

# 政府采购合同格式（货物类）

合同编号: MYZY201812SBCG037-HT

项目名称: 北京市密云区中医医院医疗设备及软件系统项目

货物名称: 处方前置审核、处方点评软件（第十一包）  
即【合理用药监控系统 V1.0】

买 方: 北京市密云区中医医院

卖 方: 普华和诚（北京）信息有限公司

签署日期: 2018 年 12 月 11 日



# 合 同 书

北京市密云区中医医院 (买方) 北京市密云区中医医院医疗设备及软件系统项目 (项目名称) 中所需 处方前置审核、处方点评软件即【合理用药监控系统 V1.0】 (货物名称) 经 中经国际招标集团有限公司 (招标采购单位) 以 CEITCL-BJ10-1810009 号招标文件在国内 公开 (公开/邀请) 招标。经评标委员会评定 普华和诚(北京)信息有限公司 (卖方) 为中标人。买、卖双方同意按照下面的条款和条件, 签署本合同。

## 1、合同文件

下列文件构成本合同的组成部分, 应该认为是一个整体, 彼此相互解释, 相互补充。为便于解释, 组成合同的多个文件的优先支配地位的次序如下:

- a. 本合同书
- b. 中标通知书
- c. 协议
- d. 投标文件 (含澄清文件)
- e. 招标文件 (含招标文件补充通知)

## 2、货物和数量

本合同货物: 处方前置审核、处方点评软件即【合理用药监控系统 V1.0】  
数量: 1 套

## 3、合同总价

本合同总价为 298000 元人民币。

交货地点: 北京市密云区中医医院

## 4、付款方式

本合同的付款方式为: 货到安装验收合格后, 付清货款的50%, 试运行三个月后, 经使用科室及管理科室确认后付清其余50%货款。

## 5、技术规范

提交货物的技术规范应与招标文件规定的技术规范和技术规范附件(如果有)

的话)及其投标文件的技术规范偏差表(如果被买方接受的话)相一致。若技术规范中无相应说明，则以国家有关部门最新颁布的相应标准及规范为准。

## 6、知识产权

卖方应保证买方在使用该货物或其任何一部分时不受第三方提出的侵犯专利权、著作权、商标权和工业设计权等的起诉。如果任何第三方提出侵权指控，卖方须与第三方交涉并承担由此发生的一切责任、费用和经济赔偿。

## 7、包装要求

7.1 除合同另有约定外，卖方提供的全部货物，均应采用本行业通用的方式进行包装，且该包装应符合国家有关包装的法律、法规的规定。包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防粗暴装卸，确保货物安全无损，运抵现场。由于包装不善所引起的货物锈蚀、损坏和损失均由卖方承担。

7.2 每件包装箱内应附一份详细装箱单和质量合格证。

## 8、装运标志

8.1 卖方应在每一包装箱的四侧用不褪色的油漆以醒目的中文字样做出下列标记：

收货人：\_\_\_\_\_

合同号：\_\_\_\_\_

装运标志：\_\_\_\_\_

收货人代号：\_\_\_\_\_

目的地：\_\_\_\_\_

货物名称、品目号和箱号：\_\_\_\_\_

毛重 / 净重：\_\_\_\_\_

尺寸(长×宽×高以厘米计)：\_\_\_\_\_

8.2 如果货物单件重量在 2 吨或 2 吨以上，卖方应在每件包装箱的两侧用中文和适当的运输标记，标明“重心”和“吊装点”，以便装卸和搬运。根据货物的特点和运输的不同要求，卖方应在包装箱上清楚地标有“小心轻放”、“防潮”、“勿倒置”等字样和其他适当的标志。

## **9、交货方式**

9.1 交货方式：现场交货，免费上门送货、安装、调试。卖方负责办理运输和保险，将货物运抵现场。有关运输和保险的一切费用由卖方承担。所有货物运抵现场的日期为交货日期。

9.2 卖方应在合同规定的交货期3天以前以电报或传真形式将合同号、货物名称、数量、包装箱件数、总毛重、总体积(立方米)和备妥交货日期通知买方。同时卖方应用挂号信将详细交货清单一式6份包括合同号、货物名称、规格、数量、总毛重、总体积(立方米)、包装箱件数和每个包装箱的尺寸(长×宽×高)、货物总价和备妥待交日期以及对货物在运输和仓储的特殊要求和注意事项通知买方。

9.3 在现场交货条件下，卖方装运的货物不应超过合同规定的数量或重量。否则，卖方应对超运部分引起的一切后果负责。

## **10、技术资料**

10.1 合同项下技术资料(除特殊条款规定外)将以下列方式交付：

合同生效后15天之内，卖方应将每台设备和仪器的中文技术资料一套，如目录索引、图纸、操作手册、使用指南、维修指南和 / 或服务手册和示意图寄给买方。

10.2 另外一套完整的上述资料应包装好随同每批货物一起发运。

10.3 如果买方确认卖方提供的技术资料不完整或在运输过程中丢失，卖方将在收到买方通知后3天内将这些资料免费寄给买方。

## **11、质量保证**

11.1 卖方须保证货物是全新、未使用过的，并完全符合强制性的国家技术质量规范和合同规定的质量、规格、性能和技术规范等的要求。

11.2 卖方须保证所提供的货物经正确安装、正常运转和保养，在其使用寿命期内须具有符合质量要求和产品说明书的性能。在货物质量保证期之内，卖方须对由于设计、工艺或材料的缺陷而发生的任何不足或故障负责。

11.3 根据买方按检验标准自己检验结果或委托有资质的相关质检机构的检验结果，发现货物的数量、质量、规格与合同不符；或者在质量保证期内，证实货物

存在缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，买方应尽快以书面形式通知卖方。卖方在收到通知后 7 天内应免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

