

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称: 质控监测试剂耗材

采购项目编号: **SXLXHW-2025-010**

西安市中心血站

陕西立信工程项目管理有限公司共同编制

2025年06月05日

第一章 投标邀请

陕西立信工程项目管理有限公司（以下简称“代理机构”）受西安市中心血站委托，拟对质控监测试剂耗材进行国内公开招标，兹邀请符合本次招标要求的供应商参加投标。

一、采购项目编号：SXLXHW-2025-010

二、采购项目名称：质控监测试剂耗材

三、招标项目简介

按照“一法两规”的相关要求，西安市中心血站需开展采供血相关工艺卫生监测、关键设备监测、关键物料以及血液产品质量抽检等工作。基于业务工作实际，需采购包括血浆亚甲蓝测定试剂盒、进口正常范围定值质控血浆、进口凝血因子VIII活性测定试剂盒、进口残余白细胞计数仪耗材、适用于进口BD全自动微生物培养仪（型号BACTEC FX200）的需氧微生物培养瓶（BD）、厌氧微生物培养瓶（BD）等试剂耗材，以保证临床供血质量，保障临床用血安全、有效。

四、供应商参加本次政府采购活动应具备的条件

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

（二）落实政府采购政策需满足的资格要求：

1.执行政府采购促进中小企业发展的相关政策

无

（三）本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、营业执照等主体资格证明文件：具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人，提供合法有效的统一社会信用代码营业执照（事业单位提供事业单位法人证书，自然人应提供身份证）；并进行电子签章。

2、财务状况证明：供应商提供2024年度经审计完整的财务审计报告（成立时间至提交投标文件截止时间不足一年的可提供成立后任意时段的资产负债表），或其开标前三个月内供应商开户银行基本账户银行出具的资信证明，或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函；并进行电子签章。

3、税收缴纳证明：提供投标截止时间前3个月内任意一个月份(投标截止时间当月不计入)的依法缴纳税收的相关凭据（时间以税款所属日期为准），凭据应有税务机关或代收机关的公章或业务专用章。依法免税或无须缴纳税收的供应商，应提供相应证明文件；

4、社会保障资金缴纳证明：社会保障资金缴纳证明：提供投标截止时间前3个月内任意一个月份(投标截止时间当月不计入)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；并进行电子签章。

5、能力书面声明：具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；并进行电子签章。

6、无重大违法记录：近3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明；并进行电子签章。

7、信用查询：供应商应在投标截止日前在信用中国网（www.creditchina.gov.cn）未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单和在中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限届满的除外，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）；须提供信用中国网及中国政府采购网相应查询结果的网站截图（查询日期为从招标文件发售之日起至投标截止日前）并加盖供应商公章。

8、法定代表人授权书/法定代表人身份证明：非法定代表人参加投标的，须提供法定代表人委托授权书、授权代表身份证、授权代表提供在投标单位缴纳的社保记录（近3个月内）；法定代表人参加投标时,只须提供法定代表人身份证。

9、承诺书1：供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书。

10、承诺书2：供应商提供质量保证承诺书。

11、非联合体声明：投标供应商应提供《非联合体不分包投标声明》，视为独立投标，不分包；并进行电子签章。

12、资质要求：所投产品属于医疗器械的，生产厂商须提供《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》，代理商须提供《医疗器械经营许可证》或《医疗器械经营备案凭证》，纳入医疗器械注册管理的，提供医疗器械注册证；所投产品属于药品的，生产厂商须提供《药品生产许可证》，代理商须提供《药品经营许可证》，纳入药品管理的提供《注册证》或《再注册批件》；进口产品需提供完整授权链条的产品授权书，且授权范围需包含本次采购项目内容；并进行电子签章。

五、电子化采购相关事项

本项目实行电子化采购，使用的电子化交易系统为：陕西省政府采购综合管理平台的项目电子化交易系统（以下简称“项目电子化交易系统”），登录方式及地址：通过陕西省政府采购网（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/>）首页供应商用户登录陕西省政府采购综合管理平台（以下简称“政府采购平台”），进入项目电子化交易系统。供应商应当按照以下要求，参与本次电子化采购活动。

（一）供应商应当自行在陕西省政府采购网-办事指南查看相应的系统操作指南，并严格按照操作指南要求进行系统操作。在登录、使用政府采购平台前，应当按照要求完成供应商注册和信息完善，加入政府采购平台供应商库。

（二）供应商应当使用纳入陕西省政府采购综合管理平台数字证书互认范围的数字证书及签章（以下简称“互认的证书及签章”）进行系统操作。供应商使用互认的证书及签章登录政府采购平台进行的一切操作和资料传递，以及加盖电子签章确认采购过程中制作、交换的电子数据，均属于供应商真实意思表示，由供应商对其系统操作行为和电子签章确认的事项承担法律责任。

已办理互认的证书及签章的供应商，校验互认的证书及签章有效性后，即可按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作；未办理互认的证书及签章的供应商，按要求办理互认的证书及签章并校验有效性后，按照系统操作要求进行身份信息绑定、权限设置和系统操作。互认的证书及签章的办理与校验，可查看陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务。

供应商应当加强互认的证书及签章日常校验和妥善保管，确保在参加采购活动期间互认的证书及签章能够正常使用；供应商应当严格互认的证书及签章的内部授权管理，防止非授权操作。

（三）供应商应当自行准备电子化采购所需的计算机终端、软硬件及网络环境，承担因准备不足产生的不利后果。

（四）政府采购平台技术支持：

在线客服：通过陕西省政府采购网-在线客服进行咨询

技术服务电话：029-96702

CA及签章服务：通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务进行查询

六、招标文件获取时间、方式及地址

（一）招标文件获取时间：详见采购公告

（二）在招标文件获取开始时间前，采购人或代理机构将本项目招标文件上传至项目电子化交易系统，向供应商提供。供应商通过项目电子化交易系统获取招标文件。成功获取招标文件的，供应商将收到已获取招标文件的回执函。未成功获取招标文件的供应商，不得参与本次采购活动，不得对招标文件提起质疑。

成功获取招标文件后，采购人或代理机构进行澄清或者修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或代理机构将通过项目电子化交易系统发布澄清或者修改后的招标文件，供应商应当重新获取招标文件；澄清或者修改后的招标文件发布日期距提交投标文件截止日期不足15日的，采购人或代理机构顺延提交投标文件的截止时间。供应商未重新获取招标文件或者未按照澄清或者修改后的招标文件编制投标文件进行投标的，自行承担不利后果。

注：获取的招标文件主体格式包括pdf、word两种格式版本，其中以pdf格式为准。

七、投标文件提交截止时间及开标时间、地点、方式

（一）投标文件提交截止时间及开标时间：详见采购公告

（二）投标文件提交方式、地点：供应商应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统提交投标文件。成功提交的，供应商将收到已提交投标文件的回执函。

（三）本项目采取网上开标，即采购人或代理机构通过项目电子化交易系统“开标/开启大厅”组织在线开标。

八、本投标邀请在陕西省政府采购网以公告形式发布

九、供应商信用融资

根据《陕西省财政厅关于加快推进我省中小企业政府采购信用融资工作的通知》（陕财办采〔2020〕15号）和《陕西省中小企业政府采购信用融资办法》（陕财办采〔2018〕23号）文件要求，为助力解决政府采购成交供应商资金不足、融资难、融资贵的困难，促进供应商依法诚信参加政府采购活动，有融资需求的供应商可登录陕西省政府采购网—陕西省政府采购金融服务平台（<http://www.ccgp-shaanxi.gov.cn/zcdservice/zcd/shanxi/>），选择符合自身情况的“政采贷”银行及其产品，凭项目中标（成交）结果、中标（成交）通知书等信息在线向银行提出贷款意向申请、查看贷款审批情况等。

十、联系方式

采购人：西安市中心血站

地址：朱雀大街407号

邮编：710065

联系人：冯娜

联系电话：02985212746

代理机构：陕西立信工程项目管理有限公司

地址：陕西省西安市雁塔区陕西省西安市雁塔区太白南路39号金石柏朗大厦12层1201、1202、1205室

邮编：710065

联系人：张菲

联系电话：029-87519950-809

采购监督机构：西安市财政局政府采购管理处

联系人：杜新星

联系电话：029-89821846

第二章 投标人须知

2.1 投标人须知前附表

序号	应知事项	说明和要求
1	采购预算（实质性要求）	<p>本项目各包采购预算金额如下：</p> <p>采购包1：620,288.00元</p> <p>投标人的采购包投标报价高于采购包采购预算的，其投标文件将按无效处理。</p>
2	最高限价（实质性要求）	<p>详见第三章。</p> <p>投标人的采购包投标报价高于最高限价的，其投标文件将按无效处理。</p>
3	评标方法	<p>采购包1：综合评分法</p> <p>（详见第五章）</p>
4	是否接受联合体	<p>采购包1：不接受</p> <p>如以联合体投标的，联合体各方均应当具备本招标文件要求的资格条件和能力。</p> <p>（1）联合体各方均应具有承担本项目必备的条件，如相应的人力、物力、资金等。</p> <p>（2）招标文件对投标人资格条件有特殊要求的，联合体各个成员都应当具备规定的相应资格条件。</p> <p>（3）同一专业的单位组成的联合体，应当按照资质等级较低的单位确定联合体的资质等级。如：某联合体由三个单位组成，其中两个单位资质等级为甲级，另一单位资质等级为较甲级更低的乙级，则该联合体资质等级为乙级。</p>
5	落实节能、环保产品政策	<p>1.根据《财政部发展改革委生态环境部市场监管总局关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）相关要求，政府采购节能产品、环境标志产品实施品目清单管理。财政部、发展改革委、生态环境部等部门确定实施政府优先采购和强制采购的产品类别，以品目清单的形式发布并适时调整。</p> <p>2.本项目采购的无产品属于节能产品政府采购品目清单中应强制采购的产品范围，供应商应当提供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，否则作无效投标处理。</p> <p>3.本项目采购的无产品属于节能产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，本项目采购的无产品属于环境标志产品政府采购品目清单中应优先采购的产品范围，评审得分/响应报价相同的，按供应商提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列。</p>
6	小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除（仅非预留份额采购项目或预留份额采购项目中的非预留部分采购包适用）	<p>关于本项目采购包中执行小微企业（监狱企业、残疾人福利性单位视同小微企业）价格扣除情况、具体扣除比例和规则详见第五章。</p>

