

磋商文件

采购人：中国人民解放军联勤保障部队三亚康复疗养中心

代理机构：中兴豫建设管理有限公司

项目名称：2021年医疗设备（急救、护理类）采购项目

项目编号：2021-JQ30-W9012

2021年10月

目 录

第一部分	采购邀请.....	3
第二部分	供应商须知.....	6
第三部分	用户需求书.....	18
第四部分	合同协议书.....	36
第五部分	评审程序、方法和标准.....	41
第六部分	响应文件格式.....	51

第一部分 采购邀请

中兴豫建设管理有限公司关于 2021 年医疗设备（急救、护理类） 采购项目的公告

项目概况

2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目 的潜在供应商应在全国公共资源交易平台（海南省）（<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>）获取采购文件，并于 2021 年 10 月 28 日 08 时 30 分（北京时间） 前提交响应文件。

一、项目简介

项目编号：2021-JQ30-W9012

招标编号：2021-JQ30-W9012

政府采购计划编号：/

采购计划备案文号：/

采购方式：竞争性磋商

项目名称：2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目

预算金额：652500.00 元

最高限价：652500.00 元，超出采购预算金额（最高限价）的投标，按无效投标处理。

采购需求：2021 年医疗设备（急救、护理类）采购（具体详见磋商文件第三部分用户需求书）。

合同履行期限：合同签订后 30 日内完成安装及调试

是否允许联合体投标：否

二、申请人的资格要求

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无；

3. 本项目的特定资格要求：

3.1 在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任的能力（提供营业执照或相关证明材料）；

3.2 有依法缴纳税收的良好记录（提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳税收记录凭证复印件加盖公章）；

3.3 有依法缴纳社会保障资金的良好记录（提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳社会保障资金记录凭证复印件加盖公章）；

3.4 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供会计师事务所出具的 2020 年度财务审计报告或 2021 年任意一个季度的公司财务报表（资产负债表、利润表、现金流

量表)复印件加盖公章);

3.5 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力(提供承诺函);

3.6 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下的政府采购活动(提供声明函);

3.7 提供参加采购活动近三年内,在经营活动中没有重大违法记录的声明函;

3.8 提供非外资独资企业或外资控股企业的书面声明;

3.9 在“信用中国”网站、中国政府采购网没有列入失信被执行人、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投标人;近三年在军队采购网(<https://www.plap.cn/>)没有列入供应商处罚公告;天眼查网站中对企业主页及经营风险(如有)进行查询,近3年内无失信记录。(提供网站完整网页截图,必须在截图中体现相关查询项和网站名称);

3.10 如供应商不是所投货物的生产厂家,属于三类医疗器械的供应商须具有医疗器械经营企业许可证,属于二类医疗器械的供应商须具有医疗器械经营企业备案登记凭证(提供证书复印件,加盖公章),不属于医疗器械的不提供。

3.11 所投货物属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证,属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证(提供证书复印件,加盖公章),不属于医疗器械的不提供。

3.12 投标时必须提交以上相关证明资料。

三、获取采购文件

时间: 2021年10月12日18时30分至2021年10月20日00时00分(北京时间,法定节假日除外)

地点: 全国公共资源交易平台(海南省)(<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>)

方式: 网上下载

售价: 100元

四、响应文件提交

截止时间: 2021年10月28日08时30分(北京时间)

地点: 海南省公共资源交易服务中心(海口市国兴大道9号)202开标室
五、开启

时间: 2021年10月28日08时30分(北京时间)

地点: 海南省公共资源交易服务中心(海口市国兴大道9号)202开标室

六、公告期限

自本公告发布之日起5个工作日。

七、其他补充事宜

1. 采购供应商须在全国公共资源交易平台（海南省）企业信息管理系统（<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>），然后登陆招投标交易平台（<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/>）下载、查看电子版的招标文件及其他文件；2. 电子标（招标文件后缀名.GPZ）：必须使用最新版本的电子投标工具（在<http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/ggzy/xgrjxz/index.jhtml> 下载投标工具）制作电子版的投标文件；投标截止时间前，必须在网上上传电子投标文件——（电子标：投标书为 GPT 格式；非电子标：投标文件需上传 PDF 加密压缩的 rar 格式）；3. 开标必须携带加密投标文件的 CA 数字证书和光盘、U 盘拷贝的投标书。4. 本项目采购信息指定发布媒体为全国公共资源交易网（海南省）、中国政府采购网、中国招标投标公共服务平台，有关本项目采购文件的补遗、澄清及变更信息以上述网站公告与下载为准，采购代理机构不再另行通知，采购文件与更正公告的内容相互矛盾时，以最后发出的更正公告内容为准。

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系

1. 采购人信息

名称：中国人民解放军联勤保障部队三亚康复疗养中心

地址：三亚市三亚湾路 201 号

联系方式：18689518246

2. 采购代理机构信息

名称：中兴豫建设管理有限公司

地址：河南自贸试验区郑州片区（郑东）地润路 19 号 1 号楼 5 层 501、512 号

联系方式：18208961202

3. 项目联系方式

项目联系人：黄灿妮

电 话：18208961202

中兴豫建设管理有限公司

2021 年 10 月 12 日

第二部分 供应商须知

供应商须知前附表

条款号	条款名称	编列内容
2.1	项目名称	2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目
2.2	项目编号	2021-JQ30-W9012
2.3	采购人	采购人：中国人民解放军联勤保障部队三亚康复疗养中心 联系人：陈硕 电话：18689518246
2.4	代理机构	代理机构：中兴豫建设管理有限公司 联系人：黄灿妮 电话：18208961202
2.5	采购预算	¥652500.00 元
2.6	投资模式	上级单位拨款
2.7	供应商资格要求	见第一部分采购邀请“二、申请人的资格要求”
2.8	合同履行期限	合同签订后 30 日内完成安装及调试
3.2	委托代表人的资格条件	磋商时需提供法定代表人授权委托书及被授权人身份证复印件。
3.3	委托代表人的代理权限	委托代理人只能代表委托人处置磋商活动中的一般事务。提出询问、质疑、投诉等特殊事项，必须经法定代表人特别授权。
7.1	现场考察和答疑会	不组织
12.3	是否允许选择性报价	不接受选择性报价
13.1	磋商保证金数额	10000.00 元（大写：壹万元整）
13.2	磋商保证金缴纳时间	2021 年 10 月 28 日 08 时 30 分前 注：以实际到账为准，逾期不予接收

13.3	磋商保证金 缴纳账户	账户名称：获取地址全国公共资源交易平台（海南省） （http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/） 账号：获取地址全国公共资源交易平台（海南省） （http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/） 开户行：获取地址全国公共资源交易平台（海南省） （http://zw.hainan.gov.cn/ggzy/） 注：在保证金单据上必须注明项目名称（可简写）。
13.4	磋商保证金 缴纳方式	企业基本账户转入或开标现场提交保函
14.1	响应文件有效期	自响应文件开启之日起 60 日历天
15.1	响应文件份数	正本 1 份、副本 2 份，电子版响应文件 2 份（光盘和 U 盘各 1 份）
18.2	是否退还 响应文件	不退还
20.1	磋商小组 的组成	磋商小组由 3 人组成。 评审专家从海南省综合评标专家库中随机抽取。
20.2	评审方法	经磋商确定最终采购需求和提交最后报价的供应商后，由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分。
25.3	成交候选人数量	推荐 3 名成交候选供应商
	其他说明	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下的政府采购活动；

A. 说明和释义

1 适用范围

- 1.1 本磋商文件仅适用于本采购活动。
- 1.2 本采购活动及结果受中国法律的制约和保护。

2 采购说明

- 2.1 项目名称：见供应商须知前附表。
- 2.2 项目编号：见供应商须知前附表。
- 2.3 采购人：见供应商须知前附表。

- 2.4 采购代理机构：见供应商须知前附表。
- 2.5 采购预算：见供应商须知前附表。
- 2.6 投资模式：见供应商须知前附表。
- 2.7 供应商资格要求：见供应商须知前附表。
- 2.8 合同履行期限：见供应商须知前附表。

3 磋商授权委托

- 3.1 供应商的法定代表人可以委托代表人处理磋商事务。
- 3.2 委托代表人的资格条件：见供应商须知前附表。
- 3.3 委托代表人的代理权限：见供应商须知前附表。
- 3.4 委托代表人须持有法定代表人出具的符合格式要求的《授权委托书》（格式见附件）。

4 磋商费用

- 4.1 供应商自行承担参加磋商的全部费用。
- 4.2 供应商的报价须充分考虑招、投标过程中产生的公告费、公示费、场地费和评委劳务费，不论中标与否，招标人均不予以补偿。

B. 磋商文件

5 磋商文件的构成

- 5.1 磋商文件包括以下内容：
 - （一）采购邀请；
 - （二）供应商须知；
 - （三）用户需求书；
 - （四）合同协议书
 - （五）评审程序、方法和标准；
 - （六）响应文件格式。
- 5.2 供应商应当仔细阅读和正确理解磋商文件中陈述的所有事项，遵循格式文件的规定和签署要求。

6 磋商文件的澄清和修改

- 6.1 提交首次响应文件截止之日前，采购人、采购代理机构或者磋商小组可以对

已发出的磋商文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为磋商文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构应当在提交首次响应文件截止时间至少 5 日前，以书面形式通知所有获取磋商文件的供应商；不足 5 日的，采购人、采购代理机构应当顺延提交首次响应文件截止时间。

6.2 澄清或者修改是磋商文件的组成部分。澄清或者修改以公告的方式发布。

7 现场考察和答疑会

7.1 现场考察和答疑会：见供应商须知前附表。

C. 响应文件

8 响应文件计量单位和使用文字

8.1 所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

8.2 响应文件使用中文编制。响应文件部分内容必须使用其他文字的，应当附有该文字的中文译本。供应商承担未附中文译本或中文译本不准确而引起不利后果。

9 联合体

9.1 不接受供应商组成联合体。

10 响应文件的组成

10.1 响应文件

10.1.1 磋商报价(详见磋商文件第六部分响应文件格式)；

10.1.2 商务响应文件 (详见磋商文件第六部分响应文件格式)；

10.1.3 技术响应文件 (详见磋商文件第六部分响应文件格式)；

10.1.4 供应商认为需加以说明的其他内容。

11 响应文件编制说明

11.1 响应文件必须按照磋商文件要求的统一格式顺序编写。要求响应文件全部内容制作详细的目录（包括页码的编制），为评审时查询作索引。

12 磋商报价

12.1 《报价一览表》中全部货物和服务的报价，应当包括劳务、运输、管理、安装调试、技术培训、维护、保险、利润、税金等费用，以及合同包含的所有风险、责任等。

12.2 《报价一览表》中的每一个费用单项，均应填写单价和计算总价，并由法定

代表人或授权委托人签署。

12.3 本项目每次报价只允许一个报价，不接受任何有选择性的磋商报价。

12.4 报价全部采用人民币表示。

12.5 超出采购预算的报价为无效报价。

13 磋商保证金

13.1 磋商保证金金额：见供应商须知前附表。

13.2 磋商保证金缴纳时间：见供应商须知前附表。

13.3 磋商保证金缴纳方式：见供应商须知前附表。

13.4 供应商未按磋商文件要求提交磋商保证金的，报价无效。

13.5 未成交的供应商，磋商保证金将在成交通知书发出之日起 5 个工作日内，由海南省公共资源交易服务中心退还磋商保证金。

13.6 成交的供应商，磋商保证金将在采购合同签署后 5 个工作日内，由海南省公共资源交易服务中心退还磋商保证金。

13.7 发生下列情况之一，磋商保证金不予退还：

13.7.1 供应商在提交响应文件截止时间后撤回响应文件的；

13.7.2 供应商在响应文件中提供虚假材料的；

13.7.3 除因不可抗力或磋商文件认可的情形以外，成交供应商不与采购人签订合同的；

13.7.4 供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；

13.7.5 供应商提交磋商保证金后，至提交响应文件截止时间未参加磋商，且未在提交响应文件截止时间前书面通知采购代理机构声明放弃磋商的；

13.7.6 成交供应商不在规定期限内与采购人签订合同的；

13.7.7 供应商在本次磋商过程中出现违反法律法规的行为、扰乱磋商、评审秩序的行为或恶意利用规则谋求不法利益的行为。

14 响应文件的有效期

14.1 自响应文件开启之日起 60 日历天，响应文件应保持有效。有效期短于规定期限的，将被拒绝。

14.2 在特殊情况下，采购代理机构可与供应商协商延长响应文件的有效期。协商应当以信函、传真或电子邮件的形式进行。同意延长有效期的供应商，其磋商保证金的有效期也相应延长，但不能修改响应文件。拒绝接受延长有效期要求的供应商，其磋商

将被拒绝，磋商保证金将被退还。

15 响应文件的份数和签署

15.1 响应文件份数：见供应商须知前附表。

15.2 响应文件正本均须用不褪色墨水书写、打印或印刷，响应文件副本的所有资料，都可以用响应文件的正本复制。响应文件封面的右上角应当清楚地注明“正本”或“副本”。响应文件的正本和副本内容有不一致的，以正本为准。

15.3 响应文件正本主要内容（磋商文件格式中要求法人代表或授权委托人签字的内容和加盖单位公章）应由供应商的法定代表人或其授权的委托人签字（或盖章）并加盖供应商公章。

15.4 全套响应文件应无涂改、无行间插字。除非这些删改是根据采购代理机构的要求实施的，或者是供应商造成的错误且必须修改的。修改处应由响应文件签字人签字证明。

15.5 传真或电传的响应文件将被拒绝。

特别说明：本项目要求供应商提交电子版响应文件（电子版响应文件的内容：响应文件所有内容，Word 和已签章的 PDF 格式）。

电子版响应文件与对应的响应文件正本内容必须一致。其载体必须是可以被读取的光盘或 U 盘。电子版响应文件提交后不予退还。

D. 响应文件的递交

16 响应文件的装订、密封及标记

16.1 所有响应文件必须装订成册。

16.2 响应文件应按以下方法分别装袋密封：

16.2.1 供应商应将响应文件的正本封装为一个密封袋，将所有副本封装为一个密封袋。在密封袋上，要清楚标明“正本”、“副本”字样。电子响应文件与响应文件正本密封在一起，全部响应文件需双面打印。

