

检验、病理外送检测项目服务合同

采购项目编号：BSZC2024-C3-990658-HHGC

采购人：百色市人民医院

成交供应商：广西医大睿谷医学检验有限公司

签订合同地点：百色市人民医院

签订合同时间：2025年1月13日

目 录

一、合同书.....	1
二、百色市人民医院廉洁购销协议书.....	6
三、磋商报价表.....	7
四、采购需求.....	10
五、商务技术条款偏离表.....	30
六、服务承诺.....	61
七、产品资质证件以及供应商资料.....	84
八、成交通知书.....	104



检验、病理外送检测项目服务

一、合同书

采购计划号： BSZC[2024]1636号 合同编号： 12N49943914220243202
采购人（甲方）： 百色市人民医院
供应商（乙方）： 广西医大睿谷医学检验有限公司
项目名称： 检验、病理外送检测项目服务 项目编号： BSZC2024-C3-990658-HHGC
签订地点： 百色市人民医院 签订时间： 2025年1月13日
本合同为中小企业预留合同： 否。

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，按照磋商文件规定条款和乙方响应文件及其承诺，甲乙双方签订本合同。

第一条 合同标的

1、项目一览表

序号	服务名称	折扣率（%）	备注
1	检验、病理外送检测项目服务	25	

服务期限：自签订合同之日起服务年限为1年整

2、合同合计金额包括但不限于满足本次竞标全部采购需求所应提供的服务，以及伴随的货物和工程（如有）的价格；包含响应服务、货物、工程的成本、运输（含保险）、安装（如有）、调试、检验、技术服务、培训、税费等所有费用。如磋商文件对其另有规定的，从其规定。

第二条 质量保证

乙方所提供的服务及服务内容必须与响应文件承诺相一致，具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。

第三条 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、规格、计划、图纸、样品或者资料提供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，不因本合同履行终止、解除或者无效而解除。

第四条 交付和验收

1、服务期限：自签订合同之日起服务年限为1年整，服务地点：采购人百色市人民医院指定地点。

2、乙方应按响应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、乙方提供不符合响应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十五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》，由此项目使用科室负责人、归口部门负责人、审计部门负责人、分管项目使用科室院领导、此项目技术需求的技术人员共5人组成验收小组（组长由院领导担任），对双方合同、响应文件进行逐项逐条验收，并出具纸质验收报告书。

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响应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验收合格后，方可办理相应合同付款。

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。

第五条 售后服务及培训

1、乙方应按照国家有关法律法规和本合同所附的《售后服务承诺》要求为甲方提供相应的售后服务。

2、甲方应提供必要测试条件（如场地、电源、水源等）。

3、乙方负责甲方有关人员的培训。培训时间、地点：采购人百色市人民医院指定时间、地点。

第六条 付款方式

甲乙双方同意本合同金额的支付按以下第2项约定执行：

1、一次性支付

2、分期支付

(1) 费用结算：结算价格=收费标准*成交供应商折扣系数*实际检测数量（人次），但费用总金额不超过该项目预算金额。

(2) 结算周期为月结：每月5日前，成交供应商给采购人提供业务电子清单，清单内

容含时间、患者姓名、项目、医生姓名、数量及金额等；采购人应在收到电子清单 5 个工作日内核对无误后予以书面确认（由采购人相关人员签字或盖财务章或公章确认），采购人逾期未予以确认又未书面提出清单有误的，视为同意按成交供应商提供的清单进行结算。成交供应商按清单确定的金额向采购人提供合格等额的发票，采购人收到发票后 30 个工作日内将成交供应商检测服务费用汇入成交供应商指定账户，如汇款截止日为节假日，可顺延至下一个工作日。

（3）检测项目的收费标准：自治区医保局及相关主管部门的最新文件和调整通知包括但不限于：《自治区医保局 自治区人力资源社会保障厅 自治区卫生健康委关于明确基本医疗保险、工伤保险定点医疗机构委托第三方医学检测相关问题的通知》（桂医保发（2020）60 号）、广西医疗服务项目价格（2021 年版）桂医保规（2021）5 号，广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于广西新增医疗服务项目价格（第二批）的通知（桂价医（2016）98 号），《广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于新增医疗服务项目价格（第五批）的通知》（桂价医（2017）38 号），自治区医保局关于公布部分新增医疗服务项目的通知桂医保函（2023）185 号及合同履行过程中发布的新文件和调整通知。

第七条 履约保证金

履约保证金金额：无。

履约保证金递交方式：支票、汇票、本票或者金融、担保机构出具的保函等非现金方式（参照磋商保证金）。

履约保证金退付方式、时间及条件：无。

签订合同后，如成交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。

第八条 税费

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担，合同另有约定的除外。

第九条 违约责任

1、除不可抗力原因外，乙方没有按照合同规定的时间提供服务的，甲方可要求乙方支付违约金。每推迟一天按合同金额的 3% 支付违约金，该违约金累计不超过合同金额的 5%。

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

3、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。

4、甲方延期付款的，每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。

5、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。

6、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內解决，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。

7、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。

第十一条 合同争议解决

1、因服务质量问题发生争议的，应邀请国家认可的质量检测机构进行鉴定。服务符合标准的，鉴定费由甲方承担；服务不符合标准的，鉴定费由乙方承担。

2、因履行本合同引起的或者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，可向甲方所在地有管辖权的人民法院提起诉讼。

3、诉讼期间，本合同继续履行。

第十二条 合同生效及其他

1、合同经双方法定代表人或者授权代表签字并加盖单位公章后生效（委托代理人签字的需后附授权委托书，格式自拟）。

2、合同执行中涉及采购资金和采购内容修改或者补充的，须经财政部门审批，并签订书面补充协议报财政部门备案，方可作为主合同不可分割的一部分。

3、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。

第十三条 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、中止或者终止。

2、乙方不得擅自转让其应履行的合同义务。

第十四条 签订本合同依据

- 1、成交通知书；
- 2、响应报价表；
- 3、商务要求偏离表和技术要求偏离表；
- 4、服务方案；
- 5、响应文件中的其他相关文件。
- 6、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。

第十五条 本合同一式 肆 份，均具有同等法律效力，发包人执 贰 份，承包人执 壹 份，采购代理机构执 壹 份。

本合同自签订之日起 2 个工作日内，甲方应当将采购合同在广西壮族自治区财政厅指定的媒体上公告。

甲方：（章）百色市人民医院 2025年1月13日	乙方：（章）广西医大睿谷医学检验有限公司 2025年1月13日
单位地址：百色市右江区城乡路8号	单位地址：南宁市青秀区双拥路22号广西医科大学医学科学实验中心楼101、102室
法定代表人：	法定代表人：
委托代理人：周昌静	委托代理人：
电话：0776-2851300	电话：0771-5883058
开户银行：12451000499439142Y	开户银行：中国银行南宁市医科大支行
账号：20-606101040000337	账号：619771645799
邮政编码：533000	邮政编码：530000

二、百色市人民医院廉洁购销协议书

(本协议适用于医院购销货物、服务、工程、药品、医用耗材(含试剂)等协议)

甲方：百色市人民医院

乙方：广西医大睿谷医学检验有限公司

经双方协议，甲方向乙方购买检验、病理外送检测项目服务，拟定价格为折扣率 25%（以最后验收结算为准）。为了防止腐败现象发生，签订本协议：

一、甲方及其工作人员要做到：

- (一) 不得向乙方索要赞助费和回扣费。
- (二) 不得接受乙方馈赠的礼金、有价证券和贵重礼品。
- (三) 不得向乙方索要或接受通讯工具、交通工具、家电及高档商品。
- (四) 不得在乙方报销任何应由甲方单位或个人支付的一切费用。
- (五) 不得参加由乙方提供的可能影响公正执行公务的宴请和高消费的娱乐活动。
- (六) 不得要求或接受乙方为其住房装修、婚丧嫁娶、家属和子女的工作安排，以及出国出境提供方便。
- (七) 不得以考察、参观等名义参加乙方安排的国内外旅游活动。
- (八) 不得向乙方介绍家属或亲友从事与甲方经营和工程有关的经销、分包等活动。

二、乙方及其工作人员要做到：

- (一) 不得为获取某些不正当利益而向甲方工作人员及其家属、子女赠送礼金、有价证券和贵重物品。
- (二) 不得为谋取私利擅自与甲方工作人员就某商品、材料、工程项目的供应、建设问题进行私下商谈或达成默契。
- (三) 不得为甲方单位和个人购置或提供通讯工具、交通工具、家电、旅游、高消费娱乐活动。

三、乙方工作人员发现甲方及其工作人员违反上述协议，要主动向甲方单位领导或甲方上级单位举报。甲方不得以任何借口对乙方进行报复。

四、甲方发现乙方违反本协议或采用不正当手段贿赂甲方工作人员，应向乙方上级领导或有关部门举报，由此给甲方造成的损失由乙方承担。

五、本协议是医院与货物、服务、工程、药品、医用耗材(含试剂)等供应商或工程施工方签订的合同附件。双方法人或其代表签名生效。

六、本协议一式叁份，甲方持贰份，乙方持壹份。

甲方代表签章：周静

联系电话：0757-20044435

乙方代表签章：马斌

联系电话：18577100407

签约日期：2025年1月13日

三、磋商报价表

二、响应报价表

项目名称：检验、病理外送检测项目服务

项目编号：BSZC2024-C3-990658-HHGC

序号	服务名称	折扣率 (%)	备注
1	检验、病理外送检测项目服务	25%	/
服务期限：自签订合同之日起服务年限为 1 年整。			

注：

1. 供应商的报价表必须加盖供应商公章并由法定代表人或者委托代理人签字，**否则其响应文件按无效响应处理。**
2. 报价一经涂改，应在涂改处加盖供应商公章或者由法定代表人或者委托代理人签字或者盖章，**否则其响应文件按无效响应处理。**
3. 如有多分标，分别列明各分标的报价表，**否则其响应文件按无效响应处理。**

法定代表人或者委托代理人签字：
供应商名称（电子签章）： 大春谷医学检验有限公司
日期：2024年 12 月 23 日

我司针对问题做出以下响应。1.项目实施方案暂无进一步优化，如院方在项目开展过程中有其他要求，我司可根据院方要求来优化方案；2.合同条款无异议，不需要进一步修改。



投标报价明细表

投标人全称(公章): 广西医大睿谷医学检验有限公司

项目编号及分标: 检验、病理与遗传(项目编号:BSZC2024-C3-990658-HHGC)

供品品名	报价(折扣率, %)	备注
广西医大睿谷医学检验有限公司	25	无



四、采购需求

采购项目技术规格、参数及要求

说明:

1. 为落实政府采购政策需满足的要求:

(1) 根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库〔2020〕46号)、《关于进一步加大政府采购支持中小企业力度的通知》财库〔2022〕19号、《广西壮族自治区财政厅关于进一步发挥政府采购政策功能促进企业发展的通知》(桂财采〔2022〕30号), 本项目全部由符合政策要求的小型或者微型企业执行, 供应商最后报价给予20%的扣除。

(2) 按照《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)的规定, 监狱企业视同小型、微型企业, 享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。监狱企业参加政府采购活动时, 应当提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件。不重复享受政策。

(3) 按照《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, 残疾人福利性单位视同小型、微型企业, 享受预留份额、评审中价格扣除等促进中小企业发展的政府采购政策。残疾人福利性单位参加政府采购活动时, 应当提供该通知规定的《残疾人福利性单位声明函》, 并对声明的真实性负责。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的, 不重复享受政策。

2. “实质性要求”是指采购需求中带“▲”的条款或者不能负偏离的条款或者已经指明不满足按响应文件作无效处理的条款。

3. 服务项目中伴随货物的, 采购需求中出现的品牌、型号或者生产供应商仅起参考作用, 不属于指定品牌、型号或者生产供应商的情形。供应商可参照或者选用其他相当的品牌、型号或者生产供应商替代。

4. 供应商应根据自身实际情况如实响应竞争性磋商文件, 不得仅将竞争性磋商文件内容简单复制粘贴作为响应, 还应当提供相关证明材料, 否则将作无效响应处理(定制采购项目不适用本条款)。对于重要技术条款或技术参数应当在响应文件中提供技术支持资料, 技术支持资料以竞争性磋商文件中规定的形式为准, 否则将视为无效技术支持资料。

