

## 特别警示条款

参与本项目政府采购活动的供应商应认真阅读以下特别警示条款，不得存在以下所列禁止情形，一旦发现，将被处以记入供应商诚信档案、罚款、取消参与政府采购资格、吊销营业执照等处罚；构成犯罪的，依法追究刑事责任。

序号	供应商参与投标禁止情形
1	与其他投标供应商的法定代表人、主要经营负责人、投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人、属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险。
2	参与本项目政府采购活动时，与其他投标供应商存在单位负责人为同一人或直接控股、管理关系。
3	与其他投标供应商的投标文件或部分投标文件相互混装或存在非正常一致。
4	与其他投标供应商的投标文件由同一单位或者同一人编制，或者使用同一设备编制（“文件制作机器码”“文件创建标识码”一致）。
5	提供未经出具机构核实的虚假的检验检测报告、业绩材料、社保缴纳证明、学历学位证书、职称认证证书等材料。
6	擅自将投标密钥或电子营业执照出借他人使用或未妥善保管。

一、《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条 供应商在政府采购中，有下列行为之一的，一至三年内禁止其参与本市政府采购，并由主管部门记入供应商诚信档案，处采购金额千分之十以上千分之二十以下的罚款；情节严重的，取消其参与本市政府采购资格，处采购金额千分之二十以上千分之三十以下的罚款，并由市场监管部门依法吊销其营业执照；给他人造成损失的，依法承担赔偿责任；构成犯罪的，依法追究刑事责任：

- (一) 在采购活动中应当回避而未回避的；
- (二) 未按本条例规定签订、履行采购合同，造成严重后果的；
- (三) 隐瞒真实情况，提供虚假资料的；
- (四) 以非法手段排斥其他供应商参与竞争的；
- (五) 与其他采购参加人串通投标的；
- (六) 恶意投诉的；
- (七) 向采购项目相关人行贿或者提供其他不当利益的；
- (八) 阻碍、抗拒主管部门监督检查的；
- (九) 其他违反本条例规定的行为。

二、《深圳经济特区政府采购条例实施细则》第七十五条 供应商有下列情形之一的，属于采购条例所称的串通投标行为，按照采购条例第五十七条有关规定处理：(一)投标供应商之间相互约定给予未中标的供应商利益补偿。(二)不同投标供应商的法定代表人、主要经营负责人、项目投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人、属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险。(三)不同投标供应商的投标文件由同一单位或者同一人编制，或者由同一人分阶段参与编制的。(四)不同投标供应商的投标文件或部分投标文件相互混装。(五)不同投标供应商的投标文件内容存在非正常一致。(六)由同一单位工作人员为两家以上（含两家）供应商进行同一项投标活动的。(七)主管部门依照法律、法规认定的其他情形。

三、《深圳经济特区政府采购条例实施细则》第七十七条 供应商有下列情形之一的，属于隐瞒真

实情况，提供虚假资料，按照采购条例第五十七条的有关规定处理：（一）通过转让或者租借等方式从其他单位获取资格或者资质证书投标的。（二）由其他单位或者其他单位负责人在投标供应商编制的投标文件上加盖印章或者签字的。（三）项目负责人或者主要技术人员不是本单位人员的。（四）投标保证金不是从投标供应商基本账户转出的。（五）其他隐瞒真实情况、提供虚假资料的行为。

投标供应商不能提供项目负责人或者主要技术人员的劳动合同、社会保险等劳动关系证明材料的，视为存在前款第（三）项规定的情形。

四、供应商在使用深圳政府采购智慧平台的投标文件制作工具创建投标文件时，该工具将自动在投标文件中记录文件创建标识码，同时提取投标文件制作电脑的网卡 MAC 地址、硬盘序列号、CPU 序列号、主板序列号和工具标识号，经加密生成文件制作机器码并在投标文件中记录。文件制作机器码一致表明不同供应商使用了同一设备编制投标文件，文件创建标识码一致表明不同供应商的投标文件为同一份文件，IP 地址一致表明上传投标文件时使用了相同的网络。

为避免出现不同供应商投标文件的文件制作机器码、文件创建标识码、IP 地址一致的异常情况，建议各供应商编制、上传投标文件时不要使用公共电脑设备或公共网络。

根据《深圳经济特区政府采购条例实施细则》第七十五条规定，不同投标供应商的投标文件由同一单位或者同一人编制，或者由同一人分阶段参与编制的，或者由同一单位工作人员为两家以上（含两家）供应商进行同一项投标活动的，属于串通投标行为。一经查实，供应商将面临罚款、一定年限内禁止参与政府采购活动、取消参与本市政府采购资格、依法吊销其营业执照等行政处罚，构成犯罪的，依法追究刑事责任，请各供应商独立编制、上传投标文件，妥善保管和使用电子秘钥。

五、请投标供应商阅读《政府采购违法行为风险知悉确认书》（内容详见“投标文件附件（信息不公开部分）”中节点“投标人认为需要加以说明的其他内容”），并经各投标供应商负责人签字并加盖单位公章后，扫描上传至投标文件一并提交。

注：“特别警示条款”和《政府采购违法行为风险知悉确认书》用于对供应商违法行为的提醒，不作为供应商资格性审查及符合性审查条件。

## 招标文件信息

项目编号: SZZXCG-2025-00262

项目名称: 深圳市第四人民医院骨科 2025 年小设备一批  
采购项目

包号: A

项目类型: 货物类

采购方式: 公开招标

货币类型: 人民币

评标方法: 综合评分法

深圳市第四人民医院骨科 2025 年小设备一批  
采购项目

## 资格性审查表

序号	内容
1	投标人不符合资格要求, 或未提交相应的资格证明资料 (详见招标公告投标人资格要求, 即申请人的资格要求)

## 符合性审查表

序号	内容
1	不得将一个包的内容拆开投标;
2	对同一项目投标时, 不得提供两套以上的投标方案 (招标文件另有规定的除外);
3	分项报价或投标总价不得高于相应预算金额 (或设定的预算金额下的最高限价);
4	评审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, 应当要求其在评审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; 在此情况下, 投标人仍不能证明其报价合理性的 (评审委员会成员对投标人提供的说明材料判断不一致的, 按照“少数服从多数”的原则确定评审委员会的意见);
5	所投货物、服务在技术、商务等方面没有实质性满足招标文件要求的 (是否实质性满足招标文件要求, 由评审委员会根据实质性条款响应情况做出评判; 若招标文件未设置实质性条款, 不得据此做投标无效处理);
6	未按招标文件所提供的样式填写《投标函》; 未按招标文件所提供的《政府采购投标及履约承诺函》进行承诺; 未按招标文件对投标文件组成的要求提供投标文件;
7	采购标的/所投产品/货物清单/报价等任意一类有缺漏项或响应不全, 或者对招标文件规定的项目需求内容或者需求数量进行修改, 评审委员会判定投标响应不满足采购需求;
8	投标文件电子文档不得带病毒;
9	不同投标供应商投标文件“文件制作机器码”一致;
10	不同投标供应商投标文件“文件创建标识码”一致;
11	法律、法规、规章、规范性文件规定的其他情形。

深圳市第四批次采购项目

# 评标信息

## 评标方法：综合评分法

综合评分法，是指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排名前列的投标人为中标候选人的评标方法。

### 价格分计算方法：

采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：

投标报价得分=(评标基准价 / 投标报价)×100

评标总得分=F1×A1+F2×A2+……+Fn×An

F1、F2……Fn 分别为各项评审因素的得分；

A1、A2、……An 分别为各项评审因素所占的权重(A1+A2+……+An=1)。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

序号	评分项	权重(%)
1	价格	30
	技术部分	48
2	评分因素	权重(%)
1	技术保障措施	3

(一) 评分内容：  
根据招标文件要求提供技术保障措施，内容应包括：  
①技术团队；  
②技术方案；  
③场地；  
④车辆；  
(二) 评分依据：  
1、每提供上述任意一项内容得15分，本小项累计最高得60分；  
2、在此基础上，专家根据各供应商的具体响应内容按照量化的评审因素指标进一步评审：  
（1）方案整体科学合理、针对性强、可操作性强，评审为优的，加40分；  
（2）方案较合理、有一定针对性、一定可操作性，评审为良的，加25分；  
（3）方案不尽合理、针对性一般、可操作性一般，评审为中的，加10分；  
（4）方案不合理、无针对性、无可操作

	2	所投产品▲符号技术参数响应情况评价	25	(一) 评分内容: 所投产品▲符号技术参数响应情况, 全部满足得100分; 有负偏离的, 每负偏离一项扣5.3分, 扣完为止。 (二) 评分依据: 《技术要求偏离表》。
	3	所投产品一般技术参数(非▲符号参数)响应情况评价	20	(一) 评分内容: 所投产品一般技术参数响应情况, 全部满足得100分; 有负偏离的, 每负偏离一项扣1.5分, 扣完为止。 (二) 评分依据: 《技术要求偏离表》。
<b>商务部分</b>		<b>17</b>		
3	序号	评分因素	权重(%)	评分准则
	1	免费保修期内售后服务条款偏离情况	8	(一) 评分内容: 投标人应如实填写《商务要求偏离表》, 评审委员会根据响应情况进行打分: 满足“★1.1 各投标人应在投标文件中列明各主机、配件和易耗品的保修期限, 并承诺提供整机免费保修期 5 年, 终身维修。”的基础上, 整机免费保修期增加一年得 17 分, 最高得 100 分 (二) 评分依据: 《商务要求偏离表》。
	2	免费保修期外售后服务条款偏离情况	5	(一) 评分内容: 投标人应如实填写《免费保修期外售后服务条款偏离表》, 评审委员会根据响应情况进行打分, 每负偏离一项扣 20 分。扣完为止。 (二) 评分依据: 《商务要求偏离表》。
	3	其他商务条款偏离情况	4	(一) 评分内容: 投标人应如实填写《其他商务条款偏离表》, 评审委员会根据响应情况进行打分, 每负偏离一项扣 6 分。扣完为止。 (二) 评分依据: 《商务要求偏离表》。
<b>诚信情况</b>		<b>5</b>		
4	序号	评分因素	权重(%)	评分准则
	1	诚信情况	5	投标人存在《深圳市财政局政府采购供应商信用信息管理办法》(深财规〔2023〕3号)列明的一般行政处罚信息、一般违法失信记录信息的, 本项不得分, 不存在上述情形的本项得 100 分。投标人无需提供任何证明材料, 评标过程中由工作人员向评审委员会提供有关供应商诚信查询结果。

			<p>查询渠道：通过“信用中国”（<a href="http://www.creditchina.gov.cn">www.creditchina.gov.cn</a>，下载信用信息报告）、“中国政府采购网”（<a href="http://www.ccgp.gov.cn">www.ccgp.gov.cn</a>）以及“深圳市政府采购监管网”（<a href="http://zfcg.sz.gov.cn">http://zfcg.sz.gov.cn</a>）查询供应商信用信息，信用信息以开标当日的查询结果为准。</p>
--	--	--	---

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

# 政府采购 招标文件

(货物类)

深圳公共资源交易中心  
(2025)

深圳市第四人民医院骨科2025年门诊准备  
批采购项目

## 目 录

### 第一册 专用条款

#### 关键信息

- 第一章 招标公告
- 第二章 对通用条款的补充内容及其他关键信息
- 第三章 用户需求书
- 第四章 投标文件组成要求及格式
- 第五章 合同条款及格式

### 第二册 通用条款

- 第一章 总则
- 第二章 招标文件
- 第三章 投标文件的编制
- 第四章 投标文件的递交
- 第五章 开标
- 第六章 评审要求
- 第七章 评审程序及评审方法
- 第八章 定标及公示
- 第九章 公开招标失败的后续处理
- 第十章 合同的授予与备案
- 第十一章 质疑处理

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

## 第一册 专用条款

### 第一章 招标公告

#### 申请人的资格要求:

1. 具有独立承担民事责任的能力（提供营业执照或事业单位法人证书等证明资料扫描件，原件备查，分支机构参与投标的，须同时提供总公司授权文件且授权书载明其民事责任由总公司承担）；
2. 本项目不接受联合体投标，接受部分产品投标人选用进口产品参与投标，不接受分包。
3. 参与本项目政府采购活动时不存在被有关部门禁止参与政府采购活动且在有效期内的情况（由供应商在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）；
4. 具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款的条件（由供应商在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）；
5. 未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（由供应商在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）；
6. 不存在《深圳市财政局政府采购供应商信用管理办法》（深财规〔2023〕3号）列明的严重违法失信行为（由供应商在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）；
7. 为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动（由供应商在《政府采购投标及履约承诺函》中作出声明）；
8. 不同供应商的法定代表人、主要经营负责人、项目投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员不得为同一人、属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险；不同投标供应商的投标文件不得由同一单位或者同一人编制；单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加本项目政府采购活动（由供应商填写《供应商基本情况表》相关信息）
9. 本项目全部专门面向中小企业采购：否。

10. 投标供应商若为生产企业：所投产品为第二、三类医疗器械的，提供监督管理部门签发的涵盖所投报医疗器械的《医疗器械生产许可证》（有效期内）扫描件，原件备查。

投标供应商若为经营企业：所投产品为第二类医疗器械的，提供监督管理部门签发的涵盖所投医疗器械的《医疗器械经营备案凭证》（有效期内）扫描件，原件备查；所投产品为第三类医疗器械的，提供监督管理部门签发的涵盖所投报医疗器械的《医疗器械经营许可证》（有效期内）扫描件，原件备查。

注：（1）“信用中国”（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)，查询“信用服务”栏的“重大税收违法失信主体”“失信被执行人”或者下载信用信息报告），“中国政府采购网”（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）中的“政府采购严重违法失信行为记录名单”，以及“深圳市政府采购监管网”（<http://zfcg.sz.gov.cn>）为供应商信用信息的查询渠道，相关信息以开标当日的查询结果为准；

（2）供应商投标（上传投标文件）必须先行办理注册手续，具体请按照本公告“六、其他补充事宜”相关内容指引办理。

完整公告内容详见：深圳公共资源交易网（<https://www.szggzy.com>）

## 第二章 对通用条款的补充内容及其他关键信息

### 一、对通用条款的补充内容

通用条款序号	涉及事项	具体补充内容
3.1	采购人	深圳市第四人民医院
3.2	政府集中采购机构	深圳公共资源交易中心 (深圳交易集团有限公司政府采购业务分公司)
9	踏勘现场	不组织
10	标前会议	不组织
12/13	招标文件的澄清和修改	不晚于投标截止日三日前, 投标人有义务在招标期间在政府集中采购机构网站浏览与本项目有关的澄清和修改信息
20	投标有效期	120 个日历日
22	投标人的替代方案	不接受
25	投标文件的大小	投标文件大小不得超过 100MB
26	样品、现场演示、方案讲解	无
37	评审方法	综合评分法
38	定标方法	非评定分离
46	履约担保	货到指定地点、安装验收合格、供应商提供全额发票并将 5% 合同价款作为履约保证金汇入采购方指定账户, 采购方付 100% 货款。免费保修期满后并在无质量问题情况下且经需方确认后, 由需方退还供方 5% 履约保证金。

备注: 本表是通用条款相关条款的补充和明确, 如与通用条款内容相冲突的, 以本表为准。

### 二、其他关键信息

#### (一) 与“对通用条款的补充内容”章节相关的事项

##### 1、评标定标信息

###### 非评定分离项目

评标方法	综合评分法
候选中标供应商家数	3
中标供应商家数	1

#### (二) 其他事项

##### 1、关于享受优惠政策的主体、价格扣除比例及采购标的所属行业的说明

- (1) 专门面向中小企业采购的项目, 不再执行价格扣除比例。
- (2) 非专门面向中小企业采购的项目, 应执行价格扣除比例: 投标人提供的货物(以招标文件用户需求书“货物清单明细”的“货物名称”一栏为准)全部均由优惠主体制造, 则对其投标总价给予 10 % 的扣除, 用扣除后的价格参与评审。满足多项优惠政策的供应商, 不重复享受多项价格扣除政策。

备注: (a) 享受价格扣除优惠主体包括小型企业、微型企业、监狱企业、残疾人福利性单位; 中小企业是指在中华人民共和国境内依法设立, 依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业、微型企业, 但与大企业的负责人为同一人, 或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外; 符合中小企业划分标准的个体工商户, 在政府采购活

动中视同中小企业; (b)优惠主体制造是指货物由优惠主体生产且使用该优惠主体商号或者注册商标; 投标人提供的货物既有优惠主体制造货物, 又有非优惠主体制造货物的, 不给予价格扣除。

(3) 中小企业参加政府采购活动, 应当按照国务院批准的《中小企业划型标准规定》(工信部联企业〔2011〕300号)、《金融业企业划型标准规定》(银发〔2015〕309号)和《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管理办法〉的通知》(财库〔2020〕46号)的规定, 出具《中小企业声明函》, **《中小企业声明函》中相关企业(货物制造商)所属行业应当与采购标的所属行业相一致, 标的所属行业以招标文件第一册第三章用户需求书“货物清单明细”的“标的所属行业”一栏为准。**

(4) 小型企业、微型企业、残疾人福利性单位作为优惠主体的认定资料为《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》; 监狱企业作为优惠主体的认定资料为省级以上监狱管理局、戒毒管理局出具的监狱企业证明文件。声明函样式见本招标文件第一册专用条款第四章“投标文件组成要求及格式”中“三、投标人情况及资格证明文件”章节提供的格式)。

(5) 享受价格扣除获得政府采购合同的, 小微企业不得将合同分包给大中型企业。

## 2、本项目为代理服务项目, 将向中标(成交)供应商收取代理服务费。

### (1) 本项目向中标供应商收取代理服务费

中标供应商在领取《中标通知书》之前须向深圳交易集团有限公司交纳代理服务费。若因中标供应商交纳代理服务费所产生的时间影响到合同签订的, 由中标供应商自行承担责任。代理服务费标准参照《关于印发深圳交易集团有限公司(深圳公共资源交易中心)业务收费标准的通知》(深交易〔2023〕69号)收取。本项目类别为**货物类**:

(一) 代理服务费以《中标通知书》确定的中标金额作为计算基数, 按差额定率累进法计算。

### (二) 中标金额的各部分费率如下表:

类别 金额(万元)	工程类	货物类	服务类
100 以下	1.00%	1.50%	1.50%
100-500	0.70%	1.10%	0.80%
500-1000	0.55%	0.80%	0.45%
1000-5000	0.35%	0.50%	0.25%
5000-10000	0.20%	0.25%	0.10%
10000-50000	0.05%	0.05%	0.05%
50000-100000	0.035%	0.035%	0.035%
100000-500000	0.008%	0.008%	0.008%
500000-1000000	0.006%	0.006%	0.006%
1000000 以上	0.004%	0.004%	0.004%

如某货物招标项目, 中标金额为 600 万, 需交纳的代理服务费具体计算如下:

代理服务费 = (100 万以下部分的代理服务费) + (100 万~500 万部分的代理服务费) + (500 万~600 万部分的代理服务费) = 100 万元 × 1.5% + (500-100) 万元 × 1.1% + (600-500) 万元 × 0.8% = 1.5 万元 + 4.4 万元 + 0.8 万元 = 6.7 万元

(三) 交易代理服务费参照上述标准计算后下浮 20%计算, 且最低不低于 5000 元;

(四) 中标供应商中标后, 必须按规定采用银行对公转账方式向深圳交易集团有限公

司直接交纳代理服务费，交纳信息及要求按以下规定执行：

**基本户信息：**

账户名：深圳交易集团有限公司

账号：632765883

开户行：民生银行深圳五洲支行

**转账备注：**

项目编号+项目名称+中标金额+中标供应商名称

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

## 第三章 用户需求书

### 一、项目基本信息

序号	采购项目名称	财政预算限额(元)
1	深圳市第四人民医院骨科 2025 年小设备一批采购项目	196,600.00

### 二、货物清单明细

序号	货物名称(标的名称)	数量	单位	是否接受进口	是否专门面向中小企业	标的所属行业	预算限额(元)
1	超声导入仪	2	台	拒绝进口	否	工业	5200
2	固定式电池供电骨组织手术设备	1	台	拒绝进口	否	工业	13000
3	关节内窥镜	1	台	拒绝进口	否	工业	50000
4	红外线治疗仪	4	台	拒绝进口	否	工业	5600
5	骨科牵引架	4	套	拒绝进口	否	工业	4800
6	下肢关节康复器	1	台	拒绝进口	否	工业	29000
7	空气波压力治疗仪	1	台	拒绝进口	否	工业	24000
8	亚低温治疗仪	1	台	拒绝进口	否	工业	40000
9	软组织过线器	5	支	接受进口	否	工业	25000

备注: 1. “是否接受进口”栏注明“拒绝进口”的产品不接受投标人选用进口产品参与投标; 注明“接受进口”的产品允许投标人选用进口产品参与投标, 但不排斥国内产品。

2. 进口产品是指通过海关验放进入中国境内且产自关境外的产品。即所谓进口产品是指制造过程均在国外, 如果产品在国内组装, 其中的零部件(包括核心部件)是进口产品, 则应当视为非进口产品。采用“接受进口”的产品优先采购向我国企业转让技术、与我国企业签订消化吸收再创新方案的供应商的进口产品, 相关内容以财库〔2007〕119号文和财办库〔2008〕248号文的相关规定为准。

3. 本项目核心产品为: 亚低温治疗仪。

### 三、实质性条款

序号	实质性条款具体内容	
1	一、超声导入仪	★配置清单(单台配置) 1、主机:1 台; 2、超声波治疗头:2 对;

		3、电源线:1条; 4、使用说明书:1本。
2	二、固定式电池供电骨组织手术设备	<p><b>★配置清单</b></p> <p>1、主机: 1 件; 2、电池: 1 节; 3、充电器: 1 只; 4、消毒通道: 1 只; 5、钻夹头钥匙: 1 把; 6、包装箱: 1 只。</p>
3	三、关节内窥镜	<p><b>★配置清单</b></p> <p>1、关节内窥镜: 1 个; 2、镜鞘: 1 个; 3、闭孔器: 1 个。</p>
4	四、红外线治疗仪	<p><b>★配置清单 (单台配置)</b></p> <p>1、主机: 1 台; 2、电源线: 1 根; 3、合格证/保修卡: 1 张; 4、简易操作卡: 1 张; 5、使用说明书: 1 份。</p>
5	五、骨科牵引架	<p><b>★配置清单 (单套配置)</b></p> <p>1、不锈钢布朗式支架: 1 套; 2、不锈钢骨科牵引弓: 1 根。</p>
6	六、下肢关节康复器	<p><b>★配置清单</b></p> <p>1、主机: 1 台; 2、皮垫: 1 个; 3、脚踏板: 1 个; 4、电源线: 1 根; 5、手控器: 1 个; 6、说明书: 1 本; 7、合格证保修卡: 1 张。</p>
7	七、空气波压力治疗仪	<p><b>★配置清单</b></p> <p>1、空气波压力治疗系统主机: 1 台; 2、电源线: 1 根; 3、说明书: 1 本; 4、合格证: 1 张; 5、保修卡: 1 张; 6、操作指南卡: 1 7、连接管路: 2 根; 8、腿部气囊: 2 个; 9、左脚气囊: 1 个; 10、右脚气囊: 1 个; 11、台车*1 辆。</p>
8	八、亚低温治疗仪	<p><b>★配置清单</b></p> <p>1、主机: 1 台; 2、冰毯(含包套、连接管): 2 个; 3、冰帽(含包套、连接管): 2 个; 4、冰毯外套: 2 个; 5、冰帽外套: 2 个; 6、电源线: 1 根; 7、使用说明书: 1 本;</p>

