**广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院**

**中央手术室一体化内镜清洗中心等设备一批**

**采购项目**

**采购文件**

**项目编号：GASRMYY-20240311-01**

**采购人：广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院**

**2024年03月**

**目录**

[第一章 采购公告 3](#_Toc16908)

[第二章 采购须知 6](#_Toc20807)

[第三章 采购申请文件格式 16](#_Toc17939)

[第四章 采购需求 29](#_Toc26086)

[第五章 评审办法 40](#_Toc6839)

[第六章 合同主要条款 48](#_Toc21141)

[第七章 广安市人民医院供应商黑名单管理办法 55](#_Toc11901)

第一章 采购公告

**一、采购条件**

本采购项目采购人为**广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院**。项目已具备采购条件，兹邀请符合本次采购要求的潜在申请人参与。

**二、项目名称：广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院中央手术室一体化内镜清洗中心等设备一批采购项目**

**三、项目编号：GASRMYY-20240311-01**

**四、项目简介**

本项目共4个包，具体如下：

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包号 | 品目号 | 项目名称 | 数量（台） | 单价（万元） | 合计（万元） | 最高限价（万元） | 科室 |
| 01 | 01-01 | 一体化内镜清洗中心 | 1 | 10 | 10 | 10 | 中央手术室 |
| 02 | 02-01 | 高频电刀 | 2 | 12.5 | 25 | 25 | 手术室 |
| 03 | 03-01 | 电动综合手术床 | 1 | 20 | 20 | 20 | 手术室 |
| 04 | 04-01 | 低温等离子消毒机 | 1 | 25 | 25 | 25 | 中央手术室 |

**五、采购申请人资格条件要求**

5.1采购申请人具有独立承担民事责任的能力。

5.2采购申请人具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。

5.3采购申请人具有履行合同所必须的设备和专业技术能力。

5.4采购申请人具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录。

5.5参加本次采购活动前三年内，采购申请人在经营活动中没有重大违法记录。

5.6采购人根据采购项目提出的特殊条件要求：

5.6.1响应的产品中有医疗器械的，所响应医疗器械须符合《医疗器械注册管理办法》等政策法规要求并具有中华人民共和国医疗器械注册或备案凭证；采购申请人须符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求并具有医疗器械生产许可证或者医疗器械经营许可/备案凭证；

5.6.2**若设备涉及配套耗材**属于国家医疗保障局发布的《医保医用耗材分类与代码》目录，且具有医疗器械注册证的全部医用耗材（不含一类医疗器械），均需提供在四川省药械集中采购及医药价格监管平台中的产品ID和医保耗材代码，且必须挂网采购。（提供网页截图等佐证材料）。

5.6.3售后服务承诺书。

5.6.4生产厂家授权。

5.6.5产品说明书。

5.7本项目不允许联合体参加。

注：1、资格要求中“参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录”中的重大违法记录，即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，其中较大数额罚款的具体金额标准是指：若采购项目所属行业行政主管部门对较大数额罚款金额标准有明文规定的，以所属行业行政主管部门规定的较大数额罚款金额标准为准；若采购项目所属行业行政主管部门对较大数额罚款金额标准未明文规定的，以四川省人民政府规定的行政处罚罚款听证金额标准为准。

2、供应商在参加采购活动前，被纳入法院、工商行政管理部门、税务部门、银行认定的失信名单且在有效期内，或者在前三年政府采购合同履约过程中及其他经营活动履约过程中未依法履约被有关行政部门处罚（处理）的，本项目不认定其具有良好的商业信誉。

**六、采购文件的获取**

6.1获取途径：采购文件在广安市人民医院官网-医院公告-招标信息（http://www.gasrmyy.com/yiyuangonggao/zhaobiaoxinxi/）获取。

**七、报名**

7.1报名时间：2024年3月14日至2024年3月18日（三个工作日，每天上午8:00-12:00，下午14:30-18:00）（北京时间，法定节假日除外）。

7.2报名方式：潜在供应商提交盖公司鲜章的报名表（具体格式详见采购文件第三章格式十二）原件至广安市人民医院采购科302房间（可邮寄）。

7.3逾期送达的或者未送达指定地点的报名表，采购人不予受理。

**八、递交采购申请文件的时间及地点**

8.1递交采购申请文件的截止时间：2024年3月19日18时00分（北京时间），地点为广安市人民医院办公楼302/408（广安市广安区滨河路四段一号广安市人民医院办公楼302/408）**（不接受邮寄）**。

8.2逾期送达的或者未送达指定地点的采购申请文件，采购人不予受理。

**九、本项目公告于《广安市人民医院官网》上发布。**

**十、联系方式**

采购人：广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院

地 址：四川省广安市广安区城南开发区滨河路四段1号`

采购流程咨询联系人：曾老师（采购办公室）

采购流程咨询联系电话：0826—2600016 13982609112

第二章 采购须知

**（一）采购须知前附表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **条 款 名 称** | **编 列 内 容** |
| 1 | 采购人 | 广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院 |
| 2 | 项目名称 | 广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院中央手术室一体化内镜清洗中心等设备一批采购项目 |
| 3 | 最高限价（实质性要求） | 本项目的最高限价详见第一章4项目简介，采购申请人的报价超过最高限价的，其采购申请文件按无效处理。 |
| 4 | 不正当竞争预防措施（实质性要求） | 评审委员会认为采购申请人的报价明显低于其他通过符合性审查的采购申请人的报价，有可能影响货物/服务/工程质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评审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。书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就采购申请人提供的货物/服务/工程的主营业务成本（应根据采购申请人企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。采购申请人书面说明应当签字确认或者加盖公章，否则无效。采购申请人提供书面说明后，评审委员会应当结合采购项目的采购需求、专业实际情况、采购申请人财务状况报告、与其他采购申请人比较情况等就采购申请人书面说明进行审查评价。采购申请人拒绝或者变相拒绝提供有效书面说明或者书面说明不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其采购申请文件作无效处理。 |
| 5 | 采购响应有效期（实质性要求） | 递交采购申请文件截止时间起90日内有效。 |
| 6 | 采购申请文件份数、包装及密封要求 | 正本一份，副本二份，采购申请文件副本由其正本复制（复印）而成（包括证明文件）。当副本和正本不一致时，以正本为准，但副本和正本内容不一致造成的评审差错由采购申请人自行承担。采购申请文件的正本和副本应密封包装。 |
| 7 | 装订要求 | 采购申请文件的正本和副本一律用A4复印纸（图纸、表格及证件除外）编制和复制。采购申请文件的正本和副本应采用粘贴方式左侧装订，不得采用活页夹等可随时拆换的方式装订，不得有零散页。采购申请文件若同一册的内容较多，可装订成若干分册，并在封面标明次序及册数。采购申请文件中的证明、证件及附件等的复印件应集中紧附在相应正文后面，并尽量与前面正文部分的顺序相对应。修改的采购申请文件的装订也应按本要求办理。 |
| 8 | 是否退还采购申请文件 | 否 |
| 9 | 评审方法及标准 | 综合评分法，具体详见第五章 |
| 10 | 是否授权评审委员会确定成交人 | 否 |
| 11 | 履约保证金（实质性要求） | 金 额：合同成交金额5%交款方式：履约保证金可以以支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式提交（包括网银转账，电汇等方式）。收款单位：广安市人民医院开 户 行：中国工商银行广安市分行营业部银行账号：2316552109201022514交款时间：成交通知书发放后，采购合同签订前。履约保证金退还方式：转账。履约保证金退还时间：供应商凭验收合格证明书。履约保证金不予退还情形：未按照合同要求完成。逾期退还履约保证金的，将依法承担法律责任，并赔偿供应商损失。 |
| 12 | 对采购文件的澄清及答疑 |
| 12.1 | 采购人对采购文件的澄清或修改 | 采购人无论出于何种原因，在递交采购申请文件截止时间1日前，均可以对采购文件进行澄清或修改，澄清或修改的内容为采购文件的组成部分，对采购人和采购申请人均起约束作用。 |
| 12.2 | 申请人对采购文件提出异议的截止时间和方式 | 对采购文件有异议的，须在递交采购申请文件截止时间1日前以书面形式向采购人提出，否则视为完全认同本项目采购文件的全部内容和要求。注：采购申请人提出的异议书不符合以下要求的，将被驳回：①异议书必须具有明确的请求和必要的证明材料。②异议书必须经法定代表人签字（代理人签字的，需附上法定代表人授权书）并加盖采购申请人公章（鲜章）。③供应商针对同一采购程序环节的异议应在规定期限内一次性提出。 |
| 13 | 对采购评审结果的异议 |
| 13.1 | 申请人对采购评审结果提出异议的截止时间和方式 | 对采购结果有异议的，须在采购结果公告发布之日起3日内以书面形式向采购人提出，否则视为完全认同采购结果。注：采购申请人的异议书不符合以下要求的，将被驳回：①异议书必须具有明确的请求和必要的证明材料。②异议书必须经法定代表人签字（代理人签字的，需附上法定代表人授权书）并加盖申请人公章（鲜章）。③供应商针对同一采购程序环节的异议应在规定期限内一次性提出。 |
| 14 | 公告发布 | 本项目公告于《广安市人民医院官网》上发布。 |
| 15 | 需要补充的其他内容 |
| 15.1 | 严禁转包和违法分包（实质性要求） | 禁止转包和违法分包。 |
| 15.2 | 采购文件内容冲突的解决及优先适用次序 | 采购文件中采购人编制的内容前后有矛盾或不一致，有时间先后顺序的，以时间在后的修改、澄清或补正文件为准。 |
| 15.3 | 采购申请文件真实性 | 报名供应商对其采购申请文件负责。如发现虚假应标、串标、围标等违反采购公开、公平、公正和诚实信用原则的手段，将严格按照**《广安市人民医院供应商黑名单管理办法》（详见第七章）**执行。 |
| 15.4 | 采购文件的解释 | 本采购文件的最终解释权归采购人所有。 |
| 注：本采购申请人须知前附表与采购文件的其他内容不一致时，以本表内容为准。 |

