



**襄阳市第一人民医院**  
XIANG YANG NO.1 PEOPLES HOSPITAL  
**湖北医药学院附属襄阳市第一人民医院**  
AFFILIATED HOSPITAL OF HUBEI UNIVERSITY OF MEDICINE

## 襄阳市第一人民医院

# 院内采购文件

**采购方式：** 磋商； 谈判； 询价； 需求调查（市场调研、价格摸底）； 其他：\_\_\_\_\_

**项目类型：** 工程； 货物； 服务； 其他：\_\_\_\_\_

**需求部门：** 消毒供应中心

**项目名称：** 消毒供应管理系统升级改造项目

**项目编号：**

**采购日期：**            年        月        日

**其他：**

# 目 录

<b>第一章 采购公告（采购邀请函）</b>	3
一、 项目概述	3
二、 申请人资格要求	3
三、 报名时间和地点	4
四、 采购会议时间	4
五、 采购文件获取	4
六、 报名要求	4
七、 其他	4
八、 联系方式	5
九、 发布公告媒介	5
<b>第二章 供应商须知</b>	6
<b>第三章 采购需求</b>	7
（一） 工程内容、货物清单、服务内容	8
（二） 技术或服务要求（详细技术要求）	8
（三） 商务要求	9
<b>第四章 评定办法</b>	18
一、 初步评审	18
二、 详细评分办法（详细评分表）	19
三、 计算方式及定标办法	22
<b>第五章 合同签署</b>	24
<b>第六章 响应文件格式</b>	25
一、 报价书	27
二、 法定代表人授权书	28
三、 法定代表人身份证明书	29
四、 报价一览表	30
五、 分项报价表	31
六、 资格证明文件	33
七、 需求响应文件	33
八、 评审办法响应文件	33
九、 无重大违法记录声明	34
十、 投标人关联单位及禁止参加情况的承诺函	35

# 第一章 采购公告（采购邀请函）

襄阳市第一人民医院拟对如下项目进行采购，欢迎符合条件且诚意合作的供应商踊跃投标。

## 一、项目概述

（一）项目编码：XYYY-2023-YNCS-0151

（二）项目名称：消毒供应管理系统升级改造项目

（三）项目概述：

1. 描述项目主要采购内容

包含消毒供应追溯管理系统升级改造服务一套

2. 项目包含的延申内容

包含消毒供应追溯管理系统的安装、调试、试运行、技术服务、售后服务、质保、培训、专项验收（如有）等工作，并包含人工、质保等全部内容以及税金。

3. 合同履行期限：180 日历天（安装、调试、验收等所有工作内容）

## 二、申请人资格要求

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，即：

（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。

（二）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本项目同一合同项下的采购活动。

（三）本项目不接受联合体投标，投标人中标后不允许分包

（四）通过“信用中国”网站或者中国政府采购网查询的主体信用记录，未被列入信用失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单，

未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单。

(五) 本项目特定资格要求:

### 三、报名时间和地点

(一) 报名时间: 2023年8月29日8时至2023年9月11日17时30分。

(二) 报名地点: 襄阳市第一人民医院招标采购办(沿江大道江边住院大楼对面行政楼106)工作日上午8:00~12:00、下午14:30~17:30受理投标工作, 节假日除外)。

**四、采购会议时间: 以招标采购办电话通知时间为准。**

### 五、采购文件获取

投标人在襄阳市第一人民医院官网(<https://www.xysdyrmyygw.com>)招标公告— 招标信息栏 **自行下载采购文件**。

### 六、报名要求

供应商报名应提供的证明材料 **(全部资料均需加盖公司原章, 否则视为无效)**

(一) 法人身份证明或法定代表人授权委托书(请严格按照附件格式出具法人和受托人的身份证复印件)

(二) 营业执照

(三) 按照“申请人资格要求”中提供相关证明材料。

(四) 公司承诺书(对本公司提供报名资料复印件真实性的承诺)。

(五) 产品授权。

(六) 产品资质。

### 七、其他

(一) 供应商在接到会议通知后将投标文件密封, 并按要求准备好标书五份(一正四副), 将正本和所有的副本、电子文档密封, 并进行包封。包装封皮上均应注明项目名称、项目编号、包号、供应商名称, 加盖供应商单位公章。如果投标人未按上述要求密封, 其投标

文件将被拒绝接收。

(二) 参与投标时需具有法定代表人或其他组织或自然人等资格证明文件，法定代表人或其他组织或自然人不能亲自投标的，可以授权他人进行投标，需提供授权委托书，项目受托人身份证原件等各类资料证件。(供应商根据自身情况提供对应的证明材料，此项资料除了投标文件中需提供外，额外放一份在密封完好的投标文件外面，投标时用于核对身份)。

