

广东省政府采购

公开招标文件

采购计划编号：**440101-2026-04775**

采购项目编号：**0877-26GZTP1ZC0171**

项目名称：广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统

采购人：广州市第十二人民医院

采购代理机构：广东广招国际招标有限公司

第一章投标邀请

广东广招国际招标有限公司受广州市第十二人民医院的委托，采用公开招标方式组织采购广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统

采购计划编号：440101-2026-04775

采购项目编号：0877-26GZTP1ZC0171

采购方式：公开招标

预算金额：7,200,000.00元

2.项目内容及需求情况（采购项目技术规格、参数及要求）

采购包1(超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（1）)：

采购包预算金额：3,600,000.00元

品目号	品目名称	采购标的	数量（单位）	技术规格、参数及要求	是否允许进口产品
1-1	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A	2.00(套)	详见第二章	否

本采购包涉及本国产品清单

序号	品目名称	采购标的	产品名称
1	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A

本采购包不接受联合体投标

合同分包：不允许合同分包

合同履行期限：自合同签订之日起60日内完成交货、安装调试至运行的最佳状态。

采购包2(超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2）)：

采购包预算金额：3,600,000.00元

品目号	品目名称	采购标的	数量（单位）	技术规格、参数及要求	品目预算(元)	是否允许进口产品
2-1	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B	1.00(套)	详见第二章	1,800,000.00	否
2-2	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪C	1.00(套)	详见第二章	1,800,000.00	否

本采购包涉及本国产品清单

序号	品目名称	采购标的	产品名称
1	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B
2	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪C	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪C

本采购包不接受联合体投标

合同分包：不允许合同分包

合同履行期限：自合同签订之日起60日内完成交货、安装调试至运行的最佳状态。

二.投标人的资格要求

1.投标人应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供下列材料：

1) 具有独立承担民事责任的能力：在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标（响应）时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）副本复印件。分支机构投标的，须提供总公司和分公司营业执照副本复印件，总公司出具给分支机构的授权书。

2) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：依据《投标函》。

3) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：依据《投标函》。

4) 履行合同所必需的设备和专业技术能力：依据《投标函》。

5) 参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录：依据《投标函》。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。（根据财库〔2022〕3号文，“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）

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（1））：本项目属于专门面向中小企业采购的项目，供应商提供的货物须全部由中小企业、生产且使用该中小企业商号或注册商标（监狱企业、残疾人福利单位视同小型、微型企业）【依据《中小企业声明函》或由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的承接方属于监狱企业的证明文件或承接方的《残疾人福利性单位声明函》】。

采购包2（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2））：本项目不属于专门面向中小企业采购的项目。仅在评审时对符合条件的小型、微型企业进行价格扣除（监狱企业、残疾人福利性单位视同为小型、微型企业）。

3.本项目特定的资格要求：

采购包1（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（1））：

1) 供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单；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。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。

2) 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加本采购项目（或采购包）投标（响应）。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标（响应）。投标函相关承诺要求内容。

3) 如投标人为生产企业：所投产品为第二、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）

4) 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）

采购包2（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2））：

1) 供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单；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。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及

中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。

2)单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加本采购项目（或采购包）投标（响应）。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标（响应）。
投标函相关承诺要求内容。

3)如投标人为生产企业：所投产品为第二、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）

4)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.获取招标文件

时间：详见招标公告及其变更公告（如有）

地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

获取方式：在线获取。供应商应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

售价：免费

四.提交投标文件截止时间、开标时间和地点：

提交投标文件截止时间和开标时间：详见招标公告及其变更公告（如有）

（自招标文件开始发出之日起至投标人提交投标文件截止之日止，不得少于20日）

地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

五.公告期限、发布公告的媒介：

1、公告期限：自本公告发布之日起不得少于5个工作日。

2、发布公告的媒介：中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)，广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)广东广招国际招标有限公司网（<http://www.gztpc.com/>）。

六.本项目联系方式：

1.采购人信息

名称：广州市第十二人民医院

地址：广州市天河区黄埔大道西天强路1号

联系方式：020-38665704

2.采购代理机构信息

名称：广东广招国际招标有限公司

地址：广州市东风东路745号东山紫园商务大厦2003单元

联系方式：020-38931902-809

3.项目联系方式

项目联系人：黎工

电话：020-38931902-809

4.技术支持联系方式

云平台联系方式：020-88696588

开标评标服务专线：020-88696599

第二章 采购需求

一、项目概况：

项目属性：货物类

品目分类：医用超声波仪器及设备

本项目对应的中小企业划分标准所属行业为：工业。

打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。

如投标人为生产企业：所投产品为第二、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）

★按招标文件要求提供《声明函》（格式详见采购需求《三、声明函》），否则视为无效投标。

二、采购项目内容

采购包号	品目号	采购标的	数量	预算金额	最高限价	核心产品	是否允许进口产品	标的所属行业
采购包1	1-1	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A	2套	人民币360万元	人民币338.25万元	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A	否	工业
采购包2	2-1	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B	1套	人民币180万元	人民币165.445万元	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B	否	工业
采购包2	2-2	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪C	1套	人民币180万元	人民币165.445万元		否	工业

★投标人报价不得超过最高限价，超过最高限价则导致投标无效。

三、声明函

声明函

致：广东广招国际招标有限公司/广州市第十二人民医院

关于贵方发布广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统[采购项目编号：0877-26GZTP1ZC0171]

的招标公告,本单位愿意参加上述项目投标,并已清楚招标文件的要求及有关文件规定,声明如下：

- (一)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
- (1)具有独立承担民事责任的能力；
- (2)具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- (3)具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- (4)有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- (5)我方(如前三年内有名称变更的，含变更前名称)参加本项目政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录；

(6)我方符合法律、行政法规规定的其他条件。

(7)我方不存在以下不得参加本项目(同一采购包)投标的情形之一：

①不同供应商的单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系；

②供应商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。

(二)若本项目不接受联合体报价的，我方承诺以独立供应商名义即非联合体方式参加本项目的投标。

(三)我方郑重承诺公平竞争：我方保证所提交的相关资质文件和证明材料的真实性有良好的历史诚信记录，并将依法参与本项目(采购包)的公平竞争，不得以任何不正当行为谋取不当利益，否则承担相应的法律责任。

(四)我方郑重承诺无下列情形及行为：

(1)不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；

(2)不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；

(3)不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

(4)不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

(5)不同投标人的投标文件相互混装；

(6)不同投标人的投标保证金或购买电子保函支付款为从同一单位或个人的账户转出；

(7)投标人上传的电子投标文件加盖该项目的其他投标人的电子印章的。

(五)我方郑重承诺不得无理由弃标。

以上内容如有虚假或与事实不符的，评标委员会可将我方做无效投标处理。我方承诺在本次采购活动中，如有违法、违规、弄虚作假行为，所造成的损失、不良后果及法律责任一律由我方承担。

特此声明！

投标人名称:(加盖公章)

日期： 年 月 日

备注:本声明函必须提供且内容不得擅自删改，如有虚假或与事实不符的，作无效投标处理。

采购包1（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（1））

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订之日起 60 日内完成交货、安装调试至运行的最佳状态。
标的提供的地点	采购人指定地点。
付款方式	<p>1期：支付比例50%,合同签订后，中标人向采购人提供中标通知书、合同书以及开具的正规、合法、有效的等额发票，经审核无误后，采购人在具备支付条件的5个工作日内支付合同金额的50%。</p> <p>2期：支付比例50%,设备到货、安装、调试完毕，双方对设备数量、性能验收，验收合格后，双方在验收报告上签字盖章，中标人提供中标通知书、合同书、开具的正规、合法、有效的等额发票及验收报告，经审核无误后，采购人在具备支付条件的5个工作日内支付剩余50%合同款项。因采购人使用的是财政资金，采购人在前款规定的付款时间向支付部门提出办理财政支付申请手续（不含政府财政支付部门审核的时间）则视为采购人已经履行了付款义务。若出现财政资金不到位、集中支付延误、交付延期等情况，由双方协商处理，采购人不承担逾期付款的违约责任，中标人承诺对此无异议。</p> <p>如项目发生合同融资，采购人需将合同款项支付到合同约定收款账户</p>

验收要求	<p>1期：1.产品（设备）若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收。中标人保证产品为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵害第三方权利、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。2.货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。所有随设备的附件必须齐全。3.采购人组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因产品质量问题发生争议时，由采购人所在地市场监督管理部门鉴定。产品符合质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。</p> <p>4. 中标人应在项目验收前将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装及使用手册、技术文件、资料、及安装、调试、验收报告等文档汇集成册交付采购人。</p> <p>5. 验收不能通过的，中标人应负责及时整改。若整改后，产品仍未能达标的，采购人有权依合同约定和法律规定追究其经济及法律责任。6.中标人保证合同项下提供的产品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、商标或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。如采购人因此承担相关责任，有权向中标人追偿全部损失（全部损失包括但不限于采购人所造成的直接损失、可得利益损失、采购人支付给第三方的赔偿费用/违约金/罚款、调查取证费用/公证费/鉴定费用、诉讼仲裁费用、保全费用、律师费用、维权费用以及其他合理费用）。</p>
履约保证金	不收取

其他	<p>其他，1、中标人保证合同设备是全新、未曾使用过的，且进货渠道合法。其质量、规格及技术特征符合合同附件的要求。★2、质保期：原厂提供整机质保，质保期≥6年；投标人提供第三方配件及附件质保，质保期≥6年。（投标人提供承诺函，格式自拟）。3、中标人须负责将本次采购的所有仪器设备与医院现有在用信息系统（包括但不限于HIS、PACS、LIS、EMR、手麻系统、体检系统、医院集成平台等）进行数据互联互通，实现检测数据的自动采集、传输、解析及数字化报告生成；上述接口开发、协议对接、调试测试及第三方系统对接所需的接口开发调试费用全部包含在投标总价内，采购人不再另行支付。（提供承诺函，格式自拟）4、质保要求：中标人在质保期内应确保开机率在95%以上，如达不到此要求，即相应延长质保期(至少六个月)。质保期内非因采购人的人为原因而出现产品质量及安装问题，由中标人负责包修、包退或包换，并承担因此而产生的一切费用。中标人应在收到采购人报修通知后按照采购人要求派员到现场维修（采购需求另有规定除外）。质保期后对中标人合同货物提供终身维修服务，如需更换零配件，中标人只收取零配件费，在硬件无改变的情况下，软件终身升级（所有费用已经包含在本次报价中）。下列情况中标人不负责保修：(1)不按照中标人提供的正确使用方法而引致设备故障损坏；(2)擅自改装设备；(3)各种人为因素或天灾等外来因素造成的损坏。5、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；设备不符合质量标准的，鉴定费用由中标人承担。6、中标人须对采购人操作人员进行培训，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或按采购人安排。7、质保期内，中标人在接到设备出现故障通知后，在接报后1小时内响应，4小时内到达现场，24小时内处理完毕。若在72小时内仍未能有效解决，须提供不低于原设备使用性能的备用设备方案，保证设备开机率。在采购人提出应急维修服务要求后，要求4小时到达服务现场。8、货物交付运输前，采购人已经支付部分或全部款项的，中标人应当办理以采购人为受益人的货物“一切险”，投保金额不少于采购人已经支付款项总额，保险保至项目最终交货地点。</p>
----	--

2.技术标准与要求

序号	核心产品要求 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 （元）	分项预算总价 （元）	所属行业	技术要求
1	△	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A	套	2.00	1,800,000.00	3,600,000.00	工业	详见附件一

附表一：超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>超高端全身彩色多普勒超声诊断仪A参数:</p> <p>一、用途说明</p> <p>1.主要用于腹部、心脏、妇产、泌尿、小儿、血管、小器官、骨骼肌肉、神经、造影、介入等方面的临床诊断和科研教学工作。</p> <p>二、要求:</p> <p>★2.1具有国家药监局NMPA三类注册证; (提供《医疗器械注册证》并加盖投标人公章)</p> <p>▲2.2 投标设备必须为各厂家满足全身应用的高端系列机型,并要求采用新的软硬件版本。(提供技术白皮书并加盖投标人公章)</p> <p>三、主要技术及系统概述:</p> <p>1.主机成像系统参数要求:</p> <p>1.1 高分辨率彩色液晶显示器≥ 23英寸,分辨率$\geq 1920 \times 1080$像素,可上下左右任意旋转;</p> <p>1.2 操作面板具备液晶触摸屏≥ 12英寸,操作面板可升降、旋转移动;</p> <p>1.3 具备术者模式,可实时双屏显示,主屏幕与触摸屏实时同步显示扫描图像;</p> <p>1.4 具备智能化操作系统,人体工程学设计,智能流程编辑功能,顺畅工作流程;</p> <p>1.5 具备智能脉冲调制技术;全程实时连续动态聚焦技术;</p> <p>1.6 具备高分辨率二维灰阶成像、M型显示及分析系统、彩色多普勒血流成像、能量血流成像、频谱多普勒显示和分析系统</p> <p>1.7 衰减成像技术,可对腹部和浅表的衰减系数进行测量及可视化显示; (提供技术白皮书或屏幕截图说明)</p> <p>1.8 具备≥ 3种不同组织谐波成像技术;</p> <p>1.9 具备自适应成像技术、空间复合成像技术、高清晰斑点噪音抑制和声速校正功能;</p> <p>1.10 具备超薄超声切面成像技术,可进行切面厚度调节,支持灰阶和彩色模式切面厚度的独立调节; (提供技术白皮书或屏幕截图说明)</p> <p>1.11 原始数据存储,图像冻结后可调节增益、动态范围等多个参数;</p> <p>1.12 图像智能化一键优化技术,非预设置参数,单键操作,瞬间全场优化。可优化增益、多普勒速度、基线等参数;</p> <p>1.13 实时自动多普勒包络分析,具备多普勒角度自动校正技术;</p> <p>1.14 可提供心脏、外周血管实时包络及专业分析;</p> <p>1.15 微小钙化增强显示技术,采用蓝色背景,提高0.1-0.2mm微钙化点的检测;</p> <p>1.16 穿刺针增强显示功能,提高介入的准确性;</p> <p>1.17 宽景成像,成像长度$\geq 150\text{cm}$,可进行测量。</p> <p>2.测量和分析: (B型, M型, 频谱多普勒, 彩色多普勒)</p> <p>2.1 一般测量: 距离、面积、周长、容积、角度等;</p> <p>2.2 M型测量;</p> <p>2.3 多普勒血流测量及分析,实时多普勒频谱自动描述;</p> <p>2.4 产科测量与分析: 具备胎龄,胎儿体重,胎儿多普勒测量,胎儿心脏功能测量,羊水指数(AFI)等;</p> <p>2.5 妇科测量与分析: 具备卵巢、卵泡测量与分析,卵泡容积测量,卵巢动脉测量等;</p>

2.6 乳腺、泌尿科、小器官测量与分析；

2.7 外周血管血流测量与分析，血管内中膜自动测量与分析功能，测量数据至少包括最大值、最小值、平均值、标准差、ROI长度、测量长度及质量指标，并自动生成IMT分析评估曲线；（需提供包含测量数值及分析曲线的证明图片）

2.8 全自动识别左心室切面并追踪，快速获得左心室整体应变值、左心室长径值、左心室18节段应变牛眼图和达峰时间牛眼图；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

2.9 具备产科报告、妇科报告、心功能报告、外周血管报告、IMT（内膜厚度）报告、泌尿科报告、腹部测量报告、小器官报告，或快捷操作指导模块；

2.10 用户自定义估测公式。

3. 具备应变式弹性成像。

4. 具备剪切波弹性成像功能：

4.1 支持腹部探头、浅表探头、腔内探头；

4.2 支持剪切波成像同屏四幅显示；

4.3 支持剪切波弹性成像的三维显示；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

4.4 支持剪切波频散系数测量，用于组织粘性分析。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

5. 具备谐波造影成像功能：

5.1 具备全身造影功能，所配全部探头都支持造影成像功能，可满足临床对腹部、浅表小器官（乳腺、甲状腺等）、血管、妇科腔内等造影成像的需求；

5.2 具备造影四幅（基波+谐波造影+双微造影+混合）同屏实时显示模式；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

5.3 造影时序分析功能，使用不同颜色标记造影剂到达时间；▲5.4 具有超高频造影技术，可使用超高频线阵探头（最高频率 $\geq 24\text{MHz}$ ），对于乳腺、甲状腺等浅表小器官获得超高分辨率的造影图像。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

