

采购编号：jsjzcg25-000167674、000168834

上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心 康复设备采购（二类康复设备）

招 标 文 件

采购人：上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心

集中采购机构：上海市金山区政府采购中心

编制日期：**2025-08-14**

2025年08月14日

2025年08月14日

目 录

目 录.....	2
第一章 招标公告.....	3
第二章 投标须知.....	6
第三章 政府采购政策功能.....	25
第四章 采购需求.....	26
第五章 评标办法与程序.....	47
第六章 投标文件有关格式.....	50
第七章 合同条款及格式.....	72

第一章 招标公告

一、项目基本情况

- 1、项目编号：**310116000250813128292-16264983**
- 2、项目名称：上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心康复设备采购（二类康复设备）
- 3、预算资金：1450000.00 元。
- 4、最高限价：本项目最高限价为 1450000.00 元。**超过最高限价的投标不予接受。**
- 5、项目主要内容、数量及简要规格描述或项目基本概况介绍：根据中心业务需求，需采购一批康复设备，PT 床训练床、电动起立床、多体位治疗床、脑循环功能障碍治疗仪、磁振热治疗仪、神经功能重建治疗仪等，具体设备内容详见设备清单。要求符合国家提出的有关技术、质量、安全标准。**具体项目内容、采购范围及所应达到的具体要求，以招标文件相应规定为准。**
- 6、合同履行期限：合同签订后 30 日内交付并通过验收，具体以采购人通知为准。
- 7、本次招标**不允许**联合投标
- 8、代理机构内部编号：jsjzcg25-000167674、000168834

二、申请人资格要求

- 1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
- 2、落实政府采购政策需满足的资格要求：促进中小企业、监狱企业、残疾人福利性单位发展。
- 3、其他资质要求：
 - 3.1 投标人为投标货物制造商，应按照国家有关规定提供《中华人民共和国医疗器械生产企业许可证》；投标人为经营销售企业，应按照国家有关规定提供《第二类医疗器械经营备案凭证》(若二类医疗器械经营备案和三类医疗器械经营许可两证合一，则只需提供《医疗器械经营许可证》)。投标人的生产或经营范围应当与国家相关许可保持一致；
 - 3.2 医疗产品必须具备相应有效的医疗产品注册证或相应的备案证；
 - 3.3 本项目面向大、中、小、微型等各类供应商采购；
 - 3.4 未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单和中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商。

三、招标文件的获取

- 1、时间：**2025-08-14 至 2025-08-22** 每天上午 **00:00:00~12:00:00**，下午 **12:00:00~23:59:59**（北京时间，法定节假日除外）
- 2、地点：上海市政府采购网（<http://www.zfcg.sh.gov.cn>）
- 3、方式：网上获取
- 4、售价：0 元
- 5、凡愿参加投标的合格投标人应在上述规定的时间内按照规定获取招标文件，逾期不再办理。未按规定获取招标文件的投标将被拒绝。

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

- 1、提交投标文件截止时间、开标时间：**2025-09-04 09:30:00**（北京时间）
- 2、开标地点：上海政府采购网（<http://www.zfcg.sh.gov.cn>）电子招投标系统远程开标
投标人使用数字证书（CA 证书）登录上海政府采购网（<http://www.zfcg.sh.gov.cn>）电子招投标系统，进入选定招标项目的虚拟开标室进行开标，投标人代表须于发起开标后 30 分钟内在虚拟开标室签到，在规定时间内未签到或签到失败的视为逾期送达，招标人将拒绝接收。

五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日

六、其他补充事宜

- 1、电子投标文件按电子招标系统设置要求。
- 2、参与本项目的供应商不需要到现场，项目为全程线上开标。
- 3、纸质投标文件等材料递交
 - （1）递交时间：开标时间、投标截止时间（**2025-09-04 09:30:00**）前递交纸质投标文件（正本壹份，副本贰份）、无疑问回复函（原件）、法人委托授权书（原件）、被委托人身份证（复印件），密封包装备用（以网上递交的投标文件为准）。
 - （2）提交地址：上海市金山区金山大道 2000 号八号楼 上海市金山区政府采购中心门卫室
 - （3）提交方式：快递等。

4、投标人应在投标截止时间前尽早加密上传投标文件，避免因临近投标截止时间上传造成招标人无法在开标前完成签收的情形。未签收的投标文件视为投标未完成。

七、联系方式

1、采购人

采购人：上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心

地址：上海市金山区枫泾镇枫杰路 28 号

项目联系人：陈影

联系方式：021-57361079

2、采购代理机构

采购代理机构：上海市金山区政府采购中心

地址：上海市金山区金山大道 2000 号八号楼

项目联系人：黄杨

联系方式：021-57921933

第二章 投标须知

前附（置）表

一、项目情况

- 1、项目名称：上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心康复设备采购（二类康复设备）
- 2、采购编号：jsjzcg25-000167674、000168834
- 3、交付/服务地址：采购人指定地点。
- 4、项目主要内容、数量及简要规格描述或项目基本概况介绍：根据中心业务需求，需采购一批康复设备，PT 床训练床、电动起立床、多体位治疗床、脑循环功能障碍治疗仪、磁振热治疗仪、神经功能重建治疗仪等，具体设备内容详见设备清单。
具体项目内容、采购范围及所应达到的具体要求，以招标文件相应规定为准。
- 5、交付/服务日期：合同签订后 30 日内交付并通过验收，具体以采购人通知为准。

二、招标人

- 1、采购人
采购人：上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心
地址：上海市金山区枫泾镇枫杰路 28 号
项目联系人：陈影
联系方式：021-57361079

- 2、采购代理机构
采购代理机构：上海市金山区政府采购中心
地址：上海市金山区金山大道 2000 号八号楼
项目联系人：黄杨
联系方式：021-57921933

三、申请人资格要求

- 1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
- 2、落实政府采购政策需满足的资格要求：促进中小企业、监狱企业、残疾人福利性单位发展。

3、其他资质要求：

3.1 投标人为投标货物制造商，应按照国家有关规定提供《中华人民共和国医疗器械生产企业许可证》；投标人为经营销售企业，应按照国家有关规定提供《第二类医疗器械经营备案凭证》(若二类医疗器械经营备案和三类医疗器械经营许可两证合一，则只需提供《医疗器械经营许可证》)。投标人的生产或经营范围应当与国家相关许可保持一致；

3.2 医疗产品必须具备相应有效的医疗产品注册证或相应的备案证；

3.3 本项目面向大、中、小、微型等各类供应商采购；

3.4 未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单和中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商。

四、招标有关事项

1、采购答疑会：不召开

1.1 要求对采购文件进行澄清的投标人均应在投标截止期 15 天以前，以书面形式通知采购人。

1.2 澄清文件通过“上海政府采购网”上发布，请供应商关注。

1.3 澄清仅此一次，逾期不再组织。

2、踏勘现场：不组织，投标人自行前往，踏勘现场。

3、投标有效期：90 天

4、投标保证金：本项目不收取投标保证金。

5、投标截止时间：详见采购邀请（采购公告）或延期公告（如有）

6、递交投标文件方式和网址

6.1 投标方式：由投标人在上海市政府采购信息管理平台的门户网站上海政府采购网（简称：电子采购平台）电子招投标系统提交。

6.2 投标网址：<http://www.zfcg.sh.gov.cn>

7、开标时间和开标地点：

7.1 开标时间：同投标截止时间

7.2 开标地点：上海政府采购网（<http://www.zfcg.sh.gov.cn>）电子招投标系统网上投标。

7.3 开标网址：上海市政府采购信息管理平台的门户网站上海政府采购网（简称：电子采购平台）电子招投标系统(网址：<http://www.zfcg.sh.gov.cn>)

8、评标委员会的组建：评标委员会由随机抽取构成：5人，其中采购人代表1人，专家4人；

9、评标方法：详见第五章

中标人推荐办法：采购人将根据评标委员会推荐的中标候选人及排序情况，依法确认本采购项目的中标人。

五、其它事项

- 1、付款方法：验收通过后 30 天内支付合同金额的 100%。
- 2、质量标准：根据招标人验收标准执行。
- 3、质量保证期：所有货物验收合格后不少于 24 个月的免费质保。

六、说明

根据上海市财政局《关于上海市政府采购信息管理平台招投标系统正式运行的通知》（沪财采[2014]27 号）的规定，本项目招投标相关活动在上海市政府采购信息管理平台（简称：电子采购平台）（网址：www.zfcg.sh.gov.cn）电子招投标系统进行。电子采购平台是由市财政局建设和维护。投标人应根据《上海市电子政府采购管理暂行办法》等有关规定和要求执行。投标人在电子采购平台的有关操作方法可以参照电子采购平台中的“在线服务”专栏的有关内容和操作要求办理。

投标人应在投标截止时间前尽早加密上传投标文件，避免因临近投标截止时间上传造成招标人无法在开标前完成签收的情形。未签收的投标文件视为投标未完成。

投标须知

一. 总则

1 概述

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

1.2 本招标文件仅适用于《投标邀请》和《投标人须知》前附表中所述采购项目的招标采购。

1.3 招标文件的解释权属于《投标邀请》和《投标人须知》前附表中所述的招标人。

1.4 参与招标投标活动的所有各方，对在参与招标投标过程中获悉的国家、商业和技术秘密以及其它依法应当保密的内容，均负有保密义务，违者应对由此造成的后果承担全部法律责任。

1.5 根据上海市财政局《关于上海市政府采购信息管理平台招投标系统正式运行的通知》（沪财采[2014]27号）的规定，本项目招投标相关活动在上海市政府采购信息管理平台（网址：www.zfcg.sh.gov.cn）电子招投标系统进行。

2 定义

2.1 “采购项目”系指《投标人须知》前附表中所述的采购项目。

2.2 “货物”系指投标人按招标文件规定，须向招标人提供的各种形态和种类的物品，包括一切设备、产品、机械、仪器仪表、备品备件、工具、手册等有关技术资料 and 原材料等。

2.3 “相关服务”系指招标文件规定投标人须承担的与其所提供货物相关的运输、就位、安装、调试、技术协助、校准、培训、技术指导以及其他类似的义务。

2.4 “招标人”系指《投标人须知》前附表中所述的组织本次招标的集中采购机构和采购人。

2.5 “投标人”系指从招标人处按规定获取招标文件，并按照招标文件向招标人提交投标文件的供应商。

2.6 “中标人”系指中标的投标人。

2.7 “卖方”系指中标并向招标人提供货物和相关服务的投标人。

2.8 招标文件中凡标有“★”的条款均系实质性要求条款。

2.9 “电子采购平台”系指上海市政府采购信息管理平台的门户网站上海政府采购网

(www.zfcg.sh.gov.cn)。是由市财政局建设和维护。

3 合格的投标人

3.1 符合《投标邀请》和《投标人须知》前附（置）表中规定的合格投标人所必须具备的资质条件和特定条件。

3.2 《投标邀请》和《投标人须知》前附（置）表中规定接受联合体投标的，除应符合本章第 3.1 项要求外，还应遵守以下规定：

（1）联合体各方应按采购文件提供的格式签订联合体协议书，明确主投标人和各方权利义务；

（2）由同一专业的供应商组成的联合体，按照资质等级较低的供应商确定联合体资质等级；

（3）采购人根据采购项目的特殊要求规定投标人特定条件的，联合体各方中至少应当有一方符合采购规定的特定条件；

（4）联合体各方不得再以自己名义单独或参加其他联合体在同一采购项目中投标。

4 合格的货物和相关服务

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

4.2 投标人提供的货物应当是全新的、未使用过的，货物和相关服务应当符合招标文件的要求，并且其质量完全符合国家标准、行业标准或地方标准。

4.3 投标人应当说明投标货物的来源地，如投标的货物非投标人生产或制造的，则应当按照《技术规格及要求》的要求提供其从合法途径获得该货物的相关证明。

5 投标费用

不论投标的结果如何，投标人均应自行承担所有与投标有关的全部费用，招标人在任何情况下均无义务和责任承担这些费用。

6 信息发布

本采购项目需要公开的有关信息，包括采购公告、采购文件澄清或修改公告、中标结果公示、未中标通知以及延长投标截止时间等与采购活动有关的通知，采购人均将通过“上海政府采购网”（<http://www.zfcg.sh.gov.cn>）公开发布。投标人在参与本采购项目招投标活

动期间，请及时关注以上媒体上的相关信息，投标人因没有及时关注而未能如期获取相关信息，是投标人的风险，采购人对此不承担任何责任。

7 询问与质疑

7.1 投标人对招标活动事项有疑问的，可以向招标人提出询问。询问可以采取电话、电子邮件、当面或书面等形式。对投标人的询问，招标人将依法及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密或者依法应当保密的内容。