16.2.2 响应文件包装的封口处应加盖供应商公章。封套上写明采购人名称、项目名称、项目编号、供应商名称。

16.2.3 供应商应按上述要求密封及书写标记。

16.2.4 响应文件的装订做到整齐、干净、牢固即可。过度包装和精美装饰不是加

分条件。

16.2.5 开标时由采购人和投标人代表共同检查，未按要求签署和密封，视为不合格投标，响应文件将被拒绝接收。

17 截止时间

17.1 响应文件必须在提交响应文件截止时间前送达磋商地点。

17.2 采购代理机构推迟响应文件截止时间，将在不晚于原定响应文件截止时间前 3 天发布公告。

17.3 在响应文件截止时间以后送达的响应文件，采购代理机构拒绝接收。

18 响应文件的修改和撤回

18.1 响应文件提交截止时间以后，供应商不得修改和撤回响应文件，不得在磋商有效期内撤回响应文件，否则磋商保证金不予退还。

18.2 响应文件提交后，均不予退还。

E. 磋商程序

19 磋商文件的送达

19.1 供应商应当在磋商文件要求的截止时间前，将响应文件密封送达指定地点。在截止时间后送达的响应文件为无效文件，采购人、采购代理机构或者磋商小组应当拒收。

19.2 供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购人、采购代理机构。补充、修改的内容作为响应文件的组成部分。补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

19.3 采购代理机构按磋商文件规定的时间、地点举行磋商仪式。磋商仪式由采购代理机构主持，邀请采购人代表、供应商代表及有关工作人员参加。供应商的法定代表人或法定代表人授权的代表必须参加磋商仪式。

20 磋商小组

20.1 磋商小组的组成：见供应商须知前附表。

20.2 评审方法：见供应商须知前附表。

21 磋商方式和内容

21.1 磋商小组按供应商提交响应文件的顺序分别与通过资格审查的供应商进行磋商。

商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。

21.2 磋商内容包括技术方案响应情况、服务内容标准与承诺、施工能力、合同条件、采购要求的优化建议等。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。

21.3 磋商小组可以根据磋商的实际情况决定磋商的轮次，但最多不能超过三轮磋商。本项目磋商轮次为三轮。

21.4 供应商在磋商中作出的承诺，是其响应文件的组成部分。

22 磋商内容的保密

22.1 磋商后，至正式授予成交供应商合同止，凡属于审查、澄清、评价和比较的所有资料、有关授予合同的信息等，都不能向供应商或与磋商无关的其他人泄露。

22.2 在响应文件的审查、澄清、评价和比较以及授予合同的过程中，供应商对采购人、采购代理机构和磋商小组成员施加影响的任何行为，都将导致其磋商资格被取消。

23 对响应文件的评审

23.1 评审程序、评审方法和评审标准见第五部分。

24 确认成交结果

24.1 采购代理机构在评审结束后 2 个工作日内将评审报告送采购人确认。采购人应当在收到评审报告后 5 个工作日内，从评审报告提出的成交候选供应商中，按照排序由高到低的原则确定成交供应商，也可以书面授权磋商小组直接确定成交供应商。

24.2 采购人或者采购代理机构应当在成交供应商确定后 2 个工作日内，在省级以上财政部门指定的政府采购信息发布媒体上公告成交结果，同时向成交供应商发出成交通知书，并将磋商文件随成交结果同时公告。成交通知书是成交供应商与采购人签订合同的依据。合同签订后，成交通知书成为合同的一部分。

F. 授予合同

25 成交供应商的确认

25.1 磋商小组根据本磋商文件第五部分的规定，对供应商进行审查，对响应文件进行评价和比较，按照磋商文件规定的排序原则推荐成交候选人。

25.2 磋商小组有权按磋商文件的要求评定并推荐成交候选供应商，也有权拒绝任

何或所有不符合磋商文件要求的供应商的响应文件。

25.3 采购人按照磋商小组推荐的成交候选供应商顺序确定成交供应商，磋商小组推荐成交候选人的人数见供应商须知前附表。

26 合同授予标准

26.1 采购人应当把合同授予磋商小组推荐的第一顺序成交候选人。被授予合同的供应商必须具有实施本合同的能力和资源。

26.2 确认成交供应商之前，采购人有权对成交候选人诚信履约的能力进行最后审查。审查方式包括询问、调查、考察、要求成交候选人作出履约承诺或担保等。如果发现成交候选人提供了虚假材料，在响应文件中有故意隐瞒或虚报的情节，在以往的成交项目中有不诚信履约的情形，不能按采购人要求作出相应的履约承诺或担保等，采购人有权否决其成交资格，按顺序确定排名随后的供应商作为成交供应商。

27 成交通知

27.1 确定成交供应商后，采购代理机构在发布成交公告的同时，以书面形式向成交供应商发出成交通知书。成交通知书应当规定签署合同的日期和地点。

27.2 成交通知书是合同的组成部分。

27.3 采购代理机构没有对未成交供应商解释未成交原因的义务。

28 签订合同

28.1 采购人和成交供应商应当按照成交通知书规定的期限与成交供应商签订合同。成交通知书规定的期限最长不得超过 30 天。

28.2 成交供应商拒签合同，或不能在规定的期限内与采购人签订合同，采购人有权取消其成交资格，其磋商保证金不予退还。

28.3 成交供应商放弃成交，其磋商保证金不予退还。

28.4 成交供应商放弃成交或被取消成交资格后，采购人有权按磋商小组推荐的顺序确定备选成交候选人成交并与之签订合同。所有被确定成交的候选供应商均放弃成交或被取消成交资格，采购人应当重新组织采购。放弃或被取消成交资格的供应商不得参与重新采购。

28.5 成交供应商拒签合同或放弃成交是违约行为，应当依法赔偿违约行为给采购人造成的实际损失。

28.6 前款所称“违约行为给采购人造成的实际损失”，是指顺延成交供应商的成交价格高于违约人成交价格的高出部分。

28.7 签订合同及合同条款应以磋商文件和成交供应商的响应文件为依据。

29 验收

29.1 成交供应商与采购人应严格按照磋商文件规定的标准和响应文件承诺的条件进行验收。

29.2 采购人可以独立邀请第三方参与验收。验收出现争议时，成交供应商可以与采购人协商共同邀请第三方参与验收。

30 招标代理服务费

30.1 本项目招标代理费以中标价为计算基数，参照《招标代理服务收费暂行办法》（计价格[2002]1980 号）和《国家发展改革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》（发改价格[2011]534 号）规定下浮 20%，由中标人向招标代理机构交纳招标代理服务费。

招标代理服务费通过转账方式提交至招标代理机构以下账户：

户 名：中兴豫建设管理有限公司海南分公司

开户银行：浦东发展银行海口分行

银行账号：34010155100000220

31 询问、质疑和投诉

32 询问

32.1 供应商对本采购活动事项有疑问的，应当以书面形式向采购人或采购代理机构提出询问。

32.2 询问应当用传真、信函、电子邮件等方式提出。

32.3 对询问的答复，将依据是否是重要的共性问题，决定是否同时告知其他供应商。

33 质疑

33.1 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，以书面形式向本代理机构或向采购人提出质疑。匿名、非书面形式、七个工作日之外的质疑均不予受理。

33.2 质疑必须以书面形式提出。质疑函应当包括但不限于以下内容：供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话；质疑项目的名称、编号；质疑事项；事实依据和证明材料；法律依据；提出质疑的日期。质疑函必须由提出质疑的供应商的法定代表人亲笔签署，并加盖企业法人公章。

33.3 质疑应当用传真、信函或电子邮件送达。信函的邮发地必须是供应商的注册地；发出传真的号码和发出邮件的邮箱必须是供应商以网站或其他形式公布的号码及邮箱。

33.4 不符合本章第 33.1、33.2 和 33.3 款规定的质疑是无效质疑，不予受理。

33.5 对于供应商的有效质疑，我们将按照《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购货物和服务招标投标管理办法》、《海南省实施〈中华人民共和国政府采购法〉办法》和相关法律法规的规定及时予以答复。

33.6 供应商应当慎重使用质疑的权利。属于对政府采购活动事项产生一般疑问的，应当根据政府采购法第 52 条的规定提出询问，本代理机构有义务及时作出答复。

33.7 供应商在法定质疑期内针对同一采购程序环节的质疑须一次性提出。

34 投诉

34.1 供应商对质疑事项的答复不满意，或者没有在法定期限内得到答复的，可以依法向采购监管部门进行投诉。

34.2 供应商的投诉，应当符合《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购供应商投诉处理办法》、《财政部关于加强政府采购供应商投诉受理审查工作的通知》及相关法律法规的规定。

G. 纪律和监督

35 对采购人的纪律要求

采购人不得泄漏磋商采购活动中应当保密的情况和资料，不得与供应商串通损害国家利益、社会公共利益或他人的合法权益。

36 对供应商的纪律要求

不得提供虚假材料谋取成交；不得采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商；不得与采购人、采购代理机构、其他供应商恶意串通；不得向采购人、采购代理机构、磋商小组成员行贿或者提供其他不正当利益；不得拒不遵守磋商纪律，故意扰乱磋商会场秩序或其他无理取闹行为；不得在采购过程中与采购人、采购代理机构进行协商谈判；不得拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况。有上述情形之一的供应商，属于不合格供应商，其成交资格将被取消。

37 对磋商小组成员的纪律要求

磋商小组成员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对响应文件的评审和比较、成交候选人的推荐情况以及磋商有关的其他情况。在磋商活动中，磋商小组成员不得擅离职守，影响磋商程序正常进行，不得使用本磋商文件第五部分规定之外的评审因素和标准进行评标。

38 对与磋商活动有关的工作人员的纪律要求

与磋商活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对响应文件的评审和比较、成交候选人的推荐情况以及磋商有关的其他情况。在磋商活动中，与磋商活动有关的工作人员不得擅离职守，影响磋商程序正常进行。

39 举报电话及举报受理邮箱

举报电话 0898-32346347，19808960710

邮箱 sykflyzxcgjb@163.com

第三部分 用户需求书

一、需求明细

序号	项目名称	计量单位	采购数量	预算单价(万元)	交货期限	交货地点	备注
1	护理单元器材	批	1	45.00	30 天	海南三亚	
1.1	病历车	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.2	除颤监护仪	台	1		30 天	海南三亚	护理单元类
1.3	床单位消毒机	台	1		30 天	海南三亚	护理单元类
1.4	担架推车	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.5	发药车	台	1		30 天	海南三亚	护理单元类
1.6	防褥疮垫	台	1		30 天	海南三亚	护理单元类
1.7	敷料柜	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.8	观片灯	台	10		30 天	海南三亚	护理单元类
1.9	红外电子体温计	台	5		30 天	海南三亚	护理单元类
1.10	急救车	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.11	急救箱	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.12	空气消毒机	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.13	轮椅	台	6		30 天	海南三亚	护理单元类
1.14	体重秤	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.15	听诊器	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类

1.16	雾化器	台	3		30 天	海南三亚	护理单元类
1.17	吸引器	台	1		30 天	海南三亚	护理单元类
1.18	心电图机	台	4		30 天	海南三亚	护理单元类
1.19	血糖测试仪	台	9		30 天	海南三亚	护理单元类
1.20	血压计	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.21	血氧饱和度监测仪	台	3		30 天	海南三亚	护理单元类
1.22	氧气袋	台	7		30 天	海南三亚	护理单元类
1.23	氧气瓶	台	4		30 天	海南三亚	护理单元类
1.24	药柜	台	4		30 天	海南三亚	护理单元类
1.25	医用冰箱（柜）	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
1.26	移动式输液架	台	6		30 天	海南三亚	护理单元类
1.27	振动排痰机	台	3		30 天	海南三亚	护理单元类
1.28	治疗车	台	4		30 天	海南三亚	护理单元类
1.29	紫外线消毒器	台	2		30 天	海南三亚	护理单元类
2	妇科检查床	张	1	1.00	30 天	海南三亚	
3	呼吸湿化治疗仪	台	1	5.00	30 天	海南三亚	
4	气管插管用喉镜 （可视喉镜）	条	1	4.00	30 天	海南三亚	
5	诊疗床	张	3	0.15	30 天	海南三亚	
6	药品荫凉柜	个	2	0.50	30 天	海南三亚	
7	注射泵	个	5	0.60	30 天	海南三亚	

8	输液泵	个	3	0.60	30 天	海南三亚	
9	转运监护仪	台	2	2.00	30 天	海南三亚	
备注		1. 所有设备交货期为合同签订后 30 天内，成交供应商必须保证中标后能配送所有的设备到达用户单位制定地方，并安装调试完毕，且报价必须包括送货、安装、调试、运行、培训等，除此以外甲方不再支付任何费用； 2. 单价 ≥ 1 万元且属于医疗器械的，投标需提供生产企业的医疗器械生产许可证或医疗器械生产备案凭证，产品需提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。					

二、技术参数

设备一：护理单元

（1）病历车

1. 外形尺寸： $\geq 640 \times 400 \times 1150 \text{mm}$ ；
2. 病历格： ≥ 40 格；
3. 抽屉数： ≥ 2 个；
4. 病历柜门装锁；
5. 采用不锈钢材料；
6. 管厚 $\geq 1.2 \text{MM}$ ，板厚 $\geq 1.0 \text{MM}$ ；
7. 配 4 个 4 寸万向轮，带双刹车。

（2）除颤监护仪

1. 中文语音提示和中文菜单显示；
2. 除颤功能
 - 2.1 除颤技术：双相直线方波，有电流控制技术（CCD）；
 - ★2.2 组合式成人/儿童除颤把手电极；
3. 心电监护功能
 - 3.1 配套除颤专用心电导联线；
 - 3.2 心率监测范围：30 - 300 次/分钟；
 - 3.3 报警范围：30 - 300 次/分钟；
4. 显示
 - 4.1 心电图显示通道：2 通道显示心电图；

- 4.2 除颤时干扰峰出现几率：0%；
- 4.3 除颤时波幅异常变化几率：0%；
- 5. 打印功能：内置热敏打印机；
- 6. 电源：可交直流两用；
- 6.1 配置可充电锂电池数量： ≥ 1 个；
- 7. 存储
- 7.1 标配存储卡，容量 $\geq 2G$ ；
- 7.2 支持语音录音功能；
- 7.3 心电图全息回顾 ≥ 100 小时；
- 7.4 配心电图浏览分析软件，可在电脑上分析全部数据，包括心电图、操作记录、自检记录、录音记录、培训记录等；
- 8. 提供 CE、ISO13485 认证；
- 9. 提供救护车环境认证 EN1789 证书。

