**询价采购文件**

采购项目编号：CQJYSB2024-011

采购项目名称：

1、心排量监测模块（C.O.监测模块）

2、血管内超声诊断仪

3、旋磨介入治疗设备

4、便携式肺功能检测仪

5、眼科激光治疗仪

6、医用加压器及器械

7、超声电导仪

采 购 人：重庆市第九人民医院

重庆市第九人民医院医疗设备采购工作组 制

二〇二四年十二月九日

**第一篇 采购书**

一、采购时间、地点

1、报名时间：2024年12月10日至2024 年12月12日 16:00,过时无效

2、投标报名方式：现场报名

3、投标报名地点：重庆市北碚区嘉陵村69号(九院设备科办公室)

4、投标文件递交时间：2024年12月13日北京时间14:30-14:59

5、遴选开标时间及地点：2024年12月13日北京时间15:00；重庆市第九人民医院设备科办公室二、资格及要求

竞标供应商是指向采购人提供货物、或者服务的法人、其他组织或者自然人。以下简称投标人。

1、基本资格条件

1.1具有独立承担民事责任的能力；

1.2具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

1.3具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

1.4有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

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，并提供证明；

2、特定资格条件（要求）

2.1提供所竞标产品有效期内的《中华人民共和国医疗器械注册证》以及与之配套的《医疗器械产品生产制造认可表》或《医疗器械注册登记表》（复印件加盖单位公章）；

2.2投标人为代理商的应提供有效的《医疗器械经营企业许可证》（复印件加盖单位公章）；

2.3投标人为生产商的应提供有效的《医疗器械生产企业许可证》（复印件加盖单位公章）；

2.4竞标人为代理商的应承诺在合同签订前提供原厂授权文件原件。

三、报价文件要求：

1、投标人提交的竞标文件由以下部分组成。它包括：

1.1经济部分

1.2技术部分

1.3商务部分

1.4资格条件及其他

以上条款基本格式见本文件第六篇“竞标文件格式要求”，投标人也可在基本格式基础上对表格进行扩展。未规定格式的由投标人自定格式。

2、重庆市第九人民医院医疗设备采购工作组所作的一切有效的书面通知、修改及补充，都是询价/竞谈采购文件不可分割的部分。

3、本竞标项目所有文件一律在重庆市第九人民医院官网上发布；请各竞标人注意查看。

四、有关规定

1、本项目采用最低评审价法进行评审。

采购人授权评审小组按照实质性满足资质、技术、商务和服务等要求且评审价最低的原则确定成交供应商。

1.1对技术条款的偏离检查：

询价/竞谈文件“第二篇 采购项目需求”技术参数要求需完全满足，否则，失去成为成交候选人的资格。

1.2“第三篇 商务要求”第一条至第七条为必须满足条款，有1项负偏离的投标人将失去成为成交候选人的资格。

2、评审依据：

2.1.评审的依据为竞标文件（含有效的补充文件），评审小组判断竞标文件对询价/竞谈文件的响应，仅基于竞标文件本身而不靠外部证据。

2.2若投标人最后的评审价相同，且评审价格并列最低，则技术应答更优者成为本项目成交供应商。

3、中标人在结果公告3日内不能提供原厂授权文件原件，或因不可抗力或者自身原因不能履行合同的，应重新采购。

4、无效竞标

投标人发生以下条款情况之一者，视为无效竞标，其竞标文件将被拒绝：

4.1无主要的有效资格证明文件或超出营业范围的竞标。

4.2竞标文件不按规定的格式、内容填写或不按规定签字、盖章。

4.3投标人不按照采购要求进行设备配置的。

4.4商务部分未满足采购要求的。

4.5投标人的报价超出竞标限价。

4.6投标人的资质不符合询价/竞谈采购文件对资质要求的内容。

4.7竞标文件中出现多个竞标方案的。

4.8投标人竞标文件内容有与国家现行法律法规相违背的内容，或附有采购人无法接受的条件。

5、出现以下情况之一的，作为询价/竞谈采购失败处理，应重新组织采购：

