

永州市政府采购文件

采购项目名称： 产后康复科设备等一批（第二次）
采购人： 永州市妇幼保健院
采购方式： 公开招标
采购代理机构： 湖南惠腾工程项目管理有限公司
委托代理编号： HNHTZB-YZ-2025-33
代理费收取方式： 采购人支付代理费（按成交金额百分比收取）
代理费支付标准： 项目成交金额的1.2%
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： 永财采计（2025）00158号
采购项目预算： 2,038,000元
是否进行资格预审： 否
需求编制时间： 2026年02月05日

采购人签章：
永州市妇幼保健院

需求编制人签章：
黄艳金

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	1,573,000	综合评分法
2	第二包	465,000	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
产后康复科设备等一批	2,803,000	为满足医院临床业务发展需求，我院需采购2025年下半年设备，产后康复科、妇科设备、儿科、中医科、儿保设备、供应室设备等，共分为三个包进行采购。	2025-12

第二章 项目采购需求

包名：第一包 采购金额：1,573,000元

包概述：产后康复科设备等一批（第一包）				
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/无时长限制		
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，约定由评委组长采取随机抽取方式来确定最终中标/成交/入围供应商。				
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		
<p>①投标供应商应具备有效的《医疗器械生产企业许可证》（或备案凭证）或《医疗器械经营企业许可证》（或备案凭证）；②所投货物纳入医疗器械管理的，应提供有效的《医疗器械生产企业许可证》（或备案凭证）、《医疗器械产品注册证》（或备</p>		<p>提供清晰的证明材料（生产厂家资料注明所投产品名称）并加盖公章。</p>		

案凭证)或《注册登记表》(或备案凭证); ③所投货物纳入已移除医疗器械管理的, 请提供相关证明材料。	
--	--

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)
		否	否	否	台	64,000	1	64,000
本货物共设置了16条参数。 其中: 实质性参数: 1条; 重要参数: 3条; 一般参数: 12条。								
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
1	产后康复治疗仪(便携式)(A02329900-其他医疗设备)	1	一般参数	产后康复治疗仪(便携式)	1、电源电压: AC220V±20V			
2		一般参数	产后康复治疗仪(便携式)	2、电源频率: 50Hz±1Hz				
3		▲	产后康复治疗仪(便携式)	3、基本脉冲频率: 800Hz±5%				
4		一般参数	产后康复治疗仪(便携式)	4、调制波形与频率: 梯形波0.5-10Hz, 三角波1-20Hz, 钟形波0.5-10Hz; 催乳系统调制波频率: 1.1-7Hz±5%; 子宫恢复系统调制波频率: 0.85-2.8Hz±5%; 术后镇痛系统调制波频率: 1-6.4Hz±5%; 乳腺小叶增生系统调制波频率: 1-6.4Hz±5%;				
5		一般参数	产后康复治疗仪(便携式)	5、输出脉冲宽度为: 0.4ms±5%;				
6		一般参数	产后康复治疗仪(便携式)	6、单个脉冲电量: >7μc;				
7		一般参数	产后康复治疗仪(便携式)	7、单个脉冲能量: ≤300mJ;				
8		一般参数	产后康复治疗仪(便携式)	8、开路输出电压峰值: ≤500Vp-p;				
9		一般参数	产后康复治疗仪	9、最大输出幅度有效值: ≤40V;				

		(便携式)	
10	一般参数	产后康复治疗仪 (便携式)	10、治疗仪的治疗时间为有默认定时和手工定时两种方式，默认定时时间为25分钟，手工定时的时间范围是5-65min，误差为±15秒；
11	一般参数	产后康复治疗仪 (便携式)	11、有四路完全独立运行的治疗输出通道，能量输出范围1~260级；
12	★	产后康复治疗仪 (便携式)	12、每个通道的输出设置仅由三个按键独立完成。
13	▲	产后康复治疗仪 (便携式)	13、四块液晶显示屏显示，多组治疗处方，中文菜单式操作，治疗时，各个通道设置的治疗处方、治疗时间及强度均显示在液晶屏上；
14	一般参数	产后康复治疗仪 (便携式)	14、治疗处方≥11个；且有腹直肌分离治疗功能。
15	▲	产后康复治疗仪 (便携式)	15、本型号采用便携式结构，重量<3Kg。
16	一般参数	产后康复治疗仪 (便携式)	16、仪器安全性能符合GB9706.102-2021标准，提供相关证明材料。

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	64,000	2	128,000

本货物共设置了19条参数。			
其中：重要参数：4条；一般参数：15条。			
参数序号	参数类型	参数名	参数值
1	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	1、电源电压：AC220V±20V
2	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	2、电源频率：50Hz±1Hz
3	▲	产后康复治疗仪 (触摸式)	3、基本脉冲频率：800Hz±5%
4	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	4、调制波形与频率：梯形波0.5-10Hz，三角波1-20Hz，钟形波0.5-10Hz；催乳系统调制波频率：1.1-7Hz±5%；子宫恢复系统调制波频率：0.85-2.8Hz±5%；术后镇痛系统调制波频率：1-6.4Hz±5%；乳腺小叶增生系统调制波频率：1-6.4Hz±5%；
5	一般参数	产后康复治疗仪	5、输出脉冲宽度为：0.4ms±5%；

		(触摸式)	
6	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	6、单个脉冲电量： $>7\mu\text{c}$;
7	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	7、单个脉冲能量： $\leq 300\text{mJ}$;
8	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	8、开路输出电压峰值： $\leq 500\text{Vp-p}$;
9	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	9、最大输出幅度有效值： $\leq 40\text{V}$
10	▲	产后康复治疗仪 (触摸式)	10、 ≥ 15 英寸超大触摸液晶显示器显示;
11	▲	产后康复治疗仪 (触摸式)	11、有六路独立运行的治疗输出通道，治疗处方、治疗方式、治疗时间、治疗能量、加热开关、加热温度限值等的设定均在触摸屏上点击即可完成;
12	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	12、具有暖宫热疗功能，具有中医定向热透药功能，加热温度的设定范围是 37°C - 42°C ，每一设定温度都可保持恒定，实时温度的分辨率为 0.1°C ;
13	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	13、加热温度的设定范围是 37°C - 42°C ，每一设定温度都可保持恒定，实时温度的分辨率为 0.1°C ;
14	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	14、加热功能开启时，电极接触不良或电极损坏，输出能量自主归零并发出警报声。
15	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	15、能量输出范围1~260级；时间设定范围是5-65分钟，默认定时为25分钟；
16	▲	产后康复治疗仪 (触摸式)	16、在治疗时，每片治疗电极的温度可实时在屏幕上显示;
17	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	17、治疗处方 ≥ 11 个，且有腹直肌分离治疗功能;
18	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	18、本型号采用推车式结构。
19	一般参数	产后康复治疗仪 (触摸式)	19、仪器安全性能符合 GB9706.102-2021 标准，提供相关证明材料。

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	5,000	2	10,000
3	红光治疗仪(A02329900-其他医疗设备)	本货物共设置了19条参数。 其中：一般参数：19条。						
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
		1	一般参数	红光治疗仪	1、支架：阻尼 360 度旋转臂支架；			
		2	一般参数	红光治疗仪	2、灯头：铝合金灯头；			
		3	一般参数	红光治疗仪	3、光源：半导体固态冷光源；			
		4	一般参数	红光治疗仪	4、光组织穿透深度：≥15mm；			
		5	一般参数	红光治疗仪	5、光源寿命：不低于十万个小时，温度≤50℃；			
		6	一般参数	红光治疗仪	6、光源输出：双透镜聚光输出，光束能量强、均匀；			
		7	一般参数	红光治疗仪	7、输出：波长范围620nm-640nm；中心波长 630nm±10nm；			
		8	一般参数	红光治疗仪	8、光功率：≥2W；			
		9	一般参数	红光治疗仪	9、光功率密度：（光源表面测量）>7000mW/c m ² ，输出窗口处 800mW/c m ² ，离照部位 5cm 处 255 mW/c m ² ；			
		10	一般参数	红光治疗仪	10、光斑面积：距离窗口 5cm 处的光斑直径≥14cm；距离窗口 7cm 处的光斑直径≥18cm；			
		11	一般参数	红光治疗仪	11、操作界面：液晶触摸按键控制；			
		12	一般参数	红光治疗仪	12、治疗定时时间：0-60 分钟任意可调，五分钟一档；			
		13	一般参数	红光治疗仪	13、升降装置可调高度：可升降、旋转，自平衡式支架臂长≥80cm，最高照射高度 ≥170cm，			
		14	一般参数	红光治疗仪	14、横向展开≥120cm，展开范围内任意角度定位；			
		15	一般参数	红光治疗仪	15、旋转角度：≤360°；			
		16	一般参数	红光治疗仪	16、工作方式：连续运行；			
		17	一般参数	红光治疗仪	17、电气安全：I 类 B 型应用移动设备；			
		18	一般参数	红光治疗仪	18、脚轮带自锁装置；			
19	一般参数	红光治疗仪	19、探头散热方式：风冷。					
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	射频治疗仪(否	否	否	台	481,000	1	481,000

