

永州市政府采购文件

采购项目名称： 祁阳市2025年基层医疗卫生机构医疗设备购置项目

采购人： 祁阳市卫生健康局

采购方式： 公开招标

采购代理机构： 大洲设计咨询集团有限公司

委托代理编号： DZSJZB-YZ-2025-34

代理费收取方式： 采购人支付代理费（按固定费用收取）

代理费支付标准： 固定金额15,840元

专家评审费收取方式： 专家评审费由采购人支付

采购计划编号： 永祁财采计[2025]00117号

采购项目预算： 1,320,000元

是否进行资格预审： 否

需求编制时间： 2025年12月02日

采购人签章：
祁阳市卫生健康局

需求编制人签章：
吴明慧

编制依据

《中华人民共和国政府采购法》（中华人民共和国国家主席令第14号修改）
《中华人民共和国政府采购法实施条例》（中华人民共和国国务院令第658号）
《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部令第74号）
《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）
《政府采购框架协议采购方式管理暂行办法》（财政部令第110号）
财政部关于印发《政府采购需求管理办法》的通知（财库〔2021〕22号）
财政部关于印发《政府采购进口产品管理办法》的通知（财库〔2007〕119号）
财政部、工业和信息化部关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知（财库〔2020〕46号）
关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知（财库〔2022〕19号）
湖南省财政厅湖南省司法厅关于政府采购支持监狱企业发展的有关通知
财政部关于《推进和完善服务项目政府采购有关问题》的通知（财库〔2014〕37号）
国务院办公厅关于政府向社会力量购买服务的指导意见（国办发〔2013〕96号）
湖南省财政厅关于印发《湖南省政府采购非招标采购方式管理办法实施细则》的通知（湘财购〔2014〕15号）
其他政府采购法律法规及政策

编制基本要求

采购人在招标公告、采购需求和评审标准中不得按以下不合理的条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇：

- （一）就同一采购项目向供应商提供有差别的项目信息；
- （二）设定的资格、技术、商务条件与采购项目的具体特点和实际需要不相适应或者与合同履行无关；
- （三）采购需求中的技术、服务等要求指向特定供应商、特定产品；
- （四）以特定行政区域或者特定行业的业绩、奖项作为加分条件或者中标、成交条件；
- （五）对供应商采取不同的资格审查或者评审标准；
- （六）限定或者指定特定的专利、商标、品牌或者供应商；
- （七）非法限定供应商的所有制形式、组织形式或者所在地；
- （八）以其他不合理条件限制或者排斥潜在供应商。

采购人应对采购标的的市场技术或服务水平、供应、价格等情况进行市场调查，根据调查情况科学、合理确定采购需求和价格测算。

采购需求应符合国家相关法律法规和政府采购政策的规定。

采购人根据价格测算情况，可以在采购预算额度内设定最高限价，但不得设定最低限价。

采购人根据编制依据和基本要求提出采购需求，采购需求中应落实节约能源、保护环境、扶持不发达地区和少数民族地区、促进中小企业发展等政府采购政策。

采购人应就采购公告、采购需求和评分标准自行组织征询专家意见（本系统、本单位人员不得作为专家参与征询意见）。

采购需求的内容应当完整、明确，主要包括：

（一）采购需求明细包括：货物或服务名称、技术规格和技术参数、产地类型（国产或进口）、是否接受进口产品、是否为采购节能环保产品、是否为核心产品（必要时需设置同品牌淘汰策略）、技术标准或服务标准、数量、单价（元）、小计（元）、总合计（元）等。

- （二）采购标的执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范；
- （三）采购标的所要实现的功能或目标，以及需落实的政府采购政策；
- （四）采购标的需满足的质量、安全、节能环保、技术规格、服务标准等性能要求；
- （五）采购标的的物理特性，如尺寸、颜色、标志等要求；
- （六）采购标的的数量、采购项目交付或执行的时间和地点，以及售后服务要求；
- （七）采购标的的验收标准；
- （八）采购标的的其他技术、服务等要求。

第一章 项目分包

项目简述(本项目不专门面向中小企业采购):

本项目的供应商来源为公告邀请

编号	包名	采购金额(元)	评审方法
1	第一包	1,320,000	综合评分法

招标文件获取方式、时间:

获取时间: 详见采购公告

获取方式: 下载投标工具, 安装后联网获取

项目对应的采购意向

意向项目名	涉及的预算金额(元)	采购内容概况	预期采购时间
祁阳市2025年基层医疗卫生机构医疗设备购置项目	1,320,000	彩超、生化分析仪、血球仪、尿液分析仪、心电图机等设备采购	2025-10

第二章 项目采购需求

包名：第一包 采购金额：1,320,000元

包概述：祁阳市2025年基层医疗卫生机构医疗设备购置项目				
评标方法：综合评分法	采购文件费：0元	资格合格最少供应商数：3个	是否接受联合体：否	是否完全面向中小企业：否
是否接受进口产品：否	资格预审后的合格供应商进入下一阶段投标/响应的数量限定：不进行资格预审	期望成交供应商数：1个	投标有效期：90个自然日	合同履约保证金：无
合同内容是否可变：是	需求是否可变：否	供应商二次报价的时长限制：供应商不需要二次报价		
本包所属行业：工业			本包类型：货物类	
是否设置了核心产品：是	核心产品同品牌供应商的确定中标/成交候选人规则：综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，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。			
特殊情况下确定成交/中标/入围供应商的约定：本包在评审过程中，若发现中标/成交/入围候选供应商存在得分相同且报价相同的，约定由采购人在5个工作日内自主确定最终中标/成交/入围供应商。				
本包付款约定	第一阶段	90%	签订合同后产品安装验收合格后支付至合同款项的90%	
	第二阶段	10%	剩余10%的质保金质保期开始后满一年支付	
本包基本资格要求			本包基本资格证明材料上传要求	
<p>1. 具有独立承担民事责任的能力。</p> <p>2. 参加政府采购前三年内，在经营活动中无重大违法记录，有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，具有履行合同所必需的设备和专业能力。</p> <p>3. 供应商不得为信用中国网站（www.creditchina.gov.cn）中列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人名单的供应商，不得为中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间内）。</p> <p>4. 法律、行政法规规定的其他条件。</p> <p>5. 参加开标的是法定代表人（单位负责人）本人，需上传法定代表人（单位负责人）身份证复印件，若不是法定代表人（单位负责人）本人，需提供授权委托书。</p>			<p>1. 提供三证合一或五证合一的营业执照扫描件（加盖供应商公章）和法定代表人（单位负责人）身份证复印件（加盖供应商公章）的扫描件，若投标人是自然人的，提供身份证扫描件。具体见下述： （1）投标人为企业的，应提交营业执照或法人登记证书的复印件； （2）投标人为非法人组织的，应提交依法登记证书复印件； （3）投标人为个体工商户的，应提交个体工商户营业执照复印件； （4）投标人为自然人的，应提交自然人的身份证明复印件。</p> <p>2. 投标人提供湖南省政府采购供应商资格承诺函（下载投标工具后获取），须加盖供应商公章（可在模板中填写好后打印出来加盖公章，再拍照或扫描成图片上传）。</p> <p>3. 供应商无需上传证明材料，由评委在www.creditchina.gov.cn和www.ccgp.gov.cn现场联网查验。</p> <p>4. 提供承诺函，承诺：投标供应商与采购人或采购代理机构不存在隶属关系或者其他利害关系；投标供应商与参加本项目的其他供应商不存在控股、关联关系，或者与其他供应商法定代表人（或者负责人）为同一人；投标供应商未为本项目前期准备提供设计或咨询服务。下载模板填写上传（模板下载投标工具安装后可见），须加盖供应商公章。</p> <p>5. 下载投标工具后获取，须加盖供应商公章，可在模板中填写好后打印出来加盖公章，再拍照或扫描成图片上传。</p>	
本包特定资格要求			本包特定资格证明材料上传要求	
①投标供应商应提供有效的医疗器械经营许可证（或备案凭证）或医疗器械生产许可证（或备案凭证）；②所投产品纳入医疗器械管理的，供应商提			提供相关的证明材料，并加盖公章。	

供生产厂家的医疗器械生产许可证（或备案凭证），所投产品具备有效的医疗器械注册证（或备案凭证）；③所投货物纳已移除医疗器械管理的，请提供相关证明资料。	
--	--

以上所有要求提供的资格证明材料，供应商均需在电子投标工具的指定位置上传，不按指定位置上传的，将被视为无效投标。

本包货物类需求

货物类需求特别约定：实质性参数用★标注，重要参数用▲标注，一般参数和不区分类型参数用文字标注。

货物序号	货物名(货物标的)	是否为核心产品	是否强制采购节能产品	是否接受进口产品	单位	单价(元)	数量	小计(元)
		是	否	否	台	300,000	3	900,000
本货物共设置了43条参数。 其中：实质性参数：6条；一般参数：37条。								
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
	1 彩超(A02329900-其他医疗设备)	1	一般参数	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(1) 显示器与操作系统：具备高分辨率液晶显示器，支持上下高度、左右旋转及前后折叠调节，具备安全锁，具备主流操作系统。			
		2	一般参数	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(2) 实时频谱多普勒显示及分析：具备			
		3	一般参数	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(3) 组织多普勒成像：具备			
		4	一般参数	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(4) 组织谐波成像：具备			
		5	一般参数	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(5) 超声造影成像：支持凸阵探头、线阵探头、腔内探头			
		6	一般参数	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(6) 超声弹性成像：具备			
		7	一般参数	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(7) 盆底测量技术：具备专业盆底测量包			
		8	★	1、彩色多普勒超声波诊断仪	(8) 宽景成像：具备，扫描长度≥100cm，支持线阵、凸阵、相控阵探头（须提供技术支持文件证明影印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码）			
		9	一般参数	2、测量和分析（B型、M型、频谱多普勒、彩色模式）	(1) 常规测量、多普勒测量、自动频谱测量：支持实时及冻结后自动频谱测量，全科测量包，自动生成报告，包含：腹部、妇科、产科、盆底、胎儿心脏、心脏、泌尿系、生殖系统、小器官、儿科等			
		10	一般参数	2、测量和分析（B型	(2) 心脏功能测量：心脏专业测量软件包，支持解剖M型成像及测量			

