

代理机构内部编号：SJJCTP2026003

松江区方塔中医医院吊塔采购项目 竞争性谈判文件

采 购 人：上海市松江区方塔中医医院

集中采购机构：上海市松江区政府采购中心

2026年04月29日

2026年04月29日

目 录

- 第一章 采购邀请
- 第二章 供应商须知
- 第三章 政府采购政策功能
- 第四章 采购需求
- 第五章 竞争性谈判程序及评审方法
- 第六章 响应文件有关格式
- 第七章 合同书格式和合同条款
- 附 件---项目采购需求

第一章 采购邀请

项目概况

松江区方塔中医医院吊塔采购项目的潜在供应商应在上海政府采购网获取采购文件，并于 2026-05-19 10:00:00（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况

项目编号：**310117000260414103528-17345749**

项目名称：**松江区方塔中医医院吊塔**

预算编号：1726-000192015、 1726-K00008810

采购方式：竞争性谈判

预算金额（元）：**3060000.00 元**（国库资金：3060000 元；自筹资金：0 元）

最高限价（元）：**包 1-3060000.00 元**

采购需求：

包名称：**松江区方塔中医医院吊塔**

数量：2

预算金额（元）：**3060000.00 元**

简要规格描述：桥式吊塔 23 套，双臂麻醉吊塔 10 套，双臂腔镜吊塔 10 套，双臂内镜吊塔 8 套，具体要求详见需求附件。

注：本项目不接受进口产品（详见谈判文件）。

合同履行期限：自合同签订并生效后 90 日历天内完工（包括安装调试及验收）。

本项目（否）接受联合体投标。

二、申请人的资格要求：

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：本项目面向大、中、小、微型等各类供应商采购。

3.本项目的特定资格要求：

1、符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的规定。

2、未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、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。

3、本项目不接受联合体响应。

4、（1）响应人应提供《中华人民共和国医疗器械注册证》（适用于第二类、第三类医疗器械）或《第一类医疗器械备案凭证》。响应产品应当与上述两证及附件限定内容一致。

（2）如果响应人是响应产品制造厂家，应同时提供《医疗器械生产许可证》（适用于第二类、第三类医疗器械）或《第一类医疗器械生产备案凭证》，上述两证不可相互替代、覆盖。（3）如果响应人是经营企业，应同时提供《医疗器械经营许可证》（适用于第三类医疗器械）或

《第二类医疗器械经营备案凭证》，响应产品应当与上述两证核准的经营范围保持一致，并且两证不可相互替代、覆盖。

三、获取采购文件

时间：**2026-05-06** 至 **2026-05-09**，每天上午 **00:00:00~12:00:00**，下午 **12:00:00~23:59:59**

（北京时间，法定节假日除外）

地点：上海政府采购网

方式：网上获取

售价（元）：0

四、响应文件提交

截止时间：**2026-05-19 10:00:00**（北京时间）

地点：上海政府采购网（www.zfcg.sh.gov.cn）

五、响应文件开启

开启时间：**2026-05-19 10:00:00**（北京时间）

地点：上海政府采购网（www.zfcg.sh.gov.cn）

六、公告期限

自本公告发布之日起 3 个工作日。

七、其他补充事宜

/

八、凡对本次招标提出询问，请按以下方式联系

1.采购人信息

名称：上海市松江区方塔中医医院

地址：上海市松江区中山东路 39 号

联系方式：**67839010**

2.采购代理机构信息

名称：上海市松江区政府采购中心

地址：上海市松江区松礼路 81 号（地铁 9 号线上海松江站 1 号口向北 50 米）上海市松江区政府采购中心 3 楼

联系方式：**67740885**

3.项目联系方式

项目联系人：傅老师

电话：**67740885**

第二章 供应商须知

前附表

一、项目情况

项目名称: 松江区方塔中医医院吊塔

项目编号: 详见采购邀请

项目地址: 详见采购邀请

项目内容: 详见采购邀请

采购预算:

序号	名称	(万元)
1	桥式吊塔 23 套	138
2	双臂麻醉吊塔 10 套 (麻醉吊塔 8 套)	48
	双臂麻醉吊塔 10 套 (电动背吊式麻醉重型吊塔 2 套)	12
3	双臂腔镜吊塔 10 套	60
4	双臂内镜吊塔 8 套	48

★注: 本项目采购预算为 3060000.00 元人民币, 每个采购标的超过最高限价的报价按无效响应处理。

采购标的对应的中小企业划分标准所属行业: 工业

二、采购人、集中采购机构

采购人

名称: 上海市松江区方塔中医医院

地址: 上海市松江区中山东路 39 号

联系人: 计老师

电话: 67839010

传真: 67839010

集中采购机构

名称: 上海市松江区政府采购中心

地址: 上海市松江区松礼路 81 号 (地铁 9 号线上海松江站 1 号口向北 50 米) 上海市松江区政府采购中心 3 楼

联系人: 傅老师

电话：67740885

传真：67743657

三、合格供应商条件

- 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：本项目面向大、中、小、微型等各类供应商采购。
- 3、本项目的特定资格要求：
 - 1.符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条的规定。
 - 2.未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、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。
 - 3.本项目**不允许**联合体响应。
 - 4.（1）响应人应提供《中华人民共和国医疗器械注册证》（适用于第二类、第三类医疗器械）或《第一类医疗器械备案凭证》。响应产品应当与上述两证及附件限定内容一致。（2）如果响应人是响应产品制造厂家，应同时提供《医疗器械生产许可证》（适用于第二类、第三类医疗器械）或《第一类医疗器械生产备案凭证》，上述两证不可相互替代、覆盖。（3）如果响应人是经营企业，应同时提供《医疗器械经营许可证》（适用于第三类医疗器械）或《第二类医疗器械经营备案凭证》，响应产品应当与上述两证核准的经营范围保持一致，并且两证不可相互替代、覆盖。

四、谈判有关事项

- 1、答疑会：不召开
- 2、踏勘现场：不集中组织
- 3、谈判响应文件有效期：自解密之日起 90 日
- 4、投标保证金：不收取
- 5、响应文件提交截止时间：详见采购邀请（竞争性谈判公告）或延期公告（如果有的话）
- 6、递交响应文件方式和网址

响应文件提交方式：由供应商在上海市政府采购云平台（门户网站：上海政府采购网）提交

响应文件提交网址：<http://www.zfcg.sh.gov.cn>

- 7、解密时间和解密地点网址

解密时间：同响应文件提交截止时间

解密地点网址：上海市政府采购云平台（门户网站：上海政府采购网，网址：<http://www.zfcg.sh.gov.cn>）

- 8、谈判时间和谈判地点

谈判时间：2026 年 5 月 19 日 13: 30

谈判地点：松江区政府采购中心会议室

- 9、谈判小组的组建与竞争性谈判要求：

评审方法：详见第五章《竞争性谈判程序及评审办法》

成交供应商推荐办法：详见第五章《竞争性谈判程序及评审办法》

五、其它事项

- 1、付款方式：详见第四章《采购需求》——《商务要求》
- 2、质量保证期：详见第四章《采购需求》——《商务要求》
- 3、履约保证金：不收取
- 4、质量保证金：不收取

六、说明

根据上海市财政局《关于上海市政府采购云平台第三批单位上线运行的通知》的规定，本项目采购相关活动在由上海市财政局建设和维护的上海市政府采购云平台（简称：采购云平台，门户网站：上海政府采购网，网址：www.zfcg.sh.gov.cn）进行。供应商应根据《上海市电子政府采购管理暂行办法》等有关规定和要求执行。供应商在采购云平台的有关操作方法可以参照采购云平台中的“操作须知”专栏的有关内容和操作要求办理。

供应商应当在响应文件中预留参加谈判的法定代表人或其授权代表的手机号码。如因供应商未在响应文件中预留手机号码，导致集中采购机构无法联系供应商参加谈判的，其风险由供应商自行承担，集中采购机构不承担任何责任。

供应商应在响应截止时间前尽早加密上传响应文件，电话通知集中采购机构进行签收，并及时查看集中采购机构在采购云平台上的签收情况，打印签收回执，避免因临近响应截止时间上传造成集中采购机构无法在响应截止前完成签收的情形。未签收的响应文件视为响应未完成。

七、谈判通知

提交响应文件时间截止后，所有通过资格审查和符合性审查的供应商均参加谈判。请各提交响应文件的供应商法定代表人或其授权代表于前文规定的谈判时间在上海市松江区政府采购中心会议室出席谈判会议。出席谈判会议应当携带法定代表人授权委托书、政府采购专用 CA 认证证书、可以无线上网的笔记本电脑和供应商认为必要的其他相关资料。

参加谈判的供应商，在谈判结束后还有一次最后报价的机会。最后的谈判报价是履行合同的最终价格，除《采购需求》中另有说明外，最后的谈判报价应包括响应供应商为完成采购项目而提供货物的一切费用，包括响应供应商的各种成本、费用、利润和税金等。

供应商须知

一、总则

1. 概述

1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国招标投标法》等有关法律、法规和规章的规定，本采购项目已具备采购条件。

1.2 本谈判文件仅适用于《采购邀请》和《供应商须知》前附表中所述采购项目的采购。

1.3 谈判文件的解释权属于《采购邀请》和《供应商须知》前附表中所述的采购人、集中采购机构。

1.4 参与采购活动的各方，对在参与谈判过程中获悉的国家、商业和技术秘密以及其它依法应当保密的内容，均负有保密义务，违者应对由此造成的后果承担全部法律责任。

1.5 根据上海市财政局《关于上海市政府采购云平台第三批单位上线运行的通知》的规定，本项目采购相关活动在上海市政府采购云平台（门户网站：上海政府采购网，网址：www.zfcg.sh.gov.cn）进行。

2. 定义

2.1 “采购项目”系指《供应商须知》前附表中所述的采购项目。

2.2 “货物”系指供应商按谈判文件规定，须向采购人提供的各种形态和种类的物品，包括一切设备、产品、机械、仪器仪表、备品备件、工具、手册等有关技术资料 and 原材料等。

2.3 “相关服务”系指谈判文件规定供应商须承担的与其所提供货物相关的运输、就位、安装、调试、技术协助、校准、培训、技术指导以及其他类似的义务。

2.4 “采购人、集中采购机构”系指《供应商须知》前附表中所述的组织本次采购的集中采购机构和采购人。

2.5 “供应商”系指从采购人、集中采购机构处按规定获取谈判文件，并按照谈判文件向采购人、集中采购机构提交响应文件的供应商。

2.6 “成交供应商”系指成交的供应商。

2.7 “甲方”系指采购人。

2.8 “乙方”系指成交并向采购人提供货物和相关服务的供应商。

2.9 谈判文件中凡标有“★”的条款均系实质性要求条款。

2.10 “采购云平台”系指上海市政府采购云平台，门户网站为上海政府采购网（www.zfcg.sh.gov.cn），是由市财政局建设和维护。

3. 合格的供应商

3.1 符合《采购邀请》和《供应商须知》前附表中规定的合格供应商所必须具备的资质条件和特定条件。

3.2 《采购邀请》和《供应商须知》前附表规定接受联合体响应的，除应符合本章第 3.1 项要求外，还应遵守以下规定：

（1）联合体各方应按谈判文件提供的格式签订联合体协议书，明确联合体各方权利义务、合同份额；联合体协议书应当明确联合体主办方、由主办方代表联合体参加采购活动；

(2) 联合体中有同类资质的供应商按联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级；

(3) 采购人、集中采购机构根据采购项目的特殊要求规定供应商特定条件的，联合体各方中至少应当有一方符合采购规定的特定条件。

(4) 联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

4. 合格的货物和相关服务

4.1 供应商对所提供的货物应当享有合法的所有权，没有侵犯任何第三方的知识产权、技术秘密等权利，而且不存在任何抵押、留置、查封等产权瑕疵。

4.2 供应商提供的货物应当是全新的、未使用过的，货物和相关服务应当符合采购文件的要求，并且其质量完全符合国家标准、行业标准或地方标准，均有标准的以高（严格）者为准。没有国家标准、行业标准和企业标准的，按照通常标准或者符合采购目的的特定标准确定。

4.3 供应商应当说明响应货物的来源地，如响应的货物非供应商生产或制造的，则应当按照《采购需求》的要求提供其从合法途径获得该货物的相关证明。

5. 谈判费用

不论谈判的结果如何，供应商均应自行承担所有与谈判有关的全部费用，采购人、集中采购机构在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

6. 信息发布

本采购项目需要公开的有关信息，包括竞争性谈判公告、谈判文件澄清或修改公告、成交公告以及延长响应文件提交截止时间等与采购活动有关的通知，采购人、集中采购机构均将通过“上海政府采购网”（<http://www.zfcg.sh.gov.cn>）和“松江区门户网”（<http://www.songjiang.gov.cn>）公开发布。供应商在参与本采购项目采购活动期间，请及时关注以上媒体上的相关信息，供应商因没有及时关注而未能如期获取相关信息，及因此所产生的一切后果和责任，由供应商自行承担，采购人、集中采购机构在任何情况下均不对此承担任何责任。

7. 询问与质疑

7.1 供应商对采购活动事项有疑问的，可以向采购人、集中采购机构提出询问。询问可以采取电话、电子邮件、当面或书面等形式。对供应商的询问，采购人、集中采购机构将依法及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密或者依法应当保密的内容。

