

招标文件

项目名称:	广西壮族自治区人民医院室间质评质控品采购项目
项目编号:	GXZC2024-G1-004852-JDZB
联系电话:	0771-2808916

采购人： 广西壮族自治区人民医院
采购代理机构： 广西机电设备招标有限公司

2024年8月

目 录

第一章	招标公告	1
第二章	采购需求	10
第三章	供应商须知	37
第四章	评审方法及标准	54
第五章	合同主要条款格式	59
第六章	投标文件格式	70

第一章 招标公告

广西机电设备招标有限公司关于广西壮族自治区人民医院室间质评质控品采购项目 (GXZC2024-G1-004852-JDZB)公开招标公告

项目概况：广西壮族自治区人民医院室间质评质控品采购项目招标项目的潜在投标人应在广西政府采购云平台获取招标文件，并于 2024 年 0 月 0 日 09:30（北京时间）前递交投标文件。

一、项目基本情况

项目编号：GXZC2024-G1-004852-JDZB

项目名称：广西壮族自治区人民医院室间质评质控品采购项目

预算总金额（元）：6983723.54

采购需求：

标项一

标项名称：血细胞计数室间质评质控品等 3 种质控品

数量：1

预算金额（元）：712971.24

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 3 种室间质评质控品一批：血细胞计数室间质评质控品、红细胞沉降率（ESR）室间质评质控品、网织红细胞计数室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：650880

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项二

标项名称：尿液化学分析室间质评质控品等 2 种质控品

数量：1

预算金额（元）：164624

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 2 种室间质评质控品一批：尿液化学分析室间质评质控品、尿液有形成分分析室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：164624

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项三

标项名称：粪便隐血室间质评质控品

数量：1

预算金额（元）：91140

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：1、检测项目：粪便隐血。2、规格：独立包装，各标本外观须相同。数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：91140

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项四

标项名称：凝血室间质评质控品等2种质控品

数量：1

预算金额（元）：434950

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购2种室间质评质控品一批：凝血室间质评质控品、D二聚体和FDP室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：434950

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项五

标项名称：血液粘度室间质评质控品

数量：1

预算金额（元）：98840

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：1、检测项目：血液粘度高中低三个切变率。2、规格：不少于10ml/支。数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：98840

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项六

标项名称：细菌性阴道病唾液酸酶室间质评质控品等2种质控品

数量：1

预算金额（元）：389340

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购2种室间质评质控品一批：

细菌性阴道病唾液酸酶室间质评质控品、常规化学室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：389340

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项七

标项名称：血型室间质评质控品等 2 种质控品

数量：1

预算金额（元）：459152

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 2 种室间质评质控品一批：血型室间质评质控品、输血相容性室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：459152

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项八

标项名称：血栓弹力图室间质评质控品等 2 种质控品

数量：1

预算金额（元）：152712

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 2 种室间质评质控品一批：血栓弹力图室间质评质控品、血气和酸碱分析室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：152712

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项九

标项名称：感染性疾病血清学标志物 A（乙肝二对半）室间质评质控品等 4 种质控品

数量：1

预算金额（元）：258549.6

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 4 种室间质评质控品一批：感染性疾病血清学标志物 A（乙肝二对半）室间质评质控品、抗缪勒管激素室间质评

质控品、降钙素原室间质评质控品、白介素 6 (IL6) (POCT) 室间质评质控品, 各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价 (如有) : 258549.6

合同履行期限: 一年。

本项目 (否) 接受联合体投标。

备注:

标项十

标项名称: 感染性疾病血清学标志物系列 B 室间质评质控品等 3 种质控品

数量: 1

预算金额 (元) : 636160

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途: 本标项采购 3 种室间质评质控品一批: 感染性疾病血清学标志物系列 B 室间质评质控品、内分泌室间质评质控品、中孕期母血清产前筛查室间质评质控品, 各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价 (如有) : 636160

合同履行期限: 一年。

本项目 (否) 接受联合体投标。

备注:

标项十一

标项名称: 甲肝病毒 IgM 室间质评质控品等 4 种质控品

数量: 1

预算金额 (元) : 665274

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途: 本标项采购 4 种室间质评质控品一批: 甲肝病毒 IgM 室间质评质控品、常规肿瘤标志物室间质评质控品、特殊蛋白室间质评质控品、心肌标志物室间质评质控品, 各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价 (如有) : 665274

合同履行期限: 一年。

本项目 (否) 接受联合体投标。

备注:

标项十二

标项名称: TORCH-IgG 室间质评质控品 4 种质控品

数量: 1

预算金额 (元) : 236961

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途: 本标项采购 4 种室间质评质控品一批:

TORCH-IgG 室间质评质控品、自身抗体室间质评质控品、抗环瓜氨酸肽抗体室间质评质控品、TORCH-IgM 室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：236961

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项十三

标项名称：EB 病毒抗体室间质评质控品等 2 种质控品

数量：1

预算金额（元）：204110

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 2 种室间质评质控品一批：EB 病毒抗体室间质评质控品、脂类室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：204110

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项十四

标项名称：肝纤维化标志物室间质评质控品等 6 种质控品

数量：1

预算金额（元）：744770

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 6 种室间质评质控品一批：肝纤维化标志物室间质评质控品、特殊肿瘤标志物室间质评质控品、胱抑素 C 室间质评质控品、BNP/NT-pro BNP 室间质评质控品、血清淀粉样蛋白 A 室间质评质控品、C 反应蛋白室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：744770

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项十五

标项名称：脑脊液生化室间质评质控品等 4 种质控品

数量：1

预算金额（元）：327254

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 4 种室间质评质控品一批：脑脊液生化室间质评质控品、临床微生物检验室间质评质控品、革兰染色涂片室间质评质控品、糖化血红蛋白室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：327254

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项十六

标项名称：G6PD 室间质评质控品等 4 种质控品

数量：1

预算金额（元）：222390

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 4 种室间质评质控品一批：G6PD 室间质评质控品、血清治疗药物检测室间质评质控品、叶酸代谢基因多态性室间质评质控品、葡萄糖 6 磷酸脱氢酶基因突变检测室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：222390

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项十七

标项名称：全血五元素室间质评质控品

数量：1

预算金额（元）：39480

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：1、检测项目：铜（Cu）、锌（Zn）、钙（Ca）、镁（Mg）和铁（Fe）5 项。2、规格：不少于 0.5ml/支。数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：39480

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项十八

标项名称：HBV-DNA 室间质评质控品等 15 种质控品

数量：1

预算金额（元）：438155.7

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：本标项采购 15 种室间质评质控品一批：HBV-DNA 室间质评质控品、CT-DNA 室间质评质控品、UU-DNA 室间质评质控品、NG-DNA 室间质评质控品、HSV II -DNA 室间质评质控品、HCV-RNA 室间质评质控品、巨细胞病毒 DNA 室间质评质控品、人结核菌 DNA 室间质评质控品、EB 病毒核酸室间质评质控品、HPV 16/18 室间质评质控品、HPV 6/11 室间质评质控品、人乳头瘤病毒基因分型室间质评质控品、耳聋基因室间质评质控品、新型冠状病毒核酸检测室间质评质控品、孕母血胎儿游离 DNA 产前筛查室间质评质控品，各项规格、数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：438155.7

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项十九

标项名称：POCT 血糖室间质评质控品

数量：1

预算金额（元）：395550

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：1. 总体要求：采用类人血清基质，安全性高。应适用于目前常用的葡萄糖氧化酶、葡萄糖脱氢酶等检测原理的各类便携式血糖仪。2. 包装瓶：4ml/支，液体质控品，瓶子材料为塑料。数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：395550

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项二十

标项名称：地中海贫血血红蛋白组分分析室间质评质控品

数量：1

预算金额（元）：206640

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：1、检测项目：HbA2、HbF。2、规格：每支装量 $\geq 0.35\text{ml}$ 。数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：206640

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项二十一

标项名称：地中海贫血基因分析室间质评质控品

数量：1

预算金额（元）：62400

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：1、检测项目：地贫基因分析（包含 α 地贫和 β 地贫）。2、规格：不少于0.5ml/支。数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：62400

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

标项二十二

标项名称：粪便形态学显微镜检查室间质评质控品

数量：1

预算金额（元）：42300

简要规格描述或项目基本概况介绍、用途：1、检测项目：粪便形态学显微镜检查。2、规格：不少于2ml/支。数量及最高限制单价详见招标文件。

最高限价（如有）：42300

合同履行期限：一年。

本项目（否）接受联合体投标。

备注：

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：分标1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22：无。
- 3.本项目的特定资格要求：

【分标1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22】资质要求：具有有效的医疗器械生产许可证或经营许可证或者备案（按《医疗器械监督管理条例》免于经营备案和无需办理医疗器械经营许可或者备案的情形除外）。

三、获取招标文件

时间：2024年0月0日起至2024年0月0日，每天上午8:30至12:00，下午12:00至17:30（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0月0日9:30（北京时间）

投标地点（网址）：本项目为全流程电子化项目，没有现场递交投标文件及现场开标环节，通过广西政府采购云平台（<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn/>）实行在线电子投标，供应商应先安装广西政府采购云平台新版客户端（请自行前往广西政府采购网-办事服务-下载专区进行下载），并按照本项目招标文件和广西政府采购云平台的要求使用CA认证编制、加密投标文件后在投标截止时间前上传至广西政府采购云平台，供应商在广西政府采购云平台提交电子版投标文件时，请填写参加远程开标活动经办人联系方式。

开标时间：2024年0月0日9:30

开标地点：供应商登录广西政府采购云平台电子开标大厅开标。

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：广西壮族自治区政府采购网、中国政府采购网、广西壮族自治区公共资源交易中心网站。

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.本项目不采用远程异地评审。

4.注意事项：

（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，潜在供应商应当在投标截止时间前，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，可拨打广西政府采购云平台服务热线获取热线服务帮助。

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：广西壮族自治区人民医院（广西医学科学院、广西壮族自治区救援医学临床医疗中心）

地址：广西壮族自治区南宁市青秀区桃源路6号

项目联系人：石老师

项目联系方式：0771-5722430

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：广西南宁市金湖路63号金源CBD现代城B座7层701

项目联系人：温子萱、银海妮、陆贞徐、江庭姣

项目联系方式：0771-2808916

第二章 采购需求

一、总体要求

1.政府采购政策的应用

详见招标文件“评审方法及标准/政府采购政策应用说明”。

2.采购需求要求未尽事宜由采购人与中标供应商在采购合同中约定。

3. 标注▲的条款或要求系指实质性条款或实质性要求，如响应为负偏离将导致投标被否决。●代表重要指标，无标识则表示一般指标项，重要指标和一般指标如响应为负偏离，不会导致投标被否决。

二、技术要求

1.需实现的功能、目标及应用场景

满足招标文件要求，验收达到合格标准。

2.是否接受进口产品：本项目不接受进口产品。

注：（1）以上所述不接受进口产品的，供应商不得选用进口产品参与投标，否则投标按无效投标处理；列明接受进口产品的分项，供应商可以选用进口产品参与投标，也可以选用国产产品参与投标。