		8、保险管: 2 根; 9、注水口: 1 个; 10、体温传感器: 2 个; 11、体温传感器: 2 个; 12、毯帽挂篮: 1 个; 13、防尘罩: 1 个。
9	九、软组织过线器	★配置清单(单件配置) 1、软组织过线器: 1 个。
10	维修及维护服务	★1.1 各投标人应在投标文件中列明各主机、配件和易耗品的保修期限，并承诺提供整机免费保修期 <u>5</u> 年，终身维修。保修期内，年度定期预防性维护保养次数应不少于 <u>2</u> 次。保修期内免费更换零配件、免工时费。设备在保修期内需由原厂进行维修，出原厂维修报告。
11	交货要求	★1.1 投标人在签订合同之日起 30 天(日历日)内交货。
12	交货要求	★1.3 提供的所有货物必须为全新、经检验合格的产品，所有货物出厂时间不超过 <u>12</u> 个月(出厂日期至到货日期之间应不超过 <u>12</u> 个月)，非积压和陈旧产品，否则无条件退货。
13	其他	★7.2 若所投产品为进口设备(本项目标的是否属于进口设备以“货物清单明细”所列为准)，则投标人必须提供由设备制造商或授权中国总代理签署的合法有效的保修、维修承诺函扫描件，原件备查；若所投产品为国产产品，则无需提供。
14		★7.3 本项目所招设备如属于医疗设备必须提供医疗器械注册证书(或者备案凭证)扫描件，原件备查。开标时，该证应在有效期内，若不在有效期内，则需提供该证和所投产品在该证有效期内生产的药监局出具的证明文件。

注：上表所列内容为不可负偏离条款，负偏离将视为未实质性满足招标文件要求作投标无效处理。

#### 四、技术要求

说明：1、评分时，如对一项招标技术要求(以划分框为准)中的内容存在两处(或以上)负偏离的，在评分时只作一项负偏离扣分。

2、带★号条款为不可负偏离条款，不作为评分准则中的评分内容，如未响应或出现负偏离的，将作投标无效处理；带“▲”指标项为重要参数条款，负偏离时依相关评分准则内容作重点扣分处理。

3、涉及区间的技术要求，除特别注明以外，均包含首尾两端本数，所投产品响应数值在招标文件要求的区间范围内即认定为满足该项技术要求，产品参数区间与招标要求不一致的均视为负偏离。例：

- (1) “20L”(凡是响应内容与该数值不一致者，均视为负偏离)；
- (2) “H≥6m”(凡是响应内容存在小于 6m 可能情形的均视为负偏离)；
- (3) 区间要求为 0-20ML,只要响应的不是广于等于“0-20ML”，如投标文件响应为 0-15ML、1-12ML、9-20ML、6-21ML、9ML 等情形均视为负偏离。

5. 相关证明材料的产品名称与招标技术要求的货物名称不一致的，需提供为同种产品的说明；若名称不一致又未提供说明的，由评审委员会判定是否符合文件要求。

序号	货物名称	招标技术要求

1.	一、超声导入仪	▲1、触摸显示屏不小于 9 英寸, 通道数不少于 2;
2.		▲2、超声输出功率:0.12W-0.5W 分多档可调,误差不超过±20%;
3.		3、治疗时间:0-30 分钟, 治疗时间可调节,治疗时间根据临床需要而定;
4.		4、超声有效辐射面积不小于 5cm <sup>2</sup> ;
5.		5、超声工作频率:超声工作频率不小于 1MHz,偏差不大于±10%;
6.		6、波束不均匀性系数:超声头的绝对最大波束不均匀系数应不超过 8.0;
7.		7、电致孔脉冲: 不少于 5 个占空比为 1:1 的方波组成;
8.		8、电脉冲:若干个周期为大于等于 10ms±0.5ms 的脉冲群组成,频率为 0.4HZ-6HZ;
9.		<p>★配置清单 (单台配置)</p> <p>1、主机:1 台;</p> <p>2、超声波治疗头:2 对;</p> <p>3、电源线:1 条;</p> <p>4、使用说明书:1 本。</p>
10.	二、固定式电池供电骨组织手术设备	▲1、可整机高温高压消毒, 耐高温不低于 135℃;
11.		2、温升不高于 25℃;
12.		3、转速不小于 650 转 / 分;
13.		4、扭矩不小于 5.0 牛顿·米;
14.		5、使用免消毒电池;
15.		6、电池电压不小于 14.4 伏;
16.		7、铝合金外壳, 中空直径不小于 4.0mm;
17.		8、噪声不高于 60dB;
18.		<p>★配置清单</p> <p>1、主机: 1 件;</p> <p>2、电池: 1 节;</p> <p>3、充电器: 1 只;</p> <p>4、消毒通道: 1 只;</p> <p>5、钻夹头钥匙: 1 把;</p> <p>6、包装箱: 1 只。</p>
19.	三、关节内窥镜	1、工作长度不小于 175mm, 外径尺寸不小于 4.0mm, 工作距离不小于 10mm;
20.		▲2、视向角≥30°, 视场角≥105°, 角分辨率≥4C/°, 插入部分承受力≥5N;
21.		3、蓝宝石防刮擦镜头, 国际标准目镜接口, 光源适配接口≥3 种;
22.		4、灭菌方式: 可适用高温高压灭菌;
23.		<p>★配置清单</p> <p>1、关节内窥镜: 1 个;</p> <p>2、镜鞘: 1 个;</p> <p>3、闭孔器: 1 个。</p>
24.	四、红外线治疗仪	▲1、波谱范围: 红外线灯泡有效光谱波长范围应主要分布在 0.6um-2.5um 范围内;
25.		▲2、红外线灯泡中心温度不小于 160℃, 其温度误差应不超过±20%;

26.		3、治疗仪时间设置为 0min 至 60min, 其定时器准确度误差不超过±10%;
27.		4、达到预定工作时间后, 加热器应立即停止工作, 并发出声音或光指示;
28.		5、连续工作时间: 红外线灯泡的寿命应至少为 300h, 灯泡不会出现灯丝热熔和断裂、灯壳破裂异常现象;
29.		6、电气安全应符合 YY0306-2018 标准的要求;
30.		<p><b>★配置清单 (单台配置)</b></p> <p>1、主机: 1 台;  2、电源线: 1 根;  3、合格证/保修卡: 1 张;  4、简易操作卡: 1 张;  5、使用说明书: 1 份。</p>
31.	五、骨科牵引架	1、布朗式架: 长度不小于 105, 宽度不小于 23, 高度可调节;
32.		2、结构牢固可靠, 表面光滑, 滑轮表面光滑, 无毛刺;
33.		3、静载荷: 将骨科牵引架和牵引架固定后, 在骨科牵引架悬挂 15kg 重物, 历时 60min, 骨科牵引架、牵引绳无断裂或变形现象;
34.		<p><b>★配置清单 (单套配置)</b></p> <p>1、不锈钢布朗式支架: 1 套;  2、不锈钢骨科牵引弓: 1 根。</p>
35.	六、下肢关节康复器	1、大容量 CPU 全微电脑智能设计, 中文/英文双路显示和控制 (带手控器);
36.		▲2、具备全程长度和膝关节角度控制方式;
37.		▲3、具备运行角度、速度自动增加模式功能, 并具备力矩设定功能;
38.		▲4、康复器接通外电源 (电源开关开), 机器显示器先出现上次的设定数据; 使用操作者可以根据具体情况改变原设定数据;
39.		5、康复器大腿支架长度可调节范围不小于 90mm, 小腿支架长度可调节范围不小于 100mm;
40.		<p>6、康复器的调节范围:</p> <p>a) 小小腿支架之间的夹角 (<math>\alpha</math>) 运动最大变化范围不小于 <math>120^\circ</math>  b) 脚托板前后翻转角落 (<math>\beta</math>) 变化范围应不小于 <math>40^\circ</math>, 左右移动角度 (<math>\gamma</math>) 变化范围应不小于 <math>40^\circ</math>;</p>
41.		7、康复器额定载荷不小于 200N, 在额定荷载下应能平稳工作不卡滞, 往复运行无异常撞击声;
42.		8、康复器整机工作噪音应不大于 65dB;
43.		9、康复器腿支架夹角 ( $\alpha$ ) 的角速度调范围: 最低速不大于 $1^\circ / s$ , 最高速度不小于 $2.5^\circ / s$ , 并分档可调 (大于 6 档);
44.		10、康复器在 200N 荷载下可连续工作时间大于 2h;
45.		11、康复器具备设置手动控制件, 使病人能自行控制康复器暂停或进行伸展/屈曲运动;
46.		12、康复器输入功率不小于 70VA;
47.		<p><b>★配置清单</b></p> <p>1、主机: 1 台;  2、皮垫: 1 个;  3、脚踏板: 1 个;  4、电源线: 1 根;  5、手控器: 1 个;</p>

		6、说明书: 1 本; 7、合格证保修卡: 1 张。
48.		1、设备工作压力值范围 0~280mmHg;
49.		▲2、操作及配置: 彩色液晶人体仿生全触摸屏≥5 寸;
50.		3、设备开始治疗后具备自动锁屏功能, 防止治疗过程中非专业人士误操作, 同时可设置锁屏开启或关闭, 开启后, 可允许调节自动息屏时间范围最低为 1Min, 并且主界面可显示实时治疗进度、实时治疗压力、血液回盈检测标志;
51.		▲4、可配置气囊种类≥20 种, 如腿部八腔气囊、腿部六腔气囊、腿部四腔气囊、臂部四腔气囊、腿部三腔气囊、臂部三腔气囊、背部四腔气囊、小腿三腔气囊、左/右手气囊、左/右足气囊, 可选重复使用和单人次使用供临床选择(提供注册备案凭证证明);
52.	七、空气波压力治疗仪	▲5、具备气囊种类自动识别功能, 气囊插入后设备实时快速的识别气囊腔数种类, 并快速定位治疗类型, 实现一键治疗(需提供说明书或提供第三方检测机构出具带有“CMA”标识的检测报告且同时提供该检测报告在全国认证认可信息公共服务平台( <a href="http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage?currentPosition=undefined">http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage?currentPosition=undefined</a> )合法查询渠道的查询记录截图);
53.		6、治疗方案: ≥30 种, 含专业循环压强治疗方案和防栓梯度压力(DVT 治疗)方案等;
54.		▲7、具备内置电池, 交直流两用, 手术室、室外、特殊环境等移动使用性能提升, 待机时间>72 小时;
55.		▲8、保压时间 0~15s 可调, 间隔时间 0s~99s 可调(需提供说明书或投标人需提供第三方检测机构出具带有“CMA”标识的检测报告且同时提供该检测报告在全国认证认可信息公共服务平台( <a href="http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage?currentPosition=undefined">http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage?currentPosition=undefined</a> )合法查询渠道的查询记录截图。);
56.		9、设备应具有血液回盈侦测功能, 支持全自动调节和手动调节;
57.		10、设备充气速度 1~7 级可调;
58.		11、治疗时间 1min~99h 可调, 支持不间断治疗, 治疗时间支持多种单位显示;
59.		12、设备应具备单腔零压跳过功能, 可每腔任意压力值调节压力, 且每腔之间压力差值可任意调节, 调节步进≤2mmHg;
60.		13、噪声抑制: 具备超静音噪声抑制技术, 噪音≤50dB;
61.		▲14、工作站资质: 配置物理设备工作站, 工作站具备单独的医疗器械注册证(提供注册备案凭证证明);
62.		15、主机使用年限: ≥10 年;
63.		16、主机重量: 净重 3.0Kg±0.25Kg;
64.		17、仪器具有超压、欠压、电量低、电量极低提示、压强传感器异常及通讯异常提示, 提示发生时, 界面有提示, 并且伴随声音提示;
65.		18、支持蓝牙连接以及在线升级功能;
66.		19、支持 KPa 和 mmHg 单位可切换显示;
67.		<b>★配置清单</b> 1、空气波压力治疗系统主机: 1 台; 2、电源线: 1 根; 3、说明书: 1 本; 4、合格证: 1 张;

		5、保修卡: 1 张; 6、操作指南卡: 1 7、连接管路: 2 根; 8、腿部气囊: 2 个; 9、左脚气囊: 1 个; 10、右脚气囊: 1 个; 11、台车*1 辆。
68.		1、设备额定功率 $\geq 650\text{VA}$ ;
69.		2、水温控制范围: $4^\circ\text{C}—25^\circ\text{C}$ , 精度: $\pm 1^\circ\text{C}$ ;
70.		3、空载平均降温速度: $\geq 1.2^\circ\text{C}/\text{min}$ ;
71.		4、采用进口交流单级蒸气压缩机外盘管式制冷系统, 制冷稳定不结冰且系统寿命长, 不易受环境温度的影响;
72.		5、体温监测: 具备体表温度和体腔温度两种专用体温探头, 可设置范围 $30^\circ\text{C}—40^\circ\text{C}$ , 精度: $\leq \pm 0.1^\circ\text{C}$ ; 可单路或双路进行体温检测;
73.	八、亚低温治疗仪	▲6、体温传感器为医用温度传感器, 通过国家包括细胞毒性实验、皮肤刺激实验和皮肤致敏实验等多项生物相溶性检测(提供相关生物相溶性第三方检测机构出具带有“CMA”标识的检测报告且同时提供该检测报告在全国认证认可信息公共服务平台( <a href="http://cx.cnca.cn/CertECLOUD/qts/qts/qtsPage?currentPosition=undefined">http://cx.cnca.cn/CertECLOUD/qts/qts/qtsPage?currentPosition=undefined</a> )合法查询渠道的查询记录截图。); ▲7、体温监测报警与控制: 双路体温监测报警均可同时独立设置体温下限和(或)体温上限, 体温超限时报警并停止输出, 闭环控制; 在特殊情况下也可关闭体温监测, 实现开环控制;
74.		8、四路输出, 双温控制, 双毯双帽可单独使用或四个同时使用, 左右两侧分别控制, 可独立运行同时给两位患者做治疗(提供可以体现相应功能的产品彩页或图片); 9、时间控制范围: 1—99 小时或长期运行, 自动计时;
75.		▲10、具备一体式注水口无需特殊工具即可往水箱内直接加水, 宽度 $\geq 28\text{mm}$ 的水位观察窗, 具备水位标尺, 可以通过宽液面观察水箱储水量及洁净程度(提供可以体现相应功能的产品彩页或图片);
76.		11、系统显示屏具有至少五种水位状态的指示, 具有水位超限自动报警功能;
77.		12、具备仪器故障智能诊断, 代码指示故障, 有存储故障报警、水温超限报警、体温超限报警、缺水报警、双水温检测差异报警、体温传感器脱落报警和逆温波动报警等声光报警功能;
78.		13、仪器内置 $\geq 8$ 个常用固化程序, 满足常用临床需求, 一键调用, 方便紧急时使用, 也可用户自定义设置水温、体温上下限和定时时间;
79.		14、具有断电保护功能, 断电后再通电开机后, 仪器自动运行断电前的程序;
80.		15、正常工作噪音 $\leq 55$ 分贝, 噪音低, 可提供第三方机构出具的检测报告;
81.		16、体积小巧, 主体正面宽度 $\leq 0.32$ 米, 非常方便在病床间尤其是 ICU 室移动;
82.		17、仪器同时配备管路附件挂篮和毯帽附件挂篮, 固定在仪器上便于仪器附件的收纳管理;
83.		18、TPU 材质毯、帽蜂窝状设计, 毯帽中液体流动性好, 降温快且均匀; 其中冰帽为贴敷式设计, 低温时柔软;
84.		19、进口品牌双向快速液压接头, 长寿命不漏水, 两端均带止
85.		
86.		

		回, 插拔时无液体喷溅, 方便操作;
87.		20、外壳采用钣金一次成型工艺, 并做特殊防锈喷漆处理;
88.		<p><b>★配置清单</b></p> <p>1、主机: 1 台;  2、冰毯(含包套、连接管): 2 个;  3、冰帽(含包套、连接管): 2 个;  4、冰毯外套: 2 个;  5、冰帽外套: 2 个;  6、电源线: 1 根;  7、使用说明书: 1 本;  8、保险管: 2 根;  9、注水口: 1 个;  10、体温传感器: 2 个;  11、体温传感器: 2 个;  12、毯帽挂篮: 1 个;  13、防尘罩: 1 个。</p>
89.	九、软组织过线器	1、尺寸: 直径不小于 1.5mm, 长度不小于 60mm;
90.		2、外观: 外观应光滑平整, 无毛刺、锋棱、麻点、砂眼、裂痕或划痕等瑕疵, 缝合钩表面应光亮、色泽均匀, 钩孔和钩槽应光滑居中, 不得有毛刺或明显歪斜现象;
91.		3、表面粗糙度: 外表面粗糙度 $Ra < 1.6 \mu m$ ;
92.		4、耐腐蚀性能: 应有良好的耐腐蚀性, 应不低于 YY/T 0149-2006 中沸水法 b 级的要求;
93.		▲5、硬度: 缝合钩经处理, 其硬度不低于 210HV0.2;
94.		6、力学性能: 镍钛合金的抗拉强度 $\geq 551 \text{ MPa}$ ;
95		<p><b>★配置清单(单件配置)</b></p> <p>1、软组织过线器: 1 个。</p>

## 五、商务要求

说明: 1、评分时, 如对一项招标商务要求(以划分框为准)中的内容存在两处(或以上)负偏离的, 在评分时只作一项负偏离扣分。

2、带★号条款为不可偏离条款, 不作为评分准则中的评分内容, 如未响应或出现负偏离的, 将作投标无效处理; 带“▲”指标项为重要参数, 负偏离时依相关评分准则内容作重点扣分处理。

序号	目录	商务需求
<b>(一) 免费保修期内售后服务要求</b>		
1	维修及维护服务	<p>★1.1 各投标人应在投标文件中列明各主机、配件和易耗品的保修期限, 并承诺提供整机免费保修期 <u>5</u> 年, 终身维修。保修期内, 年度定期预防性维护保养次数应不少于 <u>2</u> 次。保修期内免费更换零配件、免工时费。设备在保修期内需由原厂进行维修, 出原厂维修报告。</p> <p>1.2 由设备制造商提供售后服务, <u>1</u> 小时内响应, <u>8</u> 小时维修到位(不可抗力情况除外)。在规定时间内不能解决问题, 应在 <u>72</u> 小时内免费提供相同档次的设备给医院代用。如不能修复: 由公司售后服务部派人带故障机回公司检修处理, 修复期间仪器由厂家安排使用。每两个月对仪器进行巡访, 并对仪器进行维护和保养。</p>

		LIS /HIS 接入技术配合。消耗品和零配件供应及时，特殊情况下可提供备用机。承诺中标后设立相应的维修机构。
		1.3 投标人负责货物的终身维修，保证 <u>10</u> 年以上供应维修配件，如果因机器和配件停产造成设备无法维修者（维修周期同故障处理条款内容），必须无条件免费更换整机保证完好使用。 <u>5</u> 年内免费提供软件升级及维保服务，并免费开放设备接口参数，无偿派人配合与医院信息系统的连接工作，直至该设备与医院信息系统可进行完整的数据交换；在设备保修期内，当医院信息系统变更并需要与该设备连接时，需无偿派人配合直至该设备与医院信息系统可进行完整的数据交换。
		1.4 投标人负责承担该项目接入院内所有系统所产生的接口（含第三方系统）等一切费用。
2	质量保证	2.1 在保修期内，投标人应确保年开机率在 95% 以上，若不能达到此开机率，将作以下处理：a. 年开机率在 90-95% 之间按一赔 <u>2</u> 延长保修期；b. 年开机率在 85-90% 之间按一赔 <u>5</u> 延长保修期；c. 年开机率低于 85%，投标人必须无条件更换新机，并重新计算保修期，以及赔偿用户的直接经济损失和间接经济损失。注：年开机率 = (365-停机天数) / 365 2.2 保修期到期前一个月内投标人需提供设备运行状态评估报告及过保后设备维护方案，保证提供有效的非现场技术支持服务和联系方式。
<b>(二) 免费保修期外售后服务要求</b>		
1	维修零配件、消耗品和延续保修合同的报价	1.1 由设备制造商提供售后服务， <u>1</u> 小时内响应， <u>8</u> 小时维修到位（不可抗力情况除外）。在规定时间内不能解决问题，应在 <u>72</u> 小时内免费提供相同档次的设备给医院代用。消耗品和零配件供应及时，特殊情况下可提供备用机。 1.2 保修期满后，投标人应以优惠价供应维修零配件、消耗品和延续保修合同。价格最高的前 5 项零配件、消耗品和延续保修合同的报价明细须填写于《零配件、消耗品和延续保修合同报价明细清单》（签订合同时约定并提供该明细清单）中。 1.3 采购人可与投标人就优惠价进行谈判，但优惠价不得高于《零配件、消耗品和延续保修合同报价清单》（签订合同时约定并提供该明细清单）中承诺的维修零配件、消耗品和延续保修合同的报价。 1.4 设备制造商维修的货物经采购人验收合格，且设备制造商提供维修专用发票后，采购人支付维修费用。 1.5 投标人及设备制造商不得以任何理由不按时进行维修，不得要求采购人购买所谓“保修服务”（即：不论设备有无故障先买保修服务），不得在设备中嵌设任何不利于采购人使用与维修设备的障碍。
<b>(三) 其他商务要求</b>		
1	交货要求	★1.1 投标人在签订合同之日起 30 天（日历日）内交货。 1.2 投标人应提供货物的技术文件，包括但不限于设备配置清单、

		<p>产品说明书、图纸、操作手册、维护手册（含维修密码及接口数据）、质量保证文件、服务指南等，所有外文资料须提供中文译本。文件应随货物一并交付至采购人指定地点。</p>
		<p>★1.3 提供的所有货物必须为全新、经检验合格的产品，所有货物出厂时间不超过 <u>12</u> 个月（出厂日期至到货日期之间应不超过 <u>12</u> 个月），非积压和陈旧产品，否则无条件退货。</p>
		<p>1.4 所有货物如需要计量检定的应提供相关计量检定部门出具的合法检定报告。其中，进口设备必须具有报关证明文件、原产地证明和商检合格证明文件。</p>
2	运输、安装和验收	<p>2.1 投标人负责将货物安全无损运抵采购人指定地点，并承担设备的包装、运输、保险、装卸、安装调试、培训、商检及计量检测、关税、增值税和进口代理等费用。机器安装调试完毕，医院正式投入使用 1 个月后，无故障方签署验收报告，保修期自签署验收报告之日起开始计算。</p> <p>2.2 采购人有权检验或测试货物，以确认货物是否符合合同规格的要求，并且不承担额外的费用。如果发现所交货物与投标文件中所承诺的不符或存在质量、技术缺陷等，采购人可以拒绝接收该货物，投标人应在 <u>7</u> 天内采取补足、更换或退货等措施，以满足规格的要求，由此发生的一切损失和费用由投标人承担。</p>
		<p>2.3 投标人负责货物的现场安装和调试，提供货物安装、调试和维修所需的专用工具和辅助材料。投标人应在货物运至指定地点后一周内开始安装调试，并在 <u>7</u> 天内安装调试完毕。</p> <p>2.4 由投标人代表和采购人组成验收小组对产品进行验收。验收标准按照国家规定标准执行。经检验设备正常运作后签署验收报告，产品保修期自验收合格之日起算。</p>
		<p>2.5 采购人可委托由国家和市政府认可的技术单位（如：“深圳市计量质量检测研究院”）对投标人的货物进行质量鉴定，一切质量鉴定费用由投标人承担，若投标人货物被证明不符合本协议约定或设备质量说明所承诺的标准，投标人应承担相应的违约责任。</p>
3	培训	<p>3.1 中标人应派专业技术人员免费对采购单位指定人员进行定期培训及指导，直至其完全掌握设备的基本故障处理技术。</p>
4	知识产权	<p>4.1 投标人应保证采购人在使用该货物或其任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权、著作权或其它知识产权的起诉。投标人保证所提供软件的合法性，所发生的任何知识产权纠纷与采购人无关。</p> <p>4.2 采购人购买产品后，有权对该产品与其他设备进行配套、整合或适当改进，而免受侵犯专利权的起诉。</p>
5	付款方式	<p>5.1 货到指定地点、安装验收合格、提供全额发票并将 5% 履约保证金汇入需方指定账户后付 100% 货款。免费保修期满后并在无质量问题情况下且经需方确认后，由需方退还供方 5% 履约保证金。</p>
6	违约责任	<p>6.1 如投标人未按照投标文件中承诺的时间交货或提供服务，投标人应承担延期交货和延期服务的违约责任，并赔偿采购人因此造成实际经济损失。实际经济损失超出履约保证金额，采购人有权终止合同。</p>