#### **（二）总则**

##### 1. 说明

1.1 “采购人”系指提出采购项目、进行采购的法人或其他组织。本次项目的采购人是广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院。

1.3 “采购申请人”系指响应采购、参与竞争的法人或者其他组织。

##### 2. 充分、公平竞争保障措施（实质性要求）

**2.1 关系申请人的限制要求。**

与采购人存在利害关系可能影响采购公正性的法人、其他组织，不得参加采购，否则其申请文件作为无效处理；

单位负责人（及法定代表人）为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得参加本次采购项目中同一项目包的采购活动，否则其申请文件均作为无效处理。

**2.2 提供相同品牌相同型号产品处理。**

针对单一产品采购项目包，提供相同品牌相同型号产品且通过资格性审查、符合性审查的不同申请人参加同一合同项下采购的，按一家申请人计算，评审后得分最高的同品牌型号申请人获得成交人推荐资格；评审得分相同的，由采购人采取随机抽取方式确定一个申请人获得成交人推荐资格，其他同品牌申请人不作为成交候选人。

针对非单一产品采购项目包，采购人根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定核心产品。多家申请人提供的任一核心产品品牌型号相同的，按前款规定处理。**本采购项目核心产品为：无。**

##### 合格的采购申请人

合格的采购申请人应具备以下条件：

（1）本采购文件“采购公告”中“采购申请人资格要求”的条件；

（2）遵守国家有关的法律、法规和规章制度；

（3）向广安市人民医院采购科提交了盖公司鲜章的报名表（具体格式详见第三章格式十二）。

##### 4. 踏勘现场

4.1 采购人不统一组织踏勘现场。采购申请人可自行对项目现场及其周围环境进行考察，以便获取有关编制采购申请文件和签订合同所涉及现场的资料，采购人不对未进行现场踏勘产生的后果负责。

4.2 在现场踏勘过程中，采购申请人应注意安全，如果发生人身伤亡、财务或其他损失，不论何种原因所造成，采购人概不负责。

4.3现场踏勘发生的一切相关费用由各采购申请人自行承担。

##### 参选费用

5.1 采购申请人承担其编制采购申请文件及递交所涉及的一切费用。无论参选结果如何，采购人对上述费用不负任何责任。

5.2 采购申请人无论成交与否，采购人均不退还其购买采购文件的费用。

#### **（三）采购文件**

##### 6. 采购文件的组成

6.1采购文件包括下列内容：

第一章 采购公告

第二章 采购须知

第三章 采购申请文件格式

第四章 采购需求

第五章 评审办法

第六章 合同主要条款

6.2除6.1条列明的内容外，采购人对采购文件的澄清或修改内容均为采购文件的组成部分，对采购人和采购申请人均起约束作用。

6.3 采购申请人收到采购文件时，应检查页数。采购申请人发现任何页数的遗缺、任何数字或词汇模糊不清、任何词义含混或意义不清，应立即通知采购人补全或澄清。如果采购申请人未按上述内容提出要求而造成不良的后果，采购人不承担责任。采购申请人应认真审阅采购文件中所有的内容，任何对采购文件内容的忽略或误解，都不能作为采购申请人不完全响应采购文件的理由。

6.4采购文件及补充资料前后有矛盾的，以时间在后的为准。

6.5本采购文件由采购人负责解释。

##### 采购文件的澄清和修改

7.1 采购人可以对已发出的采购文件进行必要的澄清或者修改。

7.2 澄清或者修改的内容将通过申请人报名时提供的电子邮箱发送至所有获取采购文件的申请人，申请人在收到澄清或者修改的通知后，以传真或电子邮件的形式给予确认。如申请人未及时给予确认，则视为收到并认可该澄清或者修改通知的内容。

#### **（四）采购申请文件的编制**

##### 8. 采购申请文件的语言

8.1 采购申请人提交的采购申请文件以及采购申请人与采购人就有关采购的所有来往书面文件均须使用中文。采购申请文件中如附有外文资料，主要部分对应翻译成中文并加盖采购申请人公章后附在相关外文资料后面。

8.2 翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，以中文为准。

8.3 如因未翻译而造成的一切相关责任与后果，由采购申请人自行承担。

##### 9.采购申请文件的组成

采购申请人应按照采购文件的规定和要求编制采购申请文件。采购申请人编写的采购申请文件应包括下列部分：

1. **报价。**

1、采购申请人应按照采购文件要求填写“报价一览表”及相关报价表格。

2、本次采购报价要求：（实质性要求）

2.1采购申请人的报价是采购申请人响应采购项目要求的全部工作内容的体现，包括采购申请人完成本项目所需的一切费用。

2.2采购申请人每种货物/服务/工程只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，其采购申请文件按无效处理。

1. **商务部分。**

采购申请人应按照采购文件要求提供有关商务文件及优惠承诺。包括以下内容：

（1）采购申请函；

（2）商务应答表；

（3）证明采购申请人资格条件的有关材料；

（4）证明采购申请人实力、业绩和荣誉的有关材料；

（5）其他采购申请人认为需要提供的文件和资料。

**C. 技术部分。**

采购申请人按照采购文件要求做出的技术应答，主要是针对采购项目的技术指标参数要求做出的响应和满足。采购申请人的技术应答包括下列内容

（1）响应产品的品牌、型号、配置；

（2）响应产品本身的详细的技术指标和参数；

（3）技术方案/项目施工方案；

（4）技术应答表；

（5）产品彩页资料；

（6）产品工作环境条件；

（7）产品验收标准和验收方法；

（8）产品验收清单（注明各部件的品名、数量、价格、规格型号和原产地或生产厂家）。

（9）采购申请人认为需要提供的文件和资料。

**D. 售后服务。**

采购申请人按照采购文件中售后服务要求作出积极响应和承诺。包括以下内容：

（1）产品制造厂家或采购申请人设立的售后服务机构网点清单、服务电话和维修人员名单；

（2）说明响应产品的保修时间、保修期内的保修内容与范围、维修响应时间等。分别提供产品制造厂家和采购申请人的服务承诺和保障措施；

（3）培训措施：说明培训内容及培训的时间、地点、目标、培训人数、收费标准和办法；

（4）其他有利于用户的服务承诺。

**E. 其它。**

采购申请人按照采购文件要求作出的其他应答和承诺。

##### 采购申请文件格式

10.1 采购申请人应按照采购文件第三章中提供的“采购申请文件格式”填写相关内容。对于第三章格式中“注”的内容，采购申请人可自行决定是否保留在采购申请文件中，未保留的视为采购申请人默认接受“注”的内容。

10.2 对于没有格式要求的采购申请文件由采购申请人自行编写。

##### 11. 计量单位（实质性要求）

11.1除采购文件中另有规定外，本次采购项目所有合同项下的采购申请均采用国家法定的计量单位。

##### 采购货币（实质性要求）

12.1 本项目采购申请报价采用的币种为人民币。

##### 13. 采购响应有效期（实质性要求）

13.1采购响应有效期详见“采购须知前附表”。

13.2 特殊情况下，采购人可于采购响应有效期满之前要求申请人同意延长有效期，要求与答复均应为书面形式。采购申请人可以拒绝上述要求。拒绝延长采购响应有效期的申请人不得再参与该项目后续采购活动。同意延长采购响应有效期的申请人不能修改其采购申请文件。

13.3 在采购响应有效期内，采购申请人将依法接受其采购申请文件的约束。

##### 14. 采购申请文件的份数和签署

14.1 采购申请人应按照“采购须知前附表”要求的数量准备采购申请文件，在每一份采购申请文件上要明确注明“正本”或“副本”字样，一旦正本和副本有差异，以正本为准。（实质性要求）

