**2025年度扬州市职业大学实验室急救药箱采购项目**

**公开招标文件**

**采 购 人：扬州市职业大学**

**发放日期：2025年5月9日**

目 录

第一章招标公告 3

第二章投标人须知 6

第三章合同条款及格式 18

第四章项目需求 23

第五章评标方法及评标标准 36

第六章投标文件格式 40

# 第一章 招标公告

项目概况

2025年度扬州市职业大学实验室急救药箱采购项目的潜在投标人应在扬州市职业大学校园网上免费获取招标文件，并于2025年5月19日9点30分（北京时间）前递交投标文件。

**一、项目基本情况**

项目编号：JSSDZX-2025034号

项目名称：2025年度扬州市职业大学实验室急救药箱采购项目

预算金额：6万元。

最高限价：6万元，最后报价超过最高限价的为无效报价，按照无效响应处理。

采购需求：具体详见招标文件第四章。

合同履行期限：合同签订且正式实施之日起30日内（除不可抗力、非乙方原因）全部供货配送到指定地点（一部分配送到扬州市职业大学瘦西湖校区相关实验室，一部分配送到扬州市职业大学高邮湖校区相关实验室），报价中应包含配送费用，不另行支付。

本项目不接受联合体投标。

本项目不接受进口产品投标。

**二、申请人的资格要求：**

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

1）*投标函****(原件)***

2）*资格声明****(原件)***

3）*若法定代表人参加投标的，须提供本人身份证复印件****(原件备查)****；若授权代表参加的，须提供《法人授权书》原件和授权代表身份证复印件****（原件备查）***

4）*营业执照副本****(复印件加盖投标人公章)***

5）*依法缴纳职工社会保障资金的证明材料****(复印件加盖供应商公章)(税务、银行或社会保险基金管理部门出具的近三个月内任意一份缴纳职工社会保障资金的缴款凭证或缴款证明)***

6）*供应商近三个月内任意一份依法纳税的缴款凭证(****复印件加盖供应商公章)***

7）*与第（6）条相对应的纳税申报表或经会计师事务所审计的上一年度财务报告****(复印件加盖投标人公章)***

8）*投标人政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明****（原件）***

9）*供应商未被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网” (www.ccgp.gov.cn)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****（是否被列入失信名单的查询结果将以网页查询截图打印的形式加盖供应商公章）***

10）*供应商信用承诺书****（原件）***

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：*无*

3.本项目的特定资格要求：*无*

**三、获取招标文件**

在扬州市职业大学校园网上免费下载

**四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点**

开标时间：2025年5月19日9点30分（北京时间）

开标地点：扬州市职业大学崇德楼101室

**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、拒绝下述供应商参加本次采购活动：

（1）供应商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。

（2）凡为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该项目的其他采购活动。

（3）供应商被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网"(www.ccgp.gov.cn)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（提供网站截图）。

2、集中考察或召开答疑会：无

3、投标文件一式叁份(一份正本，两份副本)，每份投标文件须清楚地标明“正本”或“副本”字样，一旦副本与正本不符，以正本为准。

**七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。**

国资处联系人：孔老师 0514-87697823

设备处联系人：赵老师 13773581555

2025年5月9日

# 第二章 投标人须知

#### 1、招标方式

1.1 本次招标采取公开招标方式，本招标文件仅适用于本项目。

#### 2、投标人

#### 2.1 本招标文件中“供应商”，即“投标人”，是指参加投标竞争，并符合招标文件规定资格条件的法人、其他组织或者自然人。

#### 2.2合格的投标人

2.2.1 满足投标邀请中供应商的资格条件要求的规定。

2.2.2 满足本文件实质性条款的规定。

#### 3、适用法律

#### 3.1 本次招标及由此产生的合同受中华人民共和国有关的法律法规制约和保护。

**4、投标费用**

4.1无招标文件工本费和招标服务费，其他费用用投标人自理。

#### 5、招标文件的约束力

5.1 投标人一旦参加本项目采购活动，即被认为接受了本招标文件的规定和约束。

#### 6、招标文件构成

6.1 招标文件有以下部分组成：

（1）招标公告

（2）投标人须知

（3）合同条款及格式

（4）项目需求

（5）评标方法与评标标准

（6）投标文件格式

请仔细检查招标文件是否齐全，如有缺漏请立即与采购人联系解决。

6.2 招标的最小单位是包。招标服务数量及技术要求中未分包的，供应商对要求提供的服务不得部分投标；招标服务数量及技术要求中已经分包的，应当以包为单位投标。

6.3 招标文件如果要求供应商提交备选投标方案的，供应商可以提交备选方案；否则，备选方案将被拒绝。

6.4 投标人应认真阅读招标文件中所有的事项、格式、条款和规范等要求。按招标文件要求和规定编制投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其投标文件对招标文件作出实质性响应，否则其风险由投标人自行承担。

#### 7、招标文件的澄清

7.1 任何要求对招标文件进行澄清的投标人，应在投标截止日期的五日前按投标邀请中的通讯地址，以书面形式通知采购人。

#### 8、招标文件的修改

8.1 在投标截止时间前，采购人可以对招标文件进行修改。

8.2采购人在招标文件要求提交投标文件截止时间前，有权决定延长投标截止时间和开标时间，并在原采购信息发布媒体上发布变更公告。

8.3招标文件的修改将在扬州市职业大学校园网公布，补充文件将作为招标文件的组成部分，并对投标人具有约束力。

8.4投标人应在投标截止时间前关注原采购信息发布媒体上有关本招标项目有无变更公告。

#### 9、投标文件的语言、度量衡单位、货币和编制

9.1投标人提交的投标文件、技术文件和资料，包括图纸中的说明，以及投标人与采购人就有关投标的所有来往函、电、通知和文件均应使用中文。投标文件中若有英文或其他语言文字的资料，应提供相应的中文翻译资料。对不同文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。投标文件以及投标人与采购人就有关投标的所有来往通知、函件和文件均应使用简体中文。

9.2 除技术性能另有规定外，投标文件所使用的度量衡单位，均须采用国家法定计量单位。

9.3投标人应使用人民币报价。

9.4投标文件应字迹清楚、内容齐全、不得涂改。如有修改，修改处须有投标人加盖公章和法定代表人或其授权代表签字。

#### 10、投标文件构成

10.1 投标人编写的投标文件应包括：资信证明文件、技术参数响应及偏离表、商务条款响应及偏离表、技术及售后服务承诺书、开标一览表等部分；

#### 10.2 投标人应将投标文件按顺序装订成册，应逐页编码，不得跳页（包括但不限于证明材料、声明及产品介绍、彩页等），并编制投标文件资料目录。由于编排混乱导致投标文件被误读或查找不到，责任由投标人承担。

#### 10.3 投标人应当根据招标文件要求编制投标文件，投标文件应对招标文件提出的要求和条件作出实质性响应，并在相应的投标文件中逐条标明满足与否。

#### 11、证明投标人资格及符合招标文件规定的文件

11.1投标人应按要求提交资信证明文件及符合招标文件规定的文件。

11.2投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力独立履行合同的文件。

11.3投标人除必须具有履行合同所需提供的货物以及服务的能力外，还必须具备相应的财务、技术方面的能力。

11.4投标人应提交根据合同要求提供的证明产品质量合格以及符合招标文件规定的证明文件。

11.5证明投标人所提供货物与招标文件的要求相一致的文件可以是手册、图纸、文字资料和数据。

#### 12、供货一览表

12.1 投标人应按照招标文件规定格式填报。每项货物和服务等只允许有一个报价，任何有选择的报价将不予接受(如有备选配件，备选配件的报价不属于选择的报价)。

12.2 标的物

采购人需求的货物供应、安装，调试及有关技术服务等。

12.3有关费用处理

招标报价采用总承包方式，投标人的报价应包括所投产品费用、安装费、测试验收费、运行维护费用、税金及其他有关的为完成本项目发生的所有费用，招标文件中另有规定的除外。

12.4其它费用处理

招标文件未列明，而投标人认为必需的费用也需列入报价。

12.5投标货币

投标文件中的货物单价和总价无特殊规定的采用人民币报价，以元为单位标注。招标文件中另有规定的按规定执行。

12.6分项报价表上的价格应按下列方式分开填写：

(1)项目总价：包括采购人需求的货物价格、质量保证费用及售后服务费用，项目在指定地点、环境交付、安装、验收所需费用和所有相关税金费用及为完成整个项目所产生的其它所有费用。

(2)项目单价按分项报价表中要求填报。

**13、技术参数响应及偏离表、商务条款响应及偏离表及投标货物说明**

13.1 对招标文件中的技术与商务条款要求逐项作出响应或偏离，并说明原因；

13.2 提供参加本项目类似案例简介；

13.3 培训计划；

13.4 详细阐述所投货物的主要组成部分、功能设计、实现思路及关键技术；

13.5 投标人认为需要的其他技术文件或说明。

**14、服务承诺及售后服务机构、人员的情况介绍**

14、1投标人的服务承诺应按不低于招标文件中商务要求的标准。

14、2提供投标人有关售后服务的管理制度、售后服务机构的分布情况、售后服务人员的数量、素质、技术水平及售后服务的反应能力。

#### 15、投标函和开标一览表

15.1 投标人应按照招标文件中提供的格式完整、正确填写投标函、开标一览表。

15.2 开标一览表必须加盖公章，否则视为无效投标。

#### 16、投标保证金：无

#### 17、投标有效期

17.1 投标有效期为采购人规定的开标之日起**六十（60）天**。投标有效期比规定短的将被视为非响应性投标而予以拒绝。

17.2 在特殊情况下，采购人于原投标有效期满之前，可向投标人提出延长投标有效期的要求。这种要求与答复均应采用书面形式。投标人可以拒绝采购人的这一要求而放弃投标，同意延长投标有效期的投标人既不能要求也不允许修改其投标文件。

#### 18、投标文件份数和签署

18.1投标人应严格按照招标公告和招标文件要求的份数准备投标文件，每份投标文件须清楚地标明“正本”或“副本”字样。一旦正本和副本不符，以正本为准。

18.2投标文件正本中，除招标文件规定的可提交复印件外，其他文件均须提交原件。文字材料需打印或用不褪色墨水书写。投标文件的正本须经法定代表人或授权代表签署和加盖投标人公章。 本采购文件所表述（指定）的公章是指法定名称章，不包括合同专用章、业务专用章等印章。

18.3 除投标人对错处做必要修改外，投标文件不得行间插字、涂改或增删。如有修改错漏处，必须由法定代表人或授权代表签字或盖章。

#### 19、投标文件的密封和标记

19.1投标人应将投标文件正本、所有副本密封，不论投标人中标与否，投标文件均不退回。

19.2 密封的投标文件应：

19.2.1 注明投标人名称，如因标注不清而产生的后果由投标人自负。按招标公告中注明的地址送达；

19.2.2注明投标项目名称、标书编号。

19.2.3未按要求密封和加写标记，采购人对误投或过早启封概不负责。对由此造成提前开封的投标文件，采购人将予以拒绝，作无效投标处理。

#### 20、投标截止日期

20.1 采购人收到投标文件的时间不得迟于招标公告中规定的截止时间。

20.2 采购人可以通过修改招标文件酌情延长投标截止日期，在此情况下，投标人的所有权利和义务以及投标人受制的截止日期均应以延长后新的截止日期为准。

#### 21、迟交的投标文件

21.1 采购人拒绝接收在其规定的投标截止时间后递交的任何投标文件。

#### 22、投标文件的修改和撤回

22.1 投标人在递交投标文件后，可以修改或撤回其投标文件，但这种修改和撤回，必须在规定的投标截止时间前，以书面形式通知采购人，否则，采购人将拒绝。

22.2 投标人的修改或撤回文件应按规定进行编制、密封、标记和发送，并应在封套上加注“修改”或“撤回”字样。上述补充或修改若涉及投标报价，必须注明“最后唯一报价”字样，否则将视为有选择的报价。修改文件必须在投标截止时间前送达采购人。

