

项目编号：SHZB-20230034

西安交通大学第二附属医院生物诊疗中心用检  
测试剂项目

# 招 标 文 件

采 购 人： 西安交通大学第二附属医院

采购代理： 圣弘建设股份有限公司

日 期： 2024年01月

# 目 录

第一章 招标公告 .....	1
第二章 供应商须知 .....	6
一、定义 .....	6
二、招标文件 .....	6
三、投标要求 .....	6
四、投标 .....	12
五、开标 .....	13
六、评标 .....	13
七、定标 .....	21
八、询问与质疑 .....	22
九、签订合同 .....	23
十、招标代理服务费 .....	23
十一、特殊情况处理 .....	24
第三章 招标需求及要求 .....	31
第四章 拟签订的合同文本 .....	55
第五章 投标文件格式 .....	57
商务技术标 .....	58
资格标 .....	101

# 第一章 招标公告

## 项目概况

西安交通大学第二附属医院生物诊疗中心用检测试剂项目的潜在投标人应在线上获取招标文件，并于 2024 年 02 月 23 日 09 点 30 分（北京时间）前递交投标文件。

## 一、项目基本情况

项目编号：SHZB-20230034

项目名称：西安交通大学第二附属医院生物诊疗中心用检测试剂项目

预算金额：1280 万元/年（人民币）

采购需求：

标段	名称	收费在医保范围	采购预算 (万元/年)	中标单位数量
1	糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤醇、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药指导基因检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	80	拟入围 2 家
2	飞行时间质谱核酸检测系统试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	50	拟入围 2 家
3	乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等基因检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	65	拟入围 2 家
4	人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂耗材	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	40	拟入围 2 家
5	妇科肿瘤甲基化检测试剂（宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌甲基化检测）	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	30	拟入围 2 家
6	胃癌、结直肠癌甲基化检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	40	拟入围 1 家
7	肺癌甲基化检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	15	拟入围 1 家
8	泛癌甲基化检测试剂（胶质瘤、甲状腺、肝癌甲基化检测试剂盒）	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	90	拟入围 2 家
9	膀胱癌甲基化检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	20	拟入围 1 家
10	循环肿瘤细胞检测试剂项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	300	拟入围 3 家
11	细胞因子、颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	100	拟入围 2 家
12	肺癌、乳腺癌、结直肠癌等肿瘤高通量基因测序试剂项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	70	拟入围 3 家

13	病原微生物宏基因组检测项目	是√ 否□	30	拟入围 2 家
14	13 种呼吸道病原体多重检测项目	是√ 否□	10	拟入围 3 家
15	代谢物质检测试剂项目（脂溶性维生素检测试剂、水溶性维生素检测试剂、25-羟基维生素 D 检测试剂、胆汁酸谱检测试剂、微量元素检测试剂、同型半胱氨酸检测试剂、氨基酸和碱基肉碱等代谢物质检测试剂、激素类物质检测试剂、药物浓度检测试剂）	是√ 否□	300	拟入围 3 家
16	外泌体生物标志物检测试剂项目	是√ 否□	10	拟入围 2 家
17	血管内皮生长因子检测试剂项目	是√ 否□	30	拟入围 2 家

具体内容详见招标文件。

**注：各供应商可参加一个或多个标段，但必须对所投标段内全部项目内容进行投标报价，不得增项、缺项或漏项。**

项目用途：医用。

合同履行期限：3 年

本项目(不接受 )联合体投标。

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；

1.1、提供在中华人民共和国境内注册的营业执照（或事业单位法人证书，或社会团体法人登记证书，或执业许可证）、组织机构代码证和税务登记证复印件【如已办理了多证合一，则仅提供合格证后的营业执照】，如供应商为自然人的需提供自然人身份证明。

1.2、提供 2022 年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或 2022 年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2023 年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）。

1.3、提供 2023 年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明。

1.4、提供 2023 年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明。

1.5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。

1.6、提供参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：

本项目非专门面向中小企业采购。

3. 本项目的特定资格要求：

3.1、供应商应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法人身份证明，并与营业执照上信息一致；法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证。

3.2、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供供应商有效的医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证（制造商直接参与投标的不提供此项）。

3.3、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。

3.4、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权期限不足3年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和医疗器械生产许可证或生产备案凭证。

3.5、供应商未被列入“信用中国”网站([www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn))以下情形之一：①记录失信被执行人；②重大税收违法案件当事人名单。同时，在中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))“政府采购严重违法失信行为信息记录”中查询没有处于禁止参加政府采购活动的记录名单。

3.6、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，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

3.7、本项目不接受联合体投标。

### 三、获取招标文件

时间：2024年01月31日至2024年02月05日，每天上午9:00至12:00，下午14:00至17:00。（北京时间，法定节假日除外）

地点：线上

方式：1、供应商在文件发售期以内将单位介绍信（介绍信中应注明报名项目名称、标段）、经办人身份证、联系电话及电子邮箱等资料加盖单位公章等报名资料扫描件发至邮箱641267371@qq.com（联系电话：029-88895769），并获取招标文件。2、招标文

件售价人民币 300 元/标段，售后不退，谢绝邮寄。3、招标代理机构通过邮箱向供应商发售招标文件，请及时查收。

售价：¥5100.0 元，本公告包含的招标文件售价总和。

#### 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

提交投标文件截止时间：2024 年 02 月 23 日 09 点 30 分（北京时间）

开标时间：2024 年 02 月 23 日 09 点 30 分（北京时间）

地点：西安市雁塔区电子三路西京国际电气中心 A 座 904 室

#### 五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

#### 六、其他补充事宜

需要落实的政府采购政策：

- 1、《三部门联合发布关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141 号）；
- 2、《财政部司法部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）；
- 3、《关于政府采购优先购买福利性企业产品和服务的意见》（陕民发〔2015〕1 号）；
- 4、关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知——财库〔2020〕46 号；
- 5、《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）；
- 6、《环境标志产品政府采购实施的意见》（财库〔2006〕90 号）；
- 7、《财政部 国务院扶贫办关于运用政府采购政策支持脱贫攻坚的通知》（财库〔2019〕27 号）；
- 8、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库【2022】19 号）。

#### 七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

##### 1. 采购人信息

名 称：西安交通大学第二附属医院

地址：西安市新城区西五路

联系方式：冯女士 029-87679801

##### 2. 采购代理机构信息

名 称：圣弘建设股份有限公司

地 址：西安市雁塔区电子三路西京国际电气中心 A 座 904

联系方式：王文艳 029-88895769

### 3. 项目联系方式

项目联系人：王文艳

电话：029-88895769

## 第二章 供应商须知

### 一、定义

- 1、采 购 人：西安交通大学第二附属医院
- 2、监督机构：/
- 3、采购代理机构：圣弘建设股份有限公司
- 4、供应商：响应招标、参加投标竞争的法人、其他组织或者自然人

### 二、招标文件

- 1、招标文件组成：招标文件是根据本项目的内容和需求编制，包括以下内容：

- 1-1、招标公告
- 1-2、供应商须知
- 1-3、招标需求及要求
- 1-4、拟签订的合同文本
- 1-5、投标文件格式

2、招标文件的获取：招标采购公告发布后，有意向的供应商应从采购代理机构购买招标文件，其文件仅作为本次招标使用。

3、采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改的，澄清或者修改内容在政府采购发布媒体上发布公告，澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少十五日前，以书面形式通知所有获取招标文件的潜在供应商；不足十五日的顺延提交投标文件的截止时间。

4、对采购活动事项有疑问或有质疑的供应商，应在收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日七个工作日内，以书面形式提出。采购代理机构将予以答复，涉及变更或修正内容在政府采购发布媒体上发布更正公告，并以书面形式通知所有招标文件收受人，且作为招标文件的组成部分。

- 5、招标文件的解释权归采购代理机构。

### 三、投标要求

1、各供应商应仔细阅读采购招标文件中的所有事项、格式、条款和要求，对采购招标文件的全部内容要求作出实质性响应，提交相应资料。不得在其中选项投标或将其内容再行分解，否则投标无效。



## 2、供应商资格要求：

2-1、符合《政府采购法》第二十二条规定的供应商条件，并提供以下证明材料；

2-1-1、提供在中华人民共和国境内注册的营业执照（或事业单位法人证书，或社会团体法人登记证书，或执业许可证）、组织机构代码证和税务登记证复印件【如已办理了多证合一，则仅需提供合证后的营业执照】，如供应商为自然人的需提供自然人身份证明；

2-1-2、提供 2022 年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或 2022 年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2023 年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；

2-1-3、提供 2023 年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明；

2-1-4、提供 2023 年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明；

2-1-5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；

2-1-6、提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明；

2-1-7、政府采购法律法规规定的其他条件。

## 2-2、特定资格条件：

2-2-1、供应商应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法定代表人身份证，并与营业执照上信息一致；法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证。

2-2-2 投标产品纳入医疗器械管理的，须提供供应商有效的医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证（制造商直接参与投标的不提供此项）。

2-2-3、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。

2-2-4、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权

期限不足 3 年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和医疗器械生产许可证或生产备案凭证。

2-2-5、供应商未被列入“信用中国”网站([www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn))以下情形之一：  
①记录失信被执行人；②重大税收违法案件当事人名单。同时，在中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))“政府采购严重违法失信行为信息记录”中查询没有处于禁止参加政府采购活动的记录名单。

2-2-6、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，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

2-2-7、本项目不接受联合体投标。

2-2-8、如国家规定免注册产品提供相关证明文件。

### 3、限制投标要求

3-1、供应商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，不得参加同一项目或同一标段的政府采购活动。供应商须按照格式要求填写供应商企业关系关联承诺书（并提供国家企业信用信息公示系统<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>网页截图并加盖供应商单位章）。

3-2、除单一来源采购项目外，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，不得再参加同一项目的其他采购活动。

4、本次招标项目不接受联合体投标。

5、本次招标项目不组织现场考察或者答疑会。

### 6、投标文件的编制

6-1、投标文件由资格标和商务技术标组成。供应商应以采购代理机构提供的投标文件格式编制投标文件，正本一份，副本二份，电子版一份（U 盘，投标文件电子版中应包含资格标和商务技术标的扫描件，以及 Excel 或 word 格式的投标报价表），并各自装订成册，投标文件应避免活页装订造成的文件缺失而影响评标活动，每套投标文件须清楚地标明“正本”或“副本”，一旦正本与副本不符，以正本为准。

6-2、供应商在编制投标文件时，应依据招标文件的要求，对招标文件作出实质性的响应。投标文件必须加盖供应商单位章和法定代表人（或其授权代表人）签字或盖章。

6-3、投标文件的正本和所有的副本均需打印或用不褪色蓝（黑）墨水（汁）书写，统一装订、并连续标注页码。投标文件不得行间插字、涂改和增删，如有修改错漏处，

必须由供应商法定代表人（或其授权代表人）签字或盖章。

6-4、资格标编制要求：应单独装订，包括（但不限于）以下内容

6-4-1、供应商承诺书；

6-4-2、供应商企业关系关联承诺书；

6-4-3、资格证明文件；

6-5、商务技术标编制要求：应单独装订，包括（但不限于）以下内容

6-5-1、投标函；

6-5-2、投标报价表和报价明细表。投标货币用人民币，以元为单位。

6-5-3、供应商为本次招标采购活动编制的实施方案，具有履行合同所必须的产品和专业技术能力，配备了相应的商务和技术人员，项目在组织实施、财务保证、货源供应、培训服务、售后服务及技术支持等方面具体做法和保障措施。

6-5-4、供应商提供证明其供应经验及能力的相应业绩或其他证明材料，以及对本项目提供的合理化建议。

6-5-5、供应商根据招标文件载明采购活动的实际情况，拟在中标后将中标项目非主体、非关键性工作交由他人完成的，应当在投标文件中注明分包承担主体，并提供交由完成供应商的营业执照、相应资质等内容，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。

## 7、投标报价

7-1、本次投标报价采用固定单价报价，供应商应根据本招标文件第三章招标需求及要求中拟采购标的产品清单进行单价报价。

供应商对于同一产品要求必须统一报同一个价格（例如：糖、抗血小板、麻醉剂、免疫调节剂等个体化用药指导基因检测试剂统一报同一个价格），否则按无效投标处理。

7-2、本项目仅允许供应商就同一产品报一个品牌进行投标。供应商应对所投标段的所有产品进行完整报价，不得增项、缺项或漏项，否则按无效投标处理。产品报价单位以最小单位报价，并同时根据产品供货包装单位填报相应报价。

