

政府采购合同书

项目名称：高清电子支气管镜系统

项目编号：QZZC2025-J1-990352-GXTH

采购人：钦州市中医医院

成交供应商：广西鑫永辰医疗科技有限公司

签订时间：2025年12月29日



目 录

一、 成交通知书	1
二、 医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同	2
三、 合同条款	3
四、 合同签字页	8
五、 项目采购需求	10
六、 报价表	21
七、 技术响应、偏离情况说明表	22
八、 其他与本合同相关的资料	39
(1) 最终报价表	39
(2) 售后服务承诺书	40
(3) 厂家授权书	42
九、 公司营业执照、法人代表、委托人身份证	46
(1) 营业执照	46
(2) 经营许可证	47
(3) 医疗器械经营备案证明	50
(4) 医疗器械注册证	51
(5) 法定代表人身份证复印件	52
(6) 委托代理人身份复印件	53

一、成交通知书

高清电子支气管镜系统（项目编号：

QZZC2025-J1-990352-GXTH）竞争性谈判成交通知书

广西鑫永辰医疗科技有限公司：

广西天和工程咨询有限公司受钦州市中医医院委托，就高清电子支气管镜系统（项目编号：QZZC2025-J1-990352-GXTH）采用竞争性谈判方式进行采购，按照政府采购规定程序进行了谈判，经谈判小组评审，采购人确认，贵公司为本项目的成交人，其成交项目内容为：高清电子支气管镜系统1套，详见采购需求；成交金额为人民币贰佰肆拾陆万陆仟元整（¥2466000.00），交货期：自合同签订之日起25个日历天内安装且调试完成并通过验收。

一、请贵公司接此通知后在 25 个日历天内与采购人签订合同，并按照采购文件要求和响应文件的承诺履行完合同。

二、签订合同地址：钦州市中医医院

采购联系人：黄韵颖

联系电话：0777-3788282

特此通知！

采购人：钦州市中医医院

采购代理机构：广西天和工程咨询有限公司

2025 年 12 月 12 日

二、钦州市中医医院医疗设备供应商廉洁从业承诺书

廉 洁 从 业 承 诺 内 容

一、严格遵纪守法，严格执行上级纠正医药购销和医疗服务中不正之风和治理商业贿赂的有关文件精神，坚持“标本兼治、综合治理、惩防并举”的原则，深化源头治理。

二、严格执行药品、医疗设备、医用耗材、办公用品、后勤物资基建项目招投标制度，以及相关的各项管理规定。

三、承诺不借名科研费、开发费、宣传费、推销费等形式推销药品、医疗设备、医用耗材等产品以及办公用品、医院后勤使用的物资，不对钦州市中医医院领导和工作人员发放回扣、红包等商业贿赂不正当行为。

四、承诺不到医院临床科室及门诊诊室进行新药、新耗材、新设备、新试剂、新产品公关奖励，开方或使用回扣促销，或以不正当交易手段诱导临床医生或其他工作人员提供的药品、医疗设备、医疗耗材、办公用品等。

如发生上述违规、违纪、违法行为，自愿接受组织乃至司法机关的处理。

单位名称：广西鑫永辰医疗科技有限公司

承诺人：陆佳茵

年 月 日

三、合同主文

广西壮族自治区政府采购合同

合同编号: 12N49970885920253803

采购人(甲方): 钦州市中医医院

采购计划号:

供应商(乙方): 广西鑫永辰医疗科技有限公司

采购项目名称和编号: 高清电子支气管镜系统/

QZZC2025-J1-990352-GXTH

签订地点:

签订时间: 2025 12 29

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》之合同编等法律、法规规定,按照竞争性谈判文件(以下简称“谈判文件”)规定条款和乙方竞争性谈判响应文件(以下简称“响应文件”)及其承诺,甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

供货一览表

序号	产品名称	商标 品牌	规格 型号	生产 厂家	数量	单 位	单价(元)	金额(元)	产品医疗 设备注册 证号(如 有)
	高清电子支气管镜系统	富士	EP-6000/ EB-530H/ EB-530T/ EB-530P/	苏州富士 胶片映像 机器有限 公司	1	套	2466000	2466000	
人民币合计金额(大写) 贰佰肆拾陆万陆仟元整							(小写) ¥2466000.00		

1. 合同合计金额包括货物价款, 备件、专用工具、安装、调试、检验、技术培训及技术资料和包装、运输等全部费用。

2. 设备如需接入甲方 HIS、LIS、PACS 系统或互联互通平台, 相关费用由乙方负责。

第二条 质量保证

1. 乙方所提供的货物型号、技术规格、技术参数等质量必须与谈判文件、响应文件和承诺相一致。乙方提供的节能和环保产品必须是列入政府采购清单的产品。

2. 乙方所提供的货物必须是全新、未经使用的原装产品, 且在正常安装、使用和保养条件下, 其使用寿命期内各项指标均达到质量要求。

第三条 权利保证

1. 乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权或其他权利。
2. 乙方应按谈判文件规定的时间或响应文件承诺的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。
3. 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、样品或资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。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。
4. 乙方保证所交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、质押、查封等产权瑕疵。

第四条 包装和运输

1. 乙方提供的货物均应按谈判文件、响应文件要求的包装材料、包装标准、包装方式进行包装，每一包装单元内应附详细的装箱单和质量合格证。
2. 货物的运输方式：_____由乙方负责_____。
3. 乙方负责货物运输，货物运输合理损耗及计算方法：____由乙方负责____。

第五条 交付和验收

1. 交付使用时间：自合同签订之日起 25 个日历天内安装且调试完成并通过验收；地点：采购人指定地点。
2. 乙方提供不符合谈判文件、响应文件和本合同规定的货物，甲方有权拒绝接受。
3. 乙方应将所提供货物的装箱清单、用户手册、原厂保修卡、随机资料、工具和备品、备件等交付给甲方，如有缺失应及时补齐，否则视为逾期交货。
4. 甲方应当在到货（安装、调试完）后 30 个工作日内进行验收，逾期不验收的，乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署货物验收单并加盖采购人公章，甲乙双方各执一份。
5. 采购人委托采购代理机构组织的验收项目，其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准，验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有违约问题，可暂缓资金结算，待违约问题解决后，方可办理资金结算事宜。
6. 甲方对验收有异议的，在验收后五个工作日内以书面形式向乙方提出，乙方应自收到甲方书面异议后____日内及时予以解决。
7. 甲方验收设备时逐项核对《技术需求偏离表》，对安装的设备参数不符合偏离表所描述的偏离情况，乙方应出具书面说明，经甲方认可后方可继续验收。

第六条 安装和培训

1. 甲方应提供必要安装条件（如场地、电源、水源等）。
2. 乙方负责甲方有关人员的培训。培训时间、地点：由甲方根据实际情况合理安排。

第七条 售后服务、保修期

1. 乙方应按照国家有关法律法规和“三包”规定以及谈判文件、响应文件和本合同所附的《服务

承诺》，为甲方提供售后服务。

2. 货物保修期：按响应文件的承诺。

3. 乙方提供的服务承诺和售后服务及保修期责任等其它具体约定事项。（见合同附件）

第八条 付款方式和保证金

1. 当采购数量与实际使用数量不一致时，乙方应根据实际使用量供货，合同的最终结算金额按实际使用量乘以成交单价进行计算。

2. 资金性质：自筹资金。

3. 付款方式：设备到货安装完毕经验收合格，六个月内开具符合采购人财务要求的正式发票后付30%，1年内付至50%，第二年付30%，第三年付清余款20%。

第九条 履约保证金

无。

第十条 税费

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。

第十一条 质量保证及售后服务

1. 乙方应按谈判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。乙方提供货物的质量保证期按交货验收合格之日起计（期限见《采购需求》中的要求）。在保证期内因货物本身的质量问题发生故障，乙方应负责免费修理和更换零部件。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：

（1）更换：由乙方承担所发生的全部费用。

（2）贬值处理：由甲乙双方协议定价。

（3）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）。

2. 如在使用过程中发生质量问题，乙方在接到甲方通知后在24小时内到达甲方现场。

3. 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。

4. 产品质量保证期应当包括但不限于：质保期不少于3年，质保期内，乙方负责对其提供的设备进行上门维修，不收取额外费用，所涉及的小件部分质保期内免费更换。

第十二条 调试和验收

1. 甲方对乙方提交的货物依据谈判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、说明书符合谈判文件技术要求的，给予签收，初步验收不合格的不予签收。货到后，甲方应当在到货（安装、调试完）后七个工作日内进行验收。

2. 乙方交货前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，作为甲方收货验收和使用的技术条件依据，检验的结果应随货物交甲方。

3. 甲方对乙方提供的货物在使用前进行调试时，乙方需负责安装并培训甲方的使用操作人员，并

协助甲方一起调试，直到符合技术要求，甲方才做最终验收。

4. 对技术复杂的货物，甲方应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。

5. 验收时乙方必须到现场，验收完毕后作出验收结果报告；验收费用由乙方负责。

第十三条 货物包装、发运及运输

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。

2. 乙方应提供设备的随机附件、技术资料，可包括相应的安装配件、图纸、操作手册、维护手册、质量保证文件、服务指南、清单等一并附于货物内。

3. 乙方在货物发运手续办理完毕后二十四小时内或货到甲方四十八小时前通知甲方，以准备接货。

4. 货物在交付甲方前发生的损毁、灭失等风险均由乙方负责。

5. 货物在规定的交付期限内由乙方送达甲方指定的地点视为交付，乙方同时需通知甲方货物已送达。

第十四条 违约责任

1. 乙方所提供的货物规格、技术标准、材料等质量不合格的，应及时更换，更换不及时按逾期交货处理；因质量问题甲方不同意接收的或特殊情况甲方同意接收的，乙方应向甲方支付违约货款额5%违约金并赔偿甲方经济损失。

2. 乙方提供的货物如侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或诉讼，均由乙方负责交涉并承担全部责任，且乙方须按合同总额的5%向甲方支付违约金。

3. 因包装、运输引起的货物损坏，按质量不合格处理。

4. 甲方无故延期接收货物、乙方逾期交货的，每天向对方偿付违约货款额3%违约金，超过30天对方有权解除合同，违约方承担因此给对方造成经济损失；甲方延期付货款的，每天向乙方偿付延期货款额万分之一违约金，但违约金累计不得超过延期货款额5%。

5. 乙方未按本合同和响应文件中规定的服务承诺提供服务的，乙方应按本合同合计金额5%向甲方支付违约金，甲方有权解除合同。

6. 乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或材料的缺陷和其它质量原因造成的问题，由乙方负责，费用从履约保证金中扣除，不足另补。

7. 其它违约行为按合同金额5%收取违约金。

8. 乙方支付的违约金不足以弥补甲方损失的，还应承担赔偿责任。

第十五条 不可抗力事件处理

1. 在合同有效期内，任何一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。

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。

3. 不可抗力事件延续一百二十天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

第十六条 合同争议解决

1. 因货物质量问题发生争议的，应邀请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；货物不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2. 因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，向甲方所在地人民法院提起诉讼。

3. 诉讼期间，本合同继续履行。

第十七条 合同生效及其它

1. 合同经双方法定代表人或授权代表（委托代理人）签字并加盖单位公章或合同专用章后生效。

2. 合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或补充的，须经同级政府采购监督管理办公室审批，并签书面补充协议报同级政府采购监督管理办公室备案，方可作为本合同不可分割的一部分。

3. 本合同未尽事宜，遵照《中华人民共和国民法典》之合同编的有关条文执行。

第十八条 合同的变更、终止与转让

1. 除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。

2. 乙方不得擅自转让（无进口资格的供应商委托进口货物除外）其应履行的合同义务。

第十九条 签订本合同依据

1. 谈判文件；

2. 乙方提供的响应文件；

3. 谈判书；

4. 成交通知书。

第二十条 本合同一式伍份，具有同等法律效力，甲肆份，乙方壹份。

第二十一条 本合同甲乙双方签字盖章后生效，自签订之日起二个工作日内，采购人或采购代理机构应当将合同扫描上传至广西政府采购云平台备案。

四、合同签字页

甲方（章） 钦州市中医医院 2025年12月21日 单位地址： 法定代表人： 委托代理人： 电话： 电子邮箱： 开户银行： 账号： 邮政编码： 经办人：	乙方（章） 广西鑫永辰医疗科技有限公司 2025年12月24日 单位地址：南宁市青秀区中柬路9号利海·亚洲国际5号楼5-1111号 法定代表人： 委托代理人： 电话：0771-2501269 电子邮箱：736029520@qq.com 开户银行：工商银行南宁市中越路支行 账号：2102112909100010569 邮政编码：530000
---	--

