

竞争性磋商文件

项目编号：信达竞磋[2020]005号

项目名称：常州市第一人民医院组合注射泵采购项目

采购人名称：常州市第一人民医院

常州信达招标有限公司

二〇二〇年十二月

目录

前附表	2
第一章 竞争性磋商公告	4
第二章 总则	8
第三章 采购项目及技术要求	15
第四章 合同主要条款	20
第五章 评审细则	23
第六章 磋商响应文件的组成及附件	25
友情提醒	37

第一章 竞争性磋商公告

常州市第一人民医院组合注射泵采购项目竞争性磋商公告

项目概况：常州市第一人民医院组合注射泵采购项目的潜在供应商应在常州信达招标有限公司获取采购文件，并于2021年1月14日14点00分（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况

项目编号：信达竞磋[2020]005号

项目名称：常州市第一人民医院组合注射泵采购项目

采购方式：竞争性磋商

预算金额：人民币88万元

最高限价：人民币88万元

采购需求：本项目为常州市第一人民医院采购组合注射泵4套，具体内容包括：设备的制造（采购）、运输、装卸、安装、调试、测试、售后服务、技术培训等，直至通过采购单位及其他相关部门的验收以及质量保修、免费维保等全部工作。**本项目经网上公示，可以采购进口设备。**

合同履行期限：合同签订后30天内完成

本项目不接受联合体。

二、申请人的资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无

3. 本项目的特定资格要求：

(1) 未被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）或“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重失信行为记录名单；

(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（包含法定代表人为同一个人的两个及两个以上法人，母公司、全资子公司及其控股公司），不得参加同一合同项下的政府采购活动。

(3) 具有有效期内的医疗器械生产（经营）许可证；

(4) 供应商若为经销商，必须提供所投相关产品品牌制造厂商出具的代理销售证书或对本项目的有效授权；

(5) 提供所投产品的有效医疗器械注册证。

三、获取采购文件

时间：2020年12月31日至2021年1月7日，每天上午8:30至11:30，下午13:00

至 17:00（北京时间，法定节假日除外）。

地点：常州信达招标有限公司（常州市延陵西路 99 号嘉业国贸大厦 35 楼）

方式：现场报名，报名资料包括：

1、报名申请表（原件一份，加盖公章，详见磋商公告附件）；

2、企业营业执照（复印件一份，加盖公章），资料齐全的由代理机构发放电子版采购文件。

售价：人民币伍佰元整。

注：采购文件领购成功不代表资格审查的最终通过，各供应商最终资格的确认以开标后资格审查结果为准。

四、响应文件提交

截止时间：**2021 年 1 月 14 日 14 点 00 分**（北京时间）

地点：常州信达招标有限公司开标室（常州市延陵西路 99 号嘉业国贸大厦 35 楼）

五、开启

时间：**2021 年 1 月 14 日 14 点 00 分**（北京时间）

地点：常州信达招标有限公司（常州市延陵西路 99 号嘉业国贸大厦 35 楼）

六、公告期限

自本公告发布之日起 3 个工作日。

七、其他补充事宜

1. 磋商保证金：本项目不收取磋商保证金。

2. 现场勘查及标前答疑

（1）本项目不组织踏勘，请各供应商自行踏勘现场。

（2）答疑

各供应商对采购文件如有疑问，请将疑问于 **2021 年 1 月 8 日上午 11:00 时前**，各供应商将疑问以书面形式并加盖供应商公章，送至常州信达招标有限公司（常州市延陵西路 99 号嘉业国贸大厦 35 楼）。

3. 特别说明

（1）疫情期间参与招投标活动的当事人应严格按照疫情期间管理要求，服从各项疫情防控规定。进场后请保持安全距离，分散等候，不得扎堆聚集，事完即走，自觉服从代理机构工作人员的指挥和管理。

（2）各供应商进入招标代理机构开标，须凭本人身份证原件、《疫情期间参与政府采购活动开评标人员健康信息登记表》（详见采购文件附件）以及《政府采购供应商信用承诺书》（详见采购文件附件）方能到指定开标场所。

（3）采购文件售后一概不退，供应商提交的响应文件概不退还。一经领购，供应商不

得更改单位名称。

八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：常州市第一人民医院
地 址：常州市局前街 185 号
联系方式：龚磊玉、0519-68870782

2. 采购代理机构信息

名 称：常州信达招标有限公司
地 址：常州市延陵西路 99 号嘉业国贸大厦 35 楼
联系方式： 0519-89682777

3. 项目联系方式

项目联系人：刘红艳
电 话：18260499391

附件：

报名申请表

项目名称：

项目编号：

供应商全称（公章）：	
现委托_____（被授权人的姓名）参与常州信达招标有限公司该项目的磋商文件领购工作。项目招投标过程中答疑补充等相关文件都须供应商在相关网站上下载，本单位会及时关注相关网站，以防遗漏，并承诺不以此为理由提出质疑。	
法人代表人（签字或盖章）：	
被授权人姓名：	联系电话：
第二代身份证号码：	
接收磋商文件指定电子邮箱：	
注：本表以上内容填写均需打印，以下内容需由被授权人本人在代理机构领购时现场填写	
领购时间：	年 月 日 时 分
被授权人签字：	

***注：供应商应完整填写表格，并对内容的真实性和有效性负全部责任。**

第二章 总则

1. 采购方式

本次采购采取竞争性磋商方式，本竞争性磋商文件仅适用于磋商公告中所述项目。

2. 合格的供应商

2.1 满足公告中供应商的资格要求的规定。

2.2 满足本文件实质性条款的规定。

3. 磋商费用

参加磋商供应商应自行承担所有与参加磋商有关的费用。无论最终成交结果如何，采购代理机构在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

4. 竞争性磋商文件的组成

本文件及依法对本文件所作的更正内容均为竞争性磋商文件的组成部分。

供应商应仔细检查竞争性磋商文件是否齐全，如有缺漏，立即与代理机构联系解决。

供应商应认真阅读竞争性磋商文件中所有的事项、格式、条款和规范等要求。按竞争性磋商文件要求和规定编制磋商响应文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其磋商响应文件对竞争性磋商文件做出实质性响应，否则其风险由供应商自行承担。

供应商一旦参加本项目采购活动，即被认为接受了本竞争性磋商文件的规定和约束。

5. 竞争性磋商文件的补充、澄清、更正

5.1 代理机构向供应商提供的有关资料和数据，是代理机构现有的能使供应商利用的资料。代理机构对供应商由此而做出的推论、理解和结论概不负责。供应商由于对竞争性磋商文件的任何推论和误解以及采购人对有关问题的口头解释所造成的后果，均由供应商自负。

5.2 供应商提出的与磋商有关的任何问题须在收到竞争性磋商文件后，按规定时间以书面形式递交至采购代理机构，未以书面形式提出或逾期提出的异议将不被接受。如无疑问，视作供应商完全响应竞争性磋商文件的条款和要求。