7	充分、公平竞争保障措施（实质性要求）	<p>核心产品允许有多个，不同供应商提供了任意一个相同品牌的核心产品，即视为提供相同品牌的供应商。</p> <p>使用综合评分法的采购项目，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，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，其他同品牌投标人不作为中标候选人。</p> <p>采用最低评标价法的采购项目，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，由采购人或者采购人委托评标委员会按照随机抽取方式确定一个参加评标的投标人，其他投标无效。</p> <p>核心产品清单详见第三章。</p> <p>在符合性审查环节提供核心产品品牌不足3个的，视为有效投标人不足3家。</p>
8	不正当竞争预防措施（实质性要求）	<p>在评标过程中，评标委员会认为投标人投标报价明显低于其他通过符合性审查投标人的投标报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内通过项目电子化交易系统进行书面说明，必要时提交相关证明材料。投标人提交的书面说明，应当加盖投标人公章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则视为不能证明其投标报价合理性。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效投标处理。</p>
9	投标保证金	缴交方式：否
10	标书费信息	免费获取
11	履约保证金（实质性要求）	采购包1：不缴纳
12	投标有效期（实质性要求）	提交投标文件的截止之日起不少于90天。
13	招标代理服务费（实质性要求）	<p>本项目收取代理服务费</p> <p>代理服务费用收取对象：中标/成交供应商</p> <p>代理服务费收费标准：代理服务费收费标准：国家计价格【2002】1980号文件《招标代理服务收费管理暂行办法》、国家发展改革委员会办公厅颁发的《关于招标代理服务费收费有关问题的通知》、《调整后的招标代理服务收费标准》（发改价格【2011】534号）计费标准下浮20%收取。</p>
14	采购结果公告	采购结果将在陕西省政府采购网予以公告。
15	中标通知书	采购结果公告发布的同时，采购人或代理机构通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书；中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。
16	政府采购合同公告、备案	<p>政府采购合同签订之日起2个工作日内，采购人将政府采购合同在“陕西省政府采购网”予以公告；</p> <p>政府采购合同签订之日起7个工作日内，采购人将本项目采购合同通过政府采购平台进行备案。</p>
17	进口产品	允许。本项目允许采购进口产品，进口产品的清单详见第3章。
18	是否组织潜在供应商现场考察	采购包1：组织现场踏勘：否

19	特殊情况	<p>出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当中止电子化采购活动，并保留相关证明材料备查：</p> <p>（一）交易系统发生故障（包括感染病毒、应用或数据库出错）而无法正常使用；</p> <p>（二）因组织场所停电、断网等原因，导致采购活动无法继续通过交易系统实施的；</p> <p>（三）其他无法保证电子化交易的公平、公正和安全的情况。</p> <p>出现上述的情形，不影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构可以待上述情形消除后继续组织采购活动；影响或者可能影响采购公平、公正的，采购人或者代理机构应当依法废标。</p>
----	------	---

2.2总则

2.2.1适用范围

- 一、本招标文件仅适用于本次公开招标采购项目。
- 二、本招标文件的最终解释权由西安市中心血站和陕西立信工程项目管理有限公司享有。对招标文件中供应商参加本次政府采购活动应当具备的条件，招标项目技术、服务、商务及其他要求，评标细则及标准由西安市中心血站负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西立信工程项目管理有限公司负责解释。

2.2.2有关定义

- 一、“采购人”是指依法进行政府采购的各级国家机关、事业单位、团体组织。本次招标的采购人是西安市中心血站。
- 二、“投标人”是指按照采购公告规定获取了招标文件，拟参加投标和向采购人提供货物、工程或服务的法人、其他组织或者自然人。
- 三、“代理机构”是指政府采购集中采购机构和从事政府采购代理业务的社会中介机构。本项目的代理机构是陕西立信工程项目管理有限公司。
- 四、“网上开标”是指代理机构通过项目电子化交易系统在线完成签到、开标、唱标和记录等活动，供应商通过项目电子化交易系统在线完成投标文件解密、参与开标活动。
- 五、“电子评标”是指通过项目电子化交易系统在线完成资格审查小组和评审小组组建，开展资格和符合性审查、比较与评价、出具评标报告、推荐中标候选供应商等活动。

2.3招标文件

2.3.1招标文件的构成

- 一、招标文件是投标人准备投标文件和参加投标的依据，同时也是资格审查、评标的重要依据。招标文件用以阐明招标项目所需的资质、技术、服务及报价等要求、招标投标程序、有关规定和注意事项以及合同主要条款等。本招标文件包括以下内容：
 - （一）投标邀请；
 - （二）投标人须知；
 - （三）招标项目技术、服务、商务及其他要求；
 - （四）资格审查；
 - （五）评标办法；
 - （六）投标文件格式；
 - （七）拟签订采购合同文本。

- 二、投标人应认真阅读和充分理解招标文件中的所有的事项、格式条款和规范要求。投标人没有对招标文件全面做出实质性响应所产生的风险由投标人承担。

2.3.2招标文件的澄清和修改

- 一、在投标文件提交截止时间前，采购人或者代理机构可以对已发出的招标文件进行必要的澄清或者修改。

二、澄清或者修改的内容为招标文件的组成部分，采购人或者代理机构将在陕西省政府采购网发布更正公告，投标人应及时关注本项目更正公告信息，按更正后公告要求进行响应。更正内容可能影响投标文件编制的，采购人或者代理机构将通过项目电子化交易系统发布更正后的招标文件，投标人应依据更正后的招标文件编制投标文件。若投标人未按前述要求进行投标响应的，自行承担不利后果。

2.4 投标文件

2.4.1 投标文件的语言

一、投标人提交的投标文件以及投标人与采购人或代理机构就有关投标的所有来往书面文件均须使用中文。投标文件中如附有外文资料，主要部分要对应翻译成中文并附在相关外文资料后面。未翻译的外文资料，评标委员会将其视为无效材料。

二、翻译的中文资料与外文资料如果出现差异和矛盾时，以中文为准。涉嫌提供虚假材料的按照相关法律法规处理。

三、如因未翻译而造成对投标人的不利后果，由投标人承担。

2.4.2 计量单位

除招标文件中另有规定外，本项目均采用国家法定的计量单位。

2.4.3 投标货币

本次项目均以人民币报价。

2.4.4 知识产权

一、投标人应保证在本项目中使用的任何技术、产品和服务（包括部分使用），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和经济纠纷，如因专利权、商标权或其它知识产权而引起法律和经济纠纷，由投标人承担所有相关责任。采购人享有本项目实施过程中产生的知识成果及知识产权。

二、投标人将在采购项目实施过程中采用自有或者第三方知识成果的，使用该知识成果后，投标人需提供开发接口和开发手册等技术资料，并承诺提供无限期支持，采购人享有使用权（含采购人委托第三方在该项目后续开发的使用权）。

三、如采用投标人所不拥有的知识产权，则在投标报价中必须包括合法使用该知识产权的相关费用。

2.4.5 投标文件的组成

投标人应当按照招标文件的要求编制投标文件。投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应。

投标文件具体内容详见第六章。

2.4.6 投标文件格式

一、投标人应按照招标文件第六章中提供的“投标文件格式”填写相关内容。

二、对于没有格式要求的投标文件由投标人自行编写。

2.4.7 投标报价（实质性要求）

一、投标人的报价是投标人响应招标项目要求的全部工作内容的价格体现，包括投标人完成本项目所需的一切费用。

二、投标人每种货物及服务内容只允许有一个报价，并且在合同履行过程中是固定不变的，任何有选择或可调整的报价将不予接受，并按无效投标处理。

三、投标文件报价出现前后不一致的，按照招标文件第五章评标办法规定予以修正，修正后的报价经投标人通过项目电子化交易系统进行确认，并加盖投标人（法定名称）电子签章，投标人未在规定时间内确认的，其投标无效。

2.4.8 投标有效期（实质性要求）

投标有效期详见第二章“投标人须知前附表”，投标文件未明确投标有效期或者投标有效期小于“投标人须知前附表”中投标有效期要求的，其投标文件按无效处理。

2.4.9 投标文件的制作、签章和加密（实质性要求）

一、投标文件应当根据招标文件进行编制，投标人应通过陕西省政府采购网-办事指南-CA及签章服务下载投标（响应）客户端，使用客户端编制投标文件。

二、投标人应按照客户端操作要求，对应招标文件的每项实质性要求，逐一如实响应；未如实响应或者响应内容不符合招

标文件对应项的要求的，其投标文件作无效处理。

三、投标人完成投标文件编制后，应按照招标文件第一章明确的签章要求，使用互认的证书及签章对投标文件进行电子签章和加密。

四、招标文件澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，代理机构将重新发布澄清或者修改后的招标文件，投标人应重新获取澄清或者修改后的招标文件，按照澄清或者修改后的招标文件进行投标文件编制、签章和加密。

2.4.10 投标文件的提交

一、（实质性要求）投标人应当在投标文件提交截止时间前，通过项目电子化交易系统完成投标文件提交。

二、在投标文件提交截止时间后，采购人或者代理机构不再接受投标人提交投标文件。投标人应充分考虑影响投标文件提交的各种因素，确保在投标文件提交截止时间前完成提交。

2.4.11 投标文件的补充、修改、撤回（实质性要求）

投标文件提交截止时间前，投标人可以补充、修改或者撤回已成功提交的投标文件；对投标文件进行补充、修改的，应当先行撤回已提交的投标文件，补充、修改后重新提交。

供应商投标文件撤回后，视为未提交过投标文件。

2.5 开标、资格审查、评标和中标

2.5.1 开标及开标程序

一、本项目为网上开标项目。网上开标的开始时间为投标文件提交截止时间。成功提交或解密电子投标文件的投标人不足3家的，不予开标，采购人或代理机构将作废标处理。

二、开标准备工作

开标/开启前30分钟内，供应商需登录项目电子化交易系统-“供应商开标大厅”-进入开标选择对应项目包组操作签到，签到完成后等待代理机构开标/开启。

三、解密投标文件（实质性要求）

投标文件提交截止时间后，成功提交投标文件的投标人符合招标文件规定数量的，代理机构将启动投标文件解密程序，解密时间为30分钟；投标人应在规定的解密时间内，使用互认的证书及签章通过项目电子化采购系统进行投标文件解密。

