

郑州大学第一附属医院 5G 智能救护车采购项目二次

招 标 文 件

项目编号：豫财招标采购-2023-207

采购人：郑州大学第一附属医院

采购代理机构：河南豫信招标有限责任公司

2023 年 7 月

目 录

特 别 提 示	1
第一章 采购公告	3
第二章 投标须知	7
第三章 评标标准和方法	30
第四章 合同条款及格式	36
第五章 投标文件	58
第六章 货物需求及技术要求	88

特 别 提 示

1、投标人注册

投标人首先通过“河南省公共资源交易中心 (<http://www.hnngzy.net/>)”网站进行注册，然后按网站公共服务（办事指南及下载专区）公共资源项目 CA 办理流程准备齐注册资料，办理 CA 数字证书及电子签章。

2、投标文件制作

2.1、投标人通过“河南省公共资源交易中心 (www.hnngzy.net)”网站公共服务（办事指南及下载专区）：下载“投标文件制作工具安装包压缩文件下载”等。

2.2、供应商凭 CA 密钥登陆,并按网上提示自行下载每个项目所含格式(.hntf)的招标文件。投标人须在投标文件递交截止时间前制作并提交。

加密的电子投标文件 (*.hntf 格式),应在投标文件截止时间前通过“河南省公共资源交易中心 (www.hnngzy.net)”电子交易平台内上传。

2.3、加密的电子投标文件为“河南省公共资源交易中心 (www.hnngzy.net)”网站提供的“投标文件制作工具”软件制作生成的加密版投标文件。

2.4、招标文件格式所要求包含的全部资料应全部制作在投标文件内,严格按照本项目招标文件所有格式如实填写（不涉及的内容除外），不应存在漏项或缺项，否则将存在投标文件被拒绝的风险。封面、资格审查材料、开标一览表、其他内容，须严格按照格式编辑，并作为电子开评标系统上传的依据。

2.5、投标文件以外的任何资料采购人和采购代理机构将拒收。

2.6、投标人编辑电子投标文件时，根据招标文件要求用法定代表人 CA 密钥和企业 CA 密钥进行签章制作；最后一步生成电子投标文件 (*.hntf 格式)时，只能用本单位的企业 CA 密钥。

3、澄清与变更

采购人、采购代理机构对已发出的招标文件进行的澄清、更正或更改，澄清、更正或更改的内容将作为招标文件的组成部分。采购代理机构将通过网站“变更公告”和系统内部“答疑文件”告知投标人，对于各项目中已经成功报名并下载招标文件的项目投标人，系统将通过第三方短信群发方式提醒投标人进行查询。

各投标人须重新下载最新的招标文件和答疑文件，以此编制投标文件。投标人注册时所留手机联系方式要保持畅通，因联系方式变更而未及时更新系统内联系方式的，将会造成收不到短信。此短信仅系友情提示，并不具有任何约束性和必要性，采购代理机构不承担投标人未收到短信而引起的一切后果和法律责任。

4、因河南省公共资源交易中心平台在开标前具有保密性，投标人在投标文件递交截止时间前须自行查看项目进展、变更通知、澄清及回复，因投标人未及时查看而造成的后果自负。

5、本项目采用“远程不见面”开标方式，不见面开标大厅网址为 www.hnggzy.net，投标人无需到河南省公共资源交易中心现场参加开标会议，无需到达现场提交原件资料。投标人应当在投标截止时间前，登录不见面开标大厅，在线准时参加开标活动并进行文件解密等。

6、不见面服务的具体事宜请查阅河南省公共资源交易中心网站。

7、投标文件制作、上传机器码一致的，投标文件无效。

第一章 采购公告

郑州大学第一附属医院 5G 智能救护车采购项目二次 公开招标公告

项目概况：

郑州大学第一附属医院 5G 智能救护车采购项目招标项目的潜在投标人应在河南省公共资源交易中心网站下载获取招标文件，并于 2023 年 7 月 25 日 09 时 00 分（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

- 1、项目编号：豫财招标采购-2023-207
- 2、项目名称：郑州大学第一附属医院 5G 智能救护车采购项目
- 3、采购方式：公开招标
- 4、预算金额：2800000.00 元
最高限价：2800000 元

序号	包号	包名称	包预算（元）	包最高限价（元）
1	豫政采 (2)20230289-1	郑州大学第一附属医院 5G 智能救护车采购项目	2800000	2800000

5、采购需求（包括但不限于标的的名称、数量、简要技术需求或服务要求等）

5.1 本项目共分 1 个包，包含 5G 智能化救护车 2 辆的采购、供货、运输、保险、装卸、安装、检测、调试、试运行、验收交付、培训、技术支持、软件升级、售后保修及相关伴随服务等。

5.2 采购内容：5G 智能化救护车 2 辆，预算 2800000 元，不接受进口产品。

5.3 交货期：合同签订后 90 日历天内。

5.4 交货地点：采购人指定地点。

6、合同履行期限：/

7、本项目是否接受联合体投标：否

8、是否接受进口产品：否

9、是否专门面向中小企业：否

二、申请人资格要求：

1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2、落实政府采购政策满足的资格要求：无

3、本项目的特定资格要求

3.1 在中华人民共和国境内具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的法人或者其他组织或自然人，提供有效的营业执照或相关的证明文件。

3.2 具有良好的商业信誉和健全的财务会计管理制度，具备会计师事务所出具的 20 年度的财务报告或银行开具的资信证明。

3.3 具有依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料，提供自 2022 年 1 月 1 日以来至少三个月的纳税证明和社保缴纳证明，依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳。投标人成立不满 3 个月的，则提供自成立日以来的纳税和社保证明资料。

3.4 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法、违纪行为。

3.5 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）的规定，采购代理机构将通过“信用中国”网站及其跳转网站、“中国政府采购网”查询相关主体信用记录。查询内容为在“信用中国”网站及其跳转网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法失信主体”，在“中国政府采购网”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”，无以上记录的供应商为合格供应商。本项目信用记录截止时间为投标截止时间。

3.6 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

3.7 本次招标不接受联合体投标。

三、获取招标文件

1. 时间：2023 年 7 月 4 日至 2023 年 7 月 10 日，每天上午 00:00 至 12:00，下午 12:00 至 23:59（北京时间，法定节假日除外。）

2. 地点：河南省公共资源交易中心网站下载

3. 方式：市场主体需要完成 CA 数字证书办理，凭 CA 密钥登陆河南省公共资源交易

中心系统并在规定时间内按网上提示下载招标文件，获取招标文件后，供应商请到河南省公共资源交易中心网站下载最新版本的投标文件制作工具安装包，并使用安装后的最新版本投标文件制作工具制作电子投标文件。

4. 售价：0 元

四、投标截止时间及地点

1. 时间：2023 年 7 月 25 日 09 时 00 分（北京时间）

2. 地点：加密电子投标文件须在投标截止时间前通过“河南省公共资源交易中心网站（www.hnngzy.net）”电子交易平台加密上传。逾期上传的投标文件，采购人不予受理。

五、开标时间及地点

1. 时间：2023 年 7 月 25 日 09 时 00 分（北京时间）

2. 地点：河南省公共资源交易中心网站首页“不见面开标大厅”

注意事项：（1）本项目采用不见面开标，投标人可不到开标现场解密。不见面服务的具体事宜请查阅河南省公共资源交易中心网站。（2）投标人未在规定时间内解密的，其投标文件采购人将拒绝接收。

六、发布公告的媒介及招标公告期限

本次招标公告在《河南省政府采购网》、《河南省公共资源交易中心》、《郑州大学第一附属医院》、《河南豫信招标有限责任公司官网》上发布，招标公告期限为五个工作日。

七、其他补充事宜

1、执行《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）；

2、执行《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）；

3、执行《河南省财政厅关于进一步做好政府采购支持中小企业发展有关事项的通知》（豫财购〔2022〕5 号）

4、执行《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68 号）；

5、执行《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）；

6、执行《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）；

7、执行《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）；

8、执行《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18号）。

八、凡对本次招标提出询问，请按照以下方式联系

1. 采购人信息

名称：郑州大学第一附属医院

地址：郑州市金水区龙湖中环路1号

联系人：李女士、王女士

联系方式：0371-66278839

2. 采购代理机构：河南豫信招标有限责任公司

地址：郑州市郑东新区商务外环与西七街交叉口中华大厦19楼

联系人：王科、赵继龙、关胜利

联系方式：0371-61312379

3. 项目联系人

联系人：王科、赵继龙、关胜利

联系方式：0371-61312379

2023年7月3日

第二章 投标须知

投标须知前附表

序号	内 容
1	项目名称：郑州大学第一附属医院 5G 智能救护车采购项目
2	项目编号：豫财招标采购-2023-207
3	采购人名称：郑州大学第一附属医院 采购人地址：郑州市金水区龙湖中环路 1 号 联系人：李女士、王女士 联系电话：0371-66278839
4	采购代理机构名称：河南豫信招标有限责任公司 地址：郑州市郑东新区商务外环与西七街交叉口中华大厦 19 楼 联系人：王科、赵继龙、关胜利 电 话：0371-61312379 电子邮件：972229711@qq.com
5	项目采购内容及采购预算：5G 智能化救护车 2 辆，预算 2800000 元，不接受进口产品。
6	采购范围：包含 5G 智能化救护车 2 辆的采购、供货、运输、保险、装卸、安装、检测、调试、试运行、验收交付、培训、技术支持、软件升级、售后保修及相关伴随服务等。
7	质保期：自验收合格之日起 5 年。
8	交货期：合同签订后 90 日历天内。
9	交货地点：采购人指定地点。
10	投标人资格要求（即合格的投标人）： 1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定； 2、落实政府采购政策满足的资格要求：无 3、本项目的特定资格要求 3.1 在中华人民共和国境内具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的法

	<p>人或者其他组织或自然人，提供有效的营业执照或相关的证明文件。</p> <p>3.2 具有良好的商业信誉和健全的财务会计管理制度，具备会计师事务所出具的 2022 年度的财务报告或银行开具的资信证明。</p> <p>3.3 具有依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料，提供自 2022 年 1 月 1 日以来至少三个月的纳税证明和社保缴纳证明，依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳。投标人成立不满 3 个月的，则提供自成立日以来的纳税和社保证明资料。</p> <p>3.4 参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法、违纪行为。</p> <p>3.5 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）的规定，采购代理机构将通过“信用中国”网站及其跳转网站、“中国政府采购网”查询相关主体信用记录。查询内容为在“信用中国”网站及其跳转网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法失信主体”，在“中国政府采购网”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”，无以上记录的供应商为合格供应商。本项目信用记录截止时间为投标截止时间。</p> <p>3.6 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。</p> <p>3.7 本次招标不接受联合体投标。</p>
11	<p>现场踏勘：</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 不组织，投标人可自行对项目现场和周围环境进行踏勘，踏勘现场所发生的费用由投标人自己承担。出现事故，责任由投标人自行承担。</p> <p><input type="checkbox"/> 组织，踏勘时间： <u> / / </u></p> <p>踏勘集中地点： <u> / / </u></p>
12	<p>投标人对招标文件提出需澄清问题的截止时间：投标人应在获取招标文件之日起七个工作日内提出疑问。</p>
13	<p>采购人对招标文件进行澄清的时间：澄清内容影响投标文件编制的，投标截止时间 15 天前通过“河南省公共资源交易中心（www.hnggzy.net）”电子交易平台公布给所有下载招标文件的投标人。</p>
14	<p>采购人对招标文件进行修改的时间：修改内容影响投标文件编制的，投标截止时间 15 天前通过“河南省公共资源交易中心（www.hnggzy.net）”电子交</p>

	易平台公布给所有下载招标文件的投标人。
15	投标保证金：不要求。
16	投标报价：目的地交货价。报价应包括采购、供货、运输、税费、保险、装卸、安装、检测、调试、试运行、验收交付、培训、技术支持、软件升级、售后保修及相关伴随服务等所有费用。
17	投标货币：人民币。
18	<p>货物证明材料中技术证明文件要求：（包括但不限于以下内容）</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 所投产品均应提供配置明细表并且配置明细表中的所有配件必须是唯一的，不得有选择性配置，所提供配件需是正规厂家生产的原装正品。如果对投标产品的标准配置或配件有更换或调整的，需提供原生产厂家的变更和调整确认材料，提供的产品配件应单独列出其技术性能、标准、产地、生产厂家及享受何种保修服务。 2. 按第六章要求提供所投产品的技术证明文件，本次招标活动接受以下三种技术证明。（提供下列任意一种即可） <ol style="list-style-type: none"> （1）在社会上公开发布的带技术参数的技术证明文件； （2）互联网上下载打印的带技术参数的彩页截图需标明详细的查询网址； （3）制造商出具的有详细产品指标的证明函并加盖制造商（或产品总代理）印章。 3. 投标产品须取得医疗器械注册证或登记表（非医疗器械可不提供；根据《医疗器械注册管理办法》（国家食品药品监督管理总局令第4号）之规定，按执行日期之后发证的可不提供登记表）； 4. 国内产品的生产企业须具有医疗器械生产企业许可证；代理商（经销商）须具有医疗器械经营企业许可证或医疗器械经营备案凭证（非医疗器械可不提供）； 5. 从中华人民共和国境外取得的货物（核心产品），除招标文件另有规定外，必须有货物制造商或其总代出具响应本次招标的投标货物的正式授权书。 6. 投标人所投的整车产品交付前须是已列入国家发改委或工信部发布的《车辆生产企业及产品公告目录》中列明的“救护车”车型，提供公告目录或公告页证明材料。
19	加密电子投标文件的上传：加密电子投标文件须在投标截止时间前通过“河南省公共资源交易中心（www.hnggzy.net）”电子交易平台加密上传。
20	投标截止时间：2023年7月25日9时00分

21	<p>开标时间：2023年7月25日9时00分</p> <p>开标地点：本项目采用“远程不见面”开标方式，不见面开标大厅网址为www.hnggzjy.cn, 投标供应商无需到河南省公共资源交易中心现场参加开标会议，无需到达现场提交原件资料。投标供应商应在投标截止时间前，登录不见面开标大厅，在线准时参加开标活动并进行文件解密等。</p>
22	<p>投标有效期：从提交投标文件的截止之日起90日。</p>
23	<p>开标结束后，采购人或采购代理机构对投标人的资格进行审查。有一项不符合审查标准的，该投标人资格为不合格。对于合格投标人不足3家的，不再进入评标阶段。资格审查内容详见本文件资格要求及资格审查表。</p>
24	<p>评标委员会负责具体评标事务。评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为5人或5人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。</p>
25	<p>本次招标的评标方法是：综合评分法</p>
26	<p>1、提供相同品牌核心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，由采购人或采购人委托评标委员会按照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>备注：核心产品有多个时，提供单个相同品牌核心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，也按一家投标人计算。</p> <p>2、核心产品：5G智能化救护车。</p>
27	<p>(1) 投标人为代理商且所投核心产品为进口产品的，若厂家或中国总代出具的授权文件为英文或外语格式的，投标人必须提供一套中文翻译的授权，并以中文授权为准，否则视为无效授权。</p> <p>(2) 若投标货物技术证明文件涉及到英文或外语版本的，投标人需提供中文翻译版本，并对真实性负责。</p>
28	<p>小微型企业扶持政府采购政策：</p> <p>根据《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）、《财政部关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财</p>

	<p>库〔2022〕19号）和《河南省财政厅关于进一步做好政府采购支持中小企业发展有关事项的通知》（豫财购〔2022〕5号）的规定，对于非专门面向小型、微型企业预留采购份额的采购项目或者采购包，对小型和微型企业产品的价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审，小型、微型企业与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。监狱企业视同小型、微型企业，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，小微企业产品和监狱企业产品及残疾人福利性单位产品只给予一次价格扣除，不重复给予价格扣除。小微企业的认定标准按《中小企业划型标准规定》工信部联企业〔2011〕300号文件执行，投标人应提供《小微企业声明函》等有效证明材料。</p> <p>监狱企业视同小型、微型企业，投标人应提供省级及以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）在招标文件发出时间至投标截止时间前出具的属于监狱企业的证明文件。</p> <p>残疾人福利性单位视同小型、微型企业，残疾人福利性单位须符合《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》（财库〔2017〕141号）要求，提供《残疾人福利性单位声明函》，提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。</p>
29	<p>节能产品、环境标志产品政府采购政策：</p> <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）、《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）；《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18号）要求，本项目若含有节能产品政府采购品目清单内政府强制采购产品，供应商须选用国家公布的认证机构认证的处于有效期之内的政府强制采购节能产品。本项目若含有节能产品、环境标志产品政府采购品目清单内政府优先采购产品，在性能、技术、服务等指标同等条件下，优先采购国家公布的认证机构认证的处于有效期之内的节能产品（政府强制采购产品除外）、环境标志产品。供应商应提供国家公布的认证机构出具的处于有效期之内的节能产品、环境</p>

	<p>标志产品认证证书。</p> <p>(2) 对于同时获得节能产品和环境标志产品认证证书产品, 只给予其中一种认证证书产品优先采购。</p> <p>(3) 按品目清单内的政府优先采购节能产品和环境标志产品金额之和占其总价的比例, 比例高的优先。</p>
30	推荐的中标候选人人数: 1-3 名。
31	<p>定标:</p> <p>1、采购人可以事先授权评标委员会直接确定中标人。排序第一中标候选人并列的, 由评标委员会投票表决 (少数服从多数) 确定中标人。</p> <p>2、采购人应当在收到评标报告后五个工作日内, 按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标人。</p>
32	中标公告媒介: 《河南省政府采购网》、《河南省公共资源交易中心》、《郑州大学第一附属医院》、《河南豫信招标有限责任公司官网》。
33	数量增减范围: 采购人需追加与合同标的相同的货物和服务的, 在不改变合同其它条款的前提下, 可以与供应商签订补充合同, 但所有补充合同的采购金额不得超过原合同金额的百分之十。
34	<p>中标服务费: 中标金额在 100 万以下的货物或服务按国家收费标准向中标人收取; 中标金额在 100 万以上的货物或服务按国家收费标准的 50% 向中标人收取。</p> <p>中标人应在中标公告发布后将代理服务费汇款至以下账户 (请备注: 代理服务费)</p> <p>收款单位: 河南豫信招标有限责任公司</p> <p>开户行: 上海浦东发展银行郑州分行</p> <p>账号: 7601 0154 8000 01876</p> <p>中标人凭汇款凭证至郑州市郑东新区商务外环与西七街交叉口中华大厦 19 楼 1906A 室领取中标通知书。</p>

一、说 明

1. 适用范围

- 1.1 本招标文件适用于本次公开招标的货物及伴随服务。
- 1.2 本次招标适用的法律法规：《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》等政府采购有关法律法规。

2. 定义

- 2.1 采购人：“投标须知前附表”中所述的、依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。
- 2.2 采购代理机构：“投标须知前附表”中所述的，受采购人委托组织招标活动，在招标过程中负有相应义务和责任的社会中介组织。
- 2.3 投标人：指已按规定获取了该项目的招标文件，且已经提交本次投标文件的供应商。
- 2.4 政府采购监督管理部门：“投标须知前附表”中所述的、依法对政府采购进行监督管理的部门。
- 2.5 公章——指投标人的行政章。
- 2.6 天（日）——除特别指明外，指日历天。
- 2.7 中标人：接到并接受中标通知，最终被授予合同的投标人。
- 2.8 投标文件：指投标人根据招标文件要求在投标截止时间前提交的所有文件。
- 2.9 货物：指除了咨询服务以外的所有的物品、产品、装置和/或包括附件、备品备件、图纸、技术文件、用于运输和安装的包装、培训、维修和其他类似服务的供应。

3. 合格的投标人

- 3.1 满足招标公告及投标须知前附表中对投标人的资格要求的投标人为合格投标人。

4. 投标人不得存在下列情形之一：

- (1) 与采购人或采购代理机构存在利害关系且可能影响招标公正性；
- (2) 与本招标项目的其他投标人为同一个单位负责人；

- (3) 与本招标项目的其他投标人存在直接控股、管理关系（除联合体外）；
- (4) 为本招标项目提供过整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务；
- (5) 参加政府采购活动前3年内未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；

5. 投标费用

- 5.1 无论投标过程中的做法和结果如何, 投标人应自行承担所有与参加投标有关的全部费用, 采购人和采购代理机构在任何情况下均无义务和责任承担上述费用。

6. 踏勘现场

- 6.1 “投标须知前附表”规定组织踏勘现场的, 采购人按“投标须知前附表”规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。
- 6.2 投标人踏勘现场发生的费用自理。
- 6.3 除采购人的原因外, 投标人自行负责在踏勘现场中所发生的人员伤亡和财产损失。
- 6.4 采购人在踏勘现场中介绍的项目现场和相关的周边环境情况, 供投标人在编制投标文件时参考, 采购人不对投标人据此作出的判断和决策负责。

7. 知识产权

- 7.1 投标人须保证采购人在中华人民共和国境内使用投标货物、资料、技术、服务或其任何一部分时, 享有不受限制的无偿使用权, 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或经济纠纷。如投标人不拥有响应的知识产权, 则在投标报价中必须包括合法获取该知识产权的一切相关费用。如因此导致采购人损失的, 投标人须承担全部赔偿责任。
- 7.2 投标人如欲在项目实施过程中采用自有知识成果, 须在投标文件中声明, 并提供相关知识产权证明文件。

8. 联合体投标

- 8.1 除非本项目明确要求不接受联合体形式投标外, 两个或两个以上投标人可以组成一个联合体投标, 以一个投标人的身份投标。
- 8.2 以联合体形式参加投标的, 联合体各方均应当符合《政府采购法》第二十二

条第一款规定的条件，根据采购项目的特殊要求规定投标人特定条件的，联合体各方中至少应当有一方符合。

- 8.3 联合体各方之间应当签订联合体协议，明确约定联合体各方应当承担的工作和相应的责任，并将联合体协议连同投标文件一并提交。由同一专业的单位组成的联合体，按照同一资质等级较低的单位确定资质等级。联合体各方签订联合体协议后，不得再以自己的名义单独在同一项目同一标包下中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目同一标包下投标。
- 8.4 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他投标人另外组成联合体参加同一合同项同一标包下的政府采购活动。

二、 招 标 文 件

9. 招标文件的构成

- 9.1 招标文件用以阐明本次招标的货物要求、招标投标程序和合同条件。

招标文件由下述部分组成：

- 第一章 采购公告
- 第二章 投标须知
- 第三章 评标标准和方法
- 第四章 合同条款及格式
- 第五章 投标文件
- 第六章 货物需求及技术要求

- 9.2 投标人应仔细阅读招标文件中投标须知、合同条款的所有事项、文本要求和技术规范等所有事项，按招标文件的要求提供投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其投标对招标文件做出实质性响应，否则，将承担其投标无效的风险。