6. 频谱多普勒：

6.1 方式：脉冲波多普勒 PWD，包括高频脉冲 HPRF；连续波多普勒 CWD；

6.2 最大测速：

PWD正向或反向血流速度 $\geq 16\text{m/s}$ ；

CWD血流速度 $\geq 20\text{m/s}$ ；

6.3 最低测速： $\leq 1\text{mm/s}$ ；

6.4 取样宽度及位置范围至少满足：宽度0.4mm至20mm，逐段可调。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

7. 彩色多普勒

7.1 显示方式：速度方差显示、速度显示、方差显示；

7.2 彩色增强：组织多普勒成像，能量图，方向性能量图，超微细血流成像；

7.3 超微细血流成像，彩色标尺最低显示 $\leq 0.2\text{cm/s}$ ；

7.4 显示位置调整，线阵扫描感兴趣的图像范围： $-30^\circ \sim +30^\circ$ 。

8. 灰阶显像主要参数：

8.1 接收方式：多重高速数字化声束形成器；

8.2 数字式声束形成器：数字式全程动态聚焦，数字式可变孔径及动态变迹，A/D $\geq 14\text{bit}$ ；

8.3 回放重现：灰阶图像回放 ≥ 9000 幅；

8.4 触摸屏上数字化增益补偿调节，TGC调节 ≥ 8 段，LGC调节 ≥ 6 段；

▲8.5 最大扫描深度：≥50cm；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

9. 输入/输出信号：

9.1 外部视频输入：复合彩色视频、S-Video、HDMI、USB接口等输出；

9.2 开放DICOM 3.0接口。

10. 数字化图像管理与记录装置：

10.1 超声图像存档与病案管理，原始射频数据存储；

10.2 DVD/CD存储器，光盘刻录，USB接口；

▲10.3 系统探头阵元数≥1500；（要求提供技术白皮书及临床照片作为佐证）

10.4 主机双盘设置，固态硬盘SSD容量：≥256G；硬盘HDD容量：≥1T；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

11. 探头规格：

11.1 全激活探头接口≥4个（含扩展探头），且大小一致可通用；

11.2 手势感应探头技术，双击探头前端即可激活探头进入扫查，无需在触摸屏上切换；

▲11.3 支持探头的最高显示频率≥24MHz；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

11.4 支持探头接触面开槽的专用穿刺探头；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

▲11.5 支持电子矩阵容积探头，可实现心脏实时三维成像（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

▲11.6 单晶体相控阵探头，频率范围1.8~6.0MHz，扫描角度≥120°；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

11.7 单晶体凸阵探头，频率范围1.8~6.0MHz；

11.8 线阵探头，频率范围4.0~18.0MHz；

11.9 超高频线阵探头，频率范围9.0~24.0MHz；

11.10 腔内探头，频率范围：4.0~10.5MHz，成像角度≥180°；

11.11 双平面经直肠探头，一凸一线方式，频率范围：4.5~9.0MHz；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

11.12 高频小微凸阵探头，频率范围：4.3~11.0MHz。

三、总配置清单

		序号	名称	数量	单位
		1	彩色多普勒超声诊断仪主机	2	套
		2	单晶体相控阵探头 1.8-6.0MHz	2	套
		3	单晶体凸阵探头1. 8-6.0MHz	2	套
		4	高频线阵探头4.0- 18.0MHz	2	套
		5	腔内凸阵探头4.0- 10.5MHz	2	套
		6	超高频线阵探头9. 0-24.0MHz	2	套
		7	高频小微凸阵探头 4.3-11.0MHz	1	套
		8	双平面经直肠探头 4.5~9.0MHz	1	套
		9	高版本工作站、彩色输出设备、高清采集卡、工作椅、诊床、各2个2T硬盘、穿刺架、耦合剂加热器。	2	套
		10	全身应用临床软件包	1	个
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，不作为无效投标条款。				

采购包2（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2））

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订之日起60日内完成交货、安装调试至运行的最佳状态。
标的提供的地点	采购人指定地点。

付款方式	<p>1期：支付比例50%,合同签订后，中标人向采购人提供中标通知书、合同书以及开具的正规、合法、有效的等额发票，经审核无误后，采购人在具备支付条件的5个工作日内支付合同金额的50%。</p> <p>2期：支付比例50%,设备到货、安装、调试完毕，双方对设备数量、性能验收，验收合格后，双方在验收报告上签字盖章，中标人提供中标通知书、合同书、开具的正规、合法、有效的等额发票及验收报告，经审核无误后，采购人在具备支付条件的5个工作日内支付剩余50%合同款项。因采购人使用的是财政资金，采购人在前款规定的付款时间向支付部门提出办理财政支付申请手续（不含政府财政支付部门审核的时间）则视为采购人已经履行了付款义务。若出现财政资金不到位、集中支付延误、交付延期等情况，由双方协商处理，采购人不承担逾期付款的违约责任，中标人承诺对此无异议。</p> <p>如项目发生合同融资，采购人需将合同款项支付到合同约定收款账户</p>
验收要求	<p>1期：1.产品（设备）若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收。中标人保证产品为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵害第三方权利、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。2.货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。所有随设备的附件必须齐全。3.采购人组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因产品质量问题发生争议时，由采购人所在地市场监督管理部门鉴定。产品符合质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。</p> <p>4. 中标人应在项目验收前将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装及使用手册、技术文件、资料、及安装、调试、验收报告等文档汇集成册交付采购人。5. 验收不能通过的，中标人应负责及时整改。若整改后，产品仍未能达标的，采购人有权依合同约定和法律规定追究其经济及法律责任。6.中标人保证合同项下提供的产品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、商标或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。如采购人因此承担相关责任，有权向中标人追偿全部损失（全部损失包括但不限于采购人所造成的直接损失、可得利益损失、采购人支付给第三方的赔偿费用/违约金/罚款、调查取证费用/公证费/鉴定费用、诉讼仲裁费用、保全费用、律师费用、维权费用以及其他合理费用）。</p>
履约保证金	不收取

其他	<p>其他，1、中标人保证合同设备是全新、未曾使用过的，且进货渠道合法。其质量、规格及技术特征符合合同附件的要求。★2、质保期：原厂提供整机质保，质保期≥6年；投标人提供第三方配件及附件质保，质保期≥6年。（投标人提供承诺函，格式自拟）。3、中标人须负责将本次采购的所有仪器设备与医院现有在用信息系统（包括但不限于HIS、PACS、LIS、EMR、手麻系统、体检系统、医院集成平台等）进行数据互联互通，实现检测数据的自动采集、传输、解析及数字化报告生成；上述接口开发、协议对接、调试测试及第三方系统对接所需的接口开发调试费用全部包含在投标总价内，采购人不再另行支付。（提供承诺函，格式自拟）4、质保要求：中标人在质保期内应确保开机率在95%以上，如达不到此要求，即相应延长质保期(至少六个月)。质保期内非因采购人的人为原因而出现产品质量及安装问题，由中标人负责包修、包退或包换，并承担因此而产生的一切费用。中标人应在收到采购人报修通知后按照采购人要求派员到现场维修（采购需求另有规定除外）。质保期后对中标人合同货物提供终身维修服务，如需更换零配件，中标人只收取零配件费，在硬件无改变的情况下，软件终身升级（所有费用已经包含在本次报价中）。下列情况中标人不负责保修：(1)不按照中标人提供的正确使用方法而引致设备故障损坏；(2)擅自改装设备；(3)各种人为因素或天灾等外来因素造成的损坏。5、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；设备不符合质量标准的，鉴定费用由中标人承担。6、中标人须对采购人操作人员进行培训，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或按采购人安排。7、质保期内，中标人在接到设备出现故障通知后，在接报后1小时内响应，4小时内到达现场，24小时内处理完毕。若在72小时内仍未能有效解决，须提供不低于原设备使用性能的备用设备方案，保证设备开机率。在采购人提出应急维修服务要求后，要求4小时到达服务现场。8、货物交付运输前，采购人已经支付部分或全部款项的，中标人应当办理以采购人为受益人的货物“一切险”，投保金额不少于采购人已经支付款项总额，保险保至项目最终交货地点。</p>
----	--

2.技术标准与要求

序号	核心产品要求 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 （元）	分项预算总价 （元）	所属行业	技术要求
1	△	医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B	套	1.00	1,800,000.00	1,800,000.00	工业	详见附件一
2		医用超声波仪器及设备	超高端全身彩色多普勒超声诊断仪C	套	1.00	1,800,000.00	1,800,000.00	工业	详见附件二

附表一：超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>超高端全身彩色多普勒超声诊断仪B参数（偏向造影及弹性成像功能）：</p> <p>一、系统要求</p> <p>1.用途：主要用于成人心脏、腹部、新生儿、小儿、血管（外周、颅脑、腹部）、小器官、骨骼肌肉、神经、术中，造影、介入等方面的临床诊断和科研教学工作，能满足开展新的临床应用需求。</p> <p>▲2.投标设备必须为各厂家满足全身应用的高端系列机型，并要求采用新的软硬件版本。（提供技术白皮书并加盖投标人公章）</p> <p>★3.投标设备具有国家药监局NMPA三类注册证。（提供《医疗器械注册证》并加盖投标人公章）</p> <p>二、技术要求</p> <p>1.高分辨率液晶显示器≥23.8英寸，分辨率1920×1080像素，无闪烁，不间断逐行扫描，可上下左右任意旋转，可前后折叠。</p> <p>2.操作面板具备液晶触摸屏≥12英寸，支持术者模式，主屏幕与触摸屏实时同步显示同一扫描图像，方便术者与设备操作者交流。（附触摸屏与显示器同步显示同一图像的照片证明）</p> <p>3.支持内置电池，断开外接电源、电池满载状态下进行超声检查时支持检查时间≥60分钟。</p> <p>4.数字化二维灰阶及数字化能量血流成像单元。</p> <p>5.宽景成像技术：支持凸阵探头、线阵探头、腔内探头、相控阵探头、容积探头。</p> <p>6.超微细血管成像技术：微细血流成像对微小血管显示的高度灵敏度，减少彩色过溢。彩色标尺具有速度范围显示，彩色标尺最低显示≤0.2cm/s。常规检查条件下成像帧频≥100帧/秒。</p> <p>7.具备全域动态聚焦技术，声像图全程动态聚焦技术，全场图像均匀一致，图像上无焦点或聚焦带显示，仪器无任何实体和触摸按键可调节焦点。（附屏幕截图说明）</p> <p>8.支持声衰减成像，可对腹部和浅表的衰减系数进行测量及可视化显示，利用肝衰减量化工具能够准确和可重复地测量肝脏衰减指数，以辅助标准肝脏超声检查，可提供关于肝脏脂肪变定量的</p>

多中心研究Cut off截断阈值用于诊断脂肪肝程度分级。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

9.弹性成像：

9.1具有实时剪切波弹性成像技术，该技术可支持凸阵探头、线阵探头、腔内探头及一线一凸双平面探头，拓展临床应用；

▲9.2可实时对感兴趣区域内组织进行硬度定量评价，单一定量区域 ≥ 10 组测量值录入，并可存储导入报告体系，报告可输出打印，取样框ROI可调节深度范围：**0.30-30cm**，取样框纵向长度可 $\geq 2.0\text{cm}$ ；支持肝脏剪切波定量技术；具备囊实性结构鉴别弹性成像技术；（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

9.3具有质控稳定性指数、质控图、质控指数等质控形式，可自动生成剪切波弹性检查数据报告，报告中包含平均数、中位数、IQR/Median等量化数据，并且提供阈值；

9.4具有肿块周边组织与正常组织、肿块周边组织与肿块内组织弹性分析功能。

10.多参数成像：

10.1支持同屏多参数实时成像：剪切波弹性，粘性，衰减；

10.2支持同屏多参数定量分析：组织硬度值，粘性系数/频散系数，衰减。

11.造影成像：

▲11.1造影成像功能支持腹部探头、浅表探头、相控阵探头、腔内探头；

11.2支持造影击碎，具有爆破后再灌注显像功能以及微血管成像功能。造影采集可一次性存储 ≥ 8 分钟电影；

11.3支持B型图与造影图像实时同屏双幅显示，支持斑点噪声抑制，具备混合模式，支持造影图像和组织图像位置互换；（提供功能证明图片，体现机器型号，机器型号需与本项目投标型号一致）

11.4具备造影时间标记功能，使用不同颜色标记造影剂到达时间，同时可对颜色进行自定义设置；

11.5支持造影超微细血管成像，支持凸阵探头和线阵探头。可显示**0.1mm**以下微细血管网的灌注，评估病灶内的血管分布，具有运动抑制功能。

12.具备全屏高清放大功能，最大放大 ≥ 20 倍。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

13.单键自动调整取样框角度、位置、取样门位置、角度等。具备血流自动追踪技术，可跟随探头的移动实时追踪血管位置，自动调整彩色图像（包括取样框角度、位置等），自动优化频谱测量以保证测量值的准确性。

14.血管内中膜自动测量与分析功能，可在同一切面同屏自动描迹测量血管前、后壁内中膜，得出平均值、最大值、最小值、标准差及所测范围长度。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

15.自动二维左心室功能定量，依据选择的心脏切面自动描记感兴趣区，自动计算EF，ESV，EDV，最大体积，最小体积。

16.成人心脏相控阵探头频率范围**1.0-5.0MHz**，扫描角度 $\geq 120^\circ$ ，二维、彩色多普勒与组织多普勒模式下均支持。（附技术白皮书与上述3种模式的屏幕截图共同证明）

17.支持自动识别左心室切面并追踪，快速获得左心室整体及局部应变值，支持左心室**17**或十八节段应变牛眼图。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

▲18.心脏相控阵探头支持全声场血流成像技术，无取样框、无角度依赖，达到类造影效果。（附屏幕截图证明无取样框）

19.心肌组织多普勒速度成像，并支持解剖**M**型和曲线解剖**M**型。（附屏幕截图说明）

20.可获得血管狭窄程度分析、血流阻力指数、搏动指数等多个血流动力学参数。

1

- 21.具备肿瘤血流定量分析功能，通过对病灶区域内血流信号计算分析彩色血流像素百分比，获得定量数据，可以数据、曲线的形式显示。反映组织内血流的多少，可用于病程监测及疗效评估。
- （附屏幕截图说明）
- 22.小微凸介入探头要求视野广，适合困难部位扫查和进针，减少盲区，探头视野角度 ≥ 100 度。
- （提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 23.穿刺导向：探头可配穿刺导向装置，支持 ≥ 5 个穿刺角度。（附探头及导向装置实物图证明）
- 24.具备先进乳腺智能筛查功能，可专门用于乳腺检查。
- 25.具备血管斑块分析技术：测量分析血管斑块的边界、斑块体积、斑块最大径，可获得血管狭窄内径狭窄程度、横截面积狭窄程度等参数。
- 26.具备血流二维立体显示技术，二维血流显示达到三维显示效果，立体程度可调节。
- ▲27.具备声速校正功能，针对脂肪组织和乳腺组织成像校正技术，可显示具体声速数值， ≥ 5 级可调。（附所有不同声速数值的屏幕截图共同证明）
- 28.自动工作流协议（非预设条件），检查过程中可根据定义的协议自动切换图像模式，自动标记体标示意图，自动注释等。操作协议可用户自定义，并可支持导出协议到其他机器上使用。
- 29.全科测量包，自动生成报告：腹部、妇科、产科、心脏、泌尿、小器官、儿科、血管、急诊科等。
- 30.电影回放、原始数据处理和检查存储管理系统：
- 30.1电影回放所有模式下可用，支持手动、自动回放，支持4D 电影回放；
- 30.2原始数据处理，最大可进行32项参数调节；
- 30.3支持后台存储，导出、备份图像数据资料同时，可进行实时检查，不影响检查操作；
- 30.4移动终端智能控制设备功能，配有专用的app，使用移动设备通过无线连接超声机器，代替机器面板按键完成检查模式切换、调节图像参数、冻结、测量、拍摄病理体征照片等操作。（附屏幕截图说明）
- 31.系统技术参数及要求：
- 31.1二维灰阶模式：
- ▲32.1.1最大显示深度： $\geq 50\text{cm}$ ；（附白皮书与屏幕截图共同证明）
- 31.1.2动态范围： $\geq 350\text{dB}$ ，数字化通道 $\geq 10,000,000$ ；（附白皮书或屏幕截图证明）
- 31.1.3时间增益补偿调节： ≥ 8 段，触摸屏滑动进行曲线调节，防尘设计无实体按键，最多可提供 ≥ 4 种预设置曲线，一键选择即可快速获得所需要的预设置TGC曲线。（附触摸屏显示的所有TGC预设置曲线图片证明）
- 31.1.4 横向增益补偿调节： ≥ 8 段；
- 31.1.5 腔内探头扫描角度： ≥ 210 度；
- 31.1.6 回放重现：灰阶图像回放 ≥ 3000 幅、回放时间 ≥ 100 秒。
- 31.2彩色多普勒成像：
- 31.2.1 包括速度、速度方差、能量、方向能量显示等；
- 31.2.2 取样框偏转： $\geq \pm 30$ 度（线阵探头）；
- 31.2.3 支持三维立体血流显示。
- 31.3频谱多普勒模式：
- 31.3.1 最大速度： $\geq 20.0\text{m/s}$ （连续多普勒速度： $\geq 35\text{m/s}$ ；
- 31.3.2 低测量速度： $\leq 1.0\text{mm/s}$ （非噪音信号）；