四、开标

解密时间截止或者所有投标人投标文件均完成解密后（以发生在先的时间为准），由代理机构通过项目电子化交易系统对投标人名称、投标文件解密情况、投标报价进行展示。

开标过程中，各方主体均应遵守互联网有关规定，不得发表与采购活动无关的言论。投标人对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人或代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，及时向工作人员提出询问或者回避申请。采购人或代理机构对投标人提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人完成投标文件解密后，自主决定是否参加网上在线开标，未参加的，视同认可开标结果。

2.5.2 查询及使用信用记录

开标结束后，采购人或代理机构根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》（财库〔2016〕125号）的要求，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、“中国政府采购网”网站（www.ccgp.gov.cn）等渠道，查询投标人在投标文件提交截止时间前的信用记录并保存信用记录结果网页截图，拒绝列入失信被执行人名单、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单中的供应商参加本项目的采购活动。

两个以上的自然人、法人或者其他组织组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加政府采购活动的，将对所有联合体成员进行信用记录查询，联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

2.5.3 资格审查

详见招标文件第四章。

2.5.4 评标

详见招标文件第五章。

2.5.5中标通知书

一、采购人或者评标委员会确认中标供应商后，代理机构在陕西省政府采购网发布中标结果公告、通过项目电子化交易系统发出中标通知书，中标供应商通过项目电子化交易系统获取中标通知书。

二、中标通知书是采购人和中标供应商签订政府采购合同的依据，是合同的有效组成部分。如果出现政府采购法律法规、规章制度规定的中标无效情形的，将以公告形式宣布发出的中标通知书无效，中标通知书将自动失效，并依法重新确定中标供应商或者重新开展采购活动。

三、中标通知书对采购人和中标供应商均具有法律效力。

2.6签订及履行合同和验收

2.6.1签订合同

一、采购人应在中标通知书发出之日起三十日内与中标人签订采购合同。

二、采购人和中标人签订的采购合同不得对招标文件确定的事项以及中标人的投标文件作实质性修改。

2.6.2合同分包和转包（实质性要求）

2.6.2.1合同分包

一、投标人根据招标文件的规定和采购项目的实际情况，拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作分包的，应当在投标文件中载明分包承担主体，分包承担主体应当具备相应资质条件且不得再次分包。分包供应商履行的分包项目的品牌、规格型号及技术要求等，必须与中标的品牌、规格型号及技术要求一致。

二、分包履行合同的部分应当为采购项目的非主体、非关键性工作，不属于中标人的主要合同义务。

三、采购合同实行分包履行的，中标人就采购项目和分包项目向采购人负责，分包供应商就分包项目承担责任。

四、中小企业依据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的政策获取政府采购合同后，小型、微型企业不得将合同分包或转包给大型、中型企业，中型企业不得将合同分包或转包给大型企业。

采购包1：不允许合同分包。

2.6.2.2合同转包

一、严禁中标人将本项目转包。本项目所称转包，是指将本项目转给他人或者将本项目全部肢解以后以分包的名义分别转给他人的行为。

二、中标人转包的，视同拒绝履行政府采购合同，将依法追究法律责任。

2.6.3采购人增加合同标的的权利

采购合同履行过程中，采购人需要追加与合同标的相同的货物或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标人协商签订补充合同，但所有补充合同的采购金额不得超过原合同采购金额的百分之十。

2.6.4履行合同

一、合同一经签订，双方应严格履行合同规定的义务。

二、在合同履行过程中，如发生合同纠纷，合同双方应按照《中华人民共和国民法典》规定及合同条款约定进行处理。

2.6.5履约验收方案

采购包1：

满足国家及行业相关标准及要求

2.6.6资金支付

采购人按财政部门的相关规定及采购合同的约定进行支付。

2.7纪律要求

2.7.1评标活动纪律要求

采购人、代理机构应保证评标活动在严格保密的情况下进行，采购人、代理机构、投标人和评标委员会成员应当严格遵守

政府采购法律法规规章制度和本项目招标文件以及代理机构现场管理规定，接受采购人委派的监督人员的监督，任何单位和个人不得非法干预和影响评标过程和结果。对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

对各投标人的商业秘密，评标委员会成员应予以保密，不得泄露给其他投标人。

2.7.2 投标人不得具有的情形（实质性要求）

一、有下列情形之一的，视为投标人串通投标：

- （一）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；
- （二）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （三）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- （四）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- （五）不同投标人的投标文件相互混装。

二、提供虚假材料谋取中标；

三、采取不正当手段诋毁、排挤其他投标人；

四、与采购人或代理机构、其他投标人恶意串通；

五、向采购人或代理机构、评标委员会成员行贿或者提供其他不正当利益；

六、在招标过程中与采购人或代理机构进行协商谈判；

七、中标后无正当理由拒不与采购人签订政府采购合同；

八、未按照采购文件确定的事项签订政府采购合同；

九、将政府采购合同转包或者违规分包；

十、提供假冒伪劣产品；

十一、擅自变更、中止或者终止政府采购合同；

十二、拒绝有关部门的监督检查或者向监督检查部门提供虚假情况；

十三、法律法规规定的其他禁止情形。

投标人有上述情形的，按照规定追究法律责任，具备一至十一条情形之一的，其投标文件无效，或取消被确认为中标供应商的资格或认定中标无效。

2.8 询问、质疑和投诉

一、询问、质疑、投诉的接收和处理严格按照《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《政府采购质疑和投诉办法》等规定办理。

二、供应商询问、质疑的答复主体：

根据委托代理协议约定，供应商对招标文件中采购需求的询问、质疑由 陕西立信工程项目管理有限公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西立信工程项目管理有限公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 陕西立信工程项目管理有限公司 负责答复。

三、供应商提出的询问，应当明确询问事项，如以书面形式提出的，应由供应商签字并加盖公章。

为提高采购效率，降低社会成本，鼓励询问主体对于不损害国家及社会利益或自身合法权益的问题或情形采用询问方式处理解决（包含但不限于文字错误、标点符号、不影响投标文件的编制的情形）。

四、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，以书面形式向采购人、代理机构提出质疑。供应商应在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。供应商应知其权益受到损害之日，是指：

- （一）对可以质疑的采购文件提出质疑的，为收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日
- （二）对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- （三）对中标或者成交结果提出质疑的，为中标或者成交结果公告期限届满之日。

五、本项目不接受在线提交质疑，供应商通过书面形式线下向采购人或代理机构提交质疑资料。

六、供应商提出质疑时应当准备的资料

（一）质疑书正本**1份**；（政府采购供应商质疑函范本详见附件一）

（二）法定代表人或主要负责人授权委托书**1份**（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（三）法定代表人或主要负责人身份证复印件**1份**；

（四）委托代理人身份证复印件**1份**（委托代理人办理质疑事宜的需提供）；

（五）针对质疑事项必要的证明材料（针对招标文件提出的质疑，需提交从项目电子化交易系统获取的招标文件回执单）。

答复主体：代理机构

联系人：张菲

联系电话：**029-87519950-809**

地址：西安市太白南路**39**号金石柏朗大厦**12**层**1201**室（陕西立信工程项目管理有限公司）

邮编：**710065**

注：根据《中华人民共和国政府采购法》的规定，供应商质疑不得超出采购文件、采购过程、采购结果的范围。

七、供应商对采购人或代理机构的质疑答复不满意，或者采购人或代理机构未在规定期限内作出答复的，供应商可以在答复期满后**15**个工作日内向同级财政部门提起投诉。

投诉受理单位：本采购项目同级财政部门。（政府采购供应商投诉书范本详见附件二）

第三章 招标项目技术、服务、商务及其他要求

（注：当采购包的评标方法为综合评分法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。带“▲”号条款为允许负偏离的参数需求，若未响应或者不满足，将在综合评审中予以扣分处理。）

（注：当采购包的评标方法为最低评标价法时带“★”的参数需求为实质性要求，供应商必须响应并满足的参数需求，采购人、采购代理机构应当根据项目实际需求合理设定，并明确具体要求。）

3.1采购项目概况

按照“一法两规”的相关要求，西安市中心血站需开展采供血相关工艺卫生监测、关键设备监测、关键物料以及血液产品质量抽检等工作。基于业务工作实际，需采购包括血浆亚甲蓝测定试剂盒、进口正常范围定值质控血浆、进口凝血因子VIII活性测定试剂盒、进口残余白细胞计数仪耗材、适用于进口BD全自动微生物培养仪（型号BACTEC FX200）的需氧微生物培养瓶（BD）、厌氧微生物培养瓶（BD）等试剂耗材，以保证临床供血质量，保障临床用血安全、有效。）

3.2采购内容

采购包1：
采购包预算金额（元）：620,288.00
采购包最高限价（元）：620,228.00
供应商报价不允许超过标的金额
（招单价的）供应商报价不允许超过标的单价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	质控监测试剂耗材34种	1.00	620,288.00	批	工业	否	是	否	否

3.3技术要求

采购包1：
标的名称：质控监测试剂耗材34种

序号	参数性质	技术参数与性能指标																																								
		<p>一、项目概况</p> <p>按照“一法两规”的相关要求，西安市中心血站需开展采供血相关工艺卫生监测、关键设备监测、关键物料以及血液产品质量抽检等工作。基于业务工作实际，需采购包括血浆亚甲蓝测定试剂盒、进口正常范围定值质控血浆、进口凝血因子VIII活性测定试剂盒、进口残余白细胞计数仪耗材、适用于进口BD全自动微生物培养仪（型号BACTEC FX200）的需氧微生物培养瓶（BD）、厌氧微生物培养瓶（BD）等试剂耗材，以保证临床供血质量，保障临床用血安全、有效。</p> <p>二、采购内容（包括采购品目、规格和数量）</p> <table><tr><th>序号</th><th>物品名称</th><th>数量</th><th>单位</th><th>预算金额（元）</th></tr><tr><td>1</td><td>进口残余白细胞计数仪耗材</td><td>10</td><td>盒</td><td>60000</td></tr><tr><td>2</td><td>进口正常范围定值质控血浆</td><td>10</td><td>盒</td><td>33000</td></tr><tr><td>3</td><td>进口凝血因子VIII活性测定试剂盒</td><td>15</td><td>盒</td><td>17475</td></tr><tr><td>4</td><td>需氧微生物培养瓶</td><td>1300</td><td>盒</td><td>71500</td></tr><tr><td>5</td><td>厌氧微生物培养瓶</td><td>1300</td><td>盒</td><td>71500</td></tr><tr><td>6</td><td>血浆亚甲蓝测定试剂盒</td><td>25</td><td>套</td><td>142500</td></tr><tr><td>7</td><td>辐照指示卡</td><td>45</td><td>盒</td><td>88200</td></tr></table>	序号	物品名称	数量	单位	预算金额（元）	1	进口残余白细胞计数仪耗材	10	盒	60000	2	进口正常范围定值质控血浆	10	盒	33000	3	进口凝血因子VIII活性测定试剂盒	15	盒	17475	4	需氧微生物培养瓶	1300	盒	71500	5	厌氧微生物培养瓶	1300	盒	71500	6	血浆亚甲蓝测定试剂盒	25	套	142500	7	辐照指示卡	45	盒	88200
序号	物品名称	数量	单位	预算金额（元）																																						
1	进口残余白细胞计数仪耗材	10	盒	60000																																						
2	进口正常范围定值质控血浆	10	盒	33000																																						
3	进口凝血因子VIII活性测定试剂盒	15	盒	17475																																						
4	需氧微生物培养瓶	1300	盒	71500																																						
5	厌氧微生物培养瓶	1300	盒	71500																																						
6	血浆亚甲蓝测定试剂盒	25	套	142500																																						
7	辐照指示卡	45	盒	88200																																						

