

济源市人民医院全数字化高端彩色多普
勒超声诊断仪采购项目

招 标 文 件

采 购 人： 济源市人民医院

采购代理机构： 河南永正项目管理有限公司

二 0 二 一 年 十 一 月

济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目招标公告

项目概况

济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目的潜在投标人应在河南永正项目管理有限公司（网址 <http://hnyztc.cn:90/web>）获取招标文件，并于2022年01月06日14:00（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况：

- 1、项目编号：YZ-采-G-202111243
- 2、采购项目名称：济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目
- 3、采购方式：公开招标
- 4、预算金额：1500000 元

序号	包号	包名称	包预算（元）	包最高限价（元）
1	/	济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目	1500000 元	1500000 元

5、采购需求：

序号	名称	简要技术规格	数量	备注
1	全数字化 高端彩色 多普勒超 声诊断仪	主要用于腹部、产科、妇科、心脏、小器官、泌尿科、血管、儿科、神经、急重症等方面的临床诊断和科研教学工作，具有世界先进水平，具备持续升级能力，能满足开展新的临床应用需求。	1 套	

6、合同履行期限：合同签订后 30 日内供货且安装调试完毕。

7、本项目是否接受联合体投标：否。

8、是否接受进口产品：否。

二、申请人资格要求

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 供应商所投产品应具有有效的医疗器械注册证。

3.2 若供应商为所投产品生产商的,应具有监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》,若供应商为代理商的,应具有监督管理部门颁发的《医疗器械经营许可证》。

3.3 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,不得同时参加本项目采购活动。

三、获取招标文件

1、获取时间:2021年12月14日至2021年12月21日,每天上午08:00至12:00,下午14:30至17:30(国家法定节假日除外)。

2、获取地点:河南永正项目管理有限公司(网址<http://hnyztc.cn:90/web>)。

3、获取方式:本项目只接受网上获取,不接受其他方式获取。凡有意参加本项目采购活动的供应商,须登录<http://hnyztc.cn:90/web>网址,选择“政府采购”栏目,然后按页面提示进行登记,并按要求支付招标文件费用后,电话告知采购代理机构联系人,在其确认无误后,将本项目招标文件以电子邮件形式发送至供应商提供的邮箱,并电话告知;如因联系不上供应商造成招标文件未获取成功而引起的纠纷及责任由供应商承担。

4、招标文件售价:人民币500元/份,售后不退。

5、招标文件费用的支付

5.1 供应商应以其名义通过银行账户转账、汇款或者现金方式缴纳(不接受个人转账或汇款)

户 名:河南永正项目管理有限公司

账 号:411801010100001101

开户行名称:中原银行股份有限公司济源分行

5.2 供应商在支付招标文件费用时须备注公司及项目的名称或简称。

四、提交投标文件截止时间(投标截止时间)及地点

1. 时间:2022年01月06日14:00;

2. 地点:河南省郑州市三全路河南省体育中心院内河南永正项目管理有限公司二楼会议室。

五、开标时间及地点

1. 时间:同投标文件递交截止时间;

2. 地点：同投标文件递交地点。

六、发布公告的媒介及公告期限

本公告同时在中国政府采购网、河南省政府采购网、济源市人民医院网和河南永正项目管理有限公司网发布。公告期限为 5 个工作日，自 2021 年 12 月 14 日至 2021 年 12 月 21 日。

七、其他补充事宜

1、本项目采购文件中的申请人等同于投标人（潜在投标人）、供应商。

2、本项目执行的政府采购政策国办发〔2007〕51 号文件、财库〔2019〕9 号文件、财库〔2020〕46 号文件、财库〔2014〕68 号文件、财库〔2017〕141 号文件及其他相关政府采购政策功能。

3、变更

本项目如有变更，将在中国政府采购网、河南省政府采购网、济源市人民医院网和河南永正项目管理有限公司网相应栏目同时发布，不再另行通知，请供应商注意随时关注。

4、防控要求：

4.1 供应商在参加采购活动时应自觉佩戴口罩，配合做好身份核验（须核对身份证）、扫码（须出具绿色健康码和大数据出行码）、体温检测及登记等防控工作，服从现场管理人员引导。如出现下列情况，按以下要求处理：

4.1.1 如有发热、咳嗽等体征异常或有感冒症状者，谢绝参加采购活动。

4.1.2 如来自或到过中低风险地区的，须出示七天内核酸检测报告并留存复印件；如来自或到过中高风险地区的，须出示三天内核酸检测报告并留存复印件；否则，谢绝参加采购活动。

4.2 所有符合要求的人员参加采购交易活动的，要保持 1 米以上距离，应注重个人卫生防护，完成交易活动后应尽快离开，在办公区域内不聚集、不攀谈、不逗留。

八、凡对本次招标提出询问，请按以下方式联系

1、采购人信息

名 称：济源市人民医院

地 址：济源市健康路 58 号

联 系 人：郝迎龙

联系方式：0391-6658700

2、采购代理机构信息

名 称：河南永正项目管理有限公司

地 址：济源市汤帝路中段

联 系 人：张新杰

联系方式：0391-5593166 或 0391-6636766

3、项目联系方式

联 系 人：张新杰

联系方式：0391-5593166 或 0391-6636766

4、平台技术咨询：

联 系 人：栗工

联系方式：15660106786

发布人：河南永正项目管理有限公司

发布时间：2021 年 12 月 14 日

第二部分

供 应 商 须 知

供 应 商 须 知 前 附 表

序号	内 容 规 定
1	采 购 人：济源市人民医院 联 系 人：郝迎龙 联系电话：0391-6658700
2	采购代理机构：河南永正项目管理有限公司 联系人：张新杰 电 话：0391-5593166 传 真：0391-6631223 指定邮箱：yzzbgszfcgb@163.com 邮 编：459000
3	项目说明 项目名称：济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目 采购内容：详见“第三部分招标项目采购需求” 交 货 期：合同签订后 30 日内供货且安装调试完毕，并通过验收，投入正常使用。 质 保 期：自验收合格并投入使用之日起 2 年。 交货地点：采购人指定的同行政区域内的任何地点。
4	采购预算：人民币 1500000 元，高于采购预算的投标为无效投标。
5	资金来源：自筹资金
6	采购方式：公开招标
7	供应商参加采购活动应当具备的条件： 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 供应商所投产品应具有有效的医疗器械注册证。 3.2 若供应商为所投产品生产商的，应具有监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》，若供应商为代理商的，应具有监督管理部门颁发的

	《医疗器械经营许可证》。 3.3 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，不得同时参加本项目采购活动。
8	供应商信用记录查询及使用： 1. 信用记录的查询渠道：采购人及采购代理机构将通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等相关媒体网站进行查询。 2. 信用记录的查询使用： 2.1 在投标截止时间前，采购人及采购代理机构将通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等相关媒体网站进行查询，并根据查询结果，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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，将拒绝其参与政府采购活动。 2.2 在投标截止时间后，政府采购合同签订前，采购人及采购代理机构将通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)等相关媒体网站进行查询，并根据查询结果，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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》相关规定的供应商，采购人或采购代理机构将报财政部门批准后，取消中标供应商的中标资格，该供应商还应当承担相应的法律责任；采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标供应商，也可以重新开展政府采购活动。 3. 如供应商有上述情形已被撤销的，应在资格审查投标文件中提供相应撤销处罚的证明材料（资格审查时提供原件）；否则，视为因存在上述情形被禁止参加政府采购活动。
9	投标有效期：递交投标文件截止之日起 60 日历天。
10	获取招标文件的时间期限、方式及其他： 1、获取时间：2021 年 12 月 14 日至 2021 年 12 月 21 日，每天上午 08：00 至 12:00，下午 14:30 至 17:30（国家法定节假日除外）。 2、获取地点：河南永正项目管理有限公司（网址 http://hnyztc.cn:90/web）。

	3、 获取方式：本项目只接受网上获取，不接受其他方式获取。凡有意参加本项目采购活动的供应商，须登录 http://hnyztc.cn:90/web 网址，选择“政府采购”栏目，然后按页面提示进行登记，并按要求支付招标文件费用后，电话告知采购代理机构联系人，在其确认无误后，将本项目招标文件以电子邮件形式发送至供应商提供的邮箱，并电话告知；如因联系不上供应商造成招标文件未获取成功而引起的纠纷及责任由供应商承担。 4、招标文件售价：人民币 500 元/份，售后不退。 5、招标文件费用的支付 5.1 供应商应以其名义通过银行账户转账、汇款或者现金方式缴纳（不接受个人转账或汇款） 户 名：河南永正项目管理有限公司 账 号：411801010100001101 开户行名称：中原银行股份有限公司济源分行 5.2 供应商在支付招标文件费用时须备注公司及项目的名称或简称。
11	投标保证金 缴纳形式：供应商应以其名义通过其银行账户转账或汇款缴纳。 缴纳金额：人民币 30000 元整 投标保证金到账时间：供应商应于 2022 年 01 月 06 日 14:00 时前将投标保证金交到指定银行账户（以到账时间为准）。账户信息等，详见“第三章 13.3 项”。
12	投标文件份数：一式伍份，其中正本壹份，副本肆份，电子版 1 份
13	现场考察：采购人或者采购代理机构不组织潜在供应商现场考察和召开开标前答疑会，各潜在供应商可自行确定进行现场考察。
14	投标文件递交截止时间：2022 年 01 月 06 日 14:00（北京时间） 投标文件递交地点：河南省郑州市三全路河南省体育中心院内河南永正项目管理有限公司二楼会议室； 开标时间：同投标文件递交截止时间 开标地点：同投标文件递交地点
15	评标委员会的组建： 评标委员会构成：由采购人代表和评审专家共 5 人组成，其中：采购人代

	表 1 人，评审专家 4 人。 评标专家确定方式：从评审专家库中随机抽取。
16	评标方法：综合评分法
17	中标公告及期限：中标结果将在中国政府采购网、河南省政府采购网、济源市人民医院官网、河南永正项目管理有限公司网上同时公告，公告期限为 1 个工作日。

