

# 招标采购文件



采购方式：竞争性磋商

项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目

项目编号：GGP20250711

采 购 人：琼中黎族苗族自治县人民医院

代理机构：海南金政采项目管理有限公司

二〇二五年七月编制

## 目 录

第一章	竞争性磋商公告 .....	1
第二章	磋商须知 .....	4
第三章	采购需求 .....	16
第四章	响应文件格式 .....	48
第五章	磋商程序 .....	63
第六章	合同文本 .....	71

# 第一章 竞争性磋商公告

**项目概况：**琼中县“机器管处方”平台建设项目的供应商应在海口市美兰区蓝天路12号世纪港C1401室获取采购文件，并于2025年07月25日10时30分（北京时间）前提交响应文件。

## 一、项目基本情况

1. 项目编号：GGP20250711

2. 项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目

3. 采购需求：本项目共1个包，采购琼中县“机器管处方”平台建设服务1项，具体详见第三章采购需求。

4. 项目采购预算：¥99万元，超出采购预算金额（最高限价）的报价，按无效报价处理。

5. 资金来源：财政资金

6. 服务期：自合同签订之日起60日内完成系统建设工作。

## 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；

2、需要落实的政府采购政策：本项目支持节能产品和环境标志产品，小微企业，监狱企业、残疾人福利性单位发展以及支持创新产品和服务等相关扶持政策，详见竞争性磋商文件。

3、本项目的特定资格要求：

（1）在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任的能力（注：①供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为自然人：提供“身份证明文件”。以上均提供复印件）；

（2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；

（3）具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；

(4) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；

(5) 参加本次政府采购近三年内（成立不足三年的从成立之日起算），在经营活动中没有重大违法记录（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；

(6) 具备法律、行政法规规定的其他条件（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；

(7) 参加本次政府采购近三年内，供应商无环保类行政处罚记录的（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；

(8) 必须为未被列入信用中国 (<https://www.creditchina.gov.cn/>) “重大税收违法案件当事人名单” “政府采购严重违法失信名单”及未被列入中国执行信息公开网 (<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>) “失信被执行人”、中国政府采购网 (<http://www.ccgp.gov.cn/>) “政府采购严重违法失信行为记录名单”的供应商（以采购人、采购代理机构或评审专家现场登录查询为准）。

4、本项目不接受联合体投标。

### 三、磋商采购文件的获取

1、领取磋商文件时间：2025 年 07 月 14 日至 2025 年 07 月 21 日（上午 9:00-11:30，下午 14:30-17:00，节假日除外），供应商应在规定的时间内到指定地点领取本磋商文件，并登记备案，如在规定时间内未领取磋商文件并登记备案的供应商均无资格参加该项目的磋商。

2、领取磋商文件地点：海口市美兰区蓝天路 12 号世纪港 C1401 室（海南金政采购项目管理有限公司）。

3、供应商报名本项目时应携带以下资料：供应商持单位法人授权委托书原件和法定代表人身份证、被授权人身份证原件及营业执照复印件加盖鲜章。（磋商文件电子版发至供应商的邮箱）。

4、磋商文件售价：500 元，报名费售后不退。

### 四、响应文件的递交

1、递交截止时间：2025 年 07 月 25 日 10 时 30 分（北京时间）（逾期或不符合规定的响应文件恕不接受）

2、递交地点：海口市美兰区蓝天路 51 号京航大酒店 5 楼开标室 7（海南招采招标采购交易平台）

## 五、开启

1、时间：2025 年 07 月 25 日 10 时 30 分（北京时间）

2、地点：海口市美兰区蓝天路 51 号京航大酒店 5 楼开标室 7（海南招采招标采购交易平台）

## 六、公告期限

本公告发布之日起不少于 3 个工作日

## 七、其他补充事宜

本项目采购信息指定发布媒体为《海南省政府采购行业协会》《海南金政采项目管理有限公司》（<http://www.hijzc.com/>）《中国招标投标公共服务平台》《海南招采招标采购交易平台》，有关本项目磋商文件的补遗、澄清及变更信息以上述网站公告与下载为准，采购代理机构不再另行通知，磋商文件与更正公告的内容相互矛盾时，以最后发出的更正公告内容为准；

## 八、凡对本次采购提出询问，请按以下方式联系

### 1、采购人信息

名 称：琼中黎族苗族自治县人民医院

地 址：海南省琼中黎族苗族自治县营根镇教育路虎卫巷 1 号

电 话：0898-86222128

### 2、采购代理机构信息

采购代理机构：海南金政采项目管理有限公司

地 址：海口市美兰区蓝天路 12 号世纪港 C1401 室

电 话： 0898-66756504

### 3、项目联系方式

项目联系人：宋工

电 话：0898-66756504

## 第二章 磋商须知

### 一、磋商须知附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算金额	¥99 万元超过采购预算的报价,其响应文件按无效处理。
2	最高限价	¥99 万元超过最高限价的报价,其响应文件按无效处理。
3	进口产品 (本项目不涉及)	本项目竞争性磋商文件中未载明“允许采购进口产品”的产品,拒绝进口产品参与竞争,供应商以进口产品响应时,其响应文件按无效处理。载明“允许采购进口产品”的产品,不限制国产产品参与竞争。涉及进口产品采购的项目,应当优先采购向我国企业转让技术、与我国企业签订消化吸收再创新方案的供应商的进口产品。
4	磋商保证金 (本项目不收取保证金)	保证金的金额: 人民币¥ 0元整 保证金到账截止日期: 与开标时间一致; 保证金的支付形式: 可以以转账、支票、汇票、本票或者金融机构出具的保函等非现金形式; 开户名: 海南金政采项目管理有限公司 开户行: 平安银行海口海府支行 账 号: 110 1471093 6004
5	低于成本价 不正当竞争预防措施	供应商不得低于成本价恶意报价,若供应商报价明显低于其他有效供应商的报价,评审委员认为不符合市场价格,供应商则必须在收到通知后的规定时间内提供详细的成本分析说明,包括进货渠道单据、财务费用、管理费用等具体证明内容,评审委员会经过综合评审认为可行,采购人有权要求供应商在签订合同前提供质量保证金,如成交供应商在合同履行过程中偷工减料、不按要求完成项目,则采购人有权终止合同,没收质量保证金,并报主管部门严肃处理。

6	<p>小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同 小微企业） 价格扣除</p>	<p>1. 根据财政部、环保总局文件 2006 年 10 月 24 日颁布《关于环境标志产品政府采购实施的意见》财库[2006]90 号第六条规定，政府采购属于环境标志产品清单中的产品时（财政部、环境保护部当期公布的环境标志产品政府采购清单的），在性能、技术、服务等指标同等条件下，应当优先采购清单所列的环境标志产品（需提供声明函和相关证明材料），其评标价=最后报价*（1-1%）。</p> <p>2. 根据财政部、国家发展改革委文件 2004 年 12 月 17 日颁布《节能产品政府采购实施意见》财库[2004]185 号第六条规定，政府采购属于节能清单中的产品时（财政部、国家发展改革委当期公布的节能产品政府采购清单的），在技术、服务等指标同等条件下，应当优先采购清单所列的节能产品（需提供声明函和相关证明材料），其评标价=最后报价*（1-2%）。</p> <p>3. 根据财政部、工业和信息化部自 2020 年 12 月 18 日起施行的《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）相关规定，发挥政府采购的政策功能，促进中小企业健康发展。中小企业参加本次政府采购活动，出具符合“《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46 号）”规定的《中小企业声明函》，否则不得享受相关中小企业扶持政策。根据《统计上大中小微型企业划分办法(2017)》，本项目采购标的所属行业为：租赁和商务服务业。</p> <p>3. 根据财政部、司法部自 2014 年 6 月 10 日发布的《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库[2014]68 号）的有关规定，在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管</p>
---	--	---

		<p>理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地（设区的市）监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业参加谈判时，提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》。</p> <p>5. 根据财政部、民政部、中国残疾人联合会自 2017 年 9 月 1 日印发的《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，在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供“残疾人福利性单位声明函”并加盖公章（格式见财库[2017]141 号的附件），并对声明的真实性负责，供应商不再提供《中小企业声明函》。</p> <p>6. 价格扣除幅度：本项目为非预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，投标报价给予 10%的扣除，用扣除后的价格参加评审，供应商同时为小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位的，评审中只享受一次价格扣除，不重复进行价格扣除。</p> <p>7. 如有虚假骗取政策性加分，将依法承担相应责任。</p>
		<p>一、节能、环保产品政府采购政策：</p> <p>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）相关要求，依据品目清单和认证证书实施政府优先采购和强制采购。本项目采购的产品属于品目清单范围的，依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能 产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采</p>

7	节能、环保政策	<p>购。本项目采购的产品属于品目清单强制采购范围内的，供应商应 按上述要求提供产品认证证书复印件并加盖供应商单位公章（鲜章），否则响应无效。</p> <p>本项目采购的产品属于品目清单优先采购范围的，当供应商的评审价相同时，优先采购其响应产品属于品目清单内的产品，供应商在响应文件中按上述要求提供产品认证证书复印件并加盖供应商单位公章（鲜章）。</p> <p>注：对政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。 财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p>
8	知识产权	<p>1. 知识产权</p> <p>1.1 供应商应保证在本项目中使用的任何产品和服务（包括部分使用），不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由供应商承担所有相关责任。</p> <p>1.2 除非竞争性磋商文件特别规定，采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。</p> <p>1.3 供应商如欲在项目实施过程中采用自有知识成果，使用该知识成果后，供应 商需提供开发接口和开发手册等技术文档，并承诺提供无限期技术支持，采购人享有 永久使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权） 。</p> <p>1.4 如采用供应商所不拥有的知识产权，则在报价中必须包括合法获取该知识产权的相关费用。</p>
9	招标代理服务 费	<p>代理协议约定，招标代理服务费参照国家发改委（发改价格〔2011〕534 号）文件规定的标准计算，按标准收取，由成交供应商在成交通知书领取前一次性支付；并一次性转</p>

		<p>入公司账户</p> <p>账户信息如下：</p> <p>开户名：海南金政采项目管理有限公司</p> <p>开户行：平安银行海口海府支行</p> <p>账 号：110 1471093 6004</p>
--	--	--

## 二、总则

### 1. 适用范围

1.1 本磋商文件仅适用于采购代理机构组织的本次服务活动。

1.2 “货物”是指供应商制造或组织符合采购文件要求的货物等。采购文件中没有提及采购货物来源地的，根据《政府采购法》的相关规定均应是本国货物，另有规定的除外。供应商所响应的货物必须是其合法生产的符合国家有关标准要求的货物，并能够按照货物合同规定的品牌、产地、质量、价格和有效期等要求提供。

1.3 “服务”是指除货物以外的其他政府采购对象,其中包括：供应商须承担的运输、安装、技术支持、培训以及其它类似附加服务的义务。供应商除按照采购文件的要求提供货物及服务外，还应提供下列服务：货物的现场安装、启动和试运行；提供货物组装和维修所需的工具；在质量保证期内对所交付货物提供运行监督、维修、保养等；并就货物的安装、启动、运行、维护等对采购单位人员进行必要的培训。以上服务的费用应包含在报价中，不单独进行支付。

### 2. 有关定义

2.1 “采购人”系指依法进行采购的国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是琼中黎族苗族自治县人民医院。

2.2 “采购代理机构”系指根据采购人的委托依法办理招标事宜的采购机构。本次招标的采购代理机构是海南金政采项目管理有限公司。

2.3 “政府采购人”系指“采购人”和“采购代理机构”的统称。

2.4 “供应商”：系指响应竞争性磋商文件要求，报名、提交响应文件的法人、其他组织。如供应商是银行、保险、石油石化、电力、电信行业的，分支机构可参与本项目的招标采购活动。采购文件中涉及要求提供“法定代表人”相关证明材料的，提供分支机构“负责人”的相关证明材料。

