

广东省政府采购

公开招标文件

采购计划编号：**440901-2023-00063**

采购项目编号：**HW-GDZHMM23001**

项目名称：茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目

采购人：茂名市妇幼保健院

采购代理机构：广东正昊招标采购代理有限公司

第一章 投标邀请

广东正昊招标采购代理有限公司受茂名市妇幼保健院的委托，采用公开招标方式组织采购茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目
采购计划编号：440901-2023-00063
采购项目编号：HW-GDZHMM23001
采购方式：公开招标
预算金额：1,287,000.00元

2.项目内容及需求情况（采购项目技术规格、参数及要求）

采购包1(医疗设备):
采购包预算金额：1,287,000.00元

品目号	品目名称	采购标的	数量（单位）	技术规格、参数及要求	品目预算(元)	是否允许进口产品
1-1	其他医疗设备	一氧化氮气体流量控制仪	1.0000(台)	详见第二章	165,000.00	否
1-2	消毒灭菌设备及器具	臭氧消毒器	1.0000(台)	详见第二章	13,000.00	否
1-3	物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	新生儿黄疸治疗箱（双面蓝光）	1.0000(台)	详见第二章	47,000.00	否
1-4	物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	高端蓝光治疗仪	4.0000(台)	详见第二章	112,000.00	否
1-5	临床检验设备	全自动核酸提取及检测分析系统	1.0000(台)	详见第二章	850,000.00	否
1-6	其他医疗设备	多参数生物反馈仪	1.0000(台)	详见第二章	100,000.00	否

本采购包不接受联合体投标
合同履行期限：合同签订后30天内完成安装、调试交付使用。

二.投标人的资格要求

1.投标人应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供下列材料：

- 1）具有独立承担民事责任的能力：提供企（事）业法人或者其他组织的营业执照等证明文件。
- 2）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供投标截止日前6个月内任意3个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料，新成立未满3个月的企业提供至今的社保缴纳凭证。
- 3）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供2021年度（或2022年连续3个月）财务报告（或财务报表）或基

本开户银行出具的银行资信证明，其他组织或自然人可提供银行出具的资信证明，新成立的企业提供成立至今的财务报告（或财务报表）。

4) 履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供书面声明。

5) 参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录：提供书面声明。重大违法记录，是指投标人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。（根据财库〔2022〕3号文，“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）。

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1（医疗设备）： 本项目不属于专门面向中小企业的采购项目

3.本项目特定的资格要求：

采购包1（医疗设备）：

1)1) 投标人须具备《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械经营企业许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》并提供所投主要产品的《医疗器械注册证》(按规定不需注册的产品除外)； 2) 投标人于投标截止日前未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单”记录名单。同时，不处于“中国政府采购网”网站(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间（提供网上截图）； 3) 本项目不接受联合体投标（提供书面声明）。

2)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，不得同时参加本采购项目（或采购包） 投标（响应）。为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。 投标（报价） 函相关承诺要求内容。

三.获取招标文件

时间：详见招标公告及其变更公告（如有）

地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

获取方式：在线获取。供应商应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

售价：免费

四.提交投标文件截止时间、开标时间和地点：

提交投标文件截止时间和开标时间：详见招标公告及其变更公告（如有）

（自招标文件开始发出之日起至投标人提交投标文件截止之日止，不得少于20日）

地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

五.公告期限、发布公告的媒介：

1、公告期限：自本公告发布之日起不得少于5个工作日。

2、发布公告的媒介：中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)；

六.本项目联系方式：

1.采购人信息

名称：茂名市妇幼保健院

地址： 茂名市人民南路192号

联系方式： 0668-2921393

2.采购代理机构信息

名称：广东正昊招标采购代理有限公司

地址： 茂名市油城八路13号大院1号2楼203.204， 4楼402

联系方式： 0668-3917788

3.项目联系方式

项目联系人： 朱小姐

电话： 0668-3917788

4.技术支持联系方式

云平台联系方式： 020-88696588

数字证书CA技术服务热线： 400-887-6133

采购代理机构：广东正昊招标采购代理有限公司

第二章 采购需求

一、项目概况：

（一）项目需求一览表

序号	设备名称	数量（单位）	采购预算（元）
1	一氧化氮气体流量控制仪	1台	¥165000.00
2	臭氧消毒器	1台	¥13000.00
3	新生儿黄疸治疗箱（双面蓝光）	1台	¥47000.00
4	高端蓝光治疗仪	4台	¥112000.00
5	全自动核酸提取及检测分析系统	1台	¥850000.00
6	多参数生物反馈仪	1台	¥100000.00
合计			¥1287000.00

（二）投标说明

1. 本项目要求中出现的设备、工艺、材料或参照的品牌仅为方便描述而没有限制性，项目所有服务技术要求均是满足用户日常工作需要的最基本功能和技术参数，投标人所投标服务的功能和技术参数应完全符合或优于用户的要求。

2. 本项目不分包，投标人必须对本项目全部内容进行投标。

3. 招标文件中标注“▲”为重要评分因素，不满足要求不会导致废标，但会严重扣分。

采购包1（医疗设备）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后 30 天内完成安装、调试交付使用。
标的提供的地点	茂名市妇幼保健院内指定地点。
付款方式	1期： 支付比例 30% ,合同签订后，中标人一次性提供合同货款有效税务发票给采购人；采购人在收到中标人合同货款有效税务发票办理汇款手续之日起 5 个工作日内预付合同总金额的 30% 。 2期： 支付比例 20% ,设备验收合格后 15 个工作日内支付合同总金额的 20% 。 3期： 支付比例 50% ,设备验收合格后 60 日内支付合同总金额的 50% 。
验收要求	1期： 1.货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。 2.进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明，并提供进口货物的报关单。 3.货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。所有随设备的附件必须齐全。 4. 中标人应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、随机工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。 5. 采购人验收小组在仪器安装使用一个月后按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。货物符合质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。 6. 安装验收过程中发现货物不符合合同要求的，采购人有权将货物退回中标人处理，再重新送货。
履约保证金	不收取
其他	

其他商务需求

参 数 性 质	编 号	内 容 明 细	内 容 说 明
	1	报 价 要 求	（1） 本项目以人民币进行报价，投标报价应包括：货物及零配件的购置、运输装卸、人工、安装（含安装所需材料）、调试、保险、第三方检测验收、质保期售后服务、技术培训费（包括技术资料的提供等）、各项税费以及完成本项目内容所需的一切费用。项目执行期间项目总金额不变，采购人无须另向中标人支付其他任何费用。（2）投标人应当对安装现场和周围环境进行自行勘察，以获得由投标人自己负责的有关编制投标文件和签署合同的所有信息，一旦中标这种考察即被认为其结果已在投标文件中的充分反映；若因本项目实施中可能出现其它未知因素和招标文件无法体现的内容而产生费用，该费用由投标人承担。

2	设备要求	<p>（1）货物为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。（2）进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明。（3）货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。（4）中标人应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、随机工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。（5）投标人所投的货物不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，投标人须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。（6）货物的生产日期至交付采购人时，时间不得长于12个月。（7）投标人所投货物须向采购人开放设备数据端口，接入医院信息系统联机费由中标方负责。（8）投标人所投货物若有配套专用的医用耗材或检验试剂，必须是在广东省医用耗材交易系统中标的中标产品。配套的配件或耗材须可重复使用，不得限定使用次数。</p>
3	交货要求	<p>（1）采购人代收物流快递，所有货物都必须由中标人专人送达，采购人代收快递传送货物。设备拆箱、安装时中标人与厂家工程师均应在场。（2）货物包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。要求使用国际通用的标准包装，适合于长途运输，外包装到货时完好无损。（3）保险要求：供货、运输、装卸、调试及验收等过程中的一切安全及保险等事项由中标人自行负责。（4）设备到现场后，采购人只提供设备库存场所，中标人需做好防盗措施和风雨保护措施，设备的日常保管由中标人负责。（5）设备在交付采购人使用前，应采取措施进行成品保护，保护不力造成损失的，由中标人负责赔偿。（6）中标人须派员进行到货验收。若发现任何损坏及质量问题，中标人应负责更换零件，并妥善处理至采购人满意，此工作所发生的费用应由中标人自行承担。开箱后，中标人应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料等造册登记，并与装箱单对比，如有出入应立即书面记录，由中标人解决，如影响安装则按合同有关条款处理，登记册作为验收文档之一。</p>
4	质保期及售后服务要求	<p>（1）本项目的质量保证期（简称“质保期”）不少于1年（质保期计算方式从采购人验收合格后开始计算），质保期内中标人对所供货物实行包修、包换、包退、包维护保养，更换同种品牌不低于原规格型号的新部件和软件升级，不再向采购人收取任何费用。期满后可同时提供终身维修保养服务。质保期内须提供周期上门免费服务，每半年一次，服务内容为保养检修、检测系统运行状况、处理使用过程中出现的问题。（2）质保期内，自验收合格并交付采购人使用之日起3个月内因非人为因素出现仪器重大故障中标人需无条件更换新机；如设备或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期和免费维修期相应顺延；如停用时间累计超过60天则质保期重新计算。（3）质保期内，提供7×24小时热线电话提供技术支持，永久性免费提供电话技术指导和咨询服务。收到采购人的服务通知，中标人在接报后1小时内响应，12小时内到达现场，24小时内处理完毕。若在48小时内仍未能有效解决，中标人须免费提供同档次的设备予采购人临时使用，保证设备正常运转率大于95%工作日。（4）质保期内如货物同一故障经中标人3次维修后仍不能达到采购人使用标准，采购人有权退货，并视作中标人不能交付货物而须支付违约赔偿金给采购人，采购人还可依法追究中标人的违约责任。（5）任何时候，中标人均不能免除因设备本身的缺陷所应负的责任，中标人有义务对所提供的货物实行终生维护和对设备进行定期的检测和维修。（6）中标人需具有相应的售后服务能力，包括拥有相应的设备和人员。在保修期内，中标人需有可随时上门进行维修及检测的工程师。（7）投标人所投产品需提供设备扩容、升级方面的技术支持服务。</p>
5	安装与调试	<p>（1）中标人必须依照招标文件的要求和投标文件的承诺，将设备、系统安装并调试至正常运行的最佳状态。（2）合同设备安装 1.中标人负责合同设备的安装，一切费用由中标人负责。2.中标人安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施。</p>

	6	交付验收标准依次对照适用标准	<p>（1）符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准和行业标准；（2）符合招标文件和响应承诺中采购人认可的合理最佳配置、参数及各项要求；（3）货物来源国官方标准。</p>
	7	设备验收	<p>（1）货物为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。（2）进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明，并提供进口产品报关单。（3）货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。所有随设备的附件必须齐全。（4）中标人应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、随机工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。（5）采购人验收小组在仪器安装使用一个月后按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。货物符合质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。（6）安装验收过程中发现货物不符合合同要求的，采购人有权将货物退回中标人处理，再重新送货。</p>
	8	培训要求	<p>（1）在设备安装和调试完成后，中标人应在采购人指定地点提供现场技术培训，提供专业技术人员对采购人科室使用设备人员和相关管理人员进行培训，并保证保证使用人员熟练掌握设备的各种功能操作技术为止。（2）中标人需制定详细的培训内容和培训计划。（3）如遇设备升级更新，中标人需及时提供更新操作指导。（4）培训应包括本招标文件中所有设备的安装和维护、常见故障现象及诊断、常见的问题及解决办法、操作系统软件、系统管理和应用软件、管理软件等。（5）其它原厂增值培训。</p>
说明	<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标（响应）无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标（响应）条款。</p>		

