

修武县医共体（修武县人民医院、七贤镇等两个乡镇
卫生院）共享中心项目影像中心设备采购项目

公开招标文件

项目编号：修财招标采购-2026-24



招 标 人：修武县卫生健康委员会

采购代理机构：焦作市公共资源项目服务有限责任公司

日 期：二〇二六年八月

附件:

焦作市政府采购文件公平竞争审查自查表

项目名称	修武县医共体（修武县人民医院、七贤镇等两个乡镇卫生院）共享中心 项目影像中心设备采购项目		
项目编号	修武县招标采购-2026-24	标段	1
采购人	修武县卫生健康委员会	联系人	田先生
		联系电话	0391-7188251
代理机构	焦作市公共资源项目服务有限责任公司	联系人	许先生
		联系电话	15838989602
序号	条款内容		审查结果
1	本次采购项目有无按规定发布采购意向。		☒ 有 ☐ 无
2	设置限制、排斥不同所有制企业参与政府采购的条款。		☐ 有 ☒ 无
3	限定潜在投标人或者投标人的所在地、所有制形式或者组织形式，对不同所有制投标人采取不同的资格审查标准。		☐ 有 ☒ 无
4	以企业注册资本、资产总额、营业收入、从业人员、利润、纳税额等规模条件和财务指标作为供应商的资格要求或者评审因素。		☐ 有 ☒ 无
5	设定明显超出采购项目具体特点和实际需要的过高的资质资格、技术、商务条件或者业绩、奖项要求，或设定的资格、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。		☐ 有 ☒ 无
6	将本行政区域、特定行业的业绩、奖项作为投标条件、加分条件、中标条件。		☐ 有 ☒ 无
7	限定或者指定特定的专利、商标、品牌、原产地、供应商或者检验检测认证机构，或者采购需求中的技术、服务等要求指向特定供应商、特定产品。		☐ 有 ☒ 无
8	要求投标人在本地注册设立子公司、分公司、分支机构，在本地拥有一定办公面积，在本地缴纳社会保险、纳税等。		☐ 有 ☒ 无

9	评标、定标规则向国有企业、本地企业、大型企业倾斜，排斥民营企业、外资企业、外地企业、中小企业。	☐ 有 ☒ 无
10	通过设置不合理的项目库、名录库、备选库、资格库等条件，排斥或限制潜在供应商。	☐ 有 ☒ 无
11	强制投标人组成联合体共同投标，或者限制投标人之间的竞争。	☐ 有 ☒ 无
12	以行政手段或者其他不合理方式限制投标人数量。	☐ 有 ☒ 无
13	简单将装订、纸张、明显的文字错误等列为否决投标的情形。	☐ 有 ☒ 无
14	设定没有法律法规依据的投标报名、采购文件审查、注册登记等事前审批或者审核环节。	☐ 有 ☒ 无
15	就同一采购项目向潜在供应商提供有差别的项目信息。	☐ 有 ☒ 无
16	采购公告或者资格预审公告未在指定媒介发布。	☐ 有 ☒ 无
17	故意对递交或者解密投标文件设置障碍。	☐ 有 ☒ 无
18	违反法律法规规定的其他妨碍公平竞争的情形。	☐ 有 ☒ 无

审查意见：经审查，本项目采购文件及发布方式不存在影响市场主体公平竞争条款，符合现行法律法规等公平竞争审查相关规定。

代理机构：(盖章)

采购人：(盖章)

优化和提升政府采购营商环境政策

(2025 年 12 月 30 日修订版)

一、免收采购文件费，全面取消投标保证金。

二、履约保证金。结合项目性质和特点决定是否收取，原则上不收取履约保证金，确需收取的不超 3%，且不得收取现金，应当以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交。

三、质量保证金。政府采购货物和服务项目，不得收取质量保证金或将未支付款项作为质量保证金。工程项目收取不得超 3%，且不得以现金形式收取。

***四、在政府采购中落实本国产品标准及相关政策。**

(一) 采购人、采购代理机构应当在采购文件中明确要求供应商对其提供的产品出具《关于符合本国产品标准的声明函》或财政部会同有关部门规定的有关证明文件。

(二) 采购人、采购代理机构应当随中标、成交结果同时公告中标、成交供应商提供的《声明函》或有关证明文件。

五、落实政府采购促进中小企业发展政策。200 万元以下的货物、服务采购项目，400 万元以下的工程采购项目，适宜由中小企业提供的，原则上全部预留给中小企业；对于超过前述金额的采购项目，预留该部分采购项目预算总额的 40%以上专门面向中小企业采购。预留份额通过下列措施进

行：

（一）将采购项目整体或者设置采购包专门面向中小企业采购；

（二）要求供应商以联合体形式参加采购活动，且联合体中中小企业承担的部分达到一定比例；

（三）要求获得采购合同的供应商将采购项目中的一定比例分包给一家或者多家中小企业。

对非专门面向中小企业采购的项目，实施评审价格扣除支持小微企业。货物服务类项目的价格扣除提高至 20%，大中型企业与小微企业组成联合体或者大中型企业向小微企业分包的，价格扣除提高至 6%。

六、落实政府采购支持创新产品政策，加大首台（套）重大技术装备、首批次重点新材料、首版次软件等创新产品和服务的采购支持力度，采购人可依法采用单一来源采购方式。

七、落实促进中小企业、监狱企业、残疾人福利性单位发展等政府采购政策；节能环保产品优先采购和强制采购；支持绿色建材和绿色建筑发展；优化高校和科研院所科研仪器设备采购流程。

八、严格执行政府采购负面清单制度，供应商资格、采购需求及商务条款、评审因素等不得有影响公平、公正和充分竞争的行为。

***九、落实“两个公平竞争审查制度”。**

（一）落实《关于进一步完善政府采购文件公平竞争审查制度的通知》，将《焦作市政府采购文件公平竞争审查自查表》编入采购文件扉页；

（二）落实《关于开展政府采购中标结果公平性审查工作的通知（焦财采购函〔2025〕13号）》，将《焦作市政府采购中标结果公平性审查自查表》作为中标结果公示及合同备案的必备材料。

十、评标结果确认时限。鼓励自评标（评审）结束后应1个工作日内确定中标（成交）供应商，鼓励1个工作日内公告结果，同时发送中标（成交）通知书。

十一、合同签订时限。鼓励自中标（成交）通知书发出之日起5个工作日内，按照采购文件和投标（响应性）文件确定的事项签订政府采购合同。

十二、合同公告和备案时限。鼓励自合同签订之日起1个工作日内完成。

十三、项目验收。鼓励自收到供应商项目验收建议之日起1个工作日内组织验收；鼓励验收结束后1个工作日内出具《验收报告》，并在焦作市政府采购网公告验收结果。

十四、资金支付。按照合同约定的条件及时支付资金，不得因机构变更、人员更替、政策调整等原因拒绝或延迟资金支付。

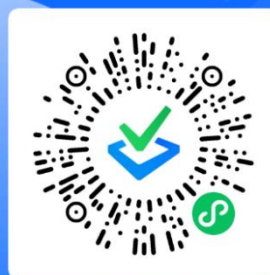
监督单位	监督电话	电子邮箱
焦作市财政局	0391-8866638, 8866636	jzscgb@163. com
解放区财政局	0391-2519285	jfcg2519285@126. com
中站区财政局	0391-2941311	zzzfcg@126. com
马村区财政局	0391-3958812, 13569188516	mzfcg@163. com
山阳区财政局	0391-2996117, 2111675	syqcg@163. com
高新区财政局	0391-3566505, 3566015	jzgxqczj01@126. com
修武县财政局	0391-7188950	jiaozuo018@163. com
博爱县财政局	0391-8683273	zfcg2000@126. com
沁阳市财政局	0391-5611799, 5637651	qycg@163. com
温县财政局	0391-6197778	wxzfcg@126. com
孟州市财政局	0391-8156680	mzscgb@163. com
武陟县财政局	0391-7290461	wzxcgb7290461@163. com

中小企业规模类型 自测小程序

工业和信息化部中小企业局组织开发，供广大中小企业自测或政府部门、有关机构及社会公众辨别企业规模类型。



焦作市优化政府采购营商环境 “码上互评”



焦作市政府采购监督管理办公室
(0391) 8866638

腾讯问卷

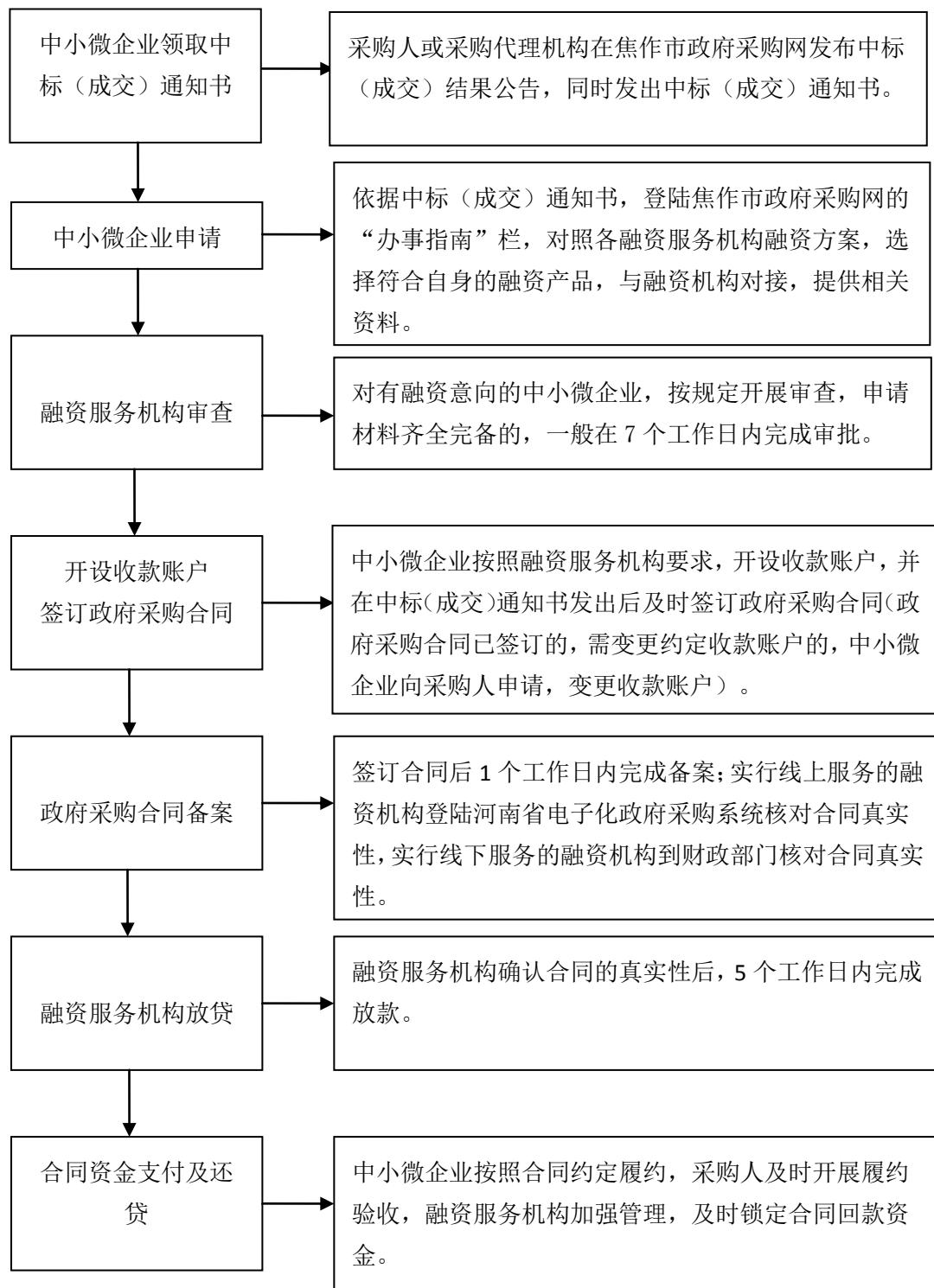
政府采购合同融资政策

为充分发挥政府采购合同资金支付有保障的优势，进一步优化我市营商环境，针对中小微企业融资难、融资贵问题，焦作市财政局联合有关部门推出了以政府采购合同预期支付能力为信用的融资政策。

政府采购合同融资，是指参与政府采购并中标（成交）的中小微企业供应商，凭借政府采购合同向开展融资业务的服务机构申请融资贷款，融资服务机构以信贷政策为基础提供无抵押、免担保、低利率的融资产品。

政府采购项目中标（成交）的供应商，有融资意向的，可登陆“焦作市政府采购网”（网址：<http://jiaozuo.hngp.gov.cn>）的政府采购合同融资平台，查看各融资服务机构的融资产品，同时可在线向融资服务机构申请贷款，融资服务机构按照程序向您提供便捷、高效、优惠的贷款服务。

政府采购合同融资操作流程图



融资服务机构名单

名称	联系人	联系电话	地址
中国农业银行股份有限公司焦作分行	周文静	0391-2878135	焦作市民主南路 88 号
中国银行股份有限公司焦作分行	申长平	0391-8825171 13938195906	焦作市丰收路 159 号
中国建设银行股份有限公司焦作分行	黄炳杰	0391-3294113 18317269875	焦作市建设东路 152 号
中国邮政储蓄银行股份有限公司焦作市分行	于 洋	15903910344	焦作市火车站北广场售票厅西邻
中原银行股份有限公司焦作分行	周建林	15893053027	焦作市山阳区迎宾路 1 号
中信银行股份有限公司焦作分行	周江江	17639185001	焦作市人民路 669 号锦江现代城广场御景 10 号商业楼
中国光大银行股份有限公司焦作分行	张继峰	0391-8787962 15225817285	焦作市塔南路 1736 号
广发银行股份有限公司焦作分行	张嘉强	0391-8653785 13203910032	焦作市塔南路 1736 号嘉隆金融中心

