

招标文件

(货物类)

采购项目名称：医疗设备（YYZB2024-01）采购项目

采购项目编号：KY2024-1-186

陕西省人民医院

陕西开源招标有限公司共同编制

2024年07月15日

第一章 投标邀请

陕西开源招标有限公司（以下简称“代理机构”）受陕西省人民医院委托，拟对医疗设备（YYZB2024-01）采购项目进行国内公开招标，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。

一、采购项目编号：KY2024-1-186

二、采购项目名称：医疗设备（YYZB2024-01）采购项目

三、招标项目简介

陕西省人民医院医疗设备（YYZB2024-01）采购项目，1批，具体内容详见第三章。

四、供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

1.执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

无

（三）本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、有效的主体资格证明：具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人，并出具合法有效的营业执照或事业单位法人证书等国家规定的相关证明，自然人参与的提供其身份证明。

2、财务状况报告：提供2023年度经审计的财务报告（包括“四表一注”，即资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注，成立时间至提交投标文件截止时间不足一年的可提供成立后任意时段的资产负债表），或其开标前六个月内银行出具的资信证明。（以上两种形式的资料提供任何一种即可）。

3、税收缴纳证明：提供2023年6月至今已缴纳至少一个月的依法缴纳税款的相关凭据（时间以税款所属日期为准、税种须包含增值税或企业所得税），凭据应有税务机关或代收机关的公章或业务专用章。依法免税或无须缴纳税款的投标人，应提供相关证明文件。

4、社会保障资金缴存证明：提供2023年6月至今已缴存的至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明，依法不需要缴存社会保障资金的单位应提供相关证明材料。

5、书面声明：参加本次政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违纪，以及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的书面声明。本项目拒绝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的投标人参与。

6、承诺函：提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函。

7、法定代表人授权书：法定代表人授权书及被授权人身份证明。（法定代表人直接投标只须提供其身份证明）。

8、特定资格1：投标人为代理商的应出具医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案凭证）和制造厂商的医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案凭证）；投标人为制造厂商的应出具医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案凭证）。（进口产品不需提供医疗器械生产许可证）；

9、特定资格2：所投产品如属于医疗器械应出具医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；

10、特定资格3：若所投产品为进口产品，提供所投进口产品的完整授权链证明材料。

五、电子化采购相关事项

本项目实行电子化采购，使用的电子化交易系统为：陕西省政府采购综合管理平台的项目电子化交易系统（以下简称“项

目电子化交易系统”，登录方式及地址：通过陕西省政府采购网（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/>）首页供应商用户登录陕西省政府采购综合管理平台（以下简称“政府采购平台”），进入项目电子化交易系统。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

（一）供应商应当自行在陕西省政府采购网-办事指南查看相应的系统操作指南，并严格按照操作指南要求进行系统操作。在登录、使用政府采购平台前，应当按照要求完成供应商注册和信息完善，加入政府采购平台供应商库。

（二）供应商应当使用纳入陕西省政府采购综合管理平台数字证书互认范围的数字证书及签章（以下简称“互认的证书及签章”）进行系统操作。供应商使用互认的证书及签章登录政府采购平台进行的一切操作和资料传递，以及加盖电子签章确认采购过程中制作、交换的电子数据，均属于供应商真实意思表示，由供应商对其系统操作行为和电子签章确认的事项承担法律责任。

已办理互认的证书及签章的供应商，校验互认的证书及签章有效性后，即可按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作；未办理互认的证书及签章的供应商，按要求办理互认的证书及签章并校验有效性后，按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。互认的证书及签章的办理与校验，可查看陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务。

供应商应当加强互认的证书及签章日常校验和妥善保管，确保在参加采购活动期间互认的证书及签章能够正常使用；供应商应当严格互认的证书及签章的内部授权管理，防止非授权操作。

（三）供应商应当自行准备电子化采购所需的计算机终端、软硬件及网络环境，承担因准备不足产生的不利后果。

（四）政府采购平台技术支持：

在线客服：通过陕西省政府采购网-在线客服进行咨询

技术服务电话：029-96702

CA及签章服务：通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务进行查询

六、招标文件获取时间、方式及地址

（一）招标文件获取时间：详见采购公告

（二）在招标文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目招标文件上传至项目电子化交易系统，向供应商提供。供应商通过项目电子化交易系统获取招标文件。成功获取招标文件的，供应商将收到已获取招标文件的回执函。未成功获取招标文件的供应商，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

成功获取招标文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或代理机构将通过项目电子化交易系统发布澄清或者修改后的招标文件，供应商应当重新获取招标文件；澄清或者修改后的招标文件发布日期距提交投标文件截止日期不足15日的，采购人或代理机构顺延提交投标文件的截止时间。供应商未重新获取招标文件或者未按照澄清或者修改后的招标文件编制投标文件进行投标的，自行承担不利后果。

注：获取的招标文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

七、投标文件提交截止时间及开标时间、地点、方式

（一）投标文件提交截止时间及开标时间：详见采购公告

（二）投标文件提交方式、地点：供应商应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统提交投标文件。成功提交的，供应商将收到已提交投标文件的回执函。

（三）本项目采取网上开标，即采购人或代理机构通过项目电子化交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

八、本投标邀请在陕西省政府采购网以公告形式发布

九、供应商信用融资

根据《陕西省财政厅关于加快推进我省中小企业政府采购信用融资工作的通知》（陕财办采〔2020〕15号）和《陕西省中小企业政府采购信用融资办法》（陕财办采〔2018〕23号）文件要求，为助力解决政府采购成交供应商资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，有融资需求的供应商可登录陕西省政府采购网—陕西省政府采

购金融服务平台（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/zcdservice/zcd/shanxi/>），选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标（成交）结果、中标（成交）通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

十、联系方式

采购人：陕西省人民医院

地址：西安市友谊西路256号

邮编：710068

联系人：杨老师

联系电话：029-85253261-3458

代理机构：陕西开源招标有限公司

地址：西安市雁展路1111号莱安中心T6-15层

邮编：710068

联系人：余雅兰、牛佩文、刘金柯、卢韶华

联系电话：029-81206622-822

采购监督机构：财政厅政府采购管理处

联系人：柴老师、杨老师

联系电话：029-68936409、029-68936410

第二章 投标人须知

2.1 投标人须知前附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算（实质性要求）	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：6,694,000.00元</p> <p>投标人的采购包投标报价高于采购包采购预算的，其投标文件将按无效处理。</p>
2	最高限价（实质性要求）	<p>详见第三章。</p> <p>投标人的采购包投标报价高于最高限价的，其投标文件将按无效处理。</p>
3	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（详见第五章）</p>
4	是否接受联合体	<p>采购包1：不接受</p> <p>如以联合体投标的，联合体各方均应当具备本招标文件要求的资格条件和能力。</p> <p>（1）联合体各方均应具有承担本项目必备的条件，如相应的人力、物力、资金等。</p> <p>（2）招标文件对投标人资格条件有特殊要求的，联合体各个成员都应当具备规定的相应资格条件。</p> <p>（3）同一专业的单位组成的联合体，应当按照资质等级较低的单位确定联合体的资质等级。如：某联合体由三个单位组成，其中两个单位资质等级为甲级，另一单位资质等级为较甲级更低的乙级，则该联合体资质等级为乙级。</p>
5	落实节能、环保产品政策	<p>1.根据《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）相关要求，政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p> <p>2.本项目采购的如有产品属于节能产品政府采购品目清单中应强制采购的产品范围，供应商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认证证书，否则作无效投标处理。</p> <p>3.本项目采购的如有产品属于节能产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，本项目采购的如有产品属于环境标志产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，评审得分/响应报价相同的，按供应商提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列。</p>
6	小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除（仅非预留份额采购项目或预留份额采购项目中的非预留部分采购包适用）	<p>关于本项目采购包中执行小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除情况、具体扣除比例和规则详见第五章。</p>

7	充分、公平竞争保障措施（实质性要求）	<p>核心产品允许有多个，不同供应商提供了任意一个相同品牌的核心产品，即视为提供相同品牌的供应商。</p> <p>使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标委员会采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。</p> <p>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标委员会按照随机抽取方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。</p> <p>核心产品清单详见第三章。</p> <p>在符合性审查环节提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家。</p>
8	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。</p>
9	投标保证金	<p>采购包1保证金金额：100,000.00元</p> <p>缴交渠道：电子保函,转账、支票、汇票等（需通过实体账户、户名及开户行信息）</p> <p>开户名称：陕西开源招标有限公司</p> <p>开户银行：交通银行西安甜水井街支行</p> <p>银行账号：86113010750181501003229</p>
10	标书费信息	免费获取
11	履约保证金（实质性要求）	<p>采购包1：缴纳</p> <p>本采购包履约保证金为合同金额的5.0%</p> <p>说明：全部设备到货后，中标人须向采购人交纳5%的履约保证金。</p>
12	投标有效期（实质性要求）	提交投标文件的截止之日起不少于90天。
13	招标代理服务费（实质性要求）	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标/成交供应商</p> <p>代理服务费收费标准：中标人应依据中标金额向采购代理机构交纳中标服务费，交费金额参照国家计委颁布的《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）规定的招标代理服务收费标准，100万以下按规定收取，101万-500万按下浮20%收取，501万-1000万按下浮25%收取，1000万以上按下浮30%收取。本项目代理服务费按货物计取。</p>
14	采购结果公告	采购结果将在陕西省政府采购网予以公告。
15	中标通知书	采购结果公告发布的同时，采购人或代理机构通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书；中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。
16	政府采购合同公告、备案	<p>政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在“陕西省政府采购网”予以公告；</p> <p>政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将本项目采购合同通过政府采购平台进行备案。</p>