（2）如本项目接受进口产品，供应商选择提供进口产品，则提供的必须为全新原装进口产品，报价中应包括关税等所有进口环节费用并由中标供应商办理进口相关手续，供应商报价中应自行考虑海关关税政策变化带来的风险，采购人不承担该政策变化所造成的费用增加。

（3）进口产品是指通过中国海关报关验放进入中国境内且产自关境外的产品。

（4）其余内容以《政府采购进口产品管理办法》（财库〔2007〕119号）和《关于政府采购进口产品管理有关问题的通知财办库》（财库[2008]248号）的相关规定为准。

3.需执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范

本项目应执行的国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范为：详见技术指标要求。

4.一般说明

（1）本章中如提及品牌型号，仅起参考作用。供应商可选用其他品牌型号替代，但这些替代的品牌型号要实质上参照或相当于或优于参考品牌型号及其技术参数性能（配置）要求。

（2）如要求提供检测报告或其他证明材料的，检测报告或其他证明材料内容中若涉及外文说明，必须同时提供对应中文翻译说明，评审依据以中文翻译内容为准，外文说明仅供参考；产品证明材料应为报告正面、背面和附件标注的全部具体内容；产品证明材料的内容应该能够被阅读、识别和判断。

5.本目标项目 1 至 22 所属行业：工业。

6.标的名称、数量、需满足的质量、技术规格、物理特性、性能、材料、结构、外观、安全，或者服务内容和标准一览表

标项 1：血细胞计数室间质评质控品等 3 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：血细胞计数室间质评质控品、红细胞沉降率（ESR）室间质评质控品。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025 年计划 采购数量 (支、瓶、 测试 T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	血细胞计数室间质评质控品 核心产品	540000.00	13500	40.00 元/支	1、检测项目：WBC、RBC、Hb、PLT、HCT、MCV、MCH、MCHC 项目。 2、规格：≥2ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 3 个月，并应保证采购人使用的效期≥1 个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、到货要求：每年 4 月底和 9 月底各到货一批。
2	红细胞沉降率（ESR）室间质评质控品 核心产品	102771.24	339	120.00 元/支	1、检测项目：红细胞沉降率（ESR）。 2、规格：≥4.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年半，并保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、浓度范围：评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值、病理值考核的要求。 5、基质：人源（全血）基质，适用于自动或手动方法（包括 Westergren 和 Wintrobe）。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
3	网织红细胞计数室间质评质控品	70200.00	468	150 元/ 支	1、检测项目：网织红细胞计数。 2、规格：≥3ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 30 天。 4、浓度范围：包含高、中、低值，符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果；能适用于所有网织红细胞计数分析仪。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 2：尿液化学分析室间质评质控品等 2 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：尿液化学分析室间质评质控品。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试 T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	尿液化学 分析室间 质评质控 品 核心产品	106124.00	12340	8.60元 /支	1、检测项目：葡萄糖、蛋白、胆红素、酮体、隐血、亚硝酸盐、尿胆原、白细胞、PH、比重。 2、规格：≥8ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	尿液有形成 成分分析 室间质评 质控品	58500.00	1950	30.00 元/支	1、检测项目：红细胞、白细胞、管型、上皮细胞、结晶。 2、规格：≥8ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少9个月，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 3：粪便隐血室间质评质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：粪便隐血室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试 T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	粪便隐血 室间质评 质控品	91140	6510	14.00 元/支	1、检测项目：粪便隐血。 2、规格：独立包装，各标本外观须相同。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥3个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，适于化学法和免疫法粪便隐血检测。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 4：凝血室间质评质控品等 2 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：D二聚体和 FDP 室间质评质控品

招标文件

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	凝血室间质评质控品	188000.00	8000	23.50 元/支	1、检测项目：PT、APTT、Fib 项目。 2、规格：≥1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 2 年，并应保证采购人使用的效期≥12 个月。 4、浓度范围：可提供 10 个批号浓度，且 10 个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：人血浆基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	D 二聚体和 FDP 室间质评质控品 核心产品	246950.00	5500	44.9 元 /支	1、检测项目：D 二聚体和 FDP。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥3 个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，不要极低值。 5、基质：人血清基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统（包括基蛋/万孚/武汉明德/罗氏等 POCT）检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 5：血液粘度室间质评质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：血液粘度室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	血液粘度室间质评质控品	98840	3500	28.24 元/支	1、检测项目：血液粘度高中低三个切变率。 2、规格：≥10ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 6：细菌性阴道病唾液酸酶室间质评质控品等 2 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：常规化学室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	细菌性阴道病唾液酸酶室间质评质控品	51840.00	2160	24.00 元/支	1、检测项目：细菌性阴道病唾液酸酶。 2、规格：≥2ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每项目阴阳性设计按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	常规化学室间质评质控品 核心产品	337500.00	13500	25.00 元/支	1、检测项目：含钾、钠、氯、总钙、磷、血糖、尿素、尿酸、肌酐、白蛋白、总蛋白、胆固醇、甘油三酯、丙氨酸氨基转移酶、天门冬氨酸氨基转移酶、总胆红素、直接胆红素、碱性磷酸酶、淀粉酶、肌酸激酶、乳酸脱氢酶、γ-谷氨酰基转移酶、α-羟丁酸脱氢酶、胆碱酯酶、脂肪酶、铁、总铁结合力、镁、锂、铜、锌等≥31项。 2、规格：≥3ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少2年，并应保证采购人使用的效期≥12个月。 4、浓度范围：可提供10个批号浓度，且10个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：人血清基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 7：血型室间质评质控品等 2 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：输血相容性室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	血型室间质评质控品	179600.00	4490	40.00 元/支	1、检测项目：含 ABO 正定型、ABO 反定型、Rh(D)血型。 2、规格：≥2ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少2个月，并应保证采购人使用的效期≥1个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果，全自动血型分析仪适用。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	输血相容性室间质评质控品 核心产品	279552.00	30720	9.1元/支	1、检测项目：ABO正定型、ABO反定型、Rh(D)血型、抗体筛检、交叉配血。 2、规格：≥22支/套，每支装量≥1.5ml，交叉配血模拟患者2支试剂≥2.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少3个月，并应保证采购人使用的效期≥1个月。 4、浓度范围：技术要求参照广西临床输血质控中心提供的方案设置。提供强生、伯乐、戴安娜、长春博迅等国内主要血型卡及配血卡，凝聚胺方法与质控品反应的情况；提供血清中抗体类型及效价（交叉配血样本要求含有IgG抗体）。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 8：血栓弹力图室间质评质控品等 2 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：血栓弹力图室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	血栓弹力图室间质评质控品 核心产品	48510.00	980	49.50元/支	1、检测项目：适合评价R时间（min）、K值（min）、α角或Angle（deg）、MA值（mm）、LY30（%）和EPL（%）。 2、规格：≥1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每项目阴阳性设计按广西临床检验中心要求，不要极低值。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	血气和酸碱分析室间质评质控品	104202.00	8270	12.60元/支	1、检测项目：pH、PO ₂ 、PCO ₂ 、K ⁺ 、Na ⁺ 、Cl ⁻ 、Ca ²⁺ 等 2、规格：≥1.8ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少2年，并应保证采购人使用的效期≥12个月。 4、浓度范围：可提供10个批号浓度，且10个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					同。 5、 基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、 性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 9：感染性疾病血清学标志物 A（乙肝二对半）室间质评质控品等 4 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：感染性疾病血清学标志物 A（乙肝二对半）室间质评质控品、降钙素原室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	感染性疾病血清学标志物 A（乙肝二对半）室间质评质控品 核心产品	28110.00	9370	3 元/支	1、 检测项目：HBsAg、HBsAb、HBeAg、HBeAb、HBcAb 共 5 项。 2、 规格：≥1ml/支。 3、 有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、 浓度范围：每项按广西临检中心要求制备正常值病理值，弱阳 S/CO 在 3-4 间。适合雅培等化学发光法评价。 5、 基质：人血清基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、 性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	抗缪勒管激素室间质评质控品	42369.60	1092	38.8 元 /支	1、 检测项目：抗缪勒管激素。 2、 规格：≥0.5ml/支。 3、 有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、 浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，不要极低值。 5、 基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、 性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
3	降钙素原室间质评质控品 核心产品	145950.00	4170	35.00 元/支	1、 检测项目：降钙素原。 2、 规格：≥0.5ml/支。 3、 有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥3 个月。 4、 浓度范围：可提供 5 个批号浓度，且 5 个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同，适合 POCT。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
4	白介素6 (IL6) (POCT) 室间质评质控品	42120.00	780	54.00元/支	1、检测项目：白介素6 (IL6)。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥3个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，适合POCT。 5、基质：人血清基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 10：感染性疾病血清学标志物系列 B 室间质评质控品等 3 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：感染性疾病血清标志物系列 B 室间质评质控品、内分泌室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	感染性疾病血清标志物系列 B 室间质评质控品 核心产品	160000.00	8000	20.00元/支	1、检测项目：抗 HCV、梅毒抗体（特异和非特异）、抗 HIV 共 3 项。 2、规格：≥1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、浓度范围：设定值按广西临检中心要求配制。RPR/TRUST 阳性滴度不低于 1:4，TPPA1:80 以上。适合雅培等化学发光法评价。 5、基质：人血清基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	内分泌室间质评质控品 核心产品	360000.00	6000	60.00元/支	1、检测项目：T3、FT3、T4、FT4、促甲状腺素 (TSH)、皮质醇 (Cortisol)、醛固酮 (ALD)、促肾上腺皮质激素 (ACTH)、雌二醇 (E2)、促卵泡激素 (FSH)、促黄体激素 (LH)、孕酮(P)、催乳素(PRL)、睾酮(T)、人生长激素 (HGH)、C-肽(C-P)、胰岛素 (INS)、叶酸(FA)、维生素 B12、25 羟维生素 D2/D3、总维生素 D。 2、规格：≥3ml/支。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					3、有效期：在标注的温度下至少2年，并应保证采购人使用的效期≥12个月。 4、浓度范围：可提供10个批号浓度，且10个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
3	中孕期母血清产前筛查室间质评质控品	116160.00	3520	33.00元/支	1、检测项目：AFP、β-HCG、Free β-HCG、游离雌三醇(uE3)共4项。 2、规格：≥1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：按广西临检中心要求配制，可模拟各类异常MOM值。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 11：甲肝病毒 IgM 室间质评质控品等 4 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：甲肝病毒 IgM 室间质评质控品、常规肿瘤标志物室间质评质控品、心肌标志物室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	甲肝病毒 IgM 室间质评质控品 核心产品	32274.00	3260	9.90元/支	1、检测项目：甲型肝炎病毒 IgM。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每项目设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	常规肿瘤标志物室间质评质控品 核心产品	208000.00	5200	40.00元/支	1、检测项目：AFP、CEA、CA125、CA15-3、CA19-9、tPSA、fPSA、铁蛋白(Ferr)、β2-MG、β-HCG。 2、规格：≥2ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少2年，并应保证采购人使用的效期≥12个月。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					4、浓度范围：可提供 10 个批号浓度，且 10 个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
3	特殊蛋白 室间质评 质控品	140000.00	3500	40.00 元/支	1、检测项目：IgG、IgA、IgM、IgE、C3、C4、CRP、RF、ASO、转铁蛋白(TRF)、前白蛋白(PA)、视黄醇结合蛋白(RBP)。 2、规格：≥1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 2 年，并应保证采购人使用的效期≥12 个月。 4、浓度范围：可提供 10 个批号浓度，且 10 个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
4	心肌标志 物室间质 评质控品 核心产品	285000.00	5700	50.00 元/支	1、检测项目：CK-MB、肌红蛋白(Myoglobin)、肌钙蛋白 I(Troponin I)、超敏肌钙蛋白 I、肌钙蛋白 T(Troponin T)、超敏肌钙蛋白 T、同型半胱氨酸共 7 项。 2、规格：≥2ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 2 年，并应保证采购人使用的效期≥12 个月。 4、浓度范围：可提供 10 个批号浓度，且 10 个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 12：TORCH-IgG 室间质评质控品 4 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：自身抗体室间质评质控品、TORCH-IgM 室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
----	------	-------------	----------------------------------	-------------------	-------------