5.3 采购人及代理机构有权对已发出的竞争性磋商文件进行必要的澄清或更正。

5.4 采购人可视具体情况，延长磋商响应文件提交截止时间和磋商时间。

5.5 所有有关竞争性磋商文件的补充、澄清、更正将在常州市政府采购网和常州信达招标有限公司网公布。补充文件将作为竞争性磋商文件的组成部分，并对供应商具有约束力，由供应商自行关注并获取。

6. 供应商的义务

6.1 供应商应当认真阅读竞争性磋商文件，完全明了采购项目的内容。

6.2 供应商应当按照竞争性磋商文件的要求编制磋商响应文件。磋商响应文件应对竞争性磋商文件提出的实质性要求和条件作出完全响应。

6.3 供应商应在磋商响应文件提交截止时间前，将密封的磋商响应文件送达磋商地点。

6.4 供应商不得相互串通磋商报价，不得排挤其他供应商的公平竞争，损害采购人或者其他供应商合法权益。供应商不得与采购人串通，损害国家利益，公众利益或者他人的合法权益。

7. 磋商报价

7.1 本项目磋商总价应包括为完成该项货物和服务项目所涉及的一切相关费用，采购

人不再支付其他任何费用。

7.2 磋商报价方式

7.2.1 供应商应按照竞争性磋商文件中提供的格式完整填写报价一览表。报价一览表中的报价应与磋商分项报价表的总价完全一致，如有不一致的，以报价一览表的报价为准。

供应商填报磋商分项报价表时，每一单项均应计算并填写单价和总价，该表由法定代表人或代理人签署。供应商未填单价或合价的项目，在实施后，采购人将不予支付，并视为该项费用已包括在其它有价款的单价或合价内。一项磋商内容只允许一个报价，不接受任何有选择性的磋商报价。

7.2.2 报价货币为人民币，磋商时以人民币为准。

7.2.3 磋商报价高于最高限价的作为无效响应处理。

7.2.4 磋商报价次数：本项目采用至少二次报价，磋商响应文件报价一览表的报价作为首次报价，在磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价，最后报价作为评分依据。

8. 磋商响应文件的组成

详见第六章《磋商响应文件的组成及附件》

9. 磋商保证金

本项目不收取磋商保证金。

10. 磋商响应文件的制作

10.1 供应商应提交的磋商响应文件：**壹份“正本”、贰份“副本”**。磋商响应文件正本和副本如有不一致之处，以正本为准。响应文件应认真编写，**装订成册**。

10.2 磋商响应文件正本、副本必须全部是打印件。所有封面上都应写明正本或副本、采购人名称、供应商名称、项目名称、项目编号、年月日，**加盖供应商公章**。

10.3 磋商响应文件应无涂改和行间插字，供应商造成的必须修改的错误，修改处应由磋商响应文件法定代表人或授权委托人签字或盖章并加盖供应商公章，否则修改无效。磋商响应文件应认真编写，

10.4 本文件所表述（指定）的公章是指法定名称章，不包括合同专用章、业务专用章等印章。

11. 磋商响应文件的有效期

磋商响应文件有效期为规定的开标之日后六十（60）天。磋商响应文件有效期比规定短的将被视为无效响应而予以拒绝。

12. 磋商响应文件的密封

12.1 磋商响应文件**正本和全部副本应当密封**。

12.2 所有封袋上都应写明正本或副本、采购人名称、供应商名称、项目名称、项目编号、年月日，**加盖供应商公章**。

13. 磋商响应文件提交截止时间及地点

供应商应在规定的截止日期和时间之前将磋商响应文件提交至公告中注明的地点，凡逾期送达的磋商响应文件将不予接收。

供应商在提交磋商响应文件时须提供有效的法定代表人或代理人身份证原件、《疫情期间参与政府采购活动开评标人员健康信息登记表》（具体详见附件）以及《政府采购供应商信用承诺书》（具体详见附件），未提供的，代理机构不接收其磋商响应文件。

14. 磋商响应文件的修改和撤回

供应商在递交磋商响应文件后，可以修改或撤回其磋商响应文件，但这种修改和撤回，必须在规定的磋商响应文件提交截止时间前，以书面形式通知代理机构。

供应商的修改或撤回文件应按规定进行编制、密封、标记和发送，并应在封套上加注“修改”或“撤回”字样。上述补充或修改若涉及磋商报价，必须注明“最后唯一报价”字样，否则将视为有选择的报价。修改文件必须在磋商响应文件提交截止时间前送达磋商地点。

在磋商响应文件提交截止时间之后，供应商不得对其磋商响应文件作任何修改。

在磋商响应文件提交截止时间至竞争性磋商文件中规定的磋商有效期满之间的这段时间内，供应商不得撤回其磋商响应。

15. 磋商仪式

15.1 代理机构按磋商公告中规定的时间、地点组织磋商开始仪式。

15.2 供应商参加磋商仪式的应由法定代表人或委托代理人携带本人有效的身份证原件和《疫情期间参与政府采购活动开评标人员健康信息登记表》（具体详见附件）以及《政府采购供应商信用承诺书》（具体详见附件）准时参加，并签名报到以证明其出席。

16. 磋商小组

16.1 磋商开始仪式结束后，代理机构将组织磋商小组进行评审。磋商小组由采购人代表和评审专家组成，且人员构成符合相关规定。磋商小组独立工作，负责评审所有磋商响应文件并确定成交候选人。

16.2 磋商小组负责具体的评审事务，并独立履行以下职责：

16.2.1 审查、评价磋商响应文件是否符合竞争性磋商文件的商务、技术等实质性要求；

16.2.2 要求供应商对磋商响应文件有关事项做出澄清或者说明；

16.2.3 对磋商响应文件进行比较和评价；

16.2.4 推荐或确定成交候选人；

16.2.5 向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评审中发现的违法行为。

16.3 磋商小组成员应当履行下列义务：

16.3.1 遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责；

16.3.2 按照竞争性磋商文件规定的评审办法和评分标准进行评审，对评审意见承担个人责任；

16.3.3 对评审过程和结果，以及供应商的商业秘密保密；

16.3.4 负责评审报告的起草；

16.3.5 配合相关部门的投诉处理工作；

16.3.6 配合代理机构答复供应商对成交结果提出的质疑。

17. 评审内容的保密

17.1磋商开始后，直到宣布授予成交供应商合同为止，凡属于审查、澄清、评价和比较磋商响应文件的所有资料，有关授予合同的信息都不应向供应商或与评审无关的其他人泄露。

17.2 在评审过程中，供应商不得以任何行为影响评审过程，否则其磋商响应文件将被作为无效磋商响应文件。

17.3 在评审期间，代理机构将设专门人员与供应商联系。

17.4 代理机构和磋商小组不向未成交的供应商解释未成交原因，也不公布评审过程中的相关细节。

18. 对磋商响应文件的审查

磋商响应文件初审分为资格审查和符合性审查。

18.1资格审查：依据法律法规和竞争性磋商文件的规定，对磋商响应文件中的资格证明文件进行审查。

18.2符合性审查：依据竞争性磋商文件的规定，由磋商小组从磋商响应文件的有效性、完整性和对竞争性磋商文件的响应程度进行审查，以确定是否对竞争性磋商文件的实质性要求作出响应。

