

# 2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品采 购 招标文件（二次）

招标编号：FS34000120230330 号 002/ZF2023-11-0066

采 购 人：安徽省临床检验中心

采购代理机构：安徽省招标集团股份有限公司

2023 年 3 月

# 目 录

第一章	招标公告 .....	2
第二章	投标人须知 .....	6
第三章	采购需求及技术规格要求 .....	35
第四章	资格审查和评标办法（综合评分法） .....	46
第五章	合同条款及格式 .....	55
第六章	投标文件格式 .....	64

# 第一章 招标公告

## 2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品采购项目招标公告（二次）

### 项目概况

2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品采购项目的潜在投标人应在“优质采云采购平台”（<http://www.youzhicai.com/>）获取招标文件，并于 2023 年 04 月 06 日 09:00(北京时间)前递交投标文件。

### 一、项目基本情况

项目编号：FS34000120230330 号 002/ZF2023-11-0066

项目名称：2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品采购项目

预算金额(元)：2985000

最高限价(元)：2985000

采购需求：

包名称:01 包

预算金额(元):2985000

数量:1 批

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品,采购 1 批。

合同履行期限：包别 1，合同签订后，接采购人通知后 5 个日历天完成交货。

本项目(否)接受联合体。

### 二、申请人的资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：无
3. 本项目的特定资格要求：

包别 1:

### 3.1 资质要求:

3.1.1 如是依法纳入医疗器械管理的投标产品须满足以下条件:

投标人为制造商的(进口产品除外),须具有相应的医疗器械生产许可证(属于二类或三类时)或已完成备案获取相应的备案编号(属于一类时)。

投标人须具有与投标产品相应的有效的医疗器械经营许可证(属于三类时)或已完成备案具有经营备案编号(属于二类时);(如本次投标产品的注册人、备案人在其住所或者生产地址销售的,无需再办理医疗器械经营许可或备案。)

投标产品须具有有效的医疗器械注册证(属于二类、三类时)或备案凭证(属于一类时)。

3.1.2 投标人投标产品为进口产品的,须具有制造商出具的有效授权(可由制造商的中国销售公司或产品全国总代理公司或区域代理公司出具,但须同时提供能证明出具授权的单位具有相应合法代理身份的有效证明)。

### 3.2 信誉要求:

截至提交首次投标文件截止时间,投标人(不含其不具有独立法人资格的分支机构)存在下列有效情形之一的,其投标文件按无效处理。

(1) 被人民法院列入失信被执行人名单的;

(2) 被税务机关列入重大税收违法案件当事人名单的;

(3) 被财政部门列入政府采购严重违法失信名单的;

(4) 被市场监督管理部门(或工商行政管理部门)列入经营异常名录或者严重违法失信企业名单的(未按照《企业信息公示暂行条例》(国务院令 654 号)第八条规定的期限公示年度报告被列入经营异常名录的除外)。

注:“有效”是指“情形”规定的程度、起止期间处于有效状态。投标人为联合体的,对投标人的要求视同对联合体成员的要求。

## 三、获取招标文件

时间:2023 年 03 月 16 日至 2023 年 03 月 24 日,每天上午 00:00 至 12:00,下午 12:00 至 23:59(北京时间,法定节假日除外)

地点：“优质采云采购平台”（<http://www.youzhicai.com/>）

方式：在线下载

售价(元)：0

#### 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

2023 年 04 月 06 日 09:00 (北京时间)

地点：“优质采云采购平台”（<http://www.youzhicai.com/>）

#### 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

1. 本项目相关信息同时在“安徽省政府采购网、中国招标投标公共服务平台”等媒介上发布；

2. 本项目需落实的节能环保、中小企业扶持等相关政府采购政策详见招标文件；

3. 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）第六条规定，本次采购符合不专门面向中小企业预留采购份额情形：按照本办法规定预留采购份额无法确保充分供应、充分竞争，或者存在可能影响政府采购目标实现的情形。投标人如有异议，可按招标文件规定提出询问或质疑；

4. 政府采购电子化交易要求：

(1) 潜在投标人/投标人须登录“优质采云采购平台”（网址：[www.youzhicai.com](http://www.youzhicai.com)，以下称“优质采平台”）参与本项目招标采购活动。首次登录须办理注册手续，请务必选择注册为“投标人角色”类型。注册流程见优质采平台“用户注册”栏目，咨询电话：400-0099-555。因未及时办理注册手续影响参加招标采购活动的，责任自负。

(2) 已注册的潜在投标人/投标人若注册信息发生变更（如：与初始注册信息不一致），应及时网上提交变更申请。因未及时变更导致不利后果的，责任自负。

(3) 本项目采用全流程电子化招标采购方式，潜在投标人/投标人须办理 CA 数字证书（以下简称 CA），CA 用于电子投标/响应文件的签章及上传（上传投标/响应文件需使用 CA 进行加密）；CA 办理详见《关于优质采平台数字证书办理的须知》

([http://www.youzhicai.com/nd/a\\_8f80a7ec-911f-4c4d-a123-f8849880f045.html](http://www.youzhicai.com/nd/a_8f80a7ec-911f-4c4d-a123-f8849880f045.html))；咨询热线：400-0099-555。

(4) 电子投标/响应文件必须使用“优质采投标文件制作工具”制作生成并上传。  
下载地址：<http://toolcdn.youzhicai.com/tools/BidderTools.zip>，使用说明书及视频教程下载地址：

<http://file.youzhicai.com/files/BidderHelp.rar>。

## 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：安徽省临床检验中心

地址：合肥市庐江路 17 号

联系方式：0551-62282541

### 2. 采购代理机构信息

名称：安徽省招标集团股份有限公司

地址：包河区包河大道 236 号

联系方式：15905605972

### 3. 项目联系方式

项目联系人：安丽

电话：15905605972

## 第二章 投标人须知

### 投标人须知前附表

条款号	条款名称	编 列 内 容
1.1.2	采购人	安徽省临床检验中心
1.1.3	采购代理机构	安徽省招标集团股份有限公司
1.1.4	采购项目名称	2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品采购
1.1.5	标段（包别）划分	1 个标包
1.1.6	采购预算	第 1 包：298.5 万元
1.1.7	专门面向中小企业采购	<input checked="" type="checkbox"/> 否，详见本章第 11.2 款
1.2.1	资金来源及比例	财政，100%
1.2.2	资金落实情况	已落实
1.3.1	采购需求	具体采购需求详见第三章采购需求。
1.3.2	进口产品采购	<input checked="" type="checkbox"/> 本采购项目第三章 采购需求及技术规格要求中批注进口的均已经财政部门审核同意购买进口产品，同时不限制满足招标文件要求的国内产品参与投标；其他未批注进口的不接受进口产品投标，拒绝进口产品参加投标。 进口产品按照财政部文件《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知》（财办库[2008]248 号）认定，整机设备内元器件不做限制。
1.3.3	交货期	合同签订后，接采购人通知后 <u>5</u> 个日历天内完成供货。 是否接受负偏离： <input checked="" type="checkbox"/> 不接受
1.3.4	交货地点	采购人指定地点
1.3.5	质量要求	合格
1.3.6	质量保证期	/
1.3.7	付款方式	付款方式： （1）所投产品制造商均为中小企业的，合同签订生效后，在采购人下达供货通知后 <u>5</u> 个工作日内支付合同金额的 40% 预付款；货到安装验收合格，提供产品的使用、操作及维修人员的培训，并能独立操作且使用部门签字确认后，支付剩余合同款项。 （2）如不符合上述（1）的要求，产品验收合格后，按采购批次结

条款号	条款名称	编 列 内 容
		算。 (3) 若甲方需要, 可采用其他支付方式。采购人提前支付的, 投标人须提供与支付金额相等的不可撤销独立保函。 是否接受负偏离: <input checked="" type="checkbox"/> 不接受
1.4.1	投标人资格条件、能力和信誉	见招标公告
1.4.2	是否接受联合体投标	<input checked="" type="checkbox"/> 不接受
1.4.3	投标人不得存在的其他情形	无
1.4.4	核心产品	AE-02 尿液化学分析 (非定值)
1.9.1	是否组织现场考察	<input checked="" type="checkbox"/> 不组织, 由投标人自行考察现场。
1.10.1	开标前答疑会	<input checked="" type="checkbox"/> 不召开
1.10.3	招标文件澄清发出的形式	发出时间: <u>如澄清或修改的内容可能影响投标文件编制的, 应当在投标截止时间至少 15 日前发布澄清或修改;</u> 发出形式: <u>在优质采云采购平台发布, 投标人自行查看、下载, 无需确认。其他方式发布的, 投标人应书面确认。</u>
1.11.1	分包	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许
2.1	构成招标文件的其他材料	/
2.2.1	投标人要求澄清招标文件	时间: <u>在投标截止时间 15 日前 (以收到日期为准)</u> 形式: <u>在优质采云采购平台提交疑问</u>
2.2.2	招标文件澄清发出的形式	形式: <u>对招标文件进行的澄清、修改或答疑, 将在优质采云采购平台会员系统发布</u>
2.2.3	投标人确认收到招标文件澄清	在优质采云采购平台发布, 投标人应主动上网查询, 无需投标人书面确认。投标人未及时关注相关信息的, 其责任自负。 对招标文件进行的澄清或修改, 通过其他方式发布的, 投标人收到澄清、修改通知后 <u>24 小时</u> 内书面确认 (以发出时间为准), 逾期未确认的, 视为投标人完整收到。
2.3.1	招标文件修改发出的形式	同澄清发出形式的规定
2.3.2	投标人确认收到招标文件修改	同确认收到澄清的规定

条款号	条款名称	编 列 内 容
2.4.1	投标人对招标文件提出质疑的时间和形式	时间： <u>7 个工作日内</u> 形式： <u>见本章第 9.2 款规定</u>
3.1.1	构成投标文件的其他资料	/
3.1.4	样品	是否要求投标人提交样品： <input checked="" type="checkbox"/> 否
3.2.1	投标报价包括的内容	本项目为全费用综合单价形式，投标报价包括货物从设计、采购、制造、交货（包括运输至采购人指定地点卸车就位）至验收和售后服务的一切费用（如设计费、采购费、制造费、安装调试费、试验检测费、包装费、运输保险费、运输费、装卸费、验收费、其他技术服务及质保期服务费等）、管理费、利润和税金，以及采购合同中明示或暗示的所有责任、义务和风险。
3.2.5	最高限价	采购包最高限价：第 1 包：298.5 万元。
3.2.6	投标报价的其他要求	<input checked="" type="checkbox"/> 除招标文件另有规定外，投标人所报的价格在合同执行过程中固定不变，不得以任何理由予以变更。
3.3.1	投标有效期	<u>90</u> 日历天（从投标截止之日算起）
3.4.1	投标保证金	是否要求投标人提交投标保证金： <input checked="" type="checkbox"/> 不要求。
3.4.5	其他可以不予退还投标保证金的情形	/
3.5.2	近年财务状况的要求	按第四章资格审查和评标办法规定
3.5.3	近年类似项目的要求	按第四章资格审查和评标办法规定
3.6.1	是否允许递交备选投标方案	<input checked="" type="checkbox"/> 不允许
3.7.4 (A) (1)	投标文件签字盖章要求	符合招标文件规定的投标文件格式要求
3.7.4 (B) (1)	投标文件编制	本招标项目采用全流程电子化招投标方式，须投标人制作电子投标文件；投标文件制作工具下载地址： <a href="http://toolcdn.youzhicai.com/tools/BidderTools.zip">http://toolcdn.youzhicai.com/tools/BidderTools.zip</a> ， 投标文件制作工具使用说明书及视频教程下载地址：

条款号	条款名称	编 列 内 容
		<a href="http://file.youzhicai.com/files/BidderHelp.rar">http://file.youzhicai.com/files/BidderHelp.rar</a> 。
3.7.4 (B) (3)	投标文件所附 证书证件要求	电子投标文件所附证书证件均应为投标人证书证件的原件扫描件或影印件
3.7.4 (B) (5)	投标文件份数 及其他要求	<p>投标人应提交的投标文件：<b>（投标人自行选择递交下述（2）和（3）中材料，本项目为全流程电子标，建议投标人远程解密投标文件。）</b>：</p> <p>（1）加密的电子投标文件：使用优质采云采购平台电子标书制作工具软制作生成的加密投标文件，应在投标截止时间前通过优质采云采购平台会员系统上传；</p> <p>（2）未加密的电子投标文件：生成加密投标文件时同时生成的版本，提供 1 份（光盘或 U 盘介质，格式为 bzc 格式），可密封提交（<b>投标人自行确定是否提交</b>）；</p> <p>（3）纸质投标文件：加密投标文件的打印版，提供 1 份，密封提交（<b>投标人自行确定是否提交</b>）。</p> <p>投标文件如不一致时，按以下顺序确定其投标文件效力：</p> <p>（1）加密的电子投标文件；</p> <p>（2）未加密的电子投标文件；</p> <p>（3）纸质投标文件。</p>
4.1.1 (B)	投标文件加密 要求	加密的电子投标文件需使用数字证书进行加密，详见 <a href="http://www.youzhicai.com/HelpCenter/HelpCenterIndex">http://www.youzhicai.com/HelpCenter/HelpCenterIndex</a>
4.1.2	投标文件封套 应载明的信息	项目名称：_____（多包投标的，还应注明包名称及包号） 投标人名称：_____（联合体投标的，注明牵头人名称）
4.2.1	投标截止时间	<u>2023 年 04 月 06 日 9 时 00 分</u>
4.2.2 (B)	递交投标文件 的电子交易平 台	<p>优质采云采购平台（网址：<a href="http://www.youzhicai.com/">http://www.youzhicai.com/</a>）</p> <p>递交非加密的投标文件和纸质投标文件地点：/</p> <p>投标截止时间前没有提交未加密的电子投标文件，视同放弃使用未加密的电子投标文件；投标截止时间前未提交纸质投标文件的，视同放弃使用纸质投标文件。</p> <p>如未在招标文件规定的投标时间截止前网上上传加密的电子投标文件，而只递交了未加密的电子投标文件或纸质投标文件的，投标无效。</p>
4.2.3	是否退还投标 文件	<input checked="" type="checkbox"/> 否，其中样品的退还规定按招标文件
5.1	开标时间和地 点	<p>开标时间：<u>同投标截止时间</u></p> <p>开标地点：<u>同投标文件递交地点</u></p>
5.2(4)	开标程序	解密时间要求： <u>60 分钟以内，以电子交易平台时间为准</u>

条款号	条款名称	编 列 内 容
		其他要求： <u>投标文件解密可以采用网上远程方式，无需到开标现场进行解密。解密的 CA 锁必须与投标文件加密的 CA 锁一致，否则造成的后果由投标人自行承担。</u>
6.1.1	评标委员会的组建	评标委员会的组成： <u>评标委员会由采购人代表及专家库中抽取的专家组成</u> 评标委员会的人数： <u>5 人及以上单数组成。</u>
6.3.2	评标委员会推荐中标候选人的人数	评标委员会推荐的中标候选人数量： <u>1-3 名</u>
7.1.1	是否授权评标委员会确定中标人	<input checked="" type="checkbox"/> 否
7.1.2	中标结果公告	公告方式： <u>在发布招标公告的媒介上发布本项目中标结果公告；</u> 公告内容： <u>按照财政部《政府采购公告和公示信息格式规范（2020 年版）》中的“中标（成交）结果公告”格式及内容编制。</u> 中标公告期限： <u>1 个工作日。</u>
7.2	中标结果质疑	时间：中标结果公告期满之日起 7 个工作日内 形式：见本章第 9.2 款规定 联系方式： 采购代理机构：安徽省招标集团股份有限公司 地址：安徽省招标集团大厦 9 楼（法务办公室） 联系电话：0551-62220155 联系人：张怀远
7.3.2	招标代理服务费	参照国家发展改革委发改价格[2011]534 号文件、发改办价格[2003]857 号文件、计价格[2002]1980 号文件规定货物类收费标准计取（不计税金，税金 6%），以中标金额为基数，由中标人在领取中标通知书时，向采购代理机构支付。
7.4.1	履约保证金	本项目不设
11.1.1	是否强制采购节能产品	<input checked="" type="checkbox"/> 否
11.1.2	环境标志产品政府采购清单	根据《关于印发环境标志产品政府采购品目清单的通知》（财库（2019）18 号）、《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》（市场监管总局 2019 年第 16 号），在规定的认证机构范围内，投标人提供拟投产品环境标志认证证书的，方予以认定其所投产品为环境标志产品。
11.2.3	价格扣除标准	未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目

条款号	条款名称	编 列 内 容
		<p>中的非预留部分采购时，小微企业报价扣除比例：</p> <p>(1) 小型和微型企业：<u>10</u> %</p> <p>(2) 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%时，对联合体或者大中型企业的报价的扣除比例<u>4</u> %</p> <p>中小企业认定标准：根据工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300 号），采购标的 <b>2023 年室内质评质控品所有内容</b> 均按照 <u>工业</u> 行业认定企业类型标准。</p> <p>注：1. 价格扣除举例说明：某残疾人福利单位符合财库〔2017〕141 号规定的政策支持单位，属于小微企业，其投标报价为 100 万元，“扣除后的价格”为：100 万元-100 万元×扣除比例，用扣除后的价格参与评审。</p> <p>2. 本项目将对中标人提供的《中交企业声明函》，随中标结果一并公布。如提供虚假材料，将取消中标资格并报相关部门按有关规定处理，并计入不良记录。</p>
12		<b>需要补充的其他内容</b>
12.1	电子招标投标	<input checked="" type="checkbox"/> 采用电子招标投标，除招标文件另有规定外，电子招标投标操作要求详见本章附件《全流程电子招标采购具体要求》。
12.2	原则规定与定义	<p>(1) 投标人须知前附表是对投标人须知正文部分对应条款的补充、细化，投标人阅读时应与正文部分一并阅读，投标人须知前附表与正文部分不一致处，应以投标人须知前附表为准。</p> <p>(2) “<input checked="" type="checkbox"/>”符号表示本招标文件选定的内容；“<input type="checkbox"/>”符号表示本招标文件未选定的内容；空格中的“/”表示没有具体内容。投标人投标时请按“<input checked="" type="checkbox"/>符号”选定的内容和要求参加投标。</p> <p>(3) 与合同履行有关条款中注明的“甲方”、“买方”，在招标投标阶段按“采购人”理解；注明的“乙方”、“卖方”，按“投标人”理解。</p>
12.3	知识产权	<p>(1) 构成本招标文件各个组成部分的文件，未经采购人书面同意，投标人不得擅自复印和用于非本招标项目所需的其他目的。如因此导致采购人损失的，投标人须承担全部赔偿责任。</p> <p>(2) 采购人在中华人民共和国境内使用中标货物（服务）、资料、技术、服务或其任何一部分时，履行合同义务后，享有不受限制的无偿使用权，不会产生因第三方提出侵犯其专利权、商标权或其它知识产权而引起的法律或经济纠纷。如投标人不拥有相应的知识产权，则在投标报价中必须包括合法获取该知识产权的一切相关费用。如因此导致采购人损失的，投标人须承担全部赔偿责任。</p>

