



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： 东津院区妇产科

项目名称： 东津院区妇产科采购阴道镜、Leep刀和微波射频治疗仪

项目编号：

采购日期： 年 月 日

其他：

目 录

第一章 采购公告（采购邀请函）	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	5
七、 其他	5
八、 联系方式	6
九、 发布公告媒介	6
第二章 供应商须知	7
第三章 采购需求	8
（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	8
第四章 评定办法	16
一、 初步评审	16
二、 详细评分办法（详细评分表）	18
三、 计算方式及定标办法	19
第五章 合同签署	21
第六章 响应文件格式	22
一、 报价书	24
二、 法定代表人授权书	25
三、 法定代表人身份证明书	26
四、 报价一览表	27
五、 分项报价表	28
六、 资格证明文件	29
七、 需求响应文件	29
八、 评审办法响应文件	29
九、 无重大违法记录声明	30
十、 投标人关联单位及禁止参加情况的承诺函	31

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-2024-YNCS-0254

（二）项目名称：东津院区妇产科采购阴道镜、Leep 刀和微波射频治疗仪。

（三）项目概述：

1. 描述项目主要采购内容：

采购设备包含阴道镜、Leep 刀和微波射频治疗仪（宫颈治疗、外阴湿疣等）各 1 台。

2. 项目包含的延伸内容：

包含设备主机以及拟购置设备的运输、安装、调试、试运行、配套辅助设备、技术服务、售后服务、质保、培训、备品备件准备、专项验收（如有）等工作，并包含货物、人工、材料、质保等全部内容以及税金。

3. 合同履行期限：

30 日历天内送达并调试安装完毕。

（四）项目预算总金额：

预算总金额 53.5 万元（阴道镜 30 万、Leep 刀 8.5 万、微波射频治疗仪 15 万）。

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、重大税收违法失信主体，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：

供应商应符合《医疗器械监督管理条例》的规定，所投货物纳入医疗器械管理的，所投货物为二类医疗器械的供应商应具备《医疗器械经营备案凭证》和产品的《医疗器械注册证》，所投货物为三类医疗器械的供应商应具备《医疗器械经营许可证》和产品的《医疗器械注册证》。此外，所投货物包含耗材时，供应商必须具备耗材的经营资质（如临床检验分析仪器所使用的试剂，其供应商经营范围必须包含体外诊断试剂。）。国家另有规定的从其规定。

（六）报名时需要提供的资料具体详见附件 3。

三、报名时间和地点

（一）报名时间：2024 年 12 月 24 日 8 时至 2024 年 12 月 30 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）诚信履约：已报名供应商若主动放弃参与，必须在项目开标前提前3个工作日电话告知招标采购办，同时至少提前1个工作日将弃权声明报送至采购办，否则，将会被列入我院失信供应商名单，

直接影响后续各项目的参与。

（五）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	☐ 提交； ☒ 不提交； 样品要求：
7	采购方式	（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。 （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。 （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。 （4）需求调查（市场调研、价格摸底）：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。 （5）其他：需采用其他方式采购的项目，另行说明。
8	项目类型	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。 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。 服务：是指除货物和工程以外的其他采购对象。
9	定标办法	☒ 综合评价； ☐ 最低价； ☐ 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	已报名供应商若主动放弃参与，必须在项目开标前提前 3 个工作日电话告知招标采购办，同时至少提前 1 个工作日将弃权声明报送至招标采购办，否则，将会被列入我院失信供应商名单，直接影响后续各项目的参与。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将按医院《襄阳市第一人民医院招标采购供应商黑名单管理办法》有关要求执行。

注：表格中“☒”

第三章 采购需求

（一）工程内容、货物清单、服务内容

序号	采购内容	单位	数量	备注
1	阴道镜	台	1	
2	Leep 刀	台	1	
3	微波射频治疗仪	台	1	

（二）技术或服务要求（详细技术要求）

1. 阴道镜技术要求

（1）镜头技术要求

① ★镜头： $\geq 1080P$ 高清镜头，具有连续变焦、自动聚焦和高清成像功能；

② ★放大倍数：支持 ≥ 50 倍，支持连续变倍和连续变焦；

③ ★工作距离范围： $\geq 150\text{mm} \sim 380\text{mm}$ ；

④ 视场范围： $\geq 100\text{mm}$ （3X）， $\geq 30\text{mm}$ （10X）， $\geq 16\text{mm}$ （18X）；