在正式磋商之前，磋商小组将首先审查每份磋商响应文件是否实质性响应了竞争性磋商文件的要求。实质性响应的磋商响应文件应该是与竞争性磋商文件要求的条款、条件和规格相符，没有重大负偏离或保留。

所谓重大偏离或保留是指与竞争性磋商文件规定的实质性要求存在负偏离，或者在实质上与竞争性磋商文件不一致，而且限制了合同中采购人和见证方的权利或供应商的义务，纠正这些偏离或保留将会对其他实质性响应要求的供应商的竞争地位产生不公正的影响。重大偏离的认定需经过磋商小组三分二及以上成员的认定。磋商小组决定磋商响应文件的响应性只根据磋商响应文件本身的内容，而不寻求外部的证据。如果磋商响应文件实质上没有响应竞争性磋商文件的要求，磋商小组将予以拒绝，供应商不得通过修改或撤销不合要求的偏离或保留而使其磋商响应文件成为实质性响应。

18.3磋商响应文件出现下列情况之一的，将作为无效磋商响应文件处理：

18.3.1 供应商未通过报名的或者在名称上和法人地位上与报名情况发生实质性改变的；

18.3.2 磋商响应文件递交时未按规定密封、盖章的；

18.3.3 供应商被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重失信行为记录名单的。（查询渠道：中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）、信用中国（www.creditchina.gov.cn）网站的相关主体信用记录）。

18.3.4 磋商响应文件未按规定签字或盖章的；

18.3.5 未按要求提供带“*”项材料；

18.3.6 磋商响应文件未按竞争性磋商文件规定的格式、内容和要求编制，磋商响应文件字迹潦草、模糊、难以辨认；

18.3.7 磋商响应文件材料所述情况和所附相关资料不实的；

18.3.8 供应商以他人的名义参加磋商、相互串通、以行贿手段谋取成交或者以其他弄

虚作假方式参与磋商的。

18.3.9 供应商在一份磋商响应文件中，对同一招标项目报有两个或多个报价，且未书面确定以哪个报价为准的；

18.3.11 磋商报价高于控制价的作为无效投标处理。

18.3.12 磋商小组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明，必要时提交相关证明材料；供应商不能证明其报价合理性的，磋商小组应当将其作为无效响应处理。

18.3.13 磋商响应文件含有采购人不能接受的附加条件的；

18.3.14 竞争性磋商文件明确规定无效的其他情形，或者其他被磋商小组认定无效的情况；

18.3.15 不符合法律、法规和竞争性磋商文件规定的其他实质性要求的。

18.4 有下列情形之一的，视为供应商相互串通，无效响应：

18.4.1 不同供应商的磋商响应文件由同一单位或者个人编制；

18.4.2 不同供应商委托同一单位或者个人办理磋商事宜；

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

18.4.4 不同供应商的磋商响应文件异常一致或者磋商报价呈规律性差异；

18.4.5 不同供应商的磋商响应文件相互混装；

19. 磋商响应文件的澄清

19.1 为了有助于磋商响应文件的审查、评价和比较，磋商小组可以书面方式要求供应商对磋商响应文件中含义不明确、对同类问题表述不一致或者明显文字和计算错误的内容作必要的澄清、说明或者补正。供应商的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字；

19.2 磋商小组可要求供应商就澄清的问题作出答复，该答复经供应商代表的签字认可，将作为磋商响应文件内容的一部分；

19.3 供应商在进行澄清、说明、答辩或补正时，不得改变磋商的价格（校核时发现的算术错误除外）、超出竞争性磋商文件的范围及改变磋商响应文件的实质性内容；

19.4 磋商响应文件报价出现前后不一致的，除竞争性磋商文件另有规定外，按照下列规定修正；

19.4.1 磋商响应文件中报价一览表内容与磋商响应文件中相应内容不一致的，以报价一览表为准；

19.4.2 磋商响应文件的大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准；

19.4.3 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以报价一览表的总价为准，并修改单价；

19.4.4 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准；

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价按照本竞争性磋商文件规定经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其磋商无效。**存在缺项漏项或者数量不符合竞争性磋商文件要求的作为无效磋商响应文件处理；**对不同文字文本磋商响应

文件的解释发生异议的，以中文文本为准；

19.5 供应商拒不按照磋商小组要求作出澄清、说明或者补正的，作为无效响应处理；

19.6 磋商小组对磋商响应文件的判定，只依据磋商响应文件内容本身，不依靠磋商响应文件后的任何外来证明。磋商响应文件提交截止时间后，供应商对磋商报价或其他实质性内容修正的函件和增加的任何优惠条件，一律不得作为评审、确定成交供应商的依据。

20. 废标条款

20.1 因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商采购方式适用情形的；

20.2 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

20.3 供应商的最终报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；

20.4 因重大变故，采购任务取消的。

21. 评审方法

21.1 本项目采用**综合评分法**，磋商响应文件满足竞争性磋商文件全部实质性要求且按照评审因素的量化指标（即评分细则）得分最高的供应商为成交供应商。

21.2 采购人授权磋商小组直接确定成交供应商。

22. 成交结果及公示

22.1 代理机构将成交结果在常州市政府采购网、常州信达招标有限公司网站上予以公告。公告期限为1个工作日。

22.2 若有充分证据证明，成交供应商出现下列情况之一的，一经查实，将被取消成交资格：

22.2.1 提供虚假材料谋取成交的；

22.2.2 向采购人、代理机构行贿或者提供其他不正当利益的。

22.2.3 恶意竞争，磋商总报价明显低于其自身合理成本且又无法提供证明的。

22.2.4 属于本文件规定的无效条件，但在评审过程中又未被磋商小组发现的。

22.2.5 与采购人或者其他供应商恶意串通的。

22.2.6 采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的。

22.2.7 不符合法律、法规的规定的。

22.3 供应商认为采购文件、采购过程和采购结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向代理机构或采购人提出质疑。该质疑应当有明确的请求和必要的证明材料，同时该质疑应有供应商法定代表人或参加磋商的授权委托人签署并加盖公章(原件)。代理机构将在收到经供应商法定代表人或参加磋商的授权委托人签署和加盖公章(原件)的书面质疑后七个工作日内，对质疑内容做出答复。如供应商在成交公告期限届满之日起七个工作日后向代理机构提出质疑或质疑未经供应商法定代表人或参加磋商的授权委托人签署或加盖公章(原件)或未提供明确的请求和必要的证明材料的，代理机构有权对该质疑不予答复（法律法规另有其他规定的除外）。供应商提出书面质疑必须有理、有据，不得恶意质疑或提交虚假质疑。否则，一经查实，代理机构有权依据有关规定，报请有关行政监督部门对该供应商进行相应的处罚。