8	血细胞分析用稀释液（GD-5稀释液A）	4	箱	1440
9	血细胞分析用溶血剂（LH-5溶血剂A）	4	箱	9200
10	血细胞分析用溶血剂（LD-5溶血剂A）	4	箱	8000
11	血细胞分析用染色液（DD-5染色液A）	4	盒	12000
12	血细胞分析用清洁液	2	盒	360
13	血细胞分析仪用校准品	4	盒	11200
14	血细胞分析仪用质控品水平2	12	盒	14400
15	血细胞分析仪用质控品水平3	12	盒	14400
16	标准人类血浆	2	盒	3600
17	TC缓冲液	4	盒	1000
18	氯化钙溶液	4	盒	800
19	APTT	4	盒	1500
20	血凝质控I（纤维蛋白原质控品）	6	盒	5100
21	全自动血液凝固分析装置清洗液	8	盒	3600
22	pH标准溶液	9	瓶	3465
23	电极保存液	3	盒	2400
24	纤维蛋白原测定试剂盒	6	盒	2730
25	微量总蛋白测定试剂盒	2	盒	720
26	总蛋白测定试剂盒（双缩脲法）	6	盒	816
27	压力蒸汽灭菌化学指示卡	8	盒	200
28	G-1消毒剂浓度试纸	10	盒	810
29	蒸汽灭菌指示胶带	2	卷	172
30	压力蒸汽灭菌生物指示剂	8	盒	2600
31	血浆游离血红蛋白测定试剂盒	6	盒	9600
32	甘油测定试剂盒（GPO-PAP法）	2	盒	3200
33	表面培养皿	1000	只	12000
34	营养琼脂平板（★核心产品）	1800	只	10800
总计				620288

三、技术要求（包括对产品的认证、检验报告等）

1残余白细胞计数仪耗材（进口）

- （1）适用于残余白细胞计数仪 ADAM-rWBC（韩国）。
- （2）规格50人份/套。
- （3）包含残余白细胞载玻片（50片）、残余白细胞标准微球（1瓶）、碘化丙啶白细胞核染色液（1瓶）。

2正常范围定值质控血浆（进口）

- （1）适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500。
- （2）规格：1 mL/瓶，10瓶/盒。
- （3）正常范围定值为70%—120%。
- （4）收货后有效期≥6个月。
- （5）能用于凝血因子VIII、纤维蛋白原在正常范围的质量控制；
- （6）准确性：在校准后的分析仪上检测该质控品，检测结果平均值应在质控品的靶值范围内。
- （7）瓶间差：用试剂盒检测相同批号不同瓶的质控品，检测结果的变异系数（CV）值应符合：a)凝血因子VIII：CV≤10.0%；b)纤维蛋白原：CV≤10.0%。
- （8）开瓶稳定性：质控品开瓶、复溶后，15-25℃保存4h（闭盖），-20℃以下保存4周（闭盖），检测其准确性、瓶间差，均应符合要求。

3凝血因子VIII活性测定试剂盒（进口）

- （1）适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500。
- （2）准确性：用待测FVIII试剂盒在校准后的分析仪上检测标准人类血浆，检测结果平均值与校准品靶值的相对偏差应不高于10.0%。
- （3）相同批号不同瓶的试剂的批内精密度应符合：
 - a)用正常质控血浆测试，试剂盒的批内精密度（变异系数，CV）应≤3.0%；
 - b)用异常值质控血浆测试，试剂盒的批内精密度（变异系数，CV）应≤10.0%。
- （4）三个不同批号的试剂的批间精密度应符合：
 - a)正常值质控血浆：检测结果的变异系数，CV应≤10.0%；
 - b)异常值质控血浆：检测结果的变异系数，CV应≤10.0%。
- （5）最小检测限应不高于1.0%活性的VIII因子。

(6) 测定范围：1%-100%，提高标本稀释度范围增至200%。

4 需氧、厌氧瓶（进口）

- (1) 适用于BD全自动微生物培养仪（型号BACTEC FX200）。
- (2) 使用荧光原理检测；
- (3) 瓶身直径 ≤ 4.2 cm，高 ≤ 14.8 cm；
- (4) 所需样品量 ≤ 10 mL；
- (5) 瓶身使用坚固玻璃或塑料；
- (6) 培养瓶到货后有效期 ≥ 6 个月；
- (7) 瓶身条码易于撕下。

5 辐照指示卡

- (1) 用于血液辐照剂量的定性测量和血液辐照仪剂量分布的测量。
- (2) 包装规格200片/盒。
- (3) 辐照剂量达到25Gy，辐照后指示卡上胶片的颜色发生显著变化。
- (4) 常温保存。
- (5) 到货有效期 ≥ 2 年。

6 血浆亚甲蓝测定试剂盒

- (1) 试剂空白：试剂空白吸光度值 ≤ 0.005 ；
- (2) 线性区间：a) 测量范围[0.10, 3.00] $\mu\text{mol/L}$ ，相关系数 $r \geq 0.990$ ；b) [0.10, 0.29] $\mu\text{mol/L}$ 测量浓度值绝对线性偏差不超过 $\pm 0.03 \mu\text{mol/L}$ ；c) [0.30, 3.00] $\mu\text{mol/L}$ ，测量浓度相对线性偏差10%；
- (3) 准确度：回收率95%-105%；
- (4) 分析灵敏度：亚甲蓝浓度0.10 $\mu\text{mol/L}$ 测定吸光度差值 ≥ 0.008 ；
- (5) 精密度：a) 重复性：CV $\leq 8\%$ ；b) 批间差：连续三批试剂测定同一份血浆中亚甲蓝样品，其测定值的批间差 $\leq 8\%$ ；
- (6) 校准品溯源性：按照GB/T21415-2008《体外诊断医疗器械 生物样品中量的测量校准品和控制物质赋值的计量学溯源性》要求，试剂盒校准品溯源至企业工业校准品（由纯品采用称量法赋值）；
- (7) 校准品准确度：测量值与标示值的相对偏差应不超过 $\pm 10\%$ ；
- (8) 质控品赋值有效性：质控品测值应在靶值范围内。

7 辐照指示卡

- (1) 用于血液辐照剂量的定性测量和血液辐照仪剂量分布的测量。
- (2) 包装规格200片/盒。
- (3) 辐照剂量达到25Gy，辐照后指示卡上胶片的颜色发生显著变化。
- (4) 常温保存。
- (5) 到货有效期 ≥ 2 年。

8 血细胞分析用稀释液（GD-5稀释液A）

- (1) 适用于迈克医疗F 580全自动血细胞分析仪，用于样本的稀释，制备细胞悬浮液；
- (2) 主要成分：硼酸/氯化钠；
- (3) 2°C-30°C密闭避光保存，有效期 ≥ 18 月；
- (4) 性能指标：PH值在 6.85 ± 0.20 范围内，电导率在 $1750 \pm 50 \text{mS/m}$ 范围内，渗透浓度在 $305 \pm 10 \text{mmol/L}(\text{mOsm/kg})$ 范围内。

9 血细胞分析用溶血剂（LH-5溶血剂A）

- (1) 用途：适用于迈克医疗F580全自动血细胞分析仪，用于破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析细胞的形态，从而便于细胞分析计数或红蛋白定量测定；
- (2) 主要成分：十二烷基三甲基氯化铵（DTAC）盐酸；
- (3) 储存条件及有效期：2°C-30°C密闭避光保存，有效期 ≥ 18 个月；
- (4) 性能指标：白细胞（WBC）计数 $\leq 0.5 \times 10^9/\text{L}$ ，红细胞（HGB）含量 $\leq 2 \text{g/L}$ 。

10 血细胞分析用溶血剂（LD-5溶血剂A）

- (1) 用途：适用于迈克医疗F580全自动血细胞分析仪，用于破坏红细胞、溶出血红蛋白、维持所需分析红细胞的形态，从而便于细胞分类计数；
- (2) 主要成分：十二烷基三甲基氯化铵（DTAC）/4-羟乙基哌乙黄（HEPES）；
- (3) 储存条件及有效期：2°C-30°C密闭避光保存，有效期 ≥ 18 个月；
- (4) 性能指标：白细胞（WBC）计数 $\leq 0.5 \times 10^9/\text{L}$ ，血红蛋白（HGB）含量 $\leq 2 \text{g/L}$ 。

11 血细胞分析用染色液（DD-5染色液A）

- (1) 用途：适用于迈克医疗F580全自动血细胞分析仪，用于对血细胞染色，从而观察其形态与结构，以便于血液分析仪器进行血细胞分类计数；
- (2) 主要成分：荧光染料；
- (3) 储存条件及有效期：2°C-30°C密闭避光保存，有效期 ≥ 18 个月；
- (4) 性能指标：空白计数：白细胞（WBC）计数 $\leq 0.5 \times 10^9/\text{L}$ 。

12 血细胞分析用清洁液

- (1) 用途：适用于迈克医疗F580全自动血细胞分析仪，用于定期清洁仪器；
- (2) 主要成分：次氯酸钠；
- (3) 储存条件及有效期：2°C-30°C密闭避光保存，有效期 ≥ 12 个月。

