

采购项目编号：SHZB-2022019

西安交通大学第二附属医院病理科试 剂耗材项目

招 标 文 件

采 购 人： 西安交通大学第二附属医院

采购代理： 圣弘建设股份有限公司

招标日期： 2022年7月



温馨提示

各投标人：

1、请各投标人在获取招标文件后，仔细阅读招标文件内容及要求，避免造成不必要的麻烦。

2、请投标人在开标前期尽快缴纳投标保证金避免错过项目开标时间。

3、如有不参与该项目的投标人，请务必以书面形式告知我们，以便我们正常开展后期工作，同时也避免再次打扰您，感谢您的配合。（格式自拟，但要说明原因，加盖公章）。

4、请务必考虑天气情况、交通情况以及您对开标地址的路线熟悉等情况于招标公告规定的时间及地点递交投标响应文件，投标响应文件逾期到达，将被拒绝接收。

5、因疫情原因，请各投标人指定的参会人员准备开标时间规定前期 24 小时纸质版核酸报告并全程佩戴口罩，保护自身安全。

目 录

第一章 招标公告	1
第二章 供应商须知	5
一、定义	5
二、招标文件	5
三、投标要求	5
四、投标	11
五、开标	12
六、评标	12
七、定标	17
八、询问与质疑	17
九、签订合同	18
十、招标代理服务费	18
十一、特殊情况处理	19
第三章 招标需求及要求	20
第四章 拟签订的合同文本	31
第五章 投标文件格式	33
商务技术标	34
第一部分 投标函	35
第二部分 投标报价表	36
第三部分 投标方案说明	45
第四部分：业绩证明	46
第五部分：投标保证金交纳凭证	47
资格标	49
第一部分 供应商承诺书	50
第二部分 供应商企业关系关联承诺书	51
第三部分 资格证明文件	52

第一章 招标公告

项目概况

西安交通大学第二附属医院病理科试剂耗材项目 招标项目的潜在投标人应在线上获取招标文件，并于 2022 年 08 月 22 日 09 点 30 分（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号：SHZB-2022019

项目名称：西安交通大学第二附属医院病理科试剂耗材项目

预算金额：113.0000000 万元（人民币）

采购需求：

标段号	采购标目	数量	采购预算 (万元/ 年)	入围数量	备注
2	荧光定量 PCR 试剂盒 及相关试剂	一批	70	拟入围 2 家	
3	FISH 探针及相关试剂	一批	30	拟入围 2 家	
8	幽门螺杆菌（HP）核酸 检测及基因分型试剂 盒	一批	4	拟入围 1 家	
15	流式细胞仪相关试剂、 耗材及荧光标记抗体	一批	4	拟入围 2 家	
16	人类微卫星不稳定性 MSI 检测试剂盒	一批	5	拟入围 1 家	

具体技术参数及其他要求详见招标文件。

项目用途：医疗检查。

合同履行期限：2 年

本项目(不接受)联合体投标。

二、申请人的资格要求：

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

本项目非专门面向中小企业采购。

3. 本项目的特定资格要求：1、基本资格条件：符合《政府采购法》第二十二条规定的
供应商条件；1.1、提供在中华人民共和国境内注册的营业执照（或事业单位法人证书，

或社会团体法人登记证书，或执业许可证）、组织机构代码证和税务登记证复印件【如已办理了多证合一，则仅提供合证后的营业执照】，如供应商为自然人的需提供自然人身份证明。1.2、提供 2021 年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或 2021 年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2022 年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）。1.3、提供 2022 年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明。1.4、提供 2022 年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明。1.5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。1.6、提供参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。2、特定资格条件：2.1、供应商应授权合法的人员参加投标全过程，其中法定代表人直接参加投标的，须出具法人身份证，并与营业执照上信息一致；法定代表人授权代表参加投标的，须出具法定代表人授权书及授权代表身份证。2.2、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供供应商有效的医疗器械经营许可证或经营备案凭证。2.3、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或备案凭证。如国家规定免注册产品需提供相关证明文件。2.4、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权期限不足 2 年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和生产许可证。2.5、供应商未被列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）以下情形之一：①记录失信被执行人；②重大税收违法案件当事人名单。同时，在中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为信息记录”中查询没有处于禁止参加政府采购活动的记录名单。2.6、单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。2.7、本项目不接受联合体投标。

三、获取招标文件

时间：2022 年 08 月 01 日至 2022 年 08 月 05 日，每天上午 9:00 至 12:00，下午 14:00 至 17:00。（北京时间，法定节假日除外）

地点：线上

方式：1) 根据陕西省人民政府《关于加强新型冠状病毒感染的肺炎防控工作的通告》要求，本次招标文件采用线上发售，供应商在文件发售期以内将单位介绍信（介绍信中应注明具体参加的项目名称）、经办人身份证、联系电话及电子邮箱等资料加盖单位公章的彩色扫描件发送至邮箱 641267371@qq.com, 并及时联系采购代理机构确认（联系人：王工 18609281442），获取缴费方式。2) 招标文件售价人民币 300 元/标段，售后不退。采购代理机构在收到邮件并确认文件收费到账后，通过邮箱向供应商发售招标文件，请及时查收。3) 受疫情影响，本项目投标文件递交截止时间及开标时间和地点可能会变更，具体另行通知。

售价：¥1500.00 元，本公告包含的招标文件售价总和

四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

提交投标文件截止时间：2022 年 08 月 22 日 09 点 30 分（北京时间）

开标时间：2022 年 08 月 22 日 09 点 30 分（北京时间）

地点：西安市雁塔区电子三路西京国际电气中心 A 座 904

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）《财政部 国家发展改革委关于印发〈节能产品政府采购实施意见〉的通知》（财库〔2004〕185 号）；

（2）《国务院办公厅关于建立政府强制采购节能产品制度的通知》（国办发〔2007〕51 号）；

（3）《财政部环保总局关于环境标志产品政府采购实施的意见》（财库〔2006〕90 号）；

（4）《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知（财库〔2020〕46 号）；

（5）《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68 号）；

（6）《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141 号）。

七、对本次招标提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：西安交通大学第二附属医院

地址：西安市新城区西五路

联系方式：冯女士 029-87679801

2. 采购代理机构信息

名 称：圣弘建设股份有限公司

地 址：西安市雁塔区电子三路西京国际电气中心 A 座 904

联系方式：王文艳 029-88895769

3. 项目联系方式

项目联系人：王文艳

电话：029-88895769

第二章 供应商须知

一、定义

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

二、招标文件

- 1、招标文件组成：招标文件是根据本项目的内容和需求编制，包括以下内容：

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

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

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

4、对采购活动事项有疑问或有质疑的供应商，应在收到采购文件之日或者采购文件公告期限届满之日十个工作日内，以书面形式提出。采购代理机构将予以答复，涉及变更或修正内容在政府采购发布媒体上发布更正公告，并以书面形式通知所有招标文件收受人，且作为招标文件的组成部分。

- 5、招标文件的解释权归采购代理机构。

三、投标要求

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

- 2、供应商资格要求：

- 2-1、符合《政府采购法》第二十二条规定的供应商条件，并提供以下证明材料；

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

2-1-2、提供 2021 年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或 2021 年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2022 年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；

2-1-3、提供 2022 年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明；

2-1-4、提供 2022 年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明；

2-1-5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明；

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

2-2、特定资格条件：

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

2-2-2 投标产品纳入医疗器械管理的，须提供供应商有效的医疗器械经营许可证或经营备案凭证。

2-2-3、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或备案凭证。如国家规定免注册产品需提供相关证明文件。

2-2-4、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权期限不足 2 年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和生产许可证。

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

2-2-6、单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

2-2-7、本项目不接受联合体投标。

2-2-8、如国家规定免注册产品提供相关证明文件。

3、限制投标要求

3-1、供应商单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一项目或同一标段的政府采购活动。供应商须按照格式要求填写供应商企业关系关联承诺书（并提供国家企业信用信息公示系统<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>网页截图并加盖供应商单位章）。

