##

## 淮北市卫生健康委核酸检测能力提升主要设备采购及定点医院必要设置设备采购项目招标文件（二次）

**项目编号：HBCR—2021001SB-2**

**2021年11月14日**

**目 录**

第一部分 [投标人须知 2](#_Toc12372849)

第二部分 [采购需求 7](#_Toc12372850)

第三部分 [投标文件（样式） 19](#_Toc12372851)

第一部分 投标人须知

**一、投标人须知前附表**

（一）本《投标人须知前附表》是对《投标人须知》的具体补充和修改，如有矛盾，应以本《投标人须知前附表》为准。

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **内容** | 说明与要求 |
| 1 | 采购人 | 淮北市卫生健康委员会 |
| 2 | 出资人 | 淮北市卫生健康委员会 |
| 3 | 项目名称 | 淮北市卫生健康委核酸检测能力提升及定点医院设置设备采购项目（二次） |
| 4 | 项目编号 | HBCR—2021001SB-2 |
| 5 | 招标形式 | 应急采购公开招标 |
| 6 | 包别划分 | 核酸检测能力提升设备分1个包、定点医院设置设备1个包  |
| 7 | 付款方式 | 付款方式：供货安装验收合格后，支付合同价款的90％，余款在质量保证期期满后10个工作日内无息支付。**投标供应商提交的投标文件中如有关于付款条件的表述与招标文件规定不符，投标无效。** |
| 8 | 联合体投标 | □允许 **🗹**不允许 |
| 9 | 供货及安装地点 | 采购人指定地点 |
| 10 | 供货及安装期限 | 签订供货合同后**5日内**完成供货及安装调试。投标供应商也可根据自身情况报出合理的最短时间。**所有中标人要确保中标设备规定时间内全部供货安装完成，不能按时完成供货安装，履约保证金不予退还。** |
| 11 | 免费质保期 | 最少1年，多于1年的期限自报。 |
| 12 | 答疑、澄清、变更或补充 | **投标供应商请注意：**淮北市卫生健康委对招标文件进行的答疑、澄清、变更或补充，将在网站上及时发布，该公告内容为招标文件的组成部分，对投标供应商具有同样约束力。投标供应商应主动上网查询。淮北市卫生健康委不承担投标供应商未及时关注相关信息引发的相关责任。上述答疑、澄清、变更或补充在网站上发布。 |
| 13 | 勘察现场 | **🗹**自行勘察 □统一组织 |
| 14 | 投标文件份数及要求 | 投标文件：纸质版正本1份，副本**4**份，电子版文件1份（U盘），密封提交*。* |
| 15 | 投标时间及地点 | 投标截止时间：同开标时间，详见招标公告投标文件递交地点：同开标地点，详见招标公告 |
| 16 | 开标时间及地点 | 开标时间：详见招标公告开标地点：详见招标公告 |
| 17 | 评标办法 | 综合评分法 |
| 18 | 履约保证金 | 投标人投标时需交纳设备预算额的**10%**作为履约保证金，开标前没有交纳履约保证金的视为无效投标。中标人履约保证金期限至项目验收合格后无息退还。非中标单位至中标结果公示结束后，无息退还履约保证金。 **开标时无履约保证金交纳凭证，其投标无效。**收受方式为：🗹转账/电汇，收受人为🗹采购人**保证金交款：单位名称：淮北市卫生健康委员会** **帐号：9558851305000016890 开户行：工商银行淮北牡丹支行** |
| 19 | 投标样品 | **□**需要 **🗹**不需要 |
| 20 | 采购人联系方式 | 详见招标公告 |
| 21 | 本地化服务 | 本项目是否要求本地化服务能力：**□要求 🞎不要求**本地化服务的能力是指具有以下条件之一：1）在本地具有固定的办公场所及人员；2）在本地具有固定的合作伙伴；3）在本地注册成立的；4）承诺中标即设立本地化服务机构。备注：“本地”系指：淮北市 |
| 22 | 备注 | **特别提醒：供应商参与政府采购，应当诚信守法、公平竞争。如有以提供虚假材料（包括但不限于虚假技术参数响应、虚假业绩、虚假证书、虚假检测报告等）、串通投标、隐瞒失信信息等谋取中标的行为，或提供以次充好产品的，一经发现，将报相关部门依法查处。** |

