

# 货物

## 公开征集采购文件

项目编号：LGZXDL-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75）

项目名称：医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站

采联国际招标采购集团有限公司



## 特别警示条款

参与本项目公开征集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响应文件或部分响应文件相互混装或存在非正常一致。
4	与其他投标供应商的响应文件由同一单位或者同一人编制。
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	<p>根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，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。</p> <p>本项目设计供应商：无。</p> <p>本项目造价咨询供应商：无。</p> <p>本项目监理供应商：无。</p> <p>本项目检测供应商：无。</p>

# 目 录

第一章 投标邀请 .....	4
第二章 投标资料表 .....	8
第三章 用户需求书 .....	10
第四章 开标、评标、定标 .....	17
(一) 资格性审查表 .....	17
(二) 符合性审查表 .....	19
(三) 综合评分表 .....	20
(四) 开标与评标 .....	26
第五章 合同文本（仅供参考） .....	30
第六章 响应文件格式 .....	45
(一) 响应文件包装封面参考 .....	45
(二) 营业执照等资质文件 .....	46
(三) 本项目的特定资格要求（如有） .....	47
(四) 开标一览表（报价表） .....	48
(五) 投标分项报价表 .....	49
(六) 中小企业声明函（如有） .....	50
(七) 监狱企业的证明文件 .....	52
(八) 残疾人福利性单位声明函 .....	52
(九) 政策功能情况（如有） .....	53
(十) 投标函 .....	54
(十一) 投标供应商资格声明函 .....	56
(十二) 供应商基本情况表 .....	58
(十三) 《供应商基本情况表》附件 .....	60
(十四) 采购违法行为风险知悉确认书 .....	62
(十五) 警示情形自查确认表 .....	64
(十六) 法定代表人授权委托书 .....	66
(十七) 法定代表人证明书 .....	67
(十八) 用户需求书条款响应一览表 .....	68
(十九) 采购代理服务费承诺书 .....	78
(二十) 开票资料说明函 .....	79
第七章 投标供应商须知 .....	80
(一) 说 明 .....	80
(二) 采购文件 .....	81
(三) 响应文件的编制 .....	82
(四) 响应文件的递交 .....	85
(五) 授予合同 .....	87



## 第一章 投标邀请

采联国际招标采购集团有限公司（以下简称‘采购代理机构’）受北京中医药大学深圳医院（龙岗）（以下简称‘采购人’）的委托，对医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站进行公开征集采购，欢迎符合资格条件的供应商投标。

一、项目编号：LGZXL-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75）

二、采购项目名称：医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站

三、采购项目内容及需求：

（一）采购项目内容及最高限价：

采购内容	数量	交货期	最高限价
医用注射泵（三通道） 和靶控输液工作站	1 批	签订合同后采购单位发出书面送货通知之日起 30（天）日历日内。（日历日为自然天，包括双休日及法定节假日，不等同于工作日）	人民币 684,000.00 元

（二）采购人的具体采购需求：详见采购文件中的“用户需求书”。

（三）不接受投标供应商选用进口产品\服务参与投标。

（四）本项目属于采购人自行采购项目；采购监督管理部门为采购人的上级主管部门或采购人的纪检部门。

四、投标供应商的资格要求：

（一）提供法人或其他组织的营业执照或事业单位法人证书或社会团体法人登记证书复印件，如投标供应商为自然人的提供自然人身份证明复印件；如国家另有规定的，则从其规定。[分支机构投标，须取得具有法人资格的总公司（总所）出具给分支机构的授权书，并提供总公司（总所）和分支机构的营业执照（执业许可证）复印件。已由总公司（总所）授权的，总公司（总所）取得的相关资质证书对分支机构有效，法律法规或者行业另有规定的除外]

（二）本项目的特定资格要求：

1. 如投标供应商为生产企业：所投产品为第二、三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）

2. 如投标供应商为经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）

（三）参与本项目投标前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（由供应商在《投标供应商资格声明函》中作出声明）[重大违法记录是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚（根据财库〔2022〕3号文，“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”



标准高于 200 万元的，从其规定）]

（四）参与本项目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《投标供应商资格声明函》中作出声明）。

（五）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《投标供应商资格声明函》中作出声明）。

（六）未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单（由供应商在《投标供应商资格声明函》中作出声明）。注：“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。

（七）投标供应商不存在《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。（由供应商在《投标供应商资格声明函》中作出声明）

（八）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；不同投标供应商的响应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》相关信息及提供《供应商基本情况表》附件）。

（九）落实政府采购政策需满足的资格要求：无。

（十）本项目不接受联合体投标。

## 五、获取采购文件

（一）采用线上获取采购文件方式：供应商应填写并打印《采购文件领购登记表》（可在采购代理机构网站（[www.chinapsp.cn](http://www.chinapsp.cn)）中“下载中心（<http://www.chinapsp.cn/channels/310.html?siteId=184&channelIndex=>）”下载）及提供本项目采购文件获取人最近三个月任意一个月的社会保险证明（如依法不需要缴纳社会保险的，应提供相应文件证明），均加盖供应商公章扫描发至采购代理机构邮箱（[cailiansz@126.com](mailto:cailiansz@126.com)）。资料审核通过后并缴纳标书款后即为获取成功。

（二）采用线下获取采购文件方式：供应商应携带填写好的《采购文件领购登记表》及提供本项目采购文件获取人最近三个月任意一个月的社会保险证明（如依法不需要缴纳社会保险的，应提供相应文件证明），均加盖供应商单位公章后，至深圳市福田区竹子林中国经贸大厦 10 楼采联国际招标采购集团有限公司深圳分公司进行获取，缴纳标书款后即为成功获取采购文件。（不建议线下获取采购文件）

（三）获取采购文件过程问题咨询联系人：许小姐，联系电话：0755-88377572 转 2325 或 2326 或 2348。

（四）符合资格的供应商应当在 2025 年 11 月 6 日至 2025 年 11 月 13 日期间（上午 10:00-12:

00, 下午 15:00-17:30, 法定节假日除外, 不少于 5 个工作日) 到采联国际招标采购集团有限公司 (详细地址: 详见上述采购文件获取方式的采购代理机构邮箱、线下地址) 获取采购文件, 采购文件每套售价 600.00 元 (人民币), 售后不退。

如采用汇款方式获取采购文件请汇至以下账户:

户名: 采联国际招标采购集团有限公司深圳分公司

开户行: 广发银行广州白云机场支行

账号: 9550880212556500152 (该账号只用于获取采购文件)

(五) 已成功获取采购文件的投标供应商须登录深圳政府采购自行采购系统 (<https://zxcg.szggzy.com/home/index.html>) 进行注册。

六、接收响应文件时间: 2025 年 11 月 17 日 14 时 30 分-15 时 00 分。

七、提交响应文件地点: 现场递交至 深圳市龙岗区龙翔大道 9009 号珠江广场 A4 栋 408 室采联国际招标采购集团有限公司深圳分公司会议室。

八、投标截止时间及开标时间: 2025 年 11 月 17 日 15 时 00 分。

九、开标地点: 深圳市龙岗区龙翔大道 9009 号珠江广场 A4 栋 408 室采联国际招标采购集团有限公司深圳分公司会议室。

备注: 本项目不接受通过邮寄方式 (包括同城急送及跑腿的方式) 递交响应文件。通过邮寄方式递交响应文件的, 我司将拒绝签收, 由投标供应商自行承担相应责任与后果。

十、本项目相关公告在以下媒体发布:

相关媒体: 深圳政府采购自行采购系统网站 (<https://zxcg.szggzy.com/home/index.html>)、采购代理机构网站 ([www.chinapsp.cn](http://www.chinapsp.cn))。相关公告在上述媒体上公布之日即视为有效送达, 不再另行通知。

十一、需要落实的政府采购政策: 《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46 号)、《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)、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》(财库〔2017〕141 号)、《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》(财库〔2019〕9 号)、《绿色建筑和绿色建材政府采购需求标准(2025 年版)》(财库〔2024〕36 号)、《绿色数据中心政府采购需求标准(试行)》(财办库〔2023〕7 号)等。

十二、公告期限: 自本公告发布之日起 5 个工作日。

十三、联系事项:

采购人: 北京中医药大学深圳医院 (龙岗)

地址: 深圳市龙岗区体育新城大运路 1 号

采购代理机构: 采联国际招标采购集团有限公司

地址: 深圳市福田区竹子林中国经贸大厦 10 楼采联国际招标采购集团有限公司深圳分公司

联系人：王先生

联系电话：0755-88377572 转 2305

邮箱：cailiansz@126.com

发布人：采联国际招标采购集团有限公司

发布时间：2025 年 11 月 6 日



## 第二章 投标资料表

说明：该资料表的条款项号是与《投标供应商须知》条款项号对应的条款，是对《投标供应商须知》补充、修改和完善，如果有矛盾的话，应以本资料表为准。

条款项号	内 容														
一、说明															
2.1	资金来源：财政性资金														
二、采购文件															
8.1	现场考察或者召开开标前答疑会：不举行。														
三、响应文件的编制															
12.2.1	（境外货物）进口环节关税和增值税：无														
12.3	投标供应商所报的投标价在合同执行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。														
12.4	1) 不允许有备选方案，否则将被视为无效投标。 2) 每项报价或每种规格货物或每项服务只允许有一个报价，否则将被视为无效投标。														
12.5	不允许附加条件报价，否则将被视为无效投标。														
18.1	投标有效期：90 天。														
19.1	响应文件份数：正本一份，副本五份，电子文件一份（ <u>电子文件是指将定稿后可编辑的 word 版响应文件及按采购文件要求签署、盖章后的正本响应文件扫描成 PDF 格式后拷贝至无病毒无密码的 U 盘或光盘</u> ）。														
22.1.3	质疑函接受的联系方式 地址：深圳市福田区竹子林中国经贸大厦 10 楼采联国际招标采购集团有限公司深圳分公司 联系人：王先生 联系电话：0755-8837 7572 转 2305 电子邮箱：szzy@chinapsp.cn 邮编：518040														
五、授予合同															
26.1	履约保证金：无。														
27.1	1. 成交供应商须向采购代理机构按如下标准和规定缴纳采购代理服务费： （1）以成交金额作为采购代理服务费的计算基数。 a) 采购代理服务费收费采用差额定率累进法计算方式。按《深圳市财政委员会关于规范深圳市社会采购代理机构管理有关事项的补充通知》（深财购（2018）27 号）代理费用参考标准规定的“货物”计算，下浮 32%后收取。 b) 按 a) 方式计算的服务费不足 3500.00 元时，按 3500.00 元收费。 （2）服务费按差额定率累进法计算。														
<table><tr><th>服务费率类型 中标金额</th><th>货物采购</th><th>服务采购</th><th>工程采购</th></tr><tr><td>100 万元以下</td><td>1.5%</td><td>1.5%</td><td>1.0%</td></tr><tr><td>100 万元（含）-500 万元</td><td>1.1%</td><td>0.8%</td><td>0.7%</td></tr></table>				服务费率类型 中标金额	货物采购	服务采购	工程采购	100 万元以下	1.5%	1.5%	1.0%	100 万元（含）-500 万元	1.1%	0.8%	0.7%
服务费率类型 中标金额	货物采购	服务采购	工程采购												
100 万元以下	1.5%	1.5%	1.0%												
100 万元（含）-500 万元	1.1%	0.8%	0.7%												

	500 万元（含）-1000 万元	0.8%	0.45%	0.55%
	<p>例如：某货物招标中标金额为 850 万元，计算招标代理服务收费额如下：</p> <p>100 万元×1.5%=1.5 万元</p> <p>（500-100）万元×1.1%=4.4 万元</p> <p>（850-500）万元×0.8%=2.8 万元</p> <p>合计收费=1.5+4.4+2.8=8.7（万元）</p> <p>（3）采购代理服务费的缴纳形式：</p> <p>向采购代理机构直接缴纳采购代理服务费。可用支票、汇票、电汇等付款方式；</p> <p>2. 投标供应商应签署第六章所附格式的采购代理服务费承诺书，作为响应文件的一部分。</p> <p>3. 成交供应商在领取《成交通知书》前应向采购代理机构缴纳采购代理服务费。凭领取人身份证复印件并加盖公章领取《成交通知书》。如采用电汇或银行转账，须同时递交采购代理服务费缴费凭证复印件并加盖公章。</p>			
	其他说明			
/	评标方法：采用综合评分法。			

### 第三章 用户需求书

说明：

1. 投标供应商须对本项目的采购标的或服务内容进行整体响应，任何只对采购标的或服务内容其中一部分内容进行的响应都被视为无效投标。
2. 用户需求书中打“★”号条款为实质性条款，有任何一条负偏离则导致无效投标。
3. 用户需求书中打“●”号的为采购的核心产品，投标供应商应在《投标分项报价表》中清晰列明“产品名称、品牌”。

#### 一、项目一览表：

采购内容	数量	交货期	预算金额	最高限价	所属行业
医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站	1 批	签订合同后采购单位发出书面送货通知之日起 30（天）日历日内。（日历日为自然天，包括双休日及法定节假日，不等同于工作日）	人民币 684,000.00 元	人民币 684,000.00 元	工业

#### 二、项目采购标的清单：

序号	采购内容	数量 (台/套)	预算金额	最高单价限价	所属行业
1	靶控输液工作站	2	人民币 140,000.00元	人民币 70,000.00元	工业
2	●医用注射泵（三通道）	16	人民币 544,000.00元	人民币 34,000.00元	工业

#### 三、医疗器械证书要求：

1. ★如投标供应商为生产企业：所投产品为第一类医疗器械，须提供监督管理部门签发的医疗器械生产备案证明文件复印件，或承诺供货时提供监督管理部门签发的医疗器械生产备案证明材料复印件（提供承诺书，不提供视为不响应）；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）
2. ★如所投产品属于第一类医疗器械，须提供监督管理部门签发的医疗器械备案证明文件复印件，或承诺供货时提供监督管理部门签发的医疗器械经营备案证明文件复印件（提供承诺书，不提供视为不响应）；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）
3. ★如投标供应商为经营企业：所投产品为第二类医疗器械，须提供监督管理部门签发的医疗器械经营备案证明文件复印件，或承诺供货时提供监督管理部门签发的医疗器械经营备案证明文