3-2、除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加同一项目的其他采购活动。

4、本次招标项目不接受联合体投标。

5、本次招标项目不组织现场考察或者答疑会。

6、投标文件的编制

6-1、投标文件由资格标和商务技术标组成。供应商应以采购代理机构提供的投标文件格式编制投标文件，正本一份，副本三份，电子版一份（U盘：投标文件word版及签字盖章后的PDF版），并各自装订成册，投标文件应避免活页装订造成的文件缺失而影响评标活动，每套投标文件须清楚地标明“正本”或“副本”，一旦正本与副本不符，以正本为准。

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

6-3、投标文件的正本和所有的副本均需打印或用不褪色蓝（黑）墨水（汁）书写，统一装订、并连续标注页码。投标文件不得行间插字、涂改和增删，如有修改错漏处，必须由供应商法定代表人（或其授权代表人）签字或盖章。

6-4、资格标编制要求：应单独装订，包括（但不限于）以下内容

6-4-1、供应商承诺书；

6-4-2、供应商企业关系关联承诺书；

6-4-3、资格证明文件；

6-5、商务技术标编制要求：应单独装订，包括（但不限于）以下内容

6-5-1、投标函；

6-5-2、投标报价表和报价明细表。投标货币用人民币，以元为单位。

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

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

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

7、投标报价

7-1、本次投标报价采用固定单价报价，供应商应根据本招标文件第三章招标需求及要求中拟采购标的产品清单，对不同规格产品分别进行单价报价。（所有报价不可超过阳光采购网价格）。

供应商不应自行增加与拟采购标的无关的产品并报价，否则，由此造成的一切不利后果由其自行承担。

7-2、供应商应按照招标文件规定的产品和服务要求，责任范围和合同条件进行报价，在投标文件中的报价表上按要求标明各项分类报价、其他相关要求等项。

7-3、投标报价是完成采购项目内容所需的全费用单价，包含产品及包装价格（含税）、冷链配送运输费、培训费、售后服务费、保险费、相关伴随费用等所有费用。

7-4、投标报价表中标明的价格为合同最终价格，在合同执行过程中，不得以任何理由变更。

7-5、凡因供应商对招标文件阅读不深、理解不透、误解、疏漏、或因市场行情了解不清造成的后果和风险均由供应商自行负责。

7-6、投标过程中所产生的一切费用由供应商自行承担。

7-7、供应商须对第三章招标内容及要求中的所有采购内容及要求进行完整报价，

任何有选择的或者不完整的报价，按无效文件处理。

7-8、供应商的投标报价不得超过采购预算，否则按无效投标处理。

7-9、供应商所投产品在阳光网挂网的，报价不得超过阳光网价格。

7-10、当评标委员会认为某个供应商的报价低于成本或明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；供应商不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效响应处理。

8、投标保证金的交纳和退付：

8-1、供应商须向采购代理机构递交的投标保证金应在投标截止时间前到帐。

标段号	投标保证金金额（元）	备注
1 标段	70000.00	病理科+项目编号+标段号+保证金
2 标段	14000.00	
3 标段	6000.00	
4 标段	3000.00	
5 标段	8000.00	
6 标段	800.00	
7 标段	1000.00	
8 标段	800.00	
9 标段	1000.00	
10 标段	6000.00	
11 标段	16000.00	
12 标段	800.00	
13 标段	800.00	
14 标段	800.00	
15 标段	800.00	

16 标段	1000.00	
-------	---------	--

收取保证金单位名称：圣弘建设股份有限公司陕西分公司

开户银行：中国银行股份有限公司西安西部电子商城支行

账号：1020 5883 1582

联系人：王工 联系电话：029-88895769

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

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

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

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

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

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

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

8-7-1、供应商在投标截止时间后撤销投标文件的；

8-7-2、供应商在投标文件中提供虚假材料的；

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

8-7-4、供应商与采购人、其他供应商或者采购代理机构恶意串通的；

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

8-7-6、中标人拒绝履行合同义务的。

9、投标有效期

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

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

9-3、法定代表人授权书是投标文件的组成内容，其有效期不得少于投标有效期。

四、投标

1、投标文件密封

1-1、供应商应将投标文件密封完好，在封套上标明采购项目编号、项目名称，供应商全称（单位章）等内容，再加封条密封，在封线处加盖单位章。

1-2、对于需提供资格证明文件或业绩等原件的采购项目，供应商应标明所提供原件的明细表，将其单独密封，随投标文件同时提交。

1-3、投标文件未按要求密封或加写标记，采购代理机构对误投或过早启封的投标文件概不负责。

2、投标文件提交

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

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

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

2-4、投标文件提交截止时间后，供应商不得对其投标文件做任何修改。

3、投标活动中，有下列情形之一的，视为供应商串通投标，其投标无效：

3-1、不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；

3-2、不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

3-3、不同供应商的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

3-4、不同供应点的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

3-5、不同供应商的投标文件相互混装；

3-6、不同供应商的投标保证金从同一单位或者个人的账户转出。

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

五、开标

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

2、开标时，由供应商或其推荐的代表与监督人共同检查投标文件的密封情况。

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

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

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

六、评标

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

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

2-1、审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；

2-2、要求供应商对投标文件有关事项作出澄清或者说明；

2-3、对投标文件进行比较和评价；

2-4、确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；

2-5、向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为。

3、评标程序

3-1、供应商资格审查；

3-2、供应商符合性审查；

3-3、必要时的投标文件澄清；

3-4、商务技术标比较、评审；

3-5、按照评标办法推荐中标候选人。

4、资格性审查

4-1、开标结束后，采购人或者采购代理机构依法对供应商的资格进行审查。

4-2、投标文件中的资格证明文件出现下列情况者（但不限于），按无效投标处理：

4-2-1、供应商承诺书的有效性或符合性不符合要求的。

4-2-2、招标文件要求提交原件，而供应商未按要求提交的。提交的原件与复印件不一致的。

4-2-3、供应商资格证明文件的完整性、有效性或符合性不符合要求的。

4-2-4、供应商法定代表人授权书的完整性、有效性、符合性不符合要求的。

5、符合性审查

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

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

5-2-1、投标文件未按招标文件要求签署、盖章的。

5-2-2、投标文件不符合招标文件要求的数量。

5-2-3、无投标有效期或有效期达不到招标文件的要求。

5-2-4、投标保证金未提交或未提交至指定账户、或提交保证金不符合招标文件要求的。

5-2-5、投标内容出现漏项或数量与要求不符，出现重大负偏差。

5-2-6、投标文件的交货时间、付款形式及要求、验收、售后服务等项，没有响应招标文件。

5-2-7、投标内容的技术指标达不到招标文件要求，造成产品档次降低或影响产品性能、功能。

5-2-8、投标报价超过采购预算。

5-2-9、投标报价与市场价偏离较大，低于成本，形成不正当竞争。

5-2-10、供应商提供虚假证明，开具虚假资质，出现虚假应答或故意隐瞒行为。

5-2-11、出现不符合法律、法规和招标文件规定的其他情形。

6、投标文件的澄清

6-1、对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当以书面形式要求供应商作出必要的澄清、说明或者补正。供应商的澄清、说明或者补正应当采用书面形式，并加盖单位章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。供应商的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

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

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

6-2-2、大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

6-2-3、单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价；

6-2-4、总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准；

6-2-5、对不同文字文本投标文件的解释发生异议的，以中文文本为准；

6-2-6、文字与图表不一致的，以文字为准；

6-2-7、正本与副本不一致的，以正本为准；

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

7、比较与评价

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

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

8、评标方法：综合评分法（总计100分）

评标因素	评标标准
投标报价 (40分)	采用低价优先法计算，即通过符合性审查且价格最低的有效投标报价为评标基准价，其价格分为满分。 投标报价得分 = (评标基准价 / 投标报价) × 40