合同附件

1、供应商承诺具体事项：
2、售后服务具体事项：
3、保修期责任：
4、其他具体事项：

甲方（章）  2025 年12月29日	乙方（章）广西鑫永辰医疗科技有限公司  2025 年12月29日
--	--

注：售后服务事项填不下时可另加附页

五、项目采购需求

说明：

1.为落实政府采购政策需满足的要求

（1）本竞争性谈判采购文件所称中小企业必须符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定。

（2）根据《财政部 发展改革委 生态环境部 市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）和《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）的规定，采购需求中的产品属于节能产品政府采购品目清单内标注“★”的，供应商必须在响应文件中提供所竞标产品的节能产品认证证书复印件（加盖供应商公章），否则响应文件作无效处理。如本项目包含的配套货物属于品目清单内非标注“★”的产品时，应优先采购，具体详见“第四章 评审程序和评定成交的标准”。

2. “实质性要求”是指采购需求中带“▲”的条款或者不能负偏离的条款或者已经指明不满足按响应文件作无效处理的条款。

3. 中小企业划分标准所属行业名称（行业名称及划分见本章附件2）：工业*。

4. 最高限价：人民币 2490000.00 元，其中单项最高限价详见采购需求一览表。供应商的竞标报价或单项报价超过最高限价或单项最高限价的，将导致其竞标被拒绝。

采购需求一览表

技术要求				最高限价总价 (元)
序号	货物名称	数量及单位	技术参数及性能配置要求	
1	高清电子 支气管镜 系统	1 套	一、内窥镜图像处理器 光源主机一体化设计，以数字化理念为先导，致力于尖端图像处理技术的开发和应用，集先进的光学技术和数码技术于一体，是一套真正实现全数字化处理和全数字化输出的内窥镜电子影像系统。 1、信号传输：数字 HDTV、模拟 SDTV 2、屏幕分辨率：$\geq 1920 \times 1080P$、全高清 3、色彩调节：亮度，RGB，色度：≥ 9 档 4、对比度：≥ 3 档可调 5、测光模式：平均测光、峰值测光及自动测光 6、结构强调：≥ 4 级 7、色彩强调：ON/OFF 8、图像放大功能：兼容内镜均可电子放大≥ 2 倍，0.05 级逐级放大，共≥ 20 级 ▲9、特殊光模式：LCI，BLI，BLI-bright，FICE 或同类更优技术 10、冻结模式：实时冻结，有三种冻结模式可选 11、快门速度：正常 1/60-1/200，高 1/100-1/800，高(放大镜)1/100-1/800 12、切换按键：内镜按键（1-4），面板多功能键（1） 13、其他功能：电子放大功能，画中画功能，网络功能 14、光源：≥ 3 色 LED，多光源整合技术 15、灯寿命：≥ 14400 小时 16、光源控制：自动能量控制 17、光源冷却方式：强制空气冷却 18、最大气压：$\geq 65kPa$ 19、自动亮度调整：自动亮度调整、手动调整 ▲20、兼容内窥镜：可兼容同品牌已上市的高清电子胃、高清治疗电子胃、肠镜，光学放大胃、肠镜，经鼻内镜，二指肠镜，小肠镜，环扫/扇扫超声胃镜，超声支气管镜，	2490000.00

		气管镜，电子鼻咽喉镜 21、远程控制：可远程控制打印机、录像机，监视器、 22、图文工作站等 23、病人信息：病人 ID，病人姓名，性别，年龄，生日，医院名称，医生姓名 24、存储状态：数码打印机状态，拍摄计数，内存可存储图片数量 25、内置存储器：≥4G 26、送气功能：横隔膜式气泵，有高/中/低/关压力切换 27、送水方式：可为拆卸水瓶加压，实现送水 28、图像质量设定状态：结构强调，色调，电子放大比例，IEE 观察模式，放大倍数 29、图像压缩比率 TIFF：无压缩，JPEG： 1/5，1/10，1/20 30、内存可存储圈像数量 TIFF：840，JPEG 1/20： 21,690. 1/10： 16,270， JPEG 1/5： 5,910 31、医生姓名：可存储≥20 位医生姓名 32、医生个人设定：色调，测光模式，对比度，亮度，IEE 观察模式可以根据医生姓名存储 33、临床过程：存储≥20 条临床过程 34、设定值记忆功能：关闭系统电源后设定值认可保存 二、电子气管镜（一） 1、观察方向：≥0°（直视） 2、视野角度：≥140°（广角） 3、观察范围：3~100mm 4、先端直径：≤5.4mm 5、插入部直径：≤4.9mm 6、有效长度：≥600mm 7、全长：≥870mm 8、弯曲角度：上：≥180° /下：≥130° 9、钳道直径：≥2.0mm 10、CCD 类型：高分辨率 CCD 11、特殊光技术： FICE 或同类更优技术 ▲12、兼容治疗设备：兼容高频、激光等设备 三、电子气管镜（二）	
--	--	---	--

		1、观察方向：≥0°（直视） 2、视野角度：≥120° 3、观察景深：3~100mm ▲4、头端部外径：≤5.8mm 5、插入最大部外径：≤5.9mm 6、有效长度：≥600mm 7、全长：≥870mm 8、弯曲角度：上：≥180°、下：≥130° ▲9、钳道直径：≥2.8mm 10、CCD 类型：高分辨率 CCD，无彩虹现象 ▲11、兼容治疗设备：兼容高频、激光等设备 12、特殊光技术：FICE 或同类更优技术 四、电子气管镜（三） 1、观察方向：≥0°（直视） 2、视野角度：≥120° 3、观察景深：3~100mm ▲4、头端部外径：≤3.8mm 5、插入最大部外径：≤3.8mm 6、有效长度：≥600mm 7、全长：≥890mm 8、弯曲角度：上：≥180°、下：≥130° 9、钳道直径：≥1.2mm 10、CCD 类型：高分辨率 CCD，无彩虹现象 11、特殊光技术：FICE 或同类更优技术 配置清单 <table><tr><th>序号</th><th>名称</th><th>数量</th></tr><tr><td>1</td><td>内窥镜图像处理器</td><td>1</td></tr><tr><td>2</td><td>电子气管镜</td><td>3</td></tr><tr><td>3</td><td>高清监视器</td><td>1</td></tr><tr><td>4</td><td>内窥镜专用台车</td><td>1</td></tr><tr><td>5</td><td>高清内窥镜工作站</td><td>1</td></tr></table>	序号	名称	数量	1	内窥镜图像处理器	1	2	电子气管镜	3	3	高清监视器	1	4	内窥镜专用台车	1	5	高清内窥镜工作站	1	
序号	名称	数量																			
1	内窥镜图像处理器	1																			
2	电子气管镜	3																			
3	高清监视器	1																			
4	内窥镜专用台车	1																			
5	高清内窥镜工作站	1																			
▲商务条款																					
质保期	按国家有关的产品“三包”规定实行“三包”，所有产品为全新产品，符合国家相关标准。所有设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期不少于 3 年（若国家或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目要求的，应按国家或生产厂家的规定执行，若竞标人在响应文件中承诺高于该期限，按照竞标人承诺），质保期																				

	内免费维修、更换配件，提供设备维修及正常维护保养所需的零部件，质保期外提供终身维修服务，需求表中特别注明的按需求表中的执行。
交货期	自合同签订之日起 25 个日历天内安装且调试完成并通过验收。
交货地点	钦州市中医医院采购人指定地点。
付款方式	设备到货安装完毕经验收合格，六个月内开具符合采购人财务要求的正式发票后付 30%，1 年内付至 50%，第二年付 30%，第三年付清余款 20%。
售后服务要求	1. 免费送货上门、免费为用户安装、调试设备；售后服务人员现场免费培训操作人员到能熟练操作（保证使用人员正常操作产品的各种功能；提供培训时长、内容等说明），仪器设备是原装全新产品，安装后一个月内出现质量问题，供应商负责退货或更换新设备。 2. 质保期内出现故障，需派出技术工程师到达现场处理故障，并承担一切费用；质保期满后，应提供备件和维修服务，发生维修只收材料成本费。 3. 质保期内当设备有重大级别提升时，应免费为设备进行软件升级。 4. 提供 5*8 小时远程桌面或 7*24 小时咨询服务；设备出现问题或采购人有服务需求的，保修期内，供应商须在 5 分钟内响应；需要到现场维修的，须在 15 分钟内到达现场；一般故障须在 20 分钟内解决，重大故障须在 48 小时内解决，供应商须在 1 个工作日内提供与原设备技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的备用产品，以保证采购人的正常工作；质保期外接故障通知 2 小时内响应，24 小时到现场维修；如需要更换配件的，要求更换的配件应跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品，后者需征得采购人管理人员同意。 5. 设备质保期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的，采购人有权要求成交人退货或更换新机器，所产生费用由成交人承担。 6. 提供终身维护和保养服务，一年两次派工程技术人员对设备进行维护保养，并提供保养报告单；定期的维护保养服务包括：设备的安全检查、设备清洁保养、性能测试及校准、运行状态检查等。质保期内需更换的损耗品由供应商免费提供。 7. 提供中文操作手册、维护手册、维修手册、备件清单等维护维修的材料和信息。 8. 售后服务承诺书中根据采购人的实际情况对质量保证及售后服务方案做出详细服务承诺、提供详细的保养计划。在保修期以后，供应商须提供备件和维修服务。 9. 成交供应商须在供货时提供检测报告或生产厂家参数确认表等技术支持证明文件证明响应参数的真实性，证明文件须加盖厂家公章。若成交供应商非竞标产品生产厂家的，须提供有效的《产品授权书》和《供货证明》原件。
培训计划	由生产厂家为用户提供使用技术培训，使用培训为验收要件之一，没有经过培训，视为没能完成验收。 1. 培训对象：使用科室的设备使用人员及维修人员。 2. 培训形式： （1）现场使用培训：安装调试结束后，供应商组织培训工程师对机器正确使用方法进

	行示范操作，保证教会使用人员能正确使用设备 (2) 集中授课：应由厂方培训工程师使用专门讲义进行授课，并进行考核考试。
签订合同日期	自中标通知书发出之日起 25 天内。
备品备件或耗材等要求	1. 供应商必须有完善的备品备件库体系，质保期内能提供相应的措施和备件，保证过质保期后五年内有足够的备品备件，为完成本项目技术支持、服务需求提供可靠保证；需在竞标报价时提供主要零配件及易耗品供货价格及质保期外零配件优质服务方案及报价，否则竞标无效。 2. 所有零部件、配件必须是未经使用的全新未使用过的并符合国家有关质量安全标准的产品。
验收标准	(一) 设备验收合格后方可交付投入使用。 (二) 验收工作由设备科技术人员、设备使用科室负责人、档案室工作人员组成的小组（院方小组长为设备使用科室的验收人员）与供应商负责安装的技术人员按照钦州市中医医院医疗验收安装验收合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。 (三) 验收应符合国家相关法规及合同的技术要求，同时也应符合厂家或医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求，参数要求必须符合采购参数规定，不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。 (四) 验收发现的问题，必须做好记录（文字或影像记录，文字记录必须医院与供应商双方验收人员签字）。 (五) 设备相关资料由医院档案室接收，并建立设备档案。 开箱： 一）开箱验收：在设备科技术员、供应商人员、使用科室负责人在场的情况下，才允许开箱。 1. 开箱前首先查看包装是否破损，如有破损，应拍照留存或双方签字的文字记录。 2. 开箱后，检查设备部件有否损伤，如有损伤，拍照留存，并作无条件更换处理。 二）资料接收：以下资料在验收时由供应商提交档案室查验合格后接收存档： 验收时设备科验收人员应携带纸质合同现场核验以下材料是否与合同一致 供应商需提前提供合同 PDF 文档 1 份给设备科技术人员存档，如 PDF 文档与纸质合同不符的，视为虚假应标，不予验收。 1. 设备的合法性证明材料： (1) 提供设备的生产许可证明材料： (2) 提供设备生产合格证明 (3) 医疗器械市场监管合法证明材料 ① 医疗器械注册证（含注册登记表）（如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供，1 类如有请提供）复印件 1 件及 PDF 文档 1 份。 ② 进口产品（竞标产品为进口产品时提供，国产不须提供）：海关进货单复印件 1 份

及 PDF 文档 1 份。

2. 经销商的合法性证明材料:

①营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份, 经营范围必须与所经营的类别相符, 并在有效期内。

②医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份, 经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符 (如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供, 1 类如有请提供)。

③生产厂给经销商的授权书复印件 1 份及 PDF 文档 1 份 (注: 竞标时响应文件正本中请放置原件, 竞标产品为进口产品时, 响应文件中必须提供; 国产产品的供货时必须提供或如有竞标时响应文件中提供)。

3. 设备随机资料:

①纸质《使用说明书》一式两份, 一份留使用科室, 一份存档案室, 不能提供两份原版的, 可提供一份原版。

②设备装箱单、配置清单。

③送货清单, 清单包括设备名称、型号、单价, 总金额, 送货公司与合同公司一致。

(三) 技术性能验收:

一) 以采购参数为依据, 以满足使用要求为原则, 验收由设备使用科室人员负责, 竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。

