金（如有）。采用响应保函方式替代保证金的，采购人或者采购代理机构可以向担保机构索赔保证金。

7.2出现特殊情况需延长响应有效期的，采购人或采购代理机构可于响应有效期满之前要求供应商同意延长有效期，要求与答复均以书面形式通知所有供应商。供应商同意延长的，应相应延长其响应保证金（如有）的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其响应文件；供应商可以拒绝延长有效期，但其响应将会被视为无效，拒绝延长有效期的供应商有权收回其响应保证金（如有）。采用响应保函方式替代保证金的，响应有效期超出保函有效期的，采购人或者采购代理机构应提示响应供应商重新开函，未获得有效保函的响应供应商其响应将会被视为无效。

8.样品（演示）

8.1磋商文件规定供应商提交样品的，样品属于响应文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由供应商自理。

8.2递交响应文件截止时间前，供应商应将样品送达至指定地点。若需要现场演示的，供应商应提前做好演示准备（包括演示设备）。

8.3采购结果公告发布后，成交供应商的样品由采购人封存，作为履约验收的依据之一。未成交供应商在接到采购代理机构通知后，应按规定时间尽快自行取回样品，否则视同供应商不再认领，代理机构有权进行处理。

9.除磋商文件另有规定外，有下列情形之一的，响应无效：

9.1响应文件未按照磋商文件要求签署、盖章；

9.2不符合磋商文件中规定的资格要求；

9.3磋商报价超过磋商文件中规定的预算金额或最高限价；

9.4响应文件含有采购人不能接受的附加条件；

9.5有关法律、法规和规章及磋商文件规定的其他无效情形。

六、磋商、评审和结果确定

1.响应文件的开启

1.1开启程序

工作人员按磋商公告规定的时间进行开启，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布供应商名称、解密情况和磋商文件规定的需要宣布的其他内容。开启分为现场电子开启和远程电子开启两种。

采用现场电子开启的：供应商的法定代表人或其委托代理人应当按照本磋商公告载明的时间和地点前往参加开启，并携带编制本项目（采购包）电子响应文件时加密所用的数字证书、存储有备用电子响应文件的U盘前往开启现场。

采用远程电子开启的：供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本磋商公告载明的时间和模式等要求参加开启。在递交响应文件截止时间前30分钟，应当登录云平台开标大厅进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由供应商自行承担。

开启时，供应商应当使用编制本项目（采购包）电子响应文件时加密所用数字证书在开始解密后按照代理机构规定的时间内完成电子响应文件的解密，如遇不可抗力等其他特殊情况，采购代理机构可视情况延长解密时间。供应商未携带数字证书或其他非系统原因导致的在规定时间内未解密响应文件，将作无效响应处理。（采用远程电子开启的，各供应商在参加开启以前须自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及数字证书的有效性等进行检测，确保可以正常使用）。

如在电子开启过程中出现无法正常解密的，代理机构可根据实际情况开启上传备用电子响应文件通道。系统将对上传的备用电子响应文件的合法性进行验证，若发现提交的备用电子响应文件与加密的电子响应文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的），系统将拒绝接收，视为无效响应。如供应商无法在代理规定的时间内完成备用电子响应文件的上传，响应将被拒绝，作无效响应处理。

1.2异议

供应商代表对开启过程和开启记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。供应商未参加开启的，视同认可开启结果。

1.3开启时出现下列情况的，视为响应无效处理

- (1) 经检查数字证书无效的；
- (2) 因供应商自身原因，未在规定时间内完成电子响应文件解密的；
- (3) 如需使用备用电子响应文件解密时，在规定的解密时间内无法提供备用电子响应文件或提供的备用电子响应文件与加密的电子响应文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的）。

2.评审（详见第四章）

3.成交

3.1成交结果公告：

成交供应商确定之日起2个工作日内，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)、上以公告的形式发布成交结果，结果公告的公告期限为 1 个工作日。结果公告同时作为采购代理机构通知除成交供应商外的其他供应商没有成交的书面形式，采购代理机构不再以其它方式另行通知。

3.2成交通知书：

采购人或采购代理机构在发布结果公告时，在云平台同步发送至成交供应商。成交供应商可在云平台自行下载打印《成交通知书》，《成交通知书》将作为授予合同资格的唯一合法依据。成交通知书发出后，采购人不得违法改变成交结果，成交供应商不得放弃成交。成交供应商放弃成交的，应当依法承担相应的法律责任。

3.3终止公告：

终止磋商采购活动后，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)、上发布终止公告，终止公告的公告期限为 1 个工作日。

七、询问、质疑与投诉

1.询问

供应商对政府采购活动事项（磋商文件、采购过程和成交结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构将及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，书面方式包括但不限于传真、信函、电子邮件。联系方式见《响应邀请函》中“采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式”。

2.质疑

2.1供应商认为磋商文件、采购过程和成交结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面原件形式向采购人或采购代理机构一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，逾期质疑无效。供应商应知其权益受到损害之日是指：

- (1) 对磋商文件提出质疑的，为获取磋商文件之日或者磋商文件公告期限届满之日；
- (2) 对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- (3) 对成交结果提出质疑的，为成交结果公告期限届满之日。

2.2质疑函应当包括下列主要内容：

- (1) 质疑供应商和相关供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话等；
- (2) 质疑项目名称及编号、具体明确的质疑事项与与质疑事项相关的请求；
- (3) 认为磋商文件、采购过程和成交结果使自己的合法权益受到损害的法律依据、事实依据、相关证明材料及证据来源；
- (4) 提出质疑的日期。

2.3质疑函应当署名。质疑供应商为自然人的，应当由本人签字；质疑供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

2.4以联合体形式参加政府采购活动的，其质疑应当由联合体成员委托主体提出。

2.5供应商质疑应当有明确的请求和必要的证明材料。质疑内容不得含有虚假、恶意成份。依照谁主张谁举证的原则，提出质疑者必须同时提交相关确凿的证据材料和注明证据的确切来源，证据来源必须合法，采购人或采购代理机构有权将质疑函转发质疑事项各关联方，请其作出解释说明。对捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者，将上报政府采购监督管理部门依法处理。

2.6质疑联系方式如下：

质疑联系人：郭小姐、李小姐

电话：020-37860713/715（工作/接收时间：8：30-17：00）

传真：37860699

邮箱：guochunxi@ebidding.com

地址：广州市越秀区东风东路726号9楼监审部

邮编：510080

3.投诉

质疑人对采购人或采购代理机构的质疑答复不满意或在规定时间内未得到答复的，可以在答复期满后15个工作日内，按如下联系方式向本项目监督管理部门提起投诉。

政府采购监督管理机构名称：广州市增城区财政局（政府采购管理办公室）

地 址：广州市增城区荔城街荔乡路21号

电 话：020-82623117、020-82656610

邮 编：511300

传 真：020-82622883

八、合同签订和履行

1.合同签订

1.1采购人应当自《成交通知书》发出之日起二十日内，按照磋商文件和成交供应商响应文件的约定，与成交供应商签订合同。所签订的合同不得对磋商文件和成交供应商响应文件作实质性修改。