第一章 总则

1. 适用范围

1.1 **适用范围：**本招标文件仅适用于本次招标采购所叙述的货物及有关服务。

1.2 **采购方式：**公开招标。

2. 定义及解释

2.1 **货物：**系指供应商按招标文件规定而提供的为完成济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购所需的所有设备及配件。

2.2 **服务：**系指为实现采购目的和需求，供应商除提供货物外还需提供与采购货物有关的辅助服务，包括但不限于设备、供货、运输、安装、调试、培训等服务。

2.3 **采购人：**济源市人民医院。

2.4 **采购代理机构：**河南永正项目管理有限公司。

2.5 **供应商：**又称投标人，是指响应招标、参加投标竞争的法人、其他组织或者自然人。

2.6 **日期：**指公历日。

2.7 **招标文件中所规定的“书面形式”，**是指任何手写、打印或印刷的纸质文件。

3. 保 证

供应商应保证在投标文件中所提交的资料和数据等内容是真实有效的，否则应当承担相应的法律责任。

4. 投标风险及费用

4.1 无论投标的过程和结果如何，供应商应当自行承担其参加本

项目投标活动的全部风险及费用，采购人或采购代理机构在任何情况下均无义务和责任承担上述风险及费用。

4.2 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，并通知所有参加采购活动的供应商。仅退还已经发售招标文件费用或者已收取的投标保证金（无息），不承担其它损失及费用。

4.3 采购代理服务费的收取方式：由中标人以银行转账、汇款或者现金交纳方式交纳，交纳后采购人或采购代理机构向中标人发出中标通知书。

4.4 采购代理服务费的收取标准：采购代理机构参照国家计委关于《招标代理服务收费管理暂行办法》的通知（计价格[2002]1980号）、国家发展改革委员会（发改价格【2015】299号）规定的货物采购收费标准收取本项目采购代理服务费24600元。

4.5 采购代理服务费交纳账户：

户 名：河南永正项目管理有限公司

账 号：411801010100001101

开户行名称：中原银行股份有限公司济源分行

5. 在政府采购活动中，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：

5.1 参加采购活动前3年内与供应商存在劳动关系；

5.2 参加采购活动前3年内担任供应商的董事、监事；

5.3 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；

5.4 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；

5.5 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。

第二章 招标文件说明

6、本项目招标文件包括以下主要内容：

6.1 投标邀请；

6.2 投标人须知(包括投标文件的密封、签署、盖章要求等)；

6.3 投标人应当提交的资格、资信证明文件；

6.4 为落实政府采购政策，采购标的需满足的要求，以及投标人须提供的证明材料；

6.5 投标文件编制要求、投标报价要求和投标保证金交纳、退还方式以及不予退还投标保证金的情形；

6.6 采购项目预算金额；

6.7 采购项目的技术规格、数量、服务标准、验收等要求，包括附件、图纸等；

6.8 拟签订的合同文本；

6.9 货物、服务提供的时间、地点、方式；

6.10 采购资金的支付方式、时间、条件；

6.11 评标方法、评标标准和投标无效情形；

6.12 投标有效期；

6.13 投标截止时间、开标时间及地点；

6.14 采购代理机构代理费用的收取标准和方式；

6.15 投标人信用信息查询渠道及截止时点、信用信息查询记录和证据留存的具体方式、信用信息的使用规则等；

6.16 省级以上财政部门规定的其他事项。

7. 招标文件的构成

招标文件由下述部分组成：

(1) 招标公告

(2) 供应商须知

(3) 招标项目采购需求

(4) 合同条款

(5) 投标文件格式

8. 招标文件的澄清、修改

8.1 采购人或者采购代理机构可以对已发出的招标文件、投标邀请书进行必要的澄清或者修改，但不得改变采购标的和资格条件。澄清或者修改应当在原公告发布媒体上发布澄清公告。澄清或者修改的内容为招标文件、投标邀请书的组成部分。

8.2 澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少15日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足15日的，采购人或者采购代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

第三章 投标文件的编制

9. 特别说明

9.1 投标语言

供应商提交的投标文件以及供应商与采购机构就有关投标的所有往来函电均应使用简体中文。供应商提供的支持文件和印刷的文献可以用外国语言，但相应内容应当附有简体中文翻译内容，在解释时以简体中文翻译本为准。

9.2 计量

在投标文件中以及所有供应商与采购人或者采购代理机构往来文件中的所有计量单位和规格说明都应当使用国家法定计量单位；如没有国家法定计量单位的，可以使用行业、习惯或通用的计量单位。

9.3 投标文件的真实性

供应商应仔细阅读招标文件的所有内容，按招标文件的要求提供投标文件，并保证所提供全部资料的真实性，且使其投标对招标文件做出实质性响应；否则，其投标按无效投标处理，并承担相应的法律责任。

10. 投标文件的组成

10.1 投标文件应包括下列部分：

10.1.1 投标人应提供的资格证明文件（资格审查文件）

10.1.1.1 具有独立承担民事责任能力的证明材料；

- 10.1.1.2 具有良好的商业信誉和健全的财务制度的证明材料；
- 10.1.1.3 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料；
- 10.1.1.4 具有依法缴纳税收的良好记录的证明材料；
- 10.1.1.5 具有依法缴纳社会保障资金的良好记录的证明材料；
- 10.1.1.6 参加政府采购活动的前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的证明材料；
- 10.1.1.7. 具有所投产品具有有效的医疗器械注册证的证明材料；
- 10.1.1.8. 若供应商为生产商的，应具有监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》；若供应商为代理商的，应具有监督管理部门颁发的《医疗器械经营许可证》；
- 10.1.1.9 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，未同时参加本项目采购活动的证明材料；
- 10.1.1.10 法律、行政法规规定的其他条件。
- 10.1.2 投标文件其他内容（商务、技术等部分投标文件）
 - （1） 投标函
 - （2） 开标一览表
 - （3） 报价明细表
 - （4） 设备标配清单一览表
 - （5） 技术规格偏离表
 - （6） 供应商资信证明材料
 - （7） 中小企业声明函（若是）
 - （8） 残疾人福利性单位声明函（若是）
 - （9） 售后服务计划
 - （10） 法定代表人身份证明
 - （11） 授权委托书
 - （12） 供应商承诺函
 - （13） 技术说明及相关证明材料
 - （14） 供货及调试方案

(15) 供应商是否为联合体投标

(16) 投标保证金证明材料

(17) 其他

供应商应将投标文件装订成册。

11.1 供应商应按招标文件所附“开标一览表”（商务、技术等部分投标文件附件格式2）的要求填写相应内容。

11.2 供应商按上述条款要求填写的投标报价仅限于本次投标。

11.3 供应商必须对招标范围内的全部货物及服务进行投标报价，只就其中部分货物及服务进行投标报价的，按无效投标处理。

11.4 供应商的投标报价应包含完成本项目采购的货物及其相关的设备、供货、运输、安装、调试、验收、培训等所产生的费用。

11.5 供应商对每种货物只允许有一个报价，采购人不接受有任何选择报价的投标。

11.6 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，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当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。

为实现物有所值的采购目标，保证本项目产品质量、能诚信履约，根据政府采购法及其相关规定，按照《国务院办公厅关于西安地铁“问题电缆”事件调查处理情况及其教训的通报》国办发〔2017〕56号的要求，兼顾采购成本、使用成本、履约风险、后期维护成本的有机统一和项目生命周期总支付成本最低，如采购人认为供应商投标报价、产品质量性能可能不满足采购需求的，评标委员会应当要求该供应商在规定的时间内提供成本构成等书面说明，并提交相关证明材料予以证实；否则，按无效投标处理。

11.7 若供应商投标报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

（一）投标文件中开标一览表(报价表)内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表(报价表)为准；

（二）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(三)单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

(四)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。

同时出现两种以上不一致的，按照上述规定的顺序修正。修正后的报价按照《政府采购货物和服务招标投标管理办法》财政部令第 87 号第五十一条第二款“投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补正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。”的规定经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

11.8 开标后，投标报价在投标有效期内是固定的，不因任何原因而改变；任何包含价格调整要求和条件的投标，将被视为非实质性响应投标而予以拒绝，按无效投标处理。

12. 投报货物的要求

12.1 供应商在编制投标文件时，必须对招标文件中货物的技术要求、“技术规格偏离表”逐项、逐条如实明确填写，不能照抄、复制（除有相关资料证明一致外）。

12.2 供应商应对招标文件中货物的技术要求逐条应答，并标明与招标文件条文的偏差和例外。对招标文件中货物有具体规格、参数的指标，供应商必须提供其所投货物的具体数值。

12.3 供应商所投的设备及其所有配件均应为最近的、全新的、未使用过的技术成熟稳定的合格产品。否则，应承担对其不利的法律责任及后果。

12.4 供应商认为应对其投标货物的性能特点、优越性等有必要进行补充说明的内容。

12.5 供应商应按招标文件要求，在投标文件中对其投报的货物及服务提供的时间、地点等作出实质性响应。

13. 投标保证金

13.1 投标保证金缴纳形式：供应商应以其名义通过银行账户转账或汇款缴纳。

13.2 投标保证金缴纳金额：人民币 30000 元整

13.3 投标保证金到账时间：各供应商应于 2022 年 01 月 06 日 14:00 时前将投标保证金交到指定银行账户（以到账时间为准）。

户 名：河南永正项目管理有限公司

账 号：411801010100001101

开户行名称：中原银行股份有限公司济源分行

供应商缴纳保证金时，必须在银行进账单的摘要栏或备注栏内注明所缴纳投标保证金项目编号，即：YZ-采-G-202111243。

13.4 供应商应于 2022 年 01 月 06 日 14:00 前通过银行转账或汇款缴纳形式将投标保证金交到招标文件指定银行账户（以到账时间为准），并将转账或汇款凭证作为投标文件的组成部分，不再另换收据；开标时以投标保证金到账信息查询结果为准。