5.1出现影响采购公正的违法、违规行为的；

5.2投标人的报价超过采购预算，且符合条件投标人不足3家；

5.3因不可抗力导致重大变故，采购任务取消的。

6、提交竞标文件的份数和签署

6.1竞标文件正本一份，副本一份；副本可为正本的复印件；内容必须与正本一致，如出现不一致情况以正本为准。竞标文件语言为简体中文。

6.2询价/竞谈采购文件中规定签字、盖章的地方必须按其规定签字、盖章。

7、竞标文件的递交

7.1竞标文件的密封与标记

竞标文件的正本、副本均采用信封分别密封。信封上注明项目名称、投标人名称和地址、“正本”、“副本”字样及“不准提前启封”字样。

7.2竞标文件投递截止时间：参阅询价/竞谈采购公告。

8、询价/竞谈结果：在重庆市第九人民医院官网发布。

9、关于质疑和投诉

9.1投标人对招标文件有异议的，应在采购人发布招标采购公告的公示期内以书面形式向招标采购单位提出质疑，否则视同认可招标文件所有要求，逾期提出异议的，视为无效质疑，采购人不予受理。

9.2投标人对中标公告有异议的，应在采购人发布招标采购结果公告的公示期内以书面形式向招标采购单位提出质疑，逾期提出异议的，视为无效质疑，采购人不予受理。

10、关于安装及验收：

10.1、单价1-30万元医疗设备安装前投标人联系采购人的使用科室负责人、设备科验收工程师当场开封验收；如采购人与投标人在设备性能要求、参数方面验收存在异议无法验收成功的情况，由投标人邀请重庆市医疗设备质量检测所验收并出具验收报告；

10.2、单价30万元及以上设备由投标人邀请具备相应资质的重庆市内第三方机构验收并出具验收报告。

10.3、如果验收合格，则采购人收货入库，如果验收不合格，则退货给投标人，采购人有权解除该合同。

12、投标人以伪造、变造各种资质，虚假应标或者以其他方式弄虚作假骗取中标的，中标无效，并计入医院医疗设备招投标黑名单，取消其3年内在医院参加医疗设备招投标的资格。

五、联系方式

重庆市第九人民医院医疗设备采购工作组

联系人：陈胜强、谭翠兰、谢直霖

邮 编：400700 电 话：（023）68864967

地 址：重庆市北碚区嘉陵村69号（设备科）

**第二篇 采购项目需求**

**一、采购项目内容：**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包号 | 项目名称 | 数量 | 限总价  （万元） | 是否允许进口 | 采购方式 |
| 1 | 心排量监测模块（C.O.监测模块） | 1 | 7.5 | 是 | 询价采购 |
| 2 | 血管内超声诊断仪 | 1 | 30 | 是 | 询价采购 |
| 3 | 旋磨介入治疗设备 | 1 | 49 | 是 | 询价采购 |
| 4 | 便携式肺功能检测仪 | 1 | 16 | 是 | 询价采购 |
| 5 | 眼科激光治疗仪 | 1 | 48.5 | 是 | 询价采购 |
| 6 | 医用加压器及器械 | 1 | 14 | 是 | 询价采购 |
| 7 | 超声电导仪 | 1 | 3 | 是 | 询价采购 |

**二、技术参数、主要配置及质保要求：**

# 包一：心排量监测模块（C.O.监测模块）

**1.技术参数**

1.1热稀释法心排量支持病人心排量的监测；

1.2支持模块化设计，插入科室原有插件式监护仪进行即插即用；

1.3支持监测TB（血液温度），TI（注射液温度），CI（心排指数）和CO（心排量）参数；

1.4测量模式：手动和自动；

1.5连接中心监护系统时，每次测量曲线可以保存在远端的中心监护系统，支持回顾和报告的打印输出。

**2.主要配置要求**

2.1心排量电缆；

2.2心排量监测模块；

2.3心排量监测附件包。

**3.质保期≥2年**

**包二：血管内超声诊断仪**

**1. 技术参数**

1.1 主机支持≥40MHz机械旋转式超声导管技术，具备血流储备分数测量功能，可用于冠状动脉介入治疗；

1.2驱动马达兼具自动回撤和手动回撤功能，可显示回撤距离。自动回撤，回撤速度至少包含0.5mm/s-10mm/s四种模式，回撤距离≥15cm，最大采集数≥6000帧图像。手动回撤，最大采集数≥6800帧图像；

