

册亨县人民医院神经外科及健康管理中心设备采购

竞争性谈判文件

项目编号：[2025]201 号

采 购 人：册亨县卫生健康局

采购代理机构：贵州睿哲工程技术管理有限公司

★ 敬告：投标前请认真阅读本谈判文件！ ★

目 录

第一章	竞争性谈判公告.....	- 3 -
第二章	投标相关资料明细表.....	- 8 -
第三章	技术要求及商务要求.....	- 20 -
第四章	合同款项.....	- 20 -
第五章	合同格式.....	- 20 -
第六章	投标文件格式及附件.....	- 20 -

供应商注意事项

1、本次谈判活动所有的信息发布、谈判文件的澄清和修改、其他事项的变更，均可在贵州省政府采购网站查询。

2、谈判文件中做出的材料要求提供原件的必须提供原件，要求提供复印件的复印件幅面必须清晰并加盖供应商公章。供应商提供任何一项虚假材料都将被取消投标资格。

3、供应商应提交本企业的资格证明文件，凡具有法人资格的经销企业不得以集团公司或他人的资格证明文件代替，否则代理公司不予受理。

4、货物、服务范围：本项目采购的货物范围要求为合法生产商、经销商提供的设备。

5、货物、服务须满足相关规范、标准；本项目要求详见第三章 技术参数及要求。

6、提交谈判文件的截止时间后送达的，或因供应商递交谈判文件的地点发生错误，而延误投标时间的，将被视为无效文件而拒收。

7、贵州睿哲工程技术管理有限公司、册亨县卫生健康局将为供应商提交的材料保密，但不退还。

8、本次谈判的最终解释权归贵州睿哲工程技术管理有限公司和册亨县卫生健康局。

贵州睿哲工程技术管理有限公司

2025 年 07 月

第一章 竞争性谈判公告

项目概况

册亨县人民医院神经外科及健康管理中心设备采购的潜在供应商应在贵州省政府采购网上获取采购信息，并于 2025 年 07 月 04 日 14 点 30 分（北京时间）前提交竞争性谈判文件至贵州睿哲工程技术管理有限公司（兴义市汇金中心 A 栋 23-1 号）。

一、项目基本情况

项目编号：[2025]201 号

项目名称：册亨县人民医院神经外科及健康管理中心设备采购

采购方式：竞争性谈判

采购预算价：99.15 万元

最高投标限价：991500.00 元

采购数量：1 批

采购需求：具体详见本项目竞争性谈判文件

供货时间或服务时间：采购合同签订后 20 日内完成交货、安装调试。

二、申请人的资格要求：

1、一般资格要求：

投标人符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的基本规定条件，须提供政府采购法实施条例第十七条规定资料：

1) **具有独立承担民事责任的能力：**投标人为企业的，提供合法有效的营业执照副本原件扫描件加盖供应商公章；投标人为允许经营的事业单位的，提供事业单位法人证书或组织机构代码证的原件扫描件加盖供应商公章；

2) **具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：**提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的 2024 年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供

“2025 年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至投标文件递交截止时间）原件扫描件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供 2025 年内信用报告扫描件加盖投标单位公章；

3) **具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：**提供承诺函为证明材料原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

4) **有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：**提供具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函（自行书面承诺，格式自拟，原件加盖投标单位公章）；注：依法免税或不需要缴纳社保资金的供应商须提供相应的证明文件，（原件扫描件加盖投标单位公章）；

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：**提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函原件加盖投标单位公章为证明材料；

6) 本项目 不接受 任何形式的联合体投标，提供承诺函原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

7) 提供“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn/search/cr/）”严重违法失信行为记录名单中未被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）网页截图加盖投标单位公章；

8) 提供“中国执行信息公开网（zxgk.court.gov.cn/zhzxgk/）”未被列入失信被执行人名单中的供应商网页截图加盖投标单位公章；

9) 提供“国家企业信用信息公示系统（www.gsxt.gov.cn）”网站中未被列入严重违法失信企业名单（黑名单）信息中的供应商网页截图加盖投标单位公章。

2、特殊资格要求：投标人为制造商的须提供《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产许可备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章，投标人为代理商的须提供《医疗器械经营企业许可证》或第二类医疗器械经营备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章。

3、落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目属于整体专门面向中小企业采购的项目，不再执行价格评审优惠的扶持政策，供应商应为中小微企业，监狱企业、残疾人福利性单位视同为中小微企业，

本项目所属行业为工业。供应商为中型、小型、微型企业的提供中小企业声明函，为监狱企业的提供监狱企业声明函，为残疾人福利性单位的提供残疾人福利性单位声明函加盖投标单位公章。

三、获取采购文件

1、购买招标文件时间:2025-07-01 至 2025-07- 03（每日上午 09:00 分至 12:00 分 下午 14:00 分至 17:00 分）

（注：节假日除外，报名购买招标文件时，1、如是法人购买文件需提供营业执照、投标人为制造商的须提供《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产许可备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章，投标人为代理商的须提供《医疗器械经营企业许可证》或第二类医疗器械经营备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章、法人身份证明原件、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的2024年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供“2025年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至获取招标文件截止时间）原件扫描件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供2025年内信用报告扫描件加盖公章、资料真实性承诺函（格式自拟）原件；

2、如是委托代理人购买文件需提供营业执照、投标人为制造商的须提供《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产许可备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章，投标人为代理商的须提供《医疗器械经营企业许可证》或第二类医疗器械经营备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章、被授权人身份证原件、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的2024年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件

扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供“2025年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至获取招标文件截止时间）原件扫描件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供2025年内信用报告扫描件加盖公章、资料真实性承诺函（格式自拟）原件；资料不齐或提供资料无法辨认的不接受报名。

2、购买招标文件地点：贵州睿哲工程技术管理有限公司（兴义市汇金中心A栋23-1号）。

3、招标文件获取方式：线下现场获取。

4、招标文件售价：300.00元人民币，售后不退（含电子文档）。

5、投标截止时间：2025-07-04 14:30分（逾期递交的投标文件恕不接受）

四、响应文件提交

截止时间：2025年07月04日 14点30分（北京时间）（从竞争性谈判文件开始发出之日起至供应商提交响应文件截止之日止不得少于3个工作日）

地点：贵州睿哲工程技术管理有限公司（兴义市汇金中心A栋23-1号）

五、开启

时间：2025年07月04日 14点30分（北京时间）

地点：贵州睿哲工程技术管理有限公司（兴义市汇金中心A栋23-1号）

六、公告期限

自本公告发布之日起不少于3个工作日。

七、其他补充事宜

1. 投标保证金：

(1) 投标保证金：壹万元整（¥:10000.00元）

(2) 投标保证金交纳时间：2025-07-01 09时00分至2025-07-03 17时00分前。

(3) 投标保证金交纳方式：转账（转账须从投标人基本账户转出，须注明

项目编号，有且只有项目编号）。

(4) 开户名称：贵州睿哲工程技术管理有限公司黔西南州分公司

(5) 开户银行：中国邮政储蓄银行股份有限公司贞丰县支行

开户帐号：952003010011916677

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：册亨县卫生健康局

联系人：李朋

联系方式：18085965715

2. 采购代理机构信息（如有）

名 称：贵州睿哲工程技术管理有限公司

地 址：兴义市桔山大道兴义市汇金中心 A 栋 23-1 号

联系方式：13630602100

3. 项目联系方式

项目联系人：平长娟

电 话：13630602100

第二章 投标相关资料明细表

说明：本表是对投标须知的具体概况、补充和修改，如与正文有差异，应以本表为准。

序号	名称	内容
1	基本信息	项目名称：册亨县人民医院神经外科及健康管理中心设备采购项目 项目编号：[2025]201 号 采购单位：册亨县卫生健康局 项目性质：货物类
2	采购预算金额	99.15 万元
3	最高限价	玖拾玖万壹仟伍佰元整（¥991500.00 元）
4	供应商资格要求	1、一般资格要求： 投标人符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的基本规定条件，须提供政府采购法实施条例第十七条规定资料： 1) 具有独立承担民事责任的能力：投标人为企业的，提供合法有效的营业执照副本原件扫描件加盖供应商公章；投标人为允许经营的事业单位的，提供事业单位法人证书或组织机构代码证的原件扫描件加盖供应商公章； 2) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的 2024 年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供“2025 年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至投标文件递交截止时间）原件扫描

件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供 2025 年内信用报告扫描件加盖投标单位公章；

3) **具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：**提供承诺函为证明材料原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

4) **有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：**提供具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函（自行书面承诺，格式自拟，原件加盖投标单位公章）；注：依法免税或不需要缴纳社保资金的供应商须提供相应的证明文件，（原件扫描件加盖投标单位公章）；

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：**提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函原件加盖投标单位公章为证明材料；

6) 本项目 不接受 任何形式的联合体投标，提供承诺函原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

7) 提 供 “ 中 国 政 府 采 购 网（www.ccgp.gov.cn/search/cr/）”严重违法失信行为记录名单中未被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）网页截图加盖投标单位公章；

8) 提 供 “ 中 国 执 行 信 息 公 开 网（zxgk.court.gov.cn/zhzxgk/）”未被列入失信被执行人名单中的供应商网页截图加盖投标单位公章；

9) 提供“国家企业信用信息公示系统(www.gsxt.gov.cn)”网站中未被列入严重违法失信企业名单（黑名单）信息中的供应商网页截图加盖投标单位公章。

2、特殊资格要求：投标人为制造商的须提供《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产许可备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章，投标人为代理商的须提供《医疗器械经营企

		业许可证》或第二类医疗器械经营备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章。 3、落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目属于整体专门面向中小企业采购的项目，不再执行价格评审优惠的扶持政策，供应商应为中小微企业，监狱企业、残疾人福利性单位视同为中小微企业，本项目所属行业为工业。供应商为中型、小型、微型企业的提供中小企业声明函，为监狱企业的提供监狱企业声明函，为残疾人福利性单位的提供残疾人福利性单位声明函加盖投标单位公章。 注：以上资料请单独提交，如未按要求单独提交或审查未通过的，则按无效投标处理。
5	投标报价	1、投标报价：<u>货物到达交货地点的包干总价；</u> 2、投标报价包括：<u>有关本项目所需货物采购、包装费、运输费、装卸费、安装费及税金等一切费用，运输途中风险由中标供应商自行承担；投标报价为最终报价，供应商不得再要求追加任何费用。</u> 3、投标货币：<u>人民币；</u> 4、投标人的报价超过本项目的最高限价，按无效投标处理。 5、投标报价大小写不一致时以大写金额为准。 6、供应商可有两次报价，第一次报价为投标文件报价，第二次报价为通过资格及符合性审查后在谈判现场当场报价（最终报价），第二次最终报价不得高于第一次报价，否则按无效标处理。 7、投标供应商所投报价不能明显低于市场成本价，否则按无效投标处理。
6	投标保证金	(1) 投标保证金额: 壹万元整 (¥:10000.00 元) (2) 投标保证金交纳时间 2025-07-01 09 时 00 分至 2025-07-03 17 时 00 分前。

		(3) 投标保证金交纳方式: 转账 (转账须从投标人基本账户转出, 须注明项目编号, 有且只有项目编号)。 (4) 开户名称: 贵州睿哲工程技术管理有限公司黔西南州分公司 (5) 开户银行: 中国邮政储蓄银行股份有限公司贞丰县支行 (6) 开户帐号: 952003010011916677
7	文件递交时间及地点	1、文件递交地点: 贵州睿哲工程技术管理有限公司 (兴义市汇金中心 A 栋 23-1 号) 2、谈判时间: <u>2025 年 07 月 04 日 14 时 30 分</u> 3、投标文件递交截止时间: <u>2025 年 07 月 04 日 14 时 30 分</u> 4、项目联系人: <u>平长娟</u> 联系电话: <u>13630602100</u>
8	供货时间	采购合同签订后 20 日内完成交货、安装调试。
9	供货地点	册亨县卫生健康局 (具体安排)。
10	付款方式	按项目进度情况支付, 具体以签合同时双方约定为准。如中标 (成交) 供应商为中小型企业, 付款期限不得超过 30 日, 并按照中华人民共和国国务院令第 728 号、第 802 号修订《保障中小企业款项支付条例》相关规定执行。 注: 款项支付时, 供应商需提供符合国家财税法规定制度的正规税务发票并打印发票查验明细单。
11	履约保证金	本项目不需缴纳履约保证金。
12	投标文件份数	供应商提供的投标文件正、副本均需逐页加盖单位公章及法定代表人私章。注: 正本壹份、副本贰份胶装, 加盖公章的电子 (U 盘) 投标文件壹份 (密封提交)。
13	接收投标文件时间	自投标文件递交截止时间前 30 分钟至投标文件递交截止时间止, 逾期递交的投标文件或不符合规定的投标文件概不接受。
14	开标时身份核验要求	供应商需提供以下证件进行身份核验: 1、供应商若为法定代表人本人参加竞谈的, 提供法定代表人

		身份证明、法人身份证原件。 2、供应商若为法定代表人授权人参加竞谈的，应提供法定代表人授权委托书原件及被授权人身份证原件。 若未按要求提供以上资料，不能进入资格性审查程序，做无效投标处理。
15	供应商在参加谈判时的符合性验证，需要单独提供的证明文件	1、一般资格要求： 投标人符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的基本规定条件，须提供政府采购法实施条例第十七条规定资料： 1) 具有独立承担民事责任的能力：投标人为企业的，提供合法有效的营业执照副本原件扫描件加盖供应商公章；投标人为允许经营的事业单位的，提供事业单位法人证书或组织机构代码证的原件扫描件加盖供应商公章； 2) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的 2024 年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供“2025 年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至投标文件递交截止时间）原件扫描件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供 2025 年内信用报告扫描件加盖投标单位公章； 3) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供承诺函为证明材料原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）； 4) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函（自行书

面承诺，格式自拟，原件加盖投标单位公章）；注：依法免税或不需要缴纳社保资金的供应商须提供相应的证明文件，（原件扫描件加盖投标单位公章）；

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：**提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函原件加盖投标单位公章为证明材料；

6) 本项目 **不接受** 任何形式的联合体投标，提供承诺函原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

7) 提供“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn/search/cr/）”严重违法失信行为记录名单中未被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）网页截图加盖投标单位公章；

8) 提供“中国执行信息公开网（zxgk.court.gov.cn/zhzxgk/）”未被列入失信被执行人名单中的供应商网页截图加盖投标单位公章；

9) 提供“国家企业信用信息公示系统（www.gsxt.gov.cn）”网站中未被列入严重违法失信企业名单（黑名单）信息中的供应商网页截图加盖投标单位公章。

2、特殊资格要求：投标人为制造商的须提供《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产许可备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章，投标人为代理商的须提供《医疗器械经营企业许可证》或第二类医疗器械经营备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章。