### 3. 合格的供应商

3.1 具备法律法规和本采购文件规定的资格条件；

3.2 不属于禁止参加本项目采购活动的供应商。

3.3 遵守国家有关的法律、法规、规章和其他政策制度，供应商信用信息查询的查询渠道及截止时点、信用信息查询记录和证据提交的具体方式、信用信息的使用规则：

①供应商信用记录查询网址：

信用中国网 <http://www.creditchina.gov.cn/> 或信用中国（海南）网  
<http://xyhn.hainan.gov.cn/CreditHnExtranetWeb/>；中国政府采购网  
<http://www.ccgp.gov.cn/>。

②信用信息查询要求：查询时间同项目公示时间。

③对列入失信被执行人、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及其他不符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定条件的供应商，不能参与采购活动。

3.4 本项目不接受联合体投标。

#### 4. 报价费用

无论竞争性磋商采购的结果如何，供应商自行承担所有费用

#### 5. 竞争性磋商文件

5.1 磋商文件是供应商准备响应文件和参加竞争性磋商的依据，同时也是评标的重要依据，具有准法律文件性质。磋商文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、磋商程序、有关规定和注意事项以及合同草案条款等。本磋商文件包括以下内容：

##### 5.2 竞争性磋商文件的组成

- （1）竞争性磋商公告；
- （2）磋商须知；
- （3）采购需求；
- （4）响应文件格式；
- （5）磋商程序；
- （6）合同文本；

5.3 供应商被视为充分熟悉本项目所在地的与履行合同有关的各种情况，包括自然环境、气候条件、劳动力及公用设施等，本磋商文件不再对上述情况进行描述。

5.4 磋商文件中提供的参考产品品牌或型号，是采购人根据项目所要实现的功能根据市场情况列出的品牌或型号，并不是限制条件，而是为了达到类似的要求。

5.5 供应商应认真阅读和充分理解磋商文件中所有的事项、格式条款和规范要求。供应商没有对磋商文件全面做出实质性响应是供应商的风险。没有按照磋商文件要求作出实质性响应的响应文件将被拒绝。

## 6. 磋商文件的澄清、更正或补充

6.1 供应商在收到磋商文件后，若有疑问需要澄清，应于报价截止时间一个工作日前以书面形式向采购代理机构提出，采购代理机构将以书面形式进行答复，同时采购代理机构有权将答复内容（包括所提问题，但不包括问题来源）分发给报名本项目的供应商。

### 6.2 磋商文件的更正或补充

6.2.1 在报价截止时间前，采购代理机构可以书面通知的方式修改磋商文件。修改通知作为磋商文件的组成部分，对供应商起同等约束作用。

6.2.2 当磋商文件与更正公告的内容相互矛盾时，以采购代理机构最后发出的更正公告为准。

6.2.3 为使供应商有足够的时间按磋商文件的更正要求修正响应文件，采购代理机构有权决定推迟报价截止日期，并将此变更书面通知报名本项目的供应商。

## 7. 现场踏勘（本项目：☐组织 ☒不组织）

7.1 供应商自行进行现场踏勘。

7.2 供应商现场踏勘所发生的一切费用由供应商自己承担。

## 8. 响应文件

供应商须按竞争性磋商文件的要求编写响应文件，对竞争性磋商文件提出的要求和条件做出实质性响应。响应文件应包括但不限于以下内容：

### 8.1 资格性响应文件

符合磋商文件第一章规定的资格条件。

### 8.2 技术、服务性响应文件

包括响应函、采购需求响应表、质量保证和服务承诺、服务计划及承诺、报价组成因素（参与响应的货物或服务清单）等文件。

8.3 本项目投标有效期为开标后60天。投标有效期短于此规定期限的投标，将被拒绝。

## 9. 报价

9.1 所有报价一律以人民币报价。采购人不接受任何非人民币币种的报价。

9.2 供应商报价应为完成本竞争性磋商文件中所要求的服务所应包括内容的所有价格。

9.3 本项目预算价：人民币¥99 万元；

## 10. 响应文件的递交

10.1 响应文件分资格性响应文件和技术、服务性响应文件两部分，投标方须由法定代表人或授权代表（具有法定代表人委托书）持有效身份证明参加，并签名报到，以证明其出席开标大会，否则视为自动弃权。

10.2 供应商应当准备响应文件正本 1 份、副本 2 份，响应文件电子版（提交 Word 和 PDF 两种格式）由 U 盘保存并标贴标记，电子文档与纸质响应文件具有同等的法律效力。响应文件的正本和副本应在其封面清楚地标明“正本”或“副本”字样。若正本、副本和电子版有不一致的内容，以正本书面响应文件为准。

10.3 响应文件的正本和副本均需打印或用不褪色、不变质的墨水书写，并胶装成册。响应文件副本采用正本的复印件

10.4 响应文件的打印和书写应清楚工整，不得有任何涂改或增删。字迹潦草、表达不清、信息模糊或可能导致非唯一理解的响应文件可视为无效投标。

10.5 响应文件正本和副本必须装订成册，正本须由供应商的法定代表人或授权代表签署并盖章，不得采用活页式装订。

10.6 响应文件应根据磋商文件的要求制作，内容应完整，未按要求制作和编写的响应文件视为无效投标，超过投标截止时间以后送达的响应文件将被拒绝。

10.7 响应文件统一用 A4 幅面纸印制。

## 11. 响应文件的密封及标记

11.1 供应商应在响应文件正本和所有副本的封面上注明供应商名称、地址、联系电话、法定代表人姓名及授权代表姓名并签字、项目编号、项目名称及分包号（如有分包）。

11.2 供应商所递交响应文件正本、响应文件副本、电子文档和磋商文件要求单独提交的其它材料应分别封装于不同的密封袋（箱）内，密封袋（箱）内，加贴封条并在封套封口处加盖单位公章。封套上均应写明：

致：海南金政采项目管理有限公司

项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目

项目编号：GGP20250711

分包号：\_\_\_/\_\_\_包

注明：“请勿在响应文件递交截止时间之前启封”

供应商名称、法定代表人姓名、联系人姓名和电话

11.3 若响应文件未按规定书写标记和密封者，采购代理机构应当拒绝接收，由此引起的后果由供应商自行负责。

## 12. 响应文件格式

供应商应严格按照竞争性磋商文件第四章中提供的“响应文件格式”填写相关内容。除明确允许供应商可以自行编写的外，供应商不得以“响应文件格式”规定之外的方式填写相关内容，否则以无效投标处理。

## 13. 确定成交候选人

13.1 采购代理机构应当在评审结束后2个工作日内将评审报告送采购人确认。

13.2 采购人在收到磋商报告后2个工作日内，按照磋商报告中推荐的成交候选供应商顺序确定成交供应商。

13.3 采购人确定成交供应商过程中，发现成交候选供应商有下列情形之一的，将不予确定其为成交供应商：

（一）成交候选供应商存在违法、违纪行为的；

（二）成交候选供应商因不可抗力、社会经济形势发生重大变化、破产、重组等原因确定无法履行政府采购合同的；

（三）成交候选供应商书面自愿放弃成交，且无其他非法目的的；

（四）其他不应确定成交供应商的情形。

成交候选供应商有本款情形之一的，采购人将确定后一位成交候选供应商为成交供应商。依次类推。无法确定成交供应商的，采购人将重新组织采购。

## 14. 成交通知书

采购人按成交供应商候选人的排名顺序确定成交供应商，由采购代理机构向成交供应商发出成交通知书。

## 15 履约保证金（本项目：☐涉及 ☒不涉及）

15.1 成交人应在合同签订之前交纳竞争性磋商文件规定数额的履约保证金。

15.2 如果成交人在规定的合同签订时间内,没有按照竞争性磋商文件的规定交纳履约保证金,且又无正当理由的,将视为放弃中标,其交纳的投标保证金将不予退还。

## 16. 签订合同

16.1 成交人在收到采购代理机构发出的《成交通知书》后,应在规定的时间内按照磋商文件、响应文件以及磋商过程中确定的事项与采购人签订采购合同。由于成交人的原因逾期未与采购人签订采购合同的,将视为放弃中标,取消其中标资格并将按相关规定进行处理。

16.2 竞争性磋商文件、供应商提交的响应文件、磋商中的最终报价、供应商承诺书、成交通知书等均成为有法律约束力的合同的组成内容。

16.3 采购人不得向成交人提出任何不合理的要求,作为签订合同的条件,不得与成交人私下订立背离合同实质性内容的任何协议,所签订的合同不得对竞争性磋商文件和成交人响应文件作实质性修改。

16.4 成交人因不可抗力原因不能履行采购合同或放弃中标的,采购人可以与排在成交人之后第一位的中标候选人签订采购合同,以此类推。

16.5 成交人在合同签订之后的两个工作日内,将签订的合同(原件一份)送采购代理机构财务留存。

## 17. 采购人增加合同标的权利

采购合同履行过程中,采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的,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得超过原合同采购金额的百分之十。

## 18. 履行合同

18.1 成交人与采购人签订合同后,合同双方应严格执行合同条款,履行合同规定的义务,保证合同的顺利完成。

18.2 在合同履行过程中,如发生合同纠纷,合同双方应按照《民法典》的有关规定进行处理。

## 19. 验收

成交人与采购人应严格按照竞争性磋商文件中验收的标准进行验收。

## 20. 质疑、投诉处理

供应商认为采购文件、采购过程和成交结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面形式向本代理机构或向采购人提出质疑。质疑必须以书面形式递交至采购人、采购代理机构处。质疑函应当包括但不限于以下内容：供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话；质疑项目的名称、编号；质疑事项；事实依据和证明材料；法律依据；提出质疑的日期。质疑函必须由提出质疑的供应商的法定代表人亲笔签署，并加盖企业法人公章。

我们将参照《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购质疑和投诉办法》《财政部关于加强政府采购供应商投诉受理审查工作的通知》的规定办理。

## 21. 供应商不得具有的情形

供应商参加本项目磋商不得有下列情形：

- (1) 提供虚假材料谋取成交；
- (2) 采取不正当手段诋毁、排挤其他供应商；
- (3) 与采购人、采购代理机构、或其他供应商恶意串通；
- (4) 向采购人、采购代理机构、磋商小组成员行贿或者提供其他不正当利益；
- (5) 在磋商过程中与采购人、采购代理机构进行协商；
- (6) 成交后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；
- (7) 未按照磋商文件确定的事项签订政府采购合同；
- (8) 将政府采购合同转包或者违规分包；
- (9) 提供假冒伪劣产品；
- (10) 擅自变更、中止或者终止政府采购合同；
- (11) 拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况；
- (12) 法律法规规定的其他情形。

供应商有上述情形的，按照规定追究法律责任。

## 第三章 采购需求

### 一、项目概况：

1. 项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目
2. 项目地点：琼中黎族苗族自治县或采购人指定地点；
3. 主要内容包括：构建琼中县全县一体化区域审方中心平台，包含琼中县人民医院、琼中县中医院、琼中县妇幼保健院、11家基层卫生院及下属管辖卫生室、1家社区服务中心，分设以人民医院牵头的西药审方中心和以中医院牵头的中药审方中心，该中心不仅能帮助药学人员快速开展跨机构合理用药审查、前置审方和处方点评等工作，还能促进统一标准的药品知识库、药品审查规则库等数据库的建立，大大提升县域医共体合理用药整体水平，确保医疗行为规范有序，保障患者用药安全。
- 4、服务期：自合同签订之日起60日内完成系统建设工作
- 5、付款方式：（以实际签署合同为准）分期付款，每次付款前成交供应商须向采购人提供合法、有效的发票。
  - 1）签订合同后，采购人凭成交供应商开具的正式有效发票向成交供应商支付合同金额的30%；
  - 2）项目服务齐全，验收合格后，采购人凭成交供应商开具的正式有效发票向成交供应商支付合同金额的65%；
  - 3）项目合同总价款的5%在项目验收满贰年后支付。