件复印件（提供承诺书，不提供视为不响应）；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）

4. ★如所投产品属于第二类、第三类医疗器械，则必须提供有效的医疗器械注册证明复印件；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）

#### 四、技术参数

说明：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）“ $H \geq 6m$ ”（凡是响应内容存在小于 6m 可能情形的均视为负偏离）；

（3）涉及区间的技术要求，除特别注明以外，所投产品范围涵盖对应的区间即认定为满足该项技术要求。例：区间要求范围最小值 $\leq 1cm$ ，范围最大值 $> 120cm$ ，所投产品为 1-120cm，即为满足该项技术要求。

（4） $0ms \leq \text{脉冲宽度} \leq 1000ms$ ，只要响应的不是广于等于“0-1000ms”，如投标文件响应为 0-999ms、1-1000ms、500ms、999ms、1000ms 等情形均视为负偏离。

##### （一）技术要求和配置清单

内容	要求
主要技术要求及需求	<p><b>一、靶控输液工作站技术参数</b></p> <p>1. 靶控输液工作站由套壳与输注泵体组成，泵体模块化设计，能够实现注射泵、输液泵、靶控注射泵、营养泵等任意组合，本次需求靶控输液工作站泵体组合模式为：3 个注射泵+2 个靶控注射泵+1 个输液泵</p> <p>2. 靶控输液工作站具备通过无线网络方式与输液信息采集系统互联，具备传输设备型号、速度、累积量、设备状态、报警信息、运行时间等</p> <p>3. 靶控输液工作站具有<math>\geq 15</math> 种输注模式：包括但不限于恒速模式、mL/h 模式、mL/min 模式、时量模式、诱导维持模式、间断模式、阶段性输注模式、安全模式、体重模式、梯度模式、序列模式、首剂量模式、药库模式、血浆靶控输注模式、效应室靶控输注模式（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>4. 具有<math>\geq 10</math> 种可靶控输注的麻醉药物，可靶控的药物包括但不限于右美托咪定、艾司氯胺酮（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>5. 罗库溴铵、顺阿曲库铵、维库溴铵具有 T1 值计算功能，可显示 T1 恢复到 25%、50%、90%的时间（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>6. 具有自动识别多种规格注射器功能，包括但不限于 1mL、2mL、3mL、5mL、10mL、20mL、30mL、50mL 规格的注射器（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>7. 内置可充电锂电池，在 5mL/h 运行条件下，续航时间<math>\geq 8</math> 小时（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>8. 输注速度与快注速度误差：<math>\pm 2\%</math></p> <p>9. 输液泵具有输液器校准功能，适用不同品牌输液器</p>

	<p>10. 输液泵输液速度与快注速度平均流速误差<math>\pm 4\%</math></p> <p>二、医用注射泵（三通道）技术参数</p> <p>1. <math>\geq 3.5</math> 寸 IPS 全视角彩色显示屏</p> <p>2. 内置<math>\geq 10</math> 种可靶控的静脉麻醉药物（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>3. 具备内置 wifi 模块，可与手麻系统无线连接，实现远程集中监控（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>4. 扫码输注模式：无需外界配件，注射泵内置扫码器，可通过扫描生成患者信息二维码，直接将患者信息及注射参数通过扫码识别方式输入到注射泵中（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p> <p>5. 注射器识别：可识别 10mL、20mL、30mL、50mL 规格注射器</p> <p>6. 内置<math>\geq 24</math> 种注射器品牌</p> <p>7. 产品使用期限<math>\geq 10</math> 年（提供证明材料：产品厂家盖章的技术白皮书或产品说明书或产品彩页）</p>
★配置清单	<p>一、靶控输液工作站</p> <p>1. 输液信息采集系统主机，2 台</p> <p>2. 靶控注射泵，4 台</p> <p>3. 注射泵，6 台</p> <p>4. 输液泵，2 台</p> <p>5. 电源线，2 根</p> <p>6. 中文说明书，2 套（另电子版 1 份）</p> <p>7. 中文维修手册，2 套（另电子版 1 份）</p> <p>8. 中文操作流程卡，2 套（另电子版 1 份）</p> <p>二、医用注射泵（三通道）</p> <p>1. 医用注射泵，16 台</p> <p>2. 电源线，16 根</p> <p>3. 泵固定夹，16 个</p> <p>4. 输液架，16 套</p> <p>5. 中文说明书，16 套（另电子版 1 份）</p> <p>6. 中文维修手册，16 套（另电子版 1 份）</p> <p>7. 中文操作流程卡，16 套（另电子版 1 份）</p>
其他要求	<p>配齐设备正常使用所需要的所有附件，如连线、架子、特殊插座插头、导管，无需另外购置即可满足临床需求。</p>

#### 五、标准和规范的冲突处理：

- （一）标准、规范之间发生冲突时，采用要求最为严格的标准、规范。
- （二）标准、规范与本技术规格书要求之间发生冲突时，采用其中最为严格的要求。
- （三）国内外规范标准发生矛盾时，以国内规范标准执行。
- （四）如果国家有新的行业标准公布，则按新标准执行。

#### 六、★商务要求：

内容	要求
1. 交货时间	<p>交货日期：签订合同后采购单位发出书面送货通知之日起 30（天）日历日内。（日历日为自然天，包括双休日及法定节假日，不等同于工作日）。</p>



2. 包装运输	投标人应按照其投标时承诺的时间和约定的时间提供产品或提供伴随服务。合同中所有的商品均须由成交供应商自行运往采购人指定地点，不论商品从何处购置、采用何种方式运输，采购人不承担任何责任及相关费用。投标人应自行处理商品质量和数量短缺等问题。
3. 交付地点	采购人指定地点。
4. 售后服务	<p>4.1 验收时提供产品中文说明书、操作手册、维修手册、设备操作流程卡、故障代码表、维修密码及一切和本项目有关的资料及说明。如不能提供维修资料，保修期在原基础上延长 12 个月。</p> <p>4.2 质保期和保修期  (1) 对所提供的设备质保期：至少 <b>3 年</b>（以验收合格之日起计算）  (2) 保修期：<b>3 年</b>（<u>质保期结束翌日起计算</u>）。  (3) 在质保期和保修期内，一旦发生质量问题，投标人保证在接到通知 24 小时内赶到现场进行修理或更换。质保期内非因用户的人为原因而出现质量问题，由投标人负责包修、包换或者包退，并承担修理、调换或退换的实际费用。投标人不能修理或不能调换，按不能交货处理。  (4) 保修期内维修用户只承担更换零备件的费用，不额外收费。  (5) 终身维护。  (6) 质保期内保证每年有 4 次或以上预防性维护保养。</p> <p>4.3 终身提供软件升级、终身软件备份，相关费用包含在投标总价中，不额外收费。</p> <p>4.4 安排专业人员在现场对采购单位临床操作人员进行专业的培训，并对维修工程师进行维护、维修培训，不额外收费。保证使用人员能够熟练掌握各种设备和软件等常规使用方法，以及小故障的判断与解决。</p> <p>4.5 在设备说明书或者标签标明的使用期限内可随时提供相应的零配件，不得以零配件停产或其他任何理由拒绝提供。</p> <p>4.6 投标人投标时须提供《投标人承诺在合同签订前能提供生产商或生产商指定的具有售后服务资质的机构出具的符合招标要求的售后服务承诺函原件》的承诺，投标人在签订合同时未能提供该售后服务承诺函原件的，不予签订合同。</p>
5. 安装、培训、验收要求	<p>5.1 中标人与各采购人签订合同，按照合同以及需求单位使用要求验收并形成验收报告，由验收参与方签字确认。</p> <p>5.2 由医院组建成立验收小组办理验收，也可委托第三方机构办理验收。</p> <p>5.3 货物抵达指定地点后，验收小组指定验收人员根据采购计划内容的实际情况，查验送货单、产品说明书等是否齐全，验收员在验收过程中应进行外观检查，查看是否存在受潮、进水、破损、变形、污染等问题。如发现配件不全、数量不符、破损时，应当及时替换处理。查验合格后才能进行安装调试。</p> <p>5.4 投标人在投标文件所承诺的仪器功能，如需配置清单以外的硬件和软件，在供货时必须配置齐全，验收时验收小组将对承诺的仪器功能逐条核验。</p> <p>5.5 设备能正常运行后，安排专业人员免费在现场对采购单位临床操作人员进行专业的使用培训，并对医院维修工程师进行维护、维修培训。保证使用人员能够熟练掌握各种设备和软件等常规使用方法，维修工程师能应对故障的判断与解决。</p> <p>5.6 以上均完成后，验收小组按招标文件、投标人投标文件和合同规定进行核验合格后办理验收。法律法规有特殊规定的设备，须请相应的计量部门和质检部门鉴定合格并出具报告后才能办理验收。</p>
6. 付款条件	付款进度：①合同签订、财政资金到位后且收到中标人的发票，支付中标人不高项目总额 70%的预付款；②设备到货、财政资金到位且收到中标人累计 100%设备货款发票，按照相应规定支付中标人累计不高项目总额 95%货款；③设备验收合格、财政资金到位按照相应规定支付中标人剩余货款。④若资金到位且设备验收合格，可一次



	性支付 100%验收款。当采购人本年度的资金预算不足以支付项目款项时，则需顺延至下年度支付。
7. 付款方式	转账形式。
8. 违约责任	<p>8.1 成交供应商所交付的设备品种、型号、规格、质量不符合规定标准的，采购人有权拒绝收货。成交供应商向采购人偿付合同总金额百分之十的违约金。</p> <p>8.2 成交供应商逾期交付设备的，成交供应商向采购人每日偿付合同总金额千分之五的违约金。该违约金总额不超过合同总金额的百分之十五。</p> <p>8.3 质保期内该套设备如出现任何故障，成交供应商未能在 24 小时内及时提供服务或到达现场，经采购人书面通知二次后，成交供应商仍未能及时提供服务的，成交供应商应向采购人支付合同总金额千分之一的违约金。</p>
9. 违约情形	<p>中标方在合同执行期间有下列行为之一的，采购人有权直接解除合同：</p> <p>9.1 擅自变更或者终止采购服务合同的；</p> <p>9.2 不按招投标文件以及服务合同要求全面履约的；</p> <p>9.3 非法分包或转包给任何单位和个人；</p> <p>9.4 造成严重后果或恶劣影响的；</p> <p>出现上述情况之一的，采购方有权终止服务合同，其中造成医院损失（直接和间接）的，成交供应商应当进行赔偿。</p>
10. 知识产权	<p>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、著作权或其他知识产权的起诉。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。若因知识产权纠纷造成的一切损害赔偿及损失由投标人承担，包括但不限于实际损失、预期损失和对方要求赔偿损失及支出的律师费、交通费和差旅费等。</p> <p>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。若因知识产权纠纷造成的一切损害赔偿及损失由投标人承担，包括但不限于实际损失、预期损失和对方要求赔偿损失及支出的律师费、交通费和差旅费等。</p>
11. 网络安全要求	所提供产品或服务满足国家网络安全管理要求，遵守医疗行业和医院网络安全管理规范，保护医院和患者信息安全。医疗设备自带软件（如有）具备合格的软件功能及安全测评报告、源代码安全审计报告和网络及数据接口说明等。
12. 信息接口	设备如需对接医院 HIS、LIS、PACS、CA、数据平台等信息系统的，投标人必须承担对接医院信息系统的接口费用，保证数据传输和安全，采购人无需另外购置即可满足使用需求。
13. 其他	<p>13.1 交货时，设备出厂时间：≤1 年。</p> <p>13.2 设备使用年限：≥5 年。</p>
14. 项目（产品）要求	所投产品必须提供医疗器械注册证书（或者备案凭证）扫描件。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。

## 七、其他商务要求

1. 保密义务	1.1. 采购人、成交供应商双方在采购和履行合同过程中所获悉的所有信息都属于保密的内容，采购人和成交供应商双方均有保密义务。
2. 合同的变更	<p>2.1. 在合同履行过程中，采购人、成交供应商双方可就合同履行的时间、地点和方式等协商进行变更。协商一致后，双方应签订书面的补充协议。</p> <p>2.2. 除了双方签署书面协议，并成为合同不可分割的一部分之外，合同条件不得有任何变更。</p>
3. 合同转让和分包	<p>3.1. 成交供应商不得以任何形式部分或全部转让其应履行的合同义务。</p> <p>3.2. 除非在投标文件中提出的分包项目和建议的分包人，成交供应商不得采用分包方式履行合同。</p>



	3.3. 在合同实施过程中，除非成交供应商违约，采购人不得指定分包人。
4. 解 决 争 议 的 方 法	4.1 合同各方应通过友好协商，解决在执行合同过程中所发生的或与合同有关的一切争端。
	4.2 如从协商开始 28 天内仍不能解决，任一方即可向采购人所在地的人民法院提起诉讼。
	4.3 在诉讼期间，除正在进行诉讼的部分外，合同的其他部分应继续执行。
5. 合 同 语 言	5.1 合同以及双方来往的与合同有关的信件、传真和其它文件应用中文书写。
6. 法 律 适 用	6.1 合同适用中华人民共和国现行法律、行政法规和规章，如合同条款与法律、行政法规和规章不一致的，按照法律、行政法规和规章修改合同。
7. 通 知	7.1 合同一方给另一方的通知均应采用书面形式，传真或快递送到对方的地址和办理签收手续。
	7.2 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。
8. 知 识 产 权	8.1 成交供应商应保证采购人在使用该服务或其任何一部分时免受第三方提出侵犯其专利、商标、版权等知识产权或商品名称及其他权利的起诉及索赔。若采购人因此被第三方起诉或以其他方式追究责任，成交供应商应赔偿因采购人被第三方索赔所引起的一切损失，包括但不限于采购人所支付的侵权损害赔偿费、律师费、诉讼费、仲裁费、办案差旅费等因应诉、沟通协调所发生的一切费用。
9. 税 费	9.1 中国政府根据现行税法向成交供应商征收的与合同有关的一切税费均由成交供应商负责。