7.2 投标人认为招标文件、招标过程或中标结果使自己的合法权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向招标人提出质疑。其中，对招标文件的质疑，应当在其下载招标文件之日（以电子采购平台显示的报名时间为准）起七个工作日内提出；对招标过程的质疑，应当在各招标程序环节结束之日起七个工作日内提出；对中标结果的质疑，应当在中标公告期限届满之日起七个工作日内提出。

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

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

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

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

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

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

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

质疑函的递交应当采取当面递交或邮寄递交方式。质疑联系部门：上海市金山区政府采购中心，联系电话：021-57921452，地址：上海市金山区金山大道 2000 号八号楼 8101 室。选择邮寄方式送达的供应商需电话联系采购中心确认质疑函是否收到。

7.6 招标人将在收到投标人的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知提出质疑的投标人和其他有关投标人，但答复的内容不涉及商业秘密或者依法应当保密的内容。

7.7 对投标人询问或质疑的答复将导致招标文件变更或者影响招标活动继续进行的，招标人将通知提出询问或质疑的投标人，并在原招标公告发布媒体上发布变更公告。

8 公平竞争和诚实信用★

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

8.2 如果有证据表明投标人在本招标项目的竞争中存在腐败、欺诈或其他严重违背公平竞争和诚实信用原则、扰乱政府采购正常秩序的行为，招标人将拒绝其投标，并将报告政府采购监管部门查处；中标后发现的，中标人须参照《中华人民共和国消费者权益保护法》第 55 条之条文描述方式双倍赔偿采购人，且民事赔偿并不免除违法投标人的行政与刑事责任。

8.3 招标人将在开标后、评标结束前，通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)查询相关投标人信用记录，并对供应商信用记录进行甄别，对列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，将拒绝其参与政府采购活动。

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

9 其他

本《投标人须知》的条款如与《投标邀请(采购公告)》、《项目采购需求》和《评标办法》就同一内容的表述不一致的，以《投标邀请》、《项目采购需求》和《评标办法》中规定的内容为准。

二. 招标文件

10 招标文件构成

10.1 招标文件由以下部分组成：

- (1) 投标邀请（招标公告）；
- (2) 投标人须知；
- (3) 政府采购政策功能；
- (4) 采购需求；
- (5) 评标办法；
- (6) 投标文件有关格式；
- (7) 合同条款及格式；
- (8) 本项目招标文件的澄清、答复、修改、补充内容（如有）。

10.2 投标人应仔细阅读招标文件的所有内容，并按照招标文件的要求提交投标文件。如果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作出实质性响应，则投标有可能被认定为无效标，其风险由投标人自行承担。

10.3 投标人应认真了解本次招标的具体工作要求、工作范围以及职责，了解一切可能影响投标报价的资料。一经中标，不得以不完全了解项目要求、项目情况等为借口而提出额外补偿等要求，否则，由此引起的一切后果由中标人负责。

10.4 投标人应按照招标文件规定的日程安排，准时参加项目招投标有关活动。

11 招标文件的澄清和修改

11.1 任何要求对招标文件进行澄清的投标人，均应在投标截止期 15 天以前，按《投标邀请》中的地址以书面形式（必须加盖投标人单位公章）通知招标人。

11.2 对在招标文件发售截止时间后贰天内收到的澄清要求，招标人需要对招标文件进行澄清、答复的；或者在投标截止前的任何时候，招标人需要对招标文件进行补充或修改的，招标人会以电子邮件通知的形式澄清或修改。如果澄清或修改通知时间距投标截止时间不足 15 天的，则相应延长投标截止时间。延长后的具体投标截止时间以最后发布的澄清或修改电子邮件通知的规定为准。

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

11.4 招标文件的澄清、答复、修改或补充都应由集中采购机构以澄清或修改公告形式发布，除此以外的其他任何澄清、修改方式及澄清、修改内容均属无效，不得作为投标的依据，

否则，由此导致的风险由投标人自行承担，招标人不承担任何责任。

11.5 招标人召开答疑会的，所有投标人应根据招标文件或者招标人通知的要求参加答疑会。投标人如不参加，其风险由投标人自行承担，招标人不承担任何责任。

12 踏勘现场

12.1 招标人组织踏勘现场的，所有投标人应按《投标人须知》前附表规定的时间、地点前往参加踏勘现场活动。投标人如不参加，其风险由投标人自行承担，招标人不承担任何责任。招标人不组织踏勘现场的，投标人可以自行决定是否踏勘现场。

12.2 投标人踏勘现场发生的费用由其自理。

12.3 招标人在踏勘现场中口头介绍的情况，除招标人事后形成书面记录、并以澄清或修改公告的形式发布、构成招标文件的组成部分以外，其他内容仅供投标人在编制投标文件时参考，招标人不对投标人据此作出的判断和决策负责。

三. 投标文件

13 投标文件的构成

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

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

14 投标的语言及计量单位

14.1 投标人提交的投标文件以及投标人与招标人就有关投标事宜的所有来往书面文件均应使用中文。除签名、盖章、专用名称等特殊情形外，以中文以外的文字表述的投标文件视同未提供。

14.2 投标计量单位，招标文件已有明确规定的，使用招标文件规定的计量单位；招标文件没有规定的，一律采用中华人民共和国法定计量单位（货币单位：人民币元）

15 投标有效期

15.1 投标文件应从开标之日起，在《投标须知前附表》规定的投标有效期内有效。投标有效期比招标文件规定短的属于非实质性响应，将被认定为无效投标。

15.2 在特殊情况下，在原投标有效期期满之前，招标人可书面征求投标人同意延长投标

有效期。投标人可拒绝接受延期要求而不会导致投标保证金被没收。同意延长有效期的投标人需要相应延长投标保证金的有效期，但不能修改投标文件。

15.3 中标人的投标书作为项目合同的附件，其有效期至中标人全部合同义务履行完毕为止。

16 商务响应文件

16.1 商务响应文件由以下部分组成：

- (1) 投标函；
- (2) 资格条件响应表；
- (3) 实质性要求响应表；
- (4) 开标一览表（以电子采购平台设定为准）；
- (5) 报价分类明细表（相关报价表格详见第六章《投标文件有关格式》）；
- (6) 商务响应表；
- (7) 相关证明文件（投标人应按照《招标需求》所规定的内容提交相关证明文件，以证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同）；
- (8) 投标人关于商务等的其他说明（如有）。

17 投标函

17.1 投标人应按照招标文件中提供的格式完整地填写《投标函》。

17.2 投标人不按照招标文件中提供的格式填写《投标函》，或者填写不完整的，评标时将按照第五章《评标办法》中的相关规定予以扣分。

17.3 投标文件中未提供《投标函》的，为无效投标。

18 开标一览表

18.1 投标人应按照采购文件和电子采购平台电子招投标系统提供的投标文件格式完整地填写开标一览表、报价明细表和报价构成表等，说明其拟提供货物名称及型号、品牌、数量、单位、质量保证期、交付期等。

18.2 开标一览表是为了便于采购人开标，开标一览表内容在开标时将当众公布。开标一览表的内容应与投标报价明细表内容一致，不一致时以开标一览表内容为准。

18.3 投标人未按照招标文件的要求和电子采购平台电子招投标系统提供的投标文件格式完整地填写《开标一览表》、或者未提供《开标一览表》，导致其开标不成功的，其责任和风险由投标人自行承担。

19 投标报价

19.1 投标报价是履行合同的最终价格，除《采购需求》中另有说明外，投标报价应包括设备费、标准附件、备品备件、专用工具、包装、运输、装卸、保险、各项税费、货到就位以及安装、调试、保修等一切税金和费用。

19.2 投标人应按照招标文件中和电子采购平台电子招投标系统提供的投标文件格式完整地填写开标一览表和报价明细表，说明其拟提供货物和相关服务的名称、简介（包括主要技术参数）、数量、价格、交付时间、质量保证期等。

19.3 投标人提供的货物和相关服务应当符合国家和上海市有关法律、法规和标准规范，满足合同约定的货物和相关服务内容和质量等要求。投标人不得违反标准规范规定或合同约定，通过降低货物和相关服务质量、减少货物和相关服务内容等手段进行恶性竞争，扰乱正常市场秩序。

19.4 除《技术规格及要求》中说明并允许外，投标的每一个货物、服务的单项报价以及招标项目的投标总价均只允许有一个报价，任何有选择的报价，招标人均将予以**拒绝**。

19.5 投标报价应是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何可变的或者附有条件的投标报价，招标人均将予以拒绝。

19.6 投标人所报的投标价应是固定不变的，不得以任何理由予以变更。否则，投标人以可选择的价格提交的投标文件将作为非响应性投标而予以拒绝。

19.7 投标应以人民币报价。

20 资格条件及实质性要求响应表

20.1 投标人应当按照招标文件所提供格式，逐项填写并提交《资格条件及实质性要求响应表》，以证明其投标符合招标文件规定的所有合格投标人资格条件及实质性要求。

20.2 投标文件中未提供《资格条件及实质性要求响应表》的，为**无效投标**。

21 与评标有关的投标文件主要内容索引表

21.1 投标人应按照招标文件提供的格式完整地填写与评标有关的投标文件主要内容索引表。

21.2 与评标有关的投标文件主要内容索引表是为了便于评标。与评标有关的投标文件主要内容索引表与投标文件其他部分就同一内容的表述应当一致，不一致时以索引表内容为准。

22 技术响应文件

22.1 投标人应按照《项目招标需求》的要求编制并提交技术响应文件，对招标人的需求全面完整地做出响应并编制方案，以证明其投标符合招标文件规定。

22.2 投标人应提交证明其拟供的合同项下的货物和服务的合格性以及符合招标文件规定的文件，证明文件应作为其投标书的一部分。

22.3 货物和服务合格性的证明文件应包括投标报价表中对货物和服务来源地的声明，并由装运货物时出具的原产地证书证实。

22.4 证明货物和服务与招标文件的要求相一致的文件，可以是文字资料、图纸和数据，投标人应提供

(1) 货物主要技术指标和运行性能的详细说明；

(2) 为使招标人能够正常、连续地使用所购货物，投标书中应提供货物从质量保证期满后，所需的完整的备件和特种工具等清单，包括备件和特种工具的货源及现行价格；

(3) 逐条对招标方要求的技术规格进行评议，说明自己所提供货物和服务是否已对招标人的技术规格做出了实质性响应。

22.5 投标人在阐述上述第 22.4 (3) 时应注意：**招标方在技术规格中指出的工艺、材料和设备的标准以及参照的牌号或分类号仅起说明作用，并没有任何限制性，投标人在投标中可以选用替代标准、牌号或分类号，但这些替代要实质上优于或相当于技术规格的要求，并且使招标人满意。**

23 相关证明文件

23.1 投标人应按照《采购需求》所规定的内容提交相关证明文件，以证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同。

24 投标保证金

24.1 本项目不收取投标保证金。

25 投标文件的编制和签署

25.1 投标人应按照采购文件和电子采购平台电子招投标系统要求的格式填写相关内容。

25.2 投标文件中凡采购文件要求签署、盖章之处，均应由投标人的法定代表人或法定代表人正式授权的代表签署和加盖公章。投标人应写明全称。如果是由法定代表人授权代表签署投标文件，则必须按采购文件提供的格式出具《法定代表人授权书》并将其附在投标文件

中。投标文件若有修改错漏之处，须加盖投标人公章或者由法定代表人或法定代表人授权代表签字或盖章。投标文件因字迹潦草或表达不清所引起的后果由投标人自负。

25.3 投标人应按采购文件和电子采购平台电子招投标系统规定的内容、格式和顺序编制投标文件。凡采购文件提供有相应格式的，投标文件均应完整的按照采购文件提供的格式打印、填写并按要求在电子采购平台电子招投标系统上传。投标文件内容不完整、格式不符合导致投标文件被误读、漏读或者查找不到相关内容的，是投标人的责任，投标人需承担其投标在评标时因此被扣分甚至被认定为无效标的风险。

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

（1）评标委员会主要是依据投标文件中技术、质量以及售后服务等指标来进行评定。因此，投标文件应根据采购文件的要求进行制作，内容简洁明了，编排合理有序，与采购文件内容无关或不符合采购文件要求的资料不要编入投标文件。

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

25.5 纸质投标文件

（1）投标人还应准备一份纸质投标文件正本和《投标人须知》前附表规定份数的副本。每份纸质投标文件封面上须清楚地标明“正本”或“副本”字样，正本和副本不符时以正本为准。

（2）纸质投标文件的正本需打印或用不褪色的墨水填写，投标文件正本除《投标人须知》中规定可提供复印件的以外均须提供原件。副本可以打印或用不褪色的墨水填写，也可以采用正本的完整复印件。