条款号	条款名称	编 列 内 容
12.4	投标专用章、业务专用章等效力规定	招标文件中明确要求加盖公章的，投标人必须加盖投标人公章。在有授权文件(原件)表明投标专用章、业务专用章等法律效力等同于投标人公章的情况下，可以加盖投标专用章或业务专用章，否则将导致投标无效。
12.5	多包投标、多包中标的规定	/
12.6	相关提示	<p>(1) 招标文件中所称时间均指北京时间，采用电子招标投标时，以交易平台时间为准。</p> <p>(2) 投标人应注意规定的开标地点和投标截止时间，为了使招标投标工作有条不紊进行，避免标投文件迟交的情况发生，建议投标人提前 30 分钟到达开标现场，做好投标文件递交和其它准备工作。</p> <p>(3) 本项目保证金账户采用虚拟账号，每个项目均不同，同一个项目不同标包也不同。投标标包应与投标保证金相匹配。如项目招标失败再次招标时，保证金账号也会发生变化。请投标人仔细核对账户信息。</p>
12.7	招标文件的解释	构成本招标文件的各个组成文件应互为解释，互为说明；如有不明确或不一致，除招标文件中有特别规定外，仅适用于招标投标阶段规定的，按招标公告、投标人须知、评标办法、投标文件格式的先后顺序解释；同一组成文件中就同一事项的规定或约定不一致的，以编排顺序在后者为准；同一文件不同版本之间有不一致的，以形成时间在后者为准。按本款前述规定仍不能形成结论的，由采购人和采购代理机构负责解释。
12.8	全流程电子招标采购具体要求	<p>一、数字证书(以下简称“CA 锁”)办理和使用</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 数字证书到期或即将到期，须在递交投标文件前到证书颁发机构办理续期；</li> <li>2. CA 锁因遗失、损坏、企业信息变更等情况须在递交投标文件前更换新证书；</li> <li>3. 投标人由于 CA 锁遗失、损坏、更换、续期等情况导致投标文件无法解密，由投标人自行承担责任；</li> <li>4. 加密和解密投标文件须使用同一把 CA 锁。</li> </ol> <p>二、制作、上传电子投标文件</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. 本项目采用全流程电子化招标采购方式，投标人必须递交电子投标文件，并对电子投标文件进行电子签章并使用 CA 锁进行加密，在招标文件规定的投标截止时间前使用“优质采投标工具客户端”完成上传。</li> </ol> <p>(1) “优质采投标工具客户端”下载地址：  <a href="http://toolcdn.youzhicai.com/tools/BidderTools.zip">http://toolcdn.youzhicai.com/tools/BidderTools.zip</a></p>

条款号	条款名称	编 列 内 容
		<p>(2) “优质采投标工具客户端”使用说明书及视频教程下载地址：  <a href="http://file.youzhicai.com/files/BidderHelp.rar">http://file.youzhicai.com/files/BidderHelp.rar</a></p> <p>6. 电子投标文件必须使用 CA 锁进行加密，CA 锁办理详见《关于优质采平台数字证书办理的须知》（<a href="http://www.youzhicai.com/ActivityTopic/AdviceDetail/8f80a7ec-911f-4c4d-a123-f8849880f045">http://www.youzhicai.com/ActivityTopic/AdviceDetail/8f80a7ec-911f-4c4d-a123-f8849880f045</a>）；</p> <p>7. 全流程电子招标采购项目投标人必须上传 CA 锁加密的电子投标文件，投标人下载招标文件后，如未在招标文件规定的投标文件递交截止时间前上传电子投标文件，视为投标无效；投标人在投标文件递交截止时间前，可以对其所递交的电子投标文件进行撤回，修改后重新上传（具体操作详见教程）；</p> <p>8. 投标文件递交截止时间以优质采云采购平台（<a href="http://www.youzhicai.com">www.youzhicai.com</a>）系统的时间为准，逾期系统将自动关闭，电子投标文件未完成上传的，视为没有递交投标文件；</p> <p>9. 投标文件可远程解密，投标人无需到达开标现场。招标文件“投标人须知”中另有规定的，从其规定。</p> <p>10. 投标人在制作、上传电子投标文件过程中，若存在技术操作问题，请及时联系优质采云采购平台客服人员，客服电话：400-0099-555，0551-62220164，0551-62220012。</p> <p>三、解密投标文件</p> <p>11、安徽省招标集团股份有限公司工作人员（以下称工作人员）根据有关规定登录系统开标。开标时由投标人使用数字证书先行解密，然后工作人员对投标文件进行解密，系统自动记录开标过程，并在解密完成后公布开标信息；</p> <p>12、未能成功解密的投标人，如招标文件中允许使用未加密的电子投标文件作为解密补救方案，并且投标人在投标截止时间之前成功递交电子投标文件，工作人员可导入电子投标文件继续开标；</p> <p>13、投标人未在招标文件规定的时间内完成解密且无有效解密补救方案的视为其撤回投标；</p> <p>14、投标人应携带数字证书到开标现场进行解密操作，如果远程解密电子投标文件导致解密失败，视为其撤回投标。</p> <p>四、数字证书问题</p> <p>15、数字证书到期后须重新续期；</p> <p>16、数字证书因遗失、损坏、企业信息变更等情况须更换新证书；</p> <p>17、投标人由于数字证书遗失、损坏、更换、续期等情况导致投标文件无法解密，由投标人自行承担责任；</p> <p>五、投标无效情况及文件澄清</p>

条款号	条款名称	编 列 内 容
		<p>18、项目评审中，投标文件如出现下列情况之一的，经评标委员会评审，可作无效投标处理：</p> <p>（一）投标文件无法打开或不完整的；</p> <p>（二）投标文件中携带病毒并造成后果的；</p> <p>（三）恶意递交投标文件，企图造成网络堵塞或瘫痪的；</p> <p>（四）评审委员会认定的其他投标无效情形。</p> <p>19、项目评审中，澄清文件如出现下列情况之一的，经评标委员会评审，可视同放弃澄清：</p> <p>（一）澄清文件无法打开或不完整的；</p> <p>（二）澄清文件中携带病毒并造成后果的；</p> <p>（三）恶意递交澄清文件，企图造成网络堵塞或瘫痪的；</p> <p>（四）评审委员会认定的其他不予评审情形的。</p> <p>六、数字证书问题</p> <p>20、数字证书到期后须重新续期；</p> <p>21、数字证书因遗失、损坏、企业信息变更等情况须更换新证书；</p> <p>22、投标人由于数字证书遗失、损坏、更换、续期等情况导致投标文件无法解密，由投标人自行承担责任。</p> <p>七、特殊情形</p> <p>23、出现下列情形导致电子招投标系统无法正常运行，或者无法保证招投标过程的公平、公正和信息安全时，各方当事人免责：</p> <p>（一）网络服务器发生故障而无法访问网站或无法使用电子招投标系统；</p> <p>（二）电子招投标系统的软件或网络数据库出现错误，不能进行正常操作；</p> <p>（三）电子招投标系统发现有安全漏洞，有潜在的泄密危险；</p> <p>（四）计算机病毒发作导致系统无法正常运行的；</p> <p>（五）电力系统发生故障导致电子招投标系统无法运行；</p> <p>（六）其他无法保证招投标过程公平、公正和信息安全的。</p> <p>24、出现第 1 条情形而又不能及时解决的，采取以下处理办法：</p> <p>（一）项目暂停，待电子招投标系统或网络故障排除并经过可靠测试后，再恢复网上招投标系统运行并重新在系统中实施暂停的项目；</p> <p>（二）停止该项目此次电子招投标操作程序，并通知投标人使用纸质投标文件。</p>
12.9	CA 办理提示	<p>1、本项目采用全流程电子化招标采购方式，潜在投标人/投标人须办理 CA 数字证书（以下简称 CA），CA 用于电子投标/响应文件的签章及上传（上传投标/响应文件需使用 CA 进行加密）；CA 办理详见《关于优质采平台数字证书办理的须知》</p>

条款号	条款名称	编 列 内 容
		<p>( <a href="http://www.youzhucai.com/nd/a_8f80a7ec-911f-4c4d-a123-f8849880f045.html">http://www.youzhucai.com/nd/a_8f80a7ec-911f-4c4d-a123-f8849880f045.html</a> ) ; 咨询热线: 400-0099-555。</p> <p>2、需要办理 CA 的潜在投标人可联系优质采相关服务人员, 也可以直接联系安徽 CA 机构服务人员, CA 锁支持远程办理并通过顺丰快递邮寄给投标人。</p> <p>相关人员及其联系方式: 办理和签章开户使用过程中遇到问题, 请联系优质采客户服务热线: 0551-62624017, 400-0099-555</p>
12.10	其他	<p>1、本《投标人/供应商须知前附表》是对本章《投标人/供应商须知》的具体补充和修改, 如有不一致, 以本《投标人/供应商须知前附表》为准。</p> <p>2、“政采贷”融资指引: 有融资需求的投标人在取得政府采购中标或成交通知书后, 可访问安徽省政府采购网“政采贷”栏目, 查看和联系第三方平台或者金融机构, 商洽融资事项, 确定融资意向。</p> <p>3、投标人签署政府采购中标(成交)合同后, 登录“徽采云”金融服务模块, 选择意向产品进行申请, 并填写相关信息, “徽采云”金融服务模块将供应商融资申请信息推送第三方平台、意向金融机构。</p>

## 1. 总则

### 1.1 项目概况

1.1.1 根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购货物和服务招标投标管理办法》等有关法律、法规和规章的规定，本项目已具备政府采购条件，现以招标方式进行政府采购。

1.1.2 采购人：见投标人须知前附表。

1.1.3 采购代理机构：见投标人须知前附表。

1.1.4 采购项目名称：见投标人须知前附表。

1.1.5 标段（包别）划分：见投标人须知前附表。

1.1.6 采购预算：见投标人须知前附表。

1.1.7 专门面向中小企业采购：见投标人须知前附表。

### 1.2 资金来源和落实情况

1.2.1 资金来源及比例：见投标人须知前附表。

1.2.2 资金落实情况：见投标人须知前附表。

### 1.3 采购需求、交货地点、交货期和质量要求

1.3.1 采购需求：见投标人须知前附表。

1.3.2 进口产品采购：见投标人须知前附表。

1.3.3 交货期：见投标人须知前附表。

1.3.4 交货地点：见投标人须知前附表。

1.3.5 质量要求：见投标人须知前附表。

1.3.6 质量保证期：见投标人须知前附表。

1.3.7 付款方式：见投标人须知前附表。

### 1.4 投标人资格要求

1.4.1 投标人应具备承担本采购项目的资质条件、能力和信誉：

(1) 资质要求：见投标人须知前附表；

(2) 财务要求：见投标人须知前附表；

(3) 业绩要求：见投标人须知前附表；

(4) 信誉要求：见投标人须知前附表；

(5) 其他要求：见投标人须知前附表。

1.4.2 投标人须知前附表规定接受联合体投标的，除应符合本章第 1.4.1 项和投标人须知前附表的要求外，还应遵守以下规定：

(1) 联合体各方应按招标文件提供的格式签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务，并承诺就中标项目向采购人承担连带责任；

(2) 由同一专业的单位组成的联合体，按照资质等级较低的单位确定资质等级；

(3) 联合体各方不得再以自己名义单独或参加其他联合体在本项目中投标，否则各相关投标均无效；

(4) 联合体各方应分别按照本招标文件的要求，填写投标文件中的相应表格，并由联合体牵头人负责对联合体各成员的资料进行统一汇总后一并提交给采购人；联合体牵头人所提交的投标文件应认为已代表了联合体各成员的真实情况；

(5) 尽管委任了联合体牵头人，但联合体各成员在投标、签订合同与履行合同过程中，仍负有连带的和各自的法律责任。

1.4.3 投标人（包括联合体各成员）不得存在下列情形之一：

(1) 为本采购项目的采购代理机构的；

(2) 为采购人不具有独立承担民事责任能力的附属机构的；

(3) 与采购人存在利害关系且可能影响采购公正性的；

(4) 由本采购项目采购代理机构代理投标，或者接受过本采购项目的采购代理机构为本采购项目提供咨询的；

(5) 被责令停产停业、暂扣或者吊销许可证、暂扣或者吊销执照的；

(6) 进入清算程序，或被宣告破产，或其他丧失履约能力的情形的；

(7) 与本项目其他投标人的单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人的；

(8) 被依法禁止参加政府采购活动并在有效期内的；

(9) 为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动，具体按财政部财办库〔2015〕295号文件规定；

(10) 截至投标截止时间，被人民法院列入失信被执行人名单的（以信用中国 [www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)、中国执行信息公开网 <http://zxgk.court.gov.cn/> 查询为准）；

(11) 截至投标截止时间，被列入重大税收违法案件当事人名单的（以信用中国网站 [www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn) 查询为准）；

(12) 截至投标截止时间，被列入政府采购严重违法失信名单的（以信用中国网站 [www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)、中国政府采购网 <http://www.ccgp.gov.cn/> 查询为准）；

(13) 截至提交首次响应文件截止时间，被市场监督管理部门（或工商行政管理部门）列入经营异常名录或者严重违法失信企业名单的（未按照《企业信息公示暂行条例》（国务

院令第 654 号) 第八条规定的期限公示年度报告被列入经营异常名录的除外) (以国家企业信用信息公示系统 <http://www.gsxt.gov.cn/> 查询为准);

(14) 法律法规规定的其他情形;

(15) 投标人须知前附表规定的其他情形。

以联合体方式参加采购活动的, 联合体任一成员不得存在以上情形。

1.4.4 相同品牌产品参加投标时, 按以下要求确定投标人投标资格和中标人推荐资格:

(1) 采用最低评标价法时:

单一产品采购项目, 提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的, 以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标; 报价相同的, 由投标人抽签确定; 其他投标无效。

非单一产品采购项目, 核心产品提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的, 以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标; 报价相同的, 由投标人抽签确定; 其他投标无效。

(2) 采用综合评分法时:

单一产品采购项目, 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, 由投标人抽签确定; 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, 核心产品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, 由投标人抽签确定; 其他同品牌投标人不作为中标候选人。

(3) 核心产品: 见投标人须知前附表。

## 1.5 费用承担

投标人准备和参加投标活动发生的费用自理。

## 1.6 保密

参与招标投标活动的各方应当对招标文件和投标文件中的商业和技术等秘密保密, 否则应当承担相应的法律责任。

## 1.7 语言文字

除专用术语外, 与招标投标有关的语言均应当使用中文。必要时专用术语应附有中文注释。

## 1.8 计量单位

除招标文件另有规定外，所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

## 1.9 现场考察

1.9.1 投标人须知前附表规定组织现场考察的，采购人按投标人须知前附表规定的时间、地点组织投标人现场考察。采购人不组织统一现场考察的，由投标人自行考察现场。

1.9.2 投标人现场考察发生的费用自理。

1.9.3 除采购人的原因外，投标人自行负责在现场考察中所发生的人员伤亡和财产损失。

1.9.4 采购人在现场考察中介绍的现场情况和周边相关的环境情况，仅作为投标人在编制投标文件时参考，采购人不对投标人据此作出的判断和决策负责。

1.9.5 除非有特殊要求，招标文件不单独提供供货使用地的自然环境、气候条件、公用设施等情况，投标人被视为熟悉上述与履行合同有关的一切情况。

## 1.10 开标前答疑会

1.10.1 投标人须知前附表规定召开开标前答疑会（以下简称答疑会）的，采购人按照投标人须知前附表规定的时间和地点召开答疑会，澄清投标人提出的问题。

1.10.2 投标人应当在投标人须知前附表规定的时间前，以书面形式将提出的问题送达采购人，以便采购人在会议期间澄清。

1.10.3 答疑会后，采购人应当在投标人须知前附表规定的时间内，对投标人所提问题的澄清，以书面方式通知所有购买招标文件的投标人。该澄清内容为招标文件的组成部分。

## 1.11 分包

1.11.1 投标人拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应符合投标人须知前附表规定的分包内容、分包金额，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包，除投标人须知前附表规定的非主体、非关键性工作外，其他工作不得分包。

1.11.2 中标人不得向他人转让中标项目。中标人应当就分包项目向采购人负责，分包承担主体就分包项目承担连带责任。

1.11.3 中标人享受政府采购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。

## 2. 招标文件

### 2.1 招标文件的组成

本招标文件包括：

- (1) 招标公告（或投标邀请书）；
- (2) 投标人须知；

- (3) 采购需求及技术规格要求；
- (4) 资格审查与评标办法；
- (5) 合同条款及格式；
- (6) 投标文件格式；
- (7) 投标人须知前附表规定的其他材料。

对招标文件所作的澄清、修改、补充通知，构成招标文件的组成部分。当招标文件、招标文件的澄清或修改等在同一内容的表述上不一致时，以最后发出的书面文件为准。

## 2.2 招标文件的澄清

2.2.1 投标人应仔细阅读和检查招标文件的全部内容。如发现缺页或附件不全，应及时向采购人提出，以便补齐。如有疑问，应按投标人须知前附表规定的时间和形式将提出的问题送达采购人，要求采购人对招标文件予以澄清。

2.2.2 招标文件的澄清将以投标人须知前附表规定的形式发给所有购买招标文件的投标人，但不指明澄清问题的来源。如果澄清发出的时间距本章第 4.2.1 项规定的投标截止时间不足 15 日的，并且澄清内容可能影响投标文件编制，将相应顺延投标截止时间。

2.2.3 投标人在收到澄清后，除投标人须知前附表另有规定外，应当在投标人须知前附表规定的时间内以书面形式通知采购人，确认已收到该澄清。

2.2.4 除非采购人认为确有必要答复，否则，采购人有权拒绝回复投标人在本章第 2.2.1 项规定的时间后的任何澄清要求。

## 2.3 招标文件的修改

2.3.1 采购人投标人须知前附表规定的形式修改招标文件，并通知所有购买招标文件的投标人。如果修改招标文件的时间距本章第 4.2.1 项规定的投标截止时间不足 15 日的，且修改内容影响投标文件编制，将相应顺延投标截止时间。