## 八、 包装和运输

1. 中标人应提供运至交付地点所需要的包装，包装应符合经济、牢固、美观的要求，采取防潮、防晒、防锈、防振及防止其它损坏的必要措施，以防止货物在运转中损坏或变质。
2. 包装必须要符合相关法律、法规的要求，包括与环境、职业健康和安全有关的法律、法规标准。
3. 运输包装应根据产品的特点及国家相关标准标注有相应的运输标志。
4. 中标人负责将货物运输并卸载到采购人指定地点。

## 九、 报价要求

（一）投标供应商的投标报价，应是本项目招标范围和采购文件及合同条款上所列的各项内容中所述的全部，不得以任何理由予以重复，并以投标供应商在响应文件中提出的综合单价或总价为依据。

（二）投标供应商应充分了解项目的位置、情况、道路及任何其他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。

（三）投标供应商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。各投标供应商在投标报价时，应充分考虑投标报价的风险。

（四）投标供应商须考虑本项目在实施期间的一切可能产生的费用。在项目实施过程中，如项目工作范围发生变更，由成交供应商和采购人双方协商解决；其余情况下，投标总价均不予调整。

## 十、 ★知识产权

（一）成交供应商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侵犯其专利、商标、版权等知识产权或商品名称及其他权利的起诉及索赔。若采购人因此被第三方起诉或以其他方式

方式追究责任，成交供应商应赔偿因采购人被第三方索赔所引起的一切损失，包括但不限于采购人所支付的侵权损害赔偿费、律师费、诉讼费、仲裁费、办案差旅费等因应诉、沟通协调所发生的一切费用。

（二）除第三人依法享有知识产权的除外，成交供应商实施本项目所形成成果的知识产权归采购人所有，未经采购人许可，成交供应商不得使用。

十一、★在合同履行期间，如出现因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚，导致不满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条供应商要求的，一经查证属实，采购人有权单方解除协议（合同）或不予续签下一年度合同，且无需承担任何违约责任。

十二、★投标供应商拟投货物/服务不得有集中采购目录的货物/服务（采购规则中另有说明的除外），否则为无效投标。（集中采购目录详见《深圳市 2025-2026 年政府集中采购目录及限额标准》，查询网址如下：[http://zfcg.sz.gov.cn/xxgk\\_64152/zytz/content/post\\_11905525.html](http://zfcg.sz.gov.cn/xxgk_64152/zytz/content/post_11905525.html)）



## 第四章 开标、评标、定标

### （一）资格性审查表

序号	评审内容
1	提供法人或其他组织的营业执照或事业单位法人证书或社会团体法人登记证书复印件，如投标供应商为自然人的提供自然人身份证明复印件；如国家另有规定的，则从其规定。[分支机构投标，须取得具有法人资格的总公司（总所）出具给分支机构的授权书，并提供总公司（总所）和分支机构的营业执照（执业许可证）复印件。已由总公司（总所）授权的，总公司（总所）取得的相关资质证书对分支机构有效，法律法规或者行业另有规定的除外]
2	本项目的特定资格要求： 1. 如投标供应商为生产企业：所投产品为第二、三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定） 2. 如投标供应商为经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）
3	参与本项目投标前三年内，在经营活动中没有重大违法记录（由供应商在《投标供应商资格声明函》中作出声明）[重大违法记录是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚（根据财库〔2022〕3号文，“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）]
4	参与本项目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《投标供应商资格声明函》中作出声明）。
5	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《投标供应商资格声明函》中作出声明）。
6	参与采购项目投标的供应商未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单（提供《投标供应商资格声明函》）。
7	投标供应商不存在《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（提供《投标供应商资格声明函》）。
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；不同投标供应商的响应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》相关信息及提供《供应商基本情况表》附件）
9	落实政府采购政策需满足的资格要求：无
10	本项目不接受联合体投标。
11	按照要求成功获取本项目采购文件的供应商。

12	投标供应商资格声明函已提交并符合采购文件要求的。
----	--------------------------

说明：投标供应商必须严格按照《资格性审查表》的评审内容的要求如实提供证明材料并应加盖投标供应商公章，对缺漏或不符合项将直接导致无效投标。



## （二）符合性审查表

序号	评 审 内 容
1	按照采购文件规定要求签署、盖章且响应文件有法定代表人签字或盖章（或签字人有法定代表人有效授权书）的；
2	投标函已提交并符合采购文件要求的，且投标有效期不少于采购文件中载明的投标有效期；
3	投标报价未超过本项目最高限价的； 单价投标报价均未超过对应采购内容最高单价限价的；
4	投标报价按照采购文件要求进行报价，没有删除品种、缺项、漏项（数量不符合将被视为漏项）的；
5	响应文件未出现选择性报价或有附加条件报价的情形；
6	响应文件完全满足采购文件的实质性条款（即标注★号条款）无负偏离的；
7	投标供应商按采购文件要求提供本国产品\服务；
8	响应文件没有采购文件中规定的其他无效投标条款的；
9	按有关法律、法规、规章不属于投标无效的。

说明：投标供应商必须严格按照《符合性审查表》的评审内容的要求如实提供证明材料并应加盖投标供应商公章，对缺漏或不符合项将直接导致无效投标。

### (三) 综合评分表

评审部分	评审因素	评分细则	权重(%)	分值(分)
一	技术部分（64分）			
1.	技术规格偏离情况	<p>投标供应商应如实填写《用户需求书条款响应一览表》，评审委员会根据第三章用户需求书 技术参数响应情况进行打分，完全满足采购文件要求得 64 分；若响应为负偏离的，一项扣 3.8 分，负偏离达 17 项，本小项不得分。（有“★”的条款为实质性条款，不参与评分）</p> <p>未对采购文件技术参数要求进行逐条响应或未按参数要求提供对应证明材料的，视为不满足采购文件要求，对其未响应或未按参数要求提供对应证明材料或提供的证明资料显示不符合采购文件要求、模糊不清无法判断或未显示是否满足采购文件的技术参数按负偏离处理进行扣分。</p> <p>注：投标供应商的“技术规格响应情况”“技术规格偏离情况”等必须与客观实际保持一致，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。</p>	64	64
二	商务部分（6分）			
1.	质保期	满足用户质保要求（3年）的情况下，质保每增加半年得 1 分。满分 4 分。（提供承诺函并加盖投标供应商公章）	4	4
2.	诚信	<p>（一）评分内容</p> <p>投标供应商存在《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 5 分。投标供应商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供应商诚信查询结果。</p> <p>（二）评分依据</p> <p>查询渠道：通过“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）、“深圳市政府采购监管网”（http://zfcg.sz.gov.cn）以及财政主管部门认定的其他渠道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>	2	2
三	价格部分（30分）			
1.	投标报价	<p>价格分应当采用低价优先法计算，即满足采购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。其他投标供应商的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×100×权重</p> <p>备注：</p>	30	30



		1、投标报价得分四舍五入后，小数点后保留两位有效数。 2、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，详见《价格扣除》。		
合计			100	100

备注：

一、采购文件要求提交的与评价指标体系相关的各类有效资料，投标供应商如未按要求提交的，该项评分为零分。

二、诚信分评价依据及查询渠道：

《深圳市财政局政府采购供应商信用信息管理办法》第九条：供应商在全国范围内因存在以下严重失信行为，受到相关部门记录或者处罚的，属于本办法所称严重违法失信行为记录信息：

（一）供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚的；

（二）供应商受到财政部门禁止参与政府采购活动行政处罚的（处罚期限届满的除外）；

（三）供应商被列入失信被执行人名单的；

（四）供应商被列入重大税收违法案件当事人名单的；

（五）依法应予联合惩戒的其他严重失信行为。

第十条：除本办法第九条规定的严重违法失信行为记录信息外，供应商在全国范围内因存在政府采购违法、违规行为受到财政部门罚款等行政处罚的信息，属于本办法所称一般行政处罚信息。

第十一条：除本办法第九条、第十条失信信息外，供应商在本市集中采购活动中存在以下行为，被市、区财政部门依法作出处理决定且告知记入诚信档案的，属于本办法所称一般违法失信行为记录信息：

（一）投诉查无实据，且在全国范围 12 个月内发生同类行为三次以上的；

（二）投标截止后，撤销投标，情节严重的；

（三）成交后无正当理由未在规定期限内签订合同，情节严重的；

（四）将成交项目转让给他人或者在响应文件中未说明且未经采购人、招标机构同意，将成交项目分包给他人，情节严重的；

（五）合同签订后拒绝履行合同义务，情节严重的；

（六）合同履行情况经市、区财政部门组织的履约评价，最终结果为不合格的；

（七）存在本办法第七条规定违反承诺行为情节严重的；

（八）因行贿或者提供其他不当利益等行为被有关部门记录或者处理的；

（九）法律、法规规定的其他一般违法失信行为记录信息。

第十四条：市、区财政部门根据公共信用信息管理规定，将有关公共信用信息推送至相关信用信息平台或者网站，依法依规在“深圳市政府采购监管网”公示供应商诚信档案中的优质合同信息、严重违法失信行为记录信息和一般行政处罚信息。信用信息公示的内容包括政府采购活动主体名称、信用信息的基本情况和认定依据、公示有效期、记录日期和记录机关等。



## 政策功能

### 第一部分 价格扣除

#### 第一节 小微企业产品价格扣除

（一）根据财政部、工业和信息化部印发的《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，对小型和微型企业产品的价格给予C1的扣除（C1的取值为10%），用扣除后的价格参与评审。

（二）组成联合体（如允许）或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

#### （三）监狱企业产品价格扣除

1. 监狱企业视同小微企业，按上述第（一）、（二）条款享受评审中价格扣除。

#### （四）残疾人福利性单位产品价格扣除

1. 残疾人福利性单位视同小微企业，按上述第（一）、（二）条款享受评审中价格扣除。

#### 第二节 节能产品、环境标志产品价格扣除

（一）拟采购产品属于节能产品政府采购品目清单规定必须强制采购的，实行强制采购。

（二）本次采购产品在财政部、发展改革委、生态环境部等部门最新发布的《节能产品政府采购品目清单》或《环境标志产品政府采购品目清单》的清单范围内优先采购的节能产品、环境标志产品类别，对于具有国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品或环境标志产品认证证书的，对节能产品或环境标志产品的价格分别给予1%的价格扣除。

（三）属于品目清单范围内的节能或环境标志产品，应当提供国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品或环境标志产品认证证书复印件，并加盖投标供应商单位的公章。

## 第二部分 政策功能说明

### 中小企业扶持政策

(一)在采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策：

1. 在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；
2. 在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；
3. 在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

(二)参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》（格式见第六章响应文件格式）。

(三)享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业；

### (四)监狱企业

1. 监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。
2. 监狱企业参加政府采购活动时，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件，否则不予认可。
3. 在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。

### (五)残疾人福利性单位

1. 根据财政部、民政部、中国残疾人联合会印发的《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，符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供该通知规定的《残疾人福利性单位声明函》（格式见第六章响应文件格式），并对声明的真实性负责。一旦成交将在成交公告中公告其声明函，接受社会监督。投标供应商提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《中华人民共和国政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。
2. 在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等



促进中小企业发展的政府采购政策。

## （四）开标与评标

### 1. 开标

- 1.1. 采购代理机构在投标邀请中规定的日期、时间和地点组织公开开标。开标时邀请所有投标供应商代表参加。参加开标的代表应签名报到以证明其出席。
- 1.2. 投标供应商不足 3 家的，不得开标。采购代理机构应在投标截止时间后当场退还响应文件，并与投标供应商办理退还手续。
- 1.3. 开标时，由投标供应商或者其推选的代表检查响应文件的密封情况；经确认无误后，由采购人或者采购代理机构工作人员当众拆封，宣布投标供应商名称、投标价格和采购文件规定的需要宣布的其他内容。
- 1.4. 开标过程应当由采购人或者采购代理机构负责记录，由参加开标的各投标供应商代表和相关工作人员签字确认。
- 1.5. 投标供应商代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标供应商代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。
- 1.6. 投标供应商未参加开标的，视同认可开标结果。

### 2. 评审委员会的组成

- 2.1. 评审委员会依法组建，由 5 人单数组成。本项目除采购人指派的代表外，其余专家均从代理机构专家库系统随机抽取产生。
- 2.2. 评审委员会成员名单在评标结果公告前应当保密。评审专家有下列情形之一的，受到邀请应主动提出回避，采购当事人也可以要求该评审专家回避：
  - 2.2.1. 参加采购活动前 3 年内与供应商存在劳动关系；
  - 2.2.2. 参加采购活动前 3 年内担任供应商的董事、监事；
  - 2.2.3. 参加采购活动前 3 年内是供应商的控股股东或者实际控制人；
  - 2.2.4. 与供应商的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；
  - 2.2.5. 与供应商有其他可能影响采购活动公平、公正进行的关系。
- 2.3. 评审委员会和有关工作人员不得透露对响应文件的评审和比较以及与评标有关的其他情况。
- 2.4. 评审委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：
  - 2.4.1. 审查、评价响应文件是否符合采购文件的商务、技术等实质性要求；
  - 2.4.2. 要求投标供应商对响应文件有关事项作出澄清或者说明；



- 2.4.3. 对响应文件进行比较和评价；
- 2.4.4. 确定成交候选人名单，以及根据采购人委托直接确定成交供应商；
- 2.4.5. 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为。
- 2.5. 对于响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评审委员会应当以书面形式要求投标供应商作出必要的澄清、说明或者补正。
- 2.6. 投标供应商的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标供应商的澄清、说明或者补正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。投标供应商的澄清文件是其响应文件的组成部分。
- 2.7. 响应文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：
- 2.7.1. 响应文件中开标一览表（报价表）内容与响应文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- 2.7.2. 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- 2.7.3. 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；
- 2.7.4. 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。
- 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《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第五十一条第二款的规定经投标供应商确认后产生约束力，投标供应商不确认的，其投标无效。
- 2.8. 评审委员会决定投标的响应性只根据响应文件中提供的材料内容，而不依据外部的材料证据。
- 2.9. 评审委员会认为投标供应商的报价明显低于其他通过符合性审查投标供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标供应商不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其作为无效投标处理。若评审委员会成员对是否须由投标供应商作出报价合理性说明，以及书面说明是否采纳等判断不一致的，按照“少数服从多数”的原则确定评审委员会的意见。
- 2.10. 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在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。

