

# 中山大学附属第三医院全自动生化 分析仪及全自动流水线系统采购项 目

## 公开招标文件

项目编号：ZC2024100138

代理机构编号：0809-24411GJG103166601

包组：1包组

中山大学附属第三医院  
广东华伦招标代理有限公司  
2024年11月27日

## 温馨提示

- 一、网络公示的招标文件仅供浏览用，以投标人报名并购买后版本为准。
- 二、建议投标人在投标截止时间前30分钟内递交投标文件。
- 三、为避免因迟到而失去投标资格，请适当提前到达。
- 四、如需投标人支付的各种费用，如招标文件售价、投标保证金和履约保证金等，招标文件将书面详细告知，请投标人按招标文件规定的方式和金额支付。
- 五、投标文件编制说明见第五部分，投标人应该按照相关格式要求制作投标文件，并按顺序编制页码。
- 六、请仔细检查投标文件是否已按招标文件要求盖章、签名及密封。
- 七、如投标人以非独立法人注册的分公司名义代表总公司盖章和签署文件的，须提供总公司的营业执照副本复印件及总公司针对本项目投标的授权书原件。
- 八、投标人在提交投标文件截止时间前如要放弃投标，建议于开标时间（提交投标文件截止时间）的3日前，将《放弃投标声明》发送至广东华伦招标有限公司邮箱（hlzb03@163.com）。对您的支持与配合，谨此致谢。
- 九、本次招标向中标人收取的招标代理服务费，按中山大学附属第三医院招标代理服务协议有关规定执行。
- 十、公开招标失败后，评标委员会可根据项目情况建议重新招标或建议依法变更为竞争性谈判、竞争性磋商、单一来源采购等其它法定采购方式，经报批同意后，继续进行采购。
- 十一、本公司将严守法律法规及行业规范完成本项目代理服务，未经委托单位书面同意不增加任何收费项目；严禁员工以口头、书面或暗示等任何形式向招投标相关人员表达有可能影响公开、公平、公正的行为；严禁员工直接或间接接受钱财物品；如有发现，请拨打投诉电话020-83172166-811向我们反映，谢谢！

（本提示内容非招标文件的组成部分，仅为善意提醒。如有不一致，以招标文件为准。）

## 目 录

- 第一部分 投标邀请函**
  - 投标邀请函
  - 特别提示
- 第二部分 用户需求书**
  - 一、采购项目基本情况
  - 二、采购项目需求
  - 三、本项目其它需要特别说明的情况
- 第三部分 投标人须知**
  - 投标人须知前附表
  - 投标人须知
    - 一、说明
    - 二、招标文件
    - 三、投标文件的编制
    - 四、投标文件的提交
    - 五、开标、评标与定标
    - 六、合同的授予
- 第四部分 合同条款**
- 第五部分 投标文件格式**
  - 一、投标文件封面格式
  - 二、目录
  - 三、自查表格式
  - 四、附件资料

## 第一部分 投标邀请函

## 投标邀请函

中山大学附属第三医院根据《中华人民共和国政府采购法》及其配套的法规、规章、政策和医院管理要求，以公开招标方式采购下列货物及其相关服务。欢迎符合资格条件的供应商投标。

### 一、项目概况

1. 项目名称：**中山大学附属第三医院全自动生化分析仪及全自动流水线系统采购项目**

2. 项目编号：**ZC2024100138**

3. 项目预算及资金来源：

项目预算 **850 万元**人民币。资金来源已落实。

4. 最高限价（如有）：**360 万元**人民币。

5. 采购需求：

(1) 具体包组划分如下：

包组	采购内容	数量	预算金额 (人民币)	最高限价 (人民币)	单价限价 (人民币)	货物质量或服务标准要求
一	全自动生化分析仪及全自动流水线系统	1	850 万	360 万元	360 万元	符合国家和招标文件相关要求，详见招标文件

注：1) 投标人必须对项目内全部内容进行投标，不允许只对其中部分内容进行投标。

2) 投标人报价不得高于最高限价和单价限价（如有），否则将作无效投标处理。

3) 本项目采购本国产品。

4) 本项目**不属于**专门面向中小企业采购项目。本项目所属行业属于**工业**。

5) 需要落实的政府采购政策：《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）、《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）等。

(2) 交货时间：签订合同后 30 天内

(3) 交货地点：中山大学附属第三医院（广州市天河区天河路 600 号）采购人指定地点。

6. 合同履行期限：项目采购合同生效之日起至甲乙双方义务履行完毕。

## 二、投标人资格要求：

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：

本项目不属于专门面向中小企业采购的项目。

3.本项目的特定资格要求：

3.1 投标人须符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件：（1）具有独立承担民事责任的能力；【提供有效的营业执照事业单位法人证书、其他组织的营业执照或执业许可证、自然人身份证明等相关证明副本复印件，如投标人为自然人的需提供自然人身份证明；如投标人以非独立法人注册的分公司名义代表总公司盖章和签署文件参与本项目投标的，须提供总公司的营业执照副本扫描件及总公司针对本项目授权分公司投标的授权书】（2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】（3）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】（4）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】（5）参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录【重大违法记录，是指供应商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。（“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。）以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】（6）法律、行政法规规定的其他条件。

3.2 投标人未被列入“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）“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名单”；不处于中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间；【以代理机构于评标当天在“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）及中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）查询结果为准，同时对信用信息查询记录进行存档。如相关失信记录已失效或查询不到，则必须出具其信用良好的承诺书原件扫描件】

3.3 不同的投标人之间有下列情形之一的，不接受作为参与同一采购项目竞争的投标人：（1）法定代表人或单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的投标人。【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】（2）为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】

3.4 本项目不允许联合体投标。不接受中标备选方案。【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】

3.5 投标人已登记报名并获取本项目招标文件。

3.6 如投标人为生产企业：所投产品为第二类或第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件；（如国家另有规定，则适

用其规定)；如投标人为经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件；(如国家另有规定，则适用其规定)。

### 三、报名及招标文件的获取

1. 报名时间：**2024年11月27日至2024年12月4日**，每日上午9:00至12:00、下午14:30-17:30(法定节假日除外)；

报名地点：广东华伦招标有限公司网站“广东华伦内控管理系统供应商在线服务”(<https://www.gdhualun.com.cn/>)

2. 获取招标文件时间：**2024年11月27日至2024年12月4日**；

获取方式：网上获取方式(只接受网上支付)。广东华伦招标有限公司网站(<https://www.gdhualun.com.cn/>)；供应商可在上述日期内登录我公司网站“广东华伦内控管理系统供应商在线服务”(<https://www.gdhualun.com.cn/>)购买采购文件。平台操作相关问题请查询网站“通知公告”栏目(<https://www.gdhualun.com.cn/announce/>)中《广东华伦内控管理系统供应商操作指南》(或咨询我公司020-83172166转206)。本公司只接受通过以上方式正式获取招标文件的供应商参加投标。

供应商如认为本采购文件、采购过程和中标、成交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，以书面形式向采购代理机构提出质疑。提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。潜在供应商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。

### 四、投标文件的递交

1. 投标文件递交截止时间(同开标时间)：2024年12月18日9:30(北京时间)；递交地点(同开标地点)：广州市越秀区广仁路1号广仁大厦6楼(广东华伦招标有限公司开标室)

2. 逾期送达的或者未送达指定地点的投标文件，招标人不予受理。

### 五、公告期限

招标公告期限为5个工作日。

### 六、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

采购人：中山大学附属第三医院

地址：广州市天河区天河路600号

联系人：黄老师

联系电话：020-85253453

采购代理机构：广东华伦招标有限公司

联系地址：广州市广仁路1号广仁大厦7楼

联系人：黄小姐、陈工、罗工

联系电话：020-83172166-863（834）

邮箱：hlzb03@163.com

### **七、招标文件售价及投标保证金**

（一）招标文件售价（元）：300元。

（二）投标保证金：具体见招标文件第三部分投标人须知

（三）我公司可提供纸质招标文件和购买招标文件的电子发票。有需要的供应商成功获取网上招标文件后，可在规定的获取招标文件时间段内到我公司现场（广州市广仁路1号广仁大厦7楼）领取纸质招标文件。购买招标文件的电子发票将以短信方式发送到供应商在我公司平台的预留手机号码。联系人：华伦前台，联系电话：020-83172166 转 0。招标文件一经售出，概不退还。

### **八、发布公告的媒介**

本项目的发布、修改、澄清和补充通知将在中山大学附属第三医院官网（<https://www.zssy.com.cn/>）、中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn>）及广东华伦招标有限公司（<https://www.gdhualun.com.cn>）发布，敬请各投标人留意，采购人不再另行通知。



## 特别提示：

投标人须对其所提供资料的真实性负责，如有作假，一经发现立即取消投标资格。投标人在本项目中存在下列行为的，将被视为失信行为列入供应商评价记录，情节严重者将可能导致在网上进行实名通报：

1. 从投标截止时间起到投标有效期满前，投标人撤销投标；
2. 中标后无正当理由放弃中标或不与采购人签订合同的；
3. 中标人未能按招标文件的要求在规定期限内提交履约保证金（如需）；
4. 投标人在采购或合同签订过程中存在欺诈行为（包括但不限于拖延签订、提供虚假证明材料、不按采购人要求做履约准备）；
5. 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，违反招标文件规定，将中标项目分包给他人的。
6. 投标人放弃投标，未在开标时间（投标截止时间）提前至少 3 天以书面形式告知采购人或者代理机构的；
7. 投标人存在串通投标、围标的情况；
8. 法律、法规或本招标（采购）文件规定的其他情形。

广东华伦招标有限公司  
中山大学附属第三医院招标采购中心  
2024 年 11 月 27 日

## 第二部分 用户需求书

## 第二部分 用户需求书

- 1.以下需求仅作为技术/服务的客观描述，无限制性或指向性。
- 2.以下有关政策、标准、规范等，如有更新的，以最新现行版本为准。
- 3.除另有说明外，以下需求所述的“大于”“小于”“以上”“以下”等描述或符号均包含本数。
- 4.除另有说明外，以下需求所述区间范围的是指：响应数值在该区间范围内，或响应区间能涵盖该范围的，均为符合要求；响应数值不在该范围内，或响应区间不能涵盖该范围的，均为负偏离。所述固定数值的可以完整、明确地描述采购标的需实现的功能或者目标、满足的质量、安全、技术规格、物理特性等技术要求，是指：响应数值满足或优于该固定数值的，均为符合要求；响应数值劣于该固定数值的，均为负偏离。
- 5.以下有关配置的要求仅列出主要设备/部件需求，投标人必须确保设备及所有部件的完整性和可靠性，对于招标文件没有列出，而对该设备满足采购需求、正常运行和维护必不可少的部件、配件等，投标人有责任给予补充，且均已包含在总价内。
- 6.用户需求书中标注有“★”号的条款必须实质性响应，负偏离（不满足要求）将导致投标无效；标有“▲”的为重要指标，负偏离（不满足要求）将在评审评分中按照评分细则进行扣分，但不会导致投标无效。

### 一、采购项目基本情况

（一）项目名称：中山大学附属第三医院全自动生化分析仪及全自动流水线系统采购项目

（二）项目预算：850万元，最高限价：360万元 单价限价：360万元

（三）资金来源：已落实。

### 二、采购项目需求

#### （一）采购标的：

包组	采购内容	数量	预算金额 (人民币)	最高限价 (人民币)	单价限价 (人民币)	是否允许 进口产品
一	全自动生化分析仪 及全自动流水线系 统	1	850万元	360万元	360万元	否

#### （二）采购项目基本要求

1.货物必须是在中国范围内合法销售的原厂原装、全新的产品（含零部件、配件、随机工具、技术文件等），表面无划伤、无碰撞，并且符合国家标准、行

业标准以及该产品的出厂标准。具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，可追索查阅，进货渠道合法。

2. 对于影响货物正常工作的必要组成部分，无论在技术规范中指出与否，投标人都应提供并在投标文件中明确列出。

3. 投标人投标时所提供的货物如在实际供货时已经停产（不列入该厂家当时的产品系统），如果未能按原价提供更优质的货物，则按违约处理。

4. 投标人在实际供货时，若被发现提供的货物未能达到招标文件、投标文件和合同中的有关要求（货物名称、数量、品牌、型号、规格、配置、产地等），将按有关法规进行处罚，采购人将有权单方面终止合同的执行，并追究因中标人所提供的未达到所承诺准确率产品而产生的所有损失和责任。

5. 货物性能参数及技术指标必须与招标文件要求及投标文件响应的内容相符，并达到生产国相关标准及行业标准。

6. 中标人承包及负责招标文件对中标人要求的一切事宜及责任。包括项目方案、货物供货、软件提供、运输、保管、安装、调试、验收、培训及相关服务等。

7. 凡属于《中华人民共和国实施强制性产品认证的产品目录》的产品，投标人应承诺在交货时提供该产品的《中国强制认证》（CCC认证）。

8. 进口产品在供货时必须具备原产地证明和商检局的检验证明。

★9. 如所投产品隶属医疗器械管理的，须具有有效的医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。（如国家另有规定，则适用其规定）。

★10. 投标人必须承诺，对于所投医疗器械，投标文件中响应的内容以及提供的技术证明，必须以药品监督管理部门批准的注册证书或者备案凭证、注册或者备案的产品说明书内容为准，涉及医疗器械名称、适用范围、作用机理或者结构及组成等内容的，不得超出注册证书或者备案凭证、注册或者备案的产品说明书范围。投标人必须承诺，如中标后发现投标文件响应的内容或提供的技术证明超出注册证书或者备案凭证、注册或者备案的产品说明书范围的，视为以虚假材料谋取中标，采购人将依法向监管部门报告后严肃处理并追究相应责任，其中标无效，导致采购人蒙受损失的，必须对采购人给予赔偿。

### （三）技术商务要求

**整体要求：**投标人应当结合本项目需求，在投标文件中提供具体详尽清晰、可行性强、能贴合采购人工作性质、阐述分析准确的实施组织方案及技术措施（包括实施供货计划、项目组织管理及人员安排、安装调试方案等），以确保合同履行过程高效、顺利。

#### 1. 商务要求

##### （1）付款方式【根据企业性质分别适用】

①企业性质【属于】中小微企业的付款方式（签订合同时应提供相关材料证明，方能适用该付款方式）：

序号	付款节点	付款条件	付款比例	说明
1	第一期	合同生效后, 供应商提供合同金额 10%的履约保证金并开具第一期款等额合规发票后	支付合同总金额的 50%	
2	第二期	货到安装调试完成、验收合格, 供应商开具第二期款等额合规发票后	支付合同总金额的 50%	

②企业性质【不属于】中小微企业的付款方式:

序号	付款节点	付款条件	付款比例	说明
1	第一期	合同生效后, 供应商提供合同金额 10%的履约保证金并开具第一期款等额合规发票后	支付合同总金额的 50%	
2	第二期	货到安装调试完成、验收合格, 供应商开具第二期款等额合规发票后	支付合同总金额的 45%	
3	第三期	验收合格, 设备正常使用六个月并开具第三期款等额合规发票后	支付合同金额的 5%	

(2) 售后服务

序号	类别	内容
1	质量要求	<p>(1) 符合国家有关规范和环保要求。</p> <p>(2) 中标人保证合同设备是全新产品、未曾使用过的、表面无划损、破损、无任何缺陷及隐患, 必须具备出厂合格证, 且进货渠道合法, 在中国境内可依常规安全合法使用。</p> <p>(3) 因设备的质量问题而发生争议, 由广东省或广州市质检部门进行质量鉴定。设备符合质量标准的, 鉴定费用由采购人承担; 设备不符合</p>

		<p>质量标准的，鉴定费用由中标人承担。</p> <p>(4) 设备生产日期与中标人在投标文件中响应的内容负有偏离的，视为虚假响应。中标人应立即整改，提供所承诺日期的设备，否则采购人有权终止合同并追究中标人的违约责任。中标人因此延迟交付设备的，按合同约定的违约条款赔偿违约金。</p>
2	包装和运输	<p>(1) 包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。</p> <p>(2) 如果合同设备运输和安装过程中因事故造成设备短缺、损坏，中标人应及时安排换装，以保证合同设备安装的成功完成。换货的相关费用由中标人承担。</p>
3	安装	<p>(1) 设备的安装一切费用由中标人承担。</p> <p>(2) 安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施并负责清理废弃包装材料。</p> <p>(3) 在货物到现场后中标人及时组织安装人员进行开箱，开箱后的物资由中标人负责现场保管，若有缺失，由中标人承担赔偿责任。</p> <p>(4) 安装人员必须持证上岗，需严格按照国家标准和采购人安装质量标准要求进行施工。进入施工现场必须配到好一切安全防护设施。因违规操作而导致在安装过程中发生人身意外伤害、设备的损坏、遗失等事故责任由中标人自负。</p>
4	保修要求	<p>★(1) 设备的保修期有关部门验收签字之日起算，所有设备保修期不少于【7】年。</p> <p>(2) 保修期内开机率应<math>\geq 95\%</math>，承诺在签订合同时提供加盖厂家公章的售后服务承诺函（承诺函格式详见《第五部分 投标文件格式》）。开机率未达要求的，每降低 1%，保修期顺延 30 天。当开机率低于 90% 时，中标人应按本合同总价的 5% 向甲方支付违约金。保修期限内，中标人不得向采购人收取任何费用。</p> <p>(3) 保修期内，出现的产品质量问题、安装问题及产品故障，由中标人负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用。中标人应在收到采购人通知后 24 小时内派员到现场维修，一般性故障 72 小时解决，特殊故障尽快采取措施解决。同时采购人有权聘请第三方消除故障，由此产生的费用由中标人承担。中标人不能修复、调换或不能退货的，应退回相应货款，并承担相应的违约责任。</p>

		<p>(4) 保修期满后中标人及设备生产商对设备终身负责维修、安装、升级软件服务，免收人工、差旅等服务费用，只收取零配件费用，并长期以优惠价供应零配件（中标人提供主要零配件报价单）。设备使用期间设备生产商或其授权委托方每季度至少回访采购人使用科室一次并对设备进行维护，维护后需出具相关书面文件并交设备科存档。</p> <p>(5) 保修期内外，设备出现故障不能正常使用，中标人应提供备用机给采购人使用直至设备修复完好投入使用，备用机不收取任何费用；双方另行协商约定的设备除外。</p> <p>(6) 下列情况中标人不负责免费保修：采购人不按照中标人提供的正确方法使用而导致设备故障、损坏；采购人擅自改装设备。</p> <p>(7) 从验收之日起，提供软硬件维保，提供软件终身升级服务（响应报价已包含此费用，采购人不再额外支付）。</p>
5	培训	<p>(1) 中标人无偿培训采购人维修人员，主要内容为设备的基本结构、性能、主要部件的构造及修理，日常使用保养与管理，常见故障的排除、紧急情况的处理等，培训地点主要在设备安装现场。并提供中英文操作说明书、维护手册、维修手册、软件备份、故障代码表、备件清单、零部件、维修密码（如需）等维护维修必需的材料和信息。</p>