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	TORCH-IgG 室间质评质控品	31941.00	2730	11.70 元/支	<p>1、检测项目：巨细胞病毒、单纯疱疹病毒I、单纯疱疹病毒II、弓形体、风疹病毒 IgG 抗体。</p> <p>2、规格：≥0.25ml/支。</p> <p>3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。</p> <p>4、浓度范围：每项目阴阳性设计按广西临床检验中心要求，避免模棱两可的弱阳。</p> <p>5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。</p> <p>6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。</p>
2	自身抗体室间质评质控品 核心产品	51600.00	1500	34.40 元/支	<p>1、检测项目：ENA 抗体谱、CENP B、dsDNA、ssDNA 和 ANA。</p> <p>2、规格：≥1ml/支。</p> <p>3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。</p> <p>4、浓度范围：每项目阴阳性设计按广西临床检验中心要求。</p> <p>5、适用范围：适合荧光显微镜法/膜条法/ELISA 法评价。</p> <p>6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。</p>
3	抗环瓜氨酸肽抗体室间质评质控品	47950.00	1370	35.00 元/支	<p>1、检测项目：抗环瓜氨酸肽抗体。</p> <p>2、规格：≥0.5ml/支。</p> <p>3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。</p> <p>4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求。</p> <p>5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。</p> <p>6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。</p>
4	TORCH-IgM 室间质评质控品 核心产品	105470.00	3980	26.50 元/支	<p>1、检测项目：巨细胞病毒、单纯疱疹病毒I、单纯疱疹病毒II、弓形体、风疹病毒 IgM 抗体。</p> <p>2、规格：≥0.25ml/支。</p> <p>3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。</p> <p>4、浓度范围：每项目阴阳性设计按广西临床检验中心要求，避免模棱两可的弱阳。Trinity/virion-serion/ROCHE/雅培/贝尔/安图试剂正常检测阴阳性结果与设计一致，阳性 S/CO 不低于 2.0。</p> <p>5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。</p>

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 13：EB 病毒抗体室间质评质控品等 2 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：脂类室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	EB 病毒抗体室间质评质控品	88110.00	2670	33.00 元/支	1、检测项目：EB 病毒 VCA-IgA、EA-IgA 和 EBNA1-IgA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、浓度范围：每评价阴阳性设定符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	脂类室间质评质控品 核心产品	116000.00	5800	20.00 元/支	1、检测项目：胆固醇、TG、HDL-C、LDL-C、Lp(a)、ApoA1、ApoB。 2、规格：≥1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 2 年，并应保证采购人使用的效期≥12 个月。 4、浓度范围：可提供 10 个批号浓度，且 10 个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：人血清基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 14：肝纤维化标志物室间质评质控品等 6 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：特殊肿瘤标志物室间质评质控品、BNP/ NT-pro BNP 室间质评质控品、C 反应蛋白室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
----	------	-------------	----------------------------------	-------------------	-------------

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	肝纤维化 标志物室 间质评质 控品	38250.00	850	45.00 元/支	<p>1、检测项目：血清III型前胶原、IV型胶原、透明质酸酶、层粘连蛋白共4项。</p> <p>2、规格：≥1ml/支。</p> <p>3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。</p> <p>4、浓度范围：可提供10个批号浓度，且10个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。</p> <p>5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。</p> <p>6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。</p>
2	特殊肿瘤 标志物室 间质评质 控品 核心产品	150700.00	2200	68.50 元/支	<p>1、检测项目：糖类抗原CA50、CA72-4和CA242、细胞角蛋白19片段(Cyfra21-1)、鳞状细胞癌抗原(SCCA)、神经元特异性烯醇化酶(NSE)、胃蛋白酶原I(PGI)、胃蛋白酶原II(PGII)、胃泌素释放肽前体(proGRP)、人附睾蛋白4(HE4)、甲状腺球蛋白(TG)共11项。</p> <p>2、规格：≥2ml/支。</p> <p>3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。</p> <p>4、浓度范围：可提供10个批号浓度，且10个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。。</p> <p>5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。</p> <p>6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。</p>
3	胱抑制素 C室间质 评质控品	117000.00	2600	45.00 元/支	<p>1、检测项目：半胱氨酸蛋白酶抑制剂C。</p> <p>2、规格：≥1ml/支。</p> <p>3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。</p> <p>4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，不要极低值。</p> <p>5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。</p> <p>6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。</p>

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
4	BNP/ NT-pro BNP 室间质评质控品 核心产品	168420.00	4010	42.00 元/支	1、检测项目：脑钠肽(BNP)、N末端前脑钠肽(NT-pro BNP) 2项。 2、规格：≥1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少2年，并应保证采购人使用的效期≥12个月。 4、浓度范围：可提供5个批号浓度，且5个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
5	血清淀粉样蛋白A 室间质评质控品	70400.00	1760	40.00 元/支	1、检测项目：血清淀粉样蛋白A。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，不要极低值。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
6	C反应蛋白室间质评质控品 核心产品	200000.00	5000	40.00 元/支	1、检测项目：C反应蛋白。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥3个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，适合POCT。 5、基质：人血清基质，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 15：脑脊液生化室间质评质控品等 4 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：临床微生物检验室间质评质控品、糖化血红蛋白室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
----	------	-------------	--------------------------	---------------	-------------

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	脑脊液生化室间质评质控品	118260.00	2190	54.00 元/支	1、检测项目：含白蛋白、总蛋白、氯化物、葡萄糖、乳酸脱氢酶、IgA、IgG、IgM、乳酸。 2、规格：≥3ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少2年，并应保证采购人使用的效期≥12个月。 4、浓度范围：可提供5个批号浓度，且5个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	临床微生物检验室间质评质控品 核心产品	72460.50	4690	15.45 元/支	1、检测项目：细菌鉴定与药敏。 2、规格：冻干粉。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：菌株设计按广西临床检验中心要求。 5、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
3	革兰染色涂片室间质评质控品	22220.00	4040	5.5元/ 片	1、检测项目：革兰染色涂片。 2、规格：玻片涂片。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：包含不同的菌株。 5、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
4	糖化血红蛋白室间质评质控品 核心产品	114313.50	5730	19.95 元/支	1、检测项目：糖化血红蛋白 2、规格：每支装量≥0.5ml 3、有效期：在标注的温度下至少12个月，2-8℃至少30天，并应保证采购人使用的效期不少于4个月。 4、浓度范围：包含高、中、低值，符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 16：G6PD 室间质评质控品等 4 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：G6PD 室间质评质控品、血清治疗药物检测室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	G6PD 室 间质评质 控品 核心产品	166050.00	4100	40.50 元/支	1、检测项目：葡萄糖-6-磷酸脱氢酶。 2、规格： $\geq 0.25\text{ml/支}$ 。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期 ≥ 4 个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室内质量评价对临床正常值病理值考核的要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果，适用于速率法和比值法。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
2	血清治疗 药物检测 室间质评 质控品 核心产品	17820.00	165	108.00 元/支	1、检测项目：卡马西平、地高辛、苯妥英、茶碱、丙戊酸。 2、规格：每支装量 $\geq 1\text{ml}$ 。 3、有效期：在标注的温度下保存至少12个月，在 $2-8^{\circ}\text{C}$ 温度下保存至少30天，并应保证采购人使用的效期不少于4个月。 4、浓度范围：包含高、中、低值，符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。
3	叶酸代谢 基因多态 性室间质 评质控品	26640.00	740	36.00 元/支	1、检测项目：叶酸代谢基因多态性 2、规格： $\geq 0.5\text{ml/支}$ 。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期 ≥ 4 个月。 4、浓度范围：MTHFR (C677T)基因多态性，符合广西临检中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
4	葡萄糖 6 磷酸脱氢 酶基因突 变检测室 间质评质 控品	11880.00	330	36.00 元/支	1、检测项目：葡萄糖 6 磷酸脱氢酶基因突变 2、规格： $\geq 0.5\text{ml/支}$ 。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期 ≥ 4 个月。 4、浓度范围：包含目前有证试剂盒检测的常见G6PD基因型，符合广西临检中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。

标项 17：全血五元素室间质评质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：全血五元素室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	全血五元素室间质评质控品	39480.00	1200	32.9元/支	1、检测项目：铜（Cu）、锌（Zn）、钙（Ca）、镁（Mg）和铁（Fe）5项。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少3个月，并应保证采购人使用的效期≥1个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求，每次考虑二个以上线性浓度和至少一个正常浓度。 5、基质：人全血制品，添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 18：HBV-DNA 室间质评质控品等 15 种质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：HBV-DNA 室间质评质控品、HCV-RNA 室间质评质控品、EB 病毒核酸室间质评质控品、人乳头瘤病毒基因分型室间质评质控品、耳聋基因室间质评质控品、新型冠状病毒核酸检测室间质评质控品、孕母血胎儿游离 DNA 产前筛查室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	HBV-DNA 室间质评质控品 核心产品	33345.00	2470	13.50元/支	1、检测项目：HBV-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
2	CT-DNA 室间质评 质控品	22230.00	2470	9.00元 /支	1、检测项目：CT-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
3	UU-DNA 室间质评 质控品	22230.00	2470	9.00元 /支	1、检测项目：UU-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
4	NG-DNA 室间质评 质控品	22230.00	2470	9.00元 /支	1、检测项目：NG-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
5	HSVII- DNA 室间 质评质控 品	25688.00	2470	10.4元 /支	1、检测项目：HSVII-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
6	HCV-RNA 室间质评 质控品 核心产品	21060.00	1560	13.50 元/支	1、检测项目：HCV-RNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
7	巨细胞病 毒 DNA 室间质评 质控品	25272.00	1560	16.2元 /支	1、检测项目：巨细胞病毒 DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
8	人结核菌 DNA 室间 质评质控 品	24960.00	1560	16.00 元/支	1、检测项目：人结核菌 DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
9	EB病毒核酸 室间质评质控品 核心产品	28080.00	1040	27.00 元/支	1、检测项目：EB病毒-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求。 5、基质：灭活真实病毒培养物,添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
10	HPV 16/18 室间质评 质控品	23485.50	850	27.63 元/支	1、检测项目：HPV16/18-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每评价阴阳性设定符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
11	HPV 6/11 室间质评 质控品	18079.20	620	29.16 元/支	1、检测项目：HPV6/11-DNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：每评价阴阳性设定符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
12	人乳头瘤 病毒基因 分型室间 质评质控 品 核心产品	66690.00	2470	27.00 元/支	1、检测项目：人乳头瘤病毒基因分型。 2、规格：≥0.1ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：按广西临床检验中心要求选取型和浓度制备。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划采购数量 (支、瓶、测试T)	最高限制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
13	耳聋基因 室间质评 质控品 核心产品	25948.00	520	49.9元 /支	1、检测项目：耳聋基因。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少1年，并应保证采购人使用的效期≥4个月。 4、浓度范围：包含目前有证试剂盒检测的常见遗传性耳聋和易感基因突变型，野生型。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。
14	新型冠状病毒核酸 检测室间 质评质控 品 核心产品	43758.00	2860	15.30 元/支	1、检测项目：新冠病毒-RNA。 2、规格：≥0.5ml/支。 3、保存及有效期：在2-8℃温度下保存至少7天，在标注的温度下至少12个月，并应保证采购人使用的效期不少于4个月。 4、浓度范围：设定值按广西临床检验中心要求，应涵盖高、中、低、弱阳、阴性参考品（含特异性参考品）不同浓度水平质控物。 5、基质：不含胍盐和不适合非提取方法的抑制物，能用于快速核酸检测系统的评价。 6、适用性：质控品为第三方质控品，能提供经可靠方法检测的参考或溯源浓度值。含通用性或全长新型冠状病毒基因组序列（至少含ORF1ab、N、E基因）和内标基因，适用不同检测平台、不同检测方法学、适用不同厂家试剂盒。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取，适用于采样液质量控制和核酸提取效率的全过程的质量控制。 8、供应商须承诺能提供国际常见流行突变株（如：德尔塔，奥密克戎等）的阳性质控物。 9、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
15	孕母血胎 儿游离 DNA产前 筛查室间 质评质控 品 核心产品	35100.00	390	90.00 元/支	1、检测项目：T21、T18、T13 染色体三体异常 2、规格：每支装量≥1.2ml。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、浓度范围：包含 21 号染色体三体、18 号染色体三体、13 号染色体三体高风险，符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。