14.2 采购申请文件正本须打印并按采购文件的规定由采购申请单位法定代表人或经其授权的代理人签字。由代理人签字的须随采购申请文件递交法定人代表人授权书。采购申请文件副本由其正本复制（复印）而成（包括证明文件）。

14.3采购申请文件中不许有涂抹或改写。若有修改，须由法定代表人或其代理人签字。

14.4不接受电话、传真及电子邮件形式的采购申请文件。

#### **（五）采购申请文件的递交**

##### 15. 采购申请文件的装订、包装、密封及标注

15.1采购申请文件应按照“采购须知前附表”的要求进行装订、包装、密封和标注。

注：如果未按上述规定进行装订、包装、密封和标注的，采购人可以不接受采购申请文件。

##### 采购申请文件的递交和截止时间

16.1 采购申请文件递交的截止时间见本须知前附表规定。

16.2 采购人有权根据需要按照本须知的规定以补充通知的方式，酌情延长递交采购申请文件的截止时间。

16.3 采购人将拒绝接受任何晚于递交采购申请文件截止时间后递交的采购申请文件。（实质性要求）

#### **（六）采购会**

##### 17. 程序

17.1 采购会在采购文件规定的时间和地点公开进行，采购申请人可以不用到达开标现场，但所有采购申请人应保持通讯设备的畅通，以方便在评审过程中评审委员会要求采购申请人对采购申请文件的必要澄清、说明和纠正。

17.2 开采购会时，医院监督代表检查采购申请人递交的采购申请文件的密封情况，经确认无误后，由工作人员将采购申请人的采购申请文件当众拆封，并由唱标人员对报价一览表的主要内容进行宣读。

17.3 唱标完毕，①甲方资格审查组对申请文件进行资格性审查，②评审专家组对申请文件进行符合性审查，通过审核的供应商才能进行后续评审流程。

17.4 评审委员会评审后推荐成交候选人，采购人对第一成交候选人进行谈判，谈判时间以采购人通知为准，成交价格以采购执行小组的最终谈判价格为准，并结合采购人实际确定成交人。

#### **（七）评审**

##### 18. 评审原则

18.1评审工作由采购人负责组织，具体评审事务由组建的评审委员会负责，评审委员会由三人及以上单数组成。

18.2评审工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评审程序和标准对待所有的采购申请人。

18.3评委会决定申请文件的响应性，仅依据采购申请文件本身的内容，而不寻求外部的证据。

18.4评委会发现采购文件表述不明确或需要说明的事项，可提请采购人书面解释说明。

18.5无论采购评审结果如何，采购人均不解释成交或落选原因，也不退回采购申请文件和其他申请相关资料。

#### **（八）合同**

##### 19. 成交通知书

19.1 成交通知书为签订合同的依据之一，是合同的有效组成部分。

19.2 成交通知书对采购人和成交人均具有法律效力。

19.3结果公告在发出后，采购人工作人员将及时通知成交人领取成交通知书。

##### 20. 签订合同

20.1 成交人应在成交通知书发出后30日内与采购人签订合同。由于成交人的原因未与采购人签订合同的，将视为放弃成交，取消其成交资格。

##### 21. 履约保证金

21.1 成交人应在合同签订之前交纳采购文件规定的履约保证金。

21.2 如果成交人在规定的合同签订时间内，没有按照采购文件的规定交纳履约保证金，且又无正当理由的，将视为放弃中选。

21.3成交人不履行与采购人订立的合同的，履约保证金不予退还，给采购人造成的损失超过履约保证金数额的，还应当对超过部分予以赔偿。

##### 22. 履行合同

22.1成交人与采购人签订合同后，合同双方应严格执行合同条款，履行合同规定的义务，保证合同的顺利完成。

22.2在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》的有关规定进行处理。

##### 23. 验收

23.1本项目采购人将严格按照本项目采购文件的要求或成交人采购申请文件的承诺及响应内容进行验收。

23.2 验收结果合格的，成交人凭验收报告办理相关手续；验收结果不合格的，履约保证金将不予退还，也将不予支付项目合同资金。

第三章 采购申请文件格式

**封面**

**（项目名称）**

**采购申请文件**

**采购申请人：（盖单位章）**

**年 月 日**

**格式一、采购申请函**

广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院：

1、我单位全面研究了广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院XXXXXX采购项目（项目编号：GASRMYY-XXXXXXXX-0X/XX包）的采购文件及补充文件(如涉及)后，我单位承诺将遵照采购文件的要求，完成本项目的全部责任和义务。

2、我方已详细阅读并完全理解采购文件的全部内容，包括补充文件（如涉及）。

3、一旦我方成交，我方保证按采购文件和我方申请文件的承诺开展工作。

4、我方同意并遵守本项目采购文件关于采购响应有效期的所有要求。我方响应的采购响应有效期为递交采购申请文件截止时间起90日。

5、我方针对本项目的资格要求，承诺如下：

（1）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

（2）具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；

（3）具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

（4）参加本次采购活动前三年内，采购申请人在经营活动中没有重大违法记录。

7、我方愿意提供贵单位可能另外要求的，与采购有关的文件资料，并保证我方已提供和将要提供的文件资料是真实、准确的。

8、一旦我方成交，我方将严格履行本项目合同规定的责任和义务。

采购申请人名称（全称、盖章）：

法定代表人或授权代理人（签字）：

地址：

电话：

日期： 年 月 日

**格式二、法定代表人证明书（如涉及）**

采购申请人名称：

单位性质：

成立时间：年月日

经营期限：

姓名：性别：年龄：职务：

系（申请人名称）的法定代表人。（如涉及）

特此证明。

采购申请人：（加盖采购申请人公章（鲜章））

日期：年月日

注：

1.须附法定代表人的身份证复印件（提供正反面）；

2.法定代表人直接参与采购并签署采购申请文件时提供。

**格式三、法定代表人授权书（如涉及）**

广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院：

本授权声明：我 （填法定代表人名称） 系 （填采购申请人名称）的法定代表人，现授权（授权代表姓名、职务）为我方“项目名称+包号（项目编号：）”采购活动的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关采购、签订合同以及执行合同等一切事宜。

特此声明。

法定代表人签字：

授权代理人签字：

采购申请人名称：（盖章）

日期：年月日

注：

1.须附法定代表人身份证复印件（提供正反面）

2.须附授权代表身份证复印件（提供正反面）

3.非法定代表人参与采购并签署采购申请文件时提供。

**格式四、报价一览表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 制造商家及规格型号 | 数量 | 投标单价（万元） | 投标总价（万元） | 交货时间 | 是否属于进口产品 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | 报价合计（万元）： 大写： |

注：1. 报价应是最终用户验收合格后的总价，包括设备运输、保险、代理、安装调试、培训、税费和招标文件规定的其它费用。

采购申请人：（盖单位章）

法定代表人或其授权代理人：（签字）

日期：年月日

**格式五、采购申请人基本情况表**

|  |  |
| --- | --- |
| 申请人名称 |  |
| 注册地址 |  | 邮政编码 |  |
| 联系方式 | 联系人 |  | 电话 |  |
| 传真 |  | 网址 |  |
| 法定代表人 | 姓名 |  | 职称 |  | 电话 |  |
| 成立时间 |  | 员工总人数： |
| 单位性质 |  | 其中 | 高级职称人员 |  |
| 营业执照号 |  |
| 注册资金 |  | 中级职称人员 |  |
| 开户银行 |  | 初级职称人员 |  |
| 账号 |  | 普通员工 |  |
| 经营范围 |  |
| 备注 |  |

采购申请人：（盖单位章）

法定代表人或其授权代理人：（签字）

日期：年月日

**格式六、****拟投入本项目机构人员汇总表**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 姓名 | 性别 | 年龄 | 拟任职务 | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

采购申请人：（盖单位章）

法定代表人或其授权代理人：（签字）

日期：年月日

**格式七、****商务应答表**

项目编号：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 采购文件条目号 | 采购要求 | 采购申请应答 | 响应/偏离 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

注：1. 采购申请人应把采购文件第四章“商务要求”全部列入此表。

2．按照招标项目技术要求的顺序逐条对应填写。

3．采购申请人必须据实填写，不得虚假填写，否则将取消其成交资格。

采购申请人： （盖单位章）

法定代表人或其委托代理人： （签字）

日期：年月日

**格式八、类似项目业绩一览表**

项目编号：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **年份** | **用户名称** | **项目名称** | **完成时间** | **合同金额** | **备注** |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

注：以上业绩需按照采购文件要求提供有关书面证明材料。

采购申请人：（盖单位章）

法定代表人或其授权代理人：（签字）

日期：年月日

**格式九、技术应答表**

项目编号：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 条目号 | 采购文件要求 | 采购申请文件应答 | 满足/不满足 | 详见页码 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