(三) 若采购会议前更换受托人，新受托人需携带新的法人授权委托书和相关资料到现场。采购文件中若要求提供样品，则供应商必须携带样品入场，否则视为自动弃权。

(四) 供应商应仔细阅读招标文件的所有内容，按招标文件的要求提供完整的投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其投标对招标文件作出实质性响应，否则其投标可能被拒绝。如投标人只对部分要求作出响应或书写不清，给评标造成困难的，责任由投标方承担。

## **八、联系方式**

报名联系电话：招标采购办公室 0710-3420737

## **九、发布公告媒介**

本次公告仅在襄阳市第一人民医院

(<https://www.xysdyrmyygw.com>) 网上发布，信息以本网站发布为准。

## 第二章 供应商须知

供应商应严格按照本须知要求进行响应，否则采购人有权否决

序号	条款名称	编列内容
1.	采购人	襄阳市第一人民医院
2.	供应商	资格要求：符合本文件公告规定
3.	响应文件装订要求	必须提供装订成册一式五套的响应文件（含一正四副），将正本和所有的副本、电子文档（U 盘，需包含已盖章文件扫描件）密封，并进行包封。包装封皮上均应注明项目名称、项目编号、包号、供应商名称，加盖供应商单位公章。
4.	响应文件编列要求	见响应文件格式，格式中有具体要求的，供应商必须响应，否则可能导致响应文件被拒绝。
5.	响应文件有效期	不少于 90 日历天
6.	样品	<input type="checkbox"/> 提交； <input checked="" type="checkbox"/> 不提交；
7.	采购方式	<p>（1）询价：供应商按要求一次报出不得更改的价格，采购人从询价小组提出的成交候选人中，根据质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求且报价最低的原则确定成交供应商的采购方式。</p> <p>（2）谈判：供应商按照谈判文件的要求提交响应文件和最后报价，采购人从谈判小组提出的成交候选人中，根据质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求且最后报价最低的原则确定成交供应商的采购方式。</p> <p>（3）磋商：供应商按照磋商文件的要求提交响应文件和报价，采购人从磋商小组评审后提出的候选供应商名单中，根据评分按照排序由高到低的原则确定成交供应商</p> <p>（4）需求调查：采购人面向市场主体开展需求调查，以了解实现项目目标，拟采购的标的及其需要满足的技术、商务要求。</p> <p>（5）其他：需采用其他方式采购的项目，另行说明</p>
8.	项目类型	<p>货物：是指各种形态和种类的物品，包括原材料、燃料、设备、产品等。</p> <p>工程：是指建设工程，包括建筑物和构筑物的新建、改建、扩建、装修、拆除、修缮等。</p> <p>服务：是指除货物和工程以外的其他采购对象。</p>
9.	定标办法	<input checked="" type="checkbox"/> 综合评价； <input type="checkbox"/> 最低价； <input type="checkbox"/> 其他：
10.	签字盖章要求	供应商应在所有格式要求应加盖公章处加盖供应商单位公章，在所有格式要求应加盖法定代表人章或法定代表人签字处加盖法定代表人章或签字。
11.	解释权	本采购文件解释权归襄阳市第一人民医院所有
12.	合同授予	本文件不作为合同授予的唯一依据
13.	诚信履约	采购人有权将具有弄虚作假、无故拒绝履约、不签订合同、串通投标、围标等情形的供应商列入“采购黑名单”拒绝其参加所有采购。

注：表格中“”

# 第三章 采购需求

## 一、项目概况

### （一）项目背景和目的

消毒供应管理作为医院的核心环节之一，对确保医疗设施和器械的卫生安全至关重要。然而，在过去的运营中，我院消毒供应室遇到了以下困境：

a) 手动跟踪和管理：目前的消毒供应管理仍然依赖于手工记录和手动管理。这种方式容易出错，且操作不便，导致信息的准确性和时效性有所欠缺。

b) 库存管理不畅：由于缺乏有效的库存管理系统，我们无法准确追踪消毒物品的使用和补充情况。这导致了库存的频繁不足或过量，造成工作延误和浪费资源。

c) 数据分析和报告欠缺：现有系统无法提供详尽的数据分析和报告功能，限制了我们对消毒物品使用趋势和效果的了解。因此，无法及时发现和解决潜在的问题，并进行科学决策和管理优化。

