**绍兴市人民医院2021年度检验检测试剂**

**供货项目（一）**

**采**

**购**

**文**

**件**

|  |  |
| --- | --- |
|  项 目 编 号： | ZJXS-2021-0131 |
|  采 购 单 位： | 绍兴市人民医院 |
|  采购代理机构： | 浙江翔实建设项目管理有限公司 |

2021年7月

**目 录**

第一章 采购公告 3

第二章 供应商须知 6

一、前附表 6

二、采购文件 8

三、投标文件 10

四、开标评标 12

五、合同签订及履约 16

第三章 采购需求 18

第四章 拟签订合同的主要条款 36

第五章 评标办法及标准 38

第六章 投标文件格式附件 40

第七章 询问、质疑及投诉 61

一、供应商询问 61

二、供应商质疑 61

三、供应商投诉 62

#

# 第一章 采购公告

**浙江翔实建设项目管理有限公司**受**绍兴市人民医院**委托，就下列项目进行**公开招标**，现将有关事项公告如下：

1. **项目编号：** ZJXS-2021-0131
2. **采购组织类型：** 委托代理 **采购类别：** 货物
3. **项目概况：**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **标段编号** | **标段名称** | **预算金额或上限价****（单位：人民币元/2年）** |
| 01 | PCR检测相关试剂 | ￥1352457.00 |
| 02 | 结核感染T细胞检测试剂 | ￥622080.00 |
| 03 | 叶酸MTHFRC677T基因检测试剂 | ￥23040.00 |
| 04 | I型过敏原试剂 | ￥966000.00 |
| 05 | 尿常规检测试剂（含尿沉渣、尿干化学、肌酐） | ￥6793336.00 |
| 06 | 糖化血红蛋白组合试剂 | ￥2093602.791 |
| 07 | 凝血功能检测相关试剂 | ￥7403224.23 |
| 08 | 自身免疫抗体发光检测试剂 | ￥1383951.00 |
| 09 | 自身免疫抗体膜条及荧光检测试剂 | ￥3097828.20 |
| 10 | 心脏疾病相关指标试剂 | ￥5136710.40 |
| 11 | 特定蛋白检测试剂 | ￥2602948.50 |
| 12 | 自身抗体荧光试剂 | ￥1180380.00 |
| 13 | 发光线下项目 | ￥13131573.00 |
| 14 | 术前检查项目 | ￥8527032.00 |
| 15 | BV、早早孕快速检测试剂 | ￥788250.00 |
| 16 | 感染性指标试剂 | ￥1996200.00 |
| 17 | 粪便常规及隐血检测试剂 | ￥1912860.00 |
| 18 | 血气分析检测试剂 | ￥1720509.00 |
| 19 | 内分泌发光检测试剂组合 | ￥1060333.92 |
| 20 | 血常规检测试剂组合 | ￥1180756.71 |
| 21 | 血气分析及代谢产物检测试剂 | ￥1222620.00 |

**四、采购需求：**详见采购文件第三章。

**五、本项目资格条件：**

1.符合政府采购法第二十二条之供应商资格规定；

2.未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）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；

3.本项目不允许联合体投标，不接受公益一类事业单位投标。

**4.特定资格条件：**

投标产品（包括配套提供的医疗设备及医用耗材在内）属于医疗器械管理的，供应商应提供有效的医疗器械产品备案证或注册证（自投标截止日起至政府采购合同签订之日止，备案证或注册证必须在有效期内）。第一类医疗器械产品须提供由备案人所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门出具的有效的备案凭证；第二类医疗器械产品须提供注册申请人所在地省、自治区、直辖市人民政府食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证；第三类医疗器械产品须提供国务院食品药品监督管理部门审批的有效的医疗器械注册证。

注：1.单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一标段的投标。2.为项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

**六、资格审查方式：**资格后审。

**七、报名时间及方式**：

1.报名时间：自公告之日起至2021年 月 日下午17:00时截止，每天上午08:30至12:00，下午14:00至17:00（北京时间，法定节假日除外）。

2.报名方式：在绍兴市越城区阳明北路692号浙江翔实建设项目管理有限公司一楼政府采购部受理（不接受电话报名）。报名后不参加投标的供应商，须向采购代理机构提供书面说明。

3.报名时需提供：营业执照副本复印件、授权委托书、法定代表人（授权委托人）及被授权人身份证复印件、联系方式等**（以上资料均需加盖单位公章）**。

4.采购文件售价：300元。

**八、投标截止时间及地点**：供应商应于2021年 月 日09：00时整以前将投标文件密封送交到绍兴市越城区阳明北路692号浙江翔实建设项目管理有限公司一楼开标室，逾期送达不予接收。

**九、开标时间及地点**：同投标截止时间及地点。

**十、采购公告及更正公告发布网址：**浙江政府采购网：http://zfcg.czt.zj.gov.cn/。更正公告请自行登录浙江政府采购网更正公告页面中下载。

**十一、投标与开标注意事项：**

因疫情防控期间，本项目投标与开标采用以下方式：

1.本项目投标文件允许投标单位通过邮寄快递方式送达（建议采用EMS或顺丰快递，邮寄送达地址：绍兴市越城区阳明北路692号浙江翔实建设项目管理有限公司一楼政府采购部，接收人：金一静，联系方式：18267597863。快递寄出后，请将快递底单照片发送邮件至1178656340@qq.com，邮件名称为公司名字+联系人姓名+手机号，以便及时查收。同时请充分考虑快递时间，确保在投标截止时间前送达。投标文件递交的时间以签收时间为准，除邮寄外包装外，投标文件仍需要按采购文件要求封包，但在邮寄过程中发生的包封缺损或保管过程中发生的一切事宜均由投标人自行承担。逾期送达作无效投标处理。）或现场即交即走的方式递交。

2.投标人的法定代表人或授权代表等均可不参加开标会议。若投标人法定代表人或授权代表不在现场参加开标会议的，取消开标现场的书面签字确认等有关操作要求，投标人需向采购代理机构工作人员告知其联系方式，以备询标等事宜。

**十二、采购公告期限：**本公告发布之日起五个工作日。

**十三、质疑和投诉：**

供应商认为采购公告中的资格条件、报名时间设定等不符合有关规定，致使供应商不能参与本项目采购活动的，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，以书面形式或加盖供应商电子签章的数据电文形式（**不接受扫描件、复印件或图片**）向采购机构提出质疑（**对采购文件其他内容的质疑及投诉需在报名之后提出，否则不予受理。**）质疑受理地点：绍兴市越城区阳明北路692号浙江翔实建设项目管理有限公司一楼政府采购部；联系人：孙莉；联系电话：0575-88976639；数据电文接收邮箱：852067574@qq.com。**质疑书格式详见采购文件第七章。**

供应商对质疑答复不满意或者采购机构未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向本项目监督部门投诉。投诉受理地点：绍兴市人民医院监察室；联系电话：0575-88228890。

**十四、联系方式：**

1. 采购人：绍兴市人民医院，联系人：吴蓉，联系电话：0575-88228847。

2.采购代理机构：浙江翔实建设项目管理有限公司，联系人：金一静，联系电话：0575-88979683/18267597863。

绍兴市人民医院

浙江翔实建设项目管理有限公司

2021年 月 日

# 第二章 供应商须知

## 一、前附表

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 内　　　　容 |
| 1 | **项目名称**：绍兴市人民医院检验检测试剂供货项目（一） |
| 2 | **投标有效期：**自投标截止日起90天。 |
| 3 | **是否提供样品：** /  |
| 4 | **是否演示：** /  |
| 5 | **是否组织现场踏勘：** /  |
| 6 | **是否进口产品：**本项目**07、17、18标**允许采购进口产品，其余标段均不采购进口产品，供应商所提供的货物和服务须在我国境内合法生产、销售。 |
| 7 | **投标文件份数：正本一份，副本四份**。正本与副本内容不一致的，以正本为准。 |
| 8 | **履约保证金及缴退方式：** 按双方合同约定 **应当以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式提交。** |
| 9 | **分包与转包**：本项目 不允许 分包与转包 |
| 10 | **采购代理服务费：**中标人须向采购代理机构按如下标准和规定交纳代理服务费，并在投标报价中自行考虑：（1）整个项目最终代理服务费为6000元（各中标单位按整个项目中标金额占比支付代理服务费）。 （2）招标代理服务费的交纳方式：用银行支票、汇票、电汇、现金等付款方式直接交纳招标代理服务费。公司名称：浙江翔实建设项目管理有限公司开户行：建行绍兴越城支行 账 号：33001653549053003519建行行号：105337035490（3）交纳时间：领取中标通知书前交纳。 |
| 11 | 解释：凡涉及本采购文件的解释权属于采购机构。 |
| 12 | 中标供应商放弃成交资格或因质疑、投诉被取消成交资格或拒签合同的，本项目将重新组织采购，评审过程或评审结果存在程序违规、审查失误、评分不当、统计错误的应当予以纠正，不再重新组织采购。 |

## 二、采购文件

**1.采购文件效力**

1.1本采购文件适用于本次所述项目的招标、投标、评标、定标、验收、合同签订及履约、付款等全过程（法律法规另有规定的从其规定）。

1.2**供应商对本采购文件如有异议，均应在法定时间内提出质疑或投诉，否则即被视为认可采购文件的全部内容。**

**2.名词定义**

2.1“**采购代理机构**”：采购项目的采购代理机构为社会中介代理机构。采购代理机构按照与采购人的采购代理合同约定组织采购活动等事宜。

2.2“**采购机构**”：采购人及其采购代理机构。

2.3 “**产品**”系指供方按采购文件规定，经合法途径取得的，须向采购人提供的一切产品、保险、税金、安装、施工、调试、备品备件、工具、手册及其他有关技术资料和材料。

2.4 “**服务**”系指采购文件规定供应商须承担的安装、调试、技术协助、校准、培训、技术指导以及其他类似的义务。

2.5 “**供应商**”指已经按采购公告要求报名的投标供应商。“**潜在供应商**”指未按采购公告要求报名的投标供应商。

2.6 “**授权代表**”即“**供应商代表**”，指受投标供应商的法定代表人委托，办理本项目投标、质疑投诉、合同签订等整个采购活动的被授权委托人。授权代表应当为投标供应商（包括授权供应商）的在职职工或退休返聘职工。个体工商户参与投标的，经营者等同于法定代表人。

2.7“**实质性响应条款**”：供应商必须响应的条款，未响应的作无效投标处理。在本采购文件中，实质性响应条款前标注“★”符号。

2.8“**供应商公章**”指供应商法定名称章。

2.9“**投标有效期**”指采购文件中规定的一个适当时间，投标有效期内需完成开评标以及与中标人签订合同等事宜。

**3.本项目执行的采购政策性规定**

**3.1采购本国产品**

一般不采购进口产品（标段有要求的除外）。

**3.2扶持中小企业**

非专门面向中小企业的采购项目，对供应商及其提供的核心产品（核心产品清单详见第三章采购需求）符合《政府采购促进中小企业发展暂行办法》（财库【2011】181号）第二条规定的小型和微型企业的投标价格给予6 %的扣除，用扣除后的价格参与评审（不作为合同签订依据）。非单一产品采购项目，投标的核心产品均为小型、微型企业制造的产品，即视为提供小型、微型企业制造的产品；服务类项目则供应商为小型、微型企业即可享受评审价格折扣。