### 二、采购需求

#### 1、服务内容：

- （1）省级云HIS合理用药模块升级；
- （2）区域审方中心。

#### 2、服务要求：

序号	服务内容	服务要求描述	数量	单位
----	------	--------	----	----

1	省级云 HIS 合理用药模块升级	合理用药升级	中药饮片剂量审查	1	套
			TPN 审查	1	套
			不良反应审查	1	套
			药物过敏审查	1	套
			药物检验值审查	1	套
			检验检查申请单审查	1	套
			规范性审查	1	套
			医保审查	1	套
			监测指标审查	1	套
			围术期用药审查	1	套
			细菌耐药率审查	1	套
			质子泵抑制药（PPI）专项管控	1	套
			中药协定方专项管控	1	套
			经验性用药专项管控	1	套
			门急诊抗菌药物处方点评	1	套
			住院病人抗菌药物医嘱点评	1	套
			围手术期抗菌药物医嘱点评	1	套
			门（急）诊处方专项药品点评	1	套
			住院病人医嘱专项药品点评	1	套
			门（急）诊抗肿瘤药物专项点评	1	套
			住院病人抗肿瘤药物专项点评	1	套
			住院病人人血白蛋白专项点评	1	套
			住院病人特殊抗菌药物（万古霉素等）专项点评	1	套
			住院病人碳青霉烯类及替加环素专项点评	1	套
			门急诊中药饮片处方专项点评	1	套
			门急诊中成药处方专项点评	1	套

				用药排名医嘱点评	1	套
				住院用药医嘱点评	1	套
				出院带药医嘱点评	1	套
				门急诊基本药物专项点评	1	套
				住院病人肠外营养专项点评	1	套
				住院病人中药饮片处方专项点评	1	套
				住院病人自备药专项点评	1	套
				门（急）诊外延处方点评	1	套
				重点监控药物使用情况统计	1	套
				麻醉/精神药物使用情况统计	1	套
				国家公立医院绩效考核指标	1	套
				药事管理专业医疗质量控制指标	1	套
				抗肿瘤药物临床应用情况调查表	1	套
				全国合理用药监测系统数据统计	1	套
				全国抗菌药物临床应用管理数据统计	1	套
				国家卫生健康委抗菌药物临床应用管理	1	套
				省、市报表中心	1	套
			抗菌药物临床应用	抗菌药物临床应用监测数据上报	1	套
2	区域审方	西药处方审核点评中心	合理用药监测	处方（医嘱）用药监测	1	套
				药品专项管控	1	套
				医药信息在线查询	1	套
				统计分析	1	套

中 心				自定义功能	1	套	
				区域合理用药审查	1	套	
		药师审方干 预		药师审方干预	1	套	
				审方干预自定义	1	套	
				任务分配功能	1	套	
				统计分析功能	1	套	
				门诊（住院）查询	1	套	
				质量评价	1	套	
				区域审方	1	套	
		处方点评		处方点评	1	套	
				区域处方点评	1	套	
		药品使用指 标分析		药品指标	1	套	
				区域用药数据分析	1	套	
		电子药历		电子药历	1	套	
		抗菌药物临 床应用		抗菌药物临床应用监测数据上 报	1	套	
		中药处 方审核 点评中 心	合理用药监测		处方（医嘱）用药监测	1	套
					药品专项管控	1	套
	医药信息在线查询				1	套	
	统计分析				1	套	
	自定义功能				1	套	
	区域合理用药审查				1	套	
	药师审方干 预			药师审方干预	1	套	
				审方干预自定义	1	套	
				任务分配功能	1	套	
				统计分析功能	1	套	
				门诊（住院）查询	1	套	
		质量评价		1	套		
			区域审方	1	套		

			处方点评	处方点评	1	套
				区域处方点评	1	套
			药品使用指标分析	药品指标	1	套
				区域用药数据分析	1	套
			电子药历	电子药历	1	套

### 3、技术参数：

序号	服务内容		技术参数
	省级云 HIS 合理用药模块升级	合理用药升级	<p>1.1 中药饮片剂量审查</p> <p>结合给药途径、处方医生审查处方（医嘱）中的中药饮片使用量是否超出规定。</p>
			<p>1.2 TPN 审查</p> <p>审查 TPN 处方的合理性，详细警示信息中可展示计算过程。</p>
			<p>1.3 不良反应审查</p> <p>结合患者的诊断和病生状态信息，审查处方（医嘱）中是否存在可能引起或加重患者当前病理状况的药品。</p>
			<p>1.4 药物过敏审查</p> <p>结合患者既往药物过敏史、皮试结果，审查处方（医嘱）中是否存在可能引起病人过敏或者交叉过敏的药物。</p>
			<p>1.5 ▲药物检验值审查</p> <p>可实时结合患者检验值审查药物使用是否合理。</p>
			<p>1.6 剂量审查</p> <p>可结合年龄、给药途径等信息审查处方（医嘱）中药品剂量、给药频率是否在药品厂家说明书推荐范围内，包括审查每次和每日剂量的</p>

最大最小推荐量、每次和每日极量、给药频率、疗程总剂量、给药持续时间。
<p>1.7 规范性审查</p> <p>根据《处方管理办法》审查医生开出的处方是否规范，如是否填写诊断、是否按规定填写年龄、诊断与年龄/性别是否相符等。</p>
<p>1.8 医保审查</p> <p>根据国家医保报销限定要求，对处方药品是否符合报销规定进行审查。</p>
<p>1.9 ▲监测指标审查</p> <p>可结合医嘱药品提醒医生应做相关检查，如果住院病人在使用这些药品期间未监测这些指标，则给予警示。</p>
<p>1.10 围术期用药审查</p> <p>审查在围手术期内使用抗菌药物的品种是否合理，使用抗菌药物的时机和时限是否合理。</p>
<p>1.11 细菌耐药率审查</p> <p>对医生处方（医嘱）中药品的本院耐药情况进行提示包括哪些细菌对方药品耐药和耐药率。</p>
<p>1.12 质子泵抑制药（PPI）专项管控</p> <p>(1) ▲医生开具质子泵抑制剂时，需填写用药评估单。提供评估单专项统计分析。</p> <p>(2) ▲系统可评估患者病生状态，若存在应激性溃疡风险，提供质子泵抑制剂用药建议。</p> <p>(3) 围术期不合理使用质子泵抑制剂时，系统可警示医生。</p>
1.13 中药协定方专项管控

系统提供医院中药协定方证型适宜性审查。
<p>1.14 经验性用药专项管控</p> <p>系统提供抗肿瘤药物过敏反应预处理用药合理性审查。</p>
1.15 全处方点评
1.16 全医嘱点评
1.17 门急诊/住院抗菌药物专项点评，含药物选择不合适、无适应症、药物选择不符合抗菌药物分级管理、联合用药不适宜、更换药物不适宜、用药效果欠佳等点评点
1.18 围手术期抗菌药物专项点评，含选药不合理、预防药物更换不合理、术前给药时机不合理、术中用药不合理、手术预防用药疗程不合理等点评点
1.19 门急诊/住院专项药品点评，可点评任意（类）药品
1.20 门急诊/住院抗肿瘤药物专项点评，含医师超权限使用抗肿瘤药、用药顺序错误、化疗方案不合理等点评点
1.21 住院病人特殊级抗菌药物专项点评
1.22 ▲住院病人碳青霉烯类及替加环素专项点评，应能针对适应证、品种选择、用法用量及配伍、病原学及疗效评估、用药权限与会诊等评价项目进行人工评价及自动扣分
1.23 住院病人人血白蛋白专项点评
1.24 ▲门（急）诊/住院中药饮片专项点评，含超过规定味数、未按照君臣佐使顺序

书写、用药与辨证不符、中药配伍禁忌、联用不适宜或者不良相互作用、未按要求标注药物调剂和煎煮特殊要求、开具毒麻饮片未执行国家有关规定等点评点
1.25 门（急）诊中成药处方专项点评
1.26 ▲用药排名医嘱点评，应能对门急诊/住院使用金额、数量或 DDDs 排名前 N 位的科室和医生开具的处方（医嘱）进行点评
1.27 住院用药医嘱点评
1.28 出院带药医嘱点评
1.29 门（急）诊基本药物专项点评，含用药方案与《国家基本药物临床应用指南》不一致等点评点
1.30 ▲住院病人肠外营养专项点评，可自动计算热量、补液量、氮量、糖/脂肪乳/氨基酸总量、氨基酸供给量、糖脂比、热氮比、丙氨酰谷氨酰胺用量占比、钠/钾/钙/镁/磷/电解质一价及二价阳离子浓度、渗透压摩尔浓度等指标
1.31 住院病人自备药专项点评
1.32 门（急）诊外延处方点评
1.33 抗菌药物使用清单及统计 可实现门（急）诊/出院病人及围术期抗菌药物使用情况、送检率（可自定义送检项目）、越权用药情况、抗菌药物使用情况分析等统计
1.34 基本药物使用清单及统计 可实现基药品种数、基物品种总数所占比例等统计
1.35 麻精药品管理处方登记表

			1.36 国家公立医院绩效考核指标
			(1) 国家三级公立医院绩效考核评价指标
			(2) 国家三级公立医院绩效评价指标科室统计表
			(3) 国家三级公立中医医院绩效考核评价指标
			(4) 剔除药品使用情况统计表
			(5) 罕见病用药情况统计表
			1.37 药事管理专业医疗质量控制指标
			1.38 ▲抗肿瘤药物临床应用情况调查表
			1.39 全国合理用药监测系统数据统计
			(1) 药物临床应用监测信息（西药、中成药）
			(2) 处方监测信息（门、急诊处方）
			(3) 处方监测信息（医嘱）
			1.40 全国抗菌药物临床应用管理数据统计
			(1) 医疗机构碳青霉烯类抗菌药物及替加环素使用情况统计
			(2) 医疗机构含酶抑制剂复合制剂抗菌药物使用情况统计
			(3) 抗菌药物临床应用管理评价指标及要求统计
			1.41 国家卫生健康委抗菌药物临床应用管理
			(1) 医疗机构一般情况调查
			(2) 临床科室指标持续改进情况统计

			<p>表</p> <p>(3) 全院使用量排名前十位抗菌药物</p> <p>(4) 抗菌药物分级管理目录</p> <p>(5) 临床微生物标本送检率</p> <p>(6) 医疗机构药品经费使用情况调查表</p> <p>(7) 医疗机构抗菌药物品种、规格和使用量统计调查表</p> <p>(8) 医疗机构抗菌药物临床应用指标数据上报表</p> <p>(9) 医疗机构 I 类切口手术用药情况清单表</p> <p>(10) 医疗机构 I 类切口手术用药情况调查表</p>
		抗菌药物临床应用	<p>1.1 高级填报</p> <p>系统应根据卫生部《抗菌药物临床应用监测方案》中的相关规定，完成抗菌药物临床应用监测网要求的抗菌药物使用情况统计及上报工作。▲系统应提供手术/非手术抗菌药物使用情况调查表、门诊/急诊/住院患者抗菌药物使用情况统计报表的离线上报功能，可直接上传文档至监测网完成填报工作，避免二次填写。</p> <p>1.2 普通填报</p> <p>系统应提供非手术抗菌药物使用情况调查表、手术抗菌药物使用情况调查表、门(急)诊处方用药情况和住院病人抗菌药物使用情况的数据生成和人工上报功能。</p>
	区域审方中心	西药处方	<p>合理用药监测</p> <p>1.1 处方（医嘱）用药监测</p> <p>系统应能对处方（医嘱）用药进行剂量审</p>