13.5 供应商未按招标文件要求提交保证金的，根据《中华人民共和国政府采购法》及其相关规定，该供应商投标无效。

13.6 采购人或采购代理机构应当自中标通知书发出之日起 5 个工作日内按交款账户退还未中标供应商的投标保证金，自政府采购合同签订之日起 5 个工作日内按交款账户退还中标供应商的投标保证金。

逾期退还投标保证金的，除应当退还保证金本金外，还应当按中国人民银行同期贷款基准利率上浮 20% 后的利率支付超期资金占用费，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

保证金退还联系方式：0391-5593166、6636766。

13.7 如供应商有下列情况之一的，采购人有权取消其中标资格，投标保证金将不予退还：

13.7.1 供应商在投标有效期内撤销其投标文件的；

13.7.2 中标人未按招标文件要求和其投标文件承诺签订合同；

13.8 采购人终止招标且已经收取招标文件费用或者投标保证金的，采购人或者采购代理机构应当在终止采购活动后 5 个工作日内，退还所收取的招标文件费用和所收取的投标保证金及其在银行产生的孳息。

13.9 投标人在投标截止时间前撤回已提交的投标文件的，采购人或者采购代理机构应当自收到投标人书面撤回通知之日起 5 个工作日内，退

还已收取的投标保证金，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

14. 投标人存在下列情况之一的，投标无效：

14.1 未按照招标文件的规定提交投标保证金的；

14.2 投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；

14.3 不具备招标文件中规定的资格要求的；

14.4 报价超过招标文件中规定的采购预算的；

14.5 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

14.6 法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

15.1 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

15.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

15.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

15.3 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

15.4 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

15.5 不同投标人的投标文件相互混装；

15.6 不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

16. 投标有效期

16.1 投标文件从投标截止之日起计算，投标有效期为60日历天。

16.2 在特殊情况下，采购人或采购代理机构可征求供应商同意延长投标有效期，这种要求和答复均应以书面形式提交。如双方当事人未采用书面形式但各方有明确表示和接收对方要求并履行相应义务的，视为双方同意延长投标有效期。

16.2.1 同意延长投标有效期的供应商投标保证金的有效期也应相应延长，且不需要也不允许修改其已递交的投标文件。

16.2.2 供应商可以拒绝采购人或采购代理机构延长投标有效期的要求，其投标保证金将予以退还。

16.2.3 供应商在投标文件中确定了投标有效期的，在开标之后不得撤销投标文件。投标人坚持撤销的，不影响评审活动和后续采购活动的进行。

17. 投标文件的编制要求

17.1 为便于采购人、采购代理机构根据政府采购法及其相关规定

对供应商的资格进行审查，供应商应当按招标文件要求将提交的资格证明文件、投标保证金的交纳证明等单独制作成资格审查文件，作为投标文件的组成部分。

供应商应编制资格审查文件“正本”壹份，“副本”肆份，并在文件封面相应标明“正本”和“副本”字样，将编制好的资格审查文件正、副本密封在一个包封内。正本和副本如有不一致之处以正本为准。

17.2 投标文件的商务、技术等其他部分的内容，投标函、开标一览表、报价明细表、设备标配清单一览表、技术规格偏离表、中小企业声明函、售后服务计划、法定代表人身份证明、授权委托书、供应商承诺函、技术说明及相关证明材料、供应商是否为联合体投标、投标保证金证明材料等应当按招标文件要求另单独制作成商务、技术等部门投标文件，作为投标文件的组成部分。

供应商应编制商务、技术等部分投标文件“正本”壹份，“副本”肆份，并在文件封面相应标明“正本”和“副本”字样，将编制好的商务、技术等部分投标文件正副本密封在一个包封内。正本和副本如有不一致之处以正本为准。

17.3 供应商应将资格审查文件和商务、技术等部分投标文件的电子版（U 盘）装于资格审查文件密封包内。

17.4 供应商法定代表人、委托代理人应按招标文件中所附的投标文件的格式签字盖章。

17.5 投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应。

第四章 投标文件的递交

18. 投标文件的密封和标记

18.1 资格审查文件

18.1.1 资格审查文件包封上标记写明：

项目名称：济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目

文件内容：资格审查文件

采 购 人：济源市人民医院

采购代理机构：河南永正项目管理有限公司

供应商名称：_____（公章）

因供应商未按上述要求制作标记，导致投标错误或信息泄露等法律后果由该供应商承担。

18.1.2 资格审查文件的密封：

该件于 2022 年 01 月 06 日 14:00 前不得启封，并在封口处签字或盖章。否则，采购人或采购代理机构应当拒收该投标文件。

18.2 商务、技术等部分投标文件

18.2.1 商务、技术等部分投标文件包封上标记写明：

项目名称：济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目

文件内容：商务、技术等部分投标文件

采 购 人：济源市人民医院

采购代理机构：河南永正项目管理有限公司

供应商名称：_____（公章）

因供应商未按上述要求制作标记，导致投标错误或信息泄露等法律后果由该供应商承担。

18.2.2 商务、技术等部分投标文件的密封

该件于 2022 年 01 月 06 日 14:00 前不得启封，并在封口处签字或盖章。否则，采购人或采购代理机构应当拒收该投标文件。

18.3 为方便开标唱标，供应商应将商务、技术等部分投标文件正本中的“开标一览表”另制一份单独密封，并在密封件上标明“单位名称”、“投标项目编号及包段名称”“开标一览表”等字样，并标明“该件于不得启封”，然后再粘贴在商务、技术等部分投标文件密封袋外。

19. 投标文件递交的地址及截止时间

19.1 投标文件递交的地址：河南省郑州市三全路河南省体育中心院内河南永正项目管理有限公司二楼会议室；

19.2 投标截止时间：2022年01月06日14:00整。

19.3 采购人或者采购代理机构收到投标文件后，应当如实记载投标文件的送达时间和密封情况，签收保存，并向投标人出具签收回执。

19.4 任何单位和个人不得在开标前开启投标文件。

19.5 逾期送达或者未按照招标文件18.1.2、18.2.2、18.3、20.2（若有）要求密封的投标文件，采购人、采购代理机构应当拒收。

20. 投标文件的修改与撤回

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，并书面通知采购人或者采购代理机构。

20.2 补充、修改的内容应当按照招标文件要求签署、盖章、单独密封后，作为投标文件的组成部分，密封处应加盖公章和法定代表人或其委托人印鉴（签字），并标明“单位名称”、“投标项目编号及包段名称”、“补充”、“修改”、“替代”、还须标明“该件于 2022 年 01 月 06 日 14:00 前不得启封”等字样。

20.3 在投标截止期与原投标有效期或根据投标须知第 16.2 条延长的投标有效期终止日之前，供应商不能撤销投标文件；否则，根据投标须知第 13.7 条款的规定，该供应商的投标保证金将不予退还。

第五章 开标和评标

21. 开标时间和地点

21.1 开标时间：2022 年 01 月 06 日 14:00 整（北京时间）。

21.2 开标地点：河南省郑州市三全路河南省体育中心院内河南永正项目管理有限公司二楼会议室；

21.3 供应商需派法定代表人（持法定代表人身份证复印件）或授权代表人（持授权委托书及被授权人身份证）参加，并在投标文件递交登记表上签字。法定代表人或其委托代理人不参加开标会的，视为认同开标结果。

21.4 评标委员会成员不得参加开标活动。

21.5 投标人不足 3 家的，不得开标。

22. 开标程序

主持人按下列程序进行开标：

（1）宣布开标纪律；

（2）公布在投标截止时间前递交投标文件的供应商名称，并核实供应商是否派人到场；

（3）介绍采购人代表、监督人等有关领导；

(4) 介绍本次招标采购项目概况；

(5) 公布采购预算；

(6) 按照招标文件的规定由投标人检查自己投标文件的密封情况，经确认无误后，由采购人或者采购代理机构工作人员当众拆封。

(7) 按“先投后唱，后投先唱”的顺序进行开标、唱标。宣布开标一览表投标人名称、投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容；未经宣读的内容，评标时将不予确认；

(8) 供应商代表、监督等有关工作人员应当在开标记录上签字确认；

(9) 开标结束。

23、投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

24、资格审查

24.1 资格审查时间：开标结束后即时

24.2 资格审查地点：同开标地点

24.3 资格审查小组构成：由采购人和采购代理机构代表共3人组成

24.4 资格审查内容如下：

24.4.1 是否具有独立承担民事责任的能力；

24.4.2 是否具有良好的商业信誉和健全的财务制度；

24.4.3 是否具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

24.4.4 是否具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

24.4.5 参加政府采购活动的前三年内，在经营活动中是否有重大违法记录；如供应商有重大违法记录已被撤销的，应在资格审查投标文件中提供相应撤销处罚的证明材料（资格审查时提供原件）；否则，视为因存在重大违法记录被禁止参加政府采购活动；

24.4.6. 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，是否同时参加本项目采购活动；

24.4.7 所投产品是否具有有效的医疗器械注册证的证明材料；

24.4.8 若供应商为制造商的，是否提供监督管理部门颁发的《医

疗器械生产许可证》；若供应商为代理商的，是否提供监督管理部门颁发的《医疗器械经营许可证》；

24.4.10 法律、行政法规规定的其他条件。

以上资格证明文件及其他相关证明材料须提供原件审查，如不能提供原件的，请按规定提供相关公证机关出具的公证文件予以证明，否则，按无效投标处理。

关于供应商投产品具有有效的医疗器械注册证，若供应商为生产厂商的，须提供所投医疗器械的医疗器械注册证原件；若供应商为代理商的，须提供所投医疗器械的医疗器械注册证复印件并加盖生产厂商公章；

24.5 资格审查方法：合格制

24.6 资格审查表

序号	评审因素	评审标准	是否符合
1	资格 评审 标准	具有独立承担民事责任的能力	
		具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供 2018 年-2020 年任意一年经审计的财务报告或其他证明材料）	
		具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料或声明函	
		具有依法缴纳税收的良好记录（提供投标文件递交截止时间近三个月任意一个月依法缴纳税收的证明材料）	
		具有依法缴纳社会保障资金的良好记录（提供投标文件递交截止时间近三个月任意一个月依法缴纳社会保障资金的证明材料）	
		参加政府采购活动的前三年内，在经营活动中没有重大违法记录	
		法律、行政法规规定的其他条件	
	特定资格要求	所投产品具有有效的医疗器械注册证	
		具有相应的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》	
		与参与本项目的其他供应商不存在单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的情况	