22.3 在投标截止时间之后，投标人不得对其投标文件作任何修改。

22.4 在投标截止时间至招标文件中规定的投标有效期满之间的这段时间内，投标人不得撤回其投标。

#### 23、开标

23.1 采购人将在招标公告中规定的时间和地点组织公开开标。投标人应委派携带有效证件的代表准时参加，参加开标的代表需签名以证明其出席。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

23.2开标仪式由采购人组织，采购人代表、监委、投标人代表等参加。

23.3按照规定同意撤回的投标文件将不予开封。

23.4 开标时请投标人推选的代表查验投标文件密封情况，投标登记薄上作纪录无误后，采购人当众拆封宣读每份投标文件中“开标一览表”的内容，未列入开标一览表的内容一律不在开标时宣读。开标时未宣读的投标报价信息，不得在评标时采用。

23.5 采购人将指定专人负责开标记录并存档备查，各投标人需仔细核对开标纪录相关内容并签字确认。

23.6 投标人在报价时不允许采用选择性报价，否则将被视为无效投标。

#### 24、评标委员会

24.1开标后，采购人将立即组织评标委员会（以下简称评委会）进行评标。

24.2 评委会由采购人代表和有关技术、经济等方面的专家组成，且人员构成符合政府采购有关规定。

24.3评委会独立工作，负责评审所有投标文件并确定中标候选人。

#### 25、评标过程的保密与公正

25.1公开开标后，直至签订合同之日止，凡是与审查、澄清、评价和比较投标的有关资料以及授标建议等，采购人、评委、采购人工作人员均不得向投标人或与评标无关的其他人员透露。

25.2在评标过程中，投标人不得以任何行为影响评标过程，否则其投标文件将被作为无效投标文件。

25.3 在评标期间，采购人将设专门工作人员与投标人联系。

25.4 采购人和评委会不向落标的投标人解释未中标原因，也不公布评标过程中的相关细节。

#### 26、投标的澄清

26.1评标期间，为有助于对投标文件的审查、评价和比较，评委会有权以书面形式要求投标人对其投标文件进行澄清，但并非对每个投标人都作澄清要求。

26.2接到评委会澄清要求的投标人应派人按评委会通知的时间和地点做出书面澄清，书面澄清的内容须由投标人法定代表人或授权代表签署，并作为投标文件的补充部分，但投标的价格和实质性的内容不得做任何更改。

26.3 接到评委会澄清要求的投标人如未按规定做出澄清，其风险由投标人自行承担。

#### 27、对投标文件的初审

27.1投标文件初审分为资格检查和符合性检查。

27.1.1资格审查：依据法律法规和招标文件的规定，由采购人对投标文件中的资信证明文件进行审查。并将审查结论以书面形式向评委会反馈。

采购人在进行资格性审查的同时，将在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网"(www.ccgp.gov.cn)对投标人是否被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重失信行为记录名单情况进行查询，以确定投标人是否具备投标资格。查询结果将以网页打印的形式留存并归档。

27.1.2符合性检查：依据招标文件的规定，由评委会从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。

27.2在详细评标之前，评委会将首先审查每份投标文件是否实质性响应了招标文件的要求。实质性响应的投标应该是与招标文件要求的全部条款、条件和规格相符，没有重大偏离或保留的投标。

所谓重大偏离或保留是指与招标文件规定的实质性要求存在负偏离，或者在实质上与招标文件不一致，而且限制了合同中买方（采购人）和见证方（采购人）的权利或投标人的义务，纠正这些偏离或保留将会对其他实质性响应要求的投标人的竞争地位产生不公正的影响。是否属于重大偏离由评委会按照少数服从多数的原则作出结论。评委决定投标文件的响应性只根据投标文件本身的内容，而不寻求外部的证据。

27.3如果投标文件实质上没有响应招标文件的要求，评委会将予以拒绝，投标人不得通过修改或撤销不合要求的偏离或保留而使其投标成为实质性响应的投标。

27.4评委会将对确定为实质性响应的投标进行进一步审核，看其是否有计算上或累加上的算术错误，对开标一览表内容修正错误的原则如下：

（1）投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准。

（2）投标文件、“开标一览表”中报价的大写金额与小写金额不一致的，以大写金额为准。

（3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价。

（4）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。

同时出现两种以上错误的，按照前款规定的顺序修正。对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

27.5评委会将按上述修正错误的方法调整投标文件中的投标报价，调整后的价格应对投标人具有约束力。如果投标人不接受修正后的价格，则其投标将被拒绝。

27.6评委会将允许修正投标文件中不构成重大偏离的、微小的、非正规的、不一致的或不规则的地方，但这些修改不能影响任何投标人相应的名次排列，否则不允许修正。

27.7采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由评标委员会按照招标文件规定的方式确定招标文件未规定的通过随机抽取的方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。

使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由评标委员会根据招标文件规定的方式确定招标文件未规定的采取随机抽取的方式确定一个中标候选人，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

非单一产品采购项目，招标文件中将载明其中的核心产品。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按前两款规定处理。

#### 28、无效投标、废标及投标人不足三家的处理

28.1无效投标条款

28.1.1未按照招标文件规定要求密封、签署、盖章的；

28.1.2投标人在报价时采用选择性报价；

28.1.3投标人不具备招标文件中规定资格要求的；

28.1.4投标人的报价超过了采购预算或最高限价的；

28.1.5未通过符合性检查的；

28.1.6不符合招标文件中规定的其他实质性要求和条件的*（本招标文件中斜体且有下划线部分为实质性要求和条件，包括但不限于该范围）*；

28.1.8 投标人被 “信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网"(www.ccgp.gov.cn)列入失信被执行人或重大税收违法案件当事人名单或政府采购严重失信行为记录名单。若接受联合体的项目，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，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良应用记录。

28.1.9 投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

28.1.10 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，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。

28.1.11其他法律、法规及本招标文件规定的属无效投标的情形。

28.2废标条款：

28.2.1符合专业条件的供应商或者对招标文件作实质响应的供应商不足三家的；

28.2.2投标人的报价均超过采购预算或最高限价；

28.2.3出现影响采购公正的违法、违规行为的；

28.2.4因重大变故，采购任务取消的；

28.2.5评标委员会认定招标文件存在歧义、 重大缺陷导致评审工作无法进行。

28.3投标截止时间结束后参加投标的投标人不足三家或者通过资格审查或符合性审查的投标人不足三家的，除采购任务取消情形外，按照以下方式处理：

28.3.1招标文件存在不合理条款或者招标程序不符合规定的，由采购人、采购人改正后依法重新招标；

28.3.2 招标文件没有不合理条款、招标程序符合规定，需要采用其他采购方式采购的，采购人应当依法报财政部门批准。

#### 29、确定中标单位

29.1评委会根据本招标文件规定评标方法与评标标准向采购人推荐出中标候选人。

29.2 采购人应根据评委会推荐的中标候选人确定中标人。

29.3采购人将在扬州市职业大学校园网发布中标公告，公告期限为1个工作日。

29.4若有充分证据证明，中标人出现下列情况之一的，一经查实，将被取消中标资格：

29.4.1提供虚假材料谋取中标的；

29.4.2向采购人行贿或者提供其他不正当利益的；

29.4.3恶意竞争，投标总报价明显低于其自身合理成本且又无法提供证明的；

29.4.4属于本文件规定的无效条件，但在评标过程中又未被评委会发现的；

29.4.5与采购人或者其他投标人串通投标的；

29.4.6采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商的；

29.4.7不符合法律、法规的规定的。

29.5. 有下列情形之一的，视为投标人串通投标，投标无效：

29.5.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制。

29.5.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜。

29.5.3 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。

29.5.4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。

29.5.5不同投标人的投标文件相互混装。

#### 30、质疑处理

30.1投标人认为采购文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式（原件送达）向采购人或采购人提出质疑。上述应知其权益受到损害之日，是指：

30.1.1对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日；

30.1.2对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；

30.1.3对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

30.2质疑必须按《政府采购法》、《政府采购法实施条例》及《江苏省政府采购供应商监督管理暂行办法》等相关规定提交，未按上述要求提交的质疑函（含传真、电子邮件等）采购人有权不予受理。

30.3未参加投标活动的供应商或在投标活动中自身权益未受到损害的供应商所提出的质疑不予受理。

30.4质疑申请应当包括下列内容：

30.4.1质疑投标人的名称、地址、邮编、联系人、联系电话；

30.4.2具体的质疑事项及明确的请求；

30.4.3认为自己合法权益受到损害或可能受到损害的相关证据材料；

30.4.4提起质疑的日期；

30.4.5质疑申请应当署名：质疑人为自然人的，应当由本人签字并附有效身份证

明；质疑人为法人或其他组织的，应当由法定代表人签字并加盖单位公章。质疑人委托代理质疑的，应当向采购人提交授权委托书，并载明委托代理的具体权限和事项。

《质疑申请书》及《授权委托书》格式见网址：

http://zfcg.yangzhou.gov.cn/

30.5采购人收到质疑申请后，将对质疑的形式和内容进行审查，如质疑内容、格式不符合规定，采购人将告知质疑人进行补正。

30.6质疑人应当在法定质疑期限内进行补正并重新提交质疑函，拒不补正或者在法定期限内未重新提交质疑函的，为无效质疑，采购人有权不予受理。

30.7对于内容、格式符合规定的质疑函，采购人应当在收到投标供应商的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，但答复的内容不得涉及商业秘密。

30.8 诚实信用

30.8.1 投标人之间不得相互串通投标报价，不得妨碍其他投标人的公平竞争，不得损害采购人和其他投标人的合法权益。

30.8.2 投标人不得以向采购人工作人员、评标委员会成员行贿或者采取其他不正当手段谋取中标。经查实投标人有此行为的，政府采购管理部门将投标人列入不良行为记录名单，按照《政府采购法》有关规定处理。

30.8.3 投标人提出书面质疑必须有理、有据，不得虚假质疑和恶意质疑，并对质疑内容的真实性承担责任。一经查实，采购人有权依据政府采购的有关规定，报请政府采购监管部门对该投标人进行相应的行政处罚并在网站上予以公示。如果投标人或者其他利害关系人通过捏造事实、伪造证明材料等方式提出质疑，干扰政府采购活动正常进行的，属于严重不良行为，采购人将提请政府采购监管部门将其列入不良行为记录名单，并依法予以处罚。

30.8.4 投标人不得虚假承诺，否则，按照提供虚假材料谋取中标成交处理。

30.8．5 投标人应自觉遵守开标、评标纪律，扰乱开标评标现场秩序的，属于失信行为，根据《江苏省政府采购供应商监督管理暂行办法》，失信行为将被记入投标人诚信档案。

#### 31、中标通知书

31.l中标结果确定后，采购人将向中标供应商发出中标通知书。

31.2 中标供应商收到中标通知书后，应签字确认中标通知书已收到。若无回复，则公告后视同中标供应商已经知悉并同意接受。

31.3中标通知书将是合同的一个组成部分。对采购人和中标供应商均具有法律效力。中标通知书发出后，采购人改变中标结果的，或者中标供应商放弃中标项目的，应当依法承担法律责任。