		、M型、频谱多普勒、彩色模式)	
11	一般参数	2、测量和分析(B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)	(3)多普勒血流测量与分析:具备专业血流测量与分析软件包,如TDI组织多普勒测量、PW测量、CW测量,同时支持PW频谱自动包络测量,支持同屏显示数据结果
12	一般参数	2、测量和分析(B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)	(4)外周血管测量与分析:血管内中膜自动测量,支持前、后壁内中膜厚度同屏独立自动测量
13	一般参数	2、测量和分析(B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)	(5)泌尿科测量与分析:支持膀胱自动测量
14	一般参数	2、测量和分析(B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)	(6)其它测量与分析:超声主机内置二维产科实时自动分析、甲状腺自动测量及分析功能、穿刺引导功能及穿刺增强技术、产科自动测量(提供附图或证明文件)
15	一般参数	3、工作站	(1)超声图像存档与病案管理报告系统:具备
16	一般参数	3、工作站	(2)硬盘容量:硬盘配置 $\geq 1T$ 固态硬盘
17	一般参数	3、工作站	(3)电脑超声工作站1套。
18	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	①监视器尺寸: ≥ 23 英寸
19	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	②触摸屏尺寸: ≥ 13 英寸
20	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	③探头接口数量:激活探头接口数量 ≥ 5 个
21	★	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	④主机物理通道数: ≥ 128 (须提供技术支持文件证明复印件(技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验(检测)报告),并注明在投标文件中的页码)
22	★	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	⑤动态范围: $\geq 280db$ (须提供技术支持文件证明复印件(技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验(检测)报告),并注明在投标文件中的页码)
23	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	⑥电影回放时间: $\geq 100s$

		24	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	⑦增益调节 A、B/M各模式增益具备独立调节 B、物理TGC分段数量：≥8段调节 C、LGC增益补偿数量：≥8段调节
		25	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能 ⑧探头规格	A、系统支持探头频率范围：≥2-16MHz
		26	★	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能 ⑧探头规格	B、探头类型：配备腹部凸阵探头、浅表线阵探头、腔内探头、心脏相控阵探头4个，其中高性能单晶体探头≥2个（须提供技术支持文件证明复印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码）
		27	★	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能 ⑧探头规格	C、腹部凸阵探头对应型号的的频率、扫描深度：探头频率≥1-6MHz，扫描深度≥40cm（须提供技术支持文件证明复印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码）
		28	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能 ⑧探头规格	D、浅表线阵探头对应型号的的频率、扫描深度：探头频率≥5-12MHz，扫描深度≥11cm
		29	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能 ⑧探头规格	E、腔内探头对应型号的的频率、扫描深度：探头频率≥4-11MHz，扫描深度≥16cm腔内探头扫描角度≥180°
		30	一般参数	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能 ⑧探头规格	F、心脏探头对应型号的的频率、扫描深度：探头频率≥1-5MHz，扫描深度≥30cm
		31	一般参数	4、技术参数及要求 (2)二维灰阶成像主要参数	①成像速率：≥1600帧/秒
		32	一般参数	4、技术参数及要求 (2)二维灰阶成像主要参数	②各探头成像速率 A、心脏相控阵探头18cm深，帧率：≥45帧/秒 B、腹部凸阵探头18cm深，帧率：≥45帧/秒
		33	一般参数	4、技术参数及要求 (3)频谱多普勒主要参数	①脉冲多普勒、连续波多普勒、高脉冲重复频率发射频率：≥2.0-6.0MHz；
		34	一般参数	4、技术参数及要求 (3)频谱多普勒主要参数	②脉冲多普勒、连续波多普勒、高脉冲重复频率最大/最低测量速度：最大≥2000cm/s，最低≤0.01cm/s；

		35	一般参数	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	③脉冲多普勒、连续波多普勒、高脉冲重复频率取样宽度： $\geq 0.5-20\text{mm}$;
		36	一般参数	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	④脉冲多普勒、连续波多普勒、高脉冲重复频率独立变频段数：基波 ≥ 5 段、谐波 ≥ 5 段
		37	一般参数	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	⑤PWD：血流速度 $\text{PWD} \geq 15\text{m/s}$,
		38	一般参数	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	⑥CWD：血流速度 $\geq 30\text{m/s}$
		39	一般参数	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	⑦最低测量速度（非噪声信号）： $\leq 1\text{mm/s}$
		40	一般参数	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	⑧PW取样容积范围： $\geq 1-16\text{mm}$
		41	一般参数	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	⑨零位移动： ≥ 8 级
		42	一般参数	4、技术参数及要求	(4) 移动终端，远程诊断互联功能，教学软件功能：具备，（提供操作界面截图等证明文件）
		43	★	其他要求	所投产品须提供所投产品注册证相应的注册检验报告

货物序号	货物名(货物标的)	是否为核心产品	是否强制采购节能产品	是否接受进口产品	单位	单价(元)	数量	小计(元)
		否	否	否	台	140,000	2	280,000
2	全自动生化分析仪(A02329900-其他医疗设备)	本货物共设置了36条参数。 其中：实质性参数：3条；一般参数：33条。						
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
		1	★	全自动生化分析仪	1. 速度：生化恒速 ≥ 800 项测试/小时（不含ISE离子模块）；			
		2	一般参数	全自动生化分析仪	2. 分析原理：比色法、比浊法、电极法等；			
		3	一般参数	全自动生化分析仪	3. 分析方法：终点法、两点法、速率法等；			
		4	一般参数	全自动生化分析仪	4. 样本类型：血清、血浆、尿液、脑脊液、全血等；			
		5	一般	全自动生	5. 同时分析项目：最大可同时分析项目 ≥ 150 个；			

	参数	化分析仪	
6	一般参数	全自动生化分析仪	6. 全血糖化血红蛋白检测功能：具备；
7	一般参数	全自动生化分析仪	7. 光源：卤钨灯，寿命 ≥ 2000 小时；
8	一般参数	全自动生化分析仪	8. 波长范围：340nm-800nm，波长精度： ± 1 nm；
9	一般参数	全自动生化分析仪	9. 光路系统：全息凹面光栅后分光；
10	一般参数	全自动生化分析仪	10. 波长数量： ≥ 16 个波长；
11	一般参数	全自动生化分析仪	11. 吸光度线性范围： $\geq 0-3.5$ Abs；
12	一般参数	全自动生化分析仪	12. 样本位： ≥ 120 个样本位（不含软件扩展位），包含样本位、校准位、质控位、急诊位等；
13	一般参数	全自动生化分析仪	13. 样本量： $\geq 1.5 \mu\text{L} \sim 35 \mu\text{L}$ ， $0.1 \mu\text{L}$ 步进；
14	一般参数	全自动生化分析仪	14. 样本针功能：液面检测，智能防气泡干扰、空吸检测、凝血块检测、堵针实时检测；
15	一般参数	全自动生化分析仪	15. 试剂针功能：具有液面感应、随量跟踪、立体防撞功能；支持空吸、气泡、堵针实时检测，支持预加热功能；
16	一般参数	全自动生化分析仪	16. 针清洗功能：具有自动清洗功能；
17	一般参数	全自动生化分析仪	17. 试剂位： ≥ 180 个（不包含任何形式的扩展位，不含ISE位置），不间断冷藏，试剂位自由设定，支持条码识别；
18	一般参数	全自动生化分析仪	18. 试剂量： $\geq 10 \mu\text{L} \sim 350 \mu\text{L}$ ， $0.5 \mu\text{L}$ 步进；
19	一般参数	全自动生化分析仪	19. 试剂冷藏功能： $2 \sim 8^{\circ}\text{C}$ ，可24小时连续冷藏；
20	一般参数	全自动生化分析仪	20. 反应位及杯材质： ≥ 160 个，可重复使用的硬质玻璃杯或石英杯（非联体式），提供比色杯检测报告；
21	一般参数	全自动生化分析仪	21. 反应盘温控：固体直热， $37 \pm 0.1^{\circ}\text{C}$ 温度实时显示，免维护；
22	一般参数	全自动生化分析仪	22. 最小反应液体积： $\leq 90 \mu\text{L}$ ；
23	一般参数	全自动生化分析仪	23. 反应杯清洗功能：反应杯 ≥ 8 阶自动清洗；
24	一般参数	全自动生化分析仪	24. 清洗用水：全自动恒温；
25	一般参数	全自动生化分析仪	25. 搅拌系统：双搅拌杆设计；
26	一般参数	全自动生化分析仪	26. 搅拌针功能：自动搅拌，转速检测、自动冲洗；
27	一般参数	全自动生化分析仪	27. 稀释功能：支持样本稀释测试；
28	一般参数	全自动生化分析仪	28. 定标方法：单点线性、两点线性、非线性多点等；
29	一般参数	全自动生化分析仪	29. 打印功能：多种打印格式，支持中、英文打印；
30	一般参数	全自动生化分析仪	30. 条码功能：支持条码扫描功能；