**二、投标人须知**

**（一）投标人资格要求**

1、投标人应是在中国境内依法注册的独立法人企业，投标人没有处于被责令停业、财产被接管、冻结、破产状态，须符合《政府采购法》第二十二条规定的要求；(1)具有独立承担民事责任的能力；

　　(2)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

　　(3)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

　　(4)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

　　(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；

　　(6)法律、行政法规规定的其他条件。

2、投标人如为制造商，须具有有效的中华人民共和国医疗器械生产许可证；投标人如为代理商或经销商，须具有有效的中华人民共和国医疗器械经营许可证（或经营备案证）；

3、投标人须针对所投设备提供有效的国家食品药品监督管理局出具的中华人民共和国医疗器械注册证或备案证（含登记表，如有）；

4、本项目不接受联合体投标。

**（二）投标人提交的文件资料**

1、投标人提交的文件资料包括：

（1）投标承诺书；

（2）投标报价表（价格采用人民币报价，单品种分别报价）；

（3）招标（技术参数）要求响应表，所投产品与招标要求逐项对比；

（4）投标人提供有效的企业法人营业执照、组织机构代码证、税务登记证，若投标人已办理三证合一，提供加载统一社会信用代码的营业执照（复印件盖章），无须再提供税务登记证书和组织机构代码证；

（5）法定代表人授权书（原件）；

（6）授权代表身份证（复印件盖章）；

（7）投标人如为制造商，提供医疗器械生产许可证；投标人如为代理商或经销商，提供医疗器械经营许可证（或经营备案证，复印件盖章）；

（8）投标人须针对所投设备提供有效的国家食品药品监督管理局出具的中华人民共和国医疗器械注册证或备案证（复印件盖章，含登记表，如有）；

（9）产品生产或销售代理（授权）证书（如有）；

（10）售后服务内容承诺、质量保证；

（11）提供符合招标公告要求的业绩证明材料（复印件要求加盖公章）；

（12）企业、产品介绍资料（企业情况、检验报告、专利证书、宣传彩页、生产企业等）（如有）。

2、投标人提交的投标文件资料要求说明：

（1）提供的复印件资料原件备查；

（2）投标文件装订成册密封，第一页为封面，包括投标项目名称及编号、投标公司名称、联系方式（手机电话、邮箱）等，第二页为目录，请依据文件材料的装订顺序制作目录，每页有与目录相对应的页码；

（3）投标文件正本须打印并由授权代表签字、盖章生效；副本可由正本复印制作。要求正本1份，副本**4**份，注明“正本”或“副本”字样，电子文件1份（U盘）。**投标文件有效性：正本＞电子版＞副本。**投标文件要求加盖骑缝章，密封递交。并表明投标项目名称、项目编号、联系人、联系手机、邮箱等信息。所有投标文件资料不予退还；

