



# 彭州市人民医院购置监护仪等设备采购 项目

采购编号：SCWZDL-202301-PZYYJJ01

## 紧急采购文件

采购人：彭州市人民医院

采购代理机构：四川五洲招标代理有限公司

2023年01月

# 目 录

第一章 紧急采购邀请 .....	2
第二章 供应商须知 .....	5
第三章 响应文件格式 .....	11
第四章 供应商应当提供的资格、资质性及其他类似效力要求的相关证明材料 .....	24
第五章 本项目技术、服务、采购履约主要条款及其他要求条款 .....	26
第六章 评审办法 .....	42
第七章 紧急采购合同（草案） .....	45

## 代理机构廉洁自律书

为进一步规范采购活动的行为，保证采购活动的公开、公平、公正，防止违法违纪行为发生，维护公平竞争的采购市场环境，在参与本次采购事务过程中，我公司廉洁承诺如下：

一、坚持公开透明、公平竞争、公正、诚实信用原则，严格遵守相关法律法规及国家有关廉洁规定，按照委托代理协议的约定办理政府采购事宜，规范代理行为，恪守职业道德，努力提高专业能力，确保服务质量；诚实守信，勤勉尽责，积极维护国家利益、社会公共利益和采购活动相关当事人的合法权益。

二、公司员工遵纪守法，杜绝以不正当手段争取、承揽代理采购活动事务和向任何单位和个人支付现金、实物或其他利益的行为。

三、公司员工自觉抵制商业贿赂，防止规定特定条件对供应商实行差别待遇或歧视待遇等行为发生，防止泄露标底或透露对供应商的评审有关情况、成交候选供应商的推荐情况以及有关商业秘密、与供应商或采购单位恶意串通等损害国家利益、社会公共利益和采购活动相关当事人合法权益行为发生。

四、公司员工不接受供应商的礼金、有价证券和贵重物品，不接受供应商报销任何应由个人支付的费用，不得以任何形式向供应商索要和收受回扣或变相收受贿赂。不参加可能对公正执行采购工作有影响的宴请或娱乐活动。不与供应商存在恶意串通的行为。

五、公司员工不在供应商单位兼职和任职，与供应商不存在商业上的利害关系，不泄漏采购活动过程中的机密，不区别对待供应商，共同维护采购环境。

任何单位及个人如发现以上情况，可向我公司反映：

联系电话：028-85446608-8869

公司公众号二维码：



公司网站二维码：



## 第一章 紧急采购邀请

四川五洲招标代理有限公司受彭州市人民医院委托，因新型冠状病毒感染的肺炎疫情防控工作紧急需求，按照《财政部办公厅关于疫情防控采购便利化的通知》（财办库〔2020〕23号）、《四川省财政厅关于新型冠状病毒感染的肺炎疫情防控工作实行紧急采购的通知》（川财采〔2020〕15号）、《关于印发做好医疗资源准工作方案的通知》（联防联控机制综发〔2022〕112号）、《关于印发依托县域医共体提升农村地区新冠肺炎医疗保障能力工作方案的通知》（联防联控机制综发〔2022〕126号）、《关于印发以医联体为载体做好新冠肺炎分级诊疗工作方案的通知》（联防联控机制综发〔2022〕116号）的要求拟对“彭州市人民医院购置监护仪等设备采购项目”进行紧急采购，兹邀请符合本次采购要求的供应商参加。

一、采购编号：SCWZDL-202301-PZYYJJ01

二、项目名称：彭州市人民医院购置监护仪等设备采购项目

三、资金来源：已落实。

四、项目简介：本项目共1个包，

采购内容：序号	设备名称	数量（台/件）	单价（总价：万元）	最高限价（总价：万元）	备注
1	监护仪	28	8	224	本项目不允许进口产品参与竞争
2	监护仪	4	15	60	
3	有创呼吸机	30	25	750	
4	有创呼吸机	4	40	160	
5	无创呼吸机	10	20	200	

6	简易呼吸器	32	0.06	1.92
7	血液净化机	1	30	30
8	便携式彩色多普勒超声诊断仪	1	80	80
9	高流量无创呼吸湿化治疗仪	19	5	95

**五、供应商参加本次紧急采购，应当在提交响应文件前具备下列条件（各包均适用）：**

**1. 供应商应具备下列条件：**

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

**2. 根据本项目提出的特殊条件：**

2.1 供应商为生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械生产许可证；供应商为非生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械经营许可证或有效备案表（仅限医疗器械适用）。

2.2 报价产品需具有符合《医疗器械注册管理办法》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证（仅限医疗器械适用）。

2.3 本项目不接受联合体参与。

**六、紧急采购文件获取时间、地点及售价：**

1. **紧急采购文件获取时间期限：**自 2023 年 01 月 11 日起至 2023 年 01 月 13 日 09:00-17:00（北京时间）。

2. **发售方式及地址：**凡有意参加本项目者，在本项目紧急采购文件获取时间期限内，请登录网址（<http://www.scwzzbd1.com>）进行注册后报名，网上注册及报名咨询联系电话：028-85446608/028-85445511 转 8002。注册成功后进入项目采购公告点击报名，具体流程详见“报名操作指南”。报名成功即可在该网站下载项目的紧急采购文件。

3. **紧急采购文件技术服务费：**150 元/包（报名资格不能转让）。

七、**响应文件递交截止时间和紧急采购时间（开标时间）：**2023 年 01 月 16 日 10 时 30 分（北京时间）。

响应文件必须在响应文件递交截止时间内送达采购地点（开启地点）。逾期送达或者未按照紧急采购文件要求密封的响应文件恕不接受。

八、**采购地点（开启地点）：**成都市武侯区星狮路 511 号大合仓 C 区 415 房（成都市三环路川藏立交西内侧）四川五洲招标代理有限公司开标厅。

九、本次紧急采购邀请在“中国政府采购网”上以公告形式发布。

十、**联系方式：**

**采购人：彭州市人民医院**

地 址：彭州市南三环路 255 号

联系人：佘老师

联系电话：028-86239786

**采购代理机构：四川五洲招标代理有限公司**

地址：成都市武侯区星狮路 511 号大合仓 C 区 415 房

联系人：范女士

联系电话：028-85446608、85445511、85045522-8868

## 第二章 供应商须知

### 一、供应商须知附表

序号	条款名称	说明和要求
1	采购人	彭州市人民医院
2	采购代理机构	四川五洲招标代理有限公司
3	采购项目名称	彭州市人民医院购置监护仪等设备紧急采购项目
4	采购编号	SCWZDL-202301-PZYYJJ01
5	紧急采购文件编制	由彭州市人民医院和四川五洲招标代理有限公司共同编制（本项目按照《财政部办公厅关于疫情防控采购便利化的通知》（财办库〔2020〕23号）、《四川省财政厅关于新型冠状病毒感染的肺炎疫情防控工作实行紧急采购的通知》（川财采〔2020〕15号）、《关于印发做好医疗资源准工作方案的通知》（联防联控机制综发〔2022〕112号）、《关于印发依托县域医共体提升农村地区新冠肺炎医疗保障能力工作方案的通知》（联防联控机制综发〔2022〕126号）、《关于印发以医联体为载体做好新冠肺炎分级诊疗工作方案的通知》（联防联控机制综发〔2022〕116号）的要求对“彭州市人民医院购置监护仪等设备采购项目”进行紧急采购）。
6	资金来源	财政资金，已落实。
7	采购预算 (实质性要求)	1600.92万元。 超过采购预算的响应为无效响应。
	最高限价 (实质性要求)	1600.92万元。 超过最高限价报价的，其响应文件按无效处理。
8	低于成本价不正当竞争预防措施 (实质性要求)	1. 在评审过程中，评审委员会认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评审现场合理的时间内提供书面说

序号	条款名称	说明和要求
		<p>明，必要时提交相关证明材料。</p> <p>2. 供应商书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就供应商提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据供应商企业类型予以区别）、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>3. 供应商书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。书面说明的签字确认，由其法定代表人/主要负责人/本人或者其授权代表签字确认。</p> <p>4. 供应商提供书面说明后，评审委员会应当结合采购项目采购需求、专业实际情况、供应商财务状况报告、与其他供应商比较情况等就供应商书面说明进行审查评价。供应商拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其响应文件作为无效处理。</p>
9	实施方式	紧急采购
10	评审方法	综合评分法
11	评审情况公告	评审结果将在“中国政府采购网”上予以公告。
12	递交响应文件地点	成都市武侯区星狮路511号大合仓C区415房（成都市三环路川藏立交西内侧）四川五洲招标代理有限公司开标厅。
13	考察现场、答疑会	采购人认为有必要，另行书面通知。
14	供应商对紧急采购文件提出询问的时间	本项目采购时间（开启时间）前。
15	构成紧急采购文件的其他文件	紧急采购文件的澄清、修改书及有关补充通知为紧急采购文件的有效组成部分。
16	响应文件有效期	递交响应文件截止之日起 90 天
17	响应保证金	本项目不收取响应保证金。
18	履约保证金	<p>履约保证金及缴纳形式：</p> <p>成交供应商履约保证金缴纳比例：成交金额的 5%</p>

