

佛山市三水区政府采购

项目名称：中心大楼病房和急诊设备采购（彩色 B 超诊断仪）

项目编号：ZC2019(SS)ZX03634

公开招标文件

采购单位：佛山市三水区乐平镇社区卫生服务中心

代理机构：广州群生招标代理有限公司佛山三水分公司

2019 年 9 月

温馨提示：供应商投标/报价特别注意事项

一、投标/报价供应商请注意区分投标保证金及中标/成交服务费收款账号的区别，务必按采购文件的要求存入指定的保证金专用账户（**为避免因不可预见的问题导致投标保证金不能按照采购文件要求到达指定的账户，建议供应商提前交纳投标保证金**），中标/成交服务费存入中标/成交通知书中指定的服务费账户。切勿将款项转错账户，以免影响保证金退还的速度。

二、投标/报价截止时间前半小时将开始接收投标/报价文件，投标/报价截止时间一到，将不接收任何投标/报价文件，因此，请适当提前到达。

三、投标/报价人授权代表参加开标会的，应凭法定代表人证明及授权书、身份证原件进入开标会场并递交投标/报价文件。

四、未在广东省政府采购网办理供应商注册登记手续的投标供应商，请登陆广东省政府采购网用户注册网页（<http://210.76.65.159/gdgpmis/ums/terms.do?type=gys&webcode=guangdong>）完成注册登记手续。

五、请仔细检查投标/报价文件格式中应盖章、签署之处是否有按要求盖公章、签名、签署日期。投标/报价文件需签名之处必须由当事人亲笔签署，法定代表人证明及授权书需法定代表人签字处，应由法定代表人亲笔签署。

六、请仔细检查投标文件的正本、副本、报价信封的封装是否符合招标文件中规定的递交封装要求。

七、采购代理机构不对供应商购买采购文件时提交的相关资料的真实性负责，如供应商发现相关资料被盗用或复制，或出现同一供应商由两名或以上授权代表报名的，应遵循法律途径解决，追究侵权者责任。对一家供应商递交两份投标/报价文件的，评委会将按采购文件中有关无效投标/报价的规定处理。

八、供应商在报名时提交了报名资料不代表其已通过资格性、符合性审查，供应商应在投标/报价文件中另行提供。

九、采购文件中要求有“原件核对”情况的，均要求供应商把相应原件带至现场与投标文件一并递交。

（本提示内容非采购文件的组成部分，仅为善意提醒。如有不一致，以采购文件为准）。

目 录

第一部分 投标邀请.....	3
第二部分 采购项目内容.....	7
一、项目概况:	8
二、设备总体要求:	8
三、核心产品:	8
四、设备配置要求:	8
五、设备技术要求:	9
六、设备交付要求:	11
(一) 设备交付.....	11
(二) 交付安装地点.....	12
(三) 交付时间.....	12
七、设备验收:	12
八、技术培训:	12
九、质保期及售后服务要求:	12
(一) 质保期.....	12
(二) 售后服务.....	13
十、结算方式:	13
十一、投标报价要求:	13
第三部分 投标人须知.....	14
一、说明.....	15
二、招标文件.....	16
三、投标文件的编制和数量.....	17
四、投标文件的递交.....	19
五、开标、评标、定标.....	20
六、质疑.....	22
七、合同的订立和履行.....	22
八、适用法律.....	23
九、评标方法、步骤及标准.....	23
附表一：资格评审表.....	25
附表二：符合性审查表.....	25
附表三：商务评分表.....	26
附表四：技术评分表.....	26
附表五：价格评分表.....	27
第四部分 合同书格式.....	28
第五部分 投标文件格式.....	35
一、自查表.....	37
1. 1 资格/符合性自查表.....	37
1. 2 评审项目投标资料表.....	38
二、资格性文件.....	39
2. 1 投标函.....	39
2. 2 法定代表人/负责人资格证明书及授权委托书.....	40
2. 3 投标保证金交纳凭证.....	42
2. 4 资格声明函.....	43
2. 5 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函.....	43
2. 6 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声明.....	44
2. 7 未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的声明.....	44
三、商务部分.....	45
3. 1 投标供应商综合概况.....	45
3. 1. 1 投标供应商情况介绍表.....	45
3. 1. 2 对设备总体要求中带“★”项的响应.....	46

3.1.3 对设备总体要求中带“★”项要求的声明.....	46
3.1.4 其它重要事项说明及承诺.....	46
3.2 商务条款响应表.....	47
3.3 同类项目业绩.....	48
3.4 投标产品的认证、来源及售后服务保障.....	48
四、技术部分.....	49
4.1 投标货物一览表.....	49
4.2 对设备技术要求的响应情况.....	50
4.3 设备交付方案.....	55
4.4 培训方案.....	55
4.5 售后服务方案.....	55
五、价格部分.....	56
5.1 开标/报价一览表.....	56
5.2 投标明细报价表（仅作参考）.....	57
附一：中小企业声明函.....	58
附二：残疾人福利性单位声明函.....	59
附三：监狱企业声明函.....	60
附四：政策适用性说明.....	61
附五：质疑函范本.....	62

第一部分 投标邀请

投标邀请

广州群生招标代理有限公司佛山三水分公司（以下简称“采购代理机构”）受采购人的委托，就“中心大楼病房和急诊设备采购（彩色 B 超诊断仪）”进行国内公开招标，欢迎合格的投标人参加投标。有关事项公告如下：

一、采购项目简要：

1、项目名称：中心大楼病房和急诊设备采购（彩色 B 超诊断仪）

2、项目编号：ZC2019(SS)ZX03634

3、本项目采购预算为：人民币 933,000.00 元

4、本项目采购内容：一套全数字彩色多普勒超声诊断仪

5、本项目确定中标单位数量为：一家

说明：本项目不接受进口产品参与投标。

二、投标人资格要求：

1、投标人应符合《政府采购法》第二十二条及《政府采购法实施条例》第十八条规定的条件。

2、投标人具有在有效期内由食品药品监督管理部门颁发的生产（经营）范围包含有三类医疗器械的《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械经营企业许可证》。

3、投标人未被“信用中国”网站列入“记录失信被执行人、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；不处于中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。

4、本项目不接受联合体投标、不允许中标人分包或转包。

说明：投标人在投标时需提供下列材料：

（1）加盖投标人公章的在营业期限范围内的营业执照或事业法人登记证副本复印件；

（2）加盖投标人公章的《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械生产企业许可证》复印件；

（3）加盖投标人公章的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函；

（4）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声明函并加盖投标人公章；

（5）加盖投标人公章的未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的声明函。

（6）2018 年度的财务报表（《资产负债表》、《损益（或利润）表》、《现金流量表》）、本项目招标公告发布日期前半年任意一个月缴交社会保障资金的相关证明材料及本项目招标公告发布日期前半年任意一个月或季度的完税证明（属于免税企业的提交由税务管理部门出具的证明）并加盖公章。投标人为新成立的，提供成立至今其中一个月的《资产负债表》、《损益（或利润）表》、《现金流量表》、其中一个月缴交社会保障资金的相关证明材料及其中

一个月或季度的完税证明（属于免税企业的提交由税务管理部门出具的证明）复印件并加盖公章。

如不按以上要求提交相关证明材料的，将会严重影响投标人的资格审查结果。

三、本项目招标文件公示及所有相关公告信息：

1、根据《广东省实施〈中华人民共和国政府采购法〉办法》第三十五条的规定，现将本项目招标文件进行公示，公示期为自招标文件公示之日起五个工作日，投标人认为招标文件的内容损害其权益的，可以在公示期或者自期满之日起七个工作日内以书面形式向我采购代理机构提出质疑。

2、本项目的所有相关公告会在中国政府采购网 (www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网 (www.gdgpo.gov.cn)、佛山市政府采购网 (<http://foshan.gdgpo.gov.cn/>)、佛山市公共资源交易网 (http://www.fsggzy.cn/zfcg/zf_cgsggg/zc_zjjg/)、佛山市三水区人民政府网 (<http://www.ss.gov.cn/gzjg/ssqggzyjyzx/jgzn/>)、佛山市三水区乐平镇人民政府网 (<http://www.ss.gov.cn/gzjg/ssqlpz/ggzyjy/>) 和广州群生招标代理有限公司网站 (www.gzqunsheng.com) 上公布，公布之日即视为有效送达之日，不再另行通知。

四、报名及获取招标文件的时间、地点、方式及招标文件售价：

1、报名及获取招标文件时间：2019年10月8日至2019年10月12日上午9:00-11:30；

下午14:30-17:30（北京时间，节假日除外）。

2、报名及获取招标文件地点：佛山市三水区西南街道健力宝北路4号富城大厦6楼603室。

3、报名及购买招标文件费用：人民币300元（自带U盘，售后不退）。

4、购买招标文件时提供报名资料如下：

(1) 营业执照或事业法人登记证副本复印件（加盖公章）；

(2) 附有法定代表人身份证复印件的法定代表人证明（加盖公章）；

(3) 附有授权代表身份证件的授权文件（加盖公章，如法定代表人参加报名时不需提供）。

五、投标、开标时间及地点：

1、递交投标文件时间：2019年10月28日上午9:30至10:00（北京时间）；

2、投标截止及开标时间：2019年10月28日上午10:00（北京时间）；

3、开标地点：佛山市三水区乐平镇行政服务中心2楼公共资源交易中心开标室。

六、采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式：

采购人名称：佛山市三水区乐平镇社区卫生服务中心

采购人地址：佛山市三水区乐平镇乐源路1号乐平镇社区卫生服务中心五楼办公室

采购人联系人：高小姐 联系电话：0757-87392322

采购代理机构名称：广州群生招标代理有限公司佛山三水分公司

采购代理机构地址：佛山市三水区西南街道健力宝北路 4 号富城大厦六楼 603 室

采购代理机构联系人：谢先生

采购代理机构联系（传真）电话：0757-87720666

第二部分 采购项目内容

一、项目概况：

佛山市三水区乐平镇社区卫生服务中心拟购置一套台式全数字彩色多普勒超声诊断仪以满足社区卫生服务中心各科室（腹部、产科、妇科、心脏、小器官、泌尿、血管、儿科、急诊、麻醉、其它等）的日常诊疗及公卫体检需求。

二、设备总体要求：

1、中标人提供的设备应为中华人民共和国境内正规生产厂商生产的原装、全新且符合国家有关质量标准的产品。

★2、投标人所投核心产品（设备）必须具有在有效期内的由食品药品监督管理部门颁发的《医疗器械注册证》，其注册证必须载有所投核心产品（设备）的型号（投标人须在投标文件提供所投核心产品（设备）的《医疗器械注册证》复印件）。