⑤ 景深： $\geq 200\text{mm}$ （3X）， $\geq 90\text{mm}$ （10X）， $\geq 60\text{mm}$ （18X）；

⑥ 空间分辨率： $\geq 20\text{lp/mm}$ ；

⑦ 光源色温：3200K $\sim$ 7000K，光源显色指数 $R_a \geq 90$ ；

⑧ 光斑直径（d90）： $\geq 70\text{mm}$ ；

⑨ 最大照度时辐射照度： $\leq 350\text{W/m}^2$ ；

⑩ 温升：表面温升应不超过 1.0°C ；

⑪ 紫外辐射强度：光源在 200nm 至 400nm 范围内最大强度时的有效辐射强度应不超过 0.0008mW/cm^2 ；

⑫ 光源照度可调，当工作距离为 200mm 时目标中心照度的最大值 $\geq 5500\text{Lx}$ ，当工作距离为 300mm 时目标中心照度的最大值 $\geq 3500\text{Lx}$ ；

⑬ 图像采集单元提供 SDI 和 HDMI 视频输出接口，输出全高清

信号；

⑭ 具有自动聚焦、手动触发聚焦和手动定位聚焦等，手动定位聚焦支持独立按键控制的微距调节功能；

⑮ ★镜头按键功能：支持检查、计时、回放、报告、放大、缩小、采图等；

⑯ 配备镜头专用保护套，保护镜头按键不受污染；

⑰ 配备双极脚踏开关，可实现计时标记和图像采集控制；

⑱ 配备金属结构可升降直立式支架，升降范围 $\geq 200\text{mm}$ ，镜头前后微距调节范围： $\geq 100\text{mm}$ 。

(2) 工作站技术要求

① ≥ 23 寸高清图像显示器；嵌入式医疗级计算机系统， $\geq 2.5\text{GHz}$ CPU， $\geq 8\text{G}$ 内存，固态硬盘 $\geq 256\text{G}$ ，数据存储硬盘 $\geq 1\text{T}$ ，USB 接口 ≥ 6 个，带网络接口以满足远程维护功能；

② 显示器：分辨率 $\geq 1920*1080$ ；显示支架满足屏幕观察：左右平移延伸调节 $\geq \pm 500\text{mm}$ ，俯仰角调节 $\geq \pm 45^\circ$ ，使操作者观察体位更舒适，缓解颈椎负担和疲劳；

③ 台车：配备多功能操作台面（非嵌入式键盘占用台面空间），便于检查和手术用品放置；隐藏式可抽拉键盘托盘，方便键盘和鼠标放置，易于维修更换；

④ 具有患者信息登记功能：支持扫描枪、身份证读取功能；

⑤ 具有视频采集功能，能够在检查或手术过程中进行录像，并对视频进行回放，回放过程中支持再次采集图像；具有图像镜像观察功能；

⑥ 醋酸计时时长可自定义设置，时长 ≥ 90 分钟；可在图像预览区、采集的图像和打印报告中显示图像的醋酸时长标记；

⑦ 具有检查准备、醋酸涂抹时间、图像自动采集时间等的操作提示音（不限于语音）功能；

⑧ 能提供符合 IFCPC2011 和 ASCCP2019 的阴道镜术语和检查规范，能提供阴道镜诊断术语及参考图谱，并可与当前检查患者检查图像对比显示在同一界面，方便对比参考，辅助医生做出准确判断；

⑨ 图像处理功能：可对图像进行注释、标注，图像亮度、对比度、饱和度可调；可对病变部位的面积、长度进行测量、标注到病例中；

⑩ 检查结果记录功能：可对阴道镜检查和手术治疗结果进行记录、图像标记和随访管理；

⑪ ★可为转诊阴道镜检查提供宫颈病变智能风险评估，可根据转诊检查指征的关键风险因素：细胞学结果、HPV 型别、HPV 感染时长，患者年龄等因素指标，给出风险评估和分层管理建议；