	<p>31.3.3 W取样容积范围：0.5-30mm 分级可调；（附白皮书或屏幕截图证明）</p> <p>31.3.4 偏转角度：≥±30度（线阵探头）；</p> <p>31.4解剖M型技术，可360度任意旋转M型取样线角度方便准确的进行测量。</p> <p>32.机器自带耦合剂加热器，支持实体按键开关，温度多级可调。</p> <p>33.硬盘≥1T（1024G），DVD/USB图像存储，电影回放重现单元2200帧。</p> <p>34.成像探头接口选择：≥4个，无针式大接口，并激活可任意互换通用。</p> <p>35.频率：超宽频带探头，最高频率≥24MHz，从1 MHz到24 MHz。</p> <p>36.可支持线阵探头阵元数：探头阵元数：≥1000阵元扫描视野宽度≥50mm。</p> <p>37.探头规格：（附技术白皮书证明频率范围及阵元数）</p> <p>37.1成人单晶体相控阵探头，频率范围1.0-5.0MHz，阵元数≥280；</p> <p>37.2单晶体凸阵探头，频率范围1.0-5.0MHz，阵元数≥192；</p> <p>37.3高频线阵探头，频率范围4.0-16.0MHz，阵元数≥256；</p> <p>37.4单晶体腔内凸阵探头，频率范围2.0-9.0 MHz，阵元数≥192；</p> <p>37.5小微凸介入探头，频率范围1.0-6.0 MHz，阵元数≥128。</p> <p>三、配置清单</p> <table><tr><th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th><th>单位</th></tr><tr><td>1</td><td>彩色多普勒超声诊断仪主机</td><td>1</td><td>套</td></tr><tr><td>2</td><td>成人单晶体相控阵探头1.0-5.0MHz</td><td>1</td><td>把</td></tr><tr><td>3</td><td>单晶体凸阵探头1.0-5.0MHz</td><td>1</td><td>把</td></tr><tr><td>4</td><td>高频线阵探头4.0-16.0MHz</td><td>1</td><td>把</td></tr><tr><td>5</td><td>单晶体腔内凸阵探头2.0-9.0 MHz</td><td>1</td><td>把</td></tr><tr><td>6</td><td>小微凸介入探头1.0-6.0 MHz</td><td>1</td><td>把</td></tr><tr><td>7</td><td>高版本工作站、彩色输出设备、高清采集卡、工作椅、诊床、2个2T硬盘、穿刺架1个、耦合剂加热器</td><td>1</td><td>套</td></tr><tr><td>8</td><td>全身应用临床软件包</td><td>1</td><td>个</td></tr></table>	序号	名称	数量	单位	1	彩色多普勒超声诊断仪主机	1	套	2	成人单晶体相控阵探头1.0-5.0MHz	1	把	3	单晶体凸阵探头1.0-5.0MHz	1	把	4	高频线阵探头4.0-16.0MHz	1	把	5	单晶体腔内凸阵探头2.0-9.0 MHz	1	把	6	小微凸介入探头1.0-6.0 MHz	1	把	7	高版本工作站、彩色输出设备、高清采集卡、工作椅、诊床、2个2T硬盘、穿刺架1个、耦合剂加热器	1	套	8	全身应用临床软件包	1	个
序号	名称	数量	单位																																		
1	彩色多普勒超声诊断仪主机	1	套																																		
2	成人单晶体相控阵探头1.0-5.0MHz	1	把																																		
3	单晶体凸阵探头1.0-5.0MHz	1	把																																		
4	高频线阵探头4.0-16.0MHz	1	把																																		
5	单晶体腔内凸阵探头2.0-9.0 MHz	1	把																																		
6	小微凸介入探头1.0-6.0 MHz	1	把																																		
7	高版本工作站、彩色输出设备、高清采集卡、工作椅、诊床、2个2T硬盘、穿刺架1个、耦合剂加热器	1	套																																		
8	全身应用临床软件包	1	个																																		
说明	<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，不作为无效投标条款。</p>																																				

附表二：超高端全身彩色多普勒超声诊断仪C

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>超高端全身彩色多普勒超声诊断仪C参数（偏向心血管及介入功能）：</p> <p>一、系统要求</p> <p>1.用途：主要用于成人心脏、腹部、新生儿、小儿、血管（外周、颅脑、腹部）、小器官、骨骼肌肉、神经、术中，造影、介入等方面的临床诊断和科研教学工作，能满足开展新的临床应用需求。</p> <p>▲2.投标设备必须为各厂家满足全身应用的高端系列机型，并要求采用新的软硬件版本。（提供技术白皮书并加盖投标人公章）</p> <p>★3.投标设备具有国家药监局NMPA三类注册证。（提供《医疗器械注册证》并加盖投标人公章）</p> <p>二、技术要求</p> <p>1.高分辨率液晶显示器≥23.8英寸,分辨率1920×1080像素，无闪烁，不间断逐行扫描，可上下左右任意旋转，可前后折叠。</p> <p>2.操作面板具备液晶触摸屏≥12英寸,可同显示器同时显示图像并可进行图像旋转及剪切功能；可通过手指滑动触摸屏进行翻页，直接点击触摸屏即可选择需要调节的参数，操作面板可上下左右进行高度调整及旋转。</p> <p>3.解剖M型技术，可360度任意旋转M型取样线角度方便准确的进行测量。</p> <p>4.动态范围≥300dB，数字化通道≥7,000,000（提供技术白皮书或屏幕截图说明）</p> <p>5.智能化一键图像优化技术，可自适应调整图像的增益等参数获取最佳图像。</p> <p>6.支持声衰减成像，无创、准确地利用肝衰减量化工具能够准确和可重复地测量肝脏衰减和肝肾指数比，以辅助标准肝脏超声检查。</p> <p>7.支持实时剪切波弹性定量技术，可实时对感兴趣区域内组织进行硬度定量评价，具备单一定量区域具有15组组测量值录入，并可存储导入报告体系，报告可输出打印，取样框ROI可调节大小，腹部最大达5cm×6cm；浅表最大达5cm×3.6cm；支持肝脏剪切波定量技术；具备囊实性结构鉴别弹性成像技术，能结构智能识别，肝脏纤维化分级分析工具。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）</p> <p>8.具有实时双幅造影对比成像模式，并可进行双幅实时同步测量，具有相交互两个平面同屏同时相实时显示造影成像技术。</p> <p>9.造影技术支持凸阵，线阵，相控阵，具备心肌造影功能，可满足临床对腹部、妇产、浅表、乳腺、血管、心室腔及心肌的需求。支持心肌造影、4D造影以及超微造影技术，实现多领域应用的联合造影。</p> <p>10.具备全屏高清放大功能，放大后图像显示区域尺寸≥23.8英寸，分辨率≥1080p（1920×1080像素）（提供技术白皮书或屏幕截图说明）</p> <p>11.单键自动调整取样框角度、位置、取样门位置、角度等。具备血流自动追踪技术，可跟随探头的移动实时追踪血管位置，自动调整彩色图像（包括取样框角度、位置等），自动优化频谱测量以保证测量值的准确性。</p> <p>12.可自动记录颈总动脉和颈内动脉的近端、中端、远端的血流速度测量结果，自动得到颈总动脉和颈内动脉血流速度峰值，计算出颈内动脉和颈总动脉的血流速度峰值速度比。</p> <p>13.自动二维左心房功能定量，依据选择的肝脏切面自动描记感兴趣区，自动计算EF，ESV，EDV，最大体积，最小体积以及LVEF、PER、PRFR、AFF。</p>

- ▲14.自动组织瓣环位移功能可自动对二尖瓣和三尖瓣瓣环运动进行可视化定量分析，快速评估心脏整体功能。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 15.全自动识别左心室切面并追踪，快速获得左心室整体应变值、左心室长径值、左心室18节段应变牛眼图和达峰时间牛眼图。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 16.自动心肌运动定量：依据选择的心脏切面自动描记相应节段，进而自动测量整体和节段功能并生成表格，17/18节段牛眼图，并可显示各种曲线。此外还可计算LVEF、ESV、EDV。
- 17.微视血流成像：全新的高分辨率血流成像模式。可以捕捉微细结构及低速血流信号。支持立体光影血流成像技术。
- 18.成像探头接口选择：≥4个，微型无针式,并激活可任意互换通用。
- 19.频率：超宽频带探头，最高频率≥22MHz, 从1MHz到22 MHz。
- ▲20.具备单晶体探头技术:支持矩阵、相控阵、凸阵、线阵探头，包括但不限于成人相控阵、儿童相控阵、成人矩阵、儿童矩阵、血管矩阵及经食管矩阵探头；支持单晶体探头≥10支。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 21.探头技术参数：成人单晶体相控阵探头（3.0-10.0MHz）；单晶体凸阵探头（1.0-5.0MHz）；单晶体高频线阵探头（4.0-18.0MHz）；单晶体腔内凸阵探头（1.0-5.0MHz）；单晶体小微凸介入探头（2.0-7.0MHz）。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 22.增益调节：TGC增益补偿≥8 段，LGC侧向增益补偿≥8段，B/M 可独立调节。
- 23.最大测量速度：PWD 正或反向血流速度：≥10.0m/s（0度夹角）；CWD:血流速度≥28.0m/s；最低测量速度：≤1.0mm/s (非噪音信号)。
- 24.取样宽度及位置范围:宽度0.5-20mm；分级可调；零位移动：≥9级。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 25.自动心功能定量分析：依据选择的肝脏切面一键自动完成描记相应节段，自动计算EF，ESV，EDV。可以自动对二尖瓣环运动进行可视化及量化分析，用以快速评估心脏整体功能趋势。
- 26.硬盘≥1T（1024G），DVD/USB图像存储,电影回放重现单元2200帧。
- ▲27.小微凸介入探头要求穿透力强，扫查深度≥30cm，探头可配穿刺导向器。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）；
- 28.适合困难部位扫查和进针，如小肋间、锁骨上窝等，减少盲区，探头视野角度≥70度，穿刺角度≤8度。
- 29.支持扇扫角度：儿童单晶体相控阵探头≥120度，频率：2-9MHz。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 30.具备血流参数定量分析技术：可对感兴趣区彩色血流像素及3D血流体素等多参数进行定量分析，帮助判断肿瘤、移植肾等内部血供情况，测量结果需包含：VI/FI/VFI，支持在机及离线分析。
- ▲31.支持腹主动脉瘤检测功能，通过智能解剖来评估腔内动脉瘤介入前后的主动脉瘤情况，实现实时三维测量。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- ▲32.支持解剖智能对位技术，无需体外定标，自动依据肝血管走行或肝表面轮廓对位，快速实现自动对位，对位时间<1分钟。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 33.具备专业腹部、妇产科电子矩阵探头，电子矩阵探头有效阵元数≥9000。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）
- 34.最低测量速度：≤0.25mm/s (非噪音信号)。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

- 35.穿刺针增强显影，能单独调针的增益，以及双微造影功能，既提供肿瘤组织造影灌注时相信息，又能提供肿瘤血管分布和血流动力学信息，对于肿瘤的良恶性鉴别有诊断价值。
- 36.实时矩阵造影成像技术，提供肿瘤血管立体分布数据，术前术后造影对比，客观、精准地评估手术治疗效果。
- 37.实时任意多平面技术，双平面同时引导进针方向，保证进入安全，避免术中副损伤发生，使穿刺过程更加安全、精准；以及穿刺针全屏放大，同时增加了像素。
- 38.显示器可全屏显示扫查图像，包括二维、彩色、频谱和实时三维等，并可显示或隐藏屏幕菜单。
- 39.血管内中膜厚度自动测量；对感兴趣区域内自动测量，无需手动描计；实时组织多普勒定量技术,可整体或分节段曲线显示，同时可显示≥32条节段曲线，方便同一时相任意节段数据对比分析。
- 40.超分辨造影微血流时间到达成像：在超分辨造影微血流成像技术的基础上，按照灌注时间顺序，用不同的颜色标识，提高造影图像的时间分辨率及微血管显示能力，增加造影鉴别诊断能力。并可进行自定义起始到达强度5档可调，较少造影伪像干扰。（提供技术白皮书或屏幕截图说明）

三、配置清单

序号	名称	数量	单位
1	彩色多普勒超声诊断仪主机	1	套
2	成人单晶体相控阵探头（3.0-10.0MHz）	1	把
3	单晶体凸阵探头（1.0-5.0MHz）	1	把
4	单晶体高频线阵探头（4.0-18.0MHz）	1	把
5	单晶体腔内凸阵探头（1.0-5.0MHz）	1	把
6	单晶体小微凸介入探头（2.0-7.0MHz）	1	把
7	高版本工作站、彩色输出设备、高清采集卡、工作椅、诊床、2个2T硬盘、穿刺架1个、耦合剂加热器	1	套
8	全身应用临床软件包	1	个

说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。 打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，不作为无效投标条款。	

第三章 投标人须知

投标人必须认真阅读招标文件中所有的事项、格式、条款和采购需求等。投标人没有按照招标文件要求提交全部资料，或者投标文件没有对招标文件在各方面都做出实质性响应的可能导致其投标无效或被拒绝。

请注意：供应商需在投标文件截止时间前，将加密投标文件上传至云平台项目采购系统中并取得回执，逾期上传或错误方式投递送达将导致投标无效。

一、名词解释

1.采购代理机构：本项目是指广东广招国际招标有限公司，负责整个采购活动的组织，依法负责编制和发布招标文件，对招标文件拥有最终的解释权，不以任何身份出任评标委员会成员。

2.采购人：本项目是指广州市第十二人民医院，是采购活动当事人之一，负责项目的整体规划、技术方案可行性设计论证与实施，作为合同采购方（用户）的主体承担质疑回复、履行合同、验收与评价等义务。

3.投标人：是指在云平台项目采购系统完成本项目投标登记并提交电子投标文件的供应商。

4.“评标委员会”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标供应商或者推荐中标候选人的临时组织。

5.“中标供应商”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，经采购人按照规定在评标委员会推荐的中标候选人中确定的或评标委员会受采购人委托直接确认的投标人。

6.招标文件：是指包括招标公告和招标文件及其补充、变更和澄清等一系列文件。

7.电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作加密并上传到系统的投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.标书”的文件）

8.备用电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作电子投标文件时，同时生成的同一版本的备用投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.备用标书”的文件）

9.电子签名和电子印章：是指获得中华人民共和国工业和信息化部颁发的《电子认证服务许可证》、国家密码管理局颁发的《电子认证服务使用密码许可证》的资质，具备承担因数字证书原因产生纠纷的相关责任的能力，且在广东省内具有数量基础和服务能力的依法设立电子认证服务机构签发的电子签名和电子签章认证证书（即CA数字证书）。供应商应当到相关服务机构办理并取得数字证书介质和应用。电子签名包括单位法定代表人、被委托人及其他个人的电子形式签名；电子印章包括机构法人电子形式印章。电子签名及电子印章与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。签名（含电子签名）和盖章（含电子印章）是不同使用场景，应按招标文件要求在投标（响应）文件指定位置进行签名（含电子签名）和盖章（含电子印章），对允许采用手写签名的文件，应在纸质文件手写签名后，提供文件的彩色扫描电子文档进行后续操作。

10.“全称”、“公司全称”、“加盖单位公章”及“公章”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“全称”或“公司全称”的应在对应文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子印章完成；涉及“加盖单位公章”和“公章”应使用投标人单位的数字证书并通过投标客户端使用电子印章完成。

11.“投标人代表签字”及“授权代表”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“投标人代表签字”或“授权代表”应在投标（响应）文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

12.“法定代表人”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“法定代表人”应在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