- 9.3 未按规定签署的投标文件将导致其投标被拒绝或无效。

10. 招标文件的澄清

- 10.1 投标人应仔细阅读和检查招标文件的全部内容。如有疑问，应在“投标须知前附表”规定的时间前在“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”电子交易平台进行提问，要求采购人对招标文件予以澄清。投标人在规定的

时间内未要求对招标文件澄清或提出疑问的，采购人和采购代理机构将视其为无异议，开标后，采购人和采购代理机构不接受其对招标文件内容的质疑。

- 10.2 招标文件的澄清将在“投标须知前附表”规定的时间前通过“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”电子交易平台公布给所有下载招标文件的投标人，但不指明澄清问题的来源。如果澄清发出的时间距投标截止时间不足 15 天，并且澄清内容影响投标文件编制的，投标人应在澄清内容发出后 24 小时内“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”电子交易平台通知采购代理机构，采购人相应延长投标截止时间。
- 10.3 澄清内容是招标文件的组成部分，澄清内容一经在项目公告网站和电子交易平台发布，视作已送达所有投标人，并对投标人具有约束力。
- 10.4 投标人在投标截止时间前须自行查看项目进展、下载招标文件的澄清等，因投标人未及时查看和下载而造成的后果自负。

11. 招标文件的修改

- 11.1 在投标截止时间前，采购人可主动地或在解答投标人提出的澄清问题时修改招标文件，招标文件的修改将在“投标须知前附表”规定的时间前通过“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”电子交易平台公布给所有下载招标文件的投标人。如果修改发出的时间距投标截止时间不足 15 天，并且修改内容影响投标文件编制的，投标人应在“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”电子交易平台通知采购代理机构，采购人相应延长投标截止时间。
- 11.2 修改内容是招标文件的组成部分，修改内容一经在项目公告网站和电子交易平台发布，视作已送达所有投标人，并对投标人具有约束力。若投标人对修改内容仍有疑问，应在修改内容发出后 24 小时内在“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”电子交易平台进行提问，否则视为已接收，并同意修改或澄清内容。开标后，采购人和采购代理机构不接受其对招标文件内容的质疑。
- 11.3 投标人在投标截止时间前须自行查看项目进展、下载招标文件的修改等，因投标人未及时查看和下载而造成的后果自负。

三、投标文件的编制

12. 投标语言

12.1 投标文件以及投标人所有与采购人及采购代理机构就投标来往的函电均使用中文。投标人提供的外文资料应附有相应的中文译本，并以中文译本为准。

13. 投标文件计量单位

13.1 除在招标文件的技术文件中另有规定外，计量单位均使用中华人民共和国法定计量单位。

14. 投标文件的组成

14.1 招标文件中的每个分包，是项目招标不可拆分的最小投标单元，投标人必须按此分包编制投标文件，提交相应的文件资料，拆包投标将视为非实质性响应。投标人如同时投标多包，可提交一套资质证明文件。

14.2 投标人应按照河南省公共资源交易中心投标文件电子制作系统制作投标文件。其中包含：封面（需上传）、资格审查资料（需上传投标人资格要求中有关证明材料供采购人或采购代理机构在开标后进行资格审查）、评审资料（从诚信库中同步）、开标一览表（需填写）、其他内容（整个投标文件）等。

15. 投标格式

15.1 投标人应按照招标文件中提供的格式完整地制作投标文件，按招标文件提供的资格证明格式提交招标文件要求的资格证明文件。

16. 投标文件编制

16.1 投标文件应按招标文件要求的内容编制投标文件，应当对招标文件提出的实质性要求和条件做出响应。

17. 投标报价

17.1 投标人应按照招标文件提供的投标报价表格式填写提供各项货物及服务的单价、分项总价和总投标价。如果单价、分项总价和总投标价之间有差异，按招标文件规定方式调整。投标人必须无条件接受评标委员会根据本招标文件规定方式进行的价格调整。

17.2 投标总报价应是采购人指定地点交货的价格，包括交货前发生的各种税费、运

费及保险费、运杂费、以及伴随的其它服务费总报价。总报价分解为：产品和附属装置、备品备件和专用工具、卖方技术服务（安装、调试、运行）报价、采购人派员参加技术联络和工厂监造、检验、技术培训费用、运保费、各类税费及验收检测费，各项报价应准确填入投标报价表相应栏内。报价中不允许提供赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

- 17.3 投标人根据上述规定所作分项报价的目的只是为了评标时对投标文件进行比较的方便，但并不限制采购人订立合同的权力。
- 17.4 投标报价应完全包括招标资料表规定的货物和服务范围，不得任意分割或合并所规定的分项。
- 17.5 投标人对每种货物只允许有一个报价，采购人和采购代理机构不接受有任何选择报价的投标。
- 17.6 投标人不得以任何理由在开标后对投标报价予以修改，报价在投标有效期内是固定的，不因任何原因而改变。任何包含价格调整要求和条件的投标，将被视为非实质性响应。
- 17.7 根据招标文件第六章货物需求及技术要求规定的供货和责任范围，投标人应对仪器产品进行单项报价和总报价。

18. 投标货币

- 18.1 除非另有规定，投标人提供的所有货物和服务用人民币报价。

19. 投标人资格的证明文件

- 19.1 除“投标须知前附表”中的另有规定外，投标人按规定的要求提交相应的资格证明文件，作为投标文件的一部分，以证明其有资格进行投标和有能力履行合同。

20. 证明投标货物符合招标文件技术要求的文件

- 20.1 投标人应提交证明其拟供货物和服务符合招标文件规定的技术响应文件，作为投标文件的一部分。
- 20.2 在产品规格一览表中应说明货物的品牌型号、规格参数、制造商及原产地等，交货时出具原产地证明及合格出厂证明。
- 20.3 证明文件可以是文字资料、图纸和数据，但应符合招标资料表中的要求，并提供：

- 20.4 货物主要技术指标和性能的详细描述
- 20.5 质量保证期内及本文件要求的所有备件和专用工具的详细清单，包括其价格和供货来源资料；
- 20.6 投标人应对招标文件技术要求逐条应答，并标明与招标文件条文的偏差和例外。对招标文件有具体规格、参数的指标，投标人必须提供其所投货物的具体数值。
- 20.7 招标文件的技术规格中指出的工艺、材料和产品的标准以及参照的品牌或型号仅起说明作用，并没有任何限制性，投标人在投标中可以选用替代标准、品牌或型号，但这些替代要实质上满足招标文件的要求。

21. 投标承诺函

- 21.1 投标人应按招标文件规定的格式，在投标文件中提交投标承诺函。
- 21.2 投标承诺函是为了保护采购人及采购代理机构避免因投标人的行为带来的损失。采购人及采购代理机构因投标人的行为受到损害时，将根据规定追究投标人的责任，并赔偿损失。
- 21.3 下列任何情况发生时，投标人将向采购人或采购代理机构无条件支付预算金额 2%的赔偿金：
 - (1) 投标人在招标文件规定的投标有效期内撤回其投标；
 - (2) 在投标文件中提供虚假材料；
 - (3) 供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的
 - (4) 中标人除因不可抗力未在法律规定时间内签订合同；
 - (5) 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，将中标项目分包给他人的；
 - (6) 未按招标文件规定按时向采购代理机构交纳代理服务费；
 - (7) 其他违反法律法规的情形。

22. 投标有效期

- 22.1 投标文件应自投标规定的开标日起，在“投标须知前附表”规定的时间内保持有效。
- 22.2 在特殊情况下，采购人和采购代理机构可征求投标人同意延长投标有效期。这种要求与答复均应以书面形式提交。投标人可以拒绝这种要求，其投标文

件按无效处理。

23. 投标文件的式样和文件签署

- 23.1 投标人须在投标截止时间前制作并提交投标文件。
- 23.2 加密电子投标文件应在投标截止时间前通过“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”电子交易平台内上传；
- 23.3 加密的电子投标文件为“河南省公共资源交易中心（www.hnnggzy.net）”网站提供的“投标文件制作工具”软件制作生成的加密版投标文件。
- 23.4 投标人在制作电子投标文件时，要求签章或盖章或签字的格式内容，投标人须按格式内容要求签章或盖章或签字。
- 23.5 投标文件以外的任何资料采购人和采购代理机构将拒收。
- 23.6 其他形式的投标文件一律不接受。

四、投标文件的上传

24. 投标文件加密上传

- 24.1 加密电子投标文件的上传：见“投标须知前附表”。上传时必须得到电脑“上传成功”的确认。请投标人在上传时认真检查上传投标文件是否完整、正确。投标人因交易中心投标系统问题无法上传电子投标文件时，请在工作时间与河南省公共资源交易中心联系，联系电话：0371-65915501。

25. 投标截止日期

- 25.1 投标人应在不迟于“投标须知前附表”中规定的截止日期和时间将加密投标文件按照本次招标的要求上传至河南省公共资源交易中心系统内。
- 25.2 采购人和采购代理机构可以修改招标文件并自行决定酌情延长投标截止时间。在此情况下，采购人、采购代理机构和投标人受投标截止日期制约的所有权利和义务均应延长至新的截止日期。

26. 迟交的投标文件

- 26.1 采购代理机构将拒绝接收投标截止时间后递达的任何投标文件。

27. 投标文件的修改和撤回

- 27.1 投标人在递交/上传投标文件后，在投标截止时间之前可以修改或撤回其投标文件，但投标人必须在投标截止时间前递交/上传。

- 27.2 若投标文件的修改内容涉及报价，则必须修改所有相关内容。
- 27.3 在投标截止日期之后，投标人不得对其递交的投标文件做任何修改。
- 27.4 从投标截止之日起至投标人在投标文件中载明的投标有效期满期间，投标人不得撤回其投标。

五、开 标 与 资 格 审 查

28. 开 标

- 28.1 本项目采用“远程不见面”开标方式，不见面开标大厅网址为 www.hnggzy.net，投标人无需到河南省公共资源交易中心现场参加开标会议，无需到达现场提交原件资料。投标人应当在投标截止时间，登录不见面开标大厅，在线准时参加开标活动并进行文件解密等。
- 28.2 开标时，各投标人应在规定时间内对本单位的加密投标文件现场解密，交易中心网络正常情况下，如投标人未在规定时间内解密或远程解密失败，视为无效投标处理。
- 28.3 投标人下载招标文件后，如未在招标文件规定的投标文件递交截止时间前成功上传或误传加密的投标文件，而导致的解密失败，投标无效。
- 28.4 在开标时没有启封和读出的投标文件将在系统内退回投标人。
- 28.5 采购代理机构将对开标情况做详细记录。
- 28.6 投标人不足 3 家的，不再开标。已接收的电子投标文件，将在系统内退回。

29. 投标文件的资格审查

- 29.1 开标结束后，采购人或代理机构将对投标人的资格进行审查，并记录。对于合格投标人不足 3 家的，不再评标。
- 29.2 资格性审查内容详见本文件资格要求及资格审查表。

六、评 标

30. 评标委员会

- 30.1 评标委员会负责具体评标事务。评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为 5 人或 5 人以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三

分之二。从省级以上财政部门设立的政府采购专家库中随机抽取，有关人员
对评标委员会成员名单必须严格保密。

31. 投标文件的澄清

- 31.1 为了有助于对投标文件进行审查、评估和比较，评标委员会有权向投标人质
疑，请投标人澄清其投标内容。投标人有责任按照采购代理机构通知的时间、
地点、方式由投标人法人代表或其授权代表进行答疑和澄清。
- 31.2 重要澄清的答复应是书面的，并由投标人法定代表人或其委托代理人签字。
- 31.3 投标人的澄清文件是投标文件的组成部分，并取代投标文件中被澄清的部分。
- 31.4 投标文件的澄清不得对投标内容进行实质性修改。

32. 投标文件的符合性审查

- 32.1 评标委员会将审查投标文件是否实质上响应招标文件。
- 32.2 允许修正投标文件中不构成重大偏离的、微小的、非正规的、不一致或不规
则的地方。
- 32.3 在对投标文件进行详细评估之前，评标委员会将确定每一投标是否对招标文
件的要求做出了实质性的响应，而没有重大偏离。实质性响应的投标是指投
标符合招标文件的实质性条款、条件和规定且没有重大偏离和保留。重大偏
离和保留是指对招标文件规定的采购需求、服务期限、服务质量、投标有效
期、付款方式等产生重大或不可接受的偏差，或限制了采购代理机构、采购
人的权利和投标人的义务的规定，而纠正这些偏离将影响到其它提交实质性
响应投标的投标人的公平竞争地位。
- 32.4 评标委员会判断投标文件的响应性仅基于投标文件本身内容而不靠外部证
据。
- 32.5 实质上没有响应招标文件要求的投标将被拒绝，投标人不得通过修正或撤销
不符之处而使其投标成为实质上响应投标。
- 32.6 **投标人有下列情形之一的，视为非实质性响应：**
 - (1) 投标（响应）文件制作机器码发现一致的；
 - (2) 投标人名称与营业执照、资质证书不一致的；
 - (3) 投标盖章签字不符合招标文件要求的；
 - (4) 投标内容不符合招标文件要求的；

- (5) 投标报价超出采购预算或有多个有效报价的；
- (6) 采购包内含有两个及以上产品时，投标人单个产品报价超出包内单个产品采购预算的；
- (7) 投标有效期不符合招标文件要求的；
- (8) 交货期（供货期）及交货地点不符合招标文件要求的；
- (9) 质保期不符合招标文件要求的；
- (10) 付款方式不符合招标文件要求的；
- (11) 未提供反商业贿赂承诺书的；
- (12) 招标资料表规定的其他非实质性响应情形；
- (13) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

33. 串通投标

有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- (1) 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- (2) 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- (3) 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- (4) 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- (5) 不同投标人的投标文件相互混装；
- (6) 政府采购主管部门认定的其他可视为串通投标的情形。

34. 投标无效的情形

- (1) 不具备招标文件规定的资格条件的；
- (2) 非实质性响应招标文件要求的；
- (3) 有串通投标、弄虚作假、行贿等违法行为的；
- (4) 拒绝接受评标委员会按招标文件规定调整的报价的；
- (5) 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约，且投标人在规定时间内不能证明其报价合理性的；
- (6) 在开标、评标期间，向评委询问评标情况的；
- (7) 拒绝接受采购人延长投标有效期要求的；
- (8) 招标资料表规定的其他投标无效的情形；

(9) 与其他投标人电子投标文件制作、上传机器码一致的

(10) 其他违反法律、行政法规的情形。

35. 投标文件的评审

35.1 评标委员会只对已通过资格审查和符合性审查的投标文件进行评价和比较。

35.2 采用综合评分法的，对于提供相同品牌核心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；评审得分相同时，由采购人或采购人委托评标委员会按照随机抽取的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格。

35.3 采用最低评标价法的，提供相同品牌核心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招标文件规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

35.4 投标文件中出现的算术错误除招标资料表另有规定外，将按以下方法更正：

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

(2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(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；

(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。

(5) 同时出现两种以上不一致的，按照上述规定的顺序修正。

35.5 评标委员会按上述方法修正错误而调整投标人的投标报价的，修正后的报价应对投标人具有约束力，投标人代表应予以接受并书面签字确认。

35.6 若评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会有权要求投标人在规定的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明资料。

35.7 允许修正投标文件中不构成重大偏离的、微小的、非正规的、不一致或不规则的地方。

35.8 计算评标总价时，以货物到达采购人指定的目的地交货价为标准，其中已包含各种税费、运费及保险费、运杂费、以及伴随的其它服务费。

35.9 评标委员会在评标时，除根据前述规定考虑投标人的报价外，采用综合评分法时还将考虑以下因素：

- (1) 投标文件申明的交货完工期（供货期）；
- (2) 与合同条款规定的付款条件的偏差；
- (3) 所投货物零部件、备品备件和服务的费用；
- (4) 采购人取得投标产品的备件和售后服务的可能性和便捷性；
- (5) 投标产品在使用周期内预计的运营费和维护费；
- (6) 投标产品的性能和效率；
- (7) 同等条件下，优先采购节能产品及环境标志产品。

35.10 其它必要的评标因素和标准：见招标资料表。

36. 评标价的确定

36.1 对于小型和微型企业产品以扣除优惠比率后的报价参与价格打分，但不作为中标价和合同签约价。中标价和合同签约价仍以其投标文件中的一次报价为准。

36.2 小型和微型企业产品价格给予扣除标准：

36.2.1 本次政府采购项目对小型和微型企业产品的价格给予 10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。

36.2.2 在政府采购活动中，供应商提供的货物或者服务符合下列情形的，享受本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。

36.2.3 本次政府采购项目对小型和微型企业产品的价格扣除的界定依据（未按要求提供相关资料的，不享受价格扣除扶持政策）：

- (1) 参加本次政府采购活动的中小企业应按附件格式提供《中小企业声明函》；
- (2) 联合体各方均为小型、微型企业的，联合体视同为小型、微型企业，享

受本次政府采购项目的扶持政策。联合体各方均应按附件格式提供《中小企业声明函》。

(3) 供应商对申报的小型 and 微型企业产品的价格扣除事项在报价表如实认真填列。

36.2.4 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。招标文件允许联合体投标时，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。招标文件允许联合体投标时，大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织与小型、微型企业组成联合体共同参加非专门面向中小企业的政府采购活动的，联合协议中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额 30%以上的，给予联合体 4% 的价格扣除。

36.2.5 监狱企业、残疾人福利企业视同小型、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。

36.2.6 若采购人属地政府采购主管部门对中型企业有相应价格扣除政策，按采购人属地政策最低标准执行。

36.2.7 评标委员会对供应商申报的小型 and 微型企业产品的价格扣除事项（投标文件中相关明细表等）进行评审。

(1) 评标委员会对供应商申报的小型 and 微型企业产品的价格扣除事项的评审结论，分为合格与不合格，

(2) 经评审、申报的价格扣除事项如有计算错误（明细金额或总金额有元以上计算错误）、多报产品、错报产品、明细报价不合理对价格扣除产生重要影响、缺失声明函等任一不符合政策要求及不准确的事项，评标委员会均将评审为不合格，该供应商申报的价格扣除事项不予接受；评标委员会应当告知相关供应商。

(3) 评审合格的，接受其申报的小型 and 微型企业产品的价格扣除总金额，用扣除后的价格参与评审。

(4) 同一投标人（包括联合体），中小微企业产品、监狱、残疾人福利企业产品价格扣除优惠只享受一次，不得重复享受。

36.3 按照评标方法和标准产生的评标价仅限于评标的比较，对中标价没有任何影响。

37. 评标步骤

37.1 符合性审查：详见符合性审查表

37.2 评审：详见评标办法

37.3 推荐中标候选人

(1) 采用综合评分法的，评标委员会依据投标人综合评分结果由高到低的顺序排列并推荐出 1-3 名中标候选人。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

(2) 采用最低评标价法的，评标委员会依据投标报价由低到高的顺序排列并推荐出 1-3 名中标候选人。评标结果按投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

38. 定标

38.1 采购人可按照以下两种情况之一进行定标：

(1) 采购人可以事先授权评标委员会直接确定中标人。排序第一中标候选人并列的，由评标委员会投票表决（少数服从多数）确定中标人。

(2) 采购人应当在收到评标报告后五个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标人。排序第一的中标候选人并列的，按招标文件规定确定中标人，招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

39. 保密及其它注意事项

39.1 评标是招标工作的重要环节，评标工作在评标委员会内独立进行。

39.2 评标委员会应遵守政府采购法律、法规，并按照招标文件规定的评标方法，公正、平等地对待所有投标人。

39.3 在开标、评标期间，投标人不得向评委询问评标情况。

39.4 为保证评标的公正性，开标后直至授予投标人合同，评委不得与投标人私下交换意见。

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

39.6 评标委员会和采购代理机构不退还投标文件。

40. 中标结果的公告和中标通知书

40.1 采购人或者采购代理机构应当自中标供应商确定之日起 2 个工作日内，在招

标公告发布媒体上公告中标结果，并同时发出中标通知书。公示期为1个工作日。

40.2 中标通知书将作为进行合同谈判和签订合同的依据。

40.3 中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标人无正当理由不得放弃中标。

41. 质疑和投诉

41.1 投标人对本次招标活动的招标文件、采购过程和中标结果有异议的，有权按照相关法律、法规规定的程序进行质疑和投诉，质疑和投诉应有具体的质疑（投诉）事项和必要的证明材料或事实根据，投标人对其质疑和投诉内容的真实性及其来源的合法性承担法律责任。

42. 接受和拒绝任何或所有投标的权利

42.1 如出现重大变故，采购任务取消情况，采购代理机构和采购人保留因此原因在授标之前任何时候接受或拒绝任何投标、以及宣布招标无效或拒绝所有投标的权利，对受影响的投标人不承担任何责任。

七、 授 予 合 同

43. 合同授予标准

43.1 采购人将把合同授予评标委员会确定的中标人或其推荐的第一中标候选人（特殊情况除外）。

44. 授标时更改采购货物数量的权力

44.1 政府采购合同履行中，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。

45. 签订合同

45.1 中标人应持中标通知书，在规定时间内与采购人签订合同。

45.2 招标文件、中标人的投标文件和澄清文件等，均应作为签约的合同文本的基础。

45.3 如采购人对中标人拒签合同，依照《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》、政府采购货物和服务招标投标管理办法

(财政部第 87 号令)规定的相关法律责任来追究,并根据《中华人民共和国民法典》承担相应的违约责任。

45.4 如中标人不按前述规定签订合同,采购人将报请政府采购主管部门取消其中标决定,并追究其相应责任。

46. 履约保证金

46.1 中标人按照招标文件的规定,缴纳履约保证金。

47. 其他

47.1 如果中标人未按规定签订合同,采购人可将该标授予排序第二的中标候选人或重新招标,依次类推。

48. 代理服务费

48.1 中标人应在领取中标通知书时,按“投标须知”中的规定向采购代理机构支付代理服务费。

第三章 评标标准和方法

一、资格性审查表

序号	审查因素	审查结果	备注
1	营业执照		是否按要求提供
2	法定代表人(授权书/证明书)及身份证		是否按要求提供
3	反商业贿赂承诺书		是否按要求提供
4	无重大违法记录声明函		是否按要求提供
5	纳税凭证及社保证明		是否按要求提供
6	财务报告或银行开具的资信证明		是否按要求提供
7	“信用中国”、“中国执行信息公开网”、“中国政府采购网”无不良信用记录		符合财库〔2016〕125号文和豫财购〔2016〕15号文件的要求，无不良信用记录
8	其他证明文件		是否按要求提供
结 论		是否通过资格审查	