			参数	化分析仪				
		31	一般参数	全自动生化分析仪	31. 溯源体系：具备完整溯源体系；			
		32	一般参数	全自动生化分析仪	32. 数据处理终端：CPU≥4核，主频≥3G，内存≥16G，硬盘≥1T，显示器≥20寸液晶，配备激光打印机，激光打印机≥20页/分钟；			
		33	一般参数	全自动生化分析仪	33. 操作系统：预装正版软件（含中文操作系统）、鼠标、键盘操作；			
		34	★	全自动生化分析仪	34. 试剂通道全开放，确保基层医疗卫生机构具备使用第三方试剂的权利；			
		35	一般参数	全自动生化分析仪	35. 其他配置：≥3KVA品牌UPS，≥20升品牌纯水机。			
		36	★	其他要求	所投产品须提供所投产品注册证相应的注册检验报告			
货物序号	货物名(货物标的)	是否为核心产品	是否强制采购节能产品	是否接受进口产品	单位	单价(元)	数量	小计(元)
		否	否	否	台	60,000	1	60,000
		本货物共设置了23条参数。 其中：实质性参数：1条；一般参数：22条。						
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
		1	一般参数	血液分析仪	1. 检测原理：采用主流的激光散射、流式细胞分析法、细胞化学染色进行血常规检测，采用免疫比浊法进行C-反应蛋白（CRP）测定；			
		2	一般参数	血液分析仪	2. 检测参数：≥29项报告参数，3个直方图和4个散点图；			
		3	一般参数	血液分析仪	3. 特定蛋白检测：具备全程C-反应蛋白检测功能；			
		4	一般参数	血液分析仪	4. 网织红细胞检测：具备；			
		5	一般参数	血液分析仪	5. 测试模式：具备CBC，CBC+5DIFF，CBC+5DIFF+RRBC，CBC+5DIFF+CRP等模式；			
		6	一般参数	血液分析仪	6. 检测速度：≥60个/小时；			
		7	一般参数	血液分析仪	7. 样本用量：全血样本：五分类+CRP模式≤35μl；其余模式≤20μl；			
		8	一般参数	血液分析仪	8. 进样模式：手动进样和自动进样，手动进样方式支持全血样本及预稀释样本，自动进样方式支持全血样本；			
		9	一般参数	血液分析仪	9. 数据储存：最大可存储≥20万条样本信息；			
		10	一般参数	血液分析仪	10. 线性范围： WBC：≥0.00×10 ⁹ /L~400.00×10 ⁹ /L，RBC：≥0.00×10 ¹² /L~8.00×10 ¹² /L，HGB：≥0g/L~300g/L，PLT：≥0×10 ⁹ /L~5000×10 ⁹ /L，FR-CRP：≥0.20mg/L~320.00mg/L；			
		11	一般参数	血液分析仪	11. 全血测量精密性：WBC：≤2%；RBC：≤1.5%；PLT：≤5.0%；Hgb：≤1.5%；CRP：≤4.0%；			
		12	一般参数	血液分析仪	12. 校准与质控：具备自动校准和人工校准方式，每种模式下可绘制L-J，X，X-R，X-B质控图；			
		13	一般参数	血液分析仪	13. 异常细胞提示：具有提示难溶性红细胞及异常细胞报警功能；			
		14	一般参数	血液分析仪	14. 报警提示：具有参数异常报警、试剂检测报警、故障提示报警、系统自动诊断功能；			
3	血液分析仪(A02329900-其他医疗设备)							

		15	一般参数	血液分析仪	15. 信息输入：全中文操作系统，可输入标本信息；支持条形码输入；																																																							
		16	一般参数	血液分析仪	16. 输出：可选择打印中英文报告、直方图、参考范围等；																																																							
		17	一般参数	血液分析仪	17. 维护和保养：具备采样针自动清洗、液路定时清洗功能；																																																							
		18	一般参数	血液分析仪	18. 质控校准：具有原厂配套质控和校准品；																																																							
		19	一般参数	血液分析仪	19. 数据处理终端：CPU≥4核，主频≥3G，内存≥16G，硬盘≥1T，显示器≥20寸液晶；																																																							
		20	一般参数	血液分析仪	20. 操作系统：预装正版软件（含中文操作系统），鼠标？键盘操作；																																																							
		21	一般参数	血液分析仪	21. 支持离线备份功能（以备断电时使用）；																																																							
		22	一般参数	血液分析仪	22. 支持开放性试剂、耗材。																																																							
		23	★	血液分析仪	提供所投品注册证相应的检验报告																																																							
货物序号	货物名(货物标的)	是否为核心产品	是否强制采购节能产品	是否接受进口产品	单位	单价(元)	数量	小计(元)																																																				
4	尿液分析仪(A02329900-其他医疗设备)	否	否	否	台	30,000	2	60,000																																																				
<p>本货物共设置了20条参数。</p> <p>其中：实质性参数：1条；一般参数：19条。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>参数序号</th> <th>参数类型</th> <th>参数名</th> <th>参数值</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>1. 检测波长数量：≥4个波长；</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>2. 测试速度：≥250个样本/小时；</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>3. 检测项目：可使用适配尿试纸条进行11项、12项、14项检测（检测项目包括维生素C、白细胞、酮体、亚硝酸盐、尿胆原、胆红素、蛋白质、葡萄糖、尿比重、隐血、酸碱度、肌酐、尿钙、微量白蛋白、微量白蛋白/肌酐比值）；</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>4. 显示屏：彩色液晶触摸屏≥7寸；</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>5. 显示功能：显示屏可显示中文引导菜单、操作界面、提示信息、检测时间、检测结果；</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>6. 试管容量：一次性进样试管≥10个；</td> </tr> <tr> <td>7</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>7. 急诊插入：具有急诊优先插入，自动复查/镜检标记规则；</td> </tr> <tr> <td>8</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>8. 自动吸样、滴样、清洗功能：能对样本进行自动吸样、滴样，液路自动清洗；</td> </tr> <tr> <td>9</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>9. 尿试纸图像显示及存储功能：显示被检测的尿试纸图像并存储；</td> </tr> <tr> <td>10</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>10. 存储容量：≥30万个样本结果；</td> </tr> <tr> <td>11</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>11. 试纸仓容量：≥300条试纸；</td> </tr> <tr> <td>12</td> <td>一般参数</td> <td>尿液分析仪</td> <td>12. 废料盒容量：能容纳≥400条废弃试纸条；</td> </tr> </tbody> </table>									参数序号	参数类型	参数名	参数值	1	一般参数	尿液分析仪	1. 检测波长数量：≥4个波长；	2	一般参数	尿液分析仪	2. 测试速度：≥250个样本/小时；	3	一般参数	尿液分析仪	3. 检测项目：可使用适配尿试纸条进行11项、12项、14项检测（检测项目包括维生素C、白细胞、酮体、亚硝酸盐、尿胆原、胆红素、蛋白质、葡萄糖、尿比重、隐血、酸碱度、肌酐、尿钙、微量白蛋白、微量白蛋白/肌酐比值）；	4	一般参数	尿液分析仪	4. 显示屏：彩色液晶触摸屏≥7寸；	5	一般参数	尿液分析仪	5. 显示功能：显示屏可显示中文引导菜单、操作界面、提示信息、检测时间、检测结果；	6	一般参数	尿液分析仪	6. 试管容量：一次性进样试管≥10个；	7	一般参数	尿液分析仪	7. 急诊插入：具有急诊优先插入，自动复查/镜检标记规则；	8	一般参数	尿液分析仪	8. 自动吸样、滴样、清洗功能：能对样本进行自动吸样、滴样，液路自动清洗；	9	一般参数	尿液分析仪	9. 尿试纸图像显示及存储功能：显示被检测的尿试纸图像并存储；	10	一般参数	尿液分析仪	10. 存储容量：≥30万个样本结果；	11	一般参数	尿液分析仪	11. 试纸仓容量：≥300条试纸；	12	一般参数	尿液分析仪	12. 废料盒容量：能容纳≥400条废弃试纸条；
参数序号	参数类型	参数名	参数值																																																									
1	一般参数	尿液分析仪	1. 检测波长数量：≥4个波长；																																																									
2	一般参数	尿液分析仪	2. 测试速度：≥250个样本/小时；																																																									
3	一般参数	尿液分析仪	3. 检测项目：可使用适配尿试纸条进行11项、12项、14项检测（检测项目包括维生素C、白细胞、酮体、亚硝酸盐、尿胆原、胆红素、蛋白质、葡萄糖、尿比重、隐血、酸碱度、肌酐、尿钙、微量白蛋白、微量白蛋白/肌酐比值）；																																																									
4	一般参数	尿液分析仪	4. 显示屏：彩色液晶触摸屏≥7寸；																																																									
5	一般参数	尿液分析仪	5. 显示功能：显示屏可显示中文引导菜单、操作界面、提示信息、检测时间、检测结果；																																																									
6	一般参数	尿液分析仪	6. 试管容量：一次性进样试管≥10个；																																																									
7	一般参数	尿液分析仪	7. 急诊插入：具有急诊优先插入，自动复查/镜检标记规则；																																																									
8	一般参数	尿液分析仪	8. 自动吸样、滴样、清洗功能：能对样本进行自动吸样、滴样，液路自动清洗；																																																									
9	一般参数	尿液分析仪	9. 尿试纸图像显示及存储功能：显示被检测的尿试纸图像并存储；																																																									
10	一般参数	尿液分析仪	10. 存储容量：≥30万个样本结果；																																																									
11	一般参数	尿液分析仪	11. 试纸仓容量：≥300条试纸；																																																									
12	一般参数	尿液分析仪	12. 废料盒容量：能容纳≥400条废弃试纸条；																																																									