		注：1、以产品报价表中的评标单价，计算评标基准价和投标报价得分；如产品报价表中的评标单价计算错误的，或者不同供应商同一产品单价报价对应的单位不一致的，评标委员会将予以修正，并以修正后的评标单价计算投标报价得分。 2、因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价
技术 评审 (45分)	技术响应 (20分)	根据投标产品响应内容是否齐全，选型是否合理，规格是否明确，功能、参数是否满足采购要求及医院临床应用需求，横向比较打分，优秀得12（含）-15分，良好得8（含）-12分，一般得3（含）-8分，较差得1（含）-3分。
		根据投标产品的检验报告、材质及质量、稳定性及可靠性等进行横向比较打分，优秀得4（含）-5分，良好得3（含）-4分，一般得2（含）-3分，较差得1（含）-2分。
	质量保证 (10分)	根据提供的投标产品供货渠道（代理协议或原厂授权等）、使用质量情况，生产厂家生产实力及质量控制措施等，证明材料进行综合评审，横向比较打分，优秀得8（含）-10分，良好得5（含）-8分，一般得3（含）-5分，较差得1（含）-3分。
	配送方案 及应急响应 (10分)	根据产品的供货组织方案及措施，货物有效期把控，以及针对该项目做出的合理计划及调配，保证顺利进行等方面进行综合评审，横向比较打分，优秀得4（含）-5分，良好得2（含）-4分，一般得1（含）-2分。
		根据投标人对特殊应急情况，协助医院因产品问题引起的医疗事故的处理方案、临时配送的应急响应预案及出现产品质量问题的服务承诺方案进行综合评审，横向比较打分。方案及服务承诺合理，内容详实，针对性强，得4（含）-5分，方案及服务承诺基本合理，内容基本完整，针对性较强，得2（含）-4分，方案及服务承诺不合理，内容空泛、基本无针对性，得1（含）-2分
	售后服务 (5分)	提供完整、可行的售后服务方案。包含但不限于：详细的售后服务计划、售后服务措施及承诺，质保期限及范围，售后服务团队等内容，

		按响应程度优秀得 3.5（含）-5 分，良好得 1.5（含）-3.5 分，一般得 0.5（含）-1.5 分
商务 评审 （15 分）	投标产品 业绩（4 分）	提供所投产品自 2019 年 1 月 1 日起至今国内医院的供货合同，每提供 1 份得 1 分，满分 4 分（以合同的签订日期为准） 注：（1）投标产品业绩证明材料前应附“投标产品业绩汇总表”，汇总表中含以下内容：产品名称、生产企业、使用医院名称、医院等级、使用医院联系人及电话。汇总表后附供货合同复印件并加投标单位公章。 （2）出现虚假证明材料者按照无效投标处理；弄虚作假取消投标资格并没收投标保证金，医院对最终推荐中标单位的证明材料保留进行真实性查验的权利。
	投标人业 绩（6 分）	提供投标人自 2019 年 1 月 1 日至今国内医院的同类产品提供合同复印件，每提供 1 份得 2 分，满分 6 分（以合同的签订日期为准） 注：1. 投标人业绩证明材料前应附“投标人业绩汇总表”，汇总表中含以下内容：产品名称、生产企业、使用医院名称、医院等级、使用医院联系人及电话。汇总表后附供货合同复印件并加投标单位公章。 2. 投标人业绩类别应为本次招标的同类产品业绩。 3. 如投标人业绩和投标产品业绩为同一份供货合同，可分别同时得分。 4. 出现虚假证明材料者按照无效投标处理；弄虚作假取消投标资格并没收投标保证金，医院对最终推荐中标单位的证明材料保留进行真实性查验的权利。
	优惠承诺 （5 分）	根据各投标人提供的优惠承诺情况进行赋分，通过对比各投标人提供的优惠承诺对采购人降低成本、减少消耗、提高效率等方面的情况进行综合评定，横向对比（0-5 分）

注：1、以上评分项如有缺项、漏项，则该项按 0 分计算。

2、评标结果按评标后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按评标价由低到高顺序排列。评标价仍相同的，按技术评审因素的量化指标评审得分由高到低排序，技术标评分仍相同的，则由评标委员会无记名投票，得票高者排序在前。

3、评委打分超过得分界限或未按本方法赋分时，该评委的打分按废票处理。

4、各种计算采用插入法，数字均保留两位小数，第三位“四舍五入”。

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

10、推荐中标候选人名单：评标委员会根据以上内容进行综合比较，自主打分，由高到低进行汇总排序，推荐不少于拟确定中标（入围）单位数量的中标候选人，根据实际情况确定。评标委员会依据评标结果写出评标报告。

11、其他说明事项

11-1、采购人有权选择全部或部分使用中标（入围）单位的投标产品。

11-2、若不同中标（入围）单位的投标产品中出现相同品牌规格型号但其报价不同的，采购人将以其中的最低报价作为合同价格执行。

七、定标

1、采购代理机构应在评标结束后二个工作日内，将评标报告送采购人定标。

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

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

4、采购代理机构将评标过程及中标人情况书面报监督机构备案。

八、询问与质疑

1、供应商对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人、采购代理机构提出询问。

2、供应商认为采购文件、采购过程、中标或者成交结果使自己的权益受到损害的，

可以在知道或者应知其权益受到损害之日起7个工作日内，以书面形式向采购代理机构提出质疑。

3、供应商在法定质疑期内须一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。

4、供应商提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

4-1、供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；

4-2、质疑项目的名称、编号；

4-3、具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；

4-4、事实依据；

4-5、必要的法律依据；

4-6、提出质疑的日期。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖单位章。

5、符合要求的质疑，采购代理机构将予以受理并答复，联系电话：18609281442，联系人：王工

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

九、签订合同

1、自中标通知书发出后三十日内，按照招标文件和中标人投标文件的约定，采购人与中标人签订书面合同。招标文件及中标人的投标文件均作为合同的组成部分。

2、定标或确定成交单位后，中标（成交）单位接到代理公司领取成交通知书的通知后2个工作日内前往代理公司领取，中标通知书领取后3日内前往采购单位签订合同事宜，因自身原因未按程序签订合同，采购人将取消其中标资格，同时报请监管机构备案，没收其投标保证金。在此情况下，采购人可按评标结果顺序将合同授予下一中标候选人或重新招标。

3、签订合同联系人：国有资产与医学装备管理办公室 魏凯 029-87679535

十、招标代理服务费

1、中标单位在领取中标通知书前，须向采购代理机构支付招标代理服务费。

2、招标代理服务收费具体收费标准依据《招标代理服务收费管理暂行办法》（计价格[2002]1980号）及（发改价格[2011]534号）标准中货物类收费标准下浮28%收取，由中标单位在领取成交通知书前一次性支付。本项目取费基数为：每标段一年的采购预

算（其中年采购预算为 5-20 万元（含），每标段按 1500 元收取；年采购预算为 20-40 万元（含）时，每标段按 2500 元；年采购预算为 500 万元以上的，以 500 万元为计算基数）。采购代理服务费由每标段的中标人（成交人）均摊，代理费只收取一次。

3、中标单位的招标代理服务费交纳信息

银行户名：圣弘建设股份有限公司陕西分公司

开户银行：中国银行股份有限公司西安西部电子商城支行

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

十一、特殊情况处理

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

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

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

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

（2）投标截止后供应商只有一家或通过资格审查或符合性审查的供应商只有一家的，公开招标数额标准以上的政府采购项目，拟转变为单一来源方式采购的，应按照财政部《政府采购非招标采购方式管理办法》第三十八条规定进行公示；公开招标数额标准以下的政府采购项目，现场变更采购方式为单一来源采购，不再进行公示，由评标委员会直接与该供应商进行单一来源谈判。

第三章 招标需求及要求

一、采购货物名称及数量如下：

包 号	采 购 标 目	数量	采购预算 (万元/年)	入围数量
第 1 包	常用免疫组化一抗和二抗检测/显色试剂盒及相关试剂、耗材	一批	350	拟入围 6 家
第 2 包	荧光定量 PCR 试剂盒及相关试剂	一批	70	拟入围 2 家
第 3 包	FISH 探针及相关试剂	一批	30	拟入围 2 家
第 4 包	病理科常用试剂、耗材	一批	15	拟入围 2 家
第 5 包	液基细胞学检测试剂及耗材	一批	40	拟入围 1 家
第 6 包	HPVE6/E7mRNA 检测试剂盒	一批	4	拟入围 1 家
第 7 包	HPV 核酸检测及分型试剂盒	一批	5	拟入围 1 家
第 8 包	幽门螺杆菌（HP）核酸检测及基因分型试剂盒	一批	4	拟入围 1 家
第 9 包	结核杆菌（TB）核酸及耐药基因检测试剂盒	一批	5	拟入围 1 家
第 10 包	基因测序试剂盒	一批	30	拟入围 4 家
第 11 包	细胞 DNA 定量检测试剂	一批	80	拟入围 1 家
第 12 包	EBER 检测试剂盒（原位杂交）	一批	4	拟入围 1 家
第 13 包	上皮细胞 ROS/FH 联合检测试剂盒	一批	4	拟入围 1 家
第 14 包	尿路上皮肿瘤筛查试剂盒	一批	4	拟入围 1 家
第 15 包	流式细胞仪相关试剂、耗材及荧光标记抗体	一批	4	拟入围 2 家
第 16 包	人类微卫星不稳定性 MSI 检测试剂盒	一批	5	拟入围 1 家