标项 19：POCT 血糖室间质评质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：POCT 血糖室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	POCT 血 糖室间质 评质控品	395550.00	4395	90.00 元/支	1、总体要求：采用类人血清基质，安全性高。应适用于目前常用的葡萄糖氧化酶、葡萄糖脱氢酶等检测原理的各类便携式血糖仪。 2、包装瓶：≥4ml/支，液体质控品，瓶子材料为塑料。 3、质控品检测项目：含葡萄糖 1 项。 4、质控品浓度：浓度水平需覆盖各类分析仪的检测灵敏度和线性范围，可提供 10 个批号浓度，且 10 个批号的样本中任意两个批号之间的浓度不得相同。 5、稳定性：运输无需冷链。质控品到货后，无需冷冻或冷藏，8-30℃贮存即可，可稳定至有效期末。开瓶后仍 8-30℃贮存，有效期在 3 个月内。 6、重复性：质控物瓶内及瓶间重复测试结果的精密度（变异系数 CV）应不大于 7.5% 7、生物安全：无传染性。 8、有效期：在标注的温度下保存，有效期至少 18 个月，并应保证采购人使用的效期≥12 个月。 9、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 20：地中海贫血血红蛋白组分分析室间质评质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：地中海贫血血红蛋白组分分析室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	地中海贫血血红蛋白组分分析室间质评质控品	206640.00	3280	63.00 元/支	1、检测项目：HbA2、HbF。 2、规格：每支装量≥0.35ml。 3、有效期：在 2-8℃温度下保存至少 30 天，并应保证采购人使用的效期不少于 28 天。 4、浓度范围：包含高、中、低值，符合广西临床检验中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

标项 21：地中海贫血基因分析室间质评质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：地中海贫血基因分析室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	地中海贫血基因分析室间质评质控品	62400.00	1040	60.00 元/支	1、检测项目：地贫基因分析（包含α地贫和β地贫） 2、规格：≥0.5ml/支，每盒应含α地贫 5 支、β地贫 5 支。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥4 个月。 4、浓度范围：包含目前有证试剂盒检测的常见地贫基因型，符合广西临检中心要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。 6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。 7、无生物传染性，质控品应可参与核酸提取。

标项 22：粪便形态学显微镜检查室间质评质控品

本标项为货物采购项目，核心产品为：粪便形态学显微镜检查室间质评质控品

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
1	粪便形态学显微镜检查室间质评质控品	42300.00	470	90.00 元/支	1、检测项目：粪便形态学显微镜检查。 2、规格：≥2ml/支。 3、有效期：在标注的温度下至少 1 年，并应保证采购人使用的效期≥1 个月。 4、浓度范围：每评价项目浓度值符合室间质量评价对临床正常值病理值考核的要求。 5、基质：添加剂和基质不影响临床主流检测系统检测结果。

序号	货物名称	预算金额 (元)	2025年计划 采购数量 (支、瓶、 测试T)	最高限 制单价 (元)	功能目标要求及技术指标
					6、性能要求：投标文件中至少提供一份投标产品的均匀性、稳定性等性能检测报告及原始记录模式。

注：投标文件可附下述证明材料作为投标产品符合本项目采购需求“功能目标要求及技术指标”的佐证：

(1) 国家/省级药品监督管理局审批通过的医疗器械注册证。

(2) 国家认定的第三方认证（检测）机构出具认证证书（检测报告），或由国家卫生健康委临床检验中心（NCCL）或各省级临床检验中心组织及实施的室内质量评价（EQA）应用数据、文献等。

(3) 生产厂家的宣传彩页或官网截图，或产品说明书，或技术白皮书，或生产厂家盖章的技术说明资料。

三、商务要求

1. 报价要求

1.1 本项目按照一年总价进行报价（计划采购数量×单价），计划采购数量仅为一年的总数量（该数量不为采购人的最终采购量，实际采购数量根据采购人使用需求而定）。供应商按采购人具体需求的实际供货情况进行最终结算，所列货物的单价报价为结算时的供货单价。

1.2 本次报价须为人民币报价，包含产品价、包装费、运输费（含装卸费）、保险费、安装调试费、税费、培训费、售后服务费、产品检测费、产品有效期内退换货、招标代理服务等费用。对于本文件中明确列明必须报价的货物或服务，供应商应分别报价。对于本文件中未列明，而供应商认为必需的费用也需列入总报价。在合同实施时，采购人将不予支付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。

2. 合同签订日期

中标通知书发出后 25 日内。

3. 付款方式、时间及条件

本项目无预付款，货款按月结算，供应商应于每月 10 日前，将上月供货清单汇总递交给采购人，由采购人根据供货清单核定该月的结算金额，结算清单由双方签字确认，当月结算金额=该月实际验收合格数量×货物单价。每次付款前，供应商应为采购人开具合法有效的足额增值税普通发

票，供应商未开具合法有效的对应金额的发票的，采购人有权不支付相应款项。

4.履约保证金

无。

5.供货期限

自合同生效之日起一年，供应商应按服务承诺及采购人使用计划分批次供货。

如供货期限未满，采购人货款结算金额累计达到合同金额时，采购人可与供应商签订追加金额不超过合同金额 10%的补充合同；如供货期限内再超出追加金额，合同自动终止，采购人将重新启动采购程序。

6.交货地点

广西壮族自治区人民医院，供应商负责送货上门及费用，送至采购人指定地点（确切的楼层及房间号）。

7.交货时间

一般配送，供应商接到采购人订单后 2 小时内予以响应，5 天内送货到指定地点；紧急配送，以科室实际要求为准。因逾期供货或拒绝供货累计超过 2 次，采购人有权终止合同。

采购人要求隔夜送达的（采购人应在当天下午六点之前发出订单），供应商应保证在次日早上 8:30 分之前送达。供应商应不分节假日安排值班人员以满足采购人订货需求。

8.售后服务

▲8.1 质保期为详见各标项产品的有效期。

供应商保证供货产品是全新、未曾使用过的、最新批号的产品。其质量、规格及技术特征符合采购需求。在质保期内，供应商对确因包装不规范及试剂检验表明是室间质评质控品的质量引起的任何缺陷负责提供补偿措施，无条件更换室间质评质控品并承担所需费用。

8.2 如由于质量问题需要召回室间质评质控品，供应商有义务在 48 小时内通知采购人，并按采购人能够认同的质量标准重新供货并承担所需费用。

8.3 质保期内非采购人的人为原因而出现室间质评质控品质量及安装问题，由供应商负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用（含室间质评质控品物流费用）。供应商应在收到采购人通知后 2 小时内予以响应，24 小时内派技术人员到现场维修或协调退换货事宜。

8.4 供应商负责安排厂商授权的技术人员现场安装、调试，并在采购人实验室或工作场所培训技术操作人员。所需工具、器材等相关费用由供应商承担。

8.5 供应商应提供针对本项目的应急预案，内容包括不限于对运输途中的突发状况处理方案、协助采购人因产品问题引起事故的处理方案、临时配送的应急响应预案等。

8.6 供应商及时提供相关技术、售后和咨询服务，如产品在使用过程中出现任何问题，可随时作出电话回应，并在 24 小时直接到采购人现场了解情况，积极主动帮助采购人在最短时间内解决问题。

9.其他要求

▲9.1 浓度要求：供应商承诺能提供高、低值病理和正常浓度范围样本供采购人选择。

▲9.2 供货期限内，供应商不得将本次采购室间质评室间质评质控品的预期值泄露给广西各临床实验室、有关设备试剂生产厂商（含供应商）。

9.3 供货期限内，如果国家及广西壮族自治区集中带量采购目录出现本项目室间质评质控品，则按国家和广西的集中带量采购要求执行，同时停止采购本项目中所涉及的室间质评质控品。

供货期限内，如果国家有新政策新标准出台，导致本项目中所涉及的室间质评质控品标准被废止的，采购人可停止采购本项目中所涉及的室间质评质控品。

9.4 供应商所供产品进入医院后，应接受国家、省、市有关行业主管部门的抽查或检验。在抽查或检验过程中由于供应商所供产品的证照、标识、质量等问题而导致的罚没款项均由供应商支付并承担相应的违约责任。

9.5 供货期限内，如果本项目室间质评质控品出现国家有政府定价、政府指导价的情形，采购人有权要求供应商调整本项目合同单价。

9.6 供货期限内，供应商应保证向采购人提供等于或者优于广西地区其他公立医疗机构的货物单价，否则采购人有权要求供应商调整本项目合同单价。

10.验收标准

10.1 采购人按招标技术规格要求和国家有关质量标准进行现场签收，外观、说明书符合采购文件技术要求的，给予签收。供应商未按合同约定提供品牌、规格、型号、单价、质量复核要求的室间质评质控品，采购人不予签收。

10.2 验收时如发现所交付的产品有短缺、次品、损坏、或其它与需求不符情形者，采购人应做出详尽的现场记录，或由双方签署备忘录。采购人可要求供应商立即退货、换货、补货，由此产生的有关费用由供应商承担。未经采购人书面同意，供应商不得更换产品品牌、型号，否则采购人有权终止合同。

10.3 运输过程中因事故造成室间质评质控品短缺、损坏，供应商应及时安排换货，换货的相关费用由供应商承担。对不符合冷链转运要求的产品，采购人有权拒绝接收，供应商应对相应产品及时进行更换，不得影响采购人的临床应用。本规定的执行不免除供应商因产品质量产生的其他责任。