（3）床单位消毒机

- 1. 采用双路输出，可对两张床同时消毒灭菌，也可以对单床消毒灭菌；（提供两个床袋内消毒效果检测报告）
- 2. 中文显示，单、双床消毒程序独立存诸。抽真空、充臭氧、消毒保持、臭氧解析四个环节自动完成，显示界面采用表格式，每个环节时间 1-99min 任意设定；（提供使用说明书）
- 3. 双床的消毒时间 ≤ 70 分钟可调，包含抽真空、充臭氧、消毒保持、臭氧解析四个环节；（提供双床消毒检测报告）
- 4. 外形尺寸： $\leq 440 \times 400 \times 1100mm$ ；
- 5. 提供消毒产品安全卫生评价报告；
- 6. 配置床罩： ≥ 4 个。

（4）担架推车

- 1. 背部升降 0-80 度角，整体升降 500-850mm；
- 2. 规格： $\geq 1930 \times 650 \times 500/850mm$ ，床面： $\geq 1900 \times 610 \times 500/850mm$ ；
- 3. 床体承载重量 $\geq 200kg$ ；
- 4. 配置输液液架 1 支及配有对应输液架插孔座、输液架；高度调节范围为 850-1500mm，双挂钩，可挂多种药水瓶袋；

5. 两侧配护栏，气压弹簧结构；
6. 床体的升降通过一组摇杆系统实现；背部升降通过可控式气压弹簧可根据需要随时调节背部体位。有明确的箭头指示；
7. 床底面整体离地距离 195mm 以上；
8. 床体配带氧气瓶架及锁紧开关；
9. 车体配 4 个中控刹车脚轮，配有中央导向轮；
10. 随车配置的床垫带双提手；
11. 配伸缩输液杆 1 支、床垫 1 块、氧气瓶座 1 个。

（5）发药车

1. 外形尺寸： $\geq 600*400*800\text{mm}$ ；
2. 两层药盘，每层药盘配 1 个 ≥ 48 格的 ABS 药格，每格药格配有标签卡座。两层药盘可以拉开放平；
3. 底部为开放式物品放置平台，带围边；
4. 采用不锈钢材料；
5. 板材厚 $\geq 1.0\text{mm}$ ；
6. 配 4 个医用静音万向轮，带双刹车。

（6）防褥疮垫

1. 充、放气周期：10min/每次，充气 $5\text{min} \pm 5\%$ ，放气 $5\text{min} \pm 5\%$ ；
2. 最大充气气压：充气泵出口充气压力可调，最大压力 $\geq 12\text{kpa}$ ；气垫在最大工作载荷下，其最大压力 $\geq 4\text{kpa}$ ；
3. 最大承重 $\geq 135\text{kg}$ ；
4. 工作噪声 $\leq 45\text{dB}$ ；
5. 连续工作时间 $\geq 24\text{h}$ ；
6. 充气泵功耗 $\leq 20\text{VA}$ ；
7. 具备快速放气功能。

（7）敷料柜

1. 外形尺寸： $\geq$ 长 1200mm*（上柜宽 200mm/下柜宽 500mm）*高 1980mm（两门两抽）；
2. 上柜推拉门式药架，底层可堆放整包药品，中间带操作台；
3. 采用不锈钢板材料；
4. 柜体侧板厚 $\geq 1.0\text{mm}$ ，调剂台面板厚 $\geq 1.5\text{mm}$ 。

（8）观片灯

1. 规格：观片尺寸 $\geq 710*428\text{mm}$ ，外观尺寸 $\leq 855*510*46\text{mm}$ ；
2. 符合国家最新颁布 YY/T0610-2007 行业标准；
- ★3. 光源：采用贴片式 LED，每联 LED 数量 >360 颗，LED 光源布局方式为点阵直射式；
4. 色温： $>9600\text{K}$ ；
5. 最高亮度： $\geq 4500\text{cd/m}^2$ ；
6. 均匀性： $>90\%$ ；
7. 调光方式：数码微动开关；
8. LED 电路板：采用整块铝基板；
9. 点亮方式：每联可独立点亮和独立调光，整体点亮时，每联之间无阴影。带胶片感应即插片点亮、扯片熄灭；
10. 电源安装方式：内置电源，关掉开关即断开整个设备的电源；
11. 夹片结构：采用弹力硅胶夹片装置；
12. 厚度 $\leq 46\text{mm}$ ；
13. 边框采用铝合金材质；
14. 电源：110V-240V/60HZ （宽电压）；
15. 每联功率： $<30\text{W}$ ；
16. 提供欧盟 CE 认证证书

（9）红外电子体温计

1. 测温范围： $32-43^{\circ}\text{C}$ ；
2. 测试精度： ± 0.1 度；
3. 测试时间： ≤ 1 秒；
4. 温度警示， ≥ 30 组记忆功能，自动关机，电池电量提示，人体校准双模式；
5. 本体重量： $\leq 80\text{g}$ 。

（10）急救车

1. 外形尺寸： $\geq 600*400*850\text{mm}$ ；
2. 顶部对开门储物槽；
3. 抽屉数： ≥ 2 个；
4. 下部位不锈钢对开门柜，柜门具备带锁功能；

5. 采用不锈钢材料;
6. 板厚 $\geq 1.0\text{mm}$;
7. 配 4 个万向轮, 带双刹车;
8. 配可伸缩输液杆一支。

(11) 急救箱

1. 尺寸 $\leq 450\text{mm} \times 340\text{mm} \times 145\text{mm}$;
2. 箱内包含: 医用纱布块、 $10\text{cm} \times 10\text{cm}$ -8 层、20 片; 医用弹性绷带、 $8\text{cm} \times 400\text{cm}$ 、6 卷; 自粘弹性绷带、 $5\text{cm} \times 450\text{cm}$ 、1 卷; 创可贴、 $7.2\text{cm} \times 1.9\text{cm}$ 、3 片; 医用透气胶带、 $1.25\text{cm} \times 450\text{cm}$ 、2 卷; 碘伏消毒液、20 支; 酒精棉球、35g、1 瓶; 碘伏棉球、35g、1 瓶; 医用敷贴(中号)、 $10\text{cm} \times 10\text{cm}$ 、2 片; 弹力帽、9 号、2 个; 颈托、L、1 个; 三角绷带、 $96\text{cm} \times 96\text{cm} \times 136\text{cm}$ 、2 包; 卡扣式止血带、 $2.5\text{cm} \times 40\text{cm}$ 2 个; 电子体温计、1 支; 一次性使用医用橡胶检查手套、L、2 副; 瞬冷冰袋、2 袋; 医用夹板、 $11\text{cm} \times 90\text{cm}$ 、1 副; 医用酒精棉片、 $6\text{cm} \times 3\text{cm}$ 、10 片; 医用烧伤敷料(烫伤膏)、20g/支、1 支; 急救毯、 $160\text{cm} \times 210\text{cm}$ 、2 块; 呼吸面罩、 $20\text{cm} \times 20\text{cm}$ 、2 个; 圆头剪刀、15cm、1 把; 敷料镊子、塑料、1 个; 安全别针、10 枚/包、10 枚; 手电筒(含电池)、1 个; 高频救生哨、2 个; 急救手册 1 本; 健康急救卡、1 张; 售后服务卡、1 张; 急救知识光盘、1 张; 隔板、1 张; 外箱、1 个。

(12) 空气消毒机

1. 最大适用范围(m^3): 100;
2. 循环风量 $\geq 1000 \text{ m}^3/\text{h}$;
3. 设备为动态消毒机, 可在人机共存的环境中使用, 且不生成二次污染;
4. 具有温度湿度检测功能, 能适时显示室内温度、湿度;
5. 等离子密度: $\geq 5.85 \times 10^{17} - 8.02 \times 10^{17} \text{ m}^{-3}$;
6. 多档风速可调, 提供手动、常开、定时三种工作模式;
- ★7. 安装方式: 移动搁置;
8. 噪声 dB(A): ≤ 50 ;
9. 待机功耗: $\leq 0.5\text{W}$;
10. 额定功率(W): ≤ 100 ;
11. 提供卫生安全评价报告。

(13) 轮椅

1. 材质采用高碳钢管，电镀表面；
2. 固定靠背、扶手，铝合金脚踏板可向两边翻起；
3. 靠背带后置物袋；
4. 座位宽度 ≥ 18 寸
5. 轮胎采用前万向轮，实心后轮，加厚轮胎。

（14）体重秤

1. 超声波无接触测量身高；
2. 身高测量方式：采用超声波传感器；
3. 体重测量方式：精密平衡梁式称重传感器；
4. 体型计算：自动计算 BMI 体质指数；
5. 身高范围：20-210cm，分度值： $\pm 0.5\text{cm}$ 或者 $\pm 0.1\text{cm}$ 可调；
6. 体重范围：2.0-300kg，分度值： $\pm 0.1\text{kg}$ 或者 $\pm 0.01\text{kg}$ 可调；
7. BMI 标准：中国标准；
8. 测量项目：身高，体重；
9. LED 显示；
10. 具备语音提示测量步骤，播报测量结果功能；
11. 数据通信：配 RS232 接口，蓝牙(4.0 或 2.0)接口；
12. 系统兼容我单位体检系统、电脑等；
13. 可折叠方式，采用金属折叠扣可上锁，配有脚轮，折叠后高度 $\leq 122\text{cm}$ ；
14. 测量速度：测量身高体重 ≥ 600 次/小时；
15. 电源：采用 AC100V-240V/12V 直流电源；
16. 消耗功率： $\leq 6\text{W}$ ；
17. 电击防护：I 类 B 型设备；
18. 工作环境：温度： -10°C 至 $+50^{\circ}\text{C}$ ；湿度：20%-85%RH；

（15）听诊器

1. 单用；
2. 主要材料：铜、橡胶；
3. 听头直径 $\geq 36\text{mm}$ ；
4. 导管长度：从三通到听诊器投的长度约为 50cm；
5. 听头采用压模热锻；

6. 听头和圈盖采用数控车床加工；
7. 胶管和听头连接采用旋扣方式连接。

(16) 雾化器

1. 压缩式空气式雾化器；
2. 最大雾化率： $\geq 0.2\text{ml/min}$ ；
3. 噪音： $\leq 65\text{dB}$ ；
4. 电源 AC220V, 50Hz；
5. 重量： $\leq 3.5\text{Kg}$ ；
6. 雾化器采用无油压缩机，医用级雾化气流量可达 10L/min ；
7. 雾化管配置 10 套。

(17) 吸引器

1. 负压源采用无油润滑活塞泵；
2. 低噪声、大流量、高负压；
3. 电源电压： $220 \pm 22\text{V}$, $50\text{Hz} \pm 1\text{Hz}$ ；
4. 电机功率： 120VA ；
5. 吸引泵：活塞泵；
6. 极限负压值： $\leq -0.04\text{Mpa}$ ；
7. 噪音： $< 60\text{dB(A)}$ ；
8. 抽气速率： $> 20\text{L/min}$ ；
9. 贮液瓶： 2500mL/只 ，2 只。

(18) 心电图机

1. 可在电源交流 100 伏-240 伏，50/60 赫兹，室温 $5-40^{\circ}\text{C}$ 和相对湿度 25%RH-80%RH 的环境下正常工作；

2. ECG 输入

- 2.1 ECG 输入通道：标准 12 导联心电信号同步采集；
- 2.2 导联选择：手动/自动可选（支持 Nehb、Cabrera 导联体系）；
- 2.3 输入阻抗： $\geq 100\text{M}\ \Omega$ （10Hz）；
- 2.4 频率响应： $0.01\text{Hz}-300\text{Hz}$ ；
- 2.5 定标电压： $1\text{mV} \pm 2\%$ ；
- 2.6 耐极化电压： $\pm 900\text{mV}$ （ $\pm 5\%$ ）；

- 2.7 时间常数： $\geq 3.2\text{ s}$;
- 2.8 共模抑制比： $\geq 140\text{dB}$ （AC 滤波开启）， $\geq 123\text{dB}$ （AC 滤波关闭）;
- 2.9 输入电流： $\leq 0.01\text{ }\mu\text{A}$;
- 3. 具有 12 导联同步自动分析以及 RR 分析功能；具有设备自诊断及故障提示功能；
- 4. 存储器：
 - 4.1 设备内置存储器，存储病历 ≥ 800 例；
 - 4.2 数据可通过 SD 卡、USB 口导入导出；
 - 4.3 支持外接 U 盘和 SD 卡可扩展存储空间；
- 5. 显示器：
 - 5.1 液晶显示屏，支持显示背景网格；
 - 5.2 同屏显示 12 导同步心电波形；
 - 5.3 显示内容应包含波形、心率、导联、走纸速度、增益、滤波器、时间、电池电量指示、输入法、文件、信息提示区、人员信息等；
- 6. 记录器
 - 6.1 热敏式点阵打印机；
 - 6.2 打印方式：实时同步或连续 12 道心电波形，分段打印；
 - 6.3 可外接打印机，通过 A4 纸打印 12 道心电波形和报告；
- 7. 功能
 - 7.1 具有自动测量功能和自动诊断功能；
 - 7.2 具有病历管理功能，可进行病历查询、预览、修改、传输、打印。

（19）血糖测试仪

- 1. 原理：电极法工作原理；
- 2. 血样类型：新鲜毛细管全血；
- 3. 血样量：微量；
- 4. 检测时间：小于 10 秒快速检测；
- 5. 可回顾测试结果；
- 6. 具有自动关机功能
- 7. 可校正标准。
- 8. 血糖试纸配备 ≥ 100 人份/台。

（20）血压计

1. 水银血压计、台式；
2. 双刻度显示；
3. 表面喷塑处理；
4. 试管顶部加阻汞纸。

（21）血氧饱和度监测仪

1. 监护参数：血氧饱和度 (SpO₂)、脉搏 (PR)；
2. 具备数据存储、回顾功能：至少 10 分钟的 SpO₂ 和脉率趋势图/趋势表回顾；
3. 具有脉搏调制音；
4. 支持掉电数据存储功能。

（22）氧气袋

1. 规格：≥42L；
2. 重量：≤0.37KG。

（23）氧气瓶

1. 配置要求：储氧瓶容积 40L；
2. 配置小推车；
3. 投标公司的氧气瓶必须从本地氧气供应厂家采购；
- ★4. 氧气瓶必须提供压力容器有效期内的检测证明。

（24）药柜

1. 外形尺寸≥长 900mm, 宽 450mm, 高 1800mm；≥6 层；
2. 柜体侧板厚≥1.2mm，其他位置板厚度≥1.0mm，所有层板底部加焊加强筋；
3. 不锈钢板材质。

（25）医用冰箱（柜）

1. 具有 CFDA 认证；
2. 温度控制
 - 2.1 采用微电脑控制系统，温度数字显示；
 - 2.2 精准的电子温度控制，精度达到 0.1℃；
 - 2.3 配 USB 存储模块，至少可以滚动存储 8000 条温度数据；
3. 制冷系统
 - 3.1 翅片蒸发器配合循环风冷系统；
 - 3.2 高密度保温发泡层采用环保聚氨酯发泡剂；