注：投标人应根据招标文件要求资格条件提供上述资格证明文件并在河南省公共资源交易中心投标文件制作系统“资格审查材料”中上传提供的资格证明材料。否则将会影响投标人资格审查结果。

二、符合性审查

序号	审查因素	审查结果	备注
1	标书雷同性分析		投标（响应）文件制作机器码不能一致
2	投标人名称		与营业执照、资质证书一致
3	投标盖章签字		符合招标文件要求
4	投标内容		符合招标文件要求
5	投标报价		投标报价未超出项目采购预算且只有一个有效报价
6	投标有效期		符合招标文件要求
7	交货期（供货期）及交货地点		符合招标文件要求
8	质保期		符合招标文件要求
9	付款方式		符合招标文件要求
10	其他实质性要求		符合招标资料表规定的其他实质性响应情形
11	采购人不能接受的条件		未发现投标文件含有采购人不能接受的附加条件
结论		是否通过符合性审查	

三、评分办法

(一) 综合评分法

按照《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等有关规定，结合本次采购具体情况，制定本办法。

序号	内容	编列内容
1	分值构成总分100分	投标报价：30分 商务部分：20分 技术部分：50分
2	投标报价30分	<p>评标基准价=有效投标人的最低报价，投标报价得分=(评标基准价 / 投标价格) × 30 × 100%</p> <p>有效投标人是指实质上响应招标文件要求并通过实质性审核未被废标的所有投标人。</p> <p>注：1. 对于小型和微型企业产品、采用非强制性节能产品、环境标志产品以扣除优惠比率后的报价参与价格打分，但不作为中标价和合同签约价。中标价和合同签约价仍以其投标文件中的一次报价为准。</p> <p>2. 中型和小型企业产品价格给予扣除标准： 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《财政部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）、《河南省财政厅关于进一步做好政府采购支持中小企业发展有关事项的通知》（豫财购〔2022〕5号）的规定，对于非专门面向中小企业的项目，对小型和微型企业产品的价格给予单价10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。对于中型企业产品的价格不予扣除。</p> <p>3. 根据《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号），监狱企业视同小微企业。</p> <p>4. 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）残疾人福利性单位视同小微企业。</p> <p>同一投标人，小型和微型企业产品价格扣除优惠只享受一次，不得重复享受。</p>
3	商务	企业业绩 投标人自2020年以来（以合同签订时间为准）有过类似

部分 20分	3分	产品供应经验的（合同甲方须为货物使用单位），每提供1个合同得1分，最多得3分。未提供者不得分。
	服务承诺 10分	<p>1. 评标委员会根据各投标文件中质保期内、质保期满后的售后服务措施、建立的服务制度、培训方案等进行打分：</p> <p>服务承诺符合本项目特点，物有所值且价值最高，有详尽的质保期内、质保期满后的售后服务措施，建立健全的服务制度的、有具体的培训方案的得5分；</p> <p>服务承诺符合本项目特点，具有一定价值，有较详细的质保期内、质保期满后的售后服务措施，有较健全的服务制度，有较具体的培训方案的得3分；</p> <p>服务承诺符合本项目特点，实用性一般，质保期内、质保期满后的售后服务措施不完备，服务制度不完备，培训方案不完备的得1分；</p> <p>未提供者不得分。</p> <p>2. 评标委员会根据各投标文件中质保期内、质保期满后的故障响应时间、应急维修措施预案等进行打分：</p> <p>服务承诺符合本项目特点，物有所值且价值最高，质保期内、质保期满后的售后服务故障响应时间极快、应急维修措施预案合理且可行的得5分；</p> <p>服务承诺符合本项目特点，具有一定价值，质保期内、质保期满后的售后服务故障响应时间快、应急维修措施预案较合理的得3分；</p> <p>服务承诺符合本项目特点，实用性一般，质保期内、质保期满后的售后服务故障响应时间较长、应急维修措施预案不完备的得1分；</p> <p>未提供者不得分。</p>
	企业认证 3分	投标人分别通过质量管理体系认证、环境管理体系认证、职业健康体系认证并在有效期内通过年检的各得1分，最多3分。
	交货期	投标人优于招标文件要求的按照响应情况每提前30天加

		2分	1分，最多加2分。注：提前时间不足30天的；不加分。
		质保期 2分	投标人质保期在5年基础上每延长1年加1分，本项最多得2分。注：延长不足12个月者，不加分。
4	技术部分 50分	技术参数 40分	根据投标人所投产品的配置与招标要求的响应情况确定得分： 投标人完全符合招标文件配置要求得40分； 投标技术参数负偏离在40分的基础上每项扣0.55分，扣完为止。
		产品综合 评议10分	由评委根据项目特性结合各投标产品制造工艺、稳定性等进行打分： 投标产品制造工艺、稳定性好，安全性（操作维修安全等）高的得5分； 投标产品制造工艺、稳定性较好，安全性（操作维修安全等）较高的得3分； 投标产品制造工艺、稳定性、安全性（操作维修安全等）一般的得1分。
			由评委根据项目特性结合各投标产品操控性、性能及技术先进性等进行打分： 所投产品优秀，操控性强、性能好、技术先进的得5分； 所投产品较好，操控性较强、性能较好、技术较先进的得3分； 所投产品一般，操控性一般、性能一般、技术保守的得1分。

注：得分计算：投标人最终得分取评委汇总得分的算数平均值，报价得分及最终得分四舍五入保留小数点后2位。

附表一：节能、环境标志、信息安全产品采购政策

节能、环境标志、信息安全产品优先采购政策

(1) 环境标志产品：所投货物有属于《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18号）目录清单范围内产品，应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、环境标志产品认证证书。

(2) 节能产品：所投产品有属于《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）目录清单范围内产品（非★号项），应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、环境标志产品认证证书。

★号项的产品实行政府采购强制采购政策。

按以下办法给予扣除：

同一合同包含节能、环境标志产品	优惠办法
同一合同包含节能产品	给予该合同包节能产品报价总金额 3%的价格扣除
同一合同包含环境标志产品	给予该合同环境标志产品报价总金额 3%的价格扣除
备注	对于同时列入环保清单和节能产品政府采购清单的产品，只给予其中一个清单的产品的价格扣除，不重复给予价格扣除

如节能、环境标志清单内的产品仅是构成报价产品的部件、组件或零件的，则该报价产品不享受以上优惠政策。

(3) 根据财政部、工业和信息化部、国家质检总局、国家认监委联合发布《关于信息安全产品实施政府采购的通知》（财库〔2010〕48号），如采购产品属于列入《信息安全产品强制性认证目录》内的强制性信息安全产品，投标人应在投标文件中提供从中国信息安全认证中心按国家标准认证颁发的有效认证证书扫描件。

(4) 如投标人所投产品属强制节能产品，而投标人未附证明材料的，其投标文件做无效标处理。

第四章 合同条款及格式

一、合同资料表

序号	内 容
1	采购人名称：郑州大学第一附属医院 地址：郑州市建设东路1号 供应商名称、地址
2	交货地点：郑州大学第一附属医院指定地点
3	备品备件及耗材等要求：投标人应对保证货物正常运行 <u>10</u> 年的备品备件报出单价。
4	交货期：合同签订后 90 日历天内
5	质保期：自验收合格之日起 5 年
6	付款方式：1、本合同签订后，乙方向甲方缴纳合同总价款的 10%为履约保证金，货到医院经验收合格并正常使用一年后甲方无息退还给乙方；2、履约保证金缴纳后，甲方向乙方支付合同总价款的 30%为预付款，货到医院经验收合格并正常使用后，乙方开具设备全额发票，甲方支付余款。
7	合同价和分项报价：按投标文件承诺
8	履约保证金：本合同签订后，乙方向甲方缴纳合同总价款的 10%为履约保证金

二、合同通用条款

1. 适用性

1.1 本合同条款适用于没有被本合同其他部分的条款所取代的范围。

2. 定义

2.1 本文件和附件中所用下列名词的含义在此予以确定。

- (1) “需方”是指采购需要货物和服务的单位，包括该法人的法定代表人、法人的继任方和法人的受让方。
- (2) “供方”是指提供本合同项下货物和服务的公司或其他实体，包括该法人的法定代表人、法人的继任方和法人的受让方。
- (3) “付款人”是指在本合同项下向供方支付合同货物资金款的票据抬头单位或部门。
- (4) “合同”是指供需双方签署的、合同文本中载明的供需双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和上述文件中提到的构成合同的所有文件。
- (5) “合同价格”是指根据本合同规定供方在正确地完全履行合同义务后需方应支付给供方的价款。合同价格在合同有效期内为固定价格。
- (6) “货物”系指供方按合同要求，须向需方提供的所有设备、材料、机械、仪表、备品备件、工具、手册及其他技术资料和/或其他材料。
- (7) “服务”是指根据本合同规定由供方提供的与本合同货物有关的辅助服务，包括运输、保险以及其它伴随服务，如安装、调试、验收、试验、运行、检修时相应的技术指导、技术配合、技术培训和合同中规定供方应承担的其它义务。
- (8) “技术资料”是指合同货物及其相关的设计、制造、监造、检验、安装、调试、验收、性能验收试验和技术指导及合格证、产品质量证明书等文件(包括图纸、各种文字说明、标准、各种软件)，和用于合同项目正确运行和维护的文件。
- (9) “监造”是指在合同设备的制造过程中，由需方委托有资质的监造单位派出代表对供方提供的合同设备的关键部位进行质量监督，实行文件见证和现场见证。此种质量监造不解除供方对合同设备质量所负的责任。
- (10) “初步验收”是指当性能验收试验的结果表明已达到了合同文本规定的保证值后，需方对每台合同货物的验收。
- (11) “最终验收”是指由法定的检验部门或需方对的合同货物保证期满后的验收。
- (12) “备品备件”是指根据本合同提供的合同货物备用部件，包括随机备品

备件和足够保证所提供设备正常运行使用的备品备件。

- (13) “试运行”是指单机、整机或各系统和/或设备在调试和项目试运行阶段进行的运行。
- (14) “书面文件”是指任何手稿、打字或印刷的有签字和/或印章及日期的文件。
- (15) “分包商”或“分供货商”是指由供方将合同供货范围内任何部分的供货分包给其他的法人及该法人的继任方和该法人允许的受让方。
- (16) “最后一批交货”是指该批货物交付后，使得合同设备的已交付的货物总价值达到合同设备价格 98% 以上，并且余下未交的货物不影响合同货物的安装、调试和性能验收试验。
- (17) “设备缺陷”是指供方因设计、制造错误或疏忽所引起的本合同设备（包括部件、原材料、铸锻件、原器件等）达不到本合同规定的性能、质量标准要求的情形。
- (18) “运杂费”是指合同货物从供方始发站（车上）/码头（船上）到需方指定地点所发生的公路、水路、铁路、航空运费，保险费及运输过程中发生的各种费用。
- (19) “合同条款”是指本合同条款。
- (20) “交货地点”是指本合同项下货物的安装、运行的现场，其名称在“合同条款资料表”中指明。
- (21) “日、月、年”是指公历的日、月、年；“天”是指 24 小时；“周”是指 7 天。

3. 原产地

- 1.1. 本合同项下所提供的货物及服务均应来自于中华人民共和国或是与中华人民共和国有正常贸易往来的国家和地区（以下简称“合格来源国”）。
- 1.2. 本款所述的“原产地”是指货物开采、生长或生产或提供有关服务的来源地。所述的“货物”是指通过制造、加工或用重要的和主要元部件装配而成的，其基本特性、功能或效用应是商业上公认的与元部件有着实质性区别的产品。

1.3. 货物和服务的原产地有别于供方的法定注册地或国籍。

4. 标准

4.1 本合同项下交付的货物应符合技术规格所述的标准。如果没有提及适用标准，则应符合货物来源国适用的官方标准。这些标准必须是有关机构发布的最新版本的标准。

4.2 除非技术规格中另有规定，计量单位均采用中华人民共和国法定计量单位。

5. 使用合同文件和资料

5.1 没有需方事先书面同意，供方不得将由需方或代表需方提供的有关合同或任何合同条文、规格、计划、图纸、模型、样品或资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向与履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同必须的范围。

5.2 没有需方事先书面同意，除了履行本合同之外，供方不应使用合同条款第 5.1 条所列举的任何文件和资料。

5.3 除了合同本身以外，合同条款第 5.1 条所列举的任何文件是需方的财产。如果需方有要求，供方在完成合同后应将这些文件及全部复制件还给需方。

6. 专利权

供方应保证，需方在使用该货物或货物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权、著作权或其它知识产权的起诉。

7. 履约保证金

7.1 向付款人提交规定金额的履约保证金。

7.2 履约保证金用于补偿需方因供方不能完成其合同义务而蒙受的损失。

7.3 履约保证金应采用本合同货币，或付款人可以接受的其他货币并采用下述方式提交：转账。

8. 检验和测试

8.1 需方或其代表应有权检验和 / 或测试货物，以确认货物是否符合合同规格的要求。货物技术规格将说明需方要求进行的检验和测试，以及在何处进

行这些检验和测试。需方将及时以书面形式把进行检验和 / 或需方测试代表的身份通知供方。

- 8.2 检验和测试可以在供方的驻地、交货地点和 / 或货物的最终目的地进行。如果在供方的驻地进行，检测人员应能得到全部合理的设施和协助。
- 8.3 如果任何被检验或测试的货物不能满足规格的要求，需方可以拒绝接受该货物，供方应更换被拒绝的货物，或者在需方认同下免费进行必要的修改以满足规格的要求。
- 8.4 需方在货物到达目的港和 / 或现场后对货物进行检验、测试及必要时拒绝接受货物的权力将不会因为货物在从来源地（国）启运前通过了需方或其代表的检验、测试和认可而受到限制或放弃。
- 8.5 在交货前，供方应让制造商对货物的质量、规格、性能、数量和重量等进行详细而全面的检验，并出具一份证明货物符合合同规定的检验证书，检验证书是付款时提交文件的一个组成部分，但不能作为有关质量、规格、性能、数量或重量的最终检验。制造商检验的结果和细节应附在质量检验证书后面。
- 8.6 货物抵达目的港和 / 或现场后，由需方或政府管理机构指定检验部门（第三方）对货物的质量、规格、数量和重量进行检验，如果发现规格、数量或两者有与合同规定不一致的地方，需方有权在货物到达现场后九十(90)天内向供方提出索赔。
- 8.7 如果在合同条款第 18 条规定的保证期内，发现货物的质量或规格与合同要求不符，或货物被证实有缺陷，包括潜在的缺陷或使用不合适的材料，需方有权随时向供方提出索赔。
- 8.8 所有上述的检验和测试不论在何处发生，一切费用均由供方承担。对第三方参与的检验所发生的费用，从合同总额中扣除。
- 8.9 合同条款第 8 条的规定不能免除供方在本合同项下的保证义务或其他义务。

9. 包装

供方应提供货物运至合同规定的最终目的地所需要的包装，以防止货物在

转运中损坏或变质。这类包装应采取防潮、防晒、防锈、防腐蚀、防震动及防止其它损坏的必要保护措施，从而保护货物能够经受多次搬运、装卸及海运、水运和陆地的长途运输。供方应承担由于其包装或其防护措施不妥而引起货物锈蚀、损坏和丢失的任何损失的责任或费用。

10. 装运标记

10.1 供方应在每一包装箱相邻的四面用不可擦除的油漆和明显的约定的字样做出以下标记：

- (1) 收货人
- (2) 合同号
- (3) 发货标记(唛头)
- (4) 收货人编号
- (5) 目的地(港)
- (6) 货物名称、品目号和箱号
- (7) 毛重 / 净重(用 kg 表示)
- (8) 尺寸(长×宽×高用 cm 表示)

10.2 如果单件包装箱的重量在 2 吨或 2 吨以上，供方应在包装箱两侧用文字和国际贸易通用的运输标记（适用进口货物）标注“重心”和“起吊点”以便装卸和搬运。根据货物的特点和运输的不同要求，供方应在包装箱上清楚地标注“小心轻放”、“此端朝上，请勿倒置”、“保持干燥”等字样和其他国际贸易中使用的适当标记（适用进口货物）。

11. 装运条件

11.1 合同货物的：

- (1) 运输条件和保险、运费支付；
- (2) 交货完工期（供货期）认定；
- (3) 目的港 / 交货地点；

按“合同条款资料表”中规定。

11.2 供方装运的货物不应超过合同规定的数量或重量。否则，需方对由此产生的一切费用和后果不承担责任。

12. 装运通知

- 12.1 供方应在预计的装运日期之前，即海运前三十(30)天或铁路 / 公路 / 水运前二十一(21)天或空运前七(7)天以电报或电传或传真形式将货物合同号、名称、数量、箱数、总毛重、总体积(用 m³表示)和在装运地备妥待运日期通知需方，同时，供方把详细的货物清单一式三(3)份，包括货物合同号、名称、规格、数量、总体积(用 m³表示)、每箱尺寸(长×宽×高)、单价、总金额、启运地(或口岸)、备妥待运日期和货物在储存中的特殊要求和注意事项等寄给需方。
- 12.2 供方应在货物装运完成后二十四(24)小时之内以电报或电传或传真形式将货物合同号、名称、数量、毛重、体积(用 m³表示)、发票金额、运输工具名称及启运日期通知需方。如果每个包装箱的重量超过 20 吨(t)或体积达到或超过长 12 米(m)、宽 2.7 米(m)和高 3 米(m)，供方应将每个包装箱的重量和体积通知需方，易燃品或危险品的细节还应另行注明。
- 12.3 如果是因为供方延误不能将上述内容通知需方，使需方不能及时做好有关准备或办理相关手续，由此而造成的全部损失应由供方负责。

13. 交货和单据

- 13.1 供方应按照“货物需求一览表”规定的条件交货。供方应提供的装运细节和 / 或要求见合同条款第 9、10、11、12 条规定。
- 13.2 为合同支付的需要，供方还应根据本合同条款第 20 条的规定，向需方寄交或通过供方银行转交该条款规定的相关“支付单据”。

14. 保险

- 14.1 供方在本合同下提供的货物应对其在制造、购置、运输、存放及交货过程中的丢失或损坏按本条款规定的方式，进行全面保险。
- 14.2 根据需方在“投标须知”中要求的报价条件交货，如由供方负责办理、支付货物保险，供方应用一种可以自由兑换的货币办理以发票金额百分之一百一十(110%)投保的一切险和战争险，并以需方为受益人。

15. 运输

- 15.1 根据需方在“投标须知”中要求的报价条件交货，供方应负责办理相应的

运输、仓储、保管等事项，相关费用包括在合同价中。

- 15.2 如果合同中有进口货物，供方所选择承运人事先应获需方同意或使用需方指定的承运人。

16. 伴随服务

- 16.1 供方可能被要求提供下列服务中的任一项或所有服务，包括技术规格规定的附加服务(如果有的话)：

- (1) 实施或监督所供货物的现场组装和 / 或试运行；
- (2) 提供货物组装和 / 或维修所需的工具；
- (3) 为所供货物的每一适当的单台设备提供详细的操作和维护手册；
- (4) 在双方商定的一定期限内对所供货物实施运行或监督或维护或修理，但前提条件是该服务并不能免除供方在合同保证期内所承担的义务；
- (5) 在供方厂家和 / 或在交货地点就所供货物的组装、试运行、运行、维护和 / 或修理对需方人员进行培训。

- 16.2 供方应提供技术规格中规定的所有服务。为履行要求的伴随服务的报价或双方商定的费用均应包括在合同价中。

17. 备件

- 17.1 供方可能被要求提供下列与备件有关材料、通知和资料：

- (1) 需方从供方选购备件，但前提条件是该选择并不能免除供方在合同保证期内所承担的义务；
- (2) 在备件停止生产的情况下，供方应事先将要停止生产的计划通知需方，以便需方有足够的时间采购所需的备件；
- (3) 在备件停止生产后，如果需方要求，供方应免费向需方提供备件的蓝图、图纸和规格。

- 17.2 供方应按照技术规格中的规定提供所需的备件。

18. 保证

- 18.1 供方应保证合同下所供货物的全部组成是全新的、未使用过的一级正品，除非合同另有规定，货物应含有设计上和材料上的全部最新改进。供方还应保证，合同项下提供的全部货物没有设计、材料或工艺上的缺陷（由于

按需方的要求设计或按需方的规格提供的材料所产生的缺陷除外），或者没有因供方的行为或疏忽而产生的缺陷，这些缺陷项目是工作现场现行条件下正常使用可能产生的。

- 18.2 本保证应在合同货物最终验收后的一定期限内保持有效，或在最后一批合同货物到达目的地后的一定期限内保持有效（上述期限见“合同条款资料表”），以先发生的为准。
- 18.3 需方应尽快以书面形式通知供方保证期内所发现的货物的缺陷。
- 18.4 供方收到通知后应在“合同条款资料表”规定的时间内以合理的速度免费维修或更换有缺陷的货物或部件。
- 18.5 如果供方收到通知后在合同规定的时间内没有以合理的速度弥补缺陷，需方可采取必要的补救措施，但其风险和费用将由供方承担，需方根据合同规定对供方行使的其他权力不受影响。

19. 索赔

- 19.1 如果供方对货物的偏差负有责任，而需方在合同条款第 18 条或合同的其他条款规定的检验、安装、调试、验收和质量保证期内提出了索赔，供方应按照需方同意的下列一种或几种方式结合起来解决索赔事宜：
 - 1) 供方同意退货并用合同规定的货币将货款退还给需方，并承担由此发生的一切损失和费用，包括利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为看管和保护退回货物所需的其它必要费用。
 - 2) 根据货物的偏差情况、损坏程度以及需方所遭受损失的金额，经需供双方商定降低货物的价格。
 - 3) 用符合合同规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件和 / 或设备来更换有缺陷的部分和 / 或修补缺陷部分，供方应承担一切费用和 risk 并负担需方蒙受的全部直接损失费用。同时，供方应按合同条款第 18 条规定，相应延长所更换货物的质量保证期。
- 19.2 如果在需方发出索赔通知后三十(30)天内，供方未作答复，上述索赔应视为已被供方接受。如供方未能在需方发出索赔通知后三十(30)天内或需方同意的延长期限内，按照需方同意的上述规定的任何一种方法解决索赔事

