**深圳市福田区风湿病专科医院**

**公开招标采购文件**

|  |
| --- |
| **检验试剂采购目录** |
| **序号** | **使用科室** | **项目编号** | **项目名称** |
| 1 | 检验科 | SZFSB-JYKTY-2025-0001 | 自身免疫手工检测试剂 |
| 2 | SZFSB-JYKTY-2025-0002 | 临检手工检测试剂 |
| 3 | SZFSB-JYKTY-2025-0003 | 血型鉴定与配血试剂 |
| 4 | SZFSB-JYKTY-2025-0004 | 结核感染T细胞检测试剂 |
| 5 | SZFSB-JYKTY-2025-0005 | 优生优育四项检测试剂 |
| 6 | SZFSB-JYKTY-2025-0006 | 革兰氏染色液 |
| 7 | SZFSB-JYKTY-2025-0007 | 免疫球蛋白IgG4检测试剂 |
| 8 | SZFSB-JYKTY-2025-0008 | 通用低值耗材 |
| 9 | SZFSB-JYKTY-2025-0009 | 室内质控物 |
| 10 | SZFSB-JYKZY-2025-0001 | 迈瑞专机专用试剂 |
| 11 | SZFSB-JYKZY-2025-0002 | 赛希科德专机专用试剂 |
| 12 | SZFSB-JYKZY-2025-0003 | 优利特专机专用试剂 |
| 13 | SZFSB-JYKZY-2025-0004 | 美国INOVA专机专用试剂 |
| 14 | SZFSB-JYKZY-2025-0005 | 沃芬医疗专机专用试剂 |
| 15 | SZFSB-JYKZY-2025-0006 | 芬兰Orion专机专用试剂 |
| 16 | SZFSB-JYKZY-2025-0007 | 西门子专机专用试剂 |
| 17 | SZFSB-JYKZY-2025-0008 | 广州合禾专机专用试剂 |
| 18 | SZFSB-JYKZY-2025-0009 | 珠海丽珠专机专用试剂 |
| 19 | SZFSB-JYKZY-2025-0010 | 北京海润德专机专用试剂 |
| 20 | SZFSB-JYKZY-2025-0011 | 欧蒙（杭州）医学专机专用试剂 |
| 21 | SZFSB-JYKZY-2025-0012 | 雅培专机专用试剂 |
| 22 | SZFSB-JYKZY-2025-0013 | 江西赛基专机专用试剂 |
| 23 | SZFSB-JYKZY-2025-0014 | BD专机专用试剂 |
| 24 | SZFSB-JYKZY-2025-0015 | 亚辉龙专机专用试剂 |
| 25 | SZFSB-JYKZY-2025-0016 | 康润专机专用试剂 |
| 26 | SZFSB-JYKZY-2025-0017 | ORGENTEC专机专用试剂 |

深圳市福田区风湿病专科医院

2025年4月9日

**目 录**

第一章 采购邀请函

第二章 检验试剂采购需求

第三章 开标和评标

第四章 评审规则

第五章 供应商须知

第六章 合同的文本

第七章 投标文件格式

1. 检验试剂采购邀请函

第一部分 采购公告

深圳市福田区风湿病专科医院对以下检验试剂项目进行院内公开采购，欢迎符合资格的供应商参加投标。

1. **基本情况**
2. 项目编号及名称：详见采购项目清单
3. 采购内容及要求：详见附件采购目录及采购文件需求
4. 采购方式：公开遴选
5. **投标人资质要求(复印件加盖公章，并标明与原件相符字样)**
6. 若投标人为所投产品的生产企业，提供生产企业《营业执照》、《医疗器械生产企业许可证》/医疗器械生产备案凭证；
7. 若投标人为所投产品的代理商或授权供应商，须提供代理证书或授权证书原件扫描件（包括生产企业或全国总代理或省级代理授权代理投标的各级授权证书及其《营业执照》、《医疗器械生产许可证》/医疗器械生产备案凭证）；提供经营企业《营业执照》、《医疗器械经营企业许可证》/医疗器械经营备案凭证；《医疗器械注册证》（含附件）/备案凭证（含备案登记表）/非医疗器械产品需提供国家药品监督管理总局证明页：<https://www.nmpa.gov.cn>。**如开标时以上证件有效期剩余不足3个月的，投标人需一并提交续期申请证明（新旧证件交替期间，共同有效的，新旧证均需提交）。**
8. 归属消毒产品的供应商还须提供《消毒产品生产企业卫生许可证》。第一类、第二类消毒产品还需要提供卫生安全评价报告及"全国消毒产品信息备案服务网"网站的备案截图；利用新材料、新工艺技术和新杀菌原理生产的新消毒产品还需要提供卫生许可批件复印件；
9. 所投产品为进口试剂时，提供进口生产企业或进口总代理商开具的授权委托书。
10. 投标人/授权人身份证明、企业法人证明或法人授权委托书。
11. 投标人未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合规定条件的供应商、近年在深圳地区有违法行为的供应商及其产品谢绝参与本次公开采购。（“信用中国”、“中国政府采购网”以及“深圳市政府采购监管网”为供应商信用信息的查询渠道）
12. 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，不得参加同一包号投标或者未划分包号的同一招标项目投标（投标人出具承诺函）。
13. 投标人需将直接控股股东列明，并承诺控股股东没有同时参加本项目。控股关系包括：出资额占有限责任公司资本总额超过百分之五十或者其持有的股份占股份有限公司股本总额超过百分之五十的股东;出资额或者持有股份的比例虽然低于百分之五十，但依其出资额或者持有的股份所享有的表决权已足以对股东会的决议产生重大影响的股东（投标人出具承诺函，格式见采购文件）。
14. 法定代表人及投标授权代表人在投标截止日前3个月的社保缴纳清单，如缴纳不足三个月的，或未购买社保的，可提供承诺函进行说明。
15. 本项目不接受联合体投标，不允许分包。
16. **其它要求**
17. 投标产品需在深圳检验试剂阳光交易平台备案且投标人具备该产品平台配送资质并提供阳光平台截图页（清晰显示本项目产品名称、价格、规格型号）。
18. 采购人有权对投标人及对本项目资质条款要求提供的相关证明材料进行审查，投标人提供虚假资料被查实的，则取消本项目中标资格，并列入不诚信公司名单。
19. 领取采购文件后，因任何原因无法应标，请书面告知。若未告知，视为能够如期应标。如果出现未书面告知又没有如期应标的情况，违规公司将被列入不诚信公司名单。
20. 开标当天请带上所投标项目样品及彩页。
21. **报名方式**
22. 报名方式：报名资料电子版材料发送至电子邮箱：65118338@qq.com，由招采办完成资质预审，只有通过资格审核的投标人方可准备投标资料参加投标。**邮件主题：采购项目编号+采购项目名称+\*\*公司检验试剂投标资料。**未发邮件或不按要求发送邮件的视作报名无效。【报名后请留意报名电话或邮箱，如报名材料有问题，会通过报名电话或邮箱联系报名人】
23. 报名时间：2025年4月9日至2025年4月15日
24. 报名资料：

（1）投标人需填制《招标采购报名表》、《试剂投标产品明细表》（详见附件）；

（2）提供3家以上医院在用产品发票；

（3）投标人资质文件（详见投标人资质要求）；

（4）以上所有报名资料盖公章扫描成一份完整版PDF文件；

**（5）单独提供一份可编辑的电子版《试剂投标产品明细表》格式为Excel。**

**备注：报名人可根据自身情况，自由选择一个或多个项目进行报名，若报名多个，请根据要求每个采购项目单独打包一份完整的报名资料（即报几项交几份，请勿混合打包，以免遗漏项目）。**

1. **获取采购文件**

**详见附件四**。投标文件（具体格式见第七章投标文件）请在开标当天带至开标现场，投标文件需密封且封面需加盖公章。

1. **开标时间和地点**：开标时间：另行于本网公布，请各报名供应商密切留意医院官网，如无特殊情况，不再以其他形式通知各报名供应商。开标地点：深圳市福田区农林路22号风湿病专科医院5楼会议室。

**七、有关本次采购事宜，可按如下联系方式进行咨询**

（一）联系单位：深圳市福田区风湿病专科医院

（二）联系地址：深圳市福田区香蜜湖街道农林路22号

（三）联系人及联系电话：赖老师，15818564065

附件一：《试剂采购目录》

附件二：《试剂招标采购报名表》

附件三：《试剂投标产品明细表》

附件四：《公开采购文件》

**备注：单独提供一份可编辑的电子Excel版的《 试剂投标产品明细表》**

深圳市福田区风湿病专科医院

2025年4月9日

**第二章 检验试剂采购需求**

**一、采购项目及技术参数**

1. **项目背景及概况**

合同到期以及新准入的检验试剂进行招采。

1. **采购项目及技术参数**

详见附件一：《试剂采购目录》

**二、投标要求**

1. 投标人需具有履行合同和供应保障能力，具有保证医疗器械质量的管理制度，管理体系完善、经营行为规范。
2. 投标人需近三年内无生产、经营假劣医疗器械及其他违法违规行为，承诺无行贿犯罪记录。
3. 各投标品牌报价需低于我院历史采购价，新参与品牌需保证其报价为深圳市最低价, 如后续发现所投标新产品低于我院本次招标价格，供应商需主动来函降低我院供应价格。
4. 投标人所提供的证明文件资料必须是真实的，若经核实有发现虚假证明文件材料则作废标处理，并拒绝该投标人3年内在我院参加招标采购活动。
5. 投标文件要求按投标文件格式（见标书附件）顺序装订，密封完好，并加盖公章，在投标文件首页标明正本、副本，文件资料如为复印件需加盖公章并标注“与原件相符”。投标文件（1正2副）应于开标当天带至开标现场，电子word文档及盖章扫描件用U盘保存，与标书共同密封投递、现场提交拷贝。
6. 投标人承诺无重大违法，违纪记录（登陆信用中国https://www.creditchina.gov.cn/打印企业基础信息及公共信息部分），无行贿犯罪记录。供货商对提供的投标承诺承担法律责任。
7. **开标当天提供样品及产品彩页**，申报样品为本次**项目**的评审要素之一。样品需退还的，由于评审的需要，退还时不保证样品的完整性。成交后供货的医用耗材及检验试剂（包括包装等）应与投标样品相一致，否则投标商应承担违约责任。
8. 同一个生产厂家的同一个产品，若出现多个代理商只作为一个投标商计算。