11.4 如果卖方在收到通知后 7 天内没有弥补缺陷，买方可采取必要的补救措施，但由此引发的风险和费用将由卖方承担。

11.5 合同项下货物的质量保证期为自货物通过最终验收起不少于 12 个月。

## 12、检验和验收

12.1 在交货前，卖方应对货物的质量、规格、性能、数量和重量等进行详细而全面的检验，并出具证明货物符合合同规定的文件。该文件将作为申请付款单据的一部分，但有关质量、规格、性能、数量或重量的检验不应视为最终检验。

12.2 货物运抵现场后，安装、调试、培训完成后，买方应在 10 日内组织验收，并制作验收备忘录，签署验收意见。

12.3 买方有在货物制造过程中派员监造的权利，卖方有义务为买方监造人员行使该权利提供方便。

12.4 制造厂对所供货物进行机械运转试验和性能试验时，卖方必须提前通知买方。

## 13、索赔

13.1 如果货物的质量、规格、数量、重量等与合同不符，或在第 11.5 规定的质量保证期内证实货物存有缺陷，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，买方有权根据有资质的权威质检机构的检验结果向卖方提出索赔（但责任应由保险公司或运输部门承担的除外）。

13.2 在根据合同第 11 条和第 12 条规定的检验期和质量保证期内，如果卖方对买方提出的索赔负有责任，卖方应按照买方同意的下列一种或多种方式解决索赔事宜：

13.2.1 在法定的退货期内，卖方应按合同规定将货款退还给买方，并承担由此发生的一切损失和费用，包括利息、银行手续费、运费、保险费、检验费、仓储费、装卸费以及为保护退回货物所需的其它必要费用。如已超过退货期，但卖方同意退货，可比照上述办法办理，或由双方协商处理。

13.2.2 根据货物低劣程度、损坏程度以及买方所遭受损失的数额，经买卖双方商定降低货物的价格，或由有权的部门评估，以降低后的价格或评估价格为准。

13.2.3 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或 / 和修补缺陷部分，卖方应承担一切费用和风险并负担买方所发生的一切直接费用。同时，卖方应按合同第 10 条规定，相应延长修补或更换件的质量保证期。

13.3 如果在买方发出索赔通知后 3 天内，卖方未作答复，上述索赔应视为已被卖方接受。如卖方未能在买方提出索赔通知后 7 天内或买方同意的更长时间内，按照本合同第 13.2 条规定的任何一种方法解决索赔事宜，买方将从合同款或从卖方开具的履约保证金保函中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索赔金额，买方有权向卖方提出不足部分的补偿。

## 14、延迟交货

14.1 卖方应按照“货物需求一览表及技术规格”中买方规定的时间表交货和提供服务。

14.2 如果卖方无正当理由迟延交货，买方有权提出违约损失赔偿或解除合同。

14.3 在履行合同过程中，如果卖方遇到不能按时交货和提供服务的情况，应及时以书面形式将不能按时交货的理由、预期延误时间通知买方。买方收到卖方通知后，认为其理由正当的，可酌情延长交货时间。

## 15、违约赔偿

除合同第 16 条规定外，如果卖方没有按照合同规定的时间交货和提供服务，买方可要求卖方支付违约金。违约金按每周迟交货物或未提供服务交货价的 0.5% 计收。但违约金的最高限额为迟交货物或没有提供服务的合同价的 5%。一周按 7 天计算，不足 7 天按一周计算。如果达到最高限额，买方有权解除合同。

## 16、不可抗力

16.1 如果双方中任何一方遭遇法律规定的不可抗力，致使合同履行受阻时，履行合同的期限应予延长，延长的期限应相当于不可抗力所影响的时间。

16.2 受事故影响的一方应在不可抗力的事故发生后尽快书面形式通知另一方，

并在事故发生后 7 天内，将有关部门出具的证明文件送达另一方。

16.3 不可抗力使合同的某些内容有变更必要的，双方应通过协商在 7 日内达成进一步履行合同的协议，因不可抗力致使合同不能履行的，合同终止。

## 17、税费

与本合同有关的一切税费均适用中华人民共和国法律的相关规定。

## 18、合同争议的解决

18.1 因合同履行中发生的争议，合同当事人双方可通过协商解决。协商不成的，可向买方所在地人民法院提起诉讼。

18.2 诉讼费用应由败诉方负担。

## 19、违约解除合同

19.1 在卖方违约的情况下，买方可向卖方发出书面通知，部分或全部终止合同。同时保留向卖方追诉的权利。

19.1.1 卖方未能在合同规定的限期或买方同意延长的限期内，提供全部或部分货物，按合同第 15 的规定可以解除合同的；

19.1.2 卖方未能履行合同规定的其它主要义务的；

18.1.3 在本合同履行过程中有腐败和欺诈行为的。

“腐败行为”是指提供/给予/接受或索取任何有价值的东西来影响买方在合同签订、履行过程中的行为。

“欺诈行为”是指为了影响合同签订、履行过程，以谎报事实的方法，损害买方的利益的行为。

19.2 在买方根据上述第 19.1 条规定，全部或部分解除合同之后，应当遵循诚实信用原则，全部或部分购买与未交付的货物类似的货物或服务，卖方应承担买方购买类似货物或服务而产生的额外支出。部分解除合同的，卖方应继续履行合同中未解除的部分。

