

CT 项目采购

招 标 人：青岛中康国际医疗健康产业股份有限公司

项目编号：ZKCG-202302

日 期：2023 年 8 月 10 日

第一章 招标公告

CT采购项目的潜在投标人应在相应公告界面获取采购文件，并于2023年8月16日17:00（北京时间）前提交响应文件。

一、项目基本情况

项目编号：ZKCG-202302

项目名称：CT设备项目

采购需求：

序号	名称	合作模式	数量
1	医用 X 线诊断设备	购买、租赁（3-4 年分期）	1 套

二、申请人的资格要求

1. 具有合法营业执照及独立承担民事责任的能力，具有履行合同所必须的设备和专业技术能力，并能及时提供相关技术支持与服务；
2. 供应商须具有良好的商业信誉、健全的财务会计制度、依法缴纳税收和社会保障资金；
3. 具有履行合同所必须的设备和专业技术能力；
4. 供应商须具有国家行政主管部门颁发的医疗器械生产经营许可证或医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证（含本次采购货物类别）；
5. 供应商须提供所投产品医疗器械注册证（含附表）或备案凭证，生产企业的相关资质及产品授权书（加盖公章），并保证所投产品为合法合规渠道的全新产品；
6. 招标公告发布之日前三年内无行贿犯罪等重大违法记录。未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人、政府采购严重违法失信行为记录名单；
7. 本项目所需的其他特定资格条件；
8. 法律、行政法规规定的其他条件；

9. 本项目不接受联合体投标。

三、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

1. 投标文件截止时间：2023年8月16日17时；
2. 投标文件接收方式：现场递交、快递递交、加密电子标书；
3. 投标文件接收地点及邮箱：
 - 3.1 地址：山东省青岛西海岸新区庐山路6号瑞源名嘉国际；
 - 3.2 邮箱：zkjkcg2023@163.com；
4. 开标时间：暂定2023年8月17日14时30分，如有变更另行公告；
5. 地点：青岛西海岸新区庐山路6号瑞源名嘉国际。

四、投标标书作废条款

1. 在规定的交标截止时间未能交标的；
2. 投标者在投标过程中向招标法提供虚假证明材料的；
3. 参与投标者数量不足以产生有效竞争的；
4. 投标者在投标、评标期间有企图影响招标结果等不公平竞争行为的。

五、评标原则

1. 招标方承诺评标工作由招标方组织有关人员进行，本着公开、公平、公正的原则进行严格评标，以充分保证各投标商的合法利益；
2. 评标结果出来后，招标方在7个工作日内向中标人发出中标通知书，并将中标结果正式通知各投标方；
3. 合同原则上以招标方提供的合同为准。

六、其他说明

1. 如投标人编制的投标文件不能响应和满足本次招标要求，责任由投标人自负，其投标文件将被招标人拒绝或视为无效标书；
2. 不论投标结果如何，投标人的投标文件均不退回，且不对未中标单

位做任何解释。

七、公告期限

自本公告发布之日起6日。

八、获取招标文件

在青岛中康国际医疗健康产业股份有限公司官网 <https://www.chihm.com> “新闻资讯”栏目中下载。

九、对本次招标提出询问，请按以下方式联系

联系人：吴经理

电话：15588688785

通讯地址：山东省青岛市黄岛区庐山路6号瑞源名嘉国际

第二章 投标人须知

序号	条款名称	编列内容
1	招标人	青岛中康国际医疗健康产业股份有限公司
2	项目名称	CT 项目采购
3	分包采购规定	本项目不分包。
4	是否接受联合体投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不接受 <input type="checkbox"/> 接受
5	投标截止日期	2023 年 8 月 16 日 17 时
6	踏勘现场	<input checked="" type="checkbox"/> 不组织，自行踏勘 <input type="checkbox"/> 组织
7	履约保证金	<input checked="" type="checkbox"/> 不需要交纳 <input type="checkbox"/> 需要交纳
8	招标代理服务费支付	<input checked="" type="checkbox"/> 无需支付 <input type="checkbox"/> 招标人支付
9	构成招标文件的其他材料	/
10	投标截止时间	详见招标公告。
11	是否允许递交备选投标方案	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许 <input type="checkbox"/> 允许
12	投标报价的范围	含税全包价，包含提供相关服务的所有费用，采购人不再另行支付任何费用。
13	投标报价的次数	各供应商均有两轮报价机会，但报价不得有选择性报价和附有条件的报价；供应商响应文件中响应报价即为第一轮报价，供应商后一轮报价不得高于其前一轮报价；否则评标委员会有权据此确定为无效报价。报价次数最终由评标委员会根据磋商情况确定。以最后一轮报价为最终报价。
14	确定核心产品	<input checked="" type="checkbox"/> 属于单一产品采购项目 <input type="checkbox"/> 属于非单一产品采购项目
15	样品	<input checked="" type="checkbox"/> 不需要 <input type="checkbox"/> 需要
16	开标时间及开标地点	详见招标公告。
17	资格审查	<input type="checkbox"/> 由招标人或招标代理机构负责审查 <input checked="" type="checkbox"/> 由评标委员会负责审查