			参数	仪				
		13	一般参数	尿液分析仪	13. 打印功能：内置打印机，打印结果；			
		14	一般参数	尿液分析仪	14. 重复性：分析仪反射率测试结果的变异系数（CV，%）≤1.0%；			
		15	一般参数	尿液分析仪	15. 稳定性：分析仪开机8h内，反射率测试结果的变异系数≤1.0%；			
		16	一般参数	尿液分析仪	16. 条码输入功能：内置条形码扫描器识别条形码；			
		17	一般参数	尿液分析仪	17. 尿液颜色识别功能：采用物理方法（RGB三原色法）识别样本的颜色；			
		18	一般参数	尿液分析仪	18. 尿液浊度检测功能：采用物理法（散射法）检测出样本的浊度结果；			
		19	一般参数	尿液分析仪	19. 尿液比重检测功能：采用物理方法（折射计法）检测样本的尿比重结果。			
		20	★	尿液分析仪	提供所投产品注册证相应的检验报告			
货物序号	货物名(货物标的)	是否为核心产品	是否强制采购节能产品	是否接受进口产品	单位	单价（元）	数量	小计（元）
		否	否	否	台	20,000	1	20,000
<p>本货物共设置了33条参数。</p> <p>其中：实质性参数：1条；一般参数：32条。</p>								
	十二导心电图机(A02329900-其他医疗设备)	参数序号	参数类型	参数名	参数值			
		1	一般参数	1. 十二道心电图包括：	(1) 显示器与操作系统：≥7英寸显示器，支持全屏触控操作；			
		2	一般参数	1. 十二道心电图包括：	(2) 内置打印机：内置热敏点阵打印机；			
		3	一般参数	1. 十二道心电图包括：	(3) 内置存储器：设置内置存储器，支持存储扩展，支持USB（或SD）多种传输方式，内置存储病例数量：本机可存储病历≥20000例；			
		4	一般参数	1. 十二道心电图包括：	(4) 抗干扰滤波技术：具有肌电滤波、漂移滤波、低通滤波、交流滤波功能；			
		5	一般参数	1. 十二道心电图包括：	(5) 工频滤波技术：具备工频滤波技术；			
		6	一般参数	1. 十二道心电图包括：	(6) 除颤保护：具备除颤保护。			
		7	一般参数	2. 功能要求：	(1) 标准十二导联心电图同步采集：具备标准十二导联心电图信号同步采集；			
		8	一般参数	2. 功能要求：	(2) 导联体系：标准十二导联；			
		9	一般参数	2. 功能要求：	(3) 采样模式：支持实时采样、预采样、触发采样、周期采样模式；			
	10	一般参数	2. 功能要求：	(4) 患者信息录入方式：支持手动输入，条码枪、身份证读卡器读取；				

11	一般参数	2. 功能要求:	(5) 屏幕显示内容: 心电波形、时间、心率、ID信息、工作状态信息等;
12	一般参数	2. 功能要求:	(6) 显示布局: 可同屏显示同步心电波形, ≥ 7 种显示布局;
13	一般参数	2. 功能要求:	(7) 打印布局: ≥ 7 种打印布局;
14	一般参数	2. 功能要求:	(8) 波形冻结与浏览: 支持波形冻结与波形浏览功能;
15	一般参数	2. 功能要求:	(9) 导联信号质量检测: 具有导联信号质量检测功能;
16	一般参数	2. 功能要求:	(10) 导联接反检测: 支持导联接反检测;
17	一般参数	2. 功能要求:	(11) 快速模式: 支持快速模式;
18	一般参数	2. 功能要求:	(12) 向量功能: 支持心电向量分析报告;
19	一般参数	2. 功能要求:	(13) 时间向量功能: 支持时间向量功能;
20	一般参数	2. 功能要求:	(14) 病例管理功能: 具有病历管理功能, 可对存储的病历进行查询、浏览、修改、导出、传输、打印;
21	一般参数	3. 网络传输功能:	(1) 联网方式: 支持通过有线、无线、移动网络的方式进行联网;
22	一般参数	3. 网络传输功能:	(2) 传输协议: 支持FTP、HTTP等传输协议;
23	一般参数	3. 网络传输功能:	(3) 数据格式: 支持PDF、PNG、HL7、XML、DICOM等数据格式;
24	一般参数	3. 网络传输功能:	(4) 心电数据与心电网络平台双向传输: 支持心电数据传输, 可实现将本机采集的心电数据与心电网络平台的双向传输;
25	一般参数	3. 网络传输功能:	(5) 权限管理: 具有权限管理。
26	一般参数	4. 技术参数及要求:	(1) A/D转换: A/D转换: 24bit;
27	一般参数	4. 技术参数及要求:	(2) 采样率: $\geq 64000\text{Hz}$;
28	一般参数	4. 技术参数及要求:	(3) 输入阻抗: $\geq 110\text{M}\Omega$ (10Hz);
29	一般参数	4. 技术参数及要求:	(4) 频响范围: 至少包含0.01Hz~500Hz;
30	一般参数	4. 技术参数及要求:	(5) 时间常数: $\geq 5\text{S}$;
31	一般参数	4. 技术参数及要求:	(6) 耐极化电压: $\geq \pm 900\text{mV}$;
32	一般参数	4. 技术参数及要求:	(7) 内部噪声: $\leq 12.5\mu\text{Vp-p}$ 。
33	★	十二导心	提供所投产品产品注册证相应的检验报告

				电图机	
--	--	--	--	-----	--

本包货物类需求的实质性评审(标)规则

货物序号	货物名	参数序号	参数名	是否需要上传证明材料	证明材料类型	上传证明材料的要求
1	彩超	8	1、彩色多普勒超声诊断仪	是	图片	须提供技术支持文件证明影印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码
		21	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	是	图片	须提供技术支持文件证明影印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码
		22	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能	是	图片	须提供技术支持文件证明影印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码
		26	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能⑧探头规格	是	图片	须提供技术支持文件证明影印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码
		27	4、技术参数及要求 (1)系统通用功能⑧探头规格	是	图片	须提供技术支持文件证明影印件（技术白皮书或操作手册或产品彩页或第三方检验（检测）报告），并注明在投标文件中的页码
		43	其他要求	是	图片	所投产品须提供所投产品注册证相应的注册检验报告
2	全自动生化分析仪	1	全自动生化分析仪	否	无	无
		34	全自动生化分析仪	否	无	无
		36	其他要求	是	图片	所投产品须提供所投产品注册证相应的注册检验报告
3	血液分析仪	23	血液分析仪	是	图片	提供所投产品注册证相应的检验报告
4	尿液分析仪	20	尿液分析仪	是	图片	提供所投产品注册证相应的检验报告
5	十二导心电图机	33	十二导心电图机	是	图片	提供所投产品产品注册证相应的检验报告

	图机				
--	----	--	--	--	--

本包货物类需求的偏离性评审(标)规则

货物序号	货物名	参数序号	参数名	是否需要上传证明材料	证明材料类型	上传证明材料的要求
1	彩超	1	1、彩色多普勒超声波诊断仪	否	无	无
		2	1、彩色多普勒超声波诊断仪	否	无	无
		3	1、彩色多普勒超声波诊断仪	否	无	无
		4	1、彩色多普勒超声波诊断仪	否	无	无
		5	1、彩色多普勒超声波诊断仪	否	无	无
		6	1、彩色多普勒超声波诊断仪	否	无	无
		7	1、彩色多普勒超声波诊断仪	否	无	无
		9	2、测量和分析（B型、M型、频谱多普勒、彩色模式）	否	无	无
		10	2、测量和分析（B型、M型、频谱多普勒、彩色模式）	否	无	无
		11	2、测量和分析（	否	无	无

		B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)			
	12	2、测量和分析 (B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)	否	无	无
	13	2、测量和分析 (B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)	否	无	无
	14	2、测量和分析 (B型、M型、频谱多普勒、彩色模式)	是	图片	提供附图或证明文件
	15	3、工作站	否	无	无
	16	3、工作站	否	无	无
	17	3、工作站	否	无	无
	18	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能	否	无	无
	19	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能	否	无	无
	20	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能	否	无	无
	23	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能	否	无	无
	24	4、技术	否	无	无

		参数及要求 (1) 系统通用功能			
	25	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能⑧探头规格	否	无	无
	28	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能⑧探头规格	否	无	无
	29	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能⑧探头规格	否	无	无
	30	4、技术参数及要求 (1) 系统通用功能⑧探头规格	否	无	无
	31	4、技术参数及要求 (2) 二维灰阶成像主要参数	否	无	无
	32	4、技术参数及要求 (2) 二维灰阶成像主要参数	否	无	无
	33	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
	34	4、技术	否	无	无

			参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数			
		35	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
		36	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
		37	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
		38	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
		39	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
		40	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
		41	4、技术参数及要求 (3) 频谱多普勒主要参数	否	无	无
		42	4、技术参数及要求	是	图片	(提供操作界面截图等证明文件)
2	全自动生化分析仪	2	全自动生化分析仪	否	无	无
		3	全自动生	否	无	无

		化分析仪			
4		全自动生化分析仪	否	无	无
5		全自动生化分析仪	否	无	无
6		全自动生化分析仪	否	无	无
7		全自动生化分析仪	否	无	无
8		全自动生化分析仪	否	无	无
9		全自动生化分析仪	否	无	无
10		全自动生化分析仪	否	无	无
11		全自动生化分析仪	否	无	无
12		全自动生化分析仪	否	无	无
13		全自动生化分析仪	否	无	无
14		全自动生化分析仪	否	无	无
15		全自动生化分析仪	否	无	无
16		全自动生化分析仪	否	无	无
17		全自动生化分析仪	否	无	无
18		全自动生化分析仪	否	无	无
19		全自动生化分析仪	否	无	无
20		全自动生化分析仪	否	无	无
21		全自动生化分析仪	否	无	无
22		全自动生化分析仪	否	无	无
23		全自动生化分析仪	否	无	无
24		全自动生化分析仪	否	无	无
25		全自动生化分析仪	否	无	无
26		全自动生化分析仪	否	无	无
27		全自动生化分析仪	否	无	无
28		全自动生化分析仪	否	无	无