▲10.4 供应商在交货时，国内产品或合资厂生产的室间质评质控品必须具备出厂合格证，否则不予验收。

▲10.5 供应商在交货时，需提供该批次室间质评质控品的瓶间均匀性、稳定性等性能检测报告和原始记录，否则不予验收。室间质评质控品的均匀性与稳定性性能验证应参考 CNAS-GL003：2018《能力验证样品均匀性和稳定性评价指南》、CNAS-GL021:2018《医学领域定性检测能力验证实施指南》执行。

10.6 供应商在交货时，需提供该批次室间质评质控品生产厂家合法授权的厂家代理商出具的授权书，原件备查。

10.7 供应商保证提供的室间质评质控品不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，供应商

须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

10.8 供应商交货前应对室间质评质控品作出全面检查和对验收文件进行整理，并列出清单，作为采购人收货验收和使用的技术条件依据，检验的结果应随货物交采购人。供应商不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，必须负责补齐，否则视为未按合同约定交货。

10.9 采购人组织验收，供应商必须到场配合，验收合格后双方签署验收合格凭证。

10.10 供应商所提供室间质评质控品须符合国家有关标准。若所供室间质评质控品出现质量问题，采购人有权要求供应商在 3 个工作日整改，并发出书面警告通知，所供室间质评质控品再次出现质量问题，采购人有权终止合同。

10.11 其他未尽事宜应严格按照《关于印发广西壮族自治区政府采购项目履约验收管理办法的通知》[桂财采（2015）22 号]以及《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]规定执行。

11.包装和运输要求

▲11.1 批号与包装：按广西临床检验中心各室间质评专业要求提供连续性批号标识，内外标签要求防水、不易脱落和字迹清晰，且不得体现供应商的标识。内外标签格式和内容待中标后由广西临床检验中心另行通知。包装标签由供应商按照采购人要求进行制作，供应商不得在室间质评质控品标签和外包装上加印公司名称等采购人要求以外的任何信息，包装费用由供应商承担。

11.2 根据财办库（2020）123 号财政部办公厅、生态环境部办公厅、国家邮政局办公室《关于印发〈商品包装政府采购需求标准(试行)〉、〈快递包装政府采购需求标准(试行)〉的通知》规定，若响应产品使用塑料、纸质、木质等包装材料时应满足《商品包装政府采购需求标准（试行）》要求，若投标产品需要快递包装，快递封装材料应满足《快递包装政府采购需求标准（试行）》要求。

11.3 运输要求：需要冷冻、冷藏保管的室间质评质控品应保存在相关低温环境内运输。

12.保险

供应商负责办理运输和保险，将货物运抵交货地点。与运输、保险相关的费用由供应商承担。

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：广西壮族自治区人民医院室间质评质控品采购项目 项目编号：GXZC2024-G1-004852-JDZB 采购计划号：广西政采[2024]13209号
1.3.2	采购方式	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	否
1.7.2	分包	否
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	本项目不收取投标保证金。
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投标客户端制作并上传。
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	本项目不接受备份投标文件。
4.3	演示	否
4.4	样品	否
6.3.5	相同品牌推荐方式	<input checked="" type="checkbox"/> 采购人委托评审委员会确定 <input type="checkbox"/> 采购人确定
6.5.1	结果公告	采购代理机构在采购人依法确认中标人后 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	采购代理机构通过广西政府采购云平台或线下邮件发出中标通知书。中标通知书在推送之日起，视为中标人已收到，中标人自行承担未及时查收的后果。
6.5.3	中标结果通知书	采购代理机构通过广西政府采购云平台发出中标结果通知书，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，供应商可通过现场或邮寄方式递交书面质疑材料。供应商应于质疑有效期内将质疑函原件递交或邮寄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>采购代理机构向中标人收取代理服务费。本项目代理服务费按照《招标代理服务收费管理暂行办法》(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)的规定采用差额定率累进法下浮20%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成交金额为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)×0.8=2.96万元</p> <p>(2) 中标人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；采购代理机构也可以从中标人的投标保证金中扣除上述金额的代理服务费，余款按供应商所汇入投标保证金的账户原路退回，如无法原路返回，则按《代理服务费承诺书》列明的账户退回。</p> <p>开户银行：广西北部湾银行南宁市金湖支行 (银行地址：南宁市金湖路57号文德大厦1楼) 开户名称：广西机电设备招标有限公司 银行账号：1705012090027723(联行号313611017053) 财务联系人：吴茜(电话：0771-2821398)</p>

招标文件

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，并可以随时调取查询用的数据电文，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 采购方式：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，对小型企业

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，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。

1.5.4 供应商不得参加投标的情形

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。

1.6 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人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 未中标人的投标保证金在中标通知书发出后 5 个工作日内退还。中标人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） 中标人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投标客户端”（请自行前往广西政府采购云平台进行下载），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**。供应商在同一投标文件中对某项技术、商务要求提供有选择性的响应参数或方案等同于提交两个或以上不同的投标文件。

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：其中信用查询规则见“投标人须知前附表”，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）

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 评审委员会以招标文件、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人推荐资格；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人推荐资格，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综合评分排名第一的为第一中标候选人。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,按技术部分得分由高到低顺序排列,若综合评分、投标报价、技术部分均相同的,按商务部分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 确定中标人

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人。中标候选人并列的,由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定中标人;招标文件未规定的,采取随机抽取的方式确定。

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人的,应当依法另行确定中标人;否则应当重新开展采购活动。

6.5 结果公告

6.5.1 自中标人确定后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人发出中标通知书。中标通知书发出后,采购人改变中标结果,或者中标人放弃中标,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人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. 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，如果中标人的组织机构、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，中标人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人的名称和住所、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、中标人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 如中标人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 中标人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人，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 7 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，中标人应在签订合同后 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 采购人与中标人签订合同后，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，中标人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行验收。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人收取。签订合同前，中标人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

1. 评审方法

本项目采用综合评分法进行评审。

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审因素的量化指标评审得分最高的供应商为中标候选人的评审方法。

本项目评审的其他详细规定在第三章投标人须知中规定。

2. 资格审查标准（不满足任何一项审查内容要求，资格审查即为不合格）

审查因素	审查内容	说明
供应商应符合的基本要求	(1) 具有独立承担民事责任的能力	审查供应商为法人或者其他组织的，提供营业执照等证明文件（如营业执照或者事业单位法人证书或者执业许可证等），供应商为自然人的，提供身份证复印件。
	(2) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查 2023 年度财务状况报告（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。
	(3) 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查书面声明。须提供，格式见第六章投标文件格式“投标声明书”。
	(4) 有依法缴纳税收和社会保障金的良好记录	①审查投标截止时间前 6 个月内，供应商任意 1 个月依法缴纳税费证明复印件加盖供应商电子签章。 ②审查投标截止时间前 6 个月内，供应商任意 1 个月的社保缴费证明记录复印件加盖供应商电子签章。 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加盖供应商电子签章。 依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，须提供说明文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
	(5) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录	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”。
	(6) 具备法律、行政法规规定的其他要求	无。
采购政策	落实政府采购政策需满足的资格要求	无。
供应商应符合的特定资格要求	(1) 资质要求	须符合“招标公告”的要求。

3.符合性审查标准（不满足任何一项审查内容要求，符合性审查即为不合格）

审查因素	审查内容	说明
商务资信	法定代表人身份证明及授权委托书	授权代表参加投标时审查：法定代表人授权委托书及附件； 法定代表人直接参加投标时审查：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。
	串通投标	不属于供应商须知正文第 6.3.6 规定的串通投标情形，见第六章投标文件格式要求。
技术	实质性条款响应	招标文件实质性要求响应均无负偏离。
报价	有效报价	报价未超出采购预算金额，也未超出最高限价。
	漏项报价	未就所投项目进行报价或者存在漏项报价。
	投标报价唯一性	不存在有选择、有条件报价。
	过低报价合理性	供应商的报价不存在明显低于其他通过符合性审查供应商报价的情况，并可能影响产品质量或者不能诚信履约。如存在应提供书面说明，必要时提交相关证明材料。
	投标有效期	满足招标文件规定

4.评分标准

4.1 评分表

序号	类型	评分标准	分值权重	说明
1	投标报价分	以满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评审基准价，其价格分为满分。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=（评审基准价/投标报价）×投标报价分满分分值。	0-30	如有价格扣除时，投标报价分均按供应商实际投标报价进行价格扣除后的价格进行计算，最终中标金额=投标报价。价格扣除计算方法见后。
2	技术分	技术响应（主观分）： 投标产品对采购需求中“功能目标要求及技术指标”的下述六项指标完全响应无偏离得 30 分，每有一项经评审认定的技术指标负偏离或漏项的扣 5 分，最多扣 30 分。 ①检测项目；②规格；③有效期；④浓度范围；⑤基	0-30	

		质；⑥性能要求。		
3	技术分	<p>产品质量保证措施（主观分）：</p> <p>一档（4分）：投标产品使用符合国家标准的原料，生产过程中对原料、生产过程、成品等环节具有详细的质量控制程序。</p> <p>二档（8分）：在满足一档的基础上，投标产品生产严格执行室间质评质控品质量标准，并对其进行定期审核和更新，以保持其先进性和适应性。对生产的投标产品进行定期质量检查，以确保其质量和性能是否满足标准要求。</p> <p>三档（12分）：在满足二档的基础上，对不合格产品具有有效处理措施，并及时弥补采购人损失。投标产品的开瓶有效期和储存有效期优于采购需求标准。</p>	0-12	未提供措施不得分。
4	商务资信分	<p>业绩（客观分）：</p> <p>2021年至投标截止时间，供应商或制造商具有本标项室间质评质控品（室间质评物、能力验证物品）的销售业绩1项得1分，最高得4分。</p>	0-4	<p>提供投标产品的合同、或中标通知书，否则不得分。</p> <p>采购单位为质控品最终使用者非产品代理经销商，且同一采购单位多次业绩只按1项业绩计分。</p>
5	商务资信分	<p>制造商授权（客观分）：</p> <p>标项所含质控品种类1种的，1项授权得4分，最高得4分。</p> <p>标项所含质控品种类2种的，1项授权得2分，最高得4分。</p> <p>标项所含质控品种类3种的，1项授权得1.5分，最高得4分。</p> <p>标项所含质控品种类≥ 4种的，1项授权得1分，最高得4分。</p>	0-4	<p>（1）制造商直接投标，需提供说明函；</p> <p>（2）代理投标的，供应商提供本标项制造商出具的产品销售授权书或代理证书。</p>
6	商务资信分	<p>质量体系认证（客观分）</p> <p>（1）制造商通过 ISO13485 质量体系认证，得4分；</p> <p>（2）制造商通过 ISO9001 质量体系认证，得2分；</p> <p>最高得6分。</p>	0-6	提交有效的证书，否则不得分。
7	商务资信分	<p>配送、售后、应急服务方案（主观分）</p> <p>一档（4分）：服务方案基本满足采购需求，但缺乏保障措施或有缺漏项内容。</p> <p>二档（8分）：服务方案完全满足采购需求，服务方案对项目实施人员、配送车辆、售后保障、应急组织措施均有具体执行措施以保障项目完成。投标文件提供投标产品生产厂家的售后服务承诺书。</p> <p>三档（12分）：在满足三档的基础上，服务方案对项目执行目标明确，并能无条件同意采购人调整供货产品的规格、浓度、配送时间等针对性服务要求。</p>	0-12	未提供方案不得分。
8	政策性加分	<p>（1）节能产品分（1分）</p> <p>供应商投标产品属于节能产品政府采购品目清单范围内</p>	0-2	（1）供应商在投标文件中列