3、落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目属于整体专门面向中小企业采购的项目，不再执行价格评审优惠的扶持政策，供应商应为中小微企业，监狱企业、残疾人福利性单位视同为中小微企业，本项目所属行业为工业。供应商为中型、小型、微型企业的提供中小企业声明

		函，为监狱企业的提供监狱企业声明函，为残疾人福利性单位的提供残疾人福利性单位声明函加盖投标单位公章。 以上资料请单独提交，未提交或审查不通过的供应商，取消其投标资格。
16	投标疑问	(1) 递交投标疑问书的形式、时间及地点： 形式：书面形式； 时间：递交投标文件截止时间 2 个工作日前 机构：贵州睿哲工程技术管理有限公司 地点：兴义市桔山大道兴义市汇金中心 A 栋 23-1 号 联系人：平常娟 答疑的形式：以书面形式在收到投标疑问书后 7 个工作日内送达所有已购买招标文件的供应商。
17	采购项目需要落实的政府采购政策	本项目属于整体专门面向中小企业采购的项目，不再执行价格评审优惠的扶持政策，供应商应为中小微企业，监狱企业、残疾人福利性单位视同为中小微企业，本项目所属行业为工业。供应商为中型、小型、微型企业的提供中小企业声明函，为监狱企业的提供监狱企业声明函，为残疾人福利性单位的提供残疾人福利性单位声明函加盖投标单位公章。
18	中标服务费	成交供应商在领取《成交通知书》时应向代理机构支付招标代理服务费，否则视为自愿放弃中标权利。 本项目招标代理服务费：4600.00 元
19	竞争性谈判文件质疑、答复及更正	1、竞争性谈判文件的质疑：供应商或潜在供应商对采购文件中存在的任何含糊、遗漏、相互矛盾之处，或对技术规格及其他条件不清楚，或竞争性谈判文件具有不合理、不公平、歧视性、限制性、指向性条款损害潜在供应商权益的，或供应商有疑问的其他事项，供应商或已发获取采购文件的潜在供应商可向采购人或代理

机构提出书面质疑。相应的质疑期内不递交质疑函的视为充分理解并认可采购文件采购程序及补充更正的所有内容。

2、质疑主体：提出质疑的供应商应当是参与本项目采购活动的供应商。潜在投标供应商已依法获取本项目竞争性谈判文件的，可以对本次招标活动提出质疑。

3、提出质疑的时间：对竞争性谈判文件提出质疑的，应当在递交响应文件截止时间 2 个工作日前一次性提出；在谈判过程中有质疑的，应当在谈判现场一次性提出；对项目评标过程、中标公示及结果质疑的，应当在中标公示期间一次性提出。

4、质疑文件递交要求：质疑须以书面形式提出，列明质疑事项和与质疑事项相关的请求，供应商名称、联系人、联系电话、详细地址、邮编等基本信息，质疑事项的事实依据及必要的法律依据，提出质疑的日期。质疑函一式二份，加盖公章后，一份送采购人、一份送代理机构。

注：1、投标供应商针对同一环节须一次性提出。

2、质疑函（投诉书）须按照“中国政府采购网”下载专区中“政府采购供应商质疑函（投诉书）范本”进行制作。

3、代理人提出质疑的，依法应当提交供应商签署的授权委托书。

4、质疑单位须为本项目成功获取本项目竞谈文件的投标人

5、竞争性谈判文件的质疑答复：采购人或代理机构收到潜在供应商对竞争性谈判文件的质疑后，需在 7 个工作日内作出答复。答复须以书面形式做出。

6、竞争性谈判文件的修改：采购人或代理机构根据质疑

		情况和项目实际需要，以补充文件或更正文件的形式对竞争性谈判文件进行必要的修改。补充更正文件是竞争性谈判文件的组成部分，对所有供应商均具有约束力。所有竞争性谈判文件的补充、更正将以更正公告形式发布。 7、提出质疑的供应商对采购人或代理机构的答复不满意或采购人、采购代理机构在规定的时间内未作出答复的，可在收到答复之日起或答复期满后十五个工作日内向采购人同级政府采购监督部门投诉。
20	谈判文件包封、标记	包封：投标文件应密封加盖单位公章，投标文件正、副本包封在一个密封袋内。 纸质版要求： 1、资格审查资料 资格审查资料单独准备壹份。 资格审查资料须单独密封在一个包封套内，并在封套的封口处加盖投标供应商单位公章。 封套标记： 项目名称：_____ 采购人名称：_____ 项目编号：_____ 投标供应商名称：（<u>投标供应商全称并加盖公章</u>） 内装： <u>资格审查资料</u> 注：（1）资格审查资料在供应商身份验证通过后，由身份验证通过的供应商直接提交给谈判小组。资格审查通过后才能进入评标程序。 （2）资格审查资料复印件、扫描件不予退还，原件评标结束后联系代理公司退还。 2、响应文件 响应文件正副本及电子文件(如要求)密封在一个包封套内，并在包封套的封口处加盖投标供应商单位公章。

	载明的信息： 项目名称：_____ 采购人名称：_____ 投标供应商名称：_____（投标供应商全称并加盖公章） 内 装：_____ 响应文件 注：响应文件须胶装成册，不允许用活页装订，并逐页编码。每本超过 5cm 的，须另册胶装，并在封面标明册数。并附目录及对应页码，文件内容采用 A4 纸（字号不作要求），字迹应清晰易于辨认，并在封面注明“正本”、“副本”字样。正本与副本如有不一致，则以正本为准。 供应商提供的投标文件正、副本需逐页加盖单位公章及法定代表人私章。 3、二次报价（最后报价）书 本次竞争性谈判“二次报价（最后报价）单”采用纸质版的现场报价。 注：《二次报价（最后报价）单》由投标人自行单独打印一份，并按本竞争性谈判文件要求签字盖章后，根据现场评审情况，现场填写后装入事先准备好的密封套内；密封套由投标供应商自行准备，密封套格式由投标供应商自行决定。（二次报价单格式详见竞谈文件最后页附件）
21	解释：本招标文件的解释权属于招标采购单位。

谈 判 须 知

一、总则

（一）使用范围

本谈判文件使用于本项目。

（二）定义

1、“甲方”系指本次采购的采购人：册亨县卫生健康局

2、“乙方”系指向贵州睿哲工程技术管理有限公司提交投标文件的供应商。

3、“服务”系指投标文件规定乙方须承担的服务承诺和其他类似的义务。

（三）资格条件

1、一般资格要求：

投标人符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的基本规定条件，须提供政府采购法实施条例第十七条规定资料：

1) **具有独立承担民事责任的能力：**投标人为企业的，提供合法有效的营业执照副本原件扫描件加盖供应商公章；投标人为允许经营的事业单位的，提供事业单位法人证书或组织机构代码证的原件扫描件加盖供应商公章；

2) **具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：**提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的 2024 年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供“2025 年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至投标文件递交截止时间）原件扫描件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供 2025 年内信用报告扫描件加盖投标单位公章；

3) **具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：**提供承诺函为证明材料原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

4) **有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：**提供具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函（自行书面承诺，格式自拟，原件加盖投标单位公章）；注：依法免税或不需要缴纳社保资金的供应商须提供相应的证明文件，（原件扫描件加盖投标单位公章）；

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：**提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函原件加盖投标单位公章为证明材料；

6) 本项目 **不接受** 任何形式的联合体投标，提供承诺函原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

7) 提供“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn/search/cr/）”严重违法失信行为记录名单中未被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）网页截图加盖投标单位公章；

8) 提供“中国执行信息公开网（zxgk.court.gov.cn/zhzxgk/）”未被列入失信被执行人名单中的供应商网页截图加盖投标单位公章；

9) 提供“国家企业信用信息公示系统（www.gsxt.gov.cn）”网站中未被列入严重违法失信企业名单（黑名单）信息中的供应商网页截图加盖投标单位公章。

2、特殊资格要求：投标人为制造商的须提供《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产许可备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章，投标人为代理商的须提供《医疗器械经营企业许可证》或第二类医疗器械经营备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章。

3、落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目属于整体专门面向中小企业采购的项目，不再执行价格评审优惠的扶持政策，供应商应为中小微企业，监狱企业、残疾人福利性单位视同为中小微企业，本项目所属行业为工业。供应商为中型、小型、微型企业的提供中小企业声明函，为监狱企业的提供监狱企业声明函，为残疾人福利性单位的提供残疾人福利性单位声明函加盖投标单位公章。

以上资料请单独提交，未提交或审查不通过的供应商，取消其投标资格。

（四）谈判费用

谈判申请人应承担其编制投标文件与递交投标文件所涉及的一切费用。不管结果如何，甲方对上述费用不负任何责任。各种费用由谈判申请人自行承担。

（五）竞争性谈判要求

各参与竞争性谈判的供应商必须完全实质性响应本谈判文件的要求制作投标文件。

在投标的服务承诺上，参与竞争性谈判的供应商语言的表述与文字记载有差别的，以文字的为准，在该供应商的谈判结束之前，谈判代表有权更改投标文件中的文字和数据。

二、谈判文件（甲方）

“谈判文件”是用以阐明所采购项目的要求、服务情况以及相应的合同条款。本次“谈判文件”由下述部分组成：

第一章 采购公告

第二章 投标相关资料明细表

第三章 技术参数及要求

第四章 合同款项

第五章 合同格式

第六章 投标文件格式及附件

三、报价说明

1、谈判前准备。供应商应仔细阅读采购文件的所有内容，按文件的要求提供相应文件资料，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其对文件作出实质性响应。

（1）投标报价：货物到达交货地点的包干总价；

（2）投标报价包括：有关本项目所需货物采购、包装费、运输费、装卸费、安装费及税金等一切费用，运输途中风险由中标供应商自行承担；投标报价为最终报价，供应商不得再要求追加任何费用。

（3）投标货币：人民币；

(4) 投标人的报价超过本项目的最高限价，按无效投标处理。

(5) 投标报价大小写不一致时以大写金额为准。

(6) 供应商可有两次报价，第一次报价为投标文件报价，第二次报价为通过资格及符合性审查后在谈判现场当场报价(最终报价)，第二次最终报价不得高于第一次报价，否则按无效标处理。

(7) 投标供应商所投报价不能明显低于市场成本价，否则按无效投标处理。

2、谈判申请人应保证响应谈判文件中所指的被授权人为合法代表人，并代表公司全权处理本次竞争性谈判项目的具体工作，不因授权人或授权的改变而失效。

四、投标保证金

(1) 保证金金额：供应商按第二章投标相关资料明细表第 5 条要求提交保证金；投标有效期为投标截止后 90 日历天。

(2) 供应商的保证金统一退还，未成交供应商在成交通知书发出后 5 个工作日内进行退还，中标单位投标保证金待公示结束后与采购人签订合同并将合同交到贵州睿哲工程技术管理有限公司后，由贵州睿哲工程技术管理有限公司全额退还。退还时实行“原路返回”方式。

(3) 下列任何情况之一发生时，将没收供应商保证金：

- ①供应商不在规定的时间内提交投标文件或在谈判前撤回其报价；
- ②成交供应商在法定期限内未与采购人签订合同的；
- ③供应商有串标、提供虚假资料等影响采购公正的违法、违规行为。
- ④有严重扰乱开评标会场秩序的情况，情节严重的，由财政部门将其列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，并予以通报。

五、投标文件的编制（谈判申请人）

（一）投标文件的组成

本竞争性谈判文件已提供格式的按此格式作表，没有提供格式的谈判申请人自拟。投标文件应包括（但不仅限于）以下内容：

（1）投标函

- (2) 投标数量及分项报价表
 - (3) 技术规格、要求偏离表
 - (4) 法定代表人身份证明或法定代表人授权委托书
 - (5) 供应商基本情况表
 - (6) 有效的“统一社会信用代码”的营业执照；
 - (7) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度
 - (8) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力
 - (9) 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录
 - (10) 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
 - (11) 非联合体投标承诺函
 - (12) 中国政府采购网截图
 - (13) 中国执行信息公开网截图
 - (14) 国家企业信用信息公示系统网站截图
 - (15) 特殊资格要求
 - (16) 成交服务费承诺书
 - (17) 同意谈判招标文件条款声明
 - (18) 中小企业声明函
 - (19) 其他材料（供应商认为需提供的证明材料）
- (二) 投标文件的份数和签署

(1)、谈判申请人应按本竞争性谈判须知规定编制投标文件，要求如下：正本壹份，副本贰份，加盖公章的电子（U 盘）投标文件壹份。

(2)、供应商应将“投标文件”胶装装订成册，不允许用活页装订，并附目录及对应页码，文件内容采用 A4 纸（字号不作要求），字迹应清晰易于辨认，并在封面注明“正本”、“副本”字样。正本与副本如有不一致，则以正本为准。

(3)、供应商提供的投标文件正副本均需逐页加盖投标单位公章及法定代表人私章。

(4)、除谈判申请人对错误之处必须修改外，全套投标文件应无涂

改、行间插字或增删，如有修改，修改处应有谈判申请人的公章或法人代表授权签字人签字。

(5)、供应商未按上述要求装订的将被视为无效投标文件。

六、投标文件的递交

(一) 投标文件的密封与标记：详见投标须知前附表

(二) 投标文件的递交与截止期

- 1、投标文件必须由专人按照文件注明的地址送达。
- 2、用特快专递、电话、传真形式送达谈判文件的、概不接受。
- 3、代理公司将拒绝接收在截止时间后递交的“投标文件”。

七、开标

1、谈判会将在“竞争性谈判文件”指定地点、时间召开，由贵州睿哲工程技术有限公司主持，并由相关部门现场进行监督。

2、竞争性谈判顺序根据谈判申请人递交投标文件的先后顺序，参加竞争性谈判的谈判申请人代表应签名报到，以证明其出席竞争性谈判会议。

3、开标程序：

(1) 宣读开标会议纪律；

(2) 介绍参加谈判会议的相关单位；

(3) 由监督人员及采购人员验证各投标供应商的合法身份和有效证件：供应商若为法定代表人本人参加竞谈的，提供法定代表人身份证明、法人身份证原件。供应商若为法定代表人授权人参加竞谈的，应提供法定代表人授权委托书及被授权人身份证原件。（单独提交）

(4) 采购人或采购代理机构在谈判文件要求提交投标文件截止时间前收到投标文件，按照谈判文件进行密封和标记检查。

八、评标

1、评标方法：

(1) 本项目采用最低评标价法进行评审。

最低评标价法，是指以价格为主要因素确定中标候选供应商的评标方

法，即在全部分满足谈判文件实质性要求前提下，依据统一的价格要素评定最低报价，以提交最低报价的投标价的投标人作为中标候选供应商或者中标供应商的评标方法。

2、 组建谈判小组

(1) 按照《中华人民共和国政府采购法》和国家相关法规规定，依法组建谈判小组，谈判小组由采购人熟悉相关业务的代表0人，和在综合评标专家库中随机抽取有关技术、经济方面的专家3人，共3人组成，其中技术、经济等方面的专家不少于谈判小组总成员的 2/3。