7.2 供应商认为谈判文件、采购过程或成交结果使自己的合法权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向集中采购机构提出质疑。其中，对谈判文件的质疑，应当在其收到谈判文件之日（以采购云平台显示的报名时间为准）起七个工作日内提出；对采购过程的质疑，应当在各采购程序环节结束之日起七个工作日内提出；对成交结果的质疑，应当在成交公告期限届满之日起七个工作日内提出。

供应商应当在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，超过次数的质疑将不予受理。以联合体形式参加政府采购活动的，其质疑应当由组成联合体的所有供应商共

同提出。

7.3 供应商可以委托代理人进行质疑。代理人提出质疑应当提交供应商签署的授权委托书，并提供相应的身份证明。授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人签字或者盖章，并加盖公章。

7.4 供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

- (1) 供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- (2) 质疑项目的名称、编号；
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- (4) 事实依据；
- (5) 必要的法律依据；
- (6) 提出质疑的日期。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

质疑函应当按照财政部制定的范本填写，范本格式可通过中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn>）右侧的“下载专区”下载。

7.5 供应商提起询问和质疑，应当按照《政府采购质疑和投诉办法》（财政部令第94号）的规定办理。质疑函或授权委托书的内容不符合《供应商须知》第7.3条和第7.4条规定的，集中采购机构将当场一次性告知供应商需要补正的事项，供应商超过法定质疑期未按要求补正并重新提交的，视为放弃质疑。

质疑函的递交应当采取当面递交或寄送方式。质疑联系部门：上海市松江区政府采购中心，联系电话：021-67740885，地址：上海市松江区松礼路81号（地铁9号线上海松江站1号口向北50米）上海市松江区政府采购中心3楼3203室。

7.6 集中采购机构将在收到供应商的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知提出质疑的供应商和其他有关供应商，但答复的内容不涉及商业秘密或者依法应当保密的内容。

7.7 对供应商询问或质疑的答复将导致谈判文件变更或者影响采购活动继续进行的，采购人、集中采购机构将通知提出询问或质疑的供应商，并在原竞争性谈判公告发布媒体上发布变更公告。

8. 公平竞争和诚实信用

8.1 供应商在本采购项目的竞争中应自觉遵循公平竞争和诚实信用原则，不得存在腐败、欺诈或其他严重违背公平竞争和诚实信用原则、扰乱政府采购正常秩序的行为。“腐败行为”是指提供、给予任何有价值的东西来影响采购人员在采购过程或合同实施过程中的行为；“欺诈行为”是指为了影响采购过程或合同实施过程而提供虚假材料，谎报、隐瞒事实的行为，包括供应商之间串通响应等。

8.2 如果有证据表明供应商在本采购项目的竞争中存在腐败、欺诈或其他严重违背公平竞争和诚实信用原则、扰乱政府采购正常秩序的行为，采购人、集中采购机构将拒绝其响应

文件，并将报告政府采购监管部门查处；成交后发现的，成交供应商须参照《中华人民共和国消费者权益保护法》第 55 条之条文描述方式双倍赔偿采购人，且民事赔偿并不免除违法供应商的行政与刑事责任。

8.3 采购人、集中采购机构将在解密后至谈判前，通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)查询相关供应商信用记录，并对供应商信用记录进行甄别，对列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，将拒绝其参与政府采购活动。以上信用查询记录，采购人、集中采购机构将打印查询结果页面后与其他采购文件一并保存。

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个供应商的身份共同参加政府采购活动的，将对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

9. 其他

本《供应商须知》的条款如与《采购邀请》、《采购需求》和《竞争性谈判程序及评审方法》就同一内容的表述不一致的，以《采购邀请》、《采购需求》和《竞争性谈判程序及评审方法》中规定的内容为准。

二、谈判文件

10. 谈判文件构成

10.1 谈判文件由以下部分组成：

- (1) 采购邀请（竞争性谈判公告）；
- (2) 供应商须知；
- (3) 政府采购政策功能；
- (4) 采购需求；
- (5) 竞争性谈判程序及评审方法；
- (6) 响应文件有关格式；
- (7) 合同书格式和合同条款；
- (8) 本项目谈判文件的澄清、答复、修改、补充内容（如有的话）。

10.2 供应商应仔细阅读谈判文件的所有内容，并按照谈判文件的要求提交响应文件。如果供应商没有按照谈判文件要求提交全部资料，或者响应文件没有对谈判文件在各方面作出实质性响应，则其响应有可能被认定为无效响应，其风险由供应商自行承担。

10.3 供应商应认真了解本次采购的具体工作要求、工作范围以及职责，了解一切可能影响响应报价的资料。一经成交，不得以不完全了解项目要求、项目情况等为借口而提出额外补偿等要求，否则，由此引起的一切后果由成交供应商负责。

10.4 供应商应按照谈判文件规定的日程安排，准时参加项目采购有关活动。

11. 谈判文件的澄清和修改

11.1 任何要求对谈判文件进行澄清的供应商，均应在响应文件提交截止期 5 天以前，

按《采购邀请》中的地址以书面形式（必须加盖供应商单位公章）通知采购人、集中采购机构。

11.2 对在响应文件提交截止期 5 天以前收到的澄清要求，采购人、集中采购机构需要对谈判文件进行澄清、答复的；或者在响应文件提交截止前的任何时候，采购人、集中采购机构需要对谈判文件进行补充或修改的，采购人、集中采购机构将会通过“上海政府采购网”以澄清或修改公告形式发布，并通过采购云平台发送至已下载谈判文件的供应商工作区。如果澄清或修改的内容可能影响响应文件编制的，且澄清或修改公告发布时间距响应文件提交截止时间不足 5 天的，则相应延长响应文件提交截止时间。延长后的具体响应文件提交截止时间以最后发布的澄清或修改公告中的规定为准。

11.3 澄清或修改公告的内容为谈判文件的组成部分。当谈判文件与澄清或修改公告就同一内容的表述不一致时，以最后发出的文件内容为准。

11.4 谈判文件的澄清、答复、修改或补充都应由集中采购机构以澄清或修改公告形式发布和通知，除此以外的其他任何澄清、修改方式及澄清、修改内容均属无效，不得作为响应的依据，否则，由此导致的风险由供应商自行承担，采购人、集中采购机构不承担任何责任。

11.5 采购人、集中采购机构召开答疑会的，所有供应商应根据谈判文件或者采购人、集中采购机构通知的要求参加答疑会。供应商如不参加，其风险由供应商自行承担，采购人、集中采购机构不承担任何责任。

12. 踏勘现场

12.1 采购人、集中采购机构组织踏勘现场的，所有供应商应按《供应商须知》前附表规定的时间、地点前往参加踏勘现场活动。供应商如不参加，其风险由供应商自行承担，采购人、集中采购机构不承担任何责任。采购人、集中采购机构不组织踏勘现场的，供应商可以自行决定是否踏勘现场，供应商需要踏勘现场的，采购人、集中采购机构应为供应商踏勘现场提供一定方便，供应商进行现场踏勘时应当服从采购人、集中采购机构的安排。

12.2 供应商踏勘现场发生的费用由其自理。

12.3 采购人、集中采购机构在现场介绍情况时，应当公平、公正、客观，不带任何倾向性或误导性。

12.4 采购人、集中采购机构在踏勘现场中口头介绍的情况，除采购人、集中采购机构事后形成书面记录、并以澄清或修改公告的形式发布、构成谈判文件的组成部分以外，其他内容仅供供应商在编制响应文件时参考，采购人、集中采购机构不对供应商据此作出的判断和决策负责。

三、响应文件

13. 响应文件的语言及计量单位

13.1 供应商提交的响应文件以及供应商与采购人、集中采购机构就有关采购事宜的所有来往书面文件均应使用中文。除签名、盖章、专用名称等特殊情形外，以中文以外的文字表述的响应文件视同未提供。

13.2 响应文件计量单位，谈判文件已有明确规定的，使用谈判文件规定的计量单位；

谈判文件没有规定的，一律采用中华人民共和国法定计量单位（货币单位：人民币元）。

14. 谈判响应文件有效期

14.1 响应文件应从解密之日起，在《供应商须知》前附表规定的谈判响应文件有效期内有效。谈判响应文件有效期比谈判文件规定短的属于非实质性响应，将被认定为无效响应。

14.2 在特殊情况下，在原谈判响应文件有效期期满之前，采购人、集中采购机构可书面征求供应商同意延长谈判响应文件有效期。同意延长有效期的供应商不能修改响应文件其他内容。

14.3 成交供应商的响应文件作为项目合同的附件，其有效期至成交供应商全部合同义务履行完毕为止。

15. 响应文件构成

15.1 响应文件由商务响应文件（包括相关证明文件）和技术响应文件二部分构成。

15.2 商务响应文件（包括相关证明文件）和技术响应文件应具体包含的内容，以第四章《采购需求》规定为准。

16. 商务响应文件

16.1 商务响应文件由以下部分组成：

- (1) 《谈判响应函》
- (2) 《报价一览表》（在采购云平台填写）
- (3) 《报价汇总表》等相关报价表格详见第六章《响应文件有关格式》
- (4) 《资格审查要求表》
- (5) 《符合性要求表》
- (6) 《商务要求响应表》
- (7) 第四章《采购需求》规定的其他内容
- (8) 相关证明文件（供应商应按照《采购需求》所规定的内容提交相关证明文件，以证明其有资格参加响应和成交后有能力履行合同）

17. 谈判响应函

17.1 供应商应按照谈判文件中提供的格式完整地填写《谈判响应函》。

17.2 响应文件中未提供《谈判响应函》的，为无效响应。

18. 报价一览表

18.1 供应商应按照谈判文件的要求和采购云平台提供的响应文件格式完整地填写《报价一览表》，说明其拟提供货物和相关服务的名称、规格型号、来源地、数量、价格、交付时间、质量保证期等。

18.2 《报价一览表》是为了便于采购人、集中采购机构解密。

18.3 供应商未按照谈判文件的要求和采购云平台提供的响应文件格式完整地填写《报价一览表》、或者未提供《报价一览表》，导致其解密不成功的，其责任和风险由供应商自行承担。

19. 报价

19.1 除《采购需求》中另有说明外，报价应包括货款、标准附件、备品备件、专用工具、包装、运输、装卸、保险、税金、货到就位以及安装、调试、培训、保修等一切税金和费用。经通知参加谈判的供应商，在谈判结束后还有一次最终报价的机会。

19.2 除《采购需求》中说明并允许外，响应的每一个货物、服务的单项报价以及采购项目的总价均只允许有一个报价，响应文件中包含任何有选择的报价，采购人、集中采购机构对于其响应均将予以拒绝。

19.3 报价应是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何可变的或者附有条件的响应报价，采购人、集中采购机构均将予以拒绝。

19.4 供应商应按照谈判文件第六章提供的格式完整地填写各类报价分类明细表。

19.5 最终报价是供应商响应文件的有效组成部分。

19.6 应以人民币报价。

20. 资格审查要求表及符合性要求表

20.1 供应商应当按照谈判文件所提供格式，逐项填写并提交《资格审查要求表》、《符合性要求表》，以证明其响应符合谈判文件规定的所有合格供应商资格审查及符合性要求。

20.2 响应文件中未提供《资格审查要求表》、《符合性要求表》的，为无效响应。

21. 技术响应文件

21.1 供应商应按照《采购需求》的要求编制并提交技术响应文件，对采购人、集中采购机构的技术需求全面完整地做出响应，以证明其响应的货物和相关服务符合谈判文件规定。

21.2 技术响应文件可以是文字资料、表格、图纸和数据等各项资料，包括：

(1) 货物主要技术指标和运行性能的详细说明；

(2) 货物在《供应商须知》前附表规定的质量保证期期满后，正常和连续地运转所需要的完整的备件和特种工具的清单以及维护费用，包括备件和特种工具的货源及现行价格；

(3) 逐条对采购人、集中采购机构要求的技术要求进行响应，并按谈判文件所附格式完整地填写《技术偏离表》，说明自己所响应的货物和相关服务内容与采购人、集中采购机构相应要求的偏离情况。

22. 响应文件的编制和签署

22.1 供应商应按照谈判文件和采购云平台要求的格式填写相关内容。

22.2 响应文件中凡谈判文件要求签署、盖章之处，均应显示供应商的法定代表人或法定代表人正式授权的代表签署字样及供应商的公章。供应商名称及公章应显示全称。如果是由法定代表人授权代表签署响应文件，则应当按谈判文件提供的格式出具《法定代表人授权委托书》（如供应商自拟授权书格式，则其授权书内容应当实质性符合谈判文件提供的《法定代表人授权委托书》格式之内容）并将其附在响应文件中。响应文件若有修改错漏之处，须在修改错漏之处同样显示出供应商公章或者由法定代表人或法定代表人授权代表签署字样。响应文件因字迹潦草或表达不清所引起的后果由供应商自负。

其中对《谈判响应函》、《法定代表人授权委托书》、《资格审查要求表》、《符合性要求表》以及《财务状况及税收、社会保障资金缴纳情况声明函》，供应商未按照上述要求显示公章

的，其响应无效。

22.3 建设节约型社会是我国落实科学发展观的一项重大决策，也是政府采购应尽的义务和职责，需要政府采购各方当事人在采购活动中共同践行。目前，少数供应商制作的响应文件存在编写繁琐、内容重复的问题，既增加了制作成本，浪费了宝贵的资源，也增加了评审成本，影响了评审效率。为进一步落实建设节约型社会的要求，提请供应商在制作响应文件时注意下列事项：