31.4所有投标文件都将作为档案保存，不论中标与否，采购人均不退回。

#### 32、签订合同相关事项

32.l中标供应商应按中标通知书规定的时间、地点,按照招标文件确定的事项与采购人签订政府采购合同，且不得迟于中标通知书发出之日起三十日，由此给采购人造成损失的，中标供应商还应承担赔偿责任。

32.2招标文件、中标供应商的投标文件及招标过程中有关澄清、承诺文件均应作为合同附件。

32.3 签订合同后，*中标供应商不得将货物及其他相关服务进行转包*。未经采购人同意，中标供应商也不得采用分包的形式履行合同，否则采购人有权终止合同。转包或分包造成采购人损失或致使合同履行中发生违约现象的，中标供应商应承担赔偿责任。

32.4采购人不得向中标人提出任何不合理的要求作为签订合同的条件，不得与中标人私下订立背离合同实质性内容的协议。所签订的合同不得对招标文件确定事项和中标人投标文件作实质性修改。中标人应向招标人提交合同总价的 / %做为履约保证金，工程竣工验收合格后一次付清,不计息。

32.5履约保证金（无）

#### 33、货物和服务的追加、减少和添购

33.1政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物和服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标供应商协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不超过原合同金额10%。

33.2采购结束后，采购人若由于各种客观原因，必须对采购项目所牵涉的货物和服务进行适当的减少时，在双方协商一致的前提下，可以按照招标采购时的价格水平做相应的调减，并据此签订补充合同。

# 第三章 合同条款及格式

以下为中标后签定本项目合同的通用条款，中标供应商不得提出实质性的修改。关于专用条款将由采购人与中标供应商结合本项目具体情况协商后补充，但补充内容对招标文件和投标文件以及通用条款，不得作实质性修改。

**政府采购合同（货物）**

项目名称：

甲方（采购人/买方）： 乙方（供应商/卖方）：

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律法规的规定，甲乙双方按照本项目招标结果签订本合同。

**1、合同标的**

乙方根据甲方需求，提供下列货物：。

货物名称、规格及数量等要求详见招投标文件。

**2、合同总金额**

2.1 本合同金额为（大写）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_元人民币（¥\_\_\_\_\_元）。

2.2 本合同总金额包括所乙方提供货物的产品费用、安装调试费、测试验收费、培训费、 运行维护费用、税金及其他有关的为完成本项目发生的所有费用，招标文件中另有规定的除外。

2.3 在招标文件未列明，而乙方认为履行本合同必需的费用也包含在合同总金额中。

2.4 本合同总金额还包含乙方提供的伴随服务/售后服务费用。

**3、组成本合同的有关文件**

3.1乙方应按招标文件规定的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。

3.2 没有甲方事先书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或任何合同条文、规格、计划、图纸、样品或资料提供给任何其他人。即使向履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。

3.3 关于本项目政府采购的招投标文件或与本次采购活动方式相适应的文件及有关附件是本合同不可分割的组成部分，这些文件包括但不限于：

（1）采购文件； （2）投标产品配置与报价文件；

（3）供货一览表； （4）技术参数响应表；

（5）服务承诺； （6）中标通知书；

（7）甲乙双方补充协议； （8）乙方投标时提供的响应文件。

**4、知识产权保证**

乙方保证甲方在使用、接受本合同货物和服务或其任何一部分时，不受第三方提出侵犯其专利权、版权、商标权和工业设计权等知识产权的起诉。一旦出现侵权，由乙方负全部责任。

**5、产权保证**

乙方保证所交付的货物的所有权无任何抵押、查封等权利瑕疵。

**6、履约保证金**

6.1 无

**7、转包或分包**

7.1 本合同禁止转包，本合同范围的货物，应由乙方直接供应的，不得转让他人供应。

7.2 经甲方同意，乙方可以依法采取分包方式履行合同，但是分包方式履行的，乙方应就采购项目向甲方负全责。

**8、质保期**

8.1 质保期一年。（自交货验收合格之日起计）

**9、交货期、交货方式及交货地点**

9.1 交货期：\_\_合同签订后一个月内\_\_\_\_\_\_\_

9.2 交货方式：\_按照甲方要求\_\_\_\_\_\_\_\_

9.3 交货地点：\_\_\_配送到指定地点\_\_\_\_\_\_

**10、货款支付**

10.1 本合同项下所有款项均以人民币支付。

10.2 本合同项下的采购资金由甲方支付，付款前乙方向甲方开具发票。

10.3 甲方付款方式：验收合格后一次性付清。

**11、税费**

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。

**12、质量保证及售后服务**

12.1 乙方应按招标文件规定及响应文件承诺的货物性能、技术要求、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品；若技术性能无特殊说明，则按国家有关部门最新颁布的标准及规范为准。

12.2乙方应保证其提供的货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命内具有良好的性能。货物验收后，在质量保证期内，乙方应对由于设计、工艺或材料的缺陷所发生的任何不足或故障负责，所需费用由乙方承担。

12.3 乙方提供的货物在质保期内因货物本身的质量问题发生故障，乙方应负责免费更换。对达不到技术要求者，根据实际情况，经双方协商，可按以下办法处理：

⑴更换：由乙方承担所发生的全部费用。

⑵贬值处理：由甲乙双方合议定价。

⑶退货处理：乙方应退还甲方支付的合同款，同时应承担该货物的直接费用（运输、保险、检验、货款利息及银行手续费等）。

12.4 如在使用过程中发生质量问题，乙方在接到甲方通知后在\_\_\_\_\_\_\_\_\_小时内到达甲方现场。

12.5 在质保期内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。

12.6上述的货物免费保修期为\_\_\_\_\_\_年，因人为因素出现的故障不在免费保修范围内。超过保修期的机器设备，终生维修，维修时只收部件成本费。

**13、交货、调试和验收**

13.1乙方应当在合同生效后 天内将货物交付甲方，地点由甲方指定，招标文件有约定的，从其约定。在发货前，乙方应对产品作出全面检查和对验收文件进行整理，并列出清单，作为甲方收货初验收和使用的技术条件依据，检验的结果应随货物交甲方。

13.2 货到甲方后，甲乙双方须在工作日内初验收，甲方对乙方提交的货物依据招标文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场初步验收，外观、说明书、包装符合招标文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。

13.3 乙方按照招标文件要求负责产品安装并培训甲方的使用操作人员，乙方在甲方使用前进行调试，调试直到符合技术要求的甲方才做最终验收。

13.4 对技术复杂的货物，甲方可请国家认可的专业检测机构参与初步验收及最终验收，并由其出具质量检测报告。验收时乙方必须在现场，验收完毕后作出验收结果报告；若聘请第三方中立机构验收，验收费用由甲乙双方协商解决。

13.5 甲乙双方关于调试和验收的其他约定：。

**14、货物包装、发运及运输**

14.1 乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求包装，以保证货物安全运达甲方指定地点。

14.2 乙方发货时，产品使用说明书、检验证明书、随配附件和工具以及清单一并附于货物内。

14.3 乙方在货物发运手续办理完毕后24小时内或货到甲方48小时前通知甲方，以准备甲方接货。根据甲方通知的时间和指定的地点，乙方负责安排送货、装卸、清点、堆放，设备初验收合格前的保管工作由乙方负责，费用乙方承担。

14.4 货物在交付甲方前发生的风险均由乙方负责。

14.5 货物在规定的交付期限内由乙方送达甲方指定的地点，经初步验收即视为货物交付。

**15、违约责任**

15.1 甲方无正当理由拒绝初验收和终验收货物的，甲方应按未付货款金额每日万分之五向乙方支付违约金。

15.2 甲方无故逾期验收和无故逾期办理货款支付手续的,甲方应按逾期付款金额每日万分之五向乙方支付违约金。

15.3乙方违约，在消除违约情形前，应按货款总额每日万分之五向甲方支付违约金，甲方可以从待付货款中扣除。

15.4乙方因逾期交货或因其他违约行为，导致甲方解除合同的，乙方应向甲方支付合同总值5%的违约金，如造成甲方损失超过违约金的，超出部分由乙方继续承担赔偿责任。

15.5 乙方所交的货物全部或部分品种、型号、规格、技术参数、质量不符合合同规定及招标文件规定标准的，乙方更换货物但逾期交货的（甲方拒绝接受的除外），按乙方逾期交货处理；乙方拒绝更换货物的，甲方可选择解除本合同或本合同的一部分，并可追究乙方的其他违约责任。

15.6合同生效后，发现乙方投标属虚假承诺，或经权威部门监测提供的货物不能满足招标文件要求，造成合同无法继续履行的，乙方履约保证金不予退还外，还应向甲方支付不少于合同总价 %赔偿金。

**16、不可抗力事件处理**

16.1 在合同有效期内，甲乙双方因不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力影响期相同。不可抗力，是指不能预见、不能避免且不能克服的客观情况，例如战争、严重的地震、洪水等，但一方违约或疏忽导致合同不能履行的不属于不可抗力因素。

16.2不可抗力事件发生后，应立即通知对方，并寄送有关权威机构出具的证明。除甲方书面另行要求外，乙方应尽实际可能继续履行合同义务，以及寻求采取合理的方案履行不受不可抗力影响的其他事项。若不可抗力事件延续120天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

**17、争议解决**

17.1 因货物的质量问题发生争议的，可在国家认可的质量检测机构对货物质量进行鉴定。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。

17.2 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，甲乙双方同意采取下列两种方式的第（1）种方式解决争议：

（1）向甲方所在地有管辖权的人民法院提起诉讼，适用中华人民共和国法律；

（2）向扬州仲裁委员会按其仲裁规则申请仲裁。

17.3 若甲乙双方任何一方都没有选择解除合同的，为避免扩大损失，在诉讼或仲裁期间，双方应继续履行。

**18、合同其它**

18.1 乙方应诚实信用，严格按照招标文件要求和投标承诺履行合同，不向甲方进行商业贿赂或者提供不正当利益。

18.2 合同经双方法定代表人或授权代表签字并加盖单位公章后生效。

18.2本合同未尽事宜，遵照《民法典》有关条文执行。

18.3 本合同正本一式四份，具有同等法律效力，甲方三份、乙方一份。

甲方：扬州市职业大学 乙方：

地址： 地址：

法定代表人或授权代表： 法定代表人或授权代表：

联系电话： 联系电话：

日期： 年 月 日 日期： 年 月 日

# 项目需求

一、项目内容及技术要求

我校共采购实验室急急救药箱230个，其中：采购化学实验室类急救药箱25个，生物实验室类急救药箱6个，机械电子实验室类急救药箱50个，通用类实验室急救药箱149个。具体技术参数如下。