13.日期、天数、时间：未有特别说明时，均为公历日（天）及北京时间。

（温馨提示：采购人与代理机构在制定采购文件内容时应与上述条款保持一致，以避免采购文件内容前后不一致，出现歧义。）

二、须知前附表

本表与招标文件对应章节的内容若不一致，以本表为准。		
序号	条款名称	内容及要求
1	采购包情况	本项目共2个采购包
2	开标方式	远程电子开标
3	评标方式	现场电子评标（供应商应当审慎标记各评审项的应答部分，标记内容清晰且完整，否则将自行承担不利后果）
4	评标办法	采购包1：综合评分法 采购包2：综合评分法
5	报价形式	采购包1：总价 采购包2：总价
6	报价要求	各采购包报价不超过预算总价
7	现场踏勘	否
8	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
9	投标保证金	<p>不收取投标（响应）保证金</p> <p>投标保证金有效期:与投标有效期一致。</p> <p>投标保函提交方式：供应商可通过"广东政府采购智慧云平台金融服务中心"(http://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/)，申请办理投标（响应）担保函、保险（保证）凭证，成功出函的等效于现金缴纳投标保证金。</p>
10	投标文件要求	<p>一、电子投标文件（必须提供）：</p> <p>（1）加密的电子投标文件 1 份（需在递交投标文件截止时间前成功上传至云平台项目采购系统）。</p> <p>（2）非加密电子版文件 U 盘(或光盘) 1 份，加密的电子投标文件与非加密的电子投标文件必须完全一致。</p> <p>非加密电子版投标文件使用情形：当无法使用 CA 证书在云平台项目采购系统进行电子投标文件开标解密时，供应商须在代理机构指引下启用非加密电子版投标文件。</p>
11	中标候选供应商推荐家数	采购包1： 2家 采购包2： 2家
12	中标供应商数量	采购包1： 1家 采购包2： 1家
13	有效供应商家数	<p>采购包1： 3家 采购包2： 3家</p> <p>此人数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、不得评标或直接废标。</p>
14	项目兼投兼中规则	兼投兼中：本项目兼投兼中。
15	中标供应商确定方式	采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标（成交）人。

16	代理服务费	收取。 采购机构代理服务收费标准：按照采购代理委托协议规定。
17	代理服务费收取方式	向中标/成交供应商收取
18	其他	其他，本项目设定了采购包1最高限价3,382,500.00元，采购包2最高限价3,308,900.00元，每个采购包的投标人单价报价和总价报价均不得超过招标文件中所列示的各项最高限价，本招标文件对应报价的要求如与此表序号6报价要求“各采购包报价不超过采购预算；”要求不一致的， 以此处要求为准。
19	开标解密时长	30分钟 说明：具体情况根据开标时现场代理机构人员设置为准
20	专门面向中小企业采购	采购包1：面向中小企业，采购包专门预留 采购包2：非专门面向中小企业

三、说明

1.总则

采购人、采购代理机构及投标人进行的本次采购活动适用《中华人民共和国政府采购法》及其配套的法规、规章、政策。

投标人应仔细阅读本项目招标公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.进口产品

若本项目允许采购进口产品，供应商应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

若本项目不允许采购进口产品，如供应商所投产品为进口产品，其响应将被认定为响应无效。

4.投标的费用

不论投标结果如何，投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

5.以联合体形式投标的，应符合以下规定：

5.1联合体各方均应当满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

5.2 联合体各方之间应签订共同投标协议书并在投标文件中提交，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订共同投标协议书后，不得再以自己名义单独在同一项目（采购包）中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目（采购包）投标，若违反规定则其参与的所有投标将视为无效投标。

5.3 联合体应以联合协议中确定的牵头方名义登录云平台项目采购系统进行项目投标，录入联合体所有成员单位的全称并使用成员单位的电子印章进行联投确认，联合体名称需与共同投标协议书签署方一致。对于需交投标保证金的，以牵头方名义缴纳。

5.4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。

5.5联合体各方均应满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第二十二条，联合体中有同类资质的供应商按照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。

5.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.关联企业投标说明

6.1 对于不接受联合体投标的采购项目（采购包）：法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则其投标将被拒绝。

6.2 对于接受联合体投标的采购项目（采购包）：除联合体外，法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则评审时将同时被拒绝。

7.关于中小微企业投标

中小微企业响应是指在政府采购活动中，供应商提供的货物均由中小微企业制造、工程均由中小微企业承建或者服务均由中小微企业承接，并在响应文件中提供《中小企业声明函》。本条款所称中小微企业，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。中小企业划分见《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）。

根据财库〔2014〕68号《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》，监狱企业视同小微企业。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地(设区的市)监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业投标时，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《中小企业声明函》。

根据财库〔2017〕141号《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》，在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，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《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》所列条件。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。

8.纪律与保密事项

8.1 投标人不得相互串通投标报价，不得妨碍其他投标人的公平竞争，不得损害采购人或其他投标人的合法权益，投标人不得以向采购人、评标委员会成员行贿或者采取其他不正当手段谋取中标。

8.2 在确定中标供应商之前，投标人不得与采购人就投标价格、投标方案等实质性内容进行谈判，也不得私下接触评标委员会成员。

8.3 在确定中标供应商之前，投标人试图在投标文件审查、澄清、比较和评价时对评标委员会、采购人和采购代理机构施加任何影响都可能导致其投标无效。

8.4 获得本招标文件者，须履行本项目下保密义务，不得将因本次项目获得的信息向第三人外传，不得将招标文件用作本次投标以外的任何用途。

8.5 由采购人向投标人提供的图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其它资料，均为保密资料，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。开标结束后，应采购人要求，投标人应归还所有从采购人处获得的保密资料。

8.6 采购人或采购代理机构有权将供应商提供的所有资料向有关政府部门或评审小组披露。

8.7 在采购人或采购代理机构认为适当时、国家机关调查、审查、审计时以及其他符合法律规定的情形下，采购人或采购代理机构无须事先征求供应商同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、供应商的名称及地址、响应文件的有关信息以及补充条款等，但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及供应商已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

9.语言文字以及度量衡单位

9.1除招标文件另有规定外，投标文件应使用中文文本，若有不同文本，以中文文本为准。投标文件提供的全部资料中，若原件属于非中文描述，应提供具有翻译资质的机构翻译的中文译本。前述翻译机构应为中国翻译协会会员单位，翻译的中文译本应由翻译人员签名并加盖翻译机构公章，同时提供翻译人员翻译资格证书。中文译本、翻译机构的成员单位证书及翻译人员的资格证书可为复印件。

9.2除非招标文件的技术规格中另有规定，投标人在投标文件中及其与采购人和采购代理机构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。

9.3投标人所提供的货物和服务均应以人民币报价，货币单位：元。

10. 现场踏勘（如有）

10.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。

10.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

10.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，只是为了使投标人能够利用招标人现有的资料。招标人对投标人由此而作出的推论、解释和结论概不负责。

11. 关于分支机构投标

对接受分支机构投标的项目，分支机构投标的，须提供分支机构的营业执照（执业许可证）扫描件及总公司（总所）出具给分支机构的授权书，授权书须加盖总公司（总所）公章。总公司（总所）可就本项目或此类项目在一定范围或时间内出具授权书。已由总公司（总所）授权的，总公司（总所）取得的相关资质证书对分支机构有效，法律法规或者行业另有规定的除外。依法设立登记的分支机构以自己的名义参加政府采购活动，产生的民事责任由法人承担。（保险类项目则为：本项目只接受保险分公司或中心支公司以上的保险机构投标；分公司或中心支公司的保险机构投标的，还须提供分公司或中心支公司的保险机构的营业执照。依法设立登记的分支机构以自己的名义参加政府采购活动，产生的民事责任由法人承担。）

四、招标文件的澄清和修改

1.采购代理机构对招标文件进行必要的澄清或者修改的，在指定媒体上发布更正公告。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，更正公告在投标截止时间至少15日前发出；不足15日的，代理机构顺延提交投标文件截止时间。

2.更正公告及其所发布的内容或信息（包括但不限于：招标文件的澄清或修改、现场考察或答疑会的有关事宜等）作为招标文件的组成部分，对投标人具有约束力。一经在指定媒体上发布后，更正公告将作为通知所有招标文件收受人的书面形式。

3.如更正公告有重新发布电子招标文件的，供应商应登录云平台项目采购系统下载最新发布的电子招标文件制作投标文件。

4.投标人在规定的时间内未对招标文件提出疑问、质疑或要求澄清的，将视其为无异议。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

五、投标要求

1. 投标登记

投标人应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

2. 投标文件的制作

2.1投标文件中，所有内容均以电子文件编制，其格式要求详见第六章说明。如因不按要求编制导致系统无法检索、读取相关信息时，其后果由投标人承担。由于本项目采用电子化投标，请充分考虑设备、网络环境、人员对系统熟悉度等因素，合理安排投标文件制作、提交时间，建议至少提前一天完成制作、提交工作。

2.2投标人应使用云平台提供的投标客户端编制、标记、加密投标文件，成功加密后将生成指定格式的电子投标文件和电子备用投标文件。所有投标文件不能进行压缩处理。关于电子投标报价（如有报价）说明如下：

(1)投标人应按照“第二章采购需求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

(2)投标报价包括本项目采购需求和投入使用的所有费用，包括但不限于主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3 如有对多个采购包投标的，要对每个采购包独立制作电子投标文件。

2.4 投标人不得将同一个项目或同一个采购包的内容拆开投标，否则其报价将被视为非实质性响应。

2.5 投标人须对招标文件的对应要求给予唯一的实质性响应，否则将视为不响应。

2.6 招标文件中，凡标有“★”的地方均为实质性响应条款，投标人若有一项带“★”的条款未响应或不满足，将按无效投标处理。

2.7 投标人必须按招标文件指定的格式填写各种报价，各报价应计算正确。除在招标文件另有规定外（如：报折扣、报优惠率等），计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位，以人民币填报所有报价。

2.8 投标文件以及投标人与采购人、代理机构就有关投标的往来函电均应使用中文。投标人提交的支持性文件和印制的文件可以用另一种语言，但相应内容应翻译成中文，在解释投标文件时以中文文本为准。

2.9 投标人应按招标文件的规定及附件要求的内容和格式完整地填写和提供资料。投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人和政府采购监督管理部门对其中任何资料进行核实（核对原件）的要求。采购人核对发现有不一致或供应商无正当理由不按时提供原件的，应当书面知会代理机构，并书面报告本级人民政府财政部门。

3.投标文件的提交

3.1 在投标文件提交截止时间前，投标人须将电子投标文件成功完整上传到云平台项目采购系统，且取得投标回执。时间以云平台项目采购系统服务器从中国科学院国家授时中心取得的北京时间为准，投标截止时间结束后，系统将不允许投标人上传投标文件，已上传投标文件但未完成传输的文件系统将拒绝接收。

3.2 代理机构对因不可抗力事件造成的投标文件的损坏、丢失的，不承担责任。

3.3 出现下述情形之一，属于未成功提交投标文件，按无效投标处理：

（1）至提交投标文件截止时，投标文件未完整上传的。

（2）投标文件未按投标格式中注明需签字盖章的要求进行签名（含电子签名）和加盖电子印章，或签名（含电子签名）或电子印章不完整的。

（3）投标文件损坏或格式不正确的。

4.投标文件的修改、撤回与撤销

4.1 在提交投标文件截止时间前，投标人可以修改或撤回未解密的电子投标文件，并于提交投标文件截止时间前将修改后重新生成的电子投标文件上传至系统，到达投标文件提交截止时间后，将不允许修改或撤回。

4.2 在提交投标文件截止时间后，投标人不得补充、修改和更换投标文件。

5.投标文件的解密

到达开标时间后，投标人需携带并使用制作该投标文件的同一数字证书参加开标解密，投标人须在采购代理机构规定的时间内完成投标文件解密，投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的逾期未解密投标文件，将作无效投标处理。

6.投标保证金

本项目不收取投标保证金

7.投标有效期

7.1 投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，采购人或者采购代理机构可以向担保机构索赔保证金。

7.2 出现特殊情况需延长投标有效期的，采购人或采购代理机构可于投标有效期满之前要求投标人同意延长有效期，要求

与答复均以书面形式通知所有投标人。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金（如有）的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人可以拒绝延长有效期，但其投标将会被视为无效，拒绝延长有效期的投标人有权收回其投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，投标有效期超出保函有效期的，采购人或者采购代理机构应提示投标人重新开函，未获得有效保函的投标人其投标将会被视为无效。

8.样品（演示）

8.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

8.2投标截止时间前，投标人应将样品送达至指定地点。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

8.3采购结果公告发布后，中标供应商的样品由采购人封存，作为履约验收的依据之一。未中标供应商在接到采购代理机构通知后，应按规定时间尽快自行取回样品，否则视同供应商不再认领，代理机构有权进行处理。

9.除招标文件另有规定外，有下列情形之一的，投标无效：

9.1投标文件未按照招标文件要求签署、盖章；

9.2不符合招标文件中规定的资格要求；

9.3投标报价超过招标文件中规定的预算金额或最高限价；

9.4投标文件含有采购人不能接受的附加条件；

9.5有关法律、法规和规章及招标文件规定的其他无效情形。

六、开标、评标和定标

1.开标

1.1 开标程序

招标工作人员按招标公告规定的时间进行开标，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、解密情况，投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）。开标分为现场电子开标和远程电子开标两种。

采用现场电子开标的：投标人的法定代表人或其委托代理人应当按照本招标公告载明的时间和地点前往参加开标，并携带编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用的数字证书、存储有备用电子投标文件的U盘前往开标现场。

采用远程电子开标的：投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标。在投标截止时间前**30**分钟，应当登录云平台开标大厅进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由供应商自行承担。

开标时，投标人应当使用编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用数字证书在开始解密后按照代理机构规定的时间内完成电子投标文件的解密，如遇不可抗力等其他特殊情况，采购代理机构可视情况延长解密时间。投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的在规定时间内未解密投标文件，将作无效投标处理。（采用远程电子开标的，各投标人在参加开标以前须自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及数字证书的有效性等进行检测，确保可以正常使用）。

如在电子开标过程中出现无法正常解密的，代理机构可根据实际情况开启上传备用电子投标文件通道。系统将对上传的备用电子投标文件的合法性进行验证，若发现提交的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的），系统将拒绝接收，视为无效投标。如供应商无法在代理规定的时间内完成备用电子投标文件的上传，投标将被拒绝，作无效投标处理。

1.2 开标异议

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

1.3 投标截止时间后，投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的，不得开标。同时，本次采购活动结束。

1.4 开标时出现下列情况的，视为投标无效处理：

- (1) 经检查数字证书无效的；
- (2) 因投标人自身原因，未在规定时间内完成电子投标文件解密的；
- (3) 如需使用备用电子投标文件解密时，在规定的解密时间内无法提供备用电子投标文件或提供的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的）。

2.评审（详见第四章）

3.定标

3.1中标公告：

中标供应商确定之日起2个工作日内，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)广东广招国际招标有限公司网（<http://www.gztpc.com/>）上以公告的形式发布中标结果，中标公告的公告期限为 1 个工作日。中标公告同时作为采购代理机构通知除中标供应商外的其他投标人没有中标的书面形式，采购代理机构不再以其它方式另行通知。

3.2中标通知书：

中标通知书在发布中标公告时，在云平台同步发送至中标供应商。中标供应商可在云平台自行下载打印《中标通知书》，《中标通知书》将作为授予合同资格的唯一合法依据。中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标供应商不得放弃中标。中标供应商放弃中标的，应当依法承担相应的法律责任。

3.3项目废标处理：

根据《中华人民共和国政府采购法》第三十六条及招标文件的约定，本项目或分包下列情况出现将作废标处理：

- (1) 符合专业资格条件的投标人或者对招标文件作实质响应的有效投标人不足三家的（说明：使用综合评分法的采购项目，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）。
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的。
- (3) 投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的。
- (4) 因重大变故，采购任务取消的。

对废标的采购项目，评标委员会应出具采购文件是否存在不合理条款的论证意见。

3.4终止公告：

项目废标后，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)、广东广招国际招标有限公司网（<http://www.gztpc.com/>）上发布终止公告，终止公告的公告期限为1个工作日。

七、询问、质疑与投诉

1.询问

投标人对政府采购活动事项（招标文件、采购过程和中标结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构将及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，书面方式包括但不限于传真、信函、电子邮件。联系方式见《投标邀请函》中“采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式”。

2.质疑

2.1供应商认为招标文件、采购过程和中标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七个工作日内，以书面原件形式向采购人或采购代理机构一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，逾期质疑无效。供应商应知其权益受到损害之日是指：

- (1)对招标文件提出质疑的，为获取招标文件之日或者招标文件公告期限届满之日；
- (2)对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- (3)对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