## 20、破产终止合同

如果卖方破产导致合同无法履行时，买方可以书面形式通知卖方，单方终止合同而不给卖方补偿。但买方必须以书面形式告知同级政府采购监督管理部门。

该合同的终止将不损害或不影响买方已经采取或将要采取的任何行动或补救措施的权利。

## 21、转让和分包

21.1 政府采购合同不能转让。

21.2 经买方同意，卖方可以将合同项下非主体、非关键性工作分包给他人完成。接受分包的人应当具备相应的资格条件，并不得再次分包。分包后不能解除卖方履行本合同的责任和义务，接受分包的人与卖方共同对买方连带承担合同的责任和义务。卖方可以将合同项下非主体、非关键性工作分包给他人完成。但必须在投标文件中载明。

## 22、合同修改

买方和卖方都不得擅自变更本合同，但合同继续履行将损害国家和社会公共利益的除外。如必须对合同条款进行改动时，当事人双方须共同签署书面文件，作为合同的补充，并报同级政府采购监督管理部门备案。

## 23、通知

本合同任何一方给另一方的通知，都应以书面形式发送，而另一方也应以书面形式确认并发送到对方明确的地址。

## 24、计量单位

除技术规范中另有规定外，计量单位均使用国家法定计量单位。

## 25、适用法律

本合同应按照中华人民共和国的法律进行解释。

## 26、履约保证金

26.1 卖方应在合同签订后5天内，按约定的方式向买方提交合同总价5%的履约保证金。

26.2 履约保证金用于补偿买方因卖方不能履行其合同义务而蒙受的损失。

26.3 履约保证金应使用本合同货币，按下列方式之一提交：

A. 买方可接受的在中华人民共和国注册和营业的银行，按招标文件提供的格式（附件8），或其他买方可接受的格式。

B. 支票、汇票或现金。

26.4 履约保证金在法定的货物质量保证期期满前应完全有效。

26.5 如果卖方未能按合同规定履行其义务，买方有权从履约保证金中取得补偿。

质量保证期结束后三十(30)天内，买方将把履约保证金退还卖方。

## 27、合同生效和其它

27.1 政府采购项目的采购合同内容的确定应以招标文件和投标文件为基础，不得违背其实质性内容。政府采购项目的采购合同自签订之日起七个工作日内，买方应当将合同副本报同级政府采购监督管理部门和有关部门备案。合同将在双方签字盖章并由卖方递交履约保证金后开始生效。

27.2 本合同一式7份，具有同等法律效力。

### 附件：

附件 1——中标通知书

附件 2——投标一览表

附件 3——投标分项报价表

附件 4——货物说明一览表

附件 5——技术规格偏离表

附件 6——商务条款偏离表

附件 7——资格证明文件

7-1 法人营业执照的复印件（须加盖本单位公章）

7-2 组织机构代码证的复印件（须加盖本单位公章）

7-3 税务登记证书复印件（须加盖本单位公章）

7-4 法定代表人授权书

7-5 制造商的资格声明（所投货物为进口货物时适用）

7-6 经销商（作为代理）的资格声明

7-7 制造商的授权书（所投货物为进口货物时适用）

7-8 所投货物的有效期内的注册证及注册登记表或者软件、系统的知识产权

证明文件等

附件 8——售后服务承诺书



2018年12月11日

授权代表(签字): 徐勇

地 址: \_\_\_\_\_

邮 政 编 码: \_\_\_\_\_

电 话: \_\_\_\_\_

开 户 银 行: \_\_\_\_\_

帐 号: \_\_\_\_\_



2018年12月11日

授权代表(签字): 张坤鹏

地 址: \_\_\_\_\_

邮 政 编 码: \_\_\_\_\_

电 话: \_\_\_\_\_

开 户 银 行: 招商银行股份有限公司北京

朝阳公园支行

帐 号: 110922653310401

开 户 行 行 号: 308100005473

企 业 规 模: 小型企 业

## 附件 1 投标一览表

序号	设备名称	投标总价 (元)	投标 保证金	交货时间	备注
1	合理用药 监控系统 V1.0	298000	电汇 3000 元	合同签订后 3 个月内完成交货、安装、调试、试运行、人员培训、验收合格，交付使用；	系统维护第一年免费，之后按照成交总价 10% 收取年服务费。

## 附件 2 投标分项报价表

报价单位：人民币元

序号	名称	型号和规格	数量	原产地和制造商名称	单价	总价	备注
1.	主机和标准附件	合理用药监控系统 V1.0	1	普华和诚（北京）信息有限公司	298000	298000	无
2.	备品备件	--	--	--	--	--	--
3.	专用工具	--	--	--	--	--	--
4.	安装、调试、检验	系统安装、联调服务	1	普华和诚（北京）信息有限公司	免费	免费	无
5.	培训	系统上线后客户服务	1	普华和诚（北京）信息有限公司	免费	免费	无
6.	技术服务	系统上线技术对接服务	1	普华和诚（北京）信息有限公司	免费	免费	无
7.	至最终目的地运保费				无	无	
总价						298000	

### 附件3 货物说明一览表

序号	货物名称	主要规格	数量	交货期	交货地点	其它
1	合理用药 监控系统 V1.0	1、门急诊 处方前置 审核系统 2、门急诊 处方点评 系统	1	合同签订后3个月内完 成交货、安装、调试、 试运行、人员培训、验 收合格，交付使用；	北京市 密云区 中医医 院	系统维护第一年 免费，之后按照成 交总价10%收取年 服务费。