1.3 使用鼠标/键盘进行输入和控制，符合用户操作习惯，降低失误操作的概率，OLED显示器，分辨率≥1280\*1024；内置1T高速机械存储硬盘，可同时存储多个病例数据，降低数据维护难度

1.4 处理器Intel（R）Core（TM）i7-7700 3.6GHz；图形处理器GeForce GTX 1050 Ti，搭载240G固态硬盘，提供极强的运算能力，提升开机速度，支持大帧率高清图像处理，使用流畅；

1.5 配置SONY医用热敏打印机，分辨率≥325dpi，灰度等级≥256位，图像元素最大支持≥4096\*1280点，能打印超声影像图片；

1.6 具有触摸屏式控制面板，可以显示所有按钮；

1.7 具有自动影像测量和双图查看辅助功能，后期可选配远程辅助功能；

1.8 标配可适用于冠状动脉血管内超声检查术，且可通过狭窄病变：通过外径≤3.15F；

1.9回撤马达与滑板采用一体化设计，提升回撤精度及稳定性，且术中无额外耗材费用

**2.主要配置要求**

2.1专用液晶显示器1个

2.2IVUS主机1个

2.3DVD刻录机1个

2.4光敏打印机1个

2.5导管自动回撤装置1套

2.6交流电源线1根

2.7高速硬盘及外接专用移动硬盘1套

**3. 质保期：≥3年**

**包三：旋磨介入治疗设备**

**1. 技术参数**

1.1 具有每次操作时间和总体操作时间的记时装置

1.2失速时会显示失速图标；

1.3 工作电压:220V；

1.4 运行条件

温度：：+10℃至 +40℃

湿度：10%至 90%，无冷凝；

1.5 存储条件

温度：30℃至 +60℃

湿度：10% 至 95% ，无冷凝；

1.6 拥有显示屏，随时显示磨头转速以方便医生操作；

1.7 采用光纤测定磨头转速，保证转速测量准确性；

1.8 标带有与气瓶连接的管路和控制阀门，控制面板上有速度旋钮，可调节磨头转速

1.9 采用压缩空气或氮气为动力，压力：600-800kPa；

流量：额定压力时最低为140 l/min；

1.10 控制面板包含三种连接接口：光纤接口，电连接器，气体管线连接器，用于与推进器连接；

1.11 控制台内部包含压力组件，用于调控输出给旋磨导管的压力恒定。

**2.主要配置要求**

2.1 控制台1个

2.2空气软管1套

2.3 减压阀 1个

**3. 质保期：≥3年**

**包四：便携式肺功能检测仪**

**1.技术参数**

1.1 肺通气功能主要检测指标：

1.1.1 FVC（用力肺活量） ：VC、FVC、FEV1、FEV1/FVC、ELA、MEP、PEF、MMEF、FET、BSA、VC/Weight等呼气指标；FIVC、MIP、PIF、FIV1、FIV1/FIVC、MMIF、FIF50/FIF25、FIT、PCF等吸气指标。