备注：融资服务机构名单和人员联系方式会随时变化。具体情况可登录“焦作市政府采购网”政府采购合同融资平台查询。

目 录

第一部分：	投标邀请函·····	第 1 页
第二部分：	投标人须知·····	第 6 页
第三部分：	招标项目内容及要求·····	第 33 页
第四部分：	投标文件内容及格式·····	第 60 页
第五部分：	合同主要条款（参考）·····	第 84 页

第一部分 投标邀请函

项目概况：

修武县医共体（修武县人民医院、七贤镇等两个乡镇卫生院）共享中心项目影像中心设备采购项目的潜在投标人应在焦作市公共资源交易中心网站获取招标文件，并于 2026 年 9 月 10 日 9 时 00 分（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

- 1. 项目编号：修财招标采购-2026-24
- 2. 项目名称：修武县医共体（修武县人民医院、七贤镇等两个乡镇卫生院）共享中心项目影像中心设备采购项目
- 3. 采购方式：公开招标
- 4. 预算金额：33,340,000.00 元

最高限价：33,340,000.00 元

序号	包号	包名称	包预算（元）	包最高限价（元）
1	焦公修医疗 X2026-001-1	修武县医共体（修武县人民医院、七贤镇等两个乡镇卫生院）共享中心项目影像中心设备采购项目	33340000	33340000

5. 采购需求（包括但不限于标的的名称、数量、简要技术需求或服务要求等）：采购 3.0 核磁共振 1 台，彩色多普勒超声诊断仪 4 台，便携式彩色多普勒超声诊断仪 1 台，超声诊断仪 4 台，荧光显微镜 1 台，宫腔镜 1 个。（详见招标文件第三部分）

6. 合同履行期限：接到招标人交货通知后 60 日历天内供货、安装、调试、培训到位。

7. 本项目是否接受联合体投标：否。

8. 是否接受进口产品：否。
9. 是否专门面向中小企业：否。

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. 落实政府采购政策满足的资格要求：/
3. 本项目的特定资格要求：
 - 3.1 投标人行贿犯罪档案记录（开标当日中国裁判文书网的信息）；
 - 3.2 按照《财政部关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的要求，根据开标当日“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）的信息，对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商，拒绝参与政府采购活动，同时对信用信息查询记录和证据进行打印存档；
 - 3.3 未被人力资源社会保障主管部门列入拖欠农民工工资失信联合惩戒名单或无因拖欠农民工工资被县级及以上有关行政主管部门限制投标资格且在限制期限内（提供承诺函）；
 - 3.4 具有医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证或生产许可证；

备注：以上第 3.1 条和第 3.2 条由采购代理机构提供查询结果。

三、获取招标文件

1. 时间：2026 年 8 月 21 日 00 时 00 分至 2026 年 8 月 27 日 23 时 59 分（北京时间）；
2. 地点：焦作市公共资源交易中心网站；
3. 方式：本项目采用电子开评标（不见面开标），凡有意参加投标者，

请登陆焦作市公共资源交易中心网站“交易平台”栏目下载招标文件；

4. 售价：0 元。

四、投标截止时间及地点

1. 时间：2026 年 9 月 10 日 09 时 00 分（北京时间）

2. 地点：加密电子投标文件须在投标截止时间前通过“焦作市公共资源交易中心”网站-交易平台加密上传。

五、开标时间及地点

1. 时间：2026 年 9 月 10 日 09 时 00 分（北京时间）

2. 地点：修武县公共资源交易中心开标二室

六、发布公告的媒介及招标公告期限

本次招标公告在《河南省政府采购网》、《焦作市政府采购网》、《焦作市公共资源交易中心网》、《修武县公共资源交易中心网》上发布。招标公告期限为五个工作日。

七、其他补充事宜

1. 《投标单位操作手册及视频》和新点投标文件制作软件请到焦作市公共资源交易中心网站“公共服务”——“下载专区”栏目下载。

2. 请各投标人提前办理 CA 数字证书，并学习电子投标文件制作。加密的电子投标文件须使用 CA 数字证书上传。为防止网络拥堵等不可控因素影响加密的电子投标文件上传，请各投标人提前上传，因未能及时上传导致投标失败的责任由投标人自行承担。为保护用户账户的安全和即将开展的电子化开评标，投标人必须使用移动 CA 或实体 CA 证书等数字认证方式登录招投标交易平台，移动 CA 通过交易主体登录页扫码下载 app 线上申请即可，实体 CA 办理可通过网站办事指南查询办理流程。

3. 按要求进行网上获取并下载招标文件，凡未在规定时间内获取招标

文件者视为无效标。

4. 平台统一技术服务电话为：0512-58188538，服务 QQ:4008503300，服务时间：周一至周日 8:00-17:30（北京时间）。

5. 获取招标文件后，请下载并安装最新版本投标文件制作工具，制作电子投标文件，在投标截止时间前，上传加密的投标文件。供应商未在投标截止时间前完成上传的，视为逾期送达，焦作市电子招投标交易平台将拒绝接收。

6. 本项目采用远程不见面交易的模式，开标当日，供应商无需到现场参加开标会议，应在投标截止时间前，登录“不见面开标大厅系统”，在线准时参加开标活动并进行投标文件解密等。因供应商原因未能解密或解密失败的将被拒绝。详见焦作市公共资源交易中心网站-公共服务-下载专区《投标单位操作手册及视频》。除电子投标文件外，投标时不再接受任何纸质文件、资料等。

八、凡对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名称：修武县卫生健康委员会

地址：焦作市修武县丰收路东段

联系人：田先生

联系方式：0391-7188051

2. 采购代理机构信息

名称：焦作市公共资源项目服务有限责任公司

地址：焦作市解放区人民路 889 号

联系人：许先生

联系方式：0391-3568892

3. 项目联系方式

项目联系人：田先生 许先生

联系方式：0391-7188051 0391-3568892

第二部分 投标人须知

一、说明

1. 适用范围

1.1 本招标文件仅适用于招标文件第一部分“投标邀请函”中所述的项目。

2. 定义

2.1 “招标人（采购人）”系指修武县卫生健康委员会。

2.2 “采购代理机构”系指组织本次招标的机构：焦作市公共资源项目服务有限公司。

2.3 “投标人”系指按招标文件规定取得招标文件并参加投标的供应商（法人、其他组织或自然人）。

2.4 “中标人”系指依据本招标文件规定经评标委员会评审被最终授予合同的投标人。

2.5 “货物”系指由中标人承担的货物及其他相关服务。

2.6 “法定代表人”系指法人单位（企业）法人营业执照（或事业法人登记证书上）上注明的法定代表人；如为其他组织或个体经营者参加投标的，指营业执照上注明的负责人或经营者。

2.7 “重大违法行为”系指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停业停产、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。

2.8 “不具备良好的商业信誉”是指：

（1）有重大违法记录的（满三年的除外）；

（2）被各级财政部门列入政府采购严重违法失信行为信息记录的（期限已满的除外）；

（3）被各级政府采购监督管理部门禁止在一定期限内参加政府采购

活动等处罚的（期限已满的除外）；

（4）被各级法院列入失信名单的（已依法解除的除外）；

（5）不符合《财政部关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）相关规定的；

（6）法律法规规定的其他情形。

3. 合格的投标人

3.1 符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件：

3.1.1 具有独立承担民事责任的能力；

3.1.2 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3.1.3 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

3.1.4 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

3.1.5 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；

3.1.6 法律、行政法规规定的其他条件。

注：（1）根据《焦作市财政局关于实施政府采购信用承诺制度的通知》的规定，投标人在投标时，按照规定提供相关承诺函，无需再提交上述证明材料。

（2）供应商应当遵循诚实信用原则，不得作虚假承诺。供应商承诺不实的，属于提供虚假材料谋取中标、成交。按照《政府采购法》第七十七条规定，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动；有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任。

3.2 符合本招标文件规定的资格要求及项目要求的其它条件，并按照规定要求提供相关证明材料。

3.3 投标人应遵守国家法律、法规和采购代理机构有关招标的规定。

3.4 采用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，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定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。

非单一产品采购项目，多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按上述条款规定处理。

3.5 本项目不接受联合体投标。

注：单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

4. 投标费用

4.1 无论招标结果如何，投标人应自行承担与参加投标有关的全部费用，采购代理机构、招标人在任何情况下均无义务和责任承担上述费用。

4.2 本次采购活动收取招标代理服务费。

4.3 采购代理服务费收费标准：中标金额 100 万（含）以下部分按照千分之十七收取，100 万-500 万（含）部分按照千分之十二收取，500 万-1000 万（含）部分按照千分之八收取，1000-5000 万元（含）部分按照千分之五收取。中标人在领取中标通知书前须以刷卡或转账的方式向采购代理机构缴纳采购代理服务费。

账户名称：焦作市公共资源项目服务有限责任公司

开户银行：中国建设银行股份有限公司焦作焦西支行

账号：41050164610800000094

5. 现场踏勘、标前答疑会

本项目不组织现场踏勘、标前答疑会。

6. 招标文件的约束力

6.1 投标人一旦获取了本招标文件并参加投标，即被认为对本招标文件中的所有条件和规定均无异议。

6.2 投标人如认为本招标文件含有倾向性或排斥潜在投标人的条款而使自己的权益受到损害的，请以书面形式向招标人和采购代理机构提出，否则，将视为对本招标文件要求无任何异议，并不得因此在开标后提出任何异议。

6.3 本招标文件由招标人负责解释。

二、招标文件

7. 招标文件构成

7.1 招标文件是用以阐明招标需求、招标程序和合同格式等的规范性文件。招标文件主要由以下部分组成：

- (1) 投标邀请函
- (2) 投标人须知
- (3) 招标项目内容及要求
- (4) 投标文件内容及格式
- (5) 合同主要条款（参考）

7.2 投标人收到招标文件后，应仔细检查招标文件是否齐全、是否有表述不明确或缺（错、重）字等问题。投标人发现任何页数和附件数量的遗缺，任何数字或词汇模糊不清，任何词义含混不清的情形，应立即与采购代理机构联系解决。如果投标人因未按上述提出要求而造成不良后果的，采购代理机构不承担任何责任。

7.3 投标人被视为充分熟悉本采购项目所在地的与履行合同有关的各种情况，包括自然环境、气候条件、劳动力及公用设施等，本招标文件不再对上述情况进行描述。

7.4 投标人必须详阅招标文件的所有条款、文件及表格格式等。投标人若未按招标文件的要求和规范编制、提交投标文件，将有可能导致投标文件被拒绝接受或被视为无效。

8. 招标文件的澄清与修改

8.1 采购代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改，改变采购标的和资格条件除外。澄清或者修改的内容将在原公告发布媒体上发布澄清（变更）公告。澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分。

8.2 澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购代理机构将在投标截止时间至少 15 日前，以书面形式（发布变更公告）通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足 15 日的，将顺延提交投标文件的截止时间。

三、投标文件的编制

9. 要求

9.1 投标文件应对招标文件的要求作出实质性响应（包括投标人资格要求、技术服务要求、商务要求和投标文件格式中对投标的要求）。

9.2 任何对招标文件的忽略或误解不能作为投标文件没有完全响应招标文件的有效理由。

9.3 投标人没有按照招标文件要求提供全部资料，或者投标人没有对招标文件在各方面都作出实质性响应，有可能导致其投标被拒绝或按无效标处理，该风险由投标人承担。

10. 投标文件的语言和计量单位

10.1 投标文件以及投标人与招标人、采购代理机构就有关投标事宜的所有来往函电均应使用简体中文书写。

10.2 关于投标计量单位，招标文件已有明确规定的，使用招标文件规定的计量单位；招标文件没有规定的，应采用中华人民共和国法定计量单位。

10.3 原版为外文的证书类文件，以及由外国人做出的本人签名、外国公司的名称或外国印章等可以是外文，但应当提供中文翻译文件并加盖投标人公章。必要时评标委员会可以要求投标人提供附有公证书的中文翻译文件或者与原版文件签章相一致的中文翻译文件。

10.4 本招标文件所表述的时间均为北京时间。

11. 投标文件的组成

投标文件由资格性证明材料、符合性证明材料和其他材料三部分组成。具体内容和格式见招标文件第四部分。

12. 投标文件格式

12.1 投标人可按照招标文件提供的格式编写投标文件，但不得缺少或私自更改任何招标文件要求填写的表格或提交的资料。招标文件提供格式的可按格式填列，未提供格式的可自行拟定。

12.2 投标人登录“焦作市公共资源交易中心”网站，“公共服务”——“下载专区”栏目下载“新点投标文件制作软件”。

12.3 投标人凭 CA 锁登录，并按网上提示自行下载招标文件。使用“新点投标文件制作软件”按要求制作电子投标文件。投标人在制作电子投标文件时，应按要求进行电子签章。投标人编辑电子投标文件时，根据招标文件要求用法定代表人 CA 锁和企业 CA 锁进行签章制作；最后一步生成电

子投标文件时，只能用本单位的企业 CA 锁。联合体投标的，投标文件由联合体牵头人按上述规定进行签章。

12.4 加密的电子投标文件为“焦作市公共资源交易中心”网站提供的“新点投标文件制作软件”制作生成的加密版投标文件。未加密的电子投标文件应与加密的电子投标文件为同时生成的版本。

12.5 投标文件所附证明材料均为原件的扫描件（或照片），尺寸和清晰度应该能够在电脑上被阅读、识别和判断；若投标人未按要求提供证明材料或提供不清晰的扫描件（或照片）的，评标委员会有权认定其投标文件未对招标文件有关要求进行了响应，涉及资格审查或符合性审查的将不予通过。

13. 投标报价

13.1 所有投标报价均以人民币元为计算单位。投标人的投标报价为交货地点交货价格，包括货物、随配附件、备品备件、工具、运抵指定交货地点费用、保险费、安装调试费、服务费、售后服务、税金及其他所有费用的总和。