18	评标委员会组建	评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为5人以上单数。
19	评标方法	综合评分法
20	是否授权评标委员会确定中标人	是，评标委员会确定1名中标供应商。
21	响应文件	<ol style="list-style-type: none"> 1. 响应文件胶装成册。 2. 封面设置。响应文件封面设置包括：响应文件、项目名称、项目编号、供应商全称和响应文件完成时间。供应商全称填写“×××公司”。 3. 响应文件内容。供应商应按照文件要求编写响应文件。 4. 响应文件正文用白色 A4 复印纸双面打印，并编制目录，目录、内容标注连续页码，页码从目录编起，标注于页面底部居中位置；产品授权书、产品说明书、产品彩页、图纸、图片等非文本形式的内容，可以不标注页码。 5. 响应文件加盖单位公章，并在密封骑缝处加盖投标人公章和法定代表人（或授权代表）印鉴或签字。 6. 供应商在响应文件以及相关书面文件中的单位盖章（包括印章、公章等）均指与供应商名称全称相一致的标准公章，不得使用其他形式（如带有“专用章”、“合同章”、“财务章”、“业务章”等）的印章。
23	响应文件份数及要求	<ol style="list-style-type: none"> 1. 响应文件正本壹份，副本肆份。正本和副本的封面上应当清楚地标记“正本”或者“副本”字样；正本和副本不一致时，以正本为准。 2. 资格资信等证明文件； 3. 如有电子版响应文件：内容应与纸质响应文件正本一致，格式：PDF 格式；须为盖章签字版响应文件正本彩色扫描件，电子版响应文件均不予退还）。
24	响应文件密封和标记	密封件封套上标明项目编号、项目名称以及供应商名称等，在所有封签处标注“请勿在 2023 年 月 日 时 分之前启封”字样，并加盖供应商单位公章以及法定代表人或者被授权代表签字。
25	是否退还响应文件	除供应商需收回的资格资信等证明文件中的证明材料原件（如具有独立承担民事责任能力的企业或组织合法经营权的凭证原件、相关许可证原件等）外，其他文件概不退还。
26	特殊说明	潜在投标供应商应在投标截止日前随时关注本项目的变更公告情况，因此而产生的问题，采购人不负任何责任。

第三章 投标人应当提交的资格证明文件

序号	证明材料名称	提供形式	备注	必须提交
1	营业执照、登记证书、执业许可证等	<input checked="" type="checkbox"/> 原件 <input checked="" type="checkbox"/> 复印件，加盖公章	具有独立承担民事责任能力的企业或组织合法经营权的凭证（如营业执照、登记证书、执业许可证等）。	是
2	资质证书	<input checked="" type="checkbox"/> 原件 <input checked="" type="checkbox"/> 复印件，加盖公章	投标人必须具有有效期内的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》；所投产品为医疗器械的须提供所投产品有效期内的医疗器械注册证或医疗器械备案凭证，生产企业的相关资质及产品授权书。	是
3	经审计的财务状况报告	<input type="checkbox"/> 原件 <input checked="" type="checkbox"/> 复印件，加盖公章	经审计的 2022 年度财务状况报告或银行出具的有效期的资信证明	是
4	缴纳税收和社会保障资金的相关材料	<input type="checkbox"/> 原件 <input checked="" type="checkbox"/> 复印件，加盖公章	缴纳税收和社会保障资金的相关材料	是
5	在经营活动中无重大违法记录和行贿犯罪记录的承诺	<input checked="" type="checkbox"/> 原件 <input checked="" type="checkbox"/> 复印件，加盖公章	/	是
6	不存在与参与本项目的其他供应商单位负责人为同一人或存在直接控股、管理关系	<input checked="" type="checkbox"/> 原件 <input checked="" type="checkbox"/> 复印件，加盖公章	/	是
7	评分所需的其他相关证明材料	原件或复印件	/	是