未参加磋商活动的供应商或在磋商活动中自身权益未受到损害的供应商所提出的质疑不予受理。如有参加磋商的供应商提出有效质疑，并因此可能对成交结果产生影响，而最

终被取消成交资格的，代理机构对成交供应商不承担任何责任。

23. 成交通知书

23.1 成交结果确定后，代理机构将向成交供应商发出成交通知书。

23.2 成交通知对采购人和成交供应商具有法律约束力。成交通知书发出后，采购人改变成交结果或者成交供应商放弃成交资格，均应当承担相应的法律责任，且不影响成交服务费的支付。

23.3 代理机构及采购人对未成交供应商不承担解释未成交原因的义务。

24. 履约保证金

无

25. 代理机构服务费

1. 成交供应商须按其中标金额的0.8%计算并支付代理服务费，该费用应在领取成交通知书时支付至招标代理机构账户。采购代理服务收费按上述计算方法不足人民币 3000 元的，按人民币 3000元收取。

2. 招标代理机构账户信息如下：

公司名称：常州信达招标有限公司

开户行：中国建设银行股份有限公司常州博爱路支行

账号：32050162673700000373

26. 合同的签订

26.1 成交供应商应按成交通知书规定的时间、地点，按照竞争性磋商文件确定的事项与采购人签订采购合同，且不得迟于成交通知书发出之日起三十日内，由此给采购人造成损失的，成交供应商还应承担赔偿责任。

26.2 竞争性磋商文件、成交供应商的磋商响应文件及采购过程中有关澄清、承诺文件均应作为合同附件。

26.3 签订合同后，成交供应商不得将货物及其他相关服务进行转包。未经采购人同意，成交供应商也不得采用分包的形式履行合同，否则采购人有权终止合同，中标人的履约保证金将不予退还。转包或分包造成采购人损失的，成交供应商应承担相应赔偿责任。

26.4 合同履行中，采购人需加与追合同标的相同的货物和服务的，在不改变合同其他条款的前提下，采购金额不超过原合同金额 10%。

26.5 成交供应商因不可抗力导致无法按期签订合同的，应当在不可抗力发生之日起 5 日内提出，并提供书面证据，采购人及成交供应商互不承担任何责任及损失。如成交供应商无正当理由未按期签订合同的，视为自动放弃成交资格，采购人有权追究其违约责任，同时采购人可以与排位在成交供应商之后第一位的成交候选人签订合同或重新委托进行采购。

26.6 成交供应商与采购人签订采购合同后，二个工作日内由采购人将指定信息录入“财政一体化业务应用系统”相应栏目，经代理机构对相关合同信息确认后，进行合同见证盖章。

第三章 采购项目及技术要求

一、项目预算及最高限价：

本项目采购预算为人民币 88 万元，最高限价为人民币 88 万元。

二、采购清单：

4 套 组合注射泵

三、技术要求

输液工作站技术参数

标注★的条目为重要技术参数，需提供说明书或相关合规文件进行证明，文件对应条目需要标注，以附件的形式提供在标书里。

★1、每个组架至少能安装 4 个输注泵，且即插即用，注射泵和输液泵的个数、位置可任意组合，使用中，移除其任何一台泵不影响其它泵的工作连续性，可热插拔。每 2-6 个组架之间可自由组合在一起，无需辅助工具和任何附件，组合后最多可安装 24 台输注泵。

2、组架只需要一根电源线中央集中供电，100V 到 240V，50/60Hz。

4、组架可选配蓄电池，蓄电池可与输注泵的电池互换使用，外部电源断电后可自动切换到组架上的蓄电池供电，蓄电池供电时间 ≥ 1 小时。

5、组架上的顶盖上具有携带把手，方便转移及携带，整个组架体积小，节约空间。

★6、系统可以扩展血糖管理模块，具有血糖控制管理功能。

★7、工作站联网通信协议是标准 BCC 语言，联网方式是 485 总线方式，可使用信息打包通信方式联网，且工作站端口支持 USB 接口数据导出

注射泵模块技术参数

1、重症监护室设备需满足抢救急救的需要，体积保证小巧紧凑，泵身（含电池）重量 ≤ 1.5 公斤，尺寸 \leq （宽度 \times 高度 \times 厚度）：250 \times 70 \times 160毫米。

2、注射总量设置：0.1~9999ml，以0.01ml递增。速率范围：0.01~999.9ml/h，以0.01ml/h递增。

★3、采用自动型注射推杆，全自动固定注射器尾翼，有效避免手动安装带来的缓推和误推风险。

4、具备快推功能：1~1700ml/h可调，手动/自动快推可选，显示给入的快推量。预置快推时间：1分钟~24小时可调。在人工手动快推下具备只能保护程序，长按超过10秒或快推超过总剂量的10%会触发快推暂停。

★5、针对不能暂停更改速度的药物，可以实现不中断输液的情况下改变输液速率。

6、精确度：输液精度 $\leq\pm 2\%$ 。

★7、自动识别注射器：自动识别符合国标的2ml、3ml、5ml、10ml、20ml、30ml、50ml或60ml标准注射器。

8、单泵无需连接系统即可实现公斤体重模式，体重剂量模式及其他：ml/kg/min，mg/ml，IU/ml，mmol/ml，ml/h 等。

9、动态压力监测：动态监测并显示注射器管路中的压力，触发范围：75毫米汞柱-900毫米汞柱，压力阈值至少8级可调。

10、预报警时间可调，全信息显示所有详细的运行及报警信息

(1) 报警信息显示：以声、光及明确的闪动符号报警

(2) 提示报警：开机后2 min未运行，则提示报警，避免遗漏操作

(3) 预报警：在注射器排空前3 min报警，以便准备更换注射器或拔针

(4) 完成报警：在预置输血量完成后报警

(5) 排空报警：在注射器排空时报警

(6) 低电池报警：电池用完前30 min时预报警

(7) 在剂量发生错误时的报警：如果因为设备发生故障而导致剂量错误，泵会自动关闭

11、具有数据锁功能，防止意外更改输液速度、种类等。

12、电池：可充电，在100ml/h速率下 ≥ 4 小时，在25ml/h速率下工作时间 ≥ 8 小时。

13、需具有电池维护保养程序，在不工作状态下可进行自动循环电池保养，极大提高电池组寿命。

★14、可连接输液工作站组成“输液治疗中央监护管理系统，可随时连接到输液管理系统中，即插即用，可热插拔”。

15、药物库功能： >1000 种药物安全处方，便于药物查寻，包括常规速率、剂量换算、体重剂量计算，药物安全限量等等，防止医疗错误，同时针对每个药物还可设安全限以及报警级别，并有大于800条历史记录。