(1) 谈判小组主要是依据响应文件中技术、质量以及售后服务等指标来进行评定。因此，响应文件应根据谈判文件的要求进行制作，内容简洁明了，编排合理有序，与谈判文件内容无关或不符合谈判文件要求的资料不要编入响应文件。

(2) 响应文件应规范，应按照规定格式要求规范填写，扫描文件应清晰简洁、上传文件应规范。

四、响应文件的递交

23. 响应文件的递交

23.1 供应商应按照谈判文件规定，参考第六章响应文件有关格式，在采购云平台中按照要求填写和上传所有响应内容。有关事项应根据采购云平台规定的要求办理。

23.2 响应文件中含有公章，防伪标志和彩色底纹类文件（如《谈判响应函》、营业执照、身份证、认证证书等）应清晰显示。如因上传、扫描、格式等原因导致评审时受到影响，由供应商承担相应责任。

采购人、集中采购机构认为必要时，可以要求供应商提供文件原件进行核对，供应商必须按时提供，否则供应商须接受可能对其不利的评审结果，并且采购人、集中采购机构将对该供应商进行调查，发现有弄虚作假或欺诈行为的按有关规定进行处理。

23.3 供应商应充分考虑到网上提交响应文件可能会发生的技术故障、操作失误和相应的风险。对因网上响应的任何技术故障、操作失误造成供应商响应内容缺漏、不一致或响应失败的，采购人、集中采购机构不承担任何责任。

24. 响应文件提交截止时间

24.1 供应商必须在《采购邀请（竞争性谈判公告）》规定的网上响应文件提交截止时间前将响应文件在采购云平台中上传并正式提交。

24.2 在采购人、集中采购机构按《供应商须知》规定酌情延长响应文件提交截止期的情况下，采购人、集中采购机构和供应商受响应文件提交截止期制约的所有权利和义务均应延长至新的截止时间。

24.3 在响应文件提交截止时间后上传的任何响应文件，采购人、集中采购机构均将拒绝接收。

25. 响应文件的修改和撤回

在响应文件提交截止时间之前，供应商可以对在采购云平台已提交的响应文件进行修改和撤回。有关事项应根据采购云平台规定的要求办理。

五、解密

26. 解密

26.1 采购人、集中采购机构将按《采购邀请》或《延期公告》（如果有的话）中规定的时间在采购云平台上组织公开解密。

26.2 解密程序在采购云平台进行，所有上传响应文件的供应商应登录采购云平台参加解密。解密主要流程为签到和解密，每一步骤均应按照采购云平台的规定进行操作。

26.3 响应文件提交截止，采购云平台显示解密后，供应商进行签到操作，供应商签到完成后，由采购人、集中采购机构解除采购云平台对响应文件的加密。供应商应在规定时间内使用数字证书对其响应文件解密。签到和解密的操作时长分别为半小时，供应商应在规定时间内完成上述签到或解密操作，逾期未完成签到或解密的供应商，其响应文件按无效响应处理。因系统原因导致供应商无法在上述要求时间内完成签到或解密的除外。

如采购云平台解密程序有变化的，以最新的操作程序为准。

六、评审

27. 谈判小组

27.1 采购人、集中采购机构将依法组建谈判小组，谈判小组由采购人代表和上海市政府采购评审专家组成，其中专家人数不得少于竞争性谈判小组成员总数的三分之二。

27.2 谈判小组负责对响应文件进行评审和比较，并向采购人、集中采购机构推荐成交候选供应商。

28. 响应文件的初审

28.1 解密后，采购人、集中采购机构将协助谈判小组对响应文件进行初步审查，检查响应文件内容是否完整、编排是否有序、有无计算上的错误、文件签署是否规范以及供应商资格是否符合要求等。

28.2 在详细评审之前，谈判小组要对供应商资格进行审核并审查每份响应文件是否实质性响应了谈判文件的要求。未实质性响应该谈判文件的响应文件按无效响应处理。谈判小组只根据响应文件本身的内容来判定响应文件的响应性，而不寻求外部的证据。

28.3 没有实质性响应该谈判文件要求的响应文件不参加进一步的谈判及评审，供应商不得通过修正或撤销不符合要求的偏离或保留从而使其响应文件成为实质上响应的文件。

28.4 解密后采购人、集中采购机构拒绝供应商主动提交的任何澄清与补正。

28.5 采购人、集中采购机构可以接受响应文件中不构成实质性偏差的小的不正规、不一致或不规范的内容。

29. 响应文件内容不一致的修正

29.1 响应文件内容出现前后不一致的，按照下列规定修正：

(1) 《报价一览表》内容与响应文件其它部分内容不一致的，以《报价一览表》内容为准；

(2) 响应文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

(3) 总价与单价和数量的乘积不一致的，以单价计算结果为准，并修正总价；

(4) 对响应文件中不同文字文本的解释发生异议的，以中文文本为准。

响应文件中如果同时出现两种以上不一致的，则根据以上排序，按照序号在先的方法进行修正。

29.2 响应文件中如果有其他与评审有关的因素前后不一致的，将按不利于出错供应商的原则进行处理，即对于不一致的内容，评审时按照对出错供应商不利的情形进行评审；如出错供应商成交，签订合同时按照对出错供应商不利、对采购人有利的条件签约。

29.3 上述修正或处理结果对供应商具有约束作用。

30. 响应文件的澄清

30.1 为有助于对响应文件审查、评价和比较，谈判小组可分别要求供应商对其响应文件中含义不明确或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清。供应商应按照采购人、集中采购机构通知的时间和地点委派授权代表向谈判小组作出说明或答复。

30.2 供应商对澄清问题的说明或答复，还应以书面形式提交给采购人、集中采购机构，并应由供应商法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

30.3 供应商的澄清文件是其响应文件的组成部分。

30.4 供应商的澄清不得超出响应文件的范围或者改变其响应文件的实质性内容，不得通过澄清而使进行澄清的供应商在评审中更加有利。

31. 谈判

谈判小组所有成员集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加谈判的供应商平等的谈判机会。

在谈判过程中，谈判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，但不得变动谈判文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组应当及时以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

供应商应当按照谈判文件的变动情况和谈判小组的要求重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

谈判文件能够详细列明采购标的的技术、服务要求的，谈判结束后，谈判小组应当要求所有实质性响应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得少于 3 家。

谈判文件不能详细列明采购标的的技术、服务要求，需经谈判由供应商提供最终设计方案或解决方案的，谈判结束后，谈判小组应当按照少数服从多数的原则投票推荐 3 家以上供应商的设计方案或者解决方案，并要求其在规定时间内提交最后报价。

谈判小组应当从质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求的供应商中，按照最后报价由低到高的顺序提出 3 名以上成交候选人，并编写评审报告。

32. 响应文件的评价与比较

32.1 谈判小组只对被确定为实质上响应谈判文件要求的响应文件进行评价和比较。

32.2 谈判小组根据《竞争性谈判程序及评审办法》中规定的方法进行评审，并向采购人、集中采购机构提交书面评审报告和推荐成交候选供应商。

33. 评审的有关要求

33.1 谈判小组应当公平、公正、客观，不带任何倾向性，谈判小组成员及参与评审的有关工作人员不得私下与供应商接触。

33.2 评审过程严格保密。凡是属于审查、澄清、评价和比较有关的资料以及授标建议等，所有知情人均不得向供应商或其他无关的人员透露。

33.3 任何单位和个人都不得干扰、影响评审活动的正常进行。供应商在评审过程中所进行的试图影响评审结果的一切不符合法律或采购规定的活动，都可能导致其响应被拒绝。

33.4 采购人、集中采购机构和谈判小组均无义务向供应商做出有关评审的任何解释。

七、定标

34. 确认成交供应商

除了《供应商须知》第 37 条规定的采购失败情况之外，采购人将根据谈判小组推荐的成交候选供应商及排序情况，依法确认本采购项目的成交供应商。

35. 成交公告及成交和未成交通知

35.1 采购人确认成交供应商后，采购人、集中采购机构将在两个工作日内通过“上海政府采购网”和“松江区门户网”发布成交公告，公告期限为一个工作日。

35.2 成交公告发布后同时，采购人、集中采购机构将及时向成交供应商发出《成交通知书》通知成交，向其他未成交供应商发出《成交结果通知书》。《成交通知书》对采购人、集中采购机构和供应商均具有法律约束力。

36. 响应文件的处理

所有在解密会上被接受的响应文件都将作为档案保存，不论成交与否，采购人、集中采购机构均不退回。

37. 采购失败

在响应文件提交截止后，提交响应文件的供应商不足三家；或者在评审时，发现符合资格条件的供应商或对谈判文件做出实质响应的供应商不足三家；或者在最后报价时，提交最后报价的供应商不足三家，谈判小组确定为采购失败的，采购人、集中采购机构将通过“上海政府采购网”和“松江区门户网”发布失败公告。

八、授予合同

38. 合同授予

除了成交供应商无法履行合同义务之外，采购人、集中采购机构将把合同授予根据《供应商须知》第 34 条规定所确定的成交供应商。

39. 签订合同

成交供应商与采购人应当在《成交通知书》发出之日起 30 日内签订政府采购合同。

40. 其他

采购云平台有关操作方法可以参考采购云平台（网址：www.zfcg.sh.gov.cn）中的“操作须知”专栏。

第三章 政府采购政策功能

根据政府采购法，政府采购应当有助于实现国家的经济和社会发展政策目标，包括保护环境，扶持不发达地区和少数民族地区，促进中小企业发展等。

列入财政部、发展改革委发布的《节能产品政府采购品目清单》中强制采购类别的产品，按照规定实行强制采购；列入财政部、发展改革委、生态环境部发布的《节能产品政府采购品目清单》和《环境标志产品政府采购品目清单》中优先采购类别的产品，按规定实行优先采购。

中小企业按照《政府采购促进中小企业发展管理办法》享受中小企业扶持政策，对预留份额项目专门面向中小企业采购，对非预留份额采购项目按照规定享受价格扣除优惠政策。中小企业应提供《中小企业声明函》。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。

在政府采购活动中，监狱企业和残疾人福利性单位视同小微企业，监狱企业应当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，残疾人福利性单位应当提供《残疾人福利性单位声明函》。

政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠。

如果有国家或者上海市规定政府采购应当强制采购或优先采购的其他产品和服务，按照其规定实行强制采购或优先采购。

第四章 采购需求

一、项目概述

见附件

二、项目内容及要求

见附件

说明：

1、为保证采购的合法性、公平性，供应商认为上述项目技术需求指标存在排他性或歧视性的，可在收到或下载谈判文件之日起七个工作日内提出并附相关证据，采购人、集中采购机构将及时进行调查或组织论证，如情况属实，采购人、集中采购机构将对上述相关技术需求指标做相应修改。

2、采购人、集中采购机构在技术需求和图纸中指出的工艺、材料和货物的标准以及参照的技术参数或型号仅起说明作用，并没有任何限制性，供应商在报价中可以选用其他替代标准、规格或型号，但这些替代要实质上优于或相当于技术规格的要求。

三、项目供货管理要求

1、本项目响应人成交后应按照采购文件规定的方式提供货物及相关服务。

2、响应人必须具备上海市或有关行业管理部门规定的在上海市场实施本项目供货所需的资质、资格和一切手续（如有的话），由此引起的所有有关事宜及费用由响应人自行负责。

3、响应人在响应前应认真了解采购人使用需求、使用条件（使用空间、能源条件等）和其他相关条件。

4、成交人在货物供货前需将货物的技术资料和使用条件报采购人确认后方可订货（或组织生产）和确定具体供货、就位时间。本项目调试安排及试用期间管理将纳入采购人的管理范围，成交人在此过程中须服从采购人的时间和管理协调。

5、如本项目涉及商品包装和快递包装的，除采购需求另有要求外，成交人所出售的货物包装应当参照财政部办公厅、生态环境部办公厅以及国家邮政局办公室联合发布的《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）》执行。

四、质量标准与验收要求

1、供应商提供的产品和服务应符合国家和上海市与本项目有关的各项质量和安全标准、规范和验收要求以及相关政府管理部门和行业有关规定和规程，标准、规范等不一致的，以要求严的为准。

2、本项目验收将由采购人组织进行或委托第三方进行，质量标准和验收要求为按照上述规定一次验收合格。

3、如验收未获通过，采购人有权要求更换或退货并按照合同约定的违约处理。

五、商务要求：

类别	要求
谈判响应文件有效期	自解密之日起 90 日
质量保证期	自验收合格之日起整机原厂质保 96 个月
交付日期	合同签订并生效后 90 日历天内完工（包括安装调试及验收）
交付地点	上海市松江区茸兴路 369 号
付款方式	在货物交付并经验收合格正常使用后支付合同价30%,设备正常运行一年后支付剩余尾款。
转让与分包	本项目合同不得转让与分包。