2.2 质疑函应当包括下列主要内容：

(1) 质疑供应商和相关供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话等；

(2) 质疑项目名称及编号、具体明确的质疑事项与与质疑事项相关的请求；

(3) 认为采购文件、采购过程、中标和成交结果使自己的合法权益受到损害的法律依据、事实依据、相关证明材料及证据来源；

(4) 提出质疑的日期。

2.3 质疑函应当署名。质疑供应商为自然人的，应当由本人签字；质疑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。

2.4 以联合体形式参加政府采购活动的，其质疑应当由联合体成员委托主体提出。

2.5 供应商质疑应当有明确的请求和必要的证明材料。质疑内容不得含有虚假、恶意成份。依照谁主张谁举证的原则，提出质疑者必须同时提交相关确凿的证据材料和注明证据的确切来源，证据来源必须合法，采购人或采购代理机构有权将质疑函转发质疑事项各关联方，请其作出解释说明。对捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者，将上报政府采购监督管理部门依法处理。

2.6 质疑联系方式如下：

质疑联系人：张工

电话：020-37816286-821

传真：020-37816137

邮箱：zhangwei@gztpc.com

地址：广州市东风东路745号东山紫园商务大厦2003室

邮编：510062

3. 投诉

质疑人对采购人或采购代理机构的质疑答复不满意或在规定时间内未得到答复的，可以在答复期满后15个工作日内，按如下联系方式向本项目监督管理部门提起投诉。

政府采购监督管理机构名称：广州市财政局政府采购监管处

地址：广州市天河区华利路61号1506室

电话：020-38923575

邮编：510030

传真：/

八、合同签订和履行

1. 合同签订

1.1 采购人应当自《中标通知书》发出之日起二十日内，按照招标文件和中标供应商投标文件的约定，与中标供应商签订合同。所签订的合同不得对招标文件和中标供应商投标文件作实质性修改。超过30天尚未完成政府采购合同签订的政府采购项目，采购人应当登录广东省政府采购网，填报未能依法签订政府采购合同的具体原因、整改措施和预计签订合同时间等信息。

1.2 采购人不得提出试用合格等任何不合理的要求作为签订合同的条件，且不得与中标供应商私下订立背离合同实质性内容的协议。

1.3 合同条款中应规定，乙方完全遵守《中华人民共和国民法典》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

1.4 采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.5采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，登录广东省政府采购网上传政府采购合同扫描版，如实填报政府采购合同的签订时间。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内公开并备案采购合同。

2.合同的履行

2.1政府采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。

2.2政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标供应商签订补充合同，但所补充合同的采购金额不得超过原采购金额的10%。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内登录广东省政府采购网上传备案。

2.3有融资要求的中标供应商可根据自身情况，在广东省政府采购网上自行选择金融机构及其融资产品，凭政府采购中标通知书或政府采购合同向金融机构提出融资申请。

第四章 评标

一、评标要求

1.评标方法

采购包1(超高端全身彩色多普勒超声诊断仪(1)): 综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

采购包2(超高端全身彩色多普勒超声诊断仪(2)): 综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

2.评标原则

2.1评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3合格投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的,不得评标。

3.评标委员会

3.1评标委员会由采购人代表和评审专家组成,成员人数应当为5人及以上单数,其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评标应遵守下列评标纪律:

(1) 评标情况不得私自外泄,有关信息由广东广招国际招标有限公司统一对外发布。

(2) 对广东广招国际招标有限公司或投标人提供的要求保密的资料,不得摘记翻印和外传。

(3) 不得收受投标供应商或有关人员的任何礼物,不得串联鼓动其他人袒护某投标人。若与投标人存在利害关系,则应主动声明并回避。

(4) 全体评委应按照招标文件规定进行评标,一切认定事项应查有实据且不得弄虚作假。

(5) 评标委员会各成员应当独立对每个投标人的投标文件进行评价,并对评价意见承担个人责任。评审过程中,不得发表倾向性言论。

※对违反评标纪律的评委,将取消其评委资格,对评标工作造成严重损失者将予以通报批评乃至追究法律责任。

4.有下列情形之一的,视为投标人串通投标,其投标无效;

4.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制;

4.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;

4.3不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人;

4.4不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异;

4.5不同投标人的投标文件相互混装;

4.6不同投标人的投标保证金或购买电子保函支付款为从同一单位或个人的账户转出;

4.7投标人上传的电子投标文件使用该项目其他投标人的数字证书加密的或加盖该项目的其他投标人的电子印章的。

说明:在评标过程中发现投标人有上述情形的,评标委员会应当认定其投标无效。同时,项目评审时被认定为串通投标的投标人不得参加该合同项下的采购活动。

5.投标无效的情形

详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

6.定标

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。评标结束后，对投标人的评审名次进行排序，确定中标供应商或者推荐中标候选人。第二中标候选人报价高于第一中标候选人报价**20%**以上的，只推荐**1**名中标候选人。（下浮率报价为:设 $M = (1 - \text{下浮率})$ ，第二中标候选人的 M 值高于第一中标候选人 M 值 **20%**以上的，只推荐 **1**名中标候选人。）。第一中标候选人无正当理由不得随意放弃中标资格。中标候选人放弃中标资格的，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人，也可以重新开展政府采购活动。

7.价格修正

对报价的计算错误按以下原则修正：

- （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；
- （2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （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。
- （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。但是单价金额计算结果超过预算价的，对其按无效投标处理。
- （5）若投标客户端上传的电子报价数据与电子投标文件价格不一致的，以电子报价数据为准。

注：同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序在系统上进行价格澄清。澄清后的价格加盖电子印章确认后产生约束力，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

二.政府采购政策落实

1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据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，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本招标文件相关要求执行。

相关认证机构和获证产品信息以市场监管总局组织建立的节能产品、环境标志产品认证结果信息发布平台公布为准。

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《支持监狱企业发展有关问题的通知》和《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》的规定，凡符合享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策的单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：（监狱企业、残疾人福利性单位视同为小、微企业）。

3.价格扣除相关要求

采购包**1**（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（**1**））：

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	节能、环保产品	——	1%	对获得节能产品认证证书或环境标志产品认证证书的产品给予1%的价格扣除，具体扣除比例根据节能产品或环境标志产品在采购项目中的重要性、所占比重等因素确定。
2	实施本国产品标准	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	20%	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，供应商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供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审
注：（1）上述评标价仅用于计算价格分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织、与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

采购包2（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2））：

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	货物由小微企业制造	10%	货物由小微企业制造，即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时，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
2	节能、环保产品	——	1%	对获得节能产品认证证书或环境标志产品认证证书的产品给予1%的价格扣除，具体扣除比例根据节能产品或环境标志产品在采购项目中的重要性、所占比重等因素确定。
3	实施本国产品标准	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	20%	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，供应商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供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审
注：（1）上述评标价仅用于计算价格分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织、与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

（1）所称小型和微型企业应当符合以下条件：

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。

提供本企业（属于小微企业）制造的货物或者提供其他小型或微型企业制造的货物/提供本企业（属于小微企业）承接的

服务。

（2）符合中小企业扶持政策的投标人应填写《中小企业声明函》；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、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填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。

（3）投标（响应）供应商统一在一份《中小企业声明函》中说明联合体各方的中小微情况：包括联合体各方均为小型、微型企业的，及中小微企业作为联合体一方参与政府采购活动，且共同投标协议书中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上的。

4.对符合本国产品标准的产品给予价格扣除

依照《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）及《财政部关于贯彻落实<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>的意见》（财库〔2025〕30号）等相关规定。

（1）**本国产品标准的适用范围**。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）**准确界定产品在中国境内生产**。本国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。从具体情形看，在国内保税区、综合保税区等海关特殊监管区域生产的产品，属于在中国境内生产的产品；对医疗器械产品，取得药品监督管理部门授予的准字号医疗器械注册证的，属于在中国境内生产的产品；其他产品，根据实际情况判断是否在中国境内生产。

（3）**对本国产品的支持政策**。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，供应商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供应商提供的全部产品成本之和的比例达到80%以上时，依法对该供应商提供的全部产品给予价格评审优惠，即对该供应商提供的全部产品的总报价给予20%的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。同时，若提供本国产品的供应商也符合政府采购支持中小企业政策，也按规定给予价格评审优惠。（如：某一供应商的产品报价500元，其提供的产品符合本国产品标准，同时按照采购文件规定也享受对小微企业的10%的价格扣除优惠。则对其报价按规定进行两次扣除，用扣除后的价格参与评审。其参与评审的价格为 $500-500\times 20\%-500\times 10\%=350$ 元）

（4）**认真审查有关证明文件**。采购人应当在采购文件中明确对供应商所出具的《关于符合本国产品标准的声明函》（以下简称《声明函》）的完整性、准确性进行审查的要求，评审中发现《声明函》内容含义不明确、同类事项与投标（响应）文件表述不一致或者有明显文字错误等情况的，应当以书面形式要求供应商作出必要的澄清、说明或者补正。经澄清、说明或者补正的《声明函》仍然不符合《通知》规定要求的，供应商提供的相关产品视为不符合本国产品标准。

三、评审程序

1.资格性审查和符合性审查

资格性审查。公开招标采购项目开标结束后，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，以确定投标人是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

符合性审查。评标委员会依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标人按无效投标处理。

对各投标人进行资格审查和符合性审查过程中，对初步被认定为无效投标者，由评标委员会组长或采购人代表将集体意见及时告知投标当事人。采购代理机构应在评标报告中以书面形式解释其排除的具体原因

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。

合格投标人不足3家的，不得评标。

表一资格性审查表：

采购包1（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（1））：

序号	资格审查内容	
1	具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人， 投标（响应）时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明） 副本复印件。分支机构投标的，须提供总公司和分公司营业执照副本复印件，总公司出具给分支机构的授权书。
2	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	依据《投标函》。
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	依据《投标函》。
4	履行合同所必需的设备和专业技术能力	依据《投标函》。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	依据《投标函》。 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。（根据财库〔2022〕3号文，“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）
6	信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单；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。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
7	供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加本采购项目（或采购包） 投标（响应）。 为本项目提供整体设计、 规范编制或者项目管理、 监理、 检测等服务的供应商， 不得再参与本项目投标（响应）。 投标函相关承诺要求内容。

8	如投标人为生产企业：所投产品为第二、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）	如投标人为生产企业：所投产品为第二、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）
9	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）	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）
10	本采购包专门面向中小企业采购	本项目属于专门面向中小企业采购的项目，供应商提供的货物须全部由中小企业、生产且使用该中小企业商号或注册商标（监狱企业、残疾人福利单位视同小型、微型企业）【依据《中小企业声明函》或由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的承接方属于监狱企业的证明文件或承接方的《残疾人福利性单位声明函》】。

采购包2（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2））：

序号	资格审查内容	
1	具有独立承担民事责任的能力	在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人， 投标（响应）时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明） 副本复印件。分支机构投标的，须提供总公司和分公司营业执照副本复印件，总公司出具给分支机构的授权书。
2	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	依据《投标函》。
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	依据《投标函》。
4	履行合同所必需的设备和专业技术能力	依据《投标函》。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	依据《投标函》。 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。（根据财库〔2022〕3号文，“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）
6	信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“记录失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单；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。（以资格审查人员于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
7	供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	单位负责人为同一人或者存在直接控股、 管理关系的不同供应商，不得同时参加本采购项目（或采购包） 投标（响应）。 为本项目提供整体设计、 规范编制或者项目管理、 监理、 检测等服务的供应商， 不得再参与本项目投标（响应）。 投标函相关承诺要求内容。
8	如投标人为生产企业：所投产品为第二、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）	如投标人为生产企业：所投产品为第二、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）
9	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）	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）
10	本项目不属于专门面向中小企业采购的项目	本项目不属于专门面向中小企业采购的项目。仅在评审时对符合条件的小型、微型企业进行价格扣除（监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业）。

表二符合性审查表：

采购包1（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（1））：

序号	评审点要求概况	评审点具体描述
1	按照招标文件规定要求签署和盖章的；	按照招标文件规定要求签署和盖章的；
2	法定代表人资格证明书及法定代表人授权委托书的有效性；	法定代表人资格证明书及法定代表人授权委托书的有效性；
3	投标函已提交并符合招标文件要求的，且投标有效期满足招标文件要求的；	投标函已提交并符合招标文件要求的，且投标有效期满足招标文件要求的；
4	投标文件完全满足对招标文件的实质性条款（即标注★号条款）无负偏离的；	投标文件完全满足对招标文件的实质性条款（即标注★号条款）无负偏离的；
5	投标报价没有超过本项目最高限价；	投标报价没有超过本项目最高限价；
6	投标文件没有采购人不能接受的附加条件的；	投标文件没有采购人不能接受的附加条件的；
7	投标文件没有出现串通投标情形的；	投标文件没有出现串通投标情形的；
8	投标文件没有招标文件中规定的其他无效投标条款的；	投标文件没有招标文件中规定的其他无效投标条款的；
9	没有法律、法规规定的其他无效情形。	没有法律、法规规定的其他无效情形。

采购包2（超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2））：

序号	评审点要求概况	评审点具体描述
1	按照招标文件规定要求签署和盖章的；	按照招标文件规定要求签署和盖章的；
2	法定代表人资格证明书及法定代表人授权委托书的有效性；	法定代表人资格证明书及法定代表人授权委托书的有效性；
3	投标函已提交并符合招标文件要求的，且投标有效期满足招标文件要求的；	投标函已提交并符合招标文件要求的，且投标有效期满足招标文件要求的；
4	投标文件完全满足对招标文件的实质性条款（即标注★号条款）无负偏离的；	投标文件完全满足对招标文件的实质性条款（即标注★号条款）无负偏离的；
5	投标报价没有超过本项目最高限价；	投标报价没有超过本项目最高限价；
6	投标文件没有采购人不能接受的附加条件的；	投标文件没有采购人不能接受的附加条件的；
7	投标文件没有出现串通投标情形的；	投标文件没有出现串通投标情形的；
8	投标文件没有招标文件中规定的其他无效投标条款的；	投标文件没有招标文件中规定的其他无效投标条款的；
9	没有法律、法规规定的其他无效情形。	没有法律、法规规定的其他无效情形。

2.投标文件澄清

2.1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，评标委员会应当在评审过程中发起在线澄清，要求投标人针对价格或内容做出必要的澄清、说明或补正。代理机构可根据开标环节记录的授权代表人联系方式发送短信提醒或电话告知。

投标人需登录广东政府采购智慧云平台项目采购系统的等候大厅，在规定时间内完成澄清（响应），并加盖电子印章。

若因投标人联系方式错误未接收短信、未接听电话或超时未进行澄清（响应）造成的不利后果由供应商自行承担。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

2.2评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

2.3评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

3.详细评审

采购包1(超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（1）):

评审因素	评审标准
分值构成	商务部分10.0分 技术部分55.0分 综合信用分5.0分 报价得分30.0分

技术部分	所投货物对用户需求书中带▲号的重要技术参数的符合性 (35.0分)	所投产品技术参数全部满足用户需求书中带“▲”号的重要技术参数（共7条），得35分；每出现一处“▲”号负偏离，扣5分。如采购需求中有明确要求提供证明材料，则以采购需求内容为准。如采购需求中无明确要求提供证明材料，需提供以下任意一项证明材料作为技术证明文件：1、产品彩页（须体现对应技术参数条款）和相应技术参数的厂家技术白皮书，同时在彩页和技术白皮书中以醒目的方式标记与需求内容对应的部分。2、产品彩页（须体现对应技术参数条款）和使用说明书作为技术证明文件，同时在彩页和使用说明书中以醒目的方式标记与需求内容对应的部分。同时应在《技术和服务要求响应表》如实填写证明材料所在页码。否则评标委员会有权视相应技术参数响应不符合采购要求（如厂家的产品技术白皮书或使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。
	所投货物对用户需求书中不带▲号的普通技术参数的符合性 (10.0分)	对用户需求书中的《具体技术(参数)要求中“三、主要技术及系统概述”中非“★”号、非“▲”号参数的响应情况进行评审（最低一级序号的内容算一项）：一般条款完全满足或优于的，得10分，每出现一项负偏离，扣0.5分；负偏离总数>20项的，得0分。【备注】如用户需求书中有明确提供的证明材料，则以用户需求书为准，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《技术和服务要求响应表》中的响应情况为准，未填写的或不响应的视为负偏离。（按以下原则计算条款项数:①“按每个二级序号的内容算一项，即序号“1.1”、“2.1”、“3”的内容分别算一项。②有多级序号的，下级序号条款负偏离则视为该项负偏离）。
	安装调试方案 (5.0分)	根据投标人的安装调试方案（应包含具体的安装调试计划、安装调试人员安排、安装质量保障措施等）进行评分：1.安装调试方案内容覆盖以上全部内容，有详细明确的事项实施步骤和时间节点且合理可行的，得5分；2.安装调试方案内容基本完整，基本能体现事项实施步骤和时间节点且基本可行的，得2.5分；3.安装调试方案内容不完整或事项实施步骤和时和时间节点不明确的，及不提供的，不得分。
	培训方案 (5.0分)	根据投标人的培训方案（至少包含具体的培训方式、培训时间安排和培训内容）进行评分：1.培训方案覆盖以上全部内容，有明确的培训方式（院内培训或院外培训）、培训时间安排合理、培训内容全面详细，得5分；2.培训方案内容基本完整，培训方式（院内培训或院外培训）明确、培训时间安排基本合理、培训内容基本完整，得2.5分；3.培训方案内容不完整，培训方式（院内培训或者院外进修）不明确或培训时间安排不合理或培训内容不完整，及不提供的，不得分。
	投标人具有所投产品同类项目（主机）经验：依据2023年以来承接的同类项目合同情况进行评审 (3.0分)	投标人具有同类设备供货业绩，每提供一份得1.5分，满分3分，如未提供或提供的证明材料内容不清晰评委无法辨认的，则不得分。【备注】需提供项目合同扫描件（提供资料至少能体现具体设备品牌型号、甲乙双方盖章页面、签订时间）。【以合同签订时间为准；分支机构投标的，总公司（总所）业绩可纳入评审；同一用户仅计算一次业绩】。

