

# 招 标 文 件

项目名称:	外送检验、病理诊断等检测项目供应服务
项目编号:	<b>GXZC2024-G3-005311-JDZB</b>
联系电话:	<b>0773-3696789 转 2</b>

采购人： 桂林医学院附属医院  
采购代理机构： 广西机电设备招标有限公司

**2024** 年 月

## 目 录

第一章	招标公告 .....	1
第二章	采购需求 .....	4
第三章	供应商须知 .....	25
第四章	评审方法及标准 .....	40
第五章	合同主要条款格式 .....	51
第六章	投标文件格式 .....	60

# 第一章 招标公告

## 广西机电设备招标有限公司关于外送检验、病理诊断等检测项目供应服务 (GXZC2024-G3-005311-JDZB)公开招标公告

项目概况：外送检验、病理诊断等检测项目供应服务招标项目的潜在投标人应在广西政府采购云平台（<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>）获取招标文件，并于 2024 年 月 日 9 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：GXZC2024-G3-005311-JDZB

项目名称：外送检验、病理诊断等检测项目供应服务

预算总金额（元）：6000000

采购需求：

标项一：A 分标：C-KIT 基因检测等 55 项外送检测项目

数量：1

预算金额（元）：3400000

简要规格描述或项目基本概

况介绍、用途：C-KIT 基因检测等 55 项外送检测项目。如需进一步了解详细内容，详见招标文件。

最高限价（元）：

合同履行期限：自合同签订之日起 1 年。

本标项（是）接受联合体投标

备注：本标项接受联合体投标，总数不超过两家，联合体须明确各方承担的部分内容。

标项二：B 分标：血液肿瘤全外显子检测等 10 项外送检测项目

数量：1

预算金额（元）：1200000

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：血液肿瘤全外显子检测等 10 项外送检测项目。如需进一步了解详细内容，详见招标文件。

最高限价（元）：

合同履行期限：自合同签订之日起 1 年。

本标项（是）接受联合体投标

备注：本标项接受联合体投标，总数不超过两家，联合体须明确各方承担的部分内容。

标项三：C 分标：移植后嵌合率检测等 26 项外送检测项目

数量：1

预算金额（元）：1400000

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：移植后嵌合率检测等 26 项外送检测项目。如需进一步了解详细内容，详见招标文件。

最高限价（元）：

合同履行期限：自合同签订之日起 1 年。

本标项（是）接受联合体投标

备注：本标项接受联合体投标，总数不超过两家，联合体须明确各方承担的部分内容。

## 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微企业采购

3.本项目的特定资格要求

(1) 资质要求：

①取得《医疗机构执业许可证》的临床检验检测中心、医学检验实验室（医学检验所）、病理诊断中心等。

②应有参加省级及以上临床检验中心和病理质控中心组织的室间质量评价，且室间质量评价成绩合格。

③涉及 PCR 检测项目的该机构需获得省级及以上《医疗机构临床基因扩增检验实验室技术审核合格证书》等。

(2) 业绩要求：无。

(3) 其他要求：无。

(4) 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，不得参加本项目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，不得再参加本项目的采购活动。

(5) 未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单。

(6) 本项目不允许分包。

(7) 本标项接受联合体投标，总数不超过两家，联合体须明确各方承担的部分内容。

(8) 按照招标公告规定获得招标文件。

## 三、获取招标文件

时间：2024 年 月 日至 2024 年 月 日，每天上午 00:00 至 12:00，下午 12:00 至 23:59（北京时间，法定节假日除外）

地点（网址）：广西政府采购云平台（<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>）

方式：供应商登录广西政府采购云平台 <https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>在线申请获取采购文件（进入“项目采购”应用，在获取采购文件菜单中选择项目，申请获取采购文件）

售价（元）：0

## 四、提交投标文件截止时间、开标时间和地点

提交投标文件截止时间：2024 年 月 日 09:30（北京时间）

地点（网址）：通过广西政府采购云平台实行在线投标。

开标时间：2024 年 月 日 09:30

开标地点：通过广西政府采购云平台实行在线解密开启。

## 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.公告发布媒体：广西政府采购网、中国政府采购网

2.需落实的政府采购政策：本项目适用政府采购促进中小企业、监狱企业发展、促进残疾人就业、节能环保等有关政策，具体详见招标文件。

3.投标文件解密时间：截标时间后 30 分钟内（2024 年 月 日上午 9 时 30 分至 10 时 00 分）供应商可以登录广西政府采购云平台，用“项目采购-开标评标”功能进行解密投标文件。若供应商在规定时间内无法解密或解密失败，可以以电子备份投标文件作为依据【在接到无法解密或解密失败的通知后，供应商可根据自身实际情况按通知时要求的时间到桂林市公共资源交易中心 号开标室现场提交或以电子邮件的形式（以通知时所告知的电子邮箱地址为准）提交电子备份投标文件】，若供应商在规定时间内无法解密或解密失败且未提供电子备份投标文件的（包含提供的电子备份文件无效或无法解密的情况），视为投标无效。

4.“政采云”平台电子投标相关事宜：

（1）未进行网上注册并办理数字证书（CA 认证）的供应商将无法参与本项目政府采购活动，潜在供应商应当在响应截止时间前，完成广西政府采购云平台上的 CA 数字证书办理及投标文件的提交。完成 CA 数字证书办理预计 7 日左右，建议各供应商抓紧时间办理。

（2）为确保网上操作合法、有效和安全，请供应商确保在电子投标过程中能够对相关数据电文进行加密和使用电子签章，妥善保管 CA 数字证书并使用有效的 CA 数字证书参与整个招标活动。

（3）若对项目采购电子交易系统操作有疑问，可登录“政采云”平台（<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>），点击右侧咨询小采获取采小蜜智能服务管家帮助或点击右侧帮助文档查看供应商指南或拨打政采云服务热线 95763 获取热线服务帮助。

5.各标项采购预算不等于实际采购金额，服务期限内各标项实际采购金额按采购人实际完成采购量进行结算，原则上结算金额不超过标项采购预算金额。

6.本项目共分为 A、B、C 三个分标，投标人可以参与任意一个或多个分标的投标，但最多只能成为其中一个分标的中标人。本项目评审顺序为：A 分标→B 分标→C 分标。处理原则如下：本若某供应商一旦被推荐为 A 分标的第一中标候选人，则在其综合得分排名第一的其他标项将被推荐为末位中标候选人，相应标项的其他供应商排名依次自动上升一位。直至所有标项中标候选人推荐顺序确定为止。

## 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：桂林医学院附属医院

地址：桂林市秀峰区乐群路 15 号

项目联系人：蒋老师

项目联系方式：0773-2802050

邮箱：gyzbcg@163.com

### 2、采购代理机构信息

名称：广西机电设备招标有限公司

地址：桂林市骏鸾路 31 号湘商大厦 6 楼 603（桂林分公司）

项目联系人：曾昭卉

联系方式：0773-3696789 转 2

广西机电设备招标有限公司

2024 年 月 日

## 第二章 采购需求

说明：标注“▲”的条款或要求系指实质性条款或实质性要求，必须满足，如存在负偏离将导致投标被否决。

### ▲一、基本要求

(1) 该机构需严格遵循《中华人民共和国生物安全法》，实现保护患者隐私和个人信息安全等信息安全需求。

(2) 无室间质评的项目，需提供实验室间比对报告。

(3) 须定期合理开展室内质量控制。

### ▲二、检测要求

包含如下服务：标本收集、样本检测、临床报告解读、临床报告拟定、临床报告发放、售后技术咨询服务、每年定期分析等。

### ▲三、质量控制

质量控制包括全流程监控样本的唯一性、室内质控、室间质评、冷链流程监控、物流人员培训等。

### ▲四、服务要求

1. 供应商需严格遵守国家和采购人的相关规定，秉着诚实守信的原则做好服务工作；

2. 供应商对采购人提供的技术资料负有保密责任；

3. 检测结果报告系统须与采购人引进的第三方服务平台系统进行对接，可以自主查看报告进度及打印报告，对接产生的费用由供应商承担。系统服务费按不超过检测费用 5% 由供应商支付给第三方服务平台。

4. 供应商保证能及时为临床科室医生、管理部门提供相关的医学培训和各种咨询服务。

5. 建立“危急值报告制度”，提供 24 小时电话随时服务，危急值专人电话跟进，出现危急值及时报告到我院临床科室及检验科，确保患者检测信息与临床医生的畅通（供应商投标文件中附上服务人员名单及联系方式）；

6. 供应商服务人员每月定期回访，临床科室医生、管理部门发现的问题及时解决并处理。

7. 必要时，中标供应商应根据采购人需求提供检测原始数据，以满足采购人单位工作人员教学、科研等相关需求；

8. 报告发放时间要求不超过同行业中位数水平，如有特殊情况应及时通知采购人；

9. 阳性结果须按要求进行复核、确认。确诊阳性或疑似阳性患者，供应商应配合采购人随访及治疗提供相关技术支持；

10. 供应商不收取费用提供该项目所需的宣教资料、知情同意书、采样滤纸片等相关物品。如需邮寄样本或报告，相关费用由供应商负责；

11. 供应商要保证检测标本不得送往其他机构进行检测，确实由于不可抗力的原因需送的，须书面递交申请并附上其他检测机构的资质给采购人审批，经采购人审批同意后方可；

## 12. 标本的采集、接收和运输说明

(1) 标本的采集由采购人临床科室负责；采购人引进的第三方服务平台收集后的标本接收、运输费用由供应商负责；

(2) 采购人临床科室需按操作规范采集标本，供应商配置专用标本运送箱，运送箱必须保证运输标本所需温度并有相应的温度记录，按规定进行清洁消毒，保证标本的质量和生物安全；

(3) 每天（周一至周日，8:30-17:00）上门收取标本次数不低于一次，具体上门时间由采购人决定。有时间限制的检测样本，须在检测时间窗内完成。所有标本均按标本所需的温度和时限保存条件运输，如遇特殊情况或节假日的标本接收双方协商解决；

(4) 规范标本接收、登记和包装流程，保证标本质量和安全，确保标本顺利交接，方便核查；

(5) 标本接收人员负责标本质量的初检、标识的核对，标本的接收登记及包装储存；

(6) 供应商所收集的标本，只能用于采购人申请项目的检测，不能用于其它涉及隐私项目及生物安全的项目，检测后按规定进行销毁处理；

13. 供应商必须接受采购人对承担检验任务工作质量情况的监督检查和考核，若不能在规定时间内按时出具报告，当月发现一次的予以警告，第二次扣除上月检测费用的50%，第三次扣除上月全部检测费用。若检测结果出现错误，则由供应商重新送检，费用由供应商承担。供应商负责因检测质量等原因引起的医疗纠纷，并承担相应的后果。采购人有权依法解除合同；

14. 供应商能按时完成采购人安排的临时性和应急性任务；

15. 项目管理要求：供应商须制定符合本项目要求的各项管理服务质量指标，建立相应管理制度、管理架构，接受采购人监督，作为协议附件提供给检验科存档。

16. 供应商标本接收人员发生职业暴露等情况，由供应商自行处理。

17. 若采购人检验科、病理科或实验室等有意开展相应检测项目，供应商需协助完成其项目开展所需的技术帮扶，并随时将项目移交采购人检测科室自行开展。

## ▲五、第三方医检数据对接要求及方案

### 1. 送检样本申请单信息及样本信息

包括检测项目信息、受检者信息、申请单临床信息、样本信息以及物流信息

### 2. 检测样本收样质控数据

包括收样签收状态以及质控数据

### 3. 检测样本实验记录操作单数据

包括样本在检测过程中各步骤的实验记录操作单数据，需包括关键设备及试剂耗材信息以及检测结果记录信息。

### 4. 检测样本下机原始数据及分析后的结果数据

针对测序项目需要上传原始下机原始数据以及生信二级分析后的结果数据、测序质控数据等

### 5. 检测样本报告

包含样本检测报告数据，提供 PDF，建议同时上传检测报告结构化数据。

#### 6.季度质检数据

包含检测人员资质、室内质控记录、室间质评成绩、实验室间比对记录及比对记录、设备校准、关键试剂耗材使用记录。

7.精准检测公共服务平台提供 REST 接口，以提供给第三方医检机构 LIMS 系统进行对接同步数据。

8.暂无条件进行系统对接的第三方医检机构，也可以通过登录精准检测公共服务平台登录账号，通过上传 excel 方式提交数据。

### ▲六、报价要求

1.投标报价指完成本项目服务所含的所有投标报价中应包含所有货物和服务内容，中标后采购人不再另行支付额外费用，报价相关费用包含但不限于检测费、运输费、培训费、咨询费、差旅费、邮寄费、人工费、招标代理服务费等各种费用及必要的保险费用和各项税金等所有费用的总和；

2.本项目各分标预算为预估价，仅供各潜在投标人报价提供参考，实际外送检验项目数量以医院实际需求为准，按实结算，结算时按实际发生使用量和中标单价计算费用，但费用总金额不超过该项目各分标预算金额。本项目评标时以单项最高限价为评标依据，报价超过单项最高限价的作无效投标处理。

3.供应商的投标报价应依据招标文件的要求及本项目技术要求一览表中医学检验项目清单及单项控制价为基准进行报价，合同一旦签订，此合同价格在合同实施期间将不因市场价格的变化而调整；但若国家出台统一指导价或物价部门出台相应收费条码后，与项目中标价格相比较，按照就低不就高的原则，相应收费项目由采购人进行收费，并按要求 4 的原则进行实际结算；

4. 本项目外送医学检验项目单项计费价格以实际价格金额进行报价，要求每项报价均不高于单项计费基准价； **评标价：以单项报价合计值作为评标价。**

5. 送检样本凡由采购人收费的，由采购人按实际中标价的九折进行结算，即采购人实际结算金额=外送医学检验项目单项计费实际中标价\*90%\*实际外送的医学检验项目数量；**结算折扣不作为价格竞争。**

6.凡采购人无法收费的项目，采购人仅负责送检标本的质量与安全监管，项目收费可委托采购人采购的第三方平台规范收取，委托收费的标准不得高于实际中标价。

7.外送医学检验、病理诊断等检测项目报价要符合相关物价部门的定价规则，否则采购人有权要求中标供应商赔偿相关损失；情节严重者，采购人可以终止合同，重新选择合格供应商签订合同。

8.供应商须在投标文件中承诺，如因中标供应商原因把标本污染，或者结果出现自相矛盾、偏离较大等情况，经采购人管理部门审核，该项送检费用应不予收取费用；如造成医疗事故或者纠纷，需按照造成事故的相应责任比例进行赔偿。



**▲七、服务期限及服务地点**

- 1.服务期限：自合同签订之日起 1 年；
- 2.服务地点：采购人指定地点。

**▲八、其他要求**

- 1.合同签订日期：中标通知书发出后 25 日内

2.付款方式：送检样本凡由采购人收费的，中标供应商每半年医学检验、病理诊断等检测项目服务对账信息以《服务对账单》形式提交给采购人，双方进行核对确认。若有异议的，双方应在 3 个工作日内解决，确认无误后，由采购人按医院实际收费数量 x 中标单价 x90%进行结算。付款前，中标供应商须提供符合要求的发票给采购人，采购人按发票金额在 30 个工作日内支付半年服务价款，以银行转账方式结算。中标供应商应当确保发票真实无误且合法有效，如发现存在虚假发票或违规发票的，中标供应商须赔偿采购人发票票面金额一倍的违约金，且采购人有权终止合同，因终止合同而产生的一切损失均由中标供应商承担。

3.履约保证金：**履约保证金金额（人民币）：按分标预算金额的 5%，如为微型企业，则不收取履约保证金，如为中小型企业，履约保证金金额为预算金额的 2%。**

**履约保证金递交方式：银行转账、支票、汇票、本票或者银行、保险机构出具的保函等非现金方式。**

**履约保证金缴纳信息：账户：桂林医学院附属医院，账号：4500 1635 4100 5050 1922，开户行：中国建设银行股份有限公司桂林叠彩支行**

为确保本项目正常运转，中标供应商必须在合同签订前向采购人缴纳履约保证金。履约保证金采用银行转账交纳方式的，中标供应商在签订合同前交至采购人指定账户并且到账；履约保证金采用支票、汇票或本票交纳方式的，中标供应商在签订合同前，向采购人提交支票、汇票或本票原件；履约保证金采用银行、保险机构出具的保函交纳方式的，中标供应商在签订合同前，向采购人提交保函原件。中标供应商不按双方签订的合同规定履约，则没收其全部履约保证金，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。履约保证金在中标供应商按约定的服务标准及合同规定履约完毕并无其他违约情况的，采购人于 1 个月内将履约保证金以银行转账方式如数退还（无息）。

- 4.标的所属行业：其他未列明行业

附件：本项目技术要求一览表中医学检验项目清单

序号	标段名称	服务期	项目名称	标本名称	检测方法	参数要求	计算单位	单项最高限价(元)
一	A 分标：C-KIT 基因检测等 55 项外送检测项目	1 年	C-KIT 基因检测	组织	一代测序	▲1、覆盖 9、11、13、17 号外显子； 2、具备自主研发的检测试剂盒，有自己的生信分析团队。	项	1398
			PDGFRA 基因检测	组织	一代测序	▲1、覆盖 12、18 外显子； 2、具备自主研发的检测试剂盒，有自己的生信分析团队。	项	968
			POLE 基因检测	组织	一代测序	▲1、覆盖 9-14 外显子； 2、具备自主研发的检测试剂盒，有自己的生信分析团队。	项	1607
			TP53 基因检测	组织	一代测序	▲1、覆盖 2-14 号外显子所有突变； 2、所检测的所有外显子需包含在同一个试剂盒中提供； 3、具备自主研发的检测试剂盒，有自己的生信分析团队。	项	968
			BRCA1/2 基因突变检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	1、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力； 2、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队；	项	3865
			肺癌多基因检测 (小 PANEL)	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖多个肺癌靶向药物相关基因全外显子检测及部分内含子区，涵盖 ALK、RET、ROS1 等基因融合和 c-MET 跳读变异检测，覆盖 NCCN 指南推荐的肺癌靶向用药靶点； ▲2、在 DNA 水平上，突变融合可定量检测，并提供丰度信息；测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测； 3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时； 4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力； 具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团	项	6580