六、响应文件的编制要求

供应商应按照第二章《供应商须知》的相关要求编制响应文件，响应文件的商务响应文件（包括相关证明文件）和技术响应文件应当包括（但不限于）下列内容：

1、商务响应文件由以下部分组成：

- (1) 《谈判响应函》；
- (2) 《报价一览表》（在采购云平台填写）；
- (3) 《报价汇总表》等相关报价表格详见第六章《响应文件有关格式》；
- (4) 《资格审查要求表》；
- (5) 《符合性要求表》；
- (6) 《商务要求响应表》；
- (7) 《法定代表人授权委托书》（含法定代表人身份证、被授权人身份证复印件）；
- (8) 供应商营业执照（或事业单位、社会团体法人证书）；
- (9) 财务状况及税收、社会保障资金缴纳情况声明函；
- (10) 享受政府采购优惠政策的相关证明材料，包括：中小企业声明函、监狱企业证明文件、残疾人福利性单位声明函、关于符合本国产品标准的声明函等。（成交人享受中小企业扶持政策、残疾人福利性单位支持政策或提供符合本国产品标准声明的，其声明函将随成交结果同时公告）
- (11) 供应商基本情况简介；

(12)《医疗器械生产许可证》或《第一类医疗器械生产备案凭证》；《医疗器械经营许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》。

(13)《中华人民共和国医疗器械注册证》或《第一类医疗器械备案凭证》。

(14) 响应供应商质量管理体系和质量保证体系等方面的认证证书

(15) 响应货物涉及国家规定须取得许可范畴的其他许可证件（例如：计量器具许可证、国家强制检测认证、卫生消毒产品批件等）

2、技术响应文件由以下部分组成：

(1) 技术偏离表

(2) 响应货物配件/备品备件明细表

(3) 响应货物配置清单及原厂出厂配置表

(4) 技术支持资料（响应货物的图样、主要技术性能、主要技术指标等书面资料。）

(5) 供货管理方案

(6) 售后服务方案

(7) 按照本谈判文件要求提供的其他技术性资料以及供应商需要说明的其他事项。

以上各类响应文件格式详见谈判文件第六章《响应文件有关格式》（格式自拟除外）。

第五章 竞争性谈判程序及评审办法

一、响应无效情形

1、谈判小组应当按照《供应商须知》、《资格审查要求表》以及《符合性要求表》要求对响应文件进行初审，响应文件不符合《资格审查要求表》、《符合性要求表》所列任何情形之一的，将被认定为无效响应。

2、单位负责人或法定代表人为同一人，或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，参加同一包件或者未划分包件的同一项目响应的，相关响应均无效。

3、相同品牌产品的不同供应商参加同一合同项的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加谈判；报价相同的，由谈判小组按照谈判文件规定的方式确定一个参加谈判、谈判文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他响应文件按无效处理。

4、多家代理商或经销商参加谈判，如其中两家或两家以上供应商存在分级代理或代销关系，且提供的是其所代理品牌货物的，评审时，按上述第（3）款规定确定其中一家为有效供应商。

5、供应商递交两份或多份内容不同的响应文件，且未声明哪一个有效，该供应商的响应文件按无效处理，按谈判文件规定提交备选响应方案的除外。

6、除上述以及法律法规所规定的响应无效情形外，响应文件有其他不符合谈判文件要求的均作为评审时的考虑因素，而不导致响应无效。

二、竞争性谈判程序及评审办法

1、成立谈判小组。本项目评审工作由谈判小组负责，谈判小组由3人组成，其中采购人代表不多于成员总数的三分之一，其余为政府采购评审专家，采购代表不参加评审的，则谈判小组均由评审专家组成。集中采购机构将按照相关规定，从上海市政府采购评审专家库中随机抽取评审专家。

2、响应文件初审。初审包括资格审查和符合性审查。首先，谈判小组依据法律法规和谈判文件的规定，审查、确定提交响应文件的供应商是否具备响应资格。其次，依据谈判文件的规定，从响应文件的有效性、完整性和对谈判文件的响应程度进行审查，确定响应文件是否对谈判文件的实质性要求作出响应。

谈判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。谈判小组要求供应商澄清、说明或者更正响应文件应当以书面形式作出。供应商的澄清、说明或者更正应当由法定代表人或其授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

3、企业性质认定。谈判小组依据《政府采购促进中小企业发展暂行办法》、《关于印发中小企业划型标准规定的通知》、供应商自报企业类型及供应商资产总额、营业收入和从业人员数量情况，对供应商的企业性质进行认定。

4、拟定谈判提纲并上传。谈判小组依据法律法规、供应商自报企业性质，拟定谈判提纲并上传至电子招投标系统中。

5、谈判通知。集中采购机构将通知所有通过初审的供应商参加谈判。未按通知要求参加的供应商视为放弃本项目谈判，并不再接受其最后报价。

6、谈判准备。请参加谈判的供应商事先做好时间安排和谈判准备，根据通知的安排，携带法定代表人授权委托书、政府采购专用 CA 认证证书、可以无线上网的笔记本电脑和供应商认为必要的其他相关资料准时参加谈判，根据谈判小组拟定的谈判提纲进行准备。

7、谈判。谈判小组所有成员集中与单一供应商分别进行谈判。在谈判过程中，谈判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，但不得变动谈判文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。对谈判文件作出的实质性变动是谈判文件的有效组成部分，谈判小组应当及时以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

8、提交最终响应文件。谈判结束后，供应商应按照谈判文件的变动情况和谈判小组的要求在规定时间内提交最终响应文件（包括最后报价，谈判文件未发生实质性变动的，供应商仅需提供最后报价及根据谈判情况作出的相关承诺），并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

9、推荐成交候选人。谈判小组应当从质量和服务均能满足采购文件实质性响应要求的供应商中，按照最后报价由低到高的顺序提出 3 名以上成交候选人，并编写评审报告。采购人将根据谈判小组推荐的成交候选供应商及排序情况，依法确认本采购项目的成交供应商。其中提供相同品牌产品（核心产品）且通过资格审查、符合性审查的不同响应人参加同一合同项下响应的，按一家响应人计算，报价最低的响应人获得成交人推荐资格，其他同品牌响应人不作为成交候选人。

三、报价说明

（1）非预留份额专门面向中小企业采购的项目或包件，对小微企业报价给予 10% 的扣除，用扣除后的价格参与评审；非预留份额专门面向中小企业采购且接受联合体响应或者允许分包的项目或包件，对于联合协议或者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% 以上的响应人，给予其报价 4% 的扣除，用扣除后的价格参与评审。以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业，其中，联合体各

方均为小微企业的，联合体视同小微企业。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。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。中小企业响应应提供《中小企业声明函》。

(2) 政府采购活动中既有本国产品又有非本国产品参与竞争的，依法对本国产品给予价格评审优惠，对本国产品的报价给予 20% 的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。当采购项目或者采购包中含有多种产品，响应人为该采购项目或者采购包提供的符合本国产品标准的产品成本之和占该响应人提供的全部产品成本之和的比例达到 80% 以上时，依法对该响应人提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该响应人提供的全部产品的总报价（投标报价）给予 20% 的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。提供符合本国产品标准的产品，响应人应出具《关于符合本国产品标准的声明函》。当采购项目或者采购包中含有多种产品的，响应人还应当提供《关于本国产品比例的声明函》。

(3) 评审中出现下列情形之一的，评审委员会应当启动异常低价投标审查程序：

1. 响应报价低于全部通过符合性审查供应商响应报价平均值 50% 的，即响应报价 < 全部通过符合性审查供应商响应报价平均值 × 50%；

2. 响应报价低于通过符合性审查的次低报价供应商响应报价 50% 的，即响应报价 < 通过符合性审查的次低报价供应商响应报价 × 50%；

3. 响应报价低于采购项目最高限价 45% 的，即响应报价 < 采购项目最高限价 × 45%；

4. 评审委员会基于专业判断，认为供应商报价过低，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的其他情形。

评审委员会启动异常低价投标审查后，属于前述第 1 项至第 4 项情形的，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间内对响应价格作出解释，提供项目具体成本测算等与报价合理性相关的书面说明及必要的证明材料，包括但不限于原材料成本、人工成本、制造费用等。其中，属于第 3 项情形，供应商已随投标文件一并提交相关书面说明及必要的证明材料的，可不再重复提交。

响应供应商不能提供书面说明、证明材料，或者提供的书面说明、证明材料不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其作为无效投标处理。

四、技术支持说明

响应人应如实填写技术偏离表。**每个响应产品 ≥ 5 项一般技术参数负偏离，响应文件按无效响应处理。**响应人填写的技术偏离表所提供的技术指标，应按谈判文件要求在响应文件中提供技术支持资料。技术支持资料以制造商公开发布的印刷资料（包括技术白皮书（Data sheet）、技术说明书、产品介绍彩页等）、食药监局出具的注册证及检测机构出具的检测报告等为准，响应人可以只提供上述材料关键页的复印件，关键页需体现响应产品的品牌、规格型号、相关性能指标，**相关性能指标需以醒目的方式标明响应文件技术要求对应的序号。**技术支持资料原件备查。

响应人提交的响应文件以及响应人与采购人就有关谈判事宜的所有来往书面文件均应使用中文。除签名、盖章、专用名称等特殊情形外，以中文以外的文字表述的响应文件视同未提供。

第六章 响应文件有关格式

一、商务响应文件有关格式

1、谈判响应函格式

致：上海市松江区政府采购中心

根据贵方_____（项目名称、项目编号）采购的竞争性谈判公告及采购邀请，_____（姓名和职务）被正式授权代表供应商_____（供应商名称、地址），按照上海市政府采购云平台规定向贵方提交响应文件 1 份。

据此函，供应商兹宣布同意如下：

1.按竞争性谈判文件规定，我方的报价总价为_____（大写）元人民币。

2.我方已详细研究了全部竞争性谈判文件，包括竞争性谈判文件的澄清和修改文件（如果有的话）、参考资料及有关附件，我们已完全理解并接受竞争性谈判文件的各项规定和要求，对竞争性谈判文件的合理性、合法性不再有异议。

3.谈判响应文件有效期为自解密之日起 _____日。

4.如我方成交，响应文件将作为本项目合同的组成部分，直至合同履行完毕止均保持有效，我方将按竞争性谈判文件及政府采购法律、法规的规定，承担完成合同的全部责任和义务。

5.我方同意向贵方提供贵方可能进一步要求的与本谈判有关的一切证据或资料。

6.我方完全理解贵方不一定要接受最低报价的响应或其他任何响应。

7.我方已充分考虑到响应文件提交期间网上操作可能会发生的技术故障、操作失误和相应的风险，并对因网上操作的任何技术故障、操作失误造成响应文件内容缺漏、不一致或响应文件提交失败的，承担全部责任。

8.我方同意解密内容以上海市政府采购云平台解密时的《报价一览表》内容为准。我方授权代表将及时使用数字证书对《报价一览表》中与我方有关的内容进行签名确认，授权代表未进行确认的，视为我方对解密内容无异议。

9.为便于贵方公正、择优地确定成交供应商及其报价货物和相关服务，我方就本次响应有关事项郑重声明如下：

（1）我方向贵方提交的所有响应文件、资料都是准确的和真实的。

（2）我方近期有关该型号货物的生产、供货、售后服务以及性能等方面的重大决策和事项：

_____。
（3）以上事项如有虚假或隐瞒，我方愿意承担一切后果，并不再寻求任何旨在减轻或免除法律责任的辩解。

地址：

电话、传真：

邮政编码：

开户银行：

银行账号：

供应商授权代表签名：

供应商名称（公章）：

日期： 年 月 日

2、报价一览表格式

报价一览表格式见采购云平台，并在该平台填写。

松江区方塔中医医院吊塔包 1

货物名称	品牌/生产厂家	规格型号	质量保证期 (月)	交付日期 (天)	总价(总价、 元)

填写说明：

(1) “报价金额”单位为“元”，“最终报价确认”单位为“万元”，两者所填金额须一致。所填金额为每一包件报价，所有价格均系用人民币表示，精确到分。

(2) 交付日期是指合同生效之日起多少天完成送货上门、就位、安装、调试、培训直至验收合格。

(3) 质量保证期是指自货物按合同规定验收合格之日起多少个月。

(4) 供应商应按照《采购需求》和《供应商须知》的要求报价。

3、报价汇总表格式

项目名称：

项目编号：

序号	货物名称	产地或 来源地	厂家、品牌及 规格型号	配置	单价				数量	合计 报价
					成本价或 进价	各类 费用	利润	单价 小计		
总价（人民币小写）：										
总价（人民币大写）：										

说明：（1）所有价格均系用人民币表示，单位为元，精确到分。

（2）供应商应按照《采购需求》和《供应商须知》的要求报价。

（3）如果不是标准配置，应附报价说明。

供应商授权代表签字：

供应商（公章）：

日期： 年 月 日

4、资格审查要求表

项目名称:

项目编号:

项目内容	具备的条件说明（要求）	响应检查项（响应内容说明（是/否））	详细内容所对应电子响应文件名称与页次	备注
法定基本条件	1、符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件：营业执照（或事业单位、社会团体法人证书）；提供财务状况及税收、社会保障资金缴纳情况声明函。 2、未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单和中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商。			
供应商资质	符合谈判文件规定的合格供应商资质条件：（1）响应人应提供《中华人民共和国医疗器械注册证》（适用于第二类、第三类医疗器械）或《第一类医疗器械备案凭证》。响应产品应当与上述两证及附件限定内容一致。（2）如果响应人是响应产品制造厂家，应同时提供《医疗器械生产许可证》（适用于第二类、第三类医疗器械）或《第一类医疗器械生产备案凭证》，上述两证不可相互替代、覆盖。（3）如果响应人是经营企业，应同时提供《医疗器械经营许可证》（适用于第三类医疗器械）或《第二类医疗器械经营备案凭证》，响应产品应当与上述两证核准的经营范围保持一致，并且两证不可相互替代、覆盖。（4）响应产品为进口的，除上述要求外，还应当提供响应产品生产厂家授权书或合法获得响应产品的其他证明。			
联合体响应	本项目不接受联合体响应。			
大中小微企业	本项目面向大、中、小、微型等各类供应商采购。			