（3）纸质的投标文件纸张、封面和装订应力求简洁，不宜追求豪华装帧。

26 投标文件编制的响应性

26.1 投标人应按本网上投标系统规定的内容、格式和顺序编制投标文件。凡采购文件提供有格式的，投标文件均应完整的按照采购文件提供的格式打印、填写并按要求在网上投标系统上传。投标文件内容不完整、格式不符合导致投标文件被误读、漏读或者查找不到相关内容的，是投标人的责任，投标人需承担其投标在评标时因此被扣分甚至被认定为无效标的风险。

四 投标文件的递交

27 投标文件的的递交

27.1 投标人应在网上招标系统中按照要求填写和上传所有投标内容,并通过数字认证证书(CA证书)加密方式提交投标文件,同时下载投标成功的投标回执。

27.2 投标人应充分考虑到期间网上投标会发生的故障和风险。对发生的任何故障和风险造成投标人内容不一致或利益受损或投标失败的,采购人不承担任何责任。

27.3 投标人还应提交将纸质投标文件正本和所有的副本,纸质的投标文件是为了便于采购人评标时使用,纸质投标文件的内容应与上传所有投标内容一致,不一致时以上传所有投标内为准。。

28 投标截止时间

28.1 投标人必须在《投标邀请(采购公告)》规定的网上投标截止时间前将投标文件在电子采购平台电子招投标系统中上传并正式投标。

28.2 在采购人按《投标人须知》规定酌情延长投标截止期的情况下,采购人和投标人受投标截止期制约的所有权利和义务均应延长至新的截止时间。

28.3 在投标截止时间后上传的任何投标文件,采购人均将拒绝接收。

28.4 投标人必须在《投标须知》前附表规定的投标截止时间前将纸质的投标文件送达《投标须知》前附表中规定的投标地点。

29 投标文件的修改与撤回

在投标截止时间之前,投标人可以对在电子采购平台电子招投标系统已提交的投标文件进行修改和撤回。有关事项应根据电子采购平台规定的要求办理。

五 开标

30 开标

30.1 采购人将按《投标邀请》或《延期公告》(如有)中规定的时间和地点在电子采购平台上组织公开开标。

30.2 开标程序在电子采购平台进行,所有上传投标文件的供应商应登录电子采购平台参

加开标。

30.3 投标截止，电子采购平台显示开标后，投标人进行签到操作，投标人签到完成后，由采购人解除电子采购平台对投标文件的加密。投标人应在规定时间内使用数字证书对其投标文件解密。投标人因自身原因未能签到或未能将其投标文件解密的，视为放弃投标。

30.4 投标文件解密后，电子采购平台根据投标文件中开标一览表的内容自动汇总生成开标记录表。

投标人应及时检查开标记录表的数据是否与其投标文件中的投标报价一览表一致，并作出确认。投标人因自身原因未作出确认的视为其确认开标记录表内容。投标人发现开标记录表与其投标文件开标一览表数据不一致的，应及时向开标人提出更正，开标人应核实开标记录表与投标文件中的开标一览表内容。

六 评标

31 评标委员会

31.1 招标人将依法组建评标委员会，评标委员会由采购人的代表和上海市政府采购评审专家组成，其中专家的人数不少于评标委员会成员总数的三分之二。

31.2 评标委员会负责对投标文件进行评审和比较，并向招标人推荐中标候选人。

32 投标文件的初审

32.1 开标后，采购人将协助评标委员会对投标文件进行初步审查，检查投标文件内容是否完整、编排是否有序、有无计算上的错误、是否提交了投标保证金、文件签署是否规范以及投标人资格是否符合要求等。

32.2 在详细评标之前，评标委员会要对投标人资格进行审核并审查每份投标文件是否实质性响应了采购文件的要求。实质性响应是指投标文件与采购文件要求的条款、投标人资格、条件和规格相符，没有采购文件所规定的无效投标情形。评标委员会只根据投标文件本身的内容来判定投标文件的响应性，而不寻求外部的证据。

32.3 没有实质性响应采购文件要求的投标文件不参加进一步的评审，投标人不得通过修正或撤销不符合要求的偏离或保留从而使其投标成为实质上响应的投标。

32.4 对于投标文件中不构成实质性偏差的小的不正规、不一致或不规范的内容，采购人可以接受，但这种接受不能影响评标时投标人之间的相对排序。

33 投标文件错误的修正

33.1 投标文件中如果有下列计算上或表达上的错误和矛盾,将按以下原则或方法进行修正:

- (1) 开标一览表内容与报价明细表及投标文件其它部分内容不一致的,以开标一览表内容为准;
- (2) 投标文件的大写金额和小写金额不一致的,以大写金额为准;
- (3) 总价与单价和数量的乘积不一致的,以单价计算结果为准,并修正总价;
- (4) 对投标文件中不同文字文本的解释发生异议的,以中文文本为准。
- (5) 其他错误和矛盾,按照不利于出错投标人的原则进行修正。

修正后的结果对投标人具有约束作用,投标人应接受并确认这种修正,否则,其投标将被作为无效投标处理。

34 投标文件的澄清

34.1 为有助于对投标文件审查、评价和比较,评标委员会可分别要求投标人对其投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致等有关问题进行澄清。投标人应按照招标人通知的时间和地点委派授权代表向评标委员会作出说明或答复。

34.2 投标人对澄清问题的说明或答复,必要时还应以书面形式提交给招标人,并应由投标人授权代表签字和加盖投标人公章。

34.3 投标人的澄清文件是其投标文件的组成部分。

34.4 投标人的澄清不得改变其投标文件的实质性内容。

35 投标文件的评价与比较

35.1 评标委员会只对被确定为实质上响应招标文件要求的投标文件进行评价和比较。

35.2 评标委员会根据《评标办法》中规定的方法进行评标,并向招标人提交书面评标报告和推荐中标候选人。

36 评标的有关要求

36.1 评标委员会应当公平、公正、客观,不带任何倾向性和启发性,评标委员会及有关工作人员不得私下与投标人接触。

36.2 评标过程严格保密。凡是属于审查、澄清、评价和比较有关的资料以及授标建议等,所有知情人均不得向投标人或其他无关的人员透露。

36.3 任何单位和个人都不得干扰、影响评标活动的正常进行。投标人在评标过程中所进行的试图影响评标结果的一切不符合法律或招标规定的活动，都可能导致其投标被**拒绝**

36.4 招标人和评标委员会均无义务向投标人进行任何有关评标的解释。

七 定标

37 确认中标人

除了《投标人须知》第 40 条规定的采购失败情况之外，采购人将根据评标委员会推荐的中标候选人及排序情况，依法确认本采购项目的中标人。

38 中标结果公示及中标和未中标通知

38.1 招标人确认中标人后，招标人将通过”上海政府采购网” <http://www.zfcg.sh.gov.cn> 对中标结果进行公示，公示期为一个工作日。

38.2 除了因发生有效的质疑或投诉导致中标结果改变以外，中标结果公示结束以后，招标人将及时向中标人发出《中标通知书》通知中标。《中标通知书》对招标人和投标人均具有法律约束力。

38.3 中标结果公示同时也是对其他未中标投标人的未中标通知。

39 投标文件的处理

所有在开标会上启封并唱出的投标文件都将作为档案保存, 不论中标与否，招标人均不退回投标文件。

40 招标失败

在投标截止时间结束后，参加投标的投标人不足三家的；或者在评标时，符合专业条件的投标人或对采购文件作出实质响应的投标人不足三家，评标委员会认为缺乏竞争性、确定为采购失败的，采购人将通过”上海政府采购网” <http://www.zfcg.sh.gov.cn> 发布采购失败公告。

八. 授予合同

41 合同授予

除了中标人无法履行合同义务之外，招标人将把合同授予根据评标委员会所确定的中标人。

42 招标人授标时更改数量的权利

招标人在授予合同时有权在±10%的幅度内对《采购需求》中规定的货物数量和服务予以增加或减少，但对单价或其他的条款和条件不作任何改变。

43 签订合同

43.1 中标人与采购人应当在《中标通知书》发出之日起 30 日内签订政府采购合同。

44 其它投标注意事项

44.1 本招标文件解释权属招标人。

44.2 若发现供应商有不良行为的，将记录在案并上报有关部门。

45 网上投标咨询

根据上海市财政局《关于上海市政府采购信息管理平台招投标系统正式运行的通知》（沪财采[2014]27 号）的规定，本项目招投标相关活动在上海市政府采购信息管理平台（简称：电子采购平台）（网址：www.zfcg.sh.gov.cn）电子招投标系统进行。电子采购平台是由市财政局建设和维护。投标人应根据《上海市电子政府采购管理暂行办法》等有关规定和要求执行。投标人在电子采购平台的有关操作方法可以参照电子采购平台中的“培训平台”和“联系我们”等专栏的有关内容和操作要求办理。

46 上传扫描文件要求

46.1 投标人应按照采购文件要求提交彩色扫描文件，并在网上投标系统中采用 PDF 模式上传其所有资料，文件格式参考第六章投标文件有关格式，含有公章、防伪标志和彩色底纹类文件（如投标函、营业执照、身份证、认证证书等）必须采用原件彩色扫描以清晰显示。

如应上传、扫描、格式等原因导致评审时受影响，由投标人承担相应的责任。

46.2 采购人认为必要时，可以要求投标人提供文件原件进行核对，投标人必须按时提供。否则，视作为投标人放弃潜在中标资格并对该投标人进行调查，有欺诈行为的按有关规定进行处理。

47 网上投标说明

投标人参与网上投标，其主要流程如下：

47.1 下载采购文件：报名后，投标人在“网上投标”栏目内选择要参与的投标项目，在采购文件下载有效期内下载采购文件。

47.2 投标文件上传：在投标截止时间前按照网上投标系统和采购文件要求上传投标内容，投标人用上海市电子签名认证证书对投标文件加密后上传到投标系统，招标代理机构在采购平台进行签收并生成带数字签名的签收回执。

第三章 政府采购政策功能

根据政府采购法，政府采购应当有助于实现国家的经济和社会发展政策目标，包括保护环境，扶持不发达地区和少数民族地区，促进中小企业发展等。对列入财政部、国家发展改革委发布的“节能产品政府采购清单”且属于应当强制采购的节能（包括节水）产品，按照规定实行强制采购。对于列入财政部、国家发展改革委发布的“节能产品政府采购清单”的非强制采购节能产品；列入财政部、环保总局发布的“环境标志产品政府采购清单”的环境标志产品；对于参与投标的中小企业以及经县级以上人民政府民政部门认定、获得福利企业证书的企业，按照国家和上海市的有关政策规定，评标时在同等条件下享受优先待遇，实行优先采购。

上述“节能产品政府采购清单”、“环境标志产品政府采购清单”，在采购公告发布前已经过期的以及尚在公示期的均不得作为评标时的依据。

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

政府采购对于非专门面向中小企业采购，对小型和微型企业，**投标人使用小型和微型企业产品的价格给予 10% 的扣除，用扣除后的价格参与评审、投标人使用中型企业产品的视为中型企业。**如果政府采购非专门面向中小企业采购且接受联合体投标，联合协议中约定小型或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，给予联合体 4% 的价格扣除，用扣除后的价格参与评审。联合体各方均为小型或微型企业的，联合体视同为小型、微型企业。组成联合体的大中型企业或者其他自然人、法人或其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。

为进一步扩展政府采购的政策功能，不断增强政府采购服务中小微企业的能力，积极推进政府采购诚信体系建设，根据市财政局《关于本市开展政府采购融资担保试点工作的通知》（沪财企【2012】54 号）精神，自 2012 年 7 月 1 日起试点开展本市政府采购融资担保业务。中标供应商可自愿选择是否申请融资担保，详见上海市政府采购网 www.shzfcg.gov.cn 政府采购融资担保试点工作专栏中相关业务简介。

第四章 采购需求

一. 项目概况及要求

1、项目内容

★本次项目共 1 个包件，包件内的货物及服务投标人必须全部响应并进行报价，若发生缺项漏项将按无效投标处理，投标价格超过设备单价的按无效投标处理。

序号	设备名称	数量	单价(元)	总价(元)	备注
1	PT 床训练床（医用电动诊疗床）	1	28000	28,000.00	不可以采购 进口商品
2	电动起立床	1	24000	24,000.00	
3	多体位治疗床	1	24000	24,000.00	
4	脑循环功能障碍治疗仪	1	14000	14,000.00	
5	磁振热治疗仪	1	20000	20,000.00	
6	神经功能重建治疗仪(生物反馈)	1	30000	30,000.00	
7	半导体激光(半导体激光治疗机)	1	20000	20,000.00	
8	上下肢主被动运动康复机	1	45000	45,000.00	
9	牵引仪（多功能牵引床）	1	45000	45,000.00	
10	中频治疗仪	4	39000	156,000.00	
11	痉挛肌低频治疗仪	1	9900	9,900.00	
12	短波治疗仪	1	153500	153,500.00	
13	数码经络导平治疗仪(高压低频脉冲治疗机)	1	29900	29,900.00	
14	超声波治疗仪	4	59000	236,000.00	
15	超声电疗治疗仪	2	67500	135,000.00	
16	超声波治疗仪（便携式）	3	24800	74,400.00	

