

# 桐庐县财政局文件

桐财综〔2025〕17号

## 桐庐县财政局行政处理决定书

投诉人：浙江物产中大医药有限公司

住所：浙江省杭州市拱墅区中大广场1号9层

被投诉人1：浙江天平投资咨询有限公司

住所：桐庐县城南街道白云源路1018号中艺大厦8楼

被投诉人2：桐庐县第二人民医院

住所：桐庐县分水镇新淳路96号

相关供应商：上海宏寐医疗器械有限公司

住所：上海市金山区廊下镇万勇路125号6幢222室

投诉人浙江物产中大医药有限公司对桐庐县第二人民医院迁建项目-手术无影灯、吊塔采购项目（编号：ZJTP-2024TLZFCG-11，以下简称本项目）采购过程和采购结果质

疑答复不满，投诉材料经补正后，本机关于 2025 年 2 月 9 日受理。经依法对本次政府采购活动的相关材料进行审查，现本案已审查终结。

投诉人浙江物产中大医药有限公司诉称：**投诉事项 1:** 上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业(上海正华医疗设备有限公司)在 2024 年 4 月 19 日被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚并于 2024 年 10 月 22 日被上海市药品监督管理局因违反《医疗器械监督管理条例》等规定，被列入名单并被采取暂停销售使用，限期整改的处罚。投标文件第三部分，采购需求(二)，其他要求：**▲**为了保证产品质量，本项目不接受最近一年(投标截止时间前一年)因违反《医疗器械生产质量管理规范》停业整顿的生产厂家的产品。(需提供相关内容承诺书)。上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业(上海正华医疗设备有限公司)不符合投标文件要求，该参数为**▲**实质性参数。**事实依据:** 上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚决定书(沪市监浦处(2024〕152023006704 号)(附件一)、上海市医疗器械质量抽检结果的通告(附件二)。**法律依据:** 依据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条规定，取消上海宏寐医疗器械有限公司中标资格。此外，根据《中华人民共和国政府采购法例》第七十七条规定：供应商有下列情形之一的，处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款，列入不良行为记录名单，在一至三年内禁止参加政府采购活动，有违法所得的，并处没收违法所得，情节严重的，由工商

行政管理机关吊销营业执照；构成犯罪的，依法追究刑事责任：

(一)提供虚假材料谋取中标、成交的。**投诉事项 2:**根据检测报告以及彩页或说明书，上海宏寐医疗器械有限公司所投产品有多条参数无法完全满足招标文件要求。**事实依据:** (1)投标文件手术室、产科、急诊吊塔技术要求：5)托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能(提供彩页或说明书证明)。经我方了解，正华EX-50吊塔的产品彩页(完整彩页见附件三)上没有注明抽屉材质，也没有体现吊塔抽屉具备吸合功能、防压线功能的相关描述，不满足该条招标参数要求：提供彩页或说明书证明。因此该条参数应判为负偏离。上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业(上海正华医疗设备有限公司在2024年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚，后续又被上海药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。因此我方要求上海宏寐医疗器械有限公司按照标书要求提供经相关政府部门注册或审批备案的产品彩页以及产品使用说明书(非投标单位或生产企业自行描述的文件，诸如技术白皮书之类)来证明其应标参数的真实性。(截图，略)。(2)投标文件手术室、产科、急诊吊塔技术要求：8)★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至10000N.m，法兰盘水平偏角 $\leq 0.5^\circ$

(提供检测报告)。经我方了解，正华 EX-50 吊塔检测报告中并未提供该条参数要求的“安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m，法兰盘水平偏角 $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)”检测项目。不满足该条招标参数要求：提供检测报告，因此该条参数应判为负偏离。(完整检测报告见附件)。(截图，略)。(3)投标文件内镜中心腔镜塔技术要求：5) 托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能(提供彩页或说明书证明)。经我方了解，正华 EX-50 吊塔的产品彩页(完整彩页见附件三)上没有注明抽屉材质，也没有体现吊塔抽屉具备吸合功能、防压线功能的相关描述，不满足该条招标参数要求：提供彩页或说明书证明，因此该条参数应判为负偏离，上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业(上海正华医疗设备有限公司)在 2024 年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚，后续又被上海市药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。因此我方要求上海宏寐医疗器械有限公司按照标书要求提供经相关政府部门注册或审批备案的产品彩页以及产品使用说明书(非投标单位或生产企业自行描述的文件，诸如技术白皮书之类)来证明其应标参数的真实性。(截图，略)。(4)投标文件内镜中心腔镜塔技术要求：8) ★腔镜吊塔采用三腔腔体

设计，实现完全隐藏式线缆收纳，并具有设备一键开关功能；（提供产品彩页）。经我方了解，正华 EX-50 的产品彩页（完整彩页见附件三）上可以清晰看出产品不具备完全隐藏式线缆收纳的功能（线缆需要收纳到腔体内），且无一键式开关功能，不满足该条招标参数要求：提供彩页或说明书证明，因此该条参数应判为负偏离。上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业（上海正华医疗设备有限公司）在 2024 年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚，后续又被上海市药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。因此我方要求上海宏寐医疗器械有限公司按照标书要求提供经相关政府部门注册或审批备案的产品彩页以及产品使用说明书（非投标单位或生产企业自行描述的文件，诸如技术白皮书之类）来证明其应标参数的真实性。（截图，略）。（5）招标文件内镜中心腔镜塔技术要求：9）★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$ （提供检测报告）。经我方了解，正华 EX-50 吊塔检测报告中并未提供该条参数试要求的“安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$ （提供检测报告）”检测项目。不满足该条招标参数要求：提供检测报告，因此该条参数应判为负偏离。（完整检测报告见附件四）（截图，略）。