5. 供应商必须自行为其响应产品侵犯他人的知识产权或者专利成果的行为承担相应法律责任。

一、本项目需实现的功能或者目标, 以及政府采购政策的应用		
序号	采购需求要点	具体要求
1	需实现的功能或者目标	满足采购文件采购需求及采购合同约定需求, 经验收达到合格标准。
2	政府采购政策的应用	详见第四章“评审程序及评定成交的标准/政府采购政策应用说明”。
二、本项目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		
本项目如有国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范的, 应执行相应的标准、规范。		

如具体采购需求与标准、规范不一致的，高于标准、规范的按具体采购需求执行，低于标准、规范的按标准、规范执行。

三、本项目服务要求

核心产品	本项目为服务项目，无核心产品定义。
总体要求	<p>1. 本项目技术服务要求中如需提供技术支持资料可以为以下形式之一：</p> <p>(1) 生产厂家的宣传彩页或官网截图或技术白皮书（提供复印件加盖供应商公章）。</p> <p>(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）或国际机构第三方认证报告（提供复印件加盖供应商公章）。</p> <p>(3) 其他：<u>供应商满足该项要求的详细技术说明，如具体服务措施、服务技术方案、业绩或验收证明等。</u></p> <p>注：除以上三种形式之外，提交其他证明材料视为未提供证明材料，未提供的将视为未实质性响应该要求。</p> <p>2. 本项目所属行业：其他未列明行业（注：划分标准详见本章附件1）。</p>

具体技术服务要求见下：

具体检测项目详见附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》；合同履行时以实际发生的检测项目为准。（注：供应商在获取竞争性磋商文件时可自行在“广西政府采购云平台”（<https://www.gcy.zfcg.gxzf.gov.cn>）下载附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》）。

四、本项目商务要求

序号	商务条款	商务要求
1	▲报价要求	<p>1、本项目磋商公告中的预算金额为预估价，仅供各潜在供应商报价提供参考；供应商报价采用折扣系数报价，折扣系数上限为≤40%，否则（响应）响应文件作无效处理。</p> <p>2、附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》所列标准价格、收费标准的文件依据、检测项目编码仅供供应商报价时参考，合同履行过程中以广西壮族自治区医保局及相关主管部门的最新文件和调整通知为准确定收费标准，所列检测数量仅供供应商报价时参考，结算时按实际检测量及成交供应商折扣系数结算，$\text{结算价格} = \text{收费标准} * \text{成交供应商折扣系数} * \text{实际检测数量（人次）}$，但年度费用总金额不超过该项目预算金额。</p> <p>3、服务期内，采购人将附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》委托检验项目委托成交供应商进行检测，若采购人委托成交供应商检测附件约定外的其他项目，价格按照最新收费标准为标准价格，双方按照委托检验协议的约定执行，但折扣系数不得高于成交折扣系数。</p>
2	合同签订日期	自成交通知书发出之日起 25 日内。
3	服务的时间或服务期限	自签订合同之日起服务年限为 1 年整

4	服务地点或交付地点	百色市采购人指定地点
5	▲服务期要求	<p>一、基本要求</p> <p>(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。</p> <p>(2) 无室间质评的项目，需提供实验室间比对报告。</p> <p>(3) 须定期合理开展室内质量控制。</p> <p>二、总体服务要求：</p> <p>(1) 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。</p> <p>(2) 检验标准：检验质量符合行业标准，如有更新以最新标准执行；</p> <p>(3) 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。</p> <p>(4) 供应商实验室符合国家卫健委《医疗机构临床实验室管理办法》等法律法规要求；</p> <p>(5) 供应商保证按国家检测规范进行操作，并对标本的检测报告承担相应的责任；</p> <p>(6) 供应商对检验标本从医院到三方实验室物流全程应派专人运输，承担标本的取送和检验的生物安全管理责任；如涉及需提供药品冷链物流运作规范国家标准试点企业、二级病原微生物实验室备案表；</p> <p>(7) 采购人对结果存疑的检验结果，成交供应商应及时予以复核并做出合理的解释；采购人需要亲自复核及会诊骨髓组织穿刺和肾穿刺活检病例时，成交供应商需无条件将患者已染色病理切片（包括但不限于 HE、免疫组化、EBER 及特染等切片）及白片（如需要）提供给采购人。</p> <p>(8) 对于项目清单中的项目，均须按照采购人要求的定期参加省级及以上临床检验中心或病理质控中心组织的室内质控，凡是国家临检中心或 PQCC 有室间质评计划的，均必须按照采购人要求的定期参加国家临床检验中心或 PQCC 室间质评，并取得相应合格（或优秀）证书，并向采购人提供室间质评材料。对于尚无室间质量评价的项目，应采取其他方案并提供客观证据确定检验结果的可接受性。</p> <p>(9) 成交供应商应满足医院快速检验、卫生应急等工作需要，成交供应商在接到采购人快速检验、卫生应急等工作需要时，需在 1 小时内电话响应，电话响应后 2 小时内到达医院。</p> <p>能按时完成采购人安排的临时性和应急性任务。并能协助提供采购人医联体内相关性服务，经双方协商确定。</p> <p>(10) 成交供应商应保证检测结果的准确性和真实性，如因结果误诊，标</p>

	<p>本、结果遗失等情况造成纠纷的，由成交供应商派人处理纠纷；凡造成经济损失的，一律由成交供应商负责。</p> <p>(11) 有便捷的系统查询报告，供应商 LIS 系统可与医院的 LIS 对接，实现检验项目结果传输，方便检验项目的统一管理。实现互联互通，检测结果实时传送，并具备实验室数据的汇总、储存、传输功能，保证病人资料的准确性和检验结果的及时性；使医务人员可以随时调阅，实现患者可以在终端自主打印报告单，适应医院信息化发展要求。端口连接费用由成交供应商承担。</p> <p>(12) 供应商（第三方服务机构）接受采购人委托服务开展检查检验项目的，需报医保部门【自治区医保局、南宁市医保局】备案，委托服务项目先备案后开展。备案内容包括但不限于：定点医疗机构委托第三方机构医学检测备案表、委托服务协议，第三方机构的《医疗机构执业许可证》、省级及以上临床检验中心颁发的《室间质评证书》，涉及 PCR 检测的提供省级及以上《医疗机构临床基因检验技术和能力审核合格证书》等。</p> <p>(13) 供应商（第三方服务机构）接受采购人委托服务开展检查检验项目的，需报医保部门备案的应按要求履行，供应商提供检查检验的项目所产生的费用应符合医保支付范围。委托服务项目检测结果以第三方机构名义出具，除病情变化快的危急重症病人外，在全区定点医疗机构实行检查检验结果互认。</p> <p>三、标本采集、接收、运输要求：</p> <p>(1) 供应商免费上门收取标本。标本的采集由医院临床科室负责；之后由临床样本运送组送至检验科或病理科统一核收登记并按要求保存等待供应商上门进行标本接收和运输。供应商提供标本采集接收方案、检测方案、报告回传方案、质量控制方案。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。</p> <p>(2) 医院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，每周至少一次的清洁消毒，保证标本的质量和生物安全。</p> <p>(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。</p> <p>(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。</p> <p>(5) 检验科或病理科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。建立完善交接记录，供应商工作人员在交接本上签名视为所列的标本已经交接完成，该标本即视为合格，标本的安全性等由该供应商负责。</p>
--	---

		<p>(6) 供应商应采取周密合理的措施，保障标本运输到检测地的安全；如因相关措施不到位导致标本的缺失或破损，出现包括但不限于影响到检验过程及检验结果，相关费用及赔偿等责任由供应商负责。</p> <p>(7) 供应商所收集的标本，只能用于采购人申请项目的检测，不能用于其他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。</p> <p>四、检测报告要求：</p> <p>为保证检测结果实时网络传送，委托检测结果需和医院进行系统双向对接，实现和医院信息系统对接，保证检测结果的及时性。供应商需配合采购人进行实验室数据的汇总、储存、传输功能；使医务人员可以随时调阅，实现病人可以在终端自主打印并协助医院信息化发展。</p> <p>给出检验报告时限应根据不同检验项目经双方协商后确定，并在相应附件上进行备注。</p> <p>五、结果查询要求：</p> <p>(1) 提供网上查询账号以供随时查询进度和结果。</p> <p>(2) 提供 24 小时电话随时服务，专人电话接听。</p> <p>5、其他服务要求：</p> <p>(1) 供应商实验室检验仪器种类齐全（涵盖临床血液学、微生物、临床生化、临床免疫血清学、分子生物学等专业），满足采购人外送项目要求，并符合医学检验实验室相关规定。</p> <p>(2) 供应商需对采购人实验室建设，如分子实验室等提供类似项目合作经验、方案、设备、人员等提供技术指导支持。</p> <p>(3) 能够实时查看标本箱运输过程中的实时温度、GPS 定位、温度和行驶轨迹等内容，并根据温度区间设置进行安全预警。提供 24 小时专业咨询服务及免费咨询电话；提供完善的售后服务、标本采集培训服务。</p> <p>六、质量要求：</p> <p>(1) 质量指标要求：</p> <p>①肾穿标本及骨髓穿刺标本病理诊断报告不能出现误诊；</p> <p>②肾穿标本及骨髓穿刺标本病理诊断报告漏诊例数：每季度少于 1 例；</p> <p>③分子病理诊断报告误报率：每季度不高于 1 例；</p> <p>④报告及时率：每季度大于 99.5%；</p> <p>⑤检测标本丢失、运送错误（次数累计/年）：每季度不高于 1%；</p> <p>⑥危急值报告率和及时率达到 100%。</p> <p>采购人每季度对供应商的服务质量进行季度考核并根据考核结果扣罚供应商的服务费，考核标准由采购人在签订合同时与供应商协商确定。</p> <p>(2) 供应商对采购人送检的合格样本结果进行负责，对于按照供应商取材要求进行取材的合格样本，若因供应商原因导致检测结果存在质量问题，由供</p>
--	--	---

	<p>应商承担相关责任。</p> <p>(3) 供应商均按日或检测批次对采购人委托项目进行室内质控，按季度提供室内质量控制报表，其内容包括质控检测数据、控制标准、质控分析、失控报告。</p> <p>(4) 供应商参加国家卫计委室间质评，每半年向采购人提供一次委托项目的的能力验证活动报告，没有能力验证的检验项目应提供与采购人认可的实验室结果一致性的证据。</p> <p>(5) 按采购人要求，随时提供质量和技术资料，如更换试剂批号、仪器维修后、检验系统更换后的质控记录和性能验证报告。</p> <p>(6) 供应商有专人负责采购人业务及质量、技术、培训等工作。</p> <p>(7) 供应商随时接受并妥善安排采购人查阅项目检测、质量控制等情况。</p> <p>(8) 对于样本周转时间（TAT）的要求：</p> <p>①有明确的样本送检和报告发布时间服务承诺。检测报告需按照附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》规定的出报告时间出具。</p> <p>②样本周转时间起点为委托检测单位接收样本，终点为采购人检验科收到检验报告。</p> <p>③报告延误率$\leq 1/1000$。</p> <p>④定期提供委托项目的样本周转时间（TAT）分析，对于用户提出的要求及时反馈并更正。</p> <p>⑤如供应商检测报告超出约定时间而又未出具书面通知采购人造成恶劣影响的，包括造成医疗纠纷、有群众投诉造成严重后果等情况，供应商应承担相应的经济 and 法律责任。</p> <p>⑥应急措施方案：提供标本接收风险控制与应急处理，标本事故处理，急诊、临时标本处理，不合格标本处理，异常报告处理等方案。提供稳定服务，同时防范不良行为与缺陷，消除隐患，建立服务应急预案，确保整个服务及实验室检测工作安全有序进行。</p> <p>⑦在合作期间，因采购人实验室有能力开展某一项目的检测时，或者合作的第三方检测质量有临床反馈无法满足临床的检测需求时，则相应检验项目不再委托第三方机构检验服务，有随时终止该检测项目合作的权力。</p> <p>七、其他要求：</p> <p>合作期间，成交供应商和采购人可以共享科研平台及信息，对医院的科研课题予以协助、支持，如有特殊需要，双方可共同申报科研课题。</p> <p>(一) 协助检验科建设</p> <p>可协助采购人进行检验科设置的整体布局规划，提供检验科整体规划设计方案。根据采购人临床需求及项目分析确定开展项目，并委派经验丰富、技术熟练的人员到合作医院指导项目的开展。根据《医疗机构管理办法》《医学实</p>
--	---