货物序号	A02329900-其他医疗设备)	本货物共设置了12条参数。 其中：重要参数：1条；一般参数：11条。						
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
		1	一般参数	射频治疗仪	1、采用单极射频技术。			
		2	一般参数	射频治疗仪	2、内阴治疗时可以进行靶点治疗，对损伤严重部位可以进行加强治疗。			
		3	一般参数	射频治疗仪	1.3、需具备修复盆腔组织和改善阴道松弛的疗效。			
		4	▲	射频治疗仪	2.1、工作频率：10KHz-600KHz。			
		5	一般参数	射频治疗仪	2.2、输出功率：15-45W可调。			
		6	一般参数	射频治疗仪	2.3、整机功耗：≤1000W			
		7	一般参数	射频治疗仪	2.4、治疗参数及显示。治疗计时显示：能自动识别治疗过程，连续累计显示治疗时间；阻抗实时显示：能实时显示治疗时的人体阻抗变化值。			
		8	一般参数	射频治疗仪	3.1、仪器具有电路短路保护功能。			
		9	一般参数	射频治疗仪	3.2、操作手柄中的电路和开头处具有防水功能。			
		10	一般参数	射频治疗仪	3.3、有治疗报警功能：以温度作为治疗报警控制的评定指标，达到预定温度后自动报警。			
		11	一般参数	射频治疗仪	4.1、专机专用耗材：射频消融电极。			
12	一般参数	射频治疗仪	4.2、配套使用耗材：一次性使用中电板、导光凝胶。					
	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	890,000	1	890,000
5	二氧化碳激光治疗机(A02329900-其他医疗设备)	本货物共设置了22条参数。 其中：实质性参数：2条；重要参数：2条；一般参数：18条。						
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
		1	一般参数	二氧化碳激光治疗机	1.激光类型：封离型二氧化碳激光器；			
		2	一般参数	二氧化碳激光治疗机	2.激光波长：10.6 μm±0.1 μm；			
		3	★	二氧化碳激光治疗机	3.工作模式：单次、重复、连续、多元聚焦等模式；需提供证明文件；			
		4	一般参数	二氧化碳激光治疗机	4.导光系统：七关节三自由度导光臂，内置扭力平衡；			
5	一般参数	二氧化碳激光治疗	5.出光方式：连续，定时出光；					

		机	
6	一般参数	二氧化碳激光治疗机	6. 冷却系统：全封闭内循环水冷却及风扇冷却；保证设备持续待机；
7	一般参数	二氧化碳激光治疗机	7. 瞄准光波长：650nm±5nm，输出功率：≤5mw；
8	一般参数	二氧化碳激光治疗机	8. 激光输出控制：脚踏光电开关输出控制；
9	一般参数	二氧化碳激光治疗机	9. 激光输出反应时间：≤0.1 秒；
10	一般参数	二氧化碳激光治疗机	10. 聚焦模式：单次、叠射。叠射：1-5次；
11	一般参数	二氧化碳激光治疗机	11. 能量密度：单点能量可调；
12	一般参数	二氧化碳激光治疗机	12. 单工作光斑直径：0.1-0.8mm可调；
13	▲	二氧化碳激光治疗机	13. 光学技术：微纳光学技术；光学材料：纳米光学材料；需提供证明文件；
14	▲	二氧化碳激光治疗机	14. 切割深度 9 μm-400 μm 可调；需提供证明文件；
15	一般参数	二氧化碳激光治疗机	15. 吹烟功能：内置大功率气泵吹散烟雾，保持术野清晰；
16	★	二氧化碳激光治疗机	16. 操作系统及特有功能：≥10英寸彩色液晶屏触摸界面，显示屏具备前翻，后翻均≥10度可调节范围，方便操作人员在不同角度的操作；需提供证明文件；
17	一般参数	二氧化碳激光治疗机	17. 设备自带开机自检、激光发射、准备、电源安全提示灯、参数修正功能、故障报警显示；
18	一般参数	二氧化碳激光治疗机	18. 操作界面：全中文界面，操作简单明了；
19	一般参数	二氧化碳激光治疗机	19. 内置设备实时自检系统：可实时检测设备状态，具备分项检测，保证设备任何时候都处于稳定运行状态；
20	一般参数	二氧化碳激光治疗机	20. 提供科室需求的各种评估量表；
21	一般参数	二氧化碳激光治疗机	21. 配置净烟装置，降低组织颗粒散布到工作环境导致的危害。
22	一般参数	二氧化碳激光治疗机	(二) 配置清单 名称：CO2激光器主机系统 单位：台 数量：1 名称：导光臂 单位：个 数量：1 名称：脚踏开关：控制激光发射 单位：个 数量：1 名称：激光防护镜 单位：副 数量：5 名称：治疗手柄 单位：个 数量：4 名称：阴道金属牵开器 单位：个 数量：4 名称：专人专用牵开器 单位：个 数量：100 名称：办公电脑（台式） 单位：台 数量：1 名称：办公电脑（平板） 单位：台 数量：1

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	产后康复治疗仪（便携式）	12	产后康复治疗仪（便携式）	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）
5	二氧化碳激光治疗机	3	二氧化碳激光治疗机	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）
		16	二氧化碳激光治疗机	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）

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	产后康复治疗仪（便携式）	1	产后康复治疗仪（便携式）	否	无	无
		2	产后康复治疗仪（便携式）	否	无	无
		3	产后康复治疗仪（便携式）	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）
		4	产后康复治疗仪（便携式）	否	无	无
		5	产后康复治疗仪（便携式）	否	无	无
		6	产后康复治疗仪（便携式）	否	无	无
		7	产后康复治疗仪	否	无	无

			(便携式)			
		8	产后康复治疗仪(便携式)	否	无	无
		9	产后康复治疗仪(便携式)	否	无	无
		10	产后康复治疗仪(便携式)	否	无	无
		11	产后康复治疗仪(便携式)	否	无	无
		13	产后康复治疗仪(便携式)	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料(证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。)
		14	产后康复治疗仪(便携式)	否	无	无
		15	产后康复治疗仪(便携式)	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料(证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。)
		16	产后康复治疗仪(便携式)	是	图片	提供相关证明材料
2	产后康复治疗仪(触摸式)	1	产后康复治疗仪(触摸式)	否	无	无
		2	产后康复治疗仪(触摸式)	否	无	无
		3	产后康复治疗仪(触摸式)	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料(证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。)
		4	产后康复治疗仪(触摸式)	否	无	无
		5	产后康复治疗仪(触摸式)	否	无	无

		6	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		7	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		8	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		9	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		10	产后康复治疗仪 (触摸式)	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料(证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。)
		11	产后康复治疗仪 (触摸式)	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料(证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。)
		12	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		13	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		14	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		15	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		16	产后康复治疗仪 (触摸式)	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料(证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。)
		17	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无
		18	产后康复治疗仪 (触摸式)	否	无	无

		19	产后康复治疗仪 (触摸式)	是	图片	提供相关证明材料。
3	红光治疗仪	1	红光治疗仪	否	无	无
		2	红光治疗仪	否	无	无
		3	红光治疗仪	否	无	无
		4	红光治疗仪	否	无	无
		5	红光治疗仪	否	无	无
		6	红光治疗仪	否	无	无
		7	红光治疗仪	否	无	无
		8	红光治疗仪	否	无	无
		9	红光治疗仪	否	无	无
		10	红光治疗仪	否	无	无
		11	红光治疗仪	否	无	无
		12	红光治疗仪	否	无	无
		13	红光治疗仪	否	无	无
		14	红光治疗仪	否	无	无
		15	红光治疗仪	否	无	无
		16	红光治疗仪	否	无	无
		17	红光治疗仪	否	无	无
		18	红光治疗仪	否	无	无
		19	红光治疗仪	否	无	无
4	射频治疗仪	1	射频治疗仪	否	无	无
		2	射频治疗仪	否	无	无
		3	射频治疗仪	否	无	无
		4	射频治疗仪	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料(证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。)
		5	射频治疗	否	无	无

			仪				
		6	射频治疗仪	否	无	无	
		7	射频治疗仪	否	无	无	
		8	射频治疗仪	否	无	无	
		9	射频治疗仪	否	无	无	
		10	射频治疗仪	否	无	无	
		11	射频治疗仪	否	无	无	
		12	射频治疗仪	否	无	无	
5	二氧化碳激光治疗机	1	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		2	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		4	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		5	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		6	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		7	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		8	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		9	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		10	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		11	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		12	二氧化碳激光治疗机	否	无	无	
		13	二氧化碳激光治疗机	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）	
		14	二氧化碳	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件	

