成都市金牛区妇幼保健院

院内询价采购公告

我院将召开院内采购会议，会议由医学装备部组织。届时，请潜在供应商准时参加，务必提供公司资质（复印件加盖鲜章）及公司实力资料、方案响应文件、参会人员的授权书等资料（密封），具体事项如下：

1、文件递交时间：2020年10月16日（星期二）下午17:00前

2、递交地点：成都市金牛区妇幼保健院8楼行政办公室

3、采购方式说明：

3.1本次采购拟采用院内比选方式，小组成员由医学装备部及相关科室共3名人员组成。根据供应商制作的《投标文件》以及比选情况予以评标，推荐成交供应商。谈判结束14日内，医院将中标结果通知供应商。如采购结束后有特殊情况需再度议价，届时将另行通知相关事宜。

3.2请仔细阅读《采购报价文件》的相关内容，如有贻误，后果自负。

3.3如果本次采购项目，存在不符合市场调查、资格主体异常、过程违规等情况，可以暂不采购，无义务向供应商解释具体原因。

4、参会供应商的要求（其中4.2.1-4.2.6为资格证明文件）：

4.1在中国境内注册并具有独立法人资格的合法企业；

4.2参会供应商应提供以下资料(复印件加盖鲜章)：

4.2.1有效的营业执照、税务登记证、组织机构代码证或三证合一营业执照（副本）；

4.2.2如有医疗器械生产许可证和医疗器械经营许可证（需提供副本）；

4.2.3如是医疗器械，提供医疗器械产品注册证和注册登记表（必须在供货期内保持有效）；

4.2.4如国家规定的其它相关资质证明文件或其它涉及特许经营许可的须提供相关证书。如：卫生许可证、药品经营许可证、生产批件或新药证书等；

4.2.5代理产品授权委托书（必须有授权日期、授权单位和被授权单位法定代表人或授权代表的签字或签章和盖单位的印章）：经营企业对进口品种进行报价时，应持有厂商、进口产品一级代理商或国内总代理出具的逐级授权书和质量及货源保证书；经营企业对国产品种进行报价时，若生产企业直接参与市场销售，投标人应持有生产企业出具的质量及货源保证书；若生产企业不直接参与市场销售，投标人则应持有厂商、一级代理商或国内总代理出具的逐级授权书和质量及货源保证书；

4.2.6法定代表人身份授权书（原件，格式见附件3）,法定代表人和经办人身份证复印件；

4.2.7生产厂家和经销商出具的产品质量和售后服务承诺书（含参会供应商应承诺成交后能给采购人提供的最短的供货期限、退换货现场响应时间不超过2小时，出现不合格产品的处理措施、培训、技术支持服务能力的承诺、伴随服务、配送能力等）；

4.2.8须提供近三年内，在国内、川内所投产品交易情况一览表及相关证明文件；

4.2.9能满足合同规定的配送和服务要求，在成都市范围内有完善的供货渠道和服务体系，能满足采购人的采购服务需求，并提供相关证明文件；

4.2.10具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

4.2.11具有履行合同所必须的设备和专业技术能力。

4.2.12参会供应商应承诺能够按照采购人要求及时签署合同，按照购销合同规定的品牌、产地、质量、价格、规格、有效期及时供货。

4.2.13参会供应商应承诺，对采购人认为必要的实地考察进行相应的协助。

4.2.14参会供应商应在采购文件书中按采购公告的规定和要求附上所有的资格证明文件，要求提供复印件的必须加盖单位印章，并在必要时提供原件备查。

5、报价要求：报价请按照“品目及报价表”（格式见附件3）的格式填写。

5.1以人民币报价。

5.2报价表中的价格应包括劳务、培训、保险、税等各项费用，即参会供应商对采购方的实际供应价。

5.3报价原则：原则上所有投标品种报价不得高于四川省内其他地市中标价格或医疗机构近两年的历史采购最低价。

6、付款方式：按照合同约定进行付款

7、会前要求：拟参会供应商需于2020年10月16日17：00前向医学装备部提供全部投标文件材料进行资格前审。

8、其它说明：

8.1采购报价文件书的编制、装订：根据要求及自身实际用A4纸编制，严格按照《采购报价文件》（见附件3）的要求进行装订。提供的所有资料须加盖鲜章，并按要求密封，若有分包招采，需分包密封。