**三、**★**商务要求**

1. 供货期：签订合同之日起36个月。
2. 中标产品在医院临床试用期为1个月，若一个月内收到产品质量投诉且经采购人或政府相关部门（包括卫生行政部门、食品药品监督管理部门等）确认是有效投诉的，采购人有权单方面解除本协议，中标人需赔偿因上述事宜给采购人及第三方造成的损失。
3. 协议有效期内中标目录价格大于阳光平台加权平均值价格，中标供应商将自动将价格降到阳光平台的加权平均价格或以下，且中标供应商必须承诺及时响应市阳光平台在线议价的要求并保证货源供应，否则采购方有权单方终止项目或解除采购协议，且中标人应承担因此给采购人造成的全部经济损失。
4. 协议有效期内中标目录产品整机耗占比不得大于采购方要求，中标供应商应配合采购方调整整机耗占比至符合要求，否则采购方有权单方终止项目或解除采购协议，且中标人应承担因此给采购人造成的全部经济损失。
5. 如在协议期内中标供应商存在故意隐瞒不报、弄虚作假、恶意串通、拒绝响应采购人以中标价或加权平均价在市阳光平台发起的在线议价要求等不诚信行为的，一经发现，直接列为我院黑名单供应商，三年内不得参加医院的采购活动。
6. 投标人必须接受：需方的采购谈判方法；需方不向落标方解释落标原因；不退还投标文件。
7. 为保障专机专用试剂正常使用，供应商应向采购方配套供应必要的耗材产品。
8. 付款方式：按照医院有关规定付款，货到验收合格后，采购人消耗出库后，中标人收到系统的结算通知7日内向采购人出具与结算金额等额有效的增值税发票，自发票到达采购人财务之日起 15 日内，采购人向中标人支付发票等额货款。
9. 验收方式：由使用单位进行验收，中标供应商提供的医用产品必须符合国家承认的相应标准；**产品合格证每批次1份，产品检测报告每批次1份**。
10. **所提供产品剩余的有效期不得少于该产品整个效期的三分之二。**
11. 售后服务基本要求
12. 产品必须于收到采购人采购订单时起48小时内送达，节假日照常配送；临床急救应急产品按采购人的要求送达（最迟应于4小时内配送完成）。如果上述两种情况没有按照采购人要求及时送达，所产生的一切后果将由中标人负责。
13. 对于有近效期的产品（**近效期2个月或以内的**）、破损、有疑义或使用前发现不宜使用的现象，中标人保证无条件更换新批号且效期在半年以上的产品。提供的产品必须与产品注册证的名称、生产厂家、品牌规格型号、质量一致，否则一切经济损失及其他后果均由中标人承担。
14. 《医疗器械生产企业许可证》、《医疗器械经营企业许可证》、《医疗器械注册证》、《消毒产品生产企业卫生许可证》、《卫生安全评价报告》、《营业执照（正副本）》、产品检验报告书等到期前，应将变更后的最新有效证明文件报送到采购人。超过有效期未报送的，停止中标医疗器械供货资格。
15. **报价要求：**
16. 投标人所报价格的产品必须为全新的、经检验合格的并在各医院正常运行的产品。
17. 投标人在开标现场提交加盖投标公司公章密封的人民币报价表，报价表标明的单价应为包括所有税费在内的供货价，即投标人对采购人的实际供应价。每种产品规格只允许有一个报价，任何有选择的报价将不予接受。
18. 报价币种为人民币。

12.因政府重大事项变革，导致无法继续履行合同的情况，将无条件终止合同。若深圳市启动耗材集采工作，我院将中标商作为备选供应商。

**上述条款为采购中的实质性条款，任何投标承诺如果对上述条款不满足、不清晰或有所保留，均被视为非实质性响应。非实质性响应将作为废标处理。**

**第三章 开标和评标**

1. **资格性审查表**

|  |  |
| --- | --- |
| **序号** | **评 审 内 容** |
| 1 | 根据采购文件的规定，要求供应商提供资质证明材料或采购人自行通过公开渠道查询。生产企业营业执照；医疗器械生产企业许可证/医疗器械生产备案凭证；经营企业营业执照；（医疗器械）经营企业许可证/二类医疗器械经营备案凭证；医疗器械注册证（含附件）/备案凭证（含备案登记表）/非医疗器械产品需提供国家药品监督管理总局证明页：https://www.nmpa.gov.cn；**如开标时以上证件有效期剩余不足3个月的，投标人需一并提交续期申请证明。**（新旧证件交替期间，共同有效的，新旧证均需提交） |
| 2 | 所投产品为进口试剂时，提供进口生产企业或进口总代理商开具的授权委托书。 |
| 3 | 投标人/授权人身份证明、企业法人证明或法人授权委托书。 |
| 4 | 投标人未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合规定条件的供应商、近年在深圳地区有违法行为的供应商及其产品谢绝参与本次公开采购。（信用中国（https://www.creditchina.gov.cn/）、中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/search/cr/）、深圳市政府采购监管网（http://zfcg.sz.gov.cn/cgjg/cxda/index.html））。 |
| 5 | 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，不得参加同一包号投标或者未划分包号的同一招标项目投标。国家企业信用信息公示系统（https://www.gsxt.gov.cn/index.html）、全国社会组织信用信息公示平台（https://xxgs.chinanpo.mca.gov.cn/gsxt/newList）等网站（投标人出具承诺函）。控股关系包括：出资额占有限责任公司资本总额超过百分之五十或者其持有的股份占股份有限公司股本总额超过百分之五十的股东;出资额或者持有股份的比例虽然低于百分之五十，但依其出资额或者持有的股份所享有的表决权已足以对股东会的决议产生重大影响的股东（投标人需列明直接控股股东，并承诺控股股东没有同时参加本项目，出具承诺函，格式见采购文件） |

说明：投标人必须严格按照《资格性审查表》的评审内容的要求如实提供证明材料并应加盖投标人公章,对缺漏或不符合项将直接导致无效投标。

**（二）符合性审查表**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **采购文件要求** | **自查结论** | **证明资料** |
| 1 | 按照采购文件规定要求签署、盖章且投标文件有法定代表人签字或盖章（或签字人有法定代表人有效授权书）的； | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 2 | 投标承诺函已提交并符合采购文件要求的； | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 3 | 投标报价不存在以下情况：（1）投标报价超过本项目最高限价。（2）同一项目出现两个及以上报价，且按规定无法确定哪个是有效报价。（3）投标报价低于成本价（采购小组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，投标人不能在合理的时间内提供书面说明，或无法提交相关证明材料，投标人不能证明其报价合理性的（若采购小组对是否须由投标人作出报价合理性说明，以及书面说明是否采纳等判断不一致的，按照“少数服从多数”的原则确定采购小组的意见）。（4）投标报价有严重缺漏项目。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 4 | 实质性响应采购文件中“★”号条款的技术、商务要求：投标方案不得对实质性技术与商务的（即标注★号条款）条款产生偏离。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 5 | 按有关法律、法规、规章不属于投标无效的。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |

说明：投标人必须严格按照《符合性审查表》的评审内容的要求如实提供证明材料并应加盖投标人公章,对缺漏或不符合项将直接导致无效投标。

**（三） 综合评分表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 一 | 技术部分 | 55 |
|  | 序号 | 评分因素 | 权重 | 评分方式 | 评分准则 |
| 1 | 产品综合评价 | **55** | 专家打分 | **（一）评分内容:**评审专家通过对样品、产品系列完整性、产品质量安全性、产品稳定性等方面综合评价:1.产品种类和产品系列完整，产品规格多样;且能满足临床实际需求；2.产品先进，符合临床实际需求；3.产品稳定、可靠.；4、产品的材质或材料生物相容性高；设计合理，符合临床使用需求；5、产品的包装安全、便捷。6.评标专家根据现场提供样品符合采购文件技术要求，并与所投规格相符；（未按要求提供样品此项则判定为不满足）**(二) 评分依据:**1.满足以上6项，且专家评审为优得 55 分;2.满足以上5项，且专家评审为良得 45分;3.满足以上4项，且专家评审为中得 35分;4.满足以上3项，且专家评审为一般得15分;5.满足以上2 项，且专家评审为差得5分;其他情况不得分。 |
| **二** | **商务部分** | **10** |
|  | **评分因素** | **权重** | **评分方式** | **评分准则** |
| 有效业绩 | 10 | 专家评分 | 评标专家根据投标人提供近1年（2024年3月至今）在医疗机构的业绩证明进行评价。每提供1个项目得2分,最高得10分。未提供的不得分。**有效业绩定义：**（同时满足以下全部要求同类业绩才属于有效业绩）1)同类业绩指：在医疗机构供货该项目。2)业绩内容为：采购该检验试剂。3)合同签订时间为近1年至投标截止时间前。**注**：仅限含投标产品规格型号、价格的发票或合同或中标通知或阳光平台成交记录截图（**清楚显示注册证名称、注册证号、规格型号、配送单位、成交金额、数量等信息**）。以上证明文件必须提供原件复印件或扫描件加盖投标人公章，**如为拍照复印件或截图复印件不清晰导致评委无法识别，视为未按要求提供有效证明材料，不得分。** |
| 四 | **价格分** | 35 |
| 价格分采用低价优先法计算 ，即满足采购文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×35当只有一家供应商通过资格性和符合性审查时，其价格得分为35分 |

第四章 **评审规则**

1. **开标**
2. 我院在公告中规定的日期、时间和地点组织开标。参加开标的代表应签名报到以证明其出席。
3. 开标时，我院将检查投标文件的密封情况，并由供应商确认无误后签字，再拆封。
4. 开标过程应当由我院负责记录，由参加开标的各投标人代表和相关工作人员签字确认。
5. 投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为我院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。我院对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。
6. **评标委员会的组成。**评标委员会依法组建，由5人单数组成。评标委员会和有关工作人员不得透露对投标文件的评审和比较以及与评标有关的其他情况。
7. 投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；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，大写与小写不一致的，以大写为准。
8. **评标方法（适用综合评分法）：**
9. 评标方法：综合评分法，是指投标文件满足采购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。
10. **坚持质量优先、价格合理的原则，综合考虑价格、商务、技术要求、服务、业绩以及经营信誉等因素，避免纯技术或纯经济的倾向。最低报价不作为中标的唯一条件。**
11. **经两次公开遴选公告都不足3家有效投标供应商报名的，我院有权将该项转为议价采购的方式进行采购。**
12. 评标步骤：
13. 资格性审查：我院应当依法对投标人的资格进行审查，详见《资格性审查表》。对初步被认定为资格性审查不合格的，及时告知投标当事人，以让其核证、澄清事实。未通过资格性审查的投标人，不进入符合性审查。
14. 符合性审查：评标委员会应当对符合资格的投标人的投标文件进行符合性审查，详见《符合性审查表》，以确定其是否满足采购文件的实质性要求。评标委员会对初步被认定为符合性审查不合格或无效投标者可实行告知投标当事人，由评标委员会主任或我院代表将集体意见现场及时告知投标当事人，以让其核证、澄清事实。未通过符合性审查的投标人，不进入技术、商务和价格评审。
15. 详细评审及推荐中标候选人：采用综合评分法的，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。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并列。投标文件满足采购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排名第一的中标候选人。原则上第一预中标人即为中标人，第二、第三预中标人（若有）则作为备选供应商。 第一中标候选人并列的，由我院采取随机抽取的方式确定中标人。
16. **定标**

评审报告是评审委员会根据全体评标成员签字的原始评审记录和评审结果编写的报告，评审报告由评审委员会全体成员签字。对评审结论持有异议的评审委员会成员可以书面方式阐述其不同意见和理由。评审委员会成员拒绝在评审报告上签字且不陈述其不同意见和理由的，视为同意评审结论。评审委员会应当对此作出书面说明并记录存档。

