**采购编号：邻医采[2022]50号**

**邻水县人民医院**

**市级新冠肺炎定点医院医疗设备应急采购项目**

**招**

**标**

**文**

**件**

**中国·四川（邻水）**

**邻水县人民医院**

**印制**

**2022年8月**

## 目 录

[第一章 招标公告](#_Toc57637308)

[第二章 招标须知](#_Toc57637309)

[第三章 供应商资格证明材料](#_Toc57637310)

[第四章 采购项目技术参数、及其他商务要求](#_Toc57637311)

[第五章 响应文件格式](#_Toc57637312)

[第六章 评审方法](#_Toc57637313)

[第七章 政府采购合同（草案）](#_Toc57637314)

# 第一章 招标邀请

**一、采购项目**

1.项目编号：邻医采[2022]50号

2.项目名称：邻水县人民医院市级新冠肺炎定点医院医疗设备应急采购项目

3.采购人：邻水县人民医院

**二、最高限价**

包一：170万。包二：488.7万。包三：183.2万。包四：109.7万。包五：238万。投标人可以只投一个包，也可以投多个包，每个包的投标文件必须分别编制及递交。分包详情见招标文件第四章。

**三、采购项目简介：**根据广安市应对新型冠状病毒肺炎疫情应急指挥部医疗救治组《关于明确定点医院床位规范设置的通知》和广安市应对新冠肺炎疫情指挥部医疗救治组关于印发《广安市新冠肺炎重症救治能力提升实施方案》等文件要求，邻水县人民医院作为广安市新冠肺炎定点救治医院，需应急采购一批重症监护医疗设备，设备清单详见招标文件第**四**章。特别说明第四章实质性要求，各位投标人必须在技术应答表或商务应答表里面逐条详细应答，否则视为无效投标。

**四、供应商邀请方式**

本次招标邀请在邻水县人民医院官网（http://www.lsxrmyy.cn/）或广安公共资源交易网（http://125.66.2.245/gasggzy/）上以公告形式发布。

**五、供应商参加本次政府采购活动应具备下列条件：**

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定：（1）具有独立承担民事责任的能力；（2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；（3）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；（4）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；（5）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；（6）法律、行政法规规定的其他条件。

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目非专门面向中小企业。

3.本项目的特定资格要求：包一至包五的投标人须符合《中华人民共和国医疗器械监督管理条例》要求并提供医疗器械生产或经营企业许可证，投标产品须符合《中华人民共和国医疗器械注册管理办法》，并提供中华人民共和国医疗器械注册证和注册登记表。包五另需满足（1）具有建筑机电安装工程专业承包叁级及以上资质；（2）具有建筑装饰装修工程专业承包贰级及以上资质；（3）具有有效的压力管道安装许可证GC2级及以上资质。

**六、招标文件获取方式、报名时间、报名地点：**

凡有意参加投标者，请于 **2022年 8 月17日08时00分（北京时间，下同）至2022年 8月20日18时00分，**在邻水县人民医院采购办邮箱487671930@qq.com上传报名资料（所有扫描件需加盖鲜章）报名。报名资料：营业执照、法人授权委托书、身份证复印件。招标文件在邻水县人民医院官网（http://www.lsxrmyy.cn/）自行下载。

投标资格不能转让。报名的依据，以邻水县人民医院采购办报名情况汇总表为准。未按照本项规定的方式、时限报名，其投标将被拒绝。

**七、递交投标文件截止时间、开启时间：**

**递交投标文件截止时间：2022年 8月 21日15:30（北京时间）,2022年8月 21 日15：00-15：30提交投标文件（北京时间）。**

**投标文件开启时间：2022年 8月 21日15：30（北京时间）**。

1. **递交投标文件方式：**现场递交。供应商签到时须携带身份证明证件原件（身份证、驾照、社保卡）以供查验，如投标人员与报名人员不一致则投标人员则需提供法定代表人授权书原件一份、被授权代表的身份证复印件加盖公章并查验原件（若是法定代表人签到的则提供法人证明和身份证复印件加盖公章），否则不予签到和接收投标文件。

**特别说明：**参与投标人员应做好疫情防控，主动佩戴口罩，接受体温检测，出示健康码、行程卡等，川内提供48小时内核酸检测报告，川外需提供3天3检（包含到投标现场检一次，每次检测间隔24小时）核酸检测报告，否则不予签到和接收投标文件。

**九、招标地点：邻水县人民医院办公楼五楼二会议室**。

**十、联系方式**

联 系 人：王老师

联系电话：15708268077

通讯地址：邻水县鼎屏镇人民路北段487号

2022年8月

**第二章 招标须知**

**一、供应商须知附表**

| **序号** | **应知事项** | **说明和要求** |
| --- | --- | --- |
| 1 | 确定邀请招标的供应商数量和方式 | 本次招标邀请的供应商数量：3家及以上。  本次采购采取公开的方式邀请参加招标的供应商。 |
| 2 | 低于成本价  不正当竞争预防措施  （实质性要求） | 1.在评审过程中，招标小组认为供应商的报价明显低于其他实质性响应的供应商报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，招标小组应当要求其在合理的时间内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。供应商书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据供应商企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。  2.供应商的书面说明材料应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。  3.供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。书面说明的签字确认，由其法定代表人/主要负责人/本人或者其授权代表签字确认。  4.供应商提供书面说明后，招标小组应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况报告、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的或未在规定时间内递交有效书面说明书的，招标小组应当将其响应文件作为无效处理。 |
| 3 | 小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除  （实质性要求） | 一、小微企业（监狱企业、残疾人福利单位视同微型企业）价格扣除  1.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，在政府采购活动中，对供应商提供的货物或者服务符合规定的，供应商报价给予10%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。  2.监狱企业、残疾人福利性单位视同为微型企业。  3.参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》原件。监狱企业参加政府采购活动时，应当提供由省级或以上监狱管理局、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。残疾人福利性单位应当提供《残疾人福利性单位声明函》原件。  4.允许联合体投标的项目中，大中型企业与小型、微型企业组成联合体共同参加非专门面向中小企业的政府采购活动的，联合体协议中约定，小型、微型的合同份额占到合同总金额30%以上的，给予联合体3%的价格扣除。  5.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，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，给予联合体3%的价格扣除。  6.联合体各方均为小型、微型企业的，联合体视同为小型、微型企业享受规定的扶持政策。  7.组成联合体或者接受分包合同的中小企业与联合体内其他企业、分包企业之间不得存在直接控股、管理关系。  8.依据相关规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。  **二、专门面向中小企业采购的项目不再进行小微企业价格扣除。** |
| 4 | 招标保证金 | 本项目不收取招标保证金 |
| 5 | 履约保证金 | 金额：采购合同总金额的**10%**。  交款方式：履约保证金可以以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交（包括网银转账，电汇等方式）。  收款单位：邻水县财政局。  开户行：中国工商银行邻水支行。  银行账号：**2316556129026411973**。  交款时间：成交文件发放后，政府采购合同签订前。  注：提供保函的担保机构必须是依法成立的具有相关资质和偿付能力的担保机构。保函是银行等金融机构出具的，保函必须要在中国人民银行征信系统能够进行查询，否则将取消成交资格，采购人将重新确定成交供应商，并依法追究法律责任。  履约保证金退还方式：书面申请。  履约保证金退还时间：项目验收合格后。  履约保证金不予退还情形：1.成交供应商单方面原因（自然灾害和国家政策因素除外）不履行政府采购合同的；  2.成交供应商提供的货物经质量技术监督等相关部门查实有假冒伪劣、以次充好现象的；  3.成交供应商在售后服务中，被查实有被采购人举报服务质量问题且不妥善处理的。 |
| 6 | 预付款 | 本项目鼓励支持预付款。 |
| 7 | 招标文件咨询 | 联系电话：18384510773 |
| 8 | 供应商询问、质疑 | 对招标文件文件、开、评标过程、招标结果的质疑由采购人负责受理并答复。  注：1.根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，供应商提出的询问和质疑不得超出采购文件、采购过程、采购结果的范围。  2.根据《政府采购质疑和投诉办法》（财政部94号令）规定，供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。供应商为自然人的，应当由本人签字；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签章，并加盖公章。  3.本项目供应商须在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。  4.供应商可以通过现场、邮寄等方式书面向采购人提出询问、质疑相关事宜。 |
| 9 | 供应商投诉 | 投诉受理单位：邻水县财政局  联 系 人：徐老师  联系电话：0826-3376357  联系地址：邻水县鼎屏镇古邻大道23号  注：根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》的规定，供应商投诉事项不得超出已质疑事项的范围。 |
| 10 | 招标小组组建 | 招标小组由采购人代表和四川省政府采购评审专家共同组成**。其中采购人代表1名，评审专家4名**。 |
| 11 | 招标情况公告 | 招标情况将在邻水县人民医院网或广安公共资源交易网政府采购结果公告栏中予以公告。公告内容为：供应商响应文件资格性、符合性审查情况、评审结果、成交等情况。 |
| 12 | 成交文件领取 | 成交公告在邻水县人民医院网或广安公共资源交易网上公告后，请成交供应商到邻水县人民医院采购办领取中标文件。 |
| 13 | 政府强制、优先采购的节能、环保、无线局域网产品 （实质性要求） | 1.列入节能产品政府采购品目清单的强制节能产品，提供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认证证书复印件加盖供应商公章**；**不属于政府强制采购节能产品但属于节能产品政府采购品目清单中的优先采购产品，供应商须在响应文件中提供在有效期内的节能产品认证证书复印件并加盖公章，否则不予认定。  2.本次投标产品如为环境标志产品政府采购品目清单中的产品，供应商须在响应文件中提供在有效期内的环境标志产品认证证书复印件并加盖单位公章，否则不予认定。  3.本次产品型号列入最新一期（清单在采购文件发布之日后公布的，同时执行上期和本期清单）无线局域网认证产品政府采购清单内型号（产品型号和清单型号须完全一致），供应商须在响应文件中提供证明资料（包括提供投标产品所在清单页复印件并加盖单位公章），否则不予认定。  **4.本项目采购的产品属于品目清单优先采购范围的，在本采购文件第六章成交候选供应商并列时，予以优先采购，具体为：供应商所响应的产品中，属于政府采购品目清单中优先采购范围的，按照获得有效认证的产品数量（可重复计算），由多到少排序，数量最多的，确定为成交供应商。** |
| 14 | 信用查询 | 评审时，采购人通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))查询供应商信用记录，经查询列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、禁止参加政府采购活动名单（有效期内的）的，作无效响应处理，无效响应供应商的信用记录查询结果截图将作为项目材料的组成部分。（联合体中标的，联合体成员均须查询）  无效响应供应商的信用记录查询结果截图由评审现场工作人员交评审专家。 |
| 15 | 招标项目说明 | 本项目采购标的对应的中小企业划分标准所属行业为:**工业**。 |