			激光治疗机			须在对应参数部分进行醒目标记。)
		15	二氧化碳激光治疗机	否	无	无
		17	二氧化碳激光治疗机	否	无	无
		18	二氧化碳激光治疗机	否	无	无
		19	二氧化碳激光治疗机	否	无	无
		20	二氧化碳激光治疗机	否	无	无
		21	二氧化碳激光治疗机	否	无	无
		22	二氧化碳激光治疗机	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	同类型业绩	商务	投标供应商提供近三年以来（签订合同日期为准）本项目同类型业绩
2	项目实施方案	商务	根据投标人针对本项目提供的项目实施方案进行评审，包括但不限于以下内容：①供货组织安排与进度计划；②安装调试方案；③质量保证方案；④交付验收标准及方案；⑤培训方案等内容）进行综合评审。
3	售后服务	商务	根据投标人针对本项目的提供售后服务方案进行综合评审，包括但不限于以下内容：①售后巡检（含响应时间）方案；②售后服务网点（名称、地址、联系人、联系电话）方案；③维修备件储备情况。
4	合同	商务	<p style="text-align: center;">第一节 合同协议内容</p> <p>一、项目信息</p> <p>（1）采购项目名称： 产后康复科设备等一批项目</p>

(2) 政府采购计划编号：永财采计（2025）00158号

(3) 项目内容：产后康复科设备等一批项目---产后康复科和妇科设备（包一）

二、合同金额

(1) 合同定价方式及金额：固定单价

(2) 具体标的见附件。

三、付款方式

设备安装、调试校验完毕经甲方验收合格正常使用二个月后无质量问题，支付合同总价的60%，设备再正常运行三个月后无质量问题，支付合同总价的30%，余款10%作为质保尾款，质保期内商品无任何质量问题的，甲方于质保期届满后一次性无息付清。

四、合同履行

(1) 交货时间为：年 月 日至 年 月 日，合同签订之日起一个月内交货。

(2) 交货地点：要求送货到永州市妇幼保健院指定地点

(3) 交货方式：中标人负责项目清单中的货物及货物的全部运输，包括装卸、现场搬运及安装调试，并能达到使用要求，直至项目验收合格，在运输、装卸过程中产品出现损坏的，中标单位必须更换为全新的产品，采购人不承担任何责任，所造成的损失由中标单位承担。

(4) 质保期：质保期2年，保修期为所有招标设备自验收合格投入正常使用之日起算，中标人提供上门服务，产生的维修配件、材料及人员交通维护费等所有费用均由中标人承担。

五、合同验收

(1) 验收主体：永州市妇幼保健院。

(2) 验收方式：现场验收。

(3) 验收标准：

1、所有设备、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。

2、拆箱后，投标供应商应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，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。

3、产品验收要求

(1) 要求对全部设备、产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）的验收。

(2) 投标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付设备使用单位。

六、违约责任与争议解决的方法

在合同履行过程中发生的或与合同有关的争议，双方应友好协商解决，协商不成的，双方选择向甲方住所地人民法院提出起诉讼。

专用合同条款

一、交货说明、地点及方式：

1.1 交货时间：签订合同次日起在规定的期限内完成交货、安装和调试工作并经验收合格（含有关部门的专业执法验收），交付给甲方投入正常使用。

1.2 交货地点及运输方式：甲方指定地点，运输方式为汽车运输。乙方提供的货物包装方式应符合国家标准，按标准保护措施进行包装，每一包装箱内应附质量证书、说明书、随机备品、配件的各类数量说明，抵达本合同约定的交货地点之前的运输和相关保险等一切费用以及产品质量问题概由乙方负责。

二、付款方式：

2.1设备安装、调试校验完毕经甲方验收合格正常使用二个月后无质量问题，支付合同总价的60%，设备再正常运行三个月后无质量问题，支付合同总价的30%，余款10%作为质保尾款，质保期满后商品无任何质量问题的，甲方于质保期届满后一次性无息付清。

三、质量技术标准：

3.1 乙方提供的产品制造商应有完善的质量检测手段和质量保证体系，产品应符合国家标准和行业标准。上述标准不一致的，以严格的标准为准。没有国家标准、行业标准和企业标准的，按照通常标准或者符合合同目的的特定标准确定。乙方必须遵守《产品质量法》和机电产品的有关法律法规及政策文件规定要求，乙方应对质量保证体系做出说明。

3.2 乙方必须保证提供的货物是非淘汰类全新的、完整的、整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患的，并且符合国际和国家有关检测标准以及该产品的出厂标准，如属国家强制检定或依法检测范围内的设备，乙方需按照相关规定送检法定机构，并提供检测检定报告。

四、检验及验收：

1、所有设备、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。

2、拆箱后，投标供应商应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，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。

3、产品验收要求

(1) 要求对全部设备、产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）的验收。

(2) 投标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付设备使用单位。

(3) 验收过程中双方对货物存在争议时，应送永州市或上一级质量技术监督部门认定的检测机构检测。如送检产品存在质量问题，检验费用、送检费用等由乙方承担，甲方有权据此单方终止此购销合同，乙方仍有义务对相关损失进行赔偿。如无质量问题，合同继续履行，检验费用、送检费用等由双方各负担50%。

(4) 货物验收不合格由乙方负责更换同品牌规格型号的非淘汰类全新的、完整的、整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患的整套设备（包含所有设备和配件及配件）。更换、运输、安装、调试、再验收等所产生的费用以及给采购人造成的损失等费用由乙方承担。连续两次验收不合格的，采购人可以提出终止合同，由此给甲方带来的一切损失由乙方承担。

(5) 甲方根据上述条款规定进行验收，并不能免除乙方根据本合同质量保证条款规定所应承担的质量保证责任。

(6) 专利权：乙方应保证甲方在使用其提供的产品时免受第三方提出侵犯其专利权、商标权或工业设计权等起诉，任何第三方提出如上起诉，责任完全由乙方承担，包括法律和经济责任。

五、证照与质量保证、售后服务及故障处理：

(1) 乙方应按招标文件规定的货物性能、技术要求、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品和优质的设备及配件。乙方保证所提供的所有设备及配件（含附件与配件）符合国家的有关标准和有关要求且证照齐全，如因证照不全和质量问题所产生的一切责任由乙方负全责。由于乙方所提供的设备质量原因造成的纠纷，原则上由乙方全权负责处理，由此给甲方带来的损失，由乙方负责赔偿。如乙方请求甲方协助处理，甲方应配合，但全部的开支（包括人员工资等）由乙方负责。

(2) 质量保证期为：本次招标采购设备整机质保期两年，自验收合格投入正常使用之日起开始计算，质保期间运行、维护等由乙方负责，甲方不承担任何责任和费用。如设备厂商承诺免费质保期长则按厂商承诺期；在质保期内发现因货物本身的质量问题，乙方应负责承担更换或修理及更换零部件费用。对达不到技术要求者，根据实际情况，经双方协商，可按以下办法处理：

2.1 更换：由乙方承担所发生的全部费用。

2.2 贬值处理：由乙方、甲方双方协议定价。

2.3 退货处理：乙方应退还甲方支付的货款，同时应承担该货物的直接费用（运输、保险、检验、货款利息及银行手续费等）。

(3) 系统维护：在质保期内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。质保期内，凡因正常使用出现质量问题，乙方应提供免费维修或更换，承担因此产生的一切费用，如人为恶意损坏乙方概不负责。

(4) 乙方须在质保期限满后提供全部货物的有偿终身维护。乙方承诺所提供的整个项目设备（包含系统正常运行所有的设备及配件配件）及配件的质保期后的售后服务为开放式维修服务。

(5) 乙方详细列明本设备所需主要易损部件、专机专用耗材（如无则不需提供）清单，并分项注明最低成交价格，耗材价格需折合到最小计数单位，并承诺3年内以不高于本清单价格可以为采购人供货。同时承诺提供的耗材符合相关质量要求，证件齐全，且耗材在湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或行政部门指定平台上挂网。

(6) 乙方向甲方提供定期的设备例行检查和维修服务。经验收合格后，乙方提供技术支持，负责操作和维修培训，并解决技术问题。乙方在质保期内提供免费上门维修服务，并进行终身维护。

(7) 仪器出现故障，接到甲方通知后，乙方在仪器故障要求1小时内应答，24小时形成解决方案并到达现场维修；若未在甲方要求的期限内进行应答或维修解决的，应承担由此给甲方造成的所有损失。

六、其它要求：

1、乙方负责设备使用培训、人员技术培训，具体约定如下：

(1) 培训形式

①核心培训：现场实操培训为主，乙方需派遣具备对应设备专业资质的培训讲师上门授课，结合设备实际操作场景开展手把手教学；

②配套支持：同步提供书面培训资料（含操作手册（各治疗模式术前、术中、术后sop操作流程，并提供相关治疗文书）、安全规范、故障排查指南，中文版本，每类资料不少于2份）及电子版视频教程（可永久留存）；