		29	全自动生化分析仪	否	无	无
		30	全自动生化分析仪	否	无	无
		31	全自动生化分析仪	否	无	无
		32	全自动生化分析仪	否	无	无
		33	全自动生化分析仪	否	无	无
		35	全自动生化分析仪	否	无	无
3	血液分析仪	1	血液分析仪	否	无	无
		2	血液分析仪	否	无	无
		3	血液分析仪	否	无	无
		4	血液分析仪	否	无	无
		5	血液分析仪	否	无	无
		6	血液分析仪	否	无	无
		7	血液分析仪	否	无	无
		8	血液分析仪	否	无	无
		9	血液分析仪	否	无	无
		10	血液分析仪	否	无	无
		11	血液分析仪	否	无	无
		12	血液分析仪	否	无	无
		13	血液分析仪	否	无	无
		14	血液分析仪	否	无	无
		15	血液分析仪	否	无	无
		16	血液分析仪	否	无	无
		17	血液分析仪	否	无	无
		18	血液分析仪	否	无	无
		19	血液分析仪	否	无	无
		20	血液分析	否	无	无

			仪			
		21	血液分析仪	否	无	无
		22	血液分析仪	否	无	无
4	尿液分析仪	1	尿液分析仪	否	无	无
		2	尿液分析仪	否	无	无
		3	尿液分析仪	否	无	无
		4	尿液分析仪	否	无	无
		5	尿液分析仪	否	无	无
		6	尿液分析仪	否	无	无
		7	尿液分析仪	否	无	无
		8	尿液分析仪	否	无	无
		9	尿液分析仪	否	无	无
		10	尿液分析仪	否	无	无
		11	尿液分析仪	否	无	无
		12	尿液分析仪	否	无	无
		13	尿液分析仪	否	无	无
		14	尿液分析仪	否	无	无
		15	尿液分析仪	否	无	无
		16	尿液分析仪	否	无	无
		17	尿液分析仪	否	无	无
		18	尿液分析仪	否	无	无
		19	尿液分析仪	否	无	无
5	十二导心电图机	1	1. 十二道 心电包括 ：	否	无	无
		2	1. 十二道 心电包括 ：	否	无	无
		3	1. 十二道 心电包括	否	无	无

		:			
4	1. 十二道心电包括:	否	无	无	
5	1. 十二道心电包括:	否	无	无	
6	1. 十二道心电包括:	否	无	无	
7	2. 功能要求:	否	无	无	
8	2. 功能要求:	否	无	无	
9	2. 功能要求:	否	无	无	
10	2. 功能要求:	否	无	无	
11	2. 功能要求:	否	无	无	
12	2. 功能要求:	否	无	无	
13	2. 功能要求:	否	无	无	
14	2. 功能要求:	否	无	无	
15	2. 功能要求:	否	无	无	
16	2. 功能要求:	否	无	无	
17	2. 功能要求:	否	无	无	
18	2. 功能要求:	否	无	无	
19	2. 功能要求:	否	无	无	
20	2. 功能要求:	否	无	无	
21	3. 网络传输功能:	否	无	无	
22	3. 网络传输功能:	否	无	无	
23	3. 网络传输功能:	否	无	无	
24	3. 网络传输功能:	否	无	无	
25	3. 网络传输功能:	否	无	无	
26	4. 技术参数及要求:	否	无	无	

		27	4. 技术参数及要求：	否	无	无
		28	4. 技术参数及要求：	否	无	无
		29	4. 技术参数及要求：	否	无	无
		30	4. 技术参数及要求：	否	无	无
		31	4. 技术参数及要求：	否	无	无
		32	4. 技术参数及要求：	否	无	无

本包其他评审要求

序号	需求名	需求类型	需求描述
1	商务要求	商务	<p>一、彩超</p> <p>(一) 商务要求</p> <p>★1、质量保证期：投标产品的制造标准、安装标准及技术规范符合国家、行业标准。整套设备（包含探头）质保期内的费用全部包含在投标报价中，整套设备（包含探头）质保期不少于五年，自正式验收合格之日起开始计算。保修期内每年提供不少于2次维护保养，开机率≥95%（按日历日计算）。质保期内，中标人应维修并更换非人为损坏的或有缺陷的零部件；开机率未达标，每少一天保修期顺延7天。在质保期外，设备部件出现故障，中标人应按响应时间要求派技术人员到指定地点进行维修，需要更换的部件要按生产厂家的厂价提供，同时部件按原厂保修承诺执行，期间中标人产生的人工、食宿、交通等费用由其自行承担。投标人须承诺中标后签订合同前提供制造商针对本项目质量保证的承诺函以及保证设备配件供应10年以上的承诺函。制造商具有全国免费服务热线。</p> <p>★2、费用：在保修期内由于货物故障所产生的一切费用由供应商负责。</p> <p>★3、响应时间：供应商应保证在2小时内对用户提出的问题或故障予以响应和处理，12小时内到达现场处理。投标供应商须提供售后服务机构证明材料及能够满足响应时间的措施方案（包含但不限于售后服务工程师名单、备品备件仓库及运行维护机构）。</p> <p>★4、投标人须承诺，对项目所投产品，提供终生的软件升级服务。软件升级包括但不限于功能优化、漏洞修复、兼容性提升等，以确保设备始终保持最佳的运行状态和性能。</p> <p>(二) 其他要求</p> <p>★1、所投产品须提供所投产品注册证相应的注册检验报告。</p> <p>★2、安装调试与培训：中标人应按合同规定的时间交货，派人负责设备的现场安装和调试，并承担设备安装、调试及试运行期间的一切相关费用。如采购人发现所提供设备的品质和技术规范不符合合同要求或有明显损坏，其有权要求及时退换并索赔。安装调试验收完毕，应由双方共同签署验收报告。安装调试期内，应提供不低于2天的现场临床操作培训；三个月后提供第二轮不少于2天的集中培训；采购方将聘请第三方专业机构对产品的参数、质量、安装、调试和培训工作进行验收</p>

★3、中标人应保证在其提供的货物整体及其任何部分上不存在任何未曾向采购人透露的担保物权及权利瑕疵。如因此而导致损失，采购人方有权要求中标人赔偿，并承担违约责任。

★4、中标人应保证货物是原产地、原包装、手续合法完整、渠道正规的，中标日期一年内生产的全新产品。

★5、中标人应于中标通知书发出之日起三十日内与采购人签订书面采购合同并按采购人要求及时供货，采购人可依法单方解除合同并要求其承担违约责任。

★6、本项目在验收阶段，由采购人指定第三方检测机构对交付货物进行检测，出具检验报告，如发现中标供应商交付设备的品种、型号、规格、质量、功能、技术参数等方面存在提供虚假材料或不能实质性满足采购合同要约的，采购人有权拒绝收货，供应商向采购人赔付项目采购金额(中标价)5%，并由采购人依法直接上同级报财政部门。

★7、保修期外设备的维保（保修）价格不超过中标价的5%（提供承诺函）。

二、全自动生化分析仪

★1. 提供所投产品注册证相应的检验报告；

2. 所投产品仪器需具备LIS端口，如用户单位建立检测信息系统，须提供对接服务；

3. 售后服务保障体系：

(1) 质量保证期：投标产品的制造标准、安装标准及技术规范符合国家标准。整机质保期≥三年，自正式验收合格之日起开始计算。质保期内，中标人应维修并更换非人为损坏的或有缺陷的零部件；开机率未达标，每少一天保修期顺延7天。在保修期内或期外，如仪器出现故障，应负责提供同档次以上的备用设备，直至仪器维修至正常使用为止。为保证供货仪器与投标样机仪器一致，采购方将随机抽查和检验，若两者出现不一致，所有损失将由中标方负责。货物交付期间及质保期内涉及的所有费用均包含在投标报价中，采购人不再额外支付任何费用。

(2) 安装调试与培训：中标人应按合同规定的时间交货，派人负责设备的现场安装和调试，并承担设备安装、调试及试运行期间的一切相关费用。如采购人发现所提供设备的品质和技术规范不符合合同要求或有明显损坏，其有权要求及时退换并索赔。安装调试验收完毕，应由双方共同签署验收报告。安装调试期内，应提供≥2天的现场临床操作培训；三个月后提供第二轮≥2天的集中培训；采购方将聘请第三方专业机构对产品的参数、质量、安装、调试和培训工作进行验收；

(3) 售后服务：在接到用户通知2小时内响应，48小时内到达用户现场，96小时内解决问题：

①提供7×24小时的技术咨询服务；

②敏感时期、重大节假日提供技术人员值守服务；

③提供7×24小时的故障服务受理；

④对重大故障提供7×24小时的现场支援，一般故障提供5×8小时的现场支援；

⑤仪器使用期限≥8年，配件供应≥10年（须提供承诺函，格式自拟）；

⑥质保期内每年提供≥1次维护保养，开机率≥95%（按日历日计算）。

4. 其他要求：

(1) 中标人应保证货物是已定型上市销售的原产地、原包装、手续合法完整、渠道正规的产品；

(2) 中标人应于中标通知书发出之日起三十日内与采购人签订书面采购合同并按采购人要求及时供货，否则其投标保证金将不予退还，采购人还可依法单方解除合同并要求其承担违约责任。