	<p>实验室建设基本标准》《ISO15189 质量认定管理办法》等相关规定。协助检验科参加室间质量评估工作，确保诊断结果可靠。可委派各实验室技术人员到场进行培训。同时还可根据检验科的具体情况，定期邀请专家进行检验项目运用及结果解读等相关培训，协助采购人开展相关继续教育活动。可根据采购人的需求协助开发符合医院实际需求、个性化的 LIS 系统。</p> <p>(二) 协助病理科建设</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 病理科及远程病理诊断平台建设支持。 2. 远程病理诊断平台，能够提供术中冰冻病理快速出报告指导，满足采购人需求。 3. 提供权威专家远程病理诊断与会诊服务，借助专家资源优势同时联合众多国内著名病理专家，以及国际顶尖机构，开展远程病理诊断服务。 4. 提供良好的临床病理学术沟通平台，可提供涵盖完善的病理亚专科，安排丰富的知名病理专家讲师，提供良好的交流与学习机会，协助解决疑难病理案例。 5. 协助病理人员到上级医院进修服务，费用由成交供应商承担。 6. 协助病理科开展 ISO15189 实验室质量管理体系建设并通过认证。实验室管理提供专业、全面的辅导工作，通过认可。 7. 病理数据中心与病理数据库的搭建，可为医院病理科开设病例随访及临床研究系统，搭建病理数据中心，设立专属的数据库入口，做到电子存档，专库专用，保护病理科数据私密性的同时，可供临床查询，方便医院对病理诊断开展情况进一步跟踪。 8. 协助开展大型民生项目，可协助医院开展大规模民生项目（如“两癌筛查”等）。 9. 提供科研技术指导及服务，可为广大客户提供从科研设计指导、协助科研立项到后续的科研技术服务、科研结果分析处理 及论文撰写发表给予全过程整体的科研协作。 10. 协助医院创建等级评审相关工作，帮助科室建立整套完整的体系材料。承诺对医院参加国家相关的评审工作时，可邀请相关专家现场进行指导，给予技术支持和保障，保证科室建设和规范达到考核要求。 11. 提供三级医院绿色转诊通道，儿科疑似遗传代谢病患儿转诊通道，高危孕妇的产前诊断转诊通道，不孕不育人群的辅助生殖转诊通道，胃癌风险人群的精查胃镜转诊通道。
6	<p>验收方式</p> <p>详见磋商文件合同主要条款格式部分；其他验收要求按《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。</p>

7	培训	供应商对其提供产品或服务的使用和操作应尽培训义务。供应商应提供对采购人的基本培训，使采购人使用人员熟练掌握所培训内容，熟练掌握全部功能，培训的相关费用包括在响应报价中，采购不再另行支付。
8	知识产权	采购人在中华人民共和国境内使用供应商提供的产品及服务时免受第三方提出的侵犯其专利权或其他知识产权的起诉。如果第三方提出侵权指控，成交供应商应承担由此而引起的一切法律责任和费用。供应商在响应文件中提供承诺或证明材料。
9	付款方式、时间、条件	<p>(1) 费用结算：结算价格=收费标准*成交供应商折扣系数*实际检测数量（人次），但费用总金额不超过该项目预算金额。</p> <p>(2) 结算周期为月结：每月 5 日前，成交供应商给采购人提供业务电子清单，清单内容含时间、患者姓名、项目、医生姓名、数量及金额等；采购人应在收到电子清单 5 个工作日内核对无误后予以书面确认（由采购人相关人员签字或盖财务章或公章确认），采购人逾期未予以确认又未书面提出清单有误的，视为同意按成交供应商提供的清单进行结算。成交供应商按清单确定的金额向采购人提供合格等额的发票，采购人收到发票后 30 个工作日内将成交供应商检测服务费用汇入成交供应商指定账户，如汇款截止日为节假日，可顺延至下一个工作日。</p> <p>(3) 检测项目的收费标准：自治区医保局及相关主管部门的最新文件和调整通知包括但不限于：《自治区医保局 自治区人力资源社会保障厅 自治区卫生健康委关于明确基本医疗保险、工伤保险定点医疗机构委托第三方医学检测相关问题的通知》（桂医保发〔2020〕60 号）、广西医疗服务项目价格（2021 年版）桂医保规〔2021〕5 号，广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于广西新增医疗服务项目价格（第二批）的通知（桂价医〔2016〕98 号），《广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于新增医疗服务项目价格（第五批）的通知》（桂价医〔2017〕38 号），自治区医保局关于公布部分新增医疗服务项目的通知桂医保函〔2023〕185 号及合同履行过程中发布的新文件和调整通知。</p>
五、本项目其他要求及说明		
1	演示要求	<input checked="" type="checkbox"/> 无要求 <input type="checkbox"/> 有要求，演示时间、地点： 供应商须自行准备电脑及演示文件（投影仪由代理机构提供）。
2	本项目附件	<input type="checkbox"/> 无； <input checked="" type="checkbox"/> 有，详见：附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》
3	本项目图纸	<input checked="" type="checkbox"/> 无； <input type="checkbox"/> 有，详见：
4	其他	<p>(1) 其他未尽事宜由供需双方在采购合同中详细约定。</p> <p>(2) 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响应被否决。</p>

附件A《检验和病理外送检测服务目录表》

一、检验项目外送检测服务目录表（单位：元）

序号	项目名称	子项目物价名称	子项目编码	国家编码	方法学	子项目医院收费价格	计费次数	项目说明	广西壮族自治区医疗服务价格标准收费（三级）及行业标准价格参考
1	呼吸道多重病原靶向测序（198项）	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	11	桂医保函（2020）74号	880
2	17-羟类固醇（17-OHCS）	尿17-羟皮质类固醇测定	250310020	00250310020000-0-250310020	均相酶法	35	1	桂医保规〔2021〕5号	35
3	他克莫司	血清药物浓度测定	250309005	00250309005000-0-250309005	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	102	1	桂医保规〔2024〕1号	102
4	丙戊酸	血清药物浓度测定	250309005	00250309005000-0-250309005	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	102	1	桂医保规〔2024〕1号	102
5	奥卡西平	血清药物浓度测定	250309005	00250309005000-0-250309005	均相酶免分析法	102	1	桂医保规〔2024〕1号	102
6	苯巴比妥	血清药物浓度测定	250309005	00250309005000-0-250309005	均相酶免分析法	102	1	桂医保规〔2024〕1号	102
7	分枝杆菌靶向测序	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重PCR+二代测序	80	7	桂医保函（2020）74号	560
8	病原微生物宏基因组检测（全套）	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重PCR+二代测序	80	68	桂医保函（2020）74号	5440
9	EGFR基因经典点突变检测	脱氧核糖核酸(DNA)测序	25070200100(*7)	25070200100(*7)	NGS	3500	15	指导 EGFR 靶向药物的使用（一二代TKIs敏感性）	3630

第 1 页，共 24 页



10	EGFR超灵敏度套餐（1790M+L858R+190EL）	脱氧核糖核酸(DNA)测序	25070200100(*3)	25070200100(*3)	Q-PCR	3000	13	指导 EGFR 靶向药物的使用（一二代TKIs敏感性）	3146
11	肺癌经典套餐（EGFR、ALK、ROS1）	脱氧核糖核酸(DNA)测序	25070200100 25070200300 270700003	25070200100 25070200300002 707000030000-270700003	FISH/ARMS-PCR	6000	25	指导三类主流靶向药物的使用（EGFR、ALK、ROS1）	6050
12	肺癌经典套餐（EGFR、ALK、BRAF、KRAS、NRAS、HER2、MET、PIK3CA）	脱氧核糖核酸(DNA)测序	25070200100 25070200300 25070200400 25070200200 25070200201 270700003(*3)	25070200100 25070200300 25070200400 25070200200 25070200201 00270700003000-0-270700003(*3)	NGS	5600	24	指导本癌种主流靶向药的使用	5808
13	肺癌经典套餐（EGFR、ALK、ROS1、BRAF、KRAS NRAS、HER2、RET、MET）	脱氧核糖核酸(DNA)测序	25070200100 25070200300 25070200400 25070200200 25070200201 270700003(*3)	25070200100 25070200300 25070200400 25070200200 25070200201002 707000030000-270700003	NGS/ARMS-PCR	6800	29	指导本癌种主流靶向药的使用	7018
14	肺癌精准用药基因检测（20基因，FFPE）	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	4527070000400-0-L270700015	二代测序	640	5	桂医保函【2021】230号	3200
15	肺癌相关检测测序检测（基础套餐，40基因）	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	4527070000400-0-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480

第 2 页，共 24 页

16	肺癌相关基因测序检测 (中级套餐, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	二代测序	640	13	桂医保函【2021】230号	8320
17	胶质瘤精准诊疗Mini套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	二代测序	640	3	桂医保函【2021】230号	1920
18	中枢神经系统肿瘤相关分子检测套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	二代测序	640	9	桂医保函【2021】230号	5760
19	实体瘤BRCA基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	5	桂价医(2018)10号	3200
20	乳腺癌复发风险21基因检测 (SH-21, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	PCR	640	10	桂医保函【2021】230号	6400
21	乳腺癌精准用药基因检测 (10基因, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	4	桂医保函【2021】230号	2560
22	乳腺癌相关基因测序检测 (初级套餐, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
23	乳腺癌相关基因测序检测 (中级套餐, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	13	桂医保函【2021】230号	8320

第 3 页, 共 24 页

24	EGFR基因突变检测 (ARMS-PCR, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-L270700015	PCR	640	2	桂医保函【2021】230号	1280
25	实体肿瘤化疗药物相关基因多态性检测	脱氧核糖核酸 (DNA) 测序	270700003	002707000030000-270700003	二代测序	242	4	桂医保函 (2021) 5号	968
26	遗传风险评估检测 (胃肠)	脱氧核糖核酸 (DNA) 测序	25070001301 (*3)	002707000030000-25070001301 (*3)	NGS	7200	30	评估遗传性胃肠癌症风险	7260
27	遗传风险评估检测 (女性)	脱氧核糖核酸 (DNA) 测序	25070001301 (*3)	002707000030000-25070001301	NGS	7200	30	评估遗传性妇科癌症风险	7260
28	遗传风险评估检测	脱氧核糖核酸 (DNA) 测序	25070001301 (*3)	002707000030000-25070001301	NGS	9800	41	全面评估遗传癌症风险	9922
29	实体肿瘤同源重组修复 (HRR) 相关基因测序及同源重组修复缺陷 (HRD) 检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-L270700015	NGS	640	9	桂医保函【2021】230号	5760
30	实体肿瘤同源重组修复 (HRR) 相关基因测序及同源重组修复缺陷 (HRD) 检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-L270700015	NGS	640	9	桂医保函【2021】230号	5760
31	实体肿瘤精准诊疗基础套餐 (FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-L270700015	NGS	640	9	桂医保函【2021】230号	5760

第 4 页, 共 24 页

32	实体肿瘤多基因突变检测 (529基因, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	19	桂医保函【2021】230号	12160
33	甲状腺mini套餐基因检测 (7基因)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	二代测序	640	2	桂医保函【2021】230号	1280
34	甲状腺4基因检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	二代测序	640	2	桂医保函【2021】230号	1280
35	甲状腺癌精准诊疗Mini套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	3	桂医保函【2021】230号	1920
36	甲状腺癌相关基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	6	桂医保函【2021】230号	3840
37	甲状腺癌精准诊疗基因检测 (基础套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	6	桂医保函【2021】230号	3824
38	甲状腺癌精准诊疗基因检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
39	BRAF/KRAS/NRAS基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	3	桂医保函【2021】230号	1920

第5页, 共24页

40	微卫星序列不稳定性检测 (MSI, 片段分析)		自主项目	无	PCR	1100	1	无	1100
41	MMR基因突变检测 (Lynch综合征基因检测套餐)	脱氧核糖核酸 (DNA) 测序	270700003	00270700003000-0-270700003	IHC	242	21	桂医保函 (2021) 5号	5080
42	肠癌精准诊疗Mini套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	4	桂医保函【2021】230号	2560
43	结直肠癌精准用药基因检测 (13基因)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
44	结直肠癌精准诊疗基因检测 (51基因, 靶向+化疗+免疫)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	4527070000400-L270700015	NGS	640	13	桂医保函【2021】230号	8320
45	结直肠癌相关基因测序检测 (中高级套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-L270700015	NGS	640	12	桂医保函【2021】230号	7680
46	胃癌精准用药基因检测 (59基因)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
47	胃癌相关基因检测 (基础套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
48	胃癌相关基因检测 (中高级套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-L270700015	NGS	640	12	桂医保函【2021】230号	7680