中小微型企业按照采购文件的格式要求提供《中小企业声明函》及其证明材料。

符合《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定的条件并按照采购文件的格式要求提供《残疾人福利性单位声明函》的残疾人福利性单位视同小型、微型企业。《残疾人福利性单位声明函》需与中标公告同时发布，接受社会监督，如供应商提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，中标结果无效，且依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

供应商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（格式自拟），视同为小型和微型企业。

小型、微型企业与大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织组成联合体共同参加非专门面向中小企业的政府采购活动。联合协议中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上的，可给予联合体2%的投标价格扣除。联合体各方均为小型、微型企业的，联合体视同为小型、微型企业。

**3.3节能环保政策**

投标产品若属于节能（环境标志）产品的，请提供参与实施政府采购节能（环境标志）产品认证机构出具的认证证书或证书发布平台的投标产品认证证书查询截图；**参与实施政府采购节能（环境标志）产品认证机构详见《市场监督总局关于发布参与实施政府采购节能产品、环境标志产品认证机构名录的公告》（2019第16号）；**证书发布平台详见《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）。

**本次采购的货物有属于政府强制采购节能产品的（详见《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》财库〔2019〕19号），供应商须提供获得节能产品认证的货物，并按上款要求提供节能产品认证证书或规定网站证书查询截图，否则将作为无效投标处理。**

**3.4优先采购创新产品**

供应商所投核心产品中有被省级及省级以上主管部门认定为“首台套产品”或“制造精品”的，自认定之日起2年内视同已具备相应销售业绩，参加政府采购活动时该供应商的业绩分为满分。

**4.采购文件的澄清与修改**

4.1采购人如对采购文件进行澄清、补充、变更的，或者在投标截止时间前规定时间内，招标人需要对采购文件进行补充或修改的，采购人将会通过浙江政府采购网http://zfcg.czt.zj.gov.cn/ 以更正公告的形式发布，公告中没有注明更改投标截止时间的视为截止时间不变。更正公告作为采购文件的补充和组成部分，对所有供应商均有约束力。请在浙江政府采购网更正公告页面中下载。

4.2为使供应商有足够的时间按修改文件要求修正投标文件，招标人可酌情推迟投标截止时间和开标时间，并将此变更以更正公告的形式通过上述途径通知供应商。

**5.参考品牌**

本采购文件如涉及各类品牌、型号，则所述品牌、型号是结合实际现有情况的推荐性参考方案，供应商也可根据采购文件得要求推荐性能相当或高于、服务条款相等或高于、符合采购人实际业务需求其他同档次优质品牌的产品，进行方案优化。

## 三、投标文件

1. **投标文件的语言及货币单位**

1.1投标文件以及有关投标事宜的所有来往函电均应以中文书写，专业术语和外文证明材料除外。

1.2投标文件以人民币元报价或以下浮率（优惠率）报价，具体详见《开标一览表》。

1. **投标文件的组成**

本项目投标文件由“资格条件”、“商务和技术文件”、“报价文件”三部分组成：

**2.1“资格文件”包括以下内容：**

2.1.1投标声明函；

2.1.2法定代表人授权委托书（法定代表人可以不授权他人参与投标；个体工商户需经营者参与投标，不得授权)；

2.1.3法定代表人及其授权代表的身份证（复印件）；

2.1.4授权代表社保证明;

2.1.5资格条件证明材料（复印件或打印件）：

2.1.5.1营业执照或事业单位法人登记证书；

2.1.5.2 2020年度资产负债表等财务报表资料文件(新成立的公司提供情况证明)；

2.1.5.3依法缴纳税收材料（完税凭证或税务部门出具的证明）；

2.1.5.4依法缴纳社会保障资金材料（缴纳凭证或人社部门出具的证明）；

2.1.5.5特定资格条件证明材料（详见招标公告要求）。

**注：“资格文件”需按采购文件要求的格式、内容制作，复印件需加盖供应商公章。**

**2.2“商务和技术文件”包括以下内容：**

2.2.1评分对应表；

2.2.2项目明细清单；

2.2.3技术响应表（供应商在技术响应表中，应对采购需求中的各项技术规范要求进行答复、说明和解释，正偏离的需详细说明缘由。如果供应商在技术响应表中注明无偏离或正偏离，评标结束后、签订采购合同前又认为其实际产品与投标技术需求不一致的，视为供应商在投标有效期内对其投标文件进行了实质性修改，其投标将被追认为无效，采购机构将把这一情况报送采购监管部门。）；

2.2.4商务响应表（需对采购文件中付款方式、供货期限等商务要求进行逐一答复、说明和解释，正偏离的需详细说明）；

2.2.5项目实施方案；

2.2.6项目实施人员清单；

2.2.7备品备件及供选择的配套零部件清单（格式自拟）；

2.2.8消耗品、维修零配件及其价格清单；

2.2.9类似业绩一览表（附业绩证明材料）（如有）；

2.2.10优惠条件及其他额外承诺；

**2.2.11按评分细则中要求提供的其他资料（重要）；**

2.2.12其他供应商认为需要提供的材料，如供应商简介等，格式自拟。

**注：“商务和技术文件”可在采购文件格式的基础上适当调整，以使内容更加完备。盖章、签署等要求按采购文件第六章和标段内的规定执行。**

**2.3“报价文件”包括以下内容：**

2.3.1开标一览表；

2.3.2中小企业声明函（如有，附证明材料）；

2.3.3残疾人福利性单位声明函（如有）；

2.3.4关于报价的其他说明（如有，格式自拟）。

**注：开标一览表必须且按采购文件第六章规定格式填写，否则作无效投标处理。**

1. **投标文件的制作要求**

3.1封包要求：“资格文件”“商务和技术文件”和“报价文件”需装订成册，分三部分分别密封封装。封装表面至少标注项目名称、项目编号、投标人名称、标段编号并加盖供应商公章，若要修改须在修改处加盖单位公章或其授权代表签字或盖章。未按照采购文件规定制作、密封封装的投标文件可不予接收。

3.2签署要求：按采购文件第六章“投标文件格式附件”各表单要求签署。

3.3制作要求：建议采用A4幅面，编制页码，制作目录，提倡双面打印。

**4．投标文件的补充和修改**

**投标截止时间前**，供应商可以以书面形式提出对投标文件进行补充和修改，相应部分以最后的补充和修改为准。若修改和补充为书面材料的应当密封，并明确注明“资格文件（或商务和技术文件或报价文件）修改（或补充）材料、项目名称或项目（标段）编号、供应商名称”字样，同时由法定代表人或其授权代表签字或盖章。未按上述规则制作的补充和修改材料将被拒收。

**5.投标文件的有效期**

5.1投标文件有效期详见前附表。投标人的投标文件中承诺的投标有效期少于招标文件中载明的投标有效期的，投标无效。投标有效期内，供应商不得撤销或更换投标文件。

5.2投标有效期内为完成开评标及与中标人签订合同的，采购人需与供应商书面协商延长投标书的有效期。

5.3供应商可拒绝接受延期要求。同意延长有效期的供应商不能修改投标文件。

5.4投标文件不予退还。

## 四、开标评标

**1.开标出席**

**1.1 投标人的法定代表人或授权代表等均可不参加开标会议。若投标人法定代表人或授权代表不在现场参加开标会议的，取消开标现场的书面签字确认等有关操作要求，投标人需向采购代理机构工作人员告知其联系方式，以备询标等事宜。**

**2.投标文件的提交**

2.1投标文件递交时间以送达至采购文件载明的开标室为准，时间以开标室的电子时钟为准，逾期不予接受。

**2.2供应商在投标截止时间后不得在开标室外补充提交标书、各类证书证明等材料。**

2.3投标截止时间前，供应商有权对投标文件包封、签署、盖章进行完善。

2.4投标文件提交后，供应商应当签署《投标（响应）文件签收登记表》。

**3.开标大会程序**

3.1开标大会由采购代理机构主持。

3.2主持人宣布开标会开始，介绍到会单位和人员。

3.3采购代理机构核对、宣读完成标书提交并签到的供应商名单。

3.4采购代理机构组织监督代表检查投标文件包封情况，不满足采购文件规定的将予以拒收。

3.5启封“资格文件”，采购人代表对“资格文件”进行符合性审查，公布审查结果。

3.6启封“商务和技术文件”，交由评审委员会评审。

3.7主持人宣布“商务和技术文件”得分情况及无效（废）投标情形（如有）。

3.8启封“报价文件”，宣读供应商名称、投标报价等内容。

3.9评审委员会对“报价文件”进行评审，计算评标价及价格分，汇总商务技术分、价格分，根据得分排序确定中标候选人。

3.10主持人向投标单位公布评审结果。

以上程序在不违反公开、公平、公正原则的基础上，可适当调整。

**4.评审委员会的组成**

4.1评审委员会由采购单位依法组建，负责项目评审活动及协助处理质疑投诉。参与本项目进口论证的专家不得作为采购评审专家参与同一项目的采购评审工作。

4.2评审委员会由采购人代表和有关方面的专家组成，成员人数为五人及以上单数。

4.3采购人代表不得担任评审组长。

4.4经采购监督部门同意，由于专家库相应专业专家人数不足且技术复杂等原因，允许采购人推荐组成临时专家库并从中随机抽取，推荐规则参照政府采购相关规定执行。

**5.评审**

5.1评审内容包括但并仅限于格式审查、内容评审、违反法律法规情况审查。

5.2评审委员会应当严格按照采购文件、投标（响应）文件进行评审，不得依据投标（响应）文件以外的资料评审。

5.3对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评审委员会应当以询标方式要求供应商作出必要的澄清、说明或者补正。供应商的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖公章或者由法定代表人或其授权代表签字。供应商的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。**不接受供应商提出的主动澄清。**

5.4评审委员会不负责解释供应商的得分高低和失分情况，不退还已经拆封的投标文件。

**6.报价修正规则**

6.1投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；

6.2大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

6.3单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

6.4总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序修正。修正后的报价按照财政部公布第87号令 《政府采购货物和服务招标投标管理办法》第五十一条第二款的规定经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其投标无效。

**7．无效投标的情形**

投标响应文件有下列情形之一的作无效投标处理：

7.1单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商参加本项目同一合同项（标段）下的采购活动的（双方均作无效投标处理）；

7.2为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商再参加该采购项目的其他采购活动的（单一来源采购除外）；

7.3供应商不具备采购文件中规定的资格要求的（供应商未按采购文件要求提供资格证明文件的，视为供应商不具备采购文件中规定的资格要求）；

7.4法定代表人、个体工商户经营者参加开标会，未能出具身份证明的或提供的身份证明与营业执照不一致的；授权代表无《法定代表人授权委托书》或《法定代表人授权委托书》填写错误或未能出具身份证明的；