★16、具有除颤防护功能，CF II类保护，IP22防护。

17、可以用低压电源为12V 直流供电，方便用于救护车的车载电源。

★18、具有适飞证明，可以用于救援直升机上，提供安全输液。

19、注射泵可升级为TCI靶控注射泵，TCI注射最大速率：1200ml/h，TCI泵可实现快推功能。

输液泵技术参数

1、重症监护室设备需满足抢救急救的需要，体积保证小巧紧凑，泵身（含电池）重量 ≤ 1.5

公斤，尺寸≤(宽度×高度×厚度):220×70×130毫米。

2、输液总量设置范围: 0.1~9999ml, 以0.01ml递增; 速率范围: 0.01~1200 ml/h, 以0.01ml递增

★3、针对不能暂停更改速度的药物, 可以实现不中断输液的情况下改变输液速率。

4、输液精度≤±5%。

★5、具备快推功能: 1~1700ml/h可调, 手动/自动快推可选, 显示给入的快推量。预置快时间: 1分钟~24小时可调。在人工手动快推下具备只能保护程序, 长按超过10秒或快推超过总剂量的10%会触发快推暂停。

6、具备静脉开放模式。

7、具有电池: 可充电, 在100ml/h速率下≥4小时, 在25ml/h速率下工作时间≥8小时。

8、需具有电池维护保养程序, 在不工作状态下可进行自动循环电池保养, 极大提高电池组寿命。

9、具备体重剂量模式及其他: ml/kg/min, mg/ml, IU/ml, mmol/ml, ml/h 等

10、可显示所有详细的运行及报警信息

(1) 报警信息显示: 以声、光及明确的闪动符号报警

(2) 提示报警: 开机后2分钟未运行, 则提示报警, 避免遗漏操作

★(3) 空气探测器: 可探测出所有>0.01 ml的气泡。单个气泡>0.02 ml时报警; 每小时累计的气泡>0.3 ml时报警, 报警灵敏度可调。

(4) 完成报警: 在预置输液量或预置输液时间完成后报警。预报警时间可调。

(5) 排空报警: 在完成输液后报警

(6) 低电池报警: 电池用完前30分钟时预报警

(7) 阻塞报警: 压力域值多档可调

(8) 在剂量发生错误时的警报 (如果因为设备发生故障而导致毫升剂量错误, 泵会自动关闭)

★11、具备动态压力监测: 动态监测并显示注射器管路中的压力, 触发范围: 75毫米汞柱-900毫米汞柱, 压力阈值至少8级可调。

★12、具备泵内抗自流钳: 泵门打开时, 保证液体不会产生重力输注和自流。

13、有数据锁防止输液参数被意外修改

14、可连接输液工作站组成“输液治疗中央监护管理系统, 可随时连接到输液管理系统中, 即插即用, 可热插拔”。

15、药物库功能：>1000种药物安全处方，便于药物查寻，包括常规速率、剂量换算、体重剂量计算，药物安全限量等等，防止医疗错误，同时针对每个药物还可设安全限以及报警级别，并有大于800条历史记录。

★16、具有除颤防护功能，CF II类保护，IP22防护。

17、可以用低压电源为12V 直流供电，方便用于救护车的车载电源。

★18、具有适飞证明，可以用于救援直升机上，提供安全输液。

四、报价方式

本项目投标报价为**固定总价**，投标总价应包括招标文件所确定的招标范围相应货物和服务的供货、包装、运输、保险、安装调试、管理、维护、劳务、培训、验收、办公设备、设备、工具、耗材、运送工具及耗材、利润、风险、税金及政策性文件规定等各项应有费用，以及为完成该项货物或者服务项目所涉及的一切相关费用，招标人不再支付其他任何费用。**本次报价还包括中标人办理与本货物相关的进口、运输、免税等手续所产生的费用。**

报价货币为人民币，评标时以人民币为准。

五、交货期及交货地点

1、交货期：合同签订后 30 天内完成

2、交货地点：供应商负责将货物运到采购人指定地点和楼层，由供应商负责办理运输和装卸等，费用由供应商负责，由采购人组织验收，检验不合格或不符合质量要求，供应商除无条件退货、返工外，还应承担采购人的一切损失。

3、验收标准：设备安装后，供应商按国际（如有）、国家标准、厂方标准进行质量验收。采购人应向供应商提供详细的验收标准、验收手册。当双方对验收标准有争议时，可委托双方一致认可的国家相关权威检测中心进行检测，费用由供应商承担，只有在设备完全正常运转和买方确认后，设备的安装工作才能认为已全部完成。

3.1 整机包装完整，配件数量齐全；

3.2 通电开机运行检查系统性能（功能应正常，符合技术参数指标）；

3.3 出厂检验报告、合格证、保修卡配备齐全，与主机序列号保持一致。

六、质保期及售后服务

1、按合同定期到货和安装、调试。

2、质保要求：供应商报价时须承诺所供货物免费质保期不少于 3 年（自验收报告签字确认日起，开始进入质保期）。质保期自货物交付采购人并经采购人验收合格后开始计算。保修期内免费维修，包括配件。

3. 质量保证期内免费更换零配件（人为损坏除外），质量保证期满后实行终身有偿维修保养。如设备发生故障，乙方在接到甲方质保电话 2 小时内予以响应，24 小时内修复完成，如果不能修复完成，公司提供样机确保甲方在质保期内工作正常进行；如不能提供样机，当天不能修复完成，应提前告知甲方，抓紧组织维修，超过一天，质保期延长两周。

4. 质保期结束，不能视为供应商对合同货物中存在的可能引起货物损坏的潜在缺陷所应责任的解除。潜在缺陷指货物在制造过程中未被发现的隐患，供应商对纠正潜在缺陷

应负责任，其时间应延续至质保期终止后贰年。当发现这类潜在缺陷时（经双方确认），供应商应立即予以无偿修复或更换。

5. 供应商应按照国家有关法律法规和“三包”规定以及响应文件中的“售后服务承诺”提供服务。

6. 因供应商所提供的产品，造成采购人设备损坏或其他损失，以及其他第三方损失的，一经核实，供应商必须赔偿采购人或第三方因此造成的所有损失。

7. 供应商所提供货物必须是全新未使用的并符合国家有关技术标准。

8. 供应商应在交付货物的同时向采购人提供产品全套随机资料一套（包括但不限于含产品合格证书、使用维护说明书、验收报告书、原厂保修单等）。根据用户要求免费提供并安装操作及应用软件。

9. 质保期过后，对于货物维修只收取基本材料备件费，不收取工时费。

10. 备件要求：

（1）供应商应设置备件库，存入所有必须的备件，保证必要时可以及时供应技术及维修服务。

（2）供应商应配置工程技术人员，随时提供开箱验货、安装、调试或维修等服务。

11. 技术培训要求：供应商应安排专业技术人员提供现场技术培训，保证使用人员能正常操作设备的各种功能。

七、付款方式

1. 设备安装、调试、验收合格，并培训指导完成后，乙方向甲方提供发票，甲方按医院签票流程首付 30% 货款，正常使用 3~4 个月后再付 60% 货款，12 个月后付清 10% 余款。