					队。		
		肺癌多基因检测 (中 PANEL)	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖多个肺癌靶向药物相关基因全外显子检测及部分内含子区，涵盖 ALK、RET、ROS1 等基因融合和 c-MET 跳读变异检测，覆盖 NCCN 指南推荐的肺癌靶向用药靶点；</p> <p>▲2、在 DNA 水平上，突变融合可定量检测，并提供丰度信息；测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	7048
		肿瘤全景基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖多个基因全外显子及部分内含子区，检测包括点突变、融合、扩增、插入/缺失；MS 和 MMR 基因检测；TMB 肿瘤突变负荷检测，适用于实体肿瘤患者，涵盖所有现有靶向药物相关靶点，指导靶向治疗，检测肿瘤遗传风险相关基因；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	13418
		肿瘤突变负荷	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终	项	12995

		(TMB) 检测			<p>止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖多个基因全外显子及精选内含子区，检测包括点突变、融合、扩增、插入/缺失；MS 和 MMR 基因检测；TMB 肿瘤突变负荷检测；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>2、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>		
		乳腺癌多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多个乳腺癌靶向和化疗药物相关基因全外显子检测及精选内含子区；同步检测微卫星区域和 MMR 基因；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	7048
		乳腺癌 21 基因检测	组织/外周血	PCR	<p>▲采用 PCR 方法，对乳腺癌 21 个基因进行定量并对预后与化疗获益程度进行预测。</p>	项	6271
		肠癌多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多个肠癌靶向和化疗药物相关基因全外显子检测及精选内含子区；同步检测微卫星区域和 MMR 基因；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：</p>	项	7048

					<p>≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>		
		胃癌多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多个胃癌靶向和化疗药物相关基因全外显子检测及精选内含子区；同步检测微卫星区域和 MMR 基因。</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	7048
		胃肠间质瘤多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多个胃肠间质瘤靶向和化疗药物相关基因全外显子检测及精选内含子区，全面检测 KIT、PDGFRA 基因全外显子所有位点各类型突变信息，涵盖 GIST 肿瘤分子信号通路上下游基因全外显子；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件</p>	项	7048

					等设施、条件和能力； 5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。		
		泌尿系统肿瘤多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多个泌尿系统肿瘤（肾癌、膀胱癌）靶向和化疗药物相关基因全外显子检测及精选内含子区；同步检测微卫星区域和 MMR 基因；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	7048
		血液肿瘤髓系基因检测	外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多个髓系肿瘤相关基因全外显子及相关内含子，DNA 着重检测单碱基突变，小片段插入/缺失，基因扩增和重要基因融合；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	7048
		淋巴瘤基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多	项	7048

					<p>个 B 细胞淋巴瘤相关基因全外显子及相关内含子，DNA 着重检测单碱基实变，小片段插入/缺失，基因扩增和重要基因融合；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>		
		血液肿瘤/淋巴瘤多基因检测	外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测覆盖多个血液肿瘤相关基因，可检测单碱基突变，小片段插入/缺失，持贝数变异和重要基因重排，重排相关重要内含子区域重点覆盖，包括 MYC、BCL2、BCL6、CCND1 等；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	16600
		循环肿瘤 DNA (ctDNA)动态监测	外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，肺部肿瘤多基因超高灵敏度全周期监测，覆盖多个肺癌靶向和化疗药物相关基因外显子检测及精选内含子区，涵盖 ALK、RET、ROS1 等基因融合和 c-MET 跳读变异检测；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：</p>	项	15634

					<p>≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>		
		中枢神经系统肿瘤多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖多个基因重要突变，全面的基因检测，全面指导中枢神经系统肿瘤患者临床治疗，覆盖专家共识推荐检测的基因；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	7048
		妇科肿瘤多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖多个妇科肿瘤（卵巢癌、宫颈癌、子宫内膜癌）靶向和化疗药物相关基因全外显子检测及精选内含子区；同步检测微卫星区域和 MMR 基因；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p>	项	7048



					5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。		
		甲状腺癌多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖多个甲状腺癌靶向和化疗药物相关基因全外显子检测及精选内含子区；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	7048
		HRR 检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，检测完整覆盖 PARP 抑制剂相关 BRCA1、BRCA2、BRCA-ness 和 ERBB2(HER2)等基因全外显子、部分内含子区域、可变剪切区域；涵盖完整基因变异类型(突变/插入/缺失/融合/大片段基因重排/拷贝数变异)；可检测胚系、体系突变，指导 PARP 抑制剂的临床应用并提示遗传风险；</p> <p>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	6050
		HRD 检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，完整覆盖	项	7048

					<p><b>PARP 抑制剂相关 BRCA1、BRCA2、BRCA-ness 和 ERBB2(HER2)等基因全外显子、部分内含子区域、可变剪切区域；涵盖完整基因变异类型；可检测胚系、体系突变，指导 PARP 抑制剂的临床应用并提示遗传风险，提供 HRD 评分，指导靶向用药；</b></p> <p><b>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</b></p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>		
		脑胶质瘤多基因检测	组织/外周血	肿瘤 NGS 检测	<p><b>▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展，基于可逆末端终止测序法，采用杂交捕获法建库建库方式，覆盖脑胶质瘤分型诊断核心基因检测，覆盖染色体结构变异 1p/19q、+7/-10；</b></p> <p><b>▲2、测序深度：组织≥1000X，血液≥5000X；测序质量：≥75% reads 达到 Q30；检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng，并可接受保存年限≥2 年的样本检测；</b></p> <p>3、反馈问题响应时间≤4 小时，确定解决方案时间≤24 小时；</p> <p>4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力；</p> <p>5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒，有自己的生信分析团队。</p>	项	5808
		香草苦杏仁	尿液	均相酶免疫法	/	项	30
		尿气相色谱质谱检测	尿液	气相质谱分析	/	项	300
		抗乙酰胆碱受体抗体	外周血	放免法	/	项	380
		抗 MUSK 抗体	外周血	放免法	/	项	365

			寄生虫全套 7 项	外周血	ELISA	▲包括但不限于以下项目：肺吸虫 IgG 抗体、日本血吸虫 IgG 抗体、猪囊尾蚴 IgG 抗体、包虫 IgG 抗体、裂头蚴 IgG 抗体、广州管圆线虫 IgG 抗体	项	220
			红细胞渗透脆性试验	外周血	ELISA	/	项	8.9
			24 小时尿游离甲氧基肾上腺素类似物	尿	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	/	项	310
			HTLV I/II (人类嗜 T 细胞病毒)	外周血	/	/	项	1500
			血浆甲氧基肾上腺素类物质 (三项)	外周血	放射免疫法	▲包括但不限于以下项目：MN,NMN,3-MT	项	310
			24h 尿液游离甲氧基肾上腺素类物质	24 小时尿	放射免疫法	▲包括但不限于以下项目：甲氧基肾上腺素含量、甲氧基去甲肾上腺素含量、3-甲氧基酪胺含量、4 小时尿量	项	310
			17-羟/17-酮/VMA	外周血	酶联免疫法	/	项	101
			脑脊液寡克隆区带分析	外周血/脑脊液	/	/	项	60
			病毒性脑炎七项	外周血/脑脊液	/	▲包括但不限于以下项目：肠道病毒 EV、腺病毒、巨细胞病毒、单纯疱疹病毒 I 型、EB 病毒、肠道病毒 71 型 (EV71)、柯萨奇病毒 (CA16) 核酸检测	项	525
			脑炎鉴别诊断综合套餐 15 项	外周血/脑脊液	/	▲包括但不限于以下项目：NMDAR、AMPA1、AMPA2、LGI1、CASPR2、GABAB、GABAA、DPPX、mGluR1、mGluR5、Homer3、GAD65、AQP4、MOG、GFAP	项	2000
			自身免疫性脑炎鉴别诊断 3818N	外周血/脑脊液	CBA+TBA、双标本	/	项	4133
			自身免疫性脑炎抗体 6 项	外周血/脑脊液	/	▲包括但不限于以下项目：NMDAR、AMPA1、AMPA2、LGI1、CASPR2、GABAB	项	933
			副肿瘤综合征/脑炎/小脑变性 14 项	外周血	半定量 (CBA 法 +TBA 法)	▲包括但不限于以下项目：GAD65、Zic4、Tr、SOX1、Ma2、Ma1、Amphiphysin、CV2、Ri、Yo、Hu、PKCγ、Titin、Recoverin	项	1140
			副肿瘤相关脊髓病	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：Hu、Yo、Ri、CV2(CRMP5)、Amphiphysin、Ma1、Ma2、SOX1、Tr(DNER)、Zic4、Titin、Recoverin、PKCγ、GAD65	项	1200

		神经丝轻链蛋白	外周血	/		项	1100
		阿尔茨海默病经典全套	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：脑脊液蛋白四项（Aβ1-40、Aβ1-42、Aβ42/40 比值、t-Tau、p-Tau）、ApoE 基因分型、NfL	项	2600
		早期阿尔茨海默病初筛	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：神经丝蛋白 AD7C-NTP、磷酸化 Tau181 蛋白（P-tau181）、苏氨酸 181 位磷酸化 Tau 蛋白（p-tau181)检测	项	1430
		重症肌无力/ Lamber Eaton 肌无力 综合征	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：AChR、MuSK、Titin、RyR、LRP4、VGCC	项	1566
		肌炎谱 28 项（抗体均可做单项）	外周血	半定量	▲包括但不限于以下项目：Jo-1、PL-7、PL-12、EJ、OJ、Zo、KS、Ha、Mi-2α、Mi-2β、TIF1-γ、NXP2、MDA5、SAE1、SAE2、HMGCR、SRP、cN1A、CENP-B、Scl-7、RNA-PiII、Th/To、NOR-90、Fibrillarin、Ku、PM-Scl75、PM-Scl100、Ro52	项	1593
		自身免疫性周围神经病 25 项	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：GM1、GM2、GM3、GD1a、GD1b、GQ1b、GT1b、GM4、GD2、GD3、GT1a、Sulfatide（以上均包括 IgG、IgM）、MAG	项	1800
		郎飞氏结相关抗体 4 项	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：NF155、NF186、CNTN1、CASPR1	项	940
		自身免疫性自主神经病 6 项	外周血	放免法+ CBA + TBA	▲包括但不限于以下项目：DPPX、LGI1、CASPR2、GAD65、VGCC、gAChR	项	1000
		帕金森综合征鉴别诊断	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：NfL（鉴别帕金森病和帕金森综合征）、IgLON5（鉴别多系统萎缩和 IgLON5 脑炎）	项	2000
		脑梗	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：纤溶酶-α2 纤溶酶抑制剂复合物（PIC）、组织型纤溶酶原激活剂-抑制剂 1 复合体（tPAI.C）、凝血酶-抗凝血酶Ⅲ复合物（TAT）、血栓调节蛋白（TM）、凝血素 IgM/IgG 抗体、抗磷脂酰肌醇 IgM/IgG 抗体、抗磷脂酰丝氨酸 IgM/IgG 抗体、抗磷脂酰丝氨酸/凝血酶原抗体	项	1000
		系统性血管炎 6 项	外周血	/	▲包括但不限于以下项目：c-ANCA、p-ANCA、ANCA-MPO、ANCA-PR3、GBM、ds-DNA	项	130
		中枢神经系统脱髓	脑脊液/外周	CBA 法	▲包括但不限于以下项目：AQP4、MOG、GFAP、MBP	项	1100

			鞘抗体 4 项	血					
								<b>A 分标单项报价合计值限价:</b>	206822.9
二	B 分标: 血液肿瘤全外显子检测等 10 项外送检测项目	1 年	血液肿瘤 ALL 相关基因检测	外周血/骨髓	肿瘤 NGS 检测	▲1、检测技术基于 Illumina 平台开展, 基于可逆末端终止测序法, 采用杂交捕获法建库建库方式, 检测覆盖多个 ALL 相关基因全外显子及相关内含子, DNA 着重检测单碱基实变, 小片段插入/缺失, 基因扩增和重要基因融合; 全转录组 mRNA 测序, 全面检测 ALL 所有相关融合, 验证 DNA 检测结果; ▲2、测序深度: 组织≥1000X, 血液≥5000X; 测序质量: ≥75% reads 达到 Q30; 检测所需样本核酸最低投入量 ≤30ng, 并可接受保存年限≥2 年的样本检测; 3、反馈问题响应时间≤4 小时, 确定解决方案时间≤24 小时; 4、具备自动化建库系统和具有二代测序报告自动化软件等设施、条件和能力; 5、具备自主研发的 NGS 检测试剂盒, 有自己的生信分析团队。	项	4980	
			血液肿瘤全外显子检测	外周血	肿瘤 NGS 检测	/	项	5400	
			血液肿瘤 308 靶向基因	外周血	肿瘤 NGS 检测	/	项	3500	
			噬血细胞综合基因 26 项	外周血	肿瘤 NGS 检测	▲包括但不限于以下项目: ADA、AP3B1、AP3D1、BLOCIS6、BTK、CARD11、CD27、CD70、CDC42、COROIA、CTPSI、DOCK2、DOCK8、FAS、IL2RA、IL2RG、LYST、MAGTI、MVK、MYOSA、ITK、NCKAPIL、NLRC4、NLRP3、NLRPI2、PIK3CD、PLCG2、PNP、PRFI、RAB27A、RAG1、RAG2、RASGRPI、RECQL4、SH2D1A、SLC7A7、STIMI、STX11、STXBP2、UNC13D、WAS、XIAP	项	3533	
			儿童血液肿瘤全转录组	外周血	NGS	/	项	6800	
			病原微生物宏基因组测序	分泌物/血液	肿瘤 NGS 检测	▲1、可覆盖临床常见样本类型, 包括痰液、肺泡灌洗液、胸腹水、鼻/咽拭子、脓液、组织、血液、骨髓、脑脊液、	项	3872	

					<p>尿液和眼内液等样本类型；</p> <p>2、有自助研发的试剂盒，自动化提取，实验端去宿主，检测平台适配主流国产测序平台和主流进口测序平台；</p> <p><b>▲3、数据量≥20M reads/样本，Q30&gt;90%；</b></p> <p>4、有自动化分析流程，高度适配建库试剂盒，有基因组二次比对和突变二次比对，支持多人审核、支持远程审核、支持一键生成报告；</p> <p>5、报告周期：实验室接收到出报告&lt;24小时，有报告解读支持，工作日2小时内处理完成，非工作日6小时内处理完成。</p>		
		病原微生物靶向测序	分泌物/血液	肿瘤 NGS 检测	<p><b>▲1、可覆盖临床常见样本类型，包括痰液、肺泡灌洗液、胸腹水、鼻/咽拭子、脓液、组织、血液、骨髓、脑脊液、尿液和眼内液等样本类型；</b></p> <p>2、有自助研发的试剂盒，自动化提取，采用超多重扩增子 PCR 技术，获得病原基因组靶点信息的 NGS 文库，检测平台适配主流国产测序平台和主流进口测序平台；</p> <p><b>▲3、检测病原&gt;200种病原体，包含 RNA 病毒、DNA 病毒、G+菌、G-菌、支原体衣原体等特殊病原体、真菌、寄生虫，数据量≥1M reads/样本，Q30&gt;90%，检测限 10~50 copies/mL，有定量内参，检测范围包括耐药基因，病毒分型包含腺病毒、肠病毒、博卡病毒等同科明确与临床症状或用药高关联分型，细菌血清型包含大肠埃希菌、沙门氏菌等血清型与高致病性或临床用药高度关联的血清型；</b></p> <p>4、有自动化分析流程，高度适配建库试剂盒，有基因组二次比对和突变二次比对，支持多人审核、支持远程审核、支持一键生成报告；</p> <p>5、报告周期实验室接收到出报告&lt;24小时，有报告解读支持，工作日2小时内处理完成，非工作日6小时内处理完成。</p>	项	1014
		中枢神经系统多种病原体靶向测序	/	/	<p>1、有自助研发的试剂盒，自动化提取，采用超多重扩增子 PCR 技术，获得病原基因组靶点信息的 NGS 文库，检测平台适配主流国产测序平台和主流进口测序平台；</p>	项	800