为了解决这些困境并提升医院的工作效率和质量管理水平，我们决定升级消毒供应管理系统。

### （二）功能升级的要求

通过此次招标对院内消毒供应管理系统进行升级以及增加功能，以满足以下目标和要求：

a) 提高工作效率：现有的消毒供应管理系统难以实现智能化库存管理和异常流程处理，新的系统应能够实现自动化的库存管

理、外来入库流程优化和操作流程标准自动化,自动填充必要的信息,不需要消毒供应室的员工手动记录库存异常和外来器械,减少文书工作量,以减少人力投入和操作时间,提高工作效率。

b) 精确库存管理: 现有系统缺乏实时有效的库存管理功能,都要依赖消毒供应室员工手动统计物资使用情况,极大增多了工作量和繁琐程度,新的系统应提供实时的库存跟踪、警报和提醒功能,确保每一次消毒操作都有足够的物资支持,在对应物资不足时及时提醒,避免因物资短缺不能完成消毒或者发放而延误医疗工作。

c) 强化数据分析和报表功能: 现有系统没有数据分析和报表功能,新的消毒供应管理系统应具备强大的数据分析能力,能生成实时的使用报告、数据趋势分析和耗材消耗统计预测等,提供科学决策和管理优化的支持。

d) 全流程追溯系统: 新的系统应支持设备追溯性和操作记录的管理,确保每一次消毒操作符合标准并可追溯,消毒器械全流程追溯可查可控。同时,系统应有能用于监测消毒物品的异常功能,在使用时应给予提醒,从而减少过期物品的使用。

## 二、技术要求

### (一) 项目内容、服务清单

序号	采购内容	单位	数量	备注
1	消毒供应管理系统升级改造服务	套	1	/

### (二) 技术或服务要求

序号	功能描述	类型
1	消毒供应追溯管理系统软件基本功能包括：①物品流程追溯管理（回收分类、清洗消毒、检查包装、装载灭菌、储存发放、患者使用登记、外来器械及植入物，对外区域供应）。②质量管理（监测管理、预警管理、召回管理、质量指标、问题反馈与满意度）。③财务报表（收支报表）。④物资设备管理（器械的管理）。⑤人员管理（工作量统计）。系统设置和可视化大屏等管理功能。	升级
2★	满足高标准执行国家卫计委发布的《医院消毒供应中心管理规范 WS310.1-2016》中 CSSD 信息系统基本要求。（提供承诺函）	升级
3★	系统免费支持并实现多院区部署（包含西区、康复院区、高新院区、东津院区），对外区域供应（二级医院消毒供应等）。（提供承诺函）	新增
4★	系统软件支持最核心功能模块监测管理：能监测国家的硬性指标、清洗合格率、包装合格率、灭菌合格率、湿包合格率等指标监测，支持加入全自动清洗机等第三方设备，追溯整个消毒中心真实的清洗记录等。（提供功能截图）	升级
5★	系统软件支持最核心功能模块预警管理：对无菌包的有效性对消毒供应室、科室有提示窗口等功能。（提供功能截图）	新增
6★	系统软件支持最核心功能模块召回管理：对监测微生物为阳性的包，有一键召回的功能，达到快速自动追溯，风险降到最低的等功能流程。（提	新增

	供功能截图)	
7★	系统软件支持最核心功能模块，质量指标管理等。（提供功能截图）	新增
8★	系统软件支持最核心功能模块问题反馈与满意度管理：科室使用包回收，发现问题，有反馈的问题的窗口等流程。（提供功能截图）	新增
9	系统结构灵活，支持独立服务器和共享服务器模式，支持服务器自动备份、客户端自动更新，也可对接医院存储服务器，数据存储在医院中央服务器内，储存更安全，保存更长久。	升级
10	支持和医院 HIS、PACS 系统的高度融合，实现系统间的互联互通和数据共享。对所有的操作进行追踪、记录、分类、统计，并在一个工作平台进行展示。	新增
11	用户处理申领器械包等流程操作，支持用户自主创建及管理申请单，支持自行选择器械申领的数量和操作人，并可查看历史申领的记录，以达到对申请单规范化流程管理的目的；为了规范消毒器械的使用，科室医生需对消毒器械使用的患者进行绑定，此处需支持展示每个患者绑定使用器械包的数据详情；发现器械包编码绑定错误或其他的原因，支持自动取消绑定，支持用户进行变更关联成正确的器械包。使用的科室在此将已使用的器械包申请回收。科室所有库存在各个科室无菌库中显示，展示科室库中的器械包状态，允许进行状态控制，正常状态才能和患者绑定，已使用或者已失效的器械包都不能与患者进行绑定使用，已达到安全使用器械的目的。支持用户查看科室库存，使用情况的统计数据；	升级