宜，需方将从合同货款或从供方开具的履约保证金中扣回索赔金额。

20. 付款

20.1 合同项下的付款方法和条件在“合同条款资料表”中规定。

21. 价格

21.1 供方在合同项下提交货物和履行服务的价格在合同中给出。

22. 变更指令

22.1 根据合同条款第 35 条的规定，需方可以在任何时候书面向供方发出指令，在本合同的一般范围内变更下述一项或几项：

- 1) 本合同项下提供的货物是专为需方制造时，变更图纸、设计或规格；
- 2) 运输或包装的方法；
- 3) 交货地点；
- 4) 供方提供的服务。

22.2 如果上述变更使供方履行合同义务的费用或时间增加或减少，将对合同价或交货时间或两者进行公平的调整，同时相应修改合同。供方根据本条进行调整的要求必须在收到需方的变更指令后三十(30)天内提出。

23. 合同修改

23.1 除了合同条款第 22 条的情况，非经双方协商同意并签订书面的合同修改书，任何一方不应对合同条款进行任何变更或修改。

24. 转让

24.1 除特殊情况下并经需方事先书面同意外，供方所应履行的合同义务的任何一部分均不得向其他方转让。

25. 分包

25.1 由需方确认的分包货物，供方应向需方提供其所分包的全部分包合同，且任何分包合同并不能解除供方履行本合同的责任和义务。

26. 供方履约延误

26.1 供方应按照“货物需求一览表”或交货计划表中规定的时间向需方交货和提供服务。

26.2 在履行合同过程中，如果供方及其分包人遇到妨碍按时交货和提供服务的

情况时，应及时以书面形式将拖延的事实、可能拖延的时间和原因通知需方。需方在收到供方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意延长交货时间以及是否收取误期赔偿费。延期应通过修改合同的方式由双方认可。

- 26.3 除了合同条款第 29 条的情况外，除非拖延是根据合同条款第 26.2 条的规定取得同意而不收取误期赔偿费之外，供方延误交货，将按合同条款第 27 条的规定被收取误期赔偿费。

27. 误期赔偿费

- 27.1 除合同条款第 29 条规定的情况外，如果供方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，需方应在不影响合同项下的其他补救措施的情况下，从合同价中扣除误期赔偿费。每延误一日的赔偿费按迟交货物交货价或未提供的服务费用的百分之零点一(0.1%)计收，直至交货或提供服务为止。误期赔偿费的最高限额为合同价格的百分之五(5%)。一旦达到误期赔偿最高限额，需方可考虑根据合同条款第 28 条的规定终止合同。

28. 违约终止合同

- 28.1 在需方对供方违约而采取的任何补救措施不受影响的情况下，需方可向供方发出书面违约通知书，提出终止部分或全部合同：

1) 如果供方未能在合同规定的期限内或需方根据合同条款第 26 条的规定同意延长的期限内提供部分或全部货物；

2) 如果供方未能履行合同规定的其它任何项义务。

3) 如果需方认为供方在本合同的竞争和实施过程中有腐败和欺诈行为。其定义如下：

a. 腐败行为：是指提供、给予、接受或索取任何有价值的物品来影响需方在采购过程或合同实施过程中的行为。

b. 欺诈行为：是指为了影响采购过程或合同实施过程而谎报或隐瞒事实，提供不满足合同要求的货物，损害需方利益的行为。

- 28.2 如果需方根据上述第 28.1 条的规定，终止了全部或部分合同，需方可以依其认为适当的条件和方法购买与未交货物类似的货物或服务，供方应承担

需方因购买类似货物或服务而产生的额外支出。但是，供方应继续执行合同中未终止的部分。

29. 不可抗力

- 29.1 签约双方任何一方由于不可抗力事件的影响而不能执行合同时，履行合同的期限应予以延长，其延长的期限应相当于事件所影响的时间。不可抗力事件系指需供双方在缔结合同时不能预见的，并且它的发生及其后果是无法避免和无法克服的事件，诸如战争、严重火灾、洪水、台风、地震等。
- 29.2 受阻一方应在不可抗力事件发生后尽快用电报、传真或电传通知对方，并于时间发生后十四(14)天内将有关当局出具的证明文件用特快专递或挂号信寄给对方审阅确认。一旦不可抗力事件的影响持续一百二十天(120)天以上，双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

30. 因破产而终止合同

- 30.1 如果供方破产或无清偿能力，需方可在任何时候以书面形式通知供方，提出终止合同而不给供方补偿。该合同的终止将不损害或影响需方已经采取或将要采取的任何行动或补救措施的权力。

31. 因需方的便利而终止合同

- 31.1 需方可在任何时候出于自身的便利向供方发出书面通知全部或部分终止合同，终止通知应明确该终止合同是出于需方的便利，并明确合同终止的程度，以及终止的生效日期。
- 31.2 对供方在收到终止通知后二十(20)天内已完成并准备装运的货物，需方应按原合同价格和条款予以接收，对于剩下的货物，需方可：
- 1) 仅对部分货物按照原来的合同价格和条款予以接受；或
 - 2) 取消对所剩货物的采购，并按双方商定的金额向供方支付部分完成的货物和服务以及供方以前已采购的材料和部件的费用。

32. 争端的解决

- 32.1 合同实施或与合同有关的一切争端应通过双方协商解决。如果协商开始后三十(30)天还不能解决，争端应提请河南省政府采购管理机构按有关规则进行裁解或提交需方当地仲裁机关按有关规则和程序仲裁。

32.2 仲裁机关裁决应为最终裁决，对双方均具有约束力。

32.3 仲裁费除仲裁机关另有裁决外均应由败诉方负担。

32.4 在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，本合同其它部分应继续执行。

33. 合同语言

33.1 除非双方另行同意，本合同语言为汉语。双方交换的与合同有关的信函应用合同语言书写。

34. 适用法律

34.1 本合同应按照中华人民共和国的法律进行解释。

35. 通知

35.1 本合同一方给对方的通知应用书面形式或电报、电传或传真送到合同中规定的对方的地址。电报、电传或传真要经书面确认。

35.2 通知以送到日期或通知书的生效日期为生效日期，两者中以晚的一个日期为准。

36. 税和关税

36.1 在本合同项下提供的货物及实施与本合同有关的伴随服务，则根据中华人民共和国现行税法对供方征收的与本合同有关的一切税费均应由供方负担。

36.2 对于进口货物在中国境外发生的与本合同执行有关的一切税费均应由供方负担。

三、合同专用条款及文本

甲方：郑州大学第一附属医院 乙方：

地址：郑州市二七区大学路 43 号 地址：

联系电话： 联系电话：

联系人： 联系人：

邮政编码： 邮政编码：

甲方对郑州大学第一附属医院 用 进行公开招标（项目编号： 豫政采 ）。经过评审，确定乙方为本项目的成交单位。根据招标文件和投标文件的内容，达成以下条款：

一、甲方向乙方订购以下产品：

产品名称	品牌	规格型号	数量	产地	单价 (万元)	总价 (万元)
注册证名称（发布公告产品名称）	必填	必填	必填	必填	必填	必填
总金额	¥ 元（人民币 元整）					

以上约定价格为含税价，除非另有特别说明，已经包含下列项目费用：

- （1）货物主体和配件、备品备件、硬件软件、包装、专用工具的费用；
- （2）安装/调试/检验、培训、技术服务和其他相关服务费用；
- （3）进出口手续费用（如有）；
- （4）运输到指定交货地点的运费、保险费用等。

除非另有明确约定，甲方无需就本次购买向乙方支付其他费用。

以上价款不因劳务、市场设备价格、政策变化而调整。

设备配置：见附件 1。

设备保修内容：见附件 2。

二、交付与验收

2.1 合同经双方签章生效后____个工作日内，乙方将原装新品货物，保质保量运到甲方指定地点并安装调试完毕，交付使用。原则上国产设备的出厂日期截止至到货日期不得超过一年，进口设备的出厂日期截止至到货日期不得超过两年。

2.2 质量

该设备及配套服务的技术、质量及其他方面要求应与招投标文件一致。该设备同时应符合

下列标准：

(1) 该设备所适用的国家标准（强制性或推荐性标准）、行业标准、地方标准。无论设备的生产地如何，上述标准系指该设备使用地的相关标准。

(2) 设备生产企业的标准。

(3) 乙方所提供的产品说明书或相关说明文档中所列明的标准。

多项标准不一致的，按最高的标准执行；虽有上述标准，但双方对质量有特别要求的，应按特别要求执行。

2.3 配套材料

乙方交货时应同时提交设备的下列配套材料：原厂出厂证明、产品合格证书、保修单、使用与维护说明书（中文版）、设备物料清单、其他应当具备的随附单证。配套材料应用防水袋包装并放在设备包装中，并在设备安装调试完成之后移交甲方。进口产品交货时必须提供报关单及商检证明。计量产品交货时必须提供计量检验合格报告。

2.4 验收

2.4.1 开箱检验

乙方将设备运抵交付地点当日，乙方应通知甲方对合同设备的外观、型号、数量进行开箱检验，并配合甲方在三日内完成开箱检验。双方就上述内容情况制作开箱检验记录。在开箱检验中如发现设备、应该附带的配件工具、文件资料等有缺、错、损坏的，由乙方在甲方规定的时间内更换或补足。该检验仅为初步检验，不作为最终质量验收合格的依据，不属于法律意义上的交付。

2.4.2 交付后保管

2.4.2.1 如乙方提前到货，或者未经甲方同意分批到货，则甲方有权暂不予接收。如甲方接收设备，亦不承担设备的保管责任，不承担设备毁损、灭失的风险。

2.4.2.2 在设备安装调试完毕、通过验收并移交甲方（即“正式交付”）之前，乙方自行负责设备的保管并承担相关费用。非因甲方原因导致设备在乙方保护期间发生污染、损坏、失窃的，由乙方负责自行予以修复并承担相应费用。

2.4.3 安装

2.4.3.1 安装前准备

(1) 乙方应当在合同签订前向甲方提交设备安装平面布置图、管线预埋图、安装图纸、工作计划等文件并通过甲方审核。乙方在安装调试过程中，应当严格按照已通过审核的设备安

装平面布置图、工作计划等文件设备进行。

(2) 乙方应当在合同签订前勘察安装现场，若设备的安装调试需要对安装现场进行改建，则乙方应在发货前提出书面改建方案并通过甲方审核。

(3) 若设备的安装调试需要获得有关政府部门的批准或备案，则乙方应当在安装开始前完成报批、备案工作，甲方应当积极配合。报批、备案中产生的费用由乙方承担。

(4) 如为工程配套设备，乙方应根据工程进度和甲方通知积极配合土建同步预埋、安装相关的管道、电缆。

2.4.3.2 安装调试

(1) 乙方应当承担安装调试期间产生的一切费用。安装调试期间发生的一切安全事故、违法违规事件，均由乙方负责处理并承担相应的责任和费用。

(2) 乙方全权负责其劳务及职员的雇佣、工资的支付，住宿、膳食及运输等安排。乙方在任何时候均应采取一切合理的预防措施，以防止其职员发生任何违法或妨害治安的行为，并且保护工程附近的个人或财产免遭上述行为的破坏。

(3) 乙方负责本设备安装调试工程全部档案资料的汇总、整理、归档，并在安装验收通过后移交给甲方。

(4) 乙方经甲方批准后可在安装现场铺设临时设施，但必须在安装结束后负责清除完毕。由于乙方原因引起工期延长，造成临时设施影响甲方工作计划而需要搬迁的，增加的费用由乙方负责。在合同期间内，因甲方需要乙方提前拆除临时设施的，乙方应在甲方限定的时间内无条件拆除结束。

(5) 安装所需的机械工具由乙方提供并自行运输至安装现场，该费用由乙方承担。在安装结束后，乙方应当按照甲方的要求，将乙方的机械工具搬出安装现场并拆除临时设施。安装调试结束前，乙方负责安装现场的卫生清理，并按甲方的要求堆放垃圾。

2.4.4 验收

2.4.4.1 乙方应当在设备安装调试完后通知甲方进入试运行阶段。试运行阶段由甲方指定人员与乙方人员共同操作设备。

2.4.4.2 甲方应在试运行结束后组织验收，甲方有权委托第三方负责或参加验收事宜，乙方应当配合甲方及第三方的验收工作。

2.4.4.3 若设备的安装涉及隐蔽工程验收，则乙方应当及时通知甲方验收。若未通知甲方验收，则甲方有权剥离隐蔽工程进行查看验收，无论验收结果如何，相关费用由乙方承担。

2.4.4.4 如该设备安装调试完需要通过有关政府部门的验收、检验的，则报请政府部门验收、检验事宜由乙方负责。甲、乙双方都应积极参与、配合完成政府部门验收、检验。验收、检验所发生的费用由乙方承担。

2.4.4.5 设备的安装调试未通过甲方或政府部门验收，则乙方应当负责整改直至通过甲方和政府部门验收。整改费用由乙方承担。如乙方拒绝整改的，甲方有权另请第三方整改，由此发生的整改费用从未付货款中直接扣除，不足部分甲方有权向乙方追偿。

2.4.4.6 经最终验收合格后甲乙双方应及时办理设备的正式移交手续，作为设备的正式交付。

2.4.4.7 乙方设备验收不能通过，经乙方两次整改仍无法通过或乙方拒绝整改的，则甲方有权解除本合同。

2.4.5 质量责任

乙方设备质量不符合要求的，甲方有权向乙方主张下列全部或部分权利：

(1) 拒绝收货，要求乙方重新发货。因此造成的损失和增加的费用由乙方承担。

(2) 向第三方进行采购，或委托第三方维修，因此导致甲方增加的费用由乙方承担。

(3) 乙方设备质量不符合要求，甲方解除本合同的，乙方应将甲方支付的全部货款退回给甲方，并向甲方支付总货款的 10%作为违约金。违约金不足以赔偿甲方损失的，还应赔偿甲方全部损失。

三、违约责任：乙方如果不能按时供货，甲方有权终止合同。乙方应向甲方一次性赔付总货款的 10%作为赔偿。如果甲方要求乙方继续供货，乙方从合同约定交货之日起按每日总货款的万分之五赔付，直至货到之日为止。乙方还应赔偿甲方为主张权利而支付的律师费、保全费、诉讼费、公证费、鉴定费、交通费等一切费用。

四、技术服务：设备安装完毕后，乙方对甲方使用人员进行现场培训，并向甲方提供培训记录，设备随机使用卡片及安装合格证书。

五、售后服务：1、设备保修五年（含零配件），终身维护，保修时间按甲方验收合格之日起计算；设备一年开机率保持在 95%（含）以上。设备保修期内，设备维修占用日期每增加一天按保修时间往后顺延七天；2、厂家或授权方应按约定提供维修服务，如不能及时提供服务，乙方承担由第三方向甲方提供维修服务产生的相关费用，且向甲方一次性支付合同总价的 10%作为赔付，保修内容在约定的保修期内仍然有效；3、维修备件送达期限：国内不超过 7 天，国外不超过 14 天。每延迟一天乙方应向甲方一次性支付合同总价的 0.5%作为赔付（运

输、海关清关、全球供应链采购等不可控因素除外)；4、必须为甲方提供原厂全新备件及保养耗材、保障整机性能完好，一旦发现更换的非原厂全新零备件，除需更换为原厂全新零备件，乙方应向甲方一次性支付合同总价的 10%作为赔付，并需继续履行保修义务。

六、付款方式：1、本合同签订后，乙方向甲方缴纳合同总价款的 10%为履约保证金，货到医院经验收合格并正常使用一年后甲方无息退还给乙方；2、履约保证金缴纳后，甲方向乙方支付合同总价款的 30%为预付款，货到医院经验收合格并正常使用后，乙方开具设备全额发票，甲方支付余款。

七、知识产权

乙方保证享有所提供设备所需的完整知识产权，并保证甲方对设备的使用、转售不会侵犯任何第三方知识产权。该设备如果包含软件或其他知识产权，则应视为软件及知识产权无限期的许可甲方配合该设备使用（费用已经包含在合同价款中）。

八、本合同适用于中华人民共和国法律法规，因履行合同而发生的争议，由双方直接协商解决，如协商不成，可向甲方所在地人民法院诉讼。

九、本合同一式伍份，甲方肆份，乙方壹份，双方代表签字、加盖公章或合同章后生效。

十、合同未尽事宜，双方可签订补充协议。合同附件、招标文件、投标文件、补充协议和备忘录等均为合同不可分割的一部分，与本合同具有同等法律效力。

十一、合同签订地：郑州市二七区大学路 43 号。

甲方（盖章）：郑州大学第一附属医院 乙方（盖章）：必填

法定代表人或授权代表签字：

法定代表人或授权代表签字：

日期： 年 月 日

日期： 年 月 日

郑州大学第一附属医院

附件 1:

(产地) (品牌) (型号) (产品注册证名称) 配置清单

序号	物品名称	品牌	规格型号	产地	数量	单位	备注
1	XX	XX	XX		XX	XX	
2	XX	XX	XX		XX	XX	
3	XX	XX	XX		XX	XX	
4	XX	XX	XX		XX	XX	
5	XX	XX	XX		XX	XX	
6	XX	XX	XX		XX	XX	

备注：此配置清单按单台配置填写。

公司法定代表人或授权代表签字： 科室负责人签字： 审核人签字：

公司盖章： 科室盖章： 盖章：

附件 2:

售后服务承诺书

针对我方提供的设备，我方做出如下承诺：

- 1、设备整机原厂质保___年（含零配件），保修时间按甲方验收合格之日起计算，保修期内免费更换零配件及工时费，确保开机率为 95%（含）以上。设备保修期内，设备维修占用日期每增加一天按保修时间往后顺延七天。
- 2、每年 4 次专业维护保养（包含耗材），详细制定年度维护计划及保养内容，每次维护保养提前一周通知甲方约定保养时间。保养内容按照原厂标准进行，包括设备清洁、性能测试及校准、必要的机械或电气检查，以及非紧急性质的预防性维护，并确保系统能按照制造商的产品规格运行的其他维护，对设备构成的功能单元进行安全、图像质量方面的检测，并提供详细保养报告及年度维修保养服务报告。乙方指定工程师每个月进行一次巡检，包括设备的安全检查、运行状态检查、并提供巡检记录。
- 3、为甲方提供现场维修、零备件更换等服务。
- 4、现场维修：乙方为甲方提供无限次免费工时和派工，无限次现场维修，节假日及非工作时间提供紧急维修，20 分钟内电话响应，2 小时内工程师到达现场，一般故障 24 小时内维修完毕。如需外地专家支持，4 小时内响应，24 小时内到达现场，原厂认证合格的专业工程师将提供快速优质的现场服务，如当场不能解决问题，提供备用机，确保不影响医院的正常使用。
- 5、零备件更换：在合同有效期内，保证提供原厂全新零备件，本合同服务范围内的设备进行合同约定的维修，甲方不再额外支付费用
- 6、质保期满后，负责设备的终身维修并继续提供优质的服务，储备足够的零配件备库，并始终能以市场上最优惠的价格提供优质的配件。

7、设备配套的软件终身免费升级和使用，及时提供设备新功能信息和临床应用资料。

8、投标人、厂家认为其他必要的内容(投标文件中其他售后服务承诺)。

生产厂家（签章）：必填

地址：必填

联系人：必填

联系方式：必填

附件：

河南省政府采购合同融资政策告知函

各供应商：

欢迎贵公司参与河南省政府采购活动！

政府采购合同融资是河南省财政厅支持中小微企业发展，针对参与政府采购活动的供应商融资难、融资贵问题推出的一项融资政策。贵公司若成为本次政府采购项目的中标成交供应商，可持政府采购合同向金融机构申请贷款，无需抵押、担保，融资机构将根据《河南省政府采购合同融资工作实施方案》（豫财购〔2017〕10号），按照双方自愿的原则提供便捷、优惠的贷款服务。

贷款渠道和提供贷款的金融机构，可在河南省政府采购网“河南省政府采购合同融资平台”查询联系。

第五章投标文件

目 录

- 1 投标书
- 2 资格证明文件
 - 2.1 法定代表人(授权书/证明书)
 - 2.2 投标人资格申明
 - 2.3 营业执照或相关证明文件
 - 2.4 反商业贿赂承诺书
 - 2.5 无重大违法记录声明函
 - 2.6 纳税及社保缴纳证明
 - 2.7 财务状况报告或银行开具的资信证明
 - 2.8 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明文件
 - 2.9 不存在参加同一合同项下的政府采购活动单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的承诺函。
 - 2.10 信用查询承诺
 - 2.11 投标承诺函（格式）
 - 2.12 制造商授权书（进口产品适用）
 - 2.13 其他证明文件
- 3 投标报价表格
- 4 技术规格及商务偏离表
- 5 投标货物详细描述及技术支持资料
- 6 质保承诺及售后服务
- 7 中小微企业声明函
- 8 残疾人福利企业声明函
- 9 产品适用政府采购政策情况表
- 10 其他资料
- 11 价格承诺函

封面：

_____项目

投标文件

项目编号：

投标人（企业电子签章）：

法定代表人（个人电子签章）：

2023年 月 日

1. 投 标 书

致：河南豫信招标有限责任公司(或采购人)

我们收到了项目编号为_____的_____（项目名称）的招标文件，经详细研究，我们决定参加该项目的投标活动并按要求提交投标文件。我们郑重声明以下诸点并负法律责任：

（1）愿按照招标文件中规定的条款和要求，提供完成招标文件规定的全部工作，投标总报价为（大写）_____元人民币（RMB¥：_____元），项目交货期（供货期）为合同签订后_____个日历天交付验收使用。

（2）如果我们的投标文件被接受，我们将履行招标文件中规定的各项要求及合同文本的要求。

（3）我们同意遵守本招标文件中有关投标有效期从提交投标文件的截止之日起90日的规定。

（4）我们愿提供招标文件中要求的所有文件资料。

（5）我们已经详细审核了全部招标文件，如有需要澄清的问题，我们同意按招标文件规定的时间向采购人提出。逾期不提，我公司同意放弃对这方面有不明及误解的权利。

（6）我公司同意提供按照采购人可能要求的与其投标有关的一切数据或资料，完全理解采购人不一定接受最低价的投标或收到的任何投标。

（7）我们愿按《中华人民共和国民法典》履行自己的全部责任。

投标人（公章）：

法定代表人：（签字或盖章）

2. 资格证明文件

填写须知

- 1) 投标人应填写和提交下述规定表格以及其他有关资料。
- 2) 本资格声明的签字人应保证全部声明和填写的内容是真实的和正确的。
- 3) 评标将根据投标人提交的资料判断其履行合同的合格性及能力。
- 4) 全部文件应按规定的语言提交。

2.1 法定代表人(授权书/证明书)