为满足现场评标需要，投标时需同时提供化学实验室类急救药箱一只。

1、化学实验室类急救药箱

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 类别 | 产品名称 | 规格型号 | 数量 | 技术参数 |
| 1 | 消毒清创 | 碘伏消毒液（棉棒） | 0.15ml/支 | 30 支 | 【外观】棉头应紧实，不得有脱落和松动。塑料管内所装液体为红棕色，澄清透明。 【装量】碘液装量为0.15ml/支。 【pH值】为1.0～3.0。 【有效碘含量】碘液中的有效碘含量为4.8-5.8g/L。 【包装】采用OPP袋独立包装，10支/袋，每支均独立包装；产品标识符合行业规定。 |
| 2 | 酒精棉片 | 3cm×6cm | 10 片 | 【外观】酒精棉片应布面均匀、平整，无破洞、污点、无异物。 【酒精含量】医用酒精含量为75%±5%。 【尺寸】包装尺寸为5cm×5cm；产品展开尺寸为30mm×60mm，允差±5mm。 【包装】采用铝箔密封包装纸，单片独立包装，标识清晰，无破损； |
| 3 | 医用脱脂棉球 | 5g/袋 | 2 袋 | 【外观】应柔软而富有强性的白色纤维，无色斑、污点及异物，无臭无味。 【材质】应为医用脱脂棉。 【性能】应无毛发、昆虫、金属、泛黄、异味等；棉球大小应均一；污染、破洞、油污、黄斑＞2×2mm、杂物应≤2%；异色纤维、小黑点应≤5%。 【白度】不得低于80度。 【吸水时间】应不得过10秒。 【吸水量】不少于23g/g。 【菌检】应无菌。 【包装】棉球为0.5g/个，10个/袋，采用PE袋包装。 |
| 4 | 过氧化氢消毒液 | 100ml | 1 瓶 | 【外观】无色澄明液体。 【包装】塑料瓶装，规格为100ml/瓶。 |
| 5 | 清洁湿巾 | 18cm×18cm | 2 片 | 【外观】无纺布表面洁净无污点。 【性能】无纺布克重：60g/㎡。湿巾含液量为无纺布干重的1.6-5.0倍。 【尺寸】湿巾包装尺寸为70mm×140mm，展开尺寸为180mm×180mm，尺寸误差为±5mm。 【包装】独立包装；标识清晰，无破损。 |
| 6 | 止血包扎 | 卡扣式止血带 | 2.5cm×40cm | 1 条 | 【外观】塑料件表面应光滑、不得有锋棱、毛刺、裂纹等。 【性能参数】操作应灵活，不应有卡塞现象。卡扣与松紧带应衔接牢固，松紧带弹性应≥90%。 【规格尺寸】应符合2.5cm×40cm的规定，宽度误差±2mm,长度误差±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 7 | 创口贴或防水创可贴 | 7.2cm×1.9cm | 30 片 | 【外观】应清洁、平整、无污染、无杂质；胶面应洁净，无杂质。 【尺寸】应符合72mm×19mm的规定,误差为±0.2cm。 【吸水速率】水滴在2秒内吸收。 【吸水量】不小于吸收垫自身重量的5倍。 【剥离强度】应不低于1.0N/cm。 【持粘性】应不大于2.5mm。 【包装】采用医用淋膜纸、医用透析纸包装，10片/包，单片包装无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 8 | 无菌敷贴（小号） | 6cm×7cm | 6 片 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。医用压敏胶应均匀地涂在无纺布上，背面不应有渗胶现象。 【规格尺寸】应符合6cm×7cm，允差为±5mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 9 | 医用纱布叠片（小号） | 7.5cm×7.5cm-8层 | 5 片 | 【外观】应折叠平整、柔软、无臭、无味，无霉斑、污迹、杂质等缺陷。 【规格尺寸】成型尺寸应符合7.5cm×7.5cm-8层的规定，允差为±0.5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装；包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶。产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 10 | 弹力绷带 | 8cm×400cm | 3 卷 | 【外观】绷带应柔软洁净，色泽均匀；无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷；应厚薄均匀，边缘平整，不允许有并线、跳针﹑漏针﹑破损拼接现象；两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】规格尺寸符合8cm×400cm，允许误差：宽度±5mm，长度±5cm。 【克重】应为9g，允差：±0.5g。 【包装】应采用opp袋独立包装；包装袋颜色均一，无破损，印刷清晰，封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 11 | 三角绷带 | 96cm×96cm×136cm | 1 包 | 【外观】应折叠平整、柔软洁净、色泽均匀，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。产品应厚薄匀称，边缘平整，不允许有破损、拼接现象。 【规格尺寸】应符合96cm×96cm×136cm规定，尺寸允差为±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 12 | 眼垫 | —— | 2 片 | 【外观】应洁净、无破损，厚薄均匀，手感柔软，边缘平整。 【尺寸】应为80mm×60mm，允差±2mm。 【包装】采用PE袋包装，规格为1片/袋。 |
| 13 | 包扎辅助 | 医用透气胶带 | 1.25cm×500cm | 1 卷 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。胶带卷两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】应符合1.25cm×500cm，允差：宽度为±2mm,长度为±5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 14 | 安全别针 | 10枚/包 | 10 枚 | 【外观】呈银色光亮，表面无锈迹，形状统一。 【材质】钢丝镀镍。 【性能】能承受一定压力和拉力，不易变形。 【尺寸】长度应为37mm,允差为±2mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，为10枚/袋。 |
| 15 | 敷料镊子 | PS塑料 | 1 把 | 【外观】表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等；镊子两边应对称，唇头齿应清晰完整，不得有缺齿、烂齿的现象。 【材质】PS。 【使用要求】使用本品时镊子操作应灵活，不应有卡塞现象，当镊子中部受力闭合时，唇齿应能彼此吻合；不受力时，能恢复原状态。 |
| 16 | 圆头剪刀 | 15cm | 1 把 | 【外观】表面应光亮，不得有锋棱、毛刺、裂纹、飞边、锈斑等。 【材质】ABS手柄+ 2Cr13不锈钢刀片。 【性能参数】剪刀刃口锋利，能顺利地剪断纱布或绷带，剪口整齐，不应有撕裂和拉出纤维现象。 【规格尺寸】长度应为15cm,允差为±0.5cm。 |
| 17 | 急救防护 | 急救毯 | 160cm×210cm | 1 块 | 【外观】外表应整洁干净，厚薄均一；镀铝薄膜平整光滑，一体成型，一面金色，一面银色。 【材质】BOPET真空镀铝。 【规格尺寸】应为160cm×210cm，偏差不大于3%。每平方米重量应不小于18.0g。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损封口整齐，无皱褶。 |
| 18 | 人工呼吸面罩 | 20cm×20cm | 1 个 | 【外观】表面清洁，无污点；膜、吸咀（或滤布）应色泽一致。 【材质】PVC膜、PP吹嘴。 【规格尺寸】PVC膜应符合20cm×20cm的规定,尺寸允差为±5％。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损，封口整齐，无皱褶。 |
| 19 | 一次性使用医用橡胶检查手套 | —— | 1 副 | 【外观】表面应洁净，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。表面色泽均匀；无异味、明显乳胶颗粒等缺陷。 【材质】 用天然橡胶胶乳制造。 【包装】产品采用独立包装，包装无破损，封口整齐，无皱褶。产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 20 | 诊断治疗 | 医用冰袋 | 120g | 1 袋 | 【外观】医用冰袋外袋表面干净，印刷清晰，无明显色差。封口平整、牢固，无泄漏，水袋无慢性渗水和激活现象。 【物理性能】在温度22±2℃环境条件下，最低温度应≤4℃；最低温起15分钟后的温度应≤12℃。 【耐压性能】医用冰袋内水袋能够在20-60kg平压力下爆破启动；外袋能够承受75kg平压并持续1分钟，无渗漏，无破裂。 【重量】120g±5g（连外包装）。 【尺寸】160mm×110mm，允差±3mm。 【包装】采用独立包装， 产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 21 | 烫伤膏 | 20g/支 | 1 支 | 【性状】本品应为半固体凝胶，无肉眼可见的杂质，无异常气味。 【装量】20g，装量不少于标示装量的95%。 【包装】单支采用铝管包装。 |
| 22 | 硼酸溶液 | 500ml | 1 瓶 | 【主要成分】本品每毫升含硼酸（H₃BO₃）30毫克，辅料为纯化水。 【规格】500ml。 【包装】纸盒包装，产品标识符合行业规定。 |
| 23 | 碳酸氢钠溶液 | 100ml | 1 瓶 | 【外观】 2%碳酸氢钠的透明液体，密封无渗漏。 【规格】100ml  【包装】白色或透明塑料瓶包装。 |
| 24 | 洗眼液 | 250ml | 1 瓶 | 【外观】封口严密，无渗漏，标识清楚，液体澄清透明。 【规格】250ml/瓶。 【包装】纸盒包装，产品标识符合行业规定。 |
| 25 | 应急工具 | 高频救生哨 | 铝合金材质 | 1 个 | 【外观】红色；应光滑，无污渍、凹凸不平等现象。 【材质】铝合金材质。 【尺寸】长度应为6.2cm，尺寸允差为±0.2cm。 |
| 26 | LED手电筒（含电池） | 铝合金材质 | 1 个 | 【外观】红色外壳，品牌激光刻字，外观无明显杂质、凹陷、凸点等缺陷。 【材质】外壳应为铝合金材质。 【技术要求】装上1节五号电池后，LED灯能持续稳定地发光供照明使用。 【尺寸】应为Ф20mm×9.5cm。 |
| 27 | 其他 | 急救手册 | —— | 1 本 | 【外观】印刷清晰，无缺页漏字等。 【材质】157g铜版纸，封面覆哑膜。 |
| 28 | 配置清单 | —— | 1 张 | 【外观】印刷清晰。 |
| 29 | PE袋（A型） | —— | 2 个 | 【外观】平整干净，撕下胶条保护纸后，粘着牢固，有气孔。  【尺寸】（90mm+200mm）×250mm，允差小于5mm，单层厚度为0.07mm。  【材质】PE。 |
| 30 | 外箱 | 35cm×34cm×15cm | 1 个 | 【外观】外箱应色泽均匀，表面光洁，放置平稳；箱内中纤板材不可外露；铝合金边框与转角接口处，不可出现锋棱；正面采用透明PET材质，表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等。  【结构】内部中纤板材分层、分格设计；背面四个螺丝孔位，可挂；箱体设有提手，可提。  【尺寸】35cm×34cm×15cm，允差±5mm。  【材质】中纤板材，铝合金型材框架，正面透明PET材质。 【包装】气泡袋+单层瓦楞纸箱+外加强双瓦楞纸箱。  产品具有第三方出具的含CMA的检测报告 |