1. **中标公示**
为体现“公开、公平、公正”的原则，评审结束后由招采办通过医院网站发布中标公告，公示期内，接受各方监督。质疑、投诉供应商应保证质疑、投诉内容的真实性和可靠性，并承担相应的法律责任。
2. **中标通知书**

中标公告公布以后无质疑投诉异情况下,发放中标通知书。

1. **特别说明**

（1）有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

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；

**（2）标人存在下列情况之一的，投标无效：**

1. 投标文件未按采购文件要求签署、盖章的；
2. 不具备采购文件中规定的资格要求的；
3. 报价超过采购文件中规定的预算金额或者最高限价的；
4. 投标文件含有我院不能接受的附加条件的;
5. 法律、法规和采购文件规定的其他无效情形。

**（3）废标**

在招标采购中，出现下列情形之一的，应予废标。

1. 对采购文件作实质响应的供应商不足三家的；
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；
4. 因重大变故，采购任务取消的。

第五章 供应商须知

**一、报名及报名的撤销**

（1）供应商需严格按照采购文件的格式和要求提供完整的报名资料，供招标采购办进行资料审核。如需补充资料，供应商应当按照要求补齐资料。

（2）报名后应当按照公示的时间递交响应文件，如无法到场的，应在开标前1个工作日内电话告知招标采购办项目经办人，并递交书面弃标函需写明弃标原因，开标当天遇到突发情况的，应当在开标时间前及时告知招标采购办经办人，突发事件消除后应当及时补交弃标函。

（3）供应商提供虚假材料的将列入本院供应商黑名单，并上报区卫生局、区采购中心以及市食品药品监督管理局。列入黑名单的投标单位壹年内取消其在医院的任何投标和供货资格。

 **二、响应文件的编写**

**1、 响应语言及计量单位**

（1）响应文件及响应供应商和招标采购办就响应交换的文件和往来的信件，应以中文书写。

（2）除在采购文件的设计思路和方案中另有规定外，计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位（国际单位制和国家选定的其他计量单位）。

**2、 响应文件的组成**

1、 响应文件应包括下列部分：《响应文件》、《开标一栏表》等采购文件和现场评审小组要求提供的所有文件。

**3、 响应文件格式**

响应文件必须毫无遗漏地包括采购文件要求的与项目有关的所有内容，响应供应商提交的响应文件必须毫无例外地使用采购文件所提供响应文件格式（表格可以按同样格式扩展）。如没有相应格式的，由响应供应商根据招标要求自行编制。

**4、 响应报价**

（1） 响应报价应为到指定地点价，以人民币为结算单位。

（2） 响应供应商应分别在采购文件所附的“开标一览表”和“报价表”上写明响应货物的单价和响应总价。响应供应商对每种项目只允许有一个报价，招标采购办不接受有任何选择的报价，采购文件有特殊规定的除外。“开标一览表”和“最终报价表”不一致的，以“最终报价表”为准。

（3）此报价作为评审小组评标标准，但不能限制采购人以其它方式签订合同的权力。

(4)报价需与同类产品、服务市场成交价格相匹配，如未提供有效成交业绩，需根据招采办查询的同类产品、服务的成交价进行报价，如被评审专家认定为脱离市场价格虚高报价或明显低于市场价或低于成本价的内容，评审专家有权不接受该报价，视为报价无效。

（5）评审小组不直接向落标方解释落标原因，不退还响应文件。如有质疑或投诉意见需实名制以书面形式并加盖投标企业公章递交监察科。

**5、响应报价有效期：**至项目完成所有履约义务之日。

**6、响应文件的份数和签署**

（1）响应文件数量必须符合采购文件的要求，在每一份响应文件上明确注明“正本”或“副本”字样。正本和副本应当一致，一旦发现差异，以正本为准。

（2）**为了便于响应文件保存，需提交一份响应文件U盘。**

（3）响应文件正本及开标一览表须打印，并经法定代表人或其授权代表签字和盖章，响应文件的副本可采用正本复印件。

（4） 除响应供应商对错处做必要修改外，响应文件中不许有加行、涂抹或改写，如有修改遗漏处，必须由响应供应商法定代表人或其授权代表签字和盖章。

（5）电报、电话、传真形式的响应概不接受。

（6）响应文件不符合上述规定，为无效响应。

**三、响应文件的递交**

**1、响应文件的密封和标记**

（1）须在每一份响应文件封面上明确注明“正本”或“副本”字样。一旦正本和副本有差异，以正本为准。

（3） 响应文件“正本”、“副本”密封并应在封套上载明以下信息：

a. 项目编号；

b. 项目名称；

c. 响应供应商名称；

d. 注明：响应文件“正本”、副本”（“U盘”单独密封并注明项目编号）

e. 年 月 日 时 分（开标时间）前不得开封。

**2、递交响应文件的时间、地点以及截止时间**

（1） 递交响应文件的地点与开标仪式的地点相同。

（2） 所有响应文件都必须按公示的响应截止时间之前送至开标地点。

（3）出现因采购文件修改或其他原因推迟响应截止时，则按招标采购办修改通知规定的时间递交。

（4）招标采购办在开标截止时间前30分钟开始接收响应文件**。**

**3、迟交的响应文件：** 招标采购办有权拒绝接收在响应截止时间后递交的响应文件。如供应商有特殊情况，且征得评审专家的同意后可延长时间接受响应文件。

**四、评审现场答辩**

（1）**现场答辩的人员需为被授权人，授权人可带本公司熟悉响应文件所有内容，了解所投产品性能的工作人员参与答辩。如因参与答辩人员不能有效答辩影响评审效率，评审小组可视情况记录在评审记录中，供应商将承担不利后果。**

（2）响应供应商应当与评审小组进行有效的谈判，授权人不得拒绝评审小组提出的多次谈判要求。

**五、视为响应供应商串通，其投标无效的情况**

（1）不同响应供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；

　（2）不同响应供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

　（3）不同响应供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

　（4）不同响应供应商的响应文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

　（5）不同响应供应商的响应文件相互混装；

　（6）不同响应供应商的资金从同一单位或者个人的账户转出。

（7）被财政部门等其他主管部门认定为串标的其他情形。

一经发现，立即取消供应商资格，纳入我院不诚信名单。

1. 如有质疑，供应商须在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。
2. 合同文本

**注：【中标后及时按照采购通知书所载联系方式联系招标采购办完成合同签订】**

**采购协议注意事项：**

请于收到招采通知**第二天提交采购协议**，对中标后十个工作日内签订书面合同不执异议，如因投标人原因导致未能按上述时间要求签订合同的，投标人同意按中标项目金额 1%。/天的标准向我院支付违约金，如超过法定期限不能签订合同的，我院可依法报财政监管部门进行处理！！！

采购协议请着重核对以下事项：

1. 检查资质是否过期：生产许可证，注册证，授权过期等；
2. 检查标书规格型号与中标是否一致；
3. 所有带有公司名称的地方盖公章 ，整份合同加盖骑缝章双面打印。
4. 乙方法定代表人及委托代理人按照要求签字。
5. 廉洁协议及合同落款处日期不写。
6. 协议第一页注册地址与营业执照每个字保持**完全一致**，不能多字少字。
7. 每一份用订书机或者夹子装订，不要用文件夹文件袋。

1．合同授予标准

本项目的合同将授予经本招标文件规定评审确定的中标供应商。

2．接受和拒绝任何或所有投标的权力

采购人保留在投标之前任何时候接受或拒绝任何投标或所有投标，以及宣布招标无效的权力，对受影响的投标人不承担任何责任，也无义务向受影响的投标人解释采取这一行动的理由。

3．合同的签订

（1）中标人将于中标通知书发出之日起十个工作日内，按照采购文件（招标文件和投标文件等）内容与采购人签订采购合同；合同的实质性内容应当符合招标文件的规定；

（2）中标人如不按本通用条款第（1）款的规定与采购人签订合同，情节严重的，由医院记入供应商诚信档案，予以通报；

（3）中标人应当按照合同约定履行义务，完成中标项目，不得将中标项目转让（转包）给他人。

**附件1**

####  合同编号：

**福田区卫生系统医用器械耗材采购合同**

（示范文本）

项目名称：

甲 方：

乙 方：

福田区卫生系统医用器械耗材采购合同

甲方：

法定代表人：

注册地址：

联系电话：

统一社会信用代码：

乙方：

法定代表人：

注册地址：

联系电话：

统一社会信用代码：

甲、乙双方根据 年 月 日“ 医院 年第 批（试剂/耗材/物资）采购项目”（采购项目名称： 采购编号： ）的结果和采购文件的要求，按照《中华人民共和国民法典》《中华人民共和国政府采购法》《深圳经济特区政府采购条例》《深圳经济特区政府采购条例实施细则》等相关法律法规的规定，经双方协商一致，达成以下合同条款：

**第一条 合同标的**

1.乙方根据甲方需求提供（货物/设备/器材等）：（标的物名称、规格、型号、生产厂商、产地、数量及分项价款，若标的物较多可以附件形式体现，如见附件一《货物报价清单》。）

2.合同双方认为应补充的内容（不违反招投标文件及相关法律法规）： 。

**第二条 合同价款**

1.本合同项下甲乙双方买卖（货物/设备/器材等）含税总价款以实际送货数量结算。此价款为乙方履行本合同义务而产生的一切费用，除此以外甲方不再对乙方承担任何支付价款以外费用。此价款包括但不限于如下费用：

（1）（附件一所列货物）的货款；

（2）货物运至合同指定地点的运输费（包括海外运输、内陆运输、工地场地内水平和垂直运输等所有运输费用）；

（3）货物包装费、采购保管费、安装费（包括损耗、额外材料等）、货物装卸费；

（4）乙方对甲方人员的技术培训费；

（5）（预埋件）的材料、制作、施工、检测等费用；

（6）施工组织措施费，文明施工费、设备和材料二次搬运费、现场保管费、吊装费、工地环保费、治安费、施工垃圾外运费，与其他相关单位配合管理费等所有在采购单位可以使用货物之前的应尽的费用；

（7）保险费、税金、风险金。

合同总价款不因通货膨胀、市场行情等市场价格的变动而变动，但本合同另有约定的除外。

2.合同价款的支付方式（双方应共同选择一项，并在所选项□内打“√”）：

□一次性支付

自甲方验收全部货物合格后 日内支付合同总价款。

□分笔支付

第一笔款为 元，支付时间或条件： ；

第二笔款为 元，支付时间或条件： ；

第三笔款为 元，支付时间或条件： ；

第四笔款为 元，支付时间或条件： 。

每笔款项乙方应向甲方开具同等金额合法有效的发票，甲方收到乙方开具发票后 个工作日内予以支付。除因不可抗力外，若乙方收到系统的结算通知起 天内未向甲方出具等额的增值税发票的，视作乙方放弃此笔货款的确认并承诺不再就此笔款项向甲方要求支付，由此产生的全部责任由乙方自行承担。