序号	评审因素	评审标准	是否符合
审查结果			
以上审查因素任何一项不符合，该供应商资格审查结果将为不合格			

24.7 编制资格审查报告，合格投标人不足3家的，不得评标。

25. 采购人或者采购代理机构负责组织评标工作，并履行下列职责：

25.1 核对评审专家身份和采购人代表授权函，对评审专家在政府采购活动中的职责履行情况予以记录，并及时将有关违法违规行为向财政部门报告；

25.2 宣布评标纪律；

25.3 公布投标人名单，告知评审专家应当回避的情形；

25.4 组织评标委员会推选评标组长，采购人代表不得担任组长；

25.5 在评标期间采取必要的通讯管理措施，保证评标活动不受外界干扰；

25.6 根据评标委员会的要求介绍政府采购相关政策法规、招标文件；

25.7 维护评标秩序，监督评标委员会依照招标文件规定的评标程序、方法和标准进行独立评审，及时制止和纠正采购人代表、评审专家的倾向性言论或者违法违规行为；

25.8 核对评标结果，有《政府采购货物和服务招标投标管理办法》财政部第87号令第六十四条规定情形的，要求评标委员会复核或者书面说明理由，评标委员会拒绝的，应予记录并向本级财政部门报告；

25.9 评审工作完成后，按照规定向评审专家支付劳务报酬和异地评审差旅费，不得向评审专家以外的其他人员支付评审劳务报酬；

25.10 处理与评标有关的其他事项。

采购人可以在评标前说明项目背景和采购需求，说明内容不得含有歧视性、倾向性意见，不得超出招标文件所述范围。说明应当提交书面材料，并随采购文件一并存档。

26. 评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

26.1 审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

26.2 要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

26.3 对投标文件进行比较和评价；

26.4 确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

26.5 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为。

26.6 评标委员会及其成员不得有下列行为：

26.6.1 确定参与评标至评标结束前私自接触投标人；

26.6.2 接受投标人提出的与投标文件不一致的澄清或者说明，财政部令第87号第五十一条规定的情形除外；

26.6.3 违反评标纪律发表倾向性意见或者征询采购人的倾向性意见；

26.6.4 对需要专业判断的主观评审因素协商评分；

26.6.5 在评标过程中擅离职守，影响评标程序正常进行的；

26.6.6 记录、复制或者带走任何评标资料；

26.6.7 其他不遵守评标纪律的行为。

评标委员会成员有上述第一至五项行为之一的，其评审意见无效，并不得获取评审劳务报酬和报销异地评审差旅费。

27. 评标组织

27.1 评标委员会：是指按照《中华人民共和国政府采购法》等相关法律法规的规定组建的专门负责本次评标工作的临时机构。

27.2 评标委员会由采购人代表和评审专家共 5 人组成，其中：采购人代表 1 人，评审专家 4 人。由采购人或者采购代理机构在开标前从评审专家库中随机抽取。

27.3 采购人代表不得以评审专家身份参加本部门或本单位采购项目的评标，《政府采购货物和服务招标投标管理办法》财政部第 87 号令第四十八条第二款“对技术复杂、专业性强的采购项目，通过随机方式难以确定合适评审专家的，经主管预算单位同意，采购人可以自行选定相应专业

领域的评审专家。”规定的情形除外。采购代理机构人员不得参加本机构代理的采购项目的评标。

27.4 评标中因评标委员会成员缺席、回避或者健康等特殊原因导致评标委员会组成不符合《政府采购货物和服务招标投标管理办法》财政部第 87 号令规定的，采购人或者采购代理机构应当依法补足后继续评标。被更换的评标委员会成员所作出的评标意见无效。

无法及时补足评标委员会成员的，采购人或者采购代理机构应当停止评标活动，封存所有投标文件和开标、评标资料，依法重新组建评标委员会进行评标。原评标委员会所作出的评标意见无效。

采购人或者采购代理机构应当将变更、重新组建评标委员会的情况予以记录，并随采购文件一并存档。

27.5 评标委员会成员名单在评标结果公告前应当保密。

28. 对投标文件的审查和确定

28.1 评标委员会应当对符合资格的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。

28.2 对于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，评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者补正。

28.3 投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者补正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。

28.4 评标委员会应当按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。对供应商的投标文件作出有利判断响应性的，应仅基于投标文件本身而不靠外部证据；否则对供应商投标文件作出不利响应性的，可以基于投标文件以外的外部证据。

28.5 若供应商投标报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

28.5.1 投标文件中开标一览表(报价表)内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表(报价表)为准；

28.5.2 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

28.5.3 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

28.5.4 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

28.5.5 同时出现两种以上不一致的，按照上述规定的顺序修正。修正后的报价按照《政府采购货物和服务招标投标管理办法》中华人民共和国财政部令第87号第五十一条第二款的规定经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

28.6 相同品牌投标人家数的计算

通过资格审查、符合性审查的不同投标人提供相同品牌产品参加本项目的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

29. 评标原则

29.1 客观、公正、审慎；

29.2 严格保密；

29.3 独立评审，并对评审意见承担个人责任；

29.4 严格遵守评标方法；

30. 执行国家采购政策：

30.1 国办发（2007）51号文件（国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知）；

30.2 财库（2019）9号文件（财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局 关于调整优化节能产品 环境标志产品政府采购执行机制的通知）；

30.3 财库（2020）46号文件（财政部 工业和信息化部关于印发《政府采购促进中小企业发展暂行办法》的通知）；

30.4 财库（2014）68号文件（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）；

30.5 财库〔2017〕141号文件（关于促进残疾人就业政府采购政策的通知）

30.6其他政府采购政策功能规定。

31. 评标方法：综合评分法

31.1 符合性审查表

评审因素	评审标准	是否符合
投标文件份数	一式伍份，其中正本壹份，副本肆份，电子版壹份	
投标文件签署、盖章	按照招标文件规定要求签署、盖章	
投标报价	不超过采购预算	
质保期	符合招标文件规定	
交货期、交货地点	符合招标文件规定	
投标有效期	符合招标文件规定	
联合体投标	不存在联合体投标	
投标保证金	符合招标文件规定	
其他	符合法律、法规和招标文件中规定的其他实质性要求的	
审查结果		
以上审查因素任何一项不符合，该供应商符合性审查结果将为不合格，其不再继续参与评审。		

31.2 评分标准（满分100分）

评审因素	评审内容	评分标准	分 值
报价部分 (30 分)	投标报价	价格分采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且评标价最低的为评标基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算： $\text{价格分} = (\text{评标基准价} \div \text{评标价}) \times 30$ a、评标委员会根据政府采购法相关规定，对有效投标、符合价格折扣条件的供应	30分

		商，按照价格调整因素及比例进行报价调整，以调整后的价格作为供应商的评标价。 b、供应商投报产品出自小型或微型企业(监狱企业视同小型微型企业)或残疾人福利性单位的，给予最后报价6%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审，残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。 评标价=供应商报价×(1-Σ价格折扣幅度) 注：价格分计算保留小数点后二位。	
技术部分 (50分)	技术参数及响应	供应商所投产品技术参数符合招标文件要求的,得45分;加★号每有一项参数负偏离招标文件要求的，在45分基础上扣3分；未加★号每有一项参数负偏离招标文件要求的，在45分基础上扣1分，扣完为止。(0-45分) 所投设备技术参数以招标文件中要求的厂家出具的设备参数证明文件(指技术白皮书或产品检测报告或官方彩页)加盖生产企业公章为准。	45分
	主要设备先进性及性能	评标委员会根据投报产品的规格、型号、品牌、产地以及性能情况，叙述清楚、详尽、质量满足招标文件要求；供应商有充分的理由和证据证明其投标设备在相关领域所处的领先地位，主要设备配置、选型的合理性和先进性、技术成熟性、安全性、可靠性等，且价格合理的根据产品整体性能量化指标进行综合评价： 1. 供应商所投设备技术指标能够最大	5分

		程度满足或优于招标文件要求，质量优异，在相关行业领域档次较高，整体使用性能优异，针对本次采购货物提供的技术证明文件叙述清楚详尽且完整度较高得3-5分； 2. 供应商所投设备技术指标基本满足招标文件要求，质量良好，在相关行业领域档次一般，整体使用性能良好，针对本次采购货物提供的技术证明文件叙述简单且完整度一般的得1-3分； 3. 供应商所投设备技术指标负偏离较多，无法满足招标文件要求，质量一般，在相关行业领域档次一般，整体使用性能较差，针对本次采购货物提供的技术证明文件叙述较差且完整度较差的得0-1分。	
综合部分 (20分)	业绩	供应商所投产品具有2019年元月以来与本项目所投产品同品牌同型号业绩（指全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪）的，每份业绩合同得1分，最多得3分（0-3分）。 以上项目业绩，须在投标文件中提供合同复印件加盖公章，开标时携带合同原件，未携带原件或原件携带不全的，均不得分。	3分
	供应商实力	1. 供应商所投产品通过CE认证，并具有在有效期内的认证证书的，得1分；否则，不得分。（0-1分） 2. 供应商所投产品具有省级及以上检测机构出具的检测报告的，得1分；否则，不得分。（0-1分） 3. 供应商所投产品生产商具有ISO13485医疗器械质量管理体系认证证书的得1分，否则，不得分。（0-1分）	3分