7-3、供应商应按照市场情况合理报价，不得采取不平衡报价，不得将不常用的或即将淘汰的产品进行恶意报低价以谋取中标，否则按否决投标处理。

7-4、应根据所投产品在本表中填写相应物价审批收费编码。

供应商应按照招标文件规定的产品和服务要求，责任范围和合同条件进行报价，在投标文件中的报价表上按要求标明各项分类报价、其他相关要求等项。

7-5、投标报价是完成采购项目内容所需的全费用单价，包含产品及包装价格（含税）、冷链配送运输费（如有）、培训费、售后服务费、保险费、相关伴随费用等所有费用。

7-6、投标报价表中标明的价格为合同最终价格，在合同执行过程中，不得以任何理由变更。

7-7、凡因供应商对招标文件阅读不深、理解不透、误解、疏漏、或因市场行情了解不清造成的后果和风险均由供应商自行负责。

7-8、投标过程中所产生的一切费用由供应商自行承担。

7-9、当评标委员会认为某个供应商的报价低于成本或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，评标委员会应当将其作为无效响应处理。

8、投标保证金的交纳和退付：

8-1、供应商须向采购代理机构递交的投标保证金应在投标截止时间前到帐。

项目名称+标段号	投标保证金金额（元）	备注
西安交通大学第二附属医院生物诊疗中心用检测试剂项目	10000.00	1 标段
	10000.00	2 标段
	10000.00	3 标段
	8000.00	4 标段
	6000.00	5 标段
	8000.00	6 标段
	3000.00	7 标段
	15000.00	8 标段
	4000.00	9 标段
	60000.00	10 标段
	20000.00	11 标段

	10000.00	12 标段
	6000.00	13 标段
	2000.00	14 标段
	60000.00	15 标段
	2000.00	16 标段
	6000.00	17 标段

收取保证金单位名称：圣弘建设股份有限公司陕西分公司

开户银行：中国银行股份有限公司西安西部电子商城支行

账号：1020 5883 1582

联系人：王工 联系电话：029-88895769

**注意：以银行转账、电汇形式交纳投标保证金时，汇单附言栏内注明项目简称+标段号+保证金。**

8-2、提交投标保证金后，各供应商须将其保证金交纳凭证复印件（加盖供应商单位章）附在投标文件中，否则视为无效投标。

8-3、投标保证金应用人民币，采用银行转帐支票，电汇、银行即期汇票、投标担保函（格式见附件二）的任何一种非现金形式支付。

8-4、如投标保证金以保函形式交纳，供应商须在采购代理机构财务部换取保证金交纳凭证，并将复印件（加盖供应商单位章）附在投标文件中，否则视为无效投标。

8-5、以信用担保函形式交纳保证金，必须是陕西省财政厅认定的具有开具投标保函资格的单位开具的保函。供应商违约，开具保函单位承担连带责任，其保函内容及格式详见附件一。

8-6、自中标通知书发出之日起五个工作日内退还未中标人的投标保证金，自采购合同签订之日起五个工作日内退还中标人的投标保证金或者转为中标人的履约保证金。

8-7、供应商有下列情形之一的，采购代理机构不予退还其交纳的投标保证金，并在项目财政主管部门备案；情节严重的，由财政部门将其列入不良行为纪录名单予以通报，在一至三年内禁止参加政府采购活动：

8-7-1、供应商在投标截止时间后撤销投标文件的；

8-7-2、供应商在投标文件中提供虚假材料的；

8-7-3、除因不可抗力或招标文件认可的情形以外，中标人不与采购人签订合同的；

8-7-4、供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；

8-7-5、中标人将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购人同意，将中标项目分包给他人的；

8-7-6、中标人拒绝履行合同义务的。

#### 9、投标有效期

9-1、投标有效期为从递交投标文件的截止时间起九十个日历日，在有效期内投标文件对供应商具有法律约束力。中标供应商的投标文件有效期自动延长至合同执行完毕。

9-2、特殊情况需延长投标有效期的，采购代理机构可于投标有效期届满之前，要求供应商同意延长有效期，采购代理机构的要求与供应商的答复均应为书面形式。供应商拒绝延长的，其投标在原投标有效期期届满后将不再有效，但有权收回其投标保证金；供应商同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不允许修改或撤回投标文件。

9-3、法定代表人授权书是投标文件的组成内容，其有效期不得少于投标有效期。

### 四、投标

#### 1、投标文件密封

1-1、供应商应将投标文件（包含电子版U盘）密封完好，在封套上标明采购项目编号、项目名称及标段号，供应商全称（单位章）等内容，再加封条密封，在封线处加盖单位章。供应商如参加多个标段投标，各标段投标文件应按照上述规定分开密封。

1-2、投标文件未按要求密封或加写标记，采购代理机构对误投或过早启封的投标文件概不负责。

#### 2、投标文件提交

2-1、供应商应在招标文件要求提交投标文件的截止时间前将投标文件密封送达投标地点，采购代理机构检查符合要求后，办理接收手续，并向供应商出具签收回执。

2-2、在招标文件要求递交投标文件的截止时间之后送达的投标文件或未按招标文件要求密封的投标文件，采购代理机构应当拒绝接收。

2-3、供应商在投标截止时间前，可以对所提交的投标文件进行补充、修改或者撤回，并书面通知采购代理机构。补充、修改的内容应当按招标文件要求签署、盖章，并作为投标文件的组成部分。

2-4、投标文件提交截止时间后，供应商不得对其投标文件做任何修改。

3、投标活动中，有下列情形之一的，视为供应商串通投标，其投标无效：

3-1、不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；

3-2、不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

3-3、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；

3-4、不同供应点的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

3-5、不同供应商的投标文件相互混装；

3-6、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。

4、投标文件中提供虚假证明，开具虚假资质，出现虚假应答或故意隐瞒行为，除按无效标处理外，还进行相应的处罚。

## 五、开标

1、在招标文件规定的开标时间和地点，由采购代理机构组织开标工作，邀请供应商参加，供应商未参加开标的，视同认可开标结果。

2、开标时，由供应商或其推荐的代表与监督人共同检查投标文件的密封情况。

3、对投标文件的密封确认无误后，由采购代理机构工作人员按照顺序，当众拆封唱标，由供应商法定代表人（或授权代表人）和监督人签字确认。

4、开标过程由采购代理机构负责专人记录。供应商若有异议，应当场提出，采购代理机构及时处理

5、公开开标后，直到向中标（成交）的供应商授予合同为止，凡与审查、澄清、评价和比较投标的有关资料及授标意见等内容，任何人均不得向供应商及与评标无关的其他人透露。

## 六、评标

1、采购代理机构负责组织评标工作。资格审查由采购人或者采购代理机构负责，评标工作由评标委员会负责。

2、采购人或采购代理机构依法组建评标委员会，评标委员会由评审专家和采购人代表组成。评标委员会独立履行下列职责：

2-1、审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

2-2、要求供应商对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

2-3、对投标文件进行比较和评价；

2-4、确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

2-5、向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为。

### **3、评标程序**

- 3-1、供应商资格审查；
- 3-2、供应商符合性审查；
- 3-3、必要时的投标文件澄清；
- 3-4、商务技术标比较、评审；
- 3-5、按照评标办法推荐中标候选人。

### **4、资格性审查**

- 4-1、开标结束后，采购人或者采购代理机构依法对供应商的资格进行审查。
- 4-2、投标文件中的资格证明文件出现下列情况者（但不限于），按无效投标处理：
  - 4-2-1、供应商承诺书的有效性或符合性不符合要求的。
  - 4-2-2、供应商资格证明文件的完整性、有效性或符合性不符合要求的。
  - 4-2-4、供应商法定代表人授权书的完整性、有效性、符合性不符合要求的。

### **5、符合性审查**

5-1、评标委员会应当对符合资格的供应商的投标文件进行符合性审查，以确定其是否满足招标文件的实质性要求。

5-2、评标委员会依据招标文件的规定，对投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性内容作出响应。**出现下列情况者（但不限于），按无效投标处理：**

- 5-2-1、投标文件未按招标文件要求签署、盖章的。
- 5-2-2、投标文件不符合招标文件要求的数量。
- 5-2-3、无投标有效期或有效期达不到招标文件的要求。
- 5-2-4、投标保证金未提交或未提交至指定账户、或提交保证金不符合招标文件要求的。
- 5-2-5、投标内容出现增项、缺项或漏项。
- 5-2-6、投标文件的交货时间、付款形式及要求、验收、售后服务等项，没有响应招标文件。
- 5-2-7、供应商所报产品价格高于该产品物价审批收费标的。
- 5-2-8、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，且供应商不能证明其报价合理性的。
- 5-2-9、供应商提供虚假证明，开具虚假资质，出现虚假应答或故意隐瞒行为。



5-2-10、出现不符合法律、法规和招标文件规定的其他情形。

## 6、投标文件的澄清

6-1、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，评标委员会应当以书面形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，并加盖单位章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。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。

6-2、评标委员会在评标过程中，发现投标文件出现下列情况之一者，按以下原则修正，修正后的报价经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其投标无效。

6-2-1、投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；

6-2-2、大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

6-2-3、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；

6-2-4、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；

6-2-5、对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准；

6-2-6、文字与图表不一致的，以文字为准；

6-2-7、正本与副本不一致的，以正本为准；

6-2-8、投标文件的文字叙述与制造厂商的产品样本/检测报告不符时，以产品样本/检测报告为准。

## 7、比较与评价

7-1、评标时，按照招标文件规定的评标方法和标准，对资格性审查和符合性审查合格的文件进行商务和技术评审，综合比较和评价，最低报价不作为中标的唯一条件。

7-2、采取逐项分步评审方式，每一步评审不符合者，不进入下一步评审，全部评审合格的供应商进行最后的综合评审和打分，按最后得分由高向低排序，推荐中标候选人。

## 8、评标方法：综合评分法（总计100分）

评标因素	评标标准
投标报价	采用低价优先法计算，即通过符合性审查且价格最低的有效评标

(40 分)		<p>单价为评标基准价，其价格分为满分 40 分。</p> <p>投标报价得分 = (评标基准价/评标单价) × 40</p> <p>注：1、以产品报价表中的评标单价，计算评标基准价和投标报价得分；如产品报价表中的评标单价计算错误的，或者不同供应商同一产品单价报价对应的单位不一致的，评标委员会将予以修正，并以修正后的评标单价计算投标报价得分。</p> <p>2、因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。</p>
技术 评审 (53 分)	技术响应 (25 分)	<p>根据投标产品响应内容是否齐全，选型是否合理，规格是否明确，功能、参数是否满足采购要求及医院临床应用需求，横向比较打分，优秀得 12（含）-15 分，良好得 8（含）-12 分，一般的 3（含）-8 分，较差的 1（含）-3 分。</p>
		<p>根据投标产品的检验报告、材质及质量、稳定性及可靠性等进行横向比较打分：优秀得 7（含）-10 分，良好得 4（含）-7 分，一般得 1（含）-4 分。</p>
	质量保证 (15 分)	<p>根据提供的投标产品供货渠道（代理协议或原厂授权等）、使用质量情况、生产厂家生产实力及质量控制措施等证明材料进行综合评审，横向比较打分，优秀得 12（含）-15 分，良好得 8（含）-12 分，一般的 3（含）-8 分，较差的 1（含）-3 分。</p>
	配送方案 及应急响应 (8 分)	<p>根据产品的供货组织方案及措施，货物有效期的把控，以及针对该项目做出的合理计划及调配，保证顺利进行等方面进行综合评审，横向比较打分，优秀得 3（含）-4 分，良好得 2（含）-3 分，一般得 1（含）-2 分。</p>
		<p>根据投标人对特殊应急情况、协助医院因产品问题引起的医疗事故的处理方案、临时配送的应急响应预案及出现产品质量问题的服务承诺方案进行综合评审，横向比较打分：</p> <p>方案及服务承诺合理，内容详实，针对性强，得 3（含）-4 分；方案及服务承诺基本合理，内容基本完整，针对性较强，得 2（含）-3 分；方案及服务承诺不合理，内容空泛，基本无针对性，得 1（含）</p>