注：1. 采购申请人应把采购文件第四章“技术要求”全部列入此表。

2．按照招标项目技术要求的顺序逐条对应填写。

3．采购申请人必须据实填写，不得虚假填写，否则将取消其成交资格。

采购申请人：（盖单位章）

法定代表人或其授权代理人：（签字）

日期：年月日

**格式十、采购申请人符合资格要求的相关资格证明材料**

采购申请人根据采购文件第五章资格审查的相关要求，提供的全部相关证明材料。

**格式十一、采购申请人认为还需提供的其它材料**

采购申请人根据采购文件第五章《综合评分明细表》等的相关要求认为还需提供的其它材料。

**格式十二、供应商报名表**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称+包号 |  |
| 项目编号 |  |
| 供应商 |  |
| 联系人 |  |
| 联系电话 |  |
| 邮箱 |  |
| 备注：请潜在供应商提供盖鲜章原件至采购科。 |

第四章 采购需求

**前提：本章中标注“★”的条款为本项目的实质性要求条款，采购申请人不满足的，将在符合性审查时按照无效投标处理。标注“▲”的条款为本项目的重点扣分条款，投标人不满足的，将作重点扣分处理。**

**一、项目概况**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 包号 | 品目号 | 项目名称 | 数量（台） | 单价（万元） | 合计（万元） | 最高限价（万元） | 科室 |
| 01 | 01-01 | 一体化内镜清洗中心 | 1 | 10 | 10 | 10 | 中央手术室 |
| 02 | 02-01 | 高频电刀 | 2 | 12.5 | 25 | 25 | 手术室 |
| 03 | 03-01 | 电动综合手术床 | 1 | 20 | 20 | 20 | 手术室 |
| 04 | 04-01 | 低温等离子消毒机 | 1 | 25 | 25 | 25 | 中央手术室 |

**★二、商务要求（实质性要求）**

1．交货期及地点

1.1 交货期：采购合同签订后15日内完成。

1.2 交货地点:广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院。

2．付款方法和条件

经验收合格后，采购人收到成交人递交的相关票据凭证资料后30日内支付合同总价90％的款项；设备运行达到质保期后30日内支付合同总价10％的款项。成交人须向采购人出具合法有效完整的增值税发票及凭证资料进行支付结算。

3. 质保期：

3.1不低于一年(质保期为验收合格之日起开始计算)。

4. 验收

4.1.供应商在设备安装并正常运行1个月后通知采购人，采购人在接到通知后组织验收，验收合格，双方签署《安装验收报告》；

4.2.验收标准：按国家有关规定以及采购文件的质量要求和技术指标、供应商的投标文件及承诺与本合同约定标准进行验收；采购人与供应商双方如对质量要求和技术指标的约定标准有相互抵触或异议的事项，由采购人在采购文件及投标文件中按质量要求和技术指标比较优胜的原则确定该项的约定标准进行验收；

4.3.验收时如发现所交付的货物有短装、次品、损坏或其它不符合标准及本合同规定之情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由采购人与供应商双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与有关费用由供应商承担，验收期限相应顺延，但最长不得超过7个日历天，不得影响采购人正常工作的开展；

4.4.如质量终验合格，双方签署《安装验收报告》；

4.5.供应商应将所提供货物的装箱清单、配件、随机工具、用户使用手册、原厂保修卡等资料交付给采购人；供应商不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，必须负责补齐，否则视为未按合同约定交货；

4.6.如货物经供应商3次维修仍不能达到合同约定的质量标准，采购人有权退货，并视作供应商不能交付货物而须支付违约赔偿金给采购人，采购人还可依法追究供应商的违约责任；

4.7.项目验收结果合格的，供应商凭验收合格证明书至履约保证金收取单位办理履约保证金的退付手续；验收结果不合格且拒不整改的，履约保证金将不予退还，也将不予支付采购资金，还可能上报本项目同级财政部门按照政府采购法律法规等有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案；

5. 违约责任：

5.1.供应商必须遵守采购合同并执行合同中的各项规定，保证采购合同的正常履行。

5.2.如因供应商工作人员在履行职务过程中的疏忽、失职、过错等故意或者过失原因给采购人造成损失或侵害，包括但不限于采购人本身的财产损失、由此而导致的采购人对任何第三方的法律责任等，供应商对此均应承担全部的赔偿责任。

5.3.供应商必须遵守采购合同按时完成合同相关工作，若由于供应商原因导致合同迟延履行，供应商应承担采购合同中约定的履约保证金(例如：每迟延一天扣除每日1%的履约保证金)。

5.4.供应商应当遵守采购人的相关项目需求及相关技术要求及实质性条款，实施完成采购合同应当完全满足相关项目需求及相关技术要求及实质性条款，若供应商瑕疵履行采购合同，采购人有权向供应商要求赔偿合同总价款20%的违约金，若造成相关损失的，采购人有权要求供应商承担所有赔偿责任。

5.5.有下列情形之一的，当事人可以解除合同：

5.5.1因不可抗力致使不能实现合同目的(由于非供应商或采购人原因，致使合同实质性条款无法实现的)；

5.5.2当事人一方迟延履行主要债务，经催告后在合理期限内仍未履行；

5.5.3当事人一方迟延履行债务或者有其他违约行为致使不能实现合同目的；

5.5.4法律规定的其他情形。

6.解决争议的方法：

6.1.因货物的质量问题发生争议，由采购人或其指定的第三方机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由成交人承担。

6.2.合同履行期间，若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，由当事人向项目所在地的相关部门依法维护其合法权益。

7 其他要求：

7.1.采购合同签订时间：供应商成交后，自成交通知书发出之日起30日内与采购单位签订采购合同。

7.2.采购人在项目执行过程中定期核对供应商提供完成项目所配备的人员数量及相关信息，对于未按照采购文件及投标响应要求执行或存在不合理的部分有权下达整改通知书，并要求供应商限期整改，并根据违约情况扣除履约保证金。

7.3.供应商在项目执行过程中定期及时向采购人通告本项目供货的重大事项及其进度。

7.4.接受项目行业管理部门及政府有关部门的指导，接受采购人的监督。

7.5.供应商所提供的设备是经检验合格的全新正品。投标人不得以次充好，产品来源渠道必须合法，同时应根据国家有关规定、厂家服务承诺及采购单位的要求做好售后服务工作。供应商所提供的设备若发现有诸如数量、型号和外观尺寸与合同不符，或产生更换或补货等情形并导致工期延误，采购人有权根据合同有关条款的规定对因此造成的直接损失向供应商索赔。

**三、技术要求**

**品目01-01：一体化内镜清洗中心**

▲1.材质要求：槽体及背板采用PMMA+ABS材料，板材原材料厚度≥5MM，台面厚度≥90MM，设备整体高度≥1900mm。（响应文件内提供实物测量照片并加盖制造商公章)

2.照明要求：为保证清洗质量要求，需具备清洗工作站顶灯≥3W、主要照射工作站的工作台面。腰灯＜36V、≥3W、主要照射清洗槽内。（响应文件内提供省级食品药品检验检测院检验报告并加盖制造商公章)

▲3.柜体支架：采用6系医用铝合金型材，标准件通过可拆卸式连接件连接、无焊接。材料厚度≥2MM。(响应文件内提供铝合金标准支架照片、检测报告和材料厚度测量照片并加盖制造商公章)

▲4.柜门板、侧挡板、后挡板及饰板：医用PVC全包覆的柜体及门板。柜体、门板无金属边框外露。(响应文件内提供实物照片并加盖制造商公章)

▲5.智能操作要求：采用≥7寸液晶彩色全触摸操作显示屏，非按键操作。(响应文件内提供实物测量照片并加盖制造商公章)

▲6.功能要求：具有控制系统：含多功能自动灌流器（脉动注液、注气、吸引、计时四合一）、内镜中心集成管理系统。国家药品监督管理局医疗器械注册证上需包含此功能。(响应文件内提供证明材料并加盖制造商公章)

▲7.多功能灌流器：注液流量：3200ml/min（±20ml/min）、酶洗流量1980/min（±20ml/min）、吸引流量1980/min（±20ml/min）、灌流流量3200ml/min（±20ml/min）。（响应文件内提供省级食品药品检验检测院检验报告并加盖制造商公章)

▲8.显示功能要求：液晶操作屏内嵌式安装于功能背板上，用于显示、操作、控制自动灌流器运行；操作显示屏上可直接中文大字体显示该清洗槽的清洗时间、功能定义、灌流状态、剩余倒计时时长、排液功能、加酶功能、管理员界面、启/停操作等，全触摸操作。提供实拍图片佐证保证功能完整（响应文件内提供实物照片佐证材料并加盖制造商公章）

9.设计要求：液晶操作屏采用隐蔽式、倾斜式安装（具有倾斜弧度，非直面安装）。

▲10.计时功能：计算范围最大为99min59s，为满足清洗效果要求计时误差为0（响应文件内提供省级食品药品检验检测院检验报告并加盖制造商公章)