二) 设备清单必须与采购参数相符合, 如有出入, 以采购文件参数为准。

三) 验收必须以采购参数为基准, 对竞标技术响应表逐条进行验收, 对于技术响应表与采购技术参数不符的, 作如下处理:

▲1. 技术响应表与采购参数比较有漏项的, 以不实质响应采购要求论处。

▲2. 实际是负偏离的参数, 响应表成交明负偏离, 经评标仍然成交的, 说明不影响设备质量、使用与档次, 验收时以负偏离验收, 设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的, 以不实质响应采购要求论处。

▲3. 实际是负偏离的参数, 在响应文件成交明是无偏离或正偏离, 以虚假应标论处。

▲4. 实际是无偏离参数, 响应表成交明是正偏离, 以虚假应标论处。

▲5. 实际是正偏离参数, 但验收时并没有达到响应表成交明的正偏离幅度, 以虚假应标论处。

▲6. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能, 但需要增加相应的软件硬件配件才能实现, 除非需要在使用期限内升级, 本次竞标中不设“备用功能”参数, 需要这种功能时, 采购文件必须有明确注明“备用功能”字样。验收时供应商必须携带相关部件进行验收, 以证明设备确实具备相关功能, 验收完成后相关部件供应商带回, 如果拒绝携带相关部件验收, 以虚假应标论处。

▲7. 对于采购文件只要求具备的功能或性能, 但采购文件没有详细标明硬件配置参数, 同时采购文件也没有注明“备用功能”字样, 供应商必须无条件配齐相关软件硬件后,

予以接受，凡出现“可配”等不明确意义字样，以虚假应标论处。

如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供应商不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。

▲8. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。

▲9. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。

▲10. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供应商必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。

▲11. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应。如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。

▲12. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为 x-y，”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。

▲13. 对于区间任意值参数，如“ $a \leq \times \times \text{尺寸} \leq b$ ”，“ $\times \times \text{尺寸}$ ”在区间 a-b 内任意一个数值均为无偏离，超出约定区间范围为负偏离，此类参数没有正偏离，如果为负偏离者，如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处，此类参数出现正偏离，也以虚假应标论处。

▲14. 对于指定值参数：不是大于值也不是小于值，更不是区间值，只有应标数据一致，才能定为无偏离，应标参数不一致，为负偏离，此参数没有正偏离。如果与应标参数不一致，而响应为“无偏离”，以虚假应标论处。

▲15. 按常识，设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的，即使采购技术参数表没有表明，供应商也必须提供，不能以采购参数没有要求而拒绝提供。（如：除颤器有可能在远离电源的情况下使用，必须配置电池，即使采购文件没有明确标明电池，供应商也不能以此为由拒绝提供电池）。

▲16. 为防止虚假应标，如有必要，中标供应商需配合院方联合院方指定的第三方或该项目其他投标供应商对中标供应商提供产品的技术参数逐一验收，如发现提供产品的实际技术参数与投标参数不符，则视为虚假应标，取消其中标资格。

（四）对于《验收条件及标准》第六条《技术性能验收》第（四）点“验收必须以采购参数为基准，对竞标技术响应表逐条进行验收，对于技术响应表与采购技术参数不符的，作如下处理”第 3、4、5、8、9、10、11、12 款的情形，业主方在评标结束后公

	告前，有权对响应文件进行形式复核，如果发现属于负偏离，偏离说明仍写无偏离或正偏离，属于无偏离，偏离说明仍写正偏离，作无效竞标论处。 (六)设备符合下列情形的，不予接收。 1. 设备部件损伤；影响整机外观或性能，供应商又不愿意更换的不予接收。 2. 带▲号的参数，必须百分之百满足，验收发现是负偏离，不予接收。 3. 对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置，设备安全必须的软硬件配置，国家相关标准规定配置，行业内认可的配置，如果不配置，即使采购参数没有标明详细配置，供应商必须无条件提供，如不提供，设备不予接收。 4. 验收时出现一项不实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者，设备不予接收。 5. 设备使用没有完成，使用人员还未能独立使用，供应商必须按合同要求提供培训，否则不予接收。 6. 带▲号的参数，验收中发现不实质响应采购要求，设备不予接收。 ▲(七)设备属于不予接收的情形，视为设备没有交接，供应商不得将设备放在医院任何场地，无条件搬走。 (八)培训条款验收：按商务要求第4条执行。设备安装结束后，供应商必须培训使用科室的操作人员，直到熟悉掌握机器性能及操作。 (九)验收合格证签署：设备经供应商安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后，验收合格证生效。 (十)验收合格生效：验收合格日期以最后验收完成项目为准，设备验收时间计算在供货期内，按合同相关规定执行，由于供应商原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实，由供应商承担相关合同责任。 (十一)设备交接：验收合格后视为设备交接，在验收合格前设备属于供应商，所有运输、仓储、装卸、保管、搬运等相关责任由供应商负责。
报价要求	1. 竞标报价包括包含满足本次竞标全部采购需求所应提供的货物，以及伴随的货物和工程（如有）的价格；包含竞标货物、货物、工程的成本、运输（含保险）、安装（如有）、调试、检验、技术货物、培训、税费等所有费用。竞标人在固定总价中必须考虑各种风险费用。在合同履行过程中，采购人不予支付合同以外的其他费用。竞标人负责工人人身、设备安全责任，验收前，设备丢失自行负责。 2. 要求竞标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物，提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均必须满足国家和行业规范标准。 3. 报价采用分项报价方式：即全自动生化分析系统及配套试剂（耗材）产品需均分项报价。 4. 如提供非参考品牌及型号的医疗设备，报价时应提供设备全生命周期使用管理方案（包括但不限于配套试剂或耗材品牌、型号、价格、使用成本测算等）。
违约条款	1. 供应商在项目施工工期要求的时间内因自身原因不能按时完成项目（如设备性能达

	不到响应参数要求、逾期提交货物、未按采购、响应文件和合同承诺条款提供售后服务等情况)而逾期交付拖延验收时间的,每拖延1天对应增加质保期10天,每天向采购人偿付成交总金额的10%违约金,拖延验收超过5天,采购人有权终止合同,因此给采购人造成的经济损失由供应商自行承担。 2. 如供应商所提供的产品经实测,无法达到本项目所要求的技术参数和功能要求的,采购人有权拒绝验收并要求供应商作出整改。如整改完毕仍达不到上述要求的,采购人有权拒绝验收和支付款项,因此给采购人造成的经济损失由供应商自行承担。 3. 违约责任的赔偿不意味违约方整个合同责任的解除,未经采购人同意,成交供应商不得以任何理由推迟、降低、减少有关合同条款履行的承诺。 4. 成交供应商出现违约时,采购人以书面方式告知成交供应商,成交供应商须在明确责任后5日内按规定执行违约造成的后果与损失。如未按时遵守执行,采购人有权按照逾期交付条款直接从支付款项中扣罚违约金,且有权终止合同。 5. 成交供应商需保证所提供产品质量符合谈判文件、谈判响应文件及相关验收标准,如在供货时不符合要求而导致验收不合格的,采购人将追究其法律责任,并依法要求其赔偿采购人损失,由此产生的一切责任由成交供应商自行承担。 6. 其它违约行为按违约货款额10%收取违约金并赔偿经济损失。
其他	1. 签订合同前,如采购人需要,成交供应商须配合采购人及采购人邀请的第三方人员对成交供应商所提供的产品参数的真实性、实际效果按竞争性谈判文件要求逐条测试,如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足竞争性谈判文件要求或不满足投标承诺的、竞标人在投标活动中提供任何虚假材料,以及投标产品的技术参数不如实说明,其投标无效,取消中标资格,不予签订合同,并报监管部门查处,三年内不能参与政府采购项目采购。 2. 属于国家规定必须取得医疗器械注册证的产品,供应商在响应文件中必须提供该产品有效的医疗器械注册证复印件;属于国家规定必须备案的医疗器械,供应商在响应文件中必须提供该产品有效的医疗器械备案信息表复印件;否则响应无效。 3. 本政府采购项目现执行的有关政策、法律及法规,如有与国家最新发布政策、法律及法规相抵触时,供应商必须无条件按照最新规定执行,且造成的损失均由供应商自行承担。 4. 进口产品说明(根据项目实际情况选择) ☐ 本项目货物所涉及的货物已按规定办妥进口产品采购审核手续,投标产品可选用进口产品;但如选用进口产品时必须为全套原装进口产品(即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品),同时竞标人必须负责办理进口产品所有相关手续并承担所有费用。其他货物不接受进口产品参与投标,否则作无效标处理。 ☒ 本分标货物所涉及的货物不接受进口产品(即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品)参与投标,如有进口产品参与投标的作无效标处理。 6. 竞标人所提供的货物使用年限原则上不得少于5年,竞标人应保证所提供的货物生

	产日期应为签订合同前 6 个月内生产的、是全新、未经使用过的出厂原装合格产品，如不能满足上述条件的，经与采购人协商同意后，此项不影响正常的货物验收。 7. 采购需求一览表中带“▲”的参数为关键指标实质性技术、性能指标，竞标产品必须满足或优于竞争性谈判文件的要求，否则竞标无效。不带“▲”的参数发生负偏离达 3 项数或以上的，视为不实质性响应采购文件要求，评审时响应文件将被作为无效文件处理。
核心产品	高清电子支气管镜系统

六、报价表

二、响应报价表

响应报价表

项目名称：高清电子支气管镜系统

项目编号：QZZC2025-11-990352-GXIII

序号	货物名称	品牌	规格型号	生产厂家	数量①	单价(元)②	单项合价(元) ③=①×②	备注
1	高清电子 支气管镜 系统	富士 胶片	EP-6000、 EB-530H、 EB-530T、 EB-530P	苏州富士 胶片映像 机器有限 公司	1 套	2468000.00	2468000.00	/
报价合计(包含税费等所有费用):(大写)人民币贰佰肆拾陆万捌仟元整(¥2468000.00 元) 交货期:自合同签订之日起 25 个日历天内安装且调试完成并通过验收。								

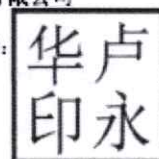
注:

- 1、供应商需按本表格式填写,不得自行更改,也不得留空。
- 2、供应商的报价表必须加盖供应商电子签章并由法定代表人或者委托代理人签字或者电子签名,否则其响应文件按无效处理。
- 3、报价一经涂改,应在涂改处加盖供应商公章或者加盖电子签章或者由法定代表人或者授权委托人签字(或者电子签名),否则其响应文件按无效处理。
- 4、特别提示:采购机构将对项目名称和项目编号,成交供应商名称、地址和成交金额,主要成交标的的名称、规格型号、数量、单价、货物要求等予以公示。
- 5、符合采购文件中列明的可享受中小企业扶持政策的供应商,请填写中小企业声明函。注:供应商提供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、成交,依照《中华人民共和国政府采购法》等国家有关规定追究相应责任。

供应商名称(电子签章):广西鑫永辰医疗科技有限公司

法定代表人或者委托代理人(签字或者电子签名):

日期: 2025 年 12 月 17 日



七、商务要求偏离表

一、商务要求偏离表

商务要求偏离表

项号	竞争性谈判采购文件的商务要求	响应文件承诺的商务要求	偏离说明
一 质保期	按国家有关的产品“三包”规定实行“三包”，所有产品为全新产品，符合国家相关标准。所有设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期不少于3年（若国家或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目要求的，应按国家或生产厂家的规定执行，若竞标人在响应文件中承诺高于该期限，按照竞标人承诺），质保期内免费维修、更换配件，提供设备维修及正常维护保养所需的零部件，质保期外提供终身维修服务，需求表中特别注明的按需求表中的执行。	按国家有关的产品“三包”规定实行“三包”，所有产品为全新产品，符合国家相关标准。所有设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期3年（若国家或生产厂家对本项目所涉及货物的质量保证期的规定高于本项目要求的，应按国家或生产厂家的规定执行，若竞标人在响应文件中承诺高于该期限，按照竞标人承诺），质保期内免费维修、更换配件，提供设备维修及正常维护保养所需的零部件，质保期外提供终身维修服务，需求表中特别注明的按需求表中的执行。	无偏离
二 交货期	自合同签订之日起25个日历天内安装调试完成并通过验收。	自合同签订之日起25个日历天内安装调试完成并通过验收。	无偏离
三 交货地点	钦州市中医医院采购人指定地点。	钦州市中医医院采购人指定地点。	无偏离
四 付款方式	设备到货安装完毕经验收合格，六个月内开具符合采购人财务要求的正式发票后付30%，1年内付至50%，第二年付30%，第三年付清余款20%。	设备到货安装完毕经验收合格，六个月内开具符合采购人财务要求的正式发票后付30%，1年内付至50%，第二年付30%，第三年付清余款20%。	无偏离
五 售后服务要求	1. 免费送货上门、免费为用户安装、调试设备；售后服务人员现场免费培训操作人员到能熟练操作（保证使用人员正常操作产品的各种功能；提供培训时长、内容等说明），仪器设备是原装全新产品，安装后一个月内出现质量问题，供应商负责退货或更换新设备。	1. 免费送货上门、免费为用户安装、调试设备；售后服务人员现场免费培训操作人员到能熟练操作（保证使用人员正常操作产品的各种功能；提供培训时长、内容等说明），仪器设备是原装全新产品，安装后一个月内出现质量问题，我方负责退货或更换新设备。	无偏离
	2. 质保期内出现故障，需派出技术工程师到达现场处理故障，并承担一切费用；质保期满后，应提供备件和维修服务，发生维修只收材料成本费。	2. 质保期内出现故障，需派出技术工程师到达现场处理故障，并承担一切费用；质保期满后，提供备件和维修服务，发生维修只收材料成本费。	无偏离
	3. 质保期内当设备有重大级别提升时，应免费为设备进行软件升级。	3. 质保期内当设备有重大级别提升时，应免费为设备进行软件升级。	无偏离