(6) 投标文件吊桥技术要求: 7) ★安装预埋固定件吊架, 平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩, 法兰盘水平偏角 $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)。经我方了解, 正华 EXP-60 吊桥检测报告中并未提供“安装预埋固定件吊架, 平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩, 法兰盘水平偏角 $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)”检测项目。不满足该条招标参数要求: 提供检测报告, 因此该条参数应判为负偏离。(完整检测报告见附件四)(截图, 略)。(7) 投标文件吊桥技术要求: 10) ★滑车可移动距离 $\geq 700\text{mm}$ , 终端箱可旋转角度不小于 $340^\circ$  (提供彩页或说明书)。经我方了解, 正华 EXP-60 吊桥彩页(完整彩页见附件三)上无法体现滑车移动距离以及箱体旋转角度, 不满足该条招标参数要求: 提供彩页或说明书证明, 因此该条参数应判为负偏离。上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业(上海正华医疗设备有限公司)在 2024 年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚, 后续又被上海市药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。因此我方要求上海宏寐医疗器械有限公司按照标书要求提供经相关政府部门注册或审批备案的产品彩页以及产品使用说明书(非投标单位或生产企业自行描述的文件, 诸如技术白皮书之类)来证明其应标参数的真实性。(截图, 略)。(8) 投标文件无影灯双灯技术要求: 1) ★灯头为风车型设计,

具有良好的层流穿透效果，扰流指数 $<19\%$ 。（提供彩页或说明书证明）。经我方了解，本次投标设备 EXHLED6500/6500，正华官方网站对 EXHLED 系列无影灯称之为“花瓣型无影灯”，并非招标参数要求的风车型设计。并且在彩页（完整彩页见附件三）中也没有注明或体现灯头形状和扰流指数的具体参数，不满足该条招标参数要求：提供彩页或说明书证明，因此该条参数应判为负偏离。

上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业（上海正华医疗设备有限公司）在 2024 年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚，后续又被上海市药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。因此我方要求上海宏寐医疗器械有限公司按照标书要求提供经相关政府部门注册或审批备案的产品彩页以及产品使用说明书（非投标单位或生产企业自行描述的文件，诸如技术白皮书之类）来证明其应标参数的真实性。（截图，略）。

(9) 投标文件无影灯双灯技术要求：2) 灯头采用一体化无螺钉设计，无拼接缝隙。经我方了解，EXHLED 6500/6500 灯头存在明显的拼接缝隙，由四片“花瓣”与圆环组成，存在明显拼接缝隙。一体化设计的灯头整个灯头面板无拼接缝隙，不会藏污纳垢，正华的王影灯面板处的缝隙明显可见（如下图），因此该条参数应判为负偏离。上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业（上

海正华医疗设备有限公司)在2024年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚,后续又被上海市药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。因此我方要求上海宏寐医疗器械有限公司按照标书要求提供经相关政府部门注册或审批备案的产品彩页以及产品使用说明书(非投标单位或生产企业自行描述的文件,诸如技术白皮书之类)其应标参数的真实性。(截图,略)。(10)投标文件无影灯双灯技术要求:9)★无影灯采用模块化设计,安装时不需要拆卸天花且不会改变层流结构,即可于无影灯旋转体基础上升级第三臂或第四臂显示器悬挂系统。(提供彩页或说明书证明)。经我方了解,EXHLED 6500/6500不具备模块化设计,彩页(完整彩页见附件三)上也没任何模块化设计相关的介绍或说明,不满足该条招标参数要求:提供彩页或说明书证明,因此该条参数应判为负偏离。上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业(上海正华医疗设备有限公司)在2024年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚,后续又被上海市药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。因此我方要求上海宏寐医疗器械有

限公司按照标书要求提供经相关政府部门注册或审批备案的产品彩页以及产品使用说明书(非投标单位或生产企业自行描述的文件,诸如技术白皮书之类)其应标参数的真实性。(截图,略)。

**法律依据:**依据《中华人民共和国政府采购法》第七十七条规定,取消上海宏寐医疗器械有限公司中标资格。此外,根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第七十七条规定:供应商有下列情形之一的,处以采购金额千分之五以上千分之十以下的罚款,列入不良行为记录名单,在一至三年内禁止参加政府采购活动,有违法所得的,并处没收违法所得,情节严重的,由工商行政管理机关吊销营业执照;构成犯罪的,依法追究刑事责任:(一)提供虚假材料谋取中标、成交的。**投诉请求:**请严格按照投标文件参数要求(提供完整检测报告、彩页以及说明书证明)核实上海宏寐医疗器械有限公司投标文件。若存在出现虚假应标行为的,应将本次中标人上海宏寐医疗器械有限公司的投标文件做无效标处理,并重新组织招标。投诉人浙江物产中大医药有限公司提供了质疑函、质疑答复函等证据。

被投诉人浙江天平投资咨询有限公司辩称:本项目于2024年12月27日09时00分在杭州市公共资源交易中心进行开标。经评标委员会评审,确定上海宏寐医疗器械有限公司为中标候选人,并于2024年12月27日发布中标(成交)结果公告。2025年01月06日,我公司收到本项目投标单位浙江物产中大医药有限公司系统提交的质疑函,质疑函主要质疑内容为质疑上海宏寐医

疗器械有限公司在投标响应吊塔吊桥、无影灯参数时虚假应标。我公司于当日将质疑函转发给采购人。于同日，对中标单位上海宏寐医疗器械有限公司提出举证通知书，要求上海宏寐医疗器械有限公司提交相关证明材料进行举证。2025年01月07日上海宏寐医疗器械有限公司提供举证回复进行说明。后经评标委员会要求，于2025年01月09日对中标单位上海宏寐医疗器械有限公司提出举证通知书（二），要求上海宏寐医疗器械有限公司提供质疑内容原件资料。2025年01月13日上海宏寐医疗器械有限公司提供原件资料。关于投诉事项1，上海宏寐医疗器械有限公司所投产品的生产企业（上海宏寐医疗器械有限公司）在2024年4月19日被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚的投诉事项，并未在本项目浙江物产中大医药有限公司于2025年01月06日提出的结果质疑函内容之中。关于投诉事项2-10，上海宏寐医疗器械有限公司所投产品不满足项目参数要求的投诉事项。我单位于2025年01月14日14时00分举行本项目专家复核会议。原评标委员会根据质疑相关内容、投标文件及上海宏寐医疗器械有限公司提供的原件资料，对质疑内容进行一一复核，认为质疑内容不成立。2025年01月14日我公司根据本项目原评标委员会复核结果并报采购人，共同出具了质疑答复意见书，质疑事项内容均不成立。被投诉人浙江天平投资咨询有限公司提供了采购文件、供应商投标文件、评审资料、复核材料等证据。