3.乙方指定的收款账户：

户名：

银行账号：

开户行：

4.合同双方认为应补充的内容（不违反招投标文件及相关法律法规）：

**第三条 乙方条件**

乙方应是所提供产品的供应商，应是经工商、税务部门正式批准，具有医疗经营许可资质（资质包括但不限于医疗器械生产许可证、医疗器械经营许可证、医疗器械注册证）的医疗器械公司。

**第四条 质量标准**

1.乙方在本合同项下向甲方提供的货物质量和技术规格应符合以下标准：

（1）项目编号为 的中标通知书、招标文件、答疑及补充通知；

（2）乙方的投标文件；

（3）本合同附件的约定；

（4）国家关于该类货物的设计和制造生产标准；

（5）国家关于该类货物质量的行业标准；

（6）所提供的产品经食品药品监督管理局严格审核，并取得医疗器械注册证或备案证，获准进入市场，货质来源符合国家规定，并提供产品相关的资格证明文件。

（7）其他： 。

2.乙方提供的产品必须与产品注册证的名称、规格型号一致，否则一切经济损失及其他后果均由乙方承担。

3.乙方应保证货物是全新、未使用过的原装合格正品（包括零部件）。如货物安装或配置了软件的，乙方保证相关软件均为正版软件。乙方对本合同货物提供质量保证期 年（自验收合格之日起算）。

4.乙方所交付的货物应具有合法的质量合格凭证和文件，并随货物一同交付。

5.除非甲方对有效期另有要求，产品剩余的有效期不得少于该产品整个效期的三分之二，否则视为不合格产品，甲方有权予以拒收。

**第五条 包装**

1.乙方提供货物运输至本合同指定的交货地点所需要的包装，包装费用由乙方承担，包装物不返还，归甲方所有，包装方式：

（1）通用方式：（货物/设备/器材等）应按照同类货物通用的方式装箱或包装，如果没有此种通用方式，则按照足以保全和保护货物的方式装箱或包装（保全和保护具体是指：保护货物防潮、防晒、防锈、防腐蚀、防震动，保护货物能经受多次搬运、装卸、运输及保护货物免受其他损害）；

（2）特别约定：产品包装上(包括大包装、小包装等)需附有以下所列各项国家规定的中文标识：产品名称、规格、型号；生产企业名称、注册地址、生产地址、联系方式；产品注册证号、生产许可证号；产品标准编号；产品生产日期或批(编)号；限期使用的产品应标明有效期限；依据产品特点应标注的图形、符号以及其它相关内容；电源连接条件、输入功率。

**第六条 交付**

1.乙方配送的产品必须是中标产品，严禁配送中标目录外规格型号产品，凡私自配送或配送目录以外的产品，甲方均不予认可，责任由乙方自行承担。

2.乙方必须从甲方采购人员处接受采购订单并根据订单定制产品，严禁直接接受甲方使用科室订单。

3.甲方采购人员及联系方式：

联系人：

联系电话：

乙方配送的产品应提前至少 小时通知甲方采购人员，按照甲方要求确定配送时间。

4.交货时间：产品必须于收到甲方采购订单时起48小时内送达，节假日照常配送；临床急救应急产品按甲方的要求送达（最迟应于4小时内配送完成）。

5.交货地点：

（在乙方将（货物/设备/器材等）送至该交货地点前，甲方有权单方变更该交货地点，但应提前 日通知乙方，乙方应无条件服从，因此产生的费用由乙方承担。）

6.运输方式：□甲乙双方共同选定 ；

 □由乙方自行选择。

（双方应共同选择一项，并在所选项□内打“√”）

7.乙方应将所提供货物的使用说明书、原厂保修卡、质量合格证明文件、产品进出口检疫书、原产地证明书等附随资料和附随配件、工具等交付给甲方；乙方不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，视为未按合同约定交货，乙方负责补齐，因此导致逾期交付的，由乙方承担相关的违约责任。

8.急救应急产品经甲方采购部门负责人同意可直接配送至甲方使用科室，急救应急产品配送至甲方使用科室之日起的十五个工作日内必须补办相关手续，逾期将视为乙方自行放弃此批产品的确认权，甲方不予认可，由此产生的所有责任由乙方自行承担。

9.甲方受领乙方交付的货物后，货物的所有权转移至甲方；如须办理所有权转移登记才发生所有权转移的，则自所有权转移登记完成之日起转移至甲方。

**第七条 验收**

1.乙方配送的产品必须送至甲方库房验货并办理相关手续后使用。当天，由甲方组织验收，将货物的名称、单位、数量、型号、批次等记载在验收记录中，但难以发现的隐蔽质量瑕疵除外。经双方验收后，由双方共同签署验收报告。如因货物性质或货物数量等原因无法进行当场验收的，双方应自乙方交货之日起 日内完成验收工作。

2.除第六条第8点约定情形外，严禁直接送至甲方使用科室，任何个人或科室的验收均不代表甲方已经收到或认可该批产品，由此导致的责任由乙方自行承担。

3.如需要乙方对货物或系统进行安装调试的，乙方应该自交货 后 日内完成安装调试，甲方应在货物安装调试完毕后的 个工作日内进行质量验收。

4.经验收，若乙方所送货物存在质量、数量、保质期不足等问题以及其他不符合协议约定的配送产品要求，甲方有权拒收，并要求乙方于24个小时内重新配送，由此产生的费用由乙方自行承担。经要求乙方重新配送仍不符合要求的或超时未提供的，甲方有权单方面解除供货协议，由乙方承担违约责任，赔偿因上述事宜给甲方造成的损失。

5.若乙方所供货物在日后使用过程中存在任何问题、瑕疵，乙方应予以退换，并承诺在5个工作日内更换完毕，若无法及时更换完毕的，应当向甲方提供书面说明，甲方可以同意其延期的申请；若乙方无法按照甲方要求提供货物或退换货物的，甲方有权单方面解除协议，由乙方承担违约责任，赔偿因上述事宜给甲方造成的损失。

6.如甲方自乙方交货之日或完成设备安装调试之日起 个工作日内未向乙方提出书面异议，则视为验收合格，双方共同签署验收报告。

7.货物在甲方检验合格并交付给甲方前，标的物的毁损、灭失等风险由乙方承担。

**第八条 权利保证**

1.乙方保证所提供的货物通过合法、正规渠道供货，在交付甲方时具有完全的所有权或有处分权，甲方在使用本合同项下标的物或标的物的任何一部分时，不会产生因第三方提出的包括但不限于侵犯其专利权、商标权、工业设计权等知识产权和侵犯其所有权、抵押权等物权及其他权利而引发的纠纷。如有纠纷，乙方应承担全部责任，并赔偿因此给甲方所造成的损失，损失包括但不限于第三方权利人索赔、因与第三方权利人侵权等纠纷导致甲方不能正常使用货物造成的全部损失、律师费、诉讼费、取证费、差旅费、保全费、担保费、鉴证费、公证费、执行费以及间接损失等。

2.乙方保证所提供的货物符合招标文件以及合同约定的所有质量和技术、配置等要求，并不存在危及人身财产安全的缺陷，对于因产品在正常使用过程中发生的因产品质量缺陷等造成甲方或者任何第三方的人身损害或者财产损失，乙方应当承担赔偿责任及由此给甲方造成的全部损失，包括但不限于第三方权利人的索赔，因纠纷导致甲方不能正常使用货物的损失及因纠纷造成的其他损失（如被保全等）、甲方为解决纠纷支出的律师费、诉讼费、保全费、担保费、差旅费、鉴证费、公证费、执行费等全部费用以及全部间接损失。

**第九条 质量保证及售后服务**

1.乙方应按照国家有关法律法规规章和“三包”规定、招标文件的要求、乙方在投标文件的相关承诺提供保修及其他服务。

2.保修期限：与本合同约定的质量保证期相同，从甲方验收合格之日次日起算。

3.保修期内，乙方负责对其提供的货物进行维修和系统维护，不再收取任何费用。所有货物保修服务方式均为乙方上门保修，即由乙方派员到货物使用现场维修，如乙方不能在故障响应期限内对货物进行维修，甲方有权选择第三方进行维修，所发生的维修费用由乙方全部承担，乙方应于 日内支付。

4.保修期届满后，乙方应按其在深圳地区同类产品的优惠价格提供维保服务，具体设备维护事宜由双方另行协商。

5.故障响应时间： （按招、投标文件为准）。

6.合同双方认为应补充的内容（不违反招投标文件及相关法律法规）：

**第十条 违约责任**

1.甲方逾期付设备款的，甲方向乙方每日偿付欠款总额 ‰的违约金。但因甲方使用的是财政资金，甲方应在约定期限内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）。因财政支付流程造成的延误，应视为甲方依约履行，甲方不承担任何逾期付款的违约责任。

2.出现以下情况之一的，甲方有权解除协议，由乙方承担违约责任。乙方应向甲方返还甲方已支付的全部款项，按协议合同总价款 %向甲方支付违约金，并承担因违约给甲方造成的一切经济损失及法律责任；

（1）乙方提供的产品不符合国家规定或承认的相应标准，或者不符合本协议约定的产品要求及配送要求；

（2）甲方发现乙方私自配送中标目录以外的产品或未经甲方同意向甲方科室配送的；

（3）中标产品注册证名称、规格、型号、中标价、生产厂商等与中标通知书不一致；

（4）乙方不能按照约定为甲方提供全面的售后服务；

（5）乙方所供货存在质量问题或其他影响使用的瑕疵;

（6）乙方未能按照协议的要求配送产品；

（7）因乙方原因在供货协议期内中断向甲方供货的。

3.中标产品在医院临床试用期为一个月，若一个月内收到产品质量投诉且经甲方或政府相关部门（包括卫生行政部门、食品药品监督管理部门等）确认是有效投诉的，甲方有权单方面解除本协议，乙方需退回甲方已付的全部款项，并赔偿因上述事宜给甲方及第三方造成的损失，损失包括但不限于第三方权利人索赔、因与第三方权利人侵权等纠纷导致甲方不能正常使用设备造成的全部损失、律师费、诉讼费、取证费、差旅费、保全费、担保费、鉴证费、公证费、执行费以及间接损失等。

4.因涉及患者的生命安全，乙方应严格按照招标文件和本协议的要求进行配送，配送的产品必须是中标产品，严禁配送中标目录外规格型号产品，凡私自配送或配送目录以外的产品，甲方均不予认可，责任由乙方自行承担。

5.在配送过程中，乙方若不能按招标文件及供货协议的要求对甲方及时配送，只要存在违反一次的情形，甲方有权单方面解除供货协议，由乙方承担违约责任，赔偿因上述事宜给甲方造成的损失。解除供货协议的通知一经送达即生效，同时甲方无需支付未按要求配送产品的款项，并将乙方列为甲方不良信誉供应商，三年内不得参与甲方招标采购活动。

6.乙方在承担上述一项或多项违约责任后，仍应继续履行合同规定的义务（甲方解除合同的除外）。甲方未能及时追究乙方的任何一项违约责任并不表明甲方放弃追究乙方该项或其他违约责任。