		<p>6.2 投标人所交设备的品种、型号、规格、质量、功能、技术参数等方面不能实质性满足招标文件要约的，采购人有权拒绝收货，投标人向采购人偿付项目采购金额千分之 <u>10</u>（千分之十以上千分之二十以下）的违约金；造成严重后果的，根据《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条第（二）款规定，由主管部门对中标人进行处罚。</p> <p>6.3 投标人不能交付设备的，投标人向采购人偿付项目采购金额千分之 <u>10</u>（千分之十以上千分之二十以下）的违约金；造成严重后果的，根据《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条第（二）款规定，由主管部门对中标人进行处罚。</p> <p>6.4 投标人逾期未交设备的，投标人向采购人每日偿付设备款千分之 <u>10</u>（千分之十以上千分之二十以下）的违约金。投标人超过交货期限 <u>30</u> 日仍未交货，采购人有权解除合同。</p> <p>6.5 违约金先从由投标人履约保证金中扣除，若有不足部分则由中标人补齐。</p>
7	其他	<p>7.1 投标人应按其投标文件中的承诺，进行其他售后服务工作。</p> <p>★7.2 若所投产品为进口设备（本项目标的是否属于进口设备以“货物清单明细”所列为准），则投标人必须提供由设备制造商或授权中国总代理签署的合法有效的保修、维修承诺函扫描件，原件备查；若所投产品为国产产品，则无需提供。</p> <p>★7.3 本项目所招设备如属于医疗设备必须提供医疗器械注册证书（或者备案凭证）扫描件，原件备查。开标时，该证应在有效期内，若不在有效期内，则需提供该证和所投产品在该证有效期内生产的药监局出具的证明文件。</p>

## 六、其他重要条款

- 1、本项目投标报价采用包干制，应包括成本、法定税费和相应的利润，应涵盖本项目招标范围和招标文件所列的各项内容中所述的全部。由投标人根据招标需求自行测算投标报价；一经中标，投标报价即作为中标单位与采购人签订的合同金额。
- 2、投标人应充分了解项目的位置、情况、道路及任何其它足以影响投标报价的情况，任何因忽视或误解项目情况而导致的索赔或服务期限延长申请将不获批准。
- 3、投标人不得期望通过索赔等方式获取补偿，否则，除可能遭到拒绝外，还可能将被作为不良行为记录在案，并可能影响其以后参加政府采购的项目投标。各投标人在投标报价时，应充分考虑投标报价的风险。
- 4、除政府采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益外，双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。
- 5、“信用中国”中“信用服务”栏的“重大税收违法失信主体”“失信被执行人”，“中国政府采购网”中的“政府采购严重违法失信行为记录名单”，以及“深圳市政府采购监管网”为供应商信用信息的查询渠道，相关信息以开标当日的查询结果为准。

## 第四章 投标文件组成要求及格式

### 投标文件组成:

#### 1. 投标文件主要包括以下内容:

- (1) 投标函
- (2) 政府采购投标及履约承诺函
- (3) 投标人情况及资格证明文件
- (4) 项目详细报价
- (5) 供应商基本情况表
- (6) 法定代表人(负责人)证明书
- (7) 投标文件签署授权委托书
- (8) 实质性条款响应情况表
- (9) 技术要求偏离表
- (10) 商务要求偏离表
- (11) 技术保障措施
- (12) 诚信情况
- (13) 投标人认为需要加以说明的其他内容

#### 备注:

- 1. 本项目为网上电子投标项目, 投标文件不需法人或授权委托人另行签字, 无需加盖单位公章, 招标文件另有规定的除外。
- 2. 关于填写“开标一览表”的说明: “开标一览表”中除“投标总价”外, 其他信息不作评审依据。

## 一、投标函

致: 深圳公共资源交易中心

- 1、根据已收到贵单位的项目编号为\_\_\_\_\_的\_\_\_\_\_(项目名称)\_\_\_\_项目的招标文件,遵照《深圳经济特区政府采购条例》和《深圳网上政府采购管理暂行办法》等有关规定,我单位经研究上述招标文件的专用条款及通用条款后,愿意按照招标文件要求承包上述项目并修补其任何缺陷。
- 2、投标价格见投标书编制软件中《开标一览表》中填写的投标总价。
- 3、如果我单位中标,我单位将按照招标文件的要求足额提交履约担保。
- 4、我单位同意所递交的投标文件在“对通用条款的补充内容”中明确的投标有效期内有效,在此期间内我单位的投标有可能中标,我方将受此约束。
- 5、除非另外达成协议并生效,贵单位的中标通知书和本投标文件将构成合同的重要内容。
- 6、我单位理解贵单位将不受必须接受所收到的最低报价或其它任何投标文件的约束。
- 7、如我单位提交样品,且未在规定时间内取回样品的,视同放弃取回,同意深圳公共资源交易中心对我单位提交的样品进行清理。

投标人: \_\_\_\_\_; 单位地址: \_\_\_\_\_;  
法定代表人(负责人)或其授权委托代理人: \_\_\_\_\_;  
电话: \_\_\_\_\_;  
日期: \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 二、政府采购投标及履约承诺函

致: 深圳公共资源交易中心

我单位承诺:

1. 我单位参与本项目所投标(响应)的货物、工程或服务,不存在侵犯知识产权的情况。
2. 我单位参与本项目政府采购活动时不存在被有关部门禁止参与政府采购活动且在有效期间内的情况。
3. 我单位具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款规定的六项条件。
4. 我单位未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。

**5. 我单位不存在《深圳市财政局政府采购供应商信用信息管理办法》(深财规(2023)3号)列明的严重违法失信行为。**

6. 我单位参与该项目投标,严格遵守政府采购相关法律,不造假,不围标、串标、陪标。我单位已清楚,如违反上述要求,投标将作无效处理,被列入不良记录名单并在网上曝光,同时将被提请政府采购主管部门给予一定年限内禁止参与政府采购活动或其他处罚。

7. 我单位如果中标,做到守信,不偷工减料,依照本项目招标文件需求内容、签署的采购合同及本单位在投标中所作的一切承诺履约。我单位对本项目的报价负责,中标后将严格按照本项目招标文件需求、签署的采购合同及我单位在投标中所作的全部承诺履行。

我单位清楚,若以“报价太低而无法履约”为理由放弃本项目中标资格时,愿意接受主管部门的处罚。若我单位中标本项目,我单位的报价明显低于其他投标人的报价时,我单位清楚,本项目将成为重点监管、重点验收项目,我单位将按时保质保量完成,并全力配合有关监管、验收工作;若我单位未按上述要求履约,我单位愿意接受主管部门的处罚。

8. 我单位已认真核实了投标文件的全部内容，所有资料均为真实资料。我单位对投标文件中全部投标资料的真实性负责，如被证实我单位的投标文件中存在虚假资料的，则视为我单位隐瞒真实情况、提供虚假资料，我单位愿意接受主管部门作出的行政处罚。

9. 我单位承诺中标后项目不转包，未经采购人同意不进行分包。

10. 我单位保证，其所提供的货物通过合法正规渠道供货，在提供给采购人前具有完全的所有权，采购人在中华人民共和国使用该货物或货物的任何一部分时，不会产生因第三方提出的包括但不限于侵犯其专利权、商标权、工业设计权等知识产权和侵犯其所有权、抵押权等物权及其他权利而引发的纠纷；如有纠纷，我单位承担全部责任。

11. 我单位保证，若所投货物涉及《财政部生态环境部关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）列明的政府采购强制产品，则所投该产品符合节能产品的认证要求。若所投产品包括数据中心相关设备的，应满足《财政部生态环境部工业和信息化部关于印发<绿色数据中心政府采购需求标准（试行）>的通知》（财库〔2023〕7号）要求。若所投产品涉及国家强制性标准的，所投产品应符合国家强制性标准相关要求。

12. 我单位已知悉并同意中标（成交）结果信息公示（公开）的内容。

13. 我单位保证，符合《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条规定，与其他投标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；不存在为本次采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的情形。若存在“不同供应商的董事、股东或其他高级管理人员为同一人的”情形的，我单位保证不存在串通投标、恶意串通或者视为串通投标的情形。

14. 我单位清楚，如存在违反投标承诺行为情节严重的，将根据《深圳市财政局关于印发<深圳市财政局政府采购供应商信用信息管理办法>的通知》，依法被列入失信信息。

以上承诺，如有违反，愿依照国家相关法律法规处理，并承担由此给采购人带来的损失。

投标人：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 三、投标人情况及资格证明文件

#### （一）投标人资格证明文件

（特别提示：投标人须按本招标文件第一册第一章招标公告“申请人的资格要求”（即投标人资格要求）提供相关的资格证明资料，未提供或提供不完整、不符合要求的，将作投标无效处理，其中要求提供《政府采购投标及履约承诺函》《供应商基本情况表》且已在规定章节中提供的，此处不重复提供。）

#### （二）中小企业声明函、残疾人福利性单位声明函及监狱企业声明函

##### 填写指引：

1、该部分内容由投标人根据自身实际情况填写，不符合要求的投标人可以不填写或直接删除相应的声明函。投标人提供的声明函不属实的，属于提供虚假资料谋取中标，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、该部分内容填写需要参考的相关文件：

（1）财政部《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）；

(2) 《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) ;

(3) 《统计上大中小微型企业划分办法(2017)》(国统字〔2017〕213号) ;

(4) 《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141号) ;

(5) 《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库〔2014〕68号)

3、请依照提供的格式和内容填写声明函, 不要随意变更格式; 声明函不需要盖章或签字; 满足多项优惠政策的投标人, 不重复享受多项价格扣除政策。

4、声明函具体填写要求:

(1) 声明是中小企业须填写《中小企业声明函》的以下内容:

第一处, 在“单位名称”下划线处如实填写采购人名称(深圳公共资源交易中心不是本项目的采购人, 而是组织实施机构);

第二处, 在“项目名称”下划线处如实填写采购文件中确定的项目名称。对于分包方式面向中小企业采购的项目, 应标明中小企业的具体分包内容; 对于以联合体方式面向中小企业采购的项目, 应标明联合体中中小企业所承担的具体内容;

第三处, 在“标的名称”下划线处填写所采购货物(标的)的具体名称(以招标文件第一册第三章用户需求书“货物清单明细”的“货物名称”一栏为准); 如果涉及多项货物(标的)为同一企业制造, “标的名称”下划线处可以如实填写多项货物; 对于分包方式面向中小企业采购的项目, “标的名称”应填写采购文件中注明的分包给中小企业的采购标的名称; 对于以联合体方式面向中小企业采购的项目“标的名称”应填写采购文件中注明的联合体中中小企业承担的采购标的名称。

第四处, 在“采购文件中明确的所属行业”下划线处填写采购标的对应的中小企业划型标准所属行业(所属行业以招标文件第一册第三章用户需求书“货物清单明细”的“标的所属行业”一栏为准), 并应确保与采购标的涉及的货物制造商本身的所属行业保持一致。对于分包方式面向中小企业采购的项目, “采购文件中明确的所属行业”应按照采购文件中注明的分包给中小企业的采购标的所属行业填写, 并应确保与该分包部分采购标的涉及的货物制造商本身的所属行业保持一致; 对于以联合体方式面向中小企业采购的项目, “采购文件中明确的所属行业”应按照采购文件中注明的联合体中中小企业承担的采购标的所属行业填写, 并应确保与该分包部分采购标的涉及的货物制造商本身的所属行业保持一致;

第五处, 在“企业名称”下划线处如实填写货物制造商名称。对于分包方式面向中小企业采购的项目, “企业名称”应填写分包部分采购标的对应的货物制造商; 对于以联合体方式面向中小企业采购的项目, “企业名称”应填写联合体中中小企业承担采购标的对应的货物制造商;

第六、七、八处, 在“从业人员”、“营业收入”、“资产总额”下划线处如实填写从业人员、营业收入、资产总额。从业人员、资产总额指标以上年度末数据为依据, 营业收入指标以上年度累计数据为依据。无上年度数据的新成立企业可不填报。

第九处, 在“中型企业、小型企业、微型企业”下划线处应依据企业上年度从业人员、营业收入、资产总额等指标, 按照《中小企业划型标准规定》(工信部联企业〔2011〕300号)、《金融业企业划型标准规定》(银发〔2015〕309号), 判断《中小企业声明函》载明的货物制造商是否属于采购文件所属行业的中型企业/小型企业/微型企业。

(2) 对于已纳入统计部门统计范围的企业, 所属行业、从业人员、营业收入、资产总额、规模类型应与统计部门报表保持一致。对于未纳入统计部门统计范围的企业, 应对照《国民经济行业分类》确定所属行业, 当企业从事两种以上的经济活动时, 按照企业从事的主要活动确定所属行业; 从业人员、营业收入、资产总额应按照上年度末实际情况填报, 并应确保在争议纠纷处理时, 可提供相关数据的来源依据。

(3) 事业单位、社会组织等非企业主体不享受中小企业扶持政策, 但事业单位、社会组织等非企业主体提供全部由中小企业制造的货物参加货物采购项目的除外。

(4) 声明是残疾人福利性单位须填写《残疾人福利性单位声明函》的相关内容, 具体参照以上《中小企业声明函》填写要求执行。

(5) 声明是监狱企业须填写《监狱企业声明函》的三项内容(填写位置的字体已加

粗），具体参照以上《中小企业声明函》填写要求执行。

5、若本项目属于专门面向中小企业、残疾人福利性单位或监狱企业，则声明函有效性由采购人或代理机构判定，如判定声明函无效的，相关供应商将作资格审查不通过处理；若本项目非专门面向中小企业、残疾人福利性单位或监狱企业，声明函的有效性由评审委员会判定，如评审委员会判定声明函无效，相关供应商不享受价格扣除（但不作投标无效处理）。

6、采购人、代理机构、评审委员会在依法进行资格审查、评审过程中，发现《中小企业声明函》存在明显笔误或含义不明确的，应按规定要求供应商进行澄清、说明或补正。澄清修改后符合中小企业条件的供应商，可以享受中小企业扶持政策。

## 1、中小企业声明函（货物）

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

1. \_\_\_\_\_(标的名称)\_\_\_\_\_, 属于\_\_\_\_\_ (采购文件中明确的所属行业)\_\_\_\_\_ 行业；制造商为\_\_\_\_\_ (企业名称, 要求制造商本身所属行业应当与招标文件要求的行业相一致)\_\_\_\_\_, 从业人员\_\_\_\_\_人, 营业收入为\_\_\_\_\_万元, 资产总额为\_\_\_\_\_万元, 属于\_\_\_\_\_ (中型企业、小型企业、微型企业)\_\_\_\_\_;

2. \_\_\_\_\_(标的名称)\_\_\_\_\_, 属于\_\_\_\_\_ (采购文件中明确的所属行业)\_\_\_\_\_ 行业；制造商为\_\_\_\_\_ (企业名称, 要求制造商本身所属行业应当与招标文件要求的行业相一致)\_\_\_\_\_, 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。

本投标人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。

本投标人已知悉《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《中小企业划型标准规定》（工信部联企〔2011〕300号）、《统计上大中小微型企业划分办法（2017）》等规定，承诺提供的声明函内容是真实的，并知悉根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）第二十条规定，投标人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，依照《政府采购法》等政府采购有关法律法规规定追究相应责任。

## 2、残疾人福利性单位声明函（货物类）

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 (单位名称) 单位的 (项目名称) 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。

本投标人已知悉《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,承诺提供的声明函内容是真实的,如提供声明函内容不实,则依法追究相关法律责任。

**3、监狱企业声明函【货物类,提供监狱企业货物的供应商如需享受优惠政策,还须另行提供省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的监狱企业证明文件】**

本投标人郑重声明,根据《财政部司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》(财库〔2014〕68号)的规定,本投标人参加 (采购人名称) 的 (项目名称) 采购活动,提供的货物全部由符合政策要求的监狱企业制造。相关监狱企业的具体情况如下:

1. (标的名称),制造商为 (企业名称),属于 监狱企业;
  2. (标的名称),制造商为 (企业名称),属于 监狱企业。
- .....

本投标人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。

附:省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的监狱企业证明文件。

#### 四、项目详细报价

##### (一) 分项报价表

序号	货物名称(标的名称)	品牌	规格/型号	原产地	制造商名称	数量	单位	单价(元)	合价(元)	预算限额(元)
1	超声导入仪					2	台			5200
2	固定式电池供电骨组织手术设备					1	台			13000

3	关节内窥镜				1	台			50000
4	红外线治疗仪				4	台			5600
5	骨科牵引架				4	套			4800
6	下肢关节康复器				1	台			29000
7	空气波压力治疗仪				1	台			24000
8	亚低温治疗仪				1	台			40000
9	软组织过线器				5	支			25000
合计 (即投标总价; 币种: 人民币; 单位: 元) 小写: 大写:									

注: 1. 本表可按同样格式扩展。

2. “品牌”可以与商标一致, 也可以填写便于区分其他公司商品的制造商简称或者制造商认可的品牌名称。此类填写错误或缺漏的不利后果由供应商承担。经评审委员会认定, 在使用综合评分法的项目中一项此类填写错误或缺漏将按照一项普通招标技术要求 (一般参数/普通参数) 负偏离扣分处理。

3. 如所投货物属于定制类的非量产货物或无具体型号的货物, 可以在“规格/型号”栏目仅填写规格信息而不填型号信息 (型号信息用“定制”描述即可); 此类填写错误或缺漏 (所投货物为定制类的非量产货物但供应商却错误填报了型号) 的不利后果由供应商承担。经评审委员会认定, 在使用综合评分法的项目中一项此类填写错误或缺漏将按照一项普通招标技术要求 (一般参数/普通参数) 负偏离扣分处理。

3. “原产地”是指货物的实际生产加工地, 非品牌所在地

4. 所投货物均应填写制造商名称, “制造商”是指产品品牌厂商, 产品代工制造的, 应填写接受委托生产制造的制造商。

5. 以上分项报价表的投标总价应当与开标一览表的投标总价一致。

6. 单价、合价和投标总价为包干价, 即三者均应包含货物的价款、包装、运输、装卸、安装、调试、技术指导、培训、咨询、服务、保险、税费、检测、验收合格交付使用之前以及技术和售后服务等其他各项有关费用。

7. 所有价格应按“招标文件”中规定的货币单位填写; 投标总价应为以上各分项价格之和; 投标总价和项目报价表中单个采购预算条目报价均不得超过对应的财政预算限额, 否则将导致投标无效。

## (二) 核心产品品牌

我单位所投核心产品的品牌为: \_\_\_\_\_。

备注: 单一产品采购项目, 核心产品即为该单一产品。

(三) 可选配件报价清单 (不包括在总报价内)

注: 格式可以参照《(一) 分项报价表》表格, 并提供相应的品牌/规格/型号、原产地、制造商信息(没有品牌、型号的, 用“定制”描述即可)、单价等详细信息

(四) 投标人认为需要涉及的其他内容报价清单

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

## 五、供应商基本情况表

投标（响应）供应商		项目名称及编号			
投标（响应）供应商相关人员情况					
序号	职务	姓名	身份证号码	劳动合同关系单位	缴纳社会保险单位
1	法定代表人/单位负责人/主要经营负责人				
2	项目投标授权代表人				
3	项目负责人				
4	主要技术人员				
5	投标文件编制人员				
说明：同一职务有多人担任（如主要技术人员），应分行填写。					
投标（响应）供应商关联关系情况					
序号	关联关系类型	关联主体名称	备注		
1	控股股东		指出资额（或持有股份）占投标（响应）供应商资本总额（或股本总额）50%以上的股东，以及出资额（或持有股份）的比例虽然不足 50%，但依其出资额（或持有股份）所享有的表决权已足以对投标（响应）供应商股东会（或股东大会）的决议产生重要影响的股东。		
2	管理关系		指对投标（响应）供应商不具有出资持股关系，但对其存在管理关系的主体。		
说明：同一关联关系类型有多个主体的，应分行填写。					

## 六、法定代表人（负责人）证明书

\_\_\_\_\_（姓名），现任我单位\_\_\_\_\_职务，为法定代表人（负责人），身份证件号为：\_\_\_\_\_，联系电话：\_\_\_\_\_。

特此证明。

说明：1、法定代表人为投标人（企业事业单位、国家机关、社会团体）的主要行政负责人。

2、本证明书要供法定代表人（负责人）相关身份证明文件：身份证件扫描件（正反两面）；港澳台居民可提供来往通行证扫描件；非中国国籍管辖范围人员，可提供公安部门认可的身份证明材料扫描件。

3、本项目投标授权代表为法定代表人（负责人）的，无需提供《投标文件签署授权委托书》。

4、内容必须填写真实、清楚，涂改无效，不得转让、买卖。

证件扫描件正面	证件扫描件反面
---------	---------

**温馨提示：**为避免出现《深圳经济特区政府采购条例实施细则》第七十五条第二项所列情形，请投标供应商核实贵单位法定代表人、本项目投标授权代表人、项目负责人（如有）、主要技术人员（如有）等是否在贵单位缴纳社会保险。

深圳市第四人民医院骨科2025年小议

## 七、投标文件签署授权委托书

本授权委托书声明：我\_\_\_\_\_（姓名）系\_\_\_\_\_（投标人名称）的法定代表人（负责人），现授权委托\_\_\_\_\_（姓名）为我单位签署本项目已递交的投标文件的法定代表人（负责人）的授权委托代理人，代理人全权代表我所签署的本项目已递交的投标文件内容我均承认。

代理人无转委托权，特此委托。

代理人：\_\_\_\_\_；

身份证件号：\_\_\_\_\_，职务：\_\_\_\_\_；

联系电话：\_\_\_\_\_, 手机：\_\_\_\_\_, 电子邮箱：\_\_\_\_\_；

授权委托日期：\_\_\_\_年\_\_月\_\_日。

**附：请提供代理人身份证件扫描件（正反两面）；港澳台居民可提供来往通行证扫描件；非中国国籍管辖范围人员，可提供公安部门认可的身份证明材料扫描件。**

证件扫描件正面	证件扫描件反面
---------	---------

**温馨提示：**为避免出现《深圳经济特区政府采购条例实施细则》第七十五条第二项所列情形，请投标供应商核实贵单位法定代表人、本项目投标授权代表人、项目负责人（如有）、主要技术人员（如有）等是否在贵单位缴纳社会保险。

## 八、实质性条款响应情况表

序号	实质性条款具体内容		投标响应	偏离情况	说明
1	<b>一、超声导入仪</b> <b>★配置清单 (单台配置)</b> 1、主机:1 台; 2、超声波治疗头:2 对; 3、电源线:1 条; 4、使用说明书:1 本。				
2	<b>二、固定式电池供电骨组织手术设备</b> <b>★配置清单</b> 1、主机: 1 件; 2、电池: 1 节; 3、充电器: 1 只; 4、消毒通道: 1 只; 5、钻夹头钥匙: 1 把; 6、包装箱: 1 只。				
3	<b>三、关节内窥镜</b> <b>★配置清单</b> 1、关节内窥镜: 1 个; 2、镜鞘: 1 个; 3、闭孔器: 1 个。				
4	<b>四、红外线治疗仪</b> <b>★配置清单 (单台配置)</b> 1、主机: 1 台; 2、电源线: 1 根; 3、合格证/保修卡: 1 张; 4、简易操作卡: 1 张; 5、使用说明书: 1 份。				
5	<b>五、骨科牵引架</b> <b>★配置清单 (单套配置)</b> 1、不锈钢布朗式支架: 1 套; 2、不锈钢骨科牵引弓: 1 根。				
6	<b>六、下肢关节康复器</b> <b>★配置清单</b> 1、主机: 1 台; 2、皮垫: 1 个; 3、脚踏板: 1 个; 4、电源线: 1 根; 5、手控器: 1 个; 6、说明书: 1 本; 7、合格证保修卡: 1 张。				
7	<b>七、空气波压力治疗仪</b> <b>★配置清单</b> 1、空气波压力治疗系统主机: 1 台; 2、电源线: 1 根; 3、说明书: 1 本;				