## 

## 二、总 则

### 1.适用范围

1.1 本招标文件仅适用于本次招标所叙述的货物采购。

1.2 本招标文件的解释权归采购人所有。

### 2.采购主体

2.1本次招标的采购人是邻水县人民医院。

### 3. 合格供应商（实质性要求）

合格供应商应具备以下条件：

3.1 具备法律法规和本采购文件规定的资格条件；

3.2 不属于禁止参加本项目采购活动的供应商；

3.3 按照规定获取了招标文件，属于实质性参加政府采购活动的供应商。

### 4. 招标费用（实质性要求）

无论招标过程中的做法和结果如何，供应商应自行承担参加招标活动的全部费用。

**5.充分、公平竞争保障措施（实质性要求）**

5.1利害关系供应商处理。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。采购项目实行资格预审的，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可以参加资格预审，但只能由供应商确定其中一家符合条件的供应商参加后续的政府采购活动，否则，其响应文件作为无效处理。

5.2利害关系授权代表处理。两家以上的供应商不得在同一合同项下的采购项目中，委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为其授权代表，否则，其响应文件作为无效处理。

5.3前期参与供应商处理。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。供应商为采购人、采购人在确定采购需求、编制采购文件过程中提供咨询论证，其提供的咨询论证意见成为采购文件中规定的供应商资格条件、技术服务商务要求、评标因素和标准、政府采购合同等实质性内容条款的，视同为采购项目提供规范编制。

5.4提供相同品牌产品处理。提供相同品牌产品的不同供应商参加同一合同项下的采购项目，以其中通过资格性和其他实质性审查且报价最低的供应商参加招标，报价相同的，由采购人自主采取公平、择优的方式确定一个供应商参见招标，其他响应无效。

非单一产品采购项目中，多家投标人提供的部分或所有核心产品品牌相同的，视为提供相同品牌产品。**本项目核心产品： 包二：有创呼吸机；包三：床旁超声；包四：振动排痰仪 。**

5.6同一母公司的两家以上的子公司只能组成联合体参加本项目同一合同项下的采购活动，不得以不同供应商身份同时参加本项目同一合同项下的采购活动。

5.8回避。政府采购活动中，采购人员及相关人员与供应商有下列利害关系之一的，应当回避：

（1）参加采购活动前3年内与供应商存在劳动关系；

（2）参加采购活动前3年内担任供应商的董事、监事；

（3）参加采购活动前3年内是供应商的控股股东或者实际控制人；

（4）与供应商的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

（5）与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

本项目政府采购活动中需要依法回避的采购人员是指采购人内部负责采购项目的具体经办工作人员和直接分管采购项目的负责人。本项目政府采购活动中需要依法回避的相关人员是指招标小组成员。

供应商认为采购人员及相关人员与其他供应商有利害关系的，可以向邻水县人民医院纪委书面提出回避申请，并说明理由。邻水县人民医院纪委将及时询问被申请回避人员，有利害关系的被申请回避人员应当回避。

**6.联合体招标（实质性要求）**

本项目不接受联合体参与采购活动。

**7.响应文件有效期（实质性要求）**

本项目响应文件有效期为递交招标响应文件截止之日起60天。供应商响应文件中必须载明响应文件有效期，响应文件中载明的响应文件有效期可以长于招标文件规定的期限，但不得短于招标文件规定的期限。否则，其响应文件将作为无效响应处理。

**8.知识产权（实质性要求）**

8.1 供应商应保证在本项目中使用的任何产品和服务（包括部分使用），不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由供应商承担所有相关责任。

8.2 除非招标文件特别规定，采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

8.3 供应商如欲在项目实施过程中采用自有知识成果，需在响应文件中声明，应当在响应文件中载明，并提供相关知识产权证明文件。使用该知识成果后，供应商需提供开发接口和开发手册等技术文档，并承诺提供无限期技术支持，采购人享有永久使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

8.4 如采用供应商所不拥有的知识产权，则在报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。

**三、招标文件**

### **9．招标文件的构成（实质性要求）**

9**.**1 招标文件是供应商准备响应文件和参加投标的依据，同时也是招标的重要依据。招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。

9**.**2 供应商应认真阅读和充分理解招标文件中所有的事项、格式条款和规范要求。供应商应详细阅读招标文件的全部内容，按照招标文件的要求提供响应文件，并保证所提供的全部资料的真实性和有效性，一经发现有虚假行为的，将取消其参加招标或成交资格，并承担相应的法律责任。

### **10. 招标文件的澄清和修改**

10.1 在递交响应文件截止时间前，采购人可以对招标文件进行澄清或者修改。

10.2 采购人对已发出的招标文件进行澄清或者修改，在邻水县人民医院官网上发布更正公告，所有获取招标文件的潜在投标人自行登录邻水县人民医院官网（网上发布更正公告视为书面形式通知），采购人不再以其他形式另行通知，投标人未上网查阅、下载变更文件造成的后果自负。该澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人发布公告通知供应商的时间，应当在提交首次响应文件截止之日起3个工作日前；不足上述时间的，应当顺延递交响应文件的截止时间。

10.3供应商认为采购人需要对招标文件进行澄清或者修改的，可以在招标截止时间前1日内以书面形式向采购人提出申请，由采购人决定是否采纳供应商的申请事项。

### **11. 答疑会和现场考察**

11.1 根据采购项目和具体情况，采购人认为有必要，可以在招标文件提供期限截止后响应文件提交截止前，组织已获取招标文件的潜在供应商现场考察或者召开答疑会。

11.2采购人组织现场考察或者召开答疑会的，将以网上公告的形式通知所有获取招标文件的潜在供应商。供应商接到通知后，不按照要求参加现场考察或者答疑会的，视同放弃参加现场考察或者答疑的权利，采购人不再对该供应商重新组织，但也不会以此限制供应商提交响应文件或者以此将供应商响应文件直接作为无效处理。

11.3 供应商自行承担参加答疑会和现场考察的一切费用。

### **12.响应文件的组成（实质性要求）**

**供应商应按照招标文件的规定和要求分包编制响应文件。**供应商在成交后将成交项目的非主体、非关键性工作分包他人完成的，应当在响应文件中载明或招标过程中澄清。**供应商编写的响应文件应包括资格性响应文件和其他响应文件、报价表，资格性响应文件和其他响应文件合并装订成册，资格性响应文件和其他响应文件中不得制作报价表，否则作为无效投标。**

### **13.响应文件的语言（实质性要求）**

13.1 供应商提交的响应文件以及供应商与采购人、采购人就有关报价的所有来往书面文件均须使用中文。响应文件中如附有外文资料，必须逐一对应翻译成中文并加盖供应商公章后附在相关外文资料后面，否则，供应商的响应文件将作为无效处理。（说明：供应商的法定代表人为外籍人士的，法定代表人的签字和护照除外。）

13.2 翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾，以中文为准。但不能故意错误翻译，否则，供应商的响应文件将作为无效处理。

### **14．计量单位（实质性要求）**

除招标文件中另有规定外，本次采购项目所有合同项下的报价均采用国家法定的计量单位。

**15. 报价货币（实质性要求）**

本次招标项目的报价货币为人民币，报价以招标文件约定为准。

**16.响应文件格式**

16.1 供应商应执行招标文件第六章的规定要求。

16.2 对于没有格式要求的招标文件由供应商自行编写。

**17.响应文件的编制和签署**

17.1响应文件（资格性响应文件和其他响应文件在其封面上清楚地标明资格性响应文件和其他响应文件、采购项目名称、采购项目编号、供应商名称、投标日期字样。正本一份，副本4份。

17.2 报价表一份。

17.3响应文件的打印和书写应清楚工整，任何行间插字、涂改或增删，必须由供应商的法定代表人或其授权代表签字并盖供应商公章。字迹潦草、表达不清或可能导致非唯一理解的响应文件可能被视为无效。

17.4**（实质性要求）**响应文件应由供应商法定代表人/主要负责人/本人或其授权代表在响应文件要求的地方签字（或加盖私人印章），要求加盖公章的地方加盖单位公章，不得使用专用章（如经济合同章、投标专用章等）或下属单位印章代替。

17.5响应文件正本和副本需要逐页编目编码。

17.6响应文件应根据招标文件的要求制作，签署、盖章。（按照《四川省政府采购评审工作规程（修订）》规范）

17.7响应文件统一用A4幅面纸印制，除另有规定外。

**18.响应文件的密封和标注**

报价表和响应文件分开。响应文件正本一份，副本四份。

**19.响应文件的递交**

现场递交。

**20.响应文件的修改和撤回（补充、修改响应文件的密封和标注按照本章“18.响应文件的密封和标注”规定处理）**

20.1供应商在提交响应文件后可对其响应文件进行修改或撤回，但该修改或撤回的书面通知须在递交截止时间之前上传采购办邮箱，补充、修改的内容作为响应文件的组成部分。且该通知需经正式授权的供应商代表签字方为有效。 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，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。

20.2供应商对响应文件修改的书面材料或撤回的通知应该按规定进行编写、密封、标注和递送，并注明“修改响应文件”字样。

20.3 供应商不得在递交截止时间起至响应文件有效期期满前撤销其响应文件。否则其招标保证金将按相关规定被没收。

20.4响应文件中报价如果出现下列不一致的，可按以下原则进行修改：

（一）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准，但大写金额文字存在错误的，应当先对大写金额的文字错误进行澄清、说明或者更正，再行修正。

（二）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，但单价或者单价汇总金额存在数字或者文字错误的，应当先对数字或者文字错误进行澄清、说明或者更正，再行修正。

（三）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以总价为准，修正单价。

同时出现两种以上不一致的，按照上述规定的顺序修正。修正后的报价经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其响应文件作为无效处理。供应商确认采取书面且加盖单位公章或者供应商授权代表签字的方式。

20.5 供应商对其提交的响应文件的真实性、合法性承担法律责任。

**五、招标及评审过程**

**21.**招标小组的组建及评审工作按照有关法律制度和本文件第七章的规定进行。

**六、成交事项**

**22.确定成交供应商**

22.1成交文件为签订政府采购合同的依据之一，是合同的有效组成部分。

22.2 成交文件对采购人和成交人均具有法律效力。成交文件发出后，采购人改变成交结果，或者成交人无正当理由放弃成交的，应当承担相应的法律责任。

22.3采购人确定成交供应商过程中，发现成交候选供应商有下列情形之一的，应当不予确定其为成交供应商：

（1）发现成交候选供应商存在禁止参加本项目采购活动的违法行为的；

（2）成交候选供应商因不可抗力，不能继续参加政府采购活动；

（3）成交候选供应商无偿赠与或者低于成本价竞争；

（4）成交候选供应商提供虚假材料；

（5）成交候选供应商恶意串通。

成交候选供应商有本条情形之一的，采购人可以确定后一位成交候选供应商为成交供应商，以此类推。无法确定成交供应商的，应重新组织采购。

**23.行贿犯罪档案查询**

23.1投标供应商投标时，对单位及现任法定代表人、主要负责人是否存在行贿犯罪记录进行书面承诺。

23.2成交候选供应商单位及其现任法定代表人、主要负责人存在行贿犯罪记录的，成交后未签订政府采购合同的，将认定成交无效；成交后签订政府采购合同未履行的，将认定成交无效，同时撤销政府采购合同；成交后签订政府采购合同且已经履行的，将认定采购活动违法，由相关当事人承担赔偿责任。