**(3) 其他要求**

序号	类别	内容
1	验收要求	<p>(1) 合同设备安装完成后应在采购人和中标人双方共同参加下进行验收。</p> <p>(2) 验收按国家有关的规定、规范进行。验收时如发现所交付的设备有短装、次品、损坏或其它不符合本合同规定之情形者，采购人作出详尽的现场记录，或由双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由中标人承担。如设备属于射线设备或大型医用设备，中标人需提供具备资质的检测单位出具的验收检测报告（包括性能与防护），检测费用由中标人承担。</p>
2	知识产权	设备不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。
3	货物生产	货物生产日期距交货日期 $\leq$ 3个月（生产日期以设备主机机身

	日期	铭牌标示为准)
4	同类项目 经验	投标人所投产品应当具备同类项目业绩，以证明产品有足够的履约能力。
5	相关能力 资质认证	投标人应具有与本项目合同履行直接相关的资质相关认证，以确保其具备相应的资质能力，以证明有足够的履约能力。



## 2.技术要求

### ①★关键参数

- 1、样本前处理系统具备样本投入、离心、开栓、收纳功能模块，且样本前处理系统和全自动生化分析仪由同一厂家生产，以确保兼容性；
- 2、全自动生化分析仪针对单个项目可进行多种反应时间设置，满足不同方法学原理项目在反应时间上的要求，且可设置反应时间 $\geq 10$ 分钟；
- 3、全自动生化分析仪处理能力：常规生化比色部分单模块 $\geq 2000$ 测试/小时，单模块最大可扩展为至少4个模块；电解质部分单模块 $\geq 600$ 测试/小时；综合处理能力单模块 $\geq 2600$ 测试/小时；
- 4、中标人需承担所供设备与采购人 LIS (Laboratory Information System) 系统（实验室信息系统）的对接费用，采购人除中标金额外不再另外支付任何费用。

### ②▲重要参数

#### 一、样本前处理系统

- 1、处理能力：进样模块 $\geq 800$ 样本/小时；离心模块 $\geq 400$ 样本/小时；开栓模块 $\geq 400$ 样本/小时；收纳模块 $\geq 800$ 样本/小时；
- 2、流水线轨道连接方式应为并联式连接，样本应采用标准5管架进行运输。样本经过分析仪检测之后无需返回分析仪样本传输轨道，确保处理高通量样本时样本传输轨道不产生阻塞；
- 3、轨道传输系统通过电动马达驱动，要求控制精度高，故障率低，非使用压缩空气；
- 4、样本前处理系统轨道与每个分析仪接口应具备样本缓冲单元，最大缓冲能力 $\geq 150$ 样本；
- 5、离心单元：具有自动平衡离心能力：对单个样本或单个样本架，离心机均可自动平衡离心，无需人工进行配平；
- 6、样本前处理系统能与采购人现有生化仪（日立7600及日立LST008AS<S>）在线连接。

#### 二、在线全自动生化分析仪

- 1、单模块双试剂同时分析项目 $\geq 70$ 项；
- 2、恒温系统要求采用水浴（非添加其他液体方式），温度波动范围为 $37^{\circ}\text{C} \pm 0.1^{\circ}\text{C}$ ；
- 3、反应杯搅拌系统：应采用非接触式超声波搅拌，以消除机械搅拌方式带来的交叉污染；
- 4、最小样品量 $\leq 1.2$ 微升，精度 $\leq 0.1$ 微升步进；最小反应液量 $\leq 80$ 微升，精度 $\leq 1$ 微升步进。

三、急诊生化分析系统

- 1、综合处理能力 $\geq 1200$  测试/小时（常规比色 $\geq 800$  测试/小时，电解质 ISE $\geq 600$  测试/小时）；
- 2、分析项目数：最大 $\geq 130$  项，须可至少开展吸光度、光散射、电解质等测定；
- 3、要求采用循环水控温系统，温度控制精度须达  $37 \pm 0.1^\circ\text{C}$ ；
- 4、最大反应时间为 $\geq 10$  分钟，可以 1 分钟为单位设定；
- 5、双试剂盘，试剂位 $\geq 88$  个，试剂通道完全开放，须具备冷藏功能；
- 6、须具备样品针堵塞及凝块检测功能。

四、全自动毛细管电泳仪

- 1、检测方法：毛细管内高压液相电泳法；
- 2、可检测项目：须至少包括血红蛋白、血清蛋白、免疫分型；
- 3、仪器标配的毛细管内径不超过 30 微米；
- 4、检测通道： $\geq 8$  条并行毛细管通道同时运行。

③一般参数

一、样本前处理系统：

- 1、样本前处理系统的各个功能单元之间实现无缝、同标准对接；
- 2、所有工作单元均有原厂防护罩，物理隔绝样本和工作人员的接触，以确保生物安全和防止来自环境的污染；
- 3、系统具有独立的样本投入和收纳模块；
- 4、样本投入模块：
  - 4.1、同时接受样本的能力 $\geq 300$  样本；
  - 4.2、采用避光式样本条码读取，不受环境光线干扰，不对操作人员的眼睛产生光线伤害；
  - 4.3、具备自动旋转扫描条形码功能，样本管可随意放置，无须专门将条码对准条码阅读器。
  - 4.4、具备专用急诊样本入口，系统具备自动识别急诊样本的功能。
- 5、自动离心模块：
  - 5.1、离心机转速 $\geq 3000$  转/分，离心力最大重力加速度 $\geq 18500\text{m/s}^2$ ；
  - 5.2、每个离心单元最大装载 $\geq 40$  样本；
  - 5.3、须具有扩展能力，在需要时可添加模块式离心单元以增加处理能力；
  - 5.4、用户可设定最佳模式，时间、转速、制动状态可调整；

- 5.5、具有冷藏离心功能，离心时间、温度可根据需要设定；
- 5.6、急查样本可优先检测；
- 5.7、防护罩具备自动上锁功能。
- 6、自动开栓模块：
  - 6.1、可适用的试管：至少须包括 13mm×75mm、13mm×100mm、16mm×75mm、16mm×100mm；
  - 6.2、要求具有多种不同材质盖子的开栓功能。
- 7、样本收纳模块：
  - 7.1、最大同时收纳样本的能力≥800 样本；
  - 7.2、具有原始样本收纳功能，便于原始试管的收纳和管理，具有异常样本缓存区，便于错误样本的存放，避免堵塞通道。
- 8、与分析系统连接的软硬配件：
  - 8.1、每个接口都应独立包括样本缓冲单元、样本运送轨道单元和转向单元；
  - 8.2、被连接的分析单元和各个辅助单元均可在样本处理系统的操作界面体现；
  - 8.3、各个在线单元均可以通过主操作界面监视和控制离线和在线状态，并可在出现异常情况时作出报警提示，并自动记录；
  - 8.4、可连接同品牌模块式生化分析系统，并提供相应接口及轨道。
- 9、样本缓冲单元：
  - 9.1、大容量样本缓冲单元位于每个分析仪器接口处，须可提供大批量样本进入分析仪器之前的缓冲，以避免造成样本传输轨道的堵塞；
  - 9.2、防护罩自动上锁功能，确保操作人员生物安全、杜绝环境污染样本和防止样本蒸发。
- 10、样本传送轨道：
  - 10.1、功能要求：用于与样本处理系统的连接，以构成实验室自动化系统；
  - 10.2、系统按照 LIS 指令将标本自动传递到相应工作点，要求传递速度一定要大于各个功能处理的速度，避免造成堵塞。传递通道应是密闭的，以避免样本在传递过程中受到污染，或使工作人员受到生物安全隐患的威胁；
  - 10.3、具有防护罩，物理隔绝被处理样本和工作人员，以确保生物安全和防止来自环境污染；
  - 10.4、连接转向单元：用于样本轨道传输的方向转换；
- 11、中间体软件系统：

- 11.1、具有对在线样本的管理功能，可对样本实现在线、离线跟踪；
  - 11.2、具有自动审核功能；
  - 11.3、具备对处理后离线样本的管理复查、定位、寻找功能。
- 12、样品前处理系统操作工作站运行环境、硬件配置要求：CPU： $\geq 2.9\text{GHZ}$ ，RAM内存： $\geq 4\text{GB}$ ，  
硬盘空间： $\geq 500\text{GB}$ ，软件环境：Windows10 或以上，网络架构：TCP/IP，网络类型：LAN。

## 二、在线全自动生化分析仪：

- 1、测量波长：至少 12 种波长，单波长或双波长测光，波长范围至少覆盖 340-800nm；
- 2、反应杯材质：须采用透光性能优越的 UV 塑料杯；
- 3、传送轨道：至少采用三轨道设计，具有样品架自动超越、避让和复查样品待命功能；
- 4、试剂加注系统：至少具有液面检测，余量显示，不足预警，不足报警，效期管理，水平、垂直防撞等的监测功能；
- 5、校准功能：可自动稀释校准品，校准失败自动封闭；
- 6、具有自动增减量功能；
- 7、具有样品 ID 识别功能，可自动识别样品条形码；
- 8、具备自动旋转试管阅读条形码，样本管随意放置，无须专门将条码对向条码阅读器，具有再次阅读检验功能，最终未阅读样本管返回功能；
- 9、具备专用急诊样本入口。同时常规进样部的样本架具备自动识别急诊样本架功能；
- 10、具有样本自动重测、自动稀释功能；
- 11、具有软件与硬件连接并可运行的模块化系统，以形成高效和优化样品流，减少人为误差。具有双向通信功能；
- 12、配置相对应的仪器操作工作站及图文输出设备；
- 13、操作电脑运行环境、硬件配置要求：CPU： $\geq 3.6\text{GHZ}$ ，RAM内存： $\geq 4\text{GB}$ ，硬盘空间： $\geq 500\text{GB}$ ；软件环境：Windows10 或以上，网络架构：TCP/IP，网络类型：LAN。

## 三、急诊生化分析系统

- 1、应采用圆盘式进样方式，样品位 $\geq 100$ 个，最小样品量： $\leq 1.5\text{ul}$ （ $\leq 0.1\text{ul}$ 步进）；
- 2、最小试剂量 $\leq 20\text{ul}$ （ $\leq 1\text{ul}$ 步进）；

- 3、最小反应液量：吸光度分析时 $\leq 100$  ul（散射分析时 $\leq 200$  ul）；
- 4、样本条码功能：须具备（内置）；
- 5、单项目测试最大可添加 $\geq 3$ 种试剂；
- 6、反应杯数量 $\geq 160$ 个，至少可适用UV塑料杯或硬质玻璃杯；
- 7、线性范围0.0-3.00Abs；
- 8、光路系统为无相差蚀刻凹面光栅，后分光。单/双波长测定；
- 9、具有急诊自动优先功能；
- 10、测试波长范围至少为340~800nm（至少覆盖12种波长），必须有405nm波长；
- 11、质控，标准位须带冷藏功能；
- 12、具有单浓度多点定标功能；
- 13、自动再检，自动前稀释功能；
- 14、双试剂针加试剂系统：试剂1、试剂2应分别用两根试剂针添加，以减少交叉污染；
- 15、数据处理功能：须至少包括多点校准，折线校准，校准点选择，比色分析计算，速率分析计算，同工酶分析，血清指数，样品空白等；
- 16、权限管理：须具备多级权限管理功能。

#### 四、全自动毛细管电泳仪

- 1、可检测样本类型：须至少包括血清、全血；
- 2、最大单次进样量 $\geq 100$ 个；
- 3、仪器内部须具有自动混匀功能，以保证样品混匀彻底，结果准确；
- 4、光学部分：紫外光200-600纳米扫描，光纤发射与接收，紫外光镜头CMOS二极管探测器接收信号；
- 5、温控系统：要求采用帕尔贴装置贴合毛细管进行温控；
- 6、全血样品检测时不需要开盖检测，采血管可以闭盖放入机器，穿刺吸样，以最大程度避免生物危害；
- 7、血红蛋白分析时，HbE（血红蛋白E）和HbA2（血红蛋白A2）组分不重合，分区识别；
- 8、控制单元：具备自动温度控制、自动液面水平监测、自动温度、气路、光路检测、自动冲洗及自动锁功能；
- 9、仪器软件应为中文，主菜单、子菜单及图谱浏览界面均应为中文；

10、质控系统：具有正常质控品，可使用 L-J 质控图表进行质控统计，以保证检测结果的准确性；

11、内部冷藏：仪器内部须自带试剂冷藏模块（冷藏温度为 2-8℃）；

12、仪器上须自带触摸屏，可脱离电脑进行操作控制。

④配置清单（以下数量为最低需求数量）

1、样品前处理系统，由样品投入、离心、开栓、收纳模块及传送轨道等组成

2、在线全自动生化分析仪 1 套，由自动分析模块、投入、收纳、传送轨道、ID 单元、离子模块和操作单元等组成

3、急诊生化分析仪 1 套

4、全自动毛细管电泳仪 1 套

⑤核心产品：样本前处理系统

### 三、本项目其它需要特别说明的情况

1.投标人应针对本项目用户需求书标注“★”和“▲”的技术参数响应情况提供有效的佐证材料，以佐证所投产品的相应的技术参数及功能，包括但不限于列有技术参数且完整的厂家产品彩页，或厂家官方网站公布的截图，或厂家产品说明书，或第三方机构出具的CMA标示的检测报告，或演示视频（应在提交投标文件截止时间前以光盘或U盘的形式密封后与投标文件一并提交）。如用户需求书中有明确提供的证明资料，则以用户需求书中要求的为准，无或未按要求提供证明材料的不得分。如上述资料未能体现需求的所有参数，则相应的技术参数响应被视为负偏离。

（1）所递交投标文件中的技术参数描述须与投标文件中提供的厂家产品彩页或厂家官方网站公布的资料相一致。

（2）由于厂家的产品彩页或厂家官方网站公布的资料更新滞后造成所投产品技术参数相比厂家产品彩页说明或厂家官方网站资料确有改进或不同的，须在“技术规格/要求偏离表”的备注栏中做出特别说明并提供经厂家确认的证明资料。

（3）投标文件中的技术参数描述与厂家的产品彩页和厂家官方网站公布的资料不一致而又没有在“技术规格/要求偏离表”备注栏中做出说明并提供厂家证明材料支持的，均视为该项参数响应为“负偏离”，若投标文件出现多处类似情形，评标委员会可认定投标人虚假响应并向财政部门报告，情节严重者按不良行为记入中山大学附属第三医院采购供应商诚信评价记录。

★2.本项目已经公布预算（单价最高限价），报价超过项目预算价格（单价最高限价）的投标文件为无效投标文件。

★3.本项目不允许转包，中标人不得对用户需求书中的主体内容进行分包。

★4.招标文件第四部分中的合同条款均为不可负偏离条款，任何负偏离响应将导致投标无效，请投标人谨慎响应。

★5.招标文件第二部分《用户需求书》的“付款方式”为不可负偏离条款，任何负偏离响应将导致投标无效，请投标人谨慎响应。

## 第三部分 投标人须知



### 投标人须知前附表

序号	条款号	项目名称： <u>中山大学附属第三医院全自动生化分析仪及全自动流水线系统采购项目</u>
		<b>一、说明</b>
1	1.2	采购人：中山大学附属第三医院 地址：广州市天河区天河路 600 号 项目联系人：黄老师，电话：020-85253453 传真：/ 邮编：510630
2	1.3	采购代理机构：广东华伦招标有限公司 地址：广州市广仁路1号广仁大厦7楼 项目联系人：黄小姐、陈工、罗工，电话：020-83172166-863（843） 传真：/ 邮箱：hlzb03@163.com
3	1.4	项目编号： <u>ZC2024100138</u>
4	1.5	项目预算：850万元人民币，最高限价：360万元 单价限价：360万元
5	1.6	资金来源：已落实。
6	/	资格审查方式： <input type="checkbox"/> 资格预审 <input checked="" type="checkbox"/> 资格后审
7	2.1	本项目 <input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许产自中华人民共和国关境外的进口货物投标
8	2.2	交货时间：见“投标邀请函”
9	4	合格投标人：详见投标人须知“合格的投标人”
		<b>二、招标文件</b>
10	6.2	在提交投标文件截止时间前，无论出于何种原因，采购人或采购代理机构可主动或在解答投标人提出的需澄清问题时对招标文件进行修改。
		<b>三、投标文件的编制</b>
11	9.1	是否收取投标保证金：是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>

12	9.2	<p>(1) 金额： 人民币 28000 元；</p> <p>(2) 递交时间：提交投标文件截止时间前完成缴纳或递交。投标人必须提前办理缴纳投标保证金的事宜，否则需自行承担保证金无法成功缴纳的风险。</p> <p>(3) 形式（可自行选择）：银行转账、支票、汇票、本票、投标保函或担保函或保证保险函。</p> <p>(4) 有效期：与投标有效期一致。</p> <p>(5) 缴纳方式： ①如采用银行转账形式提交的，请供应商自行登录广东华伦招标有限公司网站“广东华伦内控管理系统供应商在线服务”查询由系统随机为每位供应商随机分配的投标保证金缴纳账号（此账号仅限收取投标保证金）。详细操作详见广东华伦招标有限公司网站（<a href="https://www.gdhualun.com.cn/">https://www.gdhualun.com.cn/</a>）“通知公告”栏中《广东华伦内控管理系统供应商操作指南》。缴纳凭证的原件可单独封装并放在投标文件中，复印件或打印件同时放在投标文件中，注明事由：（项目文件编号 0809-XXXXXXXXXXXXXXXX）投标保证金。到账情况以提交投标文件截止时间时广东华伦招标有限公司查询的信息为准。 ②如采用支票、汇票、本票形式提交的：票据原件可单独封装并放入投标文件内，与投标文件同时送达指定的投标文件递交地点，票据复印件或打印件放入投标文件中。注明事由：（项目文件编号 0809-XXXXXXXXXXXXXXXX）投标保证金。 ③如采用金融机构、担保公司或保险机构开具的投标保函或担保函或保证保险函等形式提交的，保函或担保函或保证保险函须开具给采购人（保险受益人须为采购人），并与投标文件一同递交（原件可单独封装并放在投标文件中，复印件或打印件同时放在投标文件中）。 如供应商根据相关规定可办理电子保函的，电子保函与纸质保函具有同样效力。供应商须提供电子保函打印件或购买凭证作为核验凭证，并与投标文件一同递交（可单独封装并放在投标文件中）。</p>
13	10.12	本项目向中标人收取招标代理服务费，按有关规定执行。
14	16.2	投标有效期：自投标截止之日起 90 日历天
15	17	招标文件中的重要条款不允许负偏离，如投标文件中对重要条款有负偏离，则是投标人的风险。
16	18	无效投标：详见投标人须知“无效投标”。
		<b>四、投标文件的提交</b>
17	20	投标文件的密封和标记详见投标人须知。
18	21	投标截止之间：见采购公告
19	22	<p>投标文件数量要求： 同时报名多个标段的，投标文件必须分标段制作。</p> <p>1.纸质件：正本壹份、副本伍份。</p> <p>2.电子文档(U 盘或光盘)1 份，格式为响应文件扫描版 PDF(含封面页)和 WORD 版，若项目分多个标段，则须分标段制作光盘各一份。文档命名格式为“项目编号”+“包号”+“公司全称”，不分组包的均默认包号为“1”，须保证技术响应信息、商务响应信息、报价表等关键内容与纸质件完全一致且完整有效。</p>

