

招 标 文 件

(货物类)

采购项目名称: 检验科试剂、耗材采购项目

采购项目编号: **SCZD2025-ZB-3197-001**

陕西省勉县医院

陕西省采购招标有限责任公司共同编制

2025年12月03日

第一章 投标邀请

陕西省采购招标有限责任公司（以下简称“代理机构”）受陕西省勉县医院委托，拟对检验科试剂、耗材采购项目进行国内公开招标，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：**SCZD2025-ZB-3197-001**

二、采购项目名称：检验科试剂、耗材采购项目

三、招标项目简介

陕西省勉县医院检验科试剂、耗材采购项目

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、信用信息：投标人未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。

2、投标人参加本项目的合法授权人授权委托书：投标人应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法定代表人身份证，并与营业执照上信息一致。法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证、授权代表本单位证明（提供授权代表在本单位养老保险缴纳证明）；：（1）法定代表人或单位负责人投标的，应提供法定代表人或单位负责人身份证明；（2）授权代表投标的，应提供法定代表人或单位负责人身份证明、授权委托书及授权代表在本单位缴纳养老保险证明。

3、投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；投标人为制造厂家应具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内），且具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；：投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；投标人为制造厂家应具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内），且具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）。

4、投标产品属于医疗器械管理范围的须提供医疗器械注册证；：投标产品属于医疗器械管理范围的须提供医疗器械注册证。

5、供应商须提供《汉中市政府采购供应商资格承诺函》；：供应商须提供《汉中市政府采购供应商资格承诺函》。

6、供应商不得存在下列情形之一：（1）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动；（2）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；：供应商不得存在下列情形之一：（1）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动；（2）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。

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：陕西省勉县医院

地址：陕西省汉中市勉县定军山镇绿缘路西段

邮编：724200

联系人：陕西省勉县医院经办

联系电话：3232094

代理机构：陕西省采购招标有限责任公司

地址：西安市高新区锦业路1号都市之门C座9层

邮编：710076

联系人：王一博、雷鹏

联系电话：029-88497916

采购监督机构：勉县政府采购管理股

联系人：夏庆翔

联系电话：13809166906

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1：7,500,000.00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.本项目采购的若有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.本项目采购的若有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，本项目采购的若有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	<p>采购包1保证金金额：50,000.00元</p> <p>缴交渠道：电子保函,转账、支票、汇票等（需通过实体账户、户名及开户行信息）</p> <p>开户名称：陕西省采购招标有限责任公司</p> <p>开户银行：中国银行西安南郊支行营业部</p> <p>银行账号：102462457479</p>
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：采购人与采购代理机构约定：参照原国家计委计价格(2002)1980号文和国家发改委发改办价格(2003)857号文的计算方法，按采购预算的标准下浮 25%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	不允许
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陕西省勉县医院和陕西省采购招标有限责任公司享有。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，评标细则及标准由陕西省勉县医院负责解释。除上述招标文件内容，其他内容由陕西省采购招标有限责任公司负责解释。

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陕西省勉县医院。
- 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省采购招标有限责任公司。
- 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：

详见拟签订的合同文本。

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 陕西省采购招标有限责任公司 负责答复；供应商对除采购需求外的采购文件的询问、质疑由陕西省采购招标有限责任公司 负责答复；供应商对采购过程、采购结果的询问、质疑由 陕西省采购招标有限责任公司 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：综合办公室

联系电话：**029-85235014**

地址：西安市高新区锦业路**1**号都市之门**C座9**层

邮编：**710076**

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

陕西省勉县医院服务检验科试剂、耗材采购项目。

3.2采购内容

采购包1：

采购包预算金额（元）：7,500,000.00

采购包最高限价（元）：7,500,000.00

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	试剂、耗材	1.00	7,500,000.00	批	工业	否	否	否	否

3.3技术要求

采购包1：

标的名称：试剂、耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标							
		采购内容及要求							
		一、检验科发光试剂、耗材							
		序号	类别	耗材名称	报价单位	单价限价（元）	包装规格		
		1		甲胎蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	人份	6.37			
		2		癌胚抗原检测试剂盒（化学发光法）	人份	6.37			
		3		糖类抗原CA19-9检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80			
		4		肿瘤相关抗原CA125检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80			
		5		癌抗原CA15-3检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80			

6	总前列腺特异性抗原检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
7	游离前列腺特异性抗原检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
8	癌抗原CA72-4检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
9	糖类抗原242检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
10	糖类抗原50检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
11	细胞角蛋白19片段检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
12	鳞状上皮细胞癌抗原检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
13	神经元特异性烯醇化酶检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
14	铁蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	人份	7.13	
15	人附睾蛋白4检测试剂盒（化学发光法）	人份	16.85	
16	异常凝血酶原PIVKA-II检测试剂盒（化学发光法）	人份	37.80	
17	促甲状腺激素检测试剂盒（化学发光法）	人份	6.26	
18	总甲状腺素检测试剂盒（化学发光法）	人份	6.26	
19	总三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（化学发光法）	人份	6.26	
20	游离甲状腺素检测试剂盒（化学发光法）	人份	6.26	
21	游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒（化学发光法）	人份	6.26	
22	抗甲状腺球蛋白抗体检测试剂盒（化学发光法）	人份	8.21	
23	抗甲状腺过氧化物酶抗体检测试剂盒（化学发光法）	人份	8.64	
24	促甲状腺素受体抗体检测试剂盒（化学发光法）	人份	8.64	
25	甲状腺球蛋白抗体检测试剂盒（化学发光法）	人份	8.21	

26	抗缪勒氏管激素检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	人份	70.20	
27	人生长激素检测试剂盒（化学发光法）	人份	79.49	
28	高敏肌钙蛋白I检测试剂盒（化学发光法）	人份	22.95	
29	肌钙蛋白I检测试剂盒（化学发光法）	人份	26.19	
30	肌酸激酶同工酶检测试剂盒（化学发光法）	人份	9.72	
31	肌红蛋白检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.28	
32	N-末端脑钠肽前体检测试剂盒（化学发光法）	人份	40.50	
33	D-二聚体检测试剂盒（化学发光法）	人份	16.20	
34	B型钠尿肽检测试剂盒（化学发光法）	人份	56.40	
35	降钙素原检测试剂盒（化学发光法）	人份	37.21	
36	白介素-6检测试剂盒（化学发光法）	人份	14.85	
37	胃蛋白酶原I检测试剂盒（化学发光法）	人份	14.27	
38	胃蛋白酶原II检测试剂盒（化学发光法）	人份	14.27	
39	胃泌素释放肽前体检测试剂盒（化学发光法）	人份	14.04	
40	胃泌素-17检测试剂盒（化学发光法）	人份	24.30	
41	透明质酸检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	人份	9.45	
42	层粘连蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	人份	9.45	
43	IV型胶原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	人份	9.45	
44	III型前胶原N端肽检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.59	
45	凝血酶-抗凝血酶III复合物检测试剂盒（化学发光法）	人份	32.40	
46	纤溶酶-α2纤溶酶抑制剂复合物检测试剂盒（化学发光法）	人份	32.40	
47	血栓调节蛋白检测试剂盒（化学发光法）	人份	32.40	