**七、合同事项**

**24.签订合同**

24.1 成交供应商在成交文件发出后，应在规定时间内与采购人签订采购合同。由于成交供应商的原因逾期未与采购人签订采购合同的，将视为放弃成交，取消其成交资格并将按相关规定进行处理。

24.2 招标文件、成交供应商的响应文件及双方确认的澄清文件等，均为有法律约束力的经济合同的组成部分。

24.3 采购人不得向成交供应商提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与成交供应商私下订立背离合同实质性内容的任何协议，所签订的合同不得对招标文件和成交供应商响应文件确定的事项进行修改。

24.4 成交供应商因不可抗力原因不能履行采购合同或放弃成交的，采购人可以与排在中标人之后第一位的中标候选人签订采购合同，若排名第二的供应商报价高于排名第一的供应商，则以排名第一的供应商报价作为最终成交价；若排名第二的供应商报价低于排名第一的供应商，则该供应商报价为最终成交价，以此类推。递补的候选人若不接受此价格作为合同价无法确定供应商的，应重新组织采购。

24.5 招标文件、成交供应商提交的响应文件、招标中的报价、成交供应商承诺书、成交文件等均称为有法律约束力的合同组成内容。

**25.合同分包（实质性要求）**

本项目不允许合同分包履约。

**26.合同转包（实质性要求）**

本采购项目严禁成交供应商将任何政府采购合同义务转包。本项目所称转包，是指成交供应商将政府采购合同义务转让给第三人，并退出现有政府采购合同当事人双方的权利义务关系，受让人（即第三人）成为政府采购合同的另一方当事人的行为。

成交供应商转包的，视同拒绝履行政府采购合同义务，将依法追究法律责任。

**27.补充合同**

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与成交供应商协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十，该补充合同应当在原政府采购合同履行过程中，不得在原政府采购合同履行结束后，且采购货物、工程和服务的名称、价格、履约方式、验收标准等必须与原政府采购合同一致。

**28.履约保证金（实质性要求）**

28.1 成交供应商应在合同签订之前向采购人交纳采购文件规定数额的履约保证金或银行保函。

28.2 如果成交供应商在规定的合同签订时间内，没有按照采购文件的规定交纳履约保证金，且又无正当理由的，将视为放弃成交。

**29.合同公告**

**30.完成时间**

30.1按招标文件规定

**31.履行合同**

31.1 成交供应商与采购人签订合同后，合同双方应严格执行合同条款，履行合同规定的义务，保证合同的顺利完成。

31.2 在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《合同法》的有关规定进行处理。

**32.验收**

32.1本项目采购人将严格按照政府采购相关法律法规以及《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）的要求进行验收。

32.2 验收结果合格的，中标供应商凭相关资料办退履约保证金；验收结果不合格的，履约保证金将不予退还，也将不予支付采购资金，还可能会报邻水县财政局按照政府采购法律法规及《四川省政府采购当事人诚信管理办法》（川财采〔2015〕33号）等有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。

**33.资金支付**

采购人将按照政府采购合同规定，及时向成交供应商支付采购资金。

**八、招标纪律要求**

**34.供应商不得具有的情形**

供应商参加本项目招标不得有下列情形：

（1）提供虚假材料谋取成交；

（2）采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商；

（3）与采购人、采购人、或其他供应商恶意串通；

（4）向采购人、采购人、招标小组成员行贿或者提供其他不正当利益；

（5）在招标过程中与采购人、采购人进行协商；

（6）成交后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

（7）未按照招标文件确定的事项签订政府采购合同；

（8）将政府采购合同转包或者违规分包；

（9）提供假冒伪劣产品；

（10）擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

（11）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；

（12）法律法规规定的其他情形。

供应商有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备（1）-（10）条情形之一的，同时将取消被确认为成交供应商的资格或者认定成交无效。

1. **询问、质疑和投诉**

35.询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《中华人共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》、《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》和四川省的有关规定办理（详细规定请在四川政府采购网政策法规模块查询）。

**十、其 他**

36.本招标文件中所引相关法律制度规定，在政府采购中有变化的，按照变化后的相关法律制度规定执行。本章规定的内容条款，在本项目递交响应文件截止时间届满后，因相关法律制度规定的变化导致不符合相关法律制度规定的，直接按照变化后的相关法律制度规定执行，本招标文件不再做调整。

37.**（实质性要求）**在本次递交响应文件之前一周年内，供应商本次招标中对同一品牌同一型号的产品报价与其在中国境内其他地方的最低报价相比不得高于15%。

38.**（实质性要求）**国家或行业主管部门对供应商和采购产品的技术标准、质量标准和资格资质条件等有强制性规定的，必须符合其要求。

39.**本项目允许采购进口产品。若国内产品能满足需求，则应优先采购国内产品。**

**第三章 供应商资格条件要求与应提供的相关证明材料**

1、投标人若为企业法人：提供统一社会信用代码营业执照或“营业执照、税务登记证、组织机构代码证”复印件；若为事业法人：提供统一社会信用代码法人登记证书或“事业法人登记证书、组织机构代码证”复印件。

2、投标人基本情况表（格式详见第六章）。

3、法定代表人参加投标时提供法定代表人身份证明和身份证复印件（格式见第六章）；非法定代表人参加投标时提供法定代表人授权书和“法定代表人与被授权代表”身份证复印件（格式见第六章）。参与投标的人员身份证原件须随身携带备查。

4、承诺函（格式详见第六章）。

5.项目特殊资格要求：包一至包五的投标人须符合《中华人民共和国医疗器械监督管理条例》要求并提供医疗器械生产或经营企业许可证，投标产品须符合《中华人民共和国医疗器械注册管理办法》，并提供中华人民共和国医疗器械注册证和注册登记表。包五另需满足（1）具有建筑机电安装工程专业承包叁级及以上资质；（2）具有建筑装饰装修工程专业承包贰级及以上资质；（3）具有有效的压力管道安装许可证GC2级及以上资质。

## 注：1、以上要求投标人提供的资格证明资料必须加盖投标人鲜章。

## 以上证明材料未按要求提供的、缺少的、无效的均作无效投标处理。

## 3、除投标人自愿以外，除本章外不能要求投标人提供额外的证明材料。如果要求提供额外的证明材料，投标人有权拒绝提供，且不影响投标文件的有效性和完整性。

**第四章 采购项目技术、服务、政府采购合同内容条款及其他商务要求**（所有参数必须在技术应答表或商务应答表里面逐条详细应答，不可只应答完全响应等笼统说法，否则视为无效投标）

**一、项目概述**

根据广安市应对新型冠状病毒肺炎疫情应急指挥部医疗救治组《关于明确定点医院床位规范设置的通知》和广安市应对新冠肺炎疫情指挥部医疗救治组关于印发《广安市新冠肺炎重症救治能力提升实施方案》等文件要求，邻水县人民医院作为广安市新冠肺炎定点救治医院，需应急采购一批重症监护医疗设备。

**二、项目清单**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **项目名称** | **数量** | **单位** | **金额**  **（万元）** |
|
| **包1** | **体外膜肺氧合系统（ECMO）** | 1 | 套 | **170** |
|
| **包2** | **有创呼吸机** | 10 | 台 | **488.7** |
| **无创呼吸机** | 5 | 台 |
| **CRRT机** | 2 | 台 |
| **高流量治疗仪** | 20 | 台 |
| **心肺复苏机** | 5 | 台 |
| **正压头套** | 5 | 个 |
| **指脉氧** | 20 | 个 |
| **包3** | **床旁超声** | 1 | 台 | **183.2** |
| **心电图机** | 11 | 台 |
| **可视喉镜** | 10 | 根 |
| **电子支气管镜（便携式）** | 4 | 根 |
| **包4** | **电动吸引器** | 20 | 个 | **109.7** |
| **振动排痰仪** | 20 | 台 |
| **肢体气压治疗仪** | 6 | 台 |
| **空气消毒机（移动式）** | 20 | 台 |
|
| **床单元消毒机** | 20 | 台 |
| **空气消毒机（壁挂式）** | 20 | 台 |
|
| **包5** | 重症床位吊塔（由原手术室改造为重症监护室，项目包含管道、设备带安装，墙体复原等） | 35 | 套 | **238** |

## **项目要求**

1. **技术要求**

**包一：**

|  |  |
| --- | --- |
| **设备名称** | **参数** |
| **体外膜肺氧合系统（ECMO）** | 1、控制部分  1.1、中文化操作，触摸式液晶屏菜单  1.2、流量范围：0 -- 8 LPM  1.3、流量报警限值显示  流量过高：0.5 至 +10.0 l/min  流量过低：0.0 至 5.0 l/min  负流量：0.0 至 1.0 l/min  1.4、流量测量精确度：实际测量值的±10% 或者±0.1 LPM  1.5、直观调节方式和清晰的信息显示  1.6、轻松安装，便于操作使用  2、驱动部分  泵头驱动工作原理：磁力离心驱动  3、紧急驱动部分  3.1、配应急手动驱动装置，一旦出现电子或者机械故障时，可以采用手动操作，确保患者的安全。  3.2、分辨率：每一格 LED表示500 RPM ；  3.3、转速显示范围：1000-4000 RPM；  3.4、误差：±250 RPM  4、流量探头  可测3/8英寸管道流量；  5、监测组件  5.1、配备内置压力传感器模块，具有压力显示和压力报警;  5.2、配备内置温度监测模块，用于温度监测  5.3、配备内置气泡监测模块，用于气泡监测  5.4、具有搏动模式功能  5.5、具有最佳血流路径  6、底座系统  6.1、原装进口产品，不锈钢材质。  6.2、配备内置后备电池，提供≥90分钟的电力供应。  6.3、底座主机监测为插件模块式，可以根据临床需要来选择监测模块  6.4、宽大的底座平台，可放置ECMO专用水箱用其它物品  **注：所有参数不允许负偏离** |