(2) 谈判由谈判小组负责，与供应商有厉害关系的人不得进入谈判小组。

(3) 谈判小组名单在中标结果公布之前保密。

3、资格性、符合性审核

(1) 资格性审查

谈判工作开始后，谈判小组须对各投标文件所提供的资格证明文件是否符合谈判文件的要求进行审查。

审查的资格文件内容为：

1、一般资格要求：

投标人符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的基本规定条件，须提供政府采购法实施条例第十七条规定资料：

1) **具有独立承担民事责任的能力：**投标人为企业的，提供合法有效的营业执照副本原件扫描件加盖供应商公章；投标人为允许经营的事业单位的，提供事业单位法人证书或组织机构代码证的原件扫描件加盖供应商公章；

2) **具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：**提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的 2024 年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供

“2025 年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至投标文件递交截止时间）原件扫描件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供 2025 年内信用报告扫描件加盖投标单位公章；

3) **具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：**提供承诺函为证明材料原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

4) **有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：**提供具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函（自行书面承诺，格式自拟，原件加盖投标单位公章）；注：依法免税或不需要缴纳社保资金的供应商须提供相应的证明文件，（原件扫描件加盖投标单位公章）；

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：**提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函原件加盖投标单位公章为证明材料；

6) 本项目 不接受 任何形式的联合体投标，提供承诺函原件加盖投标单位公章为证明材料（格式自拟）；

7) 提供“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn/search/cr/）”严重违法失信行为记录名单中未被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）网页截图加盖投标单位公章；

8) 提供“中国执行信息公开网（zxgk.court.gov.cn/zhzxgk/）”未被列入失信被执行人名单中的供应商网页截图加盖投标单位公章；

9) 提供“国家企业信用信息公示系统（www.gsxt.gov.cn）”网站中未被列入严重违法失信企业名单（黑名单）信息中的供应商网页截图加盖投标单位公章。

2、特殊资格要求：投标人为制造商的须提供《医疗器械生产许可证》或医疗器械生产许可备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章，投标人为代理商的须提供《医疗器械经营企业许可证》或第二类医疗器械经营备案证明材料原件扫描件加盖投标单位公章。

3、落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目属于整体专门面向中小企业采购的项目，不再执行价格评审优惠的扶持政策，供应商应为中小微企业，监狱企业、残疾人福利性单位视同为中小微企业

业，本项目所属行业为工业。供应商为中型、小型、微型企业的提供中小企业声明函，为监狱企业的提供监狱企业声明函，为残疾人福利性单位的提供残疾人福利性单位声明函加盖投标单位公章。

注：在谈判时必须单独提交以上所有资料，若未提供或提供不全的，取消其投标资格。

(2) 符合性审查

谈判小组须审查每份投标文件是否实质上响应了谈判文件的要求。包括：

- ①是否未按照谈判文件规定报价；
- ②供货时间是否满足谈判文件规定、售后服务承诺等是否满足谈判文件中的相关要求和超出采购人可接受的偏差范围；
- ③是否符合谈判文件中有关分包、转包规定；
- ④投标文件是否附有采购人不能接受的条件；
- ⑤是否有不符合谈判文件中规定的其他实质性要求；

(3) 谈判小组各评审专家在资格性、符合性审核之后，应该在‘专家谈判笔录’中对审核情况做详细记录。

(4) 谈判小组专家依据谈判文件对已通过资格性审核的各报价文件进行书面审核，在审核后由谈判小组组长主持，归纳各专家审核意见，形成谈判要点。注：未通过资格性、符合性审核的不能参与二次报价。

(5) 验收时相应部门有权对本案采购内容设备进行抽样检测测试，如不符合招标要求，定位为虚假应标，中标商须承担一切损失并追究其法律责任。

4、第二轮报价

(1) 通过了资格性、符合性审核的报价人才能进入第二次报价，进行第二轮报价即调整性报价，必须低于或等于第一次报价，否则按废标处理。报价采用书面方式，报价人须按照采购机构确定的最终报价时间统一密封报出。

(2) 报价的澄清

第二轮报价结束后，采购代理机构将第二轮报价情况向谈判小组通报。谈判小组须对各报价人的最终报价进行合理性审核，如谈判小组一致认为某个投标人的最终报价明显不合理，有降低质量、不能诚信履行的可能时，谈判小组有权决定是否通知报价人限期进行书面解释或提供相关证明材料。若已要求，而该投标人在规定期限内未做出解释、做出的解释不合理或不能提供证明材料的，谈判小组有权拒绝该报价。

5、确定成交候选人

（一）、本项目谈判采用最低评标价法方式评审。根据谈判文件、供应商报价文件评审，从技术和商务要求均能满足采购文件实质性响应要求的供应商中，按照最后报价由低到高的顺序推荐成交候选人，在价格相同时，按以下顺序优先选择满足条件的供应商为成交候选人，如投标人同时满足以下多项条件选择满足最多条件供应商为成交候选人：

（1）投标货物纳入《节能产品政府采购清单》或《环境标志产品政府采购清单》有效期内产品（须提供证明文件）；

（2）投标货物原产地在少数民族自治区和享受少数民族自治待遇的省份的的投标主产品（不含附带产品，须提供证明文件）。

成交人确定后，不需向其他供应商解释。

（二）、排名第一的成交候选人放弃成交或因不可抗力提出不能履行合同，采购人将取消成交资格。采购人可以确定排名第二的成交候选人为成交人。

（三）、排名第二的成交候选人因前款规定的同样原因不能签订合同的，采购人可以确定排名第三的成交候选人为中标人，采购人也可重新组织招标。

6、评标过程的保密

（1）竞争性谈判结束后，凡属于对竞争性谈判文件的审查、澄清、评价和比较的有关资料及与评标有关的其他任何情况均应严格保密。

（2）在评标期间，谈判申请人不得向评委询问评标情况，不得进行旨在影响评标结果的活动。

(3) 为保证评标的公正性，在评标过程中，谈判小组中任何成员不得与谈判申请人私下交换意见。在竞争性谈判工作结束后，凡与评标情况有接触的任何人，不得也不应将评标情况扩散出评标委员会人员之外。

(4) 在谈判文件的评审和比较、成交公司的确定以及授予合同的过程中，谈判申请人如有试图向甲方和谈判小组施加影响公正的任何行为，都将会导致其本次谈判被拒绝。

(5) 最终以发放成交通知书、授予合同为准，贵州睿哲工程技术有限公司和甲方不对成交公司就评标过程情况以及未能成交原因作任何解释。未成交的公司不得向谈判小组或其他有关人员获取评标过程的情况和材料。

九、投标供应商不符合以下要求其中之一的将取消其投标资格

1、谈判文件未按本谈判文件要求按时送达的。

2、供应商法定代表人或委托代理人未按本谈判文件规定时间参加谈判会议的。

3、谈判文件的组成、封装、标记未按本谈判文件要求的。

4、未按谈判文件中资格验证要求提供原件的。

5、未按要求递交投标保证金的。

6、供应商参会代表按本谈判文件规定应出示的证件不全或证件无效的。

7、报价书无供应商公章、法定代表人或其法定授权代表的印章或签字的，或谈判文件的签字人无法定代表人有效授权书的。

8、供应商在涂改处未加盖供应商公章和法定代表人或其授权委托人签字的。

9、供应商提交两份（含两份）以上内容不同的谈判文件未说明哪一个有效，或者在一份谈判文件中对同一谈判项目有两个（含两个）以上报价未说明哪一个有效的。

10、供应商以他人名义投标、串通投标、以行贿手段谋取成交或以虚假资料投标的。

11、投标供应商所投报价不能明显低于市场成本价，否则按无效投标处理。

十、 废标条款

在谈判采购中，出现下列情形之一的，应予废标：

1、符合专业条件的供应商或者对谈判文件作实质响应的供应商不足三家的；

2、出现影响采购公正的违法、违规行为的；

3、成交供应商拒绝签订政府采购合同的（且拒绝签订政府采购合同的成交供应商不得参加对本项目的重新开展的采购活动）；

4、因重大变故，采购任务取消的。

废标后，采购人或采购代理机构应当将废标理由通知所有供应商。

十一、谈判文件的澄清与补充

1、竞争性谈判开始后，为了有助于对谈判文件的审查、质疑、评估和比较，谈判小组可以要求谈判申请人澄清其谈判文件中含糊不清的问题，并可对谈判文件中的问题向谈判申请人进行询问。

2、接受谈判的谈判申请人必须按贵州睿哲工程技术管理有限公司通知的时间、地点，由法人代表或委托代理人进行解答或澄清。

3、竞争性谈判中涉及与原谈判文件中的服务承诺及价格的变更，最后要以书面形式递交贵州睿哲工程技术管理有限公司和甲方（由接受谈判的谈判申请人法人代表或委托代理人签字认可）。

十二、公示

本次采购结果在确定供应商后2个工作日内（节假日顺延）在贵州省政府采购网上进行公示，公示结束后由贵州睿哲工程技术管理有限公司同时向成交供应商发出《成交通知书》。

十三、合同的授予

（一）成交供应商的确定

甲方根据在谈判中报价最低且全部响应谈判文件的供应商，由谈判小组推荐为预成交供应商。

经贵州睿哲工程技术管理有限公司公示且发给《成交通知书》的，成为最终成交供应商。

（二）有关合同中的结算单位确定

持有《成交通知书》的供应商，为本次采购合同的授予供应商。竞争性谈判的最终价格应为最终成交价。结算单位为人民币“元”。

（三）合同的签订

1、中标通知书下达后 10 日内签订合同。

2、谈判文件与成交公司的谈判文件以及谈判后的最终相关资料等，均为签订合同的依据。

3、合同中应包括以下内容：价格；完工时间；承诺的服务条款；结算方式；甲方的权利和义务；谈判申请人的权利和义务等等。

（四）合同的履行

甲乙双方签订的合同对甲方（册亨县卫生健康局）和乙方（成交供应商）均具有法律效力。甲方改变成交结果或者成交公司放弃成交都应承担法律责任。成交公司应当按照合同履行权利和义务，不得向其他未成交供应商转让成交项目，也不得将成交项目肢解后分别向其他供应商转让。

十四、服务的验收：中标人应在合同规定的时期内为业主提供服务。

（一）买方或其授权代表应有权检验中标人提供的报告，以确认是否符合合同要求。

（二）检验人员应能得到全面合理的设施和协助，买方不应承担由此而产生的相关费用。

（三）如果任何被检验的结果不能满足规格的要求，买方可以拒绝接受该货物，卖方应更换被拒绝的货物，以满足规格的要求。

第三章 技术要求及商务要求

第一节 采购清单及招标技术参数要求

一、采购清单

序号	产品名称	规格型号	品牌	数量	单位	单价(元)	总价(元)	备注
1	全自动电子血压计			2	台			为管理运行所有健康数据,互联互通,须为同一品牌。
2	超声波身高体重测量仪			2	台			
3	小型肺功能仪			1	台			
4	人体成分分析仪			1	台			
5	TCD(经颅多普勒超声)			1	台			
6	视频脑电图			1	台			
7	常规脑电图			1	台			
8	肌电图机			1	台			
9	预适应训练仪			2	台			
合计				12	台			

注：1. “产品名称”仅是采购人对产品的习惯性称呼，并不针对某特定名称。采购人欢迎供应商根据响应文件“二、招标技术参数要求”的基本要求，采用满足或优于要求的产品参加投标，不受产品名称限制。

2. 供应商应注意投标的风险，认真阅读和理解采购文件，并应如实填写技术参数要求偏离表，若评标时评标委员会掌握了确切事实说明某供应商没有如实填写技术参数要求偏离表或有虚假材料应标行为，该投标将被视作非实质性投标作无效投标处理。

3. 若用户验收时发现任一产品未达到采购文件规定及投标文件响应，存在虚假应标情况，采购人有权拒绝验收和支付合同货款，将取消其中标资格，并赔偿所造成的损失及追究相应的法律责任。

二、招标技术参数及要求

序号	产品名称	招标技术参数及要求	备注
1	全自动电子血压计	1、适用范围：测量成人血压、脉率和脉搏波波形； 2、技术参数： 2.1、测量原理：示波法，放气过程测量血压； 2.2、测量范围： 血压：0mmHg~300mmHg；脉率：35 bpm~185 bpm 2.3、测量精准度： 血压测量精度：±3mmHg； 脉率测量精度：35bpm~100bpm 范围内，误差≤±2bpm； 100bpm~185bpm 范围内，误差≤±3bpm； 2.4、测量分辨率： 压力测量分辨率：1mmHg；脉率测量分辨率：1bpm；	

		2.5、适用臂围：16cm~43cm； ★2.6、病例存储容量：≥2000 例； 2.7、数字式 LED 屏显示：根据《中国高血压防治指南》自动对测量结果进行评估并显示，测量可信度的显示； ★2.8、袖带驱动方式：电机自动裹袖带，模拟人工绑袖带，提高测量精准度和受检者舒适度； 2.9、血压计工作模式：智能充气、线性放气； ★2.10、臂姿确认功能：通过臂姿检测按钮和红外传感器可使人体臂姿和位置处于最佳检测状态，提高测量结果准确度； 2.11、数据联网功能：USB 接口、WIFI 联网(选配)、有线联网(选配)、移动网络模块(选配)联网； 2.12、语音提示功能：真人语音对操作指导、注意事项、测量结果进行播报以及血压计异常状态进行提示； 2.13、病例管理功能：可通过配套数据管理软件上对存储的病例进行管理； 2.14、卷筒角度可调：可适应不同高度的人群以及修正不同坐姿带来的测量影响； 2.15、多外置接口开放：可外接扫码枪（选配）、身份证读卡器（选配），实现病人信息快速录入； ★2.16、电磁兼容性：射频发射水平达到 B 类标准，满足可直接连接家用电网使用的要求（A 类标准不满足直接连接家用电网使用的要求）。（中标公示期间提供第三方权威机构的检测报告原件加盖厂家公章供用户单位复核查验）； 2.17、热敏打印机：报告单采用自动切纸的热敏打印； 2.18、UPS 电源（选配）：专业的不间断供电能力，满电情况下可连续供电 8 小时以上，确保在欠压、停电或者外检状态下设备的正常运行； 2.19、免费提供软件升级； 2.20、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖投标人公章。 3、配置要求： 3.1 主机（含软件） 1 台 3.2 电源适配器 1 个 3.3 电源线 1 根 3.4 数据线 1 根 3.5 嵌入式热敏打印机 1 个 3.6 热敏打印纸 1 卷 3.7 袖套 1 个 3.8 导视牌 1 个 3.9 手臂托板 1 个 4、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。	
2	超声波身高体重测量仪	1、技术参数： 1.1、电源：电压 AC220V，频率 50Hz； 1.2、使用环境：温度范围：+10℃~+40℃；湿度范围 20%RH~85%RH（无冷凝）； 1.3、保存环境：-5℃~55℃；不大于 85%RH，通风良好，干燥的室内，周围空气中应无腐蚀性气体； 1.4、身高测量范围：70cm~200cm，分辨率 0.1 cm，最大误差±0.5cm； 1.5、体重测量范围：2kg~200kg，最大误差±0.1kg； 1.6、外形尺寸：长约 520mm，宽约 405mm，高约 1400mm（min）~ 2350mm（max）； 1.7、本体重量：净重约 22Kg； 1.8、获得中华人民共和国计量器具形式批准证书。（中标公示期提供证书原	