		4、合格证: 1 张; 5、保修卡: 1 张; 6、操作指南卡: 1 7、接管路: 2 根; 8、腿部气囊: 2 个; 9、左脚气囊: 1 个; 10、右脚气囊: 1 个; 11、台车*1 辆。		
8	八、亚低温治疗仪	<b>★配置清单</b> 1、主机: 1 台; 2、冰毯(含包套、连接管): 2 个; 3、冰帽(含包套、连接管): 2 个; 4、冰毯外套: 2 个; 5、冰帽外套: 2 个; 6、电源线: 1 根; 7、使用说明书: 1 本; 8、保险管: 2 根; 9、注水口: 1 个; 10、体温传感器: 2 个; 11、体温传感器: 2 个; 12、毯帽挂篮: 1 个; 13、防尘罩: 1 个。		
9	九、软组织过线器	<b>★配置清单(单件配置)</b> 1、软组织过线器: 1 个。		
10	维修及维护服务	<b>★1.1</b> 各投标人应在投标文件中列明各主机、配件和易耗品的保修期限，并承诺提供整机免费保修期 <u>5</u> 年，终身维修。保修期内，年度定期预防性维护保养次数应不少于 <u>2</u> 次。保修期内免费更换零配件、免工时费。设备在保修期内需由原厂进行维修，出原厂维修报告。		
11	交货要求	<b>★1.1</b> 投标人在签订合同之日起 <u>30</u> 天(日历日)内交货。		
12	交货要求	<b>★1.3</b> 提供的所有货物必须为全新、经检验合格的产品，所有货物出厂时间不超过 <u>12</u> 个月(出厂日期至到货日期之间应不超过 <u>12</u> 个月)，非积压和陈旧产品，否则无条件退货。		
13	其他	<b>★7.2</b> 若所投产品为进口设备 (本项目标的是否属于进口设		

		备以“货物清单明细”所列为准），则投标人必须提供由设备制造商或授权中国总代理签署的合法有效的保修、维修承诺函扫描件，原件备查；若所投产品为国产产品，则无需提供。			
14		★7.3 本项目所招设备如属于医疗设备必须提供医疗器械注册证书（或者备案凭证）扫描件，原件备查。开标时，该证应在有效期内，若不在有效期内，则需提供该证和所投产品在该证有效期内生产的药监局出具的证明文件。			

注：1.上表所列各项均为不可负偏离条款。

2.“投标响应”一栏应当详细填写投标人自身响应情况，而不能不合理照搬照抄实质性条款具体内容。

3.“偏离情况”一栏应填写“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”，“正偏离”表示“投标响应优于实质性条款具体内容要求”，“负偏离”表示“投标响应不满足实质性条款具体内容要求”，“无偏离”表示“投标响应与实质性条款具体内容要求一致”。

4.评审委员会有权对投标响应情况作出判断（作出评审结论）。

5.实质性响应条款“投标响应情况”与投标文件其它内容冲突的，以实质性响应条款“投标响应情况”为准。

6.要求提供证明资料，在“说明”一栏中列明证明资料的位置,以便评审；未要求提供证明材料的，投标人可以不提供。

## 九、技术要求偏离表

序号	货物名称	招标技术要求	投标技术响应	偏离情况	说明
1.	一、超声导入仪	▲1、触摸显示屏不小于 9 英寸，通道数不少于 2;			
2.		▲2、超声输出功率:0.12W-0.5W 分多档可调,误差不超过±20%;			
3.		3、治疗时间:0-30 分钟，治疗时间可调节,治疗时间根据临床需要而定;			
4.		4、超声有效辐射面积不小于 5cm <sup>2</sup> ;			
5.		5、超声工作频率:超声工作频率不小于 1MHz,偏差不大于±10%;			
6.		6、波束不均匀性系数:超声头的绝对最大波束不均匀系数应不超过 8.0;			

7.	二、固定式电池供电骨组织手术设备	7、电致孔脉冲: 不少于 5 个占空比为 1:1 的方波组成;			
8.		8、电脉冲: 若干个周期为大于等于 $10\text{ms} \pm 0.5\text{ms}$ 的脉冲群组成, 频率为 0.4HZ-6HZ;			
9.		▲1、可整机高温高压消毒, 耐高温不低于 135°C;			
10.		2、温升不高于 25°C;			
11.		3、转速不小于 650 转 / 分;			
12.		4、扭矩不小于 5.0 牛顿 · 米;			
13.		5、使用免消毒电池;			
14.		6、电池电压不小于 14.4 伏;			
15.	三、关节内窥镜	7、铝合金外壳, 中空直径不小于 4.0mm;			
16.		8、噪声不高于 60dB;			
17.		1、工作长度不小于 175mm, 外径尺寸不小于 4.0mm, 工作距离不小于 10mm;			
18.		▲2、视向角 $\geq 30^\circ$ , 视场角 $\geq 105^\circ$ , 角分辨率 $\geq 4C/^\circ$ , 插入部分承受力 $\geq 5\text{N}$ ;			
19.	四、红外线治疗仪	3、蓝宝石防刮擦镜头, 国际标准目镜接口, 光源适配接口 $\geq 3$ 种;			
20.		4.、灭菌方式: 可适用高温高压灭菌;			
21.		▲1、波谱范围: 红外线灯泡有效光谱波长范围应主要分布在 0.6um-2.5um 范围内;			
22.	五、骨科牵引架	▲2、红外线灯泡中心温度不小于 160°C, 其温度误差应不超过 $\pm 20\%$ ;			
23.		3、治疗仪时间设置为 0min 至 60min, 其定时器准确度误差不超过 $\pm 10\%$ ;			
24.		4、达到预定工作时间后, 加热器应立即停止工作, 并发出声音或光指示;			
25.		5、连续工作时间: 红外线灯泡的寿命应至少为 300h, 灯泡不会出现灯丝热熔和断裂、灯壳破裂异常现象;			
26.		6、电气安全应符合 YY0306-2018 标准的要求;			
27.		1、布朗式架: 长度不小于 105, 宽度不小于 23, 高度可调节;			
28.		2、结构牢固可靠, 表面光滑, 滑轮表面光滑, 无毛刺;			
29.		3、静载荷: 将骨科牵引架和牵引架固定后, 在骨科牵引架悬挂 15kg 重物, 历时 60min, 骨科牵引架、牵引绳无断裂或变形现象;			
30.	六、下肢关节康复	1、大容量 CPU 全微电脑智能设计, 中文/英文双路显示和控制 (带手控			

	器	器) ;			
31.		▲2、具备全程长度和膝关节角度控制方式;			
32.		▲3、具备运行角度、速度自动增加模式功能，并具备力矩设定功能;			
33.		▲4、康复器接通外电源(电源开关开)，机器显示器先出现上一次的设定数据；使用操作者可以根据具体情况改变原设定数据；			
34.		5、康复器大腿支架长度可调节范围不小于90mm，小腿支架长度可调节范围不小于100mm；			
35.		6、康复器的调节范围： a)大小腿支架之间的夹角(α)运动最大变化范围不小于120° b)脚托板前后翻转角落(β)变化范围应不小于40°，左右移动角度(γ)变化范围应不小于40°；			
36.		7、康复器额定载荷不小于200N，在额定荷载下应能平稳工作不卡滞，往复运行无异常撞击声；			
37.		8、康复器整机工作噪音应不大于65dB；			
38.		9、康复器腿支架夹角(α)的角度速度调范围：最低速不大于1°/s，最高速度不小于2.5°/s，并分档可调(大于6档)；			
39.		10、康复器在200N荷载下可连续工作时间大于2h；			
40.		11、康复器具备设置手动控制件，使病人能自行控制康复器暂停或进行伸展/屈曲运动；			
41.		12、康复器输入功率不小于70VA；			
42.	七、空气波压力治疗仪	1、设备工作压力值范围0-280mmHg；			
43.		▲2、操作及配置：彩色液晶人体仿生全触摸屏≥5寸；			
44.		3、设备开始治疗后具备自动锁屏功能，防止治疗过程中非专业人士误操作，同时可设置锁屏开启或关闭，开启后，可允许调节自动息屏时间范围最低为1Min，并且主界面可显示实时治疗进度、实时治疗压力、血液回盈检测标志；			
45.		▲4、可配置气囊种类≥20种，如腿部八腔气囊、腿部六腔气囊、腿部四腔气囊、臂部四腔气囊、腿部三腔气囊、臂部三腔气囊、背部四腔气囊、小腿三腔气囊、左/右手气囊、左/右足气囊，可选重复使用和单人次使用供临床选择(提供注			

		册备案凭证证明) ;		
46.		▲5、具备气囊种类自动识别功能，气囊插入后设备实时快速的识别气囊腔数种类，并快速定位治疗类型，实现一键治疗（需提供说明书或提供第三方检测机构出具带有“CMA”标识的检测报告且同时提供该检测报告在全国认证认可信息公共服务平台（ <a href="http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage? currentPosition=undefined">http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage? currentPosition=undefined</a> ）合法查询渠道的查询记录截图）；		
47.		6、治疗方案：≥30 种，含专业循环压强治疗方案和防栓梯度压力（DVT 治疗）方案等；		
48.		▲7、具备内置电池，交直流两用，手术室、室外、特殊环境等移动使用性能提升，待机时间>72 小时；		
49.		▲8、保压时间 0-15s 可调，间隔时间 0s-99s 可调（需提供说明书或投标人需提供第三方检测机构出具带有“CMA”标识的检测报告且同时提供该检测报告在全国认证认可信息公共服务平台（ <a href="http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage? currentPosition=undefined">http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qtsPage? currentPosition=undefined</a> ）合法查询渠道的查询记录截图。）；		
50.		9、设备应具有血液回盈侦测功能，支持全自动调节和手动调节；		
51.		10、设备充气速度 1-7 级可调；		
52.		11、治疗时间 1min-99h 可调，支持不间断治疗，治疗时间支持多种单位显示；		
53.		12、设备应具备单腔零压跳过功能，可每腔任意压力值调节压力，且每腔之间压力差值可任意调节，调节步进≤2mmHg；		
54.		13、噪声抑制：具备超静音噪声抑制技术，噪音≤50dB；		
55.		▲14、工作站资质：配置物理设备工作站，工作站具备单独的医疗器械注册证（提供注册备案凭证证明）；		
56.		15、主机使用年限：≥10 年；		
57.		16、主机重量：净重 3.0Kg ± 0.25Kg；		
58.		17、仪器具有超压、欠压、电量低、电量极低提示、压强传感器异常及通讯异常提示，提示发生时，界面有提示，并且伴随声音提示；		
59.		18、支持蓝牙连接以及在线升级功		

		能；		
60.		19、支持 KPa 和 mmHg 单位可切换显示；		
61.		1、设备额定功率 $\geq 650\text{VA}$ ；		
62.		2、水温控制范围：4°C—25°C，精度： $\pm 1\text{C}$ ；		
63.		3、空载平均降温速度： $\geq 1.2\text{C}/\text{min}$ ；		
64.		4、采用进口交流单级蒸气压缩机外盘管式制冷系统，制冷稳定不结冰且系统寿命长，不易受环境温度的影响；		
65.		5、体温监测：具备体表温度和体腔温度两种专用体温探头，可设置范围30°C—40°C，精度： $\leq \pm 0.1\text{C}$ ；可单路或双路进行体温检测；		
66.	八、亚低温治疗仪	▲6、体温传感器为医用温度传感器，通过国家包括细胞毒性实验、皮肤刺激实验和皮肤致敏实验等多项生物相溶性检测（提供相关生物相溶性第三方检测机构出具带有“CMA”标识的检测报告且同时提供该检测报告在全国认证认可信息公共服务平台（ <a href="http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qts/qtsPage?currentPosition=undefined">http://cx.cnca.cn/CertECloud/qts/qts/qtsPage?currentPosition=undefined</a> ）合法查询渠道的查询记录截图。）；		
67.		▲7、体温监测报警与控制：双路体温监测报警均可同时独立设置体温下限和（或）体温上限，体温超限时报警并停止输出，闭环控制；在特殊情况下也可关闭体温监测，实现开环控制；		
68.		8、四路输出，双温控制，双毯双帽可单独使用或四个同时使用，左右两侧分别控制，可独立运行同时给两位患者做治疗（提供可以体现相应功能的产品彩页或图片）；		
69.		9、时间控制范围：1—99小时或长期运行，自动计时；		
70.		▲10、具备一体式注水口无需特殊工具即可往水箱内直接加水，宽度 $\geq 28\text{mm}$ 的水位观察窗，具备水位标尺，可以通过宽液面观察水箱储水量及洁净程度（提供可以体现相应功能的产品彩页或图片）；		
71.		11、系统显示屏具有至少五种水位状态的指示，具有水位超限自动报警功能；		
72.		12、具备仪器故障智能诊断，代码指示故障，有存储故障报警、水温超限报警、体温超限报警、缺水报警、双水温检测差异报警、体温传感器脱落报警和逆温波动报警等声光报警功能；		

73.	九、软组织过线器	13、仪器内置≥8个常用固化程序，满足常用临床需求，一键调用，方便紧急时使用，也可用户自定义设置水温、体温上下限和定时时间；			
74.		14、具有断电保护功能，断电后再通电开机后，仪器自动运行断电前的程序；			
75.		15、正常工作噪音≤55分贝，噪音低，可提供第三方机构出具的检测报告；			
76.		16、体积小巧，主体正面宽度≤0.32米，非常方便在病床间尤其是ICU室移动；			
77.		17、仪器同时配备管路附件挂篮和毯帽附件挂篮，固定在仪器上便于仪器附件的收纳管理；			
78.		18. TPU 材质毯、帽蜂窝状设计，毯帽中液体流动性好，降温快且均匀；其中冰帽为贴敷式设计，低温时柔软；			
79.		19、进口品牌双向快速液压接头，长寿命不漏水，两端均带止回，插拔时无液体喷溅，方便操作；			
80.		20、外壳采用钣金一次成型工艺，并做特殊防锈喷漆处理；			
81.	九、软组织过线器	1、尺寸：直径不小于1.5mm，长度不小于60mm；			
82.		2、外观：外观应光滑平整，无毛刺、锋棱、麻点、砂眼、裂痕或划痕等瑕疵，缝合钩表面应光亮、色泽均匀，钩孔和钩槽应光滑居中，不得有毛刺或明显歪斜现象；			
83.		3、表面粗糙度：外表面粗糙度Ra<1.6 μm；			
84.		4、耐腐蚀性能：应有良好的耐腐蚀性，应不低于YY/T 0149-2006中沸水法b级的要求；			
85.		▲5、硬度：缝合钩经处理，其硬度不低于210HV0.2；			
86		6、力学性能：镍钛合金的抗拉强度≥551 MPa；			

证明资料【如有的话，提供的证明资料应统一编号（排序），格式自定】：

《技术要求偏离表》编制指引：

1、技术要求偏离表的序号、货物名称、招标技术要求等栏目对应“用户需求书”中的“技术要求”章节相关内容。

2、“投标技术响应”一栏必须一一对照“招标技术要求”，详细填写投标人自身投标货物的具体参数，而不能不合理照搬照抄招标文件的技术要求，以体现具体响应情况。

**“投标技术响应”必须与所投产品客观实际保持一致，响应不实且情节严重的，经查实，将依法记入供应商诚信档案或受到行政处罚。**

3、“偏离情况”一栏填写如实填写“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”，其中：“正偏离”表示“投标响应优于招标技术要求”，“负偏离”表示“投标响应不满足招标技术要求”，“无偏离”表示“投标响应与招标技术要求一致”。“投标技术响应”对比“招标技术要求”存在响应不全（包括未响应整项招标技术要求或者未响应一项招标技术要求的部分内容），均视为“负偏离”。带★号条款为不可负偏离条款，不作为评分准则中的评分内容，如未响应或出现负偏离的，将做投标无效处理。**“偏离情况”必须与所投产品客观实际保持一致，响应不实且情节严重的，经查实，将依法记入供应商诚信档案或受到行政处罚。**

4、未要求提供证明资料的招标技术要求，可以不提供证明资料（如实响应即可）。

5、证明资料条款响应要求：要求提供证明资料（且已对证明资料的形式、内容作出明确要求）进行响应的条款，应当在“说明”一栏中列明是否提供了符合要求的证明资料，以及所提供的证明资料在表后“证明资料”中的编号（位置），以便评审；此类条款应严格依照要求的形式、内容提供证明资料，如未提供证明资料（或：证明资料的形式、内容等不符合要求；证明资料显示不符合招标技术要求；证明资料模糊不清无法判断或未显示是否满足招标技术要求），且投标人在“偏离情况”一栏响应为“正偏离”或“无偏离”的，经评审委员会认定，将判定为负偏离。

6、表后“证明资料”部分内容的编制：提供的所有证明资料应当统一编号（排序），且证明资料的编号（顺序）、数量和名称（形式）均应与“说明”一栏所填内容保持一致（一一对应），以便评审委员会查看。未按照招标文件要求在表后放置证明材料的供应商将承担不利后果，经评审委员会认定，相关技术要求将判定为负偏离。

7、证明资料的形式及其它具体要求：

(1) 除照片、图片（截图）及不需加盖公章的文字说明（技术说明）外，其它证明资料均要求为原件扫描件；

(2) 提供证明资料的形式包括但不限于：a.制造商公布（出具）的产品说明书、产品彩页；b.我国政府机构出具的产品检验和核准证件等；c.第三方机构出具的检测（检验、测试）报告、认证证书等；已对证明资料的形式、内容作出具体要求的，必须严格按要求的形式、内容提供证明资料；

(3) 产品说明书或彩页应为制造商公布（出具）的中文产品说明书或彩页；提供外文说明书或彩页的，必须同时提供加盖制造商公章的对应中文翻译说明，评标依据以中文翻译内容为准，外文说明书或彩页仅供参考；产品说明书或彩页的尺寸和清晰度应该能够在电脑上被阅读、识别和判断；

我国政府机构出具的产品检验和核准证件应为证件正面、背面和附件标注的全部具体内容；产品检验和核准证件的尺寸和清晰度应该能够在电脑上被阅读、识别和判断；

第三方机构出具的检测（检验、测试）报告、认证（证明）证书应为中文报告或证书；提供外文报告或证书的，必须同时提供对应的中文翻译文字说明，评标依据以中文翻译文字说明内容为准，外文报告或证书仅供参考；报告或证书的尺寸和清晰度应该能够在电脑上被阅读、识别和判断；

其它证明资料的形式要求参照以上要求执行；

(4) 证明资料均要求原件备查。

8、其它注意事项：

(1) 评审委员会有权对投标人的响应情况作出判断（评审结论）；

(2) 评审委员会有权对以谋取中标为目的的技术规格模糊响应（如有意不合理照搬照抄招标文件的技术要求）或虚假响应予以认定，并视情况经政府集中采购机构报主管部门进行处理。

## 十、商务要求偏离表

序号	目录	商务需求	投标技术响应	偏离情况	说明
		(一) 免费保修期内售后服务要求			
1	维修及维护服务	★1. 1 各投标人应在投标文件中列明各主机、配件和易耗品的保修期限，并承诺提供整机免费保修期 <u>5</u> 年，终身维修。保修期内，年度定期预防性维护保养次数应不少于 <u>2</u> 次。保修期内免费更换零配件、免工时费。设备在保修期内需由原厂进行维修，出原厂维修报告。			
		1. 2 由设备制造商提供售后服务， <u>1</u> 小时内响应， <u>8</u> 小时维修到位（不可抗力情况除外）。在规定时间内不能解决问题，应在 <u>72</u> 小时内免费提供相同档次的设备给医院代用。如不能修复：由公司售后服务部派人带故障机回公司检修处理，修复期间仪器由厂家安排使用。每两个月对仪器进行巡访，并对仪器进行维护和保养。LIS /HIS 接入技术配合。消耗品和零配件供应及时，特殊情况下可提供备用机。承诺中标后设立相应的维修机构。			
		1. 3 投标人负责货物的终身维修，保证 <u>10</u> 年以上供应维修配件，如果因机器和配件停产造成设备无法维修者（维修周期同故障处理条款内容），必须无条件免费更换整机保证完好使用。 <u>5</u> 年内免费提供软件升级及维保服务，并免费开放设备接口参数，无偿派人配合与医院信息系统的连接工作，直至该设备与医院信息系统可进行完整的数据交换；在设备保修期内，当医院信息系统变更并需要与该设备连接时，需无偿派人配合直至该设备与医			

		院信息系统可进行完整的数据交换。			
		1. 4 投标人负责承担该项目接入院内所有系统所产生的接口（含第三方系统）等一切费用。			
2	质量保证	2. 1 在保修期内，投标人应确保年开机率在 95% 以上，若不能达到此开机率，将作以下处理： a. 年开机率在 90-95% 之间按一赔 <u>2</u> 延长保修期； b. 年开机率在 85-90% 之间按一赔 <u>5</u> 延长保修期； c. 年开机率低于 85%，投标人必须无条件更换新机，并重新计算保修期，以及赔偿用户的直接经济损失和间接经济损失。注：年开机率 = $(365 - \text{停机天数}) / 365$			
		2. 2 保修期到期前一个月内投标人需提供设备运行状态评估报告及过保后设备维护方案，保证提供有效的非现场技术支持服务和联系方式。			
(二) 免费保修期外售后服务要求					
1	维修零配件、消耗品和延续保修合同的报价	1. 1 由设备制造商提供售后服务， <u>1</u> 小时内响应， <u>8</u> 小时维修到位（不可抗力情况除外）。在规定时间内不能解决问题，应在 <u>72</u> 小时内免费提供相同档次的设备给医院代用。消耗品和零配件供应及时，特殊情况下可提供备用机。			
		1. 2 保修期满后，投标人应以优惠价供应维修零配件、消耗品和延续保修合同。价格最高的前 5 项零配件、消耗品和延续保修合同的报价明细须填写于《零配件、消耗品和延续保修合同报价明细清单》（签订合同时约定并提供该明细清单）中。			
		1. 3 采购人可与投标人就优惠价进行谈判，但优惠价不得高于《零配件、消耗品和延续保修合同报价明细清单》（签订合同时约定并提供该明细清单）中承诺的维修零配件、消耗品和延续保修合同的报价。			
		1. 4 设备制造商维修的货物经采购			

		人验收合格，且设备制造商提供维修专用发票后，采购人支付维修费用。			
		1.5 投标人及设备制造商不得以任何理由不按时进行维修，不得要求采购人购买所谓“保修服务”（即：不论设备有无故障先买保修服务），不得在设备中嵌设任何不利于采购人使用与维修设备的障碍。			
<b>(三) 其他商务要求</b>					
1	交货要求	★1.1 投标人在签订合同之日起30天（日历日）内交货。			
		1.2 投标人应提供货物的技术文件，包括但不限于设备配置清单、产品说明书、图纸、操作手册、维护手册（含维修密码及接口数据）、质量保证文件、服务指南等，所有外文资料须提供中文译本。文件应随货物一并交付至采购人指定地点。			
		★1.3 提供的所有货物必须为全新、经检验合格的产品，所有货物出厂时间不超过 12 个月（出厂日期至到货日期之间应不超过 12 个月），非积压和陈旧产品，否则无条件退货。			
2	运输、安装和验收	1.4 所有货物如需要计量检定的应提供相关计量检定部门出具的合法检定报告。其中，进口设备必须具有报关证明文件、原产地证明和商检合格证明文件。			
		2.1 投标人负责将货物安全无损运抵采购人指定地点，并承担设备的包装、运输、保险、装卸、安装调试、培训、商检及计量检测、关税、增值税和进口代理等费用。机器安装调试完毕，医院正式投入使用 1 个月后，无故障方签署验收报告，保修期自签署验收报告之日起开始计算。			
		2.2 采购人有权检验或测试货物，以确认货物是否符合合同规格的要求，并且不承担额外的费用。如果发现所交货物与投标文件中所承诺的不符或存在质量、技术			