2.3.2 投标人收到修改内容后，除投标人须知前附表另有规定外，应在投标人须知前附表规定的时间内以书面形式通知采购人，确认已收到该修改。

## 2.4 招标文件的质疑

2.4.1 投标人认为招标文件（包括对招标文件澄清和修改的内容）使自己的权益受到损害时，应当按投标人须知前附表规定的时间和形式向采购人提出质疑。

2.4.2 采购人自收到质疑之日起在 7 个工作日内作出答复。逾期提出的，采购人可不予受理。质疑与答复应采取书面形式。

2.4.3 采购人对质疑的答复构成对招标文件澄清或者修改的，采购人将按照本章第 2.2 款、第 2.3 款规定办理。

### 3. 投标文件

#### 3.1 投标文件的组成

3.1.1 投标文件应包括下列内容：

- (1) 投标函；
- (2) 开标一览表；
- (3) 分项报价表；
- (4) 中小企业声明函（货物）；
- (5) 法定代表人（单位负责人）身份证明或授权委托书；
- (6) 联合体协议书；
- (7) 投标保证金；
- (8) 资格证明文件；
- (9) 商务条款偏离表；
- (10) 技术规格偏离表；
- (11) 技术响应资料；
- (12) 书面承诺函；
- (13) 投标人须知前附表规定的其他材料；
- (14) 投标人认为应该提供的其他材料。

投标人在评标过程中作出的符合法律法规和招标文件规定的澄清确认，构成投标文件的组成部分。

3.1.2 投标人须知前附表规定不接受联合体投标的，或投标人没有组成联合体的，投标文件不包括本章第 3.1.1（6）目所指的联合体协议书。

3.1.3 投标人须知前附表未要求提交投标保证金的，投标文件不包括本章第 3.1.1（7）目所指的投标保证金。

3.1.4 投标人须知前附表规定不要求递交投标货物样品的，投标文件不包括本章第 3.1.1（12）目所指的样品，否则投标人应按照投标人须知前附表规定的内容、数量、时间、地点等要求提供投标货物样品。

#### 3.2 投标报价

3.2.1 投标报价应当包括的内容见投标人须知前附表规定。投标人应当按招标文件规定进行投标报价，并按给定格式填写投标报价表格。

3.2.2 投标人应充分了解该项目的总体情况以及影响报价的其他要素。

3.2.3 提交两个或两个以上的投标报价，或者任何有选择性的报价或者有附加条件的报价的投标将按无效处理，投标人须知前附表允许递交备选方案的除外。

3.2.4 投标报价为各分项报价之和。如分项报价中存在缺漏项，则视为缺漏项价格已包含在其他分项报价之中。投标人在投标截止时间前修改开标一览表中的投标报价总额，应同时修改投标文件“分项报价表”中的相应报价。此修改须符合本章第 4.3 款的有关要求。

3.2.5 采购人设有最高限价的，投标报价不得超过最高限价，否则投标无效，最高限价在投标人须知前附表中载明。

3.2.6 投标报价的其他要求见投标人须知前附表。

### 3.3 投标有效期

3.3.1 在投标人须知前附表规定中的投标有效期内，投标文件保持有效，投标人不得要求撤销或修改其投标文件，否则应承担招标文件和法律法规规定的责任。

3.3.2 出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。投标人同意延长的，应当相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

### 3.4 投标保证金

3.4.1 投标人在递交投标文件的同时，应按投标人须知前附表规定递交投标保证金，并作为其投标文件的组成部分。联合体投标的，其投标保证金可以由牵头人提交，并应符合投标人须知前附表的规定。

3.4.2 投标保证金用于保护免采购人受因投标人的行为而引起的风险。

3.4.3 投标人不按本章第 3.4.1 项要求提交投标保证金的，其投标无效。

3.4.4 自中标通知书发出之日起 5 个工作日内退还未中标投标人的投标保证金，自政府采购合同签订之日起 5 个工作日内并支付代理服务费用后，退还中标人的投标保证金。

3.4.5 有下列情形之一的，投标保证金不予退还，投标人还应承担法律法规规定的其他责任。

(1) 投标人在投标有效期内撤销投标文件；

(2) 中标人在收到中标通知书后，无正当理由不与采购人订立合同，在签订合同时向采购人提出附加条件，或者不按照招标文件要求提交履约保证金；

(3) 投标人在投标文件中提供虚假材料的；

(4) 投标人与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；

(5) 经相关部门依法认定的其他违反法律、法规、规章和规范性文件的行为，应不予退还投标保证金的；

(6) 法律法规规定其他情形；

(7) 投标人须知前附表规定的其他情形。

### 3.5 资格审查资料

3.5.1 “投标人基本情况表”应按规定格式填写，并提供符合要求的相关证明材料的扫描件或影印件。

3.5.2 “近年类似项目表”应附符合招标文件规定的证明材料，具体年份要求见投标人须知前附表。

3.5.3 投标人须知前附表规定接受联合体投标的，本章第 3.5.1 项至第 3.5.3 项规定的表格和资料包括联合体各方成员相关情况。

### 3.6 备选投标方案

3.6.1 除投标人须知前附表另有规定外，投标人不得递交备选投标方案，否则其投标将按无效处理。

3.6.2 允许投标人递交备选投标方案的，只有中标人所递交的备选投标方案方可予以考虑。评标委员会认为中标人的备选投标方案优于其按照招标文件要求编制的投标方案的，采购人可以接受该备选投标方案。

3.6.3 投标人提供两个或两个以上投标报价，或者在投标文件中提供一个报价，但同时提供两个或两个以上供货方案的，视为提供备选方案。

### 3.7 投标文件的编制

3.7.1 投标文件应按招标文件规定格式进行编写，如有必要，可以增加附页、扩展表格，作为投标文件的组成部分。

3.7.2 投标文件应当对招标文件有关采购需求、交货期、质保期、技术与服务要求、投标报价要求、投标有效期、付款方式、合同条款等实质性内容做出响应。投标文件在满足招标文件实质性要求的基础上，可以提出比招标文件要求更有利于采购人的承诺。

3.7.3 投标人必须对其提交的资料的真实性负责，并接受采购人对其中任何资料进一步审查的要求。

3.7.4 投标文件的制作应满足以下规定：

(1) 投标文件由投标人使用“电子交易平台”自带的“投标文件制作工具”制作生成，详见投标人须知前附表规定。

(2) 投标人在编制投标文件时应建立分级目录，并按照标签提示导入相关内容。

(3) 除投标人须知前附表另有规定外，投标文件中证明资料的“复印件”均为原件扫描件或影印件。

(4) “投标文件格式”中要求盖单位章和（或）签字的地方，投标人均应使用 CA 数字证书加盖投标人的单位电子印章和（或）法定代表人的个人电子印章或电子签名章。联合体投标的，投标文件由联合体牵头人按上述规定加盖联合体牵头人单位电子印章和（或）法定代表人的个人电子印章或电子签名章。

(5) 投标文件制作完成后，投标人应使用 CA 数字证书对投标文件进行文件加密，形成加密的投标文件、非加密的投标文件，以及打印形成的纸质投标文件，非加密的投标文件及纸质投标文件的份数和形式见投标人须知前附表规定。

(6) 投标文件制作的具体方法详见“投标文件制作工具”中的帮助文档。

3.7.5 因投标人自身原因而导致投标文件无法导入“电子交易平台”电子开标、评标系统，该投标视为无效投标，投标人自行承担由此导致的全部责任。

## 4. 投标

### 4.1 投标文件的密封和标识

4.1.1 投标人应当按照招标文件和电子交易平台的要求加密投标文件，具体要求见投标人须知前附表。

4.1.2 投标文件封套上应写明的内容见投标人须知前附表。

4.1.3 如投标文件由专人送交，投标人应将投标文件按第 4.1.1 项-第 4.1.2 项的规定进行密封和标记后，按时送达指定地点。

4.1.4 如果投标文件通过邮寄等物流方式递交，投标人应将投标文件用内、外两层信封密封，并符合以下要求：

(1) 内层信封的封装与标记同第 4.1.1 项-第 4.1.2 项规定。

(2) 外层信封注明招标编号、项目名称、采购代理机构收件人姓名、地址、邮政编码。同时应写明投标人的名称、地址、邮政编码、邮寄人，以便将迟交的投标文件原封退还。

4.1.5 未按照上述要求加密的投标文件，电子交易平台将予以拒收。

### 4.2 投标文件的递交

4.2.1 投标人应在投标人须知前附表规定的投标截止时间前递交投标文件。

4.2.2 投标人应当通过电子交易平台递交投标文件。投标人应充分考虑上传文件时的不可预见因素，未在投标截止时间前完成上传的，视为逾期送达，采购人（“电子交易平台”）将拒绝接收。详见投标人须知前附表规定。

4.2.3 除投标人须知前附表另有规定外，投标人所递交的投标文件不予退还。

4.2.4 逾期送达的投标文件，电子交易平台将予以拒收。

### 4.3 投标文件的修改与撤回

4.3.1 在规定的投标截止时间前，投标人可以补充、修改或撤回已递交的投标文件，但应以书面形式通知采购人。

4.3.2 投标人修改或撤回已递交投标文件的通知，应按照本章第 3.7.4 (B) 项的要求加盖电子印章。电子交易平台收到通知后，即时向投标人发出确认回执通知。

4.3.3 投标人撤回投标文件的，采购人自收到投标人书面撤回通知之日起 5 日内退还已收取的投标保证金。

4.3.4 补充、修改的内容为投标文件的组成部分，只需提供一份。补充、修改的投标文件应按照本章第 3 条、第 4 条的规定进行编制、密封、标记和递交，并标明“补充”或“修改”字样。

## 5. 开标

### 5.1 开标时间和地点

采购人在本章第 4.2.1 项规定的投标截止时间（开标时间），通过电子招标投标交易平台公开开标，所有投标人的法定代表人（单位负责人）或其委托代理人应当准时参加。

### 5.2 开标程序

主持人按下列程序进行开标：

- (1) 宣布开标纪律；
- (2) 公布在投标截止时间前递交投标文件的投标人名称；
- (3) 除投标人须知前附表另有规定外，投标人通过电子招标投标交易平台对已递交的电子投标文件进行解密，公布招标项目名称、投标人名称、投标报价及其他内容；
- (4) 开标结束。

### 5.3 开标疑义

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

## 6. 评标

### 6.1 评标委员会

6.1.1 评标由采购人依法组建的评标委员会负责。评标委员会由采购人代表和评审专家组成。评审专家的确定方式见投标人须知前附表。

6.1.2 评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

(1) 参加采购活动前三年内，与投标人存在劳动关系，或者担任过投标人的董事、监事，或者是投标人的控股股东或实际控制人；

(2) 与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；

(3) 参与本项目进口产品论证的专家；

(4) 与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

6.1.3 评标过程中，评标委员会成员有回避事由、擅离职守或者因健康等原因不能继续评标的，采购人有权更换。被更换的评标委员会成员作出的评审结论无效，由更换后的评标委员会成员重新进行评审。

## 6.2 评标原则

评标委员会应该按照客观、公正、审慎的原则，根据招标文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审。

## 6.3 评标

6.3.1 评标委员会按照招标文件第四章“资格审查和评标办法”规定的方法、评审因素、标准和程序对投标文件进行评审。“评标办法”没有规定的方法、评审因素和标准，不作为评标依据。

6.3.2 评标完成后，评标委员会应当向采购人提交书面评标报告和中标候选人名单。评标委员会推荐中标候选人的人数见投标人须知前附表。

## 7. 合同授予

### 7.1 确定中标人

7.1.1 按照投标人须知前附表规定，采购人或采购人委托的评标委员在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。中标候选人并列的，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中标人；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

7.1.2 采购人确定中标人后，按投标人须知前附表规定的公告中标结果，公告内容和期限符合投标人须知前附表规定。

### 7.2 中标结果质疑

投标人认为中标结果使自己的权益受到损害的，应当在按投标人须知前附表规定的时间和形式向采购人或采购代理机构提出书面质疑。以联合体形式参加政府采购活动的，质疑应当由联合体所有成员共同提出。

### 7.3 中标通知

7.3.1 中标结果确定后，采购人以书面形式向中标人发出中标通知书。

7.3.2 中标人须按投标人须知前附表规定向采购代理机构支付招标代理服务费，其计取标准见投标人须知前附表。

#### 7.4 履约保证金

7.4.1 在签订合同前，中标人应按投标人须知前附表规定的金额、形式向采购人提交履约保证金。除投标人须知前附表另有规定外，履约保证金为中标合同金额的 2.5%。联合体中标的，其履约保证金以联合体各方或者联合体中牵头人的名义提交。

7.4.2 除投标人须知前附表另有规定外，中标人不能按要求提交履约保证金的，视为放弃中标，其投标保证金不予退还；给采购人造成的损失超过投标保证金数额的，中标人还应当对超过部分予以赔偿。

#### 7.5 签订合同

7.5.1 采购人和中标人应当在中标通知书发出之日起 7 个工作日内，根据招标文件和中标人的投标文件订立书面合同，所签订的合同不得对招标文件确定的事项和中标人投标文件作实质性修改。中标人无正当理由拒签合同，在签订合同时向采购人提出附加条件，或者不按照招标文件要求提交履约保证金的，采购人有权取消其中标资格，其投标保证金不予退还；给采购人造成的损失超过投标保证金数额的，中标人还应当对超过部分予以赔偿。

7.5.2 因中标人原因未签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标人，也可以重新开展政府采购活动。

7.5.3 发出中标通知书后，采购人无正当理由拒签合同的，按照相关规定予以处理。

7.5.4 联合体中标的，联合体各方应当共同与采购人签订合同，就中标项目向采购人承担连带责任。

### 8. 废标、变更采购方式与终止招标

#### 8.1 废标

8.1.1 出现下列情形之一的，应予废标：

- (1) 符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足 3 家的；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 投标人的报价均超过了采购预算或最高限价(多包的采购的,指调节后的采购预算),采购人不能支付的；
- (4) 因重大变故，采购任务取消的。

8.1.2 废标后，采购人应当将废标理由通知所有投标人。

8.1.3 废标后，除采购任务取消情形外，应当重新组织招标；需要采取其他方式采购的，需要批准的应当在采购活动开始前获得批准。

## 8.2 重新招标与变更采购方式

8.2.1 公开招标数额标准以上的采购项目，投标截止后投标人不足 3 家或者通过资格审查或符合性审查的投标人不足 3 家的，除采购任务取消情形外，按照以下方式处理：

(1) 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) 招标文件没有不合理条款、招标程序符合规定，需要采用其他采购方式采购的，采购人应当依法报财政部门批准。

8.2.2 公开招标数额标准以上的采购项目，出现本章 8.2.1 项情形或者重新招标未能成立的，采购人拟申请采用其他方式采购的，应由评标委员会或者 5 名以上评审专家出具招标文件没有不合理条款的论证意见。

## 8.3 终止招标

因不可抗力等原因，采购人终止招标的，将及时发布公告，或者以书面形式通知被邀请的或者已经获取招标文件的潜在投标人。已经发售招标文件或者已经收取投标保证金的，采购人将及时退还所收取的招标文件的费用，以及所收取的投标保证金。

## 9. 询问与质疑

### 9.1 询问与质疑的提出

9.1.1 投标人对招标文件、采购过程、中标结果有相关疑问的，可以向采购代理机构提出询问。认为其权益受到损害的，可以提出书面质疑。质疑材料应当采用中文，有关材料是外文的，应当同时提供其中文译本。

9.1.2 提出质疑的投标人应当是参与所质疑项目采购活动的投标人。潜在投标人已依法获取其可质疑的招标文件的，可以对招标文件提出质疑。

9.1.3 投标人应当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。质疑应当有具体的事项及根据，不得进行虚假、恶意质疑，扰乱政府采购活动正常的工作秩序。

### 9.2 质疑材料的要求

9.2.1 书面质疑材料应当包括以下内容：

- (1) 提起质疑的投标人名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- (2) 项目名称、项目编号及分包号（如有）；
- (3) 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- (4) 有效线索和相关证明材料等事实依据；
- (5) 必要的法律依据；
- (6) 提出质疑的日期

投标人为自然人的，应当由本人签字；投标人为法人或者其他组织的，应当加盖投标人单位公章，并由法定代表人（单位负责人）或者其授权代表签字或者盖章，并附法定代表人（单位负责人）及其委托联系人的有效身份证复印件或影印件。

9.2.2 质疑材料存在以下情形的，采购代理机构不予受理。

(1) 提起质疑的主体不是参与该政府采购项目活动的投标人；

(2) 提起质疑的时间超过规定时限的；

(3) 质疑材料不完整的；

(4) 质疑事项含有主观猜测等内容且未提供充分有效线索、难以查证的；

(5) 质疑事项缺乏事实依据，质疑事项不成立的；

(6) 捏造事实或者提供虚假材料；

(7) 以非法手段取得证明材料。证明材料来源的合法性存在明显疑问，质疑人无法证明其取得方式合法的，视为以非法手段取得证明材料；

(8) 对其他投标人的投标文件详细内容质疑，无法提供合法来源渠道的。

### 9.3 质疑处理

9.3.1 投标人对评审过程、中标或者成交结果提出质疑的，采购人、采购代理机构可以组织原评标委员会协助答复质疑。

9.3.2 质疑答复以书面形式通知质疑投标人和其他有关投标人。但答复的内容不得涉及商业秘密。

9.3.3 采购人、采购代理机构认为投标人质疑不成立，或者成立但未对中标结果构成影响的，继续开展采购活动；认为投标人质疑成立且影响或者可能影响中标结果的，按照下列情况处理：

(1) 对招标文件提出的质疑，依法通过澄清或者修改可以继续开展采购活动的，澄清或者修改采购文件后继续开展采购活动；否则应当修改招标文件后重新开展采购活动。

(2) 对采购过程、中标结果提出的质疑，合格投标人符合法定数量时，可以从合格的中标候选人中另行确定中标投标人的，应当依法另行确定中标投标人；否则应当重新开展采购活动。

质疑答复导致中标结果改变的，采购人或者采购代理机构应当将有关情况书面报告本级财政部门。

9.3.4 质疑人在答复期满前撤回质疑的，应由法定代表人或授权代表人签字确认。质疑人不得以同一理由再次提出质疑。

9.3.5 因处理质疑发生的检验、检测、鉴定等费用，由提出申请的投标人先行垫付。质疑处理决定各方无异议后，按照“谁过错谁负担”的原则由承担责任的一方负担；双方都有责任的，由双方合理分担。

9.3.6 投标人不得以质疑为名进行虚假、恶意质疑，扰乱政府采购正常的工作秩序。投标人有下列情形之一的，属于虚假、恶意质疑，被质疑人应当驳回质疑，并向同级政府采购监督管理部门报告，将其列入不良行为记录名单，并依法予以处罚：