3、属于已列入《中华人民共和国实施强制性产品认证的产品目录》中的产品，不能提供超出此目录范畴外的替代品，且交付的产品须具备国家认监委颁布《中国强制认证》（CCC 认证）。

★4、投入本项目的产品列入《节能产品政府采购品目清单》中政府采购强制产品类别的，投标人须按规定提供相应的产品，并在交付产品时，提供相应的认证证明及在全国认证认可信息公共服务平台（<http://cx.cnca.cn>）节能产品清单查询页且显示“有效”的产品查询页面截图（说明：投标人须针对本项要求在投标文件中提交书面声明，否则会导致投标无效）。

5、所提供的设备不存在侵权行为，在中国境内可依常规安全合法使用，否则由此产生的一切责任由中标人承担。

三、核心产品：

本项目核心产品为：全数字彩色多普勒超声诊断仪。

四、设备配置要求：

序号	配套产品名称	单位	数量
1	全数字彩色多普勒超声诊断仪主机	台	1
2	腹部探头	把	1
3	浅表探头	把	1
4	心脏探头	把	1
5	腔内探头	把	1
6	超声医生工作站系统（含电脑、打印机、操作软件）	套	1

五、设备技术要求：

配套产品 名称	技术参数要求
全 数 字 彩 色 多 普 勒 超 声 诊 断 仪 主 机	<p>一、主要规格及功能要求:</p> <p>▲ 1、配置有≥19 寸高分辨率彩色液晶显示器，可实现独立旋转、升降和前后推拉；</p> <p>▲ 2、配置有≥10.4 寸高灵敏度防反光彩色触摸屏；</p> <p>3、设备主机重量≤100Kg；</p> <p>4、数字波束增强器；</p> <p>5、多倍波束合成；</p> <p>6、已激活的通用探头接口≥4 个；</p> <p>7、二维灰阶模式；</p> <p>(1) 数字化声束形成器；</p> <p>(2) 数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，A/D≥12bit；</p> <p>(3) 接收方式：发射、接收通道≥1024，多倍信号并行处理；</p> <p>(4) 扫描线：每帧线密度≥230 超声线；</p> <p>(5) 发射声束聚焦：发射≥8 段；</p> <p>(6) 扫描频率：</p> <p> 电子凸阵：超声频率 1.5—5.5 MHz；</p> <p> 电子相控阵：超声频率 1.5—5.0 MHz；</p> <p> 电子线阵：超声频率 5.0—13.0 MHz；</p> <p> 电子凸阵经阴道：3.0—11.0 MHz；</p> <p>(7) 预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳图像检查条件；</p> <p>▲ (8) 最大显示深度：≥36cm；</p> <p>(9) 最大帧率：≥1000 帧/秒；</p> <p>(10) TGC：≥8 段；</p> <p>(11) LGC：≥2 段；</p> <p>(12) 二维灰阶：≥256；</p> <p>▲ (13) 动态范围：≥160 (可视可调)；</p> <p>(14) 增益调节:B/M/D 分别独立可调，≥100；</p> <p>(15) 伪彩图谱：≥8 种；</p> <p>8、谐波成像模式；</p> <p>9、M 型模式；</p> <p>10、彩色 M 型模式；</p> <p>▲11、解剖 M 型模式(≥2 条取样线)；</p> <p>12、彩色多普勒成像：</p> <p>(1) 包括彩色、速度、速度方差、能量、方向能量显示模式等；</p> <p>(2) 显示方式：B/C、B/C/M、B/POWER、B/C/PW；</p> <p>▲ (3) 取样框偏转：≥±30 度 (线阵探头)；</p> <p>(4) 最大帧率：≥500 帧/秒；</p> <p>(5) 支持 B/C 同宽；</p> <p>13、频谱多普勒成像：</p> <p>(1) 包括脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒；</p> <p>(2) 显示方式：B, PW, B/PW, B/C/PW, B/CW, B/C/CW 等等；</p> <p>(3) 显示控制：反转、零移位、B 刷新、D 扩展、B/D 扩展等；</p> <p>(4) 最大速度：≥7.60m/s (连续多普勒速度:≥30m/s)；</p> <p>(5) 最小速度：≤1mm/s (非噪声信号)；</p> <p>(6) 取样容积：0.5—20mm；</p> <p>(7) 偏转角度：≥±30 度 (线阵探头)；</p> <p>(8) 零位移动：≥8 级；</p> <p>(9) 快速角度校正；</p> <p>(10) 支持频谱自动测量；</p> <p>14、组织多普勒成像；</p>

- (1) 同时支持速度图、能量图、频谱、M 型 4 种成像模式；
(2) 支持曲线 M 型成像；
15、自由臂三维成像；
16、空间复合成像；
17、斑点抑制成像；
18、频率复合成像；
19、独立角度偏转；
▲20、扩展成像（可实现凸阵、线阵、容积探头可用）；
21、实时双幅对比成像；
22、组织特异性成像；
23、高分辨率血流成像；
24、一键自动优化（包括二维、彩色及频谱等场景模式）；
▲25、全屏放大；
26、局部放大（支持前端、后端放大）；
27、血管内中膜自动测量，可进行血管前、后壁的内中膜一段距离的自动描记、自动生成测量数据结果，并具备评估报告和历史回顾分析功能；
28、自动工作流；
▲29、穿刺针增强技术；
▲30、原始数据处理，可处理参数 B 模式 14 种、M 模式 6 种、彩色模式 9 种、PW 模式 13 种；
31、DVD R/W 刻录光驱；
32、USB 接口 ≥5 个；
33、支持汉语（包括键盘输入、注释、操作面板等）；
34、支持在手动触摸屏上注释；
35、支持在手动触摸屏上包络测量；
36、体位图；
▲37、具有自助超声教学系统；
38、具有焦点位置自动调节功能，随深度的变化焦点位置可自动优化。

二、电影回放及原始数据处理：

- 1、所有场景模式下均可使用；
2、支持手动、自动回放；
3、支持 4D 电影回放；
4、支持向后存储和向前存储，时间长度可预置，向后存储 ≥5 分钟的电影；
5、支持动态或静态图像对比；
6、原始数据处理：可对回放图像进行参数调节，可处理参数 B 模式 14 种、M 模式 6 种、彩色模式 9 种、PW 模式 13 种。

三、存储及管理：

- 1、内置 ≥200G 硬盘；
2、内置超声工作站；
3、多种导出图像格式：动态图像、静态图像可以 PC 格式直接导出。可实现导出、备份图像数据资料同时，进行实时检查且不影响检查操作。

四、测量、分析及报告：

具备全科测量包，支持常规测量、多普勒测量、自动频谱测量，可自动生成测量报告。

五、连通性：

- 1、支持网络连接；
2、DICOM 3.0：DICOM 妇产科、心脏、血管、乳腺结构化报告；
3、支持视频/音频的输入、输出；
4、支持生理信号：ECG；
5、USB 接口；
6、内置电池，支持待机。

六、声功率输出调节：

B/M、彩色、频谱多普勒输出功率可选择分级调节。

	<p>七、外置附件:</p> <p>▲1、外置耦合剂加热器； 2、外置探头放置架≥6 个，每个探头放置架左右可换。</p> <p>八、其他:</p> <p>1、支持数字黑白、模拟黑白、数字彩色、模拟彩色、文本及无线打印机； 2、支持选配照片打印机； 3、支持脚踏开关； 4、支持选配激光条码扫描仪； 5、支持选配内置无线网卡。</p>
探头	<p>全数字彩色多普勒超声诊断仪须配套有腹部探头、浅表探头、心脏探头、腔内探头。 探头规格参数:</p> <p>1、可选探头类型：相控阵、电子扇扫、凸阵、线阵、腔内、容积探头； 2、探头频率： (1) 频率带宽 1.5—15 MHz (依赖不同探头)； (2) 所有探头均为宽频变频探头，二维、谐波、彩色及频谱多普勒模式分别独立变频，≥3 段； (3) 振元：最大有效振元数≥256 振元。 3、穿刺引导：凸阵、线阵、相控阵具备多角度穿刺引导功能； 4、凸阵：带宽：1.5—5.5 MHz，角度≥85°； 5、腔内凸阵：带宽：3—11.0 MHz，角度≥180°； 6、线阵：带宽：3—13 MHz； 7、相控阵：带宽：3—7.0 MHz，角度≥85°。</p>
超声医生工作站系统	投标人应根据所投核心产品（设备）的规格、功能以及技术参数配套相适应的台式电脑、激光打印机以及操作软件。

说明：

上表中出现设备的规格、功能、技术参数等，均为描述方便而已，投标人可提供优于或等于招标文件中所提到的各项规格、功能、技术参数的产品。

六、设备交付要求：**（一）设备交付**

- 1、中标人交付的设备须符合采购要求及投标文件承诺的产品。
- 2、所有设备在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符。设备外观清洁，标记编号以及盘面显示等字体清晰，明确。在验收过程中发现设备性能指标或功能上不符合《招标文件》或《投标文件》或《合同》要求或承诺时，将被视为性能不合格，对此，中标人应及时更换相关的设备，否则，由此造成的一切后果由中标人承担。
- 3、交付的设备为原厂商未启封全新包装，具有注册证号或者备案凭证编号、设备生产批号或者序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅，且所有随设备的配套附件齐全。
- 4、在本项目设备安装过程中所需的各种零配件均由中标人在报价范围内负责提供，采购人不再另外支付任何费用。
- 5、投标设备如在实际供货时已经废型（不列入该厂家当时的产品系统）的，应按原中标价格提供同品牌的达到或高于原投标设备性能的产品。

6、本项目采购的设备在运输、保管、交付过程中的一切相关风险和责任由中标人承担。

（二）交付安装地点

本项目采购的设备交付安装地点为：采购人指定地点。

（三）交付时间

本项目要求中标人在签订本项目合同后的 7 个日历天内完成设备的交付、安装、调试并通过验收交付采购人使用。

七、设备验收：

1、由采购人组成验收小组按国家有关规定、规范、招标要求和中标人投标承诺承诺进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由具有医疗器械检验资质的检验机构进行质量鉴定。经鉴定符合标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。

2、如中标人提供的设备其规格、功能、技术参数有任何一项缺失或违背投标承诺的任何一项并经核实的，采购人有权要求中标人改正并更换相关产品。

3、设备交付验收前，中标人应准备以下验收材料，包括但不限于：设备生产厂家及生产厂家许可证号（或者备案凭证编号）、设备说明书、规格（型号）、设备注册证号或者备案凭证编号、设备生产批号或者序列号、CCC 认证证书、数量、储运条件、发货日期等。