序号	条款名称	说明和要求
		<p>缴纳方式：银行转账，支票、汇票、本票，保函/保险等非现金方式。</p> <p>缴纳说明：交款户名、账号由采购人指定，在成交通知书发放后、签订采购合同前缴纳。</p> <p>注：提供保函的担保机构必须是依法成立的具有相关资质和偿付能力的担保机构。保函是银行等金融机构出具的，保函必须要在中国人民银行征信系统能够进行查询，否则将取消成交资格，采购人将重新确定成交供应商，并依法追究法律责任。</p>
19	响应文件份数	<p>正本一份，副本一份，电子文档（光盘或U盘）一份（制作参考：将已按照紧急采购文件要求完成制作、盖章、签署、逐页编码后的响应文件正本，从封面开始逐页扫描后形成的PDF完整版本）。</p>
20	紧急采购文件、评审工作咨询	<p>联系人：范女士</p> <p>联系电话：028-85446608、85445511、85045522-8868</p>
21	成交公告的发布及成交通知书领取	<p>成交公告在“中国政府采购网”上公告，同时由采购代理机构通知成交供应商凭有效身份证明证件（单位介绍信和个人身份证）到采购代理机构处领取成交通知书。</p> <p>联系人：徐女士</p> <p>联系电话：028-85045522-8858</p> <p>地址：四川五洲招标代理有限公司（成都市武侯区星狮路511号大合仓C区415房）</p>
22	供应商询问	<p>供应商询问、质疑由四川五洲招标代理有限公司负责答复。</p> <p>联系人：范女士</p> <p>联系电话：028-85446608、85445511、85045522-8868</p>
23	供应商反映问题、举报	<p>受理单位：采购人纪检部门。</p>
24	备选响应方案和报价	<p>本次采购不接受备选响应方案和多个报价。</p>

序号	条款名称	说明和要求
25	紧急采购递交响应文件的要求	<p>供应商在响应文件递交截止时间内将响应文件密封递交至采购地点（开启地点）。如供应商准备时间不足，可在规定时间通过快递递交响应文件，采购代理机构以快递送达自采购地点（开启地点）时间为准，若因快递过程中，导致响应文件不符合密封要求的，采购代理机构不予以接收，供应商应充分考虑路途因素，如因快递延误导致响应文件未在规定时间内送达，后果由供应商自行承担。</p>
26	采购代理服务费	<p>采购代理服务费由成交供应商承担，参考国家计委计价格[2002]1980号及发改办价格[2003]857号通知规定下浮20%收取。由成交供应商承担采购代理服务费，在领取成交通知书前向采购代理机构交纳。</p> <p>收款单位：四川五洲招标代理有限公司                      银行帐号：320 220 102 200 057 000 16                      开户银行：成都银行金府路支行</p>

## 二、总 则

### 1. 适用范围

1.1 本紧急采购文件仅适用于本次紧急采购项目。

### 2. 有关定义

2.1 “采购人”系指依法进行采购的国家机关、事业单位、团体组织。本次采购活动的采购人是彭州市人民医院。

2.2 “采购代理机构”系指根据采购人的委托依法办理采购事宜的采购机构。本次采购的代理机构是四川五洲招标代理有限公司。

2.3 “采购单位”系指“采购人”和“招标代理机构”的统称。

2.4 “供应商”系指购买了紧急采购文件拟参加采购和向采购人提供货物及相应服务的供应商。

### 3. 合格的供应商

3.1 合格的供应商应具备以下条件：

3.1.1 符合本紧急采购文件规定的供应商资格条件；

3.1.2 向采购代理机构购买了紧急采购文件并登记备案；（实质性要求）

3.1.3 参考《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，采购人/采购代理机构将通过“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、“中国政府采购网”网站（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）等渠道查询供应商在采购公告发布之日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、采购严重违法失信行为记录名单中的供应商报名参加本项目的采购活动。（实质性要求）

3.1.5 有下列情形之一的，视为供应商串通参与，其报价无效：（实质性要求）

3.1.5.1 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；

3.1.5.2 不同供应商委托同一单位或者个人办理紧急采购事宜；

3.1.5.3 不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

3.1.5.4 不同供应商的响应文件异常一致或者报价呈规律性差异；

3.1.5.5 不同供应商的响应文件相互混装。

#### 4. 参与费用（实质性要求）

供应商参加紧急采购的有关费用由供应商自行承担。

#### 5. 充分、公平竞争保障措施（实质性要求）

5.1 利害关系供应商处理。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采购活动。

5.2 前期参与供应商处理。为采购项目提供整体设计、规范编制等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。供应商为采购人、采购代理机构在确定采购需求、编制紧急采购文件过程中提供咨询论证，其提供的咨询论证意见成为紧急采购文件中规定的供应商资格条件、技术服务商务要求、评审因素和标准、采购合同等实质性内容条款的，视同为采购项目提供规范编制。

5.3 利害关系代理人处理。2家以上的供应商不得在同一合同项下的采购项目中，同时委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为其代理人，否则，其响应文件作为无效处理。

## 第三章 响应文件格式

一、本章所制响应文件格式，除格式中明确将该格式作为实质性要求的，一律不具有强制性。

二、本章所制响应文件格式有关表格中的备注栏，由供应商根据自身情况作解释性说明，不作为必填项（如果供应商响应文件中已经去掉备注而无其他解释性说明，则视为完全理解并同意备注中的要求）。

三、本章所制响应文件格式中需要填写的相关内容事项，可能会与本采购项目无关，在不改变响应文件原义、不影响本项目采购需求的情况下，供应商可以不予填写，但应当注明。

注：

响应文件提供正本一份，副本一份，电子文档（光盘或U盘）一份（制作参考：将已按照紧急采购文件要求完成制作、盖章、签署、逐页编码后的响应文件正本，从封面开始逐页扫描后形成的PDF完整版本）。

## 一、承诺函

致：四川五洲招标代理有限公司

我公司作为本次紧急采购项目的供应商，根据紧急采购文件要求，现郑重承诺如下：

一、我公司具备下列条件：

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

二、完全接受和满足本项目紧急采购文件中规定的实质性要求，如对紧急采购文件有疑问，已经在响应文件递交截止时间届满前依法进行维权救济，不存在对紧急采购文件有疑问的同时又参加紧急采购以求侥幸成交或者为实现其他非法目的的行为。

三、参加本次紧急采购活动，不存在与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其他供应商参与同一合同项下的采购活动的行为。我方未参与本采购项目前期咨询论证，不属于禁止参加本项目紧急采购的供应商。

四、参加本次紧急采购活动，不存在和其他供应商在同一合同项下的采购项目中，同时委托同一个自然人、同一家庭的人员、同一单位的人员作为代理人的行为。

五、我司未被列入按财库[2016]125号明确的失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、采购严重违法失信行为记录名单，也没有不符合紧急采购文件要求的供应商资格条件的情形。

六、响应文件中提供的任何材料资料和技术、服务、商务等响应承诺情况等都是真实的、有效的、合法的。

七、我司完全同意紧急采购文件中关于知识产权的说明，承诺由此造成的纠纷由本单位全权负责。

八、我单位同意因采购紧急，先期提供产品清单和报价，后期再服务前补齐紧急采购文件要求的其他材料。

九、我方为承诺响应文件有效期为递交响应文件截止之日起 90 天。

十、我方完全理解采购人不一定接受最低的报价。

十一、如果我方成交，我方保证按照紧急采购文件的规定向贵方交纳采购代理服务费。

十二、我方愿意提供贵方可能另外要求的，与紧急采购有关的文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件资料是真实、准确的。