		审核点 评中心		<p>查、累积剂量审查、超多日用量审查、给药途径审查、相互作用审查、体外注射剂配伍审查、配伍浓度审查、钾离子监测、TPN 处方审查、门诊输液审查、禁忌症审查、不良反应审查、特殊人群（儿童、成人、老人、妊娠、哺乳、性别）用药审查、重复用药（重复成分、重复治疗）审查、适应症审查、药物过敏审查、药物检验值审查、规范性审查、医保审查、监测指标审查、越权用药审查、围术期用药审查，并提示医生。</p> <p>1.2 药品专项管控</p> <p>1.2.1 质子泵抑制药专项管控</p> <p>(1) ▲医生开具质子泵抑制剂药品时，需填写用药评估单。提供评估单专项统计分析。</p> <p>(2) ▲系统可评估患者病生状态，若存在应激性溃疡风险，提供质子泵抑制剂用药建议。</p> <p>(3) 围术期不合理使用质子泵抑制剂时，系统可警示医生。</p> <p>1.2.2 经验性用药专项管控</p> <p>系统提供抗肿瘤药物过敏反应预处理用药合理性审查。</p> <p>1.2.3 抗菌药物专项管控</p> <p>(1) 医生开具预防用抗菌药物时，需填写用药评估单，评估单区分非手术预防用药和手术预防用药。</p> <p>(2) 系统提供抗菌药物用药指征审查。医生开具抗菌药物必须有用药指征，否则系统将予以警示。</p> <p>1.3 医药信息在线查询</p>
--	--	------------	--	---

			可快捷查看药品相关重要信息；药品厂家说明书。
			<p>1.4 统计分析</p> <p>(1) 问题处方（医嘱）保存、查询，以及不合理问题统计分析。</p> <p>(2) 用药理由统计</p>
			<p>1.5 自定义功能</p> <p>(1) ▲系统可以提供多种自定义方式：</p> <p>1) 基于系统审查数据自定义方式，节省药师工作量；</p> <p>2) 可完全由用户新建审查规则包括审查要素和审查逻辑。</p> <p>(2) 用户可自定义药品警示、拦截规则，被拦截的问题处方必须返回修改，否则不可进行下一步操作。用户可设置已执行的长期医嘱是否拦截。</p> <p>(3) 规则复制功能：系统支持将其它药品已有的自定义规则分模块复制到被选择的药品上。</p> <p>(4) ▲豁免对象：可根据药品、医生、科室等条件设置特定对象不参与某些模块审查，并可按照模块查看对各种豁免情况的统计。</p> <p>(5) 自定义规则查询：可查询药品、科室以及各模块的自定义规则。</p>
			<p>1.6 区域合理用药审查</p> <p>(1) 支持结合多个机构的历史处方做审查，结合病人在不同机构的过敏信息进行药物过敏审查。</p> <p>(2) 支持区域内共用一套审查规则，无需</p>

			各机构分别制定审查规则。
		药师审方干预	<p>1.1 药师审方干预</p> <p>(1) ▲系统可主动分配任务给药师，任务来临时可用弹框提醒药师，点击弹框后即可跳转至审方页面。</p> <p>(2) 药师审查时，可在审查界面一体化查看当前处方（医嘱）历史干预记录，如医生操作、用药理由等。</p> <p>(3) 药师审查时可查看当前处方（医嘱）历史修改版本信息。</p> <p>(4) ▲药师可以根据不同任务情况选择医生处方（医嘱）直接双签通过还是需要药师复核。</p>
			<p>1.2 审方干预自定义</p> <p>(1) ▲可将任意科室、医生、患者、疾病、药品设置为重点关注，可按科室、医生、患者、疾病、药品、问题类型、警示级别多条件组合设置重点关注，包含重点关注信息的处方由药师进行全面审查。</p> <p>(2) 用户可根据使用习惯进行个性化设置，如任务提示音（支持上传），处置按钮顺序及样式，审方界面字体及颜色，发送给医生的常用语等。</p> <p>(3) ▲用户可设置自动干预模式，并设置医生填写用药理由的模式。药师不在岗时，系统自动干预，医生填写用药理由后方可执行，支持全院和分科室设置。</p>
			<p>1.3 患者信息查看</p> <p>(1) 药师审方界面：可查看患者基本信息、</p>

			<p>患者过敏史、手术信息、检验检查信息、会诊信息，检验结果异常项可单独显示。可链接 EMR 系统查看患者详细信息。</p> <p>(2) 可标记门诊特殊病人。</p> <p>(3) 可标记慢病处方。</p> <p>(4) 药师审查时可查看当前患者的其他处方。</p>
			<p><b>1.4 统计分析功能</b></p> <p>可以分别统计门诊、住院任务的审核率、干预率、合格率等重要指标，并可提供统计图。可按照科室、医生、药品、药师、药物类进行干预情况分类统计。</p>
			<p><b>1.5 系统审查</b></p> <p>系统审查项目、规则等应与医生端审方系统保持一致，并能实现无缝对接，即药师端可查看医生端审方系统的详细审查结果信息，同时药师审核问题标准可按医生端审方系统的审查项目和问题级别进行设置。</p>
			<p><b>1.6 质量评价</b></p> <p>(1) 系统提供多种筛选方案设置功能，进行待评价任务筛选。评价人可对每个任务输入审核意见并打分。系统可自动生成任务评分表，并可导出到 Excel。</p> <p>(2) 评价人可评估历史审核任务并设置问题推荐处置方案，供审方药师审核同一问题参考。</p>
			<p><b>1.7 区域审方</b></p> <p>(1) 支持审方中心的药师收到多家机构的处方/医嘱，进行集中审方。</p>

			<p>(2) 药师审方时，可查看患者在区域内其他机构就诊的处方，并且可查看到审方处置意见推荐。</p> <p>(3) 可对区域内药师审方结果进行质量评价和一致性评价。</p> <p>(4) 支持区域审方情况数据合并统计，也支持分机构单独统计。</p>
		处方点评	<p>1.1 系统应结合《医院处方点评管理规范（试行）》、《处方管理办法》、《处方点评监测网工作手册》、《三级综合医院评审标准实施细则》、《药事管理专业医疗质量控制指标》、《抗菌药物临床指导原则》等处方点评相关政策要求，实现对医院处方（医嘱）的电子化评价功能。</p> <p>1.2 ▲系统应能对处方（医嘱）用药进行剂量审查、累积剂量审查、超多日用量审查、给药途径审查、相互作用审查、体外注射剂配伍审查、配伍浓度审查、钾离子监测、TPN 处方审查、门诊输液审查、禁忌症审查、不良反应审查、特殊人群（儿童、成人、老人、妊娠、哺乳、性别）用药审查、重复用药审查、适应症审查、药物过敏审查、药物检验值审查、规范性审查、医保审查、越权用药审查、围术期用药审查，并提供审查规则自定义功能，使得点评结果更加符合医院实际用药情况。</p> <p>1.3 系统应能实现从抽样、分配、求助、专家复核、反馈医生、医生申述、药师审结的点评闭环管理，▲并在点评求助、复核完毕、反馈医生、医生申述的环节进行消息提示。</p>

			<p>1.4 系统应支持点评任务随机分配、按管辖科室、药品分配，点评人只能查看自己相关的任务，无权查看他人的任务信息。</p>
			<p>1.5 ▲系统应提供双盲点评，在需要时隐藏医生、药师的姓名。</p>
			<p>1.6 ▲系统应提供逾期设置，规定医生处理点评结果的时间期限。</p>
			<p>1.7 ▲系统应能自定义点评模板及点评点，实现个性化点评需求。</p>
			<p>1.8 ▲系统应能自动生成住院患者用药联用图，直观查看药品使用（联用）情况，联用图支持自定义。</p>
			<p>1.9 ▲系统应能自动生成住院患者时序图，包括患者体征（体温、脉搏、呼吸、疼痛评分、血糖、出/入量、血压）、用药、手术和检验信息，时序图支持自定义。</p>
			<p>1.10 系统应能高亮显示被点评药品，当选择某一（类）药品时，将其成组药品一并显示。</p>
			<p>1.11 系统应支持处方（医嘱）批量点评，应能将点评结果反馈医生或科主任，医生（工作站）可直接填写申述理由或确认，无需登录系统查看点评结果。</p>
			<p>1.12 ▲系统应支持增补处方或病人，将需要的处方或病人批量添加至点评任务中。</p>
			<p>1.13 系统应能自动生成点评工作表、点评结果统计表、存在问题统计表、点评结果差异明细表、点评问题明细表。点评相关报表支</p>

			持自定义显示和导出字段。
			<p>1.14 系统应能自动生成个人任务完成情况表、点评任务完成情况表、医生反馈统计表、点评结果汇总统计表等管理报表。</p>
			<p>1.15 系统应包含以下点评模块：</p> <p>(1) 全处方点评</p> <p>(2) 全医嘱点评</p> <p>(3) 门急诊/住院抗菌药物专项点评，含药物选择不合适、无适应症、药物选择不符合抗菌药物分级管理、联合用药不适宜、更换药物不适宜、用药效果欠佳等点评点</p> <p>(4) 围手术期抗菌药物专项点评，含选药不合理、预防药物更换不合理、术前给药时机不合理、术中用药不合理、手术预防用药疗程不合理等点评点</p> <p>(5) 门急诊/住院专项药品点评，可点评任意（类）药品</p> <p>(6) 门急诊/住院抗肿瘤药物专项点评，含医师超权限使用抗肿瘤药、用药顺序错误、化疗方案不合理等点评点</p> <p>(7) 住院病人特殊级抗菌药物专项点评</p> <p>(8) ▲住院病人碳青霉烯类及替加环素专项点评，应能针对适应证、品种选择、用法用量及配伍、病原学及疗效评估、用药权限与会诊等评价项目进行人工评价及自动扣分</p> <p>(9) 住院病人人血白蛋白专项点评</p>

			<p>(10) ▲用药排名医嘱点评，应能对门急诊/住院使用金额、数量或 DDDs 排名前 N 位的科室和医生开具的处方（医嘱）进行点评</p> <p>(11) 住院用药医嘱点评</p> <p>(12) 出院带药医嘱点评</p> <p>(13) 门（急）诊基本药物专项点评，含用药方案与《国家基本药物临床应用指南》不一致等点评点</p> <p>(14) ▲住院病人肠外营养专项点评，可自动计算热量、补液量、氮量、糖/脂肪乳/氨基酸总量、氨基酸供给量、糖脂比、热氮比、丙氨酰谷氨酰胺用量占比、钠/钾/钙/镁/磷/电解质一价及二价阳离子浓度、渗透压摩尔浓度等指标</p> <p>(15) 住院病人自备药专项点评</p> <p>(16) 门（急）诊外延处方点评</p>
		区域处方点评	<p>系统应支持全区共用一套规则，系统应可抽取单个医疗机构或多个医疗机构的处方或医嘱点评，也可抽取专项药品进行专项化点评；点评过程中系统应可将点评任务分配给区域中不同医疗机构的药师，系统应支持点评人在遇到点评问题时可向上级医院的药师进行求助；点评完成后，系统可以按照区域中的医疗机构生成点评结果的统计。</p>
		药品使用指标分析	<p>系统应根据《三级综合医院评审标准实施细则》、《药事管理专业医疗质量控制指标》、《抗菌药物临床应用管理评价指标及要求》等相关规定的要求，提供对医院合理用药指标及药品使用情况的信息化统计分析。</p>