分	优先采购的，每有一项得 0.2 分，最多得 1 分。采购内容中的强制产品不加分。 (2) 环境标志产品分（1 分） 供应商投标产品属于环境标志产品政府采购品目清单范围内优先采购的，每有一项得 0.2 分，最多得 1 分。	明属于节能、环境标志产品的投标产品列表。 (2) 以通过中国政府采购网“节能产品查询”及“环境标志产品查询”结果与供应商所提供的投标产品列表进行比对作为评审依据。		
综合评分=技术及商务资信分+投标报价得分+政策性加分（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”）				
分项	技术分及商务资信分	投标报价得分	政策性加分	总分
分值	68	30	2	100

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	供应商所提供产品制造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	小微企业制造商承担的金额比例为 100%	价格扣除响应报价的 10%
	小微企业制造商承担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。		

4.2 偏离认定说明

供应商根据采购需求中技术参数为基准，填写响应表，对于响应表或证明材料与技术参数不符的，按如下规定：

(1) 实质性参数要求提交证明材料的，证明材料没有体现响应表中响应的内容的或未提供证明材料的，视为无效响应。非实质性参数要求提交证明材料的，证明材料没有体现响应表中响应的内容的或未提供证明材料的，视为负偏离。

(2) 响应表中响应的内容与证明材料不一致的，以证明材料为准作为评审依据。

(3) 同时出现以上两种情况的，按照（1）-（2）顺序认定。

(4) 响应表与采购需求中技术参数比较有漏项的，如为实质性参数漏项，视为未响应；如为非实

质性参数漏项，视为负偏离。

(5) 一项技术参数有多条小项要求的，必须全部响应。如只响应部分参数，视为漏项，按照(4)判定。评审时以每一条技术参数为评审依据。

(6) 对于区间涵盖值参数，例：电压“测量范围 3V-5V”，同时满足下限值更低及上限值更高才视为正偏离，例：响应为“测量范围 2V-6V”。如有一端负偏离，不管另一端如何，均视为负偏离，例：响应为“测量范围 4V-6V”。

(7) 对于区间任意值参数，例“ $5\text{mm} \leq \text{间距} \leq 10\text{mm}$ ”或“间距 $7.5 \pm 2.5\text{mm}$ ”，若间距响应值为 5mm-10mm 中任意区间值或任意一个数值（含本数）时为无偏离，例：“ $6\text{mm} \leq \text{间距} \leq 8\text{mm}$ ”、“ $8 \pm 2\text{mm}$ ”、“8mm”。超过区间范围视为负偏离，例：“ $3\text{mm} \leq \text{间距} \leq 12\text{mm}$ ”、“ $8 \pm 4\text{mm}$ ”、“3-12mm”、“3mm”。此类参数不存在正偏离。

(8) 对于单边任意参数的要求，例“长度 $\geq 50\text{cm}$ ”，若响应为 50 cm 及 50cm 以上的，一般视为无偏离；若响应小于 50cm，视为负偏离；此类参数不存在正偏离。

(9) 对于固定参数，响应与采购需求中技术参数一致，视为无偏离，其他均视为负偏离，此类参数无正偏离。

(10) 如采购需求中技术参数有特殊要求与上述说明不一致的，以评标委员会评审意见为准。

第五章 合同主要条款格式

采购单位（甲方） 广西壮族自治区人民医院

供 应 商（乙方） _____ 合同编号 _____

签订地点 南宁市青秀区 签订时间 2024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承诺，甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

1. 供货一览表

序号	产品名称	商标品牌	规格型号	生产厂家	数量单位	单价(元)	金额(元)
1							
人民币合计金额（含税）（大写）				元整（¥ _____）			

2. 合同合计金额包括货物价款，备件、专用工具、安装、调试、检验、技术培训及技术资料和包装、运输、搬卸、税金、售后服务、软件升级等全部费用。如公告规定、采购文件及投标文件对其另有规定的，从其规定。

3. 供货期限内：（1）如果国家及广西壮族自治区集中带量采购目录出现本合同所涉货物，则按国家和广西的集中带量采购要求执行，同时甲方停止采购本合同中所涉及的货物；（2）如果国家有新政策新标准出台，导致本合同中所涉及的货物标准被废止的，甲方可停止采购本合同中所涉及的货物。

第二条 质量保证

1. 乙方所提供的货物型号、技术规格、技术参数等应符合国家标准、行业标准、地方标准等标准、规范（上述标准、规范有出入的，以较严格为准），并与公告规定、采购文件及投标文件承诺的质量相一致，以确保使用过程的安全有效，如采购文件中明确对货物提出更高的技术要求的，乙方还应当确保符合采购文件提出的技术要求。

2. 乙方所提供的货物必须是全新、未使用的原装产品，且在正常安装、使用和保养条件下，其使用寿命期内各项指标均达到公告规定、采购文件或投标文件承诺的质量要求。

第三条 权利保证

1. 乙方应保证所提供货物在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权或其他权利。

2. 乙方应按公告规定、采购文件或投标文件承诺的时间向甲方提供使用货物的有关技术资料。

3. 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任何合同条文、规格、计划、图纸、样品或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，该保密义务为永久性，不因本合同的解除、撤销、无效、终止而免除。本合同供货期限内，乙方不得将甲方本次采购货物的预期值泄露给广西各临床实验

室、有关设备试剂生产厂商（含供应商）。

4. 乙方保证将要交付的货物的所有权完全属于乙方，且无任何抵押、质押、查封、留置等产权瑕疵。

第四条 包装和运输

1. 乙方提供的货物均应按照公告规定、采购文件或投标文件承诺的包装材料、包装标准、包装方式进行包装，每一包装单元内应附详细的装箱单和质量合格证。

2. 货物的运输方式：按公告规定、采购文件或投标文件承诺的要求执行。

3. 乙方负责货物运输及相关费用，货物运输合理损耗及计算方法：货物运输保险费已包含在合同总价中，乙方须确保货物安全无损地运抵安装地点。

第五条 交付和验收

1. 供货期限：自合同生效之日起一年，乙方应按服务承诺及甲方使用计划分批次供货。

2. 交货时间：一般配送，乙方接到甲方订单后 2 小时内予以响应，5 天内送货到甲方指定地点；紧急配送，以甲方科室实际要求为准；甲方要求隔夜送达的（甲方应在当天下午六点之前发出订单），乙方应保证在次日早上 8:30 分之前送达。乙方应不分节假日安排值班人员以满足甲方订
货需求。因逾期供货或拒绝供货累计超过 2 次，甲方有权终止合同。

3. 交货地点：广西壮族自治区人民医院，乙方负责送货上门及费用，送至甲方指定地点（确切的楼层及房间号）。

4. 甲方对乙方提交的货物依据采购文件上的技术规格要求和国家有关质量标准进行现场签收，外观、说明书符合采购文件技术要求的，给予签收，不合格的不予签收。该签收仅指外观、说明书符合采购文件技术要求而非认可货物验收合格。

5. 甲方如发现乙方所交付的货物有短装、次品、损坏、不符合冷链转运要求或其它不符合公告规定、采购文件、投标文件承诺、本合同规定之情形的，甲方有权拒绝接受并根据货物具体情形做出现场记录（或由甲乙双方签署备忘录），此现场记录（或备忘录）可用作证明货物应补充更换、存在损坏的有效证据。乙方应负责免费补充、更换货物，由此产生的时间延误与有关费用由乙方承担，验收期限相应顺延。

6. 乙方交货前应对拟提交的货物作出全面检查和对验收文件进行整理，并列出清单，作为甲方收货验收和使用的技术条件依据，检验的结果同样应随货物交甲方。同时，乙方应将所提供货物的装箱清单、用户手册、原厂保修卡、随机资料、工具、备品、备件、出厂合格证、瓶间均匀性及稳定性等性能检测报告及原始记录、生产厂家合法授权的厂家代理商出具的授权书等公告规定、采购文件、投标文件承诺、本合同规定需要与货物共同交付的材料一并交付给甲方。乙方不能完整交付货物及本款规定的单证和工具的，必须负责补齐，否则视为逾期交货，甲方可不予验收。

7. 乙方需负责货物的安装、调试，并培训甲方的使用操作人员，直到设备运行符合技术要求，甲方方可验收。

8. 甲方应当在到货并安装、调试完后一个月内进行验收，逾期不验收的，亦不免除乙方质量保证责任。甲方组织验收，乙方必须到场配合，验收合格后由甲乙双方签署货物验收单并加盖双方公章，甲乙双方各执一份。对技术复杂的货物，甲方可请国家认可的专业检测机构参与验收，费用

由乙方承担。

9. 若甲方委托第三方组织的验收项目，其验收时间以该项目验收方案确定的验收时间为准，验收结果以该项目验收报告结论为准。在验收过程中发现乙方有违约问题，可暂缓资金结算，待违约问题解决后，方可办理资金结算事宜，在此期间，甲方不承担逾期付款责任。

10. 甲方对验收有异议的，在验收后五个工作日内以书面形式向乙方提出，乙方应自收到甲方书面异议后三日内及时予以解决，乙方不予答复或未予以实质解决的，视为认可甲方异议及处置意见。

11. 其他未尽事宜应严格参照《关于印发广西壮族自治区政府采购项目履约验收管理办法的通知》[桂财采（2015）22号]以及《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]规定执行。

第六条 安装和培训

1. 甲方应提供必要安装条件（如场地、电源、水源等）。乙方应在到货之日起5个工作日内对货物进行安装、调试。

2. 乙方负责甲方有关人员的培训，具体培训时间由甲方予以确定。

第七条 售后服务、质保期

1. 乙方应按照国家有关法律法规和“三包”规定以及公告、采购文件投标文件和本合同所附的《服务承诺》，为甲方提供售后服务。

2. 货物质保期（有效期）：在标注的温度下至少 年，并应保证甲方使用的效期≥ 个月。

3. 乙方提供的服务承诺和售后服务及质保期责任等其它具体约定事项（见合同附件）。

第八条 付款方式

1. 当采购数量与实际使用数量不一致时，乙方应根据实际使用量供货，合同的最终结算金额按实际使用量乘以中标单价进行计算。

2. 供货期限内：（1）如果本合同所涉货物出现国家有政府定价、政府指导价的情形，甲方有权要求乙方调整对应货物合同单价；（2）乙方应保证向甲方提供等于或者优于广西地区其他公立医疗机构的货物单价，否则甲方有权要求乙方调整对应货物合同单价。

3. 如供货期限未满，甲方货款结算金额累计达到合同金额时，甲方可与乙方签订追加金额不超过合同金额10%的补充合同；如供货期限内再超出追加金额，合同自动终止，甲方将重新启动采购程序。