本单位对上述承诺内容事项真实性负责。如经查实上述承诺的内容事项存在虚假，本单位愿意接受以提供虚假材料谋取成交追究法律责任。

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日 期：

## 二、法定代表人授权书

四川五洲招标代理有限公司：

本授权声明：\_\_\_\_\_（供应商名称）\_\_\_\_\_（法定代表人姓名、职务）授权\_\_\_\_\_（被授权人姓名、职务）为我方“\_\_\_\_\_”项目（采购编号：\_\_\_\_\_；包号：\_\_\_\_\_）；紧急采购活动的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关紧急采购、签订合同以及执行合同等一切事宜。

特此声明。

法定代表人签字或盖法定代表人名章：

授权代表人（签字）：

供应商名称（盖单位公章）：

日 期：

注：

1. 法定代表人不参与紧急采购活动而委托代理人参与紧急采购活动适用。
2. 附法定代表人、授权代表身份证复印件加盖供应商公章。

### 三、法定代表人身份证明

供应商名称：\_\_\_\_\_

单位性质：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

成立时间：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

经营期限：\_\_\_\_\_

姓名：\_\_\_\_\_系\_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人（职务：\_\_\_\_\_ 电话：\_\_\_\_\_）。

特此证明。

法定代表人签字或盖法定代表人名章：

供应商名称（盖单位公章）：

日期：

注：

1. 法定代表人参与而非委托代理人参与适用。

2. 附法定代表人身份证复印件（提供其在有效期的材料，居民身份证正、反面复印件）

加盖供应商公章。

### 四、开启一览表

项目名称：\_\_\_\_\_

采购编号：\_\_\_\_\_

包号：\_\_\_\_\_

序号	采购内容	制造商家及规格型号	单价 (万元)	总价 (万元)	交货时间 (交货期)	交货地点	备注
报价合计(万元)：		大写：					

注：报价应是最终用户验收合格后的总价，包括配送运输、保险、代理、安装调试、培训、税费、完成本项目所需的全部费用和紧急采购文件规定的其它费用。

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

## 五、分项报价明细表

项目名称：\_\_\_\_\_ 采购编号：\_\_\_\_\_ 包号：\_\_\_\_\_

序号	产品名称	规格型号	品牌	单位	数量	单价	金额	备注
分项报价合计（元）：_____ 大写：_____								

注：

1. 供应商按“分项报价明细表”的格式详细报出报价总价的各个组成部分的报价。
2. “分项报价明细表”各分项报价合计应当与“开启一览表”报价合计相等。

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

## 六、供应商基本情况表

项目名称：\_\_\_\_\_ 采购编号：\_\_\_\_\_ 包号：\_\_\_\_\_

供应商名称						
注册地址				邮政编码		
联系方式	联系人			电话		
	传真			网址		
组织结构						
法定代表人	姓名		技术职称		电话	
技术负责人	姓名		技术职称		电话	
成立时间				员工总人数：		
企业资质等级						
营业执照号						
注册资金						
开户银行						
账号						
经营范围						
备注						

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

## 七、技术、服务、商务条款及其他要求条款响应表

项目名称：\_\_\_\_\_ 采购编号：\_\_\_\_\_ 包号：\_\_\_\_\_

序号	紧急采购文件条目号	紧急采购文件条款	响应文件条款	响应/偏离

注：

1. 供应商必须把紧急采购文件第五章中第二部分、第三部分对应的全部内容和要求逐条进行应答。
2. 供应商必须据实填写，不得虚假应答，否则将取消其响应或成交资格。

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

## 八、制造商家授权书（参考）

四川五洲招标代理有限公司：

\_\_\_\_\_（制造商家名称）是在\_\_\_\_\_（国名）依法登记注册的，其厂址现在\_\_\_\_\_。

\_\_\_\_\_（被授权公司名称）是在\_\_\_\_\_（国名）依法登记注册的，其主要营业地点现在\_\_\_\_\_。

\_\_\_\_\_（制造商家名称）授权\_\_\_\_\_（被授权公司名称）为我方制造的\_\_\_\_\_品牌产品的合法销售商（授权销售的产品清单附后），参加“\_\_\_\_\_”项目（采购编号：\_\_\_\_\_；包号：\_\_\_\_\_）的报价，全权处理与该产品报价的有关事项，并对我方具有约束力。

作为制造商，我方承诺，为本次紧急采购提供的货物为原厂制造、合法渠道供应的全新产品。我方保证以报价合作者来约束自己，并对该报价共同承担和分别承担紧急采购文件中所规定的义务。

授权单位名称（盖单位公章或电子印章）：

被授权单位名称（盖单位公章或电子印章）：

授权日期：

附：授权销售产品清单(格式自拟)

注：

供应商也可提供制造商家或合法代理商自有的授权格式文件，但授权书中应加盖供应商单位的公章或电子印章。

## 九、关于国家规定的强制采购范围内产品承诺函

本单位郑重承诺，根据国家相关强制采购范围内产品的相关文件和规定。如在本项目采购需求中涉及，本单位特此承诺在响应文件中所提供的产品均在国家规定的相关强制采购范围要求内。并承诺在交货前提供相关的证明材料。

本单位对上述承诺内容事项真实性负责。如经查实上述承诺的内容事项存在虚假，本单位愿意接受以提供虚假材料谋取中标追究法律责任。

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

## 十、供应商廉洁承诺

XXXX（采购代理机构名称）：

本单位 XXXX（供应商名称）参加 XXXX（项目名称）的采购活动，并已知晓限制性供应商的要求，现本单位郑重承诺如下：

1. 严格遵守国家有关廉洁规定。

2. 不向采购人工作人员、采购代理机构人员及其亲属赠送礼品、礼金（礼券）、有价证券，或提供无偿服务；不报销应由采购人、采购代理机构及其工作人员个人支付的费用；不为采购人、采购代理机构及其工作人员安排旅游或高消费娱乐活动；不宴请采购人及采购代理机构；不为采购人、采购代理机构工作人员及其亲属经商办企业提供方便。

3. 不向采购人、采购代理机构工作人员询问违反法律法规的评审情况或施加任何影响。不通过中介公司或任何单位、个人向采购人、采购代理机构工作人员打招呼，施加压力。不诋毁紧急采购活动中任何一方的名誉。

4. 我单位承诺不会存在法律法规禁止的以下情形：

4.1 不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；

4.2 不同供应商委托同一单位或者个人办理响应（报价）事宜；

4.3 不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

4.4 不同供应商的响应文件异常一致或者报价呈规律性差异；

4.5 不同供应商的响应文件相互混装；

4.6 不同供应商的保证金从同一单位或者个人的账户转出；

4.7 其他相关法律法规禁止的情形。

我单位对上述承诺内容事项的真实性负责。如经查实上述承诺的内容事项存在虚假，本单位愿意承担相关法律责任及其受其影响而产生的经济赔偿、利益损失的责任。

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

## 十一、其他材料（格式自拟）

项目名称：\_\_\_\_\_ 采购编号：\_\_\_\_\_ 包号：\_\_\_\_\_

（格式自拟）

供应商名称（盖单位公章）：

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

## 第四章 供应商应当提供的资格、资质性及其他类似效力要求的相关证明材料

### 一、供应商应当提供的资格、资质性文件及其他类似效力要求的相关证明材料

#### （一）供应商应具备下列条件：

##### 1. 具有独立承担民事责任的能力提供以下证明材料：

###### 1.1 独立法人机构提供下述证明材料：

营业执照副本复印件（注：①在有效期内；②具有独立法人资格；）或工商部门新颁发的营业执照副本复印件（有效期内）。

###### 1.2 其他组织或自然人提供具有承担民事责任的能力的证明材料复印件。

##### 2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度提供以下证明材料：

供应商自行提供或提供承诺函原件。

##### 3. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料：

供应商自行提供或提供承诺函原件。

##### 4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：

供应商自行提供或提供承诺函原件。

##### 5. 参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录提供以下证明材料：

供应商参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录的书面声明原件。

#### （二）根据本项目提出的特殊条件：

1. 供应商为生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械生产许可证；供应商为非生产厂家应具有符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械经营许可证或有效备案表（仅限医疗器械适用）：