⑫ ★可提供阴道镜智能辅助诊断评估：宫颈疾病风险评估、充分性评估和可见性评估（根据采集图像的病变程度），并可根据评估结果智能提示病变级别和处理建议；

⑬ 具有大容量图像数据存储功能，患者资料存储容量 ≥ 20 万份；可实现患者就诊数据信息的自动备份与恢复，可导出患者脱敏后的资料信息；

⑭ 病历报告记录和报告打印支持宫颈、阴道、外阴病变术语和活检标注图功能，支持宫颈、阴道、外阴活检图像标注和报告打印功能；

⑮ 报告输出功能：提供 ≥ 6 种阴道镜检查报告和手术治疗报告模版，并可自动生成备份，便于医疗纠纷的追溯；

⑯ 统计分析：可按日期、姓名、手机号码等信息进行查询；具有对拟诊结果、病理结果、实验室检查结果、检查医生和开单医生的工作量等进行统计分析的功能，统计结果可以饼型、线型和柱状图形式进行显示，也可以数据列表显示，并可输出 Excel 格式文件；

⑰ 能根据用户习惯，提供多种 UI 使用界面；放大倍数、醋酸

计时的颜色支持 ≥ 4 种颜色可调，可根据喜好进行设置，保护医护人员的视力健康；

⑮ 能提供阴道镜模拟训练云服务系统，为阴道镜用户提供阴道镜视频教学、图像判读学习、术语学习和模拟测试功能；具有不少于10000张典型病例图谱库；

⑯ 具有根据就诊患者信息的集中录入或根据患者需求转入预约功能，具有检查或治疗患者的重点关注标记功能；

⑰ 具有不少于300张病理确诊的典型病例图谱库，不少于500例病理确诊的术语图谱库；

⑱ 可与医院HIS/PACS系统对接，可提供开放数据交换接口协议，满足转诊阴道镜检查数据和病例数据下载到阴道镜系统，阴道镜报告上传功能。

(3) 网络技术要求

① 阴道镜设备具备与阴道镜网络数据管理软件连接功能，可实现网络阴道镜护士站终端登记的待检查患者信息自动加载到阴道镜工作站今日检查列表功能及检查医生通过阴道镜工作站选择就诊患者和叫号功能；可实现检查结果（报告记录和采集图像）自动或手动上传数据服务器功能；

② 阴道镜网络数据管理软件具有与阴道镜工作站病理结果信息同步功能；

③ 支持局域网应用模式，广域网云服务应用模式；满足阴道镜诊断报告上传、专家复核管理、质控管理、统计分析和随访管理功能；

④ 可选配示教系统、叫号系统和远程实时会诊系统功能，便于宫颈门诊综合管理和视教应用；可选阴道镜检查/LEEP手术视教直播功能，支持局域网和广域网应用。

(4) 配置技术要求

① 具有前后微距调节功能的直立式镜头支架；

② 标配同牌子宫颈活体取样钳 1 把，可选配同品牌宫颈刮匙。

2. Leep 刀技术要求

(1) Leep 刀技术要求

① 符合标准及要求：主机执行标准符合国家标准和医用电气安全、高频手术设备安全、电磁兼容等要求标准；

② 整体要求：I 类 CF 型，带防除颤保护应用部分，I 类浮地式输出；

③ 适用范围：与高频电外科手术器械配合使用，用于对人体组织的切割和凝血，适用于各种腔镜等内窥镜下电切电凝治疗；

④ 运行方式：间歇加载连续运行；

⑤ 控制电路：微处理器控制，全数字电路显示。；

⑥ ★工作主载频率：单极 $475\text{KHz} \pm 2\%$ ，双极 $1\text{M} \pm 2\%$ ，调制波频率： $\leq 25\text{KHz} \pm 5\%$ ；

⑦ 内设开机自动检测系统，开机自检系统异常，所有输出立即自动切断，确保主机始终处于最佳状态，自检过程中并自动检测其连接附件是否连接正常；

⑧ 可通过主机控制面板来控制切割和凝血模式，并可调节功率输出需求，以达到最佳效果；能与各种腔镜、内镜相连，保证手术需求；

⑨ 具备病人回路电极监控（REM）系统，具备单、双片中性电极自动识别功能，一旦电极与患者皮肤贴合度 $< 60\%$ ，系统自动声光报警，同时停止输出，以降低负极板烫伤风险，保障手术安全；