2、生物实验室类急救药箱

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 类别 | 产品名称 | 规格型号 | 数量 | 技术参数 |
| 1 | 消毒清创 | 碘伏消毒液（棉棒） | 0.15ml/支 | 30 支 | 【外观】棉头应紧实，不得有脱落和松动。塑料管内所装液体为红棕色，澄清透明。 【装量】碘液装量为0.15ml/支。 【pH值】为1.0～3.0。 【有效碘含量】碘液中的有效碘含量为4.8-5.8g/L。 【包装】采用OPP袋独立包装，10支/袋，每支均独立包装；产品标识符合行业规定。 |
| 2 | 酒精棉片 | 3cm×6cm | 10 片 | 【外观】酒精棉片应布面均匀、平整，无破洞、污点、无异物。 【酒精含量】医用酒精含量为75%±5%。 【尺寸】包装尺寸为5cm×5cm；产品展开尺寸为30mm×60mm，允差±5mm。 【包装】采用铝箔密封包装纸，单片独立包装，标识清晰，无破损；产品标识符合行业规定。 |
| 3 | 碘伏棉球 | 25粒/瓶 | 1 瓶 | 【外观】棉球色泽应为红棕色；吸收碘伏溶液充分。 【装量】25粒装。 【含量】棉球中碘伏溶液含聚维酮碘按有效碘计应为0.4—0.5%。 【包装】采用环保塑料瓶包装，棉球浸泡封装后封口严密，无渗漏，无挥发；产品标识符合行业规定。 |
| 4 | 酒精棉球 | 25粒/瓶 | 1 瓶 | 【外观】棉球应色泽洁白、无污染、无色斑、吸收酒精充分。 【装量】25粒装。 【酒精浓度】棉球中乙醇的浓度应为75％。 【包装】棉球浸泡封袋后，封口严密，无渗漏，无挥发。 产品标识符合行业规定。 |
| 5 | 医用脱脂棉球 | 5g/袋 | 2 袋 | 【外观】应柔软而富有强性的白色纤维，无色斑、污点及异物，无臭无味。 【材质】应为医用脱脂棉。 【性能】应无毛发、昆虫、金属、泛黄、异味等；棉球大小应均一；污染、破洞、油污、黄斑＞2×2mm、杂物应≤2%；异色纤维、小黑点应≤5%。 【白度】不得低于80度。 【吸水时间】应不得过10秒。 【吸水量】不少于23g/g。 【菌检】应无菌。 【包装】棉球为0.5g/个，10个/袋，采用PE袋包装，产品标识符合医疗器械管理规定。 |
| 6 | 过氧化氢消毒液 | 100ml | 1 瓶 | 【外观】无色澄明液体。 【包装】塑料瓶装，规格为100ml/瓶。 |
| 7 | 清洁湿巾 | 18cm×18cm | 2 片 | 【外观】无纺布表面洁净无污点。 【性能】无纺布克重：60g/㎡。湿巾含液量为无纺布干重的1.6-5.0倍。 【尺寸】湿巾包装尺寸为70mm×140mm，展开尺寸为180mm×180mm，尺寸误差为±5mm。 【包装】镀铝膜独立包装；标识清晰，无破损。 |
| 8 | 止血包扎 | 卡扣式止血带 | 2.5cm×40cm | 1 条 | 【外观】塑料件表面应光滑、不得有锋棱、毛刺、裂纹等。 【性能参数】操作应灵活，不应有卡塞现象。卡扣与松紧带应衔接牢固，松紧带弹性应≥90%。 【规格尺寸】应符合2.5cm×40cm的规定，宽度误差±2mm,长度误差±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 9 | 止血海绵 | —— | 1 包 | 【外观】应为白色或类白色，轻质、坚韧、多孔的弹性海绵状材料，裁切成所需规格的膜片。 【尺寸】应符合6cm×2cm，允差±0.5mm。 【膜片吸收性】不少于自身重量的35倍。 【菌检】应为无菌。 【包装】独立包装，产品标识符合医疗器械行业规定，规格为2片/袋。 |
| 10 | 创口贴或防水创可贴 | 7.2cm×1.9cm | 30 片 | 【外观】应清洁、平整、无污染、无杂质；胶面应洁净，无杂质。 【尺寸】应符合72mm×19mm的规定,误差为±0.2cm。 【吸水速率】水滴在2秒内吸收。 【吸水量】不小于吸收垫自身重量的5倍。 【剥离强度】应不低于1.0N/cm。 【持粘性】应不大于2.5mm。 【包装】采用医用淋膜纸、医用透析纸包装，10片/包，单片包装无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 11 | 无菌敷贴（小号） | 6cm×7cm | 5 片 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。医用压敏胶应均匀地涂在无纺布上，背面不应有渗胶现象。 【规格尺寸】应符合6cm×7cm，允差为±5mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 12 | 医用纱布叠片（小号） | 7.5cm×7.5cm-8层 | 5 片 | 【外观】应折叠平整、柔软、无臭、无味，无霉斑、污迹、杂质等缺陷。 【规格尺寸】成型尺寸应符合7.5cm×7.5cm-8层的规定，允差为±0.5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装；包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶。产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 13 | 弹力绷带 | 8cm×400cm | 3 卷 | 【外观】绷带应柔软洁净，色泽均匀；无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷；应厚薄均匀，边缘平整，不允许有并线、跳针﹑漏针﹑破损拼接现象；两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】规格尺寸符合8cm×400cm，允许误差：宽度±5mm，长度±5cm。 【克重】应为9g，允差：±0.5g。 【包装】应采用opp袋独立包装；包装袋颜色均一，无破损，印刷清晰，封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 14 | 弹力帽 | 9号 | 1 个 | 【外观】应柔软洁净、色泽均匀，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷；应厚薄匀称，边缘平整，不允许有并线、跳针、漏针、破损现象。 【规格尺寸】应为9号。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 15 | 自粘弹性绷带 | 5cm×450cm | 1 卷 | 【外观】应色泽均匀、切口整齐、无异味、污渍、及毛边外露等缺陷。 【性能】扯断力应不小于10N/cm；自粘性应不小于3N/cm；伸长率应不小于50%；应无皮肤刺激。 【尺寸】应符合5cm×450cm,宽度误差为±0.3cm,绷带伸展长度≥每种规格标准要求（伸展长度±20cm）。 【包装】采用OPP袋独立包装，产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 16 | 三角绷带 | 96cm×96cm×136cm | 1 包 | 【外观】应折叠平整、柔软洁净、色泽均匀，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。产品应厚薄匀称，边缘平整，不允许有破损、拼接现象。 【规格尺寸】应符合96cm×96cm×136cm规定，尺寸允差为±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 17 | 包扎辅助 | 医用透气胶带 | 1.25cm×500cm | 2 卷 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。胶带卷两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】应符合1.25cm×500cm，允差：宽度为±2mm,长度为±5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 18 | 安全别针 | 10枚/包 | 10 枚 | 【外观】呈银色光亮，表面无锈迹，形状统一。 【材质】钢丝镀镍。 【性能】能承受一定压力和拉力，不易变形。 【尺寸】长度应为37mm,允差为±2mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，为10枚/袋。 |
| 19 | 敷料镊子 | PS塑料 | 1 把 | 【外观】表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等；镊子两边应对称，唇头齿应清晰完整，不得有缺齿、烂齿的现象。 【材质】PS。 【使用要求】使用本品时镊子操作应灵活，不应有卡塞现象，当镊子中部受力闭合时，唇齿应能彼此吻合；不受力时，能恢复原状态。 |
| 20 | 圆头剪刀 | 15cm | 1 把 | 【外观】表面应光亮，不得有锋棱、毛刺、裂纹、飞边、锈斑等。 【材质】ABS手柄+ 2Cr13不锈钢刀片。 【性能参数】剪刀刃口锋利，能顺利地剪断纱布或绷带，剪口整齐，不应有撕裂和拉出纤维现象。 【规格尺寸】长度应为15cm,允差为±0.5cm。 |
| 21 | 骨折固定 | 铝合金指骨固定夹板 | 成人中号 | 1 个 | 【外观】铝制夹板表面和边缘光洁平整，透气孔光滑均匀，粘合牢固。 【尺寸】规格尺寸为1.9cm×22cm，高分子厚度应大于1mm，铝板厚度应大于1mm。 【包装】塑料袋包装，产品标识符合医疗器械行业规定，规格为1个/袋。 |
| 22 | 急救防护 | 急救毯 | 160cm×210cm | 1 块 | 【外观】外表应整洁干净，厚薄均一；镀铝薄膜平整光滑，一体成型，一面金色，一面银色。 【材质】BOPET真空镀铝。 【规格尺寸】应为160cm×210cm，偏差不大于3%。每平方米重量应不小于18.0g。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损封口整齐，无皱褶。 |
| 23 | 人工呼吸面罩 | 20cm×20cm | 1 个 | 【外观】表面清洁，无污点；膜、吸咀（或滤布）应色泽一致。 【材质】PVC膜、PP吹嘴。 【规格尺寸】PVC膜应符合20cm×20cm的规定,尺寸允差为±5％。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损，封口整齐，无皱褶。 |
| 24 | 一次性使用医用橡胶检查手套 | —— | 1 副 | 【外观】表面应洁净，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。表面色泽均匀；无异味、明显乳胶颗粒等缺陷。 【材质】 用天然橡胶胶乳制造。 【包装】产品采用独立包装，包装无破损，封口整齐，无皱褶。产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 25 | 诊断治疗 | 医用冰袋 | 120g | 1 袋 | 【外观】医用冰袋外袋表面干净，印刷清晰，无明显色差。封口平整、牢固，无泄漏，水袋无慢性渗水和激活现象。 【物理性能】在温度22±2℃环境条件下，最低温度应≤4℃；最低温起15分钟后的温度应≤12℃。 【耐压性能】医用冰袋内水袋能够在20-60kg平压力下爆破启动；外袋能够承受75kg平压并持续1分钟，无渗漏，无破裂。 【重量】120g±5g（连外包装）。 【尺寸】160mm×110mm，允差±3mm。 【包装】采用独立包装， 产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 26 | 医用退热贴 | 5cm×12cm | 2 贴 | 【外观】背衬层应切边整齐，表面清洁，无破损，无明显污渍；凝胶层应涂覆均匀，不得溢出背衬层边缘，无脱胶、漏胶现象；聚乙烯膜覆盖层应与背衬层吻合，完全覆盖的凝 胶层上，无破损、脱落和明显错位。 【规格尺寸】应符合5cm×12cm，允差为±5%的规定。 【包装】封口平整，产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 27 | 烫伤膏 | 20g/支 | 1 支 | 【性状】本品应为半固体凝胶，无肉眼可见的杂质，无异常气味。 【装量】20g，装量不少于标示装量的95%。 【包装】采用独立包装 |
| 28 | 应急工具 | 高频救生哨 | 铝合金材质 | 1 个 | 【外观】红色；应光滑，无污渍、凹凸不平等现象。 【材质】铝合金材质。 【尺寸】长度应为6.2cm，尺寸允差为±0.2cm。 |
| 29 | LED手电筒（含电池） | 铝合金材质 | 1 个 | 【外观】红色外壳，品牌激光刻字，外观无明显杂质、凹陷、凸点等缺陷。 【材质】外壳应为铝合金材质。 【技术要求】装上1节五号电池后，LED灯能持续稳定地发光供照明使用。 【尺寸】应为Ф20mm×9.5cm。 【重量】外壳重24g±1g。 |
| 30 | 其他 | 急救手册 | —— | 1 本 | 【外观】印刷清晰，无缺页漏字等。 【材质】157g铜版纸，封面覆哑膜。 |
| 31 | 配置清单 | —— | 1 张 | 【外观】印刷清晰。 |
| 32 | PE袋（A型） | —— | 2 个 | 【外观】平整干净，撕下胶条保护纸后，粘着牢固，有气孔。 【尺寸】（90mm+200mm）×250mm，允差小于5mm，单层厚度为0.07mm。 【材质】PE。 |
| 33 | 外箱 | 35cm×34cm×15cm | 1 个 | 【外观】外箱应色泽均匀，表面光洁，放置平稳；箱内中纤板材不可外露；铝合金边框与转角接口处，不可出现锋棱；正面采用透明PET材质，表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等。  【结构】内部中纤板材分层、分格设计；背面四个螺丝孔位，可挂；箱体设有提手，可提。  【尺寸】35cm×34cm×15cm，允差±5mm。  【材质】中纤板材，铝合金型材框架，正面透明PET材质。 【包装】气泡袋+单层瓦楞纸箱+外加强双瓦楞纸箱。  产品具有第三方出具的含CMA的检测报告 |