提供有效证件复印件。

2. 报价产品需具有符合《医疗器械注册理办法》等政策法规要求的中华人民共和国医疗器械注册或备案凭证（仅限医疗器械适用）：

提供有效证件复印件。

**(三) 其他类似效力要求相关证明材料:**

1. 法定代表人身份证复印件或护照复印件[注: 法定代表人身份证复印件(在有效期内、两面均应复印)或护照复印件(法定代表人为外籍人士的, 按此提供)]。

2. 代理人身份证复印件(身份证两面均应复印)(注: ①在有效期内; ②由供应商法定代表人签署所有响应文件并参加紧急采购活动的, 则可不提供)。

3. 授权委托书原件(注: ①非法定代表人签署所有响应文件并参加紧急采购活动的适用; ②非独立法人机构提供相应的有授权资格的负责人授权委托书原件; ③其签字或加盖法定代表人私人印章须与其相对应的身份证明文件[身份证复印件或护照复印件(外籍人士适用)上姓名一致]。

**说明:**

1. 本章要求提供的相关证明材料应当与第四章的规定要求对应, 除供应商自愿以外, 不能要求供应商提供额外的证明材料。如果要求提供额外的证明材料, 供应商有权不予提供, 且不影响响应文件的有效性和完整性。

## 第五章 本项目技术、服务、采购履约主要条款 及其他要求条款

### 第一部分：项目清单（实质性要求）

包号	序号	设备名称	数量 (台/ 件)	单价 (总价：万元)	最高限价 (总价：万元)	备注
1	1	监护仪	28	8	224	本项目不允许进口产品参与竞争
	2	监护仪	4	15	60	
	3	有创呼吸机	30	25	750	
	4	有创呼吸机	4	40	160	
	5	无创呼吸机	10	20	200	
	6	简易呼吸器	32	0.06	1.92	
	7	血液净化机	1	30	30	
	8	便携式彩色多普勒超声诊断仪	1	80	80	
	9	高流量无创呼吸湿化治疗仪	19	5	95	

### 第二部分：技术指标

#### 1、设备名称（标的名称）：监护仪

##### 主要配置功能及技术参数要求：

##### （一）监护仪结构技术要求：

1. 模块化插件式床边监护仪，主机、显示屏和插件槽一体化设计，主机插槽数 $\geq 5$ 个。
2.  $\blacktriangle$   $\geq 15$ 英寸彩色触摸屏，高分辨率达1920\*1080像素，8通道显示，显示屏亮度自动调节。
3. 采用无风扇设计。
4. 可升级内置高能锂电池，供电时间 $\geq 2$ 小时。

5. 配置 $\geq 4$ 个USB接口，至少支持连接存储介质、鼠标、键盘、条码扫描枪等USB设备。

## (二) 监测参数要求:

6. 基本功能模块至少可支持心电，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。
7. ▲基本功能模块支持升级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 $\geq 5$ 英寸，内置锂电池供电 $\geq 4$ 小时，无风扇设计。
8. 支持3/5导心电监测。
9. 支持房颤心律失常分析功能，标配支持 $\geq 20$ 种实时心律失常分析。
10. 支持 $\geq 4$ 通道心电进行多导心电分析。
11. 提供ST段分析功能，适用于成人，小儿和新生儿，支持在专门的窗口中分组显示心脏前壁，下壁和侧壁的ST实时片段和参考片段。
12. 支持RR呼吸率测量，测量范围：0~200rpm。
13. 具有QT/QTc实时连续测量功能，提供QT，QTc和 $\Delta$ QTc参数值的显示。
14. 无创血压提供手动、自动间隔、连续、序列四种测量模式。
15. 无创血压适用于成人，小儿和新生儿。
16. NIBP 成人病人类型收缩压测量范围：25~290mmHg，舒张压测量范围：10~250mmHg，平均压测量范围：15~260mmHg。
17. 血氧监测可适用于成人，小儿和新生儿。
18. 通过血氧监测提供灌注指数（PI）的监测。
19. 通过血氧监测提供CQI（心肺复苏质量指数）和按压频率的监测，直观反馈心肺复苏质量。
20. 配置指套式血氧探头，支持浸泡清洁与消毒，防水等级 $\geq$ IPx7。
21. ▲配置双通道有创压IBP监测，支持升级多达4通道有创压监测。
22. IBP有创压测量范围：-50~360mmHg。
23. ▲提供肺动脉楔压（PAWP）的监测和PPV参数监测。
24. 支持多达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。
25. 支持升级EtCO<sub>2</sub>监测模块，采用旁流技术，支持升级顺磁氧监测技术进行氧气监测，水槽要求易用快速更换。
26. 支持升级模块，进行BIS，NMT参数监测，并提供相关证明材料进行佐证。
27. 支持升级模块，可与其他品牌呼吸机相连，实现呼吸机设备的信息在监护仪上显示、存储、记录、打印或者用于参与计算。

### (三) 系统功能要求:

28. 具有图形化报警指示功能, 看报警信息更容易。
29. ▲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。
30.  $\geq 120$  小时 (分辨率 1 分钟) 趋势表、趋势图回顾。
31.  $\geq 1000$  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。
32. ▲具备  $\geq 40$  小时全息波形的存储与回顾功能。
33.  $\geq 120$  小时 ST 波形片段的存储与回顾。
34. ▲患者离开科室, 监护仪状态由接收患者到解除患者后, 患者数据不删除, 支持在监护仪回顾历史病人数据。
35. 工作模式提供: 抢救模式、监护模式、待机模式、体外循环模式模式、插管模式, 夜间模式、隐私模式、演示模式。
36. ▲抢救模式满足急救患者 CPR 心肺复苏辅助应用, 提供 CQI 监测参数和 CPR 助手。
37. CPR 助手工具支持抢救过程中用药, 插管, 按压和除颤能量的记录, 并支持抢救报告的打印、记录或 U 盘导出。
38. 支持配置 CPR 按压传感器, 直观显示按压频率和按压深度。
39. 支持与除颤监护仪, 遥测混合联通至中心监护系统, 实现护士站的集中管理。

### (四) 每套设备配置要求:

40. 每台机器配双有创血压及电缆 2 根。

## 2、设备名称 (标的名称): 监护仪

### 主要配置功能及技术参数要求:

#### (一) 监护仪结构技术要求:

1. 模块化插件式床边监护仪, 主机、显示屏和插件槽一体化设计, 主机插槽数  $\geq 5$  个。
2. ▲  $\geq 15$  英寸彩色触摸屏, 高分辨率达  $1920 \times 1080$  像素, 8 通道显示, 显示屏亮度自动调节。
3. 采用无风扇设计。
4. 可升级内置高能锂电池, 供电时间  $\geq 2$  小时。
5. 配置  $\geq 4$  个 USB 接口, 至少支持连接存储介质、鼠标、键盘、条码扫描枪等 USB 设备。

#### (二) 监测参数要求:

6. 基本功能模块至少可支持心电, 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。

7. ▲基本功能模块支持升级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 $\geq 5$ 英寸，内置锂电池供电 $\geq 4$ 小时，无风扇设计。
8. 支持3/5导心电监测。
9. 支持房颤心律失常分析功能，标配支持 $\geq 20$ 种实时心律失常分析。
10. 支持 $\geq 4$ 通道心电进行多导心电分析。
11. 提供ST段分析功能，适用于成人，小儿和新生儿，支持在专门的窗口中分组显示心脏前壁，下壁和侧壁的ST实时片段和参考片段。
12. 支持RR呼吸率测量，测量范围：0~200rpm。
13. 具有QT/QTc实时连续测量功能，提供QT，QTc和 $\Delta$ QTc参数值的显示。
14. 无创血压提供手动、自动间隔、连续、序列四种测量模式。
15. 无创血压适用于成人，小儿和新生儿。
16. NIBP 成人病人类型收缩压测量范围：25~290mmHg，舒张压测量范围：10~250mmHg，平均压测量范围：15~260mmHg。
17. 血氧监测可适用于成人，小儿和新生儿。
18. 通过血氧监测提供灌注指数（PI）的监测。
19. 通过血氧监测提供CQI（心肺复苏质量指数）和按压频率的监测，直观反馈心肺复苏质量。
20. 配置指套式血氧探头，支持浸泡清洁与消毒，防水等级 $\geq$ IPx7。
21. 配置双通道有创压IBP监测，支持升级多达4通道有创压监测。
22. IBP有创压测量范围：-50~360mmHg。
23. 提供肺动脉楔压（PAWP）的监测和PPV参数监测。
24. 支持多达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。
25. 支持升级EtCO<sub>2</sub>监测模块，采用旁流技术，支持升级顺磁氧监测技术进行氧气监测，水槽要求易用快速更换。
26. 支持升级模块，进行BIS，NMT参数监测，并提供相关证明材料进行佐证。
27. 支持升级模块，可与其他品牌呼吸机相连，实现呼吸机设备的信息在监护仪上显示、存储、记录、打印或者用于参与计算。