2.技术标准与要求

序号	核心产品要求 (“△”)	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 (元)	分项预算总价 (元)	所属行业	技术要求
1		其他医疗设备	一氧化氮气体流量控制仪	台	1.00	165,000.00	165,000.00	工业	详见附表一
2		消毒灭菌设备及器具	臭氧消毒器	台	1.00	13,000.00	13,000.00	工业	详见附表二
3		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	新生儿黄疸治疗箱（双面蓝光）	台	1.00	47,000.00	47,000.00	工业	详见附表三
4		物理治疗、康复及体育治疗仪器设备	高端蓝光治疗仪	台	4.00	28,000.00	112,000.00	工业	详见附表四
5	△	临床检验设备	全自动核酸提取及检测分析系统	台	1.00	850,000.00	850,000.00	工业	详见附表五
6		其他医疗设备	多参数生物反馈仪	台	1.00	100,000.00	100,000.00	工业	详见附表六

附表一：一氧化氮气体流量控制仪

参数性质	序号	具体技术(参数)要求																				
	1	<p>（一）一氧化氮气体流量控制仪技术参数及配置清单</p> <p>1、治疗气中一氧化氮浓度控制与对应呼吸机参数值和NO标气浓度相关。最大可以配出的NO浓度为99.9ppm。</p> <p>2、NO标气输出流量控制：0～950mL/min连续可调，准确度±5%F.S；</p> <p>3、监测范围：一氧化氮0ppm～100ppm;二氧化氮0ppm～10ppm；</p> <p>4、监测准确度：±5%F.S；</p> <p>5、监测报警点：NO为80ppm,NO₂为5ppm；</p> <p>6、显示分辨率：NO浓度监测0.1ppm,NO₂浓度监测0.01ppm；流量监测1mL/min；</p> <p>9、气泵抽气量：250mL/min；</p> <p>10、环境温度：10℃～30℃；</p> <p>11、相对湿度：≤70%；</p> <p>12、电源：AC (220±22)V，(50±1)Hz；</p> <p>13、配置清单</p> <table><tr><th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th><th>备注</th></tr><tr><td>1</td><td>一氧化氮治疗仪</td><td>1台</td><td></td></tr><tr><td>2</td><td>一氧化氮治疗仪附件</td><td>1套</td><td></td></tr><tr><td>3</td><td>一氧化氮治疗仪座车</td><td>1辆</td><td></td></tr><tr><td>4</td><td>8升 400 ppm ～900ppm 一氧化氮标准气体</td><td>1瓶</td><td>含钢瓶及不锈钢瓶头阀</td></tr></table>	序号	名称	数量	备注	1	一氧化氮治疗仪	1台		2	一氧化氮治疗仪附件	1套		3	一氧化氮治疗仪座车	1辆		4	8升 400 ppm ～900ppm 一氧化氮标准气体	1瓶	含钢瓶及不锈钢瓶头阀
序号	名称	数量	备注																			
1	一氧化氮治疗仪	1台																				
2	一氧化氮治疗仪附件	1套																				
3	一氧化氮治疗仪座车	1辆																				
4	8升 400 ppm ～900ppm 一氧化氮标准气体	1瓶	含钢瓶及不锈钢瓶头阀																			
▲	2	<p>▲7、设定参数：潮气量0～999； 频率0～99； 呼吸比1： 1～10；</p> <p>▲8、开机自动校准；</p>																				
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>																				

附表二：臭氧消毒器

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

		<p>(二) 臭氧消毒器技术参数及配置清单</p> <p>1、环境温度：-10℃~40℃</p> <p>2、相对湿度：≤90%(不结露)</p> <p>3、大气压力：86kPa~106kPa</p> <p>4、电源：a.c.220V±10%，50Hz</p> <p>5、噪声：＜65dB(A)</p> <p>6、输入功率：140VA</p> <p>7、采用触摸按键、高亮彩屏、可直观显示各种功能、状态，操作简便；</p> <p>8、“普通消毒”、“密封消毒”、“特殊消毒”和“单独抽/解”四种操作模式可供选择</p> <p>；</p> <p>9、独有残留臭氧解析专利技术，无二次污染；</p> <p>10、“解析”功能，迅速解析残余臭氧，提高病床使用率；</p> <p>11、两套独立的工作系统可同时对两套床单位消毒，提高工作效率；</p> <p>12、“抽真空”功能，渗透性强、臭氧浓度高，杀菌快速、彻底，效果更佳；</p> <p>13、采用钛铬臭氧发生器，保证臭氧质量，延长使用寿命；</p> <p>15、采用一键式智能控制方式，轻松消毒；</p> <p>16、简洁流畅的外型设计，机身采用优质复合材料，保证用户使用过程中安全；</p> <p>24、配置清单</p> <table><tr><th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th></tr><tr><td>1</td><td>臭氧消毒器主机</td><td>1台</td></tr><tr><td>2</td><td>连接气管和输出气嘴</td><td>2个</td></tr><tr><td>3</td><td>1.5m气管</td><td>2条</td></tr><tr><td>4</td><td>消毒密封袋</td><td>10个</td></tr><tr><td>5</td><td>消毒床罩</td><td>10个</td></tr><tr><td>6</td><td>保险丝(3A)</td><td>2个</td></tr><tr><td>7</td><td>电源线</td><td>1条</td></tr><tr><td>8</td><td>扎口带</td><td>2个</td></tr></table> <p>具有报警/提示指示、查询和清除时间、恢复出厂设置、锁定及解锁功能</p>	序号	名称	数量	1	臭氧消毒器主机	1台	2	连接气管和输出气嘴	2个	3	1.5m气管	2条	4	消毒密封袋	10个	5	消毒床罩	10个	6	保险丝(3A)	2个	7	电源线	1条	8	扎口带	2个
序号	名称	数量																											
1	臭氧消毒器主机	1台																											
2	连接气管和输出气嘴	2个																											
3	1.5m气管	2条																											
4	消毒密封袋	10个																											
5	消毒床罩	10个																											
6	保险丝(3A)	2个																											
7	电源线	1条																											
8	扎口带	2个																											
	1																												

▲	2	<p>▲14、臭氧泄漏量极低，优于国家标准要求，保护同室病员及周围工作人员；</p> <p>17、消毒效果（提供带有CMA认证检测报告，原件备查）：</p> <p>▲(1)按“密封消毒”键启动机器工作一个固定周期（抽解10 min，臭氧气体注入 30 min），停机后继续作用30 min，对染于载体布片上的大肠杆菌、铜绿假单胞菌、金黄色葡萄球菌、白色念珠菌的平均杀灭对数值均>3.00；</p> <p>▲(2)按“普通消毒”键启动机器工作一个固定周期（臭氧气体注入25 min），停机后继续作用30 min，对染于载体布片上的大肠杆菌、铜绿假单胞菌、金黄色葡萄球菌、白色念珠菌的平均杀灭对数值均>3.00；</p> <p>▲18、臭氧泄漏量≤0.0079mg/m³（提供带有CMA认证检测报告，原件备查）；</p> <p>▲19、臭氧浓度≤700mg/m³（提供带有CMA认证检测报告，原件备查）；</p> <p>▲20、氮氧化物含量16mg/h（提供检测报告）；</p> <p>▲21、电磁兼容性符合GB/T 18268.1-2010《测量、控制和实验室用的设备电磁兼容性要求第1部分：通用要求》的要求（提供检测报告，原件备查）；</p> <p>▲23、具有此机型的消毒产品备案证明。（提供《全国消毒产品网上备案信息服务平台》备案截图）</p>
说明	<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>	

附表三：新生儿黄疸治疗箱（双面蓝光）

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>(三) 新生儿黄疸治疗箱（双面蓝光）技术参数及配置清单</p> <p>1、电源要求：AC220V/50Hz；</p> <p>2、输入功率：600VA；</p> <p>3、黄疸箱温度显示的平均值与实际黄疸箱温度平均值之差（恒温状态下）：$\leq \pm 0.8^{\circ}\text{C}$；</p> <p>4、温度控制范围：$25^{\circ}\text{C} \sim 34^{\circ}\text{C}$；</p> <p>5、床面温度均匀性：$0.8^{\circ}\text{C}$内；</p> <p>6、皮肤温度显示范围：$5^{\circ}\text{C} \sim 65^{\circ}\text{C}$；</p> <p>7、皮肤温度传感器精度：$\pm 0.2^{\circ}\text{C}$内；</p> <p>8、床面温度均匀性：$\leq 0.8^{\circ}\text{C}$；</p> <p>9、故障报警：超温报警、断电报警、传感器报警、偏差报警、风机报警、系统报警；</p> <p>10、婴儿床面上的工作噪声：$\leq 55\text{dB(A)}$，环境噪音在 45dB(A)以下；</p> <p>11、报警声级：婴儿床面上$\leq 80\text{dB(A)}$，距离控制仪正前方3m 处，至少65dB(A)；</p> <p>12、床面上有效表面内的总辐照度：$\geq 2.0\text{mW/cm}^2$（上灯箱光源为LED） $\geq 3.0\text{mW/cm}^2$（下灯箱）；</p> <p>13、床面上有效表面内的胆红素总辐照度平均值：$\geq 1.5\text{mW/cm}^2$（上灯箱光源为LED） $\geq 2.5\text{mW/cm}^2$（下灯箱）；</p> <p>14、床面上有效表面内的最高胆红素总辐照度：2.2mW/cm^2（上灯箱光源为LED） 3.5mW/cm^2（下灯箱）；</p> <p>15、床面上有效表面内的胆红素总辐照度均匀性：> 0.4。</p> <p>16、配置清单</p> <table><tr><th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th></tr><tr><td>1</td><td>上箱体(包括婴儿床，输液架、控制仪、上灯箱(LED光源))</td><td>1个</td></tr><tr><td>2</td><td>下箱体(包括储物柜、下灯箱(LED光源))</td><td>1个</td></tr><tr><td>3</td><td>脚轮</td><td>4个</td></tr><tr><td>4</td><td>弹簧垫圈 12</td><td>4个</td></tr><tr><td>5</td><td>平垫圈 12</td><td>4个</td></tr><tr><td>6</td><td>皮肤温度传感器</td><td>1个</td></tr><tr><td>7</td><td>电源线</td><td>1条</td></tr><tr><td>8</td><td>F 型熔丝管 5AH/250V</td><td>2个</td></tr><tr><td>9</td><td>空气过滤材料</td><td>1套</td></tr><tr><td>10</td><td>操作窗塑料套</td><td>4个</td></tr></table>	序号	名称	数量	1	上箱体(包括婴儿床，输液架、控制仪、上灯箱(LED光源))	1个	2	下箱体(包括储物柜、下灯箱(LED光源))	1个	3	脚轮	4个	4	弹簧垫圈 12	4个	5	平垫圈 12	4个	6	皮肤温度传感器	1个	7	电源线	1条	8	F 型熔丝管 5AH/250V	2个	9	空气过滤材料	1套	10	操作窗塑料套	4个
序号	名称	数量																																	
1	上箱体(包括婴儿床，输液架、控制仪、上灯箱(LED光源))	1个																																	
2	下箱体(包括储物柜、下灯箱(LED光源))	1个																																	
3	脚轮	4个																																	
4	弹簧垫圈 12	4个																																	
5	平垫圈 12	4个																																	
6	皮肤温度传感器	1个																																	
7	电源线	1条																																	
8	F 型熔丝管 5AH/250V	2个																																	
9	空气过滤材料	1套																																	
10	操作窗塑料套	4个																																	