13.2 投标人要按开标一览表、报价明细表的内容填写（格式见附件），并由法定代表人或其委托代理人签署。

13.3 如招标文件规定项目分包（分标段），投标人投报多标段的，应对每标段分别报价并分别填报开标一览表。

13.4 开标一览表中标明的价格在政府采购合同执行过程中是固定不变的，投标人不得以任何理由予以变更。以可调整的价格提交的投标将被作为无效投标处理。

13.5 采购代理机构不接受可选择的投标报价。

13.6 对于有配件、耗材、选件和特殊工具的产品，还应填报投标产

品配件、耗材、选件表和备件及特殊工具清单，注明品牌、型号、产地、功能、单价、批量折扣等内容，该表格式由投标人自行设计。为便于评标，投标人应按照上述要求分类报价。

13.7 需要落实政府采购政策

13.7.1 对小型或微型企业投标的扶持：（本项目非专门面向中小企业采购）

（1）所投产品制造商为小型或微型企业时，报价给予 C1 的价格扣除（C1 的取值为 20%），即：评标价=投标报价×(1-C1)；

（2）小微企业应当列明本项目中所投的“小型和微型企业产品的清单”并提供《中小企业声明函》（见格式 13）

13.7.2 按照《政府采购促进中小企业发展管理办法》有关规定，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受本办法规定的中小企业扶持政策：

13.7.2.1 在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

13.7.2.2 在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

13.7.2.3 在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

13.7.2.4 在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本办法规定的中小企业扶持政策。

13.7.2.5 以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体

视同小微企业。

13.7.2.6 享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业；

13.7.3 监狱企业视同小型、微型企业，享受小型、微型企业同等政策待遇。监狱企业参加政府采购活动时，应当提供省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

13.7.4 为了发挥政府采购促进残疾人就业的作用，进一步保障残疾人权益，根据财库【2017】141号的规定，给予残疾人福利性单位（投标人为残疾人福利性单位且提供的所有投标产品均为残疾人福利性单位产品）价格20%的扣除，用扣除后的价格参与评审，残疾人福利性单位投标报价=残疾人福利性单位报价×（1-20%）。

13.7.5 小微企业、监狱、残疾人福利性企业的产品仅给予一次价格20%的扣除，不重复享受政策。

13.7.6 在政府采购中实施本国产品标准及相关政策

13.7.6.1 根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》供应商对其提供的产品出具《关于符合本国产品标准的声明函》（见附件16，以下简称《声明函》）或财政部会同有关部门规定的有关证明文件。出具符合要求的《声明函》或有关证明文件的，该产品视为本国产品，供应商提供虚假《声明函》、虚假证明文件谋取中标、成交的，依照《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定追究相应责任。

13.7.6.2 根据关于贯彻落实《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》的意见（财库〔2025〕30号）评审中发现《声明函》内容含义不明确、同类事项与投标（响应）文件表述不一

致或者有明显文字错误等情况的，应当以书面形式要求供应商作出必要的澄清、说明或者补正。经澄清、说明或者补正的《声明函》仍然不符合《通知》规定要求的，供应商提供的相关产品视为不符合本国产品标准。

13.7.6.3 本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产。

13.7.6.4 政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予 20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多产品，供应商为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该供应商提供的全部产品成本之和的比例达到 80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予 20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。

14. 投标有效期

14.1 从提交投标文件截止之日起有效期为 90 日，投标文件有效期短于规定期限的，作为无效投标处理。中标人的投标文件有效期至合同完全履行止。

14.2 特殊情况下采购代理机构可于投标有效期满之前书面要求投标人同意延长有效期，投标人应在采购代理机构规定的期限内以书面形式予以答复。投标人答复不明确或者逾期未答复的，均视为同意上述要求。

15. 投标文件的签署、盖章

15.1 投标人可按本招标文件规定的格式编制投标文件。除了投标文

件封面以外，每个页面都要在明显位置编制页码，字迹必须清晰可认，投标文件的目录需编序。投标文件内容不完整、编排混乱导致被误读、漏读或者查找不到相关内容的，由投标人负责。

15.2 投标文件未按要求签字或加盖公章的视为无效文件。本招标文件所表述（指定）的公章是指法人（投标人）行政公章，不包括专用章。

15.3 投标文件应无涂改和行间插字，除非这些改动是为改正投标人造成的必须修改的错误进行的。有改动时，修改处应由投标人法定代表人签署证明或加盖公章，但非投标人出具的材料，投标人改动无效。

15.4 投标人提交的资料应证明其满足招标文件要求，该文件可以是文字资料、图纸和数据，以及拟提供服务的详细描述。

15.5 电报、电话、传真、电子邮件形式的投标概不接受。

四、投标文件的递交

16. 投标文件的密封和标记

本项目为不见面开标，加密电子投标文件须在投标截止时间前通过“焦作市公共资源交易中心（<https://ggzy.jiaozuo.gov.cn/>）”网站-交易平台加密上传。除电子投标文件外，投标时不再接受任何纸质文件、资料等。

17. 投标文件的递交

17.1 加密电子投标文件须在投标截止时间前通过“焦作市公共资源交易中心（<https://ggzy.jiaozuo.gov.cn/>）”网站-交易平台加密上传。由于对网上投标操作程序不熟悉或自身电脑、网络的原因导致不能在投标截止时间之前上传投标文件，由投标人自行负责。

17.2 未在投标截止时间前完成上传加密的电子投标文件视为逾期送达。逾期上传或未按规定方式上传加密的电子投标文件，投标无效。

17.3 若采购代理机构推迟了投标文件接收截止时间，采购代理机构和投标人受投标文件接收截止时间制约的所有权利和义务均应以新的截止时间为准。

17.4 采购代理机构接收的所有投标文件，均不予退还。

18. 投标文件的修改和撤回

18.1 投标人在提交投标文件后可对其投标文件进行修改并重新上传投标文件或在焦作市电子招投标交易平台上进行撤回投标的操作。

18.2 投标截止时间以后不得修改或撤回投标文件。

五、开标与评标

19. 开标

19.1 招标人在招标文件中规定的时间和地点开标。本项目采用“远程不见面”的开标方式,载明不见面开标大厅网址（<https://ggzy.jiaozuo.gov.cn/BidOpeningHall/bidhall/default/login>）投标人无需到焦作市公共资源交易中心现场参加开标会议，无需到达现场提交原件资料。投标人应当投标截止前，登录不见面开标大厅系统，在线准时参加开标活动并进行文件解密、答疑澄清等。在规定时间内投标文件未解密的投标人，视为放弃投标。

19.2 开标程序

采购代理机构主持人按下列程序进行开标：

- (1) 公布在投标截止时间前递交投标文件的投标人名称；
- (2) 投标人通过电子招标投标交易平台对已递交的电子投标文件在规定时间内进行解密；
- (3) 批量导入文件；
- (4) 代理机构将通过焦作市电子招投标交易平台进行唱标，并公布

招标项目名称、投标人名称、投标报价及其他内容，并记录在案；

(5) 投标人通过焦作市电子招投标交易平台对开标过程及投标报价进行无异议确认；

(6) 招标人代表、监督人等有关人员按具体现场系统情况在开标记录上签字确认；

(7) 开标结束。

19.3 投标人出现下列情况之一者为废标，取消参加评标资格：

(1) 未按规定在投标截止时间前递交电子投标文件（加密版）的；

(2) 开标时，因投标人自身原因而导致投标文件无法导入“全国公共资源交易平台（河南省·焦作市）”(<https://ggzy.jiaozuo.gov.cn/>) - “焦作市电子招投标交易平台”电子开标、评标系统的。

19.4 开标异议

投标人对开标有异议的，应当在开标现场提出（语音异议、文字异议），招标人当场作出答复，并制作记录。

19.5 开标异常处理

当出现以下情况时，应对未开标的项目中止电子开标，对原有资料及信息作出妥善保密处理，并在恢复正常后及时安排时间开标：

(1) 系统服务器发生故障，无法访问或无法使用系统；

(2) 系统的软件或数据库出现错误，不能进行正常操作；

(3) 系统发现有安全漏洞，有潜在的泄密危险；

(4) 出现断电事故且短时间内无法恢复供电；

(5) 其他无法保证招投标过程正常进行的情形。

20. 资格性审查

20.1 资格性检查。

开标结束后，招标人根据有关法律法规和招标文件的规定，对投标人的资格进行审查，审查每个投标人提交的资格证明材料是否齐全、完整、合法、有效。

20.2 资格性审查的内容包括：

招标文件规定的投标人资格条件；

资格性审查中内容任意有一条不满足，则投标文件为无效文件。

合格投标人不足 3 家的，将不再评标。

21. 组建评标委员会

21.1 招标人根据采购项目的特点依法组建评标委员会。本次评标委员会由采购人代表和有关技术、经济等方面专家共 7 人组成，其中评审专家不少于成员总数的 2/3。

21.2 招标人根据本次招标内容在政府采购专家库中抽取有关方面专家，按照规定依法组成评标委员会。

21.3 评标委员会负责具体的评标事务，并独立履行以下职责：

- (1) 审查投标人法定代表人或委托代理人的投标资格及身份核查；
- (2) 审查投标文件是否符合招标文件的要求，并做出评价；
- (3) 可以要求投标人对投标文件有关事项做出解释或者澄清；
- (4) 推荐中标候选人名单；
- (5) 向政府采购监督部门报告非法干预评标工作的行为。

21.4 评标中因评标委员会成员缺席、回避或者健康等特殊原因导致评标委员会组成不符合本办法规定的，采购人或者采购代理机构应当依法补足后继续评标。被更换的评标委员会成员所作出的评标意见无效。

无法及时补足评标委员会成员的，采购人或者采购代理机构应当停止评标活动，封存所有投标文件和开标、评标资料，依法重新组建评标委员

会进行评标。原评标委员会所作出的评标意见无效。

21.5 采购人或者采购代理机构应当将变更、重新组建评标委员会的情况予以记录，并随采购文件一并存档。

21.6 评标委员会应当对符合资格的投标人的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。

21.7 评标委员会应当按照招标文件中规定的评标方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。

21.8 评标委员会成员要依法独立评审，并对评审意见承担个人责任。评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，按照少数服从多数的原则做出结论。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见并说明理由，否则视为同意。

22. 符合性审查

22.1 对资格性检查合格的投标人递交的投标文件，依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度，审查投标文件是否对招标文件的实质性要求作出了响应。

22.2 符合性审查的内容包括：

- (1) 投标文件的有效性(签署情况等)；
- (2) 投标文件的完整性(内容是否齐全等)；
- (3) 对招标文件的响应程度（是否存在重大偏离等）。

以上符合性审查中内容任意一条不满足，则投标文件为无效文件。

本次招标采用电子化评标，如“焦作市电子招投标交易平台”系统出现故障，导致无法继续评审工作的，可暂停评标，对原有资料及信息作出妥善保密处理，待电子评标系统恢复正常之后组织评审。

22.3 实质性响应的投标是指与招标文件的全部条款、条件和规格相

符，没有重大偏离。

22.4 重大偏离是指投标人所投标的范围、质量、服务等明显不能满足招标文件的要求，或者实质上与招标文件不一致，而且限制了招标人的权利或投标的义务，纠正这些偏离将对其他实质性响应要求的投标人的竞争地位产生不公正的影响。重大偏离的认定须经评标委员会三分之二以上同意。

22.5 如果投标文件实质上没有响应招标文件的要求，将作为无效投标处理，投标人不得再对投标文件进行任何修正从而使其投标成为实质上响应的投标。

22.6 评标委员会审定投标文件的响应性只根据投标文件本身的内容而不寻求外部证据。

22.7 凡有下列情况之一的，其投标文件也被视为未实质性响应招标文件要求，按照无效投标处理：

- (1) 投标文件制作机器码一致的；
- (2) 未按招标文件规定签署、盖章的；
- (3) 资格证明文件不齐全的，或不符合招标文件规定的资格要求的；
- (4) 投标文件内容不齐全或者内容虚假的；
- (5) 不符合招标文件规定的实质性要求的；
- (6) 不响应招标文件商务要求的；
- (7) 投标报价超过采购预算或者最高限价的；
- (8) 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- (9) 未按照招标文件规定报价的；
- (10) 投标文件中的报价明细表同一产品同一型号出现不同单价的；
- (11) 以他人名义投标\串通投标，以行贿手段牟取中标或以其他弄虚

作假方式投标的；

(12) 设备技术指标星号参数不满足招标文件对星号项要求的；

(13) 违反法律、行政法规、招标文件规定的其他情形的。

22.8 在评审过程中，评标委员会发现投标人有下列情形之一的，视为投标人相互串通投标，按照无效投标处理并依据法律、法规追究其相关责任。具体表现形式如下：

22.8.1 不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

22.8.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

22.8.3 不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

22.8.4 不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

22.8.5 不同投标人的投标文件相互混装；

22.8.6 有证据证明投标人与招标人、采购代理机构或者其他投标人串通的其他情形；

22.8.7 评标委员会认定的其他串通情形。

22.9 投标文件报价出现前后不一致的，除招标文件另有规定外，按照下列规定修正：

(1) 投标文件中开标一览表(报价表)内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表(报价表)为准；

(2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(3) 单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

(4) 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

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

价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

23. 投标文件的澄清

23.1 评标委员会可以要求投标人对投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误等内容作必要的澄清、说明或者补正，该要求应当采用书面形式，并由评标委员会全体人员签字。

23.2 投标人的澄清、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委托代理人签字。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。投标人拒不按照要求对投标文件进行澄清、说明或者补正的，评标委员会可拒绝该投标。

23.3 评标委员会不得接受投标人主动提出的澄清和解释。

23.4 并非每个投标人都将被要求做出澄清和答复。

24. 比较与评价

24.1 评标委员会按本招标文件规定的评标方法和标准，对资格性和符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。

24.2 根据《关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》(财库〔2026〕2号)，政府采购评审中出现下列情形之一的，评审委员会应当启动异常低价投标（响应）审查程序：（一）投标（响应）报价低于全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值 60%的，即投标（响应）报价<全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值×60%；