		-2 分。
	售后服务 (5 分)	提供完整、可行的售后服务方案，内容包括但不限于：详尽的售后服务计划、售后服务措施及承诺，质保期限及范围，售后服务团队等内容，按响应程度优秀得 3-5 分，良好得 1（含）-3 分，一般得 0（含）-1 分。
商务 评审 (7 分)	投标产品 业绩 (3 分)	<p>提供投标产品自 2020 年 1 月 1 日起至今在国内医院的供货合同复印件，每提供 1 份得 0.5 分，满分 3 分（以合同签订日期为准）。</p> <p>注：（1）投标产品业绩证明材料前应附“投标产品业绩汇总表”，汇总表中包含以下内容：产品名称，生产企业，使用医院名称、医院等级和使用医院联系人及电话。汇总表后附供货合同复印件并加盖投标人公章。</p> <p>（2）出现虚假证明材料者按照无效投标处理；弄虚作假者取消投标资格并没收投标保证金，医院对最终推荐中标单位的证明材料保留进行真实性查验的权利。</p>
	投标人业 绩 (2 分)	<p>提供投标人自 2020 年 1 月 1 日起至今在国内医院的同类产品供货合同复印件，每提供 1 份得 0.5 分，满分 2 分（以合同签订日期为准）。</p> <p>注：（1）投标人业绩证明材料前应附“投标人业绩汇总表”，汇总表中包含以下内容：产品名称，生产企业，使用医院名称、医院等级和使用医院联系人及电话。汇总表后附供货合同复印件并加盖投标人公章。</p> <p>（2）投标人业绩类别应为本次招标的同类产品业绩。</p> <p>（3）如投标人业绩和投标产品业绩为同一份供货合同，可分别同时得分。</p> <p>（4）出现虚假证明材料者按照无效投标处理。弄虚作假者取消投标资格并没收投标保证金，医院对最终推荐中标单位的证明材料保留进行真实性查验的权利。</p>
	优惠承诺 (2 分)	根据各投标人提供的优惠承诺情况进行赋分，通过对比各投标人提供的优惠承诺对采购人降低成本、减少消耗、提高效率等方面的情况进

		行综合评定，由评标委员会横向比较后给予 0-2 分，未提供的不得分。
<p>注：1、以上评分项如有缺项、漏项，则该项按 0 分计算。</p> <p>2、评委打分保留一位小数。评委打分超过得分界限或未按本方法赋分时，该评委的打分按废票处理。</p> <p>3、各种计算采用插入法，数字均保留两位小数，第三位“四舍五入”。</p> <p>4、评标结果按评标后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按评标价由低到高顺序排列。评标价仍相同的，按技术评审因素的量化指标评审得分由高到低排序，技术标评分仍相同的，则由评标委员会无记名投票，得票高者排序在前。</p>		

9、提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同供应商参加同一标段投标的，按一家供应商计算，评审后得分最高的同品牌供应商获得中标候选人推荐资格；评审得分相同的，投标报价低的供应商获得中标候选人推荐资格；评审得分相同且报价也相同的，按照技术指标优劣方式确定一个供应商获得中标候选人推荐资格，其他同品牌供应商不作为中标候选人。非单一产品采购标段，多家供应商提供的相同品牌产品对应的年采购预算超过该标段年采购预算50%以上的，按上述规定处理（相同品牌，不同型号也按一家供应商计算）。

#### 10、需要落实的政府采购政策

10-1、关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知—财库〔2020〕46号

在政府采购活动中，供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《办法》规定的中小企业扶持政策：

（一）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；

（二）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

（三）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

依据《办法》规定享受扶持政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。

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，参加政府采购活动的中小企业应当提供《中小企业声明函》（见附件）。供应商提供的《中小企业声明函》资料必须真实，否则，按照有关规定予以处理。

评标委员会根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》及《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》（财库【2022】19号）的相关规定，小微企业报价给予10%(工程项目为3%)的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的3%作为其价格分。

接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，对于联合协议或者分包意向协议约定小微企业的合同份额占到合同总金额30%以上的，对联合体或者大中型企业的报价给予4%(工程项目为1%)的扣除，用扣除后的价格参加评审。适用招标投标法的政府采购工程建设项目，采用综合评估法但未采用低价优先法计算价格分的，评标时应当在采用原报价进行评分的基础上增加其价格得分的1%作为其价格分。组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。

采购标的对应的中小企业划分标准所属行业为工业。工业的划型标准为：从业人员1000人以下或营业收入40000万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员300人及以上，且营业收入2000万元及以上的为中型企业；从业人员20人及以上，且营业收入300万元及以上的为小型企业；从业人员20人以下或营业收入300万元以下的为微型企业。

10-2、《财政部司法部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

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）规定，在政府采购活动中，监狱企业视同小型、微型企业，享受政府采购促进中小企业发展的政府采购政策。监狱企业参加政府采购活动时，应当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。

评标委员会对监狱企业的价格给予6%的扣除，用扣除后的价格参与评审。

10-3、《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》—国办发（2007）51号

各级政府机构使用财政性资金进行政府采购活动时，在技术、服务等指标满足采购需求的前提下，要优先采购节能产品，对部分节能效果、性能等达到要求的产品，实行强制采购。

#### 10-4、《节能产品政府采购实施意见》--（财库[2004]185号）

根据《节能产品政府采购实施意见》--（财库[2004]185号）规定，采购人采购的产品在品目清单中并具有认证证书的，在技术、服务等指标同等条件下，应当优先采购节能清单所列的节能产品。

产品属于品目清单范围中实施政府强制采购的，需提供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认证证书，属于品目清单范围中实施政府优先采购的，依据提供的品目清单和认证证书实施政府优先采购。

#### 10-5、《环境标志产品政府采购实施的意见》--财库[2006]90号

根据《环境标志产品政府采购实施的意见》--财库[2006]90号规定，采购人采购的产品在品目清单中并具有认证证书的，在性能、技术、服务等指标同等条件下，应当优先采购清单中的产品。

产品属于品目清单范围中实施政府强制采购的，需提供依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的环境标志产品认证证书，属于品目清单范围中实施政府优先采购的，依据提供的品目清单和认证证书实施政府优先采购。

#### 10-6、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》--财库〔2017〕141号

符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供本通知规定的《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。 供应商提供的《残疾人福利性单位声明函》与事实不符的，依照《政府采购法》第七十七条第一款的规定追究法律责任。

#### 10-7、《关于运用政府采购政策支持脱贫攻坚的通知》--（财库【2019】27号）

##### （1）鼓励采用优先采购、预留采购份额方式采购贫困地区农副产品

各级预算单位采购农副产品的，同等条件下应优先采购贫困地区农副产品。各主管预算单位要做好统筹协调，确定并预留本部门各预算单位食堂采购农副产品总额的一定比例定向采购贫困地区农副产品。各级预算单位要按照积极稳妥的原则确定预留比例，购买贫困地区农副产品时要遵循就近、经济的原则，在确保完成既定预留比例的基础上，鼓励更多采购贫困地区农副产品，注重扶贫实际效果。

贫困地区农副产品是指 832 个国家级贫困县域内注册的企业、农民专业合作社、家庭农场等出产的农副产品。

## **(2) 鼓励优先采购聘用建档立卡贫困人员物业公司提供的物业服务**

各级预算单位使用财政性资金采购物业服务的，有条件的应当优先采购注册地在 832 个国家级贫困县域内，且聘用建档立卡贫困人员物业公司提供的物业服务。对注册地在 832 个国家级贫困县域内，且聘用建档立卡贫困人员达到公司员工（含服务外包用工）30%以上的物业公司，各级预算单位可根据符合条件的物业公司数量等具体情况，按规定履行有关变更采购方式报批程序后，采用竞争性谈判、竞争性磋商、单一来源等非公开招标采购方式，采购有关物业公司提供的物业服务。

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。向残疾人福利性单位采购的金额，计入面向中小企业采购的统计数据。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。

**11、推荐中标候选人名单：**评标委员会根据以上内容进行综合比较，自主打分，由高到低进行汇总排序，推荐不少于拟确定中标（入围）单位数量的中标候选人，根据实际情况确定，并向采购人提出书面评审报告。

## **12、其他说明事项**

12-1、采购人有权选择全部或部分使用中标（入围）单位的投标产品。

12-2、若同一标段不同中标（入围）单位的同一投标产品中出现品牌规格型号相同的情况，按以下原则处理：（1）其报价不同时，采购人将与该产品最低报价供应商签订相应供货合同，其余中标（入围）单位的该项相同产品在合同签订时不予选用；（2）其报价相同时，采购人将按照评标排名顺序，与排名在前的供应商签订相应供货合同，其余中标（入围）单位的该项相同产品在合同签订时不予选用。

## **七、定标**

1、采购代理机构应在评标结束后二个工作日内，将评标报告送采购人定标。

2、采购人代表（招采办）收到评标报告后，根据项目采购金额将评标报告递交院方或院方采购领导小组，院方或院方采购领导小组自收到评标报告之日起5个工作日内，从评标报告推荐的中标候选人中按顺序确定中标人，并复函采购代理机构。

3、采购代理机构在接到采购人的“定标复函”后，在财政部门指定的媒体上公告中标结果，公告期限为一个工作日，并向中标人发“中标通知书”。

4、采购代理机构将评标过程及中标人情况书面报监督机构备案。

## 八、询问与质疑

1、供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人、采购代理机构提出询问。

2、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者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7个工作日内，以书面形式向采购代理机构提出质疑，逾期不予受理。

供应商知道或者应知其权益受到损害之日是指：（1）对采购文件提出质疑的，为获取采购文件或者采购文件公告期限届满之日；（2）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；（3）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标公告期限届满之日。

3、供应商在法定质疑期内须一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

4、供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

4-1、供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

4-2、质疑项目的名称、编号；

4-3、具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

4-4、事实依据（认为采购文件、采购过程、中标或成交结果使自己合法权益受到损害的事实依据、相关证明材料及证据来源）；

4-5、必要的法律依据（认为采购文件、采购过程、中标或成交结果使自己合法权益受到损害的政府采购相关法律法规）；

4-6、提出质疑的日期。

质疑函应当署名。供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商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，并加盖单位章。

5、符合要求的质疑，采购代理机构将予以受理并答复，联系电话：029-88895769，联系人：王工

6、供应商进行虚假和恶意质疑的，采购代理机构将提供相关资料报监督机构，按其情况进行相应处理。

6-1、对捏造事实、提供虚假材料进行质疑、投诉的行为予以严肃处理：

依据《中华人民共和国政府采购法》及其实施条例、《中华人民共和国招标投标法》及其实施条例、《政府采购质疑和投诉办法》等法律法规的规定，供应商质疑、投诉应当有明确的请求和必要的证明材料。投诉人在全国范围内十二个月内三次以上投诉查无实据的，由财政部门列入不良行为记录名单。对于捏造事实、提供虚假材料或者以非法



手段取得证明材料进行投诉的，财政部门应当予以驳回，并将其列入不良行为记录名单，禁止其一至三年内参加政府采购活动。

#### 6-2、对捏造事实诬告陷害他人、诽谤他人的法律适用：

《中华人民共和国刑法》第243条【诬告陷害罪】捏造事实诬告陷害他人，意图使他人受刑事追究，情节严重的，处三年以下有期徒刑、拘役或者管制；造成严重后果的，处三年以上十年以下有期徒刑。

《中华人民共和国刑法》第246条【侮辱罪、诽谤罪】以暴力或者其他方法公然侮辱他人或者捏造事实诽谤他人，情节严重的，处三年以下有期徒刑、拘役、管制或者剥夺政治权利。

### 九、签订合同

1、自中标通知书发出后三十日内，按照招标文件和中标人投标文件的约定，采购人职能部门与中标人签订书面合同。招标文件及中标人的投标文件均作为合同的组成部分。中标（成交）单位应在收到中标（成交）通知书后三日内与采购人职能部门接洽合同签订事宜。

2、定标或确定成交单位后，中标（成交）单位因自身原因未按程序签订合同，采购人将取消其中标资格，同时报请审计室备案，没收其投标保证金。在此情况下，采购人可按评标结果顺序将合同授予下一中标候选人或重新招标。

3、签订合同联系人：西安交通大学第二附属医院国有资产与医学装备管理办公室，联系人：魏老师，电话：18192086738。

### 十、招标代理服务费

1、中标单位在领取中标通知书前，须向采购代理机构支付招标代理服务费。

2、招标代理服务收费具体收费标准依据《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）及（发改价格[2011]534号）标准中货物类收费标准下浮28%收取，由中标单位在领取成交通知书前一次性支付。本项目取费基数为：每标段一年的采购预算（其中年采购预算为5-20万元（含），每标段按1500元收取；年采购预算为20-40万元（含）时，每标段按2500元；年采购预算为500万元以上的，以500万元为计算基数）。采购代理服务费由每标段的中标人（成交人）均摊，代理费只收取一次。

3、中标单位的招标代理服务费交纳信息

银行户名：圣弘建设股份有限公司陕西分公司

开户银行：中国银行股份有限公司西安西部电子商城支行

账号：102058831582      联系人：王工      联系电话：029-88895769

### 十一、特殊情况处理

一次招标，投标截止后供应商不足三家或通过资格审查或符合性审查的供应商不足三家的，将依法重新招标。重新招标后，投标截止后供应商仍不足三家或通过资格审查或符合性审查的供应商不足三家的，除采购任务取消情形外，按照以下方式处理：