(1) 一年内三次以上质疑均查无实据的；

(2) 捏造事实或者提供虚假质疑材料的；

(3) 以非法手段取得证明材料。证明材料来源的合法性存在明显疑问，质疑人无法证明其取得方式合法的，视为以非法手段取得证明材料。

## 10. 纪律和监督

### 10.1 对采购人的纪律要求

采购人不得泄漏招标投标活动中应当保密的情况和资料，不得与投标人串通损害国家利益、社会公共利益或者他人合法权益。

### 10.2 对投标人的纪律要求

投标人不得相互串通投标或者与采购人串通投标，不得向采购人或者评标委员会成员行贿谋取中标，不得以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假骗取中标；投标人不得以任何方式干扰、影响评标工作。

### 10.3 对评标委员会成员的纪律要求

评标委员会成员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人推荐情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中，评标委员会成员不得擅离职守，影响评标程序正常进行，不得使用“评标办法”没有规定的评审因素和标准进行评标。

### 10.4 对与评标活动有关的工作人员的纪律要求

与评标活动有关的工作人员不得收受他人的财物或者其他好处，不得向他人透漏对投标文件的评审和比较、中标候选人推荐情况以及评标有关的其他情况。在评标活动中，与评标活动有关的工作人员不得擅离职守，影响评标程序正常进行。

## 11. 政府采购政策

### 11.1 节能与环保

11.1.1 本项目是否强制采购节能产品见投标人须知前附表。如属于强制采购节能产品的，投标人所投产品必须在投标人须知前附表规定的节能产品政府采购清单内。

11.1.2 如投标产品属于优先采购的节能产品或环境标志产品的，如采用最低评标价法时，出现投标人有效投标报价相同的情况，则所投产品为节能或环保产品优先。如采用综合评分法时，出现投标人总得分且投标报价均相同的，则所投产品为节能或环保产品优先。对于同时列入环保清单和节能产品政府采购清单的产品，优先于只列入其中一个清单的产品。

## 11.2 促进中小企业发展

11.2.1 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财政部文件财库〔2020〕46号）规定，投标人提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受本条规定的中小企业扶持政策：

（1）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；

（2）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；

（3）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，投标人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，不享受本条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（如接受联合体投标时），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。

中小企业应当在投标文件中提供招标文件规定格式的《中小企业声明函》，并对其真实性负责。

11.2.2 投标人须知前附表第 1.1.7 项规定本项目属于专门面向中小企业（含中型、小型、微型企业，下同）采购的，投标人应符合本章第 11.2.1 项规定外，还应符合本项目的资格要求。

11.2.3 投标人须知前附表第 1.1.7 项规定本项目属于未预留份额专门面向中小企业采购的采购项目，以及预留份额项目中的非预留部分采购时，对小微企业的投标报价按照投标人须知前附表规定的比例给予扣除；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，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按照投标人须知前附表规定的比例给予报价扣除。用扣除后的价格参加评审。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。

11.2.4 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），监狱企业视同小型、微型企业。监狱企业参加政府采购活动时，提供由省级以上监狱管理局、

戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件, 无需提供《中小企业声明函》。

11.2.5 按照《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, 在政府采购活动中, 符合条件的残疾人福利性单位视同小型、微型企业, 享受评审价格扣除的政府采购政策。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的, 不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时, 应当提供招标文件规定格式的《残疾人福利性单位声明函》, 无需提供《中小企业声明函》。

## 12. 需要补充的其他内容

需要补充的其他内容: 见投标人须知前附表。

### 第三章 采购需求及技术规格要求

#### 一、技术要求：

序号	专业	项目	参数	预估数量 (套)
1	AE-01 全血细胞计数 (非定值)	WBC, RBC, Hgb, HCT, MCH, MCHC 和 PLT	质控项目包括: WBC, RBC, Hgb, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT; 2℃~8℃密闭避光贮存有效期为 6 个月, 开瓶后 2℃~8℃密闭避光稳定 7 天; 包装规格 2ml/只; 适用于血液学检验中血细胞分析的质量控制; 适用于各类阻抗型和流式细胞术血细胞分析仪及人工操作; 质控包装可用于仪器自动进样和手动操作; 在显微镜下, 各类细胞核及浆清晰可见, 薄膜完整, 无聚集现象; 均一性 WBC、RBC、Hgb 瓶间精密度≤5.0%。可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度。	1702
2	▲ AE-02 尿液化学分析 (非定值)	pH、蛋白(Protein)、胆红素(Bilirubin)、葡萄糖(Glucose)、酮体(Ketones)、隐血(Blood)、亚硝酸盐(Nitrite)、尿胆原(Urobilinogen)、白细胞(Leukocytes)、比重(Specific gravity)	各项目范围: 胆红素: 2+~4+; 酮体: 2+~4+, 尿胆原: 1+~3+; 隐血: 2+~4+; 亚硝酸盐: 阳性, 白细胞: 1+~3+。可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度	1458

3	AE-03 凝血试验（非定值）（进口）	血浆凝血酶原时间(Prothrombin time)、活化部分凝血活酶时间(Activated Partial Thromboplastin Time)、纤维蛋白原(Fibrinogen)、PT-INR	凝血室间质控品， $\geq 1\text{ml}/\text{瓶}$ ，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 APTT、PT 等 8 个参数。	984
4	AE-04 血液粘度检测（非定值）	血液粘度	测量范围剪切率 $1\text{S}^{-1} \sim 200\text{S}^{-1}$ 血液粘度，包装规格：每套质控品含 5 个水平的样本；质控品必须经血清学传染性指标检查为阴性，质评物包装规范、稳固。	144
5	AE-05 常规化学（非定值）（进口）	钾(K)、钠(Na)、氯(Cl)、钙(Ca)、磷(P)、血糖(Glu)、尿素(Urea)、尿酸(UA)、肌酐(Cre)、白蛋白(Alb)、总蛋白(TP)、胆固醇(TC)、甘油三酯(TG)、丙氨酸氨基转移酶(ALT)、天门冬氨酸氨基转移酶(AST)、总胆红素(TBil)、碱性磷酸酶(ALP)、淀粉酶(AMS)、肌酸激酶(CK)、乳酸脱氢酶(LDH)、直接胆红素(DBil)、铁(Fe)、总铁结合力(TIBC)、镁(Mg)、锂(Li)、铜(Cu)、锌(Zn)、酸性磷酸酶(ACP)、 $\gamma$ -谷氨酰基转移酶(GGT)	生化室间质控品， $\geq 3\text{ml}/\text{瓶}$ ，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 GLU、ALT 等参数	1636
6	AE-06 干化学（非定值）（进口）	钾(K)、钠(Na)、氯(Cl)、钙(Ca)、磷(P)、血糖(Glu)、尿素(Urea)、尿酸(UA)、肌酐(Cre)、白蛋白(Alb)、总蛋白(TP)、胆固醇(TC)、甘油三酯(TG)、丙氨酸	生化室间质控品， $\geq 3\text{ml}/\text{瓶}$ ，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 GLU、ALT 等参数	144

		氨基转移酶 (ALT)、天门冬氨酸氨基转移酶 (AST)、总胆红素 (TBil)、碱性磷酸酶 (ALP)、淀粉酶 (AMS)、肌酸激酶 (CK)、乳酸脱氢酶 (LDH) 直接胆红素 (DBil)、铁 (Fe)、总铁结合力 (TIBC)、镁 (Mg)、锂 (Li)、铜 (Cu)、锌 (Zn)、酸性磷酸酶 (ACP)、 $\gamma$ -谷氨酰基转移酶 (GGT)、 $\alpha$ -羟丁酸脱氢酶 ( $\alpha$ -HBDH)		
7	AE-07 血气和酸碱分析 (非定值) (进口)	pH、PO <sub>2</sub> 、PCO <sub>2</sub> 、K <sup>+</sup> 、Na <sup>+</sup> 、Cl <sup>-</sup> 、Ca <sup>2+</sup>	效期 $\geq$ 2 年，包含电解质项目，通用性好。	230
8	AE-08 感染性疾病血清学标志物系列 A(乙丙肝) (非定值)	乙型肝炎病毒血清学标志物 (HBsAg、HBsAb、HBeAg、HBeAb、HBcAb)、丙型肝炎病毒抗体 (抗 HCV)	可溯源至国际标准或者国家标准；适用于体外诊断试剂 (包括酶联免疫及胶体金)；S/CO 值在 2-5 之间 (竞争法除外)。； (金豪 7 天)，要求 -15℃ 以下保存，有效期两年以上 (包括两年)。其中 HIV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；HCV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；TP：要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU；200mIU、400mIU。	848

9	AE-09 特殊蛋白（非定值）（进口）	IgA、IgE、IgG、IgM、C <sub>3</sub> 、C <sub>4</sub> 、CRP、RF、ASO、转铁蛋白、前白蛋白、 $\beta_2$ -微球蛋白、RBP、CER	特殊蛋白室间质控品， $\geq 1\text{ml}/\text{瓶}$ ，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 ALB、AFP 等参数。	322
10	AE-10 肿瘤标志物（非定值）（进口）	甲胎蛋白(AFP)、癌胚抗原(CEA)、前列腺特异性抗原(PSA)、CA 125、CA 15-3、CA 19-9	肿瘤标志物室间质控品，2ml 冻干粉，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 CEA、PSA 等参数	748
11	AE-11 临床微生物学（非定值）	菌种鉴定及药敏试验	可提供常见临床菌株（大于 200 种），保存菌种数量大于 2000 株。菌种二源合法。提供十种以上供选择。冻存管和瓷珠包装。 $-80^{\circ}\text{C}\sim-20^{\circ}\text{C}$ 保存。	472
12	AE-12 核酸检测（病毒学）（非定值）	HBV-DNA、HCV-RNA	可溯源至国际标准或者国家标准；可按要求提供不同浓度组合。液体，0.5ml/管。 $(-20\pm 5)^{\circ}\text{C}$ 环境中储存。	232
13	AE-16 感染性疾病血清学标志物系列 B（非定值）	HIV 抗体、梅毒特异性/非特异性抗体	可溯源至国际标准或者国家标准；适用于体外诊断试剂（包括酶联免疫及胶体金）；S/CO 值在 2-5 之间（竞争法除外）。要求 $-15^{\circ}\text{C}$ 以下保存，有效期两年以上（包括两年）。其中 HIV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；HCV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU	862

			浓度；TP：要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU；200mIU、400mIU。	
14	AE-17 半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C (非定值)	半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C	5 支/套。可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度	362
15	AE-18 糖化血红蛋白 A1c (非定值) (进口)	糖化血红蛋白 A1c	5 支/套，含高中低，开瓶前 2-8℃ 保存，开瓶后 2-8℃ 保存，可稳定 14 天。	698
16	AE-19 脂类 (非定值) (进口)	胆固醇(TChol)、甘油三酯(TG)、高密度脂蛋白胆固醇(HDL-C)、低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)、脂蛋白 a(Lp(a))、载脂蛋白 A1(Apolipoprotein A1)、载脂蛋白 B(Apolipoproteinapo B)	脂类室间质控品，≥3ml/瓶，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析胆固醇(TChol)、甘油三酯(TG)、高密度脂蛋白胆固醇(HDL-C)等 8 个参数	748
17	AE-20 内分泌(非定值) (进口)	总 T3(T3)、游离 T3(FT3)、总 T4(T4)、游离 T4(FT4)、促甲状腺素(TSH)、皮质醇(Cortisol)、促卵泡成熟激素(FSH)、促黄体生成素(LH)、孕酮(P)、催乳素(PRL)、睾酮(T)、雌二醇(E2)、C-肽(C-P)、叶酸(FA)、胰岛素(INS)、维生素 B <sub>12</sub> (VB <sub>12</sub> )	内分泌室间质控品，≥3ml/瓶，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 T3、T4 等 16 个参数	640
18	AE-21 尿液定量生化(非定值) (进口)	钙(Ca)、氯(Cl)、肌酐(Cre)、葡萄糖(Glu)、镁(Mg)、白蛋白/微量白蛋白(Alb/MicroAlb)、磷(P)、钾(K)、总蛋白(TP)、钠(Na)、尿素(Urea)、尿酸(UA)、淀粉酶(AMY)	尿液生化室间质控品，≥10ml/瓶，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 Cr、UA 等 13 个参数	148

19	AE-22 临床输血相容性检测（非定值）	ABO 正定型 (ABO grouping)、ABO 反定型 (ABO reverse grouping)、RhD 血型 (RhD typing)、抗体筛检 (Antibody screen)、交叉配血 (Cross match)	保质期 $\geq 15$ 天,瓶间变异 $< 15\%$ ,能避免非人源物质的干扰,均为液体,红细胞 $2\sim 8^{\circ}\text{C}$ 可保存、血浆 $-20^{\circ}\text{C}$ 保存、患者标本 $2\sim 8^{\circ}\text{C}$ 可保存。适用当前技术上的所有方法和市售的所有机型及方法(盐水试管法、强生卡法、达亚美卡法、戴安娜卡法、凝聚胺法)。	548
20	AE-23 脑钠肽 N 末端前脑钠肽（非定值）	脑钠肽 N 末端前脑钠肽	5支/套,含高中低浓度,开瓶前 $2\sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存,开瓶后 $2\sim 8^{\circ}\text{C}$ 保存,可稳定14天。	458
21	AE-24 心肌标志物（非定值）（进口）	CK、CK-MB(活度)、CK-MB(质量)、同型半胱氨酸(HCY)、肌红蛋白、肌钙蛋白 I、肌钙蛋白 T	1、检测项目包含:肌酸激酶-MB (CK-MB)、肌红蛋白 (MYO)、肌钙蛋白 I (TnI)、肌钙蛋白 T (TnT)、超敏 CRP (hs-CRP)、同型半胱氨酸 (HCY),计 6 项。2、状态规格:冻干品,3.0mL/支。4、基质:人血清基质。5、效期及稳定性: $2^{\circ}\text{C}\sim 8^{\circ}\text{C}$ 条件下储存,有效期 24 个月。6、产品可提供 5 个水平浓度组合,应附有产品的使用说明书。	514
22	AE-25 感染性疾病血清学标志物系列 C（非定值）	抗-HAV IgM、抗-HBcIgM、抗-HEV IgM	可溯源至国际标准或者国家标准;适用于体外诊断试剂(包括酶联免疫及胶体金);S/CO 值在 2-5 之间(竞争法除外)。要求 $-15^{\circ}\text{C}$ 以下保存,有效期两年以上(包括两年)。其中 HIV:要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度,要求	284

			拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；HCV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；TP：要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU；200mIU、400mIU。	
23	AE-26 抗核抗体（非定值）	包括抗核抗体均质型、抗核抗体核仁型、抗核抗体着丝点型、抗核抗体颗粒型、抗 dsDNA 抗体、抗 SS-A 抗体、抗 SS-B 抗体、抗 Jo-1 抗体、抗 Scl-70 抗体、抗 U1-snRNP 抗体和抗 SmD1 抗体	适用于体外诊断试剂。在-20℃储存条件下有效期大于 12 个月。开瓶后，储存于 2 至 8℃ 条件下可稳定 30 天。均一性：瓶间均一性 CV%≤10%，瓶内均一性 CV%≤10%	138
24	AE-27 优生优育免疫学测定（TORCH）（非定值）	巨细胞病毒(Cytomegalovirus)、单纯疱疹病毒(Herpes simplex virus)、弓形体(Toxoplasma gondii)、风疹病毒(Rubella virus) IgG 及 IgM 抗体检测	可溯源至国际标准或者国家标准；适用于体外诊断试剂（包括酶联免疫及胶体金）；S/CO 值在 2-5 之间（竞争法除外）。要求-15℃以下保存，有效期两年以上（包括两年）。	212
25	AE-28 人乳头瘤病毒-16, -18 及分型（非定值）	人乳头瘤病毒-16, -18	5 支/套，含高中低。重点涵盖 16、18 型。	164

26	AE-31 感染性疾病抗原抗体的快速检测（非定值）	乙肝表面抗原（HBsAg）、抗-HCV(Anti-HCV)、梅毒抗体(Anti-TP)、抗- HIV(Anti-HIV)	可溯源至国际标准或者国家标准；适用于体外诊断试剂（包括酶联免疫及胶体金）；S/CO 值在 2-5 之间（竞争法除外）。（包括 14 天）；（金豪 7 天），要求-15℃以下保存，有效期两年以上（包括两年）。其中 HIV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；HCV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；TP：要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU；200mIU、400mIU 。	660
27	AE-32 新型冠状病毒核酸检测（非定值）	新型冠状病毒核酸检测	适用于中国 CDC 和 WHO 已公布序列的试剂厂家。5 支/套，1.0ML/支。每套基础要求为中度阳性样本 2 支，弱阳性样本 2 支，阴性样本 1 支。 -20℃保存能稳定 24 个月，开瓶稳定期 2-8℃稳定 7 天以上。	668
28	AE-34 网织红细胞计数（非定值）	网织红细胞计数	1、液态，3ml/支 2、存储温度 2-8℃	24

29	AE-35EB 病毒核酸检测 (PCR-EBV) (非定值)	PCR-EBV	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃环境中，可稳定 3 个月；-15℃以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：(-20±5)℃环境中储存。	56
30	AE-36 巨细胞病毒核酸检测 (PCR-CMV) (非定值)	PCR-CMV	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃环境中，可稳定 3 个月；-15℃以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：(-20±5)℃环境中储存。	62
31	AE-37 核酸检测 (非病毒) (PCR- TB,CT and NG) (非定值)	PCR- TB,CT and NG	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃环境中，可稳定 3 个月；-15℃以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：(-20±5)℃环境中储存。	78
32	AE-39 便携式血糖检测仪 (非定值) (进口)	快速血糖 (Glu)	1、检测项目包含：快速血糖 (Glu)。2、状态规格：液态，2.0mL/支。3、效期及稳定性：2℃~30℃条件下储存，有效期 24 个月；开瓶 2-30℃稳定 14 天以上。4、产品可提供 10 个水平浓度组合，应附有产品的使用说明书。5、适用性：适用于罗	298