			<p>系统应利用图文并茂的形式，通过趋势分析、构成分析、主从分析、排名分析等分析手段，提供了大量统计分析报表。</p> <p>▲系统应提供常用报表收藏及报表人工填写功能。</p> <p>▲系统应提供报表示例模板，在生成报表前了解统计内容。</p> <p>▲系统应提供自定义显示和导出报表功能。</p> <p>系统应提供关键字检索功能，便于快速查询指标。</p>
			<p>1.1 合理用药指标</p> <p>(1) 指标统计</p> <p>1) 系统应提供合理用药相关指标的统计，包括：平均用药品种数、注射剂使用率、特殊级抗菌药物使用率、预防使用抗菌药物病人的百分率、治疗使用抗菌药物病人的百分率、抗菌药物患者使用前病原送检率、X类切口手术预防用抗菌药物百分率、X类切口手术术前0.5-1.0小时预防给药百分率、X类切口手术患者预防用抗菌药物时间&lt;24h、&gt;24h且≤48h、&gt;48h且≤72h、&gt;72h百分率等。</p> <p>2) ▲系统应能将上述合理用药指标重新组合并生成新的报表。</p> <p>3) ▲系统应能按全院、大科室、科室、医疗组、医生分别进行统计。</p> <p>(2) 趋势分析</p> <p>系统应能实现抗菌药物使用强度、抗菌药物使用率、抗菌药物使用量、I类切口手术预防用抗菌药物百分率、国家基本药物药占比同比、</p>

				环比分析。
				<p>1.2 自定义合理用药指标</p> <p>▲系统应提供自定义合理用药指标功能，可自行设置指标分子、分母进行统计。</p> <p>▲自定义要素包含药品、治疗金额、药品金额、处方数、病人数、药品品种数、使用量 DDDs、人天数、用药医嘱条目数。</p>
				<p>1.3 药品使用强度统计</p> <p>(1) 药品使用强度统计</p> <p>▲系统应能分别按出院时间（费用使用量）、收费时间（费用使用量）和出院时间（医嘱使用量）统计使用强度。可选择排除结核用药、特殊病人。</p> <p>(2) 药品使用强度趋势变化分析</p> <p>系统应能分别按月度（自然月或非自然月）、季度、半年和年度统计药品使用强度及浮动率。</p>
				<p>1.4 药品金额、数量、DDD<sub>s</sub> 统计</p> <p>(1) 药品金额、数量及 DDD<sub>s</sub> 使用量统计</p> <p>(2) 药品金额、数量及 DDD<sub>s</sub> 趋势变化分析，系统应能分别按月度、季度、半年和年度统计药品金额、数量、DDD<sub>s</sub> 及浮动率，应能分别提供药品金额、数量、DDD<sub>s</sub> 同比环比分析</p> <p>(3) 药品金额、数量统计并排名</p>
				1.5 药品使用人次统计
				1.6 注射剂/大容量注射液统计

				1.7 药品品种/费用构成统计
				1.8 门（急）诊大处方分析 可实现超 N 种处方、超 N 元处方、超 N 天处方、超 N 次就诊患者统计
				1.9 抗菌药物使用清单及统计 可实现门（急）诊/出院病人及围术期抗菌药物使用情况、送检率（可自定义送检项目）、越权用药情况、抗菌药物使用情况分析等统计
				1.10 基本药物使用清单及统计 可实现基药品种数、基物品种总数所占比例等统计
			区域用药数据分析	系统应根据《三级综合医院评审标准实施细则》、《药事管理专业医疗质量控制指标》、《抗菌药物临床应用管理评价指标及要求》等相关规定的要求，并通过接口从 HIS 系统提取药品、费用等相关信息，在此基础上实现对全区域或单个医疗机构合理用药指标及药品使用情况的信息化统计和分析。
			电子药历	1.1 教学药历 系统应提供教学药历的书写功能，帮助用户快速生成电子化的教学药历；同时，系统应提供教学药历的审阅功能。 教学药历应提供导出功能，方便用户导出电子化文档进行存档。 系统应提供教学药历的模板自定义功能，用户应根据管理需要进行开启、关闭、新增、删除相应字段。
				1.2 工作药历 系统应提供工作药历的书写功能，帮助用

		<p>户快速生成电子化的工作药历；同时，系统应提供工作药历的审阅功能。</p> <p>工作药历应提供导出功能，方便用户导出电子化文档进行存档。</p> <p>系统应提供工作药历的模板自定义功能，用户应可根据管理需要进行开启、关闭、新增、删除相应字段。</p>
		<p>1.3 查房记录</p> <p>系统应提供查房记录的书写功能，帮助用户快速生成电子化的查房记录；同时，系统应提供查房记录的审阅功能。</p> <p>查房记录应提供导出功能，方便用户导出电子化文档进行存档。</p> <p>系统应提供查房记录的模板自定义功能，用户应可根据管理需要进行开启、关闭、新增、删除相应字段。</p>
		<p>1.4 工作量统计</p> <p>系统应提供教学药历、工作药历、查房记录的书写工作量和审阅工作量的统计功能。</p>
	抗菌药物临床应用	<p>1.1 高级填报</p> <p>系统应根据卫生部《抗菌药物临床应用监测方案》中的相关规定，完成抗菌药物临床应用监测网要求的抗菌药物使用情况统计及上报工作。▲系统应提供手术/非手术抗菌药物使用情况调查表、门诊/急诊/住院患者抗菌药物使用情况统计报表的离线上报功能，可直接上传文档至监测网完成填报工作，避免二次填写。</p>
		<p>1.2 普通填报</p> <p>系统应提供非手术抗菌药物使用情况调查表、</p>

			手术抗菌药物使用情况调查表、门(急)诊处方用药情况和住院病人抗菌药物使用情况的数据生成和人工上报功能。
	中药处方审核点评中心	合理用药监测	<p>1.1 处方（医嘱）用药监测</p> <p>系统应能对处方（医嘱）用药进行剂量审查、累积剂量审查、超多日用量审查、给药途径审查、相互作用审查、体外注射剂配伍审查、配伍浓度审查、禁忌症审查、不良反应审查、特殊人群（儿童、成人、老人、妊娠、哺乳、性别）用药审查、重复用药（重复成分、重复治疗）审查、适应症审查、药物过敏审查、药物检验值审查、规范性审查、医保审查、监测指标审查、越权用药审查，并提示医生。</p> <p>1.2 药品专项管控</p> <p>系统提供医院中药协定方证型适宜性审查。</p> <p>1.3 医药信息在线查询</p> <p>可快捷查看药品相关重要信息；查询相应药品的中药材专论信息。</p> <p>1.4 统计分析</p> <p>（1）问题处方（医嘱）保存、查询，以及不合理问题统计分析。</p> <p>（2）用药理由统计</p> <p>1.5 自定义功能</p> <p>（1）▲系统可以提供多种自定义方式：</p> <p>1) 基于系统审查数据自定义方式，节省药师工作量；</p> <p>2) 可完全由用户新建审查规则包括审查要素和审查逻辑。</p>

			<p>(2) 用户可自定义药品警示、拦截规则，被拦截的问题处方必须返回修改，否则不可进行下一步操作。用户可设置已执行的长期医嘱是否拦截。</p> <p>(3) 规则复制功能：系统支持将其它药品已有的自定义规则分模块复制到被选择的药品上。</p> <p>(4) ▲豁免对象：可根据药品、医生、科室等条件设置特定对象不参与某些模块审查，并可按照模块查看对各种豁免情况的统计。</p> <p>(5) 自定义规则查询：可查询药品、科室以及各模块的自定义规则。</p>
			<p>1.6 区域合理用药审查</p> <p>(1) 支持结合多个机构的历史处方做审查，结合病人在不同机构的过敏信息进行药物过敏审查。</p> <p>(2) 支持区域内共用一套审查规则，无需各机构分别制定审查规则。</p>
		药师审方干预	<p>1.1 药师审方干预</p> <p>(1) ▲系统可主动分配任务给药师，任务来临时可用弹框提醒药师，点击弹框后即可跳转至审方页面。</p> <p>(2) 药师审查时，可在审查界面一体化查看当前处方（医嘱）历史干预记录，如医生操作、用药理由等。</p> <p>(3) 药师审查时可查看当前处方（医嘱）历史修改版本信息。</p> <p>(4) ▲药师可以根据不同任务情况选择医生处方（医嘱）直接双签通过还是需要药师复核。</p>

			<p>(5)▲系统支持根据医生提交至药师处的中药处方智能检索近似经典方剂供药师参考。</p>
			<p>1.2 审方干预自定义</p> <p>(1)▲可将任意科室、医生、患者、疾病、药品设置为重点关注，可按科室、医生、患者、疾病、药品、问题类型、警示级别多条件组合设置重点关注，包含重点关注信息的处方由药师进行全面审查。</p> <p>(2) 用户可根据使用习惯进行个性化设置，如任务提示音（支持上传），处置按钮顺序及样式，审方界面字体及颜色，发送给医生的常用语等。</p> <p>(3)▲用户可设置自动干预模式，并设置医生填写用药理由的模式。药师不在岗时，系统自动干预，医生填写用药理由后方可执行，支持全院和分科室设置。</p>
			<p>1.3 患者信息查看</p> <p>(1)药师审方界面：可查看患者基本信息、患者过敏史、手术信息、检验检查信息、会诊信息，检验结果异常项可单独显示。可链接 EMR 系统查看患者详细信息。</p> <p>(2) 可标记门诊特殊病人。</p> <p>(3) 可标记慢病处方。</p> <p>(4) 药师审查时可查看当前患者的其他处方。</p>
			<p>1.4 统计分析功能</p> <p>可以分别统计门诊、住院任务的审核率、干预率、合格率等重要指标，并可提供统计图。可按照科室、医生、药品、药师、药物类进行干预情况分类统计。</p>

			<p>1.5 系统审查</p> <p>系统审查项目、规则等应与医生端审方系统保持一致，并能实现无缝对接，即药师端可查看医生端审方系统的详细审查结果信息，同时药师审核问题标准可按医生端审方系统的审查项目和问题级别进行设置。</p>
			<p>1.6 质量评价</p> <p>(1) 系统提供多种筛选方案设置功能，进行待评价任务筛选。评价人可对每个任务输入审核意见并打分。系统可自动生成任务评分表，并可导出到 Excel。</p> <p>(2) 评价人可评估历史审核任务并设置问题推荐处置方案，供审方药师审核同一问题时参考。</p>
			<p>1.7 区域审方</p> <p>(1) 支持审方中心的药师收到多家机构的处方/医嘱，进行集中审方。</p> <p>(2) 药师审方时，可查看患者在区域内其他机构就诊的处方，并且可查看到审方处置意见推荐。</p> <p>(3) 可对区域内药师审方结果进行质量评价和一致性评价。</p> <p>(4) 支持区域审方情况数据合并统计，也支持分机构单独统计。</p>
		处方点评	<p>1.1 系统应结合《医院处方点评管理规范（试行）》、《处方管理办法》、《处方点评监测网工作手册》、《三级综合医院评审标准实施细则》、《药事管理专业医疗质量控制指标》等处方点评相关政策要求，实现对医院处方（医嘱）的电子化评价功能。</p>