7.5授权代表非投标单位正式职工的（以社保证明为准，如授权代表为离退休返聘人员的，需提供退休证明及单位聘用证明），法定代表人或个体工商户经营者参加开标会的除外；

7.6投标文件制作出现如下情况：

7.6.1未按采购文件要求制作“资格文件”的；

7.6.2报价一经涂改，未在涂改处加盖投标单位公章或者未经法定代表人或其授权代表签字或盖章的；

7.6.3“资格文件”或“商务和技术文件”或证明材料原件中出现用于价格分评审的投标报价的（采购文件另有规定的参与“商务和技术文件”评审的报价除外）；

7.6.4对采购服务或技术或产品等要求未详细应答或应答内容不全、有缺失的,经评审委员会认定为无法评审的；

7.6.5关键信息填写不完整或字迹不能辨认或有漏项的，经评审委员会认定属于重大偏差的；

7.6.6未按采购文件规定要求签署盖章的。

7.7投标文件与项目不符或内容严重不全或就同一项目递交多份明显内容不同的投标文件的；

7.8未按照采购文件规定要求密封封装、签署、盖章的；

7.9投标响应文件含有采购人不能接受的附加条件的；

7.10评审委员会认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料，供应商不能证明其报价合理性的；

7.11报价超过招标文件中规定的预算金额或最高限价（包括单价限价等采购文件规定的各类限价）的；

7.12供应商对根据修正原则修正后的报价不确认的；

7.13重要信息前后不一致，经评审委员会询标后仍然无法评审的；

7.14供应商提供虚假材料投标的（包括但不限于以下情节）；

7.14.1使用伪造、变造的许可证件；

 7.14.2提供虚假的财务状况或者业绩；

 7.14.3提供虚假的项目负责人或者主要技术人员简历、劳动关系证明；

 7.14.4提供虚假的信用状况；

7.14.5其他弄虚作假的行为。

7.15供应商串通投标的。

有下列情形之一的，视为供应商串通投标，其投标无效：

7.15.1不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；

7.15.2不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

7.15.3不同供应商的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

7.15.4不同供应商的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

7.15.5不同供应商的投标文件相互混装；

7.15.6不同供应商的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

7.16评审委员会认定有重大偏差或实质性不响应采购文件要求的；

7.17属于《中华人民共和国政府采购法实施条例》第七十四条规定的恶意串通情形的，其投标无效：

7.18联合体投标的，联合体各方在同一招标项目中以自己名义单独投标或者参加其他联合体投标的，相关投标均无效。

7.19违反法律、法规及本采购文件规定的其他无效投标情形。

**8.定标**

8.1采购人在收到评标报告之日起5个工作日内在评审报告推荐的中标或成交候选人中按顺序确定中标或成交供应商。

8.2采购代理机构在采购人确认中标或成交供应商后2个工作日内发布中标公告。中标公告与采购公告发布网址一致。中标公告期限为一个工作日。

**9.中标通知书的申领**

9.1本项目中标通知书在采购代理机构处领取。

9.2中标通知书在中标公告发布的同时发出。

9.3中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标人无正当理由不得放弃中标。

**9.4中标通知书的领取不妨碍相关质疑投诉的提出和处置，成交结果在法定情形内允许改变。在处理完针对成交结果的质疑或投诉前，原则上不签订采购合同。**

## 五、合同签订及履约

**1.合同签订**

1.1采购人和中标人应当在中标通知书发出之日起30日内（投诉处理等原因导致签订合同延误的除外），按照采购文件和中标人投标文件的规定，签订书面合同。所签订的合同不得对采购文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。

1.2采购人和中标人不得向对方提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

1.3采购人和中标人需在投标有效期内签订采购合同。投标有效期允许延长，但需征得中标人同意。

**2.履约保证金**

2.1采购合同签订的同时，中标人应当以支票、汇票、本票或者金融机构、担保机构出具的保函等非现金形式交纳履约保证金。

2.2供应商在履行完合同约定事项后，采购人应及时退还履约保证金。采购人验收不合格的，不予退还履约保证金。

2.3供应商以银行、保险公司出具保函形式提交履约保证金的，采购人不得拒收。

2.4履约保证金不得超过中标额的5%。

**3.合同备案**

**3.1中标人应当自采购合同签订之日起3个工作日内，将采购合同原件报采购代理机构备案存档。**

**4.履约验收**

4.1采购人自行组织或委托采购代理机构对供应商进行履约验收，出具验收书，存档备查。如果发现与合同中要求不符，供应商须承担由此发生的一切损失和费用，并承担相应的法律责任。

4.2服务类项目，可以根据项目特点对服务期内的服务实施情况进行分期考核，结合考核情况和服务效果进行验收。工程类项目应当按照行业管理部门规定的标准、方法和内容进行验收。

4.3采购人可以邀请参加本项目的其他供应商或者第三方机构参与验收。参与验收的供应商或者第三方机构的意见作为验收书的参考资料一并存档。

4.4政府向社会公众提供的公共服务项目验收时应当邀请服务对象参与并出具意见，验收结果应当向社会公告。

4.5 采购合同的履行、违约责任和解决争议的方式等适用《中华人民共和国合同法》。

4.6供应商在履约过程中有政府采购法律法规规定的违法违规情形的，采购人应当及时报告本项目采购监督部门。

**5.履约检查**

采购机构将联合采购监管部门不定期对合同的履约情况进行检查，发现未按合同规定进行履约的，有弄虚作假，偷工减料，以次充好、服务不达标等情形，达不到国家、行业有关标准和采购文件规定或有违采购合同的，一经查实，由采购监督部门给予相应处罚。

# 第三章 采购需求

**相关声明：以下1-7条款如标段内另有说明的，则按标内要求执行。**

**1.设备（材料）要求**

1.1投标人投标提供的设备必须是厂商原装的、全新的，型号、性能及指标符合国家及招标文件提出的有关技术、质量、安全标准。

1.2所有设备在开箱检验时必须完好，无破损，配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于本需求书中提出的要求。

1.3设备外观清洁，标记编号以及盘面显示等字体清晰，明确。铭牌、使用指示、警告指示应以中文或英文及易懂的通用符号来表示；应准确无误地表明设备之型号、规格、制造厂及生产或出厂日期。

1.4对于影响设备正常工作的必要组成部分，无论在技术规范中指出与否，投标人都应提供并在投标文件中明确列出。

1.5所有货物提供出厂合格证等质量证明文件，国外生产的必须有合法的进货渠道证明，如海关报关单、原产地证明、商检证明等。

1.6所有货物到现场安装使用前，招标人将进行抽样检验或试验。

**2.数量调整**

招标人保留在签约时调整部分方案及定购设备数量和服务的权力，投标人应对系统方案中设备和服务明细报价，按投标单价不变的前提下进行调整，双方不得拒绝。

如遇本次招标没有涉及的设备或服务时，由中标人提供申请，招标人确认后实施。

**3.安装及调试、验收**

中标人应派经招标人认可的有经验和能力、具有相应资质的技术人员，负责系统设备安装工作，在设备安装期间应充分了解设备安装进度要求，解决安装中出现的技术问题。

3.1中标人负责设备的安装、调试。

3.2调试所需专用工具设施物料由中标人自备、自费运到现场，完工后自费搬走。

3.3安装完成后，进行调试、验收按国家有关规范标准（国家无验收规范标准的按双方合同规定的要求）进行。

3.4设备的拆箱、通电、调试等各项工作由中标人负责，但必须在招标人指定人员的参与下进行。在实际实施前必须先经招标人同意方可进行。调试的原始记录须经各方签字后作为验收的文件之一。

3.5所有的招标设备应按照国家有关技术标准在制造厂检查和试验合格，以表明其运行性能、安全性能以及设备材料和结构在电气、机械上的完整性。

**4.技术培训**

4.1中标人须对招标人的技术人员培训。投标人须在投标文件中提供详细的培训计划，包括培训内容、培训时间、培训费用等。

4.2中标人提供的负责培训的人员应具备同类设备五年以上的经验。

4.3技术培训费用应包含在投标总价中。

4.4技术培训至少应包括下列内容：

4.4.1原理、构成和功能的描述。

4.4.2常见故障的处理或排除。

4.4.3各系统部件（设备）的检查、调整和维护。

4.4.4对使用者关于设备基本操作技能的培训。

**5.售后服务**

5.1投标人须提供经调试、试运行、验收合格后至少2年的质保期(投标人可根据自身实力作出更长时间的质保承诺)。在此期间，投标人应免费处理因质量发生的故障，并进行正常保养。

5.2中标人必须有可靠的售后服务保障包括但不限于在**绍兴附近**有固定的维修服务点，能提供正常的技术、备品备件服务。中标人在接到招标人通知后，6小时内派人赴现场处理设备质量问题。24小时内不能修复的，则无偿提供备机或备用零件供采购人使用。

**6.服务要求**

6.1设备包修期内（各标项内已有要求的除外），如出现故障，中标人在接到电话6小时内到达采购人指定地点。

6.2 中标人提供的设备，必须符合招标文件及其投标文件规定的要求，如有不符，采购人可以无条件退货，造成的损失由中标人承担。

**7.项目实施人员费用**

 中标人应自行承担选派专业人员的住宿、就餐和交通等费用。

**8.招标项目名称及数量：**

**01标 PCR检测相关试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★要求免费提供与试剂配套的核酸提取仪及相关耗材（根据实际需要配送）。原理：荧光定量PCR技术（荧光探针法），含内标。项目：HPV（高危型≥15型并能分型），肺炎支原体，沙眼衣原体，流感病毒（甲、乙型联合检测）试剂。 |
| 2 | ▲甲、乙型流感病毒核酸为联合测定试剂，即一个反应管既能检测甲型流感病毒也能检测乙型流感病毒，且包含所有的甲型流感病毒亚型和所有的乙型流感病毒亚型。 |
| 3 | ▲核酸提取仪工作原理：磁珠法，每台通量≥32孔，且每批次处理量不小于96份标本，病毒核酸提取时间≤20min/次。 |
| 4 | ▲本标段试剂为相同品牌。 |
| 5 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |
| 6 | 适用标本包括：全血、血清、血浆、尿液、脑脊液、粪便悬浮液、组织匀浆液体、宫颈采集洗脱液等。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 沙眼衣原体（CT）核酸检测试剂  | 荧光定量PCR | 2868 | T | 16.5 | 3.50% |
| 肺炎支原体（MP)核酸检测试剂 | 2550 | T | 16.5 | 3.11% |
| 高危型人乳头瘤病毒分型核酸检测试剂 | 13680 | T | 67 | 67.77% |
| 甲、乙型流感病毒联合检测PCR试剂 | 4500 | T | 77 | 25.62% |

**02标结核感染T细胞检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费提供配套全自动定量检测设备。免费提供质控品、校准品及相应耗材。 |
| 2 | 批间变异小于12.5%。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 结核感染T细胞检测试剂 | 酶免、荧光法、化学发光 | 2304 | T | 270 | 100.00% |

**03标叶酸MTHFRC677T基因检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费提供试剂适配的核酸提取仪及相关耗材。检测方法学：荧光定量PCR技术（荧光探针法）。检测位点应包含MTHFR基因C677T位点突变，试剂应适配罗氏及ABI 荧光定量PCR扩增仪。免费提供8联管或96孔板等耗材（根据实际需配送） |
| 2 | ▲全部位点单管检测 |
| 3 | ▲反应体系中含UNG酶防污染系统 |
| 4 | ▲反应液为一管MIX混合液（含taq酶），使用时只需要进行一次分装，减少操作中的工作量和污染风险 |
| 5 | ▲检测试剂包含内标系统，每孔PCR反应液中都应可检测内标基因 |
| 6 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务 |
| 7 | 提取仪的原理为磁珠法，每台通量≥32孔，且每批次总处理量不小于96份标本，每批处理时间≤30分钟 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 叶酸MTHFRC677T基因检测试剂盒 | 荧光定量PCR | 144 | T | 160 | 100.00% |