20	23.4	在提交投标文件截止时间起至投标有效期终止日前，投标人撤销投标文件的，保证金不予退还。
		<b>五、开标、评标与定标</b>
21	24.1	按《投标邀请函》中规定的日期、时间进行开标活动。
22	27.1	投标人未按《资格审查表》提供完整、有效资格证明材料的，作无效投标处理。
23	28.3	评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。
24	29.1	投标文件的评价采用综合评分法
25	30.2	中标人确定后，中标结果于评标工作结束后将在《投标邀请函》中发布公告的媒介公告。同时，向中标人发出《中标通知书》，《中标通知书》对中标人和采购人具有同等法律效力。
26	31	<p>投标人的书面质疑应按《政府采购质疑和投诉办法》（中华人民共和国财政部令 第 94 号）第十二条规定的格式和内容提交，具体格式可在中山大学附属第三医院网（<a href="https://www.zssy.com.cn/">https://www.zssy.com.cn/</a>）下载。</p> <p><b>质疑受理机构：广东华伦招标有限公司；</b>  <b>联系部门：总工室；</b>  <b>电话：020-83172166-811；</b>  <b>地址：广东省广州市越秀区广仁路 1 号广仁大厦 7 楼。</b>  <b>邮箱：hlzb03@163.com</b></p>
27	37	<p>本项目是否收取履约保证金：是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/></p> <p>（一）提交说明：                      1. 时间：合同起始日起 5 个工作日内；                      2. 金额：合同金额的 10%；                      3. 方式：以银行转账或履约保函等非现金形式；                      4. 保函有效期：有效期覆盖设备正常使用之日起半年。</p> <p>（二）未按要求递交履约保证金责任：                      中标人如未按要求递交履约保证金，采购人将根据《民法典》的相关规定，追究中标人的相关法律责任。</p> <p>（三）退还说明：                      时间、方式和条件：正常使用六个月后，若中标人履行完成合同约定的承诺事项并无违约行为，可向采购人提出申请退还履约保证金，采购人在 15 日内向中标人退还履约保证金（履约保证金不计利息）。</p> <p>（四）不予退还的情形：                      1. 未经采购人同意，中标人将本项目进行分包或转包给他人；                      2. 在履行合同期间，中标人未经采购人同意提前终止本项目合同；                      3. 在履行合同期间，中标人因在经营活动中存在违法被吊销营业执照或相关许可，导致本项目合同无法继续履行的。</p>

## 投标人须知

### 一、说明

#### (一) 项目说明

##### 1.适用范围

1.1 本招标文件仅适用于“中山大学附属第三医院全自动生化分析仪及全自动流水线系统采购项目”采购活动的实施。

1.2 采购人：中山大学附属第三医院。

1.3 采购代理机构：广东华伦招标有限公司。

1.4 采购项目编号：ZC2024100138。

1.5 项目预算：850万元人民币，最高限价：360万元 单价限价：360万元

1.6 资金来源：已落实。

##### 2.招标要求

2.1 本次采购是否允许进口货物投标，以用户需求书中明确的要求为准。

2.2 须满足的本项目交货期：投标人应根据“用户需求书”的相关要求制定设备的供货时间（到货、安装、验收）。

2.3 投标人的投标报价必须按照“投标明细报价表”的格式要求进行相应报价。

2.4 投标人须提供投标货物的品牌、型号（配置），非标准化产品的配置应标识清楚，定制货物无品牌、型号的必须在《明细报价表》的“规格型号”栏内标明为“定制”，否则采购人可视其为无效响应。

2.5 投标人必须提交对招标文件实质性响应的投标文件。

2.6 节能产品、环境标志产品的优先采购和强制采购依据品目清单和认证证书实施。本项目拟采购的产品属于品目清单范围的，供应商应在明细报价表后附上国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书。

2.7 本项目涉及软件产品的，必须采购和使用正版软件，项目中涉及计算机办公产品的，必须预装正版操作系统软件。

2.8 投标产品属于《特种设备目录》所列产品，应提供处于有效期内的《中华人民共和国特种设备制造许可证》。

2.9 本项目如涉及商品包装、快递包装，应当满足《商品包装政府采购需求标准（试行）》、《快递包装政府采购需求标准（试行）》要求。

2.10 进口产品是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品。

2.11 供应商被视为（或有义务）充分熟悉本投标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。

##### 3.招标费用

投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用，不论投标的结果如何，采购人及采购代理机构在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

**(二) 合格的投标人：**

**4.具体以本项目招标公告规定的“投标人资格要求”为准。**

**二、招标文件**

**5.招标文件的构成**

5.1 招标文件用以阐明本次招标的货物要求、招标投标程序和合同条件。除本项目的招标公告外，还包括：

- (1) 第一部分 投标邀请函
- (2) 第二部分 用户需求书
- (3) 第三部分 投标人须知
- (4) 第四部分 合同条款
- (5) 第五部分 投标文件格式
- (6) 第六部分 采购人发出的澄清和修改文件等（如有）

**请仔细检查招标文件是否齐全，如有缺漏、重复现象、排版错误等问题的，请立即与采购人联系解决，否则视同对招标文件的完整、齐全无异议。**

5.2 投标人应认真阅读、并充分理解招标文件的全部内容（包括所有的补充、修改内容、重要事项、格式、条款和技术规范、标的参数及服务需求等）。投标人没有按照招标文件要求提交全部资料，或者投标没有对招标文件在各方面都做出实质性响应是投标人的风险，有可能导致其投标被拒绝，或被认定为无效投标。

**6.招标文件的澄清和修改**

6.1 已获得招标文件的潜在投标人，可要求对招标文件进行必要的澄清或修改，按第一部分投标邀请函中的联系方式以书面形式送达采购人或采购代理机构。

6.2 在招标公告中所述的投标截止日期 15 日前，采购人（或招标代理机构）可主动地或在解答投标人提出的澄清问题时对招标文件进行必要的澄清或者修改。对已发出的招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少 15 日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足 15 日的，顺延提交投标文件的截止时间。

6.3 有关招标文件的澄清、修改等补充文件，应当作为招标文件的组成部分，对潜在投标人均具有约束力。若因投标人自身原因致使未按规定要求或未在规定时间内提交书面质疑的视为默认接受，逾期恕不受理。

6.4 若第二部分“用户需求书”在技术规格中指出的工艺、材料和设备标准或分类号仅起说明或参考作用，并没有任何限制。投标人在投标中可选用替代标准、牌号或分类号，但这些替代要实质上相当（或优于）于技术规格的要求，并提供相关技术证明材料。

### 三、投标文件的编制

#### 7. 投标语言及计量单位

7.1 投标人提交的投标文件（包括技术文件和资料、图纸中的说明）以及投标人所有与采购人及招标代理机构就投标来往的函电均应使用中文简体字。

7.2 原版为外文的证书类文件、技术文件和资料，以及由外国人作出的本人签名、外国公司的名称或外国印章等可以是外文，但应当附有由机构翻译的或者其他翻译准确的中文译本，由翻译机构盖章或者翻译人员签名。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。

原版为外文的证书类、证明类文件，与投标人名称或其他实际情况不符的，投标人应当提供相关证明文件。

7.3 在解释投标文件时以中文翻译为准。但不能故意错误翻译，否则，取消中标资格并按照相关法律法规追究法律责任。

7.4 除在招标文件中另有规定外，计量单位均使用公制计量单位。

7.5 投标文件中及所有投标人与采购人或采购代理机构往来文件中使用的日期、时间采用北京时区的日期、时间。

#### 8. 投标文件的构成

8.1 投标人编写的投标文件格式要求详见招标文件第五部分。应包括商务文件和技术文件：如投标人代表不是法定代表人，商务部分须有《法定代表人证明》和《法定代表人授权书》。商务文件和技术文件按要求装订成一本。

8.2 对招标文件第二部分用户需求书的书面应答，包括但不限于技术描述、技术规范、技术参数、技术文件、图纸、安装介绍、工期安排和售后服务等；证明货物和服务与招标文件的要求相一致的文件，它可以是文字资料、图纸和数据，包括：

8.2.1 货物主要技术指标和性能的详细说明；

8.2.2 招标文件第二部分“用户需求书”中规定的备品备件清单，包括货源、现行价格及详细说明。

8.2.3 对招标文件第二部分“用户需求书”逐条进行评议，说明所提供货物和服务已对采购人的技术规格做出了实质性的响应，或说明与技术规格条文的偏差和例外。

8.2.4 货物经具备资质的第三方测试机构检测的性能报告，具有公信力的认证机构出具的相关质量认证等（如有）。

8.2.5 货物和服务的使用用户一览表。

8.2.6 货物选型样本、样品及有关技术资料 and 说明。

8.2.7 具有的其他优势的说明。

#### 8.3 投标文件的编写

8.3.1 投标人根据招标文件编制的投标文件须对招标文件中的全部内容做出

准确、完整的响应。如果投标文件填报的内容资料不详，或没有提供招标文件中所要求的全部资料及数据，将被视为投标文件完整性有缺陷；由于编排混乱导致投标文件被误读或查找不到，由投标人承担责任。

8.3.2 除可填报内容外，对投标函等内容的任何实质性修改将被视为非实质性响应投标，该投标将被拒绝。

8.3.3 投标文件应按照招标文件的格式逐项填写（格式见第五部分投标文件附件格式），无相应内容可填的项应填写“无”、“未测试”、“没有相应指标”等明确的回答文字。

8.3.4 投标人必须保证投标文件所提供的全部资料真实可靠，并接受评标委员会进一步审查其中任何资料真实性的要求。

### **9. 投标保证金（如需要提交投标保证金时适用）**

9.1 投标保证金的收取以投标人须知前附表明确的内容为准。

9.2 投标人应按招标文件规定的金额和期限交纳投标保证金，投标保证金作为投标文件的组成部分。投标人与交款人名称必须一致，非投标人缴纳的报价保证金无效。

9.3 投标保证金交纳形式：投标保证金请以银行转账、支票、汇票、本票或者银行保函（或《政府采购报价担保函》）等非现金形式提交（以投标邀请函要求交纳方式为准）。采用银行转账、支票、汇票、本票方式提交的投标保证金，应在投标截止时间前到达采购人或采购代理机构账户。采用银行保函或《政府采购报价担保函》等非现金形式的应将原件单独密封，在投标截止时间前在开标现场递交给采购人或采购代理机构。

9.4 用“银行保函”形式提交的：

9.4.1 采用招标文件提供的格式或采购代理机构接受的其他格式；

9.4.2 由中华人民共和国境内的银行出具的银行保函；

9.4.3 有效期应当与投标有效期一致。

9.4.4 凡未按规定交纳投标保证金的投标，为无效投标。

9.4.5 如无质疑或投诉，未中标的投标人保证金，在中标通知书发出后5个工作日内原额退还；如有质疑或投诉，将在质疑和投诉处理完毕后原额退还。

9.5 中标人的投标保证金，在中标人与采购人签订采购合同后5个工作日内原额退还。

9.6 有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

9.6.1 从投标截止时间到投标有效期满前，投标人撤销投标；

9.6.2 中标后无正当理由放弃中标或不与采购人签订合同的；

9.6.3 中标人未能按招标文件的要求在规定期限内提交足额履约保证金；

9.6.4 投标人在采购或合同签订过程中存在欺诈行为（包括但不限于拖延签订、提供虚假证明材料、不按采购人要求做履约准备）；

9.6.5 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，

违反招标文件规定，将中标项目分包给他人的。

9.6.6 投标人存在串通投标、围标的情况；

9.6.7 法律、法规或本招标（采购）文件规定的其他情形。

## 10. 投标报价

10.1 投标人应按照招标文件提供的投标报价格式填写提供各项货物及服务的单价、分项总价和总投标价。由于分项报价填报不完整、不清楚或存在其他任何失误，所导致的任何不利后果均应当由投标人自行承担。

10.2 投标人从中华人民共和国境内提供的货物和服务应报货交采购人指定地点/仓库（包括安装至指定位置）含税人民币价，产地为中国但不属于海关特殊监管区域的货物，按海关规定不能申请免税及使用外汇支付，供应商的报价应为人民币含税价。

10.3 报价包括与该项目有关的一切费用如安装调试费、运输、保险、服务培训费、货物的税金、项目验收时的试剂耗材、强制性第三方监督检验机构的验收检验费用等。投标总价应为各分项合计价格之和。与总项目相关的安装调试等费用须分摊计入各分项，不得以单项计费。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评标时不予核减。任何有选择性报价的投标，将被视为投标无效。

10.4 对于有配件、耗材、选件和特殊工具的货物，还应填报投标货物配件、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。对于有特殊需求的服务内容，如招标文件未提供相关格式的，应由投标人自行设计。

10.5 投标人漏报的单价或每单价报价中漏报、少报的费用，视为此项费用已包含在投标报价中，中标后不得再向采购人收取任何费用。同时，招标文件中有“免费”字样，其均指投标人应当在投标报价中包含向采购人提供的技术（服务）或商务（服务）事项，而并非要求投标人以“赠送”、“赠与”等方式提供。

10.6 投标人按照上述要求分类报价，其目的是便于评标，但在任何情况下并不限制采购人或招标代理机构以其他条款签订合同的权利。

10.7 采购人不接受品牌、型号、配置和价格等有任何选择的投标，投标人在某一合同包内有任何选择的，将视为投标无效(招标文件有特别说明的除外)。

10.8 投标人不得以任何理由在开标后对投标报价予以修改，报价在投标有效期及合同执行期间是固定的，不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求和条件的投标，将被视为非实质性响应投标而予以拒绝。

### 10.9 最低报价不能作为中标的保证。

10.10 若供应商的报价明显低于其他供应商投标报价，评标委员会认为其投标报价可能低于其个别成本的，供应商应按要求作出书面说明并提供相关证明材料。供应商不能合理说明或不能提供相关证明材料的，由评标委员会认定该供应商以低于成本价报价投标（响应），应作无效响应或否决其投标处理。



10.11 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

10.11.1 投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；

10.11.2 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

10.11.3 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；

10.11.4 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额汇总计算结果为准。

10.11.5 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。

10.12 本次招标向中标人收取的招标代理服务费，按国家有关规定执行。

(1)招标代理服务费不列在投标报价中。

(2)中标人在收到中标通知书当天向采购代理机构交纳招标代理服务费。

(3)招标代理服务费以银行付款的形式用人民币一次性支付，由中标人一次性向广东华伦招标有限公司交付，递交账户(请在汇款单上写明本项目的项目编号)：

开户名称：广东华伦招标有限公司

开户银行：中信银行广州北京路支行

账 户：7443400182600049783

(4)参考原国家发展计划委员会颁发的[2002]1980 号文《招标代理服务收费管理暂行办法》及发改价格[2011]534 号文的规定交纳招标代理服务费下浮 **25%**，具体如下：

招标代理服务收费按差额定率累进法计算，以中标通知书中确定的“中标金额”作为收费的计算依据。本项目为**货物类**，中标金额的各部分费率如下表：

类 型 费 率 中标金额(万元)	货物招标	服务招标	工程招标
	100以下	<b>1.5%</b>	1.5%
100-500	<b>1.1%</b>	0.8%	0.7%
500-1000	<b>0.8%</b>	0.45%	0.55%
1000-5000	<b>0.5%</b>	0.25%	0.35%
5000-10000	<b>0.25%</b>	0.1%	0.2%
10000-50000	<b>0.05%</b>	0.05%	0.05%
50000-100000	<b>0.035%</b>	0.035%	0.035%
100000-500000	<b>0.008%</b>	0.008%	0.008%

500000-1000000	0.006%	0.006%	0.006%
1000000以上	0.004%	0.004%	0.004%

如某货物招标项目，中标金额为 600 万元，总共缴纳的招标代理服务费为：  
 总共缴纳的招标代理服务费 = [(100 万以下部分的招标代理服务费) + (100 万～500 万部分的招标代理服务费) + (500 万～600 万部分的招标代理服务费)] × (1-25%)

= [(100 万元 × 1.5% + (500-100) 万元 × 1.1% + (600-500) 万元 × 0.8%)] × (1-25%)  
 = (1.5 万元 + 4.4 万元 + 0.8 万元) × (1-25%) = 5.025 万元。

## 11. 投标货币与计量

11.1 投标人须用人民币报价；

11.2 投标计量单位：除非招标文件中另有规定，投标人在投标文件中及其与招标采购单位的所有往来文件中的计量单位均应采用中华人民共和国法定计量单位。

## 12. 投标人资格的证明文件

12.1 投标人应按规定提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的文件，并作为其投标文件的一部分。

## 13. 证明投标货物（或服务）符合招标文件技术要求的文件

13.1 投标人应提交证明其拟供货物和服务符合招标文件规定的技术响应文件，作为投标文件的一部分。

13.2 证明货物及相关服务与招标文件的要求一致的文件可以是文字资料、图纸、实物和数据，并提供：

13.2.1 货物的型号、规格；

13.2.2 货物主要技术指标和性能的详细描述（包括提供具备资质的第三方检测机构出具的检测报告，如果用户需求书明确要求的话）；

13.2.3 详细的合同项下提供货物及相关服务的执行时间表及其实施措施，明确标注出影响合同执行的关键时间及因素；

13.2.4 保证货物正常和连续运转期间所需的所有备件和专用工具的详细清单，包括其价格和供货来源资料；

13.2.5 投标人应对招标文件技术要求逐条应答，并标明与招标文件条文的偏差和例外。对招标文件有具体规格、参数的指标，投标人必须提供其所投货物的具体参数值。

## 14. 知识产权和专利权

14.1 投标人应保证采购人在中华人民共和国使用货物或其任何一部分时，如有第三方向采购人提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权的主张，该责任由投标人承担。

14.2 投标价应包含所有应向所有权人支付的专利权、商标权或其它知识产权的有关费用及税费。

## 15. 保密

如采购人向投标人提供图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其他资料，这些均被视为保密资料，仅被用于它所规定的用途，除非得到采购人的同意，不能向任何第三方透露。

## 16. 投标有效期

16.1 投标文件应自投标规定的开标之日起，在“投标人须知前附表”规定的时间内保持有效。投标有效期不足的将被视为非实质响应而予以拒绝。

16.2 在特殊情况下，采购人和招标代理机构可征求投标人同意延长投标有效期。这种要求与答复均应以书面形式提交。投标人可以拒绝这种要求，但其投标保证金不会被不予退还。同意延期的投标人将不会被要求也不允许修改其投标，但可要求其相应延长投标保证金的有效期。第9条有关退还和不予退还投标保证金的规定在投标有效期的延长期内继续有效。