4. 付款方式：本项目无预付款，货款按月结算，乙方应于每月10日前，将上月供货清单汇总递交给甲方，由甲方根据供货清单核定该月的结算金额，结算清单由双方签字确认，当月结算金额=该月实际验收合格数量×货物单价。每次付款前，乙方应为甲方开具合法有效的足额增值税普通发票，乙方未开具合法有效的对应金额的发票的，甲方有权不支付相应款项。

第九条 履约保证金

本项目无履约保证金。

第十条 税费

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。

第十一条 质量保证及售后服务

1. 乙方应按采购文件规定的货物性能、技术要求、质量标准向甲方提供未经使用的全新产品。乙方提供货物的质量保证期按交货验收合格之日起计（期限见《采购需求》中的要求）。在保证期内因货物本身的质量问题发生故障，乙方应负责免费修理和更换零部件。对达不到技术要求者，根据实际情况，经双方协商，可按以下办法处理：

（1）更换：产品出现质量问题、经乙方 1 次维修仍不能达到合同约定的质量标准的，甲方有权要求乙方在 3 个工作日内更换，并由乙方承担所发生的全部费用。

（2）贬值处理：因乙方产品出现质量问题造成退换货产生的贬值由乙方自行承担。

（3）退货处理：产品出现严重质量问题（如主部件损坏、反应迟钝、无法满足需求、更换一次后仍出现质量问题）的，甲方有权退货，乙方应退还甲方支付的合同款，同时承担退货所发生的所有费用（运输、保险、检验、货款利息及银行手续费等），并视作乙方不能交付货物而须支付违约赔偿金给甲方，甲方还可依法追究乙方的违约责任，且甲方有权终止合同，由此造成的损失由乙方负责。

2. 如在使用过程中出现故障，乙方应在接到甲方通知后___小时内响应，___小时内解决故障，否则须在 5 个工作日内提供与原设备技术参数要求相同或高于原设备技术参数要求的备用产品，以保证甲方的正常工作。乙方在接到甲方通知后拒不响应或解决故障的，甲方有权聘请第三方进行维修，由此产生的费用由乙方承担。

3. 在质保期内，乙方应对货物出现的质量及安全问题负责处理解决并承担一切费用。如有产品质量争议，则按照国家相关法律法规及行业标准、地方标准等标准、规范解决（上述标准、规范有出入的，以较严格为准），如采购文件中明确对货物提出更高的技术要求的，乙方还应当确保符合采购文件提出的技术要求。

4. 上述的货物因人为因素出现的故障不在免费保修范围内。超过质保期的机器设备，终生维修，维修时只收取部件成本费。

第十二条 货物包装、发运及运输

1. 乙方应在货物发运前对其进行满足运输距离、防潮、防震、防锈和防破损装卸等要求包装，以保证货物安全运达甲方指定地点。

2. 使用说明书、质量检验证明书、随配附件和工具以及清单一并附于货物内。

3. 乙方在货物发运手续办理完毕后二十四小时内或货到甲方四十八小时前通知甲方，以准备接货。

4. 货物在交付甲方签收前发生的风险均由乙方负责。

5. 货物在规定的交付期限内由乙方送达甲方指定的地点。

第十三条 违约责任

1. 乙方所提供的货物规格、技术标准、材料、品牌等不符合采购文件、投标文件、国家质量标准、行业质量标准的，应在15个工作日内更换，换货期间计入乙方交货时间，如因换货导致逾期交货的，乙方应承担相应违约责任。乙方拒绝更换或更换货物后仍不符合本合同约定的，该货物的价款不计入结算金额（或从合同合计金额中扣除），且乙方应按合同合计金额的30%向甲方支付违约金；乙方所提供的货物仅存在不影响使用的质量瑕疵且特殊情况下甲方同意接收的，乙方应向甲方支付违约货款额5%的违约金。

2. 乙方提供的货物如侵犯了第三方合法权益（包括但不限于知识产权、所有权、用益物权、担保物权等）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。在处理纠纷或诉讼的过程中，乙方应为甲方取得继续使用该货物的权利，或者将该货物替换或修改，以便使用该货物不再侵权。如果乙方不能合理地完成这些补救措施，并且甲方必须停止使用侵权的货物，甲方有权解除合同，要求乙方需退还甲方已付价款，并有权要求乙方按合同合计金额的30%支付违约金。

3. 因包装、运输引起的货物损坏，甲方有权选择不予接收或按质量不合格要求乙方承担相应违约责任。

4. 甲方无故延期接收货物的，需补偿乙方因此增加的直接成本。乙方逾期交货的，每天向甲方偿付违约货款额0.4%的违约金，超过30天甲方有权解除合同；甲方延期付货款的，每天向乙方偿付延期货款额0.1%滞纳金，但滞纳金累计不得超过延期货款额5%。乙方逾期交付货物核心部件导致货物无法使用的，乙方须赔偿甲方所受到的全部损失（包括但不限于：替代物购置及安装费用等）并按本合同合计金额的30%支付违约金。

5. 乙方未按本合同和投标文件中规定的服务承诺提供售后服务的，每出现一次，乙方应按本合同合计金额的5%向甲方支付违约金，同时甲方有权根据本合同第十一条第2项的约定自行交由第三方提供售后服务，乙方每次除向甲方支付违约金外，还需承担甲方为此支出的配件费、工时费等一系列售后服务相关费用。

6. 乙方提供的货物在质量保证期内，因设计、工艺或材料的缺陷和其它质量原因造成甲方人员（含经允许进入甲方场地的第三人）、该货物之外的其他物品受到伤害（损坏）的，由乙方负责承担由此产生的一切赔偿责任。赔偿款从履约保证金中扣除，履约保证金不足以支付的，由乙方另行支付。

7. 乙方交付的货物应接受国家、省、市有关行业主管部门的抽查或检验。在抽查或检验过程中，如由于乙方交付货物的证照、标识、质量等问题而导致甲方受到罚款等行政处罚的，甲方有权要求乙方赔偿因此支出的罚款等损失并承担相应的违约责任。

8. 未经甲方书面许可，乙方擅自将本合同项下义务交由第三方完成的，视为乙方根本违约，甲方有权解除本合同。

9. 乙方未按约提供合法有效的足额发票的，除须向甲方补开发票外，还须向甲方支付相当于不符合合同约定的发票票面金额30%的违约金，且甲方有权解除合同，要求乙方退还已付款项。

10. 乙方违反第三条第3款约定的，应向甲方一次性支付合同合计金额30%的违约金。

11. 乙方的其它违约行为，按违约货款额5%收取违约金。

12. 甲方解除合同的，除有权要求乙方按相应违约条款承担违约责任外，还有权要求乙方按本

合同合计金额的 30%支付违约金。

13. 任何一方存在任何违约行为的，除按合同约定承担违约责任外，还应赔偿守约方的一切经济损失（包括但不限于向第三方支付赔偿金、补偿金、违约金等，为实现债权而支付的律师费、公证费、诉讼费、保全费、公告费、鉴定费、诉讼财产保全责任险保险费等一切费用）。

第十四条 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。

第十五条 合同争议解决

1. 因货物质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构按照国家标准对货物质量进行鉴定。货物符合国家标准的，鉴定费由甲方承担；货物不符合国家标准的，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，可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。

第十六条 合同生效及其它

1. 合同履行地点为：广西壮族自治区人民医院；合同履行的方式：按照本合同约定。

2. 本合同经双方法定代表人或委托代理人签字并加盖双方单位公章后生效。

3. 合同执行中涉及采购内容修改或补充的，按政府采购相关规定要求签订书面补充协议，并作为主合同不可分割的一部分。

4. 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. 本合同一经签订，甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。

2. 未经甲方书面同意，乙方不得擅自转让、分包（无进口资格的乙方委托进口货物除外）其应履行的合同义务。

第十八条 签订本合同依据

1. 本合同；

2. 中标（成交）通知书；

3. 乙方提供的投标（响应）文件；

4. 采购文件。

上述合同文件互相补充和解释。如果合同文件之间存在矛盾或者不一致之处，以上述文件的排列顺序在先者为准。

第十九条 通知

双方确认本合同落款通讯地址作为文书送达地址，该通讯地址适用于包括双方合同履行过程中的各类通知、协议等文件以及就合同发生争议进入诉讼、仲裁程序阶段法律文书的送达。通讯地址需要变更时应当提前 15 个工作日书面通知对方。因提供或者确认的通讯地址不准确、通讯地址变更后未及时依程序告知对方或受送达方拒绝签收等原因，导致文书未能被实际接收的，邮寄送达的，以文书退回之日视为送达之日，电子邮件、传真送达的，一经发送，即视为送达。

第二十条 本合同一式四份，具有同等法律效力。甲方二份，乙方二份。

（以下为签章页，无正文）

甲方（章）广西壮族自治区人民医院	乙方（章）
单位地址：南宁市青秀区桃源路 6 号	单位地址：
法定代表人：	法定代表人（负责人或自然人）：
委托代理人：	委托代理人
电话：0771-5722430	电话（手机）：
开户银行：中国民生银行股份有限公司南宁金湖支行	开户银行：
账号：6313 33260	账号：
统一社会信用代码：12450000498500618J	统一社会信用代码：
邮政编码：530021	邮政编码：

履约验收方案

1. 履约验收工作参加人员

1.1 履约验收主体单位

采购人（如委托第三方机构签订，应注明收费方式）

1.2 履约验收参加人员

采购人代表、委托机构代表、中标供应商代表及采购人邀请的其他人员

2. 履约验收时间

20XX年XX月XX日

3. 履约验收地点

XX市XX区XX路XX号

4. 履约验收方式

采购人自行验收

5. 履约验收程序

5.1 成立验收小组

5.2 量化验收标准

5.3 组织验收

5.4 出具验收报告

5.5 验收结果公告

5.6 验收资料归档

采购合同项目完成验收后，采购人整理好验收原始记录、验收书等资料后妥善保管，不得变造、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。

6. 履约验收内容

6.1 商务验收内容

对采购标的交付的情况、财务和服务要求，包括交付（实施）的时间（期限）和地点（范围），付款条件（进度和方式），包装和运输，售后服务，保险等进行验收。

6.2 技术验收内容

对采购标的的功能和质量要求，包括性能、材料、结构、外观、安全，或者服务内容和标准等进行验收。

7. 履约验收标准

验收标准：

(1) 中标（成交）供应商应提供完备的技术资料、装箱单和合格证等，并派遣专业人员进行现场安装调试。验收合格条件如下：

货物技术参数与投标文件中响应表或证明材料一致，性能或指标达到规定的标准。否则，以实际货物技术参数与投标文件响应表参数或证明材料比较，按如下情况处理：

- ① 供应商投标文件响应表或证明材料中满足或优于的技术参数，在验收时实际不满足技术参数要求的，视为供应商违约，采购人有权解除合同拒收货物，并追究供应商责任，同时报财政部门备案。
- ② 供应商投标文件响应表或证明材料中优于的技术参数，在验收时实际仅满足并未优于技术参数要求的，视为供应商违约，采购人有权终止合同拒收货物，并追究供应商责任，同时报财政部门备案。
- ③ 供应商投标文件响应表或证明材料中不满足的技术参数，在验收时实际满足技术参数的要求，以满足技术参数的要求验收。
- ④ 供应商投标文件响应表或证明材料中满足的技术参数，在验收时实际优于技术参数的要求，以满足技术参数的要求验收。
- ⑤ 供应商投标文件响应表或证明材料中优于的技术参数，在验收时实际也优于技术参数的要求，但没有达到响应表或证明材料中优于的程度，由采购人与供应商协商按是否满足要求验收。
- ⑥ 实际货物与响应货物型号不一致的，验收时不论实际是优于还是满足技术参数的要求，采购人均有权解除合同拒收货物。如影响货物的使用、质量、档次及采购人需求的，还可视为供应商违约，追究供应商责任，同时报财政部门备案。