			<p>1.2 ▲系统应能对方（医嘱）用药进行剂量审查、累积剂量审查、超多日用量审查、给药途径审查、相互作用审查、体外注射剂配伍审查、配伍浓度审查、禁忌症审查、不良反应审查、特殊人群（儿童、成人、老人、妊娠、哺乳、性别）用药审查、重复用药审查、适应症审查、药物过敏审查、药物检验值审查、规范性审查、医保审查、越权用药审查，并提供审查规则自定义功能，使得点评结果更加符合医院实际用药情况。</p>
			<p>1.3 系统应能实现从抽样、分配、求助、专家复核、反馈医生、医生申述、药师审结的点评闭环管理，▲并在点评求助、复核完毕、反馈医生、医生申述的环节进行消息提示。</p>
			<p>1.4 系统应支持点评任务随机分配、按管辖科室、药品分配，点评人只能查看自己相关的任务，无权查看他人的任务信息。</p>
			<p>1.5 ▲系统应提供双盲点评，在需要时隐藏医生、药师的姓名。</p>
			<p>1.6 ▲系统应提供逾期设置，规定医生处理点评结果的时间期限。</p>
			<p>1.7 ▲系统应能自定义点评模板及点评点，实现个性化点评需求。</p>
			<p>1.8 ▲系统应能自动生成住院患者用药联用图，直观查看药品使用（联用）情况，联用图支持自定义。</p>
			<p>1.9 ▲系统应能自动生成住院患者时序图，包括患者体征（体温、脉搏、呼吸、疼痛评分、血糖、出/入量、血压）、用药、手术</p>

			和检验信息，时序图支持自定义。
			1.10 系统应能高亮显示被点评药品，当选择某一（类）药品时，将其成组药品一并显示。
			1.11 系统应支持处方（医嘱）批量点评，应能将点评结果反馈医生或科主任，医生（工作站）可直接填写申述理由或确认，无需登录系统查看点评结果。
			1.12 ▲系统应支持增补处方或病人，将需要的处方或病人批量添加至点评任务中。
			1.13 系统应能自动生成点评工作表、点评结果统计表、存在问题统计表、点评结果差异明细表、点评问题明细表。点评相关报表支持自定义显示和导出字段。
			1.14 系统应能自动生成个人任务完成情况表、点评任务完成情况表、医生反馈统计表、点评结果汇总统计表等管理报表。
			<p>1.15 系统应包含以下点评模块：</p> <p>(1) 全处方点评</p> <p>(2) 全医嘱点评</p> <p>(3) 门急诊/住院专项药品点评，可点评任意（类）药品</p> <p>(4) ▲门（急）诊/住院中药饮片专项点评，含超过规定味数、未按照君臣佐使顺序书写、用药与辨证不符、中药配伍禁忌、联用不适宜或者不良相互作用、未按要求标注药物调剂和煎煮特殊要求、开具毒麻饮片未执行国家有关规定等点评点</p> <p>(5) 门（急）诊中成药处方专项点评</p>

		区域处方点评	<p>系统应支持全区共用一套规则，系统应可抽取单个医疗机构或多个医疗机构的处方或医嘱点评，也可抽取专项药品进行专项化点评；点评过程中系统应可将点评任务分配给区域中不同医疗机构的药师，系统应支持点评人在遇到点评问题时可向上级医院的药师进行求助；点评完成后，系统可以按照区域中的医疗机构生成点评结果的统计。</p>
		药品使用指标分析	<p>1.1 合理用药指标</p> <p>系统应提供合理用药相关指标的统计，包括：平均用药品种数等。</p> <p>▲系统应能将上述合理用药指标重新组合并生成新的报表。</p> <p>▲系统应能按全院、大科室、科室、医疗组、医生分别进行统计。</p>
			<p>1.2 自定义合理用药指标</p> <p>▲系统应提供自定义合理用药指标功能，可自行设置指标分子、分母进行统计。</p> <p>▲自定义要素包含药品、治疗金额、药品金额、处方数、病人数、药品品种数、人天数、用药医嘱条目数。</p>
			<p>1.3 药品使用强度统计</p> <p>(1) 药品使用强度统计</p> <p>▲系统应能分别按出院时间（费用使用量）、收费时间（费用使用量）和出院时间（医嘱使用量）统计使用强度。</p> <p>(2) 药品使用强度趋势变化分析</p> <p>系统应能分别按月度（自然月或非自然月）、季度、半年和年度统计药品使用强度及浮动率。</p>

			1.4 药品金额、数量统计 (1) 药品金额、数量使用量统计 (2) 药品金额、数量趋势变化分析，系统应能分别按月度、季度、半年和年度统计药品金额、数量，应能分别提供药品金额、数量同比环比分析 (3) 药品金额、数量统计并排名
			1.5 药品使用人次统计
			1.6 药品品种/费用构成统计
			1.7 门（急）诊大处方分析 可实现超 N 种处方、超 N 元处方、超 N 天处方、超 N 次就诊患者统计
		区域用药数据分析	系统应根据《三级综合医院评审标准实施细则》、《药事管理专业医疗质量控制指标》等相关规定的要求，并通过接口从 HIS 系统提取药品、费用等相关信息，在此基础上实现对全区域或单个医疗机构合理用药指标及药品使用情况的信息化统计和分析。
		电子药历	1.1 教学药历 系统应提供教学药历的书写功能，帮助用户快速生成电子化的教学药历；同时，系统应提供教学药历的审阅功能。 教学药历应提供导出功能，方便用户导出电子化文档进行存档。 系统应提供教学药历的模板自定义功能，用户应根据管理需要进行开启、关闭、新增、删除相应字段。
			1.2 工作药历 系统应提供工作药历的书写功能，帮助用

				<p>户快速生成电子化的工作药历；同时，系统应提供工作药历的审阅功能。</p> <p>工作药历应提供导出功能，方便用户导出电子化文档进行存档。</p> <p>系统应提供工作药历的模板自定义功能，用户应可根据管理需要进行开启、关闭、新增、删除相应字段。</p>
				<p>1.3 查房记录</p> <p>系统应提供查房记录的书写功能，帮助用户快速生成电子化的查房记录；同时，系统应提供查房记录的审阅功能。</p> <p>查房记录应提供导出功能，方便用户导出电子化文档进行存档。</p> <p>系统应提供查房记录的模板自定义功能，用户应可根据管理需要进行开启、关闭、新增、删除相应字段。</p>
				<p>1.4 工作量统计</p> <p>系统应提供教学药历、工作药历、查房记录的书写工作量和审阅工作量的统计功能。</p>

### 三、商务要求

1、除技术参数中特别约定外，自产品验收合格之日起计算，供应商须提供 2 年质保期和 7×24 小时技术咨询与售后服务

2、供应商提供产品培训，对产品的使用、操作、维护进行培训，并提供操作文档，以确保使用人员对产品有足够的了解和熟悉，能够独立进行日常维护和管理。

#### 3、验收要求：

（1）按磋商文件的所有要求及成交供应商响应文件的所有条款含产品技术参数进行验收，如验收不符合所投产品技术参数的，采购人有权要求更换符合所投产品技术参数的产品，如不执行，采购人有权终止本项目的合同。

（2）是否满足合同规定的相关要求；

- (3) 是否达到了采购文件的采购需求；
- (4) 是否达到了响应文件承诺的要求；
- (5) 是否满足国家、海南省、行业相关规范和标准的要求。

## 第四章 响应文件格式

## 目 录

一、投 标 函 .....	
二、法定代表人身份证明 .....	
法人授权声明书 .....	
三、无重大重大违法记录的声明书 .....	
四、合同履行能力承诺书 .....	
五、资格承诺书 .....	
六、资格证明材料 .....	
七、开标一览表 .....	
八、分项报价明细表 .....	
九、技术、商务响应表 .....	
十、服务保证和售后服务承诺 .....	
十一、供应商基本情况表 .....	
十二、业绩情况表 .....	
十三、其他材料 .....	

## 一、投 标 函

（采购人）：

根据贵单位琼中县“机器管处方”平台建设项目（项目编号：GGP20250711）的磋商邀请函要求，正式授权下述签字人（姓名）代表供应商（报价单位名称），提交响应文件正本 1 份，副本 2 份。

根据此函，兹承诺如下：

（1）我方在参与投标前已仔细研究了本项目磋商文件（包括澄清、修改及补充文件等）及所有相关资料，我方完全明白并认为本项目磋商文件没有倾向性，也没有存在排斥潜在供应商的内容，我方完全同意本项目磋商文件的所有条款和规定，

（2）放弃对本项目磋商文件提出误解和质疑的一切权利。

（3）我们已详细审核全部磋商文件，包括磋商文件修改书(如果有的话)，参考资料及有关附件，我们完全理解并放弃提出含糊不清或误解的问题的权利。

（4）本报价有效期为自开标日起\_\_\_\_\_日历日。报价有效期满之前均具有约束力。

（5）同意向贵方提供贵方可能要求的与本报价有关任何证据或资料。

（6）我方完全服从和尊重评标委员会所作的评标结果，同时清楚理解到报价最低并不一定获得中标资格，即最低报价不是中标的保证。同时也理解贵单位不承担我方参加本次采购活动的费用。

（7）如果我方成交，我方保证按照磋商文件的规定向贵方交纳成交服务费。

（8）我方完全理解并接受磋商文件的所有条款及规定。

与本报价有关的正式通讯地址为：

供应商名称（公章）：

地址：\_\_\_\_\_ 邮编：\_\_\_\_\_

电话：\_\_\_\_\_ 传真：\_\_\_\_\_

授权代表（签字或私章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_

## 二、法定代表人（负责人）身份证明

供应商名称：\_\_\_\_\_

统一社会信用代码：\_\_\_\_\_

注册地址：\_\_\_\_\_

成立时间：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

经营范围：\_\_\_\_\_

姓名：\_\_\_\_\_ 性别：\_\_\_\_\_ 年龄：\_\_\_\_\_ 系（供应商名称）的法定代表人  
（负责人）。

特此证明。

供应商名称（盖章）：

日 期：

附：法定代表人（负责人）身份证复印件

## 法人（负责人）授权声明书

（采购人）：

本授权声明：（供应商名称、法定代表人姓名（负责人））授权（被授权人姓名、职务）为我方“    项目”（项目编号：    ）投标活动的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关投标、签订合同、合同执行等一切事宜，我方均予认可并承担相应的法律责任。

特此声明。

法定代表人（负责人）签字或盖章：

授权代表签字：

供应商名称（盖章）：

日    期：    年    月    日

附：法定代表人（负责人）、被授权人身份证复印件

### 三、无重大违法记录的声明书

（采购人）：

（供应商名称）参加“      项目      ”的投标活动，现声明：（供应商名称）参加采购活动前三年在经营活动中没有重大违法记录，如有违反，本公司愿承担一切法律责任。

供应商名称（盖章）：

法定代表人（负责人）或授权代表（签字）：

日期：          年    月    日

#### 四、合同履行能力承诺书

（采购人）：

（供应商名称） 参加 “          项目          ” 的投标活动，现承诺：（供应商名称） 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力，如违反以上承诺，本公司将承担一切法律责任。

供应商名称（盖章）：

法定代表人（负责人）或授权代表（签字）：

日期：          年    月    日

## 五、资格承诺书

致：琼中黎族苗族自治县人民医院、海南金政采项目管理有限公司

我单位参与（项目名称）（项目编号）的采购活动，现承诺如下：

1. 我单位为在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任能力的法人或其他经济组织。

2. 我单位具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。

3. 我单位具有履行合同所必需的设备和专业技术能力。

4. 我单位具有依法缴纳税收和社会保障资金的相关证明材料。

5. 我单位符合在参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录。

6. 我单位符合在参加政府采购活动前三年内，无环保类行政处罚记录。

7. 我单位具备法律、行政法规规定的其他条件；

8. 截至投标截止日未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单。

9. 我单位与参与本项目的供应商之间，单位负责人不为同一人，也不存在直接控股、管理关系。

10. 如违反上述承诺，同意将相关失信行为纳入信用信息共享平台。

11. 同意此承诺书在省公共资源中心的政府采购信息发布平台公示，接受社会各界监督。

若我单位以上承诺不实，自愿承担提供虚假材料谋取中标、成交的法律责任。

承诺供应商（全称并加盖公章）：

单位负责人或授权代表（签字）：

日期： 年 月 日

## 六、其他资格证明材料

(1) 在中华人民共和国注册，具有独立承担民事责任的能力（注：①供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为自然人：提供“身份证明文件”。以上均提供复印件）；