**包二：**

|  |  |
| --- | --- |
| 设备名称 | 参数 |
| **有创呼吸机** | 1. 气动电控呼吸机可接中央气源或空压机驱动； 2. 配置双管高流量氧疗功能，可设置氧疗流速、氧浓度、PEEP； 3. 吸气阀，呼吸阀可徒手拆卸和安装，可134℃高温高压消毒； 4. ≥12英寸彩色全触摸显示屏，中文界面； 5. 内置锂电池，标配锂电池； 6. 标配可同屏显示≥3道波形和2个呼吸环图； 7. 潮气量：20ml~2000ml 8. 呼吸频率1~100bpm 9. 呼气末正压（peep）：0-50cmH2O 10. 氧浓度：21%-100% 11. 流速触发：0.5~15L/min 12. 有创通气模式：具备容量控制通气模式（VCV）、压力控制通气模式（PCV）、压力调节容量控制通气模式（PRVC）、同步间歇指令通气SIMV（VCV）+PS、SIMV（PRVC）+PS、双水平气道正压通气模式、压力支持通气（PSV）、持续气道正压通气（CPAP）模式； 13. 具有动态肺功能，图形化显示病人肺部通气状态； 14. 具备多种脱机参数监测显示：包括P0.1、NIF、浅快呼吸指数、呼吸功、自主触发次数等参数监测； 15. 具备同步气动雾化功能； 16. 报警参数：低分钟通气量、高分钟通气量、低呼吸频率、高呼吸频率、低压力、高压力、低潮气量、高潮气量、窒息时间、O2浓度、特殊报警（氧气浓度, 管道脱落, PEEP, 呼气阻塞, 检查设置, 流速传感器报警, 电源, 电池, 氧气/空气源）。   **注：所有参数不允许负偏离** |
| **无创呼吸机** | 1. 采用涡轮或者空气压缩机供气控制技术； 2. 压力监测采样位于面罩端； 3. 全中文操作界面，≥12.1寸彩色触摸屏幕； 4. 控氧模块内置，氧浓度21%-100%可调； 5. 通气模式：   5.1、常规通气模式：CPAP、S、T、S/T、APCV；  5.2、具有高流量氧疗功能；  6、吸气压力IPAP: 4-40cmH2O。  7、呼气压力EPAP：4-25cmH2O。  8、持续气道正压CPAP：4-25cmH2O。  9、呼吸频率：4-60次/分。  10、目标潮气量：200 -2000mL。  11、吸气时间Ti：0.2-4秒；  12、配置一体化后备电池，断电情况可提供≥4小时的后备电源；  13、报警参数设置：  13.1、高吸气压力报警（HiPress）：1-10 cmH2O；  13.2、低吸气压力报警（LowPress）：1-10 cmH2O；  13.3、高漏气量报警（HiLeak）：20-100 L/min；  13.4、低漏气量报警（LowLeak）：5-50 L/min；  13.5、窒息报警（Apnea）：5-60 秒；  13.6、低分钟通气量报警（LowMV）：关闭，1-99 L/min；  13.7、高呼吸频率报警（HiBPM）：5-90 次/分；  13.8、低呼吸频率报警（LowBPM）：1-89 次/分；  13.9、高潮气量报警（HiTV）：100-2500 mL；  13.10、低潮气量报警（LowTV）：关闭，10-2000 mL；  13.11、高于目标潮气量报警（HiTVV）：50-1000mL；  13.12、低于目标潮气量报警（LowTVV）：50-1000mL；  14、同屏监测≥三道波形；  **注：所有参数不允许负偏离** |
| **血液净化机（CRRT）** | 一、治疗模式要求  1、具备持续性血液滤过（CHF）、单纯血浆置换（PE）、双重血浆置换（DFPP）、血浆吸附（PA）等血液净化治疗模式，满足肾脏替代和人工肝治疗要求。  2、设备自带双重血浆置换（DFPP）治疗模式，无需添加任何辅助管路即可开展治疗，减少临床操作感染风险。  二、技术参数要求  1、彩色液晶触摸屏全中文显示，可实时显示治疗过程参数和曲线图形。  2、具备4个流量泵：血泵、置换液泵、透析液泵、滤过液泵。  （1）血液泵（BP）：15～225mL/min  （2）滤过液泵（FP）：5～120mL/min  （3）透析液泵（DP）：2～50mL/min  （4）置换液泵（RP）：4～120mL/min  3、独立多功能精密注射泵，适用20ml、30ml、50ml多种规格注射器，可用于肝素、氯化钙等推注。注射泵持续流量0.5～20mL/h，追加剂量0.1ml/s。  5、具备6个压力监测：  （1）动脉压： （－300～300mmHg）  （2）滤器入口压：（－300～300mmHg）  （3）静脉压： （－300～300mmHg）  （4）一级膜外压： (－300～300mmHg)  （5）血浆入口压：(－300～300mmHg)  6、具备四组管路截止阀，自动开启、闭合动作，完成自动冲洗，出现异常时锁住管路，防止气泡进入人体。  7、加温器：两面热板加温方式，35～38℃  8、电子秤：3个，0～10KG  9、气泡监测，超声波检测方式，检测最小气泡体积：100μl  10、补液断流，超声波检测方式  11、滤液断流，超声波检测方式  12、漏血监测，利用光学原理，分辨率可达到千分之一  13、液面监测：静电容量变化方式  14、具有后备电源：电源中断后，本设备自带锂电池可继续使用≥15min  15、开放式管路设计，可兼容多品牌的滤器和分离器，满足临床多种需求。   1. 特殊功能   1.触摸屏具有防误触摸设计。  2.可调节静脉壶液面。  3.具有中文软件界面。  4.具备液体平衡检测功能。  5.具备压力限值检测功能。  6、具备压力限值检测功能。  **注：所有参数不允许负偏离** |
| **高流量治疗仪** | 1.适用范围：适用于有自主呼吸的患者，通过提供一定流量、加温湿化的呼吸气体进行治疗。这些患者包括湿化治疗、氧气治疗、气管插管和气管切开的患者。本产品不可用于生命支持。  2.工作用途：可用于急诊室、门诊部和住院部、ICU、呼吸科、儿科、老年科、肿瘤科等诊疗室以及患者家庭使用。  3. 电源：100-240V～,50/60Hz  4. 流量范围：成人模式：10-80L/min 儿童模式：2-25L/min  5.自动氧浓度调节范围：21%~100%  6.接入氧气压力范围：276-600 kPa  7.露点温度范围：成人模式 31-37℃，儿童模式31-34℃  8.输送气体的最高温度（鼻导管处）43℃  9. 整机噪音≤50 dB（A）  10.系统总响应时间：30s（最大）  11. 预热时间小于30分钟  12. 实时检测：流量、氧浓度、露点温度  13. 报警：超温报警、缺水报警、呼吸管路异常报警、氧浓度高报警、氧浓度低报警、流量超范围报警、温度超范围报警、掉电报警  14.全面监控，安全无忧  15.自动控氧，精准治疗  **注：所有参数不允许负偏离** |
| **心肺复苏机** | 1、采用电控气动工作原理，活塞式胸腔接触式按压方式，胸部无负荷经典垂直按压而非捆绑挤压结构，符合AHA2015国际急救指南。  2、按压深度在0-7cm，实际按压深度﹥5cm，最大按压深度能达到7cm，可视，连续精确可调。  3、具有自动15：2按压模式、30：2按压模式、连续按压CCV模式，可配合手动气囊辅助通气。  4、等高背板设计，便于病人头部可后仰，有效开放气道。  5、主机重量≤6.5kg，功率: 50W。  6、当气道压力≥50cmH2O时，压力提示装置自动发出鸣叫。  7、采用全胸腔包裹式的3D按压方式，按压的同时挤压胸腔,实现最优CPR复苏效果；  8.按压深度：0~60mm连续可调，按压深度具有LED显示，清晰可见；  9.潮气量:100-1500ml连续可调，且具有自动通气和手动通气；  10.通气频率：12bpm；  11.报警具有LED灯及语音提示，报警静音时间≤120s；具有气源压，气道压，电池电量低报警；  ★12、按压频率：100次/分钟、110次/分钟、120 次/分钟三挡可调。  ★13、按压释放比率：1：1（50%：50%）。  ★14、按压器采用双刚性立柱滑轨固定，可前后滑动、上下移动锁定，在不移动病人的同时，可快速确定病人的心脏按压位置。  ★15、具有通气声音提示功能，当按压次数至倒数5次时发出蜂鸣提示。  ★16、具有输入气体压力过大保护自动泄压功能，当输入氧气压力≥0.7 MPa时，压力释放阀开启。  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少5条没有负偏离。** |
| **正压头套** | 1. 通过静音风机将经高效过滤器过滤后的洁净空气持续送至一次性防护头罩内形成正压，确保使用人员佩戴过程中一直呼吸到洁净空气。避免经空气传播的病毒及病菌危害，并能对有潜在感染性的气溶胶和患者血液、体液、分泌物等传播形成一定的物理阻隔作用，有效保护使用人员。  2. 设计送风量≥185L/min；  3. 呼吸过滤器颗粒过滤效率≥99.99%；  4. 呼吸过滤器细菌过滤效率≥99.9%；  5. 泄漏率≤0.01%；  6.电池为可充电锂电池，续航时间≥9小时，可升级加强型电池续航时间≥18小时，电池与主机自带电量显示，电池电量不足时，提前安全提示；  7.安全提示：具有声、光、振动三种提示模式；  8.配置高清面屏，防雾耐磨，视野清晰宽阔，无眩晕感，总视野≥70%；  9.标配整体重量≤1.4kg，主机背面弧形设计，符合人体工程学，佩戴舒适；  10.设备运行噪音≤66分贝；  11.全方位高等级防护，APF(指定防护因素)≥1000；  12.消毒时具有风口堵头和电池触点保护条；  13.具备第三方出具的消毒效果验证报告；  14.一次性防护头罩具备两种以上的大小号选择；  **注：所有参数不允许负偏离** |
| **指脉氧** | 1. 显示方式:OLED显示 2. 血氧饱和度显示：70-100%，正负2% 3. 脉率显示25-250BPM，误差1BPM 4. 功耗：小于30mA   **注：所有参数不允许负偏离** |