17	进口产品	允许。本项目允许采购进口产品，进口产品的清单详见第3章。
18	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：组织现场踏勘：否
19	特殊情况	出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查： （一）交易系统发生故障（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用的； （二）因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的； （三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。 出现上述的情形，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构应当依法废标。

2.2 总则

2.2.1 适用范围

一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。

二、本招标文件的最终解释权由陕西省人民医院和陕西开源招标有限公司享有。对招标文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件，招标项目技术、服务、商务及其他要求，评标细则及标准由陕西省人民医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西开源招标有限公司负责解释。

2.2.2 有关定义

一、“采购人”是指依法进行政府采购的各级国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是陕西省人民医院。

二、“投标人”是指按照采购公告规定获取了招标文件，拟参加投标和向采购人提供货物、工程或服务的法人、其他组织或者自然人。

三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构和从事政府采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是陕西开源招标有限公司。

四、“网上开标”是指代理机构通过项目电子化交易系统在线完成签到、开标、唱标和记录等活动，供应商通过项目电子化交易系统在线完成投标文件解密、参与开标活动。

五、“电子评标”是指通过项目电子化交易系统在线完成资格审查小组和评审小组组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评标报告、推荐中标候选供应商等活动。

2.3 招标文件

2.3.1 招标文件的构成

一、招标文件是投标人准备投标文件和参加投标的依据，同时也是资格审查、评标的重要依据。招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：

- （一）投标邀请；
- （二）投标人须知；
- （三）招标项目技术、服务、商务及其他要求；
- （四）资格审查；
- （五）评标办法；
- （六）投标文件格式；
- （七）拟签订采购合同文本。

二、投标人应认真阅读和充分理解招标文件中所有的事项、格式条款和规范要求。投标人没有对招标文件全面做出实质性

响应所产生的风险由投标人承担。

2.3.2 招标文件的澄清和修改

一、在投标文件提交截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将在陕西省政府采购网发布更正公告，投标人应及时关注本项目更正公告信息，按更正后公告要求进行响应。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构将通过项目电子化交易系统发布更正后的招标文件，投标人应依据更正后的招标文件编制投标文件。若投标人未按前述要求进行投标响应的，自行承担不利后果。

2.4 投标文件

2.4.1 投标文件的语言

一、投标人提交的投标文件以及投标人与采购人或代理机构就有关投标的所有来往书面文件均须使用中文。投标文件中如附有外文资料，主要部分要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面。未翻译的外文资料，评标委员会将其视为无效材料。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，以中文为准。涉嫌提供虚假材料的按照相关法律法规处理。

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

2.4.2 计量单位

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

2.4.3 投标货币

本次项目均以人民币报价。

2.4.4 知识产权

一、投标人应保证在本项目中使用的任何技术、产品和服务（包括部分使用），不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任。采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

二、投标人将在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，使用该知识成果后，投标人需提供开发接口和开发手册等技术资料，并承诺提供无限期支持，采购人享有使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

三、如采用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

2.4.5 投标文件的组成

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

投标文件具体内容详见第六章。

2.4.6 投标文件格式

一、投标人应按照招标文件第六章中提供的“投标文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的投标文件由投标人自行编写。

2.4.7 投标报价（实质性要求）

一、投标人的报价是投标人响应招标项目要求的全部工作内容的价格体现，包括投标人完成本项目所需的一切费用。

二、投标人每种货物及服务内容只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效投标处理。

三、投标文件报价出现前后不一致的，按照招标文件第五章评标办法规定予以修正，修正后的报价经投标人通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖投标人（法定名称）电子签章，投标人未在规定时间内确认的，其投标无效。

2.4.8 投标有效期（实质性要求）

投标有效期详见第二章“投标人须知前附表”，投标文件未明确投标有效期或者投标有效期小于“投标人须知前附表”中投标有效期要求的，其投标文件按无效处理。

2.4.9 投标文件的制作、签章和加密（实质性要求）

一、投标文件应当根据招标文件进行编制，投标人应通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务下载投标（响应）客户端，使用客户端编制投标文件。

二、投标人应按照客户端操作要求，对应招标文件的每项实质性要求，逐一如实响应；未如实响应或者响应内容不符合招标文件对应项的要求的，其投标文件作无效处理。

三、投标人完成投标文件编制后，应按照招标文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对投标文件进行电子签章和加密。

四、招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的招标文件，投标人应重新获取澄清或者修改后的招标文件，按照澄清或者修改后的招标文件进行投标文件编制、签章和加密。

2.4.10 投标文件的提交

一、（实质性要求）投标人应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成投标文件提交。

二、在投标文件提交截止时间后，采购人或者代理机构不再接受投标人提交投标文件。投标人应充分考虑影响投标文件提交的各种因素，确保在投标文件提交截止时间前完成提交。

2.4.11 投标文件的补充、修改、撤回（实质性要求）

投标文件提交截止时间前，投标人可以补充、修改或者撤回已成功提交的投标文件；对投标文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的投标文件，补充、修改后重新提交。

供应商投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

2.5 开标、资格审查、评标和中标

2.5.1 开标及开标程序

一、本项目为网上开标项目。网上开标的开始时间为投标文件提交截止时间。成功提交或解密电子投标文件的投标人不足3家的，不予开标，采购人或代理机构将作废标处理。

二、开标准备工作

开标/开启前30分钟内，供应商需登录项目电子化交易系统-“供应商开标大厅”-进入开标选择对应项目包组操作签到，签到完成后等待代理机构开标/开启。

三、解密投标文件（实质性要求）

投标文件提交截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人应在规定的解密时间内，使用互认的证书及签章通过项目电子化采购系统进行投标文件解密。

四、开标

解密时间截止或者所有投标人投标文件均完成解密后（以发生在先的时间为准），由代理机构通过项目电子化交易系统对投标人名称、投标文件解密情况、投标报价进行展示。

开标过程中，各方主体均应遵守互联网有关规定，不得发表与采购活动无关的言论。投标人对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人或代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，及时向工作人员提出询问或者回避申请。采购人或代理机构对投标人提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加网上在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

2.5.2 查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或代理机构根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的要求，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）等渠道，查询投标人在投标文件提交截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、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中的供应商参加本项目的采购活动。

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，将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。

2.5.3资格审查

详见招标文件第四章。

2.5.4评标

详见招标文件第五章。

2.5.5中标通知书

一、采购人或者评标委员会确认中标供应商后，代理机构在陕西省政府采购网发布中标结果公告、通过项目电子化交易系统发出中标通知书，中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书是采购人和中标供应商签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，中标通知书将自动失效，并依法重新确定中标供应商或者重新开展采购活动。

三、中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。

2.6签订及履行合同和验收

2.6.1签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起三十日内与中标人签订采购合同。

二、采购人和中标人签订的采购合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改。

2.6.2合同分包和转包（实质性要求）

2.6.2.1合同分包

一、投标人根据招标文件的规定和采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。分包供应商履行的分包项目的品牌、规格型号及技术要求等，必须与中标的品牌、规格型号及技术要求一致。

二、分包履行合同的部分应当为采购项目的非主体、非关键性工作，不属于中标人的主要合同义务。

三、采购合同实行分包履行的，中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

四、中小企业依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的政策获取政府采购合同后，小型、微型企业不得将合同分包或转包给大型、中型企业，中型企业不得将合同分包或转包给大型企业。

采购包1：不允许合同分包。

2.6.2.2合同转包

一、严禁中标人将本项目转包。本项目所称转包，是指将本项目转给他人或者将本项目全部肢解以后以分包的名义分别转给他人的行为。

二、中标人转包的，视同拒绝履行政府采购合同，将依法追究法律责任。

2.6.3采购人增加合同标的的权利

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有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。

2.6.4履行合同

一、合同一经签订，双方应严格履行合同规定的义务。

二、在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》规定及合同条款约定进行处理。

2.6.5履约验收方案

采购包1：

1、招标文件、投标文件、澄清表（函）； 2、本合同及附件文本； 3、国家相应的标准、规范。

2.6.6资金支付

采购人按财政部门的相关规定及采购合同的约定进行支付。

2.7 纪律要求

2.7.1 评标活动纪律要求

采购人、代理机构应保证评标活动在严格保密的情况下进行，采购人、代理机构、投标人和评标委员会成员应当严格遵守政府采购法律法规规章制度和本项目招标文件以及代理机构现场管理规定，接受采购人委派的监督人员的监督，任何单位和个人不得非法干预和影响评标过程和结果。对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

2.7.2 投标人不得具有的情形（实质性要求）

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- （一）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- （二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （三）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；
- （四）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；
- （五）不同投标人的投标文件相互混装。

二、提供虚假材料谋取中标；

三、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

四、与采购人或代理机构、其他投标人恶意串通；

五、向采购人或代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

六、在招标过程中与采购人或代理机构进行协商谈判；

七、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

八、未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；

九、将政府采购合同转包或者违规分包；

十、提供假冒伪劣产品；

十一、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十二、拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况；

十三、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备一至十一条情形之一的，其投标文件无效，或取消被确认为中标供应商的资格或认定中标无效。

2.8 询问、质疑和投诉

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《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》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、供应商询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，供应商对招标文件中采购需求的询问、质疑由陕西开源招标有限公司负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西开源招标有限公司负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由陕西开源招标有限公司负责答复。

三、供应商提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由供应商签字并加盖公章。

为提高采购效率，降低社会成本，鼓励询问主体对于不损害国家及社会利益或自身合法权益的问题或情形采用询问方式处理解决（包括但不限于文字错误、标点符号、不影响投标文件的编制的情形）。