4、在设备交付验收前其保管责任由中标人承担，采购人为此可无偿提供必要的临时仓储场地。

5、采购方验收人员应当对设备的外观、包装、标签以及合格证明文件等进行检查、核对，并做好验收记录，包括设备名称、规格（型号）、注册证号或者备案凭证编号、生产批号或者序列号、生产日期、生产厂家、到货数量、到货日期、验收合格数量、验收结果等内容进行逐项核实，最后由双方验收代表签字确认。

八、技术培训：

中标人须负责对采购方的工作人员提供免费设备的使用培训。培训由中标人派出专业技术人员，对其采购的设备提供免费培训。培训内容主要针对设备的技术原理、功能、日常操作、管理及维护等方面进行培训，并以保证相关工作人员能掌握设备的操作使用技巧为目标。

九、质保期及售后服务要求：

（一）质保期

1、设备由中标人提供自验收合格之日起计为期 3 年的质保服务。质保期内所产生的维修保养费用，由中标人在报价范围内负责承担。

2、质保期内，如设备因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期须相应顺延。如停用时

间累计超过 60 天则质保期须重新计算。

（二）售后服务

1、对采购人的现场服务通知，中标人在接到通知后 1 小时内作出响应，4 小时内到达采购人指定的地点，24 小时内处理完毕。若在 24 小时内仍未能有效解决，中标人须免费提供同等档次的设备予采购人临时使用。

2、中标人须对其设备提供有偿的终身维修服务，以及提供终身 7×24 小时免费电话咨询和报修服务。

3、如设备在质保期满后发生故障的，中标人应派出技术人员进行现场维修或协助采购人解决故障，由此产生的费用，由中标人在合理范围内收取。

十、结算方式：

1、本项目结算方式如下：

（1）设备交付、安装、调试完毕并通过验收合格后 10 个工作日内，支付至中标总价的 60%；

（2）设备无故障正常运行三个月后 10 个工作日内，支付至中标总价的 95%；

（3）余下的 5%作为本项目的质量保证金，在中标人完成本项目合同约定的所有应尽质保义务后，于质保期满后 10 个工作日内一次性不计利息支付。

2、结算时中标人须向采购人出具有效的增值税专用发票。

3、所有的费用由采购人以银行转账的方式直接划转至中标人名下的银行账户。

说明：

（1）采购人按本结算方式完成向支付部门办理相应的结算申请工作视为已履行支付责任。

（2）在中标人不履行应承担的质保义务时，采购人有权对质量保证金进行处置，如本质量保证金数额不足以赔偿采购人损失时，采购人还有权继续向中标人进行追讨。

十一、投标报价要求：

1、报价不得高于本项目采购预算，且须为固定值（精确至小数点后两位数字），否则作无效报价处理。

2、报价中已包括项目实施过程中所有相关的费用及合理的利润，在项目实施过程中标人不得以任何理由向采购人收取其他费用。

第三部分 投标人须知

一、说明

1. 适用范围

1.1 本招标文件适用于本投标邀请中所述的“中心大楼病房和急诊设备采购（彩色 B 超诊断仪）”。

2. 定义

2.1 “采购人”是指：佛山市三水区乐平镇社区卫生服务中心

2.2 “监管部门”是指：佛山市三水区公共资源交易管理委员会办公室（联系电话：0757-87771609）。

2.3 “政府采购代理机构”是指：广州群生招标代理有限公司佛山三水分公司

2.4 “招标采购单位”是指：采购人，政府采购代理机构。

2.5 合格的投标人

1) 符合《政府采购法》第二十二条和《政府采购法实施条例》第十八条规定的供应商。

2) 符合招标文件规定的资格要求及特殊条件要求。

2.6 “中标人”是指经法定程序确定并授予合同的投标人。

2.7 本项目确定中标单位数量为：一家。

3. 合格的货物和服务

3.1 “货物”是指投标人制造或组织符合招标文件要求的货物等。招标文件中没有提及招标货物来源地的，根据《政府采购法》的相关规定均应是本国货物。投标的货物必须是其合法生产的符合国家有关标准要求的货物，并满足招标文件规定的规格、参数、质量等要求。

3.2 “服务”是指除货物和工程以外的其他政府采购对象，其中包括：投标人须承担的运输、装卸、技术支持以及招标文件规定的其它服务。

4. 投标费用

4.1 投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。不论投标的结果如何，政府采购代理机构和采购人均无义务和责任承担这些费用。

4.2 本次招标向中标人收取采购代理服务费。收费标准按国家计委颁布的《采购代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）执行。中标人在领取《中标通知书》之前必须交纳采购代理服务费。采购代理服务费以银行转账或电汇等非现金的方式交纳到以下账户：

1) 收款单位名称：广州群生招标代理有限公司佛山三水分公司

2) 开户银行：佛山农村商业银行股份有限公司三水西南支行营业部

3) 账号：80020000003696334（投标保证金请不要汇入此账号）

联系人：梁小姐 联系电话：0757-87720666

附：采购代理服务收费标准

费率 类型	货物招标
中标金额（万元）	
100 以下	1. 5%

说明：

- 1、采购代理服务费以人民币形式支付。
- 2、采购代理服务费不在投标报价中单列。
- 3、中标人如果不按规定交纳采购代理服务费，采购代理机构将在中标人的投标保证金中抵扣采购代理服务费，不足部分采购代理机构保留进一步追索权利。

二、招标文件**5. 招标文件的构成**

5.1 招标文件由下列文件以及在招标过程中发出的修正和补充文件组成：

- 1) 投标邀请书
- 2) 采购项目内容
- 3) 投标人须知
- 4) 合同书格式
- 5) 投标文件格式
- 6) 在招标过程中由招标采购单位发出的修正和补充文件等

5.2 投标人应认真阅读、并充分理解招标文件的全部内容（包括所有的补充、修改内容、重要事项、格式、条款及要求等）。投标人没有按照招标文件要求提交全部资料，或者没有对招标文件在各方面都做出实质性响应的，有可能导致其投标被拒绝，或被认定为无效投标或被确定为投标无效。

6. 招标文件的澄清

6.1 任何要求对招标文件进行澄清的投标人，均应以书面形式在投标截止时间十五日以前通知招标采购单位。招标采购单位将组织采购人对投标人所要求澄清的内容均以书面形式予以答复。必要时，招标采购单位将组织相关专家召开答疑会，并将会议内容以书面的形式发给每个购买招标文件的潜在投标人（答复中不包括问题的来源）。

6.2 投标人在规定的时间内未对招标文件澄清或提出疑问的，招标采购单位将视其为无异议。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

7. 招标文件的修改

7.1 在投标截止时间十五日以前，无论出于何种原因，招标采购单位可主动地或在解答投标人提出的疑

适时对招标文件进行修改。

7.2 修改后的内容是招标文件的组成部分，将以书面形式通知所有购买招标文件的潜在投标人，并对潜在投标人具有约束力。潜在投标人在收到上述通知后，应立即以书面形式向招标采购单位确认。

7.3 为使投标人准备投标时有充足时间对招标文件的修改部分进行研究，招标采购单位可适当推迟投标截止期，但应发布公告并书面通知所有购买招标文件的潜在投标人。

三、投标文件的编制和数量

8. 投标的语言

8.1 投标人提交的投标文件以及投标人与招标采购单位就有关投标的所有来往函电均应使用中文。

9. 投标文件的构成应符合法律法规及招标文件的要求。

10. 投标文件编制

10.1 投标人对招标文件中的项目进行投标的，其投标文件的编制应按招标文件的要求分别装订和封装。对未经装订的投标文件可能发生的文件散落或缺损，由此产生的后果由投标人承担。

10.2 投标人应完整、真实、准确的填写招标文件中规定的所有内容。

10.3 投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受招标采购单位及政府采购监督管理部门等对其中任何资料进行核实的要求。投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任。

10.4 如果因为投标人投标文件填报的内容不详，或没有提供招标文件中所要求的全部资料及数据，由此造成的后果，其责任由投标人承担。

11. 投标报价

11.1 投标人所提供的货物及服务均应以人民币报价。

11.2 投标人应按照“**第二部分**”规定的内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按《开标一览表》确定的格式进行报价。投标报价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评标时不予核减。投标报价中也不得缺漏招标文件所要求的内容，否则，其投标将可能被视为无效投标或确定为投标无效。

11.3 投标有效期

从投标截止日起，投标有效期为 90 天（日历天）。在特殊情况下，代理机构可于投标有效期满之前要求投标人同意延长有效期，要求与答复均应以书面形式。投标人可以拒绝上述要求而其投标保证金不被没收，同意延期的投标人根据原截止期应负之权利及责任相应也延至新的截止期。

12. 备选方案

12.1 只允许投标人有一个投标方案，否则将被视为无效投标。

13. 联合体投标

13.1 本项目不接受联合体投标。

14. 投标人资格证明文件

14.1 投标人应按招标文件的要求，提交证明其有资格参加投标和中标后有履行合同能力的文件，并作为其投标文件的组成部分，包括但不限于下列文件：

- (1) 营业执照或法人登记证副本复印件；
- (2) 资格声明函、法定代表人证明及授权书；
- (3) 《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械生产企业许可证》复印件；
- (4) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函；
- (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的声明函；
- (6) 未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的声明函。

14.2 资格证明文件必须真实有效，复印件必须加盖单位公章。

15. 证明投标标的的合格性和符合招标文件规定的文件：

15.1 服务主要技术指标的详细说明；

15.2 招标文件“第二部份”中规定的服务内容、服务要求作详细说明；

15.3 逐条对招标文件“采购项目要求”进行评议，说明所提供的服务已对采购人的要求做出了实质性的响应，或说明与服务条文的偏差和例外。

16. 投标保证金

16.1 投标人应按招标文件规定的金额和期限交纳投标保证金，投标保证金作为投标文件的组成部分。

16.2 本招标项目的投标保证金为人民币 14,000.00 元，供应商须以银行转账或电汇等非现金的方式交纳到以下账户【注：供应商应确保该投标保证金不迟于投标文件递交截止时点到账（以查询银行到账记录为准），否则将会导致投标无效】：