**包三：**

|  |  |
| --- | --- |
| **设备** | **参数** |
| **床旁超声** | ★**用途:**适用于全身各器官组织并且以心脏血管浅表应用为特色，包括成人心脏，儿童心脏，经食管超声心动图及乳腺、甲状腺、血管、妇科等超声成像及和相关科研，所配软件为该机型的最新版本,具备持续升级能力。  ★**主机系统性能概括**  ★1.1显示器及操作系统,≥15英寸数字纯平高分辨率彩色超薄液晶显示器  ★1.2动态范围≥170dB，可视可调  ★1.3具备智能扫查助手，按照预设扫查流程，按照一定扫描顺序，获得一系列系统既定要求的切面，增加临床操作的可重复性和实现临床标准化操作的系统  ★1.4二维灰阶成像（部件）单元  ★1.4.1 纯净波单晶体探头技术 ，探头振元使用单晶体材质，同时对接收波束进行提纯处理，对显像困难的病人图像大大改善  ★1.4.2 磁共振相素优化技术，实时声束偏转技术，多级别可调  ★1.4.3 单键实时自动优化动态范围，TGC，增益调节  ★1.4.4高帧频实时解剖M型，360度范围内可调可移动，对传统M型扫描进行角度矫正，提高测量准确性和效率，可用于二维，彩色血流及多普勒模式  ★1.4.5 实时和非实时高分辨率放大  ★1.4.6支持扩展成像，实现心尖处宽视野成像，增加显示屏有效显示区域，增加诊断信息，提高诊断效率  ★1.4.7 具有穿刺针增强技术，实现在临床穿刺过程中，增强针尖的显示，减少穿刺针后方声影  ★1.5频谱多普勒显示及分析系统  ★1.5.1 自适应多普勒技术减少噪声、伪像  ★1.5.2 HighQ自动多普勒分析  ★1.5.3 iSCAN智能优化技术自动优化Doppler频谱  ★1.5.4 双同步和三同步2D、color、PW/CW成像  ★1.5.5 取样容积宽度及位置范围：宽度 0.8mm至24.6mm多级可调；（附图证明最小及最大取样宽度）  ★1.6 彩色血流成像（部件）单元  ★1.6.1 超宽频带血流技术  ★1.6.2 自适应彩色多普勒技术  ★1.6.3 二维和彩色对比显像  ★1.6.4 实时双幅对比成像  ★1.6.5 实时彩色血流M型  ★1.6.6 彩色能量调制成像（CPA）  ★1.7 组织多普勒成像（TDI）  ★1.7.1 高帧频组织多普勒成像  ★1.7.2 二维，彩色M型，速度曲线同屏显示  ★1.7.3 专业TDI测量软件包  ★1.7.4 在机心肌应变及应变率定量分析  ★1.8 二次谐波成像（自然组织谐波成像）  ★1.8.1 PIH脉冲反相谐波技术  ★1.8.2 脉冲优化技术  ★1.8.3核磁像素优化技术支持自然组织谐波成像  ★1.9 负荷超声成像(内置一体化)  ★1.10 激活的原始数据处理功能：冻结或存储的图像可进行优化、分析和测  ★**2.测量和分析 (B型、M型、频谱多普勒、彩色多普勒)**  ★2.1 一般测量，距离(直线/曲线)、面积、周长(连续描记/点描记) 、角度、体积等；  ★2.2 三维测量，可在三维图像上直接进行距离、面积及周长的基本测量。  ★2.2 多普勒血流测量及分析  ★2.3 心脏功能测量与分析  ★2.4.1 时间－密度曲线  ★2.4.2 曲线拟合工具  － Gamma 变量(Wash-in/Wash-out)  － 负指数方程  － 线性方程  ★2.4.3 分析结果包括每一帧图像的 dB 数值、密度或速度/频率、达峰时间、"A”值，曲线下面积和峰值密度  ★3.图像存储与（电影）回放重显单元  ★4.参考信号：心电图和生理信号  ★4.1 外接三导联心电信号输入  ★4.2 外接其它设备（如监护仪）心电信号输入  ★4.3 两个生理信号输入通道  ★5. DICOM 3.0版接口部件，包括有线和无线传输，打印，检索和通用格式  ★6.记录装置：  ★6.1 硬盘存储≥500GB  ★6.2 黑白或彩色视频打印机  ★6.3 内置DVD/CD刻录  ★6.2 USB接口支持快速闪存卡，快速存储屏幕图像  ★7.探头接口选择≥2种, 并且所有支持探头不需转接即可插拔使用  ★8.探头规格  ★8.1频率：超宽频带探头  ★8.2二维及多普勒(B/D) 兼用：电子相控阵B/PW及B/CW  ★8.3类型：相控阵 、凸阵、线阵、矩阵  ★9.二维成像主要参数：  ★9.1探头配置要求：  **一支相控阵探头，一支电子线阵探头，一支凸阵探头，一支腔内探头**  ★9.2扫描速率：全视野，19cm深度时，帧速率≥60帧/秒  ★9.3 扫描深度：1-30cm  ★9.4声束聚焦：发射≥8段，接收自动连续聚焦  ★9.5心脏探头谐波成像频率个数≥2  ★9.6回放重现：灰阶图像回放≥500幅  ★9.7预设条件：针对不同的检查，预置最佳化图像的检查条件，减少操作时的调节，及常用所需的外部调节及组合调节  ★9.8增益调节：B/D可独立调节，STC（DGC）分段≥8，LGC分段≥2  ★10.专用推车，可放置及固定主机系统及相关备件，高度可调，可旋转锁定。另可选三探头接口台车，同时激活三个成像探头（包括经食管探头）。  ★11频普多普勒  ★11.1方式：脉冲波多普勒PW，连续波多普勒CW（扇型探头或笔式探头）  ★11.2多普勒探头与频率：电子扇形PW，CW  ★11.3最低测量速度≤5mm/s（非噪声信号）  ★11.4显示方式：B/D，M/D，D  ★11.5电影回放：≥60秒  ★11.6零位移动：≥6级  ★11.7取样宽度及位置范围：宽度0.8-28mm; 分级  ★11.8滤波器：高通滤波或低通滤波两种，可分级选择  ★11.9显示控制：反转显示(左/右，上/下)，零移位，局部放大及移位  ★12.彩色多普勒  ★12.1显示方式：速度方差显示、速度显示、方差显示;  ★12.2实时双副对比显像  ★12.3彩色显示角度：20-90度选择  ★12.4显示位置调整：感兴趣的图像范围：-20”- +20”  ★12.5显示控制：零位移动分+15级，黑/白与彩色比较，彩色对比  ★12.6彩色增强功能：组织多普勒(TDI)  ★13. 超声图像及病案管理系统  ★13.1动态图像采集，存储，一次连续采集≥500幅  ★13.2 同屏图像显示25画面  ★13.3同屏电影回放≥9画面，可调回放速度  ★13.4 可连续存储动态录像最长时间≥420秒  ★13.5存储图像及文档：CD，DVD，USB闪存设备  ★13.6 报告存储，检索，统计  ★14 超声功率输出调节：B/M，PW，CDFI，输出功率选择≥8级可调  15 自动、实时Doppler 频谱波形分析（High Q自动Doppler 分析），实时和冻结状态下都可以进行分析  16最大测量速度：最大测量速度：PW，血流速度最大±6.0m/s；CW，血流速度最大±40m/s（附图）  17彩色显示帧数：85度，17cm深度，帧频≥15帧/秒  18心脏功能自动测量及分析，包括曲线分析，Simpson BP，Tei指数分析，PISA等  19穿刺针增强技术，具有双屏实时对比显示增强前后效果，同时支持增强平面多角度可调  20支持超声教学软件  21多角度空间复合成像技术≥9线  22配置的高频探头集成4个可操控按键，可在按钮上自定义大于20个参数设置  23超声系统最大探查深度≥33CM  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少3条没有负偏离。** |
| **心电图机** | ★1. ECG输入通道: 标准12导联心电信息同步采集。  ★2.频率响应: 0. 01-300Hz  ★3.耐极化电压: ±900mV  ★4. 输入阻抗:≥100MΩ  ★5.共模抑制比: ≥140dB  ★6. A/D转换: 24位。  ★7.灵敏度选择: 2.5、 5、10、20、10/5mm/mV、自动(AGC)  ★8. 设备内置存储器，存储病历800例。  ★9.不小于7.0英寸彩色高清液晶显示屏。  ★10.标配内置热敏式点阵打印机。  ★11.热敏打印机记录通道: 3X4、3X4+1R、 3X4+3R、6X2、6X2+1R、12X1  ★12.记录纸规格:支持卷纸和折叠纸两种规格，210mm 或216mm  ★13.内置可充电锂离子电池，充足后可正常工作时间4小时以上。  14.可直接外接USB打印机，通过A4纸打印12道心电波形和报告。  15.支持一维码，二维码条码扫描仪，支持社保卡阅读器和身份证阅读器，可对病人  信息进行快速输入，减少医生工作。  具备开启或关闭内置热敏打印机的功能，联网数据统一管理。  灵敏度(增益)：2.5mm/mv、5 mm/mv、10 mm/mv、20 mm/mv、20/10m mm/mv、10/5 mm/mv, AGC(自动)。  具有病历搜索功能，支持姓名、ID号模糊搜索。  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少2条没有负偏离。** |
| **可视喉镜** | 1、整机由喉镜片和显示器两部分组成  2、显示器能上下0º～130º转动，左右0º～270º转动  3、视场角60º±10%  4、摄像头分辨率7.87LP/mm±10%  5 、镜片手柄与显示组件的连接：采用双环卡槽式连接  6、纺锤型短手柄设计，握持舒适  7、具有特殊防雾功能  8、电压范围：100-240VAC,50-60HZ  9、充电器输入：~220V，50Hz  10、充电器输出：5V，1000mA  11、充电时间：＜3小时  12、持续放电时间：＞3小时  13、充电次数：＞300次  14、内置可充电式锂电子聚合物电池  **注：所有参数不允许负偏离** |
| **电子支气管镜（便携式）** | 1.整机由机身软管和显示器两部分组成，整机支持图像采集、数据存取、显示器有线视频输出，兼容av输出、引导气管插管并可同步进行吸引等功能；  2.软管直径：3.9mm±10%；  3.工作通道≥2.8mm；  4.前端蛇骨弯曲角度：双向≥290°（向上≥160°，向下≥130°）；  5.内置全密封防水设计高功率LED光源，光照度≥1200Lux（工作距L=7mm），照度均匀，提供足够的工作照明；  6.预设白平衡功能，省去调节步骤，确保显示效果一致；  7.视场角：≥90°，保证清晰图像和视场及最小的图像畸变；  8.分辨率≥9.92 lP/mm；  9.景深：3-100mm；保证合理观察距离及更广的观察范围；  10.TFT显示屏尺寸≥3.0英寸，像素≥1920（RGB）\*480；单位面积像素高，图像显示更加真实细腻；  11.显示器可垂直0º～180º转动，水平0º～180º转动，方便不同站位操作及教学；  12.显示器内置TF储存卡（不可插拔，减少固件损伤），标配32G，可存储照片数量≥30万张，可存储录像时长≥16小时；  13.镜体手柄采用医用高分子材料（聚苯砜)，轻盈更耐腐蚀，可浸泡消毒，良好的耐环境应力开裂性，保证镜体更加稳定和耐用；  14.功能高度集成，除负压吸引按键外，操作手柄功能按键≤1个，操作简易，降低临床消毒难度，减少故障率；  15.通用吸引按键，吸引通畅，密封性好，不出现液体倒喷现象；  16.充电器输入：100-240V AC，50-60Hz；  17.充电器输出：5V DC,1A  18.内置可充电式锂电子聚合物电池，不可插拔，减少固件损伤, 电池容量≥2300mAH；  **注：所有参数不允许负偏离** |