1.2采购人不得提出试用合格等任何不合理的要求作为签订合同的条件，且不得与成交供应商私下订立背离合同实质性内容的协议。

1.3合同条款中应规定，乙方完全遵守《中华人民共和国民法典》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

1.4采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.5采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，登录广东省政府采购网上传政府采购合同扫描版，如实填报政府采购合同的签订时间。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内公开并备案采购合同。

2.合同的履行

2.1政府采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。

2.2政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标供应商签订补充合同，但所补充合同的采购金额不得超过原采购金额的10%。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内登录广东省政府采购网上传备案。

2.3有融资要求的中标供应商可根据自身情况，在广东省政府采购网上自行选择金融机构及其融资产品，凭政府采购中标通知书或政府采购合同向金融机构提出融资申请。

第四章 评审

一、评审要求

1.评审方法

采购包1(无创医用负压吸引器等): 综合评分法,是指响应文件满足磋商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成交候选人的评标方法。(最低报价不是成交的唯一依据。)

2.评审原则

2.1评审活动遵循公平、公正、科学和择优的原则, 以磋商文件和响应文件为评审的基本依据, 并按照磋商文件规定的评审方法和评审标准进行评审。

2.2具体评审事项由磋商小组负责, 并按磋商文件的规定办法进行评审。对磋商文件中描述有歧义或前后不一致的地方, 磋商小组有权按法律法规的规定进行评判, 但对同一条款的评判应适用于每个响应供应商。

3.磋商小组

3.1磋商小组由采购人代表和评审专家组成, 成员人数应当为3人及以上单数, 其中技术、经济等方面的评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评审应遵守下列评审纪律:

- (1) 评审情况不得私自外泄, 有关信息由国义招标股份有限公司 统一对外发布。
- (2) 对国义招标股份有限公司 或供应商提供的要求保密的资料, 不得摘记翻印和外传。
- (3) 不得收受响应供应商或有关人员的任何礼物, 不得串联鼓动其他人袒护某供应商。若与供应商存在利害关系, 则应主动声明并回避。
- (4) 全体评委应按照磋商文件规定进行评审, 一切认定事项应查有实据且不得弄虚作假。
- (5) 磋商小组各成员应当独立对每个响应供应商的响应文件进行评价, 并对评价意见承担个人责任。评审过程中, 不得发表倾向性言论。

※对违反评审纪律的评委, 将取消其评委资格, 对评审工作造成严重损失者将予以通报批评乃至追究法律责任。

4.有下列情形之一的, 视为供应商串通响应, 其响应无效

- 4.1不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制;
- 4.2不同供应商委托同一单位或者个人办理响应事宜;
- 4.3不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人;
- 4.4不同供应商的响应文件异常一致或者响应报价呈规律性差异;
- 4.5不同供应商的响应文件相互混装;
- 4.6不同供应商的响应保证金或购买电子保函支付款为从同一单位或个人的账户转出。
- 4.7供应商上传的电子响应文件加盖该项目的其他响应供应商的电子印章的。

说明: 在评审过程中发现供应商有上述情形的, 磋商小组应当认定其响应无效。同时, 项目评审时被认定为串通响应的供应商不得参加该合同项下的采购活动。

5.有下列情形之一的, 属于恶意串通响应:

- (1) 供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关情况并修改其响应文件;
- (2) 供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改响应文件;
- (3) 供应商之间协商报价、技术方案等响应文件的实质性内容;
- (4) 属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动;

- (5) 供应商之间事先约定由某一特定供应商成交；
- (6) 供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃成交；
- (7) 供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

6.其他响应无效的情形

详见资格审查、符合性审查和磋商文件其他响应无效条款。

7.终止竞争性磋商采购活动的情形

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止竞争性磋商采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

- (1) 因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商采购方式适用情形的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 除《政府采购竞争性磋商采购方式暂行办法》第二十一条第三款、《财政部关于政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法有关问题的补充通知》（财库〔2015〕124号）规定的情形外，在采购过程中符合要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足3家的；
- (4) 因重大变故，采购任务取消的。
- (5) 法律、法规以及磋商文件规定其他情形。

对终止采购的项目，磋商小组应出具采购文件是否存在不合理条款的论证意见。

8.确定成交供应商

磋商小组按照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，确定成交供应商或者推荐成交候选供应商。

第一成交候选供应商无正当理由不得随意放弃成交资格。成交候选供应商放弃成交资格的，采购人可以按照评审报告推荐的成交候选供应商名单排序，确定下一成交候选供应商为成交供应商，也可以重新开展政府采购活动。

9.价格修正

对报价的计算错误按以下原则修正：

- (1) 响应文件中首轮报价表（报价表）内容与响应文件中相应内容不一致的，以首轮报价表（报价表）为准；
- (2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- (3) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以首轮报价表的总价为准，并修改单价；
- (4) 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。但是单价金额计算结果超过预算价的，对其按无效响应处理；
- (5) 若投标客户端上传的电子报价数据与电子响应文件价格不一致的，以电子报价数据为准。

注：同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序在系统上进行价格澄清。供应商澄清后的价格加盖电子印章确认后产生约束力，但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，供应商不确认的，其响应无效。

二.政府采购政策落实

1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本磋商文件相关要求执行。

相关认证机构和获证产品信息以市场监管总局组织建立的节能产品、环境标志产品认证结果信息发布平台公布为准。

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《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，凡符合享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策的单位，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）。

3.价格扣除相关要求

采购包1（无创医用负压吸引器等）：

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标（响应）产品均由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予价格扣除C1，即：评标价=最后报价×（1-C1）;监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。

2	节能、环保产品	——	1%	<p>节能、环保产品：（a）投标人所投的节能产品属于“节能产品品目清单”中的产品(提供国家确定的认证机构出具的处于有效期之内的节能产品认证证书)，报价给予C3的价格扣除（C3的取值范围为1%）即：评标价=核实价（经符合性审查进行必要的更正后的投标价）—节能产品核实价×C3。</p> <p>（b）投标人所投的环境标志产品属于“环境标志产品品目清单”中的产品(提供国家确定的认证机构出具的处于有效期之内的环境标志产品认证证书)，报价给予C4的价格扣除（C4的取值范围为1%）即：评标价=核实价（经符合性审查进行必要的更正后的投标价）—环保产品核实价×C4。（c）本条款中两种修正原则不同时使用。（3）投标人不得以低于成本的报价竞标。（4）如果评标委员会发现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，投标人不能合理说明或不能提供相关证明材料的，评标委员会将该投标作为投标无效处理。</p>
<p>注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标（响应）价为准。（2）组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。</p>				