48	发光	组织型纤溶酶原激活剂-抑制剂1复合物检测试剂盒（化学发光法）	人份	38.88	
49		纤维蛋白(原)降解产物检测试剂盒（化学发光法）	人份	16.20	
50		促肾上腺皮质激素检测试剂盒（化学发光法）	人份	16.20	
51		肾素检测试剂盒（化学发光法）	人份	13.50	
52		醛固酮检测试剂盒（化学发光法）	人份	10.80	
53		皮质醇检测试剂盒（化学发光法）	人份	8.29	
54		全段甲状旁腺激素检测试剂盒（化学发光法）	人份	21.60	
55		维生素B12检测试剂盒（化学发光法）	人份	20.11	
56		铁蛋白检测试剂盒（化学发光法）	人份	18.28	
57		叶酸检测试剂盒（化学发光法）	人份	17.55	
58		肺炎支原体IgG测定试剂盒（化学发光法）	人份	8.10	
59		肺炎支原体IgM测定试剂盒（化学发光法）	人份	8.10	
60		肺炎衣原体IgG测定试剂盒（化学发光法）	人份	8.10	
61		肺炎衣原体IgM测定试剂盒（化学发光法）	人份	8.10	
62		甲胎蛋白测定试剂盒（化学发光法）	人份	7.56	
63		非结合雌三醇测定试剂盒（化学发光法）	人份	15.12	
64		游离β-绒毛膜促性腺激素测定试剂盒（化学发光法）	人份	6.70	
65		Ⅲ型胶原检测试剂盒（化学发光法）	人份	21.60	
66		Ⅳ型胶原检测试剂盒（化学发光法）	人份	21.60	
67		层粘连蛋白检测试剂盒（化学发光法）	人份	21.60	
68		透明质酸检测试剂盒（化学发光法）	人份	21.60	
69		抗缪勒氏管激素检测试剂盒（化学发光法）	人份	70.20	
70		EB病毒核心抗原IgG测定试剂盒（化学发光法）	人份	18.90	
71		EB病毒核心抗原IgA测定试剂盒（化学发光法）	人份	18.90	

72	EB病毒衣壳抗原IgG测定试剂盒（化学发光法）	人份	18.90	
73	EB病毒衣壳抗原IgM测定试剂盒（化学发光法）	人份	18.90	
74	EB病毒衣壳抗原IgA测定试剂盒（化学发光法）	人份	18.90	
75	EB病毒早期抗原IgM测定试剂盒（化学发光法）	人份	18.90	
76	抗线粒体-M2型抗体IgG测定试剂盒（化学发光法）	人份	12.96	
77	抗平滑肌抗体IgG测定试剂盒（化学发光法）	人份	40.50	
78	抗可溶性肝抗原/肝胰抗原测定试剂盒（化学发光法）	人份	37.80	
79	肺炎支原体IgG抗体非定值质控品	盒	1684.80	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
80	肺炎支原体IgM抗体非定值质控品	盒	1684.80	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
81	肺炎衣原体IgG抗体非定值质控品	盒	1684.80	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
82	肺炎衣原体IgM抗体非定值质控品	盒	1684.80	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
83	免疫分析复合非定值质控品	盒	4644.00	3支*5ml/盒（水平1、2、3各一支）
84	免疫分析复合非定值质控品	盒	6615.00	4支*2ml/盒（水平1、2各2支）
85	肝纤维化相关标志物复合非定值质控品	盒	5130.00	4支*2ml/盒（水平1、2各2支）
86	EB病毒核心抗原IgG抗体质控品	盒	7144.20	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
87	EB病毒核心抗原IgA抗体质控品	盒	7144.20	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
88	EB病毒衣壳抗原IgG抗体质控品	盒	7144.20	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
89	EB病毒衣壳抗原IgM抗体质控品	盒	7144.20	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
90	EB病毒衣壳抗原IgA抗体质控品	盒	7144.20	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）

91	EB病毒早期抗原IgM抗体质控品	盒	7144.20	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
92	抗线粒体抗体 M2 型质控品	盒	4860.00	4支*2ml/盒（阴性、阳性各2支）
93	抗平滑肌抗体 IgG 非定值质控品	盒	4860.00	4支*1ml/盒（水平1、2各2支）
94	抗缪勒氏管激素非定值质控品	盒	4665.60	4支*3ml/盒（水平1、2各3支）
95	多项免疫复合非定值质控品	盒	4924.80	4支*3ml/盒（水平1、2各3支）
96	结合感染T细胞测定试剂盒（化学发光法）	人份	140.40	
97	清洗液	盒	135.00	500ml*2/盒
98	全自动免疫用底物液	盒	324.00	50ml
99	√干扰素校准品	盒	945.00	0.5ml*2
100	√干扰素非定值质控品（化学发光）	盒	1485.00	0.5ml*2
101	样本稀释液	盒	315.90	90ml
102	样本稀释液	盒	842.40	240ml
103	针清洗液	盒	315.90	90ml
104	底物液	盒	1821.91	400ml
106	样本针清洗液	盒	842.40	240ml
107	清洗液	箱	372.60	10L
108	清洗液	箱	864.00	2L*4
109	清洗液	箱	2980.80	5L*2
110	发光反应杯	个	0.49	
111	浓缩清洗液	桶	364.50	
112	清洗液	桶	2381.40	
113	预激发液	箱	729.00	900ml*4
114	激发液	箱	1409.40	900ml*4
115	针强化清洁液	盒	145.80	90ml
116	反应杯	个	0.58	

二、检验科临检试剂、耗材

序号	类别	耗材名称	报价单位	单价限价 (元)	包装规格
1		糖化血红蛋白（HbA1c）测定试剂盒	人份	9.72	
2		糖化血红蛋白（HbA1c）质控品	套	64.80	
3		糖化血红蛋白（HbA1c）校准品	套	64.80	
4		超敏C反应蛋白（hs-CRP）检测试剂（散射免疫比浊法）	人份	6.48	
5		特定蛋白复合校准品	盒	270.00	6ml
6		特定蛋白复合质控品	盒	270.00	6ml
7		血细胞分析用校准品	支	324.00	3ml
8		血细胞分析仪用质控品，高值	支	216.00	3ml
9		血细胞分析仪用质控品，中值	支	216.00	3ml
10		血细胞分析仪用质控品，低值	支	216.00	3ml
11		体液用质控品，高值	支	270.00	3ml
12		体液用质控品，中值	支	270.00	3ml
13		体液用质控品，低值	支	270.00	3ml
14		网织红细胞用质控品，高值	盒	216.00	4.5ml
15		网织红细胞用质控品，中值	盒	216.00	4.5ml
16		网织红细胞用质控品，低值	盒	216.00	4.5ml
17		血常规稀释液	箱	259.20	20L
18		网织红稀释液	盒	621.00	1 L
19		血常规白细胞分类染液	盒	1846.80	48ml
20		血常规计数染液	盒	3385.80	48ml
21		网织红细胞染液，大包装	盒	2254.50	12ml
22		网织红细胞染液，小包装	盒	1215.00	6ml
23		血常规白细胞分类溶血剂	盒	1641.60	4L
24		血常规计数溶血剂	盒	1026.00	4L
25		血常规血红蛋白溶血剂	盒	2332.80	4L
26		蛋白溶血剂	盒	648.00	400ml
27		蛋白清洗液	盒	135.00	70ml