1) 开户名：佛山市三水区乐平镇公共资源交易中心

2) 开户行：中国农业银行佛山三水支行

3) 账号：4444 2601 0400 11026

财务联系电话：0757-87390317 联系人：关小姐

请注明用途“0220190027”（用途只填写数字，不需填写任何文字，若投标人未按要求填写，由此产生的后果由投标人承担）

16.3 投标保证金应以投标人的名义交纳。

16.4 在递交投标文件时请将交纳投标保证金凭证复印件（加盖公章，并附上投标保证金交纳凭证，格式详见“投标文件格式”中的格式 2.3）封入“唱标信封”内一并交给采购代理机构。

16.5 凡未按规定交纳投标保证金的投标，为无效投标。

16.6 如无质疑或投诉，未中标的投标人保证金，在中标通知书发出后五个工作日内退还本金及其在银行产生的孳息；如有质疑或投诉，将在质疑和投诉处理完毕后退还本金及其在银行产生的孳息。

16.7 中标人的投标保证金，在按本须知的规定支付了中标服务费，并与采购人签订采购合同和向招标代理机构递交了相关的中标合同后 5 个工作日内退还本金及其在银行产生的孳息。

16.8 有下列情形之一的，投标保证金将被依法没收并上缴同级国库：

- 1) 中标后无正当理由放弃中标或不按规定与采购人签订合同的；
- 2) 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，违反招标文件规定，将中标项目分包给他人的；
- 3) 投标人有其他违法、违规行为的。

17. 投标的截止期

17.1 投标人须于本项目投标邀请书中关于“投标、开标时间及地点”的规定递交投标文件，超过截止时间后的投标为无效投标。

18. 投标文件的数量和签署

18.1 投标人应编制**投标文件一式五份**，建议采用A4规格纸打印，并装订完好。其中正本一份，副本四份，副本可采用投标文件的正本复印而成，A4纸装订成册。并在封面注明“正本”和“副本”字样。如果正本与副本不符，应以正本为准。投标文件由法定代表（负责）人或其授权代表人正式签署并加盖公章，同时须加盖文件骑缝公章，任何更改（如果有的话）应由原签署人签字并加盖投标人公章。所有不完整的投标文件将被拒绝。

18.2 投标文件的正本需打印或用不褪色墨水书写，并由法定代表（负责）人或经其正式授权的代表签字。授权代表须出具书面授权证明，其《法定代表人（负责）授权书》应附在投标文件中。

18.3 投标文件中的任何重要的插字、涂改和增删，必须由投标人法定代表（负责）人或经其正式授权的代表人在旁边签字才有效。

四、投标文件的递交

19. 投标文件的密封和标记

19.1 为方便核查投标人身份及其委托授权，投标人代表应在开标现场签到时提交《法定代表（负责）人证明书》、《法定代表（负责）人授权书》正本各一份（如法定代表（负责）人为投标人代表的则无须出具《法定代表（负责）人授权书》）。

19.2 为方便开标时唱标，投标人应备有一个“唱标信封”将《开标/报价一览表》、《投标保证金交纳凭证》（加盖公章）单独密封提交，并在信封上清晰标明“唱标信封”字样。

19.3 投标人应将投标文件正本、每一本副本（注意：此处要求是每一本副本单独密封包装）及唱标信封分别单独密封包装，并在各外包装上清晰标明“正本”、“副本”、“唱标信封”字样。

19.4 所有信封或外包装上应当注明项目名称、项目编号、投标人/供应商全称和“在（招标文件中规定的开标日期和时点）之前不得启封”的字样，封口处应加盖投标人公章。

19.5 所有投标文件须按要求密封和标记，并应于第一部分《投标邀请》中规定的截止时点前递交到开标地点，如不按上述要求递交的，采购代理机构拒绝接收。

19.6 投标文件如有随附资料的，须按以上19.3、19.4、19.5条款要求进行密封、标记、递交。

19.7 如招标文件中有“原件核对”要求的，投标人应把相应原件带至开标现场与投标文件一并递交。

20. 投标文件的修改和撤回

20.1 投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购采购单位。补充、修改的内容应当按招标文件要求签署、盖章，并作为投标文件的组成部分。在投标截止时点之后，投标人不得对其投标文件做任何修改和补充。

20.2 投标人在递交投标文件后，可以撤回其投标，但投标人必须在规定的投标截止时点前以书面形式告知招标采购单位。

20.3 投标人所提交的投标文件在评标结束后，无论中标与否都不退还。

20.4 如采购单位认为有必要的，有权对投标人递交的《投标文件》中相关资料的原件进行核查，投标人须予以配合。

五、开标、评标、定标

21. 开标

21.1 采购代理机构在《投标邀请》中规定的日期、时间和地点组织公开开标。开标时原则上应当有采购人派出的监督人员和投标人代表参加。参加开标的代表应签到以证明其出席。

21.2 开标时，由投标人或其推选的代表检查投标文件的密封情况，也可以由采购单位委托的机构检查并见证，经确认无误后由招标工作人员当众拆封，宣读投标人名称、投标价格、价格折扣、投标文件的其他主要内容和招标文件允许提供的备选投标方案。

21.3 采购代理机构做好开标记录，开标记录由各投标人签字确认。

22. 评标委员会的组成和评标方法

22.1 评标由招标采购单位依照政府采购法律、法规、规章、政策的规定，组建的评标委员会负责。评标委员会成员由采购人代表和（技术、经济等方面）评审专家组成，采购人代表人数、专家人数及专业构成按政府采购规定确定。本项目评标委员会由五位成员组成，其中采购人代表一名，其余四名评标委员会成员依法从政府采购专家库中随机抽取。

22.2 评标委员会将按照招标文件确定的评标方法进行评标。

22.3 本次评标采用综合评分法，具体见本部分“九、评标方法、步骤及标准”。

23. 投标文件的初审

23.1 评标委员会将依法审查投标文件是否完整、总体编排是否有序、文件签署是否合格、投标人是否提交了投标保证金、是否按招标文件的规定密封和标记等。

23.2 评标委员会对大小写金额不一致、单价汇总与总价不一致、投标文件（正本）中的开标/报价一览表内容与唱标信封中的开标/报价一览表相应内容不一致的，按以下方法更正：投标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；投标文件（正本）中开标/报价一览表内容与唱标信封中的开标/报价一览表相应内容不一致的，以投标文件（正本）中的开标/报价一览表为准。如果投标人不接受对其错误的更正，其投标将被视为无效投标或确定为投标无效。

23.3 在详细评标之前，评标委员会要审查每份投标文件是否实质上响应了招标文件的要求。实质上响应的投标文件应该是与招标文件要求的关键条款、条件和规格相符没有实质偏离的投标文件。评标委员会决定投标文件的响应程度只依据投标文件本身的真实无误的内容，而不依据外部的证据。但投标文件有不真实、不正确内容的除外。

23.4 投标人有下列情形之一的，其投标将被视为无效投标：

实质上没有响应招标文件要求的投标将被视为无效投标。投标人不得通过修正或撤销不合要求的偏离从而使其投标文件成为实质上响应的投标。

23.4.1 在资格审查、符合性审查时，如存在不满足或不符合《资格审查表》（见附件一）及《符合性审查表》（见附表二）中规定的合格供应商资格和符合性要求之一的，投标文件将确定为无效投标。

23.4.2 资格审查由采购代理机构负责。符合性审查由评标委员负责，审查结论意见采取少数服从多数的原则，即超过半数评委的结论为“通过”则该投标人通过符合性检查，否则不通过。

24. 投标文件的澄清

24.1 评标期间，对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会可以书面形式（应当由评标委员会专家签字）要求投标人作出必要的澄清、说明或者纠正，但不得允许投标人对投标报价等实质性内容做任何更改。投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，由其授权的代表签字，并不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。有关澄清的答复均应由投标人的法定代表人或授权代表签字的书面形式作出。

24.2 投标人的澄清文件是其投标文件的组成部分。

25. 投标的评价

25.1 评标委员会只对确定为实质上响应招标文件要求的投标文件进行评价和比较。

26. 授标

26.1 评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审，提出书面评标报

告，按照得分由高到低的顺序排名推荐中标候选人名单。

26.2 采购人在收到评标报告后的法定时间内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标人，也可以事先授权评标委员会直接确定中标人。

26.3 中标人确定后，招标采购单位将在政府采购监督管理部门指定的媒体上发布中标公告，并向中标人发出《中标通知书》，《中标通知书》对中标人和采购人具有同等法律效力。

27. 替补候选人的设定与使用。

27.1 如果被选定的中标人不能按照招标文件要求及投标文件的承诺签订中标合同，或经核定中标人的投标文件与事实不符，从而影响公平、公正及影响中标合同执行时，招标人有权取消该中标人的中标资格，确定排在中标人之后第一位的中标候选人为中标人；以此类推，也可采用重新招标的方式重新选择中标人。

27.2 如果所有中标候选人均无法签订合同，招标人将依法重新招标或更改采购形式，对受影响的投标人不承担任何责任。

六、质疑

28.1 投标人对招标过程或评标结果有质疑的，应根据中华人民共和国财政部令第 94 号—政府采购质疑和投诉办法的规定，向招标采购单位书面提出，但需对质疑内容的真实性承担责任。

28.2 在提出质疑时，必须按《质疑函范本》格式及制作要求进行编制（见本招标文件中投标文件附件），并应以纸质原件形式现场递交到招标采购单位办公地点。

七、合同的订立和履行

29. 合同的订立

29.1 采购人与中标供应商自中标通知书发出之日起 30 日内，按招标文件要求和中标人投标文件承诺签订政府采购合同，但不得超出招标文件和中标人投标文件的范围、也不得再行订立背离合同实质性内容的其他协议。

29.2 签订政府采购合同后 7 个工作日内，采购人应将政府采购合同副本报同级政府采购监督管理部门备案。

30. 合同的履行

30.1 政府采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。政府采购合同需要变更的，采购人应将有关合同变更内容，以书面形式报政府采购监督管理机关备案；因特殊情况需要中止或终止合同的，采购人应将中止或终止合同的理由以及相应措施，以书面形式报政府采购监督管理机关备案。

30.2 政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以根据国家相关法律的规定与供应商签订补充合同。签订补充合同的必须按照 29.2

条的规定备案。

八、适用法律

31. 采购人、政府采购代理机构及投标人的一切招标投标活动均适用《政府采购法》及其配套的法规、规章、政策。

九、评标方法、步骤及标准

根据《政府采购法》的相关规定确定以下评标方法、步骤及标准：

32. 评标方法

本次评标采用综合评分法。根据各投标人的商务、技术及价格得分，计算出投标人的综合得分，评标委员会按综合得分由高到低的原则进行排序，推荐综合得分排序最高的投标人为第一中标候选人，依此类推。