**04标I型过敏原试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★按需免费提供配套设备及相关耗材，检测项目必须含：血清I型过敏原特异性IgE抗体（≥20项）及总IgE抗体，要求全定量检测，免费提供校准品和质控品（双水平） |
| 2 | ▲组合方式：≥10种检测项目组合类别可选择，涵盖临床常用的过敏原检测 |
| 3 | ▲分析灵敏度总IGE≤5IU/ML、过敏性特异性IGEE≤0.35IU/ML |
| 4 | 检测出报告时间：出报告时间≤3小时 |
| 5 | 仪器加样为一次性TIP头方式，零交叉污染；支持液面探测、凝块探测、气泡检测 |
| 6 | 试剂配套仪器：全自动仪器，同时上机标本数≥80个 |
| 7 | 校准品可溯源  |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| I型过敏原试剂 | // | 6900 | T | 140 | 100.00% |

**05标尿常规检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★按需免费提供配套设备及相关耗材；定量项目：红细胞（RBC)、白细胞（WBC)、上皮细胞（EC)、管型（CAST)、细菌（BACT)、尿电导率（COND）为必备项目；免费提供原厂配套校准品和质控品（双水平）。 |
| 2 | ▲报告参数≥14项，能提供6个散点图和1个直方图。 |
| 3 | ▲仪器采用流式细胞技术，并同时采用核酸荧光染色的检测原理，鉴别尿中有形成分。 |
| 4 | ▲提供临床信息的参数：可提供肾脏或泌尿系统疾病诊断的信息（尿渗透压、尿红细胞来源信息），疗效观察及预后判断。 |
| 5 | ▲提供所有项目质控品CFDA批准的注册证。 |
| 6 | 提供红细胞形态学信息有助于判断血尿的来源。 |
| 7 | 手动进样时标本量为≤0.6ml、自动进样时标本量为≤2ml。 |
| 8 | 合同期内免费提供常驻技术人员1名。 |
| 9 | 根据需要免费提供每年一到二次比对。 |
| 10 | 尿干化学检测，每小时总检测量≥800标本，单台机检测速度≥270标本/小时。 |
| 11 | 尿干化学测定项目≥14项，可以自动报告肌酐，尿微量白蛋白，尿微量白蛋白/肌酐，蛋白/肌酐比值。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 尿常规检测试剂（含尿沉渣、尿干化学、肌酐） | 荧光染色法 | 715088 | T | 9.5 | 100.00% |

**06标糖化血红蛋白组合试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供配套检测设备及质控品，测定原理：离子交换高速液体色谱（HPLC）原理。 |
| 2 | ▲IFCC、NGSP认证（提供认证证书）。 |
| 3 | ▲提供同品牌有证校准品并提供溯源性报告。 |
| 4 | ▲样本搭载量：一次最大能装载≥100个样本。 |
| 5 | ▲检测速度：≥60T/小时。 |
| 6 | 样本类型：全血。 |
| 7 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 糖化血红蛋白组合试剂 | 高效液相层析法 | 192941 | T | 10.851 | 100.00% |

**07标凝血功能检测相关试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★要求进口试剂，免费按需提供凝血检测流水线（按需配置），具备闭盖穿刺功能，同时可配备流水线前处理离心机。全部试剂的品牌需一致，项目包括：PT、APTT、Fib、TT、D-D |
| 2 | ▲同时能扩展FDP、PLG、AT、PC、PS、LA、凝血因子8项、Anti-Xa等项目 |
| 3 | ▲检测原理：PT、APTT、Fib、TT四项检测原理为磁珠法 |
| 4 | ▲四项常规PT,APTT,Fib,TT的CV值≤5%，其他项目的CV值≤10%，FIB稀释检测时，线性范围(1.5-9 g/l)内，其线性相关系数R ≥ 0.980。 |
| 5 | 常规4项PT,APTT,Fib,TT的上机稳定期需≥24小时。D二聚体项目按照相关行业标准，CUT0FF值即0.5µg/mL（FEU）的CV值≤7.5%。 |
| 6 | D二聚体对于类风湿因子的抗性水平≥1000 IU/mL。 |
| 7 | ▲必须具备全国临检中心和浙江省临检中心的单独分组。 |
| 8 | 定标系统：有定标功能，对同一项目，仪器可同时保存两条定标曲线，节约试剂和定标品，节省操作时间。 |
| 9 | 质控管理：质控启动方式≥5种。能够自动绘制和储存质控结果，随时查阅和打印。能够提供原厂具有溯源性的质控品、校准品，并有批准文号。 |
| 10 | ▲试剂位具备冷藏功能，且需具有微量试剂位。 |
| 11 | 提供免费一年二次校正和性能验证技术支持。提供应用技术人员一名。 |
| 12 | ★耗材用量不得高于本标段主试剂（PT、APTT、Fib、TT、D-D）全年总价的17.9%。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| APTT | 凝固法 | 468873 | T | 0.97 | 6.14% |
| D-二聚体检测试剂 | 113928 | T | 17.67 | 27.19% |
| FIB（须实测） | 471600 | T | 2.31 | 14.71% |
| PT | 471600 | T | 0.81 | 5.16% |
| TT | 471600 | T | 1.63 | 10.38% |
| 原装配套反应杯 | 1368000 | 个 | 1 | 18.48% |
| 耗材 |  | 报扣率 | 17.90% | 17.93% |
| D-二聚体质控品 | 36720 | T | 7.5 |
| 氯化钙试剂盒 | 431451 | T | 0.06 |
| 凝血质控品 | 4824 | ml | 59.49 |
| 清洗液1 | 54000 | ml | 1.317 |
| 特殊清洗液 | 182520 | ml | 2.117 |
| 清洗液2 | 4770000 | ml | 0.059 |

**08标自身免疫抗体发光检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供全自动免疫发光仪，具有同时检测dsDNA抗体、心膦脂抗体（IgG、IgM、IgA）、CCP抗体、MPO抗体、PR3抗体、β2糖蛋白抗体（IgG、IgM、IgA）、EB病毒抗体等项目的功能，并免费提供所有项目质控品、校准品及配套耗材。 |
| 2 | ▲检测原理：化学发光法。  |
| 3 | ▲单机速度≥300测试/小时，可多台联机 |
| 4 | 样本位≥140个可连续装载样本，≥15个急诊位，可随时插入,急诊优先测定 |
| 5 | ≥30个冷藏试剂位，可不停机装载 |
| 6 | 样本检测功能：能自动复检、在机自动稀释检测功能。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 抗双链DNA抗体IgG检测试剂盒 | 化学发光法 | 8700 | T | 11.25 | 7.07% |
| EB病毒壳抗原IgM抗体检测试剂 | 3900 | T | 9.5 | 2.68% |
| 抗环瓜氨酸肽抗体CCP | 14400 | T | 22 | 22.89% |
| 抗心磷脂IgA抗体检测试剂盒 | 7410 | T | 11 | 5.89% |
| 抗心磷脂IgG抗体检测试剂盒 | 7308 | T | 11 | 5.81% |
| 抗心磷脂IgM抗体检测试剂盒 | 7308 | T | 11 | 5.81% |
| 抗β2糖蛋白IgA抗体检测试剂盒 | 4800 | T | 16 | 5.55% |
| 抗β2糖蛋白IgG抗体检测试剂盒 | 4800 | T | 16 | 5.55% |
| 抗β2糖蛋白IgM抗体检测试剂盒 | 5100 | T | 16 | 5.90% |
| 抗髓过氧化物酶抗体检测试剂盒 | 16200 | T | 14.3 | 16.74% |
| 蛋白酶3抗体检测试剂盒 | 15600 | T | 14.3 | 16.12% |

**09标自身免疫抗体膜条及荧光检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供配套检测设备及相关耗材。可同时检测抗核抗体谱、糖尿病抗体谱、自免肝抗体谱，其中抗核抗体谱膜条须具备15个以上项目，包括dsDNA、Nucleosome、Histone、SmD1、PCNA、PO、SS-A/Ro60、SS-A/Ro52、SS-B/La、CENP-B、Scl70、U1-snRNP、Jo1、PmScl、AMA-M2；自身免疫糖尿病谱膜条具备4个以上项目的检测，包括谷氨酸脱羧酶抗体、胰岛细胞抗体、胰岛素自身抗体、蛋白酪氨酸磷酸酶抗体 |
| 2 | ▲免疫印迹试剂及配套仪器均为同一品牌 |
| 3 | ▲一次性单个膜条固定卡槽，单个孵育槽，随取随用 |
| 4 | ▲一次运行可同时检测标本≥60个 |
| 5 | ▲可样本管直接上机，全程自动完成检测（自动加样-自动样本检测-自动干燥-自动扫描-自动判读，全程无需人工干预） |
| 6 | 膜条干燥时间≤13分钟，分析速度:从开始到报告结果，150-180min/45T |
| 7 | 每年校准二次及以上 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 抗核抗体谱检测试剂盒 | 免疫印迹法 | 46080 | T | 58.74 | 87.38% |
| 自身免疫性肝病抗体谱试剂盒(膜条) | 免疫印迹法 | 1500 | T | 59 | 2.86% |
| 自身免疫性肝炎抗体检测试剂 | 荧光法 | 1500 | T | 13.23 | 0.64% |
| 自身免疫性糖尿病抗体谱检测试剂盒 | 免疫印迹法 | 4752 | T | 59.5 | 9.13% |

**10标心脏疾病相关指标试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供配套检测设备、校准品、质控品及相关耗材。要求能同时检测cTnI、NT-proBNP等项目。检测原理:干式免疫荧光法。 |
| 2 | ▲机械臂取一次性TIP头（避免交叉污染）吸取样本，具有液面探测功能，失针检测。 |
| 3 | ▲样本类型：全血、血清、血浆均可检测。采样量：10ul～200ul,最低可10ul样本量。（每个检测项目对应样本类型和样本量不同） |
| 4 | ▲检测速度：cTnI≥80测试/小时；NT-proBNP≥90测试/小时；单样本检测≤10min； |
| 5 | ▲急诊插入：具备急诊插入功能和急诊样本位，可随时插入紧急样本进行检测。 |
| 6 | 样本位仪器样本位≥45位，可同时插入样本进行检测。 |
| 7 | ▲检测精密度重复性：CV≤10%；批间差：CV批间≤15%。检测范围cTnI:0.01～50.0ng/mL，最大稀释5倍；NT-proBNP:100～35000pg/mL，最大稀释3倍 |
| 8 | 试剂位多通道可同时插入多种试剂弹夹，同一样本可同时检测多个项目。 |
| 9 | 条码扫描：样本和试管架条码扫描功能。 |
| 10 | 模块运行方式：标本、试剂、稀释液持续加载，循环进样。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| N-端脑利钠肽前体检测试剂盒 | 干式荧光法 | 26064 | T | 65.8 | 33.39% |
| 心肌肌钙蛋白I检测试剂盒 | 132624 | T | 25.8 | 66.61% |