		以上1-3项中要求提供的相应认证证书及检测报告，在评标时以相应证书及检测报告的复印件加盖生产厂家公章为准。否则，不得分。	
	质保期	供应商所承诺质保期不满足招标文件要求的视为无效投标；承诺质保期符合招标文件要求的同时每增加1年的加1分，最多加2分；（0-2分）	2 分
	售后服务计划	评标委员会根据供应商提供的质保期内的售后服务方案（方案要求：包括但不限于服务内容、服务响应时间、服务人员安排及服务保障措施等）进行综合评价： 1. 售后服务方案内容全面详实，针对性较强，整体思路科学合理，可操作性较强的得2-3分； 2. 售后服务方案包含要求内容，但针对性一般，整体思路合理，可操作性一般的得1-2分； 3. 售后服务方案包含要求内容，但针对性差，整体思路混乱，可操作性差的得0-1分；	3 分
	备件备品	供应商提供质保期（保修期）届满后原厂标准的易损件、消耗材料价格清单及折扣率，包括维修的价格清单及折扣率的得2分； 注：不提供的不得分。	2 分
	环保、节能产品	供应商投报的产品属于环境标志产品、节能产品政府采购品目清单范围内，且具有国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，每	1 分

		项得0.5分，最多得1分。（0-1分）（属于国家强制采购产品除外）	
	供货及调试方案	供应商提供所投设备的安装调试、检测、交工验收、培训计划等方案具体、详细、可行，有利于项目实施，且科学、合理，符合国家相关标准及规定的，由评标委员会分档次打分： 供货及调试方案叙述完善、合理、针对性强的得2-3分； 2、供货及调试方案叙述详细完整的得1-2分； 3、有供货及调试方案的得0-1分； 无此项内容的不得分。	3分
	其他优惠	供应商根据本项目采购需求，提供针对本项目的优惠承诺，评标委员根据供应商提供承诺的优惠程度在以下相应范围内打分。 有实质性优惠，并与本项目采购需求相关，且有利于提高设备后期使用效益的，得2-3分； 有优惠条件但优惠条件一般的，得1-2分。 没有优惠条件的不得分。	3分

32. 保密及其它注意事项

32.1 评标是招标工作的重要环节，评标工作在评标委员会内独立进行。

32.2 在开标、评标期间， 供应商不得向评委询问情况，不得进行旨在影响评标结果的活动。

32.3 为保证评标的公正性，开标后直至授予供应商合同，评委不得与 供应商私下交换意见。

32.4 在评标工作结束后,凡与评标情况有接触的任何人不得擅自将评标情况扩散出评标人员之外。

32.5 采购人、采购代理机构不退还未中标的投标资料。

32.6 评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的,应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由,否则视为同意评标报告。

第六章 授予合同

33. 定标方式

33.1 依据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定,评标委员会将向采购人提交评标报告,且按评标总得分高低按顺序向采购人推荐3名以上中标候选人并标明排序(得分相同的,按投标报价由低到高顺序排列;得分与投标报价均相同的,投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的顺序排列。得分、投标报价与量化指标评审得分均相同的,按服务方案的优劣排列;以上全部相同的,通过随机抽取产生);

33.2 采购人或者采购代理机构不得通过对样品进行检测、对供应商进行考察等方式改变评审结果。

33.3 评审结果的修改

33.3.1 评标结果汇总完成后,除下列情形外,任何人不得修改评标结果:

33.3.1.1 分值汇总计算错误的;

33.3.1.2 分项评分超出评分标准范围的;

33.3.1.3 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的;

33.3.1.4 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

33.3.2 评标报告签署前,经复核发现存在以上情形之一的,评标委员会应当当场修改评标结果,并在评标报告中记载;评标报告签署后,采购人或者采购代理机构发现存在以上情形之一的,应当组织原评标委员会进行重新评审,重新评审改变评标结果的,书面报告本级财政部门。

33.3.3 投标人对 31.3.1 情形提出质疑的,采购人或者采购代理机构

理由拒签合同的，采购人取消其中标资格，其投标保证金不予退还；给采购人造成的损失超过投标保证金数额的，中标供应商还应当对超过部分予以赔偿。

37.2 发出中标通知书后，采购人无正当理由拒签合同的，采购人应当退还中标供应商交的投标保证金；给中标供应商造成损失的，还应当赔偿损失。

37.3 中标供应商拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标供应商，也可以重新开展政府采购活动。

38. 合同公告

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

39. 质疑的提出及答复

39.1. 招标文件的质疑及答复

39.1.1 潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件或者采购文件公告期限届满之日起7个工作日内提出质疑的，应当以书面形式一次性向采购人、采购代理机构提出。采购代理机构应当在收到供应商的书面质疑后7个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复的内容不得涉及商业秘密。

39.1.2 对采购文件提出的质疑，采购人、采购代理机构认为供应商质疑不成立，或者成立但未对中标结果构成影响的，继续开展采购活动；认为供应商质疑成立且影响或者可能影响中标结果的，依法通过澄清或者修改可以继续开展采购活动的，澄清或者修改采购文件后继续开展采购活动；否则应当修改采购文件后重新开展采购活动。

该澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分。

39.2 采购过程、中标结果的质疑及答复

39.2.1 参与本项目采购活动相应采购程序环节的供应商，认为采购过程或中标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，以书面形式一次性向采购人、采购代理机构提出针对该采购程序环节的质疑。

39.2.2 采购人、采购代理机构应当在收到供应商的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复的内容不得涉及商业秘密。采购人、采购代理机构认为供应商质疑不成立，或者成立但未对中标结果构成影响的，继续开展采购活动；认为供应商质疑成立且影响或者可能影响中标结果的，对采购过程、中标结果提出的质疑，合格供应商符合法定数量时，可以从合格的中标候选人中另行确定中标供应商的，应当依法另行确定中标供应商；否则应当重新开展采购活动。

39.3 提出质疑的供应商符合《政府采购质疑和投诉办法》财政部令第94号的相关规定，方可提出质疑；否则，应承担对其不利的后果。

39.4 接收质疑函的方式：仅接收以书面纸质形式提出的质疑。

39.5 接收质疑函的信息：

接收人：河南永正项目管理有限公司联系部门：公司政府采购部

联 系 人：张新杰

联系电话：0391-5593166/6636766

通讯地址：河南省济源市汤帝路中段河南永正项目管理有限公司南区
二楼

40. 本招标文件最终解释权归采购人。

第三部分

招标项目采购需求

彩色多普勒超声诊断仪技术规格及要求

- 1 设备名称：全数字高档彩色多普勒超声诊断仪
- 2 用途说明：主要用于腹部、产科、妇科、心脏、小器官、泌尿科、血管、儿科、神经、急重症等方面的临床诊断和科研教学工作，具有世界先进水平，具备持续升级能力，能满足开展新的临床应用需求。
- 3 要求为 2020 年最新版本及最新机型，具有用户现场升级能力，可满足将来临床应用扩展需求
- 4 系统技术规格及概述：

4.1 主机成像系统

- 4.1.1 高分辨率液晶显示器 ≥ 23.8 英寸，分辨率 1920×1080 ，屏幕亮度 and 对比度数字可调，显示器亮度可根据环境光自动调节，可上下左右任意旋转，可前后折叠。
- 4.1.2 操作面板具备液晶触摸屏 ≥ 15 英寸，触摸屏可独立调节角度 ≥ 40 度。
- 4.1.3 触摸屏可通过手指滑动触摸屏进行翻页，可将显示器上的超声图像投影到触摸屏上，通过手指进行放大，描迹测量等操作。可自定义手势操作功能。
- 4.1.4 控制面板全空间悬浮式调节，可同时旋转和升降，前后拉升。旋转角度 ≥ 180 度，前后拉升 $\geq 35\text{cm}$ ，上下移动 $\geq 30\text{cm}$ 。
- 4.1.5 控制面板上可自定义按键 ≥ 10 个，按键上可直接显示自定义的功能名称。
- 4.1.6 内有一体化超声工作站。
- 4.1.7 连接其他品牌超声工作站，通过控制面板上的按键可直接存储静态/动态超声图像到工作站。
- 4.1.8 内置数字录像机可用于教学，存储时间 ≥ 60 分钟。
- 4.1.9 主机操作面板一体化耦合剂加热装置，耦合剂温度三挡可调；
- 4.1.10★探头接口 ≥ 5 个，全激活、相互通用
- 4.1.11 数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹
- 4.1.12 多倍信号并行处理
- 4.1.13 数字化二维灰阶成像及 M 型显像单元；
- 4.1.14 彩色多普勒成像技术；
- 4.1.15 彩色多普勒能量图技术；
- 4.1.16 方向性能量图技术
- 4.1.17 解剖 M 型技术, 取样线 ≥ 2 条，可 360 度任意旋转，可在实

时和冻结的二维图像上获取解剖 M 图像。

4.1.18 数字化频谱多普勒显示和分析单元（包括 PW、CW 和 HPRF）

4.1.19 斑点噪声抑制成像

4.1.20 一键快速优化多种参数，自动优化图像。可支持对二维灰阶、彩色多普勒、频谱多普勒、及造影图像的优化。频谱多普勒下可自动优化：偏转角度、取样容积大小、角度。

4.1.21 自动血流跟踪技术，一键实时自动优化 Color/Power 及 PW 频谱图像、Color/Power 框的位置和角度、PW 取样门的位置、角度和大小等。

4.1.22 穿刺针增强技术，凸阵和线阵探头均可支持，具有双屏实时对比显示，增强前后效果，并支持自适应校正角度

4.1.23 速度标识功能，标识不同血流速度边界，观察血流分布及速度梯度

4.1.24 图像放大，支持前端放大和后端放大，放大倍数 ≥ 10 倍

4.1.25 全屏放大，支持 ≥ 2 种放大模式

4.1.26 线阵探头双 B 图像拼接

4.1.27 声功率可调，实时显示 MI/TI（TIB，TIC，TIS）

4.1.28 自动 workflow，检查过程中可按照协议自动注释，自动标记体位图，自动切换图像模式等。

4.1.29 多语言操作界面，英语，中文（包括键盘输入、注释、操作面板等）

4.1.30 支持语音注释，可将语音注释信息保存到电影文件中，支持在超声设备或是在 PC 端回放语音注释。

4.2 测量/分析和报告

4.2.1 一般测量：距离、周长、面积、体积、角度、自动频谱测量

4.2.2 全科测量包，自动生成报告：腹部、妇科、产科、心脏、泌尿、小器官、儿科、血管、神经等

4.2.3 自动产科测量，要求自动测量 ≥ 4 项胎儿发育评估指标

4.2.4 自动 NT 测量

4.2.5 血管内中膜自动测量，可同时自动描记血管前、后壁的内中膜，自动生成测量数据，测量结果参数 ≥ 7 项。

4.2.6 ★支持血管内中膜自动实时测量，自动获取 6 组 IMT 内膜厚度值，并实时更新。

4.2.7 支持血管体位图手动编辑功能，通过手动编辑体位图，直观

显示病变的位置。

4.2.8 IVF 卵泡专业分析软件包，具备专业卵泡评估报告，多项 IVF 评估指标及发育趋线分析

4.2.9 ★智能盆底解决方案，通过选取特征点，即可快速建立参考线，并自动获取盆底超声前、中、后全盆腔检查所需的测量参数。可对肛提肌裂孔进行全自动描迹和自动测量，自动识别“开-闭-闭”切面。