4. 安全保障

4.1 具备箱内高低温报警、传感器故障报警、断电报警（支持 8 小时）、开关门异常报警功能；

4.2 具备声音蜂鸣和灯光闪烁双重报警方式；

4.3 温控器测点故障安全运行模式（显示传感器和控制传感器互为备份）；

4.4 具备密码保护功能；

4.5 具备断电保护功能，冷藏箱延时启动功能；

4.6 高度可调节搁架；

4.7 万向脚轮，独立调平地脚；

4.8 双层中空电加热膜玻璃门，门具备带锁功能；

4.9 内置 LED 照明灯，开关门自动点亮或熄灭；

5. 技术参数

5.1 冷藏有效容积 $\geq 180\text{L}$ ，冷冻有效容积 $\geq 100\text{L}$ ，层数 ≥ 5 ；

5.2 制冷方式（风冷/直冷）：风冷；

5.3 除霜方式（自动/手动）：自动；

5.4 环温： $10\sim 32^{\circ}\text{C}$ ；

（26）移动式输液架

1. 不锈钢杆，两节杆，挂钩 ≥ 3 个，下部直径 $\geq 22\text{mm}$ ，上部可调节部分直径 $\geq 19\text{mm}$ ，厚度 $\geq 1.2\text{mm}$ ，中间配有可松紧螺丝；

2. 带轮。

（27）振动排痰机

1. 结构形式：台式，配撑杆；

2. 显示方式：液晶显示界面；

3. 操作方式：一键操作方式；

4. 工作模式：手动模式和自动程序模式；

5. 手动模式频率范围： $10\text{Hz}\sim 60\text{Hz}$ ，频率连续可调，步距为 1Hz ；

6. 手动模式定时范围： $1\text{min}\sim 60\text{min}$ ，连续可调，步距 1min ；

7. 自动程序模式：共有四种自动程序模式；

8. 自动模式定时范围： 5min 、 10min 、 15min 、 20min ；

（28）治疗车

1. 外形尺寸：≥640*450*800+80mm；
2. 至少包含 2 个工作台面，1 个抽屉；
3. 配一个污物桶；
4. 采用不锈钢材料；
5. 管厚≥1.2mm，板厚≥1.0mm；
6. 配 4 个 3 寸医用静音万向轮，带双刹车。

（29）紫外线消毒器

1. 辐照强度：≥128uw/cm²（单支灯管）；≥256uw/cm²（双支灯管）；
2. 灯臂可以调节，调节角度 0-180 度；
3. 采用双灯管结构，双灯管也可单独使用；
4. 定时器可以在 0-1140 分钟内定时控制消毒时间，定时器工作完毕会自行断路而灯管熄灭；
5. 主机可移动，配备万向轮。

设备二：妇科检查床

1. 床面长度及宽度长：≥1450mm*600mm；
2. 床面最低及最高高度：600mm-1000mm；
3. 座板上折角度：≥18°；
4. 背板折转角度：上折≥70°、下折≥17°。
5. 配置：可折叠床栏、脚托、输液杆等。

设备三：呼吸湿化治疗仪

1. 配置鼻导管（通用型），与主机配套使用可实现压力监测功能；
2. 流量设置范围：10~50L/min，1-5L/min 步进可调；
3. 氧浓度设置范围：21%-100%，1%精度步进可调；
4. 内置压力监测模块，可实时监测鼻导管近病人端管路压力；
5. 可通过压力波动频率实时反映患者呼吸频率，评估治疗效果，提示通气方式切换；
6. 主机可同时监测并显示流量、氧浓度、管道温度三项参数。

设备四：气管插管用喉镜（可视喉镜）

1. 配置 LED 显示器，显示器能上下转动范围：≥130°，左右转动范围：≥270°；
2. 摄像头与镜片前端的最高垂直距离≤30mm；
3. 喉镜片可插入镜片长度：110±10mm；

4. 渐缩型镜片前端厚度： $12.5 \pm 0.5\text{mm}$;
5. 视场角 $60^\circ \pm 15\%$;
6. 景深： 5-100mm;
7. 镜片分辨率 $\geq 7.80 \text{ LP/mm}$;
8. 具有特殊防雾功能;
9. 内置可充电式锂电子聚合物电池;
- 9.1 持续放电时间： ≥ 2 小时;
- 9.2 充电次数： > 300 次;
- 9.3 充电时间： ≤ 4 小时;
10. 摄像头分辨率： ≥ 200 万像素，内置的高功率 LED 光源全密封防水，光照度 $\geq 150\text{Lux}$ 。

设备五：诊疗床

1. 规格 $\geq$ 长 1900*宽 600*高 650mm;
2. 床架材质： 不锈钢或其他防锈金属材料;
3. 床体整体承重 $\geq 200\text{Kg}$;
4. 床体脚具有防滑装置。
5. 床面防水软质材料。

设备六：药品荫凉柜

1. 高精度传感器控制、显示、报警，LED 温湿度显示屏幕。微电脑控制，数字温度显示精度为 1°C ，箱内温度控制在 $8-20^\circ\text{C}$ ，湿度显示范围 35%-75%;
2. 配置安全门锁;
3. 内置至少六层可调节搁架，内置照明灯，底部四个万向轮方便移动;
4. 运行温度： $8-20^\circ\text{C}$;
5. 容积： $\geq 360\text{L}$;
6. 制冷压缩机要求环保高效，工作噪音 $\leq 53\text{dB}$ 。

设备七：注射泵

1. 提供 CE 认证证书;
2. I 类 CF 型设备;
3. 模块化，能接入输液工作站;
4. 一体化提手和固定夹；（提供图品）

5. 主要技术和性能要求

5.1 安全要求

5.1.1 防水等级 $\geq$ IPX4;

5.1.2 双 CPU 设计;

5.2 精度要求:

5.2.1 速率 $\geq$ 1ml/h 时, 精度误差 $\leq \pm 2\%$;

5.3 基本要求

5.3.1 具有三种注射模式可选: ml/h 速率模式、体重模式、首剂量模式;

5.3.2 电池持续运行时间 $\geq$ 12 小时 (5ml/h) ;

5.3.3 多功能接口: 具有 type-C 多功能接口, 支持数据传输、护士呼叫、外接直流电;

5.3.4 整机重量 $\leq$ 1.7kg。

设备八: 输液泵

1. 提供 CE 认证证书;

2. 一般规格和要求:

2.1 I 类 CF 型设备;

2.2 PBT+PC 工程外壳;

2.3 隐藏式提手;

3. 主要技术和性能要求:

3.1 安全要求:

3.1.1 进液防护等级 $\geq$ IP44;

3.1.2 主副双 CPU 设计;

3.1.3 动态监测在线注射压力, 图形和数字实时显示注射压力数值;

3.2 精度要求: 输液精度 $\leq \pm 5\%$

4. 基本性能:

4.1 内置 $\geq$ 5 种输液模式: ml/h 速度模式、体重模式、滴数模式、序列模式和微量模式;

4.2 电池持续运行时间 $\geq$ 5 小时, 配两块电池 $\geq$ 10 小时 (流速 25ml/h) ;

4.3 多功能接口: 具有多功能接口, 支持数据传输、护士呼叫、外接直流电;

4.4 机器整机重量 $\leq$ 1.5kg。

设备九：转运监护仪

1. 监护参数：心电（ECG）、呼吸（RESP）、无创血压（NIBP）、血氧饱和度（SpO₂）、脉搏（PR）、双通道体温（TEMP）；

2. 显示

2.1 屏幕至少满足以下条件：尺寸≥5 英寸，分辨率≥800×480；

2.2 配触摸屏，具有锁屏功能；

2.3 具有呼吸氧合图观察界面，同步显示心率、呼吸、血氧饱和度参数；

2.4 具有短趋势共存界面显示；

3. 数据存储、回顾

3.1 150 小时趋势图/表存储回顾；

3.2 1200 组无创血压测量回顾；

3.3 3 导/5 导：48 小时全息波形；12 导：35 小时全息波形；

3.4 不少于 200 组报警事件/心律失常事件回顾；

3.5 具备 Micro USB 数据接口，支持机内存储设备上的数据导出；

4. 性能要求

4.1 重量<1.5 kg，配有防滑提手，防护等级 IP44；

4.2 配可充电锂电池，续航时间≥5.5H。

三、服务要求

（一）生产及安装调试等要求

1. 设备到货后，成交供应商于 7 个工作日内派人进行安装检验，经检验发现损坏或不符合采购项目的要求，采购人有权提出更改、拒收和索赔的要求，由此发生的费用由卖方负责；

2. 成交供应商应选派专业专职的工程师到现场进行安装调试设备，并在采购人人员在场的情况下完成设备的性能测试直至达到本标书的技术指标。只有设备完全正常运转和采购人实验室人员确认后，设备的安装工作才能认为已全部完成。费用由成交供应商承担；

3. 设备在安装使用三个月内，若因产品质量问题，同一故障连续发生 3 次（非人为），采购人有权要求更换新设备（或退货），更换后的产品应从更换之日起重新计算保修期；若为退货，成交供应商必须无条件退回所收采购人全部货款；

4. 成交供应商必须将设备调试到最佳状态。

（二）售后质保培训等要求

1. 质量保证期（简称“质保期”）至少为贰年，质保期内成交供应商对所供货物实行包修、包换、包退、包维护保养。质保期满后提供终身维修保养服务，并在详细报价表中明确维修的费用和优惠比例；

2. 质保期内，如设备或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期和免费维修期相应顺延。如停用时间累计超过 60 天则质保期重新计算；

3. 对采购人的服务通知，成交供应商在接报后 1 小时内响应，24 小时内到达现场，48 小时内处理完毕。若在 48 小时内仍未能有效解决，成交供应商须免费提供同档次的设备予采购人临时使用，但其风险和费用由成交供应商承担，由于成交供应商的保证服务不到位，质保期的到期时间将顺延；

4. 成交供应商为采购人无偿培训至少 3 至 5 名的操作人员。在使用后，若生产商对该仪器有升级改进或其他技术改进，成交供应商应及时通知采购人，由采购人决定是否进行升级配置。

（三）保密要求

甲乙双方在采购和履行合同过程中所获悉的对方属于保密的内容，甲乙双方均有保密义务。

（四）报价要求

不高于人民币 65.25 万元（含税）。

（五）其他项目个性化要求

无。

（六）供货、安装周期及交货地点要求

1. 合同生效后，中标方在 30 日内完成供货；
2. 中标方提供设备的各项技术性能指标必须达到合同和技术文件规定的要求；
3. 交货地点：海南省三亚市。

四、验收、付款及其他内容

（一）验收方式

1. 交付验收标准依次序对照适用标准为：
 - 1.1 符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；
 - 1.2 符合采购文件和响应承诺中买方认可的合理最佳配置参数及各项要求；
 - 1.3 货物来源国官方标准；

2. 进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明；
3. 货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证、序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅；
4. 成交供应商应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明；
5. 设备安装后三个月内，成交供应商应向采购人提交本机安装调试报告，以及按厂方标准进行的各项检测数据，其中大型医疗设备必须委托具有相应资质的军队药品仪器检验所按国家和军队的检测标准以及厂方标准进行质量验收，相关费用由成交供应商承担。成交供应商应向采购人提供详细的验收标准、验收手册，免费提供验收所需的仪器，采购人在验收合格后归还成交供应商。成交供应商提供的仪器应符合验收标准规定的精度要求；采购人有权委托中国认可的单位对上述仪器进行精度校核，并要求成交供应商在保修期内每半年免费进行一次状态检测。

（二）付款方式

设备全部交付完毕并由采购人总体验收合格，收到成交供应商有效发票办理入库后 30 天支付合同金额的 90%，总质保期满后 30 天内支付 10% 余款。

（三）现场踏勘等信息

无。

（四）其他信息

所有设备交货期为合同签订后 30 天内，成交供应商必须保证中标后能配送所有的设备到达采购人指定地方，并安装调试完毕，且报价必须包括送货、安装、调试、运行、培训等，除此以外采购人不再支付任何费用。

第四部分 合同协议书

采购项目 合同

项目编号: _____

项目名称: _____

合同编号: _____

甲方: _____

乙方: _____

产品销售合同

合同编号：

甲方：_____

乙方：_____

签约地点：_____

签约时间：_____

甲乙双方就乙方向甲方出售货物事宜，根据《中华人民共和国民法典》及相关法律法规，经平等协商，达成以下条款。

一、标的物及价款

序号	货物名称	型号	单价（元）	数量	合计金额
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					
8					
合计总金额：¥ 元（人民币： ）					
备注：此价包含货物的本身价、人工费、安装费、调试费、税费、运费及各种技术资料等一切费用。					

二、付款方式

设备全部交付完毕并由甲方总体验收合格，收到乙方有效发票办理入库后 30 天支付合同金额的 90%，即¥_____。总质保期满后 30 天内支付 10%，余款即¥_____。

三、交货期：_____

四、交付地点：_____

五、验收

1、验收方式：_____

2、验收标准：_____

六、违约责任

1、除下一条规定的不可抗力外，如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，甲方可从合同款中扣除违约赔偿费，每延迟 5 个工作日迟交货物（含软件及相关服务）或未提供服务或提供产品及服务不满足项目需求，按合同金额的 1%/天计扣违约赔偿费。但违约赔偿费的最高限额为合同金额的 10%。如果乙方延迟交付期超过一个月，甲方有权终止合同，并按合同约定及法律规定追究乙方的违约责任。

七、解决争议的办法

合同实施或与合同有关的一切争议应通过双方友好协商解决。如果友好协商不能解决，作如下处理：

（1）申请仲裁：仲裁机构为三亚仲裁委员会。

（2）提起诉讼：诉讼地点为甲方所在地。

八、合同生效

本合同由甲乙双方签字盖章后生效。

九、其他未尽事宜由甲乙双方友好协商确定。

十、合同鉴证

采购代理机构应当在本合同上签章，以证明本合同条款与磋商文件、响应文件的相关要求相符并且未对采购内容和技术参数进行实质性修改。

十一、本合同的组成文件

1、磋商文件、乙方的投标和投标时的澄清函（如有）；

2、中标通知书；

3、甲乙双方商定的其他必要文件。

上述合同文件内容互为补充，如有不明确，由甲方负责解释。

十二、合同备案

本合同一式伍份，中文书写。甲方执贰份，乙方贰份，采购代理机构一份。

甲方（公章）：中国人民解放军联勤保障部队
三亚康复疗养中心

乙方（公章）：

住所：

住所：

法定代表人：

法定代表人：

委托代理人：

委托代理人：

电话：

电话：

传真：

传真：

开 户 银 行：

开户银行：

帐号：

帐号：

邮政编码：

邮政编码：

签订日期：年月日

签订日期：年月日

采购代理机构（盖章）：中兴豫建设管理有限公司

法定代表人或授权代表：

日期：2021 年 月 日

第五部分 评审程序、方法和标准

一、总则

1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》和《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》等相关法律和规章，结合本采购项目特点制定本评审办法。