1. 由于病理检测试剂品种多样（尤其是免疫组化一抗、二抗检测/显色系统，PCR、原位杂交探针等），且有可能采用不同的技术原理和试剂组成，目前尚无规范名称。因此，市场上不同厂家（品牌）的相关产品名称在文字表述上有较大差异，规格、包装也各不同。而且，部分类别的试剂品种尚未纳入注册管理，可免于提供注册证明。有鉴于此，凡是产品技术原理、技术参数/性能、规格能符合相应检测流程、实现检测目的者即可。

2. 各标包内试剂（尤其是全自动免疫组化机染二抗检测/显色系统、PCR、原位杂交探针）应包含完成该检测的相应试剂、耗材以及必要的结果判读方法或分析软件等，如全自动免疫组化机染二抗检测/显色系统应包含完成全自动免疫组化机染全流程中除一抗外的所有试剂（如脱蜡液、抗原修复液、各种孵育或冲洗液缓冲液、显色液等等）及密切相关耗材（如挂胶载玻片、标签），免疫组化手工染色二抗及显色试剂盒应包含二抗检测系统及DNA显色试剂盒等；其他标包内试剂组成应参照此条理解和解读。

3. 由于部分检测试剂采用的技术原理和方法可能会有重叠，因而，可能会出现，有的产品同时满足不同包的采购标的要求，可自主选择。

二、采购内容

第 1 包：

包号	采购标的	序号	项目名称
第 1 包 (350 万 元/年)	常用免疫组化 一抗和二抗检 测/显色试剂 盒及相关试 剂、耗材	1	常用免疫组化一抗
		2	免疫组化二抗检测/显色系统（全自动机染、普通型）
		3	免疫组化二抗检测/显色系统（全自动机染、增强型）
		4	免疫组化二抗检测试剂盒（手工染色）

备注：

（一）常用免疫组化一抗

由于免疫组织化学染色所用一抗的种类繁多，类型和克隆号、宿主来源、规格各不相同。不同供应商采用的试剂瓶口大小不一，每毫升含有的试剂点数不同，请投标人应注意以下几点：

（1）请投标人按照附表 1-1 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括抗体名称（英文简写在前、全称、中文名称在后）、宿主来源、类型（单抗/多抗）、克隆号、规格（ml/支（瓶）、滴度、每毫升试剂滴数（≥滴数/ml）、单价、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

（2）投标人可依据上述原则和表格要求，根据该包采购条目，将所提供产品进行归类后投标，并标注清楚产品的具体名称和功能用途等。

（3）请投标人务必注意，要严格按照表格填写相关内容，尤其是每毫升试剂滴数（≥滴数/ml）和相应规格的单价（元/ml）。中标后配送的抗体在招标方室内质控验证合格后方可接收，并以此作为结算基础。

附表 1-1：第 1 包——免疫组化一抗信息表：

序号	抗体名称 (英文简 写在前、 全称、中 文名称在 后的格式 填写)	宿 主 来 源	类 型 (单 抗 / 多 抗)	克 隆 号	规格 (ml/支(瓶))	抗 体 滴 度	每毫升试剂滴数 (≥滴数/ml)	单价 (元/ml)	注 册 证 信 息	生 产 / 销 售 厂 家	备注 (可补 充或其 他信 息)
1											
2											
3											

（二）：免疫组化二抗检测/显色试剂盒及相关试剂

由于市场上不同品牌的免疫组化自动检测/显色系统（机染）的原理、试剂组成及方法存在较大差异。请投标人应注意以下几点：

（1）该包采购标的内容包含除一抗外进行免疫组化染色所需的所有相关试剂、缓冲液、耗材（载玻片、盖玻片、标签、封片胶）、冲洗保养自动化染色机所需冲洗液等内容，以及必要的阳性对照片。

（2）请投标人提供试剂盒采用的技术原理和主要试剂组成等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。

（3）请投标人可依据上述要求，按照附表 1-2 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括检测基因盒具体名称、技术原理和适用机型、内容、单价（元/测试）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

（4）请投标人务必以单人份价格（元/测试）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元

/测试)为基础,按照除外人为因素之外的合格检测切片总数进行结算。

附表 1-2: 第 1 包——免疫组化二抗检测/显色试剂盒(机染)及相关试剂、耗材:

序号	试剂盒名称	技术原理和适用机型	包含的相关试剂、耗材、冲洗液等内容	规格(测试/盒)	单价(元/测试)	注册证信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1								
2								
3								

(三): 免疫组化二抗检测/显色试剂盒及相关试剂

由于市场上不同品牌的免疫组化自动检测/显色系统的原理、试剂组成及方法存在较大差异。请投标人应注意以下几点:

(1) 该包采购标的内容包含除一抗外进行免疫组化染色所需的所有相关试剂、缓冲液等内容,以及必要的阳性对照片。

(2) 请投标人提供试剂盒采用的技术原理和主要试剂组成等内容,以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。

(3) 请投标人可依据上述要求,按照附表 1-3 的表格格式(可用 Word 表格或 Excel 表格)如实提供相关信息。包括检测基因盒具体名称、技术原理、内容、单价(元/测试(人份))、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

附表 1-3: 第 1 包——免疫组化二抗检测及显色试剂盒(手工染色)信息表:

序号	试剂盒名称	技术原理	包含的相关试剂、耗材、冲洗液等内容	规格(测试/盒)	单价(元/测试(人份))	注册证信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1								
2								
3								

(四): 抗 XXX 抗体检测试剂盒

该包采购标的还包含有为检测特定抗原而开发的完整独立的免疫组化试剂盒(如抗 ALK(D5F3)检测试剂盒、P16/Ki67 免疫组化双染试剂盒等及其他类似试剂盒),请投标人应注意以下几点:

(1) 此类试剂盒应包含能够完成检测所需的一抗及二抗/显色试剂、缓冲液、耗材(载玻片)及必要的阳性对照片等所有相关试剂、耗材。

(2) 请投标人按照附表 1-4 的表格格式(可用 Word 表格或 Excel 表格)如实提供相关信息。包括产品名称、试剂盒内容、单价(元/人份)、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

附表 1-4: 第 1 包——抗 XXX 抗体检测试剂盒信息表(可用 Word 表格或 Excel 表格):

序号	试剂盒名称	试剂盒内容(包括一抗宿主来源、抗体类型/克隆号、一抗抗体滴度、每毫升一抗试剂滴数(≥滴数/ml)及、二抗/显色试剂、缓冲液、耗材(载玻片)及必要的阳性对照片等所有相关试剂)	规格(人次/支(瓶))	单价(元/人份)	注册证信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1							
2							
3							

第 2 包:

包号	采购标的	序号	项目名称
第 2 包 (70 万元/年)	荧光定量 PCR 等试剂盒及相关试剂	1	荧光定量 PCR 等试剂盒及相关试剂

备注： 该包的采购标的包含所有以 PCR 技术平台开发的基因检测试剂盒和相关试剂。也就是说，所有以 PCR 技术和 PCR 衍生技术为基础开发的检测试剂盒和相关试剂均在该包的采购标的范围内。但是，由于市场上该领域不同品牌产品检测的基因、基因位点、基因数量、扩增片段及试剂盒组成、用途方面均存在较大差异。请投标人应注意以下几点： （1）请投标人提供试剂盒检测基因数量、基因名称、用途、试剂盒的组成及具体 PCR 方法等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。 （2）投标人可依据上述原则，根据该包采购标的，将所提供产品进行归类后投标，并标注清楚产品的具体名称（检测的基因数量、基因名称、功能用途等）。 （3）请投标人按照附表 2 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括检测基因盒具体名称、检测的基因名称（英文简写在前、全称、中文名称在后的格式填写）、检测基因数量，技术方法名称、规格、单价（元/人份）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。 （4）请投标人务必严格以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人份）为基础，按照除外人为因素之外的合格检测样本总数量进行结算。									
附表 2：第 2 包——荧光定量 PCR 等试剂盒及相关试剂信息表：									
序号	试剂盒名称	检测基因(英文简写在前、全称、中文名称在后的格式填写)	检测的基因数量	技术方法名称	规格(人份/盒)	单价(元/人份)	注册证信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1									
2									
3									