4.2.10 ★小儿髋关节自动测量功能，可自动计算 α 角, β 角，自动进行临床分型。

4.3 电影回放和数据存储

4.3.1 支持二维、彩色、造影、4D 等模式的手动和自动回放，电影回放支持编辑和剪接功能

4.3.2 电影回放：≥1000 秒

4.3.3 支持向后存储和向前存储，时间长度可预置，向后存储≥6 分钟的电影，对剪接和编辑的电影图像可多次存储和多次编辑；图像和电影均可以实时扫描、冻结状态下直接存储，并且具有独立的存储功能键

4.3.4 支持同屏对比多个不同模式的动态、静态图像

4.3.5 原始数据处理，支持动、静态图像冻结后，最大可进行 32 项参数调节。

4.3.6 硬盘：≥1T 硬盘

4.3.7 多种导出图像格式：动态图像、静态图像以 PC 格式直接导出。导出、备份图像数据资料同时，可进行实时检查，不影响检查操作

4.3.8 支持多设备图像对比功能，可导入 MRI, CT 等影像学图片，与实时超声图片进行对比显示。

4.3.9 ★支持一键传输图片到智能手机终端或 PC 端

4.4 连通性要求

4.4.1 支持网络连接，能开放 DICOM 3.0 接口满足任何厂家 PACS 联网传输

4.4.2 支持移动设备无线传输，一键传输图片到智能手机终端或 PC 端。支持手机等移动终端 APP 远程操作设备；

4.4.3 输入接口：音频输入，ECG 信号输入

4.4.4 输出信号：HDMI 视频，S-VIDEO 视频，VGA 视频

4.4.5 ≥6 个 USB 接口、DVD R/W 刻录光驱、TYPE C 数据接口

4.5 系统技术参数及要求

4.5.1 二维灰阶模式

- 4.5.1.1 数字化全程动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，
A/D $\geq$ 12 bit
- 4.5.1.2 接收方式：发射、接收通道 $\geq$ 1024，多倍信号并行处理
- 4.5.1.3 扫描线：每帧线密度 $\geq$ 512 超声线
- 4.5.1.4 预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳图像检查条件
- 4.5.1.5 复合成像技术：采用多达 9 条声束偏转的复合超声成像，提升图像的细节分辨率和加强边界显示，消除伪像；
- 4.5.1.6 组织特异性成像预设，针对不同脏器预设最佳声波传播速度用于计算成像，减少因成像声速值与实际声速值偏差导致图像失真
- 4.5.1.7 声速匹配技术，可根据人体组织真实情况，一键实时自动匹配至最佳成像声速，并以具体数值（SSC 值）在屏幕上显示
- 4.5.1.8 最大显示深度： $\geq$ 38cm
- 4.5.1.9 TGC： $\geq$ 8 段，LGC： $\geq$ 6 段
- 4.5.1.10 动态范围： $\geq$ 200
- 4.5.1.11 增益调节：B/M/D 分别独立可调， $\geq$ 100
- 4.5.1.12 伪彩图谱： $\geq$ 8 种
- 4.5.1.13 最大帧率： $\geq$ 1000 帧/秒
- 4.5.1.14 成像速度：相控阵探头，18CM 深度时，扫描角度 90 度，帧率 $\geq$ 50 帧/秒

凸阵探头，18CM 深度时，扫描角度最大，帧率 $\geq$ 20 帧/秒

4.5.2 彩色多普勒成像

- 4.5.2.1 包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等
- 4.5.2.2 显示方式：B/C、B/C/M、B/POWER、B/C/PW
- 4.5.2.3 取样框偏转： $\geq$ $\pm$ 30 度，取样框可根据探头血流方向自动调节
- 4.5.2.4 速度标识功能，标识不同血流速度边界，观察血流分布及速度梯度
- 4.5.2.5 最大帧率： $\geq$ 260 帧/秒
- 4.5.2.6 成像速度：
相控阵探头，彩色取样框全视野，18CM 深度时，帧率 $\geq$ 9 帧/秒
凸阵探头，彩色取样框全视野，18CM 深度时，帧率 $\geq$ 5 帧/秒

4.5.3 频谱多普勒模式

- 4.5.3.1 包括脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒
- 4.5.3.2 显示方式: B, PW, B/PW, B/C/PW, B/CW, B/C/CW 等等
- 4.5.3.3 最大速度: $\geq 7.60\text{m/s}$ (连续多普勒速度: $\geq 30\text{m/s}$)
- 4.5.3.4 最小速度: $\leq 1\text{ mm /s}$ (非噪声信号)
- 4.5.3.5 取样容积: 0.5-20mm, 支持所有探头
- 4.5.3.6 偏转角度: $\geq \pm 30$ 度 (线阵探头), 并支持快速角度校正
- 4.5.3.7 零位移动: ≥ 8 级
- 4.5.3.8 支持频谱自动测量

4.5.4 探头规格

- 4.5.4.1 频率: 超宽频带或变频探头, 所配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
- 4.5.4.2 扫描频率: 凸阵探头: 带宽: 1.2-6.0MHz, 角度 $\geq 72^\circ$; 线阵探头: 带宽: 3-13 MHz; 相控阵探头: 1.5-4.5 MHz;
- 4.5.4.3 穿刺引导, 凸阵、线阵、相控阵具备多角度穿刺引导功能

4.5.5 应变式弹性成像

- 4.5.5.1 ★支持探头: 浅表探头、腔内探头
- 4.5.5.2 弹性模式具有压力操作提示图标。
- 4.5.5.3 具备组织硬度定量分析软件, 支持多种比值分析, 柱状图分析。
- 4.5.5.4 具备肿块周边组织弹性定量分析功能。
- 4.5.5.5 具备定量测量映射分析, 即在组织图测量时弹性图同步测量。

4.5.6 ★剪切波弹性成像

- 4.5.6.1 支持探头: 凸阵探头, 线阵探头;
- 4.5.6.2 支持二维实时剪切波和单点式剪切波成像
- 4.5.6.3 实时剪切波弹性成像取样框大小可调, 可得到取样框内杨氏模量值等定量数据。
- 4.5.6.4 同时输出以 kPa 和 m/s 为单位的组织硬度定量数据, 保证临床可以使用硬度数据进行临床诊断和科研工作。
- 4.5.6.5 支持肿块周边组织定量分析功能。

4.5.7 造影成像及定量分析功能

- 4.5.7.1 支持多种探头：凸阵探头、线阵探头，腔内探头等
- 4.5.7.2 支持微血管造影增强功能
- 4.5.7.3 双计时器、支持向后存储， ≥ 6 分钟电影；支持向前存储，具备混合模式
- 4.5.7.4 ★造影定量分析：取样点可跟踪感兴趣区运动、提供 TIC 时间强度曲线分析、可选择原始曲线和拟合曲线、具有表格报告分析。

4.5.8 TDI 组织多普勒成像

- 4.5.8.1 TDI 成像模式：彩色速度模式图、能量模式图、频谱模式图、M 型模式图
- 4.5.8.2 ★TDI 组织多普勒定量分析软件：支持运动追踪功能；同步显示 ≥ 6 段心肌组织运动速度曲线图

4.6 外设和附件

- 4.6.1 耦合剂加热器
- 4.6.2 腔内探头放置架，可左右互换

4.7 备件、技术及维修服务，培训要求及其它

- 4.7.1 卖方应在用户当地或省会中心城市设置备件库，存入所有必须的备件，保证必要时可以及时供应
- 4.7.2 在用户当地或省会中心城市，卖方应配置专业技术人员提供现场技术培训，保证使用人员正常操作设备的各种功能

注：1、根据《财政部办公厅关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》财办库【2008】248 号的相关规定，本项目不允许采购进口产品。

2、上述产品属于强制采购节能产品的，应当提供节能产品政府采购品目清单中强制采购的节能产品。

3、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（制造业）。

（二）验收标准、方法、方案及要求等

（1）验收标准：按国际、国家、行业或企业标准验收，如本次采购产品的质量有国际标准的，按国际标准执行；有国家标准的，按国家标准执行；有行业标准的，按行业标准执行；有企业标准的，按企业标准执行；若以上标准不一致时，按最严格的标准执行。产品质量应达到设计要求，应能通过质检、计量部门的检验。

收。

11、支付方式：货到甲方医院安装调试验收合格后付合同款的 60% ，正常运行三个月后付合同款的 30%，余款 10%在质保期满后一次性付清。

12、质保期：自交货并验收合格之日起 2 年。质保期内提供免费上门服务；供应商必须提供售后服务承诺书。

13、在服务和保修期内，中标供应商对其提供的产品进行现场服务、维修和损坏件的更换，不得收取额外费用；中标供应商在质保期内每年提供维修工程师至少 3 次的上门维护保养；中标供应商必须提供 7*24 小时电话服务和技术支持；在接到用户故障通知后，2 小时内响应，24 小时内到达现场解决故障，如不能及时解决，应提供备用设备，在每次维护完毕后必须提交相应的维护技术文档，为设备提供终身免费技术支持及免费软件升级服务。