1.2 磋商工作由采购人、采购代理机构负责组织，评审由采购人、采购代理机构依法组建的磋商小组负责。磋商小组由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成。

1.3 磋商小组成员应当按照客观、公正、审慎的原则，根据磋商文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审。未实质性响应磋商文件的响应文件按无效响应处理，磋商小组应当告知提交响应文件的供应商。

1.4 评审过程严格保密。供应商对磋商小组的评审过程或合同授予决定施加影响的任何行为都可能导致其响应文件被拒绝。

1.5 磋商小组发现磋商文件表述不明确或需要说明的事项，可提请采购人、采购代理机构书面解释说明。

1.6 磋商小组对响应文件的判定，只依据响应文件和磋商过程中认定的文件，不依据磋商后的任何外来证明。

二、评审程序、评审方法和评审标准

1、响应文件的有效性、完整性和响应程度审查（见附件1）

1.1 磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。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。

2、分别与单一供应商进行磋商

2.1 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。

2.2 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。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

分，磋商小组应当及时以书面形式同时通知所有参加磋商的供应商。供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求重新提交响应文件，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。

3、供应商提交最后报价

3.1 磋商文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，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，提交最后报价的供应商不得少于 3 家。磋商文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经磋商由供应商提供最终设计方案或解决方案的，磋商结束后，磋商小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐 3 家以上供应商的设计方案或者解决方案，并要求其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。

3.2 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。采购人、采购代理机构应当退还退出磋商的供应商的磋商保证金。

3.3 根据财政部、工业和信息化部 2020 年 12 月 18 日颁布的《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库[2020]46 号）第九条规定，对小微企业予以价格评分适当优惠。若供应商为小型或微型企业者，其参与评分的投标报价取值按投标报价的 94%（工程项目为 97%）计（即按投标报价扣除 6%（工程项目为 3%）后计算）。

3.4 关于政策性优惠

3.4.1 报价人为小型和微型企业（含联合体）的情况：

供应商符合（财库〔2020〕46 号）规定的小微型企业报价给予 6%（工程项目为 3%）扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 3%作为其价格分。

接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额 30%以上的，对联合体或者大中型企业的报价给予 2%（工程项目为 1%）的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的 1%作为其价格分。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。

3.4.2 中小企业的认定标准:

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

2) 在工程采购项目中, 工程由中小企业承建, 即工程施工单位为中小企业;

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

在货物采购项目中, 供应商提供的货物既有中小企业制造货物, 也有大型企业制造货物的, 不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

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

3.4.3 报价人为工信部联企业〔2011〕300 号文规定的小型 and 微型企业 (含联合体) 的, 必须如实填写“中小企业声明函”(内容、格式见财库[2020]46 号), 否则无效。**如有虚假骗取政策性优惠, 将依法承担相应责任。【注: 供应商应将所投产品的所有制造商在“中小企业声明函”中列明, 明确其是大型或中型或小型或微型企业。】**

3.5 根据关于印发《节能产品政府采购实施意见》财库[2004]185 号) 文件通知的规定, 本项目鼓励提供节能产品。投标人提供的产品在当期“节能产品政府采购清单”内的 (须提供节能产品有效证明文件), 按 1% 的优惠折算后计算投标报价得分。

3.6 本项目鼓励优先采购环境标志产品。

3.7 支持监狱企业发展。

3.8 根据《财政部民政部中国残疾人联合会关促进残疾人就业政府采购的通知》(财库〔2017〕141 号) 的规定, 本项目对残疾人福利性单位的价格给予 6% 的扣除, 用扣除后的价格参与价格评审。扣除后的价格仅用来计算价格得分, 中标金额以 最后报价为准。供应商为残疾人福利性单位的, 必须在《报价一览表》中注明, 并附有效证明文件, 否则将不进行价格扣除。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的, 不重复享受政策。**注: 投标人同时满足一项及以上优惠资格者 (除小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位, 不重复享受政策外), 其价格优惠折扣可累加。**

4、综合评分 (见附件 2)

4.1 经磋商确定最终采购需求和提交最后报价的供应商后, 由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分。

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评审因素的量化指标

评审得分最高的供应商为成交候选供应商的评审方法。

4.2 综合评分法评审标准中的分值设置应当与评审因素的量化指标相对应。磋商文件中没有规定的评审标准不得作为评审依据。

评审时，磋商小组各成员应当独立对每个有效响应的文件进行评价、打分，然后汇总每个供应商每项评分因素的得分。

5、推荐成交候选供应商

5.1 磋商小组根据综合评分情况，按照评审得分由高到低顺序推荐 3 名成交候选供应商，并编写评审报告。

5.2 符合《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》第二十一条第三款情形的，可以推荐 2 家成交候选供应商。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐。

《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》第二十一条：磋商文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，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，提交最后报价的供应商不得少于 3 家。

磋商文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经磋商由供应商提供最终设计方案或解决方案的，磋商结束后，磋商小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐 3 家以上供应商的设计方案或者解决方案，并要求其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。符合本办法第三条第四项情形的（（四）市场竞争不充分的科研项目，以及需要扶持的科技成果转化项目），提交最后报价的供应商可以为 2 家。

6、编写评审报告

评审报告应当包括以下主要内容：

- （一）邀请供应商参加采购活动的具体方式和相关情况；
- （二）响应文件开启日期和地点；
- （三）获取磋商文件的供应商名单和磋商小组成员名单；
- （四）评审情况记录 and 说明，包括对供应商的资格审查情况、供应商响应文件评审情况、磋商情况、报价情况等；
- （五）提出的成交候选供应商的排序名单及理由。

7、终止采购

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：

（一）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；

（二）出现影响采购公正的违法、违规行为的；

（三）除《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》第二十一条第三款规定的情形外，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。

在采购活动中因重大变故，采购任务取消的，采购人或者采购代理机构应当终止采购活动，通知所有参加采购活动的供应商，并将项目实施情况和采购任务取消原因报送本级财政部门。

附件 1

响应文件审查表

序号	审查项目	评议内容	投标人 1	投标人 2	投标人 N
1	响应文件份数	正本和副本的数量是否符合采购文件要求			
2	响应文件的有效性	是否符合响应文件的式样和签署要求且内容完整无缺漏			
3	投标有效期	投标有效期是否满足 60 日历天			
4	磋商保证金	是否提交磋商保证金证明			
5	在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任的能力	提供营业执照或相关证明材料			
6	有依法缴纳税收的良好记录	提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳税收记录凭证复印件加盖公章			
7	有依法缴纳社会保障资金的良好记录	提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳社会保障资金记录凭证复印件加盖公章			
8	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供会计师事务所出具的 2020 年度财务审计报告或 2021 年任意一个季度的公司财务报表（资产负债表、利润表、现金流量表）复印件加盖公章			
9	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供承诺函加盖公章			
10	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下的政府采购活动	提供声明函加盖公章			
11	参加采购活动近三年内，在经营活动中没有重大违法记录	提供声明函加盖公章			
12	非外资独资企业或外资控股企业	提供书面声明加盖公章			
13	网站查询截图	在“信用中国”网站、中国政府采购网没有列入失信被执行人、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；近三年在军队采购网（ https://www.plap.cn/ ）没有列入供应商处罚公告；天眼查网站中对企业主页及经营风险（如有）进行查询，近 3 年内无失信记录			
14	医疗器械经营企业许可证或医疗器械经营企业备案登记凭证	如供应商不是所投货物的生产厂家，属于三类医疗器械的投标人须具有医疗器械经营企业许可证，属于二类医疗器械的供应商须具有医疗器械经营企业备案登记凭证（提供证书复印件，加盖公章），不属于医疗器械的不提供。			
15	医疗器械注册证、医疗器械生产许可证	所投货物属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证，属于一类			

		医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证（提供证书复印件，加盖公章），不属于医疗器械的不提供。			
16	合同履行期限	合同签订后 30 日内完成安装及调试			
17	磋商报价	磋商报价不超预算，并且是唯一的、无选择性的报价			
18	采购需求中带★号技术参数	不允许偏离			
结 论					

1、在表中的各项只需填写“√/通过”或“×/不通过”。

2、在结论中按“一项否决”的原则，只有全部是√/通过的，填写“合格”；只要其中有一项是×/不通过的，填写“不合格”。

3、结论是合格的，才能进入下一轮；不合格的被淘汰。

磋商小组成员：

日期：2021年 月 日

附件 2：评审标准和方法

评审标准和方法

本招标项目的评标办法采用综合评分法。满分为 100 分，其中：价格分 30 分，商务部分 10 分，技术部分 60 分。综合得分最高者为第一中标候选人。

一、报价部分（30 分）

1、价格得分计算公式：

综合评分法中的价格分统一采用低价优先法计算。

磋商基准价为满足磋商文件要求且最后报价最低的供应商的价格

磋商报价得分=（磋商基准价/最后磋商报价）×30%×100

注：1）价格得分取小数点后两位，四舍五入。

2）有效投标人为未被评标委员会判定为无效投标的投标人。

2、优惠政策说明

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。

2.1 所投分包(如不分包则指本项目)的所有投标产品进入当期节能清单的，按 2%的优惠折算后计算投标报价得分。投标人所投产品满足此规定的，必须提供声明函并提供相关证明文件。

2.2 所投分包(如不分包则指本项目)的所有投标产品进入当期环保清单的，按 1%的优惠折算后计算投标报价得分。投标人所投产品满足此规定的，必须提供声明函并提供相关证明文件。

2.3 本项目支持优先采购环境标志产品。

2.4 供应商为小型和微型企业，按 6%（工程项目为 3%）的优惠折算后计算投标报价得分。投标人所投产品满足此规定的，必须提供“中小企业声明函”（详见格式）。中小企业认定标准为：

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

②在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

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

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

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

2.5 监狱企业视同为小型、微型企业，须提供相关证明文件。监狱企业属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

2.6 根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关促进残疾人就业政府采购的通知》（财库〔2017〕141 号）的规定，本项目对 残疾人福利性单位的价格给予 6%的扣除，用扣除后的价格参与价格评审。

扣除后的价格仅用来计算价格得分，中标金额以最后报价为准。供应商为残疾人福利性单位的，必须在《报价一览表》中注明，并附有效证明文件，否则将不进行价格扣除。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。注：投标人同时满足一项及以上优惠资格者（除小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位，不重复享受政策外），其价格优惠折扣可累加。

二、商务部分（10 分）

序号	评分项	评价细则	最高分值
1	业绩	主要产品 1：护理单元器材（最多提供 6 份合同）； 主要产品 2：呼吸湿化治疗仪（最多提供 2 份合同）； 主要产品 3：气管插管用喉镜（可视喉镜）（最多提供 2 份合同）； 比较近三年（截止开标时间）所投产品的销售业绩，每项产品得 2 分，最高得 6 分。以提供的销售合同复印件为准，以上三种产品销售合同最多不得超过 10 份，提供 10 份销售合同并附对应的银行存款进账凭证。报价方为生产企业时，提供报价方销售合同。报价方为代理商时，可以提供报价方代理销售合同，或提供生产企业销售合同；提供生产企业销售合同时，报价方代理销售合同无效。未盖章或盖章不清晰、总金额或数量不清晰的合同无效。 每项产品业绩得分=（所投产品业绩/基准业绩）×2 基准业绩=近三年（截止开标时间）所投产品有效合同累计销售最高金额	6 分
2	企业规模	1. 根据供应商近三年度平均资产总额由高至低排名，第一名的得 1 分，其余依次递减 0.2 分。 2. 根据供应商近三年缴纳社保金额由大至小排名，第一名得 1 分，其余排名依次递减 0.2 分。 证明材料：提供近 3 年度（2018-2020 年度）经会计事务所审计的财务报告和缴纳社保证明复印件加盖公章，否则不得分。	2 分
3	财务状况	根据供应商近三年度平均净利润金额由高至低排名，第一名的得 1 分，其余依次递减 0.2 分，最低的得 0 分。净利润为负值的得 0 分。 证明材料：提供近三年度（2018-2020 年度）经会计事务所审计的财务报告复印件加盖公章，否则不得分。	1 分
4	企业信誉	1. 供应商近两年连续获得税务部门颁发的企业纳税信用 A 级评价证书的得 0.5 分，其他得 0 分。 2. 供应商近一年获得银行颁发的资信（信用）等级证明，级别最高的得 0.5 分，其他得 0 分。 证明材料：提供相关证明材料复印件加盖公章，未提供不得分。	1 分

三、技术部分（60 分）

序号	评分项	评价细则	最高分值
1	技术力量	1. 提供所投产品技术专利证书（不包括外观专利）的每项得 0.2 分，最多得 1 分。 2. 所投产品具有 CE 认证的得 1 分，没有得 0 分。 3. 所投产品具有 FDA 认证的得 1 分，没有得 0 分。 4. 所投产品品牌入围最近年度“中国医疗设备行业数据及售后服务调查”三等甲级医院推荐品牌，排名最靠前的得 1 分，依次递减 0.5 分，最低	5 分

		得 0 分。 5. 所投产品入围最近年度“中国医学装备协会发布优秀国产医疗设备产品目录”得 1 分，其他得 0 分。 证明材料：提供相关证明材料复印件加盖公章，未提供不得分。	
2	技术性能指标参数满足偏离情况	一般指标（不含带★号技术参数）的偏离评分，按偏离程度由高到低排名，排名第一的得 45 分，排名第二按 45 分的 25%递减分，依次类推，排名第四名之后的正偏离为 0 分。（三分之二以上技术专家认定正偏离对产品性能没有实质意义的指标值，可以不列入排名，得分一致，但须备注：正偏离无实质意义）	45 分
3	售后服务	1. 免费保修期：在满足磋商文件要求的基础上，每增加 1 年得 1 分，最多得 3 分，不符合磋商文件要求按无效投标处理。（未履行保修承诺的，相关企业将列入黑名单。免费保修期满后后方可退回质保金） 2. 零配件支持：提供零配件全国统一报价，军队用户更换配件价格不超过统一报价的 70%。在满足磋商文件要求的基础上，根据主要零配件价格排名，报价最低的得 2 分，其余排名依次按标准分值的 25%减分，最低得 0 分。三分之二以上技术专家认为报价不合理的得 0 分。 3. 按照报价方承诺的零配件保证供应时间长短排名，时间最长的得 1 分，依次递减 0.2 分，最低得 0 分。 4. 到位维修响应：满足磋商文件要求的基础上，根据对维修所投产品的到位维修响应时间排名，三分之二以上技术专家认为合理且最快的得 1 分，依次按标准分值 25%比例递减，最低得 0 分。三分之二以上技术专家认为不合理的得 0 分。 5. 保修期外维修费用：保修期外的保修费用及维修工时费计算方法及价格，按厂家自报排名，费用最低的得 1 分，依次按标准分值 25%递减，最低得 0 分。 6. 技术支持和服务网点： （1）产品和品牌具有较高知名度及广泛普及度，提供指定地点的现场服务支持，具备全国各主要省份的售后服务网络和对应的 24 小时服务支持热线且技术力量能满足部队维修服务需求的得 1 分，不满足得 0 分； （2）根据服务网点数量排名，第一名得 1 分，依次按标准分值 25%递减，最低得 0 分。	10 分