第6页, 共24页

49	KIT/PDGFRα基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	4	桂医保函【2021】230号	2560
50	胃肠间质瘤精准诊疗Mini套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	3	桂医保函【2021】230号	1920
51	胃肠间质瘤相关基因检测(基础套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
52	胃肠间质瘤相关基因检测测序(中级套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	12	桂医保函【2021】230号	7680
53	先天性肾上腺皮质增生症(CAH)相关基因检测	脱氧核糖核酸(DNA)测序	270700003	00270700003000 0-270700003	双向测序	242	14	桂医保规(2024)1号	3388
54	遗传性糖尿病相关基因测序	脱氧核糖核酸(DNA)测序	270700003	00270700003000 0-270700003	捕获测序	242	14	桂医保规(2021)5号	3388
55	24小时尿液儿茶酚胺	尿儿茶酚胺测定	250310024		高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	34	1	桂医保规(2021)5号	34
56	遗传代谢病检测	血清各类氨基酸测定	250309007	00250309007000 0-250309007	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	30.6	8	桂医保规(2024)1号	244.8
57	代谢遗传病多基因检测	脱氧核糖核酸(DNA)测序	270700003	00270700003000 0-270700003	捕获测序	242	15	桂医保规(2024)1号	3630

第7页,共24页



58	中枢神经系统髓鞘鞘疾病3项检测(AQP4、MOG、MBP)		自主项目	无	CBA法	1280	1	无	1280
59	自身免疫性脑炎相关抗体6项		自主项目	无	CBA法	1000	1	无	1000
60	卵巢癌精准诊疗Mini套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	3	桂医保函【2021】230号	1920
61	卵巢癌相关基因测序检测(基础套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
62	卵巢癌相关基因测序检测(中级套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	13	桂医保函【2021】230号	8320
63	宫颈癌精准诊疗Mini套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	3	桂医保函【2021】230号	1920
64	宫颈癌相关基因测序检测套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	10	桂医保函【2021】230号	6400
65	宫颈癌相关基因测序和PDL1免疫组化综合检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	15	桂医保函【2021】230号	9600

第8页,共24页

66	子宫内腺癌相关基因测序检测(基础套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	7	桂医保函【2021】230号	4480
67	子宫内腺癌相关基因检测中高级套餐	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	12	桂医保函【2021】230号	7680
68	遗传性免疫缺陷相关基因测序检测	单基因遗传病基因突变检查	250700019	00250700019010 0-250700019	高通量测序	200	17	桂价医(2017)38号	3400
69	遗传性免疫缺陷相关基因测序检测	单基因遗传病基因突变检查	250700019	00250700019010 0-250700019	高通量测序	200	17	桂价医(2017)38号	3400
70	遗传性血液病相关基因检测	单基因遗传病基因突变检查	250700019	00250700019010 0-250700019	高通量测序	200	21	桂价医(2017)38号	4200
71	遗传性贫血及其他红细胞疾病相关基因测序检测	单基因遗传病基因突变检查	250700019	00250700019010 0-250700019	高通量测序	200	18	桂价医(2017)38号	3600
72	病原微生物宏基因组检测(全套)	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	高通量测序	80	68	桂医保函(2020)74号	5440
73	HBV核苷类似物耐药基因检测	乙型肝炎病毒基因YMDD变异测定	250501041	00250501041000 0-250501041	基因测序法	160	4	桂医保规(2021)5号	640
74	呼吸道多重病原靶向测序(198项)	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	11	桂医保函(2020)74号	880

第9页,共24页

75	HCV基因分型	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	基因测序法	80	5	桂医保函(2020)74号	400
76	病原微生物宏基因组DNA检测	病原体核糖核酸扩增定量检测	CLAP8000/250403087	00250403065000 0-CLAP8000/250403087	二代测序	80	41	桂价医(2017)38号	3280
77	CNV-seq检测(100kb分辨率)	染色体高通量测序分析	L250700021	无	二代测序	2300	1	桂医保函【2020】298号(自主定价,参考区人)	2300
78	地中海贫血基因全套检测Plus(508位点)	单基因遗传病基因突变检查	250700019/CLDT8000	00250700019010 0-250700019/CLDT8000	二代测序	80	4	桂价医(2017)38号	320
79	胎儿染色体非整倍体无创产前基因检测	胎儿染色体非整倍体无创基因检测	270700005	00250700010000 0-270700005	二代测序	1430	1	桂医保规(2021)5号	1430
80	遗传病全外显子组基因测序(单样本)	单基因遗传病基因突变检查	250700019/CLDT8000	00250700019010 0-250700019/CLDT8000	捕获测序	80	14	桂价医(2017)38号	4200
81	单基因遗传病携带者筛查(扩展版)	单基因遗传病基因突变检查	250700019/CLDT8000	00250700019010 0-250700019/CLDT8000	二代测序	80	5	桂价医(2017)38号	1500
82	胎儿染色体非整倍体无创产前基因检测	胎儿染色体非整倍体无创基因检测	270700005	00250700010000 0-270700005	二代测序	1430	1	桂医保规(2021)5号	1430
83	透析水化学污染物22项		无	无	凝聚胶法	1500	1	无	1500
84	结核分枝杆菌复合群及耐药基因靶向测序	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	7	桂医保函(2020)74号	560
85	病原微生物靶向测序	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	15	桂医保函(2020)74号	1200

第10页,共24页

86	呼吸道多重病原体定向测序(198项)	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	11	桂医保函(2020)74号	880
87	分枝杆菌靶向测序	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	7	桂医保函(2020)74号	560
88	狼疮样抗凝物质筛查(LA1+LA2)	狼疮抗凝物质检测	250203055	00250203055000-250203055	凝固法	19.6	2	桂医保函(2024)1号	39.2
89	BCR::ABL1激酶区(KD)突变检测		自主项目	无	测序法	660	1	无	660
90	骨髓染色体核型分析(CPG)		CLDA8000/250700020	无	细胞培养+核型分析	600	1	桂价医【2017】38号,广西壮族自治区人民医院(2022年1月19日)	600
91	骨髓活检+特染1项+免疫组化3项	骨髓组织活检检查与诊断 特殊染色及酶组织化学染色诊断 免疫组织化学染色诊断 显微摄影术	270300004 270500001 270500002*3 270800006*2	00270300004000-270300004 00270500001000-270500001 00270500002000-270500002 00270800006000-270800006	组织形态学+IHC	115 57 80 25.2	1 1 3 2	桂医保规(2021)5号	462.4
92	骨髓活检+特染1项+免疫组化8项	骨髓组织活检检查与诊断 特殊染色及酶组织化学染色诊断 免疫组织化学染色诊断 显微摄影术	270300004 270500001 270500002*8 270800006*2	00270300004000-270300004 00270500001000-270500001 00270500002000-270500002 00270800006000-270800006	组织形态学+IHC	115 57 80 25.2	1 1 8 2	桂医保规(2021)5号	862.4
93	AML相关基因突变及融合检测(中級套餐)	白血病融合基因检测 白血病融合基因分型	L250700018 L250700017*5	无	NGS	680 160	1 5	桂医保函(2023)185号	1480



第 11 页, 共 24 页

94	ASXL1基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-1270700015	一代测序	640	2	桂医保函【2021】230号	1280
95	BCR::ABL1(p210)融合基因定量检测	白血病融合基因检测	L250700018	无	荧光定量PCR	680	1	桂医保函(2023)185号	680
96	CBFβ::MYH11融合基因定量检测	白血病融合基因检测	L250700018	无	荧光定量PCR	680	1	桂医保函(2023)185号	680
97	CD34+细胞百分含量检查(3CD)	血细胞膜分化抗原(CD)系列检测(流式细胞仪法)	250401031/1*3	00250401031000-250401031/1	流式细胞术	60	3	桂医保规(2021)5号	180
98	AML中CEBPA基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	1	桂医保函【2021】230号	640
99	DNMT3A基因R882H突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	1	桂医保函【2021】230号	640
100	AML中FLT3基因ITD基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	1	桂医保函【2021】230号	640
101	AML中FLT3基因TKD(D835)基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	1	桂医保函【2021】230号	640
102	ML中IDH1/IDH2基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	1	桂医保函【2021】230号	640

第 12 页, 共 24 页

103	MDS/MPN相关基因突变检测(30基因)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	NGS	640	5	桂医保函【2021】230号	3200
104	MDS相关基因突变及融合检测(基础套餐)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	NGS	640	3	桂医保函【2021】230号	1920
105	MPN相关基因突变及融合检测(中级套餐)	白血病融合基因检测 白血病融合基因分型	L250700018 L250700017*5	无	NGS	680 160	1 5	桂医保函(2023)185号	1480
106	NPM1基因突变定量检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	荧光定量PCR	640	1	桂医保函【2021】230号	640
107	PML::RARA分型定量(初诊)		自主项目	无	荧光定量PCR	880	1	无	880
108	WT1基因定量检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	一代测序	640	1	桂医保函【2021】230号	640
109	呼吸道多重病原靶向测序(107项)	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重PCR+二代测序	80	7	桂医保函(2020)74号	560
110	呼吸道多重病原靶向测序(198项)	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	11	桂医保函(2020)74号	880
111	病原微生物靶向测序	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	15	桂医保函(2020)74号	1200

第13页,共24页

112	MetaCAP病原微生物核酸高通量测序	病原体核糖核酸扩增定性检测	L250403095	无	多重靶向扩增-高通量测序法	80	32	桂医保函(2020)74号	2560
113	髓系肿瘤相关基因突变检测(138基因)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	NGS	640	8	桂医保函【2021】230号	5120
114	淋巴瘤组织病理诊断套餐(病理诊断+10项免疫组化)	免疫组织化学染色诊断 显微摄影术 全自动HE单染 染高分辨率染色检测法	270500002*10 270800006*2 270300011	45270300011000-0-270300011 00270500002000-0-270500002 00270800006000-0-270800006	特殊染色 形态分析 流式细胞术 核型分析	80 80 25.2	1 10 2	桂价医(2018)10号	930.4
115	淋巴瘤组织病理诊断套餐(病理诊断+15项免疫组化+EBER原位杂交)	原位杂交技术 免疫组织化学染色诊断 显微摄影术 全自动HE单染 染高分辨率染色检测法	270700001 270500002*15 270800006*2 270300011	45270300011000-0-270300011 00270500002000-0-270500002 00270700001000-0-270700001 00270800006000-0-270800006	特殊染色 形态分析 流式细胞术 RT-PCR 核型分析	80 80 145.5 25.2	1 15 1 2	桂价医(2018)10号	1475.9
116	髓系肿瘤相关基因突变检测(138基因)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	8	桂医保函【2021】230号	5120
117	髓系多基因突变检测(336基因)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	10	桂医保函【2021】230号	6400
118	NGS阳性位点后续检测(NGS,血液肿瘤)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000-0-1270700015	二代测序	640	2	桂医保函【2021】230号	1280

第14页,共24页

119	NGS阳性位点后检测 (NGS, 血液肿瘤)	组织/细胞荧光定量 脱氧核糖核酸 聚合酶链反应检 测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	二代测序	640	2	桂医保函【2021 】230号	1280
120	CLL/SLL相关基因突变 检测(中級, 50基 因)	组织/细胞荧光定量 脱氧核糖核酸 聚合酶链反应检 测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	二代测序	640	5	桂医保函【2021 】230号	3200
121	成熟B细胞淋巴瘤相关 基因突变检测(中 級, 110基因)	组织/细胞荧光定量 脱氧核糖核酸 聚合酶链反应检 测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	二代测序	640	7	桂医保函【2021 】230号	4480
122	成熟T/NK细胞淋巴瘤 相关基因突变检测 (中級)	组织/细胞荧光定量 脱氧核糖核酸 聚合酶链反应检 测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	二代测序	640	6	桂医保函【2021 】230号	3840
123	淋巴瘤相关基因突 变检测	组织/细胞荧光定量 脱氧核糖核酸 聚合酶链反应检 测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	二代测序	640	8	桂医保函【2021 】230号	5120
124	病原微生物宏基因组 检测(全套)	病原体核糖核酸 扩增定性检测	L250403095	无	高通量测序	80	68	桂医保函(2020)74号	5440
125	MPN形态学套餐1-MPN 常见27种基因突变+染 色体核型分析 +BCR/ABL (P190, P210, P230) 融合基因检测定性		自主项目	无	各单项要求				MPN形态850 MPN常见27种 基因突变2800 BCR/ABLp210 300 BCR/ABLp190 300 BCR/ABLp230 300 骨髓染色体分 析550