4. 提供 5*8 小时远程桌面或 7*24 小时咨询服务;设备出现问题或采购人有服务需求的, 保修期内, 供应商须在 5 分钟内响应; 需要到现场维修的, 须在 15 分钟内到达现场; 一般故障须在 20 分钟内解决, 重大故障须在 48 小时内解决, 供应商须在 1 个工作日内提供与原设备技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的备用产品, 以保证采购人的正常工作; 质保期外故障通知 2 小时内响应, 24 小时到现场维修; 如需要更换配件的, 要求更换的配件应跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品, 后者需征得采购人管理人员同意。	4. 提供 5*8 小时远程桌面或 7*24 小时咨询服务;设备出现问题或采购人有服务需求的, 保修期内, 我方在 5 分钟内响应; 需要到现场维修的, 在 15 分钟内到达现场; 一般故障在 20 分钟内解决, 重大故障在 48 小时内解决, 我方在 1 个工作日内提供与原设备技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的备用产品, 以保证采购人的正常工作; 质保期外故障通知 2 小时内响应, 24 小时到现场维修; 如需要更换配件的, 要求更换的配件应跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品, 后者需征得采购人管理人员同意。	无偏离
5. 设备质保期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的, 采购人有权要求成交人退货或更换新机器, 所产生费用由成交人承担。	5. 设备质保期内一周如出现 3 次以上停机或设备故障的, 采购人有权要求我方退货或更换新机器, 所产生费用由我方承担。	无偏离
6. 提供终身维护和保养服务, 一年两次派工程技术人员对设备进行维护保养, 并提供保养报告单; 定期的维护保养服务包括: 设备的安全检查、设备清洁保养、性能测试及校准、运行状态检查等。质保期内需更换的损耗品由供应商免费提供。	6. 提供终身维护和保养服务, 一年两次派工程技术人员对设备进行维护保养, 并提供保养报告单; 定期的维护保养服务包括: 设备的安全检查、设备清洁保养、性能测试及校准、运行状态检查等。质保期内需更换的损耗品由我方免费提供。	无偏离
7. 提供中文操作手册、维护手册、维修手册、备件清单等维护维修的材料和信息。	7. 提供中文操作手册、维护手册、维修手册、备件清单等维护维修的材料和信息。	无偏离
8. 售后服务承诺书中根据采购人的实际情况对质量保证及售后服务方案做出详细服务承诺、提供详细的保养计划。在保修期以后, 供应商须提供备件和维修服务。	8. 售后服务承诺书中根据采购人的实际情况对质量保证及售后服务方案做出详细服务承诺、提供详细的保养计划。在保修期以后, 我方提供备件和维修服务。	无偏离
9. 成交供应商须在供货时提供检测报告或生产厂家参数确认表等技术支持证明文件证明响应参数的真实性, 证明文件须加盖厂家公章。若成交供应商非竞标产品生产厂家的, 须提供有效的《产品授权书》和《供货证明》原件。	9. 我方在供货时提供检测报告或生产厂家参数确认表等技术支持证明文件证明响应参数的真实性, 证明文件加盖厂家公章。若我方非竞标产品生产厂家的, 提供有效的《产品授权书》和《供货证明》原件。	无偏离

六 培训计划	由生产厂家为用户提供使用技术培训,使用培训为验收要件之一,没有经过培训,视为没能完成验收。 1. 培训对象:使用科室的设备使用人员及维修人员。	由生产厂家为用户提供使用技术培训,使用培训为验收要件之一,没有经过培训,视为没能完成验收。 1. 培训对象:使用科室的设备使用人员及维修人员。	无偏离
	2. 培训形式: (1) 现场使用培训:安装调试结束后,供应商组织培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作,保证教会使用人员能正确使用设备 (2) 集中授课:应由厂方培训工程师使用专门讲义进行授课,并进行考核考试。	2. 培训形式: (1) 现场使用培训:安装调试结束后,我方组织培训工程师对机器正确使用方法进行示范操作,保证教会使用人员能正确使用设备 (2) 集中授课:由厂方培训工程师使用专门讲义进行授课,并进行考核考试。	无偏离
七 签订合同日期	自中标通知书发出之日起 25 天内。	自中标通知书发出之日起 25 天内。	无偏离
八 备品备件或耗材等要求	1. 供应商必须有完善的备品备件库体系,质保期内能提供相应的措施和备件,保证过质保期后五年内有足够的备品备件,为完成本项目技术支持、服务需求提供可靠保证;需在竞标报价时提供主要零配件及易耗品供货价格及质保期外零配件优质服务方案及报价,否则竞标无效。	1. 我方有完善的备品备件库体系,质保期内能提供相应的措施和备件,保证过质保期后五年内有足够的备品备件,为完成本项目技术支持、服务需求提供可靠保证;在竞标报价时提供主要零配件及易耗品供货价格及质保期外零配件优质服务方案及报价,否则竞标无效。	无偏离
	2. 所有零部件、配件必须是未经使用的全新未使用过的并符合国家有关质量安全标准的产品。	2. 所有零部件、配件是未经使用的全新未使用过的并符合国家有关质量安全标准的产品。	无偏离
九 验收标准	(一) 设备验收合格后方可交付投入使用。	(一) 设备验收合格后方可交付投入使用。	无偏离
	(二) 验收工作由设备科技技术人员、设备使用科室负责人、档案室工作人员组成的小组(院方小组长为设备使用科室的验收人员)与供应商负责安装的技术人员按照钦州市中医医院医疗验收安装验收合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。	(二) 验收工作由设备科技技术人员、设备使用科室负责人、档案室工作人员组成的小组(院方小组长为设备使用科室的验收人员)与我方负责安装的技术人员按照钦州市中医医院医疗验收安装验收合格证标明的内容及技术参数表逐条进行验收。	无偏离

(三)验收应符合国家相关法规及合同的技术要求,同时也应符合厂家或医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求,参数要求必须符合采购参数规定,不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。	(三)验收应符合国家相关法规及合同的技术要求,同时也符合厂家或医疗器械厂家提供的技术资料中各项技术指标和参数要求,参数要求符合采购参数规定,不能以“标准配置”、“选购配置”为由与采购参数不符。	无偏离
(四)验收发现的问题,必须做好记录(文字或影像记录,文字记录必须医院与供应商双方验收人员签字)。	(四)验收发现的问题,做好记录(文字或影像记录,文字记录医院与我方双方验收人员签字)。	无偏离
(五)设备相关资料由医院档案室接收,并建立设备档案。 开箱: 一)开箱验收:在设备科技术员、供应商人员、使用科室负责人在场的情况下,才允许开箱。 1. 开箱前首先查看包装是否破损,如有破损,应拍照留存或双方签字的文字记录。	(五)设备相关资料由医院档案室接收,并建立设备档案。 开箱: 一)开箱验收:在设备科技术员、我方人员、使用科室负责人在场的情况下,才允许开箱。 1. 开箱前首先查看包装是否破损,如有破损,应拍照留存或双方签字的文字记录。	无偏离
2. 开箱后,检查设备部件有否损伤,如有损伤,拍照留存,并作无条件更换处理。	2. 开箱后,检查设备部件有否损伤,如有损伤,拍照留存,并作无条件更换处理。	无偏离
二)资料接收:以下资料在验收时由供应商提交档案室查验合格后接收存档: 验收时设备科验收人员应携带纸质合同现场核验以下材料是否与合同一致 供应商需提前提供合同PDF文档1份给设备科技术人员存档,如PDF文档与纸质合同不符的,视为虚假应标,不予验收。	二)资料接收:以下资料在验收时由我方提交档案室查验合格后接收存档: 验收时设备科验收人员应携带纸质合同现场核验以下材料是否与合同一致 我方提前提供合同PDF文档1份给设备科技术人员存档,如PDF文档与纸质合同不符的,视为虚假应标,不予验收。	无偏离
1. 设备的合法性证明材料: (1) 提供设备的生产许可证明材料; (2) 提供设备生产合格证明 (3) 医疗器械市场监管合法证明材料 ①医疗器械注册证(含注册登记表)(如涉及2类、3类医疗器械时必须提供,1类如有请提供)复印件1件及PDF文档1份。 ②进口产品(竞标产品为进口产品时提	1. 设备的合法性证明材料: (1) 提供设备的生产许可证明材料; (2) 提供设备生产合格证明 (3) 医疗器械市场监管合法证明材料 ①医疗器械注册证(含注册登记表)复印件1件及PDF文档1份。 ②我方竞标产品为国产产品,不须提供。	无偏离

供, 国产不须提供); 海关进货单复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。		
2. 经销商的合法性证明材料: ①营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份, 经营范围必须与所经营的类别相符, 并在有效期内。 ②医疗器械经营企业许可证或属于二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份, 经营医疗器械级别及经营类别必须与设备的医疗器械注册证相符 (如涉及 2 类、3 类医疗器械时必须提供, 1 类如有请提供)。 ③生产厂给经销商的授权书复印件 1 份及 PDF 文档 1 份 (注: 竞标时响应文件中本中请放置原件, 竞标产品为进口产品时, 响应文件中必须提供; 国产产品的供货时必须提供或如有竞标时响应文件中提供)。	2. 我方的合法性证明材料: ①营业执照复印件及 PDF 文档各 1 份, 经营范围与所经营的类别相符, 并在有效期内。 ②医疗器械经营企业许可证或二类的备案凭证复印件 1 份及 PDF 文档 1 份, 经营医疗器械级别及经营类别与设备的医疗器械注册证相符。 ③生产厂给我方的授权书复印件 1 份及 PDF 文档 1 份。	无偏离
3. 设备随机资料: ①纸质《使用说明书》一式两份, 一份留使用科室, 一份存档案室, 不能提供两份原版的, 可提供一份原版。 ②设备装箱单、配置清单。 ③送货清单, 清单包括设备名称、型号、单价, 总金额, 送货公司与合同公司一致。	3. 设备随机资料: ①纸质《使用说明书》一式两份, 一份留使用科室, 一份存档案室, 如我方不能提供两份原版时, 提供一份原版。 ②设备装箱单、配置清单。 ③送货清单, 清单包括设备名称、型号、单价, 总金额, 送货公司与合同公司一致。	无偏离
(三) 技术性能验收: 一) 以采购参数为依据, 以满足使用要求为原则, 验收由设备使用科室人员负责, 竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。	(三) 技术性能验收: 一) 以采购参数为依据, 以满足使用要求为原则, 验收由设备使用科室人员负责, 竞标参数是否符合采购参数要求以验收实际结果为准。	无偏离
二) 设备清单必须与采购参数相符合, 如有出入, 以采购文件参数为准。	二) 设备清单与采购参数相符合, 如有出入, 以采购文件参数为准。	无偏离