### （三）系统功能要求：

28. 具有图形化报警指示功能，看报警信息更容易。
29. 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。

30.  $\geq 120$  小时（分辨率 1 分钟）趋势表、趋势图回顾。
31.  $\geq 1000$  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。
32. 具备  $\geq 40$  小时全息波形的存储与回顾功能。
33.  $\geq 120$  小时 ST 波形片段的存储与回顾。
34. 患者离开科室，监护仪状态由接收患者到解除患者后，患者数据不删除，支持在监护仪回顾历史病人数据。
35. 工作模式提供：抢救模式、监护模式、待机模式、体外循环模式模式、插管模式，夜间模式、隐私模式、演示模式。
36. ▲抢救模式满足急救患者 CPR 心肺复苏辅助应用，提供 CQI 监测参数和 CPR 助手。
37. CPR 助手工具支持抢救过程中用药，插管，按压和除颤能量的记录，并支持抢救报告的打印、记录或 U 盘导出。
38. 支持升级配置 CPR 按压传感器，直观显示按压频率和按压深度。
39. 支持与除颤监护仪，遥测混合联通至中心监护系统，实现护士站的集中管理。

（四）每套设备配置要求：

40. 每台机器配双有创血压及电缆 2 根。
41. ▲配连续血流动力学（PICCO）模块及附件四套。

### 3、设备名称（标的名称）：有创呼吸机

#### 主要配置功能及技术参数要求：

1. 电动电控涡轮驱动供气呼吸机，适用于成人，小儿，婴幼儿病人类型。
2. 不小于 12 英寸彩色液晶全触摸屏操作，分辨率  $\geq 1280*800$ ，中文界面。
3. 支持屏幕同屏显示多达 4 道波形，波形的颜色可调； $\geq 3$  种环图，支持波形、环图、监测值同屏显示；呼吸波形及环图可冻结，呼吸环图可存储、对比。
4. 内置高能锂电池，标配一块锂电池；最多可配置 2 块电池，2 块锂电池情况下供电时间不低于 4 小时。
5. 具备漏气自动补偿，管道的顺应性和 BTPS 补偿功能。
6. 提供高压氧气气源和低压氧气气源两种方式，支持升级 12V 直流电供电接口。

7. 标配无创通气模式包括：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、双相气道正压通气（例如 BIPAP 或 Bi-vent 或 Bilevel），压力调节容量控制通气（例如 AUTOFLOW 或 PRVC 或 VC+）及其压力调节容量控制同步间歇指令通气 SIMV（例如 SIMV-PRVC）、自适应支持通气（如 ASV、AMV 等）。
8. ▲容量模式流速波形可调方波、50%和 100%递减波。
9. 支持升级高级通气模式：压力释放通气 APRV，心肺复苏通气模式（如 CPRV、CPR mode 等），提供产品说明书进行佐证。
10. 支持无创通气模式，包含 P-A/C、P-SIMV、CPAP/PSV、DuoLevel 和 PSV-S/T 等模式，提供产品说明书进行佐证。
11. ▲标配高流量氧疗，最大氧流速可达 80L/min，最大氧浓度可达 100%，并具有氧疗计时功能，提供产品说明书进行佐证。
12. 支持动态肺图，具备图形化显示阻力、顺应性和自主呼吸等生理参数变化功能。
13. 支持显示≥72 小时的全部监测参数趋势图、表分析，至少可支持 5000 条报警和操作日志记录。
14. ▲具备智能同步技术，可提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性，具备吸气触发、呼气触发和压力上升时间自动调节功能，提供产品说明书进行佐证。
15. ▲支持升级旁流 CO<sub>2</sub> 或主流 CO<sub>2</sub> 监测、支持升级超声氧传感器监测。
16. ▲设置参数要求：
  - (1) 潮气量范围不小于：20ml—2000ml。
  - (2) 呼吸频率范围不小于：1-100 次/min。
  - (3) SIMV 频率范围不小于：1-60 次/min。
  - (4) 吸/呼比：4:1—1:10。
  - (5) 吸气时间：0.1-10s。
  - (6) 吸气压力范围不小于：5--80 cmH<sub>2</sub>O。

- (7) PEEP: 0-50 cmH<sub>2</sub>O。
- (8) 压力触发灵敏度: -20 — -0.5cmH<sub>2</sub>O。
- (9) 流速触发灵敏度: 0.5—20L/ min。
- (10) 呼气触发灵敏度: Auto, 1-85%。
17. 信息互连: 能够和监护仪互联, 支持同一品牌监护仪, 把呼吸机的监测参数和波形实时显示到监护仪上, 继而连接中央站、CIS 系统, 满足科室信息化的需求支持 HL7 协议。

#### 4、设备名称 (标的名称): 有创呼吸机

##### 主要配置功能及技术参数要求:

1. ▲采用不小于 15 英寸彩色 TFT 触摸控制屏, 分辨率不小于 1920\*1080, 中文操作界面支持 5 道波形同屏显示, 可提供 4 种环图。
2. 气动电控呼吸机, 适用于成人, 小儿和新生儿病人类型; 同时标配备用空气气源, 可在断气断电状态下继续工作, 具备实时气源压力电子显示。
3. 标配有创通气模式至少包括: 容量控制辅助通气 V-A/C、容量控制同步间歇指令通气 V-SIMV、压力控制辅助通气 P-A/C、压力控制同步间歇指令通气 P-SIMV、持续气道正压通气/压力支持通气 CPAP/PSV、窒息通气、压力调节容量控制通气 PRVC、压力调节容量控制-同步间歇指令通气 PRVC-SIMV、双水平气道正压通气 DuoLevel 或 BiPAP、气道压力释放通气 APRV、自适应支持通气 AMV 或 ASV、容量支持通气 VS。
4. ▲容量模式流速波形可调方波、50%或 100%递减波。
5. ▲支持升级心肺复苏通气模式 (如 CPRV, CPR mode 等)。
6. 标配高流量氧疗功能, 最大氧流速可达 80L/min, 最大氧浓度可达 100%, 并具有氧疗计时功能。提供设备截图证明材料进行佐证。
7. 标配无创通气模式
8. 具有自动插管阻力补偿功能, 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。

9. 支持手动呼吸、吸气保持、呼气保持、雾化、纯氧灌注、智能吸痰程序，NIF、PEEPi 及 P0.1 测定和低流速 P—V 工具。
10. ▲能够和同一品牌模块化监护仪互联，把呼吸机的监测参数和波形实时显示到监护仪上，继而连接中央站、CIS 系统，满足科室信息化的需求。支持 HL7 协议。
11. 标配脱机功能，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。
12. 标配肺复张功能，提供控制性肺膨胀法（SI）进行肺复张。
13. 具备智能同步技术，可提高病人自主呼吸时的舒适度和人机同步性，具备吸气触发、呼气触发自动调节功能，无需医护人员频繁手动调节上述参数。
14. ▲支持动态肺图，具备图形化显示阻力、顺应性和自主呼吸等生理参数变化。
15. 标配旁流呼末二氧化碳模块或主流呼末二氧化碳模块，无需外接设备，可进行呼末二氧化碳监测。
16. 标配 SPO2 监测，无需外接设备，可提供 SPO2 和 PR 监测，提供脉搏波；
17. 标配顺磁氧监测；
18. ▲支持升级辅助压监测，提供两个辅助压采样口，无需外接设备，可同时监测食道压及胃内压。
19. 设置参数要求：
  - (1) 潮气量范围不低于：20ml—4000ml；
  - (2) 压力触发灵敏度：-20 — 0.5cmH2O，或 OFF。
  - (3) 呼吸频率范围不低于：1-100 次/min；
  - (4) 吸/呼比：4:1—1:10；
  - (5) 流速触发灵敏度：0.5—20L/ min，或 OFF
  - (6) 吸气压力范围不低于：1--100 cmH2O；
  - (7) 压力支持范围不低于：0—100cmH2O；
  - (8) PEEP：OFF, 0--50 cmH2O；

20. 具有压力/容积、流速/容积、流速/压力，V-CO<sub>2</sub> 曲线，4 种呼吸环监测；
21. 可实时监测压力-时间曲线形态，并量化为牵张指数 Stress Index 以提示肺损伤风险；  
可实时监测压力/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
22. 可监测参数≥96 小时的趋势图、表分析，至少可支持 5000 条报警和操作日志记录。
23. 吸气安全阀组件可拆卸，呼气阀组件一体化设计，内置金属膜片流量传感器，均能高温高压蒸汽消毒（134℃），以防止交叉感染。
24. 配备便利的锁屏功能及 WIFI 功能，漏气自动补偿，管道的顺应性和 BTPS 补偿功能。