备注：

投标截止时间前，必须提交的证明材料未提交或提交不全的视为资格审查不合格。

投标人的资格证明材料应当真实、有效、完整，字迹、印章要清晰。

第四章 商务要求

标的提供时间	★合同履行期限：合同签订后 30 天内完成供货。
标的提供地点	★采购人指定地点。
付款方式	<p>1 期：支付比例 10%，★自双方合同签订后，中标人办理并取得放射诊疗建设项目职业病危害预评价批复，允许项目方案后，二个月内由采购人支付合同总金额的 10%；</p> <p>2 期：支付比例 80%，★设备完成安装并通过验收合格后二个月内由采购人一次性支付合同总金额的 80%；</p> <p>3 期：支付比例 10%，★余款在设备验收合格一年后由采购人在 30 个工作日内付清。注：本合同的每笔款项以银行汇款方式支付，合同设备到采购人指定地点交付并完成安装验收后，中标人凭下列资料申请支付：</p> <ul style="list-style-type: none">(1) 合同；(2) 验收调试合格报告（加盖采购人公章）；(3) 中标人开具的正式增值税专用发票等。
验收要求	<p>验收标准：</p> <ul style="list-style-type: none">(1) 货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，为原制造商制造的全新产品，整机无污染，无侵权行为、表面无划损、无

	<p>任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。</p> <p>(2) 货物为原厂商未启封全新包装，具出厂合格证，序列号、包装箱号与出厂批号一致，并可追索查阅。所有随设备的附件必须齐全。</p> <p>(3) 中标人应将关键主机设备的用户手册、保修手册、有关单证资料及配备件、随机工具等交付给采购人，使用操作及安全须知等重要资料应附有中文说明。</p> <p>(4) 采购人组成验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。货物符合质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担。</p>
<p>履约保证金</p>	<p>不收取</p>
<p>其他</p>	<p>其他商务要求：</p> <p>★1、费用承担</p> <p>1.1 本项目的报价和结算支付均以人民币为货币单位。</p> <p>1.2 该项目为交钥匙项目，投标人报价应包括但不限于 CT 机房的防护安装、设施拆除、电源敷设、设备采购（或生产）、包装、运输、装卸、调试、评价费、接口费、培训费、相关部门验收及质保期内的设备检测与维护保养等所有费用，并保证相关价格不高于市场价。</p>

1.3 投标人应自行增加设备正常、合法、安全运行及使用所必须但招标文件没有包含的所有设备、版权、专利等一切费用。

1.4 投标人应被认为在填报投标报价之前，已经仔细阅读了本招标文件的所有有关章节以及审查了所有相关资料，已确保本次招标的所有招标范围内的各种价格风险均已包含在投标报价内。开标后，任何因投标人的疏漏而提出的不利于采购人的合同单价调价申请将不被接受。

2. 货物的包装、交货、安装、调试

2.1 包装：均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。

2.2 中标货物的交货：中标人提供的货物（含零配件、随机工具）必须是全新的原厂正品。提供的货物包含本仪器设备的安装调试至正常运行并通过验收所需的零配件、应用软件和配套硬件，随机工具及相关耗材，中标人必须依照采购文件的要求和报价文件的承诺，将设备、系统安装并调试至正常运行的最佳状态。

2.3 数据接口要求：中标人需提供系统接口接入服务，完成设备接入采购人 PACS 系统。

2.4 CT 设备要求需达到防护验收合格为准并按卫生监督部门放射诊疗管理要求完成本项目的放射

诊疗建设项目职业病危害评价。

3. 质保期及售后服务要求

3.1 免费保修期 3 年，自采购人验收合格之日起计算。终身维护，并对器械定期进行检测和维护。质保期内，如产品或零部件因非人为因素出现故障而造成短期停用时，则质保期相应顺延。如停用时间累计超过 60 天则质保期重新计算。

3.2 中标人需提供货物的快速操作指引卡、完整厂家操作手册、维修保养手册和图纸（包括光盘等），并提供完整的校验检测专用模具和工具，货物应由具备资格认证的工程师进行现场安装。