2. 设备验收合格后，乙方所开发票，应确保发票上所列品名、型号、金额与合同所列完全一致。

第四章 合同主要条款

合同签订地点：常州市第一人民医院

合同编号：_____

甲方：常州市第一人民医院

乙方：

地址：江苏省常州市局前街 185 号

地址：

电话：0519-68870000（医院）/68870822（装备物资采管处）

电话：

传真：0519-86606207

传真：

邮编：213003

邮编：

一、产品具体情况：

商品名称	规格型	产地	品	单位	数	市场单价	成交单价	成交总金额
合计人民币金额(小写)：				合计人民币金额(大写)：				

二、设备详细配置：

见附件1。

三、售后服务和要求：

1. 设备验收以甲方的验收报告为准，自双方约定的技术验收通过第二天起计算质保期，整机含配件免费全保___年；质保期过后，终身维修，免收人工费，只收配件费，提供配件价格清单。
2. 确保设备质保期内开机率为 95%。如设备故障停机率超过 5%（一年按 365 天计算，每年 18 天），每超过一天，质保期延长两周。
3. 如设备发生故障，乙方在接到甲方质保电话 2 小时内予以响应，24 小时内修复完成，如果不能修复完成，公司提供样机确保甲方在质保期内工作正常进行；如不能提供样机，当天不能修复完成，应提前告知甲方，抓紧组织维修，超过一天，质保期延长两周。
4. 与该设备相关的易损件、耗材和试剂分项报价和优惠承诺见附件 2。乙方承诺如各种原因导致成本上涨，给甲方的优惠价格不变；如上级政府或医院需要重新招标降低价格，可以双方协商解决。
5. 其他特别承诺的售后服务：_____

四、到货时间:

合同签订后30日历天内到货。如在规定时间内不到货, 延迟1天则扣除货款金额的5%, 以此累计。

五、交货地点:

甲方指定地点。

六、付款方式和要求:

1. 设备安装、调试、验收合格, 并培训指导完成后, 乙方向甲方提供发票, 甲方按医院签票流程首付 30% 货款, 正常使用 3~4 个月后再付 60% 货款, 12 个月后付清 10% 余款。
2. 设备验收合格后, 乙方所开发票, 应确保发票上所列品名、型号、金额与合同所列完全一致。

七、资质、质量要求及技术标准:

1. 乙方须向甲方提供企业法人营业执照、税务登记证、组织机构代码证、医疗器械经营许可证(或医疗器械生产企业许可证)、代理证明, 以及医疗器械注册证、医疗器械注册登记表(含明细表), 并确保所有证件真实、合法、有效。
2. 所提供医疗器械产品注册证必须真实、合法、有效; 所提供设备上的中文品名、型号及产品说明书所注适用范围必须与医疗器械产品注册证所标明的完全一致。国产医疗设备上的铭牌必须标注医疗器械注册证号。
3. 乙方所提供的产品的技术标准适用国家、行业、企业标准之中最严格的技术标准, 且能够实现本合同之目的。
4. 其他未提及事项必须符合国家食品药品监督管理局的相关规定。

以上条款必须满足, 否则由此引起的一切责任由乙方负责。

八、设备到货、安装、验收和培训:

1. 乙方到货、安装和调试必须事先与甲方联系, 必要时由甲方联系商检部门监督拆箱和验收货物。设备安装、调试结束后, 乙方派工程师现场协助甲方对设备进行验收, 填写验收报告。
2. 在安装过程中或安装结束后, 乙方工程师负责对甲方进行操作、保养和维修的培训, 必要时需按照事先约定跟台手术。
3. 乙方所供设备如验收不合格, 根据甲方的要求, 乙方必须无条件换货或退货, 由此引起的一切损失由乙方承担。
4. 设备到货后, 乙方应提供给甲方机电设备进口证明(如需要)、报关单、海关免税证明(如免税)、原产地证书、质量保证书、商检证书、安装图纸、全套随机技术资料等。
5. 乙方应保证其提供的产品不侵犯第三人知识产权, 若甲方因使用该产品遭受第三人

第五章 评审细则

一、本项目采用综合评分法，由磋商小组对所有有效磋商响应文件进行详细的评分，采用百分制计分方法。评审时，磋商小组各成员遵循公平、公正、择优原则，独立对每个有效供应商的标书进行评价、打分，各个供应商的评审后最终得分为汇总计算所有评委所评定分值的平均值（保留2位小数）。

评审结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按磋商报价由低到高顺序排列。得分且磋商报价相同的并列。磋商响应文件满足竞争性磋商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供应商为排名第一的成交候选人。

提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同供应商参加同一合同项下磋商的，按一家供应商计算，评审后得分最高的同品牌供应商获得成交供应商推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托磋商小组按照竞争性磋商文件规定的方式确定一个供应商获得成交供应商推荐资格，竞争性磋商文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌供应商不作为成交候选人。

二、对于小微企业进行价格扣除：

对小型和微型企业的价格给予 10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。属于残疾人福利性单位的视同小微企业，给予价格扣除。**小微企业提供大中型企业制造的货物的，视同为大中型企业，不予价格扣除。**

三、评分细则：

评分项目	满分值	评分要素	备注
价格	30	价格分采用低价优先法计算，即满足磋商文件要求且磋商价格最低的磋商报价为磋商基准价，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（计算结果四舍五入保留两位小数）： 磋商报价得分=（磋商基准价/磋商报价）*30	
投标参数	45	技术参数、性能等符合性比较（45分）：所投设备的技术参数、性能等应最大限度地满足采购文件的要求；打“★”的为重要技术指标，出现一个负偏离扣5分；其他技术指标出现负偏离，每一个扣2分，扣完为止。 注：标注★的条目为重要技术参数，需提供说明书或相关合规文件进行证明，文件对应条目需要标注，以附件的形式提供在响应文件里，否则评审小组可视为负偏离处理。	
业绩	8	供应商提供所投产品自2017年1月1日以来完成的销售合同（必须包含本次招标的设备），每提供1个合同得2分，最高8分。	

		注：响应文件中提供合同复印件加盖供应商公章，原件核查。	
售后服务	11分	<p>1. 供应商根据本项目的实际需求编制售后服务方案，包括但不限于人员的配备、技术培训方案、紧急故障处理预案等，根据方案的全面性、可行性、合理性等内容进行综合打分，优得 5-6 分，良得 3-4 分，一般得 1-2 分，不提供不得分。</p> <p>2.售后服务维修响应时间及完成维修时间承诺比较，优得 4-5 分，良得 2-3 分，一般得 1 分，不提供不得分。</p>	需提供服务承诺书，签字盖章有效
质保期	6分	在满足采购文件中3年免费质保的基础上，每免费增加一年得3分，本项最高得6分。	需提供质保延期承诺书，签字盖章有效