（4）本项目采取资格后审。上述资料的审核将在开标后由评审小组负责执行，资格后审不合格的投标人，其投标被否决；

（5）如发现投标人有提供虚假材料的情况，将取消其投标资格。情节严重的，报管理部门按有关规定严肃处理。

**（三）****评标方法**

本采购项目采用综合评分评审方法。

**综合评分表**

|  |  |
| --- | --- |
| 评分项目 | 分值 |
| 经济评审（30分） | 投标报价得分30分 | (进入复审的各投标人中最低报价/该投标人的投标价)×30分 | 30 |
| 技术评审（50分） | 设备技术参数响应35分 | 完全满足招标文件所有参数要求的得35分，基本满足招标文件所有参数要求的得25分≤得分＜35分，较小负偏离可以满足使用需求的得15分≤得分＜25分，较多负偏离可以满足使用需求的得5分≤得分＜15分（如果某项技术参数属于个别品牌或厂家专有，并且投标人提供了相关偏离说明，评审委员会认为可以满足用户方需求的，则不作为技术偏离扣分）。 | 35 |
| 设备综合性能15分 | 由评委对投标人所投设备的功能、性能、质量、运行稳定性等方面横向比较打分：优秀的10分≤得分≤15分，良好的5分≤得分＜10分，一般的5分≤得分＜0分 | 15 |
| 资信评审（20分） | 售后服务及培训承诺5分 | 由评委根据投标人承诺的产品质量保证、售后服务保障体系、售后服务人员的技术水平及现场服务措施、最终供货服务能力、故障解决能力、服务响应时间、培训承诺情况等进行独立打分，最低要求为2小时内响应，5小时内到现场，24小时内解决问题，不能修复的，以保证用户的正常运行。分为：优秀的得5分；良好的得3分；一般的得1分。 | 5 |
| 所投产品相关业绩10分 | 自2018年1月1日（含）以来所投产品业绩，以签订合同（完整的供货合同）为准，定点医院设备采购包中的业绩为核心产品业绩，每提供一份得2分，共10分。 | 10 |
| 交货日期3分 | 合同签订后5天内供货并安装完成，低于5天的得3分，满足交货完工期限得1分，超出交货完工日期不得分。 | 3 |
| 标书规范性2分 | 投标文件制作精细，资料目录页码编排规范有序，编写无错误得2分；投标文件制作一般，资料目录页码编排基本规范，编写有微小错误得1分。 | 1 |
| 合计得分 | 100 |

**注：如果有效投标人不足3家，经资格初审后确认有2家投标人符合投标资质，可直接转为竞争性谈判方式采购。**

**（四）质疑**

1、质疑提出

**潜在供应商认为采购招标文件、投标过程、评标或者成交结果使自己的权益受到损害的，可以在招标投标截止之日前或宣布评标结果后，现场以书面形式一次性提出质疑，中标结果公示结束后不再接受任何质疑**。

2、质疑应提交的文件资料

潜在供应商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）供应商的姓名或者名称、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。

第二部分 采购需求

**前注：**

1、本采购需求中提出的技术方案仅为参考，如无明确限制，投标供应商可以进行优化，提供满足采购人实际需要的更优（或者性能实质上不低于的）技术方案或者设备配置，且此方案或配置须经评标委员会评审认可； 2、为有助于投标供应商选择投标产品，若项目需求中提供了推荐品牌（或型号）、参考品牌（或型号）等，这些品牌（或型号）仅供参考，并无限制性。投标供应商可以选择性能不低于推荐（或参考）的品牌（或型号）的其他品牌产品，但投标时应当提供有关技术证明资料，未提供的可能导致投标无效；

3、投标供应商应当在投标文件中列出完成本项目并通过验收所需的所有各项服务等明细表及全部费用。中标供应商必须确保整体通过采购人及有关主管部门验收,所发生的验收费用由中标供应商承担；投标供应商应自行勘察项目现场，如投标供应商因未及时踏勘现场而导致的报价缺项漏项废标、或中标后无法完工，投标供应商自行承担一切后果；

4、根据《关于规范政府采购进口产品有关工作的通知》及政府采购管理部门的相关规定，下列采购需求中如涉及进口产品则已履行相关论证手续，经核准采购进口设备，但不限制满足招标文件要求的国内产品参与竞争；

5、在采购活动开始前没有获准采购进口产品而开展采购活动的，视同为拒绝采购进口产品；

6、下列采购需求中：如果要求提供产品相关证明材料，投标供应商须在投标文件中提供上述资料；

7、下列采购需求中：标注▲或★的产品，投标供应商在投标文件《成交标的承诺函》中填写名称、规格、型号、数量、单价等信息，承诺函经评标委员会评审认可后随评审结果一并公示，如投标文件中未提供、提供不全将可能导致投标无效；**所有标注★项的参数需提供相关证明材料，如产品说明书（或技术白皮书）、检测检验报告、彩页等。**