3.3 技术服务培训安排：

（1）中标人负责在现场对设备操作人员进行产品特性、构造、工作原理、相关功能的运用操作、日常保养及维护等进行全程示范、操作性专职培训，保证采购人使用人员能够熟练掌握各种设备和软件等常规使用方法，特殊情况需要到院外进行培训的，所产生食宿及培训费用由中标人承担。

（3）中标人在现场安装及日常维护时负责对采购人维修保养人员进行免费培训，负责设备的一般维修保养；

（4）为确保能顺利开展临床相关工作，中标人应随时负责上门进行技术支持；设备验收完毕后对采购人技术人员进行跟踪指导，及时解决使用中遇到的

	<p>疑难问题，确保设备使用操作正常。</p> <p>(5) 中标人需及时对产品进行技术升级，确保采购人享受厂家所提供的新科技成果，并负责技术指导、培训。</p> <p>3.4 设备故障响应时间：质保期内在接到故障通知后 2 小时内响应，4 小时内到达故障现场检修，若 48 小时内无法修复，中标人将提供同等档次设备作为备用供采购人使用。</p> <p>4. 每次维修或保养前负责工程师事先与采购人沟通，约定具体时间，征求采购人意见，结合实际情况采取最快最有效的方法确保仪器能正常运转。</p>
--	---

第五章 项目说明及技术要求

一、项目概况

本项目为青岛中康国际医疗健康产业股份有限公司 CT 采购项目，免费质保期：自仪器安装验收后整机（含球管）保修期为叁年，终生维修。

二、技术参数

序号	招标内容
1	机架系统
1.1	机架孔径：≥72cm
1.2	机架物理倾角：≥±30°
1.3	滑环类型：低压滑环
1.4	数据传输方式：射频信号传递
1.5	机架倾斜螺旋扫描功能
1.6	机架控制面板：≥4 套

1.7	机架液晶屏幕一体化显示患者信息、球管热容量、设备状态、儿童安抚动画等
1.8	球管焦点到探测器的距离： $\geq 1020\text{mm}$
1.9	球管焦点到等中心距离： $\geq 560\text{mm}$
1.10	具备语音呼吸导航系统
2.	X 线系统
*2.1	球管阳极热容量： $\geq 8.0\text{MHU}$
2.2	阳极最大散热率： $\geq 930\text{KHU}/\text{min}$
2.3	球管小焦点： $\leq 0.6\text{mm}\times 1.2\text{mm}$
2.4	球管大焦点： $\leq 1.1\text{mm}\times 1.2\text{mm}$
*2.5	高压发生器功率： $\geq 80\text{kW}$
2.6	最小球管电流： $\leq 10\text{mA}$
2.7	最大管电流： $\geq 660\text{mA}$
2.8	管电流步进： $\leq 1\text{mA}$
2.9	球管最高电压： $\geq 140\text{kV}$
2.10	智能四重采样技术：在 X 轴及 Z 轴同时实现双倍采样
3.	数据采集系统
3.1	探测器类型：固体稀土陶瓷探测器
*3.2	探测器排列： ≥ 60 排 ≤ 64 排
3.3	数据采样率： ≥ 2310 采样/ 360°
*3.4	轴位扫描成像： ≥ 120 层/ 360° < 128 层/ 360°
3.5	探测器覆盖宽度： $\geq 28\text{mm}$
4	扫描床
4.1	最大可移动范围： $\geq 1750\text{mm}$
4.2	床水平移动最大速度： $\geq 200\text{mm}/\text{s}$
4.3	床水平移动最小速度： $\leq 1\text{mm}/\text{s}$
*4.4	床面可降至离地面最低距离： $\leq 440\text{mm}$
4.5	床面可升至离地面最高距离： $\geq 960\text{mm}$
4.6	床面垂直升降范围： $\geq 530\text{mm}$
4.7	床定位精度： $\leq \pm 0.25\text{mm}$