第六部分 响应文件格式

(正本/副本)

2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目

响应文件

投标人：_____（盖单位公章）

法定代表人或其委托代理人：_____（签名或盖章）

日期：_____年_____月_____日

目 录

请投标人根据本磋商文件要求，按以下格式、内容制作响应文件，并编制目录及页码

响应文件审查表各项页码索引表

序号	评审项	响应情况	材料所在页码 (第 页)
1	投标有效期		
2	磋商保证金		
3	在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任的能力		
4	有依法缴纳税收的良好记录		
5	有依法缴纳社会保障资金的良好记录		
6	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度		
7	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力		
8	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下的政府采购活动		
9	参加采购活动近三年内，在经营活动中没有重大违法记录		
10	非外资独资企业或外资控股企业		
11	网站查询截图		
12	医疗器械经营企业许可证或医疗器械经营企业备案登记凭证		
13	医疗器械注册证、医疗器械生产许可证		
14	合同履行期限		
15	磋商报价		
16	采购需求中带★号技术参数		

综合评分表各项页码索引表

序号	评审项		响应情况	材料所在页码 (第 页)
商务部分				
1	业绩			
2	企业规模			
3	财务状况			
4	企业信誉			
技术部分				
1	技术力量	1. 提供所投产品技术专利证书（不包括外观专利）		
		2. 所投产品具有 CE 认证		
		3. 所投产品具有 FDA 认证		
		4. 所投产品品牌入围最近年度“中国医疗设备行业数据及售后服务调查”三等甲级医院推荐品牌		
		5. 所投产品入围最近年度“中国医学装备协会发布优秀国产医疗设备产品目录”		
2	技术性能指标参数满足偏离情况			
3	售后服务	1. 免费保修期		
		2. 零配件支持		
		3. 按照报价方承诺的零配件保证供应时间长短		
		4. 到位维修响应		
		5. 保修期外维修费用		
		6. 技术支持和服务网点		

一、报价文件

1.报价函

报 价 函

中兴豫建设管理有限公司：

我们仔细阅读并全面研究了 2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目（项目编号：2021-JQ30-W9012）磋商文件，决定响应磋商文件的邀请，参与本项目。

1、我方愿意以人民币（大写）_____元（¥ _____）的总报价，合同履行期限：_____，并按合同约定实施和完成本项目，质量达到合格标准。

2、我们充分理解并完全接受合同协议书中的各项约定，没有任何异议，不附加任何条件。

3、如果我们被授予合同，我们将严格履行合同规定的责任和义务，保证按期、按质、按量完成合同义务。

4、我们同意按照磋商文件的要求，交纳人民币（大写）：_____元的磋商保证金。并承诺如果发生下列情况，我方无权要求退还磋商保证金：

- （1）我方在磋商有效期内撤回响应文件；
- （2）我方提供了虚假响应磋商文件的响应文件；
- （3）在磋商过程中有违反法律法规和相关纪律的行为；
- （4）在收到成交通知书后并在磋商有效期内，由于我方原因未能按照磋商文件要求提交履约保证金或与采购人签订并履行合同。

5、我们同意按磋商文件中的规定，本响应文件的有效期限为自响应文件开启之日起 **60 日历天**。

6、我们愿意提供采购方在磋商文件中要求的所有资料。

7、我们愿意遵守采购公告及磋商文件中明示的收费标准。

8、我们承诺响应文件在提交响应文件截止时间后至磋商有效期截止前保持有效，不作任何更改和变动。

供应商：（填写名称并盖章）

法定代表人或授权代表：（签字或盖章）

地址：

邮政编码：

联系人：

联系电话：

电子邮件：

传真：

日期：2021 年 月 日

2.报价一览表格式

报价一览表

项目名称：2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目

项目编号：2021-JQ30-W9012

金额单位：元

序号	名 称	投标报价	合同履行期限	备注
1	2021 年医疗设备（急救、 护理类）采购项目	小写： _____ 大写： _____		

注：1、开标一览表格式不得自行改动。

供应商：（填写名称并盖章）

法定代表人或授权代表签字：（签字或盖章）

日期：2021 年 月 日

3. 分项报价明细表

序号	品名名称	厂商	品牌、规格型号	数量/单位	单价	单项总价	质保期满后维修的费用和优惠比例	备注
1								
2								
3								
.....								
总价								

供应商：（填写名称并盖章）

授权代表：（签字或盖章）

日期：2021 年 月 日

注：①投标人必须按“分项报价明细表”的格式详细报出投标总价的各个组成部分的报价，否则作无效投标处理。

②“分项报价明细表”各分项报价合计应当与“开标一览表”报价合计相等。

二、商务响应文件

1.法定代表人身份证明和授权委托书

法定代表人身份证明

投标人名称：_____

单位性质：_____

地址：_____

成立时间：_____年_____月_____日

经营期限：_____

姓名：_____ 性别：_____ 年龄：_____ 职务：_____

系_____（投标人名称）的法定代表人。

特此证明。

投标人：_____（盖单位章）

_____年_____月_____日

说明：须附法定代表人身份证复印件。

授权委托书

本授权委托书声明：我 ____（姓名）____ 系 ____（单位名称）____ 的法定代表人，现授权委托 ____（被授权人姓名及身份证号码）____ 为我公司的代理人，以本公司的名义参加中兴豫建设管理有限公司组织的编号为 2021-JQ30-W9012 的磋商采购活动，处理与本磋商项目有关的一切事务。被授权人在磋商过程及合同签订中所签署的一切文件，我均予以承认。

与本项目有关的质疑、投诉事项，我将亲自处理或另行特别授权。

本授权委托书的效力自签署日起至合同履行完毕止。

被授权人无转委托权。特此委托。

本授权书于 ____ 年 ____ 月 ____ 日签字生效，特此证明。

供应商：（填写名称并盖章）

法定代表人：（签字或盖章）

被授权人：（签字或盖章）

说明：须附被授权人身份证复印件。

2. 商务条款偏离表

商务条款偏离一览表

项目名称：

项目编号：

序号	项目	磋商文件要求	响应情况	偏离程度	证明材料
1	响应文件份数	正本和副本的数量是否符合采购文件要求			/
2	响应文件的有效性	是否符合响应文件的式样和签署要求且内容完整无缺漏			/
3	投标有效期	投标有效期是否满足 60 日历天			见响应文件__页
4	磋商保证金	是否提交磋商保证金证明			见响应文件__页
5	在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任的能力	提供营业执照或相关证明材料			见响应文件__页
6	有依法缴纳税收的良好记录	提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳税收记录凭证复印件加盖公章			见响应文件__页
7	有依法缴纳社会保障资金的良好记录	提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳社会保障资金记录凭证复印件加盖公章			见响应文件__页
8	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供会计事务所出具的 2020 年度财务审计报告或 2021 年任意一个季度的公司财务报表（资产负债表、利润表、现金流量表）复印件加盖公章			见响应文件__页
9	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供承诺函加盖公章			见响应文件__页
10	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下的政府采购活动	提供声明函加盖公章			见 响 应 文 件__页
11	参加采购活动近三年内，在经营活动中没有重大违法记录	提供声明函加盖公章			见 响 应 文 件__页
12	非外资独资企业或外资控股企业	提供书面声明加盖公章			见 响 应 文 件__页

13	网站查询截图	在“信用中国”网站、中国政府采购网没有列入失信被执行人、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投标人；近三年在军队采购网（ https://www.plap.cn/ ）没有列入供应商处罚公告；天眼查网站中对企业主页及经营风险(如有)进行查询，近3年内无失信记录			见响应文件____页
14	医疗器械经营企业许可证或医疗器械经营企业备案登记凭证	如供应商不是所投货物的生产厂家，属于三类医疗器械的投标人须具有医疗器械经营企业许可证，属于二类医疗器械的供应商须具有医疗器械经营企业备案登记凭证(提供证书复印件，加盖公章)，不属于医疗器械的不提供。			见响应文件____页
15	医疗器械注册证、医疗器械生产许可证	所投货物属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证，属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证（提供证书复印件，加盖公章），不属于医疗器械的不提供。			见响应文件____页
16	合同履行期限	合同签订后30日内完成安装及调试			见响应文件____页
17	磋商报价	磋商报价不超预算，并且是唯一的、无选择性的报价			见响应文件____页
18	采购需求中带★号技术参数	不允许偏离			见响应文件____页

供应商名称：（填写名称并盖章）

法定代表人或授权代表：（签字或盖章）

日期：2021年 月 日

3. 技术条款偏离表

技术条款偏离一览表

项目名称：

项目编号：

序号	项目	磋商文件要求		响应情况	偏离程度	备注
1	设备一：护理单元	(1) 病历车	1. 外形尺寸：≥ 640*400*1150mm；			
			2. 病历格：≥40 格；			
			3. 抽屉数：≥2 个；			
			4. 病历柜门装锁；			
			5. 采用不锈钢材料；			
			6. 管厚≥1.2MM，板厚≥1.0MM；			
			7. 配 4 个 4 寸万向轮，带双刹车。			
		(2) 除颤监护仪	1. 中文语音提示和中文菜单显示；			
			2. 除颤功能 2.1 除颤技术：双相直线方波，有电流控制技术（CCD）； ★2.2 组合式成人/儿童除颤把手电极；			
			3. 心电监护功能 3.1 配套除颤专用心电导联线； 3.2 心率监测范围：30 - 300 次/分钟； 3.3 报警范围：30 - 300 次/分钟；			
			4. 显示 4.1 心电图显示通道：2 通道显示心电图； 4.2 除颤时干扰峰出现几率：0%； 4.3 除颤时波幅异常变化几率：0%；			
			5. 打印功能：内置热敏打印机；			
			6. 电源：可交直流两用； 6.1 配置可充电锂电池数量：≥ 1 个；			
			7. 存储 7.1 标配存储卡，容量≥2G； 7.2 支持语音录音功能； 7.3 心电图全息回顾≥100 小			

			时；			
			7.4 配心电图浏览分析软件，可在电脑上分析全部数据，包括心电图、操作记录、自检记录、录音记录、培训记录等；			
			8. 提供 CE、ISO13485 认证；			
		(3) 床单位 消毒机	9. 提供救护车环境认证 EN1789 证书。			
			1. 采用双路输出，可对两张床同时消毒灭菌，也可以对单床消毒灭菌；（提供两个床袋内消毒效果检测报告）			
			2. 中文显示，单、双床消毒程序独立存诸。抽真空、充臭氧、消毒保持、臭氧解析四个环节自动完成，显示界面采用表格形式，每个环节时间 1-99min 任意设定；（提供使用说明书）			
			3. 双床的消毒时间≤70 分钟可调，包含抽真空、充臭氧、消毒保持、臭氧解析四个环节；（提供双床消毒检测报告）			
			4. 外形尺寸：≤440×400×1100mm；			
			5. 提供消毒产品安全卫生评价报告；			
			6. 配置床罩：≥4 个。			
		(4) 担架推 车	1. 背部升降 0-80 度角，整体升降 500-850mm；			
			2. 规格：≥1930*650*500/850mm，床面：≥1900*610*500/850mm；			
			3. 床体承载重量≥200kg；			
			4. 配置输液架 1 支及配有对应输液架插孔座、输液架；高度调节范围为 850-1500mm，双挂钩，可挂多种药水瓶袋；			
			5. 两侧配护栏，气压弹簧结构；			
			6. 床体的升降通过一组摇杆系统实现；背部升降通过可控式气压弹簧可根据需要随时调节背部体位。有明确的箭头指示；			
			7. 床底面整体离地距离 195mm 以上；			
			8. 床体配带氧气瓶架及锁紧开关；			

			9. 车体配 4 个中控刹车脚轮，配有中央导向轮；			
			10. 随车配置的床垫带双提手；			
			11. 配伸缩输液杆 1 支、床垫 1 块、氧气瓶座 1 个。			
		(5) 发药车	1. 外形尺寸： $\geq 600*400*800\text{mm}$ ；			
			2. 两层药盘，每层药盘配 1 个 ≥ 48 格的 ABS 药格，每格药格配有标签卡座。两层药盘可以拉开放平；			
			3. 底部为开放式物品放置平台，带围边；			
			4. 采用不锈钢材料；			
			5. 板材厚 $\geq 1.0\text{mm}$ ；			
			6. 配 4 个医用静音万向轮，带双刹车。			
		(6) 防褥疮垫	1. 充、放气周期：10min/每次，充气 $5\text{min}\pm 5\%$ ，放气 $5\text{min}\pm 5\%$ ；			
			2. 最大充气气压：充气泵出口充气压力可调，最大压力 $\geq 12\text{kpa}$ ；气垫在最大工作载荷下，其最大压力 $\geq 4\text{kpa}$ ；			
			3. 最大承重 $\geq 135\text{kg}$ ；			
			4. 工作噪声 $\leq 45\text{dB}$ ；			
			5. 连续工作时间 $\geq 24\text{h}$ ；			
			6. 充气泵功耗 $\leq 20\text{VA}$ ；			
			7. 具备快速放气功能。			
		(7) 敷料柜	1. 外形尺寸： $\geq$ 长 1200mm *(上柜宽 200mm /下柜宽 500mm)*高 1980mm （两门两抽）；			
			2. 上柜推拉门式药架，底层可堆放整包药品，中间带操作台；			
			3. 采用不锈钢板材料；			
			4. 柜体侧板厚 $\geq 1.0\text{mm}$ ，调剂台面板厚 $\geq 1.5\text{mm}$ 。			
		(8) 观片灯	1. 规格：观片尺寸 $\geq 710*428\text{mm}$ ，外观尺寸 $\leq 855*510*46\text{mm}$ ；			
			2. 符合国家最新颁布 YY/T0610-2007 行业标准；			