商务部分	用户满意度评价 (2.0分)	根据投标人提供的自 2023年1月1日 以来上述有效同类项目的用户评价进行评审： 每提供一个用户评价至少为“满意或类似好评”的得 1分 ，最高得 2分 。 注： 1. 提供有用户盖章的评价材料扫描件作为证明，同一项目评价不重复计分。
	投标人认证情况 (2.0分)	投标人具有质量管理体系认证或医疗器械质量管理体系认证证书，得 2分 ，不提供不得分。注： 1. 同时提供有效期内的证书复印件以及在全国认证认可信息公共服务平台（ http://cx.cnca.cn/ ）对体系证书的信息查询截图，未按上述要求提供证明材料或证书已失效或撤销或暂停的不得分。 2. 如因投标人成立时间原因导致无法获得上述评价的，按对应得分，投标人须进行说明。
	质保期 (3.0分)	质保期达到 6年 的，得 1分 ； 在此基础上，每增加 1年 加 1分 ，最高加 2分 ；本条最高得 3分 。 注:提供投标人质保承诺函及厂家承诺函。
异常低价审查	异常低价审查	根据《关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》（财库〔2026〕2号）等相关规定，政府采购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（响应）审查程序：（1）投标（响应）报价低于全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值 50% 的，即投标（响应）报价 \leq 全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值 $\times 50\%$ 。（2）投标（响应）报价低于通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价 50% 的，即投标（响应）报价 \leq 通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价 $\times 50\%$ 。（3）投标（响应）报价低于最高限价 45% 的，即投标（响应）报价 \leq 最高限价 $\times 45\%$ 。（4）其他评审委员会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情形。 评审委员会启动异常低价投标（响应）审查后，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间提供书面说明及必要的证明材料，对投标（响应）价格作出解释。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价） \times 价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。
综合信用分	综合信用评价 (5.0分)	综合信用评价得分=综合信用评价得分(属于商务部分的一部分)=投标人的广州公共资源交易信用评价（政府采购供应商信用评价分） $\times 5\%$ 。 投标人的信用评价分以开标当天广州交易集团有限公司网站公布的分值为准（通过“广州交易集团有限公司网站-信用信息-广州公共资源交易信用平台 3.0 ”进行核实，未能在网站查询到供应商信用评价分的，以当天信用评价基准分计算）。供应商为联合体的，以牵头方信用评价分计算。

采购包2(超高端全身彩色多普勒超声诊断仪（2）):

评审因素	评审标准
分值构成	商务部分 10.0分 技术部分 55.0分 综合信用分 5.0分 报价得分 30.0分

技术部分	所投货物对用户需求书中带▲号的重要技术参数的符合性 (36.0分)	所投产品技术参数全部满足用户需求书中带“▲”号的重要技术参数（共12条），得36分；每出现一处“▲”号负偏离，扣3分。如采购需求中有明确要求提供证明资料，则以采购需求内容为准。如采购需求中无明确要求提供证明材料，需提供以下任意一项证明材料作为技术证明文件：1、产品彩页（须体现对应技术参数条款）和相应技术参数的厂家技术白皮书，同时在彩页和技术白皮书中以醒目的方式标记与需求内容对应的部分。2、产品彩页（须体现对应技术参数条款）和使用说明书作为技术证明文件，同时在彩页和使用说明书中以醒目的方式标记与需求内容对应的部分。同时应在《技术和服务要求响应表》如实填写证明材料所在页码。否则评标委员会有权视相应技术参数响应不符合采购要求（如厂家的产品技术白皮书或使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。
	所投货物对用户需求书中不带▲号的普通技术参数的符合性 (10.0分)	对用户需求书中的《具体技术(参数)要求的参数1（偏向造影及弹性成像功能）及参数2（偏向心血管及介入功能）中“二、技术要求”》中非“★”号、非“▲”号参数的响应情况进行评审（最低一级序号的内容算一项）：一般条款完全满足或优于的，得10分，每出现一项负偏离，扣0.5分；负偏离总数>20项的，得0分。【备注】如用户需求书中有明确提供的证明资料，则以用户需求书为准，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《技术和服务要求响应表》中的响应情况为准，未填写的或不响应的视为负偏离。（按以下原则计算条款项数:①“按每个二级序号的内容算一项，即序号“7”、“8”、“9.1”的内容分别算一项。②有多级序号的，下级序号条款负偏离则视为该项负偏离）。
	安装调试方案 (5.0分)	根据投标人的安装调试方案（应包含具体的安装调试计划、安装调试人员安排、安装质量保障措施等）进行评分：1.安装调试方案内容覆盖以上全部内容，有详细明确的事项实施步骤和时间节点且合理可行的，得5分；2.安装调试方案内容基本完整，基本能体现事项实施步骤和时间节点且基本可行的，得2.5分；3.安装调试方案内容不完整或事项实施步骤和时和和时间节点不明确的，及不提供的，不得分。
	培训方案 (4.0分)	根据投标人的培训方案（至少包含具体的培训方式、培训时间安排和培训内容）进行评分：1.培训方案覆盖以上全部内容，有明确的培训方式（院内培训或院外培训）、培训时间安排合理、培训内容全面详细，得4分；2.培训方案内容基本完整，培训方式（院内培训或院外培训）明确、培训时间安排基本合理、培训内容基本完整，得2分；3.培训方案内容不完整，培训方式（院内培训或者院外进修）不明确或培训时间安排不合理或培训内容不完整，及不提供的，不得分。
	投标人具有所投产品同类项目（主机）经验：依据2023年以来承接的同类项目合同情况进行评审 (3.0分)	投标人具有同类设备供货业绩，每提供一份得1.5分，满分3分，如未提供或提供的证明材料内容不清晰评委无法辨认的，则不得分。【备注】需提供项目合同扫描件（提供资料至少能体现项目概况、具体设备品牌型号、甲乙双方盖章页面、签订时间）。【以合同签订时间为准；分支机构投标的，总公司（总所）业绩可纳入评审；同一用户仅计算一次业绩】。

商务部分	用户满意度评价 (2.0分)	根据投标人提供的自 2023年1月1日 以来上述有效同类项目的用户评价进行评审： 每提供一个用户评价至少为“满意或类似好评”的得 1分 ，最高得 2分 。 注： 1. 提供有用户盖章的评价材料扫描件作为证明，同一项目评价不重复计分。
	投标人认证情况 (2.0分)	投标人具有质量管理体系认证或医疗器械质量管理体系认证证书，得 2分 ，不提供不得分。注： 1. 同时提供有效期内的证书复印件以及在全国认证认可信息公共服务平台（ http://cx.cnca.cn/ ）对体系证书的信息查询截图，未按上述要求提供证明材料或证书已失效或撤销或暂停的不得分。 2. 如因投标人成立时间原因导致无法获得上述评价的，按对应得分，投标人须进行说明。
	质保期 (3.0分)	质保期达到 6年 的，得 1分 ； 在此基础上，每增加 1年 加 1分 ，最高加 2分 ；本条最高得 3分 。 注:提供投标人质保承诺函及厂家承诺函。
异常低价审查	异常低价审查	根据《关于推动解决政府采购异常低价问题的通知》（财库（ 2026 ） 2号 ）等相关规定，政府采购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（响应）审查程序： （1） 投标（响应）报价低于全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值 50% 的，即投标（响应）报价 $<$ 全部通过符合性审查供应商投标（响应）报价平均值 $\times 50\%$ 。 （2） 投标（响应）报价低于通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价 50% 的，即投标（响应）报价 $<$ 通过符合性审查且报价次低供应商投标（响应）报价 $\times 50\%$ 。 （3） 投标（响应）报价低于最高限价 45% 的，即投标（响应）报价 $<$ 最高限价 $\times 45\%$ 。 （4） 其他评审委员会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情形。 评审委员会启动异常低价投标（响应）审查后，应当要求相关供应商在评审现场合理的时间提供书面说明及必要的证明材料，对投标（响应）价格作出解释。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价） \times 价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。
综合信用分	综合信用评价 (5.0分)	综合信用评价得分=综合信用评价得分(属于商务部分的一部分)=投标人的广州公共资源交易信用评价（政府采购供应商信用评价分） $\times 5\%$ 。 投标人的信用评价分以开标当天广州交易集团有限公司网站公布的分值为准（通过“广州交易集团有限公司网站-信用信息-广州公共资源交易信用平台 3.0 ”进行核实，未能在网站查询到供应商信用评价分的，以当天信用评价基准分计算）。供应商为联合体的，以牵头方信用评价分计算。

4.汇总、排序

采购包1:

评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，由评委会采取随机抽取的方式确定。排名第一的投标供应商为第一中标候选人，排名第二的投标供应商为第二中标候选人（提供相同品牌产品（非单一产品采购，以核心产品为准。多个核心产品的，有一种产品品牌相同，即视为提供相同品牌产品），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）。

采购包2:

评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，由评委会采取随机抽取的方式确定。排名第一的投标供应商为第一中标候选人，排名第二的投标供应商为第二中标候选人（提供相同品牌产品（非单一产品采购，以核心产品为准。多个核心产品的，有一种产品品牌相同，即视为提供相同品牌产品），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）。

5.中标价的确定

除了按第四章第一点第7条修正并经投标人确认的投标报价作为中标价外，中标价以开标时公开唱标价为准。

6.其他无效投标的情形:

(1)评标期间，投标人没有按评标委员会的要求提交法定代表人或其委托代理人签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的。

(2)投标文件提供虚假材料的。

(3)投标人以他人名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的。

(4)投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响，有碍招标公平、公正的。

(5)投标文件含有采购人不能接受的附加条件的。

(6)法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

第五章 合同文本

广州市第十二人民医院合同书（货物类）

项目名称：广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统

合同编号：

甲方：广州市第十二人民医院

电话：020-38981264 传真：020-38981264

地址：广州市天河区天强路1号

乙方：_

电话： 传真：

地址：

根据 广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统 的采购结果，按照《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》及相关法律法规的规定，经双方协商，本着平等互利和诚实信用的原则，一致同意签订本合同如下。

一、货物内容

序号	商品名称	品牌、规格型号	产地	数量	单价(元)	金额(元)
1						
合计总额（含税）：¥ 元； 大写：人民币						

合同总额包括但不限于乙方设备购置、安装、随机零配件、标配工具、运输保险、调试、培训、质保期服务、各项税费及合同实施过程中不可预见费用等所有费用，就本合同履行，乙方不得以任何名义要求甲方增加费用。

注：货物名称内容必须与投标文件中货物名称内容一致。

二、合同金额

合同金额（大写）：人民币_____元整（¥_____元）。

三、设备要求

1.货物为原制造商制造的全新产品，与乙方提供的产品功能介绍及甲方招标需求相符，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，不存在侵犯第三方权利，在中国境内可依常规安全合法使用。

2.交付验收标准依次序对照适用标准为：①符合中华人民共和国国家安全质量标准、环保标准或行业标准；②符合招标文件和响应承诺中甲方认可的合理最佳配置、参数及各项要求；③货物来源国官方标准。

3.进口产品必须具备原产地证明、海关通关证明等合法进货渠道证明。

4.货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。

5.乙方应将关键主机设备的用户手册、原厂保修卡、保修手册、有关单证资料及配备件、随机工具等交付给甲方，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。

6.属于国家强制检定/计量检定的设备，乙方负责完成首次检定并提交报告给甲方。

7.在验收前由乙方负责将本次采购的所有仪器设备与医院现有在用信息系统（包括但不限于HIS、PACS、LIS、EMR、手麻系统、体检系统、医院集成平台等）进行数据互联互通，实现检测数据的自动采集、传输、解析及数字化报告生成；上述接口开发、协议对接、调试测试及第三方系统对接所需的接口开发调试费用全部包含在合同总价内，甲方不再另行支付。

四、交货期、交货方式及交货地点

1.交货期：自合同签订之日起___日内完成交货、安装调试至正常运行最佳状态。

2.交货方式：乙方负责运输，费用由乙方承担。

3.交货地点：甲方指定地点。乙方承担交货前包装费、运输费、装卸费、保险费等费用及存在的全部风险。

五、付款方式

1.合同生效后，乙方向甲方提供中标通知书、合同书、并开具的正规、合法、有效、等额发票，经审核无误后，甲方在具备支付条件5个工作日内支付合同金额的50%即大写：人民币 元整（小写：¥ 元）。

2.设备到货、安装、调试完毕，双方对该设备数量、性能验收，验收合格后，双方在验收报告上签字盖章，待设备验收合格并经双方签字盖章后，乙方提供中标通知书、合同书、并开具的正规、合法、有效、等额发票及验收报告，经审核无误后，甲方在具备支付条件5个工作日内支付剩余50%合同款项即大写：人民币 元整（小写：¥ 元）。

3.因甲方使用的是财政资金，甲方在前款规定的付款时间向支付部门提出办理财政支付申请手续（不含政府财政支付部门审核的时间）则视为甲方已经履行了付款义务，若出现财政资金不到位、集中支付延误、交付延期等情况，由双方协商处理，甲方不承担逾期付款的违约责任，乙方承诺对此无异议。

六、质保期及售后服务要求

1.本合同约定产品的质量保证期（简称“质保期”）为设备验收合格后整机（包括配置清单中的第三方产品）原厂质保____年（自甲方设备书面验收合格之日起算），质保期内乙方免费提供对设备的维修保养及更换配件服务（相关费用均包含在合同价内，甲方不再另行支付），期满后可同时提供终身（有偿）维修保养服务。

2.质保期内，如产品或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用的，则质保期和免费维修期相应顺延。如停用时间累计超过60天的，则质保期自设备最近一次经维修恢复使用之日起重新计算。

3.对甲方的服务通知，乙方在接报后1小时内响应，4小时内到达现场，24小时内处理完毕。若在72小时内仍未能有效解决，乙方须免费提供不低于原设备产品使用性能的备用产品予甲方临时使用，直至原设备产品可以正常使用为止。（乙方联系人： 服务电话： ，如乙方更换服务人员和电话，需提前五个工作日书面告知甲方）。若乙方不及时处理或拒绝到场维修，视为乙方违约，甲方有权委托第三方公司进行维修解决，由此产生的一切费用均由乙方承担。

4.乙方应保证所供设备是12个月内生产（从设备铭牌的生产日期起，计算至设备运至甲方指定地点的日期止）的全新的、未使用过的设备，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可常规安全合法使用，并符合国家有关安全质量标准、制造厂标准及合同技术标准要求。如果设备的生产期限、质量或规格与合同不符，或证实设备是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方有权要求乙方在接到甲方通知后30天内负责更换符合标准的同型号货物，其费用由乙方负担。

5.质保期内，非甲方的人为原因而出现产品质量及安装问题，由乙方负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用。