三)验收必须以采购参数为基准,对竞标技术响应表逐条进行验收,对于技术响应表与采购技术参数不符的,作如下处理: ▲1. 技术响应表与采购参数比较有漏项的,以不实质响应采购要求论处。	三)验收以采购参数为基准,对竞标技术响应表逐条进行验收,对于技术响应表与采购技术参数不符的,作如下处理: ▲1. 技术响应表与采购参数比较有漏项的,以不实质响应采购要求论处。	无偏离
▲2. 实际是负偏离的参数,响应表成交明负偏离,经评标仍然成交的,说明不影响设备质量、使用与档次,验收时以负偏离验收,设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的,以不实质响应采购要求论处。	▲2. 实际是负偏离的参数,响应表成交明负偏离,经评标仍然成交的,说明不影响设备质量、使用与档次,验收时以负偏离验收,设备视为接受。如果对质量、使用与档次有影响的,以不实质响应采购要求论处。	无偏离
▲3. 实际是负偏离的参数,在响应文件成交明是无偏离或正偏离,以虚假应标论处。	▲3. 实际是负偏离的参数,在响应文件成交明是无偏离或正偏离,以虚假应标论处。	无偏离
▲4. 实际是无偏离参数,响应表成交明是正偏离,以虚假应标论处。	▲4. 实际是无偏离参数,响应表成交明是正偏离,以虚假应标论处。	无偏离
▲5. 实际是正偏离参数,但验收时并没有达到响应表成交明的正偏离幅度,以虚假应标论处。	▲5. 实际是正偏离参数,但验收时并没有达到响应表成交明的正偏离幅度,以虚假应标论处。	无偏离
▲6. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能,但需要增加相应的软件硬件配件才能实现,除非需要在使用期限内升级,本次竞标中不设“备用功能”参数,需要这种功能时,采购文件必须有明确注明“备用功能”字样。验收时供应商必须携带相关部件进行验收,以证明设备确实具备相关功能,验收完成后相关部件供应商带回,如果拒绝携带相关部件验收,以虚假应标论处。	▲6. 备用功能。是指设备主机具备相应的功能,但需要增加相应的软件硬件配件才能实现,除非需要在使用期限内升级,本次竞标中不设“备用功能”参数,需要这种功能时,采购文件必须有明确注明“备用功能”字样。验收时我方携带相关部件进行验收,以证明设备确实具备相关功能,验收完成后相关部件我方带回,如果拒绝携带相关部件验收,以虚假应标论处。	无偏离
▲7. 对于采购文件只要求具备的功能或性能,但采购文件没有详细标明硬件配置参数,同时采购文件也没有注明“备用功能”字样,供应商必须无条件配齐相关软件硬件后,予以接受,凡出现“可配”等不明确意义字样,以虚假应标论处。	▲7. 对于采购文件只要求具备的功能或性能,但采购文件没有详细标明硬件配置参数,同时采购文件也没有注明“备用功能”字样,我方无条件配齐相关软件硬件后,予以接受,凡出现“可配”等不明确意义字样,以虚假应标论处。	无偏离

如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果供应商不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。	如是“可配可不配的必须配”，不得以“必须增购相关软硬件才能具备”或者以此为“选配，必须加钱另买”为由要求医院方额外开支才能达到相应功能项。如果我方不愿意提供相关软硬件配置，以虚假应标论处。	
▲8. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。	▲8. 对于以采购参数不同的参数概念，应标时出现张冠李戴现象，如以“速度”参数响应“长度”参数等，按虚假应标论处。	无偏离
▲9. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。	▲9. 替代技术或同类技术，指用另一种与采购参数完全不一样的技术应标，验收时必须提供技术白皮书，说明与采购参数原理不同但目的与效果相同，验收时实际使用效果与采购参数一样，并得到使用科室验收专家的认可，才能判定无偏离，否则判定为负偏离，如果达不到相应使用效果，响应文件却以无偏离甚至以正偏离响应，以虚假应标论处。	无偏离
▲10. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，供应商必须提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。	▲10. 对于以含义相同而名字不同的参数名称响应，我方提供白皮书等有效证明材料，并得到医院有关专业人员的认可，以无偏离论处，否则判定为负偏离，负偏离情况下，如果响应文件标明为无偏离或正偏离响应，以虚假应标论处。	无偏离
▲11. 复合参数，一个参数有多个技术指标，必须全部响应，如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。	▲11. 复合参数，一个参数有多个技术指标，全部响应，如果只响应其中一部份指标，以负偏离论处，如果响应文件标明为无偏离或正偏离，以虚假应标论处。	无偏离
▲12. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为x-y。”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。	▲12. 对于区间涵盖值参数，如“频率范围为x-y。”等，其下界值更低，上界值更高，才能判定正偏离；其中一端负偏离，不管另一端实际情况如何，均判定负偏离，如果响应文件还标明正偏离，以虚假应标论处。	无偏离

▲13. 对于区间任意值参数, 如“$a \leq \times \times$ 尺寸$\leq b$”, “$\times \times$ 尺寸”在区间 $a-b$ 内任意一个数值均为无偏离, 超出约定区间范围为负偏离, 此类参数没有正偏离, 如果为负偏离者, 如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处, 此类参数出现正偏离, 也以虚假应标论处。	▲13. 对于区间任意值参数, 如“$a \leq \times \times$ 尺寸$\leq b$”, “$\times \times$ 尺寸”在区间 $a-b$ 内任意一个数值均为无偏离, 超出约定区间范围为负偏离, 此类参数没有正偏离, 如果为负偏离者, 如果响应文件仍标明为无偏离以虚假应标论处, 此类参数出现正偏离, 也以虚假应标论处。	无偏离
▲14. 对于指定值参数: 不是大于值也不是小于值, 更不是区间值, 只有应标数据一致, 才能定为无偏离, 应标参数不一致, 为负偏离, 此参数没有正偏离。如果与应标参数不一致, 而响应为“无偏离”, 以虚假应标论处。	▲14. 对于指定值参数: 不是大于值也不是小于值, 更不是区间值, 只有应标数据一致, 才能定为无偏离, 应标参数不一致, 为负偏离, 此参数没有正偏离。如果与应标参数不一致, 而响应为“无偏离”, 以虚假应标论处。	无偏离
▲15. 按常识, 设备特殊的工作环境工作条件必须配置的软硬件才能发挥设备效用的, 即使采购技术参数表没有表明, 供应商也必须提供, 不能以采购参数没有要求而拒绝提供。(如: 除颤器有可能在远离电源的情况下使用, 必须配置电池, 即使采购文件没有明确标明电池, 供应商也不能以此为由拒绝提供电池)。	▲15. 按常识, 设备特殊的工作环境工作条件配置的软硬件才能发挥设备效用的, 即使采购技术参数表没有表明, 我方也提供, 不能以采购参数没有要求而拒绝提供。(如: 除颤器有可能在远离电源的情况下使用, 配置电池, 即使采购文件没有明确标明电池, 我方也不能以此为由拒绝提供电池)。	无偏离
▲16. 为防止虚假应标, 如有必要, 中标供应商需配合院方联合院方指定的第三方或该项目其他投标供应商对中标供应商提供产品的技术参数逐一验收, 如发现提供产品的实际技术参数与投标参数不符, 则视为虚假应标, 取消其中标资格。	▲16. 为防止虚假应标, 如有必要, 我方配合院方联合院方指定的第三方或该项目其他投标供应商对我方提供产品的技术参数逐一验收, 如发现提供产品的实际技术参数与投标参数不符, 则视为虚假应标, 取消其中标资格。	无偏离
(四) 对于《验收条件及标准》第六条《技术性能验收》第(四)点“验收必须以采购参数为基准, 对竞标技术响应表逐条进行验收, 对于技术响应表与采购技术参数不符的, 作如下处理”第3、4、5、8、9、10、11、12款的情形, 业主方在评标结束后公告前, 有权对响应文件进行形式复核, 如果发现属于负偏离, 偏离说明仍写	(四) 对于《验收条件及标准》第六条《技术性能验收》第(四)点“验收必须以采购参数为基准, 对竞标技术响应表逐条进行验收, 对于技术响应表与采购技术参数不符的, 作如下处理”第3、4、5、8、9、10、11、12款的情形, 业主方在评标结束后公告前, 有权对响应文件进行形式复核, 如果发现属于负偏离, 偏离说明仍写	无偏离

无偏离或正偏离,属于无偏离,偏离说明仍写正偏离,作无效竞标论处。	无偏离或正偏离,属于无偏离,偏离说明仍写正偏离,作无效竞标论处。	
(六)设备符合下列情形的,不予接收。 1.设备部件损伤,影响整机外观或性能,供应商又不愿意更换的不予接收。 2.带▲号的参数,必须百分之百满足,验收发现是负偏离,不予接收。 3.对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置,设备安全必须的软硬件配置,国家相关标准规定配置,行业内认可的配置,如果不配置,即使采购参数没有标明详细配置,供应商必须无条件提供,如不提供,设备不予接收。 4.验收时出现一项不实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者,设备不予接收。 5.设备使用没有完成,使用人员还不能独立使用,供应商必须按合同要求提供培训,否则不予接收。 6.带▲号的参数,验收中发现不实质响应采购要求,设备不予接收。	(六)设备符合下列情形的,不予接收。 1.设备部件损伤,影响整机外观或性能,我方不愿意更换的不予接收。 2.带▲号的参数,百分之百满足,验收发现是负偏离,不予接收。 3.对于标准功能或者常规操作所必须的软硬件配置,设备安全必须的软硬件配置,国家相关标准规定配置,行业内认可的配置,如果不配置,即使采购参数没有标明详细配置,我方无条件提供,如不提供,设备不予接收。 4.验收时出现一项不实质性响应采购要求或一项验收条款规定的虚假应标情形者,设备不予接收。 5.设备使用没有完成,使用人员还不能独立使用,我方按合同要求提供培训,否则不予接收。 6.带▲号的参数,验收中发现不实质响应采购要求,设备不予接收。	无偏离
▲(七)设备属于不予接收的情形,视为设备没有交接,供应商不得将设备放在医院任何场地,无条件搬走。	▲(七)设备属于不予接收的情形,视为设备没有交接,我方不得将设备放在医院任何场地,无条件搬走。	无偏离
(八)培训条款验收:按商务要求第4条执行。设备安装结束后,供应商必须培训使用科室的操作人员,直到熟悉掌握机器性能及操作。	(八)培训条款验收:按商务要求第4条执行。设备安装结束后,我方培训使用科室的操作人员,直到熟悉掌握机器性能及操作。	无偏离
(九)验收合格证签署:设备经供应商安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后,验收合格证生效。	(九)验收合格证签署:设备经我方安装人员、设备科工程技术人员、使用科室负责人、验收人员均认为合格并全部签署验收合格证后,验收合格证生效。	无偏离

	(十)验收合格生效:验收合格日期以最后验收完成项目为准,设备验收时间计算在供货期内,按合同相关规定执行,由于供应商原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实,由供应商承担相关合同责任。	(十)验收合格生效:验收合格日期以最后验收完成项目为准,设备验收时间计算在供货期内,按合同相关规定执行,由于我方原因造成不按时完成验收造成逾期供货事实,由我方承担相关合同责任。	无偏离
	(十一)设备交接:验收合格后视为设备交接,在验收合格前设备属于供应商,所有运输、仓储、装卸、保管、搬运等其相关责任由供应商负责。	(十一)设备交接:验收合格后视为设备交接,在验收合格前设备属于我方,所有运输、仓储、装卸、保管、搬运等其相关责任由我方负责。	无偏离
十 报价要求	1. 竞标报价包括包含满足本次竞标全部采购需求所应提供的货物,以及伴随的货物和工程(如有)的价格:包含竞标货物、货物、工程的成本、运输(含保险)、安装(如有)、调试、检验、技术货物、培训、税费等所有费用。竞标人在固定总价中必须考虑各种风险费用。在合同履行过程中,采购人不予支付合同以外的其他费用。竞标人负责工人人身、设备安全责任,验收前,设备丢失自行负责。	1. 竞标报价包括包含满足本次竞标全部采购需求所应提供的货物,以及伴随的货物和工程(如有)的价格:包含竞标货物、货物、工程的成本、运输(含保险)、安装(如有)、调试、检验、技术货物、培训、税费等所有费用。我方在固定总价中考虑各种风险费用。在合同履行过程中,采购人不予支付合同以外的其他费用。我方负责工人人身、设备安全责任,验收前,设备丢失自行负责。	无偏离
	2. 要求竞标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物,提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均必须满足国家和行业规范标准。	2. 要求竞标货物是全新的、未经改装的、合格的、满足本项目技术需求及要求的货物,提供的货物及制作安装采用的各种配件、材料均必须满足国家和行业规范标准。	无偏离
	3. 报价采用分项报价方式:即全自动生化分析系统及配套试剂(耗材)产品需均分项报价。	3. 报价采用分项报价方式:即全自动生化分析系统及配套试剂(耗材)产品需均分项报价。	无偏离
	4. 如提供非参考品牌及型号的医疗设备,报价时应提供设备全生命周期使用管理方案(包括但不限于配套试剂或耗材品牌、型号、价格、使用成本测算等)。	4. 如提供非参考品牌及型号的医疗设备,报价时应提供设备全生命周期使用管理方案(包括但不限于配套试剂或耗材品牌、型号、价格、使用成本测算等)。	无偏离
十一 违约条款	1. 供应商在项目实施工期要求的时间内因自身原因不能按时完成项目(如设备性能达不到响应参数要求、逾期提交货物、未按采购、响应文件和合同承诺条款提供	1. 我方在项目实施工期要求的时间内因自身原因不能按时完成项目(如设备性能达不到响应参数要求、逾期提交货物、未按采购、响应文件和合同承诺条款提供售	无偏离