⑩ 配备专用脚踏开关，单双极功能可由同一脚踏控制；

⑪ 具有故障代码显示功能，以便快速判断故障原因，确保手术安全；

⑫ 具备自动调节技术，可控制所有的模式和效果；

⑬ 具有断电自动记忆功能,开机后自动显示上次使用模式和功率;

⑭ 设备保护:长时间运行,具有过功率、过电流、漏电的自我保护功能;

⑮ 负载:单极切凝负载 $500\ \Omega$, 双极凝负载 $100\ \Omega$;

⑯ ★工作模式 ≥ 7 种;最大输出功率 $\geq 350\text{W}$;

⑰ 输出功率为步进式可调,最小可调范围为: $\pm 1\text{W}$;

⑱ 输出功率调节模式 ≥ 2 种,具有手控开关和脚踏开关;

⑲ 患者漏电流及患者辅助电流要求正常状态下 $\leq 0.01\text{mA}$,单一故障状态下 $\leq 0.05\text{mA}$ 。

(2) 术中有害烟雾吸收除臭净化器技术要求

① ★术中有害烟雾吸收除臭净化器具有 ≥ 3 级高效烟雾过滤功能;具有手术吸烟和活性氧离子除臭净化功能,能快速去除和分解手术烟雾中的异味;

② ★具有延时功能,可在电刀停止工作后,延时关闭吸烟功能。延时时间可调,离子强度可调;

③ 最大吸烟流量 $\geq 800\text{L/min}$;

④ 高效滤芯更换采用抽拉设计,更换简单方便;

⑤ 具有电磁感应式与 LEEP 刀联动使用功能;

⑥ ★KCI 固态气溶胶 ($\geq 0.3\ \mu\text{m}$), 吸附效率 $>99\%$ (提供第三方检测报告)。

3. 微波射频治疗仪技术要求

(1) 治疗范围:宫颈糜烂、宫颈息肉、宫颈肥大、尖锐湿疣、前庭大腺囊肿;

(2) 性能技术要求

① ★工作频率: $550\text{KHz} \pm 40\text{KHz}$;

② ★输出功率:凝固模式和双极模式下输出功率 $15\sim 50\text{W}$ 可

调，切割模式下 15~100W 可调；

③ 阻抗百分比显示：100~999%；

(3) 配置技术要求

① ★专用刀具：宫颈凝固刀、宫颈肥大刀、宫颈息肉刀、尖锐湿疣刀、前庭大腺囊肿刀；

② ★侧开式专用窥阴器：方便观察与治疗阴道壁疾病，在治疗过程中可在不抽出刀具的情况下直接置入或取出窥阴器；

③ 吸烟器：抽吸电极工作时产生的烟尘，减少对人体的伤害；

④ Leep 刀无烟手术电极：锥形电极、环形电极、方形电极、适形电极；

⑤ 吸烟手柄：方便拔插手术电极，拥有凝、切双按钮，减少误操作，>5mm 的管径，方便抽吸烟尘；

(4) 无烟技术要求

④ 具有烟雾净化高频手术电极：设置在手术刀头的吸风口，可以保证烟尘未扩散之前被收集，吸烟率>99%；

⑤ 具有大管径直通刀柄：管径>5MM 的操作手柄，保证烟尘畅通无阻；

⑥ 具有气管防折叠系统：设有防折皱装置的管路，避免管路被无意折弯而阻塞，影响净化效果；

⑦ ★具有专用真空系统：≥140L/min 拥有超强抽吸功能，≤45dB 超低静音；

⑧ 具有烟尘净化系统

1) 防尘：对直径为 0.3 微米的微粒进行过滤；

2) 除臭：吸附甲醛、苯系物、氨、氧、TVOC 等有害物质，祛除异味；

3) 灭菌：杀灭大肠杆菌，金黄色葡萄球菌、霉菌、脓菌等致病菌，抑制流行病原的传播，彻底清除污染；

4) 杀毒：破坏固化病毒的蛋白质。

（三）商务要求

1. 合同履行期限：签订合同后 30 日内应将本次采购内容供应到医院指定地点，并安装调试完毕，试机符合标准，货物标准应符合国家有关技术规范和技术标准，并接受采购人验收。