8、验收标准：应当按照[政府采购合同](https://www.baidu.com/s?wd=%E6%94%BF%E5%BA%9C%E9%87%87%E8%B4%AD%E5%90%88%E5%90%8C&tn=44039180_cpr&fenlei=mv6quAkxTZn0IZRqIHckPjm4nH00T1Y3nvR3mWR4mW-WuWbduW9B0ZwV5Hcvrjm3rH6sPfKWUMw85HfYnjn4nH6sgvPsT6KdThsqpZwYTjCEQLGCpyw9Uz4Bmy-bIi4WUvYETgN-TLwGUv3EnWfznHTkPHmzn1fdnj0Ln1cY" \t "_blank)规定的技术、服务、安全标准组织对供应商履约情况进行验收；

9、如对本招标文件有任何疑问或澄清要求，请按本招标文件“投标供应商须知前附表”中约定方式联系，或接受答疑截止时间前联系采购人，否则视同理解和接受，开标后不再受理对招标文件条款提出的质疑。

10、投标人需对每个包别单独制订招标文件。

**采购需求如下：**

 **一、核酸检测能力提升采购货物（第一包）**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 设备名称 | 数量台（套） | 预算单价（万元） | 预算总价（万元） |
| 分杯系统（开帽机）（第四包） | 9 | 15 | 135 |

**二、定点医院设置设备采购货物清单（第二包）**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 设备名称 | 数量台（套） | 预算单价（万元） | 预算总价（万元） |
| 转运平车 | 2 | 0.42 | 0.84 |
| 正压头套 | 10 | 0.5 | 5 |
| 负压吸引器 | 10 | 0.26 | 2.6 |
| 呼吸球囊及面罩 | 7 | 0.3 | 2.1 |
| 一次性使用气管切开包 | 10 | 0.03 | 0.3 |
| ▲ICU吊塔 | 7 | 5 | 35 |
| 排痰机 | 9 | 6.5 | 58. |
| ▲心电监护（包括指氧饱和测定） | 7 | 3 | 21 |
| 合计 | 62 |  | 125.34 |

