
采购/调研文件

采购编号：_____

项目名称：_____

报名单位：_____

联系人：_____

联系电话：_____

报名时间：_____

盖 章：_____

南昌大学第二附属医院招标采购中心

目录

一、 采购要求	1
二、 评标标准	14
三、 文件编制要求	14
1. 投标人致函（附件 1）；	17
2. 授权书（附件 2）；	18
3. 承诺函（附件 3）；	19
4. 中小企业声明函（附件 4）；	20
5. 投标人资格要求（复印件加盖公章）；	21
5.1. 具有独立承担民事责任的能力；	21
5.2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；	21
5.3. 具有履行合同所必须的设备和专业技术能力（相关业绩）；	21
5.4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；	21
5.5. 参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；	21
5.6. 投标单位应提供《企业法人营业执照》、《法人授权书》、《资质证明》、项目 负责人及相关人员资质证书复印件等，开标需带原件校验。	21
5.7. 提供“一、采购要求”涉及的相关材料。	21
6. 投标人须提供售后服务能力承诺证明材料（南昌地区）；	22
7. 报价单；	23
8. 需求响应/偏离表；	24
9. 技术文件；	25
10. 投标人认为有必要提供的其他资料；	26
11. 投标企业情况一览表；	27

一、采购要求

（一）技术需求

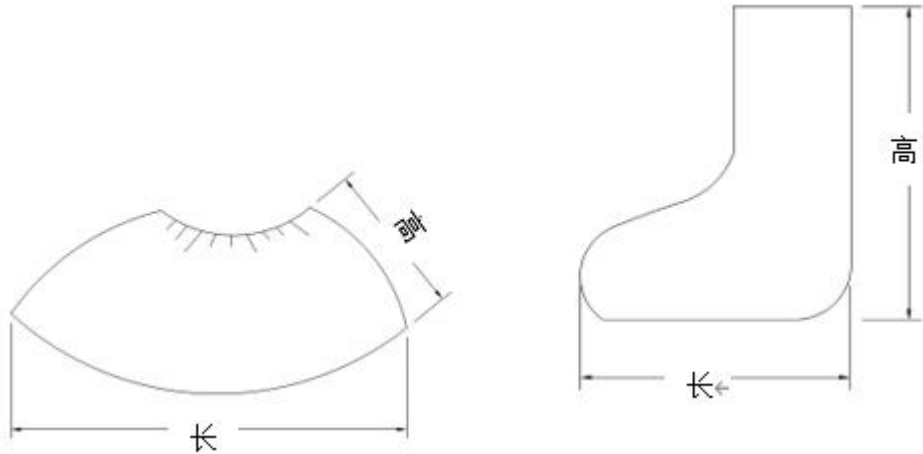
医 用 外 科 口 罩	1. 型号： 平面形； 2. 满足 YY0469-2011 标准要求 3. 口罩外观应整洁、形状完好，表面不得有破损、污渍； 4. 规格为大号（17.5×9.5）cm、中号（14.5×9.5）cm； 5. 具有独立包装、多包装选择，口罩最小包装应有清晰的中文标志，标志包括下列信息：产品名称；生产日期和/或批号；制造商名称、地址及联系方式；执行标准标志号；生产许可证号、产品注册证号；技术要求编号，灭菌标志、所用的灭菌方法及灭菌有效期，型号、规格、数量、质检专用章；包装内有合格证：包括产品名称、规格型号、数量、生产日期、生产批号、失效日期、检验员代码、质检专用章，行业标准； 6. 口罩的包装应该能够防止破损和使用前的污染，若使用环氧乙烷消毒或灭菌，独立中封袋或医用透析纸纸塑袋包装； 7. 底料要求：亲肤面料、抗过敏、无刺激、无毒、无味、白色； 8. 耳带要求：宽度 3.8mm 以上； 9. 佩戴方式：每种型号规格都能满足绑带、挂耳两种佩戴方式； 10. 生产投标货物的保护措施及包装完好，包装袋在同级别生产厂地生产； 11. 口罩上应配有鼻夹，鼻夹由可塑性材料制成，鼻夹长度应不小于 8cm； 12. 口罩带应戴取方便，每根口罩带与口罩体连接点处的断裂强力应不小于 10N； 13. 口罩的细菌过滤效率应不小于 95%； 14. 口罩两侧面进行气体交换的压力差 Δp 应不大于 49pa； 15. 口罩佩戴好后，应能罩住佩戴者的口、鼻、口至下颌；应符合标志的设计尺寸及允差；
----------------------------	--