3、机械电子类实验室急救药箱

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 类别 | 产品名称 | 规格型号 | 数量 | 技术参数 |
| 1 | 消毒清创 | 碘伏消毒液（棉棒） | 0.15ml/支 | 30 支 | 【外观】棉头应紧实，不得有脱落和松动。塑料管内所装液体为红棕色，澄清透明。 【装量】碘液装量为0.15ml/支。 【pH值】为1.0～3.0。 【有效碘含量】碘液中的有效碘含量为4.8-5.8g/L。 【包装】采用OPP袋独立包装，10支/袋，每支均独立包装；产品标识符合行业规定。 |
| 2 | 酒精棉片 | 3cm×6cm | 10 片 | 【外观】酒精棉片应布面均匀、平整，无破洞、污点、无异物。 【酒精含量】医用酒精含量为75%±5%。 【尺寸】包装尺寸为5cm×5cm；产品展开尺寸为30mm×60mm，允差±5mm。 【包装】采用铝箔密封包装纸，单片独立包装，标识清晰，无破损；产品标识符合行业规定。 |
| 3 | 碘伏棉球 | 25粒/瓶 | 1 瓶 | 【外观】棉球色泽应为红棕色；吸收碘伏溶液充分。 【装量】25粒装。 【含量】棉球中碘伏溶液含聚维酮碘按有效碘计应为0.4—0.5%。 【包装】采用环保塑料瓶包装，棉球浸泡封装后封口严密，无渗漏，无挥发；产品标识符合行业规定。 |
| 4 | 酒精棉球 | 25粒/瓶 | 1 瓶 | 【外观】棉球应色泽洁白、无污染、无色斑、吸收酒精充分。 【装量】25粒装。 【酒精浓度】棉球中乙醇的浓度应为75％。 【包装】棉球浸泡封袋后，封口严密，无渗漏，无挥发。 产品标识符合行业规定。 |
| 5 | 医用脱脂棉球 | 5g/袋 | 1 袋 | 【外观】应柔软而富有强性的白色纤维，无色斑、污点及异物，无臭无味。 【材质】应为医用脱脂棉。 【性能】应无毛发、昆虫、金属、泛黄、异味等；棉球大小应均一；污染、破洞、油污、黄斑＞2×2mm、杂物应≤2%；异色纤维、小黑点应≤5%。 【白度】不得低于80度。 【吸水时间】应不得过10秒。 【吸水量】不少于23g/g。 【菌检】应无菌。 【包装】棉球为0.5g/个，10个/袋，采用PE袋包装，产品标识符合医疗器械管理规定。 |
| 6 | 过氧化氢消毒液 | 100ml | 1 瓶 | 【外观】无色澄明液体。 【包装】塑料瓶装，规格为100ml/瓶。 |
| 7 | 清洁湿巾 | 18cm×18cm | 2 片 | 【外观】无纺布表面洁净无污点。 【性能】无纺布克重：60g/㎡。湿巾含液量为无纺布干重的1.6-5.0倍。 【尺寸】湿巾包装尺寸为70mm×140mm，展开尺寸为180mm×180mm，尺寸误差为±5mm。 【包装】镀铝膜独立包装；标识清晰，无破损。 |
| 8 | 止血包扎 | 卡扣式止血带 | 2.5cm×40cm | 1 条 | 【外观】塑料件表面应光滑、不得有锋棱、毛刺、裂纹等。 【性能参数】操作应灵活，不应有卡塞现象。卡扣与松紧带应衔接牢固，松紧带弹性应≥90%。 【规格尺寸】应符合2.5cm×40cm的规定，宽度误差±2mm,长度误差±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 9 | 创口贴或防水创可贴 | 7.2cm×1.9cm | 30 片 | 【外观】应清洁、平整、无污染、无杂质；胶面应洁净，无杂质。 【尺寸】应符合72mm×19mm的规定,误差为±0.2cm。 【吸水速率】水滴在2秒内吸收。 【吸水量】不小于吸收垫自身重量的5倍。 【剥离强度】应不低于1.0N/cm。 【持粘性】应不大于2.5mm。 【包装】采用医用淋膜纸、医用透析纸包装，10片/包，单片包装无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 10 | 无菌敷贴（小号） | 6cm×7cm | 6 片 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。医用压敏胶应均匀地涂在无纺布上，背面不应有渗胶现象。 【规格尺寸】应符合6cm×7cm，允差为±5mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 11 | 医用纱布叠片（小号） | 7.5cm×7.5cm-8层 | 6 片 | 【外观】应折叠平整、柔软、无臭、无味，无霉斑、污迹、杂质等缺陷。 【规格尺寸】成型尺寸应符合7.5cm×7.5cm-8层的规定，允差为±0.5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装；包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶。产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 12 | 弹力绷带 | 8cm×400cm | 6 卷 | 【外观】绷带应柔软洁净，色泽均匀；无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷；应厚薄均匀，边缘平整，不允许有并线、跳针﹑漏针﹑破损拼接现象；两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】规格尺寸符合8cm×400cm，允许误差：宽度±5mm，长度±5cm。 【克重】应为9g，允差：±0.5g。 【包装】应采用opp袋独立包装；包装袋颜色均一，无破损，印刷清晰，封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 13 | 三角绷带 | 96cm×96cm×136cm | 1 包 | 【外观】应折叠平整、柔软洁净、色泽均匀，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。产品应厚薄匀称，边缘平整，不允许有破损、拼接现象。 【规格尺寸】应符合96cm×96cm×136cm规定，尺寸允差为±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 14 | 包扎辅助 | 医用透气胶带 | 1.25cm×500cm | 2 卷 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。胶带卷两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】应符合1.25cm×500cm，允差：宽度为±2mm,长度为±5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 15 | 安全别针 | 10枚/包 | 10 枚 | 【外观】呈银色光亮，表面无锈迹，形状统一。 【材质】钢丝镀镍。 【性能】能承受一定压力和拉力，不易变形。 【尺寸】长度应为37mm,允差为±2mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，为10枚/袋。 |
| 16 | 敷料镊子 | PS塑料 | 1 把 | 【外观】表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等；镊子两边应对称，唇头齿应清晰完整，不得有缺齿、烂齿的现象。 【材质】PS。 【使用要求】使用本品时镊子操作应灵活，不应有卡塞现象，当镊子中部受力闭合时，唇齿应能彼此吻合；不受力时，能恢复原状态。 |
| 17 | 圆头剪刀 | 15cm | 1 把 | 【外观】表面应光亮，不得有锋棱、毛刺、裂纹、飞边、锈斑等。 【材质】ABS手柄+ 2Cr13不锈钢刀片。 【性能参数】剪刀刃口锋利，能顺利地剪断纱布或绷带，剪口整齐，不应有撕裂和拉出纤维现象。 【规格尺寸】长度应为15cm,允差为±0.5cm。 |
| 18 | 骨折固定 | 医用夹板 | 11cm×90cm | 1 副 | 【外观】产品表面应光滑、平整，厚薄均匀，要粘合牢固，不得有漏粘、开裂等缺陷。 【材质】高分子泡沫材料，铝板。 【性能参数】铝制高分子泡沫材料厚度不小于4.5mm，内衬铝板厚度不小于0.5mm。 【规格尺寸】应符合11cm×90cm的规定，宽度允差±0.3cm,长度允差±1cm。 【包装】塑封包装，收缩膜包装整齐，无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 19 | 急救防护 | 急救毯 | 160cm×210cm | 2 块 | 【外观】外表应整洁干净，厚薄均一；镀铝薄膜平整光滑，一体成型，一面金色，一面银色。 【材质】BOPET真空镀铝。 【规格尺寸】应为160cm×210cm，偏差不大于3%。每平方米重量应不小于18.0g。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损封口整齐，无皱褶。 |
| 20 | 人工呼吸面罩 | 20cm×20cm | 2 个 | 【外观】表面清洁，无污点；膜、吸咀（或滤布）应色泽一致。 【材质】PVC膜、PP吹嘴。 【规格尺寸】PVC膜应符合20cm×20cm的规定,尺寸允差为±5％。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损，封口整齐，无皱褶。 |
| 21 | 一次性使用医用橡胶检查手套 | —— | 1 副 | 【外观】表面应洁净，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。表面色泽均匀；无异味、明显乳胶颗粒等缺陷。 【材质】 用天然橡胶胶乳制造。 【包装】产品采用独立包装，包装无破损，封口整齐，无皱褶。产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 22 | 诊断治疗 | 医用冰袋 | 120g | 1 袋 | 【外观】医用冰袋外袋表面干净，印刷清晰，无明显色差。封口平整、牢固，无泄漏，水袋无慢性渗水和激活现象。 【物理性能】在温度22±2℃环境条件下，最低温度应≤4℃；最低温起15分钟后的温度应≤12℃。 【耐压性能】医用冰袋内水袋能够在20-60kg平压力下爆破启动；外袋能够承受75kg平压并持续1分钟，无渗漏，无破裂。 【重量】120g±5g（连外包装）。 【尺寸】160mm×110mm，允差±3mm。 【包装】采用独立包装， 产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 23 | 烫伤膏 | 20g/支 | 1 支 | 【性状】本品应为半固体凝胶，无肉眼可见的杂质，无异常气味。 【装量】20g，装量不少于标示装量的95%。 |
| 24 | 应急工具 | 高频救生哨 | 铝合金材质 | 1 个 | 【外观】红色；应光滑，无污渍、凹凸不平等现象。 【材质】铝合金材质。 【尺寸】长度应为6.2cm，尺寸允差为±0.2cm。 【包装】透明opp自封袋包装，规格1个/袋。 |
| 25 | LED手电筒（含电池） | 铝合金材质 | 1 个 | 【外观】红色外壳，品牌激光刻字，外观无明显杂质、凹陷、凸点等缺陷。 【材质】外壳应为铝合金材质。 【技术要求】装上1节五号电池后，LED灯能持续稳定地发光供照明使用。 【尺寸】应为Ф20mm×9.5cm。 【重量】外壳重24g±1g。 |
| 26 | 其他 | 急救手册 | —— | 1 本 | 【外观】印刷清晰，无缺页漏字等。 【材质】157g铜版纸，封面覆哑膜。 |
| 27 | 配置清单 | —— | 1 张 | 【外观】印刷清晰。 |
| 28 | PE袋（A型） | —— | 2 个 | 【外观】平整干净，撕下胶条保护纸后，粘着牢固，有气孔。 【尺寸】（90mm+200mm）×250mm，允差小于5mm，单层厚度为0.07mm。 【材质】PE。 |
| 29 | 外箱 | 35cm×34cm×15cm | 1 个 | 【外观】外箱应色泽均匀，表面光洁，放置平稳；箱内中纤板材不可外露；铝合金边框与转角接口处，不可出现锋棱；正面采用透明PET材质，表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等。  【结构】内部中纤板材分层、分格设计；背面四个螺丝孔位，可挂；箱体设有提手，可提。  【尺寸】35cm×34cm×15cm，允差±5mm。  【材质】中纤板材，铝合金型材框架，正面透明PET材质。 【包装】气泡袋+单层瓦楞纸箱+外加强双瓦楞纸箱。  产品具有第三方出具的含CMA的检测报告 |