1、经评标委员会审核认为招标文件存在不合理条款或者招标程序不符合规定的，采购人、采购代理机构改正后依法重新招标。

2、经评标委员会审核认为招标文件没有不合理条款、招标程序符合规定，评标委员会按照以下原则处理：

（1）投标截止后供应商只有两家或通过资格审查或符合性审查的供应商只有两家的，现场变更采购方式为竞争性磋商，由评标委员会对两家供应商进行磋商，并要求分别进行二次报价（最终报价），最后由评标委员会按照原招标文件规定的评标办法对两家进行评审打分。

（2）投标截止后供应商只有一家或通过资格审查或符合性审查的供应商只有一家的，现场变更采购方式为单一来源采购，由评标委员会直接与该供应商进行单一来源谈判。

附件一：

关于信用担保的说明

- 1、供应商在投标、履约、融资等环节可自愿选择采取信用担保的形式。
- 2、供应商可以自愿选择是否采取投标担保函（格式见附件二）的形式交纳投标保证金，也可以自愿选择是否采取履约担保函（格式见附件三）的形式交纳履约保证金。
- 3、我省确定中国投资担保有限公司、陕西省信用再担保有限责任公司、西安市经济技术投资担保有限公司等三家试点专业担保机构为担保机构。

联系方式如下：

单位名称	地址	联系人	联系电话
中国投资担保有限公司	北京市海淀区西三环北路 100 号金玉大厦写字楼 9 层	何嘉	010-88822659
陕西省信用再担保有限责任公司	西安市高新区唐延路 3 号旺座国际 B 座 25 层	尹劭青	029-88606032
西安市经济技术投资担保有限公司	西安市太白北路 320 号	许艳茹	029-88480371

附件二：

政府采购投标担保函（项目用）

编号：

\_\_\_\_\_（采购人）：

鉴于\_\_\_\_\_（以下简称“供应商”）拟参加编号\_\_\_\_\_的\_\_\_\_\_项目（以下简称“本项目”）投标，根据本项目招标文件，供应商参加投标时应向你方交纳投标保证金，且可以投标担保函的形式交纳投标保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向你方提供如下投标保证金担保：

一、保证责任的情形及保证金额

（一）在供应商出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

1. 中标后供应商无正当理由不与采购人或者采购代理机构签订《政府采购合同》；
2. 招标文件规定的供应商应当缴纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保证责任的最高金额为人民币\_\_\_\_\_元（大写\_\_\_\_\_），即本项目的投标保证金金额。

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：自本保函生效之日起\_\_\_\_\_个月止。

三、承担保证责任的程序

1. 你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出书面索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号，并附有证明供应商发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2. 我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在\_\_\_\_\_个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方应按照你方的要求代供应商向你方支付投标保证金。

四、保证责任的终止

1. 保证期间届满你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。

2. 我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任终止。

3. 按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任亦终止。

#### 五、免责条款

1. 依照法律规定或你方与供应商的另行约定，全部或者部分免除供应商投标保证金义务时，我方亦免除相应的保证责任。

2. 因你方原因致使供应商发生本保函第一条第（一）款约定情形的，我方不承担保证责任。

3. 因不可抗力造成供应商发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

4. 你方或其他有权机关对招标文件进行任何澄清或修改，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

#### 六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为\_\_\_\_\_法院。

#### 七、保函的生效

本保函自我方加盖单位章之日起生效。

保证人：（单位章）

年 月 日

附件三：

政府采购履约担保函（项目用）

编号：

\_\_\_\_\_（采购人）：

鉴于你方与\_\_\_\_\_（以下简称供应商）  
于\_\_\_\_年\_\_月\_\_日签定编号为\_\_\_\_\_的《\_\_\_\_\_政府采购合同》（以下简称主合同），且依据该合同的约定，供应商应在\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日前向你方交纳履约保证金，且可以履约担保函的形式交纳履约保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向你方提供如下履约保证金担保：

一、保证责任的情形及保证金额

（一）在供应商出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

1. 将中标项目转让给他人，或者在投标文件中未说明，且未经采购招标人同意，将中标项目分包给他人的；

2. 主合同约定的应当缴纳履约保证金的情形：

（1）未按主合同约定的质量、数量和期限供应货物/提供服务/完成工程的；

（2）\_\_\_\_\_。

（二）我方的保证范围是主合同约定的合同价款总额的\_\_\_\_\_%数额为\_\_\_\_\_元（大写\_\_\_\_\_），币种为\_\_\_\_\_。

（即主合同履约保证金金额）

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方保证的期间为：自本合同生效之日起至供应商按照主合同约定的供货/完工期限届满后\_\_\_\_日内。

如果供应商未按主合同约定向贵方供应货物/提供服务/完成工程的，由我方在保证金额内向你方支付上述款项。

三、承担保证责任的程序

1. 你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出书面索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的帐号。并附有证明供应商违约事实的证明材料。

如果你方与供应商因货物质量问题产生争议，你方还需同时提供\_\_\_\_\_部门出具的质量检测报告，或经诉讼（仲裁）程序裁决后的裁决书、调解书，本保证人即按照检测结果或裁决书、调解书决定是否承担保证责任。

2. 我方收到你方的书面索赔通知及相应证明材料，在\_\_\_\_\_个工作日内进行核定后按照本保函的承诺承担保证责任。

#### 四、保证责任的终止

1. 保证期间届满你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。保证期间届满前，主合同约定的货物\工程\服务全部验收合格的，自验收合格日起，我方保证责任自动终止。

2. 我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任即终止。

3. 按照法律法规的规定或出现应终止我方保证责任的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任亦终止。

4. 你方与供应商修改主合同，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该等修改事先经我方书面同意的除外；你方与供应商修改主合同履行期限，我方保证期间仍依修改前的履行期限计算，但该等修改事先经我方书面同意的除外。

#### 五、免责条款

1. 因你方违反主合同约定致使供应商不能履行义务的，我方不承担保证责任。

2. 依照法律法规的规定或你方与供应商的另行约定，全部或者部分免除供应商应缴纳的保证金义务的，我方亦免除相应的保证责任。

3. 因不可抗力造成供应商不能履行供货义务的，我方不承担保证责任。

#### 六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为\_\_\_\_\_法院。

#### 七、保函的生效

本保函自我方加盖单位章之日起生效。

保证人：（单位章）

年 月 日

附件四：

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(单位名称)的(项目名称)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：

1. (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)；

2. (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：

说明：从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。



# 第三章 招标需求及要求

## 一、采购内容及要求

项目编号：SHZB-20230034

项目名称：西安交通大学第二附属医院生物诊疗中心用检测试剂项目

采购需求：本次采购标的共 17 个标段，具体如下：

标段	名称	收费在医保范围	采购预算 (万元/年)	中标单位数量
1	糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤醇、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药指导基因检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	80	拟入围 2 家
2	飞行时间质谱核酸检测系统试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	50	拟入围 2 家
3	乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等基因检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	65	拟入围 2 家
4	人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂耗材	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	40	拟入围 2 家
5	妇科肿瘤甲基化检测试剂（宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌甲基化检测）	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	30	拟入围 2 家
6	胃癌、结直肠癌甲基化检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	40	拟入围 1 家
7	肺癌甲基化检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	15	拟入围 1 家
8	泛癌甲基化检测试剂（胶质瘤、甲状腺、肝癌甲基化检测试剂盒）	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	90	拟入围 2 家
9	膀胱癌甲基化检测试剂	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	20	拟入围 1 家
10	循环肿瘤细胞检测试剂项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	300	拟入围 3 家
11	细胞因子、颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	100	拟入围 2 家
12	肺癌、乳腺癌、结直肠癌等肿瘤高通量基因测序试剂项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	70	拟入围 3 家
13	病原微生物宏基因组检测项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	30	拟入围 2 家
14	13 种呼吸道病原体多重检测项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	10	拟入围 3 家

15	代谢物质检测试剂项目（脂溶性维生素检测试剂、水溶性维生素检测试剂、25-羟基维生素 D 检测试剂、胆汁酸谱检测试剂、微量元素检测试剂、同型半胱氨酸检测试剂、氨基酸和碱基肉碱等代谢物质检测试剂、激素类物质检测试剂、药物浓度检测试剂）	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	300	拟入围 3 家
16	外泌体生物标志物检测试剂项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	10	拟入围 2 家
17	血管内皮生长因子检测试剂项目	是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/>	30	拟入围 2 家

**注：各供应商可参加一个或多个标段，但必须对所投标段内全部项目内容进行投标报价，不得增项、缺项或漏项。**

合同履行期限：3 年

预算总金额：1280 万元/年

资金性质：自筹资金。

项目用途：医用。

## 二、17 包（标段）具体要求：

### 1 标段：糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤醇、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药指导基因检测试剂

（一）项目内容：糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤醇、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药指导基因检测试剂

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 80 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用途：采集患者血液，利用 PCR 或一代测序法对患者样本进行检测，获得患者的基因分型，评估患者使用药物的代谢速率、敏感性和安全性，确定合适的药物以及剂量，达到高效低毒的效果。

临床意义：通过个体化用药基因检测，为患者或特定人群寻找合适的药物，避免不合理用药和试药换药，提高用药安全性和疗效，带来更好的治疗效果，并降低医疗费用。

项目名称	项目说明	物价要求
糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤醇、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药指导基因检测试剂	产品名称：糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤醇、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药指导基因检测试剂 检测方法：PCR 或一代测序法 技术要求：能完成糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤醇、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药相关基因检测	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：1 标段建议中标单位 2 家

## 2 标段：飞行时间质谱核酸检测系统试剂

(一)项目内容：飞行时间质谱核酸检测系统试剂

(二)使用科室：全院各科室等

(三)预算金额及资金情况：该项目年用量约 50 万元/年。

具体按需采购;本项目资金为院方自筹资金，已落实。

(四)项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：利用飞行时间质谱法对患者血液样本进行检测，获得患者的基因分型，评估个体化的药物代谢速率、敏感性和安全性，确定合适的药物以及剂量，达到高效低毒的效果。

临床意义：通过个体化用药基因检测，为患者或特定人群寻找合适的药物，避免不合理用药和试药换药，提高用药安全性和疗效，带来更好的治疗效果，并降低医疗费用。

项目名称	项目说明	物价要求
飞行时间质谱核酸检测系统试剂	产品名称：飞行时间质谱核酸检测系统试剂 检测方法：飞行时间质谱法 要 求：能完成心脑血管疾病、精神类、抗肿瘤类药物用药指导基因检测和遗传性耳聋基因检测等；	在国家医保目录、有物价收费编码

(五)对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

(七)拟定中标单位：2 标段建议中标单位 2 家

### 3 标段：乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等基因检测试剂

（一）项目内容：乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等基因检测试剂

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 65 万元/年。具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：利用荧光 PCR 法或一代测序法检测肿瘤患者组织或血液样本中关键驱动基因的突变，获得患者的基因分型，指导肿瘤患者辅助诊断、靶向治疗。

临床意义：检测乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等实体肿瘤相关的关键驱动基因，协助临床的辅助诊断和靶向用药。

项目名称	项目要求	物价要求
乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等基因检测试剂	产品名称：乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等基因检测试剂 检测方法：荧光 PCR 法或一代测序法等 要 求：化疗药物、靶向药物相关基因检测	在国家医保目录、有可参考物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑

进口

（六）拟定中标单位：3 标段建议中标单位 2 家

#### 4 标段：人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂耗材

（一）项目内容：人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂耗材

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 40 万元/年。具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：利用荧光 PCR 法或一代测序发于体外分型检测女性宫颈脱落细胞中的人乳头瘤病毒核酸（HPV DNA/RNA）。

临床意义：宫颈癌高危人群筛查及动态随访。

项目名称	项目要求	物价要求
人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂耗材	产品名称：人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂耗材 检测方法：PCR 法、一代测序法 要 求：能完成人乳头瘤病毒 DNA 水平的检测或 HPV E6/E7 mRNA 检测，进行病毒核酸分型；需获批国家医疗器械注册资质。	在国家医保目录、有可参考物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑

进口

（六）拟定中标单位：4 标段建议中标单位 2 家

## 5 标段：妇科肿瘤甲基化检测试剂（宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌甲基化检测）

（一）项目内容：妇科肿瘤甲基化检测试剂（宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌甲基化检测）

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 30 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：甲基化异常作为病因学的改变,是癌症发生的早期事件。通过无创检测宫颈脱落细胞中肿瘤相关基因甲基化位点的改变，实现妇科肿瘤早期筛查和诊断。