四、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者成交结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购人、代理机构提出质疑。供应商应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。供应商应知其权益受到损害之日，是指：

(一) 对可以质疑的采购文件提出质疑的, 为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日

(二) 对采购过程提出质疑的, 为各采购程序环节结束之日;

(三) 对中标或者成交结果提出质疑的, 为中标或者成交结果公告期限届满之日。

五、本项目不接受在线提交质疑, 供应商通过书面形式线下向采购人或代理机构提交质疑资料。

六、供应商提出质疑时应当准备的资料

(一) 质疑书正本**1**份; (政府采购供应商质疑函范本详见附件一)

(二) 法定代表人或主要负责人授权委托书**1**份(委托代理人办理质疑事宜的需提供);

(三) 法定代表人或主要负责人身份证复印件**1**份;

(四) 委托代理人身份证复印件**1**份(委托代理人办理质疑事宜的需提供);

(五) 针对质疑事项必要的证明材料(针对招标文件提出的质疑, 需提交从项目电子化交易系统获取的招标文件回执单)。

答复主体: 代理机构

联系人: 余雅兰、牛佩文、刘金柯、卢韶华

联系电话: 029-81206622-822

地址: 西安市雁展路1111号莱安中心T6-15层

邮编: 710068

注: 根据《中华人民共和国政府采购法》的规定, 供应商质疑不得超出采购文件、采购过程、采购结果的范围。

七、供应商对采购人或代理机构的质疑答复不满意, 或者采购人或代理机构未在规定期限内作出答复的, 供应商可以在答复期满后**15**个工作日内向同级财政部门提起投诉。

投诉受理单位: 本采购项目同级财政部门。(政府采购供应商投诉书范本详见附件二)

第三章 招标项目技术、服务、商务及其他要求

（注：当采购包的评标方法为综合评分法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。带“▲”号条款为允许负偏离的参数需求，若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。）

（注：当采购包的评标方法为最低评标价法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。）

3.1 采购项目概况

陕西省人民医院医疗设备（YYZB2024-01）采购项目，1批，具体内容详见采购需求。

3.2 采购内容

采购包1：

采购包预算金额（元）：6,694,000.00

采购包最高限价（元）：5,800,000.00

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	中心氧供及负压吸引系统（吊塔）、脑电监测仪、呼吸机等。	100	6,694,000.00	批	工业	否	是	否	否

3.3 技术要求

采购包1：

供应商报价不允许超过标的金额

（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

标的名称：中心氧供及负压吸引系统（吊塔）、脑电监测仪、呼吸机等。

参数性质	序号	技术参数与性能指标				
		神经重症监护病房设备采购项目采购清单 （YYZB2024-01）				
		序号	设备名称	数量（台）	来源	备注
		1	中心氧供及负压吸引系统（吊塔）	19	国产	

2	脑电监测仪 【核心产品】	4	已通过财政核准 ，允许采购进口 产品	
3	呼吸机	3	国产	
4	中央监护站	2	国产	一拖十二、 一拖七
5	转运呼吸机	2	国产	
6	微量泵（双通道 ）	40	国产	
7	输液泵	19	国产	
8	除颤仪	2	国产	
9	体外排痰仪	2	国产	
10	气压治疗仪	2	国产	
11	亚低温治疗仪	2	国产	
12	吞咽治疗仪	2	国产	
13	重症监护室专用 床	31	国产	
14	心电图机	2	国产	
15	空气消毒机	5	国产	
16	胃肠营养泵	9	国产	

一、中心氧供及负压吸引系统（吊塔）

1.整体要求:

1.1所有吊塔上承载的设备的电源线路及气源管路和塔体之间没有相对移动，所有电源线路及气源管路必须在塔体内不能外露；

1.2所有吊塔均须配有机械刹车/气刹/电磁刹车系统；

1.3各种气体插座均为不同颜色和不同形状，具有Standby (原位待接通状态)功能，可带气维修；

1.5医用软管为PVC三层管设计，符合医疗标准，通过生物相容性测试；

1.6吊塔内部采用气电分离式设计。

2.技术参数

2.1悬臂、终端箱转动范围 $\geq 340^\circ$ ，且具有限位系统；

2.2吊塔终端箱承重120kg时，终端箱倾斜角度应 $\leq 0.7^\circ$ ；

2.3吊塔承载部件经承受2倍额定安全载荷后，应无损坏，且相对负载表面的偏移应 $\leq 10^\circ$ ；

2.4基础架平缓施加荷载至8000N.m的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq 0.4^\circ$ ；

2.5吊塔的负压吸引系统应能承受500kPa的气压试验；

2.6吊塔的医用气体管道系统（刹车除外）应能承受1.2MPa的气压试验；

2.7吊塔内部的医用气体管道系统的气密性应能在承受500（ ± 100 ）kPa的气压，5min后，压降 $\leq 1\%$ ；

2.8医用气体正压柔性管内部直径应 $\geq 5\text{mm}$ ；负压的管吸引管道内部直径应 $\geq 6.0\text{mm}$ ；

2.9吊塔中用于氧化性医用气体、麻醉气体净化系统的终端中心，距离在正常工作状态或单一故障状态下可能产生火花的最近电器元件的边框应 $\geq 0.2\text{m}$ ；

2.10吊塔的外壳防火等级 \geq UL94-V1级。

3.配置要求（每套）

3.1氧气，空气，负压接口各2个；

3.2国标10A5孔电源接口8个，16A接口1个，等电位2个；

3.3 网络接口2个；

3.4 2层托盘，1层抽屉。

二、脑电监测仪【核心产品】

整体要求：

1.1 注册要求：国食药监械“进”。

1.2 脑电监测仪在满足静态检查的基础上，能够长时间动态观察、记录脑电活动，并视频记录患者脑电活动同时期的行为状态；

▲1.3 ECG滤波功能：在脑电图采集及回放时均可使用ECG滤波功能，排除ECG对脑电图的干扰，并有自动和手动滤除功能；

1.4肌电滤波：能滤除由于病人紧张等引出的肌电干扰；

1.5动态地形图；在采集过程中实时分析各部位振幅的变化，并以图形形式表现，直观提示脑功能的变化情况；

1.6三维地形图：三维电压地形图快速分析，显示尖刺波最早出现的部位和方向，病灶源定侧定位；

1.7宽频分析软件：可自动提取分析高频振荡，也用于不同频段波形提取分析；

1.8波形局部放大和自动测量：对选择的波形进行局部放大和自动测量其波幅、时程、频率、波间期并计算其各项的平均值。

2.技术参数

2.1放大器接口：采用USB接口与主机连接；

▲2.2放大器供电模式：数据传输与供电采用同一个USB接口，不需要独立供电；

2.3放大器输入孔 \geq 45个，其中含有血氧和呼吸末二氧化碳接入孔；

2.4输入漏电流： \leq 5nA；

2.5极化电压： \pm 600mV；

2.6输入阻抗： \geq 100M Ω ；

2.7峰峰值噪声： \leq 1.5 μ Vp-p（频率范围0.53~120HZ）；

2.8共模抑制比： \geq 100dB；

2.9低频滤波：0.1-155HZ；

2.10高频滤波：15-300HZ，分频斜率:-18dB/oct；

2.11 A/D转换： \geq 16bit；

2.12采样频率：100，200，500，1000Hz以上可调；

2.13采样方式：所有电极同步采样；

2.14灵敏度：EEG输入：0-200 uV/mm；DC 输入：0-200mV/mm；

▲2.15高清视频图像分辨率 \geq 1920 \times 1080；

2.16 计算机内存 \geq 4G,硬盘 \geq 1T，带光驱刻录功能；

2.17 \geq 19英寸液晶显示器；

3.配置要求（每套）

3.1 计算机 1套；

- 3.2 彩色液晶显示器 1台；
- 3.3 数字化电极输入盒 1个；
- 3.4 视频同步采集软件 1个；
- 3.5 高清摄像头 1个；
- 3.6 脑电系统分析软件 1套；
- 3.7 激光打印机 1个；
- 3.8 视频脑电专用台车 1台。

三、呼吸机

1. 整体要求

1.1 适用于对成人、小儿和婴幼儿患者进行通气辅助及呼吸支持，中文操作界面。

1.2. 气动电控呼吸机

▲1.3 采用≥18英寸彩色高清触摸屏，分辨率≥1920*1080。

1.4 屏幕显示：≥5道波形同屏显示，可提供4种环图，支持呼吸环、波形和监测参数同屏显示；支持短趋势、波形、监测值同屏显示。

▲1.5 具备动态肺视图，能够实时图形化显示患者气道阻抗/肺顺应性/通气量等力学参数变化，动态肺视图包含肺损伤，肺塌陷风险提示。（需提供界面截图，说明书等证明材料。）

1.6 自检功能，检查系统管道阻力、泄漏量和顺应性，测试流量传感器、呼气阀和安全阀等部件。

1.7 ≥90分钟内内置后备可充电电池。

1.8 具有备用内置涡轮空气气源，可在断气断电状态下继续工作。

1.9 具备实时气源压力电子显示。

1.10 具备有创通气、无创通气、高流量氧疗功能。

1.11 病人信息，当前的设置参数、报警限和趋势，日志等数据可导出。

1.12 具备截屏U盘导出功能。

1.13 吸气安全阀组件可拆卸，可蒸汽消毒；呼气阀组件一体化设计，内置金属膜片流量传感器，可蒸汽消毒。

1.14 具有顺磁氧功能。

2. 呼吸模式及功能

2.1 标配模式：容量控制通气下的辅助控制通气A/C和同步间歇指令通气SIMV、压力控制通气下的A/C和SIMV、CPAP/PSV、窒息通气模式、双水平气道正压通气模式。