**11标特定蛋白检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费提供全自动特定蛋白检测仪及相关耗材，检测原理：免疫散射比浊法。用于血浆(或血清)、尿液和脑脊液特种蛋白的检测，可检测 AAG 、 CER、 IgG、κ轻链蛋白、λ轻链蛋白、触珠蛋白、TRFU、a1微球蛋白、尿微量白蛋白等项目，免费提供相关校准品及质控品。 |
| 2 | ▲检测速度：≥200测试／小时。 |
| 3 | ▲稀释倍数≥60000倍。 |
| 4 | ▲原始管上样功能，急诊插入功能。同时兼容多种样本管类型。儿童样品管，微量管（圆锥形，1.5ml）。 |
| 5 | ▲自动抗原过量处理：具有防止和解决抗原过量问题的功能，具有最低的复检率，且不再额外消耗试剂或者定标液。 |
| 6 | 试剂位≥30个试剂位。 |
| 7 | 样本位≥100个，可处理不同类型的样本管，加样品和试剂：不停机；（即指：加样品和加试剂时，检测系统无需暂停仪器工作） |
| 8 | 定标方式：多点定标，定标稳定期较长，无需频繁定标。 |
| 9 | 原厂配套的定标品，保证试剂质量。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| AAG(a1酸性糖蛋白测定试剂盒)（血） | 免疫散射比浊 | 450 | T | 5.2 | 0.09% |
| CER(铜兰蛋白测定试剂盒)（血） | 900 | T | 7.9 | 0.27% |
| IgG(免疫球蛋白G测定试剂盒)（尿） | 67950 | T | 4.3 | 11.23% |
| 免疫球蛋白κ型轻链测定试剂（血、尿） | 30600 | T  | 7.5 | 8.82% |
| 免疫球蛋白λ型轻链测定试剂（血、尿） | 28350 | T | 8.3 | 9.04% |
| 触珠蛋白测定试剂盒（血） | 450 | T | 3.98 | 0.07% |
| 微量白蛋白测定试剂盒（尿） | 103050 | T | 6.2 | 24.55% |
| TRF(转铁蛋白测定试剂盒)（尿） | 67050 | T | 5.15 | 13.27% |
| a1微球蛋白测定试剂盒（尿） | 60750 | T | 14 | 32.67% |

**12标自身抗体荧光试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供抗核抗体自动检测设备及相关耗材。项目包括抗核抗体(ANA)、抗核周因子(APF)、抗角蛋白抗体(AKA)、抗中性粒细胞胞浆抗体(ANCA)，其中ANCA试剂需含3基质抗原。免费提供ANA质控品。 |
| 2 | ▲样本管：支持原始管上机，在机样本位≥80个。 |
| 3 | ▲测试速度：每批检测≥80个标本、≤150分钟。 |
| 4 | ▲防交叉污染设计：加样针避免交叉污染。 |
| 5 | 具有开放的检测平台。 |
| 6 | 根据需要免费提供每年一到二次校准。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 抗核抗体(ANA)检测试剂 | 免疫荧光法 | 59940 | T | 12 | 60.94% |
| 抗核周因子(APF)检测试剂 | 4650 | T | 15 | 5.91% |
| 抗角蛋白抗体(AKA)检测试剂 | 4800 | T | 10 | 4.07% |
| 抗中性粒细胞胞浆抗体(ANCA) | 16350 | T | 21 | 29.09% |

**13标发光线下项目**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供试剂配套全自动免疫化学发光仪及相关耗材，可检测CA50、CA242、CA724、NSE、Cyfra211、PGI、PGII、rT3、TRAb等项目。免费提供配套校准品和rT3、PGI、PGII、TRAB质控品。 |
| 2 | ▲单机测试速度：≥500测试/小时。 |
| 3 | ▲试剂位：≥40个，可随时装载、替换；试剂仓：24小时冷藏。 |
| 4 | ▲取样系统：采用一次性吸头（TIP头）；具备自动液面探测、凝块探测、气泡探测、碰撞探测功能。 |
| 5 | 检测样本：血清、血浆、尿液。样本管：具有多种规格原始管上样功能，系统有读取条形码功能，同时支持手动编辑功能。 |
| 6 | ▲样本位：≥300个，测试过程中可连续装载、替换，急诊优先，自定义急诊位，具自动重测功能。样本区带独立供电冷藏系统。 |
| 7 | 持续运行能力：可以24小时开机，运行过程中可不间断的进行各种试剂、样本、耗材等物品的增加或更换。 |
| 8 | ▲每年免费校准2次。 |
| 9 | 急诊进样功能：样本位上可以任意设置急诊通道（通过软件编排成急诊样本，优先处理）。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| CA211(糖类抗原211测定试剂） | 化学发光法 | 200400 | T | 15 | 22.89% |
| CA242(糖类抗原242测定试剂） | 119100 | T | 15 | 13.60% |
| CA50(糖类抗原50测定试剂） | 214599 | T | 15 | 24.51% |
| CA724(糖类抗原724测定试剂） | 114000 | T | 15 | 13.02% |
| NSE(神经元特异性烯醇化酶试剂 | 190500 | T | 15 | 21.76% |
| 胃蛋白酶原I测定试剂 | 5100 | T | 17 | 0.66% |
| 胃蛋白酶原II测定试剂 | 4800 | T | 17 | 0.62% |
| 血清反三碘甲状腺原氨酸试剂 | 12000 | T | 12.5 | 1.14% |
| 促甲状腺激素受体抗体试剂 | 19524 | T | 12 | 1.78% |

**14标术前检查项目**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供试剂配套的化学发光检测仪及相关耗材，须包含HAV-IgM、HEV-IgM、HBsAg、HBsAb、HBeAg、HBeAb、HBcAb、HIV、HCV-Ab、TP-Ab。其中HIV为四代试剂，可同时检测抗原抗体（以说明书为准）。提供每年不少于1次免费校准。 |
| 2 | ▲加样方式：采用一次性枪头加样，杜绝交叉污染。 |
| 3 | ▲HBsAg、HIV、HCV-Ab、TP-Ab采用两步法反应，避免HOOK效应（以说明书为准）。 |
| 4 | ▲HBsAg定量检测，检测下限≤0.05IU/ml；对1000IU/mL以上的高值样本的定量，具有自动直接检测（不需稀释）功能。 |
| 5 | ▲HIV对WHO不同基因型血清盘中的各HIV基因型检出率100%。 |
| 6 | 检测速度：单台满足每小时200测试通量，首次报告时间≤30分钟。 |
| 7 | 样本载量：常规样本位≥100个，急诊样本位≥10个。 |
| 8 | 试剂：试剂仓具有2-8°C独立冷藏功能，仪器关机时试剂仓仍可保持冷藏。 |
| 9 | 液面探测技术：有效液面探测技术，可感应液面高低防止空吸，防止凝块与气泡。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| HBcAb | 化学发光法 | 170214 | T | 6 | 11.98% |
| HBeAb | 168741 | T | 6 | 11.87% |
| HBeAg | 169626 | T | 6 | 11.94% |
| HBsAb | 169626 | T | 6 | 11.94% |
| HBsAg | 176100 | T | 5.9 | 12.18% |
| HCV | 154500 | T | 7 | 12.68% |
| HIV | 162000 | T | 7 | 13.30% |
| TP-Ab | 159000 | T | 7 | 13.05% |
| HAVIgM | 7800 | T | 3.5 | 0.32% |
| HEVIgM | 9000 | T | 7 | 0.74% |

**15标BV、早早孕快速检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费提供包含镜检的配套BV检测设备、校准品、质控品及相关耗材，检测项目≥6项。早早孕快速检测试剂为免疫层析法（手工法）。 |
| 2 | ▲BV每批可检测量≥48人份，可随到随检。 |
| 3 | ▲BV检测仪器加样方式和安全性：自动加样，检测完成后废试剂板和针头自动进入收集盒，避免人工收集造成交叉污染。 |
| 4 | ▲BV质控品有注册证。 |
| 5 | BV检测灵活性：可根据临床要求对温育温度、温育时间、吸样和加样量等参数进行设定。 |
| 6 | 具有显微镜自动检查功能。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| BV(细菌性阴道病联合测定试剂盒) | 干化学酶法 | 67500 | T | 11.5 | 98.48% |
| 早早孕快速检测试剂  | 免疫层析法 | 30000 | T | 0.4 | 1.52% |

**16标感染性指标试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费提供可同时检测PCT、SAA等项目的试剂配套自动免疫分析仪及相关耗材，要求能实现快速检测；支持全血、血浆、微量血模式（每项用血量≤25ul）。免费提供同品牌原厂校准品及质控品（两水平）。 |
| 2 | ▲PCT和SAA的首次报告时间≤15分钟；检测速度：≥60样本/小时 |
| 3 | ▲灵敏度：PCT≤0.04ng/ml、SAA≤0.5mg/mL |
| 4 | 批内CV%：≤10% |
| 5 | ▲样本位：≥20个，试剂位：≥20个 |
| 6 | 试剂为单人份检测试剂 |
| 7 | 仪器可拓展性：可检测IL-6、HCG、BNP、HS-CTNI等项目 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 血清淀粉样蛋白(SAA) | 免疫法 | 32400 | T | 13 | 21.10% |
| 降钙素原检测试剂 | 45000 | T | 35 | 78.90% |

**17标粪便常规及隐血检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供全自动粪便分析仪（不少于5台）及相关耗材，数字影像软件技术自动识别初筛正常粪便标本，并能进行自动识别红细胞与白细胞等的提示功能，并可检测轮状病毒、腺病毒、HP、红细胞、白细胞、虫卵、隐血试验等。免费提供质控品及清洗液等。每年免费校准二次。 |
| 2 | ▲双物镜，全自动一键对焦功能（要求进口显微镜） |
| 3 | ▲试管架轨道式送样，≥10管排式进样，自动进样盘有密封罩密封 |
| 4 | ▲≥5个卡盒，一次吸样可以同时检测五个金标项目，可同时根据不同需求随意编辑不同项目，≥150个测试卡 |
| 5 | ▲密封性更好的“硅胶”采集杯，三腔体设计，双层滤网有集卵功能；采集盒为透明、方型，易固定，易扫条形码。 |
| 6 | 综合检测速度≥ 70标本/小时，双通道。特设急诊位 |
| 7 | 性状理学报告，细胞及虫卵以\*\*\*/HP或“+”或“-”报告，隐血以“+”或“-”分级报告 |
| 8 | 粪便隐血仪器可自动定性识别检测，无需人工判读。（要求提供CFDA检测报告证明） |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 大便常规6项（含寄生虫检查）试剂 | // | 774000 | T | 0.9 | 36.42% |
| 隐血试剂(FOB) | // | 138240 | T | 2.5 | 18.07% |
| 轮状病毒试剂 | // | 1200 | T | 15 | 0.94% |
| 腺病毒试剂 | // | 1200 | T | 15 | 0.94% |
| HP抗原检测试剂 | // | 1200 | T | 1.8 | 0.11% |
| 采便杯 | // | 273000 | 个 | 3 | 42.82% |
| 粪便隐血试剂(手工法） | 匹拉米酮法 | 15000 | T | 0.9 | 0.71% |