③后续咨询：培训结束后，提供技术咨询支持（上门、电话、微信视频或邮件形式），解答参训人员操作疑问。

(2) 培训要求

①培训对象：甲方使用科室全体医护人员、医院设备维护人员等；甲方可根据人员变动，在培训结束后1年内申请1次免费补充培训。

②培训内容：需涵盖设备基础操作（开机、参数设置、诊疗适配、关机规范）、安全使用规范（患者安全注意事项、应急停机流程）、日常维护保养（清洁、耗材更换、自检方法）、常见故障排查与报修流程、数据管理（数据导出、医院信息系统对接操作）；同时包含设备与产后康复科/妇科常见联合治疗场景的适配操作培训，具体包括但不限于设备在注射辅助治疗、手法康复配合、手术配套使用等场景下的参数调整范围、安全适配标准、使用禁忌及与医疗操作的衔接规范。

③培训时间：设备安装调试验收合格后可立即启动培训，最晚3个工作日内完成。

④责任划分：若因乙方培训内容缺失、指导错误导致设备操作失误、故障或安全事故，由乙方承担全部维修费用及相关损失，并免费重新开展全员培训。

（3）费用承担

本条款项下全部培训相关费用均由乙方承担，费用范围包括但不限于讲师劳务费、交通食宿费、培训费及培训资料编制印刷费、模拟教具使用费、约定次数内的复训费及远程咨询费等。

2、乙方所投的各种产品，凡医院方需要接入其网络信息系统的，要求投标人免费提供数据接口协议、数据格式、PC连接线/生产规格、提供调试支持（电话/email）、开发说明书、操作说明书等并负责做好投标前期调研和医院系统供应商对接，免费接入医院的各个相关系统，保证设备及系统在医院相关系统中的正常运行和数据共享，医院方不负任何费用。如果有其数据输出已被设备占用的，则要求由该类设备提供额外的连接医院信息系统的软件及硬件数据接口。对于自己有报告系统的，要求投标人必须免费自行解决与医院信息系统连接的软硬件问题。

七、违约行为：

（1）乙方有下列行为将视为违约：

1.1逾期交货，不可抗力除外。

1.2 交付货物的规格和技术参数、质量等跟乙方的投标文件中相关承诺存在着不符，并私自降低规格和技术参数、质量等。

1.3 不履行合同条款或只履行部分合同条款，或拒绝履行合同义务。

1.4 不履行售后服务承诺及相关的伴随服务。

1.5 没有按本合同要求提供质量保证期。

1.6. 违反政府采购法和国家其他的相关法律法规。

(2) 甲方有下列行为将视为违约：

2.1 无正当理由拒绝接受乙方交付的货物或逾期延迟验收。

2.2 违反政府采购法和国家其他的相关法律法规。

(3) 违约责任

3.1 乙方符合本合同第七条第(1)项违约情形的，将受到以下制裁：

①符合上述第(1)项第1.1款时，乙方应按合同款的每日千分之二向甲方支付违约金，直至交货为止。但违约金的最高限额不超过合同款的百分之五。其中违约金由甲方从合同款中扣除。逾期超过约定日期三十个工作日不能交付的，甲方可单方解除本合同，并追加乙方承担因此造成的损失和相关法律责任。

②符合上述第(1)项第1.2款时，一是甲方有权要求更换货物或返工。而乙方愿意更换货物或返工但造成中标交付延期的，则按乙方逾期交付处理。二是乙方拒绝更换货物或返工的，甲方可单方面解除合同，并要求乙方承担甲方和采购代理机构因此造成的损失及相关法律责任。三是甲方也可以有权拒绝接受乙方提供的货物或工程，甲方有权单方终止合同，并追加乙方承担因此造成的损失和相关法律责任。

③符合上述第(1)项第1.3-1.6款时，甲方有权单方终止合同，并有权要求乙方全额返还已付货款和预付款，并追加乙方承担因此造成的损失及相关法律责任。

④因乙方的违约行为导致甲方单方解除合同的，乙方应承担相应的法律责任。因乙方违约行为而造成甲方和采购代理机构的损失均由乙方承担赔偿责任。

3.2甲方符合合同第七条第(2)项违约情形的，将受到以下制裁：

①甲方按违约部分货款的每日千分之一向乙方支付违约金，违约金的最高额不超过货款的百分之五。

②乙方可有权单方面解除本合同，并由甲方承担因此造成的实际经济损失和承担法律责任。

3.3不可抗力：由于不可抗力的原因不能履行合同时，应及时向对方通报不能履行或不能完全履行的理由，在取得有关权威部门的证明后，允许延长履行、部分履行或者不履行合同，并根据情况可部分或全部免除其责任。

八、合同补充和修改：

对合同的条款作出任何改动或偏离的、增加补充条款，必须是书面形式，并经双方法定代表人（或授权代表）签字且加盖单位公章或合同专用章方可生效；口头协议，或者只

		<p>有签字 或只有盖章均为无效合同。</p> <p>九、合同签订及生效：</p> <p>1.1 本合同一式肆份，甲乙双方各一份，另两份报送永州市政府采购监督管理办公室和采购代理机构备案。本合同签订地为永州市妇幼保健院，合同履行地为永州市妇幼保健院。如本合同在实施过程中发生纠纷，由双方友好协商，协商不成，双方均应向甲方所在地人民法院起诉。</p> <p>1.2 合同在双方法人或授权代表人签字并加盖双方公章或合同专用章，呈报永州市政府采购监管部门审核之日起生效，生效后双方不得违约，否则应承担违约责任。只有签字或者只有盖章均为无效合同。</p> <p>十、乙方凭政府采购合同或中标通知书可向金融机构申请贷款，金融机构依托政府采购合同，优化贷款程序和利率，向申请贷款的企业发放无财产抵押贷款。</p> <p>备注：通用合同约定与专用合同约定不一致或相冲突的，以专用合同约定为准。</p>
5	采购需求 商务	<p>一、包装和发运</p> <p>1、货物的包装和发运必须符合货物特性要求。</p> <p>2、为了保证货物在长途运输和装卸过程中的安全，货物包装应符合国家或行业标准规定。交付前货物锈蚀、失缺或损坏，由中标人承担一切责任。</p> <p>二、检验及验收</p> <p>1、所有设备、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。</p> <p>2、拆箱后，投标供应商应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，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。</p> <p>3、产品验收要求</p> <p>(1) 要求对全部设备、产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）的验收。</p> <p>(2) 投标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付设备使用单位。</p>

三、其他要求

1: 根据相关文件要求执行, 由投标人承担。投标人所投的各种产品, 凡医院方需要接入其网络信息系统的, 要求投标人免费提供数据接口协议、数据格式、PC连接线/生产规格、提供调试支持(电话/email)、开发说明书、操作说明书等并负责做好投标前期调研和医院系统供应商对接, 免费接入医院的各个相关系统, 保证设备及系统在医院相关系统中的正常运行和数据共享, 医院方不负任何费用。如果有其数据输出已被设备占用的, 则要求由该类设备提供额外的连接医院信息系统的软件及硬件数据接口。对于自己有报告系统的, 要求投标人必须免费自行解决与医院信息系统连接的软硬件问题。

仪器出现故障, 接到甲方通知后, 仪器故障要求1小时内应答, 24小时形成解决方案并到达现场维修。

4、中标供应商负责设备使用培训。

5、质保期: 调试验收合格后质保期 2年(采购需求及技术规格中有不同规定的, 按采购文件要求执行)。

6、投标人详细列明本设备所需主要易损部件、专机专用耗材(如无则不需提供)清单, 并分项注明最低成交价格, 耗材价格需折合到最小计数单位, 并承诺3年内以不高于本清单价格可以为采购人供货。同时承诺提供的耗材符合相关质量要求, 证件齐全, 且耗材在湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或行政部门指定平台上挂网。

7、付款方式: 设备安装、调试校验完毕验收合格正常使用二个月后无质量问题, 支付合同总价的60%, 设备再正常运行三个月后无质量问题, 支付合同总价的30%, 余款10%质保期满后无质量问题一次性无息付清。

8、交货期: 合同签订之日起一个月内交货。如采购需求及技术规格中有不同规定的, 按要求执行。

9、交货地点: 永州市妇幼保健院指定地点。

四、设备其他要求:

1、红光治疗仪适用范围: 消炎、止痛, 对疔、痈、带状疱疹、乳腺炎、软组织损失等有消炎止痛作用; 对褥疮、溃疡、手术治疗造成的创伤等有促进创面愈合的作用;

2、二氧化碳激光治疗机: ①适用科室: 压力性尿失禁、外阴白斑、宫颈疾病等妇科疾病的治疗; ②用途: 用于人体组织的汽化、碳化、凝固和照射, 以达到治疗的目的

		<p>的，非皮肤科使用；③内置系统报错功能，可行远程维修指导处理；</p> <p>3、超声治疗仪：①采用脉冲超声发射技术，脉冲超声具有机械效应和空化效应强，热效应强度可控的优势，适用于软组织损伤治疗。</p> <p>②设备由主机和治疗头组成，治疗头采用准直型声场发射，适应多部位治疗。</p> <p>4、生物反馈治疗仪适用于焦虑症神经精神疾病的生物反馈治疗。</p> <p>五、（包2）超声治疗仪配套服务要求：</p> <p>1：乙方负责设备使用培训、人员技术培训，并协助培养脊柱侧弯治疗师（脊柱侧弯训练+下肢）和支具师共计6名。</p> <p>2、筛查端：提供筛查系统及配套设备和电脑一套，提供完整的筛查流程，能力赋能支持；辅助政府资源申请提供文件；链接基金会资源，公益助力项目落地。</p> <p>3、人员到场支持：根据需求以及现有调配情况，提供专业和运营人员到当地支持业务开展。</p> <p>4、场地建设设计：提供场地装修建设方案。</p> <p>六、供应商所提供的货物及相关内容不得违反需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。如本采购文件未列出，以国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范为准。</p>
--	--	---