1.1.2 VC（肺活量）：VCmax、VC–EN、VC–IN、ERV、IRV、VT、IC、TLC、BF、MV等。

1.1.3 肺年龄、体重指数BMI。

1.2 可进行支气管舒张试验和激发试验。

1.3 最大分钟通气量MVV评测。

1.4 可检测呼吸肌力MIP，MEP指标，检测时可分别显示流量容积曲线（F-V曲线）、时间容积曲线（V-T曲线）以辅助质控。

1.5 可进行呼吸训练，可根据医嘱选择合适的训练类型、模式、次数、阻抗。

1.6 可进行振动正压通气排痰，提供自动/手动两种模式，自动模式下，振动排痰阻力可调，在低流速下也可产生合适的振动频率，手动模式下阻力、频率均可设置。

1.7 进行呼吸训练及振动正压通气时，全程智能语音提醒，训练过程实时展示，系统根据训练情况与历史最佳数据进行对比分析，以便医患了解训练情况。

1.8 实时显示流量容积（F-V）曲线，时间容积（V-T）曲线等。检测曲线实时展示，系统软件可根据检测结果进行自动质控评级。

1.9 针对配合程度特别差无法完成用力肺活量检测的受试者，可提供分段式呼气检测和吸气检测。

1.10 可对呼吸肌肌力进行评估，并提供呼吸肌力评估报告。

1.11支持多种报告打印，包括肺通气功能检查、支气管舒张试验，呼吸肌肌力评估、最大分钟通气量检测（MVV）。

1.12 便携式设计，可连接平板电脑、PC电脑、智能电视等屏幕扩展使用，同时支持 A4 报告打印或扩展热敏打印功能，适合气管插管、气管切开应用。

1.13 支持容量定标和三流量定标，以及定标验证功能，可查看和追溯定标日志和报告，支持环境参数（温度、湿度、大气压）输入并进行BTPS修正，可绑定温湿度计。

1.14 具备感染防控的恰当措施，可拆卸、清洗、消毒传感器连接件，或使用一次性传感器或呼吸过滤器。

1.15 身份证暨医保卡信息自动采集模块：可通过身份证读卡器与肺功能检测设备联动实现智能身份信息采集。

1.16 随访问卷模块：CAT、圣乔治评分、哮喘管理，慢阻肺急性加重次数等问卷配置；

1.17 肺年龄提醒：支持测后检测设备端实时肺年龄查看及手机端肺年龄查看；

1.18可进行咳嗽峰流速检测，并单独出具报告。

1.19 数据可实时同步到康复系统云端存储，包括检查对象信息管理、检查数据、问卷、数据汇总和导出。

1.20可对接医疗机构HIS系统和市民健康信息平台；支持多中心及分级诊疗工作模式等功能等，具有可升级及添加模块功能。

**2. 主要配置要求**

2.1 打印机1台

2.2 平板电脑1台

2.3 外接电源并附内置可充电电池

2.4 适配器1个

2.5 阀头1个

2.6 台式一体机电脑1台

2.7 肺功能定标桶1个

2.8 台车1台

2.9 USB连接线1条

**3. 质保期：≥3年**

**包五：眼底激光治疗仪**

**1. 技术参数**

1.1临床应用：用于视网膜激光光凝、小梁成形术、虹膜切开术，门诊、手术室两用。

1.2 控制面板：可移动触摸屏控制。

1.3 用户个性化参数设定：≥3组记忆值。

1.4 个性化参数：每组可自定义能量、脉冲间隔和脉冲持续时间。

1.5 激光类型：倍频固态激光技术。

1.6 激光波长：纯连续波，波长532nm。

1.7 激光束投射：经由裂隙照明光路。

1.8 光斑直径：50－1000um可调节，连续可调，等焦面。

1.9 瞄准光束：红光二极管，波长620-650nm，亮度10级可调，到角膜≤1mW。

1.10 脉冲持续时间（单脉冲）：10到2500ms，CW到角膜处≤180s。

1.11 脉冲间隔：100 - 6000 ms。

1.12 接触镜数据库：≥13种预设常用接触镜参数，在设置中可添加。

1.13 冷却方式：采用热电冷却技术。

1.14 激光光纤接入裂隙灯采用内耦合方式接入，采用方形光纤，输出方形光斑。