(2) 必须为未被列入信用中国 (<https://www.creditchina.gov.cn/>) “重大税收违法案件当事人名单” “政府采购严重违法失信名单” 及未被列入中国执行信息公开网 (<http://zxgk.court.gov.cn/shixin/>) “失信被执行人”、中国政府采购网 (<http://www.ccgp.gov.cn/>) “政府采购严重违法失信行为记录名单” 的供应商（以采购人、采购代理机构或评审专家现场登录查询为准）。

注： 1、供应商应对其所提供的资格证明材料来源的合法性、真实性负责；

2、要求供应商提供的资料必须加盖供应商印章。

## 七、开标一览表

项目编号：GGP20250711

项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目

包号	项目内容	总价（人民币/元）	服务期	备注
项目 本身	琼中县“机器管处方” 平台建设项目	大写：  小写：		详见 分项 报价

注：1. 报价应是最终用户验收合格后的总价，包含完成相关环节的全部费用。

2. “开标一览表”为多页的，每页均需由法定代表人或授权代表签字并盖供应商印章。

3. “开标一览表”以包为单位填写。

供应商名称：                    （盖章）

法定代表人（负责人）或授权代表（签字）：

日期：  年  月  日

## 八、分项报价明细表

项目编号：GGP20250711

项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目

序号	名称	单位	数量	单价	金额	备注
1						
2						
3						
4						
5						
合计：¥_____（大写：人民币 _____）						

说明：如果按单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修正总价。

注：1、“分项报价明细表”各分项报价合计应当与“报价一览表”报价合计相等。

2、本分项报价表与报价一览表一起密封，通过资格性符合性审查后予以报价。

供应商名称：\_\_\_\_\_（全称并加盖公章）

法定代表人（负责人）或授权代表（签字）：

日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 九、技术、商务响应表

我公司已认真阅读采购文件中“采购需求”中的技术、商务所有条款，对用户需  
求书的内容要求了解清晰，若我司在本次投标中中标，将按照“采购需求”的服务要求  
的响应情况为采购人提供相应的产品及优质的服务。

序号	采购文件 需求条款	响应文件响应条款	偏离 情况	说明
1				
2				

备注：

- （一）“响应文件响应条款”一栏应对照采购文件需求条款一一对应响应。
- （二）“偏离情况”一栏应如实填写“正偏离”“负偏离”或“完全响应”。
- （三）《技术、商务响应表》填写不全、不明或不实的，响应文件将按无效投标处理。

供应商名称（盖章）：

法定代表人（负责人）或授权代表（签字）：

日期： 年 月 日

### 十、供应商基本情况表

供应商名称						
注册地址		邮政编码				
联系人		电话				
传真		网址				
法定代表人		技术职称		电话		
项目负责人		技术职称		电话		
成立时间		员工总人数：				
企业类型		其中	高级职称人员			
营业执照号			中级职称人员			
注册资金			初级职称人员			
开户银行			技工			
账号						
经营范围						

供应商名称：（全称并加盖公章）

法定代表人（负责人）签字：\_\_\_\_\_

日期：          年    月    日

### 十一、业绩情况表

序号	采购人单位名称	项目名称	合同金额 (万元)	签订日期
1				
2				
.....				
.....				

说明：附相关合同关键页等复印件，复印件必须清晰，因复印件不清晰而造成的不利后果由供应商自行承担。

供应商名称（盖章）：

法定代表人（负责人）或授权代表（签字）：

日 期：

## 十二、其他材料

供应商根据商务技术评分要求认为需提供的其他说明材料，格式自定

供应商名称（盖章）：

法定代表人（负责人）或授权代表（签字）：

日 期：

## 第五章、磋商程序

### 1、磋商小组及专家组成

根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》以及国家和地方采购的有关规定，遵循“公开、公平、公正、择优、诚实信用”的原则。磋商小组由采购人的代表和有关方面的专家三人以上的单数组成，其中专家人数不少于成员总数的三分之二，负责本次采购项目的竞争性磋商和评审工作。

### 2、磋商组织

磋商工作由海南金政采项目管理有限公司组织，具体磋商事务由依法组建的磋商小组负责。

### 3、磋商程序和评审方法

1、磋商小组对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查，如发现响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的等内容，可以要求供应商作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

2、磋商小组根据磋商文件的内容，对响应文件进行初步评审，只有通过初步评审的供应商才能继续进行磋商程序。初审分为资格性审查和符合性审查。

2.1 资格性审查。依据法律法规和磋商文件的规定，对响应文件中的资格证明等进行审查，以确定投标供应商是否具备投标资格。供应商响应文件属于下列情况之一的，在资格性审查时按照无效投标处理：

- (1) 不具备磋商文件中规定的资格要求的；
- (2) 未按照磋商文件规定的格式要求编制，且影响响应文件的资格性的；
- (3) 供应商投标报价超出本项目预算价，且采购人无法支付的；
- (4) 磋商文件规定的其他无效投标情形；

2.2 符合性审查。依据磋商文件的规定，从响应文件的有效性、完整性和对磋商文件的响应程度进行审查，以确定是否对磋商文件的实质性要求作出响应。供应商响应文件属于下列情况之一的，在符合性审查时按照无效投标处理：

（1）投标产品的技术规格、技术标准明显不符合招标项目的要求，且政府采购人无法接受的；

（2）未载明或者载明的招标项目履约时间、方式、数量及其他采购合同实质性内容与磋商文件要求不一致，且政府采购人无法接受的；

（3）附有采购人不能接受的条件或者不符合磋商文件规定的其他实质性要求。

2.3 在响应文件初审过程中，如果出现磋商小组意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则投票推荐 3 家以上供应商在规定时间内提交最后报价，但不得违背采购基本原则和磋商文件规定。

参照《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》第三条第四项情形的“市场竞争不充分的科研项目，以及需要扶持的科技成果转化项目”，提交最后报价的供应商可以为 2 家。

3、磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行磋商。

4、磋商结束后，磋商小组应当要求所有通过资格和符合性的供应商在规定时间内提交最后报价。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据磋商情况退出磋商。

5、经磋商确定最终采购需求和提交最后报价的供应商后，由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分。

6、综合评分具体评审的内容详见（综合评分表），技术、商务及价格权重分配如下：

类别	技术、商务	价格
权重	90%	10%

7、价格分计算方法：

满足磋商文件要求且最终报价最低的报价为基准价，价格分统一按照下列公式计算：价格分=(基准价 / 最终报价) × 价格权值 × 100%

如供应商满足 “关于政策性加分” 规定的，应按该条规定对供应商的最终报价进行调整。

8、综合评分及其统计：磋商小组成员对各供应商评分的算术平均值为该供应商的综合评分。综合得分最高的供应商为第一中标候选人供应商，综合得分次高的供应商为第二中标候选人供应商，以此类推。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。综合得分和投标报价均相同的，按技术指标由优至劣顺序排列。

#### **4、磋商、评审过程的保密性**

1、接受报价后，直至成交供应商与采购人签订合同后止，凡与磋商、审查、澄清、评价、比较、确定成交供应商意见有关的内容，任何人均不得向供应商及与磋商、评审无关的其他人透露。

2、从文件递交截止时间起到确定成交供应商日止，供应商不得与参加磋商、评审的有关人员私下接触。在磋商评审过程中，如果供应商试图在响应文件审查、澄清、比较及推荐成交供应商方面向参与磋商、评审的有关人员和采购人施加任何影响，其报价将被拒绝。

#### **5、接受和拒绝任何或所有报价的权利**

采购代理机构和采购人保留在成交之前任何时候接受或拒绝任何报价，以及宣布竞争性磋商无效或拒绝所有报价的权力，对受影响的供应商不承担任何责任。

#### **6、变更技术方案的权利**

在竞争性磋商过程中，采购人有权变更技术方案或采购数量，如果供应商根据采购人提出的变更要求调整方案或价格后未能获得合同，采购人和采购代理机构不承担任何责任。

### 资格审查表

项目编号：GGP20250711

项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目

类别	审查项目	评议内容（无效投标认定条件）	供应商 1	供应商 2	供应商 3
资格 性审 查	供应商的 资格	在中华人民共和国注册,具有独立承担民事责任的能力（注：①供应商若为企业法人：提供“统一社会信用代码营业执照”；②若为事业法人：提供“统一社会信用代码法人登记证书”；③若为其他组织：提供“对应主管部门颁发的准许执业证明文件或营业执照”；④若为自然人：提供“身份证明文件”。以上均提供复印件）			
		具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；			
		具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；			

		具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（提供承诺函加盖公章，格式自拟）			
		参加本次政府采购近三年内（成立不足三年的从成立之日起算），在经营活动中没有重大违法记录（提供承诺函加盖公章，格式自拟）；			
		参加本次政府采购近三年内，供应商无环保类行政处罚记录的（提供承诺函加盖公章，格式自拟）			
		具备法律、行政法规规定的其他条件（提供资格承诺函）；			
		必须为未被列入信用中国  ( <a href="https://www.creditchina.gov.cn">https://www.creditchina.gov.cn</a> /) “重大税收违法案件当事人名单”  “政府采购严重违法失信名单”及未被列入中国执行信息公开网  ( <a href="http://zxgk.court.gov.cn/shixin/">http://zxgk.court.gov.cn/shixin/</a> ) “失信被执行人”、中国政府			

		<p>采购网(<a href="http://www.ccgp.gov.cn/">http://www.ccgp.gov.cn/</a>)</p> <p>“政府采购严重违法失信行为记录名单”的供应商（以采购人、采购代理机构或评审专家现场登录查询为准）。</p>			
审查意见					

- 1、表中只需填写“√/通过”或“×/不通过”。
- 2、在结论中按“一项否决”的原则，只有全部是√/通过的，填写“合格”；只要其中有一项是×/不通过的，填写“不合格”。
- 3、结论是合格的，才能进入下一轮；不合格的被淘汰。

## 符合审查表

项目编号：GGP20250711

项目名称：琼中县“机器管处方”平台建设项目

类别	审查项目	评议内容(无效投标认定条件)	供应商 1	供应商 2	供应商 3
符合性审查	1 响应文件符合性	是否满足磋商文件的实质性要求			
	2 响应文件的有效性、完整性	是否符合磋商文件的式样和签署要求且内容完整无缺漏			
	3 报价项目完整性	是否对本项目内所有的内容进行投标，漏报其投标将被拒绝			
	4 投标报价	投标价是否固定价且投标价是唯一的，且不超过最高限价或预算金额			
	5. 投标有效期	是否满足磋商文件要求			
	6 服务期	是否满足磋商文件要求			
	7 其它	无其它无效投标认定条件			
审查意见					