三、血液分析仪

★1. 提供所投品注册证相应的检验报告；

2. 所投产品仪器需具备LIS端口，如用户单位建立检测信息系统，须提供对接服务；

3. 售后服务保障体系：

(1) 质量保证期：投标产品的制造标准、安装标准及技术规范符合国家标准。整机质保期≥三年，自正式验收合格之日起开始计算。质保期内，中标人应维修并更换非人为损坏的或有缺陷的零部件；开机率未达标，每少一天保修期顺延7天。在保修期内或期外，如仪器出现故障，应负责提供同档次以上的备用设备，直至仪器维修至正常使用为止。为保证供货仪器与投标样机仪器一致，采购方将随机抽查和检验，若两者出现不一致，所有损失将由中标方负责。货物交付期间及质保期内涉及的所有费用均包含在投标报价中，采购人不再额外支付任何费用。

(2) 安装调试与培训：中标人应按合同规定的时间交货，派人负责设备的现场安装和调试，并承担设备安装、调试及试运行期间的一切相关费用。如采购人发现所提供设备的品质和技术规范不符合合同要求或有明显损坏，其有权要求及时退换并索赔。安装调试验收完毕，应由双方共同签署验收报告安装调试期内，应提供≥2天的现场临床操作培训；三个月后提供第二轮≥2天的集中培训；采购方将聘请第三方专业机构对产品的参数、质量、安装、调试和培训工作进行验收。

(3) 售后服务：在接到用户通知2小时内响应，48小时内到达用户现场，96小时内解决问题：

①提供7×24小时的技术咨询服务；

②敏感时期、重大节假日提供技术人员值守服务；

③提供7×24小时的故障服务受理；

④对重大故障提供7×24小时的现场支援，一般故障提供5×8小时的现场支援；

⑤仪器使用期限≥8年，配件供应≥10年（须提供承诺函，格式自拟）；

⑥质保期内每年提供≥1次维护保养，开机率≥95%（按日历日计算）。

4. 其他要求：

(1) 中标人应保证货物是已定型上市销售的原产地、原包装、手续合法完整、渠道正规的产品，完全符合招标文件规定的质量、规格和性能的要求；

(2) 中标人应于中标通知书发出之日起三十日内与采购人签订书面采购合同并按采购人要求及时供货，否则其投标保证金将不予退还，采购人还可依法单方解除合同并要求其承担违约责任？

四、尿液分析仪

★1. 提供所投产品注册证相应的检验报告；

2. 所投产品仪器需具备LIS端口，如用户单位建立检测信息系统，须提供对接服务；

3. 售后服务保障体系：

(1) 质量保证期：投标产品的制造标准、安装标准及技术规范符合国家标准。整机质保期≥三年，自正式验收合格之日起开始计算。质保期内，中标人应维修并更换非人为损坏的或有缺陷的零部件；开机率未达标，每少一天保修期顺延7天。在保修期内或期外，如仪器出现故障，应负责提供同档次以上的备用设备，直至仪器维修至正常使用为止。为保证供货仪器与投标样机仪器一致，采购方将随机抽查和检验，若两者出现不一致，所有损失将由中标方负责？货物交付期间及质保期内涉及的所有费用均包含在投标报价中，采购人不再额外支付任何费用。

(2) 安装调试与培训：中标人应按合同规定的时间交货，派人负责设备的现场安装和调试，并承担设备安装、调试及试运行期间的一切相关费用。如采购人发现所提供设备的品质和技术规范不

符合合同要求或有明显损坏，其有权要求及时退换并索赔。安装调试验收完毕，应由双方共同签署验收报告？安装调试期内，应提供≥2天的现场临床操作培训；三个月后提供第二轮≥2天的集中培训；采购方将聘请第三方专业机构对产品的参数、质量、安装、调试和培训工作进行验收。

(3) 售后服务：在接到用户通知2小时内响应，48小时内到达用户现场，96小时内解决问题：

- ①提供7×24小时的技术咨询服务；
- ②敏感时期、重大节假日提供技术人员值守服务；
- ③提供7×24小时的故障服务受理；
- ④对重大故障提供7×24小时的现场支援，一般故障提供5×8小时的现场支援；
- ⑤仪器使用期限≥8年，配件供应≥10年（须提供承诺函，格式自拟）；
- ⑥质保期内每年提供≥1次维护保养，开机率≥95%（按日历日计算）。

4. 其他要求：

(1) 中标人应保证货物是已定型上市销售的原产地、原包装、手续合法完整、渠道正规的产品；

(2) 中标人应于中标通知书发出之日起三十日内与采购人签订书面采购合同并按采购人要求及时供货，否则其投标保证金将不予退还，采购人还可依法单方解除合同并要求其承担违约责任。

五、十二导心电图机

★1. 提供所投产品产品注册证相应的检验报告；

2. 所投产品仪器需具备LIS端口，如用户单位建立检测信息系统，须提供对接服务；

3. 售后服务保障体系：

(1) 质量保证期：投标产品的制造标准、安装标准及技术规范符合国家标准。整机质保期≥三年，自正式验收合格之日起开始计算。质保期内，中标人应免费维修并更换非人为损坏的或有缺陷的零部件；开机率未达标，每少一天保修期顺延7天。在保修期内或期外，如仪器出现故障，应负责提供同档次以上的备用设备，直至仪器维修至正常使用为止。为保证供货仪器与投标样机仪器一致，采购方将随机抽查和检验，若两者出现不一致，所有损失将由中标方负责。货物交付期间及质保期内涉及的所有费用均包含在投标报价中，采购人不再额外支付任何费用。

(2) 安装调试与培训：中标人应按合同规定的时间交货，派人负责设备的现场安装和调试，并承担设备安装、调试及试运行期间的一切相关费用。如采购人发现所提供设备的品质和技术规范不符合合同要求或有明显损坏，其有权要求及时退换并索赔。安装调试验收完毕，应由双方共同签署验收报告。安装调试期内，应提供≥2天的现场临床操作培训；三个月后提供第二轮≥2天的集中培训；采购方将聘请第三方专业机构对产品的参数、质量、安装、调试和培训工作进行验收。

(3) 售后服务：在接到用户通知2小时内响应，48小时内到达用户现场，96小时内解决问题：

- ①提供7×24小时的技术咨询服务；
- ②敏感时期、重大节假日提供技术人员值守服务；
- ③提供7×24小时的故障服务受理；
- ④对重大故障提供7×24小时的现场支援，一般故障提供5×8小时的现场支援；
- ⑤仪器使用期限≥8年，配件供应≥10年（须提供承诺函，格式自拟）；
- ⑥质保期内每年提供≥1次免费维护保养，开机率≥95%（按日历日计算）。

		<p>4. 其他要求：</p> <p>(1) 中标人应保证货物是已定型上市销售的原产地、原包装、手续合法完整、渠道正规的产品；</p> <p>(2) 中标人应于中标通知书发出之日起三十日内与采购人签订书面采购合同并按采购人要求及时供货，否则其投标保证金将不予退还，采购人还可依法单方解除合同并要求其承担违约责任。</p> <p>七、交货期</p> <p>交货时间：签订合同后30日内。</p> <p>八、付款方式</p> <p>签订合同后产品安装验收合格后支付至合同款项的90%，剩余10%的质保金质保期开始后满一年支付。</p>
2	合同 商务	<p style="text-align: center;">第一节 采购合同协议书</p> <p style="text-align: right;">采购合同编号：</p> <p>采购人（全称）：_（甲方）</p> <p>供应商（全称）：_（乙方）</p> <p>为了保护甲、乙双方合法权益，根据《中华人民共和国合同法》、《中华人民共和国民法典》及其他有关法律、法规、规章，双方签订本合同协议书。</p> <p>1. 项目信息</p> <p>(1) 采购项目名称：</p> <p>(2) 采购项目内容：</p> <p>(3) 项目负责人：</p> <p>(4) 联系电话：</p> <p>2. 合同金额</p> <p>(1) 合同金额小写：_；大写：_。</p> <p>(2) 合同标的及金额具体见附件</p> <p>(3) 合同价格形式：☑ 固定总价 R 固定单价 ☑ 成本补偿 ☑ 绩效激励</p> <p>(4) 付款方式：（按项目实际勾选填写）：</p> <p>☑ 全额付款： <u>（应一次性支付全部合同款项）</u></p> <p>☑ 预付款： <u>（应明确预付款的支付比例和支付条件）</u></p> <p>☑ 分期付款： <u>（应按照季度分期支付合同款项）</u></p> <p>☑ 成本补偿： <u>（应明确按照成本补偿方式的支付方式和支付条件）</u></p> <p>☑ 绩效激励： <u>（应明确按照绩效激励方式的支付方式和支付条件）</u></p> <p>(5) 付款单位：</p> <p>3. 合同履行</p> <p>(1) 起始日期：_年_月_日，完成日期：_年_月_日；总日历天数：_天</p> <p>(2) 地点：</p> <p>(3) 方式：</p> <p>(4) 履约担保：<u>履约担保的金额、形式和期限要求</u></p> <p>(5) 质量保证金：<u>质量保证金的金额、形式和期限要求</u></p> <p>4. 验收</p> <p>(1) 验收主体：</p> <p>(2) 验收方式：</p>

(3) 验收标准:

5. 组成合同的文件

本协议书与下列文件一起构成合同文件，如下述文件之间有任何抵触、矛盾或歧义，应按以下顺序解释：

- (1) 在采购或合同履行过程中乙方作出的承诺以及双方协商达成的变更或补充协议；
- (2) 成交通知书；
- (3) 响应文件；
- (4) 采购合同格式条款及其附件；
- (5) 专用合同条款；
- (6) 通用合同条款（如果有）；
- (7) 标准、规范及有关技术文件，图纸；
- (8) 其他合同文件。

