**报名文件要求**

**一、商务条款**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | | 单位 | 数量 | 预算单价 | 预算总价 |
| 1 | ① | 口腔综合治疗机 | 台 | 8 | 25800 | 206400 |
|  | ② | 微酸纯水一体机 | 台 | 1 | 68000 | 68000 |
|  | ③ | 3D打印设备 | 台 | 1 | 150000 | 150000 |
|  | ④ | 热牙胶充填仪 | 套 | 2 | 36000 | 72000 |
|  | ⑤ | 根管预备机 | 套 | 2 | 7000 | 14000 |
|  | ⑥ | 牙科X射线机 | 台 | 2 | 13000 | 26000 |
|  | ⑦ | 牙科种植机 | 台 | 1 | 14000 | 14000 |
|  | ⑧ | 牙科放大镜 | 套 | 1 | 12000 | 12000 |
| 总价合计 | | | | | | 562400 |
| 2 | 交付使用时间 | | 合同签订后30日内。 | | | |
| 3 | 质保期 | | 3年 | | | |
| 4 | 付款方式 | | 设备验收通过后支付总货款的90%，验收通过使用1年后支付总货款的10%。 | | | |
| 5 | 交付地点 | | 鄂尔多斯市中心医院 | | | |

1. **项目概况**

（1）项目基本情况介绍：本项目包含8台口腔综合治疗机、1套微酸纯水一体机等设备，用于我院口腔科门诊常规诊疗。

（2）技术参数和要求（功能和质量）

附表1 口腔综合治疗机

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 患者座椅： |
|  | 1.1 | 座垫面离地面高度：最低≤390mm，最高≥800mm。 |
|  | 1.2 | 椅位载重量：≥150KG。 |
|  | 1.3 | 升降和靠背运动应具有联动补偿功能，患者无搓背感，采用柔性电机，实现柔性启停功能。具有急救位功能，用于预防突发事件。 |
|  | 1.4 | 椅位具有下降安全保护装置，下降时遇到阻碍物会停止下降，并回升。 |
|  | 1.5 | 牙椅具有符合国标的紧急急停开关，避免诊疗过程中发生安全隐患，配有机椅互锁系统，手机工作状态下，椅位保持锁定。 |
| ★ | 1.6 | 应采用一体压铸成型的底座，钢板厚度不小于15mm，底座上采用PU装饰，美观抗污染，牙椅底座上带脚控控制，有升降、仰卧功能，具有至少2个万能键，可通过设置，一键实现牙椅本身自带的任何功能。 |
|  | 2 | 医师单元： |
| ★ | 2.1 | 下挂手机操作系统，手机挂架可内外旋转90°，收纳在器械盘下面，避免手术结束后刮伤医患人员；挂架可上下45°旋转，采用大挂架，方便医生实现盲插操作。 |
| ★ | 2.2 | 主控器械盘具有至少三个置物盘，均可直接拆卸清洗，主置物盘≥420×270mm，副盘≥260×220 mm。 |
|  | 2.3 | 配备活动磁吸式器械盘，无需工具可取下清洗消毒。 |
|  | 2.4 | 主控面板可设置至少5个记忆椅位，配备冲痰、漱口、加热等按键。主控、副控均具有记忆椅位功能，具有万能键功能，可代替其他所有功能键。 |
| ★ | 2.5 | 器械盘左右两侧把手下方均应带有双气刹功能。 |
|  | 2.6 | 配备内置LED观片灯，安装在器械盘按键板左侧。 |
| ★ | 2.7 | 配备菱形平衡臂，上方有可拆卸装饰盖，方便调节和维修。 |
|  | 3 | 助手单元： |
|  | 3.1 | 配备上行式副控，线不拖地。具有至少5个器械挂架位，可根据需求拓展内窥镜挂架和光固化挂架位。 |
| ★ | 3.2 | 副控面板上应具有设置键，具有漱口位键、冲盂键、漱口键，有升降、仰卧、加热、复位键等功能。 |
|  | 3.3 | 副控应配有可插拔式强弱吸管，配有易于拆卸清洗的过滤系统，具有延时功能，吸唾手柄挂回后会再工作至少5秒，保证强弱吸管道内无污物，防止有异味。 |
|  | 3.4 | 治疗机侧箱水气系统与电路系统钢板双侧分离。 |
| ★ | 3.5 | 侧箱内部框架应采用一体式铝压铸成型，侧箱可以90°旋转，方便四手操作。侧箱与地箱采用内置隐藏排水管线，无外露设计。 |