33. 评标步骤

评标委员会对投标文件的评审分为初审、比较与评价：

（一）初审

开标结束后，由采购代理机构依据招标文件确定的方式对投标人的资格进行审查以确定投标人是否符合投标资格条件要求、由评标委员会依据法律法规和招标文件的规定对投标文件的符合性进行审查，评标委员会判定投标文件的响应性只根据投标文件本身的内容，而不寻找其他外部的证据。

如果本项目的有效投标人不足三家的，作招标失败处理。

（二）详细评审

详细评审是评标委员会依据招标文件第二部分的要求逐条进行评审。

1、商务评分：评标委员会各评委就各投标人对招标文件商务部分各项条款的响应程度等因素进行评审和比较，并量化打分（见附表三：商务评分表）；

2、技术评分：评标委员会各评委就各投标人对招标文件技术部分各项条款的响应程度等因素进行评审和比较，并量化打分（见附表四：技术评分表）；

3、价格得分：取满足招标文件要求在所有通过符合性检查的投标报价中取进行了政策性价格扣除后的最低值为评标基准价，评标基准价价格分为满分。（见附表五：价格评分表）。**评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响服务质量或者不能诚信履约的，可以要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。**

说明：

1、提供相同品牌核心产品参加本项目投标且通过资格审查、符合性审查的不同投标人按一家投标人计算，评审后综合得分最高的投标人获得中标人推荐资格；评审综合得分相同的，由评标委员会推

荐价格评审得分最优的投标人获得中标人推荐资格，如综合得分和价格评审得分相同的，由评标委员会推荐技术评审得分最优的投标人获得中标人推荐资格。其他投标人不作为中标候选人。

2、政策优惠说明：

(1) 依照《关于印发政府采购促进中小企业发展暂行办法》(财库〔2011〕181号)的通知、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141号)及《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库〔2014〕68号)的规定,对小型和微型企业、残疾人福利性单位及监狱企业的产品价格给予6%的价格扣除,用扣除后的价格进行价格评审。投标人同时为小型、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位任意两种或以上情况的,评审中只享受一次价格扣除(即不重复进行价格扣除)。

(2) 依照财库〔2019〕9号文件的通知要求,投标人提供的投标产品获得节能产品认证证书或环境标志产品认证证书的,给予5%价格扣除的评审优惠。

说明:

- 1、投标人符合以上两项政策优惠条件的,可同时享受价格扣除优惠。
- 2、符合上述条款的投标人,应填写《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》、《监狱企业声明函》、《政策适用性说明》(格式见投标文件格式附一、附二、附三、附四)并按格式要求盖章,否则,将视为不符合享受政策优惠条件。
- 3、价格扣除依据投标人填写并按格式要求盖章的《政策适用性说明》中填列的数据进行计算。
- 4、不符合相关政策优惠条件的投标人,可不提供相应文件。

(三) 商务、技术、价格得分及综合得分的统计

采购代理机构工作人员取各评委的商务、技术评分的算术平均值为该投标人的商务、技术得分(评分按四舍五入的原则精确至小数点后两位)。将投标人的商务、技术得分和价格得分相加,计算得出各投标人的综合得分。

(四) 推荐中标候选供应商名单

评标委员会将按综合得分由高到低的顺序排名(综合得分相同的,按投标报价由低到高的顺序排列,综合得分和投标报价均相同的,按技术指标由优至劣顺序排列),推荐综合得分排名第一的投标人为第一中标候选人、推荐综合得分排名第二的投标人为第二中标候选人,依此类推并向采购人出具书面评标报告。

34. 拒绝任何或所有投标的权利

34.1 评标委员会经评审,一致认为所有投标都不符合招标文件要求的,可以否决所有投标。

34.2 采购单位经过法定程序,有权在授标之前任何时候取消本次招标活动,对受影响的投标人不承担任何责任,也无义务向受影响的投标人解释采取这一行动的理由。

35. 保密事项

35. 1 采购代理机构应采取必要的措施，保证评标在严格保密的情况下进行。任何单位和个人不得非法干预、影响评标的过程和结果。
35. 2 公开开标后，直至中标人与采购单位签订合同为止，凡与审查、澄清、评价、比较投标有关的资料以及授标意见等内容，任何人均不得向投标人及与评标无关的其他人透露。
35. 3 从投标截止日起到定标日止，投标人不得与参加评标的有关人员私下接触。在评标过程中，如果投标人试图在投标文件审查、澄清、比较及推荐中标人方面向参与评标的有关人员和招标人施加任何影响，其投标将被拒绝。

附表一：资格评审表

序号	合格供应商资格要求	投标人
1	投标人必须是具有独立承担民事责任能力的在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织（须提交加盖投标人公章的在营业期限范围内的营业执照或事业法人登记证副本复印件）。	
2	具有在有效期内由食品药品监督管理部门颁发的生产（经营）范围包含有三类医疗器械的《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械经营企业许可证》〔提供在有效期内的由食品药品监督管理部门颁发的生产（经营）范围包含有三类医疗器械的《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械生产企业许可证》复印件并加盖投标人公章〕。	
3	投标人符合招标文件资格要求（按投标文件格式中的资格性文件要求提交投标函、法定代表人/负责人资格证明书、法定代表人/负责人授权委托书、资格声明函）。	
4	投标人须具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供加盖投标人公章的承诺函）。	
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声明（提供加盖投标人公章的声明函）。	
6	未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务（提供加盖投标人公章的声明函）。	
7	未被“信用中国”网站列入“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名单”记录名单；不处于中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。〔以采购代理机构于投标截止当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/）查询结果为准〕	
8	投标人必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度且有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录[须提供 2018 年度的财务报表（《资产负债表》、《损益（或利润）表》、《现金流量表》）、本项目招标公告发布日期前半年任意一个月的完税证明（属于免税企业的提交由税务管理部门出具的证明）及缴交社会保障资金的相关证明材料复印件并加盖公章。如投标人为新成立的，提供成立至今其中一个月的《资产负债表》、《损益（或利润）表》、《现金流量表》、其中一个月的完税证明（属于免税企业的提交由税务管理部门出具的证明）及其中一个月缴交社会保障资金的相关证明材料复印件并加盖投标人公章]。	
结 论		

附表二：符合性审查表

序号	合格投标人符合性要求	投标人
1	投标报价符合招标文件要求，且未超出本项目采购预算。	
2	按要求缴纳了投标保证金（提交缴纳投标保证金的证明文件并加盖公章）。	
3	投标文件完整且编排有序，投标内容基本完整，无重大错漏，并按要求签署、盖章。	

4	实质性响应招标文件中带“★”条款要求。	
5	没有其他未实质性响应招标文件要求的情况。	
6	投标有效期为投标截止日起 90 天。	
结 论		

附表三：商务评分表

序号	评审内容	评审办法	分值(分)
1	同类项目业绩	根据各投标人自 2016 年 1 月 1 日至今（以合同签订时间为准）独自完成的同类项目业绩（彩色 B 超采购项目）情况进行评分： 每提供一项业绩得 3 分，本项最高得 15 分。 (须同时提供加盖投标人公章的项目合同复印件、中标通知书复印件、省级及以上的政府采购网站中标结果公示截图，不提供不得分)。	15
2.1	投标产品的认证、来源及售后服务保障	投标核心产品获得 CE 认证或 FDA 认证的，每有一项认证得 5 分，本项最高得 10 分（须提供加盖投标人公章的产品认证证书复印件，如产品认证证书为外语版本的，还须提供中文译本，不按要求提供的不得分）。	10
2.2		投标人能够同时提供投标核心产品原厂供货证明及原厂售后服务承诺函的，得 10 分（须同时提供加盖投标人公章的产品原厂供货承诺及原厂售后服务承诺函，不提供不得分）。	10
合 计			35

附表四：技术评分表

序号	评审内容	评审办法	分值(分)
1	对设备技术参数要求的响应	根据投标人对“设备技术参数要求”的响应情况进行评分：完全满足招标要求的得 14 分；对带“▲”项技术参数存在不响应或负偏离情况的，每项扣 2 分；对其他项技术参数在不响应或负偏离情况的，每项扣 1 分；本项最高得 14 分，最少得 0 分。 说明： 1、对带“▲”的技术参数的响应，以加盖投标人公章的设备参数彩页或设备参数证明文件为准； 2、对其他项技术参数的响应，以加盖投标人公章的投标响应为准。	14
2	设备交付方案	根据投标人针对本项目所制定的设备交付方案（方案须包含有设备运输、装卸、保管、交付、安装、调试及验收等内容）进行评分： 1、方案内容全面、细致，各环节流程具体、明确，且可操作性强的，得 7 分； 2、方案内容基本全面，各环节流程具体，可操作性较强的，得 4 分； 3、方案内容有欠缺，各环节流程不够具体且可操作性一般的得 1 分； 4、不提供方案不得分。	7
3	培训方案	根据投标人针对本项目所制定的培训方案（方案须包含有培训计划、培训内容、培训人员组织等内容）进行评分： 1、方案内容全面完善，培训计划、培训内容及培训人员组织科学合理的，得 7 分； 2、方案内容基本全面，培训计划、培训内容及培训人员组织较为科学合理的，得 4 分； 3、方案内容有欠缺的，得 1 分； 4、不提供方案不得分。	7
4	售后服务方案	根据投标人针对本项目所制定的售后服务方案（方案须包含有应急故障处理、操作软件升级、维护保养措施等内容）进行评分： 1、方案内容具体、全面，且可行性及可操作性强的，得 7 分； 2、方案内容基本全面，具有一定可行性及可操作性的，得 4 分； 3、方案内容有欠缺，且可行性及可操作性一般，得 1 分；	7

	4、不提供方案不得分。	
	合 计	35

附表五：价格评分表

评审内容	评审方法	分值 (分)
价格评审 (30 分)	在所有通过符合性检查的投标报价中，取进行了政策性价格扣除后投标报价最低的报价为评标基准价，其价格分为满分，其他投标人的价格分统一按照下列公式计算： 投标报价得分 = (评标基准价/投标报价) × 价格权值 (30%) × 100	30
	合 计	30

第四部分 合同书格式

中心大楼病房和急诊设备采购 (彩色 B 超诊断仪) 采购合同

项目编号：

签订日期：2019 年 月 日

注：本合同仅为合同的参考文本，合同签订双方可根据项目的具体要求进行修订。

甲方：

电话： 传真：

地址：

乙方：

电话： 传真：

地址：

根据“中心大楼病房和急诊设备采购（彩色 B 超诊断仪）”的采购结果，按照《中华人民共和国政府采购法》、《合同法》的规定，经双方协商，本着平等互利和诚实信用的原则，一致同意签订本合同如下。