## 17. 不允许偏离的条款

17.1 招标文件中的重要条款不允许偏离，如投标文件中对重要条款有偏离，则是投标人的风险。不允许偏离的条款如下列：

17.1.1 第四部分中的合同条款；

17.1.2 用户需求书中带“★”号的内容；

17.1.3 招标文件规定的其它不允许偏离内容。

17.2 下述条款不应视作不可偏离：

17.2.1 用户需求书中未加注“★”号的条款；

17.2.2 用户需求书中已明确投标人可提供其他优选方案部分。

17.3 投标文件中技术参数、功能或其他内容优于用户需求书要求部分不视作偏离，不构成投标无效，投标人对这种优于用户需求书要求的情况必须单独说明。用户需求书中标注有“★”号的条款必须实质性响应，负偏离（不满足要求）将导致投标无效；标有“▲”的为重要指标，如不满足将在评审评分中按照评分细则进行扣分，但不会导致投标无效。

## 18. 无效投标

18.1 投标人有下列情况之一的，投标无效：

18.1.1 未按招标文件的规定提交投标保证金的；

18.1.2 投标文件未按招标文件要求签署、盖章的（如投标人的投标文件已经加盖骑缝章，但具体某一个格式文件中出现未签字、未签章或者未盖章的三种情形之一的，不属于未按招标文件要求签署、盖章的情形）；

18.1.3 投标人不符合国家或者招标文件规定的资格条件，投标人资质存在明显瑕疵，证明文件无效或不全；

18.1.4 投标文件报价超过项目预算价格或最高限价；

18.1.5 投标文件附有采购人不能接受的条件；

18.1.6 投标文件未对招标文件作出实质性的响应或与招标文件有重大偏离；

18.1.7 投标文件响应招标文件的实质性内容不全或数据模糊、辨认不清或者拒不按照要求对投标文件进行澄清、说明或补正；

18.1.8 投标文件逾期提交；

18.1.9 投标文件中对同一标的有两个或以上的报价方案(招标文件有特别说明的除外)；

18.1.10 投标人被列入“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）“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名单”记录名单的；

18.1.11 投标人处于中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间的；

18.1.12 投标人与本招标项目其它投标人存在招标文件第三部分“投标人须知”第“4.3”条所称关联关系的。

**18.2 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：**

18.2.1 投标文件与本招标项目其它投标人的投标文件为同一单位或同一个人编制的；

18.2.2 不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

18.2.3 投标文件与本招标项目其它投标人的投标文件载明的授权代表出现相同的，或投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人的；

18.2.4 投标文件与本招标项目其它投标人的投标文件相互混装的；

18.2.5 与本招标项目其它投标人使用同一个人或者企业资金交纳投标保证金的；

18.2.6 评标委员会认定的其他串通投标情形，如认定投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异的。

18.3 投标文件技术规格中的响应与事实不符或虚假投标的。

18.4 投标文件所提供的材料不真实。

18.5 投标人有《中华人民共和国反不正当竞争法》所列的不正当竞争行为。

18.6 采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人的。

18.7 与中山大学附属第三医院招标采购中心、项目使用单位及个人、评标专家或招标代理机构恶意串通或向其提供不正当利益的。

18.8 投标人有上述第 18.2 至 18.7 条情形之一的，采购人将取消其本项目投标资格，将被视为失信行为列入供应商评价记录，情节严重者将可能导致在网上进行实名通报。

**19.投标文件的式样和文件签署**

19.1 投标人应准备一份投标文件正本和“投标人须知前附表”规定数目的副本，每套投标文件应清楚地标明“正本”或“副本”。副本应与正本内容一致，若副本与正本存在不符之处，以正本为准。投标文件最好加盖骑缝章。

**19.2 任何行间插字、涂改和增删，必须由投标人或经正式授权的代表在旁边签字或加盖公章后有效。**

19.3 电报、电传和传真投标文件一律不接受。

#### 四、投标文件的提交

##### 20.投标文件的密封和标记

20.1 投标文件的装订要求：规范打印，A4 幅面左侧无线胶装，不得采用活页夹。

20.2 投标文件的正本和副本应分开包装，加贴封条，并加盖投标人单位公章。

20.3 密封袋的正面均应标明以下字样：

采购人名称：

项目编号：

项目名称：

标段：

投标单位名称：

在\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日\_\_\_\_\_时（北京时间）前不得启封

20.4 采购人和招标代理机构对误投或过早启封概不负责。采购人和招标代理机构拒收未成册和未按以上要求封装的投标文件。

##### 21.投标截止期

21.1 投标人应在不迟于“投标人须知前附表”中规定的截止日期和时间将投标文件按照“投标人须知前附表”中载明的地址递交。

21.2 采购人和招标代理机构可以按第 6 条规定，通过修改招标文件自行决定酌情延长投标截止时间。在此情况下，采购人、招标代理机构和投标人受投标截止时间制约的所有权利和义务均应延长至新的截止日期。

##### 22.提交投标文件

22.1 采购人（或招标代理机构）将拒绝并原封退回在规定的投标截止期后收到的任何投标文件。

22.2 供应商在接受采购邀约并办理报名后，无正当理由不按时提交投标文件（包括报名同一项目的多个包组，放弃其中部分包组的情形），并且在提交投标文件截止时间 3 日前未以书面形式告知采购人（或采购代理机构）的，采购人将视为恶意放弃，在供应商库中予以记实。情节严重者将可能导致在网上进行实名通报。

##### 23.投标文件的修改和撤回

23.1 投标人在递交投标文件后，在投标截止时间之前可以修改或撤回其投标文件，但投标人必须在投标截止时间之前将修改或撤回的书面通知递交至采购人（招标代理机构）。

23.2 投标人的修改或撤回通知书应按第 20 条规定编制、密封、标记和递交。

23.3 在投标截止期之后，投标人不得对其投标做任何修改、补充和更换。

23.4 从投标截止期至投标人在投标文件中载明的投标有效期满期间，投标人

不得撤销其投标，否则其投标保证金将按照第 9.6 条的规定不予退还。且将被视为失信行为列入供应商评价记录，情节严重者将可能导致在网上进行实名通报。

## 五、开标、评标与定标

### 24. 开标

24.1 采购人（或招标代理机构）按《投标邀请函》中规定的日期、时间和地点进行开标活动。开标时，投标人须由法定代表人或其委托代理人参加，签名报到以证明其出席开标会议。

24.2 按规定提交合格的撤回通知的投标文件不予开封，并退回投标人。

24.3 开标程序：

主持人一般按下列程序进行开标：

(1) 宣布会议开始，宣布项目评审组织机构及人员组成，宣读采购与招投标纪律；

(2) 经确认密封完好后，拆封唱标，唱标的内容一般包括：供应商名称、投标（响应）报价等。

(3) 若唱标人宣读的结果与响应文件不符时，供应商有权在开标现场提出异议，经监督人员现场核查确认后，可重新宣读响应文件。若供应商现场未提出异议，则认为供应商已确认唱标结果；

(4) 唱标结束后由供应商代表、监督人员现场签字确认，不签字确认，视同默认开标结果的条款；

开标结束。

24.4 采购人（或招标代理机构）将对开标情况做详细记录。

### 25. 评标委员会

25.1 本项目的评标工作由依据政府采购法律、法规、规章、政策的规定或医院内部规定组建的评标委员会完成。评标委员会成员由采购人代表和评审专家组成，采购人代表人数、专家人数及专业构成按政府采购相关规定确定。评标委员会成员依法从政府采购专家库中随机抽取。

25.2 评标委员会将按照招标文件确定的评标方法进行评标。评标委员会对投标文件的评审分为符合性检查和商务评审、技术评审、价格评分。评标委员会将本着公平、公正、科学、择优的原则，严格按照法律法规和招标文件设定的程序和规则推荐评审结果，任何单位和个人不得非法干预或者影响评标过程和结果。

25.3 评标委员会成员发现本人与参加采购活动的供应商存在以下利害关系情形的，应当主动提出回避。采购人或者采购代理机构发现评标委员会成员与参加采购活动的供应商存在以下利害关系情形的，应当要求其回避：

25.3.1 参加采购活动前三年内，与投标人存在劳动关系，或者担任过投标人的董事、监事，或者是投标人的控股股东或实际控制人；

25.3.2 与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系

血亲或者近姻亲关系；

25.3.3 与供应商有其他可能影响采购活动公平、公正进行的关系。

25.4 评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审，推荐中标候选人名单，并编写书面评标报告。

25.5 除评标委员会主动要求澄清外，从开标后至发出《中标通知书》期间，采购人、采购代理机构及评标委员会均不得向投标人泄露评审过程中的一切事宜。

25.6 为保证采购活动的公正性，在开标、评标过程中，评标委员会成员不得与投标人私下交换意见。在招标工作结束后，评标委员会成员和参与评标的有关工作人员不得泄漏对投标文件的评审和比较以及与评标有关的其他情况。

## 26. 投标文件的澄清、说明、补正

26.1 在评标期间，为方便对投标文件审核、评估和对比，对于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的内容，评标委员会应以书面形式（应当由评标委员会专家签字）要求投标人对其投标文件进行澄清、说明或者补正，投标人有关澄清、说明或者补正的答复应以书面形式提交并加盖公章，或者由法定代表人或其授权代表签字，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报价等实质性内容。投标人的澄清文件是其投标文件的组成部分。

26.2 从开标后至定标期间，未接到采购人或采购代理机构的书面要求，任何投标人均不得就其投标文件有关的问题主动向评标委员会、采购人或采购代理机构提起澄清、说明或补正。

## 27. 投标人的资格审查

27.1 开标结束后，采购人或采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，投标人未按《资格审查表》提供完整、有效资格证明材料的，作无效投标处理。

27.2 《资格审查表》内容如下：

**资格审查表**

序号	内容
1	具有独立承担民事责任的能力【提供有效的营业执照事业单位法人证书、其他组织的营业执照或执业许可证、自然人身份证明等相关证明副本复印件，如投标人为自然人的需提供自然人身份证明；如投标人以非独立法人注册的分公司名义代表总公司盖章和签署文件参与本项目投标的，须提供总公司的营业执照副本扫描件及总公司针对本项目授权分公司投标的授权书】。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。
3	具备履行合同所必需的设备和专业技术能力【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录【以投标人在《投标人的资格声明》中的承

	诺为准】。
5	参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。
6	投标人必须符合法律、行政法规规定的其他条件【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。
7	投标人未被列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）“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名单”；不处于中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间；【以代理机构于评标当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询结果为准，同时对信用信息查询记录进行存档。如相关失信记录已失效或查询不到，则必须出具其信用良好的承诺书原件扫描件】。
8	不同的投标人之间有下列情形之一的，不接受作为参与同一采购项目竞争的投标人： （1）法定代表人或单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的投标人。【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】 （2）为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】
9	本项目不允许联合体投标。不接受中标备选方案【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】。
10	投标人已登记报名并获取本项目招标文件。
11	如供应商为生产企业：所投产品为第二类或第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件（如国家另有规定，则适用其规定）； 如供应商为经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件（如国家另有规定，则适用其规定）。

27.3 如采购人或采购代理机构认定投标人资格审查不通过，需签署明确书面意见。

27.4 对未通过资格的投标人，其投标文件不提交评标委员会进行符合性审查。

## 28. 投标文件的符合性审查

28.1 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，投标人未按《符合性审查表》的要求提交投标文件或出现招标文件第三部分“投标人须知”第19条中所述无效投标情形的，作无效投标处理。

28.2 《符合性审查表》内容如下：

### 符合性审查表

序号	内容
1	投标文件中提供有效的法定代表人证明书或由授权代表签署的投标文件中有法定代表人



	授权委托书的。
2	投标（报价）（包含分项报价、投标总报价）只能有一个有效报价且未超出最高限价或者预算金额，投标报价不得缺项、漏项。
3	投标价是唯一固定价的（采购文件另有特别要求的除外）。
4	投标文件已按要求盖章、签字。
5	投标有效期符合招标文件的要求；投标保证金符合要求。
6	投标文件完全满足招标文件中带★号的条款或技术指标（如采购文件未要求递交证明材料的则以投标人在《实质性响应条款一览表》承诺为准）。
7	投标人未与投标文件中《与投标人存在关联关系的单位名称说明》所述存在关联关系的单位共同参与本项目投标活动。
8	评标期间，投标人按评标委员会的要求提交法定代表人或其授权代表签字的澄清、说明、补正并未改变投标文件的实质性内容。
9	评标委员会认为投标人的报价没有明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且不影响产品质量或者诚信履约的；评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料。
10	投标文件没有采购人不能接受的附加条件的。
11	法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。
12	本项目 <input type="checkbox"/> 允许 <input checked="" type="checkbox"/> 不允许 产自中华人民共和国关境外的进口货物投标。

28.2.1 上述符合性审查内容有一项内容被评标委员会认定为不满足，则结论为不通过；

28.2.2 若针对同一项内容，评标委员会成员存在结论不一致的，按照“少数服从多数”的原则确定评标委员会的意见；

28.3 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

28.4 对未通过符合性审查或在评标过程中认定投标无效的情形，评标委员会需签署明确书面意见。

28.5 未通过资格审查、符合性审查或被认定为投标无效的投标文件，不进入后续技术、商务和价格的评审程序。

28.6 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。少于三个品牌或合格投标

人不足三家的，本项目采购失败，专家可根据项目情况建议重新招标或建议依法变更为竞争性谈判、竞争性磋商、单一来源采购等其它法定采购方式进行采购，变更事项属于财政部审批事项的除外。

28.7 非单一产品采购的项目，评标委员会根据用户需求书中明确的核心产品作为品牌认定，多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按本办法 29.6 款规定处理。

28.8 招标项目在评标当天依法变更为其它采购方式采购的，本招标文件亦自动变更为该采购方式的有效采购文件，并按相应采购方式的法定程序进行。采购人或采购代理机构将不再另行发出采购文件。

28.9 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正。投标人拒不澄清确认的，或修正调整的价格或分项报价中的缺漏项价格超过原投标价格规定的，视为投标报价重大偏差的，评标委员会应当否决其投标：

28.9.1 投标文件中“开标一览表”内容与投标文件中相应内容不一致的，以“开标一览表”为准；

28.9.2 投标文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

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

28.9.4 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；

28.9.5 对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准；

28.9.6 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。

28.9.7 如有缺项、漏项，视为已包含在中标价中。

28.10 对于投标文件中不构成实质性偏差的不正式、不一致或不规则，评标委员会可以接受，但这种接受将可能影响该投标人的得分。

28.11 在详细评标之前，评标委员会要审查每份投标文件是否实质上响应了招标文件的要求。实质上响应的投标应该是与招标文件要求的全部实质性条款（加“★”号）、条件和规格相符，没有重大偏离的投标。对关键条文的偏离、保留或反对，例如关于合同条款的重大偏离将被认为是实质上的偏离。评标委员会决定投标文件的响应性只根据投标文件本身的内容，而不寻求外部的证据。实质上没有响应招标文件要求的投标将被视为无效投标。投标人不得通过修正或撤销不要求的偏离从而使其投标文件成为实质上响应的投标。

## **29.评审办法**

29.1 评标委员会将对所有有效投标文件的技术和服务响应进行评价。投标文件的评价采用综合评分法（总分满分 100 分），评分表由技术、商务、价格三部分组成（详见以下评分表）

（1）评分分值（权重）分配如下：

内容	商务部分	技术部分	价格部分
权重	10%	60%	30%
分值	10分	60分	30分

(2) 详细评审表:

序号	评审项目	分值	评分标准
<b>技术评审 (60分)</b>			
1	所投产品对用户需求书中带“▲”号的重要技术参数的符合性	28.5分	<p>对用户需求书中带“▲”号的重要技术参数（共 19 项）：完全满足或优于用户需求得 28.5 分，每项带▲号的重要技术参数负偏离扣 1.5 分，扣至 0 分为止。</p> <p>备注：（1）如用户需求书中有明确提供的证明资料，则以用户需求书中要求的为准，无或未按要求提供证明材料的不得分。如用户需求书中无明确证明材料的，须提供包括但不限于列有技术参数且完整的“厂家产品彩页，或厂家官方网站公布的截图，或厂家产品说明书，或第三方机构出具的 CMA 标示的检测报告，或演示视频等”。所提供的技术证明文件如为英文版，请同时提供中文版，以佐证所投产品的相应的技术参数及功能，如上述资料未能体现需求的所有参数，则相应的技术参数响应被视为负偏离。（2）如后面的评审内容中，对某个“▲”参数进行单独评审，则该项“▲”参数不列入本项评审。因此，“▲”参数的第“一之 6”项不参与本项评审。</p>
2	所投产品对用户需求书中不带“▲”或“★”的一般技术参数的符合性	11.5分	<p>对用户需求书中不带“▲”或“★”的一般技术参数（共 73 项）：完全满足或优于用户需求的得 11.5 分，如负偏离第 1-10 项，每项扣 1 分，如偏离第 11-73 项，每项扣 <math>(1.5 \div 63)</math> 分，得分保留 2 位小数。若共有 15 项及以上负偏离则属于重大偏离，本项得 0 分。</p> <p>备注：（1）如用户需求书中有明确提供的证明资料，则以用户需求书中要求的为准，无或未按要求提供证明材料的不得分；如用户需求书中无明确证明材料的，以投标人投标文件中的《技术规格/服务要求偏离表》中的响应情况为</p>

序号	评审项目	分值	评分标准
			准。(2)以每条的最小级别序号为一条,其上级序号不纳入评审。例如,一般参数的“一、4.4”是最小级别序号,因此其上级序号“4、”不参与评审。
3	样本前处理系统连接现有生化仪方案	8分	<p>采购人现有日立 7600 及日立 LST008AS&lt;S&gt;型号的生化仪,因此若供应商所投的样本前处理系统能匹配采购人现有的生化仪,将极大地增强采购人的检测能力。根据供应商所投设备与采购人现有生化仪的适配性进行评审:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 供应商提供的连接方案能证明其所投的样本前处理系统与采购人现有生化仪完全适配的,得 8 分。证明文件可以是由采购人现有生化仪的制造商日立出具的适配证明;也可以是供应商结合过往成功连接采购人现有生化仪型号的案例提供的详细技术方案,方案应具体阐述样本前处理系统通过什么方式连接、如何解决系统适配问题、操作方法、设备分析效率、设备分析效果,并须提供所引用案例的实拍图片(如显示以在线连接的系统截图、设备工作图等)、案例用户的单位名称、联系人、联系电话等信息;也可以是供应商根据所投产品的技术特点,对连接采购人现有生化仪型号提供的连接可行性分析,可行性分析应具体阐述连接方式、如何解决系统适配问题、操作方法等,并提供验证可行性的第三方检测报告或针对分析效率、分析效果的承诺函。</li> <li>2. 供应商提供的连接方案仅能证明其所投的样本前处理系统与采购人现有生化仪能实现线上连接,但无法直接证明其连接效果的,得 2 分。</li> <li>3. 供应商提供的连接方案不能证明其所投的样本前处理系统与采购人现有生化仪能实现线上连接的,或未提供连接方案的,得 0 分。</li> </ol>