（1）所称小型和微型企业应当符合以下条件：

在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。提供本企业制造的货物或者提供其他小型或微型企业制造的货物。

符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

提供本企业（属于小微企业）制造的货物或者提供其他小型或微型企业制造的货物/提供本企业（属于小微企业）承接的服务。

（2）符合中小企业扶持政策的供应商应填写《中小企业声明函》；监狱企业须供应商提供由监狱管理局、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；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：供应商应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，供应商出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取成交。

（3）投标（响应）供应商统一在一份《中小企业声明函》中说明联合体各方的中小微情况：包括联合体各方均为小型、微型企业的，及中小微企业作为联合体一方参与政府采购活动，且共同投标协议书中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上的。

三、评审程序

1.资格性审查和符合性审查

磋商小组根据《资格性审查表》（附表一）和《符合性审查表》（附表二）的内容逐条对响应文件进行评审，审查每份响应文件的相关资格证明文件是否齐全有效。审查每份响应文件是否实质上响应了磋商文件的要求，只要不满足《资格性审查表》和《符合性审查表》所列各项要求之一的，将被认定为无效响应。对响应有效性认定意见不一致的，磋商小组按少数服从多数原则表决决定。

磋商小组对各磋商供应商进行资格性和符合性审查过程中，对初步被认定为初审不合格或无效响应者应实行及时告知，由磋商小组组长或采购人代表将集体意见及时告知报价当事人。采购代理机构应在资格审查报告或评审报告中以书面形式解释其排除的具体原因。

表一资格性审查表：

采购包1（无创医用负压吸引器等）：

序号	资格审查内容	
1	具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人。投标时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。分支机构投标的，总公司出具给分支机构的授权书。
2	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。提供书面承诺声明函（格式自拟）。
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。提供书面承诺声明函（格式自拟）。
4	履行合同所必需的设备和专业技术能力	按投标（响应）文件格式填报设备及专业技术能力情况或提供书面承诺声明函（格式自拟）。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。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。（依据财库〔2022〕3号文规定，较大数额罚款认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）。

6	信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单（即税收违法黑名单）或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
7	供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得参加同一包号投标或者未划分包号的同一招标项目投标。（供应商出具声明函）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。（供应商出具声明函）。
8	特定资格要求	若投标人为生产企业：所投产品为第二、三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件；若投标人为经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定）。
9	特定资格要求	投标人只允许为独立法人，不接受联合投标体投标。
10	特定资格要求	已在广东省政府采购智慧云平台申领并获取本项目采购文件。
11	本项目为非专门面向中小企业采购；	本项目为非专门面向中小企业采购；《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库【2014】68号）、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）、《关于环境标志产品政府采购实施的意见》（财库[2006]90号）、《节能产品政府采购实施意见》的通知》（财库〔2004〕185号）、《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）等。

表二符合性审查表：

采购包1（无创医用负压吸引器等）：

序号	评审点要求概况	评审点具体描述
1	报价要求	①报价未超过本项目的最高限价②对本项目所投项目全部内容进行报价③报价是唯一确定的。
2	资格声明函	准入条件：（1）提供《磋商函》，报价有效期为报价截止日后的90天（2）提供《关于资格的声明函》（3）提供营业执照副本复印件（如非“三证合一”证照，同时提供税务登记证副本复印件）（加盖公章）；（4）本项目不接受联合体磋商（5）“供应商资格”要求提供的证明材料
3	授权委托书	提供法定代表人资格证明书及法定代表人授权委托书
4	法人授权文件签署	按照磋商文件规定要求由法人代表或授权代表有效签署
5	★号条款响应	响应文件对磋商文件的实质性技术与商务的（即标注★号条款）条款不产生偏离（响应文件中技术参数、功能或其他内容优于采购要求部分不视作偏离）
6	其他实质性要求	符合磋商文件中规定的其他实质性要求
7	采购本国服务	本项目采购本国服务。

2.响应文件澄清

2.1对于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，磋商小组应当在评审过程中发起在线澄清，要求供应商针对价格或内容做出必要的澄清、说明或补正。代理机构可根据开启环节记录的授权代表人联系方式发送短信提醒或电话告知。

供应商需登录广东政府采购智慧云平台项目采购系统的等候大厅，在规定时间内完成澄清（响应），并加盖电子印章。

若因供应商联系方式错误未接收短信、未接听电话或超时未进行澄清（响应）造成的不利后果由供应商自行承担。供应商的澄清、说明或者补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。

2.2磋商小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或补正。

2.3磋商小组对供应商提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求供应商进一步澄清、说明或补正。

3.磋商

3.1磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行磋商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。

3.2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、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。

3.3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、同时通知所有参加磋商的供应商。

3.4供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求进行最终报价或重新提交响应文件，并由其法定代表人或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。

4.最后报价

4.1磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

4.2已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据磋商情况退出磋商。

4.3除法规规定的特殊性情形外，提交最后报价的供应商不得少于3家。

5.详细评审

采购包1(无创医用负压吸引器等):

评审因素	评审标准	
分值构成	商务部分10.0分 技术部分55.0分 综合信用分5.0分 报价得分30.0分	
技术部分	所投货物对用户需求书中带▲号的重要技术参数的符合性 (27.0分)	完全满足用户需求书中带▲号的重要技术参数，得27分；带▲号的偏离条款数每有一处负偏离，扣0.5分，扣完为止。（带▲号的重要技术参数共54个） 所有投标人须提供投标产品彩页及相应技术参数的厂家使用说明书作为技术证明文件，否则评标委员会有权视相应技术参数响应不符合招标要求（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。
	所投货物技术参数及性能、配置与技术参数要求、用户需求书的符合性 (18.0分)	投标人所投产品全部满足用户需求书中不带▲号一般技术参数，得18分；负偏离总数≤40条的，每出现一处负偏离，扣0.25分；负偏离总数>40条的，扣分=10+[(负偏离总数-40) / (不带▲号一般技术参数总数-40)] ×8分。（凡标有最低一级序号的指标项即为一项技术参数，无论是否隶属于上一级编号，计算结果四舍五入，保留小数点后两位）