## 附件 4 技术规格偏离表

序号	货物名称	招标文件条款号	招标规格	投标规格	偏离	说明
1.	门急诊处方前置审核	1. 1. 1	前置审核时间≤1s，人工审核时间≤20s，可调整	在医生工作站提交处方或医嘱后，系统应在不超过 200ms 内完成用药合理性审核，并反馈审核结果。	无偏离	无
2.	门急诊处方前置审核	1. 1. 2. 1	自动拦截医师不合理处方，药师审核后方可打印、交费、取药	医生开具处方后，如系统审核不合理，则需由药师审核是否通过，如审核通过，则医生可继续开具处方或进行签章，如药师审核不通过，医生可根据药师建议修改处方重新提交	无偏离	无
3.	门急诊处方前置审核	1. 1. 2. 2	如医师强制通过前置审核，系统需自动记录并提示药师	如医生需要强制开出，可填写备注原因发送给药师审核	无偏离	无
4.	门急诊处方前置审核	1. 1. 2. 3	如就诊人数过多，系统能做超时控制	如药师审核超时，系统自动反馈给医生审核超时，医生可保存或打印处方。系统会自动记录超时状态。	无偏离	无
5.	门急诊处方前置审核	1. 1. 2. 4	药师可与医师通过系统及时沟通	医生和药师可通过系统进行线上沟通，快捷反馈各自处理意见	无偏离	无
6.	门急诊处方前置审核	1. 1. 2. 5	药师审核处方以处方形式显示，包括病情栏	满足	无偏离	病情栏需沟通实现方式
7.	门急诊处方前置审核	1. 1. 2. 6	前置审核的规则应及时更新，提供审核规则的依据或来源	系统内置药学数据库来源明确，审核规则数据应经过多家医院的实际使用校验及专家论证，审核结果准确可靠。	无偏离	无
8.	门急诊	1. 1.	医师、药师能通过本系统	满足	无	无

	处方前置审核	2.7	自行浏览药品说明书。		偏离	
9.	门急诊处方前置审核	1.1. 2.8	医生开具处方后，如系统审核不合理，则需由药师审核是否通过，如审核通过，则医生可继续开具处方或进行签章，如药师审核不通过，医生可根据药师建议修改处方重新提交。	医生开具处方后，如系统审核不合理，则需由药师审核是否通过，如审核通过，则医生可继续开具处方或进行签章，如药师审核不通过，医生可根据药师建议修改处方重新提交	无偏 离	无
10.	门急诊处方前置审核	1.1. 2.9	医院能自行设定、修改前置审核规则	系统支持对药品及其审核项进行审核配置。例如可选出某些外用药不审核用量。	无偏 离	无
11.	门急诊处方前置审核	1.2. 1	系统支持按医院配置规则对医生开具的处方进行实时审核，并对处方中存在不合理的内容进行警示。	系统支持按医院配置规则对医生开具的处方进行实时审核，并对处方中存在不合理的内容进行警示	无偏 离	无
12.	门急诊处方前置审核	1.2. 2	对系统审核不合理处方，HIS可根据合理用药系统返回结果不允许医生保存或打印处方。如医生需要强制开出，可填写备注原因发送给药师审核。	针对系统审核不合理处方，HIS可根据合理用药系统返回结果不允许医生保存或打印处方。如医生需要强制开出，可填写备注原因发送给药师审核	无偏 离	无
13.	门急诊处方前置审核	#1.2 .3	如审方药师上线，可实时接收到医生强制开出的不合理处方，判断其合理性，并将结果反馈给医生。	审方药师可点击在岗或者离岗。如审方药师上线，可实时接收到医生强制开出的不合理处方，判断其合理性，并将结果反馈给医生。	无偏 离	无
14.	门急诊处方前置审核	1.2. 4	如药师处于离线状态，则此时系统判断不合理处方也可保存或者打印，系统会自动记录所有操作痕迹。	如药师处于离线状态，则此时系统判断不合理处方也可保存或者打印，系统会自动记录所有操作痕迹。	无偏 离	无
15.	门急诊处方前置审核	1.2. 5	系统支持对患者当日就诊不同科室的处方进行合并审核。并将审核结果返回给医生。	系统支持对患者当日就诊不同科室的处方进行合并审核。并将审核结果返回给医生。	无偏 离	无
16.	门急诊处方前置审核	1.2. 6	医生接受到药师审核结果后，针对审核合理处方可直接打印；针对审核不合理处	医生接受到药师审核结果后，针对审核合理处方可直接打印，针对审	无偏 离	无

			方，可选择接受药师意见修改处方或不接受强制开出。如强制开出需填写原因。	核不合理处方，可选择接受药师意见修改处方或不接受强制开出。如强制开出需填写原因。		
17.	门急诊处方前置审核	1. 2. 7	医生和药师可通过系统进行线上沟通，反馈各自处理意见。相关处理意见可做成系统配置项供药师和医生快速选择。	医生和药师可通过系统进行线上沟通，快捷反馈各自处理意见。相关处理意见可做成系统配置项供药师和医生快速选择。	无偏 离	无
18.	门急诊处方前置审核	#1. 2. .8	管理员可配置哪些科室参与前置审核，不参与前置审核的科室则不受审核结果的约束。	管理员可配置哪些科室参与前置审核。不参与前置审核的科室则不受审核结果的约束。	无偏 离	无
19.	门急诊处方前置审核	1. 2. 9	系统支持配置药师审核科室范围。一名药师可负责多个科室，一个科室也可由多名药师负责。如多名药师负责同一科室，则系统会自动分配给闲时药师审核处方。	系统支持配置药师审核科室范围。如多名药师负责同一科室，则系统会自动分配给闲时药师审核处方。一名药师可负责多个科室，一个科室也可由多名药师负责。	无偏 离	无
20.	门急诊处方前置审核	1. 2. 10	如药师审核超时，系统自动反馈给医生审核超时，医生可保存或打印处方。系统会自动记录超时状态。	如药师审核超时，系统自动反馈给医生审核超时，医生可保存或打印处方。系统会自动记录超时状态。	无偏 离	无
21.	门急诊处方前置审核	1. 2. 11	系统支持对药品及其审核项进行审核配置。	系统支持对药品及其审核项进行审核配置。例如可选出某些外用药不审核用量。	无偏 离	无
22.	门急诊处方前置审核	1. 2. 12	药师可实时看到处方的审核结果，包括系统审核结果，药师审核结果、是否超时、沟通记录等。	药师可实时看到处方的审核结果，包括系统审核结果，药师审核结果，是否超时，沟通记录等。	无偏 离	无
23.	门急诊处方前置审核	1. 2. 13	系统支持统计出药师干预处方的工作量。	系统支持统计出药师干预处方的工作量。	无偏 离	无
24.	门急诊处方前置审核	#1. 2. .14	系统支持根据处方诊断对药品适应证适宜性进行审核。	系统支持根据处方诊断对药品适应证适宜性进行审核。	无偏 离	无
25.	门急诊处方前置审核	1. 2. 15	系统支持根据患者年龄审核是否存在遴选药品不适宜。	系统支持根据患者年龄审核是否存在遴选药品不适宜。	无偏 离	无