1. **设备要求及技术参数**

 **（一）分杯系统参数（开帽机）（第一包）**

1、用途：用于新冠核酸检测实验室

2、样品通量：仪器可以一次性上机至少96个样本，支持1-96个样本一次性添加

3、处理体积：10μL~1000μL。

4、处理时间：处理96个样本≤25min。

5、吸样回顾：实时检测吸液状态，且支持单个样本回顾。

6、兼容性：支持 16/24/32/48/96 通道核酸抽提板的样本排列方式；支持不同品牌的核酸抽提板

7、样本要求：兼容多种主流5ml/10ml样本管类型，不限定品牌；相同高度样品管随意混装。

8、组合要求: 支持嵌入生物安全柜或自带外排系统。

9、样本类型：适用于核酸样本的自动分杯处理，可用于新冠及其它病毒样本处理，支持多种样本类型。

10、自动化：仪器自动开盖闭盖、自动扫码加样、自动构建核酸提取体系。

11、移液精密度: 10ul:<5%；100ul:<2%；1000ul:<1%。

12、液面检测: 支持自动液面检测、凝块检测。

13、混检功能: 支持1至10样本混检。

14、条码扫描: 支持条形码扫描功能。

15、前处理：支持添加蛋白酶K。

 （二）定点医院必要设置设备技术参数（第二包）

|  |  |
| --- | --- |
| **设备名称** | **技术要求** |
| 转运平车 | 万向轮不锈钢担架车，长≥198cm，宽≥60cm，高≥76cm，带防护栏杆。 |
| 正压头套 | 大视野全面罩，220V连续送风式配≥20米长管呼吸器，交直流两用。 |
| 负压吸引器 | 1、电机功率：≥180VA。2、吸引泵：活塞泵。3、极限负值：≥0.09MPa。4、抽气速率：≥20L/Min。5、贮液瓶：≥2500ML/只，2只。 |
| 呼吸球囊及面罩 | 简易呼吸器（成人型≥1.5L，儿童型≥0.65L，）需配置球囊，面罩，连接管，贮器袋，口咽通气道开口器，收纳箱。 |
| 一次性使用气管切开包 | 单腔，组件气管切开插管、塑柄手术刀、套管针14G、14Fr 短扩张管、注射器（非注射用）、J型导丝、导引导管、单级扩张器，气切插管导引套管，孔巾。 |

▲**ICU吊塔技术要求：**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 技术要求 | 备注 |
| 总体要求  |  |
| ★1 | 吊塔主体材料要求为高强度铝合金，所采用的材料必须防腐蚀，设备表面喷塑采用环保抑菌粉末。（提供型材证明和抗菌证明） |  |
| 2 | 吊塔内部采用气电分离式设计，保障使用安全。（提供图片资料） |  |
| 3 | 吊塔气电箱长度≥600mm，必须为六边形模块化箱体，可安装气口、电口的面≥5个（提供投标设备图片彩页） |  |
| ★4 | 所有气体管道为医用气体专用管道，通过生物相容性测试，并且符合医疗气体用低压软管部件标准。（提供检验报告） |  |
| ★5 | 仪器平台承重≥50kg（提供证明材料），铝合金材质，非普通碳钢。可根据实际要求调整任意高度，仪器平台上下可调节高度≥500mm。（提供资料证明） |  |
| ★6 | 气体终端为知名品牌，所有气体接口必须带三状态（通、断、拨），各种气体插座均表示不同颜色和不同形状，具有防误插功能，并具有Standby（原位待接通状态）功能。插座插头可保证至少4.5万次以上的插拔，可带气维修（提供气口插拔测试次数的相关证明资料）。 |  |
| 7 | 箱体均左右滑动距离≥500mm |  |
| 配置要求 |
| 干区 |
| 1 | 氧气\*1、负压\*1、空气\*1；每种终端标识颜色不同、插口形状不同，确保了用气安全，插拔使用次数≥2万次。 |  |
| 2 | 多功能电源插座≥6个，220V10A。 |  |
| 3 | RJ45网络插座2个 |  |
| 4 | 设备托盘2层，高强度铝蜂窝铝结构工艺仪器平台，无缝隙；带双边侧导轨，托盘左右两端边角选用ABS材料，采用圆角防撞设计，托盘承载重量≥80Kg；设备托盘高度可调 |  |
| 5 | 抽屉1个，铝合金型材拼接设计，内框为高强度整体ABS材料，无拼缝。 |  |
| 湿区配置 |
| 1 | 氧气\*1、负压\*1、空气\*1；每种终端标识颜色不同、插口形状不同，确保了用气安全，插拔使用次数≥2万次。 |  |
| 2 | 多功能电源插座≥6个，220V10A。 |  |
| 3 | RJ45网络插座2个 |  |
| 4 | 设备托盘2层，高强度铝蜂窝铝结构工艺仪器平台，无缝隙；带双边侧导轨，托盘左右两端边角选用ABS材料，采用圆角防撞设计，托盘承载重量≥80Kg；设备托盘高度可调 |  |
| 5 | 抽屉1个，铝合金型材拼接设计，内框为高强度整体ABS材料，无拼缝。 |  |
| 6 | 输液架1个，不锈钢材质，带4个高度可调输液挂钩，配双关节伸展臂1套，高度可调 |  |
| 7 | 不锈钢材质网篮1个 |  |