2.2 高级模式：自动适应性压力调整容量控制功能（如AUTOFLOW或者PRVC等）；压力释放通气A PRV和压力调节容量控制-同步间歇指令模式（PRVC-SIMV）、自适应分钟通气量通气AMV。

2.3 具有容量支持通气VS、心肺复苏通气CPRV、PSV-S/T通气。

2.4 其他功能：手动呼吸、吸气保持、呼气保持、雾化、增氧、吸痰程序，NIF、PEEPi及P0.1测定。

2.5 具有低流速P-V工具，帮助确定最佳PEEP值。

2.6 具有自动插管阻力补偿（ATRC）功能，选择不同孔径的气管插管，呼吸机可以自动调节送气压力，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值保持一致。

2.7 具有智能同步技术，可在5%~85%范围内手动调节或自动设置呼气触发灵敏度。

2.8 具有氧疗功能，可以调节氧疗流速（2~70L/min）和氧浓度。

2.9 具有脱机功能：用户可定制脱机指征，提供信息全面的脱机功能看板，一键启动SBT，规范脱机流程。

2.10具有肺复张功能：提供控制性肺膨胀法（SI）进行肺复张。

▲2.11具有辅助压监测功能，提供两个辅助压采样口，可同时监测双通道辅助压。

2.12具有单位理想体重输送的潮气量（T_{Ve}/IBW）的设置及监测功能。

2.13基础流速可自动调节，范围：3-40L/min（有创）；10-65L/min（无创）。

3.设置参数

3.1潮气量：20ml—4000ml。

3.2呼吸频率：1-100/min。

3.3吸气流速：6-180L/min。

3.4 SIMV频率：1-60/min。

3.5吸/呼比：4:1—1:10。

3.6最大峰值流速：180L/min。

3.7吸气压力：1--100 cmH₂O。

3.8压力支持：0—100cmH₂O。

3.9 PEEP：0~50 cmH₂O。

3.10压力触发灵敏度：-20 — 0.5cmH₂O，或 OFF。

3.11流速触发灵敏度：0.5—20L/ min，或 OFF。

▲3.12呼气触发灵敏度：Auto，1-85%。

3.13氧浓度：21—100vol.%。

3.14叹息功能：有。

4.监测参数

4.1气道压力：PEEP、气道峰压、平台压、平均压等监测。

4.2每分钟呼出通气量：呼气分钟通气量、吸气分钟通气量、自主呼吸分钟通气量、泄漏分钟通气量的监测。

4.3潮气量的监测：吸入潮气量、呼出潮气量、自主呼吸潮气量。

4.4呼吸频率监测：总的呼吸频率、自主呼吸频率、机控呼吸频率的监测。

4.5可选波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间，二氧化碳/时间，脉搏波/时间，辅助压/时间。

4.6吸入氧浓度的监测。

4.6.1具有压力/容积、流速/容积、流速/压力环，V-CO₂曲线，4种呼吸环监测。

肺的力学：吸气阻力、呼气阻力、静态顺应性、动态顺应性、时间常数、呼吸功的监测。

▲4.6.2实时监测压力-时间曲线形态，并量化为牵张指数Stress Index以提示肺损伤风险。

4.6.3实时监测压力/容积环形态，并量化为肺过度膨胀系数C₂₀/C以提示肺损伤风险。

4.6.4具备图形化显示阻力、顺应性和自主呼吸等生理参数变化，并实时显示其趋势。

4.6.5可监测参数≥96小时的趋势图、表分析，5000条报警和操作日志记录。

5.报警功能

5.1多种报警功能，包括但不限于：气道压力、通气量、自主呼吸频率、潮气量、氧浓度、ETCO₂、窒息、管路、电源、气源、电池等。

5.2报警可采用图形化指引进行故障提示。

6.其他功能

6.1具有锁屏功能，漏气自动补偿，管道的顺应性和BTPS补偿功能。

6.2可与同品牌监护仪连接。

6.3通过网络实现信息互联和呼吸机管理。

四、中央监护站系统

中央工作站

1.主机要求

1.1中心监护系统支持中央站,工作站,浏览站,远程查询系统等多种产品形态互连。

1.2工作站支持远程集中监护中央站上接收的病人,并提供不同控制权限的设置。

1.3中心监护系统支持有线、无线、遥测多元化的组网方式。

1.4支持手机和中央站的信息同步显示,在手机端可随时查看中央监护系统的所有病人信息。

2.系统功能配置

2.1监测参数

2.1.1中心监护系统可支持参数监测ECG, ST, QT/QTc, RESP, SPO₂, PR, TEMP, NIBP, IBP, C.O., CCO, ScvO₂, ICG, BIS, RM, CO₂, AG, EEG, NMT, rSO₂, TcGas

2.1.2支持设备集成参数的监测

2.2显示

2.2.1中心监护系统支持Window 7及以上操作系统。

2.2.2中心监护系统支持≥19英寸液晶屏幕显示, ≥1280×1024高分辨率彩色液晶显示。

▲2.2.3可同时集中监护≥64个病人,单个屏幕可支持≥16个病人的同时集中监护,支持双显示屏显示。

2.2.4多床观察时每床支持≥5个参数、≥4道波形的观察,支持大字体显示。

2.2.5多床支持床标识显示。

2.2.6支持重点观察某床病人,双屏和多屏时可支持固定一个辅助屏显示重点单床观察。

2.2.7重点观察床支持≥8道波形显示。

2.2.8提供声、光、文字多重报警提醒功能,提供高、中、低三级报警。具有报警自动记录或打印功能,保存报警时刻前后≥32秒的波形。

2.3数据记录与回顾

2.3.1支持≥240小时长趋势回顾和4小时短趋势回顾, ≥240小时全息波形回顾, ≥720条报警事件回顾, ≥720条12导分析报告回顾等。

2.3.2支持≥24小时动态血压分析与回顾功能,支持≥1万个历史病人数据存储与回顾。

2.4打印

2.4.1支持热敏记录仪或激光打印机输出病人报告。

2.4.2支持报警报告、波形报告、趋势报告、ARR统计报告、24h动态血压报告。

插件式监护仪

1.主机要求:

1.1插件式床旁监护仪,主机、显示屏和插件槽一体化设计,主机插槽数≥4个,配备无线WIFI模块,无线连接中央监护系统;

▲1.2≥12英寸彩色触摸屏,分辨率≥1920×1080像素, ≥8通道显示,显示屏亮度自动调节,屏幕支持手势滑动操作;

1.3内置锂电池,供电时间≥2小时。

2.监测参数:

2.1基本功能模块支持心电，呼吸，心率，无创血压，血氧饱和度，脉搏，双通道体温和双通道有创血压的同时监测。

▲2.2支持升级基本功能模块从监护仪拔出后作为一个独立的监护仪支持病人的无缝转移，具有显示屏，屏幕尺寸≥5英寸，内置锂电池供电≥5小时。

2.3无创血压

2.3.1无创血压提供手动、自动间隔、连续、序列四种测量模式。

2.3.2无创血压成人测量范围：25-290mmHg（收缩压），10-250mmHg（舒张压），15-260mmHg（平均压）。

2.4血氧饱和度：

2.4.1测量范围：0-100%；

2.4.2精确度：±2%（70-100%，成人/小儿，非运动状态）；±3%（70-100%，新生儿，非运动状态）；±3%（70-100%，成人/小儿/新生儿，运动状态）；

2.4.3可显示PI血氧灌注指数。

2.5心电监测

2.5.1支持3/5导心电监测；

2.5.2支持房颤心律失常分析功能，支持≥20种实时心律失常分析；

2.5.3提供ST段分析功能，支持分组显示心脏前壁，下壁和侧壁的ST实时片段和参考片段；

2.5.4监测ST段抬高或者压低，提供ST报警。提供单个，或多个ST值报警，并支持相对的报警限设置；

2.5.5提供导联类型自动识别功能，具备智能导联脱落监测功能；

2.5.6具有QT/QTc测量功能，提供QT，QTc和ΔQTc参数值,提供QT和QTc模板；

2.6有创血压

2.6.1支持双通道有创压IBP监测，提供肺动脉楔压（PAWP）的监测和PPV参数监测；

2.6.2支持升级≥8通道有创压监测，支持≥4道IBP波形叠加显示，满足临床对比查看和节约显示空间的需求

2.7扩展功能：

2.7.1标配具备血液动力学，药物计算，氧合计算，通气计算和肾功能计算功能，并提供截图证明材料。

2.7.2 具有PiCCO血流动力学监测模块，非漂浮导管热稀释法或无创阻抗法，可监测胸腔内血容量(ITBV)、血管外肺水(EVLW)，肺毛细血管通透性指数(PVPI)等参数。

2.7.3模块或单机支持BIS功能，提供≥4通道EEG、双频指数（BIS）、肌电活动(EMG),抑制比（SR），频谱边缘频率（SEF）等检测。

2.7.3≥800条事件回顾。每条报警事件至少能够存储32秒三道相关波形，以及报警触发时所有测量参数值。事件回顾时能够提供报警事件列表。能够根据时间、报警优先级、报警类型和参数组对事件进行筛选。

配置要求

3.1中央监护站主机 2台；

3.2≥19英寸液晶显示器 2台；

3.3监护仪 19台；无线模块 19个；

3.4 BIS模块3个；

3.5转运模块 2个。

五、转运呼吸机

1.整体要求

1.1用于成人、小儿患者通气辅助及呼吸支持;