17	吞咽功能障碍治疗仪(便携式)(吞咽神经和肌肉电刺激仪)	2	37000	74,000.00	
18	蜡疗仪(全自动蜡疗系统)	1	84300	84,300.00	
19	红外线治疗器	4	1000	4,000.00	
20	上下肢主被动运动康复机(床旁下肢型)	1	48000	48,000.00	
21	空气压力波(空气压力波治疗仪)	1	15000	15,000.00	
22	儿童电动起立床	1	7500	7,500.00	
23	生理参数分析处理软件	1	172500	172,500.00	
合计				1,450,000.00	

★所有设备如有信息化接口需免费开放，所有设备信息化（如有）接入费用由设备中标方（乙方）负责。投标人必须做出承诺，否则按无效投标处理。

★所有医疗设备应具备相应有效的医疗产品注册证。

2、采购设备技术规格及要求

1-PT 床训练床（医用电动诊疗床）

1、床面宽度：112cm

2、床面长度：202cm

3、床面高度：45cm-90cm

4、靠背调节角度：0°~82°

5、最大安全承重：205kg

6、床重：110KG

7、电器参数：220V/ 50Hz max 1.0A

8、防护等级：IP×4

9、专为神经系统疾病患者康复设计，坚固的钢结构和宽大的床面设计，使患者和治疗师之间有相当的空间去完成各种治疗锻炼和治疗技术，角度可调的靠背可以让患者在坐位时进行康复训练；

10、具有过载保护功能(EOP),最大限度保证产品的安全性；

11、采用高密度加强海绵以及高档透气皮垫，舒适感更强；

12、采用进口电机，操作安静流畅。

2-电动起立床

1、床面宽度：61cm

2、床面长度：180cm

3、床面高度：46cm-81cm

4、床面翻转角度： $0^{\circ} \sim +85^{\circ}$

5、脚踏板调节角度：上下（ $-30^{\circ} \sim +30^{\circ}$ ），左右（ $-30^{\circ} \sim +30^{\circ}$ ）用于患者的踝关节的矫正训练。

6、最大安全承重：180kg

7、电器参数：220V/ 50Hz max 1.0A

8、防护等级：IP×4

9、采用双电源系统，增加了可充电的备用电源，即使在无正常电源或突然停电的情况下都可安全使用

10、具有过载保护功能（EOP），最大限度的保证产品的安全性

11、独有的安全操作保护系统（SOPS），防止护理人员的误操作导致患者受伤及设备损坏。

12、采用高密度加强海绵以及高档透气皮垫，舒适感更强，使用寿命更长。

3-多体位治疗床

1、治疗角度

1.1 背部翻转角度： $0^{\circ} \sim 21^{\circ}$

1.2 脚部翻转角度： $0^{\circ} \sim 95^{\circ}$

1.3 头部翻转角度： $-23^{\circ} \sim +35^{\circ}$

2、规格尺寸

2.1 床板面积(cm)：202(L) x 63(W)

2.2 高度调节范围：49 ~ 94cm

2.3 最大安全承重：205kg

2.4 防护等级：IP×4

3、性能特点

3.1 根据骨科康复治疗计划提供不同体位，可单独对颈、胸、腰及腿部进行体位角度设定，满足各种不同治疗需要。

- 3.2 腿部特别采用两段分离式设计，可使患者单下肢独立完成各种康复训练。
- 3.3 提供高度可调扶手，方便患者选择舒适体位。
- 3.4 具有过载保护功能（EOP），最大限度保证产品的安全性。
- 3.5 符合人体工程学（HSE）设计，带有圆弧形可塞式呼吸孔，俯卧位治疗时患者更加舒适。
- 3.6 采用进口电机，操作安静流畅。
- 3.7 采用高密度加强海绵以及高档透气皮垫，舒适感更强。

4-脑循环功能障碍治疗仪

- 1、一通道头箍电刺激搭配两通道肢体神经肌肉电刺激，可同时治疗头部及肢体；
- 2、5.7 英寸液晶触摸显示屏，显示直观，操作简便；
- 3. 触摸屏+一键飞梭，操作简便，多样化；
- 4、头箍电刺激装置输出人体仿真生物电流，促进大脑血液循环回复正常；
- 5、电刺激头箍，佩戴更方便，治疗更精准；
- 6、头箍电刺激装置脉冲宽度 $400\mu s \pm 120\mu s$ ，脉冲周期 $18ms \sim 46ms$ ，频率 $21Hz \sim 56Hz$ ；
- 7、▲头箍电刺激装置输出强度 $0mA \sim 30mA$ 可调；
- 8、8 种内置肢体神经肌肉电刺激处方，满足不同情况肢体功能障碍患者的治疗需求；
- 9、肢体电刺激装置输出特定脉冲调制波，无电解灼伤风险；
- 10、肢体神经肌肉电刺激装置脉冲频率 $4000 \pm 400Hz$ ，调制频率在 $0.03 \sim 1.2Hz$ 范围内；
- 11、肢体神经肌肉电刺激装置输出强度 $0mA \sim 100mA$ 可调；
- 12、治疗时间 $1 \sim 99min$ 连续可调，步长 $1min$ ；
- 13、恒流电流输出，保证治疗的安全、有效性，治疗可量化；
- 14、开路报警，确保治疗安全。

5-磁振热治疗仪

- 1、采用磁场、振动、温热三种物理因子相结合进行同步治疗；
- 2、独立双通道输出，双通道参数可独立调节，可同时治疗两个患者或部位；
- 3、磁场强度：磁感应强度在 $10mT \sim 50mT$ 的范围内可调，步长为 $10mT$ ，误差为 $\pm 10\%$ ；
- 4、振动频率：
 - 4.1 单一振动模式： $30Hz$ 、 $40Hz$ 、 $50Hz$ 、 $60Hz$ 四种频率可调，误差 $\pm 2Hz$ 。振动时间 $2s$ ，振动周期 $2s$ 、 $3s$ 、 $4s$ 、 $5s$ 可调；

- 4.2 多频振动模式：30Hz、40Hz、50Hz、60Hz 循环扫引，误差 $\pm 2\text{Hz}$ 。振动时间 5s，振动周期 10s、12s、14s、16s 可调；
- 5、治疗温度 40℃、46℃、52℃、58℃共 4 级可调，精度： $\pm 3^\circ\text{C}$ ；
- 6、颈肩型、标准型、膝肩型三种治疗导子可供选择，适用于多部位治疗；
- 7、无热模式，适用于炎症损伤急性期治疗；
- 8、▲软件含有内置处方，具有三种治疗模式共 13 种处方；每种处方又分急性、亚急性、慢性期分别有对应不一样的磁场强度、温度、振动频率参数。
- 9、治疗时间 1~99min 可调，以 1min 为单位设定；
- 10、输入功率：300VA；
- 11、具有多种安全保护装置：
- 11.1 输入过流保护装置；
- 11.2 输出过流保护装置；
- 11.3 双重过温度保护装置。
- 12、正常工作条件：
- 12.1 环境温度范围：5~40℃；
- 12.2 相对湿度范围： $\leq 80\%$ ；
- 12.3 电源：AC220V、50Hz；
- 12.4 大气压力范围：86.0kPa~106.0kPa；

6-神经功能重建治疗仪(生物反馈)

- 1、7 寸高清晰彩色触摸屏，通过声音和辅助图形指导病人进行生物反馈训练。
- 2、EMG 采集位数:16 位。
- 3、▲EMG 每个通道单独采集肌电信号，采样频率高不低于 2500Hz。
- 4、EMG 采集灵敏度：1-2000 μV 。
- 5、电刺激输出电流强度可调范围：0-90mA
- 6、电刺激输出电流频率可调范围：1-120Hz
- 7、电刺激输出电流脉宽可调范围：50-450 μs
- 8、电刺激持续治疗时间可调范围：1-10s
- 9、休息时间可调范围：8-10s
- 10、电刺激波形上升和下降时间可调范围：0-9s
- 11、内置可充电锂电池（14.8V），可单独持续工作长达 3 小时

7-半导体激光（半导体激光治疗机）

- 1、激光媒介：GaAlAs 半导体
- 2、激光波长：650nm
- 3、终端激光输出功率：20mw(单路)，20mWx2(双路)
- 4、终端最大激光输出功率：24mW
- 5、光束发散角： $\Phi_x=0.26\text{ rad}$ ， $\Phi_y=0.78\text{ rad}$
- 6、终端激光输出占空比：分四档可调
- 7、终端激光输出功率不稳定性： $\leq +20\%$
- 8、定时范围：0~40 分钟分档可调(每档 10 分钟)

时间到发出断续声音提示信号

- 9、显示方式：液晶显示屏
- 10、电源：输入电压 交流 220V 5w
输入频率 50HZ 或 60HZ
- 11、环境温度：5℃-40℃
- 12、相对湿度： $\leq 80\%$

8-上下肢主被动运动康复机

- 1、训练模式：主动模式、主被动模式、被动模式；
- 2、训练方式：上肢训练、下肢训练、上下肢自由训练、上下肢协同训练；
- 3、主动和被动训练模式可自动切换或手动选择；
- 4、转速变化率：被动训练时，转化速率不大于 0.5r/s^2 ；
- 5、运动转速：康复机在被动训练时，单上肢和单下肢转速 1-60rpm，步进可调，步距 1rpm；
- 6、电机动力等级：低、中、高三档；
- 7、阻力设定：主动训练时上肢和下肢阻力设定范围 0~20 档；
- 8、最大转速：主动模式下速度超过 100rpm 时进行声音提醒；
- 9、定时设置：0min~99min, 达到时间后自动切断输出，停止工作；
- 10、转速预置值：上肢训练转速预置值 10rpm，下肢训练转速预置值 15rpm，训练结束后自动恢复至预置值；
- 11、提供手动急停保护功能；
- 12、具有痉挛防护功能, 痉挛发生时会有声音提示，连续激活痉挛保护 5 次后，设备停止运行；