2. 质保期：本次采购的所有货物验收合格后质保期不得少于 2 年，质保期内应提供定期维护维修保养等服务；质保期后若需维修更换零件或配件等应只收取基本的零件或配件购置费，并提供价格折扣。

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：按合同约定执行。

5. 提供售后服务承诺书：验收中如若发现所供应货物无法达到采购人需求、采购文件要求、投标文件承诺或规定的性能指标，供应商必须更换设备，并承担相应损失。

6. 其他：供应商如需获得其他材料或咨询更多信息可自行联系本项目公告列明的联系方式。

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	（1）法人：提供本年度（或上一年度）经第三方审计的财务报告（完整的财务报告，包括“四表一注”，即资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注）或其基本开户银行出具的资信证明；），或银行资信证明。 （2）部分其他组织和自然人：没有经第三方审计的财务报告的，可以提供银行出具的资信证明。 （3）投标人没有经第三方审计的财务报告和资信证明时，也可以提供财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函。
	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；（提供承诺函） （2）提供具备满足本项目的技术、服务人员的证明材料；（提供承诺函） （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。 （4）（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 6 个月缴纳税收的凭据。 （2）提供近 6 个月缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险缴纳清单）。 （3）提供投标企业与被授权人签订的劳动合同和投标企业为被授权人缴纳社保金的证明材料。
	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	政府采购法第二十二条第一款第五项所称重大违法记录，是指投标人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；（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, 通过“信用中国”网站 (www.creditchina.gov.cn) 或中国政府采购网 (www.ccgp.gov.cn) 查询失信被执行人、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（详细评分表）

内容	项目	评审因素	分值	评审标准
评分办法	商务评审	市场占有率	10	投标机型用户量（国内三甲医院），提供近三年的合同或中标通知书复印件，每提供一份得 2 分，满分 10 分。
		质保期	5	以最长质保期为基准，按等比例折算。
	技术评审	主要技术参数	40	供应商应逐条响应采购文件第三章第二项技术需求：技术参数每有一项未响应或响应不符合要求的扣 1 分，直至本项不得分。 其中：★为重要技术要求，要求每有一项未响应或响应不符合要求的扣 2 分，直至本项不得分。 （技术要求中为实物的，响应内容应辅以图片或文字说明，或附产品说明等，不能仅简单响应是否偏离，仅简单响应是否偏离的视为缺项。如存在虚假应标，主要技术参数项得分为 0。）
				现场情况
		5	根据投标公司出具的技术培训方案（应包括培训讲师安排、技术培训内容、培训流程、培训计划、实机操作等五项内容），酌情给 0～5 分。	
		5	根据投标公司承诺的售后保障情况（应有具体的维修响应和售后服务承诺），酌情给 0～5 分。	
	价格评审		30	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： 投标报价得分＝（评标基准价/投标报价）×价格分值。
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。
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	☒ 综合评价	进行评分，并进行排序（见评分细则）。
	☐ 最低价	符合资格条件和采购需求的最低报价。
	☐ 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）对磋商文件作出实质性变动是磋商或磋商文件的有效组成部分，应当以书面形式同时通知所有参加磋商的供应商。

（十一）磋商结束后，磋商小组将要求不少于三家参加磋商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。最后报价是供应商磋商响应文件的有效组成部分。

（十二）磋商供应商最终报价超过了采购预算，磋商活动终止。

（十三）本次磋商共有三轮报价。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（国内三甲医院近三年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

格式 5

分项报价表

包号：

报价单位（元 / 万元）：

序号	产品名称	品牌	型号规格	数量	单价	总价	备注
总价							

注： 1. 分项报价总计价格必须与《报价一览表》报价一致。

2. 如无分项报价则仅填写拟采购货物报价总价。

投标人名称（加盖单位公章）：_____

法定代表人（或非法人组织负责人）或其授权委托人（签字或盖章）：

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