（二）投标（响应）报价低于通过符合性审查的次低报价供应商投标（响应）报价 60%的，即投标（响应）报价<通过符合性审查的次低报价供应商投标（响应）报价×60%；

（三）投标（响应）报价低于采购项目最高限价（采购预算）60%的，即投标（响应）报价<采购项目最高限价（采购预算）×60%；

（四）评审委员会基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。

评审委员会启动异常低价投标（响应）审查后，属于前述第 1 项至第 4 项情形的，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对投标（响应）价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料。

评审委员会依据专业经验，参考同类项目中标（成交）价格、类似产品市场价格水平、行业人工费用标准、国家有关部门指导行业协会发布的行业平均成本等情况，对报价合理性进行判断。如果投标（响应）供应商不提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料不能证明其报价合理性的，应当将其作为无效投标（响应）处理。审查相关情况应当在评审报告中记录。

24.3 评标委员会及其成员不得有下列行为：

24.3.1 确定参与评标至评标结束前私自接触投标人；

24.3.2 接受投标人主动提出的与投标文件不一致的澄清或者说明，本须知 23 条规定的情形除外；

24.3.3 违反评标纪律发表倾向性意见或者征询采购人的倾向性意见；

24.3.4 对需要专业判断的主观评审因素协商评分；

24.3.5 在评标过程中擅离职守，影响评标程序正常进行的；

24.3.6 记录、复制或者带走任何评标资料；

24.3.7 其他不遵守评标纪律的行为。

评标委员会成员有前款第一至五项行为之一的，其评审意见无效，并不得获取评审劳务报酬和报销异地评审差旅费。

25. 评标方法和标准

1、本项目采用综合评分法，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

2、综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。评审委员会按评审后得分由高到低顺序，推荐三名中标候选人。

本项目总分为 100 分。

序号	评分内容	评分标准
1	投标报价 (30 分)	价格分统一采用低价优先法计算，即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算： 投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×30 注：1. 小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除按照 20%进行价格扣除，用扣除后的价格参与评审； 2. 支持本国产品政府采购的价格调整：只有符合第二部分《投标人须知》13.7.6 条规定情形的，可以享受本国产品支持政策，用扣除后的价格参加评审；否则，评审时价格不予扣除。
2	设备技术指标（40 分）	投标设备技术参数满足招标文件要求,得基本分 30 分；与招标文件要求相比有细微偏差的,评委根据投标文件内容分析打分,低于招标文件技术要求，每一项负偏差在基本分的基础上扣 1 分，加星号参数有负偏差的扣 5 分；高于招标文件技术要求，每一项正偏差在基本分的基础上加 1 分，最高加 10 分。加星号参数有负偏差的所有正偏差不得加分。
3	安装、调试方案（5 分）	根据项目制定安装、调试方案，内容包含但不限于运输、安装、调试各环节等： 安装、调试安排科学合理，能完全满足招标文件的时间进度要求，提出的保证进度措施具体以及可操作性强，得 5 分。 安装、调试安排有一定的适用性，能基本满足招标文件的时间进度要求，能提出的保证进度措施但可操作性欠缺，

		得 3 分。 安装、调试安排仅满足基本需求，提出的保证进度措施不够充分，得 1 分。 未提供不得分。
	技术人员安排及配备供应方案（5 分）	根据项目制定技术人员安排及配备供应方案，内容包含但不限于技术人员分配及安排、备件供应实力等： 方案内容完整，样表格式规范，完全满足采购需求的得 5 分； 提供的方案内容常规、通用、缺乏针对性的得 3 分； 方案简略，整体表述笼统的得 1 分； 缺项或未提供不得分。
	售后服务承诺（10 分）	满足国家规定产品三包条款得基础分 4 分； 投标人服务条款更加优惠且评委认为有实质性价值的，每一项加 2 分，最高加 6 分；
	同类业绩（6 分）	根据投标产品（若为非单一产品采购包，则提供该包核心产品）或其同品牌的同类产品近三年（2023 年 1 月 1 日至本采购活动开标日期，合同或协议签字日期为准），在中国境内的销售业绩进行评价，有 1 项业绩得 2 分，最高得 6 分。 注：1. 投标产品（若为非单一产品采购包，则提供该包核心产品）或其同品牌的同类产品销售给经销商或代理商的销售业绩不予认可。2. 同类型产品指与所投产品同档次、主要性能相当的产品。
	培训方案（4 分）	（1）提供原厂培训方案；（2）对培训内容、培训对象、培训时间做出计划，包括培训时间、地点、人次、方式、预计培训结果，保证采购人人员掌握仪器的基本操作和日常维护。全部满足得 4 分，每有一项不满足或缺少相关描述的扣 1 分，最低得 0 分。

注：（1）评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评审基准价和投标报价。

（2）技术部分各评委打分汇总取算术平均值作为投标人的技术得分，保留小数点后两位（四舍五入）；

（3）综合得分一致时报价低的优先。

26. 保密及其他注意事项

26.1 评标委员会将遵照评标原则，公平、公正地对待所有投标人。

26.2 在评标期间，投标人不得向评标委员会成员询问评标情况，不得进行旨在影响中标结果的活动。

26.3 为保证中标结果的公正性，开标之后直至授予中标人合同时，凡是属于审查、澄清、评价和比较投标的有关资料以及授标意向等，均不向投标人或其他与评标无关的人员透露。在评标结束后，凡与评标情况有接触的任何人不得也不应将评标情况扩散出评标委员会成员之外。

26.4 采购代理机构不向落标方解释落标原因，不退还投标文件。

27. 废标条款

在招标过程中，出现下列情形之一的，应予废标：

(1) 符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足三家的；

(2) 投标人的报价均超过了采购预算，招标人不能支付的；

(3) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；

(4) 在投标、评标过程中，如有投标人联合故意抬高报价或其他不正当行为；

(5) 因重大变故，采购任务取消的；

(6) 法律、法规规定的其他情形。

六、授予合同

28. 中标通知

28.1 中标结果将在以下网站发布：

河南省政府采购网(<http://hngp.gov.cn/>)

焦作市政府采购网(<https://zfcg.henan.gov.cn/jiaozuo/>)

焦作市公共资源交易中心网 (<https://ggzy.jiaozuo.gov.cn/>)

修武县公共资源交易中心网 (<http://ggzy.xiuwu.gov.cn/>)

28.2 在发布中标公告的同时由采购代理机构发出中标通知书，中标通知书将作为签订合同的依据。中标人在发布中标公告之日起 1 个工作日内领取中标通知书，未在规定时间内领取中标通知书的，中标人承担由此引起的一切后果。

28.3 中标人凭《中标通知书》，与招标人签订合同。

28.4 中标人在领取中标通知书时，须提供纸质投标文件贰份。

29. 签订合同及合同的执行

29.1 鼓励招标人、投标人在发出中标通知书 1 个工作日内，根据招标文件确定的事项和中标人的投标文件签订书面合同。双方所签订的合同不得对招标文件和中标人的投标文件实质性修改。

29.2 招标文件、招标文件的修改文件、中标人的投标文件、补充或修改的文件及澄清或承诺文件等，均为双方签订合同的组成部分，并与合同一并作为本招标文件所列采购项目的互补性法律文件，与合同具有同等法律效力。

29.3 合同招标人叁份、中标人贰份、采购代理机构壹份。中标人应在采购合同签订之日起 1 个工作日内将合同报采购代理机构备案。

29.4 合同双方如违约，将按《中华人民共和国民法典》、《中华人民共和国政府采购法》及有关法律法规中的规定执行。

30. 质疑与投诉

30.1 投标人认为招标文件、招标过程、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起 7 个工作日内，以书面形式向招标人提出质疑。

投标人应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

30.2 提出质疑的投标人应当是参与所质疑项目采购活动的投标人。

30.3 潜在投标人已依法获取其可质疑的采购文件的，可以对该文件提出质疑。对采购文件提出质疑的，应当在获取采购文件或者采购文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

投标人提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

- (1) 投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- (2) 质疑项目的名称、编号；
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- (4) 事实依据；
- (5) 必要的法律依据；
- (6) 提出质疑的日期；
- (7) 获取招标文件的证明；
- (8) 以上资料一式二份（招标人、采购代理机构各执一份）。

30.4 投标人不得虚假质疑和恶意质疑，并对质疑内容的真实性承担责任。投标人或者其他利害关系人通过捏造事实、伪造证明材料等方式提出异议或投诉，阻碍招投标活动正常进行的，属于严重不良行为，采购代理机构将提请政府采购监管部门将其列入不良行为记录名单，依法予以处罚。

30.5 招标人应在收到符合上述条件的书面质疑后7个工作日内审查质疑事项，并作出答复，同时以书面形式（或网上公告方式）通知质疑投标人和其他相关权利人，但答复的内容不涉及商业秘密。

30.6 质疑处理遵循“谁过错谁负担”的原则，有过错的一方承担调

查论证费用。

30.7 质疑联系事项：

(1) 投标人应以书面方式将质疑函分别送至招标人、采购代理机构；
(格式详见附件)

(2) 招标人：修武县卫生健康委员会

联系人：田先生

联系电话：0391-7188051

联系地址：焦作市修武县丰收路东段

(3) 采购代理机构：焦作市公共资源项目服务有限责任公司

联系人：贾女士

联系电话：0391-3568884

联系地址：焦作市人民路 889 号阳光大厦 B 座

30.8 质疑投标人对招标人的答复不满意以及招标人未在规定的时间内做出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内向同级财政部门投诉。

附件

质疑函范本

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：_____

地址：_____ 邮编：_____

联系人：_____ 联系电话：_____

授权代表：_____

联系电话：_____

地址：_____ 邮编：_____

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：_____

质疑项目的编号：_____ 包号：_____

招标人名称：_____

招标文件获取日期：_____

三、质疑事项具体内容

质疑事项 1：_____

事实依据：_____

法律依据：_____

质疑事项 2

.....

四、与质疑事项相关的质疑请求

请求：_____

签字(签章)：_____ 公章：_____

日期：_____

质疑函制作说明：

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

第三部分 招标项目内容及要求

一、采购需求

1. 采购清单及报价要求：

序号	名称	单位	数量	预算价（元）
1	3.0 核磁共振	台	1	17,500,000.00
2	彩色多普勒超声诊断仪	台	4	10,000,000.00
3	便携式彩色多普勒超声诊断仪	台	1	400,000.00
4	超声诊断仪	台	4	1,5200,00.00
5	荧光显微镜	台	1	3,700,000.00
6	宫腔镜	个	1	220,000.00

注：投标人报价时不得超过每项设备的预算价，否则按无效投标处理。

2. 采购需求

1) 3.0 核磁共振 1 台；投标产品需是获得 NMPA 认证。

2) 彩色多普勒超声诊断仪 4 台，全身应用型彩色多普勒超声波诊断系统，主要用于腹部、心脏、妇产科、泌尿科、浅表组织与小器官、神经、血管、儿科、急重诊等应用。

3) 便携式彩色多普勒超声诊断仪 1 台，满足适用于腹部、产科、妇科、心脏、小器官、泌尿、血管、儿科、神经、急重诊等应用。

4) 超声诊断仪 4 台，用途：主要用于腹部、心脏、妇产、血管、小器官、泌尿、儿科、手术介入等方面的临床诊断工作；具有升级能力，能满足医院临床应用扩展需求。

5) 荧光显微镜 1 台。

6) 宫腔镜 1 个。

注：所投产品需按照《国家药品监督管理局关于 GB9706.1-2020 及配套并列标准、专用标准实施有关工作的通告》(2023 年第 14 号)要求进行注册或者备案。

二、技术参数要求

(一) 3.0 核磁共振技术要求

序号	技术和性能参数名称	技术和性能参数要求
1	磁体	
1.1	磁场强度	3.0T
1.2	中心共振频率	$\geq 127\text{MHz}$
1.3	磁场类型	超导
1.4	屏蔽方式	主动屏蔽+抗外界干扰屏蔽
1.5	匀场方式	主动匀场+被动匀场+动态匀场
1.6	超导匀场	提供
1.7	病人个性化匀场	提供
1.8	磁体长度(不含外壳)	$\geq 172\text{cm}$
★1.9	磁体内径(患者检查孔道内径)大小	$\geq 70\text{cm}$
★1.10	磁体重量(含液氮)	≤ 6 吨
1.11	磁场稳定度	$\leq 0.1\text{ppm/h}$
1.12	磁场均匀度(V—RMS 测量法典型值)	
1.12.1	10cmDSV	$\leq 0.005\text{ppm}$
1.12.2	20cmDSV	$\leq 0.02\text{ppm}$
1.12.3	30cmDSV	$\leq 0.07\text{ppm}$
1.12.4	40cmDSV	$\leq 0.33\text{ppm}$
1.12.5	50cmDSV	$\leq 1.8\text{ppm}$
1.13	液氮消耗	零液氮消耗
1.14	5 高斯磁力线轴向范围:	轴向 $\leq 5\text{m}$
★1.15	5 高斯磁力线径向范围:	径向 $\leq 2.8\text{m}$
2	梯度系统	
2.1	梯度线圈冷却方式	水冷
★2.2	最大梯度场强(非等效值)	$\geq 45\text{mT/m}$
2.3	最大梯度切换率(非等效值)	$\geq 200\text{T/m/s}$
2.4	最大单轴梯度场强和最大单轴梯度切换率在同一序列中可同时达到	具备