13、软件功能：

13.1 具有声音提示功能；

13.2 可进行训练方案、病历档案的管理；

13.3 具有上肢和下肢可同时进行训练，也可单独训练的功能；

13.4 数码屏显示，按键操作；

13.5 具有训练方式、训练模式、训练时间、训练速度及训练阻力的设定功能；

13.6 内置情景互动游戏，可实现情景互动训练。

9-牵引仪（多功能牵引床）

一、技术特点：

1、颈腰牵引配置，牵引力双输出功能，可同时为两位患者进行治疗，灵活设置治疗部位

2、双通道独立操作，可同时治疗，互不影响；

3、双颈牵配置，灵活配置治疗资源；

4、全数字设定显示，牵引力、牵引时间、治疗时间均数字设定，且有记忆功能；

5、训练参数：牵引力：最大为 800N，牵引时间：1-60 秒，治疗时间：1-99 分；

6、牵引体位科学：膝下应用三角枕调节受力位置；

7、牵引绳采用柔软钢丝绳，固定轨道设计；

8、床面采用耐磨、耐拉、耐低温、抗菌、高级环保、阻燃皮革；

9、独有的双色数码管显示，主副模式由红、绿双色显示；

10、三种牵引治疗模式：连续模式、间歇模式、混合模式；

11、采用钢丝传动系统，经久耐用；

12、安全设计：备有患者应急开关；

13、自动补偿：当患者因位移造成牵引力实时值偏离设定值时，微电脑控制牵引主机立即自动补偿，保证牵引力的恒定及患者安全；

14、数字显示预设的牵引力和实际的牵引力以及剩余时间；

15、光滑的床垫有 25cm 的移动范围，专为腰椎牵引而设计；

16、参数设置：按键式控制面板轻松设置牵引力大小的最大值和最小值，持续牵引时间，治疗时间；

17、设定值锁定功能：可锁定已设定的牵引力和牵引时间，不会因误操作而引起设定值的改变；

18、自动故障检测，以不同代码指示故障，停止治疗，故障排除后方可正常使用；

19、微电脑控制的牵引驱动装置，可随患者体位变换或移动后调整牵引力，保证患者在治疗时始终保持正确的牵引力；

20、治疗结束后或紧急停止后有音量可调的提示音。

二、技术参数：

1、牵引机规格（L×W×H）：580×310×740mm

2、牵引机重量：60Kg

3、牵引支架规格：1900×550mm

4、牵引床规格（L×W×H）：2115×580×550mm

5、牵引床重量：55Kg

6、承重：>150kg

7、牵引力： 腰椎最大牵引力 800N，颈椎最大牵引力 190N

8、治疗时间：1-99 分钟

9、功率：AC220V/50Hz

10、牵引力变化速率：渐进期：最大 0.7kg/s±20%；减退期：最大 0.6kg/s±20%

11、持续时间：1-60s

12、间歇时间：1-60s

10-中频治疗仪

1、输出电流波形：干扰电 1（IF1）、干扰电 2（IF2）、干扰电 3（IF3）、中频（MF）、低频（LF）；

2、彩色液晶触摸屏面板；

3、四组通道输出，根据电流波形的不同，即可独立使用，也可组合使用；

4、干扰电频率：4000-4150Hz；

5、中频频率：2000-3000Hz；

6、低频频率：1-1000Hz；

7、差频频率范围：0-150Hz；

8、调制频率范围：0-150Hz；

9、调制幅度范围：65%、100%；

10、▲固定处方（5 个）：全自动模式、急性疼痛模式、慢性疼痛模式、中频模式、肌肉训练模式；

11、▲自定义处方（20 个）：在专家处方模式下，可根据治疗的需要设置不同步骤和电流。步骤 3 段可编辑，电流波形 5 种可选；

- 12、治疗仪动态节律：4s、6s；
- 13、输出强度：在输出状态下，顺时针旋转强度调节旋钮，输出电流应连续增加。逆时针旋转输出旋钮，输出电流应连续减小。在停止状态，旋转输出强度旋钮应无电流输出。（显示0—100）
- 14、负压性能：负压电极真空度可调，最大极限负压值为-40KPa；
- 15、治疗时间：定时范围 5~99min，步进为 5 min；（95min-99min 步进为 4min）
- 16、电源电压：AC220V，50Hz；
- 17、输入功率：100VA；
- 18、外观尺寸：47*37*17cm（长*宽*高）；
- 19、重量：毛重 11KG，主机净重 8.5KG。

11-痉挛肌低频治疗仪

- 1、设计先进的人机交互系统，界面采用 7 寸大屏幕彩色液晶显示，中文菜单，操作更方便，并附有电子说明书；
- 2、▲动态实时显示各通道的治疗波形、治疗剂量、治疗模式、治疗时间等，各种治疗数据一目了然；
- 3、icontrol 智能控制系统（intelligent control system），可以快速的选择参数及操作；
- 4、治疗仪输出脉冲宽度从 0.1ms~0.5ms 连续可调，允差±15%
- 5、治疗仪输出脉冲周期从 1s~2s 连续可调，允差±10%
- 6、一组输出脉冲比另一组输出脉冲延时出现，延时时间从 0.1s~1.5s 连续可调，允差±10%；
- 7、输出脉冲电流峰值 I_p 从 0~99mA 连续可调，允差±15%；
- 8、治疗仪定时时间为 5min~30min 分档可调，允差±5%；
- 9、输出通道：四组输出。
- 10、输入功率：50VA。
- 11、处方：10 种治疗方案。

12-短波治疗仪

- 1、工作频率：27.12MHz。
- 2、输出功率
 - 2.1 持续（最大输出）：400W。
 - 2.2 脉冲（最大输出）：1000W。

- 3、▲输出模式：持续和脉冲。脉冲输出的平均功率：在 0.6W 到 80W 之间；最大输出功率 1000W 时，平均功率为 6W 到 80W 之间。
- 4、脉冲宽度：400us。
- 5、脉冲重复频率：10 个等级可调（15Hz—200Hz）
- 6、提供不同脉冲频率及脉冲峰值功率的平均功率治疗表；
- 7、定时器：0-30min，到达预定时间发出声音信号并自动停止输出；
- 8、盘式电容电极（ $\varnothing$ 130 mm），电极接头分 5 档可调，每档距离 5MM；
- 9、电磁防护：
 - 9.1 安全保护：在治疗过程中，由持续输出转为脉冲输出是设备自动停止输出；由脉冲输出转为连续输出，设备输出自动调节到最小安全值；
 - 9.2 全金属外壳，配有高频开关，高频电路设置独立自动空气断路器，具备多重防过载保护；
 - 9.3 全屏蔽设计，设备电源线为具有电磁屏蔽网的不可拆卸软电缆，具有良好的电磁兼容性，屏蔽有害电磁辐射；
- 10、快速自动调谐，保证功率输出恒定，
- 11、尺寸
 - 11.1 主机：560mm*430mm*925mm（w*d*h）；
 - 11.2 电极臂长度：930mm。
- 12、主机重量：80KG 左右；
- 13、电源电压：AC220V、50Hz；

13-数码经络导平治疗仪（高压低频脉冲治疗机）

- 1、四组强度等级，最高输出电压 5500V；
- 2、输出脉冲波形：单向矩形脉冲电流；
- 3、电气功能：输出自动增益（显示、幅度、时间）（截瘫除外）、浪涌；
- 4、操作功能：部位选择、治疗强度调节、极性转换、浪涌选择及参数设置；
- 5、治疗时间：默认治疗时间 30 分钟，5~60min 可调；
- 6、电极脱落检测；
- 7、治疗频率：0.5-60Hz；
- 8、脉宽：0.4-2.2ms，连续可调；
- 9、微电脑自动化控制，LED 数码显示；
- 10、自增功能：每 24 秒自动增加强度的 1%；

- 11、治疗部位：头面、肢体、躯干、截瘫；
- 12、输出通道：10 组 20 个独立通道；
- 13、治疗模式：模拟针灸及推拿；
- 14、浪涌：长浪：6 秒一个周期；短浪：3 秒一个周期；
- 15、▲极性：正极性、负极性、交替（60 秒自动切换一次）；
- 16、工作电压：220V±10% 50Hz±1H；
- 最大功耗<40VA ；
- 17、其他要求：
- 17.1 立式豪华一体机；
- 17.2 电极：标配 粘性电极；
- 17.3 主机两侧有专用导线放置槽，便于日常操作；
- 17.4 主机底层有专用的抽屉，可以放置电极等配件；

14-超声波治疗仪

- 1、操作：配有全数字 4.3 英寸的 TFT 高响应度、高亮度、高对比度的中文彩色触摸显示屏，无任何按钮和旋钮，操作非常简单；
- 2、显示：大屏幕高清彩色液晶显示屏，中文显示, 屏幕显示分辨率（像素）：480×272；
- 3、超声输出：连续波输出模式、超声脉冲输出模式、超声脉冲和幅度调制波模式。
- 4、脉冲频率：16Hz，48Hz 和 100Hz；
- 5、声工作频率：单头可实现双频输出（1 MHz/3 MHz）；
- 6、处方功能：内含 25 个临床常见疾病的标准处方，52 个吸附式处方；
- 7、存储功能：可以保存 20 个机器的设置和处方（即收藏夹）；
- 8、治疗时间：0-30min 可调，可一键实现 5min、10min、15min 的治疗时间选择；
- 9、治疗信息：内设的固定处方带有治疗信息，包含文字信息，人体彩图部位信息，人体解剖图信息，方便治疗人员学习和找准治疗部位，操作简便；
- 10、接触控制功能：当超声治疗头没有足够的表面接触到患者时（低于几何面积的 65%），治疗就会中断（接触控制），同时治疗计时中断；
- 11、手持式超声治疗头：配备 5cm² 探头（探头为防浸式设计，可用于水下治疗）；
- 12、吸附超声治疗头（5cm²），能够直接固定在需要治疗的部位，无需手持，解放双手；
- 13、双通道可同时输出，同时治疗两个患者；
- 14、▲最佳接触面积控制功能：超声探头接触面积可以重新校准，对于探头轻微的碰撞，导

致输出紊乱，设备可以通过软件自动修复；

15、脉冲模式占空比：5%、10%、20%、33%、50%、80%；

16、幅度调制波模式占空比：10%、20%、33%、50%、80%、100%；（适用于吸附超声治疗头）

17、有效声强：0-2W/cm²（连续），0-3W/cm²（脉冲）；

18、时间最大声强：0-3W/cm²；（适用于吸附超声治疗头）

19、固定疗法使用两种特殊形式的调制：1、占空比调制 2、振幅调制，以确保超声束的强度的峰值强度减少，减少空化的风险和防止“热点”的发生

20、▲抽吸力：0-100 档（10 档步进）最大抽吸力不超过 30kPa；（适用于吸附超声治疗头）

21、主机尺寸：21cm*19cm*9cm（w*d*h）；

22、主机重量：694g；超声治疗头（5cm²）重量：394g；吸附超声治疗头重量：940g；

23、电源电压：AC220V、50/60Hz；

24、输入功率：50VA。

15-超声电疗治疗仪

1、输出通道

1.1 电疗模块：两个通道；（1 通道、2 通道）

1.2 超声模块：两个通道；（A 通道、B 通道）

2、电疗模块：具有低频电流，中频电流，干扰电和直流电等多种电流输出波形和参数变量可供医师进行选定，完全满足临床治疗的需要。

3、▲电流类型：预调制电流、俄式刺激、4 极干扰电、双向脉冲电流（TENS）、感应电流、间动电、直流电、高压电及微电流等 28 种电流类型。

3.1 预调制电流（有浪涌程序）

3.2 俄式刺激（有浪涌程序）

3.3 4 极干扰电

①经典干扰电（有调制程序）

②等平面向量干扰电（有调制程序）

③手动两极向量干扰电（有调制程序）

④自动两极向量干扰电

3.4 双向脉冲电流（TENS）

①双向不对称脉冲电流（有浪涌程序+调制程序）

②双向不对称交替脉冲电流（有浪涌程序+调制程序）

③调制双向不对称脉冲电流

④调制双向不对称交替脉冲电流

⑤ 双向对称脉冲电流（有浪涌程序+调制程序）

⑥ 调制双向对称脉冲电流

3.5 感应电流

①2-5 方波

②方波(ms)（有浪涌程序）

③三角波(ms)（有浪涌程序）

④方波(Hz)（有浪涌程序）

⑤三角波(Hz)（有浪涌程序）

3.6 间动电

①疏波（有浪涌程序）

②密波（有浪涌程序）

③间升波

④疏密波

⑤疏密起伏波

3.7 直流电

①断续直流电

②连续直流电

3.8 高压电

①（双脉冲）高压电（有浪涌程序+调制程序）

②交变（双脉冲）高压电（有调制程序）

3.9 微电流

①微电流（有浪涌程序）

②交变微电流

4、超声模块：

4.1 超声工作频率：1MHz 和 3MHz；

4.2 超声模式：连续和脉冲；

4.3 脉冲频率：16Hz、48Hz、100Hz，

- 4.4 占空比：5%、10%、20%、33%、50%、80%；
- 4.5 有效声强：连续模式（0—2W/cm²）、脉冲模式（0—3W/cm²）；
- 4.6 计时器：电疗 0—60min 可调，超声 0—30min 可调；
- 4.7 接触控制功能：当超声探头没有足够的表面接触到患者时，治疗就会中断（即接触控制）。强度显示开始闪烁，并且治疗计时停止。
- 5、彩色 TFT 液晶触摸屏、中文显示；
- 6、存储功能：可以保存机器的设置和处方；
- 7、报错功能：当设备有硬件故障时，会在显示界面弹出警告信息；
- 8、▲内置 69 个可循证的临床处方，且治疗处方中附有人体解剖图、彩图和文字信息治疗指南；
- 8.1 25 个超声治疗处方；
- 8.2 42 个电疗处方；
- 8.3 2 个超声电疗联合治疗处方；
- 9、超声电疗联合治疗模式：结合两种物理因子，缓解疼痛及肌肉痉挛；
- 10、工作电源：AC220V, 50Hz；
- 11、输入功率：100VA；
- 12、主机：
- 单独尺寸规格：24 * 32 * 12 cm (w * d * h)
- 斜坡尺寸规格：24 * 30.5 * 18.2 cm (w * d * h)
- 主机重量：2 Kg
- 包含电池重量：3 Kg

16-超声波治疗仪（便携式）

- 1、操作：配有全数字 7 寸高响应度、高亮度、高对比度的中文彩色触摸显示屏，无任何按钮和旋钮，操作非常简单；
- 2、显示：大屏幕高清彩色液晶显示屏，中文显示屏，幕显示分辨率（像素）：1024*600；
- 3、输出模式：连续输出和脉冲输出；
- 4、▲脉冲频率：16Hz，48Hz 和 100Hz；
- 5、超声工作频率：单头可实现双频输出（1MHz/3 MHz）；
- 6、有效声强：最大有效声强不超过 3W/cm²；
- 7、治疗时间：0—30min 可调，步进 1；