					<p>▲2、检测病原&gt;200种病原体，包含RNA病毒、DNA病毒、G+菌、G-菌、支原体衣原体等特殊病原体、真菌、寄生虫，数据量≥1M reads/样本，Q30&gt;90%，检测限10~50 copies/mL，有定量内参，检测范围包括耐药基因，病毒分型包含腺病毒、肠病毒、博卡病毒等同科明确与临床症状或用药高关联分型，细菌血清型包含大肠埃希菌、沙门氏菌等血清型与高致病性或临床用药高度关联的血清型；</p> <p>3、有自动化分析流程，高度适配建库试剂盒，有基因组二次比对和突变二次比对，支持多人审核、支持远程审核、支持一键生成报告；</p> <p>4、报告周期实验室接收到出报告&lt;24小时，有报告解读支持，工作日2小时内处理完成，非工作日6小时内处理完成。</p>		
		病原微生物宏基因组测序 DNA+RNA	分泌物/血液	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、提取总核酸RNA和DNA共检，可覆盖临床常见样本类型，包括痰液、肺泡灌洗液、胸腹水、鼻/咽拭子、脓液、组织、血液、骨髓、脑脊液、尿液和眼内液等样本类型；</p> <p>2、有自助研发的试剂盒，自动化提取，实验端去宿主，检测平台适配主流国产测序平台和主流进口测序平台；</p> <p>▲3、数据量≥20M reads/样本，Q30&gt;90%；</p> <p>4、有自动化分析流程，高度适配建库试剂盒，有基因组二次比对和突变二次比对，支持多人审核、支持远程审核、支持一键生成报告；</p> <p>5、报告周期实验室接收到出报告&lt;24小时，有报告解读支持，工作日2小时内处理完成，非工作日6小时内处理完成。</p>	项	5070
		病原微生物靶向测序 DNA+RNA	分泌物/血液	肿瘤 NGS 检测	<p>▲1、提取总核酸RNA和DNA共检，可覆盖临床常见样本类型，包括痰液、肺泡灌洗液、胸腹水、鼻/咽拭子、脓液、组织、血液、骨髓、脑脊液、尿液和眼内液等样本类型；</p> <p>2、有自助研发的试剂盒，自动化提取，采用超多重扩增子PCR技术，获得病原基因组靶点信息的NGS文库；</p>	项	2000

						<p>▲3、检测病原&gt;200种病原体，包含RNA病毒、DNA病毒、G+菌、G-菌、支原体衣原体等特殊病原体、真菌、寄生虫，数据量≥1M reads/样本，Q30&gt;90%，检测限10~50 copies/mL，有定量内参，检测范围包括耐药基因，病毒分型包含腺病毒、肠病毒、博卡病毒等同科明确与临床症状或用药高关联分型，细菌血清型包含大肠埃希菌、沙门氏菌等血清型与高致病性或临床用药高度关联的血清型；</p> <p>4、有自动化分析流程，高度适配建库试剂盒，有基因组二次比对和突变二次比对，支持多人审核、支持远程审核、支持一键生成报告；</p> <p>5、报告周期实验室接收到出报告&lt;24小时，有报告解读支持，工作日2小时内处理完成，非工作日6小时内处理完成。</p>		
<b>B分标单项报价合计值限价：</b>								36969
三	C分标：移植后嵌合率检测等26项外送检测项目	1年	移植后嵌合率检测（单次）	外周血	STR-PCR片段分析	/	项	1120
			移植后嵌合率检测	外周血	STR-PCR片段分析	/	年	12000
			神母 FISH 探针套餐	外周血	肿瘤 NGS 检测	▲包括但不限于以下项目： <b>MLL/CEP11、SRD/PBX1、MDM4/1q21、N-MYC/LAF4</b>	项	4320
			人组织相容性抗原分型与配型	外周血	PCR-SBT	/	项	1800
			西尼罗病毒的血清学检测或核酸检测	/	分子类	/	项	1350
			癫痫相关多基因测序	EDTA/柠檬酸盐抗凝外周血 1-3 毫升	遗传性疾病 NGS 检测系列	/	项	3018
			帕金森症相关基因检测	EDTA/柠檬酸盐抗凝外周血 1-3 毫升	遗传性疾病 NGS 检测系列	/	项	2716



		心肌病相关基因测序	外周血	遗传性疾病 NGS 检测系列	/	项	3020
		继发性高血压基因筛查	外周血	遗传性疾病 NGS 检测系列	/	项	3166
		HLA 高分辨分型	外周血	一代测序	/	项	1500
		微小残留(脑脊液)	脑脊液	流式细胞术	/	项	840
		可溶性 CD25 水平检测	外周血	流式细胞术	/	项	380
		抗血小板膜糖蛋白特异性抗体检测	外周血	流式细胞仪法	▲包括但不限于以下项目：抗血小板膜糖蛋白 IX 特异性抗体、抗血小板膜糖蛋白 1b 特异性抗体、抗血小板膜糖蛋白 II b 特异性抗体、抗血小板膜糖蛋白 IIIa 特异性抗体、抗血小板膜 a 颗粒膜蛋白(GMP140)特异性抗体	项	556
		NK 细胞活性	外周血	转染荧光细胞株结合流式细胞术	/	项	1500
		骨髓染色体核型分析	外周血/骨髓	G 显带	/	项	480
		血清游离轻链	外周血	免疫比浊法	/	项	400
		尿 M 蛋白定量	尿液	琼脂糖凝胶电泳法	/	项	81
		尿游离轻链	尿液	免疫比浊法	/	项	376
		全外显子基因检测	外周血	NGS	/	项	4410
		无创单基因病检测 (NIPT-SGD)	外周血	二代测序	/	项	2520
		携带者筛查	外周血	二代测序	▲基于 NGS 技术	项	2340
		肾上腺皮质增生症三代基因检测	外周血	三代测序	/	项	654
		脊髓性肌萎缩症三代基因检测	外周血	三代测序	/	项	315
		脆性 X 综合征三代基因检测	外周血	三代测序	/	项	654
		地中海贫血三代基因检测	外周血	三代测序	/	项	654
		三代 panel (地贫、	外周血	三代测序	/	项	1350

		CAH、SMA、FXS)							
<b>C 分标单项报价合计值限价:</b>									<b>51520</b>

## 第三章 供应商须知

### 供应商须知前附表

条款号	要点	内容、要求
1.3.1	项目基本信息	项目名称：外送检验、病理诊断等检测项目供应服务 项目编号：GXZC2024-G3-005311-JDZB 采购计划号：广西政采[2024]15790号
1.3.2	采购人式	公开招标。
1.4	促进中小企业发展措施	本项目非专门面向中小微企业采购。
1.5.1	供应商资格条件	详见招标公告。
1.5.3	联合体	是否接受联合体详见招标公告
1.6	踏勘	不组织。
1.7.2	分包	是否接受分包详见招标公告
2.3	招标文件澄清、修改	在招标公告发布媒介发布。
2.3	确认收到澄清、修改发布的方式	澄清、修改文件自招标公告发布媒体发布之日起，视为供应商已收到该澄清、修改。供应商未及时关注招标公告发布媒体造成的损失，由供应商自行负责。
3.4.1	投标有效期	投标截止之日起 90 天。
3.5	投标保证金	本项目无需缴纳投标保证金。
3.6	投标文件的编制	投标文件应按第六章投标文件格式分别编制并使用下载的广西政府采购云平台新版客户端制作并上传。
3.7	投标文件递交截止时间及开标时间	见招标公告要求。
4.2	备份投标文件	本项目 <input checked="" type="checkbox"/> 接受 <input type="checkbox"/> 不接受备份投标文件 以广西政府采购云平台自动生成的备份文件为依据，当项目允许接受备份投标文件时，供应商才可以按规定上传备份投标文件。
4.3	演示	本项目无演示
4.4	样品	本项目无需提供样品
6.5.1	结果公告	采购代理机构在采购人依法确认中标供应商后 2 个工作日内在招标公告发布的媒体上发布结果公告。
6.5.2	中标通知书	中标供应商到代理机构领取中标通知书

6.5.3	招标结果 通知书	采购代理机构通过广西政府采购云平台发出招标结果通知书 招标结果通知书在广西政府采购云平台推送之日起, 视为中标供应商已收到, 中标供应商自行承担未及时查收的后果。
8.1	质疑	<p>(1) 供应商认为招标文件、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, 通过以下方式向采购人、采购代理机构提出质疑。提出质疑的供应商必须是参与本项目采购活动的供应商, 并须在法定质疑期内一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。质疑函应使用财政部发布的政府采购供应商质疑函范本, 并应按照“质疑函制作说明”进行制作。</p> <p>(2) 本项目不接受传真、移动通信、广西政府采购云平台等方式送达的质疑材料, 供应商通过现场递交书面质疑材料。供应商应于质疑有效期内将质疑函原件递交至招标公告中采购代理机构信息中的联系人。</p>
9.1	代理服务 费	<p>(1) 代理服务费</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 采购代理机构向中标供应商收取代理服务费。本项目代理服务费按照《招标代理服务费管理暂行办法》(计价格〔2002〕1980号)、《国家发展改革委关于降低部分建设项目收费标准规范收费行为等有关问题的通知》(发改价格〔2011〕534号)规定的 70% 采用差额定率累进法计算。具体费率如下:</p> <p>① 中标金额在 100 万元以下的: 货物 1.5%; 服务招标 1.5%; 工程招标 1.0%;</p> <p>② 中标金额在 100-500 万元之间: 货物 1.1%; 服务招标 0.8%; 工程招标 0.7%;</p> <p>③ 中标金额在 500-1000 万元之间: 货物 0.8%; 服务招标 0.45%; 工程招标 0.55%;</p> <p>④ 中标金额在 1000-5000 万元之间: 货物 0.5%; 服务招标 0.25%; 工程招标 0.35%;</p> <p>.....</p> <p>差额定率累进法计算过程示例: 例如: 某货物招标代理业务中标金额为 300 万元, 招标代理服务费金额按如下计算: 100 万元×1.5%=1.5 万元 (300-100) 万元×1.1%=2.2 万元 合计收费=(1.5+2.2)*70%=2.59 万元</p> <p><input type="checkbox"/> 采购代理机构向中标供应商收取代理服务费, 具体金额为_____。</p> <p>(2) 中标供应商在中标通知书发出前以银行转账或现金形式支付代理服务费。</p> <p><b>交纳招标代理服务费的银行账户:</b> <b>公司名称: 广西机电设备招标有限公司</b> <b>开户银行: 广西北部湾银行金湖支行</b> <b>银行账号: 1705012090027723</b></p>
9.3	附件	无
9.3	图纸	无
9.4	其他事项	本文件中内容如有前后不一致, 以在招标文件先出现的为准。

## 1. 总则

### 1.1 适用范围

本招标文件适用于供应商须知前附表所述项目的政府采购活动。

### 1.2 定义

1.2.1“采购人”系指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。

1.2.2“供应商”系指响应招标、参加投标竞争的法人、其他组织或者自然人。

1.2.3 本文件中的“法定代表人”若无特别说明，当供应商是企业的，是指企业法人营业执照上的法定代表人；当供应商是事业单位的，是指事业单位法人证书上的法定代表人；当供应商是社会团体、民办非企业的，是指法人登记证书中的法定代表人；当供应商是个体工商户的，是指个体工商户营业执照上的经营者；当供应商是自然人的，是指参与本项目响应的自然人本人。

1.2.4 本文件中的“公章”是指根据我国对公章的管理规定，用供应商法定主体行为名称制作的印章，除本文件有特殊规定外，供应商的财务章、部门章、分公司章、工会章、合同章、投标专用章、业务专用章及银行的转账章、现金收讫章、现金付讫章等其他形式印章均不能代替公章。本文件中的“签章”是指电子签名的一种表现形式，利用图像处理技术将电子签名操作转化为与纸质文件盖章操作相同的可视效果，同时利用电子签名技术保障电子信息的真实性和完整性以及签名人的不可否认性。

1.2.5“书面形式”如无特殊规定，书面形式是合同书、信件、电报、电传等可以有形地表现所载内容的形式。以电子数据交换、电子邮件等方式能够有形地表现所载内容，并可以随时调取查用的数据电文，视为书面形式。招标文件如有特殊规定，以招标文件规定为准。

1.2.6 本项目的技术商务要求重要性分为“▲”（如有）、“#”（如有）和一般无标识指标。▲代表实质性要求指标，**不满足该指标项将导致投标被否决**，#代表重要指标，无标识则表示一般指标项。

1.2.7 本招标文件出现多种选项的条款，以“☑”表示本条款所选择的方式。

1.2.8 “电子交易平台”是指以数据电文形式在线完成采购活动的信息平台，本招标文件中也称“广西政府采购云平台”。

### 1.3 项目信息

1.3.1 项目名称及编号：详见供应商须知前附表

1.3.2 采购人式：详见供应商须知前附表

### 1.4 促进中小企业发展政策

1.4.1 本项目落实促进中小企业发展政策措施在前附表规定。依据促进中小企业发展政策获得政府采购合同的，小微企业不得将合同分包给大中型企业，中型企业不得将合同分包给大型企业。

根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库[2020]46号）第九条以及《广西壮族自治区财政厅 广西壮族自治区工业和信息化厅转发财政部 工业和信息化部政府采购促进中小企业发展管理办法的通知》（桂财采[2021]70号）规定，价格扣除比例在第四章评审方法及标准中规定，对小微企业和微型企业同等对待，不作区分。

#### 1.4.2 中小企业定义

1.4.2.1 中小企业是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。

1.4.2.2 供应商提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受本款规定的促进中小企业发展政策：

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

在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；

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

在货物采购项目中，供应商提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受本款规定的促进中小企业发展政策。

1.4.2.3 本项目的所属行业在第二章采购需求中规定。供应商根据中小企业划分标准（《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）判断是否为中小企业。（见附件）

符合条件的货物制造商、工程施工单位、服务承接单位为中小企业的，应按招标文件规定在投标文件中提供声明函。

1.4.2.4 视同中小企业情形

（1）符合中小企业划分标准的个体工商户，视同中小企业。

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

（3）符合《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）规定的监狱企业，或符合《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）规定的残疾人福利性单位，视同小型、微型企业。

符合条件的货物制造商、工程施工单位、服务承接单位为监狱企业或残疾人福利性单位的，应按招标文件规定在投标文件中提供相关证明文件。

## 1.5 供应商资格要求

1.5.1 供应商资格要求：详见供应商须知前附表

1.5.2 按照招标公告的规定获得招标文件。

1.5.3 本项目是否接受联合体投标，见“供应商须知前附表”规定。

如接受联合体投标，联合体投标要求如下：

（1）供应商可以组成一个投标联合体，总数不超过两家，以一个供应商的身份共同参加投标。联合体投标的，须提供《联合体协议书》（格式后附）

（2）以联合体形式参加投标的，联合体各方均必须具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款规定的基本条件。本项目有特殊要求规定供应商特定条件的，联合体各方中至少有一方必须符合招标文件规定的特定条件。

（3）联合体各方之间必须签订联合体协议，协议书必须明确主体方（或者牵头方）并明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任，并将联合投标协议放入投标文件。联合体各方必须共同与采购人

签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

(4) 以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他供应商另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

(5) 联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

(6) 联合体投标业绩、履约能力按照联合体各方其中较高的一方认定并计算（招标文件其他章节另有规定的除外）。

(7) 供应商为联合体的，可以由联合体中的一方或者多方共同交纳投标保证金，其交纳的保证金对联合体各方均具有约束力。

(8) 联合体各方均应按照招标文件的规定提交资格证明文件。

## 1.6 现场踏勘及投标费用

1.6.1 前附表如规定现场踏勘的，供应商应按规定时间地点参加踏勘。

1.6.2 供应商均应自行承担所有与投标有关的全部费用（招标文件有相关的规定除外）。

## 1.7 转包与分包

1.7.1 如招标文件其他地方无特别规定，本项目不允许转包。

1.7.2 本项目是否允许分包详见“供应商须知前附表”，本项目不允许违法分包。供应商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。

## 1.8 特别说明

1.8.1 供应商应保证其提供的联系方式（电话、传真、电子邮件）有效，以保证往来函件（澄清、修改等）能及时通知供应商，并能及时反馈，否则采购人及代理机构不承担由此引起的一切后果。

1.8.2 供应商应仔细阅读招标文件的所有内容，按照招标文件的要求提交投标文件，并对所提供的全部资料的真实性承担法律责任。

1.8.3 供应商在投标活动中提供任何虚假材料，将报监管部门查处；

## 2. 招标文件

### 2.1 招标文件的构成

第一章 招标公告

第二章 采购需求

第三章 供应商须知

第四章 评审方法及标准

第五章 合同主要条款格式

第六章 投标文件格式

### 2.2 供应商的风险

供应商没有按照招标文件要求提供全部资料，或者供应商没有对招标文件在各方面作出实质性响应是供应商的风险，并可能导致其投标被否决。

### 2.3 招标文件的澄清与修改

2.3.1 任何已获得招标文件的潜在供应商，均可以书面形式要求采购代理机构作出书面解释、澄清。

2.3.2 采购人、采购代理机构对已发出的招标文件进行必要澄清或者修改的，采购人或者采购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。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 15 日前，在投标人须知前附表规定的方式通知所有获取招标文件的潜在投标人；不足 15 日的，采购人或者采购代理机构应当顺延提交投标文件的截止时间。

2.3.3 招标文件澄清、答复、修改、补充的内容为招标文件的组成部分。当招标文件与招标文件的答复、澄清、修改、补充通知就同一内容的表述不一致时，以最后发出的公告或书面文件为准。

## 3. 投标文件

### 3.1 投标文件的组成

投标文件由第六章“投标文件格式”规定的内容和供应商所作的一切有效补充、修改和承诺等文件组成。

### 3.2 投标文件的语言及计量

3.2.1 投标文件以及供应商与采购人就有关投标事宜的所有来往函电，均应以中文书写（除专用术语外，与招标投标有关的语言均使用中文。必要时专用术语应附有中文注释）。供应商提交的支持文件和印刷的文献可以使用别的语言，但其相应内容应同时附中文翻译文本，在解释投标文件时以中文翻译文本为主。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。