本授权书声明：注册于_____（注册地址名称）_____的_____（投标人全名）_____的_____（法定代表人姓名、身份证、职务）_____为本公司的法定代表人，（代表本公司授权_____（被授权人的姓名、身份证、职务）_____，）就项目编号为：_____（项目编号和项目名称）_____的投标及合同执行，以本公司名义处理一切与之有关的事务。

本（授权书/证明书）于_____年__月__日签字后生效，特此声明。

投标人（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

被授权人（签字或盖章）：

（正反面）

法定代表人身份证	法定代表人身份证
----------	----------

被授权人身份证	被授权人身份证
---------	---------

2.2 投标人资格申明

致：河南豫信招标有限责任公司（或采购人）

我方自愿参与（项目名称：_____ 项目编号：_____）项目的投标，提供的投标文件资料均保证来源渠道合法、材料真实，若提供的材料有虚假内容，我方愿意承担一切与之项目有关的责任。

投标人（公章）：

日期：

2.3 营业执照或相关证明文件

2.4 反商业贿赂承诺书

我公司承诺：

在（投标项目名称）招标活动中，我公司保证做到：

一、公平竞争参加本次招标活动。

二、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、政府采购代理机构工作人员、评审专家及其亲属提供礼品礼金、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、宴请；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。

三、若出现上述行为，我公司及参与投标的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

投标人（公章）：

日期：

2.5 无重大违法记录声明函

致：河南豫信招标有限责任公司（或采购人）

我公司声明参加本次政府采购活动前三年内在中华人民共和国境内经营活动中未因重大违法、违纪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。

投标人（公章）：

日期：

2.6 纳税及社保缴纳证明

【附：税款所属期 2022 年 1 月 1 日以来任意 3 个月的纳税证明及缴纳的社保证明】

注：依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。投标人成立不满 3 个月的，则提供自成立日以来的纳税和社保证明资料。

2.7 财务状况报告或银行开具的资信证明

注：

参考《财政部关于注册会计师在审计报告上签名盖章有关问题的通知》（财会【2001】1035号）规定，审计报告应当由两名具备相关业务资格的注册会计师签名盖章并经会计师事务所盖章方为有效；

2.8 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明文件

（格式自拟）

2.9 不存在参加同一合同项下的政府采购活动单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的承诺函。

（格式自拟）

2.10 信用查询承诺

致：河南豫信招标有限责任公司（或采购人）

根据本项目_____（项目名称及项目编号）招标文件的要求，从发布公告之日起至投标截止时间内，通过“信用中国”网站及其跳转网站、“中国政府采购网”查询相关主体信用记录。查询内容为在“信用中国”网站及其跳转网站中查询“失信被执行人”和“重大税收违法失信主体”，在“中国政府采购网”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”，我公司未列入“政府采购严重违法失信行为记录名单”。

特此告知。

我公司声明以上内容属实，如若不实则承担因我方就此弄虚作假所引起的一切法律后果。

投标人（公章）：

日期：

2.11 投标承诺函（格式）

投标承诺函

致：河南豫信招标有限责任公司（或采购人）

我们收到了项目编号为_____的_____（项目名称）的招标文件，已详细审查全部内容（含补遗文件，如有），我们完全理解并同意放弃对上述文件有不明及误解的权利。我方在此郑重承诺，如果我方在本次投标过程存在下述任一行为：

- (1) 投标人在招标文件规定的投标有效期内撤回其投标；
- (2) 在投标文件中提供虚假材料；
- (3) 供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的
- (4) 中标人除因不可抗力未在法律规定时间内签订合同；
- (5) 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，将中标项目分包给他人的；
- (6) 未按招标文件规定按时向采购代理机构交纳代理服务费；
- (7) 其他违反法律法规的情形。

我方将承担相关责任和后果，并按照采购项目预算金额的 2%支付给采购人或采购代理机构，以弥补对其造成的损失，不足部分我方将另行承担。同时，我方完全了解上述行为可能导致被记入失信或不良行为记录。

特此承诺。

投标人（公章）：

日期：

2.12 制造商授权书（进口产品适用）

敬启者：

我们（生产厂家/公司或指定代理名称）是（国家名称）的法定制造/总代理商，商业总部设在（地址），委托依国法律设立的商业总部设在（地址）的（经销商名称），作为我方真实的合法代理人进行下列有效活动：

1. 代表我方应项目编号-***招标文件要求，用我方提供的（货物名称）参加投标，并对我方具有约束力。

2. 作为制造商/指定总代理，我方保证以投标合作者来约束自己，并对该次投标共同和分别承担招标文件中所规定的义务。

3. 我们兹授予（经销商名称）全权办理和履行上述我方为完成上述各所必须的事宜，具有撤销或替换的全权。兹确认（经销商名称）或其正式授权代表依此合法地办理一切事宜。

我们于年月日签署本文以资证明。

授权方名称（盖章）_____ 被授权方名称（盖章）_____

法人或授权代表人姓名（签字）_____ 法人或授权代表人姓名（签字）_____

注：本授权书可采用投标单位自有的既定格式，不受规定格式限制。

2.13 其他证明文件

3. 投标报价表格

3.1 开标一览表

项目包号	1. 投标产品名称	2. 品牌	3. 规格型号	4. 数量	5. 单位	6. 产地	7. 交货期及交货地点	8. 质保期	9. 投标有效期	10. 投标产品单价	11. 产品总价 (11=4×10)	其他声明
投标总报价		金额小写										
		金额大写										

备注：所投产品若有注册证，投标开标一览表中规格或型号、产地等信息若与注册证不一致，以投标产品注册证信息为准。

投标人：（盖章）_____

法定代表人或其委托代理人：（签字或盖章）_____

日期：____年__月__日

联系电话：

3.2 投标产品配置清单报价一览表

产品名称：

单位：人民币元

序号	货物名称	品牌	产地	型号规格	数量、单位	投标报价

备注：1、若投标产品配置清单中含第三方产品，请填写第三方品牌、型号、
产地，以铭牌为准；

2、所投产品若有注册证，投标开标一览表中规格或型号、产地等信息若与注册证不一致，以投标产品注册证信息为准。

投标人：（盖章）_____

法定代表人或其委托代理人：（签字或盖章）_____

日期：____年__月__日

3.4 配套试剂报价一览表

产品名称：

单位：人民币元

序号	试剂商品名称	注册证名称及注册证号	品牌	规格	型号	计价单位	生产企业	单价元/单位	试验方法	检测项目	收费标准	每人份价格(元/人)	试剂价格占比	备注

投标人：（盖章）_____

法定代表人或其委托代理人：（签字或盖章）_____

日期：____年__月__日

备注：此表为产品配套试剂报价表，如没有，无需制作。

3.5 质保期满后易损件、配件一览表

产品名称：

单位：人民币元

序号	配件名称	规格型号	单位	单价（元）	产地	生产企业

投标人：（盖章）_____

法定代表人或其委托代理人：（签字或盖章）_____

日期：____年__月__日

4. 技术规格及商务偏离表

4.1 技术规格偏差表

投标人名称：

项目编号：

序号	产品名称及条款号	招标文件要求	投标文件响应内容	对招标文件偏差	描述	备注
1	货物或配置名称 1					
	参数名称 1					
					
2	货物或配置名称 2					
	参数名称 2					
					
					
					

投标人（公章）：

日期：

说明：

1、上述此表中的“招标文件”或“投标文件”内容不得空缺，否则视为未如实、完整填写本表，对其投标按拒绝处理；

2、本表货物序号须与招标文件“货物需求表”对应；

4.2 商务条款偏差表

投标人名称：

项目编号：

序号	项目	招标文件要求	投标文件响应内容	对招标文件偏差	备注
1	交货期（供货期）				
2	付款方式				
3	质保期限				
4	投标有效期				
5	其它				
...				

投标人（公章）：

日期：

说明： 上述此表中的“招标文件”或“投标文件”内容不得空缺；

5. 投标货物详细描述及技术支持资料

5.1 货物（产品）规格一览表

投标人名称：

项目编号：

序号	产品或配置名称	品牌型号	规格参数	制造厂（商）	原产地（国）

投标人（公章）：

日期：

注：产品规格参数如有详细描述可另作说明。

5.2 投标产品技术支持资料

按照第六章“货物需求及技术要求”的要求提供产品技术证明文件、所投产品的医疗器械注册证并提供经营该产品的医疗器械经营许可证或经营备案凭证；投标人所投的整车产品交付前须是已列入国家发改委或工信部发布的《车辆生产企业及产品公告目录》中列明的“救护车”车型，提供公告目录或公告页证明材料(非医疗器械不适用)

6. 质保承诺及售后服务（参考格式）

致：_____

我单位就项目编号_____售后服务及质量保证承诺如下：

1、我公司郑重承诺本次投标活动中，所有投标_____产品质保期限均为验收合格后_____年（填写具体数据）。

2、所投货物非人为损坏出现问题，我单位在接到正式通知后___小时（填写具体数字，以下类同）内响应，___小时内到达现场进行检修，解决问题时间不超过___小时。

3、售后服务

3.1 维修单位名称：_____

3.2 售后服务地点：_____ 联系人：_____

3.3 联系电话：_____ 从事___方面技术服务___年以上，职称：_____

4、我公司技术人员对所售仪器定期巡防，免费进行系统的维护、保养及升级服务，使仪器使用率达到最大化，每年内不少于_____次上门保养服务，包括寒暑假。

5、安装及培训：

5.1 我公司提供的安装配送方案：_____；

5.2 我公司将组织由仪器产品厂家认证的工程师___人，负责对所售仪器的安装、调试；为减少用户的操作错误概率，为用户培训至少___人的熟练工作人员，所有费用均包含在本次投标总报价中。

5.3 人员培训计划：_____；

6、项目所提供的其它免费物品或服务 _____；

7、技术人员情况：_____；

8、在完成安装、调试、检测后，须向用户提供检测报告、技术手册，提供中文版的技术资料（包括操作手册、使用说明、维修保养手册、电路图、安装手册、产品合格证等）。验收的技术标准达到制造(生产)厂商标明的技术指标，个别不能测试的指标另作详细的文字说明。检测的标准依据国家有关规定执行。

9、我单位保证本次所投产品均是全新合格产品。

10、保期过后的售后服务计划及收费明细：_____；

11、响应本次采购项目均为交钥匙项目，所需的一切产品、材料、费用等，全部包含在投标报价之中，采购人无须再追加任何费用。

12、我单位对上述内容的真实性承担相应法律责任。

7. 中小微企业声明函（货物）

（属于相关行业中小企业的填写，不属于的无需填写此项内容）

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

1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），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。

投标人（公章）：

日期：

注：从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

8. 残疾人福利企业声明函

（属于的填写，不属于的无需填写此项内容）

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，本单位为符合该文件之规定条件的残疾人福利性单位，参加本次政府采购活动提供本单位制造的货物，或者提供（其他残疾人福利性单位名称）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）。货物的名称品牌型号是_____。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将承担相应的法律责任。

注：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）的规定予以10%的价格扣除。

9. 产品适用政府采购政策情况表

中小企业扶持政策	如属所列情形的，请在括号内打“√”： （ ）小型、微型企业投标且提供本企业制造的产品。 （ ）小微企业投标且提供其它小型、微型企业产品的，请填写下表内容：			
	产品名称（品牌、型号）	制造商	制造商企业类型	金额
	小型、微型企业产品金额合计			
节能产品	产品名称（品牌、型号）	制造商	认证证书编号	金额
环境标志产品	产品名称（品牌、型号）	制造商	认证证书编号	金额

1. 请供应商正确填写本表，所填内容将作为评审的依据。其内容或数据应与对应的证明资料相符。
2. 没有相关产品可不填此表。
3. 如投标人所投产品属强制节能产品，而投标人未附证明材料的，其投标文件做无效标处理。

10. 其他资料

评分办法中要求的相关材料、业绩等

11、价格承诺函

郑州大学第一附属医院：

我公司郑重承诺：本项目（项目编号:xxxxxx 产品名称:xxxxxx）采购成交价在给贵院供货期间保证为全国市场最低价格，随市场降价及时调价，如发现有低于贵院供货价成交的，我公司愿退还差价并双倍赔偿，贵院有权终止我公司供货资格。

投标人（公章）：

日期：

第六章 货物需求及技术要求

一、总则：

1. 投标人必须负责所投产品的安装、调试，并保证系统安全稳定地运行，所需配件，费用包含在投标总报价中，并报出单项价格。

2. 在完成安装、调试、检测后，须向用户提供检测报告、技术文档，验收的技术标准应达到制造(生产)厂商标明的技术指标，个别不能测试的指标另作详细的文字说明。检测的标准依据国家有关规定执行。

3. 本次采购产品/系统中如果某些技术标准与国家所要求的标准不统一或有不兼容的地方，均以国家强制性标准或最新出台的标准为准。

4. 如果未在招标文件中要求提供其相关行业标准或国家强制性标准的，则投标人有责任给予补充说明。

5. 招标文件中为简述货物的品质、基本性能而标示的品牌型号或指标与某产品相同的仅供投标人选择货物时在质量水平上的参考，不具有限制性，评标以功能和性能为主，投标人可提供品质相同的或优于同类产品的货物。

6. 除招标文件要求提供的备件、专用工具和消耗品外，对于招标文件中没有列出，而对系统、产品的质量保证期内正常运行和维护必不可少的备件、专用工具和消耗品，投标人应列出详细清单，并报出单项价格。

7. 采购人使用中标人中标的货物、技术、资料、服务或其他任何一部分时，享有无偿使用权。免受第三方提出的侵犯其专利权、著作权、商标权或其它知识产权的起诉。如果第三方提出侵权指控，中标人应承担由此而引起的一切法律责任和费用。

8. 投标产品若属于应满足政府采购有关政策规定的，应当满足其规定，否则视为无效标处理：

- 1) 节能环保产品需根据财库〔2019〕9号文“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”提供相关证明材料。①所投产品属于《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕18号）目录清单范围内产品的，投标人须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、环

境标志产品认证证书。②所投货物有属于《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）目录清单范围内产品的，投标人须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、环境标志产品认证证书。政府强制采购产品（★号项）必须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、环境标志产品认证证书，否则其投标不予接受。

2) 若为信息安全产品，须通过国家信息安全认证中心认证，计算机产品须预装正版操作系统软件。

3) 若为无线局域网产品，必须符合国家财政部、发改委、信息产业部等部门的规定，投标人必须提供所投货物的《无线局域网认证产品政府采购清单》中的产品，并提供该产品的清单复印件。

4) 若被列入国家互联网信息办公室、工业和信息化部、公安部、国家认证认可监督管理委员会《网络关键设备和网络安全专用产品目录》的，应当按照相关国家标准的强制性要求，提供由具备资格的机构安全认证合格或者安全检测符合要求的相关证明材料的复印件（具备资格的机构指国家认证认可监督管理委员会、工业和信息化部、公安部、国家互联网信息办公室按照国家有关规定共同认定的机构）。

5) 若涉及网络通讯产品，接口应符合国家或行业主管部门的标准。

6) 若涉及国家及地方相关强制许可、认证等的产品，应符合相关要求。

9. 根据《统计上大中小微型企业划分办法（2017）》的规定，本项目采购标的所属行业为工业。

二、质保期

自验收合格之日起5年，“第六章货物需求及技术要求”中有特别规定的按其规定执行。

三、交货期（供货期）

合同签订后90日历天内。

四、项目分包

投标人投标报价不得超出各包内单个设备采购预算，否则将被视为无效投标。采购预算如下：

包号	设备名称	数量	单位	总预算（万元）
豫政采(2)202 30289-1	5G 智能化救护车	2	辆	280

五、招标货物技术参数要求：

设备名称	5G 智能化救护车（妇幼）	数量	1 辆
设备用途	推进“互联网医疗系统与应用国家工程实验室”项目的顺利实施，加快互联网医疗模式的研究与分析，完善应急指挥救治系统关键技术研究实验室基础设施建设，实现远程急救和移动急救的临床转化与应用。		
技术 参 数	序号	性能参数及要求	
	1	轴距 $\geq 3700\text{mm}$ ； 整备质量 $\leq 3000\text{kg}$ ； 总质量 $\geq 3700\text{kg}$ ； 底盘：采用客车底盘； 麦弗逊式独立前悬/霍奇基斯后悬； 前通风盘式，后实心盘式，四轮碟刹； 原厂高顶底盘未切割车顶； 车轮及轮胎 215/75R16LT，钢制轮毂，胎压监测； 驾驶室三点式安全带、驾驶座安全带未系提示、倒车影像； 驾驶座安全气囊； 安全电子辅助系统 ABS+EBD+ESP；	
	2	发动机排量 $\geq 2100\text{ml}$ ； 额定功率 $\geq 100\text{kW}$ ；最大扭矩 $\geq 350\text{N}\cdot\text{m}$ 燃油类型：柴油；排放标准：国六排放 最高时速 $\geq 145\text{km/h}$ 自动挡变速器	
	3	车辆外观 1、救护车车身外表颜色为白色和红色彩条； 2、所有标识采用国际知名品牌反光贴； 3、医疗舱左前车窗全贴不透光白膜，其余车窗贴 2/3 不透光白膜。	
	4	警示系统 1、车前部嵌入式长排警灯 ≥ 1 件，左右两侧各安装爆闪灯 ≥ 2 件，尾部安装爆闪灯 ≥ 2 件，提供公告照片及实物照片为证，考虑安全可靠，需提供警灯电磁兼容报告； 爆闪警灯参数要求如下： 外罩：蓝色外罩； 电压：DC12V；	

	<p>灯具自闪；</p> <p>灯具配备 AMP 防水护套；</p> <p>2、电子警报器：分体式结构，有效地将控制系统与主机分离；大功率高保真；微电脑芯片控制，警音频率稳定；控制器采用手柄式外观设计，方便安装和操作，具有警灯控制功能。</p> <p>警调名称：救护</p> <p>工作电压：DC12V</p> <p>输出功率：100W</p> <p>输出阻抗：8 Ω</p> <p>话筒频响：200Hz~10KHz ± 3dB</p> <p>新增灯控：2 路灯控</p> <p>警音输出电压： AC28V ± 1V</p> <p>喊话输出电压： ≥AC18V</p>
5	<p>照明系统</p> <p>1、车内照明：医疗舱内顶安装照明灯 ≥4 盏，病人区域照度 ≥300lx，提供检测报告，车内照明灯参数要求：</p> <p>物料颜色：白色</p> <p>功率： ≥5W</p> <p>光色：6500K 纯白</p> <p>电压：12V</p> <p>2、输液射灯：医疗舱内顶安装输液射灯 ≥2 盏，冷白 6000-6500K ，可调节照射角度，可在实施急救时辅助照明使用，输液射灯参数如下：</p> <p>电压：DC10-30V；</p> <p>功率：4.5W</p> <p>光源：三颗 LED</p> <p>光色：冷白 6000-6500K</p> <p>工作温度：-40-60℃；</p> <p>灯具特点：灯碗可旋转；</p> <p>出光角度：45 度；</p> <p>安装方式：卡式；</p> <p>3、担架射灯：医疗舱尾部安装 LED 照明灯 ≥1 盏，灯碗可 360 度旋转，白光，高亮度 600-6500K，可在担架上下车时辅助照明使用，担架射灯参数要求：</p> <p>电压：DC12V；</p> <p>LED 要求：6 颗 LED；</p> <p>安装方式：明装，平面螺栓固定；</p> <p>灯具特点：灯碗可 360 度旋转；</p> <p>亮度：白光，高亮度 600-6500K；</p> <p>光通量：1200lm 以上；</p> <p>4、外场照明灯：车顶左右两侧各安装 LED 照明灯 ≥2 盏。</p> <p>外罩颜色：白色外罩；</p> <p>电压：DC12V；</p> <p>安装方式：螺装；</p> <p>灯具配备 AMP 防水护套；</p>

6	<p>空调及通风换气系统</p> <p>医疗舱、驾驶室原厂空调、暖风，独立控制。</p>
7	<p>制热要求</p> <p>在环境温度-20 摄氏度时，启动加热系统在 15 分钟内使车内温度至少达到 22 摄氏度以上。</p>
8	<p>制冷要求</p> <p>在环境温度 40 度时，启动制冷系统在 15 分钟内使车内温度至少低于环境温度 7 度以上。</p>
9	<p>换气系统</p> <p>上排风换气扇，低噪音风扇，车厢内换气次数≥ 20 次/小时，提供检测报告。</p> <p>额定电压：12V</p> <p>额定功率：40W</p> <p>噪音：≤ 63dB</p> <p>换气量：≥ 700m³/h</p>
10	<p>医疗舱布局</p> <p>医疗舱左侧氧气瓶柜、仪器柜、医疗舱左上方吊柜；</p> <p>中隔板后面为多功能医疗柜，中间为看护座椅；看护座椅右侧为多层急救箱柜，结构设计要满足停车和行车过程中都可以将急救箱取出使用；以上结构提供实车照片说明；</p> <p>左上方吊柜的柜门结构采用上掀式，柜门上带透明材料可以保证看到里面的药品及耗材；提供实车照片说明。</p>
11	<p>医疗舱内饰材料：</p> <p>1、提供柜体制作材料环保检测报告，要求未检出甲醛、镉、铅、汞及六价铬；</p> <p>2、提供柜体制作材料阻燃检测报告，要求满足 GB 8410-2006 《汽车内饰材料的燃烧特性》要求。</p>
12	<p>柜体材料</p> <p>1、提供柜体制作材料环保检测报告，要求未检出甲醛、镉、铅、汞及六价铬；</p> <p>2、提供柜体制作材料阻燃检测报告，要求满足 GB 8410-2006 《汽车内饰材料的燃烧特性》要求。</p>
13	<p>供电系统</p> <p>1、在车辆启动状态下，可实现 24 小时不间断供电，可输出 220V，不小于 2000W 纯正弦波电源可供医疗设备使用，并在相应的位置安置 12V 电源插座 1 只、220V 电源插座 4 只；</p> <p>2、在拔掉车辆钥匙后所有用电器应与主、副电瓶断开。</p> <p>3、主副电瓶连接只能使用原车信号控制，不允许使用外接双电瓶隔离保护器。</p>