	16. 2mL 合成血液以 16.0kPa（120mmHg）压力喷向口罩外侧面后，口罩侧面不应出现渗透。 17. 口罩对非油性颗粒的过滤效率应不小于 30%； 18. 口罩材料应采用不易燃材料；口罩离开火焰后燃烧不大于 5s； 19. 包装上标志有“灭菌”或“无菌”字样或图示的口罩应无菌； 20. 经环氧乙烷灭菌的口罩，其环氧乙烷残留量应不超过 10 μg/g； 21. 口罩材料原发性刺激指数应不超过 0.4； 22. 口罩的细胞毒性应不大于 2 级； 23. 口罩材料无致敏反应； 24. 平面型挂耳式口罩应为四面包边，内挂耳； 25. 平面型绑带式口罩应为四面包边，绑带型； 26. 平面型挂耳式（单个装）口罩具有独立包装，口罩应为四面包边，内挂耳。
医 用 防 护 口 罩	1. 型号：无菌折叠头带式； 2. 满足 GB 19083-2023 标准要求； 3. 口罩基本要求：口罩应覆盖佩戴者的口鼻部，应有良好的面部密合性，表面不得有破洞、污渍，不应有呼气阀； 4. 口罩上应配有鼻夹，鼻夹应具有可调节性； 5. 结构要求：口罩罩体分为五层：外层和内层为非织造布制成、第二层由热风棉制成、第三层和第四层为过滤层； 6. 面料要求：白色、绿色两种颜色可供选择； 7. 底料要求：亲肤面料、抗过敏、无刺激； 8. 耳带要求：宽度 6mm 以上； 9. 佩戴方式：每种型号规格能满足头戴佩戴方式； 10. 口罩带应调节方便，应有足够强度固定口罩位置，每根口罩带与口罩体连接点处的断裂强力应不小于 10N； 11. 在气体流量为 85L/min 情况下，口罩对非油性颗粒过滤效率应大于等于 95%；

	12. 在气体流量为85L/min情况下,口罩的吸气阻力不得超过 343.2pa (35mmH₂O) ; 13. 将 2mL 合成血液以 10.7kpa (80mmHg) 压力喷向口罩, 口罩内侧不应出现渗透; 14. 口罩外表面沾水等级应不低于 GB/T 4745-2012 中 3 级的规定; 15. 所用材料不应具有易燃性, 续燃时间应不超过 5s; 16. 口罩设计应提供良好的密合性, 口罩总适合因数应不低于 100; 17. 口罩材料原发性刺激记分应不超过 1; 18. 经环氧乙烷灭菌的口罩, 其环氧乙烷残留量应不超过 10 μg/g; 19. 口罩的包装应该能够防止破损和使用前的污染。若使用环氧乙烷消毒或灭菌, 采用医用透析纸纸塑袋包装。 20. 生产投标货物的保护措施及包装完好, 包装袋在同级别生产厂地生产; 21. 采用医用透析纸纸塑袋包装。
医 用 一 次 性 防 护 服	1. 型号: 连身式、连脚式。 2. 规格: 120、125、130、135、140、145、150、155、160、165、170、175、180、185、190、195、200, 要求规格齐全; 3. 标准: 满足 GB 19082-2023 的要求; 4. 做工要求: 防护服连接部位平整、密封、无气泡。防护服袖口、脚裸口采用弹性收口方式, 帽面部收口和腰部采用弹性收口, 拉绳收口或搭扣等方式, 确保结合部位严密。 5. 材料要求: 由 PE 膜与 PP 非织造布经机器加工制成; 6. 胶条: 具有耐磨、耐用、阻燃、耐高温等性能, 蓝色、绿色、红色、黄色等多种颜色可供选择, 颜色的多样化方便不同科室的辨认与领取; 7. 拉链: 装有拉链的防护服拉链不能外漏, 拉头能自锁; 8. 门襟应粘有双面胶, 加强防护; 9. 包装方式: 折叠、医用透析纸袋独立包装, 加速环氧乙烷解析;