26.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 16	特殊人群可审核是否存在遴选药品不适宜。	如患者属妊娠期、哺乳期、肾功能不全等特殊人群，可审核是否存在遴选药品不适宜。	无偏 离	无
27.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 17	系统支持审核处方用药的给药途径是否适宜。	系统支持审核处方用药的给药途径是否适宜。	无偏 离	无
28.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 18	系统支持根据患者年龄、性别、体重、体表面积、各项检验指标审核单次用量、单日用量是否适宜。	系统支持根据患者年龄、性别、体重、体表面积、各项检验指标审核单次用量、单日用量是否适宜。	无偏 离	无
29.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 19	系统支持根据患者年龄、性别、体重、体表面积、各项检验指标审核给药频率及给药间隔是否适宜。	系统支持根据患者年龄、性别、体重、体表面积、各项检验指标审核给药频率及给药间隔是否适宜。	无偏 离	无
30.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 20	系统支持根据患者的过敏史情况，结合药品成分判断是否存在用药过敏风险情况。	系统支持根据患者的过敏史情况，结合药品成分判断是否存在用药过敏风险情况。	无偏 离	无
31.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 21	西药作用部位相同的两个药品，如果存在避免合用规则，系统会提示存在相互作用；中成药作用部位相同的两个药品，如果属于十八反十九畏的范围，系统会提示存在相互作用。	西药-作用部位相同的两个药品，如果存在避免合用规则，系统会提示存在相互作用。 中成药-作用部位相同的两个药品，如果属于十八反十九畏的范围，系统会提示存在相互作用。	无偏 离	无
32.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 22	西药作用部位相同的两个药品，如果含有相同的成分或属于同一药理学分类，系统会提示存在重复用药；中成药作用部位相同的两个药品，如果含有相同的毒性或重金属成分或功效属于同一亚类，系统会提示存在重复用药。	西药-作用部位相同的两个药品，如果含有相同的成分或属于同一药理学分类，系统会提示存在重复用药。 中成药-作用部位相同的两个药品，如果含有相同的毒性或重金属成分或功效属于同一亚类，系统会提示存在重复用药。	无偏 离	无
33.	门急诊 处方前置 审核	1. 2. 23	系统判断处方用药是否存在配伍禁忌。	系统判断处方用药是否存在配伍禁忌。	无偏 离	无

34.	门急诊处方前置审核	1. 2. 24	系统判断溶媒选择是否适宜、溶媒用量是否适宜和溶媒浓度是否适宜。	系统判断溶媒选择是否适宜、溶媒用量是否适宜和溶媒浓度是否适宜。	无偏 离	无
35.	门急诊处方前置审核	1. 2. 25	医院药师需对系统审核结果进行确认，药师可新增/修改药品适应证规则、给药途径规则、单次用药量规则、单日用药量规则、年龄人群禁忌规则、特殊人群禁忌规则、相互作用规则、重复用药规则、配伍禁忌规则、溶媒适宜性规则等。	医院药师需对系统审核结果进行确认，并根据医院的实际业务需求，自行新增或修改药品适应证规则、给药途径规则、单次用药量规则、单日用药量规则、年龄人群禁忌规则、特殊人群禁忌规则、相互作用规则、重复用药规则、配伍禁忌规则、溶媒适宜性规则等。以用法用量规则为例，药师可根据患者诊断、年龄、特殊人群等配置单次用药量及单日用药量。审核规则由医院相关的负责人确认生效。	无偏 离	无
36.	门急诊处方点评	2. 1. 1. 1	按药品类型抽取处方，支持单独抽取西药、中成药、抗菌药物、中药饮片、配方颗粒处方	系统支持根据门急诊类型、就诊科室、处方医生、医生级别、发药药房、发药药师、患者性别、年龄范围、处方诊断、药品类别、药品、处方类型（中药、西药、中西药）、药品品种数、剂型、给药途径、结算类型、处方金额范围、是否皮试等多个维度，定制处方点评的抽样模板。	部分偏 离	暂不持 中饮片、 处方配 方颗粒的 抽取
37.	门急诊处方点评	2. 1. 1. 2	按日期、处方号、科室、医师、患者姓名、药品名称、药味抽取处方	系统支持根据门急诊类型、就诊科室、处方医生、医生级别、发药药房、发药药师、患者性别、年龄范围、处方诊断、药品类别、药品、处方类型（中药、西药、中西药）、药品品种数、剂型、给药途径、结算	部分偏 离	暂不持 味药抽取、 患者姓名 抽取