	投标人提供售后服务的内容比较 (5.0分)	由评委对各投标人提供的售后服务内容(包括保修期限、零配件供应、服务响应时间、维护保养服务承诺等)进行评比：售后服务方案完善具体详尽清晰，提供免费系统技术培训，维修技术力量配置及零配件供应等保修服务承诺方案对优秀，得5分；有提供免费技术培训方案，售后服务方案、维修技术力量配置及零配件供应等保修服务承诺方案综合评价一般，得3分；无提供免费技术培训，维修技术力量配置及零配件供应等保修售后服务方案综合评价差，得1分；无提供方案不得分。
	产品来源合法情况（以制造商证明文件、产品代理证明文件或产品授权证明文件为准）(5.0分)	提供所投产品从生产厂家到投标人完整的各级渠道来源合法有效证明文件，得5分
商务部分	合同条款的响应性 (2.0分)	全部响应：2分，每个负偏离扣0.5分，扣完为止。
	投标人的信用、体系认证情况 (3.0分)	具有第三方出具的与企业信用、体系认证相关证书的，每具有一个得1分，满分3分。（提供证书复印件，不提供不得分）
	投标人的履约能力 (3.0分)	项目测试、运输、安装调试等方案完善合理，技术和工艺、生产设备设施，生产经营管理水平先进的，得3分；项目测试、运输、安装调试等方案及技术和工艺、生产设备设施，生产经营管理水平部分对比一般的，得1.5分；方案不合理的，得0分。（提供相关有效的证明材料并加盖公章）
	投标人同类设备供货业绩的比较 (2.0分)	2021至今投标人具有同类设备供货项目业绩，每提供一个业绩得0.5分，满分为2分。（提供合同复印件并加盖公章，以签订合同的时间为准）
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。
综合信用分	综合信用评价 (5.0分)	综合信用评价得分=综合信用评价得分(属于商务部分的一部分)=投标人的广州公共资源交易信用评价（政府采购供应商信用评价分）×5%。投标人的信用评价分以开标当天广州交易集团有限公司网站公布的分值为准（通过“广州交易集团有限公司网站-信用信息-广州公共资源交易信用平台3.0”进行核实，未能在网站查询到供应商信用评价分的，以当天信用评价基准分计算）。供应商为联合体的，以牵头方信用评价分计算。

6.汇总、排序

采购包1:

磋商小组根据最终评审的结果，推荐综合得分最高的供应商为第一成交候选供应商；得分次高的供应商为第二成交候选供应商；得分第三的供应商为第三成交候选供应商。综合得分相同的，按下列顺序比较确定：（1）节能产品；（2）环保产品；（3）响应报价（由低到高）；（4）技术评分（由高到低）。如以上都相同的，名次由磋商小组抽签确定。

7.其他无效响应的情形：

（1）评审期间，供应商没有按磋商小组的要求提交法定代表人或其委托代理人签字的澄清、说明、补正或改变了响应文件的实质性内容的。

（2）响应文件提供虚假材料的。

（3）供应商以他人名义响应、串通响应、以行贿手段谋取成交或者以其他弄虚作假方式响应的。

（4）供应商对采购人、采购代理机构、磋商小组及其工作人员施加影响，有碍公平、公正的。

(5) 响应文件含有采购人不能接受的附加条件的。

(6) 法律、法规和磋商文件规定的其他无效情形。

第五章 合同文本

合同文本（仅供参考） 合同书 （货物类）

采购编号：**0724-2331Z3035558**

项目名称：广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备
招标项目
合同编号：

注：本合同仅为合同的参考文本，合同签订双方可根据项目的具体要求进行修订，但不得偏离实质性条款。

广州市增城区石滩镇中心卫生院____合同

合同编号：

甲 方：_____

电 话：_____ 传真：_____ 地址：_____

乙 方：_____

电 话：_____ 传真：_____ 地址：_____

项目名称：_____ 采购编号：_____

根据_____项目的采购结果，按照《中华人民共和国民法典》的规定，经双方协商，本着平等互利和诚实信用的原则，一致同意签订本合同如下。

一、合同金额：（大写）：_____元（¥_____元）人民币。

二、服务范围

甲方聘请乙方提供以下服务：

1. 本合同项下的服务指_____。

2.

3.

三、甲方乙方的权利和义务

（一）甲方的权利和义务

（二）乙方的权利和义务

四、供货期：合同签订后___个自然日内。

五、验收标准

1. 货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品，无污染，无侵权行为、表面无划痕、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。

2.

3.

六、付款方式

本合同的每笔款项以人民币汇款方式支付，支付的时间和金额如下：

6.1 合同签订后甲方支付合同总金额的80%

6.2 合同设备完成安装及验收合格后凭：

- (1)甲方收货证明;
- (2)乙方开具的正式全额发票;
- (3)调试验收使用意见;
- (4)有效商检证明文件(如果合同设备为进口货物的情况下要求提供)

甲方支付合同总金额的20%。

甲方方向乙方原则上五个工作日内办理支付手续，因甲方使用的是财政资金，甲方在前款规定的付款时间为向上级主管部门提出办理财政支付申请手续的时间（不含政府财政支付部门审核的时间），在规定时间内提出支付申请手续后即视为甲方已经按期支付。

七、知识产权产权归属

八、保密

九、违约责任与赔偿损失

- 1)乙方提供的服务不符合采购文件、报价文件或本合同规定的,甲方有权拒收,并且乙方须向甲方支付本合同总价**5%**的违约金。
- 2)乙方未能按本合同规定的交货时间提供服务,从逾期之日起每日按本合同总价**3‰**的数额向甲方支付违约金;逾期半个月以上的,甲方有权终止合同,由此造成的甲方经济损失由乙方承担。
- 3)甲方无正当理由由拒收接受服务,到期拒付服务款项的,甲方向乙方偿付本合同总的**5%**的违约金。甲方人逾期付款,则每日按本合同总价的**3‰**向乙方偿付违约金。
- 4)其它违约责任按《民法典》处理。

十、争端的解决

- 1)合同执行过程中发生的任何争议,如双方不能通过友好协商解决,按相关法律法规处理。

十一、不可抗力：任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时，应在不可抗力事件结束后1日内向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失，在取得有关机构的不可抗力证明或双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

十二、税费：在中国境内、外发生的与本合同执行有关的一切税费均由乙方负担。

十三、其它

- 1)本合同所有附件、采购文件、响应文件、成交通知书均为合同的有效组成部分，与本合同具有同等法律效力。
- 2)在执行本合同的过程中，所有经双方签署确认的文件（包括会议纪要、补充协议、往来信函）即成为本合同的有效组成部分。
- 3)如一方地址、电话、传真号码有变更，应在变更当日内书面通知对方，否则，应承担相应责任。
- 4)除甲方事先书面同意外，乙方不得部分或全部转让其应履行的合同项下的义务。

十四、合同生效:

- 1) 本合同在甲乙双方法人代表或其授权代表签字盖章后生效。
- 2) 合同一式 份。

甲方（盖章）： 乙方（盖章）：

代表: _____ 代表: _____

签定地点:

签定日期: 年 月 日 签定日期: 年 月 日

开户名称:

银行帐号:

开户行:

注：本合同仅为合同的参考文本，合同签订双方可根据项目的具体要求进行修订，但不得偏离实质性条款。

第六章 响应文件格式与要求

供应商应提交证明其有资格参加磋商和成交后有能力履行合同的相关文件，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处罚。

响应文件封面

（项目名称）

响应文件封面

（正本/副本）

采购计划编号：**440118-2025-05474**

采购项目编号：**0724-2531Z3508878**

所响应采购包：第 包

（供应商名称）

年 月 日

响应文件目录

- 一、响应承诺函
- 二、首轮报价表
- 三、分项报价表
- 四、政策适用性说明
- 五、实质性响应一览表
- 六、法定代表人证明书
- 七、法定代表人授权书
- 八、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 九、承诺函
- 十、中小企业声明函
- 十一、监狱企业
- 十二、残疾人福利性单位声明函
- 十三、联合体共同响应协议书
- 十四、供应商业绩情况表
- 十五、技术和服务要求响应表
- 十六、商务条件响应表
- 十七、履约进度计划表
- 十八、各类证明材料
- 十九、采购代理服务费用支付承诺书
- 二十、需要采购人提供的附加条件
- 二十一、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 二十二、附件
- 二十三、政府采购履约担保函、采购合同履行保险凭证

格式一：

响应承诺函

致：国义招标股份有限公司

你方组织的“广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备招标项目”项目的竞争性磋商[采购项目编号为：0724-2531Z3508878]，我方愿参与响应。

我方确认收到贵方提供的“广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备招标项目”项目的磋商文件的全部内容。

我方在参与响应前已详细研究了磋商文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件。

(供应商名称)作为供应商正式授权(授权代表全名,职务)代表我方全权处理有关本响应的一切事宜。

我方已完全明白磋商文件的所有条款要求，并申明如下：

（一）按磋商文件提供全部标的的磋商总价详见《首轮报价表》。

（二）本响应文件的有效期为从提交投标（响应）文件的截止之日起**90**日历天。在此提交的资格证明文件均至响应截止日有效，如有在响应有效期内失效的，我方承诺在成交后补齐一切手续，保证所有资格证明文件直至采购合同终止日有效。

（三）我方明白并同意，在规定的开启日之后，响应有效期之内撤回响应或成交后不按规定与采购人签订合同或不提交履约保证金，则贵方将不予退还磋商保证金。

（四）我方愿意向贵方提供任何与本项报价有关的数据、情况和技术资料。若贵方需要，我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

（五）我方理解贵方不一定接受最低磋商价或任何贵方可能收到的响应。

（六）我方如果成交，将保证履行磋商文件及其澄清、修改文件（如果有）中的全部责任和义务，按质、按量、按期完成《采购需求》及《合同书》中的全部任务。

（七）我方作为法律、财务和运作上独立于采购人、采购代理机构的供应商，在此保证所提交的所有文件和全部说明是真实的和正确的。

（八）我方磋商报价已包含应向知识产权所有权人支付的所有相关税费，并保证采购人在中国使用我方提供的货物时，如有第三方提出侵犯其知识产权主张的，责任由我方承担。

（九）我方接受采购人委托向贵方支付代理服务费，项目总报价已包含代理服务费，如果被确定为成交供应商，承诺向贵方足额支付。（若采购人支付代理服务费，则此条不适用）

（十）我方承诺遵守《中华人民共和国民法典》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

（十一）我方与其他供应商不存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系。

（十二）供应商未存在《政府采购法实施条例》第十八条第二款规定的情形：

（1）对于除整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务以外的采购项目：即未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务；

（2）对于整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的项目：即未成为本项目除前期整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务以外的其它采购活动中标商（或成交商）；

（3）对于设计施工一体化的项目：即未为本项目提供规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。

（十三）我方具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，声明如下：

（1）我方参加本项目政府采购活动前**3**年内在经营活动中没有以下违法记录：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。

（2）我方符合法律、行政法规规定的其他条件。

（十四）如我方成交，将保证响应文件所提供的材料（包括需要年审、继续教育等完成后才能执业的行政许可、人员证书

等情形），如果有效期未能覆盖项目（包组）合同履行期的，将提前按规定办理延期手续，确保合同顺利履行。

（十五）我方对在本函及响应文件中所作的所有承诺承担法律责任。

（十六）以上内容如有虚假或与事实不符的，磋商小组可将我方做无效响应处理，我方愿意承担相应的法律责任。

（十七）所有与本磋商有关的函件请发往下列地址：

地 址：_____， 邮政编码：_____

电 话：_____

传 真：_____， 电子邮箱：_____

代表姓名：_____， 职 务：_____

法定代表人或授权委托人（签字）：_____

加盖公章：_____

日 期：_____

格式二：

首轮报价表

注:采用电子响应的项目无需编制该表格，响应供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成首轮报价表，若在响应文件中出现非系统生成的首轮报价表，且与投标客户端生成的首轮报价表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：
项目名称：
响应供应商名称：

序号	采购项目名称/采购包名称	响应报价（元/%）	交货或服务期	交货或服务地点
1				

供应商签章： _____
日期： 年 月 日

格式三：

分项报价表

注:采用电子响应的项目无需编制该表格，响应供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成分项报价表，若在响应文件中出现非系统生成的分项报价表，且与投标客户端生成的分项报价表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：
项目名称：
响应供应商名称：
采购包：

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价
1									

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务时间	服务标准	单价	数量	总价
1									

供应商签章：_____

日期： 年 月 日

格式四：

政策适用性说明

按照政府采购有关政策的要求，在本次的技术方案中，采用符合政策的小型或微型企业产品、节能产品、环境标志产品，主要产品与核心技术介绍说明如下：

序号	主要产品/技术名称（规格型号、注册商标）	制造商(开发商)	制造商企业类型	节能产品	环境标志产品	认证证书编号	该产品报价在总报价中占比（%）
1							
2							
3							
4							
5							
...							

注：

- 1.制造商为小型或微型企业时才需要填“制造商企业类型”栏,填写内容为“小型”或“微型”；
- 2.“节能产品、环境标志产品”须填写认证证书编号，并在对应“节能产品”、“环境标志产品”栏中勾选，同时提供有效期内的证书复印件（加盖供应商公章）

供应商名称（盖章）：_____

日 期：_____

格式五：

实质性响应一览表

序号	实质性响应条款	投标人响应情况	差异
1			
2			
3			
4			
...			
...			