|  | 3.6 | 侧箱具备漱口水温度显示及调节功能，调节范围为35℃-45℃之间。 |
|  | 3.7 | 配备一体成型玻璃痰盂，可内外旋转至少350°，方便患者吐痰。玻璃痰盂可以旋转拆下，方便医护人员清洁消毒。 |
|  | 3.8 | 储水瓶无需取下就可以加水。水源转换开关和储水瓶气开关，均隐藏在侧箱顶部，且具有水气外接插头。 |
|  | 3.9 | 副控标配三用枪，并且三用枪可以实现恒温供水。 |
|  | 4 | 口腔灯： |
|  | 4.1 | 配备与综合治疗主机同品牌的LED口腔灯，并具有一类备案证。 |
|  | 4.2 | 口腔灯应采用LED光源，通过机械结构调整滤光片，实现蓝光截止功能，完成白色和黄色两种光源切换，可防止光固化树脂提前固化。 |
|  | 4.3 | 采用反射光设计，口腔灯左右两侧具有物理按键进行各功能调节控制，也可感应式控制，防止交叉感染，防止眼睛疲劳。 |
|  | 5 | 脚踏：带手机冷却吹屑功能，手机在操作过程中无需换三用枪，具有吹气功能。 |
|  | 6 | 支持一键管路消毒功能。 |
|  | 7 | 设备使用年限：≥15年。 |
| ★ | 8 | 设备生产日期应距合同签订日期3个月内。 |
| ★ | 9 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| ★ | 10 | 投标人须提供投标产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证，并在有效期内。 |
| ★ | 11 | 中标单位所供产品应是其在投标文件中附明的医疗器械注册证或备案凭证下的产品，不得提供过期的旧注册证下的产品。若在供货时，中标产品的注册证发生合法合规延续，经医院同意后中标单位方可提供延续后的最新注册证下的同型号产品。 |
| ★ | 12 | 投标人须提供与投标产品相符合的医疗器械经营许可证或备案凭证，并在有效期内。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

附表2 微酸纯水一体机

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 应由预处理系统、反渗透主机系统、供水系统、电解系统、自动加药装置等部分组成。 |
|  | 2 | 预处理系统应由PP棉过滤器、活性炭过滤器、可再生软化过滤器等组成。  PP棉过滤器：过滤精度不低于5μm；  活性炭过滤器：应为食品级优质活性炭；  软化过滤器：支持全自动再生，配备电子机头。 |
|  | 3 | 反渗透系统：  高压泵：配备隔膜增压泵，出水压力≥0.6Mpa，流量≥420L/h；  反渗透膜元件：脱盐率≥96%-98%。 |
| ★ | 4 | 微酸水电解系统：  电解槽：配备金属涂层电解槽；  电解液自动添加系统：配备计量泵，模拟量自动调频，自动循环搅拌。  支持缺水保护、高压保护、高电流保护等功能。 |
|  | 5 | 供水系统，可实现牙椅端微酸水纯水自动定时切换供水。 |
|  | 6 | 供水系统应由储水箱、压力控制模块及供水水泵等组成。 |
|  | 7 | 供水水泵：材质应为不锈钢，流量≥2m³/h。 |
|  | 8 | 微酸水储水箱：容积不小于150L，PE材质，配自动液位装置。 |
|  | 9 | 纯水储水箱：配自动液位装置。 |
|  | 10 | 供水控制：同时受水箱液位和压力控制器的双重控制，以实现整个系统的平衡、稳定运行和对供水泵的缺水运行保护。 |
|  | 11 | 系统管道：配备优质直饮水管。 |
|  | 12 | 主机模块：配备集成一体化机柜。 |
| ★ | 13 | 产水量：纯水≥220L/h（25℃），微酸水≥180L/h。 |
|  | 14 | 纯水电导率：≤15us/cm（原水小于200ppm时）。 |
|  | 15 | 微酸水：PH值5.0-6.5，有效氯5-40PPM。 |
|  | 16 | 控制方式：配备触摸屏，全自动控制。 |
|  | 17 | 电源：AC 220V/50Hz。 |
| ★ | 18 | 设备生产日期应距合同签订日期3个月内。 |
| ★ | 19 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