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	合同	商务	否	无	无
2	采购需求	商务	是	图片	提供响应采购需求承诺函及采购需求内要求提供的资料。

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	客观分	商务分	4	是	图片	<p>【同类型业绩】的评分规则：投标供应商提供近三年以来（签订合同日期为准）本项目同类型业绩，每提供一份计1分，最多计4分。</p> <p>【同类型业绩】的上传证明材料要求：提供的合同复印件（2022年12月1日至今）及中标通知书（成交通知书）复印件，并加盖公章。</p>
3	主观分	商务分	10	否	无	<p>【项目实施方案】的评分规则：根据投标人针对本项目提供的项目实施方案进行评审，包括但不限于以下内容：①供货组织安排与进度计划；②安装调试方案；③质量保证方案；④交付验收标准及方案；⑤培训方案等内容）进行综合评审。（二）评审依据：方案内容全面具体且符合项目实际情况内容齐全、方案详细、措施完善、条理清晰的计10分，五项内容有缺漏项的每一项扣2分；每一项内容有欠缺的扣1分，扣完为止。未提供方案不计分。</p>
4	主观分	商务分	6	否	无	<p>【售后服务】的评分规则：根据投标人针对本项目的提供售后服务方案进行综合评审，包括但不限于以下内容：①售后巡检（含响应时间）方案；②售后服务网点（名称、地址、联系人、联系电话）方案；③维修备件储备情况。（二）评审依据：方案内容全面具体且符合项目实际情况内容齐全、方案详细、措施完善、条理清晰的计6分，三项内容有缺漏项的每一项扣2分；每一项内容有欠缺的扣1分，扣完为止。未提供方案不计分。</p>
5	/	偏离分	15	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	<p>【未进行评分设置的货物重要技术参数】的评分规则：本包未进行评分设置的货物重要技术参数每偏离一项扣1.5分，最多扣15分</p>
6	/	偏离分	15	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	<p>【未进行评分设置的货物一般技术参数】的评分规则：本包未进行评分设置的货物一般技术参数每偏离一项扣0.5分，最多扣15分</p>

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。
--	--	--	--	------

包名：第二包 采购金额：465,000元

包概述：产后康复科设备等一批（第二包）				
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/无时长限制		
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，约定由评委组长采取随机抽取方式来确定最终中标/成交/入围供应商。				
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		
<p>①投标供应商应具备有效的《医疗器械生产企业许可证》（或备案凭证）或《医疗器械经营企业许可证》（或备案凭证）；②所投货物纳入医疗器械管理的，应提供有效的《医疗器械生产企业许可证》（或备案凭证）、《医疗器械产品注册证》（或备案凭证）或《注册登记表》（或备案凭证）；③所投货物纳入已移除医疗器械管理的，请提供相关证明材料。</p>		提供清晰的证明材料（生产厂家资料注明所投产品名称）并加盖公章。		

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)
		否	否	否	台	165,000	1	165,000
本货物共设置了31条参数。 其中：重要参数：2条；一般参数：29条。								
		参数序号	参数类型	参数名	参数值			
1	1 A02320500- 医用超声波 仪器及设备)	一般参数	超声治疗仪	1、物理通道≥2，所有通道输出参数相同，可独立控制可同时治疗。				
2		一般参数	超声治疗仪	2、治疗头与主机连接采用快插连接器，治疗头内部带识别信息任意更换主机能自动识别匹配。				
3		一般参数	超声治疗仪	3、治疗头信号线缆长度≥2.3米。				
4		一般参数	超声治疗仪	4、超声波频率：1.0MHz，频率自动设置到最优状态。				
5		▲	超声治疗仪	5、治疗头有效发射面积≥10 cm ² 。				
6		一般参数	超声治疗仪	6、额定声功率≥15W， ≥10档可调节。				
7		一般参数	超声治疗仪	7、声强≤3.0W/cm ² 。				
8		一般参数	超声治疗仪	8、脉冲重复周期：≥10ms，脉冲占空比≤40%				
9		一般参数	超声治疗仪	9、定时时间0~30分钟， ≥6档可调节。				
10		一般参数	超声治疗仪	10、智能定时计时，治疗头离开皮肤自动暂停计时，只计有效治疗时间。				
11		一般参数	超声治疗仪	11、具有治疗头初始化自检功能。				
12		一般参数	超声治疗仪	12、治疗头性能衰减自动提示功能。				
13		一般参数	超声治疗仪	13、实时智能监测治疗头声窗温度，温度达到43℃自动暂停发射。				
14		一般参数	超声治疗仪	14、实时智能监测治疗头输出负载状态，输出空载智能切换至间歇保护输出。				
15		一般参数	超声治疗仪	15、保护界面提示功能：过温提示、空载保护提示和治疗头未连接提示。				
16		一般参数	超声治疗仪	16、人机交互界面尺寸≥15英寸；全触屏操作，触屏尺寸≥15英寸。				

17	一般参数	超声治疗仪	17、超灵敏的探头工作中离开人体马上停机功能，防止探头过热烫伤病人。
18	一般参数	超声治疗仪	18、可选配隔离透声膜，隔离透声膜有单独备案凭证，防止交叉感染。
19	一般参数	超声治疗仪	19、内置芯片提供无线联网功能，能远程了解机器工作状态，提供故障预警。
20	一般参数	超声治疗仪	20、电气安全类型：I类,B型应用部分;电磁兼容组别：1组B类（提供检测报告）。
21	一般参数	超声治疗仪	21、针对青少年脊柱侧弯筋膜松解的专用保护电路设计。确保青少年的治疗安全。
22	▲	超声治疗仪	22. 机器有青少年脊柱侧弯专用浅表参数
23	一般参数	超声治疗仪	23：附属配件功能：23-1：无辐射与无接触筛查：非侵入性技术进行人体体态检测，无辐射风险且无需身体接触，保障筛查过程的安全性，适合青少年及各类人群的使用。
24	一般参数	超声治疗仪	23-2：360°全方位数据采集：结合转盘设计，测量者站立在转盘上旋转一周，通过多角度高精度拍摄技术实现360°全方位的数据采集，有效提升体态建模的精确度和完整性。
25	一般参数	超声治疗仪	23-3：高精度与可靠性：配备高精度传感器与多角度拍摄系统，结合计算机视觉与深度算法，减少人为干扰误差，确保检测结果的准确性与可靠性。
26	一般参数	超声治疗仪	23-4：体态测量：头前倾、头侧倾、高低肩、骨盆侧倾、骨盆前倾、圆肩、躯干倾斜、O型腿、X型腿、ATR旋转、脊柱侧弯、左臂长度、右臂长度、左小腿长度、右小腿长度、左大腿长度、右大腿长度
27	一般参数	超声治疗仪	23-5：体成分测量：体重、去脂体重、肌肉量、总水分、骨骼肌含量、体脂肪、体脂率、BMI、基础代谢、内脏脂肪等级、体重历史趋势走势、肌肉量历史趋势走势、体脂率历史趋势走势、各项指标标准范围。
28	一般参数	超声治疗仪	23-6：线上查询报告：在筛查完成后，系统将立即生成一个详细的测量报告，并通过图形界面在应用程序和小程序上展示。报告包括各种体态项目的评分、问题描述和建议。具体内容包括： 精度躯体测量：基于高精度的建模数据，计算出人体关节3D空间的坐标位置以及各项体维数据结合临床各项诊断标准进行结果分析；体成分状态分析：体成分状态与特发性脊柱侧弯发病有着重要的相关性
29	一般参数	超声治疗仪	23-7：AI筛查模型自动给出筛查结论与风险提示：基于临床诊断标准，人工智能算法可以自动计算各种指标是否在正常范围内，在报告中自动输出各项指标的筛查结论与风险提示
30	一般参数	超声治疗仪	23-8：附属设备具有身高体重测量功能（并且带蓝牙传输功能）
31	一般参数	超声治疗仪	23-9：筛查端：提供体态筛查系统及2台电子身高体重测量仪需带蓝牙传输功能，体态筛查系统需配套电脑一套。