一、合同金额：

本项目合同金额为：_____万元。

二、核心设备基本信息：

医疗器械名称	
医疗器械规格 (型号)	
注册证号或者备案凭证编号	
生产厂商名称	
数量	

三、设备总体要求：

1、乙方提供的设备应为中华人民共和国境内正规生产厂商生产的原装、全新且符合国家有关质量标准的产品。

2、乙方提供的设备必须具有在有效期内的由食品药品监督管理部门颁发的《医疗器械注册证》，其注册证必须载有所投设备的型号。

3、属于已列入《中华人民共和国实施强制性产品认证的产品目录》中的产品，不能提供超出此目录范畴外的替代品，且交付的产品须具备国家认监委颁布《中国强制认证》(CCC 认证)。

4、投入本项目的产品列入《节能产品政府采购品目清单》中政府采购强制产品类别的，乙方须按规定提供相应的产品，并在交付产品时，提供相应的认证证明及在全国认证认可信息公共服务平台 (<http://cx.cnca.cn>) 节能产品清单查询页且显示“有效”的产品查询页面截图。

5、所提供的设备不存在侵权行为，在中国境内可依常规安全合法使用，否则由此产生的一切责任由中标人承担。

四、设备配置要求：

序号	配套产品名称	单位	数量
1	全数字彩色多普勒超声诊断仪主机	台	1
2	腹部探头	把	1
3	浅表探头	把	1
4	心脏探头	把	1
5	腔内探头	把	1
6	超声医生工作站系统（含电脑、打印机、操作软件）	套	1

五、设备技术要求：

配套产品 名称	技术参数要求
全数字彩 色多普勒 超声诊断 仪主机	
探头	
超声医生 工作站系 统	

六、设备交付要求：**（一）设备交付**

- 1、乙方交付的设备须符合采购要求及投标文件承诺的产品。
- 2、所有设备在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符。设备外观清洁，标记编号以及盘面显示等字体清晰，明确。在验收过程中发现设备性能指标或功能上不符合《招标文件》或《投标文件》或《合同》要求或承诺时，将被视为性能不合格，对此，乙方应及时更换相关的设备，否则，由此造成的一切后果由乙方承担。
- 3、交付的设备为原厂商未启封全新包装，具有注册证号或者备案凭证编号、设备生产批号或者序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅，且所有随设备的配套附件齐全。
- 4、在本项目设备安装过程中所需的各种零配件均由乙方在报价范围内负责提供，甲方不再另外支付任何费用。
- 5、投标设备如在实际供货时已经废型（不列入该厂家当时的产品系统）的，应按原中标价格提供同品牌的达到或高于原投标设备性能的产品。
- 6、本项目采购的设备在运输、保管、交付过程中的一切相关风险和责任由乙方承担。

（二）交付安装地点

本项目采购的设备交付安装地点为：甲方指定地点。

（三）交付时间

本项目要求乙方在签订本项目合同后的 7 个日历天内完成设备的交付、安装、调试并通过验收交付甲方使用。

七、设备验收：

1、由甲方组成验收小组按国家有关规定、规范、招标要求和乙方投标承诺承诺进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由具有医疗器械检验资质的检验机构进行质量鉴定。经鉴定符合标准的，鉴定费由甲方承担；否则鉴定费由乙方承担。

2、如乙方提供的设备其规格、功能、技术参数有任何一项缺失或违背投标承诺的任何一项并经核实的，甲方有权要求乙方改正并更换相关产品。

3、设备交付验收前，乙方应准备以下验收材料，包括但不仅限于：设备生产厂家及生产厂家许可证号（或者备案凭证编号）、设备说明书、规格（型号）、设备注册证号或者备案凭证编号、设备生产批号或者序列号、CCC 认证证书、数量、储运条件、发货日期等。

4、在设备交付验收前其保管责任由乙方承担，甲方为此可无偿提供必要的临时仓储场地。

5、甲方验收人员应当对设备的外观、包装、标签以及合格证明文件等进行检查、核对，并做好验收记录，包括设备名称、规格（型号）、注册证号或者备案凭证编号、生产批号或者序列号、生产日期、生产厂家、到货数量、到货日期、验收合格数量、验收结果等内容进行逐项核实，最后由双方验收代表签字确认。

八、技术培训：

乙方须负责对甲方的工作人员提供免费设备的使用培训。培训由乙方派出专业技术人员，对其采购的设备提供免费培训。培训内容主要针对设备的技术原理、功能、日常操作、管理及维护等方面进行培训，并以保证相关工作人员能掌握设备的操作使用技巧为目标。

九、质保期及售后服务要求：

（一）质保期

1、设备由乙方提供自验收合格之日起计为期 3 年的质保服务。质保期内所产生的维修保养费用，由乙方在报价范围内负责承担。

2、质保期内，如设备因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期须相应顺延。如停用时间累计超过 60 天则质保期须重新计算。

（二）售后服务

1、对甲方的现场服务通知，乙方在接到通知后 1 小时内作出响应，4 小时内到达甲方指定的地点，24 小时内处理完毕。若在 24 小时内仍未能有效解决，乙方须免费提供同等档次的设备予甲方临时使用。

2、乙方须对其设备提供有偿的终身维修服务，以及提供终身 7×24 小时免费电话咨询和报修服务。

3、如设备在质保期满后发生故障的，乙方应派出技术人员进行现场维修或协助甲方解决故障，由

此产生的费用，由乙方在合理范围内收取。

十、结算方式：

1、本项目结算方式如下：

- (1) 设备交付、安装、调试完毕并通过验收合格后 10 个工作日内，支付至中标总价的 60%；
- (2) 设备无故障正常运行三个月后 10 个工作日内，支付至中标总价的 95%；
- (3) 余下的 5%作为本项目的质量保证金，在乙方完成本项目合同约定的所有应尽质保义务后，于质保期满后 10 个工作日内一次性不计利息支付。

2、结算时乙方须向甲方出具有效的增值税专用发票。

3、所有的费用由甲方以银行转账的方式直接划转至乙方名下的银行账户。

说明：

- (1) 甲方按本结算方式完成向支付部门办理相应的结算申请工作视为已履行支付责任。
- (2) 在乙方不履行应承担的质保义务时，甲方有权对质量保证金进行处置，如本质量保证金数额不足以赔偿甲方损失时，甲方还有权继续向乙方进行追讨。

十一、争议的解决：

合同执行过程中发生的任何争议，如双方不能通过友好协商解决，提交到三水区人民法院诉讼。

十二、不可抗力

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

十三、税费

在中国境内、外发生的与本合同执行有关的一切税费均由乙方负担。

十四、其它

1、本合同所有附件、招标文件、投标文件、中标通知书均为合同的有效组成部分，与本合同具有同等法律效力。

2、在本合同执行的过程中，所有经双方签署确认的文件（包括会议纪要、补充协议、往来信函）即成为本合同的有效组成部分。

3、乙方在本项目实施过程中的所有行为必须符合国家有关的法律法规。否则，由此带来的一切责任由乙方承担。

4、乙方须承担本项目实施、管理及相关的一切责任，不得将本项目转包或分包。否则，一经发现，甲方有权采用终止合同、拒付服务费的方式对乙方进行处罚。

十五、合同生效

- 1、本合同在甲乙双方法人代表或其授权代表签字盖章后生效，具有同等的法律效力。
- 2、本合同一式__份，甲方、乙方各执__份，政府采购管理部门一份、采购代理机构一份。

甲方（盖章）：

乙方（盖章）：

代表：

代表：

签订地点：

签订地点：

签订日期： 年 月 日

签订日期： 年 月 日

开户名称：

银行账号：

开户行：

第五部分 投标文件格式

正本/副本

中心大楼病房和急诊设备采购 (彩色 B 超诊断仪)

投标文件（格式）

项目编号：_____

投标人名称：_____

日期： 年 月 日

注：请投标人按照以下文件的顺序、格式要求、内容制作投标文件，并请编制目录及页码，否则可能将影响对投标文件的评价，由此带来的后果由投标人承担。

一、自查表

1.1 资格/符合性自查表

评审项目	评审内容	招标文件要求	自查结论	证明资料
资格审查	投标人必须是具有独立承担民事责任能力的在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织	须提交加盖投标人公章的在营业期限范围内的营业执照或事业法人登记证副本复印件	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	具有在有效期内由食品药品监督管理部门颁发的生产（经营）范围包含有三类医疗器械的《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械经营企业许可证》	提供在有效期内的由食品药品监督管理部门颁发的生产（经营）范围包含有三类医疗器械的《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械生产企业许可证》复印件并加盖投标人公章	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	投标人符合招标文件资格要求	按投标文件格式中的资格性文件要求提交投标函、法定代表人/负责人资格证明书、法定代表人/负责人授权委托书、资格声明函	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	投标人须具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供加盖投标人公章的承诺函	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	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声明	提供加盖投标人公章的声明函	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务	提供加盖投标人公章的声明函	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
符合性审查	投标人必须具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度且有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	须提供 2018 年度的财务报表（《资产负债表》、《损益（或利润）表》、《现金流量表》）、本项目招标公告发布日期前半年任意一个月的完税证明（属于免税企业的提交由税务管理部门出具的证明）及缴交社会保障资金的相关证明材料复印件并加盖公章。如投标人系新成立的，提供成立至今其中一个月的《资产负债表》、《损益（或利润）表》、《现金流量表》、其中一个月的完税证明（属于免税企业的提交由税务管理部门出具的证明）及其中一个月缴交社会保障资金的相关证明材料复印件并加盖投标人公章	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	投标报价符合招标文件要求，且未超出本项目采购预算	提供报价一览表	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	按要求交纳了投标保证金	提交缴纳投标保证金的证明文件并加盖公章	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	投标有效期	投标有效期为投标截止日起 90 天。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
	其他	投标文件完整且编排有序，投标内容基本完整，无重大错漏，并按要求签署、盖章	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
		实质性响应招标文件中带“★”条款要求	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页
		没有其他未实质性响应招标文件要求的情况	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	见投标文件第()页

注：以上材料将作为投标人合格性和有效性审核的重要内容之一，投标人必须严格按照其内容及序列要求在投标文件中对应如实提供，对缺漏和不符合项将会直接导致无效投标！在对应的□打“√”。

投标人名称：_____

（公章）

投标人法定代表人/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

1.2 评审项目投标资料表

序号	评审内容	证明文件
		见投标文件第()页

投标人名称：_____

(公章)

投标人法定代表/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

二、资格性文件

2.1 投标函

(采购人/政府采购代理机构):