28	探头清洗液	盒	129.60	100ml
29	稀释液	箱	496.80	20L
30	WNR通道溶血素	桶	2052.00	5L
31	WDF通道溶血素	桶	1836.00	5L
32	血红蛋白溶血素	桶	3456.00	5L
33	WDF通道染液	盒	8748.00	42mLx2
34	WNR通道染液	盒	7938.00	82mLx2
35	网织红(RET)通道染色液	盒	11572.20	12mLx2
36	清洗液	盒	2530.44	4.0mLx20支
37	血液质控品	支	648.00	3ml
38	体液质控品	支	972.00	3ml
39	血常规校准品	支	2160.00	3ml
40	凝血酶时间检测试剂盒（TT）（凝固法）	人份	1.26	
41	凝血酶时间检测试剂盒(TT)（凝固法）	人份	1.19	
42	活化部分凝血活酶时间（APTT）测定试剂盒（凝固法）	人份	0.86	
43	活化部分凝血活酶时间（APTT）测定试剂盒（凝固法）	人份	0.82	
44	抗凝血酶Ⅲ测定试剂盒（发色底物法）	人份	11.88	
45	D-二聚体（D-Dimer）测定试剂盒（免疫比浊法）	人份	14.04	
46	D-二聚体（D-Dimer）测定试剂盒（免疫比浊法）	人份	14.04	
47	纤维蛋白（原）降解产物（FDP）测定试剂盒（免疫比浊法）	人份	10.80	
48	纤维蛋白原（FIB）测定试剂盒（凝固法）	人份	1.81	
49	纤维蛋白原（FIB）测定试剂盒（凝固法）	人份	1.77	

50	临检	凝血酶原时间（PT）测定试剂盒（凝固法）	人份	1.26	
51		凝血酶原时间（PT）测定试剂盒（凝固法）	人份	1.19	
52		凝血分析用稀释液	盒	1468.80	160ml
53		D-二聚体（D-Dimer）非定值质控品	盒	1382.40	8ml
54		纤维蛋白（原）降解产物（FDP）非定值质控品	盒	1382.40	8ml
55		凝血非定值质控品（正常）	盒	777.60	8ml
56		凝血非定值质控品（异常）	盒	777.60	8ml
57		清洗液	盒	518.40	48ml
58		清洗液	盒	1095.12	160ml
59		液路维护液	盒	1350.00	1L
60		液路维护液	箱	8028.72	6L
61		凝血分析用反应杯	人份	0.53	
62		活化部分凝血活酶时间（APTT）测定试剂盒	盒	505.44	48ml
63		凝血酶时间检测试剂盒(TT)	盒	712.80	48ml
64		纤维蛋白原（FIB）测定试剂盒	盒	834.62	24ml
65		凝血酶原时间（PT）测定试剂盒	盒	758.16	48ml
66		D-二聚体（D-Dimer）测定试剂盒	盒	4563.00	36ml
67		肌钙蛋白 T 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	21.60	
68		D-二聚体检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	25.92	
69		N-末端脑利钠肽前体检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	46.18	
70		肌钙蛋白 T、肌酸激酶同工酶、肌红蛋白联合检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	54.00	
71	肌钙蛋白I检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	52.38		

72	高敏肌钙蛋白I、肌酸激酶同工酶、肌红蛋白联合检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	46.18	
73	B型钠尿肽检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	70.20	
74	肌钙蛋白I、肌酸激酶同工酶、肌红蛋白联合检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	70.20	
75	高敏肌钙蛋白 I 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	22.95	
76	降钙素原检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	48.60	
77	全量程C反应蛋白（超敏CRP+常规CRP）检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	10.85	
78	血清淀粉样蛋白 A 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	20.74	
79	白介素-6 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	14.85	
80	全量程 C 反应蛋白（超敏 CRP+常规 CRP）/血清淀粉样蛋白 A 联合检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	21.60	
81	肌钙蛋白 T 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	21.60	
82	D-二聚体检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	25.92	
83	N-末端脑利钠肽前体检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	46.44	
84	肌钙蛋白 T、肌酸激酶同工酶、肌红蛋白联合检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	54.00	
85	肌钙蛋白I检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	52.92	
86	高敏肌钙蛋白I、肌酸激酶同工酶、肌红蛋白联合检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	46.44	
87	B型钠尿肽检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	70.20	

88	肌钙蛋白I、肌酸激酶同工酶、肌红蛋白联合检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	70.20	
89	高敏肌钙蛋白 I 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	22.68	
90	降钙素原检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	48.60	
91	血清淀粉样蛋白 A 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	20.74	
92	白介素-6 检测试剂盒（干式免疫荧光法）	人份	15.12	
93	糖化血红蛋白检测试剂盒（干式荧光免疫法）	人份	9.72	
94	糖化血红蛋白检测试剂盒（干式荧光免疫法）	人份	9.72	
95	真菌(1-3)-B-D葡聚糖检测试剂盒（荧光免疫层析法）	人份	51.84	
96	曲霉半乳甘露聚糖检测试剂盒(荧光免疫层析法)	人份	78.84	
97	尿液分析试纸条（干化学法）	条	2.43	14项
98	尿液分析试纸条（干化学法）	条	2.30	12项
99	尿液分析试纸条（干化学法）	条	1.30	11项
100	尿液干化学分析质控物	盒	4.66	16ml/盒
101	尿液分析用颜色质控液	盒	324.00	24ml
102	尿液分析用比重质控液	盒	324.00	24ml
103	尿液分析用浊度质控液	盒	324.00	24ml
104	尿液分析用电导率质控液	盒	270.00	16ml
105	尿液有形成分分析红细胞质控液（阴性）	瓶	810.00	125mL
106	尿液有形成分分析红细胞质控液（阳性）	瓶	810.00	125mL
107	尿液有形成分分析聚焦液	瓶	810.00	125mL
108	尿液有形成分分析校准液	瓶	486.00	60ml
109	尿液分析用鞘液	桶	3240.00	15L
110	尿液分析用稀释液	瓶	162.00	100mL
111	清洗液	瓶	216.00	200mL
112	关机清洗液	瓶	216.00	100ml
113	尿液分析用比重校准液	盒	324.00	8mL
114	尿液分析用浊度校准液	盒	270.00	8mL