1.2电动电控设计, 涡轮驱动空气气源;

1.3 ≥ 7 英寸彩色TFT触摸控制屏, 分辨率 $\geq 800*480$, 可同时显示波形和监测参数, 具有屏幕亮度自动调节及关机电量显示功能;

1.4电池续航时间 ≥ 10 小时;

1.5呼吸机主机重量 $\leq 4.5\text{kg}$;

1.6高性能涡轮, 峰值流速 $\geq 210\text{L/min}$;

1.7可配备提拿悬挂一体化多功能把手。

1

2.呼吸模式及功能

▲2.1 容量控制/辅助通气模式V-A/C和容量同步间歇指令通气模式V-SIMV; 压力控制/辅助通气模式P-A/C和压力同步间歇指令通气模式P-SIMV; 持续气道正压通气模式/压力支持通气模式CPAP/PSV、双水平气道正压通气模式、心肺复苏通气模式;

2.2具有无创通气模式和氧疗模式;

▲2.3具有呼吸同步技术, 自动调节吸气和呼气触发灵敏度、压力上升时间, 提高人机同步性和舒适度, 减少手动调节参数;

2.4具有自动海拔补偿功能和自动漏气补偿功能;

2.5防尘防水等级 $\geq \text{IP34}$;

▲2.6通过EN1789和RTCA/DO-160G标准测试。

3设置参数

3.1潮气量: 20ml—2000ml;

3.2吸气压力: 1—60 cmH₂O;

3.3呼气末正压: 0—50 cmH₂O;

▲3.4吸入氧浓度: 21—100%;

3.5吸气时间: 0.1—10s;

3.6压力触发灵敏度: -20— - 0.5cmH₂O, 或 OFF;

3.7流速触发灵敏度: 0.5—20L/ min, 或 OFF;

3.8呼气触发灵敏度: Auto, 1—85%;

3.9氧疗流量: 2—80L/min。

4.监测参数和报警

4.1监测参数: 包含但不限于氧浓度、分钟通气量、潮气量、气道压力、呼吸频率等关键参数;

4.2波形监测: 包含但不限于压力—时间、流速—时间、容量—时间和CO₂—时间波形等;

4.3报警: 包含但不限于潮气量、通气量、压力、呼吸频率、窒息、氧浓度、氧气不足、电量不足、管路脱落、机器故障等;

5可连接医院120急救网络系统, 配备便携转运装置。

六、微量泵（双通道）

1.整体要求

1.1机型: 独立双通道;

- 1.2 供电：内置锂电池，双通道注射时，电池工作时间 ≥ 3 小时@5ml/h；
- 1.3 屏幕 ≥ 3 英寸，同屏显示速率、当前注射状态、已注射量、注射器规格、电池容量、报警压力档位和在线压力、报警等信息；
- 1.4 整机 ≤ 4 kg；
- 1.5 具备RS232接口用于数据传输、护士呼叫、DC连接；
- 1.6 可加装无线模块，实现无线联网监测；
- 1.7 全中文软件操作界面；
- 1.8 具有 ≥ 4 种注射模式可选：速度模式、时间模式、体重模式、间断给药模式；
- 1.9 具有联机功能：适用于药物的不间断推注，保证没有任何注射中断的连续给药功能；
- 1.10 信息储存：自动储存 ≥ 1500 条操作信息。
- 2.技术参数
- 2.1 精准度：速率 ≥ 1 ml/h，精度误差 $\leq \pm 2\%$ ；
- 2.2 速率范围：0.1-1500ml/h,递增：0.1ml（0.1-999.9ml/h）；
- 2.3 预置总量范围：0.1-9999ml，递增：0.1ml；
- 2.4 预置时间范围：00:00:01-99:59:59（h:m:s）；
- 2.5 快推：0.1-1500ml/h，以0.1ml/h递增，具有自动和手动快推可选；
- 2.6 KVO：0.1-5ml/h，递增0.1ml/h；
- 2.7 自动识别注射器规格：5ml、10ml、20ml、30ml、50ml。
- 3.安全性要求
- 3.1 安全防护类型：CFI，防尘防水等级 $\geq IP34$ ；
- 3.2 具有在线动态压力监测，可实时显示当前压力数值；
- 3.3 压力报警阈值4档可调，最低阻塞压力档 ≤ 150 mmHg；
- 3.4 具有阻塞回撤功能（当管路阻塞报警时，自动回撤管路压力）；
- 3.5 具有防虹吸功能；
- 3.6 报警功能：可对阻塞、电池耗尽、完成、KVO完成、注射器排空、注射器脱落等异常情况报警。

七、输液泵

- 1.整体要求：
 - 1.1在ICU、手术室、儿科等科室使用，用于精确输液；
 - 1.2具备阻塞前预警提示功能，当管路压力未触发阻塞报警时，泵可自动识别压力上升并在屏幕上进行提示；
 - 1.3具备阻塞后自动重启输液功能，短暂性阻塞触发报警后，泵检测到阻塞压力缓解时，无需人为干预，泵自动重新启动输液；
 - 1.4锁屏功能：支持自动锁屏，触屏左右滑动解锁，自动锁屏时间可调；
 - 1.5报警时可通过示意图片直观提示报警信息，并伴有声、光提示；
 - 1.6具备双超声气泡检测技术，双重保障，防止气泡漏检漏报问题；
 - ▲1.7泵门智能电动控制，可自动关闭或打开；
 - 1.8支持输血功能；
 - 1.9可升级肠内营养液输液功能；
 - 1.10可自动统计四种累计量：24h累计量、最近累计量、自定义时间段累计量、定时间隔累计量；
 - 1.11无需额外工具或设备，可直接在输液泵添加输液器品牌中文名称；
 - 1.12 ≥ 8 种输液模式：速度模式、时间模式、体重模式、梯度模式、序列模式、剂量时间模式、点滴

模式、和间断给药模式等，具备联机功能。

2.技术参数

2.1速率范围：0.1-2000ml/h,最小步进0.01ml/h;

2.2预置输液总量范围：0.1-9999.99ml，输液精度 $\leq\pm 5\%$;

2.3快进流速范围：0.1-2000ml/h，具有自动和手动快进可选;

▲2.4 ≥ 3.5 英寸彩色显示屏，触屏操作;

2.5支持药物库，可储存 ≥ 5000 种药物信息;

2.6支持药物色彩标识，选择不同类型药物时对应的药物色彩标识自动显示在屏幕上，支持 ≥ 4 种颜色;

2.7压力报警阈值最低可设置 ≤ 50 mmHg;

2.8具备单个气泡和累积气泡报警功能，支持最小20 μ L的单个气泡报警;

2.9信息储存：可存储 ≥ 3500 条的历史记录;

2.10电池工作时间 ≥ 5 小时@25ml/h。

八、除颤仪

1.整体要求:

1.1防固体颗粒进入等级：IP4X;

1.2拥有开机自检功能;

1.3彩色液晶显示器，屏幕 ≥ 8 英寸;

2.功能配置与技术参数:

2.1除颤

2.1.1除颤技术：双相指数截断波（BTE）技术;

▲2.1.2除颤模式：手动除颤、同步除颤和AED除颤。AED功能可用于8岁以下人群;

2.1.3体外除颤能量选择范围：10~360J可分档。

3.AED功能:

3.1电击能量：100~360J可选，电击次数：1，2，3次可配置。

4.监护功能:

4.1心率监测范围：成人：15~280bpm，小儿/新生儿：15~350bpm;

4.2心电图形增益：2.5mm/mV,5mm/mV,10mm/mV,20mm/mV,40mm/mV;

4.3 ECG记录：高分辨率热敏点阵打印，记录纸宽度70 \pm 20mm,最大可同时记录不少于3道波形;

4.4血氧饱和度监测：测量范围：0~100%，分辨率：1%;

4.5无创血压监测：工作模式：手动，自动，连续；静态压力测量范围：0-300mmHg;

4.6显示压力：收缩压，舒张压，平均压;

5.呼吸监测：胸阻抗法。测量范围：成人，0~120rpm，小儿新生儿，0-150bpm。

6.报警:

6.1提供高、中、低三种报警级别;

6.2报警类型：生理报警、技术报警；可提供生理报警栓锁或非栓锁功能;

6.3报警指示：独立的双色报警指示灯。

7.数据管理:

7.1病人档案 ≥ 100 份;

7.2单个病人最大可记录 ≥ 1000 条事件;

7.3波形存储≥24小时连续ECG波形存储;

7.4趋势表≥72小时全参数回顾(分辨率:1min)。

8电池:

▲8.1监护时间≥8h, 360J能量除颤次数≥150次;

8.2有电池容量计, 可用于快速评估电池电量。

九、体外排痰仪

1.整体要求

1.1辅助成人及儿童患者痰液的排出, 预防减少呼吸系统并发症的发生;

1.2叩击头: 具有≥4个叩击头, 分别对应不同的治疗强度和部位;

1.3叩击换向器: 具有90度固定角度叩击换向器。

2.技术参数

2.1振动频率: 10-50Hz, 控制精度±1Hz, 连续可调;

2.2振动时间: 1-60分钟, 连续可调;

2.3振动幅度: 动力头内有偏心块结构, 产生径向振幅≤5mm, 振幅产生叩击力;

2.4噪声控制: 正常振动频率(25Hz)运行时的噪声≤60dB, 最大振动频率运行时的噪声≤72dB。

3.配置要求(每套)

3.1 排痰仪主机 1台

3.2 叩击头 ≥4个

3.3 叩击换向器 1个

十、气压治疗仪

1.整体要求

1.1用于改善血液循环, 预防深静脉血栓形成;