附表3 3D打印设备

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 可打印柔性材料、牙科模型材料、咬合板材料、保持器材料、种植导板材料、托槽粘接导板材料、临时牙材料、夜磨牙垫材料、铸造材料、牙龈胶材料等树脂材料。 |
|  | 2 | 配备LED光源，可正常使用 10000小时。 |
| ★ | 3 | XY 轴水平分辨率均不劣于0.075mm。 |
|  | 4 | 打印层厚0.05-0.1mm。 |
|  | 5 | 打印速度8-15s/层。 |
|  | 6 | 电源：AC 220V/50Hz，功率不超过150W。 |
| ★ | 7 | 支持脱模分离技术，实现直拔分离，以提高打印速度和打印精度。 |
|  | 8 | 树脂槽应具有加热、预热功能，可对树脂槽内的材料进行自动恒温加热， 以保证打印效果和稳定性。 |
| ★ | 9 | 配备不小于7寸高清触摸屏，分辨率不低于1920×1080。 |
| ★ | 10 | 支持以下连接方式：  a. 数据线直连电脑及设备；  b. USB 接口，即插即打；  c. 电脑与设备处于同一局域网；  d. WiFi连接。 |
|  | 11 | 支持STL、SLC、SNSD、OBJ 等开放数据格式。 |
|  | 12 | 支持电脑操作系统。 |
|  | 13 | 操作软件功能：  a. 一键自动生成支撑，可手动添加支撑；  b. 模型表面抗锯齿功能；  c. 一键修复模型功能，可对口内扫描生产的模型一键封底，并具有切割功能；  d. 云服务功能，通过帐户可实时查询打印记录和材料用量，并实现模型数据库下载。 |
|  | 14 | 固化原理：应为UV光固化。 |
|  | 15 | 支持405nm波长光敏树脂材料。 |
| ★ | 16 | 固化空间：不小于150x170x260 mm。 |
|  | 17 | 固化参数设置：可以在触摸屏上自行选择不同的固化时间、固化温度。 |
|  | 18 | 支持默认固化参数选择：可直接选择指定材料固化参数，无需自行设定。 |
| ★ | 19 | 能够和打印设备进行WiFi连接，根据打印设备指令进行自动提前预热，智能节省后固化处理时间。 |
| ★ | 20 | 设备生产日期应距合同签订日期3个月内。 |
| ★ | 21 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

附表4 热牙胶充填仪

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 热熔牙胶充填机 |
|  | 1.1 | 应采用无线笔式设计，符合人体工程学，操作方便灵活。 |
|  | 1.2 | 应有多个型号、锥度的工作尖可供选择。 |
|  | 1.3 | 工作尖6个方向可以调整。 |
|  | 1.4 | 支持至少五个预设的工作模式，皆为记忆模式，每个工作模式可单独调整相应的温度。 |
|  | 1.5 | 不同工作模式下加热温度在100℃到250℃范围内可调。 |
|  | 2 | 牙胶充填器 |
|  | 2.1 | 应采用无线设计，符合人体工程学，操作更方便灵活。 |
|  | 2.2 | 工作模式温度为100℃-200℃，适配市面上大多数牙胶棒。 |
|  | 2.3 | 加热时间约20秒即可达到设定工作温度。 |
|  | 2.4 | 工作尖银针可360°旋转，配套有预弯扳手，方便工作尖预弯使用。 |
|  | 2.5 | 纯银工作尖应有多种型号，满足临床治疗需求。 |
| ★ | 3 | 设备生产日期应距合同签订日期3个月内。 |
| ★ | 4 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| ★ | 5 | 投标人须提供投标产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证，并在有效期内。 |
| ★ | 6 | 中标单位所供产品应是其在投标文件中附明的医疗器械注册证或备案凭证下的产品，不得提供过期的旧注册证下的产品。若在供货时，中标产品的注册证发生合法合规延续，经医院同意后中标单位方可提供延续后的最新注册证下的同型号产品。 |
| ★ | 7 | 投标人须提供与投标产品相符合的医疗器械经营许可证或备案凭证，并在有效期内。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