6.质保服务方式为乙方上门服务，即由乙方派员到货物使用现场维修，由此产生的一切费用均由乙方承担。

7.在质保期内，乙方须对所提供的产品做定期检查和保养。

8.在质保期结束前，须由乙方专业工程师和甲方代表对产品进行一次全面检查，任何缺陷必须由乙方负责修理、并得到甲方代表书面认可。

9.乙方接到甲方通知对设备进行修理完成之后，乙方应将缺陷原因、修理内容、完成修理及恢复正常的时间和日期等报告给甲方，报告一式两份。

10.质保期满后，乙方承诺以优惠的价格继续为甲方提供服务，按甲方确认的维修收费标准继续提供产品使用运行的技术支持，包括故障排除及零备件的供应。

七、安装与调试

1.乙方必须依照招标文件的要求和报价文件的承诺，将货物系统安装并调试至正常运行的最佳状态，所产生的费用由乙方承担。

2.乙方为甲方提供免费培训服务，并指派专人（姓名： ，联系电话： ，邮箱： ，微信号： ，如乙方更换服务人员和电话，需提前五个工作日书面告知甲方）负责与甲方联系售后服务事宜。主要培训内容为产品的基本结构、主要

部件的构造及处理、日常使用操作、保养与管理、常见故障的排除、紧急情况的处理等，如甲方未使用过同类型产品，乙方还需就产品的功能对甲方进行相应的技术培训，培训地点主要在产品安装现场或由甲方安排。

3.乙方安排产品安装、调试及培训人员的安全保障措施，并承担由此产生的一切费用。若发生任何安全事故，全部赔偿责任由乙方承担。若甲方因此承担（连带）责任或赔偿损失的，甲方有权向乙方追偿全部损失（全部损失包括但不限于甲方所造成的直接损失、可得利益损失、甲方支付给第三方的赔偿费用/违约金/罚款、调查取证费用/公证费/鉴定费用、诉讼仲裁费用、保全费用、律师费用、维权费用以及其他合理费用）。

八、验收：

1.产品（设备）若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收。乙方保证产品为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵害第三方权利、表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。

2.货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。所有随设备的附件必须齐全。

3.甲方组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因产品质量问题发生争议时，由甲方所在地市场监督管理部门鉴定。产品符合质量技术标准的，鉴定费由甲方承担；否则鉴定费由乙方承担。

4.乙方应在项目验收前将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装及使用手册、技术文件、资料、及安装、调试、验收报告等文档汇集成册交付甲方。

5.验收不能通过的，乙方应负责及时整改。若整改后，产品仍未能达标的，甲方有权依本合同约定和法律规定追究其经济及法律责任。

6.乙方保证合同项下提供的产品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、商标或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。如甲方因此承担相关责任，有权向乙方追偿全部损失（全部损失包括但不限于甲方所造成的直接损失、可得利益损失、甲方支付给第三方的赔偿费用/违约金/罚款、调查取证费用/公证费/鉴定费用、诉讼仲裁费用、保全费用、律师费用、维权费用以及其他合理费用）。

九、违约责任与赔偿损失

1.乙方交付的货物不符合招标文件、报价文件或本合同约定的，甲方有权拒收货物并单方解除合同，乙方除应返还甲方已支付的款项及资金占用利息（利息按照LPR的4倍标准从款项实际支付之日起计算）外，还应按照合同总金额10%的数额标准向甲方支付违约金。

2.乙方交付的货物经验收不能通过的，甲方给予两周的整改时间，经整改后仍未能达标的，甲方有权单方解除合同，乙方除应返还甲方已支付的款项及资金占用利息（利息按照LPR的4倍标准从款项实际支付之日起计算）外，还应按照合同总金额10%的数额标准向甲方支付违约金。

3.乙方未能按本合同约定及甲方要求的交货时间交付货物，从逾期之日起每日按合同总金额3‰的数额标准向甲方支付违约金；逾期15日以上的，甲方有权终止合同，乙方除应返还甲方已支付的款项及资金占用利息（利息按照LPR的4倍标准从款项实际支付之日起计算）外，还应按照合同总金额10%的数额标准向甲方支付违约金，由此造成的甲方经济损失由乙方承担。

4.甲方通知乙方送货后又无正当理由拒收货物的，应按照合同总金额10%的数额标准向乙方支付违约金，本合同解除。甲方无正当理由逾期付款的，每逾期一日，应按照逾期未付金额日0.1‰的数额标准向乙方支付违约金，违约金累计总额不得超过合同总金额的5%。若因乙方无法提交合法、有效发票及其他付款相关材料，导致甲方不能及时付款的，甲方不承担逾期付款责任。

5.如因本合同产品质量问题造成甲方及任何第三方遭受损害（包括人身及财产），由乙方承担全部的赔偿责任；如甲方因此承担相关赔偿责任的，有权全额向乙方追偿并要求乙方承担甲方因追偿所产生的全部费用（包括但不限于诉讼费、律师费、担保费、保全费、公证费、差旅费等）。

6.乙方交付的货物不得侵害任何第三方权利，因乙方交付的货物侵权发生纠纷由乙方负责处理并承担所有费用，导致甲方

无法使用或其他损失的，甲方有权要求乙方赔偿。

7.乙方不得将本合同项下乙方义务转包或分包给第三方，如有转包或分包的，甲方有权单方解除合同，乙方除应返还甲方已支付的款项及资金占用利息（利息按照LPR的4倍标准从款项实际支付之日起计算）外，还应按照合同总金额10%的数额标准向甲方支付违约金。

8.本合同生效后，各方均应全面履行本合同约定的义务。任何一方不履行或不完全履行本合同约定义务的，应当承担相应的违约责任，并赔偿由此给守约方造成的损失，包括守约方为实现债权而支付的诉讼费、律师费、财产保全费、担保费、公证费、鉴定费、差旅费等全部费用。

9.其他违约责任按《中华人民共和国民法典》处理。

十、争议的解决

合同执行过程中发生的任何争议，如双方不能通过友好协商解决，均可向合同签订地人民法院即广州市天河区人民法院提请诉讼。

十一、不可抗力

任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时，应在不可抗力事件结束后1日内向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失，在取得有关机构的不可抗力证明或双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

十二、税费

在中国境内、外发生的与本合同执行有关的一切税费均由乙方负担。

十三、其他约定

1.本合同所有附件、招标文件、投标文件、中标通知书均为合同的有效组成部分，与本合同具有同等法律效力。

2.在执行本合同的过程中，所有经双方签署确认的文件（包括会议纪要、补充协议、往来信函）即成为本合同的有效组成部分。

3.甲、乙双方联系方式以本合同前部所写明的联系信息为准，如一方地址、电话、传真号码有变更，应在变更当日内书面通知对方，否则，一方按照本合同写明的联系信息联系即视为送达，相关责任及后果由相对应方承担。

4.除甲方事先书面同意外，乙方不得部分或全部转让其应履行的合同项下的义务。

5.乙方承诺其完全遵守《中华人民共和国民法典》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

十四、合同生效

1.本合同自甲乙双方法定代表人或其授权代表签字盖章后生效。

2.本合同一式肆份，甲方执叁份，乙方执壹份，均具有同等法律效力。

（以下无正文）

附件：主要配置及技术参数

甲方（盖章）：广州市第十二人民医院	乙方（盖章）：
法定代表人（或授权代表）：	法定代表人（或授权代表）：
签订地点：广州市天河区	签订地点：广州市天河区
签订日期：2026年 月 日	签订日期：2026年 月 日
经办人：	经办人：
电话：020-38665704	电话：
	开户行：
	开户名：
	账号：

附件：主要配置及技术参数

第六章 投标文件格式与要求

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

投标文件封面

（项目名称）

投标文件封面

（正本 / 副本）

采购计划编号：**440101-2026-04775**

采购项目编号：**0877-26GZTP1ZC0171**

所投采购包：第 包

（投标人名称）

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标函
- 二、开标一览表
- 三、分项报价表
- 四、政策适用性说明
- 五、关于符合本国产品标准的声明函等有关证明文件
- 六、实质性响应一览表
- 七、法定代表人证明书
- 八、法定代表人授权书
- 九、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 十、承诺函
- 十一、中小企业声明函
- 十二、监狱企业
- 十三、残疾人福利性单位声明函
- 十四、联合体共同投标协议书
- 十五、投标人业绩情况表
- 十六、技术和服务要求响应表
- 十七、商务条件响应表
- 十八、履约进度计划表
- 十九、各类证明材料
- 二十、采购代理服务费用支付承诺书
- 二十一、需要采购人提供的附加条件
- 二十二、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 二十三、附件
- 二十四、政府采购履约担保函、采购合同履行保险凭证

格式一：

投标函

致：广东广招国际招标有限公司

你方组织的“广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统”项目的招标[采购项目编号为：0877-26GZTP1ZC0171]，我方愿参与投标。

我方确认收到贵方提供的“广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统”项目的招标文件的全部内容。

我方在参与投标前已详细研究了招标文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此招标文件没有倾向性，也不存在排斥潜在投标人的内容，我方同意招标文件的相关条款，放弃对招标文件提出误解和质疑的一切权利。

(投标人名称)作为投标人正式授权(授权代表全名,职务)代表我方全权处理有关本投标的一切事宜。

我方已完全明白招标文件的所有条款要求，并申明如下：

（一）按招标文件提供的全部货物与相关服务的投标总价详见《开标一览表》。

（二）本投标文件的有效期为从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天。如中标，有效期将延至合同终止日为止。在此提交的资格证明文件均至投标截止日有效，如有在投标有效期内失效的，我方承诺在中标后补齐一切手续，保证所有资格证明文件能在签订采购合同时直至采购合同终止日有效。

（三）我方愿意向贵方提供任何与本项报价有关的数据、情况和技术资料。若贵方需要，我方愿意提供我方作出的一切承诺的证明材料。

（四）我方理解贵方不一定接受最低投标价或任何贵方可能收到的投标。

（五）我方如果中标，将保证履行招标文件及其澄清、修改文件（如果有）中的全部责任和义务，按质、按量、按期完成《采购需求》及《合同书》中的全部任务。

（六）我方作为法律、财务和运作上独立于采购人、采购代理机构的投标人，在此保证所提交的所有文件和全部说明是真实的和正确的。

（七）我方投标报价已包含应向知识产权所有权人支付的所有相关税费，并保证采购人在中国使用我方提供的货物或服务时，如有第三方提出侵犯其知识产权主张的，责任由我方承担。

（八）我方接受采购人委托向贵方支付代理服务费，项目总报价已包含代理服务费，如果被确定为中标供应商，承诺向贵方足额支付。（若采购人支付代理服务费，则此条不适用）

（九）我方与其他投标人不存在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。

（十）我方承诺未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。

（十一）我方未被列入法院失信被执行人名单中。

（十二）我方承诺遵守《中华人民共和国民法典》有关规定和《中华人民共和国妇女权益保障法》中关于“劳动和社会保障权益”的有关要求。

（十三）我方具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，承诺如下：

（1）我方参加本项目政府采购活动前3年内在经营活动中没有以下违法记录，或因违法经营被禁止参加政府采购活动的期限已届满：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。

（2）我方符合法律、行政法规规定的其他条件。

以上内容如有虚假或与事实不符的，评标委员会可将我方做无效投标处理，我方愿意承担相应的法律责任。

（十四）我方对在本函及投标文件中所作的所有承诺承担法律责任。

（十五）所有与本招标有关的函件请发往下列地址：

地 址：_____ 邮政编码：_____

电 话：_____

传 真：_____

代表姓名：_____ 职 务：_____

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字或盖章：_____

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式二：

开标一览表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表，且与投标客户端生成的开标一览表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

序号	采购项目名称/采购包名称	投标报价（元/%）	交货或服务期	交货或服务地点
1				

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式三：

分项报价表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的分项报价表，且与投标客户端生成的分项报价表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

采购包：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价
1									

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务时间	服务标准	单价	数量	总价
1									

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式四：

政策适用性说明

按照政府采购有关政策的要求，在本次的技术方案中，采用符合政策的小型或微型企业产品、节能产品、环境标志产品，主要产品与核心技术介绍说明如下：

序号	主要产品/技术名称（规格型号、注册商标）	制造商(开发商)	制造商企业类型	节能产品	环境标志产品	认证证书编号	该产品报价在总报价中占比（%）
1							
2							
3							
4							
5							
...							

注：1.制造商为小型或微型企业时才需要填“制造商企业类型”栏,填写内容为“小型”或“微型”；

2.“节能产品、环境标志产品”须填写认证证书编号，并在对应“节能产品”、“环境标志产品”栏中勾选，同时提供有效期内的证书复印件（加盖投标人公章）

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式五：关于符合本国产品标准的声明函等有关证明文件（如适用）

注：

1. 供应商提供本国产品应符合《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），在投标文件中出具《关于符合本国产品标准的声明函》或财政部会同有关部门规定的有关证明文件；当采购项目或者采购包中含有多种产品的，供应商还应当提供《关于本国产品比例的声明函》。

2. 供应商提供虚假《声明函》、虚假证明文件谋取中标、成交的，依照政府采购法律法规规定追究相应责任。

温馨提示：评审委员会应对《关于符合本国产品标准的声明函》的完整性、准确性进行审查，评审中发现《关于符合本国产品标准的声明函》内容含义不明确、同类事项与投标（响应）文件表述不一致或者有明显文字错误等情况的，应当以书面形式要求供应商作出必要的澄清、说明或者补正。经澄清、说明或者补正后的《关于符合本国产品标准的声明函》仍然不符合规定要求的，供应商提供的相关产品视为不符合本国产品标准。

附件1

中国境内生产的组件成本核算基本规则

产品在中国境内生产的组件成本，一般按照其二级组件的相关成本进行核算。按照产品的一级组件进行成本核算能够满足中国境内生产的组件成本判定需求的，可以按照一级组件的相关成本进行核算。

1. 产品的一级组件是指直接组成产品的组件。产品的二级组件是指直接组成产品一级组件的组件。一级组件不可分解的，视同二级组件。

2. 二级组件在中国境内生产的，其全部成本计入中国境内生产的组件成本；二级组件不在中国境内生产的，其成本不计入中国境内生产的组件成本。

3. 产品总成本和组件成本以相关会计核算数据、采购合同、进货记录等为基础进行计算。

4. 需要对成本核算规则予以进一步明确的其他有关事项，由财政部会同有关部门另行规定。

附件2

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. （产品名称1），生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。（产品名称1）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（产品名称1）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称1）的（关键工序）在中国境内完成。
- 2. （产品名称2），生产厂为（厂名），厂址为（生产厂址）。（产品名称2）的中国境内生产的组件成本占比 \geq （规定比例）。（产品名称2）的（关键组件）在中国境内生产。（产品名称2）的（关键工序）在中国境内完成。
- 3.

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

注：

- 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。

附件3

关于本国产品比例的声明函（如适用）

本公司（单位）郑重承诺，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

附件4

本国产品标准有关证明材料（如适用）

1. 供应商认为需提供其他资料。
2. 财政部会同有关部门规定的有关证明文件。

格式六：

实质性响应一览表			
序号	实质性响应条款	投标人响应情况	差异
1			
2			
3			
4			
...			
...			

说明：

- 1.实质性响应条款一览表后续内容请根据第二章采购需求★号条款详细列举
- 2.本表所列条款必须一一予以响应，“投标人响应情况”一栏应填写具体的响应内容，有差异的要具体说明。
- 3.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。

格式七:

(投标人可使用下述格式, 也可使用广东省工商行政管理局统一印制的法定代表人证明书格式)

法定代表人证明书

_____现任我单位_____职务, 为法定代表人, 特此证明。

有效期限: _____

附: 代表人性别: _____年龄: _____身份证号码: _____

注册号码: _____企业类型: _____

经营范围: _____

投标人名称(盖章): _____

地址: _____

法定代表人(签字或盖章): _____

职务: _____

日期: 年 月 日

格式八：

法定代表人授权书格式

（对于银行、保险、电信、邮政、铁路等行业以及获得总公司投标授权的分公司，可以提供投标分支机构负责人授权书）

法定代表人授权书

致：广东广招国际招标有限公司

本授权书声明：_____是注册于（国家或地区）的（投标人名称）的法定代表人，现任_____职务，有效证件号码：_____。现授权（姓名、职务）作为我公司的全权代理人，就“广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统”项目采购[采购项目编号为0877-26GZTP1ZC0171]的投标和合同执行，以我方的名义处理一切与之有关的事宜。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

投标人（盖章）：_____

地址：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

职务：_____

被授权人（签字或盖章）：_____

职务：_____

日期： 年 月 日

格式九：

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

提供以下相关证照的扫描件之一：**1.**企业法人提供企业法人营业执照；**2.**事业法人提供事业法人登记证；**3.**其他组织提供其他组织的营业执照或执业许可证；**4.**自然人提供居民身份证等；

格式十：

（对于采购需求写明“提供承诺”的条款，供应商可参照以下格式提供承诺）

承诺函

致：广州市第十二人民医院

对于_____项目（项目编号：_____），我方郑重承诺如下：

如中标/成交，我方承诺严格落实采购文件以下条款：（建议逐条复制采购文件相关条款原文）

（一）星号条款

1.