供应商授权代表签字:

供应商（公章）:

日期： 年 月 日

5、符合性要求表

项目名称:

项目编号:

项目内容	具备的条件说明（要求）	响应检查项（响应内容说明（是/否））	详细内容所对应电子响应文件名称与页次	备注
法定代表人授权	1、在响应文件由法定代表人授权代表签字（或盖章）的情况下，应按谈判文件规定格式提供法定代表人授权委托书。 2、按谈判文件要求提供法定代表人身份证、被授权人身份证。			
响应文件密封、签署等要求	符合谈判文件规定： 1、响应文件按谈判文件要求提供《谈判响应函》、《报价一览表》、《资格审查要求表》、《符合性要求表》； 2、响应文件按谈判文件要求密封（适用于纸质响应项目），电子响应文件须经电子加密（响应文件上传成功后，系统即自动加密）。			
报价	1、不得进行选择性报价（报价应是唯一的，谈判文件要求提供备选方案的除外）； 2、报价不得超出谈判文件标明的采购预算金额/项目最高限价； 3、不得低于成本报价； 4、报价有缺漏项的，缺漏项部分的报价按照其他供应商相同项的最高报价计算，计算出的缺漏项部分报价不得超过总报价的10%。			
商务要求	1、谈判响应文件有效期、交付日期、交付地点、质量保证期、付款条件满足谈判文件要求。 2、本项目合同不得转让与分包。			
采购进口产品政策	本项目不接受进口产品。			
“★”要求	符合技术规范、技术标准和《采购需求》质量标准，或者符合谈判文件中标“★”的技术、性能及其它要求的。 响应文件中每个响应产品≥5项一般技术参数负偏离，响应文件按无效响应处理。			
公平竞争和诚实信用	不得存在腐败、欺诈或其他严重违背公平竞争和诚实信用原则、扰乱政府采购正常秩序的行为。			

供应商授权代表签字:

供应商（公章）:

日期： 年 月 日

6、商务要求响应表格式

项目名称：

项目编号：

类别	竞争性谈判文件要求	是否响应	供应商的承诺或说明
谈判响应文件有效期			
质量保证期			
交付日期			
交付地点			
付款方式			
转让与分包			

供应商授权代表签字：

供应商（公章）：

日期： 年 月 日

7、法定代表人授权委托书格式

致：上海市松江区政府采购中心

我___（姓名）系注册于_____（地址）的_____（供应商名称，以下简称我方）的法定代表人，现代表我方授权委托我方在职职工_____（姓名，职务）以我方的名义参加贵中心_____项目的采购活动，由其代表我方全权办理针对上述项目的响应文件提交、解密、谈判、响应文件澄清、报价、签约等一切具体事务，并签署全部有关的文件、协议及合同。

我方对被授权人的签名事项负全部责任。

在贵中心收到我方撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。被授权人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

被授权人无转委托权，特此委托。

法定代表人身份证复印件
(有照片一面)

被授权人身份证复印件
(有照片一面)

供应商（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

电话：

传真：

日期：

受托人（签字）：

身份证号码：

电话：

传真：

日期：

8、中小企业声明函

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.**桥式吊塔**,属于 工业 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.**双臂麻醉吊塔**,属于 工业 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) ;

3.**双臂腔镜吊塔**,属于 工业 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) ;

4.**双臂内镜吊塔**,属于 工业 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) ;

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。

企业名称(盖章):

日期:

说明:(1)本声明函所称中小企业,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。事业单位、团体组织等非企业性质的政府采购供应商,不属于中小企业划型标准确定的中小企业,不得按《关于印发中小企业划型标准规定的通知》规定声明为中小微企业,也不适用《政府采购促进中小企业发展管理办法》。

(2)本声明函所称货物由中小企业制造,是指货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标,否则不享受中小企业扶持政策。供应商提供的货物既有中小企业制造货物,也有大型企业制造货物的,不享受中小企业扶持政策。

(3)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。

(4)采购标的对应的中小企业划分标准所属行业,以采购文件第二章《供应商须知》规定为准。

(5)供应商未按照上述格式正确填写《中小企业声明函》的,视为未提供《中小企业声明函》,不享受中小企业扶持政策。

注:行业划型标准:

(二)工业。从业人员1000人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其

中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 300 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 300 万元以下的为微型企业。

9、残疾人福利性单位声明函

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，本单位安置残疾人___人，占本单位在职职工人数比例___%，符合残疾人福利性单位条件，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。

单位名称（盖章）：

日期：

说明：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》享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足以下条件：

（1）安置的残疾人占本单位在职职工人数的比例不低于 25%（含 25%），并且安置的残疾人人数不少于 10 人（含 10 人）；

（2）依法与安置的每位残疾人签订了一年以上（含一年）的劳动合同或服务协议；

（3）为安置的每位残疾人按月足额缴纳了基本养老保险、基本医疗保险、失业保险、工伤保险和生育保险等社会保险费；

（4）通过银行等金融机构向安置的每位残疾人，按月支付了不低于单位所在区县适用的经省级人民政府批准的月最低工资标准的工资；

（5）提供本单位制造的货物、承担的工程或者服务（以下简称产品），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）。

成交供应商为残疾人福利性单位的，本声明函将随成交结果同时公告。

如供应商不符合残疾人福利性单位条件，无需填写本声明。

10、财务状况及税收、社会保障资金缴纳情况声明函

我方（供应商名称）符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款第（二）项、第（四）项规定条件，具体包括：

1. 具有健全的财务会计制度；
2. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。

特此声明。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（公章）

日期：

11、关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. **桥式吊塔**，生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。**桥式吊塔**的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。**桥式吊塔**的（关键组件）在中国境内生产。**桥式吊塔**的（关键工序）在中国境内完成。

2. **双臂麻醉吊塔**，生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。**双臂麻醉吊塔**的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。**双臂麻醉吊塔**的（关键组件）在中国境内生产。**双臂麻醉吊塔**的（关键工序）在中国境内完成。

3. **双臂腔镜吊塔**，生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。**双臂腔镜吊塔**的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。**双臂腔镜吊塔**的（关键组件）在中国境内生产。**双臂腔镜吊塔**的（关键工序）在中国境内完成。

4. **双臂内镜吊塔**，生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。**双臂内镜吊塔**的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。**双臂内镜吊塔**的（关键组件）在中国境内生产。**双臂内镜吊塔**的（关键工序）在中国境内完成。

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：
日期： 年 月 日

1. 产品如有型号，请在“产品名称”栏一并填写。
2. 生产厂名与厂址应与生产厂营业执照载明的相关信息保持一致。
3. 该产品的中国境内生产的组件成本占比相关要求实施前，“规定比例”栏可不填，下同。
4. 该产品的关键组件要求实施前，“关键组件”栏可不填，下同。
5. 该产品的关键工序要求实施前，“关键工序”栏可不填，下同。

说明：（1）本国产品标准适用于货物，包括政府采购货物项目和服务项目中涉及的货物。适用

本国产品标准的货物具体是指《政府采购品目分类目录》中的货物类产品，但不包括其中的房屋

和构筑物，文物和陈列品，图书和档案，特种动植物，农林牧渔业产品，矿与矿物，电力、城市

燃气、蒸汽和热水、水，食品、饮料和烟草原料，无形资产。

（2）根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》规定，

在分产品确定在中国境内生产的组件成本占比要求、以及特定产品的关键组件、关键工序相关要

求实施前，本国产品应当符合以下条件：产品应当在中国境内生产，即在中华人民共和国关境内

实现从原材料、组件到产品的属性改变。属性改变是指经过制造、加工或者组装等工序，产生完

全不同于原材料、组件的新产品，并具有新的名称和特征（用途）。属性改变不包括以下细

微操

作：

- 1.为确保产品在运输或者储存期间保持某种状态而进行的操作；
- 2.为产品运输或者销售进行的包装或者展示；
- 3.在产品或者其包装上粘贴或者印刷品牌、标志、标识以及其他用于区别的标记；
- 4.简单的上漆、磨光和分装；
- 5.其他不属于属性改变的情形。

(3) 当采购项目或者采购包中含有多种产品的，投标人还应当提供《关于本国产品比例

的声明函》，承诺提供的符合本国产品标准的产品成本之和占提供的全部产品成本之和的比例达

到 80%，如投标人未按照前述要求提供相关内容的，不享受本国产品的支持政策。

(4) 中标人提供的本声明函将随中标结果同时公告。

12.关于本国产品比例的声明函

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的符合本国产品标准的产品成本之和占提供的全部产品成本之和的比例达到 80%。

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：

日期： 年 月 日

二、技术响应文件有关表格格式
1、技术偏离表格式

项目名称：

项目编号：

序号	谈判文件技术要求 (含参数、规格与性能)	响应产品技术指标 (含参数、规格与性能)	是否有偏差	偏差说明	技术支持资料所在页次及说明
					页次：第_页 说明：

供应商授权代表签字：

供应商（公章）：

日期： 年 月 日

说明：

（1）响应人必须按采购文件技术要求的序号填写本表，如响应产品技术指标（含参数、规格与性能，下同）与谈判文件技术要求无偏差，在“是否有偏差”一列填写“无”。如响应产品技术指标与谈判文件技术要求不完全一致，在“是否有偏差”一列填写“有”，在“偏差说明”一列填写相关说明并注明是“正偏离”还是“负偏离”，并在“技术支持资料所在页次及说明”一列填写相关内容。

（2）响应人应如实填写技术偏离表。响应人填写的技术偏离表所提供的技术指标，应按谈判文件要求在响应文件中提供技术支持资料。技术支持资料以制造商公开发布的印刷资料（包括技术白皮书（Data sheet）、技术说明书、产品介绍彩页等）、食药监局出具的注册证及检测机构出具的检测报告等为准，响应人可以只提供上述材料关键页的复印件，关键页需体现响应产品的品牌、规格型号、相关性能指标，**相关性能指标需以醒目的方式标明谈判文件技术要求对应的序号**。技术支持资料原件备查。

3、供货管理服务内容表格式

项目名称：

项目编号：

序号	服务内容	所在页次及说明
1	产品附件、随机工具	
2	产品功能提升	
3	安装	
4	调试	
5	提供技术援助	
6	培训方案	
7	...	
8	响应人认为本表中未能包括的其他内容	

供应商授权代表签字：

供 应 商（公章）：

日 期： 年 月 日

4、售后服务内容表格式

项目名称:

项目编号:

序号	服务内容	所在页次及说明
1	售后服务响应时间	
	其中：（1）报修响应时间	
	（2）到场时间	
	（3）修复时间	
2	应急响应方案	
3	售后服务内容与计划	
	其中：（1）是否提供响应设备的终身免费软件升级	
	（2）提供的详细配置清单的内容	
	（3）固定的售后服务机构的具体情况	
	（4）特色化的服务内容与计划	
4	维保内容与价格（即质保期后售后服务收费报价，此报价须按照每一年报出，共三年）等相关服务承诺	
	其中：（1）保修期满后整机年保修价格	
	（2）周期维护保养计划内容与次数	
	（3）保修期满后每次维修的工时的单价	
5	备品备件供货与价格等备品备件服务承诺	
	其中：（1）质保期后主要零配件清单	
	（2）所需的易损件和备品备件的清单报价及扣率	
	（3）相关耗材的清单、报价及扣率	
6	...	
7	响应人认为本表中未能包括的其他内容	

供应商授权代表签字:

供 应 商（公章）:

日 期： 年 月

5、供应商相关承诺（如售后服务承诺等）

格式自拟

第七章 合同书格式和合同条款

包 1 合同模板:

[合同中心-项目名称]合同

合同编号: [合同中心-合同编码]

合同各方:

甲方(买方): [合同中心-采购单位名称] 乙方(卖方): [合同中心-供应商名称]

地址: [合同中心-采购单位所在地] 地址: [合同中心-供应商所在地]

电话: [合同中心-采购单位联系人电话] 电话: [合同中心-供应商联系人电话]

传真: [合同中心-采购单位单位传真] 传真: [合同中心-供应商单位传真]

联系人: [合同中心-采购单位联系人] 联系人: [合同中心-供应商联系人]

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》及其他有关法律法规之规定,本合同当事人遵循平等、自愿、公平和诚实信用原则,在本项目经过政府采购的基础上,经协商一致,同意按下述条款和条件签署本合同:

1. 乙方根据本合同的规定向甲方提供以下货物:

1.1 乙方所提供的 桥式吊塔贰拾叁套, 双臂麻醉吊塔壹拾套, 双臂腔镜吊塔壹拾套, 双臂内镜吊塔捌套 其来源应符合国家的有关规定,货物的规格型号、配置、功能、制造商、产地、单价、数量等信息详见合同附件。