### 3. 评标（适用综合评分法）：

- 3.1. 评标方法：综合评分法，是指响应文件满足采购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供应商为成交候选人的评标方法。
- 3.2. 评标步骤：

- 3.2.1. 资格性审查：开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法对投标供应商的资格进行审查，详见《资格性审查表》。对初步被认定为资格性审查不合格的，可实行告知投标当事人，以让其核证、澄清事实。未通过资格性审查的投标供应商，不进入符合性审查。
- 3.2.2. 符合性审查：评审委员会应当对符合资格的投标供应商的响应文件进行符合性审查，详见《符合性审查表》，以确定其是否满足采购文件的实质性要求。评审委员会对初步被认定为符合性审查不合格或无效投标者可实行告知投标当事人，由评审委员会主任或采购人代表将集体意见现场及时告知投标当事人，以让其核证、澄清事实。未通过符合性审查的投标供应商，不进入技术、商务和价格评审。
- 3.2.3. 详细评审及推荐成交候选人：
- 3.2.3.1. 评审委员会对符合性审查合格的响应文件进行商务和技术评估，综合比较与评价，具体技术、商务、价格部分的评审因素详见《综合评分表》。
- 3.2.3.2. 评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。
- 3.2.3.3. 综合得分=技术得分+商务得分+价格得分。
- 3.2.3.4. 使用综合评分法的采购项目，单一产品采购项目提供相同品牌产品或非单一产品采购项目多家投标供应商提供的核心产品品牌相同的，且通过资格审查、符合性审查的不同投标供应商参加同一合同项下投标的，按一家投标供应商计算，评审后得分最高的同品牌投标供应商获得成交供应商推荐资格；评审得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，由采购人委托评审委员会采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标供应商不作为成交候选人。
- 3.2.3.5. 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。响应文件满足采购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供应商为排名第一的成交候选人。
- 3.2.3.6. 推荐综合得分排名第一的投标供应商为第一成交候选人。
- 3.2.3.7. 第一成交候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确定成交供应商。

#### 4. 定标

- 4.1. 采购代理机构提交评标报告报采购人确认，采购人在收到评标报告3个工作日内确定成交供应商，按照评标报告中推荐的成交候选人顺序确定成交供应商，也可以事先授权评审委员会直接确定成交供应商。确认后采购代理机构将在刊登本项目征集公告的法定媒体上发布成交公告。
- 4.2. 成交供应商拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的成交候选人名单排序，确定下一候选人为成交供应商，也可以重新开展采购活动。



## 5. 特别说明

5.1. 有下列情形之一的，视为投标供应商串通投标，其投标无效：

- 5.1.1. 不同投标供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；
- 5.1.2. 不同投标供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- 5.1.3. 不同投标供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- 5.1.4. 不同投标供应商的响应文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- 5.1.5. 不同投标供应商的响应文件相互混装；

5.2. 投标供应商存在下列情况之一的，投标无效：

- 5.2.1. 响应文件未按采购文件要求签署、盖章的；
- 5.2.2. 不具备采购文件中规定的资格要求的；
- 5.2.3. 报价超过采购文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- 5.2.4. 响应文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- 5.2.5. 法律法规和采购文件规定的其他无效情形。

## 5.3. 废标

- 5.3.1. 在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标。
- 5.3.2. 符合专业条件的供应商或者对采购文件作实质响应的供应商不足三家的；
- 5.3.3. 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- 5.3.4. 投标供应商的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- 5.3.5. 因重大变故，采购任务取消的。

## 第五章 合同文本（仅供参考）

合同编号：SB-YLSB-2025-00000

# 北京中医药大学深圳医院（龙岗） 设备采购合同

项目名称：\_\_\_\_\_

项目编号：\_\_\_\_\_

采购单位（甲方）：北京中医药大学深圳医院（龙岗）

供 应 商（乙方）：\_\_\_\_\_

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》、《深圳经济特区政府采购条例实施细则》、《深圳经济特区政府采购条例》等法律法规的规定，甲乙双方按照北京中医药大学深圳医院（龙岗）的招标结果并经双方协商一致签订本合同。

### 第一条 合同标的

乙方根据甲方需求提供下列设备：或详见附件2“货物一览表、设备详细配置清单”。

1. 设备名称：写中标通知书上名称（注册证名称：）
2. 设备品牌及规格型号：\_\_\_\_\_
3. 设备产地及厂家：\_\_\_\_\_
4. 设备单价：\_\_\_\_\_
5. 设备数量：\_\_\_\_\_

### 第二条 合同总价款

本合同总金额为（大写）人民币\_\_\_\_\_（¥\_\_\_\_\_元）。

本合同金额包括设备价款，备件、专用工具、安装、调试、检验、技术培训、技术资料、包装、运输及验收合格之前及质保期内备品备件发生的所有含税费用（包括关税、增值税、商检费等一切费用）。

本合同总价款还包含乙方应当提供的伴随服务/售后服务费用。

本合同执行期间合同总价款不变。



### 第三条 组成本合同的有关文件

下列关于北京中医药大学深圳医院（龙岗）采购（项目编号\_\_\_\_\_）的招投标文件或与本次采购活动方式相适应的文件及有关附件是本合同不可分割的组成部分，与本合同具有同等法律效力，这些文件包括但不限于：

- （1）乙方提供的投标文件（含澄清文件）和投标报价表；
- （2）供货一览表；                    （3）交货地点一览表；
- （4）技术规格响应表；            （5）投标承诺；
- （6）服务承诺；                    （7）中标或成交通知书；
- （8）招标文件（含招标文件补充通知）；
- （9）甲乙双方商定的其他合同补充条款或协议。

### 第四条 权利保证

乙方应保证甲方在使用、接受本合同设备和服务或其任何一部分时不受第三方提出侵犯其专利权、版权、商标权和工业设计权等知识产权以及所有权、使用权等物权方面的起诉。一旦出现侵权，由乙方负全部责任，如给甲方造成损失的，乙方还应当赔偿甲方损失。

### 第五条 质量保证

1. 乙方提供的设备必须是全新（包括零部件）的设备，并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求，有关设备必须符合国家检测标准或具有有关质检部门出具的产品检验合格证明，由此产生的一切费用由乙方负责。

2. 乙方应保证其提供的设备在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命内具有良好的性能。

3. 乙方对所提供的产品须提供相应的质保期，在质保期内非因甲方的人为原因而出现质量问题，由乙方负责。乙方负责包修、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。

### 第六条 包装和运输

1. 除合同另有规定外，乙方提供的全部设备均应按标准保护措施进行包装。该包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保设备安全无损运抵指定地点。由于包装不善所引起的设备损失均由乙方承担。

每一包装单元内应附详细的装箱单和质量合格证。

2. 乙方负责货物运输，运输费由乙方负责。

#### 第七条 交付和验收

1. 交货时间：合同签订之日起（ ）个日历日内。

2. 交货地点：北京中医药大学深圳医院（龙岗）。

3. 交货方式：由乙方将设备运送到甲方指定地点安装，所产生的一切费用由乙方负责。

4. 乙方负责将该套设备在甲方指定的交货地点施工和安装调试设备，甲方应提供必要的施工条件并配合乙方施工和安装设备，并负责测试和验收设备以及监督乙方施工及合同保质期内履行责任的有关情况。乙方必须严格执行合同条款、采购要求及有关工程实施细节，保证工程质量，并接受甲方委托的有关部门监督、检测和质量验收。

5. 软硬件安装完成并运行后，乙方负责性能自测，再经甲方组织检测合格后，则整套项目结束。如发现因设备质量、工程技术给患者或医院造成的经济损失，经国家相关权威机构或相关专业专家检测、鉴定确认后，乙方无条件承担。

6. 设备到达后，乙方向甲方提供产品中文说明书、操作手册、维修手册、设备操作流程卡、故障代码表、维修密码及一切和本项目有关的资料及说明；如是进口产品还应提供英文说明书、操作手册、维修手册，必需提供正常有效的报关证明（报关单、海关增值税发票）及合法有效的商检合格证明，如不能提供以上资料则在原质保期基础上延长 12 个月。乙方在交货一周内提供现场免费的设备安装、调试，直至运行正常，并由设备生产厂家代表、乙方、甲方使用科室和设备科共同验收，必要时邀请其他技术权威机构或专家共同进行验收，一切费用乙方负责。

7. 验收时按照招投标文件、中标通知书、采购合同等确定的技术指标、服务需求等为验收依据；；设备配置如与《合同》中约定的标准与招投标文件不符时，适用标准应以对甲方有利的标准优先适用，甲方有权选择决定适用何种标准，乙方应予以配合。如招投标文件的内容与《合同书》不一致时，甲方有权选择对其有利的约定来要求乙方履行，乙方须予以配合。

8. 在设备验收合格后乙方必须提供一式两份（甲乙双方各一份）的设备



保修书（以甲方设备验收合格之日算起），注明设备质保期起止日期，并加盖公章，否则不予付款。

9. 其他约定：无。

#### 第八条 伴随服务/售后服务

1. 乙方对所提供的设备整机提供免费保养(质保期)  年，保修期  年，终身维护。（质量保证期从设备验收合格之日算起，保修期从质保期满之日起计算）。

2. 质保期内保证每年有      次免费预防性维护保养。

3. 在质保期和保修期内，一旦发生质量问题，乙方公司或厂家工程师保证在接到通知 24 小时内赶到现场进行修理或更换。质保期内非甲方人为因素而出现的质量问题，由乙方负责，乙方负责包修、包换或者包退，若更换配件，应为原装配件，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。

4. 乙方承诺质保期外，能及时为用户提供原装备品备件、专用试剂及耗材。为保证设备正常运行由生产厂家或中国总代理出具承诺书，保证该设备购置后至少      年内供应的备品备件、专用试剂及耗材是在注册证有效期内生产的，并加盖生产厂家或中国总代理公章。维修按市场的优惠价格只收零配件费用，不能收取人工费用（食宿和交通等）。

5. 质保期内乙方负责该套设备软件的免费安装和免费的升级维护服务。质保期满之日起终身免费提供软件升级、终身软件备份。

6. 乙方要安排专业人员免费在现场对甲方单位临床操作人员进行专业的培训，并对维修工程师进行维护、维修培训。保证使用人员能够熟练掌握各种设备和软件等常规使用方法，以及小故障的判断与解决。

7. 在保修期内，乙方必须保证设备的开机率>95%；若不能达到此开机率，将作以下处理：(1)开机率在 90-95%之间按一赔二延长保修期；(2)开机率在 85-90%之间按一赔五延长保修期；(3)开机率低于 85%，乙方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。

8. 乙方提供的服务承诺和售后服务及保修期责任等其它具体约定事项。  
（见合同附件）

#### 第九条 保密义务

1. 甲乙双方保证对在本次合作中知悉对方的商业秘密履行保密义务,在与本协议无关的工作中,不泄露、不以任何原因任意使用相关的合同、数据、资料与信息等。

2. 在向甲方提供服务的过程中,如乙方可能从设备上存取、查看和/或下载包括个人数据、用来直接或间接地识别出个人相关信息等计算机文档。个人数据可能包括个人健康信息(例如图像、心脏监控数据、病例编号等)和非健康信息(如姓名、出生日期、性别等)。乙方对个人数据等相关文档的使用仅限于履行本合同规定的义务所必须的限度内,不得擅自翻阅、复制、传播所接触的用户资料或数据,乙方和相关人员保证不涉露、以任何原因使用或允许他人使用用户设备数据、资料与信息等。乙方对其指派的工作人员的保密义务承担责任。

3. 保密义务应同样适用于甲乙双方的员工、辅助人员和三方合作者。本条款的效力长期有效,不因合同履行完毕、终止而失效。如因司法机关或政府部门要求,甲方上级检查及同级单位学习而对外披露商业秘密的,不视为违反保密义务。

4. 合同履行期间,乙方应主动维护甲方的名誉与利益,不作出任何损害甲方名誉与利益的行为。

5. 未经甲方事先书面同意,乙方不得使用甲方名义等对外进行宣传。

#### 第十条 履约保证金

(无)

#### 第十一条 付款方式

1. 货款:甲方于本合同全部货物到货且全面验收合格后,30天内向乙方支付合同总金额的100%。

2. 合同款的付款方式:转帐结算。

3. 其他:因资金下

达时间或财务审计等政府财务监管审核导致付款延迟的,甲方无需承担逾期付款的违约责任。

4. 乙方应在甲方付款前开具合法有效的发票,甲方收到乙方合法的增值税发票后,政府采购项目,自收到发票后10个工作日支付货款。非政府采购项目自收到发票后15个工作日支付货款。若由于乙方逾期未提供合法有



效的增值税发票，甲方有权拒绝付款，直至票据齐全，且不视为甲方违约。

5. 乙方应向甲方提供真实有效的银行账户，银行账户如有变更，应立即书面通知甲方，如乙方银行账户变更未书面通知甲方，甲方向本合同约定的收款账户付款造成乙方实际未收到货款的，该责任由乙方自行承担。未经甲方书面认可，乙方不得将应收款项转让给任何第三方或让任何第三方代收，否则甲方有权拒绝付款。

6. 如果甲方对乙方提供的产品有质量异议的，可以视具体情况暂时中止支付争议款项或其他相关款项，直到争议解除。

## 第十二条 合同的变更、终止与转让

1. 除《政府采购法》第 49 条、第 50 条第二款规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止合同。

2. 乙方不得擅自部分或全部转让其应履行的合同义务。

## 第十三条 违约责任（具体金额及比例双方协商约定）

1. 乙方所交的设备品种、型号、规格、质量不符合合同规定标准的，甲方有权拒绝收货。乙方向甲方偿付该设备款 10% 的违约金。

2. 由于乙方的原因未能按时供货的，每迟一天罚款合同总额的 0.5%；如超过供货期 30 天，将终止合同并通过法律程序对供应商进行索赔，退回甲方已支付款项，并赔偿甲方损失。

3. 质保期内该套设备如出现任何故障，未能在 24 小时内及时提供服务或到达现场，经甲方书面通知后，乙方仍未能及时提供服务的，乙方应向甲方支付合同总额 0.1% 的违约金。