第 3 包：

包号	采购标的	序号	项目名称
第 3 包 (30 万元/年)	FISH 探针及相关试剂	1	FISH 探针及相关试剂

备注：

该包的采购标的包含所有以 FISH 技术平台开发的 FISH 探针及相关试剂。也就是说，所有以 FISH 技术和 FISH 衍生技术为基础开发的 FISH 探针及相关试剂均在该包的采购标的范围内。但是，由于市场上该领域不同品牌的产品检测的基因、基因位点、基因异常方式、探针序列、标记方式和试剂盒组成、用途存在较大差异。请投标人应注意以下几点：

（1）请投标人提供试剂盒检测基因的名称、检测基因异常类型、探针标记名称及试剂组成等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。

（2）投标人可依据上述原则，根据该包采购标的，将所提供产品进行归类后投标，并标注清楚产品的具体名称（检测的基因、功能用途等）。

（3）请投标人按照附表 3 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括 FISH 探针及相关试剂盒具体名称、检测的基因名称（英文简写在前、全称、中文名称在后的格式填写）、基因异常类型，技术方法、单价（元/人份）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

（4）请投标人务必以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人份）为基础，按照除外人为因素之外的合格检测总样本数进行结算。

附表3：第3包——FISH探针及相关试剂试剂信息表：

序号	试剂盒名称	检测基因(英文简写在前、全称、中文名称在后的格式填写)	检测基因异常类型(突变、缺失、融合、扩增)	技术方法	规格(人份/盒)	单价(元/人份)	注册证信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1									
2									
3									

第4包：

包号	采购标的	序号	项目名称
第4包 (15万元/年)	病理科常用试剂、耗材等	1	切片石蜡
		2	一次性刀片(用于石蜡/冰冻切片)
		3	塑料普通组织包埋盒
		4	塑料可激光蚀刻组织包埋盒
		5	封片剂
		6	HE染色和组织细胞化学染色(特染)所需的试剂原料
		7	组织细胞化学染色(特染)试剂盒
		8	单道可调移液器
		9	移液器吸/枪头(短)

备注：

请投标人按照附表4的格式(可用Word表格或Excel表格)如实提供相关信息。包括产品名称、内容、用途、规格、单价(元/盒(包))、注册证、生产/销售厂家、备注等信息。

附表4：第4包——病理科常用试剂耗材等信息表：

序号	产品名称	用途	尺寸、容量规格 (/盒(包/或瓶))	单价 (元/盒(包或瓶))	注册证信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1							
2							
3							

第5包：

包号	采购标的	序号	项目名称
第5包 (40万元/年)	液基细胞学检测试剂及耗材	1	液基细胞检测试剂及耗材

备注：

该包的采购标的包含液基细胞制片所需的所有相关试剂和耗材。请投标人注意以下几点：

(1) 请投标人提供液基细胞检测试剂及耗材的名称及所包含的内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。

(2) 投标人可依据上述原则，根据该包采购标的，将所提供产品进行归类后投标，并标注清楚产品的具体名称(试剂和耗材组成、功能用途等)。

(3) 请投标人按照附表 5 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括液基细胞检测试剂及耗材的名称等、规格、单价（元/人份）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

(4) 请投标人务必以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人份）为基础，按照除外人为因素之外的合格检测总样本数进行结算。

附表 5：第 5 包——液基细胞检测试剂及耗材信息表：

序号	试剂和耗材名称	试剂、耗材组成	用途	规格（人份/盒）	单价（元/人份）	注册证信息	生产/销售厂家	备注（可补充或其他信息）
1								
2								
3								

第 6 包：

包号	采购标的	序号	项目名称
第 6 包（4 万元/年）	HPV E6/E7mRNA 检测试剂盒	1	HPV E6/E7mRNA 检测试剂盒

备注：

由于市场上不同品牌的检测试剂盒组成及方法存在较大差异。请投标人应注意以下几点：

(1) 请投标人提供试剂盒主要试剂组成等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。

(2) 请投标人按照附表 6 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）提供试剂盒的名称、主要试剂组成、检测方法、规格、单价及注册信息等内容，

(3) 请投标人以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人份）为基础，按照除外人为因素之外的合格染色切片总数量进行结算。

附表 6：第 6 包——HPV E6/E7mRNA 检测试剂盒信息表

序号	产品名称	检测方法	用途	规格（人份/盒）	单价（元/人份）	注册证信息	生产/销售厂家	备注（可补充或其他信息）
1								
2								
3								

第 7 包：

包号	采购标的	序号	项目名称
第 7 包（5 万元/年）	HPV 核酸检测及分型试剂盒	1	HPV 核酸检测及分型试剂盒

备注：

由于市场上不同品牌的检测试剂盒组成及方法存在较大差异。请投标人应注意以下几点：

(1) 请投标人提供试剂盒主要试剂组成等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。

(2) 请投标人按照附表 7 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括产品名称、技术方法、内容、用途、规格、单价（元/人份）、注册信息、生产/销售厂家、备注等。

(3) 请投标人以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/

人次)为基础,按照除外人为因素之外的合格染色切片总数量进行结算。								
附表 7: 第 7 包——HPV 核酸检测及分型试剂盒信息表								
序号	产品名称	技术方法和检测内容	用途	规格(人份/盒)	单价(元/人份)	注册证信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1								
2								
3								

第 8 包:

包号	采购标的	序号	项目名称					
第 8 包（4 万元/年）	幽门螺杆菌（HP）核酸检测及基因分型试剂盒	1	幽门螺杆菌（HP）核酸检测及基因分型试剂盒					
备注： 由于不同品牌的检测试剂盒组成及方法存在较大差异。请投标人应注意以下几点： （1）请投标人提供试剂盒主要试剂组成等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。 （2）请投标人按照附表 8 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括产品名称、内容、用途、规格、单价（元/人份）、注册信息、生产/销售厂家、备注等。 （3）请投标人以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人次）为基础，按照除外人为因素之外的合格染色切片总数量进行结算。								
附表 8：第 8 包——幽门螺杆菌核酸检测及基因分型试剂盒信息表								
序号	产品名称	技术方法和内容	用途	规格（人份/盒）	单价（元/人份）	注册证信息	生产/销售厂家	备注（可补充或其他信息）
1								
2								
3								

第 9 包:

包号	采购标的	序号	项目名称					
第 9 包（5 万 元/年）	结核杆菌（TB）核 酸及耐药基因检 测试剂盒	1	结核杆菌（TB）核酸及耐药基因检测试剂盒					
备注： 由于不同品牌的检测试剂盒组成及方法存在较大差异。请投标人应注意以下几点： （1）请投标人按照附表 9 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括产品名称、技术方法和内容、用途、规格、单价（元/人份）、注册信息、生产/销售厂家、备注等。 （2）该包的投标价格请以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人次）为基础进行结算。								
附表 9：第 9 包——结核杆菌（TB）核酸及耐药基因检测试剂盒信息表								
序 号	产品名称	技术方法和 内容	用途	规格 （人份/盒）	单价 （元/人份）	注册证 信息	生产/ 销售厂 家	备注（可补 充或其他 信息）
1								
2								
3								