2.5	梯度控制系统	全数字实时发射接收
2.6	梯度工作方式	非共振
2.7	梯度放大器冷却方式	水冷
3	病人床与环境调节系统	
3.1	扫描床最低高度	≤60cm
3.2	垂直运动时扫描床最大承受重量	≥250kg
3.3	扫描床水平运动最大速度	≥220mm/sec
3.4	智能触控病人定位系统	具备
3.5	病人通道环境	照明、通风、通话
3.6	磁体床旁双侧扫描控制面板	具备
3.7	操作间紧急制动系统	具备
4	射频系统	
★4.1	双源射频发射技术平台(非双通道)	提供材料证明
4.2	射频功率	≥30KW
4.4	所有线圈免调谐	均具备相控阵线圈技术
4.5	射频发射带宽	≥1MHZ
★4.6	独立射频放大器驱动数量	≥2 个
★4.7	单视野不移床一次扫描最大接收通道 数(非系统最大通道数)	≥64
4.8	线圈组合扫描技术	具备
4.9	必须提供以下原厂线圈:	以下为独立或组合通道数
4.9.1	一体化头颈联合线圈	≥20 通道(非组合)
4.9.2	腹部组合成像线圈	≥30 通道, 且覆盖范围≥50× 50cm, 否则应提供两片
4.9.3	一体化全脊柱线圈	≥32 通道
4.9.4	大号关节柔性线圈	≥16 通道
4.9.5	小号关节柔性线圈	≥16 通道
5	静音技术	
5.1	各厂家需提供最新静音扫描技术	具备
5.2	ZTE 或 UTE 技术	具备
6	计算机系统	

6.1	操作系统	Windows 或 Linux 系统
6.2	主 CPU 主频	$\geq 3.6\text{GHZ}$
6.3	主 CPU 内核数	≥ 4 个
6.4	主内存	$\geq 64\text{GB}$
6.5	最大重建矩阵	$\geq 1024 \times 1024$
6.6	重建速度	≥ 50000 幅/秒 (2D 傅立叶变换, 256×256 矩阵, 100%FOV, 100% 数据重建)
6.7	阵列处理器内存	$\geq 64\text{GB}$
6.8	系统硬盘容量	$\geq 1024\text{GB}$
6.9	DVD-RW 光盘刻录机	提供, 一体化 DVD-RW 刻录光驱, 并能回读主系统 (双向存储)
6.1	显示器	≥ 24 英寸彩色 LCD 液晶显示
6.11	显示图像分辨率	$\geq 1920 \times 1200$
7	后处理接口	
7.1	软件控制照相技术	具备
7.2	DICOM3.0 接口与 RIS/PACS 多功能网络连接 (包括打印、传输、接收、存储、查询、Worklist 等功能)	具备
8	扫描参数	
8.1	最大 FOV	$\geq 500\text{mm}$
8.2	最小 FOV	$\leq 5\text{mm}$
8.3	二维最薄扫描层厚	$\leq 0.1\text{mm}$
8.4	三维最薄扫描层厚	$\leq 0.05\text{mm}$
8.5	最大采集矩阵	$\geq 1024 \times 1024$
8.6	EPI 最大因子	≥ 256
8.7	EPI 最短 TR 时间 (256 矩阵)	$\leq 3.6\text{ms}$
8.8	EPI 最短 TE 时间 (256 矩阵)	$\leq 1.3\text{ms}$
8.9	2D 快速自旋回波最短 TR (256×256 矩阵)	$\leq 5.4\text{ms}$
8.10	2D 快速自旋回波最短 TE (256×256)	$\leq 2\text{ms}$

	矩阵)	
8.11	2D 快速梯度回波最短 TR (256×256 矩阵)	≤1.1ms
8.12	2D 快速梯度回波最短 TE (256×256 矩阵)	≤0.22ms
8.13	3D 快速梯度回波最短 TR (256×256 矩阵)	≤1.1ms
8.14	3D 快速梯度回波最短 TE (256×256 矩阵)	≤0.22ms
8.15	临床采集弥散加权系数 B 值	≥10,000s/mm ²
9	扫描技术与序列	
9.1	自旋回波序列:	具备
9.1.1	2D/3D 自旋回波序列	具备
9.1.2	组织弛豫时间测量自旋回波序列	具备
9.1.3	单次激发 SE/FSE	具备
9.1.4	反转恢复 (IR) 序列	具备
9.1.5	快速自由水抑制 (T1、T2FLAIR)	具备
9.1.6	STIR 压脂序列	具备
9.2	梯度回波 (GRE) 序列	具备
9.2.1	2D/3D 快速稳态进动梯度回波	具备
9.2.2	梯度多回波序列	具备
9.2.3	亚秒 T1 扫描序列 (2D/3D)	具备
9.2.4	亚秒 T2 扫描序列 (2D/3D)	具备
9.2.5	单次多平面梯度回波序列	具备
9.2.6	多回波梯度回波序列	具备
9.3	EPI 序列	
9.3.1	单次激发 EPI	具备
9.3.2	多次激发 EPI	具备
9.3.3	自旋回波 EPI	具备
9.3.4	梯度回波 EPI	具备
9.3.5	反转 EPI	具备
9.4	K 空间成像技术	
9.4.1	并行采集技术	具备

9.4.2	矩形视野采集技术	具备
9.4.3	全身压缩感知技术	具备
9.5	全身成像技术	
9.5.1	神经系统成像技术，包括	
9.5.2	全脑不打药灌注成像技术	具备
9.5.3	小视野高清弥散技术，可实现冠、矢、轴三平面成像	具备
9.5.4	各项同性采集	具备
9.5.5	各向异性采集	具备
9.5.6	磁敏感加权成像技术	具备
9.6	脑灌注成像技术，包括	
9.6.1	计算血流图(rCBV图)	具备
9.6.2	负积分图(局部脑血容量)	具备
9.6.3	弥散张量成像(DTI)	具备
9.6.4	临床用弥散张量成像(DTI)的弥散方向数	≥256
9.6.5	多b值弥散	具备
9.7	体部成像技术，包括	
9.7.1	水脂分离技术	具备
9.7.2	不对称三点法DIXON技术	具备
9.7.3	脂铁定量技术	具备
9.7.4	呼吸触发技术	具备
9.7.5	自由呼吸技术	具备
9.7.6	体部多期动态扫描技术	具备
9.8	心血管成像技术，包括：	
9.8.1	血管成像技术	具备
9.8.1.1	2D/3D时飞法技术	具备
9.8.1.2	全身血管成像	具备
9.8.1.3	全身不打药血管成像技术	具备
9.8.2	心脏成像技术	具备
9.8.2.1	心脏成像亮/黑血技术	具备
9.8.2.2	延迟法心肌灌注成像技术	具备

9.8.2.3	首过心肌灌注成像	具备
9.8.2.4	心脏电影技术	具备
9.9	肌骨关节成像	
9.9.1	三维各向同性容积成像序列	具备
9.9.2	全脊柱成像	具备
9.9.3	关节软骨成像	具备
9.9.4	骨皮质成像	具备
9.9.5	骨膜成像	具备
9.9.6	去金属伪影成像	具备
10	深度学习重建平台	
★10.1	提供原厂深度学习技术平台(提供技术白皮书证明)	具备
10.2	深度学习技术可以应用于神经成像	具备
10.3	深度学习技术可以应用于体部成像	具备
10.4	深度学习技术可以应用于心脏成像	具备
10.5	深度学习技术可以应用于关节成像	具备
10.6	深度学习技术可以应用于脊柱成像	具备
10.7	深度学习技术可以应用于 2D 成像	具备
10.8	深度学习技术可以应用于 3D 成像	具备
10.9	深度学习技术可以应用于定量成像	具备
11	高级独立后处理工作站	
11.1	工作站型号和名称	提供最新版本独立原厂后处理工作站
11.2	MR 自动拼接软件	具备
11.3	后处理软件	具备
11.4	脑灌注成像后处理软件	具备
11.5	DTI 成像后处理软件	具备
11.6	显示器	具备
11.7	CD-ROM 或 DVD-RW 驱动器	具备
11.9	多种方式显示和图像处理	具备
11.1	三维后处理软件(SSD MIP MPR 等)	具备
11.11	实时三维图像	具备

11.12	血管成像软件	具备
11.13	内窥镜成像软件	具备
11.14	高级神经后处理功能软件包	具备
11.15	MRS 波谱后处理分析	具备
11.16	图像融合	具备
11.17	病人数据库	具备
11.18	提供 DICOM3.0 标准，包括 DI COM Send/Receive、 Query/Receive、Basic Print、 Worklist、Storage.	具备
11.19	DICOM3.0 标准激光相机数字接口	具备
12	第三方附属配套设备	
12.1	双针筒高压注射器一套	具备
12.2	磁共振专用精密空调一台	具备
12.3	磁共振专用水冷机一套	具备
12.4	UPS 不间断电源一套	具备
12.5	无磁摄像系统一套	具备
12.6	无磁转运床一个	具备
12.7	无磁轮椅一个	具备
12.8	无磁线圈柜一套	具备
12.9	无磁治疗车一个	具备
12.10	无磁灭火器一个	具备
12.11	无磁降噪耳机一个	具备
12.12	双柱铁磁检测仪一套	具备
12.13	4M 医用诊断屏两台	具备
12.14	操作间桌、椅一套	具备
12.15	磁共振机房改造及屏蔽	具备

注：该设备技术指标星号参数出现六个（含）以上不满足的，按无效投标处理；

（二）彩色多普勒超声诊断仪技术要求：

1	物理规格及人机交互要求
---	-------------

1.1	显示器要求：≥27英寸高分辨率彩色液晶显示器，分辨率≥2560*1440，可上下移动、左右旋转、前后移动。前后移动距离≥45cm。
1.2	液晶触摸屏要求：≥15英寸彩色触摸屏，触摸屏角度可以独立于主机调节（机身静止状态下，独立调节角度≥50度）
1.3	触摸屏可显示自动记忆的最近使用过的检查探头及模式，支持一键切换探头及模式
1.4	操作面板具有6向独立的电动调节功能（即电动上下升降、左右旋转和前后平移），方便操作者进行操作。
1.5	具有控制面板集成一体化的两块不同大小的触摸屏，可自定义按键功能，随检查模式自动切换功能，可显示电池剩余电量。
1.6	探头接口数量≥5个，均为无针式接口且大小一致，可全激活。
1.7	探头接口具有防尘、防线缆缠绕的保护罩。
1.8	中央刹车系统（提供机器图片）
1.9	支持电控助力，可轻松推行超声设备；
1.10	配置内置电池，不插电状态下，支持≥60分钟超声检查。
2	成像技术
2.1	数字化全域动态聚焦，数字化可变孔径及动态变迹，A/D≥16bit
2.2	宽频可变频成像技术：灰阶、谐波、彩色、频谱支持独立变频，探头频率可视可调
2.3	高分辨率成像，可清晰显示直径≤100um的血管内膜（附真实临床图片）
2.4	斑点噪声抑制技术：多级可调，支持3D/4D、CFM/PDI、宽景成像、造影成像等技术
2.5	多角度扫描空间复合成像技术，调节档位≥3档。
2.6	声速匹配技术，根据人体组织真实情况，自动匹配至最佳成像声速，并将具体声速数值在屏幕上显示
2.7	支持全屏放大，一键实时全屏图像放大功能，支持≥2种放大模式，放大后图像可全屏显示
2.8	扩展成像技术：凸阵、微凸阵、线阵，相控阵探头均具有此功能，且空间复合成像技术及斑点噪声抑制技术支持其扩展区域。
2.9	一键自动图像优化，可一键快速优化：二维灰阶、彩色多普勒、频谱多普勒、及造影图像。
2.10	二维/彩色取样框角度独立偏转技术，彩色取样框偏转角度≥30度。
2.11	频谱多普勒成像，连续多普勒成像（要求线阵探头可支持连续多普勒成像）。
2.12	超微细血流成像技术，对微细低速血流具有高敏感度，可检测并显示组织内部及病灶血流灌注的低速血流，明显提高血流敏感度、血管空间分辨力。

2.14	智能多普勒技术:能够快速识别血管结构, 自动调整频谱取样容积及角度。
2.15	穿刺针增强显示功能, 动态增强超声图像中针体显示, 具有双屏实时对比显示, 增强前后效果, 支持自适应校正角度, 帮助清晰显示穿刺路径, 提高穿刺活检及介入治疗操作信心及成功率。
2.16	解剖M型模式 (≥3条取样线, 360度自由旋转)
2.17	支持当前实时超声图像与历史保存的DICOM 格式CT/MRI/ 钼钯/X 光/ 超声图像进行比较, 同屏对比既往和目前的超声图像, 回顾实时的、存储的、输出的图像进行对比诊断。
2.18	支持内置超声教学软件, 同屏显示基本扫查技巧, 包括探头扫查位置, 解剖图和超声标准切面图。
3	成像功能
3.1	造影成像
★3.1.1	造影成像功能支持腹部探头、浅表探头、相控阵探头、腔内探头
3.1.2	支持微血管造影增强
3.1.3	支持混合模式, 将组织图像叠加在造影图像上;
3.1.4	支持实时显示组织图像和造影图像, 造影图像和组织图像位置可互换
3.1.5	具有双计时器
3.1.6	支持向后存储≥8分钟电影
3.2	应变式弹性成像
★3.2.1	应变式弹性成像支持: 凸阵探头、线阵探头、腔内探头。
3.2.2	具有压力补偿技术, 用于减少深部组织的伪像, 增加整场图像的均匀度。
3.2.3	具有压力操作提示图标, 支持逐帧图像的压力大小查看
3.2.4	支持应变、应变率和应变直方图的测量
★3.2.5	具有肿块周边组织与正常组织、肿块周边组织与肿块内组织弹性分析功能
3.3	剪切波弹性成像
3.3.1	支持探头: 凸阵探头、线阵探头、腔内探头
3.4	宽景成像
3.4.1	宽景成像支持凸阵探头、线阵探头、腔内探头、相控阵探头、容积探头
3.4.2	支持二维宽景和彩色宽景
3.4.3	自动检测宽景成像时探头的扫描方向, 具有红、蓝、绿三种彩色框及文字提示扫描速度过快、过慢或者正常
3.4.4	支持对宽景成像过程进行回访, 成像后的图像可旋转及测量
3.4.5	宽景成像拼接长度≥200cm
3.5	粘弹性成像