说明：

- 1.实质性响应条款一览表后续内容请根据第二章采购需求★号条款详细列举
- 2.本表所列条款必须一一予以响应，“投标人响应情况”一栏应填写具体的响应内容，有差异的要具体说明。
- 3.请投标人认真填写本表内容，如填写错误将可能导致投标无效。

格式六：

（供应商可使用下述格式，也可使用广东省工商行政管理局统一印制的法定代表人证明书格式）

法定代表人证明书

现任我单位_____职务_____为法定代表人，特此证明。

有效期限：_____

附：代表人性别：_____年龄：_____身份证号码：_____

注册号码：_____企业类型：_____

经营范围：_____

供应商名称（盖章）：_____

地 址：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

职 务：_____

日 期：_____

格式七：

法定代表人授权书格式

（对于银行、保险、电信、邮政、铁路等行业以及获得总公司响应授权的分公司，可以提供响应分支机构负责人授权书）

法定代表人授权书

致：国义招标股份有限公司

本授权书声明：_____是注册于（国家或地区）的（供应商名称）的法定代表人，现任_____职务，有效证件号码：_____。现授权（姓名、职务）作为我公司的全权代理人，就“广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备招标项目”项目采购[采购项目编号为0724-2531Z3508878]的响应和合同执行，以我方的名义处理一切与之有关的事宜。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

供应商（盖章）：_____

地 址：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

职 务：_____

被授权人（签字或盖章）：_____

职 务：_____

日 期：_____

格式八：

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

一、提供以下相关证照的扫描件之一：**1.**企业法人提供企业法人营业执照；**2.**事业法人提供事业法人登记证；**3.**其他组织提供其他组织的营业执照或执业许可证；**4.**自然人提供居民身份证等；

二、对接受分支机构磋商的项目，分支机构磋商的，须提供分支机构的营业执照（执业许可证）扫描件及总公司（总所）出具给分支机构的授权书，授权书须加盖总公司（总所）公章。总公司（总所）可就本项目或此类项目在一定范围或时间内出具授权书。已由总公司（总所）授权的，总公司（总所）取得的相关资质证书对分支机构有效，法律法规或者行业另有规定的除外。依法设立登记的分支机构以自己的名义参加政府采购活动，产生的民事责任由法人承担。（如为保险类项目则为：本项目只接受保险分公司或中心支公司以上的保险机构磋商；分公司或中心支公司的保险机构投标的，还须提供分公司或中心支公司的保险机构的营业执照。）

格式九：

（对于采购需求写明“提供承诺”的条款，供应商可参照以下格式提供承诺）

承诺函

致：广州市增城区石滩镇中心卫生院(广州市增城区石滩医院)

对于_____项目（项目编号：_____），我方郑重承诺如下：

如中标/成交，我方承诺严格落实采购文件以下条款：(建议逐条复制采购文件相关条款原文)

（一）星号条款

- 1.
- 2.
- 3.
-

（二）三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.
-

（三）非星号、非三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.
-

特此承诺。

供应商名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式十：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

温馨提示：

根据《广州市财政局 广州市工业和信息化局转发广东省财政厅 广东省发展和改革委员会 广东省工业和信息化厅 广东省地方金融监督管理局关于印发《广东省政府采购促进中小企业发展实施细则（试行）》的通知》、《广州市财政局关于进一步规范政府采购供应商资格审查及中小企业声明函管理的通知》的精神，投标人需根据以下要求对其出具的《中小企业声明函》的信息进行完善和规范。

（一）对于已纳入统计部门统计范围的企业，所属行业、从业人员、营业收入、资产总额、规模类型应与统计部门报表保持一致。

（二）对于未纳入统计部门统计范围的企业，应对照《国民经济行业分类》确定所属行业，当企业从事两种以上的经济活动时，则按照主要活动确定其所属行业；从业人数以社会保险参保人数为准；营业收入、资产总额以第三方出具的报告为准。

（三）对于采购文件确实允许非独立法人参与采购活动的，应按其所属集团公司合并财务报表数据情况予以填报。以联合体形式参加或者合同分包的，需填写联合体中的中小企业或签订分包意向协议的中小企业相关信息。

（四）《中小企业声明函》真实性由其出具的供应商负责。《中小企业声明函》中相关企业[制造商、承建（承接）企业]所属行业应当与采购标的的所属行业相一致。如为货物采购项目，《中小企业声明函》应当充分、准确反映货物制造商的信息。

（五）对于专门面向中小企业预留份额的采购项目或者采购包，《中小企业声明函》由采购人、采购代理机构在资格审查阶段审查；对于不专门面向中小企业采购的采购项目或者采购包，以及接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，《中小企业声明函》由评审委员会在评审过程中审查。

（六）经调查发现供应商提供《中小企业声明函》内容与实际不符的，政府采购监管部门有权根据《中小企业声明函》与实际情况的差异视情形认定其是否属于虚假材料谋取中标。

（七）根据《财政部关于规范政府采购行政处罚有关问题的通知》（财库〔2015〕150号）规定，各级人民政府财政部门依法对供应商作出的禁止参加政府采购活动的行政处罚决定在全国范围内生效。

为落实对政府采购违法失信行为惩戒，供应商存在任一级人民政府财政部门作出“禁止参加政府采购活动”行政处罚决定且处罚期限未届满的，即使尚未在“中国政府采购网”开设的“政府采购严重违法失信行为处罚记录”和“信用中国”网站显示，也应禁止参加政府采购活动，采购人及采购代理机构应当审慎甄别供应商参与政府采购活动资格。

（八）采购人、采购代理机构、评标委员会（评审小组）在依法进行资格审查时，应当甄别供应商是否存在“禁止参加政府采购”行政处罚决定记录，依法依规审查供应商投标资格。在资格审查、符合性审查等评审过程中，应严格依照规定审查《中小企业声明函》等文件，确保符合相关政策规定。采购人、采购代理机构、评标委员会（评审小组）审查不到位的，监管部门将依法责令改正；拒不改正的，本机关将按照《中华人民共和国政府采购法》相关规定进行处理。

（九）供应商提供承诺函、第三方书面声明、检测报告、资质证件、业绩成果等材料作为投标文件组成部分的，供应商应保证资料内容书写正确、真实有效、完整一致。如相关第三方书面声明、相关检测报告等资料虚假，监管部门有权根据调查情形认定其是否属于提供虚假材料谋取中标，并严肃处理。

中小企业声明函（所投产品制造商为中小企业时提交本函，所属行业应符合磋商文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（磋商文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元；属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（磋商文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元；属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：_____

日 期：_____

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

2：供应商应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，供应商出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取成交。在实际操作中，供应商希望获得中小企业扶持政策支持的，应从制造商处获得充分、准确的信息。对相关制造商信息了解不充分，或者不能确定相关信息真实、准确的，不建议出具《中小企业声明函》。