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。
----	--

附表四：高端蓝光治疗仪

参数性质	序号	具体技术(参数)要求															
	1	<p>（四）高端蓝光治疗仪技术参数及配置清单</p> <p>1、治疗光源: 蓝色LED冷光源</p> <p>2、波长范围: 400-520nm</p> <p>3、光照强度: 1-3档</p> <p>1档辐射功率: 35μW•cm-2•nm-1</p> <p>2档辐射功率: 42μW•cm-2•nm-1</p> <p>3档辐射功率: 52μW•cm-2•nm-1</p> <p>4、有效治疗面积: $\geq 1000\text{cm}^2$（光疗距离是38cm）</p> <p>5、定时时长: 0-24小时</p> <p>6、最小定时时长: 1分钟</p> <p>7、噪音级别: <50dB(A)(1米以内)</p> <p>8、安全性: LED冷光源, 无副作用</p> <p>9、备用电池容量: 2800mAh</p> <p>10、输入电流: 483mA/220VAC</p> <p>11、输入电压: 220VAC</p> <p>12、最大额定功率: 120VA</p> <p>13、工作温度: 10-40℃</p> <p>14、工作湿度: 20-90%RH, 无冷凝</p> <p>15、配置清单</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>蓝光灯主机</td><td>1台</td></tr> <tr> <td>2</td><td>传输导管</td><td>1条</td></tr> <tr> <td>3</td><td>支撑架</td><td>1个</td></tr> <tr> <td>4</td><td>电源线</td><td>1条</td></tr> </tbody> </table>	序号	名称	数量	1	蓝光灯主机	1台	2	传输导管	1条	3	支撑架	1个	4	电源线	1条
序号	名称	数量															
1	蓝光灯主机	1台															
2	传输导管	1条															
3	支撑架	1个															
4	电源线	1条															
说明		打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。															

附表五：全自动核酸提取及检测分析系统

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

1	<p>(五) 全自动核酸提取及检测分析系统技术参数及配置清单</p> <p>1、主要功能</p> <p>用于病原体核酸的提取、检测和分析。</p> <p>2、基础配置</p> <p>由全自动核酸提取系统和恒温扩增荧光检测系统组成全自动核酸检测分析系统，配置工作站，附带操作软件。</p> <p>3、主要技术参数</p> <p>(1) 子系统一：主机</p> <p>(4) 提取样本量≤500ul。</p> <p>(5) 一次加载样本量≥80个，可连续进样。</p> <p>(6) 可同时加载≥4种不同项目的试剂。</p> <p>(7) 单个样本处理时间≤1小时，连续样本时间间隔≤4分钟。</p> <p>(8) 具有利用电容传感器的液面检测功能。</p> <p>(9) 通过条码扫描自动识别样本，支持Code 128、Code 39 标准、Code 39 Full ASCII)、库德巴码等条码类型。</p> <p>(10) 样本检测速度：≤2小时，8小时可处理检测数≥200个。</p> <p>(14) 荧光检测参数：荧光检测重复性：CV≤5%；荧光检测精密度：CV≤15%。</p> <p>(15) 噪音排放：≤65分贝（距离仪器 1 米处测得）。</p> <p>4、工作站</p> <p>(1) 与设备相匹配的品牌工作站，附带操作软件。</p> <p>(2) 激光网络双面数据输出设备。</p> <p>5、提供耗材及主要零配件目录（含报价）。</p> <p>6、终身免费软件升级。</p> <p>7、配置清单</p> <table><tr><th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th></tr><tr><td>1</td><td>仪器主机（包含移液系统）</td><td>1台</td></tr><tr><td>2</td><td>条码扫描模块</td><td>1个</td></tr><tr><td>3</td><td>振荡模块</td><td>1个</td></tr><tr><td>4</td><td>荧光读数模块</td><td>1个</td></tr><tr><td>5</td><td>吸磁模块</td><td>1个</td></tr><tr><td>6</td><td>裂解加热模块</td><td>1个</td></tr><tr><td>7</td><td>耗材载架</td><td>1套</td></tr><tr><td>8</td><td>工作站</td><td>1套</td></tr><tr><td>9</td><td>激光网络双面数据输出设备</td><td>1台</td></tr><tr><td>10</td><td>设备支架</td><td>1个</td></tr><tr><td>11</td><td>紫外灯</td><td>1个</td></tr></table>	序号	名称	数量	1	仪器主机（包含移液系统）	1台	2	条码扫描模块	1个	3	振荡模块	1个	4	荧光读数模块	1个	5	吸磁模块	1个	6	裂解加热模块	1个	7	耗材载架	1套	8	工作站	1套	9	激光网络双面数据输出设备	1台	10	设备支架	1个	11	紫外灯	1个	
	序号	名称	数量																																			
1	仪器主机（包含移液系统）	1台																																				
2	条码扫描模块	1个																																				
3	振荡模块	1个																																				
4	荧光读数模块	1个																																				
5	吸磁模块	1个																																				
6	裂解加热模块	1个																																				
7	耗材载架	1套																																				
8	工作站	1套																																				
9	激光网络双面数据输出设备	1台																																				
10	设备支架	1个																																				
11	紫外灯	1个																																				

▲	2	<p>3、主要技术参数</p> <p>▲（2）从加样本开始，全自动完成样本裂解、核酸吸附、洗涤，扩增检测自动化，无需人工干预。</p> <p>▲（3）磁珠法提取核酸，实时荧光核酸恒温扩增检测。</p> <p>▲（11）可处理样品类型：尿液、血清、拭子、粪便等。</p> <p>▲（12）液体转移精度：10μl液体转移CV值≤10%；50μl液体转移CV值≤8%；100μl液体转移CV值≤8%；500μl液体转移CV值≤5%。</p> <p>▲（13）机械运行精度：≤0.5毫米。</p> <p>4、工作站</p> <p>▲（3）接入医院信息系统联机费用由中标人负责。</p>
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

附表六：多参数生物反馈仪

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>（六）多参数生物反馈仪技术参数及配置清单</p> <p>1 、 硬 件</p> <p>1.1 核心部件：包括信号处理器、传感器、专用电极、光纤。</p> <p>1.2四通道多参数信号处理器：可监测和记录脑电(EEG)、肌电(EMG)生理信号。</p> <p>1.3信号处理器的物理通道：均为独立通道（非集成通道）。</p> <p>1.4信号处理器工作模式：采用直流供电，脱离计算机作为动态Holter使用。</p> <p>1.5传感器类型：非集成外置独立传感器，内置IC芯片，有效消除伪差。</p> <p>1.6阻抗测试：内置定标阻抗测试功能。</p> <p>1.7脑电电极：由三个电极组成，主要采集位点是专业盘状电极，可用于头部任何位点，另外为耳夹参考电极以及接地电极。</p> <p>1.8肌电电极：可用于全身任何部位肌肉。</p> <p>1.9数据传输：采用光纤传输，光纤的长度可调节。</p> <p>1.10品牌主机及单屏设计：系统运行稳定，屏幕角度可调节。</p> <p>1.12 AD采样位数：14位。</p> <p>1.13 精确度：脑电(EEG)、肌电(EMG)误差$\leq \pm 10\%$。</p> <p>1.14 输入阻抗：$\geq 5\text{ M}\Omega$。</p> <p>2、软件</p> <p>2.2 治疗方案：可根据不同疾病的脑电(EEG)、肌电(EMG)等变化，给予不同的治疗方案进行针对性的治疗。</p> <p>2.5 数据处理：同时采集脑电（EEG）信号和肌电（EMG）信号，应用多种函数运算方式，进行时域信号处理、频域信号FFT转换。</p>

2.6 数据管理功能：可回放训练、进行分析并生成报告，支持多次训练趋势报告分析。

3、其他要求

3.1 每年不定期举办至少三场生物反馈仪新老用户的工作交流会或进修培训（向采购人提供）。

3.2 通过国内外FDA、CE、NMPA(原CFDA)、ISO13485等认证，

3.3具备BFE欧洲生物反馈协会认证资格。

4、工作站技术参数：原装品牌机，非组装机；具备11代I5处理器或以上性能、win11操作系统（专业版），内存≥16G、图像输出设备≥23寸、固态硬盘≥256G，1T机械盘，与设备相匹配的高清采集卡（需支持HDMI、DVI、SDI、S-VIDEO、VGA、CVBS视频输入）。

5、配置清单

序 号	名 称		单 位	数 量
1	编码器		台	1
2	数据采集连接部 件	数据传输光缆	根	1
3		数据传输接头	个	1
4		数据转接线缆	根	1
5	EEG传感器	脑电传感器（内置于编码器）	套	1
6		脑电电极线（配件）		
7	5#电池		节	1
8	EMG传感器	表面肌电传感器	套	1
9		表面肌电头带	根	1
10	平台操作软件		套	1
11	系统开发工具软件		套	1
12	应用方案组件		套	1
13	视听整合连续测试软件（含加密狗）		套	1
14	心理测试评估量表软件		套	1
15	工作站		套	1
16	激光网络双面数据输出设备		台	1
17	转接线		根	1
18	键盘		套	1
19	鼠标（含鼠标垫）		套	1
20	隔离变压器		套	1
23	导电膏		支	1
24	磨砂膏		支	1
25	音箱		套	1
26	耳机		套	1
28	DVD光盘		张	2
29	推车		台	1
30	硬 件	单屏支架	台	1
1.11 AD采样率： ▲肌电(EMG)通道≥2048Hz。 ▲脑电(EEG)≥256 Hz。 1.15 共模抑制比： ▲脑电(EEG)通道≥110dB。 ▲肌电(EMG)通道≥100dB。 1.16 输入噪声（噪声电平）： ▲脑电(EEG)通道≤2μVp-p(r.m.s)。 ▲肌电(EMG)通道≤1μVp-p(r.m.s)。 1.17 测量范围：				

▲	<p>▲脑电(EEG)测量范围：2～500μVp-p。</p> <p>▲肌电(EMG)测量范围：5～5000μVp-p。</p> <p>2、软件</p> <p>2.1软件平台：操作平台&开发工具</p> <p>2.1.1操作平台软件中文版：</p> <p>▲听觉反馈：可采用各种MIDI、WAVE、MP3等文件，还可以改变节奏、音调或音量。</p> <p>▲视觉反馈：可采用AVI、flash等格式的影像文件。</p> <p>2.1.2开发工具软件：内含三种开发工具</p> <p>▲通道编辑软件（Channel Editor）：提供60余种物理算法，支持255个虚拟通道编辑。</p> <p>▲界面编辑软件（Screen Editor）：可自定义训练项目、选择可采集数据。</p> <p>▲方案编辑软件（Script Editor）：串联界面，形成完成流程的评估-训练方案。</p> <p>2.3 评估功能：具有4种评估方式。</p> <p>▲基线阈值评估；</p> <p>▲脑电认知评估；</p> <p>▲心理测量评估量表；</p> <p>▲视听整合连续测试(IVA)。</p> <p>2.4 训练功能：</p> <p>▲反馈要求：脑电（EEG）及肌电（EMG）反馈输入端输入信号以后，可以通过手动阈值、自动阈值等形式，给予视觉、听觉等形式进行反馈提示，并通过输出端呈现给受试者。</p> <p>▲可采用五个界面进行训练，并可随意切换；可输出数字或模拟信号、直方图、二维频谱图、三维频谱图等。</p>
说明	<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