依据贵方采购(项目名称)(项目编号)的投标邀请,我方代表(姓名、职务)经正式授权并代表(投标供应商名称、地址)提交下述文件正本__份,副本__份。

1. 自查表;
2. 资格性文件;
3. 商务部分;
4. 技术部分;
5. 价格部分。

在此,我方声明如下:

- 1、同意并接受招标文件的各项要求,遵守招标文件中的各项规定,按招标文件的要求提供报价。
- 2、投标有效期为递交投标文件之日起90天,中标人投标有效期延至合同验收之日。
- 3、我方已经详细地阅读了全部招标文件及其附件,包括澄清及参考文件(如果有的话)。我方已完全清晰理解招标文件的要求,不存在任何含糊不清和误解之处,同意放弃对这些文件所提出的异议和质疑的权利。
- 4、我方已毫无保留地向贵方提供一切所需的证明材料。
- 5、我方承诺在本次投标文件中提供的一切文件,无论是原件还是复印件均为真实和准确的,绝无任何虚假、伪造和夸大的成份,否则,愿承担相应的后果和法律责任。
- 6、我方完全服从和尊重评委会所作的评定结果,同时清楚理解到报价最低并非意味着必定获得中标资格。
- 7、我方同意按招标文件规定向采购代理机构缴纳采购代理服务费。

投标人全称:

地址:

传真: 电话:

电子邮件:

投标人法定代表/负责人(或其授权代表)签字:

投标人(公章):

开户银行:

账号:

日期:

2.2 法定代表人/负责人资格证明书及授权委托书**(1) 法定代表人/负责人资格证明书**

致：采购人/政府采购代理机构：

_____同志，现任我单位_____职务，为法定代表人，特此证明。

签发日期：_____ 单位：_____（盖章）

附：代表人性别：____年龄：____身份证号码：_____

联系电话：_____

营业执照（或事业法人登记证）号码：_____ 经济性质：_____

说明：内容必须填写真实、清楚、涂改无效。

(为避免废标，请投标人务必提供本附件)

在有效期内的法定代表人身份证复印件

正反面

(2) 法定代表人/负责人授权委托书

致：采购人/政府采购代理机构：

兹授权_____同志，为我方签订经济合同及办理其他事务代理人，其权限是：_____。

授权单位：_____（盖章） 法定代表/负责人：_____（签名或盖私章）

签发日期：_____

附：代理人性别：_____ 年龄：_____ 职务：_____ 身份证号码：_____

代理人签名：_____

联系电话：_____

营业执照（或事业法人登记证）号码：_____ 经济性质：_____

说明：1. 授权权限：全权代表本公司参与上述采购项目的投标响应，负责提供与签署确认一切文书资

料，以及向贵方递交的任何补充承诺。

2. 投标签字代表为法定代表人/负责人，则本表不适用。

3. 内容必须填写真实、清楚、涂改无效。

4. 本授权委托书有效期与投标文件有效期一致。

（为避免废标，请投标人务必提供本附件）

在有效期内的代理人身份证复印件

正反面

2.3 投标保证金交纳凭证

(采购人/佛山市三水区乐平镇公共资源交易中心):

(投标人全称)参加贵方组织的(项目名称)(项目编号)的采购活动。按《招标文件》的规定，已通过_____形式交纳人民币(大写)_____元的投标保证金。

投标人名称:

投标人开户银行:

投标人银行账号:

说明: 上述要素的填写应与银行转账或银行汇款凭证的要素一致, 佛山市三水区乐平镇公共资源交易中心依据此凭证信息退还投标保证金。

投标人名称: _____

(公章)

投标人法定代表/负责人(或其授权代表)签字:

日期: 年 月 日

附:

粘贴转账或汇款的银行凭证复印件

注: 1. 投标人投标响应时, 必须按招标文件要求交纳投标保证金。

2. 招标人在中标通知书发出后五个个工作日内凭投标供应商归还的投标保证金收据退还未中标供应商的投标保证金, 在采购合同签订后五个个工作日内退还中标供应商的投标保证金。

2.4 资格声明函

致：（采购人/政府采购代理机构）

关于贵方采购（项目名称）（项目编号）的投标邀请，本签字人愿意参加投标响应，提供招标文件中规定的货物及服务，并证明提交的下列文件和说明是准确的和真实的。

1、.....

2、

3、

（相关证明文件附后）

投标人名称：_____

（公章）

投标人法定代表/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

2.5 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函

致：（采购人/政府采购代理机构）

关于贵方采购项目名称：_____ 项目编号：_____ 的投标邀请，我单位承诺具有履行本项目合同所必需的设备和专业技术能力。

投标人名称：_____

（公章）

投标人法定代表/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

2.6 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声明

致：(采购人/政府采购代理机构)

我单位在参加(采购项目名称)(项目编号)投标前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

特此声明。

投标人名称：_____

（公章）

投标人法定代表/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

2.7 未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的声明

致：(采购人/政府采购代理机构)

关于贵方采购项目名称： 项目编号： 投标邀请，我单位承诺未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。

投标人名称：_____

（公章）

投标人法定代表/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

三、商务部分

3.1 投标供应商综合概况

3.1.1 投标供应商情况介绍表

单位名称					
地址					
主管部门		法人代表		职务	
经济类型		授权代表		职务	
邮编		电话		传真	
单位简介及机构设置					
单位优势及特长					
单位概况	注册资本	万元	占地面积	M ²	
	职工总数	人	建筑面积	M ²	
	资产情况	净资产	万元	固定资产原值万元	
		负债	万元	固定资产净值万元	
财务状况	年度	主营收入 (万元)	收入总额 (万元)	利润总额 (万元)	净利润 (万元)
	2018				

注：1) 文字描述：单位性质、发展历程、经营规模及服务理念、主营产品、技术力量等。

2) 如投标人供应商此表数据有虚假，一经查实，自行承担相关责任。

投标人名称：_____

(公章)

日期： 年 月 日

3.1.2 对设备总体要求中带“★”项的响应

提供所投核心产品（设备）的《医疗器械注册证》复印件

投标人名称: _____

(公章)

日期: 年 月 日

3.1.3 对设备总体要求中带“★”项要求的声明

致: (采购人/政府采购代理机构)

关于贵方采购项目名称: _____ 项目编号: _____ 投标邀请, 我单位承诺投入本项目的产品如列入《节能产品政府采购品目清单》中政府采购强制产品的, 保证按规定提供相应的产品, 并在交付产品时, 按采购要求提供相应的证明材料。

特此声明。

投标人名称: _____

(公章)

日期: 年 月 日

3.1.4 其它重要事项说明及承诺

(请扼要叙述)

投标人名称: _____

(公章)

日期: 年 月 日

3.2 商务条款响应表**一般商务条款响应表**

序号	一般商务条款要求	是否响应	偏离说明
1	完全理解并接受合同条款要求		
2	完全理解并接受对合格投标人、合格的货物服务要求		
3	完全理解并接受对投标人的各项须知、规约要求和责任义务		
4	投标有效期：投标有效期为自递交投标文件起至确定正式中标人止不少于 <u>90</u> 天，中标单位有效期至项目验收之日		
5	报价内容均涵盖报价要求之一切费用和伴随服务		
6	设备交付要求：按招标文件要求		
7	设备验收：按招标文件要求		
8	技术培训：按招标文件要求		
9	质保期及售后服务要求：按招标文件要求		
10	同意接受合同范本所列述的各项条款		
11	同意按本项目要求缴付相关款项		
12	同意采购方以任何形式对我方投标文件内容的真实性和有效性进行审查、验证		
13	其它商务条款偏离说明：		

注：对于上述要求，如投标人完全响应，则请在“是否响应”栏内打“√”，对空白或打“×”视为偏离，

请在“偏离说明”栏内扼要说明偏离情况。

投标人名称：_____

(公章)

日期： 年 月 日

3.3 同类项目业绩

序号	合同名称	合同内容（金额）	客户名称	联系人及电话
1				
2				
3				
...				

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

3.4 投标产品的认证、来源及售后服务保障

（内容、格式自定）

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

四、技术部分**4.1 投标货物一览表**

设备名称	生产厂商/品牌	规格及型号	数量	备注

注：如本表格式内容不能满足需要，投标人供应商可根据本表格格式自行划表填写，但必须体现以上内容。

投标人名称：_____

(公章)

日期： 年 月 日

4.2 对设备技术要求的响应情况

配套产品名称	招标文件要求	投标实际响应	是否偏离(无偏离/正偏离/负偏离)	偏离简述
全数字彩色多普勒超声诊断仪主机	<p>一、主要规格及功能要求:</p> <p>▲ 1、配置有≥19寸高分辨率彩色液晶显示器，可实现独立旋转、升降和前后推拉；</p> <p>▲ 2、配置有≥10.4寸高灵敏度防反光彩色触摸屏；</p> <p>3、设备主机重量≤100Kg；</p> <p>4、数字波束增强器；</p> <p>5、多倍波束合成；</p> <p>6、已激活的通用探头接口≥4个；</p> <p>7、二维灰阶模式；</p> <p>(1) 数字化声束形成器；</p> <p>(2) 数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，A/D≥12bit；</p> <p>(3) 接收方式：发射、接收通道≥1024，多倍信号并行处理；</p> <p>(4) 扫描线：每帧线密度≥230超声线；</p> <p>(5) 发射声束聚焦：发射≥8段；</p> <p>(6) 扫描频率：</p> <p>电子凸阵：</p> <p>超声频率 1.5—5.5 MHz；</p> <p>电子相控阵：</p> <p>超声频率 1.5—5.0 MHz；</p> <p>电子线阵：</p> <p>超声频率 5.0—13.0 MHz；</p> <p>电子凸阵经阴道：</p> <p>3.0—11.0 MHz；</p> <p>(7) 预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳图像检查条件；</p> <p>▲ (8) 最大显示深度：≥36cm；</p> <p>(9) 最大帧率：≥1000 帧/秒；</p> <p>(10) TGC：≥8 段；</p> <p>(11) LGC：≥2 段；</p> <p>(12) 二维灰阶：≥256；</p> <p>▲ (13) 动态范围：≥160 (可视可调)；</p> <p>(14) 增益调节:B/M/D 分别独立可调，≥100；</p> <p>(15) 伪彩图谱：≥8 种；</p> <p>8、谐波成像模式；</p> <p>9、M型模式；</p> <p>10、彩色M型模式；</p> <p>▲11、解剖M型模式(≥2条取样线)；</p>			