4. 因设备的质量问题发生争议，由双方共同委托或法院（仲裁委）指定独立的中立专业机构进行产品质量鉴定，该鉴定结论是终局的，供需双方应当接受。

5. 如乙方原因导致提供的产品存在侵犯第三方知识产权或合法权益的情形，乙方除了承担全部赔偿责任之外，还应按照合同总价的 30% 支付违约金。

6. 因一方违约给另一方造成经济损失的，违约方应在支付违约金外，另行根据守约方遭受损失的实际情况进行赔偿，赔偿范围包括直接损失、间接损失、守约方因维权而产生的律师费、鉴定费、差旅费、诉讼费等合理支出。

7. 其他 无。

#### 第十四条 免责条款

若甲、乙双方的任何一方由于不可抗力（包括天灾、意外事故、交通运输、政府法令等特殊客观事件）原因造成不能及时履行或不能履行合同时，应及时向对方通报不能履行或不能及时履行的理由，在取得有关证明后，允许延期履行、部分履行或不履行合同，并根据情况，免除相应责任。

#### 第十五条 合同争议解决

1. 因设备质量问题发生争议的，由国家认可的质量检测机构或市政府指定的技术单位对设备质量进行鉴定，该鉴定结论是终局的，甲乙双方应当接受。设备符合标准的，鉴定费由甲方承担；设备不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

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，则向甲方所在地有管辖权的人民法院提起诉讼解决争议。

#### 第十六条 本合同附件

以下附件及乙方投标时提供的投标文件和其他相关资料作为本合同的补充内容，具有同等法律效力。

附件 1：售后服务承诺(厂家和代理商)，含培训内容（加盖公章）；

附件 2：货物清单、设备详细配置清单（加盖公章）；

附件 3：设备常用配件、消耗品报价、优惠价（加盖公章）；

#### 第十七条 通知送达

1. 双方约定本合同落款处填写的地址作为与本合同相关的通知、书面文件及司法送达地址，一方若变更地址，须及时以书面形式通知另一方，怠于通知的一方，承担相关法律责任。

2. 双方发送涉及本合同项下权利或义务的主张、变更或解除合同等重要事宜时，必须采用书面通知，该书面通知自送达本合同约定的送达地址时生效。通知采用 EMS 快递方式进行送达的，因一方不签收、拒签或地址错误等原因未送达的，以 EMS 快递寄出后的第 3 日 17:00 视为通知已送达。

#### 第十八条 合同生效及其它

1. 合同经双方法定代表人或授权委托代表人签字并加盖单位公章后生



效。

2. 其他约定条款：无

3. 本合同未尽事宜，遵照《民法典》或当时现行有效法律法规等有关条文执行。

4. 本合同正本一式肆份，具有同等法律效力，甲方叁份，乙方壹份，均具同等效力。（加盖骑缝章）。

5. 如属于政府采购项目，自合同签订之日起十日内，采购人应当将合同及中标成交通知书一份报深圳市龙岗区财政局备案。

甲方：北京中医药大学深圳医院（龙岗） 乙方：

地址：深圳市龙岗区体育新城大运路1号 地址：

法定代表人：

法定代表人：

电话：0755-89911830

电话：

开户银行：深圳农村商业银行新城支行 开户银行：

帐号：000394635051

帐号：

签约时间：2025 年 月 日

签约地点：北京中医药大学深圳医院（龙岗）

附件 1:

## 售后服务承诺

### 1. 乙方售后服务承诺书

乙方: \_\_\_\_\_ (加盖公章)

日期: 2025 年      月      日



## 2. 制造商售后服务承诺书

致：北京中医药大学深圳医院（龙岗）

附件 2:

货物一览表

序号	设备	品牌	型号/规格	产地、厂家	数量	单位	单价 (元)	金额 (元)
合计总额：¥            元；大写：								

设备详细配置清单

序号	配置件名称	品牌	型号/规格	数量	单位	单价 (元)	金额(元)

注：货物名称内容必须与投标文件中货物名称内容一致。

甲方：北京中医药大学深圳医院(龙岗)（加盖公章）

乙方：\_\_\_\_\_（加盖公章）

日期：2025 年        月        日



附件 3:

设备常用配件、消耗品报价、优惠价

无

## 龙岗区进一步规范政商交往行为告知书

为深入构建亲清新型政商关系，努力打造尊商、亲商、助商、安商良好营商环境，龙岗区委区政府制定了《龙岗区公职人员政商交往“十个不准”》，严明公职人员在政商交往中的纪律要求。请参与龙岗建设的广大企业及其从业人员，严格监督我区公职人员落实“十个不准”，并在与我区公职人员交往中切实做到“十个不得”。

- 一、不得向公职人员赠送礼品、礼金、消费卡等财物。
- 二、不得违规向公职人员提供宴请、旅游、娱乐等安排。
- 三、不得通过打麻将等形式向公职人员输送利益。
- 四、不得为公职人员报销应由其个人支付的费用。
- 五、不得违规向公职人员及其亲友借贷款。
- 六、不得违规将车辆、住房等借给公职人员使用。
- 七、不得在招投标中与公职人员搞暗箱操作、围标串标。
- 八、不得为利益相关人和公职人员牵线搭桥或者代为传递信息、传递财物。
- 九、不得让公职人员在企业违规兼职取酬。
- 十、不得为公职人员亲友违规承揽业务提供便利。

上述“十个不得”，请您严格遵守。同时，在政商交往中，如有发现我区公职人员存在违反“十个不准”的问题，请及时通过网络举报平台或者 12388 举报电话等方式，向纪检监察机关反映举报，我们将一律严格保密、一律优先处置、一律严肃查处。

本人已知晓上述告知内容，并愿意遵照执行法定代表人（负责人签名）：

2025 年 月 日



## 北京中医药大学深圳医院（龙岗）廉洁购销合同

甲方：北京中医药大学深圳医院（龙岗）

乙方：

项目名称：

合同总价：

主办科室：设备科

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范购销行为，有效防范商业贿赂，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《中华人民共和国民法典》及产品购销合同约定实施购销行为。

二、甲方应当严格执行验收、入库制度，对采购产品及发票进行查验，不得违反有关规定进行合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方不得接受乙方以任何名义、形式给予的利益输送，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，非法为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息，或为乙方统方提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用，以及其他任何形式的利益输送。

六、乙方指定 姓名： 联系电话： 作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销医药产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何

好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止产品购销合同，并向有关部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则严格按照《国家卫生计生委关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》（国卫法制发〔2013〕50号）相关规定处理。

八、本合同作为产品购销合同的组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式肆份，甲方叁份（二份随购销主合同存档，一份交医院纪检监察部门）乙方壹份，从签订之日起生效。

甲方（盖章）：北京中医药大学深圳医院（龙岗） 乙方（盖章）：

法定代表人（负责人）：

法定代表人（负责人）：

委托代理人签名：

经办人签名：

2025 年 月 日

2025 年 月 日



## 第六章 响应文件格式

### (一) 响应文件包装封面参考

# 投 标 文 件

☐ 正本

☐ 副本

项目编号：LGZSDL-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75）

项目名称：医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站

投标供应商名称：

投标供应商地址：

## (二) 营业执照等资质文件



### (三) 本项目的特定资格要求 (如有)

#### (四) 开标一览表 (报价表)

采购内容	数量	投标报价 (人民币 元)
医用注射泵 (三通道) 和靶控输 液工作站	1 批	小写: RMB 大写:

投标供应商单位名称: \_\_\_\_\_

日期: \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

(此处加盖投标供应商单位公章)

备注:

1. 投标报价的小数点后保留两位有效数。
2. 除采购文件另有规定外, 响应文件内不得含有任何对本报价进行价格折扣的说明或资料, 否则为无效投标。
3. 投标报价要求具体见第七章“投标报价”及用户需求要求。

### (五) 投标分项报价表

[illegible]

投标供应商单位名称: \_\_\_\_\_

日期: 年 月 日

(此处加盖投标供应商单位公章)

注:

1. 此表为《开标一览表（报价表）》的报价明细表。采购人不接受投标供应商提供免费或赠送的产品/服务。
2. 所有价格均以人民币作为货币单位填写及计算。
3. “原产地”是指货物的实际生产加工地，非品牌所在地；“制造商”是指产品品牌厂商，同一品牌国内外均有制造商的，应填写国内制造商；产品代工制造的，应填写接受委托生产制造的制造商。
4. 该表格式仅作参考，投标供应商的详细报价表格式可自定。



## （六）中小企业声明函（如有）

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）参加北京中医药大学深圳医院（龙岗）的医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员\_\_\_\_人，营业收入为\_\_\_\_万元，资产总额为\_\_\_\_万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员\_\_\_\_人，营业收入为\_\_\_\_万元，资产总额为\_\_\_\_万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日 期：

备注：

1. 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》。采购人、采购代理机构将按国家有关规定随中标、成交结果公开中标、成交供应商的《中小企业声明函》，供应商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. 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。

3. 《中小企业声明函》中制造商、承接/承建企业所属行业应当与采购文件要求的所属行业相一致，供应商如有疑问，可根据《国民经济行业分类》（GB/T 4754-2017），结合《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）进行判断。

4. 投标供应商应当根据采购文件中明确的采购标的所属行业，作为填写本声明函相应采购标的所属行业及判断所投货物制造商是否属于中小企业的依据。

5. 为方便投标供应商对《中小企业声明函》格式的填写能有进一步的理解，以下为填写的举例及说明：

如某采购项目的采购标的为“血压计”，采购需求中明确“血压计”的行业为“工业”，投标供应商所投“血压计”制造商为“A 公司”，根据上述信息，投标供应商对中小企业声明函的填写举例如下：

(1) “（标的名称）”填写为：“血压计”；

(2) “（采购文件中明确的所属行业）”填写为：“工业”；

(3) “（企业名称）”填写为：“ A 公司”；

(4) “从业人员、营业收入、资产总额”均填写所投血压计制造商 A 公司的上一年度数据，如无上一年度数据的新成立企业可不填报。

(5) “（中型企业、小型企业、微型企业）”应根据血压计制造商 A 公司在按工业行业所对应的划分标准判断企业类型后，在中型企业、小型企业、微型企业三种企业类型中选择其一进行填写。

（6）如采购项目采购多个标的的，每个采购标的都必须按照上述单个标的填写要求逐一列出并填写。

## （如投标供应商不属于监狱企业无须提供）

### （七）监狱企业的证明文件

说明：监狱企业参加采购活动时，应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件并加盖投标单位公章。

## （如投标供应商不属于残疾人福利性单位无须提供）

### （八）残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加\_\_\_\_\_单位的\_\_\_\_\_项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日 期：

备注：投标供应商知悉《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。



## （九）政策功能情况（如有）

项目名称：医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站

类别	投标产品 (规格型号)	制造商	认证证书号	金额	金额占总报价比 重（累计 %）
节能产品					
	合计				
环保标志 产品					
	合计				
说明					

说明

1. 节能产品须填写认证证书编号，并提供投标产品的节能产品认证证书复印件，加盖投标供应商公章。
2. 环保标志产品须填写认证证书编号，并提供投标产品的环保标志产品认证证书复印件，加盖投标供应商公章。

投标供应商名称（单位盖公章）：

日期：

## （十）投标函

致：采联国际招标采购集团有限公司

我方确认收到贵方\_\_\_\_\_医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站\_\_\_\_\_采购货物及相关服务的采购文件（项目编号：LGZSDL-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75）），（投标供应商名称、地址）作为投标供应商已正式授权（被投标供应商授权代表全名、职务）为我方签名代表，签名代表在此声明并同意：

1. 我单位愿意遵守采购代理机构采购文件的各项规定，自愿参加投标，并已清楚采购文件的要求及有关文件规定，并严格按照采购文件的规定履行全部责任和义务。
2. 我们同意本响应文件的投标有效期从提交响应文件的截止之日起 90 日历日内有效，并承诺不予撤销已递交的响应文件。
3. 我单位已经详细地阅读并完全明白了全部采购文件及附件，包括澄清（如有）及参考文件，我单位完全理解本采购文件的要求，我单位同意放弃对采购文件提出不明或误解的一切权利。
4. 我单位同意提供采购人或者采购代理机构与评审委员会要求的有关投标的一切数据或资料。
5. 我单位理解采购人或者采购代理机构与评审委员会并无义务必须接受最低报价的投标或其他任何投标，完全理解采购代理机构拒绝迟到的任何投标和最低投标报价不是被授予中标的唯一条件。
6. 如果我单位未对采购文件全部要求作出实质性响应，则完全同意并接受按无效投标处理。
7. 我单位承诺技术规格偏离情况与客观事实相一致，并知悉若响应不实且情节严重的，将被主管部门依法列为失信信息等法律后果。
8. 我单位已认真核实了响应文件的全部资料，所有资料均为真实资料。我单位对响应文件中全部投标资料的真实性负责，如被证实我单位的响应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. 如果我单位提供的声明或承诺不真实，则完全同意认定为我司提供虚假材料，并同意作相应处理。
10. 我单位是依法成立的法人，在法律、财务及运作上完全独立于本项目采购人、用户单位（如有）和采购代理机构。
11. 所有有关本次投标的函电请寄：\_\_\_\_\_（投标供应商地址）

备注：

- 1、投标函中承诺的投标有效期应当不少于采购文件中载明的投标有效期，否则视为无效投标。
- 2、除投标有效期承诺的时间外，本投标函内容不得擅自删改，否则视为无效投标。

投标供应商单位名称（单位盖公章）： \_\_\_\_\_

日期： \_\_\_\_\_ 年 \_\_\_\_\_ 月 \_\_\_\_\_ 日



## （十一）投标供应商资格声明函

致：采联国际招标采购集团有限公司

关于贵公司代理的 医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站（项目编号：LGZXD-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75））招标，本公司（企业）愿意参加投标，并声明：