**包四：**

|  |  |
| --- | --- |
| **设备名称** | **参数** |
| **电动吸引器** | **★**1电源:AC220V50Hz  **★**2电机功率：180VA  **★**3吸引泵：活塞泵  4极限负压值：大于等于0.06MPa  5噪音小于等于65dB（A）  6.抽气速率：大于等于20L/min  **★**7.贮液瓶：2500mL/只，2只  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少1条没有负偏离** |
| **振动排痰仪** | 1、主机和推车可分离，方便单独使用。不是撑杆式，也不是一体机，设备整体ABS模具成型  ★ 2、电源电压: A.C.220V±22V，频率50HZ±10HZ 输入功率300VA  ★3、操作方式: 触摸按键操作，转换功能和参数一步到位  4、叩击输出: 单路输出，适用于成人和儿童伺服电路设计，使设定振动频率与动力实际输出振动频率保持一致，无功率衰减  5、频率控制: 10—60HZ，连续可调，高亮度数码管显示，微电脑控制  6、时间控制: 0—60min，连续可调，高亮度数码管显示，微电脑控制,可自动停机  7、升级技术: 设备配有灵活的升级端口，可用于数据信息采集，可为用户免费程序升级  ★8、叩击头: 能对应不同人群，满足儿童、成人、老年人需求。  9、双通道柜式一体机，成人治疗，儿童治疗二功合一；  10、十种工作模式，成人手动模式，成人自动模式（轻柔，标准，加强），成人自定义模式，儿童手动模式，儿童自动模式（轻柔，标准，加强），儿童自定义模式；  11、传动轴：采用不锈钢制作，不会产生断裂；  12、传动形式：C型标准传动形式，标配有6种治疗头；  13、操作手柄可360度自由传动，不受任何体位限制要求；  14、最大振动幅度≤7mm；  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少3条没有负偏离** |
| **肢体气压治疗仪** | 1.液晶触摸屏加旋转编码器操作，操作简便。  2.生物波功能：  3.手动释压器：治疗仪应提供在各种状态下手动解除患者压强的措施。  4.具有间歇脉冲加压抗栓系统功能、空气压力波治疗仪功能、足底泵功能（单独使用足底部位）功能；治疗模式：具有梯度治疗、标准治疗、组合治疗、高级治疗等30种治疗模式可选，满足不同的临床需求  5.治疗压力：0mmHg-280mmHg可调，误差：±5mmHg；治疗时间：0min-600min可调  6.治疗部位演示功能，便于医护人员对治疗模式的选择  7.主机重量≤2.0kg,具有≤4.3英寸彩色触摸屏  8.具有软件过压保护和硬件过压保护双重保护措施，保证治疗安全  9.可配置升降式移动台车，固定平稳，便于移动，方便附件收纳；支持在线升级功能  10.一键飞梭的操作模式，所有调节均可通过一个键的旋转按压实现；  11.标配8腔充气，可选配转接口扩展为16腔；  12.空气压力+神经肌肉电刺激“两功合一”；  13.配备专业的空气压力控制软件，使得治疗更稳定、更安全；  14.4种治疗波形：无序波、菱形波、矩形波和钟形波；  15.4种治疗处方：脑梗塞模式、脑出血模式、脑外伤模式、小儿脑瘫模式；  16.安全性:仪器通过电磁兼容检测；  ★17.设备可连续工作8小时以上；  ★18.紧急制动按钮，可随时中止治疗程序，保证患者治疗安全无隐患；  ★19.工作噪声：设备正常工作时噪声应≤65dB(A)；  ★20.叠加式气囊，比传统分体式气囊治疗效果更优；  ★21.安全控制电路设计，气囊泄压双重保护，在压力失控式保护病人；  ★22.治疗仪的输出频率0～900Hz，误差为±10%；  ★23.治疗仪的最大输出幅度有效值不大于25V；  ★24.压力范围：5kPa～25kPa可调，调节步长1kPa；  ★25.充气模式：五种充气模式；  ★26.治疗时间：1～99min可调，调节步长为1min；  ★27.四重自动泄压功能，保护患者使用安全；  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少6条没有负偏离** |
| **空气消毒机 （移动式）** | ★1、采用等离子体＋静电吸附消毒灭菌，杀菌广谱、彻底；内含活性炭分子过滤器、初效过滤器，可有效除去空气中的挥发性气体、各种异味以及过滤毛发、粉尘等大尘埃颗粒；  ★2、采用移动式安装方式，配备医用静音脚轮，移动灵活方便；  ★3、人机共存，可在有人状态下进行连续动态消毒，对人及物品没有任何伤害；  ★4、额定循环风量≥1000m³/h，可适用于100m³体积及以下的场所；  5、等离子体电场强度≥8500V；（可提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）  ★6、集尘区电场强度达到4000V；  7、电场产生的等离子体密度可达5.6×1018\_1.25×1019m-3，等离子体发生器寿命≥30000h；（可提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）  8、配备负离子发生器，所产生负离子密度≥4.82×107个/cm3。  9、净化消毒效果要求：（提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）  ★10、对白色葡萄球菌的杀灭率≥99.90%；  ★11、洁净空气量CADR（颗粒物）≥450m³/h；  ★12、气雾室甲型流感病毒H1N1杀灭率>99.9%；  13、气雾室肠道病毒EV71杀灭率≥99.2%；  14、气雾室肺炎克雷伯氏菌、金黄色葡萄球菌、黑曲霉菌、龟分枝杆菌的杀灭率＞99.9%；气雾室冠状病毒HCoV-229E、甲型流感病毒H3N2的杀灭率＞99.99%。  15、程控数量（定时消毒）≥6组，具备工作时间自动累计功能，满足临床需求；  ★16、循环消毒风量(m3/h)≥800  17 、对空气中自然菌的消亡率≥90%  18、消毒后空气中的平均细菌总数（cfu/m3）≤200  ★19、紫外线泄漏量：＜5μW/cm2  ★20、消毒时空气中臭氧量：≤0.1mg/m3  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少3条没有负偏离** |
| **床单元消毒机** | 1.消毒：能杀灭各种细菌、病毒及繁殖体，对床垫、被褥、床单、枕芯等床单位病菌具有一次性彻底杀灭的功能。  2. 除臭：能除去各种因素引起的异味。如：药味、霉味、血腥味、屎尿味等。  3. 增白：对消毒物品有明显的增白作用。  4.输入功率≤200VA  5. 臭氧浓量：≥1600mg/m3  6.消毒时臭氧泄漏量0.02mg/m3  7. 噪声≤50dB(A)  8.臭氧产出量≥4970mg/h，  9.消毒效果  对大肠杆菌（8099）杀灭对数值≥3.00  对金黄色葡萄球菌（ATCC6538）杀灭对数值：≥3.00  对白色念珠球菌（ATC10231）杀灭对数值：≥3.00  **注：所有参数不允许负偏离** |
| **空气消毒机 （壁挂式）** | 1、★采用等离子体＋静电吸附消毒灭菌，杀菌广谱、彻底；内含活性炭分子过滤器、初效过滤器，可有效除去空气中的挥发性气体、各种异味以及过滤毛发、粉尘等大尘埃颗粒；  2、★医用等离子体空气消毒器壳体采用优质冷轧钢板，结构强度高，完全阻燃；表面静电喷涂，防尘效果好、使用寿命长、安全系数高；  3、★人机共存，可在有人状态下进行连续动态消毒，对人及物品没有任何伤害；  4、等离子体电场强度≥8500V；（可提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）  5、电场产生的等离子体密度可达5.6×1018 \_1.25×1019m-3，等离子体发生器寿命≥30000h；（可提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）  6、★配备负离子发生器，所产生负离子密度≥4.82×107个/cm3；  7、★设备持续工作1小时，臭氧残留量＜0.003mg/m³。  8、净化消毒效果要求：（提供省级疾控中心或第三方检测机构检测报告）  9、★设备持续工作1h，可使100m³房间中≥0.5um的颗粒物数≤3500000个，达到十万级洁净度要求  10、★设备持续工作1h，对体积为100 m3室内空气中的自然菌消亡率均≥90%，平均消亡率≥95%;  11、★设备持续工作2h，甲醛的净化效率≥96.1%、氨的净化效率≥95.2%、苯的净化效率≥96.1%、TVOC净化效率≥98.0%；  12、★气雾室肺炎克雷伯氏菌、金黄色葡萄球菌、黑曲霉菌、龟分枝杆菌的杀灭率＞99.9%；  13、★气雾室冠状病毒HCoV-229E、甲型流感病毒H3N2的杀灭率＞99.99%。  14、程控数量（定时消毒）≥6组，具备工作时间自动累计功能，满足临床需求；  15、★采用粘孔工艺的分子过滤器，可有效去除有机气体和医院的各种异味；采用新型多功能两段式等离子体模块，杀菌效率高，集尘效果好，方便维护保养；  16、产品通过ISO9001和ISO13485双认证，中国驰名商标，具有质量保证；（提供以上双管理体系认证证书）  17、采用自主知识产权的嵌入式软件，同时具有权威第三方实验室出具的嵌入式软件产品检测报告。  18、★产品证件齐全，公司具有国家颁发的卫生许可证、生产许可证、经营许可证；  19、产品需在全国消毒产品网上备案信息服务平台备案，并提供备案截图。  20、循环消毒风量：≥1000m3/h  21、紫外线辐照强度（垂直距离灯管15cm处）：≥7.75×103μW/cm2  **注：★号参数不能负偏离，不带★号参数至少2条没有负偏离** |

**包五：**

|  |  |
| --- | --- |
| **名称** | **参数** |
| **重症床位吊塔（**由原手术室改造为重症监护室，项目包含管道、设备带安装，墙体复原等**）** | 1. 吊桥具有四倍承重系数安全负载系统。 2. 工作电源： AC220V、50Hz；输入功率:6KVA。 3. 桥身长2000～3000mm（实际尺寸以用户现场实测为准）；照明灯2个。 4. 干段塔： 1个（左右移动距离500mm）。每个干塔配置如下：  ⑴仪器平台：2层（高度可调），圆角防撞设计； ⑵气体终端标准配置：氧气2个、负压2个，压缩空气2个； ⑶电源插座：15个、220V 、10A（兼容国际各制式插头）；  ⑷旋转角度：0～340°； ⑸阻尼刹车制动;  ⑹接地端子：2个； ⑺网络接口：RJ45 2个；  ⑻带自动吸合式抽屉1个; ⑼；吊桥横梁负载能力≥300Kg，吊桥干湿边可承载各150KG ⑽吊柱式箱体，长度≥600mm， 为方形设计结构（长340mm\*260mm），强、弱电和气体管道在箱体的内部完全分开。确保使用安全并不影响接口的同时使用。 2. 湿段塔：框架式结构设计， 1个（左右移动距离500mm）。配置如下： ⑴仪器平台2层（高度可调），圆角防撞设计； ⑵气体终端标准配置：氧气2个、负压2个，压缩空气2个； ⑶电源插座8个（220V/10A，兼容国际各制式插头）；  ⑷接地端子2个； ⑸不锈钢可调输液杆、注射泵组合架1个； ⑹抽屉1个; ⑺旋转角度：0～340°； ⑻阻尼刹车制动; ⑼箱体内电、气分离，确保设备使用安全。 6. 主体材料采用高强度铝合金型材。 7. 表面处理采用静电喷涂。 8. 吸顶式安装，稳定牢固。 9.气体终端产品通过保险公司承保。（提供相关证明资料）   **注：所有参数不允许负偏离** |

**（二）服务要求**

1.采购标的需满足产品三包服务。设备质保期1年（含）以上，质保期内设备年正常运行时间不低于347天；有售后服务机构（维修点），售后服务响应时间4小时，24小时到达现场维修。质保期内出现因质量问题经过2次维修不能正常使用的，做退、换货处理。维修、换货时间不计入质保期。厂家负责设备操作培训，培训费用由供应商负责。