序号	评审项目	分值	评分标准
4	项目实施方案	5分	<p>根据投标人针对本项目的实施方案进行评审（以“《第二部分 用户需求书》二、采购项目需求（三）技术商务要求 1.商务要求（2）售后服务（质量要求、包装和运输、安装）”相应内容作为评分标准）：</p> <p>1.方案具体详尽清晰，可行性强，能贴合采购人工作性质制定、阐述分析准确，优于采购需求，得5分；</p> <p>2.方案内容有缺陷，部分措施能贴合采购人工作性质制定，满足采购需求，得3分；</p> <p>3.方案内容、维修升级及零配件供应等服务承诺缺乏合理性，可行性一般，实施方案过于简单、流于形式，基本满足采购需求，得1分；</p> <p>4.不满足采购需求，或无方案，得0分。</p>
5	保修方案	5分	<p>根据投标人针对本项目的保修方案内容进行评审（以“《第二部分 用户需求书》二、采购项目需求（三）技术商务要求 1.商务要求（2）售后服务（保修要求）”相应内容作为评分标准）：</p> <p>1.方案全面详细、合理可行，维修响应速度、维修升级及零配件供应等服务承诺完善可靠，优于满足采购需求，得5分；</p> <p>2.方案较全面详细、较合理可行，维修响应速度、维修升级及零配件供应等服务承诺一般，满足采购需求，得3分；</p> <p>3.方案全面详细性一般、合理可行性一般，基本满足采购需求，得1分；</p> <p>4.不满足采购需求，无培训方案，得0分。</p>
6	货物生产日期	2分	<p>货物生产日期距离交货日期≤3个月的，得2分；否则不得分。</p> <p>备注：需提供加盖供应商公章的承诺函。</p>
<b>商务评审（10分）</b>			

序号	评审项目	分值	评分标准
1	同类项目业绩 (不限于投标人自身业绩)	5分	每完整提供1个业绩的有效证明材料得1分,最高得5分。 备注:(1)“样本前处理系统和全自动生化分析仪由同一厂家生产”是本项目的“★”标关键参数,因此本项评审以一套包含了与所投设备同品牌同型号的样本前处理系统及全自动生化分析仪的设备组合为一个业绩(允许同一套设备组合中的设备通过不同的合同出售,亦允许合同甲方为不同的单位),如同一合同内仅有其中一种设备,或没有两个合同以组合为一套设备组合的,该业绩不得分。(2)有效业绩对应的合同签订时间应为2020年1月1日至投标截止日。(3)以合同复印件作为证明资料,所提供的合同复印件或合同关键页复印件,须清楚显示货物品牌型号、价格、合同甲方、签订日期等关键信息,未提供合同复印件或关键信息不完整的不得分。(4)同一合同甲方同一合同的多个同类设备,只计算一次(例如,同一合同中售出2台样本前处理系统,如已经与本合同售出的全自动生化分析仪组合为一套设备组合,就不可再与其他合同的全自动生化分析仪另外组成设备组合);同一合同甲方的多个合同,可分别计算(例如,与合同甲方签订了合同A和合同B,合同A可与其他合同组成设备组合A,合同B也可与其他合同组成设备组合B)。
2	培训方案	5分	根据投标人售后服务方案进行评审(以“《第二部分 用户需求书》二、采购项目需求(三)技术商务要求1.商务要求(2)售后服务(培训)”相应内容作为评分标准): 1.方案完善具体详尽清晰,优于满足采购需求,得5分; 2.方案较详细,满足采购需求,得3分; 3.方案粗略简单,基本满足采购需求,得1分; 4.无售后服务方案,不满足采购需求,得0分。
<b>价格评审(30分)</b>			
1	价格得分	30分	价格评估得分采用低价优先法计算,即通过初审且评标价最低者的评标价为评标基准价,其价格评估得分为30分;

序号	评审项目	分值	评分标准
			其他投标人的价格评估得分按如下公式计算： 公司价格评估得分=（评标基准价÷公司评标价）×30

29.2 重要技术参数的响应情况描述须与投标文件中提供的厂家产品彩页或厂家官方网站公布的资料相一致。由于厂家的产品彩页或厂家官方网站公布的资料更新滞后造成所投产品技术参数相比厂家产品彩页说明或厂家官方网站资料确有改进或不同的，须在“技术规格/要求偏离表”的备注栏中做出特别说明并提供经厂家确认的证明材料。投标文件中的技术参数描述与厂家的产品彩页和厂家官方网站公布的资料不一致而又没有在“技术规格/要求偏离表”备注栏中做出说明并提供厂家证明材料支持的，均视为该项参数响应为“负偏离”，若投标文件出现多处类似情形，评标专家可认定投标人虚假响应并向财政部报告。

29.3 综合评分法中的价格分计算

评标委员会对于节能产品、环境标志产品的价格扣除，依据投标人填写的《产品适用政府采购政策情况表》（如有）。

29.3.1 对于非专门面向中小微型企业采购的项目，依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》【财库（2020）46号】、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》【财库（2022）19号】的规定，凡符合要求的有效投标人按照以下比例给予相应的价格扣除：

序号	情形	价格扣除比例	计算公式
1	投标人投标产品全部为小型或微型企业生产制造	对小型和微型企业产品的价格扣除10%	评标价=总投标报价×(1-10%)
2	联合体一方为小型、微型企业且小型、微型企业协议合同金额占联合体协议合同总金额30%以上的或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的且分包意向协议中约定小微企业的合同份额占到合同总金额30%以上的	对联合体总金额或者大中型企业的报价扣除4%	评标价=总投标报价×(1-4%)

注：①应标货物中有大中型企业生产的货物，则不享受以上优惠；

②无法认定小型和微型企业的，不享受价格扣除。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

③监狱企业视同小微企业，监狱企业投标的提供由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，不再提供《中小微企业声明函》；残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，提供《残疾人福利性单位声明函》，视同小型、微型企业，享受评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策，残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

④对中型、小型、微型企业的说明：

根据财政部、工业和信息化部印发的《政府采购促进中小企业发展管理办法》的规定，中小企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

货物采购需符合下列条件：供应商提供的全部货物由小微企业制造（即全部货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标）。投标产品中仅有部分小型和微型企业产品的，不享受小微企业价格评审优惠政策。

依据上述规定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。

29.3.2 采用节能产品、环境标志产品的,对报价中属于优先采购品目的节能产品、环境标志产品金额给予价格扣除(强制采购品目的节能产品不执行价格扣除),扣除方法如下:

评标价=总投标报价-节能产品价格×1%-环境标志产品的价格×1%

29.3.3 对于同时是小微企业产品、节能产品和环境标志产品的价格扣除方法如下:

评标价=总投标报价-总投标报价×10%-节能产品价格×1%-环境标志产品的价格×1%。

29.4 计算价格评分：价格分统一采用低价优先法计算，各有效投标人的评标价中，取最低价为评标基准价，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：

29.4.1 价格评分=(评标基准价/评标价)×价格分

29.4.2 评标价仅用于计算价格评分，中标金额以实际投标价为准。

## 30. 中标人的确定

30.1 评标委员会按评分表规定的评分因素和权重对投标人进行评分。各个评委对某一投标人的算术平均值，并取小数点后的 2 位数，作为该投标人的综合得分。评标委员会按综合得分由高到低的原则进行排序，综合得分相同的，按下列顺序比较确定：



- (1) 投标报价（由低到高）；
- (2) 技术商务得分（由高到低）。

综合得分、投标报价和技术商务评审得分均相同的，名次由评标委员会投票确定。评标委员会根据最终评审的结果，推荐符合中标条件的 3 名中标候选人，采购人亦可授权评标委员会直接确定排名第一的中标候选人为实际中标人。（关于同品牌产品参加同一合同项（或同一包组）投标：使用综合评分法的采购项目，任意一种核心产品品牌相同通过资格审查、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。）

30.2 中标人确定后，中标结果将在《投标邀请函》中发布公告的媒介进行公告。同时，向中标人发出《中标通知书》，《中标通知书》对中标人和采购人具有同等法律效力。

### 31. 质疑和投诉

31.1 投标人应知其权益受到损害之日，是指：

31.1.1 对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；

31.1.2 对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

31.1.3 对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

31.2 如果投标人对此次采购活动有疑问，可依法向采购人或采购代理机构提出质疑。采购人或采购代理机构应当依法给予答复，并将结果告知有关当事人。

31.3 投标人对评标结果有质疑或投诉的，可根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国政府采购法实施条例》及有关法规的规定，向相关部门书面提出，但需对质疑或投诉内容的真实性承担责任。投标人对中标结果如有异议，须在中标公告期限截止时间起 7 个工作日内以书面形式进行质疑，投标人须在质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。质疑或投诉必须是书面的原件，并加盖投标人公章及由法定代表人或其授权代表签署或盖章。质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料。

31.4 投标人对评标结果有质疑的，采购人或者代理机构应在收到投标人书面质疑后 7 个工作日内，对质疑内容作出答复。投标人对采购人的答复不满意或未在规定时间内给予答复的，提出质疑的投标人可以在答复期满后 15 个工作日内，可向采购人的同级政府采购监督管理机构投诉。投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

31.5 投标人的书面质疑应按《政府采购质疑和投诉办法》（中华人民共和国财政部令第 94 号）第十二条规定的格式和内容提交，具体格式可在中山大学附属第三医院官网（<https://www.zssy.com.cn/>）下载。

31.6 质疑联系人：

采购代理机构：广东华伦招标有限公司

联系部门：总工室

联系电话：020-83172166-811

通讯地址：广东省广州市越秀区广仁路 1 号广仁大厦 7 楼

邮箱：[hlzb03@163.com](mailto:hlzb03@163.com)。

### **32. 与采购人的接触**

32.1 从开标之日起至中标结果发布之日的期间，未经采购人或采购代理机构要求，投标人不得就与其投标文件有关的事项与采购人或采购代理机构和本项目使用单位及个人联系。

32.2 投标人试图对评标委员会的评标、比较或授予合同的决定进行影响，都可能导致其投标文件被拒绝。

## **六、合同的授予**

### **33. 合同授予标准**

采购人将把合同授予被确定为实质上响应招标文件的要求并具有履行合同能力的综合排名最高的投标人。在合同签订前，采购人若发现中标人的投标文件中复印件与原件不符，有权取消其中标资格。

### **34. 授标时更改采购货物数量的权力**

采购人在授予合同后，有权在一定的幅度内对投标价格表中规定的货物数量和服务予以追加，在不改变合同其他条款的前提下，可以与投标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十（10%）。

**35. 接受和拒绝任何或所有投标的权利** 采购人保留在确定中标结果之前任何时候根据评标委员会的决定拒绝所有或任何投标，以及宣布所有或任何投标文件无效的权力，对受影响的投标人不承担任何责任。

### **36. 中标通知书**

36.1 中标通知书将作为进行合同谈判和签订合同的依据，对采购人和中标人具有同等法律效力。

36.2 中标通知书发出后，采购人改变中标结果，或者中标人放弃中标，应当承担相应的法律责任。

36.3 中标人拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标或者中标人，也可以重新开展政府采购活动。

### **37. 履约保证金**

本项目是否收取履约保证金：是  否

具体要求详见《第三部分 投标人须知》的“投标人须知前附表”中相关内容。

### **38. 签订合同**

38.1 中标人应按中标通知书指定的时间、地点与采购人签订合同。

38.2 如果中标人没有按照中标通知书规定执行，拒绝与采购人签订合同的，

采购人将有充分理由取消该中标决定，将被视为失信行为列入供应商评价记录，情节严重者将可能导致在网上进行实名通报。

38.3 采购人和投标人应当自中标通知书发出之日起 30 日内按照招标文件和中标人投标文件的承诺签订政府采购合同，但不得超出招标文件和中标人投标文件的范围、也不得再行订立背离合同实质性内容的其他协议。在规定期限内，中标人不履行与采购人订立的合同的，可视为其自动放弃中标资格，投标保证金不予退还，给采购人造成的损失超过投标保证金数额的，还应当对超过部分予以赔偿；没有提交履约保证金的，中标人应当对采购人的损失承担赔偿责任。

### **39.质量标准及验收**

39.1 中标人须保证合同项下所供货物是全新的、未使用过的，是最新或目前的型号。除非采购文件另有规定，货物应含有设计上和材料的全部最新改进。中标人须进一步保证合同货物不会因设计、材料、工艺的原因而有任何故障和缺陷（由于按采购人的要求设计或按采购人的规格提供的材料所产生的缺陷除外），或者没有中标人的行为或疏忽而产生的缺陷，这些缺陷是所供货物在最终目的地国家现行条件下正常使用可能产生的。中标人应保证提交的技术文件、图纸的完整、清楚和正确，达到合同货物设计、安装、运行和维护要求。在合同货物安装、调试、验收期间，如发现因中标人原因造成的合同货物的缺陷或损坏，中标人须尽快更换和修复并补偿由此带来的招标方的一切直接损失，不收取采购人任何费用。中标人须承担此项更换和修复工作的一切风险和费用。中标人须保证合同货物在验收时各项技术参数满足投标文件响应承诺和合同的约定。

39.2 中标人保证其服务质量及技术达到国家现行技术标准和合同约定标准或投标文件承诺标准。

39.3 中标人保证合同项下提供的服务不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，中标人须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

### **41.法律责任**

41.1 供应商有下列情形之一的，依照政府采购法第七十七条第一款的规定追究法律责任：

- (1) 向评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；
- (2) 中标或者成交后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；
- (3) 未按照招标文件确定的事项签订政府采购合同；
- (4) 将政府采购合同转包；
- (5) 提供假冒伪劣产品；
- (6) 擅自变更、中止或者终止政府采购合同。

41.2 供应商有 41.1 项规定情形的，中标无效。

41.3 若供应商在评审阶段资格发生变化的应按规定及时通知采购人及招标代理机构。因供应商未依照有关规定及时通知采购人和采购代理机构的，采购人及

招标代理机构有权上报监督部门对其处罚并列入不良行为记录名单,同时其中标、成交无效。

## 第四部分 合同条款

注：本合同条款仅为参考文本，合同签订双方可根据项目的具体要求进行修订。

合同编号：

## 中山大学附属第三医院 设备采购合同

项目名称：

甲 方：中山大学附属第三医院

乙 方：

签定地点：广州市天河区天河路 600 号

签定时间：          年 月 日

## 合同使用指引

一、本合同为中山大学附属第三医院的合同示范文本，建议合同当事人参照使用。

二、当事人使用本合同书时应当结合具体情况正确选择文本中所提供的选择项条款。有关空格的内容由双方根据实际情况填写，所列数字、百分比、期间均为参考值，合同双方可对参考值进行调整，对有关条款进行补充，也可根据实际需要，增加或减少定义、附件等。约定无需填写的条款，应在该条款处注明“无”等字样，或删除该条款。

三、合同中约定的实施计划应尽可能细化，项目工作的推进、款项支付进度等应与实施计划相适应，以监控项目的具体实施。

四、若项目允许分包、转包，甲方应对乙方拟分包、转包的项目是否属于非主体事项等进行严格审核，方可作出书面同意。

五、若对方出现违约情形的，应注意及时收集相关书面信息、数据、资料等客观依据，避免过于主观的判断，同时书面告知对方违约事项。

六、合同的审批、订立、履行、变更、解除及纠纷处理等，必须符合《中山大学附属第三医院合同管理办法》的相关规定。

七、合同文本要求按规定格式打印，大小为 A4 幅面，正文内容所用字型应不小于 5 号字，合同正本中所指定附件备齐后应与合同装订在一起，其规格大小应与合同书一致。

八、本合同经签约双方法人（委托代理人）签署、盖章后，需交合同原件一式一份至【院办】备案。





根据《中华人民共和国民法典》及□中山大学附属第三医院(货/特)[ ]\_\_\_\_  
 号的招标结果、□单一来源谈判、□院内磋商的结果、公开招标(标  
 号)\_\_\_\_, 甲方向乙方订购\_\_\_\_(医疗设备及其服务), 为明确双方责任和  
 权利, 特签订本合同, 共同遵守。具体条款如下:

**一、项目概况**

1.1 项目名称: 中山大学附属第三医院(\_\_\_\_)项目。

1.2 项目地址: \_\_\_\_\_。

1.3 项目范围及内容:

乙方负责向甲方供应下表中所列设备并安装调试。

品名	规格 型号	产地 厂家	SFDA 医 疗器械 注册证 号	单 位	数 量	含税 单价	含税 总价	申请科室 (安装科室)
总金额(人民币): _____ 万 仟 佰 拾 元 角 分 (¥ _____)								

1.4 上述合同价款为包干总价, 该包干总价为乙方按照合同约定完成合同全部义务后所适用的总价格, 包括但不限于购买设备的费用、运输费、保险费、装卸费、配套资料费、安装调试费用、验收时的试剂耗材、强制性第三方监督检验机构的验收检验费、培训费用以及售后服务费用、税金等。除本合同明确约定的费用外, 甲方无需支付任何额外费用和承担任何额外义务。上述合同价款等各项内容在本合同履行过程中保持不变, 经甲乙双方协商一致以书面形式予以变更的除外。

1.5 详细价格、技术说明及其它有关合同设备的特定信息由合同附件说明。

所有附件及本项目的响应文件、投标文件、会议纪要、协议、承诺书等均为本合同不可分割之一部分。

## 二、合同期限

本合同有效期自合同签订之日起，至设备报废止。

## 三、合同价款

本合同项下合同含税总价款为：人民币\_\_\_\_\_元整（¥\_\_\_\_\_）。

## 四、支付方式

4.1 本合同的所有报价均已含税，每笔款项以人民币支付，支付方式如下：

乙方企业类型属于  中小微企业  非中小微企业，选择  4.1.1

4.1.2 付款方式。

4.1.1 企业性质【属于】中小微企业的付款方式：

(1) 合同生效，乙方提供合同金额 10%的履约保证金并开具第一期款等额合规发票后，甲方向乙方支付合同金额 50%的货款；

(2) 货到安装调试完成、验收合格，乙方开具第二期款等额合规发票后，甲方 30 日内支付合同金额 50%的货款，最长不得超过 60 日。

4.1.2 企业性质【不属于】中小微企业的付款方式：

(1) 合同生效，乙方提供合同金额 10%的履约保证金并开具第一期款等额合规发票后，甲方向乙方支付合同金额 50%的货款；

(2) 货到安装调试完成、验收合格，乙方开具第二期款等额合规发票后，甲方 30 日内支付合同金额 45%的货款；

(3) 验收合格，正常使用六个月并开具第三期款等额合规发票后，甲方支付合同金额 5%的尾款。

## 4.2 履约保证金

(一) 提交说明：

1. 时间：合同起始日起 5 个工作日内；

2. 金额：合同金额的 10%；

3. 方式：以银行转账或履约保函等非现金形式；

4. 保函有效期：有效期覆盖设备正常使用之日起半年。

(二) 未按要求递交履约保证金责任：

乙方如未按要求递交履约保证金，甲方将根据《民法典》的相关规定，追究乙方的相关法律责任。

(三) 退还说明：

时间、方式和条件：正常使用六个月后，若乙方履行完成合同约定的承诺事项并无违约行为，可向甲方提出申请退还履约保证金，甲方在 15 日内向乙方退还履约保证金(履约保证金不计利息)。