		缺陷等, 采购人可以拒绝接收该货物, 投标人应在 7 天内采取补足、更换或退货等措施, 以满足规格的要求, 由此发生的一切损失和费用由投标人承担。			
		2.3 投标人负责货物的现场安装和调试, 提供货物安装、调试和维修所需的专用工具和辅助材料。投标人应在货物运至指定地点后一周内开始安装调试, 并在 7 天内安装调试完毕。			
		2.4 由投标人代表和采购人组成验收小组对产品进行验收。验收标准按照国家规定标准执行。经检验设备正常运作后签署验收报告, 产品保修期自验收合格之日起算。			
		2.5 采购人可委托由国家和市政府认可的技术单位(如:“深圳市计量质量检测研究院”)对投标人的货物进行质量鉴定, 一切质量鉴定费用由投标人承担, 若投标人货物被证明不符合本协议约定或设备质量说明所承诺的标准, 投标人应承担相应的违约责任。			
3	培训	3.1 中标人应派专业技术人员免费对采购单位指定人员进行定期培训及指导, 直至其完全掌握设备的基本故障处理技术。			
4	知识产权	4.1 投标人应保证采购人在使用该货物或其任何一部分时, 免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权、著作权或其它知识产权的起诉。投标人保证所提供软件的合法性, 所发生的任何知识产权纠纷与采购人无关。			
		4.2 采购人购买产品后, 有权对该产品与其他设备进行配套、整合或适当改进, 而免受侵犯专利权的起诉。			
5	付款方式	5.1 货到指定地点、安装验收合格、提供全额发票并将 5% 履约保证金汇入需方指定账户后付 100% 货款。免费保修期满后并在无质			

		量问题情况下且经需方确认后，由需方退还供方 5% 履约保证金。			
6	违约责任	6.1 如投标人未按照投标文件中承诺的时间交货或提供服务，投标人应承担延期交货和延期服务的违约责任，并赔偿采购人因此造成实际经济损失。实际经济损失超出履约保证金金额，采购人有权终止合同。			
		6.2 投标人所交设备的品种、型号、规格、质量、功能、技术参数等方面不能实质性满足招标文件要约的，采购人有权拒绝收货，投标人向采购人偿付项目采购金额千分之 <u>10</u> (千分之十以上千分之二十以下) 的违约金；造成严重后果的，根据《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条第（二）款规定，由主管部门对中标人进行处罚。			
		6.3 投标人不能交付设备的，投标人向采购人偿付项目采购金额千分之 <u>10</u> (千分之十以上千分之二十以下) 的违约金；造成严重后果的，根据《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条第（二）款规定，由主管部门对中标人进行处罚。			
		6.4 投标人逾期未交设备的，投标人向采购人每日偿付设备款千分之 <u>10</u> (千分之十以上千分之二十以下) 的违约金。投标人超过交货期限 <u>30</u> 日仍未交货，采购人有权解除合同。			
		6.5 违约金先从由投标人履约保证金中扣除，若有不足部分则由中标人补齐。			
7	其他	7.1 投标人应按其投标文件中的承诺，进行其他售后服务工作。			
		★7.2 若所投产品为进口设备（本项目标的是否属于进口设备以“货物清单明细”所列为准），则投标人必须提供由设备制造商或授权中国总代理签署的合法有效的保修、维修承诺函扫描件，原件备查；若所投产品为国产产品，则无需提供。			

《商务要求偏离表》编制指引：

- 1、商务要求偏离表的序号、商务需求项、招标商务要求等栏目对应“用户需求书”中的“商务要求”章节相关内容。
- 2、“投标商务响应”一栏必须一一对照“招标商务要求”，详细填写自身响应情况，而不能不合理照搬照抄招标文件的商务要求，以体现具体响应情况。
- 3、“偏离情况”一栏填写如实填写“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”，其中：“正偏离”表示“投标响应优于招标商务要求”，“负偏离”表示“投标响应不满足招标商务要求”，“无偏离”表示“投标响应与招标商务要求一致”。
- 4、“投标商务响应”对比“招标商务要求”存在响应不全（包括未响应整项招标商务要求或者未响应一项招标商务要求的部分内容），均视为“负偏离”。
- 4、带★号条款为不可偏离条款，如未响应或出现负偏离的，将作投标无效处理。

## 十一、技术保障措施

## 十二、诚信情况

## 十三、投标人认为需要加以说明的其他内容

### （一）政府采购违法行为风险知悉确认书

我单位在投标前已充分知悉以下情形为参与政府采购活动时的重大风险事项，并承诺已对下述风险提示事项重点排查，若存在下述情况，我单位愿意依法承担被记入供应商诚信档案、罚款、取消参与政府采购资格、吊销营业执照等处罚；构成犯罪的，依法承担刑事责任。

序号	供应商参与投标禁止情形
1	与其他投标供应商的法定代表人、主要经营负责人、投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人、属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险。
2	参与本项目政府采购活动时，与其他投标供应商存在单位负责人为同一人或直接控股、管理关系。
3	与其他投标供应商的投标文件或部分投标文件相互混装或存在非正常一致。
4	与其他投标供应商的投标文件由同一单位或者同一人编制，或者使用同一设备编制（“文件制作机器码”“文件创建标识码”一致）。
5	提供未经出具机构核实的虚假的检验检测报告、业绩材料、社保缴纳证明、学历学位证书、职称认证证书等材料。
6	擅自将投标密钥或电子营业执照出借他人使用或未妥善保管。

一、我单位已充分知悉“隐瞒真实情况，提供虚假资料”的法定情形，包括但不限于：

- (一) 通过转让或者租借等方式从其他单位获取资格或者资质证书投标的。
- (二) 由其他单位或者其他单位负责人在投标供应商编制的投标文件上加盖印章或者签字的。
- (三) 项目负责人或者主要技术人员不是本单位人员的。
- (四) 投标保证金不是从投标供应商基本账户转出的。
- (五) 其他隐瞒真实情况、提供虚假资料的行为。

## 二、我单位已充分知悉“与其他采购参加人串通投标”的法定情形，包括但不限于：

- (一) 投标供应商之间相互约定给予未中标的供应商利益补偿。
- (二) 不同投标供应商的法定代表人、主要经营负责人、项目投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人、属同一单位或者在同一单位缴纳社会保险。
- (三) 不同投标供应商的投标文件由同一单位或者同一人编制，或者由同一人分阶段参与编制的。
- (四) 不同投标供应商的投标文件或部分投标文件相互混装。
- (五) 不同投标供应商的投标文件内容存在非正常一致。
- (六) 由同一单位工作人员为两家以上（含两家）供应商进行同一项投标活动的。
- (七) 不同投标人的投标报价呈规律性差异。
- (八) 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。
- (九) 主管部门依照法律、法规认定的其他情形。

## 三、我单位已充分知悉下列情形存在法律风险，在投标前已对相关风险事项进行排查。

- (一) 对于从其他主体获取的投标资料，我单位应审慎核查，确保其真实性。如主管部门查实投标文件中存在虚假资料的，无论相关资料是否由第三方或本公司员工提供，均不影响主管部门对供应商存在“隐瞒真实情况，提供虚假资料”违法行为的认定。
- (二) 对于涉及国家机关出具的公文、证件、证明材料等文件，一旦涉嫌虚假，经查实，主管部门将依法从严处理，并移送有关部门追究法律责任；涉嫌犯罪的，移送司法机关处理。
- (三) 我单位对投标电子密钥或电子营业执照负有妥善保管、及时变更和续期等主体责任；使用电子密钥或电子营业执照在深圳政府采购网站进行的活动，均具有法律效力，须承担相应的法律后果。若擅自将投标密钥或电子营业执照出借他人使用所造成的法律后果，由我单位自行承担。

## 四、我单位已充分知悉政府采购违法、违规行为的法律后果。

经查实，若我单位存在政府采购违法、违规行为，主管部门将依据《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条的规定，处以一至三年内禁止参与本市政府采购，并记入供应商诚信档案，处采购金额千分之十以上千分之二十以下罚款；情节严重的，取消参与本市政府采购资格，处采购金额千分之二十以上千分之三十以下罚款，由市场监管部门依法吊销营业执照。

以下文字请投标供应商抄写并确认：“我单位已仔细阅读《政府采购违法行为风险知悉确认书》，充分知悉违法行为的法律后果，并承诺将严谨、诚信、依法依规参与政府采购活动”。

---

---

---

---

单位负责人签名:

(加盖公章)

日期:

注: 1. 《政府采购违法行为风险知悉确认书》需由投标供应商负责人签字并加盖单位公章后, 扫描上传至投标文件一并提交。  
2. 根据《深圳市财政局关于在采购文件及深圳政府采购智慧平台增设供应商投标特别警示条款等事宜的通知》(深财购〔2025〕7号)的要求, 《政府采购违法行为风险知悉确认书》用于对供应商违法行为的提醒, 不作为供应商资格性审查及符合性审查条件。

## (二) 订单融资情况

### 1. 关于政府采购订单融资政策

为深入贯彻落实国家深化政府采购制度改革精神, 充分发挥政府采购扶持中小企业发展的政策功能, 缓解中小微企业融资难、融资贵的问题, 根据《深圳市财政局关于加大力度运用政府采购订单融资政策支持企业发展的通知》要求, 参与深圳市政府采购活动供应商可凭借所获取的深圳市政府采购中标通知书与采购合同, 向参与订单融资业务的金融机构提出融资申请, 金融机构以各自信贷政策为基础, 为中标(成交)供应商提供融资授信, 订单融资具体流程可登录深圳要素交易金融服务平台(<https://finance.szexgrp.com/gtm/web/guarantee/#/>), 相关政策法规参阅深圳市政府采购监管网(<http://zfcg.sz.gov.cn/>)信息公开栏目。

### 2. 供应商账户信息

投标人(单位全称): \_\_\_\_\_;

投标人单位地址: \_\_\_\_\_;

法定代表人(负责人)或其授权委托代理人: \_\_\_\_\_;

联系电话: \_\_\_\_\_;

开户银行名称: \_\_\_\_\_;

开户银行账号: \_\_\_\_\_;

开户银行地址: \_\_\_\_\_。

**注: 本项填写内容作为订单融资开展的参考信息, 不作为供应商资格性审查及符合性审查条件。**

..... (根据项目具体情况增加与综合实力评审相关的节点)

### (三) 投标人认为需要加以说明的其他内容(格式自定)

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

第五章 合同条款及格式  
(具体以项目需求及采购结果为准)

## 医用设备采购合同

合同编号: SSMC-YLSB-C[2025]0\*\*

甲方 (采购方): 深圳市第四人民医院  
法定代表人: 王诚  
地址: 深圳市坪山区石井街道金牛西路 1 号

乙方 (供应方):  
法定代表人:  
地址:

甲乙双方根据 骨科 2025 年小设备一批采购项目 采购项目 (项目编号:           ) 招标结果和“招投标文件”的要求, 按照《中华人民共和国民法典》及相关法律法规之规定, 在平等、互利的基础上, 经友好协商, 达成本采购合同以资共同遵守。

### 第一条 合同标的及价款

序号	设备名称	规格型号	产地/品牌	注册证名称	注册证号	单位	数量	单价(元)	总额(元)
金额合计: 人民币 <u>          </u> 元整      小写: <u>          </u> 元									
备注: 设备配置清单详见附件									

1. 本合同以人民币进行结算，且为含税价。
2. 本合同项下的总价款已包括相应设备及其相关配件、辅件的价格及相关的全部技术服务、运输、安装和保险投保费用等全部对价。

## 第二条 设备质量要求及供应方对质量负责条件和期限

1. 乙方提供的设备必须是全新的设备（包括零部件）。全部设备必须符合制造国及中国域内国家检测标准或相关行业标准，并具有有关质检部门出具的产品检验合格证明。
2. 对乙方所提供的全部设备及配件，双方约定的免费保修期为：自全部货物性能经甲方或甲方委托的第三方验收合格之日起计算 5 年。同时，在免费保修期内，乙方对所有设备及工程提供免费上门维修、保养服务。

## 第三条 质量保证

1. 乙方所提供的设备必须符合制造国及中国域内国家标准或相关行业标准，并出具有资质的质检部门所出具的产品检验合格证明。
2. 乙方应保证所供设备是全新的、未使用过的原装产品（包括零部件），符合相关法律、行业标准及设备质量说明、乙方公司宣传的标准及性能，且设备基本性能应不低于同类产品为满足合同目的所应具备的基本性能。
3. 如设备安装或配置了软件的，乙方保证相关软件均为正版软件，因安装的软件侵犯第三人任何形式的权益而导致的一切法律责任和经济赔偿，均由乙方承担，如导致第三人向甲方索赔的，甲方有权向乙方追偿全部损失，包括直接损失和维权费用（包括诉讼费、仲裁费、鉴定费、律师费等）。
4. 如设备的质量或规格与合同约定或国家、行业标准不符或证实设备是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材质、零件、部件等，乙方应在接到甲方通知后 7 天内负责提供符合合同规定的新零件、部件，或提供新设备来更换有缺陷的部分，其费用由乙方承担。同时，乙方应按本合同规定，自更换完毕再次验收合格开始相应延长设备免费保修期。
5. 免费保修期内非因甲方人为故意损坏的原因而出现的质量问题，由乙方负责。乙方根据合同约定，负责包修、包换或者包退，并承担修理、调换或退

货的实际费用。乙方不能修理或不能调换，按不能交货处理。

#### 第四条 交货和验收

1. 交货期：本合同生效后 30 天（日历日）内完成所有货物的交货。所有货物出厂时间不超过 18 个月（出厂日期至到货日期之间应不超过 18 个月），非积压和陈旧产品，否则无条件退货。交货期指货物到货时间，不含安装、调试及采购人验收时间。若因不可抗力等因素导致无法按时施工或交货的，则交货期对应延期或另行协商，双方均无需承担责任。

2. 交货地点：由甲方指定，设备送达前一日乙方通知甲方，甲方同意后，乙方按时送货、安装并调试。因交货产生的费用（包括但不限于运输费、安装费、仓储费等）由乙方自行承担。

3. 设备送达甲方指定地点后，甲乙双方进行初步货物验收，乙方每次交货时需同时提供详细的货物清单，列明每种货物具体的数量及规格型号，并协助甲方完成对每项货物的清点和查验，直至甲方查验无误。如果发现外观、数量、规格型号存在问题或发现其他与本合同约定不符的情形时，各方应作详细记录并签字，该记录应被视作甲方向乙方提出减少合同价款、更换、修理、补充或索赔的有效依据。同时乙方应在 7 天（日历日）内，按甲方要求，采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。

4. 乙方负责在甲方指定地点进行设备的初始化安装、调试，并培训指导甲方人员操作使用，甲方在此过程中提供必要协助。

5. 全部设备运抵并安装调试完成且正常运转后，乙方配合甲方对设备进行性能验收。如果设备性能存在问题，乙方应按甲方要求，采取更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。性能验收并不等同于最终的质量验收，性能验收合格后，乙方仍应在免费保修期内对货物承担质量保证责任。

6. 验收标准及方法如下：

(1) 单证齐全：应有产品合格证（或质量证明）、使用说明、保修证明和其他应具有的单证。

(2) 质量符合合同及国家、行业有关质检标准，以及招标、投标文件的要

求，作为验收标准。

(3) 甲乙双方授权代表共同完成性能验收，验收时应出示单位开具的授权委托书，并在验收报告上签字。

(4) 性能验收报告签发之日起启保。

7. 甲方可以委托由国家和市政府认可的技术单位（如：“深圳市计量质量检测研究院”）对乙方的货物进行质量鉴定，一切质量鉴定费用由乙方承担，若乙方货物被证明不符合本协议约定或设备质量说明所承诺的标准，乙方应承担相应的违约责任。

8. 未经甲方书面许可，乙方不得委托第三方代为履行上述安装、调试、培训及更换义务。

## 第五条 知识产权

1. 乙方确认，其基于本合同的约定向甲方提供的设备及配件（包括硬件和软件）的知识产权是乙方合法拥有/或经合法授权的权利，不会侵犯任何第三方的合法知识产权。

2. 对于乙方拥有知识产权的与设备及配件配套的软件，乙方保证在交付设备及配件前或交付设备及配件同时向甲方提供由乙方签署的授权使用证明；对乙方不拥有知识产权的设备及配件软件，乙方提供由拥有知识产权的厂商签署的授权使用证明。甲方将有权持续并不受干扰地享有和/或使用乙方向其提供的设备及配件软件，且除本合同约定的应支付的设备款项外，甲方不必就使用上述软件而另外交纳任何其他费用。

3. 乙方保证本合同软件不存在影响设备正常运行的软件缺陷。如果发现由于非甲方原因导致的设备软件缺陷，乙方应自费负责纠正该软件缺陷，造成甲方损失的，乙方应根据实际损失进行赔偿。

4. 乙方承诺在本合同中所采用的和提供给甲方所有和/或使用的一切软件、硬件设备以及技术、方法、手段中不存在任何权利瑕疵，不侵犯任何第三方的合法权益。

如果甲方因按照本合同的约定享有和/或使用乙方提供的软、硬件设备以及

相应地技术、方法、手段而侵犯任何第三方的合法权利，或因此涉入诉讼、索赔或其他司法程序，甲方应立即通知乙方，乙方应按照本条款的规定处理并赔偿甲方损失，同时应支付所产生的一切行政处罚罚款、诉讼费用、合理的律师费用、和解金额或终审判决中规定的损害赔偿金额以及由此给甲方造成的损失。

如果在上述规定的侵权纠纷中有关法院、行政机关和/或其他部门禁止甲方继续享有和/或使用软件的一部分或全部，乙方应采取以下措施之一：

- (1) 在甲方要求的期限内使甲方免费重新获得使用上述软件的权利；
- (2) 在甲方要求的期限内对上述设备软件进行修改或更换，使其满足本合同的相关规定，让甲方使用软件不受上述禁令限制，并继续使用设备。

无论采用上述何种方式，或乙方与他方交涉的结果如何，乙方均需承担全部费用。乙方除应采取上述措施外还应承担因此给甲方造成的损失。

## 第六条 其他要求

1. 乙方负责将货物安全无损运抵甲方指定地点，承担设备的包装、运输、保险、装卸、安装调试、培训、商检及计量检测和增值税等费用，并承担前述环节中货物发生毁损、灭失的风险。
2. 甲乙双方进行初步货物验收时，乙方须提供设备的技术文件，包括使用说明书（中英文）、维修手册、质量保证文件（合格证）、国家食品药品监督管理总局或省有关部门颁发的医疗器械注册证明文件及其他必备的技术文件等。进口设备须提供报关、完税和商检和其他必备的证明文件。
3. 乙方须提供设备安装和维修所需的专用工具等。
4. 乙方负责设备包装物的清理，保持设备安装现场的整洁。
5. 乙方派往甲方安装现场的人员，必须遵守甲方有关的管理规章、制度等。

## 第七条 售后服务

1. 乙方应按照国家有关法律法规规章、“三包”规定和合同及相关承诺等提供保修及其他服务。

2. 在免费保修期内，每年免费维护保养次数至少 2 次。设备出现质量问题的，由乙方免费上门维修或更换存在质量问题的设备零配件。

3. 在免费保修期内，乙方应根据甲方的需求派专业技术人员免费对甲方临床操作人员进行专业的培训及指导，并免费对甲方维修工程师进行维护、维修培训，每年不限次数。

#### 4. 维修响应

4.1 免费保修期内，乙方在接到报修通知后，须在 1 小时内响应；电话不能解决的，须在 8 小时内派专业维修人员上门现场维修并解决问题。在规定时间内不能解决问题，应在 72 小时内免费提供相同档次的设备给甲方代用。

4.2 免费保修期外，乙方在接到报修通知后，须在 1 小时内响应；电话不能解决的，须在 8 小时内派专业维修人员上门现场维修并解决问题。在规定时间内不能解决问题，应在 72 小时内免费提供相同档次的设备给甲方代用。

5. 乙方负责设备的终身维修，储备足够的零配件备库并保证 10 年以上的维修配件。免费保修期满后，乙方对设备的维修不收人工及差旅费，只收取相关材料费（价格不得高于市场价格）。

6. 免费保修期内，必须保证设备开机率 > 95% 以上；若不能达到此开机率，将作以下处理：（1）开机率在 90-95% 之间按一赔二延长免费保修期；（2）开机率在 85-90% 之间按一赔五延长免费保修期；（3）开机率低于 85% 必须无条件更换新机，重新计算免费保修期，并赔偿用户的直接经济损失和间接经济损失。

7. 自本合同签订之日起，乙方免费提供 5 年软件升级与维保服务，并免费开放设备接口参数，无偿派人配合与医院信息系统的连接工作，直至该设备与医院信息系统可进行完整的数据交换；在设备保修期内，当医院信息系统变更并需要与该设备连接时，需无偿派人配合直至该设备与医院信息系统可进行完整的数据交换。

8. 乙方负责承担该项目接入院内所有系统所产生的接口（含第三方系统）

等一切费用。

#### 第八条 货款支付

1. 合同签订后 30 天（日历日）内，乙方将合同总价款的 5% 作为履约保证金汇入甲方指定账户。

2. 本合同约定的全部采购设备、物品到达甲方指定地点，经安装验收合格，甲方自收到乙方提供全额发票，且乙方将履约保证金汇入甲方指定账户之日起 30 日内，向乙方支付 100% 货款。

3. 自甲方性能验收合格后满 合同约定的免费保修期，且本合同约定的全部采购设备、物品未出现任何质量问题的，经甲方确认后，由甲方免息退还乙方交付的履约保证金。

#### 第九条 不可抗力

1. 本合同所称不可抗力指本合同下的各方不能预见、不能避免、不能克服的客观情况，包括但不限于以下任何原因：天灾、疾病疫情、政府行为、战争、火灾、洪水、爆炸、民变、武装冲突、恐怖行为、革命、封锁、禁运、罢工、劳资纠纷、恶劣天气、疾病、工厂或机器事故（或故障）、材料短缺等。金钱债务不受不可抗力影响。

2. 本合同的任何一方因不可抗力不能履行或不能完全履行本合同的义务时，应在不可抗力发生之日起的 15 日内通知另一方，并在不可抗力发生之日起的 30 日内向另一方出具由当地公证机关公证的不可抗力证明。

3. 因不可抗力不能履行本合同的，根据不可抗力的影响，部分或全部免除责任，但法律另有规定的除外。

#### 第十条 违约责任

1. 乙方逾期交付设备的，每逾期 1 天，乙方向甲方偿付逾期交货部分货款总额 10‰ 的违约金。如乙方逾期交货达 30 天，甲方有权解除合同，履约保证金不予退回，同时甲方有权要求乙方支付合同总价 30% 的违约金，并赔偿甲方由此遭受的损失（包括但不限于甲方因经营需要临时向第三人采购同类设备的额外支出等）。

2. 乙方不能交付或所交付的设备品牌、型号、规格、性能等不符合合同规

定的，甲方有权退货并解除合同，履约保证金不予退回，同时有权要求乙方支付合同总价 30%的违约金，并赔偿甲方由此遭受的损失。

3. 在合同约定的或国家规定的免费保修期内（取两者中最长的期限），乙方负责保修、包换或者包退并承担相关费用。如设备经乙方三次维修或更换，仍不能达到合同规定的质量标准，甲方有权退货并解除合同，履约保证金不予退回，同时甲方有权要求乙方支付合同总价 30%的违约金，并赔偿甲方由此遭受的损失。