第三章 投标人须知

投标人必须认真阅读招标文件中所有的事项、格式、条款和采购需求等。投标人没有按照招标文件要求提交全部资料，或者投标文件没有对招标文件在各方面都做出实质性响应的可能导致其投标无效或被拒绝。

请注意：供应商需在投标文件截止时间前，将加密投标文件上传至云平台项目采购系统中并取得回执，逾期上传或错误方式投递送达将导致投标无效。

一、名词解释

1.采购代理机构：本项目是指广东正昊招标采购代理有限公司，负责整个采购活动的组织，依法负责编制和发布招标文件，对招标文件拥有最终的解释权，不以任何身份出任评标委员会成员。

2.采购人：本项目是指茂名市妇幼保健院，是采购活动当事人之一，负责项目的整体规划、技术方案可行性设计论证与实施，作为合同采购方（用户）的主体承担质疑回复、履行合同、验收与评价等义务。

3.投标人：是指在云平台项目采购系统完成本项目投标登记并提交电子投标文件的供应商。

4.“评标委员会”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标供应商或者推荐中标候选人的临时组织。

5.“中标供应商”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，经采购人按照规定在评标委员会推荐的中标候选人中确定的或评标委员会受采购人委托直接确认的投标人。

6.招标文件：是指包括招标公告和招标文件及其补充、变更和澄清等一系列文件。

7.电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作加密并上传到系统的投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.标书”的文件）

8.备用电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作电子投标文件时，同时生成的同一版本的备用投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.备用标书”的文件）

9.电子签名和电子印章：是指获得国家工业和信息化部颁发的《电子认证服务许可证》、国家密码管理局颁发的《电子认证服务使用密码许可证》的资质，具备承担因数字证书原因产生纠纷的相关责任的能力，且在广东省内具有数量基础和服务能力的依法设立的电子认证服务机构签发的电子签名和电子签章认证证书（即CA数字证书）。供应商应当到相关服务机构办理并取得数字证书介质和应用。电子签名包括单位法定代表人、被委托人及其他个人的电子形式签名；电子印章包括机构法人电子形式印章。电子签名及电子印章与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。签名（含电子签名）和盖章（含电子印章）是不同使用场景，应按招标文件要求在投标（响应）文件指定位置进行签名（含电子签名）和盖章（含电子印章），对允许采用手写签名的文件，应在纸质文件手写签名后，提供文件的彩色扫描电子文档进行后续操作。

10.“全称”、“公司全称”、“加盖单位公章”及“公章”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“全称”或“公司全称”的应在对应文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子印章完成；涉及“加盖单位公章”和“公章”应使用投标人单位的数字证书并通过投标客户端使用电子印章完成。

11.“投标人代表签字”及“授权代表”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“投标人代表签字”或“授权代表”应在投标（响应）文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

12.“法定代表人”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“法定代表人”应在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

13.日期、天数、时间：未有特别说明时，均为公历日（天）及北京时间。

二、须知前附表

本表与招标文件对应章节的内容若不一致，以本表为准。

序号	条款名称	内容及要求
1	采购包情况	本项目共1个采购包
2	开标方式	远程电子开标
3	评标方式	现场电子评标（供应商应当审慎标记各评审项的应答部分，标记内容清晰且完整，否则将自行承担不利后果）
4	评标办法	采购包1：综合评分法
5	报价形式	采购包1：总价
6	报价要求	各采购包报价不超过预算总价
7	现场踏勘	否
8	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
9	投标保证金	<p>采购包1：保证金人民币：0.00元整。</p> <p>开户单位：无</p> <p>开户账号：无</p> <p>开户银行：无</p> <p>支票提交方式：无</p> <p>汇票、本票提交方式：无</p> <p>投标保证金有效期:与投标有效期一致。</p> <p>投标保函提交方式：供应商可通过"广东政府采购智慧云平台金融服务中心"(http://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/)，申请办理投标（响应）担保函、保险（保证）凭证，成功出函的等效于现金缴纳投标保证金。</p>
10	投标文件要求	<p>一、电子投标文件：</p> <p>（1）加密的电子投标文件 1 份（需在递交投标文件截止时间前成功上传至“云平台项目采购系统”）。</p> <p>供应商应保证该优先步骤</p> <p>（2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，供应商须在开标现场递交非加密电子版投标文件U盘（或光盘） 1 份。</p> <p>供应商保证该后备步骤。</p> <p>二、纸质投标文件：</p> <p>（3）纸质投标文件正本 1 份，纸质投标文件副本 5 份。</p> <p>供应商须满足上述事项“一、电子投标文件”中（1）或（2）的要求，和“二、纸质投标文件”的要求。请保证电子投标文件应与纸质投标文件（如有）一致，如不一致时以电子投标文件为准。</p>
11	中标候选人推荐家数	采购包1： 2家
12	中标供应商数量	采购包1： 1家
13	有效供应商家数	<p>采购包1： 3家</p> <p>此人数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、不得评标或直接废标。</p>

14	项目兼投兼中（兼投不兼中）规则	无：-
15	中标供应商确定方式	采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标（成交）人。
16	代理服务费	收取。 采购机构代理服务收费标准：中标人在领取《中标通知书》时须向采购代理机构一次性交纳采购代理服务费（不含税），按实际中标（成交）金额计算，参考发改价格[2015]299号文件。
17	代理服务费收取方式	向中标/成交供应商收取
18	其他	
19	开标解密时长	30 说明：具体情况根据开标时现场代理机构人员设置为准
20	专门面向中小企业采购	采购包1：非专门面向中小企业

三、说明

1.总则

采购人、采购代理机构及投标人进行的本次采购活动适用《中华人民共和国政府采购法》及其配套的法规、规章、政策。

投标人应仔细阅读本项目招标公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.进口产品

若本项目允许采购进口产品，供应商应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

若本项目不允许采购进口产品，如供应商所投产品为进口产品，其响应将被认定为响应无效。

4.投标的费用

不论投标结果如何，投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

5.以联合体形式投标的，应符合以下规定：

5.1联合体各方均应当满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

5.2 联合体各方之间应签订共同投标协议书并在投标文件中提交，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订共同投标协议书后，不得再以自己名义单独在同一项目（采购包）中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目（采购包）投标，若违反规定则其参与的所有投标将视为无效投标。

5.3 联合体应以联合协议中确定的牵头方名义登录云平台项目采购系统进行项目投标，录入联合体所有成员单位的全称并使用成员单位的电子印章进行联投确认，联合体名称需与共同投标协议书签署方一致。对于需交投标保证金的，以牵头方名义缴纳。

5.4联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

5.5联合体各方均应满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第二十二条，联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

5.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.关联企业投标说明

6.1 对于不接受联合体投标的采购项目（采购包）：法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则其投标将被拒绝。

6.2 对于接受联合体投标的采购项目（采购包）：除联合体外，法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则评审时将同时被拒绝。

7.关于中小微企业投标

中小微企业响应是指在政府采购活动中，供应商提供的货物均由中小微企业制造、工程均由中小微企业承建或者服务均由中小微企业承接，并在响应文件中提供《中小企业声明函》。本条款所称中小微企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。中小企业划分见《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）。

根据财库〔2014〕68号《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》，监狱企业视同小微企业。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地(设区的市)监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业投标时，提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》。

根据财库〔2017〕141号《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》，在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足《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》所列条件。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。

8.纪律与保密事项

8.1投标人不得相互串通投标报价，不得妨碍其他投标人的公平竞争，不得损害采购人或其他投标人的合法权益，投标人不得以向采购人、评标委员会成员行贿或者采取其他不正当手段谋取中标。

8.2在确定中标供应商之前，投标人不得与采购人就投标价格、投标方案等实质性内容进行谈判，也不得私下接触评标委员会成员。

8.3在确定中标供应商之前，投标人试图在投标文件审查、澄清、比较和评价时对评标委员会、采购人和采购代理机构施加任何影响都可能导致其投标无效。

8.4获得本招标文件者，须履行本项目下保密义务，不得将因本次项目获得的信息向第三人外传，不得将招标文件用作本次投标以外的任何用途。

8.5由采购人向投标人提供的图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其它资料，均为保密资料，仅被用于它所规定的用途。除非得到采购人的同意，不能向任何第三方透露。开标结束后，应采购人要求，投标人应归还所有从采购人处获得的保密资料。

8.6采购人或采购代理机构有权将供应商提供的所有资料向有关政府部门或评审小组披露。

8.7在采购人或采购代理机构认为适当时、国家机关调查、审查、审计时以及其他符合法律规定的情形下，采购人或采购代理机构无须事先征求供应商同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、供应商的名称及地址、响应文件的

有关信息以及补充条款等，但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及供应商已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

9.语言文字以及度量衡单位

9.1除招标文件另有规定外，投标文件应使用中文文本，若有不同文本，以中文文本为准。投标文件提供的全部资料中，若原件属于非中文描述，应提供具有翻译资质的机构翻译的中文译本。前述翻译机构应为中国翻译协会会员单位，翻译的中文译本应由翻译人员签名并加盖翻译机构公章，同时提供翻译人员翻译资格证书。中文译本、翻译机构的成员单位证书及翻译人员的资格证书可为复印件。

9.2除非招标文件的技术规格中另有规定，投标人在投标文件中及其与采购人和采购代理机构的所有往来文件中的计量单位均应采用中华人民共和国法定计量单位。

9.3投标人所提供的货物和服务均应以人民币报价，货币单位：元。

10. 现场踏勘（如有）

10.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。

10.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

10.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，只是为了使投标人能够利用招标人现有的资料。招标人对投标人由此而作出的推论、解释和结论概不负责。

四、招标文件的澄清和修改

1.采购代理机构对招标文件进行必要的澄清或者修改的，在指定媒体上发布更正公告。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，更正公告在投标截止时间至少15日前发出；不足15日的，代理机构顺延提交投标文件截止时间。

2.更正公告及其所发布的内容或信息（包括但不限于：招标文件的澄清或修改、现场考察或答疑会的有关事宜等）作为招标文件的组成部分，对投标人具有约束力。一经在指定媒体上发布后，更正公告将作为通知所有招标文件收受人的书面形式。

3.如更正公告有重新发布电子招标文件的，供应商应登录云平台项目采购系统下载最新发布的电子招标文件制作投标文件。

4.投标人在规定的时间内未对招标文件提出疑问、质疑或要求澄清的，将视其为无异议。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

五、投标要求

1.投标登记

投标人应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

2.投标文件的制作

2.1投标文件中，所有内容均以电子文件编制，其格式要求详见第六章说明。如因不按要求编制导致系统无法检索、读取相关信息时，其后果由投标人承担。

2.2投标人应使用云平台提供的投标客户端编制、标记、加密投标文件，成功加密后将生成指定格式的电子投标文件和电子备用投标文件。所有投标文件不能进行压缩处理。关于电子投标报价（如有报价）说明如下：

(1)投标人应按照“第二章采购需求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

(2)投标报价包括本项目采购需求和投入使用的所有费用，包括但不限于主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3 如有对多个采购包投标的，要对每个采购包独立制作电子投标文件。

2.4投标人不得将同一个项目或同一个采购包的内容拆开投标，否则其报价将被视为非实质性响应。

2.5投标人须对招标文件的对应要求给予唯一的实质性响应，否则将视为不响应。

2.6招标文件中，凡标有“★”的地方均为实质性响应条款，投标人若有一项带“★”的条款未响应或不满足，将按无效投标处理。

2.7投标人必须按招标文件指定的格式填写各种报价，各报价应计算正确。除在招标文件另有规定外（如：报折扣、报优惠率等），计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位，以人民币填报所有报价。