中小企业声明函（承建本项目工程为中小企业或者承接本项目服务为中小企业时提交本函，所属行业应符合磋商文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（工程、服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（磋商文件中明确的所属行业）行业；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（磋商文件中明确的所属行业）行业；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。
本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：_____

日 期：_____

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

2：供应商应当自行核实是否属于小微企业，并认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。

格式十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

监狱企业

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。

格式十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

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（盖章）：_____

日 期：_____

注：本函未填写或未勾选视作未做声明。

格式十三：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

联合体共同响应协议书

立约方：（甲公司全称）

（乙公司全称）

（.....公司全称）

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）自愿组成联合体，以一个供应商的身份共同参加（采购项目名称）（采购项目编号）的响应活动。经各方充分协商一致，就项目的响应和合同实施阶段的有关事务协商一致订立协议如下：

一、联合体各方关系

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）共同组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加本项目的响应。（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）作为联合体成员，若成交，联合体各方共同与采购人签订政府采购合同。

二、联合体内部有关事项约定如下：

1.（甲公司全称）作为联合体的牵头单位，代表联合体双方负责响应和合同实施阶段的主办、协调工作。

2.联合体将严格按照文件的各项要求，递交响应文件，切实执行一切合同文件，共同承担合同规定的一切义务和责任，同时按照内部职责的划分，承担自身所负的责任和风险，在法律上承担连带责任。

3.如果本联合体成交，（甲公司全称）负责本项目_____部分，（乙公司全称）负责本项目_____部分。

4.如成交，联合体各方共同与（采购人）签订合同书，并就成交项目向采购人负责有连带的和各自的法律责任；

5.联合体成员（公司全称）为（请填写：小型、微型）企业，将承担合同总金额_____%的工作内容（联合体成员中有小型、微型企业时适用）。

三、联合体各方不得再以自己名义参与本采购包响应，联合体各方不能作为其它联合体或单独响应单位的项目组成员参加本采购包响应。因发生上述问题导致联合体响应成为无效报价，联合体的其他成员可追究其违约责任和经济损失。

四、联合体如因违约过失责任而导致采购人经济损失或被索赔时，本联合体任何一方均同意无条件优先清偿采购人的一切债务和经济赔偿。

五、本协议在自签署之日起生效，有效期内有效，如获成交资格，合同有效期延续至合同履行完毕之日。

六、本协议正本一式____份，随响应文件装订____份，送采购人____份，联合体成员各一份；副本一式____份，联合体成员各执____份。

甲公司全称：____（盖章）____，乙公司全称：____（盖章）____，.....公司全称：____（盖章）____，

____年____月____日，____年____月____日，____年____月____日

注：1. 联合响应时需签本协议，联合体各方成员应在本协议上共同盖章确认。

2. 本协议内容不得擅自修改。此协议将作为签订合同的附件之一。

格式十四：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

响应供应商业绩情况表

序号	客户名称	项目名称及合同金额（万元）	签订合同时间	竣工验收报告时间	联系人及电话
1					
2					
3					
4					
...					

根据上述业绩情况，按磋商文件要求附销售或服务合同复印件。

格式十五：

《技术和服务要求响应表》

序号	标的名称	参数性质	磋商文件规定的技术和服务要求	响应文件响应的具体内容	型号	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1								
2								
3								
4								
5								
6								
...								
...								

说明：

- 1.“磋商文件规定的技术和服务要求”项下填写的内容应与磋商文件中采购需求的“技术要求”的内容保持一致。供应商应当如实填写上表“响应文件响应的具体内容”处内容，对磋商文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足磋商文件要求。供应商需要说明的内容若需特殊表达，应先在表中进行相应说明，再另页应答，否则**响应无效**。
- 2.参数性质栏标注“★”、“▲”号条款标志，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效响应条款。
- 3.“是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。
- 4.“备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十六：

《商务条件响应表》

序号	参数性质	磋商文件规定的商务条件	响应文件响应的具体内容	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1						
2						
3						
4						
5						
6						
7						
8						
9						
.....						

说明：

1.“磋商文件规定的商务条件”项下填写的内容应与磋商文件中采购需求的“商务要求”的内容保持一致。

2.供应商应当如实填写上表“响应文件响应的具体内容”处内容，对磋商文件规定的商务条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述或照搬照抄采购文件参数、不注明实际数值者的，将视为未实质性满足磋商文件要求。供应商需要说明的内容若需特殊表达，应先在表中进行相应说明，再另页应答，否则**响应无效**。

3.参数性质栏标注“★”、“▲”号条款标志，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致响应无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效响应条款。

4.“是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。

5.“备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十七：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

履约进度计划表

序号	拟定时间安排	计划完成的工作内容	实施方建议或要求
1	拟定__年__月__日	签定合同并生效	
2	__月__日—__月__日		
3	__月__日—__月__日		
4	__月__日—__月__日	质保期	

格式十八：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

各类证明材料

- 1.磋商文件要求提供的其他资料。
- 2.供应商认为需提供的其他资料。

格式十九：

（若采购人支付代理服务费，则无需出具此承诺书）

代理服务费缴纳承诺函

致：国义招标股份有限公司

我单位参加贵公司组织的广州市增城区石滩镇中心卫生院采购医疗设备招标项目（采购项目编号：0724-2531Z3508878），作出如下承诺：

- 1、完全响应磋商文件中要求的条款，若提供虚假资料将作为无效响应处理，并接受相关部门的处罚。
- 2、我单位若被选为成交供应商，承诺按照规定缴纳代理服务费。代理服务费包括组织专家对审查供应商资格、答疑、组织磋商、评审、确定成交供应商，以及提供采购前期咨询、协调合同的签订等服务，按_____支付。
- 3、如我公司被选为成交供应商，在成交结果公示后3日内向采购代理机构指定账户缴付代理服务费。

特此承诺！

供应商法定名称（公章）： _____
供应商法定地址： _____
供应商授权代表（签字或盖章）： _____
电 话： _____
传 真： _____
承诺日期： _____

格式二十：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

需要采购人提供的附加条件

序号	供应商需要采购人提供的附加条件
1	
2	
3	

注：供应商完成本项目需要采购人配合或提供的条件必须在上表列出，否则将视为供应商同意按现有条件完成本项目。如上表所列附加条件含有采购人不能接受的，将被视为响应无效。

格式二十一：

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式二十二：

附件（以下格式文件由供应商根据需要选用）

政府采购投标（响应）担保函

编号：【】号

（采购人）：

鉴于_____（以下简称“投标（响应）人”）拟参加编号为_____的（以下简称“本项目”）投标（响应），根据本项目采购文件，投标（响应）人参加投标（响应）时应向你方交纳投标（响应）保证金，且可以投标（响应）担保函的形式交纳投标（响应）保证金。应投标（响应）人的申请，我方以保证的方式向你方提供如下投标（响应）保证金担保：