4. 因设备质量问题造成患者人身伤害、造成甲方经济损失的，甲方向患者先行赔偿后，有权向乙方追偿。追偿的范围包括甲方的直接损失和维权费用（包括诉讼费、仲裁费、鉴定费、律师费），甲方与患者无论是采取诉讼、仲裁、调解、和解任一方式，造成的损失乙方均应同等接受并予以赔偿。

5. 乙方未履行本合同项下的其他义务，履约保证金不予退回，同时甲方有权要求乙方支付合同总价 30%的违约金，并赔偿甲方由此遭受的损失。

6. 乙方在承担上述一项或多项违约责任后，仍应继续履行合同规定的义务（甲方解除合同的除外）。甲方未能及时追究乙方的任何一项违约责任并不表明甲方放弃追究乙方该项或其他违约责任。

7. 因乙方违约给甲方造成损失的，乙方应承担损害赔偿责任，包括但不限于经济损失、诉讼费、保全费、律师费等。

## 第十一条 合同的变更和终止

1. 除《中华人民共和国政府采购法》第 49 条规定的情形外，甲乙双方不得擅自变更本合同。

2. 除《中华人民共和国政府采购法》第 50 条第二款规定的情形及本合同第十条约定的合同解除情形外，甲乙双方不得擅自解除本合同。

## 第十二条 争议的解决

1. 因设备的质量问题发生争议的，双方同意邀请国家认可的质量检测机构（如：“广东省医疗器械质量监督检验所”）对货物质量进行鉴定。鉴定费由乙方先行支付。经鉴定确定质量不符合标准的，鉴定费由乙方承担，造成延期交付时，乙方承担延期交付违约责任。经鉴定确定质量符合标准的，鉴定费由

甲方承担。

2. 因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲、乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决争议，双方均有权提交甲方所在地人民法院解决。

### 第十三条 附则

1. 本合同自双方签字盖章之日起生效。
2. 本合同一式陆份，甲方执伍份，乙方执壹份，均具同等法律效力。
3. 合同附件作为本合同的组成部分，与本合同具有同等法律效力。附件包含：廉洁承诺书、中标通知书、设备配置清单、设备技术规格偏离表、乙方保修承诺函、厂家保修承诺函。

(以下无正文，为签署页)

(合同签署页)

甲方（采购人）：深圳市第四人民医院

法定代表人（或授权代表）：

联系电话：0755-21589999

开户行名称：

银行账号：

日期： 年 月 日

签约地址：深圳市第四人民医院

乙方（供应商）：

法定代表人（或授权代表）：

联系电话：

开户行名称：

银行账号：

日期： 年 月 日

附件:

- 1、廉洁承诺书
- 2、中标通知书
- 3、设备配置清单
- 4、设备技术规格偏离表
- 5、乙方保修承诺函
- 6、厂家保修承诺函

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

附件 1:

### 廉洁承诺书

深圳市第四人民医院：

为进一步加强医疗卫生行风建设，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易、诚实守信的采购环境，本公司作为贵院的供应商，基于维护良好的企业形象，及为供需各方提供优质服务的需要，本公司谨此承诺：

一、合同期间，本公司、本公司的关联企业承诺：

1、绝不向贵院的工作人员给予任何性质、形式的金钱或物品，包括但不限于回扣、礼金、佣金、顾问费、咨询费、好处费、感谢费、有价证券、消费券、购物卡、提货凭证、各种门票、物品等等任何名目的款、物；

2、绝不向贵院工作人员提供实质上由我司承担费用的任何性质、形式的消费或便利，例如：旅游、交通工具、餐饮、健身、娱乐、水疗、理疗、体育活动、演唱会等等；

3、绝不接受贵院工作人员以任何名义向我司提出的费用报销请求；

4、绝不与贵院工作人员或其代理人、股份代持人、亲属、关系密切的人等以某种方式合作经营业务，且该业务不论是否与贵院的采购标的有关；

5、绝不进行其他可能导致贵院工作人员个人可获得金钱或物质利益的行为。

二、上述承诺中所述的礼品、款物、便利等并无价值大小之分，亦不一定可以金钱衡量之，均为禁止之列。

三、如违反承诺，视为本公司根本违约，本公司愿意接受以下规定进行处罚：

1、同意按照合同总价的 30% 向贵院支付违约金；

2、贵院有权解除与本公司签订并尚在履行的合同；

3、贵院有权视本公司违约情节轻重，将本公司列入贵院供应商黑名单。

四、本廉洁承诺书作为本合同的附件，对本公司具有约束力。

承诺方（公章）：

法定代表人（或授权代表）：

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

附件 2: 中标通知书

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

附件 3: 设备配置清单

备注: 供方须保证以上价格为深圳市最低成交价, 今后若有价格变动, 供方应及时将深圳市最低成交价交由需方备案, 同时根据需方要求执行, 供方若不属实或不及时报备经需方发现查实后则退回全部差额, 并支付差额 10 倍的违约金。

附件 4: 设备技术规格偏离表

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

附件 5: 乙方保修承诺函

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

附件 6: 厂家保修承诺函

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一  
批采购项目

## 第二节 政府采购合同通用条款

### 1. 定义

#### 1.1 合同当事人

(1) 采购人（以下称甲方）是指使用财政性资金，通过政府采购方式向供应商购买货物及其相关服务的国家机关、事业单位、团体组织。

(2) 供应商（以下称乙方）是指参加政府采购活动并且中标（成交），向采购人提供合同约定的货物及其相关服务的法人、非法人组织或者自然人。

(3) 其他合同主体是指除采购人和供应商以外，依法参与合同缔结或履行，享有权利、承担义务的合同当事人。

#### 1.2 本合同下列术语应解释为：

(1) “合同”系指合同当事人意思表示达成一致的任何协议，包括签署的政府采购合同协议书及其变更、补充协议，政府采购合同专用条款，政府采购合同通用条款，中标（成交）通知书，投标（响应）文件，采购文件，有关技术文件和图纸，以及国家法律、行政法规和规章制度规定或合同约定的作为合同组成部分的其他文件。

(2) “合同价款”系指根据本合同规定乙方在全面履行合同义务后甲方应支付给乙方的价款。

(3) “货物”系指乙方根据本合同规定须向甲方提供的各种形态和种类的物品，包括原材料、设备、产品（包括软件）及相关的其备品备件、工具、手册及其他技术资料和材料等。

(4) “相关服务”系指根据合同规定，乙方应提供的与货物有关的技术、管理和其他服务，包括但不限于：管理和质量保证、运输、保险、检验、现场准备、安装、集成、调试、培训、维修、废弃处置、技术支持等以及合同中规定乙方应承担的其他义务。

(5) “分包”系指中标（成交）供应商按采购文件、投标（响应）文件的规定，根据分包意向协议，将中标（成交）项目中的部分履约内容，分给具有相应资质条件的供应商履行合同的行为。

(6) “联合体”系指由两个以上的自然人、法人或者非法人组织组成，以一个供应商的身份共同参加政府采购的主体。联合体各方应在签订合同协议书前向甲方提交联合协议，且明确牵头人及各成员单位的工作分工、权利、义务、责任，联合体各方应共同与甲方签订合同，就合同约定的事项对甲方承担连带责任。联合体具体要求见【政府采购合同专用条款】。

(7) 其他术语解释，见【政府采购合同专用条款】。

### 2. 合同标的及金额

2.1 合同标的及金额应与中标（成交）结果一致。乙方为履行本合同而发生的所有费用均应包含在合同价款中，甲方不再另行支付其他任何费用。

### 3. 履行合同的时间、地点和方式

3.1 乙方应当在约定的时间、地点，按照约定方式履行合同。

### 4. 甲方的权利和义务

4.1 签署合同后，甲方应确定项目负责人（或项目联系人），负责与本合同有关的事务。甲方有权对乙方的履约行为进行检查，并及时确认乙方提交的事项。甲方应当配合乙方完成相关项目实施工作。

4.2 甲方有权要求乙方按时提交各阶段有关安排计划，并有权定期核对乙方提供货物数量、规格、质量等内容。甲方有权督促乙方工作并要求乙方更换不符合要求的货物。

4.3 甲方有权要求乙方对缺陷部分予以修复，并按合同约定享有货物保修及其他合同约定的权利。

4.4 甲方应当按照合同约定及时对交付的货物进行验收，未在【政府采购合同专用条款】约定的期限内对乙方履约提出任何异议或者向乙方作出任何说明的，视为验收通过。

4.5 甲方应当根据合同约定及时向乙方支付合同价款，不得以内部人员变更、履行内部付款流程等为由，拒绝或迟延支付。

4.6 国家法律法规规定及【政府采购合同专用条款】约定应由甲方承担的其他义务和责任。

### 5. 乙方的权利和义务

5.1 签署合同后，乙方应确定项目负责人（或项目联系人），负责与本合同有关的事务。

5.2 乙方应按照合同要求履约，充分合理安排，确保提供的货物及相关服务符合合同有关要求。接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，配合甲方的履约检查及验收，并负责项目实施过程中的所有协调工作。

5.3 乙方有权根据合同约定向甲方收取合同价款。

5.4 国家法律法规规定及【政府采购合同专用条款】约定应由乙方承担的其他义务和责任。

### 6. 合同履行

6.1 甲乙双方应当按照【政府采购合同专用条款】约定顺序履行合同义务；如果没有先后顺序的，应当同时履行。

6.2 甲乙双方按照合同约定顺序履行合同义务时，应当先履行一方未履行的，后履行一方有权拒绝其履行请求。先履行一方履行不符合约定的，后履行一方有权拒绝其相应的履行请求。

### 7. 货物包装、运输、保险和交付要求

7.1 本合同涉及商品包装、快递包装的，除【政府采购合同专用条款】另有约定外，包装应适应远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求，确保货物安全无损地运

抵【政府采购合同专用条款】约定的指定现场。

7.2 除【政府采购合同专用条款】另有约定外，乙方负责办理将货物运抵本合同规定的交货地点，并装卸、交付至甲方的一切运输事项，相关费用应包含在合同价款中。

7.3 货物保险要求按【政府采购合同专用条款】规定执行。

7.4 除采购活动对商品包装、快递包装达成具体约定外，乙方提供产品及相关快递服务涉及到具体包装要求的，应不低于《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）》标准，并作为履约验收的内容，必要时甲方可以要求乙方在履约验收环节出具检测报告。

7.5 乙方在运输到达之前应提前通知甲方，并提示货物运输装卸的注意事项，甲方配合乙方做好货物的接收工作。

7.6 如因包装、运输问题导致货物损毁、丢失或者品质下降，甲方有权要求降价、换货、拒收部分或整批货物，由此产生的费用和损失，均由乙方承担。

## 8. 质量标准和保证

### 8.1 质量标准

(1) 本合同下提供的货物应符合合同约定的品牌、规格型号、技术性能、配置、质量、数量等要求。质量要求不明确的，按照强制性国家标准履行；没有强制性国家标准的，按照推荐性国家标准履行；没有推荐性国家标准的，按照行业标准履行；没有国家标准、行业标准的，按照通常标准或者符合合同目的的特定标准履行。

(2) 采用中华人民共和国法定计量单位。

(3) 乙方所提供的货物应符合国家有关安全、环保、卫生的规定。

(4) 乙方应向甲方提交所提供货物的技术文件，包括相应的中文技术文件，如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册或服务指南等。上述文件应包装好随货物一同发运。

### 8.2 保证

(1) 乙方应保证提供的货物完全符合合同规定的质量、规格和性能要求。乙方应保证货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内具备合同约定的性能。存在质量保证期的，货物最终交付验收合格后在【政府采购合同专用条款】规定或乙方书面承诺（两者以较长的为准）的质量保证期内，本保证保持有效。

(2) 在质量保证期内所发现的缺陷，甲方应尽快以书面形式通知乙方。

(3) 乙方收到通知后，应在【政府采购合同专用条款】规定的响应时间内以合理的速度免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

(4) 在质量保证期内，如果货物的质量或规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方可以根据本合同第15.1条规定以书面形式追究乙方的违约责任。

(5) 乙方在约定的时间内未能弥补缺陷, 甲方可采取必要的补救措施, 但其风险和费用将由乙方承担, 甲方根据合同约定对乙方行使的其他权利不受影响。

## 9. 权利瑕疵担保

9.1 乙方保证对其出售的货物享有合法的权利。

9.2 乙方保证在交付的货物上不存在抵押权等担保物权。

9.3 如甲方使用上述货物构成对第三人侵权的, 则由乙方承担全部责任。

## 10. 知识产权保护

10.1 乙方对其所销售的货物应当享有知识产权或经权利人合法授权, 保证没有侵犯任何第三人的知识产权等权利。因违反前述约定对第三人构成侵权的, 应当由乙方向第三人承担法律责任; 甲方依法向第三人赔偿后, 有权向乙方追偿。甲方有其他损失的, 乙方应当赔偿。

## 11. 保密义务

11.1 甲、乙双方对采购和合同履行过程中所获悉的国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息, 均有保密义务且不受合同有效期所限, 直至该信息成为公开信息。泄露、不正当地使用国家秘密、工作秘密、商业秘密或者其他应当保密的信息, 应当承担相应责任。其他应当保密的信息由双方在【政府采购合同专用条款】中约定。

## 12. 合同价款支付

12.1 合同价款支付按照国库集中支付制度及财政管理相关规定执行。

12.2 对于满足合同约定支付条件的, 甲方原则上应当自收到发票后 10 个工作日内将资金支付到合同约定的乙方账户, 不得以机构变动、人员更替、政策调整等为由迟延付款, 不得将采购文件和合同中未规定的义务作为向乙方付款的条件。具体合同价款支付时间在【政府采购合同专用条款】中约定。

## 13. 履约保证金

13.1 乙方应当以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交。

13.2 如果乙方出现【政府采购合同专用条款】约定情形的, 履约保证金不予退还; 如果乙方未能按合同约定全面履行义务, 甲方有权从履约保证金中取得补偿或赔偿, 且不影响甲方要求乙方承担合同约定的超过履约保证金的违约责任的权利。

13.3 甲方在项目通过验收后按照【政府采购合同专用条款】规定的时间内将履约保证金退还乙方; 逾期退还的, 乙方可要求甲方支付违约金, 违约金按照【政府采购合同专用条款】规定支付。

## 14. 售后服务

14.1 除项目不涉及或采购活动中明确约定无须承担外, 乙方还应提供下列服务:

(1) 货物的现场移动、安装、调试、启动监督及技术支持;

- (2) 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料;
- (3) 在【政府采购合同专用条款】约定的期限内对所有的货物实施运行监督、维修,但前提条件是该服务并不能免除乙方在质量保证期内所承担的义务;
- (4) 在制造商所在地或指定现场就货物的安装、启动、运营、维护、废弃处置等对甲方操作人员进行培训;
- (5) 依照法律、行政法规的规定或者按照【政府采购合同专用条款】约定, 货物在有效使用年限届满后应予回收的, 乙方负有自行或者委托第三人对货物予以回收的义务;
- (6) 【政府采购合同专用条款】规定由乙方提供的其他服务。

14.2 乙方提供的售后服务的费用已包含在合同价款中, 甲方不再另行支付。

## 15. 违约责任

### 15.1 质量瑕疵的违约责任

乙方提供的产品不符合合同约定的质量标准或存在产品质量缺陷, 甲方有权要求乙方根据【政府采购合同专用条款】要求及时修理、重作、更换, 并承担由此给甲方造成的损失。

### 15.2 迟延交货的违约责任

(1) 乙方应按照本合同规定的时间、地点交货和提供相关服务。在履行合同过程中, 如果乙方遇到可能影响按时交货和提供服务的情形时, 应及时以书面形式将迟延的事实、可能迟延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后, 应尽快对情况进行评价, 并确定是否同意延长交货时间或延期提供服务。

(2) 如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供相关服务, 甲方有权从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法, 赔偿费按【政府采购合同专用条款】规定执行。如果涉及公共利益, 且赔偿金额无法弥补公共利益损失, 甲方可要求继续履行或者采取其他补救措施。

### 15.3 迟延支付的违约责任

甲方存在迟延支付乙方合同款项的, 应当承担【政府采购合同专用条款】规定的逾期付款利息。

15.4 其他违约责任根据项目实际需要按【政府采购合同专用条款】规定执行。

## 16. 合同变更、中止与终止

### 16.1 合同的变更

政府采购合同履行中, 在不改变合同其他条款的前提下, 甲方可以在合同价款10%的范围内追加与合同标的相同的货物, 并就此与乙方协商一致后签订补充协议。

### 16.2 合同的中止

(1) 合同履行过程中因供应商就采购文件、采购过程或结果提起投诉的, 甲方认为有必要的, 可以中止合同的履行。

(2) 合同履行过程中, 如果乙方出现以下情形之一的: 1. 经营状况严重恶化; 2. 转移财产、抽逃资金, 以逃避债务; 3. 丧失商业信誉; 4. 有丧失或者可能丧失履约能力的其他情形, 乙方有义务及时告知甲方。甲方有权以书面形式通知乙方中止合同并要求乙方在合理期限内消除相关情形或者提供适当担保。乙方提供适当担保的, 合同继续履行; 乙方在合理期限内未恢复履约能力且未提供适当担保的, 视为拒绝继续履约, 甲方有权解除合同并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

(3) 乙方分立、合并或者变更住所的, 应当及时以书面形式告知甲方。乙方没有及时告知甲方, 致使合同履行发生困难的, 甲方可以中止合同履行并要求乙方承担由此给甲方造成的损失。

(4) 甲方不得以行政区划调整、政府换届、机构或者职能调整以及相关责任人更替为由中止合同。

#### 16.3 合同的终止

(1) 合同因有效期限届满而终止;

(2) 乙方未按合同约定履行, 构成根本性违约的, 甲方有权终止合同, 并追究乙方的违约责任。

#### 16.4 涉及国家利益、社会公共利益的情形

政府采购合同继续履行将损害国家利益和社会公共利益的, 双方当事人应当变更、中止或者终止合同。有过错的一方应当承担赔偿责任, 双方都有过错的, 各自承担相应的责任。

### 17. 合同分包

17.1 乙方不得将合同转包给其他供应商。涉及合同分包的, 乙方应根据采购文件和投标(响应)文件规定进行合同分包。

17.2 乙方执行政府采购政策向中小企业依法分包的, 乙方应当按采购文件和投标(响应)文件签订分包意向协议, 分包意向协议属于本合同组成部分。

### 18. 不可抗力

18.1 不可抗力是指合同双方不能预见、不能避免且不能克服的客观情况。

18.2 任何一方对由于不可抗力造成的一部分或全部不能履行合同不承担违约责任。但迟延履行后发生不可抗力的, 不能免除责任。

18.3 遇有不可抗力的一方, 应及时将事件情况以书面形式告知另一方, 并在事件发生后及时向另一方提交合同不能履行或部分不能履行或需要延期履行的详细报告, 以及证明不可抗力发生及其持续时间的证据。

### 19. 解决争议的方法

19.1 因本合同及合同有关事项发生的争议, 由甲乙双方友好协商解决。协商不成时, 可以向有关组织申请调解。合同一方或双方不愿调解或调解不成的, 可以通过仲裁或诉讼

的方式解决争议。

19.2 选择仲裁的，应在【政府采购合同专用条款】中明确仲裁机构及仲裁地；通过诉讼方式解决的，可以在【政府采购合同专用条款】中进一步约定选择与争议有实际联系的地点的人民法院管辖，但管辖法院的约定不得违反级别管辖和专属管辖的规定。

19.3 如甲乙双方有争议的事项不影响合同其他部分的履行，在争议解决期间，合同其他部分应当继续履行。

## 20. 政府采购政策

20.1 本合同应当按照规定执行政府采购政策。

20.2 本合同依法执行政府采购政策的方式和内容，属于合同履约验收的范围。甲乙双方未按规定要求执行政府采购政策造成损失的，有过错的一方应当承担赔偿责任，双方都有过错的，各自承担相应的责任。

20.3 对于为落实中小企业支持政策，通过采购项目整体预留、设置采购包专门预留、要求以联合体形式参加或者合同分包等措施签订的采购合同，应当明确标注本合同为中小企业预留合同。其中，要求以联合体形式参加采购活动或者合同分包的，须将联合协议或者分包意向协议作为采购合同的组成部分。

## 21. 法律适用

21.1 本合同的订立、生效、解释、履行及与本合同有关的争议解决，均适用法律、行政法规。

21.2 本合同条款与法律、行政法规的强制性规定不一致的，双方当事人应按照法律、行政法规的强制性规定修改本合同的相关条款。

## 22. 通知

22.1 本合同任何一方向对方发出的通知、信件、数据电文等，应当发送至本合同第一部分《政府采购合同协议书》所约定的通讯地址、联系人、联系电话或电子邮箱。

22.2 一方当事人变更名称、住所、联系人、联系电话或电子邮箱等信息的，应当在变更后3日内及时书面通知对方，对方实际收到变更通知前的送达仍为有效送达。

22.3 本合同一方给另一方的通知均应采用书面形式，传真或快递送到本合同中规定的对方的地址和办理签收手续。

22.4 通知以送达之日或通知书中规定的生效之日起生效，两者中以较迟之日为准。

## 23. 合同未尽事项

23.1 合同未尽事项见【政府采购合同专用条款】。

23.2 合同附件与合同正文具有同等的法律效力。

### 第三节 政府采购合同专用条款

第二节 第 1.2 (6) 项	联合体具体要求	
第二节 第 1.2 (7) 项	其他术语解释	
第二节 第 4.4 款	履约验收中甲方提出异议或作出说明的期限	
第二节 第 4.6 款	约定甲方承担的其他义务和责任	
第二节 第 5.4 款	约定乙方承担的其他义务和责任	
第二节 第 6.1 款	履行合同义务的顺序	
第二节 第 7.1 款	包装特殊要求	
	指定现场	
第二节 第 7.2 款	运输特殊要求	
第二节 第 7.3 款	保险要求	
第二节 第 8.2 (1) 项	质量保证期	
第二节 第 8.2 (3) 项	货物质量缺陷响应时间	
第二节 第 11.1 款	其他应当保密的信息	
第二节 第 12.2 款	合同价款支付时间	
第二节 第 13.2 款	履约保证金不予退还的情形	
第二节 第 13.3 款	履约保证金退还时间及逾期退还的违约金	
第二节 第 14.1 (3) 项	运行监督、维修期限	

第二节 第 14.1 (5) 项	货物回收的约定	
第二节 第 14.1 (6) 项	乙方提供的其他 服务	
第二节 第 15.1 款	修理、重作、更 换相关具体规定	
第二节 第 15.2 (2) 项	迟延交货赔偿费	
第二节 第 15.3 款	逾期付款利息	
第二节 第 15.4 款	其他违约责任	
第二节 第 19.2 款	解决争议的方法	因本合同及合同有关事项发生的争议，按下列第____种 方式解决： (1) 向_____仲裁委员会申请仲裁， 仲裁地点为_____； (2) 向_____人民法院起诉。
第二节 第 23.1 款	其他专用条款	

深圳市第四人民医院骨科2025年11月

## 第二册 通用条款（公开招标）

### 第一章 总则

#### 1. 通用条款说明

1.1 政府集中采购机构发出招标文件通用条款版本，列出深圳市自行采购项目进行招标采购所适用的通用条款内容。如有需要，政府集中采购机构可以对通用条款的内容进行补充。

1.2 招标文件分为第一册“专用条款”和第二册“通用条款”。

1.3 “专用条款”是对本次采购项目的具体要求，包含招标公告、对通用条款的补充内容及其他关键信息、用户需求书、投标文件格式及附件、合同条款及格式等内容。

1.4 “通用条款”是适用于自行采购公开招标项目的基础性条款，具有普遍性和通用性。

1.5 “专用条款”和“通用条款”表述不一致或有冲突时，以“专用条款”为准。

#### 2. 招标说明

**本项目为自行采购项目，参照《深圳经济特区政府采购条例》、《深圳经济特区政府采购条例实施细则》及政府采购其他法律法规，通过公开招标方式确定中标供应商。**

#### 3. 定义

招标文件中下列术语应解释为：

3.1 “采购人”：指利用财政性资金依法进行**自行采购**的国家机关、事业单位、团体组织；

3.2 “政府集中采购机构”是指市政府设立的，组织实施政府采购项目，并对政府采购活动提供服务的专门机构；本文件所述的“政府集中采购机构”指**深圳公共资源交易中心**；