6. 合同生效

本合同自_生效。

7. 合同份数

本合同一式_份，采购人执_份，供应商执_份，代理机构执_份，均具有同等法律效力。

合同订立时间：_年_月_日

合同订立地点：

附件：具体标的明细、分包合同等

甲方（公章）：

法定代表人：

委托代理人：

电 话：

传 真：

统一社会信用代码：

乙方（公章）：

法定代表人：

委托代理人：

电 话：

传 真：

统一社会信用代码：

开 户 银 行：

帐 号：

注释：本协议书仅作为双方签订合同的参考，为阐明各方的权利和义务，经协商可根据项目实际情况进行必要的修改和调整。但不得与磋商文件、响应文件的实质性内容相背离。

第二节 采购合同通用条款

1. 定义

1.1 合同当事人

- (1) 采购人（以下称甲方）。
- (2) 供应商（以下称乙方）向采购人提供货物、服务的法人、其他组织或者自然人。

1.2 本合同下列术语应解释为：

- (1) “合同”系指甲乙双方签署的、采购合同协议书中载明的甲乙双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和上述文件所提到的构成合同的所有文件。
- (2) “合同价”系指根据本合同规定乙方在正确地完全履行合同义务后甲方应支付给乙方的价款。
- (3) “货物”系指乙方根据本合同规定须向甲方提供的各种形态和种类的物品，包括原材料、设备、产品（包括软件）及相关的其备品备件、工具、手册及其它技术资料 and 材料。
- (4) “服务”系指根据合同规定，乙方应提供的技术、管理和其它服务，包括但不限于：管理

和质量保证、运输、保险、检验、现场准备、安装、集成、调试、培训、维修、技术支持等以及合同中规定乙方应承担的其它义务。

(5) “合同条款”系指本合同条款。

(6) “项目现场”系指本合同项下货物安装、运行的现场，其名称见【合同专用条款】。

2. 合同的适用范围

2.1 本合同条款适用于没有被本合同其他部分的条款所取代的范围。

2.2 合同内容根据磋商文件、响应文件而确定。

3. 合同标的及金额

3.1 合同标的及金额应与成交结果一致。

4. 合同价款

4.1 具体合同价款见本合同第3.1条。乙方为履行本合同而发生的所有费用均应包含在合同价款中，甲方不再另行支付其它任何费用。

5. 履行合同的时间、地点和方式

5.1 乙方应当在甲方确定的时间、指定的地点履行合同，具体的交货时间、地点和方式见【采购合同专用条款】。

5.2 乙方提供服务的应当在甲方指定的地点完成服务项目。

6. 货物的验收

6.1 甲方在收到乙方交付的货物后应当及时组织验收。

6.2 货物的表面瑕疵，甲方应在验收时当面提出；对质量问题有异议的应在安装调试后十个工作日内提出。

6.3 在验收过程中发现数量不足或有质量、技术等问题，乙方应负责按照甲方的要求采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切费用和损失。

6.4 甲方在乙方按合同规定交货或安装、调试后，无正当理由而拖延接收、验收或拒绝接收、验收的，应承担因此给乙方造成的直接损失。

6.5 甲方对货物进行检查验收合格后，应当收取发票并在《交货验收单》上签署验收意见及加盖单位印章。

6.6 大型或者复杂的货物采购项目，甲方可以邀请国家认可的质量检测机构参加验收工作，并由其出具验收报告单。

6.7 乙方提供的进口产品，乙方应出示中华人民共和国进出口商品检验部门出具的检验证书（磋商文件第四章采购需求另有约定的除外）。

7. 货物包装要求

7.1 乙方所出售的全部货物均应按标准保护措施进行包装，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求，以确保货物安全无损地运抵指定现场。由于包装防护措施不妥而引起的损坏、丢失由乙方负责。

7.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单、质量证书和保修保养证书。

8. 运输和保险

8.1 乙方负责办理将货物运抵本合同第5.1条规定的交货地点的一切运输事项，相关费用应包括在合同总价中。

8.2 乙方应向保险公司投保以甲方为受益人的发运合同货物发票金额的110%运输一切险。

9. 质量标准和保证

9.1 质量标准

(1) 本合同下交付的货物应符合磋商文件第四章“技术规格、参数与要求”所述的标准。如果没有提及适用标准，则应符合中华人民共和国有关机构发布的最新版本的标准。

(2) 采用中华人民共和国法定计量单位。

(3) 乙方所出售的货物还应符合国家有关安全、环保、卫生之规定。

9.2 保证

(1) 乙方应保证所供货物是全新的、未使用过的，并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。乙方应保证其货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内应具有满意的性能，或者没有因乙方的行为或疏忽而产生的缺陷。在货物最终交付验收后不少于【采购合同专用条

款】规定或乙方承诺（两者以较长的为准）的质量保证期内，本保证保持有效。

(2) 在质量保证期内所发现的缺陷，甲方应尽快以书面形式通知乙方。

(3) 乙方收到通知后应在【采购合同专用条款】规定的响应时间内以合理的速度免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

(4) 在质量保证期内，如果货物的质量或规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方可以根据本合同第15.1条规定以书面形式向乙方提出补救措施或索赔。

(5) 乙方在约定的时间内未能弥补缺陷，甲方可以采取必要的补救措施，但其风险和费用将由乙方承担，甲方根据合同规定对乙方行使的其他权利不受影响。

10. 权利瑕疵担保

10.1 乙方保证对其出售的货物享有合法的权利。

10.2 乙方保证在其出售的货物上不存在任何未曾向甲方透露的担保物权，如抵押权、质押权、留置权等。

10.3 如甲方使用该货物构成上述侵权的，则由乙方承担全部责任。

11. 知识产权保护

11.1 乙方对其所销售的货物应当享有知识产权或经权利人合法授权，保证没有侵犯任何第三人的知识产权和商业秘密等权利。

11.2 甲方使用乙方提供的货物对第三人构成侵权的，应当由乙方承担全部法律责任，给甲方造成损害的，乙方应当承担赔偿责任。

11.3 甲方委托乙方开发的产品，甲方享有知识产权，未经甲方许可不得转让任何第三人。

12. 保密义务

12.1 甲、乙双方在采购和履行合同过程中所获悉的对方属于保密的内容，双方均有保密义务。

13. 合同价款支付

13.1 验收合格后，乙方出具正规发票给甲方，凭甲方开具的《合同验收报告单》办理合同价款结算手续。

13.2 合同价款构成中应当由财政支付的部分，甲方应当在货物验收合格后的十五个工作日内向国库管理部门申请支付，经国库管理部门审核后直接支付给乙方。

13.3 合同价款构成中应当由甲方自行支付的部分，甲方应当在货物验收合格后十五个工作日内支付。

13.4 支付合同价款时，一律不向乙方以外的任何第三方办理付款手续。开户行和账号以签订的采购合同为准，如果乙方要求变更，则乙方必须提供加盖了财务专用章、法定代表人签字的证明文件，报经甲方审查同意。

13.5 合同价款支付方式和条件在【采购合同专用条款】中另有规定。

14. 乙方应提供的服务

14.1 乙方应向甲方提交所提供货物的技术文件，包括相应的中文技术文件，如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册或服务指南。这些文件应包装好随同货物一起发运。

14.2 乙方还应提供下列服务：

(1) 货物的现场移动、安装、调试、启动监督及技术支持；

(2) 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；

(3) 在合同各方商定的一定期限内对所有的货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除乙方在质量保证期内所承担的义务；

(4) 在制造商或项目现场就货物的安装、启动、运营、维护对甲方操作人员进行培训；

(5) 【采购合同专用条款】规定由乙方提供的其他服务。

14.3 乙方提供的服务的费用应包含在合同价款中，甲方不再另行支付。

15. 违约责任

15.1 质量瑕疵的补救措施和索赔

(1) 如果乙方提供的产品不符合质量标准或存在产品质量缺陷，而甲方在合同条款第9条或合同的其他条款规定的检验、安装、调试、验收和质量保证期内，根据法定质量检测部门出具的检验

证书向乙方提出了索赔，乙方应按照甲方同意的下列一种或几种方式结合起来解决索赔事宜：

①乙方同意退货并将货款退还给甲方，由此发生的一切费用和损失由乙方承担。

②根据货物的质量状况以及甲方所遭受的损失，经过甲乙双方商定降低货物的价格。

③乙方应在接到甲方通知后七日内负责采用符合合同规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件和设备来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，其费用由乙方负担。同时，乙方应在约定的质量保证期基础上相应延长修补和更换件的质量保证期。

(2) 如果在甲方发出索赔通知后十日内乙方未作答复，上述索赔应视为已被乙方接受。如果乙方未能在甲方发出索赔通知后十日内或甲方同意延长的期限内，按照上述规定的任何一种方法采取补救措施，甲方有权从应付货款中扣除索赔金额或者没收质量保证金，如不足以弥补甲方损失的，甲方有权进一步要求乙方赔偿。

15.2 迟延交货的违约责任

(1) 乙方应按照本合同规定的时间、地点交货和提供服务。在履行合同过程中，如果乙方遇到可能妨碍按时交货和提供服务的情形时，应及时以书面形式将迟延的事实、可能迟延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意迟延交货时间或延期提供服务。

(2) 除本合同第20条规定情况外，如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，甲方有权从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法，赔偿费按每周（一周按七天计算，不足七日按一周计算）赔偿迟交货物的交货价或延期服务的服务费用的百分之零点五（0.5%）计收，直至交货或提供服务为止。但误期赔偿费的最高限额不超过合同价的百分之五（5%）。一旦达到误期赔偿的最高限额，甲方可以终止合同。

(3) 如果乙方迟延交货，甲方有权终止全部或部分合同，并依其认为适当的条件和方法购买与未交货物类似的货物，乙方应对购买类似货物所超出的那部分费用负责。但是，乙方应继续执行合同中未终止的部分。