4.8	检查床承重：≥200 kg
5	控制台
5.1	操作系统：Windows10
5.2	主机和建像机分开工作
5.3	高性能主控台计算机：≥4 核
5.4	高性能建像机：≥2 x 8 核
5.5	主机内存：≥16GB
5.6	建像机内存：≥128GB
5.7	图像存储空间：≥1TB
5.8	建像机硬盘容量：≥4TB
5.9	图像存储量：≥1,900,000（512 矩阵不压缩的图像）
5.10	24 英寸液晶平板彩色无闪烁显示器：1 台
5.11	显示器分辨率：≥1920×1200
5.12	CD, DVD 光盘刻录系统
5.13	标准 DICOM3.0 接口
5.14	可配置远程诊断系统及远程诊断平台
5.15	不对称不规则图像打印编排
5.16	同步并行处理功能：扫描、重建、显示、存储、打印等操作可同步进行
5.17	自动语音系统及双向语音传输
6	高级影像后处理工作站
6.1	操作系统：Windows10
6.2	内存：≥16GB
6.3	硬盘：≥1TB
6.4	24 英寸液晶平板彩色无闪烁显示器：1 台
6.5	显示器分辨率：≥1920×1200
6.6	图像在主机与工作站之间双向传输的功能
6.7	jpeg、视频格式文件输出：USB 及光盘
6.8	工作站激光相机 DICOM 接口
7	扫描参数与图像重建

*7.1	螺旋扫描速度（360度）： <0.375 秒
7.2	最小扫描层厚： ≤0.4mm
7.3	扫描视野 FOV： ≥50cm
7.4	最大重建视野 FOV： ≥50cm
7.5	最小重建视野 FOV： ≤5cm
*7.6	图像重建速度： ≥40 幅/秒
*7.7	图像重建矩阵： 512×512, 768×768, 1024×1024
7.8	肺部扫描最大重建矩阵： ≥1024×1024
7.9	心脏扫描最大重建矩阵： ≥1024×1024
7.10	最大拓展 CT 值： ≥15000
7.11	最小拓展 CT 值： ≤-15000
7.12	单次连续扫描时间： ≥100 秒
7.13	定位片最大长度： ≥1700mm
7.14	断层扫描最小重建层厚： ≤0.4mm
7.15	螺旋扫描最小重建层厚： ≤0.4mm
7.16	内耳最小重建层厚： ≤0.4mm
7.17	最小扫描螺距： ≤0.14
7.18	最大扫描螺距： ≥2.0
7.19	X-Y 平面空间分辨率： ≥18lp/cm@0%MTF
7.20	密度分辨率： ≤2mm@0.3%
8	临床应用软件
8.1	基础软件功能：
8.1.1	3D
8.1.2	多平面重建 MPR
8.1.3	曲面重建 CPR
8.1.4	最大密度投影 MIP
8.1.5	最小密度投影 MinIP
8.1.6	平均密度投影 AIP
8.1.7	表面遮盖显示 SSD
8.1.8	三维容积显示 VR
8.1.9	透明显示骨骼功能

8.1.10	模拟手术刀技术
8.1.11	1024 大矩阵重建： 用于清晰的显示内耳等精细结构及心脏扫描呈现斑块等小病变
8.1.12	轮廓分割功能： 能够自定义感兴趣区域的轮廓，并分割出来
8.1.13	CTA 血管造影技术
8.1.14	CTU 尿路造影技术
8.1.15	肝脏三期扫描技术
8.1.16	智能对比剂追踪技术
8.1.17	对比剂追踪自动扫描触发功能
8.1.18	阈值触发切换至扫描的时间间隔： $\leq 1s$
8.1.19	动态扫描 CT 时间密度曲线
8.1.20	实时 MPR
8.2	仿真内窥镜功能：
8.2.1	气管内窥镜
8.2.2	椎管内窥镜
8.2.3	血管内窥镜
8.2.4	能够自定义漫游路径，并支持自动，手动漫游，录制成 Video
8.3	血管分析功能：
8.3.1	自动去除床板
8.3.2	自动去除身体各个检查部位的骨骼
8.3.3	自动提取医生感兴趣的主要分支血管，并自动命名
8.3.4	随鼠标指针移动，自动显示主要血管名称
8.3.5	自动血管拉直，自动测量管腔面积，最大、最小直径、狭窄率等
8.3.6	头颈部血管一键提取
8.3.7	支持通过多点追踪、管径轮廓编辑、血管/骨区域生长对血管进行编辑
8.3.8	中心线自动提取、中心线追踪、中心线编辑、显示/隐藏
8.3.9	支持对血管狭窄异常进行手动标记
8.3.10	支持狭窄程度计算：参考面选取、面积、直径、狭窄率
8.3.11	支持血管多参数计算
8.3.12	体部血管一键提取，无需平扫数据