第 10 包：

包号	采购标的	序号	项目名称							
第 10 包 (30 万元/年)	基因测序试剂盒	1	一代测序试剂盒和相关试剂和耗材							
		2	二代测序试剂盒和相关试剂和耗材							
备注： 该包的采购标的包含所有以基因测序技术平台开发的基因检测试剂盒。也就是说，所有以基因测序技术（包括一代测序或 NGS 测序）为基础开发的检测试剂盒均符合该包的采购标的范围。但是，由于市场上该领域不同品牌的基因测序试剂盒组成及检测的基因和基因数量、用途存在较大差异。请投标人应注意以下几点： （1）请投标人提供试剂盒主要试剂组成、测序平台、检测的基因名称等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。 （2）该包以测序试剂盒和相关试剂耗材为主要招标参数，检测对象：DNA，和/或 RNA。 （3）该包采购的基因测序试剂盒可以检测的基因数量包括：单基因，或多基因，或者泛癌肿的多基因（几十～几百条基因）的联合检测。 （4）该包采购的测序试剂盒可用于：基因突变、缺失、融合（重排）、基因修复、药物靶点检测、药物敏感性评估等等。 （5）投标人可依据上述原则，根据该包采购条目，将所提供产品进行归类后投标，并标注清楚产品的具体名称（检测的基因、数量、功能用途等）。 （6）请投标人按照附表 10 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括检测基因盒具体名称、检测的基因名称（英文简写在前、全称、中文名称在后的格式填写）、技术方法、单价（元/人份）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。 （7）请投标人务必以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人份）为基础，按照除外人为因素之外的合格检测总数进行结算。										
附表 10：第 10 包——基因测序及相关试剂信息表										
序号	试剂盒名称	测序方法和内容 (一代测序或 NGS 或其他测序技术)	检测基因类型 (DNA，RNA)	检测基因数量	检测基因名称	规格 (人份/盒)	单价 (元/人份)	注册证信息	生产/销售厂家	备注 (可补充或其他信息)
1										
2										
3										

第 11 包：

包号	采购标的	序号	项目名称
第 11 包 (80 万元/年)	细胞 DNA 定量检测试剂	1	细胞 DNA 定量检测试剂
备注： （1）请投标人按照附表 11 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括产品名称、技术方法、内容、用途、规格、单价（元/人份）、注册信息、生产/销售厂家、备注等。 （2）请投标人务必以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人次）为基础进行结算。			

附表 11：第 11 包——细胞 DNA 定量检测试剂盒信息表：

序号	产品名称	技术方法和内容	用途	规格 (人份/盒)	单价 (元/人份)	注册 证信息	生产/ 销售厂 家	备注(可补 充或其他 信息)
1								
2								
3								

第 12 包：

包号	采购标的	序号	项目名称					
第 12 包（4 万元/年）	EBER 检测试剂盒(原位杂交)	1	EBER 检测试剂盒（原位杂交）					
备注： 请投标人按照附表 12 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括产品名称、内容、用途、规格、单价（元/人份）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。								
附表 12：第 12 包——EBER 检测试剂盒（原位杂交）信息表								
序号	产品名称	内容	用途	规格 （人份/盒）	单价 （元/人份）	注册证 信息	生产/销 售厂家	备注（可补充 或其他信息）
1								
2								
3								

第 13 包：

包号	采购标的	序号	项目名称					
第 13 包（4 万元/年）	上皮细胞 ROS/FH 联合检测试剂盒	1	上皮细胞 ROS/FH 联合检测试剂盒					
备注： 由于市场上不同品牌的 ROS/FH 检测试剂盒试剂的组成及具体操作方法存在较大差异。请投标人注意以下几点： （1）请投标人提供试剂盒采用的技术原理和主要试剂组成等内容，以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。 （2）请投标人依据上述要求，按照附表 13 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括试剂盒具体名称、技术原理和主要试剂、用途、规格、单价（元/人份）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等。 （3）请投标人务必以单人份价格（元/切片）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人份）为基础，按照除外人为因素之外的合格检测切片总数进行结算。								
附表 13：第 13 包——上皮细胞 ROS/FH 联合检测试剂盒信息表								
序号	产品名称	原理和主要试剂	用途	规格（人份/盒）	单价（元/人份）	注册证信息	生产/销售厂家	备注（可补充或其他信息）
1								
2								
3								

第 14 包：

包号	采购标的	序号	项目名称					
第 14 包（4 万元/年）	尿路上皮肿瘤筛查试剂盒	1	尿路上皮肿瘤筛查试剂盒					
备注： 由于市场上不同品牌的尿路上皮肿瘤筛查试剂盒的原理和试剂组成及方法存在较大差异。请投标人注意以下几点： （1）请投标人提供试剂盒主要试剂组成、及完成该检测所需的直接相关耗材等内容，检测的原理、采用的技术方法、检测的分子靶标。以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。 （2）请投标人按照附表 14 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括检测试剂盒具体名称、试剂盒内容、技术方法和检测的分子靶标、单价（元/人份）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。 （3）请投标人务必以单人份价格（元/人份）报价。且中标后的结算也以单人份价格（元/人份）为基础，按照除外人为因素之外的合格检测样本总数进行结算。								
附表 14：第 14 包——尿路上皮肿瘤筛查试剂盒								
序号	试剂名称	包含的相关试剂、耗材、冲洗液等内容	技术方法和检测的分子靶标	规格（人份/盒）	单价（元/人份）	注册证信息	生产/销售厂家	备注（可补充或其他信息）
1								
2								
3								

第 15 包：

包号	采购标的	序号	项目名称								
第 15 包（4 万元/年）	流式细胞仪相关试剂、耗材及荧光标记抗体	1	流式细胞仪相关试剂、耗材及荧光标记抗体（流式细胞仪法）								
备注： 该包采购标的包含流式细胞仪检测所需的相关试剂、荧光标记抗体（流式细胞仪法）及耗材等内容。请投标人注意以下几点： （1）请投标人按照附表 15-1 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括流式细胞仪器所使用的试剂、耗材的名称、用途、规格、单价（元/瓶（盒）、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。 （2）请投标人按照附表 15-2 的表格格式（可用 Word 表格或 Excel 表格）如实提供相关信息。包括流式细胞仪法所使用的荧光标记抗体信息。											
附表 15-1：第 15 包——流式细胞仪相关试剂、耗材信息表：											
序号	试剂、耗材名称和内容	用途	规格 （测试/瓶（盒））	单价 （元/瓶（盒））	注册 证信息	生产 /销 售厂 家	备注 （可 补充 或其 他信 息）				
1											
2											
3											
附表 15-2：第 15 包——荧光标记抗体（流式细胞仪法）信息表：											
序号	抗体标记名称(英文简写在前、全)	宿主来源	抗体类型/克隆号	抗体标记方法	规格 （ml/支 （瓶））	抗体滴数	每毫升试剂滴数 （≥滴数/ml）	单价 （元/ml）	注册 证	生产 /销 售厂	备注 （可补 充或其

	称、中文名称在后的格式填写)	源				度			信息	家	他信息)
1											
2											
3											

第 16 包:

包号	采购标的	序号	项目名称
第 16 包 (5 万元/年)	人类微卫星不稳定性 MSI 检测试剂盒	1	人类微卫星不稳定性 MSI 检测试剂盒

备注:

由于市场上不同品牌的人类微卫星不稳定性 MSI 检测试剂盒的原理和试剂组成及方法存在较大差异。请投标人应注意以下几点:

(1) 请投标人提供试剂盒采用的技术原理、检测基因位点、主要试剂组成及完成该检测所需的直接相关耗材等内容。以便招标方评估试剂盒的可靠性。招标方也会保护投标方的知识产权和技术秘密。

(2) 请投标人按照如下表格(可用 Word 表格或 Excel 表格)如实提供相关信息。包括检测试剂盒的具体名称、内容、技术原理、检测基因位点、规格、单价(元/人份)、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

(3) 请投标人按照附表 16 的格式(可用 Word 表格或 Excel 表格)如实提供相关信息。包括产品名称、内容、用途、规格、单价(元/人份)、注册证信息、生产/销售厂家、备注等信息。

附表 16: 第 16 包——人类微卫星不稳定性 MSI 检测试剂盒信息表:

序号	产品名称	内容	技术原理和方法	用途	规格 (人份/盒)	单价 (元/人份)	注册 证信息	生产/销 售厂家	备注(可补 充或其他 信息)
1									
2									
3									

注释: 同类耗材合同到期时间不一致的, 可以在大部分合同即将到期之前统一进行招标, 邀请所有供应商均参加投标, 对合同还有较长时间才到期的供应商, 如中标, 即按新价格签署合同, 同时原合同自动失效, 如不愿签署新合同, 则继续执行原合同, 到期后不再签署新合同。

三、其他内容

1、招标产品在陕西省药械采购平台(阳光网)挂网的, 不得高于阳光网价格, 且需提供阳光网站挂价的截图, 投标文件提交至开标期间挂网价格发生变化, 或者集中带量采购导致价格调整的, 按照就低价格签订合同。如中标公司中标价格高于阳光网挂网价格, 医院有权拒签合同。