(四) 不予退还的情形：

1. 未经甲方同意，乙方将本项目进行分包或转包给他人；
2. 在履行合同期间，乙方未经甲方同意提前终止本项目合同；
3. 在履行合同期间，乙方因在经营活动中存在违法被吊销营业执照或相关许可，导致本项目合同无法继续履行的。

4.3 甲方收到乙方开具等额的  增值税普通发票  增值税专用发票后，按上述期限向乙方付款。乙方须提前提供符合税法规定、以甲方财务要求的正规税务发票，否则甲方有权顺延付款。

#### 4.4 账户及开票信息

4.4.1 乙方指定以下账户为唯一收款账户：

开户名称：

开户银行：

银行帐号：

4.4.2 乙方向甲方开具发票的信息：

单位名称	中山大学附属第三医院
纳税人识别号	121000004554160457
地址	广东省广州市天河路 600 号

电话号码	020-85253120
开户行	中国工商银行广州高新支行
开户行账号	3602008109000334985

4.4.3 除本合同明确约定的费用外，甲方无需支付任何额外费用和承担任何额外义务。在实际合同履行过程中，如果乙方未完全履行合同义务或履行的合同义务不符合约定的，则未履行或履行不符合合同约定的内容所对应的费用由甲方直接从合同总价中扣除。

4.4.4 乙方须提前提供合法有效的等额发票，否则甲方有权顺延付款。甲方向乙方指定账户汇出款项后，即视为已履行付款义务，在汇款过程中，因乙方账户的原因（包括但不限于账号被注销、被冻结等）导致无法收取款项的，由乙方承担后果。甲方有权直接在应付款项中扣除乙方应承担违约金或赔偿金等。因财政拨款等非因甲方原因导致付款延迟或出现其他不符合约定的情形，甲方不承担任何责任。

## 五、质量要求

5.1 乙方所提供设备，必须符合国家有关规范和环保要求及甲方的技术要求。

5.2 乙方提供的设备必须是全新产品、表面无划损、破损、无任何缺陷及隐患，必须具备出厂合格证，且进货渠道合法，在中国境内可依常规安全合法使用。

5.3 乙方提供的设备应达到以下技术指标和参数要求：按响应文件、投标文件中作出的承诺；按产品说明书；详见附件；直接在此用文字表述：

## 六、合同设备包装、交货、安装及验收

6.1 合同设备的包装

设备的包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。

凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。

## 6.2 合同设备的交货

6.2.1 乙方交货时间：合同签订后【 】天内

6.2.2 乙方交货地点：运输及卸车至甲方指定地点。

## 6.3 合同设备的安装

6.3.1 乙方负责合同项下的安装，一切费用由乙方负责。

6.3.2 乙方安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施并负责清理废弃包装材料。

6.3.3 在货物到现场后乙方及时组织安装人员进行开箱，开箱后的物资由乙方负责现场保管，若有缺失，则由乙方承担赔偿责任。

6.3.4 乙方需严格遵循甲方要求，做到文明操作。乙方安装人员必须持证上岗，需严格按照国家标准和甲方安装质量标准要求进行施工。进入施工现场必须配到好一切安全防护设施。因违规操作而导致在安装过程中发生人身意外伤害、设备的损坏、遗失等事故责任由乙方自负，与甲方无关。

6.3.5 设备生产商或其授权委托方应对合同项下设备的使用和维护进行培训，应出具培训合格证明并交设备科存档。

## 6.4 设备的验收

6.4.1 合同设备安装完成后应在甲乙双方共同参加下进行验收。

6.4.2 验收按国家有关的规定、规范进行。验收时如发现所交付的设备有短装、次品、损坏或其它不符合本合同规定之情形者，甲方应作出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部

件的有效证据。由此产生的有关费用由乙方承担。如设备属于射线设备或大型医用设备,乙方需提供具备资质的检测单位出具的验收检测报告(包括性能与防护),检测费用由乙方承担。

6.4.3 如果合同设备运输和安装过程中因事故造成设备短缺、损坏,乙方应及时安排换装,以保证合同设备安装的成功完成。换货的相关费用由乙方承担。

6.5 乙方保证合同项下提供的设备不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则,乙方须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

## 七、质量保证及售后服务

7.1 乙方保证合同设备是全新、未曾使用过的,其质量、规格及技术特征符合合同附件的要求。

7.2 合同设备的免费保修期自甲方有关部门验收签字之日起算,所有设备免费保修期【 】年,免费保修承担方为【 】(保修承担方承诺函为本合同附件,乙方同意与实际保修方共同无限承担连带责任)。保修期内开机率应 $\geq 95\%$ ,开机率未达要求的,每降低1%,保修期顺延30天。当开机率低于90%时,乙方应按本合同总价的5%向甲方支付违约金。

7.3 免费保修期内,出现的产品质量问题、安装问题及产品故障,由乙方免费负责包修、包换或包退,并承担因此而产生的一切费用。乙方应在收到甲方通知后【 】小时内派员到现场维修,并在【 】小时内消除故障。同时甲方有权聘请第三方消除故障,由此产生的费用由乙方承担。乙方不能修复、调换或不能退货的,应退回相应货款,并承担相应的违约责任。

7.4 保修期满后乙方及设备生产商对设备终身负责维修、安装、免费升级软

件服务，免收人工、差旅等服务费用，只收取零配件费用，并长期以优惠价供应零配件（乙方提供主要零配件报价单）。设备使用期间设备生产商或其授权委托方每季度至少回访甲方使用科室一次并对设备进行维护，维护后需出具相关书面文件并交设备科存档。

7.5 保修期内外，设备出现故障不能正常使用，乙方应免费提供备用机给甲方使用直至设备修复完好投入使用；甲乙双方另行协商约定的设备除外。

7.6 因设备的质量问题而发生争议，由广东省或广州市质检部门进行质量鉴定。设备符合质量标准的，鉴定费用由甲方承担；设备不符合质量标准的，鉴定费用由乙方承担。

7.7 乙方无偿培训甲方维修人员，主要内容为设备的基本结构、性能、主要部件的构造及修理，日常使用保养与管理，常见故障的排除、紧急情况的处理等，培训地点主要在设备安装现场。并提供中英文操作说明书、维护手册、维修手册、软件备份、故障代码表、备件清单、零部件、维修密码（如需）等维护维修必需的材料和信息。

7.8 下列情况乙方不负责免费保修：甲方不按照乙方提供的正确方法使用而导致设备故障、损坏；甲方擅自改装设备。

## **八、技术服务、保险及装运单证**

8.1 乙方应派员到甲方指定地点配合工作。

8.2 乙方按甲方提供的合同执行进度计划，再配合甲方及有关单位，以此做好合同执行进度上的配合工作。

8.3 货物到达交货地点以及竣工验收合格交付之前的所有保险费用（按货物总价的110%价值投保）和为派往甲方进行服务的人员投保人身险和其它有关险

种的费用，由乙方负责。

8.4 运输的单证原件在到货同时交给甲方核验，其单证副本（或复印件）则应在发货后5个工作日内交给甲方：

8.4.1 装箱单一式三份，注明合同号、装运标志、货物内容、每件包装尺码及重量；

8.4.2 制造厂出具的质量及数量证明书各一式一份。

## 九、技术文件

9.1 乙方应提供保证甲方能够正确进行使用、检查、维修、维护以及技术培训等所需的技术文件和资料，乙方的该项义务并不意味着对乙方在本合同项下关于安装、检查、维修、维护以及技术培训等义务的转移。

9.2 甲方完全按照乙方提供的技术文件的指导进行的使用、检查、维修、维护所引起的系统或设备或其部件的损坏由乙方承担责任。

9.3 乙方未按要求提供有关文件，甲方可以推迟有关款项的支付，直至乙方补齐有关文件。

## 十、知识产权

10.1 乙方应保证，甲方在中华人民共和国使用该货物或货物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其专利权、商标权或其它知识产权的起诉。如发生此类纠纷，由乙方承担一切责任。

10.2 乙方为执行本合同而提供的技术资料、软件的使用权归甲方所有。

## 十一、伴随服务

11.1 备品备件

11.1.1 乙方须针对设备的正常损耗，及时向甲方提供备品备件，在备品备件方面保证机械设备类在最终验收后2年内可以正常、连续使用。



11.1.2 乙方应提供一份认为在当地条件下、在规定期内运行所需备件清单及其数量的推荐目录表。

11.2 保修期内因用户使用、管理不当所造成的损失由甲方承担，乙方提供有偿服务；

11.3 保修期满后，如甲方要求，乙方应按竞价报价中质保期后的维修保养承诺与甲方签订定期维修保养合同。

11.4 保修期内的故障保修，乙方接到报修电话后【   】小时内到达现场（一般故障【   】小时内到达现场），并必须连续进行维修，直到故障排除完全恢复正常工作为止；如乙方超出规定的响应时间，甲方可另请其它单位前来维修，对由此产生的延误及经济损失由乙方负责，且质保期顺延。

11.5 保修期满后，若有零部件出现故障，经权威部门鉴定属于寿命异常问题（明显短于该零部件正常寿命）时，则由乙方负责免费更换及维修。

11.6 乙方货物不符合质量要求，致使不能实现合同目的，甲方可拒收货物或解除合同。甲方拒收货物或者解除合同时，标的物毁损、丢失的风险由乙方承担。

## **十二、不可抗力**

12.1 不可抗力指战争、严重火灾、洪水、台风、地震等或其它双方认定的不可抗力事件。

12.2 签约双方中任何一方由于不可抗力影响合同执行时，发生不可抗力一方应尽快将事故通知另一方。在此情况下，乙方仍然有责任采取必要的措施加速供货，双方应通过友好协商解决本合同的执行问题。

## **十三、违约责任**

13.1 如有异议，甲方有权根据有关政府部门的检验结果向乙方提出索赔。

13.2 在合同执行期间，如果乙方对甲方提出的索赔和差异负有责任，乙方应

按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜。

13.2.1 乙方同意退货,并以合同约定币种按合同规定的总金额将货款退还给甲方,并承担由此发生的一切损失和费用。

13.2.2 根据设备低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数量及金额,由甲乙双方商定降低设备的价格。

13.2.3 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或设备来更换有缺陷部分或修补缺陷的部份,乙方应承担一切费用和 risk 并负担更换期间涉及该设备甲方所发生的一切直接费用。同时,相应延长质量保证期。

13.3 如果在甲方发出索赔通知后 30 个自然日内,乙方未作答复,上述索赔应视为已被乙方接受。甲方将从合同款项中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索赔金额,甲方有权向乙方提出不足部分的补偿。

13.4 甲方应依照合同规定时间内,向乙方支付货款,每拖延 1 工作日乙方可向甲方加收合同的金额的 5‰的违约金。

13.5 乙方未能按时交货,每拖延 1 个工作日,须向甲方支付合同金额的 5‰的违约金;乙方逾期交货超过 30 个自然日,甲方有权解除合同;由于甲方延迟付款所导致的乙方延迟交货,乙方不承担延迟交货责任,其 risk 和责任完全由甲方承担。

13.6 乙方交付的设备不符合合同规定的,甲方有权拒收,乙方向甲方退还全额货款并向甲方支付合同金额的 5%的违约金。

13.7 甲方无正当理由拒收设备的,甲方向乙方支付合同金额的 5%的违约金。

13.8 乙方未能交付设备,乙方向甲方退还全额货款并向甲方支付合同金额的 7.5%的违约金。

#### 十四、其他

14.1 如果一方严重违反合同，并在收到对方违约通知书后 30 天内仍未能改正违约的另一方可立即终止本合同。

14.2 签约双方在履约中发生争执和分歧，双方应通过友好协商解决，若经协商不能达成协议时，则由甲方所在地人民法院提起诉讼。受理期间，双方应继续执行合同其余部份。

14.3 本合同：

一式五份(甲方执 3 份、乙方执 2 份)，均为正本，具有同等法律效力。

一式四份(甲方执 3 份、乙方执 1 份)，均为正本，具有同等法律效力。

14.4 本合同未尽事宜，由双方协商处理。

14.5 附件：

附件 1、设备配置清单与售后服务承诺书

附件 2、售后服务承诺书（需由设备原厂出具或有设备原厂盖章确认）

附件 3、医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同

附件 4、公开信

（以下无正文）

（以下无正文，为合同签署页）

甲方：中山大学附属第三医院

签约代表：

地址：广州市天河路 600 号

电话：

传真：

签约日期： 年 月 日

乙方：

签约代表：

地址：

电话：

传真：

签约日期： 年 月 日

附件 1、设备配置清单与售后服务承诺书

序号	货号	名称	型号规格	数量	单位	单价 (元)	备注
1							
2							
...							

附件 2、售后服务承诺书（需由设备原厂出具或有设备原厂盖章确认）

### 附件 3、医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同

## 医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同

甲方（医疗卫生机构）：中山大学附属第三医院

乙方（医药生产经营企业及其代理人）：

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗卫生机构医药购销行为，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《中华人民共和国民法典》及医药产品购销合同约定购销药品、医用设备、医用耗材等医药产品。

二、甲方应当严格执行医药产品购销合同验收、入库制度，对采购医药产品及发票进行查验，不得违反有关规定合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息，或为乙方统计提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

六、乙方指定销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销医药产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止购销合同，并向有关卫生计生行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则严格按照《国家卫生计生委关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》（国卫法制发〔2013〕50号）相关规定处理。

八、本合同作为医药产品购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同□一式五份(甲方执3份、乙方执2份)，一式四份(甲方执3份、乙方执1份)，均为正本，甲方纪检监察部门(基层医疗卫生机构上报上级卫生计生行政部门)执一份，并从签订之日起生效。

**(以下无正文)**

甲方(盖章)： 中山大学附属第三医院

法定代表人(负责人)：

经办人签名：

签订时间： 年 月 日

乙方(盖章)：

法定代表人(负责人)：

经办人签名：

签订时间： 年 月 日



#### 附件 4、公开信

## 公 开 信

各供应厂商：

为认真贯彻中央关于加强反腐倡廉建设的要求，深入推进医院行风建设，营造风清气正的医疗环境和氛围，创建廉洁诚信医院，我们郑重向各供应厂商发出此公开信。

一、请各供应厂商认真遵守与我院签署的廉洁协议，坚持以公开、公正、诚信、透明的原则进行购销行为，不得损害国家、集体和群众的利益，不得违反药品、器械、设备、试剂、耗材等物资的采购或遴选制度。

二、各供应厂商不得违规赞助、邀请医院工作人员出席包括讲课、开会、学术交流、参观等形式在内的各项活动。

三、各供应厂商销售代表不得在门诊、病房活动，影响医疗工作。对在医院进行违规推销、销售活动的供应厂商，医院一经发现，给予第一次警告、第二次停止采购其产品的处理。

四、医院建立不良记录制度，对商业贿赂行为采取零容忍态度，对经查实，确实存在商业贿赂等违规行为的公司，一经发现，立即终止合同关系，并纳入商业贿赂不良记录，两年内不得参与医院任何采购项目。

五、各供应厂商销售人员如有正常业务往来需要，请各供应厂商先向医院相应职能部门申请，通过审批备案后，才能与医院相关科室或工作人员联系。

医院将严格遵守国家卫生计生委颁布的《加强医疗卫生行风建设“九不准”》，并要求广大职工以《医疗机构从业人员行为规范》为准则，认真履行职责，自觉规范行为。也请广大医药卫生界同仁对我们的工作予以支持、配合和监督。让我们共同努力，共创廉洁三院！

中山大学附属第三医院

年 月 日

## 第五部分 投标文件格式

## 第五部分 投标文件格式

1、投标人或联合体的主办人必须严格按照招标文件第五部分所提供的“投标文件格式”的顺序和要求填写相关内容,并按规定的投标文件的形式提交以下规定之表格及有关资料。

2、除明确允许投标人可以自行编写的外,投标人不得以“投标文件格式”规定之外的方式填写相关内容,否则投标人提供的投标文件将可能被视为无效投标。

3、对于没有格式要求部分的投标文件内容,由投标人自拟格式编写。

4、投标人提交的文件将给予保密但不再退还。

5、中标人投标文件纸质版的正、副本均须用装订线在 A4 纸竖向的左侧进行装订,装订须牢固。每页应带页码双面打印,单册厚度不能超过 4 厘米,如超过必须分上下册,若附图纸,必须按风琴式折法折成 A4 纸大小。任何情况下,招标方对投标人采用活页等装订方式可能引致投标文件的拆散、缺失和换页等,都不承担责任。

## 一、投标文件封面格式

(本页格式仅供参考)

# 投标文件

## (封面)

项目名称：\_\_\_\_\_采购项目

项目编号：\_\_\_\_\_号

包组编号：

包组名称：

(正本/副本)

投标人名称：

法定代表人姓名：                    手机：

地址：                                    邮编：

电话：                                    传真：

网址：

电子邮箱：

投标代表（印刷体）：

手机：                                    日期：20 年 月

投标文件书脊格式

项目编号+项目名称
第一包组
公司名称:

## 二、目录

<b>二、目录</b>	<b>1</b>
<b>三、自查表格式</b>	<b>3</b>
(一) 资格性自查表	3
(二) 符合性自查表	5
(三) 评审项目自查表	6
1. 技术评价表自查表	6
2. 商务评价表自查表	6
3. 价格评价自查表	6
<b>四、附件资料</b>	<b>7</b>
1. 资格证明材料	7
1.1 投标函格式	7
1.2 投标人声明函格式	8
1.3 法定代表人身份证明格式	10
1.4 法定代表人授权书格式	11
1.5 投标人的资格声明格式	13
1.6 与投标人存在关联关系的单位名称说明格式	14
1.7 实质性响应条款一览表格式	15
2. 报价材料	17
2.1 开标一览表（货物类）格式	17
2.2 投标报价表格式	18
2.3 配置清单格式	20
2.4 投标明细其他报价表（货物类）格式	21

2.5 专机专用耗材（试剂）、专机专用器械、易损易耗件和主要零配件报价 承诺函	22
2.6 售后服务承诺书格式	23
2.7 售后服务方案	24
2.8 中小微企业声明函等	25
2.9 产品适用政府采购政策情况表	27
3.商务证明资料	28
3.1 投标人基本情况说明	28
3.2 业绩一览表格式	29
3.3 制造厂商出具的授权函格式（可选）	30
3.4 商务条件偏离表	31
3.5 投标人认为有必要说明的其他商务文件资料	32
4.技术证明资料	33
4.1 技术规格/要求偏离表格式	33
4.2 安装调试方案	35
4.3 其他材料	36
5.投标文件所有响应内容真实性负责承诺函	37