12	<p>支持科室审核申请管理、领用申请单、回收申请单等功能。允许消毒供应室用户在此审核科室的领用申请单，未经审核的申请单或者被驳回的申请单会在科室处提醒，审核通过的申请单将自动生成对应的出库单，达到规范化供应室管理的目的。支持消毒供应室审核科室发起的领用申请，未经审核的申请单或被驳回的申请单会在科室处提醒，审核通过的申请单将自动生成对应的出库单。支持消毒供应室审核科室发起的回收申请，未经审核的申请单或者被驳回的申请单会在科室处提醒，审核通过的申请单将自动生成对应的入库单，达到规范化供应室管理的目的。</p> <p>支持关联 HIS 的手术器械申请，同时需对接 HIS。</p>	升级
13	<p>支持污包回收管理、污包入库、污包回收、分拣装载、回收记录和手动召回等功能。支持用户能扫描或输入申请单条码，将污包进行入库操作。已经入库的污包，进行拆包流程，并完成记录。在列表中展示刚拆完器械包中的待装载器械。允许将分拣出来的器械装至消毒容器中，同时要求支持不同容器装载，容器可自定义。展示回收记录，允许用户查看详情及查看在回收流程中的所有操作，以复盘回溯操作问题。用户手动召回特定器械包，被召回的器械包会在科室库存内高亮，并提醒科室。同时被召回或锁定的器械包将不能在系统中流转。</p>	新增
14	<p>支持清洗管理、清洗任务、清洗检查、清洗记录等功能。支持用户在此发起消毒任务，完成同步器械等任务。支持对清洗完毕的器械进行目视、ISO、ATP、等检验项目，允许用户在此查看清洗任务，并且根据目视和各类测试试纸的清洗结果填写清洗检查记录，不合格的清洗需自动准备复洗，已达到消毒流程的标准化质控要求。支持展示清洗记录及查看详情，</p>	新增

	查看在清洗流程中的所有操作。	
15	支持配包管理、配包任务、核包任务和配包记录等功能。用户将清洗完成的器械配包操作，可查看待配包列表，同时用户可以在这个页面查看器械包缩略图，内含详细器械，规格，尺寸等专业数据，避免错误配包。用户可在此核对器械包内容，核包界面可显示待核包的器械包列表，支持用户查看详情，缩略图，尺寸，规格等详细数据。在确认无误后核包。支持展示配包记录及查看详情，可查看在配包流程中的所有操作。	新增
16	支持灭菌管理、装载灭菌框、灭菌任务、灭菌记录、批量入库和灭菌检测。需支持用户记录器械包装入灭菌框，支持用户将器械装载至灭菌框时进行绑定，同时需支持多篮筐和多器械的混合绑定模式。支持用户发起灭菌任务，或根据绑定的设备自动开始灭菌任务，支持用户展示从装载灭菌框中装载器械包的灭菌单，对灭菌单进行设置，包括锅次，顺序，程序，开始和结束时间，操作人和失效时间等配置。支持对灭菌任务进行检测和记录，支持用户查看灭菌任务，并且根据检验结果结果填写灭菌检查记录，不合格的灭菌任务将会自动准备复灭，以达到理想化的专业需求和消毒流程的标准化质控要求。需支持记录灭菌过程，支持展示灭菌记录，支持用户查看详情及在灭菌流程中的所有操作，复盘回溯操作问题。支持将灭菌完成的器械包入库，允许用户在此查看灭菌合格的批次器械包，可选择添加一个批次中所有的器械包入库，也可以选择部分器械包入库，从而达到精细化库存管理的目的。	升级
17	支持库存管理、入库、库存、发放查询、报损处理、人工处理、借用、器械包库存限制和软式内镜管理等功能。支持新器械、新器械包进行入	升级

	<p>库操作等行为，可配置器械包和器械模板，模板中包含各类数据，如尺寸、规格、厂家、使用期限、科室、编号等信息，可根据模板将相应的器械进行导入和生成。支持库存的查询，以及可查看所有正在流通中的器械包的情况和状态。支持对各类 UDI 器械和内镜设备的状态查看。需支持发放器械包的查询。支持用户进行报损操作，被报损的器械自动退库，可设定报损流程和报损节点，同时需支持对退库后的器械进行设定。支持人工处理意外器械包或自定义器械包数据。支持用户在此对科室之间互相借用的器械包进行管理，绑定和设定。支持通过库存限制，管理库存区域和存放量。支持对软式内镜进行特异化管理，支持设定软式内镜特有的流转方式。</p>	
18★	<p>支持追溯管理、追溯管理系统和物品召回记录等功能。对器械包和器械进行追溯，支持横向和垂直对比追溯，支持一键溯源，同时支持完整闭环查询，对闭环流程中的所有操作人员进行记录，对当前班次或负责人进行记录。对有 UDI 的器械，可以追溯全流程以及使用情况。支持打印流转信息记录，并出具审核记录。对召回的器械或器械包进行记录，支持用户对已经在各个环节进行召回的器械进行管理和查看。（提供功能截图）</p>	升级
19★	<p>支持成本核算功能。用户对消毒供应室内的综合成本进行核算，自行配置公式后可以计算盈亏和利润。提供报表支持、统计数据、软件内容截图。（提供功能截图）</p>	新增
20★	<p>支持排班管理、污染标识、科室统计、绩效管理、感染管理、不良事件、质量管控和考试系统。支持用户配置排班信息，以及对排班信息的班次</p>	新增