第 15 页, 共 24 页

126	血液肿瘤融合基因 panel检测	白血病融合基因 检测 白血病融合基因 分型	L250700018 L250700017*18	无	多重PT/PCR	680 160	1 18	桂医保函(2023)185号	3560
127	骨髓细胞学、免疫分 型、核型分析、白血 病43种融合基因		自主项目	无	见各单项要求				免疫分型、 1800 核型分析、 550 白血病43种融 合基因 1600
128	骨髓细胞学、免疫分 型、核型分析、AML18 种融合基因、AML预后 24种融合基因		自主项目	无	二代测序				AML18种融合 基因、1200 AML预后24种 融合基因200
129	白血病57种基因突变 、ALL相关46种基因突 变、IKZF1plus基因		自主项目	无	NGS				白血病57种基 因突变、2200 ALL相关46种 基因突变、 3500 IKZF1plus基 因 2500
130	IKZF1基因突变分析		自主项目	无	MLPA	1100	1	无	1100
131	MPN相关基因突变及融 合检测(中級套餐)	白血病融合基因 检测 白血病融合基因 分型	L250700018 L250700017*17	无	NGS	680 160	1 17	桂医保函(2023)185号	3400
132	MDS相关基因突变检测 (中級31基因)	组织/细胞荧光定量 脱氧核糖核酸 聚合酶链反应检 测诊断	L270700015	45270700004000 0-L270700015	NGS	640	5	桂医保函【2021 】230号	3200

第 16 页, 共 24 页

133	MDS全基因芯片+染色体核型分析		自主项目	无	G显带+基因芯片				MDS全基因芯片4600
134	MDS诊断套餐A	骨髓涂片细胞学检查 骨髓特殊染色及酶组织化学染色检查 骨髓细胞彩色图像分析 骨髓细胞分化抗原(CD)系列检测(流式细胞仪骨髓组织活体检查与诊断) 特殊染色及酶组织化学染色诊断 免疫组织化学染色诊断 显微摄影术	250201001 250201007 310800026*4 250401031/1*15 270300004 270500001 270500002*8 270800006*2	00250201001000 0-250201001 00250201007000 0-250201007 00310800026000 0-310800026 00250401031000 0-250401031/1 00270300004000 0-270300004 00270500001000 0-270500001 00270500002000 0-270500002 00270800006000 0-270800006	见各单项要求	49 16 1 35 60 115 57 80 25.2	1 1 4 15 1 1 8 2	桂医保规(2021)5号	2537.8
135	TCRG基因重排检测(片段分析)		自主项目	无	多重PCR+聚丙烯酰胺凝胶电泳	580	1	无	580
136	IGHV+IGK基因重排检测(片段分析)		自主项目	无	多重PCR+聚丙烯酰胺凝胶电泳	1040	1	无	1040
137	NK细胞活性		自主项目	无	转染荧光细胞株结合流式细胞术	1500	1	无	1500
138	高精度EB病毒定量检测(流式Cell Sorting+PCR法)		自主项目	无	流式细胞术+荧光定量PCR				800



139	常见病原微生物纳米孔靶向基因检测(149+种DNA+RNA)		自主项目	无	ONT				1500
140	病原微生物纳米孔靶向基因检测(501+种DNA+RNA)		自主项目	无	ONT				3000
141	家族性噬血细胞综合征及相关免疫缺陷基因测序检测	脱氧核糖核酸(DNA)测序	270700003	00270700003000 0-270700003	二代测序	242	16	桂医保规(2021)5号	3872
142	CD107a激发实验		自主项目	无	流式细胞术	1200	1	无	1200
143	ADAMTS13酶活性及抑制性抗体检测		自主项目	无	ELISA法	1100	1	无	1100
144	BCR/ABL(P190, P210, P230)融合基因检测定量	白血病融合基因检测 白血病融合基因分型	L250700018*3 L250700017*3	无	实时荧光定量PCR	680 160	3 3	桂医保函(2023)185号	2520

145	基因已知突变	FLT3-ITD、DNMT3A、CEBPA、ASXL1、IDH1/IDH2、NPM1、TP53、ABL激酶突变BCR/ABLp210 BCR/ABLp190 BCR/ABLp230	自主项目	无	测序				FLT3-ITD、500 DNMT3A、1500 CEBPA、300 ASXL1、1500 IDH1/IDH2、500 NPM1、500 TP53、1500 ABL激酶突变500 BCR/ABLp210 500 BCR/ABLp190 500 BCR/ABLp230
146	HLA高分辨基因分型(6位点)		自主项目	无	二代测序	1760	1	无	1760
147	MYD88和CXCR4基因突变检测		自主项目	无	二代测序	1640	1	无	1640
148	血液肿瘤全转录组(WTS)测序	脱氧核糖核酸(DNA)测序	270700003	002707000030000-270700003	二代测序	242	24	桂医保规(2021)5号	5808
149	HLA-B*5801基因检测	脱氧核糖核酸(DNA)测序	270700003	002707000030000-270700003	荧光定量PCR	242	1	桂医保规(2021)5号	242
150	环孢霉素A浓度	血清药物浓度测定	250309005	002503090050000-250309005	均相酶免分析法	102	1	桂医保规(2024)1号	102
151	甲氨蝶呤(MTX)	血清药物浓度测定	250309005	002503090050000-250309005	均相酶免分析法	102	1	桂医保规(2024)1号	102

第 19 页, 共 24 页



二、病理项目外送检测服务目录表(单位:元)									
序号	项目名称	子项目物价名称	子项目编码	国家编码	方法学	子项目医院收费价格	计费次数	项目说明	广西壮族自治区医疗服务价格标准收费(三级)
1	疑难病理会诊	疑难病理会诊	270800007	002708000070000-270800007	HE	200	1	桂医保规(2021)5号	200
2	EGFR基因突变检测(ARMS-PCR, FFPE)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	452707000040000-L270700015	ARMS-PCR	640	2	桂医保函【2021】230号	1280
3	EGFR突变(T790M突变)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	452707000040000-L270700015	ARMS-PCR	640	2	桂医保函【2021】230号	1280
4	BRAF基因突变热点检测(测序法)	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	452707000040000-L270700015	二代测序	640	1	无	640
5	PDL1免疫组化(22C3)		自主项目	无	全自动免疫组化	1760	1	无	1760

第 20 页, 共 24 页

6	人ROS1融合基因检测	组织细胞荧光定量脱氧核糖核酸(DNA)多聚酶链式反应检查诊断	L270700017	自主定价	PCR	546	3	无	1640
7	人类Kras基因第12/13密码子点突变检测	组织细胞荧光定量脱氧核糖核酸(DNA)多聚酶链式反应检查诊断	L270700017	自主定价	ARMS-PCR	570	2	无	1140
8	人ALK融合基因检测	组织细胞荧光定量脱氧核糖核酸(RNA)多聚酶链式反应检查诊断	L270700018	自主定价	ARMS-PCR	535	4	无	2140
9	人13种常见驱动基因突变检测(包含非小细胞肺癌中现今已知指南中指出可用于指导靶向用药的基因:EGFR; ALK; ROS1; RET; KRAS; MET; BRAF; HER2; KIT; PDGFRA; AKT1; PIK3CA; NRAS)	组织细胞荧光定量脱氧核糖核酸(DNA)多聚酶链式反应检查诊断	270700003	00270700003000 0-270700003	NGS	242	24	无	5808
10	Braf基因V600E位点突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-1270700015	ARMS-PCR	640	1	桂医保函【2021】230号	640
11	PIK3CA基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-1270700015	ARMS-PCR	640	1	桂医保函【2021】230号	640



第 21 页, 共 24 页

12	Nras 基因突变检测	组织/细胞荧光定量脱氧核糖核酸聚合酶链反应检测诊断	L270700015	45270700004000 0-1270700015	ARMS-PCR	640	1	桂医保函【2021】230号	640
13	肾穿全套1(年龄小于50岁)	穿刺组织活体检查与诊断	270300001	00270300001000 0-270300001	HE、特殊染色、免疫荧光、普通透射电镜、显微摄影术	89.5	1		1234.5
		特殊染色及酶组织化学染色诊断	270500001	00270500001000 0-270500001		57	4		
		免疫荧光染色诊断	270500003	00270500003000 0-270500003		67.5	7		
		普通透射电镜	270600001	00270600001000 0-270600001		293.3	1		
		显微摄影术	270800006	00270800006000 0-270800006		25.2	6		
14	肾穿全套2(年龄大于50岁)	穿刺组织活体检查与诊断	270300001	00270300001000 0-270300001	HE、特殊染色、免疫荧光、普通透射电镜、显微摄影术	89.5	1		1369.5
		特殊染色及酶组织化学染色诊断	270500001	00270500001000 0-270500001		57	4		
		免疫荧光染色诊断	270500003	00270500003000 0-270500003		67.5	9		
		普通透射电镜	270600001	00270600001000 0-270600001		293.3	1		
		显微摄影术	270800006	00270800006000 0-270800006		25.2	6		
15	免疫荧光染色诊断	免疫荧光染色诊断	270500003	00270500003000 0-270500003	免疫荧光	57	1	桂医保规【2021】5号	67.5
16	特殊染色及酶组织化学染色诊断	特殊染色及酶组织化学染色诊断	270500001	00270500001000 0-270500001	特殊染色及酶组织化学染色	67.5	1	桂医保规【2021】5号	57

第 22 页, 共 24 页

17	甲状腺穿刺细胞学检测	膜式病变细胞采集术 液基薄层细胞制片术	270800003 270800004	00270800003000 0-270800003 00270800004000 0-270800004	巴氏染色/电脑自动制片/显微镜检查	89.3 180	1 1	桂医保规(2024)1号 桂医保规(2021)5号	269.3
18	骨髓活检,特殊染色1项,免疫组化5项	骨髓组织活检检查与诊断	270300004	00270300004000 0-270300004	HE+二步法	115	1	桂医保规(2021)5号	622.4
		特殊染色及酶组织化学染色诊断	270500001	00270500001000 0-270500001		57	1		
		免疫组织化学染色诊断	270500002	00270500002000 0-270500002		80	5		
		显微摄影术	270800006	00270800006000 0-270800006		25.2	2		
19	GPS+淋巴瘤会诊	免疫组织化学染色诊断	270500002	45270300011000 0-270300011		80	10	桂价医(2018)10号	930.4
		显微摄影术	270800006	00270500002000 0-270500002		25.2	2		
		全自动IE单独滴染高分辨率染色检测法	270300011	00270800006000 0-270800006		80	1		
20	骨髓活检+特染1项+免疫组化8项	骨髓组织活检检查与诊断	270300004	00270300004000 0-270300004	组织形态学+IHC	115	1		839.4
		特殊染色及酶组织化学染色诊断	270500001	00270500001000 0-270500001		57	2		
		免疫组织化学染色诊断	270500002	00270500002000 0-270500002		80	7		
		显微摄影术	270800006	00270800006000 0-270800006		25.2	2		



第 23 页, 共 24 页

21	免疫组织化学染色诊断	免疫组织化学染色诊断	270500002	00270500002000 0-270500002		80	1	桂医保规(2021)5号	80
22	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+15项免疫组化+EBER原位杂交)	特殊染色及酶组织化学染色诊断	270700001	45270300011000 0-270300011		145.5	1	桂价医(2018)10号	1475.9
		免疫组织化学染色诊断	270500002	00270500002000 0-270500002		80	15		
		显微摄影术	270800006	00270700001000 0-270700001		25.2	2		
		全自动IE单独滴染高分辨率染色检测法	270300011	00270800006000 0-270800006		80	1		
23	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+10项免疫组化)	免疫组织化学染色诊断	270500002	45270300011000 0-270300011		80	10	桂价医(2018)10号	930.4
		显微摄影术	270800006	00270500002000 0-270500002		25.2	2		
		全自动IE单独滴染高分辨率染色检测法	270300011	00270800006000 0-270800006		80	1		
24	ALK基因重排检测,组织,FISH		自主项目	无	原位杂交技术荧光法(FISH)	1940	1	无	1940
25	ROS1基因重排检测,组织,FISH		自主项目	无	原位杂交技术荧光法(FISH)	1940	1	无	1940