**第十一条 不可抗力**

1.本合同约定的不可抗力指甲乙双方任何一方在签订本合同时不可预见的、遭受影响的一方不能克服和不能避免的，并对本合同的履行产生影响的事件。包括但不限于：（1）战争、敌对行动、入侵、外敌行为；（2）叛乱、恐怖主义、暴动；（3）自然灾害，如地震、飓风、台风或火山活动；（4）突发公共卫生事件等。

2.甲乙双方任何一方遭受不可抗力时应尽可能在最短的时间内通知另一方，解释其需要提出发生不可抗力的理由，并在该不可抗力事件发生后十五日内向另一方提供关于此种不可抗力事件及其持续时间的证据。未及时履行通知义务而导致损失扩大的，过错方应当承担赔偿责任。主张不可抗力事件导致其对本合同的履行在客观上成为不可能或不实际的一方，有责任尽一切合理的努力消除或减轻此等不可抗力事件的影响。

3.如果发生不可抗力事件，任何一方不应对另一方因此而未能履行本合同下的全部或部分义务承担责任，该义务履行在不可抗力事件妨碍期间中止。本合同项下的其他不受不可抗力事件影响的义务应继续履行。

4.不可抗力事件发生时，双方应立即通过友好协商决定如何执行本合同。不可抗力事件或其影响终止或消除后，双方须立即恢复履行各自在本合同项下的各项义务。如不可抗力及其影响无法终止或消除而致使合同任何一方丧失继续履行合同的能力，则适用本合同关于合同终止的规定。

**第十二条 变更、终止条款**

1.除继续履行将损害国家利益和社会公共利益的外，双方不得擅自变更或者终止合同。

2.如继续履行将损害国家利益和社会公共利益的，主张变更或终止权利一方应在变更或终止事件或情形发生时通知另一方。双方另行签订变更或终止协议。

3.若协议期内中标产品被纳入政府组织集中招标采购的，则按政府有关规定执行。甲方与政府集中招标采购的中标供应商签订供货协议之日本协议自动终止，甲方无需承担提前解除协议的违约责任。

4.合同履行期间，相关法律、法规、规章、规范性文件和政策发生变化或者颁布新的规定，导致本合同的履行依据发生变化的，双方可以按照修改后或者新的规定执行，并另行签订变更协议。

**第十三条 争议解决**

1.因货物的质量问题发生争议的，应当由双方共同邀请国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定，费用由乙方先行垫付。如货物符合标准的，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.因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲、乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决争议，则向甲方所在地有管辖权的人民法院提起诉讼。

3.有关本协议的效力、解释及可执行性的所有问题均应当受中华人民共和国法律管辖并按照其法律进行解释。

**第十四条 保密责任**

1.乙方保证对在讨论、签订、执行本协议过程中所获悉的属于甲方的且无法自公开渠道获得的信息、文件及资料（包括商业秘密、商业计划、运营活动、财务信息、技术信息、经营信息及其他商业秘密）予以保密。未经该信息、资料和文件的原提供方同意，乙方不得向任何第三方泄露该商业秘密的全部或部分内容，更不得不正当使用。但法律、法规另有规定或双方另有约定的除外。乙方同时应保证其雇员、代表履行上述保密义务，乙方雇员、代表等违反上述保密义务视为乙方违反保密义务。

2.上述保密义务长期有效，不因本协议的终止而失效。乙方违反该条款给甲方造成损失的，应当赔偿甲方的损失。该损失包括但是不限于律师费、诉讼费、取证费、差旅费、保全费、担保费、鉴证费、公证费、执行费以及间接损失等。

**第十五条** **通信送达**

1.甲、乙双方约定以下通信地址为双方通知或文件的送达地址：

甲方收件地址：

甲方联系人：

乙方收件地址：

乙方联系人：

2.双方确认，与本合同履行有关而发出的所有书面通知或其他通讯，或者因争议解决由司法裁判机关发出的法律文书，均以本合同确定的通讯地址为准。

3.以特快专递邮寄送达的方式，发生收件人拒绝签收或其他无法送达情形的，如按上述地址邮寄文件被邮政部门退回的，退回之日视为送达之日。任何一方的收件地址发生变更的，应当及时书面通知对方，否则因此产生的一切不利后果自行承担。

4.如上述地址无法送达的，以双方当事人的注册地址作为送达地址。

**第十六条 廉洁合作**

1.为确保防范通过政府采购项目拿回扣、职务侵占、商业贿赂等腐败行为，乙方应在合同签订时将《廉洁合作承诺书(企业承诺)》一并递交甲方备案,并在合同签订后与员工签订《廉洁从业承诺书(员工承诺)》,乙方存档备查。

2.因本项目使用资金为财政资金，乙方应具备健全的财务会计制度，并完整保存本项目相关资料，审计部门等监管机构有权对资金流向实施监管。对不配合监督检查工作的，审计部门等监管机构可以根据相关规定进行处理，并向有关部门提出给予处分的建议。

**第十七条** **附则**

1.本合同一式 份，甲方执 份，乙方执 份，具有同等法律效力。本合同自双方法定代表人、负责人（或授权代表）签字并盖章之日起生效，自本合同双方权利义务履行完毕时终止。

自本协议生效之日起 个月为一个采购周期。

2.本合同中的任何条款如因任何原因导致无效、被撤销或不可执行，本合同其他条款仍保持原有效力，应当继续予以履行。

**第十八条 合同组成文件**

下列文件为本合同的组成部分，并构成一个整体，需综合解释、相互补充。如果下列文件内容出现不一致的情形，在保证按照采购文件确定的事项的前提下，组成本合同的多个文件的优先适用顺序如下：

1.本合同及其附件、补充合同、变更协议；

2.中标通知书；

3.投标文件（含澄清或者说明文件）；

4.招标文件（含澄清或者修改文件）；

5.其他相关采购文件。

附件一：货物报价清单

附件二：廉洁合作承诺书（企业承诺）

附件三：廉洁从业承诺书（员工承诺）（本页无正文，为《 合同》签署页）

甲方： 乙方：

法定代表人： 法定代表人：

委托代理人： 委托代理人：

联系电话： 联系电话：

开户银行： 开户银行:

帐号： 帐号：

签约时间： 年 月 日

签约地点：

附件一：

货物报价清单

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 名称 | 型号 | 规格 | 数量 | 价格 | 概述 | 交货批次 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

**附件二：**

廉洁合作承诺书

**（企业承诺）**

本公司决定参加项目投标。为维护公平竞争的市场秩序，促进企业廉洁从业、诚实守信，特承诺如下：

一、严格遵守《中华人民共和国招标投标法》、《中华人民共和国政府采购法》等法律法规，决不发生以下行为：

1.以他人名义投标，允许其他单位或个人使用本单位资质投标；

2.提供虚假材料，或以其他方式弄虚作假骗取中标；

3.与招标人或者其他投标人相互串通投标；

4.中标后将项目转包，或违法分包；

5.中标后与招标人签订背离投标文件及合同实质性内容的私下协议；

6.其他违反招标投标、政府采购等法律法规的行为。

二、不以任何理由给予采购单位、主管部门、相关单位及其工作人员以下好处：

1.赠送礼金、有价证券、贵重物品，或给予回扣、感谢费、劳务费等各种名目的经费；

2.报销应由上述单位或个人支付的费用；

3.赠送或提供通讯工具、交通工具和高档办公用品等；

4.提供宴请、健身、旅游、娱乐等高消费活动；

5.无偿或明显低于市场价装修住房。

三、不以任何理由为采购单位、主管部门、相关单位的工作人员及其配偶、子女等亲属的工作安排以及出国（境）等提供方便。

四、自觉接受有关部门和派驻廉政监察组等机构的监督，积极配合采购单位开展廉政文化进工程工作，加强廉洁从业环境宣传、项目管理制度建设，多种形式开展廉洁教育。

上述承诺如有违反，愿接受录入诚信档案的处理，构成违纪违法的，由相关部门依纪依法作出处理。

（本承诺书由投标人法定代表人签名，并加盖公章；一式贰份，采购单位与履约供应商各持壹份。）

法定代表人签名：

承诺单位（公章）：

承诺日期：

**附件三：**

廉洁从业承诺书

**（员工承诺）**

本人决定自愿参加本项目。为了更好的树立公司对外形象，更好地打造公司的品牌，促进个人廉洁从业、诚实守信，特承诺如下：

一、不以任何理由给予采购单位、主管部门、相关单位及其工作人员以下好处：

1.赠送礼金、有价证券、贵重物品，或给予回扣、感谢费、劳务费等各种名目的经费；

2.报销应由上述单位或个人支付的费用；

3.赠送或提供通讯工具、交通工具和高档办公用品等；

4.提供宴请、健身、旅游、娱乐等高消费活动；

5.无偿或明显低于市场价装修住房。

二、不以任何理由为采购单位、主管部门、相关单位的工作人员及其配偶、子女等亲属的工作安排以及出国（境）等提供方便。

三、自觉接受有关部门和派驻廉政监察组等机构的监督。

以上承诺接受公司和广大员工的监督。本人如有违反承诺，自愿承担违诺责任和法律后果。

（本承诺书由项目人员签名，一式贰份。公司与项目人员各持壹份。）

承诺人：

承诺日期：

附件2：

售后服务承诺

采购编号： 供应商名称（盖章）：

我单位对中标产品的售后服务做出以下承诺：

一、我单位保证本次中标产品价格为深圳市最低成交价，否则，贵院有权取消我单位中标资格并选择其他中标公司签订合同并供货。

二、采购周期内中标产品若在深圳医用耗材阳光交易平台价格低于贵院中标价，或中标产品因其它原因价格低于贵院中标价，我单位保证及时将深圳医用耗材阳光交易平台或深圳地区最低成交价交由贵院备案，同时按最低价格执行。我单位若不如实或不及时报备，经贵院发现查实后则退回全部差额。

三、接到贵院供货通知时，我单位保证第一时间安排送货，产品配送48小时内送达，节假日照常配送；临床急救应急产品按医院的要求送达（最迟应于4小时内配送完成）。若因供货不及时而影响工作，贵院有权单方面取消我单位供货资格及以后投标资格。

四、若中标产品有断货或停货等特殊情况时，我单位保证提前一个月通知贵院药学部，并出示加盖公章的函件。

五、企业经营资质、产品相关资质、授权书等文件，采购周期内如有更新，应及时更新资料，超过有效期未更新，贵院有权停止中标医用品、耗材的供货资格。

六、在实际使用过程中如因产品原因出现异常情况，我单位保证及时请厂家或专家到贵院协助解决异常情况，一切费用由我单位负责。

七、对于一些需要指导的新产品，我单位保证做好相关培训工作，培训产生的费用由我单位负责。

八、我单位保证在供货中对因运输破损等原因无法使用的产品无条件退换。

如有违约，自愿接受贵院处罚，并支付货款10倍的违约金。

本承诺期限为：自本承诺函签订日起至本次采购周期结束，产品质量问题不受此承诺期限限制。

供应商名称**：（此处加盖供应商单位公章）**

日期： 年 月

附件3

廉洁购销合同

甲方：

法定代表人：

统一社会信用代码：

乙方：

法定代表人：

统一社会信用代码：

采购产品: 项目（采购编号： ，中标试剂共 种）

为加强医院管理，规范我院医药产品购销行为，有效防范商业贿赂，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