	<p>还有当日权限进行设定。同时支持切换日历模式和图标模式及首页显示。</p> <p>支持对污染物和标识进行管理及增删改查。需支持用户查看各二级科室申领/使用/报损/丢失/正常耗损/发起追溯/被召回器械包的数据统计。同时支持根据日期筛选所需要的统计数据。支持对消毒供应室人员的绩效进行管理，考核标准的设定，支持记录每个流程中的工作量。需支持对可能产生院感事件的器械或器械包进行溯源管理上报，以及查看各科室感染数据，支持与院感系统数据对接。需支持进行不良事件的填报以及记录。支持一键溯源，自动对关联器械包进行锁定，同时需支持与不良事件系统数据对接。需支持对消毒供应室整体进行质控管理，允许消毒供应室的管理人员在此统计业务量，分析业务数据和情况，支持以不同形式展现数据。支持调用 SOP 知识库的内容智能生成答卷，并打印纸质答卷。随后可以登记分数，并生成考试记录。（提供承诺函）</p>	
21	<p>支持外来器械管理、能接收登记、首次验证和详细数据功能。用户对外来器械进行全流程管理，允许先进行接受登记，接受登记后物品就进入记录中，同时对应的患者也会生成一条待使用的数据。允许消毒供应室的员工对接受的外来器械进行验证，验证通过后外来器械就会到科室库存中，进行正常申领使用。验证失败，外来器械无法入库。支持登记相关手术信息，用户可查看和展示所有外来器械状态的记录。当器械在科室库存中检查有问题时，可进行退库操作。</p>	新增
22	<p>支持基础信息维护、器械管理、手术关联管理、器械包管理、标签打印、供应商管理、设备管理、科室管理、工具管理、处理方式管理和唯一标识管理（UDI）、流程管理配置、自定义功能页面制作和自定义数据统计报表等。对器械数据进行管理，支持 CSSD 中所有器械类型信息展示，图</p>	新增

	<p>片/列表形式切换展示，同时支持与设备系统对接数据。支持 HIS 发起手术后，根据已关联的数据，自动向对应手术室申领默认手术器械，支持查看所有器械包的信息，同时支持图片/列表形式切换展示。对器械包数据进行管理，可查看所有器械包的信息，支持用户配置各类器械包对应的包装灭菌以及特殊操作方法，以图文形势存储，在配包和教学系统中调用学习。器械包列表页面支持图片/列表形式切换展示。支持打印各个科室的标签。支持用户根据自定义配置供应商信息，对各类供应商信息进行增删改查。允许用户对绑定的设备进行管理和配置，以及进行分组。支持对科室权限进行设定。支持管理无菌容器。允许用户对器械包或者器械的清洗以及灭菌方式进行管理，支持自定义配置流程情况，检测需求，时限要求等。允许用户对器械 UDI 进行管理，支持接入国家医疗器械唯一标识数据库，自动联网获取 UDI 数据，以及在系统内跟踪有 UDI 标识的器械，并记录器械运行轨迹和使用频率等数据信息。许用户对流程进行设定，对流程中的时间和顺序进行限制，允许用户设定，在出现失误时，对应启用强、弱控制，避免操作失误。消毒管理系统需能快速响应客户临时的各类统计分析报表业务需求。要求提供通过低代码平台低成本生成各类型统计分类报表，让客户具备自主数字化报表构建能力，并最终支持制作的统计报表以单独系统运行或集成到消毒管理系统中，帮助客户用较少的代码、以较快的速度，采用图形化拖拽、参数化配置、数据编排等高效方式自主实现快速构建报表并生成页面，以实现数字化转型中的场景应用创新。</p>	
23	<p>支持可视化大屏、菜单权限、角色权限、用户管理和 SOP 知识库等功能。提供 BI 展示大屏。对菜单权限自定义，规范用户可以查看的页面和操作的页面。对角色权限自定义，允许用户自行配置权限组和操作权限。用</p>	新增

	<p>户登录管理员账号后对下级账号进行管理，展示所有用户信息，支持对用户信息进行增删改查以及编辑重置密码。内置消毒供应专业知识数据库和行业规范手册，以及各类器械包特殊操作方法等数据。支持科室自行上传和系统联网自动获取。</p>	
24	<p>与第三方系统接口：支持与 HIS 病人信息库或 PACS 系统建立数据库提取病人信息：住院号/门诊号、病人姓名、年龄、性别、检查号、检查日期、以建立各消毒作业与具体使用患者的关联情况；</p>	新增
25	<p>消毒供应系统软件不仅追溯及记录功能齐全，还应具有本科室系统管理功能，具有消毒清洗工作站所使用的消毒业务追溯功能：可监消毒包名称、使用次数，监测次数，消毒时间、操作时间、操作人员等与消毒有关的信息。</p>	新增
26	<p>投标人可以选择更换或升级两种方案，必须将方案描述清楚。</p>	新增
27	<p>与院内集成平台、无纸化、CA 等系统免费对接。（提供承诺函）</p>	新增
28	<p>提供对接 HIS 等系统的接口类型以及参考费用。（提供承诺函）</p>	新增
29	<p>免费支持并实现我院未来国产化改造。（提供承诺函）</p>	新增