附表5 根管预备机

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 内置至少6个可供医生自行设置的程序。 |
|  | 2 | 在0.5Ncm – 4.0Ncm的扭矩范围内，可设置至少7个微调扭矩值。 |
|  | 3 | 支持动态扭矩实时监控，操作屏幕上能够实时显示工作时的扭矩值大小。 |
|  | 4 | 支持遇阻回旋功能，防止断针。当工作时扭力达到预设的扭力值，马达自动反转，当工作扭力降到预设扭力值70%以下继续正转工作。 |
| ★ | 5 | 转速可以调节区间120 rpm—1000rpm，可适配市面上大部分锉。 |
| ★ | 6 | 工作模式包含正反转模式，往复旋转模式等。 |
|  | 7 | 支持音量可调、屏幕可根据左右手使用习惯调整、自动关机、自动回到待机界面等功能。 |
|  | 8 | 支持自动校准功能，可以校准弯机头的转速扭矩参数。 |
|  | 9 | 可重新设定设备出厂时内部存储的数据。 |
|  | 10 | 内置充电电池，锂电池不小于1500mAh。 |
|  | 11 | 配备无线根管马达，按键操作启动/关闭。 |
|  | 12 | 弯机头消毒灭菌简便，机头支持注油保养。 |
| ★ | 13 | 设备生产日期应距合同签订日期3个月内。 |
| ★ | 14 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| ★ | 15 | 投标人须提供投标产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证，并在有效期内。 |
| ★ | 16 | 中标单位所供产品应是其在投标文件中附明的医疗器械注册证或备案凭证下的产品，不得提供过期的旧注册证下的产品。若在供货时，中标产品的注册证发生合法合规延续，经医院同意后中标单位方可提供延续后的最新注册证下的同型号产品。 |
| ★ | 17 | 投标人须提供与投标产品相符合的医疗器械经营许可证或备案凭证，并在有效期内。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

附表6 牙科X射线机

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 电源要求：AC 220V/50Hz，最大功率：≤1100VA。 |
| ★ | 2 | 射线焦点：0.4mm；  管 电 压：65KV±10%；  管 电 流：7mA±20%。 |
|  | 3 | 剂量率：6mGy/s±5%。 |
|  | 4 | 球馆组件重量：≤4Kg。 |
|  | 5 | 漏辐射率：1米处≤0.25mGy/h(65KV ,7mA，1S，加载间隔1S/30S)。 |
|  | 6 | 采用射线发射器。 |
| ★ | 7 | 技术模式：采用高频直流技术，逆变频率60KHz—150KHz。 |
|  | 8 | 曝光时间调节范围：最低单次曝光时间≤0.04S，最大单次曝光时间≥2S。 |
|  | 9 | 报警功能：具有故障自动检测，故障代码显示功能。 |
|  | 10 | 拍摄模式：支持胶片、扫描仪、传感器等拍摄模式。可以根据人群选择儿童或者成人模式拍摄。至少支持6组不同拍摄模式，每种模式均可选择前牙、磨牙、后磨牙。不同的牙位曝光时间可以单独设定并进行记忆存储。 |
|  | 11 | 曝光方式：每次拍摄，需要在手控板上按一下曝光键，留有≥60秒的准备时间，在该时间之内可以通过无线遥控曝光器，在铅房外曝光。 |
| ★ | 13 | 使用年限：≥12年。 |
| ★ | 14 | 设备生产日期应距合同签订日期3个月内。 |
| ★ | 15 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| ★ | 16 | 投标人须提供投标产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证，并在有效期内。 |
| ★ | 17 | 中标单位所供产品应是其在投标文件中附明的医疗器械注册证或备案凭证下的产品，不得提供过期的旧注册证下的产品。若在供货时，中标产品的注册证发生合法合规延续，经医院同意后中标单位方可提供延续后的最新注册证下的同型号产品。 |
| ★ | 18 | 投标人须提供与投标产品相符合的医疗器械经营许可证或备案凭证，并在有效期内。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