临床意义：通过肿瘤甲基化检测项目，实现肿瘤早期筛查和诊断，预测肿瘤的发生发展情况，制定个体化治疗方案，使患者获得最佳治疗效果。

项目名称	项目要求	物价要求
妇科肿瘤甲基化检测试剂（宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌甲基化检测）	产品名称：妇科肿瘤甲基化检测试剂（宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌甲基化检测） 检测方法：PCR 法 要 求：能完成宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌相关基因甲基化检测	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：5 标段建议中标单位 2 家

## 6 标段：胃癌、结直肠癌甲基化检测

（一）项目内容：胃癌、结直肠癌甲基化检测试剂

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 40 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：甲基化异常作为病因学的改变,是癌症发生的早期事件。通过捕获患者血液中微量的 ctDNA，检测肿瘤相关基因位点的甲基化改变，筛查肿瘤高危人群。

临床意义：通过肿瘤甲基化检测项目，实现肿瘤早期筛查和诊断，预测肿瘤的发生发展情况，制定个体化治疗方案，使患者获得最佳治疗效果。

项目名称	项目要求	物价要求
胃癌、结直肠癌甲基化检测	产品名称：胃癌、结直肠癌甲基化检测试剂 检测方法：PCR 法、测序法等 要 求：能完成胃癌、结直肠癌等消化道肿瘤相关基因甲基化检测	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：6 标段建议中标单位 1 家



## 7 标段：肺癌甲基化检测试剂

（一）项目内容：肺癌甲基化检测试剂

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 15 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：甲基化异常作为病因学的改变,是癌症发生的早期事件。通过捕获患者血液或体液样本中微量的 ctDNA，检测肿瘤相关基因位点的甲基化改变，筛查肿瘤高危人群。

临床意义：通过肿瘤甲基化检测项目，实现肿瘤早期筛查和诊断，预测肿瘤的发生发展情况，制定个体化治疗方案，使患者获得最佳治疗效果。

项目名称	项目要求	物价要求
肺 癌 甲 基 化 检测试剂	产品名称：肺癌甲基化检测试剂 检测方法：PCR 扩增或一代测序法 要 求：能完成肺癌相关基因甲基化检测	在国家医保 目录、有物 价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：7 标段建议中标单位 1 家

## 8 标段：泛癌甲基化检测试剂（胶质瘤、甲状腺、肝癌甲基化检测试剂盒）

（一）项目内容：泛癌甲基化检测试剂（胶质瘤、甲状腺、肝癌甲基化检测试剂盒）

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 90 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：甲基化异常作为病因学的改变,是癌症发生的早期事件。通过无创检测血液、体液或组织样本中肿瘤相关基因甲基化水平，实现胶质瘤、甲状腺、肝癌的早期筛查和诊断。

临床意义：通过肿瘤甲基化检测项目，实现肿瘤早期筛查和诊断，预测肿瘤的发生发展情况，制定个体化治疗方案，使患者获得最佳治疗效果。

项目名称	项目要求	物价要求
泛癌甲基化检测试剂（胶质瘤、甲状腺、肝癌甲基化检测试剂盒）	产品名称：泛癌甲基化检测试剂（胶质瘤、甲状腺、肝癌甲基化检测试剂盒） 检测方法：PCR 法 要 求：能完成胶质瘤、甲状腺、肝癌等实体肿瘤相关基因甲基化检测	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：8 标段建议中标单位 2 家

## 9 标段：膀胱癌甲基化检测试剂

（一）项目内容：膀胱癌甲基化检测试剂

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 20 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：通过检测血液或尿液样本中膀胱癌、尿路上皮癌等肿瘤基因甲基化状态，为膀胱癌提供辅助诊断依据。

临床意义：通过肿瘤甲基化检测项目，实现肿瘤早期筛查和诊断，预测肿瘤的发生发展情况，制定个体化治疗方案，使患者获得最佳治疗效果。

项目名称	项目要求	物价要求
膀胱癌基因甲基化检测试剂耗材	产品名称：膀胱癌甲基化检测试剂 检测方法：PCR 法 要 求：能完成膀胱癌相关基因甲基化检测	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：9 标段建议中标单位 1 家

## 10 标段：循环肿瘤细胞检测试剂项目

（一）项目内容：循环肿瘤细胞检测试剂耗材

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目分为年用量约 300 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：循环肿瘤细胞（CTC）是指恶性肿瘤在发展过程中播散并存活于外周血中的肿瘤细胞，与肿瘤的转移和预后密切相关。CTC 检测是指对肿瘤患者外周血中的 CTC 进行分析的方法，有助于患者的辅助诊断、监测术后复发与转移、评估抗肿瘤药物的敏感性判断患者预后。

临床意义：CTC 检测在乳腺癌、肺癌、结直肠癌及前列腺癌等多种实体瘤的微转移、监测术后复发、疗效评估与预后及个体化靶向治疗等方面的有重要作用。

技术要求：

试剂：循环肿瘤细胞检测试剂耗材	
核 心 技 术 要 求	基于微流控芯片技术完成稀有 CTC 的富集，利用细胞免疫荧光染色技术进行 CTC 鉴定，可完成 CTC 和 CTC 细胞簇的检测，所有配套试剂均获批国家医疗器械注册资质。
	样本需求量少，采集样本量不超过 5ml；灵敏度高，单次样本检测可检出 $\geq 1$ 个细胞。
	细胞回收效率 $\geq 90\%$ ；捕获细胞活性 $\geq 60\%$ ；富集效率 $\geq 1000$ 倍；
	可完成快速无损富集，保持细胞的完整性和活性，兼容循环肿瘤细胞下游检测应用，包括蛋白检测、基因扩增和单细胞测序、体外培养等。
	提供可行的技术合作方案，提供必要的技术支持和培训服务。
	有可参考的物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑      进口 ☐

（六）拟定中标单位：10 标段建议中标单位 3 家

## 11 标段：细胞因子、颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测项目

（一）项目内容：细胞因子、颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测项目

（二）预算金额及资金情况：该项目 100 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（三）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：采用流式细胞术检测细胞因子，通过对促炎/抗炎因子监测全面评估机体炎症水平，预警 SIRS 发生，为临床科学使用激素、抗生药物提供依据。采用流式细胞术检测颗粒酶和穿孔素，可评估肿瘤疾病进展、病毒感染、移植排斥、自身免疫等疾病。采用流式细胞术检测调节性 T 细胞，可以帮助临床评估患者的免疫状态，辅助临床诊疗。采用流式细胞术测定循环血小板的活化状态与反应性，对血小板功能性缺陷性疾病具有特异性诊断价值，对血小板活化具有较高的灵敏度和特异性。

临床意义：通过流式细胞术检测细胞因子、颗粒酶和穿孔素、调节性 T 细胞等，可有效判断机体的免疫状态，为疾病的辅助诊断、用药及预后干预提供重要参考依据。通过流式细胞术检测血小板功能等，可有效判断血小板功能性缺陷性疾病，为疾病的辅助诊断、用药及预后干预提供重要参考依据。

项目名称	项目要求	物价要求
细胞因子、颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测项目	产品名称：细胞因子、颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测项目 检测方法：流式细胞术 要 求：能完成血浆细胞因子、免疫细胞颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：11 标段建议中标单位 2 家

## 12 标段：肺癌、乳腺癌、结直肠癌等肿瘤高通量基因测序试剂项目

（一）项目内容：肺癌、乳腺癌、结直肠癌等肿瘤高通量基因测序试剂项目

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 70 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（五）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用途：覆盖靶向用药、免疫治疗、化疗药物相关多个基因位点，用于指导患者个体化用药、判断预后、遗传风险评估等；高通量测序技术可提供全面的突变信息，包括点突变、缺失插入、基因重排（融合）和拷贝数变异等。

具体试剂技术参数和要求如下：

序号	技术参数*
<b>试剂 1：人肺癌多基因突变联合检测试剂盒</b>	
1.1	试剂盒获得 NMPA 批准的三类注册证，覆盖包含 EGFR、ALK、ROS1、BRAF、KRAS 等基因的全部热点突变位点，全面指导肺癌靶向药物治疗方案，可检出突变类型包括点突变、插入缺失、基因重排（融合）、MET 跳跃突变和拷贝数变异等。
1.2	在目标区域平均测序深度 $\geq 1000X$ ；检测区域： $\geq 100Kb$ ；能够稳定检测出样本中 $\leq 2\%$ 基因突变，可以检测 $\leq 4\%$ 融合（重排）和 $\leq 3$ 拷贝的基因扩增；
1.3	检测所需样本核酸最低投入量 $\leq 30ng$ ，保存年限 $\geq 2$ 年的样本均可以用于本试剂盒检测
1.4	Q30 碱基占比 $\geq 85\%$
1.5	下机数据量：组织 $\geq 0.5Gb$ ，血液 $\geq 1.0Gb$
<b>试剂 2：人类 BRCA1 和 BRCA2 基因突变检测试剂盒</b>	
2.1	试剂盒获得 NMPA 批准的三类注册证，覆盖 BRCA1 和 BRCA2 基因全外显子区及部分内含子区；
2.2	可检测突变类型包括 SNV/Indel/大片段缺失；
2.3	平均测序深度：组织 $\geq 500X$ ，血液 $\geq 1000X$ ；检测区域： $\geq 10Kb$ ；下机数据量：组织 $\geq 0.1Gb$ ，血液 $\geq 0.1Gb$ ；
2.4	质控要求： $\geq 85\%$ reads 达到 Q30。
<b>试剂 3：人类胃肠道肿瘤多基因突变检测试剂盒</b>	
3.1	适用于结直肠癌、胃癌、胃肠间质瘤和子宫内膜癌患者的肿瘤组织检测，为以上患者的分子分型、靶向治疗用药指导、免疫治疗用药指导及肿瘤家族遗传易感性评估提供依据，为诊断林奇综合征提供证据；
3.2	检测的总基因数 $\geq 30$ 个，试剂盒 panel 整体覆盖目标区域 $\geq 200KB$ ，可在 DNA 水平上一次检出基因的不同变异类型，包括点突变、插入缺失、基因重排（融合）、拷贝数变异和大片段重排等
3.3	覆盖 NCCN 指南明确与结直肠癌治疗和预后相关基因、结直肠癌遗传相关基因以及其他胃肠道肿瘤相关基因，至少包含 KRAS、NRAS、BRAF、HER2、KIT、PDGFRA 等靶向治疗基因
3.4	覆盖与子宫内膜癌治疗和预后相关基因，包含子宫内膜癌分子分型相关基因，如 TP53、POLE、MSI、输出分子分型模块，辅助患者预后判断，辅助临床分层治疗。