1.2 通道数:双物理通道;

1.3支持腔道数:单腔道、三腔道、四腔道、六腔道, 八腔道;

1.4具有血液回盈侦测功能, 机器自动调节;

1.5 kPa和mmHg两种计量单位可调。

2.技术参数:

2.1显示:液晶屏显示, ≥5英寸, 触摸屏操作;

2.2压力设定范围:80-200mmHg, 4级可调;

2.3定时时间:5-90分钟, 连续可调;

2.4噪音控制:整机最大运行噪音≤60dB;

▲2.5治疗模式:≥10种治疗模式。

3.主要配置(每套):

3.1主机1台;

3.2气囊1套(≥2个);

▲3.3专用支架台车 1台。

十一、亚低温治疗仪

1.水箱温控范围: 4℃~25℃, 精度: ±1℃。

2.体温监测: 具有两种体温探头, 监测范围30℃~45℃, 精度: ±0.1℃; 可单路或双路进行体温检测。

3.双路输出, 双毯或毯/帽可同时工作。

4.水位超限自动报警功能。

5.仪器故障智能诊断。

6.正常工作噪声 ≤ 55 分贝。

十二、吞咽治疗仪

1 整体要求

1.1通过电刺激方式促进受损神经复苏,加强吞咽肌群的运动,提高病人吞咽能力;

1.2 具有辅极小脑顶核电刺激功能;

1.3 液晶屏显示;

1.4 ≥ 5 种输出模式:成人连续、儿童交替、手控触发、自动触发、评估模式。

2 技术参数

2.1配有 ≥ 1 根四芯电极线, ≥ 2 根两导电极,分别对应不同的治疗模式;

2.2配有蝶形电极片、矩形电极片以及月牙形电极片,蝶形电极片用于治疗 and 评估,矩形电极片用于训练,月牙形电极片用于小脑顶核电刺激;

2.3辅极小脑顶核电刺激功能:采用脑电仿生低频电输出,基本频率:23.81Hz、15.87Hz、15.87Hz、11.90Hz;

2.4输出电流:0~25mA,分档可调;

2.5主电极开路输出电压: $\leq 150V$;

2.6成人连续模式脉冲宽度:100 μs ~300 μs 分档可调,脉冲频率:50Hz~100Hz分档可调;

2.7儿童交替模式脉冲宽度:100 μs ~300 μs 分档可调,脉冲频率:50Hz~100Hz分档可调,持续时间: $\geq 1s$;

2.8手持触发模式脉冲宽度:10ms~1000ms,分档可调;

2.9自动触发模式脉冲模式:10ms~1000ms,分档可调;

2.10评估模式,采用三角波和方波,通过500ms或1000ms两种脉冲方式,适合不同程度的吞咽及构音障碍评估;

2.11时间选择: ≥ 1 ~60分钟可调;

2.12设备连续工作时间 $> 8h$ 。

十三、电动病床

1.整体要求

1.1电动多功能高档护理病床,带有背部/腿部/整体升降,腿背联动,前/后倾斜,一键CRP,一键坐卧位,一键检查位等功能,加高ABS护栏,大尺寸脚轮,动态安全载荷 $\geq 170Kg$,静态有效载荷 $\geq 400Kg$;

1.2控制方式:手控器方式方式,护栏内外按键控制,带有自动锁定功能;

1.3使用需求:全包围加高防夹防坠落护栏,适合躁动,无意识病人等重症使用。

2.技术参数

▲2.1 整床尺寸:长度 $\geq 2100mm$,宽度 $\leq 1020mm$,高度 $\geq 1100mm$;

2.2床板尺寸:长度 $\geq 1900mm$,宽度 $\geq 900mm$,一次性冲压成形,带有透气孔,床板四周卷边防割手设计;

2.3护栏:全新ABS原料生产,能有效抗菌,长度 $\geq 1850mm$,高度 $\geq 420mm$;

2.4头尾板:加高加宽扁平样式(紧急情况下可做心肺复苏垫板使用),宽度 $\geq 900mm$,高度 $\geq 600mm$;

▲2.5防夹防坠落：前后护栏间隙 $\leq 30\text{mm}$ ，护栏与头尾板间隙 $\leq 30\text{mm}$ ，护栏与床面板间隙 $\leq 10\text{mm}$ ，有效防护高度 $\geq 350\text{mm}$ （床垫到护栏高度）；

2.6刹车控制：中控式，位于床尾正前面，一脚锁定，监护室拥挤空间易操作，耐磨304不锈钢材质制成；

2.7脚轮：防缠绕双片脚轮中控制动式，尺寸 $\geq 150\text{mm}$ ；

2.8床垫：厚度 $\geq 70\text{mm}$ 。

十四、心电图机

1.整体要求

1.1心电分析：同步12导联自动分析算法和18导联自动分析算法；

1.2导联选择：自动或手动；

1.3异常状态检测：电极脱落部位报警，高频噪声过高报警；

1.4滤波器：低通滤波、肌电滤波、交流滤波、基线抑制滤波；

1.5显示方式： ≥ 7 英寸液晶显示，支持视角调节；

1.6记录器：内置高分辨率热敏打印，也可直连打印机打印A4尺寸报告；

1.7打印数据：程序型号、版本、日期和时间、走纸速度、灵敏度、导联名称、滤波器、患者信息（ID号码、年龄、性别）、计时标记、事件标记、分析报告等；

1.8操作模式：自动记录模式（实时和回顾）、冻结记录（ ≥ 3 分钟）、手动记录、18导联记录、二阶梯实验、运动后检查（含自动分析）、RR间期检查；

1.9自动测量参数：包括心率、PR间期、QT/QTc、P/QRS/T电轴、RV5/SV1电压等值；

1.10网络：标配LAN有线网络接口，支持USB方式wifi网络连接。

2.技术参数

2.1采样率： $\geq 750000\text{Hz}/8\text{Ch}$ ；

2.2输入阻抗： $\geq 50\text{M}\Omega$ ；

2.3频率响应范围：0.5Hz-500Hz；

2.4标准灵敏度：10mm/mV，误差 $\leq \pm 5\%$ ；

2.5增益/灵敏度选择：5，10，20mm/mv，手动或自动；

2.6记录道数：3, 3+1, 6, 12道，12+6道。

十五、空气消毒机

1.整体要求

1.1等离子体净化消毒，适用于医院II、III类环境；

1.2智能控制器具有过滤网累时提示，整机累计时间功能；

1.3等离子体故障自动报警，当主要杀菌因子失效时立即报警提醒；当等离子体发生器短路和非正常放电时高压包自动保护；

1.4风机故障自动报警；

▲1.5机器微电脑程控自动运行， ≥ 2 种消毒模式，包括手动模式和自动定时模式，自动定时模式可预设 ≥ 5 个时段，每天可自动循环运行且掉电记忆；显示屏可显示工作状态、时钟、时段和报警提醒，遥控器用来对机器进行操作及设置；

1.6数字化智能等离子高压发生器具有短路保护，精密调节、工作状态指示等功能。

2.技术参数

2.1具有杀菌与分解有害气体的双重功能，消毒净化因子为等离子体；

2.2消毒指标：设备可使20m³密闭房间空气中人工喷染的白色葡萄球菌的杀灭率≥99.90%，使100m³房间空气中的自然菌的消亡率≥90%，符合卫生部《医院室内空气消毒技术规范》；

2.3带活性炭及除臭氧网，空气中的臭氧量：≤0.015mg/m³；

2.4等离子发生器的高压输出电压：6000±200V；

2.5循环风量：≥1000m³/h；噪声：≤60dB；

2.6选用高效低阻H13级别高效过滤器；

2.7工作电源：220V/50Hz 输入功率：≤60VA。

十六、胃肠营养泵

1.挤压方式：盘式蠕动挤压式

2.固定夹可调向

▲3.喂养速度范围：1-1000ml/h，精度：±5%

4.冲洗速度：1-1000ml/h

5.排气速度：≥1000ml/h

6.KVO速度：1-20ml/h

7.具有连续喂养模式和间歇喂养模式

8.具有间歇防堵管功能

9.具有反抽功能

10.触摸屏≥4吋

11.具有锁屏功能。自动和手动两种方式锁屏

12.自动泵管管路充盈功能

▲13.自带加温系统，无需外接电源，可直接通过触摸屏调节温度

14.报警信息：包含但不限于遗忘操作、泵门打开、喂养完成、喂养异常、加温器超温、加温器欠温、加温器未安装、无电池、无外部电源、电池电量低、电池耗尽，即将关机、待机结束、营养液泄漏、充电故障

15.续航时间：可连续使用≥20h

16.支持电池快充，关机条件下，充电时间≤6h

17.可储存≥1000条历史记录

18.屏幕亮度≥8级可调

19.报警灯光亮度≥8级可调

20.报警音量≥4级可调

21.支持通过无线或有线联网，与输注中央站连接

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1：

合同签订接甲方通知60日内

3.4.2交货地点

采购包1：

陕西省人民医院指定地点

3.4.3支付方式

采购包1：

一次付清

3.4.4支付约定

采购包1：付款条件说明：全部设备到货验收合格并缴纳合同总价5%的履约保证金后，达到付款条件起 30 日内，支付合同总金额的 100.00%。

3.4.5验收标准和方法

采购包1：

1、招标文件、投标文件、澄清表（函）； 2、本合同及附件文本； 3、国家相应的标准、规范。

3.4.6包装方式及运输

采购包1：

涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.7质量保修范围和保修期

采购包1：

质保期：≥12个月

3.4.8违约责任与解决争议的方法

采购包1：

按招标文件、投标文件及合同约定执行。

3.5其他要求

1、供应商需要在线提交所有通过电子化交易平台实施的政府采购项目的响应文件，同时，线下提交纸质响应文件正本壹份、副本贰份、电子版壹份（U盘壹份）。 2、纸质响应文件正本、副本、电子版，标明供应商名称分开密封递交（响应文件采用双面打印）。 3、线下纸质文件递交截止时间：同在线递交电子响应文件截止时间一致；线下纸质文件递交地点：西安市雁展路1111号莱安中心T6-15层。如需邮寄响应文件，仅接受顺丰速运（联系人：余雅兰、联系电话：029-81206622-822）。