一、我公司具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件：

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

二、我公司对本招标项目所提供的货物或服务未侵犯知识产权。

三、我公司保证采购人拥有所投产品完整的所有权，不以保护知识产权或技术保密的名义对所有权和使用权进行任何限制。

四、我公司参与该项目投标，严格遵守政府采购相关法律，投标做到诚实，不造假，不围标、串标、陪标。我公司已清楚，如违反上述要求，其投标将作废，被列入不良记录名单并在网上曝光，同时将被提请采购监督管理部门给予一定年限内禁止参与政府采购活动或其他处罚。

五、如果成交，做到守信，不偷工减料，依照本项目采购文件需求内容、签署的采购合同及本公司在投标中所作的一切承诺履约。项目验收达到全部指标合格，力争优良。

六、我公司保证，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《绿色数据中心政府采购需求标准（试行）》（财办库〔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。

七、我公司保证，若所投产品列入强制性产品认证目录的，则所投该产品须获得强制性产品认证证书（即CCC认证）；其中适用自我声明评价方式的产品，则所投该产品须具有“强制性认证产品符合性自我声明”；若所投产品列入工业产品生产许可证管理的产品目录的，则所投该产品生产者（制造商）须获得《全国工业产品生产许可证》。

八、根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》的规定，本公司（企业）如为采购项目（包组）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，不再参加该采购项目的其他采购活动。

九、本公司（企业）不存在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；不存在与其他投标供应商的单位负责人为同一人或直接控股、管理关系。

十、本公司（企业）承诺在本次招标采购活动中，如有违法、违规、弄虚作假行为，所造成的损失、不良后果及法律责任，一律由我公司（企业）承担。

十一、在参与本次招标采购活动中投标截止日前三年内，在我公司的经营活动中没有存在重大违法记录，即我公司没有受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。

十二、在参与本次招标采购活动中，我公司不存在被政府主管部门禁止参与政府采购活动的情形，即我公司不存在还处于被禁止参与政府采购活动的期限内情形。

十三、参与本项目采购活动时未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单。

十四、本公司（企业）承诺不存在《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。

十五、在参与本次招标采购活动中，我公司承诺按采购文件要求提供本国产品/服务。

以上承诺，如有违反，愿依照国家相关法律处理，并承担由此给采购人带来的损失。

备注：1. 本声明函必须提供且内容不得擅自删改，否则视为无效投标。

2. 本声明函如有虚假或与事实不符的，作无效投标处理。

投标供应商单位名称（单位盖公章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日



## (十二) 供应商基本情况表

填表单位：（加盖单位公章）

填表日期： 年 月 日

采购人	北京中医药大学深圳医院（龙岗）				
项目名称	医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站	项目编号	LGZXML-2025-00645 (CLF0125SZ18ZX75)		
投标（响应） 供应商		供应商统一社会 信用代码			
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	响应文件编制人员				
说明：1. 同一职务有多人担任（如主要技术人员），应分行填写。					
2. 项目负责人或者主要技术人员不是本单位人员的，属于提供虚假资料的情形（社保须在投标供应商单位缴纳）。					
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。					



注:

1. 主要经营负责人即实际控制人，是指通过投资关系、协议或者其他安排，能够实际支配公司行为的人。
2. 如未有相关情况，请在相应栏填写“无”。
3. 投标供应商应如实申报本单位控股及管理关系人员信息，如存在隐瞒真实情况，提供虚假资料的，经查实，主管部门将依据《深圳经济特区政府采购条例》第五十七条的规定进行处罚。

### （十三）《供应商基本情况表》附件

投标时需提供《供应商基本情况表》附件，该要求作为供应商资格性审查的证明材料。

注：

1. 投标供应商如实提供上述人员的社会保险证明，如上述人员的社会保险未由投标供应商缴纳，亦需提供相应单位为其缴纳的社会保险证明。
2. 投标供应商为新成立企业且成立时间不足一个月可提供加盖投标供应商公章的情况说明或者证明材料亦视为符合。
3. 若因退休或新入职，无法提供由投标供应商缴纳的社保证明，应提供能够证明与投标供应商之间关系的材料（如退休证明、返聘合同，或劳动合同关键页并加盖投标供应商公章）。
4. 如依法不需要缴纳社会保险的，提供相应文件证明。
5. 若因为社保部门或税务部门原因无法提供的，需提供劳动合同及社保部门或税务部门官方通知证明（或官网公告截图）。
6. 如本项目未安排项目投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员的，无需提供投标授权代表人、项目负责人、主要技术人员的社保。
7. 主要经营负责人即实际控制人，是指通过投资关系、协议或者其他安排，能够实际支配公司行为的人。如投标供应商无主要经营负责人的，无需提供主要经营负责人的社保。
8. 请供应商按以下格式提供上述涉及人员身份证复印件（正反面）、近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳情况（社保缴纳证明材料需体现社保缴纳单位）以及企业股权关系证明。（注：以下内容将作为评审委员会和主管部门判定本项目不同投标供应商是否涉嫌、属于串通投标的重要依据，请供应商认真填报，并保证所填信息的真实、准确和完整。）

（1）社保缴纳情况证明材料：

① 法定代表人

姓名：

身份证复印件（正反面）：

近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳凭证：

② 单位负责人（如有）

姓名：

身份证复印件（正反面）：

近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳凭证：

③ 主要经营负责人（如有）

姓名：

身份证复印件（正反面）：

近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳凭证：

④ 项目投标授权代表人

姓名：

身份证复印件（正反面）：

近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳凭证：

⑤ 项目负责人

姓名：

身份证复印件（正反面）：

近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳凭证：

⑥ 主要技术人员（有多人担任，应分行填写）

姓名：

身份证复印件（正反面）：

近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳凭证：

⑦ 响应文件编制人员（有多人担任，应分行填写）

姓名：

身份证复印件（正反面）：

近三个月（含开标当月）中的任意一个月的社保缴纳凭证：

(2) 企业股权关系证明材料（投标供应商根据自身情况提供证明材料）：



## (十四) 采购违法行为风险知悉确认书

参与本项目公开征集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响应文件或部分响应文件相互混装或存在非正常一致。
4	与其他投标供应商的响应文件由同一单位或者同一人编制。
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。

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响应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) 不同投标供应商的响应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) 不同投标供应商的响应文件或部分响应文件相互混装。
- (五) 不同投标供应商的响应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) 不同投标供应商的投标报价呈规律性差异。

(八) 不同投标供应商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。如主管部门查实响应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《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”。

---

---

---

---

负责人/投标授权代表签名：

知悉人（公章）：

日期：

注：《采购违法行为风险知悉确认书》需由投标供应商负责人/投标授权代表签字并加盖单位公章。该风险知悉确认书用于对供应商违法行为的警示，不作为供应商资格性审查及符合性审查条件。



## (十五) 警示情形自查确认表

序号	类别	内容	选项	
			是	否
1	串通 投标	我单位不存在与其他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的“串通投标”违法行为。	是	否
2		我单位不存在与其他投标供应商的响应文件由同一单位或者同一人编制的“串通投标”违法行为。	是	否
3		我单位不存在与其他投标供应商的响应文件或部分响应文件相互混装的“串通投标”违法行为。	是	否
4		我单位不存在与其他投标供应商的响应文件内容非正常一致的“串通投标”违法行为。	是	否
5		我单位不存在由同一单位工作人员为两家（含）以上供应商进行同一项投标活动的“串通投标”违法行为。	是	否
6		我单位不存在与其他投标供应商相互约定给予未中标供应商利益补偿的“串通投标”违法行为。	是	否
7	虚假 材料	我单位已认真核查了响应文件的全部内容，所有资料（包括但不限于人员学历证书、职称证书、合同、履约验收材料或从其他单位取得的检验检测报告、证书、证明等材料）均为真实资料，已通过出具机构或全国认证认可信息公共服务平台（认e云平台）等官方渠道核实材料内容的真实性。我单位对响应文件中全部投标文件的真实性负责。	是	否
8		我单位不存在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文件的“提供虚假资料”违法行为。	是	否
9		我单位不存在由其他单位或者其他单位负责人在我单位响应文件上加盖公章或者签字的“提供虚假资料”违法行为。	是	否
10		我单位不存在项目负责人或者主要技术人员不是本单位人员的“提供虚假资料”违法行为。	是	否
11		我单位不存在投标保证金（根据采购文件要求提交）不是从我单位基本账户转出的“提供虚假资料”违法行为。	是	否
12	关联 关系 及其他 情形	我单位严格管理本单位的电子密钥及电子营业执照，不委托或出借给第三方（人）使用和管理。	是	否
13		我单位不使用公共电脑设备或公共网络编制、上传响应文件。	是	否
14		我单位与其他投标供应商在参与本项目时，不存在单位负责人为同一人或直接控股、管理关系的行为。	是	否
15		我单位在参与本项目（单一来源采购项目除外）时，不存在同时为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检	是	否



注：主要经营负责人即实际控制人，是指通过投资关系、协议或者其他安排，能够实际支配公司行为的人。

投标供应商名称（盖公章）：

法定代表人 (或授权代表) 签字:

日期: 年 月 日

注：该确认表用于对供应商违法行为的警示，不作为供应商资格审查及符合性审查条件。

## （十六）法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：注册于（投标供应商地址）的（投标供应商名称）由（法定代表人姓名、职务、手机号码）在此授权（被授权人姓名、身份证号码：\_\_\_\_\_、职务、手机号码）作为我公司的合法代理人，就（医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站、LGZSDL-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75））的招投标活动，采购合同的签订、执行、完成和售后服务，作为投标供应商代表以我方的名义处理一切与之有关的事务。

被授权人（投标供应商授权代表）无转委托权限。

本授权书自盖章之日起生效，特此声明。

随附《法定代表人证明》

投标供应商单位名称：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

（此处加盖投标供应商单位公章）

提供被授权人（授权代表）居民身份证（正反面）复印件：

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，请投标供应商核实你单位法定代表人、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）等是否在你公司缴纳社会保险。

## (十七) 法定代表人证明书

\_\_\_\_\_同志（身份证号码：\_\_\_\_\_），现任我单位\_\_\_\_\_职务，

为法定代表人，特此证明。

本证明书自签发之日起生效，有效期与本公司响应文件中标注的投标有效期相同。

附：

经济性质：

主营（产）：

兼营（产）：

投标供应商单位名称：\_\_\_\_\_

签发日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

（此处加盖投标供应商单位公章）

提供法定代表人居民身份证（正反面）复印件：

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，请投标供应商核实你单位法定代表人、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）等是否在你公司缴纳社会保险。



## (十八) 用户需求书条款响应一览表

说明：投标供应商必须对应采购文件第三章 用户需求书条款逐条应答并按要求填写下表。

序号	采购文件条款描述	投标供应商响应描述	偏离情况说明 (正偏离/完全 响应/负偏离)	说明
(一) 带“★”的实质性条款 (有任何一条负偏离则导致无效投标) (如有)				
1	1. ★如投标供应商为生产企业：所投产品为第一类医疗器械，须提供监督管理部门签发的医疗器械生产备案证明文件复印件，或承诺供货时提供监督管理部门签发的医疗器械生产备案证明材料复印件（提供承诺书，不提供视为不响应）； （如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）			
2	2. ★如所投产品属于第一类医疗器械，须提供监督管理部门签发的医疗器械备案证明文件复印件，或承诺供货时提供监督管理部门签发的医疗器械经营备案证明文件复印件（提供承诺书，不提供视为不响应）； （如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）			
3	3. ★如投标供应商为经营企业：所投产品为第二类医疗器械，须提供监督管理部门签发的医疗器械经营备案证明文件复印件，或承诺供货时提供监督管理部门签发的医疗器械经营备案证明文件复印件（提供承诺书，不提供视为不响应）； （如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）			

4	4. ★如所投产品属于第二类、第三类医疗器械，则必须提供有效的医疗器械注册证明复印件；（如国家另有规定，则适用其规定，投标供应商提供相关证明材料，如有效的资质证书及相关政府部门的规定）									
5	<p>★配置清单</p> <p>一、靶控输液工作站</p> <p>1. 输液信息采集系统主机，2 台</p> <p>2. 靶控注射泵，4 台</p> <p>3. 注射泵，6 台</p> <p>4. 输液泵，2 台</p> <p>5. 电源线，2 根</p> <p>6. 中文说明书，2 套（另电子版 1 份）</p> <p>7. 中文维修手册，2 套（另电子版 1 份）</p> <p>8. 中文操作流程卡，2 套（另电子版 1 份）</p> <p>二、医用注射泵（三通道）</p> <p>1. 医用注射泵，16 台</p> <p>2. 电源线，16 根</p> <p>3. 泵固定夹，16 个</p> <p>4. 输液架，16 套</p> <p>5. 中文说明书，16 套（另电子版 1 份）</p> <p>6. 中文维修手册，16 套（另电子版 1 份）</p> <p>7. 中文操作流程卡，16 套（另电子版 1 份）</p>									
6	<p>十三、★商务要求：</p> <table><tr><td>内 容</td><td>要 求</td></tr><tr><td>1 · 交 货 时 间</td><td>交货日期：签订合同后采购单位发出书面送货通知之日起 30（天）日历日内。（日历日为自然天，包括双休日及法定节假日，不等同于工作日）。</td></tr><tr><td>2 · 包</td><td>投标人应按照其投标时承诺的时间和约定的时间提供产品或提供伴随</td></tr></table>	内 容	要 求	1 · 交 货 时 间	交货日期：签订合同后采购单位发出书面送货通知之日起 30（天）日历日内。（日历日为自然天，包括双休日及法定节假日，不等同于工作日）。	2 · 包	投标人应按照其投标时承诺的时间和约定的时间提供产品或提供伴随			
内 容	要 求									
1 · 交 货 时 间	交货日期：签订合同后采购单位发出书面送货通知之日起 30（天）日历日内。（日历日为自然天，包括双休日及法定节假日，不等同于工作日）。									
2 · 包	投标人应按照其投标时承诺的时间和约定的时间提供产品或提供伴随									