	售后服务等情况)而逾期交付拖延验收时间的,每拖延1天对应增加质保期10天,每天向采购人偿付成交总金额的10%违约金,拖延验收超过5天,采购人有权终止合同,因此给采购人造成的经济损失由供应商自行承担。	售后服务等情况)而逾期交付拖延验收时间的,每拖延1天对应增加质保期10天,每天向采购人偿付成交总金额的10%违约金,拖延验收超过5天,采购人有权终止合同,因此给采购人造成的经济损失由我方自行承担。	
	2.如供应商所提供的产品经实测,无法达到本项目所要求的技术参数和功能要求的,采购人有权拒绝验收并要求供应商作出整改。如整改完毕仍达不到上述要求的,采购人有权拒绝验收和支付款项,因此给采购人造成的经济损失由供应商自行承担。	2.如我方所提供的产品经实测,无法达到本项目所要求的技术参数和功能要求的,采购人有权拒绝验收并要求我方作出整改。如整改完毕仍达不到上述要求的,采购人有权拒绝验收和支付款项,因此给采购人造成的经济损失由我方自行承担。	无偏离
	3.违约责任的赔偿不意味违约方整个合同责任的解除,未经采购人同意,成交供应商不得以任何理由推迟、降低、减少有关合同条款履行的承诺。	3.违约责任的赔偿不意味违约方整个合同责任的解除,未经采购人同意,我方不得以任何理由推迟、降低、减少有关合同条款履行的承诺。	无偏离
	4.成交供应商出现违约时,采购人以书面方式告知成交供应商,成交供应商须在明确责任后5日内按规定执行违约造成的后果与损失。如未按时遵守执行,采购人有权按照逾期交付条款直接从支付款项中扣罚违约金,且有权终止合同。	4.我方出现违约时,采购人以书面方式告知我方,我方在明确责任后5日内按规定执行违约造成的后果与损失。如未按时遵守执行,采购人有权按照逾期交付条款直接从支付款项中扣罚违约金,且有权终止合同。	无偏离
	5.成交供应商需保证所提供产品质量符合谈判文件、谈判响应文件及相关验收标准,如在供货时不符合要求而导致验收不合格的,采购人将追究其法律责任,并依法要求其赔偿采购人损失,由此产生的一切责任由成交供应商自行承担。	5.我方保证所提供产品质量符合谈判文件、谈判响应文件及相关验收标准,如在供货时不符合要求而导致验收不合格的,采购人将追究其法律责任,并依法要求其赔偿采购人损失,由此产生的一切责任由我方自行承担。	无偏离
	6.其它违约行为按违约货款额10%收取违约金并赔偿经济损失。	6.其它违约行为按违约货款额10%收取违约金并赔偿经济损失。	无偏离
十二 其他	1.签订合同前,如采购人需要,成交供应商须配合采购人及采购人邀请的第三方人员对成交供应商所提供的产品参数的真实性、实际效果按竞争性谈判文件要求	1.签订合同前,如采购人需要,我方配合采购人及采购人邀请的第三方人员对我方所提供的产品参数的真实性、实际效果按竞争性谈判文件要求逐条测试,如发现	无偏离

逐条测试，如发现投标产品及产品资质、性能指标不满足竞争性谈判文件要求或不满足投标承诺的，竞标人在投标活动中提供任何虚假材料，以及投标产品的技术参数不如实说明，其投标无效，取消中标资格，不予签订合同，并报监管部门查处，三年内不能参与政府项目采购。	投标产品及产品资质、性能指标不满足竞争性谈判文件要求或不满足投标承诺的，竞标人在投标活动中提供任何虚假材料，以及投标产品的技术参数不如实说明，其投标无效，取消中标资格，不予签订合同，并报监管部门查处，三年内不能参与政府项目采购。	
2. 属于国家规定必须取得医疗器械注册证的产品，供应商在响应文件中必须提供该产品有效的医疗器械注册证复印件；属于国家规定必须备案的医疗器械，供应商在响应文件中必须提供该产品有效的医疗器械备案信息表复印件；否则响应无效。	2. 我方在响应文件中提供所投产品的有效医疗器械注册证复印件，详见医疗器械注册证。	无偏离
3. 本政府采购项目现执行的有关政策、法律及法规，如有与国家最新发布的政策、法律及法规相抵触时，供应商必须无条件按照最新规定执行，且造成的损失均由供应商自行承担。	3. 本政府采购项目现执行的有关政策、法律及法规，如有与国家最新发布的政策、法律及法规相抵触时，我方无条件按照最新规定执行，且造成的损失均由我方自行承担。	无偏离
4. 进口产品说明（根据项目实际情况选择） ☐ 本项目货物所涉及的货物已按规定办妥进口产品采购审核手续，投标产品可选用进口产品；但如选用进口产品时必须为全套原装进口产品（即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品），同时竞标人必须负责办理进口产品所有相关手续并承担所有费用。其他货物不接受进口产品参与投标，否则作无效标处理。	4. 进口产品说明（根据项目实际情况选择） ☐ 本项目货物所涉及的货物已按规定办妥进口产品采购审核手续，投标产品可选用进口产品；但如选用进口产品时必须为全套原装进口产品（即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品），同时竞标人必须负责办理进口产品所有相关手续并承担所有费用。其他货物不接受进口产品参与投标，否则作无效标处理。	无偏离
☒ 本分标货物所涉及的货物不接受进口产品（即通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品）参与投标，如有进口产品参与投标的作无效标处理。	我方于本项目所投产品无进口产品。	无偏离

	6. 竞标人所提供的货物使用年限原则上不得少于5年, 竞标人应保证所提供的货物生产日期应为签订合同前6个月内生产的、是全新、未经使用过的出厂原装合格产品, 如不能满足上述条件的, 经与采购人协商同意后, 此项不影响正常的货物验收。	6. 我方所提供的货物使用年限原则上不得少于5年, 我方保证所提供的货物生产日期应为签订合同前6个月内生产的、是全新、未经使用过的出厂原装合格产品, 如不能满足上述条件的, 经与采购人协商同意后, 此项不影响正常的货物验收。	无偏离
	7. 采购需求一览表中带“▲”的参数为关键指标实质性技术、性能指标, 竞标产品必须满足或优于竞争性谈判文件的要求, 否则竞标无效。不带“▲”的参数发生负偏离达3项数或以上的, 视为不实质性响应采购文件要求, 评审时响应文件将被作为无效文件处理。	7. 采购需求一览表中带“▲”的参数为关键指标实质性技术、性能指标, 竞标产品必须满足或优于竞争性谈判文件的要求, 否则竞标无效。不带“▲”的参数发生负偏离达3项数或以上的, 视为不实质性响应采购文件要求, 评审时响应文件将被作为无效文件处理。	无偏离
十三 核心产品	高清电子支气管镜系统	高清电子支气管镜系统	无偏离

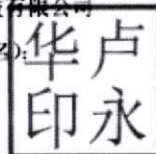
注:

1. 说明: 应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的商务条款逐条作出明确响应, 并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺, 对照谈判文件要求, 在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

供应商名称(电子签章): 陕西鑫永辰医疗科技有限公司

法定代表人或者委托代理人(签字或者电子签名):

日期: 2025 年 12 月 17 日



八、技术要求偏离表

二、技术要求偏离表

技术要求偏离表

项号	竞争性谈判采购文件需求			响应文件承诺			偏离说明
	标的名称	数量	技术参数要求	标的名称	数量	技术参数要求	
1	高清电子支气管镜系统	1套	一、内窥镜图像处理器 光源主机一体化设计,以数字化理念为先导,致力于尖端图像处理技术的开发和应用,集先进的光学技术和数码技术于一体,是一套真正实现全数字化处理和全数字化输出的内窥镜电子影像系统。 1、信号传输:数字HDTV、模拟SDTV	高清电子支气管镜系统	1套	一、内窥镜图像处理器 光源主机一体化设计,以数字化理念为先导,致力于尖端图像处理技术的开发和应用,集先进的光学技术和数码技术于一体,是一套真正实现全数字化处理和全数字化输出的内窥镜电子影像系统。 1、信号传输:数字HDTV、模拟SDT	无偏离
			2、屏幕分辨率:≥1920×1080P、全高清			2、屏幕分辨率:1920×1080P、全高清	无偏离
			3、色彩调节:亮度,RGB,色度:≥9档			3、色彩调节:亮度,RGB,色度:9档	无偏离
			4、对比度:≥3档可调			4、对比度:3档可调	无偏离
			5、测光模式:平均测光、峰值测光及自动测光			5、测光模式:平均测光、峰值测光及自动测光	无偏离
			6、结构强调:≥4级			6、结构强调:4级	无偏离
			7、色彩强调:ON/OFF			7、色彩强调:ON/OFF	无偏离
			8、图像放大功能:兼容内镜均可电子放大≥2倍,0.05级逐级放大,共≥20级			8、图像放大功能:兼容内镜均可电子放大2倍,0.05级逐级放大,共20级	无偏离
			▲9、特殊光模式:LCI, BLI, BLI-bright, FICE或同类更优技术			▲9、特殊光模式:LCI, BLI, BLI-bright, FICE	无偏离
			10、冻结模式:实时冻结,有三种冻结模式可选			10、冻结模式:实时冻结,有三种冻结模式可选	无偏离
			11、快门速度:正常1/60-1/200,高1/100-1/800,高(放大镜)1/100-1/800			11、快门速度:正常1/60-1/200,高1/100-1/800,高(放大镜)1/100-1/800	无偏离
			12、切换按键:内镜按键(1-4),面板多功能键(1)			12、切换按键:内镜按键(1-4),面板多功能键(1)	无偏离
			13、其他功能:电子放大功能,画中画功能,网络功能			13、其他功能:电子放大功能,画中画功能,网络功能	无偏离
			14、光源:≥3色LED,多光源整合技术			14、光源:3色LED,多光源整合技术	无偏离
			15、灯寿命:≥14400小时			15、灯寿命:14400小时	无偏离
			16、光源控制:自动能量控制			16、光源控制:自动能量控制	无偏离
			17、光源冷却方式:强制空气			17、光源冷却方式:强制空气	无偏离

		冷却			冷却	
		18、最大气压: $\geq 65\text{kPa}$			18、最大气压: 65kPa	无偏离
		19、自动亮度调整: 自动亮度调整、手动调整			19、自动亮度调整: 自动亮度调整、手动调整	无偏离
		▲20、兼容内窥镜: 可兼容同品牌已上市的高清电子胃、肠镜, 高清治疗电子胃、肠镜, 光学放大胃、肠镜, 经鼻内镜, 电子十二指肠镜, 小肠镜, 环扫/扇扫超声胃镜, 超声支气管镜, 高清支气管镜, 电子鼻咽喉镜			▲20、兼容内窥镜: 可兼容同品牌已上市的高清电子胃、肠镜, 高清治疗电子胃、肠镜, 光学放大胃、肠镜, 经鼻内镜, 电子十二指肠镜, 小肠镜, 环扫/扇扫超声胃镜, 超声支气管镜, 高清支气管镜, 电子鼻咽喉镜	无偏离
		21、远程控制: 可远程控制打印机、录像机、监视器、			21、远程控制: 可远程控制打印机、录像机、监视器、	无偏离
		22、图文工作站等			22、图文工作站等	无偏离
		23、病人信息: 病人 ID, 病人姓名, 性别, 年龄, 生日, 记录, 医院名称, 医生姓名			23、病人信息: 病人 ID, 病人姓名, 性别, 年龄, 生日, 记录, 医院名称, 医生姓名	无偏离
		24、存储状态: 数码打印机状态, 拍摄计数, 内存可存储图片数量			24、存储状态: 数码打印机状态, 拍摄计数, 内存可存储图片数量	无偏离
		25、内置存储器: $\geq 10\text{GB}$			25、内置存储器: 4GB	无偏离
		26、送气功能: 横隔膜式气泵, 有高/中/低/关压力切换			26、送气功能: 横隔膜式气泵, 有高/中/低/关压力切换	无偏离
		27、送水方式: 可为拆卸水瓶加压, 实现送水			27、送水方式: 可为拆卸水瓶加压, 实现送水	无偏离
		28、图像质量设定状态: 结构强调, 色调, 电子放大比例, IEE 观察模式, 放大倍数			28、图像质量设定状态: 结构强调, 色调, 电子放大比例, IEE 观察模式, 放大倍数	无偏离
		29、图像压缩比率 TIFF: 无压缩, JPEG: $1/5, 1/10, 1/20$			29、图像压缩比率 TIFF: 无压缩, JPEG: $1/5, 1/10, 1/20$	无偏离
		30、内存可存储图像数量 TIFF: 840, JPEG $1/20$: 21, 690, JPEG $1/10$: 16, 270, JPEG $1/5$: 5, 910			30、内存可存储图像数量 TIFF: 840, JPEG $1/20$: 21, 690, JPEG $1/10$: 16, 270, JPEG $1/5$: 5, 910	无偏离
		31、医生姓名: 可存储 ≥ 20 位医生姓名			31、医生姓名: 可存储 20 位医生姓名	无偏离
		32、医生个人设定: 色调, 测光模式, 对比度, 亮度, IEE 观察模式可以根据医生姓名存储			32、医生个人设定: 色调, 测光模式, 对比度, 亮度, IEE 观察模式可以根据医生姓名存储	无偏离
		33、临床过程: 存储 ≥ 20 条临床过程			33、临床过程: 存储 20 条临床过程	无偏离
		34、设定值记忆功能: 关闭系统电源后设定值认可保存			34、设定值记忆功能: 关闭系统电源后设定值认可保存	无偏离