3.3 “投标人”，即供应商，指参加投标竞争并愿意按照招标文件要求向采购人提供货物、工程或者服务的依法成立的法人、其他组织或者自然人；

3.4 “评审委员会”是依据《深圳经济特区政府采购条例》、《深圳经济特区政府采购条例实施细则》等有关规定组建的专门负责本次招标其评审工作的临时性机构；

3.5 “日期”指公历日；

3.6 “合同”指由本次招标所产生的合同或合约文件；

3.7 “电子投标文件”指利用**深圳公共资源交易中心（深圳交易集团有限公司政府采购业务分公司）**网站提供的深圳市自行采购系统投标文件制作专用软件（以下简称：投标文件制作软件）制作并加密的投标文件，适用于网上投标；（投标文件制作软件可从“下载地址：<https://www.szggzy.com/jyfw/details.html?contentId=2053275> 深圳市自行采购系统投标文件编制工具”下载）

3.8 “网上投标”指通过**深圳公共资源交易中心（深圳交易集团有限公司政府采购业务分公司）**网站上传电子投标文件；

3.9 招标文件中的标题或题名仅起引导作用，而不应视为对招标文件内容的理解和解释。

#### 4. 自行采购供应商责任

4.1 欢迎诚信、有实力和有社会责任心的供应商参与自行采购事业。

4.2 投标人应当遵循公平竞争的原则，不得恶意串通，不得妨碍其他投标人的竞争行为，不得损害采购人或者其他投标人的合法权益。如违反上述要求，经核实后，供应商的投标无效。

#### 5. 投标人参加自行采购的条件

5.1 投标人应在投标前到**深圳公共资源交易中心（具体在深圳交易集团有限公司政府采购业务分公司进行办理）**进行注册并办理电子密钥。《供应商注册及信息变更指引》详见 [www.szggzy.com](http://www.szggzy.com) 网站“交易服务指南-政府采购”。

#### 5.2 投标人资格要求

参加本项目的投标人应具备的资格条件详见本项目招标公告中“投标人资格要求”

(即申请人的资格要求) 的内容。

### 5.3 联合体投标

5.3.1 以下有关联合体投标的条款仅适用于允许投标人组成联合体投标的项目。

5.3.2 由两个或两个以上的自然人、法人或者其他组织可以组成一个联合体, 以一个供应商的身份共同投标时, 应符合以下原则:

(1) 投标联合体各方参加政府采购活动应当具备下列条件:

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

(2) 在投标截止前, 投标联合体各方均应注册成深圳市自行采购系统供应商;

(3) 联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的, 应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级;

(4) 是否允许联合体参加投标, 应当由采购人和采购代理机构根据项目的实际情况和潜在供应商的数量自主决定, 如果决定接受联合体投标则应当在招标公告中明示;

(5) 投标人的投标文件及中标后签署的合同协议对联合体各方均具法律约束力;

(6) 联合体各方应当签订联合体投标协议, 明确约定各方拟承担的工作和责任, 并将该协议随投标文件一并递交给政府集中采购机构;

(7) 联合体中标后, 联合体各方应当共同与采购人签订合同, 就中标项目向采购人承担连带责任;

(8) 以联合体形式参加政府采购活动的, 联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动, 出现上述情况者, 其投标和与此有联合体、总包单位的投标将被拒绝;

(9) 本通用条款中“投标人”一词亦指联合体各方, 专用条款另有规定或说明的除外。

### 6. 政策导向

6.1 政府采购扶持贫困地区、中小企业、监狱企业和残疾人福利性单位发展, 支持节能减排、环境保护。

6.2 本项目落实深圳市政府采购供应商诚信管理政策要求。

### 7. 本项目若涉及采购货物, 则合格的货物及相应服务应满足以下要求:

7.1 必须是全新、未使用过的原装合格正品(包括零部件), 如安装或配置了软件的, 须为正版软件。

7.2 国产的货物及其有关服务必须符合中华人民共和国的设计、制造生产标准及行业标准。招标公告有其他要求的, 亦应符合其要求。

7.3 进口货物及其有关服务必须符合原产地和中华人民共和国的设计、制造生产标准及行业标准。进口的货物必须具有合法的进口手续和途径, 并通过中华人民共和国商检部门检验。招标公告有其他要求的, 亦应符合其要求。

7.4 投标人应保证, 其所提供的货物通过合法正规渠道供货, 在提供给采购人前具有完全的所有权, 采购人在中华人民共和国使用该货物或货物的任何一部分时, 不会产生因第三方提出的包括但不限于侵犯其专利权、商标权、工业设计权等知识产权和侵犯其所有权、抵押权等物权及其他权利而引发的纠纷。如有纠纷, 投标人应承担全部责任。

7.5 投标人应保证, 其所提供的货物符合国家强制性标准要求; 符合相关行业标准(如具备行政主管部门颁发的资质证书或国家质量监督部门的产品《检验报告》等)。设备到货验收时, 还必须提供设备的产品合格证、质量保证文件。若中标后, 除非另有约定, 投标人必须按合同规定完成设备的安装, 并达到验收标准。

7.6 工期要求: 投标人在投标时对其所投项目应提交交货进度、交货计划等, 在合同规定的时间内完成项目实施工作。

7.7 投标人必须承担的设备运输、安装调试、验收检测和提供设备操作说明书、图纸等其他相关及类似的义务。

## 8. 投标费用

不论投标结果如何，投标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。

## 9. 踏勘现场

9.1 如有需要（详见专用条款），采购人或政府集中采购机构将组织投标人对项目现场及周围环境进行踏勘，以便投标人获取有关编制投标文件和签署合同所需的资料。踏勘现场所发生的费用由投标人自行承担。投标人应按招标文件所约定的时间、地点踏勘现场。

9.2 投标人及其人员经过采购人的允许，可以进入采购人的项目现场踏勘。若招标文件要求投标人于统一时间地点踏勘现场的，投标人应当按时前往。

9.3 采购人应当通过政府集中采购机构向投标人提供有关现场的书面资料和数据。

9.4 任何人或任何组织在踏勘现场时向投标人提供的任何书面资料或口头承诺，未经政府集中采购机构在网上发布或书面通知，均作无效处理。

9.5 未参与踏勘现场不作为否定投标人资格的理由。

## 10. 标前会议

10.1 如采购人或政府集中采购机构认为有必要组织标前会议，投标人应按照招标文件规定的时间或政府集中采购机构另行书面通知（包括政府集中采购机构网站发布方式，如更正公告等）的时间和地点，参与标前会议。

10.2 任何人或任何组织在标前会议时向投标人提供的任何书面资料或口头承诺，未经政府集中采购机构在网上发布或书面通知，均作无效处理。

10.3 未参与标前会议不作为否定投标人资格的理由。

## 第二章 招标文件

### 11. 招标文件的编制与组成

11.1 招标文件除以下内容外，政府集中采购机构在招标期间发出的澄清或修改等相关公告或通知内容，均是招标文件的组成部分，对投标人起约束作用；

招标文件包括下列内容：

#### 第一册 专用条款

##### 关键信息

第一章 招标公告

第二章 对通用条款的补充内容及其他关键信息

第三章 用户需求书

第四章 投标文件格式及附件

第五章 合同条款及格式

#### 第二册 通用条款

第一章 总则

第二章 招标文件

第三章 投标文件的编制

第四章 投标文件的递交

第五章 开标

第六章 评审要求

第七章 评审程序及评审方法

第八章 定标及公示

第九章 公开招标失败的后续处理

第十章 合同的授予与备案

第十一章 质疑处理

11.2 投标人下载招标文件后，应仔细检查招标文件的所有内容，如有疑问应在答疑截止时间之前向政府集中采购机构提出，否则，由此引起的投标损失自负；投标人同时应认真审阅招标文件所有的事项、格式、条款和规范要求等，如果投标人的投标文件未按招标文件要求提交全部资料或者投标文件未对招标文件做出实质性响应，其风险由投标人自行

承担。

11.3 任何人或任何组织向投标人提交的任何书面或口头资料，未经政府集中采购机构在网上发布或书面通知，均作无效处理，不得作为招标文件的组成部分。政府集中采购机构对投标人由此而做出的推论、理解和结论概不负责。

## 12. 招标文件的澄清

12.1 招标文件澄清的目的是澄清、解答投标人在查阅招标文件后或现场踏勘中可能提出的与投标有关的疑问或询问。

**12.2 投标人如对招标文件内容有疑问，应当在招标公告规定的澄清（提问）截止时间前提交政府集中采购机构。**

12.3 不论是政府集中采购机构根据需要主动对招标文件进行必要的澄清或是根据投标人的要求对招标文件做出澄清，政府集中采购机构都将在投标截止日期前以书面形式（包括政府集中采购机构网站发布方式）答复或发送给所有投标人。答复内容是招标文件的组成部分，对投标人起约束作用，其有效性按照本通用条款第 13.3、13.4 款规定执行。

## 13. 招标文件的修改

13.1 招标文件发出后，在投标截止日期前任何时候，确需要变更招标文件内容的，政府集中采购机构可主动或在解答投标人提出的澄清问题时对招标文件进行修改。

13.2 招标文件的修改以书面形式（包括政府集中采购机构网站发布方式，如更正公告等）发送给所有投标人，招标文件的修改内容作为招标文件的组成部分，并具有约束力。

13.3 招标文件、招标文件澄清答复内容、招标文件修改补充内容均以书面形式（包括政府集中采购机构网站公开发布方式，如更正公告等）明确的内容为准。当招标文件、修改补充通知、招标文件澄清答复内容相互矛盾时，以最后发出的内容为准。

13.4 政府集中采购机构保证招标文件澄清答复内容和招标文件修改补充内容在投标截止时间前以书面形式（包括政府集中采购机构网站发布方式，如更正公告等）发送给所有投标人。为使投标人在编制投标文件时有充分时间对招标文件的修改部分进行研究，政府集中采购机构可以酌情延长递交投标文件的截止日期。

# 第三章 投标文件的编制

## 14. 投标文件的语言及度量单位

14.1 投标人与政府集中采购机构之间与投标有关的所有往来通知、函件和投标文件均用中文表述。投标人随投标文件提供的证明文件和资料可以为其它语言，但必须附中文译文。翻译的中文资料与外文资料如果出现差异时，以中文为准，但翻译错误的除外。

14.2 除技术规范另有规定外，投标文件使用的度量单位，均采用中华人民共和国法定计量单位。

## 15. 投标文件的组成

具体内容在招标文件专用条款中进行规定。

## 16. 投标文件格式

投标文件包括本通用条款第 15 条中规定的内容。如招标文件提供了投标文件格式，则投标人提交的投标文件应毫无例外地使用招标文件所提供的相应格式（表格均可按同样格式扩展）。

## 17. 投标货币

本项目的投标报价应以人民币计。

## 18. 证明投标文件投标技术方案的合格性和符合招标文件规定的文件要求

18.1 投标人应提交证明文件，证明其投标技术方案项下的货物和服务的合格性符合招标文件规定。该投标技术方案及其证明文件均作为投标文件组成部分。

18.2 投标人提供证明投标技术方案与招标文件的要求相一致的文件，可以是文字资料、图纸、数据或数码照片、制造商公布的产品说明书、产品彩页和我国政府机构出具的产品检验和核准证件等，提供的文件应符合以下要求：

18.2.1 主要技术指标和性能的详细说明。

18.2.2 投标产品从采购人开始使用至招标文件中规定的周期内正常、连续地使用所必须的备件和专用工具清单，包括备件和专用工具的货源及现行价格。

18.2.3 对照招标文件技术规格，逐条说明投标技术方案已对采购人的技术规格做出了实质性的响应，或申明与技术规格条文的偏差和例外。投标人应详细说明投标技术方案中产品的具体参数，不得不合理照搬照抄招标文件的技术要求。

18.2.4 产品说明书或彩页应为制造商公布或出具的中文产品说明书或彩页；提供外文说明书或彩页的，必须同时提供加盖制造商公章的对应中文翻译说明，评标依据以中文翻译内容为准，外文说明书或彩页仅供参考；产品说明书或彩页的尺寸和清晰度要求能够使用电脑阅读、识别和判断；

18.2.5 我国政府机构出具的产品检验和核准证件应为证件正面、背面和附件标注的全部具体内容；产品检验和核准证件的尺寸和清晰度应该能够在电脑上被阅读、识别和判断，提供原件扫描件。

18.3 相关资料不符合 18.2 款要求的，评审委员会有权认定为投标技术方案不合格响应，其相关分数予以扣减或作投标无效处理。

18.4 投标人在阐述上述第 18.2 时应注意采购人在技术规格中指出的工艺、材料和设备的标准以及参照的牌号或分类号仅起说明作用，并没有任何限制性。投标人在投标中可以选用替代标准、牌号或分类号，但这些替代要实质上满足招标文件中技术规格的要求，是否满足要求，由评审委员会来评判。

18.5 除非另有规定或说明，投标人对同一项目投标时，不得同时提供两套或两套以上的投标方案。

## 19. 投标文件其他证明文件的要求

19.1 采用综合评分法的项目，对项目招标文件《评标信息》评分项中涉及的相关业绩、社保情况等内容以及《资格性审查表》和《符合性审查表》中涉及的证明材料，投标人应提供相关部门出具的证明材料扫描件或照片，原件备查。有关扫描件（或照片）的尺寸和清晰度要求能够使用电脑阅读、识别和判断。若投标人未按要求提供证明材料或提供的是部分证明材料或提供不清晰的扫描件（或照片）的，评审委员会有权认定其投标文件未对招标文件有关需求进行响应，涉及资格性检查或符合性检查的予以投标无效处理，涉及《评标信息》打分项的则该项评分予以 0 分处理。评审委员会对供应商投标资料是否异常、是否有效问题进行核查和判定，如认为供应商投标资料有异常或无效的，若涉及资格性审查或符合性审查条款的，则应作投标无效处理；若涉及评分的，则作不得分处理。

19.2 本项目涉及提供的有关资质（资格）证书，若原有资质（资格）证书处于年审期间，须提供证书颁发部门提供的回执，并且回执须证明该证书依然有效（若在法规范围不需提供的，供应商应做书面说明并提供证明文件，否则该证书无效），则该投标人提供年审证明的可按原资质（资格）投标；若投标人正在申报上一级别资质（资格），在未获批准之前，仍按原级别资质（资格）投标。

## 20. 投标有效期

20.1 投标有效期为从投标截止之日起算起的日历天数。在此期限内，所有投标文件均保持有效。

20.2 在特殊情况下，政府集中采购机构在原定的投标有效期满之前，政府集中采购机构可以根据需要以书面形式（包括政府集中采购机构网站公开发布方式）向投标人提出延长投标有效期的要求，对此要求投标人须以书面形式予以答复，投标人可以拒绝政府集中采购机构此项要求，其投标在原投标有效期满后不再有效。同意延长投标有效期的投标人不能要求也不允许修改其投标文件。

20.3 中标供应商的投标文件有效期，截止于完成本招标文件规定的全部项目内容，并通过竣工验收及保修期结束。

## 21. 关于投标保证金

21.1 根据《深圳市财政局关于调整政府采购投标（响应）保证金管理政策的通知》（深财购〔2021〕51号）文的规定，本项目不收取投标保证金。

## 22. 投标人的替代方案

22.1 投标人所提交的投标文件应完全满足招标文件（包括图纸和技术规范所示的基本技术设计）的要求。除非项目明确允许投标人提交替代方案，否则投标人有关替代方案的条款将初审不通过，作投标无效处理。

22.2 如果允许投标人提交替代方案，则准备提交替代方案的投标人除应提交一份满足

招标文件（包括图纸和技术规范所示的基本技术设计）要求的投标文件外，还应提交需评审其替代方案所需的全部资料，包括项目方案书、技术规范、替代方案报价书、所建议的项目方案及有关的其它详细资料。

### 23. 投标文件的制作要求

23.1 投标人应准备所投项目的电子投标文件一份。

23.2 投标人在使用《投标书编制软件》编制投标书时须注意：

23.2.1 导入《投标书编制软件》的招标文件项目编号、包号应与以此制作的投标文件项目编号、包号一致。例如，不能将甲项目 A 包的招标书导入《投标书编制软件》，制作乙项目 B 包的投标书。

23.2.2 不能用非本公司的电子密钥加密本公司的投标文件，或者用其它公司的登录用户上传本公司的投标文件。

23.2.3 要求用《投标书编制软件》编制投标书的包，不能用其它方式编制投标书。编制投标文件时，电脑须连通互联网。

23.2.4 投标文件不能带病毒。政府集中采购机构将用专业杀毒软件对投标文件进行病毒检测，如果这两种软件均报告发现病毒，则政府集中采购机构认为该投标文件带病毒。

23.2.6 投标人在编辑投标文件时，在投标文件目录中属于本节点内容的必须在本节点中填写，填写到其他节点或附件，一切后果由供应商自行承担。

23.2.7 投标文件编写完成后，必须用属于投标人的电子密钥进行加密，否则视同未盖公章，将导致投标文件无效。

23.2.8 政府集中采购机构不接受投标截止时间后递交的纸质、电子、传真等所有形式的投标文件。由于对网上自行采购系统操作不熟悉或自身电脑、网络等原因导致不能在投标截止时间之前上传投标文件，政府集中采购机构概不负责。建议于开标前一个工作日完成投标文件的制作与上传，如上传确有困难，请及时咨询。

23.2.9 如果开标时出现网络故障、技术故障，影响了采购活动，政府集中采购机构有权采取措施如延期、接受无法从网上上传的投标书等，以保障采购活动的公开、公平和公正。

23.3 电报、电话、传真形式的投标概不接受。

23.4 经投标人电子密钥加密的投标文件无须盖章或签字，专用条款另有要求的除外。

23.5 各类资格（资质）文件提供扫描件，专用条款另有要求的除外。

## 第四章 投标文件的递交

### 24. 投标文件的保密

24.1 在投标文件制作完成后，生成后会选择是否加密投标文件，如不加密则直接点击生成文件即可，如需加密请插入 CA 锁，点击加密后生成文件，需输入 CA 锁密码即可加密成功。加密后会提示文件生成成功！（注意：加密的投标文件开标时须使用加密文件时使用的锁在项目规定时间内解密！）

### 24.2 若采购项目出现延期情况：

如果供下载的招标文件有更新，投标人必须重新下载招标文件、重新制作投标文件、重新加密投标文件、重新上传投标文件。

### 25. 上传投标文件及投标截止日期

25.1 实行网上投标，投标人必须在招标文件规定的投标截止时间前用电子密钥登录“深圳市自行采购系统（<https://trade.szggzy.com/ggzy/center/#/login>）”上传投标文件。如上传过程中遇到问题，可拨打采购公告中的技术支持电话。如多次上传均告失败，请在投标截止时间之前携带加密后的电子投标文件送达至深圳公共资源交易中心（深圳交易集团有限公司政府采购业务分公司）3 楼服务大厅（地址：深圳市南山区沙河西路 3185 号南山智谷 A 座深圳交易集团总部大楼）协助上传，但上传过程中投标截止时间到达仍无法上传成功的，由投标人自行负责。

25.2 政府集中采购机构可以按本通用条款第 13 条规定，通过修改招标文件自行决定酌情延长投标截止期。在此情况下，政府集中采购机构、采购人和投标人受投标截止期制约的所有权利和义务均应延长至新的截止期。

- 25.3 投标截止时间以后不得上传投标文件。
- 26. 样品、现场演示、方案讲解**
- 26.1 样品、现场演示、方案讲解等事项在招标文件专用条款中进行规定。
- 27. 投标文件的修改和撤销**
- 27.1 投标方在提交投标文件后可对其投标文件进行修改并重新上传投标文件或在网上进行撤销投标的操作。
- 27.2 投标截止时间以后不得修改投标文件。
- 27.3 从投标截止期至投标人在投标文件中确定的投标有效期之间的这段时间内，投标人不得撤回其投标。
- 27.4 政府集中采购机构不退还投标文件，专用条款另有规定的除外。

## 第五章 开标

- 28. 开标**
- 28.1 投标人须在开标当日的开标时间至解密截止时间内进行解密，逾期未解密的作无效处理。解密方法：登录“深圳市自行采购系统（<https://trade.szggzy.com/ggzy/center/#/login>）”，使用本单位制作电子投标文件同一个电子密钥进行在线解密、查询开标情况。
- 28.2 政府集中采购机构将在满足开标条件（①解密时间结束，解密后的投标供应商数量满足开标要求或②解密时间结束前所有投标供应商均完成投标文件解密）后，对投标文件进行开标，并在网上公布开标结果。

## 第六章 评审要求

- 29. 评审委员会组成**
- 29.1 网上开标结束后召开评审会议，评审委员会由政府集中采购机构依法组建，负责评审活动。
- 评审委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为5人以上单数（部分条件下为7人以上单数），其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。评定分离项目评审专家均由评审专家组成。评审专家一般是从深圳市政府采购评审专家库中随机抽取。采购人代表须持本单位签发的《评审授权书》参加评审。
- 29.2 评审定标应当遵循公平、公正、科学、择优的原则。
- 29.3 评审活动依法进行，任何单位和个人不得非法干预评标过程和结果。
- 29.4 评审过程中不允许违背评标程序或采用招标文件未载明的评标方法或评标因素进行评标。
- 29.5 开标后，直到签订合同为止，凡属于对投标文件的审查、澄清、评价和比较的有关资料以及中标候选人的推荐情况、与评审有关的其他任何情况均严格保密（信息公开的内容除外）。

- 30. 向评审委员会提供的资料**
- 30.1 公开发布的招标文件，包括图纸、服务清单、答疑文件等；
- 30.2 其他评标必须的资料。
- 30.3 评审委员会应当认真研究招标文件，至少应了解熟悉以下内容：
- (1) 招标的目的；  
 (2) 招标项目需求的范围和性质；  
 (3) 招标文件规定的投标人的资格、财政预算限额、商务条款；  
 (4) 招标文件规定的评标程序、评标方法和评标因素；  
 (5) 招标文件所列示的资格性审查表及符合性审查表。
- 31. 独立评审**
- 31.1 评审委员会成员的评标活动应当独立进行，并应遵循投标文件初审、澄清有关问题、比较与评价、确定中标供应商、编写评审报告的工作程序。

## 第七章 评审程序及评审方法

### 32. 投标文件初审

32.1 投标文件初审包括资格性审查和符合性审查。

资格性审查：依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明等进行审查，以确定投标供应商是否具备投标资格。

符合性审查：依据招标文件的规定，对投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否满足符合性审查的要求。

32.2 投标文件初审内容请详见《资格性审查表》和《符合性审查表》部分。投标人若有一条审查不通过则按投标无效处理。

32.3 投标文件初审中关于供应商家数的计算：

32.3.1 采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评审委员会按照招标文件规定的方式确定一个参加评审的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

32.3.2 采用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，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审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。

32.3.3 非单一产品采购项目，采购人应当根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定核心产品，并在招标文件中载明。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按前两款规定处理。

32.4 投标人投标文件作无效处理的情形，具体包括但不限于以下：

32.4.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者同一个人编制，或者由同一个人分阶段参与编制；

32.4.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

32.4.3 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；

32.4.4 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；

32.4.5 不同投标供应商的投标文件或部分投标文件相互混装；

32.4.6 投标供应商之间相互约定给予未中标的供应商利益补偿；

32.4.7 不同投标供应商的法定代表人、主要经营负责人、项目投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员为同一人、属同一单位或者同一单位缴纳社会保险；