**18标血气分析检测试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★要求进口试剂，免费按需提供配套设备及相关耗材，可测项目：PH、PCO2、PO2、Hct、 Na＋、K＋、Ca2+、CL-、tHb、SO2、高铁血红蛋白、氧合血红蛋白、碳氧血红蛋白、还原血红蛋白、乳酸、糖。以实测数报价，按报告数收费。免费提供配套的质控物和校准品，有溯源性。 |
| 2 | ▲全部电极为免维护保养，无需更换模套，无需气瓶，非卡包式 |
| 3 | ▲标本类型适用动脉全血、静脉全血、毛细血管血液、透析液、胸腹水等 |
| 4 | ▲测试时间≤100秒/标本 |
| 5 | 全液体定标, 全自动1点定标和2点定标；可随时进行手动定标。2个水平质控品 |
| 6 | 仪器具有双重酸碱平衡图和病人趋势图 |
| 7 | ▲进样方式：非手持式自动进样，可用注射器及毛细血管进样，样本体积≤175μL |
| 8 | 仪器自带数据存储功能，病人数据和质控数据存储不少于5000例 |
| 9 | 可测项目：Mg2+ |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 血气分析检测试剂 | // | 81929 | T | 21 | 100% |

**19标内分泌发光检测试剂组合**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费提供配套检测设备、校准品及相关耗材。项目必须涵盖ACTH、COR、PTH、EPO、TG、TBG、生长激素。 |
| 2 | ▲检测速度≥200个样本/每小时 |
| 3 | ≥20 个冷藏试剂位 |
| 4 | 试剂在机稳定时间≥90天 |
| 5 | ≥90个样本位，具有急诊位 |
| 6 | ▲可适用原始采血管、次级管、微量管，试管架可自动连续进样 |
| 7 | 具有自动监测液面功能 |
| 8 | 具有在机自动稀释功能 |
| 9 | ★耗材用量不得高于本标段主试剂（ACTH、COR、PTH、EPO、TG、TBG、生长激素）全年总价的15.09%。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| L2KTY2(甲状腺球蛋白) | 化学发光法 | 9000 | T | 12.05 | 10.23% |
| LKAC2(促肾上腺皮质激素试剂盒) | 12000 | T | 12.62 | 14.28% |
| LKCO2(皮质醇试剂盒) | 13800 | T | 11.39 | 14.82% |
| LKEP2(促红细胞生成素) | 1716 | T | 16.57 | 2.68% |
| LKTB2(甲状腺结合球蛋白试剂盒) | 7800 | T | 8.62 | 6.34% |
| 全段甲状旁腺激素 | 24600 | T | 12.59 | 29.21% |
| 生长激素试剂盒 | 4800 | T | 9.79 | 4.43% |
| 耗材 |  | 报扣率 | 15.09% | 18.00% |
| 激发底物 | 24600 | ml | 4.293 |
| 反应试管 | 102000 | 个 | 0.8 |
| 探针清洗液 | 6000 | ml | 0.613 |

**20标血常规检测试剂组合**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供配套检测设备及相关耗材。仪器采用核酸荧光染色的检测原理，具有检测网织红细胞（RET）、有核红细胞（NRBC）、幼稚细胞功能。血小板检测具有核酸荧光染色法或二次加速鞘流阻抗技术。具有自动推片染片功能。 |
| 2 | ▲报告参数包括：WBC、RBC、HGB、HCT、MCV、MCH、MCHC、PLT、RET、白细胞五分类，并能提供细胞分析散点图和直方图，提供NRBC、RET、幼稚细胞等研究参数。 |
| 3 | ▲血常规检测单机速度≥100标本/小时。根据需要配置仪器数量。 |
| 4 | 可拓展CRP检测功能。 |
| 5 | 仪器采用全自动进样系统，并有手动进样功能。 |
| 6 | ▲可提供原厂配套的高、低两种水平的质控品，可提供原厂配套校准品。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 血常规检测试剂组合 | 核酸荧光染色法 | 336015 | T | 3.514 | 100% |

**21标血气分析及代谢产物试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★免费按需提供配套设备及相关耗材，可检测项目：血气模块：pCO2、pO2、pH；电解质模块：K+、Na+、Cl-、Ca2+；代谢物模块：Lac，全血乳酸测定范围Lac>28mmol/L。以实测数报价，按报告数收费。免费提供配套的质控物和校准品，有溯源性。 |
| 2 | 计算参数：HCO3（血浆碳酸氢根浓度）、ABE（实际碱剩余）、SBE（标准碱剩余）、pCO2(T)（病人体温下二氧化碳分压或张力）、AG(阴离子间隙，反映未测定阴离子UA和未测定阳离子UC之差)、cCa2+(PH=7.40)（PH7.4时血浆离子钙浓度）、RI（呼吸指数）、P50（血氧半饱和50%时的氧分压或张力）等30项以上。 |
| 3 | 测试时间≤120秒/标本 |
| 4 | 各参数可根据临床需求自定义灵活组合，在不需要进行某项测试的操作或某项测试发生故障时可关闭，不影响其它指标测定。 |
| 5 | 标本类型：全血、动脉血、毛细管血、血清、血浆、透析液、质控品等。 |
| 6 | ▲ PH数值保存3位小数。 |
| 7 | ▲采用独立瓶装试剂；液体、气体双定标，两点定标和一点定标可选择，间隔可选。 |
| 8 | 进样方式：自动吸样；注射器、毛细管、血气采血针等，微量样本模式全参数测定时标本用量≤100µl。 |
| 9 | ▲采用长寿命电极，所有电极均可使用1年以上。 |
| 10 | ▲定标时间短，全天24小时定标时间小于1小时。 |
| 11 | 血氧模块：128个波长光学检测系统，精准度高，寿命长，免维护。 |
| 12 | 质控：原厂专业质控品，也可以用第三方质控液。 |
| 13 | 可自动绘制酸碱状态图（Siggaard-Andersen Acid Base Chart），并可自动打印。附打印报告。 |
| 14 | 中文界面；彩色液晶触摸屏幕,快捷菜单；图文提示的友好、简便操作界面, 有快速视频实际操作演示指导。 |
| 15 | 免费按需提供内置热敏打印机；配备RS232标准接口、RJ45接口、USB接口等，可接驳医院管理信息系统；有升级扩展能力。 |

试剂清单：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 目录名称 | 方法学 | 2年用量（ml/T/瓶) | 中标价单位（ml/T/g/瓶) | 上限价（元） | 权重占比 |
| 血气分析及代谢产物检测试剂 | // | 58220 | T | 21 | 100.00% |

**二、其他要求：**

1.需提供配套服务标段，配套服务中涉及提供的设备，投标人需承诺根据临床要求，接入医院LIS/HIS系统，相应费用包含在投标报价中。

2.合同期限暂定为2年，若在合同期内供应商不能正常履约的，医院重新组织招标，并没收供应商履约保证金。

★3.供应商须承诺所投产品已上架或中标后签订合同时上架浙江省药械采购平台，同时签订合同时提供浙江省药械采购平台代码，且所投产品的报价不得高于该产品浙江省药械采购平台的最低价。

4.合同期内如遇上级部门集中采购、组织开展联合采购或其他有关政策，与合同条款或合同供应模式发生冲突的，则医院有权单方解除合同，不视为医院违约，且双方互不承担责任。如医院采取集中配送或由第三方集中配送等物流供应新模式的（如SPD配送服务管理），中标供应商须同意按医院的新模式要求执行，且不得因此提出任何合同外的要求或费用等，否则医院也有权单方解除合同且不承担任何责任。

5.合同期内若遇中标产品价格统一下调，中标单位需主动向医院申报并下调交易价格，医院不定期进行抽查，发现未主动申报下调价格，将在履约保证金中加倍扣除相应的金额。

6.付款方式：合同生效且具备实施条件后15日内支付合同金额的30%作为预付款，同时中标单位应提交银行、保险公司等金融机构出具的预付款保函，具体支付细则双方协商决定。按照医院要求供货，按实际用量分批采购和实际测试人份数结算。医院专职人员对所提供的货物质量、数量等进行验收，验收合格后入库并按医院财务付款流程支付相应货款。

7.投标人需对本投标单位所投标产品提供有效测试数[注:有效测试数是指投标人提供的可在临床科室在用仪器上的最小实际测试数【不同仪器以试剂用量大的仪器为准（全自动生化仪以AU5400为准）】试剂用量以确保性能验证结果通过为准）；该产品的单价=每测试价格\*有效测试数]。测试期内，临床科室的实际测试数达不到投标单位提供的有效测试数，则对中标企业采取以下处罚措施：

（1）罚没该标段下的履约保证金；

（2）测试期内产生的试剂费用由中标企业承担；

（3）原则上该标段作废标处理；

（4）重新组织招标后,两家公司交接阶段产生的损失由原中标单位承担。

8.到货期：中标供应商需与医院物资供应链系统连接，在医院发出采购需求后3个工作日内送至指定地点（但如有急用的，需及时配合调货，以不影响临床工作为准）。

★9.投标产品（包括配套提供的医疗设备和医用耗材在内）属第三类医疗器械的，供应商应提供有效的医疗器械经营企业许可证，投标产品属第二类医疗器械，供应商应提供有效的医疗器械经营备案凭证；投标产品有生产许可要求的，应提供生产厂家的有效的医疗器械生产企业许可证；且医疗器械生产企业许可证生产范围或医疗器械经营企业许可证经营范围是与投标产品相适用的。

10.投标产品的报价与临床科室实际使用结果相符，否则按合同条款执行。

★11.投标人在投标文件中须承诺能够提供全程冷链运输服务(需提供冷链运输资质证书或委托第三方冷链运输协议等证明材料)。

★12.各标段（有约定的）需包含所有相关质控品、校准品、定标液、样品杯等配套耗材，以保证临床使用，均包含在投标报价中，不单独报价。耗材以百分比报价的标段，耗材以实际使用量结算，但全年耗材总额不得超出主试剂总额的规定比例；如不足该比例，则以实结算，投标单位必须提供每种耗材的报价（浙江省药械平台最低价）。

# 第四章 拟签订合同的主要条款

**1.合同****范围**

本合同条款适用与本次采购活动。项目实施范围详见附件——招标文件和投标文件及补充文件、采购设计图、承诺书等。

**2.合同的签订**

2.1中标人须在中标通知书发出30日内按招标文件和中标供应商投标文件的约定，凭中标通知书和采购人在约定的时间、地点，由法定代表人或其授权代表与采购人签订书面合同。

2.1.1交货地点：用户指定地点。

2.1.2到货期：按标项内具体要求执行。

2.2交货方式：中标人负责运至现场安装调试，在整个设备安装调试验收合格前的所有设备材料的运输、保管、保险均由中标人负责。

**3.付款方式：**按标项内具体要求执行。

**4.合同修改**

4.1双方的任何一方对合同内容提出修改，均应以书面形式通知对方，并达成由双方签署的合同修改书，须报政府采购管理部门批准。

4.2除非招标人对产品的品牌、型号规格和涉及价格因素的技术参数提出修改，中标人不得对合同价格提出修改要求。

**5.商品包装和快递包装要求**

**本次项目采购所涉及的商品包装和快递包装要求均应符合《关于印发《商品包装政府采购需求标准（试行）》、《快递包装政府采购需求标准（试行）》的通知》（财办库〔2020〕123号）文件要求，必要时由采购人在履约验收环节要求供应商出具检测报告。**