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

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

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

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

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

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

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

八、本合同作为医药产品购销合同的重要组成部分，与供货协议一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式三份，自签订之日起生效，甲、乙双方各执一份，甲方纪检监察部门执一份，均具有同等法律效力。

甲方（盖章）： 乙方（盖章）：

法定代表人（签字）： 法定代表人（签字）：

年 月 日 年 月 日

第七章 投标文件格式

|  |
| --- |
| **最终报价表****【双面打印，单独密封】****项目名称及编号：** |
| 序号 | **药监局注册证信息****【填报内容必须与药品监督管理局印发的注册证上所有内容一模一样】** | **深圳阳光平台参考限价** | **深圳阳光平台产品代码** | **投标报价** | **单位** | **每人份报价** | **项目医保收费价格** | **耗占比** | **原在院价格****（如有）** | **协议期是否线上**（现场填） | **现场最终报价（元）**（现场填报） |
| **产品名称（**与采购目录保持一致**）** | **注册证名称****（非医疗器械填彩页或说明书名称）** | **注册证上的规格** | **注册人名称（生产厂家）** | **注册证号备案证号/消毒产品生产企业卫生许可证号** |
| 1 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 |  | 　 | 　 | 　 |  |  |  |  |  |
| 2 | 　 | 　 | 　 | 　 | 　 |  |  | 　 | 　 | 　 |  |  |  |  |
| ★**重要承诺（不能删除）：****1.所有承诺在深圳市阳光平台执行线上采购的，如不执行，采购方有权单方解除采购协议，纳入我院不良信用供应商名单，并上报医保局。****2.执行线上采购产品在医院发起议价时，厂家必须在3个工作日内完成约定价格议价，并自中标通知书印发之日起，必须在10个工作日内配合采购人完成合同签订，否则视为放弃中标资格。**3.**承诺协议期内以不高于最终报价执行线上采购，且需持续保持不高于医保局阳光平台三色九段绿色段最低价/加权平均值价格。如协议期内，本次最终报价高于绿色段最低价/加权平均值，应当立即降价并告知采购人。****4.如供应商存在故意隐瞒不报、弄虚作假、恶意串通、拒绝响应采购人以中标价或加权平均价在市阳光平台发起的在线议价要求等不诚信行为的，一经发现，直接列为我院黑名单供应商，三年内不得参加医院的采购活动。****5.为保证结算金额与医保收费匹配，厂家应当按最小包装计数单位挂网，若因为包装规格问题导致医院无法正常进行阳光平台采购，我院有权将该项目做废标处理****6.该表格信息如有错误，责任自负。** **投标人代表确认阅读并知晓以上承诺内容（手写同意并签名）：** **投标人单位名称（此处加盖投标人单位公章）：**　　　　　　**日期： 年 月 日** |

|  |
| --- |
| **投 标 文 件****（双面打印）****口 正本****口 副本****项目编号：** **项目名称：** **投标供应商：****法人代表:** **投标联系人：** **手机： 公司电话：** **日期：202 年X月X日** **开标之前不得启封** |

## 目 录

1. 一览表
2. 自查表
3. 资格文件

（一）政府采购活动信用记录自查承诺函及相关网页证明

**（二）**营业执照等资质文件

（三）线上采购资质

1. 符合性文件
2. 投标承诺函
3. 签约承诺函
4. 履约承诺函
5. 售后服务承诺
6. 杜绝商业贿赂承诺书
7. 诚信情况
8. 试剂产品质量及货源保证书
9. 法定代表人授权委托书
10. 法定代表人证明书
11. 商务部分
12. 投标人情况介绍表
13. 有效业绩
14. 商务要求响应情况表
15. 产品技术规格（含彩页）
16. 产品合格证或检验报告书
17. 产品包装外观照片及产品说明书

**注：请投标人按照以下文件的要求格式、内容，顺序制作投标文件，并请编制目录及页码，否则可能将影响对投标文件的评价。**

1. **项目投标一览表**

|  |
| --- |
|  **项目名称及采购编号：****产品投标一览表【必须与报名表一致，否则视为没有通过资格预审，无权对该品规进行最终报价】** |
| 序号 | **药监局注册证信息****【填报内容必须与药品监督管理局印发的注册证上所有内容一模一样】** | **深圳阳光平台参考限价** | **深圳阳光平台产品代码** | **投标报价** | **单位** | **每人份报价** | **项目医保收费价格** | **耗占比** | 三级医院近一年内使用价格（元） | **原在院价格****（如有）** |
| **产品名称（**与采购目录保持一致**）** | **注册证所在页面（将所填信息在证件中对应位置用红色方框标记）** | **注册证名称****（非医疗器械填彩页或说明书名称）** | **注册证上的规格** | **注册人名称（生产厂家）** | **注册证号/备案证号/消毒产品生产企业卫生许可证号** | 1医院名称 | 单价 | 2医院名称 | 单价 | 3医院名称 | 单价 |  |
| 1 |  | 第\*页 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | 　 | 　 | 　 |  |  |  |
| 2 |  | 第\*页 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | 　 | 　 | 　 | 　 |  |  |  |
|  ★**重要承诺（不能删除）：** **1.报价如超过阳光平台参考限价价格为无效投标。****2.该表格信息如有错误，责任自负。最终的投标单价仅以招标现场的《最终报价表》为准。** **投标人代表确认以上承诺内容（签名）：** **投标人单位名称（此处加盖投标人单位公章）：**　　　　　　**日期： 年 月 日** |

**二、自查表**

**（一）资格自查表**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **评审内容** | **采购文件要求** | **自查结论** | **证明资料** |
| 1 | 根据采购文件的规定，要求供应商提供资质证明材料或采购人自行通过公开渠道查询。生产企业营业执照；医疗器械生产企业许可证/医疗器械生产备案凭证；经营企业营业执照；（医疗器械）经营企业许可证/二类医疗器械经营备案凭证；医疗器械注册证（含附件）/备案凭证（含备案登记表）/非医疗器械产品需提供国家药品监督管理总局证明页：https://www.nmpa.gov.cn；如开标时以上证件有效期剩余不足3个月的，投标人需一并提交续期申请证明（新旧证件交替期间，共同有效的，新旧证均需提交）。  | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 2 | 所投产品为进口试剂时，提供进口生产企业或进口总代理商开具的授权委托书。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 3 | 投标人/授权人身份证明、企业法人证明或法人授权委托书。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 4 | 投标人未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合规定条件的供应商、近年在深圳地区有违法行为的供应商及其产品谢绝参与本次公开采购。（信用中国（https://www.creditchina.gov.cn/）、中国政府采购网（http://www.ccgp.gov.cn/search/cr/）、深圳市政府采购监管网（http://zfcg.sz.gov.cn/cgjg/cxda/index.html））。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 5 | 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，不得参加同一包号投标或者未划分包号的同一招标项目投标（投标人出具承诺函）。国家企业信用信息公示系统（https://www.gsxt.gov.cn/index.html）、全国社会组织信用信息公示平台（https://xxgs.chinanpo.mca.gov.cn/gsxt/newList）等网站控股关系包括：出资额占有限责任公司资本总额超过百分之五十或者其持有的股份占股份有限公司股本总额超过百分之五十的股东;出资额或者持有股份的比例虽然低于百分之五十，但依其出资额或者持有的股份所享有的表决权已足以对股东会的决议产生重大影响的股东（投标人需列明直接控股股东，并承诺控股股东没有同时参加本项目，出具承诺函，格式见采购文件） | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |

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

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字：

投标人名称（加盖公章）：

日期： 年 月 日

**（二）符合性自查表**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **采购文件要求** | **自查结论** | **证明资料** |
| 1 | 按照采购文件规定要求签署、盖章且投标文件有法定代表人签字或盖章（或签字人有法定代表人有效授权书）的； | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 2 | 投标承诺函已提交并符合采购文件要求的； | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 3 | 投标报价不存在以下情况：（1）投标报价超过本项目最高限价。（2）同一项目出现两个及以上报价，且按规定无法确定哪个是有效报价。（3）投标报价低于成本价（采购小组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，投标人不能在合理的时间内提供书面说明，或无法提交相关证明材料，投标人不能证明其报价合理性的（若采购小组对是否须由投标人作出报价合理性说明，以及书面说明是否采纳等判断不一致的，按照“少数服从多数”的原则确定采购小组的意见）。（4）投标报价有严重缺漏项目。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 4 | 实质性响应采购文件中“★”号条款的技术、商务要求：投标方案不得对实质性技术与商务的（即标注★号条款）条款产生偏离。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |
| 5 | 按有关法律、法规、规章不属于投标无效的。 | □通过□不通过 | 见投标文件第( )页 |

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

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**（三）投标人不存在围标串标的承诺及自查表**

| **序号** | **自查内容** | **承诺** |
| --- | --- | --- |
| 1 | 投标供应商之间相互约定给予未中标的供应商利益补偿。 | 不存在该种情形 |
| 2 | 与我公司（单位）同**法定代表人/单位负责人**的其他公司（单位）未参与本项目投标。 | 本公司及法定代表人均已自查 |
| 3 | 与我公司（单位）同**主要经营负责人**的其他公司（单位）未参与本项目投标。 | 本公司及主要经营负责人均已自查 |
| 4 | 我公司（单位）**法定代表人/单位负责人、主要经营负责人**及本项目**投标授权代表人**未在本项目其他投标供应商单位任职或缴纳社会保险，未代表其他投标供应商参加本项目投标。 | 本公司**法定代表人/单位负责人、主要经营负责人**及投标授权代表人均已自查 |
| 5 | 与我公司（单位）同**项目负责人**的其他公司（单位）未参与本项目投标。 | 本公司及项目负责人均已自查 |
| 6 | 与我公司（单位）同**主要技术人员**的其他公司（单位）未参与本项目投标。 | 本公司及主要技术人员均已自查 |
| 7 | 与我公司（单位）同**董事、监事、高管**的其他公司（单位）未参与本项目投标。 | 本公司及董事、监事、高管均已自查 |
| 8 | 不同投标供应商的投标文件由同一单位或者同一人编制，或者由同一人分阶段参与编制的。 | 不存在该种情形 |
| 9 | 不同投标供应商的投标文件或部分投标文件相互混装。 | 不存在该种情形 |
| 10 | 不同投标供应商的投标文件内容存在非正常一致。 | 不存在该种情形 |
| 11 | 由同一公司（单位）工作人员为两家以上（含两家）供应商进行同一项投标活动的。 | 不存在该种情形 |
| 12 | 主管部门依照法律、法规认定的其他串通投标行为。 | 不存在该种情形 |