(1) 技术资料、装箱单、合格证等资料齐全。

(2) 在测试或试运行期间所出现的问题得到解决，并运行或工作正常。

(3) 在规定时间内完成交货及验收，并经采购人确认。

(4) 货物在安装调试并试运行符合要求后，才作为最终验收。

(5) 中标供应商提供的货物未达到招标文件规定要求，且对采购人造成损失的，由中标供应商承担一切责任，并赔偿所造成的损失。

(6) 采购人需要制造商对中标供应商交付的产品（包括质量、参数等）进行确认的，制造商应予以配合并出具书面意见，相关配合事项由中标供应商与制造商协调。

(7) 产品包装材料归采购人所有。

(8) 政府采购合同约定的其他要求及投标文件响应的其他标准。

8. 履约验收其他事项

8.1 按照《关于印发广西壮族自治区政府采购项目履约验收管理办法的通知》[桂财采（2015）22号]以及《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]规定执行。其他未尽事宜双方协商处理。

8.2 因货物质量问题发生争议的，应邀请国家认定的质量检测机构按照国家标准对货物质量进行验收。货物符合国家标准的，鉴定费由采购人承担；货物不符合国家标准的，鉴定费由供应商承担。

8.3 验收时，采购人可要求供应商提供产品技术资料，技术支持资料的形式为：

- (1) 制造商出具的产品说明书或技术白皮书或检测报告。

(2) 国家认定的第三方认证（检测）机构出具认证证书（检测报告）。

注：除以上形式之外，不接受提交其他形式的证明材料。供应商如不提供，采购人可视为验收不合格。

8.4 验收时，采购人可视供货情况要求供应商提供制造商出具的产品销售授权书或代理证书。供应商如不提供，采购人可视为验收不合格。

广西壮族自治区政府采购项目合同验收书

根据政府采购项目（采购合同编号：GXZC20XX-XX-XXXXX-JDZB）的约定，我单位对（XXXX采购项目）政府采购项目中标（或成交）供应商 XX 公司（填写供应商名称）提供的货物（或工程、服务）进行了验收，验收情况如下：

验收方式：		<input type="checkbox"/> 自行验收 <input type="checkbox"/> 委托验收		
序号	名称	货物型号规格、标准及配置等（或服务内容、标准）	数量	金额
1				¥0.00 元
合计				¥0.00 元
合计大写金额：人民币元整				
实际供货日期	20 年 月 日		合同交货验收日期	20 年 月 日
验收具体内容	验收过程材料详见验收书附件《验收书附表——商务（服务）验收》以及《验收书附表——技术验收、安全验收》。			
验收小组意见	验收结论性意见：同意（不同意）通过项目验收			
	有异议的意见和说明理由： <div style="text-align: right;">签字：</div>			
验收小组成员签字：				
监督人员或其他相关人员签字： 或受邀机构的意见（盖章）：				
中标或者中标供应商负责人签字或盖章： 受托机构的意见（盖章）： 联系电话： 年 月 日 联系电话： 年 月 日				
采购人签字或盖章： 联系电话： 年 月 日				

备注：本报告单一式4份（采购单位1份、供应商1份、采购监督部门备案1份、采购代理机构1份）

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、择优地确定中标人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。如未按时缴纳, 贵方可不退还我方提交的投标保证金, 并从中扣除代理服务费。

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开标时间为止不足 1 年的供应商，只需提交开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. 落实政府采购政策需满足的资格要求（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）

7. 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）

7.1 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

7.2 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

8. 投标保证金缴纳证明。（如招标文件有要求时提供）

以转账、电汇形式缴纳的，提供转账、电汇凭证扫描件或复印件（网银可提供截图）加盖供应商电子签章；

以其他非现金形式缴纳的，提供原件扫描件或复印件加盖供应商电子签章。

9. 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

(投标文件应包含但不限于以下内容，请按以下顺序编制投标文件并标注页码，响应内容格式可参照格式自行编写)

1. 授权委托书
2. 技术需求偏离表
3. 商务条款偏离表
4. 产品技术参数
5. 产品配置（或装箱）清单
6. 制造商售后服务承诺
7. 供应商售后服务承诺
8. 产品质量保证材料

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》技术要求的响应表

序号	招标文件要求 (注明条款号)	投标文件响应内容	偏离说明	技术指标证明材料所在页码 (页面标注指标所在位置)
1	检测项目：……			
2	规格：……			
3	有效期：……			
4	浓度范围：……			
5	基质：……			
6	性能要求			检测报告页码 原始记录模式 页码
……	……	……	……	

注：（1）本表应对招标文件第二章《采购需求》中所列技术要求进行响应，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）第二章《采购需求》中的总体要求无需响应。

（3）偏离认定说明详见评审方法及标准。

（4）技术指标要求提交证明材料的详见第二章《采购需求》。

（5）本表可扩展。

供应商名称(电子签章)：_____ 日期：_____

3. 对本项目第二章《采购需求》“商务要求”的响应表

序号	招标文件的商务要求	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》中所列商务要求进行响应，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）第二章《采购需求》中的总体要求无需响应。

（3）偏离认定说明详见评审方法及标准。

（4）本表可扩展。

供应商名称(电子签章)：_____ 日期：_____

4.投标产品技术参数（供应商可按厂家格式提供或产品说明书）

5. 投标产品配置（或装箱）清单（供应商可按厂家格式提供）

序号	货物或产品名称	品牌或制造商	规格型号	单位及数量	性能及指标	产地

供应商名称(电子签章): _____ 日期: _____

6.制造商售后服务承诺（供应商自行编写）

6.1 制造商售后服务承诺书

6.2 制造商授权书或产品销售授权书或代理证书

7.供应商售后服务承诺（供应商自行编写）

7.1 供应商售后服务承诺书

7.2 配送、售后、应急服务方案

7.3 质量保证期过后的优惠条件（如有）

供应商承诺给予采购人的各种优惠条件，包括货物或产品的售后服务、备品备件、专用耗材等方面的优惠条件。

常用的、容易损坏的备品备件及易损件的优惠价格清单

序号	备品备件、专用耗材名称	适用于何种投标货物（产品）名称及规格型号	优惠内容	优惠单价
1				
2				
3				

供应商名称(电子签章): _____ 日期: _____

8. 投标产品的质量证明材料

8.1 产品质量保证措施

8.2 投标产品有效的国家/省级药品监督管理局审批通过的医疗器械注册证/备案证/如非医疗产品的标签。

8.3 产品出厂标准、质量检测报告。

9. 近年供应商类似成功案例的业绩证明（请按标项所含产品单独列表）。

序号	质控品最终使用者名称	质控品名称	品牌	型号规格	单价（元）	合同签订日期	证明材料所在页码

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

10. 符合政府采购政策加分条件证明材料。

10.1 列入节能产品政府采购品目清单及环境标志产品政府采购品目清单的货物清单。（如有，须提供）

投标产品中如有列入节能产品政府采购品目清单及环境标志产品政府采购品目清单的货物，应按下表提供清单。

节能产品及环境标志产品清单

序号	类别	品目	品牌	规格型号	生产者（制造商）	证书编号及证书到期日期	备注
1							
2							
.....							

注：类别填写节能或环境标志，品目填写编号及产品名称如 A02010104 台式计算机。

10.2 中小企业声明函

中小企业声明函（货物）

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，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。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）

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	$500 \leq Y < 20000$	$50 \leq Y < 500$	$Y < 50$
	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
工业	营业收入 (Y)	万元	$2000 \leq Y < 40000$	$300 \leq Y < 2000$	$Y < 300$
	从业人员 (X)	人	$300 \leq X < 1000$	$20 \leq X < 300$	$X < 20$
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	$8000 \leq Z < 40000$	$100 \leq Z < 8000$	$Y < 100$
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。

10.3 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）

10.4 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_____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:

11. 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

12.代理服务费承诺书

致：广西机电设备招标有限公司

我单位参加了贵方组织的招标项目编号为（_____）的投标，并递交了投标保证金（¥_____），在此我方说明如下：

1. 我方承诺，若我单位中标，保证在领取中标通知书之前，按本项目招标文件的规定标准向贵单位支付代理服务费。如我单位未按规定缴纳代理服务费，贵方可不退还我单位提交的投标保证金，并从中扣除代理服务费，余款按下列账户退回。

我公司选择第__种方式缴纳代理服务费。

第一种方式：一次性足额缴纳代理服务费。

第二种方式：从投标保证金中抵扣代理服务费，不足部分补交。

2. 如我单位投标保证金无法原路返回，请按下表账户信息无息退还。

收款户名	
账 号	
开户银行	
银行行号	

3. 如果我单位未遵守有关招标文件关于投标保证金的规定，贵方可以没收我单位投标保证金。

4. 我单位选择第__种方式作为代理服务费开票类型：

第一种方式：开具收据。

第二种方式：开具增值税普通发票。开票信息如下：1.公司名称_____；2.纳税人识别号_____；

第三种方式：开具增值税专用发票，开票信息如下：1.公司名称_____；2.纳税人识别号_____；3.税局登记地址_____；4.税局登记电话_____；5.开户银行_____；6.银行账户_____。

供应商名称(电子签章): _____

供应商地址: _____

日期: ____年__月__日

说明:

(1) 为保障资金安全，上述账户不能为私人账户。

(2) 如因未按要求缴纳投标保证金，导致投标保证金无法退还或丢失等可能产生的一切后果由供应商自行负责。如需要，采购代理机构将按上述所填信息办理代理服务费发票事宜。如所填信息有误导致开票信息错误等可能产生的一切后果由供应商自行负责。

(3) 如供应商未及时收到退回款项，请与广西机电设备招标有限公司财务部联系。广西机电设备招标有限公司财务部联系方式：联系人：吴茜；电话：0771-2821398；传真：0771-2843545。

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

第三部分 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) 本投标有效期自投标截止之日起 90 天。

(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

金额单位：人民币（元）

序号	产品名称	商标品牌	型号参数	制造商	数量	单位	单价（元）	总价（元）	制造商是否小微企业	质保期（有效期）
1										
2										
...									

注：1.本表如与广西政府采购云平台不一致的，以广西政府采购云平台为准。

2. 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）判断制造商是否为中小企业。

供应商名称（电子签章）： _____

日期： ____年__月__日

3. 过低报价合理性的说明。（如有）

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报价的，供应商将被要求以书面方式提供说明。为避免在评审现场因未能及时提供说明而导致被评审委员会作为无效投标，供应商自行决定是否直接在此处进行陈述。格式自拟。（具体要求详见第四章评审方法及标准“过低报价合理性的审查”）