## 5、设备名称（标的名称）：无创呼吸机

### 主要配置功能及技术参数要求：

1. ▲适用于对成人和小儿患者进行通气辅助及生命支持，中文操作界面。能够满足危重症患者的无创通气需求，可用于有创通气。
2. 采用不低于 15 英寸彩色 TFT 电容触摸屏，分辨率不低于 1920\*1080, 支持手势操作。
3. 主机采用涡轮供气方式，最大峰流速≥280L/min。
4. 通气模式：持续气道正压通气模式 CPAP、自主通气模式 S、时控通气模式 T、自主/时控通气模式 ST、压力控制/辅助通气模式 P-A/C、备用通气模式，无需外接设备即可升级容量支持通气模式 VAPS、可升级成比例压力通气模式 PPV，提供设备截图证明材料进行佐证。
5. ▲具备高流速氧疗功能：流速和氧浓度可设，氧疗最大流速≥80L/min, 并具有氧疗计时功能。
6. 无需外接其他设备即可支持氧疗模式下升级呼吸氧合指数监测、趋势以及自主呼吸率监测功能，并提供设备截图证明材料进行佐证。
7. 具备同步增强功能，吸气触发灵敏度和呼气切换灵敏度可自动调节，且支持 1-6 档手动调节吸气触发和呼气切换灵敏度。
8. ▲具有压力释放功能、延时升压和增氧功能，提供产品白皮书或设备截图证明材料进行佐证。

9. ▲无需外接设备即可支持升级内源性 PEEP 监测功能，提供设备截图证明材料进行佐证。
10. ▲无需外接设备即可支持升级食道压或辅助压监测功能，需提供食道压或辅助压配套耗材的相关第三方证明材料进行佐证。
11. ▲具备自动漏气补偿功能，最大漏气补偿 120L/min。
12. 可设置面罩类型和呼气端口类型。
13. 同屏最大可显示 $\geq 4$ 道波形，支持短趋势、波形、监测值同屏显示。
14. 可同时监测病人泄漏量和呼吸机总泄漏量。
15. 主机支持升级 CO2 模块监测、SpO2 模块监测。
16. 具备截屏 U 盘导出功能（至少可缓存 50 张屏幕文件）。
17. 主要设置参数要求：
  - 17.1 持续气道正压 CPAP： 4-30 cmH2O。
  - 17.2 吸气正压 IPAP： 4-50 cmH2O。
  - 17.3 支持压力： 4-50 cmH2O。
  - 17.4 呼气压力 EPAP： 4-30 cmH2O。
  - 17.5 潮气量： 50ml—2500ml。
  - 17.6 呼吸频率： 1-60 次/min。
  - 17.7 吸气时间： 0.2—5s。
  - 17.8 压力上升时间： 1-6 档可调。
  - 17.9 延时升压时间： OFF； 1-60min。
18. 监测参数： 气道压力监测、潮气量监测、呼吸频率监测；实时提供监测参数 $\geq 120$ 小时的趋势图、表分析， $\geq 5000$ 条报警和操作日志记录；
19. 具有智能逻辑判断及报警链管理，报警可采用图形化和文字指引进行故障提示
20. 支持信息互连：能够和监护仪、中央监护系统互联，满足科室信息化的需求。

21. 至少具备 VGA 扩展显示功能、RS232 接口功能、网络接口功能、USB 接口功能、护士呼叫功能。

22. 设备使用年限： $\geq 10$  年。

## 6、设备名称（标的名称）：简易呼吸器

### 主要配置功能及技术参数要求：

1. ▲苏醒球、面罩均采用硅胶材质。
2. 苏醒球容积 $\geq 1500\text{ml}$ 。
3. 单手压缩量 $\geq 800\text{ml}$ 。
4. 死腔容量 $\leq 150\text{ml}$ 。
5. 限压阀压力  $55\text{cmH}_2\text{O}$ 。
6. 吸气/呼气阻抗 $\leq 4\text{cmH}_2\text{O}$ 。
7. ▲氧气管和储气袋以外，所有配件均可高温高压灭菌，可重复使用。

## 7、设备名称（标的名称）：血液净化机

### 主要配置功能及技术参数要求：

1. 彩色液晶触摸屏全中文显示，可实时显示治疗过程参数和曲线图形。
2. 至少具备 4 个流量泵：血泵、置换液泵、透析液泵、滤过液泵。
  - (1) 血液泵 (BP)：  $15\sim 225\text{mL}/\text{min}$
  - (2) 滤过液泵 (FP)：  $5\sim 120\text{mL}/\text{min}$
  - (3) 透析液泵 (DP)：  $2\sim 50\text{mL}/\text{min}$
  - (4) 置换液泵 (RP)：  $4\sim 120\text{mL}/\text{min}$
3. 设备自带双重血浆置换 (DFPP) 治疗模式，无需添加任何辅助管路即可开展治疗，减少临床操作感染风险。
4. ▲具备两组振摇夹持器，自动摇摆，利于气泡排除，降低凝血风险。
5. 至少具备以下压力监测：

- (1) 动脉压：-400~300mmHg;
  - (2) 滤器入口压：-400~300mmHg;
  - (3) 静脉压：-400~300mmHg;
  - (4) 一级膜外压：-400~300mmHg;
  - (5) 血浆入口压：-400~300mmHg;
  - (6) 二级膜外压：-400~300mmHg。
6. 具备四组管路截止阀，自动开启、闭合动作，完成自动冲洗，出现异常时锁住管路，防止气泡进入人体。
7. ▲具备持续性血液滤过（CHF）、单纯血浆置换（PE）、双重血浆置换（DFPP）、血浆吸附（PA）等血液净化治疗模式，满足肾脏替代和人工肝治疗要求。
8. 电子秤：3个，0~10KG。
9. 气泡监测，超声波检测方式，检测最小气泡体积：100 μl。
10. 补液断流，超声波检测方式。
11. 滤液断流，超声波检测方式。
12. 漏血监测，利用光学原理，分辨率可达到千分之一。
13. 液面监测：静电容量变化方式。
14. 具有后备电源：电源中断后，本设备自带锂电池可继续使用≥15min。
15. 设备不限用于成年患者的血液净化治疗，需满足多年龄段患者的血液净化治疗。
16. 整机质保期≥3年。

## 8、设备名称（标的名称）：便携式彩色多普勒超声诊断仪

### 主要配置功能及技术参数要求：

一、设备用途说明：用于危重病人循环呼吸的监测，用于外伤出血监测。用于穿刺引导等。

二、设备具备远程会诊功能和远程维护、升级等功能，支持电脑 PC 端和手机 APP 终端，电脑 PC 端可完全还原测量和注释工具包；手机 APP 端可实现实时超声图像显示及在线语音交流功能。

三、设备具备音视频同步在线教学功能，触摸屏及显示器可同步显示扫查示意图及超声声像图，并具备持续升级能力，能满足开展新的临床应用需求。

### 四、主要规格及系统概述要求：

- 1、≥15 英寸高分辨率液晶监视器。

- 2、 $\geq 8$ 英寸电容操作触摸屏。
- 3、▲整机重量 $\leq 4\text{Kg}$ 。
- 4、▲探头可与同品牌台式机通用。
- 5、二维灰阶成像。
- 6、彩色血流成像。
- 7、频谱多普勒。
- 8、彩色多普勒，具有双同步 / 三同步显示。
- 9、▲彩色模式下支持彩色立体血流显示功能。
- 10、系统动态范围 $\geq 280\text{Db}$ ，2dB 逐级调节，数值明确显示。
- 11、▲解剖 M 型 $\geq 4$  条线。
- 12、支持跟踪对比技术，可将不同日期，不同时间、不同病人图像进行同屏对比显示，支持不同探头图像、动静态图像同屏对比显示。
- 13、▲TGC 侧向增益即支持物理拨杆又支持触摸屏 TGC 调节。
- 14、▲具备立体血流成像功能，模式中操作点击并显示出来。
- 15、具备穿刺引导，并具备三种引导方式，具备穿刺增强功能，根据不同的进针角度。
- 16、测量和分析：(B 型、M 型、频谱多普勒、彩色模式)。
- 17、具备自动 workflow 设置功能。
- 18、内置硬盘存储 $\geq 512\text{GB}$ 。
- 19、每套设备需配置：
  - (1)、主机：1 台。
  - (2)、腹部凸阵探头：1 支，探头频率 2.0-5.5MHz。
  - (3)、高频线阵探头：1 支，探头频率 5-13MHz。
  - (4)、心脏相控阵探头：1 支，探头频率 2.0-7.0MHz。
  - (5)、专业台车：1 台。(6)、探头转换器：1 个。