			二、电子气管镜（一）		二、电子气管镜（一）	无偏离
			1、观察方向： $\geq 0^{\circ}$ （直视）		1、观察方向： 0° （直视）	无偏离
			2、视野角度： $\geq 140^{\circ}$ （广角）		2、视野角度： 140° （广角）	无偏离
			3、观察范围： $3\sim 100\text{mm}$		3、观察范围： $3\sim 100\text{mm}$	无偏离
			4、先端直径： $\leq 5.4\text{mm}$		4、先端直径： 5.4mm	无偏离
			5、插入部直径： $\leq 4.9\text{mm}$		5、插入部直径： 4.9mm	无偏离
			6、有效长度： $\geq 600\text{mm}$		6、有效长度： 600mm	无偏离
			7、全长： $\geq 870\text{mm}$		7、全长： 870mm	无偏离
			8、弯曲角度：上： $\geq 180^{\circ}$ / 下： $\geq 130^{\circ}$		8、弯曲角度：上： 180° / 下： 130°	无偏离
			9、钳道直径： $\geq 2.0\text{mm}$		9、钳道直径： 2.0mm	无偏离
			10、CCD 类型：高分辨率 CCD		10、CCD 类型：高分辨率 CCD	无偏离
			11、特殊光技术：FICE 或同类更优技术		11、特殊光技术：FICE	无偏离
			▲12、兼容治疗设备：兼容高频、激光等设备		▲12、兼容治疗设备：兼容高频、激光等设备	无偏离
			三、电子气管镜（二）		三、电子气管镜（二）	无偏离
			1、观察方向： $\geq 0^{\circ}$ （直视）		1、观察方向： 0° （直视）	无偏离
			2、视野角度： $\geq 120^{\circ}$		2、视野角度： 120°	无偏离
			3、观察景深： $3\sim 100\text{mm}$		3、观察景深： $3\sim 100\text{mm}$	无偏离
			▲4、头端部外径： $\leq 5.8\text{mm}$		▲4、头端部外径： 5.8mm	无偏离
			5、插入最大部外径： $\leq 5.9\text{mm}$		5、插入最大部外径： 5.9mm	无偏离
			6、有效长度： $\geq 600\text{mm}$		6、有效长度： 600mm	无偏离
			7、全长： $\geq 870\text{mm}$		7、全长： 870mm	无偏离
			8、弯曲角度：上： $\geq 180^{\circ}$ 、下： $\geq 130^{\circ}$		8、弯曲角度：上： 180° 、下： 130°	无偏离
			▲9、钳道直径： $\geq 2.8\text{mm}$		▲9、钳道直径： 2.8mm	无偏离
			10、CCD 类型：高分辨率 CCD，无彩虹现象		10、CCD 类型：高分辨率 CCD，无彩虹现象	无偏离
			▲11、兼容治疗设备：兼容高频、激光等设备		▲11、兼容治疗设备：兼容高频、激光等设备	无偏离
			12、特殊光技术：FICE 或同类更优技术		12、特殊光技术：FICE	无偏离
			四、电子气管镜（三）		四、电子气管镜（三）	无偏离
			1、观察方向： $\geq 0^{\circ}$ （直视）		1、观察方向： 0° （直视）	无偏离
			2、视野角度： $\geq 120^{\circ}$		2、视野角度： 120°	无偏离
			3、观察景深： $3\sim 100\text{mm}$		3、观察景深： $3\sim 100\text{mm}$	无偏离
			▲4、头端部外径： $\leq 3.8\text{mm}$		▲4、头端部外径： 3.8mm	无偏离
			5、插入最大部外径： $\leq 3.8\text{mm}$		5、插入最大部外径： 3.8mm	无偏离
			6、有效长度： $\geq 600\text{mm}$		6、有效长度： 600mm	无偏离
			7、全长： $\geq 890\text{mm}$		7、全长： 890mm	无偏离
			8、弯曲角度：上： $\geq 180^{\circ}$ 、下： $\geq 130^{\circ}$		8、弯曲角度：上： 180° 、下： 130°	无偏离

			9、钳道直径: $\geq 1.2\text{mm}$		9、钳道直径: 1.2mm	无偏离
			10、CCD 类型: 高分辨率 CCD, 无彩虹现象		10、CCD 类型: 高分辨率 CCD, 无彩虹现象	无偏离
			11、特殊光技术: FICE 或同类更优技术		11、特殊光技术: FICE	无偏离
			配置清单			无偏离
			序号	名称	数量	
			1	内窥镜图像处理器	1	
			2	电子气管镜	3	
			3	高清监视器	1	
			4	内窥镜专用台车	1	
			5	高清内窥镜工作站	1	

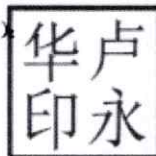
注:

1. 说明: 应对照谈判文件“第三章 采购需求”中的技术要求逐条(最小项)实质性响应, 并作出偏离说明, 否则竞标无效。
2. 供应商应根据竞标设备的性能指标, 对照谈判文件要求, 在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。
3. 供应商认为其竞标响应有正偏离的, 请在技术要求偏离表中列明, 且在响应文件中提供竞标产品的彩页或国家认可有资质的第三方检测机构出具的检测报告复印件或产品生产厂家的技术参数说明证明作为佐证, 以上佐证材料均需加盖生产厂家或代理商(附生产厂家授权资料)公章。
4. 如果采购需求为小于、小于等于、大于或大于等于某个数值标准时, 响应文件承诺不得直接复制采购需求, 响应文件承诺内容应当写明竞标货物具体参数或商务响应承诺的具体数值, 否则按竞标无效处理。
5. 如技术要求偏离表中的竞标响应与佐证材料不一致的, 以佐证材料为准。

供应商名称(电子签章): 广西鑫永辰医疗科技有限公司

法定代表人或者委托代理人(签字或者电子签名)

日期: 2025 年 12 月 17 日



九、其他与本合同相关的资料

(1) 最终报价表



供应商名称	报价(总价：元)	供货期/服务项目负责人	保证金缴纳方式	备注
广西永辰医疗科技有限公司	2466000	自合同签订之日起25个日历天内安装且调试完成并通过验收。陆佳茵	转账	无

(2) 售后服务承诺书

五、售后服务方案

售后服务方案

①售后服务计划

我方提供的以下售后服务均包含在投标报价中, 采购人不再就此另行支付任何费用:

1、质保期: 按国家有关产品“三包”规定执行“三包”, 所有产品为全新产品, 符合国家相关标准。所有设备安装调试并经用户验收合格之日起质保期为3年, 免费保修期内负责上门服务、维修、更换配件, 不得收取任何费用(自提交成果并验收合格之日起计)。三个月内如有严重质量问题整机包换; 同时提供产品“三包”服务, 每年定期回访2次, 以及对设备维修服务, 质保期后提供终身维修服务, 其余按我方提交的售后服务承诺书执行; 所有非故意性损坏以及在要求质量标准范围内的正常使用造成的损坏均要免费维修。对因采购方人员的不正当使用所造成的损坏不归我方负责保修, 但我方也积极帮助采购人修理, 并保证提供优惠价格的配件和服务。

2、故障响应时间: 出现故障时, 5分钟内响应, 需要到现场维修的, 在15分钟内到达现场; 一般故障在20分钟内解决, 重大故障在48小时内解决。在1个工作日内提供与原设备技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的备用产品。质保期外故障通知2小时内响应, 24小时到现场维修; 如需要更换配件的, 更换的配件跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品, 后者需征得采购人管理人员同意。

3、售后服务技术人员: 我方承诺针对本项目配备专职人员。

4、售后服务费用包含在报价中, 售后服务内容如下:

(1) 负责送货上门, 安装调试, 免费培训操作人员。

(2) 不能正常使用的提供备用机。

(3) 定期回访以及对设备维修。

(4) 其余按厂家承诺。

5、备品备件: 公司设置有备件库, 存贮所有必需的备件, 保证必要时可以及时供应。

②售后服务人员配置

(一) 人员构成

客服团队: 有专业客服人员负责接听客户咨询、投诉电话, 记录问题并及时转交给相关技术人员。客服人员均经过专业培训, 具备良好的沟通能力和产品知识。

技术团队: 技术工程师负责解决疑难杂症及为客户提供技术指导和方案优化建议。

管理人员: 售后服务经理负责整体售后服务工作的协调、管理与监督, 制定服务策略, 与客户进行高层沟通。

(二) 培训计划

免费送货上门、免费安装调试合格、免费技术培训服务。

③售后保障举措

(一) 配件库存管理

建立完善的配件库存系统, 实时监控配件库存数量。根据产品销售情况及故障发生概率, 合理储备常用配件, 确保配件库存周转率在合理范围内。

与主要配件供应商建立长期合作关系, 签订紧急供货协议, 当库存不足时, 能在24小时内获取紧急补货, 保障维修工作顺利进行。

(二) 服务质量监督

建立客户满意度调查机制, 每次服务完成后, 通过电话、短信或在线问卷的方式邀请客户对服

务质量进行评价。对于不满意的客户，及时跟进了解原因，采取改进措施。

定期对售后服务工作进行内部审计，检查服务流程执行情况、人员工作表现等，发现问题及时整改。

设立服务质量奖励制度，对服务质量高、客户评价好的服务人员给予表彰和奖励，激励员工提升服务质量。

④应急预案

（一）重大故障应急处理

当出现重大产品故障，如多台设备同时瘫痪影响客户关键业务时，立即启动应急预案。售后服务经理组织技术团队成立应急处理小组，12小时内赶赴现场（本地客户），外地客户根据距离远近安排最快的交通方式前往，确保24小时内到达现场。

应急处理小组到达现场后，迅速对故障进行评估，制定临时解决方案，优先恢复客户关键业务运行。同时，与客户保持密切沟通，及时汇报故障处理进展。

对于故障设备，及时更换备用设备，将故障设备运回公司进行深入分析和维修。在故障解决后，对客户进行回访，确保设备正常运行，并提供故障分析报告及预防措施建议。

（二）自然灾害等不可抗力应对

针对自然灾害（如地震、洪水、台风等）、公共卫生事件（如疫情）等不可抗力因素，提前制定应对预案。与客户保持密切联系，了解客户受影响情况，提供必要的远程技术支持。

对于因不可抗力导致服务中断的情况，及时向客户说明原因，并根据实际情况调整服务计划。在不可抗力因素消除后，优先安排对受影响客户的服务工作，尽快恢复正常服务。

建立应急物资储备库，储备必要的防护用品、维修工具、通讯设备等，确保在不可抗力情况下售后服务工作仍能部分开展。

⑤维护保养服务

1、日常维护、保养：提供设备的日常维护指南，包括设备的清洁、消毒、定期检查和维护注意事项等，并提供相应的维护工具；制定设备的保养计划，包括更换易损件、校准仪器、软件升级等，以确保设备的长期稳定运行。

我公司将制定详细的维保计划，并在每次维护保养时间前一周通知采购人，协调确定具体保养时间。维护保养在不影响采购人正常工作的时间内进行。

2、巡检：每月至少1次派遣专业技术人员对设备进行巡检，确保设备的正常运行并及时发现潜在问题。

3、定期质量审查：定期进行设备质量审查和性能评估，以确保设备符合相关标准和要求，并给子采购方反馈和改进建议。

供应商名称（电子签章）：广西鑫永辰医疗科技有限公司

法定代表人或者委托代理人（签字或者电子签名）：

日期：2025年12月17日



华卢
印永

(3) 厂家授权书

六、对应采购需求的技术要求、商务要求提供的其他文件资料

1、产品授权书及供货证明

授权委托书

苏州富士胶片影像机器有限公司是中华人民共和国境内企业，依中华人民共和国法律成立。本公司是富士胶片品牌医疗产品的生产者。根据业务需要，现授权富士胶片(中国)投资有限公司作为代理在中华人民共和国境内(包括中国香港、澳门、台湾地区，下同)销售以下医疗产品，并为下列产品提供配套的售后服务。如有产品新增，我方将另行以补充授权委托书形式进行实施。

品牌	名称
FUJIFILM(富士胶片)	干式激光成像仪
FUJIFILM(富士胶片)	自助取片机
FUJIFILM(富士胶片)	医用图像打印机
FUJIFILM(富士胶片)	数字化医用X射线摄影系统
FUJIFILM(富士胶片)	电子内镜影像处理器
FUJIFILM(富士胶片)	电子上消化道内镜
FUJIFILM(富士胶片)	电子下消化道内镜
FUJIFILM(富士胶片)	云电子胶片及报告系统软件
FUJIFILM(富士胶片)	医用内窥镜冷光源
FUJIFILM(富士胶片)	电子大肠内镜
FUJIFILM(富士胶片)	电子图像处理器
FUJIFILM(富士胶片)	彩色超声诊断仪
FUJIFILM(富士胶片)	彩色超声诊断系统
FUJIFILM(富士胶片)	便携式彩色超声诊断系统

同时，为实施上述代理行为，依中华人民共和国法律的有关规规定，我授权富士胶片(中国)投资有限公司向中国境内相关单位，包括但不限于行政机关、司法机关及招投标单位，制作、签署、交付一切必要或合适之文书。

我授权富士胶片(中国)投资有限公司担任复代理人，赋予以上全部或部分权限。

此授权自 2025 年 05 月 22 日起生效。

授权期限：无限期

委托人：苏州富士胶片影像机器有限公司

2025年 05 月 22 日

FUJIFILM

富士胶片（中国）投资有限公司

FUJIFILM (CHINA) INVESTMENT CO., LTD.