			氏 ACCU-CHEK Performa、强生血糖仪 OneTouch UltraEasy、雅培 FreeStyle Optium Neo H、艾康血糖测试仪、三诺血糖仪、拜尔血糖仪 Contour TS、鱼跃血糖仪悦好 III 型等主流检测系统。6、提供产品的均匀性稳定性报告。	
33	AE-40 胃蛋白酶原 (PEPSINOGEN) (非定值)	胃蛋白酶原 I (PGI)、胃蛋白酶原 II (PGII) 和比值	1、包含胃蛋白酶原 I (PGI)、胃蛋白酶原 II (PGII) 2、状态规格：冻干品，2.0mL/支。3、基质：人血清基质。4、效期及稳定性：2℃~8℃条件下储存，有效期 24 个月。5、产品可提供 5 个水平浓度组合，应附有产品的使用说明书。	244
34	AE-41 粪便隐血试验 (非定值)	人粪便隐血 (FOB) 定性检测	1、用途：用于人粪便隐血 (FOB) 定性检测试剂 (胶体金法、化学法和双联法) 的室内质量控制或室间质量评价。2、性状：干粉状。3、主要成分组成：人血红蛋白及保护剂。4、浓度水平要求：4 水平，每批次覆盖阴性、弱阳性、阳性、超高值结果 (钩状效应结果)。5、储存条件及有效期：未复溶前 2~8℃保存 12 个月，常温保存 6 个月；复溶后在 2~8℃条件下保存 7 天。6、具备国家食药监局检测报告。	534

35	AE-42 人乳头瘤病毒基因分型 (HPV Genotyping) (非定值)	人乳头瘤病毒基因分型	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃环境中，可稳定 3 个月；-15℃以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：(-20±5)℃环境中储存。	120
36	AE-43D-二聚体 (非定值)	D-二聚体	1、适用于主流血凝分析仪、生化分析仪、POCT 平台 2、1ml/支，液态 3、开瓶 2-8℃保存 14 天	98
37	AE-44 抗缪勒管激素 (非定值)	抗缪勒管激素	检测范围：缪勒氏管激素试剂检测线性范围≥1500 pmol/l。在 2~8℃的贮存环境下有效期≥50 天。符合国际量值溯源体系要求	90
38	AE-77 采供血机构血液检验 (非定值)	丙氨酸氨基转移酶(ALT)、乙肝表面抗原(HBsAg)、抗-HCV(Anti-HCV)、梅毒抗体(Anti-TP)、抗-HIV(Anti-HIV)	可溯源至国际标准或者国家标准；适用于体外诊断试剂(包括酶联免疫及胶体金)；S/CO 值在 2-5 之间(竞争法除外)。(包括 14 天)；(金豪 7 天)，要求-15℃以下保存，有效期两年以上(包括两年)。其中 HIV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；HCV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要	54

			求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度； TP：要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、 12mIU、21mIU；200mIU、400mIU 。	
39	AE-78 血型（非定值）	ABO 血型 (ABO Grouping) 、Rh (D) 血型	保质期 $\geq$ 15 天, 瓶间变异 $<$ 15%, 能避免非人源物质的干扰, 均为液体, 红细胞 2~8 $^{\circ}$ C 可保存、血浆 -20 $^{\circ}$ C 保存、患者标本 2~8 $^{\circ}$ C 可保存。适用当前技术上的所有方法和市售的所有机型及方法（盐水试管法、强生卡法、达亚美卡法、戴安娜卡法、凝聚胺法）。	694

## 二、商务条款要求：

- 1、上述清单中的的数量均为暂定数量，投标人须按照此数量报价；最终各项目数量以实际发生为准，但最终采购总金额不超过 2985000 元。
- 2、标注▲的产品为核心产品，核心产品的名称、品牌、规格、型号、数量、单价等信息将予以公布。
- 3、上述清单中的所有产品规格均须按照采购人要求统一供应。
- 4、投标人须对上述所有货物均进行投标报价，如缺项或漏项，则作为投标无效。
- 5、安装调试、质保及售后服务要求：
  - 5.1 投标投标人须在投标文件中承诺严格按照各实验室参控情况分批冷链配送至实验室，费用由中标商承担；

5.2 具体采购数量、供货批次和时间以实际需求为准。

注：上述技术要求及商务条款的所有内容，投标人均须全部响应，不允许偏离，否则做无效标处理。

## 第四章 资格审查和评标办法（综合评分法）

### 第一节 资格审查

#### 资格审查办法前附表

条款号	审查因素	审查标准	备注
2	营业执照	提供具备独立承担民事责任的能力证明材料（法人或其他组织的营业执照、事业单位法人证书等证明文件）。	提供原件扫描件
	投标人资格要求	符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。	按投标文件格式提供书面承诺函或另行提供书面承诺
		单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。	
		符合第二章“投标人须知”规定	提供相关证明材料
	信用要求	至投标截止时间，投标人（不含其不具有独立法人资格的分支机构）不得存在下列有效情形： 1、被人民法院列入失信被执行人的。 2、被税务机关列入税收违法黑名单的。 3、被列入政府采购严重违法失信名单的。 备注： ①不良信用记录查询渠道符合第二章“投标人须知”规定； ②不良信用记录由代理机构在评审现场查询，并递交评标委员会复核；是否有不良信用记录，仅以评审当日查询结果为准。	/
其他要求	招标文件其他实质性规定。	/	

本《资格审查办法前附表》是对本节《资格审查》的具体补充和修改，如有不一致，以本《资格审查办法前附表》为准。

## 1. 资格审查办法

公开招标采购项目开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法组建资格审查小组，按资格审查办法前附表中的审查标准对投标人的资格进行审查。符合本章第 2 条规定审查标准的申请人均通过资格审查。

## 2. 资格审查标准

审查标准：见资格审查办法前附表。

## 3. 资格审查程序

### 3.1 资格审查

3.1.1 资格审查小组按照规定的资格审查标准，对各投标人依次进行审查。有一项不符合审查标准的，资格审查不合格，其投标无效。

3.1.2 投标人有以下情形之一的，资格审查不合格，其投标无效：

- (1) 有弄虚作假、向资格审查小组行贿等违法行为；
- (2) 不按照资格审查小组要求澄清、补正的。

### 3.2 投标文件澄清

3.2.1 在资格审查过程中，资格审查小组可以书面形式要求投标人对投标文件中含义不明确、对同类问题表述不一致或者有明显文字错误的内容作必要的澄清、说明或补正。澄清、说明或补正应以书面方式进行。资格审查小组不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

3.2.2 澄清、说明或补正不得超出投标文件的范围且不得改变投标文件的实质性内容，并构成投标文件的组成部分。

3.2.3 资格审查小组对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正，直至满足资格审查小组的要求。

### 3.3 资格审查结果

3.3.1 资格审查完成后，资格审查小组应该出具各投标人资格审查结果的书面意见。

3.3.2 只有通过资格审查的投标人才能进入下一步的评标程序。

3.3.3 合格投标人不足 3 家的，按废标处理。

## 第二节 评标办法

### 评标办法前附表

#### 1. 符合性审查标准

条款号	评审项	评审因素	评审标准	备注
3.1.1	形式评审	投标人名称	与营业执照(或事业单位法人证书等证明材料)一致。	
		投标文件签署	投标文件签字盖章符合招标文件规定。	
		法定代表人(单位负责人)身份证明或授权委托书	法定代表人(单位负责人)身份证明、授权委托书符合招标文件规定的格式,按规定格式签字盖章。	
		投标文件格式	符合招标文件给定格式要求,实质性内容齐全,关键内容、字迹清晰可辨。	
		联合体投标	本项目不允许。	
		投标文件份数	符合招标文件的要求。	
		其他要求	符合招标文件其他实质性要求。	
3.1.2	响应性评审	投标报价	投标报价不得超过采购预算(最高限价),只能有一个有效报价,不得提交选择性报价(按招标文件规定提交备选投标方案的除外)。	
		交货期	符合招标文件的要求。	
		免费质保期	符合招标文件的要求。	
		付款方式	符合招标文件的要求。	
		质量要求	符合招标文件的要求。	
		投标有效期	符合招标文件的要求。	
		合同形式	符合招标文件的要求。	
		履约保证金	符合招标文件的要求。	
		进口产品	不接受进口产品投标的,投标产品不得为进口产品(执行财办库【2008】248号文件规定)。	
		其他要求	符合招标文件其他实质性要求。	

本《评标办法前附表》是对本节《评标办法》的具体补充和修改,如有不一致,以本《评标办法前附表》为准。

## 2. 详细评审标准

条款号	条款内容	编列内容	备注
3.2.1	分值构成 (总分 100 分)	商务部分: <u>35</u> 分 技术部分: <u>35</u> 分 投标报价: <u>30</u> 分	
3.2.2	评标基准价计算方法	有效的投标报价中的最低价作为评标基准价	符合价格扣除政策的,用扣除后的价格参与计算、评分
条款号	评分因素	评分标准	
3.2.3 (1) 商务部分	1 所投产品业绩 (30 分)	提供自 2019 年 1 月 1 日以来(以合同签订时间为准)所投本项目的部分产品(业绩中涵盖: AE-01 全血细胞计数、AE-02 尿液化学分析、AE-05 常规化学、AE-08 感染性疾病血清学标志物系列 A、AE-10 肿瘤标志物、AE-11 临床微生物学、AE-12 核酸检测、AE-22 临床输血相容性检测全部 8 个产品,多个单项业绩中涵盖上述 8 个产品予以认定为一份)在省级及以上临床检验中心使用证明材料,每提供一份,得 10 分,满分 30 分。 注:投标人须提供业绩合同或供货发票或供货清单或使用单位证明材料(时间以上述证明材料中体现的日期为准),如提供的内容不全或不符要求的不得分。	
	2 优惠条件 (5 分)	评标委员会根据各投标人提供的优惠条件进行打分。提供的优惠条款力度大、价值高、实用性强的,得 5 分;提供的优惠条款较有力度、有价值、有实用性的,得 3 分;提供的优惠条款力度不搞、价值一般、无实用性的,得 1 分;未提供的,不得分。	
3.2.3 (2) 技术部分	1 产品质量 (10 分)	评标委员会根据投标人所投产品的品牌、质量、市场使用情况、技术先进性等材料,进行分析比较、评议。所投产品质量好、技术先进稳定、市场使用情况高的,得 10 分;所投产品质量较好、技术较为先进、市场使用情况良好的,得 6 分;所投产品质量一般、技术不先进、市场使用情况差的,得 3 分;未提供的,不得分。	
	2	配送服务方案应根据招标人的地理位置以及实际需求进行编制,配送服务方案应包括人员配置、紧急(急救)配送、	

		配送服务方案 (10分)	退换货、等方面规划、试剂质量承诺和保障方案、网采率、时效性、等方面内容，评标委员会将根据投标人的配送服务方案进行综合评价；提供的服务方案很合理、能很好的服务项目的整体保障的，得10分；提供的服务方案较合理、能较好的服务于整体项目的，得6分；提供的服务方案合理性一般、整体保障也一般的，得3分；未提供的，不得分。	
	3	配送能力 (10分)	评标委员会根据各投标人的配送能力、仓储设施情况进行横向比较，综合打分；配送能力强、仓储设施设备齐全的，得10分；配送能力良好、仓储设施设备较齐全的，得6分；配送能力差、仓储设施设备差的，得3分；未提供的，不得分。	
	4	售后服务能力、措施 (5分)	投标人须在响应文件中承诺售后服务措施，提供快速的售后服务响应和技术支持，评标委员会参考投标人质量、售后服务承诺进行综合评价；提供售后服务措施方案合理、完整的，得5分；提供售后服务措施方案符合项目后期基本需求的，得3分；提供售后服务措施方案不完善的，得1分；未提供的，不得分。	
3.2.3 (3) 投标 报价	1	投标报价得分 计算 (30分)	满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价的价格分为满分，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) × 投标报价满分。	符合价格扣除政策的，用扣除后的价格参与计算、评分

## 1. 评标方法

本次评标采用综合评分法。评标委员会对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由高到低的顺序推荐中标候选人。如果综合总得分相同者，按投标报价由低到高排序；总得分且投标报价均相同的，则所投产品为节能或环保产品者优先；若前述均相同且所投产品同为节能或环保产品，则采取投标人抽签方式确定中标候选人排序。对于同时列入环境标志产品政府采购品目清单的产品，优先于只列入其中一个清单的产品。

## 2. 评标委员会的组成和职责

### 2.1 评标委员会的组成

评标委员会由采购人依法组建。评标委员会应当推选组长，但采购人代表不得担任组长。

### 2.2 评标委员会的职责

根据招标文件规定的评标程序、评标方法和评标标准进行独立评审。评标委员会成员应当在评标报告上签字，对自己的评标意见承担法律责任。对需要共同认定的事项存在争议的，按照少数服从多数的原则做出结论。对评标报告有异议的，应当在评标报告上签署不同意见并说明理由，否则视为同意评标报告。

### 3. 评审标准

#### 3.1 符合性审查标准

3.1.1 形式评审标准：见评标办法前附表。

3.1.2 响应性评审标准：见评标办法前附表。

#### 3.2 分值构成与详细评审标准

3.2.1 分值构成：见评标办法前附表。

3.2.2 评标基准价计算：见评标办法前附表。

3.2.3 评分标准：见评标办法前附表。

3.2.4 取评标委员会对各投标人评审得分的算术平均值作为投标人得分，其中投标报价得分按规定进行计算。

### 4. 评标程序

资格审查完成后，合格投标人不少于 3 家的，开始评标工作。评标先做准备工作，再进行符合性审查，然后进行详细评审。

#### 4.1 评标准备工作

评标委员会熟悉评标工程情况：

(1) 听取采购人或者其委托的采购代理机构对招标项目情况的介绍；

(2) 阅读、研究招标文件和相关评标资料，获取评标所需要的重要信息和数据，至少应了解和熟悉以下内容：招标目的、采购范围、项目性质、招标文件规定的主要技术参数要求和主要商务条款；

(3) 熟悉招标文件规定的评标标准和评标方法及在评标过程中需要考虑的相关因素；

(4) 核对评标工作资料；

(5) 使用电子评标方式的，还应当熟悉电子评标系统使用方法。

#### 4.2 符合性审查

4.2.1 评标委员会依据本章规定的标准对投标文件进行符合性审查。有一项不符合评审标准的，按无效投标处理。

4.2.2 投标人有以下情形之一的，按照无效投标处理：

(1) 不按评标委员会要求澄清、说明或补正的；

- (2) 未实质性响应招标文件的；
- (3) 投标文件中存在采购人不能接受的其它附加实质性条件的；
- (4) 串通投标或弄虚作假或有其他违法行为的；
- (5) 法律、法规和规章规定的其他情形的。

#### 4.2.3 投标文件报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

- (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；
- (2) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- (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；
- (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。修正后的报价经投标人确认后产生约束力，投标人不确认的，其投标无效。

中标后，按修正后的投标报价为基准，按同比例修正各单价。

4.2.4 评标委员会按照规定的原则对投标报价进行校核时，发现投标报价存在多处算术错误或漏项的，使得投标报价校核无法进行的，其投标按无效处理。

### 4.3 详细评审

4.3.1 评标委员会按本章 4.2 款规定的规定的标准进行评分，并计算各投标人综合评审得分。

4.3.2 评审委员会成员对投标人的价格分和客观评分项的评分应当一致。采购人、采购代理机构应当对评审数据进行校对、核对。

4.3.3 评分分值计算保留小数点后两位，小数点后第三位“四舍五入”。

4.3.4 评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，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；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

4.3.5 投标人有以下情形之一的，其投标按无效处理：

- (1) 参数、规格偏离超过招标文件规定的；
- (2) 其他未实质性响应招标文件的；
- (3) 投标文件中存在采购人不能接受的其它实质性条件；
- (4) 法律、法规和规章规定的其他情形的。

### 4.4 投标文件的澄清

4.4.1 评标过程中，评标委员会可以要求投标人对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等作出必要的澄清、说明或者补正。投标人的澄清、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（算术性错误修正的除外）。投标人的书面澄清、说明和补正属于投标文件的组成部分。

4.4.2 评标委员会要求投标人澄清、说明或者更正投标文件应当以书面形式作出。投标人的澄清、说明或者更正应当由法定代表人（单位负责人）或其授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人（单位负责人）授权书。投标人为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

4.4.3 评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正，直至满足评标委员会的要求。

4.4.4 实质上没有响应招标文件要求的投标将被拒绝。投标人不得通过修正或撤销不合规要求的偏离或保留从而使其投标成为实质上响应的投标。评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

#### 4.5 评标结果

4.5.1 除第二章投标人须知前附表委托直接确定中标人外，评标委员会按照得分由高到低的顺序推荐中标候选人，并标明排序。

4.5.2 完成评标后，评标委员会根据全体评标成员签字的原始评标记录和评标结果编写评标报告。评标报告应当包括以下内容：

- (1) 招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；
- (2) 投标人名单和评标委员会成员名单；
- (3) 评标方法和标准；
- (4) 开标记录和评标情况及说明，包括无效投标人名单及原因；
- (5) 评标结果，确定的中标候选人名单或者经采购人委托直接确定的中标人；
- (6) 其他需要说明的情况，包括评标过程中投标人根据评标委员会要求进行的澄清、说明或者补正，评标委员会成员的更换等。

#### 5. 其他

5.1 投标人提供的与投标有关的各类证书、证明、文件、资料等的真实性、合法性由投标人负全责。评标委员会一律不负责进行核查确认。评标时评标委员会发现投标人存在弄虚作假嫌疑的，或者由其他投标人和其他利害关系人投诉举报发现投标人存在弄虚作假行为的，提请有关监督部门另行立案调查，评标工作正常进行；有关监督部门调查确认弄虚作假情况

属实的，如果该投标人已被确定为中标候选人的，由采购人按照法律法规相关规定取消其中标资格，并从其他中标候选人中依照推荐次序确定中标人。

5.2 投标人提供业绩、荣誉证书、资质资格证书、相关证明材料等文件及资料均须在投标文件中提供，电子投标文件中提供扫描件，纸质投标文件中提供扫描件或影印件。如未在投标文件中提供，则初审项目视为不通过；评分项目相应项不予计分。

## 第五章 合同条款及格式

安徽省立医院招标采购中心  
 合同编号：ZGZX2023\_\_\_\_\_ -ZF  
 计划类别：  
 采购方式：  
 计划编号：  
 申请科室：  
 移交部门：  
 开标（或磋商）日期：  
 是否已按三重一大事项上办公会： 是  否

### 政府采购项目合同

甲方（买方）：中国科大附一院（安徽省立医院）

乙方（卖方）：

甲方通过\_\_\_\_\_组织的招标采购活动，经评标委员会的评审，决定将本项目采购合同授予乙方。为进一步明确双方的责任，确保合同的顺利履行，根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》及有关规定，遵循平等、自愿、公平和诚实信用的原则，甲乙双方协商一致同意按如下条款签订本合同。