3.2.2 计量单位招标文件已有明确规定的，投标使用招标文件规定的计量单位；招标文件没有规定的，应采用中华人民共和国法定计量单位。

### 3.3 投标报价

3.3.1 投标报价应按招标文件中相关附表格式填写。

3.3.2 投标文件只允许有一个报价，有选择的或有条件的报价将不予接受。

3.3.3 对于本文件中未列明，而供应商认为必需的费用也需列入投标报价。在合同实施时，采购人将不予支付中标供应商没有列入的项目费用，并认为此项目的费用已包括在投标报价中。

3.3.4 采购人不接受供应商给予的赠品、回扣或者与采购无关的其他商品、服务。

### 3.4 投标有效期

3.4.1 如招标文件其他地方无特别规定，投标有效期则为投标截止之日起 90 天。在投标有效期内投标文件应保持有效。**有效期不足的投标文件将被否决。**

3.4.2 在特殊情况下，采购人可与供应商协商延长投标文件的有效期，这种要求和答复均以书面形式进行。

3.4.3 供应商同意延长的投标有效期的，如本项目要求提交保证金则应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；供应商拒绝延长的，其投标无效，但供应商有权收回其投标保证金。

### 3.5 投标保证金

3.5.1 供应商须按须知前附表规定提交投标保证金，**否则其投标将被否决。**除招标文件规定不予退还保证金的情形外，代理机构在规定时间内退回供应商的投标保证金（供应商自行承担因未按供应商须



知前附表要求交纳导致投标保证金无法及时退还的责任)。

**3.5.2** 投标保证金币种应与投标报价币种相同。

**3.5.3** 未中标供应商的投标保证金在中标通知书发出后 5 个工作日内退还。中标供应商的投标保证金在合同签订后 5 个工作日内退还（办理退还手续时需要向采购代理机构提供两份合同复印件）。

**3.5.4** 供应商有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- (1) 供应商在投标有效期内撤销投标文件的；
- (2) 供应商在投标过程中弄虚作假，提供虚假材料的；
- (3) 中标供应商无正当理由不与采购人签订合同的；
- (4) 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；
- (5) 拒绝履行合同义务的；
- (6) 其他严重扰乱招投标程序的。

### **3.6 投标文件的编制要求**

**3.6.1** 供应商应先安装广西政府采购云平台新版客户端，通过账号密码或 CA 登录客户端制作投标文件。

**3.6.2** 供应商应按本招标文件规定的格式和顺序编制投标文件并进行关联定位，以便评审委员会在评审时，点击评分项可直接定位到该评分项内容。如对招标文件的某项要求，供应商的投标文件未能关联定位提供相应内容与其对应，则评审委员会在评审时如做出对供应商不利的评审由供应商自行承担。投标文件如内容不完整、编排混乱导致投标文件被误读、漏读，或者在按招标文件规定的部位查找不到相关内容的，由供应商自行承担。

**3.6.3** 投标人的投标文件未按照招标文件要求签署、盖章的，**其投标无效**。

**3.6.4** 为确保网上操作合法、有效和安全，供应商应当在投标截止时间前完成在广西政府采购云平台的身份认证，确保在电子投标过程中能够对相关数据电文进行加密和使用电子签名。

**3.6.5** 投标文件中标注的供应商名称应与主体资格证明（如营业执照、事业单位法人证书、执业许可证、个体工商户营业执照、自然人身份证等）和公章/电子签章一致，**否则作无效投标处理**。

### **3.7 投标文件的递交、修改和撤回**

**3.7.1** 供应商必须在“供应商须知前附表”规定的投标文件开标时间和投标地点提交电子版投标文件。电子投标文件应在制作完成后，在投标截止时间前通过有效数字证书（CA 认证锁）进行电子签章、加密，然后通过网络将加密的电子投标文件递交至广西政府采购云平台。

**3.7.2** 未在规定时间内提交或者未按照招标文件要求签章、加密的电子投标文件，广西政府采购云平台将拒收。

**3.7.3** 供应商应当在投标截止时间前完成投标文件的传输递交，并可以补充、修改或者撤回投标文件。补充或者修改投标文件的，应当先行撤回原文件，补充、修改后重新传输递交。投标截止时间前未完成传输的，视为撤回投标文件。投标截止时间后递交的投标文件，广西政府采购云平台将拒收。

**3.7.4** 在投标截止时间前，除供应商补充、修改或者撤回投标文件外，任何单位和个人不得解密或提取投标文件。

**3.7.5** 在投标截止时间止提交电子版投标文件的供应商不足 3 家时，电子版投标文件由代理机构在

广西政府采购云平台操作退回，除此之外采购人和采购代理机构对已提交的投标文件概不退回。

3.7.6 招标文件未允许同一供应商提交两个或以上不同的投标文件，但存在同一供应商提交两个或以上不同的投标文件的，**其投标无效**。

## 4. 开标

### 4.1 开标准备

本项目投标截止时间及地点见“供应商须知前附表”规定。

全流程电子化项目没有现场递交投标文件及现场开标环节。采购代理机构将按照招标文件规定的时间通过广西政府采购云平台组织线上开标活动、开启投标文件，所有供应商均应当准时在线参加。供应商如不参加开标大会的，视同认可开标结果，事后不得对采购相关人员、开标过程和开标结果提出异议，同时供应商因未在线参加开标而导致投标文件无法按时解密等一切后果由供应商自己承担。

如供应商成功解密投标文件，但未在广西政府采购云平台电子开标大厅参加开标的，视同认可开标过程和结果，由此产生的后果由供应商自行负责。

### 4.2 开标程序

4.2.1 供应商登录广西政府采购云平台进入开标大厅签到。

4.2.2 解密电子投标文件。广西政府采购云平台按开标时间自动提取所有投标文件。采购代理机构在广西政府采购云平台向各供应商发出电子加密投标文件开始解密通知，由供应商平台设置时间内自行进行投标文件解密。供应商须使用加密时所用的 CA 锁准时登录到广西政府采购云平台电子开标大厅签到并对电子投标文件解密。开标后供应商未及时进行解密的，代理机构可通知供应商。通知后供应商仍未在上述规定时间内解密投标文件，或者供应商没预留联系方式或预留联系方式无效导致代理机构无法联系到供应商进行解密的，均视为无效投标。

4.2.3 广西政府采购云平台设置有备份投标文件功能。备份投标文件是指平台设置为接受备份投标文件时，如出现供应商上传的投标文件存在问题或其他供应商原因引起解密异常时，供应商可以在规定时间内将备份投标文件通过邮箱发送至采购代理机构，由代理机构上传备份投标文件后自动解密从而避免被视为无效响应。是否接受备份投标文件详见供应商须知前附表，如接受备份文件，供应商未在规定时间内发送备份投标文件的将视为无效响应。

4.2.4 解密异常情况处理：详见本章 9.2 电子交易活动的中止。

4.2.5 供应商对报价进行确认。

4.2.6 开标结束。

**特别说明：**如遇广西政府采购云平台电子化开标或评审程序调整的，按调整后的程序执行。

### 4.3 演示

4.3.1“供应商须知前附表”规定在开标会议结束后进行演示的，供应商应按规定进行演示。

4.3.2 未按规定时间进行演示可能引起的演示分数被计为 0 分或投标无效等后果由供应商自行承担。

### 4.4 样品

4.4.1“供应商须知前附表”规定递交样品的，供应商应按前附表规定递交样品，递交样品时应附样品递交表（格式见第六章）。

4.4.2 未按规定时间递交样品可能引起的样品分数被计为 0 分或投标无效等后果由供应商自行承担。

4.4.3 样品封存或退还的说明请见第六章投标文件格式所附样品递交表。

## 5. 资格审查

5.1 开标结束后，采购人或者采购代理机构通过电子交易平台对供应商的资格进行审查。资格审查是根据法律法规和招标文件的规定，对供应商的基本资格条件、特定资格条件进行审查。

5.2 资格审查标准在第四章评审方法及标准中规定，符合资格审查标准要求的供应商即为资格审查合格。

5.3 供应商有下列情形之一的，资格审查不合格，作无效投标处理：

5.3.1 不具备招标文件中规定的资格要求或资格条件的；（注：广西政府采购云平台已与“信用中国”平台做接口，审查专家可直接在线查询）

5.3.2 投标文件缺少任何一项资格证明文件或不符合第四章评审方法及标准中资格审查标准规定的评审内容的；

5.4 资格审查合格的供应商不足 3 家的，不得评审。

## 6. 评审

### 6.1 评审委员会及评审原则

6.1.1 本项目评审工作由评审委员会负责，评审委员会由评审专家和采购人代表（如有）组成。评审委员会评审时必须公平、公正、客观，不带任何倾向性和启发性；不得向外界透露任何与评审有关的内容；任何单位和个人不得干扰、影响评标的正常进行；评审委员会及有关工作人员不得私下与投标人接触，不得收受利害关系人的财物或者其他好处；评审专家发现本人与参加采购活动的供应商有利害关系的，应当主动提出回避。

6.1.2 评审委员会成员应当通过电子交易平台进行独立评审，评审委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，应当按照少数服从多数的原则作出结论。持不同意见的评审委员会成员应当在评审报告上签署不同意见及理由，否则视为同意评审报告。如果在评审过程中出现法律法规和招标文件均没有明确规定的情形时，由评审委员会现场协商确定，协商不一致的，由全体评审委员会成员投票表决，应当按照少数服从多数的原则作出结论并由采购代理机构记录在评审报告中。

6.1.3 采购人、采购代理机构应当采取必要措施，保证评审在严格保密（封闭式评审）的情况下进行。除采购人代表、评审现场组织人员外，采购人的其他工作人员以及与评审工作无关的人员不得进入评审现场。有关人员对于评审情况以及在评审过程中获悉的国家秘密、商业秘密负有保密责任。

6.1.4 本项目评审过程实行全程网上留痕及录音、录像监控，供应商在评审过程中所进行的试图影响评审结果的不公正活动，可能导致其投标按无效处理。

### 6.2 评审方法及依据

6.2.1 本项目采用第四章评审方法及标准规定的方法进行评审。

6.2.2 评标委员会以招标文件、补充文件、投标文件、澄清及答复为评审依据，第四章评审方法及标准没有规定的评审方法、标准及因素，不得作为评审依据。

### 6.3 评审程序

#### 6.3.1 符合性审查

资格审查结束后，评审委员会对通过资格审查的供应商的投标文件进行报价、商务资信、技术等方面实质性内容进行符合性审查，符合性审查标准详见第四章评审方法及标准。

#### 6.3.2 强制性采购要求（仅适用于货物采购项目）

(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）和《关于印发节能产品政府采购品目清单的通知》（财库〔2019〕19号）规定，本项目采购需求中的产品属于节能产品政府采购品目清单内标注“★”的，供应商的投标货物必须使用政府强制采购的节能产品，否则投标文件作无效处理；属于品目清单内非标注“★”的产品时，应优先采购。

(2) 根据《关于调整网络安全专用产品安全管理有关事项的公告》（2023年1号）规定，本项目采购需求中的产品如果包括《网络关键设备和网络安全专用产品目录》的网络安全专用产品，供应商在投标文件中应主动列明供货范围中属于网络安全专用产品的投标产品，并提供由中共中央网络安全和信息化委员会办公室网站最新发布的《网络关键设备和网络安全专用产品安全认证和安全检测结果》截图证明材料，不在《网络关键设备和网络安全专用产品安全认证和安全检测结果》中或不在有效期内或未提供有效的《计算机信息系统安全专用产品销售许可证》的，投标无效。

注：网络安全专用产品在中共中央网络安全和信息化委员会办公室网站上发布的《网络关键设备和网络安全专用产品目录》中查询。目前共15类：路由器、交换机、服务器（机架式）、可编程逻辑控制器（PLC设备）、数据备份一体机、防火墙（硬件）、WEB应用防火墙（WAF）、入侵检测系统（IDS）、入侵防御系统（IPS）、安全隔离与信息交换产品（网闸）、反垃圾邮件产品、网络综合审计系统、网络脆弱性扫描产品、安全数据库系统、网站恢复产品（硬件）。

### 6.3.3 澄清、说明或补正

(1) 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，评审委员会应在广西政府采购云平台发布电子澄清函，要求供应商在平台设置的时间内作出必要的澄清、说明或者补正。供应商在广西政府采购云平台接收到电子澄清函后根据澄清函内容直接在线编辑或上传PDF格式回函，电子澄清答复函使用CA证书加盖单位电子签章后提交至评审委员会。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。供应商未在规定时间内进行澄清、说明或者补正的，按无效投标处理。

(2) 异常情况处理：如遇无法正常使用线上发送澄清函的情况，将以书面形式执行。评审委员会以书面形式要求供应商在规定时间内作出必要的澄清、说明或者补正。供应商的澄清、说明或者补正必须采用书面形式，并加盖公章或者由法定代表人或者其授权的代表签字。

### 6.3.4 报价修正

(1) 报价出现前后不一致的，按照下列规定修正：

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

②大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

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

④总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照上述①-④顺序修正。修正后的报价按照上述“6.3.3 澄清、说明或补正”的规定经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其投标无效。

(2) 评审委员会认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在合理的时间内提交相关书面证明材料；评审委员会可以要求供应商就提供货物的主要成本、销售费用、管理费用、财务费用、履约费用、计划利润、税金及附加等成本构成事项进行详细陈述。书面证明应当按照上述“6.3.3 澄清、说明或补正”的规定提交。供应商未按规定提交或不能证明其报价合理性的，评审委员会应当将其作为无效投标处理。

(3) 经供应商确认修正后的报价若超过采购预算金额或者最高限价，其投标文件作无效投标处理。

(4) 经供应产确认修正后的报价作为签订合同的依据，并以此报价计算价格分。

### 6.3.5 相同品牌认定（仅适用于货物采购项目）

(1) 单一产品采购项目，不同供应商提供的产品品牌相同时，按以下规定确定相同品牌的投标有效性。

①采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、符合性审查的不同供应商参加同一合同项下投标的，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供应商推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评审委员会按照招标文件规定的方式确定一个供应商获得中标供应商推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌供应商不作为中标候选人。

②采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同供应商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审委员会按照招标文件规定的方式确定一个参加评标的供应商，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

(2) 非单一产品采购项目，采购人应当确定核心产品，并在招标文件中载明。不同供应商提供的核心产品品牌相同的，按上述规定处理。核心产品在第二章采购需求规定。

### 6.3.6 串通投标认定

评审委员会须根据以下规定认定供应商是否有串通投标的行为。

(1) 根据《关于防治政府采购招标中串通投标行为的通知》（桂财采[2016]42号）规定，出现下述情况的，相关供应商的投标作无效投标处理。

①单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系，参加同一合同项下政府采购活动的不同供应商。

②授权给供应商后参加同一合同项（分标、分包）投标的生产厂商。

③视为或被认定为串通投标的相关供应商。

(2) 根据《关于防治政府采购招标中串通投标行为的通知》（桂财采[2016]42号）规定，有下列情形之一的视为供应商相互串通投标，投标文件将被视为无效。

①不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；或不同供应商报名的 IP 地址一致的；

②不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

③不同的供应商的投标文件载明的项目管理员为同一个人；

④不同供应商的投标文件异常一致或投标报价呈规律性差异；

⑤不同供应商的投标文件相互混装；

⑥不同供应商的保证金从同一单位或者个人账户转出。

(3) 根据《关于防治政府采购招标中串通投标行为的通知》（桂财采[2016]42号）规定，供应商有下列情形之一的，属于恶意串通行为，投标文件将被视为无效。

①供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关信息并修改其投标文件或者投标文件；

②供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者投标文件；

- ③供应商之间协商报价、技术方案等投标文件或者投标文件的实质性内容；
- ④属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- ⑤供应商之间事先约定一致抬高或者压低投标报价，或者在招标项目中事先约定轮流以高价位或者低价位中标，或者事先约定由某一特定供应商中标，然后再参加投标；
- ⑥供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃中标；
- ⑦供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商中标或者排斥其他供应商的其他串通行为。

### 6.3.7 投标无效认定

(1) 在评审过程中如发现下列情形之一的，投标文件将被视为无效：

- ①投标文件存在法律、法规及监督部门有关文件规定的无效情形。
- ②投标文件存在招标文件规定的无效情形。

(2) 根据财库《关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》（〔2019〕38号）以及《广西壮族自治区财政厅转发财政部关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》（桂财采〔2019〕41号）规定，评审委员会不得因装订、纸张、文件排序等非实质性的格式、形式问题认定投标无效或否决投标，从而限制和影响供应商投标（响应）。

### 6.3.8 比较与评价

(1) 评审委员会按招标文件中规定的评审方法和标准，对符合性审查合格的投标文件进行综合比较与评价。

(2) 评审委员会各成员独立对每个有效供应商的投标文件进行评价。评价有误的应及时进行修正。评分标准如有客观分定义，评审委员会所有成员的客观分评分分值应当一致。

(3) 评审委员会按综合评分由高到低的排列顺序推荐中标候选人，中标候选人最多不超过3名。若中标候选人综合评分相同的，按投标报价由低到高顺序排列；综合评分且投标报价相同的并列；中标候选人并列的，按技术得分由高到低顺序排列，若综合评分、投标报价、技术分均相同的，按商务得分由高到低顺序排列。