2. 合同价格、交货地点、交货时间和交货状态

2.1 合同价格

本合同价格为 [合同中心-合同总价] 人民币元整; 大写: [合同中心-合同总价大写]。

乙方为履行本合同而发生的所有费用均应包含在合同价中,甲方不再另行支付其它任何费用。

2.2 交货地点: 上海市松江区茸兴路 369 号

2.3 交货时间: 详见成交供应商承诺中最终交货期

2.4 交货状态: 设备安装、调试、验收合格。

3. 质量标准和要求

3.1 乙方所出售标的物的质量标准按照国家标准或行业标准或企业标准确定。没有国家标准、行业标准和企业标准的,按照通常标准或者符合合同目的的特定标准确定。

3.2 乙方所出售的标的物还应符合国家和上海市人民政府之有关规定。

3.3 如果质量标准不统一的,应以甲方所选择的质量标准为依据。

4. 权利瑕疵担保

4.1 乙方保证对其出售的标的物享有合法的权利;

4.2 乙方应保证在其出售的标的物上不存在任何未曾向甲方透露的担保物权，如抵押权、质押权、留置权等；

4.3 乙方应保证其所出售的标的物没有侵犯任何第三人的知识产权和商业秘密等权利。

4.4 如甲方使用该标的物构成上述侵权的，则由乙方承担全部责任。

5. 包装要求

5.1 乙方所出售的全部货物均应按标准保护措施进行包装，这类包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求，以确保货物安全无损地运抵指定现场。

5.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单、质量证书和保修保养证书。

6. 验收

6.1 货物的数量不足或表面瑕疵甲方应在验收时当面提出，对质量问题之异议应在安装调试后七日内提出。

6.2 甲方可采用以下方式对货物组织验收：

甲方收货后根据货物的技术规格要求和质量标准，对货物进行检查验收，如果发现数量不足或有质量、技术等问题，乙方应负责按照甲方的要求采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。验收合格后，甲方收取发票并签署验收意见。甲方在货物送达后无正当理由而拖延验收或不验收超过上述 6.1 款所规定的验收期的，则视为其已验收通过。但对货物有质量保证期的，适用质量保证期之规定。

7. 付款

7.1 本合同以人民币付款（单位：元）。

7.2 本合同款项按照谈判文件要求支付。

在货物交付并经验收合格正常使用后支付合同价 30%，设备正常运行一年后支付剩余尾款。

8. 伴随服务

8.1 乙方应提交所提供货物的技术文件，应包括相应的每一套设备和仪器的中文技术文件，例如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册和/或服务指南。这些文件应包装好随同货物一起发运。

8.2 乙方还应提供下列服务：

(1) 货物的现场安装、调试和启动监督；

(2) 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；

(3) 在合同各方商定的一定期限内对所有的货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除卖方在质量保证期内所承担的义务；

(4) 在厂家和/或在项目现场就货物的安装、启动、运营、维护对使用单位操作人员进行培训。

8.3 伴随服务的费用应包含在合同价中，买方不再另行支付。

9. 质量保证

9.1 乙方应保证所供货物是全新的、未使用过的，并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。乙方应保证其货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内应具有满意的性能。在货物最终交付验收后不少于成交供应商承诺中最终质保期内，乙方应对由于设计、工艺或材料的缺陷而产生的故障负责。

9.2 在质量保证期内，如果货物的质量或规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方根据本合同第 10 条规定以书面形式向乙方提出补救措施或索赔。

9.3 乙方在约定的时间内未能弥补缺陷，甲方可采取必要的补救措施，但其风险和费用将由乙方承担，甲方根据合同规定对乙方行使的其他权利不受影响。

10. 补救措施和索赔

10.1 甲方有权根据质量检测部门出具的检验证书向乙方提出索赔。

10.2 在检验期和质量保证期内，如果乙方对缺陷产品负有责任而甲方提出索赔，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：

(1) 乙方同意退货并将货款退还给甲方，由此发生的一切费用和损失由乙方承担。

(2) 根据货物的质量状况以及买方所遭受的损失，经过买卖双方商定降低货物的价格。

(3) 乙方应在接到甲方通知后七天内，根据合同的规定负责采用符合规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件和设备来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，其费用由乙方负担。同时，乙方应在约定的质量保证期基础上相应延长修补和更换件的质量保证期。

(4) 如果在甲方发出索赔通知后十天内乙方未作答复，上述索赔应视为已被乙方接受。如果乙方未能在甲方索赔通知后十天内或甲方同意延长的期限内，按照上述规定的任何一种方法采取补救措施，甲方有权从应付的合同款项中扣除索赔金额，如不足以弥补甲方损失的，甲方有权进一步要求乙方赔偿。

11. 履约延误

11.1 乙方应按照合同规定的时间、地点交货和提供服务。

11.2 如乙方无正当理由而拖延交货，甲方有权解除合同并追究乙方的违约责任。

11.3 在履行合同过程中，如果乙方可能遇到妨碍按时交货和提供服务的情况时，应及时以书面形式将拖延的事实，可能拖延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后，应尽快对情况进行评价，并确定是否同意延长交货时间或延期提供服务。

12. 误期赔偿

12.1 除合同第13条规定外，如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，甲方应从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法，赔偿费按每周赔偿迟交货物的交货价或延期服务的服务费用的百分之一（1%）计收，直至交货或提供服务为止。但误期赔偿费的最高限额不超过合同价的百分之五（5%）。一周按七天计算，不足七天按一周计算。一旦达到误期赔偿的最高限额，甲方可考虑终止合同。

13. 不可抗力

13.1 如果合同各方因不可抗力而导致合同实施延误或不能履行合同义务的话，不应该承担误期赔偿或不能履行合同义务的责任。

13.2 本条所述的“不可抗力”系指那些双方不可预见、不可避免、不可克服的事件，但不包括双方的违约或疏忽。这些事件包括但不限于：战争、严重火灾、洪水、台风、地震、国家政策的重大的变化，以及双方商定的其他事件。

13.3 在不可抗力事件发生后，当事方应尽快以书面形式将不可抗力的情况和原因通知对方。合同各方应尽实际可能继续履行合同义务，并积极寻求采取合理的措施履行不受不可抗力影响的其他事项。合同各方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

14. 履约保证金

14.1 本项目不收取履约保证金。

15. 争端的解决

15.1 甲乙双方如在履行合同中发生纠纷，首先应友好协商，协商不成，甲乙双方均应向合同签订地起诉。

16. 违约终止合同

16.1 在甲方对乙方违约而采取的任何补救措施不受影响的情况下，甲方可在下列情况下向乙方发出书面通知书，提出终止部分或全部合同。

- (1) 如果乙方未能在合同规定的限期或甲方同意延长的限期内提供部分或全部货物。
- (2) 如果乙方未能履行合同规定的其它义务。

16.2 如果乙方根据上述 16.1 款的规定，终止了全部或部分合同，甲方可以依其认为适当的条件和方法购买与未交货物类似的货物，乙方应对购买类似货物所超出的那部分费用负责。但是，乙方应继续执行合同中未终止的部分。

16.3 如果乙方在履行合同过程中有不正当竞争行为，甲方有权解除合同，并按《中华人民共和国反不正当竞争法》之规定由有关部门追究其法律责任。

17. 破产终止合同

17.1 如果乙方丧失履约能力或被宣告破产，甲方可在任何时候以书面形式通知乙方终止合同而不给乙方补偿。该终止合同将不损害或影响甲方已经采取或将要采取任何行动或补救措施的权利。

18. 合同转让和分包

18.1 除甲方事先书面同意外，乙方不得转让和分包其应履行的合同义务。

19. 合同生效

19.1 本合同在合同各方签字盖章并且在买方收到卖方提供的履约保证金（如有）后生效。

19.2 本合同一式贰份，以中文书就，签字各方各执一份。

20. 合同附件

20.1 本合同附件包括：

谈判文件、响应文件、供应商承诺、补充协议（若有）。

20.2 本合同附件与合同具有同等效力。

20.3 合同文件应能相互解释，互为说明。若合同文件之间有矛盾，则以最新的文件为准。

21. 合同修改

21.1 除了双方签署书面修改协议，并成为本合同不可分割的一部分之外，本合同条件不得有任何变化或修改。

签约各方：

甲方（买方）：

（盖章）

法定代表人或授权委托人（签章）

日期：[合同中心-签订时间_1]

乙方（卖方）：

（盖章）

法定代表人或授权委托人（签章）

日期：[合同中心-签订时间]

合同签订地点：网上签约

[合同中心-合同有效期]

附件：项目采购需求

附件：项目采购需求

一、项目概述

项目名称	松江区方塔中医医院吊塔
采购内容	桥式吊塔 23 套，双臂麻醉吊塔 10 套，双臂腔镜吊塔 10 套，双臂内镜吊塔 8 套，具体要求详见需求附件。
采购预算	本项目采购预算为 3060000.00 元人民币，超过采购预算的报价按无效响应处理。

二、项目内容及要求

(一) 桥式吊塔（本项目核心产品）

序号	桥式吊塔需求内容及描述	备注
一	一般技术参数（含配置要求）	
★1.1	箱体功能面板采用独立的铝合金模块组成，铝合金模块尺寸长 150mm-200mm，宽 80mm-120mm，具备气源模块、网口终端模块、电源模块安装在独立的白板铝合金模块上，拆除螺丝即可拆除模块。模块后续灵活增配只需现场床旁调试。	提供铝合金模块实物图片说明
★1.2	气体终端插拔次数 80000 次以上，且通过盐雾试验后外观无红锈现象，接口制式符合医院要求。	提供技术支持资料
★1.3	配备呼吸湿化器装置，用于湿化传送给患者呼吸气体需要提供方案图片，放入配置表中；湿化装置重量不超过 1.5kg，温度监测范围:25-45 摄氏度；流量范围:≤120 L/min。湿度性能:有创模式:在流量 5L/min~60L/min 条件下，湿度应>33mg/L，无创模式:在流量 5L/min~120L/min 条件下，湿度应>12mg/L。支持温度、档位及图标显示功能;支持声光提示功，支持单呼吸管路加热和双呼吸管路加热功能。在 6kPa 恒压下,湿化罐泄漏速率应不超过 30m/min。	提供医疗器械检验所出具的检测报告
1.4	产品通过医用供应装置标准检测。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.5	吊塔采用 6 系及以上的高强度铝合金型材，加工级别达到 T6，抗拉伸强度≥270N/mm ² 。	提供型材采购报告
1.6	表面采用环保抑菌粉末，可抑制抑制大肠杆菌和金黄色葡萄球菌，抑菌率≥99.9%。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.7	吊塔箱体有限位可旋转角度≥345 度。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.8	安装于同一平面的气源终端采用 Z 字型交叉排列方式，相邻气源中心点沿箱体宽度方向的间距≥60mm，以便于同时插上氧气流量计、负压吸引瓶等附件不会发生干涉。	
1.9	采用优质气体管路，医用软管为 PVC 三层管设计，耐压，内层为食品级材料，中间层为聚酯线加强层，坚韧性强，符合医疗标准无异味，通过生物相容性测试。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.10	底板具有开孔，在模拟氧气泄露流量为 1L/min 时，腔体内部的氧气浓度不超过 25%。	
1.11	吊塔中用于氧化性医用气体、麻醉气体净化系统的终端中心，距离在正常工作状态或单一故障状态下可能产生火花的最近电器元件的边框应≥0.2m。	
1.12	吊塔防尘等级达到 IP30 或以上；防火等级要求达到 UL94-V0 或以上。	

1.13	吊桥悬梁工作承重 $\geq 400\text{KG}$ ，滑车移动距离 $\geq 600\text{mm}$ 。安装轨道应为隐藏式内嵌导轨，附件安装轨道 ≥ 4 条。横梁长度：2000—3500mm。	
1.14	吊塔干区配置：吊塔托盘与吊塔一致，无拼接缝隙，最大承载 $\geq 85\text{kg}$ ；托盘整体厚度 $\geq 20\text{mm}$ ，壁厚 $\geq 2\text{mm}$ ，托盘表面纯平设计，防止物体滑落，仪器托盘 ≥ 2 层；抽屉 ≥ 1 个；气源模块终端气体终端 ≥ 6 个：氧气 ≥ 2 个、空气 ≥ 2 个、负压吸引 ≥ 2 个，并包含对应气体的插头，具有 Standby (原位待接通状态)功能，可带气维修；电源模块终端配置 220V/10A 国标电源插座 ≥ 12 个，16A 三孔插座 ≥ 1 个，电源模块符合中国医用电气设备最核心的安全强制标准；六类 RJ45 网络接口 ≥ 4 个；等电位端子 ≥ 2 个；网篮 ≥ 1 个；监护仪支臂 ≥ 1 个，展臂范围 $\geq 300\text{mm}+300\text{mm}$ 。	
1.15	吊塔湿区配置：吊塔托盘与吊塔一致，无拼接缝隙，最大承载 $\geq 85\text{kg}$ ；托盘整体厚度 $\geq 20\text{mm}$ ，壁厚 $\geq 2\text{mm}$ ，托盘表面纯平设计，防止物体滑落，仪器托盘 ≥ 2 层；抽屉 ≥ 1 个；气源模块终端气体终端 ≥ 6 个：氧气 ≥ 2 个、空气 ≥ 2 个、负压吸引 ≥ 2 个，并包含对应气体的插头，具有 Standby (原位待接通状态)功能，可带气维修；电源模块终端配置 220V/10A 国标电源插座 ≥ 12 个，16A 三孔插座 ≥ 1 个，电源模块符合中国医用电气设备最核心的安全强制标准；六类 RJ45 网络接口 ≥ 4 个；等电位端子 ≥ 2 个；双关节输液组合架 ≥ 1 个，阅读灯 ≥ 1 个，背景灯 ≥ 1 个含开关。	