115	尿液分析用电导率校准液	盒	324.00	8mL
116	便隐血检测试剂盒	人份	1.08	
117	样本采集管	支	6.48	
118	冲洗液	桶	216.00	5L
119	样本稀释液	箱	432.00	2.8L*2桶
120	浓缩清洗液	盒	280.80	10ml*10 支

三、检验科生化试剂、耗材

序号	类别	耗材名称	报价单位	单价限价（元）	包装规格
1	生化试剂	天门冬氨酸氨基转移酶线粒体同工酶检测试剂盒	毫升	14.85	
2		转铁蛋白检测试剂盒（尿液）	毫升	10.80	
3		葡萄糖检测试剂盒	毫升	0.35	
4		糖化血红蛋白检测试剂盒	毫升	15.75	
5		糖化血清蛋白检测试剂盒	毫升	4.05	
6		糖化白蛋白检测试剂盒	毫升	36.45	
7		β -羟丁酸检测试剂盒	毫升	14.85	
8		乳酸检测试剂盒	毫升	3.29	
9		脂联素检测试剂盒	毫升	40.50	
10		载脂蛋白A1检测试剂盒	毫升	6.75	
11		载脂蛋白B检测试剂盒	毫升	6.75	
12		载脂蛋白E检测试剂盒	毫升	14.04	
13		脂蛋白（a）检测试剂盒	毫升	6.75	
14		小而密低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒	毫升	21.60	
15		游离脂肪酸检测试剂盒	毫升	21.60	
16		心脏型脂肪酸结合蛋白检测试剂盒	毫升	108.00	
17		高敏C-反应蛋白检测试剂盒	毫升	15.61	
18		补体C3检测试剂盒	毫升	5.85	
19		补体C4检测试剂盒	毫升	5.85	
20		免疫球蛋白A检测试剂盒	毫升	5.63	
21		免疫球蛋白G检测试剂盒	毫升	5.18	
22		免疫球蛋白M检测试剂盒	毫升	5.18	
23		α 1-酸性糖蛋白检测试剂盒	毫升	21.60	
24		α 1-抗胰蛋白酶检测试剂盒	毫升	21.60	
25		铁蛋白检测试剂盒	毫升	48.60	
26		转铁蛋白检测试剂盒（血清）	毫升	10.80	
27		纤维连接蛋白检测试剂盒	毫升	18.90	
28		降钙素原检测试剂盒	毫升	81.00	
29		血清淀粉样蛋白A检测试剂盒	毫升	22.95	
30		C反应蛋白检测试剂盒	毫升	16.09	
31		类风湿因子检测试剂盒	毫升	19.44	
32		抗环瓜氨酸肽抗体检测试剂盒	毫升	40.86	
33		抗链球菌溶血素“O”检测试剂盒	毫升	16.20	
34		α -淀粉酶检测试剂盒	毫升	8.26	
35		脂肪酶检测试剂盒	毫升	16.60	

36	胃蛋白酶原I检测试剂盒	毫升	67.50	
37	胃蛋白酶原II检测试剂盒	毫升	67.50	
38	唾液酸检测试剂盒	毫升	13.50	
39	钙检测试剂盒	毫升	0.41	
40	镁检测试剂盒	毫升	5.76	
41	无机磷检测试剂盒	毫升	0.41	
42	铁检测试剂盒	毫升	5.70	
43	锌检测试剂盒	毫升	4.05	
44	5'-核苷酸酶检测试剂盒（酶法）	盒	135.00	
45	α 1-酸性糖蛋白检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	270.00	
46	α 1-酸性糖蛋白检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	405.00	
47	α 1-抗胰蛋白酶检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	270.00	
48	α 1-抗胰蛋白酶检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	405.00	
49	血管紧张素转化酶检测试剂盒（酶法）	盒	135.00	
50	腺苷脱氨酶检测试剂盒（酶法）	盒	135.00	
51	α -L-岩藻糖苷酶检测试剂盒（CNPF 底物法）	盒	135.00	
52	抗环瓜氨酸抗体检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	405.00	
53	载脂蛋白 E 检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	135.00	
54	抗链球菌溶血素“O”检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	135.00	
55	补体 C1q 检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	135.00	
56	甘胆酸检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	135.00	
57	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒（免疫抑制法）	盒	81.00	
58	肌酸激酶MB同工酶检测试剂盒（免疫抑制法）	盒	135.00	
59	二氧化碳检测试剂盒（酶法）	盒	81.00	
60	脑脊液/尿液总蛋白检测试剂盒（邻苯三酚红钼法）	盒	54.00	
61	胱抑素 C 检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	108.00	

62	D-二聚体检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	270.00	
63	铁蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	405.00	
64	纤维连接蛋白检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	135.00	
65	糖化白蛋白检测试剂盒（酶法）	盒	270.00	
66	谷胱甘肽还原酶检测试剂盒（速率法）	盒	81.00	
67	谷胱甘肽还原酶检测试剂盒（速率法）	盒	189.00	
68	糖化血清蛋白检测试剂盒（四氮唑蓝显色法）	盒	54.00	
69	心脏型脂肪酸结合蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	270.00	
70	糖化血红蛋白校准品	盒	270.00	
71	糖化血红蛋白质控品	盒	189.00	
72	同型半胱氨酸检测试剂盒（酶法）	盒	135.00	
73	高密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒（酶法）	盒	81.00	
74	高/低密度脂蛋白胆固醇复合质控品	盒	135.00	
75	电解质内标液（离子选择电极法）	盒	1080.00	
76	电解质配套试剂（离子选择性电极法）	盒	1080.00	
77	电解质定标液（离子选择电极法）	盒	891.00	
78	乳酸脱氢酶同工酶1检测试剂盒（速率法）（校准品）	盒	81.00	
79	乳酸脱氢酶同工酶 1 检测试剂盒（速率法）（质控品）	盒	81.00	
80	低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒（酶法）	盒	81.00	
81	脂蛋白(a)检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	189.00	
82	脂蛋白相关磷脂酶 A2 检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	270.00	
83	脂蛋白相关磷脂酶 A2 检测试剂盒（速率法）	盒	135.00	
84	脂蛋白相关磷脂酶 A2 检测试剂盒（速率法）	盒	270.00	
85	脂肪酶检测试剂盒（甲基试卤灵底物法）	盒	135.00	