(4) 评审委员会根据评审记录及评审结果编写评审报告，评审委员会成员均应当在评审报告上签字，对自己的评审意见承担法律责任。评审报告签署前，经复核发现存在以下情形之一的，评审委员会应当当场修改评审结果，并在评审报告中记载；评审报告签署后，采购人或者采购代理机构发现存在以下情形之一的，应当组织原评审委员会进行重新评审。

分值汇总计算错误的；分项评分超出评分标准范围的；评审委员会成员对客观评审因素评分不一致的；经评审委员会认定评分畸高、畸低的。

## 6.4 确定中标供应商

6.4.1 采购代理机构在评审结束后2个工作日内将评审报告送采购人，采购人在5个工作日内按照评审报告中推荐的中标候选人顺序确定中标供应商。中标候选人并列的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定中标供应商；招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

6.4.2 采购人、采购代理机构认为供应商对采购过程、中标结果提出的质疑成立且影响或者可能影响中标结果的，合格供应商符合法定数量时，可以从合格的中标候选人中另行确定中标供应商的，应当依法另行确定中标供应商；否则应当重新开展采购活动。

## 6.5 结果公告

6.5.1 自中标供应商确定后 2 个工作日内，采购代理机构按照供应商须知前附表的规定公告中标结果。

6.5.2 在发布结果公告的同时，采购代理机构以供应商须知前附表规定的形式向中标供应商发出中标通知书。中标通知书发出后，采购人改变中标结果，或者中标供应商放弃中标，应当承担相应的法律责任。

6.5.3 在发布结果公告的同时，采购代理机构以供应商须知前附表规定的形式向未中标供应商发出中标结果通知书，供应商自行承担未及时查收的后果。

## 6.6 废标

6.6.1 出现下列情形之一，将导致项目废标：

- (1) 符合专业条件的供应商或者对招标文件做实质性响应的供应商不足三家；
- (2) 出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- (3) 供应商的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的；
- (4) 因发生重大变故或采购任务取消的。

6.6.2 废标后采购代理机构将发布废标公告通知供应商。

## 7. 签订合同

### 7.1 合同授予标准

合同将授予被确定实质上响应招标文件要求，具备履行合同能力，综合评分排名第一的供应商。在中标通知书发出前或签订合同前，如果中标供应商的组织机构、经营、财务状况发生较大变化，可能造成不能履行合同、无法按照招标文件要求提交履约保证金等情形，不符合中标条件或不满足供应商资格条件要求，应在中标通知书发出前或签订合同前及时书面告知采购人，未主动告知，给采购人造成损失的，采购人有权取消其中标资格并没收投标保证金。

### 7.2 签订合同

7.2.1 如招标文件无特别规定，中标供应商按招标文件确定的事项签订政府采购合同。

7.2.2 政府采购合同应当包括采购人与中标供应商的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。招标文件、中标供应商的投标文件及澄清文件等，均为签订政府采购合同的依据。

7.2.3 如中标供应商不按中标通知书的规定签订合同，其投标保证金将不予退还，并报由同级政府采购监督管理部门处理。

7.2.4 中标供应商拒绝与采购人签订合同的，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人为中标供应商，也可以重新开展政府采购活动。

7.2.5 采购人因不可抗力原因迟延签订合同的，应当自不可抗力事由消除之日起 5 个工作日内完成合同签订事宜。

### 7.3 合同公告

7.3.1 如招标文件无特殊规定，中标供应商应在签订合同后 1 个工作日内，将政府采购合同副本送采购代理机构存档。

7.3.2 采购人应当自政府采购合同签订之日起 2 个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

**7.3.3** 政府采购合同双方不得擅自变更合同，依照政府采购法确需变更政府采购合同内容的，采购人应当自合同变更之日起 2 个工作日内在省级以上财政部门指定的媒体上发布政府采购合同变更公告，但涉及国家秘密、商业秘密的信息和其他依法不得公开的信息除外。

## **7.4 履行合同**

**7.4.1** 采购人与中标供应商签订合同后，政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。合同双方应严格执行合同条款，履行合同规定的义务，保证合同的顺利完成。双方均不得擅自变更、中止或者终止政府采购合同。

## **7.5 履约验收**

**7.5.1** 采购人可以根据政府采购项目具体情况自行组织验收，或者委托政府采购代理机构、国家认可的质量检测机构开展采购项目履约验收工作。

**7.5.2** 验收结果合格的，中标供应商可向采购人申请办理履约保证金（如有）的退付手续；验收结果不合格的，履约保证金（如有）将不予退还，并按合同约定处理，还可能会报告本项目同级财政部门并按照政府采购法律法规及有关规定给予行政处罚或者以失信行为记入诚信档案。

**7.5.3** 采购合同项目完成验收后，采购人应当将验收原始记录、验收书等资料作为该采购项目档案妥善保管，不得伪造、变造、隐匿或者销毁，验收资料保存期为采购结束之日起至少保存 15 年。

**7.5.4** 本项目将严格按照本招标文件及合同有关规定进行合同履约验收。招标文件或合同未规定的按财政部关于进一步加强政府采购需求和履约验收管理的指导意见（财库〔2016〕205 号）以及《广西壮族自治区政府采购项目履约验收管理办法》（桂财采〔2015〕22 号）的规定执行。

## **8. 质疑和投诉**

### **8.1 质疑**

#### **8.1.1 质疑内容、时限**

（1）供应商对政府采购活动有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问。采购人或者采购代理机构应当在 3 个工作日内对供应商依法提出的询问作出答复。

（2）供应商为认为招标文件、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 个工作日内向采购人或采购代理机构提出质疑。采购人或采购代理机构在收到供应商书面质疑后 7 个工作日内，对质疑内容作出答复。

#### **8.1.2 质疑形式**

质疑应当采用供应商须知前附表所规定的形式，质疑书应明确阐述招标文件、采购过程或中标结果中使自己合法权益受到损害的实质性内容，提供相关事实、依据和证据及其来源或线索，便于有关单位调查、答复和处理。

**8.1.3** 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：

- （1） 供应商的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- （2） 质疑项目的名称、编号；
- （3） 具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- （4） 事实依据；
- （5） 必要的法律依据；
- （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，并加盖公章。

## 8.2 投诉

8.2.1 供应商对采购人、采购代理机构的答复不满意，或者采购人、采购代理机构未在规定时间内答复的，可在答复期满后 15 个工作日内按有关规定，向同级财政部门投诉。

8.2.2 投诉书应使用财政部发布的政府采购供应投诉书范本，并应按照“投诉书制作说明”进行编写。

## 9. 其他事项

9.1 代理服务收费由采购代理机构向中标供应商收取。签订合同前，中标供应商应向采购代理机构一次付清代理服务费。

9.2 电子交易活动的中止。采购过程中出现以下情形，导致电子交易平台无法正常运行，或者无法保证电子交易的公平、公正和安全时，采购机构可中止电子交易活动：

- (1) 电子交易平台发生故障而无法登录访问的；
- (2) 电子交易平台应用或数据库出现错误，不能进行正常操作的；
- (3) 电子交易平台发现严重安全漏洞，有潜在泄密危险的；
- (4) 病毒发作导致不能进行正常操作的；
- (5) 其他无法保证电子交易的公平、公正和安全的情况。

出现以上情形，不影响采购公平、公正性的，采购组织机构可以待上述情形消除后继续组织电子交易活动；影响或可能影响采购公平、公正性的，经采购代理机构确认后，应当重新采购。采购代理机构必须对原有的资料及信息作出妥善保密处理，并报财政部门备案。

9.3 本项目的附件及图纸详见供应商须知前附表。

9.4 本项目的其他事项详见供应商须知前附表。

## 10. 其他说明

10.1 其余未尽事宜按《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》的相关规定执行。

10.2 本招标文件是根据国家有关法律及有关政策、法规和参照国际惯例编制，解释权属采购代理机构。

## 第四章 评审方法及标准

### 一、评标方法

#### 1、评标方法

本项目采用综合评分法进行评标。综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求且按照评标因素的量化指标评标得分最高的供应商为中标候选人的评标方法。

#### 2、评标依据

评标委员会以招标文件、补充文件、投标文件、澄清及答复为评标依据。

#### 3、评标委员会

本项目评标委员会由政府采购评审专家和采购人代表组成。评标委员会必须公平、公正、客观，不带任何倾向性和启发性；不得向外界透露任何与评审有关的内容；任何单位和个人不得干扰、影响评审的正常进行；评标委员会及有关工作人员不得私下与供应商接触。评审专家发现本人与参加采购活动的供应商有利害关系的，应当主动提出回避。

### 二、评标程序

1、初步评审：初步评审包括资格检查及符合性检查。

2、澄清（如需要）。

3、详细评审。

4、推荐中标候选人。

### 三、特别说明：

1、**注意事项：**本项目实行电子投标，供应商应准备电子投标文件。

2、电子投标文件按广西政府采购云平台要求及本招标文件要求制作、加密并递交。具体操作流程可参考《政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商》，指南可在“<http://www.ccgp-guangxi.gov.cn/PurchaseAdvisory/ImportantNotice/2866753.html>”下载。

3、供应商提供的以下相关证明材料属于“必须提供”的文件应加盖供应商公章（CA 签章）/自然人签字或加盖个人 CA 签章，否则投标无效。

4、投标文件（电子投标文件），其中电子投标文件中所需加盖公章部分均采用 CA 签章。若招标文件中有专门标注的某关联点，并要求供应商在电子投标系统中作出响应的，如供应商未对关联点进行响应或者在投标文件其它内容进行描述，造成电子评审不能查询的责任由供应商自行承担。

5、招标文件要求法定代表人（负责人）或委托代理人签字的部分必须签字然后扫描或者拍照做成 pdf 格式上传（或加盖个人 CA 签章），无签字的视为投标无效。

6、电子投标文件中须加盖供应商公章部分均采用 CA 签章，并根据“政府采购项目电子交易管理操作指南-供应商”及本招标文件规定的格式和顺序编制电子投标文件并进行关联定位，以便评审小组在评审时，点击评分项可直接定位到该评分项内容。如对招标文件的某项要求，供应商的电子投标文件未能关联定位提供相应的内容与其对应，则评审小组在评审时如做出对供应商不利的评审由供应商自行承担。电子投标文件如内容不完整、编排混乱导致投标文件被误读、漏读，或者在按招标文件规定的部位查找不到相关内容的，由供应商自行承担。

7、供应商法人（负责人）或授权代表持有政采云个人 CA 签章的，应在投标文件中涉及到签字的

位置使用个人 CA 签章,没有办理政采云个人 CA 签章的可在投标文件中涉及到签字的位置手写签字后扫描或者拍照做成 PDF 的格式上传即可。

8、投标文件不得涂改,若有修改错漏处,须法定代表人(负责人)或授权委托人签字(或个人 CA 签章)。投标文件因字迹潦草或表达不清所引起的后果由供应商负责。

9、本项目实行网上评审,采用电子投标文件;若供应商参与投标,自行承担投标一切费用。各供应商在截标前应确保成为广西政府采购云平台正式注册入库供应商,并完成 CA 数字证书申领。因未注册入库、未办理 CA 数字证书等原因造成无法投标或投标失败等后果由供应商自行承担。供应商将政采云电子交易客户端下载、安装完成后,可通过账号密码或 CA 登录客户端进行投标文件制作。客户端请至网站下载专区查看,如有问题可拨打政采云客户服务热线 95763 进行咨询。

10、供应商进行电子投标应安装客户端软件,并按照采购文件和电子交易平台的要求编制并加密投标文件。供应商未按规定加密的投标文件,电子交易平台将拒收。供应商应当在投标截止时间前完成投标文件的传输递交,并可以补充、修改或者撤回投标文件。补充或者修改投标文件的,应当先行撤回原文件,补充、修改后重新传输递交。投标截止时间前未完成传输的,视为撤回投标文件。投标截止时间后递交的投标文件,电子交易平台将拒收。如有特殊情况,采购代理机构延长截止时间和开标时间,采购代理机构和供应商的权利和义务将受到新的截止时间和开标时间的约束。

11、本项目共分为 A、B、C 三个分标,投标人可以参与任意一个或多个分标的投标,但最多只能成为其中一个分标的中标人。本项目评审顺序为:A 分标→B 分标→C 分标。处理原则如下:本若某供应商一旦被推荐为 A 分标的第一中标候选人,则在其综合得分排名第一的其他标项将被推荐为末位中标候选人,相应标项的其他供应商排名依次自动上升一位。直至所有标项中标候选人推荐顺序确定为止。

#### 四、评标内容

### 1、资格审查

采购人代表对所有供应商的投标文件进行资格审查。以确定供应商是否具备投标资格。资格审查表如下,缺少任何一项或有任何一项不合格者,其资格审查视为不合格。联合体投标的,联合体各方均应提交资格要求的资格证明文件。

#### 1.1 供应商具备有效的“营业执照”或“事业单位法人证书”或“自然人的身份证明”副本复印件。

供应商是企业则审查营业执照(副本)复印件;供应商是事业单位,则审查事业单位法人证书(副本)复印件;供应商是非企业专业服务机构的,则审查执业许可证等证明文件复印件;供应商是个体工商户,则审查个体工商户营业执照复印件;供应商是自然人,则审查自然人身份证明复印件;如供应商不是以上所列的法人、组织、自然人的,则提供国家规定的相关证明材料。

1.2 供应商 2023 年度财务状况报告(表)复印件或 2024 年银行出具的资信证明复印件。对于从取得营业执照时间起到投标文件递交截止时间为止不足 1 年的供应商,只需提交投标文件递交截止时间前一个月的财务状况报告(表)复印件。

1.3①投标截止时间前 6 个月内,供应商任意 1 个月依法缴纳税费证明复印件。②投标截止时间前 6 个月内,供应商任意 1 个月的社保缴费证明记录复印件。供应商成立不足 1 个月的,无须提供缴纳税费证明及社保缴费证明。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商,须提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。

1.4 审查无重大违法记录声明。须提供,格式见第六章投标文件格式“投标声明书”。一旦发现供应商提供的投标声明书不实时,则按照《政府采购法》有关提供虚假材料的规定给予处罚。

**1.5 诚信要求：**①审核标准：供应商如被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单，则资格审查不予通过，其投标被否决。

②信用信息查询渠道：中国政府采购网“政府采购严重违法失信行为记录名单”信用中国网：“失信被执行人”、“重大税收违法失信主体”

③查询方式：广西政府采购云平台已与“信用中国”平台做接口，可直接在线查询。

**1.6 供应商不得参加资格性审查的情形：**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，不得参加本项目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，不得再参加本项目的采购活动

**1.7 供应商满足特定资格条件的其他证明材料：**供应商根据招标文件要求提供：①取得《医疗机构执业许可证》的临床检验检测中心、医学检验实验室（医学检验所）、病理诊断中心等。

②应有参加省级及以上临床检验中心和病理质控中心组织的室间质量评价，且室间质量评价成绩合格。

③涉及 PCR 检测项目的该机构需获得省级及以上《医疗机构临床基因扩增检验实验室技术审核合格证书》等

**1.8 供应商如选择以联合体形式参与投标的应提供联合体协议书且符合“招标公告”的要求。**

## 2、符合性检查

资格审查结束后，由评标委员会对通过资格审查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。符合性检查表如下，缺少任何一项或有任何一项不合格者，其符合性检查视为不合格。

### 2.1 有效性审查

**2.1.1 投标文件签署：**投标文件上法定代表人或其授权代表人已按要求签字盖章。

**2.1.2 法定代表人身份证明及授权委托书：**供应商无授权代表时审查：法定代表人身份证明及附件，格式及附件见第六章投标文件格式要求；供应商有授权代表时审查：法定代表人授权委托书及附件，格式及附件见第六章投标文件格式要求；法定代表人身份证明及授权委托书须有效，符合招标文件规定的格式，签字或盖章齐全。

**2.1.3 投标文件或者投标报价唯一性：**同一供应商不得提交两个以上不同的投标文件或者投标报价，但招标文件要求提交备选投标的除外。

**2.1.4 投标报价：**报价超出采购预算金额或最高限价（如有）或**单项最高限价**（如有）的，否决其投标。提交选择性报价的，否决其投标。

### 2.2 完整性审查

**对招标文件的响应程度审查：**（1）实质性条款响应：对招标文件中所有标注▲号的实质性条款要求响应均无负偏离。（2）投标有效期：满足招标文件规定。

## 3、串通投标的认定

评标委员会须根据以下规定评审供应商是否有串通投标的行为，并按规定判定投标是否有效。

（1）根据桂财采[2016]42号《关于防治政府采购招标中串通投标行为的通知》规定，出现下述情况的，相关供应商的投标作无效投标处理。

①单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系，参加同一合同项下政府采购活动的不同供应商。

②授权给供应商后参加同一合同项（分标、分包）投标的生产厂商。

③视为或被认定为串通投标的相关供应商。

（2）根据桂财采[2016]42号《关于防治政府采购招标中串通投标行为的通知》规定，有下列情形之一的视为供应商相互串通投标，投标文件将被视为无效。

①不同供应商的投标文件由同一单位或者个人编制；

②不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

③不同的供应商的投标文件载明的项目经理为同一个人；

④不同供应商的投标文件异常一致或投标报价呈规律性差异；

⑤不同供应商的投标文件相互混装；

（3）根据桂财采[2016]42号《关于防治政府采购招标中串通投标行为的通知》规定，供应商有下列情形之一的，属于恶意串通行为，投标文件将被视为无效。

①供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关信息并修改其投标文件或者投标文件；

②供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者投标文件；

③供应商之间协商报价、技术方案等投标文件或者投标文件的实质性内容；

④属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；

⑤供应商之间事先约定一致抬高或者压低投标报价，或者在招标项目中事先约定轮流以高价位或者低价位中标，或者事先约定由某一特定供应商中标，然后再参加投标；

⑥供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃中标；

⑦供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商中标或者排斥其他供应商的其他串通行为。

#### 4、投标有效性的认定

（1）资格审查时，如发现下列情形之一的，投标文件将被视为无效：

①不具备招标文件中规定的资格要求的；

②投标文件签署（签名）、盖章不符合招标文件要求的；

（2）在符合性审查、商务和技术评估时，如发现下列情形之一的，投标文件将被视为无效：

①投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；

②投标文件未按招标文件要求提供第六章要求“必须提供”的内容的；

③报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；

④投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；

⑤评审过程中发现投标文件中提供虚假材料的；

⑥法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

（3）根据财库（2019）38号《关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》以及桂财采（2019）41号《广西壮族自治区财政厅转发财政部关于促进政府采购公平竞争优化营商环境的通知》规定，评标委员会认定投标有效性时不得因装订、纸张、文件排序等非实质性的格式、形式问题否决投标，从