	<p>4、车辆增加 90Ah 备用蓄电池；</p> <p>5、整车供电系统采用冗余设计，备用电源增加备用 UPS 电源供电；</p> <p>6、增加便携电源，配合医用空气压缩机使用；</p>
14	<p>车辆电器供电采用逆变器，12V 输入，输出为 220V、不小于 2000W 纯正弦波电源。</p> <p>具体参数如下：</p> <p>1 重量：<13 kg，防护等级：IP 20；</p> <p>2 额定电压：12VDC， 额定功率(W)：2000， 输出电压：AC230V（波动范围上下 2%） 低压保护（VDC）可设置：10.0~11.7V；</p> <p>3 旁路电压范围：标准模式：AC184-264V；</p> <p>4 静态功率：正常模式 13 W，节能模式 3 W，峰值功率：300%，效率(MAX)：89%；最大充电电流：90A（一般设置为电瓶容量的 15%），充电无门槛电压限制；</p> <p>5 过载保护：当充电或逆变过载时候，机器都将进入保护状态； 过温保护：当机器内部温度过高时候，机器进入过温保护状态； 短路保护：机器短路时将自动关机，需要手动保护； 低压保护：为避免电池过度放电，电池电压低于低压保护点时，自动关机。</p>
15	安全保护：每个分电路应设有相应规范的过载保护装置。
16	改装线束采用汽车用薄壁绝缘低压电线，电线为镀锡铜线，提供检测报告；
17	10 升氧气瓶 2 件，氧气瓶切换装置，氧气终端 2 个，刻度式流量湿化瓶 1 个，呼吸机接口 1 个。
18	<p>1、右侧 3 个单人座椅；</p> <p>2、自动上车担架： 担架由高强度的铝合金制成； 取消保险锁； 折腿机构由两侧把手控制； PVC 防水海绵床垫，靠背角度在 0° -75° 自由调节； 上车后可由固定装置锁在车厢底上； 配一根不锈钢盐水架，可插在两边的孔内 轮子尺寸：Φ 125mm 宽面橡胶轮 主要适用于救护车、医院、急救中心转运病人。</p>
19	<p>医疗舱地板技术要求：</p> <p>1、地板采用具有阻燃性质竹胶地板，提供国家汽车质量监督检验中心阻燃报告。</p> <p>2、医疗舱地板革：采用防水、防腐、耐磨、抗菌、环保材料，便于清洁和整理，且提供 CNAS 认可的检测机构出具的地板防水、防腐、耐磨、抗菌检验报告。</p>
20	1. 紫外线消毒灯：12V 供电，有延时调节装置（医疗舱、驾驶室各 1 个）须提供消毒灯电磁兼容报告；

	2. 动态消毒：等离子消毒机，具有空气净化、杀菌消毒作用。 尺寸不小于 240*150*68mm, 功率不大于 15W, 重量不低于 3Kg, 对细菌/真菌杀灭率大于 99.91%;
21	驾驶舱与医疗舱隔断及前后对讲系统采用全金属主机（内置麦克风）、4W 全金属分机（喇叭和麦克风一体化设计），有监控录音设备接口和无线麦克风接口（提供照片接口材料）； 全方位安全扶手； 灭火器共 2 个：驾驶室 1 个（1KG），医疗舱进出舱门处 1 个（1KG）； 固定式输液挂钩 2 个； 垃圾桶 1 个。 利器盒+洗手消；
22	呼吸机 1 件； 动力 超静音涡轮供气。 最大持续流速：40l/min 结构 1. 显示屏幕：>8" TFT 彩色触摸屏幕 2. 重量：<5kg（不带台车） 2. 主动呼气阀 3. 近心端流速传感器 病人类型：新生儿 常规通气模式 1. (S)CMV+：容量型辅助/控制通气 2. SIMV+：容量型同步间歇指令通气 3. PCV+：压力型辅助/控制通气 4. P-SIMV+：压力型同步间歇指令通气 5. SPONT：持续气道正压通气 特殊通气模式 1. APV cmv：P-CMV 中的适应性压力通气 2. APV simv：P-SIMV 中的适应性压力通气 特殊功能 1. 手动呼吸 2. 富氧 3. 待机：待机时没有持续流速，需重新按待机键后才能恢复通气 4. 窒息后备通气：智能窒息后备通气 5. 漏气补偿：自动响应各种漏气和适应所有模式下的触发灵敏度 6. 低压氧接入：可使用氧气包等 7. 截屏：USB 接口数据输出及导入 8. 智能吸痰工具：自动识别吸痰操作，自动识别管路连接，吸痰前后自动给氧 2 分钟 9. Psync：保证频率通气 10. 屏幕锁 11. 吸气屏气

	<p>12. 屏幕亮度调节</p> <p>13. 配置快速启动设置:可预先设置至少 3 种病人类型, 通气模式及参数</p> <p>14. 显示氧气消耗</p> <p>15. 转运功能</p> <p>支持低压氧模式: ≤ 15 升/分钟,</p> <p>高效后备电池: 标准 3 小时 45 分钟</p> <p>设置参数</p> <p>频率:1-80 次/分</p> <p>潮气量/目标潮气量:2-300ml</p> <p>PEEP/CPAP, P_{low}:3-25cmH₂O</p> <p>氧气:21-100%</p> <p>吸呼比:1:9-4:1</p> <p>吸气时间:0.1-12s</p> <p>峰流速:0-260l/min</p> <p>流速触发灵敏度:0.1-5l/min</p> <p>呼气切换灵敏度:5-80%吸气峰流速可调</p> <p>压力控制/压力支持:0-45cmH₂O</p> <p>压力延迟上升时间:0-600ms</p> <p>监测参数</p> <p>压力:峰压, 平均压, 平台压, PEEP/CPAP</p> <p>流速:吸气峰流速, 呼气峰流速</p> <p>容量:吸入潮气量, 呼出潮气量, 呼出分钟通气量, 自主呼出分钟通气量, 漏气量</p> <p>时间:吸气时间, 呼气时间, I:E, 总呼吸频率, 自主呼吸频率</p> <p>氧气:气道氧浓度</p> <p>肺功能参数:吸气阻力, 静态顺应性, AutoPEEP, 呼气时间常数, 浅快呼吸指数, 压力时间乘积, P_{0.1}</p> <p>酷屏:脱机指示窗组合若干脱机参数, 用户可自定义范围值, 当病人实际参数符合脱机范围后, 呼吸会开始计时, 提示使用者脱机时机。</p> <p>报警参数</p> <p>操作者可调报警:低/高分钟通气量, 低/高呼吸频率, 低/高压力, 低/高潮气量, 低/高 O₂ 浓度, 窒息时间</p> <p>特殊报警:氧电池、管路脱落、PEEP 丢失、呼气端阻塞、压力未释放、流量传感器、呼气阀、压力限制、电源、电池、气源、氧浓度</p> <p>电源和供气</p> <p>输入电源:100 至 240V 交流电, 50/60Hz</p> <p>氧气供应:280 到 600kPa, 最大流速 200 l/min</p> <p>通讯接口</p> <p>USB</p>
23	<p>心电监护仪 (新生儿专用) 1 件</p> <p>监护仪外形结构:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 整机无风扇设计, 防水等级 IPX1 或更高 2. 显示屏亮度自动调节, 具有智能光控功能

	<ol style="list-style-type: none"> 3. 360° 报警灯，易于观察报警 4. ≥8 英寸彩色液晶屏，触摸&飞梭双操作 5. 可选配固定支架，便于监护仪与其它医疗设备配合使用 6. 配置 HDMI 接口，采用 HDMI 通讯协议，作为高清多媒体接口使用 监测参数： 7. 标准配置监测 3 导心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和体温 8. 支持 5 导心电测量，二氧化碳（CO₂），血红蛋白监测功能 9. 提供 SpO₂, PR 和灌注指数 (PI) 参数的实时监测，适用于新生儿 10. 支持显示 PI 血氧灌注指数，并提供 PI 过低报警，有效反映血氧灌注情况 11. 血氧监测具备抗干扰和抗弱灌注性能 12. 配置无创血压测量功能，适用于新生儿，提供手动，自动和连续三种测量模式 13. NIBP 可选择初始充气压力，提升测量的准确性和患者舒适性 14. 采用血压技术，确保新生儿血压参数的准确测量，提供软、硬件双重过压保护； 15. 标配 CCHD 新生儿危重先心病筛查临床辅助应用功能 16. 心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5mm/s、25mm/s 和 50mm/s 17. RESP 呼吸监护，基于胸阻抗法的患者呼吸检测功能，测量呼吸并对呼吸频率进行连续监测，可提供呼吸频率超限报警和窒息报警 18. 提供两个通道（T1、T2）的持续体温测量，并计算两通道的体温差 ΔT，支持测量体温的部位有口腔、直肠和体表温度 19. 采用二氧化碳测量技术，提供外置主流、外置旁流、内置旁流三种测量方式 20. 支持氧浓度监测功能，便于医护人员了解暖箱内氧浓度的变化 21. 支持窒息唤醒功能，采用振动刺激的方式唤醒新生儿，帮助新生儿脱离窒息危险，保护新生儿 22. 脉搏血氧监测技术，有效地排除运动干扰，提高了弱灌注的测量性能 23. 血红蛋白监测功能，帮助临床医生无创、连续、及时的评估患者状态，如评估患者输液状态（Pvi），含氧量（SpO₂C），无创、连续地测量血液中的高铁血红蛋白（SpMet） 24. 可选配血氧插件盒，实现双血氧功能，对患者手部和脚部的血氧参数的同步监测，同时显示两者间血氧差值 ΔSpO₂，全面评估新生儿血氧状态 系统功能 25. 支持英文字符输入 26. 具有三级声光报警，参数报警级别可调 27. 支持 120 小时趋势图表、100 个报警和手动事件、1000 组 NIBP 测量回顾 28. 支持 48 小时全息波形的存储与回顾功能 29. 支持所有监测参数报警限一键自动设置功能，产品用户手册提供报警限自动设置规则 30. 提供多种新生儿监护界面，包括大字体、单血氧界面 31. 提供单血氧大参数界面，界面显示 SpO₂, PR, PI 和多组 SpO₂ 监测值列表相关参数 32. 大字体界面支持 5 个参数区的设置和显示
--	---

	<p>33. 支持监护仪进入夜间模式，演示模式</p> <p>34. 内置锂电池，插槽式设计，无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。锂电池支持监护仪工作时间≥ 5小时</p> <p>35. 冻结功能，可以冻结屏幕上当前显示的波形，可以查看波形并进行打印；</p>
24	<p>多参数监护仪 1 件</p> <p>1: 整机要求:</p> <p>1.1、模块化监护仪，主机集成内置≥ 2槽位插件槽，可支持 IBP, CO₂, AG 任意参数模块的即插即用快速扩展临床应用。</p> <p>1.2、整机无风扇设计，防水等级 IPX1 或更高。</p> <p>1.3、≥ 10.1英寸彩色液晶触摸屏，分辨率高达$\geq 1280 \times 800$像素，≥ 8通道波形显示。</p> <p>1.4、屏幕具备 170 度宽视角设计技术。</p> <p>1.5、可支持遥控器无线操作监护仪。</p> <p>1.6、内置锂电池，插槽式设计，无需螺丝刀工具支持快速拆卸和安装。锂电池支持监护仪工作时间≥ 4小时。</p> <p>1.7、安全规格：ECG, TEMP, IBP, SpO₂, NIBP 监测参数抗电击程度为防除颤 CF 型。</p> <p>1.8、监护仪设计使用年限≥ 8年。</p> <p>1.9、监护仪清洁消毒维护支持的消毒剂≥ 40种，在厂家手册中清晰列举消毒剂的种类。</p> <p>1.10、监护仪主机工作大气压环境范围：57.0~107.4kPa。</p> <p>1.11、监护仪主机工作温度环境范围：0~40° C。</p> <p>1.12、监护仪主机工作湿度环境范围：15~95%。</p> <p>2: 监测参数:</p> <p>2.1、配置 3/5 导心电，呼吸，无创血压，血氧饱和度，脉搏和双通道体温参数监测。</p> <p>2.2、心电监护支持心率，ST 段测量，心律失常分析，QT/QTc 连续实时测量和对应报警功能。</p> <p>2.3、心电算法通过 AHA/MIT-BIH 数据库验证，提供彩页或其他有效证明材料。</p> <p>2.4、心电波形扫描速度支持 6.25mm/s、12.5 mm/s、25 mm/s 和 50 mm/s。</p> <p>2.5、提供窗口支持心脏下壁，侧壁和前壁对应多个 ST 片段的同屏实时显示，提供参考片段和实时片段的对比查看。</p> <p>2.6、支持≥ 20种心律失常分析,包括房颤分析。</p> <p>2.7、QT 和 QTc 实时监测参数测量范围：200~800 ms。</p> <p>2.8、支持升级提供过去 24 小时心电概览报告查看与打印，包括心率统计结果，心律失常统计结果，ST 统计和 QT/QTc 统计结果。</p> <p>2.9、提供 SpO₂, PR 和 PI 参数的实时监测，适用于成人，小儿和新生儿。</p> <p>2.10、支持指套式血氧探头，IPX7 防水等级，支持液体浸泡消毒和清洁。</p> <p>2.11、配置无创血压测量，适用于成人，小儿和新生儿。</p> <p>2.12、提供手动，自动，连续和序列 4 种测量模式，并提供 24 小时动态血压统计结果。</p> <p>2.13、无创血压成人测量范围：收缩压 25~290mmHg，舒张压 10~250mmHg，</p>

	<p>平均压 15~260mmHg。</p> <p>2. 14、提供辅助静脉穿刺功能。</p> <p>2. 15、提供双通道体温和温差参数的监测， 并可根据需要更改体温通道标名。</p> <p>2. 16、支持升级多达 4 通道有创压监测， 动脉压监测时支持同步监测 PPV， 适用于成人， 小儿和新生儿， 通过国家三类注册认证。</p> <p>2. 17、支持升级移动监护功能， 医用级穿戴传感器， 可监测心电、呼吸、无创血压、血氧饱和度、脉搏和体温， 并支持非生理参数监测， 如运动时间、夜间静息时间和疼痛评分， 监测数据通过无线发送至监护仪。移动模块采用防水抗摔设计， 防水等级≥IPX2， 通过 1.5 米 6 面跌落测试。</p> <p>3: 系统功能:</p> <p>3. 1、支持所有监测参数报警限一键自动设置功能， 满足医护团队快速管理患者报警需求， 产品用户手册提供报警限自动设置规则。</p> <p>3. 2、支持肾功能计算功能。</p> <p>3. 3、具有图形化技术报警指示功能， 帮助医护团队快速识别报警来源。</p> <p>3. 4、支持≥120 小时趋势图和趋势表回顾， 支持选择不同趋势组回顾</p> <p>3. 5、支持≥1000 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</p> <p>3. 6、支持≥1000 组 NIBP 测量结果的存储与回顾。</p> <p>3. 7、支持≥120 小时（分辨率 1 分钟）ST 模板存储与回顾</p> <p>3. 8、支持≥48 小时全息波形的存储与回顾功能</p> <p>3. 9、支持监护仪历史病人数据的存储和回顾， 并支持通过 USB 接口将历史病人数据导出到 U 盘。</p> <p>3. 10、支持 RJ45 接口进行有线网络通信， 和除颤监护仪一起联网通信到中心监护系统。</p> <p>3. 11、支持进入夜间模式， 隐私模式， 演示模式和待机模式。</p> <p>3. 12、配置临床评分系统， 包括 MEWS（改良早期预警评分）、NEWS（英国早期预警评分）， 可支持定时自动 EWS 评分功能。</p> <p>3. 13、提供计时器功能， 界面区提供设置≥4 个计时器， 每个计时器支持独立设置和计时功能， 计时方向包括正计时和倒计时两种选择。</p> <p>3. 14、支持格拉斯哥昏迷评分（GCS）功能。</p> <p>3. 15、动态趋势界面可支持统计 1-24 小时心律失常报警、参数超限报警信息， 并对超限报警区间的波形进行高亮显示， 帮助医护人员快速识别异常趋势信息。</p> <p>3. 16、提供屏幕截图功能， 将屏幕截图通过 USB 接口导出到 U 盘。</p> <p>3. 17、支持它床观察， 可同时监视≥12 它床的报警信息。</p>
25	<p>除颤监护仪</p> <p>1. 除颤功能可用于成人， 儿童， 新生儿</p> <p>2. 显示器：彩色 LCD 显示， 屏幕亮度≥1000cd/m²， 可显示 ECG， SpO₂， EtCO₂ 等 4 通道波形， 支持数字放大， 波形冻结</p> <p>3. 除颤电流波形：进口专利双相波技术</p> <p>4. 除颤能量：低能量选择≤300J， 减少心肌损伤（能量高于 300J 视为负偏离， 而非正偏离）</p>

	<p>5. 除颤精度：负载阻抗 175 欧时，选择最大能量时的能量误差 $\leq 5\%$（提供说明书或者检验报告证明）</p> <p>6. 快速开机：1 秒内完成开机、最高能量选择、智能自检等三个项目，以最快速度实施除颤（提供证明材料）</p> <p>7. 能量及工作模式选择：一体旋钮式，快速，直观</p> <p>8. 快速充电：使用直流电或交流电时，均可实现 5 秒内充电到最高能量（检验报告证明），充电过程中可在屏幕上显示当前能量值</p> <p>9. 电容：高性能集合式电容，确保性能稳定</p> <p>10. 标配工作模式：手动除颤，同步复律，生命体征监护，内部放电，机器智能自检</p> <p>11. 具备内部放电模式</p> <p>12. 带有醒目彩色自检指示灯，关机时不连接交流电情况下，也可指示机器状态。</p> <p>13. 手动除颤电极板：标配成人、儿童各一付</p> <p>14. 可升级主流法呼吸末二氧化碳，既能用于插管病人，又能用于非插管病人，传感器预热时间不超过 10 秒，可从生理指标反馈 CPR 质量，IPX7 防水等级</p> <p>15. 可升级血氧饱和度：进口血氧技术，血氧饱和度探头防水等级 \geq IPX5</p> <p>16. 电池：标配安全性高的环保电池</p> <p>17. 打印：标配内置热敏打印</p> <p>18. 使用环境： 工作温度：-5℃到 40℃ 振动冲击及跌落认证：可用于救护车及急救直升机，可承受 1 米跌落</p> <p>19. 主机带有电极板垂直放置卡槽</p> <p>20. 数据存储：可存储 ≥ 160 小时心电图连续波形，可存储周围环境音</p> <p>21. 配置除颤导电膏，提供专业除颤导电膏注册证，有效降低接触阻抗，提高除颤效率。</p>
26	<p>婴儿 T 组合复苏器</p> <p>1. 适用复苏对象 体重 $\leq 10\text{Kg}$ 的婴儿</p> <p>2. 存储以及运输环境 温度：-40℃~+60℃；湿度：$\leq 95\%$；气压：50~106kPa 工作环境 温度：-18℃~+50℃；湿度：$\leq 95\%$</p> <p>3. 复苏气体氧浓度 氧浓度 21%-100%连续调节，调节精度高，气体输出持续稳定。</p> <p>4. 复苏气体流量范围 5~15L/min（要求气源可设置该流量范围）</p> <p>5. 总体质量（包含附件）$\leq 2\text{Kg}$</p> <p>6. 尺寸（mm）190（W）\times100（D）\times263（H）</p> <p>7. 压力表 量程：-10~80cmH₂O；精度：$\pm 2\%$满刻度</p> <p>8. 最大安全压力（P_{max}）设置范围</p>

	<p>在规定气源输入流量范围内，设置范围为：1~60cmH2O；出厂默认 40cmH2O</p> <p>9. 吸气峰压（PIP）设置范围 当流量为 5L/min 时，1~57cmH2O； 当流量为 8L/min 时，2~58cmH2O； 当流量为 10L/min 时，3~59cmH2O； 当流量为 15L/min 时，5~60cmH2O</p> <p>10. 呼气末正压（PEEP）设置范围 当流量为 5L/min 时，0~8cmH2O； 当流量为 8L/min 时，0.2~17cmH2O； 当流量为 10L/min 时，0.5~23cmH2O； 当流量为 15L/min 时，1~28cmH2O</p> <p>11. 工作适用时间（400L，50%空氧混合压缩气体）* 当流量为 5L/min 时，75min； 当流量为 10L/min 时，38min； 当流量为 15L/min 时，26min</p> <p>12. 具有氧浓度调节阀、流量计，氧浓度和流量分开调节，互不影响</p> <p>13. 具有正压通气复苏、负压吸引清理呼吸道以及氧供给功能</p>
27	<p>呼吸复苏囊</p> <p>1. 呼吸复苏囊 I 产品简介： 主要部件采用硅橡胶材料制作而成； 送气阀装有鱼嘴阀，呼气时自动关闭，不倒流； 装有限压阀，防止过高压力输出。 基本配置： 面罩，鱼嘴阀片，送气阀，气囊，集气袋。 主要技术参数： 适用对象：HF-I 适用于体重低于 5Kg 的患者 面罩规格：1 号和 2 号 工作压力：3~4.5Kpa 潮气量：≥50ml</p> <p>2. 呼吸复苏囊 II 产品简介： 主要部件采用硅橡胶材料制作而成； 送气阀装有鱼嘴阀，呼气时自动关闭，不倒流； 装有限压阀，防止过高压力输出。 基本配置： 面罩，鱼嘴阀片，送气阀，气囊，集气袋。 主要技术参数： 适用对象：HF-II 适用于体重低于 10Kg 的患者 面罩规格：2 号和 3 号 工作压力：3~4.5Kpa 潮气量：≥150ml</p> <p>3. 呼吸复苏囊 III</p>

	<p>产品简介： 主要部件采用硅橡胶材料制作而成； 送气阀装有鱼嘴阀，呼气时自动关闭，不倒流； 装有限压阀，防止过高压力输出。</p> <p>基本配置： 面罩，鱼嘴阀片，送气阀，气囊，集气袋。</p> <p>主要技术参数： 适用对象：适用于体重大于 40Kg 的患者 面罩规格：4 号和 5 号 工作压力：≤6Kpa 潮气量：≥600ml</p>
27	<p>微量输液泵</p> <p>1 安全要求：</p> <p>1.1 安全防护可靠，防护类型：CF I、IP34、IEC60601-1-2/YY0505、主副 CPU；</p> <p>1.2 在线动态压力监测；</p> <p>1.3 压力报警阈值至少 3 档可调；</p> <p>1.4 阻塞回撤功能（Anti-Bolus）：当管路阻塞报警时，自动回撤管路压力，避免意外丸剂量伤害患者；</p> <p>1.5 防重力自由流功能：泵门打开时，防自由流夹自动关闭，防止液体任意流出；</p> <p>1.6 双重气泡探测：超声气泡探头，可探测≥50ul 的单个气泡，单个气泡大小分 50ul、100ul、250ul、500ul、800ul 共 5 档可调，连续气泡监测功能：可以设置每小时 0.1-4ml 的累积气泡报警阈值，1 小时内检测到的累积气泡体积≥设定的报警阈值触发报警；</p> <p>1.7 自动键盘锁：ON/OFF，锁键盘时间 1-5min 可调；可打开或关闭此功能。</p> <p>2 精度要求：</p> <p>2.1 全挤压蠕动输注，精度≤±5%；</p> <p>2.2 在线滴定功能：安全不中断输液而更改速率；</p> <p>3 基本要求：</p> <p>3.1 速率范围：0.1-600ml/h，递增：0.1ml；</p> <p>3.2 预置总量范围：0.1-9999ml，递增：0.1ml；</p> <p>3.3 安装固定：可固定在输液支架上</p> <p>3.4 快推“bolus”：0.2-600ml/h，以 0.1ml/h 递增，同步显示给入的快推“bolus”量；</p> <p>3.5 KVO：0.5ml/h；</p> <p>3.6 可预存 20 种以上输液器品牌规格，可校准自定义输液器；</p> <p>3.7 屏幕不小于 2.5”，同屏显示：速率、当前输液状态、累计量、电池容量、报警压力档位和在线压力、报警信息；</p> <p>3.8 整机重量不超过 1.5kg，主机自带提手，方便携带</p> <p>3.8 分低级、中级、高级三级报警，并分别以声光提示，同时显示具体报警信息；</p> <p>3.9 高级别：阻塞，完成、系统故障、滴速异常、电池耗尽、气泡、门开、KVO 完成、空瓶；</p>