13血细胞分析仪用校准品

- (1) 用途：适用于迈克医疗F580全自动血细胞分析仪，用于分析项目的校准；
- (2) 主要成分：动物（猪）全血；
- (3) 储存条件及有效期：2℃-8℃密闭避光保存，有效期≥35天；
- (4) 溯源性：原厂校准品经CNAS血液学参考实验室赋值，并能提供可溯源性文献，保证分析质量；
- (5) 性能指标：瓶间均匀性（CV/%）WBC≤2.5%，RBC≤1.0%，HGB≤1.0%，HCT≤1.0%，MCV≤1.0%，PLT≤4.0%。

14血细胞分析仪用质控品水平2

- (1) 用途：适用于迈克医疗F580全自动血细胞分析仪，用于分析项目的质量控制；
- (2) 主要成分：动物（猪）全血；
- (3) 储存条件及有效期：2℃-8℃密闭避光保存，有效期≥90天；
- (4) 性能指标：瓶间均匀性（CV/%）WBC≤2.5%，RBC≤1.0%，HGB≤1.0%，HCT≤1.0%，MCV≤1.0%，PLT≤4.0%。

15血细胞分析仪用质控品水平3

- (1) 用途：适用于迈克医疗F580全自动血细胞分析仪，用于分析项目的质量控制；
- (2) 主要成分：动物（猪）全血；
- (3) 储存条件及有效期：2℃-8℃密闭避光保存，有效期≥90天；
- (4) 性能指标：瓶间均匀性（CV/%）WBC≤2.5%，RBC≤1.0%，HGB≤1.0%，HCT≤1.0%，MCV≤1.0%，PLT≤4.0%。

16标准人类血浆

- (1) 适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500，用于凝血和纤维蛋白溶解试验的校准；
- (2) 规格：1 mL/瓶，10瓶/盒；
- (3) 准确性：用厂家提供的上一级校准品定标分析仪后检测校准品，检测结果平均值与校准品靶值的相对偏差应在不确定度范围内；
- (4) 瓶间差：用试剂盒检测相同批号不同瓶的校准品，检测结果的变异系数(CV)值应≤10.0%；
- (5) 开瓶稳定性：开瓶、复溶后，15-25℃保存4h（闭盖），-20℃以下保存4周（闭盖），检测其准确性、瓶间差，均应符合要求。

17 TC缓冲液

- (1) 适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500；
- (2) 组成成分：HEPES 7.15mg/mL、叠氮化钠1mg/mL；
- (3) 外观为无色透明液体；
- (4) 敏感性：用标准液的5倍稀释样品同标准液的20倍稀释样品的检测结果的凝固时间差在8.0秒以上；
- (5) 准确性：用参考物质测量，相对偏差应不超过15%；
- (6) 重复性：用正常值质控血浆和异常值质控血浆各重复测试10次，所得结果的变异系数（CV）应≤8.0%；
- (7) 批间差：测定3批试剂重复性的批间差≤15.0%；
- (8) 稳定性：有效期满后1月内，检测其敏感性、准确性、重复性均应符合要求。

18氯化钙溶液

- (1) 适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500；
- (2) 规格：4 mL/瓶，10瓶/盒；
- (3) 敏感性：用正常值质控血浆测试，凝固时间为25.0～35.0秒；用缓冲液将正常值质控血浆稀释4倍，用该稀释液测试，凝固时间为50.0秒以上；
- (4) 准确性：用正常值质控血浆测试，凝固时间为25.0～35.0秒，用异常值质控血浆测试，凝固时间为40.0～50.0秒；
- (5) 重复性：用正常值质控血浆和异常值质控血浆各重复测试10次，所得结果的变异系数（CV）应≤5.0%；
- (6) 用正常血浆测试，凝固时间应不大于35.0秒；
- (7) 开瓶稳定性：开封后2-8℃保存1月，检测其敏感性、准确性、重复性均应符合要求。

19 APTT

- (1) 适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500；
- (2) 规格：2 mL/瓶，10瓶/盒；
- (3) 参考范围为27.9～43.3秒；
- (4) 敏感性：用正常值质控血浆测试，凝固时间为25.0～35.0秒；用缓冲液将正常值质控血浆稀释4倍，用该稀释液测试，凝固时间为50.0秒以上；
- (5) 准确性：用正常值质控血浆测试，凝固时间为25.0～35.0秒，用异常值质控血浆测试，凝固时间为40.0～50.0秒；
- (6) 重复性：用正常值质控血浆和异常值质控血浆各重复测试10次，所得结果的变异系数（CV）应≤5.0%；
- (7) 用正常血浆测试，凝固时间应不大于35.0秒；
- (8) 开瓶稳定性：开封后2℃-8℃保存1月，检测其敏感性、准确性、重复性均应符合要求。

20血凝质控I（纤维蛋白原质控品）

- (1) 适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500；

- (2) 由冻结干燥人血浆组成, 外观为冻干粉, 复溶后无沉淀及絮状物;
- (3) 用于提供人血浆中PT,APTT, FIB项目检测时的正常范围对照;
- (4) 产品储存条件及有效期: 2~8℃保存, 有效期24个月。溶解后试剂, 2℃-8℃保存,有效期4个小时;
- (5) 规格: 1mL×10。

21全自动血液凝固分析装置清洗液

- (1) 适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500, 用于清洗取样器;
- (2) 成分: 次氯酸钠1.0% (氯浓度);
- (3) 储存条件: 2~8℃密闭避光保存;
- (4) 开盖后2℃-8℃保存1月性质稳定。

22 pH标准溶液

- (1) 用于HANNA HI2221型酸度计校准;
- (2) 具有不同PH值的标准溶液 (PH值: 4.01、7.01、10.01);
- (3) 规格: 500mL/瓶;
- (4) 室温25℃条件下标准值: 标示值±0.01pH;
- (5) 符合ISO 3696/BS3978G际标准, 每瓶上都标有酸度pH值和温度对照转换表, 使用高纯度化学试剂和高品质去离子水, 经过严苛认证各种量具和容器, 在符合要求恒温恒湿环境下精心配制而成, 并可追溯到NIST标准参考物质(SRM)。

23 电极保存液

- (1) 用于HANNA HI2221型酸度计电极保存;
- (2) 规格: 500mL/瓶;
- (3) 无色透明液体, 常温保存。

24 纤维蛋白原测定试剂盒

- (1) 适用于全自动凝血分析仪Sysmex CA-500;
- (2) 规格: 1mL/瓶, 10瓶/盒;
- (3) 参考范围为2.0~4.0g/L;
- (4) 敏感性: 用标准液的5倍稀释样品同标准液的20倍稀释样品的检测结果的凝固时间差在8.0秒以上;
- (5) 准确性: 用参考物质测量, 相对偏差应不超过15%;
- (6) 重复性: 用正常值质控血浆和异常值质控血浆各重复测试10次, 所得结果的变异系数 (CV) 应≤8.0 %;
- (7) 线性范围: 在0.45~4.5g/L线性范围内, 试剂的线性相关系数应大于0.98;
- (8) 稳定性: 开瓶后2℃-8℃保存7天 (闭盖), 检测其敏感性、准确性、重复性均应符合要求。

25微量总蛋白测定试剂盒

- (1) 规格: 试剂25mL×5;
- (2) 产品储存条件及有效期: 2℃-8℃避光保存, 有效期22个月;
- (3) 特异性/干扰: 血浆中的干扰成分引起的误差<2%;
- (4) 灵敏度/检测限: 检测限为 20mg/L。

26总蛋白测定试剂盒 (双缩脲法)

- (1) 规格: 试剂 (R1): 60mL×4, 校准品: 1mL×1;
- (2) 外观: a)试剂(R)应为蓝色溶液, 无杂质、无絮状物, 外包装完整无破损; b)校准品应为微黄色溶液, 无杂质、无絮状物, 外包装完整无破损;
- (3) 试剂空白吸光度:在波长540nm~560nm(光径1cm)处, 试剂空白吸光度(A)应≤0.200;
- (4) 准确度: 测定国家标准品360012, 相对偏差应不超过±5%;
- (5) 分析灵敏度: 对应于浓度为70g/L的TP所引起的吸光度差值(ΔA)的绝对值应≥0.150;
- (6) 重复性: 重复测试同一样本, 变异系数(CV)应≤2%;
- (7) 批间差: 测试同一样本, 批间差(R)应≤3%。
- (8) 线性范围: 在[10, 100]g/L范围内, 线性相关系数(r)应≥0.995; 在[10, 30]g/L范围内, 绝对偏差应不超过±1.8g; 在[30, 100]g/L范围内, 相对偏差应不超过±6%。

27 压力蒸汽灭菌化学指示卡

- (1) 由特殊卡纸、标准色块和指示色块组成;
- (2) 在饱和蒸汽作用下, 指示色块的颜色由淡黄色变为黑色, 通过颜色变化的深浅, 来判断灭菌处理是否达到要求;
- (3) 适用于121℃下排气式压力蒸汽灭菌器灭菌效果的监测;
- (4) 有效期≥24个月。

28 G-1消毒剂浓度试纸

- (1) 由条型试纸和标准色块组成, 条型试纸由碘化钾和酸碱指示剂复配成溶液浸染滤纸制备而成;
- (2) 根据其与有效氯反应变色的原理, 当消毒液中含有有效氯时, 其条型试纸便显示深浅不同的紫色, 对比标准色块的颜色, 可判断消毒液中有有效氯含量;
- (3) 用于含氯消毒剂如84清洗消毒液等, 对其有效氯含量进行经常性的监测;
- (4) 规格: 20本/盒。

29 蒸汽灭菌指示胶带

- (1) 蒸汽灭菌指示胶带用于压力蒸汽灭菌的包外化学监测, 显示包裹是否已灭菌过;

- (2) 胶带可用于棉织物、无纺布、纸质多种包装材料;
- (3) 直接粘贴于包外,可直接观察变色情况,判断物品包是否通过灭菌处理;
- (4) 可用于下排气式和预真空式压力蒸汽灭菌和化学监测;
- (5) 有效期 ≥ 12 个月;
- (6) 规格: 24mm \times 55m。