★3.6	多参数联合分析功能
3.6.1	支持不同成像技术实时的，同一切面同屏诊断和联合定量分析。
3.6.2	可联合分析：应变弹性，剪切波弹性，粘弹性，声衰减，肝纹理，声速值等多个参数。
3.6.3	支持显示多参数分级参考及多参数分级雷达图。
3.6.4	支持造影灌注图像与剪切波弹性图像同一切面同屏显示，应用于微循环灌注和弹性联合评估和分析。
3.7	心血管成像
3.7.1	支持组织多普勒速度成像：具备组织速度成像、组织频谱成像、组织能量成像、组织M型成像四种模式
4	测量分析和报告
4.1	全科测量包，自动生成报告：腹部、妇科、产科、心脏、泌尿、小器官、儿科、血管、急诊科
4.2	自动识别病灶边界，帮助用户对病灶进行描述。测量封闭区域的长短轴长度，面积及周长
4.3	血管内中膜自动测量技术，测量数据至少包括最大值、最小值、平均值、标准差、ROI 长度、测量长度及质量指标，具有 IMT 分析评估曲线（提供测量数值及分析评估曲线的证明图片）
4.4	自动 workflow 协议（非预设条件），检查过程中可根据定义的协议自动切换图像模式，自动标记体标示意图，自动注释等，节省操作时间。操作协议可用户自定义，并可支持导出协议到其他机器上使用，有利于规范化管理。
5	电影回放、原始数据处理和检查存储管理系统
5.1	电影回放所有模式下可用，支持手动、自动回放，支持 4D 电影回放
5.2	原始数据处理，最大可进行 32 项参数调节（包括 B 模式 10 种、M 型模式 6 种、彩色模式 7 种、PW 模式 9 种）
5.3	支持导出数字化图像格式：BMP/JPG/TIFF/DCM/AVI/MP4/WMV/MOV。
5.4	支持 3D 打印格式文件的导出：STL/OBJ 格式。
5.5	支持后台存储，导出、备份图像数据资料同时，可进行实时检查，不影响检查操作
5.6	支持高性能固态硬盘存储≥1TB
5.7	支持外部 USB 移动存储
5.8	具备数据防御系统，可对不同人群设置数据开放度及访问权限
6	系统技术参数及要求
6.1.	二维灰阶模式

6.1.1	最大显示深度: $\geq 40\text{cm}$
6.1.2	动态范围: $\geq 260\text{dB}$
6.1.3	TGC增益补偿: ≥ 8 段
6.1.4	LGC侧向增益补偿: ≥ 8 段
6.1.5	成人腹部凸阵探头扫描角度: ≥ 130 度
6.1.6	腔内探头扫描角度: ≥ 210 度
6.1.7	成人心脏相控阵探头扫描角度 ≥ 90 度
6.1.8	电影回放: 灰阶图像回放 ≥ 3000 幅、回放时间 ≥ 100 秒
6.2	彩色多普勒成像
6.2.1	显示方式: B/C、B/C/M、B/C/PW
6.2.2	取样框偏转: $\geq \pm 30$ 度
6.2.3	支持速度、速度方差、能量、方向能量显示
6.2.4	支持立体血流显示
6.3	频谱多普勒模式
6.3.1	显示方式: B, PW, B/PW, B/C/PW, B/CW
6.3.2	频谱多普勒频率 ≥ 3 段
6.3.3	最大速度: PW血流速度 $\geq 8\text{m/s}$, CW血流速度: $\geq 30\text{m/s}$
6.3.4	最小速度: $\leq 1\text{mm/s}$
6.3.5	PW取样容积: $0.5\text{--}30\text{mm}$
6.3.6	PW偏转角度: $\geq \pm 30$ 度
7	连通性要求
7.1	支持网络连接
7.2	支持DICOM 3.0, 支持DICOM结构化报告
7.3	支持网络存储功能, 基于 TCP/IP 协议的网络共享功能, 可将超声图像及报告直接传送到PC 端。
7.4	电脑端可将自定义报告模板和测试项导入到超声系统
7.5	支持Type-C数据传输接口
8	探头规格
8.1	探头类型: 支持单晶体凸阵探头、矩阵线阵探头、单晶体相控阵探头、单晶容积探头、单晶体腔内探头、一线一凸双平面探头
8.2	探头阵元数: ≥ 1000 阵元
8.3	单晶体凸阵探头频率: $1.2\text{--}6.0\text{ MHz}$
8.4	线阵探头频率: $4.0\text{--}18.0\text{ MHz}$

8.5	单晶体腔内探头频率： 2.0-9.0 MHz
8.6	单晶体相控阵探头频率： 1.5-4.0MHZ
9	外设和附件及其他要求
9.1	耦合剂加热器，支持实体按键开关，温度多级可调
9.2	支持内置无线网卡

注：该设备技术指标星号参数出现四个（含）以上不满足的，按无效投标处理；

（三）便携式彩色多普勒超声诊断仪技术要求：

一）系统技术规格及概述

1. 系统通用功能

1.1 ≥ 15 英寸高分辨率LED显示器，可根据环境光变化自动调节亮度，可独立主机调节，角度 $\geq 170^\circ$

1.2 主机内置相同大小探头接口 ≥ 2 个

★1.3 整机重量 $\leq 4\text{kg}$ （含电池）

2. 二维灰阶模式

2.1 组织谐波成像

2.2 组织特异性成像

2.3 多角度空间复合成像技术， ≥ 3 档可调

2.4 斑点噪声抑制成像， ≥ 7 档可调

2.5 B 图像偏转， ≥ 5 档可调

2.6 TGC ≥ 8 段、LGC ≥ 8 段

3. M 型成像模式

3.1 彩色M 型

3.2 解剖M型，取样线 ≥ 3 线，可360度任意旋转

4. 彩色多普勒成像（包括彩色、能量、方向能量多普勒模式）

4.1 高分辨率血流成像

4.2 双实时同屏对比显示

4.3 自动调节取样框的角度及位置

★4.4 立体血流功能，支持彩色模式和能量模式，使血流呈现立体效果

4.5 取样框偏转：线阵探头支持 $\geq \pm 20$ 度，取样框可根据探头血流方向自动调节

5. 频谱多普勒成像

5.1 脉冲多普勒、连续多普勒

5.2 自动计算心动周期

5.3 PW最大速度720cm/s; CW最大速度3800cm/s

6. 一键自动优化（包括应用于二维、彩色、频谱模式、造影等）

7. 穿刺针增强：应用于超声引导下的穿刺手术，动态增强超声图像中针体显示，具有双屏实时对比显示，增强前后效果，并支持自适应校正角度

★8. 造影成像：支持凸阵，线阵，腔内探头

★9. 应变式弹性功能

10. 超声教学助手

二）测量分析和报告

1. 常规测量软件包

2. 血管内中膜自动测量，可同时进行血管前、后壁的内中膜一段距离的自动描记、自动生成测量数据结果

3. 产科自动测量：支持 BPD，HC，OFD，FL，AC，HUM。自动测量 ≥ 6 项胎儿发育评估指标

4. 胎儿颈项透明层自动检测与测量技术

三) 电影回放及原始数据处理

1. 电影回放

1.1 所有模式下支持手动、自动回放

1.2 支持向后存储和向前存储，时间长度可预置，向后存储 ≥ 6 分钟的电影

1.3 支持保存后的图像同屏对比分析（动态、静态）

2. 原始数据处理，可对回放图像进行 ≥ 20 个参数调节

四) 信息管理与存储

1. $\geq 512\text{G}$ SSD 固态硬盘

2. 内置超声工作站，支持同步存储，即后台存储或导出图像数据的同时前台可以完成实时扫描，不影响检查操作

3. 动态图像、静态图像以 PC 格式直接导出（支持单帧图像文件包含：DCM、TIFF、BMP、JPG 单帧，电影文件包括：CIN、AVI、DCM、MP4），无需特殊软件即能在普通 PC 机上直接观看图像。

4. 通过局域网将单帧图像或电影文件从超声系统分享到手机或平板等智能设备

★5. 通过扫描二维码实现图像分享

6. 支持隐藏病人信息

五) 连通性

1. 主机内置HDMI、USB3.0、Type-c、网络接口
2. DICOM3.0 系统
3. 多功能台车：可拆卸的储物篮，电源缆线专用放置架，防撞支架

六) 配置

1. 主机 1 台
2. 凸阵探头 1 把，频率范围：1.5-6.0MHz
3. 线阵探头 1 把，频率范围：3.0-13.0MHz
4. 相控阵探头 1 把，频率范围：1.5-4.5MHz

注：该设备技术指标星号参数出现五个（含）以上不满足的，按无效投标处理；

（四）超声诊断仪技术要求：

一、主机成像系统

1. 显示器：采用高分辨率液晶显示器，尺寸 ≥ 21 英寸，屏幕亮度和对比度可调节，屏幕可前后、左右、上下调节；
2. 操作面板：采用彩色触摸屏，尺寸 ≥ 13 英寸，触摸屏角度 $\geq 30^\circ$ 调节，支持自定义 ≥ 6 个双指手势功能；
3. 控制面板可旋转、升降，前后拉升，旋转角度 $\geq 180^\circ$ 、上下移动 $\geq 20\text{cm}$ ；
4. 解剖 M 型模式： ≥ 3 条取样线，支持 360 度旋转，支持在实时和冻结的二维图像上获取解剖 M 图像；
5. 支持曲线解剖 M 型技术、彩色多普勒能量图技术、方向性能量图技术；

6. 具有数字化频谱多普勒显示和分析单元等功能；
7. 一键自动连续优化图像，具备独立按键，支持对二维灰阶、彩色多普勒、频谱多普勒及造影图像的优化；
8. 支持彩色多普勒模式；
9. 斑点噪声抑制： ≥ 7 档调节；
10. 支持血流跟踪，支持 Color/Power 模式下彩色血流/能量图像的实时动态优化；
11. 凸阵和线阵探头支持穿刺针增强功能，支持双屏实时对比显示增强前后效果，支持角度校正；
12. 支持自动 workflow 协议，支持定制化模板；
13. 支持将语音注释信息保存到电影文件中，支持在超声设备或是在 PC 端回放语音注释。

二、成像技术

★1. 支持探头类型：线阵探头、腔内探头、容积探头等：

(1) 具有组织硬度定量分析软件，支持应变、应变率和应变直方图的测量；

(2) 具有肿块周边组织弹性定量分析功能；

(3) 具备定量测量映射分析，在组织图测量时弹性图同步测量；

2. TDI 组织多普勒成像：

(1) TDI 成像模式：彩色速度模式图、能量模式图、频谱模式图、M 型模式图；

(2) TDI 曲线解剖 M 型模式：同步显示心肌组织节段运动同步性、运动时相对比；

三、测量和分析

1. 具有定点测速功能，彩色多普勒模式下可测量血管腔内 ≥ 7 个位置的血流速度；
2. 支持径、周长、面积、平均灰度、径 1/径 2、径 2/径 1 等测量结果；
3. 支持自动生成腹部、腹部、心脏、妇产、血管、小器官、儿科等报告；
4. 支持二维卵泡自动测量，一键自动分割无回声结构；
- ★5. 具有专业卵泡评估报告，支持多项 IVF 评估指标及发育曲线分析；
6. 支持产科自动测量 ≥ 5 项胎儿发育指标；
7. 具有心功能自动测量软件，自动识别心肌边界，并进行自动描迹；
8. 支持膀胱自动测量；
- ★9. 支持一键自动肝肾器官识别，自动计算肾皮质及肝脏的灰阶比值；
10. 支持肺水肿 B 线自动测量；
11. 具有小器官测量软件，支持乳腺测量；
12. 支持血管内中膜自动测量，测量结果参数 ≥ 7 项；
13. 支持颈动脉血管内中膜自动实时测量并实时更新。

四、系统技术要求

一)通用功能

1. 主机探头接口： ≥ 4 个，全部激活，互通互用；
2. 针对不同的检查脏器，预置最佳化图像的检查条件；
3. 内置一体化超声工作站，数字化储存静态及动态图像，图像支持 BMP、JPG、MP4 等格式直接导出；

4. 内置数字录像机，存储时间 ≥ 60 分钟；
5. 主机支持一体化耦合剂加热装置，温度可调节。

二) 探头规格

1. 频率：超宽频带或变频探头，所配探头均为宽频变频探头；二维、谐波、彩色及频谱多普勒模式分别独立变频， ≥ 3 段；
2. 凸阵探头：超声频率 2-5.5MHz；
3. 线阵探头：超声频率 3.0-12.0MHz；
4. 相控阵探头：超声频率 1.5-4.5MHz。

三) 二维显像

1. 增益调节： $\geq 100\text{dB}$ ；
2. TGC： ≥ 8 段，LGC： ≥ 8 段；
3. 显示深度： $\geq 30\text{cm}$ ；
4. 动态范围： $\geq 180\text{dB}$ 。

四) 频谱多普勒

1. 显示模式：支持脉冲多普勒、高脉冲重复频率、连续多普勒；
2. 最大测量速度： $\geq 7\text{m/s}$ ；
3. 最低测量速度： $\leq 14\text{m/s}$ ；
4. 支持一键角度校正；
5. 取样宽度及位置范围： $\geq 0.5\text{--}30\text{mm}$ ；
6. 零位移动： ≥ 8 级。

五) 彩色多普勒

1. 显示方式：包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等；
2. 速度标识功能：支持标识不同血流速度边界；
3. 取样框偏转： $\geq \pm 30^\circ$ ，支持根据探头血流方向自动调节；

4. 彩色多普勒成像：包括彩色多普勒能量图、组织多普勒；
5. 支持彩色频谱自动反转功能。

五、图像存储回放及病案管理

1. 硬盘：≥1T，电影回放：≥150 秒；
2. 支持多种导出图像格式，导出、备份图像数据资料同时，可进行实时检查；
3. 原始数据处理，支持动、静态图像冻结后再进行调节。

六、连通性要求

1. 支持网络连接，具有 DICOM 3.0 接口，支持 DICOM 结构化报告；
2. 支持移动设备无线传输到手机终端或 PC 端；支持手机等移动终端 APP 远程操作设备。