11.高压水、气枪：采用SU304不锈钢一次性压铸成型，无接缝；枪头和枪体连接部使用螺纹旋转接口，非快接插头；出水按钮为把手式设计，非按钮式设计。

12.水龙头：采用SUS304不锈钢材，360度旋转式设计，有冷热水接口，冷热水开关独立控制，连接管为304不锈钢丝编织软管；上下水连接管要求为PPR软管。

13.高压供水器：根据内镜镜身，实时调节水压，确保不同腔镜的清洗效果。电源：DC12V±1V，调节、稳定水压范围：≥0.3MPa，储水量：≥1.5L。

14.水处理器:水处理器内置过滤膜，3根滤芯串联设计。滤芯的密度：≤0.2um，过滤精度为≤0.1um。(响应文件内提供实物照片、证明材料并加盖制造商公章)

15.中心气体处理器：两级过滤，第一级过滤过滤精度≥5µm，第二级过滤过滤精度≥0.3µm。气压调节范围：0.15Mpa～0.85Mpa，压力表显示精度≤0.02Mpa。

16.医用静音无油空压机：供气压力：≤0.75MPa，供气量：≥60L/min，储气量：≥30L，电压：220V，工作噪音：≤50dbA,输出功率：≥750W。

17.中心电源控制系统：要求专业电源板集成化设计的电源控制系统，可同时为不小于8套灌流系统供电，有独立的接地保护；拒绝直接使用空气开关等不安全的电源控制系统。输出电压：＜36V输入电压：AC220V±10%。

18.配备超声清洗槽：嵌入式超声，容量≥22L、电源AC220V,50Hz、超声波功率≥400W、频率40±1kHz。

▲19.背板：背版顶部采用大圆角掀盖设计，有储物柜，可储物，并且安装设备照明光源。（响应文件内提供实物照片并加盖制造商公章)

★20.配置要求：

1.一体式高背板槽体单元 2个

2.一体式高背板转角槽体单元 1个

3.一体式高背板干燥台单元 2个

4.中心电源处理系统 1套

5.水处理器 1个

6.高压供水器 1个

7.专用空压机 1个

8.中心气体处理系统 1套

9.医用高压水气枪（8头） 5套

10.方槽盖 1个

11.手套篮 1个

12.附件碟篮 1个

13.医用超声波清洗机 1台

**品目02-01：高频电刀**

1.主机要求

1.1≥6英寸液晶触摸屏。

1.2主机技术：要具备组织密度即时反馈系统，通过即时检测组织阻抗大小变化，由电脑控制输出功率大小的自动调节，而维持功率恒定。

▲1.3脚踏连接口≥3个脚踏连接口，可独立脚踏控制每个功能区域。

1.4负极板接触质量监测系统

▲1.4.1能监测5-135欧姆之间安全电阻标准范围的极限值，超出时电刀停止输出。

▲1.4.2能监测接触电阻的增幅大于初始测量值的40%时电刀停止输出。

1.5器械自动识别功能：一旦电极出现问题，主机会自动报警。

2.单极功能

2.1电切功率：≥300W，（1～300W可调）

2.2电凝功率：≥120W，（1～120W可调）

2.3单极电切模式：≥2种模式：纯切、混切

2.4单极电凝模式：≥3种模式软凝、电灼、喷凝

▲2.5双路输出功能：可同时接两支电刀笔，同时输出电凝。

▲2.6单极一键切割凝血模式：具备单极一键式切割、凝血功能，具备相关多功能智能手术器械。并可在无菌区进行功率调节。

2.7手控单极腔镜器械具备手控输出单极腔镜电勾及电铲等设置，同时也可脚控开关控制输出。

3.双极功能

3.1双极功率：≥95W，（1～95W可调）

▲3.2双极模式：≥3种模式精确、标准、宏双极

▲3.3双极安全模式：能实时监测双极输出电流，并具备电流显示表及提示应。

4.其他功能

4.1具有RS-232串口：可与计算机相连，收集电刀有关信息。

4.2具有扩充口：可接机器人等其他设备来控制电刀输出和停止。

4.3具有射频启动口：能使与之相连的设备在电刀启动期间接收信息，从而在设备中产生响应。

4.4散热方式：为电子散热片。

4.5具备功率预设模式

4.6具备默认输出模式设置

★5.配置要求：

5.1主机 1台

5.2单极脚踏开关 1只

5.3双极脚踏开关 1只

5.4中性电极 10片

5.5一次性电外科刀笔 5支

5.6负极板导线 1根

**品目03-01：电动综合手术床**

1.手术床为电动液压驱动机制，电动调节床面升降、前后倾、左右倾、背板升降、刹车5个主要动作组，由≥5组独立液压缸液压驱动，

2.配有充电电池，可满足约1周手术需要。

▲3.手术床出厂前经过油路透析处理。

4.手术床控制需满足手持有线控制器和床身立柱应急控制面板（立柱应急面板位于立柱上方便操作，拒绝放在底座上）两套控制方式，且两套控制方式相互独立。确保手术床在一套控制系统发生故障时，另一套仍能可靠运行。

▲5.手术床承重≥360kg。

6.台面框架、边轨和立柱采用不锈钢制成。

7.床垫由双层记忆海绵整体制成，厚度≥75mm。床垫接缝处采用无缝烫接技术。

8.床板由头板、背板、臀板及可分开式腿板等五部分组成。头板可拆卸；腿板可拆卸、可分叉，采用进口气弹簧组件助力，可在+20°/-90°范围内任意上下折。

9.头板和腿板可前后互换功能。

★10.手术床最低台面≤498mm。

11.独立电动液压控制刹车。

▲12.同时具有一键形成屈曲、反屈曲体位功能，一键复位功能。

▲13.手术床腿板采用按钮式一键拆卸，无需拧任何螺母。

14.手术床长度≥2040mm；手术床宽度≥520mm。

15.手术床升降行程≥500mm。

16.台面前后倾角度：±25°；台面左右倾角度：±20°

17.背板折转角度：+80°/-40°；腿板折转角度：+20°/-90°，外折角度≥90°；头板折转角度：+45°/-90°

▲18.手术床配腰桥功能，腰桥为隐藏式双螺纹套杆结构，腰桥升距≥120mm，可实现现场升级安装，通过腰桥把手在床体两侧操作。

▲19.手术床符合EMC标准。

▲20.手术床具有平移功能，且平移功能由独立的液压缸驱动动作，台面平移距离≥320mm。

21.操作手柄配无线控制手柄。

★22.配置要求：

1.手术床主床 1台

2.床垫 1套

3.头板 1个

4.分体式腿板 1套

5.主机（包含背板，臀板） 1套

6.台柱应急控制面板 1套

7.无线遥控器 1个

8.托手架 1对

9.麻醉屏架 1个

10.国标电源线(5m) 1根

11.支身架 1对

12.支肩架 1对

13.碳纤腰桥 1套

14.平移功能 1套

15.碳纤床板 1套

16.托腿架（单独配两套夹持器） 2对

17.敷身带 3根

**品目04-01：低温等离子消毒机**

★1.适用范围：能用于对手术器械、畏热、畏湿、骨科电钻、电刀、高分子材料、乙稀材料、软硬式内窥镜的快速灭菌。

2.灭菌系统：过氧化氢低温等离子体灭菌系统。

3.内舱容积：有效灭菌容积≥150L。

4.灭菌温度：50℃～60℃。

5.灭菌仓结构及材质：矩形腔体，舱体材质为铝合金材质。

6.开门方式：单开门，自动升降门。

7.门板加热：功率≥900W，预热时间≤30min，加热膜数量≥2个，门板温度维持在55℃以内，可防止过氧化氢气体冷凝。

8.灭菌剂：浓度≥58%的过氧化氢，密封式安装，具备自动识别系统。

9.灭菌剂灌装量：单个胶囊≤4mL。

10.等离子电源：功率≥500W，灭菌后不锈钢中残留量≤0.01mg/cm2

11.灭菌程序：灭菌程序≥3个，能采用双循环灭菌程序。

12.灭菌时间：标准灭菌≤35min。

13.防夹手功能：采用机械式感应装置控制，当舱门关闭过程中碰到障碍时，门将自动改变运动方向，防止夹伤操作者或夹坏物品。

▲14.液晶显示屏：≥7英寸，分辨率≥800\*480液晶显示屏。

15.具有真空泵保护器。

16.具有排气油雾过滤系统。

17.设置压力传感装置能够感应室外压力、提纯装置和灭菌内室的压力，测量范围0~101Kpa

18.采用304不锈钢卫生级管和不锈钢卫生级卡箍连接。

19.具有进气过滤系统：过滤级别≤0.2um。

▲20.具有等离子体放电监测装置：监测等离子体灭菌器中等离子体的产生，通过监测等离子体来监测灭菌器的灭菌效果。

▲21.射频源数量：具有双套射频源。

▲22.具有自检功能的交、直流混合起辉装置：先利用直流电导通灭菌仓，再通交流电持续产生等离子体，使等离子体的产生更加容易并且稳定。

23.具有打印系统：可将灭菌过程中的灭菌时间、内胆温度、注液量、真空压力、操作人员等各项参数自动打印出来，并可对打印记录进行五年以上的长时间保存。

24.具有进口排气过氧化氢气体过滤系统，周围空气中过氧化氢浓度＜0.6mg/m3。

25.能利用人体生理特征识别技术进行身份验证。

26.设备具有备份防灾机制，可以实时对设备运行参数进行云存储，当设备出现故障后科室及时备份当前数据，在设备故障修复后，可以通过包括网络、设备存储等方式进行数据恢复。