**6.质量标准和验收**

6.1中标人提供的产品及服务必须是经合法途径取得的。

6.2中标人应按现行的国家或行业技术及验收标准和招标文件的规定提供工程、货物或服务，因中标人提供的工程、货物或服务达不到约定的质量标准，中标人承担违约责任。

6.3验收由使用单位按规定组织相关人员或专家进行。

6.4双方对工程、货物或服务的质量有争议的，由双方同意的专业检测机构鉴定，所需费及因此造成的损失由责任方承担，双方均有责任的，双方根据其责任分别承担。

**7.违约责任**

7.1提供的货物和服务质量必须达到合格，凡安装调试、设备试运转过程中发现的设备质量问题，中标人必须无偿返工直至符合质量要求，承担返工所发生的一切费用和招标人的直接经济损失。

7.2由于招标人保管不善或使用不当造成设备短缺、故障或损坏，中标人协助招标人及时给予补齐或修复。

**8.违约赔偿**

8.1除不可抗力外，如中标人发生不能按期完成供货任务，招标人发生中途变更等情况，应及时以书面形式通知对方。双方应本着友好的态度进行协商，妥善解决。如协商无效，按规定处以违约金。

8.2 中标人和采购人签订合同，按合同规定的供货时间供货并安装调试完毕。逾期每推迟一天，扣中标价0.1%的滞纳金给采购人。

8.3招标人在规定时间无正当理由拒签合同者，以招标违约处理，并赔偿中标人由此造成的直接经济损失。

**9.不可抗力**

9.1如果双方中任何一方由于战争、严重火灾、水灾、台风和地震以及其它经双方同意属于不可抗力的事故，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事故所影响的时间。

9.2受事故影响的一方应在不可抗力的事故发生后尽快以电报或电传通知另一方，并在事故发生后14天内，将有关部门出具的证明文件用挂号信航寄给或送给另一方。如果不可抗力影响时间延续120天以上的， 双方应通过友好协商在合理的时间内达成进一步履行合同的协议。

**10.解决合同纠纷的方式**

10.1凡有关本合同或与本合同中发生的争端，双方应通过友好协商，妥善解决。如通过协商仍不能解决时，可向当地的仲裁机构申请仲裁或人民法院起诉。

10.2仲裁和诉讼费用除仲裁机构和人民法院另有裁决外，由败诉方承担。

10.3在仲裁和诉讼期间，除正在进行裁定的部分外，本合同其他部分应继续执行。

10.4合同应在双方签字盖章后开始生效。

（注：在正式签约时，根据上述精神应拟就更为详尽的合同书）

# 第五章 评标办法及标准

**1.评标方法：**

1.1本次评标采用综合评分法，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为的中标候选人。中标候选人并列的，采用随机抽取的方式确定。

**1.2采用综合评分法的，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。**

**非单一产品采购项目，采购人应当根据采购项目技术构成、产品价格比重等合理确定核心产品，并在招标文件中载明。多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按前款规定处理。**

**2.评分标准：**共100分，其中商务技术分60分，价格分40分。评分依下述所列为评标打分依据，分值如下（计算分值时，按其算术平均值保留小数2位）。

**2.1 01-20标商务技术分（60分）**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 评分内容 | 评分标准 |
| 1 | 市场、实验室准入及占有率（16分） | 1.投标产品已在通过ISO15189或CAP认可的实验室应用（实验室盖章证明，投标产品厂家实验室除外）及供货发票（2019年5月之后）证明，最高得6分；得分=覆盖目录数/标段目录数\*6；2.投标产品2019年5月以来三甲综合性医院使用证明材料进货发票及供货合同书一例2分（相互印证），最高分值为10分；得分=覆盖目录数/标段目录数\*2\*医院数（医院数不超过5家）注：以上未提交材料或提交材料不符合要求的，不得分。 |
| 2 | 技术参数要求（22分） | 满足招标文件要求的得22分，打“★”号的指标为实质性指标不允许出现负偏离，如出现负偏离则作无效投标处理；打“▲”号的指标为主要功能、配置每有一项偏离的扣4分，扣完为止；一般指标每有一项偏离的扣2分，扣完为止。非量化类的，若是功能一样，表述方式不一样则为符合，量化类的由评委视情况讨论决定。（需提供说明书、注册证、合格证等相关证明材料） |
| 3 | 仪器和试剂性能（15分） | 产品性能（从稳定性、均一性、重复性、实用性、方便性\线性范围、有效期等方面评价，以厂家提供的试剂说明书等为依据打分）： 优得11-15分、良得6-10分、一般得0-5分）。 |
| 4 | 服务能力等（5分） | 1.配送时有冷链运输及储存设备，公司冷链车得2分，第三方冷链得1分（提供冷链协议），最高得2分（需提供证明材料，未提供不得分）；2.根据科室实际情况提供至少1名绍兴常驻应用工程师（须有检验资格上岗证，需提供社保及常住绍兴证明）得3分，不提供不得分。 |
| 5 | 标书质量（2分） | 根据投标文件资料完整性、真实性及编制质量等（应字迹清晰，内容齐全，真实有据，便于检索，不得有涂改、漏页、错页、夹页、漏章等情况）给分，优得2分，一般得1分，差不得分。 |

**21标商务技术分（60分）**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 序号 | 评分内容 | 评分标准 |
| 1 | 市场、实验室准入及占有率（15分） | 1.投标产品为通过“ISO15189实验室质量认可”或“CAP认可”实验室的在用项目（提供使用单位或实验室盖章证明，但不包含投标单位或产品生产厂家的证明），并提供三甲综合性医院所投产品供货发票证明，提供进货发票及供货合同书每一家医院得1分，最高得5分2.根据投标人所投产品的用户认可度打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4-3分，部分符合项目需求的得2-1分,不符合项目需求的得0分。3.根据投标人所投产品的产品成熟度打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4-3分，部分符合项目需求的得2-1分,不符合项目需求的得0分。 |
| 2 | 技术参数要求（22分） | 满足招标文件要求的得22分，打“★”号的指标为实质性指标不允许出现负偏离，如出现负偏离则作无效投标处理；打“▲”号的指标为主要功能、配置每有一项偏离的扣4分，扣完为止；一般指标每有一项偏离的扣2分，扣完为止。若负偏离达到5个及以上的按重大偏离处理。非量化类的，若是功能一样，表述方式不一样则为符合，量化类的由评委视情况讨论决定。（需提供说明书、注册证、合格证等相关证明材料） |
| 3 | 仪器和试剂性能（15分） | 1.根据投标人所投产品的先进性、易用性、稳定性共5分。2.根据投标人所投产品的检测的线性范围 共5分。3.根据投标人所投产品的检测的灵敏度、特异性、稳定性共5分。1-3项打分标准：优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4-3分，部分符合项目需求的得2-1分,不符合项目需求的得0分。 |
| 4 | 服务方案及承诺等（6分） | 1.根据投标人提供的售后服务机构、人员设置、服务计划以及对医院进行按时配送、应急供货、突发公共事件处置等方案进行打分，提供相应数量的设备、配件、耗品等，以及提供工作人员培训、技术支持、设备保养维修及升级等。优于项目需求的得4分，基本符合项目需求的得3-2分，部分符合项目需求的得1分,不符合招标文件要求的得0分。2.根据科室实际情况提供至少1名绍兴常驻应用工程师（须有检验资格上岗证，需提供社保及常住绍兴证明）得2分，不提供不得分。 |
| 5 | 标书质量（2分） | 根据投标文件资料完整性、真实性及编制质量等（应字迹清晰，内容齐全，真实有据，便于检索，不得有涂改、漏页、错页、夹页、漏章等情况）给分，优得2分，一般得1分，差不得分。 |

**2.2价格分（40分）**

2.2.1评标基准价：即满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。

2.2.2其他投标人的价格分统一按照下列公式计算：

投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×价格权值×100

即：投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×40

#

# 第六章 投标文件格式附件

投标文件制作请按照本采购文件“第二章 供应商须知”第三部分“投标文件”的规定制作，有关格式附件如下：

**附件1：资格文件封面**

（填写正本或副本）

项目名称：

项目编号：

标段编号：

资

格

文

件

供应商名称（盖章）：

地 址：

日 期：

**附件2：资格文件目录**

目 录

1.投标声明函 …………………………………………………………………（页码）

2.法定代表人授权委托书………………………………………………………（页码）

3.授权代表社保证明……………………………………………………………（页码）

4.法定代表人及其授权代表身份证……………………………………………（页码）

5.资格条件证明材料

5.1营业执照(或事业法人登记证书)…………………………………………（页码）

5.2 2020年度资产负债表等财务报表(新成立的公司提供情况证明)………（页码）

5.3依法缴纳税收材料 ………………………………………………………（页码）

5.4依法缴纳社会保障资金材料………………………………………………（页码）

5.5特定资格条件的有关证明材料（如有，按采购公告要求提供）………（页码）

**注：以上文件按采购文件提供的格式制作。**

**附件3：**

**投标声明函**

致 （填写采购代理机构或采购人名称） ：

我方 （填写投标供应商全称） 愿意参加贵方组织的（填写招标项目名称）（招标编号： ）的投标，为此，我方就本次投标有关事项郑重声明如下：

1.我方已详细审查全部采购文件，同意采购文件的各项要求。

2.若我方中标，承诺按采购文件、投标文件和合同的规定履行责任和义务。

3.**我方声明参加本次采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；也没有因违反《浙江省政府采购供应商注册及诚信管理暂行办法》被列入“黑名单”和正在处罚有效期的情况。我方通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询，未被列入失信被执行人、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。**

4.我方投标文件中填列的技术参数、配置、服务、数量等相关内容都是真实、准确的。保证在本次项目中所提供的资料全部真实和合法。同意向采购代理机构提供可能另外要求的与投标有关且合法的任何数据或资料。

5.我方保证所供货物质量符合国家强制性规范和标准，达到采购文件规定的要求；

6.投标文件自开标日起有效期为90天。若延长投标有效期，需经我方同意。

7.我方对所投产品、方案、技术、服务等拥有合法的占有和处置权，并对涉及项目的所有内容可能侵权行为指控负责，保证不伤害采购人的利益。我方为执行本项目合同而提供的技术资料等归采购人所有。

8.我方承诺若违反《中华人民共和国政府采购法》第七十七条规定，愿接受依法处理。

法定代表人或其授权代表(签字或签章)：

供应商(盖章)：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　日期：

**附件4：**

**法定代表人授权委托书**

致（填写采购代理机构或采购人名称）：

我 （姓名） 系 （供应商名称） 的法定代表人，现授权委托本单位在职职工 （姓名） 为授权代表，以我方的名义参加 （项目名称及编号） 的投标活动，并代表我方全权办理针对上述项目的投标、开标、评标、签约等具体事务和签署相关文件。我方对授权代表的签名事项负全部认可并承担责任。

在撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。授权代表在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

授权代表无转委托权，特此委托。

授权代表签字（或盖章）：

授权代表身份证号码：

法定代表人签字（或盖章）：

法定代表人身份证号码：

供应商全称（盖公章）： 日 期： 年 月 日

**友情提示：1、请仔细核对身份证号码，若填写错误，作无效投标处理。**

**2、法定代表人或个体工商户经营者参加开标会的可不授权。**

**附件5：授权代表社保证明**

制作说明：

**1.社保证明打印时间不得早于投标截止时间前1个月；**

2.如该授权代表为离退休返聘人员的，需提供退休证明及单位聘用证明复印件;