注：该设备技术指标星号参数出现三个（含）以上不满足的，按无效投标处理；

（五）荧光显微镜技术要求：

1. 主镜

1.1 完全复消色差镀膜技术，保证最佳对比度和清晰度，应用于全部光学系统；

1.2 主刀镜 0° -180° 倾角可调双目镜；

1.3 放大系统：电动连续变倍，放大倍率 1：6；

1.4 主刀镜双目镜筒屈光补偿范围：大于等于-6D 到+5D

1.5 工作距离：最小工作距离≤200mm；

1.6 具 X-Y 微动功能，在光源方向与地面平行时，能实现水平方向倾斜，主刀镜不仅能上下、左右移动，还可左右移动，使术者永远保持舒适的体位。

1.7 多功能手柄开关调节：除常规控制变倍、变焦、光亮度及 X-Y 微动外，可控制照相录像及导航主菜单，且控制键功能可随意设置；

2. 助手镜

2.1 立体助手镜筒，双目镜筒的观察角度可变，具有可调节瞳孔间距离的驱动装置；

★2.2 屈光补偿范围：满足 $\geq -6D$ 至 $+5D$ 之间连续可调

3. 光源

3.1 内置 $\leq 300W$ 双氙灯，保证照明亮度的同时有效的避免光灼伤；

3.2 双光路照明，物镜处具可开关的附加照明光，用于照明阴影区域，适用于深部手术和小切口手术；

3.3 具景深与亮度智能联动，景深变化时照明亮度自动适应景深变化；

3.4 一体式设计的医用触摸式控制屏，能显示氙灯的使用时间；

4. 支架

4.1 四连杆式配重太空平衡支架，可全方位无重移动调节手术角度；

★4.2 一键自动平衡系统，按一键可实现显微镜快速平衡。左右助手镜调节或配重时，无需人工手动反复调节；

4.3 内部走线结构封闭，支架符合人体工程学设计；

4.4 具备最低限位功能，防止意外误伤病人。

5. 摄录像及图像编辑系统

5.1 内置 1080P*1920 全高清数码摄像头，无需再转接视频系统接口，不占任何助手镜位置，无外露模块。

5.2 内置一体式数码影像工作系统，可连续录制 100 小时以上的手术过程，并可进行编辑制作；

5.3 一体化高清触摸屏监视器；

5.4 内置高清影像刻录，高清镜内投射，能完成影像的刻录、存储、传输，具备 USB3.0 高速接口，具备同步录音功能。

6. 具备术中血管荧光功能

6.1 造影剂：吲哚菁绿；

6.2 内置模块：整体荧光模块一体化全内置，不占分光器接口，不影响助手镜对换；

6.3 启动模式：可通过手柄按钮一键启动或触控屏启动；

6.4 自动回放：通过自定义集成化手柄可进行自动回放图像。

7. 具备术中肿瘤荧光功能

★7.1 整体荧光模块一体化全内置，不占分光器接口，不影响助手镜对换；

7.2 荧光模式下可边做边切（肿瘤及荧光标记组织结构呈黄色，正常组织和结构呈自然色，无需反复切换模式），又可进行血管中血流的显影；

7.3 使用造影剂后，肿瘤组织可在 540nm-690nm 波长范围的光照下显影；

7.4 可通过手柄按钮一键启动或触控屏启动，并通过主触摸屏一键设置。

注：该设备技术指标星号参数出现三个（含）以上不满足的，按无效投标处理；

（六）宫腔镜技术要求：

一、技术参数

1、液晶监视器

1.1、液晶屏：≥26 寸（宽高比为 16:9）；

1.2、像素： ≥ 230400 像素（水平 1920 $\times$ 垂直 1200）；

1.3、视野角度： $\geq$ 水平 178°，垂直 178°；

1.4、对比率：1000:1；

1.5、颜色： ≥ 16.7 亿；

1.6、视频输入：DVI、RGB、S-VIDEO、VIDEO；

1.7、响应时间： $\leq 12\text{ms}$ ；

1.8、亮度： $\geq 800\text{cd/m}^2$ 。

2、医用内窥镜摄像系统

2.1、摄像头；

2.1.1、传感器：高清 1/3 英寸 CMOS 传感器；

2.1.2、有效像素： ≥ 1920 （H） $\times 1080$ （V）；

2.1.3、扫描标准： ≥ 1125 线；

★2.1.4、分辨力 ≥ 114 线对/mm；

2.1.5、最低照度：F5.5 时 $\leq 5\text{Lux}$ ；

2.1.6、摄像头：4 个以上遥控按键，可以设置调节白平衡、亮度、冻结；

2.1.7、光学接口： ≥ 2.5 倍光学齐变焦，可等离子、134℃高温高压灭菌消毒；

2.1.8、高清摄像头： $\geq \text{IPX8}$ 防水，可浸泡消毒。

2.2、摄像主机

2.2.1、白平衡：AWC（自动白平衡）、ATW（自动跟踪白平衡）、和 MENU（手动白平衡）；

2.2.2、视频输出：BNC 复合信号两路、RGB、S-VIDEO、HDMI；

2.2.3、主机自带 ≥ 7 寸屏同步显示图像；

★2.2.4、特殊功能：图像冻结功能、 ≥ 2.5 倍电子放大、水平垂直翻转。

3、医用内窥镜冷光源

3.1、照度： $\geq 1100000\text{Lux}$ ；

3.2、色温： $\leq 5600\text{K}$ ；

3.3、光输出孔规格： $\phi 10\text{mm}$ ；

★3.4、LED 发光模组寿命： ≥ 40000 小时；

★3.5、显色指数 ≥ 92 ；

3.6、单通道 LED 驱动电流最大 9A。

4、台车

4.1、铝合金立柱，整体组合、装卸自如。

5、医用内窥镜冲洗吸引系统

5.1 冲洗压力设定范围：15~700mmHg；

5.2 冲洗流量设定范围：10-1600ml/min；

5.3 吸引压力设定范围：75~400mmHg；

5.4 吸引流量设置范围：0.5-7.0L/min。

6. 宫腔镜标配手术器械

序号	产品名称	产品规格	数量
1	30 度宫腔镜	3mm×302mm	1 支
2	外鞘及闭孔器	16FrX210mm	1 套
3	操作器（内鞘）	13FrX220mm	1 套
4	硬性活检钳	5FrX350mm	1 把
5	硬性剪刀	5FrX350mm	1 把
6	硬性取环钳	5FrX340mm	1 把
7	软性毛刷		1 个

8	疏通钢丝	1mm×300mm	1 根
9	出水接门		1 个
10	进水接门		1 个
11	密封帽		10 个
12	消毒盒		2 个

7. 内镜医学影像图文信息管理系统

7.1 非组装电脑

7.2 CPU：不低于英特尔 G3930(双核)

7.3 内存：≥6GB DDR4

7.4 硬盘：≥2T(SATA)

7.5 显卡：图形媒体加速器 HD

7.6 网卡：集成网卡

7.7 光驱：DVD ROM 刻录

7.8 键鼠：标准键盘鼠标

7.9 显示器：≥20 寸 LCD

7.10 采集卡：专用视频采集卡

7.11 打印机：A4 彩色喷墨打印机

7.12 要求：可对图像进行图形标注、文字标注、部位标注、病理描述、测量等功能处理，放大镜功能可局部放大图像，便于观察诊断可对采集的图片或视频加上时间戳，便于在图片或视频上显示采集时间拥有大量专家诊断词库和诊断模板，可快速生成诊断报告数据备份功能，可将病例打包刻录成光盘。

二、配置清单

序号	产品名称	数量
----	------	----

1	医用高清液晶监视器	一台
2	医用高清内窥镜摄像系统	一台
3	医用内窥镜LED冷光源	一台
4	医用台车	一部
5	医用内镜冲洗吸引系统	一台
6	宫腔镜	一套
7	内镜医学影像图文信息管理系统	一套

注：该设备技术指标星号参数出现四个（含）以上不满足的，按无效投标处理；

注：核心设备：3.0 核磁共振为本项目核心产品，如不同投标人所投该项目设备品牌一致，依据招标文件第二部分 3.4 采用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。

三、商务要求

1. 交货安装期：接到招标人交货通知后 60 日历天内供货、安装、调试、培训到位。

2. 付款方式：货到 30 个工作日内付中标金额的 20%，安装完成验收合格后 3 个月内付中标金额的 50%，设备运行一年后支付 20%，设备运行二年后支付 10%。

3. 质保期：整机及附属设备原厂免费保修 ≥ 2 年，提供终身维修服务。

4. 交货地点：招标人指定地点。

5. 售后服务：

5.1 故障通知 2 小时内响应，24 小时内到达，在招标人当地或省会中

心城市，制造商应配置专业技术人员提供现场技术培训，保证使用人员正常操作设备的各种功能。随时提供开箱验货、安装、调试或维修等服务，要求具备远程维修诊断系统、国内设有备件仓库、省内拥有固定维修工程师、400 免费保修电话号码，确保售后服务的及时和有效。

5.2 安装调试及人员培训：对招标人使用科室和设备维修人员进行现场专业培训，使其能对设备进行日常的维护保养及能对一般故障进行维修，对招标人的操作人员在交货地点现场进行技术操作培训，直至操作人员能熟练操作为止并保证设备正常运行。

6.3.0 磁共振为交钥匙工程：包含机房改造与屏蔽。

第四部分 投标文件内容及格式

注：1、电子投标文件应按照统一的“电子投标文件制作工具”以及招标文件要求进行制作编制，否则可能影响对投标文件的评价；

2、投标人请按照以下文件的要求格式、内容、顺序制作投标文件，并编制目录及页码；

3、本部分格式仅供参考，除未实质性响应外，不以格式有偏差作为无效投标处理。

投标文件内容

项 目	审核内容		格式	顺序
投标文件的封面及目录	投标文件的封皮		格式 1	1-1
	投标文件的目录		格式 2	1-2
资格性证明材料	焦作市政府采购供应商资格信用承诺函	原件	格式 3	2-1
	其他资格要求（如有需提供）	扫描件	自拟	2-2
	法定代表人身份证明书或授权委托书	原件	格式 4	2-3
	未被人力资源社会保障主管部门列入拖欠农民工工资失信联合惩戒名单或无因拖欠农民工工资被县级及以上有关行政主管部门限制投标资格且在限制期限内的承诺	原件	格式 5	2-4
符合性证明材料	投标承诺函	原件	格式 6	3-1
	投标人公司基本情况简介	原件	格式 7	3-2
	反商业贿赂承诺书	原件	格式 8	3-3
	开标一览表	原件	格式 9	3-4
	报价明细表	原件	格式 10	3-5
	技术响应表	原件	格式 11	3-6
	商务响应表	原件	格式 12	3-7
	产品注册证及附表等相关技术资料（产品彩页不作为评审依据）	扫描件	自拟	3-8
	中小企业声明函（如是需提供）	原件	格式 13	3-9

	残疾人福利性单位声明函（如是需提供）	原件	格式 14	3-10
	投标人同类业绩、评分标准中要求的各项方案	原件	格式 15	3-11
	关于符合本国产品标准的声明函（如是需提供）	原件	格式 16	3-12
	招标文件要求的必须提供的其他材料	扫描件	自拟	3-13
其他材料	投标人认为有必要且能响应评分细则中各项要求的其他材料	扫描件	自拟	4-1

重要提示：

1. 投标人提供的证明材料，除需要投标人填报或有特殊说明外，均须提供该材料的扫描件。

2. 投标人在编制投标文件时，对于给定格式的文件内容，须按照给定的标准格式进行填报；对于没有给定标准格式的文件内容，可以自行设计。

3. 以上材料要求提供原件的，原件扫描件须编制于响应性文件内；要求提供扫描件的，扫描件编制于投标文件内。法定代表人本人参加投标的，不需提供授权委托书。

4. 以上有关材料原件因年检、换证等原因在评标时不能提供的，可以提供发证机关的书面证明材料，并编制于投标文件内。

封 面

(项目名称)

投 标 文 件

(项目编号)

招 标 人：_____

投 标 人：_____（单位公章）

法定代表人：_____（电子签章）

地 址：_____

日 期：_____年__月__日

目 录

资格性证明材料

1.1 焦作市政府采购供应商资格信用承诺函·····	所在页码
1.2 其他资格要求（如有需提供）·····	所在页码
1.3 法定代表人身份证明书或授权委托书·····	所在页码
·····	
·····	

目 录

符合性证明文件

2.1 投标函	所在页码
2.2 开标一览表	所在页码
.....	
2.X 商务响应表	所在页码

其他证明文件

3.1	
-----------	--

焦作市政府采购供应商资格信用承诺函

致（招标人）：

供应商名称：_____

统一社会信用代码：_____

供应商地址：_____

我单位自愿参加本次政府采购活动，严格遵守《中华人民共和国政府采购法》及相关法律法规，依法诚信经营，无条件遵守本次政府采购活动的各项规定。我单位郑重承诺，本单位符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件：

1. 我单位具有符合采购文件资格要求独立承担民事责任的能力。
2. 我单位具有符合采购文件资格要求的财务状况报告。
3. 我单位具有符合采购文件资格要求的依法缴纳税收和社会保障记录的良好记录。
4. 我单位具有符合采购文件资格要求履行合同所必需的设备和专业技术能力。
5. 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

若我单位承诺不实，自愿承担提供虚假材料谋取中标、成交的法律责任。

承诺供应商（全称并加盖公章）：_____

法定代表人或授权代表（签字或签章）：_____

日期： 年 月 日

注：1. 投标人须在投标文件中按此模板提供承诺函，未提供视为未实

质性响应招标文件要求，按无效投标处理。

2. 供应商的法定代表人（其他组织的为负责人）或者授权代表的签字或盖章应真实、有效，如由授权代表签字或盖章的，应提供“法定代表人授权书”。

格式 4-1

法定代表人身份证明书

（法定代表人参加投标的，出具此证明书）

_____同志，系我单位法定代表人，任_____职务。

特此证明。

附：联系地址：

联系电话：

（※此处附法定代表人身份证扫描件※）

投标人名称（单位公章）：

年 月 日

授权委托书

（委托代理人参加投标的，出具此授权委托书）

委托人授权_____（被委托人的姓名、职务）为委托人的委托代理人，就项目编号为_____号的_____项目及合同的执行，以本单位名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