## 9、设备名称（标的名称）：高流量无创呼吸湿化治疗仪

### 主要配置功能及技术参数要求：

1. ▲流量范围：成人模式：10-80L/min，儿童模式：2-25L/min。
2. 自动氧浓度调节范围：21%~100%。
3. 湿化器：一次性自动加水，最高水位容量(160 $\pm$ 20)mL。
4. 接入氧气压力范围：276-600 kPa。

5. 露点温度范围：成人模式 31-37℃，0.5° C 可调节档位；儿童模式：31-34℃，0.5° C 可调节档位。
6. 输送气体的最高≤（鼻导管处）43℃。
7. 湿度输出：≥33mg/L@37℃；≥12mg/L@31-36℃。
8. 整机噪音≤50 dB（A）。
9. 系统总响应时间：≤30s。
10. 预热时间小于 30 分钟。
11. ▲实时检测：流量、氧浓度、露点温度。
12. ▲数据存储：4G 移动网路，记录并自动上传流量、氧浓度、露点温度、使用时长、报警，可在智慧健康云平台上回顾详细数据。
13. 报警：至少可支持超温报警、缺水报警、呼吸管路异常报警、氧浓度高报警、氧浓度低报警、流量超范围报警、温度超范围报警、掉电报警。

### 第三部分：总体商务、服务要求及履约主要条款（实质性要求）

#### 1. 交货时间及地点

- 1.1 交货时间：合同签订后 15 日内。
- 1.2 交货地点：采购人指定地点。

**2. 报价要求：**供应商报价须包括货物设计、材料、制造、包装、运输、装卸、人员培训、安装及调试、配套附件及其他有关本项目的一切相关费用，验收检测合格交付使用之前及保修期内保修服务与备用物件等所有其他有关各项等含税费用。

#### 3. 付款方法和条件：

3.1 合同签订之日起 15 天内采购人支付合同总金额的 40%款项，货物按时送达并经采购人验收合格后第三个月支付至 100%的合同款，货物自验收合格之日满 1 年，采购人一次性无息退还成交供应商的履约保证金。（成交供应商应及时开具发票，若成交供应商未及时开具发票，采购人有权推迟付款）。双方根据疫情发展情况协商签订补充事宜。

3.2 履约保证金缴纳比例为合同总价的 5%，不计息。履约保证金缴纳方式：银行转账，支票/汇票/本票，保函/保险。交款户名、账号由采购人指定，在成交通知书发放后、签订采购合同前缴纳。验收合格后一年退还。

3.3 付款前，供应商须向采购方出具合法有效完整的合规发票及相关凭证资料并通过银行转账进行支付结算。结算期间均不计息。

#### 4. 安装调试及验收:

4.1 供应商应负责设备安装、调试。

4.2 货物到达安装现场后，供应商应接到采购人通知后 2 日内到达现场组织安装、调试，达到正常运行要求，保证采购人正常使用。所需的费用包括在成交总价格中。

4.3 供应商必须向采购人提供货物的全套技术资料，包括厂家产品合格证、中文操作手册、使用说明书、质量保修书、设备安装调试资料、主要零部件目录、备品备件易耗件清单等。

4.4 供应商应就设备的安装、调试、操作、维修、保养等对采购人维修技术人员进行培训。设备安装调试完毕后，供应商应对采购人操作人员进行现场培训，直至采购人的技术人员能独立操作，同时能完成一般常见故障的维修工作。配置清单中有特殊培训要求的按照特殊培训要求执行。

4.5 验收标准参照政府采购相关法律法规以及《财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见》（财库〔2016〕205 号）的要求、紧急采购文件技术参数、质量要求、技术指标、成交供应商的响应文件及承诺以及合同约定标准进行验收。

4.6 如上述技术参数中有明确的商务要求，以具体技术参数中的要求。

#### 5. 质量保证及售后服务要求:

5.1 质量保证期为自设备经采购人、供应商双方共同签署验收合格证书后的次日算起，血液净化机整机质保期 $\geq 3$ 年，其余设备质保期 $\geq 1$ 年（如与技术参数里要求有冲突以技术要求为准）。

5.2 质保期：供应商应提供原装、未使用过的全新产品，并且符合国家以及该产品的出厂强制标准。在质量保证期间内发生的质量问题，由供应商负责更换和维修。采购文件或响应文件中对质保期有特殊要求的按照最优要求执行。

5.3 供应商在质保期内应定期提供预防性保养服务 2 次/年以上(每半年巡检一次)，质保期结束前，必须对整个项目包括设备进行一次检测，均能达到采购参数及相关要求。所需费用包含在报价中。

5.4 供应商保证货物年开机率 $\geq 95\%$ （365 天/年计算），若开机率 $< 95\%$ ，则按照延误时间延长保修期。其停机耽误的时间为顺延质保期的时间（即停机延误 1 天，则质保期顺延 1 天）。

5.5 维修响应速度：响应时间 $\leq 60$ 分钟，2 个小时内作出维修方案决定。

5.6 供应商有售后服务团队，能够提供全面、专业、及时的售后服务。

5.7 质保期满后，供应商应上门维修，在采购人确认相关维修价格后，维修按“先维修后付款”的方式进行；若设备出现需要更换零配件或备件的情况，在经采购人确认后，供应

商提供的零配件或备件不得高于市场价格，不得收取除零配（备件）件之外的其他费用（如维修人员的差旅费、补助费、技术服务费、开机费、维修费等）

5.8 供应商提供货物硬件支持下的软件升级。

5.9 质保期内供应商负责设备维护、维修及抢修等，所需费用包含在投标总价中。

注：

1. 本章除明确为实质性要求外，其余参数若有负偏离仅作扣分处理。
2. 本章标注▲号参数为重要参数，未标注▲号参数（除实质性要求外）为一般参数，若有负偏离仅作扣分处理。
3. 实质性要求，供应商不满足的，将按照无效响应处理。

## 第六章 评审办法

### 1. 总则

1.1 参考《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》等法律法规，结合紧急采购和采购项目特点制定本评审办法。

1.2 评审工作由采购代理机构负责组织，具体评审事务由采购代理机构依法组建的评审委员会负责。评审委员会由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成。

1.3 评审工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评审程序和标准对待所有的供应商。

1.4 评审委员会按照紧急采购文件规定的评审方法和标准进行评审，并独立履行下列职责：

1.4.1 熟悉和理解紧急采购文件；

1.4.2 审查供应商响应文件等是否满足紧急采购文件要求，并作出评价；

1.4.3 根据需要要求采购单位对紧急采购文件作出解释；根据需要要求供应商对响应文件有关事项作出澄清、说明或者补正；

1.4.4 推荐成交候选供应商；

1.4.5 起草评审报告并进行签署；

1.4.6 向采购单位或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为；

1.4.7 法律、法规和规章规定的其他职责。

1.5 评审过程独立、保密。供应商非法干预评审过程的行为将导致其响应文件作为无效处理。

### 2. 评审方法

本项目评审方法为：综合评分法。评审委员会推荐 1-3 名成交候选人。

综合评分明细表

序号	评分因素	权重	评分标准	说明	备注
1	报价	30%	<p>综合评分法中的价格分统一采用低价优先法计算，即满足紧急采购文件要求且报价价格最低的报价为评审基准价，其价格分为满分。其他供应商的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p><b>报价得分=(评审基准价 / 报价) × 100 × 权重</b></p>	/	价格类
2	技术及其他要求	60%	<p>完全满足技术商务指标和履约主要条款与紧急采购文件的得 60 分，要求里有负偏离的，带▲号的重要参数有负偏离的每一项扣 5 分，其他一般参数有负偏离的每一项扣 2 分，扣完为止。</p>	<p>以响应文件对紧急采购文件第五章要求的响应情况为准。重要参数应提供厂家彩页或白皮书或检测报告或重要功能截图等佐证材料，如无佐证材料的，可不予认定。（<b>具体技术参数中有明确的证明材料要求的以具体技术参数中的要求为准</b>）</p>	技术类
4	售后服务方案	10%	<p>供应商提供的售后服务方案包括但不限于：1、售后服务措施；2、质量保证期限；3、培训方案；4、紧急响应方案；5、售后服务保障方案等内容进行综合评审，完全满足紧急采购文件的得 10 分。上述内容每有一项内容缺项扣 2 分，上述内容每有一处内容瑕疵的扣 1 分，每一项最多扣 2 分，扣完为止。</p>	根据响应文件进行评审	其他类