第 24 页, 共 24 页

五、商务技术条款偏离表

四、商务条款偏离表

分标号（此处有分标时填写具体分标号，无分标时填写“无”）： 无

项号	竞争性磋商文件的商务要求	响应文件承诺的商务条款	偏离说明
1	<p>▲报价要求</p> <p>1、本项目磋商公告中的预算金额为预估价，仅供各潜在供应商报价提供参考；供应商报价采用折扣系数报价，折扣系数上限为≤40%，否则（响应）响应文件作无效处理。</p> <p>2、附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》所列标准价格、收费标准的文件依据、检测项目编码仅供供应商报价时参考，合同履行过程中以广西壮族自治区医保局及相关主管部门的最新文件和调整通知为准确定收费标准，所列检测数量仅供供应商报价时参考，结算时按实际检测量及成交供应商折扣系数结算，结算价格=收费标准*成交供应商折扣系数*实际检测数量（人次），但年度费用总金额不超过该项目预算金额。</p> <p>3、服务期内，采购人将附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》委托检验项目委托成交供应商进行检测，若采购人委托成交供应商检测附件约定外的其他项目，价格按照最新收费标准为标准价格，双方按照委托检验协议的约定执行，但折扣系数不得高于成交折扣系数。</p>	<p>投标文件承诺完全响应招标文件的报价要求。</p> <p>▲报价要求</p> <p>1、本项目磋商公告中的预算金额为预估价，仅供我公司报价提供参考；我公司报价采用折扣系数报价，折扣系数上限为≤40%，否则（响应）响应文件作无效处理。</p> <p>2、附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》所列标准价格、收费标准的文件依据、检测项目编码仅供我公司报价时参考，合同履行过程中以广西壮族自治区医保局及相关主管部门的最新文件和调整通知为准确定收费标准，所列检测数量仅供我公司报价时参考，结算时按实际检测量及我公司折扣系数结算，结算价格=收费标准*我公司折扣系数*实际检测数量（人次），但年度费用总金额不超过该项目预算金额。</p> <p>3、服务期内，采购人将附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》委托检验项目委托我公司进行检测，若采购人委托我公司检测附件约定外的其他项目，价格按照最新收费标准为标准价格，双方按照委托检验协议的约定执行，但折扣系数不得高于成交折扣系数。</p>	无偏离
	<p>合同签订日期 自成交通知书发出之日起 25 日内。</p>	<p>投标文件承诺完全响应招标文件中要求的合同签订日期</p> <p>合同签订日期 自成交通知书发出之日起 25 日内。</p>	无偏离



<p>服务的时间或服务期限 自签订合同之日起服务年限为 1 年整</p>	<p>投标文件承诺完全响应招标文件中要求的服务的时间或服务期限 服务的时间或服务期限 自签订合同之日起服务年限为 1 年整</p>	<p>无偏离</p>
<p>服务地点或交付地点 百色市采购人指定地点</p>	<p>投标文件承诺完全响应招标文件中要求的服务地点或交付地点 服务地点或交付地点 百色市采购人指定地点</p>	<p>无偏离</p>
<p>▲服务期要求 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、总体服务要求： (1) 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 (2) 检验标准：检验质量符合行业标准，如有更新以最新标准执行； (3) 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。 (4) 供应商实验室符合国家卫健委《医疗机构临床实验室管理办法》等法律法规要求； (5) 供应商保证按国家检测规范进行操作，并对标本的检测报告承担相应的责任； (6) 供应商对检验标本从医院到三方实验室物流全程应派专人运输，承担标本的取送和检验的生物安全管理责任；如涉及需提供</p>	<p>投标文件承诺完全响应招标文件中要求的服务期要求 ▲服务期要求 一、基本要求 (1) 我公司严格遵循《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。 (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、总体服务要求： (1) 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 (2) 检验标准：检验质量符合行业标准，如有更新以最新标准执行； (3) 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。 (4) 我公司实验室符合国家卫健委《医疗机构临床实验室管理办法》等法律法规要求； (5) 我公司保证按国家检测规范进行操作，并对标本的检测报告承担相应的责任； (6) 我公司对检验标本从医院到三方实验室物流全程应派专</p>	<p>无偏离</p>



<p>药品冷链物流运作规范国家标准试点企业、二级病原微生物实验室备案表；</p> <p>(7) 采购人对结果存疑的检验结果，成交供应商应及时予以复核并做出合理的解释；采购人需要亲自复核及会诊骨髓组织穿刺和肾穿刺活检病例时，成交供应商需无条件将患者已染色病理切片（包括但不限于 HE、免疫组化、EBER 及特染等切片）及白片（如需要）提供给采购人。</p> <p>(8) 对于项目清单中的项目，均须按照采购人要求的定期参加省级及以上临床检验中心或病理质控中心组织的室内质控，凡是国家临检中心或 PQCC 有室内质评计划的，均必须按照采购人要求的定期参加国家临床检验中心或 PQCC 室内质评，并取得相应合格（或优秀）证书，并向采购人提供室内质评材料。对于尚无室内质量评价的项目，应采取其他方案并提供客观证据确定检验结果的可接受性。</p> <p>(9) 成交供应商应满足医院快速检验、卫生应急等工作需要，成交供应商在接到采购人快速检验、卫生应急等工作需要时，需在 1 小时内电话响应，电话响应后 2 小时内到达医院。</p> <p>能按时完成采购人安排的临时性和应急性任务。并能协助提供采购人医联体内相关性服务，经双方协商确定。</p> <p>(10) 成交供应商应保证检测结果的准确性和真实性，如因结果误诊，标本、结果遗失等情况造成纠纷的，由成交供应商派人处理纠纷；凡造成经济损失的，一律由成交供应商负责。</p> <p>(11) 有便捷的系统查询报告，供应商 LIS 系统可与医院的 LIS 对接，实现检验项目结果传</p>	<p>人运输，承担标本的取送和检验的生物安全管理责任；如涉及需提供药品冷链物流运作规范国家标准试点企业、二级病原微生物实验室备案表；</p> <p>(7) 采购人对结果存疑的检验结果，我公司应及时予以复核并做出合理的解释；采购人需要亲自复核及会诊骨髓组织穿刺和肾穿刺活检病例时，我公司无条件将患者已染色病理切片（包括但不限于 HE、免疫组化、EBER 及特染等切片）及白片（如需要）提供给采购人。</p> <p>(8) 对于项目清单中的项目，均须按照采购人要求的定期参加省级及以上临床检验中心或病理质控中心组织的室内质控，凡是国家临检中心或 PQCC 有室内质评计划的，均必须按照采购人要求的定期参加国家临床检验中心或 PQCC 室内质评，并取得相应合格（或优秀）证书，并向采购人提供室内质评材料。对于尚无室内质量评价的项目，应采取其他方案并提供客观证据确定检验结果的可接受性。</p> <p>(9) 我公司应满足医院快速检验、卫生应急等工作需要，我在接到采购人快速检验、卫生应急等工作需要时，需在 1 小时内电话响应，电话响应后 2 小时内到达医院。</p> <p>能按时完成采购人安排的临时性和应急性任务。并能协助提供采购人医联体内相关性服务，经双方协商确定。</p> <p>(10) 我公司应保证检测结果的准确性和真实性，如因结果误诊，标本、结果遗失等情况造成纠纷的，由我公司派人处理纠纷；凡造成经济损失的，一律由我公司负责。</p> <p>(11) 有便捷的系统查询报告，</p>
---	--



<p>输，方便检验项目的统一管理。实现互联互通，检测结果实时传送，并具备实验室数据的汇总、储存、传输功能，保证病人资料的准确性和检验结果的及时性；使医务人员可以随时调阅，实现患者可以在终端自主打印报告单，适应医院信息化发展要求。端口连接费用由成交供应商承担。</p> <p>(12) 供应商（第三方服务机构）接受采购人委托服务开展检查检验项目的，需报医保部门【自治区医保局、南宁市医保局】备案，委托服务项目先备案后开展。备案内容包括但不限于：定点医疗机构委托第三方机构医学检测备案表、委托服务协议，第三方机构的《医疗机构执业许可证》、省级及以上临床检验中心颁发的《室间质评证书》，涉及 PCR 检测的提供省级及以上《医疗机构临床基因检验技术和能力审核合格证书》等。</p> <p>(13) 供应商（第三方服务机构）接受采购人委托服务开展检查检验项目的，需报医保部门备案的应按要求履行，供应商提供检查检验的项目所产生的费用应符合医保支付范围。委托服务项目检测结果以第三方机构名义出具，除病情变化快的危急重症病人外，在全区定点医疗机构实行检查检验结果互认。</p> <p>三、标本采集、接收、运输要求：</p> <p>(1) 供应商免费上门收取标本。标本的采集由医院临床科室负责；之后由临床样本运送组送至检验科或病理科统一核收登记并按要求保存等待供应商上门进行标本接收和运输。供应商提供标本采集接收方案、检测方案、报告回传方案、质量控制方案。采购人引进的第三方服务平台收集后</p>	<p>我公司 LIS 系统可与医院的 LIS 对接，实现检验项目结果传输，方便检验项目的统一管理。实现互联互通，检测结果实时传送，并具备实验室数据的汇总、储存、传输功能，保证病人资料的准确性和检验结果的及时性；使医务人员可以随时调阅，实现患者可以在终端自主打印报告单，适应医院信息化发展要求。端口连接费用由我公司承担。</p> <p>(12) 我公司（第三方服务机构）接受采购人委托服务开展检查检验项目的，需报医保部门【自治区医保局、南宁市医保局】备案，委托服务项目先备案后开展。备案内容包括但不限于：定点医疗机构委托第三方机构医学检测备案表、委托服务协议，第三方机构的《医疗机构执业许可证》、省级及以上临床检验中心颁发的《室间质评证书》，涉及 PCR 检测的提供省级及以上《医疗机构临床基因检验技术和能力审核合格证书》等。</p> <p>(13) 我公司（第三方服务机构）接受采购人委托服务开展检查检验项目的，需报医保部门备案的应按要求履行，我公司提供检查检验的项目所产生的费用应符合医保支付范围。委托服务项目检测结果以第三方机构名义出具，除病情变化快的危急重症病人外，在全区定点医疗机构实行检查检验结果互认。</p> <p>三、标本采集、接收、运输要求：</p> <p>(1) 我公司免费上门收取标本。标本的采集由医院临床科室负责；之后由临床样本运送组送至检验科或病理科统一核收登记并按要求保存等待我公司上门进行标本接收和运输。我公司提供标本采集接收方案、检测方案</p>
---	--



<p>的标本接收、运输费用由供应商负责。</p> <p>(2) 医院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，每周至少一次的清洁消毒，保证标本的质量和生物安全。</p> <p>(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。</p> <p>(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。</p> <p>(5) 检验科或病理科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。建立完善交接记录，供应商工作人员在交接本上签名视为所列的标本已经交接完成，该标本即视为合格，标本的安全性等由该供应商负责。</p> <p>(6) 供应商应采取周密合理的措施，保障标本运输到检测地的安全；如因相关措施不到位导致标本的缺失或破损，出现包括但不限于影响到检验过程及检验结果，相关费用及赔偿等责任由供应商负责。</p> <p>(7) 供应商所收集的标本，只能用于采购人申请项目的检测，不能用于其他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。</p> <p>四、检测报告要求： 为保证检测结果实时网络传送，委托检测结果需和医院进行系统双向对接，实现和医院信息系统</p>	<p>、报告回传方案、质量控制方案。采购人引进的第三方服务平台收集后的标本接收、运输费用由我公司负责。</p> <p>(2) 医院临床科室需按操作规范采集标本，我公司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，每周至少一次的清洁消毒，保证标本的质量和生物安全。</p> <p>(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。</p> <p>(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。</p> <p>(5) 检验科或病理科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。建立完善交接记录，我公司工作人员在交接本上签名视为所列的标本已经交接完成，该标本即视为合格，标本的安全性等由我公司负责。</p> <p>(6) 我公司应采取周密合理的措施，保障标本运输到检测地的安全；如因相关措施不到位导致标本的缺失或破损，出现包括但不限于影响到检验过程及检验结果，相关费用及赔偿等责任由我公司负责。</p> <p>(7) 我公司所收集的标本，只能用于采购人申请项目的检测，不能用于其他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。</p> <p>四、检测报告要求： 为保证检测结果实时网络传送，</p>
---	---