第四章 资格审查

资格审查由采购人或代理机构组建的资格审查小组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，以确定投标人是否具备投标资格，并出具资格审查报告。

资格审查标准及要求如下：

4.1 一般资格审查

采购包1：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标函》完成承诺并进行电子签章。	投标函
2	供应商应提供健全的财务会计制度的证明材料；	供应商需在项目电子化交易系统中按要求上传相应证明文件并进行电子签章。	投标人资格证明文件
3	单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商不得参加同一合同项下的政府采购活动；为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标函》完成承诺并进行电子签章。	投标函

4.2 特殊资格审查

采购包1：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	有效的主体资格证明	具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人，并出具合法有效的营业执照或事业单位法人证书等国家规定的相关证明，自然人参与的提供其身份证明。	投标人资格证明文件
2	财务状况报告	提供2023年度经审计的财务报告（包括“四表一注”，即资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注，成立时间至提交投标文件截止时间不足一年的可提供成立后任意时段的资产负债表），或其开标前六个月内银行出具的资信证明。（以上两种形式的资料提供任何一种即可）。	投标人资格证明文件

3	税收缴纳证明	提供2023年6月至今已缴纳至少一个月的依法缴纳税款的相关凭据（时间以税款所属日期为准、税种须包含增值税或企业所得税），凭据应有税务机关或代收机关的公章或业务专用章。依法免税或无须缴纳税款的投标人，应提供相关证明文件。	投标人资格证明文件
4	社会保障资金缴纳存证明	提供2023年6月至今已缴存的至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明，依法不需要缴存社会保障资金的单位应提供相关证明材料。	投标人资格证明文件
5	书面声明	参加本次政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违纪，以及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的书面声明。本项目拒绝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的投标人参与。	投标人资格证明文件
6	承诺函	提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的承诺函。	投标人资格证明文件
7	法定代表人授权书	法定代表人授权书及被授权人身份证明。（法定代表人直接投标只须提供其身份证明）。	投标人资格证明文件
8	特定资格1	投标人为代理商的应出具医疗器械经营许可证（或医疗器械经营备案凭证）和制造厂商的医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案凭证）；投标人为制造厂商的应出具医疗器械生产许可证（或医疗器械生产备案凭证）。（进口产品不需提供医疗器械生产许可证）；	投标人资格证明文件
9	特定资格2	所投产品如属于医疗器械应出具医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；	投标人资格证明文件
10	特定资格3	若所投产品为进口产品，提供所投进口产品的完整授权链证明材料。	投标人资格证明文件

4.3落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
		无	

第五章 评标办法

5.1 总则

一、根据《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》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》等法律法规，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由采购人或代理机构依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成。

三、评标工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评标程序和标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评标，通过项目电子化交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标文件规定和项目电子化交易系统操作要求开展或者参加评标活动。

五、评标过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，投标人通过互认的证书及签章加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，评标委员会成员可以线下签署评标报告，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。投标人非法干预评标活动的，其投标文件将作无效处理；代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员非法干预评标活动的，将依法追究其责任。

5.2 评标委员会

一、评审专家是采取随机方式在政府采购平台的专家库系统（以下简称专家库系统）抽取/由采购人根据《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》（陕财办采〔2018〕20号）的规定，报主管部门同意后自行选定。

二、评标委员会成员应当满足并适应电子化采购评审的工作需要，使用已身份认证并具备签章功能的证书，登录项目电子化交易系统进入项目评审功能模块确认身份、签到、推荐评标委员会组长。采购人代表可以使用采购人代表专用签章确认评审意见。

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现应当回避的情形时，评标委员会成员应当主动回避；代理机构按规定申请补充抽取评审专家；无法及时补充抽取的，采购人或者代理机构应当封存供应商投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

四、评标委员会按照招标文件规定的评标程序、评标方法和标准进行评标，并独立履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）审查供应商投标文件等是否满足招标文件要求，并作出评价；
- （三）根据需要要求采购组织单位对招标文件作出解释；根据需要要求供应商对投标文件有关事项作出澄清、说明或者更正；
- （四）推荐中标候选供应商，或者受采购人委托确定中标供应商；
- （五）起草评标报告并进行签署；
- （六）向采购组织单位、财政部门或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为
- （七）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3 评标方法

采购包1：综合评分法

5.4 评标程序

5.4.1 熟悉和理解招标文件和停止评标

一、评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中供应商资格资质性要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及可能涉及签订政府采购合同的内容等。

二、本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：

- (一) 招标文件的规定存在歧义、重大缺陷的；
- (二) 招标文件明显以不合理条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇的；
- (三) 采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；
- (四) 采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；
- (五) 招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定；
- (六) 招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；
- (七) 招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评标情形的，评标委员会应当通过项目电子化交易系统向采购组织单位提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，采购组织单位应当通过项目电子化交易系统书面告知参加采购活动的供应商，并说明具体原因，同时在陕西省政府采购网公告。采购组织单位认为评标委员会不应当停止评标的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.4.2 符合性审查

评标委员会依据本招标文件的实质性要求，对符合资格的投标文件进行审查，以确定其是否满足本招标文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本招标文件的明确规定的实质性要求作为依据。

在符合性审查过程中，如果出现评标委员会成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定，但不得违背政府采购基本原则和招标文件规定。

符合性审查标准见下表（按以下顺序审查）：

采购包1：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
----	----------	---------	------

1	投标人名称	投标人名称与营业执照、资质证书一致	开标一览表 分项报价表 投标方案说明-节能环保 投标方案说明-培训方案 中小企业声明函 保证金交纳凭证 商务应答表 投标方案说明-产品的先进性和可靠性 投标方案说明-实施方案 投标人承诺书 投标人资格证明文件 投标方案说明-保障维护运行成本 投标方案说明-供应商认为有必要说明的事项 产品技术参数表 投标方案说明-业绩 投标函 投标方案说明-参数响应度 残疾人福利性单位声明函 投标方案说明-投标产品响应的规范性 投标方案说明-供货渠道 标的清单 投标文件封面 投标方案说明-售后服务 监狱企业的证明文件
---	-------	-------------------	--

2	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>1.在评标过程中，评标委员会认为投标人报价明显低于其他实质性响应的投标人报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就投标人提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据投标人企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。</p> <p>2.投标人提交的相关说明和证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。</p>	开标一览表 标的清单
---	------------------	---	------------

3	投标文件的签署、盖章	投标文件按招标文件要求的数量、计量单位、 报价货币及签字盖章	开标一览表 分项报价表 投标方案说明-节能环保 投标方案说明-培训方案 中小企业声明函 保证金交纳凭证 商务应答表 投标方案说明-产品的先进性和可靠性 投标方案说明-实施方案 投标人承诺书 投标人资格证明文件 投标方案说明-保障维护运行成本 投标方案说明-供应商认为有必要说明的事项 产品技术参数表 投标方案说明-业绩 投标函 投标方案说明-参数响应度 残疾人福利性单位声明函 投标方案说明-投标产品响应的规范性 投标方案说明-供货渠道 标的清单 投标文件封面 投标方案说明-售后服务 监狱企业的证明文件
4	投标有效期	投标有效期达到招标文件要求	投标函
5	投标保证金	保证金交纳符合磋商文件要求	保证金交纳凭证

6	其他实质性要求	符合法律、法规和招标文件中规定的其他实质性要求	开标一览表 分项报价表 投标方案说明-节能环保 投标方案说明-培训方案 中小企业声明函 保证金交纳凭证 商务应答表 投标方案说明-产品的先进性和可靠性 投标方案说明-实施方案 投标人承诺书 投标人资格证明文件 投标方案说明-保障维护运行成本 投标方案说明-供应商认为有必要说明的事项 产品技术参数表 投标方案说明-业绩 投标函 投标方案说明-参数响应度 残疾人福利性单位声明函 投标方案说明-投标产品响应的规范性 投标方案说明-供货渠道 标的清单 投标文件封面 投标方案说明-售后服务 监狱企业的证明文件
---	---------	-------------------------	--

以上实质性要求全部响应并满足采购需求的，则通过符合性审查；如有任意一项未响应或不满足采购需求的，则按无效投标文件处理。如果评标委员会认为投标人有任意一项不通过的，应在符合性审查表中载明不通过的具体原因。

5.4.3 解释、澄清有关问题

一、评标过程中，评标委员会认为招标文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以提请代理机构书面解释。代理机构的解释不得改变招标文件的原义或者影响公平、公正，解释事项如果涉及投标人权益的以有利于投标人的原则进行解释。

二、对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或更正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当按评标委员会的要求进行澄清、说明或者更正。投标人的澄清、说明或者更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。澄清、说明或者更正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者更正材料是投标文件的组成部分。

三、投标人的澄清、说明或者更正需进行电子签章，应当不超出投标文件的范围、不实质性改变投标文件的内容、不影响投标人的公平竞争、不导致投标文件从不响应招标文件变为响应招标文件的条件。下列内容不得澄清：