而限制和影响供应商投标（响应）。

## 5、澄清、说明或补正

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，评标委员会可要求供应商在合理时间内通过在线询标、电话、电子邮件或传真等不见面、不接触的方式作出必要的澄清、说明或者纠正。内容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。逾期未做澄清、说明或者纠正的，经电话催告仍不澄清的，视为放弃。

## 6、报价修正

投标文件报价如果出现计算或表达上的错误，修正错误的原则如下：

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

（2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；

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

（4）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

同时出现两种以上不一致的，按照上述顺序修正。修正后的报价按照上述“5、澄清、说明或补正”的规定经供应商确认后产生约束力，供应商不确认的，其投标无效。

## 7、过低报价合理性的审查

评标委员会认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在合理的时间内提供书面说明并提交相关证明材料；评标委员会可以要求供应商就提供货物的主要成本、销售费用、管理费用、财务费用、履约费用、计划利润、税金及附加等成本构成事项进行详细陈述。书面说明应当按照上述“5、澄清、说明或补正”的规定经供应商确认后提交给评标委员会。供应商未按规定提供说明或不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

报价合理性书面说明应当有签字或盖章确认，供应商为法人的，由其法定代表人或者授权代表签名或盖章确认；供应商为其他组织的，由其主要负责人或者授权代表签名或盖章确认；供应商为自然人的，由其本人或者授权代表签名或盖章确认。

## 8、商务和技术评估、综合比较与评价

评标委员会按招标文件中规定的评标方法和标准，对资格审查和符合性审查合格的投标文件进行商务和技术评估，综合比较与评价。具体评标标准见《评分表》。

评标委员会各成员独立对每个有效供应商的投标文件进行评价、打分，然后由评标组长组织评标委员会对各成员打分情况进行核查及复核，评分有误的，应及时进行修正。评标标准如有主客观分定义，评标委员会所有成员的客观分打分分数应当一致。

复核后，评标委员会汇总每个供应商每项评分因素的得分。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：（1）分值汇总计算错误的；（2）分项评分超出评分标准范围的；（3）评标委员会成员对客观评审因素评分不一致的；（4）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，采购人或者采购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审。

## 9、中标候选人推荐原则

按评标后得分由高到低的排列顺序推荐综合得分排名第一的为第一中标候选人。若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；综合得分且投标报价相同的并列；中标候选人并列的，由采购人按综合信誉及履约能力得分由高到低顺序排列，若综合得分、投标报价、综合信誉及履约能力分均相同的，按技术方案得分由高到低顺序排列。

### 10、评标争议处理

评标委员会成员对需要共同认定的事项存在争议的，应当按照少数服从多数的原则作出结论。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。

## 五、评标标准（适用于 A、B、C 分标）

### （一）评分细则

#### （1）技术及商务资信分

序号	评审因素	评分标准
1	对招标文件采购需求的响应程度（12分）	<p>一档（0分）：一般条款（未标注“▲”的技术参数）有4项（含）以上负偏离得0分。</p> <p>二档（3分）：一般条款（未标注“▲”的技术参数）有3项负偏离得3分。</p> <p>三档（6分）：一般条款（未标注“▲”的技术参数）有2项负偏离得6分。</p> <p>四档（9分）：一般条款（未标注“▲”的技术参数）有1项负偏离得9分。</p> <p>五档（12分）：一般条款（未标注“▲”的技术参数）无负偏离得12分。</p> <p>注：供应商须对本招标文件技术要求进行点对点应答。标注“▲”为实质性条款，有1条不满足视为无效投标。<b>如供应商投标文件对招标文件采购需求响应为无偏离，但经评标委员会认定为负偏离的，评标委员会可给予相应档次定档。</b></p>
	技术分（满分60分）	<p>评标委员会根据投标文件中供应商提供的服务方案的优劣程度进行综合评审并独立打分：</p> <p>一档（3分）：提供的服务方案内容简单未达到二档要求。</p> <p>二档（5分）：对项目理解一般，服务方案针对性不强，有项目执行组织措施、项目执行保障措施，有实施组织方案，保证项目正常实施。</p> <p>三档（7分）：对项目理解清晰、准确，服务方案详细合理，组织机构健全，项目执行保障措施完整，方案资料齐全、完善，保证项目正常实施。</p> <p>四档（10分）：对项目理解清晰、准确，服务方案详细合理、有针对性，组织机构健全、完善，项目执行保障措施清晰、合理、具有针对性，方案资料齐全、完善，具有针对性，保证项目正常实施。</p> <p>注：未提供服务方案或未满足要求的本项不予计分。</p>
	服务方案分（满分10分）	<p>评标委员会根据投标文件中供应商提供的管理制度方案的优</p>
	管理制度方	

	案分（满分10分）	<p>劣程度进行综合评审并独立打分：</p> <p>一档（3分）：项目管理制度方案在满足采购文件需求的基础上，针对本项目的质量考核办法、操作手册简单。</p> <p>二档（5分）：项目管理制度方案在满足采购文件需求的基础上，针对本项目的质量考核办法、操作手册等清晰、可行。</p> <p>三档（7分）：项目管理制度方案在满足采购文件需求的基础上，项目管理制度方案优于采购文件需求，针对本项目的质量考核办法、操作手册等清晰、明确；并承诺员工培训计划方案各项目内容较齐全，对员工管理和培训措施有较好的操作性，能对员工素质提升起到良好的作用。</p> <p>四档（10分）：项目管理制度方案优于采购文件需求，针对本项目的质量考核办法、操作手册，并承诺员工培训计划方案各项目内容详尽，对员工管理和培训有明确的方向和目标，工作措施针对性强、科学合理、切实可行，能有效促进员工整体素质提升，保障服务质量和水平。</p> <p>注：未提供管理制度方案或未满足要求的本项不予计分；</p>
	标本接收及运输方案分（满分10分）	<p>评标委员会根据投标文件中供应商提供的标本接收及运输方案的优劣程度进行综合评审并独立打分：</p> <p>一档（3分）：投标人为本项目配送的配送人员清单、拟投入的配送车辆、配送安全管理制度及配送频率基本满足本项目需求。</p> <p>二档（7分）：投标人为本项目配送的配送人员清单、拟投入的配送车辆、配送安全管理制度及配送频率满足本项目需求。</p> <p>三档（10分）：投标人为本项目配送的配送人员清单、拟投入的配送车辆、配送安全管理制度及配送频率优于本项目需求。配送时间等详细内容，具有明确措施，针对性和可操作性强。</p> <p>注：未提供标本接收及运输方案或未满足要求的本项不予计分；</p>
	硬件设施分（满分9分）	<p>评标委员会根据投标文件中供应商提供的硬件设施优劣程度进行综合评审并独立打分：</p> <p>一档（3分）：提供拟投入本项目设备明细表并列清拟投入设备，所提供设备满足采购需求；</p> <p>二档（6分）：提供拟投入本项目设备明细表并列清拟投入设备，所提供设备均出自正规有资质厂家，所提供设备符合国家安全、质量要求，出厂年份在6年以内（至投标截止之日前），投标文件中提供相关证明材料（包括主要设备合格证、税票及简介等）；</p> <p>三档（9分）：提供拟投入本项目设备明细表并列清拟投入设备，所提供设备均出自正规有资质的厂家，所提供设备符合国家安全、质量要求，同时具有实用性、设备先进，出厂年份在3年以内（至投标截止之日前）。投标文件中提供相关证明材料（包括主要设备合格证、税票及简介，主要设备生产厂家简介、资质等）。</p> <p>注：未提供仪器设备情况或未满足要求不得分；</p>
	应急预案（满分9分）	<p>评标委员会根据投标文件中供应商提供的应急预案的优劣程度进行综合评审并独立打分：</p> <p>一档（3分）：应急预案安全保障措施一般；</p>



		分)	<p>二档(6分): 应急预案安全保障措施较完善、可行;</p> <p>三档(9分): 供应商提供满足安全管理制度安全保障措施、消防事故应急处理方案、水电、卫生、交通等突发事件应急处理方案, 具有针对性。</p> <p>注: 未提供应急预案本项不予计分。</p>
2	商务资信分 (满分10分)	信誉分(满分2分)	<p>此项评分各分标按以下标准进行评审:</p> <p><b>A分标</b> BRCA1/2 基因突变检测, 肺癌多基因检测(小 PANEL), 肺癌多基因检测(中 PANEL), 肿瘤突变负荷(TMB)检测, 每提供1个检测试剂盒获批国家药品监督管理局(NMPA)三类注册证的得0.5分, 满分2分。</p> <p><b>B、C分标:</b></p> <p>供应商(如为联合体投标, 联合体任意一方均可)具有有效的ISO9001 质量体系认证、ISO14001 环境体系认证、ISO45001 职业健康安全体系认证、ISO27001 信息安全体系认证, 每提供一项得0.5分, 满分2分。</p> <p>注: 以上须提供相关证书复印件加盖供应商公章。</p>
		业绩分(满分8分)	<p>2021年1月1日以来供应商(如为联合体投标, 联合体任意一方均可)有类似项目(承接外送检测服务)的业绩, 每项得0.5分, 满分8分。提供合同或者中标/成交通知书复印件加盖供应商公章, 未提供者不得分。</p>

## (2) 投标报价分

序号	类型	评分标准	分值权重	说明
1	投标报价分 (30分)	以满足招标文件要求且投标价格(单项报价合计值)最低的为评标基准价, 其价格分为30分。其他供应商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。	30	投标报价计算时均为供应商的实际投标报价进行政策性扣除后的价格, 最终中标金额=投标报价。政策性扣除计算方法见后。

## 注: 政策性扣除计算方法

供应商投标报价将按相应比例进行扣除, 用扣除后的价格参与评审(计算价格分), 价格扣除比例分别如下:

独立投标	供应商均为所列企业之一(小型企业、微型企业、残疾人福利企业、监狱企业)	价格扣除响应报价的10%
联合体或分包	小微企业承接的金额比例为100%	价格扣除响应报价的10%
	小微企业承接的金额比例达到合同总金额30%以上	价格扣除响应报价的4%
注: 未提供《中小企业声明函》、《分包意向协议书》或《联合体协议书》或不符合条件的, 不享受价格扣除优惠。		

## (3) 综合评分

分项	技术及商务资信分	投标报价得分	总分
分值	70	30	100
综合评分=技术及商务资信分+投标报价得分（注：各项评分分值计算保留小数点后两位，小数点后第三位“四舍五入”）			

## 附件 1:

## 中小微企业划型标准

行业名称	指标名称	计量单位	中型	小型	微型
农、林、牧、渔	营业收入 (Y)	万元	$500 \leq Y < 20000$	$50 \leq Y < 500$	$Y < 50$
工业	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 40000$	$300 \leq Y < 2000$	$Y < 300$
建筑业	营业收入 (Y)	万元	$6000 \leq Y < 80000$	$300 \leq Y < 6000$	$Y < 300$
	资产总额 (Z)	万元	$5000 \leq Z < 80000$	$300 \leq Z < 5000$	$Z < 300$
批发业	从业人员 (X)	人	$20 \leq X < 200$	$5 \leq X < 20$	$X < 5$
	营业收入 (Y)	万元	$5000 \leq Y < 40000$	$1000 \leq Y < 5000$	$Y < 1000$
零售业	从业人员 (X)	人	$50 \leq X < 300$	$10 \leq X < 50$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$500 \leq Y < 20000$	$100 \leq Y < 500$	$Y < 100$
交通运输业	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$3000 \leq Y < 30000$	$200 \leq Y < 3000$	$Y < 200$
仓储业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 200$	$20 \leq X < 100$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
邮政业	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 30000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
住宿业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
餐饮业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 10000$	$100 \leq Y < 2000$	$Y < 100$
信息传输业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 2000$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 100000$	$100 \leq Y < 1000$	$Y < 100$
软件和信息技术服务业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 10000$	$50 \leq Y < 1000$	$Y < 50$
房地产开发经营	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 200000$	$100 \leq X < 1000$	$X < 100$
	资产总额 (Z)	万元	$5000 \leq Z < 10000$	$2000 \leq Y < 5000$	$Y < 2000$
物业管理	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$100 \leq X < 300$	$X < 100$
	营业收入 (Y)	万元	$1000 \leq Y < 5000$	$500 \leq Y < 1000$	$Y < 500$
租赁和商务服务业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$
	资产总额 (Z)	万元	$8000 \leq Z < 120000$	$100 \leq Z < 8000$	$Y < 100$
其他未列明行业	从业人员 (X)	人	$100 \leq X < 300$	$10 \leq X < 100$	$X < 10$

说明: 上述标准参照《关于印发中小企业划型标准规定的通知》(工信部联企业[2011]300号), 大型、中型和小型企业须同时满足所列指标的下限, 否则下划一档; 微型企业只须满足所列指标中的一项即可。

附件 2:

附

### 金融业企业划型标准

行业		类别	类型	资产总额
货币金融服务	货币银行服务	银行业存款类金融机构	中型	5000 亿元（含）至 40000 亿元
			小型	50 亿元（含）至 5000 亿元
			微型	50 亿元以下
	非货币银行服务	银行业非存款类金融机构	中型	200 亿元（含）至 1000 亿元
			小型	50 亿元（含）至 200 亿元
			微型	50 亿元以下
		贷款公司、小额贷款公司及典当行	中型	200 亿元（含）至 1000 亿元
			小型	50 亿元（含）至 200 亿元
			微型	50 亿元以下
资本市场服务		证券业金融机构	中型	100 亿元（含）至 1000 亿元
			小型	10 亿元（含）至 100 亿元
			微型	10 亿元以下
保险业		保险业金融机构	中型	400 亿元（含）至 5000 亿元
			小型	20 亿元（含）至 400 亿元
			微型	20 亿元以下
其他金融业	金融信托与管理服务	信托公司	中型	400 亿元（含）至 1000 亿元
			小型	20 亿元（含）至 400 亿元
			微型	20 亿元以下
	控股公司服务	金融控股公司	中型	5000 亿元（含）至 40000 亿元
			小型	50 亿元（含）至 5000 亿元
			微型	50 亿元以下
	其他未包括的金融业	除贷款公司、小额贷款公司、典当行以外的其他金融机构	中型	200 亿元（含）至 1000 亿元
			小型	50 亿元（含）至 200 亿元
			微型	50 亿元以下

## 第五章 合同主要条款格式

### 广西壮族自治区采购合同

合同编号：

采购单位（甲方）：

供 应 商（乙方）：\_\_\_\_\_

签 订 地 点：\_\_\_\_\_

签 订 时 间：\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律、法规规定，按照采购文件规定条款和中标供应商投标文件及其承诺，甲乙双方签订本合同。

#### 第一条 合同标的

序号	标段名称	服务期	项目名称	标本名称	检测方法	参数要求	计算单位	单项报价 (元)
			.....					
<b>单项报价合计值：</b>								

**注：**

1. 投标报价指完成本项目服务所含的所有投标报价中应包含所有货物和服务内容，中标后采购人不再另行支付额外费用，报价相关费用包含但不限于检测费、运输费、培训费、咨询费、差旅费、邮寄费、人工费、招标代理服务费等各种费用及必要的保险费用和各项税金等所有费用的总和；

2. 本项目各分标预算为预估价，仅供各潜在投标人报价提供参考，实际外送检验项目数量以医院实际需求为准，按实结算，结算时按实际发生使用量和中标单价计算费用，但费用总金额不超过该项目各

分标预算金额。

3.乙方的投标报价应依据招标文件的要求及本项目技术要求一览表中医学检验项目清单及单项控制价为基准进行报价，合同一旦签订，此合同价格在合同实施期间将不因市场价格的变化而调整；但若国家出台统一指导价或物价部门出台相应收费条码后，与项目中标价格相比较，按照就低不就高的原则，相应收费项目由甲方进行收费，并按要求4的原则进行实际结算；

4. 本项目外送医学检验项目单项计费价格以实际价格金额进行报价，要求每项报价均不高于单项计费基准价。

5. 送检样本凡由甲方收费的，由甲方按实际中标价的九折进行结算，即甲方实际结算金额=外送医学检验项目单项计费实际中标价\*90%\*实际外送的医学检验项目数量。

6.凡医疗机构无法收费的项目，甲方仅负责送检标本的质量与安全监管，项目收费可委托甲方采购的第三方平台规范收取，委托收费的标准不得高于实际中标价。

7.外送医学检验、病理诊断等检测项目报价要符合相关物价部门的定价规则，否则甲方有权要求乙方赔偿相关损失；情节严重者，甲方可以终止合同，重新选择合格供应商签订合同。