**排痰机技术要求**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 产品技术要求 |  |
| 1 | 适应范围 | 适用于多种原因引起的呼吸道分泌物增多、排出不畅的患者，辅助患者痰液的排出。预防、减少呼吸系统并发症的发生。 |
| 2 | 产品组成 | 主机、双空气导管、背心式气囊、线控器 |
| 3 | 压力范围 | 3-30mmHg，步进1mmHg，压力可调 |
| ★4 | 工作频率 | 1-20Hz |
| 5 | 工作噪声 | 正常工作≤65dB(A)，最大功率工作≤75dB(A) |
| 6 | 时间调节 | 1-99min |
| ★7 | 操作模式 | ≥8寸液晶触摸屏和参数设置旋钮同步操作，同时具有紧急机械停止按键 |
| 8 | 工作模式 | 常规模式，自动保存上次治疗参数，下次直接使用 |
| 循环模式，有根据不同体型设置的三种循环模式 |
| 梯度模式，有根不同体型设置的三种梯度模式 |
| 自定义模式，可根据治疗具体差别，自定义更改治疗模式 |
| 9 | 线控手柄功能 | 可通过线控手柄中断或恢复振动排痰 |
| ★10 | 压力与频率自动调节功能 | 可实现治疗压力和治疗频率自动检测、反馈、和调节功能，保证患者治疗过程中的安全性。 |
| 11 | 治疗信息储存查询功能 | 具有储存和查询患者历史治疗信息的功能 |
| 12 | 空气导管配置 | 双空气导管，可自动锁定 |
| 13 | 背心气囊类型 | 背心式或胸带式气囊，各种规格型号可选 |
| 14 | 背心气囊设计 | 背心气囊可拆卸设计，外层可干洗和机洗，洗后可与内层气囊重新组装 |

▲**心电监护（包括指氧饱和测定）技术要求**

**一、主机功能：**

1. 模块化插件式监护仪，采用无风扇设计，主机具有≥4个插件槽
2. ★12.1寸彩色电容触摸屏，高分辨率≥1280\*800，≥12通道显示，屏幕亮度自动调节
3. 具有多参数监测模块，支持热插拔，可选配5.5寸液晶显示屏，单独监护转运病人,可供电4小时
4. 内置锂电池，供电时间≥4小时
5. 具有人工智能语音助手，能快速响应操作语音指令，减轻医护人员工作量
6. 支持升级智能输液监护模块，实现输液滴速监控，提高输液时监护的安全性
7. 工作模式：监护模式、待机模式、插管模式、夜间模式、隐私模式、演示模式
8. ★具有物联网信息传输功能，方便医院查看设备的运行状态和效益分析，提高设备的管理效率

**二、监测参数：**

1. 标配：心电、呼吸、脉率、无创血压、血氧饱和度、双通道体温
2. 可选配：脑电双频指数（BIS）、无创连续心排量(ICG)、呼气末二氧化碳（主流/旁流/微流）、无创血红蛋白（SpHb)、呼吸力学（RM)、脑电模块(EEG)
3. 具备3导、5导、6导心电导联切换功能，可升级12导心电
4. ★具备ECG多导同步分析功能，同时分析多个心电导联，个别导联干扰情况下仍能准确监测
5. 具有ECG信号质量标志，能指示主要计算导联的信号质量
6. 无创血压具有手动、周期、快速、序列测量方式
7. 可监测灌注指数PI，测量范围0.05-20%，能有效反映末梢循环的功能状态
8. 呼吸率及呼吸波形可通过脉搏波监测，适用更多人群，无须耗材，降低成本
9. **数据存储功能：**
10. 有趋势图存储功能。
11. 支持至少3000个参数报警事件，以及事件发生时刻相关的参数波形
12. 支持至少3000个ARR 事件，以及事件发生时刻相关的参数波形
13. 有NIBP数据存储功能。
14. 支持全息波形至少72小时