2.

3.

.....

（二）三角号条款

1.

2.

3.

.....

（三）非星号、非三角号条款

1.

2.

3.

.....

特此承诺。

供应商名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

温馨提示：

根据《广州市财政局 广州市工业和信息化局转发广东省财政厅 广东省发展和改革委员会 广东省工业和信息化厅 广东省地方金融监督管理局关于印发《广东省政府采购促进中小企业发展实施细则（试行）》的通知》、《广州市财政局关于进一步规范政府采购供应商资格审查及中小企业声明函管理的通知》的精神，投标人需根据以下要求对其出具的《中小企业声明函》的信息进行完善和规范。

（一）对于已纳入统计部门统计范围的企业，所属行业、从业人员、营业收入、资产总额、规模类型应与统计部门报表保持一致。

（二）对于未纳入统计部门统计范围的企业，应对照《国民经济行业分类》确定所属行业，当企业从事两种以上的经济活动时，则按照主要活动确定其所属行业；从业人数可以社会保险参保人数为准；营业收入、资产总额可以第三方出具的报告为准。

（三）对于采购文件确实允许非独立法人参与采购活动的，应按其所属集团公司合并财务报表数据情况予以填报。以联合体形式参加或者合同分包的，需填写联合体中的中小企业或签订分包意向协议的中小企业相关信息。

（四）《中小企业声明函》真实性由其出具的供应商负责。《中小企业声明函》中相关企业[制造商、承建（承接）企业]所属行业应当与采购标的所属行业相一致。如为货物采购项目，《中小企业声明函》应当充分、准确反映货物制造商的信息。

（五）对于专门面向中小企业预留份额的采购项目或者采购包，《中小企业声明函》由采购人、采购代理机构在资格审查阶段审查；对于不专门面向中小企业采购的采购项目或者采购包，以及接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，《中小企业声明函》由评审委员会在评审过程中审查。

（六）经调查发现供应商提供《中小企业声明函》内容与实际不符的，政府采购监管部门有权根据《中小企业声明函》与实际情况的差异视情形认定其是否属于虚假材料谋取中标。

（七）根据《财政部关于规范政府采购行政处罚有关问题的通知》（财库〔2015〕150号）规定，各级人民政府财政部门依法对供应商作出的禁止参加政府采购活动的行政处罚决定在全国范围内生效。

为落实对政府采购违法失信行为惩戒，供应商存在任一级人民政府财政部门作出“禁止参加政府采购活动”行政处罚决定且处罚期限未届满的，即使尚未在“中国政府采购网”开设的“政府采购严重违法失信行为处罚记录”和“信用中国”网站显示，也应禁止参加政府采购活动，采购人及采购代理机构应当审慎甄别供应商参与政府采购活动资格。

（八）采购人、采购代理机构、评标委员会（评审小组）在依法进行资格审查时，应当甄别供应商是否存在“禁止参加政府采购”行政处罚决定记录，依法依规审查供应商投标资格。在资格审查、符合性审查等评审过程中，应严格依照规定审查《中小企业声明函》等文件，确保符合相关政策规定。采购人、采购代理机构、评标委员会（评审小组）审查不到位的，监管部门将依法责令改正；拒不改正的，本机关将按照《中华人民共和国政府采购法》相关规定进行处理。

（九）供应商提供承诺函、第三方书面声明、检测报告、资质证件、业绩成果等材料作为投标文件组成部分的，供应商应保证资料内容书写正确、真实有效、完整一致。如相关第三方书面声明、相关检测报告等资料虚假，监管部门有权根据调查情形认定其是否属于提供虚假材料谋取中标，并严肃处理。

中小企业声明函（所响应产品制造商为中小企业时提交本函，所属行业应符合采购文件中明确的本项目所属行业）

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¹，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¹，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： 年 月 日

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：投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。在实际操作中，投标人希望获得中小企业扶持政策支持，应从制造商处获得充分、准确的信息。对相关制造商信息了解不充分，或者不能确定相关信息真实、准确的，不建议出具《中小企业声明函》。

中小企业声明函（承建本项目工程为中小企业或者承接本项目服务为中小企业时提交本函，所属行业应符合采购文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（工程、服务）

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，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。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；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员____人，营业收入为____万元，资产总额为____万元¹，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；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员____人，营业收入为____万元，资产总额为____万元¹，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： 年 月 日

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：投标人应当自行核实是否属于小微企业，并认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。

格式十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

监狱企业

提供由监狱管理局、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。

格式十三：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

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。

单位名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

注：本函未填写或未勾选视作未做声明。

格式十四：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

联合体共同投标协议书

立约方：（甲公司全称）

（乙公司全称）

（.....公司全称）

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）自愿组成联合体，以一个投标人的身份共同参加（采购项目名称）（采购项目编号）的响应活动。经各方充分协商一致，就项目的响应和合同实施阶段的有关事务协商一致订立协议如下：

一、联合体各方关系

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）共同组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加本项目的响应。（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）作为联合体成员，若中标，联合体各方共同与采购人签订政府采购合同。

二、联合体内部有关事项约定如下：

1.（甲公司全称）作为联合体的牵头单位，代表联合体双方负责投标和合同实施阶段的主办、协调工作。

2.联合体将严格按照文件的各项要求，递交投标文件，切实执行一切合同文件，共同承担合同规定的一切义务和责任，同时按照内部职责的划分，承担自身所负的责任和风险，在法律上承担连带责任。

3.如果本联合体中标，（甲公司全称）负责本项目_____部分，（乙公司全称）负责本项目_____部分。

4.如中标，联合体各方共同与（采购人）签订合同书，并就中标项目向采购人负责有连带的和各自的法律责任；

5.联合体成员（公司全称）为（请填写：小型、微型）企业，将承担合同总金额_____%的工作内容（联合体成员中有小型、微型企业时适用）。

三、联合体各方不得再以自己名义参与本采购包响应，联合体各方不能作为其它联合体或单独响应单位的项目组成员参加本采购包响应。因发生上述问题导致联合体响应成为无效报价，联合体的其他成员可追究其违约责任和经济损失。

四、联合体如因违约过失责任而导致采购人经济损失或被索赔时，本联合体任何一方均同意无条件优先清偿采购人的一切债务和经济赔偿。

五、本协议在自签署之日起生效，有效期内有效，如获中标资格，合同有效期延续至合同履行完毕之日。

六、本协议书正本一式_____份，随投标文件装订_____份，送采购人_____份，联合体成员各一份；副本一式_____份，联合体成员各执_____份。

甲公司全称：_____（盖章）_____，乙公司全称：_____（盖章）_____，.....公司全称：_____（盖章）_____，
____年____月____日，____年____月____日，____年____月____日

注：1. 联合响应时需签本协议，联合体各方成员应在本协议上共同盖章确认。

2. 本协议内容不得擅自修改。此协议将作为签订合同的附件之一。

格式十五：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

投标人业绩情况表

序号	客户名称	项目名称及合同金额（万元）	签订合同时间	竣工验收报告时间	联系人及电话
1					
2					
3					
4					
...					

根据上述业绩情况，按招标文件要求附销售或服务合同复印件及评审标准要求的证明材料。

格式十六：

《技术和服务要求响应表》

序号	标的名称	参数性质	采购文件规定的技术和服 务要求	投标文件响应的具 体内容	型号	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1								
2								
3								
4								
5								
6								
.....								

说明：

- 1.“采购文件规定的技术和服务要求”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“技术要求”的内容保持一致。投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。
- 2. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。
- 3. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。
- 4.“备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十七：

《商务条件响应表》

序号	参数性质	采购文件规定的商务条件	投标文件响应的具体内容	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1						
2						
3						
4						
5						
6						
7						
8						
9						
.....						

说明：

1. “采购文件规定的商务条件”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“商务要求”的内容保持一致。
2. 投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件规定的商务条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述或照搬照抄采购文件参数、不注明实际数值者 的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。
3. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。
4. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。
5. “备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十八：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

履约进度计划表		
序号	拟定时间安排	计划完成的工作内容 实施方建议或要求
1	拟定__年__月__日	签定合同并生效 质保期
2	__月__日—__月__日	
3	__月__日—__月__日	
4	__月__日—__月__日	

格式十九：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

各类证明材料

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。

格式二十：

采购代理服务费支付承诺书

致：广东广招国际招标有限公司

如果我方在贵采购代理机构组织的广州市第十二人民医院医疗设备更新项目--超高端全身彩色多普勒超声诊断系统招标中获中标（采购项目编号：**0877-26GZTP1ZC0171**），我方保证在收取《中标通知书》时，按招标文件对代理服务费支付方式的约定，承担本项目代理服务费。

我方如违约，愿凭贵单位开出的违约通知，从我方提交的投标保证金中支付，不足部分由采购人在支付我方的中标合同款中代为扣付；以投标担保函（或保险保函）方式提交投标保证金时，同意和要求投标担保函开立银行或担保机构、保险保函开立的保险机构应广东广招国际招标有限公司的要求办理支付手续。

特此承诺！

投标人法定名称（公章）：_____

投标人法定地址：_____

投标人授权代表（签字或盖章）：_____

电 话：_____

传 真：_____

承诺日期：_____

格式二十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

需要采购人提供的附加条件	
序号	投标人需要采购人提供的附加条件
1	
2	
3	

注：投标人完成本项目需要采购人配合或提供的条件必须在上表列出，否则将视为投标人同意按现有条件完成本项目。如上表所列附加条件含有采购人不能接受的，将被视为投标无效。

格式二十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式二十三：

附件（以下格式文件由供应商根据需要选用）

政府采购投标（响应）担保函

编号：【 】号

（采购人）：

鉴于_____（以下简称“投标（响应）人”）拟参加编号为_____的（以下简称“本项目”）投标（响应），根据本项目采购文件，投标（响应）人参加投标（响应）时应向你方交纳投标（响应）保证金，且可以投标保险凭证的形式交纳投标（响应）保证金。应投标（响应）人的申请，我方以保险的方式向你方提供如下投标保证保险凭证：

一、保险责任的情形及保证金额

（一）在投标（响应）人出现下列情形之一时，我方承担保险责任：

- 1.中标（成交）后投标（响应）人无正当理由不与采购人签订《政府采购合同》；
- 2.采购文件规定的投标（响应）人应当缴纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保险责任的最高金额为人民币_____元（大写）即本项目的投标（响应）保证金金额。

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：本保险凭证自__年__月__日起生效，有效期至开标日后的90天内。

三、承担保证责任的程序

1.你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号、户名和开户行，并附有证明投标（响应）人发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2.我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在15个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方按照你方的要求代投标（响应）人向你方支付相应的索赔款项。

四、保证责任的终止

- 1.保证期间届满，你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。
- 2.我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任终止。
- 3.按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任终止。

五、免责条款

1.依照法律规定或你方与投标（响应）人的另行约定，全部或者部分免除投标（响应）人投标（响应）保证金义务时，我方亦免除相应的保证责任。

2.因你方原因致使投标（响应）人发生本保函第一条第（一）款约定情形的，我方不承担保证责任。

3.因不可抗力造成投标（响应）人发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

4.你方或其他有权机关对采购文件进行任何澄清或修改，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为 法院。

七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人：_____（公章）_____

联系人：_____

联系电话：_____

__年__月__日

格式二十四：

政府采购履约担保函

编号：

（采购人）：

鉴于贵方在_____项目（项目编号为_____以下简称“项目”）的采购中，确定_____为中标人/供应商，拟签订/已签订项目相关采购合同（以下简称“主合同”）。依据主合同的约定，供应商应向贵方交纳履约保证金，且可以履约担保函的形式交纳履约保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向贵方提供如下履约保证金担保：

一、保证金额

我方的保证范围是主合同约定的合同价款总额的_____%，数额为_____（大写），币种为人民币（即主合同履约保证金金额）。

二、我方保证的方式为：连带责任保证。

三、我方保证的期间为：本保函自开立之日起生效，至 年 月 日止。

四、在本保函的有效期内，如被保证人违反上述合同或协议约定的义务，我方将在收到你方提交的本保函文件及符合下列全部条件的索赔通知后 30 个工作日内以上述保证金额为限支付你方索赔金额：

(一)索赔通知文件必须以书面形式提出，列明索赔金额，并由你方法定代表人(负责人)或授权代理人签字并加盖公章；

(二)索赔通知文件必须同时附有：

- 1.一项书面声明，声明索赔款项并未被保证人或其代理人直接或间接地支付给你方；
- 2.证明被保证人违反上述合同或协议约定的义务以及有责任支付你方索赔金额的证据。

(三)索赔通知文件必须在本保函有效期内到达以下地址：

_____。

五、本保函保证金额将随被保证人逐步履行保函项下合同约定或法定的义务以及我方按你方索赔通知文件要求分次支付而相应递减。

六、本保函项下的权利不得转让，不得设定担保。受益人未经我方书面同意转让本保函或其项下任何权利，我方在本保函项下的义务与责任全部消灭。

七、本保函项下的合同或基础交易不成立、不生效、无效、被撤销、被解除，本保函无效;被保证人基于保函项下的合同或基础交易或其他原因的抗辩，我方均有权主张。

八、因本保函发生争议协商解决不成，按以下第 (一)种方式解决：

(一)向我方所在地的人民法院起诉。

(二)提交 此栏空白 仲裁委员会(仲裁地点为此栏空白)按照申请仲裁时该会现行有效的仲裁规则进行仲裁。仲裁裁决是终局的，对双方均有约束力。

九、本保函适用中华人民共和国法律。

十、其他条款：

1.本保函有效期届满或提前终止，本保函自动失效，我方在本保函项下的义务与责任自动全部消灭，此后提出的任何索赔均为无效索赔，我方无义务作出任何赔付。

2.所有索赔通知必须在我方工作时间内到达本保函规定的地址。

十一、本保函自我方盖章之日起生效。

保证人：_____ (盖章)

联系地址：_____

联系电话：_____

开立日期：__年__月__日

采购合同履约保险凭证

致被保险人_____:

鉴于你方_____（招标方/被保险人）接受投保人_____（投标方）参加_____（采购）项目的投标，向投保人签发中标通知书，投保人在我公司投保《采购合同履行保证保险》，我公司接受投保人的请求，在保险责任范围内，愿意就投保人履行与你方订立的采购合同，向你方提供如下保证保险：

一、我公司对上述采购项目出具的《采购合同履行保证保险》保单号：

二、上述保单项下我公司的保险金额（最高限额）：人民币（¥： 元）

上述全部保险单的保险金额随投保人逐步履行采购合同约定的义务或我公司的赔付而递减。

三、本保险的保险期间自____年____月____日____时起至____年____月____日____时止，共计____天。

四、本保险合同仅承担履约保证责任：在本保险期限内，供应商在《采购合同》的履约过程中，因下列情形给你方造成直接损失的，在收到你方提交的符合保险合同约定的全部条件的书面文件，我公司依据保险合同有关约定并与你方达成一致赔偿意见后 30 个工作日内以上述保险金额为限，支付你方索赔金额。

（一）投保人未按照采购合同约定的时间、地点交付采购标的；

（二）投保人供应采购标的的规格、型号、数量、质量等不符合《采购合同》的约定。

五、索赔文件

（一）经被保险人有权人签字、加盖被保险人公章的书面索赔声明正本，索赔声明须注明本保险凭证对应的保单号并申明如下事实：

（1）投保人未履行采购合同相关义务；

（2）投保人的违约事实。

（二）保险单正本；

（三）《采购合同》副本及与采购项目进展、质量、缺陷有关的证明文件（包括《中标通知书》、投标书及其附录、会议纪要、其他合同文件等）；

（四）保险人要求投保人、被保险人所能提供的与确认保险事故的性质、原因、损失程度等有关的其他证明和资料；

（五）仲裁机构出具的裁决书或法院出具的裁定书、判决书等生效法律文书（适用于仲裁或诉讼确认损失的方式）；

六、未经保险人书面同意，本保险凭证与保险合同不得转让、质押，否则保险人在本保险凭证与保险合同项下的保险责任自动解除。

七、本保证保险发生争议协商解决不成，向保险人所在地有管辖权的人民法院提起诉讼。

八、本保证保险适用的保险条款为《_____》。

九、保险责任免除及其他本保险凭证未载明事宜以保险合同约定为准。

十、本保险凭证自保险人加盖保单专用章起生效。

保证人：_____ (盖章)

地址：_____

电话：_____

开立日期：____年__月__日