1.15 医生保护滤片：原色内置固定滤光片，不影响观察，安全可靠。

1.16 裂隙灯放大：需有3级放大可调，8/12/20X。

1.17 裂隙高度：1 / 3 / 5 / 7 / 12 / 14 / 15mm。

1.18 裂隙旋转：-45°/0°/+45°/90°四档可调。

1.19 数字化治疗报告：选中治疗区域，自动生成。

1.20 报告导出：USB导出。

**2.主要配置要求**

2.1 激光治疗仪主机

2.2 裂隙灯

**3. 质保期：≥3年**

**包六：医用加压器及手术器械**

**1. 技术参数**

1.1 电源：AC220V，50Hz

1.2 功率：50VA

1.3 正压范围：10Kpa～50Kpa

1.4 负压范围：-10Kpa～-50Kpa

1.5 冲洗量：≥1000ml/min

1.6 吸气量：≥1500ml/min

1.7 关节冲洗针：直径1.5mm-4.0mm；工作长度50mm-180mm

1.8 刺探针：直径1.0mm-3.0mm；工作长度70mm-150mm

1.9 灌洗针：直径1.0mm-4.0mm；工作长度100mm-200mm

1.10 拔松针：直径1.0mm-2.0mm；工作长度40mm-130mm

**2. 主要配置要求**

2.1 关节冲洗针76支

2.2 刺探针12支

2.3 拔松针12支

2.4 灌洗针28支

2.5 冲洗把手2把

2.6 医用台车1套

2.7 器械消毒框1只套

2.8 针具消毒盒2只

2.9 医用加压器 1套

**3. 质保期：主机≥3年**

包七：超声电导仪

**1. 技术参数**

产品由主机及治疗头组成

1.1 额定电压：~220V 电源频率：50Hz

1.2 最大输出功率：100mW

1.3 电致孔功能：致孔脉冲由5个占空比为1:1的方波构成

1.4 电导脉冲频率：2000Hz±10%

1.5 超声工作频率：1MHz，误差应≤±10%

1.6 脉冲输出频率：0.2Hz—4.2Hz

1.7 波束类型：准直型

1.9 超声有效辐射面积：3.14cm²±10%

1.10 运行模式，可连续运行

**2. 主要配置要求**

2.1 主机 1台

2.2 治疗头 1付

2.3 电源线 1根

2.4 熔断丝管 4只

2.5 绑带 2条

**3、质保期：≥3年**

**第三篇 商务要求**

**一、交货时间：**

国产产品合同签订后三个月内交货到指定地点；进口产品合同签订后六个月内交货到指定地点。如遇特殊情况由双方共同约定交货时间及地点。

**二、交货地点：**

医院指定地点。

**三、报价：**

1、本项目报价以人民币报价。报价应为产品送达采购人指定地点并安装调试完成直至最终验收合格及质保期内的所有费用，包括产品价、运输、保险、安装、税费、培训费用、履行质保义务等所有费用。因供应商自身原因造成漏报、少报皆由其自行承担责任。

2、竞标文件中报出易损件价格，如有耗材一并报价。

**四、货到验收**

1、供应商应保证货物到达用户所在地完好无损.

2、货物到达现场后，供应商应在使用单位人员在场情况下当面开箱，共同清点、检查外观。

3、供应商应提供完备的技术资料、装箱单等，并派遣专业技术人员进行现场安装调试。验收合格条件如下：

3.1设备技术参数与招标文件一致，运行性能指标达到规定的标准。

3.2货物技术资料、装箱单、合格证等资料齐全。

3.3随机配件、附件、说明书在交货时由乙方一并向甲方交付

4、单价1-30万元医疗设备安装前投标人联系采购人的使用科室负责人、设备科验收工程师当场开封验收；如采购人与投标人在设备性能要求、参数方面验收存在异议无法验收成功的情况，由投标人邀请重庆市医疗设备质量检测所验收并出具验收报告；