2.包五特定要求（其他包不需响应）：

①拆除手术室无影灯等固有设备及复原参数

②拆除原有手术室房室无影灯等固有设备

③拆除部分跟原有墙面恢复尽量保持颜色一致

④在我院指定位置接通氧气、负压、空气并链接到吊塔。吊桥含氧气接口2个、负压接口2个、空气2接口个、插座15个

⑤递交投标文件前，必须到实地考察施工现场（联系人：甘老师13882608658）

**（三）政府采购合同内容条款要求：**

1、完成时间：成交公告结束后10个工作日内交付使用。

2、完成地点：邻水县人民医院。

3、验收标准：采购项目履约完成后，采购人应严格按照《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205号）的要求进行验收，必须与投标文件应答的配置和技术参数一致。不得拒绝社会监督。

4、付款方式：

分期付款。验收合格后，采购人接到成交供应商通知与票据凭证资料以后的30日内付合同总价的50% ，90日后付合同总价的30%，180日后付合同总价的20%。

**（四）履约能力要求**

成交供应商在签订合同时须指派负责本项目的专职人员1-2名，并提供授权文件和专职人员的身份证证明。

**（五）其他商务要求**

1、供应商报价为到货含税价，并包括运输、装卸、安装、调试、操作培训、人工、差旅等一切费用。

2、产品应为2021年（含）以后生产的产品。

**第五章 响应文件格式**

一、本章所制响应文件格式，除格式中明确将该格式作为实质性要求的，一律不具有强制性。

二、本章所制响应文件格式有关表格中的备注栏，由供应商根据自身响应情况作解释性说明，不作为必填项。

三、本章所制响应文件格式中需要填写的相关内容事项，可能会与本采购项目无关，在不改变响应文件原义、不影响本项目采购需求的情况下，供应商可以不予填写。

## 一、法定代表人身份证明

单位名称：

单位性质：

地址：

成立时间： 年 月 日

经营期限：

姓 名： 性 别：

出生年月： 年 月 日

职 务：

身份证号：

系 （供应商单位名称） 的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人身份证复印件

供应商：（公章）

日 期：

**二、法定代表人授权书**

邻水县人民医院：

本授权声明： （单位名称）, （法定代表人姓名、职务）授权 （被授权人姓名、职务）为我方参加 项目（项目编号： ）招标采购活动的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关招标、报价、签订合同以及执行合同等一切事宜。

特此声明。

供应商名称：XXX（盖单位公章）

法定代表人（签字或盖章）：XXX

职 务：XXX

被授权人（签字或盖章）：XXX

职 务：XXX

联系电话：XXX

日 期：XXX年XXX月XXX日

附：法定代表授权人身份证复印件

**三、供应商基本情况表**

项目编号：

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 供应商名称 |  | | | | | | | | |
| 注册地址 |  | | | | 邮政编码 | | |  | |
| 联系方式 | 单位联系人 |  | | | 联系电话 | | |  | |
| 传真 |  | | | 网址 | | |  | |
| 组织结构 |  | | | | | | | | |
| 法定代表人 | 姓名 |  | 职务 |  | | 联系电话 | | |  |
| 本项目授权代表（如有） | 姓名 |  | 职务 |  | | 联系电话 | | |  |
| 招标邮箱 | **（供应商必须填写）** | | | | | | | | |
| 技术负责人 | 姓名 |  | 技术职称 |  | | 联系电话 | | |  |
| 成立时间 |  | | 员工总人数： | | | | | | |
| 企业资质等级 |  | | 其中 | | 项目经理 | |  | | |
| 营业执照号 |  | | 高级职称人员 | |  | | |
| 注册资金 |  | | 中级职称人员 | |  | | |
| 开户银行 |  | | 初级职称人员 | |  | | |
| 账号 |  | | 技工 | |  | | |
| 经营范围 |  | | | | | | | | |
| 备注 |  | | | | | | | | |

供应商名称：XXX（盖单位公章）

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：XXX

日 期：XXX年XXX月XXX日

**注：本表中法定代表人或本项目授权代表（如有）栏和招标邮箱栏必须正确填写，在评标期间通讯工具应保持畅通，否则因无法联系导致的不利后果由供应商自行承担。**

**四、承诺函**

邻水县人民医院：

我公司作为本次采购项目的投标人，根据招标文件要求，现郑重承诺如下：

一、具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款和本项目规定的条件：

（一）具有独立承担民事责任的能力；

（二）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

（三）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

（四）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

（五）参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

（六）法律、行政法规规定的其他条件；

（七）根据采购项目提出的特殊条件。

二、完全接受和满足本项目采购文件中规定的实质性要求，如对采购文件有异议，已经在投标截止时间届满前依法进行维权救济，不存在对采购文件有异议的同时又参加招标，以求侥幸成交或者为实现其他非法目的的行为。

三、参加本次采购活动，不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的政府采购活动的行为。

四、参加本次采购活动，不存在和其他供应商在同一合同项下的采购项目中，同时委托同一个自然人、同一单位的人员作为代理人的行为。

五、我公司承诺未被纳入法院、工商行政管理部门、税务部门、银行认定的失信名单且在有效期内，或者在前三年政府采购合同履约过程中及其他经营活动履约过程中没有未依法履约被有关部门处罚（处理）的情形，否则我公司本次招标、成交作无效处理。

六、响应文件中提供的能够给予我公司带来优惠、好处的任何材料资料和技术、服务、商务等响应承诺情况都是真实的、有效的、合法的。

七、如本项目评审过程中需要提供样品，则我公司提供的样品即为成交后将要提供的成交产品，我公司对提供样品的性能和质量负责，因样品存在缺陷或者不符合招标文件要求导致未能成交的，我公司愿意承担相应不利后果。

八、本项目响应文件有效期为递交招标响应文件截止之日起90天。

九、我单位及现任法定代表人、主要负责人近三年内无行贿犯罪记录。

本公司对上述承诺的内容事项真实性负责。如经查实上述承诺的内容事项存在虚假，我公司愿意接受以提供虚假材料谋取成交追究法律责任。

承诺人（投标人）名称： （签章）

日期：

**注：承诺函必须按照格式要求签字、签章，否则作无效响应处理。**

**五、报价函**

邻水县人民医院：

（一）我方全面研究了 项目招标文件（项目编号： ），决定参加贵单位组织的本项目招标采购。

（二）我方自愿按照招标文件规定的各项要求向采购人提供所需货物/服务。

（三）一旦我方成交，我方将严格履行政府采购合同规定的责任和义务。

（四）我方同意本招标文件依据《四川省政府采购当事人诚信管理办法》（川财采〔2015〕33号文件）对我方可能存在的失信行为进行惩戒。

（五）我方为本项目提交的投标文件（资格证明文件和其他投标文件）正本1份，报价表一式1份，用于招标报价。

（六）我方愿意提供贵单位可能另外要求的，与招标报价有关的文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件资料是真实、准确的。

（七）本次招标，我方投标文件及报价有效期为招标文件规定的起算之日起 90 天。

供应商名称：XXX（盖单位公章）

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：XXX

通讯地址：XXX

邮政编码：XXX

联系电话：XXX

传 真：XXX

日 期：XXX年XXX月XXX日

1. **报价表**

项目编号：

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 制造商家及规格型号 | 数量 | 单位 | 单价（元） | 总价（元） | 是否属于进口产品 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 合计金额（大写）： | | | | | | | | |

注: 1.所有报价均用人民币表示,所报价格是交货地的验收价格，其价格即为履行合同的固定价格。

2.应完整填写产品的品牌和型号或项目内容。

供应商名称：XXX（盖单位公章）

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：XXX

日 期：XXX年XXX月XXX日

**七、技术要求应答表**

项目编号：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 所投品牌  及型号 | 数量 | 采购文件  技术要求 | 投标文件  技术响应 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

注：供应商必须根据招标文件要求据实逐条填写，不得虚假响应，虚假响应的，其投标文件无效并按规定追究其相关责任。

供应商名称：XXX（盖单位公章）

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：XXX

日 期：XXX年XXX月XXX日

**八、商务应答表**

项目编号：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 采购文件要求 | 投标文件响应 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

注意：供应商必须据实填写，不得虚假响应，虚假响应的，其投标文件无效并按规定追究其相关责任。

供应商人名称：XXX（盖单位公章）

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：XXX

日 期：XXX年XXX月XXX日

**九、供应商本项目管理、技术、服务人员情况表**

项目编号：

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 类别 | 职务 | 姓名 | 职称 | 常住地 | 资格证明（附复印件） | | | |
| 证书  名称 | 级别 | 证号 | 专业 |
| 管理  人员 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 技术  人员 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 售后服务人员 |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

供应商名称：XXX（盖单位公章）

法定代表人或授权代表（签字）：XXX

日 期：XXX

**十、中小企业声明函**

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 ，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：

注：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。

**十一、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：XXXX（盖章）

法定代表人或授权代表（签字）：XXXX

日期：XXXX

# 第六章 评审方法

招标小组在评审过程中，应当按照《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部部长令第74号）、《四川省政府采购非招标采购方式实施办法》（川财采[2015]36号）的规定履行职责和义务，不得违法评审、违反评审工作纪律。

招标小组在院纪委监督人员全程监督下进行评审。

**1.招标程序**

1.1供应商在规定时间内递交投标文件。

1.2资格审查。

1.3出具资格审查报告，当场宣布资格审查结果，并告知未通过资格审查的供应商未通过资格审查的原因，但涉及商业秘密的除外。

1.4招标小组对通过资格审查的供应商进行符合性审查。向未通过符合性审查的供应商说明原因。

1.5招标小组从质量和服务均能满足采购文件实质性要求的供应商中，按照供应商的评审价由低到高排序。供应商评审价相同的，由招标小组组织供应商现场二次报价。

1.8招标小组根据质量和服务均能满足采购文件实质性要求且评审价最低的原则确定成交供应商。

1.9发布成交结果公告，同时发出成交文件。

**2.评审程序、评审方法、评审标准**

## 2.1熟悉和理解招标文件和停止评审。

## 2.1.1 招标小组正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中供应商资格条件要求、采购项目技术、服务和商务要求、招标办法和评审标准、政府采购政策要求以及政府采购合同主要条款等。

## 2.1.2 本招标文件有下列情形之一的，招标小组应当停止评审：

## （1）招标文件的规定存在歧义、重大缺陷的；

## （2）招标文件明显以不合理条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇的；

## （3）采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；

## （4）采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；

## （5）招标文件将供应商的资格条件列为评分因素的；

## （6）招标文件载明的成交原则不合法的；

## （7）招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

## 2.1.3 出现本条2.1.2规定应当停止评审情形的，招标小组应当向采购人书面说明情况。除本条规定的情形外，招标小组不得以任何方式和理由停止评审。

2.2资格审查。

## 2.2.1本项目需要招标小组进行资格性检查。

## 2.2.2招标小组依据法律法规和招标文件的规定，应依据法律法规和招标文件的规定，对响应文件是否按照规定要求提供资格性证明材料、是否属于禁止参加招标的供应商等进行审查，以确定供应商是否具备招标资格。

2.2.3招标小组资格审查结束后，应当出具资格审查报告，并按照招标文件的规定确定参加招标的供应商名单。没有通过资格审查的供应商，招标小组应当在资格审查报告中说明原因。