			★3. 光源：采用贴片式 LED，每联 LED 数量>360 颗，LED 光源布局方式为点阵直射式；			
			4. 色温：>9600K；			
			5. 最高亮度：≥4500cd/m2；			
			6. 均匀性：>90%；			
			7. 调光方式：数码微动开关；			
			8. LED 电路板：采用整块铝基板；			
			9. 点亮方式：每联可独立点亮和独立调光，整体点亮时，每联之间无阴影。带胶片感应即插片点亮、扯片熄灭；			
			10. 电源安装方式：内置电源，关掉开关即断开整个设备的电源；			
			11. 夹片结构：采用弹力硅胶夹片装置；			
			12. 厚度≤46mm；			
			13. 边框采用铝合金材质；			
			14. 电源：110V-240V/60HZ（宽电压）；			
			15. 每联功率：<30W；			
			16. 提供欧盟 CE 认证证书			
		(9) 红外电子体温计	1. 测温范围：32-43℃；			
			2. 测试精度：±0.1 度；			
			3. 测试时间：≤1 秒；			
			4. 温度警示，≥30 组记忆功能，自动关机，电池电量提示，人体校准双模式；			
			5. 本体重量：≤80g。			
		(10)急救车	1. 外形尺寸：≥600*400*850mm；			
			2. 顶部对开门储物槽；			
			3. 抽屉数：≥2 个；			
			4. 下部位不锈钢对开门柜，柜门具备带锁功能；			
			5. 采用不锈钢材料；			
			6. 板厚≥1.0mm；			
			7. 配 4 个万向轮，带双刹车；			

			8. 配可伸缩输液杆一支。			
		(11)急救箱	1. 尺寸 $\leq 450\text{mm} \times 340\text{mm} \times 145\text{mm}$;			
			2. 箱内包含：医用纱布块、 $10\text{cm} \times 10\text{cm}$ -8 层、20 片；医用弹性绷带、 $8\text{cm} \times 400\text{cm}$ 、6 卷；自粘弹性绷带、 $5\text{cm} \times 450\text{cm}$ 、1 卷；创可贴、 $7.2\text{cm} \times 1.9\text{cm}$ 、3 片；医用透气胶带、 $1.25\text{cm} \times 450\text{cm}$ 、2 卷；碘伏消毒液、20 支；酒精棉球、35g、1 瓶；碘伏棉球、35g、1 瓶；医用敷贴（中号）、 $10\text{cm} \times 10\text{cm}$ 、2 片；弹力帽、9 号、2 个；颈托、L、1 个；三角绷带、 $96\text{cm} \times 96\text{cm} \times 136\text{cm}$ 、2 包；卡扣式止血带、 $2.5\text{cm} \times 40\text{cm}$ 2 个；电子体温计、1 支；一次性使用医用橡胶检查手套、L、2 副；瞬冷冰袋、2 袋；医用夹板、 $11\text{cm} \times 90\text{cm}$ 、1 副；医用酒精棉片、 $6\text{cm} \times 3\text{cm}$ 、10 片；医用烧伤敷料（烫伤膏）、20g/支、1 支；急救毯、 $160\text{cm} \times 210\text{cm}$ 、2 块；呼吸面罩、 $20\text{cm} \times 20\text{cm}$ 、2 个；圆头剪刀、15cm、1 把；敷料镊子、塑料、1 个；安全别针、10 枚/包、10 枚；手电筒（含电池）、1 个；高频救生哨、2 个；急救手册 1 本；健康急救卡、1 张；售后服务卡、1 张；急救知识光盘、1 张；隔板、1 张；外箱、1 个。			
		(12)空气消毒机	1. 最大适用范围（m ³ ）：100；			
			2. 循环风量 $\geq 1000 \text{ m}^3/\text{h}$ ；			
			3. 设备为动态消毒机，可在人机共存的环境中使用，且不生成二次污染；			
			4. 具有温度湿度检测功能，能适时显示室内温度、湿度；			
			5. 等离子密度： $\geq 5.85 \times 10^{17} - 8.02 \times 10^{17} \text{ m}^3$ ；			
			6. 多档风速可调，提供手动、常开、定时三种工作模式；			
			★7. 安装方式：移动搁置；			
			8. 噪声dB（A）： ≤ 50 ；			
			9. 待机功耗： $\leq 0.5\text{W}$ ；			

			10. 额定功率（W）：≤100；			
			11. 提供卫生安全评价报告。			
		(13) 轮椅	1. 材质采用高碳钢管，电镀表面；			
			2. 固定靠背、扶手，铝合金脚踏板可向两边翻起；			
			3. 靠背带后置物袋；			
			4. 座位宽度≥18寸			
			5. 轮胎采用前万向轮，实心后轮，加厚轮胎。			
		(14) 体重秤	1. 超声波无接触测量身高；			
			2. 身高测量方式：采用超声波传感器；			
			3. 体重测量方式：精密平衡梁式称重传感器；			
			4. 体型计算：自动计算BMI体质指数；			
			5. 身高范围：20-210cm，分度值：±0.5cm或者±0.1cm可调；			
			6. 体重范围：2.0-300kg，分度值：±0.1kg或者±0.01kg可调；			
			7. BMI标准：中国标准；			
			8. 测量项目：身高，体重；			
			9. LED显示；			
			10. 具备语音提示测量步骤，播报测量结果功能；			
			11. 数据通信：配RS232接口，蓝牙(4.0或2.0)接口；			
			12. 系统兼容我单位体检系统、电脑等；			
			13. 可折叠方式，采用金属折叠扣可上锁，配有脚轮，折叠后高度≤122cm；			
			14. 测量速度：测量身高体重≥600次/小时；			
			15. 电 源：采用AC100V-240V/12V直流电源；			
			16. 消耗功率：≤6W；			
			17. 电击防护：I类B型设备；			
			18. 工作环境：温度：-10℃至+50℃；湿度：20%-85%RH；			
		(15) 听诊器	1. 单用；			

			2. 主要材料：铜、橡胶；			
			3. 听头直径 $\geq 36\text{mm}$ ；			
			4. 导管长度：从三通到听诊器投的长度约为50cm；			
			5. 听头采用压模热锻；			
			6. 听头和圈盖采用数控车床加工；			
			7. 胶管和听头连接采用旋扣方式连接。			
		(16)雾化器	1. 压缩式空气式雾化器；			
			2. 最大雾化率： $\geq 0.2\text{ml/min}$ ；			
			3. 噪音： $\leq 65\text{dB}$ ；			
			4. 电源AC220V, 50Hz；			
			5. 重量： $\leq 3.5\text{Kg}$ ；			
			6. 雾化器采用无油压缩机，医用级雾化气流量可达10L/min；			
			7. 雾化管配置10套。			
		(17)吸引器	1. 负压源采用无油润滑活塞泵；			
			2. 低噪声、大流量、高负压；			
			3. 电源电压： $220 \pm 22\text{V}$, 50Hz $\pm 1\text{Hz}$ ；			
			4. 电机功率：120VA；			
			5. 吸引泵：活塞泵；			
			6. 极限负压值： $\leq -0.04\text{Mpa}$ ；			
			7. 噪音： $< 60\text{dB(A)}$ ；			
			8. 抽气速率： $> 20\text{L/min}$ ；			
			9. 贮液瓶：2500mL/只，2只。			
		(18)心电图机	1. 可在电源交流100伏-240伏，50/60赫兹，室温5-40℃和相对湿度25%RH-80%RH的环境下正常工作；			
			2. ECG输入			
			2.1 ECG输入通道：标准12导联心电信号同步采集；			
			2.2 导联选择：手动/自动可选（支持Nehb、Cabrera导联体系）；			
			2.3 输入阻抗： $\geq 100\text{M}\Omega$ （10Hz）；			
			2.4 频率响应：0.01Hz-300Hz；			
			2.5 定标电压： $1\text{mV} \pm 2\%$ ；			

			2.6耐极化电压：±900mV（±5%）；			
			2.7时间常数：≥3.2 s；			
			2.8共模抑制比：≥140dB（AC滤波开启），≥123dB（AC滤波关闭）；			
			2.9输入电流：≤0.01 μA；			
			3. 具有12导联同步自动分析以及RR分析功能；具有设备自诊断及故障提示功能；			
			4. 存储器： 4.1设备内置存储器，存储病历≥800例； 4.2数据可通过SD卡、USB口导入导出； 4.3支持外接U盘和SD卡可扩展存储空间；			
			5. 显示器： 5.1液晶显示屏，支持显示背景网格； 5.2同屏显示12导同步心电波形； 5.3显示内容应包含波形、心率、导联、走纸速度、增益、滤波器、时间、电池电量指示、输入法、文件、信息提示区、人员信息等；			
		(19)血糖测试仪	6. 记录器 6.1热敏式点阵打印机； 6.2打印方式：实时同步或连续12道心电波形，分段打印； 6.3可外接打印机，通过A4纸打印12道心电波形和报告；			
			7. 功能 7.1具有自动测量功能和自动诊断功能； 7.2具有病历管理功能，可进行病历查询、预览、修改、传输、打印。			
			1. 原理：电极法工作原理；			
			2. 血样类型：新鲜毛细管全血；			
			3. 血样量：微量；			
			4. 检测时间：小于10秒快速检测；			
			5. 可回顾测试结果；			
			6. 具有自动关机功能			
			7. 可校正标准。			

			8. 血糖试纸配备 ≥ 100 人份/台。			
		(20) 血压计	1. 水银血压计、台式；			
			2. 双刻度显示；			
			3. 表面喷塑处理；			
			4. 试管顶部加阻汞纸。			
		(21) 血氧饱和度监测仪	1. 监护参数：血氧饱和度 (SpO ₂)、脉搏 (PR)；			
			2. 具备数据存储、回顾功能：至少10分钟的SpO ₂ 和脉率趋势图/趋势表回顾；			
			3. 具有脉搏调制音；			
			4. 支持掉电数据存储功能。			
		(22) 氧气袋	1. 规格： $\geq 42\text{L}$ ；			
			2. 重量： $\leq 0.37\text{KG}$ 。			
		(23) 氧气瓶	1. 配置要求：储氧瓶容积40L；			
			2. 配置小推车；			
			3. 投标公司的氧气瓶必须从本地氧气供应厂家采购；			
			★4. 氧气瓶必须提供压力容器有效期内的检测证明。			
		(24) 药柜	1. 外形尺寸 $\geq$ 长 900mm, 宽 450mm, 高1800mm; ≥ 6 层；			
			2. 柜体侧板厚 $\geq 1.2\text{mm}$, 其他位置板厚度 $\geq 1.0\text{mm}$, 所有层板底部加焊加强筋；			
			3. 不锈钢板材质。			
		(25) 医用冰箱 (柜)	1. 具有CFDA认证；			
			2. 温度控制 2.1采用微电脑控制系统, 温度数字显示; 2.2精准的电子温度控制, 精度达到0.1℃; 2.3配USB存储模块, 至少可以滚动存储8000条温度数据;			
			3. 制冷系统 3.1翅片蒸发器配合循环风冷系统; 3.2高密度保温发泡层采用环保聚氨酯发泡剂;			
			4. 安全保障 4.1具备箱内高低温报警、传感器故障报警、断电报警 (支持8小时)、开关门异常报警功能;			

			4.2具备声音蜂鸣和灯光闪烁双重报警方式； 4.3温控器测点故障安全运行模式（显示传感器和控制传感器互为备份）； 4.4具备密码保护功能； 4.5具备断电保护功能，冷藏箱延时启动功能； 4.6高度可调节搁架； 4.7万向脚轮，独立调平地脚； 4.8双层中空电加热膜玻璃门，门具备带锁功能； 4.9内置LED照明灯，开关门自动点亮或熄灭；			
			5. 技术参数 5.1冷藏有效容积 $\geq 180\text{L}$ ，冷冻有效容积 $\geq 100\text{L}$ ，层数 ≥ 5 ； 5.2制冷方式（风冷/直冷）：风冷； 5.3除霜方式（自动/手动）：自动； 5.4环温：10-32℃；			
		(26)移动式输液架	1. 不锈钢杆，两节杆，挂钩 ≥ 3 个，下部直径 $\geq 22\text{mm}$ ，上部可调节部分直径 $\geq 19\text{mm}$ ，厚度 $\geq 1.2\text{mm}$ ，中间配有可松紧螺丝； 2. 带轮。			
		(27)振动排痰机	1. 结构形式：台式，配撑杆；			
			2. 显示方式：液晶显示界面；			
			3. 操作方式：一键操作方式；			
			4. 工作模式：手动模式和自动程序模式；			
			5. 手动模式频率范围：10Hz~60Hz，频率连续可调，步距为1Hz；			
			6. 手动模式定时范围：1min-60min，连续可调，步距1min；			
			7. 自动程序模式：共有四种自动程序模式；			
			8. 自动模式定时范围：5min、10min、15min、20min；			
		(28)治疗车	1. 外形尺寸： $\geq 640*450*800+80\text{mm}$ ；			
			2. 至少包含2个工作台面，1个抽屉；			
			3. 配一个污物桶；			

			4. 采用不锈钢材料；			
			5. 管厚 $\geq 1.2\text{mm}$ ，板厚 $\geq 1.0\text{mm}$ ；			
			6. 配4个3寸医用静音万向轮，带双刹车。			
		(29)紫外线消毒器	1. 辐照强度： $\geq 128\text{uw}/\text{cm}^2$ （单支灯管）； $\geq 256\text{uw}/\text{cm}^2$ （双支灯管）；			
			2. 灯臂可以调节，调节角度0-180度；			
			3. 采用双灯管结构，双灯管也可单独使用；			
			4. 定时器可以在0-1140分钟内定时控制消毒时间，定时器工作完毕会自行断路而灯管熄灭；			
			5. 主机可移动，配备万向轮。			
2	设备二：妇科检查床	1. 床面长度及宽度长： $\geq 1450\text{mm} \times 600\text{mm}$ ；				
		2. 床面最低及最高高度：600mm-1000mm；				
		3. 座板上折角度： $\geq 18^\circ$ ；				
		4. 背板折转角度：上折 $\geq 70^\circ$ 、下折 $\geq 17^\circ$ 。				
		5. 配置：可折叠床栏、脚托、输液杆等。				
3	设备三：呼吸湿化治疗仪	1. 配置鼻导管（通用型），与主机配套使用可实现压力监测功能；				
		2. 流量设置范围：10~50L/min，1-5L/min步进可调；				
		3. 氧浓度设置范围：21%-100%，1%精度步进可调；				
		4. 内置压力监测模块，可实时监测鼻导管近病人端管路压力；				
		5. 可通过压力波动频率实时反映患者呼吸频率，评估治疗效果，提示通气方式切换；				
		6. 主机可同时监测并显示流量、氧浓度、管道温度三项参数。				
4	设备四：气管插管用喉镜（可视喉镜）	1. 配置 LED 显示器，显示器能上下转动范围： $\geq 130^\circ$ ，左右转动范围： $\geq 270^\circ$ ；				
		2. 摄像头与镜片前端的最高垂直距离 $\leq 30\text{mm}$ ；				
		3. 喉镜片可插入镜片长度： $110 \pm 10\text{mm}$ ；				
		4. 渐缩型镜片前端厚度： $12.5 \pm 0.5\text{mm}$ ；				
		5. 视场角 $60^\circ \pm 15\%$ ；				
		6. 景深：5-100mm；				
		7. 镜片分辨率 $\geq 7.80 \text{ LP/mm}$ ；				
		8. 具有特殊防雾功能；				