附表7 牙科种植机

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 额定电压范围的马达速度范围：(100-40000)r/min。 |
|  | 2 | 最大机械输出功率：不小于70w。 |
|  | 3 | 运行偏差：运行中实际扭矩和转速浮动范围在设定范围的±20%以内。 |
|  | 4 | 马达径向跳动：不超过0.02MM。 |
|  | 5 | 脚控操作：可无级变速，控制水源开关切换，正反转切换。 |
|  | 6 | 显示要求：实时显示种植扭力变化。 |
|  | 7 | 马达光源：马达光源亮度至少三级可调。 |
|  | 8 | 配备蠕动泵，主机泵外置，最大输出水量不低于70ml/min。 |
|  | 9 | 支持反转提醒功能，当正反转切换时，有报警声提醒功能。 |
|  | 10 | 马达最大扭矩不小于5.5N.cm。 |
| ★ | 11 | 马达可进行高温高压灭菌，且马达为直流无刷电机，具有遇阻反转功能， 即当钻头遇到的阻力达到程序设定的扭矩时，设备将停止并反转退出钻头。 |
| ★ | 12 | 设备生产日期应距合同签订日期3个月内。 |
| ★ | 13 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| ★ | 14 | 投标人须提供投标产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证，并在有效期内。 |
| ★ | 15 | 中标单位所供产品应是其在投标文件中附明的医疗器械注册证或备案凭证下的产品，不得提供过期的旧注册证下的产品。若在供货时，中标产品的注册证发生合法合规延续，经医院同意后中标单位方可提供延续后的最新注册证下的同型号产品。 |
| ★ | 16 | 投标人须提供与投标产品相符合的医疗器械经营许可证或备案凭证，并在有效期内。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

附表8 牙科放大镜

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 参数性质 | 编号 | 技术参数和要求 |
|  | 1 | 手术放大镜: |
|  | 1.1 | 光学：开普勒式光学原理，采用反射偏光轴棱镜组合，采用偏光轴性能，无需低头，平视即可进行手术操作。 |
|  | 1.2 | 瞳距范围：50mm - 75mm。 |
|  | 1.3 | 结构：应采用平行视线设计，最大限度降低眼部疲劳。 |
|  | 1.4 | 倍率：支持3.0x、4.0X、5.0X即可。 |
| ★ | 1.5 | 工作距离：连续可调，工作距离400-550mm。 |
|  | 1.6 | 偏转角度：40°-48°范围内。 |
|  | 1.7 | 重量：不超过100g。 |
|  | 1.8 | 视场：70mm-100mm。 |
| ★ | 1.9 | 眼点高度：鼻托具有高度调节功能。 |
|  | 1.10 | 可配多种头灯。 |
| ★ | 1.11 | 具有两种鼻托：为佩戴眼镜和不佩戴眼镜使用。 |
| ★ | 1.12 | 配备镜架。 |
|  | 1.13 | 可定制化屈光度镜片：近视、远视、老花、散光等。 |
|  | 2 | 医用头灯： |
|  | 2.1 | 应采用医用级LED光源，色温不低于5000K，显色指数CRI≥90%。 |
|  | 2.2 | 采用智能型可充电锂电池供电，交直流两用，设有充电保护功能，反复充放电500次电池能量不应衰减。电池充满电后可在最大亮度情况下连续工作12小时以上。接上交流电源，则头灯可以持续不间断工作。 |
|  | 2.3 | LED光源2万小时寿命。 |
|  | 2.4 | 重量不超过15克，佩戴舒适，轻巧便携。 |
|  | 2.5 | 200mm工作距离处物面照度≥35000Lx |
|  | 2.6 | 无极调光，调整角度为垂直面内±45°可调。 |
| ★ | 3 | 须附带单套设备配置清单，要求标明名称、生产厂家、规格型号、数量等信息。 |
| ★ | 4 | 投标人须提供投标产品的中华人民共和国医疗器械注册证或备案凭证，并在有效期内。 |
| ★ | 5 | 中标单位所供产品应是其在投标文件中附明的医疗器械注册证或备案凭证下的产品，不得提供过期的旧注册证下的产品。若在供货时，中标产品的注册证发生合法合规延续，经医院同意后中标单位方可提供延续后的最新注册证下的同型号产品。 |
| ★ | 6 | 投标人须提供与投标产品相符合的医疗器械经营许可证或备案凭证，并在有效期内。 |
| 注：1.“参数性质”标“★”表示此参数为主要技术参数，任意一条不满足或负偏离则导致响应无效；  2.非标“★”项，超过2项不满足或负偏离则导致响应无效。 | | |