4、通用类实验室急救药箱

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 类别 | 产品名称 | 规格型号 | 数量 | 技术参数 |
| 1 | 消毒清创 | 碘伏消毒液（棉棒） | 0.15ml/支 | 20 支 | 【外观】棉头应紧实，不得有脱落和松动。塑料管内所装液体为红棕色，澄清透明。 【装量】碘液装量为0.15ml/支。 【pH值】为1.0～3.0。 【有效碘含量】碘液中的有效碘含量为4.8-5.8g/L。 【包装】采用OPP袋独立包装，10支/袋，每支均独立包装；产品标识符合行业规定。 |
| 2 | 酒精棉片 | 3cm×6cm | 10 片 | 【外观】酒精棉片应布面均匀、平整，无破洞、污点、无异物。 【酒精含量】医用酒精含量为75%±5%。 【尺寸】包装尺寸为5cm×5cm；产品展开尺寸为30mm×60mm，允差±5mm。 【包装】采用铝箔密封包装纸，单片独立包装，标识清晰，无破损；产品标识符合行业规定。 |
| 3 | 止血包扎 | 卡扣式止血带 | 2.5cm×40cm | 1 条 | 【外观】塑料件表面应光滑、不得有锋棱、毛刺、裂纹等。 【性能参数】操作应灵活，不应有卡塞现象。卡扣与松紧带应衔接牢固，松紧带弹性应≥90%。 【规格尺寸】应符合2.5cm×40cm的规定，宽度误差±2mm,长度误差±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 4 | 创口贴或防水创可贴 | 7.2cm×1.9cm | 40 片 | 【外观】应清洁、平整、无污染、无杂质；胶面应洁净，无杂质。 【尺寸】应符合72mm×19mm的规定,误差为±0.2cm。 【吸水速率】水滴在2秒内吸收。 【吸水量】不小于吸收垫自身重量的5倍。 【剥离强度】应不低于1.0N/cm。 【持粘性】应不大于2.5mm。 【包装】采用医用淋膜纸、医用透析纸包装，10片/包，单片包装无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 5 | 无菌敷贴（大号） | 10cm×10cm | 2 片 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。医用压敏胶应均匀地涂在无纺布上，背面不应有渗胶现象。 【规格尺寸】应符合6cm×7cm，允差为±5mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 6 | 医用纱布叠片（大号） | 10cm×10cm-8层 | 10 片 | 【外观】应折叠平整、柔软、无臭、无味，无霉斑、污迹、杂质等缺陷。 【规格尺寸】成型尺寸应符合7.5cm×7.5cm-8层的规定，允差为±0.5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装；包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶。产品标识符合医疗器械行业规定；有“无菌”字样。 |
| 7 | 弹力绷带 | 8cm×400cm | 5 卷 | 【外观】绷带应柔软洁净，色泽均匀；无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷；应厚薄均匀，边缘平整，不允许有并线、跳针﹑漏针﹑破损拼接现象；两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】规格尺寸符合8cm×400cm，允许误差：宽度±5mm，长度±5cm。 【克重】应为9g，允差：±0.5g。 【包装】应采用opp袋独立包装；包装袋颜色均一，无破损，印刷清晰，封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 8 | 三角绷带 | 96cm×96cm×136cm | 3 包 | 【外观】应折叠平整、柔软洁净、色泽均匀，无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。产品应厚薄匀称，边缘平整，不允许有破损、拼接现象。 【规格尺寸】应符合96cm×96cm×136cm规定，尺寸允差为±3cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 9 | 包扎辅助 | 医用透气胶带 | 1.25cm×500cm | 2 卷 | 【外观】应无霉斑、异味、杂质、污渍等缺陷。胶带卷两端面平整，无明显散离现象。 【规格尺寸】应符合1.25cm×500cm，允差：宽度为±2mm,长度为±5cm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，包装袋颜色均一，无破损；封口整齐，无皱褶；产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 10 | 安全别针 | 10枚/包 | 10 枚 | 【外观】呈银色光亮，表面无锈迹，形状统一。 【材质】钢丝镀镍。 【性能】能承受一定压力和拉力，不易变形。 【尺寸】长度应为37mm,允差为±2mm。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装，为10枚/袋。 |
| 11 | 敷料镊子 | PS塑料 | 1 把 | 【外观】表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等；镊子两边应对称，唇头齿应清晰完整，不得有缺齿、烂齿的现象。 【材质】PS。 【使用要求】使用本品时镊子操作应灵活，不应有卡塞现象，当镊子中部受力闭合时，唇齿应能彼此吻合；不受力时，能恢复原状态。 |
| 12 | 圆头剪刀 | 15cm | 1 把 | 【外观】表面应光亮，不得有锋棱、毛刺、裂纹、飞边、锈斑等。 【材质】ABS手柄+ 2Cr13不锈钢刀片。 【性能参数】剪刀刃口锋利，能顺利地剪断纱布或绷带，剪口整齐，不应有撕裂和拉出纤维现象。 【规格尺寸】长度应为15cm,允差为±0.5cm。 |
| 13 | 急救防护 | 人工呼吸面罩 | 20cm×20cm | 1 个 | 【外观】表面清洁，无污点；膜、吸咀（或滤布）应色泽一致。 【材质】PVC膜、PP吹嘴。 【规格尺寸】PVC膜应符合20cm×20cm的规定,尺寸允差为±5％。 【包装】应采用医用淋膜纸、医用透析纸独立包装， 包装袋颜色均一，无破损，封口整齐，无皱褶。 |
| 14 | 医用外科口罩 | —— | 5 副 | 【外观】口罩外观整洁、形状完好、表面不得有破损、污渍。 【尺寸】应符合17.5cm×9.5cm的规定，尺寸误差±0.5cm；鼻夹长度，应不少于8.2cm。 【口罩带断裂强力】每根口罩带与口罩连接点处的断裂强力应不小于10.2N。 【菌检】应无菌。 【包装】塑料袋独立包装，规格为1个/袋，产品标识符合医疗器械管理规定。 |
| 15 | 诊断治疗 | 医用冰袋 | 120g | 2 袋 | 【外观】医用冰袋外袋表面干净，印刷清晰，无明显色差。封口平整、牢固，无泄漏，水袋无慢性渗水和激活现象。 【物理性能】在温度22±2℃环境条件下，最低温度应≤4℃；最低温起15分钟后的温度应≤12℃。 【耐压性能】医用冰袋内水袋能够在20-60kg平压力下爆破启动；外袋能够承受75kg平压并持续1分钟，无渗漏，无破裂。 【重量】120g±5g（连外包装）。 【尺寸】160mm×110mm，允差±3mm。 【包装】采用独立包装， 产品标识符合医疗器械行业规定。 |
| 16 | 应急工具 | 高频救生哨 | 铝合金材质 | 1 个 | 【外观】红色；应光滑，无污渍、凹凸不平等现象。 【材质】铝合金材质。 【尺寸】长度应为6.2cm，尺寸允差为±0.2cm。 |
| 17 | 其他 | 急救手册 | —— | 1 本 | 【外观】印刷清晰，无缺页漏字等。 【材质】157g铜版纸，封面覆哑膜。 |
| 18 | 配置清单 | —— | 1 张 | 【外观】印刷清晰。 |
| 19 | PE袋（A型） | —— | 2 个 | 【外观】平整干净，撕下胶条保护纸后，粘着牢固，有气孔。 【尺寸】（90mm+200mm）×250mm，允差小于5mm，单层厚度为0.07mm。 【材质】PE。 |
| 20 | 外箱 | 35cm×34cm×15cm | 1 个 | 【外观】外箱应色泽均匀，表面光洁，放置平稳；箱内中纤板材不可外露；铝合金边框与转角接口处，不可出现锋棱；正面采用透明PET材质，表面应光滑，不得有锋棱、毛刺、裂纹等。  【结构】内部中纤板材分层、分格设计；背面四个螺丝孔位，可挂；箱体设有提手，可提。  【尺寸】35cm×34cm×15cm，允差±5mm。  【材质】中纤板材，铝合金型材框架，正面透明PET材质。 【包装】气泡袋+单层瓦楞纸箱+外加强双瓦楞纸箱。  产品具有第三方出具的含CMA的检测报告 |

注：

1、为保证更多供应商参加本项目招投标，允许在产品重量、含量、尺寸参数上下浮动20%，另产品也可以替换为近似的，能达到同等效用产品，替换总数不超过10%

2、技术参数中若出现品牌仅为举例，不是唯一指定。

二、投标报价要求

投标报价应包括拟提供货物及其运输、装卸、清点、堆放、验收前保管、调试、验收合格及之前所有含税费用，投标报价还包含投标人应当提供的伴随服务，售后服务费用。

三、组织验收

四、质保及售后服务

*请投标人按照招标文件要求和行业要求在投标文件正、副本中提供质保条款、质保期限、售后服务承诺等内容*。

五、其他要求

1、供应商提供的货物为全新的产品，剩余的有效期均超过产品有效期的三分之二（不符合的，可要求中标单位更换，更换费用由中标单位自理，拒不更换，甲方（招标方）有权解除合同，并追究中标单位法律责任。）

# 第五章 评标方法及评标标准

**一、评标方法**

本项目采用综合评分法，评委会将对确定为实质性响应招标文件要求的投标文件进行评价和比较。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，投标文件满足招标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。

**二、评标标准**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 评标项目 | 评分因素 | 评审标准 |
| 价格部分  （50分） | 报价得分  （50分） | 以满足招标文件要求的最低投标报价为评审基准价，得满分50分。**响应报价得分**=(响应评标基准价／响应报价)×50×100%（保留两位小数）（注：评标委员会认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评审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；供应商不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效响应处理。） |
| 技术部分  （40分） | 药品及物资完备性（15分） | 完全符合招标文件要求的急救药品、器械清单，得15分；  每缺少1项物资扣2分，扣完为止。 |
| 样品  （25分） | 1、药品有效期。所有药品剩余有效期≥12个月（特殊药品除外），都符合的得5分。  2、药品功效。从药品品牌知名度、市场认可度、功效、有效剂量等角度酌情给分，满分10分。  3、器械功能性与药箱耐用性。从止血带弹性、剪刀锋利性等器械基础功能；以及药箱耐用性、便利性等角度酌情给分，满分10分 |
| 商务部分  （10分） | 类似业绩  （10分） | 投标人自2024年1月1日至今（以合同签订时间为准）完成的类似项目供货业绩，每提供一个得2.5分，满分10分。注:以上业绩需提供中标通知书或合同复印件加盖公章。 |

# 第六章 投标文件格式

**投 标 文 件**

**项目名称：**2025年度扬州市职业大学实验室急救药箱采购项目

**投标人名称 ：**

**日 期 ：**

**评分索引表**

|  |  |
| --- | --- |
| **评分项目** | **在投标文件中的页码位置** |
|  |  |
|  | |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  | |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  | |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  | |
|  |  |
|  |  |

**投标主要文件目录**

一、资格性和符合性检查响应对照表

**二**、资信证明文件

三、开标一览表

四、分项报价表

五、技术参数响应及偏离表

六、商务条款响应及偏离表

七、……

**一、资格性和符合性检查响应对照表**

投标人全称（加盖公章）：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **资格性和符合性检查响应内容** | **是否响应**  **（填是或者否）** | **投标文件中的**  **页码位置** |
| ***1*** |  |  |  |
| *2* |  |  |  |
| *3* |  |  |  |
| *4* |  |  |  |
| *5* |  |  |  |
| *6* |  |  |  |
| *7* | *招标文件中的其他实质性要求* |  |  |

1. **资信证明文件要求**

**1、符合政府采购法律法规规定的条件目录**

1）*投标函****(原件)***

2）*资格声明****(原件)***

3）*若法定代表人参加投标的，须提供本人身份证复印件****(原件备查)****；若授权代表参加的，须提供《法人授权书》原件和授权代表身份证复印件****（原件备查）***

4）*营业执照副本****(复印件加盖投标人公章)***

5）*依法缴纳职工社会保障资金的证明材料****(复印件加盖供应商公章)(税务、银行或社会保险基金管理部门出具的近三个月内任意一份缴纳职工社会保障资金的缴款凭证或缴款证明)***

6）*供应商近三个月内任意一份依法纳税的缴款凭证(****复印件加盖供应商公章)***

7）*与第（6）条相对应的纳税申报表或经会计师事务所审计的上一年度财务报告****(复印件加盖投标人公章)***

8）*投标人政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明****（原件）***

9）*供应商未被“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网” (www.ccgp.gov.cn)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****（是否被列入失信名单的查询结果将以网页查询截图打印的形式加盖供应商公章）***

