|  |
| --- |
| **3响应文件的编制和递交** |
| 3.1 | 响应语言： 中文 |
| 3.2 | 1.响应文件的份数：正本1份，副本4份，电子版文件1份。（**1.全套响应文件：PDF格式；2.响应文件：word版本；3.技术偏离表：excel版本**）2.响应文件必须使用胶装方式封装。 |
| ★3.3 | 响应人应提供下列文件，并按顺序装订成册，编制响应文件目录，未装订成册的视为作废。：1.响应书响应人应按照采购文件中提供的格式完整、正确填写响应文件。2.响应文件开启一览表（1）响应文件开启一览表应填写项目总价。（2）响应人应按照采购文件中提供的格式完整、正确填写响应文件开启一览表。响应文件开启一览表中的响应总价应与响应分项报价表中总价完全一致，否则将可能否决其响应。3.响应分项报价表4.货物说明一览表5. 技术规格响应/偏离表；商务条款响应/偏离表6.响应人资格证明文件7.产品配置的详细清单（包括软硬件及伴随服务）,中英文对照，并详细列出系统中各单项的报价；8.提供详细常规耗材清单及价格9.响应设备生产厂家的该产品最新原版正式技术参数资料（英文的Product Data Sheet）及产品货号、制造商公开发布的彩色印刷产品样本等技术资料；10.提供用户操作手册及维修手册（中、英文各壹套）11.响应货物相关的技术服务、安装调试及保修服务的售后服务承诺书。12.其他资料（响应人认为有必要提交的其他资料） |
| ★3.4 | 响应人资格证明文件，应包括但不限于下列部分：1.供应商基本情况声明2.营业执照、税务登记证、组织机构代码证的复印件3.响应人在注册地的相关企业注册法律文件。若响应人在中华人民共和国境内注册的，则必须提供企业法人营业执照、税务登记证、组织机构代码证的复印件；（三证合一的响应人仅需提供“企业法人营业执照副本”的复印件）4.响应人为医疗设备或医疗器械制造商的必须提供相应设备的《医疗器械生产许可证》及《医疗器械注册证》的复印件，响应人为代理商的必须提供相应设备的《医疗器械经营企业许可证》的复印件（所投产品为医疗设备时适用）；5.响应人为药品制造商的必须具有相应设备的《药品生产许可证》复印件，响应人为代理商的必须具有相应设备的《药品经营许可证》认证证书的复印件；（所投产品为药品时适用）；6.响应人需提供由中华人民共和国国家食品药品监督管理局颁发的开封之日在有效期内的医疗器械产品注册证（SFDA）的复印件，并承诺成交后提供的设备将完全符合《医疗器械监督管理条例》（中华人民共和国国务院2014年第650号令）和《医疗器械注册管理办法》（国家食品药品监督管理总局第4号令）的有关规定（所投产品为医疗设备时适用）；7.代理证明文件（响应人为代理商时提供）8.法定代表人授权书9.近3年在国内的类似项目清单（提供联系人及联系方式）。10.响应人无重大违法记录承诺书（格式见第五章）11.其他资料：供应商认为有必要提交的其他资料。 |
| 3.5 | 响应人应严格按照采购文件规定的格式和内容编制响应文件，要求对本采购文件“采购内容及要求”所提出各项要求进行逐条逐项答复、说明和解释，并填写在技术规格响应/偏离表中。 |
| 3.6 | 1.响应总价中不得缺漏采购文件要求分项报价的内容，响应人响应报价缺漏项达到或超过15%（无论数量或金额），其响应将被否决。2.响应人响应报价缺漏项未达到或超过15%（无论数量或金额），且响应人确认缺漏项已包含在响应总价中，评审时将其他有效响应中该项的最高价计入其评审总价；若响应人确认缺漏项不包含在响应总价中，其响应将被否决。 |
| 3.7 | 响应人应根据 “采购内容及要求”中所列产品及要求报价，响应总价中不得包含超出采购文件要求以外的内容，否则在评审时不予核减。 |
| ★3.8 | 本次采购不接受选择性报价或者有附加条件的报价。 |