▲27.采用非PLC智能操作系统，系统可以实现机器运行的实时记录，通过有线或无线的方式将设备运行数据传输到追溯系统中，实现对灭菌过程的追溯。

28.可通过3G、WIFI等有线、无线方式进行远程实时监控。

29.提供操作者指南和维护保养知识。

30.设备运营的数据导出后自动生成为表格格式。

★31.配置要求：

1.主机 1台

2.快速生物阅读器（生物指示剂：至少≤15min） 1台

3.有害气体监测（适用于过氧化氢气体的职业危害监测） 1套

4.电磁阀 2个

第五章 评审办法

**1、总则**

1.1 根据采购人本次采购项目实际需求制定本评审办法。

1.2 评审工作由采购人负责组织，具体评审事务由组建的评审委员会负责。评审委员会由采购人代表或评审专家共3人及以上单数组成。

1.3 评审工作应遵循公开、公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评审程序和标准对待所有的采购申请人。

1.4 评审委员会按照采购文件规定的评审方法和标准进行评审，并独立履行下列职责：

（1）熟悉和理解采购文件；

（2）审查采购申请文件是否符合采购文件要求，并作出评价；

（3）根据需要要求采购人对采购文件作出解释；根据需要要求采购申请人对采购申请文件有关事项作出澄清或说明；

（4）推荐候选申请人名单；

**2、评审方法**

2.1本项目评审方法为：综合评分法。

**3、评审程序**

3.1采购申请文件初审。初审分为资格性检查和符合性检查。

3.1.1资格性检查。依据采购文件的规定，对采购申请文件中的资格证明文件进行审查，以确定采购申请人是否具备采购申请资格。采购申请人的申请文件存在下列情况之一的，在资格性检查时按照无效申请处理：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **资格审查内容** | **审查情况** |
| **通过** | **不通过** |
| 1 | 提供法定代表人证明书原件（法定代表人直接参与采购并签署采购申请文件时提供）以及法定代表人身份证复印件；或者法定代表人授权书原件（非法定代表人参与采购并签署采购申请文件时提供）以及法定代表人身份证复印件和代理人身份证复印件 |  |  |
| 2 | 中华人民共和国境内的法人或其他组织（①采购申请人若为企业法人的，提供统一社会信用代码营业执照，未换证的企业也可同时提供营业执照、税务登记证、组织机构代码证；②采购申请人若为事业法人，提供统一社会信用代码法人登记证书，未换证的事业法人也可同时提交事业法人登记证书和组织机构代码证；③采购申请人若为其他组织，提供对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照） |  |  |
| 3 | 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的证明材料（须提供承诺函原件，具体格式详见第三章格式一） |  |  |
| 4 | 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（须提供承诺函原件，具体格式详见第三章格式一） |  |  |
| 5 | 具备履行合同所必需的专业技术能力的证明材料（须提供承诺函原件，具体格式详见第三章格式一） |  |  |
| 6 | 参加本次采购活动前三年内，采购申请人在经营活动中没有重大违法记录（须提供承诺函原件，具体格式详见第三章格式一） |  |  |
| 7 | 响应的产品中有医疗器械的，所响应医疗器械须符合《医疗器械注册管理办法》等政策法规要求并具有中华人民共和国医疗器械注册或备案凭证复印件，采购申请人须符合《医疗器械监督管理条例》等政策法规要求并具有医疗器械生产许可证或者医疗器械经营许可/备案凭证复印件 |  |  |
| 8 | 若设备涉及配套耗材属于国家医疗保障局发布的《医保医用耗材分类与代码》目录，且具有医疗器械注册证的全部医用耗材（不含一类医疗器械），均需提供在四川省药械集中采购及医药价格监管平台中的产品ID和医保耗材代码，且必须挂网采购。（提供网页截图等佐证材料）。 |  |  |
| 9 | 售后服务承诺书 |  |  |
| 10 | 生产厂家授权 |  |  |
| 11 | 产品说明书 |  |  |
| 注：1、以上相关资格证明材料中要求提供的复印件均须加盖申请单位公章（鲜章），否则不予认可；1. 针对以上所称“重大违法记录”：是指采购申请人因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚；（较大数额罚款的具体金额标准是：若采购项目所属行业行政主管部门对较大数额罚款金额标准有明文规定的，以所属行业行政主管部门规定的较大数额罚款金额标准；若项目所属行业行政主管部门对较大数额罚款金额标准未明文规定的，以四川省人民政府规定的行政处罚罚款听证标准金额为准）；

3、上表中序号3、序号4、序号5、序号6等内容，报名供应商可只提供承诺函，但需对承诺函的真实性负责。 |

3.1.2符合性检查。依据采购文件的规定，从采购申请文件的有效性、完整性和对采购文件的响应程度进行审查。采购申请文件存在下列情况之一的，在符合性检查时按照无效申请处理：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **符合性审查内容** | **审查情况** |
| **通过** | **不通过** |
| 1 | 采购申请文件正副本数量是否符合采购文件规定 |  |  |
| 2 | 采购申请文件组成明显不符合采购文件的规定要求，影响评审委员会评判的 |  |  |
| 3 | 采购报价不符合采购文件规定的限价或其他报价规定的 |  |  |
| 4 | 采购申请文件签署、盖章是否符合采购文件规定（本章3.1.3规定的例外情形除外） |  |  |
| 5 | 采购申请文件是否完全满足本项目的实质性要求 |  |  |
| 6 | 采购文件规定的其它无效情形 |  |  |

3.1.3采购申请文件有下列情形的，本项目不作为实质性要求进行规定，即不作为符合性审查事项，不得作为无效处理：

（1）存在个别地方（不超过2个）没有法定代表人/单位负责人签字，但有法定代表人/单位负责人的私人印章或者其有效授权代理人签字的；

（2）除采购文件明确要求加盖单位(法人)公章的以外，其他地方以相关专用章加盖的；

（3）以骑缝章的形式代替采购申请文件内容逐页盖章的（但是骑缝章模糊不清，印章名称无法辨认的除外）；

（4）其他不影响采购项目实质性要求的情形。

3.1.4在采购申请文件初审过程中，如果出现评审委员会成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定，但不得违背采购文件的相关规定。

3.2澄清有关问题。对采购申请文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评审委员会可以书面形式（应当由评审委员会成员签字）要求采购申请人作出必要的澄清、说明或者纠正。采购申请人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，由其授权的代表签字，并不得超出采购申请文件的范围或者改变采购申请文件的实质性内容。

3.3比较与评价。按采购文件中规定的评审方法和标准，对资格性检查和符合性检查合格的采购申请文件进行评估，综合比较与评价。

3.4推荐候选申请人

3.4.1本项目采用综合评分法，推荐候选申请人按评审后得分由高到低顺序排列。

**4、评审细则及标准**

4.1 评委会只对通过初审的采购申请文件，根据采购文件的要求采用相同的评审程序、评分办法及标准进行评价和比较。

4.2综合评分明细表

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **评分因素** | **分值** | **评分标准** | **备注** |
| 1 | 报价 | 40分 | 以本次最低有效报价为基准价，报价得分=(基准价／报价)×40。得分保留2位小数。注：“有效报价”指通过资格性审查和符合性审查后的采购申请文件中的报价。 | 共同评分因素 |
| 2 | 技术指标和配置 | 40分 | 技术指标和配置得分=普通参数得分（25分）+重要参数得分（15分）**注：**普通参数为非“★”、“▲”号的参数；重要参数为“▲”号参数。完全符合参数及配置要求没有负偏离得40分；参数及配置要求中有负偏离的按如下要求扣分：普通参数得分=（供应商满足普通技术参数要求条款的数量÷普通技术参数要求条款总数量）×25；重要参数得分=（供应商满足重要技术参数要求条款的数量÷重要技术参数要求条款总数量）×15。得分保留2位小数。注：①以上参与评分技术参数条款为非“★”号条款。“★”号条款为实质性要求，不参与本项评分。②以一级序号数字（如 “1.”“2.”“3.”……）为一项（标题除外）；数字序号下有多级序号的，以最小级数字序号为1项。③带“★”、“▲”号的参数条款(如无其他要求)需提供①投标产品彩页资料原件或②检测报告或③使用说明书予以佐证。 | 技术评分因素采购申请人须认真核实所有技术支持资料，并对其在采购申请文件中提供的技术支持资料的真实性负责，并承担由此带来的一切法律责任和后果。 |
| 3 | 质保年限 | 15分 | 质保1年不得分；质保2年得3分；质保3年得6分；质保4年得10分；质保5年及以上得15分，最多得15分。 | 设备质保需全保。 |
| 4 | 业绩 | 4分 | 评标委员会根据供应商同类产品销售业绩（2020年1月1日-至递交投标文件截止日）进行评定，每提供一个业绩得1分，最多得4分。 | 提供销售合同或中标（成交）通知书复印件。 |
| 5 | 售后服务 | 1分 | 对采购申请人针对本项目提供的质保期内和质保期结束后的售后服务方案（方案至少包括①质保期后的服务范围、②故障处理和响应时间、③投标人提供的巡检内容、④升级服务等内容）进行综合评审，以上内容完全满足项目需求的得1分，每缺少一项内容或者有一项内容不合理或有缺陷或与实际不符的扣0.25分，扣完为止。 |  |