### （三）商务要求

1. 合同履行期限：180 日历天（安装、调试、验收等所有工作内容）
2. 质保期：本次采购的技术服务质保期不得少于 1 年。

3. 服务要求：供应商应需提供免费的操作培训和维修培训，直至达到采购人要求。

4. 付款条件及方式：项目验收后付合同总额的 70%，验收 1 年后付合同总额的 25%，质保期满后付 5%。

5. 其他：如供应商提供的方案是更换现用消毒供应管理系统，需承担在更换过程中一切第三方接口费用。（提供承诺函）

## 第四章 评定办法

### 一、初步评审

	审查内容	评审因素
初步 评审	具有独立承担民事责任的能力	供应商具有有效的营业执照或事业单位法人证书或社会团体法人登记证书或执业许可证或自然人身份证明等证明文件（供应商根据自身情况提供对应的证明材料）
	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供本年度（或上一年度）经第三方审计的财务报告，或银行资信证明。
	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	(1) 提供具备满足本项目的设施设备的证明材料； (2) 提供具备满足本项目的技术、服务人员的证明材料； (3) 供应商认为具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。（格式自拟）
	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	(1) 提供近一段时间缴纳税收的凭据； (2) 提供近一段时间缴纳社会保险的凭据；
	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	提供承诺书，格式详见响应文件格式
	法律、行政法规规定的其他条件	（供应商主动自行提供）国家对生产和销售相关产品或提供相关服务有专门法律、行政法规规定的，国家法律法规对市场准入有要求的还应提交相关资格证明文件。
	禁止参加情况	(1) 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本项目同一合同项下的政府采购活动。 (2) 为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的，不得再参加本项目的其他招标采购活动。（提供承诺，见响应文件格式）
	主体信用记录	本项目公告发布后，参加本次采购活动前，“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）或中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询，未被列入信用记录失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单
	联合体	本项目不接受联合体投标，投标人中标后不允许分包
	特定资格条件	符合本文件第一章第二款第（五）条本项目特定资格要求
	投标人名称	与营业执照等其他证件一致
	签字盖章	有法定代表人或其委托代理人签字并加盖单位公章
	投标人身份证明文件	具有法定代表人或其他组织或自然人等资格证明或法定代表人授权委托书
	投标报价	每一种采购内容只有一个报价；是否按照采购文件的报价要求进行报价，投标报价合理
采购需求	*号条款（如有）是否符合采购文件要求；是否实质性响应采购文件；	
其他要求	符合法律、法规和采购文件中规定的其他实质性内容的	

## 二、详细评分办法

内容	项目	评审因素	分值	评审标准
评分办法	商务评审	类似项目业绩	4	投标人具有消毒供应系统建设案例（合同关键页需体现消毒供应系统）的每提供一个得2分，提供2个及以上得4分，不提供或者不满足要求不得分。
		国产兼容性适配	6	为了更好地推进信息技术应用创新工作的顺利开展，加快推进信息技术应用创新，投标人需具备与国产化软硬件技术兼容适配的能力，通过国产化兼容性适配测试认证，形成国产化信息技术的全链路安全可控。 投标人具备通过国产数据库产品兼容互认证证书的得6分。
		免费质保期	6	承诺1年免费质保期不得分，承诺2年得3分，承诺3年及以上得6分。（提供承诺函）
		软件性能	5	为确保投标产品成熟度，投标人需提供本招标公告发布之前由湖北省标准化与质量研究院或专业软件测评中心出具的医院消毒供应管理系统《软件产品登记测试报告》，每提供一个得5分，最多得5分，不提供不得分。
		项目团队能力	9	1、投标人拟派驻现场实施人员中项目总负责人具有PMP项目管理师证书的得2分，没有不得分。 2、项目团队中具有医学信息工程专业本科及以上学历的，每1人得1.5分，最高得3分； 3、项目团队中具有系统集成项目管理工程师（中级）证书的，每1人得2分，最高得4分。 （项目实施人员若一人同时具有多项证书只计算其中一项证书） （以上人员需提供人员有效的证明原件扫描件并加盖投标人公章）