二、配置清单

1	干区	
1.1	2层托盘 1个，带抽屉托盘 1个	
1.2	气体终端 6个：氧气 2个、空气 2个、负压吸引 2个	
1.3	电源终端国标电源插座 12个，16A 三孔插座 1个	
1.4	六类网络接口 4个	
1.5	等电位端子 2个	
1.6	网篮 1个	
1.7	监护仪支臂 1个	
1.8	呼吸湿化装置 1个	
2	湿区	
2.1	2层托盘 1个；带抽屉托盘 1个	
2.2	气体终端 6个：氧气 2个、空气 2个、负压吸引 2个	
2.3	电源终端：国标电源插座 12个，16A 三孔插座 1个	
2.4	六类网络接口 4个	
2.5	等电位端子 2个	
2.6	双关节输液组合架 1个	
2.7	阅读灯 1个	
2.8	背景灯 1个（含开关）	

注：响应人应按照采购需求提供详细配置清单，内容和数量不少于上表内列明的内容和数量，否则视为未实质性响应。

三、伴随服务

安装	需要包括涉及的水、电、气等工程及涉及的相关材料均包含在总价内。	
调试	1、投标人负责免费安装，免费提供安装、调试设备的试剂/耗品，并提供现场培训和其他形式的培训。 2、若本项目需与买方物联网系统或其他系统进行联网对接，投标人需按买方要求免费开放通讯和数据传输端口协议，并承担其他系统制作接口的所有费用及无条件配合进行联网调试。	

提供技术援助	1、提供中文操作手册； 2、提供全套安装、操作和维护使用说明书； 3、各种软件有备份光盘或磁盘； 4、供应商有操作和维修培训计划，能够免费提供应用培训。	
培训	1、操作培训：安装调试完成后现场对设备进行性能检测，对业务科室工作进行操作使用培训。 2、日常维护培训：针对使用科室工作人员，日常维护保养等。 3、工程培训：针对工程人员，简单的零部件更换以及简单故障排除进行技术培训。	
验收方案	1、设备安装后，由双方按照合同的规定完成服务验收。 2、乙方应向甲方提供详细的验收标准、验收手册。 3、甲方有权委托第三方检测机构进行验收，对此乙方应当配合。	

注：响应人应满足以上基本要求，否则视为未实质性响应。

四、售后服务要求

售后服务响应时间	接到医院报修之后，4小时内响应，24小时到达现场。48小时内无法修复则需提供备用设备或解决方案以保证甲方医疗工作正常运行。需提供24小时免费服务电话提供在线技术咨询。	
服务内容与计划	1、保修期：设备自验收之日起，提供厂方整机（无免责条款的整机所有部件、配件、配套附属设备：包含管路、线路等）全免费保修8年（需供应商提供相关承诺材料）。 2、保修期内厂方需为甲方提供设备故障排除及定期维护保养，其中包含人工服务费、差旅费、维修备件费及仓储运输费等。 3、保修期内的年度定期预防性维护保养次数 ≥ 4 次。	
维保内容与价格	保修8年。	
备品备件供货与价	零配件：提供主要零配件、消耗品清单及成交价格（不得超过市场成交价8折）。	

注：响应人应满足以上基本要求，否则视为未实质性响应。

（二）双臂麻醉吊塔（本项目核心产品）

序号	双臂麻醉吊塔需求内容及描述	备注
一	一般技术参数（含配置要求）	
★1.1	箱体功能面板采用独立的铝合金模块组成，铝合金模块尺寸长150mm-200mm，宽80mm-120mm，具备气源模块、网口终端模块、电源模块安装在独立的白板铝合金模块上，拆除螺丝即可拆除模块。模块后续灵活增配只需现场床旁调试。	提供铝合金模块转换图片说明
★1.2	提供8套麻醉吊塔和2套电动背挂式麻醉机重型吊塔，电动升降 ≥ 250 mm，提供主流品牌可选的麻醉机吊板背挂上塔方案说明及实物图片。（采用背挂装置方案为非推车式）	提供上塔方案说明及实物图片
★1.3	配置具有NMPA认证的AGSS废气回收与传输装置。可连接任意品牌的麻醉机，有效回收麻醉废气到吊塔废气终端之中，保护麻醉机通气系统的精准性。采用医用级全金属材质，避免塑料积灰，能完全拆卸彻底消毒，AGSS具有调节装置，可调节到最佳吸气流速，支持低于 ≤ 50 L/min低流量管道。	提供废弃回收与传输装置注册证及彩页
1.4	产品通过医用供应装置标准检测。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.5	气体终端插拔次数80000次以上，且通过盐雾试验后外观无红锈现象，接口制式符合医院要求。	
1.6	吊塔采用6系及以上的高强度铝合金型材，加工级别达到T6，抗拉伸	

	强度 $\geq 270\text{N}/\text{mm}^2$ 。	
1.7	表面采用环保抑菌粉末，可抑制抑制大肠杆菌和金黄色葡萄球菌，抑菌率 $>99.9\%$ 。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.8	吊塔箱体有限位可旋转角度 ≥ 345 度。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.9	安装于同一平面的气源终端采用 Z 字型交叉排列方式，相邻气源中心点沿箱体宽度方向的间距 $\geq 60\text{mm}$ ，以便于同时插上氧气流量计、负压吸引瓶等附件不会发生干涉。	
1.10	采用优质气体管路，医用软管为 PVC 三层管设计，耐压，内层为食品级材料，中间层为聚酯线加强层，坚韧性强，符合医疗标准无异味，通过生物相容性测试。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.11	医用气体正压柔性管内部直径应 $\geq 5\text{mm}$ ；负压的管吸引管道内部直径应 $\geq 6\text{mm}$ 。	
1.12	底板具有开孔，在模拟氧气泄露流量为 $1\text{L}/\text{min}$ 时，腔体内部的氧气浓度不超过 25% 。	
1.13	吊塔中用于氧化性医用气体、麻醉气体净化系统的终端中心，距离在正常工作状态或单一故障状态下可能产生火花的最近电器元件的边框应 $\geq 0.2\text{m}$ 。	
1.14	吊塔防尘等级达到 IP30 或以上；防火等级要求达到 UL94-V0 或以上。	
1.15	吊塔主体全封闭式设计，悬臂最薄处 10mm 以上，最厚处 16mm 以上，确保承载性能稳定。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.16	吊臂工作承重 $\geq 200\text{KG}$ ，双臂结构，旋转半径 ≥ 1.5 米。吊柱式气电功能箱：长度 ≥ 0.8 米。	
1.17	吊塔托盘与吊塔一致，无拼接缝隙，最大承载 $\geq 85\text{kg}$ ；托盘整体厚度 $\geq 20\text{mm}$ ，壁厚 $\geq 2\text{mm}$ ，托盘表面纯平设计，防止物体滑落。托盘 ≥ 2 层（带抽屉 ≥ 1 个，采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理）。	
1.18	气源模块终端气体终端 ≥ 5 个：氧气 ≥ 2 个、空气 ≥ 1 个、负压吸引 ≥ 1 个、废气回收终端 ≥ 1 个，并包含对应气体的插头，具有 Standby(原位待接通状态)功能，可带气维修；电源模块终端配置 $220\text{V}/10\text{A}$ 国标电源插座 ≥ 9 个， 16A 三孔插座 ≥ 1 个，电源模块符合中国医用电气设备最核心的安全强制标准；六类 RJ45 网络接口 ≥ 4 个；等电位端子 ≥ 2 个；网篮 ≥ 1 个；高度可调输液组合架 ≥ 1 个；双臂监护仪支臂 ≥ 1 个，展臂范围 $\geq 300\text{mm}+300\text{mm}$ 。	
1.19	全套麻醉塔中配置 2 套重型吊塔，技术要求配置如下：电动升降 $\geq 250\text{mm}$ ，托盘 ≥ 2 层，带抽屉 ≥ 1 个，采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理，气源模块终端气体终端 ≥ 9 个：氧气 ≥ 2 个、空气 ≥ 2 个、负压吸引 ≥ 2 个、废气回收终端 ≥ 1 个、笑气 ≥ 2 个，并包含对应气体的插头，具有 Standby(原位待接通状态)功能，可带气维修；电源模块终端配置 $220\text{V}/10\text{A}$ 国标电源插座 ≥ 9 个， 16A 三孔插座 ≥ 1 个，电源模块符合中国医用电气设备最核心的安全强制标准；六类 RJ45 网络接口 ≥ 4 个；等电位端子 ≥ 2 个；网篮 ≥ 1 个；高度可调输液组合架 ≥ 1 个；双臂监护仪支臂 ≥ 1 个，展臂范围 $\geq 300\text{mm}+300\text{mm}$ ，麻醉机专用悬挂架。电动升降 $\geq 250\text{mm}$ 。	
1.20	吊塔托盘在 2 倍工作承重负载下，负载面偏移角度 $\leq 2^\circ$ 。	

二、配置清单

1	麻醉吊塔（8套）单套配置要求	
1.1	双臂结构吊塔 1 个	

1.2	吊柱式气电功能箱 1 个	
1.3	2 层托盘 1 个, 抽屉 1 个	
1.4	气体终端 5 个: 氧气 2 个、空气 1 个、负压吸引 1 个、废气回收终端 1 个	
1.5	电源模块终端: 国标电源插座 9 个, 16A 三孔插座 1 个	
1.6	六类网络接口 4 个	
1.7	等电位端子 2 个	
1.8	高度可调输液组合架 1 个	
1.9	双臂监护仪支臂 1 个	
1.10	网篮 1 个	
2	电动背吊式麻醉重型吊塔 (2 套) 单套配置要求	
2.1	电动升降重型吊塔 1 个	
2.2	2 层托盘 1 个, 带抽屉 1 个	
2.3	气体终端 9 个: 氧气 2 个、空气 2 个、负压吸引 2 个、废气回收终端 1 个、笑气 2 个	
2.4	电源模块终端: 国标电源插座 9 个, 16A 三孔插座 1 个	
2.5	六类网络接口 4 个	
2.6	等电位端子 2 个	
2.7	高度可调输液组合架 1 个	
2.8	双臂监护仪支臂 1 个	
2.9	麻醉机专用悬挂架 1 个	

注: 响应人应按照采购需求提供详细配置清单, 内容和数量不少于上表内列明的内容和数量, 否则视为未实质性响应。

三、伴随服务

安装	需要包括涉及的水、电、气等工程及涉及的相关材料均包含在总价内。	
调试	1、投标人负责免费安装, 免费提供安装、调试设备的试剂/耗品, 并提供现场培训和其他形式的培训。 2、若本项目需与买方物联网系统或其他系统进行联网对接, 投标人需按买方要求免费开放通讯和数据传输端口协议, 并承担其他系统制作接口的所有费用及无条件配合进行联网调试。	
提供技术援助	1、提供中文操作手册; 2、提供全套安装、操作和维护使用说明书; 3、各种软件有备份光盘或磁盘; 4、供应商有操作和维修培训计划, 能够免费提供应用培训。	
培训	1、操作培训: 安装调试完成后现场对设备进行性能检测, 对业务科室工作进行操作使用培训。 2、日常维护培训: 针对使用科室工作人员, 日常维护保养等。 3、工程培训: 针对工程人员, 简单的零部件更换以及简单故障排除进行技术培训。	
验收方案	1、设备安装后, 由双方按照合同的规定完成服务验收。 2、乙方应向甲方提供详细的验收标准、验收手册。 3、甲方有权委托第三方检测机构进行验收, 对此乙方应当配合。	

注: 响应人应满足以上基本要求, 否则视为未实质性响应。

四、售后服务要求

售后服务响应时间	接到医院报修之后, 4 小时内响应, 24 小时到达现场。48 小时内无法修复则需提供备用设备或解决方案以保证甲方医疗工作正常运行。需提供 24 小时免费服务电话提供在线技术咨询。	
服务内容与	1、保修期: 设备自验收之日起, 提供厂方整机 (无免责条款的整机	

计划	所有部件、配件、配套附属设备：包含管路、线路等）全免费保修 8 年（需供应商提供相关承诺材料）。 2、保修期内厂方需为甲方提供设备故障排除及定期维护保养，其中包含人工服务费、差旅费、维修备件费及仓储运输费等。 3、保修期内的年度定期预防性维护保养次数 ≥ 4 次。	
维保内容与价格	保修 8 年。	
备品备件供货与价	零配件：提供主要零配件、消耗品清单及成交价格（不得超过市场成交价 8 折）。	