注：

1. 评分细则中要求提供的证明文件及资料等在响应文件中提供复印件并加盖鲜章，要求“原件或公证件核查”的必须将原件或公证件携带至开标现场核查，否则不得分。
2. 评审时，未能按以上要求提供相应证明（复印件、原件或公证件）的，不作为评审依据，不得分。
3. 为便于评分，请供应商按评分表样式，逐条列出证明材料所在页码，格式自定。

第六章 磋商响应文件的组成及附件

一、资格审查材料，证明供应商符合资格要求的证明材料包括但不限于以下材料（响应文件中提供的材料均需加盖公章，未加盖公章的视为未提供该项材。要求提供原件的，将原件（或公证件）在磋商截止时间前随同响应文件一并提交以供核查）。

*1. 磋商响应函

*2. 法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明复印件（双面）

*3. 法定代表人资格证明书、法定代表人身份证复印件（双面）

*4. 授权委托书、代理人身份证复印件（双面）（如果有授权委托书情况的，必须提供）

*5. 具有医疗器械生产（经营）许可证

*6 供应商若为经销商，必须提供所投相关产品品牌制造厂商出具的代理销售证书或对本项目的有效授权

*7. 提供所投产品的有效医疗器械注册证

二、价格及有关商务部分材料

*1. 报价一览表

*2 磋商分项报价表

三、技术部分材料

1. 供应商简介

*2. 提供所供产品技术资料

*3. 质保及售后服务承诺

*4. 偏离表

5. 其他评审相关资料

四、说明

1. 上述带“*”条款投标人必须在投标文件中提供，所有项目若有缺失或无效将可能导致投标无效且不允许在投磋商截止后补正。

2. 供应商所有相关证明材料的复印件必须清晰可见，并加盖供应商公章。

3. 对本章所有的格式，投标人可根据自身情况进行补充和修改，但补充和修改不得造成与本格式内容有实质性的违背。投标人可提供其它相关的证明材料（不限于此）。

4. 供应商需按响应文件的组成要求进行编制，同时提供评分索引表。

告 知 书

尊敬的投标人及项目参与人：

为营造公开、公正的市场环境，确保招标工作规范有序开展，特将有关事项告知如下：

一、欢迎投标人及项目参与人对代理机构工作人员进行监督。凡发现代理机构工作人员有以下情形的，均可以书面具名方式举报，请投送至本公司总经理室。

- （一）接受投标人组织的宴请、旅游、娱乐等活动；
- （二）与投标人或招标人恶意串通的；
- （三）在采购过程中接受贿赂或者获取不正当利益的；
- （四）违规向关联参与人或投标人透露招投标或评审信息的；
- （五）其他违纪违规行为。

二、投标人及项目参与人应当遵守采购活动工作规则，有下列情形之一的，将被列入不良行为纪录，建议有关行政监督部门禁止其一至三年内参与采购代理机构组织的一切项目，并在相关媒体网站予以公布：

（一）在采购活动实施过程中，有吵闹、起哄、斗殴等行为，扰乱开标现场或评审现场秩序的，以及在投标答疑、领取招标文件、办理相关手续过程中扰乱正常办公秩序的；

- （二）采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人的；
- （三）提供虚假材料谋取中标、成交的；
- （四）向招标人、采购代理机构工作人员行贿或提供其他不正当利益的；
- （五）在招投采购过程中与招标人进行协商谈判的；
- （六）未按规定程序进行质疑、投诉，影响项目正常进行的。

监督办公室：常州信达招标有限公司总经理室

投诉监督电话：0519-89682777

附 件

附件 1. 磋商响应函

磋商响应函

致：常州市第一人民医院、常州信达招标有限公司：

我单位收到贵单位“_____号”竞争性磋商文件后，经仔细阅读和研究，我单位决定参加本项目的竞争性磋商活动。为此，我单位郑重声明以下诸点，并负法律责任。

1. 我单位愿意遵守贵单位有关采购的各项规定，提供竞争性磋商文件中要求的所有资料，并保证完全真实准确，若有虚假和违背，我单位愿意承担由此而产生的一切后果。

2. 我单位承诺财务状况良好，依法缴纳税收和社会保障资金，具备履行合同所必需的设备和专业技术能力，参加采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录。

3. 我单位承诺保证采购人在使用该货物或其任何一部分时不受第三方提出侵犯其专利权、著作权、商标权等知识产权的起诉。一旦出现侵权、索赔或诉讼，我单位承担全部责任。

4. 我单位承诺该磋商响应文件在磋商开始后的全过程中保持有效，不作任何更改和变动。并同意按竞争性磋商文件中的规定，本磋商响应文件的有效期限为磋商开始后 60 天。

5. 我单位愿意按竞争性磋商文件规定的各项要求，向采购人提供所需货物与服务。磋商报价包括但不限于竞争性磋商文件及其准备（包括现场踏勘、技术核对等）、设备（包括备品备件、专用工具）、技术资料、设计、制造、检验、包装、发货、运输、装卸至现场指定地点、安装调试、技术指导培训、质保期及维保服务和竞争性磋商文件所要求的相关服务等全部内容。本次报价还包括中标人办理与本货物相关的进口、运输、免税等手续所产生的费用。

6. 我单位认为贵单位有权决定成交供应商，还认为贵单位有权接受或拒绝所有的供应商。

7. 我单位愿意遵守竞争性磋商文件中所列的收费标准，若我单位成交，我单位愿意在签订合同前按竞争性磋商文件的规定支付成交服务费。

8. 如果我单位的磋商响应文件被接受，愿按《中华人民共和国合同法》履行自己的全部责任，同时严格履行竞争性磋商文件中规定的每一项要求，按期、按质、按量履行合同的义务。

9. 与本磋商有关的正式通讯地址为：

地 址：

电 话：

传 真：

供应商法定代表人或代理人（签字或盖章）：

供应商名称（公章）：

日 期： 年 月 日。

附件 3. 授权委托书

授权委托书

本授权委托书声明：我 _____ (姓名) 系 _____ (供应商名称) 的法定代表人，现授权委托 _____ (被授权人的姓名、职务) 为本次磋商中我单位的合法代理人，全权负责参加本次项目的磋商、签订合同以及与之相关的各项工作。本供应商对被授权人的签名负全部责任。

本授权书于 _____ 年 _____ 月 _____ 日签字生效，特此声明。

法定代表人签字或盖章：

日期：

职务：

联系电话：

单位名称：

地址：

身份证号码：

委托代理人（被授权人）签字或盖章：

日期：

职务：

联系电话：

单位名称：

地址：

身份证号码：

供应商公章：

地址：

电话：

传真：

邮编：

开户行：

账号：

代理人身份证

（双面复印件）粘贴处

备注：

1. 法定代表人参加磋商时，需携带本人身份证原件。
2. 委托代理人参加磋商时，需携带授权委托书和本人身份证原件。

附件 4. 报价一览表

报价一览表

单位：人民币

项目名称	
项目编号	
磋商总价	小写： 大写：
交货期	自合同签订之日起_____日历天内完成
质保期	___年（自验收合格之日起）

供应商名称（公章）：

法定代表人或代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

附件 5. 磋商分项报价表

磋商分项报价表

项目编号：_____

序号	设备名称	品牌	规格型号	技术参数	数量	单位	磋商报价（元）	
							单价	合价
1								
2								
3								
……								
合 计								