8.2确定的成交供应商需在约定时间内完成此次采购项目交付。

8.3采购设备的内容、要求（见附件1）及报价表的解释权归医学装备部，联系人：张老师68938000。

8.4医学装备部采购事宜联系人：张老师68938000。

8.5各参会供应商如对此项目有质疑、投诉，请于采购时间截止前即2020年10月16日15：00点前以书面形式向纪检监察室提出，超期不予受理。纪检监察室联系人：邹老师69517102。

附件：

   1. 技术要求

   2. 采购文件书装订顺序

   3. 主要表格格式

   4. 反商业贿赂承诺书

**附件1**

**采购项目需求**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **包号** | **项目名称** | **技术要求** |
| 1 | 成人心电监护仪 | 1. 产品为适用病房监护及床边监护的插件式监护仪，可用于小儿和成人。 2. 可监测心电、呼吸、体温、脉搏血氧饱和度、脉率、无创血压等基础参数。 3. 便携式一体化插件式监护仪，可用于监护、儿童、成人患者。 4. ≥8英寸LED触摸屏显示，支持按键、触摸、飞梭三重操作。 5. ★双报警灯设计，生理报警和技术报警有各自独立的报警灯和报警信息。 6. ★右侧按键板设计，人性化，符合操作习惯。（需提供仪器截图证明） 7. ★具有26种心律失常分析功能。（需提供文件证明） 8. ★具有ECG波形全屏级联功能，最长可级联7通道波形。（需提供界面截图证明） 9. ★可选全球金标准的Masimo SpO2技术。 10. NIBP具有整点测量功能。（需提供界面截图证明） 11. NIBP可选择初始充气压力，提升测量的精准性和患者的舒适性。 12. ★支持中文手写输入。 13. ★屏幕亮度1-100级可调。（需提供界面截图证明） 14. 具有屏幕锁屏功能，避免在某些使用中误操作。 15. 记录仪实时记录时间长度≥6档可选。（需提供界面截图证明） 16. ★ECG、NIBP、PR、和SPO2具有报警分级功能，每个参数可同时设置中级、高级报警范围，仪器自动识别报警级别，方便医护人员及时处理。（需提供仪器界面截图证明） 17. 具备至少9种显示界面可选：常规界面、大字体界面、趋势共存界面、呼吸氧合图界面、列表界面、他床观察界面、全屏7导界面、半屏7导界面、全屏12导界面。 18. 界面动态布局，可以任意调整界面上波形和参数显示与位置调换。 19. ★具有屏幕亮度自动调节功能，可根据光线亮度的不同自动调节屏幕亮度。（需提供检验报告证明） 20. 具有无主病档自动删除功能和存满删除旧病档功能。（需提供界面截图证明） 21. 配置内置打印机功能。 |
| 推注泵 | 1. **\***采用3.5英寸段式液晶显示屏，双屏显示，独立操作，互不影响且提升可视化效果； 2. **\***A/B通道均采用独立数字按键设计，按阅读顺序输入参数，简便易用；运行后自动锁定参数设置，避免误触发造成流速改变的风险； 3. 自动识别注射器规格，并具有规格错误报警功能，运行中规格识别发生变化时，能够识别由此造成的流速变化的风险； 4. 采用系统和电源管理分离设计，通过双CPU设计，使系统工作更安全； 5. 采用航空合金材料传感器和汽车工业信号处理电路实现管路阻塞检测功能，使注射更安全； 6. 具有对流速、注射量进行显示和设置的功能，且注射流速连续可调，能更广泛满足不同注射场合对流速的要求； 7. 具有丸剂/快排功能； 8. 具有已完成注射量显示、已注射累积量显示的功能； 9. 具有清除已注射累积量的功能； 10. 具有内部可充电电池，电池可外部拆卸，以便运输和维护； 11. 多种报警功能，符合国家最新标准YY0709，保证输液安全可靠地进行； 12. **\***根据时间设定残余报警，时间设定（1-59分钟），更好的满足临床需求； 13. **\***阻塞报警压力可选择；动态压力实时监测功能并图形显示。 14. 具有暂时消除报警音和定时恢复报警音的功能：1min50s—2min； 15. 注射预置量完成报警后自动将流速调整到保持静脉开放（KVO）流速； 16. 