3.如由第三方代理社保事项的，则还需提供加盖供应商及代理方公章的社保代理协议复印件等证明材料。

4.法定代表人不授权或个体工商户经营者参与投标的，无需提供授权代表社保证明。

**附件6：法定代表人及其授权代表身份证明**

制作说明：

1. 提供身份证原件正反两面的复印件或扫描件或图片，加盖单位公章，否则视为无效投标。
2. 个体工商户参与投标的提供经营者本人的身份证。

3、法定代表人不授权的无需提供其授权代表身份证。

**附件7：商务和技术文件封面**

（填写正本或副本）

项目名称：

项目编号：

标段编号：

商

务

和

技

术

文

件

供应商名称（盖章）：

地 址：

日 期：

**附件8：商务和技术文件目录**

目 录

1.评分对应表……………………………………………………………………（页码）

2.项目明细清单…………………………………………………………………（页码）

3.技术响应表……………………………………………………………………（页码）

4.商务响应表……………………………………………………………………（页码）

5.项目实施方案…………………………………………………………………（页码）

6.项目实施人员清单……………………………………………………………（页码）

7.备品备件及供选择的配套零部件清单………………………………………（页码）

8.消耗品、维修零配件及其价格清单…………………………………………（页码）

9.类似业绩一览表（附业绩证明材料）（如有）………………………………（页码）

10.优惠条件及其他额外承诺……………………………………………………（页码）

11.评分细则中要求提供的其他资料……………………………………………（页码）

12.其他商务技术（资信）文件或说明…………………………………………（页码）

注：以上文件投标供应商可以在本采购文件提供的格式范本基础上适当微调，使得内容更加完备。

**附件9：**

**评分对应表**

供应商全称（或公章）：

标段编号：

|  |  |
| --- | --- |
| 评分项目 | 投标文件起止页码 |
| 对应第五章评标办法及标准的商务技术分评分细则 |  |
| …… |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

注：供应商可对该表格的内容和格式进行细化和调整，以更加利于评审。

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期：

**附件10：**

**项目明细清单**

供应商全称（公章）： 标段编号：

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 品牌 | 规格型号 | 单位及数量 | 性能及指标 | 产地 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

注：在填写时，如上表不适合本项目的实际情况，可在确保内容完整的情况下，对上表进行细化。

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期：

**附件11：**

**技 术 响 应 表**

供应商全称（公章）：

标段编号：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 货物名称 | 采购文件要求 | 投标文件响应 | 偏离情况 |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

注：供应商应对照采购文件要求和投标文件响应情况在“偏离情况”栏注明“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”。若正偏离的，需详细说明或提供证明材料。

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期：

**附件12：**

**商 务 响 应 表**

供应商全称（公章）：

标段编号：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 类别 | 采购文件要求 | 投标文件响应 | 偏离情况 |
| 供货期及供货地点 |  |  |  |
| 质保期 |  |  |  |
| 售后服务 |  |  |  |
| 付款方式 |  |  |  |
|  |  |  |  |
| … |  |  |  |

注：供应商应对照采购文件要求和投标文件响应情况在“偏离情况”栏注明“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”。若正偏离的，需详细说明或提供证明材料。

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期：

**附件13：**

**项目实施人员清单**

供应商全称（公章）：

标段编号：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 姓名 | 职务 | 专业技术资格 | 本项目工作内容 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

注：在填写时，如本表格不适合投标单位的实际情况，可根据本表格式自行划表填写。

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期：

**附件14：**

**消耗品、维修零配件及其价格清单**

供应商全称（公章）：

标段编号：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 制造商名称 | 单价市场价 | 单价报价 | 对应的投标设备名称 |
| 1. |  |  |  |  |  |
| 2. |  |  |  |  |  |
| 4. |  |  |  |  |  |
| 5. |  |  |  |  |  |
| 6. |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |

注：以上为主要消耗品及易损配件的报价，采购人据此在采购合同中约定相关价格。

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期：

**附件15（如有）：**

**类似业绩一览表**

供应商全称（公章）：

标段编号：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 采购人名称 | 项目名称 | 合同金额 | 采购单位联系人及电话 | 验收报告（有/无） |
| 1 |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |

备注：请在此表后附上类似业绩的合同复印件、验收报告复印件（如有）。

法定代表人或其授权代表（签字或盖章）：

日期：

**附件16：报价文件封面**

（填写正本或副本）

项目名称：

项目编号：

标段编号：

报

价

文

件

供应商名称（盖章）：

地 址：

日 期：

**附件17：报价文件目录**

目 录

1.开标一览表 ……………………………………………………………………（页码）

2.中小企业声明函（如有）………………………………………………………（页码）

3.残疾人福利性单位声明函（如有）……………………………………………（页码）

4.关于报价的其他说明（如有，自拟）…………………………………………（页码）

**附件18：**

**开标一览表**

供应商名称： 供应商地址：

项目编号： 标段编号：

 单位：元

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 产品名称 | 投标名称 | 医疗器械注册证号 | 省平台代码 | 省平台名称 | 品牌 | 最小包装单位规格 | 最小包装单位报价 | 每最小包装单位可做人份数 | 最小计量单位：ml/T/瓶/个/g | 最小计量单位上限单价 | 权重占比 | 投标单价（最小计量单位报价） | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | 　 | 　 |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 投标报价=∑投标单价\*权重比 | 小写： |
| 大写： |
| **其中核心产品，由（请填写企业名称）制造，该企业 （请填写属于或不属于）小型、微型企业。** |

 **(各投标单位根据自己的投标标项进行报价，最终结算按照采购人实际采购数量\*投标单价为准)**

注: 1. 表中省平台代码是指能在浙江省药械采购平台交易的产品代码。

2.报价一经涂改，应在涂改处加盖单位公章或者由法定代表人或其授权代表签字或盖章，否则其投标作无效投标处理。

3.招标人不接受某一标项中有2个(含)以上的报价或方案，若投标人在此表中有2个（含）以上的报价或方案，其投标作无效投标处理。

4.投标人需按本表格式填写，如无对应内容，则填写：“无或/”。

5.有关本项目实施所涉及的一切费用均计入报价。

6.根据采购项目技术构成、产品价格比重等确定本项目核心产品。投标人为小型、微型企业的，同时提供小型、微型企业制造的核心产品的，才视为投标人参加本项目采购活动提供了小型、微型企业产品，对投标报价给予6 %的扣除，用扣除后的价格参与评审。符合上述条件的，请填写中小企业声明函。**投标人应如实填写是否可享受价格扣除，否则投标价格不可享受价格扣除。**

**7.特别提示：采购机构将在中标公告中公布中标人的《开标一览表》，接受社会监督。**

投标人名称（盖章）：

法定代表人或其授权代表签字（签字或盖章）： 日期： 年 月 日

**附件19（如有）：**

**中小企业声明函**

**中小企业声明函（货物）**

本公司郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》 （财库﹝2020﹞46 号）的规定，本公司参加绍兴市人民医院的绍兴市人民医院检验检测试剂供货项目（一）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业的具体情况如下：

 （标的名称），属于 （采购文件中明确的所属行业）行业 ；制造商为 （企业名称） ，从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元 ，属于 （中型企业、小型企业、微型企业） 。

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期： 年 月 日

注：

**1、投标人提供的中小企业声明函与实际情况不符的，视为投标人提供虚假材料投标，投标无效。**

**2、根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知（财库〔2020〕46号）规定，**中标、成交供应商享受中小企业扶持政策的，采购代理机构将随中标、成交结果公开中标、成交供应商的《中小企业声明函》。

3、符合《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定的条件并提供提供《残疾人福利性单位声明函》（附件4）的残疾人福利性单位视同小微企业；根据《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）的规定，投标人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证明文件的，视同为小微企业。

**附件20（如有）：**

**残疾人福利性单位声明函**

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会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，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加绍兴市人民医院的绍兴市人民医院检验检测试剂供货项目（一）采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

 单位名称（盖章）：

日期： 年 月 日

**特别提示：采购机构将在中标公告中公布中标供应商的《残疾人福利性单位声明函》，接受社会监督。**

# 第七章 询问、质疑及投诉

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》（国务院第658号令）、《政府采购质疑和投诉办法》（财政部第94号令）、《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》(财库〔2007〕1号)和《浙江省政府采购供应商质疑处理办法》（浙财采监[2012]18号）等法律法规的规定，供应商可以依法提出询问、质疑和投诉。

## 一、供应商询问

1.1供应商对本项目有疑问的，可以向采购机构提出询问，采购机构将对供应商依法提出的询问作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。

1.2采购机构将在3个工作日内对供应商依法提出的询问作出答复。

1.3采购机构的一般通过电话形式答复。

## 二、供应商质疑

**2.1质疑有效期：**

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**（或授权代表签字（盖章）并加盖投标供应商电子公章的数据电文）**向**采购机构**提出质疑，否则，采购机构不予受理：

（1）对采购文件提出质疑的，质疑期限为供应商获得采购文件之日或者招标公告期限届满之日起计算，但采购文件在招标公告期限届满之日后获得的，应当自招标公告截止之日起计算，且应当在采购响应截止时间之前提出。

（2）对采购过程提出质疑的，质疑期限为各采购程序环节结束之日起计算。**供应商的法定代表人（或其授权代表）或个体工商户经营者未参加开标会议的，事后不得对采购相关人员、开标过程和开标结果提出质疑。**

（3）对采购结果提出质疑的，质疑期限自采购结果公告（包括公示、预公告、结果更正公告等）期限届满之日起计算。

（4）供应商应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。提供新的事实或证据的除外。

**2.2质疑主体的有效性：**

2.2.1提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。

2.2.2质疑人与质疑事项须存在利害关系,不得提出“自杀式质疑”。

**2.3质疑的答复**

采购机构将在收到供应商的质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式或数据电文形式通知质疑供应商和其他与质疑处理结果有利害关系的采购当事人，但答复的内容不得涉及商业秘密。

询问或者质疑事项可能影响采购结果的，采购人应当暂停签订合同，已经签订合同的，应当中止履行合同。

**2.4质疑的撤回**

供应商可以通过书面形式（或加盖电子公章的数据电文）撤回已经被受理的质疑书。

## 三、供应商投诉

**3.1投诉有效期**

质疑供应商对采购人、采购代理机构的答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定时间内作出答复的，可以在答复期满后 15 个工作日内向采购监督部门提起投诉。

**特别提醒：质疑是投诉的前置程序，供应商必须先质疑后投诉。**

**3.2投诉内容**

供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。

 投诉书需包括以下内容：

（一）投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；

（二）质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；

（三）具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求；

（四）事实依据；

（五）法律依据；

（六）提起投诉的日期。

投诉人为自然人的，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

**附件：质疑函范本**

**质疑函**

一、质疑供应商基本信息

质疑供应商：

地址： 邮编：

授权代表（联系人）： 联系电话：

邮箱：

二、质疑项目基本情况

质疑项目的名称：

质疑项目的编号： 标项：

采购人名称：

采购文件获取日期：

三、质疑事项具体内容

质疑事项1：

事实依据：

法律依据：

质疑事项2

……

四、与质疑事项相关的请求

请求1：

请求2：

……

**本公司承诺接受数据电文形式（加盖电子签章）的质疑答复，视为书面答复。**

授权代表签字(签章)： 供应商签章：

日期：