	10. 防护服应干燥、清洁、无霉斑，无表面粘连，裂缝，孔洞等缺陷； 11. 防护服的结构应合理，穿脱方便，结合部位严密。袖口、脚踝口采用弹性收口，帽子面部收口及腰部采用弹性收口； 12. 撕破强力不应低于 GB19082-2023 标准表 1 中 1 级的要求($>10\text{N}$)。 13. 断裂强力不应低于 GB19082-2023 标准表 1 中 1 级的要求($>45\text{N}$)。 14. 抗刺穿强力不应低于 GB19082-2023 标准表 1 中 1 级的要求 ($>5\text{N}$)。 15. 接缝强力不应低于 GB19082-2023 标准表 1 中 1 级的要求($>30\text{N}$)。 16. 防护服具备耐磨损性能，产生损坏所需循环次数应符合 GB19082-2023 标准表 1 中 1 级的要求 (>10)。 17. 防护服具备耐屈挠破坏性能，循环次数应符合 GB19082-2023 标准表 1 中 1 级的要求 (>500)。 18. 抗渗水性：防护服材料及接缝处抗静水压等级不应低于 GB19082-2023 标准表 2 中 1 级的要求（静水压值 $4\text{kpa} \leq P < 13\text{kpa}$）。 19. 表面抗湿：防护服材料外侧面沾水等级不应低于 GB19082-2023 标准表 3 中 3 级的要求（具有抗粘湿性能）。 20. 防护服抗合成血液穿透性不应低于 GB19082-2023 标准表 4 中 2 级的要求。 21. 抗噬菌体穿透性能不应低于表 4 中 1 级的要求。 22. 颗粒过滤效率：防护服材料及接缝处对非油性颗粒的过滤效率不应小于 70%。 23. 透湿率：防护服材料透湿率不应小于 $3500 (\text{m}^2 \cdot 24\text{h})$。 24. 抗静电性：防护服的带电量应不大于 $0.6 \mu\text{C}/\text{件}$。 25. 原发性刺激记分应不超过 1； 26. 经环氧乙烷灭菌的防护服，其环氧乙烷残留量应不超过 $10 \mu\text{g/g}$；
一 次 性 使	1. 规格型号：身長（1000~1800）mm×胸围（1000~1800）mm； 2. 标准要求：符合 YY/T 0506.1—2023 的要求； 3. E0 灭菌，E0 残留量应不超过 $10 \mu\text{g/g}$； 4. 做工要求：应无破损、无污渍、平整、缝纫部位应无折皱、无跳

用 手 术 衣	针、无开线、漏缝等现象，缝纫部位针距要求，4cm 内不少于 7 针，包边领口有系带或粘扣功能，方便穿戴；袖口要求螺纹袖口加大使用者舒适性； 5. 材质要求：SMMS 四层夹心无纺布，能提供原材料检验报告；克重不低于 43 克；浅蓝色、绿色、深蓝色可供选择； 6. 结构要求：由前身、后身、袖子、系带（前身、袖子可设非织造布加强层或聚乙烯塑料薄膜加强层），系带长度不得低于 20cm； 7. 使用要求：常规手术衣与大包围手术衣两种可供选择； 8. 生产投标货物的保护措施及包装完好； 9. 阻液体穿透：产品关键区域$\geq 20\text{cmH}_2\text{O}$（1.96kpa）；产品非关键区域$\geq 10\text{cmH}_2\text{O}$； 10. 胀破强度干态：产品关键区域$\geq 40\text{kpa}$；产品非关键区域$\geq 40\text{kpa}$； 11. 胀破强度湿态：产品关键区域$\geq 40\text{kpa}$； 12. 断裂强力干态：产品关键区域和非关键区域均$\geq 20\text{N}$； 13. 断裂强力湿态：产品关键区域$\geq 20\text{N}$； 14. 阻干态微生物穿透试验应符合 YY/T 0506.1—2023 中表 1 标准性能的要求； 15. 阻湿态微生物穿透试验应符合 YY/T 0506.1—2023 中表 1 标准性能的要求； 16. 微粒释放应符合 YY/T 0506.1—2023 中表 1 标准性能的要求； 17. 手术衣应无皮肤刺激及迟发型超敏反应；
医 用 隔 离 鞋 套	1. 型号：I 型、II 型；规格：长（10~50）cm×高（10~60）cm； 2. 本产品采用非织造布或者聚乙烯薄膜为主要原料，I 型为短筒型、II 型为长筒型。 隔离鞋套示意图见图 1；