2、能执行“一票制”或“两票制”。

3、付款方式: 每叁个月按双方确认的实际采购量, 乙方提供相应金额合法发票后支付货款。

4、产品报价单位以最小包装单位报价。

5、交货时间: 接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点。

第四章 拟签订的合同文本

XX（项目名称）合同书

甲方：西安交通大学第二附属医院

法定代表人：****

电 话：（029）87678421

地址：西安市西五路中段 157 号

联系人：***电话：*****

乙方：xxx（公司全称）

法定代表人：

地址：

电 话：

联系人：***电话：*****

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

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

一、**交货时间：**接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点。

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

三、**合同有效期：**除本合同另有约定外，自合同签订之日起两年。/自*****年**月**日至*****年**月**日。

四、**其他条款：**

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

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

3、若政府发布本合同约定材料的指导价，则本合同采用就低原则继续执行。指导价低于合同价的，乙方应在政府指导价发布后两周内到甲方耗材管理部门申请调整价

格；若市场价明显低于合同价，乙方亦应主动到甲方耗材管理部门申请调整价格，逾期不调整者，甲方有权按照较低价格进行结算并要求乙方承担本合同项下所有未结款项 5% 的违约金，同时将乙方列入不良记录供应商名单。

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

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

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

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

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

五、合同终止条件：按本合同相关条款执行。

六、本合同壹式柒份，甲方陆份，乙方壹份，甲、乙双方签字盖章之日起生效。

甲方：西安交通大学第二附属医院（公章） 乙方：*****（公章）

法定代表人/被授权人：

法定代表人（签字）：

国装办主任：

时间： 年 月 日

时间： 年 月 日

西安交通大学第二附属医院病理科试剂
耗材项目____标段

投 标 文 件

（商务技术标）

供应商：_____（盖单位章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

采购编号：_____

日 期：_____

商务技术标

第一部分：投标函

第二部分：投标报价表

 投标报价明细表

 投标产品技术规格响应偏差表

 商务偏差表

第三部分：投标方案说明

第四部分：业绩证明

第五部分：投标保证金交纳凭证

第一部分 投标函

致：（采购人或采购代理机构）

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

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

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

3、我方提交的投标文件正本一份、副本三份、电子版一份（U盘）。

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

5、开标后在规定的投标有效期内撤回投标，我们愿接受政府采购的有关处罚决定。

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

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

8、有关于本项目的函电，请按下列地址联系。

供应商（单位章）：_____

地 址：_____

开户银行：_____

帐 号：_____

电 话：_____

传 真：_____

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：_____

日 期：____年____月____日

第二部分 投标报价表

第 页，共 页

序号	产品名称	注册产品名称及注册证号	规格型号	品牌	生产厂家 (应填写产品注册证上的注册人名称)	产地	最小包装规格	投标单价 (元)	产品供货包装单位	阳光网价格 (元)	交大二附院在用价格 (元)	交货期	备注
												接甲方订货通知后 24 小时内送货至指定地点	
一、报价金额合计（元）（上述各项投标单价之和）													
二、个数合计（个）（上述所报规格型号的个数合计）													
三、评标单价（元）（评标单价=报价金额合计/个数合计）													

备注：

1、供应商应严格按照“第三章 招标需求和要求”中各标段提供的产品名称进行单价报价，该单价报价应包含产品外包装的费用。除投标单价报价外，供应商还应列出拟供产品的包装规格，及该包装规格产品对应的投标报价。

- 2、本表中的“一、报价金额合计”为本表中的所有产品以及各种规格型号的单价报价合计金额。
- 3、本表仅允许供应商就同一产品报一个品牌进行投标，供应商对其投标品牌可提供多种规格型号的报价，且应体现在产品报价表中。投标产品在阳光采购网挂网的，应在相应栏填写阳光采购单价，否则不用填写。
- 4、评标单价仅作为报价得分的计算依据，在合同执行中以投标单价或供货产品包装规格对应的投标报价为准。
- 5、上表中的产品名称应按照“第三章 招标需求和要求”中货物需求一览表中的名称进行填写，若投标单位实际产品名称与其不一致的，可在备注中说明。

供应商（单位章）：

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：

日期：____年____月____日

投标报价明细表（对应各自参与标段）

第一包：

免疫组化一抗信息表：

序号	抗体名称 (英文简 写在前、 全称、中 文名称在 后的格式 填写)	宿主来源	类型 (单抗 /多抗)	克隆号	规格 (ml/支(瓶))	抗体 滴度	每毫升试剂滴数 (≥滴数/ml)	单价 (元/ml)	注册 证信息	生产 /销售 厂家	备注 (可补 充或其 他信息)
1											
2											
3											

免疫组化二抗检测/显色试剂盒（机染）及相关试剂、耗材

序号	试剂盒名称	技术原理 和适用机 型	包含的相关试 剂、耗材、冲洗 液等内容	规格 (测试/ 盒)	单价 (元/ 测试)	注册 证信息	生产 /销售 厂家	备注 (可补 充或其 他信息)
1								
2								
3								

免疫组化二抗检测及显色试剂盒（手工染色）信息表

序号	试剂盒名称	技术原理	包含的相关试剂、耗材、 冲洗液等内容	规格 (测试/盒)	单价 (元/测试 (人份))	注册证 信息	生产/ 销售厂 家	备注 (可补 充或其 他信息)
1								
2								
3								

抗 XXX 抗体检测试剂盒信息表

序号	试剂盒名称	试剂盒内容（包括一抗宿主来源、抗体 类型/克隆号、一抗抗体滴度、每毫升 一抗试剂滴数（≥滴数/ml）及、二抗/ 显色试剂、缓冲液、耗材（载玻片）及 必要的阳性对照片等所有相关试剂）	规格 (人次 /支 (瓶))	单价 (元/ 人份)	注册 证信息	生产 /销售 厂家	备注 (可补 充或其 他信息)
1							
2							
3							

第二包：

荧光定量 PCR 等试剂盒及相关试剂信息表

序号	试剂盒名称	检测基因(英文简写在前、全称、中文名称在后的格式填写)	检测的基因数量	技术方法名称	规格(人份/盒)	单价(元/人份)	注册信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1									
2									
3									

第三包：

FISH 探针及相关试剂试剂信息表

序号	试剂盒名称	检测基因(英文简写在前、全称、中文名称在后的格式填写)	检测基因异常类型(突变、缺失、融合、扩增)	技术方法	规格(人份/盒)	单价(元/人份)	注册信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1									
2									
3									

第四包：

病理科常用试剂耗材等信息表

序号	产品名称	用途	尺寸、容量规格(/盒(包/或瓶))	单价(元/盒(包或瓶))	注册信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1							
2							
3							

第五包：

液基细胞检测试剂及耗材信息表

序号	试剂和耗材名称	试剂、耗材组成	用途	规格(人份/盒)	单价(元/人份)	注册信息	生产/销售厂家	备注(可补充或其他信息)
1								
2								
3								

第六包：

HPV E6/E7mRNA 检测试剂盒信息表

序号	产品名称	检测方法	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/人 份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注(可 补充或 其他信 息)
1								
2								
3								

第七包：

HPV 核酸检测及分型试剂盒信息表

序号	产品名称	技术方 法和检 测内容	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/人 份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注(可 补充或 其他信 息)
1								
2								
3								

第八包：

幽门螺杆菌核酸检测及基因分型试剂盒信息表

序号	产品名称	技术方 法和内 容	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/人 份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注(可 补充或 其他信 息)
1								
2								
3								

第九包：

结核杆菌（TB）核酸及耐药基因检测试剂盒信息表

序号	产品名称	技术方 法和内 容	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/人 份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注(可 补充或 其他信 息)
1								
2								
3								

第十包：

基因测序及相关试剂信息表

序号	试剂盒名 称	测序方法和内 容 (一代测序或 NGS 或其他测 序技术)	检测基 因类型 (DNA, RNA)	检测基因 数量	检测基 因名称	规格 (人份/盒)	单价 (元/人份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注 (可 补充 或 其他 信息)
1										

2										
3										

第十一包：

细胞 DNA 定量检测试剂盒信息表

序号	产品名称	技术方法和内容	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/人 份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注(可 补充或 其他信 息)
1								
2								
3								