86	生化质 控品	尿微量白蛋白检测试剂盒（免疫比浊法）	盒	81.00	
87		单胺氧化酶检测试剂盒（谷氨酸脱氢酶法）	盒	81.00	
88		天门冬氨酸氨基转移酶线粒体同工酶检测试剂盒（免疫抑制法）	盒	81.00	
89		天门冬氨酸氨基转移酶线粒体同工酶检测试剂盒（酶抑制法）	盒	81.00	
90		肌红蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	135.00	
91		N-乙酰-β-D-氨基葡萄糖苷酶检测试剂盒（速率法）	盒	81.00	
92		游离脂肪酸检测试剂盒（酶法）	盒	135.00	
93		中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	270.00	
94		降钙素原检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	270.00	
95		胃蛋白酶原Ⅰ检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	270.00	
96		胃蛋白酶原Ⅱ检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	270.00	
97		视黄醇结合蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	135.00	
98		视黄醇结合蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	135.00	
99		唾液酸检测试剂盒（酶法）	盒	270.00	
100		血清淀粉样蛋白 A 检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	189.00	
101		小而密低密度脂蛋白胆固醇检测试剂盒（酶法）	盒	270.00	
102		超氧化物歧化酶检测试剂盒（邻苯三酚底物法）	盒	108.00	
103		超氧化物歧化酶检测试剂盒（邻苯三酚底物法）	盒	162.00	
104		转铁蛋白检测试剂盒（免疫比浊法）（质控品）	盒	405.00	
105		转铁蛋白检测试剂盒（免疫比浊法）（校准品）	盒	405.00	

106	转铁蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	盒	135.00	
107	$\alpha 1$ -微球蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）（质控品）	盒	135.00	
108	$\alpha 1$ -微球蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）（质控品+尿液质控品）	盒	135.00	
109	β -羟丁酸检测试剂盒（酶法）	盒	135.00	
110	$\beta 2$ -微球蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）（质控品）	盒	81.00	
111	$\beta 2$ -微球蛋白检测试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）（质控品+尿液质控品）	盒	81.00	
112	免疫5项复合校准品	盒	405.00	
113	临床生化复合校准品	盒	243.00	
114	临床生化复合校准品	盒	1350.00	
115	临床生化复合质控品	盒	270.00	
116	临床生化复合质控品	盒	1215.00	
117	清洗液	桶	810.00	5000 mL
118	稀释型碱性液	盒	567.00	480ml
119	酸性清洗液	盒	567.00	480ml
120	抗菌无磷清洗液	盒	1620.00	500ml
121	卤素灯	个	1658.88	
122	反应杯/联	联	540.00	
123	内标液	盒	1080.00	200ml
124	缓冲液	瓶	1215.00	2000 mL

12 5		清洗液	盒	588.60	100m L
12 6		定标液（血清L）	盒	891.00	60mL
12 7		定标液（血清H）	盒	891.00	60mL
12 8		K电极	个	6345.00	
12 9		Na电极	个	6345.00	
13 0		CL电极	个	6345.00	
13 1		Ref电极	个	8100.00	

四、检验科微生物试剂、耗材

序号	类别	耗材名称	报价单位	单价限价（元）	包装规格
1		人乳头瘤病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	人份	25.92	
2		人乳头瘤病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	人份	22.68	
3		乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒（PCR-荧光探针法）	人份	21.06	
4		甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	人份	81.00	
5		甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	人份	81.00	
6		甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	人份	81.00	
7		乙型流感病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	人份	27.00	
8		甲型、乙型流感病毒核酸检测试剂盒	人份	54.00	
9		登革病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	人份	32.40	
10		八联搅拌套	人份	0.54	
11		提取试剂	人份	1.40	
12		厌氧培养瓶	人份	31.86	
13		厌氧培养瓶	人份	31.86	
14		需氧培养瓶	人份	31.86	
15		需氧培养瓶	人份	31.86	
16		需氧儿童培养瓶	人份	31.86	
17		需氧儿童培养瓶	人份	31.86	
18		结核分枝杆菌复合群核酸检测试剂盒（恒温扩增荧光法）	人份	64.80	
19		需氧培养瓶	人份	31.86	
20		需氧儿童培养瓶	人份	31.86	
21		需氧儿童培养瓶	人份	31.86	
22		结核分枝杆菌复合群核酸检测试剂盒（恒温扩增荧光法）	人份	64.80	

23	B族链球菌核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	16.20	
24	百日咳杆菌核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	17.28	
25	丙型肝炎病毒核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	23.22	
26	结核/非结核分枝杆菌核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	25.92	
27	六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	97.20	
28	六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	97.20	
29	六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	97.20	
30	耶氏肺孢子菌、新型隐球菌、曲霉核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	人份	62.64	
31	乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒(PCR-荧光探针法)	人份	18.90	
32	呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	人份	54.00	
33	甲型流感病毒、乙型流感病毒、肺炎支原体核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	人份	54.00	
34	甲型流感病毒、乙型流感病毒、腺病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	人份	54.00	
35	人鼻病毒、腺病毒、肺炎支原体核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	人份	54.00	
36	甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	人份	54.00	
37	微生物鉴定试剂盒	人份	21.60	肠杆菌
38		人份	21.60	非发酵
39		人份	21.60	葡萄球菌
40		人份	21.60	链球菌
41		人份	21.60	真菌
42	细菌鉴定药敏分析试剂盒（比色比浊法）	人份	21.60	肠杆菌
43		人份	21.60	非发酵
44		人份	21.60	葡萄球菌
45		人份	21.60	链球菌

46	微生物	酵母样真菌药敏试剂盒（比浊法）	人份	21.60	
47		血液增菌培养瓶（成人/儿童/厌氧/需氧）	瓶	31.86	
48		复方中和增菌培养基(带棉签)	人份	9.72	
49		肠道菌培养基-麦康凯琼脂	块	3.77	
50		哥伦比亚血平板	块	5.29	
51		沙保罗琼脂培养基	块	5.29	
52		念珠菌鉴别琼脂培养基	块	11.87	
53		营养琼脂培养基	块	5.08	
54		含醛类消毒剂中和培养基	块	21.41	
55		药敏培养基-mh琼脂	块	5.13	
56		醛类消毒剂	支	7.26	
57		肉汤培养基(营养肉汤基)	支	6.81	
58		R2A琼脂培养基	个	8.76	
59		肠道菌培养基-SS琼脂	个	4.77	
60		含氯、碘、过氧乙酸、吡啶类消毒剂	支	6.81	
61		含醛类消毒剂中和培养基	支	21.41	
62		肉汤培养基-含醛类消毒剂中和培养基	支	21.41	
63		药敏实验培养基-mh琼脂	个	5.13	
64		巧克力色血琼脂平板(嗜血型)	块	4.77	
65		哥伦比亚血琼脂平板	块	4.75	
66		巧克力琼脂培养基(不加抗生素)	块	4.77	
67		念珠菌显色平板	块	11.87	
68		哥伦比亚血琼脂培养基	块	6.05	
69		麦康凯琼脂培养基	块	6.05	
70		巧克力琼脂培养基	块	4.34	
71		营养琼脂培养基	块	5.08	
72		沙门志贺琼脂培养基	块	9.18	
73		沙保罗琼脂培养基	块	5.29	
74		蛋白胨水(靛基质试验用)(色氨酸肉汤)	支	1.78	
75		鸟氨酸脱羧酶	支	5.08	
76		尿素	支	6.00	
77		需氧培养瓶（荧光）	瓶	31.86	
78		厌氧培养瓶（荧光）	瓶	31.86	
79		致病性大肠血清	瓶	118.80	
80		志贺氏菌诊断血清	瓶	118.80	
81		氧化酶纸片	片	1.02	
82		新生霉素鉴定纸片	片	1.57	
83		细菌药敏试条（e试验法）	条	12.57	