I 型

II 型

- 3. 隔离鞋套应表面洁净、无污渍、无破损、色泽均匀；
- 4.材料要求：本产品采用非织造布或者聚乙烯薄膜为主要原料，I 型所用聚乙烯薄膜厚度不低于 0.001mm；
- 5.非织造布纵向断裂强力 $\geq 17\text{N}$ ，横向断裂强力 $\geq 10\text{N}$ ；
- 6. 松紧带或系带隔离鞋套宜设计成带有收口的形式，采用弹性收口或绑带收口方式；
- 7. 隔离鞋套所用松紧带，使用的松紧带应有良好的弹性，伸长比应在 1:1.5-1: 3 之间；
- 8. 隔离鞋套所用松紧带的回复率应 $\geq 75.0\%$ ；
- 9. 隔离鞋套所用聚乙烯薄膜静水压应不低于 3.0KPa；
- 10. 隔离鞋套外侧面沾水等级应不低于 2 级的要求；
- 11. 胶条：具有耐磨、耐用、阻燃、耐高温等性能，蓝色、绿色、红色、黄色等多种颜色可供选择，颜色的多样化方便不同科室的辨认与领取；

	12. 包装方式：医用透析纸纸塑袋包装；独立每双包装；
一次性使用医用帽	1.型号： 扇形帽、条形帽； 2.帽所用的卫生用薄型非织造布的规格不少于 18g/m^2，断裂强力应符合 FZ/T64005-2021 的要求； 3.EO 灭菌，EO 残留量应不超过 $10\text{ }\mu\text{g/g}$； 4. 扇形、条形帽应至少有大、中、小三种型号可供选择； 5.规格为扇形长 345mm *宽 185mm；条形帽长 510mm *宽 430mm，允差$\pm 10\%$； 6.材质：无纺布采用 5S 喷头制成的无纺布，蓝色、深蓝色、白色、粉色、米其色、深蓝色、灰色等颜色可供选择； 7 做工要求：热合或缝制制成，若采用热合，应无开线、焦糊等缺陷；若采用缝制，针码均匀平直，无开线、脱线、跳针等缺陷，针距 4cm 内不少于 6 针； 8.包装要求：医用透析纸中封袋包装；独立包装与多包装可供选择，便于环氧乙烷解析。
医用隔离眼罩	1. 产品型号： II 型； 2. 主要由镜片、镜框和固定带组成，具体结构见图 1； II 型：密闭式眼罩 图 1 3. 外观： 镜片表面应光滑、无划痕、波纹、气泡、杂质或其他可能有损视力的明显缺陷；表面光滑，无毛刺、锐角，或可能引起眼部或面部不舒适感的其他缺陷；可调部件应易于调节和更换，固定带应具有良好的弹性； 4. 尺寸： 镜片尺寸，长 150mm × 宽 70mm，允差$\pm 10\%$。 镜片厚度

	应在 1.0mm - 4.5mm 之间； 5. 视野最小侧视野不得小于 80° ； 6. 固定带：眼罩固定带所用的材料应质地柔软；宽度应不小于 10mm，长度应不低于 280mm； 7. 所用松紧带伸长比 1:1.4 - 1:4.0； 8. 所用松紧带拉伸弹性回复率$\geq$75.0%； 9. 抗冲击性：镜片和防护罩应能经受直径为 22mm、重约 45g 钢球从 1.3m 高度自由落下的冲击； 10. 抗坠落性：眼罩从 1m 高处以三个不同起始姿态自由坠落在硬性表面上，结构件不应脱落，眼罩外观不应损毁，镜片不应有裂纹； 11. 镜片可见光透射比：视野范围内(镜片区)所使用的材料应具有良好的可见光透射比，可见光透射比应不低于 90%； 12. 耐热性：眼罩在 67℃$\pm$2℃的水中，保温 3min 应不变形； 13. 雾度：镜片雾度应$\leq$10%；
医用隔离面罩	1. 型号： I 型松紧式面罩； 2. 规格：长 10-50cm*宽 10-50cm； 3. 表面应光滑、无划痕、波纹、气泡、杂质或其他有损视力的缺陷； 4. 表面应光滑、无毛刺、锐角，或可能引起不适感的缺陷； 5. 可调部件应易于调节和更换，头箍应具有良好的弹性； 6. 头箍宽度不小于 10mm； 7. 面屏最小侧视野不得小于 80； 8. 应能经受直径为 22mm,重约 45g 钢球从 1.3m 高度自由落下的冲击； 9. 从 1m 高处以三个不同起始姿态自由坠落在硬性表面上，结构件不应脱落，眼罩外观不应损毁，面屏不应有裂纹； 10. 视野范围内所使用的材料应具有良好的可见光透射比，可见光透射比应不低于 90%； 11. 在 67℃$\pm$2℃的水，保温 3min 应不变形； 12. 面屏雾度应$\leq$10%； 13. 面屏的各连接处应牢固，应能承受 10N 的静拉力不脱落；