	<p>中级别:系统异常, 待机时间结束; 低级别:无操作、电池电量低、接近完成、网电源脱落、未安装输液管、通讯中断;</p> <p>3.10 具有 2 种输液模式可选: 速度模式、滴速模式;</p> <p>3.11 电池工作时间≥ 4 小时@25ml/h; 可升级至≥ 8 小时@25ml/h</p> <p>3.12 供电: AC 100V-240V, 50/60Hz, DC 10-16V;</p> <p>3.14 RS232 接口: 数据传输、护士呼叫、DC 连接;</p> <p>3.15 可加装无线模块, 实现无线联网监测;</p> <p>3.16 全中文软件操作界面。</p>
28	<p>微量注射泵</p> <p>1 安全要求:</p> <p>1.1 安全防护可靠, 防护类型: CF I、IP34、IEC60601-1-2/YY0505、主副 CPU;</p> <p>1.2 在线动态压力监测, 可实时显示当前压力数值;</p> <p>1.3 压力报警阈值 3 档可调;</p> <p>1.4 阻塞回撤功能 (Anti-Bolus): 当管路阻塞报警时, 自动回撤管路压力, 避免意外丸剂量伤害患者;</p> <p>1.5 防虹吸功能: 防止药液在暂停期间任意流出;</p> <p>1.6 满足救护车标准, 适合在户外急救和车载情况下使用</p> <p>2 精度要求:</p> <p>2.1 速率≥ 1ml/h: 精度$\leq \pm 2\%$;</p> <p>2.2 快速启动功能: 实现快速给药、缩短给药延迟时间;</p> <p>2.3 在线滴定功能: 安全不中断输液而更改速率。</p> <p>3 基本要求:</p> <p>3.1 速率范围: 0.1-1500ml/h, 递增: 0.1ml (0.1-999.9ml/h);</p> <p>3.2 预置总量范围: 0.1-9999ml, 递增: 0.1ml;</p> <p>3.3 预置时间范围: 00:00:01-99:59:59 (h:m:s);</p> <p>3.3 安装固定: 可固定在输液支架上; 灵活支持横竖杆。</p> <p>3.4 快推 “bolus”: 0.1-1500ml/h, 以 0.1ml/h 递增</p> <p>3.5 KVO: 0.5ml/h;</p> <p>3.6 自动识别注射器规格: 5ml、10ml、20ml、30ml、50ml;</p> <p>3.7 屏幕不小于 2.5”, 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、报警信息;</p> <p>3.8 整机重量不超过 2kg, 主机自带提手, 方便携带</p> <p>3.9 分低级、中级、高级三级报警, 并分别以声光提示, 同时显示具体报警信息;</p> <p>高级报警信息: 阻塞、电池耗尽、完成、KVO 完成、注射器排空、注射器脱落;</p> <p>中级报警信息: 系统异常、待机时间结束;</p> <p>低级报警信息: 无操作、电池电量低、未安装电池、接近完成、网电源脱落、通讯中断、联机失效;</p> <p>3.10 电池工作时间 > 6 小时@5ml/h, 可升级至 > 12 小时@5ml/h</p> <p>3.11 供电: AC 100V-240V, 50/60Hz, DC 10-16V;</p> <p>3.12 RS232 接口: 数据传输、护士呼叫、DC 连接;</p>

	3.13 可加装无线模块，实现无线联网监测；
29	<p>输氧头罩</p> <p>根据患者情况，提供大、中、小各一套</p>
30	<p>微量血糖检测仪</p> <p>新生儿专用微量血检测仪</p>
31	<p>电动吸引器</p> <p>1、采用负压泵作负压源。</p> <p>2、采用交流、外接直流和机内电池三种供电方式，其中机内电池在充足情况下可连续使用 30 分钟以上，并可反复充电。</p> <p>3、采用恒压限流充电，可间断累加充电，在外接 AC100V~240V，50/60Hz 或者 DC 12V 的情况下均可进行充电，有电量分段指示。</p> <p>4、通过管路中的负压调节阀控制吸引时所需要的负压值，并由面板上的真空表来显示。</p> <p>5、具有墙挂式结构，可以安装在房间内和交通工具上，也可以挂在轮椅车侧面。</p> <p>6、极限负压值：$\geq 0.08\text{MPa}$ (600mmHg)</p> <p>7、负压调节范围：0.02MPa (150mmHg)~极限负压值</p> <p>8、抽气速率：$\geq 20\text{ L/min}$</p> <p>9、噪声：$\leq 65\text{ dB(A)}$</p> <p>10、贮液瓶：1000mL (PC 塑料)</p> <p>11、电源：AC 100V~240V，50/60Hz；DC 12V</p> <p>12、输入功率：110VA</p> <p>13、净重：$\leq 5.5\text{ kg}$</p>
32	<p>便携氧气装置</p> <p>便携氧气瓶 2L (含减压阀、压力表、湿化瓶)</p>
33	<p>心电图机</p> <p>1、12 导心电波形能打印于 A4 和 US letter 大小的热敏纸；</p> <p>2、起搏器采样率不低于 16,000Hz；</p> <p>3、无需选择灵敏度，自动检测起搏器工作状态；</p> <p>4、电压分辨率不低于 1uV；</p> <p>5、模数转换不低于 24 位；</p> <p>6、开机出波形时间不超过 10 秒；</p> <p>7、内置存储容量不低于 600 份；</p> <p>8、电池单次充电至少可供打印 300 份报告；</p> <p>9、屏幕可预览完整的心电图报告；</p> <p>10、更改患者信息后，可自动再分析心电波形，并作出新的诊断；</p> <p>11、输入患者信息时，屏幕下方可显示一道 ECG 实时波形作监护；</p> <p>12、可以 USB 线连接外置打印机，将报告打印于 A4 纸；</p> <p>13、可支持条形码扫描枪接收患者；</p> <p>14、U 盘可存储并转移 PDF 或 XML 格式的报告；</p> <p>15、支持无线或有线方式传输 PDF 或 XML 格式的报告；</p> <p>16、波形增益：2.5, 5, 10, 20, L=10 C=5, L=20 C=10 mm/mV, 自动；</p> <p>17、记录仪分辨率：水平$\geq 40\text{ dots/mm}$ @ 25 mm/s, 垂直$\geq 8\text{ dots/mm}$；</p>

	<p>18、心电放大器：直流耦合；</p> <p>19、走纸速度：5, 12.5, 25 & 50 mm/s；</p> <p>20、重量不大于 5Kg。</p>
34	<p>急救箱</p> <p>妇婴型专用急救箱</p>
35	<p>医用空气压缩机</p> <p>1、安全可靠</p> <p>采用高性能无油泵与集成控制系统，一键式快速开启，快速升压，可达超长使用时间；</p> <p>三级空气过滤系统，压缩空气固体颗粒物直径$\leq 0.1 \mu\text{m}$，确保气体质量。</p> <p>2、人性化构造</p> <p>独特的隔音降噪设计，整机噪音低于 55dB（A），提供安静的使用环境；配置双路气体输出结构，满足临床多设备同时使用需求。</p> <p>3、智能除水。</p>
36	<p>新生儿转运暖箱</p> <p>1、具有箱温和肤温两种温度控制模式；</p> <p>2、交、直流电源可交互使用，可连接 DC12V 或 DC24V 车载电源；</p> <p>3、设置温度、箱内温度、皮肤温度、蓄电池容量分屏显示；</p> <p>4、独立的超温保护系统；</p> <p>5、产品具有自检功能，多种故障报警提示；</p> <p>6、具有交流、直流和蓄电池三种供电模式；</p> <p>7、双层恒温罩，开有侧门，婴儿床可从侧面拉出；</p> <p>8、推车具有高度调节、减震、锁定功能；</p> <p>9、前面板具有温度校正功能；</p> <p>10、具有肤温传感器脱落报警提示功能；</p> <p>11、具有正门独立锁定装置；</p> <p>12、具有供氧装置；</p> <p>13、具有 LED 照明灯；</p> <p>14、具有平台手推车配置。</p> <p>15、基本配置： 主机（含婴儿舱、机箱、控制仪、照明灯、输液架），平台手推车，供氧系统。</p> <p>16、主要技术参数： 交流工作电源：AC220V/ 50HZ 直流工作电源：DC12V/10A 或 DC24V/6A 输入功率：$\leq 400\text{VA}$</p> <p>17、控温方式：箱温和肤温两种温度控制 箱温控制范围：25℃~37℃（选配$> 37^\circ\text{C}$温度跨越模式设置时，可以设置到 38℃。） 肤温控制范围：34℃~37℃（选配$> 37^\circ\text{C}$温度跨越模式设置时，可以设置到 37.5℃。）</p> <p>18、升温时间：$\leq 30\text{min}$</p> <p>19、培养箱温度与平均培养箱温度之差（稳定温度状态下）：$\leq 1^\circ\text{C}$</p>

		<p>20、平均培养箱温度与控制温度之差：$\leq \pm 1.5^{\circ}\text{C}$（环境温度为 $10^{\circ}\text{C} \sim 20^{\circ}\text{C}$）</p> <p style="text-align: right;">$\leq \pm 1.0^{\circ}\text{C}$（环境温度为 $20^{\circ}\text{C} \sim 30^{\circ}\text{C}$）</p> <p>21、温度均匀性（床垫处于水平位置）：$\leq 1.5^{\circ}\text{C}$</p> <p>22、皮肤温度传感器精度：$\pm 0.2^{\circ}\text{C}$内</p> <p>23、婴儿舱内噪声：$\leq 52\text{dB (A)}$ [环境噪音在 42dB (A) 以下]</p> <p>24、故障报警：断电、风机、传感器、超温、偏差、低压、系统等</p> <p>25、蓄电池连续工作时间：90min(1个蓄电池)</p>	
37	<p>电动担架</p> <p>电动移位车以锂电池为动力控制液压推杆，通过升降机构达到对担架高度的调节和控制，配合担架平台实现担架的上、下不同底盘高度的救护车。</p> <p>1、技术参数</p> <p>产品尺寸（短款）（长宽高）：$1670*585*（高位 1070）（低位 360）\text{mm}$，可调节霍尔开关控制担架高位位置。</p> <p>上升/下降速度（负载 120kg）：约 $7.0\text{S}/3.3\text{S}$</p> <p>产品正常使用温度：$-20^{\circ}\text{C} \sim 60^{\circ}\text{C}$，在温度低于 -20°C 时，担架升降速度可能会明显变慢。</p> <p>担架轮子 150MM，担架前轮可进行定、万向转换。</p> <p>没电时，可通过拉动手动泄压阀实现担架高地位转换。</p> <p>2、控制器部分</p> <p>按钮板上带电量显示，担架在升降过程中有箭头提示。</p> <p>同时可由外置充电器充电（DC 29.2V）及车载充电（DC 12V）功能。</p> <p>3、电机部分</p> <p>电机型号：Z55D400-24A</p> <p>名义转速：2800rpm</p> <p>额定电压：DC 24V</p> <p>额定功率：400w</p> <p>额定功率：30A 以内..</p> <p>4、液压油泵部分</p> <p>油泵排量：0.75mL/r</p> <p>油箱容量：0.6L</p> <p>最大行程：265mm</p> <p>液压油型号：美孚 DTE25 等级：ISO VG 46</p> <p>正常使用温度：-27°C 以上</p> <p>5、电池部分</p> <p>电池正常使用温度范围：$-20^{\circ}\text{C} \sim 60^{\circ}\text{C}$</p> <p>电池正常充电温度范围：$0^{\circ}\text{C} \sim 40^{\circ}\text{C}$</p> <p>电池正常使用湿度范围：$\leq 65\%$</p> <p>低温环境下使用，电池输出电流和电压会有所降低，担架升降速度将降低。</p>		
设备名称	5G 智能化救护车	数量	1 辆
设备用途	推进“互联网医疗系统与应用国家工程实验室”项目的顺利实施，加快互联网医疗模式的研究与分析，完善应急指挥救治系统关键技术研究实验室基础设施建设，实现远程急救和移动急救的临床转化与应用。		
技	序号	性能参数及要求	

术 参 数	1	轴距 $\geq 3700\text{mm}$; 整备质量 $\leq 3000\text{kg}$; 底盘: 采用客车底盘; 麦弗逊式独立前悬/霍奇基斯后悬; 前通风盘式, 后实心盘式, 四轮碟刹; 原厂高顶底盘未切割车顶; 车轮及轮胎 215/75R16LT, 钢制轮毂, 胎压监测; 驾驶室三点式安全带、驾驶座安全带未系提示、倒车影像; 驾驶座安全气囊; 安全电子辅助系统 ABS+EBD+ESP;
	2	发动机排量 $\geq 2100\text{ml}$; 额定功率 $\geq 100\text{kW}$; 最大扭矩 $\geq 350\text{N}\cdot\text{m}$ 燃油类型: 柴油; 排放标准: 国六排放 最高时速 $\geq 145\text{km/h}$ 自动挡变速器
	3	车辆外观 1、救护车车身外表颜色为白色和红色彩条; 2、所有标识采用国际知名品牌反光贴; 3、医疗舱左前车窗全贴不透光白膜, 其余车窗贴 2/3 不透光白膜。
	4	警示系统 1、车前部嵌入式长排警灯 ≥ 1 件, 左右两侧各安装爆闪灯 ≥ 2 件, 尾部安装爆闪灯 ≥ 2 件, 提供公告照片及实物照片, 提供警灯电磁兼容报告; 爆闪警灯参数要求如下: 外罩: 蓝色外罩; 电压: DC12V; 灯具要求自闪; 灯具配备 AMP 防水护套; 2、电子警报器: 分体式结构, 控制系统与主机分离; 大功率高保真; 微电脑芯片控制, 警音频率稳定; 控制器采用手柄式外观设计, 方便安装和操作, 具有警灯控制功能。 警调名称: 救护 工作电压: DC12V 输出功率: 100W 输出阻抗: $8\ \Omega$ 话筒频响: $200\text{Hz}\sim 10\text{KHz}\pm 3\text{dB}$ 新增灯控: 2 路灯控 警音输出电压: $\text{AC}28\text{V}\pm 1\text{V}$ 喊话输出电压: $\geq \text{AC}18\text{V}$
	5	照明系统 车内照明: 医疗舱内顶安装照明灯 ≥ 4 盏, 病人区域照度 $\geq 300\text{lx}$, 提供检测报告, 车内照明灯参数要求: 1、物料颜色: 白色 功率: $\geq 5\text{W}$ 光色: 6500K 纯白 电压: 12V

	<p>2、输液射灯：医疗舱内顶安装输液射灯≥ 2 盏，冷白 6000-6500K ，可调节照射角度，可在实施急救时辅助照明使用，输液射灯参数如下： 电压：DC10-30V； 功率：4.5W 光源：三颗 LED 光色：冷白 6000-6500K 工作温度：-40-60℃； 灯具特点：灯碗可旋转； 出光角度：45 度； 安装方式：卡式；</p> <p>3、担架射灯：医疗舱尾部安装 LED 照明灯≥ 1 盏，灯碗可 360 度旋转，白光，高亮度 600-6500K，可在担架上下车时辅助照明使用，担架射灯参数要求： 电压：DC12V； LED 要求：6 颗 LED； 安装方式：明装，平面螺栓固定； 灯具特点：灯碗可 360 度旋转； 亮度：白光，高亮度 600-6500K； 光通量：1200lm 以上；</p> <p>4、外场照明灯：车顶左右两侧各安装 LED 照明灯≥ 2 盏。 外罩颜色：白色外罩； 电压：DC12V； 安装方式：螺装； 灯具须配备 AMP 防水护套；</p>
6	<p>空调及通风换气系统 医疗舱、驾驶室原厂空调、暖风，独立控制。</p>
7	<p>制热要求 在环境温度-20 摄氏度时，启动加热系统在 15 分钟内使车内温度至少达到 22 摄氏度以上。</p>
8	<p>制冷要求 在环境温度 40 度时，使车内温度至少低于环境温度 7 度以上。</p>
9	<p>换气系统 上排风换气扇，低噪音风扇，车厢内换气次数≥ 20 次/小时，提供检测报告。 额定电压：12V 额定功率：40W 噪音：≤ 63dB 换气量：≥ 700m³/h</p>
10	<p>医疗舱布局 医疗舱左侧氧气瓶柜、仪器柜、医疗舱左上方吊柜； 中隔板后面为多功能医疗柜，中间为看护座椅；看护座椅右侧为多层急救箱柜，结构设计可保证在停车和行车过程中可以将急救箱取出使用； 左上方吊柜的柜门结构采用上掀式，柜门上带透明材料可以保证看到里面的药品及耗材。</p>

11	<p>医疗舱内饰材料：</p> <p>1、提供内饰材料环保检测报告，要求未检出甲醛、镉、铅、汞及六价铬；</p> <p>2、提供内饰材料阻燃检测报告，要求满足 GB 8410-2006 《汽车内饰材料的燃烧特性》要求。</p>
12	<p>柜体材料</p> <p>1、提供柜体制作材料环保检测报告，要求未检出甲醛、镉、铅、汞及六价铬；</p> <p>2、提供柜体制作材料阻燃检测报告，要求满足 GB 8410-2006 《汽车内饰材料的燃烧特性》要求。</p>
13	<p>供电系统</p> <p>在车辆启动状态下，可实现 24 小时不间断供电，可输出 220V，不小于 1000W 纯正弦波电源可供医疗设备使用，并在相应的位置安置 12V 电源插座 1 只、可滑动 220V 电源插座 1 套；</p> <p>在拔掉车辆钥匙后所有用电器应与主、副电瓶断开。</p> <p>主副电瓶连接只能使用原车信号控制，不允许使用外接双电瓶隔离保护器。</p> <p>车辆增加 90Ah 备用蓄电池。</p>
14	<p>充逆变一体机</p> <p>应为智能逆变/充电一体机，12V 输入，输出为 220V、不小于 1000W 纯正弦波电源。</p> <p>为保证逆变器不影响原车电路，充逆变一体机必须具有电磁兼容测试报告。</p> <p>具体参数如下：</p> <p>逆变部分：</p> <p>额定电压：12VDC</p> <p>额定功率：$\geq 1200VA$</p> <p>输出电压：$230VAC \pm 2\%$</p> <p>输出频率：$50/60Hz \pm 0.1\%$</p> <p>功率因素：0.9-1</p> <p>峰值功率：$\geq 300\%$</p> <p>效率（MAX）：$\geq 89\%$</p> <p>畸变：$< 3\%$</p> <p>静态功率：$\leq 11W$</p> <p>静态功耗（节能模式）：$\leq 2.5W$</p> <p>过温过载保护：三次重启后断开</p> <p>短路保护：自动关断</p> <p>充电部分</p> <p>额定电压：12VDC</p> <p>最大充电电流（A）：≥ 40</p> <p>温度补偿：$-4mV/^\circ C/cell$</p> <p>启动电池充电器：3-5A 恒流充电</p> <p>其它数据：</p> <p>切换时间：$\leq 15ms$</p> <p>切换继电器：$\leq 16A$</p>

	<p>冷却方式：强制冷风 防护等级：IP20 安全：EN60950-1</p>
15	安全保护：每个分电路设有相应规范的过载保护装置。
16	改装线束采用汽车用薄壁绝缘低压电线，电线为镀锡铜线，提供检测报告；
17	10 升氧气瓶 2 件，氧气瓶切换装置，氧气终端 2 个，刻度式流量湿化瓶 1 个，呼吸机接口 1 个。
18	<p>座椅与担架系统： 右侧朝前医生座椅（座椅前部为工作台）、右侧 2 人座长排座椅（配 2 副两点式安全带）； 自动上车担架： 具有床、椅两种功能。。 采用高质的合金铝材料。 采用四档变位调节结构，能调节担架长度。 铲式担架： 采用碳纤维材质； 产品尺寸：≥1640*430*70mm 折叠尺寸：≥1150*430*70mm 净重：≤5kg 承重：≥250kg 楼梯担架： 材料采用高强度铝合金进行硬化和表面喷塑； 可下楼自动滑行； 履带式结构，一个人可操作； 靠背可根据人体身高，进行调节升高； 配有交叉式安全绑带； 担架结构为可折叠，方便储存及携带； 主导轮子直径尺寸：≤125mm； 承重：≥220kg 自重：≤13kg</p>
19	<p>医疗舱地板技术要求： 1、地板采用具有阻燃性质竹胶地板，提供国家汽车质量监督检验中心阻燃报告。 2、医疗舱地板革：采用防水、防腐、耐磨、抗菌、环保材料，提供 CNAS 认可的检测机构出具的地板防水、防腐、耐磨、抗菌检验报告。</p>
20	<p>1. 紫外线消毒灯：12V 供电，有延时调节装置（医疗舱、驾驶室各 1 个），提供消毒灯电磁兼容报告； 2. 动态消毒：等离子消毒机，具有空气净化、杀菌消毒作用。 尺寸 ≥ 240*150*68mm, 功率 ≤ 15W, 重量 ≥ 3Kg, 对细菌 / 真菌杀灭率大于 99.91%；</p>
21	驾驶舱与医疗舱隔断及前后对讲系统采用全金属主机（内置麦克风）、4W 全金属分机（喇叭和麦克风一体化设计），有监控录音设备接口和无线麦