##

## 第三部分 投标文件（格式）

**供参考，投标人也可按淮北市公共资源交易中心投标文件要求格式编制投标文件**

淮北市卫生健康委XXX项目投标文件

**项目编号：XXX**

**投 标 人：**

**联系电话：**

**联系邮箱：**

 **年 月 日**

**目 录**

投标承诺书

投标报价表

分项报价表

技术参数

资质证件

授权书

售后服务

维保方案

业绩材料

产品介绍

## 投标承诺书

淮北市卫生健康委：

根据你院招标公告，我单位正式授权 X X X 代表我单位参加你院组织的 X X X采购项目 并全权处理本项目招投标的有关事宜。在参加该项目招投标过程中，本单位及所属员工郑重承诺：

一、将遵循诚实信用的原则，自愿参加该项目的投标；

二、所提供的一切材料都是真实、有效、合法的，所供产品为正规渠道产品并符合国家相关标准；

三、不出借、转让资质证书，让他人挂靠投标，不以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；

四、不与其他投标人相互串通投标报价，不排挤其他投标人的公平竞争、损害其合法权益；

五、不与招标人或者招标代理机构串通投标，损害国家利益、社会公共利益或者他人的合法权益；

六、不以违法违规行为牟取中标；

七、保证中标后不转包，保证提供相关产品授权并及时供货，否则愿意承担 “不诚信名单”等处罚；

八、保证前三年内，本公司在经营活动中没有重大违法记录，没有因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚；

九、我方将按照招标文件规定的各项要求，制定投标文件，并在招标公告要求的时限内送交投标文件；

十、一旦我方中标，我方将严格履行合同规定的责任和义务，保证在合同约定的时间内完成本项目的施工、安装、调试，并交付你院验收、使用；

十一、我方将按要求提供投标文件，同时接受因招标文件不符合要求造成的投标被否决或废标；

十二、我方愿意提供你院可能另外要求的、与投标有关的文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件是真实的、准确的；

十三、我方完全理解你院不一定将合同授予最低报价的投标人；

十四、如有质疑投诉，按照有关规定要求提出。质疑投诉内容符合要求并附有关证明材料。

以上内容我已仔细阅读并认可，本公司若有违反承诺内容的行为，自愿接受取消投标资格、记入信用档案、没收投标保证金等有关处理，愿意承担相应法律责任。如已中标的，自动放弃中标资格；给你院造成损失的，依法承担相应责任。

投标单位（加盖公章）： 法定代表人（签字或盖章）：

联系电话： 年 月 日

## 投标报价表

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 产地品牌 | 规格/型号 | 数量 | 单价（元） | 合计（元） | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 总计金额： 元（大写：） |

(投标单位加盖公章)

**到货安装期： 日历日**

**设备质保期： 年**

**维修（质保）响应到达现场时间：**

**故障解决时间：**

**联系电话：**

## 分项报价表

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 产地/品牌 | 规格/型号 | 单价（元） | 数量 | 合计（元） | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |
| ... |  |  |  |  |  |  |  |

(投标单位加盖公章)

## 试剂耗材和/或易损部件报价

是否有耗材（□有、□无）

耗材是否开放（□是、□否）

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 产地/品牌 | 规格/型号 | 平台价 | 报价 | 单价（人次） | 流水号 | 交易目录 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  | 集中/备案 |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |  |  |
| ... |  |  |  |  |  |  |  |  |

(投标单位加盖公章)

## 配置清单（主要零部件、配套件）一览表

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 产地 | 规格/型号 | 数量 | 单价（元） | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| ... |  |  |  |  |  |  |

(投标单位加盖公章)

## 技术参数

设备名称： 产 地：

品 牌： 型 号：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 设备技术参数要求 | 投标设备实际参数 | 参数响应情况 |
| 1 |  |  |  |
| 2 |  |  |  |
| 3 |  |  |  |
| ... |  |  |  |

(投标单位加盖公章，可另附投标产品详细技术参数)

## 资质证件

## 授权书

## 售后服务

## 维保方案

## 业绩材料

## 公司、产品介绍