被投诉人桐庐县第二人民医院辩称内容与代理机构一致。

相关供应商上海宏霖医疗器械有限公司述称：**投诉事项 1 回复：**我公司已于 2025 年 2 月 5 日提交给桐庐县财政局相关文件《关于对桐庐县第二人民医院迁建项目手术无影灯吊塔采购项目予以废标并重新组织招标的异议申诉函》。根据《医疗器械生产质量管理规范》，"停业整顿"适用于很严重的系统性缺陷。一般当地药监局会在相关网站公示停业整顿企业名录或责令相关企业对影响产品质量的产品进行召回等措施。我公司只是没收样机及行政处罚。并没有“停业整顿”。不符合废标条件。财政局也要求相关单位撤诉，所以质疑投诉 1 不成立。**投诉事项 2 回复：**我公司在投标文件提供的彩页、技术白皮书及第三方检测报告等都是合法合规的。通过投诉事项 1 不成立说明我公司投标的生产厂家产品并没有产品质量问题，所以质疑人的“上海宏霖医疗器械有限公司所投产品的生产企业(上海正华医疗设备有限公司)在 2024 年因生产、经营不符合强制标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械被上海市浦东新区市场监督管理局行政处罚，后续又被上海市药品监督管理局通告。也就是说上海正华医疗设备有限公司生产的产品存在与该公司经注册或者备案的产品技术要求或行业强制标准相背离的情况。”就不存在了。我公司提供的厂家相关彩页，检测报告、技术说明、技术白皮书等也是合法合规的。1、手术室、产科、急诊吊塔技术要求：5) 托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式、且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能；（提

供彩页或说明书证明)。回复：我公司在商务技术投标中已经提供相关说明，具体见 P81 页(序号 11)1-9, P114 页、130 页(铝型材检测报告), 153 页(设备托盘及抽屉图片及相关说明), 符合要求。2、手术室、产科、急诊吊塔技术要求：8)★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)。回复：我公司在上网技术文件中已经提供相关说明，具体见 P81-82 页(序号 12, 检验要求 2 检测结果： $0.2^\circ$ ) 符合要求。3、内镜中心腔镜塔技术要求：5) 托盘为铝合金材质，抽展采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能；(提供彩页或说明书证明)。回复：我公司在商务技术投标中已经提供相关说明，具体见 P81 页(序号 11)1-9, P114 页、130 页(铝型材检测报告), 153 页(设备托盘及抽屉图片及相关说明), 符合要求。4、内镜中心腔镜塔技术要求：8)★腔镜吊塔采用三腔腔体设计，实现完全隐藏式线缆收纳，并具有设备一键开关功能；(提供产品彩页)。回复：我公司在商务技术投标中已经提供相关说明，具体见 P162 页(内镜中心吊塔气、电分离实物图片及说明。符合要求。(产品彩页为对外展示及宣传的材料，并不会体现企业的核心参数，而实物图片更具说服力，此项条款我方完全满足)。5、内镜中心腔镜塔技术要求：9)★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)。回复：我公司在商务技术投标中已经提供相关说明，

具体见 P81-82 页 (序号 12, 检验要求 2 检测结果:  $0.2^{\circ}$ ) 符合要求。6、吊桥技术要求: 7) ★安装预埋固定件吊架, 平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩, 法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^{\circ}$  (提供检测报告)。回复: 我公司在上网技术投标中已经提供相关说明, P96 页 (序号 12, 检测要求 2 检测结果  $0.2^{\circ}$ ) 符合要求。7、吊桥技术要求: ★滑车可移动距离  $\geq 700\text{mm}$ , 终端箱可旋转角度不小于  $340^{\circ}$  (提供彩页或说明书)。回复: 我公司在商务技术投标中已经提供相关说明, P94 页 (序号 4、6), P114 页 (吊塔技术白皮书 114 页表格内数据), 符合要求。8、无影灯双灯技术要求: 1) ★灯头为风车型设计, 具有良好的层流穿透效果, 扰流指数  $< 19\%$ 。(提供彩页或说明书证明)。回复: 灯头形状每个人的叫法不一样, 有的人叫风车型, 有人叫花瓣形, 我公司投标的型号: EXHLED6500 外形的确似风车形状。所以符合要求。具有良好的层流穿透效果, 扰流指数  $< 19\%$ , 在无影灯技术白皮书里有相关描述的, 具体见 P123 页 (产品介绍)。符合要求。手术无影灯的扰流指数并不在手术无影灯医疗器械强制检测标准里面, 也不做主要安全、有效性或性能 (如使用说明、警告、禁忌症、适应症等), 可查询手术无影灯的检测标准条款。厂家为了迎合市场的更新需求, 扰流指数, 为厂家自测数指或第三方检测。(截图, 略)。9、无影灯双灯技术要求: 2) 灯头采用一体化无螺钉设计, 无拼接缝隙。回复: 在无影灯技术白皮书里有相关描述的, 具体见 P123 页 (产品介绍)。光凭图片就能看出有缝隙? 我公司投标的产品通