		件进行核验) 2、功能特性 ★2.1、测量方式：手动、自动、遥控三种方式可随意选择，满足不同用户的使用场景需求。 ★2.2、超声三探头设计：配备三个国际知名原装超声波探头，摆脱严格要求站姿的束缚，最大限度增加身高的可检测范围，为您提供高度精确的身高检测数据。 ★2.3、温度补偿功能：双温度传感器，具有温度补偿功能，可提高身高测量结果的准确性。 ★2.4、国际知名称重传感器：采用国际知名 HBM 称重传感器，坚固耐用、设计精良，为您提供高度精确的体重检测数据。 2.5、检测参数：可检测身高、体重，可计算 BMI、体表面积、男性超重百分比、女性超重百分比。 2.6、语音播报功能：可播报操作指导、注意事项、测量结果、异常提示，并可对播报内容进行选择设置。 2.7、打印结果：可进行测量结果数值打印、条码打印、体重指数 BMI 参照表打印（中国卫生行业标准（WS/T428-2013）参照表、WHO 标准-2004 参照表）多种结果显示打印。 ★2.8、离线保存测量结果：本机可保存 2000 例测量结果。 ★2.9、网络直连功能：可通过网线、WIFI 以及移动网络模块（选配）等方式直接将设备的检测数据传输至医院各个网络系统，不在需要单独传输至 PC 端，提升传输效率、节省医院成本。 2.10、多外置接口开放：可外接扫码枪（选配）、身份证读卡器（选配），实现病人信息快速录入 ★2.11、可升降机身：通过上立柱伸缩轻松调节设备高度，免安装、易携带，使用方便，为外检提供极大的便捷性； 2.12、打印机功能：自动切纸的高速热敏蓝牙打印，打印功能开关可设置。 2.13、免费提供软件升级； 2.14、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖公章。 2.15、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。	
3	小型肺功能仪	1、主要技术规格及系统参数： ★1.1、主机、显示器为无线连接； 1.2、显示器≥10 英寸高清彩色液晶屏，分辨率≥1280×800； 1.3、显示器内置电池（可选）；主机内置大容量电池； ★1.4、PEF（流量）测量性能 （1）测量范围：0~16L/s； （2）测量误差：读数的±5%或±0.17L/s，两者取较大值； （3）线性度：不超过 5%； （4）重复性：不超过 0.17L/s 或者 5%； （5）气流阻力：不超过 0.15kPa/(L/s)； （6）频率响应：0.25L/s 或者 12%； ★1.5、FVC（容量）测量性能 （1）测量范围：0L~10L； （2）准确性：±3%或±0.05L； ★1.6、配置温湿度、大气压传感器，可自动获取环境监测数据； ★1.7、外接“超声波身高体重测量仪”，身高体重数据直接传输到肺功能仪软件； 1.8、（可选）外接“脉搏血氧饱和度仪”，血氧浓度数据直接传输到肺功能仪软件； ★2、软件功能：	

	2.1、FVC 用力肺活量检测：流量-容积测量曲线、容积-时间测量曲线，质量控制，测量参数 FVC、FEV_{0.5}、FEV₁、FEV₂、FEV₃、FEV₆、FEV_{0.5}/FVC、FEV₁/FVC、FEV₁/VC、FEV₂/FVC、FEV₃/FVC、FEV₁/VCpr、FEV_{0.75}、FET、Text、Vext、Vext/FVC、PEF、FEF₂₅、FEF₅₀、FEF₇₅、MMEF、等 70 个临床参数； 2.2、VC 静态肺活量检测：容积-时间测量曲线，QC 检查，测量参数 VC、IC、VT、VC/H、ERV、VCin、IRV、VCex、RR、MV； 2.3、MVV 最大自主通气量检测：容积-时间测量曲线，QC 检查，测量参数 MVV、VT、MVV%RR、BSA、AVI、MVV/BSA； 2.4、MV 静息流量检测：容积-时间测量曲线，测量参数 MV、TV、BR、RR、VR； ★2.5、支气管舒张检测：可输出“ATS 标准化报告单”，可对比用药前后各参数值并显示变化率； ★2.6、（可选）支气管激发检测：可对比用药前后各参数值并显示变化率； 2.7、（可选）血氧检查：可通过蓝牙获取脉搏血氧饱和度仪的血氧浓度数据，在软件界面输出检测数值； ★2.8、软件系统：软件基于安卓系统，提供方便快捷的交互体验，无需外接工作站进行数据管理； 2.9、呼吸检测可自动转化为 BTPS 模式，且 ATP、BTPS 模式均可设置； 2.10、数据备份还原：可通过 U 盘进行数据备份还原功能； 2.11、档案管理：支持档案的筛选、备份、恢复、删除、打印操作； 2.12、报告单：完成检测后可通过至少 2 个出厂报告单模板呈现检测结果；用户可自定义报告单模板； 2.13、兼容打印机：主机不需要通过外接电脑，直接与市面上主流品牌（HP、EPSON、CANON）的多种型号打印机连接并打印所有测量参数报告； 2.14、数据接口：支持 USB、WIFI、蓝牙、RJ45（可选）、SIM 卡等多种数据传输接口； ★2.15、多重质控功能 （1）设备准确性（校准）质控 具有容量校准、三流量线性验证功能，3 升定标筒定标精度为±0.4%，可提供第三方计量报告； （2）检查过程实时质控 FVC 检查质控，VC 检查质控，MVV 检查质控（符合《肺功能检查指南》质控要求）； （3）检查结果质控 根据检查结果，通气功能障碍类型，判定慢阻肺级别，肺通气功能障碍的程度分级等（符合《肺功能检查指南》判定标准）； （4）预计值公式可靠性质控 多种预计值公式可选，包括中国人（GLI-2012），中国人（华北、华东、东北、西北，西南，华南），Crapo, Knudson, ECCS, NHANES III, Morris, Asian，且具备预计值修正系数设置功能； ★2.16、产品质量：产品使用期限≥8 年，使用过程中支持软件在线升级。 3、肺功能检查参数： 3.1、FVC 用力肺活量： <table><tr><th>参数名称</th><th>中文解释</th><th>单位</th></tr><tr><td>FVC</td><td>用力肺活量</td><td>L</td></tr><tr><td>FEV_{0.5}</td><td>0.5 秒呼气量</td><td>L</td></tr><tr><td>FEV₁</td><td>1 秒呼气量</td><td>L</td></tr><tr><td>FEV₂</td><td>2 秒呼气量</td><td>L</td></tr><tr><td>FEV₃</td><td>3 秒呼气量</td><td>L</td></tr><tr><td>FEV₆</td><td>6 秒呼气量</td><td>L</td></tr><tr><td>FEV_{0.5}/FVC</td><td>0.5 秒率</td><td>%</td></tr><tr><td>FEV₁/FVC</td><td>1 秒率</td><td>%</td></tr><tr><td>FEV₁/VC</td><td>1 秒率</td><td>%</td></tr></table>	参数名称	中文解释	单位	FVC	用力肺活量	L	FEV _{0.5}	0.5 秒呼气量	L	FEV ₁	1 秒呼气量	L	FEV ₂	2 秒呼气量	L	FEV ₃	3 秒呼气量	L	FEV ₆	6 秒呼气量	L	FEV _{0.5} /FVC	0.5 秒率	%	FEV ₁ /FVC	1 秒率	%	FEV ₁ /VC	1 秒率	%
参数名称	中文解释	单位																													
FVC	用力肺活量	L																													
FEV _{0.5}	0.5 秒呼气量	L																													
FEV ₁	1 秒呼气量	L																													
FEV ₂	2 秒呼气量	L																													
FEV ₃	3 秒呼气量	L																													
FEV ₆	6 秒呼气量	L																													
FEV _{0.5} /FVC	0.5 秒率	%																													
FEV ₁ /FVC	1 秒率	%																													
FEV ₁ /VC	1 秒率	%																													

			FEV ₂ /FVC	2 秒率	%		
			FEV ₃ /FVC	3 秒率	%		
			FEV ₁ /VCpr	1 秒率	%		
			FEV _{0.75}	0.75 秒量	L		
			FET	用力呼气时间	s		
			Text	时间零点到最大流量之间的时间	s		
			Vext	外推容量	L		
			Vext/FVC	外推容量比	%		
			FIVC	用力吸气肺活量	L		
			FIV _{0.5}	0.5 秒吸气量	L		
			FIV ₁	1 秒吸气量	L		
			FIV ₁ /FVC	吸气 1 秒率	%		
			FIV ₁ /FIVC	吸气 1 秒率	%		
			FIV ₁ /VC	吸气 1 秒率	%		
			PIF	吸气峰流量	L/s		
			FIF _{50%}	用力吸气肺活量 50%时的流量	L/s		
			FEF _{50%} /FIF _{50%}	吸呼 50%比	%		
			FIF _{50%} /FEF _{50%}	呼吸 50%比	%		
			PEF	用力呼气峰流量	L/s		
			MMEF	最大中间呼气流量	L/s		
			FEF _{25%}	25%用力呼气流量	L/s		
			FEF _{50%}	50%用力呼气流量	L/s		
			FEF _{75%}	75%用力呼气流量	L/s		
			FEF _{90%}	90%用力呼气流量	L/s		
			FEF _{75%~85%}	用力肺活量从 75%到 85%的流量	L/s		
			FEF _{200~1200}	200-1200 毫升转移时间	L/s		
			FEF _{50%} /FEF _{75%}	50%用力呼气流量与 75%用力呼气流量比	%		
			FEF _{75%} /FEF _{85%}	75%用力呼气流量与 85%用力呼气流量比	%		
			FVC/H	FVC 与身高比值	L/m		
			FEV ₁ /H	1 秒呼气量与身高比值	L/m		
			PEF/H	用力呼气峰流量与身高比值	L/s/m		
			FEF _{25%} /H	25%用力呼气流量与身高比值	L/s/m		
			FEF _{50%} /H	50%用力呼气流量与身高比值	L/s/m		
			FEF _{75%} /H	75%用力呼气流量与身高比值	L/s/m		
			MTC _{75%~50%}	FV 曲线上吸入容积 75%与 50%的斜率	L/s		
			MTC _{50%~25%}	FV 曲线上吸入容积 50%与 25%的斜率	L/s		
			MTC _{75%RV}	FV 曲线上吸入容积 25%与 0%的斜率	L/s		
			MTCR	平均时间常数			
			CVI	检查阀指数			
			OI	阻塞性指数			
			ATI	气阀指数	%		
			FVC+FEV ₁	判断最优曲线标准参数	L		
			MMEF/FVC	最大呼气中期流量与用力肺活量的比值	%		
			FEV ₁ *35	F/V 上获得的最大通气量	L		
			T _{IN}	潮气时吸气时间	s		
			T _{EX}	潮气时呼气时间	s		
			T _{TOT}	吸呼总时间	s		
			T _{IN} /T _{TOT}	吸气时间比	%		
			T _{EX} /T _{TOT}	呼气时间比	%		
			T _{IN} /T _{EX}	吸呼时间比	%		
			MIF	最大吸气流量	L/s		
			FEV ₁ /VCex	一秒率	%		
			FEV ₁ /VCin	一秒率	%		
			MTT	平均转移时间	s		
			Exspir. F/V area	呼气环面积			
			FEV ₁ /FIV ₁	呼、吸一秒量比			
			Text.in	吸气外推容量时间	s		
			Vext.in	吸气外推容量	L		