3.5	试剂盒 panel 被写入国际、国内专家共识或指南（需提供响应证据）
<b>试剂 4： 肿瘤中 panel 基因突变检测试剂盒</b>	
4.1	检测试剂盒涵盖与肿瘤机理及靶向治疗相关的总基因数 $\geq 130$ 个，可在 DNA 水平上一次检出基因的不同变异类型，包括点突变、插入缺失、基因重排（融合）、拷贝数变异等
4.2	覆盖各国际、国内指南中明确指出的常见肿瘤靶向治疗基因，至少包括以下：EGFR、KRAS、BRAF、ALK、ROS1、MET、RET、ERBB2、NRAS、KIT、PDGFRA、BRCA1/2 等
4.3	采用杂交捕获法建库，捕获效率 $\geq 70\%$ ，基于可逆末端终止测序法测序，读长 $\geq 150\text{bp}$ ，测序碱基质量（Q30 $>85\%$ ）
4.4	对目标区域的测序深度平均 $\geq 1000\text{X}$ ，能稳定检出突变丰度 $>2\%$ （LOD）的热点变异以及丰度 $>5\%$ 的非热点变异（包括点突变 SNV、插入缺失 INDEL、基因重排 Fusion），能够稳定检测 3 个拷贝及其以上的热点基因的拷贝数变异（CNV）
<b>试剂 5： 肿瘤中 panel 基因突变检测试剂盒（血液版）</b>	
5.1	适用寻求靶向治疗机会、实现精准个体化治疗及通过动态监控进行精准全程管理的各类肿瘤患者（包括肺癌、卵巢癌、乳腺癌、胃肠道肿瘤、前列腺癌、甲状腺癌、肾癌、胰腺癌等）。检测结果包含覆盖范围内的点突变、小片段插入缺失突变、基因融合及拷贝数变异、微卫星不稳定性（MSI）分析结果等信息
5.2	DNA 基因数： $>160$ 个基因（需提供证明材料）
5.3	至少平行检测 CD274、POLE、POLD1、JAK1/2、EGFR、ALK、STK11 等免疫疗效预测生物标志物
5.4	可检测微卫星不稳定（MSI）状态，包含的评估位点 $\geq 60$ 个，相关血液检测 MSI 技术获得国家发明专利
5.5	血浆测序深度： $>10000\text{X}$ ；下机数据量：血浆 $>6\text{G}$
<b>试剂 6： 乳腺癌肿瘤相关基因突变检测试剂盒</b>	
6.1	精选乳腺癌靶向治疗、内分泌治疗及遗传易感相关 $\geq 30$ 个基因，至少包含 BRCA1/2，HER2 家族，探针覆盖 BRCA1/2 的全外显子区域及部分 UTR 区域
6.2	基因数 $\geq 30$ ：可同时检测胚系变异和体系变异
6.3	基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库方式，灵敏度 $\leq 2\%$ ，测序深度 $\geq 1000\text{X}$
6.4	试剂盒供应商需具备 GMP/ISO13485 认证生产车间，符合体外诊断试剂盒生产要求
<b>试剂 7： 卵巢癌，胰腺癌，乳腺癌，膀胱癌多基因突变检测试剂盒</b>	
7.1	适用于卵巢癌，胰腺癌，乳腺癌，膀胱癌等发生，发展，靶向治疗，内分泌治疗等精准个体化治疗。更全面解答疾病预后、化疗/靶向用药疗效预测、遗传筛查等绝大多数相关临床问题。
7.2	检测试剂盒涵盖与 基因总基因数 $\geq 70$ 个，可在 DNA 水平上一次检出基因的不同变异类型，包括点突变、插入缺失、基因重排（融合）、拷贝数变异等，并支持胚系和体系检测
7.3	覆盖各国际、国内指南中明确指出的常见肿瘤靶向治疗基因，至少包括以下：ATM, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDK12, CHEK1, CHEK2, ESR1, FANCA, FANCL, PALB2, P IK3CA, RAD51BL 等
7.4	采用杂交捕获法建库，捕获效率 $\geq 70\%$ ，基于可逆末端终止测序法测序，读长 $\geq 150\text{bp}$ ，测序碱基质量（Q30 $>85\%$ ）
7.5	对目标区域的测序深度平均 $\geq 1000\text{X}$ ，能稳定检出突变丰度 $>2\%$ （LOD）的热点变异以及丰度 $>5\%$ 的非热点变异（包括点突变 SNV、插入缺失 INDEL、基因重排 Fusion），

	能够稳定检测 3 个拷贝及其以上的热点基因的拷贝数变异 (CNV)
<b>试剂 8: 淋巴瘤多基因突变检测试剂盒</b>	
8.1	基因数 $\geq 100$ 包含与 B 系及 T 系淋巴瘤生物学机制及靶向治疗密切相关的基因, 满足对分子分型及靶向用药指导需求, 同时也可以用于 MRD 监控; 利用探针杂交法富集基因的关键外显子区域和部分基因的内含子区域; 精准检测与淋巴瘤有明确临床相关性的基因突变、拷贝数变异及重排 (融合) 等变异; 基于权威 TCGA 数据库, NCCN 指南及 2016 WHO 共识, 全面覆盖 B 细胞淋巴瘤, T/NK 细胞淋巴瘤诊断分型相关热点突变 (单碱基突变/插入/缺失/融合/拷贝数变异);
8.2	基于可逆末端终止测序法, 采用杂交捕获法建库方式, 灵敏度 $\leq 2\%$ , 组织测序深度 $\geq 1000X$ , 血浆测序深度 $\geq 5000X$ ;
8.3	对于低核酸投入量 ( $\leq 30ng$ ) 及较长年限 ( $\geq 2$ 年) 的样本也能有较高的检测成功率
8.4	试剂盒供应商需具备 GMP/ISO13485 认证生产车间, 符合体外诊断试剂盒生产要求
8.5	下机数据量组织 $\geq 0.5G$ , 血浆 $\geq 3G$ .
<b>试剂 9: 泛实体瘤多基因突变检测试剂盒</b>	
9.1	适用寻求靶向或免疫治疗机会、实现精准个体化治疗的肿瘤患者 (包括肺癌、卵巢癌、乳腺癌、胃肠道肿瘤、前列腺癌、甲状腺癌、肾癌、胰腺癌、尿路上皮癌、膀胱癌等), 全面覆盖靶向用药指导、免疫治疗疗效预测和遗传易感风险评估。
9.2	检测试剂盒涵盖与肿瘤机理及靶向治疗相关的总基因数 $\geq 400$ 个, 其中 $\geq 300$ 个基因的具有全外显子区, $\geq 200$ 个基因的热点突变区域 (外显子、内含子或启动子区域), 试剂盒 panel 整体覆盖目标区域 $\geq 1.75M$
9.3	覆盖各国际、国内指南中明确指出的常见肿瘤靶向治疗基因, 至少包括以下: EGFR、KRAS、BRAF、ALK、ROS1、MET、RET、ERBB2、NRAS、KIT、PDGFRA、BRCA1/2 等
9.4	支持同源重组缺陷 (HRD) 基因检测, 并可评估基因组中杂合性缺失 (LOH), 提供相应一致性比对数据
9.5	检测 DDR, 涵盖 HRR, MMR 等 DNA 损失修复相关基因 $\geq 50$ 个; 涵盖遗传易感基因 $\geq 50$ 个, 涵盖商品化靶向药物和 I 到 III 期在研药物靶点基因
9.6	采用杂交捕获法建库, 捕获效率 $\geq 70\%$ , 基于可逆末端终止测序法测序, 读长 $\geq 150bp$ , 测序碱基质量 (Q30) $>85\%$
<b>试剂 10: 泛实体瘤中小 panel 多基因突变检测试剂盒</b>	
10.1	用于多种肿瘤患者 (包括肺癌、卵巢癌、乳腺癌、胃肠道肿瘤、前列腺癌、甲状腺癌、肾癌、胰腺癌、黑色素瘤、脑胶质瘤) 的精准个体化检测, 可覆盖靶向用药指导、免疫治疗疗效预测和遗传易感风险评估等部分领域的关键驱动基因;
10.2	试剂盒涵盖肿瘤辅助诊断、良恶性鉴别诊断、指导靶向治疗、MSI 检测、HRR 评分、免疫治疗和预后相关的关键驱动基因, 检测基因数 $\geq 20$ 个;
10.3	覆盖各国际、国内指南中明确指出的常见肿瘤靶向治疗基因, 包括但不限于以下基因: EGFR、KRAS、BRAF、ALK、ROS1、MET、RET、ERBB2、NRAS、KIT、PDGFRA、BRCA1/2 等, 灵敏度 $\leq 2\%$ , 组织测序深度 $\geq 1000X$ , 血浆测序深度 $\geq 5000X$ ;
10.4	支持微卫星不稳定性检测和同源重组缺陷 (HRD) 基因检测, 并可评估基因组中杂合性缺失 (LOH), 提供相应一致性比对数据
10.5	通过探针捕获法建库, 捕获效率 $\geq 80\%$ , 基于可逆末端终止测序法测序, 读长 $\geq 150bp$ ; 测序碱基质量 (Q30) $>85\%$ 。
*其他参数:	
1. 所有试剂盒有可参考物价收费编码;	
2. 适配有自动化建库仪及生信分析软件, 支持一键出报告, 并已获批 NMPA 资质; 生	



信分析软件需本地化运行；

3. 所有试剂盒生产商可提供大数据管理系统，实现样本、数据、检测结果等一体化管理；

4. 所有试剂盒生产商需具备 GMP/ISO13485 认证生产车间，符合体外诊断试剂盒的生产要求（需要提供证明材料）；

5. 根据用户需求提供必要的技术指导和科研合作服务。

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：12 标段建议中标单位 3 家

### 13 标段：病原微生物宏基因组检测项目

（一）项目内容：病原微生物宏基因组检测项目

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 30 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：对各种综合征和样本类型的传染病诊断，疾病和健康状态下的微生物组分析，通过转录组学鉴定人类宿主对感染的反应以及肿瘤相关病毒及其基因组整合位点的鉴定等。

临床意义：复杂感染性疾病的辅助诊断和鉴别诊断。

项目名称	要求	其他重要参数
病原微生物宏基因组检测项目	<p>临床用途：基于 NGS 高通量测序技术，对感染性病原微生物进行的宏基因组学检测（mNGS）或靶向病原微生物检测（tNGS），可快速、全面获取病原微生物种属信息。</p> <p>试剂盒核心技术参数要求：</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 可检测病原体耐药基因，具备同时完成 DNA 和 RNA 病原检测的技术条件，且每种文库的测序数据不小于 20M reads，测序数据质量 Q30≥85%；</li> <li>2. 测序数据量产出均匀，数据量产出波动&lt;35%，有效降低试剂损耗；</li> <li>3. 测序灵敏度高，最低检出限达 10copies/ml；</li> <li>4. 可满足临床对宏基因组测序的定量需求，需提供宏基因组定量方法专利相关证明材料；</li> <li>5. 数据分析软件支持多种测序平台，检测范围包含细菌、真菌、病毒、寄生虫、结核分枝杆菌、非结核分枝杆菌、支原体、衣原体、立克次体等，检测物种数量总计不低于 20000 种，其中 RNA 病毒不低于 4000 种；</li> <li>6. 具备前置去宿主技术，自动化判断宿主含量，针对本项目检测内容有详细可行的检测方法；</li> <li>7. 运行时间从文库加载到测序完成&lt;13.5 小时（SE50 读长模式下），提供相关仪器运行时间证明材料；</li> <li>8. 配套全自动宿主含量分析仪、自动核酸提取仪、病原微生物数据分析系统等项目所需设备；</li> <li>9. 配套使用的试剂均具备医疗器械注册备案证，测序数据分析软件获批 NMPA 资质；病原物种数&gt;1000 种，包括细菌、真菌、病毒、寄生虫等致病微生物，若注册证涵盖耐药基因、毒力基因等模块可支持加分；</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 有可参考物价收费编码；</li> <li>2. 适配有自动化建库仪及生信分析软件，支持一键出报告；生信分析软件需本地化运行；</li> <li>3. 适配的自动化建库仪及生信分析软件均已获批 NMPA 资质；</li> <li>4. 可提供大数据管理系统，实现样本、数据、检测结果等一体化管理。</li> <li>5. 实验全流程中所需试剂均需来自同一生产厂商，试剂盒生产商需具备 GMP/ISO13485 认证生产车间，符合体外诊断试剂盒生产要求（需要提供证明材料）；</li> <li>6. 根据用户需求</li> </ol>

	<p>10. 针对临床标本的宏基因组测序数据进行药敏表型和耐药基因结果分析，对应耐药基因和耐药表型预测算法应有已授权专利支持；基于临床宏基因组测序技术的药敏表型与临床培养药敏结果的一致性不低于 90%；</p> <p>11. 可提供靶向产品等多产品组合，且所提供靶向产品均有医疗器械注册或备案证；</p>	<p>提供必要的技术指导 and 科研合作服务。</p> <p>7. 技术人员支持。</p>
--	--	--

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☒ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：13 标段建议中标单位 2 家

#### 14 标段：13 种呼吸道病原体多重检测项目

（一）项目内容：13 种呼吸道病原体多重检测项目

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 10 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：用于全面筛查引起相似呼吸道感染的多种病毒以及肺炎支原体、衣原体，做到早期诊断，提高诊断率，帮助精准治疗，控制抗生素使用，减轻患者负担。

临床意义：用于门急诊（尤以儿科、重症、血液科等）患者呼吸道感染常见病原体的多重联检，快速筛查或排除相关病原体感染利于早期精准治疗，合理使用抗生素，避免重症发生。

项目名称	项目要求	物价要求
13 种呼吸道病原体多重检测项目	产品名称：13 种呼吸道病原体多重检测项目 检测方法：PCR 扩增法或测序法 要 求：能完成呼吸道感染常见病原体的多重联检，获批国家医疗器械注册资质	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：14 标段建议中标单位 3 家

15 标段：代谢物质检测试剂项目（脂溶性维生素检测试剂、水溶性维生素检测试剂、25-羟基维生素 D 检测试剂、胆汁酸谱检测试剂、微量元素检测试剂、同型半胱氨酸检测试剂、氨基酸和碱基肉碱等代谢物质检测试剂、激素类物质检测试剂、药物浓度检测试剂）

（一）项目内容：代谢物质检测试剂项目（脂溶性维生素检测试剂、水溶性维生素检测试剂、25-羟基维生素 D 检测试剂、胆汁酸谱检测试剂、微量元素检测试剂、同型半胱氨酸检测试剂、氨基酸和碱基肉碱等代谢物质检测试剂、激素类物质检测试剂、药物浓度检测试剂）