	计算机软件著作权登记证书	6	<p>投标人需具备能满足项目要求的信息系统建设能力，且具有模块配套支撑的专业软件系统著作知识产权证书。</p> <p>提供基于大数据的医院消毒供应管理系统、区域卫生信息平台相关的《计算机软件著作权登记证书》，每满足一项得3分，满分6分。</p> <p>（需提供证书原件扫描件并加盖投标人公章）</p>
技术评审	主要功能/技术参数	30	<p>投标文件技术要求部分中“★”号条款每满足一项得3分，满分30分。根据投标单位磋商响应文件中提供的系统截图、承诺函等是否满足进行评分，未按要求提供证明材料的不得分。</p>
	项目设计方案	12	<p>详细阐述本项目设计方案总体架构；详细阐述项目建设所参照的标准与规范、政策及法规、数据元和数据集标准；有完善的项目建设方案、重难点分析、院内相关系统集成方案：</p> <p>1) 投标方案设计体系清晰、架构合理、重难点分析透彻、完全响应方案设计要求的，得12分；</p> <p>2) 投标方案设计体系基本清晰、架构基本合理、重难点分析相对清晰、基本响应方案设计要求的，得7分；</p> <p>3) 投标方案设计体系较不清晰、架构缺乏合理性、重难点分析模糊、未能完全满足方案设计要求的，得2分；</p> <p>4) 不满足以上方案要求，描述不清晰的，得0分</p>
	实施、培训及售后方案	12	<p>1、充分理解采购需求，对项目所采购软件的安装、部署、实施重点、用户和技术人员培训、关键点分析透彻，对本项目的理解认识度高，项目进度安排及控制科学、合理、针对性强，得12分；</p> <p>2、基本理解采购需求，对项目所采购软件的安装、部署、实施重点、关键点进行了部分的分析，项目进度安排及控制较科学、合理、针对性较强，得7分；</p> <p>3、基本理解采购需求，但没有对项目实施重点、关键点加以分析，项目进度安排及控制基本符合要求，针对性一般，得2分。</p> <p>4、对采购需求的理解有欠缺，项目进度安排及控制不满足要求不得分。</p>
价格评审		10	<p>满足采购文件要求且报价最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。供应商的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>投标报价得分 = (评标基准价 / 投标报价) × 10</p>

	注：报价得分精确到小数点后两位
总分（100分）	

### 三、计算方式及定标办法

采用谈判、询价等价格唯一因素评审的项目，各供应商最终报价相同时的排序办法		最终报价完全相同的，按需求响应情况优劣投票确认排序
采用综合评价法评审的项目，供应商最后得分相同时对供应商进行排序的方法		得分相同的供应商，按竞标报价由低到高顺序排列。得分且报价相同的，按技术指标优劣顺序排列
不同品牌投标人获得中标人推荐资格的确定方法		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
评定办法	<input checked="" type="checkbox"/> 综合评价	进行评分，并进行排序（见评分细则）
	<input type="checkbox"/> 最低价	符合资格条件和采购需求的最低报价
	<input type="checkbox"/> 其他	

（一）本次采购为竞争性磋商。供应商应派其授权代表持有效身份证件按采购文件规定的时间递交谈判响应文件，并准备参加谈判。

（二）供应商应当在谈判文件“供应商报名须知”要求的截止时间前，将响应文件密封送达谈判会议现场。在截止时间后送达的响应文件为无效文件，磋商小组应当拒收。

（三）供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容作为响应文件的组成部分。补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

（四）磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

（五）磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加的供应商平等的谈判机会。

（六）磋商小组将依据磋商文件要求，对所有供应商提交的谈判文件进行资格评审；对未实质性响应文件要求的，磋商小组应现场告

知供应商，取消其参加评标资格。

（七）实质性响应谈判文件资格要求的供应商按所抽取的谈判顺序，依次与磋商小组分别进行谈判。

（八）磋商小组将就谈判文件中的技术、服务要求、合同草案条款等与供应商一一洽谈。

（九）磋商小组可以根据谈判文件和谈判情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款。

（十）对谈判文件作出实质性变动是谈判或谈判文件的有效组成部分，应当以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

（十一）谈判结束后，磋商小组将要求不少于三家参加谈判的供应商在规定时间内提交最后报价，提交最后报价的供应商不少于 3 家。最后报价是供应商谈判响应文件的有效组成部分。

（十二）本次谈判共有三轮报价。三轮报价后，评委对供应商承诺的事项进行综合评议，若出现不能明确推荐第一名或第二名的供应商时，组织与之相对应的供应商进行第四轮报价。

## 第五章 合同签署

根据《中华人民共和国民法典》，采购人和中标人（成交供应商）之间的权利和义务，应当按照平等、自愿的原则，依据文件要求和响应文件承诺，签订合同。

## 第六章 响应文件格式

正本/副本

# 响应文件

项目编码：

项目名称：

供应商名称（全称）： \_\_\_\_\_（盖章）

供应商法定代表人： \_\_\_\_\_（签字或盖章）

日期： 年 月 日

## 响应文件目录（编列要求）

供应商按提供的格式编写目录，目录须标注页码。

编列顺序
1) 封面
2) 标书目录（含页码）
3) 响应函、廉洁承诺书
4) 报价汇总表（如有耗材，报价需按照注册证名称进行报价）（响应院方采购文件配置需求表）
5) 分项报价表（按项目性质编制）
6) 法定代表人身份证明书
7) 法定代表人授权委托书（授权人参加，格式见附件1）
8) 资格证明文件（按申请人资格要求）
9) 需求响应文件
10) 技术响应文件
11) 报价文件
12) 被委托人与委托人签订的劳动合同或劳务合同和由劳动保障部门提供的社保证明或查询社保网站对单位为个人缴纳社保金进行截图。
13) 财务状况
14) 同类项目业绩的印证材料（国内三甲医院成交合同或中标通知书）
15) 供应商认为需要提交的其他文件