过 IP57 防尘防水测试(具体见 P164-166 页),如果有缝隙防水防尘测试也不会通过。符合要求。(1)招标文件中要求,【灯头采用一体化无螺钉设计,无拼接缝隙】,是指无拼接缝隙,而并没有要求无拼接,质疑方特别指出我方产品有拼接,理解错误招标要求。属于无效质疑。并且我司提供以下彩页图片、实物图片,和市场主流同规格产品图片对比。我司产品符合【灯头采用一体化无螺钉设计,无拼接缝隙】。我司产品彩页图片、实物图片(略)、市场同规格主流产品图片(略)。

10、无影灯双灯技术要求: 9) ★无影灯采用模块化设计,安装时不需要拆卸天花且不会改变层流结构,即可于无影灯旋转体基础上升级第三臂或第四臂显示器悬挂系统。(提供彩页或说明书证明)。回复:在无影灯技术白皮书里有相关描述的,具体见 P123 页(产品介绍)。及 P167 页说明文件,符合要求。无影灯的模块化设计,我方以明确响应在说明书(无影灯技术白皮书中),投诉方只是以彩页中无明显标注模块化设计字样,就否认我方,招标文件中明确说明可以提供彩页或说明书为证明,我方完全符合招标文件要求。如投诉方还有质疑,请拿出相关证明文件,来证实或详细指出我方无影灯与对方的无影灯的模块化设计的区别,证明我方无影灯不具模块化设计。公司作为专业生产吊塔的厂家,距成立到现在已经发展了二十多年,再此期间一直秉承诚信经营的原则,严把产品质量关。当然,在发展的过程中,我们的产品也不会是一层不变的,肯定会顺应时代发展,做出新的产品创新。与此同时,我们的相关检

测报告也会做出更新。此次，看到对方在质疑函中列举的检测报告是我产品以前的检测报告，而我公司在投标文件中提供的都是企业最新的检测报告(见检测日期)、相关产品说明图片及说明书(备注：技术白皮书及相关说明文件均为我司产品技术说明书的一部分，完全符合招标文件所提出的要求)，由此可见，对方明显通过其他途径拿到了我们更新前的检测报告，存在恶意质疑的现象，对我公司的声誉造成了极大的影响，我们也会依法保留对其追究的权利，关于涉及生产厂家产品核心技术(产品检测报告)文件泄密事件，我方及厂家有权利要求质疑人提供质疑文件里的吊塔第三方检测报告的来源，生产厂家将会对产品核心技术(产品检测报告)文件泄密事件进行报案处理。法律法规：对于未经过我生产厂家同意而通过非法途径获得的产品投标检测报告去质疑对手的行为，行政监督部门应当予以驳回并将投诉人列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动。根据《中华人民共和国招标投标法实施条例》及《政府采购法实施条例》的相关规定，投诉人捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的，行政监督部门或财政部门应当予以驳回。同时，《政府采购质疑和投诉办法》也明确规定，投诉人以非法手段取得证明材料进行投诉的，财政部门应当驳回投诉，并将投诉人列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动。众所周知，企业的彩页一般只做为宣传和展示使用，并不会涉及到相关产品的具体参数及相关技术，法律上也无相关规

定产品彩页必须体现哪些参数及细节，招标文件中也并无把彩页作为证明文件的唯一资料，固此条并无质疑意义。我方诉求：对于未经过我生产厂家同意而通过非法途径获得的产品投标检测报告去质疑对手的行为，行政监督部门应当予以驳回并将投诉人列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动。根据《中华人民共和国招标投标法实施条例》及《政府采购法实施条例》的相关规定，投诉人捏造事实、提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行投诉的，行政监督部门或财政部门应当予以驳回。同时，《政府采购质疑和投诉办法》也明确规定，投诉人以非法手段取得证明材料进行投诉的，财政部门应当驳回投诉，并将投诉人列入不良行为记录名单，禁止其1至3年内参加政府采购活动。相关供应商上海宏寐医疗器械有限公司提供了检测报告、白皮书、彩页等证据。

#### **经本机关调查查明：**

一、本项目采购方式为公开招标（项目编号：ZJTP-2024TLZFCG-11）。2024年12月6日，发布采购公告，12月27日9:00开标，共有投诉人等5家供应商投标，同日发布采购结果公告，上海宏寐医疗器械有限公司为中标供应商。本项目暂未签订采购合同。

二、质疑阶段，投诉人称：**质疑事项 1:**质疑上海宏寐医疗器械有限公司在投标响应吊塔吊桥、无影灯参数时虚假应标。**事实依据:** (1)投标文件手术室、产科、急诊吊塔技术要求：5)托盘

为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能(提供彩页或说明书证明)。经我方了解，正华 EX-50 的彩页上没有注明抽屉材质以及是否具备吸合功能、是否具备防压线功能进行描述。该条参数应判为负偏离。(完整彩页见附件一)(截图，略)。(2)投标文件手术室、产科、急诊吊塔技术要求：8)★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$  提供检测报告)。经我方了解，正华 EX-50 吊塔检测报告中并未提供该条参数试要求的检测项目以及结果，该条参数应判为负偏离。请上海宏寐医疗器械有限公司提供相关检测报告原件。(截图，略)。(3)投标文件手术室、产科、急诊吊塔技术要求：9)★吊塔在正常工作中的噪音  $\leq 35\text{dB}$ ：(提供检测报告)。经我方了解，正华 EX-50 吊塔检测报告中显示的检测结果并不符合此项参数要求，该条参数应为负偏离。请上海宏寐医疗器械有限公司提供相关检测报告原件。(截图，略)。(4)投标文件内镜中心内镜塔技术要求：5)托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能(提供彩页或说明书证明)。经我方了解，正华 EX-50 的彩页上没有注明抽屉材质以及是否具备吸合功能、是否具备防压线功能进行描述。该条参数应判为负偏离。(完整彩页见附件一)。(截图，略)。(5)投标文件内镜中心内镜塔技术要求：8)★内镜吊塔采用三腔腔体设计，实现完全隐藏式线缆收

纳，并具有设备一键开关功能：（提供产品彩页）。经我方了解，正华 EX-50 的彩页上并未对腔体设计以及线缆收纳功能做出描述，该条参数应为负偏离。（完整彩页见附件一）。（截图，略）。