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	1	300,000
本货物共设置了19条参数。 其中：重要参数：3条；一般参数：16条。								
	生物反馈治疗仪(A02329900-其他医疗设备)	参数序号	参数类型	参数名	参数值			
2		1	▲	生物反馈治疗仪	1、主要由信号采集器、生物反馈仪软件、信号接收器组成。其中信号采集器包含表面肌电传感器、重复性脉搏血氧饱和度探头、脑电传感器三部分。			
		2	一般参数	生物反馈治疗仪	2、信号采集器 2.1 与患者接触的材料原发性刺激反应极轻微，无致敏性，细胞毒性分级为0级、无细胞毒性作用。该材料必须进行生物相容性的试验或评价。			
		3	一般参数	生物反馈治疗仪	2.2 保证患者在临床治疗过程中安全可靠，传感器不允许带线缆，减少束缚性。			
		4	一般参数	生物反馈治疗仪	2.3 采用无线传输方式技术，可实现1个团体处理器对应3人信号采集器，对3人进行数据采集、分析、处理与交换。操作人员可以通过处理器统一或自由设定终端训练方式，可以方便同一类型病			

			人统一治疗，也可以方便不同类型病人的针对性治疗。
5	一般参数	生物反馈治疗仪	2.4 无线数据传输性能要求：信号采集器和信号接收器相距 ≥ 10 米时，无线传输丢包率 $< 3\%$ 。
6	一般参数	生物反馈治疗仪	2.5 实时采集脑电、肌电等生理信号，AD采样位数 ≥ 24 bit，AD采样率 ≥ 2000 Hz。
7	一般参数	生物反馈治疗仪	2.6 脑电信号共模抑制比：各通道 ≥ 100 dB，噪声电平： $\leq 2\mu V$ 。
8	一般参数	生物反馈治疗仪	2.7 信号采集具备状态指示灯，可随放松/注意集中指数变化呈现不同状态颜色；具备耳畔提示音功能，一对一干预患者。
9	一般参数	生物反馈治疗仪	3、信号匹配：采用无线连接，头带采集器支持通过蓝牙与训练端连接。
10	一般参数	生物反馈治疗仪	4、集中管理端可实现患者档案管理、报告查看与打印、每台训练终端状态监控与数据监测、治疗方案推送等。
11	一般参数	生物反馈治疗仪	5、治疗方案 5.1 提供静息评估对患者心理状态和生理状态进行评估。
12	一般参数	生物反馈治疗仪	5.2 提供呼吸放松治疗、松弛治疗、暗示治疗、音乐治疗、注意力治疗/训练等对用户进行心理干预与治疗。在治疗过程中，所有的训练信息都会被存储，以便医生能够对数据进行进一步的分析，以及能够方便将前后不同训练阶段的情况进行比较，以便随时观察治疗效果。
13	一般参数	生物反馈治疗仪	5.3 脑电参数可进行单独反馈，具备不同疾病/亚型个体化及团体的脑电生物反馈治疗方案。
14	一般参数	生物反馈治疗仪	5.4 可针对 α 、 β 、SMR、 θ 、 δ 、TBR等多类型脑电波进行单一及组合训练。
15	一般参数	生物反馈治疗仪	5.5 提供纯反馈式、互动操作式等多类反馈训练，增加患者治疗趣味性与参与度。
16	▲	生物反馈治疗仪	5.6 提供用于辅助诊断并分型儿童多动症的视觉/听觉/视听觉组合功能的持续性操作测试：IVA-CPT视听整合连续测试软件。
17	▲	生物反馈治疗仪	5.7 任一训练终端均可支持独立个体训练，多个训练终端可支持同时进行不同训练方案，互不干扰。针对患者的情况采用相应的动画类型进行治疗，与患者协同互动，达到病情需求和动画的无缝链接。
18	一般参数	生物反馈治疗仪	6、管理收纳：具备信号采集器磁吸无线式充电、收纳功能。
19	一般参数	生物反馈治疗仪	7、报告模式：治疗报告由评估、治疗、训练项目构成，包括脑电、心率变异性、肌电数据。

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	超声治疗仪	1	超声治疗仪	否	无	无
		2	超声治疗仪	否	无	无
		3	超声治疗仪	否	无	无
		4	超声治疗仪	否	无	无
		5	超声治疗仪	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）

6	超声治疗仪	否	无	无
7	超声治疗仪	否	无	无
8	超声治疗仪	否	无	无
9	超声治疗仪	否	无	无
10	超声治疗仪	否	无	无
11	超声治疗仪	否	无	无
12	超声治疗仪	否	无	无
13	超声治疗仪	否	无	无
14	超声治疗仪	否	无	无
15	超声治疗仪	否	无	无
16	超声治疗仪	否	无	无
17	超声治疗仪	否	无	无
18	超声治疗仪	否	无	无
19	超声治疗仪	否	无	无
20	超声治疗仪	是	图片	提供检测报告
21	超声治疗仪	否	无	无
22	超声治疗仪	否	无	无
23	超声治疗仪	否	无	无
24	超声治疗仪	否	无	无
25	超声治疗仪	否	无	无
26	超声治疗仪	否	无	无
27	超声治疗仪	否	无	无
28	超声治疗仪	否	无	无
29	超声治疗仪	否	无	无
30	超声治疗仪	否	无	无
31	超声治疗	否	无	无

			仪			
2	生物反馈治疗仪	1	生物反馈治疗仪	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）
		2	生物反馈治疗仪	否	无	无
		3	生物反馈治疗仪	否	无	无
		4	生物反馈治疗仪	否	无	无
		5	生物反馈治疗仪	否	无	无
		6	生物反馈治疗仪	否	无	无
		7	生物反馈治疗仪	否	无	无
		8	生物反馈治疗仪	否	无	无
		9	生物反馈治疗仪	否	无	无
		10	生物反馈治疗仪	否	无	无
		11	生物反馈治疗仪	否	无	无
		12	生物反馈治疗仪	否	无	无
		13	生物反馈治疗仪	否	无	无
		14	生物反馈治疗仪	否	无	无
		15	生物反馈治疗仪	否	无	无
		16	生物反馈治疗仪	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）
		17	生物反馈治疗仪	是	图片	提供产品彩页或检测报告或产品说明书或产品白皮书等证明资料（证明文件须在对应参数部分进行醒目标记。）
		18	生物反馈治疗仪	否	无	无
		19	生物反馈治疗仪	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	同类型业绩	商务	投标供应商提供近三年以来（签订合同日期为准）本项目同类型业绩
2	项目实施	商务	根据投标人针对本项目提供的项目实施方案进行评审，包含但不限于以下内容：①供

	方案		货组织安排与进度计划；②安装调试方案；③质量保证方案；④交付验收标准及方案；⑤培训方案等内容）进行综合评审。
3	售后服务	商务	根据投标人针对本项目的提供售后服务方案进行综合评审，包括但不限于以下内容： ①售后巡检（含响应时间）方案；②售后服务网点（名称、地址、联系人、联系电话）方案；③维修备件储备情况。
4	采购需求	商务	<p>一、包装和发运</p> <p>1、货物的包装和发运必须符合货物特性要求。</p> <p>2、为了保证货物在长途运输和装卸过程中的安全，货物包装应符合国家或行业标准规定。交付前货物锈蚀、失缺或损坏，由中标人承担一切责任。</p> <p>二、检验及验收</p> <p>1、所有设备、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。</p> <p>2、拆箱后，投标供应商应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，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。</p> <p>3、产品验收要求</p> <p>（1）要求对全部设备、产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）的验收。</p> <p>（2）投标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付设备使用单位。</p> <p>三、其他要求</p> <p>1：根据相关文件要求执行，由投标人承担。投标人所投的各种产品，凡医院方需要接入其网络信息系统的，要求投标人免费提供数据接口协议、数据格式、PC连接线/生产规格、提供调试支持（电话/email）、开发说明书、操作说明书等并负责做好投标前期调研和医院系统供应商对接，免费接入医院的各个相关系统，保证设备及系统在医院相关系统中的正常运行和数据共享，医院方不负责任何费用。如果有其数据输出口已被设备占用的，则要求由该类设备提供额外的连接医院信息系统的软件及硬件</p>

数据接口。对于自己有报告系统的，要求投标人必须免费自行解决与医院信息系统连接的软硬件问题。

仪器出现故障，接到甲方通知后，仪器故障要求1小时内应答，24小时形成解决方案并到达现场维修。

4、中标供应商负责设备使用培训。

5、质保期：调试验收合格后质保期 2年（采购需求及技术规格中有不同规定的，按采购文件要求执行）。

6、投标人详细列明本设备所需主要易损部件、专机专用耗材（如无则不需提供）清单，并分项注明最低成交价格，耗材价格需折合到最小计数单位，并承诺3年内以不高于本清单价格可以为采购人供货。同时承诺提供的耗材符合相关质量要求，证件齐全，且耗材在湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或行政部门指定平台上挂网。

7、付款方式：设备安装、调试校验完毕验收合格正常使用二个月后无质量问题，支付合同总价的60%，设备再正常运行三个月后无质量问题，支付合同总价的30%，余款10%质保期满后无质量问题一次性无息付清。