		9. 内置可充电式锂电子聚合物电池； 9.1持续放电时间：≥2小时； 9.2充电次数：>300次； 9.3充电时间：≤4小时；			
		10. 摄像头分辨率：≥200万像素，内置的高功率LED光源全密封防水，光照度≥150Lux。			
5	设备五：诊疗床	1. 规格≥长 1900*宽 600*高 650mm；			
		2. 床架材质：不锈钢或其他防锈金属材料；			
		3. 床体整体承重≥200Kg；			
		4. 床体脚具有防滑装置。			
		5. 床面防水软质材料。			
6	设备六：药品阴凉柜	1. 高精度传感器控制、显示、报警，LED 温湿度显示屏。微电脑控制，数字温度显示精度为1℃，箱内温度控制在8-20℃，湿度显示范围35%-75%；			
		2. 配置安全门锁；			
		3. 内置至少六层可调节搁架，内置照明灯，底部四个万向轮方便移动；			
		4. 运行温度：8-20℃；			
		5. 容积：≥360L；			
		6. 制冷压缩机要求环保高效，工作噪音≤53dB。			
7	设备七：注射泵	1. 提供 CE 认证证书；			
		2. I类CF型设备；			
		3. 模块化，能接入输液工作站；			
		4. 一体化提手和固定夹；（提供图片）			
		5. 主要技术和性能要求 5.1安全要求 5.1.1防水等级≥IPX4； 5.1.2双CPU设计； 5.2精度要求： 5.2.1 速率≥1ml/h时，精度误差≤±2%； 5.3基本要求 5.3.1具有三种注射模式可选：ml/h速率模式、体重模式、首剂量模式； 5.3.2电池持续运行时间≥12小时（5ml/h）； 5.3.3多功能接口：具有type-C多功能接口，支持数据传输、护士呼叫、外接直流电； 5.3.4整机重量≤ 1.7kg。			
8	设备八：输液泵	1. 提供CE认证证书；			
		2. 一般规格和要求： 2.1 I类CF型设备； 2.2 PBT+PC工程外壳； 2.3隐藏式提手；			

		3. 主要技术和性能要求： 3.1安全要求： 3.1.1进液防护等级≥IP44； 3.1.2主副双CPU设计； 3.1.3动态监测在线注射压力，图形和数字实时显示注射压力数值； 3.2精度要求：输液精度≤±5%			
		4. 基本性能： 4.1内置≥5种输液模式：ml/h速度模式、体重模式、滴数模式、序列模式和微量模式； 4.2电池持续运行时间≥5小时，配两块电池≥10小时（流速25ml/h）； 4.3多功能接口：具有多功能接口，支持数据传输、护士呼叫、外接直流电； 4.4机器整机重量≤1.5kg。			
9	设备九：转运监护仪	1. 监护参数：心电（ECG）、呼吸（RESP）、无创血压（NIBP）、血氧饱和度（SpO2）、脉搏（PR）、双通道体温（TEMP）；			
		2. 显示 2.1屏幕至少满足以下条件：尺寸≥5英寸，分辨率≥800×480； 2.2配触摸屏，具有锁屏功能； 2.3具有呼吸氧合图观察界面，同步显示心率、呼吸、血氧饱和度参数； 2.4具有短趋势共存界面显示；			
		3. 数据存储、回顾 3.1 150小时趋势图/表存储回顾； 3.2 1200组无创血压测量回顾； 3.3 3导/5导：48小时全息波形；12导：35小时全息波形； 3.4 不少于200组报警事件/心律失常事件回顾； 3.5 具备Micro USB数据接口，支持机内存储设备上的数据导出；			
		4. 性能要求 4.1重量<1.5 kg，配有防滑提手，防护等级IP44； 4.2配可充电锂电池，续航时间≥5.5H。			
服务要求					
（一）生产及安装调试等要求					
10		1. 设备到货后，成交供应商于7个工作日内派人进行安装检验，经检验发现损坏或不符合采购项目的要求，采购人有权提出更改、拒收和索赔的要求，由此发生的费用由卖方负责；			
11		2. 成交供应商应选派专业专职的工程师到现场进行安装调试设备，并在采购人人员在场的情况下完成设备的性能测试直至达到本标书的技术指标。只有设备完全正常运转和采购人实验室人员确认后，设备的安装工作才能认为已全部完成。费用由成交供应商承担；			

12	3. 设备在安装使用三个月内，若因产品质量问题，同一故障连续发生3次（非人为），采购人有权要求更换新设备（或退货），更换后的产品应从更换之日起重新计算保修期；若为退货，成交供应商必须无条件退回所收采购人全部货款；			
13	4. 成交供应商必须将设备调试到最佳状态。			
(二) 售后质保培训等要求				
14	1. 质量保证期（简称“质保期”）至少为贰年，质保期内成交供应商对所供货物实行包修、包换、包退、包维护保养。质保期满后提供终身维修保养服务，并在详细报价表中明确维修的费用和优惠比例；			
15	2. 质保期内，如设备或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期和免费维修期相应顺延。如停用时间累计超过60天则质保期重新计算；			
16	3. 对采购人的服务通知，成交供应商在接报后1小时内响应，24小时内到达现场，48小时内处理完毕。若在48小时内仍未能有效解决，成交供应商须免费提供同档次的设备予采购人临时使用，但其风险和费用由成交供应商承担，由于成交供应商的保证服务不到位，质保期的到期时间将顺延；			
17	4. 成交供应商为采购人无偿培训至少3至5名的操作人员。在使用后，若生产商对该仪器有升级改进或其他技术改进，成交供应商应及时通知采购人，由采购人决定是否进行升级配置。			
(三) 保密要求				
18	甲乙双方在采购和履行合同过程中所获悉的对方属于保密的内容，甲乙双方均有保密义务。			
(六) 供货、安装周期及交货地点要求				
19	1. 合同生效后， 中标方在30日内完成供货；			
20	2. 中标方提供设备的各项技术性能指标必须达到合同和技术文件规定的要求；			
21	3. 交货地点：海南省三亚市。			
验收、付款及其他内容				
(一) 验收方式				
22	1. 交付验收标准依次序对照适用标准为： 1.1符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准； 1.2符合采购文件和响应承诺中买方认可的合理最佳配置参数及各项要求； 1.3货物来源国官方标准；			
23	2. 进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明；			

24	3. 货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证、序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅；			
25	4. 成交供应商应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明；			
26	5. 设备安装后三个月内，成交供应商应向采购人提交本机安装调试报告，以及按厂方标准进行的各项检测数据，其中大型医疗设备必须委托具有相应资质的军队药品仪器检验所按国家和军队的检测标准以及厂方标准进行质量验收，相关费用由成交供应商承担。成交供应商应向采购人提供详细的验收标准、验收手册，免费提供验收所需的仪器，采购人在验收合格后归还成交供应商。成交供应商提供的仪器应符合验收标准规定的精度要求；采购人有权委托中国认可的单位对上述仪器进行精度校核，并要求成交供应商在保修期内每半年免费进行一次状态检测。			
（二）付款方式				
27	设备全部交付完毕并由采购人总体验收合格，收到成交供应商有效发票办理入库后30天支付合同金额的90%，总质保期满后30天内支付10%余款。			
（四）其他信息				
28	所有设备交货期为合同签订后30天内，成交供应商必须保证中标后能配送所有的设备到达采购人指定地方，并安装调试完毕，且报价必须包括送货、安装、调试、运行、培训等，除此以外采购人不再支付任何费用。			

供应商名称：（填写名称并盖章）

法定代表人或授权代表：（签字或盖章）

日期：2021 年 月 日

4. 供应商基本情况表

供应商名称				
注册地址			邮政编码	
联系方式	联系人		电话	
	传真		网址	
组织结构	附后			
法定代表人	姓名		电话	
成立时间				
营业执照号				
注册资金				
开户银行				
账号				
经营范围				
备注				

供应商名称：（填写名称并盖章）

法定代表人或授权代表：（签字或盖章）

日期：2021 年 月 日

5. 中小企业声明函

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日 期： 年 月 日

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。

6. 资格证明文件

1. 在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任的能力（提供营业执照或相关证明材料）；
2. 有依法缴纳税收的良好记录（提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳税收记录凭证复印件加盖公章）；
3. 有依法缴纳社会保障资金的良好记录（提供 2021 年 1 月至今任意 3 个月依法缴纳社会保障资金记录凭证复印件加盖公章）；
4. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供会计事务所出具的 2020 年度财务审计报告或 2021 年任意一个季度的公司财务报表（资产负债表、利润表、现金流量表）复印件加盖公章）；
5. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函）；
6. 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下的政府采购活动（提供声明函）；
7. 提供参加采购活动近三年内，在经营活动中没有重大违法记录的声明函；
8. 提供非外资独资企业或外资控股企业的书面声明；
9. 在“信用中国”网站、中国政府采购网没有列入失信被执行人、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投标人；近三年在军队采购网（<https://www.plap.cn/>）没有列入供应商处罚公告；天眼查网站中对企业主页及经营风险（如有）进行查询，近 3 年内无失信记录。（提供网站完整网页截图，必须在截图中体现相关查询项和网站名称）；
10. 如供应商不是所投货物的生产厂家，属于三类医疗器械的投标人须具有医疗器械经营企业许可证，属于二类医疗器械的供应商须具有医疗器械经营企业备案登记凭证（提供证书复印件，加盖公章），不属于医疗器械的不提供。
11. 所投货物属于二、三类医疗器械产品的须具有医疗器械注册证、医疗器械生产许可证，属于一类医疗器械产品的须具有产品备案登记凭证、生产企业备案登记凭证（提供证书复印件，加盖公章），不属于医疗器械的不提供。
12. 磋商保证金转账截图或保函；
13. 磋商文件规定的或其他供应商认为需要提供的内容。

附件：无重大违法记录的书面声明

无重大违法记录的书面声明

致：中国人民解放军联勤保障部队三亚康复疗养中心

我公司参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录，特此声明。

若在采购过程中发现我公司近 3 年内在经营活动中有重大违法记录的，我公司将承担因此引起的一切后果。

投标人：（填写名称并盖章）

法定代表人或授权代表：（签字或盖章）

投标日期：2021 年 月 日

7.信用查询记录

信用查询记录

根据财库（2016）2017/4/17125 号文的规定，各投标人需通过“信用中国”网站（<http://www.creditchina.gov.cn/>）和中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查询信用记录，并打印网站查询结果的截图。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单位拒绝其参与政府采购活动（提供网站截图）；

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，对所有联合体成员进行信用记录查询，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。

供应商名称（盖章）：

法定代表人或授权委托人（签字或盖章）：

日期：2021 年 月 日

8. 供应商类似项目业绩一览表

年份	用户名称	项目名称	完成时间	合同金额	完成项目质量	备注
合同额合计						

注：供应商（仅限于供应商自己实施的）以上业绩需提供合同复印件加盖公章。

供应商名称：（填写名称并盖章）

法定代表人或授权代表：（签字或盖章）

日期：2021 年 月 日

9.反商业贿赂承诺书格式

反商业贿赂承诺书

我公司郑重承诺：

在 2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目 磋商项目采购活动中，我公司保证做到：

一、公平竞争参加本磋商项目。

二、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、政府采购代理机构工作人员、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、宣传费和宴请等；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。

三、若出现上述行为，我公司及参与磋商的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

法定代表人或授权代表：（签字或盖章）

供应商：（填写名称并盖章）

日期：2021 年 月 日

三、技术响应文件

1.技术方案

包含但不限于以下内容：

1. 技术力量
2. 售后服务

2. 供应商认为需要提供的其它文件

(1) 企业规模

序号	年度	净资产总额（元）
1	2018 年度	
2	2019 年度	
3	2020 年度	
4	平均净资产总额	

注：以第三方会计师事务所出具的近 3 年的财务审计报告中显示的数据为准。（提供近 3 年（2018 年度～2020 年度）的财务审计报告复印件加盖公章。）

序号	年度	缴纳社保金额（元）
1	2018 年	
2	2019 年	
3	2020 年	
4	缴纳社保总金额	

注：提供进三年社保缴纳记录凭证。

(2) 财务状况

序号	年度	净利润金额（元）
1	2018 年度	
2	2019 年度	
3	2020 年度	
4	平均净利润金额	

注：以第三方会计师事务所出具的近 3 年的财务审计报告中显示的数据为准。（提供近 3 年（2018 年度～2020 年度）的财务审计报告复印件加盖公章。）

(3)

附表：

二次报价

采购人：中国人民解放军联勤保障部队三亚康复疗养中心

项目名称：2021 年医疗设备（急救、护理类）采购项目

代理机构：中兴豫建设管理有限公司

[illegible]

注：1 大写数字：壹贰叁肆伍陆柒捌玖零、亿、万、仟、佰、拾；

2 供应商填完此表应在投标报价大写及小写、签名处盖上手印。

磋商小组成员签字：

日期： 年 月 日

注：本附表无需附在响应文件中，磋商现场另外提供即可。

最终报价（三次报价）

采购人：中国人民解放军联勤保障部队三亚康复疗养中心

项目名称: 2021 年医疗设备 (急救、护理类) 采购项目

代理机构：中兴豫建设管理有限公司

供应商：
供应商三次报价（最终报价）： 大写： _____ 小写： _____
供应商其他承诺：
法定代表人（授权代理人）签字： 年 月 日

注：1 大写数字：壹贰叁肆伍陆柒捌玖零、亿、万、仟、佰、拾；

2 供应商填完此表应在投标报价大写及小写、签名处盖上手印。

磋商小组成员签字：

日期： 年 月 日

注：本附表无需附在响应文件中，磋商现场另外提供即可。