	<p>克风接口（提供照片接口材料）； 全方位安全扶手； 灭火器共 2 个：驾驶室 1 个（1KG），医疗舱进出舱门处 1 个（1KG）； 固定式输液挂钩 2 个； 垃圾桶 1 个。 利器盒+洗手消；</p>
22	<p>隔断安装 32 寸 12V 智能电视 1 件, 五金外壳, 2 路视频输入, 2 路 USB 接口；</p>
23	<p>预留急救设备（呼吸机、除颤仪、监护仪、吸引器、输液泵、注射泵、心电图机）安装位置。</p>
24	<p>医疗舱侧滑移门后配备 1 升降屏电脑, 不小于 15.6 寸, 尺寸不小于 430mm(长)*59mm(宽)*565mm(高), 配有 1 个 HDMI 1 个 VGA 接口, 分辨率不小于 1920*1080; 电脑主机支持 MSATA SSD 及 2.5 寸笔记本硬盘盒 M.2 接口 内置 sim 卡槽 , 8 个 USB 接口, 4 个 USB2.0, 4 个 USB3.0, 6 个 RS232 串口；</p>
25	<p>医疗舱配备两个一体化 USB 摄像机, 接口有 USB 和 type-C, 可以自动变焦动态捕捉画面；</p>
26	<p>配备车载定位终端, 满足以下要求: 支持 5G 全网通 支持 RJ45 网口, 10M/100M/1000M 自适应 支持 1.8G 专网 支持 WiFi-5 模块, WiFi 支持 AP、STA 模式 支持 SD 卡存储卡最大 128G 支持 远程升级、远程配置 支持 厘米级高精度定位, 支持亚米级定位 支持 设备软硬件自检技术, 故障自修复; 在线链路检测, 达到断线自动重连、信号差时自动切换网络 支持 APN/VPDN 数据安全传输, 支持 IPSec、L2TP、PPTP 等 支持 DHCP server, DHCP 客户端 支持 wifi IP 与 MAC 地址绑定 支持 定位数据盲区缓存、补报 支持网络 samba 内置备用电池 运行 Linux 系统 5G 独立组网 (SA) 和非独立组网 (NSA) 两种网络架构, 拥有更快的传输速度, 更优秀的承载能力, 以及更低的网络延时。 支持 JTT 808-2013 协议, 自定义协议。</p>
27	<p>车辆配置 1 件全网通工业网关; 配备专用避雷器一套;</p>
28	<p>除颤起搏监护仪, 数量 2 台; 1. 彩色 TFT 显示屏 ≥ 7 英寸, 分辨率 800×480 像素, 可显示 ≥ 3 通道监护参数波形, 有高对比度显示界面。 2. 支持中文操作界面。 3. 具备手动除颤、心电监护、呼吸监护、自动体外除颤 (AED) 功能。</p>

	<p>4. 除颤采用双相波技术，具备自动阻抗补偿功能。</p> <p>5. 手动除颤分为同步和非同步两种方式，能量分 20 档以上，可通过体外电极板进行能量选择，最大能量可达 360J。</p> <p>6. 电极板同时支持成人和小儿，一体化设计，支持快速切换。</p> <p>7. 电极板支持能量选择，充电和放电三步操作，满足单人除颤操作。</p> <p>8. AED 除颤功能提供中文语音和中文提醒功能，对于抢救过程支持自动录音功能，记录时长≥180 分钟。</p> <p>9. 开机时间≤3s，符合临床使用。</p> <p>10. 除颤充电迅速，充电至 200J≤3s。</p> <p>11. 支持配置体外起搏功能，起搏分为固定和按需两种模式。具备降速起搏功能。</p> <p>12. 支持配置 CPR 辅助功能，CPR 传感器设计符合 2015 AHA/ERC 指南，提供即时的按压反馈，主机屏幕界面提供按压深度和按压频率实时参数显示。</p> <p>13. 可选配监护功能：血氧饱和度、无创血压和呼末 CO₂ 监测。</p> <p>14. 提供的监护参数适用于成人，小儿和新生儿，并通过国家三类注册、CE 认证。</p> <p>15. 无创血压收缩压测量范围：25-290mmHg（成人）、25-240mmHg（小儿）、25-140mmHg（新生儿），舒张压测量范围：10-250mmHg（成人）、10-200mmHg（小儿），10-115mmHg（新生儿）。</p> <p>16. 支持连接中央站，与科室床旁监护仪共用监护网络。</p> <p>17. 标配 1 块外置智能锂电池，可支持 200J 除颤≥300 次。</p> <p>18. 具备生理报警和技术报警功能，提供灯光报警，声音报警，报警文字和参数闪烁 4 种方式。</p> <p>19. 支持≥24 小时连续 ECG 波形的存储，数据可导出至电脑查看。</p> <p>20. 支持≥1000 个事件的存储与回顾功能。</p> <p>21. 支持≥72 小时体征趋势数据的存储与回顾功能。</p> <p>22. 关机状态下设备支持每天定时自动运行自检，支持定期自动大能量自检（不低于 200J）。</p> <p>23. 具备良好的防尘防水性能，防尘防水级别 IP44。</p> <p>24. 具备优异的抗跌落性能，满足救护车标准 EN1789 中 6.3.4.3 关于跌落试验的要求。</p>
29	<p>呼吸机，数量，2 台；</p> <p>一. 基本要求</p> <p>1. 适用于成人、小儿和婴幼儿进行通气辅助及呼吸支持的呼吸机。</p> <p>2. 气动电控或电动电控呼吸机</p> <p>3. 整机重量小于 9.8 千克（不含台车）。</p> <p>4. 采用不小于 12.1 英寸彩色 TFT 触摸控制屏，分辨率 1280*800。</p> <p>5. 不小于 120 分钟内置后备可充电电池（1 块电池），可选配电池延长至不小于 240 分钟（2 块电池）。</p> <p>6. 吸气安全阀组件可拆卸，并能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。</p> <p>7. 呼气阀组件一体化设计可拆卸，内置金属膜片压差流量传感器，精度高，寿命长，并能高温高压蒸汽消毒（134℃）。</p> <p>8. 具备待机模式、有创通气、无创通气、氧疗模式。</p>

	<p>9. 病人数据、屏幕截图、机器设置等数据可通过 USB 接口导出。</p> <p>二. 呼吸模式及功能</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 常规模式：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、压力控制通气下的辅助控制通气 A/C 和同步间歇指令通气 SIMV、持续气道正压通气和压力支持 CPAP/PSV、窒息通气模式及 SIGH 叹息模式。 2. 高级模式：双相气道正压通气（例如 BIPAP 或 Bi-vent 或 Bilevel），自动适应性压力调整容量控制通气（例如 AUTOFLOW 或 PRVC 或 VC+）及其同步间歇指令通气 SIMV（例如 SIMV-PRVC）、压力释放通气 APRV。 3. 无创通气模式：具备无创通气 NIV。 4. 氧疗模式：具备高流速氧疗功能，氧疗流速和氧浓度可设，具有湿化器，加湿加温后氧疗效果更佳。 5. 其他功能：具备手动呼吸、吸气保持、呼气保持、同步雾化、纯氧灌注、智能吸痰、内源性 PEEP、口腔闭合压 P0.1 和最大吸气负压 NIF 的测定。 6. 具备自动气管插管阻力补偿功能（例如 TRC 或 ATRC 或 ATC），插管孔径和补偿百分比可设，使插管末端的压力与呼吸机压力设置值一致。 7. 具备低流速 P-V 工具，帮助确定最佳 PEEP 设置值。 <p>三. 设置参数要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 潮气量：20ml-2000ml 2. 呼吸频率：1-100 次/min 3. 吸/呼比：1:10-4:1 4. 最大峰值流速：$\geq 210\text{L}/\text{min}$ 5. 吸气压力：5-80 cmH₂O 6. 压力支持：0-80cmH₂O 7. 呼气末正压 PEEP：0-45 cmH₂O 8. 呼气触发灵敏度：Auto, 10-85% <p>四. 监测参数要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 潮气量参数：吸入潮气量、呼出潮气量、理想体重输送的潮气量（例如 TVe/IBW 或 VT/PBW）。 2. 其他参数：具备浅快呼吸指数、呼吸功监测。 3. 波形显示：压力/时间、流速/时间、容量/时间，CO₂/时间。最多可同屏显示 4 道波形，波形的颜色可调。 4. 呼吸波形及呼吸环可冻结，呼吸环可存储、对比。支持波形、环图、监测值同屏显示。 5. 趋势记录：提供 72 小时的全部监测参数的趋势图、表分析。 6. 日志记录：提供最多 5000 条历史事件信息的记录。 <p>五. 其他功能要求</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 智能同步技术：呼吸触发灵敏度自动调节，提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性，无需医护人员频繁手动调节参数。 2. 电源方案：提供交流和直流（12V）两种供电方式。 3. 信息互连：能够和同一品牌模块化监护仪连接，把呼吸机的监测信息实时显示到监护上，继而连接中央站和 CIS 系统，满足科室信息化的需求。 4. 软件易升级：支持 U 盘和网络升级，支持选配功能试用。 <p>六. 认证及标准符合</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 通过 CFDA 认证。
--	--

		2. 符合 IP21 防水标准。
30		<p>转运监护仪，数量，2 台；</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 适用于成人、小儿、新生儿的监测。 2. 工作大气压力 57.0 ~107.4 kPa，满足高原地区的使用。 3. 转运监护仪，满足救护车，直升飞机和固定翼飞机, 通过相关转运标准 4. ≥5 英寸彩色触摸显示屏，小巧便携。 5. IP44 或更高级防尘防水等级设计。 6. 坚固耐用，抗 1.2 米 6 面跌落，满足转运过程中的复杂临床救治环境。 7. 整机无风扇设计。 8. 内置锂电池供电，支持≥5 小时的持续监测。 9. 内置 DC 电源接口，可以进行车载充电。 10. 支持 3/5 导心电图，阻抗呼吸，血氧、无创血压和 2 通道体温。 11. 转运监护仪支持插入床旁监护仪插槽作为参数模块使用，即插即用。 12. 具有多导心电图监护算法，同步分析≥4 通道心电图波形，能够良好抗干扰。 13. 心率测量范围：成人 15 - 300 bpm，小儿/新生儿 15 - 350 bpm。 14. 波速提供 50mm/s，25 mm/s、12.5 mm/s、6.25 mm/s 可选。 15. 滤波模式提供诊断模式（0.05 -150Hz），监护模式（0.5 -40Hz），ST 模式（0.05 - 40Hz），手术模式（1-20Hz）。 16. 提供≥25 种心律失常事件的分析。 17. 提供 ST 段分析，提供显示和存储 ST 值和每个 ST 的模板。 18. 具有 QT/QTc 测量功能，提供 QT，QTc 和 ΔQTc 参数值。 19. 可显示弱灌注指数（PI）。 20. 提供双通道体温测量，提供两通道体温测量差值显示。 21. 提供手动、自动间隔、连续、序列四种无创血压测量模式。 22. ≥120 小时（分辨率 1 分钟）趋势表、趋势图回顾。 23. ≥1000 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。 24. ≥1000 条 NIBP 测量结果回顾。 25. ≥48 小时全息波形回顾。全息波形至少能存储所有测量值，以及至少 3 道波形。 26. 通过国家三类注册和 FDA 认证。 27. 产品设计使用年限≥8 年。
31		<p>输液管理系统，数量，2 套；</p> <p>一、工作站</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 以每 2 个通道为基本单位增减，最多可支持 16 通道，支持泵即插即用，与系统数据无缝连接； 2. 只需一根电源线，可为站内输液泵/注射泵模块集中供电； 3. 具有主机一体化设计的屏幕； 4. 可以通过屏幕实时显示系统中所有输注泵的输液累计量； 5. 具有三面环绕式报警灯带，可多角度发现报警； 6. 具有独立的内置锂电池，可单独给系统供电； 7. 可任意输注模块之间具备联机功能，可以连续输液； 8. 可通过有线网络直接接入监护仪中央站，实现监护仪和输注泵信息同屏

	<p>查看；</p> <p>9. 可接入床旁监护仪，并在监护仪屏幕上显示输注参数和报警信息；</p> <p>10. 可接入床旁监护仪，并在监护仪屏幕上显示输液泵所输血管活性药的流速变化，与病人心率、血压等生命体征信息的动态短趋势，两者在同一时间轴同步显示。</p> <p>二、注射泵</p> <p>11. 注射精度$\leq\pm 1.8\%$，机械精度$\leq\pm 0.5\%$</p> <p>12. 速率范围：0.01-2300ml/h，最小步进 0.01ml/h</p> <p>13. 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</p> <p>14. 支持注射器规格：1ml、2ml/3ml、5ml/6ml、10ml/12ml、20ml、30ml/35ml、50ml/60ml；</p> <p>15. 注射器安装后，推拉盒可自动定位并固定注射器尾夹；</p> <p>16. 8 种注射模式：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、微量模式和间断给药模式；具备联机功能；</p> <p>17. 不小于 6 英寸彩色显示屏，电容触摸屏技术，支持上下左右滑动操作；</p> <p>18. 支持药物库，可储存 5000 种药物信息；</p> <p>19. 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 10 种以上颜色；</p> <p>20. 报警时可通过示意图片直观提示报警信息；</p> <p>21. 在线动态压力监测，可实时显示当前压力数值；</p> <p>22. 压力报警阈值至少 15 档可调，最低 50mmHg；</p> <p>23. 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；</p> <p>24. 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；</p> <p>25. 防异物及进液等级 IP33。</p> <p>三、输液泵</p> <p>26. 支持输血功能，并提供证明文件；</p> <p>27. 支持临床常用输血管路，无需专用输血管路；</p> <p>28. 可升级肠内营养液输液功能，并提供证明文件；</p> <p>29. 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；</p> <p>30. 全自动止液夹，安装或取出输液管时，无需任何操作，止液夹可自动关闭或打开；</p> <p>31. 9 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、微量模式、点滴模式、和间断给药模式；具备联机功能；</p> <p>32. 不小于 6 英寸彩色显示屏，电容触摸屏技术，支持上下左右滑动操作；</p> <p>33. 锁屏功能：支持自动锁屏，自动锁屏时间可调；</p> <p>34. 报警时可通过示意图片直观提示报警信息；</p> <p>35. 具备双压力传感器，可检测管路上下端的压力变化；</p> <p>36. 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；</p> <p>37. 具备单个气泡和累积气泡报警功能，支持最小 15 μL 的单个气泡报警；</p>
--	--

	<p>38. 无需滴数传感器，泵可自动识别空瓶状态并报警；</p> <p>39. 信息储存：可存储 3500 条的历史记录；</p> <p>40. 电池工作时间≥ 5 小时@25ml/h。</p>
32	<p>便携彩超 2 件</p> <p>1. 系统技术规格及概述：</p> <p>1.1. ≥ 15 英寸无缝纯平投射式电容屏</p> <p>1.2. 机器内置≥ 2 个探头接口，可同时激活</p> <p>1.3. ≥ 4 个 USB 3.0 接口</p> <p>1.4. 组织特异性成像、空间复合成像、斑点抑制成像、彩色多普勒成像、频谱多普勒成像、M 型模式、独立角度偏转、扩展成像（要求凸阵、线阵可用）、实时双幅对比成像</p> <p>1.5. 一键自动优化（包括应用于二维、彩色及频谱模式）</p> <p>1.6. 全屏放大</p> <p>1.7. 智能血流跟踪（自动随探头移动，取样框自动角度偏转、自动跟踪血流显示情况，无需手动调节）</p> <p>1.8. 支持锁屏自动解锁功能，时间$\geq 8s$，方便使用过程中消毒</p> <p>1.9. 穿刺针增强技术，可跟随进针角度随时改变声束偏转角度，实时增强图像中针体显影，支持线阵和凸阵探头</p> <p>1.10. 支持语言，英语，中文（包括键盘输入、注释、操作面板等）</p> <p>1.11. 内置超声教学软件，解剖图谱，标准的超声图像，扫查位置参考图，以及扫查技巧图文解析，覆盖神经、腹部、甲状腺、乳腺和妇产等应用，为用户提供在线指导</p> <p>2. 测量/分析和报告</p> <p>2.1. 常规测量：距离测量、深度、角度、体积测量</p> <p>2.2. 多普勒测量（自动或手动包络测量，自动计算测量参数）</p> <p>2.3. 全科测量包：急诊、神经、腹部、妇产科、小器官、泌尿、血管、心脏</p> <p>3. 电影回放和原始数据处理</p> <p>3.1. 所有模式下可用，支持手动、自动回放</p> <p>3.2. 支持向后存储和向前存储，时间长度可预置（向后：最大时间 480s；向前：120s）</p> <p>3.3. 图像后处理，可对回放图像进行参数调节</p> <p>3.4. 支持同步存储（支持单帧图像文件包含：DCM、TIFF、BMP、JPEG 单帧，电影文件包括：AVI），即后台存储或导出图像数据的同时前台可以完成实时扫描。</p> <p>3.5. 支持脚踏开关自定义功能键，要求同一个自定义功能按键支持≥ 3 个功能的输出。</p> <p>4. 存储和管理</p> <p>$\geq 120GB$ SSD 硬盘</p> <p>iStation 专用于病人信息管理</p> <p>5. 连通性要求</p> <p>5.1. 支持有线网络、无线网络</p> <p>5.2. 支持 DICOM 3.0 ；</p> <p>5.3. 支持移动设备无线传输，要求将机器超声图像通过无线网络直接发送到智能移动终端平台（DICOM 3.0 必须安装）</p> <p>6. 系统技术参数及要求</p> <p>6.1. 主机重量$\leq 6.2Kg$</p>

		<p>6.2. 二维灰阶模式 预设条件：针对不同的检查脏器，预置最佳图像检查条件 最大显示深度：$\geq 39\text{cm}$ TGC：≥ 6 段 动态范围：≥ 230, 可视可调 增益调节：B/M/D 分别独立可调，≥ 100 伪彩图谱：≥ 8 种</p> <p>6.3. 彩色多普勒成像(包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等) 取样框偏转：$\geq \pm 30$ 度 (线阵探头) 支持 B/C 同宽</p> <p>6.4. 频谱多普勒模式(包括脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒) 最大速度：$\geq 8.89\text{m/s}$ (连续多普勒速度：$\geq 37.35\text{m/s}$) 取样容积：0.5-20mm 偏转角度：$\geq \pm 30$ 度 (线阵探头) 快速角度校正, 支持频谱自动测量</p> <p>7. 探头规格</p> <p>7.1. 探头类型：凸阵、线阵、腔内、相控阵</p> <p>7.2. 凸阵探头频率：2.0-5.0MHz；线阵探头频率：3-11MHz；相控阵探头频率：1.5-4MHz</p> <p>7.3. 穿刺引导:凸阵、线阵、相控阵具备多角度穿刺引导功能</p> <p>8. 系统输入和输出：HDMI：1 个；USB：4 个，USB 3.0；网口：1 个</p> <p>9. 外设和附件：桌面支架，支持机器防盗锁控制</p>
33		<p>检眼镜，1 套：</p> <p>1. 3.7VLED (5500K) 光源</p> <p>2. 高性能光学，带 18 屈光度的矫正镜片 (正/负 1、2、3、4、5、6、8、10、15、20 度)</p> <p>3. 带 6 种使用简易的光圈的光圈轮 (小圆像、半圆、大圆、固定星点、滤红色滤波片、蓝色滤波片)</p> <p>4. 灯泡规格： 真空 2.7V 300mA 平均寿命 15H 卤素灯 2.5V 750mA 平均寿命 15H</p>
34		<p>检耳镜，1 套；</p> <p>1. 电池使用寿命期不间断光输出</p> <p>2. 标准 5 号电池可持续使用 50 小时</p> <p>3. 3.7VLED (5500k) 照明</p> <p>4. 使用光纤获取最佳焦点及照明</p> <p>5. 适用鼓气测试</p>
35		<p>无人机 1 件；</p> <p>1. 最大水平飞行速度 (海平面附近无风)：不低于 72 km/h (S 模式)；</p> <p>2. 最大起飞海拔高度：不低于 6000m；</p> <p>3. 最长飞行时间 (无风环境)：不低于 31 分钟 (25km/h 匀速飞行)；</p> <p>4. 最长悬停时间 (无风环境)：不低于 29 分钟；</p> <p>5. 最大续航里程 (无风环境)：不低于 18km (50km/h 匀速飞行)；</p> <p>6. 最大抗风等级：不低于 5 级风；</p> <p>7. 工作环境温度：$-10^{\circ}\text{C} - 40^{\circ}\text{C}$；</p>

		影像传感器：1 英寸 CMOS、有效像素 2000 万； 镜头：视角：77°、等效焦距：28mm、光圈：f/2.8 - f/11、对焦点：1m 至无穷远（带自动对焦）； 含备用电池 1 套。
	36	可视喉镜 2 件；
	37	执法记录仪 1 件；

六、其他要求

1. 备品备件

1.1 投标人应提供对所供产品运行和维护所必需的备品备件。保证备品备件长期稳定供货。

1.2 投标人在投标文件应对推荐的备品备件有详细的说明（如在哪些部位使用、存放期限、是否需干燥剂等），以便采购人了解这些备品备件用于哪些具体项目上。

1.3 所有备品备件的一些主要部件在发运前都应进行测试，以保证正常运行。

1.4 正式交付运行前损坏的部件或产品由投标人无偿提供，且不计入随机备品备件。

2. 测试与调试

2.1 安装结束后，中标人派专人完成产品整体的调试工作。

2.2 所有测试工作都必须由经过产品制造商认证的工程师参与进行，测试时应采用符合相应精度要求的仪表，测试工作所需的仪器仪表、工具、材料均由投标人负责。

3. 试运行

3.1 中标人派专人负责产品试运行的全过程；

3.2 试运行是考核产品质量和可靠性的重要步骤，试运行期双方协商，当主要指标（监控性能、可靠性、稳定性）在试运行验收满足要求后，最终验收才能进行，如果上述条件不满足，需重新进行试运行；

3.3 中标人需要提交操作和维护手册，使采购人及有关人员能事前熟悉所安装的产品。手册内应包括控制程序、操作和维修的程序。每一本手册应包括不少于以下资料：

3.3.1 所有产品的规格及详细的中文版操作手册、调试手册及质量证明书；

3.3.2 产品要部件常见故障说明，包括配件及装配图、一般事故说明。说明书需包括操作及手册和常见备件清单；

3.3.3 建议的定期保养期及项目；

4. 安装、调试、验收

满足下列条件才被认为验收合格。

- 4.1 中标人已提供合同的全部货物,且货物的技术性能完全符合招标的规定。
- 4.2 性能测试、安装调试以及试运行中出现的问题已被解决至采购人满意。