	14. 固定带长度不低于 200mm；松紧固定带伸长比 1:1.4 - 1:4.0；松紧固定带拉伸弹性回复率 $\geq 75.0\%$ ；
一次性鞋套	1. 产品采用聚乙烯薄膜为主要原料。 2. 鞋套外观：色泽均匀一致，表面清洁，无破损、污渍、霉斑、异味。 3. 鞋套的断裂强力 $\geq 6N$ 。 4. 鞋套所用的膜厚度不得低于 0.1mm。
一次性使用床罩 (一次性使用车罩)	1.规格：90mm*220mm 2.外观应洁净平整，色泽均匀一致，无异味和破洞。 3.非织造布的规格不得低于 20g/m ² 。 4.若使用松紧带弹性回复率应 $\geq 75\%$ 。 5.非织造布的断裂强力应为纵向 $\geq 20N$ ，横向 $\geq 14N$ 。 6. 以无菌形式提供的一次性使用床罩（一次性使用车罩）应无菌。 7.环氧乙烷残留量应不大于 10 $\mu g/g$ 。
医用包装无纺布 (一次性使用包布)	1.规格尺寸：90mm*114mm 2.包布表面应无异物，布面均匀、平整，无破边、破洞、污渍。 3.包布所采用的粘合法非织造布规格应不低于 25g/m ² ， 4. 包布为缝制，针码应均匀、平直，无跳线、漏缝现象，针距每 4cm 内不少于 8 针。 5.包布所采用的非织造布性能应符合 YY/T0698.2-2022 的要求。
床刷套	1. 刷套用聚乙烯吹塑薄膜与非织造布热压而成；其规格，尺寸应符合下列规定：长度为 250mm $\pm 10mm$ ，宽度为 100mm $\pm 5mm$ ，薄膜外边热压的非织造布两边宽度各为 30mm。 2. 刷套表面应平整。
医用床刷	22cm*13cm，ABS+海绵+无纺布

采购清单：

序号	名称	规格	单位	单价最高 限价（元）	预估数量
1	医用外科口罩	平面型耳挂式大号（17.5×9.5） cm；中号（14.5×9.5）cm	只	0.32	4418000
2	鞋套	一次性	双	0.19	890000
3	一次性使用医 用帽	扇形帽	顶	0.19	1600000
4	医用外科口罩	平面型绑带式大号（17.5×9.5） cm；中号（14.5×9.5）cm	只	0.3	1020000
5	一次性使用医 用帽	条形帽	顶	0.2	216000
6	医用外科口罩	平面型（单个装）大号 （17.5×9.5）cm；中号（14.5×9.5） cm	个	0.47	20800
7	一次性使用手 术衣	身长（1000-1800）mm×胸 围（1000-1800）mm	件	9.63	18000
8	医用防护口罩	折叠型头戴式	只	2.73	17000
9	一次性使用床 罩（一次性使 用车罩）	5条/包 90*220mm	包	3.8	13000
10	床刷套	5片/包 100*250mm	包	8.45	2700
11	医用床刷	22cm*13cm，ABS+海绵+无纺 布	把	10	200
12	医用包装无纺 布（一次性使 用包布）	90*114mm	个	5	28081
13	医用隔离面罩	松紧式面罩，长（10-50）cm* 宽（10-50）cm	个	3	3500
14	医用隔离眼罩	密闭式眼罩	个	6.2	400
15	医用隔离鞋套	长（10-50）cm*高（10-60） cm	双	3.7	400
16	医用一次性防 护服	连身式、连脚式	件	26.67	200

注：以上服务要求必须完全响应，否则视为无效投标。

（二）商务条件

1. 投标人必须充分考虑此项目在供货期间的所有风险因素，根据自身情况及能力结合本项目具体特点，最大限度评估各项成本，谨慎报价，确保可及时、保质、保量按采购人要求提供送货服务。