委托人：单位名称（单位公章）

被授权人：（签字）

法定代表人：（电子签章）

（※此处附被委托人身份证扫描件※）

年 月 日

承诺函

致（采购人）：

供应商名称：

统一社会信用代码：

供应商地址：

我单位郑重承诺，未被人力资源社会保障主管部门列入拖欠农民工工资失信联合惩戒名单或无因拖欠农民工工资被县级及以上有关行政主管部门限制投标资格且在限制期限内。

若我单位承诺不实，自愿承担提供虚假材料谋取中标、成交的法律责任。

承诺供应商（全称并加盖公章）：_____

法定代表人或授权代表（签字或签章）：_____

日期： 年 月 日

投标承诺函

致：（招标人）

根据贵方为_____项目的投标邀请（项目编号：_____），投标人委托代理人_____（全名、职务）代表投标人_____（投标人名称、地址）提交下述文件，并对之负法律责任。

据此函，承诺如下：

- 1、所附投标报价表中为人民币_____元；
- 2、我们完全理解贵方不一定要接受最低报价，保证投标报价不存在低于成本的恶意报价行为，并同意本文件规定的投标有效期；
- 3、保证投标文件内容无任何虚假。若评标过程中查出有虚假，同意按无效投标处理并同意接受相关处罚；若中标之后查出有虚假的，同意被取消中标资格并同意接受相关处罚；
- 4、如果我们的投标文件被接受，我们将履行招标文件中规定的每一项要求，按期、按质、按量履行每项规定；
- 5、投标人已详细审查全部招标文件，包括修改文件以及全部参考资料和有关附件。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权利；
- 6、如果在规定的开标时间后，至投标有效期满前撤回投标文件，我们将自愿接受相关处罚；
- 7、中标后保证在与采购人签订合同之日起 1 个工作日内将合同向采购代理机构备案。我单位保证项目验收合格之日起 1 个工作日内将验收证明（验收书）向采购代理机构备案。
- 8、保证中标之后按照招标文件的要求提供相关货物或服务，如有违法或出现上述违背承诺的行为，我单位愿意接受按照国家法律法规等有关

规定给予的处罚。

9、与投标有关的一切正式往来请寄：

地址：

邮箱：

电话：

传真：

投标人名称：（单位公章）

法定代表人：（电子签章）

年 月 日

格式 7

投标人基本情况表

投标人名称						
注册地址			邮政编码			
联系方式	联系人		电话			
	传真		网址			
营业执照号						
税务登记证号						
组织机构代码证号						
法定代表人	姓名		职务		电话	
注册资金			成立时间			
开户银行			账号			
经营范围						
备注						

注：投标人可根据实际情况自行添加表格内容。

投标人名称：（单位公章）

法定代表人：（电子签章）

年 月 日

反商业贿赂承诺书

在 _____ 招标活动中，我单位郑重承诺：

一、公平竞争参加本次招标活动。

二、杜绝任何形式的商业贿赂行为。不向国家工作人员、政府采购代理机构工作人员、评审专家及其亲属提供礼品、有价证券、购物券、回扣、佣金、咨询费、劳务费、赞助费、宣传费、宴请；不为其报销各种消费凭证，不支付其旅游、娱乐等费用。

三、若出现上述行为，我单位及参与投标的工作人员愿意接受按照国家法律法规等有关规定给予的处罚。

承诺人：单位名称（公章）

法定代表人：（电子签章）

年 月 日

开标一览表

单位：元

项目名称	
项目编号	
投标总价（小写）：	
投标总价（大写）：	

注：1. 供应商可根据实际情况自行添加表格内容。

2. 报价一经涂改，应在涂改处加盖单位公章或法定代表人电子签章，否则其响应作无效投标文件处理。

3. 所有价格均应为人民币报价，金额单位为元。

投标人名称：（单位公章）

法定代表人：（电子签章）

年 月 日

报价明细表

项目名称：

项目编号：

序号	货物名称	品牌	规格型号	所投产品生产 厂家名称	数量	单价	总价	备注
...								
投标总价（小写）：								
投标总价（大写）：								

注：1、投标人可根据实际情况自行添加表格内容。
2、所有价格均应为人民币报价，金额单位为元。

投标人名称：（单位公章）

法定代表人：（电子签章）

年 月 日

技术响应表

项目名称：

项目编号：

序号	货物名称	规格/型号	招标文件技术规格要求	实际响应情况	差异说明	备注
...						

注：投标人可根据实际情况自行添加表格内容。

投标人名称：（单位公章）

法定代表人：（电子签章）

年 月 日

商务响应表

项目名称：

项目编号：

序号	招标文件要求	是否响应	投标人的承诺或说明
...			

注：1、投标人可根据实际情况自行添加表格内容；
2、投标人必须完全响应招标文件商务要求，否则按无效标处理。

投标人名称：（单位公章）

法定代表人：（电子签章）

年 月 日

中小企业声明函

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

1. （标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元¹，属于（中型企业、小型企业、微型企业）²；

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

.....

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

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

注：1.从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2.中小企业划分标准见工业和信息化部 国家统计局 国家发展改革委 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。

3.采购标的对应的中小企业划分标准所属行业：制造业。

残疾人福利性单位声明函

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

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）

日 期

投标人同类业绩

序号	合同签订时间	需方名称	主要供货内容	合同总金额
1				
2				
3				
4				
.....				

注：（1）投标人可根据实际情况自行添加表格内容。

格式15-2

评分标准中要求的各项方案

根据招标文件评审方法和标准及第三部分采购项目内容及要求的各项要求编制。

关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. （产品名称 1）¹，生产厂为（厂名）²，厂址为（生产厂址）。（产品名称 1）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）³。（产品名称 1）的（关键组件）⁴在中国境内生产。（产品名称 1）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. （产品名称 2），生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。（产品名称 2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。（产品名称 2）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称 2）的（关键工序）在中国境内完成。

.....

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：

日期： 年 月 日

-
1. 产品如有型号，请在“产品名称”栏一并填写。
 2. 生产厂名与厂址应与生产厂营业执照载明的相关信息保持一致。
 3. 该产品的中国境内生产的组件成本占比相关要求实施前，“规定比例”栏可不填，下同。
 4. 该产品的关键组件要求实施前，“关键组件”栏可不填，下同。
 5. 该产品的关键工序要求实施前，“关键工序”栏可不填，下同。

第五部分 合同主要条款（参考）

注：合同签订双方可根据项目的具体要求进行适当修订。但是应当包括采购人与中标人的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

甲方（需方）：_____

乙方（供方）：_____

经过双方友好协商，依据《中华人民共和国民法典》，双方同意签订以下合同条款，以便双方共同遵守、履行合同。

一、产品清单及付款方式

1. 产品清单及价格

序号	货物名称	品牌	规格型号	数量	单价	总价	备注
中标总价（小写）：							
中标总价（大写）：							

2. 付款方式及时间：

二、交货时间及地点

1. 交货时间：_____（投标文件承诺时间）。

2. 交货地点：_____。

三、权利义务和质量保证

1. 甲方应当在到货后的_____个工作日内对货物进行验收。货物验收

时，甲乙双方必须同时在场，双方共同确认货物与本合同规定的生产厂家产地、品牌、规格型号、数量、质量、技术参数和性能等是否一致。乙方所交付的货物不符合合同约定的，甲方有权拒收。乙方应及时按本合同约定和甲方要求免费对拒收货物采取更换或其他必要的补救措施，直至验收合格，方视为乙方按本合同约定完成交货。验收合格的，由双方共同签署《验收报告》；

2. 甲方有权监督乙方对所交付设备进行安装调试，并督导完成；

3. 甲方有权监督乙方的售后服务，并对乙方的售后服务不符合合同要求时加以指出乃至追究合同责任；

4. 甲方在合同约定期限内履行付款责任；

5. 甲方在乙方进行安装调试时应给予协助和协调各方关系，乙方应及时提出需要甲方协助和协调的内容，以便保证合同的正常履行；

6. 甲方对乙方的技术及商业机密予以保密；

7. 乙方有权按照合同，要求甲方支付相应款项；

8. 乙方有权在实施安装调试时，提出合乎情理的甲方协助要求；

9. 乙方应保证甲方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、版权、商标权或其他权利的起诉。一旦出现侵权，索赔或诉讼，乙方应承担全部责任；

10. 乙方保证货物是全新的、未使用过的，完全符合国家规范及甲乙

双方确认的投标文件、本合同关于货物数量、质量的要求。货物符合实行国家“三包”规定的，应执行“三包”规定。

本项目质保期_____年，保修期_____年；

11. 乙方提交的货物应符合投标文件中所记载的详细配置、技术参数、参数及性能，并应附有此类货物完整、详细的技术资料和说明文件；

12. 乙方提交的货物必须按照招标采购文件的要求和中标人投标文件的承诺，以规定标准进行制造、安装；

13. 乙方应保证将货物按照国家或专业标准包装、确保货物安全无损运抵合同规定的交货地点，并进行安装、试运行；

14. 乙方保证货物不存在危及人身及财产安全的产品缺陷，否则应承担全部法律责任。

四、售后服务

1. 质量保证期为自货物通过最终验收之日起_____个月。若国家有明确规定的质量保证期高于此质量保证期的，执行国家规定。

2. 在货物质保期内，乙方应对由于设计、工艺、质量（含环保节能要求）、材料和的缺陷而发生的任何不足或故障负责，并解决存在的问题。

3. 对不符合本合同第四条约定要求的货物应立即进行调换，调换本身并不影响甲方就其损失向乙方索赔的权利。

4. 货物安装调试完成后，乙方应继续向甲方提供良好的技术支持。应

当由专门队伍从事此项工作，并提供全天候的热线技术支持服务，应当对甲方所反映的任何问题在____日（小时）之内做出及时响应，在____日（小时）之内赶到现场实地解决问题。若问题、故障在检修____工作日（小时）后仍无法解决，乙方应在____日（小时）内免费提供不低于故障货物规格型号档次的备用货物供甲方使用，直至故障货物修复。

5. 乙方应当建立健全售后服务体系，确保货物正常运行。乙方应当遵守甲方的有关管理制度、操作规程。

6. 乙方应负责货物及主要部件、配件维修更换。质保期内，乙方对货物（人为故意损坏除外）提供全免费保修或免费更换；质保期后，收取维修成本费（备品备件乙方应以投标文件承诺的优惠价格提供）。

五、合同的生效

1. 本合同经双方法定代表人或委托代理人签字并加盖公章或合同专用章之日起生效；

2. 生效后，除《政府采购法》第 49 条、第 50 条第二款规定的情形外，甲乙双方不得擅自变更、中止或解除合同。

六、违约责任

1. 乙方所交付的货物不符合本合同约定的，甲方有权拒收，乙方在得到甲方通知之日起____个工作日内采取补救措施，逾期仍未采取有效措施的，甲方有权要求乙方赔偿因此造成的损失或扣留履约保证金；同时乙

方应向甲方支付合同总价_____%的违约金。

2. 甲方无正当理由拒收货物、拒付货款的，甲方应向乙方偿付拒付货款_____%的违约金。

3. 乙方无正当理由逾期交付货物的，每逾期 1 天，乙方向甲方偿付逾期交货部分货款总额的_____%的违约金。如乙方逾期交货达_____天，甲方有权解除合同，甲方解除合同的通知自到达乙方时生效。在此情况下，乙方给甲方造成的实际损失高于违约金的，对高出违约金的部分乙方应予以赔偿。

4. 甲方未按合同规定的期限向乙方支付货款的，每逾期 1 天甲方向乙方支付应付金额的_____%违约金，但累计违约金总额不超过应付款总额的_____%。

5. 在乙方承诺的或国家规定的质量保证期内（取两者中最长的期限），如经乙方两次维修，货物仍不能达到合同规定的质量标准、运行效果的，甲方有权要求乙方更换为全新合格货物并按本条第 1 款处理，同时，乙方还须赔偿甲方因此遭受的损失。

6. 其它未尽事宜，以《民法典》和《政府采购法》等有关法律法规规定为准，无相关规定的，双方协商解决。

七、 不可抗力

甲、乙方中任何一方，因不可抗力不能按时或完全履行合同的，应及

时通知对方，并在不可抗力发生后____个工作日内提供相应证明。未履行完合同部分是否继续履行、如何履行等问题，可由双方初步协商，并向主管部门和采购管理部门报告。确定为不可抗力原因造成的损失，免于承担责任。

八、 争议的解决方式

1. 因货物的质量问题发生争议的，双方共同邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定，鉴定费用由乙方垫付，货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。

2. 在解释或者执行本合同的过程中发生争议时，双方应通过协商方式解决。

3. 经协商不能解决的争议，双方可选择以下第____种方式解决：

①向甲方所在地有管辖权的法院提起诉讼；

②向_____仲裁委员会提出仲裁。

4. 在诉讼审理或仲裁期间，除有争议部分外，本合同其他部分可以履行的仍应按合同条款继续履行。

九、 其他

1. 本合同一式三份，甲乙双方各执一份，采购代理机构一份；

2. 本合同自法定代表人或委托代理人签字并加盖公章或合同专用章之日起生效；

3. 本项目的招标文件、投标文件、中标通知书是合同的附件，与合同具有同等的法律效力；

4. 其它未尽事宜，由双方友好协商解决，并参照《中华人民共和国民法典》有关条款执行。

甲方（盖章）：_____

乙方（盖章）：_____

法定代表人（签字）：_____

法定代表人（签字）：_____

委托代理人（签字）：_____

委托代理人（签字）：_____

_____年____月____日

_____年____月____日

签订地点：_____

签订地点：_____

特别说明：

除政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外，根据《焦作市财政局优化政府采购营商环境 39 项举措》第 31 条规定：严格合同公告和备案。采购单位要在合同签订后 1 个工作日内通过焦作市政府采购网登陆“河南省电子化采购系统”进行公告并备案。