84	细菌生化鉴别试剂(克氏双糖铁琼脂)	支	6.05	
85	微生物药敏试纸扩散法<K-B法>)头 孢他啶	片	0.55	
86	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-左 氟沙星lvf5	片	0.55	
87	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-亚 胺培南ipn(10ug)	片	1.13	
88	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-妥 布霉素tm10	片	0.92	
89	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-头 孢唑林cz30	片	0.45	
90	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-头 孢西丁cfx30	片	1.13	
91	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-头 孢曲松	片	0.55	
92	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-头 孢呋辛纸片30ug	片	0.55	
93	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-头 孢吡肟fep30	片	0.92	
94	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-四 环素纸片30ug	片	0.47	
95	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-哌 拉西林纸片100ug	片	0.55	
96	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-哌 拉西林/他唑巴坦纸片100/10ug	片	0.92	
97	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-氯 霉素纸片30ug	片	0.47	
98	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-甲 氯苄啶(复方新诺明)	片	0.47	
99	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-环 丙沙星	片	0.68	
100	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-红 霉素纸片15ug	片	0.45	
101	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-丁 胺卡那	片	0.52	
102	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-苯 唑青霉素纸片1ug	片	0.45	
103	微生物药敏试纸(扩散法k-b法)-奥 扑拓新	片	1.39	

104	微生物药敏试纸（扩散法k-b法）-氨曲南	片	0.71	
105	微生物药敏试纸（扩散法k-b法）-氨苄西林10/10ug	片	0.71	
106	微生物药敏试纸（扩散法k-b法）-氨苄西林	片	0.46	
107	微生物药敏试纸（扩散法k-b法）-阿莫西林棒酸AMC20/10	片	1.83	
108	微生物药敏试纸(扩散法<K-B法)一头孢酮/舒巴坦纸片(舒普深)75/30ug20片/瓶	片	1.05	
109	微生物药敏试纸(扩散法<K-B法)一头孢噻肟纸片30/10ug	片	0.63	
110	微生物药敏试纸(扩散法<K-B法)一头孢噻肟棒酸纸片30/10ug	片	3.14	
111	微生物药敏试纸(扩散法<K-B法)-克林霉素纸片2ug	片	0.75	
112	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法-头孢他啶/棒酸纸片30/10ug	片	0.65	
113	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法-利福平epr5	片	1.51	
114	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法-奥扑托新epr5	片	1.39	
115	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法)-庆大霉素GMi0	片	0.76	
116	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法)-美罗培南	片	0.76	
117	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法)-磷霉素	片	0.95	
118	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法)-阿奇霉素AZ115	片	0.76	
119	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法)-阿奇霉素AZ115	片	1.05	
120	微生物药敏试纸(扩散法<K-B>法)-米诺环素m30	片	1.05	
121	万古霉素药敏试条(e试验法)	片	12.57	
122	万古霉素va30-30ug	片	0.55	
123	铜绿假单胞菌ATCC35218	支	108.00	
124	替加环素药敏试条(E试验法)	条	25.20	

125	青霉素药敏试条(e试验法)	条	12.57	
126	沙门氏菌属诊断血清（12种）	瓶	118.80	
127	青霉素p10u-10u	瓶	0.45	
128	金黄色葡萄球菌鉴定试剂盒(乳胶凝集法)	人份	10.80	
129	金黄色葡萄球菌(ATCC)(标准菌株ATCC29213)	支	217.73	
130	铜绿假单胞菌ATCC27853	支	108.00	
131	杆菌肽纸片	片	1.57	
132	呋喃妥因ft300-300ug	支	1.13	
133	粪球肠菌ATCC29212	支	162.00	
134	粪球肠菌（高耐）ATCC51299	支	290.30	
135	肺炎链球菌ATCC49619	支	251.64	
136	非发酵细菌生化编码鉴定管（11种）	支	9.72	
137	大肠艾希氏菌(ATCC)(标准菌株ATCC25922)	支	108.00	
138	大肠埃希菌ATCC35218	支	162.00	
139	肠杆菌生化编码鉴定管	支	0.88	
140	表皮葡萄球菌ATCC12228	支	226.80	
141	白色念珠菌ATCC90029	支	251.64	
142	黄色葡萄球菌(ATCC)(标准菌株ATCC25923)	支	226.80	
143	利奈唑胺e	支	232.20	
144	替加环素	支	503.28	
145	触酶	支	8.64	

五、检验科手工耗材（其中：真空采血管(EDTA,玻璃，紫色)为核心产品）

序号	类别	耗材名称	规格	单价限价 (元)	包装规格
1		梅毒螺旋体抗体检测试剂盒(凝集法)	人份	8.42	
2		RhD(IgI)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	151.20	
3		2-Me(硫基乙醇)	盒	90.18	
4		抗d(igG+IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)	盒	1512.00	
5		抗体筛选红细胞试剂盒	盒	324.00	
6		结核分枝杆菌igg抗体检测试剂盒(胶体金法)	人份	13.32	
7		胆碱酶检测试纸(干化学法)	人份	1.94	
8		人绒毛膜促性腺激素(早早孕HCG试纸条)(尿)	人份	0.42	
9		戊型肝炎病毒igm抗体检测试剂盒(胶体金法)	人份	5.40	
10		乙型肝炎病毒e抗体(酶联免疫法)	人份	0.28	
11		戊型肝炎病毒igm抗体检测试剂(酶联免疫法)12孔	人份	3.94	
12		乙肝病毒e抗原(酶联免疫法)	人份	0.28	
13		eia抗hbc试剂盒(核心抗体)	人份	0.51	
14		丙肝病毒抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	人份	0.93	
15		乙型肝炎病毒表面抗体(酶联免疫法)	人份	0.28	
16		甲型肝炎病毒1gM抗体检测试剂盒(酶联免疫法)	人份	1.75	
17		乙型肝炎病毒表面抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)	人份	0.28	
18		甲型肝炎病毒igm抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)	人份	0.23	
19		抗人球蛋白(抗1gG+C3d检测卡(柱凝集法))	卡	19.44	
20		ABO/RhD血型定型检测试剂卡	卡	19.44	
21		甲型流感病毒抗原检测试剂盒(胶体金法)	人份	16.59	
22		甲基苯丙胺 氯胺酮联合检测试剂(胶体金法)	人份	12.15	
23		A群轮状病毒检测试剂盒(胶体金法)	人份	9.43	