				类型、处方金额范围、是否皮试等多个维度，定制处方点评的抽样模板。		
38.	门急诊 处方点评	2. 1. 2. 1	按药品类型点评处方，支持单独点评西药、中成药处方	系统支持根据门急诊类型、就诊科室、处方医生、医生级别、发药药房、发药药师、患者性别、年龄范围、处方诊断、药品类别、药品、处方类型（中药、西药、中西药）、药品品种数、剂型、给药途径、结算类型、处方金额范围、是否皮试等多个维度，定制处方点评的抽样模板。	无偏 离	无
39.	门急诊 处方点评	2. 1. 2. 2	按日期、处方号、科室、医师、药品名称点评处方	系统支持根据门急诊类型、就诊科室、处方医生、医生级别、发药药房、发药药师、患者性别、年龄范围、处方诊断、药品类别、药品、处方类型（中药、西药、中西药）、药品品种数、剂型、给药途径、结算类型、处方金额范围、是否皮试等多个维度，定制处方点评的抽样模板。	无偏 离	无
40.	门急诊 处方点评	2. 1. 3. 1	自动生成处方点评结果	系统支持按点评项、按处方或按药品，将点评结果导出，便于药师在线下做各类文档处理工作。	无偏 离	无
41.	门急诊 处方点评	2. 1. 3. 2	结果报表项目可按需求自行设定	系统支持按点评项、按处方或按药品，将点评结果导出，便于药师在线下做各类文档处理工作。	无偏 离	无
42.	门急诊 处方点评	2. 2. 1	每天规定时间，系统会自动接收当日已发药处方，并对处方的适宜性按医院规则进行自动判断。	每天晚上，系统会自动接收当日已发药处方，并对处方的适宜性按医院规则进行自动判断。	无偏 离	无

43.	门急诊 处方点评	2. 2. 2	系统支持根据门急诊类型、就诊科室、处方医生、医生级别、发药药房、发药药师、患者性别、年龄范围、处方诊断、药品类别、药品、处方类型（中药、西药、中西药）、药品品种数、剂型、给药途径、结算类型、处方金额范围、是否皮试等多个维度，定制处方点评的抽样模板；可以按处方、科室、医生比例或指定数量进行处方随机抽取；也可按审核项仅抽取不适宜处方。	系统支持根据门急诊类型、就诊科室、处方医生、医生级别、发药药房、发药药师、患者性别、年龄范围、处方诊断、药品类别、药品、处方类型（中药、西药、中西药）、药品品种数、剂型、给药途径、结算类型、处方金额范围、是否皮试等多个维度，定制处方点评的抽样模板。还可以按处方、科室、医生比例或指定数量进行处方随机抽取。也可按审核项仅抽取不适宜处方。	无偏 离	无
44.	门急诊 处方点评	2. 2. 3	管理员药师可选择抽样方案，支持按处方日期或发药日期进行抽样，也可以设置按患者点评或按处方进行点评的模式，支持设置点评时间，配置是否显示科室及医生信息，然后进行抽样。	管理员药师可选择抽样方案，支持按处方日期或发药日期进行抽样，也可以设置按患者点评或按处方进行点评的模式，最后，支持设置点评时间，配置是否显示科室及医生信息，然后进行抽样。	无偏 离	无
45.	门急诊 处方点评	2. 2. 4	系统支持根据药师点评工作量，为药师分配点评任务；可平均分配所有点评工作任务；可以支持按处方的开方科室进行分配。分配完毕后，点评药师可登录系统查看自己负责点评的处方。	系统支持根据药师点评工作量，为药师灵活分配点评任务，也可平均分配所有点评工作任务，也可以支持按处方的开方科室进行分配。分配完毕后，点评药师可登录系统查看自己负责点评的处方。	无偏 离	无
46.	门急诊 处方点评	2. 2. 5	药师根据系统的预点评结果，发现处方中对药物临床使用的适宜性（用药适应证、药物选择、给药途径、用法用量、药物相互作用、重复用药、配伍禁忌）和处方的规范性相关的问题；药师还可以新增、删除或修改系统预点评结果。点评项内容包	药师根据系统的预点评结果，可以直观的发现处方中对药物临床使用的适宜性（用药适应证、药物选择、给药途径、用法用量、药物相互作用、重复用药、配伍禁忌）和处方的规范性相关的问题，在系统预点	无偏 离	无

			括：不适宜点评项、不规范点评项及超常点评项。所有点评项设定均符合卫计委相关规范文件规定。	评基础上，药师还可以新增、删除或修改系统预点评结果。点评项内容包括：不适宜点评项、不规范点评项及超常点评项。所有点评项设定均符合卫计委相关规范文件规定。		
47.	门急诊处方点评	2.2.6	药师点评过程中，可以向上级药师发起求助。上级药师可看到当前药师点评结果，上级药师的点评记录可反馈给当前点评药师。	药师点评过程中，可以向上级药师发起求助。上级药师可看到当前药师点评结果，上级药师的点评记录也会反馈给当前点评药师。	无偏 离	无
48.	门急诊处方点评	2.2.7	管理员药师可查看到所有点评批次的点评进度。	管理员药师可查看到所有点评批次的点评进度，便于对药师点评工作进行管理。	无偏 离	无
49.	门急诊处方点评	2.2.8	系统支持按点评项、按处方或按药品，将点评结果导出。	系统支持按点评项、按处方或按药品，将点评结果导出，便于药师在线下做各类文档处理工作。	无偏 离	无
50.	门急诊处方点评	2.2.9	系统可统计出处方总数、总品种数、总金额、抗菌药物处方数、注射剂处方数、基本药物处方数、抗菌药物比例、基本药物占比、注射剂占比等。	系统支持统计出处方总数、总品种数、总金额、抗菌药物处方数、注射剂处方数、基本药物处方数、抗菌药物比例、基本药物占比、注射剂占比等。	无偏 离	无
51.	门急诊处方点评	2.2.10	系统支持按适应证不适宜、给药途径不适宜等维度，统计全院处方各项不合理类型数；可就某一不合理类型统计门急诊处方量、不合理比例。	系统支持按适应证不适宜、给药途径不适宜等维度，统计全院处方各项不合理类型数。还可就某一不合理类型统计门急诊处方量、不合理比例。	无偏 离	无
52.	门急诊处方点评	2.2.11	系统支持统计全院各科室不规范、不适宜、超常处方数及比例，并可进行排名；可就某一科室查看其处方总数、抗菌药物处方数、基本药物使用比例、注射剂使用比例、平均处方药品数和处	系统支持统计全院各科室不规范、不适宜、超常处方数及比例，并可进行排名。还可就某一科室查看其处方总数、抗菌药物处方数、基本药物使用比例、注射剂	无偏 离	无