注：1、主要经营负责人即实际控制人，是指通过投资关系、协议或者其他安排，能够实

际支配公司行为的人。

2、依据《深圳经济特区政府采购条例实施细则》第七十五条规定，供应商有上述情形之一的，属于采购条例所称的串通投标行为，按照采购条例第五十七条有关规定处理，即：“一至三年内禁止其参与本市政府采购，并由主管部门记入供应商诚信档案，处以采购金额千分之十以上千分之二十以下的罚款；情节严重的，取消其参与本市政府采购资格，处以采购金额千分之二十以上千分之三十以下的罚款，并由市场监管部门依法吊销其营业执照；给他人造成损失的，依法承担赔偿责任；涉嫌犯罪的，依法移送司法机关处理”。

3、请投标供应商如实对以上涉及视为串通投标的情形进行逐一自查，并作出承诺。若未如实承诺，愿依照国家相关法律处理，并承担由此给采购人带来的损失。后续若被国家、省、市等审计部门或其他监督部门审查发现问题，由投标人自行承担法律后果。

**投标供应商名称（盖公章）：**

**法定代表人（或授权代表）签字：**

**日期： 年 月 日**

**（三）评审项目投标资料表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **评审项** | **评审细则** | **证明文件** |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |
|  |  | 见投标文件第( )页 |

注：投标人应当根据技术及商务评审打分内容提供相应的证明材料，如未提供，评委有权认为不具备或不符合，并影响投标人的得分。

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**三、资格文件**

**（ 一）政府采购活动信用记录自查承诺函及相关网页证明**

致：深圳市福田区风湿病专科医院

关于本企业信用情况，经对“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）中企业信用信息、“中国政府采购网”（ www.ccgp.gov.cn）中“政府采购严重违法失信行为信息记录”、深圳市政府采购监督管理网（www.zfcg.sz.gov.cn）“诚信档案”的网上查询，截至规定的投标截止时间，我司没有被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合规定条件的供应商名单中，同时提供信用记录查询结果的打印页面**(具体详见后附网页打印)**。特此承诺！

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**备注：网上信用记录须打印放投标文件中，招标方将对函件内容及网页证明的真实性和有效性进行审查、验证，如有造假或情况不一致，将导致投标无效！**

**（二） 其他资格证明文件**

请按照采购文件要求提供证明文件

营业执照等资质文件

供应商名称：

项目名称：

包号：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 证书名称 | 证书有效期 | 证书颁发机构 | 备注说明 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

（请同时按照采购文件要求提供证明文件）

**1、生产企业营业执照【复印件加盖公章】**

**2、（医疗器械）生产企业许可证/医疗器械生产备案凭证【复印件加盖公章】**

**3、经营企业营业执照（营业执照上没有有效期、注册资金的请附企业基本信息页）【复印件加盖公章】【如有上级经销商的亦需提供】**

1. **（医疗器械）经营企业许可证/二类医疗器械经营备案凭证【复印件加盖公章】【如有上级经销商的亦需提供】**
2. **医疗器械注册证（含附件）/备案凭证（含备案登记表）/非医疗器械产品需提供国家药品监督管理总局证明页https://www.nmpa.gov.cn（如开标时以上证件有效期剩余不足3个月的，投标人需一并提交续期申请证明）【双面复印加盖公章】**

**【非医疗器械的产品需提供能够清晰显示产品名称、规格、厂家的产品材料，例如：产品说明书、外包装图】**

**6、《安全生产许可证》（含生产范围）、《全国工业产品生产许可证》（含生产范围）、《危险化学品经营许可证》（含经营范围）、《非药品类易制毒化学品经营备案证明》或者《易制爆危险化学品从业单位备案证明》**

**【适用于危险化学品】**

**7、《消毒产品生产企业卫生许可证》**

**【适用于消毒剂产品】**

**8、（进口）生产企业或进口总代理商开具的授权委托书**

**9、上级代理商（如有）开具的授权委托书**

（三）**线上采购资质：深圳检验试剂阳光交易平台备案（提供深圳检验试剂阳光交易平台系统操作界面截屏等证明文件（清楚显示注册证名称、注册证号、规格型号、配送单位、成交金额、数量等信息）。**

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**四、符合性文件**

## （一）投标承诺函

致：深圳市福田区风湿病专科医院

在审阅了深圳市福田区风湿病专科医院（项目名称）\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

招标公告、采购文件和其他所有挂网文件后，我单位决定按照招标公告、采购文件和挂网文件的规定要求参与报名和投标，并承诺如下：

1. 我单位保证所提供的资质证明文件有效、真实、合法，如有违反，将承担相应的法律责任，并接受相关规定处罚。
2. 我单位保证报名开始的近两年内，在生产和经营活动中无严重违法违纪记录。
3. 我单位承诺，不会在过程中有任何违法违规行为，并严格按照有关要求进行报名、投标和报价等程序。
4. 如果我单位所投产品最终中标，我单位保证按照招标公告和贵院的要求供应中标产品。
5. 我单位保证在本次招标中所提供投标价格为深圳市最低成交价，否则，贵院有权取消我单位中标资格并选择其他中标公司签订合同并供货。
6. 在招标采购周期内若中标产品有价格变动，我单位保证应及时将深圳地区最低成交价交由贵院备案，同时根据贵院要求执行。我单位若不如实或不及时报备，经贵院发现查实后则退回全部差额，并支付差额10倍的违约金。
7. 如果我单位所投产品最终中标，在广东省药品交易中心的广东省第三方药品电子交易平台（以下简称“交易平台”）采购目录制定完成之前，我单位保证所投产品严格按照贵院本次招标的中标价格执行，并按此中标价格在交易平台签订电子交易合同。同一品规产品，在招标采购周期内，若交易平台进行了招标，则按交易平台中标结果执行，本次中标结果自然失效。

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

## （二）签约承诺函

致：深圳市福田区风湿病专科医院

投标人已明确知悉：按照《深圳特区政府采购条例》和《深圳特区政府采购条例实施细则》规定，贵院、中标人应当自中标通知书发出之日起十个工作日内签订书面合同。本投标人承诺：提交本承诺函前已了解对签订合同所必需的要求，对如若中标后十个工作日内签订书面合同不执异议，如因投标人原因导致未能按上述时间要求签订合同的，投标人同意按中标项目金额1‰/天的标准向贵院支付违约金，如超过法定期限不能签订合同的，我院可依法报财政监管部门进行处理。

特此承诺

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

## （三）履约承诺函

**深圳市福田区风湿病专科医院：**

我公司承诺：

* + - 1. 我公司本招标项目所提供的货物或服务未侵犯知识产权。
			2. 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
			3. 我公司参与本项目投标前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。
			4. 我公司参与本项目政府采购活动时不存在被有关部门禁止参与政府采购活动且在有效期内的情况。
			5. 法律、行政法规规定的其他条件。
			6. 我公司具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款规定的六项条件。
			7. 我公司未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
			8. 我公司没有为采购项目同一合同项下提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。
			9. 我公司承诺如与本项目同一合同项下其他投标人的单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的情形，同意按投标无效处理。
			10. 我公司参与该项目投标，严格遵循公平竞争的原则，不恶意串通，不妨碍其他投标人的竞争行为，不损害贵院或者其他投标人的合法权益。我公司已清楚，如违反上述要求，将作投标无效处理。
			11. 我公司如果中标，做到守信，不偷工减料，依照本项目招标文件需求内容、签署的采购合同及本公司在投标中所作的一切承诺履约。
			12. 我公司承诺本项目的报价不低于我公司的成本价，否则，我公司清楚将面临投标无效的风险；我公司承诺不恶意低价谋取中标；我公司对本项目的报价负责，中标后将严格按照本项目招标文件需求、签署的采购合同及我公司在投标中所作的全部承诺履行。我公司清楚，若我公司以“报价太低而无法履约”为理由放弃本项目中标资格时，愿意接受主管部门的处理处罚。若我公司中标本项目，我公司的报价明显低于其他投标人的报价时，我公司清楚，本项目将成为重点监管、重点验收项目，我公司将按时保质保量完成，并全力配合有关监管、验收工作；若我公司未按上述要求履约，我公司愿意接受主管部门的处理处罚。
			13. 我公司已认真核实了投标文件的全部内容，所有资料均为真实资料。我公司对投标文件中全部投标资料的真实性负责，如被证实我公司的投标文件中存在虚假资料的，则视为我公司隐瞒真实情况、提供虚假资料，我公司愿意接受主管部门作出的行政处罚。
			14. 我公司承诺不非法转包、分包。

以上承诺，如有违反，愿依照国家相关法律处理，并承担由此给贵院带来的损失。

**投标人单位名称：**

**日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

无直接关联关系承诺函

**深圳市福田区风湿病专科医院：**

本公司承诺：

本公司的直接控股股东为\_\_\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_\_\_\_、\_\_\_\_\_\_\_\_（一一列明）未参加同一包号投标或者未划分包号的同一招标项目投标。以上承诺，如有违反，愿依照国家相关法律处理，并承担由此给贵院带来的损失。

与本公司具有管理关系的其他单位未参加同一包号投标或者未划分包号的同一招标项目投标。以上承诺，如有违反，愿依照国家相关法律处理，并承担由此给贵院带来的损失。

填写指引：

1.控股关系，是指单位或个人股东的控股关系，包括绝对控股和相对控股，绝对控股包括出资额占有限责任公司资本总额超过百分之五十或者其持有的股份占股份有限公司股本总额超过百分之五十的股东;相对控股包括出资额或者持有股份的比例虽然低于百分之五十，但依其出资额或者持有的股份所享有的表决权已足以对股东会的决议产生重大影响的股东（例如：在工商管理部门备案的章程规定享有一票否决权等的股东）。

2.管理关系，是指不具有出资持股关系的其他单位之间存在的管理与被管理关系，如上下级关系的事业单位和团体组织。

3.控股、管理关系，仅限于直接控股、直接管理关系，不包括间接的控股或管理关系。例如，不是公司的股东，但通过投资关系、协议或者其他安排，能够实际支配公司行为的公司实际控制人。公司实际控制人与公司之间的关系不属于上表所说的直接控股关系。

**投标人单位名称：**

**日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

（四）售后服务承诺

致：深圳市福田区风湿病专科医院

我单位 ： （投标公司全称，盖章）是合法注册的检验试剂（试剂）生产/经营企业。若我单位所投产品获得中标资格，我单位承诺：

一、我单位保证本次中标产品价格为深圳市最低成交价，否则，贵院有权取消我单位中标资格并选择其他中标公司签订合同并供货。

二、采购周期内中标产品若在深圳检验试剂阳光交易平台价格低于贵院中标价，或中标产品因其它原因价格低于贵院中标价，我单位保证及时将深圳检验试剂阳光交易平台或深圳地区最低成交价交由贵院备案，同时根据最低价格执行。我单位若不如实或不及时报备，经贵院发现查实后则退回全部差额。

三、接到贵院供货通知时，我单位保证第一时间安排送货，一般产品配送不超过48小时送达，紧急配送，供应商应保证所有产品在4小时内送达。若因供货不及时而影响工作，贵院有权单方面取消我单位供货资格及以后投标资格。