24	输血相容性检测质控物(血型鉴定及不规则抗体质控品交叉配血质控品)	盒	3564.00	5ml*2+ 5ml*6
25	人类免疫缺陷病毒(HIV 1/2)抗体检测试剂盒(乳胶法)	人份	5.18	
26	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒(胶体金法)	人份	1.05	
27	丙型肝炎病毒抗体检测试剂(胶体金法)	人份	3.36	
28	吗啡, 甲基苯丙胺, 氯胺酮联合检测试剂 (胶体金法)	人份	12.15	
29	血气生化测试卡	人份	66.00	
30	朗道质控 (高/中/低值)	支	202.50	
31	朗道校准 (高/中/低值)	支	243.00	
32	轮状病毒抗原测定 (条型)	人份	7.56	
33	轮状病毒抗原测定 (卡型)	人份	6.91	
34	腺病毒抗原测定	人份	8.64	
35	诺如病毒抗原测定	人份	30.78	
36	甲乙流测定试剂盒 (胶体金)	人份	18.36	
37	血红蛋白试纸条	人份	1.51	
38	一次性采血针 (塑丙)	支	0.08	
39	载玻片 (单头单面磨砂)	盒	4.43	50片/盒
40	(长软) 12*100试管	支	0.04	
41	单道移液器	个	172.80	
42	罗氏培养管 (酸性)	支	8.10	
43	一次性使用静脉采血针	包	21.60	50个/包
44	(无菌) 痰杯-40	袋	21.60	40个/袋
45	真空采血管 (紫管)	箱	894.24	1800支
46	一次性尿杯 (白色透明)	个	0.04	
47	真空采血管(肝素钠, 玻璃, 绿头)	箱	758.16	1800支
48	真空采血管(EDTA,玻璃, 紫色)	箱	758.16	1800支
49	一次性使用静脉采血针	包	21.60	50个/包
50	排枪移液器	支	1080.00	5-50ul
51	真空采血管(血常规管, 玻璃紫头)	箱	758.16	1800支
52	真空采血管(血凝管, 玻璃, 蓝头)	箱	758.16	1800支
53	真空采血管(红帽)	箱	758.16	1800支
54	真空采血管(玻璃桔头)	箱	758.16	1800支
55	巴氏染色液-EA50染液	盒	240.84	
56	棉蓝染色液	盒	311.04	
手工				

57	耗材	一次性离心管	包	43.20	1000支/包
58		一次性使用定量接种环	个	0.54	
59		一次性使用标本杯-40ml痰培杯	包	10.80	120只/包
60		恒温槽添加剂	盒	1314.36	
61		回避用洗剂	盒	1118.88	
62		一次性塑料试管	支	0.10	15*100mm
63		甘露醇	盒	18.86	20支/盒
64		一次性接种环/针	支	0.54	
65		带滤芯吸头(1000ul)	支	0.65	
66		抗酸染色液(荧光金胺法)复染液	盒	388.80	
67		抗酸染色液(荧光金胺O法)	盒	388.80	
68		抗酸染色液(荧光金胺O法)酸性酒精溶液	盒	388.80	
69		细菌接种针	个	12.96	
70		混合树脂	套	4320.00	5包/套
71		一次性使用吸管160mm	支	0.09	
72		日立样品杯	包	54.00	500个/包
73		一次性离心管	包	27.00	1500个/包
74		离心管(1.5ml抗凝管)	包	108.00	1000支/包
75		配芬兰移液器8*71 1000u1	支	7.26	
76		快速革兰氏染色液	盒	373.25	
77		抗酸染色液(冷染法)	盒	373.25	
78		一次性使用人体静脉血样采集容器(柠檬酸钠4:1玻璃黑色)	箱	1658.88	1800支
79		离子交换树脂再生剂	袋	68.43	
80		复合中和洗脱液	盒	186.62	
81		抗凝离心管	包	51.84	
82		带滤芯吸头	袋	100.57	
83		带滤芯吸头	袋	100.57	
84		白色加样器吸嘴(配芬兰移液器)6*52	袋	19.90	
85		巴氏染色液(精子形态染色液)	盒	3352.32	
86		一次性使用拭子(女用拭子)	袋	94.28	150个/袋

		87	吸头	盒	838.08	1000支/盒
		88	快速革兰氏染色液4×100ml	盒	296.47	
		89	塑料吸管(单支灭菌)	盒	366.66	500支/盒
		90	(硬)12*75试管-(离心管)	盒	52.38	250支/盒
		91	一次性使用末梢采血管(粉管EDTA.K2)	箱	5971.32	6000支/箱
		92	一次性使用末梢采血管	箱	5971.32	6000支/箱
		93	柠檬酸钠INC(血沉专用)	箱	1885.68	1800支
		94	细菌接种针（10支/包）	包	10.48	
		95	一次性使用标本杯(手掀盖)	袋	26.19	100只/袋
		96	滤芯吸头(加长款89mm)	盒	31.10	96个/盒
		97	滤芯吸头(常规款59mm)	盒	31.10	96个/盒
		98	石英砂	袋	56.16	
		99	活性炭	袋	75.60	
		100	软化树脂	袋	1080.00	
		101	pp棉	支	67.50	
		102	软水盐	袋	162.00	
		103	离子分离膜	支	4050.00	
		104	离子捕捉器	袋	6220.80	
		105	离子拦截器	支	135.00	
		106	一次性使用采样棒	箱	1080.00	200支/箱
		107	过氧化物酶染色液（POX）	盒	345.60	
		108	中性粒细胞碱性磷酸酶染色液(NAP)	盒	345.60	
		109	铁染色液(Fe)	盒	345.60	
		110	瑞氏-姬姆萨染色液	盒	248.40	
		111	糖原染色（pas）	盒	345.60	
		112	厌氧产生袋（0.25L）	袋	163.08	
		113	厌氧产生袋（0.35L）	袋	163.08	
		114	采血管（pet 橙管）	箱	1477.44	1800支
		115	采血管（pet 红管）	箱	1477.44	1800支

3.4商务要求

3.4.1交货时间

采购包1：

供货期限：一年；交货期：急需货物4小时内送达，一般货物3个日历天内送达。

3.4.2交货地点

采购包1:

陕西省勉县医院指定地点。

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: 货到后由采购人验收, 验收合格后办理入库手续并签字确认。货物每季度据实结算, 每季度供货满足结算要求时, 结算当季度合同供货款, 达到付款条件起 15 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:

详见拟签订的合同文本。

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:

详见拟签订的合同文本。

3.4.8违约责任与解决争议的方法

采购包1:

详见拟签订的合同文本。

3.5其他要求

详见拟签订的合同文本。

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	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
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	供应商需提供加盖公章的《汉中市政府采购供应商资格承诺函》。	投标函 资格证明文件.docx
2	供应商应提供健全的财务会计制度的证明材料；	供应商需提供加盖公章的《汉中市政府采购供应商资格承诺函》。	资格证明文件.docx
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。	供应商不得存在下列情形之一：（1）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加本次采购活动；（2）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，不得再参加本项目的采购活动。	投标函 资格证明文件.docx

4.2特殊资格审查

采购包1：

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	信用信息	投标人未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或重大税收违法失信主体或政府采购严重违法失信行为”记录名单； 不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。	资格证明文件.docx