14、技术培训要求：在用户当地或省会中心城市，卖方应配置专业技术人员提供现场技术培训，保证使用人员正常操作设备的各种功能；除现场培训外，厂方安排免费集中培训一次。

15、中标供应商未能在规定时间内到达现场的，采购人有权要求其给予合理的经济赔偿。在质保期内，由于项目本身缺陷发生故障或损坏而造成的损失，全部由中标供应商承担。

16、供应商应具有维修保养服务体系及网络，须具有维修保养售后服务机构且机构健全。

17、在本项目实施过程中或项目验收时，如采购人发现中标供应商未能按照招标文件规定的交货期完成本项目或提供的货物及服务不符合本项目招标文件要求及其投标文件承诺的，采购人将取消其中标资格、终止或解除与其签订的政府采购合同，并报相关部门，将其列入不良记录，禁止其在 1-3 年内参加政府采购活动，已提供货物及服务的所有费用均不予支付；采购人有权按照评标报告推荐的中标候选供应商顺序推荐下一中标候选人为中标供应商，也可以按照政府采购法及其相关规定重新开展采购活

动。

18、产品在使用过程中发现质量问题，供应商负责调货或退货。由于产品质量问题引发的医疗纠纷，所造成的一切经济损失由供应商全部承担。为避免医患纠纷时间过长影响医疗秩序，如供应商接到院方通知 48 小时内未到医院解决纠纷，院方有权单方动用滞留在医院的货款与医患方协商解决，不足部分供应商无条件追加，否则院方有权终止购销合同并诉诸法律。

19、备件、专用工具、资料及其它

19.1 应在国内方便的地点设置备件库,存入所有必须的备件，保证设备正常运行。

19.2 专用工具：应向采购人提供设备维护的专用工具和设备的运行、安装、使用环境要求。

第四部分

合同主要条款

第四部分 销售合同

合同签订地：济源市人民医院

合同编号：

购买方（甲方）济源市人民医院

销售方（乙方）：

地址：济源市健康街 58 号

地址：

电话：0391-6652849

电话：

甲乙双方就甲方向乙方购买以下产品协商一致订立本合同，以共同遵守。

第一条 产品的品牌、名称、型号、规格、数量、单位和价格：

产品名称	品牌型号	单位	单价（元）	数量	金额（元）
总金额：人民币¥			大写：		
注：该金额为设备交钥匙价，含税金、运输、装卸、安装、调试、培训及其他设备正式验收交付使用前伴随发生的所有费用，本合同所有价款均以人民币进行结算。					

第二条 组成合同的文件包括：

- （1）本销售合同书；
- （2）规格和技术参数（法人或授权代表签字并盖章）；
- （3）产品配置清单；
- （4）招投标文件；

第三条 产品的交货期限、交货地点、安装、接货验收和保修服务：

交货期限为合同签订后的_____内；交货地点为济源市人民医院；由乙方负责产品的安装和调试；由甲方指定医院主管医疗器械内部机构或

者临床科室接货验收，验收后质保期内乙方对由于涉及工艺或材料缺陷所发生的任何不足或故障负责，所需费用由乙方承担；该内部机构或者临床科室签章或者负责人签字即为甲方接货验收；甲方如果发现产品的品种、型号、规格和质量不符合合同和招标文件约定，甲方有权拒绝，由此引起的损失，由乙方承担。甲方在验收后三十天内未通知乙方的，视为产品符合合同约定；乙方应根据投标文件承诺期限进行质保，免费保修期为 二年。自设备经甲乙双方共同验收合格次日算起，并提供终身维修服务和免费主机系统软件版本升级。若设备出现故障，乙方必须在收到甲方通知后，半小时内应答，在 24 小时内到现场进行维修；若无法修复，所造成的损失由乙方承担，若科室急需，乙方应免费提供备用机。维修周期超过 30 个工作日，由乙方按照原型机进行更换。乙方不能维修或调换的，按不能交货处理。

第三条 付款期限和方式：货到甲方医院安装调试验收合格后付合同款的 60%，正常运行三个月后付合同款的 30%，余款 10%在质保期满后一次性付清。

第四条 违约责任

1. 甲方无正当理由拒收货物，致使不能按期支付货款的，甲方偿付货款总额 5%的违约金。
2. 乙方所交付货物品种、型号、规格、质量不符合标准和合同规定及招标文件不相符的，甲方有权拒收，并有权要求乙方向甲方偿付货物总价 20%的违约金，且甲方有权解除合同。
3. 乙方逾期交付货物时，每逾 1 日乙方向甲方偿付货款总额 5%的滞纳金；

逾期超过 20 天后，甲方有权决定是否继续履行合同并要求乙方赔偿损失。

4. 在乙方承诺的质保期内，如经乙方两次维修或更换，产品仍不能达到合同约定的质量标准，甲方有权退货，乙方应退还全部项目款；若由此导致甲方损失，乙方还应协议赔偿甲方。

5. 因不可抗力导致违约的，遭受不可抗力乙方应及时向对方通报不能履约原因，经协商一致后可免于担责。

第五条 因本合同引起的或与本合同有关的任何争议，均在甲方所在地法院提起诉讼。

第六条 本合同经双方法定代表人或授权代表签订盖章后生效；本合同正本一式肆份，甲方叁份，乙方壹份。

第七条 本合同未尽事宜双方友好协商，另行签订补充协议及附件与本合同具有同等法律效力。

购买方（甲方）：济源市人民医院

销售方（乙方）：

法人签字：

法人签字：

授权人签字：

授权人签字：

签约时间： 年 月 日

签约时间： 年 月 日

第五部分

投标文件格式

济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目

资格审查文件

项目编号：

供应商名称：_____（盖章）

二〇二一年____月____日

目 录

1. 具有独立承担民事责任能力的证明材料；
2. 具有良好的商业信誉和健全的财务制度的证明材料；
3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料；
4. 具有依法缴纳税收的良好记录的证明材料；
5. 具有依法缴纳社会保障资金的良好记录的证明材料；
6. 参加政府采购活动的前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的证明材料；
7. 所投产品具有医疗器械注册证的证明材料；
8. 具有《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》的证明材料；
9. 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，未同时参加本项目采购活动的证明材料；
10. 法律、行政法规规定的其他条件。

注：以上资格证明文件及其他相关证明材料须提供原件审查，如不能提供原件的，请按规定提供相关公证机关出具的公证文件予以证明，否则，按无效投标处理。

关于供应商投产品具有有效的医疗器械注册证，若供应商为生产厂商的，须提供所投医疗器械的医疗器械注册证原件；若供应商为代理商的，须提供所投医疗器械的医疗器械注册证复印件并加盖生产厂商公章；

一、具有独立承担民事责任能力的证明材料

如供应商是企业（包括合伙企业），应提供在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；

如供应商是事业单位，应提供有效的“事业单位法人证书”；

供应商是非企业专业服务机构的，如律师事务所，应要求其提供执业许可证等证明文件；

如供应商是个体工商户，应提供有效的“个体工商户营业执照”；

如供应商是自然人（仅限中国公民），应提供有效的自然人身份证明。

二、具有良好的商业信誉和健全的财务制度的证明材料

供应商是法人的,应提供 2018 年-2020 年任意一年经审计的财务报告,包括“四表一注”,即资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注,或者基本开户银行出具的资信证明。

其他组织和自然人,没有经审计的财务报告的,可以提供银行出具的资信证明。

三、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料

如供应商为制造商的，应提供：相关设备购置发票（或产权证书）及相关专业技术人员的技术职称证书和用工合同等证明材料。

如供应商为代理商的，应提供：

济源市人民医院：

我方（供应商如有分支机构的，包括分支机构）承诺并声明：我方能够按照招标文件、投标文件及合同的要求提供本项目所需货物及服务，郑重承诺我方具有履行合同所必需的的设备，并具备相应的专业技术能力。否则，我方愿承担相应责任。

特此声明

供应商名称（加盖公章）：

法定代表人（签名）：

日期： 年 月 日

四、具有依法缴纳税收的良好记录的证明材料

供应商缴纳税收的证明材料主要指含统一社会信用代码的营业执照或其他有效证件（或未实行“五证合一”的税务登记证）、供应商递交投标文件截止时间前 3 个月任意一个月缴纳增值税等纳税凭据。

依法免税的供应商，应提供相应文件证明其依法免税。

五、具有依法缴纳社会保障资金的良好记录证明材料

供应商缴纳社会保障资金的证明材料是指含统一社会信用代码的营业执照或其他有效证件（未实行“五证合一”的提交社会保险登记证或社会保障部门出具的其它有效证明）、供应商递交投标文件截止时间前3个月任意一个月缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单），其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社会保险的凭据。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应文件证明其依法不需要缴纳社会保障金。

六、参加政府采购活动的前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的证明材料

济源市人民医院：

我方（供应商如有分支机构的，包括分支机构）至本项目规定的提交投标文件截止时间止近三年内，不存在被列入失信被执行人、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，以及因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚，也未因违法经营被禁止在一定期限内参加采购活动等其他政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件情形。

特此声明：如有上述情形的，我方将承担相应法律责任。

供应商全称（加盖公章）：

法定代表人（签字）：

日 期： 年 月 日

注：以上最终以资格审查时信用记录查询结果为准，如供应商有重大违法记录已被撤销的，应在资格审查投标文件中提供相应撤销处罚的证明材料（资格审查时提供原件）；否则，视为因存在重大违法记录被禁止参加政府采购活动。

七、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，未同时参加本项目采购活动（以国家企业信用信息公示系统查询结果为准）