(6) 投标文件内镜中心腔镜塔技术要求：9) ★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$ （提供检测报告）。经我方了解，正华 EX-50 吊塔检测报告中并未提供该条参数要求的检测项目以及结果，该条参数应为负偏离。请上海宏寐医疗器械有限公司提供相关检测报告原件。（截图，略）。

(7) 投标文件内镜中心腔镜塔技术要求：10) ★吊塔在正常工作中的噪音  $\leq 35\text{dB}$ ；（提供检测报告）。经我方了解，正华 EX-50 吊塔检测报告中显示的检测结果并不符合此项参数要求，该条参数应为负偏离。请上海宏寐医疗器械有限公司提供相关检测报告原件。（截图，略）。

(8) 投标文件吊桥技术要求：7) ★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$ （提供检测报告）。经我方了解，正华 EXP-60 吊桥检测报告中并未提供该条参数要求的检测项目以及结果，该条参数应判为负偏离。请上海宏寐医疗器械有限公司提供相关检测报告原件。（截图，略）。

(9) 投标文件吊桥技术要求：8) ★吊桥在正常工作中的噪音  $\leq 35\text{dB}$ ；（提供检测报告）。经我方了解，正华 EXP-60 吊桥检测报告中显示的检测结果并不符合此项参数要求，该条参数应为负偏离。请上海宏寐医疗器械有限公司提供相关检测报告原件。（截图，略）。

(10) 投标文件

吊桥技术要求：10) ★滑车可移动距离 $\geq 700\text{mm}$ ，终端箱可旋转角度不小于 $340^\circ$ （提供彩页或说明书）。经我方了解，正华 EXP-60 吊桥彩页上无法体现滑车移动距离以及箱体旋转角度，检测报告显示移动距离为 $605\text{mm}$ ，不符合招标参数要求。请上海宏寐医疗器械有限公司提供相关检测报告。（完整彩页见附件一）。（截图，略）。（11）投标文件无影灯双灯技术要求：1) ★灯头为风车型设计，具有良好的层流穿透效果，扰流指数 $<19\%$ （提供彩页或说明书证明）。经我方了解，本次投标设备 EXHLED6500/6500，正华官方网站对 EXHLED 系列无影灯称之为“花瓣型无影灯”，并非招标参数要求的风车型设计。并且在彩页中也无法提现扰流指数 $<19\%$ 的证明。该条参数应为负偏离。（完整彩页见附件一）。（截图，略）。（12）投标文件无影灯双灯技术要求：2) 灯头采用一体化无螺钉设计，无拼接缝隙。经我方了解，EXHLED 6500/6500 灯头存在明显的拼接缝隙，不符合招标参数无拼接缝隙。该条参数应为负偏离。（完整彩页见附件一）。（截图，略）。（13）投标文件无影灯双灯技术要求：9) ★无影灯采用模块化设计，安装时不需要拆卸天花且不会改变层流结构，即可于无影灯旋转体基础上升级第三臂或第四臂显示器悬挂系统。提供彩页或说明书证明）。经我方了解，EXHLED 6500/6500 不具备模块化设计，彩页上也没任何相关介绍或注明，该条参数应为负偏离。（完整彩页见附件一）。（截图，略）。（14）投标文件无影灯单灯技术要求：12) 无影灯具备一键环境光模式及智能记忆功能，环境光切换后，快速

进入先前记忆的手术照度，提升手术效率；（提供彩页或说明书证明）。经我方了解，正华 EXHLED 6500 无影灯不具备一键环境光模式和智能记忆功能，彩页上也没任何相关介绍或注明，该条参数应为负偏离。（完整彩页见附件一）。（截图，略）。

被投诉人桐庐县第二人民医院和浙江天平投资咨询有限公司共同质疑答复：**质疑事项 1-14 合并答复：**根据贵单位的质疑内容，我单位已于 2025 年 1 月 09 日出具举证通知书要求上海宏寐医疗器械有限公司出具关于质疑内容的相关证明材料，上海宏寐医疗器械有限公司于 13 日出具相关证明资料。我单位于 2025 年 01 月 14 日 14 时 00 分组织本项目评标委员会根据质疑内容进行核查。经本项目评标委员会核查结果，质疑事项 1-14 质疑内容均不成立。事实依据：上海宏寐医疗器械有限公司投标文件内容及相关证明材料，及本项目评标委员会复核结果。

三、采购文件 第三部分 采购需求 二、采购内容及要求 参数要求如下：**1、吊塔吊桥 /（1）手术室、产科、急诊吊塔技术要求：**5）托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能；（提供彩页或说明书证明）；8）★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq 0.5^\circ$ （提供检测报告）；9）★吊塔在正常工作中的噪音 $\leq 35\text{dB}$ ；（提供检测报告）。**（2）内镜中心腔镜塔技术要求：**5）托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；

抽屉吸合后，具备防压线功能；（提供彩页或说明书证明）；8）★腔镜吊塔采用三腔腔体设计，实现完全隐藏式线缆收纳，并具有设备一键开关功能；（提供产品彩页）；9）★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$ （提供检测报告）；10）★吊塔在正常工作中的噪音  $\leq 35\text{dB}$ ；（提供检测报告）。（3）吊桥技术要求：7）★安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$ （提供检测报告）；10）★滑车可移动距离  $\geq 700\text{mm}$ ，终端箱可旋转角度不小于  $340^\circ$ （提供彩页或说明书）

## 2、无影灯

（1）无影灯双灯技术要求：1）★灯头为风车型设计，具有良好的层流穿透效果，扰流指数  $< 19\%$ 。（提供彩页或说明书证明）；2）灯头采用一体化无螺钉设计，无拼接缝隙；9）★无影灯采用模块化设计，安装时不需要拆卸天花且不会改变层流结构，即可于无影灯旋转体基础上升级第三臂或第四臂显示器悬挂系统。（提供彩页或说明书证明）。（2）无影灯单灯技术要求：12）无影灯具备一键环境光模式及智能记忆功能，环境光切换后，快速进入先前记忆的手术照度，提升手术效率；（提供彩页或说明书证明）。