5、单价30万元以上设备由投标人邀请具备相应资质的重庆市内第三方机构验收并出具验收报告。

6、如果验收合格，则采购人收货入库，如果验收不合格，则退货给投标人，采购人有权解除该合同。

7、产品包装材料归采购人所有。

**五、售后服务、质量保证期**

1、产品质量保证期

1.1供应商应明确承诺：质保期（根据技术参数其他要求为准，自验收合格之日起计算）。质保期内的维修费用全免；

1.2供应商投标产品属于国家规定“三包”范围的，其产品质量保证期不得低于“三包”规定。

2、售后服务内容：供应商和厂家在质量保证期内应当为采购人提供以下技术支持服务：

2.1质量保证期内服务要求

2.1.1免费送货，免费安装调试。

2.1.2电话咨询

供应商和厂家应当为用户提供技术援助电话，解答用户在使用中遇到的问题，及时为用户提出解决问题的建议。

2.1.3现场响应

用户遇到使用及技术问题，电话咨询不能解决的，供应商和厂家应在双方约定时间内到达现场进行处理，确保产品正常工作。

2.1.4技术升级

在质保期内，如果供应商和厂家的产品技术升级，供应商应及时通知采购人，如采购人有相应要求，供应商和厂家应对采购人进行升级服务。

2.1.5收费

质保期内的维修费用全免。

2.2质保期后服务：质保期后先维修后付款，维修只收零配件成本费，不收其他费用；

**六、付款方式**

设备安装验收合格后，投标人向甲方提交采购合同、验收报告、发票等资料后按程序办理支付手续，采购人一次性向投标人支付合同全款。

**七、合同的签订及合同格式**

采购结束后，成交供应商与采购人签订书面合同。

八、其它

1、投标人必须在报价文件中对以上条款和服务承诺明确列出，承诺内容必须达到本篇及招标文件其他条款的要求。

2、其他未尽事宜由供需双方在采购合同中详细约定。

**第四篇 竞标文件格式要求**

**一、经济部分**

（一）报价表

（二）明细报价表

**二、技术部分**

（一）技术应答

（二）技术偏离表

（三）投标人应提供所投产品（与实际投标产品相符）加盖公章的产品介绍。

（四）投标人需提供所投产品检测报告

**三、商务部分**

（一）商务响应情况

（二）商务偏离表

（三）其它优惠承诺

**四、资格条件及其他**

（一）一般资格条件

（二）特定资格条件

（三）其他资料

投标人注意事项：

1、以上内容没有规定格式的请各投标人自行设计格式编写。

2、询价/竞谈文件中规定签字、盖章的地方必须按其规定签字、盖章。

3、竞标文件必须以分包为单位制作（否则无效）。

**以下是做标书的文件模板，必须按照以下文件模板顺序来做标书**

项目编号：CQJYSB2024-011 正本

项目名称：(只写所投产品名称)

分包号：包\*

**投 标 文 件**

投标人名称（盖章）：重庆某某医疗器械有限公司

投标人地址：

授权代表：

电 话：

**一、经济部分**

（一）、报价表

**报价表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **投标人全称** | | 公司全称 | | | | | | | | |
| **包号** | **设备名称** | **规格型号** | | **生产厂家** | **数量** | **单价（元）** | **总价（元）** | **质保期** | **注册证号** | | |
|  | （注册证为） |  | | 国家（产地）简写 |  |  |  |  |  | | |
|  |  |  | |  |  |  |  |  |  | | |
| 总 计（元）： | | |  | | | | | | |
| 备注（优惠条件）： | | | | | | | | | | |

投标人：公司全称（盖公章）

法人授权代表：

电 话：

日 期：

（二）、明细报价表

**明细报价表**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 产品名称 | 规格型号 | 生产厂家 | 数量 | 成交总价  （元） | 备注 |
| 主机 |  |  |  |  |  |
| 各种易损件 |  |  |  |  |  |
| 各种配件 |  |  |  |  |  |
| 耗材 |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

注：1、该明细报价表包括主机、各种易损件和耗材。

2、请投标人完整填写本表，没有填写或填写不完整的按无效报价明细处理。

3、该表可扩展。

投标人名称（公章）：

年 月 日

**二、技术部分**

（一）、所投产品参数（提供投标设备的技术参数和性能指标）

（二）、技术偏离表

采购项目名称：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 采购要求 | 竞标应答 | 差异说明 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