16. 合同的变更

16.1 在合同履行过程中，甲、乙双方可就合同履行的时间、地点和方式等协商进行变更。协商一致后，双方应签订书面的补充协议。

16.2 在不改变合同其他条款的前提下，甲方有权在合同价款百分之十的范围内追加与合同标的相同的货物或服务，并就此与乙方签订补充合同，乙方不得拒绝。

16.3 除双方签署书面协议，并成为合同不可分割的一部分外，本合同条件不得有任何变更。

17. 合同中止与终止

17.1 合同的中止

(1) 合同在履行过程中，因采购计划调整，甲方可以要求中止履行，待计划确定后继续履行；

(2) 合同履行过程中因供应商就采购过程或结果提起投诉的，甲方认为有必要或财政部门责令中止的，应当中止合同的履行。

17.2 合同的终止

(1) 合同因有效期限届满而终止；

(2) 乙方未能依照本合同约定条件履行合同，已构成根本性违约的，甲方有权终止本合同，并追究乙方的违约责任。

(3) 如果乙方丧失履约能力或被宣告破产，甲方可在任何时候以书面形式通知乙方终止合同而不给乙方补偿。

(4) 如果乙方在履行合同过程中有不正当竞争行为，甲方有权解除合同，并按《中华人民共和国反不正当竞争法》规定由有关部门追究其法律责任。

(5) 如果合同的履行将损害国家利益或社会公共利益，甲方有权终止合同的履行，给乙方造成损失的予以相应补偿。

18. 合同转让和分包

18.1 乙方不得以任何形式将合同转包。

18.2 乙方未在响应文件中说明，不得将合同的非主体、非关键性工作分包给他人。

19. 不可抗力

19.1不可抗力是指合同双方不可预见、不可避免、不可克服的自然灾害和社会事件。

19.2任何一方对由于不可抗力造成的部分或全部不能履行合同不承担违约责任。但迟延履行后发生不可抗力的，不能免除责任。

19.3遇有不可抗力的一方，应在三日内将事件的情况以书面形式通知另一方，并在事件发生后十日内，向另一方提交合同不能履行或部分不能履行或需要延期履行理由的报告。

20. 解决争议的方法

20.1合同各方应通过友好协商，解决在执行合同过程中所发生的或与合同有关的一切争端。如从协商开始后十日内仍不能解决，可以向财政部门提请调解。

20.2调解不成可以按【采购合同专用条款】中约定中规定下列方式之一提起仲裁或诉讼：

- (1) 向甲方所在地仲裁机构提起仲裁；
- (2) 向甲方所在地人民法院提起诉讼。

20.3如仲裁或诉讼事项不影响合同其它部分的履行，则在仲裁或诉讼期间，除正在进行仲裁或诉讼的部分外，合同的其它部分应继续执行。

21. 法律适用

21.1本合同适用中华人民共和国现行法律、行政法规和规章，如合同条款与法律、行政法规和规章不一致的，按照法律、行政法规和规章修改本合同。

22. 通知

22.1本合同一方给另一方的通知均应采用书面形式，传真或快递送到本合同中规定的对方的地址和办理签收手续，

22.2通知以送到之日或通知书中规定的生效之日起生效，两者中以较迟之日为准。

23. 合同未尽事项

23.1合同未尽事项见【采购合同专用条款】。

24. 合同生效

24.1本合同在合同双方签字盖章后生效。

第三节 采购合同专用条款

第三章 第二节 第1.1款	甲方名称、地址	名称：祁阳市卫生健康局 地址：湖南省永州市祁阳市银岭路299号
第三章 第二节 第1.2款 第（6）项	项目现场	采购人指定的地点
第三章 第二节 第5.1款	履行合同的时间、地点及方式	交货时间：签订合同后30日内。 交货地点：采购人指定地点
第三章 第二节 第9.2款 第（1）项	质量保证期	彩超整套设备（包含探头）质保期不少于五年，全自动生化分析仪、血液分析仪、尿液分析仪、十二导心电图机整机质保期≥三年，自正式验收合格之日起开始计算。
第三章 第二节 第9.2款 第（3）项	响应时间	彩超：2小时内对用户提出的问题或故障予以响应和处理，12小时内到达现场处理。 全自动生化分析仪、血液分析仪、尿液分析仪、十二导心电图机：48小时内到达用户现场，96小时内解决问题：
第三章 第二节 第13.5款	合同价款支付方式 and 条件	付款方式：签订合同后产品安装验收合格后支付至合同款项的90%，剩余10%的质保金质保期开始后满一年支付。

					付款单位：祁阳市卫生健康局
			第三章 第二节 第14.2款 第(5)项	乙方提供的其他服务	具体见采购需求
			第三章 第二节 第23.1款	合同未尽事项	双方协商解决
3	人员培训	商务	投标人根据产品特点和人员情况提供培训方案。方案内容包含1. 培训计划、2. 培训时间、3. 培训人员安排；对照上列3项量化指标按如下标准进行评分：内容全面、科学合理、满足采购需求的每项计2分，总分6分，未提供具体细节或提供明显漏洞不计分，有不合理之处的每处扣1分，包括但不限于语言、文字等其他错误的每处扣0.5分，扣完6分为止。		
4	售后服务方案	商务	根据投标人对本项目售后服务方案进行评分，方案内容包括：1. 售后人员配置、2. 售后机构方案、3. 响应时间、4. 免费维修期限；对照上列4项量化指标按如下标准进行评分：内容全面、科学合理、满足采购需求的每项计2.5分，总计10分，未提供具体细节或者提供明显漏洞不计分，有不合理之处扣1分，包括但不限于语言、文字等其他错误的每处扣0.5分，扣完10分为止。		
5	实施方案	技术	根据投标人对本项目提供的项目实施方案，包括但不限于人员配置与安排、项目进度计划与保证措施、项目安装调试流程、质量保证体系与措施、安全管理体系与措施、项目应急预案和责任进行综合评审，方案重点突出、描述清晰完整、充分结合实际情况对本项目针对性强且满足采购需求的得14分；每一项内容虽阐述但未贴合项目实际情况进行论述，或内容中具体实施细节及措施表述不准确或存在瑕疵的每处扣4分，每一项内容未阐述或未提供具体实施细节及措施扣2分，包括但不限于语言、文字等其他错误的每处扣1分，扣分扣完本项为止。		

本包其他评审要求的实质性评审(标)规则

序号	需求名	需求类型	是否需要上传证明材料	上传证明材料类型	上传证明材料要求
1	商务要求	商务	是	图片	本章内容供应商需逐条响应，根据商务需求提供证明材料及承诺函。
2	合同	商务	否	无	无

本包的评分规则

序号	分数性质	分数类型	分值	是否需要上传证明材料	上传证明材料类型	评分规则描述和上传证明材料要求

1	客观分	报价分	50	否	无	【报价】的评分规则：报价得分=(评标基准价/投标报价)*报价分
2	主观分	商务分	6	否	无	【人员培训】的评分规则：投标人根据产品特点和人员情况提供培训方案。方案内容包括1. 培训计划、2. 培训时间、3. 培训人员安排；对照上列3项量化指标按如下标准进行评分：内容全面、科学合理、满足采购需求的每项计2份，总分6分，未提供具体细节或提供明显漏洞不计分，有不合理之处的每处扣1分，包括但不限于语言、文字等其他错误的每处扣0.5分，扣完6分为止。
3	主观分	商务分	10	否	无	【售后服务方案】的评分规则：根据投标人对本项目售后服务方案进行评分，方案内容包括：1. 售后人员配置、2. 售后机构方案、3. 响应时间、4. 免费维修期限；对照上列4项量化指标按如下标准进行评分：内容全面、科学合理、满足采购需求的每项计2.5分，总计10分，未提供具体细节或者提供明显漏洞不计分，有不合理之处扣1分，包括但不限于语言、文字等其他错误的每处扣0.5分，扣完10分为止。
4	主观分	技术分	14	否	无	【实施方案】的评分规则：根据投标人对本项目提供的项目实施方案，包括但不限于人员配置与安排、项目进度计划与保证措施、项目安装调试流程、质量保证体系与措施、安全管理体系与措施、项目应急预案和责任进行综合评审，方案重点突出、描述清晰完整、充分结合实际情况对本项目针对性强且满足采购需求的得14分；每一项内容虽阐述但未贴合项目实际情况进行论述，或内容中具体实施细节及措施表述不准确或存在瑕疵的每处扣4分，每一项内容未阐述或未提供具体实施细节及措施扣2分，包括但不限于语言、文字等其他错误的每处扣1分，扣分扣完本项为止。注：不符合项目实际情况是指只有单纯的文字描述，不具备实施的可能性，未结合项目实际背景以及与本项目无关等情况；表述不准确是指内容具有明显缺陷或存在逻辑漏洞，前后不连贯等。
5	/	偏离分	20	详见本包货物类需求的偏离性评审(标)规则	详见本包货物类需求的偏离性评审(标)规则	【未进行评分设置的货物不区分技术参数】的评分规则：本包未进行评分设置的货物不区分技术类型的参数每偏离一项扣10分，最多扣20分

本包执行的优惠政策

优惠政策	优惠方式	供应商所需出示材料	优惠比例(或分数)	备注
小型、微型企业优惠	总报价减免优惠	提供财政部《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库[2020]46号)中规定格式的《中小企业声明函(货物)》	10%	供应商提供的货物均由小型、微型企业制造，即货物均由小型、微型企业生产且使用该小型、微型企业商号或者注册商标的，享受此优惠；监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受此优惠政策，货物制造商为监狱企业、残疾人福利性单位的，需提供货物制造商的监狱企业/残疾人企业声明函。

本包偏离无效投标设置

除已设置评分项和实质性需求外，本包【货物技术参数】和【其他评审设置】中的偏离检查项最多偏离10项，超过将导致无效投标