四、采购文件第四部分 评标办法 前附表序号 2：/（二）产品技术参数等响应程度（48分，客观）：对招标文件第三部分采购需求“技术要求”的响应程度：全部满足要求的得48分；不符合（负偏离）技术要求中标注“★”的技术条款低于技术要求

(负偏离)的每项扣3分,未标注“★”的技术条款低于技术要求(负偏离)的每项扣0.5分,扣完48分为止。(商务技术偏离表技术要求中响应规格与技术支持资料不一致的视为负偏离,未按招标文件要求提供证明资料的为负偏离)。

五、技术商务评分明细显示:评标委员会对上海宏寐医疗器械有限公司就评审条款“产品技术参数等响应程度”的评分为59.9分。

六、被投诉人提供的2025年1月14日《桐庐县第二人民医院迁建项目-手术无影灯、吊塔采购项目复核报告(公开招标)》显示:(1)复核情况说明:本项目于2024年12月27日09时00分在杭州市公共资源交易中心进行开标经评标委员会评审,确定上海宏寐医疗器械有限公司为中标候选人,并于2024年12月27日发布中标(成交)结果公告。2025年01月06日,代理公司收到本项目投标单位浙江物产中大医药有限公司系统提交的质疑函,质疑函主要质疑内容为质疑上海宏寐医疗器械有限公司在投标响应吊塔吊桥、无影灯参数时虚假应标。代理公司于当日将质疑函转发给采购人。2025年01月06日,代理公司对中标单位上海宏医疗器械有限公司提出举证通知书,要求上海宏寐医疗器械有限公司于2025年01月08日12时前提交相关证明材料进行举证。2025年01月07日上海宏医疗器械有限公司提供举证回复进行说明。后经评标委员会要求,于2025年01月09日对中标单位上海宏寐医疗器械有限公司提出举证通知书(二),要求上海

宏寐医疗器械有限公司提供质疑内容原件资料。2025年01月13日上海宏寐医疗器械有限公司提供原件资料。(2) 复核意见: 原评标委员会针对质疑相关内容的意见如下: 1、手术室、产科、急诊吊塔技术要求: 5) 托盘为铝合金材质, 抽屉采用抽拉式, 且自带吸合功能; 抽屉内部可进行分隔管理; 抽屉吸合后, 具备防压线功能; (提供彩页或说明书证明)。回复: 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559002-G1) 具体见 P81 页(序号 11), 130 页(铝型材检测报告), 153 页(设备托盘及抽图片及相关说明) 符合要求。2、手术室、产科、急诊吊塔技术要求: 8) ★安装预埋固定件吊架, 平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩, 法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)。回复: 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559002-G1) 具体见 P81-82 页(序号 12, 检验要求 2), 符合要求。3、手术室、产科、急诊吊塔技术要求: 9) ★吊塔在正常工作中的噪音  $\leq 5\text{dB}$ ; (提供检测报告)。回复: 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559002-G1) 具体见 P82 页(序号 14), 符合要求。4、内镜中心腔镜塔技术要求: 5) 托盘为铝合金材质, 抽采用抽拉式, 且自带吸合功能: 抽屉内部可进行分隔管理; 抽屉吸合后, 具备防压线功能; (提供彩页或说明书证明)。回复: 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559002-G1) 具体见 P81 页(序号 11), 130 页(铝型材检测报告), 153 页(设备托盘及抽图片及相关说明), 符合要求。

5、内镜中心腹腔镜塔技术要求: 8) ★腹腔镜吊塔采用三腔腔体设计, 实现完全隐藏式线缆收纳。并具有设备一键开关功能; (提供产品彩页)。**回复:** 在商务技术投标中已经提供相关彩页说明, 具体见 P162 页, 符合要求。

6、内镜中心腹腔镜塔技术要求: 9) ★安装预埋固定件吊架, 平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩, 法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)。**回复:** 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559002-G1) 具体见 P81-82 页(序号 12, 检验要求 2), 符合要求。

7、内镜中心腹腔镜塔技术要求: 10) ★吊塔在正常工作中的噪音  $\leq 35\text{dB}$ : (提供检测报告)。**回复:** 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559002-G1) 具体见 P82 页(序号 14), 符合要求。

8、吊桥技术要求: 7) ★安装预埋固定件吊架, 平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩, 法兰盘水平偏角  $\leq 0.5^\circ$  (提供检测报告)。**回复:** 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559001) P96 页(序号 12, 检验要求 2), 符合要求。

9、吊桥技术要求: 8) ★吊桥在正常工作中的噪音  $\leq 35\text{dB}$ ; (提供检测报告)。**回复:** 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559001) P96 页(序号 14), 符合要求。

10、吊桥技术要求: ★滑车可移动距离  $> 700\text{m}$ , 终端箱可旋转角度不小于  $340^\circ$  (提供彩页或说明书)。**回复:** 在商务技术投标中已经提供相关说明, 检测报告(编号: S20241111559001) P94 页(序号 4), P114 页(吊塔技术说明书 114 页表格内数据), 符合要求。