供应商名称（公章）：

法定代表人或代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

注：1、本磋商分项报价表的“项目总价之和”应与“报价一览表”磋商总价一致。

2、各供应商应根据此表格式按项目分别填写报价详细清单。

附件 6. 技术参数偏离表

技术参数偏离表

项目编号： _____

设备名称	采购文件要求参数	响应文件设备参数	偏离值

供应商名称（公章）：

法定代表人或代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

注：请各供应商按照以下表格形式逐项应答配置要求内容，在偏离值一栏内如实填写“无偏离、正偏离或负偏离”，货物类项目提供投标产品的彩页/样本/技术资料等。

附件7. 质保及售后服务承诺书

质保及售后服务承诺书

服务承诺如下：

质保承诺如下：

供应商名称（公章）：

法定代表人或代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

附件8. 企业声明函**企业声明函**

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库[2011]181号）和《三部门联合发布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，本公司为_____（请填写：小型、微型、残疾人福利性单位）企业。即，本公司同时满足以下条件：

1. 根据《工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部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）和《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定的划分标准，本公司为_____（请填写：小型、微型、残疾人福利性单位）企业。

2. 本公司参加贵公司采购编号为_____的_____项目政府采购活动提供本企业制造的货物，由本企业承担工程、提供服务，或者提供其他_____（请填写：小型、微型、残疾人福利性单位）企业制造的货物。本条所称货物不包括使用大型、中型企业注册商标的货物。

3. 本公司在本次政府采购活动中提供的小微型或残疾人福利性单位企业产品报价合计为人民币（大写）_____圆整（小写¥：_____元）。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称(盖章)：

日 期：

注：供应商如属于以上情形的请提供。如不提供此声明函的，价格将不做相应扣除。

附件 9. 疫情期间参与政府采购活动开评标人员健康信息登记表

疫情期间参与政府采购活动开评标人员健康信息登记表

姓名		身份证号码	
单位名称			
单位地址			
个人住址			
单位电话		个人手机	
人员身份	<input type="checkbox"/> 采购人代表 <input type="checkbox"/> 供应商代表 <input type="checkbox"/> 评标专家		
参加： <input type="checkbox"/> 开标 <input type="checkbox"/> 评标			
项目名称			
个人健康情况			
有无发热、乏力、干咳、气促情况 <input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 无			
近 14 天内是否来自（或途径）疫情重点地区和高风险地区？ <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是，到达时间为：			
近 14 天内是否离开过常州？ <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是			
离开常州往		返常日期	
途径（换乘）		途径日期	
近 14 天内是否有与来自疫情重点地区和高风险地区的人员接触情况？ <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是，接触时间为：			
<p>本人承诺以上信息真实准确。如有不实，愿承担由此引起的一切后果及法律责任。</p> <p>申报人（签名）：</p> <p>单位（公章）</p> <p style="text-align: right;">日期：</p>			

注：存在瞒报或审查不严的企业，一经发现将严肃处理，在诚信体系中予以记录，并报有关部门依法追究。

附件 10. 政府采购供应商信用承诺书**政府采购供应商信用承诺书**

为维护公开、公平、公正的政府采购市场秩序，树立诚实守信的供应商形象，本单位在参与政府采购活动中，自愿作出以下承诺：

一、严格遵守国家法律、法规和规章，全面履行应尽的责任和义务，全面做到履约守信，具备《政府采购法》第二十二条第一款规定的条件。

二、本单位已经阅读并充分理解《常州市政府采购供应商信用管理暂行办法》，自愿按照《常州市政府采购供应商信用管理暂行办法》规定，发生失信行为将记录并公开到“信用常州”、常州市政府采购网。

三、本单位提供给注册登记部门、行业管理部门、司法部门、行业组织以及在政府采购活动中提交的所有资料均合法、真实、有效，无任何伪造、修改、虚假成份，并对所提供资料的真实性负责。

四、严格依法开展生产经营活动，主动接受行业监管，自愿接受依法开展的日常检查；违法失信经营后将自愿接受约束和惩戒，并依法承担相应责任。

五、承诺本单位自觉接受行政管理部门、行业组织、社会公众、新闻舆论的监督。

六、承诺本单位自我约束、自我管理，重合同、守信用，不制假售假、商标侵权、虚假宣传、违约毁约、恶意逃债、偷税漏税、价格欺诈、垄断和不正当竞争，维护经营者、消费者的合法权益。

七、承诺本单位在信用中国（江苏）网站中无违法违规、较重或严重失信记录。

八、承诺本单位提出政府采购质疑和投诉坚持依法依规、诚实信用原则。

九、根据政府采购相关法律法规的规定需要作出的其他承诺。

十、承诺本单位若违背承诺约定，经查实，愿意接受行业主管部门和信用管理部门相应的规定处罚，承担违约责任，并依法承担相应的法律责任。

十一、承诺本单位同意将以上承诺事项上网公示，违背承诺约定行为将作为失信信息，记录到常州市公共信用信息系统，并予以公开。

承诺单位（盖章）：

法定代表人（负责人）：

年 月 日

友情提醒

各供应商：

您好！

为了提高贵单位磋商响应文件的有效性，减少不必要的无效响应，特友情提醒注意以下几点：

1. 请谨记竞争性磋商文件上表述的各项事宜时间节点，特别是**开标时间和地点**，迟到的将一律不能进入开标室，并且携带本人有效的身份证原件、《疫情期间参与政府采购活动开评标人员健康信息登记表》以及《政府采购供应商信用承诺书》。

3. 磋商响应文件**正本和副本应当密封**，并在封袋上加盖**供应商公章**。

4. 磋商响应文件中的证明文件及资料需提供复印件并加盖公章，有要求提供原件或公证件的必须将原件或公证件携带至开标现场备查或核查。

5. 需要提供样品的，请严格按竞争性磋商文件要求的**规格、时间**提供。同时注意**密封、隐蔽**标签的相关要求。

6. 因竞争性磋商文件文字表述有限，鼓励您**现场踏勘**，可以在磋商前充分了解现场环境、工程进度和质量要求等信息，为贵单位有针对性的制作磋商响应文件积累充分的原始资料。

7. 请精心仔细**审阅竞争性磋商文件**，特别是**加粗部分的文字**。如有疑问，请按竞争性磋商文件要求进行询疑。

我单位十分欢迎贵单位对招标采购组织工作提出宝贵意见和建议。

最后祝您磋商成功！

本竞争性磋商文件的最终解释权归常州信达招标有限公司所有。

(全文完)