### 三、自查表格式

#### (一) 资格性自查表

#### 资格性自查表

序号	内容	自查结论	证明材料页码
1	具有独立承担民事责任的能力【提供有效的营业执照事业单位法人证书、其他组织的营业执照或执业许可证、自然人身份证明等相关证明副本复印件，如投标人为自然人的需提供自然人身份证明；如投标人以非独立法人注册的分公司名义代表总公司盖章和签署文件参与本项目投标的，须提供总公司的营业执照副本扫描件及总公司针对本项目授权分公司投标的授权书】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
3	具备履行合同所必需的设备和专业技术能力【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
4	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
5	参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
6	投标人必须符合法律、行政法规规定的其他条件【以投标人在《投标人的资格声明》中的承诺为准】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
7	投标人未被列入“信用中国”网站（ <a href="http://www.creditchina.gov.cn">www.creditchina.gov.cn</a> ）“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名单”；不处于中国政府采购网（ <a href="http://www.ccgp.gov.cn">www.ccgp.gov.cn</a> ）“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间；【以代理机构于评标当天在“信用中国”网站（ <a href="http://www.creditchina.gov.cn">www.creditchina.gov.cn</a> ）及中国政府采购网（ <a href="http://www.ccgp.gov.cn">www.ccgp.gov.cn</a> ）查询结果为准，同时对信用信息查询记录进行存档。如相关失信记录已失效或查询不到，则必须出具其信用良好的承诺书原件扫描件】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
8	不同的投标人之间有下列情形之一的，不接受作为参与同一采购项目竞争的投标人： (1) 法定代表人或单位负责人为同一人或者存在直接控股、管	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页



	理关系的投标人。【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】 (2) 为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】		
9	本项目不允许联合体投标。不接受中标备选方案【以投标人在《投标人声明函》中的承诺为准】。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第( )页
10	投标人已登记报名并获取本项目招标文件。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第( )页
11	如供应商为生产企业：所投产品为第二类或第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件（如国家另有规定，则适用其规定）； 如供应商为经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件（如国家另有规定，则适用其规定）。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第( )页

注：以上材料将作为投标人资格审核的重要内容之一，投标人必须严格按照其内容及序列要求在投标文件中对应如实提供，对缺漏和不符合项将会直接导致无效投标！在对应的打“√”。

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

投标人法定代表人或投标人授权代表签字或签章：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

(二) 符合性自查表

符合性自查表

序号	内容	自查结论	证明材料页码
1	投标文件中提供有效的法定代表人证明书或由授权代表签署的投标文件中有法定代表人授权委托书的。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
2	投标（报价）（包含分项报价、投标总报价）只能有一个有效报价且未超出最高限价或者预算金额，投标报价不得缺项、漏项。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
3	投标价是唯一固定价的（采购文件另有特别要求的除外）。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
4	投标文件已按要求盖章、签字。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
5	投标有效期符合招标文件的要求；投标保证金符合要求。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
6	投标文件完全满足招标文件中带★号的条款或技术指标（如采购文件未要求递交证明材料的则以投标人在《实质性响应条款一览表》承诺为准）。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
7	投标人未与投标文件中《与投标人存在关联关系的单位名称说明》所述存在关联关系的单位共同参与本项目投标活动。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
8	评标期间，投标人按评标委员会的要求提交法定代表人或其授权代表签字的澄清、说明、补正并未改变投标文件的实质性内容。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
9	评标委员会认为投标人的报价没有明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，且不影响产品质量或者诚信履约的；评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
10	投标文件没有采购人不能接受的附加条件的。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
11	法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页
12	本项目 <input type="checkbox"/> 允许 <input checked="" type="checkbox"/> 不允许 产自中华人民共和国关境外的进口货物投标。	<input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 不通过	第（）页

注：以上材料将作为投标人资格审核的重要内容之一，投标人必须严格按照其内容及序列要求在投标文件中对应如实提供，对缺漏和不符合项将会直接导致无效投标！在对应的打“√”。

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

投标人法定代表人或法定代表人授权代表签字或签章：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### (三) 评审项目自查表

#### 1. 技术评价表自查表

序号	评审项目	评审内容	证明文件(如有)
1			见投标文件( )页
2			见投标文件( )页
3			见投标文件( )页
4			见投标文件( )页
...			

注：投标人应根据《评审表》的技术部分各项内容填写此表。

#### 2. 商务评价表自查表

序号	评审项目	评审内容	证明文件(如有)
1			见投标文件( )页
2			见投标文件( )页
3			见投标文件( )页
4			见投标文件( )页
...			

注：投标人应根据《评审表》的商务部分各项内容填写此表。

#### 3. 价格评价自查表

序号	评审分项		证明文件(如有)
1.	开标一览表(报价表)		见投标文件第( )页
2.	投标分项报价明细表		见投标文件第( )页
3.	小、微型企业及节能环保价格扣除	中小企业声明函(可选)	见投标文件第( )页
		残疾人福利性单位声明函(可选)	见投标文件第( )页
		政策适用性说明(可选)	见投标文件第( )页

## 四、附件资料

### 1.资格证明材料

#### 1.1 投标函格式

## 投 标 函

致（采购人）：

根据贵方（项目名称）\_\_\_\_\_项目（项目编号）\_\_\_\_\_  
招标文件，签字代表（姓名）\_\_\_\_\_经正式授权并代表投标人（投标人名称、地址）\_\_\_\_\_提  
交以下投标文件正本一份及副本伍份。

签字人代表以此函申明并同意如下：

1.所附投标报价表规定的应提交和交付的货物及服务的投标总价为货交采购人指定地  
点（包括安装）价格，供应商应报含税人民币价。

（1）投标人将按招标文件的规定履行合同责任和义务。

（2）投标人已详细审查全部招标文件，包括修改通知、澄清、补充说明等（如果有  
的话）。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权力。

（3）投标人之投标有效期为自开标之日起 90 个日历日。

（4）投标人保证遵守招标文件的全部规定，所提交的材料中所含的信息均为真实、准  
确、完整，且不具有任何误导性，并同意提供按照采购人可能的要求的与该项目投标有关  
的一切数据或资料。

2.我方理解贵方不一定接受最低投标报价或收到的任何报价，并承诺仅在有证据证明拟  
中标人存在提供虚假材料谋取中标资格或中标价格不合理高于其近期可比市场价格、与贵方  
参与该采购项目的相关人员及其它投标人恶意串通、向贵方参与该采购项目的相关人员提供  
不正当利益的情形下，保留提出投诉的权利。

3.根据投标人须知的规定，我方承诺：

（1）与采购人和采购代理机构无任何的隶属关系或者其他利害关系；

（2）与采购单位聘请的为此项目提供咨询服务的公司及任何附属机构均无关联；

4.与本投标有关的一切正式往来信函请寄：

地址：\_\_\_\_\_ 传真：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_ 电子邮件：\_\_\_\_\_

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表签字或签章：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 1.2 投标人声明函格式

### 投标人声明函

致（采购人）：

本单位就参加中山大学附属第三医院 XXX 项目投标工作，作出郑重承诺：

一、本单位保证投标材料及其后提供的一切材料都是真实的。

二、本单位保证不与其他单位围标、串标，不出让投标资格，不向采购用户单位和个人、中山大学附属第三医院招标采购中心工作人员、监督机构、评审专家及其他参与采购活动的人员提供不正当利益。

三、本单位没有被依法暂停或者取消投标资格，没有被责令停产停业、暂扣或者吊销许可证、暂扣或者吊销执照，没有进入清算程序，或被宣告破产，或其他丧失履约能力的情形，没有在最近三年内发生重大质量问题（以相关行业主管部门的行政处罚决定或司法机关出具的有关法律文书为准）；投标人或其法定代表人、拟委任的项目负责人没有近三年内有行贿犯罪行为的，没有近三年内弄虚作假骗取中标/围标串标行为（以行政主管部门或法院或检察院书面认定为准）。

四、本单位承诺在本项目响应截止日前，没有被工商行政管理机关在全国企业信用信息公示系统（<http://gsxt.gdgs.gov.cn/>）中列入严重违法失信企业名单；没有被“信用中国”网站（<http://www.creditchina.gov.cn>）或各级信用信息共享平台中列入失信被执行人名单和重大税收违法案件当事人名单；没有被“中国政府采购网”网站（<http://www.ccgp.gov.cn>）列入政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限尚未届满的）。

五、本单位及其有管理或隶属关系的机构，没有参加本项目招标文件的编写工作；我单位与本次招标的招标代理没有隶属关系或其他利害关系。本单位及其有管理、隶属关系或利害关系的机构跟采购人、项目参与人员没有利害关系。

六、以下与本单位有管理、隶属关系或利害关系的机构，没有同时参加此次投标活动：

- （1）法定代表人或单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的投标人。
- （2）为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人。

七、如果我单位成交，我们将保证按照你单位认可的条件，以本招标文件内写明的金额、方式和时间要求提交履约保证金（如有）。

八、我单位同意投标有效期为 90 天，并在投标有效期内严格遵守本投标书的各项承诺。在此期限届满之前，本投标文件始终对我单位具有约束力，并随时接受成交。

九、在合同正式签署生效之前，本投标文件连同你单位的项目中标通知书将构成我们双方之间共同遵守的文件，对双方具有约束力。

十、我单位承诺不将该项目相关信息透露给第三方，如有发生，愿意承担相关法律责任。

十一、我们理解，你单位不一定接受我单位或其他任何一家单位的任何投标。同时也理解，你单位不承担我单位任何投标费用。

十二、本单位自愿将本声明书作为投标文件的必备要件。在投标时，由我方法定代表人或其委托代理人签署，并随投标文件一并提交，否则可视为未实质响应采购文件。

十三、如违反以上一至十二条的承诺，由我单位负责对一切后果承担责任，同时自愿接受通报批评、视为失信行为列入供应商评价记录，情节严重者将可能导致在网上进行实名通报。

十四、本单位保证本项目并非联合体投标，本项目由本公司独立承担。本公司如违反上述保证，或本声明陈述与事实不符，经查实，本公司愿意接受公开通报，承担由此带来的法律后果。

十五、本单位保证无中标备选方案，本公司如违反上述保证，或本声明陈述与事实不符，经查实，本公司愿意接受公开通报，承担由此带来的法律后果。

供应商：（全称）

（盖章或签章）

法定代表人或投标人授权代表：（姓名）

（签字或签章）

供应商地址：

邮政编码：

电话：

传真：

联系人：

日期： 年 月 日

### 1.3 法定代表人身份证明格式

#### 法定代表人身份证明

投标人名称：\_\_\_\_\_

单位性质：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

成立时间：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

经营期限：\_\_\_\_\_

姓名：\_\_\_\_\_性别：\_\_\_\_\_年龄：\_\_\_\_\_职务：\_\_\_\_\_

系\_\_\_\_\_（投标人名称）的法定代表人。

特此证明。

投标人：\_\_\_\_\_（全称，并加盖公章）

\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：此处所述“法定代表人”须与投标人“营业执照”等法人证书上的内容一致。

## 1.4 法定代表人授权书格式

### 法定代表人授权书

致：（采购人或采购代理机构）

本授权委托书声明：注册于\_\_\_\_\_（公司地址）的  
\_\_\_\_\_（公司名称）法定代表人\_\_\_\_\_（姓名、职务）代  
表本公司（单位）授权\_\_\_\_\_（授权代理人的姓名）为公司的合法  
代理人，授权其在中山大学附属第三医院\_\_\_\_\_采购项目（项目编号\_\_\_\_\_）  
项目的招标采购活动，全权代表本公司（单位）处理投标过程中的一切事宜，包括但不限于  
签署、澄清、说明、补正、递交、撤回、修改投标文件及谈判、签约等。授权代理人无转委  
权。

本授权委托书承诺：对授权代理人在投标过程中所签署的一切文件和处理与之有关的一  
切事务，我公司（单位）均予以认可并对此承担责任。并愿承担因投标文件或资质证明文  
件的缺陷、授权代理人失误等所导致的全部经济损失及相应的法律责任。

本授权委托书于\_\_\_\_\_年\_\_月\_\_日生效，有效期至\_\_\_\_\_年\_\_月\_\_日，授权代理人  
在此授权期内签署的所有文件不因授权的撤消而失效。

特此授权！

投标人：\_\_\_\_\_（全称，并加盖公章）

法定代表人：\_\_\_\_\_（签字或签章） \_\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

身份证号码：\_\_\_\_\_

授权代理人：\_\_\_\_\_（签字或签章） \_\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

身份证号码：\_\_\_\_\_



**附：法定代表人和授权代理人身份证件（法定代表人和被授权人为同一人的只粘贴一次）**

法定代表人身份证件正面黏贴处 (国徽面)	法定代表人身份证件反面黏贴处 (头像面)
-------------------------	-------------------------

授权代理人身份证件正面黏贴处 (国徽面)	授权代理人身份证件反面黏贴处 (头像面)
-------------------------	-------------------------

## 1.5 投标人的资格声明格式

### 投标人的资格声明

1. 投标人概况：\_\_\_\_\_
  - A. 投标人名称：\_\_\_\_\_
  - B. 注册地址：\_\_\_\_\_
  - C. 成立或注册日期：\_\_\_\_\_
  - D. 法定代表人：\_\_\_\_\_（姓名、职务）实收资本：\_\_\_\_\_其中 国家资本：\_\_\_\_\_ 法人资本：\_\_\_\_\_个人资本：\_\_\_\_\_ 外商资本：\_\_\_\_\_
2. 我方在此声明，关于贵方项目名称项目编号投标邀请，我方愿意参加投标，并证明提交的投标文件和说明是准确的和真实的，我方的资格声明随投标文件一同递交。
3. 我方在此声明，我方具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条所规定的条件。本声明如有虚假或不实之处，我方将失去合格投标人资格并愿意接受相应处理。
  - (1) 具有独立承担民事责任的能力，提供以下相关证照的扫描件（见附件）之一：1. 企业法人营业执照；2. 事业法人登记证；3. 其他组织的营业执照或执业许可证；4. 居民身份证等；
  - (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货物和专业技术能力；
  - (4) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
  - (5) 近三年内，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。
4. 招标文件中投标人须知要求提供的其他资格证明文件。

就我方全部所知，兹证明上述声明是真实、正确的，并已提供了全部现有资料和数据，我方同意根据贵方要求出示文件予以证实。

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法人代表或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 1.6 与投标人存在关联关系的单位名称说明格式

### 与投标人存在关联关系的单位名称说明

一、与我方的法定代表人（单位负责人）为同一人的单位名称如下：

\_\_\_\_\_

二、我方的控股股东名称如下（我方的母公司、对我方直接或间接持股 50%及以上的投资单位）：

\_\_\_\_\_

三、我方直接控股的单位名称如下（直接或间接持股 50%及以上的被投资单位）：

\_\_\_\_\_

四、与我方存在管理、被管理关系的单位名称如下：

\_\_\_\_\_

我方承诺上述有关联关系的单位不参与本项目的投标，如有参与投标，我方投标文件为无效投标文件。

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法人代表或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：有以上情况的单位名称请应列尽列，若无相关情况请填写“无”。

## 1.7 实质性响应条款一览表格式

实质性响应条款一览表

序号	实质性响应条款	投标人响应情况	证明材料页码
1	★9. 如所投产品隶属医疗器械管理的,须具有有效的医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。(如国家另有规定,则适用其规定)。		第()页
2	★10.投标人必须承诺,对于所投医疗器械,投标文件中响应的内容以及提供的技术证明,必须以药品监督管理部门批准的注册证书或者备案凭证、注册或者备案的产品说明书内容为准,涉及医疗器械名称、适用范围、作用机理或者结构及组成等内容的,不得超出注册证书或者备案凭证、注册或者备案的产品说明书范围。投标人必须承诺,如中标后发现投标文件响应的内容或提供的技术证明超出注册证书或者备案凭证、注册或者备案的产品说明书范围的,视为以虚假材料谋取中标,采购人将依法向监管部门报告后严肃处理并追究相应责任,其中标无效,导致采购人蒙受损失的,必须对采购人给予赔偿。		第()页
3	★(1)设备的保修期有关部门验收签字之日起算,所有设备保修期不少于【7】年。		第()页
4	2技术要求 ①★关键参数 1、样本前处理系统具备样本投入、离心、开栓、收纳功能模块,且样本前处理系统和全自动生化分析仪由同一厂家生产,以确保兼容性;		第()页
5	2技术要求 ①★关键参数 2、全自动生化分析仪针对单个项目可进行多种反应时间设置,满足不同方法学原理项目在反应时间上的要求,且可设置反应时间 $\geq 10$ 分钟;		第()页
6	2技术要求 ①★关键参数 3、全自动生化分析仪处理能力:常规		第()页

	生化比色部分单模块≥2000 测试/小时，单模块最大可扩展为至少4个模块；电解质部分单模块≥600 测试/小时；综合处理能力单模块≥2600 测试/小时；		
7	2技术要求 ①★关键参数 4.中标人需承担所供设备与采购人 LIS (Laboratory Information System) 系统(实验室信息系统)的对接费用，采购人除中标金额外不再另外支付任何费用。		第( )页
8	★2.本项目已经公布预算(单价最高限价)，报价超过项目预算价格(单价最高限价)的投标文件为无效投标文件。		第( )页
9	★3.本项目不允许转包，中标人不得对用户需求书中的主体内容进行分包。		第( )页
10	★4.招标文件第四部分中的合同条款均为不可负偏离条款，任何负偏离响应将导致投标无效，请投标人谨慎响应。		第( )页
11	★5.招标文件第二部分《用户需求书》的“付款方式”为不可负偏离条款，任何负偏离响应将导致投标无效，请投标人谨慎响应。		第( )页

说明：

1. 投标人须对本表所列实质性条款一一予以响应，“投标人响应情况”一栏应填写具体的响应内容，有偏离的要在备注栏中具体说明。
2. 请投标人认真填写本表内容，如填写错误将可能导致投标无效。

投标人名称(全称，并加盖公章)：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表(签字或签章)：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 2. 报价材料

### 2.1 开标一览表（货物类）格式

#### 开标一览表（货物类）

金额单位：元

项目编号及项目名称	
包组及采购内容	第 包组； 采购内容：
投标总报价 (货币：人民币)	小写：
	大写：
备注	

说明：

- 1、本表投标总价应与投标文件中报价表的总报价一致，否则投标人承担无效响应的风险。
- 2、与本表同时公开唱标的内容包括对其投标文件的修改或撤回通知、投标价折扣声明、其他采购人认为应该宣读的内容等。

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日



7、每一分项设备必须另附其详细配置清单及货号，包括其附件和配件，并注明各部分的供货渠道。中标后中标人提出型号、产地变更的，采购人有权依据招标文件和合同的约定，采取记入供应商不良行为记录名单、认定中标人虚假投标、要求中标人做出合理补偿、扣付合同金额甚至中止合同履行等不同措施。

8、国内货物的交货时间是指合同签订之日起至货到用户指定地点的日历天数。



### 2.3 配置清单格式

#### 配置清单格式（货物类采购提供）

序号	货号	名称	型号规格	数量	单位	单价（元）	备注
1							
2							
...							