2	投标人参加本项目的合法授权人授权委托书； 投标人应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法定代表人身份证，并与营业执照上信息一致。法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证、授权代表本单位证明（提供授权代表在本单位养老保险缴纳证明）；	（1）法定代表人或单位负责人投标的，应提供法定代表人或单位负责人身份证明； （2）授权代表投标的，应提供法定代表人或单位负责人身份证明、授权委托书及授权代表在本单位缴纳养老保险证明。	资格证明文件.docx
3	投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）； 投标人为制造厂家应具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内），且具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）；	投标人为经销商的应具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）； 投标人为制造厂家应具有医疗器械生产许可证（投标产品须在其生产范围内），且具有医疗器械经营许可证或经营备案凭证（投标产品须在其经营范围内）。	资格证明文件.docx
4	投标产品属于医疗器械管理范围的须提供医疗器械注册证；	投标产品属于医疗器械管理范围的须提供医疗器械注册证。	资格证明文件.docx
5	供应商须提供《汉中市政府采购供应商资格承诺函》；	供应商须提供《汉中市政府采购供应商资格承诺函》。	资格证明文件.docx
6	供应商不得存在下列情形之一： （1）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动； （2）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；	供应商不得存在下列情形之一： （1）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动； （2）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。	资格证明文件.docx

4.3落实政府采购政策资格审查

采购包1:

序号	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
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	审查内容	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
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 投标分项报价表.docx 投标函标的清单

2	投标文件签署、盖章	投标文件按招标文件要求签署、盖章	开标一览表 投标分项报价表.docx 投标方案.docx 投标函 中小企业声明函 残疾人福利性单位声明函 标的清单 投标文件封面 投标人参加政府采购活动承诺书.docx 节能产品、环境标志产品明细表.docx 资格证明文件.docx 监狱企业的证明文件
3	投标有效期	投标有效期满足招标文件要求的	投标函 投标文件封面
4	投标报价	投标人投标报价没有超出采购人设置的试剂、耗材最高限价	开标一览表 投标分项报价表.docx 标的清单
5	投标保证金	投标保证金已按招标文件规定提交且金额、形式符合招标文件要求	投标方案.docx
6	投标内容	投标内容满足招标文件的商务要求、不存在漏项或数量不符合招标文件规定情形	投标分项报价表.docx 投标方案.docx 标的清单 投标文件封面
7	公平竞争	遵循公平竞争的原则，没有弄虚作假、恶意串通或妨碍其他投标人的竞争行为，损害采购人或者其他投标人的合法权益。	投标函 投标文件封面 投标人参加政府采购活动承诺书.docx
8	其它	不存在其它不符合法律法规或招标文件规定的投标无效条款的情形	投标函 投标文件封面 投标人参加政府采购活动承诺书.docx

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人、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：

评审内容		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	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件

	节能、环境标志产品	投标人所投产品属于节能产品、环境标志产品优先采购范围（除政府强制采购的节能产品外）： 1 、所投产品属于节能产品得 1 分；评审依据：所投产品具有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（提供证书扫描件）。 2 、所投产品属于环境标志产品得 1 分；评审依据：所投产品具有国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的环境标志产品认证证书（提供证书扫描件）。	2.0000	客观	节能产品、环境标志产品明细表.docx
	投标产品的技术指标	产品规格明确，配置完善，符合招标文件的要求，对每项要求都在技术参数偏离表中明确响应，针对产品材质、性能有详细描述并提供相应的证明材料（不限于产品技术说明、厂家技术白皮书、官网功能截图等）得 15 分；全部明确响应并细化描述但证明材料不齐的得 10 分；全部明确响应并细化描述但未提供证明材料的得 5 分；仅复制招标文件需求未进行细化描述并未提供证明材料的不得分。	15.0000	主观	投标方案.docx
	投标产品的可靠性评审①	投标生产企业产品原材料、配件货源渠道正常，选材用料优良、检验手续完善、有品质保证，按其响应程度计。内容完整、可实施、且有针对性得 5 分；内容完整、可实施得 3 分；方案基本完整得 1 分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	投标产品的可靠性评审②	投标生产企业有完善的产品质量检测保障体系、质量证书、质量检测报告产品性能稳定，具有较好的使用效果。内容完整、可实施、且有针对性得 5 分；内容完整、可实施得 3 分；方案基本完整得 1 分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx

详细评审	投标产品的可靠性③	投标产品具备临床应用验证资料，能明确证明其在实际医疗场景中检测结果准确、与临床诊断一致性高。内容完整、可实施、且有针对性得5分；内容完整、可实施得3分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	产品供应方案①	供货方案（包括但不限于产品储藏、运输及使用等）根据投标文件的响应情况进行综合赋分。内容完整、可实施、且有针对性得5分；内容完整、可实施得3分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	产品供应方案②	提供应急保障方案（包括但不限于配送及运管的应急保障等情况）根据投标文件的响应情况进行综合赋分。内容完整、可实施、且有针对性得5分；内容完整、可实施得3分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	产品供应方案③	项目管理机构配备方案（包括但不限于人员安排方案、人员整体综合素质等）根据投标文件的响应情况进行综合赋分。内容完整、可实施、且有针对性得5分；内容完整、可实施得3分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	实施方案及售后服务①	针对该项目有售后服务计划、售后服务措施，其他附带产品服务承诺等，按其响应程度计分。内容完整、可实施、且有针对性得5分；内容完整、可实施得3分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	实施方案及售后服务②	具有可行的技术培训方案，保证使用单位能熟练操作维护和正常使用，列出详细的培训内容、培训方式等说明，按其响应程度计分。内容完整、可实施、且有针对性得5分；内容完整、可实施得3分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx

	实施方案及售后服务③	检测服务方案，提供检测服务指导及相关科室建设支持、保证使用单位完善检测平台，在医院设备、仪器发生故障后的补救和应急措施等，按其响应程度计分。内容完整、可实施、且有针对性得5分；内容完整、可实施得3分；方案基本完整得1分；未提供不得分。	5.0000	主观	投标方案.docx
	产品业绩	提供2022年1月1日至投标截止之日（以合同签订时间为准）投标人的试剂、耗材销售业绩（供应给使用方），业绩以合同文件为依据，每提供一个有效项目业绩得2分，满分8分。	8.0000	客观	投标方案.docx
价格分	价格分	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30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）×30（小微企业、监狱企业或残疾人福利性单位用投标报价扣除后的价格参加评审。）	30.0000	客观	开标一览表 标的清单 投标分项报价表.docx

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例 (C1)	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	----------	------	--------------	---------	----------------

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）遵行《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: 开标一览表

详见附件: 标的清单

详见附件: 投标分项报价表.docx

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: 节能产品、环境标志产品明细表.docx

详见附件: 资格证明文件.docx

详见附件: 投标方案.docx

详见附件: 投标人参加政府采购活动承诺书.docx

第七章 拟签订合同文本

详见附件：拟签订的合同文本.docx