32.4.8 不同投标供应商的投标文件内容存在非正常一致；

32.4.9 在同一单位工作人员为两家以上（含两家）供应商进行同一项投标活动；

32.4.10 主管部门依照法律、法规认定的其他情形。

32.5 对不属于《资格性审查表》和《符合性审查表》所列的其他情形，除专用条款另有规定和32.4条款所列情形外，不得作为投标无效的理由。

### 33. 澄清有关问题

33.1 对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方（不含招标文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行的情况），评审委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

33.2 评审委员会发现招标文件存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行，或者招标文件内容违反国家有关强制性规定的，应当停止评审工作，与政府集中采购机构沟通并作书面记录。经确认后，项目应当修改招标文件，重新组织采购活动。

33.3 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，评审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。

投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式【书面形式是指文书、信件（含电子邮件）、电报、电传、传真等形式】，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。

根据本通用条款第 34 条, 凡属于评审委员会在评审中发现的算术错误进行核实的修改不在此列。

#### 34. 错误的修正

投标文件报价出现前后不一致的, 除专用条款另有规定外, 按照下列规定修正:

34.1 投标文件中开标一览表投标报价内容与投标文件中投标报价相应内容不一致的, 以开标一览表为准;

34.2 大写金额和小写金额不一致的, 以大写金额为准;

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

34.4 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。

34.5 同时出现两种以上不一致的, 按照前款规定的顺序修正。修正后的报价按照本通用条款 33 条的规定, 经投标人确认后产生约束力, 投标人不确认的, 其投标无效。

#### 35. 投标文件的比较与评价

评审委员会将按照《深圳经济特区政府采购条例》、《深圳经济特区政府采购条例实施细则》、《深圳市政府采购评标定标分离管理办法》及政府采购其他法律法规, 仅对通过资格性审查和符合性审查的投标文件进行综合比较与评价。

评审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。持不同意见的评审委员会成员应当书面作出说明, 否则视为无异议。

#### 36. 实地考察或资料查验

36.1 在评审过程中, 评审委员会有权决定是否对本项目投标人进行实地考察或资料查验(原件)。投标人应随时做好接受实地考察或资料查验的准备。

#### 37. 评审方法

##### 37.1.1 最低价法

最低价法, 是指完全满足招标文件实质性要求, 按照报价由低到高的顺序, 依据招标文件中规定的数量或者比例推荐中标供应商。

##### 37.1.2 综合评分法

综合评分法, 是指在满足招标文件全部实质性要求的前提下, 按照招标文件中规定的各项因素进行综合评审, 评审总得分排名前列的投标人, 作为推荐的候选中标供应商。

37.2 本项目采用的评审方法见本项目招标文件第一册“专用条款”的相关内容。

#### 37.3 重新评审的情形

评审结果汇总完成后, 除下列情形外, 任何人不得修改评审结果:

37.3.1 分值汇总计算错误的;

37.3.2 分项评分超出评分标准范围的;

37.3.3 评审委员会成员对客观评审因素评分不一致的;

37.3.4 经评审委员会认定评分畸高、畸低的。

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

投标人对本条第一款情形提出质疑的, 采购人或者采购代理机构可以组织原评审委员会进行重新评审, 重新评审改变评审结果的, 应当书面报告本级财政部门。

#### 37.4 重新组建评审委员会的情形

评审委员会或者其成员存在下列情形导致评审结果无效的, 重新组建评审委员会进行评标, 并书面报告本级财政部门:

37.4.1 评审委员会组成不符合《政府采购货物和服务招标投标管理办法》规定的;

37.4.2 有《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第六十二条第一至五项情形的;

37.4.3 评审委员会及其成员独立评标受到非法干预的;

37.4.4 有政府采购法实施条例第七十五条规定的违法行为的。

有违法违规行为的原评审委员会成员不得参加重新组建的评审委员会。

## 第八章 定标及公示

### 38. 定标方法

#### 38.1 非评定分离项目定标方法

38.1.1 评审委员会依据本项目招标文件所约定的评审方法进行评审和比较，向政府集中采购机构提交书面评审报告，并根据评审方法比较评价结果从优到劣进行排序，确定候选中标供应商。

38.1.2 采用最低价法的，评审结果按投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为唯一候选中标供应商。

38.1.3 采用综合评分法的，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。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投标人为唯一候选中标供应商。出现得分且投标报价相同的并列情况时，采取随机抽取的方式确定，具体操作办法及流程由评审委员会确定（如“专用条款”中另有规定的以“专用条款”相关规定内容为准）。如唯一候选中标供应商被认定投标或中标无效，采购人应当重新开展采购活动。

#### 38.2 评定分离项目定标方法

38.2.1 评定分离是指在政府集中采购程序中，以公开招标方式执行采购，评审委员会负责对投标文件进行评审、推荐候选中标供应商并出具书面评审报告，由采购人根据评审委员会出具的评审报告从推荐的候选中标供应商中确定中标供应商。单个项目需要确定多家中标供应商的，不适用评定分离。

38.2.2 适用评定分离的政府采购项目，采用综合评分法评审。评审委员会按照评审结果，推荐三个合格的候选中标供应商。

38.2.3 适用评定分离的政府采购项目，按照自定法确定中标供应商：自定法是指采购人组织定标委员会，由定标委员会在三家候选中标供应商中确定中标供应商。

38.2.4 政府集中采购机构应当自评审结束之日起两个工作日内将候选中标供应商名单及其投标文件、评审报告送交采购人。采购人应当安排专人对定标过程进行书面记录，形成定标报告，作为采购文件的组成部分存档，并及时将定标结果反馈政府集中采购机构。具体定标程序及相关要求以按照《深圳市财政局关于印发〈深圳市政府采购评标定标分离管理办法〉的通知》（深财规【2020】1号）执行。

说明：采购人及投标供应商应按照上述方法提前做好相关准备。

#### 38.3 专用条款另有规定的，按专用条款相关要求定标。

### 39. 编写评审报告

评审报告是评审委员会根据全体评标成员签字的原始评审记录和评审结果编写的报告，评审报告由评审委员会全体成员签字。对评审结论持有异议的评审委员会成员可以书面方式阐述其不同意见和理由。评审委员会成员拒绝在评审报告上签字且不陈述其不同意见和理由的，视为同意评审结论。评审委员会应当对此作出书面说明并记录存档。

### 40. 中标公告

40.1 为体现“公开、公平、公正”的原则，评审结束后经采购人确认（确定）评审结果，政府集中采购机构将在[深圳公共资源交易网](https://szggzy.com/)（<https://szggzy.com/>）上发布中标结果公告。供应商如对评审结果有异议，可在发布公示日期起七个工作日内向政府集中采购机构提出。 监督电话：0755-86500050。若在公示期内未提出质疑，则视为认同该评审结果。

40.2 质疑、投诉供应商应保证质疑、投诉内容的真实性和可靠性，并承担相应的法律责任。

### 41. 中标通知书

41.1 中标公告公布以后无异常的情况下，中标供应商和采购人可自行在“深圳市自行采购系统（<https://trade.szggzy.com/ggzy/center/#/login>）”上打印《数字中标通知书》。

41.2 中标通知书是合同的重要组成部分。

41.3 因质疑投诉或其它原因导致项目结果变更或采购终止的，政府集中采购机构有权

吊销中标通知书。

## 第九章 公开招标失败的后续处理

### 42. 公开招标失败的处理

42.1 本项目公开招标过程中若由于投标截止后实际递交投标文件的供应商数量不足、经评审委员会评审对招标文件作实质响应的供应商不足等原因造成公开招标失败，可由政府集中采购机构重新组织采购。

42.2 对公开招标失败的项目，评审委员会在出具该项目招标失败结论的同时，可以提出重新采购组织形式的建议，以及进一步完善招标文件的资格、技术、商务要求的修改建议。

42.3 重新组织采购有以下两种组织形式：

- (1) 由政府集中采购机构重新组织公开招标；
- (2) 根据实际情况需要向采购人主管部门提出非公开招标方式申请，经采购人主管部门批准，公开招标失败采购项目可转为竞争性谈判或单一来源谈判方式采购。

42.4 公开招标失败的采购项目重新组织公开招标，由政府集中采购机构重新按公开招标流程组织采购活动。

42.5 公开招标失败的采购项目经采购人主管部门批准转为竞争性谈判或单一来源谈判方式采购的，按规定要求组织自行采购工作。

## 第十章 合同的授予与备案

### 43. 合同授予标准

本项目的合同将授予经本招标文件规定评审确定的中标供应商。

### 44. 接受和拒绝任何或所有投标的权力

政府集中采购机构和采购人保留在投标之前任何时候接受或拒绝任何投标或所有投标，以及宣布招标无效的权力，对受影响的投标人不承担任何责任，也无义务向受影响的投标人解释采取这一行动的理由。

### 45. 合同的签订

45.1 中标人将于中标通知书发出之日起十个工作日内，按照采购文件（招标文件和投标文件等）内容与采购人签订采购合同；合同的实质性内容应当符合招标文件的规定；

45.2 中标人如不按本通用条款第 45.1 款的规定与采购人签订合同，情节严重的，由同级财政部门记入供应商诚信档案，予以通报；

45.3 中标人应当按照合同约定履行义务，完成中标项目，不得将中标项目转让（转包）给他人。

### 46. 履约担保

46.1 在签订项目合同的同时，中标人应按“对通用条款的补充内容”中规定的金额向采购人提交履约担保；

46.2，允许供应商自主选择以支票、汇票、本票、保函等非现金方式提交履约担保；中标人提交履约担保不是合同签订的前提条件，不要求中标人提供除法律、法规明确规定外的其他担保。

### 47. 合同备案

采购人与中标供应商自中标通知书发出之日起 10 个工作日内签订采购合同，并按采购人内控制度规定提交备案。

### 48. 合同变更

合同变更事宜参照《深圳市财政局关于优化政府采购合同备案的通知》（深财发保〔2022〕2 号）相关规定，按采购人内控制度执行。

### 49. 项目验收

49.1 采购人应当按照招标文件和合同规定的标准和方法，及时组织验收。

## 50. 宣传

凡与采购活动有关的宣传或广告，若当中提及本项目采购，必须事先将具体对外宣传方案报采购人预算主管部门，并征得其同意。对外市场宣传包括但不限于以下形式：

- a. 名片、宣传册、广告标语等；
- b. 案例介绍、推广等；
- c. 工作人员向其他消费群体宣传。

## 51. 供应商违法责任

51.1 《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条 供应商在政府采购中，有下列行为之一的，一至三年内禁止其参与本市政府采购，并由主管部门记入供应商诚信档案，处以采购金额千分之十以上千分之二十以下的罚款；情节严重的，取消其参与本市政府采购资格，处以采购金额千分之二十以上千分之三十以下的罚款，并由市场监管部门依法吊销其营业执照；给他人造成损失的，依法承担赔偿责任；构成犯罪的，依法追究刑事责任：

- (1) 在采购活动中应当回避而未回避的；
- (2) 未按本条例规定签订、履行采购合同，造成严重后果的；
- (3) 隐瞒真实情况，提供虚假资料的；
- (4) 以非法手段排斥其他供应商参与竞争的；
- (5) 与其他采购参加人串通投标的；
- (6) 恶意投诉的；
- (7) 向采购项目相关人行贿或者提供其他不当利益的；
- (8) 阻碍、抗拒主管部门监督检查的；
- (9) 其他违反本条例规定的行为。

51.2 根据《深圳市财政局关于调整政府采购投标（响应）保证金管理政策的通知》（深财购〔2021〕51号）的要求，供应商在政府采购活动中出现《深圳经济特区政府采购条例实施细则》第八十条所列情形的，政府集中采购机构或采购人不予退还其交纳的谈判保证金，情节严重的，并由主管部门记入供应商诚信档案，予以通报：

- (1) 投标截止后，撤销投标的；
- (2) 中标后无正当理由未在规定期限内签订合同的；
- (3) 将中标项目转让给他人、或者在投标文件中未说明且未经采购人、采购招标机构同意，将中标项目分包给他人的；
- (4) 拒绝履行合同义务的。

# 第十一章 质疑处理

## 52. 质疑提出与答复

### 52.1 提出质疑

参与采购活动的供应商认为自己的权益在采购活动中受到损害的，应当自知道或者应当知道其权益受到损害之日起七个工作日内向采购人、政府集中采购机构以书面形式提出质疑。

### 52.2 法律依据

《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》、《深圳经济特区政府采购条例》、《深圳经济特区政府采购条例实施细则》、《政府采购质疑和投诉办法》（财政部令第94号）和其他有关法律法规规定。

### 52.3 质疑条件

52.3.1 提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商；以联合体形式参与的，质疑应当由组成联合体的所有成员共同提出；

52.3.2 应当在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，法定质疑期为自知道或应当知道权益受到损害之日起7个工作日内。应当知道其权益受到损害之日是指：对招标文件的质疑，为招标文件公布之日；对采购过程的质疑，为各采购程序环节结束之日；对中标结果以及评审委员会组成人员的质疑，为中标结果公示之日；

#### 52.3.3 应提交书面质疑函，质疑函应当包括以下内容：

- (1) 供应商的名称（或者姓名）、地址、邮编、邮箱、联系人及联系电话；
- (2) 质疑项目的名称、编号；

- (3) 具体、明确的质疑对象、质疑事项和质疑请求;
- (4) 因质疑事项而受损害的权益;
- (5) 事实依据;
- (6) 必要的法律依据;
- (7) 提出质疑的日期。

供应商为自然人的,应当由本人签字;供应商为法人或者其他组织的,应当由法定代表人(负责人),或者其授权代理人签字或者盖章,并加盖公章。

#### 52.4 提交材料

供应商质疑实行实名制。供应商为自然人的,应当提交本人身份证复印件;供应商为法人或者其他组织的,应当根据自身性质提交营业执照复印件或者其他证明文件(如事业单位法人证书等)复印件。

供应商可以委托代理人进行质疑。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。供应商为自然人的,应当由本人签字;供应商为法人或者其他组织的,应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章,并加盖公章。

#### 52.5 收文地点

**地址:** 深圳公共资源交易中心(深圳交易集团有限公司政府采购业务分公司)27楼,  
**质疑咨询电话:** 0755-86500050。

#### 52.6 收文办理程序

52.6.1 供应商提交的质疑符合受理条件的,政府集中采购机构自收到质疑材料之日起即为受理,应当向供应商出具质疑函收文回执并可以要求其递交质疑的法定代表人(负责人)或者授权代理人签署质疑文书送达地址确认书。

#### 52.6.2 供应商提交的质疑材料不符合质疑条件的,视情况处理:

供应商提交的质疑材料不全或者未按要求签字或者盖章的,政府集中采购机构应当一次性告知供应商需补正的内容和补正期限。

供应商提交的质疑存在下列情形之一的,不予受理:

- (1) 质疑主体不满足要求的;
- (2) 供应商自身权益未受到损害的;
- (3) 供应商未在法定质疑期限内提出质疑的;
- (4) 质疑材料不全或者未按要求签字或者盖章的情况下,要求补正后,逾期未补正或者补正后仍不符合规定的;
- (5) 其他不符合受理条件情形的。

质疑事项不予受理的,政府集中采购机构应当向供应商出具不符合质疑条件告知书。

#### 52.7 质疑答复时限

自收文之日起七个个工作日内。

#### 52.8 投诉

对质疑答复不满意或者未在规定时间内答复的,提出质疑的供应商可以在答复期满后15个工作日内向本项目预算主管单位投诉。

### 53. 质疑后续处理

53.1 供应商质疑不成立,或者成立但未对中标、成交结果构成影响的,继续开展采购活动。

#### 53.2 供应商质疑成立且影响或者可能影响中标、成交结果的,按照下列情况处理:

- (1) 对采购文件提出的质疑,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。
- (2) 对采购过程、中标或者成交结果提出的质疑,合格供应商符合法定数量时,可以从合格的中标或者成交候选人中另行确定中标、成交供应商的,应当依法另行确定中标、成交供应商;否则应当重新开展采购活动。

---- END ----

## 投标文件格式

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一批采购项目-A

序号	文件夹/文件名称
1	投标函
2	政府采购投标及履约承诺函
3	投标人情况及资格证明文件
4	项目详细报价
5	供应商基本情况表
6	法定代表人（负责人）证明书
7	投标文件签署授权委托书
8	实质性条款响应情况表
9	技术要求偏离表
10	商务要求偏离表
11	技术保障措施
12	诚信情况
13	投标人认为需要加以说明的其他内容

深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一批采购项目-A

# 评标办法附表

## 1. 标段基本信息

标段编号: SZZXCG-2025-00262-001

标段名称: 深圳市第四人民医院骨科2025年小设备一批采购项目-A

## 2. 入围参数

是否过多投标人淘汰: 否

## 3. 评审步骤

序号	评审步骤	分值
1	资格评审	
2	初步评审	
3	详细评审	70
4	报价修正	
5	价格评审	30
6	综合评分	
7	推荐中标候选人	

## 4. 评审条款

中标候选人: 委托评标委员会直接定标

### 4.1 资格评审

汇总规则: 按分项自动汇总并发起否决投标

序号	评审要素	评审标准
1	资质要求	投标人不符合资格要求, 或未提交相应的资格证明资料 (详见招标公告投标人资格要求, 即申请人的资格要求); 投标人不符合资格要求, 或未提交相应的资格证明资料 (详见招标公告投标人资格要求, 即申请人的资格要求)

### 4.2 初步评审

汇总规则: 按分项自动汇总并发起否决投标

序号	评审要素	评审标准
1	符合性审查表	
2	不得将一个包的内容拆开投标；	不得将一个包的内容拆开投标；
3	对同一项目投标时，不得提供两套以上的投标方案（招标文件另有规定的除外）；	对同一项目投标时，不得提供两套以上的投标方案（招标文件另有规定的除外）；
4	分项报价或投标总价不得高于相应预算金额（或设定的预算金额下的最高限价）；	分项报价或投标总价不得高于相应预算金额（或设定的预算金额下的最高限价）；
5	评审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，应当要求其在评审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；在此情况下，投标人仍不能证明其报价合理的（评审委员会成员对投标人提供的说明材料判断不一致的，按照“少数服从多数”的原则确定评审委员会的意见）；	评审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，应当要求其在评审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；在此情况下，投标人仍不能证明其报价合理的（评审委员会成员对投标人提供的说明材料判断不一致的，按照“少数服从多数”的原则确定评审委员会的意见）；
6	所投货物、服务在技术、商务等方面没有实质性满足招标文件要求的（是否实质性满足招标文件要求，由评审委员会根据实质性条款响应情况做出评判；若招标文件未设置实质性条款，不得据此做投标无效处理）；	所投货物、服务在技术、商务等方面没有实质性满足招标文件要求的（是否实质性满足招标文件要求，由评审委员会根据实质性条款响应情况做出评判；若招标文件未设置实质性条款，不得据此做投标无效处理）；
7	未按招标文件所提供的样式填写《投标函》；未按招标文件所提供的《政府采购投标及履约承诺函》进行承诺；未按招标文件对投标文件组成的要求提供投标文件；	未按招标文件所提供的样式填写《投标函》；未按招标文件所提供的《政府采购投标及履约承诺函》进行承诺；未按招标文件对投标文件组成的要求提供投标文件；
8	采购标的/服务清单/报价等任意一类有缺漏项或响应不全，或者对招标文件规定的项目需求内容或者需求数量进行修改，评审委员会判定投标响应不满足采购需求；	采购标的/服务清单/报价等任意一类有缺漏项或响应不全，或者对招标文件规定的项目需求内容或者需求数量进行修改，评审委员会判定投标响应不满足采购需求；
9	投标文件电子文档不得带病毒；	投标文件电子文档不得带病毒；
10	不同投标供应商投标文件“文件制作机器码”一致；	不同投标供应商投标文件“文件制作机器码”一致；
11	不同投标供应商投标文件“文件创建标识码”一致；	不同投标供应商投标文件“文件创建标识码”一致；
12	法律、法规、规章、规范性文件规定的其他情形。	法律、法规、规章、规范性文件规定的其他情形。

#### 4.3 详细评审

汇总规则：按评委打分直接平均

序号	评审要素	评审标准	分值	权重

序号	评审要素	评审标准	分值	权重
1	技术保障措施	<p>(一) 评分内容: 根据招标文件要求提供技术保障措施, 内容应包括: ①技术团队; ②技术方案; ③场地; ④车辆;</p> <p>(二) 评分依据: 1、每提供上述任意一项内容得15分, 本小项累计最高得60分; 2、在此基础上, 专家根据各供应商的具体响应内容按照量化的评审因素指标进一步评审:</p> <p>(1) 方案整体科学合理、针对性强、可操作性强, 评审为优的, 加40分; (2) 方案较合理、有一定针对性、一定可操作性, 评审为良的, 加25分; (3) 方案不尽合理、针对性一般、可操作性一般, 评审为中的, 加10分; (4) 方案不合理、无针对性、无可操作</p>	100	3
2	所投产品▲符号技术参数响应情况评价	<p>(一) 评分内容: 所投产品▲符号技术参数响应情况, 全部满足得100分; 有负偏离的, 每负偏离一项扣5.3分, 扣完为止。</p> <p>(二) 评分依据: 《技术要求偏离表》。</p>	100	25
3	所投产品一般技术参数(非▲符号参数)响应情况评价	<p>(一) 评分内容: 所投产品一般技术参数响应情况, 全部满足得100分; 有负偏离的, 每负偏离一项扣1.5分, 扣完为止。</p> <p>(二) 评分依据: 《技术要求偏离表》。</p>	100	20
4	免费保修期内售后服务条款偏离情况	<p>(一) 评分内容: 投标人应如实填写《商务要求偏离表》, 评审委员会根据响应情况进行打分: 满足“★1.1各投标人应在投标文件中列明各主机、配件和易耗品的保修期限, 并承诺提供整机免费保修期5年, 终身维修。”的基础上, 整机免费保修期增加一年得17分, 最高得100分</p> <p>(二) 评分依据: 《商务要求偏离表》。</p>	100	8
5	免费保修期外售后服务条款偏离情况	<p>(一) 评分内容: 投标人应如实填写《免费保修期外售后服务条款偏离表》, 评审委员会根据响应情况进行打分, 每负偏离一项扣20分。扣完为止。</p> <p>(二) 评分依据: 《商务要求偏离表》。</p>	100	5
6	其他商务条款偏离情况	<p>(一) 评分内容: 投标人应如实填写《其他商务条款偏离表》, 评审委员会根据响应情况进行打分, 每负偏离一项扣6分。扣完为止。</p> <p>(二) 评分依据: 《商务要求偏离表》。</p>	100	4

序号	评审要素	评审标准	分值	权重
7	诚信情况	投标人存在《深圳市财政局政府采购供应商信用信息管理办法》(深财规〔2023〕3号)列明的一般行政处罚信息、一般违法失信记录信息的,本项不得分,不存在上述情形的本项得100分。投标人无需提供任何证明材料,评标过程中由工作人员向评审委员会提供有关供应商诚信查询结果。查询渠道:通过“信用中国”(www.creditchina.gov.cn,下载信用信息报告)、“中国政府采购网”(www.ccgp.gov.cn)以及“深圳市政府采购监管网”(httpzfcg.sz.gov.cn)查询供应商信用信息,信用信息以开标当日的查询结果为准。	100	5

#### 4.5 价格评审

##### 4.5.1 投标总价

价格得分满分: 30

报价打分方式: 自动算分(内插法)

参与基准价计算范围的计算公式: 全部投标报价

评标价计算公式: 评标价=投标函中的投标报价\*价格扣除(上浮) 比例: 中小微企业(或监狱企业或残疾人福利性单位) 价格扣除比例: 10%; 中小微联合体(协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上) 价格扣除比例: 0%; 失信供应商价格上浮比例: 0%。

基准价计算公式: 基准价=最低评标价

报价打分计算公式: 得分=(基准价/评标价)\*总分