		<table><tr><td>Vext. in/FVCin</td><td>吸气外推容量比</td><td>%</td></tr><tr><td>MEF_{50%/FRC.}</td><td>50%最大呼气流量与功能残气量比</td><td></td></tr><tr><td>MEF</td><td>最大呼气流量</td><td>L/s</td></tr></table>	Vext. in/FVCin	吸气外推容量比	%	MEF _{50%/FRC.}	50%最大呼气流量与功能残气量比		MEF	最大呼气流量	L/s																			
Vext. in/FVCin	吸气外推容量比	%																												
MEF _{50%/FRC.}	50%最大呼气流量与功能残气量比																													
MEF	最大呼气流量	L/s																												
		3.2、VC 静态肺活量： <table><tr><td>参数名称</td><td>中文解释</td><td>单位</td></tr><tr><td>VC</td><td>静态肺活量</td><td>L</td></tr><tr><td>VT</td><td>潮气容积</td><td>mL</td></tr><tr><td>ERV</td><td>补呼气容积</td><td>mL</td></tr><tr><td>IRV</td><td>补吸气容积</td><td>mL</td></tr><tr><td>IC</td><td>深吸气量</td><td>L</td></tr><tr><td>VC/H</td><td>肺活量与身高的比值</td><td>L/cm</td></tr><tr><td>VC_{in}</td><td>吸气肺活量</td><td>L</td></tr><tr><td>VC_{ex}</td><td>呼气肺活量</td><td>L</td></tr></table>	参数名称	中文解释	单位	VC	静态肺活量	L	VT	潮气容积	mL	ERV	补呼气容积	mL	IRV	补吸气容积	mL	IC	深吸气量	L	VC/H	肺活量与身高的比值	L/cm	VC _{in}	吸气肺活量	L	VC _{ex}	呼气肺活量	L	
参数名称	中文解释	单位																												
VC	静态肺活量	L																												
VT	潮气容积	mL																												
ERV	补呼气容积	mL																												
IRV	补吸气容积	mL																												
IC	深吸气量	L																												
VC/H	肺活量与身高的比值	L/cm																												
VC _{in}	吸气肺活量	L																												
VC _{ex}	呼气肺活量	L																												
		3.3、MVV 最大呼气流量： <table><tr><td>参数名称</td><td>中文解释</td><td>单位</td></tr><tr><td>MVV</td><td>最大分钟通气量</td><td>L/min</td></tr><tr><td>MVV%</td><td>最大分钟通气量与预计值的比值</td><td>%</td></tr><tr><td>BSA</td><td>体表面积</td><td>m2</td></tr><tr><td>MVV/BSA</td><td>体表面积率</td><td>L/min/m2</td></tr><tr><td>VT</td><td>最大呼气流量潮气量</td><td>L</td></tr><tr><td>RR</td><td>呼吸频率</td><td>C/min</td></tr><tr><td>AVI</td><td>气度指数</td><td></td></tr></table>	参数名称	中文解释	单位	MVV	最大分钟通气量	L/min	MVV%	最大分钟通气量与预计值的比值	%	BSA	体表面积	m2	MVV/BSA	体表面积率	L/min/m2	VT	最大呼气流量潮气量	L	RR	呼吸频率	C/min	AVI	气度指数					
参数名称	中文解释	单位																												
MVV	最大分钟通气量	L/min																												
MVV%	最大分钟通气量与预计值的比值	%																												
BSA	体表面积	m2																												
MVV/BSA	体表面积率	L/min/m2																												
VT	最大呼气流量潮气量	L																												
RR	呼吸频率	C/min																												
AVI	气度指数																													
		3.4、MV 静息流量： <table><tr><td>参数名称</td><td>中文解释</td><td>单位</td></tr><tr><td>MV</td><td>平静呼吸时每分钟通气量</td><td>L/min</td></tr><tr><td>BR</td><td>换气预备量</td><td>L</td></tr><tr><td>VR</td><td>换气预备率</td><td></td></tr><tr><td>TV</td><td>静息流量潮气量</td><td>L</td></tr><tr><td>RR</td><td>呼吸频率</td><td>C/min</td></tr></table>	参数名称	中文解释	单位	MV	平静呼吸时每分钟通气量	L/min	BR	换气预备量	L	VR	换气预备率		TV	静息流量潮气量	L	RR	呼吸频率	C/min										
参数名称	中文解释	单位																												
MV	平静呼吸时每分钟通气量	L/min																												
BR	换气预备量	L																												
VR	换气预备率																													
TV	静息流量潮气量	L																												
RR	呼吸频率	C/min																												
		3.5、免费提供软件升级。 3.6、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖公章。 3.7、此设备中标公示期需提供样机给用户单位现场进行参数功能软件系统演示，如不能提供样机演示验证和发现有不符合招标参数要求的，取消中标资格，并追究相应责任。 3.8、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。																												
4	人体成分分析仪	1、工作原理：多频率生物电阻抗测试。 2、电极：4 极 8 点接触式电极。 3、测试频率：1kHz、5kHz、50kHz、250kHz。 ★4、检测电流≦80uA，更低电流通过人体，更安全。（中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验） 5、测试部位： 5.1：阻抗：身体 5 个节段(右上肢、左上肢、躯干、右下肢、左下肢)在 4 个不同测量频率下的阻抗值≧20 个； 5.2：电抗：身体 5 个节段(右上肢、左上肢、躯干、右下肢、左下肢) 在 3 个不同测量频率（5kHz、50kHz、250kHz）下的电抗值≧15 个；																												

	5.3: 全身相位角: 50kHz 下的全身相位角。 6、阻抗测量性能: ★6.1 阻抗测量范围$\geq 10\Omega-1250\Omega$ (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验); ★6.2 阻抗测量误差: 躯干误差$\leq \pm 3\%$、肢体误差$\leq \pm 1\%$ (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验)。 7、体重测量性能 7.1 体重测量范围$\geq 2\text{kg}\sim 250\text{kg}$; ★7.2 体重测量误差$\leq \pm 0.1\text{kg}$ (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验)。 ★8、可测量的主要参数覆盖以下指标: 8.1、人体成分参数: 身高、体重、生物电阻抗、全身相位角、身体总水分、蛋白质、体脂肪、无机盐; 8.2、肌肉参数: 肌肉量、骨骼肌含量、肌肉均衡分析; 8.3、脂肪参数: BMI、去脂体重、体脂百分比、节段脂肪分析、内脏脂肪面积、内脏脂肪等级、肥胖度; 8.4、无机盐参数: 骨矿物质含量; 8.5、体维度参数: 颈围、臂围、胸围、腰围、臀围、大腿围、腰臀比; 8.6、综合评估: 人体成分总评分、基础代谢率、身体细胞量、历史记录、生长图表、体重控制、体型评估、肥胖评估、身体均衡评估、营养建议、运动建议。 ★9、适用人群范围不低于如下要求 (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验): 9.1、年龄测量范围$\geq 3\text{岁}-100\text{岁}$; 9.2、体重测量范围$\geq 2\text{kg}-300\text{kg}$; 9.3、身高测量范围$\geq 70\text{cm}-250\text{cm}$。 ★10、自助身份识别: 支持外接扫码枪 (选配)、内置身份证读卡器模块 (选配) 以及人脸识别模块 (选配), 可实现多种身份识别功能, 方便信息自动化管理 (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验)。 11、测量过程中实时显示测量动画以及测量进度, 并有真人语音提醒注意事项及操作步骤。 12、测量时间$\leq 1\text{min}$。 ★13、报告打印及病案管理: 不需要额外连接计算机, 在设备自带屏幕即可展示完整报告单并可对测量档案进行管理操作。 ★14、数据存储: 不需要外接计算机, 主机本地可存储档案数$\geq 12\text{万例}$ (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验)。 15、触摸屏: 主机采用 10 点触控电容屏, 不需要通过按键或外接鼠标键盘操作。 ★16、显示屏: 显示屏为高清彩色液晶屏, 尺寸$\geq 10.1\text{英寸}$, 分辨率$\geq 1280*800$; (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验)。 ★17、电池: 内置电池 (选配), 容量$\geq 6000\text{mAh}$, 电池待机工作时间$\geq 4\text{小时}$; (中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验)。 18、可移动性: 整机可折叠, 主机可拆卸, 方便外检携带; 19、信息加密保护: 具有多重密码保护, 普通用户无法更改系统设置以及病例管理, 保护用户数据隐私。 20、数据备份还原: 在外接 U 盘的情况下可以实现档案的导出、备份、恢复操作。 21、兼容打印机: 主机不需要通过外接电脑, 直接与市面上主流品牌 (HP、EPSON、CANON) 的多种型号打印机连接并打印报告。	
--	---	--

		★22、数据接口：支持USB、LAN、WIFI、蓝牙、物联网（选配）多种数据传输接口；（中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验）。 23、数据传输协议：支持DB、Web service、http多种数据传输协议，可与第三方系统进行数据对接。 24、内置多人种判断标准：支持WHO、亚洲及中国人判定标准。 25、内置成人报告单、儿童报告单等多种报告单模板，且支持用户对报告单模板进行自定义编辑。 ★26、内置报告单解读页、个性化运动营养建议页，支持用户根据需求设置是否打印。 ★27、电磁兼容性：辐射发射为B类标准水平，达到可连接家用电源环境（中标公示期提供产品技术白皮书和注册检验报告原件等官方证明进行核验）。 28、产品质量：产品使用期限≥ 8年，使用过程中支持软件在线升级。终生免费提供软件升级。 29、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖公章。 30、此设备中标公示期需提供样机用户单位现场进行参数功能软件系统演示，如不能提供样机演示验证和发现有不符合招标参数要求的，取消中标资格，并追究相应责任。 31、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。	
5	TCD（经颅多普勒超声）	一、临床功能：支持颅内血管常规检测、栓子监测及远程监护等功能； 1、主要技术规格及系统参数： ★1.1、频谱分辨率：128点、256点、512点、1024点； ★1.2、流速测量范围： a) 脉冲波（PW）模式： 当超声工作频率为1.0MHz时，50mm深处时，6mm取样容积，流速测量范围不窄于20cm/s—1000cm/s； 当超声工作频率为1.6MHz时，50mm深处时，6mm取样容积，流速测量范围不窄于20cm/s—625cm/s； 当超声工作频率为2.0MHz时，50mm深处时，6mm取样容积，流速测量范围不窄于20cm/s—500cm/s； b) 连续波（CW）模式： 当超声工作频率为4.0MHz时，流速测量范围不窄于10cm/s—400cm/s； 当超声工作频率为8.0MHz时，流速测量范围不窄于10cm/s—400cm/s； 1.3、取样容积：1-20 mm连续可调； 1.4、探测深度范围：最小工作距离≤ 15mm，最大工作距离≥ 140mm。 1.5、增益范围：1~60dB可调，并可自动调整； 1.6、动态范围：1-40dB； 1.7、功率范围：0-100%，在保持高灵敏度和高穿透力的基础上，功率范围在0-182mw之间。 ★1.8、多普勒角度补偿功能：0~89°，补偿超声波与血管夹角造成的血流速度降低，真实反映血流流速。 ★1.9、滤波调节范围：0-800Hz（13档）； ★1.10、扫描时间：2.6s、3.1s、3.9s、5.2s、7.8s（5档）； 1.11、谱图色条：≥ 6种，操作界面可调节； 1.12、M波色条：≥ 6种，操作界面可调节； ★1.13、支持探头类型：1MHz、1.6MHz、2MHz、4MHz、8MHz； 2、软件功能： ★2.1、检查参数：Vs、Vd、Vm、PI、RI、S/D、HR、a、DFI（脑死亡指数）、SBI（频宽指数）、STI（狭窄指数）、HITS（短暂高强度信号）、TI（热指	

	数)、lindegaard(血管痉挛指数)。 2.2、同时工作通道数: ≥ 2 个; ★2.3 常规检测模式下, 单个探头能够支持同步显示的多普勒频谱图 ≥ 9 个, 同时多深度间隔可设置(中标公示期提供国家食药监部门认可机构的检测证明原件供验证)。 2.4、多深度动态 M 波功能: 可视取样容积宽度、深度, 全深度内血流的流向、强度、深度信息同时显示。 2.5、双线 M 波功能: 双通双深模式下, M 波上可显示双深度界面频谱取样线, 可联动调节, 也可单独调节; ★2.6、异常血流提醒功能: 常规检查中参数 V_s、V_m、V_d、PI、RI、S/D 通过与内置(专家)各年龄组、两性的正常参考值比较, 超出和低于正常值范围时, 软件有颜色提醒功能, 方便操作者结合临床能更准确的分析诊断。 ★2.7、检测技术: 具备辅助规范化检测动脉功能, 图像化显示至少 41 支血管的多维度参考依据(解剖位置、深度范围、探头角度、血管阻力、血流方向、谱图实例等); (需提供软件截图) ★2.8、分析诊断: 具备辅助诊断模式、图像化, 文字化实时提供诊断建议, 并辅助引导进一步血管检查路径, 辅助诊断建议需符合《经颅多普勒超声操作标准》及《中国脑血管超声临床应用指南》; (需提供软件截图) ★2.9、侧支循环: 具备辅助规范化检测动脉功能, 图像化显示至少 41 支血管的多维度参考依据(解剖位置、深度范围、探头角度、血管阻力、血流方向、谱图实例等); (需提供软件截图) 2.10、一键优化: 深度、标尺、增益、基线、降噪一键控制, 快速获得理想频谱。 2.11、微栓子监测: (1) 栓子/伪迹自动识别、栓子自动统计; (2) 具备栓子图、声谱图、统计直方图等; (3) 可缩放/测量纺锤波, 可手动添加栓子事件; (4) TCD 报告能够显示栓子图、声谱图、直方图; 2.12、长程监护: (1) 全程至少六种参数进行趋势监护; (2) 测量方式: H 测量、两点测量、单线测量 (3) 可进行事件持续时间描记; (4) 趋势线快速拖拽、缩放(时间缩放、幅度缩放) (5) TCD 报告显示监护曲线和监护图谱; 2.13、参数自动报警功能: 可设定预警的阈值, 术中避免高灌注、低灌注的发生。 2.14、支持自定义检测血管参数, 自定义检测流程; 2.15、配备无线遥控器: 可远距离无线操控, 同时遥控器具有自定义按键功能; 2.16、离线数据分析功能: 可在检查结束后再对数据进行计算、测量、出报告 2.17、报告单功能: 多种模板选择、模板自定义、报告单另存为图片/PDF 文件、血管批量导入报告单、词条可编辑导入或导出、快速出报告单(从检查页面直接出报告单)、从病案界面直接出报告单。 2.18、参数双向自动计算, 并支持手动测量保存数据; 3、数据管理 3.1、数据导入及导出: 检查条件、功能设置、病案可导入及导出。 3.2、数据检索: 可以根据 TCD 号、病案号、姓名等任意参数快速检索出病例。 3.3、联网及统计: 数据分类统计、网络数据库读写。 4、探头配置 4.1、探头要求: PW2M 探头 1 个, CW4M 探头 1 个, 监护探头 PW2M 探头 2 个;	
--	---	--

		4.2、监护头架：准确固定探头位置，解放双手； 4.3、探头保护功能：探头自动休眠功能，延长探头使用寿命； 5、质量保证—质量管理体系符合： GB/T 19001-2016 idt ISO 9001:2015 YY/T 0287-2017 idt ISO 13485:2016 6、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖公章。 6.1、提供产品宣传样本彩页电子版。 6.2、此设备中标公示期需提供样机用户单位现场进行参数软件功能系统演示，如不能提供样机演示验证和发现有不符合招标参数要求的，取消中标资格，并追究相应责任。 6.3、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。	
6	视频脑电图	一、系统配置： 1.1、中央分析系统 1 台（品牌电脑 i5/8G/1T/22 英寸液晶显示器，预装 Windows 操作系统）。 集中控制的中央作业平台、分析平台。通过网络接收神经监护仪的数据，完成数据采集、存储、调入、回放、实时趋势分析、后期分析、数据转存和报告编印。 1.2、多参数监护仪（床旁机）1 台 ★1.2.1、在脑功能监测的同时，可以同时进行多参数生命体征监测，同步显示脑电（EEG）、心电（ECG）、无创血压（NIBP）、血氧（SpO2）、呼吸（RESP）、脉率（PR）、体温（TEMP）、肌电（EMG）、眼电（EOG）。脑电、肌电、眼电、心电、血压、血氧等模块高度集成在主机内，为一体化设计，便于移动使用，中标公示期提供实物图证明。 ★1.2.2、32 通道信号采集包括脑电 20 道（含 16 导脑电+4 道中线电极）、2 导耳电极参考、VR 电极参考、2 道独立蝶骨电极通道、8 对生理通道（可设置为肌电通道、眼电通道、心电通道等），同时含生命体征六参数监测。每一通道独立放大器设计，采集连续、稳定。微电子设计，放大器高度集成，抗干扰能力优异。可根据不同目的和对象，方便地选择 4、8、16、19、24、32 通道包括脑、肌电等信号检测。 1.3、视频监测组件 1 套 对病员进行视频监测，与所有监测参数同步记录并显示。高清数字视频网络摄像系统。具有图像局部放大，即黄金眼功能。（作为验收指标） 1.4、睡眠监测组件 1 套：监测参数：眼电（2 道）、肌电（4 道）、口鼻气流（热敏）、鼻气流（压敏）、胸式呼吸（压力气带）、腹式呼吸（压力气带）、鼾声、体位监测。系统带有睡眠分析软件包。 1.5、闪光刺激器 1 套： 通过软件可设置 1Hz~30Hz 闪光频率，可设置步长。闪光刺激器控制方式：手动和自动。闪光频率同步显示在数据记录中。（作为验收指标） ★1.6、具备电极阻抗测试功能。 1.7、移动机架 1 台： 由床旁机、工作站、视频监测组件和移动机架组成一体化病房床边移动形式，完成重症脑功能监护、视频脑电监测、睡眠监测工作。 二、产品分析功能要求： 2.1、中央工作站系统软件壹套，具体软件功能要求为： 2.1.1、脑功能状态综合评价 2.1.2、脑功能综合指数分析 ★2.1.3、半球复杂度分析 2.1.4、对称指数分析 2.1.5、爆发抑制分析 2.1.6、睡眠分析	