通过智能接口（配专用线缆），可与医院现有的呼叫系统相连，实现输注泵和呼叫系统同步报警呼叫； 17. **\***设备可升级wifi模式，可组成科室输注管理系统-护士工作站   18、注射速度预设定范围：10ml注射器：0.1ml/h-100ml/h，以0.1ml步进；  20ml注射器：0.1ml/h-100ml/h，以0.1ml步进；  50ml/60ml注射器：0.1ml/h-100ml/h，以0.1ml步进；  19、注射总量预设定范围：0-9999.9ml，以0.1ml步进  20、注射量误差：±2%  21、已注射量显示范围：0-9999.9ml  22、注射精度： ±2%  23、注射器规格：符合国家标准10ml、20ml、50/60ml一次性无菌注射器；  24、快速推注速度（ml/h）及误差:  10ml 注射器：100±10%  20ml注射器：100±10%  50ml/60ml注射器：200±10%  25、KVO(保持静脉畅通)流速：0.1ml/h ±0.02 ml/h  26、阻塞报警压力值：分高低二档可选。  高压： 10ml注射器： 100kPa±30 kPa  20ml、50/60ml：90kPa±30 kPa  低压： 10ml注射器： 70kPa±30 kPa  20ml、50/60ml：50kPa±30 kPa  27、声光报警：阻塞报警、暂停超时报警、电池电量低报警、接近完成报警、注射完成报警、接近推空报警、管路推空报警、规格识别错误报警、推柄装卡错误报警、电路故障报警、电池耗尽报警、电池故障报警别  28、 电源：～100V～240V，50Hz/60Hz；内部可充电镍氢电池12V  29、 电池工作时间：电池充满在中速工作条件下，可以连续工作大于5.5小时；  30、 功耗：50VA  31、 重量：3.5 Kg  32、外壳防溅等级：IPX4等级  33、安全分类：I类带内部电源的CF型连续运行注射泵  34、 使用环境：温度：+5℃~ +40℃；相对湿度：20%-90%；大气压力：700hPa～1060hPa；注射泵应在无冲击振动，无强磁场，周围无腐蚀性气体的环境中工作 |
| 便携脉氧仪 | 标准配置参数：  血氧饱和度(SpO2)、脉搏(PR)   1. 显示 2. 背光、大尺寸的LCD屏幕，实时显示波形、数字 3. 大字体显示血氧饱和度（SpO2）和脉率（PR），并柱状显示脉搏强度 4. 数据存储、回顾 5. 长达10分钟的SpO2和脉率趋势图回顾 6. 性能特点 7. 4节AA普通电池可持续工作超过50小时，可兼容4节1.2vAA镍氢充电电池 8. 具有三级声光报警功能，报警上下限可调 9. ★可实现300个小时数据存储功能, 完全满足睡眠监护的需要 10. 数据可以传输到PC机，并存储、回顾、打印结果 11. 抗运动干扰和弱灌注测量 12. 自动关机功能和实时时钟显示 13. 具有脉搏调制音，通过心跳声音的音调变化来判断血氧饱和度的高低变化,使医护人员从听觉中获取病人生命体征 14. 支持掉电数据存储功能 15. 全面适用于成人、小儿、新生儿 16. 具有三级声光报警功能，报警上下限可调 17. 通过CE认证 18. ★通过UL认证 19. ★通过FDA注册 20. ★公司需通过ISO13485质量管理体系和ISO14001环境管理体系认证 |
| 2 | 毫米波  治疗仪 | 一、性能参数：  \*1、工作频率：  具有两个毫米波功率输出通道， 输出频率38GHz±3.8GHz。  2、功率密度：输出功率60mW，连续波功率密度为<10mW/cm2。  3、治疗时间：0～99min。  4、整机最大功耗小于45VA。  5、辐照面积： 25cm2×2。  6、治疗方式：体外照射、  \*7、输出通道：双通道，每个通道均需配置一个毫米波照射头（以彩页为准）。  \*8、输出方式：单通道输出、两个通道同时输出。  9、控制方式：可单通道照射，可双通道照射；可启动或停止任一通道照射。  10、控制面板上能明确显示毫米波输出功率数值、控制时间。  \*11、在控制面板有工作指示，照射器前端面显示毫米波振荡器工作状态，应能实时明确判断毫米波振荡器是否停止震荡（具有实用新型专利证书）。  12、毫米波治疗仪启动时，有声光提示；治疗时间结束，有声光提示。  13、输出功率LED显示。  14、输出线缆连接监测。  \*15、基本配置：  主机：一台（豪华推车机箱）；  照射器：体外照射器 2套（含调节臂2套）。  二、产品证书：  \*1、具有ISO14001：2015环境管理体系认证证书。  \*2、具有ISO13485、2016质量管理体系认证证书。  \*3、具有ISO19001、2015质量管理体系认证证书 |