			方金额等。	使用比例、平均处方药品数和处方金额等。		
53.	门急诊 处方点评	2.2. 12	系统支持统计全院医生不规范、不适宜、超常处方数，并可进行排名；可就某一医生查看其不合理项的数量。	系统支持统计全院医生不规范、不适宜、超常处方数，并可进行排名。还可就某一医生查看其不合理项的数量。	无偏 离	无
54.	门急诊 处方点评	2.2. 13	系统支持统计各药品不合理频次、不合理内容项，并可进行排名；可统计各药品出现的总次数及不合理次数，计算出不合理频次。	系统支持统计各药品不合理频次、不合理内容项，并可进行排名。还可统计各药品出现的总次数及不合理次数，计算出不合理频次。	无偏 离	无
55.	数据库 要求	二、 2.1	# 系统内置药学数据库来源明确，审核规则数据应经过省级医院处方质控管理部门和多家医院的实际使用校验及专家论证，审核结果准确可靠。	系统内置药学数据库来源明确，审核规则数据应经过多家医院的实际使用校验及专家论证，审核结果准确可靠。	无偏 离	无
56.	数据库 要求	2.2	#系统内置规则库应依据医院的药品目录、个性化诊断自动生成。系统自动生成规则比例应占医院整体规则库数量的 95%以上，临床药师仅需对个别规则进行调整。	能够通过大批量历史处方的分析，依据医院的药品目录、个性化诊断，智能化地生成符合医院处方习惯和用药习惯的规则。系统自动生成规则比例应占医院整体规则库数量的 95%以上。临床药师仅需对个别规则进行调整，无需投入大量的人力用于维护详细规则内容	无偏 离	无
57.	性能要 求	三、 性能 要求 3.1	在医生工作站提交处方或医嘱后，系统完成用药合理性审核时间≤1s，并反馈审核结果。	在医生工作站提交处方或医嘱后，系统应在不超过 200ms 内完成用药合理性审核，并反馈审核结果。	无偏 离	无
58.	性能要 求	三、 性能 要求 3.2	支持≥500 台门急诊医生工作站同时提交处方的审核要求。	稳定支持不低于 500 台门急诊医生工作站同时提交处方的审核要求。	无偏 离	无
59.	性能要 求	三、 性能 要求 3.3	在医院内各子系统“接口开发”支持的前提下，能调用“用药合理性判断”相关参考信息，以支持审核决策；	在医院内各子系统“接口开发”支持的前提下，能高效率地调用“用药合理性判断”相关参考	无偏 离	无

			不能对医院 HIS 系统的整体运行稳定性与速度产生影响。	信息,以支持审核决策。不能对医院 HIS 系统的整体运行稳定性与速度,产生不利影响。		
60.	性能要求	三、性能要求 3.4	临床药师自主增加审核规则时,不应减慢业务响应时间或影响系统运营的稳定性与流畅性。	临床药师自主增加审核规则时,不应减慢业务响应时间,或影响系统运营的稳定性与流畅性。	无偏 离	无
61.	性能要求	三、性能要求 3.5	实现对医院药品目录的规范化分类标识与匹配,软件自动配码率达≥80%。	满足	无偏 离	无
62.	接口	四、接口	能与医院的 His 系统稳定无缝连接,接口费用由中标公司提供	满足	无偏 离	无
63.	项目经验要求	五、项目经验要求 1	有多个省级区域处方质控项目经验,审核规则库得到该区域专家的验证和认可。	实施上线处方前置审核系统的医院应在 10 家以上,具备丰富的前置审核实施经验。与区域卫生行政部门长期合作的处方点评或合理用药监测项目经验,处方质量评价结果准确可靠。	无偏 离	无
64.	项目经验要求	五、项目经验要求 2	产品有通过 HIMSS7 级或者 HIMSS6 级的经验。	具有医疗机构 HIMSS 等级评审或者电子病历评级经验。	无偏 离	无
65.	售后服务要求	1	免费质保期要求: 系统验收后 12 个月	系统维护第一年免费,之后按照成交总价 10% 收取年服务费。	无偏 离	无
66.	售后服务要求	2	年度维护费期内容: 不超过合同额的 15%	系统维护第一年免费,之后按照成交总价 10% 收取年服务费。	无偏 离	无
67.	售后服务要求	3.1	法定工作日: 8:00--17:00 的支持服务,系统供应商应在 2 小时之内进行远程响应(例如: 通过电子邮件、QQ、远程桌面等方式)与电话咨询服务; 若无法通过远程方式解决问题时,系统供应商应在 24 小时之内指派工程师抵达现场进行处理。	详见售后服务承诺	无偏 离	无

68.	售后服务要求	3. 2	日常保障：由指定实施工程师负责系统的日常维护，在系统运行期间，实施工程师将至少每月进行一次例行系统检查，每季度进行一次例行系统维护，最大程度地避免系统隐患的发生。	详见售后服务承诺	无偏 离	无
69.	售后服务要求	3. 3	紧急支援保障：与医院约定针对系统数据的备份或同步机制，若由于医院人为操作或其它未知原因导致数据资料丢失时，系统供应商将配合进行数据恢复，将医院的损失减少到最低。	详见售后服务承诺	无偏 离	无
70.	售后服务要求	3. 4	定期进行系统及数据维护，确保系统高效运转。	详见售后服务承诺	无偏 离	无