2. 货物单价包括但不限于货物成本、运输费、利润、税金等一切费用。最终总金额按实际采购数量分批次结算。

3. 质量保证：中标人对所供所有产品的质量负责，质保期从验收当日算起，按产品包装及国家相关政策执行。

4. 中标人所供产品随时接受采购人或质检部门的抽检，如出现质量问题，中标人必须完全承担给采购人造成的一切损失及后果，如提供假冒伪劣产品，假一罚三，并自愿承担由此引起的一切后果及损失。

5. 付款方式：签订合同一周内，中标人向采购人指定账户汇入中标总金额 3% 的履约保证金。中标人按采购人需求按批次供货，货到验收合格后，采购人收到中标人开具合法、等额、完税的正规发票后，采购人将货款支付至中标人发票指定的开户银行及账号。履约保证金在本合同服务期结束并所有货物验收合格后，且无未解决的质量问题，由中标人向采购人提出退还履约保证金申请，采购人收到中标人申请后一次性退还（不计利息）。如中标人不按双方签订的合同规定履约，采购人有权不退还其全部履约保证金，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。

6. 服务期：合同签订后两年。

7. 货物按国家规定的验收规范标准及招投标文件的要求进行验收。验收内容包括但不限于型号、规格、数量、质量及货物包装是否完好等。货物交付时，需提供相关资质材料、送货清单等，且货物包

装完好，否则，采购人有权拒收。

8. 中标人必须提供 7x24 小时服务热线，在接到采购人通知后，8 小时内送货到位。如遇到采购人因紧急原因需要，中标人必须在 4 小时之内随叫随到；如产品出现质量问题，中标人接到采购人通知后 4 小时内响应并更换有问题产品，确保采购人的正常使用。

9. 中标人所供产品自供货之日起计算，所供产品剩余有效期不低于整体有效期的 2/3。

10. 中标人必须按照采购人采购清单要求的型号、参数、规格供货，不得随意更改，所供产品必须为原制造商制造的全新货物且必须符合国家规定的相关标准及行业规范，并未对其子部件等作任何的更改和替换，产品无污染，无任何缺陷隐患，否则采购人有权拒收并要求退货换货，中标人承担由此产生的一切费用。

11. 中标人逾期交付货物的，每逾期 1 天，采购人有权收取逾期交货部分货款总额的 5% 的违约金，逾期交货超过 10 天，采购人有权不退还其全部履约保证金，且采购人有权终止合同，中标人还须赔偿采购人因此遭受的损失。

12. 中标人所交的货物品种、型号、规格、材质、工艺等不符合采购人要求的，采购人有权拒收货物；中标人无条件更换符合约定的货物，并按照最终提供合格货物的日期遵照前款承担违约责任，更换一次货物后仍不符合约定的，中标人退回全部货款，同时，采购人有权不退还其全部履约保证金，中标人还须赔偿采购人因此遭受的损失，且采购人有权终止合同。

13. 如中标人不能按投标文件及招标文件的要求提供服务，采购人有权终止合同，并将其不诚信行为上报至监管部门，所产生的一切

后果由中标人自行承担。

14. 中标供应商应保证采购人在使用本项目产品或其任何一部分时不受第三方提出侵犯专利权、商标权、著作权或其它知识产权起诉的指控。如果任何第三方提出侵权指控，中标供应商须与第三方交涉并承担可能发生的一切法律责任和费用。

15. 供货期间采购人可随机抽检所供货物，中标人应配合将货物送具有检测资质的机构检测，检测所产生的一切费用由中标人承担，如检测数值不符合采购需求，采购人将拒绝收货并要求中标人重新供货后送检，如再次送检依旧不符合采购需求的，采购人有权终止合同，由此引发的一切法律和经济后果均由中标人承担。