11、无

影灯双灯技术要求: 1) ★灯头为风车型设计, 具有良好的层流穿透效果, 扰流指数<19%。(提供彩页或说明书证明)。**回复:** 在无影灯技术说明书里有相关描述的, 具体见 P123 页(产品介绍), 符合要求。12、无影灯双灯技术要求: 2) 灯头采用一体化无螺钉设计, 无拼接缝隙。**回复:** 在投标文件偏离表中已承诺无偏离, 符合要求。13、无影灯双灯技术要求: 9) ★无影灯采用模块化设计, 安装时不需要拆卸天花且不会改变层流结构, 即可于无影灯旋转体基础上升级第三臂或第四臂显示器悬挂系统。(提供彩页或说明书证明)。**回复:** 在无影灯技术说明书里有相关描述的, 具体见 P123 页(产品介绍)及 P167 页说明文件, 符合要求。14、无影灯单灯技术要求: 12) 无影灯具备一键环境光模式及智能记忆功能, 环境光切换后, 快速进入先前记忆的手术照度, 提升手术效率;(提供彩页或说明书证明)。**回复:** 在无影灯技术说明书里有相关描述的, 具体见 P125 页(第 2 章产品功能 2.1 环境光照明), 符合要求。以上是专家组的相关质疑回复, 质疑内容不成立。

七、上海宏寐医疗器械有限公司投标产品为手术室麻醉塔(上海正华/EX-50)、DSA 麻醉塔(上海正华/EX-50)、手术室腔镜塔(上海正华/EX-50)、DSA 腔镜塔(上海正华/EX-50)、5 楼手术室腔镜塔(上海正华/EX-50)、急诊科外科塔(上海正华/EX-30)、妇产科外科塔(上海正华/EX-30)、内镜中心腔镜塔(上海正华/EX-50)、ICU 吊塔(上海正华/EXP-60)、手术室双母灯(上海正华/EXHLED6500/6500)、内镜中心无影灯(上海正

华/EXHLED6500)、疼痛介入无影灯(上海正华/EXHLED6500)、妇产科无影灯(上海正华/EXHLED6500)、超声介入无影灯(上海正华/EXHLED6500)、五楼手术室无影灯(上海正华/EXHLED6500)、急诊推灯(上海正华/EXHLED300)、妇产科推灯(上海正华/EXHLED300)。

八、上海宏寐医疗器械有限公司在其投标文件(商务技术偏离表)中：**1、就吊塔吊桥 / (1) 手术室、产科、急诊吊塔技术要求响应：**(1) 托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能；见吊塔技术白皮书书证明及图片说明。P81, 130, 153。注明无偏离。(2) 安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq 0.3^\circ$ ，见吊塔检测报告 P81-82。注明正偏离。**就吊塔吊桥 / (2) 内镜中心腔镜塔技术要求响应：**(1) 托盘为铝合金材质，抽屉采用抽拉式，且自带吸合功能；抽屉内部可进行分隔管理；抽屉吸合后，具备防压线功能；见吊塔技术白皮及图片说明 P81, 130, 153。注明无偏离。(2) 腔镜吊塔采用三腔腔体设计，实现完全隐藏式线缆收纳，并具有设备一键开关功能；见吊塔腔体图片及说明 P162。注明无偏离。(3) 安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq 0.3^\circ$  见吊塔检测报告 P81-82。注明正偏离。**就吊塔吊桥 / (3) 吊桥技术要求响应：**(1) 安装预埋固定件吊架，平缓施加荷载至 10000N.m 的试验扭矩，法兰盘水平偏角 $\leq$

0.5° 见吊塔检测报告 P96; (2) 滑车可移动距离  $\geq 700\text{mm}$ , 终端箱可旋转角度不小于  $340^\circ$  见吊塔检测报告及吊塔技术白皮书 P94、114。注明正偏离。2、就无影灯/ (1) 无影灯双灯技术要求响应: (1) 灯头为风车型设计, 具有良好的层流穿透效果, 扰流指数  $< 19\%$ 。见 EXHLED6500 无影灯技术白皮书 P123。注明无偏离。(2) 灯头采用一体化无螺钉设计, 无拼接缝隙。注明无偏离。(3) 无影灯采用模块化设计, 安装时不需要拆卸天花且不会改变层流结构, 即可于无影灯旋转体基础升级第三臂或第四臂显示器悬挂系统。见 EXHLED6500 无影灯技术白皮书及图片说明 P123 167。注明无偏离。

九、上海宏寐医疗器械有限公司在其投标文件中提供了方圆广电检验检测股份有限公司出具的检验报告 (报告编号: S20241111559002-G1)、方圆广电检验检测股份有限公司出具的检验报告 (报告编号: S20241111559001)、张家港市检验检测中心出具的检验检测报告 (2024WJYJ-0052)、设备托盘及抽屉图片及说明、内镜中心吊塔气、电分离结构实物图片及说明、医用吊塔技术白皮书 (使用说明书)、EXHLED6500/6500 手术无影灯产品技术白皮书, 以及无影灯采用模块化设计, 安装时不需要拆卸天花且不会改变层流结构, 即可用于无影灯旋转体基础升级第三臂或第四臂显示器悬挂系统说明等资料。其中, EXHLED6500/6500 手术无影灯产品技术白皮书中载明 “..... 其中有 EXHLED6500 单灯头或 EXHLED 6500/6500 双灯头的组合, 采用透镜反射原理。

灯盘采用一体化的高强度材质外壳，灯盘表面为光滑圆弧型、风车型，无缝隙，无裸露钉.....扰流指数<19%.....可采用模块化设计，.....”。投诉调查处理阶段，本机关对前述资料进行了核实。

十、投诉调查处理阶段，本机关就检验报告（报告编号：S20241111559002-G1）、检验报告（报告编号：S20241111559001）向方圆广电检验检测股份有限公司发出《协助调查函》。方圆广电检验检测股份有限公司于2025年3月13日出具的《协查调查函复函》显示：1、经核查，协助调查函中附件检验报告S20241111559001、S20241111559002-G1，其报告编号系我司出具的报告编号，但附件报告（报告编号：S20241111559001、S20241111559002-G1）非我司出具的完整报告，完整报告可让企业提供报告原件，2、上述2份报告不属于资质认定(CMA)范围内出具的检验检测报告，无需上传至全国认证认可信息平台，故无法查询，特此复函！