#### 一、货物的名称、规格型号、数量和价格

单位：元

招标项目的名称										
招标中产品的名称	产品的注册证名称	品牌	产地	规格型号	注册证号及起止日期	配置清单	单位	数量	单价（元）	生产厂商
合计人民币金额（大写）：										
合计人民币金额（小写）：										
配套耗材/配件： <input type="checkbox"/> 无/ <input type="checkbox"/> 有，详见附表										
注：上述产品价格含产品生产、运输（送达至甲方指定地点并下货）、安装、调试、检验、售后服务及为履行合同而产生的人工费、管理费、利润、税金等全部费用。										

#### 二、组成合同的文件

组成本合同的文件包括：

- (1) 采购文件及答疑、更正公告；
- (2) 采购文件标准文本中的“合同条款”；
- (3) 中标或成交公告；

(4) 乙方提交的投标文件及书面承诺函；

(5) 双方另行签订的补充协议。

### 三、合同金额及支付

1、本合同的总金额为\_\_\_\_\_元(人民币大写：\_\_\_\_\_)。

2、若乙方在投标时已按要求提供并经现场评审专家认可的中小企业企业声明函，甲方可以支付本合同金额 40%的预付款，即\_\_\_\_\_元(人民币大写：\_\_\_\_\_圆整)。乙方应当自合同生效后 5 个工作日内，提交银行、保险公司、担保公司等金融机构出具的与预付款等额的预付款保函或其他担保措施，甲方在合同、担保措施生效以及具备实施条件后 5 个工作日内支付预付款。剩余 60%的货款，即\_\_\_\_\_元(人民币大写：\_\_\_\_\_圆整)，安装验收合格后支付。

下述情形之一的，甲方无需支付预付款，全部货款在安装验收合格后支付：

- (1) 乙方在投标时未提供中小企业声明函的；
- (2) 乙方未在规定时间内提供保函或其他担保措施的；
- (3) 乙方提供虚假、伪造材料等获得中小企业身份的；
- (4) 乙方自愿出具书面材料放弃预付款的。

3、一次性付清的，甲方应在收到发票后 7 个工作日内将资金支付到乙方账户。

4、若甲方需要在验收合格前支付的，乙方须提供与支付金额相等的不可撤销独立保函或甲方认可的其他凭证，保函需见索即付。若保函（或其他凭证）有效期到期前 14 个工作日内，设备仍未安装验收合格，乙方应当及时更新保函（或其他凭证），并将新的保函（或其他凭证）送至甲方指定位置。甲方保留在保函（或其他凭证）有效期到期前 7 个工作日内向担保方索付的权利（或采取其他有效措施保护自身权利）。因乙方未及时提供或替换已到期保函（或其他凭证）而造成甲方的一切损失，由乙方承担。

5、乙方每次申请付款时，应向甲方开具合法有效符合甲方要求的税务发票，依法应开具增值税专用发票的，乙方应开具对应金额增值税专用发票。乙方未依约提供发票的，甲方可拒绝支付对应价款。

6、乙方提供作为担保的质保金、履约保证金或其他种类的保证金等，退还时乙方均不得索要利息。

### 四、主体资格及知识产权承诺

1、主体资格：

乙方应保证其所供产品拥有完全的所有权或已得到所有者充分的销售授权，并确保向甲方提供的所有资质文件真实有效。若发生授权资质授权时限临近等影响供货的情况，乙方应保证在授权到期前及时提供新的授权文件。

2、知识产权：

(1) 乙方必须保证，甲方在中华人民共和国境内使用产品或产品的某一部分时不侵犯任何第三方的知识产权，如有第三方向甲方提出侵犯其专利权、商标权或其他知识产权的主张，由此造成的一切责任由乙方承担。

(2) 合同价款已包含产品所涉及的专利权、商标权或其他知识产权的有关费用及税费（如有），如有第三方向甲方主张前述费用或税费的，应由乙方承担，若因此给甲方造成损失的，乙方还应承担一切责任。

## 五、供货期限

乙方应于合同签字盖章生效后\_\_\_\_个月内供货安装完成。合同签订后由乙方将货物送到甲方指定的地点，由甲方进行验收。货物运输至甲方指定地点并经验收合格前，乙方负责对货物承担安保义务。甲方应当在项目完成且收到乙方验收申请后 5 个工作日内组织开展履约验收。

## 六、验收要求

### （一）质量标准

乙方保证提供的货物符合中华人民共和国国家及行业的安全质量标准、环保标准中之较高者；若货物来源于中华人民共和国境外，还要同时符合货物来源国的官方、行业及生产厂商的安全质量标准、环保标准中之较高者。上述标准为已发布的且在货物交付时有效的最新版本的标准；当货物来源于中华人民共和国境外时，产品必须附有原产地证明、出厂检验合格证。

### （二）验收组织

甲方负责组织验收工作，大型或者复杂的政府采购项目，必须邀请国家认可的质量检测机构参加验收工作。

### （三）验收程序

- 1、成立验收小组，验收人员应由甲方代表和技术专家组成。
- 2、验收前要编制验收表格。
- 3、验收时双方要按照验收表格逐项验收。
- 4、验收方出具验收报告。
- 5、复杂设备的验收还要包括出厂检验、到货检验、安装和调试、最终验收、培训等伴随服务的验收。
- 6、如发现质量、环保等问题，乙方应视情况采取更换等方式及时解决直至各项数据符合约定要求。

甲方有权对部分设备、材料采用送专业检测部门检测的权利，乙方必须配合并支付检测费用。

### （四）验收联系方式

货到时请联系医院办理验收入库手续，联系电话：0551-62283067（医学工程处-总院设备），0551-62283614（医学工程处-总院仓储），0551-62284012（医学工程处-南区），0551-62224052（医学工程处-北城），0551-65327677（医学工程处-西区），0551-62283039（科研处）。

## 七、付款方式

货到安装验收合格，提供产品的使用、操作及维修人员的培训，并能独立操作且使用部门签字确认后，甲方应当支付全部货款。

## 八、售后服务

（一）厂商对合同货物的质量保修期为验收证书签署之日起\_\_\_\_年。

（二）厂商在合同货物的质量保修期内，免费为甲方提供合同货物的技术指导和维修服务的时间是：每周 1 小时（工作时间）。

（三）厂商保证在合同货物出现故障和缺陷时，或接到甲方提出的技术服务要求后 48 小时内予以答复，如甲方有要求或必要时，厂商应在接到甲方通知后 48 小时内派员至甲方免费维修和提供现场指导。

（四）如厂商在接到甲方维修通知后 3 个月仍不能修复有关货物，厂商应提供与该货物同一型号的备

用货物。

(五) 如厂商在接到甲方提出的技术服务要求或维修通知后 48 小时内没有响应、拒绝或没有派员到达甲方提供技术服务、修理或退换货物, 甲方有权委托第三方对合同货物进行维修或提供技术服务, 因此产生的相关费用由厂商承担。

(六) 在合同货物保修期届满后, 如果因合同货物硬件或软件的固有缺陷和瑕疵出现紧急故障和事故, 厂商应在接到甲方通知之后 48 小时内到达现场。

(七) 乙方应确保厂商履行上述售后服务义务, 若厂商提供的上述售后服务义务存在瑕疵, 乙方应对此承担全部责任。

(八) 合同履行过程中的安全责任均由乙方自行承担。由于乙方的原因造成施工人员伤亡事故、第三方事故或使甲方、乙方或第三方受损等一切责任及事故, 将由乙方承担全部责任。

### 九、履约保证金

1、本项目履约保证金为项目总金额的 2.5%, 即\_\_\_\_\_元(人民币大写: \_\_\_\_\_圆整), 收受人为中国科大附一院(安徽省立医院), 形式为  电汇、 保函、 电子保险。如乙方未能按期履行合同, 甲方可从履约保证金中获得经济上的赔偿。若履约保证金的形式是保函(需为不可撤销独立保函)或电子保险的, 在其有效期内未完成项目安装验收的, 乙方应当自行给甲方提供新的履约保证金凭证直至项目完成安装验收。

2、因乙方未及时提供或替换已到期履约保证金凭证而造成甲方的一切损失, 由乙方承担。

3、安装验收合格后, 甲方在 7 个工作日内将履约保证金凭证退还乙方或将履约保证金退至乙方账户。

### 十、违约责任

(一) 如乙方供货期超过合同约定供货期限。如果乙方由于自身的原因未能按期履行完合同, 乙方应向甲方支付合同价款总额 2.5% 的违约金, 甲方可从履约保证金中直接扣除。其标准为按每延期一周收取合同金额的 0.5 %, 但误期违约金总额不得超过总货款的 2.5%。一周按 7 天计算, 不足 7 天按一周计算。

(二) 乙方供货期内未能交货。乙方在履行合同过程中, 如果遇到不能按时交货情况, 应及时以书面形式将不能按期履行合同的理由、延误的时间通知甲方。甲方在收到乙方通知后, 有权决定是否延长合同的履行时间或终止合同。如甲方同意延长合同的履行时间, 乙方必须在甲方规定的时间内提供符合质量标准的产品, 由此造成的误期违约金按照前款约定执行。如甲方终止合同的, 乙方除需按照前款约定支付误期违约金, 还需承担甲方重新招投标等产生的全部损失。

(三) 乙方交货不符合合同质量标准, 乙方必须重新提供符合质量标准的产品, 由此造成的误期违约金按照前款约定执行。

(四) 乙方提供假冒伪劣产品, 擅自变更、中止或者终止合同的, 甲方有权终止合同, 并将提请政府采购监管部门对乙方进行采购金额千分之五的罚款, 列入不良行为记录名单, 在一至三年内禁止参加政府采购活动。

(五) 甲方未能按时组织验收, 由财政部门责令限期改正, 给予警告, 对直接负责的主管人员和其他直接责任人员, 由其行政主管部门给予处分, 并予通报。

(六) 乙方不及时、全面地履行后期服务的, 应立即改正, 否则, 可要求乙方按照合同总金额每日 0.2

%向甲方支付违约金，并要求乙方承担损失赔偿责任。

(七) 验收合格后，甲方未能按时提请付款。由财政部门责令限期改正，给予警告。

(八) 甲方擅自变更、中止或者终止合同，由财政部门责令限期改正，给予警告，对直接负责的主管人员和其他直接责任人员，由其行政主管部门给予处分，并予通报。

(九) 乙方违反廉洁协议的，甲方有权解除本合同，并要求乙方按本合同总金额的 20%向甲方支付违约金。

(十) 合同执行过程中因服务需要，甲方向乙方提供的信息或者乙方获取的信息，包括但不限于技术性信息、商业性信息、文件、数据以及患者的个人信息、其他专有信息等，只能由乙方及其工作人员为本合同目的而使用。除本合同另有规定外，对于甲方提供的任何信息，未经甲方的书面同意，乙方及其知悉信息的人员均不得直接或间接的以任何方式提供或披露给任何第三方，否则，乙方须承担违约责任。

### 十一、 签约地点

本合同在安徽省合肥市庐阳区签订。

### 十二、 合同的终止

(一) 本合同因下列原因而终止：

- 1、本合同正常履行完毕；
- 2、合同双方协议终止本合同的履行；
- 3、不可抗力事件导致本合同无法履行或履行不必要；
- 4、符合本合同约定的其他终止合同的条款。

(二) 对本合同终止有过错的一方应赔偿另一方因合同终止而受到的损失。对合同终止双方均无过错的，则各自承担所受到的损失。

### 十三、 其他

(一) 甲乙双方必须严格按照采购文件、投标文件及有关承诺签订采购合同，不得擅自变更。合同履行期内，甲乙双方均不得随意变更或解除合同。

(二) 本合同执行期间，如遇不可抗力，致使合同无法履行时，甲乙双方应按有关法律规定及时协商处理。

(三) 合同未尽事宜，甲乙双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

(四) 本合同如发生纠纷，甲乙双方应当及时协商解决，协商不成时，按以下第(①)项方式处理：

①根据《中华人民共和国仲裁法》的规定向合肥仲裁委员会申请仲裁。

②向合肥市庐阳区人民法院起诉。

(五) 本合同一式肆份，甲方执叁份，乙方执壹份。本合同由乙方完成签字盖章后，提交甲方签字盖章，自双方代表均签字盖章完成之日起生效。

甲 方：中国科大附一院（安徽省立医院）      乙 方：\_\_\_\_\_

单位盖章：

单位盖章：

法定代表人或委托代理人：

法定代表人或委托代理人：

日期：

日期：

联系电话：

## 附件 1 配置清单（或装箱清单）

序号	招标中产品的名称	产品的注册证名称	注册证号及起止日期	品牌	产地	规格型号	单位	数量
1								

## 附件 2 配套试剂

序号	招标中产品的名称	产品的注册证名称	注册证号及起止日期	品牌	产地	规格型号	最小包装单位	最小包装人份数(人份)	最小包装单价(元)	每人份价格(元)	是否集采	集采流水号	集采价格	有效期
1														

备注：试剂结算价格一律按照最小包装单价执行。另有约定的按实际约定执行，并在本备注中注明。

## 附件 3 配套耗材

序号	招标中产品的名称	产品的注册证名称	注册证号及起止日期	品牌	产地	规格型号	最小包装单位	最小包装单价(元)	医保编码		是否集采	集采流水号	集采价格	有效期
									前 20 位	后 7 位				
1														

备注：本表中试剂供应期按甲方管理规定（高值耗材供应期 2 年，低值耗材供应期 3 年，如有变化按甲方最新规定）执行，招标采购中另有约定的按实际约定执行，并在本备注中注明。

## 表 5 配套器械

序号	招标中产品的名称	产品的注册证名称	品牌	产地	规格型号	注册证号及注册起始结束日期	单位	单价(元)	质保期
1									

备注：本表中器械若为长期供应，供应期按甲方管理规定（器械供应期 3 年，如有变化按甲方最新规定执行）执行。另有约定的按实际约定执行，并在备注中注明。

## 表 6 配件（或易损件）明细表

序号	招标中产品的名称	产品的注册证名称	注册证号及起止日期	品牌	产地	规格型号	单位	单价(元)
1								

备注：1、本表中配件（或易损件）供应期按甲方管理规定（配件或易损件供应期 3 年，如有变化按甲方最新规定执行）执行。另有约定的按实际约定执行，并在备注中注明。

2、本表中配件（或易损件）质保期按甲方规定执行，另有约定的按约定执行，并在本表中注明。

## 附件 7 优惠条款

- 备注：
- 1、打印合同时删除本“备注”内容，无相应产品的删除对应的表格，不得出现空表；
  - 2、附上履约保证金汇款凭证并盖章；
  - 3、内容过多打不下，表格可横向打印；
  - 4、投标时未报医保编码的，删除表 3 中“医保编码”单元格；
  - 5、产地在国内的写到地级市，“如广东广州”；
  - 6、请附上注册证复印件并盖章（一式四份的合同只需附一份注册证）；
  - 7、如有集采信息，请打印截图并盖章（一份），“是否集采”根据实际情况在相应单元格填“否”“备案”“限价”，若为“否”，则“集采流水号”和“集采价格”下填“/”。

## 履约保证金格式

### 履约保函

编号：

致受益人\_\_\_\_\_：

因\_\_\_\_\_（下称“被保证人”，地址：\_\_\_\_\_）与你方签订了\_\_\_\_\_项目合同（项目编号：\_\_\_\_\_），我方愿就被保证人履行上述合同的义务向你方提供如下保证：

一、本保函项下我方承担的保证责任最高限额（下称“担保金额”）为（币种金额、大写）人民币\_\_\_\_\_。

二、我方在本保函项下提供的保证为连带责任保证。

三、本保函的有效期为以下第1种：

1. 本保函有效期自生效之日起至\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日止。

2. \_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_。

四、在本保函的有效期内，如被保证人违反上述合同的约定给你方造成经济损失的，我方将在收到你方提交的本保函原件及符合下列全部条件的索赔通知后10个工作日内，以上述担保金额为限支付你方索赔金额：

（一）索赔通知必须以书面形式提出，列明索赔金额，并由你方法定代表人（负责人）或授权代理人签字并加盖公章；代理人签署索赔通知的，应当同时提交法定代表人（负责人）签发的授权文件。

（二）索赔通知必须同时附有：

1. 一项书面声明，声明索赔款项并未由被保证人或其代理人直接或间接地支付给你方；
2. 证明被保证人违反上述合同的约定以及有责任支付你方索赔金额的证据，包括但不限于已发生法律效力法院判决书或仲裁裁决书等。
3. 索赔资料应在有效期内送达我方，否则我方不承担责任。

（三）索赔通知必须在本保函有效期内到达以下地址\_\_\_\_\_。

五、本保函担保金额将随被保证人逐步履行保函项下合同约定或法定的义务以及我方按你方索赔通知要求分次支付而相应递减。

六、本保函项下的权利不得转让，不得设定担保。

七、本保函项下的合同或基础交易不成立、不生效、无效、被撤销、被解除，本保函无效；被保证人基于保函项下的合同或基础交易或其他原因的抗辩，我方均有权主张。

八、因本保函发生争议协商解决不成，按以下第（一）种方式解决：

（一）向\_\_\_\_\_所在地的人民法院起诉。

（二）提交\_\_\_/\_\_\_仲裁委员会（仲裁地点为\_\_\_/\_\_\_），按照申请仲裁时该会现行有效的仲裁规则进行仲裁。仲裁裁决是终局的，对双方均有约束力。

九、本保函有效期届满或提前终止，本保函失效，我方在本保函项下的责任消灭，受益人应立即将本保函原件退还我方；受益人未履行上述义务，本保函仍在有效期届至或提前终止之日失效。

十、本保函适用中华人民共和国法律。

十一、其他条款：

\_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_。

十二、本保函自我方负责人或授权代理人签字并加盖公章之日起生效。

保证人（公章）： \_\_\_\_\_

负责人或授权代理人（签字）： \_\_\_\_\_

邮编：

电话：

传真：

签发日期 \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 第六章 投标文件格式

注：1. 投标人应按给定格式编制投标文件，相关格式可以扩展。评标办法、招标澄清修改等招标文件要求提供相关材料的，此处未给出格式、章节的，请投标人自定格式，编制在投标文件内。

2. 采用全流程电子招标投标时，投标文件格式要求盖章的，可为电子签章，或盖章后的扫描件。投标文件格式要求签字的，电子投标文件中，应采用签字后的扫描件。

\_\_\_\_\_（项目名称）招标

# 投 标 文 件

投标人名称：\_\_\_\_\_

法定代表人（单位负责人）或其委托代理人：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 目 录

- 一、投标函
- 二、开标一览表
- 三、分项报价表
- 四、中小企业声明函（货物）
- 五、法定代表人（单位负责人）身份证明或授权委托书
- 六、联合体协议书
- 七、投标保证金
- 八、资格证明文件
- 九、商务条款偏离表
- 十、技术规格偏离表
- 十一、技术响应资料
- 十二、书面承诺函
- 十三、投标人须知前附表规定的其他材料
- 十四、投标人认为应该提供的其他材料