2.3招标。

供应商资格审查结束后，招标小组按照招标文件的规定对供应商的响应文件进行书面审查。供应商响应文件未实质性响应招标文件的，招标小组应当对其响应文件按无效处理，并书面告知供应商，说明理由。

2.4一次性报价。

2.4.1所有实质性响应的供应商在规定时间内一次提交不得更改的价格。

2.4.2最后报价中的算术错误将按以下方法修正：响应文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；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；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价。如果小写、大写金额和单价、总价金额出现明显文字错误，应当按照澄清、说明或者更正程序先纠正错误后，再行修正，不得不经过澄清、说明或者更正，直接将供应商响应文件作为无效处理。对不同文字文本响应文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

2.5复核。

供应商报价结束后，招标小组应当进行评审复核，对拟推荐为成交候选供应商的、报价最低的、供应商资格审查未通过的、供应商被无效处理的重点复核。

2.6推荐成交候选供应商。

成交候选供应商应当排序。招标小组复核结束后，应当按照供应商的报价由低到高排序，推荐3名成交候选供应商。

2.7招标小组在招标过程中，不得改变招标文件所确定的技术和服务等要求、评审程序、评定成交的标准和合同文本等事项。

2.8供应商资格审查应当以有关法律法规和采购文件为依据，审查范围不能超过法律法规和招标文件中对供应商的资格条件要求。招标小组资格审查过程中，其成员对供应商资格是否符合规定存在争议的，应当以少数服从多数的原则处理。

2.9 在评审过程中，供应商报价低于最高限价的50%或者低于其他有效供应商报价算术平均价的40%，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，招标小组应当要求其在60分钟内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据供应商企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。

供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。

供应商提供书面说明后，招标小组应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的，招标小组应当将其响应文件作为无效处理。

2.10招标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。

需要供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致、有明显文字和计算错误等作出必要的澄清、说明或者更正的，应当以书面形式（须由招标小组会全体成员签字）作出，并给予供应商必要的反馈时间。注：评审中如有需要供应商提供澄清说明的，供应商可在现场递交澄清说明或者通过微信、QQ等网络形式递交。供应商须在规定的时间内提供澄清说明,在规定时间内未提供的视为放弃。

供应商的澄清、说明或者更正材料应当采用书面形式，并由其法定代表人/主要负责人/本人或其授权代表签字或者加盖公章。

2.11 供应商报价表应当签字确认和加盖公章，否则无效。报价表的签字确认，供应商为法人的，由其法定代表人或者代理人签字确认；供应商为其他组织的，由其主要负责人或者代理人签字确认；供应商为自然人的，由其本人或者代理人签字确认。

2.12 供应商在报价过程中，不得串通。发现供应商存在串通的，招标小组应将其响应文件作无效处理。

2.13出现下列情形之一的，终止招标采购活动：

（一）因情况变化，不再符合规定的招标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）在采购过程中符合竞争要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足3家的。

**3.评审纪律**

3.1招标小组在采购活动过程中，应当按照《中华人民共和国政府采购法实施条例》、《政府采购非招标采购方式管理办法》的规定履行职责和义务，不得违法评审、违反评审工作纪律。

3.2评审过程在严格保密的情况下进行，任何单位和个人不得非法干预、影响招标过程和结果。

3.3招标小组成员以及与评审工作有关的人员不得泄露评审情况以及评审过程中获悉的国家秘密、商业秘密。

3.4招标小组成员应当遵守下列工作纪律：

（一）遵行《政府采购法》第十二条和《政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的规定。

（二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。

（三）评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理。

（四）评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

（五）在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因履行法律法规规定的义务外，不得向外界透露评审内容。

（六）服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

（七）遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

**第七章 政府采购合同（草案）**

合同编号：XXX

签订地点：XXX

签订时间：XXX年XXX月XXX日

采购人（甲方）：XXX

供应商（乙方）：XXX

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》及XXX采购项目（项目编号：XXX）的《招标文件》、乙方的《响应文件》及《成交文件》，甲、乙双方同意签订本合同。详细技术说明及其他有关合同项目的特定信息由合同附件予以说明，合同附件及本项目的招标文件、响应文件、《成交文件》等均为本合同不可分割的部分。双方同意共同遵守如下条款：

1. **合同货物**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 货物品名 | 规格  型号 | 单位 | 数量 | 单价  （万元） | 总价  （万元） | 随机  配件 | 交货期 | 资金来源（万元） | | | |
| 预算内 | 预算外 | 自  筹 | 其  他 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**二、合同总价**

合同总价为人民币大写：XXX元，即RMB￥XXX元；该合同总价已包括货物设计、材料、制造、包装、运输、安装、调试、检测、验收合格交付使用之前及保修期内保修服务与备用物件等等所有其他有关各项的含税费用。本合同执行期间合同总价不变，甲方无须另向乙方支付本合同规定之外的其他任何费用。

**三、质量要求**

1.乙方须提供全新的货物（含零部件、配件等），表面无划伤、无碰撞痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的知识产权。

2.货物必须符合或优于国家（行业）XXX标准，以及本项目招标文件的质量要求和技术指标与出厂标准。

3.乙方须在本合同签订之日起XXX日内送交货物成品样品给甲方确认，在甲方出具样品确认书并封存成品样品外观尺寸后，乙方才能按样生产，并以此样品作为验收样品；每台货物上均应有产品质量检验合格标志。

4.货物制造质量出现问题，乙方应负责三包（包修、包换、包退），费用由乙方负担，甲方有权到乙方生产场地检查货物质量和生产进度。

5. 货物到现场后由于甲方保管不当造成的质量问题，乙方亦应负责修理，但费用由甲方负担。

**四、交货及验收**

1.乙方交货期限为合同签订生效后的XXX日内，在合同签订生效之日起XXX天内交货到甲方指定地点，随即在XXX日内全部完成安装调试验收合格交付使用 (如由于采购人的原因造成合同延迟签订或验收的，时间顺延)。交货验收时须提供产品质检部门从同类产品中抽样检查合格的检测报告。

2.验收由甲方组织，乙方配合进行：

(1) 货物在乙方通知安装调试完毕后XXX日内初步验收。初步验收合格后，进入XXX天试用期；试用期间发生一般性质量问题，修复后试用期相应顺延；试用期结束后XXX日内完成最终验收，如质量验收合格，双方签署《质量验收合格证明书》。

(2) 验收标准：按国家有关规定以及甲方招标文件的质量要求和技术指标、乙方的投标文件及承诺与本合同约定标准进行验收；甲乙双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由甲方在招标文件和响应文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收；

(3) 验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，甲方应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与有关费用由乙方承担，验收期限相应顺延。

(4)如质量验收合格，双方签署质量验收报告。

3. 货物安装调试完毕后XXX日内，甲方无故不进行验收工作并已使用货物的，视同验收合格。

4.乙方应将所提供货物的装箱清单、配件、随机工具、用户使用手册、原厂保修卡等资料交付给甲方；乙方不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，必须负责补齐，否则视为未按合同约定交货。

5.如货物经乙方XXX次维修仍不能达到合同约定的质量标准，甲方有权退货，并视作乙方不能交付货物且须支付违约赔偿金给甲方，甲方还可依法追究乙方的违约责任。

6.其他未尽事宜应严格按照《四川省政府采购项目需求论证和履约验收管理办法》（川财采〔2015〕32号）的要求进行。

**五、付款方式**

1.甲方在本合同签订生效之日起接到乙方通知和票据凭证资料以及乙方交给甲方的合同履约保证金（按合同总价的百分之XXX 计算款额￥XXX元，人民币大写：XXX元整）后的XXX日内支付合同金额百分之XXX的价款。

2.全部货物安装调试完毕并验收合格之日起，甲方接到乙方通知与票据凭证资料以后的XXX日内，提交支付凭证资料给XXX财政国库支付执行机构办理财政国库支付手续，并由其向乙方核拨合同总价的百分之XXX款项：￥XXX元，人民币大写XXX元整；自筹资金由甲方直接支付给乙方。

3.乙方须向甲方出具合法有效完整的完税发票及凭证资料进行支付结算。

4.履约保证金：在货物验收合格满XXX后，甲方财务部门接到乙方通知和支付凭证资料文件，以及由甲方确认本合同货物质量与服务等约定事项已经履行完毕的正式书面文件后的XXX日内，递交结算凭证资料给银行并由其向乙方支付价款￥XXX元，人民币大写：XXX元整。

**六、售后服务**

1.质保期为验收合格后XX年，质保期内出现质量问题，乙方在接到通知后XXX小时内响应到场，XXX小时内完成维修或更换，并承担修理调换的费用；如货物经乙方XXX次维修仍不能达到本合同约定的质量标准，视作乙方未能按时交货，甲方有权退货并追究乙方的违约责任。货到现场后由于甲方保管不当造成的问题，乙方亦应负责修复，但费用由甲方负担。

2.乙方须指派专人负责与甲方联系售后服务事宜。

**七、违约责任**

1.甲方违约责任

（1）甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之XXX的违约金；

（2）甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之XXX/天的违约金；逾期付款超过XXX天的，乙方有权终止合同；

（3） 甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。

2.乙方违约责任

（1）乙方交付的货物质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付合同总价的百分之XXX的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的货物给甲方，否则，视作乙方不能交付货物而违约，按本条本款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约赔偿金给甲方。

（2）乙方不能交付货物或逾期交付货物而违约的，除应及时交足货物外，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的万分之XXX/天的违约金；逾期交货超过XX天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之XXX的款额向甲方偿付赔偿金，并须全额退还甲方已经付给乙方的货款及其利息。

（3）乙方货物经甲方送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定货物质量不符合本合同规定标准的，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在XXX天内无条件更换合格的货物，如逾期不能更换合格的货物，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之XXX的赔偿金给甲方。

（4）乙方保证本合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述货物主张权利或国家机关依法对货物进行没收查处的，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之XXX向甲方支付违约金。

（5）乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。

**八、争议解决办法**

1.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。

2.合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，由当事人依法维护其合法权益。

**九、其他**

1.如有未尽事宜，由双方依法订立补充合同。

2.本合同双方应加盖骑缝章。

3.本合同一式四份，自双方签章并经代理机构审核编号后生效。甲方、乙方、政府采购管理部门、采购代理机构各一份。

甲方： （盖单位公章） 乙方： （盖单位公章）

法定代表人（授权代表）： 法定代表人（授权代表）：

地 址： 地 址：

开户银行： 开户银行：

账号： 账号：

电 话： 电 话：

传 真： 传 真：

签约日期：XX年XX月XX日 签约日期：XX年XX月XX日