须附国家企业信用信息公示系统查询截图，否则，资格审查不予通过。

八、所投产品具有医疗器械注册证的证明材料

若供应商为生产厂商的，须提供所投医疗器械的医疗器械注册证原件；若供应商为代理商，须提供所投医疗器械的医疗器械注册证复印件并加盖生产厂商公章。

九、具有《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》的证明材料

若供应商为生产商的，须提供监督管理部门颁发的《医疗器械生产许可证》；若供应商为代理商，须提供监督管理部门颁发的《医疗器械经营许可证》。

十、行政法规规定的其他条件

济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒
超声诊断仪采购项目

商务、技术等部分
投标文件

项目编号：

供应商名称：____（盖章）_____

二〇二一年____月____日

目 录

- 一、投标函
- 二、开标一览表
- 三、报价明细表
- 四、设备标配清单一览表
- 五、技术规格偏离表
- 六、供应商资信证明材料
- 七、中小企业声明函（若是）
- 八、残疾人福利性单位声明函（若是）
- 九、售后服务计划
- 十、法人代表身份证明
- 十一、授权委托书
- 十二、供应商承诺函
- 十三、技术说明及相关证明材料
- 十四、调试及实施方案
- 十五、供应商是否为联合体投标
- 十六、投标保证金证明材料
- 十七、其他

一、投 标 函

致：济源市人民医院

根据贵方的济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目招标文件，签字代表_____（全名、职务）被正式授权并代表 供应商_____（供应商名称、地址）提交下述投标文件文本正本一份和副本四份，并对之负法律责任。投标报价为大写（¥_____）。

- 一、投标函
- 二、开标一览表
- 三、报价明细表
- 四、设备标配清单一览表
- 五、技术规格偏离表
- 六、供应商资信证明材料
- 七、中小企业声明函（若是）
- 八、残疾人福利性单位声明函（若是）
- 九、售后服务计划
- 十、法人代表身份证明
- 十一、授权委托书
- 十二、供应商承诺函
- 十三、技术说明及相关证明材料
- 十四、调试及实施方案
- 十五、供应商是否为联合体投标
- 十六、投标保证金证明材料
- 十七、其他

据此函，签字代表宣布同意如下：

1、我方认为本单位（人）已经具备招标文件中规定的参加政府采购活动的供应商应当具备的条件。我方自愿提交与本次采购活动有关的任何文件、资料、材料参与投标活动，并对提交的文件、资料、材料的真实性、合法性承担法律责任。如果我方不遵守开标、评标活动规定而判

定我方为投标无效的，我方完全理解并接受。

2、我方将按招标文件的规定行使权利、履行义务。

3、我方已详细审查全部招标文件，包括修改文件（如有的话）以及与项目有关的资料及附件。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利；对评标委员会根据招标文件相关规定判定我方为非实质性响应投标无任何异议，我方完全理解并接受招标采购单位不解释未中标原因。

4、投标有效期为_____日历天，投标有效期是指从提交投标文件的截止之日起算。

5、如果在规定的开标时间后，我方在投标有效期内撤回投标，将放弃要求退还投标保证金的权力。

6、我方同意提供按照贵方可能要求的与其投标有关的一切数据或资料，理解贵方不一定要接受最低价的投标。

7、如我方成为中标供应商，愿按招标文件第一部分“ 供应商须知”第一章4.3条款规定向采购代理机构交纳招标代理服务费24600元。

8、如我方为中标供应商。我方的交货期为_____交货地点：交货方式为：_____。

9、我方在本项目招投标活动中如有违反政府采购法及其相关规定、招标文件相关规定的，自愿放弃主张的权利并承担一切不利后果和法律责任。

10、与本投标有关的一切正式往来通讯请寄：

地址：_____ 邮编：_____

邮箱：_____ 传真：_____

供应商名称：（公章）

法定代表人签字或盖章：_____ 电话：_____

授权代表姓名、职务：_____ 电话：_____

日期：_____

二、开标一览表

招标项目名称：

采 购 编 号：

项目名称	
投标报价	¥ _____元整，大写： _____元整
产品生产厂家及品牌	生产厂家： _____ 品牌： _____
质保期	
交货期、地点	
投标保证金	
价格折扣	符合或视为小微企业价格折扣 是 ☐ 否 ☐ 符合残疾人福利性单位价格折扣 是 ☐ 否 ☐
其他声明	

备注：1、小微企业是指视为或符合财库〔2020〕46号文件规定条件的企业。

2、残疾人福利性单位是指符合财库〔2017〕141号文件规定条件的企业。

3、以上报价应与“投标报价明细表”中的总报价相一致。

4、《开标一览表》内的质保期应与《售后服务计划计划》中承诺的质保期一致，否则评审时以承诺短的质保期为准。

5、供应商认为其所投产品符合价格折扣条件的，必须在相应栏内注明，否则评标时不予承认。

供应商全称（盖章）：

授权代表（签字）：

日期：

三、报价明细表

招标项目名称：

价格单位：人民币（元）

序号	产品名称	品牌型号	产品说明 及配置标准	单 位	数 量	单 价	合 计	符合价格 折扣产品	备 注
	产品投标价总金额（大写）：								

备注：产品符合价格折扣的请在相应符合价格折扣产品栏内打√确定， 否则评审时不予承认。

供应商全称（加盖公章）：

授权代表（签字 ）：

日期：

四、设备标配清单一览表

序号	所投产品配置清单	品牌、型号或规格	数量	单价	备注

授权代表签字：

供应商全称（加盖公章）：

日期：

五、技术规格偏离表

序号	产品名称	数量	招标文件 技术规范、要求	投标文件 对应规范	备注

注：供应商应按招标文件中的主要技术指标要求，根据投报产品进行相应响应，并提供相应有效证明材料，完全照抄、复制招标文件技术指标要求的按无效投标处理。

授权代表签字：

供应商全称（加盖公章）：

日期：

六、供应商资信证明材料

一、供应商享受政府采购政策功能提交证明材料

（1）供应商提供的产品属节能或环保产品的，应提供其属于环境标志产品、节能产品政府采购品目清单范围内的证明材料和国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书；上述产品属于强制采购节能产品的，应当提供节能产品政府采购品目清单中强制采购的节能产品。

（2）小微企业声明函、视同微型企业享受价格折扣的监狱企业提供省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。残疾人福利性单位的，须按规定提供残疾人福利性单位声明函。

二、所投报产品应当具有的相关生产经营资格证明

三、资信证明

（1）供应商基本情况

（2）体现供应商实力、资信方面的证明材料等

（3）体现所投报产品生产商实力、资信等证明材料等（复印件）

四、业绩

1、有相关类似业绩的证明材料，

2、其他相关材料。

七、中小企业声明函（若是）

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。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. 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）；

.....

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。

供应商全称（加盖公章）：

日期：

注：

1、供应商填写前应认真阅读《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）和《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号文）的相关规定。

2、供应商应严格按照本声明函要求进行声明，否则不得享受相关中小企业扶持政策。

3、评审时按照《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

文)对供应商声明所属的企业划型标准进行认定。

4、本声明函中的“标的名称”指产品名称，供应商应对本项目采购范围内的所有产品逐项进行声明。

八、残疾人福利性单位声明函（若是）

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，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。

供应商全称（加盖公章）：

日 期：

九、售后服务计划

供应商必须提供但不限于提供以下内容：

- 1、详细说明售后服务计划的内容、形式、含免费维修时间、解决质量或操作问题的响应时间、解决问题时间、维修单位名称、地点。
- 2、技术培训、质量保证措施。
- 3、该次项目所提供的其它免费货物或服务。
- 4、制造厂家的售后服务承诺书。
- 5、供应商的技术服务、技术培训、售后服务内容、措施及承诺。

注：《售后服务计划》内的质保期应与《开标一览表》中承诺的质保期一致，否则评审时以承诺短的质保期为准。

授权代表签字：

供应商全称（加盖印章）：

职务：

日期：

十、法定代表人身份证明

_____（法定代表人姓名）在我单位任_____（职务），是我单位的法定代表人，特此证明。

供应商全称（加盖公章）：

地址：

日期：

附：法定代表人身份证复印件

法定代表人身份证正面复印件

法定代表人身份证反面复印件

十一、授权委托书

本授权书声明：注册于_____（注册地址）的_____公司的在下面签字的 _____（法定代表人姓名、职务）代表本公司授权（分支机构）在下面签字的 _____（授权代表的姓名、职务）为本公司的合法代理人，就 济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目 的投标及合同的执行、完成和售后服务计划，以本公司名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

法定代表人签字或盖章：

授权代表签字或盖章：

授权代表职务：

供应商全称（加盖印章）：

地址：

日期：

授权代表身份证复印件粘贴处

十二、供应商承诺函

济源市人民医院：

我（姓名）系（投标单位名称）的法定代表人，我代表我及公司对参与贵院的济源市人民医院全数字化高端彩色多普勒超声诊断仪采购项目作如下承诺：

1、保证我方参与投标所提供的资料全部真实有效，如有虚假资料情况，我公司将主动放弃中标权利，并承担由此给业主造成的法律责任及经济损失。如已签订采购合同，业主有权随时单方面提出解除合同，且不做任何经济补偿、赔偿。

2、如我方中标，我们保证中标产品符合贵院的使用要求，并承诺若出现开箱验收以及使用后发现不符合贵院使用要求的，将承担相应法律责任并无条件接受退货且不需要进行任何经济补偿、赔偿。

3、如我方中标，我方保证严格按照招标文件、投标文件等资料、附件内容履行相关义务，否则我方愿承担经济赔偿等相应的法律责任。

供应商全称(加盖公章)：

法定代表人（签字或盖章）：

年 月 日

十三、技术说明及相关证明材料

供应商需提供(不限于)与本项目技术及参数的相关证明文件,如宣传彩页、技术白皮书、检测报告、专利证明等公开发布及能证明所供产品技术性能参数的相关资料或文件。

各供应商投标时所提供的证明材料,在评标时应将相应的原件提供给评标委员会审查,如不能提供原件的,请按规定提供相关公证机关出具的公证函予以证明,如无法提供生产厂家有关原件,请提供复印件加盖生产厂家公章,否则,由此对最终评标结果所造成的不利影响和后果由供应商自负。

注:证明文件可以是文字资料、图纸和数据,并应提供:

- 1、货物主要技术指标和性能的详细描述;
- 2、保证货物正常和连续运转期间所需的所有备件和专用工具的详细清单,包括其价格和供货来源资料。

十四、供货及调试方案

十五、 供应商是否为联合体投标

十六、投标保证金证明材料

附银行转账凭证复印件

十七、其他