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：      年  月  日

说明：

1. 分项设备名称按填写投标明细报价表填，每个“分项设备名称”都必须对应 1 个配置清单。
  2. 配置清单中不能出现“赠送”“赠品”等字眼，如为满足用户需求确需另外配套的仪器耗材等，应以“加配”“另配”等字眼注明。
- 配置清单可自拟格式，但上述内容不可少。原则上应以中文书写，外文的配置清单需附中文翻译，国产货物可不填货号。

## 2.4 投标明细其他报价表（货物类）格式

### （一） 专机专用耗材（试剂）、器械

序号	专机专用耗材（试剂）、器械名称（与注册证一致）	生产商/产地	型号	规格	医疗器械注册证号	单价（元）
1	请列出全部专机专用耗材（试剂）、器械。如无，则填写“无”					
2						
3						

### （二） 易损易耗件

序号	易损易耗件名称（与注册证一致）	生产商/产地	型号	规格	医疗器械注册证号	单价（元）
1	如无，则填写“无”					
2						
3						

### （三） 主要零配件

序号	零配件名称（与注册证一致）	生产商/产地	型号	规格	医疗器械注册证号	单价（元）
1						
2						
3						

说明：以上的三个表格，报价应包括运输、保险、税金、强制性第三方监督检验机构的验收检验费用等。其中，耗材（试剂）等报价将作为后期采购人与投标人议价的依据，不作为合同组成部分。

供应商名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或供应商授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 2.5 专机专用耗材（试剂）、专机专用器械、易损易耗件和主要零配件报价承诺函

### 专机专用耗材（试剂）、专机专用器械、易损易耗件和 主要零配件报价承诺函

致：中山大学附属第三医院

我司承诺在本响应文件中如实、完整地提供专机专用耗材（试剂）、专机专用器械、易损易耗件和主要零配件和的报价。如在设备使用或维护过程中发现需要使用到的专机专用耗材（试剂）、专机专用器械、易损易耗件和主要零配件未在此响应文件中列明，我司承诺按下列方式之一处理：

1. 设备验收合格起3年内免费供应设备使用过程中所需的专机专用耗材（试剂）、专机专用器械、易损易耗件，终身免费供应设备主要零配件；
2. 终止合同，退货退款并赔偿贵方合同金额5%的违约金。

供应商名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或供应商授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 2.6 售后服务承诺书格式

### 售后服务承诺书

售后服务内容	1、保修年限（自验收合格之日起，不收取采购人任何费用）： 2、售后服务提供方：_____（售后服务提供方与投标人名称不一致时，由售后服务提供方出具具备法律效力的售后服务承诺函，投标人同意与售后服务提供方共同承担售后服务的无限连带责任） 3、售后服务机构技术人员情况与体系：_____（可另页，自拟格式） 4、报修后的上门时间：_____小时内 5、服务内容：_____（可另页，自拟格式） 6、培训方案：_____（可另页，自拟格式） 7、本产品专用试剂的优惠供给计划：_____（可另页，自拟格式） 8、其它服务承诺：_____（可另页，自拟格式）
可提供的优惠条件	1、保修期满后第一年的维保收费标准：_____ 2、保修期满后第二年的维保收费标准：_____ 3、保修期满后第三年的维保收费标准：_____ 4、保修期满后如不购年保，维修保养人工收费标准与计价方式： 5、本产品的易损易耗件包括：_____ 它们的正常使用寿命分别为：_____ 更换时的优惠价格：_____ 6、保修期外的其它优惠：_____

（注：售后服务承诺书必须按照上述格式填写，厂商特定售后服务可紧附其后）

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

说明：1.投标人须对招标文件的“用户需求书”的售后服务要求作出相应承诺，并详细说明保修期前后的服务，承诺长期供应备品备件。

2.售后服务提供方与投标人名称不一致时，由售后服务提供方出具具备法律效力的售后服务承诺函，投标人同意与售后服务提供方共同承担售后服务的无限连带责任。

3.承诺书的内容应至少包含下列内容：

①投标人对自己提供的货物“三包”的说明；

②不少于招标文件要求年限的保修期的售后服务提供方。保修期有不同提供方的，须说明提供方的顺序和各自期限。售后服务提供方最多不得超过两个。

③可向用户提供的优惠条件程度（备品、备件、专用工具等的供应）；

④货物安装、调试计划；

⑤对用户的人员培训及费用；

⑥制造商是否建立专门的售后服务机构；

⑦“三包”期间及之后，用户在使用时，出现故障的处理（响应时间、费用负担等）；

⑧“三包”期间及之后，对货物进行跟踪保养、维护维修的工作方式及费用收取等；

⑨售后服务公司技术人员情况、服务体系和其它服务承诺。

⑩供应商的售后服务承诺书必须对表格内容和上述说明作出相应回复，包括但不限于以上内容。

## 2.7 售后服务方案

格式自拟，应根据医院的货物验收要求提供有针对性的以下方案：售后服务计划、维护保养方式、保修期外运行与维修成本、应急保障措施等。方案内容应尽可能详细，流程清晰合理、可行。

## 2.8 中小微企业声明函等

### 1、中小企业声明函（货物）

本公司(联合体)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(联合体)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(含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业)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,属于(中型企业、小型企业、微型企业);

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);

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假,将依法承担相应责任。

.....

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。

投 标 人(单位公章):

日期: 20 年 月 日

中小企业声明函说明:

- 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. 投标人应根据应标货物制造商情况,根据《工业和信息化部国家统计局国家发展和改革委员会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)规定的划分标准填报上一年度数据。
- 3.采购人、采购代理机构将按国家有关规定随中标、成交结果公开中标、成交供应商的《中小企业声明函》,供应商提供声明函内容不实的,属于提供虚假材料谋取中标、成交,依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。
- 4、为方便广大中小企业识别企业规模类型,可通过中小企业规模类型自测小程序进行查询  
<https://baosong.miit.gov.cn/ScaleTest>

## 2、残疾人福利性单位声明函（如有）

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。

投 标 人（单位公章）：

日期：20 年 月 日

注：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，符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，按以上格式提供《残疾人福利性单位声明函》，视同小型、微型企业，享受评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策，残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

**3、由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（如有，非监狱企业不需提供）。**

2.9 产品适用政府采购政策情况表

产品适用政府采购政策情况表

节能产品	产品名称(品牌、型号)	制造商/开发商	强制/优先采购品目	认证证书编号	证书有效期	金额
			强制品目			
			优先品目			
	节能产品金额合计					
	比重(优先采购节能产品金额/投标总价)					%
	节能产品证明材料见第__至__页。					
环境标志产品	产品名称(品牌、型号)	制造商/开发商	认证证书编号	认证证书编号	证书有效期	金额
	环境标志产品金额合计					
	比重(环境标志产品金额/投标总价)					%
	环境标志产品证明材料见第__至__页。					

填报要求:

1. 本表的产品名称、规格型号和注册商标、金额应与《报价明细表》一致。
2. 节能产品、环境标志产品必须是《节能产品政府采购清单》或《环境产品政府采购清单》所列品目范围内,且由国家确定的认证机构出具、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书的产品。(需附上相关认证证书)(注:属于《节能产品政府采购品目清单》范围中政府强制采购产品类别的,不再作评审得分优惠,投标人无需将该产品填写在此表中)。
3. 请投标人正确填写本表,所填内容将作为评审的依据。其内容或数据应与对应的证明资料相符,如果不一致,可能导致该项无法获得相关政策优惠。

投 标 人(单位公章):

日期: 20 年 月 日



### 3.商务证明资料

#### 3.1 投标人基本情况说明

### 投标人基本情况表

单位名称						
注册地址						
主管部门		法人代表		职务		
经济类型		授权代表		职务		
邮编		电话		传真		
单位简介及机构设置 (单位性质、发展历程、经营规模及服务理念、主营产品、技术力量、实施履行本项目合同所必需的设备、财务状况等)						
单位优势及特长						
单位概况	注册资本	万元	占地面积	M <sup>2</sup>		
	职工总数	人	建筑面积	M <sup>2</sup>		
	资产情况	净资产	万元	固定资产原值	万元	
		负债	万元	固定资产净值	万元	

注：1) 文字描述：单位性质、发展历程、经营规模及服务理念、主营产品、技术力量、实施履行本项目合同所必需的设备。

2) 图片描述：经营场所、主要或关键产品介绍、生产场所及工艺流程等。

3) 投标人提供上述情况的证明材料。

4) 如投标人此表数据有虚假，一经查实，自行承担相关责任。

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 3.2 业绩一览表格式

**投标人 20XX 年 1 月 1 日以来的业绩一览表**

序号	项目内容	品牌型号	合同签订时间	用户单位	用户代表及联系方式	销售数量	合同金额(元)	合同关键页复印件
1								( ) 页
2								( ) 页
3								( ) 页
4								( ) 页
5								( ) 页
.....								( ) 页

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

注：供应商的业绩一览表须按照上述表格形式列明 xx 年 xx 月 xx 日以来与本次所投产品一致的用户情况，包括具体型号、配套情况、成交时间、用户单位、用户代表及其手机与办公电话，并附合同复印件等证明材料，投标人所提供的合同复印件须明确体现货物品牌、型号、配置清单、签订日期等关键信息。

### 3.3 制造厂商出具的授权函格式（可选）

#### 制造厂商出具的授权函

致：（采购人）

我们（制造厂商名称）是按（国家名称）法律成立的一家制造商，主要营业地点设在（制造厂商地址）。兹指派按（国家名称）的法律正式成立的，主要营业地点设在（投标人地址）的（投标人名称）作为我方真正的和合法的代理人进行下列有效的活动：

(1) 代表我方在中华人民共和国办理贵方第 ZC2024100138 号投标邀请要求提供的由我方制造的货物之有关事宜，并对我方有约束力。

(2) 作为制造商，我方保证以投标合作者来约束自己，并对该投标共同和分别承担招标文件中规定的义务。

(3) 我方兹授予（投标人名称）全权办理和履行上述我方为完成上述各点所必须的事宜，具有替换和撤销的全权。兹确认（投标人名称）或其正式授权代表依此合法地办理一切事宜。

我方于\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日签署本文件，（投标人名称）于年月日接受此件，以此为证。

投标人名称：\_\_\_\_\_ 出具授权书的制造厂商名称：\_\_\_\_\_  
（投标人印章或电子签章） （制造商印章）

签字人职务和部门：\_\_\_\_\_ 签字人职务和部门：\_\_\_\_\_  
签字人姓名：\_\_\_\_\_ 签字人姓名：\_\_\_\_\_  
签字人签名：\_\_\_\_\_ 签字人签名：\_\_\_\_\_  
移动电话：\_\_\_\_\_ 移动电话：\_\_\_\_\_

注：1.非所投货物制造商的投标人需提供制造商授权函或代理资格证或合法供货渠道证明。

2.上述制造商授权函格式仅供参考，信息应填写完整；若不提供制造厂商出具的授权函或代理资格证，需自拟格式提供合法供货渠道证明。

### 3.4 商务条件偏离表

#### 商务条件偏离表

序号	采购文件规定的商务条件	投标响应实际情况	偏离简述	证明文件所在位置	备注
<b>标有“▲”的为重要商务条件</b>					
1				( )页	
2				( )页	
3				( )页	
4				( )页	
.....				( )页	
<b>未标注“★”或“▲”的一般商务条件</b>					
1				( )页	
2				( )页	
3				( )页	
4				( )页	
.....				( )页	

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

说明：

投标人须对照招标文件技术规格，将自己所投的所有货物的商务条件下的内容按照上表格式与招标要求逐条填写，说明所提供货物和服务已对招标文件的商务条件做出了实质性响应，申明与商务条件的偏差和例外，提供相关佐证并注明该项资料所在的投标文件页码，因未备注页码或备注页码错误造成投标无效或影响评审得分的，其责任由投标人全部负责。若有负偏离而未如实填写的可视为虚假投标；若有正偏离而未如实填写的将视为没有优于招标要求；无论是正、负偏离，还是无偏离，未按上表格式逐条填写的，可视为无效投标。对有具体参数要求的指标，投标人必须提供所投设备的具体参数值，并在偏离简述栏中标明技术及配置的实际响应情况：

1. 用户需求书中标注有“★”号的条款必须实质性响应，负偏离（不满足要求）将导致投标无效；标有“▲”的为重要技术指标，如不满足将在技术评分中按照评分细则进行扣分，但不会导致投标无效。

2. 偏离简述栏中必须标明响应情况，整项货物及该项货物各部分响应情况须按下述规定填写，任何不真实响应都将导致投标无效：

- ①对应项中的所有条件全部符合招标文件要求的才能填写“符合”；
- ②对应项中的所有条件全部符合招标文件要求并且其中有一个或以上指标优于招标文件要求的，可填写“正偏离”；
- ③对应项中的所有条件中有任何一项不能达到招标文件要求的，必须填写“负偏离”；
- ④“正偏离”、“负偏离”两者中偏离的情况必须在备注栏中说明对使用的影响。

### 3.5 关于承诺合同签订时提供制造商原厂售后服务的函

中山大学附属第三医院：

（投标人名称）参加贵方组织的、项目编号为 **ZC2024100138** 的 **中山大学附属第三医院全自动生化分析仪及全自动流水线系统采购项目** 采购活动。

我司充分认识到诚实信用原则在本次采购活动的重要性，因此，我司作出如下承诺：

若我司有幸成为本项目的中标人，则我司承诺在与贵单位签订合同时，无条件提供由设备制造商出具的售后服务承诺函，函件承诺的内容包含本次招标文件要求制造商提供的所有售后服务内容。

投标人名称（加盖公章）：

日期：            年    月    日

### 3.6 投标人认为有必要说明的其他商务文件资料

#### 4.技术证明资料

##### 4.1 技术规格/要求偏离表格式

**技术规格/服务要求偏离表**

序号	标的名称	采购文件规定的技术和服 务要求	投标响应 实际情况	偏离 简述	验收所需 测试条件、 环境、样品 等及成功 机率	证明文件 所在位置	备注
<b>标有“▲”的为重要技术指标</b>							
1						( )页	
2						( )页	
3						( )页	
4						( )页	
.....						( )页	
<b>未标注“★”或“▲”的一般技术参数</b>							
1						( )页	
2						( )页	
3						( )页	
4						( )页	
.....						( )页	

投标人名称（全称，并加盖公章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或投标人授权代表（签字或签章）：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

说明：

投标人须对照招标文件技术规格，将自己所投的所有货物的功能、技术性能、配置、用途等内容按照上表格式与招标要求逐条填写，说明所提供货物和服务已对招标文件的技术规格做出了实质性响应，申明与技术规格条文的偏差和例外，提供厂家产品彩页或厂家官方网站公布的资料截图作为佐证并注明该项资料所在的投标文件页码，因未备注页码或备注页码错误造成投标无效或影响评审得分的，其责任由投标人全部负责。若有负偏离而未如实填写的可视为虚假投标；若有正偏离而未如实填写的将视为没有优于招标要求；无论是正、负偏离，还是无偏离，未按上表格式逐条填写的，可视为无效投标。对有具体参数要求的指标，投标人必须提供所投设备的具体参数值，并在偏离简述栏中标明技术及配置的实际响应情况：

1. 用户需求书中标注有“★”号的条款必须实质性响应，负偏离（不满足要求）将导致投标无效；标有“▲”的为重要技术指标，如不满足将在技术评分中按照评分细则进行扣分，但不会导致投标无效。

2. 偏离简述栏中必须标明技术及配置的响应情况，整项货物及该项货物各部分响应情况须按下述规定填写，任何不真实响应都将导致投标无效：

- ①对应项中的所有技术参数、性能和配置全部符合招标文件要求的才能填写“符合”；
- ②对应项中的所有技术参数、性能和配置全部符合招标文件要求并且其中有一个或以上

指标优于招标文件要求的，可填写“正偏离”；

③对应项中的所有技术参数、性能和配置中有任何一项不能达到招标文件要求的，必须填写“负偏离”；

④“正偏离”、“负偏离”两者中偏离的情况必须在备注栏中说明对使用的影响。

⑤投标响应的实际情况中涉及技术参数和性能指标具体数值的，供应商必须说明产品厂家达到该技术参数与性能指标所需测试条件、环境、样品等的要求及成功机率。不提供的，按照国家公认程序和标准及用户要求进行验收，未达到投标承诺的，视为不合格和虚假投标。

## 4.2 安装调试方案

格式自拟，应根据医院的货物验收要求提供有针对性的以下方案：（1）货物的开箱清点方案，包括发生开箱异常情况的解决措施预案等；（2）开箱后产品安装、调试方案，包括安装环境要求等内容。方案内容应尽可能详细，流程清晰合理，解决措施预案可行。



### 4.3 其他材料

（一）经营许可证或产品销售许可证复印件加盖法人印章（第二、三类医疗器械采购项目，投标人必须提供“医疗器械注册证书”“医疗器械生产许可证”或“医疗器械经营许可证”）

（二）安全生产许可证复印件、产品代理资格证明文件复印件加盖法人印章

（三）“特种设备制造许可证”复印件加盖法人印章（投标货物属于《特种设备目录》的采购项目必须提供）

（四）“辐射安全许可证”复印件加盖法人印章（投标货物属于辐射仪器的采购项目必须提供）

（五）自主品牌、投标人的信誉、荣誉证书或文件复印件加盖法人印章

（六）投标人质量管理体系和环境认证体系等方面的资质证书或文件复印件加盖法人印章

（七）医疗器械注册证明及其附表（适用于医疗器械）复印件加盖法人印章

（八）报价成本的明细说明文件（格式自拟，如招标文件有要求时提供）

（九）产品出厂标准、质量检测报告及精度检测报告或数据（格式自拟）

（十）须提供列有技术参数且完整的厂家产品彩页（厂家官方网站公布的截图）和厂家产品说明书，以佐证所投产品的主要技术参数及功能，如上述资料未能体现招标需求的所有参数，投标人应出具经厂家确认的证明材料作为补充

（十一）投标人介绍及认为应提交或可以证明其能力或业绩的其他材料（格式自拟）

注：以上材料由投标人根据项目实际情况自行选择提供，如因遗漏材料造成投标无效或影响评审得分的，其责任由投标人全部负责。

## 5.投标文件所有响应内容真实性负责承诺函

中山大学附属第三医院、广东华伦招标有限公司：

（投标人名称）参加贵方组织的、项目编号为 **ZC2024100138** 的 **中山大学附属第三医院全自动生化分析仪及全自动流水线系统采购项目** 采购活动。我司充分认识到诚实信用原则在本次采购活动的重要性，因此，我司作出如下承诺：

自本项目投标截止时间起，当出现采购人或采购代理机构或评标委员会（如需复核或重评时）对投标人的投标文件响应的内容有疑问，或者出现质疑或投诉等情形时，我司承诺按采购人或采购代理机构或评标委员会的要求（要求的方式包括但不限于邮件方式、电话方式等），在要求发出之日起的 5 个工作日内无条件提供包括但不限于由货物制造商出具的相关证明材料，或者具有国家认可的认证机构出具的、处于有效期之内的质量检验检测报告等资料（含提供原件），以清晰明确证明其能够真实满足招标文件的要求。

如未能在我司的投标文件内提供盖章签名的本项承诺函，我司无条件接受评标委员会评审（含对投标文件复核等）时对我司投标文件作出“视为投标无效”的处理。

投标人名称（加盖公章）：

日期：        年    月    日