10）*供应商信用承诺书****（原件）***

**2、落实政府采购政策需满足的资格要求：***无*

**3、采购人根据本项目要求规定的特定条件：***无*

备注：投标文件的正本和副本中均须提供上述资信证明文件。资信证明文件须清晰可辨，若有缺失或不清晰，将导致投标被拒绝且不允许在开标后补正。

**投标函格式**

致：扬州市职业大学

根据贵方的招标文件，正式授权下述签字人\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(姓名)代表我方\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（投标人的名称），全权处理本次项目投标的有关事宜。

据此函，\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_签字人兹宣布同意如下：

1.按招标文件规定的各项要求，向买方提供所需货物与服务。

2.我们完全理解贵方不一定将合同授予最低报价的投标人。

3.我们已详细审核全部招标文件及其有效补充文件，我们知道必须放弃提出含糊不清或误解问题的权利。

4.我们同意从规定的开标日期起遵循本投标文件，并在规定的投标有效期期满之前均具有约束力。

5.如果在开标后规定的投标有效期内撤回投标或中标后拒绝签订合同，我们的投标保证金可不予退还。

6.同意向贵方提供贵方可能另外要求的与投标有关的任何证据或资料，并保证我方已提供和将要提供的文件是真实的、准确的。

7.一旦我方中标,我方将根据招标文件的规定，严格履行合同的责任和义务,并保证在招标文件规定的时间完成项目，交付买方验收、使用。

8.与本投标有关的正式通讯地址为：

地 址：

邮 编：

电 话：

传 真：

投标人开户行：

账 户：

行 号：

法定代表人或授权代表（签字）：

投标人名称（公章）：

日 期：\_\_\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

**资 格 声 明**

1、名称及其它情况：

（1）投标人名称：

（2）地址： 邮编：

电话： 传真：

（3）成立和/或注册日期：

（4）法定代表人：

（5）实收资本：

（6）近期资产负债表：（到20 年12月31日）

<1> 固定资产：

<2> 流动资金：

<3> 长期负债：

<4> 短期负债：

2、近三年同类投标货物和服务的主要销售业绩（无有效联系人、联系方式和合同复印件的视为未填报本项目）：

|  |  |
| --- | --- |
| 甲方名称、联系人、联系方式 | 项 目 名 称 |
|  |  |
|  |  |

3、本次招标要求的其他资格文件以及投标人认为需要声明的其他情况：

兹证明上述声明是真实的、正确的，并提供了全部能提供的资料和数据，我们同意遵照贵方要求出示有关证明文件，如有虚假，自愿丧失中标资格，一年内退出扬州政府采购市场。

投标人公章：

法定代表人或授权代表签字：

日期：年月日

**（注：资格声明为格式文件,请勿修改，否则将导致投标文件无效。）**

**法人授权书**

本授权书声明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（投标人名称）授权\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（被授权人的姓名）为我方就JSSDZX-2025034号2025年度扬州市职业大学实验室急救药箱采购项目采购活动的合法代理人，以本公司名义全权处理一切与该项目采购有关的事务。

本授权书于\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日起生效，特此声明。

被授权人签字：

联系电话（手机）：

单位名称：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

授权单位盖章：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

地址：

日期：

被授权人身份证复印件：

参加本次政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

**声 明**

我公司郑重声明：参加本次政府采购活动前 3 年内，我公司在经营活动中没有因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。

供应商名称（公章）：

法定代表人或授权代表签字：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_\_年月日

**中小企业声明函（货物）**

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. （标的名称） ，属于**（工业）**行业（不得对行业类别修改）；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[1](#br1)，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（不得对行业类别修改）；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。

注： 1、从业人员（不仅指在职职工）、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、供应商如不提供此声明函，价格将不做相应扣除。

3、企业声明函请完整填写，中标后将公示。

4、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。对相关制造商信息了解不充分，或者不能确定相关信息真实、准确的，不建议出具《中小企业声明函》。

5、声明函应涵盖本项目(分包)所有货物，否则价格不作扣除。

6、中小企业不得属于大企业的分支机构，不得存在控股股东为大企业的情形，不得存在与大企业的负责人为同一人的情形。

7、《政府采购法》第七十七条第一款：提供虚假材料谋取中标、成交的，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商行政管理机关吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任 。

企业名称（盖章）：

日 期：

**中小微企业划型标准**

**中小微企业划型标准如下：**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **行业名称** | **指标名称** | **计量单位** | **中型** | **小型** | **微型** |
| **农、林、牧、渔** | **营业收入（Y）** | **万元** | **500≤Y＜20000** | **50≤Y＜500** | **Y＜50** |
| **工业** | **从业人员（X）** | **人** | **300≤X＜1000** | **20≤X＜300** | **X＜20** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **2000≤Y＜40000** | **300≤Y＜2000** | **Y＜300** |
| **建筑业** | **营业收入（Y）** | **万元** | **6000≤Y＜80000** | **300≤Y＜6000** | **Y＜300** |
| **资产总额（Z）** | **万元** | **5000≤Z＜80000** | **300≤Z＜5000** | **Z＜300** |
| **批发业** | **从业人员（X）** | **人** | **20≤X＜200** | **5≤X＜20** | **X＜5** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **5000≤Y＜40000** | **1000≤Y＜5000** | **Y＜1000** |
| **零售业** | **从业人员（X）** | **人** | **50≤X＜300** | **10≤X＜50** | **X＜10** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **500≤Y＜20000** | **100≤Y＜500** | **Y＜100** |
| **交通运输业** | **从业人员（X）** | **人** | **300≤X＜1000** | **20≤X＜300** | **X＜20** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **3000≤Y＜30000** | **200≤Y＜3000** | **Y＜200** |
| **仓储业** | **从业人员（X）** | **人** | **100≤X＜200** | **20≤X＜100** | **X＜20** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **1000≤Y＜30000** | **100≤Y＜1000** | **Y＜100** |
| **邮政业** | **从业人员（X）** | **人** | **300≤X＜1000** | **20≤X＜300** | **X＜20** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **2000≤Y＜30000** | **100≤Y＜2000** | **Y＜100** |
| **住宿业** | **从业人员（X）** | **人** | **100≤X＜300** | **10≤X＜100** | **X＜10** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **2000≤Y＜10000** | **100≤Y＜2000** | **Y＜100** |
| **餐饮业** | **从业人员（X）** | **人** | **100≤X＜300** | **10≤X＜100** | **X＜10** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **2000≤Y＜10000** | **100≤Y＜2000** | **Y＜100** |
| **信息传输业** | **从业人员（X）** | **人** | **100≤X＜2000** | **10≤X＜100** | **X＜10** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **1000≤Y＜100000** | **100≤Y＜1000** | **Y＜100** |
| **软件和信息技术服务业** | **从业人员（X）** | **人** | **100≤X＜300** | **10≤X＜100** | **X＜10** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **1000≤Y＜10000** | **50≤Y＜1000** | **Y＜50** |
| **房地产开发经营** | **营业收入（Y）** | **万元** | **1000≤Y＜200000** | **100≤X＜1000** | **X＜100** |
| **资产总额（Z）** | **万元** | **5000≤Z＜10000** | **2000≤Y＜5000** | **Y＜2000** |
| **物业管理** | **从业人员（X）** | **人** | **300≤X＜1000** | **100≤X＜300** | **X＜100** |
| **营业收入（Y）** | **万元** | **1000≤Y＜5000** | **500≤Y＜1000** | **Y＜500** |
| **租赁和商务服务业** | **从业人员（X）** | **人** | **100≤X＜300** | **10≤X＜100** | **X＜10** |
| **资产总额（Z）** | **万元** | **8000≤Z＜120000** | **100≤Z＜8000** | **Y＜100** |
| **其他未列明行业** | **从业人员（X）** | **人** | **100≤X＜300** | **10≤X＜100** | **X＜10** |

**说明：上述标准参照《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业[2011]300号），大型、中型和小型企业须同时满足所列指标的下限，否则下划一档；微型企业只须满足所列指标中的一项即可。**

**残疾人福利性单位声明函**

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕 141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加\_\_\_\_\_\_单位的采购文件编号为\_\_\_\_\_\_的项目采购活动提供本单位制造的产品或服务（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的产品或服务（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的产品或服务）。

本单位在本次政府采购活动中提供的残疾人福利单位产品报价合计为人民币（大写）圆整（￥： ）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

（备注：1、供应商如不提供此声明函，价格将不做相应扣除。2、中标供应商为残疾人福利单位的，此声明函将随中标结果同时公告，接受社会监督）

供应商全称（盖章）：

日 期：

**参加采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明**

**声 明**

我公司郑重声明：参加本次采购活动前 3 年内，我公司在经营活动中没有因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。

供应商名称（公章）：

法定代表人或授权代表签字：\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_\_年月日

供应商信用承诺书

承诺主体名称：

统一社会信用代码：

为维护公平竞争、规范有序的市场秩序，营造诚实守信的信用环境，共同推进社会信用体系建设完善，树立企业诚信守法形象，本企业对\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_项目政府采购活动郑重承诺如下:

一、对提供给注册登记部门、行业管理部门、司法部门、行业组织以及在政府采购活动中提交的所有资料的合法性、真实性、准确性和有效性负责；

二、严格按照国家法律、法规和规章开展采购活动，全面履行应尽的责任和义务，全面做到履约守信，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条件;

三、严格依法开展生产经营活动，主动接受行业监管，自愿接受依法开展的日常检查；违法失信经营后将自愿接受约束和惩戒，并依法承担相应责任；

四、自觉接受行政管理部门、行业组织、社会公众、新闻舆论的监督；

五、自觉做到自我约束、自我管理，不制假售假、商标侵权、虚假宣传、违约毁约、恶意逃债、偷税漏税、垄断和不正当竞争，维护经营者、消费者的合法权益；

六、提出政府采购质疑和投诉坚持依法依规、诚实信用原则，在全国范围12个月内没有三次以上查无实据的政府采购投诉；

七、严格遵守信用信息公示相关规定，向社会公示信用信息；

八、在“信用中国”和“中国政府采购网”网站中无违法违规、较重或严重失信记录；

九、如违反承诺，自愿接受管理部门依法给予的行政处罚，同意将违反承诺的行为作为不良记录记入信用档案，依法依规进行信息公示，并承担所产生的一切法律责任和经济损失。

十、本承诺书自签订之日起生效。

 （注：法定代表人或负责人、主体名称发生变更的应当重新做出承诺。）

承诺单位（签章）：

法定代表人（负责人）：

　　　　　　　　　 　 年    月    日

**三、开标一览表**

投标人全称（加盖公章）：

项目名称：2025年度扬州市职业大学实验室急救药箱采购项目

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 投标项目名称 | 投标总报价 | 是否为小微企业 |
|  |  |  |
| 备注 |  |  |

日期： 年 月 日

**四、分项报价表**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| 名称 | 数量 | 单价 | 总价 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| 合计 |  | | |

**五、技术参数响应及偏离表**

投标人全称（加盖公章）：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标要求 | 投标响应 | 超出、符合或偏离 | 原因 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

法定代表人或授权代表签字：

注：1、按照基本技术要求详细填列。

2、行数不够，可自行添加。

**六、商务条款响应及偏离表**

投标人全称（加盖公章）：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目 | 招标文件要求 | 是否响应 | 投标人的承诺或说明 |
| 质保期 |  |  |  |
| 售后技术服务要求 |  |  |  |
| 交货时间 |  |  |  |
| 交货方式 |  |  |  |
| 交货地点 |  |  |  |
| 付款方式 |  |  |  |
| 投标货币 |  |  |  |
| 备品备件及耗材等要求 |  |  |  |
| 其他 |  |  |  |

法定代表人或授权代表签字：