1、表中只需填写“√/通过”或“×/不通过”。

2、在结论中按“一项否决”的原则，只有全部是√/通过的，填写“合格”；只要其中有一项是×/不通过的，填写“不合格”。

3、结论是合格的，才能进入下一轮；不合格的被淘汰。

综合评分表

序号	评分项目	分值	评分标准
1	企业实力	15 分	<p>(1) 投标人具有 ISO 20000 信息技术服务管理体系认证证书得 1 分，不提供不得分；</p> <p>(2) 投标人具有 ITSS 信息技术服务标准（运行维护）认证证书得 2 分，不提供不得分；</p> <p>(3) 投标人具有软件成熟度评估证书（CMMI），5 级及以上得 3 分，其它等级不得分，不提供不得分。</p> <p>(4) 投标人具有以下 CCRC 认证证书：</p> <p>1) 安全集成服务资质</p> <p>2) 信息安全应急处理服务资质</p> <p>3) 灾难备份与恢复服务资质，每一类认证证书一级得 3 分，二级得 2 分，其他等级不得分，最高得 9 分，同一类证书不重复计分，不提供不得分。</p> <p>证明材料：投标人需提供有效期内相关证书复印件加盖投标人公章，不提供不得分。</p>
2	项目经理资质	5 分	<p>投标人拟派本项目的项目经理（1 人）具有以下证书（每提供 1 个证书得 1 分，本项满分 5 分）：</p> <p>(1) 信息系统项目管理师证书；</p> <p>(2) PMP 项目管理认证证书；</p> <p>(3) 系统架构设计师证书；</p> <p>(4) 高级工程师(计算机类)；</p> <p>(5) CISP(注册信息安全工程师)证书。</p> <p>证明材料：提供有效期内证书复印件以及在投标单位 2025 年至今连续 3 个月社保证明并加盖投标人公章，不提供不得分。</p>

3	软件著作权	6 分	<p>投标人所获得与本次建设内容相关的计算机软件著作权等级证书，每提供 1 个得 2 分，同一类证书不重复计分，本项满分 6 分。含以下相关方面：（1）云医疗信息管理系统(云 HIS)；（2）中药处方或中医诊疗；（3）药监数据监管</p> <p>注：投标人需提供计算机软件著作权登记证书扫描件或复印件并加盖投标人公章。不清晰或未加盖公章，视为未提供。</p>
4	类似业绩	2 分	<p>投标人提供 2022 年 1 月 1 日至今承担过类似项目业绩（医疗信息化类），每提供一个得 1 分，满分 2 分。</p> <p>证明材料：提供项目业绩的合同关键页（合同首页、项目建设内容页、签字页盖章页等）扫描件并加盖投标人公章。</p>
5	技术参数响应得分	22 分	<p>投标人提供的技术参数、规格及其它要求完全满足或优于采购文件要求的得满分。带“▲”号的条款，每有一项不满足的扣 2 分；非带“▲”号的条款不满足的每项扣 1 分，直至扣完为止，满分 22 分。采购需求中明确要求提供相关证明文件的，如不提供则不得分。</p> <p>注：投标人须对所投标的响应情况的真实性负责，提供虚假参数、伪造、变更或虚假响应者，按废标处理。</p>
6	系统演示	10 分	<p>投标人须准备 15 分钟系统介绍及功能演示，功能演示点包括但不限于以下内容：</p> <p>1. 系统提供多种筛选方案设置功能，进行待评价任务筛选。评价人可对每个任务输入审核意见并打分。系统可自动生成任务评分表，并可导出到 Excel；完整演示此项得 2 分。</p> <p>2. 用户可根据使用习惯进行系统设置，如超时设置，</p>

			<p>审核药师显示设置，监测科室和非监测科室中未经药师人工审核的任务，PR 系统界面上“审核药师”列默认显示为空。也可设置这些任务对应“审核药师”的显示内容；完整演示此项得 2 分。</p> <p>3. 药师可以根据不同任务情况选择医生处方直接双签通过还是需要药师复核；完整演示此项得 2 分。</p> <p>4. 处方点评可提供多种筛选条件，包括问题药品，点评人，处方科室，自定义药品属性，麻精药品，基本药物等；完整演示此项得 2 分。</p> <p>5. 自定义合理用药指标。系统应提供自定义合理用药指标功能，可自行设置指标分子、分母进行统计。自定义要素包含药品、治疗金额、药品金额、处方数、病人数、药品品种数、使用量 DDDs、人天数、用药医嘱条目数；完整演示此项得 2 分。</p> <p>演示形式：系统演示时自行携带设备使用真实系统演示(不得使用 demo、PPT 或文字图片等方式进行演示)，否则不得分，以上演示内容每项 2 分，满分 10 分，技术要求与演示功能不一致视为负偏离，作演示项扣分处理。</p>
7	技术方案	10 分	<p>根据供应商提供的技术方案进行赋分：</p> <p>1. 供应商技术方案方案：</p> <p>（1）方案科学合理，实施规范，服务内容完善，适用性强，满足项目需求，得 7 分；</p> <p>（2）方案合理可行，针对性一般，能满足项目需求，得 3；</p> <p>（3）方案有存在内容缺陷，得 1 分；</p> <p>（4）不提供方案不得分。</p>

			<p>2. 方案内容除以上 3 个方面外，供应商可根据采购需求、项目特点，提供其他有针对性的措施，对所提供的措施的科学性、合理性、适用性进行赋分：</p> <p>（1）措施科学合理，针对性强，优于项目需求，得 3 分；</p> <p>（2）措施相对合理，针对性一般，能满足项目需求，得 2 分；</p> <p>（3）方案有存在内容缺陷，得 1 分；</p> <p>（4）不提供方案不得分。</p> <p>注：内容缺陷指不满足本项目采购需求，存在不适用本项目实际需求情况的情形（与项目实际不匹配不符合项目特点）、凭空捏造、逻辑漏洞、科学原理错误或不可实现的夸大情形等。</p>
8	实施方案	10 分	<p>根据供应商提供的实施方案（含项目人员组织架构、实施计划、质量保证措施、职责描述）进行赋分：</p> <p>1. 供应商实施方案：</p> <p>（1）方案科学合理，实施规范，服务内容完善，适用性强，满足项目需求，得 7 分；</p> <p>（2）方案合理可行，针对性一般，能满足项目需求，得 3 分；</p> <p>（3）方案有存在内容缺陷，得 1 分；</p> <p>（4）不提供方案不得分。</p> <p>2. 方案内容除以上 3 个方面外，供应商可根据采购需求、项目特点，提供其他有针对性的措施，对所提供的措施的科学性、合理性、适用性进行赋分：</p> <p>（1）措施科学合理，针对性强，优于项目需求，得 3 分；</p>

			<p>(2) 措施相对合理，针对性一般，能满足项目需求，得 2 分；</p> <p>(3) 方案有存在内容缺陷，得 1 分；</p> <p>(4) 不提供方案不得分。</p> <p>注：内容缺陷指不满足本项目采购需求，存在不适用本项目实际需求情况的情形（与项目实际不匹配不符合项目特点）、凭空捏造、逻辑漏洞、科学原理错误或不可实现的夸大情形等。</p>
9	服务方案	10 分	<p>根据供应商提供的售后方案（包含售后服务响应时间、服务内容、售后人员的投入、售后维护方案及承诺等内容）进行赋分：</p> <p>1. 供应商售后方案：</p> <p>(1) 方案科学合理，实施规范，服务内容完善，适用性强，满足项目需求，得 7 分；</p> <p>(2) 方案合理可行，针对性一般，能满足项目需求，得 3；</p> <p>(3) 方案有存在内容缺陷，得 1 分；</p> <p>(4) 不提供方案不得分。</p> <p>2. 方案内容除以上 3 个方面外，供应商可根据采购需求、项目特点，提供其他有针对性的措施，对所提供的措施的科学性、合理性、适用性进行赋分：</p> <p>(1) 措施科学合理，针对性强，优于项目需求，得 3 分；</p> <p>(2) 措施相对合理，针对性一般，能满足项目需求，得 2 分；</p> <p>(3) 方案有存在内容缺陷，得 1 分；</p> <p>(4) 不提供方案不得分。</p>

			注：内容缺陷指不满足本项目采购需求，存在不适用本项目实际需求情况的情形（与项目实际不匹配不符合项目特点）、凭空捏造、逻辑漏洞、科学原理错误或不可实现的夸大情形等。
10	价格分	10 分	满足磋商文件要求且最后报价最低得供应商的价格为基准价，其价格分为满分。报价得分=（评审基准价/投标报价）×价格权重×100
合计		100 分	

## 第六章 合同文本

合同编号：

签订地点：

签订时间：年 月 日

采购人（采购人）：

供应商（乙方）：

参照《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》《中华人民共和国民法典》及海南金政采项目管理有限公司琼中县“机器管处方”平台建设项目（项目编号：GGP20250711）的《磋商文件》、乙方的《响应文件》及《成交通知书》，甲、乙双方同意签订本合同。详细技术说明及其他有关合同项目的特定信息由合同附件予以说明，合同附件及本项目的磋商文件、响应文件、《成交通知书》等均为本合同不可分割的部分。双方同意共同遵守如下条款：

### 一、合同金额

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

### 二、服务范围

采购人要求乙方提供以下服务：

- 1、本合同项下的服务指\_\_\_\_\_。
- 2、…...

### 三、采购人乙方的权利和义务

（一） 采购人的权利和义务

（二） 乙方的权利和义务

#### 四、服务期间（项目完成期限）

#### 五、付款方式：

1、合同签订生效之日起 3 个工作日内，采购人凭成交供应商开具的正式有效的发票向成交供应商支付合同金额的 30%。

2、当系统在采购人指定地点安装、调试、验收合格并提交文档、资料后 15 个工作日内，采购人凭成交供应商开具的正式有效的发票向成交供应商支付合同金额的 70%，采购人支付合同总金额的 65%，余下合同总金额的 5%作为货物质保金，合同期满 1 年后，采购人（30 天内）一次性支付剩余的 5%合同款。（具体以合同约定为准）。

#### 六、知识产权产权归属

#### 七、保密

#### 八、违约责任与赔偿损失

1、乙方提供的服务不符合磋商文件、响应文件或本合同规定的，采购人有权拒收，并且乙方须向采购人方支付本合同总价 5%的违约金。

2、乙方未能按本合同规定的交货时间提供服务，从逾期之日起每日按本合同总价 3%的数额向采购人支付违约金；逾期半个月以上的，采购人有权终止合同，由此造成的采购人经济损失由乙方承担。

3、采购人无正当理由拒收接受服务，到期拒付服务款项的，采购人向乙方偿付本合同总的 5%的违约金。采购人逾期付款，则每日按本合同总价的 3%向乙方偿付违约金。

4、其它违约责任按《中华人民共和国民法典》处理。

## 九、争端的解决

1、合同执行过程中发生的任何争议，如双方不能通过友好协商解决，按相关法律法规处理。

**十、不可抗力：**任何一方由于不可抗力原因不能履行合同时，应在不可抗力事件结束后1日内向对方通报，以减轻可能给对方造成的损失，在取得有关机构的不可抗力证明或双方谅解确认后，允许延期履行或修订合同，并根据情况可部分或全部免于承担违约责任。

**十一、税费：**在中国境内、外发生的与本合同执行有关的一切税费均由乙方负担。

## 十二、其它

1、本合同所有附件、磋商文件、响应文件、成交通知书均为合同的有效组成部分，与本合同具有同等法律效力。

2、在执行本合同的过程中，所有经双方签署确认的文件（包括会议纪要、补充协议、往来信函）即成为本合同的有效组成部分。

3、如一方地址、电话、传真号码有变更，应在变更当日内书面通知对方，否则，应承担相应责任。

4、除采购人事先书面同意外，乙方不得部分或全部转让其应履行的合同项下的义务。

## 十三、合同生效：

本合同在甲乙双方法定代表人代表或其授权代表签字盖章后生效。

#### 十四、其他

1、如有未尽事宜，由双方依法订立补充合同。

2、本合同一式五份，自双方签章之日起生效。采购人二份，乙方二份，采购代理机构一份。

采购人：（盖章）

乙方：（盖章）

法定代表人（授权代表）：

法定代表人（授权代表）：

地 址：

地 址：

开户银行：

开户银行：

账号：

账号：

电 话：

电 话：

传 真：

传 真：

签约日期：XX 年 XX 月 XX 日

签约日期：XX 年 XX 月 XX 日

见证单位：（盖章）

法定代表人（授权代表）：

地 址：

电 话：

传 真：

签约日期：XX 年 XX 月 XX 日