第十二包：

EBER 检测试剂盒（原位杂交）信息表

序号	产品名称	内容	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/人 份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注(可 补充或 其他信 息)
1								
2								
3								

第十三包：

上皮细胞 ROS/FH 联合检测试剂盒信息表

序号	产品名称	原理和 主要试 剂	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/ 人份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注(可 补充或 其他信 息)
1								
2								
3								

第十四包：

尿路上皮肿瘤筛查试剂盒

序号	试剂名 称	包含的相关 试剂、耗材、 冲洗液等内 容	技术方法 和检测的 分子靶标	规格 (人份/盒)	单价 (元/ 人份)	注册 证信息	生 产/ 销 售 厂 家	备注 (可补 充或 其他 信息)
1								
2								
3								

第十五包：

流式细胞仪相关试剂、耗材信息表：

序号	试剂、耗材名称和内容	用途	规格 (测试/瓶 (盒))	单价 (元/瓶 (盒))	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注 (可补 充或 其他 信息)
1							
2							
3							

荧光标记抗体（流式细胞仪法）信息表：

序号	抗体标 记名称 (英文简 写在前、 全称、中 文名称在 后的格 式填写)	宿 主 来 源	抗 体 类 型 / 克 隆 号	抗 体 标 记 方 法	规格 (ml/支 (瓶))	抗 体 滴 度	每毫升试 剂滴数 (≥滴数 /ml)	单价 (元 /ml)	注册 证信息	生产 / 销售 厂家	备注 (可补 充或 其他 信息)
1											
2											
3											

第十六包：

人类微卫星不稳定性 MSI 检测试剂盒信息表：

序号	产品名称	内容	技术原理和 方法	用途	规格 (人份/ 盒)	单价 (元/人 份)	注册 证信息	生产/ 销售 厂家	备注 (可补 充或 其他 信息)
1									
2									
3									

投标产品技术规格响应偏差表

第 页，共 页

序号	产品名称	单位	招标文件 要求数据	投标文件 实际数据	响应 说明

说明：响应说明填写：优于、相同、低于，对于有关技术参数、技术指标提供技术支持文件（如技术说明书、权威部门出具的检验报告等有效证明文件）。

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

供应商（单位章）：_____

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：_____

_____年 _____月_____日

商务偏差表

第 页，共 页

序号	招标文件 要求	投标文件 实际响应	响应 说明

说明：响应说明填写：优于、相同、低于

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

供应商（单位章）：_____

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：_____

_____年 _____月_____日

第三部分 投标方案说明

（各供应商根据招标需求及要求，并结合评审办法，可自主编写投标方案说明）

第四部分：业绩证明

（提供 2019 年 1 月 1 日至今具有拟供产品的业绩，提供合同复印件并加盖单位章）

第五部分：投标保证金交纳凭证

附“保证金转账凭证”。

正本/副本

西安交通大学第二附属医院病理科试剂 耗材项目____标段

投 标 文 件

(资格标)

供应商：_____（盖单位章）

法定代表人或委托代理人：_____（签字或盖章）

采购编号：_____

日 期：_____

资格标

（须与商务技术标分开装订）：

第一部分 供应商承诺书

第二部分 供应商企业关系关联承诺书

第三部分：供应商资格证明文件

第一部分 供应商承诺书

致： （采购单位名称）

作为参加贵单位组织的（项目名称、标段）的供应商，本公司郑重承诺：

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

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

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

供应商（单位章）： _____

法定代表人或授权代表（签字或盖章）： _____

_____年 _____月 _____日

第二部分 供应商企业关系关联承诺书

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

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

2-1、管理关系说明：

我单位管理的具有独立法人的下属单位有：_____。

我单位的上级管理单位有_____。

2-2、股权关系说明：

我单位控股的单位有_____。

我单位被_____单位控股。

2-3、单位负责人：

3、其他与本项目有关的利害关系说明：

我单位承诺以上说明真实有效，无虚假内容或隐瞒。

供应商（单位章）：_____

法定代表人或授权代表（签字或盖章）：_____

_____年 _____月_____日

第三部分 资格证明文件

1、基本资格条件：符合《政府采购法》第二十二条规定的供应商条件；

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

1.2、提供2021年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或2021年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2022年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）。

1.3、提供2022年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明。

1.4、提供2022年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明。

1.5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。

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

2、特定资格条件：

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

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

2.3、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或备案凭证。如国家规定免注册产品需提供相关证明文件。

2.4、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权期限不足2年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和生产许可证。

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

2.6、单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

2.7、本项目不接受联合体投标。

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

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

附件 2、提供 2021 年度的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或 2021 年度财务审计报告或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）；2022 年以后新成立企业提供成立之日起至开标前一月的财务报表（至少包括资产负债表、现金流量表和利润表）或开标日前三个月内基本存款账户银行出具的资信证明（附开户许可证）。

附件 3、提供 2022 年以来至少一个月的纳税证明或完税证明（提供增值税、企业所得税至少一种），纳税证明或完税证明上应有代收机构或税务机关的公章或业务专用章。依法免税的供应商应提供相关文件证明。

附件 4、提供 2022 年以来至少一个月的社会保障资金缴存单据或社保机构开具的社会保险参保缴费情况证明。依法不需要缴纳社会保障资金的供应商应提供相关文件证明。

附件 5、提供履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明。

履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面声明

致：_____（采购人名称）：

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

供应商名称：_____（盖章）

法定代表人或委托代理人（签字）：

日期：_____

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

参加政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

_____（采购人）_____：

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

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

2、我方_____（填“未被列入”或“被列入”）失信被执行人名单。

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

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

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

特此声明。

供应商：_____（加盖公章）

法定代表人或授权代表：_____签字

日 期：_____

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

(一) 法定代表人身份证明

供应商名称：_____

单位性质：_____

地址：_____

成立时间：_____年_____月_____日

经营期限：_____

姓名：_____性别：_____年龄：_____职务：_____

系 _____（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人身份证复印件。

供应商：_____（盖单位章）

年 月 日

（二）法定代表人授权委托书

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

本授权书有效期自开标之日起90天；特此声明。

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

法定代表人签字或盖章：_____

被授权人签字：_____

供应商名称：_____（公章）

日 期：_____

附件 8、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供供应商有效的医疗器械经营许可证或经营备案凭证。

附件 9、投标产品纳入医疗器械管理的，须提供产品有效的医疗器械注册证或备案凭证；
如国家规定免注册产品需提供相关证明文件。

附件 10、若投标产品为进口，供应商须提供有效的完整授权链的产品授权书（授权期限不足 2 年的须附能够提供持续供货的声明材料，英文授权须提供中文翻译版；制造商直接参与投标的不提供此项）。若投标产品为国产且纳入医疗器械管理的，供应商须提供投标产品制造商有效的营业执照和生产许可证；

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

附件 12：单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动

附件 13：非联合体投标承诺

附件一：

关于信用担保的说明

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

联系方式如下：

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

附件二：

政府采购投标担保函（项目用）

编号：

_____（采购人或采购代理机构）：

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

一、保证责任的情形及保证金额

（一）在供应商出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

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

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

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：自本保函生效之日起_____个月止。

三、承担保证责任的程序

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

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

四、保证责任的终止

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

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

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

五、免责条款

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

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

3. 因不可抗力造成供应商发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

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

六、争议的解决

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

七、保函的生效

本保函自我方加盖单位章之日起生效。

保证人：（单位章）

年 月 日

附件三：

政府采购履约担保函（项目用）

编号：

_____（采购人）：

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

一、保证责任的情形及保证金额

（一）在供应商出现下列情形之一时，我方承担保证责任：

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

2. 主合同约定的应当缴纳履约保证金的情形：

（1）未按主合同约定的质量、数量和期限供应货物/提供服务/完成工程的；

（2）_____。

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

（即主合同履约保证金金额）

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

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

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

三、承担保证责任的程序

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

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

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

四、保证责任的终止

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

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

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

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

五、免责条款

1. 因你方违反主合同约定致使供应商不能履行义务的，我方不承担保证责任。

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

3. 因不可抗力造成供应商不能履行供货义务的，我方不承担保证责任。

六、争议的解决

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

七、保函的生效

本保函自我方加盖单位章之日起生效。

保证人：（单位章）

年 月 日