30 压力蒸汽灭菌生物指示剂

- (1) 嗜热脂肪杆菌(ATCC 7953)芽孢定量滴染在特殊滤纸上制备的菌片与恢复培养基安瓿及塑料外管组成,含菌量为 5×10^5 cfu/片 $\sim 5 \times 10^6$ cfu/片;
- (2) 在 $121^\circ\text{C} \pm 5^\circ\text{C}$ 饱和蒸汽条件下,存活时间 ≥ 3.9 min,杀灭时间 ≤ 19 min, D值为1.3 min ~ 1.9 min;
- (3) 适用于 121°C 下排气式压力蒸汽灭菌器等各型压力蒸汽灭菌器灭菌效果的监测;
- (4) 规格: 20支/盒。

31 血浆游离血红蛋白测定试剂盒

- (1) 规格: 试剂1(R1): 100mL \times 1, 试剂2(R2): 100mL \times 1, 试剂3(R3): 10mL \times 1, 校准品: 2mL \times 1, 质控品: 2mL \times 1;
- (2) 试剂空白吸光度值 ≤ 0.18 ;
- (3) 线性区间: 测量范围[0.025, 0.400]g/L, 相关系数 $r \geq 0.99$; 相对线性偏差 $\leq 12\%$;
- (4) 重复性: 变异系数 $\leq 10\%$;
- (5) 准确度: 回收率 90% $\sim 110\%$, 检测控制品, 结果在靶值 $\pm 2SD$;
- (6) 灵敏度: 血浆血红蛋白 0.025g/L测定吸光度差值(ΔA) ≥ 0.05 ;
- (7) 批间差: 连续三批血浆游离血红蛋白试剂盒测定同份血浆样本其测定值的批间差 $\leq 10\%$;
- (8) 校准品溯源性: 按照GB/T21415-2008《体外诊断医疗器械 生物样品中量的测量校准品和控制物质赋值的计量学溯源性》要求, 血浆游离血红蛋白校准品溯源至国家标准品氧化高铁游离血红蛋白GBW(E)090153;
- (9) 校准品准确度: 检测国家标准品氧化高铁游离血红蛋白GBW(E)090153校准品定标制备的游离血红蛋白母校准品, 测量值与标示值的相对偏差应不超过 $\pm 10\%$;

9.质控品赋值有效性: 质控品测值应在靶值范围内。

32 甘油测定试剂盒(GPO-PAP法)

- (1) 规格: 试剂1(R1): 50mL \times 1, 试剂2(R2): 50mL \times 1, 试剂3(R3): 12.5mL \times 1, 校准品: 2mL \times 1, 质控品: 2mL \times 1;
- (2) 试剂空白吸光度: 试剂空白吸光度值 ≤ 0.100 ;
- (3) 灵敏度: 甘油浓度 0.200g/L, 测定吸光度 ≥ 0.500 ;
- (4) 线性区间: a)测量范围[0.050, 1.000]g/L, 相关系数 $r \geq 0.990$; b)[0.050, 0.075]g/L, 测量浓度值绝对线性偏差不超过 ± 0.0075 g/L; [0.075, 1.000]g/L, 测量浓度值相对线性偏差不超过10%;
- (5) 重复性: 变异系数 $\leq 5.0\%$;
- (6) 准确度: 回收率 95%-105%;
- (7) 批间差: 批间差 $\leq 8\%$;
- (8) 校准品溯源性: 按照GB/T21415-2008《体外诊断医疗器械 生物样品中量的测量校准品和控制物质赋值的计量学溯源性》要求, 试剂盒校准品溯源至企业工作校准品(由纯品采用称量法赋值);
- (9) 校准品准确度: 测量值与标示值的相对偏差应不超过 $\pm 10\%$;
- (10) 质控品赋值有效性: 质控品测值应在靶值范围内。

33 表面培养皿

- (1) 直径6cm;
- (2) 用于分离培养出常见的一般细菌;
- (3) 培养基含有氮源、碳源和微量无机盐, 适合一般细菌的生长繁殖;
- (4) 主要成分: 牛肉浸粉、蛋白胨、化钠、琼脂、纯化水;
- (5) PH值: 7.2 ± 0.2 ;
- (6) 培养基不接种标本时, 以正常视力检查, 应无菌生长; 接种黄色葡萄球菌、铜绿假单胞菌、大肠埃希菌后, 应生长良好;
- (7) 可有效中和含氯消毒剂或含醇消毒剂的杀菌作用;
- (8) 有效期: ≥ 6 个月, 常温储存。

34 营养琼脂平板

- (1) 每个培养基有单独包装;
- (2) 用于细菌的分离培养, 可不具有微生物鉴别和药敏鉴别作用;
- (3) 培养基含有氮源, 糖源和无机盐, 适宜一般细菌的生长繁殖;
- (4) 外观应质地均匀、湿润, 无气泡, 厚度均匀, 表面光滑, 无裂痕, 如有标签、图案、文字等清晰无误, 不影响菌落观察计数;
- (5) 灭菌后 20°C - 25°C 时, 培养基PH值应为: 7.2 ± 0.2 ;
- (6) 培养基直径为9cm, 琼脂厚度 ≥ 3 mm;
- (7) 在规定的孵育条件下, 培养基不接种标本时, 以正常视力检查, 可见污染菌生长的平板数 $\leq 5\%$;
- (8) 有效期: ≥ 3 个月。

四、服务要求

		<p>在合同执行过程中需要供应商应执行的伴随服务的标准或应当履行的相关义务。</p> <p>1、技术服务承诺：乙方免费提供必要的技术支持，包括现场指导、集中授课、专项操作等。</p> <p>2、售后服务承诺：甲方发现有质量或可能影响质量问题时，乙方接到通知后4小时内到达现场解决问题。</p> <p>五、商务要求</p> <p>一、供货期：自合同签订之日起一年，按需配送。</p> <p>二、交货时间：接到采购人订单之日起7日内交货。</p> <p>三、款项结算：合同签订后分批采购，分批付款。每批次产品经甲方确认合格后三个月内，按实际用量据实支付。</p> <p>四、交货地点：西安市中心血站指定地点。</p> <p>六、其他</p> <p>（一）质量验收标准或规范</p> <p>现行的国家标准或国家行政部门颁布的法律法规、规章制度等，是项目验收的另一个重要依据。没有国家标准的，可以参考行业标准。</p> <p>（二）产品质保期</p> <p>保质期：收货后有效期≥12个月。</p> <p>微生物培养瓶(BD)有效期≥6个月，辐照指示卡有效期≥18个月，表面培养皿有效期≥6个月，营养琼脂平板有效期≥3个月。</p> <p>（三）违约责任</p> <p>般与合同款项的支付相关，注意不要超出《民法典》中对于违约的责任上限。</p>
--	--	---

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1：
自合同签订之日起一年，按需配送

3.4.2交货地点

采购包1：
甲方指定地点

3.4.3支付方式

采购包1：
一次付清

3.4.4支付约定

采购包1： 付款条件说明： 1、付款方式：银行转账。由甲方负责结算，乙方必须开具全额发票，并附详细清单和验收单。如非乙方开具发票，甲方有权拒绝支付。 2、结算方式：根据甲方工作实际需求对产品进行分批采购，分批付款。每批次产品经甲方确认验收合格后，收到乙方开具的增值税普通发票后30个工作日内，按乙方开具发票金额据实支付。 ，达到付款条件起 30 日内，支付合同总金额的 100.00%。

3.4.5验收标准和方法

采购包1：
（1）投标文件、澄清或承诺、招标文件；（2）本合同及附件文本；（3）国家及行业现行的标准和技术规范。

3.4.6包装方式及运输

采购包1：
涉及的商品包装和快递包装，均应符合《商品包装政府采购需求标准（试行）》《快递包装政府采购需求标准（试行）》的要求，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸，以确保货物安全无损运抵指定地点。

3.4.7质量保修范围和保修期

采购包1：
根据招标文件要求及合同约定执行，满足采购人使用要求

3.4.8违约责任与争议解决的方法

采购包1：

1、甲乙双方所有争议应先采取友好协商的解决方式。2、协商未达成一致意见的，任何一方可以向甲方所在地西安市雁塔区人民法院提起诉讼。3、一方违约导致另一方采取法律途径维护合法权益的，违约方应承担守约方为维护权利而支出的案件受理费、保全费、保全保险费、律师费、交通费等全部诉讼费用。在诉讼期间，除双方有争议的部分，合同其他部分应该继续履行。

3.5其他要求

无

第四章 资格审查

资格审查由采购人或代理机构组建的资格审查小组依据法律法规和招标文件的规定，对投标文件中的资格证明等进行审查，以确定投标人是否具备投标资格，并出具资格审查报告。

资格审查标准及要求如下：

4.1一般资格审查

采购包1：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	供应商应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标函》完成承诺并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函
2	供应商应提供健全的财务会计制度的证明材料；	供应商提供2024年度经审计完整的财务审计报告（成立时间至提交投标文件截止时间不足一年的可提供成立后任意时段的资产负债表），或其开标前三个月内供应商开户银行基本账户银行出具的资信证明，或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函；	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函
3	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；为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。	供应商需在项目电子化交易系统中按要求填写《投标函》完成承诺并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函

4.2特殊资格审查

采购包1：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	营业执照等主体资格证明文件	具有独立承担民事责任能力的法人、其他组织或自然人，提供合法有效的统一社会信用代码营业执照（事业单位提供事业单位法人证书，自然人应提供身份证）；并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx

2	财务状况证明	供应商提供 2024 年度经审计完整的财务审计报告（成立时间至提交投标文件截止时间不足一年的可提供成立后任意时段的资产负债表），或其开标前三个月内供应商开户银行基本账户银行出具的资信证明，或财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函；并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx
3	税收缴纳证明	提供投标截止时间前 3 个月内任意一个月份(投标截止时间当月不计入)的依法缴纳税收的相关凭据（时间以税款所属日期为准），凭据应有税务机关或代收机关的公章或业务专用章。依法免税或无须缴纳税收的供应商，应提供相应证明文件；	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx
4	社会保障资金缴纳证明	社会保障资金缴纳证明：提供投标截止时间前 3 个月内任意一个月份(投标截止时间当月不计入)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；并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx
5	能力书面声明	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx
6	无重大违法记录	近 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明；并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx

7	信用查询	<p>供应商应在投标截止日前在信用中国网（www.creditchina.gov.cn）未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单和在中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限届满的除外，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）；须提供信用中国网及中国政府采购网相应查询结果的网站截图（查询日期为从招标文件发售之日起至投标截止日前）并加盖供应商公章。</p>	<p>投标人应提交的相关资格证明材料.docx</p> <p>投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx</p>
8	法定代表人授权书/法定代表人身份证明	<p>非法定代表人参加投标的，须提供法定代表人委托授权书、授权代表身份证、授权代表提供在投标单位缴纳的社保记录（近3个月内）；法定代表人参加投标时,只须提供法定代表人身份证。</p>	<p>投标人应提交的相关资格证明材料.docx</p> <p>投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx</p>
9	承诺书1	<p>供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书。</p>	<p>投标人应提交的相关资格证明材料.docx</p> <p>投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx</p>
10	承诺书2	<p>供应商提供质量保证承诺书。</p>	<p>投标人应提交的相关资格证明材料.docx</p> <p>投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx</p>
11	非联合体声明	<p>投标供应商应提供《非联合体不分包投标声明》，视为独立投标，不分包；并进行电子签章。</p>	<p>投标人应提交的相关资格证明材料.docx</p> <p>投标函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx</p>

12	资质要求	所投产品属于医疗器械的，生产厂商须提供《医疗器械生产许可证》或《医疗器械生产备案凭证》，代理商须提供《医疗器械经营许可证》或《医疗器械经营备案凭证》，纳入医疗器械注册管理的，提供医疗器械注册证；所投产品属于药品的，生产厂商须提供《药品生产许可证》，代理商须提供《药品经营许可证》，纳入药品管理的提供《注册证》或《再注册批件》；进口产品需提供完整授权链条的产品授权书，且授权范围需包含本次采购项目内容；并进行电子签章。	投标人应提交的相关资格证明材料.docx 投标函 供应商提供非本站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx
----	------	--	---

4.3落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
无			

第五章 评标办法

5.1总则

一、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》《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》等法律法规，结合采购项目特点制定本评标办法。

二、评标工作由代理机构负责组织，具体评标事务由采购人或代理机构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。

三、评标工作应遵循公平、公正、科学及择优的原则，并以相同的评标程序和标准对待所有的投标人。

四、本项目采取电子评标，通过项目电子化交易系统完成评标工作。评标委员会成员、采购人、代理机构和投标人应当按照本招标文件规定和项目电子化交易系统操作要求开展或者参加评标活动。

五、评标过程中的书面材料往来均通过项目电子化交易系统传递，投标人通过互认的证书及签章加盖其电子印章后生效。出现无法在线签章的特殊情况，评标委员会成员可以线下签署评标报告，由代理机构对原件扫描后以附件形式上传。

六、评标过程应当独立、保密，任何单位和个人不得非法干预评标活动。投标人非法干预评标活动的，其投标文件将作无效处理；代理机构、采购人及其工作人员、采购人监督人员非法干预评标活动的，将依法追究其责任。

5.2评标委员会

一、评审专家是采取随机方式在政府采购平台的专家库系统（以下简称专家库系统）抽取/由采购人根据《陕西省政府采购评审专家管理实施办法》（陕财办采〔2018〕20号）的规定，报主管部门同意后自行选定。

二、评标委员会成员应当满足并适应电子化采购评审的工作需要，使用已身份认证并具备签章功能的证书，登录项目电子化交易系统进入项目评审功能模块确认身份、签到、推荐评标委员会组长。采购人代表可以使用采购人代表专用签章确认评审意见。

三、评标委员会成员获取解密后的投标文件，开展评标活动。出现应当回避的情形时，评标委员会成员应当主动回避；代理机构按规定申请补充抽取评审专家；无法及时补充抽取的，采购人或者代理机构应当封存供应商投标文件，按规定重新组建评标委员会，解封投标文件后，开展评标活动。

四、评标委员会按照招标文件规定的评标程序、评标方法和标准进行评标，并独立履行下列职责：

- （一）熟悉和理解招标文件；
- （二）审查供应商投标文件等是否满足招标文件要求，并作出评价；
- （三）根据需要要求采购组织单位对招标文件作出解释；根据需要要求供应商对投标文件有关事项作出澄清、说明或者更正；
- （四）推荐中标候选供应商，或者受采购人委托确定中标供应商；
- （五）起草评标报告并进行签署；
- （六）向采购组织单位、财政部门或者其他监督部门报告非法干预评审工作的行为
- （七）法律、法规和规章规定的其他职责。

5.3 评标方法

采购包1：综合评分法

5.4评标程序

5.4.1熟悉和理解招标文件和停止评标

一、评标委员会正式评审前，应当对招标文件进行熟悉和理解，内容主要包括招标文件中供应商资格资质性要求、采购项目技术、服务和商务要求、评审方法和标准以及可能涉及签订政府采购合同的内容等。

二、本招标文件有下列情形之一的，评标委员会应当停止评标：

（一）招标文件的规定存在歧义、重大缺陷的；

（二）招标文件明显以不合理条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇的；

（三）采购项目属于国家规定的优先、强制采购范围，但是招标文件未依法体现优先、强制采购相关规定的；

（四）采购项目属于政府采购促进中小企业发展的范围，但是招标文件未依法体现促进中小企业发展相关规定的；

（五）招标文件规定的评标方法是综合评分法、最低评标价法之外的评标方法，或者虽然名称为综合评分法、最低评标价法，但实际上不符合国家规定；

（六）招标文件将投标人的资格条件列为评分因素的；

（七）招标文件有违反国家其他有关强制性规定的情形。

出现上述应当停止评标情形的，评标委员会应当通过项目电子化交易系统向采购组织单位提交相关说明材料，说明停止评审的情形和具体理由。除上述情形外，评标委员会不得以任何方式和理由停止评标。

出现上述应当停止评标情形的，采购组织单位应当通过项目电子化交易系统书面告知参加采购活动的供应商，并说明具体原因，同时在陕西省政府采购网公告。采购组织单位认为评标委员会不应当停止评标的，可以书面报告采购项目同级财政部门依法处理，并提供相关证明材料。

5.4.2 符合性审查

评标委员会依据本招标文件的实质性要求，对符合资格的投标文件进行审查，以确定其是否满足本招标文件的实质性要求。本项目符合性审查事项，必须以本招标文件的明确规定的实质性要求作为依据。

在符合性审查过程中，如果出现评标委员会成员意见不一致的情况，按照少数服从多数的原则确定，但不得违背政府采购基本原则和招标文件规定。

符合性审查标准见下表（按以下顺序审查）：

采购包1：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述	关联格式
1	不正当竞争预防措施（实质性要求）	1.在评标过程中，评标委员会认为投标人报价明显低于其他实质性响应的投标人报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，评标委员会应当要求其在合理的时间内提供成本构成书面说明，并提交相关证明材料。书面说明应当按照国家财务会计制度的规定要求，逐项就投标人提供的货物、工程和服务的主营业务成本（应根据投标人企业类型予以区别）、税金及附加、销售费用、管理费用、财务费用等成本构成事项详细陈述。2.投标人提交的相关说明和证明材料，应当加盖投标人（法定名称）电子印章，在评标委员会要求的时间内通过项目电子化交易系统进行提交，否则提交的相关证明材料无效。投标人不能证明其投标报价合理性的，评标委员会应当将其投标文件作为无效处理。	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 商务应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 分项报价表.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx 标的清单 投标文件封面 产品技术参数表.docx 服务方案.docx 监狱企业的证明文件

2	与项目的一致性	投标文件中项目名称、项目编号与本项目一致	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 商务应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 分项报价表.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx 标的清单 投标文件封面 产品技术参数表.docx 服务方案.docx 监狱企业的证明文件
3	投标文件签章	签章均符合采购文件要求，且无遗漏。	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 商务应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 分项报价表.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx 标的清单 投标文件封面 产品技术参数表.docx 服务方案.docx 监狱企业的证明文件

4	投标文件有效期	符合招标文件的要求	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 商务应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 分项报价表.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx 标的清单 投标文件封面 产品技术参数表.docx 服务方案.docx 监狱企业的证明文件
5	投标报价	未超出采购预算	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 商务应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 分项报价表.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx 标的清单 投标文件封面 产品技术参数表.docx 服务方案.docx 监狱企业的证明文件

6	付款、交货、验收	满足招标文件要求	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 商务应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 分项报价表.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx 标的清单 投标文件封面 产品技术参数表.docx 服务方案.docx 监狱企业的证明文件
7	其他无效投标的情形	没有出现法律法规或投标文件明确规定	开标一览表 业绩.docx 中小企业声明函 商务应答表.docx 投标人应提交的相关资格证明材料.docx 分项报价表.docx 投标函 残疾人福利性单位声明函 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx 标的清单 投标文件封面 产品技术参数表.docx 服务方案.docx 监狱企业的证明文件

以上实质性要求全部响应并满足采购需求的，则通过符合性审查；如有任意一项未响应或不满足采购需求的，则按无效投标文件处理。如果评标委员会认为投标人有任意一项不通过的，应在符合性审查表中载明不通过的具体原因。

5.4.3 解释、澄清有关问题

一、评标过程中，评标委员会认为招标文件有关事项表述不明确或需要说明的，可以提请代理机构书面解释。代理机构的解释不得改变招标文件的原义或者影响公平、公正，解释事项如果涉及投标人权益的以有利于投标人的原则进行解释。

二、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，评标委员会应当要求投标人作出必要的澄清、说明或更正，并给予投标人必要的反馈时间。投标人应当按评标委员会的要求进行澄清、说明或者更正。投标人的澄清、说明或者更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。澄清、说明或者更正不影响投标文件的效力，有效的澄清、说明或者更正材料是投标文件的组成部分。

三、投标人的澄清、说明或者更正需进行电子签章，应当不超出投标文件的范围、不实质性改变投标文件的内容、不影响投标人的公平竞争、不导致投标文件从不响应招标文件变为响应招标文件的条件。下列内容不得澄清：

（一）投标人投标文件中不响应招标文件规定的技术参数指标和商务应答；

(二) 投标人投标文件中未提供的证明其是否符合招标文件资格、符合性规定要求的相关材料。

(三) 投标人投标文件中的材料因印刷、影印等不清晰而难以辨认的。

四、投标文件报价出现下列情况的，按以下原则处理：

(一) 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；

(二) 大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准，但大写金额出现文字错误，导致金额无法判断的除外；

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

(四) 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。

五、对不同语言文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准。

六、代理机构宣布评标结束前，投标人应通过项目电子化交易系统随时关注评标消息提示，及时响应评标委员会发出的澄清、说明或更正要求。投标人未能及时响应的，自行承担不利后果。