8、交货期：合同签订之日起一个月内交货。如采购需求及技术规格中有不同规定的，按要求执行。

9、交货地点：永州市妇幼保健院指定地点。

四、设备其他要求：

1、红光治疗仪适用范围：消炎、止痛，对疔、痈、带状疱疹、乳腺炎、软组织损失等有消炎止痛作用；对褥疮、溃疡、手术治疗造成的创伤等有促进创面愈合的作用；

2、二氧化碳激光治疗机：①适用科室：压力性尿失禁、外阴白斑、宫颈疾病等妇科疾病的治疗；②用途：用于人体组织的汽化、碳化、凝固和照射，以达到治疗的目的，非皮肤科使用；③内置系统报错功能，可行远程维修指导处理；

3、超声治疗仪：①采用脉冲超声发射技术，脉冲超声具有机械效应和空化效应强，热效应强度可控的优势，适用于软组织损伤治疗。

②设备由主机和治疗头组成，治疗头采用准直型声场发射，适应多部位治疗。

4、生物反馈治疗仪适用于焦虑症神经精神疾病的生物反馈治疗。

		<p>五、（包2）超声治疗仪配套服务要求：</p> <p>1：乙方负责设备使用培训、人员技术培训，并协助培养脊柱侧弯治疗师（脊柱侧弯训练+下肢）和支具师共计6名。</p> <p>2、筛查端：提供筛查系统及配套设备和电脑一套，提供完整的筛查流程，能力赋能支持；辅助政府资源申请提供文件；链接基金会资源，公益助力项目落地。</p> <p>3、人员到场支持：根据需求以及现有调配情况，提供专业和运营人员到当地支持业务开展。</p> <p>4、场地建设设计：提供场地装修建设方案。</p> <p>六、供应商所提供的货物及相关内容不得违反需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。如本采购文件未列出，以国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范为准。</p>
5	合同 商务	<p style="text-align: center;">第一节 合同协议内容</p> <p>一、项目信息</p> <p>（1）采购项目名称： 产后康复科设备等一批项目</p> <p>（2）政府采购计划编号： 永财采计（2025）00158号</p> <p>（3）项目内容： 产后康复科设备等一批项目---儿保科设备（包二）</p> <p>二、合同金额</p> <p>（1）合同定价方式及金额： 固定单价，合同金额_元。</p> <p>（2）具体标的见附件。</p> <p>三、付款方式</p> <p>设备安装、调试校验完毕经甲方验收合格正常使用二个月后无质量问题，支付合同总价的60%，设备再正常运行三个月后无质量问题，支付合同总价的30%，余款10%作为质保尾款，质保期内商品无任何质量问题的，甲方于质保期届满后一次性无息付清。</p> <p>四、合同履行</p> <p>（1）交货时间为： 年 月 日至 年 月 日，合同签订之日起一个月内交货。</p> <p>（2）交货地点： 要求送货到永州市妇幼保健院指定地点</p> <p>（3）交货方式： 中标人负责项目清单中的货物及货物的全部运输，包括装卸、现场搬运及安装调试，并能达到使用要求，直至项目验收合格，在运输、装卸过程中产品出现损坏的，中标单位必须更换为全新的产品，采购人不承担任何责任，所造成的损失由中标单位承担。</p>

(4) 质保期：质保期2年，保修期为所有招标设备自验收合格投入正常使用之日起算，中标人提供上门服务，产生的维修配件、材料及人员交通维护费等所有费用均由中标人承担。

五、合同验收

(1) 验收主体：永州市妇幼保健院。

(2) 验收方式：现场验收。

(3) 验收标准：

1、所有设备、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。

2、拆箱后，投标供应商应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，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。

3、产品验收要求

(1) 要求对全部设备、产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）的验收。

(2) 投标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付设备使用单位。

六、违约责任与解决争议的方法

在合同履行过程中发生的或与合同有关的争议，双方应友好协商解决，协商不成的，双方选择向甲方住所地人民法院提出起诉。

合同专用条款

一、交货说明、地点及方式：

1.1 交货时间：签订合同次日起在规定的期限内完成交货、安装和调试工作并经验收合格（含有关部门的专业执法验收），交付给甲方投入正常使用。

1.2 交货地点及运输方式：甲方指定地点，运输方式为汽车运输。乙方提供的货物包装方式应符合国家标准，按标准保护措施进行包装，每一包装箱内应附质量证书、说明书、随机备品、配件的各类数量说明，抵达本合同约定的交货地点之前的运输和相关保险等一切费用以及产品质量问题概由乙方负责。

二、付款方式：

2.1 设备安装、调试校验完毕经甲方验收合格正常使用二个月后无质量问题，支付合同总价的60%，设备再正常运行三个月后无质量问题，支付合同总价的30%，余款10%作为质保尾款，质保期满后商品无任何质量问题的，甲方于质保期届满后一次

性无息付清。

三、质量技术标准：

3.1 乙方提供的产品制造商应有完善的质量检测手段和质量保证体系，产品应符合国家标准和行业标准。上述标准不一致的，以严格的标准为准。没有国家标准、行业标准和企业标准的，按照通常标准或者符合合同目的的特定标准确定。乙方必须遵守《产品质量法》和机电产品的有关法律法规及政策文件规定要求，乙方应对质量保证体系做出说明。

3.2 乙方必须保证提供的货物是非淘汰类全新的、完整的、整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患的，并且符合国际和国家有关检测标准以及该产品的出厂标准，如属国家强制检定或依法检测范围内的设备，乙方需按照相关规定送检法定机构，并提供检测检定报告。

四、检验及验收：

1、所有设备、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。

2、拆箱后，投标供应商应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质注册登记，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。

3、产品验收要求

(1) 要求对全部设备、产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）的验收。

(2) 投标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付设备使用单位。

(3) 验收过程中双方对货物存在争议时，应送永州市或上一级质量技术监督部门认定的检测机构检测。如送检产品存在质量问题，检验费用、送检费用等由乙方承担，甲方有权据此单方终止此购销合同，乙方仍有义务对相关损失进行赔偿。如无质量问题，合同继续履行，检验费用、送检费用等由双方各负担50%。

(4) 货物验收不合格由乙方负责更换同品牌规格型号的非淘汰类全新的、完整的、整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患的整套设备（包含所有设备和配件及配品）。更换、运输、安装、调试、再验收等所产生的费用以及给采购人造成的损失等费用由乙方承担。连续两次验收不合格的，采购人可以提出终止合同，由此给甲方带来的一切损失由乙方承担。

(5) 甲方根据上述条款规定进行验收，并不能免除乙方根据本合同质量保证条款规定

所应承担的质量保证责任。

(6) 专利权：乙方应保证甲方在使用其提供的产品时免受第三方提出侵犯其专利权、商标权或工业设记权等起诉，任何第三方提出如上起诉，责任完全由乙方承担，包括法律和经济责任。

五、证照与质量保证、售后服务及故障处理：

(1) 乙方应按招标文件规定的货物性能、技术要求、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品和优质的设备及配件。乙方保证所提供的所有设备及配件（含附件与配件）符合国家的有关标准和有关要求且证照齐全，如因证照不全和质量问题所产生的一切责任由乙方负全责。由于乙方所提供的设备质量原因造成的纠纷，原则上由乙方全权负责处理，由此给甲方带来的损失，由乙方负责赔偿。如乙方请求甲方协助处理，甲方应配合，但全部的开支（包括人员工资等）由乙方负责。

(2) 质量保证期为：本次招标采购设备整机质保期两年，自验收合格投入正常使用之日起开始计算，质保期间运行、维护等由乙方负责，甲方不承担任何责任和费用。如设备厂商承诺免费质保期长则按厂商承诺期；在质保期内发现因货物本身的质量问题，乙方应负责承担更换或修理及更换零部件费用。对达不到技术要求者，根据实际情况，经双方协商，可按以下办法处理：

2.1 更换：由乙方承担所发生的全部费用。

2.2 贬值处理：由乙方、甲方双方协议定价。

2.3 退货处理：乙方应退还甲方支付的货款，同时应承担该货物的直接费用（运输、保险、检验、货款利息及银行手续费等）。

(3) 系统维护：在质保期内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。质保期内，凡因正常使用出现质量问题，乙方应提供免费维修或更换，承担因此产生的一切费用，如人为恶意损坏乙方概不负责。

(4) 乙方须在质保期限满后提供全部货物的有偿终身维护。乙方承诺所提供的整个项目设备（包含系统正常运行所有的设备及配件）及配件的质保期后的售后服务为开放式维修服务。

(5) 乙方详细列明本设备所需主要易损部件、专机专用耗材（如无则不需提供）清单，并分项注明最低成交价格，耗材价格需折合到最小计数单位，并承诺3年内以不高于本清单价格可以为采购人供货。同时承诺提供的耗材符合相关质量要求，证件齐全，且耗材在湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或行政部门指定平台上挂网。

(6) 乙方向甲方提供定期的设备例行检查和维修服务。经验收合格后，乙方提供技术

支持，负责操作和维修培训，并解决技术问题。乙方在质保期内提供免费上门维修服务，并进行终身维护。

(7) 仪器出现故障，接到甲方通知后，乙方在仪器故障要求1小时内应答，24小时形成解决方案并到达现场维修；若未在甲方要求的期限内进行应答或维修解决的，应承担由此给甲方造成的所有损失。