	装 运 输	服务。合同中所有的商品均须由成交供应商自行运往采购人指定地点，不论商品从何处购置、采用何种方式运输，采购人不承担任何责任及相关费用。投标人应自行处理商品质量和数量短缺等问题。			
	3 · 交 付 地 点	采购人指定地点。			
	4 · 售 后 服 务	<p>4.1 验收时提供产品中文说明书、操作手册、维修手册、设备操作流程卡、故障代码表、维修密码及一切和本项目有关的资料及说明。如不能提供维修资料，保修期在原基础上延长 12 个月。</p> <p>4.2 质保期和保修期</p> <p>(1) 对所提供的设备质保期：至少 <u>3 年</u>（以验收合格之日起计算）</p> <p>(2) 保修期： <u>3 年</u>（<u>质保期结束翌日起计算</u>）。</p> <p>(3) 在质保期和保修期内，一旦发生质量问题，投标人保证在接到通知 24 小时内赶到现场进行修理或更换。质保期内非因用户的人为原因而出现质量问题，由投标人负责包修、包换或者包退，并承担修理、调换或退换的实际费用。投标人不能修理或不能调换，按不能交货处理。</p> <p>(4) 保修期内维修用户只承担更换零备件的费用，不额外收费。</p> <p>(5) 终身维护。</p> <p>(6) 质保期内保证每年有 4 次或以上预防性维</p>			



		<p>维护保养。</p> <p>4.3 终身提供软件升级、终身软件备份，相关费用包含在投标总价中，不额外收费。</p> <p>4.4 安排专业人员在现场对采购单位临床操作人员进行专业的培训，并对维修工程师进行维护、维修培训，不额外收费。保证使用人员能够熟练掌握各种设备和软件等常规使用方法，以及小故障的判断与解决。</p> <p>4.5 在设备说明书或者标签标明的使用期限内可随时提供相应的零配件，不得以零配件停产或其他任何理由拒绝提供。</p> <p>4.6 投标人投标时须提供《投标人承诺在合同签订前能提供生产商或生产商指定的具有售后服务资质的机构出具的符合招标要求的售后服务承诺函原件》的承诺，投标人在签订合同时未能提供该售后服务承诺函原件的，不予签订合同。</p>			
	<p>5 · 安 装 、 培 训 、 验 收 要 求</p>	<p>5.1 中标人与各采购人签订合同，按照合同以及需求单位使用要求验收并形成验收报告，由验收参与方签字确认。</p> <p>5.2 由医院组建成立验收小组办理验收，也可委托第三方机构办理验收。</p> <p>5.3 货物抵达指定地点后，验收小组指定验收人员根据采购计划内容的实际情况，查验送货单、产品说明书等是否齐全，验收员在验收过程中应进行外观检查，</p>			

		<p>查看是否存在受潮、进水、破损、变形、污染等问题。如发现配件不全、数量不符、破损时，应当及时替换处理。查验合格后才能进行安装调试。</p> <p>5.4 投标人在投标文件所承诺的仪器功能，如需配置清单以外的硬件和软件，在供货时必须配置齐全，验收时验收小组将对承诺的仪器功能逐条核验。</p> <p>5.5 设备能正常运行后，安排专业人员免费在现场对采购单位临床操作人员进行专业的使用培训，并对医院维修工程师进行维护、维修培训。保证使用人员能够熟练掌握各种设备和软件等常规使用方法，维修工程师能应对故障的判断与解决。</p> <p>5.6 以上均完成后，验收小组按招标文件、投标人投标文件和合同规定进行核验合格后办理验收。法律法规有特殊规定的设备，须请相应的计量部门和质检部门鉴定合格并出具报告后才能办理验收。</p>			
	6. 付款条件	<p>付款进度：①合同签订、财政资金到位后且收到中标人的发票，支付中标人不高项目总额70%的预付款；②设备到货、财政资金到位且收到中标人累计100%设备货款发票，按照相应规定支付中标人累计不高项目总额95%货款；③</p>			

		设备验收合格、财政资金到位按照相应规定支付中标人剩余货款。④若资金到位且设备验收合格，可一次性支付100%验收款。当采购人本年度的资金预算不足以支付项目款项时，则需顺延至下年度支付。			
	7 · 付 款 方 式	转账形式。			
	8 · 违 约 责 任	8.1 成交供应商所交付的设备品种、型号、规格、质量不符合合同规定标准的，采购人有权拒绝收货。成交供应商向采购人偿付合同总金额百分之十的违约金。 8.2 成交供应商逾期交付设备的，成交供应商向采购人每日偿付合同总金额千分之五的违约金。该违约金总额不超过合同总金额的百分之十五。 8.3 质保期内该套设备如出现任何故障，成交供应商未能在24小时内及时提供服务或到达现场，经采购人书面通知二次后，成交供应商仍未能及时提供服务的，成交供应商应向采购人支付合同总金额千分之一的违约金。			
	9 · 违 约 情 况	中标方在合同执行期间有下列行为之一的，采购人有权直接解除合同： 9.1 擅自变更或者终止			



	形	<p>采购服务合同的;</p> <p>9.2 不按招投标文件以及服务合同要求全面履约的;</p> <p>9.3 非法分包或转包给任何单位和个人;</p> <p>9.4 造成严重后果或恶劣影响的;</p> <p>出现上述情况之一的, 采购方有权终止服务合同, 其中造成医院损失(直接和间接)的, 成交供应商应当进行赔偿。</p>			
	10. 知识产权	<p>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、著作权或其他知识产权的起诉。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。若因知识产权纠纷造成的一切损害赔偿及损失由投标人承担, 包括但不限于实际损失、预期损失和对方要求赔偿损失及支出的律师费、交通费和差旅费等。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。若因知识产权纠纷造成的一切损害赔偿及损失由投标人承担, 包括但不限于实际损失、预期损失和对方要求赔偿损失及支出的律师费、交通费和差旅费等。</p>			
	11. 网络安全	<p>所提供产品或服务满足国家网络安全管理要求, 遵守医疗行业和医院网络安全管理规范, 保护医院和患者信息安全。医疗设备自带软件</p>			

	全要求	(如有) 具备合格的软件功能及安全测评报告、源代码安全审计报告和网络及数据接口说明等。			
	1 2 · 信息接口	设备如需对接医院 HIS、LIS、PACS、CA、数据平台等信息系统的, 投标人必须承担对接医院信息系统的接口费用, 保证数据传输和安全, 采购人无需另外购置即可满足使用需求。			
	1 3 · 其他	13.1 交货时, 设备出厂时间: ≤1 年。 13.2 设备使用年限: ≥5 年。			
	1 4 · 项目(产品)要求	所投产品必须提供医疗器械注册证书(或者备案凭证)扫描件。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。			
7	<p>十、★知识产权</p> <p>(一) 成交供应商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侵犯其专利、商标、版权等知识产权或商品名称及其他权利的起诉及索赔。若采购人因此被第三方起诉或以其他方式追究责任, 成交供应商应赔偿因采购人被第三方索赔所引起的一切损失, 包括但不限于采购人所支付的侵权损害赔偿费、律师费、诉讼费、仲裁费、办案差旅费等因应诉、沟通协调所发生的一切费用。</p> <p>(二) 除第三人依法享有知识产权的除外, 成交供应商实施本项目所形成成果的知识产权归采购人所有, 未经采购人许</p>				

	可，成交供应商不得随意使用。			
8	十一、★在合同履行期间，如出现因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚，导致不满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条供应商要求的，一经查证属实，采购人有权单方解除协议（合同）或不予续签下一年度合同，且无需承担任何违约责任。			
9	十二、★投标供应商拟投货物/服务不得有集中采购目录的货物/服务（采购规则中另有说明的除外），否则为无效投标。 （集中采购目录详见《深圳市2025-2026年政府集中采购目录及限额标准》，查询网址如下： <a href="http://zfcg.sz.gov.cn/xxgk_64152/zytz/content/post_11905525.html">http://zfcg.sz.gov.cn/xxgk_64152/zytz/content/post_11905525.html</a> ）			
(二) 带“▲”的重要条款（如有）				
1				
2				
.....				
(三) 其他条款				
1				
2				
.....				

备注：

1. 投标供应商必须按采购文件要求附相关证明文件，如未提供的视为负偏离。
2. 投标供应商所填写的“投标供应商响应描述”及“偏离情况说明”必须与客观事实相一致，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。





## (十九) 采购代理服务费承诺书

采联国际招标采购集团有限公司：

本公司\_\_\_\_\_（投标供应商名称）\_\_\_\_\_在参加\_\_\_\_\_医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站\_\_\_\_\_（项目编号：LGZXDL-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75））的招标中如获成交，我公司保证在收到成交通知之日起7个工作日内按照采购文件的规定缴纳“采购代理服务费”。如采用电汇或银行转账，我公司将同时递交采购代理服务费缴费凭证复印件。

如我公司逾期向贵司缴纳采购代理服务费的，我公司同意除应当缴纳采购代理服务费外，每日按逾期的采购代理服务费的0.4%向贵司支付违约金。

特此承诺！

投标供应商名称（盖公章）：

日期：

温馨提示：成交供应商在缴纳采购代理服务费后，我司将以邮寄或电子邮件方式将发票送达成交供应商，请填写以下邮寄发票的收件信息及邮箱。

收件地址：\_\_\_\_\_

联系人：\_\_\_\_\_

联系电话：\_\_\_\_\_

邮箱：\_\_\_\_\_

## (二十) 开票资料说明函

采联国际招标采购集团有限公司：

本公司\_\_\_\_\_（供应商名称）\_\_\_\_\_在参加在贵公司举行的\_\_\_\_\_医用注射泵（三通道）和靶控输液工作站\_\_\_\_\_（项目编号：LGZXD-2025-00645（CLF0125SZ18ZX75））的招标中如获成交，则开票类型选择☐增值税普通发票☐增值税专用发票（请在对应的“☐”打“√”，且只能选择其中一项），以及我司的开票资料如下：

单位名称			
纳税人识别号			
地址			
开户银行 （具体到 XX 银行 XX 支行）		联系电话	
账 号		联系人	
附件：一般纳税人资格认定税务通知书或其他可证明具有该项资格证明文件的复印件。（加盖公章）			

投标截止日，如我公司未按该要求填写、未提供有效的开票资料、未确认开具发票类型或确认的发票类型有误，则视为开具增值税普通发票。同意采联国际招标采购集团有限公司不予更换发票类型。并愿承担由此引起的一切后果。

投标供应商名称（单位盖公章）：

投标供应商地址：



## 第七章 投标供应商须知

### (一) 说明

#### 1 适用范围

- 1.1. 本采购文件适用于本投标邀请中所述采购项目。

#### 2 定义

- 2.1. 采购人指各级国家机关、事业单位和团体组织。本采购文件第二章投标资料表中所述的采购人已拥有一笔财政性资金或资金来源已落实。采购人计划将一部分或全部资金用于支付本次采购后所签订合同项下的款项。
- 2.2. 采购代理机构指按照规定办理注册登记并通过审核的代理机构。
- 2.3. 供应商是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。
- 2.4. 投标供应商是指参加公开征集的法人、其他组织或者自然人。
- 2.5. 成交供应商是指经公开征集程序确定并授予合同的投标供应商。

#### 3 合格的货物和服务

- 3.1. “货物”是指投标供应商制造或组织符合采购文件要求的货物等。投标的货物必须是其合法生产、合法来源的符合国家有关标准要求的货物，并满足采购文件规定的规格、参数、质量、价格、有效期、售后服务等要求。
- 3.2. “服务”是指除货物和工程以外的其他采购对象，其中包括：投标供应商须承担的运输、安装、技术支持、培训以及采购文件规定的其他服务。
- 3.3. 关于进口产品：根据财政部《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号）“第三条本办法所称进口产品是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品。”及《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财办库〔2008〕248号）“二、关于关境和海关特殊监管区域产品认定 根据《中华人民共和国海关法》（以下简称海关法）的规定，我国现行关境是指适用海关法的中华人民共和国行政管辖区域，不包括香港、澳门和台湾金马等单独关境地区。保税区、出口加工区、保税港区、珠澳跨境工业区珠海园区、中哈霍尔果斯国际边境合作中心中方配套区、综合保税区等区域，为海关特殊监管区域，这些区域仅在关税待遇及贸易管制方面实施不同于我国关境内其他地区的特殊政策，但仍属于中华人民共和国关境内区域，由海关按照海关法实施监管。因此，凡在海关特殊监管区域内企业生产或加工（包括从境外进口料件）销往境内其他地区的产品，不作为政府采购项下进口产品。对从境外进入海关特殊监管区域，再经办理报关手续后从海关特殊监管区进入境内其他地区的产品，应当认定为进口产品。”。
- 3.4. 若所投产品属于政府强制采购节能产品的，则投标供应商必须提供该产品国家强制性节能产品进行响应，并提供强制性节能产品认证证书，否则视为无效投标。

#### 4 公开征集费用

- 4.1. 投标供应商应承担所有与准备和参加公开征集有关费用。不论投标的结果如何，采购人或者采购代理机构均无义务和责任承担这些费用。

## 5 其他

- 5.1. 所有时间均为24小时制北京时间，所有货币单位均为人民币元，所使用的计量单位均以《中华人民共和国法定计量单位》为准（特别注明除外）。
- 5.2. 供应商（投标供应商）向我司咨询的有关项目事项，一切以法律法规的规定和本公司书面答复为准，其他一切形式均为个人意见，不代表本公司的意见。
- 5.3. 对列入失信“黑名单”的供应商限制参与采购。供应商诚信查询方式：“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）没有以下任意记录名单之一：①记录失信被执行人；②重大税收违法失信主体。中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）不处于“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间；在深圳市政府采购监督管理局（[zfcg.sz.gov.cn](http://zfcg.sz.gov.cn)）查询相关主体信用记录，对不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商限制参与政府采购。联合体投标的，对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。如在上述网站查询结果均显示没有相关记录，视为不存在上述不良信用记录。由采购代理机构对信用信息查询记录和证据截图或下载存档，相关信息以开标当日的查询结果为准。信用信息查询记录应当作为项目档案材料一并保存。

## （二）采购文件

### 6 采购文件的构成

- 6.1. 采购文件以中文文字编写。采购文件共七章。由下列文件以及在招标过程中发出的澄清、修改和补充文件组成，内容如下：

第一章 投标邀请

第二章 投标资料表

第三章 用户需求书

第四章 开标、评标、定标

第五章 合同文本

第六章 响应文件格式

第七章 投标供应商须知

- 6.2. 本采购文件的解释权归“采联国际招标采购集团有限公司”所有。

### 7 采购文件的澄清或修改

- 7.1. 采购人或者采购代理机构可以对已发出的采购文件进行必要的澄清或者修改。澄清或者修改应当原公告发布媒体上发布澄清（更正/变更）公告。
- 7.2. 无论出于何种原因，采购人或者采购代理机构可以主动地或在解答投标供应商提出的疑问时