		2.1.7、特殊类型昏迷检测、昏迷过程睡眠事件检测（嗜睡分析） 2.1.8、脑功能与生命体征相关分析 ★2.1.9、加权趋势分析 2.1.10、aEEG 振幅整合分析 2.1.11、qEEG 定量脑电实时分析功能，含绝对频带能量、相对频带能量、频谱熵、对称指数、阿尔法变异、爆发抑制、定量频段比值分析，如 ADR，ADBR 等；（中标公示期提供具体每项量化脑电分析软件功能病例分析图截图进行核验，该功能并作为验收指标） 2.1.12、实时的动态的脑电能量地形图分析功能，方便观察病人各脑区的脑电成分随时的变化情况，结合影像检查，给医生提供病情的临床依据； 2.1.13、具有 EEG-R 脑电刺激反应性试验功能，并具有脑电的量化结果实时显示和量化结果导出功能；（中标公示期提供实际病例的软件功能运行示例图截图进行核验，该功能并作为验收指标） 2.1.14、发作性疾病等常规脑电分析：三维趋势分析，快速阅图与棘波检测伪迹自动/手动排除。 三、技术参数要求： 3.1、脑电、肌电、眼电参数： 3.1.1、双重自适应定标系统，随时标定仪器，采集信号准确不失真。 3.1.2、具备电极阻抗测试功能。 ★3.1.3、AD 采集速率：24 位高速 AD 转换器。 3.1.4、电压测量：误差$\leq \pm 10\%$ 3.1.5、共模抑制比：$\geq 100\text{dB}$。 ★3.1.6、噪声水平$\leq 1.5 \mu\text{V}$（峰-峰值）（中标公示期提供注册证和检验报告原件进行证明） ★3.1.7、幅频特性：0.5Hz~100Hz 偏差不超过$+5\% \sim -30\%$。（中标公示期提供注册证和检验报告原件进行证明） 四、产品适用范围： 4.1、重症脑功能监护。 4.2、数字视频监护。 4.3、神经电生理检查与监护。 4.4、睡眠监护，呼吸监护。 4.5、常规生命体征监护。 4.6、脑功能信息监护及分析。 5、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖公章。 5.1、提供投标设备彩色样本电子版。 5.2、此设备中标公示期需提供样机用户单位现场进行参数功能软件系统演示，如不能提供样机演示验证和发现有不符合招标参数要求的，取消中标资格，并追究相应责任。 5.3、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。	
7	常规脑电图	1、产品组成：由脑电信号放大器及线缆，网络转接盒，电源适配器，脑电电极及联线，隔离变压器；导联盒组件(可选),微型计算机(可选),交换机(可选),闪光刺激器(可选),视频组件(可选)组成。 2、计算机（工作站）及辅助部分：1 套 2.1、品牌商用台式电脑 i5 及以上/8G/1T，23"液晶显示器，预装 Windows 操作系统，1 台。 2.2、连续供墨彩色喷墨打印机 1 台。 2.3、仪器专用台车 1 台。 3、软件功能：1 套 3.1、多任务操作系统平台：在数据采集的同时，可回放以往数据并进行剪辑、报告编辑等操作。	

	3.2、双重自适应定标系统。 3.3、导联方式自由编辑设定，实现任意导联编排。 3.4、同一数据多次剪辑、任意长度数据拼接，支持屏幕拷贝。 3.5、可调数字滤波器，滤波参数任意设定。 3.6、实时病例回顾功能。 3.7、压缩谱阵图分析。 ★3.8、具有国人正常人参照值。 ★3.9、显著概率地形图。 ★3.10、俯视脑电位分布图、动态脑电位分布图。 3.11、棘波脑电地形图和棘波提示功能。 ★3.12、三维加权趋势分析，长数据主要特征直观显示 ★3.13、功率谱分析：可显示各通道信号的功率谱曲线，自动筛选并显示任意频率处的功率谱强度和功率谱曲线的峰值参数。 ★3.14、数值分析：可显示六频段数值分布、指数和各频段间的比值分布，并可将这些数值转存用于二次分析。 3.15、睡眠分析：可手动修改自动分析的结果，并在结果中给出各项统计数据。 ★3.16、电极阻抗测试功能。 3.17、事件标记功能。 3.18、电子标尺波形测量，测量结果实时显示。 3.19、每秒记录数据完整的时间标记，完整记录每一秒数据的时、分、秒。 3.20、灵活的报告编辑功能，可打印连续脑电曲线。 3.21、系统软件壹套，具体软件功能要求为： 3.21.1、脑功能状态综合评价 3.21.2、脑功能综合指数分析 ★3.21.3、半球复杂度分析 3.21.4、对称指数分析 3.21.5、爆发抑制分析 3.21.6、睡眠分析 3.21.7、aEEG 振幅整合分析 3.21.8、脑功能与生命体征相关分析 ★3.21.9、加权趋势分析 4、基本参数：32 道独立放大器设计 ★4.1、导联通道：最多可选择 32 个脑电导联及蝶骨导联的临床应用(具有 4 个生理导联，即肢体心电、眼电和肌电导联)。也可配合导联盒组件最多可选择 32 个脑电导联(可选择配置采集记录 8 导、16 导、19 导、24 导、32 导脑电信号、其中 24 导和 32 导可以选择性的配置 8 对生理通道)。 4.2、数字导联：通过软件布设，实现任意导联。 4.3、闪光刺激器诱发装置：通过软件可设置 1Hz~30Hz 闪光频率，可设置步长，闪光刺激器控制方式：手动和自动。 4.4、AD 采集速率：24 位高速 AD 转换器。 ★4.5、采集速率：1000 点/秒/每通道，保存时可选 100 点/秒/每通道、200 点/秒/每通道、500 点/秒/每通道、1000 点/秒/每通道。 4.6、视频组件：网络数字高清摄像机(分辨率 720P，定焦/变焦)(可选) 4.7、数据网络化传输，支持远程监测和组网监测 4.8、电压测量：误差不超过±10% 4.9、时间间隔：误差不超过±5% 4.10、时间常数：0.03~0.1s 误差不超过±40%；大于 0.1s 误差不超过±20% 4.11、功率谱频率：误差不超过±5% 3.10、功率谱幅度：偏差不超过±5% ★4.12、幅频特性：0.5Hz~150Hz 偏差不超过+5%~-10%； 4.13、低通滤波器(高切滤波器)应符合 $A0.9FC \geq 0.7A10 \geq A1.1FC$ 的要求；	
--	---	--

		4.14、高通滤波器（低切滤波器）应符合 $A0.9FC \leq 0.7A10 \leq A1.1FC$ 的要求； ★4.15、噪声电平：不大于 $1\mu V$（峰-峰值） ★4.16、共模抑制比：不小于 110dB； ★4.17、耐极化电压：加$\pm 800mV$的直流极化电压，偏差不超过$\pm 5\%$； ★4.18、输入阻抗：$\geq 100M\Omega$； 4.19、内定标电压测量：方波 $50\mu V$ 时，误差不超过$\pm 3\%$； 4.20、视频组件：高清数字网络视频摄像系统；脑电检测转接器；脑电曲线与视频图像完全同步显示、同步存储、同步回放；具有图像局部放大，即黄金眼功能。 4.21、常规脑电检测连续工作时间：正常工作状态下连续工作时间不小于 24 小时。 5、提供投标设备彩色样本电子版。 6、此设备中标公示期需提供样机用户单位现场进行参数功能软件系统演示，如不能提供样机演示验证和发现有不符合招标参数要求的，取消中标资格，并追究相应责任。 7、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖公章。 8、免费提供软件升级。 9、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。	
8	肌电图机	一、硬件技术规格： 1、肌电主控放大器 1.1、通道数：4 通道； ★1.2、输入阻抗：$\geq 3500M\Omega$；（中标公示期提供检验报告原件进行核验） 1.3、噪声电压（短路噪声）：$\leq 0.4\mu V$；（中标公示期提供检验报告原件进行核验） ★1.4、共模抑制比：$\geq 135dB$； 1.5、幅频特性（频率范围）：$0.5Hz \sim 10KHz$，电压测量误差$+5\% \sim -15\%$；（中标公示期提供检验报告原件进行核验） 1.6、分辨率：24 比特； ★1.7、电压灵敏度：$0.01\mu V/div$ 到 $30mV/div$ 分档控制；（中标公示期提供检验报告原件进行核验） 1.8、显示灵敏度 $0.01\mu V/D \sim 30mV/D$； ★1.9、扫描速度测量误差（扫描时程）：$0.5ms/div \sim 10000ms/div$ 内，要求不超过$\pm 5\%$；（中标公示期提供检验报告原件进行核验） ★1.10、采样率：≥ 200 千赫/每通道。 2、电刺激器 2.1、刺激类型：恒流； 3、听觉刺激器 3.1、刺激极性：疏音、密音、交替音； 4、视觉刺激器 4.1、刺激模式：棋盘格翻转、LED； 二、软件功能要求： 1、神经电图 1.1、运动传导 1.2、感觉传导 1.3、F-波 1.4、H-反射 1.5、重复电刺激 1.6、瞬目反射 2、肌电图	

		2.1、静息单位电位 2.2、运动单位电位 2.3、干扰相 ★3、诱发电位 3.1、听觉诱发电位（脑干诱发电位、40Hz 等） 3.2、视觉诱发电位（黑白棋盘格、闪光器） 3.3、体感诱发电位（上肢体感、下肢体感、脊髓诱发、三叉神经体感） 3.4、事件相关电位（P300、P50） 3.4、运动诱发电位（配齐相关软硬件，可直接开展相关临床工作） 三、配置要求： ★1、仪器符合 YY9706.102-2021《医用电气设备第 1-2 部分：基本安全和基本性能的通用要求并列标准：电磁兼容要求和试验》YY9706.240-2021《医用电气设备第 2-40 部分：肌电及诱发反应设备的基本安全和基本性能专用要求》。（中标公示期提供食品药品监督管理局出具的检验报告原件予以佐证） 四、整体要求： 1、产品具备低噪声、高抗干扰能力的一体化台式系统和专用工控机，工控机内置听觉、视觉和电刺激模块和接口；能够完成神经电图、肌电图、诱发电位等检测项目； 2、生产厂家获得国家科学技术进步奖。（中标公示期提供证明资料原件进行核验）； 3、提供投标设备彩色样本电子版。 4、提供厂家针对本项目出具的技术参数确认函原件或电子扫描件并加盖公章。 5、此设备中标公示期需提供样机用户单位现场进行参数功能软件系统演示，如不能提供样机演示验证和发现有不符合招标参数要求的，取消中标资格，并追究相应责任。 6、带“★”的项目现场检测验收技术指标需与招投标一致方可予以验收。如现场安装测试指标未通过，采购人有权要求退货并要求赔偿损失。	
9	预适应训练仪	名称：预适应训练仪 显示方式：数字式显示 测量方式：上臂式 理疗部位：上臂 血压测量范围：0~34.67Kpa（0-260mmHg） 预适应测量范：120~290mmHg 脉搏测量范围：40 次/分~180 次/分 精度：压力：±3mmHg（0.4KPa）脉搏数：精度为±5% 加压：压力泵自动加压 减压：自动压力释放阀 压力检测：电阻式压力传感器 测量方法：示波测定法 电源：DC 5V/2000mA 额定电压：DC 4V 使用温湿度：+5℃~+40℃ • 15%RH~80%RH 运输和保存温度：-20℃~+55℃ • 10% RH~95% RH 大气压力：80kPa—105Kpa 本体重量：770g（不含电池） 外形尺寸：约 220×185×66 毫米 适合臂周：22~35 厘米 电击保护：B 型设备 进液防护分类：普通设备 工作制分类：连续运行 包装内附件：主机、袖带、使用说明书、保修卡、合格证、锂电池、适配器。	

三、商务要求:

1	交货时间及地点	交货时间: 采购合同签订后 20 日内完成交货、安装调试。 交货地点: 册亨县卫生健康局 (具体安排)。
2	付款方式和条件	按项目进度情况支付, 具体以签合同时双方约定为准。如中标 (成交) 供应商为中小型企业, 付款期限不得超过 30 日, 并按照中华人民共和国国务院令 第 728 号、第 802 号修订《保障中小企业款项支付条例》相关规定执行。 注: 款项支付时, 供应商需提供符合国家财税法规定制度的正规税务发票并打印发票查验明细单。
3	履约保证金	本项目不需缴纳履约保证金。
4	投标有效期	自投标文件递交截止时间起 90 天 (日历日)。
5	质保期服务标准	1、自验收之日起质保期一年。 2、质保期内所有设备软件免费升级更新, 端口免费开放, 设备在正常操作使用情况下 (非人为因素) 出现故障, 厂家免费维修。质保期外: 只收取零备件成本费用, 维修中心应常备所有维修所需零部件。 3、质保期内如发生质量问题, 中标人必须 24 小时随时响应, 中标人保证在接到通知后, 应在 2 小时内立即给予答复; 并派合格的维修工程师在 24 小时内到用户现场进行维修, 48 小时内不能解决问题须提供备用机, 所产生的费用由中标人负责。如中标人在接到通知的 4 小时内没有答复或处理问题, 则视为供应商承认质量问题并承担由此而发生的一切费用)。质保期内产品的一切质量问题, 更换部件及产品本身质量原因造成的直接经济损失应全部由中标人自行负责。质保期外, 涉及更换配件和上门维修, 根据市场行情商谈解决。 注: 上述要求单独在投标文件中提供书面承诺 (格式自拟), 未单独提供书面承诺视为不响应商务要求做无效投标处理。
6	验收标准及要求	1、验收标准: 按照国家现行的相关标准及采购文件技术参数功能要求、技术证明材料、投标响应文件、合同等材料进行逐条验收,