<p>对接, 保证检测结果的及时性。供应商需配合采购人进行实验室数据的汇总、储存、传输功能; 使医务人员可以随时调阅, 实现病人可以在终端自主打印并协助医院信息化发展。给出检验报告时限应根据不同检验项目经双方协商后确定, 并在相应附件上进行备注。</p> <p>五、结果查询要求:</p> <p>(1) 提供网上查询账号以供随时查询进度和结果。</p> <p>(2) 提供 24 小时电话随时服务, 专人电话接听。</p> <p>5、其他服务要求:</p> <p>(1) 供应商实验室检验仪器种类齐全(涵盖临床血液学、微生物、临床生化、临床免疫血清学、分子生物学等专业), 满足采购人外送项目要求, 并符合医学检验实验室相关规定。</p> <p>(2) 供应商需对采购人实验室建设, 如分子实验室等提供类似项目合作经验、方案、设备、人员等提供技术指导支持。</p> <p>(3) 能够实时查看标本箱运输过程中的实时温度、GPS 定位、温度和行驶轨迹等内容, 并根据温度区间设置进行安全预警。提供 24 小时专业咨询服务及免费咨询电话; 提供完善的售后服务、标本采集培训服务</p> <p>六、质量要求:</p> <p>(1) 质量指标要求:</p> <p>①肾穿标本及骨髓穿刺标本病理诊断报告不能出现误诊;</p> <p>②肾穿标本及骨髓穿刺标本病理诊断报告漏诊例数: 每季度少于 1 例</p> <p>③分子病理诊断报告误报率: 每季度不高于 1 例;</p> <p>④报告及时率: 每季度大于 99.5 %;</p> <p>⑤检测标本丢失、运送错误(次</p>	<p>委托检测结果需和医院进行系统双向对接, 实现和医院信息系统对接, 保证检测结果的及时性。我公司需配合采购人进行实验室数据的汇总、储存、传输功能; 使医务人员可以随时调阅, 实现病人可以在终端自主打印并协助医院信息化发展。给出检验报告时限应根据不同检验项目经双方协商后确定, 并在相应附件上进行备注。</p> <p>五、结果查询要求:</p> <p>(1) 提供网上查询账号以供随时查询进度和结果。</p> <p>(2) 提供 24 小时电话随时服务, 专人电话接听。</p> <p>5、其他服务要求:</p> <p>(1) 我公司实验室检验仪器种类齐全(涵盖临床血液学、微生物、临床生化、临床免疫血清学、分子生物学等专业), 满足采购人外送项目要求, 并符合医学检验实验室相关规定。</p> <p>(2) 我公司需对采购人实验室建设, 如分子实验室等提供类似项目合作经验、方案、设备、人员等提供技术指导支持。</p> <p>(3) 能够实时查看标本箱运输过程中的实时温度、GPS 定位、温度和行驶轨迹等内容, 并根据温度区间设置进行安全预警。提供 24 小时专业咨询服务及免费咨询电话; 提供完善的售后服务、标本采集培训服务</p> <p>六、质量要求:</p> <p>(1) 质量指标要求:</p> <p>①肾穿标本及骨髓穿刺标本病理诊断报告不能出现误诊;</p> <p>②肾穿标本及骨髓穿刺标本病理诊断报告漏诊例数: 每季度少于 1 例</p> <p>③分子病理诊断报告误报率: 每季度不高于 1 例;</p> <p>④报告及时率: 每季度大于</p>
--	---



<p>数累计/年)：每季度不高于 1 %；</p> <p>⑥危急值报告率和及时率达到 100%。</p> <p>采购人每季度对供应商的服务质量进行季度考核并根据考核结果扣罚供应商的服务费，考核标准由采购人在签订合同时与供应商协商确定。</p> <p>(2) 供应商对采购人送检的合格样本结果进行负责，对于按照供应商取材要求进行取材的合格样本，若因供应商原因导致检测结果存在质量问题，由供应商承担相关责任。</p> <p>(3) 供应商均按日或检测批次对采购人委托项目进行室内质控，按季度提供室内质量控制报表，其内容包括质控检测数据、控制标准、质控分析、失控报告。</p> <p>(4) 供应商参加国家卫计委室间质评，每半年向采购人提供一次委托项目的能力验证活动报告，没有能力验证的检验项目应提供与采购人认可的实验室结果一致性的证据。</p> <p>(5) 按采购人要求，随时提供质量和技术资料，如更换试剂批号、仪器维修后、检验系统更换后的质控记录 and 性能验证报告。</p> <p>(6) 供应商有专人负责采购人业务及质量、技术、培训等工作。</p> <p>(7) 供应商随时接受并妥善安排采购人查阅项目检测、质量控制等情况。</p> <p>(8) 对于样本周转时间 (TAT) 的要求：</p> <p>①有明确的样本送检和报告发布时间服务承诺。检测报告需按照附件 A《检验和病理外送检测服务目录表》规定的出报告时间出具。</p> <p>②样本周转时间起点为委托检测单位接收样本，终点为采购人检</p>	<p>99.5%；</p> <p>⑤检测标本丢失、运送错误(次数累计/年)：每季度不高于 1 %；</p> <p>⑥危急值报告率和及时率达到 100%。</p> <p>采购人每季度对我公司的服务质量进行季度考核并根据考核结果扣罚我公司的服务费，考核标准由采购人在签订合同时与我公司协商确定。</p> <p>(2) 我公司对采购人送检的合格样本结果进行负责，对于按照我公司取材要求进行取材的合格样本，若因我公司原因导致检测结果存在质量问题，由我公司承担相关责任。</p> <p>(3) 我公司均按日或检测批次对采购人委托项目进行室内质控，按季度提供室内质量控制报表，其内容包括质控检测数据、控制标准、质控分析、失控报告。</p> <p>(4) 我公司参加国家卫计委室间质评，每半年向采购人提供一次委托项目的能力验证活动报告，没有能力验证的检验项目应提供与采购人认可的实验室结果一致性的证据。</p> <p>(5) 按采购人要求，随时提供质量和技术资料，如更换试剂批号、仪器维修后、检验系统更换后的质控记录 and 性能验证报告。</p> <p>(6) 我公司有专人负责采购人业务及质量、技术、培训等工作。</p> <p>(7) 我公司随时接受并妥善安排采购人查阅项目检测、质量控制等情况。</p> <p>(8) 对于样本周转时间 (TAT) 的要求：</p> <p>①有明确的样本送检和报告发布时间服务承诺。检测报告需按照附件 A《检验和病理外送检测</p>
---	--



<p>验科收到检验报告。</p> <p>③报告延误率≤1/1000。</p> <p>④定期提供委托项目的样本周转时间（TAT）分析，对于用户提出的要求及时反馈并更正。</p> <p>⑤如供应商检测报告超出约定时间而又未出具书面通知采购人造成恶劣影响的，包括造成医疗纠纷、有群众投诉造成严重后果等情况，供应商应承担相应的经济和法律法律责任。</p> <p>⑥应急措施方案：提供标本接收风险控制与应急处理，标本事故处理，急诊、临时标本处理，不合格标本处理，异常报告处理等方案。提供稳定服务，同时防范不良行为与缺陷，消除隐患，建立服务应急预案，确保整个服务及实验室检测工作安全有序进行。</p> <p>⑦在合作期间，因采购人实验室有能力开展某一项目的检测时，或者合作的第三方检测质量有临床反馈无法满足临床的检测需求时，则相应检验项目不再委托第三方机构检验服务，有随时终止该检测项目合作的权力。</p> <p>七、其他要求： 合作期间，成交供应商和采购人可以共享科研平台及信息，对我院的科研课题予以协助、支持，如有特殊需要，双方可共同申报科研课题。</p> <p>（一）协助检验科建设 可协助采购人进行检验科设置的整体布局规划，提供检验科整体规划设计方案。根据采购人临床需求及项目分析确定开展项目，并委派经验丰富、技术熟练的人员到合作医院指导项目的开展。根据《医疗机构管理办法》《医学实验室建设基本标准》《ISO15189 质量认定管理办法》等相关规定。协助检验科参加室间质量评</p>	<p>服务目录表》规定的出报告时间出具。</p> <p>②样本周转时间起点为委托检测单位接收样本，终点为采购人检验科收到检验报告。</p> <p>③报告延误率≤1/1000。</p> <p>④定期提供委托项目的样本周转时间（TAT）分析，对于用户提出的要求及时反馈并更正。</p> <p>⑤如我公司检测报告超出约定时间而又未出具书面通知采购人造成恶劣影响的，包括造成医疗纠纷、有群众投诉造成严重后果等情况，我公司应承担相应的经济和法律法律责任。</p> <p>⑥应急措施方案：提供标本接收风险控制与应急处理，标本事故处理，急诊、临时标本处理，不合格标本处理，异常报告处理等方案。提供稳定服务，同时防范不良行为与缺陷，消除隐患，建立服务应急预案，确保整个服务及实验室检测工作安全有序进行。</p> <p>⑦在合作期间，因采购人实验室有能力开展某一项目的检测时，或者合作的第三方检测质量有临床反馈无法满足临床的检测需求时，则相应检验项目不再委托第三方机构检验服务，有随时终止该检测项目合作的权力。</p> <p>七、其他要求： 合作期间，我公司和采购人可以共享科研平台及信息，对我院的科研课题予以协助、支持，如有特殊需要，双方可共同申报科研课题。</p> <p>（一）协助检验科建设 可协助采购人进行检验科设置的整体布局规划，提供检验科整体规划设计方案。根据采购人临床需求及项目分析确定开展项目，并委派经验丰富、技术熟练的人员到合作医院指导项目的</p>
---	---



<p>估工作，确保诊断结果可靠。可委派各实验室技术人员到场进行培训。同时还可根据检验科的具体情况，定期邀请专家进行检验项目运用及结果解读等相关培训，协助采购人开展相关继续教育活动。可根据采购人的需求协助开发符合医院实际需求、个性化的 LIS 系统。</p> <p>(二) 协助病理科建设</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 病理科及远程病理诊断平台建设支持。 2. 远程病理诊断平台，能够提供术中冰冻病理快速出报告指导，满足采购人需求。 3. 提供权威专家远程病理诊断与会诊服务，借助专家资源优势同时联合众多国内著名病理专家，以及国际顶尖机构，开展远程病理诊断服务。 4. 提供良好的临床病理学术沟通平台，可提供涵盖完善的病理亚专科，安排丰富的知名病理专家讲师，提供良好的交流与学习机会，协助解决疑难病理案例。 5. 协助病理人员到上级医院进修服务，费用由成交供应商承担。 6. 协助病理科开展 ISO15189 实验室质量管理体系建设并通过认证。实验室管理提供专业、全面的辅导工作，通过认可。 7. 病理数据中心与病理数据库的搭建，可为医院病理科开设病例随访及临床研究系统，搭建病理数据中心，设立专属的数据库入口，做到电子存档，专库专用，保护病理科数据私密性的同时，可供临床查询，方便医院对病理诊断开展情况进一步跟踪。 8. 协助开展大型民生项目，可协助医院开展大规模民生项目（如“两癌筛查”等）。 9. 提供科研技术指导及服务，可为广大客户提供从科研设计指导 	<p>开展。根据《医疗机构管理办法》《医学实验室建设基本标准》《ISO15189 质量认定管理办法》等相关规定。协助检验科参加室间质量评估工作，确保诊断结果可靠。可委派各实验室技术人员到场进行培训。同时还可根据检验科的具体情况，定期邀请专家进行检验项目运用及结果解读等相关培训，协助采购人开展相关继续教育活动。可根据采购人的需求协助开发符合医院实际需求、个性化的 LIS 系统。</p> <p>(二) 协助病理科建设</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 病理科及远程病理诊断平台建设支持。 2. 远程病理诊断平台，能够提供术中冰冻病理快速出报告指导，满足采购人需求。 3. 提供权威专家远程病理诊断与会诊服务，借助专家资源优势同时联合众多国内著名病理专家，以及国际顶尖机构，开展远程病理诊断服务。 4. 提供良好的临床病理学术沟通平台，可提供涵盖完善的病理亚专科，安排丰富的知名病理专家讲师，提供良好的交流与学习机会，协助解决疑难病理案例。 5. 协助病理人员到上级医院进修服务，费用由我公司承担。 6. 协助病理科开展 ISO15189 实验室质量管理体系建设并通过认证。实验室管理提供专业、全面的辅导工作，通过认可。 7. 病理数据中心与病理数据库的搭建，可为医院病理科开设病例随访及临床研究系统，搭建病理数据中心，设立专属的数据库入口，做到电子存档，专库专用，保护病理科数据私密性的同时，可供临床查询，方便医院对病理诊断开展情况进一步跟踪。 8. 协助开展大型民生项目，可协
--	--