- 8、处方功能：内含 25 个临床常见疾病的标准处方；
- 9、存储功能：可以保存 50 个机器的设置和处方（即收藏夹）；
- 10、治疗信息：内设的固定处方带有治疗信息，包含文字信息，人体彩图部位信息，人体解剖图信息，方便治疗人员学习和找准治疗部位；
- 11、接触控制功能：当超声头表面与患者接触不充分时，治疗就会中断，同时提示灯亮起，设备无输出；当超声头恢复接触时，设备也会自动恢复治疗；
- 12、手持式超声头：配备 5cm² 超声头，（超声头为防浸式设计，可用于水下治疗）；
- 13、波束不均匀系数 RBN：≤8
- 15、脉冲模式占空比：10%、20%、30%、40%、50%、60%、70%、80%、90%；
- 16、主机尺寸：268 x 250x 166 mm
- 18、电源电压：AC220V、50Hz；
- 19、输入功率：50VA。

17-吞咽功能障碍治疗仪（便携式）（吞咽神经和肌肉电刺激仪）

- 1、电流波形：双向对称脉冲。
- 2、脉冲频率：1-150Hz。
- 3、脉冲宽度：50-450us。
- 4、屏幕尺寸：2.6 寸。
- 5、电流强度：0-120mA。
- 6、▲可用通道：四通道，强度可单独调节。（输出特征：恒流）
- 7、默认计时器：1-30min。（1-99min 可调）
- 8、开路报警：当设备输出电流强度增加到 10mA 以上且电路开路，电流输出强度会直接归零。
- 9、最后 10：自动保存最后使用的 10 个程序。
- 10、固定处方：31 个。
- 11、收藏夹功能：可以进行程序表常用处方的存储。
- 12、具有剩余治疗时间指示功能。
- 13、具有剩余电量指示功能。
- 14、具有故障报警功能。
- 15、程序列表中的 NEMS 和 TENS 输出强度具有自动调节功能。
- 16、主机尺寸：160mm*100mm*35mm（w*d*h）；

17、主机重量（含电池）：440.5g；

18、电源电压：AC220V/50Hz；DC7.2V。

18-蜡疗仪（全自动蜡疗系统）

1、熔蜡箱容积：78L

2、蜡盘数：16 盘

3、性能指标要求：最高工作温度、升温时间、温度波动度、温度均匀度、恒温箱由最高温度降至室温的时间、温度指示误差

4、熔蜡箱功能：熔蜡时间控制、放蜡时间控制、消毒功能（高温+紫外线）、自动清洗/换水功能、显示功能、溶蜡箱独立加热功能

5、恒温箱功能：制饼时间控制、冷却模式选择、排堵功能、制饼模式选择、蜡盘选择

6、预约制饼功能：参数设置、系统设置、休假日期设置、提示保护功能（超温、温度探头故障）

7、电源电压：AC220V，50Hz

8、输入功率：3900W

9、主机尺寸：640mm*600mm*1450mm（长*宽*高）

19-红外线治疗器

1、电源电压：AC220V 50Hz

2、功率 ≤ 150 （1-105）W

3、工作环境温度：5~40℃

4、工作环境湿度 $\leq 85\%$

5、熔断器：（ $\Phi 5 \times 20 - 3A$ ） $\times 2$

20-上下肢主被动运动康复机（床旁下肢型）

1、床旁设计，移动便捷，用于卧床患者下肢的运动康复训练；

2、阻力设定范围：0-20Nm, 档间距 1Nm, 允许误差 $\pm 1Nm$ ；

3、被动训练转数：0-60rpm, 步距 1rpm, 允许误差 $\pm 10\%$ ；

4、被动训练下肢电机动力最大输出 16Nm, 允许误差 $\pm 20\%$ ；

5、训练时间：0-120min, 步进可调，步距 1min, 允许误差 $\pm 10\%$ ；

6、痉挛等级：高、中、低三档，根据使用者情况进行设定；

7、电机等级：高、中、低三档；

8、下肢训练臂纵向 0-10cm 可伸缩，减少卧床患者的移动；

- 9、显示屏：可进行 180 度旋转，7 寸彩色液晶触摸显示操作；
- 10、电动驱动机身高度调节，调节范围不低于 10CM；
- 11、机身底部采用 4 轮支撑，一踏式控制开关，便于设备的推行移动与固定；
- 12、脚踏部位，护腿板高度可调节，腿围可伸缩调节，悬吊绳长可根据需要进行收放；
- 13、患者管理系统：具有训练方案、病例档案存储查询管理功能；可利用智能卡或 U 盘进行训练方案、病例档案管理，联机打印训练结果；
- 14、对称性训练：具有左下肢和右下肢的对称性训练功能，实时显示两侧肢体运动百分比；
- 15、具有训练时间、训练速度、训练阻力及训练模式的设定功能；
- 16、具有语音提示功能，实时播报患者当前运动状态；
- 17、具有智能探测痉挛、缓解痉挛的功能，痉挛探测可进行关闭或开启设置；
- 18、训练期间显示：运动时间、运动阻力、运动速度、对称性、主被动及痉挛显示；
- 19、训练结束后显示运动里程、运动时间、能量消耗、训练的主动被动速度、痉挛次数、肌肉张力、对称性；
- 20、安全防护：异常声音控制、按键控制的急停功能、急停按钮；
- 21、主、被动训练模式可自由转换或可手动选择；
- 22、训练方向：正转与反转，通过方向键可改变转动方向或可定时改变方向；
- 23、▲训练模式：被动模式、助力模式、主被动模式、主动模式、抗痉挛模式、对称性模式、自动模式；
- 24、设备自检功能：开机时，设备自动检测运行；
- 25、电源：220V 50Hz；输入功率：400VA；
- 26、规格：900mm×740mm×1300mm；
- 30、净重：90KG。

21-空气压力波（空气压力波治疗仪）

- 1、供电电源：220VAC，50Hz
- 2、压力设定范围：1-26kPa，连续可调，压力调节精度 1kPa
- 3、定时时间：5-99 分钟，连续可调
- 4、输出控制方式：单路输出，通过一分二充气导管，至多可同时连接 2 个下肢 6 腔气囊
- 5、人机交互界面：组合式按键操作，多参数高亮度显示及可调（模式、压力、时间等）
- 6、治疗模式：内置 10 种治疗模式，1 种标准模式（静脉模式）+9 种扩展模式（动脉模式、持续压力模式、按摩模式）

- 7、压力显示单位：可选择 kPa 与 mmHg 两种压力显示单位
- 8、噪音控制：整机最大运行噪音 $\leq 60\text{dB}$
- 9、气囊结构：采用“瓦片式”设计，实现无压力死角，保证静脉血单向回流，保护静脉瓣膜
- 10、气囊规格：适配小腿三腔、下肢三腔、下肢六腔、上肢六腔等气囊，方便不同科室患者的需求
- 11、主机尺寸和质量： $\leq 6\text{Kg}$ ，主机尺寸（长 $\times$ 宽 $\times$ 高）：230mm $\times$ 165mm $\times$ 290mm；可选配挂架，便于挂床使用；也可选配推车，便于移动治疗。

22-儿童电动起立床

- 1、外形尺寸（长 $\times$ 宽 $\times$ 高） $\geq 1500 \times 720 \times 790$ （尺寸 $\pm 50\text{mm}$ ），
- 2、床面最低高度 $\leq 550\text{mm}$ （尺寸 $\pm 50\text{mm}$ ），
- 3、安全工作载荷： $\geq 150\text{kg}$ 。
- 4、床面可调节角度范围：0 $\sim 85^\circ$ 可调
- 5、电源频率：50Hz $\pm 1\text{Hz}$ ，电压：AC220V $\pm 10\%$ 。
- 6、电动直立床配置：由脚踏板、绑带、扶手板、床面、床升降架、床架、控制器、升降脚轮。
- 7、需带有急停装置
- 8、提供第二类医疗器械备案凭证
- 9、GB9706.1-2020《医用电气设备第1部分：基本安全和基本性能的通用要求》

23-生理参数分析处理软件

1、生理参数分析处理软件参数

- 1.1 专用于对患者六分钟步行试验中的心电数据、运动数据、血氧数据和血压数据进行记录、储存、显示、处理和分析
- 1.2 通过九轴陀螺仪技术实现距离、圈数、步数自动采集精准计算并上传；
- 1.3 可根据试验场地实际情况修改设定六分钟步行试验折返距离；
- 1.4 实时查看心电、血压、血氧等；支持完整心电回放；
- 1.5 自动实时采集分析并记录运动状态（躺、站/坐、步行、跑步）；
- 1.6 支持徒手步态检查；
- 1.7 智能捕捉并分析异常心电事件；
- 1.8 呈现心率储备百分比、心脏变时指数、运动心率恢复值、HRV 分析等多指标结果；

- 1.9 自动生成运动处方建议，支持修改；
- 1.10 支持心率、血氧报警参数设定；
- 1.11 自动生成 6 分钟步行试验报告，支持修改；
- 1.12 存储功能；

2、动态生命体征参数监测仪

- 2.1 导联方式：标准 12 导联；
- 2.2 动态输入范围：10mV；
- 2.3 输入阻抗： $\geq 10M$ ；
- 2.4 共模抑制： ≥ 60 dB；
- 2.5 增益精确度： $\leq 10\%$ ；
- 2.6 增益稳定性： $\leq 3\%$ ；

3、血压：

- 3.1 测量方式：示波法；
- 3.2 测量范围：压力：0 ~ 297mmHg；

4、血氧：

- 4.1 血氧饱和度测量范围：0 % ~ 100 %；
- 4.2 脉率测量范围：30 bpm（次/min）~250 bpm（次/min）；

5、肺功能仪

- 5.1 测量用力肺活量 FVC，测量用力呼气 1 秒量 FEV1 及其与用力肺活量的比值 FEV1/FVC，测量峰值流速 PEF，25%、50%、75%肺活量时的用力呼气流速 FEF25、FEF50、FEF75 和从 25%肺活量到 75%肺活量之间的平均呼气流速 FEF2575；
- 5.2 健康状态指示；
- 5.3 定标功能；
- 5.4 容量、流速超限信息提示；
- 5.5 六秒呼气时长指示功能；

3、其他说明

3.1 在投标文件中对技术要求必须如实地一一应答，对于具有具体参数要求的指标，必须以所提供货物的具体参数值（相应佐证材料）如实应答，以其他方式应答的视为不符合招标要求并可能导致其投标被否决。

3.2 “▲”号技术要求的指标，必须在投标文件中提供技术支持资料。技术支持资料以制造商公开发布的印刷资料（包括技术说明书、产品介绍彩页等）、食药监局出具的注册证及检测机构出具的检测报告等为准，投标人可以只提供上述材料关键页的复印件，关键页需体现投标产品的品牌、规格型号、相关性能指标。

二、投标文件的编制要求

投标文件由商务响应文件（包括相关证明文件）和技术响应文件二部分构成，当包括（但不限于）下列内容：

1. 商务响应文件

1.1 商务响应文件由以下部分组成（但不局限于）：

- （1）投标函；
- （2）资格条件响应表；
- （3）实质性要求响应表；
- （4）开标一览表（按招标文件提供的格式填写）；
- （5）报价分类明细表；
- （6）商务响应表；
- （7）投标单位的情况简介
- （8）法定代表人授权委托书（原件）和投标人代表的身份证复印件（复印件，加盖投标人公章）；
- （9）中小企业声明函（原件）（中小企业提供）；
- （10）投标人关于商务等的其他说明（如有的话）。

项目要求按上述内容编制商务标书，如有需说明的其他事项，一律写入“商务响应文件编制综合说明”内。

2. 技术响应文件

2.1 技术响应文件由以下部分组成（但不局限于）：

- （1）与评标有关的投标文件主要内容索引表；
- （2）重要参数的响应度；
- （3）设备的性能；
- （4）服务响应及应急方案程度；
- （5）设备安装、调试方案；
- （6）项目的进度计划；