2.8投标文件以及投标人与采购人、代理机构就有关投标的往来函电均应使用中文。投标人提交的支持性文件和印制的文件可以用另一种语言，但相应内容应翻译成中文，在解释投标文件时以中文文本为准。

2.9投标人应按招标文件的规定及附件要求的内容和格式完整地填写和提供资料。投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人和政府采购监督管理部门对其中任何资料进行核实（核对原件）的要求。采购人核对发现有不一致或供应商无正当理由不按时提供原件的，应当书面知会代理机构，并书面报告本级人民政府财政部门。

3.投标文件的提交

3.1在投标文件提交截止时间前，投标人须将电子投标文件成功完整上传到云平台项目采购系统，且取得投标回执。时间以云平台项目采购系统服务器从中国科学院国家授时中心取得的北京时间为准，投标截止时间结束后，系统将不允许投标人上传投标文件，已上传投标文件但未完成传输的文件系统将拒绝接收。

3.2代理机构对因不可抗力事件造成的投标文件的损坏、丢失的，不承担责任。

3.3出现下述情形之一，属于未成功提交投标文件，按无效投标处理：

（1）至提交投标文件截止时，投标文件未完整上传的。

（2）投标文件未按投标格式中注明需签字盖章的要求进行签名（含电子签名）和加盖电子印章，或签名（含电子签名）或电子印章不完整的。

（3）投标文件损坏或格式不正确的。

4.投标文件的修改、撤回与撤销

4.1在提交投标文件截止时间前，投标人可以修改或撤回未解密的电子投标文件，并于提交投标文件截止时间前将修改后重新生成的电子投标文件上传至系统，到达投标文件提交截止时间后，将不允许修改或撤回。

4.2在提交投标文件截止时间后，投标人不得补充、修改和更换投标文件。

5.投标文件的解密

到达开标时间后，投标人需携带并使用制作该投标文件的同一数字证书参加开标解密，投标人须在采购代理机构规定的时间内完成投标文件解密，投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的逾期未解密投标文件，将作无效投标处理。

6.投标保证金

6.1投标保证金的缴纳

投标人在提交投标文件时，应按投标人须知前附表规定的金额和缴纳要求缴纳投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。

如采用转账、支票、本票、汇票形式提交的，投标保证金从投标人基本账户递交，由广东正昊招标采购代理有限公司代收。具体操作要求详见广东正昊招标采购代理有限公司有关指引，递交事宜请自行咨询广东正昊招标采购代理有限公司；请各投标人在投标文件递交截止时间前按须知前附表规定的金额递交至广东正昊招标采购代理有限公司，到账情况以开标时广东正昊招标采购代理有限公司查询的信息为准。

如采用金融机构、专业担保机构开具的投标担保函、投标保证保险函等形式提交投标保证金的，投标担保函或投标保证保险函须开具给采购人（保险受益人须为采购人），并与投标文件一同递交。

投标人可通过“广东政府采购智慧云平台金融服务中心”(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/>)，申请办理电子保函，电子保函与纸质保函具有同样效力。

注意事项：供应商通过线下方式缴纳保证金（转账、支票、汇票、本票、纸质保函）的，需准备缴纳凭证的扫描件作为核验凭证；通过电子保函形式缴纳保证金的，如遇开标或评标现场无法拉取电子保函信息时，可提供电子保函打印件或购买凭证作为核验凭证。相关凭证应上传至系统归档保存。

6.2 投标保证金的退还：

（1）投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投采购包结果公告发出后5个工作日内退还。

（2）未中标的投标人投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还。

（3）中标供应商的投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

备注：但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

6.3 有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

（1）提供虚假材料谋取中标、成交的；

（2）投标人在招标文件规定的投标有效期内撤销其投标；

（3）中标后，无正当理由放弃中标资格；

（4）中标后，无正当理由不与采购人签订合同；

（5）法律法规和招标文件规定的其他情形。

7. 投标有效期

7.1 投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，采购人或者采购代理机构可以向担保机构索赔保证金。

7.2 出现特殊情况需延长投标有效期的，采购人或采购代理机构可于投标有效期满之前要求投标人同意延长有效期，要求与答复均以书面形式通知所有投标人。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金（如有）的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人可以拒绝延长有效期，但其投标将会被视为无效，拒绝延长有效期的投标人有权收回其投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，投标有效期超出保函有效期的，采购人或者采购代理机构应提示投标人重新开函，未获得有效保函的投标人其投标将会被视为无效。

8. 样品（演示）

8.1 招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

8.2 投标截止时间前，投标人应将样品送达至指定地点。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

8.3 采购结果公告发布后，中标供应商的样品由采购人封存，作为履约验收的依据之一。未中标供应商在接到采购代理机构通知后，应按规定时间尽快自行取回样品，否则视同供应商不再认领，代理机构有权进行处理。

9. 除招标文件另有规定外，有下列情形之一的，投标无效：

9.1 投标文件未按照招标文件要求签署、盖章；

9.2 不符合招标文件中规定的资格要求；

9.3 投标报价超过招标文件中规定的预算金额或最高限价；

9.4 投标文件含有采购人不能接受的附加条件；

9.5 有关法律、法规和规章及招标文件规定的其他无效情形。

六、开标、评标和定标

1. 开标

1.1 开标程序

招标工作人员按招标公告规定的时间进行开标，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、解密情况，投标价

格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）。开标分为现场电子开标和远程电子开标两种。

采用现场电子开标的：投标人的法定代表人或其委托代理人应当按照本招标公告载明的时间和地点前往参加开标，并携带编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用的数字证书、存储有备用电子投标文件的U盘前往开标现场。

采用远程电子开标的：投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标。在投标截止时间前30分钟，应当登录云平台开标大厅进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由供应商自行承担。

开标时，投标人应当使用编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用数字证书在开始解密后按照代理机构规定的时间内完成电子投标文件的解密，如遇不可抗力等其他特殊情况，采购代理机构可视情况延长解密时间。投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的在规定时间内未解密投标文件，将作无效投标处理。（采用远程电子开标的，各投标人在参加开标以前须自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及数字证书的有效性等进行检测，确保可以正常使用）。

如在电子开标过程中出现无法正常解密的，代理机构可根据实际情况开启上传备用电子投标文件通道。系统将对上传的备用电子投标文件的合法性进行验证，若发现提交的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的），系统将拒绝接收，视为无效投标。如供应商无法在代理规定的时间内完成备用电子投标文件的上传，投标将被拒绝，作无效投标处理。

1.2 开标异议

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

1.3 投标截止时间后，投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的，不得开标。同时，本次采购活动结束。

1.4 开标时出现下列情况的，视为投标无效处理：

- （1）经检查数字证书无效的；
- （2）因投标人自身原因，未在规定时间内完成电子投标文件解密的；
- （3）如需使用备用电子投标文件解密时，在规定的解密时间内无法提供备用电子投标文件或提供的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的）。

2. 评审（详见第四章）

3. 定标

3.1 中标公告：

中标供应商确定之日起2个工作日内，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)上以公告的形式发布中标结果，中标公告的公告期限为1个工作日。中标公告同时作为采购代理机构通知除中标供应商外的其他投标人没有中标的书面形式，采购代理机构不再以其它方式另行通知。

3.2 中标通知书：

中标通知书在发布中标公告时，在云平台同步发送至中标供应商。中标供应商可在云平台自行下载打印《中标通知书》，《中标通知书》将作为授予合同资格的唯一合法依据。中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标供应商不得放弃中标。中标供应商放弃中标的，应当依法承担相应的法律责任。

3.3 终止公告：

项目废标后，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)上发布终止公告，终止公告的公告期限为1个工作日。

七、询问、质疑与投诉

1. 询问

投标人对政府采购活动事项（招标文件、采购过程和中标结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构将及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，书面方式

包括但不限于传真、信函、电子邮件。联系方式见《投标邀请函》中“采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式”。

2.质疑

2.1供应商认为招标文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面原件形式向采购人或采购代理机构一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，逾期质疑无效。供应商应知其权益受到损害之日是指：

(1)对招标文件提出质疑的，为获取招标文件之日或者招标文件公告期限届满之日；

(2)对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

(3)对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

2.2质疑函应当包括下列主要内容：

(1)质疑供应商和相关供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话等；

(2)质疑项目名称及编号、具体明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

(3)认为采购文件、采购过程、中标和成交结果使自己的合法权益受到损害的法律依据、事实依据、相关证明材料及证据来源；

(4)提出质疑的日期。

2.3 质疑函应当署名。质疑供应商为自然人的，应当由本人签字；质疑供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

2.4以联合体形式参加政府采购活动的，其质疑应当由联合体成员委托主体提出。

2.5供应商质疑应当有明确的请求和必要的证明材料。质疑内容不得含有虚假、恶意成份。依照谁主张谁举证的原则，提出质疑者必须同时提交相关确凿的证据材料和注明证据的确切来源，证据来源必须合法，采购人或采购代理机构有权将质疑函转发质疑事项各关联方，请其作出解释说明。对捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者，将上报政府采购监督管理部门依法处理。

2.6质疑联系方式如下：

质疑联系人：朱小姐

电话：0668-3917788

传真：0668-3917788

邮箱：2017256502@qq.com

地址：茂名市油城八路13号大院1号2楼203.204，4楼402

邮编：525000

3.投诉

质疑人对采购人或采购代理机构的质疑答复不满意或在规定时间内未得到答复的，可以在答复期满后15个工作日内，按如下联系方式向本项目监督管理部门提起投诉。

政府采购监督管理机构名称：茂名市财政局政府采购监管科

地 址：茂名市茂南区双山三路13号大院1号楼2楼

电 话：0668-2291458 0668-2282538

邮 编：525000

传 真：

八、合同签订和履行

1.合同签订

1.1采购人应当自《中标通知书》发出之日起三十日内，按照招标文件和中标供应商投标文件的约定，与中标供应商签订

合同。所签订的合同不得对招标文件和中标供应商投标文件作实质性修改。超过**30**天尚未完成政府采购合同签订的项目，采购人应当登录广东省政府采购网，填报未能依法签订政府采购合同的具体原因、整改措施和预计签订合同时间等信息。

1.2采购人不得提出试用合格等任何不合理的要求作为签订合同的条件，且不得与中标供应商私下订立背离合同实质性内容的协议。

1.3采购人应当自政府采购合同签订之日起**2**个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.4采购人应当自政府采购合同签订之日起**2**个工作日内，登录广东省政府采购网上传政府采购合同扫描版，如实填报政府采购合同的签订时间。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起**2**个工作日内公开并备案采购合同。

2.合同的履行

2.1政府采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。政府采购合同需要变更的，采购人应将有关合同变更内容，以书面形式报政府采购监督管理机关备案；因特殊情况需要中止或终止合同的，采购人应将中止或终止合同的理由以及相应措施，以书面形式报政府采购监督管理机关备案。

2.2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，可以与中标供应商签订补充合同，但所补充合同的采购金额不得超过原采购金额的**10%**。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起**2**个工作日内登录广东省政府采购网上传备案。

第四章 评标

一、评标要求

1.评标方法

采购包1(医疗设备): 综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

2.评标原则

2.1评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3合格投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的,不得评标。

3.评标委员会

3.1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人及以上单数,其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评标应遵守下列评标纪律:

(1) 评标情况不得私自外泄,有关信息由广东正昊招标采购代理有限公司统一对外发布。

(2) 对广东正昊招标采购代理有限公司或投标人提供的要求保密的资料,不得摘记翻印和外传。

(3) 不得收受投标供应商或有关人员的任何礼物,不得串联鼓动其他人袒护某投标人。若与投标人存在利害关系,则应主动声明并回避。

(4) 全体评委应按照招标文件规定进行评标,一切认定事项应查有实据且不得弄虚作假。

(5) 评标委员会各成员应当独立对每个投标人的投标文件进行评价,并对评价意见承担个人责任。评审过程中,不得发表倾向性言论。

※对违反评标纪律的评委,将取消其评委资格,对评标工作造成严重损失者将予以通报批评乃至追究法律责任。

4.有下列情形之一的,视为投标人串通投标,其投标无效:

4.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制;

4.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;

4.3不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人;

4.4不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异;

4.5不同投标人的投标文件相互混装;

4.6不同投标人的投标保证金或购买电子保函支付款为从同一单位或个人的账户转出;

4.7投标人上传的电子投标文件使用该项目其他投标人的数字证书加密的或加盖该项目的其他投标人的电子印章的。

说明:在评标过程中发现投标人有上述情形的,评标委员会应当认定其投标无效。同时,项目评审时被认定为串通投标的投标人不得参加该合同项下的采购活动。

5.投标无效的情形

详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

6.定标

评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准,对投标文件进行评审。评标结束后,对投标人的评审名次进行排序,确定中标供应商或者推荐中标候选人。

7.价格修正

对报价的计算错误按以下原则修正：

- (1) 投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；
- (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。但是单价金额计算结果超过预算价的，对其按无效投标处理。
- (5) 若投标客户端上传的电子报价数据与电子投标文件价格不一致的，以电子报价数据为准。

注：同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序在系统上进行价格澄清。澄清后的价格加盖电子印章确认后产生约束力，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

二.政府采购政策落实

1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据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，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本招标文件相关要求执行。

相关认证机构和获证产品信息以市场监管总局组织建立的节能产品、环境标志产品认证结果信息发布平台公布为准。

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《支持监狱企业发展有关问题的通知》和《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》的规定，凡符合享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策的单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）。

3.价格扣除相关要求

采购包1（医疗设备）：

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	货物由小微企业制造	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予价格扣除C1，即：评标价= 投标报价×（1-C1）;监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（1）上述评标价仅用于计算价格分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织、与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

- (1) 所称小型和微型企业应当符合以下条件：
- 在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。
- 符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。
- 提供本企业（属于小微企业）制造的货物或者提供其他小型或微型企业制造的货物/提供本企业（属于小微企业）承接的

服务。

（2）符合中小企业扶持政策的投标人应填写《中小企业声明函》；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。

（3）投标（响应）供应商统一在一份《中小企业声明函》中说明联合体各方的中小微情况：包括联合体各方均为小型、微型企业的，及中小微企业作为联合体一方参与政府采购活动，且共同投标协议书中约定，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。

三、评审程序

1.资格性审查和符合性审查

资格性审查。公开招标采购项目开标结束后，采购人或采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

符合性审查。评标委员会依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标人按无效投标处理。

对各投标人进行资格审查和符合性审查过程中，对初步被认定为无效投标者，由评标委员会组长或采购人代表将集体意见及时告知投标当事人。

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，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

合格投标人不足3家的，不得评标。

表一资格性审查表：

采购包1（医疗设备）：

序号	资格审查内容	
1	具有独立承担民事责任的能力	提供企（事）业法人或者其他组织的营业执照等证明文件。
2	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供投标截止日前6个月内任意3个月依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。如依法免税或不需要缴纳社会保障资金的，提供相应证明材料，新成立未满3个月的企业提供至今的社保缴纳凭证。
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供2021年度（或2022年连续3个月）财务报告（或财务报表）或基本开户银行出具的银行资信证明，其他组织或自然人可提供银行出具的资信证明，新成立的企业提供成立至今的财务报告（或财务报表）。
4	履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供书面声明。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	提供书面声明。重大违法记录，是指投标人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。（根据财库〔2022〕3号文，“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）。
6	本项目的特定资格要求	1）投标人须具备《医疗器械生产企业许可证》或《医疗器械经营企业许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》并提供所投主要产品的《医疗器械注册证》（按规定不需注册的产品除外）；2）投标人于投标截止日前未被列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）“记录失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单”记录名单。同时，不处于“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间（提供网上截图）；3）本项目不接受联合体投标（提供书面声明）。
7	供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购项目（或采购包）投标（响应）。为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。投标（报价）函相关承诺要求内容。
8	落实政府采购政策需满足的资格要求	本项目不属于专门面向中小企业的采购项目

表二符合性审查表：

采购包1（医疗设备）：

序号	评审点要求概况	评审点具体描述
1	投标有效期	投标有效期是否符合要求
2	投标文件编制	投标文件完整，无重大错漏，并按要求签署、盖章
3	投标报价	投标报价是固定唯一价且未超出采购预算
4	不存在低于成本价投标	不存在低于成本价投标或投标报价明显不合理且投标人不能合理说明的情况
5	商务要求和技术标准与要求响应情况	商务和技术内容无明显偏离招标文件要求
6	实质性响应	投标文件实质性响应招标文件要求，且无经评委认定为无效标的内容和条款。

2.投标文件澄清

2.1对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会可在评审过程中发起在线澄清，要求投标人针对价格或内容做出必要的澄清、说明或补正。代理机构可根据开标环节记录的授权代表人联系方式发送短信提醒或电话告知。

投标人需登录广东政府采购智慧云平台项目采购系统的等候大厅，在规定时间内完成澄清（响应），并加盖电子印章。

若因投标人联系方式错误未接收短信、未接听电话或超时未进行澄清（响应）造成的不利后果由供应商自行承担。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

2.2评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

2.3评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

3.详细评审

采购包1医疗设备

评审因素	评审标准	
分值构成	商务部分20.0分 技术部分50.0分 报价得分30.0分	
技术部分	设备技术响应 (40.0分)	根据投标人对“技术标准与要求”的条款进行评分： 1.标注“▲”号条款每个负偏离扣 1分，本项满分25分，扣完即止。 2.非标注“▲”号条款每个负偏离扣0.5分，本项满分15分，扣完即止。
	安装调试及实施方案 (5.0分)	1、安装调试方案及实施技术方案表述清晰、可行性强的，得5分； 2、安装调试方案及实施技术方案表述较清晰、可行性较好的，得3分； 3、安装调试方案及实施技术方案表述不够清晰、可行性一般的，得2分； 4、安装调试方案及实施技术方案表述不清晰、可行性较差的，得1分； 5、无安装调试及实施方案的，得0分。
	供货进度，维修计划 (5.0分)	1、满足供货、安装维修计划方便快捷的，得5分； 2、基本满足供货、安装维修计划较好的，得3分； 3、供货不及时、安装维修计划较一般的，得2分； 4、供货不及时、安装维修计划较差的，得1分。 5、无供货进度、维修计划的，得0分。
商务部分	商务响应程度 (2.0分)	1、满足采购文件要求，得2分； 2、基本满足采购文件要求，得1分； 3、不利于业主的条件，得0分。
	同类项目经验 (8.0分)	根据投标人2019年1月1日以来提供的同类项目业绩，每提供一个得2分，最高得8分。 注：须提供中标（成交）通知书或采购合同并加盖投标人公章，提供不完整或者未按要求提供的不得分。
	售后服务方案 (10.0分)	1.服务保障措施、服务承诺（含相关配送承诺、破损产品退换等）、售后服务方案最优，得10分； 2.服务保障措施、服务承诺（含相关配送承诺、破损产品退换等）、售后服务方案较好，得5分； 3.服务保障措施、服务承诺（含相关配送承诺、破损产品退换等）、售后服务方案一般，得2分； 4.不提供售后服务方案不得分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格分值}$ 【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

4.汇总、排序

采购包1:

评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，由评委会采取随机抽取的方式确定。排名第一的投标供应商为第一中标候选人，排名第二的投标供应商为第二中标候选人（提供相同品牌产品（非单一产品采购，以核心产品为准。多个核心产品的，有一种产品品牌相同，即视为提供相同品牌产品），评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人）。

5.中标价的确定

除了按第四章第一点第7条修正并经投标人确认的投标报价作为中标价外，中标价以开标时公开唱标价为准。

6.其他无效投标的情形:

(1)评标期间，投标人没有按评标委员会的要求提交法定代表人或其委托代理人签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的。

(2)投标文件提供虚假材料的。

(3)投标人以他人名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的。

(4)投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响，有碍招标公平、公正的。

(5)投标文件含有采购人不能接受的附加条件的。

(6)法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

广东省政府采购

合 同 书

项目编号：_____

项目名称： 茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目

供应商名称： _____

2023年 月

甲 方：_____ 乙 方：_____

电 话：_____ 电 话：_____

传 真：_____ 传 真：_____

地 址：_____ 地 址：_____

项目编号：_____

项目名称：茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目

采购代理机构：_____

根据茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目的采购结果，按照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》的规定，经双方协商，本着平等互利和诚实信用的原则，一致同意签订本合同如下。

货物内容

序号	货物名称	品牌型号	制造商名称	数量	单价（元）	总金额（元）
1						
2						
3						
4						
5						
6						
合计：（大写）人民币_____圆整（¥_____元）						

注：货物名称内容必须与投标文件中货物名称内容一致。

二、合同金额

1.合同总金额为：（大写）人民币_____圆整（¥_____元）。

2.合同总金额是货物及零配件的购置、运输装卸、人工、安装（含安装所需材料）、调试、保险、第三方检测验收、质保期售后服务、技术培训费（包括技术资料的提供等）、各项税费以及完成本项目内容所需的一切费用。项目执行期间项目总金额不变，甲方无须另向乙方支付其他任何费用。

三、设备要求

1.货物为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。

2.交付验收标准依次序对照适用标准为：①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；②符合采购文件和响应承诺中甲方认可的合理最佳配置、参数及各项要求；③货物来源国官方标准。

3.进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明，提供进口产品报关单。

4.货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。

5.乙方应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、随机工具等交付给甲方，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。

6.乙方所投的货物不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，乙方须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

7.货物的生产日期至交付甲方时，时间不得长于12个月。

8.乙方所投货物须向甲方开放设备数据端口，接入医院信息系统联机费由乙方负责。

9.乙方所投货物若有配套专用的医用耗材或检验试剂，必须是在广东省医用耗材交易系统中标的产品。配套的配件或耗材须可重复使用，不得限定使用次数。

四、交货期、交货方式及交货地点

1.交货期：合同签订后30天内完成安装、调试交付使用。

2.交货/施工地点：茂名市妇幼保健院内指定地点。

3.所有货物都必须由乙方专人送达，甲方不代收快递物流。设备拆箱、安装时乙方与厂家工程师均应在场。

4.货物包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。要求使用国际通用的标准包装，适合于长途运输，外包装到货时完好无损。

5.保险要求：供货、运输、装卸、调试及验收等过程中的一切安全及保险等事项由乙方自行负责。

6.设备到现场后，甲方只提供设备库存场所，乙方需做好防盗措施和风雨保护措施，设备的日常保管由乙方负责。

7.设备在交付甲方使用前，应采取措施进行成品保护，保护不力造成损失的，由乙方负责赔偿。

8.乙方须派员进行到货验收。若发现任何损坏及质量问题，乙方应负责更换零件，并妥善处理至甲方满意，此工作所发生的费用应由乙方自行承担。开箱后，乙方应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料等造册登记，并与装箱单对比，如有出入应立即书面记录，由乙方解决，如影响安装则按合同有关条款处理，登记册作为验收文档之一。