**8.如因乙方原因把标本污染，或者结果出现自相矛盾、偏离较大等情况，经甲方管理部门审核，该项送检费用应不予收取费用；如造成医疗事故或者纠纷，需按照造成事故的相应责任比例进行赔偿。**

## **第二条 服务要求**

1.乙方需严格遵守国家和甲方的相关规定，秉着诚实守信的原则做好服务工作；

2.乙方对甲方提供的技术资料负有保密责任；

3.检测结果报告系统须与甲方引进的第三方服务平台系统进行对接，可以自主查看报告进度及打印报告，对接产生的费用由乙方承担。系统服务费按不超过检测费用5%由乙方支付给第三方服务平台。

4.乙方保证能及时为临床科室医生、管理部门提供相关的医学培训和各种咨询服务。

5.建立“危急值报告制度”，提供24小时电话随时服务，危急值专人电话跟进，出现危急值及时报告到采购人临床科室及检验科，确保患者检测信息与临床医生的畅通（附上服务人员名单及联系方式）；

6.乙方服务人员每月定期回访，临床科室医生、管理部门发现的问题及时解决并处理。

7.必要时，乙方应根据甲方需求提供检测原始数据，以满足甲方单位工作人员教学、科研等相关需求；

8.报告发放时间要求不超过同行业中位数水平，如有特殊情况应及时通知甲方；

9.阳性结果须按要求进行复核、确认。确诊阳性或疑似阳性患者，乙方应配合甲方随访及治疗提供相关技术支持；

10.乙方不收取费用提供该项目所需的宣教资料、知情同意书、采样滤纸片等相关物品。如需邮寄样本或报告，相关费用由乙方负责；

11.乙方要保证检测标本不得送往其他机构进行检测，确实由于不可抗力的原因需送的，须书面递交申请并附上其他检测机构的资质给甲方审批，经甲方审批同意后方可；

12. 标本的采集、接收和运输说明

(1) 标本的采集由甲方临床科室负责；甲方引进的第三方服务平台收集后的标本接收、运输费用

由乙方负责；

(2) 甲方临床科室需按操作规范采集标本，供应商配置专用标本运送箱，运送箱必须保证运输标本所需温度并有相应的温度记录，按规定进行清洁消毒，保证标本的质量和生物安全；

(3) 每天（周一至周日，8:30-17:00）上门收取标本次数不低于一次，具体上门时间由甲方决定。有时间限制的检测样本，须在检测时间窗内完成。所有标本均按标本所需的温度和时限保存条件运输，如遇特殊情况或节假日的标本接收双方协商解决；

(4) 规范标本接收、登记和包装流程，保证标本质量和安全，确保标本顺利交接，方便查核；

(5) 标本接收人员负责标本质量的初检、标识的核对，标本的接收登记及包装储存；

(6) 乙方所收集的标本，只能用于甲方申请项目的检测，不能用于其它涉及隐私项目及生物安全的项目，检测后按规定进行销毁处理；

13.乙方必须接受甲方对承担检验任务工作质量情况的监督检查和考核，若不能在规定时间内按时出具报告，当月发现一次的予以警告，第二次扣除上月检测费用的50%，第三次扣除上月全部检测费用。若检测结果出现错误，则由乙方重新送检，费用由乙方承担。乙方负责因检测质量等原因引起的医疗纠纷，并承担相应的后果。甲方有权依法解除合同；

14.乙方能按时完成甲方安排的临时性和应急性任务；

15.项目管理要求：乙方须制定符合本项目要求的各项管理服务质量指标，建立相应管理制度、管理架构，接受甲方监督，作为协议附件提供给检验科存档。

16.乙方标本接收人员发生职业暴露等情况，由乙方自行处理。

17.若甲方检验科、病理科或实验室等有意向开展相应检测项目，乙方需协助完成其项目开展所需的技术帮扶，并随时将项目移交甲方检测科室自行开展。

18.乙方需严格遵循《中华人民共和国生物安全法》，实现保护患者隐私和信息安全等信息安全需求；无室间质评的项目，需提供实验室间比对报告；须定期合理开展室内质量控制。

19.检测要求：包含如下服务：标本收集、样本检测、临床报告解读、临床报告拟定、临床报告发放、售后技术咨询服务、每年定期分析等。

20.质量控制：质量控制包括全流程监控样本的唯一性、室内质控、室间质评、冷链流程监控、物流人员培训等。

### **第三条 第三方医检数据对接要求及方案**

1.送检样本申请单信息及样本信息

包括检测项目信息、受检者信息、申请单临床信息、样本信息以及物流信息

2.检测样本收样质控数据

包括收样签收状态以及质控数据

3.检测样本实验记录操作单数据

包括样本在检测过程中各步骤的实验记录操作单数据，需包括关键设备及试剂耗材信息以及检测结果记录信息。

4.检测样本下机原始数据及分析后的结果数据

针对测序项目需要上传原始下机原始数据以及生信二级分析后的结果数据、测序质控数据等

#### 5.检测样本报告

包含样本检测报告数据，提供 PDF，建议同时上传检测报告结构化数据。

#### 6.季度质检数据

包含检测人员资质、室内质控记录、室间质评成绩、实验室间比对记录及比对记录、设备校准、关键试剂耗材使用记录。

7.精准检测公共服务平台提供 REST 接口，以提供给第三方医检机构 LIMS 系统进行对接同步数据。

8.暂无条件进行系统对接的第三方医检机构，也可以通过登录精准检测公共服务平台登录账号，通过上传 excel 方式提交数据。

### 第四条 合同金额

本分标合同金额(预算金额)为人民币：\_\_\_\_\_，单价详见投标报价明细表。

### 第五条 质量保证

1.乙方所提供的服务及服务内容必须符合招标文件要求，与投标文件承诺相一致，有国家强制性标准的，还必须符合国家强制性标准的规定，没有国家强制性标准但有其他强制性标准的，必须符合其他强制性标准的规定。

2.乙方提供的服务承诺、质保期及其它具体约定事项。（见合同附件）

### 第六条 权利保证

1.乙方应保证所提供服务在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权等知识产权及其他合法权利，且所有权、处分权等没有受到任何限制。

2.没有甲方事先书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或者任何合同条文、样品或者资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。乙方的保密义务持续有效，不因为本合同履行终止、解除或者无效而解除。

### 第七条 付款方式

乙方每半年将医学检验、病理诊断等检测项目服务对账信息以《服务对账单》形式提交给甲方，双方进行核对确认。若有异议的，双方应在 3 个工作日内解决，确认无误后，由甲方按医院实际收费数量 x 中标单价 x90%进行结算。付款前，乙方须提供符合要求的发票给甲方，甲方按发票金额在 30 个工作日内支付半年服务价款，以银行转账方式结算。乙方应当确保发票真实无误且合法有效，如发现存在虚假发票或违规发票的，乙方须赔偿甲方发票票面金额一倍的违约金，且甲方有权终止合同，因终止合同而产生的一切损失均由乙方承担。

### 第八条 履约保证金：

履约保证金金额（人民币）：按分标预算金额的 5%，如为微型企业，则不收取履约保证金，如为中小型企业，履约保证金金额为预算金额的 2%。

履约保证金递交方式：银行转账、支票、汇票、本票或者银行、保险机构出具的保函等非现金方式。

履约保证金缴纳信息：账户：桂林医学院附属医院，账号：4500 1635 4100 5050 1922，开户行：



## 中国建设银行股份有限公司桂林叠彩支行

为确保本项目正常运转，乙方必须在合同签订前向甲方缴纳履约保证金。履约保证金采用银行转账交纳方式的，乙方在签订合同前交至甲方指定账户并且到账；履约保证金采用支票、汇票或本票交纳方式的，乙方在签订合同前，向甲方提交支票、汇票或本票原件；履约保证金采用银行、保险机构出具的保函交纳方式的，乙方在签订合同前，向甲方提交保函原件。乙方不按双方签订的合同规定履约，则没收其全部履约保证金，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。履约保证金在乙方按约定的服务标准及合同规定履约完毕并无其他违约情况的，甲方于1个月内将履约保证金以银行转账方式如数退还（无息）。

**第九条 税费**本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。

### 第十条 交付及验收

- 1.服务期限： 年 月 日起至 年 月 日，服务地点：\_\_\_\_\_。
- 2.乙方应按投标文件的承诺向甲方提供相应的服务，并提供所服务内容的相关技术资料。
- 3.乙方提供不符合投标文件和本合同规定的服务成果，甲方有权拒绝接受。
- 4.乙方完成服务后应及时书面通知甲方进行验收，甲方应在收到通知后七个工作日内进行验收，逾期不开始验收的，乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署验收单并加盖采购人公章，甲乙双方各执一份。
- 5.甲乙双方应按照《广西壮族自治区政府采购项目履约验收管理办法》、双方合同、投标文件验收。
- 6.甲方在初步验收或者最终验收过程中如发现乙方提供的服务成果不满足招标文件、投标文件及本合同规定的，可暂缓向乙方付款，直到乙方及时完善并提交相应的服务成果且经甲方验收合格后，方可办理付款。
- 7.甲方验收时以书面形式提出异议的，乙方应自收到甲方书面异议后五个工作日内及时予以解决，否则甲方有权不出具服务验收合格单。

### 第十一条 双方的权利与义务

#### （一）甲方的权利义务

- 1、甲方负责组织医生开检验单，组织护士采血，收集检验标本，并对标本来源的合法性、准确性和完整性负责，确保样本信息与检验申请单的信息相符。甲方未履行上述职责导致乙方出具的检验报告出现相应错误或检验报告与患者不符的责任由甲方承担。
- 2、甲方负责组织医务人员按照乙方提供的《诊断项目总汇》和《样本采集手册》(以乙方提供的最新版本为准)中的要求和规定同乙方进行检验委托服务。
- 3、甲方应按乙方所提供《诊断项目总汇》和《样本采集手册》(均以乙方提供的最新版本为准)内容所列的方法和方式正确填写申请单信息、标本采集、处理和保存送检样本，并应尽到告知其委托方(如患者)相关检验项目的风险义务。
- 4、甲方工作人员应与乙方工作人员在以下环节进行签字确认：标本交接、申请单交接、知情同意书交接、耗材交接、特殊物品回执交接、其他物品交接、纸质报告单交接、结算票据、发票签收回执的交接。

5、甲方对在合同有效期内从乙方知悉的关于乙方的经营信息、检验技术信息等一切非公开的保密信息负有保密义务。未经乙方书面同意，甲方不得将上述信息泄露给任何第三方。

6、在甲方向乙方交付检验申请单后乙方样本未上机检测之前，甲方口头向乙方申请变更检验内容(如增加检验项目或变更检验项目)的，甲方应在口头申请后 5 日内以书面形式向乙方补充提供变更后的检验申请单原件、传真件或扫描件，乙方按照变更后的检验项目进行检验及收取检验服务费；乙方出具检验报告单的时限从乙方收到甲方的口头变更检验项目申请之日起重新计算，甲方未在上述约定时间内通过书面形式补充提供变更后的检验申请单的，乙方出具检验报告单时限可以顺延。

7、甲方委托乙方对大量(\_\_\_\_ 例以上)体检项目标本和科研项目标本进行检验的，需提前 3 天书面或口头通知乙方，以便乙方提前做好检验准备，否则，乙方出具报告的时间将延长。

8、甲方应配合支持乙方系统与甲方引进的精准检测公共平台系统对接，涉及的具体内容如有必要双方再另行签署相关协议，甲乙双方保证其使用的系统未侵犯任何第三方的合法权益并承担相应的责任。

9、乙方定期或不定期以(包括但不限于)电子邮件或快递等任一形式发送对账单到甲方指定地址及联系人，甲方指定联系人发生变动时，应主动告知乙方。甲方应在 5 日内以相同形式回复。

10、若特殊检验、病理诊断项目涉及需要受检者知情同意的，原则上应使用乙方的知情同意书模版。若甲方要求使用非乙方知情同意书模版的，甲方承诺其已使用符合医学伦理要求的知情同意书向受检者进行知情同意，否则由甲方承担过错责任。

11、甲方应按合同约定及时向乙方支付服务费用。

12、法律、法规、政策规定的其他权利、义务。

## (二) 乙方的权利义务

1、乙方应按招标文件、投标文件和承诺规定的服务内容向甲方提供相应服务。

2、甲方按乙方《诊断项目总汇》、《采样手册》(包括其修改版，作为附件并视为本合同不可分割的部分)，上所述各项目的要求，包括样品的状态、数量及检验方法的说明，进行采集样本，并应将病人的常规个人资料、临床诊断、医生和院方必要信息、特殊要求在申请单上填明。

3、乙方保证按国家检验规范进行操作，并对标本的检验报告承担相应的责任。非因乙方原因导致检验报告错误的，乙方不承担责任。

4、乙方有为甲方保密的义务，在未经甲方同意或授权前提下，乙方不得向甲方及以外的任何单位或个人泄露甲方委托检验的项目、检验的内容、检验的结果，但受检者及其授权代理人查询、咨询其检验项目事宜的除外。

5、乙方如需召回检验报告的，可通过电话、邮寄、传真、电子邮件、当面告知等任一方式通知甲方召回检验报告，并通过上述形式提供新的检验报告。甲方应在收到最新检验报告单后及时变更检验报告内容，并告知受检者，否则应承担相应的责任。

6、甲乙双方应按危急值报告制度共同管理，出现危急值时，乙方应以电话、短信、邮箱等任一形式发送至甲方指定的联系方式并确认甲方已收到信息，即完成通知义务，甲方应按流程规定立即通知临床科室及相关医师。甲方联系方式发生变更的，应当提前天书面告知乙方，乙方接到书面变更通知后，

按变更后的方式执行。

7、剩余标本(如有)由乙方依据相关法律法规及规定保存、处置，甲方如对检测结果有异议的，应在标本保存期限内提出，否则，视为甲方对乙方出具的检测结果无异议。

8、乙方对检验结果的质量问题负全部责任。

9、乙方应当在检验项目发生变化或价格发生变化时向甲方提供更改清单。清单详细列出检验项目、检测内容、检测方法、检验标本和价格等更改的内容。

10、甲方送检的所有标本，除甲方明确委托的检测项目外，乙方不得将该标本用于其它项目检测或用途。

11、甲方的所有送检标本最终由乙方按临床检验常规管理规范进行销毁，特殊情况应严格按照《中华人民共和国人类遗传资源管理条例》相关规定执行。乙方保证对所有送检标本、检验结果及其它相关资料保密，如有泄露，责任由乙方承担。

12、乙方有权要求甲方按合同约定及时支付服务费用。

13、法律、法规、政策规定的其他权利、义务。

#### **第十二条 违约责任**

1、乙方所提供的服务质量不合格的，应及时调整，调整不及时造成甲方经济损失的由乙方承担。

2、甲方延期付款的，每延期一天向乙方偿付延期款额3%滞纳金，但滞纳金累计不得超过延期款额5%。同时，乙方有权中止合同，造成的全部损失由甲方承担。

3、乙方提供的服务如果侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或诉讼，均由乙方负责交涉并承担全部责任。

4、因乙方原因导致血样等标本损坏、损失、丢失的，乙方应承担相应的法律责任；乙方未按合同约定提供服务的，甲方有权书面督促乙方整改，乙方应在收到甲方书面通知之日起七日内给予书面答复并进行整改，逾期未整改或整改不合格的，甲方有权无条件解除合同，造成的全部损失由乙方承担。

5、因甲方原因导致乙方不能按合同约定提供约定服务的，乙方有权要求甲方在一个月内解决，逾期未解决的，甲方应承担相应的责任；乙方有权无条件解除合同，造成的全部损失由甲方承担。

6、其他违约行为按违约款额3%收取违约金并赔偿经济损失。

#### **第十三条 不可抗力事件处理**

1.在合同有效期内，任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同，则合同履行期可延长，其延长期与不可抗力影响期相同。

2.不可抗力事件发生后，应立即通知对方，并寄送有关权威机构出具的证明。

3.不可抗力事件延续一百二十天以上，双方应通过友好协商，确定是否继续履行合同。

4.如合同执行期间与国家新政策或规定不符，则经双方协商一致后做相应的调整，如协商不成则合同终止，双方互不追究责任。

#### **第十四条 合同争议解决**

1.因服务成果质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构对服务成果质量进行鉴定。服务成果符合标准的，鉴定费由甲方承担；服务成果不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2.因履行本合同引起的或与本合同有关的争议，甲乙双方应首先通过友好协商解决，如果协商不能解决，向甲方所在地人民法院提起诉讼。

3.诉讼期间，本合同继续履行。

**第十五条 诉讼**

双方在执行合同中所发生的一切争议，应通过协商解决。如果协商不能解决，可甲方所在地人民法院提起诉讼。

**第十六条 合同生效及其它**

1.合同经双方法定代表人(负责人)或授权代表签字并加盖单位公章后生效。

2.本合同未尽事宜，遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

**第十七条 合同的变更、终止与转让**

1.除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外，本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。

2.乙方不得擅自转让其应履行的合同义务。

**第十八条 本合同记载地址视为送达地址，送达地址变更需采用书面形式。**

本合同尾部及《医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同》载明的乙方地址及联系人用于接收往来函件及诉讼法律文书，且适用于因本合同履行相关的一切纠纷处理程序（如仲裁、诉讼、执行等）的送达。如有变更，乙方需以书面方式通知甲方，未书面通知变更的，凡向合同记载地址或联系方式、联系人发送的文件及信息，无论是否实际收到，均视为有效送达。