四、若中标产品有断货或停货等特殊情况时，我单位保证提前5个工作日通知贵院设备科，并出示加盖公章的停货书面说明。

五、企业经营资质，产品相关资质，授权书等文件上传至spd B2B平台。采购周期内如有更新，应及时上传更新资料，超过有效期未更新，贵院有权停止中标医用品、试剂的供货资格。

六、在实际使用过程中如因产品原因出现异常情况，我单位保证及时请厂家或专家到贵院协助解决异常情况，一切费用由我单位负责。

七、对于一些需要指导的新产品，我单位保证做好相关培训工作，培训产生的费用由我单位负责。

八、我单位保证在供货中对因运输破损等原因无法使用的产品无条件退换。

如有违约，自愿接受贵院处罚，并支付货款10倍的违约金。

本承诺期限为：自本承诺函签订日起至本次采购周期结束，产品质量问题不受此承诺期限限制。

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日（此处加盖投标人单位公章）**

## （五）杜绝商业贿赂承诺书

## 致：深圳市福田区风湿病专科医院

## 作为注册于 （公司地址）的 （公司名称）携我公司被授权人 （被授权人姓名）在此郑重承诺：

## 在深圳市福田区风湿病专科医院2022年XX采购编号： \_）招标采购周期内，我单位不会有任何违法违规行为，包括但不限于：

## （1）提供回扣或其他商业贿赂行为；

## （2）以向贵院或者相关专家行贿的手段牟取成交；

## （3）其他违反法律法规的行为。

## 如我单位实施了上述行为，我单位愿意承担因此带来的一切法律后果，包括取消中标资格，不允许参加深圳市福田区风湿病专科医院其他医用品、试剂采购项目，涉及犯罪的移交有关司法部门等。

## 投标人单位名称：

## 签发日期：年月日

## （此处加盖投标人单位公章）

## 注：1、本承诺书应为原件。

## 本承诺书内容不得擅自修改，并加盖投标公司公章。

## （六）诚信情况

至深圳市福田区风湿病专科医院：

我公司承诺在政府采购招标投标活动中，不存在以下情形：

（一）在纪检监察部门立案调查的案件中涉案，并且被调查人员违法违规事实成立的；

（二）未按有关法律、法规规定签订、履行采购合同，造成严重后果的；

（三）隐瞒真实情况，提供虚假资料的；

（四）以非法手段排斥其他供应商参与竞争的；

（五）与其他采购参加人串通投标的；

（六）在采购活动中应当回避而未回避的；

（七）恶意投诉的；

（八）向采购项目相关人行贿或者提供其他不当利益的；

（九）阻碍、抗拒主管部门监督检查的；

（十）履约检查不合格或者评价为差的；

（十一）主管部门认定的其他情形。

如我司存在以上情形，我司自愿承担虚假应标以及其他一切不利的法律后果。

特此承诺。

 **投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**（七）深圳市福田区风湿病专科医院检验试剂产品质量及货源保证书**

致：深圳市福田区风湿病专科医院

我公司作为生产（产品名称） （可另设附表）的企业(企业名称) 的代理商(代理商名称) 授权的企业 (投标人名称) ，我公司已获得有效授权代理上述产品参与深圳市福田区风湿病专科医院检验试剂竞价采购。

根据深圳市福田区风湿病专科医院检验试剂竞标采购文件(采购编号：此编号详见招标公告)的规定，我公司已获得上述产品的有效授权，一旦采购入围并依法签订购销合同后，我公司保证：上述产品的生产标准达到产品执行标准；在集中采购期内，保证及时提供充足的货源。如有违反，依法承担违约责任。

我单位保证出具的质量及货源保证书真实、合法，并愿承担一切法律责任。

本保证书有效期限为： 年 月 日至 年 月 日。

注： 1、授权期限有效期不能少于一年时间（国内厂家、总代理商或区域一级代理商除外）。

2、本保证书中“代理商”指投标产品的国内总代理商或国内一级代理商。

**投标人单位名称：**

**日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**（八）法定代表人授权委托书**

本授权委托书声明：注册于 （投标人地址） 的 （投标人名称） 由（法定代表人姓名、职务）在此授权（被授权人姓名、职务、联系电话）作为我公司的合法代理人，就（项目名称、项目编号）的招投标活动，采购合同的签订、执行、完成和售后服务，作为投标人代表以我方的名义处理一切与之有关的事务。

被授权人（投标人授权代表）无转委托权限。

本授权书自盖章之日起生效，特此声明。

随附《法定代表人证明》

**投标人单位名称：**

**日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

提供被授权人（授权代表）居民身份证（正反面）复印件：

 被授权人

 居民身份证复印件粘贴处

（正面）

 被授权人

 居民身份证复印件粘贴处

（反面）

 被授权人

 社保证明资料粘贴处

## （九）法定代表人证明书

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_同志，现任我单位职务，为法定代表人，特此证明。

本证明书自签发之日起生效，有效期与本公司投标文件中标注的投标有效期相同。

附：

经济性质：

主营（产）：

兼营（产）：

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**提供法定代表人居民身份证（正反面）复印件：**

 法定代表人

 居民身份证复印件粘贴处

（正面）

 法定代表人

 居民身份证复印件粘贴处

（反面）

**五、商务部分**

**（一）投标人情况介绍表**

|  |  |
| --- | --- |
| 单位名称 |  |
| 注册地址 |  |
| 联系方式 | 法人代表姓名 |  | 电话/技术职称 |  |  |
| 授权代表姓名 |  | 电话/职务 |  |  |
| 企业类型 | 有限责任公司□，股份有限公司□，中外合资企业□全民所有制企业□，集体所有制企业□，独资企业□ | 组织机构代码 |  |
| 通讯地址 |  |
| 单位概况 | 注册资本 | 万元 | 占地面积 | M2 |
| 职工总数 | 人 | 建筑面积 | M2 |
| 营业执照 | 注册号 |  | 注册资金 | 万元 |
| 经营范围 |  |
| 成立日期 |  | 营业期限 |  |
| 生产（经营）许可证 | 许可证号 |  | 有效期 |  |
| 发证机关 |  |
| 生产（经营）范围 |  |

说明：

1、投标人应保证本表所填内容真实有效，否则将视为无效投标。

2、若投标人是生产企业，则填写“生产许可证”；若投标人是经营企业，则填写“经营许可证”。

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**（二）有效业绩**

供应商名称：

项目名称：

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 采购人名称 | 项目名称 | 合同/发票金额（元） | 合同/发票签订时间 | 联系人 | 联系电话 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

备注：请同时按照采购文件要求提供证明文件

**投标人单位名称：**

**签发日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

**（三）商务要求（★）响应情况表**

（★条款不响应或者作非实质性响应将做废标处理）

|  |  |
| --- | --- |
| **商务要求** | **响应情况** |
| **一、供货期** | 签订合同之日起24个月 |  |
| **二、试用期** | 中标产品在医院临床试用期为1个月，若一个月内收到产品质量投诉且经采购人或政府相关部门（包括卫生行政部门、食品药品监督管理部门等）确认是有效投诉的，采购人有权单方面解除本协议，中标人需赔偿因上述事宜给采购人及第三方造成的损失。 |  |
| **三、采购、配送方式** | 1、协议有效期内中标目录价格大于阳光平台加权平均值价格，中标供应商将自动将价格降到阳光平台的加权平均价格或以下，且中标供应商必须承诺及时响应市阳光平台在线议价的要求并保证货源供应，否则采购方有权单方终止项目或解除采购协议，且中标人应承担因此给采购人造成的全部经济损失。2、如供应商存在故意隐瞒不报、弄虚作假、恶意串通、拒绝响应采购人以中标价或加权平均价在市阳光平台发起的在线议价要求等不诚信行为的，一经发现，直接列为我院黑名单供应商，三年内不得参加医院的采购活动。3、中标产品的采购、配送均须通过采购人SPD医用耗材管理系统。根据中标结果，中标人必须与采购人SPD供应链延伸服务商签订供应链延伸服务协议，并支付交易金额2%的服务费用，否则采购人有权单方解除本协议，并重新组织招投标。 |  |
| **四、付款方式** | 按照深圳市福田区风湿病专科医院有关规定付款，货到验收合格后，及采购人消耗出库后，中标人收到系统的结算通知7日内向采购人出具与结算金额等额有效的增值税发票，自发票到达采购人财务之日起 15 日内，采购人向中标人支付发票等额货款。  |  |
| **五、验收方式** | 由使用单位进行验收，中标供应商提供的医用产品必须符合国家承认的相应标准；产品合格证每批次1份，产品检测报告每批次1份。 |  |
| **六、售后服务** | 1、产品必须于收到采购人采购订单时起48小时内送达，节假日照常配送；临床急救应急产品按采购人的要求送达（最迟应于4小时内配送完成）。如果上述两种情况没有按照采购人要求及时送达，所产生的一切后果将由中标人负责。中标人须承诺无条件破损换和近效期退换服务。2、对于有近效期的产品（近效期2个月或以内的）、破损、有疑义或使用前发现不宜使用的现象，中标人保证无条件更换新批号且效期在半年以上的产品。提供的产品必须与产品注册证的名称、规格型号一致，否则一切经济损失及其他后果均由中标人承担。 |  |
| **七、报价要求** | 1、投标人所报价格的产品必须为全新的、经检验合格的并在各医院正常运行的产品。2、投标人在开标现场提交加盖投标公司公章密封的人民币报价表，报价表标明的单价应为包括所有税费在内的供货价，即投标人对采购人的实际供应价。每种产品规格只允许有一个报价，任何有选择的报价将不予接受。3、报价币种为人民币。  |  |
| **八、其他** | 投标人必须接受：需方的采购谈判方法；需方不向落标方解释落标原因；不退还投标文件。 |  |
| 所提供产品剩余的有效期不得少于该产品整个效期的三分之二。 |  |
| 《医疗器械生产企业许可证》、《医疗器械经营企业许可证》、《医疗器械注册证》、《消毒产品生产企业卫生许可证》、《卫生安全评价报告》、《营业执照（正副本）》、产品检验报告书等到期前，应将变更后的最新有效证明文件报送到采购人。超过有效期未报送的，停止中标医疗器械供货资格。 |  |
| 因政府重大事项变革，导致无法继续履行合同的情况，将无条件终止合同。若深圳市启动耗材集采工作，我院将中标商作为备选供应商。 |  |

**投标人单位名称：**

**日期：年月日**

**（此处加盖投标人单位公章）**

##### 六、产品技术规格（附上彩页或说明书）

项目名称：

项目编号：

1、对投标产品的整体描述（包括采用文字、表格等形式）

2、投标产品采用的技术标准

3、投标产品的性能特点（包括新技术、新工艺、新材料的应用等）

4、投标产品的外形尺寸图、成品的彩色图样等

5、投标产品的说明书等

6、其它

投标单位：（盖章）

法定代表人或授权代表：（签字）

年 月 日

##### 七、产品合格证或检验报告书(需双面复印并加盖公章）

##### 八、产品包装外观照片及产品说明书【复印件加盖公章】