五、付款方式：

1.合同签订后，乙方一次性提供合同货款有效税务发票给甲方。

2.甲方在收到乙方合同货款有效税务发票办理汇款手续之日起5个工作日内预付合同总金额的30%；

3.设备验收合格后15个工作日内支付合同总金额的20%；

4.设备验收合格后60日内支付合同总金额50%。

六、质保期及售后服务要求

1.本项目的质量保证期（简称“质保期”）不少于1年（质保期计算方式从甲方验收合格后开始计算），质保期内乙方对所供货物实行包修、包换、包退、包维护保养，更换同种品牌不低于原规格型号的新部件和软件升级，不再向甲方收取任何费用。期满后可同时提供终身维修保养服务。质保期内须提供周期上门免费服务，每半年一次，服务内容为保养检修、检测系统运行状况、处理使用过程中出现的问题。

2.质保期内，自验收合格并交付甲方使用之日起3个月内因非人为因素出现仪器重大故障乙方需无条件更换新机；如设备或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期和免费维修期相应顺延；如停用时间累计超过60天则质保期重新计算。

3.质保期内，提供7×24小时热线电话提供技术支持，永久性免费提供电话技术指导和咨询服务。收到甲方的服务通知，乙方在接报后1小时内响应，12小时内到达现场，24小时内处理完毕。若在48小时内仍未能有效解决，乙方须免费提供同档次的设备予甲方临时使用，保证设备正常运转率大于95%工作日。

4.质保期内如货物同一故障经乙方3次维修后仍不能达到甲方使用标准，甲方有权退货，并视作乙方不能交付货物而须支付违约金赔偿金给甲方，甲方还可依法追究乙方的违约责任。

5.任何时候，乙方均不能免除因设备本身的缺陷所应负的责任，乙方有义务对所提供的货物实行终生维护和对设备进行定期的检测和维修。

6.乙方需具有相应的售后服务能力，包括拥有相应的设备和人员。在保修期内，乙方需有可随时上门进行维修及检测的工程师。

7.乙方所投产品需提供设备扩容、升级方面的技术支持服务。

七、安装与调试：

1.合同设备安装

(1)乙方负责合同设备的安装，一切费用由乙方负责。

(2)乙方安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施。

2.乙方必须依照招标文件的要求和投标文件的承诺，将设备、系统安装并调试至正常运行的最佳状态。

八、培训要求：

1.在设备安装和调试完成后,乙方应在甲方指定地点提供现场技术培训,提供专业技术人员对甲方科室使用设备人员和相关管理人员进行培训,并保证使用人员熟练掌握设备的各种功能操作技术为止。

2.乙方需制定详细的培训内容和培训计划。

3.如遇设备升级更新,乙方需及时提供更新操作指导。

4.培训应包括本招标文件中所有设备的安装和维护、常见故障现象及诊断、常见的问题及解决办法、操作系统软件、系统管理和应用软件、管理软件等。

5.其它原厂增值培训。

九、验收要求

1.货物若有国家标准按照国家标准验收,若无国家标准按行业标准验收,为原制造商制造的全新产品,整机无污染,无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患,在中国境内可依常规安全合法使用。

2.进口产品必须具备原产地证明和商检局的检验证明及合法进货渠道证明,并提供进口货物的报关单。

3.货物为原厂商未启封全新包装,具出厂合格证,序列号、包装箱号与出厂批号一致,并可追索查阅。所有随设备的附件必须齐全。

4.乙方应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及备配件、随机工具等交付给甲方,使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。

5.甲方验收小组在仪器安装使用一个月后按国家有关规定、规范进行验收,必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时,由本地质量技术监督部门鉴定。货物符合质量技术标准的,鉴定费由甲方承担;否则鉴定费由乙方承担。

6.安装验收过程中发现货物不符合合同要求的,甲方有权将货物退回乙方处理,再重新送货。

十、违约责任与赔偿损失

1.乙方交付的货物、工程/提供的服务不符合采购文件、报价文件或本合同规定的,甲方有权拒收,并且乙方须向甲方支付本合同总价5%的违约金。

2.乙方未能按本合同规定的交货时间交付货物的/提供服务,从逾期之日起每日按本合同总价3‰的数额向甲方支付违约金;逾期半个月以上的,甲方有权终止合同,由此造成的甲方经济损失由乙方承担。

3.甲方无正当理由拒收货物/接受服务,甲方向乙方偿付本合同总的5%的违约金。甲方逾期付款,则每日按本合同总价的3‰向乙方偿付违约金。

4.其它违约责任按《中华人民共和国民法典》处理。

十一、争议的解决

合同执行过程中发生的任何争议,如双方不能通过友好协商解决,甲、乙双方一致同意向甲方所在地人民法院提起诉讼。

十二、不可抗力:任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时,应在不可抗力事件结束后1日内向对方通报,以减轻可能给对方造成的损失,在取得有关机构的不可抗力证明或双方谅解确认后,允许延期履行或修订合同,并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

十三、税费:在中国境内、外发生的与本合同执行有关的一切税费均由乙方负担。

十四、其它

1.本合同所有附件、采购文件、投标文件、中标通知书均为合同的有效组成部分,与本合同具有同等法律效力。

2.在执行本合同的过程中,所有经双方签署确认的文件(包括会议纪要、补充协议、往来信函)即成为本合同的有效组成部分。

3.如一方地址、电话、传真号码有变更,应在变更当日内书面通知对方,否则,应承担相应责任。

4.除甲方事先书面同意外,乙方不得部分或全部转让其应履行的合同项下的义务。

十五、合同生效:

- 1.本合同在甲乙双方代表或其授权代表签字盖章后生效。
2. 本合同一式陆份，甲方肆份、乙方壹份，采购代理机构壹份。
- 3.下列文件是本合同的一部分，并与本合同一起阅读和解释。
- (1) 技术参数及配置清单
 - (2) 资格声明函
 - (3) 廉洁购销合同
 - (4) 中标通知书

-----以下无正文-----

甲方（盖章）：	乙方（盖章）：
法定代表人签名：	法定代表人签名：
（或委托代理人）签名：	（或委托代理人）签名：
签定地点：	
签定日期： 年 月 日	签定日期： 年 月 日
开户名称：	开户名称：
开户银行：	开户银行：
账 号：	账 号：
识 别 号：	

第六章 投标文件格式与要求

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

1.法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明：

法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指《中华人民共和国民法典》（以下简称《民法典》）规定的具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构的，如律师事务所，会计师事务所要提供执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

这里所指“其他组织”不包括法人的分支机构，由于法人分支机构不能独立承担民事责任，不能以分支机构的身份参加政府采购，只能以法人身份参加。“但由于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业具有其特殊性，如果能够提供其法人给予的相应授权证明材料，可以参加政府采购活动”。

2.财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格性审查表要求）

3.具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明。

4.投标人参加政府采购前三年内在经营活动中没有重大违法记录书面声明函。

5.信用记录查询

（1）查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）进行查询；

（2）查询截止时点：提交投标文件截止日当天；

（3）查询记录：对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示投标人被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人作无效投标处理。

6. 按照招标文件要求，投标人应当提交的资格、资信证明文件。

投标文件封面

（项目名称）

投标文件封面

（正本 / 副本）

采购计划编号：**440901-2023-00063**

采购项目编号：**HW-GDZHMM23001**

所投采购包：第 包

（投标人名称）

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标函
- 二、开标一览表
- 三、分项报价表
- 四、政策适用性说明
- 五、法定代表人证明书
- 六、法定代表人授权书
- 七、投标保证金
- 八、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 九、资格性审查要求的其他资质证明文件
- 十、承诺函
- 十一、中小企业声明函
- 十二、监狱企业
- 十三、残疾人福利性单位声明函
- 十四、联合体共同投标协议书
- 十五、投标人业绩情况表
- 十六、技术和服务要求响应表
- 十七、商务条件响应表
- 十八、履约进度计划表
- 十九、各类证明材料
- 二十、采购代理服务费用支付承诺书
- 二十一、需要采购人提供的附加条件
- 二十二、询问函、质疑函、投诉书格式
- 二十三、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 二十四、附件

投标函

你方组织的“茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目”项目的招标[采购项目编号为：HW-GDZHMM23001]，我方愿参与投标。

我方在参与投标前已详细研究了招标文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此招标文件没有倾向性，也不存在排斥潜在投标人的内容，我方同意招标文件的相关条款，放弃对招标文件提出误解和质疑的一切权力。

电话:

传 真：_____电子邮箱：_____

代表姓名：_____职 务：_____

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字或盖章：_____

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式二：

开标一览表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表，且与投标客户端生成的开标一览表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

序号	采购项目名称/采购包名称	投标报价（元/%）	交货或服务期	交货或服务地点
1				

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式三：

分项报价表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的分项报价表，且与投标客户端生成的分项报价表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

采购包：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价
1									

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务期限	服务标准	单价	数量	总价
1									

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式四：

政策适用性说明

按照政府采购有关政策的要求，在本次的技术方案中，采用符合政策的小型或微型企业产品、节能产品、环境标志产品，主要产品与核心技术介绍说明如下：

序号	主要产品/技术名称（规格型号、注册商标）	制造商(开发商)	制造商企业类型	节能产品	环境标志产品	认证证书编号	该产品报价在总报价中占比（%）
1							
2							
3							
4							
5							
...							

注：1.制造商为小型或微型企业时才需要填“制造商企业类型”栏,填写内容为“小型”或“微型”；

2.“节能产品、环境标志产品”须填写认证证书编号，并在对应“节能产品”、“环境标志产品”栏中勾选，同时提供有效期内的证书复印件（加盖投标人公章）

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式五：

（投标人可使用下述格式，也可使用广东省工商行政管理局统一印制的法定代表人证明书格式）

法定代表人证明书

_____ 现任我单位 _____ 职务，为法定代表人，特此证明。

有效期限： _____

附：代表人性别： _____ 年龄： _____ 身份证号码： _____

注册号码： _____ 企业类型： _____

经营范围： _____

投标人名称（盖章）： _____

地址： _____

法定代表人（签字或盖章）： _____

职务： _____

日期： 年 月 日

格式六：

法定代表人授权书格式

（对于银行、保险、电信、邮政、铁路等行业以及获得总公司投标授权的分公司，可以提供投标分支机构负责人授权书）

法定代表人授权书

致：广东正昊招标采购代理有限公司

本授权书声明：_____是注册于（国家或地区）的（投标人名称）的法定代表人，现任_____职务，有效证件号码：_____。现授权（姓名、职务）作为我公司的全权代理人，就“茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目”项目采购[采购项目编号为HW-GDZHMM23001]的投标和合同执行，以我方的名义处理一切与之有关的事宜。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

投标人（盖章）：_____

地址：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

职务：_____

被授权人（签字或盖章）：_____

职务：_____

日期： 年 月 日

格式七:

投标保证金

采购文件要求递交投标保证金的，投标人应在此提供保证金的凭证的复印件。

格式八：

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

格式九：

资格性审查要求的其他资质证明文件

详见资格性条款要求

设备和专业技术能力情况表

我单位为本项目实施提供以下设备和专业技术人员：			
序号	设备名称和专业技术人员	数量及单位	备注
1			
2			
3			
...			