一、保证责任的情形及保证金额

（一）在投标（响应）人出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

- 1.中标（成交）后投标（响应）人无正当理由不与采购人签订《政府采购合同》；
- 2.采购文件规定的投标（响应）人应当缴纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保证责任的最高金额为人民币_____元（大写）即本项目的投标（响应）保证金金额。

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：本保函自__年__月__日起生效，有效期至开标日后的90天内。

三、承担保证责任的程序

1.你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号、户名和开户行，并附有证明投标（响应）人发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2.我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在15个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方按照你方的要求代投标（响应）人向你方支付相应的索赔款项。

四、保证责任的终止

1.保证期间届满，你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。

2.我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任终止。

3.按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任终止。

五、免责条款

1.依照法律规定或你方与投标（响应）人的另行约定，全部或者部分免除投标（响应）人投标（响应）保证金义务时，我方亦免除相应的保证责任。

2.因你方原因致使投标（响应）人发生本保函第一条第（一）款约定情形的，我方不承担保证责任。

3.因不可抗力造成投标（响应）人发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

4.你方或其他有权机关对采购文件进行任何澄清或修改，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为_____法院。

七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人：_____（公章）_____

联系人：_____联系电话：_____

____年__月__日

格式二十三：

政府采购履约担保函

编号：

（采购人）：

鉴于贵方在_____项目（项目编号为_____以下简称“项目”）的采购中，确定_____为中标人/供应商，拟签订/已签订项目相关采购合同（以下简称“主合同”）。依据主合同的约定，供应商应向贵方交纳履约保证金，且可以履约担保函的形式交纳履约保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向贵方提供如下履约保证金担保：

一、保证金额

我方的保证范围是主合同约定的合同价款总额的_____%，数额为_____（大写），币种为人民币（即主合同履约保证金金额）。

二、我方保证的方式为：连带责任保证。

三、我方保证的期间为：本保函自开立之日起生效，至 年 月 日止。

四、在本保函的有效期限内，如被保证人违反上述合同或协议约定的义务，我方将在收到你方提交的本保函文件及符合下列全部条件的索赔通知后 30 个工作日内以上述保证金额为限支付你方索赔金额：

（一）索赔通知文件必须以书面形式提出，列明索赔金额，并由你方法定代表人(负责人)或授权代理人签字并加盖公章；

（二）索赔通知文件必须同时附有：

1. 一项书面声明，声明索赔款项并未由被保证人或其代理人直接或间接地支付给你方；

2. 证明被保证人违反上述合同或协议约定的义务以及有责任支付你方索赔金额的证据。

（三）索赔通知文件必须在本保函有效期内到达以下地址：

_____。

五、本保函保证金额将随被保证人逐步履行保函项下合同约定或法定的义务以及我方按你方索赔通知文件要求分次支付而相应递减。

六、本保函项下的权利不得转让，不得设定担保。受益人未经我方书面同意转让本保函或其项下任何权利，我方在本保函项下的义务与责任全部消灭。

七、本保函项下的合同或基础交易不成立、不生效、无效、被撤销、被解除，本保函无效；被保证人基于保函项下的合同或基础交易或其他原因的抗辩，我方均有权主张。

八、因本保函发生争议协商解决不成，按以下第（一）种方式解决：

（一）向我方所在地的人民法院起诉。

（二）提交 此栏空白 仲裁委员会(仲裁地点为此栏空白)按照申请仲裁时该会现行有效的仲裁规则进行仲裁。仲裁裁决是终局的，对双方均有约束力。

九、本保函适用中华人民共和国法律。

十、其他条款：

1. 本保函有效期届满或提前终止，本保函自动失效，我方在本保函项下的义务与责任自动全部消灭，此后提出的任何索赔均为无效索赔，我方无义务作出任何赔付。

2. 所有索赔通知必须在我方工作时间内到达本保函规定的地址。

十一、本保函自我方盖章之日起生效。

保证人：_____（盖章）

联系地址：_____

联系电话：_____

开立日期：____年____月____日

采购合同履行保险凭证

致被保险人_____：

鉴于你方_____（招标方/被保险人）接受投保人_____（投标方）参加_____（采购）项目的投标，向投保人签发中标通知书，投保人在我公司投保《采购合同履行保证保险》，我公司接受投保人的请求，在保险责任范围内，愿意就投保人履行与你方订立的采购合同，向你方提供如下保证保险：

一、我公司对上述采购项目出具的《采购合同履行保证保险》保单号：

二、上述保单项下我公司的保险金额（最高限额）：人民币（¥： 元）

上述全部保险单的保险金额随投保人逐步履行采购合同约定的义务或我公司的赔付而递减。

三、本保险的保险期间自____年__月__日__时起至____年__月__日__时止，共计__天。

四、本保险合同仅承担履约保证责任：在本保险期限内，供应商在《采购合同》的履约过程中，因下列情形给你方造成直接损失的，在收到你方提交的符合保险合同约定的全部条件的书面文件，我公司依据保险合同有关约定并与你方达成一致赔偿意见后 30 个工作日内以上述保险金额为限，支付你方索赔金额。

（一）投保人未按照采购合同约定的时间、地点交付采购标的；

（二）投保人供应采购标的的规格、型号、数量、质量等不符合《采购合同》的约定。

五、索赔文件

（一）经被保险人有权人签字、加盖被保险人公章的书面索赔声明正本，索赔声明须注明本保险凭证对应的保单号并申明如下事实：

（1）投保人未履行采购合同相关义务；

（2）投保人的违约事实。

（二）保险单正本；

（三）《采购合同》副本及与采购项目进展、质量、缺陷有关的证明文件（包括《中标通知书》、投标书及其附录、会议纪要、其他合同文件等）；

（四）保险人要求投保人、被保险人所能提供的与确认保险事故的性质、原因、损失程度等有关的其他证明和资料；

（五）仲裁机构出具的裁决书或法院出具的裁定书、判决书等生效法律文书（适用于仲裁或诉讼确认损失的方式）；

六、未经保险人书面同意，本保险凭证与保险合同不得转让、质押，否则保险人在本保险凭证与保险合同项下的保险责任自动解除。

七、本保证保险发生争议协商解决不成，向保险人所在地有管辖权的人民法院提起诉讼。

八、本保证保险适用的保险条款为《_____》。

九、保险责任免除及其他本保险凭证未载明事宜以保险合同约定为准。

十、本保险凭证自保险人加盖保单专用章起生效。

保证人：_____（盖章）

地址：_____

电话：_____

开立日期：____年__月__日