## 一、投标函

致：\_\_\_\_\_（采购人名称）  
\_\_\_\_\_安徽省招标集团股份有限公司\_\_\_\_\_（采购代理名称）

1. 我方已仔细研究了编号为\_\_\_\_\_（招标编号）的\_\_\_\_\_（项目名称）招标文件的全部内容，接受你方在招标文件中对投标人的约束条件。我方愿意以开标一览表中确定的投标总价，按照合同的约定履行合同义务。

2. 我方承诺在招标文件规定的投标有效期内不修改、撤销投标文件，且随时准备接受你方发出的中标通知书。

3. 我方已详细审查全部招标文件，包括全部澄清、修改、答疑补充文件。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权力。

4. 我方在此声明，所递交的投标文件及有关资料内容完整、真实和准确，且不存在招标文件第二章“投标人须知”第 1.4.3 项规定的任何一种情形。

5. 如我方中标：

- （1）我方承诺在收到中标通知书后，在中标通知书规定的期限内与你方签订合同；
- （2）在签订合同时不向你方提出附加条件；
- （3）我方承诺按照招标文件规定向你方递交履约保证金；
- （4）我方承诺在合同约定的期限内提供并交付货物及服务，履行合同规定的各项义务。

6. 我方同意按照你方要求提供与我方投标有关的一切数据或资料，完全理解你方不一定接受最低价的投标或收到的任何投标。

7. 我方对投标文件中所提供资料、文件、证书及证件的真实性、合法性和有效性负责。

8. 其他补充说明：\_\_\_\_\_

投标人：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人（单位负责人）或其委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

地址\_\_\_\_\_邮编\_\_\_\_\_

电话\_\_\_\_\_传真\_\_\_\_\_

电子邮箱\_\_\_\_\_网址：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

注：采用资格预审的，资格审查资料如有更新或补充，投标人应在第 9 条中说明。

## 二、开标一览表

招标编号：\_\_\_\_\_ 所投包别：\_\_\_\_\_ 货币单位：人民币

序号	项目	内容
1	项目名称	
2	招标编号	
3	投标总价	
4	交货期	合同签订后，接采购人通知后_____日内完成供货

投 标 人：\_\_\_\_\_（单位盖章）

法定代表人（单位负责人）或其委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日

## 三、分项报价表

## 1、分项报价表

招标编号：\_\_\_\_\_ 所投包别：\_\_\_\_\_ 货币单位：人民币

序号	货物名称	品牌	原产地及 生产厂商	数量	单价 (元)	小计 (元)(单价*数量)	备注
1	AE-01 全血细胞计数 (非定值)			1702			
2	AE-02 尿液化学分析 (非定值)			1458			
3	AE-03 凝血试验 (非定值) (进口)			984			
4	AE-04 血液粘度检测 (非定值)			144			
5	AE-05 常规化学 (非定值) (进口)			1636			
6	AE-06 干化学 (非定值) (进口)			144			
7	AE-07 血气和酸碱分析 (非定值) (进口)			230			
8	AE-08 感染性疾病血清学标志物系列 A(乙丙肝) (非定值)			848			
9	AE-09 特殊蛋白 (非定值) (进口)			322			
10	AE-10 肿瘤标志物 (非定值) (进口)			748			

11	AE-11 临床微生物学（非定值）			472			
12	AE-12 核酸检测（病毒学）（非定值）			232			
13	AE-16 感染性疾病血清学标志物系列 B（非定值）			862			
14	AE-17 半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C（非定值）			362			
15	AE-18 糖化血红蛋白 A1c（非定值）（进口）			698			
16	AE-19 脂类（非定值）（进口）			748			
17	AE-20 内分泌（非定值）（进口）			640			
18	AE-21 尿液定量生化（非定值）（进口）			148			
19	AE-22 临床输血相容性检测（非定值）			548			
20	AE-23 脑钠肽 N 末端前脑钠肽（非定值）			458			
21	AE-24 心肌标志物（非定值）（进口）			514			
22	AE-25 感染性疾病血清学标志物系列 C（非定值）			284			
23	AE-26 抗核抗体（非定值）			138			
24	AE-27 优生优育免疫学测定（TORCH）（非定值）			212			

## 2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品采购

安徽省招标集团股份有限公司

25	AE-28 人乳头瘤病毒-16, -18 及分型 (非定值)			164			
26	AE-31 感染性疾病抗原抗体的快速检测 (非定值)			660			
27	AE-32 新型冠状病毒核酸检测 (非定值)			668			
28	AE-34 网织红细胞计数 (非定值)			24			
29	AE-35EB 病毒核酸检测 (PCR-EBV) (非定值)			56			
30	AE-36 巨细胞病毒核酸检测 (PCR-CMV) (非定值)			62			
31	AE-37 核酸检测 (非病毒) (PCR- TB, CT and NG) (非定值)			78			
32	AE-39 便携式血糖检测仪 (非定值) (进口)			298			
33	AE-40 胃蛋白酶原 (PEPSINOGEN) (非定值)			244			
34	AE-41 粪便隐血试验 (非定值)			534			
35	AE-42 人乳头瘤病毒基因分型 (HPV Genotyping) (非定值)			120			
36	AE-43D-二聚体 (非定值)			98			
37	AE-44 抗缪勒管激素 (非定值)			90			
38	AE-77 采供血机构血液检验 (非定值)			54			
39	AE-78 血型 (非定值)			694			

...	...						
合计（元）							

注：1. “单价”系指货物（服务）生产、包装、运输、保险、装卸（至指定地点）、安装（招标文件要求报价）、调试、检验、验收、试运行、技术服务、培训等所有应由投标人承担的各项费用及税

2. 投标总价=分项报价表合计。表中须明确列出所投产品的货物名称、品牌、原产地及生产厂商，否则可能导致投标无效。



附：

## 工业和信息化部、国家统计局、国家发展和改革委员会、财政部关于印发中小企业划型标准规定的通知

（工信部联企业〔2011〕300 号）

各省、自治区、直辖市人民政府，国务院各部委、各直属机构及有关单位：

为贯彻落实《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36 号），工业和信息化部、国家统计局、发展改革委、财政部研究制定了《中小企业划型标准规定》。经国务院同意，现印发给你们，请遵照执行。

工业和信息化部  
国家统计局  
国家发展和改革委员会  
财政部  
二〇一一年六月十八日

### 中小企业划型标准规定

一、根据《中华人民共和国中小企业促进法》和《国务院关于进一步促进中小企业发展的若干意见》（国发〔2009〕36 号），制定本规定。

二、中小企业划分为中型、小型、微型三种类型，具体标准根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标，结合行业特点制定。

三、本规定适用的行业包括：农、林、牧、渔业，工业（包括采矿业，制造业，电力、热力、燃气及水生产和供应业），建筑业，批发业，零售业，交通运输业（不含铁路运输业），仓储业，邮政业，住宿业，餐饮业，信息传输业（包括电信、互联网和相关服务），软件和信息技术服务业，房地产开发经营，物业管理，租赁和商务服务业，其他未列明行业（包括科学研究和技术服务业，水利、环境和公共设施管理业，居民服务、修理和其他服务业，社会工作，文化、体育和娱乐业等）。

四、各行业划型标准为：

（一）农、林、牧、渔业。营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 500 万元及以上的为中型企业，营业收入 50 万元及以上的为小型企业，营业收入 50 万元以下的为微型企业。

（二）工业。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。

（三）建筑业。营业收入 80000 万元以下或资产总额 80000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 6000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 300 万元及以上，且资产总额 300 万元及以上的为小型企业；营业收入 300 万元以下或资产总额 300 万元以下的为微型企业。

（四）批发业。从业人员 200 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 20 人及以上，且营业收入 5000 万元及以上的为中型企业；从业人员 5 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为小型企业；从业人员 5 人以下或营业收入 1000 万元以下的为微型企业。

（五）零售业。从业人员 300 人以下或营业收入 20000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 50 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(六) 交通运输业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 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 3000 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 200 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 200 万元以下的为微型企业。

(七) 仓储业。从业人员 200 人以下或营业收入 30000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 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 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(八) 邮政业。从业人员 1000 人以下或营业收入 30000 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 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 20 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(九) 住宿业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 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 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(十) 餐饮业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 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 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(十一) 信息传输业。从业人员 2000 人以下或营业收入 100000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 100 万元以下的为微型企业。

(十二) 软件和信息技术服务业。从业人员 300 人以下或营业收入 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且营业收入 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且营业收入 50 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或营业收入 50 万元以下的为微型企业。

(十三) 房地产开发经营。营业收入 200000 万元以下或资产总额 10000 万元以下的为中小微型企业。其中，营业收入 1000 万元及以上，且资产总额 5000 万元及以上的为中型企业；营业收入 100 万元及以上，且资产总额 2000 万元及以上的为小型企业；营业收入 100 万元以下或资产总额 2000 万元以下的为微型企业。

(十四) 物业管理。从业人员 1000 人以下或营业收入 5000 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 1000 万元及以上的为中型企业；从业人员 100 人及以上，且营业收入 500 万元及以上的为小型企业；从业人员 100 人以下或营业收入 500 万元以下的为微型企业。

(十五) 租赁和商务服务业。从业人员 300 人以下或资产总额 120000 万元以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上，且资产总额 8000 万元及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上，且资产总额 100 万元及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下或资产总额 100 万元以下的为微型企业。

(十六) 其他未列明行业。从业人员 300 人以下的为中小微型企业。其中，从业人员 100 人及以上的为中型企业；从业人员 10 人及以上的为小型企业；从业人员 10 人以下的为微型企业。

五、企业类型的划分以统计部门的统计数据为依据。

六、本规定适用于在中华人民共和国境内依法设立的各种所有制和各种组织形式的企业。个体工商户和本规定以外的行业，参照本规定进行划型。

七、本规定的中型企业标准上限即为大型企业标准的下限，国家统计部门据此制定大中小微型企业的统计分类。国务院有关部门据此进行相关数据分析，不得制定与本规定不一致的企业划型标准。

八、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门根据《国民经济行业分类》修订情况和企业发展变化情况适时修订。

九、本规定由工业和信息化部、国家统计局会同有关部门负责解释。

十、本规定自发布之日起执行，原国家经贸委、原国家计委、财政部和国家统计局 2003 年颁布的《中小企业标准暂行规定》同时废止。

## 五、法定代表人（单位负责人）身份证明或授权委托书

### 法定代表人（单位负责人）身份证明

投标人名称：\_\_\_\_\_

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\_\_\_\_\_（投标人名称）的法定代表人（单位负责人）。

特此证明。

投标人：\_\_\_\_\_（盖单位章）

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 法定代表人（单位负责人）授权委托书

本人\_\_\_\_（姓名）系\_\_\_\_（投标人名称）的法定代表人，现委托\_\_\_\_（姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清、说明、补正、递交、撤回、修改\_\_\_\_（项目名称）\_\_\_\_（标包号。未分包的，此处不填写）投标文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。

代理人无转委托权。

代理人：\_\_\_\_\_性别：\_\_\_\_\_年龄：\_\_\_\_\_

身份证号码：\_\_\_\_\_职务：\_\_\_\_\_

投标人：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人（单位负责人）：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

授权委托书日期：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

## 六、联合体协议书（如有）

\_\_\_\_\_（所有成员单位名称）自愿组成联合体，共同参加\_\_\_\_\_（项目名称）\_\_\_\_\_第\_\_\_\_\_包的采购活动。现就联合体投标事宜订立如下协议。

1、\_\_\_\_\_（某成员单位名称）为牵头人。

2、联合体牵头人合法代表联合体各成员负责本招标项目投标文件编制和合同谈判活动，并代表联合体提交和接收相关的资料、信息及指示，并处理与之有关的一切事务，负责合同实施阶段的主办、组织和协调工作。

3、联合体将严格按照招标文件的各项要求，递交投标文件，履行合同，并对外承担连带责任。

4、联合体各成员单位内部的职责分工如下：

(1) 牵头人单位：\_\_\_\_\_，分工：\_\_\_\_\_

(2) 成员单位一：\_\_\_\_\_，分工：\_\_\_\_\_

(2) 成员单位二：\_\_\_\_\_，分工：\_\_\_\_\_

...

5、本协议书自签署之日起生效，合同履行完毕后自动失效。

6、本协议书一式\_\_\_\_\_份，联合体牵头人、成员和采购人各执一份。

牵头人名称：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人（单位负责人）：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

成员一名称：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人（单位负责人）：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

成员二名称：\_\_\_\_\_（盖单位章）

法定代表人（单位负责人）：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

.....

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

## 七、投标保证金

本项目不设。

## 八、资格证明文件

## (一) 投标人基本情况表

投标人名称						
注册地址				邮政编码		
联系方式	联系人			电话		
	传真			网址		
法定代表人 (单位负责人)	姓名		技术职称		电话	
成立时间			员工总人数:			
许可证及级别	(如有)		其中	高级职称人员		
营业执照号				中级职称人员		
注册资金				初级职称人员		
				其他人员		
经营范围						
关联企业	与本单位负责人为同一人的单位: 与本单位存在直接控股关系的单位: 与本单位存在管理关系的单位:					
备注						

(二) 招标文件要求的相关资质证明

1、投标人相关符合要求的资质证明文件：

**1-1 企业法人营业执照副本(全本)扫描件或影印件**

注：投标人提供资料。

**1-2 资质证书副本(全本)复印件（如有）**

注：资质证书包括但不限于投标货物生产（制造）、销售、服务（安装、改造、维修、保养）许可证及有关投标货物（产品）有效鉴定证明等材料。投标人提供资料。

**1-3 制造商的相关资质证明（如有）**

注：投标人提供资料。

**1-4 产品的相关资质证明文件**

注：投标人提供资料。

**1-5 其他要求的相关资质证书复印件（如有）**

注：投标人提供资料。

注意对照采购公告（邀请）及评审办法规定，提供各类资质证明材料

## (三) 类似业绩证明材料

## 1、业绩承诺函

致： 采购人名称

我方承诺：投标文件中所提供的业绩均真实有效，若有质疑，我方承诺会将 2 个工作日内可就以下业绩信息提供(合同、对应的发票、验收报告或用户评价意见)原件供贵单位核对。若被发现存在任何虚假、隐瞒情况，我公司承担由此产生的一切后果。同时我方承诺贵方可就我方业绩进行公布。

投标人： \_\_\_\_\_（盖单位章）

日 期： \_\_\_\_\_

## 业绩汇总表

序号	项目名称	合同主要内容	签约合同 价金额	业主单位 及联系电话	合同签订时间	备注
1						
2						
3						
4						
5						
.....						

注：应附中标通知书（如有）和合同协议书，以及验收证表（验收证明文件）等材料（具体以评标办法章节、投标须知前附表要求为准），具体年份时间要求见评标办法章节、投标人须知前附表。

**(四) 制造商授权书**

致：\_\_\_\_\_（采购人）

我单位\_\_\_\_\_（制造商名称）是按\_\_\_\_\_（国家/地区名称）法律成立的制造商，主要营业地点设在\_\_\_\_\_（制造商地址）。兹指派按中华人民共和国的法律正式成立的，主要营业地点设在\_\_\_\_\_（供应商地址）的\_\_\_\_\_（供应商名称）参与\_\_\_\_\_（项目名称）竞争性磋商活动。我单位同意按照成交合同供货，并对产品质量承担责任。

供应商名称\_\_\_\_\_（盖单位章） 制造商名称\_\_\_\_\_（盖单位章）

签字人职务\_\_\_\_\_ 签字人职务\_\_\_\_\_

签字人姓名\_\_\_\_\_ 签字人姓名\_\_\_\_\_

签字人签名\_\_\_\_\_ 签字人签名\_\_\_\_\_

## 九、商务条款偏离表

序号	项目	招标文件的条款	投标文件的条款	偏离说明	备注
1				无偏离 正偏离 负偏离	
2					
3					
4					
5					
...	.....	.....			