16. 中标人需及时与采购人核对送货金额及合同剩余额度，如出现中标人未及时告知送货情况及核对发票导致超出合同总金额的情况，采购人有权不支付超出合同部分金额。

17. 投标人须携带样品到场。

注：以上商务条件必须完全响应，否则视为无效投标。

二、评标标准

/

三、文件编制要求

1. 采购/调研文件的组成和要求

1.1 投标人应报送的采购/调研文件的具体内容和编排顺序如下：

0. 采购/调研文件封面；采购/调研文件总目录或索引（总目录或索引格式由申请人自行设计）；

1. 投标人致函（附件 1）；

2. 授权书（附件 2）；

3. 承诺函（附件 3）；

4. 中小企业声明函（附件 4）；

5. 投标人资格要求（复印件加盖公章）；

6. 投标人须提供售后服务能力承诺证明材料（南昌地区）；

7. 报价单；

8. 需求响应/偏离表；

9. 技术文件；

10. 投标人认为有必要提供的其他资料；

11. 投标企业情况一览表；

1.2 投标人应编写采购、调研文件目录及页码

1.3 投标人提交的采购/调研文件应客观、属实。如投标方无故不参加投标活动或迟到 2 次以上（1 年内）、提供虚假材料、近三年内经营活动中有重大违法记录、采取不正当手段诋毁或排挤其它投标人、恶意串通或行贿、拒不签订或不如实履行采购合同、无事实依据恶意投诉，或有其它违法违规行为干扰招标活动的，招标人有权取消投标申请人的投标资格，并将该投标单位列入黑名单，3 年内不得参与我院任何采购项目投标。如果招标人因此遭受损失，投标人应予以赔偿，并且承担相应的法律责任。

2. 采购/调研文件的形式和签署

2.1 采购/调研文件：电子文件应扫描已加盖公章文件；纸质文件应加盖公章，左侧装订或胶装（如果申请文件太厚，可以分册装订），装订方式应牢固、

美观，不得采用活页方式装订。

3. 采购/调研文件的递交审核

3.1 投标人应在规定的时间内，在南昌大学第二附属医院采购管理平台网站上传资料（网址：<https://bid.jxndefy.cn/home>）。

3.2 招标人有权拒绝接收在本条规定的截止时间以后收到的以及未递交到本条规定网站或地点的任何采购/调研文件，被拒绝的采购/调研文件将原封退还投标申请人。

3.3 投标人采购/调研文件申请通过后，本项目以投标人在南昌大学第二附属医院采购管理平台网站（网址：<https://bid.jxndefy.cn/home>）上传的采购/调研文件为依据进行评审。

仅当南昌大学第二附属医院采购管理平台网站（网址：<https://bid.jxndefy.cn/home>）出现故障情况下，按投标人递交的纸质采购/调研文件为依据进行评审。未递交纸质采购/调研文件的投标人，按无效处理。

3.4 投标人应准备一份采购/调研文件正本和六份副本，每套采购/调研文件须清楚地标明“正本”或“副本”。若正本和副本不符，以正本为准。

4. 项目技术参数（所投项目完全符合或满足临床要求）

5 评审办法

5.1 采用综合评分法，在满足资格及科室需求的情况下，所有专家评分中综合得分最高者为成交单位。

采用最低评标价法，对满足文件全部实质性要求的投标人进行价格比较，价格得分最高者为成交单位。

6 注意事项

6.1 当事人认为采购/调研文件、议价过程和成交结果使自己权益受到损害的，应当在以下规定时间内以书面形式向招标采购中心提出质疑。

对采购/调研文件提出质疑的，为资格审核通过之日起三日内，超出规定时间不予受理。

对议价过程提出质疑的，为各议价程序环节结束之日起三日内，超出规定时间不予受理。

对成交结果提出质疑的，为成交结果公示期限届满之日，超出规定时间不予受理。

1. 投标人致函（附件 1）；

投标申请人致函

致：____南昌大学第二附属医院____：

在充分研究上述招标项目之采购/调研文件中规定的要求和条件后，我们谨此向你们递交____（项目编号及名称）采购/调研文件，并以此文件作为上述招标的合格投标人。

我们承认你们指定的代表有权为证实我们递交的声明、文件及资料或验证我们的财务和技术状况进行调查。为此，我们授权任何相关的个人或公司向你们提供所要求的和必要的真实情况和资料以证实我们在采购/调研文件中所填报的各项内容。

我们在此郑重承诺：如果在该项目投标过程中或者在中标后，招标人或者有权管辖权的招标投标行政监管机构发现并查实我公司在所填报的该项目采购/调研文件中存在提供虚假或不真实的信息或者伪造数据、资料或证书等情况，不管招标人或有管辖权的招标投标监管机构是否有合法的处罚依据，我公司将无条件地自动放弃该项目的投标资格和中标资格；如果我公司已经收到中标通知书，我公司无条件地承认，我公司所收到的该项目中标通知书为无效文件，对招标人不具任何法律约束力；由此造成的任何后果和损失均由我公司承担。

本段承诺具有相对独立性，不管是否有其他相反的说明，本段承诺是我公司获得投标资格后所递交的采购/调研文件的有效组成内容，是我公司真实意思的表示，对我公司在与该项目有关的任何行为中始终具有优先的法律约束力。