**三、资格审查表**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 资格性审查 | 具有独立承担民事责任的能力 | 审查有效的营业执照或事业单位法人证书或执业许可证或自然人的身份证明。 |
| 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录 | 1.提供递交响应文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭据（例如增值税，个人所得税等，但不包含工会经费）。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准）  2.提供递交响应文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以社保机构出具的专用收据或社会保险缴纳清单为准）  注：依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。 |
| 参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录 | 1.审查“参加本次采购前三年内在经营活动中无重大违法记录”投标人书面声明函；  2.到提交响应文件的截止时间，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。（以投标人通过“信用中国”网站和“中国政府采购网”网站的**以上三项**信用记录截图或评标现场核实情况为准） |
| 其他资质要求 | （如有） |
| 投标承诺书及法人授权委托书 | 符合招采文件要求。（格式、填写要求、签署、盖章、委托人身份等） |
| 开标一览表 | 符合招采文件要求。（格式、填写要求、签署、盖章等） |
| 响应文件规范性、符合性 | 响应文件的编制、密封、装订、签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招采文件要求；响应文件的格式、文字、目录、页码等符合招采文件要求或对投标无实质性影响。 |
| 主要商务条款 | 满足招采文件关于交付使用时间、质保期、付款方式要求。 |
| 附加条件 | 响应文件中不含采购人不能接受的附加条件。 |
| 联合体投标 | 本项目不接受联合体投标。（如要求联合体投标，符合本招采文件对联合体投标的相关要求） |
| 技术部分实质性内容 | 明确所投全部货物的产品品牌、型号。 |
| 主要技术参数指标（加“★”项）完全满足或优于招采文件要求。 |
| 技术参数明确响应程度，逐一对应并作出响应说明。 |
| 投标报价 | 只能有一个有效报价且不超过采购预算。 |
| 其他要求 | 招采文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。 |

**四、响应文件格式与要求**

1. 报名人应按照以下格式与要求编制响应文件，**且应不少于目录中要求的内容。**
2. 报名文件应按目录的顺序，编制报名文件。
3. 报名文件统一使用A4规格打印，页码必须连续（不能打印的材料可手写页码）。报名文件装订应采用胶订方式牢固装订成册，不可插页抽页，不可采用活页纸装订，所有页面均需加盖公章。
4. 在产品技术参数偏离表中，报名产品的实际技术参数应实事求是，具体应答，**如果是对公告中要求的技术参数进行简单地复制粘贴，则取消报名资格，并列入我院招标采购黑名单记录。**
5. 报名文件材料的齐全程度，是医院确定最终选择的一个重要因素。
6. 报名单位在响应文件中提供的所有资料必须真实有效，如若提供虚假材料将依法追究其法律责任。