注：2.1本表即为对本项目“第二篇 采购项目需求”中所列技术要求进行比较和响应；

2.2该表必须按照采购文件要求逐条如实填写，根据竞标情况在“差异说明”项填写“正偏离”或“负偏离”，完全符合的填写“响应”；

2.3该表可扩展；

2.4附相关技术支撑材料。（格式自定）

（三）、投标人应提供所投产品（与实际投标产品相符）加盖公章的产品介绍宣传彩页。

（四）、投标人提供所投产品第三方检测报告

**三、商务部分**

（一）、商务响应情况：（投标公司对所投产品服务周期、地点、服务条款等情况进行说明）

1、交货时间及地点：

（1）、合同签订后 个月到货（国产3个月，进口6个月）；

（2）、交货地点：重庆市第九人民医院指定地点；

2、售后服务：

（1）、

（2）、

3、售后服务机构信息：

地址：

联系人：

联系电话：

厂家工程师电话：

…………

（二）、商务偏离表

**商务偏离表（本表可自行设计格式）**

对于采购文件的商务要求，如有任何偏离请如实填写下表：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 采购要求 | 竞标应答 | 差异说明 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

注：2.1该表必须按照采购文件要求逐条如实填写，根据投标情况在“偏离说明”

项填写正偏离或负偏离及原因，完全符合的填写“响应”。

2.2该表可扩展。

（三）、其它优惠承诺（格式自定）

**四、资格条件及其他**

（一）、一般资格条件

1、参加本项目采购活动诚信承诺：

**诚信承诺**

项目名称：

致：重庆市第九人民医院医疗设备采购工作组：

（供应商名称）郑重承诺：

1、我方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技术能力，具有依法缴纳税收和社会保障金的良好记录，参加本项目采购活动前三年内无重大违法活动记录。

2、我方未列入在信用中国网站 (www.creditchina.gov. cn）“失信被执行人”、“重大税收违法案件当事人名单”中，也未列入中国政府采购网 (www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”中。

3、我方在采购项日评审(评标〉环节结束后，随时接受采购人、采购代理机构的检查验证，配合提供相关证明材料，证明符合 《中华人民共和国政府采购法》规定的供应商基本资格条件。

我方对以上承诺负全部法律费任。

特此承诺。

（投标人公章）

年 月 日

**附：诚信证明(附截图)**

2、法定代表人身份证明；

**法定代表人身份证明书（格式）**

（法定代表人姓名）在（投标人名称）任（职务名称）职务，是\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（竞争人名称）的法定代表人。

特此证明。

（投标人公章）

年 月 日

附：法人身份证复印件

3、法定代表人授权委托书

**法定代表人授权委托书（格式）**

项目名称：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

致：重庆市第九人民医院医疗设备采购工作组

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（供应商名称）是中华人民共和国合法企业，法定地址：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_。

\_\_\_\_\_\_\_\_\_（供应商法定代表人姓名）特授权\_\_\_\_\_\_\_\_\_（被授权人姓名）代表我单位全权办理对上述项目的报价、签约等具体工作，并签署全部有关的文件、协议及合同。

我单位对被授权人的签名负全部责任。

在撤消授权的书面通知以前，本授权书一直有效。被授权人签署的所有文件（在授权书有效期内签署的）不因授权的撤消而失效。

被授权人签名： 法定代表人签名：

职 务： 职 务：

投标人公章：

年 月 日

附：被授权人身份证复印件

4、 提供近半年内被授权人在本单位缴纳社保证明

5、提供最近半年财务报表复印件；

（二）、特定资格条件：投标产品全套资质（资质按以下顺序放置）

(1)、产品注册证；

(2)、生产厂家生产许可证；

(3)、授权书

（4）、投标公司经营许可证；

(5)、投标公司第二类经营备案表；

(6)、生产厂家和投标公司其他资质；

（三）、其他资料

(1)、**投标产品用户名单**；

（结束）