- （一）投标人投标文件中不响应招标文件规定的技术参数指标和商务应答；
- （二）投标人投标文件中未提供的证明其是否符合招标文件资格、符合性规定要求的相关材料。
- （三）投标人投标文件中的材料因印刷、影印等不清晰而难以辨认的。

四、投标文件报价出现下列情况的，按以下原则处理：

- (一) 投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- (二) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准，但大写金额出现文字错误，导致金额无法判断的除外；
- (三) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表总价为准，并修改单价；
- (四) 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

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

五、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

六、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过项目电子化交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或更正要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

评标委员会应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

5.4.4比较与评价

评标委员会应当按照招标文件规定的评标细则及标准，对符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.4.5复核

评分汇总结束后，评标委员会应当进行复核，对拟推荐为中标候选供应商、报价最低、投标文件被认定为无效等进行重点复核。

评标结果汇总完成后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织不少于2名工作人员，在采购监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评标结果进行复核，出具复核报告。

评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

- (一) 分值汇总计算错误的；
- (二) 分项评分超出评分标准范围的；
- (三) 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；
- (四) 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

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

5.4.6确定中标候选人名单

采购包1：按投标人综合得分从高到低进行排序，确定3名中标候选人。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；得分且投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。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排名第一的中标候选人。

5.4.7编写评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字的评标记录和评标结果编写的报告，其主要内容包括：

- 一、招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；
- 二、投标人名单和评标委员会成员名单；
- 三、评审方法和标准；
- 四、开标记录和评审情况及说明，包括投标无效供应商名单及原因；
- 五、评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人
- 六、其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等；
- 七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子签章确认，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见。拒不签字或加盖电子签章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.5 评标争议处理规则

评标委员会在评标过程中，对于符合性审查、对投标人文件作无效投标处理及其他需要共同认定的事项存在争议的，应当以少数服从多数的原则作出结论，但不得违背法律法规和招标文件规定。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人或代理机构书面反映。采购人或代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理

5.6 评标细则及标准

一、评标委员会只对通过资格审查的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。

二、评标委员会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立评审。

5.6.1 评分办法

若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格检查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评审。 投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×100

$$\text{评标总得分} = F1 \times A1 + F2 \times A2 + \dots + Fn \times An$$

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。

5.6.2 评分标准

采购包1:

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审65.0000分 报价得分35.0000分			
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式
	节能环保	投标产品中每有一项为节能产品经国家认证的计0.5分，每有一项为环境标志产品经国家认证的计0.5分，投标人投标产品中每有一项产品同时为节能产品和环境标志产品计1分，最多计2分。（以经国家确定的认证机构出具的、处于有效期内的节能产品、环境标志产品认证证书为准。）	2.0000	客观	投标方案说明-节能环保

参数响应度	<p>投标产品的技术指标评审：完全响应或优于计20分。“▲”号技术参数一项不符合扣分分值为：所投产品单项报价（以万元为单位）除以40，非“▲”号技术参数一项不满足扣分分值为：所投产品单项报价（以万元为单位）除以200;扣完为止。加注“▲”号的主要参数须提供技术支持资料，技术支持资料指制造商公开发布的印刷资料（技术白皮书、图片等技术标准资料）或检测机构出具的检测报告或技术说明书，未提供有效支持依据的可按负偏离处理。</p>	20.0000	客观	投标方案说明-参数响应度
投标产品响应的规范性	<p>根据投标产品响应的规范性进行评审：1、投标产品技术响应完整详细、科学规范、可行度高，配套服务方案全面详细，计10分；2、投标产品技术响应基本完整、规范，可行，配套服务方案全面计7分；3、投标产品技术响应完整性、规范性、可行度一般，配套服务方案一般，计5分；4、投标产品技术响应内容有缺陷或完全拷贝参数要求未进行细化响应，配套服务方案粗略，计3分；5、其他情况不计分。</p>	10.0000	主观	投标方案说明-投标产品响应的规范性

详细评审	产品的先进性和可靠性	根据所投产品性能稳定性、质量可靠性、技术先进性等方面进行评审： 1、所投产品技术成熟度高、性能可靠性强、关键部件匹配性强，完全符合用户需求，计10分； 2、所投产品技术成熟度、性能可靠性、关键部件匹配性基本满足用户需求，但存在不足的，计7分； 3、所投产品技术成熟度、性能可靠性、关键部件有较大缺陷，但能基本满足用户使用，计5分； 4、所投产品技术成熟度、性能可靠性、关键部件有较大缺陷，不能满足用户使用，计3分； 5、其他情况不计分。	10.0000	主观	投标方案说明-产品的先进性和可靠性
	保障维护运行成本	投标产品保障维护及后期运行成本低计5分；保障维护及后期运行成本考虑不全面，可能产生成本偏高计2分；其他响应情况不计分。	5.0000	主观	投标方案说明-保障维护运行成本
	供货渠道	设备供货渠道正常、货物来源质量有保证，检验手续完善、合法有效，无产权纠纷，计3分；内容不完整计1分；未提供不计分。	3.0000	主观	投标方案说明-供货渠道
	实施方案	投标人提供针对本项目的实施方案，包括但不限于： ①供货组织安排，包括仓储、运输、交付、安装调试等内容； ②实施步骤、进度计划和保证措施； ③安全控制方案及质量措施； ④组织机构人员配置、协调能力等。方案各项内容全面详细、阐述条理清晰、技术先进、功能配置合理，能有效保障本项目实施得6分，每有一项缺项扣1.5分，每有一项内容存在缺陷，扣1分。备注：缺陷是指内容不合理、虽有内容但不完善、内容表述前后不一致、套用其他项目方案或与项目需求不匹配及其他不利于项目实施的等任何一种情形。	6.0000	主观	投标方案说明-实施方案

	业绩	投标单位具备与项目执行相符合的履约能力，能提供有效佐证材料（2021年1月1日至今签订的类似多类别货物批量供货合同），提供1份计0.5分，满分3分。无合同计0分，无法取得采购方联系或证实的合同视为无效合同。	3.0000	客观	投标方案说明-业绩
	售后服务	针对该项目有详尽售后服务承诺，售后服务计划、售后服务措施，具有本地化售后服务能力，出具相关证明材料，计3分；内容不完整计1分，未提供不计分。	3.0000	主观	投标方案说明-售后服务
	培训方案	具有可行的技术培训方案，保证使用单位能熟练操作维护和正常使用，列出详细的培训内容、培训方式等说明，计3分；内容不完整计1分，未提供不计分。	3.0000	主观	投标方案说明-培训方案
价格分	价格分	价格分统一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= $(\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格权值} \times 100$ 计算分数时四舍五入取小数点后两位。	35.0000	客观	开标一览表 标的清单

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
----	----	------	----	----	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	10.0000 %	<p>(1) 根据《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》财库〔2022〕19号的相关规定，对小型和微型企业的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>(2) 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，对符合条件的残疾人福利性单位设备的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。小型、微型企业和监狱企业级符合财政部、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，以上政策同时具备的仅对其进行一次10%的价格扣除，不重复扣除。</p>	开标一览表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 标的清单 监狱企业的证明文件
---	-----------------------	--------------------	-----------	---	--

说明：

- 1、评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；
- 2、评分标准中要求提供复印件的证明材料须清晰可辨。

若采用最低评标价法的，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中标候选人。采用最低评标价法评标时，除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

5.7 废标

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

- 一、符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足三家的；
- 二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- 三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- 四、因重大变故，采购任务取消的；

废标后，代理机构将在“陕西省政府采购网”上公告。对于评标过程中废标的采购项目，评标委员会应当对招标文件是否存

在不合理条款进行论证，并出具书面论证意见。

5.8定标

5.8.1 定标原则

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定1名中标人。中标候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确定中标人。

5.8.2定标程序

一、评标委员会在项目电子化交易系统中编制评标情况，生成评标报告。

二、代理机构在评标结束之日起2个工作日内将评标报告送采购人。

三、采购人在收到评标报告后5个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标供应商。逾期未确认的，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标供应商。

四、根据确定的中标供应商，代理机构在陕西省政府采购网上发布中标结果公告，通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书。

5.9评审专家在政府采购活动中承担以下义务

（一）遵守评审工作纪律；

（二）按照客观、公正、审慎的原则，根据采购文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审；

（三）不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；

（四）及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况，包括采购组织单位向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，供应商行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；

（五）发现采购文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并通过项目电子化交易系统向采购组织单位书面说明情况，说明停止评审的情形和具体理由；

（六）配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；

（七）法律、法规和规章规定的其他义务。

5.10评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律

（一）遵行《中华人民共和国政府采购法》第十二条和《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的规定。

（二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。

（三）评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理。

（四）评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

（五）在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。

（六）服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

（七）遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 开标一览表

详见附件: 标的清单

详见附件: 开标一览表

详见附件: 分项报价表

详见附件: 产品技术参数表

详见附件: 商务应答表

详见附件: 投标人资格证明文件

详见附件: 投标方案说明-节能环保

详见附件: 投标方案说明-参数响应度

详见附件: 投标方案说明-投标产品响应的规范性

详见附件: 投标方案说明-产品的先进性和可靠性

详见附件: 投标方案说明-保障维护运行成本

详见附件: 投标方案说明-供货渠道

详见附件: 投标方案说明-实施方案

详见附件: 投标方案说明-业绩

详见附件: 投标方案说明-售后服务

详见附件: 投标方案说明-培训方案

详见附件: 投标方案说明-供应商认为有必要说明的事项

详见附件: 投标人承诺书

详见附件: 保证金交纳凭证

第七章 拟签订合同文本

详见附件：合同范本.docx