已发出的采购文件进行必要的澄清或修改（更正）的，于投标截止时间前在指定媒体上发布公告，并通知所有获取采购文件的投标供应商，获取采购文件的投标供应商在收到澄清或修改（更正）通知后应按要求以书面形式（传真有效）予以确认，如在24小时之内无书面回函则视为同意修改内容，并有责任履行相应的义务。

- 7.3. 采购人或者采购代理机构发出的澄清或修改（更正/变更）的内容为采购文件的组成部分，并对供应商具有约束力。
- 7.4. 对采购文件中描述有歧义或前后不一致的地方，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供应商。
- 8 现场考察或者召开开标前答疑会
- 8.1. 除非投标资料表中另有规定，不举行项目现场考察或者召开开标前答疑会，如举行现场考察或者召开开标前答疑会的，则按以下规定：
  - 8.1.1. 在投标资料表中规定的日期、时间和地点组织现场考察或者召开开标前答疑会；
  - 8.1.2. 供应商对本项目提出的疑问，可在现场考察或者召开开标前答疑会召开日前至少一个工作日将问题清单以书面形式（加盖公章）提交至采购代理机构。

### （三）响应文件的编制

#### 9 投标的语言

- 9.1. 投标供应商提交的响应文件以及投标供应商与采购人或者采购代理机构就有关投标的所有往来函电均应使用中文书写。投标供应商提交的支持文件或印刷的资料可以用另一种语言，但相应内容应附有中文翻译本，由翻译机构盖章或者翻译人员签名。两种语言不一致时以中文翻译本为准。

#### 10 响应文件的构成

- 10.1. 投标供应商编写的响应文件应包括资格性文件、符合性文件、技术文件、商务文件等，编排顺序参见响应文件格式。
- 10.2. 响应文件的构成应符合法律法规及采购文件的要求。

#### 11 响应文件的编写

- 11.1. 投标供应商对采购文件中多个包组进行投标的，其响应文件的编制可按每个包组的要求分别装订和密封。投标供应商应当对响应文件进行装订，对未经装订的响应文件可能发生的文件散落或缺损，由此造成的后果和责任由投标供应商承担。
- 11.2. 投标供应商必须对响应文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人或者采购代理机构或者采购监督管理部门对其中任何资料进行核实的要求。
- 11.3. 如果因为投标供应商的响应文件只填写和提供了本采购文件要求的部分内容和附件，或没有提供采购文件中所要求的资料及数据，由此造成的后果和责任由投标供应商承担。



11.4. 投标供应商应认真阅读、并充分理解采购文件的全部内容（包括所有的补充、修改内容、重要事项、格式、条款和技术规范、参数及要求等）。投标供应商没有按照采购文件要求提交资料，或者响应文件没有对采购文件在各方面都作出实质性响应是投标供应商的风险，有可能导致其投标被认定为无效投标或被确定为投标无效。

## 12 投标报价

12.1. 投标供应商应按照“用户需求书”中采购项目技术规格、参数及要求规定的内容、责任范围进行报价。并按《开标一览表（报价表）》及《投标分项报价表》（如适用）的要求报出总价和分项价格。

12.2. 投标分项报价应包含：

12.2.1. 按采购文件的要求全部货物及服务内容所需的所有费用，包括但不限于项目的全部产品价格、服务价格、应向中华人民共和国政府缴纳的增值税和其他税等全部税费、运输、保险、安装、伴随服务、标准附件价、备品备件及专用工具价（如有），以及履行合同所需的费用、所有风险、责任等其他一切隐含及不可预见的费用。如是提供境外的货物，还应包括货物从境外进口已缴纳或应缴纳的全部关税、增值税和其他税、报货物境外离岸价格、国外运输费、国外运输保险费等费用。投标资料表中对进口环节关税和增值税另有规定的，从其规定。

12.3. 除投标资料表中另有规定，投标供应商所报的投标价在合同执行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求的投标被认为是非实质性响应投标而予以拒绝。

12.4. 除投标资料表中允许有备选方案外，本次招标不接受选择性报价，否则将被视为无效投标。

12.5. 除投标资料表另有规定外，本次招标不接受具有附加条件的报价，否则将被视为无效投标。

## 13 投标货币

13.1. 投标供应商所提供的货物和服务均应以人民币报价。

## 14 联合体投标

14.1. 除非投标邀请中另有规定，不接受联合体投标。如果投标邀请中规定允许联合体投标的，则必须满足：

14.1.1. 以联合体形式参加投标的，联合体各方均必须符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第（一）至（六）项规定。

14.1.2. 联合体投标的，必须提供各方签订的联合投标协议，明确约定各方承担的工作和相应的责任。  
联合体各方签订联合投标协议后，不得再以自己名义单独在同一项目（或包组）中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目（或包组）投标。

14.1.3. 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。

14.1.4. 联合体成交的，联合体各方应当共同与采购人签订合同。

## 15 证明投标供应商合格和资格的文件

15.1. 投标供应商应提交证明其有资格参加投标和成交后有能力履行合同的文件，并作为其响应文件

的一部分。如果投标供应商为联合体，应提交联合体各方的资格证明文件、联合投标协议并注明主体方及各方拟承担的工作和责任。否则，将导致其投标无效。

15.2. 投标供应商提交的资格证明文件应证明其满足投标供应商的资格要求。

#### 16 证明投标标的的合格性和符合采购文件规定的文件

16.1. 投标供应商应提交证明文件，证明其拟投标的货物和服务的合格性符合采购文件规定。该证明文件作为响应文件的一部分。

16.2. 货物和服务合格性的证明文件应包括投标分项报价表中对货物和服务原产地的说明。

16.3. 证明货物和服务与采购文件的要求相一致的文件，可以是文字资料、图纸和数据。

#### 17 投标保证金（本项目不适用）

17.1. 投标供应商应按投标资料表中规定的金额和期限缴纳投标保证金，并作为其响应文件的组成部分。

17.2. 投标供应商在投标截止时间前撤回已提交的响应文件的，采购人或者采购代理机构应当自收到投标供应商书面撤回通知之日起5个工作日内，退还已收取的投标保证金，但因投标供应商自身原因导致无法及时退还的除外。

17.3. 未成交的投标供应商保证金，在成交通知书发出之日起5个工作日内（但因投标供应商自身原因导致无法及时退还的除外）不计利息原额退还。

17.4. 成交供应商的投标保证金，在成交供应商与采购人签订采购合同之日起5个工作日内（但因投标供应商自身原因导致无法及时退还的除外）不计利息原额退还或者转为成交供应商的履约保证金。

17.5. 下列任一情况发生时，投标保证金将不予退还：

17.5.1. 投标供应商在采购文件中规定的投标有效期内撤销其响应文件；

17.5.2. 成交后无正当理由放弃成交或成交供应商拒绝与采购人签订合同；

17.5.3. 依法被认定成交无效。

#### 18 投标有效期

18.1. 投标应自投标资料表中规定的投标有效期从提交响应文件的截止之日起算，并与投标资料表中所述期限内保持有效。投标有效期不足的投标将被视为非实质性响应，视为无效投标。

18.2. 特殊情况下，在原投标有效期截止之前，采购代理机构可要求投标供应商延长投标有效期。这种要求与答复均应以书面形式提交。投标供应商可拒绝采购代理机构的这种要求，其投标保证金将予以退还，但其投标在原投标有效期期满后将不再有效。同意延长投标有效期的投标供应商将不会被要求和允许修正其投标，而只会被要求相应地延长其投标保证金的有效期。在这种情况下，本须知有关投标保证金的退还和不予退还的规定将在延长的有效期内继续有效。

#### 19 响应文件的式样和签署、密封

19.1. 响应文件的式样：投标供应商应准备纸质响应文件一份正本、电子文件和投标资料表中规定数目的纸质副本。响应文件的副本可采用正本的复印件。每套响应文件须清楚地标明“正本”或



“副本”。若副本与正本不符，以正本为准。

- 19.2. 电子文件：是指将定稿后可编辑的word版响应文件及按采购文件要求签署、盖章后的正本响应文件扫描成PDF格式后拷贝至无病毒无密码的U盘或光盘。电子文件与正本响应文件一同密封，若电子文件与正本不符，以正本为准。

19.3. 响应文件的签署：

- 19.3.1. 响应文件的正本需打印或用不褪色墨水书写，且采购文件要求签名的由法定代表人或经其正式授权的代表签字或盖章，以及采购文件中明示盖公章处及要求提供的证明材料应盖投标供应商公章，副本可以用正本复印，与正本具有同等法律效力。授权代表须将以书面形式出具的《法定代表人授权委托书》附在响应文件中。

- 19.3.2. 响应文件中的任何重要的插字、涂改和增删，必须由法定代表人或经其正式授权的代表在旁边签章或签字或盖投标供应商公章才有效。

19.4. 响应文件密封：

- 19.4.1. 信封或外包装上应当清楚写明投标供应商名称、项目名称、项目编号、包组号（如有）的字样。

- 19.4.2. 如果未按本须知上款要求加写标记和密封，采购代理机构对误投或提前启封概不负责。

## （四）响应文件的递交

### 20 响应文件递交

- 20.1. 投标供应商的响应文件应在本项目投标截止时间前送达开标地点。
- 20.2. 逾期送达或者未按照采购文件要求密封的响应文件，采购人、采购代理机构应当拒收。

### 21 响应文件的修改和撤回、撤销

- 21.1. 投标供应商在投标截止时间前，可以对所递交的响应文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购代理机构。补充、修改的内容应当按采购文件要求签署、盖章、密封后，并作为响应文件的组成部分。在投标截止时间之后，投标供应商不得对其响应文件做任何修改和补充。
- 21.2. 投标供应商在投标截止后或在采购文件中规定的投标有效期内不可撤销其投标。否则，不予退还其投标保证金。
- 21.3. 投标供应商所提交的响应文件在本项目投标截止时间后均不予退还。

### 22 质疑

#### 22.1. 质疑

##### 22.1.1. 提出质疑：

- 22.1.1.1 参与政府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、采购代理机构以书面形式提出质疑。

##### 22.1.2. 质疑期限：



- 22.1.2.1. 供应商认为采购文件的内容损害其权益的，应当在法定质疑期限（即自知道或应当知道权益受到损害之日起7个工作日内）提出。应当知道其权益受到损害之日是指对采购文件的质疑，为采购文件公布之日。
- 22.1.2.2. 供应商认为采购过程损害其权益的，应在各采购程序环节结束之日起七个工作日内。
- 22.1.2.3. 供应商认为中标或者成交结果以及评审委员会、谈判小组、竞价小组组成人员损害其权益的，应在中标或者成交结果公示之日起七个工作日内。
- 22.1.3. 提交要求：
- 22.1.3.1. 以书面形式向采购人或者采购代理机构一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。
- 22.1.3.2. 以联合体形式参加采购活动的，其质疑应当由组成联合体的所有供应商共同提出。
- 22.1.3.3. 质疑函内容：应包括供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话、质疑项目的名称及编号、具体且明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求、事实依据、必要的法律依据、提出质疑的日期。供应商为自然人的，质疑函应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人或授权代表签字或者盖章，并加盖公章。投标供应商递交质疑函时非法定代表人亲自办理的需提供法定代表人授权委托书（应载明授权代表的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项）及授权代表身份证复印件。
- 22.1.3.4. 供应商捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料不能作为质疑的证明材料。
- 22.1.3.5. 采购人或者采购代理机构在收到投标供应商的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑投标供应商和其他有关投标供应商，但答复内容不涉及商业秘密。质疑投标供应商须提供相关证明材料，包括但不限于权益受损害的情况说明及受损害的原因、证据内容等，并对质疑内容的真实性承担责任。
- 22.1.4. 采购人或采购代理机构接收以书面形式递交的质疑函，接收质疑函的联系人、联系方式和通讯地址详见第二章 投标资料表。
- 22.1.5. 质疑后续处理：
- 22.1.5.1. 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。
- 22.1.5.2. 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：
- 22.1.5.2.1. 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。
- 22.1.5.2.2. 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。

## 23 成交通知书

- 23.1. 成交供应商确定后，采购代理机构将在发布采购信息公告的媒体上发布成交公告，并向成交供应商发出《成交通知书》，向采购人及未成交供应商发出《成交结果通知书》，《成交通知书》

对成交供应商和采购人具有同等法律效力。

23.2. 《成交通知书》将作为授予合同资格的合法依据，是合同的一个组成部分。

## （五）授予合同

### 24 合同的订立

- 24.1. 采购人应当自成交通知书发出之日起十个工作日内，按照采购文件和成交供应商响应文件的约定，与成交供应商签订书面合同。所签订的合同不得对采购文件和成交供应商响应文件作实质性修改。
- 24.2. 采购人或者采购代理机构不得向成交供应商提出任何不合理的要求，作为签订合同的条件，不得与成交供应商私下订立背离合同实质性内容的协议。
- 24.3. 采购合同签订之日起10日内，采购人应将采购合同副本报同级监管部门备案和有关部门备案。

### 25 合同的履行

- 25.1. 采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。采购合同需要变更的，采购人应将有关合同变更内容，以书面形式报采购监督管理部门备案；因特殊情况需要中止或终止合同的，采购人应将中止或终止合同的理由以及相应措施，以书面形式报采购监督管理部门备案。
- 25.2. 采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与供应商签订补充合同，但所补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。签订补充合同的必须按规定备案。

### 26 履约保证金

- 26.1. 成交供应商应按照投标资料表规定的金额，采用采购文件中提供的履约保证金保函格式或采购人可以接受的其他形式向采购人提交履约保证金。

### 27 采购代理服务费

- 27.1. 成交供应商应按照采购文件投标资料表中的规定缴纳采购代理服务费。否则，不予退还其投标保证金。
- 27.2. 经依法取消成交资格的，采购代理服务费不予退还。