## 格式 1

### 报价书

#### 襄阳市第一人民医院：

依据贵方（项目名称/采购编号）项目第包采购货物或服务的采购公告，我方代表（姓名、职务）经正式授权并代表供应商（供应商的名称、地址）提交下述文件正本一份，副本四份。

1. 响应文件；
2. 资格证明文件；
3. 有关授权文件。

#### **并进行如下承诺声明：**

1. 我公司在参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录；

2. 我公司在本响应文件中所提供的全部资格证明文件均真实有效，我方承诺对其真实性负责并承担相应后果；

3. 我公司在本响应文件中所响应的内容均将成为签订合同的依据，并承诺按响应内容提供相应服务；

其它承诺：（如有的话，可自行填写）

在此，我方宣布同意如下：

1. 所附《报价一览表》中规定的应提交和交付的货物或服务报价总价为（注明币种，并用文字和数字表示的报价总价）。

2. 将按本项目采购文件的约定履行合同责任和义务。

3. 已详细审查全部采购文件，包括（补充文件等），对此无异议。

4. 本响应文件的有效期自开标之日起共90个日历天。

5. 接受采购文件中关于诚信履约的约定。

6. 同意提供按照贵方可能要求的与其报价有关的一切数据或资料。

供 应 商：（公章）

通 讯 地 址：

传 真：

电 话：

电 子 函 件：

授 权 代 表 签 字：

日 期：

格式 2

**法定代表人授权书**

兹授权\_\_\_\_\_同志为我公司参加贵单位组织的（项目名称）采购活动的供应商代表人，全权代表我公司处理在该项目采购活动中的一切事宜。代理期限从年 月日起至年 月日止。

授权单位（签章）：

法定代表人（签字或盖章）：

签发日期：年 月日

附：

代理人工作单位：

职务： 性别：

身份证号码：

粘贴被授权人身份证（正反面复印件）：

格式 3

**法定代表人身份证明书**

兹证明（姓名）在我单位任职务，系（供应商）的法定代表人。

供应商（盖章）：

法定代表人（签章）：

性别： 年龄：

身份证号码：

年月日

法定代表人身份证（正反面复印件）：

注：

- 1、本表适用于供应商不授权代理人，而由法定代表人直接参加磋商并签署响应文件的情况；
- 2、如供应商具有企业法人代表证书，则还应在本证明书后附上企业法人代表证书复印件。

#### 格式 4

### 报价一览表

采购项目名称：

采购项目编号：

供应商名称	
供应商地址	
总报价	
工期（供货期）	
质保期	
项目负责人	
投标货物品牌及型号（如有）	
备注	

说明：（1）人民币报价，单位为元，精确到小数点后两位。

（2）此表除保留在竞争性磋商响应文件中外，另复制一份与报价书、法定代表人身份证明书或法定代表人授权书（原件）、分项报价表（如有要求）

磋商供应商法定代表人或授权代表签字：

磋商供应商名称（签章）：

时 间： 年 月 日



日期：\_\_\_\_\_

格式 6

资格证明文件

格式自拟

格式 7

需求响应文件

格式自拟

格式 8

评审办法响应文件

格式自拟

## 格式 9

### 无重大违法记录声明

襄阳市第一人民医院：

我方在此声明，我方在参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有以下重大违法记录：

1. 我方因违法经营被追究过刑事责任；
2. 我方因违法经营被责令停产停业、吊销许可证或者执照；
3. 我方因违法经营被处以较大数额罚款等行政处罚。

随本声明附上我方参加本次政府采购活动前 3 年内发生的诉讼及仲裁情况表以及相关的法律证明文件供贵方核验。我方保证上述信息的完整、客观、真实、准确，并愿意承担我方因提供虚假材料谋取中标、成交所引起的一切法律后果。

特此声明！

供应商法定代表人或委托代理人签字：

供应商名称（盖章）：

时 间：年月日

格式 10

### 投标人关联单位及禁止参加情况的承诺函

致：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_(供应商名称) 参加贵院组织的\_\_\_\_\_(项目名称) 项目(项目编号：\_\_\_\_\_ )的采购活动，本单位郑重声明如下：

本单位未与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其它供应商，参加本项目同一合同项下的采购活动。

本单位未对本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务等情形。

我单位对上述声明承诺内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（盖章）：\_\_\_\_\_

法定代表人/单位负责人/自然人/授权代表（签字或印章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日