(7) 按照《采购需求》要求提供的其他技术性资料以及投标人需要说明的其他事项。

第五章 评标办法与程序

一、资格审查

招标人将依据法律法规和招标文件的《投标人须知》、《资格条件响应表》，对投标人进行资格审查。确定符合资格的投标人不少于 3 家的，将组织评标委员会进行评标。

二、投标无效情形

2.1 投标文件不符合《资格条件响应表》以及《实质性要求响应表》所列任何情形之一的，将被认定为无效投标。

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

2.3 除上述以及政府采购法律法规、规章、《投标人须知》所规定的投标无效情形外，投标文件有其他不符合招标文件要求的均作为评标时的考虑因素，而不导致投标无效。

三、评标方法与程序

3.1 评标方法

根据《中华人民共和国政府采购法》及政府采购相关规定，结合项目特点，本项目采用“综合评分法”评标，总分为 100 分。

3.2 评标委员会

(1) 本项目具体评标事务由评标委员会负责，评标委员会由 5 人组成，其中采购人代表 1 名，其余为政府采购评审专家。招标人将按照相关规定，从上海市政府采购评审专家库中随机抽取评审专家。

(2) 评标委员会成员应坚持客观、公正、审慎的原则，依据投标文件对招标文件响应情况、投标文件编制情况等，按照《投标评分细则》逐项进行综合、科学、客观评分。

3.3 评标程序

(1) 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，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。

(2) 澄清有关问题。对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，评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者纠正。投标人的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，由其授权的代表签字，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，也不得通过澄清而使进行澄清的投标人在评标中更

加有利。

(3) 比较与评分。评标委员会按招标文件规定的《投标评分细则》，对符合性审查合格的投标文件进行评分。

(4) 推荐中标候选供应商名单。各评委按照评标办法对每个投标人进行独立评分，再计算平均分，评标委员会按照每个投标人最终平均得分的高低依次排名，推荐得分最高者为第一中标候选人，依此类推。如果供应商最终得分相同，则按报价由低到高确定排名顺序，如果报价仍相同，则由评标委员会按照少数服从多数原则投票表决。

四、评审细则

4.1 投标价格分按照以下方式进行计算：

(1) 价格评分：报价分=价格分值×(评标基准价/评审价)

(2) 评标基准价：是经符合性审查合格(技术、商务基本符合要求，无重大缺、漏项)满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价。

(3) 评审价：投标报价无缺漏项的，投标报价即评审价；投标报价有缺漏项的，按照其他投标人相同项的最高报价计算其缺漏项价格，经过计算的缺漏项价格不超过其投标报价10%的，其投标报价也即评审价，缺漏项的费用视为已包括在其投标报价中，经过计算的缺漏项价格超过其投标报价10%的，**其投标无效**。

(4) 本项目非专门面向中小企业采购，对小型和微型企业投标人的投标价格给予10%的扣除，用扣除后的价格参与评审。中小企业投标应提供《中小企业声明函》。

(5) 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竞标。如果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。

4.2 投标文件其他评分因素及分值设置等详见《投标评分细则》

投标评分细则（100 分）

序号	评分因素及权重	分值（分）	评分标准说明
1	报价	30	$\text{价格权重} \times (\text{评标基准价} / \text{评标价}) \times 100$ 本项目小微企业报价给予 10% 的扣除，用扣除后的价格参加评审。
2	重要参数的响应度	15	▲号条款不满足每条扣 1 分。扣至 0 分为止。 （需提供相关证明材料，不提供不得分）
3	设备的性能	22	设备性能是否匹配本次项目使用要求，是否具有针对性及适用性；由评标委员会根据投标人所提供的技术参数偏离表以及相关佐证材料进行综合打分；技术参数偏离表必须根据技术要求部分逐条响应，未提供技术参数偏离表或者相关佐证材料的此条款不得分。 性能匹配度高（普通技术偏离 ≤ 3 条）：得 17-22 分； 匹配度有细微偏差（普通技术偏离 ≤ 6 条）：得 12-16 分； 匹配度有较大偏差（普通技术偏离大于 6 条）：得 4-11 分。
4	服务响应及应急方案程度	13	详细列出本次项目的售后服务人员名单、联系方式及维修工具、备品备件仓库、响应时间、质保时间以及应急方案等，评标委员会根据投标人提供的相关方案进行综合打分： 方案最满足招标文件要求：得 9-13 分； 方案经评审有细微瑕疵：得 4-8 分； 描述较笼统，瑕疵较多：得 1-3 分。
5	设备安装、调试方案	15	根据投标人的相关描述，包含但不限于设备的运输、安装、调试以及后期培训服务等，以及对提供临床操作及维修人员培训及其培训次数、提供免费技术咨询服务及其期限长短的响应程度等 设备安装、调试方案描述完整，可操作性强：得 11-15 分； 设备安装、调试方案存在细微瑕疵：得 6-10 分； 设备安装、调试方案瑕疵较大，影响项目实施：得 1-5 分。
6	项目的进度计划	5	投标人详细描述本次项目的时间安排，保证项目在规定时间内完成。评标委员会根据投标人的方案进行综合打分。 时间安排及方案最好的：得 4-5 分； 时间安排及方案较好的：得 2-3 分； 时间安排及方案一般的：得 0-1 分。

第六章 投标文件有关格式

一. 商务响应文件有关格式

投标函

致：_____（招标人名称）

根据贵方_____（项目名称、招标编号）采购的招标公告及投标邀请，_____（姓名和职务）被正式授权代表投标人_____（投标人名称、地址），向贵方在网上投标系统中提交投标文件 1 份。

据此函，投标人兹宣布同意如下：

- 1、按招标文件规定，我方的投标总价为 _____（大写）元人民币。
- 2、我方已详细研究了全部招标文件，包括招标文件的澄清和修改文件（如果有的话）、参考资料及有关附件，我们已完全理解并接受招标文件的各项规定和要求，对招标文件的合理性、合法性不再有异议。
- 3、投标有效期为自开标之日起 _____日。
- 4、如我方中标，投标文件将作为本项目合同的组成部分，直至合同履行完毕止均保持有效，我方将按招标文件及政府采购法律、法规的规定，承担完成合同的全部责任和义务。
- 5、如果我方有招标文件规定的不予退还投标保证金的任何行为，我方的投标保证金可被贵方没收。
- 6、我方同意向贵方提供贵方可能进一步要求的与本投标有关的一切证据或资料。
- 7、我方完全理解贵方不一定要接受最低报价的投标或其他任何投标。
- 8、我方已充分考虑到投标期间网上投标会发生的故障和风险，并对可能发生任何故障和风险造成的投标内容不一致、利益受损或投标失败，承担全部责任。
- 9、我方同意网上投标内容均以网上投标系统开标时的开标记录表内容为准。我方授权代表将对开标记录进行校核及勘误，授权代表不进行校核及勘误的，由我方承担全部责任。
- 10、为便于贵方公正、择优地确定中标人及其投标货物和服务，我方就本次投标有关事项郑重声明如下：
 - （1）我方向贵方提交的所有投标文件、资料都是准确的和真实的。
 - （2）我方不是采购人的附属机构。
 - （3）我方近期有关投标型号货物的生产、供货、售后服务以及性能等方面的重大决策

和事项：_____

_____，

_____。

(4) 我方最近三年内因违法行为被通报或者被处罚的情况：

_____，

_____。

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

地址：

电话、传真：

邮政编码：

开户银行：

银行账号：

投标人授权代表签名：

投标人名称（公章）：

日期： 年 月 日

资格条件响应表

序号	项目内容	要求	响应内容说明 (是/否)	详细内容所在投标文件页次	备注
1	法定基本条件	符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件： 1、营业执照（或事业单位、社会团体法人证书）、税务登记证（若为多证合一的仅提供营业执照） 2、具有健全的财务会计制度、依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的声明。 3、参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函，截止至开标日成立不足3年的供应商可提供自成立以来无重大违法记录的书面声明。 4、未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单和中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商。			
2	投标人资质	1、投标人为投标货物制造商，应按照国家有关规定提供《中华人民共和国医疗器械生产企业许可证》；投标人为经营销售企业，应按照国家有关规定提供《第二类医疗器械经营备案凭证》(若二类医疗器械经营备案和三类医疗器械经营许可两证合一，则只需提供《医疗器械经营许可证》)。投标人的生产或经营范围应当与国家相关许可保持一致。 2、医疗产品必须具备相应有效的医疗产品注册证或相应的备案证。			
3	中小企业	本项目面向大、中、小、微型等各类供应商采购。			
4	联合投标	本项目不接受联合投标。			
5	法定代表人授权	1、在投标文件由法定代表人授权代表签字（或盖章）的情况下，应按招标文件规定格式提供法定代表人授权委托书； 2、按招标文件要求提供被授权人身份证。			

投标人授权代表签字：_____

投标人（公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

实质性要求响应表

序号	项目内容	要求	响应内容说明 (是/否)	详细内容所在投标文件页次	备注
1	投标文件内容、密封、签署等要求	1、投标文件按招标文件规定格式要求提供《投标函》、《开标一览表》、《资格条件响应表》以及《实质性要求响应表》并在标明签字和盖章页签字和盖章。 2、投标文件按招标文件要求密封（适用于纸质投标项目），电子投标文件须经电子加密（投标文件上传成功后，系统即自动加密）。			
2	投标有效期	不少于 90 天。			
3	投标报价	1、不得进行选择性价（投标报价应是唯一的，招标文件要求提供备选方案的除外）； 2、不得进行可变的或者附有条件的投标报价； 3、投标报价不得超出招标文件标明的采购预算金额或项目最高限价； 4、投标报价有缺漏项的，缺漏项部分的报价按照其他投标人相同项的最高报价计算，计算出的缺漏项部分报价不得超过投标报价的 10%。			
4	交付期	合同签订后 30 日内交付并通过验收，具体以采购人通知为准。			
5	质量标准	根据招标人验收标准执行。			
6	质量保质期	所有货物验收合格后不少于 24 个月的免费质保。			
7	付款方式	验收通过后 30 天内支付合同金额的 100%。			
8	合同转让与分包	合同不得转让，分包应符合招标文件规定：对非本专业项目，可进行专业分包，但不得将合同约定的全部事项一并委托给他人。除乙方投标文件中已说明的委托专项服务事项外，中标后一律不得对外分包。			
9	公平竞争和诚实信用	不得存在腐败、欺诈或其他严重违背公平竞争和诚实信用原则、扰乱政府采购正常秩序的行为。			
10	招标文件中标有★的实质性条款	招标文件中凡标有“★”的条款均系实质性要求条款。			

投标人授权代表签字： _____

投标人（公章）： _____

日期： _____年 _____月 _____日

开标一览表

上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心康复设备采购（二类康复设备）包 1

项目名称	质保期	交货期限	投标总价（人民币大写）	备注说明	最终报价（总价、元）

说明：

- （1）投标人应按照《项目采购需求》和《投标人须知》的要求报价。
- （2）开标一览表内容与投标文件其它部分内容不一致时以开标一览表内容为准。

投标人授权代表签字：_____

投标人（公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

报价明细表

项目名称：

采购编号：

序号	设备名称	规格型号	单价	数量	合价	生产厂家	品牌	相关检测证明	备注
1									
2									
3									
4									
5									

说明：（1）所有价格均系用人民币表示，单位为元，精确到个数位。

（2）投标人应按照《采购需求》和《投标人须知》的要求报价。

（3）如果单价与总价不符时，以单价为准，并修正总价。

投标人授权代表签字：_____

投标人（公章）：_____

日期：____年____月____日

商务响应表

项目名称：

采购编号：

项目	采购文件要求	是否响应	投标人的承诺或说明
交付日期	合同签订后 30 日内交付并通过验收，具体以采购人通知为准。		
免费保修期	所有货物验收合格后不少于 24 个月的免费质保。		
质量要求	根据招标人验收标准执行。		
交付/服务地址	采购人指定地点。		
付款条件	验收通过后 30 天内支付合同金额的 100%。		
转让与分包	本项目合同不得转让。		
投标有效期	90 天。		
投标报价	投标报价要求为唯一的，不能有两个或多个报价的。		

投标人授权代表签字：_____

投标人（公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

投标人基本情况简介

（一）基本情况：

- 1、单位名称：
- 2、地址：
- 3、邮编：
- 4、电话/传真：
- 5、成立日期或注册日期：
- 6、行业类型：

（二）基本经济指标（到上年度 12 月 31 日止）：

- 1、实收资本：
- 2、资产总额：
- 3、负债总额：
- 4、营业收入：
- 5、净利润：
- 6、上交税收：
- 7、在册人数

（三）其他情况：

- 1、专业人员分类及人数：
- 2、企业资质证书情况：
- 3、近三年内因违法违规受到行业及相关机构通报批评以上处理的情况：
- 4、其他需要说明的情况：

我方承诺上述情况是真实、准确的，我方同意根据招标人进一步要求出示有关资料予以证实。

附：

1、营业执照（或事业单位、社会团体法人证书）、税务登记证（若为多证合一的仅需提供营业执照），（复印件，加盖投标人公章）。

2、具有健全的财务会计制度、依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的声明。

3、参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明函，截止至开标日成立不足 3 年的供应商可提供自成立以来无重大违法记录的书面声明