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目年用量约 300 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：串联质谱法或电感耦合等离子体质谱法用于新生儿遗传代谢病筛查、维生素检测、药物浓度监测、激素检测和微量元素检测等。

临床意义：通过质谱法检测血液或体液中多种氨基酸、维生素、激素类物质、微量元素和药物浓度等，用于临床新生儿遗传代谢病筛查、药物浓度监测等，指导临床辅助诊断和用药浓度监测。

具体试剂技术参数和要求如下：

项目名称	项目要求	物价要求
代谢物质检测试剂项目（脂溶性维生素检测试剂、水溶性维生素检测试剂、25-羟基维生素 D 检测试剂、胆汁酸谱检测试剂、微量元素检测试剂、同型半胱氨酸检测试剂、氨基酸和碱基肉碱等代谢物质检测试剂、激素类物质检测试剂、药物浓度检测试剂）	产品名称：代谢物质检测试剂项目（脂溶性维生素检测试剂、水溶性维生素检测试剂、25-羟基维生素 D 检测试剂、胆汁酸谱检测试剂、微量元素检测试剂、同型半胱氨酸检测试剂、氨基酸和碱基肉碱等代谢物质检测试剂、激素类物质检测试剂、药物浓度检测试剂） 检测方法：质谱法 要 求：可以完成氨基酸、胆汁酸、肉碱、维生素、微量元素、同型半胱氨酸等物质的检测和药物浓度监测。	在国家医保目录、有可参考物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：15 标段建议中标单位 3 家

## 16 标段：外泌体生物标志物检测试剂项目

(一) 项目内容：外泌体生物标志物检测试剂项目

(二) 使用科室：院各科室等

(三) 预算金额及资金情况：该项目年用量约 10 万元/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

(四) 项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：肿瘤细胞本身分泌大量外泌体，分泌量高于正常细胞，而且肿瘤患者外泌体上肿瘤特异性标志物高于正常人，肿瘤外泌体检测可用于肿瘤早筛/辅助诊断、肿瘤转移/复发预测、疗效评估、预后评估等。

临床意义：外泌体肿瘤标志物 3 项可用于肿瘤疾病的早期筛查。

项目名称	项目要求	物价要求
外泌体生物标志物检测试剂项目	产品名称：外泌体生物标志物检测试剂项目 检测方法：不限 要 求：能完成外泌体标志物检测。	在国家医保目录、有物价收费编码

(五) 对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

(六) 拟定中标单位：16 标段建议中标单位 2 家

## 17 标段：血管内皮生长因子检测试剂项目

（一）项目内容：血管内皮生长因子检测试剂项目

（二）使用科室：全院各科室等

（三）预算金额及资金情况：该项目分为年用量约 30/年。

具体按需采购；本项目资金为院方自筹资金，已落实。

（四）项目内容：项目名称、项目说明、用途及要求等

用 途：采用磁微粒化学发光法进行血管内皮生长因子检测，可用于肿瘤广谱早期风险筛查，治疗疗效监测及预后评估。

临床意义：血管内皮生长因子检测可为临床医生提供辅助诊断的标准，提高诊疗效果。

技术要求：

项目名称	项目要求	物价要求
血管内皮生长因子检测试剂项目	产品名称：血管内皮生长因子检测试剂项目 检测方法：化学发光法 要 求：能完成血管内皮生长因子检测，获批国家医疗器械注册资质	在国家医保目录、有物价收费编码

（五）对国产或进口有要求，请明确（方框内打☑）

国产 ☑ 进口 ☐

（六）拟定中标单位：17 标段建议中标单位 2 家

## 二、其他要求

- 1、 本项目无需提供样品。
- 2、 本项目仅允许供应商就同一产品报一个品牌进行投标。
- 3、 本项目采购数量以医院实际采购数量为准。
- 4、 交货期：接到甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点。
- 5、 供应商需提供生产厂家对投标产品的授权书。
- 6、 若耗材需要冷链配送，提供冷链配送证明资料（委托第三方运输须提供运输合同、第三方资质等证明材料）。
- 7、 能执行“一票制”或“两票制”。
- 8、 合同执行期内，若政府出台指导价或市场价格调整的，以就低原则执行。
- 9、 付款方式：每三个月按双方确认的实际采购量，乙方提供相应金额合法发票后支付货款。
- 10、 产品报价单位以最小单位报价。



## 第四章 拟签订的合同文本

### XX（项目名称）合同书

甲方：西安交通大学第二附属医院

法定代表人：\*\*\*\*

电 话：（029）87678421

地 址：西安市西五路中段 157 号

联系人：\*\*\* 电话：\*\*\*\*\*

乙方：xxx（公司全称）

法定代表人：

地 址：

电 话：

联系人：\*\*\* 电话：\*\*\*\*\*

根据 x 年 x 月 x 日（此处为中标通知书时间）甲方招标结果，由乙方为甲方供应下表所列产品，经双方协商签订本协议：

序号	通用名	注册产品名称	规格型号	单位	单价 (元)	生产商	备注
1							

一、**交货时间：**接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点。

二、**付款周期：**每叁个月按双方确认的实际采购量，乙方提供相应金额合法发票后甲方支付货款。

三、**合同有效期：**除本合同另有约定外，自合同签订之日起 3 年。/自\*\*\*\*\*年\*\*月\*\*日至\*\*\*\*\*年\*\*月\*\*日。

#### 四、其他条款：

1、乙方如不能按期交货，每迟延一日，乙方应按照延迟交付货物总价款 0.05%向甲方承担违约金。逾期超过 5 个工作日，视为乙方不履行合同，甲方有权解除合同并要求乙方按照合同已供货产品总价款的 10%承担违约金。在交付过程中，甲方如果发现产品的生产厂家、产地、品种、型号和质量不符合规定，甲方有权拒收，要求乙方更换，乙方按照不符合约定耗材金额的 5%承担违约金。

2、医用耗材实行集中配送或带量采购执行后，乙方未入选为配送企业的，甲方有权解除本合同，解除本合同的通知送达乙方后本合同解除，双方办理已供货物的结算。

3、若经查实，中标价高于阳光网价格，甲方有权拒签合同。若政府发布本合同约

定材料的指导价，则本合同采用就低原则继续执行。指导价低于合同价的，乙方应在政府指导价发布后两周内到甲方耗材管理部门申请调整价格；若市场价明显低于合同价，乙方亦应主动到甲方耗材管理部门申请调整价格，逾期不调整者，甲方有权按照较低价格进行结算并要求乙方承担本合同项下所有未结款项 5%的违约金，同时将乙方列入不良记录供应商名单。

4、因产品质量问题引起的医疗纠纷及医疗事故，乙方负全部经济责任和法律责任。甲方有权视情况解除合同。

5、因乙方原因不能按时供货或单方面停止供货，乙方应至少提前 3 个月书面通知甲方，并确保此期间的供货；合同期内，乙方应于中标产品厂家授权到期前 3 个月提供授权延期的相关证明。否则，甲方可单方面解除合同，并采购其他经销商货物，由此造成的损失由乙方承担，甲方可优先从尚未结算的货款中扣除。同时将乙方列入不良记录供应商名单。

6、合同期内，乙方不得将合同的全部或部分权利、义务转让给第三方，否则，甲方有权解除合同，并要求乙方按照合同期内全部价款的 30%承担违约责任。

7、本合同发生纠纷，当事人双方应及时协商解决；协商不成时，任何一方均可就争议的事项向甲方所在地人民法院诉讼解决。

8、甲、乙双方确认本协议首部约定的地址即为各方接收对方通知、函件及司法机关送达相关文书的地址。双方应当按照本协议载明的地址发出，一般以快递或者挂号信形式寄送，寄出后 2 日视为送达。任何一方的联系方式发生变更的，应当及时书面通知对方，否则因此产生的一切不利后果由未通知方自行承担。

**五、合同终止条件：**按本合同相关条款执行。

**六、**本合同壹式柒份，甲方陆份，乙方壹份，甲、乙双方签字盖章之日起生效。

**甲方：**西安交通大学第二附属医院（公章）

**乙方：**\*\*\*\*\*（公章）

**法定代表人/被授权人：**

**法定代表人（签字）：**

**国装办主任：**

**时 间：** 年 月 日

**时 间：** 年 月 日

## 第五章 投标文件格式

正本/副本

西安交通大学第二附属医院生物诊疗中心用检

测试剂项目\_\_标段

### 投 标 文 件

（商务技术标）

供应商：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人或委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

项目编号：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_\_

## 商务技术标

第一部分：投标函

第二部分：投标报价表

商务偏差表

第三部分：投标方案说明

第四部分：业绩证明

第五部分：投标保证金交纳凭证

第六部分：其他材料

## 第一部分 投标函

致：（采购人或采购代理机构）

我单位收到贵单位（项目名称、标段）招标文件，经详细研究，我们决定参加本次招标活动并投标。为此，我方郑重声明以下诸点，并负法律责任。

1、愿意按照招标文件中的一切要求，提供投标产品及技术服务，完成合同的责任和义务。

2、按招标文件的规定，我公司提交金额为人民币（大写）：\_\_\_\_\_（¥：\_\_\_\_\_元）的投标保证金。

3、我方提交的投标文件正本一份、副本二份、电子版一份（U盘）。

4、已详细阅读了招标文件，完全理解并放弃提出含糊不清或易形成歧义的表述和资料。

5、开标后在规定的投标有效期内撤回投标，我们愿接受政府采购的有关处罚决定。

6、同意向贵方提供可能要求的，与本次投标有关的任何证据或资料。我们完全理解最低投标报价不作为中标的唯一条件，且尊重评标委员会的评标结论和定标结果。

7、我方的投标文件在开标后有效期为90个日历天，若我方中标，投标文件有效期延长至合同执行完毕。

8、有关于本项目的函电，请按下列地址联系。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

地 址：\_\_\_\_\_

开户银行：\_\_\_\_\_

帐 号：\_\_\_\_\_

电 话：\_\_\_\_\_

传 真：\_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 第二部分 投标报价表

标段号：1 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	糖、抗血小板、免疫调节、心血管、别嘌呤、叶酸代谢、酒精代谢等个体化用药指导基因检测试剂						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。

6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。

7.应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：2 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	飞行时间质谱核酸检测系统试剂						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。



- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：3 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	乳腺癌、宫颈癌、结直肠癌、肺癌等基因检测试剂						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：4 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	人乳头瘤病毒核酸分型检测试剂耗材						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：5 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	妇科肿瘤甲基化检测试剂（宫颈癌、子宫内膜癌、卵巢癌甲基化检测）						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

- 3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。
- 4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。
- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
- 7.应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：6 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	胃癌、结直肠癌甲基化检测试						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。



- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：7 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	肺癌甲基化检测试剂						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：8 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	泛癌甲基化检测试剂（胶质瘤、甲状腺、肝癌甲基化检测试剂盒）						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

- 4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。
- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号：9 标段

第 页，共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	膀胱癌甲基化检测试剂						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号:10 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	循环肿瘤细胞检测试剂项目						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。



- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号:11 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	细胞因子、颗粒酶穿孔素、调节性 T 细胞、血小板功能等检测项目						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

- 4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。
- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号:12 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家(应填写产品注册证上的注册人名称)	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价(元)	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价(元)	交货期	交大二附院在用价格(元)	物价审批收费编码及标准	备注
1	肺癌、乳腺癌、结直肠癌等肿瘤高通量基因测序试剂项目						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计(元)(上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和)													
	二、个数合计(个)(上述“产品规格”一栏的项数合计)						1							
	三、评标单价(元)(评标单价=报价金额合计/个数合计)													

备注:

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写,并进行最小单位单价报价,该单价报价应包含产品外包装的费用。其次,供应商还应列出产品供货的包装规格,及该包装规格对应的投标报价。(举例:若产品A的最小单位为1套,对应投标单价为100元,供货包装单位为10套/箱,供货包装单位对应的投标价格为1000元。)。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格,否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计,即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据,在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改,若供应商实际投标产品名称与其不一致的,可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号:13 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	病原微生物宏基因组检测项目						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号:14 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家(应填写产品注册证上的注册人名称)	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价(元)	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价(元)	交货期	交大二附院在用价格(元)	物价审批收费编码及标准	备注
1	13种呼吸道病原体多重检测项目						人份				接甲方订货通知后24小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计(元)(上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和)													
	二、个数合计(个)(上述“产品规格”一栏的项数合计)						1							
	三、评标单价(元)(评标单价=报价金额合计/个数合计)													

备注:

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写,并进行最小单位单价报价,该单价报价应包含产品外包装的费用。其次,供应商还应列出产品供货的包装规格,及该包装规格对应的投标报价。(举例:若产品A的最小单位为1套,对应投标单价为100元,供货包装单位为10套/箱,供货包装单位对应的投标价格为1000元。)。供应商对于同一产品必须统一报同一个价格,否则按无效投标处理。

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计,即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据,在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改,若供应商实际投标产品名称与其不一致的,可在备注中说明。



- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

投标报价表

标段号:15 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册 证名 称及 注册 证号	生产 厂家（应 填写产品 注册证上 的注册人 名称）	产地	型号	产品最 小单位	产品最小 单位对 应的投 标单价 （元）	产品 供货 包装 单位	产品供 货包装 单位对 应的投 标报价 （元）	交货期	交大二 附院在 用价格 （元）	物价审 批收费 编码及 标准	备注
1	代谢物质检测试剂项目（脂溶性维生素检测试剂、水溶性维生素检测试剂、25-羟基维生素 D 检测试剂、胆汁酸谱检测试剂、微量元素检测试剂、同型半胱氨酸检测试剂、氨基酸和碱基肉碱等代谢物质检测试剂、激素类物质检测试剂、药物浓度检测						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			

	试剂)													
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。

6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。

7.应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号:16 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家(应填写产品注册证上的注册人名称)	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价(元)	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价(元)	交货期	交大二附院在用价格(元)	物价审批收费编码及标准	备注
1	外泌体生物标志物检测试剂项目						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计(元)(上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和)													
	二、个数合计(个)(上述“产品规格”一栏的项数合计)						1							
	三、评标单价(元)(评标单价=报价金额合计/个数合计)													

备注:

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写,并进行最小单位单价报价,该单价报价应包含产品外包装的费用。其次,供应商还应列出产品供货的包装规格,及该包装规格对应的投标报价。(举例:若产品A的最小单位为1套,对应投标单价为100元,供货包装单位为10套/箱,供货包装单位对应的投标价格为1000元。)。供应商对于同一产品必须统一报同一个价格,否则按无效投标处理。

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计,即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据,在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改,若供应商实际投标产品名称与其不一致的,可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 投标报价表

标段号:17 标段

第 页,共 页

序号	产品名称	产品规格	注册证名称及注册证号	生产厂家（应填写产品注册证上的注册人名称）	产地	型号	产品最小单位	产品最小单位对应的投标单价（元）	产品供货包装单位	产品供货包装单位对应的投标报价（元）	交货期	交大二附院在用价格（元）	物价审批收费编码及标准	备注
1	血管内皮生长因子检测试剂项目						人份				接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点			
	一、报价金额合计（元）（上述“产品规格”一栏所有产品最小单位对应的投标单价之和）													
	二、个数合计（个）（上述“产品规格”一栏的项数合计）						1							
	三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照上述报价表中的产品名称填写，并进行最小单位单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。其次，供应商还应列出产品供货的包装规格，及该包装规格对应的投标报价。（举例：若产品A的最小单位为1套，对应投标单价为100元，供货包装单位为10套/箱，供货包装单位对应的投标价格为1000元。）。**供应商对于同一产品必须统一报同一个价格，否则按无效投标处理。**

2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中“产品名称”一栏所有产品的最小单位对应的投标单价报价合计金额。本表中的“二、个数合计”为本表中“产品名称”一栏的项数合计，即1项。所有不按格式要求报价、虚假计算的后果自负。

3、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以最小单位对应的投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。

4、上表中的产品名称不得自行更改，若供应商实际投标产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

- 5、上表中的生产厂家应填写产品医疗器械注册证中的注册人名称（需写全称），供应商须如实填写，否则由此造成的一切不利后果由其自行承担。
- 6、供应商所报产品不得高于物价审批收费标准，否则按无效标处理。
7. 应根据所投产品在本表中填写相应“物价审批收费编码”。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 商务偏差表

第 页，共 页

序号	招标文件 要求	投标文件 实际响应	响应 说明

说明：响应说明填写：优于、相同、低于

注：如无偏差，供应商不需要填表，但应声明：“本投标文件完全响应招标文件中的所有商务要求，无偏离。”

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_年 \_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日



### **第三部分 投标方案说明**

（各供应商根据招标需求及要求，并结合评审办法，可自主编写投标方案说明）

## 第四部分：业绩证明

（各供应商根据评标办法要求填写，并提供相关证明材料）

附表 1、

投标产品业绩汇总表

序号	产品名称	生产企业	使用医院名称	医院等级	使用医院联系人及联系电话
1					
2					
3					
4					
5					
6					
...					

注：1、提供投标产品自 2020 年 1 月 1 日起至今在国内医院的供货业绩；

2、汇总表后附供货合同复印件并加盖投标人公章。

附表 2、

投标人业绩汇总表

序号	产品名称	生产企业	使用医院名称	医院等级	使用医院联系人及联系电话
1					
2					
3					
4					
5					
6					
...					

注：1、提供投标人自 2020 年 1 月 1 日起至今在国内医院的同类产品供货业绩；

2、汇总表后附供货合同复印件并加盖投标人公章。

## 第五部分：投标保证金交纳凭证

附“投标保证金和标书费转账凭证”。

## 第六部分 其他材料

供应商认为应该增加的其他材料，如优惠承诺等。

正本/副本

西安交通大学第二附属医院生物诊疗中心  
用检测试剂项目\_\_\_\_标段

投 标 文 件

（资格标）

供应商：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人或委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

项目编号：\_\_\_\_\_

日 期：\_\_\_\_\_

## 资格标

（须与商务技术标分开装订）：

第一部分 供应商承诺书

第二部分 供应商企业关系关联承诺书

第三部分：供应商资格证明文件

## 第一部分 供应商承诺书

致：（采购单位名称）

作为参加贵单位组织的（项目名称、标段）的供应商，本公司郑重承诺：

1、在参加本项目投标之前不存在被依法禁止经营行为、财产被接管或冻结的情况，如有隐瞒实情，愿承担一切责任及后果。

2、近三年受到有关行政主管部门的行政处理、不良行为记录为\_\_\_次（没有填零），如有隐瞒实情，愿承担一切责任及后果。

3、参加本次投标提交的所有证明文件及业绩证明文件是真实的、有效的，如有隐瞒实情，愿承担一切责任及后果。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_年 \_\_\_\_\_月 \_\_\_\_\_日



## 第二部分 供应商企业关系关联承诺书

1、供应商股东及股权证明。（提供国家企业信用信息公示系统 <http://www.gsxt.gov.cn/index.html> 网页截图并加盖供应商单位章）

2、供应商在本项目投标中，不存在与其它供应商负责人为同一人，有控股、管理等关联关系承诺。

2-1、管理关系说明：

我单位管理的具有独立法人的下属单位有：\_\_\_\_\_。

我单位的上级管理单位有\_\_\_\_\_。

2-2、股权关系说明：

我单位控股的单位有\_\_\_\_\_。

我单位被\_\_\_\_\_单位控股。

2-3、单位负责人：

3、其他与本项目有关的利害关系说明：

我单位承诺以上说明真实有效，无虚假内容或隐瞒。

供应商（单位章）：\_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人（签字或盖章）：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_年 \_\_\_\_\_月 \_\_\_\_\_日

### 第三部分 资格证明文件

1、基本资格条件：符合《政府采购法》第二十二条规定的供应商条件；

1.1、提供在中华人民共和国境内注册的营业执照（或事业单位法人证书，或社会团体法人登记证书，或执业许可证）、组织机构代码证和税务登记证复印件【如已办理了多证合一，则仅提供合证后的营业执照】，如供应商为自然人的需提供自然人身份证明。

1.2、提供 2022 年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或 2022 年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2023 年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）。

1.3、提供 2023 年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明。

1.4、提供 2023 年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明。

1.5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。

1.6、提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

2、特定资格条件：

2.1、供应商应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法定代表人身份证，并与营业执照上信息一致；法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证。

2.2、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供供应商有效的医疗器械经营许可证或医疗器械经营备案凭证。

2.3、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。

2.4、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权期限不足 3 年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和医疗器械生产许可证。

2.5、供应商未被列入“信用中国”网站([www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn))以下情形之一：  
①记录失信被执行人；②重大税收违法案件当事人名单。同时，在中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))“政府采购严重违法失信行为信息记录”中查询没有处于禁止参加政府采购活动的记录名单。

2.6、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，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

2.7、本项目不接受联合体投标。

以上为供应商资格要求，各供应商在投标时须按要求提供加盖供应商单位章的复印件，附在资格标中，开标后由采购人或者采购代理机构进行资格审查。

附件 1、提供在中华人民共和国境内注册的营业执照（或事业单位法人证书，或社会团体法人登记证书，或执业许可证）、组织机构代码证和税务登记证复印件【如已办理了多证合一，则仅提供合证后的营业执照】，如供应商为自然人的需提供自然人身份证明。

附件 2、提供 2022 年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或 2022 年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2023 年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）。

附件 3、提供 2023 年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明。

附件 4、提供 2023 年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明。

附件 5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。

**履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明**

致：\_\_\_\_\_（采购人名称）\_\_\_\_\_：

（公司）于\_\_年\_\_月\_\_日在中华人民共和国境内（详细注册地址）合法注册并经营，公司主营业务为（），营业（生产经营）面积为（）。现有员工数量为（），其中与履行本合同相关的专业技术人员有（专业能力、数量），本公司郑重承诺，具有履行本合同所必需的设备和专业技术能力。

供应商名称：\_\_\_\_\_（盖章）\_\_\_\_\_

法定代表人或委托代理人（签字）：

日期：\_\_\_\_\_



附件 6、提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

### 参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

\_\_\_\_\_（采购人）\_\_\_\_\_：

我方作为项目名称\_\_\_\_\_（项目编号：\_\_\_\_\_）的投标供应商，在此郑重声明：

1、在参加本次政府采购活动前 3 年内的经营活动中\_\_\_\_\_（填“没有”或“有”）重大违法记录。供应商在参加政府采购活动前 3 年内因违法经营被禁止在一定期限内参加政府采购活动，期限届满的，可以参加政府采购活动，但应提供期限届满的证明材料。

2、我方\_\_\_\_\_（填“未被列入”或“被列入”）失信被执行人名单。

3、我方\_\_\_\_\_（填“未被列入”或“被列入”）重大税收违法案件当事人名单。

4、我方\_\_\_\_\_（填“未被列入”或“被列入”）政府采购严重违法失信行为记录名单。

如有不实，我方将无条件地退出本项目的采购活动，并遵照《政府采购法》有关“提供虚假材料的规定”接受处罚。

特此声明。

供应商：\_\_\_\_\_（加盖公章）

法定代表人或委托代理人：\_\_\_\_\_签字

日 期：\_\_\_\_\_

附件 7、供应商应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法人身份证，并与营业执照上信息一致；法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证。

(一) 法定代表人身份证明

供应商名称：\_\_\_\_\_

单位性质：\_\_\_\_\_

地址：\_\_\_\_\_

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

经营期限：\_\_\_\_\_

姓名：\_\_\_\_\_性别：\_\_\_\_\_年龄：\_\_\_\_\_职务：\_\_\_\_\_

系 \_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人身份证复印件。

供应商：\_\_\_\_\_（盖单位章）

年 月 日

(二) 法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：我(法定代表人姓名)系注册于(供应商地址)的(供应商名称)的法定代表人，现代表公司授权下面签字的(被授权人的姓名、职务)为我公司合法代理人，代表本公司参加(采购项目名称、标段)(采购项目编号)的投标活动。代理人在本次投标中所签署的一切文件和处理的一切有关事物，我公司均予承认。

本授权书有效期自开标之日起 90 天；特此声明。

法定代表人身份证复印件 (第一面)	授权代表身份证复印件 (第一面)
法定代表人身份证复印件 (第二面)	授权代表身份证复印件 (第二面)

法定代表人签字或盖章：\_\_\_\_\_

委托代理人签字：\_\_\_\_\_

供应商名称：\_\_\_\_\_（公章）

日 期：\_\_\_\_\_

附件 8、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供供应商有效的医疗器械经营许可证或经营备案凭证。（制造商直接参与投标的不提供此项）。

附件 9、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或医疗器械备案凭证。

附件 10、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权期限不足 3 年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和医疗器械生产许可证或生产备案凭证。

附件 11：供应商未被列入“信用中国”网站([www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn))以下情形之一：  
①记录失信被执行人；②重大税收违法案件当事人名单。同时，在中国政府采购网([www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn))“政府采购严重违法失信行为信息记录”中查询没有处于禁止参加政府采购活动的记录名单。

附件 12：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，不得参加同一合同项下的政府采购活动



## 附件 13：非联合体投标承诺