评标委员会应当积极履行澄清、说明或者更正的职责，不得滥用权力。

5.4.4 比较与评价

评标委员会应当按照招标文件规定的评标细则及标准，对符合性检查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较和评价。

5.4.5 复核

评分汇总结束后，评标委员会应当进行复核，对拟推荐为中标候选供应商、报价最低、投标文件被认定为无效等进行重点复核。

评标结果汇总完成后，评标委员会拟出具评标报告前，代理机构应当组织不少于2名工作人员，在采购监督人员的监督之下，依据有关的法律制度和招标文件对评标结果进行复核，出具复核报告。

评标结果汇总完成后，除下列情形外，任何人不得修改评标结果：

(一) 分值汇总计算错误的；

(二) 分项评分超出评分标准范围的；

(三) 评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；

(四) 经评标委员会认定评分畸高、畸低的。

评标报告签署前，经复核发现存在以上情形之一的，评标委员会应当当场修改评标结果，并在评标报告中记载；评标报告签署后，采购人或者代理机构发现存在以上情形之一的，应当组织原评标委员会进行重新评标，重新评标改变评标结果的，书面报告本级财政部门。

5.4.6 确定中标候选人名单

采购包1：按投标人综合得分从高到低进行排序，确定3名中标候选人。综合得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；得分且投标报价相同的，按投标人提供的优先采购产品认证证书数量由多到少顺序排列；得分且投标报价且提供的优先采购产品认证证书数量相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

5.4.7 编写评标报告

评标报告是评标委员会根据全体评标成员签字的评标记录和评标结果编写的报告，其主要内容包括：

一、招标公告刊登的媒体名称、开标日期和地点；

二、投标人名单和评标委员会成员名单；

三、评审方法和标准；

四、开标记录和评审情况及说明，包括投标无效供应商名单及原因；

五、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

六、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；

七、报价最高的投标人为中标候选人的，评标委员会应当对其报价的合理性予以特别说明。

评标委员会成员应当在评标报告中签字或加盖电子签章确认，对评标过程和结果有不同意见的，应当在评标报告中写明并说明理由。签字但未写明不同意见或者未说明理由的，视同无意见。拒不签字或加盖电子签章又未另行说明其不同意见和理由的，视同同意评标结果。

5.5评标争议处理规则

评标委员会在评标过程中，对于符合性审查、对投标人文件作无效投标处理及其他需要共同认定的事项存在争议的，应当以少数服从多数的原则作出结论，但不得违背法律法规和招标文件规定。持不同意见的评标委员会成员应当在评标报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评标报告。持不同意见的评标委员会成员认为认定过程和结果不符合法律法规或者招标文件规定的，应当及时向采购人或代理机构书面反映。采购人或代理机构收到书面反映后，应当书面报告采购项目同级财政部门依法处理

5.6评标细则及标准

一、评标委员会只对通过资格审查的投标文件，根据招标文件的要求采用相同的评标程序、评分办法及标准进行评价和比较。

二、评标委员会成员应依据招标文件规定的评分标准和方法独立评审。

5.6.1评分办法

若采用综合评分法的，由评标委员会各成员对通过资格检查和符合性审查的投标人的投标文件进行独立评审。 投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×100

评标总得分=F1×A1+F2×A2+.....+Fn×An

F1、F2.....Fn分别为各项评审因素的得分；

A1、A2、.....An 分别为各项评审因素所占的权重（A1+A2+.....+An=1）。

评标过程中，不得去掉报价中的最高报价和最低报价。

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。

5.6.2评分标准

采购包1：

评审因素		评审标准			
分值构成		详细评审70.00分 报价得分30.00分			
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观	关联格式

详细评审	产品技术指标评审	<p>(1)、投标产品的技术指标和性能完全满足招标文件要求计35分。每项指标不满足，每条扣2分，扣完为止。对于参数指标响应须提供技术支持文件（如产品样本、技术说明书、权威部门出具的检验报告等）。</p> <p>(2)、投标产品备品备件齐全，操作方便，安全可靠，计1~5分。</p> <p>(3)加分项（5分）投标设备主要技术指标、参数经评标小组认定优于招标文件规定的相应技术指标、参数，并且有实质性能提升的，比较优于内容，根据优于的程度每一项加0.5-2分（优于内容满足最大要求的加2分，以此类推），最高加5分。</p>	45.0000	客观	产品技术参数表.docx 服务方案.docx
	质量保证	<p>(1)、产品性能稳定，具有较好的使用效果，质量保证完善，符合产品相关标准。评标委员会按照个投标单位提供资料综合比较，计1~5分。</p> <p>(2)、项目实施安排合理，供应商针对本次采购任务有具体的供货组织安排，详细的人员、财力调配、运输等方案说明。评标委员会按照方案可执行性、完备性、合理性等，计1~5分。未提供不得分。</p>	10.0000	主观	产品技术参数表.docx 服务方案.docx
	业绩	<p>提供供应商自2022年1月1日至今所投血站同类产品业绩，投标文件中附有其供货合同，以合同为准。每提供一个计2分，满分10分。未提供不得分。</p>	10.0000	客观	产品技术参数表.docx 服务方案.docx
	售后服务	<p>针对本采购及采购人实际需求提供完整、详细、具体可行的售后服务措施方案，按照售后服务方案的完整性、合理性、可行性等计1~5分。未提供不得分。</p>	5.0000	主观	产品技术参数表.docx 服务方案.docx

价格分	价格分	在预算限额之内满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。高于评标基准价的投标供应商的价格分按照下列公式计算：投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格权值×100。注：计算分数时四舍五入取小数点后两位。	30.0000	客观	开标一览表 标的清单 分项报价表.docx
-----	-----	--	---------	----	-----------------------------

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标人或联合体成员均为小型、微型企业	10.00%	对于经主管预算单位统筹后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包，对符合《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）规定的小微企业报价给予C1的扣除，用扣除后的价格参加评审。承接本项目的供应商符合相应条件时，给予C1的价格扣除，即：评标价=最后报价×（1-C1）；监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除	开标一览表 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 监狱企业的证明文件

说明：

- 1、评分的取值按四舍五入法，保留小数点后两位；
- 2、评分标准中要求提供复印件的证明材料须清晰可辨。

若采用最低评标价法的，投标文件满足招标文件全部实质性要求，且投标报价最低的投标人为中标候选人。采用最低评标价法评标时，除了算术修正和落实政府采购政策需进行的价格扣除外，不能对投标人的投标价格进行任何调整。

5.7 废标

本次政府采购活动中，出现下列情形之一的，予以废标：

- 一、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三家的；
- 二、出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- 三、投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- 四、因重大变故，采购任务取消的；

废标后，代理机构将在“陕西省政府采购网”上公告。对于评标过程中废标的采购项目，评标委员会应当对招标文件是否存在不合理条款进行论证，并出具书面论证意见。

5.8定标

5.8.1 定标原则

采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定1名中标人。中标候选人并列的，由采购人采取随机抽取的方式确定中标人。

5.8.2定标程序

- 一、评标委员会在项目电子化交易系统中编制评标情况，生成评标报告。
- 二、代理机构在评标结束之日起2个工作日内将评标报告送采购人。
- 三、采购人在收到评标报告后5个工作日内，按照评标报告中推荐的中标候选人顺序确定中标供应商。逾期未确认的，又不能说明合法理由的，视同按评标报告推荐的顺序确定排名第一的中标候选人为中标供应商。
- 四、根据确定的中标供应商，代理机构在陕西省政府采购网上发布中标结果公告，通过项目电子化交易系统向中标供应商发出中标通知书。

5.9评审专家在政府采购活动中承担以下义务

- （一）遵守评审工作纪律；
- （二）按照客观、公正、审慎的原则，根据采购文件规定的评审程序、评审方法和评审标准进行独立评审；
- （三）不得泄露评审文件、评审情况和在评审过程中获悉的商业秘密；
- （四）及时向监督管理部门报告评审过程中的违法违规情况，包括采购组织单位向评审专家作出倾向性、误导性的解释或者说明情况，供应商行贿、提供虚假材料或者串通情况，其他非法干预评审情况等；
- （五）发现采购文件内容违反国家有关强制性规定或者存在歧义、重大缺陷导致评审工作无法进行时，停止评审并通过项目电子化交易系统向采购组织单位书面说明情况，说明停止评审的情形和具体理由；
- （六）配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项；
- （七）法律、法规和规章规定的其他义务。

5.10评审专家在政府采购活动中应当遵守以下工作纪律

- （一）遵循《中华人民共和国政府采购法》第十二条和《中华人民共和国政府采购法实施条例》第九条及财政部关于回避的规定。
- （二）评审前，应当将通讯工具或者相关电子设备交由采购组织单位统一保管。
- （三）评审过程中，不得与外界联系，因发生不可预见情况，确实需要与外界联系的，应当在监督人员监督之下办理。
- （四）评审过程中，不得干预或者影响正常评审工作，不得发表倾向性、引导性意见，不得修改或细化采购文件确定的评审程序、评审方法、评审因素和评审标准，不得接受供应商主动提出的澄清和解释，不得征询采购人代表的意见，不得协商评分，不得违反规定的评审格式评分和撰写评审意见，不得拒绝对自己的评审意见签字确认。
- （五）在评审过程中和评审结束后，不得记录、复制或带走任何评审资料，除因配合答复处理供应商的询问、质疑和投诉等事项外，不得向外界透露评审内容。
- （六）服从评审现场采购组织单位的现场秩序管理，接受评审现场监督人员的合法监督。

（七）遵守有关廉洁自律规定，不得私下接触供应商，不得收受供应商及有关业务单位和个人的财物或好处，不得接受采购组织单位的请托。

第六章 投标文件格式

采购包1:

分册名称: 投标响应文件分册

详见附件: 投标文件封面

详见附件: 投标函

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

详见附件: 监狱企业的证明文件

详见附件: 开标一览表

详见附件: 标的清单

详见附件: 投标人应提交的相关资格证明材料.docx

详见附件: 产品技术参数表.docx

详见附件: 商务应答表.docx

详见附件: 分项报价表.docx

详见附件: 服务方案.docx

详见附件: 供应商提供非我站职工及其亲属投资举办的企业承诺书.docx

详见附件: 业绩.docx

第七章 拟签订合同文本

详见附件：合同.docx