商务条款包括但不限于：交货地点、交货期、付款方式、履约保证金、采购需求及技术规格要求中列明的技术要求及商务条款、合同条款、投标有效期、合同形式等所有内容。如上表中供应商未列出偏离内容，则视为完全响应磋商文件全部内容。如有偏离内容，则需要供应商分项列出，除了供应商所列偏离内容，其他未列出内容视为均响应招标文件要求。

## 十、技术规格偏离表

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
1	AE-01 全血细胞计数（非定值）	WBC, RBC, Hgb, HCT, MCH, MCHC 和 PLT	质控项目包括：WBC, RBC, Hgb, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT；2℃~8℃密闭避光贮存有效期为 6 个月，开瓶后 2℃~8℃密闭避光稳定 7 天；包装规格 2ml/只；适用于血液学检验中血细胞分析的质量控制；适用于各类阻抗型和流式细胞术血细胞分析仪及人工操作；质控包装可用于仪器自动进样和手动操作；在显微镜下，各类细胞核及浆清晰可见，薄膜完整，无聚集现象；均一性 WBC、RBC、Hgb 瓶间精密度≤5.0%。可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度。		无偏离 正偏离 负偏离	
2	▲AE-02 尿液化学分析（非定值）	pH、蛋白(Protein)、胆红素(Bilirubin)、葡萄糖(Glucose)、酮体(Ketones)、隐血(Blood)、亚硝酸盐(Nitrite)、尿胆原(Urobilinogen)、白细胞(Leukocytes)、比重(Specific gravity)	各项目范围：胆红素：2+~4+；酮体：2+~4+，尿胆原：1+~3+；隐血：2+~4+；亚硝酸盐：阳性，白细胞：1+~3+。可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度			
3	AE-03 凝血试验（非定值）（进口）	血浆凝血酶原时间(Prothrombin time)、活化部分凝血活酶时间(Activated Partial Thromboplastin Time)、纤维蛋白原(Fibrinogen)、PT-INR	凝血室间质控品，≥1ml/瓶，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 APTT、PT 等 8 个参数。			
4	AE-04 血液粘度检测（非定值）	血液粘度	测量范围剪切率 $1S^{-1} \sim 200S^{-1}$ 血液粘度，包装规格：每套质控品含 5 个水平的样本；质控品必须经血清学传染性指标检查为阴性，质评物包装规范、稳固。			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
5	AE-05 常规化学(非定值)(进口)	钾(K)、钠(Na)、氯(Cl)、钙(Ca)、磷(P)、血糖(Glu)、尿素(Urea)、尿酸(UA)、肌酐(Cre)、白蛋白(Alb)、总蛋白(TP)、胆固醇(TC)、甘油三酯(TG)、丙氨酸氨基转移酶(ALT)、天门冬氨酸氨基转移酶(AST)、总胆红素(TBil)、碱性磷酸酶(ALP)、淀粉酶(AMS)、肌酸激酶(CK)、乳酸脱氢酶(LDH)、直接胆红素(DBil)、铁(Fe)、总铁结合力(TIBC)、镁(Mg)、锂(Li)、铜(Cu)、锌(Zn)、酸性磷酸酶(ACP)、 $\gamma$ -谷氨酰基转移酶(GGT)	生化室间质控品, $\geq 3\text{ml}/\text{瓶}$ , 可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度, 可分析 GLU、ALT 等参数			
6	AE-06 干化学(非定值)(进口)	钾(K)、钠(Na)、氯(Cl)、钙(Ca)、磷(P)、血糖(Glu)、尿素(Urea)、尿酸(UA)、肌酐(Cre)、白蛋白(Alb)、总蛋白(TP)、胆固醇(TC)、甘油三酯(TG)、丙氨酸氨基转移酶(ALT)、天门冬氨酸氨基转移酶(AST)、总胆红素(TBil)、碱性磷酸酶(ALP)、淀粉酶(AMS)、肌酸激酶(CK)、乳酸脱氢酶(LDH)直接胆红素(DBil)、铁(Fe)、总铁结	生化室间质控品, $\geq 3\text{ml}/\text{瓶}$ , 可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度, 可分析 GLU、ALT 等参数			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
		合力(TIBC)、镁(Mg)、锂(Li)、铜(Cu)、锌(Zn)、酸性磷酸酶(ACP)、 $\gamma$ -谷氨酰基转移酶(GGT)、 $\alpha$ -羟丁酸脱氢酶( $\alpha$ -HBDH)				
7	AE-07 血气和酸碱分析 (非定值)(进口)	pH、PO <sub>2</sub> 、PCO <sub>2</sub> 、K <sup>+</sup> 、Na <sup>+</sup> 、Cl <sup>-</sup> 、Ca <sup>2+</sup>	效期 $\geq$ 2 年，包含电解质项目，通用性好。			
8	AE-08 感染性疾病血清学标志物系列 A(乙丙肝)(非定值)	乙型肝炎病毒血清学标志物(HBsAg、HBsAb、HBeAg、HBeAb、HBcAb)、丙型肝炎病毒抗体(抗HCV)	可溯源至国际标准或者国家标准；适用于体外诊断试剂(包括酶联免疫及胶体金)；S/CO 值在 2-5 之间(竞争法除外)。；(金豪 7 天)，要求-15℃以下保存，有效期两年以上(包括两年)。其中 HIV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；HCV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；TP：要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU；200mIU、400mIU。			
9	AE-09 特殊蛋白(非定值)(进口)	IgA、IgE、IgG、IgM、C <sub>3</sub> 、C <sub>4</sub> 、CRP、RF、ASO、转铁蛋白、前白蛋白、 $\beta_2$ -微球蛋白、RBP、CER	特殊蛋白室间质控品， $\geq$ 1ml/瓶，可提供 5 个不同浓度，涵盖低中高浓度，可分析 ALB、AFP 等参数。			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
10	AE-10 肿瘤标志物 (非定值) (进口)	甲胎蛋白(AFP)、癌胚抗原(CEA)、前列腺特异性抗原(PSA)、CA 125、CA 15-3、CA 19-9	肿瘤标志物室间质控品, 2ml 冻干粉, 可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度, 可分析 CEA、PSA 等参数			
11	AE-11 临床微生物学 (非定值)	菌种鉴定及药敏试验	可提供常见临床菌株 (大于 200 种), 保存菌种数量大于 2000 株。菌种二源合法。提供十种以上供选择。冻存管和瓷珠包装。-80℃ ~ -20℃ 保存。			
12	AE-12 核酸检测 (病毒学) (非定值)	HBV-DNA、HCV-RNA	可溯源至国际标准或者国家标准; 可按要求提供不同浓度组合。液体, 0.5ml/管。(-20±5)℃ 环境中储存。			
13	AE-16 感染性疾病血清学标志物系列 B (非定值)	HIV 抗体、梅毒特异性/非特异性抗体	可溯源至国际标准或者国家标准; 适用于体外诊断试剂 (包括酶联免疫及胶体金); S/CO 值在 2-5 之间 (竞争法除外)。要求 -15℃ 以下保存, 有效期两年以上 (包括两年)。其中 HIV: 要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度, 要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度; HCV: 要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度, 要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度; TP: 要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU; 200mIU、400mIU。			
14	AE-17 半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C (非定值)	半胱氨酸蛋白酶抑制剂 C	5 支/套。可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度			
15	AE-18 糖化血红蛋白 A1c (非定值)	糖化血红蛋白 A1c	5 支/套, 含高中低, 开瓶前 2-8℃ 保存, 开瓶后 2-8℃ 保存, 可稳定 14 天。			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
	定值)(进口)					
16	AE-19 脂类(非定值)(进口)	胆固醇(TChol)、甘油三酯(TG)、高密度脂蛋白胆固醇(HDL-C)、低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)、脂蛋白 a(Lp(a))、载脂蛋白 A1(Apolipoprotein A1)、载脂蛋白 B(Apolipoproteinapo B)	脂类室间质控品, $\geq 3\text{ml}/\text{瓶}$ , 可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度, 可分析胆固醇(TChol)、甘油三酯(TG)、高密度脂蛋白胆固醇(HDL-C)等 8 个参数			
17	AE-20 内分泌(非定值)(进口)	总 T3(T3)、游离 T3(FT3)、总 T4(T4)、游离 T4(FT4)、促甲状腺素(TSH)、皮质醇(Cortisol)、促卵泡成熟激素(FSH)、促黄体生成素(LH)、孕酮(P)、催乳素(PRL)、睾酮(T)、雌二醇(E2)、C-肽(C-P)、叶酸(FA)、胰岛素(INS)、维生素 B <sub>12</sub> (VB <sub>12</sub> )	内分泌室间质控品, $\geq 3\text{ml}/\text{瓶}$ , 可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度, 可分析 T3、T4 等 16 个参数			
18	AE-21 尿液定量生化(非定值)(进口)	钙(Ca)、氯(Cl)、肌酐(Cre)、葡萄糖(Glu)、镁(Mg)、白蛋白/微量白蛋白(Alb/MicroAlb)、磷(P)、钾(K)、总蛋白(TP)、钠(Na)、尿素(Urea)、尿酸(UA)、淀粉酶(AMY)	尿液生化室间质控品, $\geq 10\text{ml}/\text{瓶}$ , 可提供 5 个不同浓度, 涵盖低中高浓度, 可分析 Cr、UA 等 13 个参数			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
19	AE-22 临床输血相容性检测 (非定值)	ABO 正定型 (ABO grouping)、ABO 反定型 (ABO reverse grouping)、RhD 血型 (RhD typing)、抗体筛检 (Antibody screen)、交叉配血 (Cross match)	保质期≥15 天, 瓶间变异<15%, 能避免非人源物质的干扰, 均为液体, 红细胞 2~8℃可保存、血浆-20℃保存、患者标本 2~8℃可保存。适用当前技术上的所有方法和市售的所有机型及方法 (盐水试管法、强生卡法、达亚美卡法、戴安娜卡法、凝聚胺法)。			
20	AE-23 脑钠肽 N 末端前脑钠肽 (非定值)	脑钠肽 N 末端前脑钠肽	5 支/套, 含高中低浓度, 开瓶前 2-8℃保存, 开瓶后 2-8℃保存, 可稳定 14 天。			
21	AE-24 心肌标志物 (非定值) (进口)	CK、CK-MB(活度)、CK-MB(质量)、同型半胱氨酸 (HCY)、肌红蛋白、肌钙蛋白 I、肌钙蛋白 T	1、检测项目包含: 肌酸激酶-MB (CK-MB)、肌红蛋白 (MYO)、肌钙蛋白 I (TnI)、肌钙蛋白 T (TnT)、超敏 CRP (hs-CRP)、同型半胱氨酸 (HCY), 计 6 项。2、状态规格: 冻干品, 3.0mL/支。4、基质: 人血清基质。5、效期及稳定性: 2℃~8℃条件下储存, 有效期 24 个月。6、产品可提供 5 个水平浓度组合, 应附有产品的使用说明书。			
22	AE-25 感染性疾病血清学标志物系列 C(非定值)	抗-HAV IgM、抗-HBcIgM、抗-HEV IgM	可溯源至国际标准或者国家标准; 适用于体外诊断试剂 (包括酶联免疫及胶体金); S/CO 值在 2-5 之间 (竞争法除外)。要求-15℃以下保存, 有效期两年以上 (包括两年)。其中 HIV: 要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度, 要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度; HCV: 要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度, 要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度; TP: 要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU; 200mIU、400mIU。			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
23	AE-26 抗核抗体(非定值)	包括抗核抗体均质型、抗核抗体核仁型、抗核抗体着丝点型、抗核抗体颗粒型、抗 dsDNA 抗体、抗 SS-A 抗体、抗 SS-B 抗体、抗 Jo-1 抗体、抗 Scl-70 抗体、抗 U1-snRNP 抗体和抗 SmD1 抗体	适用于体外诊断试剂。在-20℃储存条件下有效期大于 12 个月。开瓶后,储存于 2 至 8℃ 条件下可稳定 30 天。均一性: 瓶间均一性 CV% ≤10%, 瓶内均一性 CV% ≤10%			
24	AE-27 优生优育免疫学测定 (TORCH) (非定值)	巨细胞病毒 (Cytomegalovirus)、单纯疱疹病毒 (Herpes simplex virus)、弓形体 (Toxoplasma gondii)、风疹病毒 (Rubella virus) IgG 及 IgM 抗体检测	可溯源至国际标准或者国家标准; 适用于体外诊断试剂 (包括酶联免疫及胶体金); S/CO 值在 2-5 之间 (竞争法除外)。要求-15℃以下保存, 有效期两年以上 (包括两年)。			
25	AE-28 人乳头瘤病毒-16, -18 及分型(非定值)	人乳头瘤病毒-16, -18	5 支/套, 含高中低。重点涵盖 16、18 型。			
26	AE-31 感染性疾病抗原抗体的快速检测 (非定值)	乙肝表面抗原 (HBsAg)、抗-HCV (Anti-HCV)、梅毒抗体 (Anti-TP)、抗-HIV (Anti-HIV)	可溯源至国际标准或者国家标准; 适用于体外诊断试剂 (包括酶联免疫及胶体金); S/CO 值在 2-5 之间 (竞争法除外)。(包括 14 天); (金豪 7 天), 要求-15℃以下保存, 有效期两年以上 (包括两年)。其中 HIV: 要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度, 要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度; HCV: 要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度, 要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度; TP: 要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU;			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
			200mIU、400mIU 。			
27	AE-32 新型冠状病毒核酸检测（非定值）	新型冠状病毒核酸检测	适用于中国 CDC 和 WHO 已公布序列的试剂厂家。5 支/套，1.0ML/支。每套基础要求为中度阳性样本 2 支，弱阳性样本 2 支，阴性样本 1 支。 -20℃保存能稳定 24 个月，开瓶稳定期 2-8℃稳定 7 天以上。			
28	AE-34 网织红细胞计数（非定值）	网织红细胞计数	1、液态，3ml/支 2、存储温度 2-8℃			
29	AE-35EB 病毒核酸检测（PCR-EBV）（非定值）	PCR-EBV	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃环境中，可稳定 3 个月；-15℃以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：（-20±5）℃环境中储存。			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
30	AE-36 巨细胞病毒核酸检测 (PCR-CMV) (非定值)	PCR-CMV	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃环境中，可稳定 3 个月；-15℃以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：(-20±5)℃环境中储存。			
31	AE-37 核酸检测(非病毒) (PCR-TB, CT and NG) (非定值)	PCR- TB, CT and NG	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃环境中，可稳定 3 个月；-15℃以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：(-20±5)℃环境中储存。			
32	AE-39 便携式血糖检测仪(非定值)(进口)	快速血糖 (Glu)	1、检测项目包含：快速血糖 (Glu)。2、状态规格：液态，2.0mL/支。3、效期及稳定性：2℃~30℃条件下储存，有效期 24 个月；开瓶 2-30℃稳定 14 天以上。4、产品可提供 10 个水平浓度组合，应附有产品的使用说明书。5、适用性：适用于罗氏 ACCU-CHEK Performa、强生血糖仪 OneTouch UltraEasy、雅培 FreeStyle Optium Neo H、艾康血糖测试仪、三诺血糖仪、拜尔血糖仪 Contour TS、鱼跃血糖仪悦好 III 型等主流检测系统。6、提供产品的均匀性稳定性报告。			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
33	AE-40 胃蛋白酶原 (PEPSINOGEN) (非定值)	胃蛋白酶原 I (PGI)、胃蛋白酶原 II (PGII) 和比值	1、包含胃蛋白酶原 I (PGI)、胃蛋白酶原 II (PGII) 2、状态规格：冻干品，2.0mL/支。3、基质：人血清基质。4、效期及稳定性：2℃~8℃条件下储存，有效期 24 个月。5、产品可提供 5 个水平浓度组合，应附有产品的使用说明书。			
34	AE-41 粪便隐血试验 (非定值)	人粪便隐血 (FOB) 定性检测	1、用途：用于人粪便隐血 (FOB) 定性检测试剂 (胶体金法、化学法和双联法) 的室内质量控制或室间质量评价。2、性状：干粉状。3、主要成分组成：人血红蛋白及保护剂。4、浓度水平要求：4 水平，每批次覆盖阴性、弱阳性、阳性、超高值结果 (钩状效应结果)。5、储存条件及有效期：未复溶前 2~8℃ 保存 12 个月，常温保存 6 个月；复溶后在 2~8℃ 条件下保存 7 天。6、具备国家食药监局检测报告。			
35	AE-42 人乳头瘤病毒基因分型 (HPV Genotyping) (非定值)	人乳头瘤病毒基因分型	1、包装规格：液体，0.5ml/管，5 个水平；2、稳定性：2-8℃ 环境中，可稳定 3 个月；-15℃ 以下环境中，可稳定 18 个月；3、适用性：适用不同检测平台、不同检测方法学、适用所有厂家试剂盒；4、贮存条件：(-20±5)℃ 环境中储存。			

序号	专业	项目	参数说明	投标参数	偏离说明	备注
36	AE-43D-二聚体(非定值)	D-二聚体	1、适用于主流血凝分析仪、生化分析仪、POCT 平台 2、1ml/支，液态 3、开瓶 2-8℃保存 14 天			
37	AE-44 抗缪勒管激素(非定值)	抗缪勒管激素	检测范围：缪勒氏管激素试剂检测线性范围≥1500 pmol/l。在 2~8℃的贮存环境下有效期≥50 天。符合国际量值溯源体系要求			
38	AE-77 采供血机构血液检验(非定值)	丙氨酸氨基转移酶(ALT)、乙肝表面抗原(HBsAg)、抗-HCV(Anti-HCV)、梅毒抗体(Anti-TP)、抗-HIV(Anti-HIV)	可溯源至国际标准或者国家标准；适用于体外诊断试剂(包括酶联免疫及胶体金)；S/CO 值在 2-5 之间(竞争法除外)。(包括 14 天)；(金豪 7 天)，要求-15℃以下保存，有效期两年以上(包括两年)。其中 HIV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；HCV：要求拥有适用国产试剂的 0.2NCU、0.5NCU、1NCU 浓度，要求拥有适用进口试剂的 2NCU、4NCU、8NCU 浓度；TP：要求拥有适用国产特异性试剂的 3mIU、6mIU、12mIU、21mIU；200mIU、400mIU。			
39	AE-78 血型(非定值)	ABO 血型(ABO Grouping)、Rh(D)血型	保质期≥15 天，瓶间变异<15%，能避免非人源物质的干扰，均为液体，红细胞 2~8℃可保存、血浆-20℃保存、患者标本 2~8℃可保存。适用当前技术上的所有方法和市售的所有机型及方法(盐水试管法、强生卡法、达亚美卡法、戴安娜卡法、凝聚胺法)。			

备注：1、投标人应对照招标文件第三章《采购需求和技术规格要求》中技术要求逐条说明所提供货物和服务对招标文件的技术规格做出实质性的响应情况，并申明与技术规格条文的偏差和例外。

2、投标人需如实填写参数响应情况，并标明是否偏离，不得只填写“满足”、“符合”、“响应”等文字。**如有偏离投标视为无效。**

3、投标人必须如实填写投标产品对招标技术要求的响应情况。

（1）如果发现投标人提供的《技术规格偏离表》填写不实，或中标人实际供货的产品技术参数未能达到其投标文件的响应程度，可视作该投标人虚假应标；

（2）虽然“投标规格”栏中填写了实际投标产品的技术参数，未完全响应招标技术要求，但“偏离”栏中仍填写无偏离，且未在“备注”栏中作任何说明的，也可视作该投标人虚假应标；

（3）评标委员会有权否决虚假应标的投标人投标，或取消其中标候选人资格；招标人有权对虚假应标投标人终止合同，并按有关法律规定及招标文件相关条款处理。给招标人造成的损失须进行相应赔偿。

4、投标人保证：除商务和技术偏差表列出的偏差外，投标人响应招标文件的全部要求。

## 十一、技术/商务响应资料

1. 配送服务方案

2. 维保、售后服务体系与维保方案

3. 配送能力

4. 优惠条件

5. 产品质量

## 十二、书面承诺函

致：安徽省临床检验中心

安徽省招标集团股份有限公司

就贵方项目编号为{项目编号：FS34000120230330 号 002/ZF2023-11-0066}的 2023 年医疗机构临床实验室 EQA 质控品采购项目，我方现做出以下承诺：

1、我方已明确本项目采用**全费用综合单价合同**，我方的投标报价，在合同执行过程中保持不变，不得以任何理由向采购人要求增加费用。

2、符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

3、我方无“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同单位，参加同一合同项下的政府采购活动”情形。

4、我方已仔细阅读招标文件所有内容，并对招标文件所有条款均无异议。

若上述承诺任何一条不能兑现，采购人有权取消我方中标资格。

特此承诺

投 标 人：\_\_\_\_\_ 名称 \_\_\_\_\_（盖章）

法定代表人或其委托代理人：\_\_\_\_\_（签字或盖章）

日期：\_\_年\_\_月\_\_日

### 十三、投标人须知前附表规定的其他材料

### 十四、投标人认为应该提供的其他资料