			注：瑕疵是指内容非专门针对本项目编制不适用项目实际情况、逻辑错误、科学原理错误、表述错误、不符合本项目涉及的相关规范或标准要求的任何一种情形。		
--	--	--	---	--	--

四川五洲招标代理有限公司  
SICHUAN WUZHOUBIDDING AGENCY CO.,LTD

## 第七章 紧急采购合同（草案）

（以下仅为范本格式，具体内容成交供应商与采购人按紧急采购文件、响应文件等相关内容、要求拟定，草案合同内容与采购文件的实质性要求有冲突的，以采购文件为准）

合同编号：

签订地点：

签订时间： 年 月 日

采购人（甲方）：

供应商（乙方）：

参照《中华人民共和国政府采购法》和根据《中华人民共和国民法典》及 XXX 采购项目（项目编号：XXX）的《紧急采购文件》、乙方的《响应文件》、《成交通知书》，甲、乙双方同意签订本合同。详细技术说明及其他有关合同项目的特定信息由合同附件予以说明，合同附件及本项目的《紧急采购文件》、《响应文件》、《成交通知书》等均为本合同不可分割的部分。双方同意共同遵守如下条款：

### 一、合同设备

序号	设备品名	生产厂家	规格型号	单位	数量	单价 (万元)	总价 (万元)

备注：上述设备的技术参数以响应文件明确的为准。

### 二、合同总价

本合同总价为¥XXX 元，大写：**XXX 元整**；该合同总价已包括设备设计、材料、制造、包装、运输、安装、调试、检测、验收合格交付使用之前及保修期内保修服务与备用物件等等所有其他有关各项的含税费用，甲方无须另向乙方支付本合同规定之外的其他任何费用。

### 三、质量要求

1、乙方须提供全新的设备（含零部件、配件等），表面无划伤、无碰撞痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的知识产权。

2、设备必须符合或优于国家（行业）标准，以及本项目比选文件的质量要求和技术指标与出厂标准。

3、货到交货地点现场后由于甲方保管不当造成的质量问题，乙方亦应负责修理，但费用由甲方负担。

4、因设备的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。设备符合标准的，鉴定费由甲方承担；设备不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。

#### 四、交货及验收

1、乙方交货期限为本合同签订之日起3日内完成，交货地点为甲方城南院区。

2、乙方应将所提供设备的装箱清单、配件、随机工具、用户使用手册、合格证、原厂保修卡、产品资质交付给甲方；乙方不能完整交付设备及本款规定的单证和工具的，必须负责补齐，否则视为未按合同约定交货。

#### 3、安装调试

(1) 乙方负责设备安装、调试。

(2) 设备到达甲方后，乙方接到甲方通知后5个工作日内到达现场组织安装、调试完毕，达到正常运行要求，保证甲方正常使用。所需的费用由乙方承担。

(3) 乙方应就设备的安装、调试、操作、维修、保养等对甲方维修技术人员进行培训。设备安装调试完毕后，乙方应对甲方操作人员进行现场培训，直至甲方的技术人员能独立操作，同时能完成一般常见故障的维修工作。

4、验收由甲方组织，乙方配合进行：

(1) 设备在乙方通知安装调试完毕后5个工作日内完成初验。初验合格后，进入试用期（10个工作日）；试用期间发生质量问题，修复后试用期相应顺延；试用期结束后5个工作日内完成终验；

(2) 验收标准：按国家有关规定以及甲方比选文件的质量要求和技术指标、乙方的比选申请文件及承诺与本合同约定标准进行验收；甲乙双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由甲方在比选文件与比选申请文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收；

(3) 验收时如发现所交付的设备有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定

之情形者，甲方应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与有关费用由乙方承担，验收期限相应顺延；

(4) 如质量验收合格，双方签署质量验收报告。

5、设备安装完成后 5 个工作日内，甲方无故不进行验收工作并已使用设备的，视同已安装调试完成并初验合格；初验后连续使用达 15 个工作日视为终验合格。

6、其他未尽事宜应参照《四川省政府采购项目需求论证和履约验收管理办法》（川财采〔2015〕32 号）的要求进行。

## 五、付款方式

1、甲方在全部设备按时送达并初验安装完成后向乙方支付合同总价金额百分之 XX 的价款，即¥XX元，大写：人民币 XX元整；终验合格 X 个月后由甲方向乙方支付本合同总价金额百分之 XX 的价款即¥XX元，大写：人民币 XX 元整。

2、付款前，乙方须向甲方出具合法有效完整的增值税普通发票及凭证资料进行支付结算，甲方在收到乙方前述票据资料后 10 个工作日内支付，若乙方未及时开具上述票据资料，甲方有权延迟支付，且不承担违约责任。

乙方指定收款账户信息如下：

收款人名称：XXX

开户行：XX

账 号：XX

因乙方提供账户信息有误或乙方变更收款账户未及时通知甲方导致甲方未及时付款或付款错误的，甲方不承担任何责任，乙方自行承担由此带来的损失。

## 六、售后服务

1、质保期为：XX 年（以实际安装完成并验收合格之日起算）。

2、质保期内出现质量问题，乙方应在接到甲方通知后立即响应到场，24 小时内完成维修（含备件更换），并承担所有费用；质保期内如设备经乙方 3 次维修仍不能达到本合同约定的质量标准，甲方有权解除合同并追究乙方的违约责任。

3、乙方在国内应有 24 小时报修电话，并列明工程师名单、联系电话、通讯地址及备件库地址和备件的详细目录，指派专人负责与甲方联系售后服务事宜。

4、质保期后，乙方应承诺向甲方提供及时的、优质的、价格优惠的技术服务和备件供应。

## 七、违约责任

### 1、甲方违约责任

(1) 甲方无正当理由拒收设备的，甲方应偿付合同总价百分之 1 的违约金。

(2) 若因甲方原因不具备装机等条件的，则以到货日后的第 30 天视为进入终验（保修期以实际装机日期起算）。

(3) 甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之 1/天的违约金；逾期付款超过 15 天的，乙方有权终止合同。

(4) 甲方偿付的违约金不足以弥补乙方损失的，还应按乙方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给乙方。

### 2、乙方违约责任

(1) 乙方交付的设备质量不符合合同规定的，乙方应向甲方支付本合同总价金额的百分之 1 的违约金，并须在合同规定的交货时间内更换合格的设备给甲方，否则，视作乙方不能交付设备而违约，按本条本款下述第“（2）”项规定由乙方偿付违约赔偿金给甲方。

(2) 乙方不能交付设备或逾期交付设备而违约的，除应及时交足设备外，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的万分之 1/天的违约金；逾期交货超过 15 天，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之 1 的款额向甲方偿付赔偿金。

(3) 乙方设备经甲方送交具有法定资格条件的质量技术监督机构检测后，如检测结果认定设备质量不符合本合同规定标准的，则视为乙方没有按时交货而违约，乙方须在 30 天内无条件更换合格的设备，如逾期不能更换合格的设备，甲方有权终止本合同，乙方应另付合同总价的百分之 1 的赔偿金给甲方。

(4) 乙方保证本合同设备的权利无瑕疵，包括设备所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述设备主张权利或国家机关依法对设备进行没收查处的，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之 1 向甲方支付违约金。

(5) 乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，

支付赔偿金给甲方。

#### 八、争议解决办法

合同履行期间,若双方发生争议,可协商或由有关部门调解解决,协商或调解不成的,则向甲方所在地法院提起诉讼。

#### 九、其他

1、如有未尽事宜,由双方依法订立补充合同。

2、本合同一式六份,自双方法定代表人或授权代表签字并加盖单位公章之日起生效。甲方三份,乙方、政府采购管理部门、采购代理机构各一份,每份具有同等法律效力。

甲方: (盖章)

乙方: (盖章)

法定代表人(授权代表):

法定代表人(授权代表):

地 址:

地 址:

开户银行: 工

开户银行:

账 号:

账 号:

电 话:

电 话:

传 真:

传 真:

签约日期: 年 月 日

签约日期: 年 月 日