附件2

采购文件书装订顺序

1、封面（公司、项目、联系人、联系方式）

2、目录

3、品目及报价表（格式见附件3）

5、企业营业执照（复印件）

6、组织机构代码证、税务登记证（复印件）

7、法定代表人授权书（原件，格式见附件3）暨经办人授权书，法定代表人、经办人身份证（复印件）

8、生产厂家授权书（投标人不是生产厂家的）

9、如是医疗器械，须提供“中华人民共和国医疗器械生产企业许可证”和“中华人民共和国医疗器械经营企业许可证”（复印件）

10、如是医疗器械，须提供“医疗器械产品注册证和注册登记表”（复印件）

11、如有产品质量和企业管理体系认证（考核），请提供的有效证明文件的复印或扫描件，质量管理体系认证包括FDA、CE、ISO等认证（提供中文翻译复印件）

12、质量检测中心或法定机构出具的产品检测报告，性能自测报告，出厂检验报告的复印或扫描件

13、如有其他证书：产品在技术、节能、安全、环保和自主创新方面获得的认证证书或制造厂家和产品所获国家级荣誉称号等复印或扫描件

14、产品执行标准（提供产品注册标准：YZB等资料供评审）

15、产品质量及货源保证书

16、服务承诺书

17、如有，提供进口原材料证明书或产品报关资料等

18、产品说明书或与投标医疗耗材型号一致的产品彩页资料和其他有关介绍资料。

19、能满足采购人需求的配送的证明文件。如有物流公司配送，请提供配送证明材料：配送商基本情况、配送商营业执照复印件、配送商经营许可证复印件

20、如有，国家规定的其它相关资质证明文件或其它涉及特许经营许可的须提供相关证书。如：卫生许可证、药品经营许可证、生产批件或新药证书等；

21、封底

注：请务必按以上顺序装订资料，如有非中文资料，请同时提供中文翻译件。

附件3

报价表

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 厂商名称 | 品牌 | 型号 | 单位 | 成交单价（元） | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

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、系统集成费用和采购文件规定的其它费用。

2.“序号”，按照各产品技术参数对应的序号填写。

3.“品目及报价表”为多页的，每页均需由法定代表人或授权代表签字并盖投标人印章。

4、如有配套耗材，请参照此表报价。

5、如有多种规格，请按每种规格分别报价。

供应商名称：（盖章）

法定代表人或授权代表（签字）：

日期：

**生产厂家授权书**

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*：

（生产厂家名称）是在（国名）依法登记注册的，其厂址现在\*\*\*\*\*\*\*\*。（被授权公司名称）是在（国名）依法登记注册的，其主要营业地点现在\*\*\*\*\*\*\*\*。（生产厂家名称）授权（被授权公司名称）为我方制造的品牌产品的合法销售商（授权销售的产品清单附后），参加“\*\*\*\*\*\*\*\*”项目第包的投标，全权处理与该产品投标的有关事宜，并对我方具有约束力。

作为生产厂家，我方承诺，为本次招标提供的货物为原厂制造、合法渠道供应的全新产品。我方保证以投标合作者来约束自己，并对该投标共同承担和分别承担招标文件中所规定的义务。