第十九条 本合同一式七份，甲方执伍份，乙方执一份，代理机构执一份。本合同经甲乙双方签字盖章后生效，补充协议含售后服务承诺书等，与本合同具有同等法律效力。如甲乙双方合同条款内容不一致者，以在甲方存档者为正本。

**第二十条 本合同如有未尽事宜，甲乙双方另行协商。**

甲方（章）：桂林医学院附属医院 年 月 日	乙方（章）： 年 月 日
单位地址：桂林市秀峰区乐群路 15 号	单位地址：
法定代表人：	法定代表人：
委托代理人：	委托代理人
电话：0773-2802050 招标办	电话：
电子邮箱：	电子邮箱：
开户银行：	开户银行：
账号：	账号：
邮政编码：	邮政编码：

## 医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同

甲方（医疗卫生机构）：桂林医学院附属医院

乙方（医药生产经营企业及其代理人）：

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗卫生机构医药购销行为，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《民法典》及医药产品购销合同约定购销药品、医用设备、医用耗材试剂等医药产品。

二、甲方应当严格执行医药产品购销合同验收、入库制度，对采购医药产品及发票进行查验，不得违反有关规定合同外采购、违价采购或从非规定渠道采购。

三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息，或为乙方统计提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

六、乙方指定\_\_\_\_\_作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销医药产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止购销合同，并向有关卫生计生行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则按照《国家卫生计生委关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》（国卫法制发[2013]50号）相关规定处理。

八、本合同作为医药产品购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式七份，甲方执伍份，乙方执一份，代理机构执一份，并从签订之日起生效。

甲方（盖章）：桂林医学院附属医院

乙方（盖章）：

法定代表人（负责人）：

法定代表人（负责人）：

经办人签名：

经办人签名：

年 月 日

年 月 日

## 第六章 投标文件格式

注：有签字、盖章要求的应按要求签字（签章）、盖章（签章）。

1. 投标文件封面参考格式（资格证明文件）：

# 电子投标文件

# 资格证明文件

项目名称：

项目编号：

分标号：（若无留空或写“/”）

供应商名称：

供应商地址：

年 月 日

目录  
(应有页码)



## 1. 投标声明书格式:

### 投标声明书

致: (采购人名称):

(供应商名称)系中华人民共和国合法企业, (经营地址)。

我(姓名)系(供应商名称)的法定代表人,我方愿意参加贵方组织的(项目名称)项目的投标,为便于贵方公正、择优地确定中标供应商及其投标产品和服务,我方就本次投标有关事项郑重声明如下:

(1)我方向贵方提交的所有投标文件、资料都是准确的和真实的。

(2)我方不是采购人的附属机构;也不是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或其附属机构。

(3)我方承诺在参加本政府采购项目活动前,没有被纳入政府部门或银行认定的失信名单,我方具有良好的商业信誉。

(4)我方及本人承诺在参加本政府采购项目活动前三年内,在经营活动中没有重大违法记录。重大违法记录是指供供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。如我方提供的声明不实,则自愿承担《政府采购法》有关提供虚假材料的规定给予的处罚。

(5)我方承诺具有履行本项目合同所必需的设备和专业技术能力。

(6)我方承诺未被列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单,如我方提供的声明不实,则接受本次投标作为否决投标的处理,并根据财库〔2016〕125号《财政部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》规定接受失信联合惩戒。

(7)我方承诺中标后按规定缴纳代理服务费。

我方对以上声明负全部法律责任。如有虚假或隐瞒,我方愿意承担一切后果,并不再寻求任何旨在减轻或免除法律责任的辩解。

供应商名称(电子签章):

年 月 日

2. 法人或者其他组织的营业执照等证明文件、自然人的身份证明。即供应商是企业则提供营业执照（副本）复印件；供应商是事业单位，则提供事业单位法人证书（副本）复印件；供应商是非企业专业服务机构的，则提供执业许可证等证明文件复印件；供应商是个体工商户，则提供个体工商户营业执照复印件；供应商是自然人，则提供有效的自然人身份证明复印件；如供应商不是以上所列的法人、组织、自然人的，则提供国家规定的相关证明材料。（加盖供应商电子签章）。
  
3. 财务状况报告（表）复印件或银行出具的资信证明复印件。对于从取得营业执照时间起到截标时间为止不足 1 年的供应商，只需提交截标时间前一个月的财务状况报告（表）复印件。（按“评审方法及标准”“资格审查表”规定提供）。（加盖供应商电子签章）。
  
4. 依法缴纳税费证明和社会保险缴纳证明材料。供应商成立不足 1 个月的，无须提供缴纳税费证明及社保缴费证明。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，须提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。（按“评审方法及标准”“资格审查表”规定提供）（加盖供应商电子签章）。
  
5. 具备法律、行政法规规定的其他要求的证明材料（按“评审方法及标准”“资格审查表”规定提供）。（如招标文件有要求时提供）
  
6. 满足供应商特定资格条件的其他证明材料加盖供应商电子签章（按“评审方法及标准”“资格审查表”“ 供应商应符合的特定资格条件”规定提供）。（如招标文件有要求时提供）

6.1 投标人直接控股股东信息表

序号	直接控股股东名称	出资比例	身份证号码或者统一社会信用代码	备注
1				
2				
3				
.....				

注：

- 1.直接控股股东：是指其出资额占有限责任公司资本总额百分之五十以上或者其持有的股份占股份有限公司股份总额百分之五十以上的股东；出资额或者持有股份的比例虽然不足百分之五十，但依其出资额或者持有的股份所享有的表决权已足以对股东会、股东大会的决议产生重大影响的股东。
- 2.本表所指的控股关系仅限于直接控股关系，不包括间接的控股关系。公司实际控制人与公司之间的关系不属于本表所指的直接控股关系。
- 3.供应商不存在直接控股股东的，则填“无”。

供应商名称(电子签章):

日期： 年 月 日

**6.2 投标人直接管理关系信息表**

序号	直接管理关系单位名称	统一社会信用代码	备注
1			
2			
3			
……			

注：

- 1.管理关系：是指不具有出资持股关系的其他单位之间存在的管理与被管理关系，如一些上下级关系的事业单位和团体组织。
- 2.本表所指的管理关系仅限于直接管理关系，不包括间接的管理关系。
- 3.供应商不存在直接管理关系的，则填“无”。

供应商名称(电子签章)：

日期： 年 月 日

7. 供应商如选择以联合体形式参与投标，按以下格式提供联合体协议书

## 联合体协议书

\_\_\_\_\_(所有成员单位名称)自愿组成 \_\_\_\_\_(联合体名称)联合体，共同参加 \_\_\_\_\_(项目名称)采购招标项目投标。现就联合体投标事宜订立如下协议。

1. \_\_\_\_\_(某成员单位名称)为 \_\_\_\_\_(联合体名称)牵头人。

2. 联合体各成员授权牵头人代表联合体参加投标活动，签署文件及对文件的盖章，提交和接收相关的资料、信息及指示，进行合同谈判活动，负责合同实施阶段的组织和协调工作，以及处理与本招标项目有关的一切事宜。

3. 联合体牵头人在本项目中签署和盖章的一切文件和处理的一切事宜，联合体各成员均予以承认。联合体各成员将严格按照招标文件、投标文件和合同的要求全面履行义务，并向采购人承担连带责任。

**4. 联合体各成员单位内部的职责分工如下：\_\_\_\_\_。**

5. 本联合体中，联合体各方为中型企业或小型企业或微型企业合计金额占合同总金额的 \_\_\_\_\_%；联合体各方为小型企业或微型企业合计金额占合同总金额的 \_\_\_\_\_%。【招标文件第二章采购需求一览表中所属行业标明“/”的采购标的的合同金额及比例不参与计算】

6. 本协议书自所有成员单位法定代表人或者其委托代理人签字或者盖公章之日起生效，合同履行完毕后自动失效。

7. 本协议书一式 \_\_\_\_\_份，联合体成员和采购人各执一份。

注：本协议书由法定代表人签字的，应附法定代表人身份证明；由委托代理人签字的，应附授权委托书。

联合体牵头人名称（盖公章或电子签章）：

法定代表人或者其委托代理人： \_\_\_\_\_（签字或签章）

联合体成员名称（盖公章或电子签章）：

法定代表人或者其委托代理人： \_\_\_\_\_（签字或签章）

.....

年 月 日

8. 供应商认为应当要提交的其他资格证明材料。

2. 投标文件封面参考格式（商务技术文件）：

# 电子投标文件

# 商务技术文件

项目名称：

项目编号：

分标号：（若无留空或写“/”）

供应商名称：

供应商地址：

年 月 日

目录  
(应有页码)



1. 法定代表人身份证明（无授权代表时提供）：

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：\_\_\_\_\_；身份证：\_\_\_\_\_

系\_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

供应商名称(电子签章)：\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_年\_\_\_\_\_月\_\_\_\_\_日

附件：法定代表人身份证复印件

**1. 授权委托书（有授权代表时提供）：**

**法定代表人授权委托书**

致：（采购人名称）：

我（法定代表人姓名）系（供应商名称）的法定代表人，现授权委托本单位在职职工（姓名）以我方的名义参加（项目名称）项目的投标活动，并代表我方全权办理针对上述项目的投标、开标、评审、签约等具体事务和签署相关文件。

我方对被授权人的签名事项负全部责任。

在撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。被授权人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤销而失效。

被授权人无转委托权，特此委托。

被授权人签字或签章：\_\_\_\_\_

法定代表人签字或签章：\_\_\_\_\_

职务：\_\_\_\_\_

职务：\_\_\_\_\_

被授权人身份证号码：\_\_\_\_\_

授权人身份证号码：\_\_\_\_\_

被授权人手机号码及邮箱：

供应商名称(电子签章)：\_\_\_\_\_

年 月 日

附件：法定代表人身份证复印件及授权代表身份证复印件

2. 对本项目第二章《采购需求》的响应表：

序号	招标文件的要求	投标文件响应内容	偏离说明
	.....		

注：（1）本表应对招标文件第二章《采购需求》中所有要求进行响应，并根据响应情况在“偏离说明”栏填写正偏离或负偏离及原因，完全符合的填写“无偏离”。

（2）偏离认定说明详见评审方法及标准。

（3）本表可扩展。

供应商名称(电子签章)： \_\_\_\_\_

日 期： \_\_\_\_\_

3. 售后服务机构概况

售后服务机构名称			
地址			
注册资本金		其中：供应商出资比例	
员工总人数		其中：技术人员数	
经营期限			
售后服务协议			
售后服务内容			
工作业绩			
服务承诺			
业务咨询电话		传 真	
负责人		联系电话	

供应商名称(电子签章)： \_\_\_\_\_

年 月 日

注：（1）应提供供应商或其分支机构或其售后服务机构的营业执照复印件；

（2）供应商授权本地服务机构的，须提供授权书或服务协议复印件。

（3）售后服务机构人员应提供名单及学历、职称、社保等证明；装备应提供发票等证明。

4. 服务方案（如有，供应商自行编写）

5.管理制度方案（如有，供应商自行编写）

6.标本接收及运输方案（如有，供应商自行编写）

7.硬件设施（如有，供应商自行编写）

8.应急预案（如有，供应商自行编写）

9.信誉相关证明材料（如有，供应商自行编写）

10.业绩相关证明材料（如有，供应商自行编写）

11. 近年供应商类似成功案例的业绩证明（附中标书或合同复印件）。

类似成功案例业绩一览表

序号	甲方单位名称	项目名称或服务内容	服务周期或时间 (年/月)	团队人数	合同总价 (元)	采购单位联系人及联系电话

注：

- (1) 未附证明材料的业绩无效，证明材料见第四章《评审方法及标准》规定
- (2) 类似项目的定义见第四章《评审方法及标准》规定。
- (3) 本表可拓展。

供应商名称(电子签章): \_\_\_\_\_

年 月 日

12. 符合政府采购政策的证明材料。

12.1 中小企业声明函。

### 中小企业声明函（服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，服务全部由符合政策要求的中小企业承接。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（招标文件中明确的所属行业）行业；承接企业为（企业名称），从业人员\_\_\_\_人，营业收入为\_\_\_\_万元，资产总额为\_\_\_\_万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（招标文件中明确的所属行业）行业；承接企业为（企业名称），从业人员\_\_\_\_人，营业收入为\_\_\_\_万元，资产总额为\_\_\_\_万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（电子签章）： 日期：

（1）标的名称按照第二章采购需求一览表中的名称填写，所属行业标明“/”的，无需在上表填写。

（2）如供应商为联合体或分包的，声明函中“项目名称”应填写联合体中小微企业承担的具体内容或者小微企业具体分包内容。

（3）从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业参照国务院批准的中小企业划分标准，根据企业自身情况如实判断。

（4）根据工业和信息化部对“从业人员”定义的答复，《民法典》、《公司法》等法律规定，分公司不具有法人资格，其民事责任由总公司承担。企业划型时，应将分公司的从业人员、营业收入、资产总额等指标数据纳入合并计算。

（5）根据国际统计局《劳动工资统计报表制度》，从业人员数是指本单位工作，并取得工资活其他形式劳动报酬的人员数，是在岗职工、劳务派遣人员及其他从业人员之和。

（6）本声明函由供应商填写，供应商应按中小企业划分标准《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）以及《金融业企业划型标准规定》（银发〔2015〕309号）判断是否为中小企业。

（7）供应商对《中小企业声明函》的真实性负责，如有虚假则需承担不利后果。依法享受中小企业优惠政策的，采购人或采购代理机构在公告成交结果时，同时公告其《中小企业声明函》，接受社会监督。

（8）上述企业属于大企业的分支机构或控股股东为大企业或与大企业的负责人为同一人的，不得享

受价格扣除优惠政策。接受分包的小微企业与分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不得享受价格扣除优惠政策。

12.2 监狱企业须提供最新一期《XX 省监狱企业产品目录》或其他监狱企业证明材料。（非监狱企业无需提供）

12.3 残疾人福利性单位须提供《残疾人福利性单位声明函》，格式如下。（非残疾人福利性单位无需提供）

#### 残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141 号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加单位的\_\_\_\_\_项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（电子签章）：

日 期：

13. 供应商认为需提供的其他材料（根据招标文件编写）

#### 14. 无串标行为承诺函

##### 投标人参加本项目无围标串标行为的承诺函

一、我方承诺无下列相互串通投标的情形：

- 1.不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制；或者不同投标人报名的 IP 地址一致的；
- 2.不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- 3.不同的投标人的投标文件载明的项目管理员为同一个人；
- 4.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；
- 5.不同投标人的投标文件相互混装；
- 6.不同投标人的投标保证金从同一单位或者个人账户转出。

二、我方承诺无下列恶意串通的情形：

- 1.投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关信息并修改其投标文件或者投标文件；
- 2.投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者投标文件；
- 3.投标人之间协商报价、技术方案等投标文件或者投标文件的实质性内容；
- 4.属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- 5.投标人之间事先约定一致抬高或者压低投标报价，或者在招标项目中事先约定轮流以高价位或者低价位中标，或者事先约定由某一特定投标人中标，然后再参加投标；
- 6.投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标；
- 7.投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标或者排斥其他投标人的其他串通行为。

以上情形一经核查属实，我方愿意承担一切后果，并不再寻求任何旨在减轻或者免除法律责任的辩解。

供应商名称(电子签章):

日期： 年 月 日



3. 投标文件封面参考格式（报价文件）：

# 电子投标文件

## 报价文件

项目名称：

项目编号：

分标号：（若无留空或写“/”）

供应商名称：

供应商地址：

年 月 日

## 报价文件

### 1. 投标函格式:

#### 投 标 函

致:           (采购人名称)          :

我方已仔细研究了           (项目名称)           的招标文件的全部内容。签字代表           (授权代表姓名)           经正式授权并代表供应商           (供应商名称)           提交投标文件。

据此函, 签字代表宣布同意如下:

(1) 我方已详细审查全部“招标文件”, 包括修改文件(如有的话)以及全部参考资料和有关附件, 已经了解我方对于招标文件、采购过程、采购结果有依法进行询问、质疑、投诉的权利及相关渠道和要求。

(2) 我方在投标之前已经与贵方进行了充分的沟通, 完全理解并接受招标文件的各项规定和要求, 对招标文件的合理性、合法性不再有异议。

(3) 我方承诺本投标有效期为第三章供应商须知规定的期限。

(4) 如中标, 本投标文件至本项目合同履行完毕止均保持有效, 我方将按“招标文件”及政府采购法律、法规的规定履行合同责任和义务, 并承诺不分包及转包他人。

(5) 我方同意按照贵方要求提供与投标有关的一切数据或资料。

(6) 与本项目有关的一切正式往来信函请寄:

地址: \_\_\_\_\_ 邮编: \_\_\_\_\_ 电话: \_\_\_\_\_

传真: \_\_\_\_\_

供应商代表姓名 \_\_\_\_\_ 职务: \_\_\_\_\_ 邮箱: \_\_\_\_\_

供应商名称(电子签章):

日期: \_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

2. 投标报价明细表格式：

投标报价明细表

序号	标段名称	服务期	项目名称	标本名称	计算单位	单项报价 (元)
			.....			
<b>单项报价合计值：</b>						

供应商名称（电子签章）：

日期：            年    月    日

### 3. 开标一览表

格式详见广西政府采购云平台，且仅在广西政府采购云平台填写即可。