十一、投诉调查处理阶段，上海宏寐医疗器械有限公司于2025年3月17日、3月18日提供了《说明函》《质疑函》。其中《说明函》显示：1、关于我公司的标文件中提供的检测报告未提供完整的检测报告事宜，检测报告检测的内容比较多，有的检测报告几百上千页，根据惯例只要能体现我公司所投产品的首页（相关型号）及相关招标文件里边的要求的参数的相关检测页就可以了，我们几十年所提供的投标文件都是这样的，是符合要求

的。2、桐庐二院招标文件标书中要求只需要提供提“检测报告”字样，招标文件中并未要求检测报告提供具有资质认定标识(CMA或者CNAS)由于吊塔产品的特殊性，没有国家标准，都是企业标准。CMA或CNAS需要符合可执行的国家标准作为依据且需在检验检测机构的资质认定书确定的范围内才能盖标识章，如有也属于违法或不合规的。我公司提供的方圆广电检验检测股份有限公司的第三方检测报告是真实有效的，所有检测数据方圆广电检验检测股份有限公司都有保存的，贵公司可以咨询检测公司。按照招标文件要求，我公司提供的检测报告是符合招标文件要求的，合法合规的。

十二、经查询信用中国/上海正华医疗设备有限公司显示：统一社会信用代码：91310115631663118C，沪市监浦处〔2024〕152023006704号/罚款；没收非法财物/处罚内容“罚款1.300000万元，没收违法产品”/违法行为“生产、经营、使用不符合强制性标准或者不符合经注册或者备案的产品技术要求的医疗器械”/违法事实“当事人生产的手术无影灯（规格/型号：EXLED7500、出厂编号：EXLED-2023080001）在2023年上海市医疗器械抽样检验中，……”。

十三、《中华人民共和国行政处罚法》第九条行政处罚的种类：（一）警告、通报批评；（二）罚款、没收违法所得、没收非法财物；（三）暂扣许可证件、降低资质等级、吊销许可证件；（四）限制开展生产经营活动、责令停产停业、责令关闭、限制

从业；（五）行政拘留；（六）法律、行政法规规定的其他行政处罚。

十四、投诉调查处理阶段，本机关于 2025 年 3 月 19 日就检验报告（报告编号：S20241111559002-G1）、检验报告（报告编号：S20241111559001）相关事宜组织了专家评审，制作了《关于桐庐县第二人民医院迁建项目-手术无影灯、吊塔采购项目(编号：ZJTP-2024TLZFCG-11)中标供应商上海宏寐医疗器械有限公司提供的两份检验报告（编号：S20241111559002-G1、S20241111559001）是否满足招标文件要求的论证意见》。

**本机关认为：**

一、关于投诉事项 1。经审查，该投诉事项已超出质疑事项范围，且不属于基于质疑答复内容提出的投诉事项，不符合《政府采购质疑和投诉办法》第二十条规定。故，该投诉事项为无效投诉事项，不属于本次投诉处理范围。

二、关于投诉事项 2。采购需求“吊塔吊桥/手术室、产科、急诊吊塔技术要求：5)、8)★”，“吊塔吊桥/内镜中心腔镜塔技术要求：5)、8)★、9)★”“吊塔吊桥/吊桥技术要求：7)★、10)”等，上海宏寐医疗器械有限公司在其投标文件中对前述采购需求均进行了响应，表示无偏离（或者正偏离），并且提供了检验报告（报告编号：S20241111559002-G1）、检验报告（报告编号：S20241111559001）、医用吊塔技术白皮书（使用说明书）等佐证资料；采购需求“无影灯/无影灯双灯技术要求：1)★、9)

★”等，上海宏寐医疗器械有限公司在其投标文件中对前述采购需求均进行了响应，表示无偏离，并且提供了手术无影灯技术白皮书等佐证资料；采购需求“无影灯/无影灯双灯技术要求：2)”，上海宏寐医疗器械有限公司在其投标文件中对前述采购需求进行了响应，表示无偏离。评标过程中，评标委员会认为符合招标文件要求。质疑处理阶段，评标委员会对此进行了确认，出具了《桐庐县第二人民医院迁建项目-手术无影灯、吊塔采购项目复核报告（公开招标）》。投诉人主张上海宏寐医疗器械有限公司对前述采购需求响应均“应判为负偏离”，未提供具体有效的证据材料。投诉人提供材料拟说明相关检测报告、产品彩页中未明确体现响应技术要求，但不能仅以此为由认定上海宏寐医疗器械有限公司在本项目中对前述采购需求响应不真实。且经审查，投诉人提供的检测报告并非上海宏寐医疗器械有限公司在其投标文件中提供的检验报告。手术无影灯技术白皮书中载明“灯盘表面为光滑圆弧型、风车型，无缝隙”。本机关在投诉调查处理过程中也未发现上海宏寐医疗器械有限公司提供的前述佐证资料存在伪造、变造的不当情形。故，根据现有证据材料，结合《关于桐庐县第二人民医院迁建项目-手术无影灯、吊塔采购项目（编号：ZJTP-2024TLZFCG-11）中标供应商上海宏寐医疗器械有限公司提供的两份检验报告（编号：S20241111559002-G1、S20241111559001）是否满足招标文件要求的论证意见》等情况，对投诉人前述主张不予支持。

综上，投诉人关于桐庐县第二人民医院迁建项目-手术无影灯、吊塔采购项目（编号：ZJTP-2024TLZFCG-11）采购过程和采购结果违法的投诉，投诉事项缺乏事实依据和法律依据，投诉事项不成立。根据《中华人民共和国政府采购法》第五十六条、《政府采购质疑和投诉办法》（财政部令第94号）第二十九条第（二）项规定，本机关决定：驳回投诉。

如对本决定不服，可在本决定书送达之日起60日内向桐庐县人民政府申请行政复议，也可以在本决定书送达之日起6个月内向桐庐县人民法院提起诉讼。

桐庐县财政局

2025年3月20日

### 信息公开选项：主动公开

---

抄送： 。

---

桐庐县财政局办公室

2025年3月20日印发

---