六、其它要求：

1、乙方负责设备使用培训、人员技术培训，并协助培养脊柱侧弯治疗师（脊柱侧弯训练+下肢）和支具师共计6名。具体约定如下：

(1) 培训形式

①核心培训：现场实操培训为主，乙方需派遣具备对应设备专业资质及脊柱侧弯治疗资质的培训讲师上门授课，结合设备实际操作场景开展手把手教学；

②配套支持：同步提供书面培训资料（含操作手册、操作流程，并提供相关治疗文书）、安全规范、故障排查指南，中文版本，每类资料不少于2份）及电子版视频教程（可永久留存）；

③后续咨询：培训结束后，提供技术咨询支持（上门、电话、微信视频或邮件形式），解答参训人员操作疑问。

(2) 培训要求

①培训对象：甲方使用科室全体医护人员、医院设备维护人员等；甲方可根据人员变动，在培训结束后1年内申请1次免费补充培训。

②培训内容：需涵盖设备基础操作（开机、参数设置、诊疗适配、关机规范）、安全使用规范（患者安全注意事项、应急停机流程）、日常维护保养（清洁、耗材更换、自检方法）、常见故障排查与报修流程、数据管理（数据导出、医院信息系统对接操作）；同时包含脊柱侧弯及体态矫正治疗场景的适配操作培训，具体包括但不限于设备在辅助治疗、手法康复配合使用等场景下的参数调整范围、安全适配标准、使用禁忌及与医疗操作的衔接规范。

③培训时间：设备安装调试验收合格后可立即启动培训，最晚3个工作日内开始。

④培训目标与认证标准：合计6名专业技术人员，其中脊柱侧弯治疗师（含脊柱侧弯训练+下肢康复方向）4名、支具师2名。

⑤责任划分：若因乙方培训内容缺失、指导错误导致设备操作失误、故障或安全事故，由乙方承担全部维修费用及相关损失，并免费重新开展全员培训。

(3) 费用承担

本条款项下全部培训相关费用均由乙方承担，费用范围包括但不限于讲师劳务费、交通食宿费、培训费及培训资料编制印刷费、模拟教具使用费、约定次数内的复训费及远程咨询费等。

2、筛查端：提供筛查系统及配套设备和电脑一套，提供完整的筛查流程，能力赋能支持；辅助政府资源申请提供文件；链接基金会资源，公益助力项目落地。

3、人员到场支持：根据需求以及现有调配情况，提供专业和运营人员到当地支持业务开展。

4、场地建设设计：提供场地装修建设方案。

5、乙方所投的各种产品，凡医院方需要接入其网络信息系统的，要求投标人免费提供数据接口协议、数据格式、PC连接线 /生产规格、提供调试支持（电话/email）、开发说明书、操作说明书等并负责做好投 标前期调研和医院系统供应商对接，免费接入医院的各个相关系统，保证设备及系统 在医院相关系统中的正常运行和数据共享，医院方不负任何费用。如果有其数据输 出口已被设备占用的，则要求由该类设备提供额外的连接医院信息系统的软件及硬件 数据接口。对于自己有报告系统的，要求投标人必须免费自行解决与医院信息系统连接的软硬件问题。

七、违约行为：

(1) 乙方有下列行为将视为违约：

1.1逾期交货，不可抗力除外。

1.2 交付货物的规格和技术参数、质量等跟乙方的投标文件中相关承诺存在着不符,并私自降低规格和技术参数、质量等。

1.3 不履行合同条款或只履行部分合同条款，或拒绝履行合同义务。

1.4 不履行售后服务承诺及相关的伴随服务。

1.5 没有按本合同要求提供质量保证期。

1.6. 违反政府采购法和国家其他的相关法律法规。

(2) 甲方有下列行为将视为违约：

2.1 无正当理由拒绝接受乙方交付的货物或逾期延迟验收。

2.2 违反政府采购法和国家其他的相关法律法规。

(3) 违约责任

3.1 乙方符合本合同第七条第（1）项违约情形的，将受到以下制裁：

①符合上述第（1）项第1.1款时，乙方应按合同款的每日千分之二向甲方支付违约金，直至交货为止。但违约金的最高限额不超过合同款的百分之五。其中违约金由甲方从合同款中扣除。逾期超过约定日期三十个工作日不能交付的，甲方可单方解除本合同，并追加乙方承担 因此造成的损失和相关法律责任。

②符合上述第（1）项第1.2款时，一是甲方有权要求更换货物或返工。而乙方愿意更换货物或返工但造成中标交付延期的，则按乙方逾期交付处理。二是乙方拒绝更换货物或返工的，甲方可单方面解除合同，并要求乙方承担甲方和采购代理机构因此造成的损失及相关法律责任。三是甲方也可以有权拒绝接受乙方提供的货物或工程，甲方有权单方终止合同，并追加乙方承担因此造成的损失和相关法律责任。

③符合上述第（1）项第1.3-1.6款时，甲方有权单方终止合同，并有权要求乙方全额退还已付货款和预付款，并追加乙方承担因此造成的损失及相关法律责任。

④因乙方的违约行为导致甲方单方解除合同的，乙方应承担相应的法律责任。因乙方违约行为而造成甲方和采购代理机构的损失均由乙方承担赔偿责任。

3.2甲方符合合同第七条第（2）项违约情形的，将受到以下制裁：

①甲方按违约部分货款的每日千分之一向乙方支付违约金，违约金的最高额不超过货款的百分之五。

②乙方可有权单方面解除本合同，并由甲方承担因此造成的实际经济损失和承担法律责任。

3.3不可抗力：由于不可抗力的原因不能履行合同时，应及时向对方通报不能履行或不能完全履行的理由，在取得有关权威部门的证明后，允许延长履行、部分履行或者不履行合同，并根据情况可部分或全部免除其责任。

八、合同补充和修改：

对合同的条款作出任何改动或偏离的、增加补充条款，必须是书面形式，并经双方法定代表人（或授权代表）签字且加盖单位公章或合同专用章方可生效；口头协议，或者只有签字 或只有盖章均为无效合同。

九、合同签订及生效：

1.1 本合同一式肆份，甲乙双方各一份，另两份报送永州市政府采购监督管理办公室和采购代理机构备案。本合同签订地为永州市妇幼保健院，合同履行地为永州市妇幼保健院。如本合同在实施过程中发生纠纷，由双方友好协商，协商不成，双方均应向 甲方所在地人民法院起诉。

			<p>1.2 合同在双方法人或授权代表人签字并加盖双方公章或合同专用章，呈报永州市政府采购监管部门审核之日起生效，生效后双方不得违约，否则应承担违约责任。只有签字或者只有盖章均为无效合同。</p> <p>十、乙方凭政府采购合同或中标通知书可向金融机构申请贷款，金融机构依托政府采购合同，优化贷款程序和利率，向申请贷款的企业发放无财产抵押贷款。</p> <p>(备注：通用合同约定与专用合同约定不一致或相冲突的，以专用合同约定为准。)</p>
--	--	--	--

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	采购需求	商务	是	图片	提供响应采购需求承诺函及采购需求内要求提供的资料。
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	客观分	商务分	4	是	图片	<p>【同类型业绩】的评分规则：投标供应商提供近三年以来（签订合同日期为准）本项目同类型业绩，每提供一份计1分，最多计4分。</p> <p>【同类型业绩】的上传证明材料要求：提供的合同复印件（2022年12月1日至今）及中标通知书（成交通知书）复印件，并加盖公章。</p>
3	主观分	商务分	10	否	无	<p>【项目实施方案】的评分规则：根据投标人针对本项目提供的项目实施方案进行评审，包括但不限于以下内容：①供货组织安排与进度计划；②安装调试方案；③质量保证方案；④交付验收标准及方案；⑤培训方案等内容）进行综合评审。（二）评审依据：方案内容全面具体且符合项目实际情况内容齐全、方案详细、措施完善、条理清晰的计10分，五项内容有缺漏项的每一项扣2分；每一项内容有欠缺的扣1分，扣完为止。未提供方案不计分。</p>
4	主观分	商务分	6	否	无	【售后服务】的评分规则：根据投标人针对本项目的提供售后服务方案进行综合评审

						，包括但不限于以下内容：①售后巡检（含响应时间）方案；②售后服务网点（名称、地址、联系人、联系电话）方案；③维修备件储备情况。（二）评审依据：方案内容全面具体且符合项目实际情况内容齐全、方案详细、措施完善、条理清晰的计6分，三项内容有缺漏项的每一项扣2分；每一项内容有欠缺的扣1分，扣完为止。未提供方案不计分。
5	/	偏离分	15	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一般技术参数】的评分规则：本包未进行评分设置的货物一般技术参数每偏离一项扣0.5分，最多扣15分
6	/	偏离分	15	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重要技术参数】的评分规则：本包未进行评分设置的货物重要技术参数每偏离一项扣3分，最多扣15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。