格式十：

（对于采购需求写明“提供承诺”的条款，供应商可参照以下格式提供承诺）

承诺函

致：茂名市妇幼保健院

对于_____项目（项目编号：_____），我方郑重承诺如下：

如中标/成交，我方承诺严格落实采购文件以下条款：（建议逐条复制采购文件相关条款原文）

（一）星号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

（二）三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

（三）非星号、非三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

特此承诺。

供应商名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

中小企业声明函（所投产品制造商为中小企业时提交本函，所属行业应符合采购文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（货物）

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

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

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

1：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

2：投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。在实际操作中，投标人希望获得中小企业扶持政策支持的，应从制造商处获得充分、准确的信息。对相关制造商信息了解不充分，或者不能确定相关信息真实、准确的，不建议出具《中小企业声明函》。

中小企业声明函（承建本项目工程为中小企业或者承接本项目服务为中小企业时提交本函，所属行业应符合采购文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（工程、服务）

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，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。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；承建（承接）企业为（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；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

1：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。

2：投标人应当自行核实是否属于小微企业，并认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。

格式十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

监狱企业

提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

格式十三：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

注：本函未填写或未勾选视作未做声明。

格式十四：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

联合体共同投标协议书

立约方：（甲公司全称）

（乙公司全称）

（.....公司全称）

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）自愿组成联合体，以一个投标人的身份共同参加（采购项目名称）（采购项目编号）的响应活动。经各方充分协商一致，就项目的响应和合同实施阶段的有关事务协商一致订立协议如下：

一、联合体各方关系

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）共同组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加本项目的响应。（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）作为联合体成员，若中标，联合体各方共同与签订政府采购合同。

二、联合体内部有关事项约定如下：

1.（甲公司全称）作为联合体的牵头单位，代表联合体双方负责投标和合同实施阶段的主办、协调工作。

2.联合体将严格按照文件的各项要求，递交投标文件，切实执行一切合同文件，共同承担合同规定的一切义务和责任，同时按照内部职责的划分，承担自身所负的责任和风险，在法律上承担连带责任。

3.如果本联合体中标，（甲公司全称）负责本项目_____部分，（乙公司全称）负责本项目_____部分。

4.如中标，联合体各方共同与（采购人）签订合同书，并就中标项目向采购人负责有连带的和各自的法律责任；

5.联合体成员（公司全称）为（请填写：小型、微型）企业，将承担合同总金额_____%的工作内容（联合体成员中有小型、微型企业时适用）。

三、联合体各方不得再以自己名义参与本采购包响应，联合体各方不能作为其它联合体或单独响应单位的项目组成员参加本采购包响应。因发生上述问题导致联合体响应成为无效报价，联合体的其他成员可追究其违约责任和经济损失。

四、联合体如因违约过失责任而导致采购人经济损失或被索赔时，本联合体任何一方均同意无条件优先清偿采购人的一切债务和经济赔偿。

五、本协议在自签署之日起生效，有效期内有效，如获中标资格，合同有效期延续至合同履行完毕之日。

六、本协议正本一式____份，随投标文件装订____份，送采购人____份，联合体成员各一份；副本一式____份，联合体成员各执____份。

甲公司全称：____（盖章）____，乙公司全称：____（盖章）____，.....公司全称：____（盖章）____，
____年____月____日，____年____月____日，____年____月____日

注：1. 联合响应时需签本协议，联合体各方成员应在本协议上共同盖章确认。

2. 本协议内容不得擅自修改。此协议将作为签订合同的附件之一。

格式十五：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

投标人业绩情况表

序号	客户名称	项目名称及合同金额（万元）	签订合同时间	竣工验收报告时间	联系人及电话
1					
2					
3					
4					
...					

根据上述业绩情况，按招标文件要求附销售或服务合同复印件及评审标准要求的证明材料。

格式十六：

《技术和服务要求响应表》

序号	标的名称	参数性质	采购文件规定的技术和服务要求	投标文件响应的具体内容	型号	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1								
2								
3								
4								
5								
6								
...								
...								

说明：

- 1.“采购文件规定的技术和服务要求”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“技术要求”的内容保持一致。投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。
- 2. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。
- 3. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。
- 4.“备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十七：

《商务条件响应表》

序号	参数性质	采购文件规定的商务条件	投标文件响应的具体内容	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1						
2						
3						
4						
5						
6						
7						
8						
9						
.....						

- 说明：
- 1. “采购文件规定的商务条件”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“商务要求”的内容保持一致。
 - 2. 投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件规定的商务条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在本表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。
 - 3. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。
 - 4. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。
 - 5. “备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十八：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

履约进度计划表

序号	拟定时间安排	计划完成的工作内容	实施方建议或要求
1	拟定__年__月__日	签订合同并生效	
2	__月__日—__月__日		
3	__月__日—__月__日		
4	__月__日—__月__日	质保期	

格式十九：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

各类证明材料

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。

格式二十：

采购代理服务费支付承诺书

致：广东正昊招标采购代理有限公司

如果我方在贵采购代理机构组织的茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目招标中获中标（采购项目编号：HW-GDZHMM23001），我方保证在收取《中标通知书》时，按招标文件对代理服务费支付方式的约定，承担本项目代理服务费。

我方如违约，愿凭贵单位开出的违约通知，从我方提交的投标保证金中支付，不足部分由采购人在支付我方的中标合同款中代为扣付；以投标担保函（或保险保函）方式提交投标保证金时，同意和要求投标担保函开立银行或担保机构、保险保函开立的保险机构应广东正昊招标采购代理有限公司的要求办理支付手续。

特此承诺！

投标人法定名称（公章）： _____
投标人法定地址： _____
投标人授权代表（签字或盖章）： _____
电 话： _____
传 真： _____
承诺日期： _____

格式二十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

需要采购人提供的附加条件

序号	投标人需要采购人提供的附加条件
1	
2	
3	

注：投标人完成本项目需要采购人配合或提供的条件必须在上表列出，否则将视为投标人同意按现有条件完成本项目。如上表所列附加条件含有采购人不能接受的，将被视为投标无效。

格式二十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

询问函、质疑函、投诉书格式

说明：本部分格式为投标人提交询问函、质疑函、投诉函时使用，不属于投标文件格式的组成部分。

询问函

广东正昊招标采购代理有限公司

我单位已登记并准备参与“茂名市妇幼保健院医疗设备采购项目”项目（采购项目编号：HW-GDZHMM23001）的投标活动，现有以下几个内容（或条款）存在疑问（或无法理解），特提出询问。

- 一、_____（事项一）
- （1）_____（问题或条款内容）
- （2）_____（说明疑问或无法理解原因）
- （3）_____（建议）
- 二、_____（事项二）
- ...

随附相关证明材料如下：（目录）

询问人（公章）：_____

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：_____

地址/邮编：_____

电话/传真：_____

日期： 年 月 日

质疑函

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址：_____ 邮编：_____

联系：_____ 联系电话：_____

授权代表：_____

联系电话：_____

地址：_____ 邮编：_____

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：_____

质疑项目的编号：_____ 包号：_____

采购人名称：_____

采购文件获取日期：_____

三、质疑事项具体内容

质疑事项1：_____

事实依据：_____

法律依据：_____

质疑事项2：_____

.....

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：_____

签字(签章)：_____ 公章：_____

日期： 年 月 日

质疑函制作说明：

1. 供应商提出质疑时，应提交质疑函和必要的证明材料。
2. 质疑供应商若委托代理人进行质疑的，质疑函应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由质疑供应商签署的授权委托书。授权委托书应载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。
3. 质疑供应商若对项目的某一分包进行质疑，质疑函中应列明具体采购包号。
4. 质疑函的质疑事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。
5. 质疑函的质疑请求应与质疑事项相关。
6. 质疑供应商为自然人的，质疑函应由本人签字；质疑供应商为法人或者其他组织的，质疑函应由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

投诉书

一、投诉相关主体基本情况

投诉人：_____

地 址：_____ 邮编：_____

法定代表人/主要负责人：_____

联系电话：_____

授权代表：_____ 联系电话：_____

地 址：_____ 邮编：_____

被投诉人1：_____

地址：_____ 邮编：_____

联系人：_____ 联系电话：_____

被投诉人2：_____

.....

相关供应商：_____

地址：_____ 邮编：_____

联系人：_____ 联系电话：_____

二、投诉项目基本情况

采购项目名称：_____

采购项目编号：_____ 包号：_____

采购人名称：_____

代理机构名称：_____

采购文件公告:是/否 公告期限：_____

采购结果公告:是/否 公告期限：_____

三、质疑基本情况

投诉人于____年____月____日,向提出质疑, 质疑事项为：_____

采购人/代理机构于____年____月____日,就质疑事项作出了答复/没有在法定期限内作出答复。

四、投诉事项具体内容

投诉事项 1：_____

事实依据：_____

法律依据：_____

投诉事项2：_____

.....

五、与投诉事项相关的投诉请求

请求：_____

签字(签章)：_____ 公章_____

日期：____年____月____日

投诉书制作说明：

1.投诉人提起投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉人和与投诉事项有关的供应商数量提供投诉书副本。

2.投诉人若委托代理人进行投诉的，投诉书应按要求列明“授权代表”的有关内容，并在附件中提交由投诉人签署的授权

委托书。授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

3.投诉人若对项目的某一分包进行投诉，投诉书应列明具体分包号。

4.投诉书应简要列明质疑事项，质疑函、质疑答复等作为附件材料提供。

5.投诉书的投诉事项应具体、明确，并有必要的事实依据和法律依据。

6.投诉书的投诉请求应与投诉事项相关。

7.投诉人为自然人的，投诉书应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，投诉书应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

格式二十三：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式二十四：

附件（以下格式文件由供应商根据需要选用）

政府采购投标（响应）担保函

编号：【 】号

（采购人）：

鉴于_____（以下简称“投标（响应）人”）拟参加编号为_____的（以下简称“本项目”）投标（响应），根据本项目采购文件，投标（响应）人参加投标（响应）时应向你方交纳投标（响应）保证金，且可以投标保险凭证的形式交纳投标（响应）保证金。应投标（响应）人的申请，我方以保险的方式向你方提供如下投标保证保险凭证：

一、保险责任的情形及保证金额

（一）在投标（响应）人出现下列情形之一时，我方承担保险责任：

- 1.中标（成交）后投标（响应）人无正当理由不与采购人签订《政府采购合同》；
- 2.采购文件规定的投标（响应）人应当缴纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保险责任的最高金额为人民币_____元（大写）即本项目的投标（响应）保证金金额。

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：本保险凭证自__年__月__日起生效，有效期至开标日后的90天内。

三、承担保证责任的程序

1.你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号、户名和开户行，并附有证明投标（响应）人发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2.我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在15个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方按照你方的要求代投标（响应）人向你方支付相应的索赔款项。

四、保证责任的终止

1.保证期间届满，你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。

2.我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任终止。

3.按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任终止。

五、免责条款

1.依照法律规定或你方与投标（响应）人的另行约定，全部或者部分免除投标（响应）人投标（响应）保证金义务时，我方亦免除相应的保证责任。

2.因你方原因致使投标（响应）人发生本保函第一条第（一）款约定情形的，我方不承担保证责任。

3.因不可抗力造成投标（响应）人发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

4.你方或其他有权机关对采购文件进行任何澄清或修改，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为 法院。

七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人：_____（公章）_____

联系人：_____

联系电话：_____