## 附件 5 商务条款偏离表

序号	招标文件条款号	招标文件的商务条款	投标文件的商务条款	说明
1.	第六章 5	投标保证金金额第十一包保证金人民币 3000 元	电汇	无偏离
2.	第七章 4	付款方式：货到安装验收合格后，付清货款的 50%，试运行三个月后付清其余 50% 货款。	完全满足	无偏离
3.	第七章 10.1	提交履约保证金时间：签订合同后 5 日内。履约保证金金额：合同总价的 5%。	完全满足	无偏离
4.	四、接口	能与医院的 His 系统稳定无缝连接，接口费用由中标公司提供	满足	无偏离
5.	五、项目经验要求 1	有多个省级区域处方质控项目经验，审核规则库得到该区域专家的验证和认可。	实施上线处方前置审核系统的医院应在 10 家以上，具备丰富的前置审核实施经验。与区域卫生行政部门长期合作的处方点评或合理用药监测项目经验，处方质量评价结果准确可靠。	无偏离
6.	五、项目经验要求 2	产品有通过 HIMSS7 级或者 HIMSS6 级的经验。	具有医疗机构 HIMSS 等级评审或者电子病历评级经验。	无偏离
7.	1	免费质保期要求：系统验收后 12 个月	系统维护第一年免费，之后按照成交总价 10% 收取年服务费。	无偏离
8.	2	年度维护费期内容：不超过合同额的 15%	系统维护第一年免费，之后按照成交总价 10% 收取年服务费。	无偏离
9.	3. 1	法定工作日：8:00--17:00 的支持服务，系统供应商应在 2 小时之内进行远程响应（例如：通过电子邮件、QQ、远程桌面等方式）与电话咨询服务；若无法通过远程方式解决问题时，系	详见售后服务承诺	无偏离

		统供应商应在 24 小时之内指派工程师抵达现场进行处理。		
10.	3. 2	日常保障：由指定实施工程师负责系统的日常维护，在系统运行期间，实施工程师将至少每月进行一次例行系统检查，每季度进行一次例行系统维护，最大程度地避免系统隐患的发生。	详见售后服务承诺	无偏离
11.	3. 3	紧急支援保障：与医院约定针对系统数据的备份或同步机制，若由于医院人为操作或其它未知原因导致数据资料丢失时，系统供应商将配合进行数据恢复，将医院的损失减少到最低。	详见售后服务承诺	无偏离
12.	3. 4	定期进行系统及数据维护，确保系统高效运转。	详见售后服务承诺	无偏离

投标人授权代表签字 \_\_\_\_\_

投标人(盖章)：\_\_\_\_\_ 普华和诚(北京)信息有限公司 \_\_\_\_\_



## 附件 6 资格证明文件

### 目 录

6-1 法人营业执照的复印件（须加盖本单位公章）

6-2 法定代表人授权书

6-3 所投货物的有效期内的注册证及注册登记表或者软件、系统的知识产权证明文件等

## 附件 6-1 法人营业执照的复印件

(须加盖本单位公章)

编号: 1 02336497



## 附件 6-2 法定代表人授权书

本授权书声明：注册于（中国）的（普华和诚（北京）信息有限公司）的在下面签字的（曹庆恒、总经理）代表本公司授权（普华和诚（北京）信息有限公司）的在下面签字的（张坤鹏、销售经理）为本公司的合法代理人，就（北京市密云区中医医院医疗设备及软件系统项目）的（合理用药监控系统销售合同）投标，以本公司名义处理一切与之有关的事务。

本授权书于 2018 年 11 月 14 日签字生效，特此声明。

法定代表人签字 \_\_\_\_\_  
  
被授权人签字 \_\_\_\_\_  
公司盖章：普华和诚（北京）信息有限公司

附：

被授权人姓名：张坤鹏

职 务：销售经理

详细通讯地址：北京市朝阳区建外 SOHO 西区 16 号楼 2801 室

邮政编码：100022

传 真：010-59005915

电 话：13716731507

附件 6-3 所投货物的有效期内的注册证及注册登记表或者软件、系统的知识产权证明文件等

计算机软件著作权登记证书



## 附件7 售后服务承诺

为了解决客户在系统使用中遇到的问题、保证系统正常运转，并以实际需要向贵方提供切实有效的服务，我方承诺将以健全的售后服务体系、多样的服务方式以及丰富的服务内容，向贵方提供满意的售后服务和技术支持。

具体如下：

1. 承诺在系统联调工作结束后 7 个工作日内将系统安装至贵方指定服务器。负责提供现场技术支持、操作演示、系统使用培训等服务，通过现场、电话、电子邮件等多种支持方式，保证贵方能够掌握系统操作、调试、验收的基本技能，保证系统正常安装、运行。
2. 提供 7\*24 小时远程支持服务（例如：通过电子邮件、QQ、远程桌面等方式）与电话咨询服务；若无法通过远程方式解决问题时，24 小时指派工程师抵达甲方现场进行处理。
3. 由指定实施工程师负责甲方系统的日常维护，在系统运行期间，实施工程师将至少每月进行一次例行系统检查，每季度进行一次例行系统维护，最大程度地避免系统隐患的发生。
4. 紧急支援保障：与甲方约定针对系统数据的备份或同步机制，若由于甲方人为操作或其它未知原因导致数据资料丢失时，乙方将配合进行数据恢复，将甲方的损失减少到最低。
5. 定期进行系统及数据维护，确保系统高效运转。