授权单位名称：（盖章）

授权单位法定代表人或授权代表（签字）：

被授权单位名称：（盖章）

被授权单位法定代表人或授权代表（签字）：

授权日期：

附：授权销售产品清单

注：投标人也可提供生产厂家自有的授权格式文件，但授权书中必须明确：生产厂家和被授权单位的名称及登记注册地、参加投标的项目及采购编号、授权产品清单、授权日期，并且必须有授权单位和被授权单位法定代表人（或授权代表）的签字和盖单位的印章。

**法定代表人身份授权书**

（采购单位名称）：

本授权声明：（投标人名称）（法定代表人姓名、职务）授权（被授权人姓名、职务）为我方“\*\*\*\*\*\*\*\*”项目投标活动的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关投标、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：

授权代表签字：

投标人名称：（加盖公章）

日期：

★说明：上述证明文件附有法定代表人、被授权代表身份证复印件（加盖公章）时才能生效。

附件4

反商业贿赂承诺书

为维护卫生行业的整体形象，保证药品、医疗器械、仪器设备、物资、基建工程招投标工作以及药品、试剂销售等工作的合法开展，维护贵院医疗、管理工作的正常秩序，保障广大患者的健康和利益，本厂家、商家、公司特郑重承诺如下：

一、严格按照《招标投标法》、《药品管理法》、《反不正当竞争法》等有关法律、法规、规章、政策的规定，规范本厂家、商家、公司的药品、医疗器械、设备、物资、基建工程竞标工作以及药品准入贵院以后的销售等工作，保证做到合法竞标、正当竞争、廉洁经营。

二、本厂家、商家、公司保证在药品、医疗器械、设备、物资、基建工程竞标工作及药品、试剂销售等工作中承诺做到：

1、不与其他投标人相互串通投标报价，损害贵院的合法权益；

2、不与招标人串通投标，损害国家利益、社会公共利益或他人的合法权益；

3、不以向招标人或者评标委员会成员行贿的手段谋取中标；

4、竞标报价不违反相关法律的规定，也不以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；

5、保证不以其他任何方式扰乱贵院的招标工作；

6、保证不在药品销售、医疗器械、设备、物资、基建工程竞标中采取账外暗中给予回扣的手段腐蚀、贿赂医护、药剂人员、干部等其他相关人员；

7、保证不以任何名义包括以宣传费、临床促销费、开单费、处方费、广告费、免费度假、考察旅游、房屋装修等任何名义给予贵院采购人员、药剂人员、医护人员、干部等有关人员以财物或者其他利益；

8、保证不让贵院临床科室、药剂部门以及有关人员登记、统计医生处方或为此提供方便，干扰贵院的正常工作秩序；

9、保证不以其他任何不正当竞争手段推销药品、医疗器械、设备、物资。

三、本厂家、商家、公司保证竭力维护贵院的声誉，不做任何有损贵院形象的事情。

四、本厂家、商家、公司保证加强对竞标、促销等工作的领导、监督和检查；加强对本厂家、商家、公司工作人员进行相关法律、法规、规章、政策等的教育工作，切实要求本厂家、商家、公司相关工作人员不得采取各类回扣手段腐蚀、贿赂采购、药剂、医护、干部等相关人员。

五、对本厂家、商家、公司及本厂家、商家、公司工作人员采取以上手段竞标、促销等，干扰贵院正常工作秩序，损害贵院形象的，本厂家、商家、公司保证：

1、对尚处在竞标阶段的，贵院有权取消本厂家、商家、公司的竞标资格；已经中标的，贵院有权取消中标；对已经获得准入资格的，贵院有权随时取消本厂家、商家、公司的准入资格；

2、对本厂家、商家、公司相关工作人员作出严肃处理；

3、对由于本厂家、商家、公司或本厂家、商家、公司工作人员的上述行为给贵院造成经济或名誉损失的，由本厂家、商家、公司负责，并愿意承担全部民事赔偿责任。

六、采购物资名称：

承诺企业名称：（公章）

法人代表或委托代理人（承诺人）：