授权书

我公司，富士胶片（中国）投资有限公司，依中华人民共和国法律注册成立，是日本富士胶片株式会社在中国的全资子公司。全权负责富士胶片株式会社在中华人民共和国范围内相关 FUJIFILM 医疗用内窥镜产品的销售和售后服务。

我公司兹授权 广西富升义医疗设备有限公司 在中华人民共和国 广西区域（具体见下文） 【均不包括军队统一招标、非公立医疗集团下属医院、民营医院】 范围内作为富士胶片医疗用内窥镜 消化科、呼吸科、耳鼻喉科 专用产品的授权经销商。依据中国法律的有关规定，通过合法的供货渠道销售富士胶片医疗用内窥镜产品。

授权区域：

【消化+耳鼻喉】：桂林市（桂林医学院附属医院除外），中国人民解放军联勤保障部队第九二四医院、玉林市、北海市、贵港、南宁市部分医院（广西医科大学第一附属医院、广西医科大学第二附属医院、广西医科大学附属医院、广西民族大学附属医院、广西民族大学工人医院、广西壮族自治区江滨医院、宾阳县人民医院、宾阳县中医医院、南宁市红十字会医院、南宁市社会福利医院、南宁市福利中医医院、中国人民解放军联勤保障部队第九二三医院）

【呼吸】：桂林、玉林、北海、钦州、贵港、南宁市部分医院（广西医科大学第一附属医院、广西医科大学第二附属医院、广西医科大学附属医院、广西民族大学附属医院、广西民族大学江滨医院、宾阳县人民医院、宾阳县中医医院、南宁市红十字会医院、南宁市社会福利医院、广西民族大学工人医院、南宁市社会福利医院、南宁市八人民医院、广西民族大学民族医院、横州市人民医院、中国人民解放军联勤保障部队第九二四医院、广西中医药大学第一附属医院、广西中医药大学第一附属医院仙游院区）

本授权书自签发之日起生效，至 2026 年 04 月 30 日终止。

本公司有权视情况撤回或变更此授权书。

富士胶片（中国）投资有限公司

签发日期：2025 年 6 月 1 日

授权书

致:钦州市中医医院

兹授权 广西鑫永辰医疗科技有限公司 以我公司经营 FUJIFILM 医疗用内窥镜及相关产品 参加 广西天和工程咨询有限公司 组织的 (项目名称: 高清电子支气管镜系统; 项目编号: QZ702025-J1-990352-GXTH) 招标活动并负责该项目的相关商务及销售事宜。

我公司在本次招标中为上述公司就此次招标而提供的投标产品承担全部质量保证及售后服务。

本授权有效期 2025 年 12 月 12 日至本次招标项目结束止。

广西富升义医疗设备有限公司

2025 年 12 月 12 日

供货证明

致钦州市中医医院：

作为设在南宁市青秀区中泰路9号天健·国际公馆A座2607号经营富士
医用内窥镜系统及相关产品的广西富升义医疗设备有限公司在此做出声明，
保证授权经销商广西鑫永成医疗科技有限公司参加项目名称：高清电子支气
管镜系统，项目编号：QZZC2025-11-990352-GXTH，并保证所投的产品的正常
供货并承担全生命周期售后服务。



广西富升义医疗设备有限公司

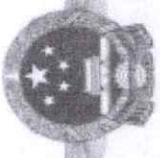


2025年12月12日

十、公司营业执照、法人代表、委托人身份证

(1) 营业执照

一、供应商营业执照

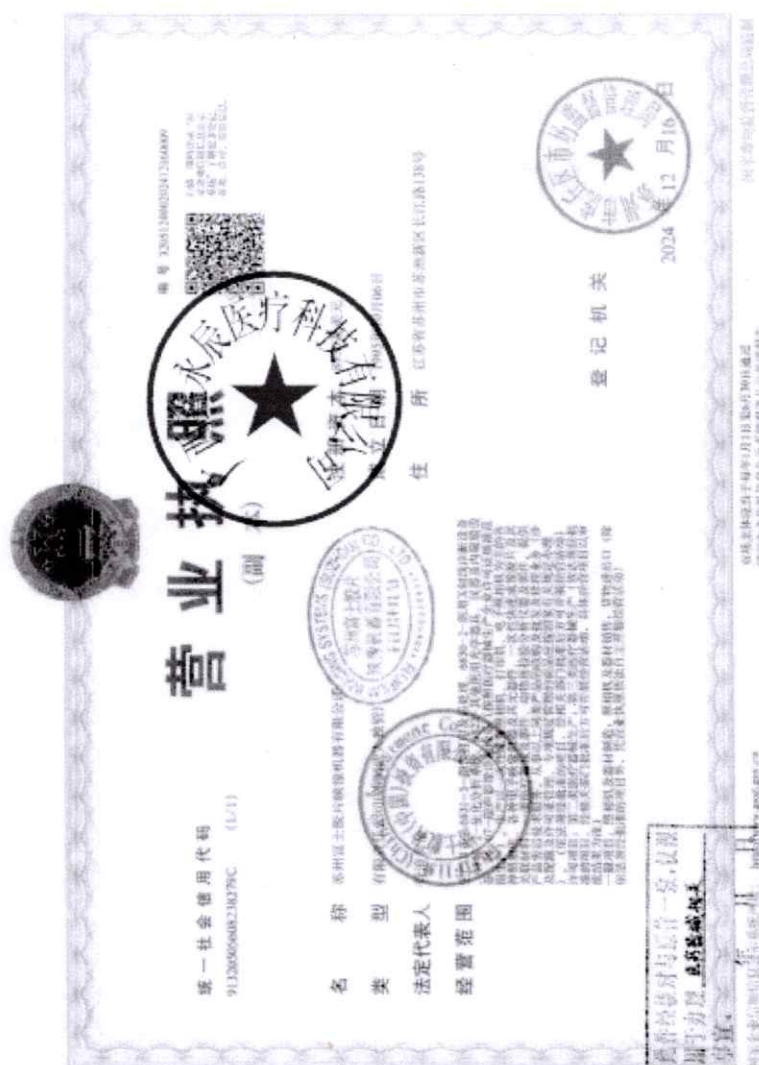
		营业执照 (副本)			
统一社会信用代码 (1-1) 91430103MA5N6151C				扫描二维码， “国家企业信用信息公示系统” 了解更多登记、备案、许可、 监管信息。	
名称	广西鑫永辰医疗科技有限公司	注册资本	贰佰万圆整		
类型	有限责任公司(自然人投资或控股)	成立日期	2015年09月06日		
法定代表人	卢永华	住所	南宁市青秀区中南路5号利得·亚润国际5号楼5-1111号		
经营范围	医疗科技、网络科技、计算机软硬件的技术开发、技术咨询、技术服务、技术转让、医疗信息咨询、医药信息咨询(以上项目不含诊疗服务)；销售、医疗器械(涉及许可经营的，其经营范围以相关部门核准为准)；卫生用品、保健用品、教学仪器、药品包装材料、药基药、化工产品(以上三项除危险化学品)、日用百货、化妆品、文体用品、劳保用品、电子产品、机械设备、家用电器、网络设备、安防监控设备、医疗器械的销售、租赁及安装、装卸搬运服务、会议会展服务、计算机软硬件的销售、维修及升级、装卸搬运服务、装卸搬运技术进出口(国家禁止或限制进出口货物和技术进出口除外)、市场销售、企业管理、企业管理咨询、投资信息咨询(除金融、证券、期货外)、市场销售策划。(依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动。)				
http://www.gsxt.gov.cn		登记机关		2023 09 06 年 月 日	
国家企业信用信息公示系统网址： http://www.gsxt.gov.cn		市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过 国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告。		国家市场监督管理总局监制	

供应商名称(电子签章)：广西鑫永辰医疗科技有限公司

日期：2023年12月17日

(2) 经营许可证

2、厂家及代理商资质





医疗器械生产许可证

许可证编号：苏械证生字(2014)第000073号 统一社会信用代码：91320506062382739K



企业名称：苏州工业园区伟民医疗器械有限公司 FUJIFILM

住所：苏州工业园区金鸡湖街道128号

生产地址：苏州工业园区金鸡湖街道128号

生产范围：I类、II类、III类医疗器械



许可期限：自 2025 年 01 月 15 日 至 2030 年 01 月 12 日
发证部门：江苏省食品药品监督管理局
发证日期：2025 年 01 月 06 日

此件经核对与原件一致，仅能用于办理事宜。

复印无效



照
执
业
营

统一社会信用代码

0438036071063794732

電話號碼: 02-26523500

富士胶片(中国)投资有限公司

美國 G型 有線電控吊車 吊法入地

法定代表人

經濟學

册 资 本 美 元 21339.7000 万

日期 2001年04月12日

所 上海市浦东新区平家桥路100弄6号7号
楼601单元



SCDGL 登记机关

2024年09月02日

國家企業信用公示系統查詢網址: <http://www.gsxt.gov.cn>

國家市場監督管理總局謹製

(3) 医疗器械经营备案证明

复印无效



上海电子证系统
rwdm.sh.gov.cn

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：沪浦药监械经营备20140060号

企业名称	富士胶片（中国）投资有限公司
统一社会信用代码	913100007109379732
法定代表人	田中耕一 (TANAKA KENICHI)
企业负责人	铃木雅司
住 所	上海市浦东新区平家桥路170弄6号7号楼601单元
经营方式	批发
经营场所	（一）总店：上海市浦东新区平家桥路170弄6号7号楼601单元；（二）分店：上海市浦东新区平家桥路170弄6号7号楼601单元；（三）分店：上海市浦东新区平家桥路170弄6号7号楼601单元
库房地址	部分产品（冷链产品等）：上海大田仓库有限公司；部分产品（冷链产品等）：上海大田仓库有限公司；部分产品（冷链产品等）：上海大田仓库有限公司
经营范围	第二类医疗器械（含低温冷藏储运贮存诊断试剂，不含医用防护用品和（或）医用防护服）

备案部门（公章）：上海市浦东新区市场监督管理局

备案日期：2025年06月17日

(4) 医疗器械注册证



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号: 苏械注准 20232060957

注册人名称	苏州富士胶片映像机器有限公司
注册人住所	江苏省苏州市苏州新区长江路 138 号
生产地址	江苏省苏州市苏州新区长江路 138 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	电子内窥镜处理器
型号、规格	EP-6000
结构及组成	产品由处理器主机（内置冷光源，不含导光束）及附件组成。附件包括：数据键盘、WC-LINK 电缆、电源线、脚踏开关（可选配）。
适用范围	在医疗机构中使用，与内窥镜连接，在监视器上显示内窥镜观察人体目标部位的视场区域的图像。该产品内置冷光源，可为内窥镜提供照明及送气送水，与富士胶片株式会社的 700/6000 系统、600 系统、500 系统（500 系列内窥镜，EG-530UT2、EG-530UT、EG-530UT2、EG-530UT、EG-530UT、EG-530UT、EG-530UT、EG-530UT、EG-530UT、EG-530UT 除外）内窥镜和富士公司的 600 系列内窥镜组合使用。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	



江苏省药品监督管理局

批准日期: 2023 年 07 月 11 日

生效日期: 2023 年 07 月 11 日

有效期至: 2028 年 07 月 10 日

—1—

(5) 法定代表人身份证复印件

三、法定代表人身份证明及法定代表人有效身份证正反面复印件

法定代表人证明书

供应商名称: 广西鑫永辰医疗科技有限公司
地 址: 南宁市青秀区中柬路9号利海·亚洲国际5号楼5-1111号
姓 名: 卢永华 性 别: 男
年 龄: 40岁 职 务: 总经理
身份证号码: 450106198510300016
系 广西鑫永辰医疗科技有限公司 的法定代表人。
特此证明。

附件: 法定代表人有效身份证正反面复印件

供应商名称(电子签章): 广西鑫永辰医疗科技有限公司

日期: 2025年12月17日



附件:

法定代表身份证复印件粘贴处(正、反面)



(6) 委托代理人身份复印件

(2) 委托代理人有效身份证正反面复印件