**5、重新组织**

本次采购活动中，出现下列情形之一的，予以重新组织：

（1）第一次挂网采购，截止采购时间，递交的采购申请文件少于3家的；

（2）第一次挂网采购，通过本章3.1采购申请文件初审的采购申请人少于3家的；

（3）出现影响采购公正的违法、违规行为的。

**6、****成交人的确定**

6.1. 确定原则：

（1）根据评审委员会推荐的成交候选人名单，采购人对第一成交候选人进行谈判，成交价格以采购执行小组的最终谈判价格为准，结合采购人实际确定成交人。

（2）采购人确定成交人过程中，发现成交候选人有下列情形之一的，采购人可以按照评审委员会提出的成交候选人名单排序依次确定下一成交候选人为成交人，也可以重新组织，以此类推：

1）成交候选人放弃中选的；

2）成交候选人被查实存在影响中选结果的违法、违规、违纪行为的；

3）成交候选人因不可抗力，不能履行合同的；

4）成交候选人的经营、财务状况发生较大变化，采购人认为影响其履约能力的；

5）成交候选人不按照采购文件要求提交履约保证金；

6）成交候选人低于成本价竞选的；

7）成交候选人在采购活动弄虚作假，以骗取中选的；

8）成交候选人恶意串通。

6.2. 确定程序

6.2.1 评审委员会汇总评分结果，并推荐成交候选人，并按照综合得分高低标明排列顺序。综合得分相同的，按价格由低到高排列。

6.2.2 采购人不解释成交或落选原因，不退回申请文件和其他相关资料。

**7、评审专家在采购活动中承担以下义务：**

7.1 遵纪守法，客观、公正、廉洁地履行职责。

7.2 按照采购文件的规定要求对采购申请人的资格条件和采购申请人提供的技术、服务等方面严格进行评判，提供科学合理、公平公正的评审意见，参与起草评审报告，并予签字确认。

7.3 保守秘密。不得透露采购申请文件情况，不得泄漏采购申请文件及知悉的商业秘密和国家秘密，不得向采购申请人透露评审情况。

7.4 发现采购申请人在采购活动中有不正当竞争或恶意串通等违规行为，及时向评审工作的组织者报告并加以制止。

7.5 解答有关方面对评审工作中有关问题的询问，配合采购人或者采购代理机构答复采购申请人异议，配合相关部门的投诉处理工作等事宜。

**8、评审专家在采购活动中应当遵守以下工作纪律：**

8.1 不得参加与自己有利害关系的评审活动。对与自己有利害关系的评审项目，如受到邀请，应主动提出回避。采购人或采购代理机构也可要求该评审专家回避。

8.2 评审过程中关闭通讯设备，不得与外界联系。因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当有在场工作人员陪同。

8.3 评审过程中，不得发表影响评审公正的倾向性、歧视性言论；不得征询或者接受采购人的倾向性意见；不得以任何明示或暗示的方式要求参加该采购项目的采购申请人以澄清、说明或补正为借口，表达与其原采购申请文件原意不同的新意见；不得以采购文件没有规定的方法和标准作为评审的依据；不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见；不得拒绝对自己的评审意见签字确认。

第六章 合同主要条款

采购人（甲方）：广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院

采购申请人（乙方）：XXX

根据本项目（项目编号：XXX）的《采购文件》、乙方的《采购申请文件》及《成交通知书》，甲、乙双方同意签订本合同。详细技术说明及其他有关合同项目的特定信息由合同附件予以说明，合同附件及本项目的采购文件、采购申请文件、《成交通知书》等均为本合同不可分割的部分。双方同意共同遵守如下条款：

1. **合同货物**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 设备名称 | 品牌 | 规格型号 | 数量 | 单位 | 单价（元） | 总价（元） | 申购科室 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 合计 | 大写：XXX元整 小写：XXX元 |
| 备注:本合同签订生效之日起XX日内交货交完成安装调试，保证正常使用 |

**二、合同总价**

合同总价为人民币大写：XXX元，即RMB￥XXX元；该合同总价已包括货物设计、材料、制造、包装、运输、安装、调试、检测、验收合格交付使用之前及保修期内保修服务与备用物件等所有其他有关各项的含税费用。本合同执行期间合同总价不变，甲方无须另向乙方支付本合同规定之外的其他任何费用。

**三、质量要求**

（一）乙方须提供全新的货物（含零部件、配件等），表面无划伤、无碰撞痕迹，且权属清楚，不得侵害他人的知识产权。

（二）货物必须符合或优于国家（行业）XXX标准，以及本项目采购文件的质量要求和技术指标与出厂标准。

（三）货物制造质量出现问题，乙方应负责三包（包修、包换、包退），费用由乙方负担，甲方有权到乙方生产场地检查货物质量和生产进度。

（四）货物到现场后由于甲方保管不当造成的质量问题，乙方亦应负责修理，但费用由甲方负担。

**四、交货及验收**

（一）乙方在合同签订生效之日起15日内交货到甲方指定地点，随即在7日内全部完成安装调试验收合格交付使用 (如由于采购人的原因造成合同延迟签订或验收的，时间顺延)。交货验收时乙方须提供全部的技术资料、全套中文书面说明资料、产品和配套件的清单、产品的检测报告及产品合格证等资料。

（二）安装验收由甲方组织，乙方配合进行：

1.乙方全部产品安装、调试、集成完毕后，进入15日试用期；试用期间发生重大质量问题，试用时间相应顺延；试用期结束后，乙方书面申请甲方组织验收，验收合格由甲方出具安装验收报告。

2.验收时如发现所交付的货物有不符合标准及本合同规定之情形者，甲方应做出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录，此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据，由此产生的时间延误与有关费用由乙方承担，验收期限相应顺延。

（三）乙方应将所提供产品知识产权的文本、图纸等资料交付给甲方；乙方不能完整交付产品及本款规定的资料，必须负责补齐，否则视为未按合同约定交货。

（四）产品不能达到合同约定的质量标准，甲方有权退货，并视作乙方不能交付货物而须支付违约赔偿金给甲方，甲方还可依法追究乙方的违约责任。

**五、付款方式**

付款方式：转账支付。

（一）履约保证金及退还方式：合同签订之前乙方支付甲方履约保证金为合同金额的XX%，即，人民币XXX元整，大写：XXX元整。履约验收合格后10个工作日甲方退还乙方履约保证金为合同金额的XX%，即，人民币XXX元整，大写：XXX元整。

（二）支付办法：经验收合格后，采购人收到成交人递交的相关票据凭证资料后30日内支付合同总价XX％的款项。中标人须向采购人出具合法有效完整的增值税发票及凭证资料进行支付结算。

（三）乙方须向甲方出具合法有效完整的完税发票及凭证资料进行支付结算。本项目发票不接受以邮寄形式给甲方，如邮寄发票遗失，甲方概不负责。

**六、售后服务**

（一）质保期为验收合格后XX年，质保期内出现质量问题，乙方在接到通知后XXX小时内响应到场，XXX小时内完成维修或更换，并承担修理调换的费用；如货物经乙方XXX次维修仍不能达到本合同约定的质量标准，视作乙方未能按时交货，甲方有权退货并追究乙方的违约责任。货到现场后由于甲方保管不当造成的问题，乙方亦应负责修复，但费用由甲方负担。