注：响应人应满足以上基本要求，否则视为未实质性响应。

（三）双臂腔镜吊塔（本项目核心产品）

序号	双臂腔镜吊塔需求内容及描述	备注
一	一般技术参数（含配置要求）	
★1.1	箱体功能面板采用独立的铝合金模块组成，铝合金模块尺寸长 150mm-200mm，宽 80mm-120mm，具备气源模块、网口终端模块、电源模块安装在独立的白板铝合金模块上，拆除螺丝即可拆除模块。模块后续灵活增配只需现场床旁调试。	提供铝合金模块实物图片说明
★1.2	气体终端插拔次数 80000 次以上，且通过盐雾试验后外观无红锈现象，接口制式符合医院要求。	提供技术支持资料
★1.3	配置气动刹车，可升级第三悬臂满足信息化需求。	提供实物图片
1.4	产品通过医用供应装置标准检测。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.5	吊塔采用 6 系及以上的高强度铝合金型材，加工级别达到 T6，抗拉伸强度 $\geq 270\text{N/mm}^2$ 。	
1.6	表面采用环保抑菌粉末，可抑制抑制大肠杆菌和金黄色葡萄球菌，抑菌率 $> 99.9\%$ 。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.7	吊塔箱体有限位可旋转角度 ≥ 345 度。	
1.8	安装于同一平面的气源终端采用 Z 字型交叉排列方式，相邻气源中心点沿箱体宽度方向的间距 $\geq 60\text{mm}$ ，以便于同时插上氧气流量计、负压吸引瓶等附件不会发生干涉。	
1.9	采用优质气体管路，医用软管为 PVC 三层管设计，耐压，内层为食品级材料，中间层为聚酯线加强层，坚韧性强，符合医疗标准无异味，通过生物相容性测试。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.10	医用气体正压柔性管内部直径应 $\geq 5\text{mm}$ ；负压的管吸引管道内部直径应 $\geq 6\text{mm}$ 。	
1.11	底板具有开孔，在模拟氧气泄露流量为 1L/min 时，腔体内部的氧气浓度不超过 25%。	
1.12	吊塔中用于氧化性医用气体、麻醉气体净化系统的终端中心，距离在正常工作状态或单一故障状态下可能产生火花的最近电器元件的边框应 $\geq 0.2\text{m}$ 。	
1.13	吊塔防尘等级达到 IP30 或以上；防火等级要求达到 UL94-V0 或以上。	
1.14	吊塔主体全封闭式设计，悬臂最薄处 10mm 以上，最厚处 16mm 以上，确保承载性能稳定。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.15	吊臂工作承重 $\geq 200\text{KG}$ ，双臂结构，旋转半径 ≥ 1.5 米。	
1.16	吊柱式气电功能箱：长度 ≥ 1.2 米。	
1.17	吊塔托盘与吊塔一致，无拼接缝隙，最大承载 $\geq 85\text{kg}$ ；托盘整体厚度 $\geq 20\text{mm}$ ，壁厚 $\geq 2\text{mm}$ ，托盘表面纯平设计，防止物体滑落。仪器平台 ≥ 4 层（带抽屉 ≥ 1 个，采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部	

	可进行分隔管理)。	
1.18	气源模块终端气体终端≥5个：氧气≥2个、空气≥1个、负压吸引≥1个、二氧化碳≥1个，并包含对应气体的插头，具有 Standby(原位待接通状态)功能，可带气维修；电源模块终端配置 220V/10A 国标电源插座≥9个，16A 三孔插座≥1个，电源模块符合中国医用电气设备最核心的安全强制标准；六类 RJ45 网络模块终端接口≥2个；BNC 视频接口≥2个；等电位端子≥2个；网篮≥1个；气动刹车≥1套，电脑支臂≥1个。	
1.19	吊塔托盘在 2 倍工作承重负载下，负载面偏移角度≤2°。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.20	吊塔承载最大工作承重时，箱体倾斜角度≤0.3°。	提供国家认可的机构出具的检测报告

二、配置清单

1	腔镜吊塔单套配置要求：	
1.1	双臂结构吊塔 1 个	
1.2	吊柱式气电功能箱 1 个	
1.3	4 层托盘 1 个，带抽屉托盘 1 个	
1.4	气体终端 5 个：氧气 2 个、空气 1 个、负压吸引 1 个、二氧化碳 1 个	
1.5	电源模块终端：国标电源插座 9 个，16A 三孔插座 1 个	
1.6	六类网络接口 2 个	
1.7	等电位端子 2 个	
1.8	BNC 视频接口 2 个	
1.9	气动刹车 1 套	
1.10	网篮 1 个	
1.11	电脑支臂 1 个	

注：响应人应按照采购需求提供详细配置清单，内容和数量不少于上表内列明的内容和数量，否则视为未实质性响应。

三、伴随服务

安装	需要包括涉及的水、电、气等工程及涉及的相关材料均包含在总价内。	
调试	1、投标人负责免费安装，免费提供安装、调试设备的试剂/耗品，并提供现场培训和其他形式的培训。 2、若本项目需与买方物联网系统或其他系统进行联网对接，投标人需按买方要求免费开放通讯和数据传输端口协议，并承担其他系统制作接口的所有费用及无条件配合进行联网调试。	
提供技术援助	1、提供中文操作手册； 2、提供全套安装、操作和维护使用说明书； 3、各种软件有备份光盘或磁盘； 4、供应商有操作和维修培训计划，能够免费提供应用培训。	
培训	1、操作培训：安装调试完成后现场对设备进行性能检测，对业务科室工作进行操作使用培训。 2、日常维护培训：针对使用科室工作人员，日常维护保养等。 3、工程培训：针对工程人员，简单的零部件更换以及简单故障排除进行技术培训。	
验收方案	1、设备安装后，由双方按照合同的规定完成服务验收。 2、乙方应向甲方提供详细的验收标准、验收手册。	

	3、甲方有权委托第三方检测机构进行验收，对此乙方应当配合。	
--	-------------------------------	--

注：响应人应满足以上基本要求，否则视为未实质性响应。

四、售后服务要求

售后服务响应时间	接到医院报修之后，4小时内响应，24小时到达现场。48小时内无法修复则需提供备用设备或解决方案以保证甲方医疗工作正常运行。需提供24小时免费服务电话提供在线技术咨询。	
服务内容与计划	1、保修期：设备自验收之日起，提供厂方整机（无免责条款的整机所有部件、配件、配套附属设备：包含管路、线路等）全免费保修8年（需供应商提供相关承诺材料）。 2、保修期内厂方需为甲方提供设备故障排除及定期维护保养，其中包含人工服务费、差旅费、维修备件费及仓储运输费等。 3、保修期内的年度定期预防性维护保养次数≥4次。	
维保内容与价格	保修8年。	
备品备件供货与价	零配件：提供主要零配件、消耗品清单及成交价格（不得超过市场成交价8折）。	

注：响应人应满足以上基本要求，否则视为未实质性响应。

（四）双臂内镜吊塔（本项目核心产品）

序号	双臂内镜吊塔需求内容及描述	备注
一	一般技术参数（含配置要求）	
★1.1	箱体功能面板采用独立的铝合金模块组成，铝合金模块尺寸长150mm-200mm，宽80mm-120mm，具备气源模块、网口终端模块、电源模块安装在独立的白板铝合金模块上，拆除螺丝即可拆除模块。模块后续灵活增配只需现场床旁调试。	提供铝合金模块实物图片说明
★1.2	气体终端插拔次数80000次以上，且通过盐雾试验后外观无红锈现象，接口制式符合医院要求。	提供技术支持资料
★1.3	配置有内镜挂架，至少可悬挂2条软镜；配置阻尼式关节转动臂；配置有光源接头放置模块。配置1套终身免维护的弹簧臂，支持上下升降范围为95°，水平旋转340°，可悬挂21-32寸的显示器。	提供方案实物图片
1.4	产品通过医用供应装置标准检测。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.5	吊塔采用6系及以上的高强度铝合金型材，加工级别达到T6，抗拉强度≥270N/mm ² 。	
1.6	表面采用环保抑菌粉末，可抑制抑制大肠杆菌和金黄色葡萄球菌，抑菌率>99.9%。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.7	吊塔箱体有限位可旋转角度≥345度。	
1.8	安装于同一平面的气源终端采用Z字型交叉排列方式，相邻气源中心点沿箱体宽度方向的间距≥60mm，以便于同时插上氧气流量计、负压吸引瓶等附件不会发生干涉。	
1.9	采用优质气体管路，医用软管为PVC三层管设计，耐压，内层为食品级材料，中间层为聚酯线加强层，坚韧性强，符合医疗标准无异味，通过生物相容性测试。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.10	医用气体正压柔性管内部直径应≥5mm；负压的管吸引管道内部直径应≥6mm。	
1.11	底板具有开孔，在模拟氧气泄露流量为1L/min时，腔体内部的氧气浓度不超过25%。	
1.12	吊塔中用于氧化性医用气体、麻醉气体净化系统的终端中心，距离在正常工作状态或单一故障状态下可能产生火花的最近电器元件的边	

	框应 $\geq 0.2m$ 。	
1.13	吊塔防尘等级达到 IP30 或以上；防火等级要求达到 UL94-V0 或以上。	
1.14	吊塔主体全封闭式设计，悬臂最薄处 10mm 以上，最厚处 16mm 以上，确保承载性能稳定。	提供国家认可的机构出具的检测报告
1.15	吊臂工作承重 $\geq 200KG$ ，双臂结构，旋转半径 ≥ 1.5 米。	
1.16	吊柱式气电功能箱：长度 ≥ 1.2 米。	
1.17	吊塔托盘与吊塔一致，无拼接缝隙，最大承载 $\geq 85kg$ ；托盘整体厚度 $\geq 20mm$ ，壁厚 $\geq 2mm$ ，托盘表面纯平设计，防止物体滑落。仪器平台 ≥ 4 层（带抽屉 ≥ 1 个，采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理）。	
1.18	气源模块终端气体终端 ≥ 6 个：氧气 ≥ 2 个、负压吸引 ≥ 2 个、二氧化碳 ≥ 2 个，并包含对应气体的插头，具有 Standby(原位待接通状态)功能，可带气维修；电源模块终端配置 220V/10A 国标电源插座 ≥ 9 个，16A 三孔插座 ≥ 1 个，电源模块符合中国医用电气设备最核心的安全强制标准；六类 RJ45 网络模块终端接口 ≥ 2 个；BNC 视频接口 ≥ 2 个；等电位端子 ≥ 2 个；网篮 ≥ 1 个；高度可调节输液架 ≥ 1 套，气动刹车 ≥ 1 套，监护仪支臂 ≥ 1 个，显示器支臂 ≥ 1 个，内镜挂钩 ≥ 2 个。	提供方案实物图片
1.19	医用吊塔配置至少四层托盘，第一层为专门的操作台板，加长加宽设计 $\geq 600mm*480mm$ ；其他三层放置设备的托盘尺寸完全匹配内镜设备，有防脱落及防撞设计。	

二、配置清单

1	内镜吊塔单套配置要求：	
1.1	双臂结构吊塔 1 个	
1.2	吊柱式气电功能箱 1 个	
1.3	4 层托盘 1 个，带抽屉托盘 1 个	
1.4	气体终端 6 个：氧气 2 个、负压吸引 2 个、二氧化碳 2 个	
1.5	电源模块终端：国标电源插座 9 个，16A 三孔插座 1 个	
1.6	六类网络接口 2 个	
1.7	等电位端子 2 个	
1.8	BNC 视频接口 2 个	
1.9	高度可调节输液架 1 套	
1.10	气动刹车 1 套	
1.11	网篮 1 个	
1.12	显示器支臂 1 个	
1.13	监护仪支臂 1 个	
1.14	内镜挂钩 2 个	

注：响应人应按照采购需求提供详细配置清单，内容和数量不少于上表内列明的内容和数量，否则视为未实质性响应。

三、伴随服务

安装	需要包括涉及的水、电、气等工程及涉及的相关材料均包含在总价内。	
调试	1、投标人负责免费安装，免费提供安装、调试设备的试剂/耗品，并提供现场培训和其他形式的培训。 2、若本项目需与买方物联网系统或其他系统进行联网对接，投标人需按买方要求免费开放通讯和数据传输端口协议，并承担其他系统制作接口的所有费用及无条件配合进行联网调试。	
提供技术援	1、提供中文操作手册；	

助	2、提供全套安装、操作和维护使用说明书； 3、各种软件有备份光盘或磁盘； 4、供应商有操作和维修培训计划，能够免费提供应用培训。	
培训	1、操作培训：安装调试完成后现场对设备进行性能检测，对业务科室工作进行操作使用培训。 2、日常维护培训：针对使用科室工作人员，日常维护保养等。 3、工程培训：针对工程人员，简单的零部件更换以及简单故障排除进行技术培训。	
验收方案	1、设备安装后，由双方按照合同的规定完成服务验收。 2、乙方应向甲方提供详细的验收标准、验收手册。 3、甲方有权委托第三方检测机构进行验收，对此乙方应当配合。	

注：响应人应满足以上基本要求，否则视为未实质性响应。

四、售后服务要求

售后服务响应时间	接到医院报修之后，4小时内响应，24小时到达现场。48小时内无法修复则需提供备用设备或解决方案以保证甲方医疗工作正常运行。需提供24小时免费服务电话提供在线技术咨询。	
服务内容与计划	1、保修期：设备自验收之日起，提供厂方整机（无免责条款的整机所有部件、配件、配套附属设备：包含管路、线路等）全免费保修8年（需供应商提供相关承诺材料）。 2、保修期内厂方需为甲方提供设备故障排除及定期维护保养，其中包含人工服务费、差旅费、维修备件费及仓储运输费等。 3、保修期内的年度定期预防性维护保养次数≥4次。	
维保内容与价格	保修8年。	
备品备件供货与价	零配件：提供主要零配件、消耗品清单及成交价格（不得超过市场成交价8折）。	

注：响应人应满足以上基本要求，否则视为未实质性响应。