	<p>12、彩色多普勒成像； (1) 包括彩色、速度、速度方差、能量、方向能量显示模式等； (2) 显示方式：B/C、B/C/M、B/POWER、B/C/PW； ▲(3)取样框偏转：$\geq \pm 30$ 度（线阵探头）； (4) 最大帧率：≥ 500 帧/秒； (5) 支持 B/C 同宽； 13、频谱多普勒成像； (1) 包括脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒； (2) 显示方式：B, PW, B/PW, B/C/PW, B/CW, B/C/CW 等等； (3) 显示控制：反转、零移位、B 刷新、D 扩展、B/D 扩展等； (4) 最大速度：$\geq 7.60\text{m/s}$（连续多普勒速度：$\geq 30\text{m/s}$）； (5) 最小速度：$\leq 1\text{mm/s}$（非噪声信号）； (6) 取样容积：0.5—20mm； (7) 偏转角度：$\geq \pm 30$ 度（线阵探头）； (8) 零位移动：≥ 8 级； (9) 快速角度校正； (10) 支持频谱自动测量； 14、组织多普勒成像； (1) 同时支持速度图、能量图、频谱、M 型 4 种成像模式； (2) 支持曲线 M 型成像； 15、自由臂三维成像； 16、空间复合成像； 17、斑点抑制成像； 18、频率复合成像； 19、独立角度偏转； ▲20、扩展成像（可实现凸阵、线阵、容积探头可用）； 21、实时双幅对比成像； 22、组织特异性成像； 23、高分辨率血流成像； 24、一键自动优化（包括二维、彩色及频谱等场景模式）； ▲25、全屏放大； 26、局部放大（支持前端、后端放大）； 27、血管内中膜自动测量，可进行血管前、后壁的内中膜一段距离的自动描记、自动生成测量数据结果，并具备评估报告和历史回顾分析功能； 28、自动工作流； ▲29、穿刺针增强技术；</p>		
--	---	--	--

<p>▲30、原始数据处理，可处理参数 B 模式 14 种、M 模式 6 种、彩色模式 9 种、PW 模式 13 种；</p> <p>31、DVD R/W 刻录光驱；</p> <p>32、USB 接口 ≥5 个；</p> <p>33、支持汉语（包括键盘输入、注释、操作面板等）；</p> <p>34、支持在手动触摸屏上注释；</p> <p>35、支持在手动触摸屏上包络测量；</p> <p>36、体位图；</p> <p>▲37、具有自助超声教学系统；</p> <p>38、具有焦点位置自动调节功能，随深度的变化焦点位置可自动优化。</p> <p>二、电影回放及原始数据处理：</p> <p>1、所有场景模式下均可使用；</p> <p>2、支持手动、自动回放；</p> <p>3、支持 4D 电影回放；</p> <p>4、支持向后存储和向前存储，时间长度可预置，向后存储 ≥5 分钟的电影；</p> <p>5、支持动态或静态图像对比；</p> <p>6、原始数据处理：可对回放图像进行参数调节，可处理参数 B 模式 14 种、M 模式 6 种、彩色模式 9 种、PW 模式 13 种。</p> <p>三、存储及管理：</p> <p>1、内置 ≥200G 硬盘；</p> <p>2、内置超声工作站；</p> <p>3、多种导出图像格式：动态图像、静态图像可以 PC 格式直接导出。可实现导出、备份图像数据资料同时，进行实时检查且不影响检查操作。</p> <p>四、测量、分析及报告：</p> <p>具备全科测量包，支持常规测量、多普勒测量、自动频谱测量，可自动生成测量报告。</p> <p>五、连通性：</p> <p>1、支持网络连接；</p> <p>2、DICOM 3.0：DICOM 妇产科、心脏、血管、乳腺结构化报告；</p> <p>3、支持视频/音频的输入、输出；</p> <p>4、支持生理信号：ECG；</p> <p>5、USB 接口；</p> <p>6、内置电池，支持待机。</p> <p>六、声功率输出调节：</p>			
---	--	--	--

	<p>B/M、彩色、频谱多普勒输出功率可选择分级调节。</p> <p>七、外置附件：</p> <ul style="list-style-type: none"> ▲1、外置耦合剂加热器； 2、外置探头放置架\geqslant6 个，每个探头放置架左右可换。 <p>八、其他：</p> <ul style="list-style-type: none"> 1、支持数字黑白、模拟黑白、数字彩色、模拟彩色、文本及无线打印机； 2、支持选配照片打印机； 3、支持脚踏开关； 4、支持选配激光条码扫描仪； 5、支持选配内置无线网卡。 		
探头	<p>全数字彩色多普勒超声诊断仪须配套有腹部探头、浅表探头、心脏探头、腔内探头。</p> <p>探头规格参数：</p> <ul style="list-style-type: none"> 1、可选探头类型：相控阵、电子扇扫、凸阵、线阵、腔内、容积探头； 2、探头频率： <ul style="list-style-type: none"> (1) 频率带宽 1.5—15 MHz (依赖不同探头)； (2) 所有探头均为宽频变频探头，二维、谐波、彩色及频谱多普勒模式分别独立变频，\geqslant3 段； (3) 振元：最大有效振元数\geqslant256 振元。 3、穿刺引导：凸阵、线阵、相控阵具备多角度穿刺引导功能； 4、凸阵：带宽：1.5—5.5 MHz，角度\geqslant85°； 5、腔内凸阵：带宽：3—11.0 MHz，角度\geqslant180°； 6、线阵：带宽：3—13 MHz； 7、相控阵：带宽：3—7.0 MHz，角度\geqslant85°。 		
超声医生工作站系统	投标人应根据所投核心产品（设备）的规格、功能以及技术参数配套相适应的台式电脑、激光打印机以及操作软件。		

注：

1、投标人必须对应招标文件第二部分“五、设备技术参数要求”内容逐条响应。如有缺漏，缺漏项视同不符合招标要求。

2、投标人响应采购需求应具体、明确，含糊不清、不确切或伪造、变造证明材料的，按照不完全响应或者完全不响应处理。构成提供虚假材料的，移送监管部门查处。

3、对带“▲”的技术参数的响应，以加盖投标人及投标产品生产厂商公章的设备参数彩页或设备

参数证明文件为准；

4、对其他项技术参数的响应，以加盖投标人公章的投标响应为准。

5、本表内容不得擅自修改。

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

4.3 设备交付方案

（内容、格式自定）

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

4.4 培训方案

（内容、格式自定）

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

4.5 售后服务方案

（内容、格式自定）

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

五、价格部分

5.1 开标/报价一览表

项目名称：

项目编号：

投标人全称	投标报价
	大写： _____ 小写： _____

注：1、投标人须按要求填写所有信息，不得随意更改本表格式。

2、报价中必须包含项目实施过程中所有相关的费用及合理的利润。

3、投标报价大小写不一致的以大写为准。

投标人名称：_____

（公章）

投标人法定代表人/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

5.2 投标明细报价表（仅作参考）

一、服务量详列						
序号	分项名称	具体服务内容	所需工时(人日)	单价(元/人日)	合计(元)	说 明
1						
2						
.....						
合 计			数量合计：		报价合计： 元	
二、货物、设备及材料类详列						
序号	分项名称	品牌、规格型号、主要技术参数	制造商	数量	单价	合计(元)
3						
4						
.....						
合 计			数量合计：		报价合计： 元	
三、其他费用						
序号	分项名称	具体内容	数量	单位	单价	合计(元)
5						
6						
.....						
合 计			数量合计：		报价合计： 元	
四、报价汇总：人民币 元。（报价汇总应与开标/报价一览表中的投标报价一致相符，如不一致以开标/报价一览表为准）						
五、其他参考费用（下列报价不列入投标/报价总价内）						
分 项	名 称	规 格 型 号	制 造 商	单 价	使 用 周 期 /寿 命	
质保期满后将要发生的必要服务项收费标准：						

注：以上格式仅供参考，但在编制时应体现以上内容。

投标人名称：_____

（公章）

投标人法定代表/负责人（或其授权代表）签字：

日期： 年 月 日

附一：中小企业声明函

中小企业声明函

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2011]181号）的规定，本公司为_____（请填写：中型、小型、微型）企业。即，本公司同时满足以下条件：

1. 根据《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号）规定的划分标准，本公司为_____（请填写：中型、小型、微型）企业。
2. 本公司参加_____单位的_____项目采购活动提供本企业制造的货物，由本企业承担工程、提供服务，或者提供其他_____（请填写：中型、小型、微型）企业制造的货物。本条所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

附二：残疾人福利性单位声明函

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。

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

附三：监狱企业声明函

监狱企业声明函

本单位郑重声明，根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）的规定，本单位为符合条件的监狱企业，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或提供的服务。

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。

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

附四：政策适用性说明

政策适用性说明

按照政府采购有关政策的要求，在本次的技术方案中，提供符合政策优惠的小型或微型企业（监狱企业、残疾人福利单位视同小型、微型企业）产品、节能产品、环境标志产品，主要产品与核心技术介绍说明如下：

产品分类	产品名称 (品牌、型号)	数量/单位	制造商(开发商)	制造商企业类型	金额
小型 和微 型企 业产 品					
	金额合计				
节能 产品	产品名称 (品牌、型 号)	数量/单位	制造商(开发商)	认证证书编号	金额
	金额合计				
环境 标志 产品					

- 注：1、制造商为小型或微型企业时才需要填“制造商企业类型”栏，填写内容为“小型”或“微型”；
 2、节能产品（非政府强制采购产品）或环境标志产品，除需要按上表格式填写相关内容外还需提供相关产品在全国认证认可信息公共服务平台 (<http://cx.cnca.cn>) 节能产品清单查询页且显示“有效”的产品查询页面截图并加盖投标人公章；
 3、所填内容将作为评分的依据。其内容或数据应与对应的证明资料相符，如果不一致，可能导致影响该项的得分；
 4、不提供本表或本表为空表的，视为不适用相关政策。

投标人名称：_____

（公章）

日期： 年 月 日

附五：质疑函范本

质疑函

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址：邮编：

联系人：联系电话：

授权代表：

联系电话：

地址：邮编：

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号：包号：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、质疑事项具体内容

质疑事项 1：

事实依据：

法律依据：

质疑事项 2

事实依据：

法律依据：

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：

法定（授权）代表签字：公章：

日期：

质疑函制作说明：

- 1、供应商提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。
- 2、质疑供应商若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。
- 3、质疑供应商若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体分包号。
- 4、质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。
- 5、质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
- 6、质疑供应商为自然人的，质疑函应由本人签字；质疑供应商为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人、主要负责人或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。
- 7、本项目要求质疑供应商一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。