我们完全理解并接受你们在采购/调研文件中关于上述招标项目之采购/调研文件的所有安排以及你们根据情况需要可能做出的适当调整。

如你们需要我们提供任何进一步资料，请与下述人员联系：

姓 名：_____

联系电话：_____

地 址：_____

我们声明，我们所填报的资料是完全真实和准确的，并愿为此承担任何法律责任。

投标申请人（公司名称及公章）：

法定代表人或授权委托人（签字或盖章）：

日期：

2. 授权书（附件 2）；

授权书

本人_____（身份证号：_____），作为（公司名称）_____法定代表人，在此授权我公司_____先生/女士（身份证号：_____）作为我公司正式合法的代理人以我公司名义并代表我公司全权处理_____（项目编号及名称）招投标业务办理及合同签订等相关事宜。

本授权书限期自_____起至_____止（期限不少于一年）。

在此授权期限内，被授权人所实施的行为具有法律效力，授权人予以认可。

_____（公司名称及公章）

法定代表人（签字或盖章）：

日期：_____

授权人身份证复印件正面	授权人身份证复印件反面
被授权人身份证复印件正面	被授权人身份证复印件反面

3. 承诺函（附件3）；

承诺函

南昌大学第二附属医院：

我公司郑重承诺在本次采购活动中，所提交的材料是真实、有效的，复印件与原件一致的。

不存在借用、挂靠资质，围标、串标等违法违规行为；不存在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，参加同一合同项下采购活动的情况；不存在属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加采购活动的情况。

如隐瞒有关情况或提供任何虚假材料，我公司自行承担一切法律后果。我公司将自觉接受接受招标人、投标单位、广大群众监督，若发生违诺行为，自愿接受任何处罚。

_____（公司名称及公章）

承诺人（签字、盖章）：_____

日期：_____

4. 中小企业声明函（附件 4）；

中小企业声明函（工程、服务）

本公司郑重声明，根据《保障中小企业款项支付条例》（中华人民共和国国务院第728号）的规定，本公司参加南昌大学第二附属医院的（项目编号、项目名称）议价活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。本企业的具体情况如下：

1. （标的名称），属于_____行业；本企业从业人员_____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. （标的名称），属于工业行业；本企业从业人员_____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）；
-

本企业，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：

注：

- 1、从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。
- 2、投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。

5. 投标人资格要求（复印件加盖公章）；

- 5.1. 具有独立承担民事责任的能力；
- 5.2. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 5.3. 具有履行合同所必须的设备和专业技术能力（相关业绩）；
- 5.4. 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 5.5. 参加采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 5.6. 投标单位应提供《企业法人营业执照》、《法人授权书》、《资质证明》、
项目负责人及相关人员资质证书复印件等，开标需带原件校验。
- 5.7. 提供“一、采购要求”涉及的相关材料。

6. 投标人须提供售后服务能力承诺证明材料（南昌地区）；

注：资格审核时第 7 至第 11 项不需提供。

7. 报价单；**报价单**

项目编号_____

项目名称_____

序号	名称	数量	单价（元）	总价（元）	是否属于 中小企业	备注
1						
2						
合计（大写）：						

注：1、投标人为中小企业须在明细表中注明，并在采购、调研文件中提供相应证明材料，否则产生的一切后果由投标人承担。

2、投标人必须填写分项报价，以证明投标报价的合理性，否则视为无效投标。

投标人盖章：

法定代表人或委托代理签字或签章：

8. 需求响应/偏离表；

序号	采购、调研文件条目号	招标需求	投标响应	响应/偏离	说明

注： 1、响应/偏离内容应在说明栏中说明该条款在采购、调研文件中（或页码）的依据；

2、投标人不按上述表格填写，所产生的一切后果由投标人承担。

投标人盖章：

法定代表人或委托代理签字或签章：

9. 技术文件；

内容包括：

- 1、服务内容的详细说明
- 2、投标人认为需要说明的其他内容（投标人视需要自行编写）

10. 投标人认为有必要提供的其他资料；

11. 投标企业情况一览表；

投标人名称						
注册地址				邮政编码		
联系方式	联系人			联系电话		
	传 真			网址/邮箱		
企业性质						
法定代表人	姓名		技术职称		电话	
技术负责人	姓名		技术职称		电话	
成立时间			员工总人数：			
营业执照号						
注册资金						
开户银行						
银行账号						
经营范围备注						