（二）乙方每年最少2次以上免费保养。乙方须指派专人负责与甲方联系售后服务事宜。

**七、权利和义务**

（一）甲方权利和义务

1、合同期内，甲方有权监督本项目的实施过程，并对工作开展提出建议和意见。

2、甲方应当按照合同规定支付款项。

（二）乙方权利和义务

 1、合同期内，乙方负责派遣熟练、有经验的技术人员负责本项目的实施。

 2、乙方对甲方提出的本项目的问题遵循“当天问题当天解决”的原则。如不能解决，应当在问题提交日提出解决方案并说明原因。

3、合同期内，乙方不得泄露在为甲方服务期间获悉的甲方技术信息及涉及甲方技术机密的资料。

**八、违约责任**

（一）、甲方违约责任

1、 甲方无正当理由拒收货物的，甲方应偿付合同总价百分之五的违约金；

2、 甲方逾期支付货款的，除应及时付足货款外，应向乙方偿付欠款总额万分之 五/天的违约金；逾期付款超过30天的，乙方有权终止合同。

（二）、乙方违约责任

1、乙方不能在合同规定时间内交付产品而违约的，除应及时交足产品外，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的万分之 五 /天的违约金；逾期交货超过30天或不能交付产品，甲方有权终止合同，乙方则应按合同总价的百分之 五 的款额向甲方偿付赔偿金。

2、乙方在合同规定的时间内交付的产品质量不符合合同规定标准的，甲方有权要求无条件更换合格的产品，乙方应全额支付甲方检验、保管、退回该批产品而发生的全部费用。乙方更换合格产品的时间超出合同规定交付时间的，应向甲方偿付逾期交货部分货款总额的万分之 五 /天的违约金；逾期5天内不能更换合格的产品，甲方有权终止合同，乙方应向甲方支付合同总价的百分之五/天的赔偿金。

3、乙方保证本合同货物的权利无瑕疵，包括货物所有权及知识产权等权利无瑕疵。如任何第三方经法院（或仲裁机构）裁决有权对上述货物主张权利或国家机关依法对货物进行没收查处的，乙方除应向甲方返还已收款项外，还应另按合同总价的百分之 五 向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。

4、除产品本身的质量以外，乙方保证按合同承诺的事项履行应当承担的售后服务、培训等义务。否则，应按合同总价的百分之五向甲方支付违约金并赔偿因此给甲方造成的一切损失。

5、乙方偿付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应按甲方损失尚未弥补的部分，支付赔偿金给甲方。

**九、争议解决办法**

1.因货物的质量问题发生争议，由质量技术监督部门或其指定的质量鉴定机构进行质量鉴定。货物符合标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合质量标准的，鉴定费由乙方承担。

2.合同履行期间,若双方发生争议，可协商或由有关部门调解解决，协商或调解不成的，由当事人依法维护其合法权益。

**十、其他**

1.如有未尽事宜，由双方依法订立补充合同。

2.本合同双方应加盖骑缝章。

3. 本合同一式伍份，甲方肆份，乙方壹份，自双方签章之日起生效。

**十一、附件**

附件1：单台设备配置清单

附件2：医疗设备入库、安装验收告知书

附件3：成交通知书

附件4：履约保证金支付凭证

|  |  |
| --- | --- |
| 甲方：广安市人民医院/四川大学华西医院广安医院（章） | 乙方：（章） |
| 法定代表人（授权代表）： | 法定代表人（授权代表）： |
| 地 址：广安市广安区滨河路四段一号 | 地 址： |
| 开户银行：中国工商银行广安市分行营业部 | 开户银行： |
| 账 号：2316552109201022514 | 账 号： |
| 纳税人识别号：12511300458612033M | 纳税人识别号： |
| 电 话：0826-2222448 | 电 话： |
| 签约日期： 年 月 日 | 签约日期： 年 月 日 |

**附件1：**

**单台设备配置清单**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名 称 | 生产商 | 规格型号 | 数量 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

**附件2：**

**医疗设备入库、安装验收告知书**

根据《医疗器械监督管理条例》、《广安市人民医院设备物质采购执行工作规范（试行）》等规定，告知我院的医疗设备入库、安装验收流程以及注意事项。

1、医疗设备入库，请成交供应商携带采购合同复印件（政府采购需中标通知书）、设备厂家资质及注册证、成交供应商资质、送货单以及发票（进口设备需报关单、商检证）至医学工程科（办公楼140办公室），办理入库手续。

2、设备安装验收，请将医疗设备送至使用科室安装地点，医学工程科和使用科室共同验收。验收事项包含查验设备品牌型号、数量、附件、性能等，并填写验收单。其次对于使用科室首次购进设备应当由安装工程师对医护人员开展培训，并填写培训记录。验收完成后请将设备使用说明书、合格证、保修卡交至医学工程科。

3、政府采购设备在安装验收后，向采购科申请履约验收，由采购科组织进行，履约验收完成后再至医学工程科办理设备入库。

4、政府采购设备在履约验收合格后，若涉及退还履约保证金，请携带项目合同复印件、履约验收合格报告复印件、退还履约保证金申请原件至采购科办理相关手续。

第七章 广安市人民医院供应商黑名单管理办法

**第一章 总则**

**第一条** 为进一步加强对供应商的监督管理，建立健全公开、公平、公正、诚信的供需双方合作机制，规范对供应商违约失信行为的惩戒标准和工作程序，预防商业贿赂行为，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》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等有关规定，结合医院实际，制定本办法。

**第二条** 本办法适用于参与医院医疗设备、医用耗材、药品试剂、基建工程、维修维护、服务外包、信息化建设等所有采购项目的供应商的管理。

**第三条** 本办法所称黑名单供应商是指在招投标、非招标采购履约和服务过程中，发生违法违纪、违反招投标规则和医院相关规定、不遵守合同与承诺、利用商业贿赂及其它不正当手段腐蚀有关人员等谋取利益的供应商及相关人员。

**第四条** 本办法所称供应商黑名单是指黑名单供应商名录。

**第二章 列入供应商黑名单依据**

**第五条** 供应商在招投标、非招标采购、履约和服务等过程中具有下列行为之一的，列入供应商黑名单：

（一）实施商业贿赂行为的。

（二）威胁、恐吓医院工作人员，扰乱医院正常工作秩序的。

（三）提供虚假营业执照、资质证书、体系认证、业绩证明、项目管理人员资质信息和发票的。

（四）在招投标和非招标采购过程中相互串通投标、围标、非法以他人名义投标和以其它方式弄虚作假骗取中标或成交的；不遵守有关法律法规，在招投标和非招标采购过程中恶意诽谤、诬告或陷害其他竞争对手的。

（五）严重违反投标约定，提高价格、降低质量、无故拖延供货时间的；非法转包、违约分包以及擅自更换项目经理的；使用伪劣材料、以次充好或偷换合同内约定材料品牌、规格型号的。

（六）在履行投标承诺、响应承诺或合同过程中，出现严重的质量问题或给医院造成经济损失、安全事故以及不良社会影响的。

（七）恶意拖欠或克扣员工、雇工工资或报酬引起纠纷，给医院造成不良声誉影响的。

（八）其它违反国家法律法规给医院带来不良影响的。

**第三章 供应商黑名单的建立和管理**

**第六条** 医院医疗设备、医用耗材、药品试剂、基建工程、维修维护、服务外包、信息化建设等主管部门，按照本办法第二章之规定提出供应商黑名单建议，报院长办公会审定后，交督查办统一登记管理。

**第七条** 督查办应加强对供应商黑名单的建立和日常管理

工作，督促各职能科室及时向医院上报供应商黑名单，定期（每半年）或不定期（每次黑名单更新后）向各职能科室通报供应商黑名单。

**第八条** 各职能科室在工作中不得与黑名单供应商合作。

**第四章 黑名单供应商惩戒标准及措施**

**第九条** 有下列行为之一的，两年内不得参与医院的招投标、非招标采购等业务往来，并终止已有合作业务：

（一）给医院工作人员赠送“红包”、回扣等，导致医院工作人员被纪检监察机关追责问责的。

（二）不遵守医院管理制度，在医院诊疗及办公区域聚集、逗留，扰乱正常工作秩序，被安全保卫科警告、驱离3次及以上的。

（三）因质量或售后服务差，给医院业务造成一定损失（直接损失1万元至10万元，不含10万元）或影响的。

（四）采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商，故意以虚构事实等方式进行投诉的。

（五）拒不按规定交纳保证金的。

（六）弄虚作假，虚报资质业绩或以其它欺诈方式骗取中标或成交的。

（七）在签订合同时提出无理的附加条件或擅自更改合同实质性内容的。

**第十条** 有下列行为之一的，三年内不得参与医院招投标、非招标采购等业务往来，并终止已有合作业务：

（一）给医院工作人员赠送“红包”、回扣等，导致医院相关工作人员被司法机关认定为职务犯罪的。

（二）对医院工作人员进行恐吓、威胁或组织、参与在医院诊疗及办公区域进行群体性聚集的。

（三）不遵守采购和招标规则，在采购和招标过程中有恶意诽谤、诬告、陷害以及相互串通投标和围标等行为的。

（四）发生重特大质量、安全事故，给医院或患者造成较大经济损失的（直接损失10万元以上，含10万元）。

（五）拒不接受医院监督的。

**第十一条** 纪检监察机关和司法机关如有关于供应商黑名单的要求，遵照相关要求执行。

**第五章 附则**

**第十二条** 本办法由督查办公室负责解释

**第十三条** 本办法自印发之日起施行。