8.3.13	泌尿系统一键提取（输尿管、膀胱、尿道）
8.3.14	探针手动去骨
8.3.15	快速分离身体各部位大、小血管
8.3.16	血管曲面 MPR 分析功能
8.3.17	骨骼分离后的血管 MIP 图像重建
8.4	低剂量扫描技术:
8.4.1	最先进的迭代重建算法，实现低剂量扫描得到高精度图像
8.4.2	智能毫安技术：根据患者的解剖结构自动进行实时的电流优化技术, mA 步进 $\leq 1\text{mA}$
8.4.3	智能 kV 技术：根据患者的体型，解剖结构，自动选择最优的扫描电压
8.4.4	儿童低剂量扫描协议：根据不同患者的年龄，体重设置特殊的扫描协议
8.4.5	敏感器官保护功能：扫描过程中针对眼睛，甲状腺等敏感部位实施器官保护
8.4.6	自动 FOV: 在头部、肺部扫描中，根据定位像自动勾画扫描范围
8.4.7	剂量报告：每个患者检查结束后会显示扫描所用的参数与剂量
8.5	肺结节分析:
8.5.1	肺结节提取
8.5.2	定义结节位置、大小、体积、CT 值、类型、密度、特征等
8.5.3	随访功能，病灶对比、量化体积变化、倍增时间等
8.6	灌注功能:
8.6.1	头部动静脉血管检测
8.6.2	头部 CBF, CBV, MTT, TTP 图像显示，曲线显示，以及测量结果显示
8.7	去伪影技术
8.7.1	去运动伪影技术
8.7.2	去后颅窝伪影技术
8.7.3	去金属伪影技术
8.7.4	去射线束硬化伪影技术
8.8	自动语音功能：提醒患者做适时的检查配合，如屏住呼吸等
8.9	视觉引导功能：对于听力障碍的患者，提醒做适时配合
8.10	自动胶片打印功能
8.11	自动降噪技术

8.12	能谱成像技术
8.12.1	能够产生 keV 单能量图，并支持伪彩显示
8.12.2	能够产生能谱曲线
8.12.3	能提供有效原子序数图
8.12.4	能提供最佳对比噪声比（CNR）曲线图
8.12.5	能提供水、碘、钙的物质分离图，并支持伪彩显示
8.12.6	可进行物质浓度测定
8.12.7	可提供物质成分直方图
8.12.8	可在基物质图像上标注物质浓度信息
8.12.9	能够提供虚拟平扫功能
8.12.10	能够提供去金属伪影功能
8.12.11	能够提供单能血管成像
8.12.12	痛风分析
8.12.13	提供肿瘤小病灶检出平台
8.12.14	提供肿瘤分期优化平台
8.12.15	提供肿瘤疗效评估

三、配置清单要求

序号	物料名称	数量
1	探测器	1 个
2	球管	1 个
3	扫描机架	1 个
4	扫描床	1 个
5	呼吸导航系统	1 套
6	机架旁摆位操作系统	1 套

7	摄像导航操作系统	1套
8	智能低剂量成像模式	1套
9	穿校式扫描模式	1套
10	全脑灌注分析软件	1套
11	一站式成像技术模式	1套
12	物质成分分析技术软件	1套
13	校正水模	1套
14	高压发生器	1套
15	电源分配机柜	1套
16	备用电源	1套
17	原厂后处理工作站	1套
18	膝垫	1套
19	绑带	1套
20	床垫	1套
21	头托	1套
22	头托垫子	1套
23	防护罩	1套

说明：打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

第六章 资格审查文件目录

- 一、法定代表人身份证或授权委托书，授权代表身份证，社保缴纳证明（见附件）；
- 二、企业或组织合法经营权凭证（格式自拟）；
- 三、供应商须具有国家行政主管部门颁发的医疗器械生产经营许可证或医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证（含本次采购货物类别）；
- 四、供应商须提供所投产品医疗器械注册证（含附表）或备案凭证，生产企业的相关资质及产品授权书（盖公章）；
- 五、财务状况报告或资信证明（格式自拟）；
- 六、参加本次招标活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录声明函（见附件）；
- 七、供应商未被《信用中国》网站（www.creditchina.gov.cn）公示存在不良信用记录的证明（见附件）；
- 八、缴纳税收和社会保障资金的相关材料（格式自拟）；
- 九、不需要缴纳社会保险声明函和免纳税声明函（若有）（见附件）；
- 十、其他资格证明材料（如有）（格式自拟）。