	如不符合采购文件及招标参数要求，定位为虚假应标，中标（成交）供应商须承担一切损失并追究其法律责任。 2、验收要求：验收时相应部门有权对本采购内容产品进行逐条技术参数性能检测测试，如不符合招标参数要求，定位为虚假应标，中标（成交）供应商须承担一切损失并追究其法律责任。 3、在货物到达使用单位后，供货方应派人员到达现场，在供需双方人员均在场的情况下开箱清点货物，检验检测，并由供应商承担因此产生的一切费用。 4、货物为原厂商未启封全新包装，并可追索查阅。货物技术参数与投标文件、采购合同一致，性能指标达到规定的标准，采购人需要厂家对中标供应商交付的产品（包括质量、技术参数等）进行确认的，应确保厂家应予以配合，并出具书面意见。 5、供应商提供的医疗器械应符合我国有关技术规范和质量标准及运输、卸货安全等要求。 6、供应商须提供全套、完整的技术资料，包括医疗器械和附件装箱清单、仪器质量合格检定证明文件、仪器保修服务卡，仪器使用说明和维护手册等。 7、中标供应商必需当场拆封合同项所有货物的包装，在货物清点完毕后请甲方验收，并将发票原件、质保卡等交采购人验收。国家强制检定的医疗设备、需由采购人所在地质检部门认可的质检机构检定合格后方可确定为验收合格，（质检费用由乙方支付）。如采购人组织专家或第三方验收所产生的费用由乙方支付。验收过程中如产生争议，双方应采取有效措施保护现场。通过双方友好协商解决，也可以向有关部门申请调解。 8、验收按国家有关规定、规范进行，验收时如发现所交付的软件系统或其他不符合招标文件规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由采购人与中标供应商双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件或修复系统的有效证据，由此产生的有关费用由中标供应商承担。 9、验收由采购人在指定的地点验收，所产生的验收费用由中标供
--	---

		应商支付（包含重复验收所产生的费用）。 10、如验收时达不到规定要求，对采购人造成一定的影响，由中标人承担一切责任，并赔偿所造成的损失（包含重复验收所产生的费用）。 11、验收结束后，中标（成交）供应商、采购人不低于 2 人、第三方人员等共同签署验收报告，采购人组织验收所产生的验收费用由中标（成交）供应商支付。 注：采购文件中要求提供的证明材料供应商需如实提供，如中标（成交）供应商提供虚假技术参数和技术证明资料承诺应标，现场验收不通过，导致影响采购人不能开展工作的，采购人可以采取中止协议、罚没已供货产品、按照中标价 5 倍进行处罚，并取消中标和合同资格，对虚假中标的公司及相关产品生产厂家报请财政监督部门按照相关法律法规进行处理。
7	质量标准和包装、 安装及调试	1、投标人提供的产品必须满足全部招标技术参数要求，不允许负偏离，提供的产品必须为原厂全新正品；采购人有权要求对投标产品参数、软件功能系统进行验证，投标人应根据采购人要求提供相应产品样机进行验证，如不能提供样机演示验证或发现有不符合招标参数要求的，取消中标资格，并追究相应责任。（单独在投标文件中提供书面承诺（格式自拟），未单独提供书面承诺视为不响应商务要求按无效投标处理）。 2、中标（成交）供应商所投产品的质量、规格及技术要求、特征必须符合国家标准、规范； 3、中标（成交）供应商应保证合同货物是全新未曾使用过的，其质量、规格及技术要求特征必须符合国家标准、规范及采购文件的要求，与投标货物一致。 4、产品配送包装，应达到防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞等，满足装卸、运输和存放要求，符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》、《快递包装政府采购需求标准（试行）》的通知（财办库【2020】123 号）的要求。包装方式的确定及包装费用均由成交供应商负责，凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由

		供应商承担，并在 7 日内无条件更换符合国家相关行业标准的产品。包装应足以承受整个过程中的运输、转运、装卸、储存等，充分考虑到运输途中的各种情况（如暴露于恶劣气候等）和册亨县的气候特点，以及露天存放的需要。 5、提供的医疗器械必须符合国家的医疗器械质量标准和相关要求。 6、供应商须按采购人要求的时间完成供货、安装调试。供应商需委派专门的技术人员将货物安装调试至正常运行的最佳使用状态。在安装期间做安全文明施工，不损伤或损坏采购人原有设备设施，否则需按市场价赔偿给采购人。 7、所配送的产品须随货提供检验部门出具的该医疗器械同批号质量检验报告书，符合检查验收要求，以确保质量检查验收的公正性及准确性。若供应商提供的医疗器械出现质量问题或不符合验收要求，由此产生的一切后果由供应商负责。 8、供应商负责相关材料的运输、保险、人员、装卸（含上楼费用）等服务，因上级市场监管部门抽检、供应商承担因此发生的一切费用，并自行承担因质量问题、证照不符等可能带来的一切法律责任。 9、中标（成交）供应商提供的任何产品保证在使用时不受第三方提出侵犯专利权、商标或工业设计权等的指控。如果任何第三方提出侵权指控，中标（成交）供应商须与第三方交涉并承担可能发生的一切法律责任和费用以及由此给采购人带来的损失。
8	培训服务要求	1、供应商和厂家须派专业人员在现场进行安装，并对采购方人员进行养护和维修等培训。 2、供应商须对其提供的产品在采购人指定地点进行免费培训，且培训次数不少于 1 次，派驻技术人员（至少 1 人）对采购人进行现场培训，直至使用人员能够正常、熟练操作。 3、培训内容包括仪器的基本原理、操作应用及仪器的维护保养知识，直到用户能正常使用和维护仪器。 4、为保证本项目顺利实施及技术维护培训运行能正常开展相关检验工作，投标人或生产厂家须提供 1 名 PMP 项目技术管理师和 1 名售后服务管理师驻点技术培训及技术维护服务（提供 PMP 项目技术

		管理师和售后服务管理师培训证书电子扫描件并加盖投标人公章，没有提供或提供不全的视为不响应商务要求按无效投标处理）。
9	其他要求	1、中标供应商须在《中标通知书》发出之日起 10 日内，与采购单位签订合同。 2、中标（成交）供应商若不能按时完成采购方交付的工作任务及验收的或为采购方提供的产品存在缺陷、不规范、质量不高，达不到招标技术参数要求时，视为一方违约，应承担因其工作失误（或其他原因）给采购方造成的一切损失责任。 3、中标（成交）供应商无正当理由放弃中标项目的，或未按约定期限签订合同的，除了要赔偿采购人和本代理机构在本次招标活动中产生的一切费用外，本代理机构还将报请政府采购监督管理部门按相关法律法规规定对中标（成交）供应商追究相应的经济和法律责任。 4、为保证本次采购的产品来源渠道为正规正品渠道，产品质量符合招标技术参数要求，所提供的产品不受第三方提出侵犯专利权、商标或工业设计权等的指控及后续服务能得到制造厂家的终身技术服务，投标供应商需提供以下产品生产厂家针对本项目出具的产品正规渠道销售授权文件和售后服务承诺文件进行佐证（具体产品为“全自动电子血压计、超声波身高体重测量仪、小型肺功能仪、人体成分分析仪、TCD（经颅多普勒超声）、视频脑电图、常规脑电图、肌电图机”），如未能提供则视为虚假应标，放弃中标资格。（在投标文件中提供原件或电子扫描件并加盖投标人公章，未提供或提供不全视为不响应商务要求做无效投标处理）。 5、为满足采购人使用需求，中标供应商在产品发生故障或产品短缺的情况下须免费提供备用产品供采购人使用。 6、耗材成本控制：设备所使用的所有耗材采购（包括专用耗材）价格确保不高于医院现有采购价格及医院对成本控制的要求，保证耗材质量合格、供货及时，确保科室正常业务工作。 7、供应商人员进入监管区域，须服从用户或相关管理人员的安排；供应商运输车辆严禁携带违禁品、违规品和危险品，一经查出，没

		收重罚，并视情节追究相关责任。 8、其他未尽事宜有采购人与供应商签订合同时协商确定。
--	--	--

第四章 合同款项

一、合同一般款项

二、定义

1. 本合同下列术语应解释为：

1.1 “合同”是指采购人与供应商双方签署的、合同格式中载明的采购人与供应商双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和上述文件所构成合同的文件。

1.2 “合同价”系指根据本合同规定供应商在正确地完成履行合同义务后来采购人应支付给供应商的价格。

1.3 “货物”系指供应商根据本合同规定须向采购人提供的货物。

1.4 “服务”系指根据本合同规定供应商承担与供应设备有关的辅助服务，如运输、保险和合同中规定供应商应承担的其它义务。

1.5 “合同条款”系指本合同条款。

1.6 “采购人”系指所在合同条款资料表中指明的购买货物和服务的采购人。

1.7 “供应商”系指在合同条款资料表中指明的提供本合同项货物和服务的供应商。

1.8 “天”、“日”指日历天数。

2. 适用性

2.1 本合同下交付的货物应符合技术规格所述的标准。如是没有提及适用标准，则应符合国家有关机构发布的最新版本的标准。

3. 使用合同和资料

3.1 没有买方事先书面同意，卖方不得将由买方或代理机构提供的有关合同或任何合同条文、规格、样品（如有）或资料提供给与履行本合同无关的任何其它人。即使向与履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同必须的范围。

3.2 没有买方事先同意，除了履行本合同之外，卖方不应使用合同条款 3.1

条所列举的任何文件和资料。

1.3.3 除了合同本身以外，合同条款 3.1 条所列举的任何文件是买方的财产。如果买方有要求卖方在完成合同后应将这些文件及全部复制给买方。

4. 知识产权

4.1 卖方应保证，采购单位在使用该货物、服务及其任何一部份时，免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权或工业设计权的起诉。任何第三方如提出侵权指控，卖方须与第三方交涉并承担由此引起的一切法律责任和费用。

5. 包装

5.1 供应商应提供货物运至合同条款资料表中规定的最终目的地所需要的包装，以防止货物在转运中损坏。这类包装应采取防潮及防损坏的必要保护措施，从而保护货物能够经受多次搬运、装卸和长途运输。供应商应承担由于其包装或保护措施不妥而引起货物损坏和丢失的责任和费用。

5.2 包装箱内应附有详细装箱单，包装箱外应附有发货清单。

6. 交货方式

6.1 交货方式为项目现场交货：卖方负责办理运输、保险和储存，将货物运抵现场。有关运输和保险的一切费用由卖方承担。所有货物抵现场的日期为交货日期。

6.2 卖方应在合同规定的交货期前 10 天以传真形式将合同号、货物名称、数量、备妥交货日期通知对方。

6.3 卖方装运的货物必须符合合同规定的货物种类数量。否则，一切后果均由卖方承担。

6.4 如果由于卖方的责任，合同货物需要补充或更换，则货物须由卖方交到现场且到达现场前的一切风险和费用应由卖方负担。

6.5 如果由于卖方的责任导致合同货物在运输途中丢失或损坏，卖方有责任及时补充供应丢失或损坏的货物，全部费用由卖方负担。

7. 伴随服务

7.1 卖方应提供“货物需求一览表及技术参数要求”中规定的所有的服务。为履行要求的服务的报价包括在合同价中。

8. 保证

8.1 符合“货物需求一览表及技术参数要求”的要求。

9. 检查和验收

9.1 买方或其授权代表应有权检验货物，以确认货物是否符合合同货物数量及品种要求。

9.2 检验在货物的最终目的地进行。检验人员应能得到全面合理的设施和协助，买方不应承担由此而产生的相关费用。

9.3 如果任何被检验的结果不能满足规格的要求，买方可以拒绝接受该货物，卖方应更换被拒绝的货物，以满足规格的要求。

9.4 货物抵达现场后，买方将责成项目单位（最终用户）对货物的质量、数量进行检验，并分别向买方和卖方同时出具交货后的检查书（签字确认）。

9.5 如果发现货物的质量或数量与合同要求不符，或货物被证实有缺陷，买方有权向卖方提出索赔。

9.6 为保证中标商所提供的产品与采购参数要求相符，在验收环节实行抽样送检至少 3 样产品，所产生相关检验费用由中标商承担，作为投标商报价文件承诺部分。如中标商不同意支付该项检验费用，将在中标人履约保证金中进行支付。如不符合相关招标参数，除不退还履约保证金外，中标供应商将承担由此产生的一切损失和法律责任，并视为验收不合格。

10. 合同争议的解决

10.1 合同实施与合同有关的一切争端通过双方友好协商解决。如果友好协商不能解决，报黔兴仁市政府采购管理部门协调解决，仍不能解决应提交兴仁市仲裁委员会进行仲裁，直至人民法院。

10.2 在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，本合同其它的部分应继续执行。

第五章合同格式（货物类）

（此格式仅供参考，最终以实际签订合同为准）

（仅供参考）

（封 面）

合同编号：

项目名称：

货物名称：

买 方：

卖 方：

签署日期：

政府采购合同（参考格式）

合同编号：

甲方（买方）：

乙方（卖方）：

甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》，本着平等互利的原则，经友好协商后于年月日签定本合同，承诺共同信守。

甲方通过竞争性谈判方式（项目编号：）获取以下货物和伴随服务（见合同条款一），并接受了乙方以总金额（大写）：元整提供上述货物和服务的报价（以下简称“合同价”）。

一、货物需求一览表

单位：人民币元

序号	货物名称	规格型号	原产地	数量	单价	合计	备注
1							
2							
3							
4							
总计：RMB ￥							

二、交货时间、地点和有关费用

序号	货物名称及型号规格	数量	交货地点	交货时间
1				

与交货有关的费用（包括但不限于运输费、包装费、保险费）等标准伴随服务的费用快慢包含在合同中。

三、验收和测试

1. 验收地点：

2. 甲方授权的验收代表为。

3. 验收注意事项：乙方必需当场拆封合同项的所有货物的包

装，在货物清点完毕后请甲方 验收，并将发票原件、质保卡等交甲方验收。验收合格后甲乙双方在《验收报告》签字盖章。

4. 验收过程中如产生争议， 甲乙双方应采取有效措施保护现场。通过双方友好协商解决。也可以向有关部门申请调解。

四、合同声明

1. 除另有约定外，本合同中的词语和术语的含义与通用合同条款中的定义相同。 2. 下述文件是本合同的一部分，并与本合同一阅读和解释：

(1) 合同一般条款； (2) 投标文件； (3) 合同条款附件。

3. 乙方在此保证全部按合同的规定向甲方提供货物和服务，并修补缺陷；甲方将按照本合

同 向 乙 方 支 付 合 同 价 款 。

4. 验收之后对货物质量等产生争议、买卖双方认为有必要提请有关部门处理的，请在发生 争议之日起 个工作日内采用**书面****形式**将有关情况报有关部门。

5. 背离本项目采购过程中有关文件（包括合同条款附件）所签定的合同不具有法律效力。

6. 本合同一式伍份，甲方执份，乙方执份，招标代理机构执份，具有同等法律效力。合同

自签字之日起即时生效。

甲方：

乙方：

地址：

地址：

法定代表人：

法定代表人：

授权委托代理人：

授权委托代理人：

电话：

电话：

传真：

传真：

邮政编码：

邮政编码：

开户银行：

账号：

签订地点：

签订日期：

年 月 日

注意事项：本合同条款未尽事宜，由甲乙双方以补充合同约定，原则上不能超越和违背招标及补充文件、投标文件及投标有关承诺的范围及内容。

第六章 投标文件格式及附件

正本或副本

竞争性谈判响应文件

项目名称: _____

供应商名称: _____ (公章)