4、供应商书面声明

5、制造商提供《中华人民共和国医疗器械生产企业许可证》；经销商提供《第二类医疗器械经营备案凭证》（若两证合一，则只需提供《医疗器械经营许可证》）。

6、医疗产品必须具备相应有效的医疗产品注册证或相应的备案证。

投标人授权代表签字：_____

投标人（公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

依法缴纳税收和社会保障资金、没有重大违法记录

声 明

本公司具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，且参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

特此声明。

本公司对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：_____年__月__日

财务状况及税收、社会保障资金 缴纳情况声明函

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

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

特此声明。

我方对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称：（公章）

日期：

供应商书面声明

致：（招标人名称）

我公司承诺已自查，在参加本项目政府采购活动中未违反《中华人民共和国政府采购法实施条例》第十八条“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，不得参加同一合同项下的政府采购活动”。

特此声明

附件：投标人股东名录及所占股东比例（国家企业信用系统公示系统）

投标人授权代表签字：_____

投标人（公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

法定代表人资格证明书

单位名称：_____

地址：_____

姓名：_____性别：_____年龄：_____职务：_____

系_____（单位）的法定代表人。

特此证明。

投标人：（盖章）

日期：_____年____月____日

法人授权委托书

致：_____

本授权委托书声明：

我_____（姓名）系注册于_____（投标人注册地）
_____（投标人）的法定代表人，现授权委托_____（姓名）为我公
司代表，以本公司的名义参加_____项目的投标活动。被授权人在本项目投标、
开标、评标及合同谈判和签约过程中所签署的一切文件和处理与之有关的一切事务，本公司
及我本人均予以承认。

代理人无转委托权，特此委托。

本授权委托书在签署日至本合同签署之日期间始终保持有效。

附：被授权人身份证复印件。

投标人：_____（公章）

法定代表人：_____（签字）

被授权人身份证复印件粘贴处：

被授权人：_____（签字）

签署日期：_____年____月____日

中小企业声明函

本公司(联合体)郑重声明,根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)的规定,本公司(联合体)参加_____ (单位名称)的_____ (项目名称) 采购活动,提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业(含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业)的具体情况如下:

1、PT床训练床(医用电动诊疗床) (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业);

2、电动起立床 (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

3、多体位治疗床 (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

4、脑循环功能障碍治疗仪 (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

5、磁振热治疗仪 (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

6、神经功能重建治疗仪(生物反馈) (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

7、半导体激光(半导体激光治疗机) (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

8、上下肢主被动运动康复机 (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

9、牵引仪(多功能牵引床) (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),从业人员_____ 人,营业收入为_____ 万元,资产总额为_____ 万元。属于_____ (中型企业、小型企业、微型企业) ;

10、中频治疗仪 (标的名称),属于工业;制造商为_____ (企业名称),

从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

11、痉挛肌低频治疗仪（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

12、短波治疗仪（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

13、数码经络导平治疗仪（高压低频脉冲治疗机）（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

14、超声波治疗仪（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

15、超声电疗治疗仪（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

16、超声波治疗仪（便携式）（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

17、吞咽功能障碍治疗仪（便携式）（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

18、蜡疗仪（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

19、红外线治疗器（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

20、上下肢主被动运动康复机（床旁下肢型）（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

21、空气压力波（空气压力波治疗仪）（标的名称），属于工业；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。

万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

22、儿童电动起立床（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

23、生理参数分析处理软件（标的名称），属于工业；制造商为_____（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元。属于_____（中型企业、小型企业、微型企业）；

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

说明：

1.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. 投标供应商需对本项目所有货物制造商的企业性质作出说明，如有缺漏的不予认定为小微企业，不享受报价折扣。

注：各行业划型标准：

工业。从业人员 1000 人以下或营业收入 40000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 300 人及以上，且营业收入 2000 万元及以上的为中型企业；从业人员 20 人及以上，且营业收入 300 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 300 万元以下的为微型企业。

无疑问回复函

_____（采购单位）：

_____（采购代理单位）：

在仔细阅读了贵单位关于“_____”（项目名称）的采购文件、等其他资料后：

我公司确认对本项目采购文件、评标办法、技术规格及要求等其他资料所述条款及内容无疑义；

我公司确认采购文件显示的信息的准确性、完整性和有效性。

投标人名称（盖章）：

出具日期： 年 月 日

说明：请各投标人仔细阅读招标文件及其他资料，如无疑义，请将本确认函加盖投标人公章，在递交纸质投标文件的同时递交。

二. 技术响应文件有关格式

与评标有关的投标文件主要内容索引表

项目名称：

采购编号：

序号	响应项目	主要内容概述	详细内容所在 投标文件页次	备注
1	报价			
2	重要参数的响应度			
3	设备的性能			
4	服务响应及应急方案程度			
5	设备安装、调试方案			
6	项目的进度计划			
.....				

说明：上述具体内容要求可以参照本项目评标方法之评分标准。

规格型号:

[illegible]

投标人授权代表签字: _____

投标人（公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

技术规格偏离表

项目名称：

采购编号：

序号	货物名称	规格型号	数量	招标文件技术规格要求	投标货物实际技术规格	偏差	偏差说明

说明：

- （1）投标人必须按《采购需求》填写本表，如投标货物实际技术规格与技术需求无偏差，在“是否有偏差”一列填写“无”。
- （2）投标货物的规格、技术参数和性能与招标文件的要求如不完全一致，在“是否有偏差”一列填写“有”，还需填写偏差说明，并注明是“正偏离”还是“负偏离”以及偏差的幅度（以百分比表示）。
- （3）无论投标货物的规格、技术参数和性能与招标文件的要求是否完全一致，投标人都必须填写此表。

投标人授权代表签字：_____

投标人（公章）：_____

日期：_____年_____月_____日

第七章 合同条款及格式

包 1 合同模板:

上海市金山区枫泾镇社区卫生服务中心康复设备采购（二类康复设备）合同书

合同编号: [合同中心-合同编码]

合同各方:

甲方: [合同中心-采购单位名称]

乙方: [合同中心-供应商名称]

地址: [合同中心-采购单位所在地]

地址: [合同中心-供应商所在地]

邮政编码: [合同中心-采购人单位邮编]

邮政编码: [合同中心-供应商单位邮编]

电话: [合同中心-采购单位联系人电话]

电话: [合同中心-供应商联系人电话]

传真: [合同中心-采购人单位传真]

传真: [合同中心-供应商单位传真]

联系人: [合同中心-采购单位联系人]

联系人: [合同中心-供应商联系人]

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》之规定, 本合同当事人在平等、自愿的基础上, 经协商一致, 同意按下述条款和条件签署本合同:

1. 货物的合同价

本合同价格为 [合同中心-合同总价] 元 (大写: [合同中心-合同总价大写])。

与交货有关的所有费用应包含在合同价中, 买方不再另行支付任何费用。

2. 交货地点、时间和交货状态

2.1 交货地点: 采购人指定地点。

2.2 交货时间: [合同中心-合同有效期]

2.3 交货状态: 一批康复设备, PT 床训练床、电动起立床、多体位治疗床、脑循环功能障碍治疗仪、磁振热治疗仪、神经功能重建治疗仪等, 具体设备内容详见采购需求。设备安装、调试、验收合格。

3. 质量标准和要求

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

3.2 卖方所出售的标的物还应符合国家和上海市人民政府之有关规定。

3.3 如果质量标准不统一的，应以买方所选择的质量标准为依据。

4. 权利瑕疵担保

4.1 卖方保证对其出售的标的物享有合法的权利；

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

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

4.4 如买方使用该标的物构成上述侵权的，则由卖方承担全部责任。

5. 包装要求

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

5.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单、质量证书和保修保养证书。

6. 验收

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

6.2 买方可采用以下 2 种方式中的任意一种对货物组织验收：

(1) 买方收货后根据货物的技术规格要求和质量标准，对货物进行检查验收，如果发现数量不足或有质量、技术等问题，卖方应负责按照买方的要求采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切损失和费用。验收合格后，买方收取发票并签署验收意见。

买方在货物送达后无正当理由而拖延验收或不验收超过上述 6.1 款所规定的验收期的，则视为其已验收通过。但对货物有质量保证期的，适用质量保证期之规定。

(2) 邀请国家认可的质量检测机构参加验收。对于大型或者复杂的政府采购项目应当由买方邀请法定的质量检测机构参加验收，由其出具验收报告，参加验收的成员应当在验收书上签字，并承担相应的法律责任。

7. 付款

7.1 本合同以人民币付款。

7.2 本合同款项按照以下方式支付：

验收通过后 30 天内支付合同金额的 100%。

8. 伴随服务

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

8.2 卖方还应提供下列服务：

(1) 货物的现场安装、调试和启动监督；

(2) 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；

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

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

8.3 伴随服务的费用应包含在合同价中，买方不再另行支付。

9. 质量保证

9.1 卖方应保证所供货物是全新的、未使用过的，并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。卖方应保证其货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内应具有满意的性能。在货物最终交付验收后不少于 24 个月的质量保证期内，卖方应对由于设计、工艺或材料的缺陷而产生的故障负责。

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

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

10. 补救措施和索赔

10.1 买方有权根据质量检测部门出具的检验证书向卖方提出索赔。

10.2 在检验期和质量保证期内，如果卖方对缺陷产品负有责任而买方提出索赔，卖方应按照买方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

卖方同意退货并将货款退还给买方，由此发生的一切费用和损失由卖方承担。根据货物的质量状况以及买方所遭受的损失，经过买卖双方商定降低货物的价格。卖方应在接到买方通知后七天内负责采用符合合同规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件和设备来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分，其费用由乙方负担。同时，卖方应在约定的质量保证期基础上相应延长修补和/或更换件的质量保证期。

10.3 如果在买方发出索赔通知后十天内卖方未作答复，上述索赔应视为已被卖方接受。如果卖方未能在买方索赔通知后十天内或

买方同意延长的期限内，按照上述规定的任何一种方法采取补救措施，买方有权从应付货款中扣除索赔金额，如不足以弥补买方损失的，买方有权向卖方提出赔偿损失的要求。

11. 履约延误

11.1 卖方应按照合同规定的时间、地点交货和提供服务。

11.2 如卖方无正当理由而拖延交货，或解除合同并追究卖方的违约责任。

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

12. 误期赔偿

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

13. 不可抗力

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

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

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

14. 争端的解决

14.1 合同各方应通过友好协商，解决在执行本合同过程中所发生的或与本合同有关的一切争端。如从协商开始十天内仍不能解决，可以向同级政府采购监督管理部门提请调解。

14.2 调解不成则提交仲裁，仲裁应由上海仲裁委员会根据其仲裁规则和程序进行。

14.3 在仲裁期间，除正在进行仲裁的部分外，本合同的其它部分应继续执行。

15. 违约终止合同

15.1 在买方对卖方违约而采取的任何补救措施不受影响的情况下，买方可在下列情况下向卖方发出书面通知书，提出终止部分或全部合同。

(1) 如果卖方未能在合同规定的限期或买方同意延长的限期内提供部分或全部货物。

(2) 如果卖方未能履行合同规定的其它任何义务。

15.2 如果买方根据上述 15.1 款的规定，终止了全部或部分合同，买方可以依其认为适当的条件和方法购买与未交货物类似的货物，卖方应对购买类似货物所超出的那部分费用负责。但是，卖方应继续执行合同中未终止的部分。

15.3 如果卖方在履行合同过程中有不正当竞争行为，买方有权解除合同，并按《中华人民共和国反不正当法》之规定由有关部门

追究其法律责任。

16. 破产终止合同

16.1 如果卖方破产或丧失清偿能力，买方可在任何时候以书面形式通知卖方终止合同 而不给卖方补偿。该终止合同将不损害或影响买方已经采取或将要采取任何行动或补救措施的权利。

17. 合同转让和分包

17.1 除买方事先书面同意外，卖方不得部分转让和分包或全部转让和分包其应履行的 合同义务。

18. 合同生效

18.1 本合同在合同各方签字盖章后生效。

18.2 本合同一式二份，以中文书就，签字各方各执一份。

19. 合同修改

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

签约各方：

甲方（盖章）：[合同中心-采购单位名称_1] 乙方（盖章）：[合同中心-供应商名称_1]

法定代表人或授权委托人（签章）[合同中心-采购单位联系人_1] 法定代表人或授权委托人（签章）[合同中心-供应商法人姓名]（[合同中心-供应商法人性别]）

签订时间：[合同中心-签订时间] 签订时间：[合同中心-签订时间_1]

签订地点： 网上签约