法定代表人: _____ (签字或盖章)

授权代表人: _____ (签字)

联系电话: _____

日期: _____

地址: _____

目 录

- 1、投标函
- 2、开标一览表
- 3、报价明细表
- 4、技术规格及要求
- 5、商务部分响应函
- 6、法定代表人身份证明或法定代表人授权委托书
- 7、供应商基本情况表
- 8、有效的统一社会信用代码证的营业执照正本或副本原件或复印件
- 9、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度
- 10、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力提供承诺函为证明材料
- 11、提供依法缴纳税收和社会保障资金的有效证明材料
- 12、提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函
- 13、非任何形式联合体投标承诺函
- 14、提供“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn/search/cr/）”严重违法失信行为记录名单中未被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）网页截图
- 15、提供“中国执行信息公开网（zxgk.court.gov.cn/zhzxgk/）”未被列入失信被执行人名单中的供应商网页截图
- 16、提供“国家企业信用信息公示系统（www.gsxt.gov.cn）”网站中未被列入严重违法失信企业名单（黑名单）信息中的供应商网页截图
- 17、特殊资格
- 18、成交服务费承诺书
- 15、同意竞谈文件条款声明
- 16、其他材料（供应商认为需提供的证明材料）

（一）投标函

一、谈判报价

1. 我公司就（项目名称）的谈判总报价为（大写）：_____，小写：_____元。本谈判报价为验收合格的总价及一切成本费用。本报价在谈判有效期内固定不变，并在合同有效期内不受利率波动的影响。

2. 合同履行期限：_____。

3. 交货地点：_____。

4. 投标有效期：_____。

二、递交谈判资料

投标文件正本1份，副本2份。

三、相关承诺

1. 本谈判报价在法律法规及竞争性谈判文件规定的谈判有效期内有效。

2. 我方不是采购人的附属机构；在获知本项目采购信息后，与采购人聘请的为此项目提供咨询服务的公司及其附属机构没有任何联系。

3. 我公司已详细审查全部竞争性谈判文件及有关的澄清/修改文件，完全理解和同意，并保证遵守竞争性谈判文件有关条款规定。

4. 保证在成交后忠实地执行与采购人所签署的合同，并承担合同规定的责任义务。保证在成交后按照竞争性谈判文件的规定支付成交服务费。

5. 承诺应贵方要求提供任何与该项目谈判有关的数据、情况和技术资料。

6. 承诺与为采购人采购本次采购的产品进行设计、编制规范和其他文件所委托的咨询公司或其附属机构无任何直接或间接的关联。

7. 本响应性文件提供的报价、资格、技术、商务等文件均真实、有效、准确。若有违背，我方愿意承担由此而产生的一切后果。

供应商名称（盖章）：

法定代表人或授权代表
（签字或盖章）：

谈 判 日 期：

(二) 开标一览表

采购编号：

单位：元（人民币）

序号	产品名称	单价（元）	数量（单位）	投标报价（元）
交货时间				
交货地点				
投标总价合计（大写/人民币）：		大写：_____（¥_____）		

注：1. 投标报价合计应与“投标函”中投标总价一致，如不一致，以开标一览表合计金额为准。

2. 有关投标价优惠折扣、采购文件允许的备选方案均应载明。

3. “开标一览表”为多页的，每页均需由法定代表人或授权代表签字或盖供应商印章

(三) 报价明细表 (货物类)

序号	货物名称	厂家及型号	数量	单价 (元)	总价 (元)	其中：投标价组成			
						材料费	运输费	税费	其他
...									
交货时间									
交货地点									
投标总价合计 (大写/人民币):		大写: _____ (¥ _____)							

注：1、请根据“第三章 采购清单、技术参数及商务要求”所列举的清单进行分项报价。如果按单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修正总价。

2、全部投标总金额应等于“开标一览表”中的投标总价合计：如总价与“开标 一览表”不符，以“开标一览表”为准。

供应商名称（盖章）：

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：

日 期： 年 月 日

(四) 技术规格及要求

1、技术参数响应承诺函

致：_____ (采购人名称)

根据贵单位招标项目编号为_____ (项目编号)的
(项目名称)招标，我公司承诺完全响应 (无偏离) 竞争性谈判文
件中的技术参数要求 (或优于) 。

我公司所承诺内容真实、有效，如有虚假，将依法承担相应
的一切法律责任 (包括取消中标资格、追索赔偿等方式追究损
失、投标保证金不予退还等) 。

供应商名称：_____ (盖章)

法定代表人或授权代表：_____ (签字或盖章)

日 期：

2、技术材料

- 1、附供应商认为需要提供的其它技术材料（如有）

(五) 商务部分响应函

致：_____（采购人名称）

根据贵单位招标项目编号为_____（项目编号）的
（项目名称），招标，我公司承诺响应本次招标要求中的所有商务
条款及要求（或优于，如有须详细说明）。

我公司所承诺内容真实、有效，如有虚假，将依法承担相应责任，包括取消成交资格、投标保证金不予退还等。

附 1：商务响应一览表

序号	商务条款	响应内容	备注
1	供货时间		
2	供货地点		
3	付款方式		
4	投标有效期		
			

注：1、以上“偏离情况”栏标注为“正偏离”或“负偏离”或“无偏离”。

2、无论供应商递交的投标文件与采购文件中商务要求是否有偏离，均应逐条列在偏离表中。

3、此表可自行扩展，根据竞谈文件商务要求填写，若有相关证明材料后附。

供应商名称：_____（盖章）

法定代表人或授权代表：_____（签字或盖章）

日 期：_____年 月 日

商务相关证明材料（如有）

(六) 法定代表人身份证明或法定代表人授权委托书

法定代表人身份证明

单位名称：_____

单位性质：_____

地址：_____

成立时间：_____

经营期限：_____

姓 名：_____ 性 别：_____

年 龄：_____ 职 务：_____

系（投标单位名称）的法定代表人。

特此证明。

法定代表人身份证
正面复印件（国徽面）

法定代表人身份证反面复
印件（人像面）

投标单位：_____（盖单位章）

投标单位法定代表人签字或盖章：_____

日 期：_____年 月 日

法定代表人授权书

致：_____（采购单位名称）

我_____（姓名）系_____（投标单位全称）法定代表人，兹委派我单位职工_____（全权代表姓名）参加贵方组织的_____招标项目（编号：_____）活动，全权代表我单位处理本次报价中的有关事务。本授权书于签字盖章后生效，特此声明。

（授权人无转委托）。

附全权代表情况：

姓名：_____性别：_____身份证号码：_____

部门：_____职务：_____

通讯地址：_____

邮政编码：_____电话：_____

授权代表：（签字）_____

法定代表人身份证
正面复印件（国徽面）

法定代表人授权代表身份证
正面复印件（人像面）

法定代表人身份证
反面复印件（国徽面）

法定代表人授权代表身份
证反面复印件（人像面）

投标单位（盖章）：_____

法定代表人签字（或盖章）_____

年 月 日

(七) 供应商基本情况

供应商名称					
注册地址					
法定代表人姓名		技术职称		电话	
技术负责人姓名		技术职称		电话	
营业执照号			注册资本金		
基本账户银行			账号		
联系方式	联系人		电话		
	传真		电子信箱		
经营范围					
备注					

(八)具有独立承担民事责任的能力：投标人为企业的，提供合法有效的营业执照副本原件扫描件加盖供应商公章；投标人为允许经营的事业单位的，提供事业单位法人证书或组织机构代码证的原件扫描件加盖供应商公章；

(九)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供“经合法有效的会计师事务所审计的完整的 2024 年度财务审计报告（注：审计报告应盖有会计师事务所单位公章和注册会计师的执业专用章，并附会计师事务所的营业执照及执业证书复印件）”和健全的财务会计制度原件扫描件加盖供应商公章；新成立公司不足一年的（以营业执照成立日期为准）提供“2025 年内基本开户银行出具的资信证明”（资信证明开具日期为本项目采购公告发布之日后至投标文件递交截止时间）原件扫描件加盖供应商公章；其他组织和自然人提供 2025 年内信用报告扫描件加盖投标单位公章；

(十)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供承诺函为证明材料加盖投标单位公章（格式自拟）；

(十一)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函（自行书面承诺，格式自拟，原件加盖投标单位公章）；注：依法免税或不需要缴纳社保资金的供应商须提供相应的证明文件，（原件扫描件加盖投标单位公章）；

(十二)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：提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函加盖投标单位公章；

(十三)本项目不接受任何形式的联合体投标：提供承诺函为证明材料加盖投标单位公章（格式自拟）；

(十四)提供“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn/search/cr/）”严重违法失信行为记录名单中未被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间和地域范围内）网页截图加盖投标单位公章；

(十五) 提供“中国执行信息公开网(zxgk.court.gov.cn/zhzxgk/)”
未被列入失信被执行人名单中的供应商网页截图加盖投标单位公章；

(十六) 提供“国家企业信用信息公示系统(www.gsxt.gov.cn)”
网站中未被列入严重违法失信企业名单(黑名单)信息中的供应商网
页截图加盖投标单位公章。

(十七) 特殊资格要求

(十八) 成交服务费承诺书

致：_____（采购单位名称：）

根据竞谈文件的规定，经采购单位、招标代理机构和投标单位协商，本次招标_____（招标项目名称）的招标服务费向中标人收取。若我单位中标，按照竞争性谈判文件规定的费率向招标代理单位支付招标服务费。

投标单位：（公章）

法定代表人或其授权委托人（签字或印章）：

投标单位地址：

时间： 年 月 日

（十九） 同意竞争性谈判文件条款声明

致：_____（采购单位名称）

为响应你方组织的_____（项目名称）项目，竞争性谈判文件及相关服务的招标，项目编号为：_____，我方在参与投标前以详细研究了竞争性谈判文件的所有内容，包括修改文件（如果有的话）和所有提供的参考资料以及有关附件，我方已完全明白并认为此竞争性谈判文件没有倾向性，也没有存在排斥潜在投标单位的内容，我方并同意竞争性谈判文件的相关条款。

投标单位（公章）：_____

地 址：_____

邮箱：_____

授权代表（签字或盖章）：_____

电话：_____

传真：_____

年 月 日

（二十） 其他材料

（1） 谈判承诺书

_____（采购人名称）

我单位经过认真审阅_____（采购人名称）的_____（项目名称）（项目编号）竞争性谈判文件，已明确知晓所有文件之条款，完全了解项目有关情况。我单位已按照竞争性谈判文件要求缴纳投标保证金人民币（大写）（¥）。现申请参加在贵单位举行的上述项目竞争性谈判活动，我单位郑重承诺如下：

一、对谈判文件（含答疑、补充文件）的所有条款无异议并全部接受。

二、依法参与该项目谈判活动，杜绝围标串标、弄虚作假、贿赂、敲诈勒索等违法违规。

三、按时递交响应文件。

四、若被确定为成交候选人或成交人，将不放弃成交候选人或成交人资格，按照谈判文件与采购人签订采购合同、协议。

五、本响应文件有效期至递交截止时间后 90 日，在此期间本响应文件之规定对我方具有约束力；如果我方最后报价被接受，则至合同履行完成和质量保证期满为止，本响应文件保持有效。

六、若我单位违反上述承诺，可取消我单位竞谈人、成交候选人或成交人资格，保证金不予退还，相关行业主管部门可依法予以处罚，给采购人造成损失的，依法承担赔偿责任，赔偿责任包括但不限于：承担再次竞争性谈判成交价高于本次竞谈成交价之差额。

投标供应商：_____（公章）

法定代表人或授权委托人：_____（签字或盖章）

日 期：_____年____月____日

(2) 谈判保证书

_____ (采购人名称:)

由_____ (供应商名称) 提供的_____ (填保证金形式) 总额为
_____ (人民币元)。

一旦发生下述行为之一的，我单位（或公司）将放弃追索谈判保证金的权利：

- 1、在竞争性谈判文件中规定的报价有效期内撤销响应文件的；
- 2、若我单位成交，未在规定期限内签订合同的；
- 3、提供虚假证明材料谋取成交的。

本谈判保证书自递交响应文件截止时间起 90 日内有效，除非贵方提前终止或解除本谈判保证书。

投标供应商：_____ (公章)

法定代表人或授权委托人：_____ (签字或盖章)

日 期：_____年____月____日

中小企业声明函（货物）

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

1. （标的名称），属于（工业）；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（工业）；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：

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。

中小企业声明函（工程、服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，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）；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）；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：

监狱企业产品声明函

致：_____（采购单位名称）

本公司郑重声明，本次投标中本公司所投（全部/部分）产品为小、微型、监狱企业或监狱企业生产产品，产品信息见下表：

序号	产品名称	数量/单位	制造商名称	品牌	产品型号	单价	小计
属小、微型企业产品合计							

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。
不填写不作为无效标的依据。

投标人名称：_____（盖章）

法定代表人或授权代表：_____（签字或盖章）

日期：_____年____月____日

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：_____（盖章）

日 期： 年 月 日

注：1、供应商按照本办法规定提供声明函内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标、成交，依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。

2、非残疾人福利性单位可无需填写此项。

3、不填写不作为无效标的依据。

（以上只是部分格式；没提供的谈判申请人认为有必要提供的有利于谈判需要的证明文件可自行增加，格式自行拟定）

附件：

竞争性谈判二次报价单

项目名称		
投标单位名称		
二次报价	人民币（小写）：（元） 人民币（大写）：	
是否最终报价（打勾）“√”	是 ☐	否 ☐
其它承诺：	投标单位（盖章）：_____ 法定代表人或授权代理人（签字或盖章）：_____	

日期：2025 年 07 月 04 日

注：此报价单中填写的内容不得有任何涂改，否则作无效标处理