<p>、协助科研立项到后续的科研技术服务、科研结果分析处理 及论文撰写发表给予全过程整体的科研协作。</p> <p>10. 协助医院创建等级评审相关工作，帮助科室建立整套完整的体系材料。承诺对医院参加国家相关的评审工作时，可邀请相关专家现场进行指导，给予技术支持和保障，保证科室建设和规范达到考核要求。</p> <p>11. 提供三级医院绿色转诊通道，儿科疑似遗传代谢病患儿转诊通道，高危孕妇的产前诊断转诊通道，不孕不育人群的辅助生殖转诊通道，胃癌风险人群的精查胃镜转诊通道。</p>	<p>助医院开展大规模民生项目（如“两癌筛查”等）。</p> <p>9. 提供科研技术指导及服务，可为广大客户提供从科研设计指导、协助科研立项到后续的科研技术服务、科研结果分析处理及论文撰写发表给予全过程整体的科研协作。</p> <p>10. 协助医院创建等级评审相关工作，帮助科室建立整套完整的体系材料。承诺对医院参加国家相关的评审工作时，可邀请相关专家现场进行指导，给予技术支持和保障，保证科室建设和规范达到考核要求。</p> <p>11. 提供三级医院绿色转诊通道，儿科疑似遗传代谢病患儿转诊通道，高危孕妇的产前诊断转诊通道，不孕不育人群的辅助生殖转诊通道，胃癌风险人群的精查胃镜转诊通道。</p>	
<p>验收方式</p> <p>详见磋商文件合同主要条款格式部分；其他验收要求按《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。</p>	<p>投标文件承诺完全响应验收方式</p> <p>验收方式 详见磋商文件合同主要条款格式部分；其他验收要求按《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。</p>	无偏离
<p>培训</p> <p>供应商对其提供产品或服务的使用和操作应尽培训义务。供应商应提供对采购人的基本培训，使采购人使用人员熟练掌握所培训内容，熟练掌握全部功能，培训的相关费用包括在响应报价中，采购不再另行支付。</p>	<p>投标文件承诺完全响应招标文件培训方式</p> <p>培训 供应商对其提供产品或服务的使用和操作应尽培训义务。供应商应提供对采购人的基本培训，使采购人使用人员熟练掌握所培训内容，熟练掌握全部功能，培训的相关费用包括在响应报价中，采购不再另行支付。</p>	无偏离



<p>知识产权</p> <p>采购人在中华人民共和国境内使用供应商提供的产品及服务时免受第三方提出的侵犯其专利权或其他知识产权的起诉。如果第三方提出侵权指控，成交供应商应承担由此而引起的一切法律责任和费用。供应商在响应文件中提供承诺或证明材料。</p>	<p>投标文件完全响应招标文件关于知识产权的要求、</p> <p>知识产权</p> <p>采购人在中华人民共和国境内使用供应商提供的产品及服务时免受第三方提出的侵犯其专利权或其他知识产权的起诉。如果第三方提出侵权指控，我公司应承担由此而引起的一切法律责任和费用。我公司在响应文件中提供承诺或证明材料。</p>	<p>无偏离</p>
<p>付款方式、时间、条件</p> <p>(1) 费用结算：结算价格=收费标准*成交供应商折扣系数*实际检测数量(人次)，但费用总金额不超过该项目预算金额。</p> <p>(2) 结算周期为月结：每月 5 日前，成交供应商给采购人提供业务电子清单，清单内容含时间、患者姓名、项目、医生姓名、数量及金额等；采购人应在收到电子清单 5 个工作日内核对无误后予以书面确认(由采购人相关人员签字或28盖财务章或公章确认)，采购人逾期未予以确认又未书面提出清单有误的，视为同意按成交供应商提供的清单进行结算。成交供应商按清单确定的金额向采购人提供合格等额的发票，采购人收到发票后 30 个工作日内将成交供应商检测服务费用汇入成交供应商指定账户，如汇款截止日为节假日，可顺延至下一个工作日。</p> <p>(3) 检测项目的收费标准：自治区医保局及相关主管部门的最新文件和调整通知包括但不限于：《自治区医保局 自治区人力资源社会保障厅 自治区卫生健康委关于明确基本医疗保险、工伤保险定点医疗机构委托第三方医学检测相关问题的通知》(桂医保发(2020)60号)、广西医疗服务项目价格(2021年版)桂医</p>	<p>投标文件完全响应招标文件中的付款方式</p> <p>付款方式、时间、条件</p> <p>(1) 费用结算：结算价格=收费标准*成交供应商折扣系数*实际检测数量(人次)，但费用总金额不超过该项目预算金额。</p> <p>(2) 结算周期为月结：每月 5 日前，我公司给采购人提供业务电子清单，清单内容含时间、患者姓名、项目、医生姓名、数量及金额等；采购人应在收到电子清单 5 个工作日内核对无误后予以书面确认(由采购人相关人员签字或28盖财务章或公章确认)，采购人逾期未予以确认又未书面提出清单有误的，视为同意按我公司提供的清单进行结算。我公司按清单确定的金额向采购人提供合格等额的发票，采购人收到发票后 30 个工作日内将我公司检测服务费用汇入我公司指定账户，如汇款截止日为节假日，可顺延至下一个工作日。</p> <p>(3) 检测项目的收费标准：自治区医保局及相关主管部门的最新文件和调整通知包括但不限于：《自治区医保局 自治区人力资源社会保障厅 自治区卫生健康委关于明确基本医疗保险、工伤保险定点医疗机构委托第三方医学检测相关问题的通</p>	<p>无偏离</p>



	<p>保规(2021)5号,广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于广西新增医疗服务项目价格(第二批)的通知(桂价医(2016)98号),《广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于新增医疗服务项目价格(第五批)的通知》(桂价医(2017)38号),自治区医保局关于公布部分新增医疗服务项目的通知桂医保函(2023)185号及合同履行过程中发布的新文件和调整通知。</p>	<p>知》(桂医保发(2020)60号)、广西医疗服务项目价格(2021年版)桂医保规(2021)5号,广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于广西新增医疗服务项目价格(第二批)的通知(桂价医(2016)98号),《广西壮族自治区物价局卫生和计划生育委员会人力资源和社会保障厅关于新增医疗服务项目价格(第五批)的通知》(桂价医(2017)38号),自治区医保局关于公布部分新增医疗服务项目的通知桂医保函(2023)185号及合同履行过程中发布的新文件和调整通知。</p>
--	---	---

注:

- 1.说明:应对照磋商文件“第三章 采购需求”中的商务条款逐条作出明确响应,并作出偏离说明。
- 2.供应商应根据自身的承诺,对照磋商文件要求,在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。当响应文件的商务内容低于竞争性磋商文件要求时,供应商应当如实写明“负偏离”,否则视为虚假应标。
- 3.表格内容均需按要求填写并盖章,不得留空,否则按磋商无效处理。

供应商名称(电子签章):广西医大睿谷医学检验有限公司

日期:2024年11月23日



五、技术偏离表

项号	竞争性磋商采购文件需求			响应文件承诺			偏离说明
	服务名称	数量	服务参数要求	服务名称	数量	服务参数要求	
1	呼吸道多重病原靶向测序(198项)	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	病原微生物靶向测序(TNGs)198	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
2	17-羟类固醇(17-OHCS)	按采购人实际送检为准	均相酶免法	尿17-羟皮质类固醇	按采购人实际送检为准	均相酶免法	无偏离
3	他克莫司	按采购人实际送检为准	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	他克莫司	按采购人实际送检为准	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	无偏离
4	丙戊酸	按采购人实际送检为准	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	丙戊酸	按采购人实际送检为准	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	无偏离
5	奥卡西平	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	奥卡西平	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	无偏离
6	苯巴比妥	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	苯巴比妥	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	无偏离
7	分枝杆菌靶向测序	按采购人实际送检为准	多重PCR+二代测序	结核非结核靶向及耐药测序	按采购人实际送检为准	多重PCR+二代测序	无偏离
8	病原微生物宏基因组检测(全套)	按采购人实际送检为准	多重PCR+二代测序	病原微生物宏基因组检测(全套)	按采购人实际送检为准	多重PCR+二代测序	无偏离
9	EGFR基因经典点突变检测	按采购人实际送检为准	NGS	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
10	EGFR超高灵敏度套餐(T790M+L858R+19DEL)	按采购人实际送检为准	Q-PCR	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	Q-PCR	无偏离



11	肺癌经典套餐 (EGFR、ALK、ROS1)	按采购人实际送检为准	FISH/ARMS-PCR	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	FISH/ARMS-PCR	无偏离
12	肺癌经典套餐 (EGFR、ALK、BRAF、KRAS、NRAS、HER2、MET、PIK3CA)	按采购人实际送检为准	NGS	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
13	肺癌经典套餐 (EGFR、ALK、ROS1、BRAF、KRAS、NRAS、HER2、RET、MET)	按采购人实际送检为准	NGS/ARMS-PCR	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	NGS/ARMS-PCR	无偏离
14	肺癌精准用药基因检测(20基因, FFPE)	按采购人实际送检为准	二代测序	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
15	肺癌相关检测测序检测(基础套餐, 40基因)	按采购人实际送检为准	NGS	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
16	肺癌相关基因测序检测(中级套餐, FFPE)	按采购人实际送检为准	二代测序	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
17	胶质瘤精准诊疗Mini套餐	按采购人实际送检为准	二代测序	脑胶质瘤7基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
18	中枢神经系统肿瘤相关分子	按采购人实际送检为准	二代测序	中枢神经系统肿瘤相关分子检测套餐	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离



	检测套餐	准			准		
19	实体瘤BRCA基因突变检测	按采购人实际送检为准	NGS	实体瘤49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
20	乳腺癌复发风险21基因检测(SH-21, FFPE)	按采购人实际送检为准	PCR	乳腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	PCR	无偏离
21	乳腺癌精准用药基因检测(10基因, FFPE)	按采购人实际送检为准	NGS	乳腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
22	乳腺癌相关基因测序检测(初级套餐, FFPE)	按采购人实际送检为准	NGS	乳腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
23	乳腺癌相关基因测序检测(中级套餐, FFPE)	按采购人实际送检为准	NGS	乳腺癌159基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
24	EGFR基因突变检测(ARMS-PCR, FFPE)	按采购人实际送检为准	PCR	乳腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	PCR	无偏离
25	实体肿瘤化疗药物相关基因多态性检测	按采购人实际送检为准	二代测序	乳腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
26	遗传风险评估检测(胃肠)	按采购人实际送检为准	NGS	遗传性肿瘤风险评估检测(女性)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
27	遗传风险评估检测(女性)	按采购人实际送检为准	NGS	遗传性肿瘤风险评估检测(男性)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
28	遗传风险评估检测	按采购人实际送检为准	NGS	遗传风险评估检测女性/男性	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离



		准			准		
29	实体肿瘤同源重组修复(HRR)相关基因测序及同源重组修复缺陷(HRD)检测	按采购人实际送检为准	NGS	实体肿瘤同源重组修复(HRR)相关基因测序及同源重组修复缺陷(HRD)检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
30	实体肿瘤同源重组修复(HRR)相关基因测序及同源重组修复缺陷(HRD)检测	按采购人实际送检为准	NGS	实体肿瘤同源重组修复(HRR)相关基因测序及同源重组修复缺陷(HRD)检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
31	实体肿瘤精准诊疗基础套餐(FFPE)	按采购人实际送检为准	NGS	乳腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
32	实体肿瘤多基因突变检测(529基因, FFPE)	按采购人实际送检为准	NGS	实体瘤118基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
33	甲状腺mini套餐基因检测(7基因)	按采购人实际送检为准	二代测序	甲状腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
34	甲状腺4基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	甲状腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
35	甲状腺癌精准诊疗Mini套餐	按采购人实际送检为准	NGS	甲状腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
36	甲状腺癌相关基因突变检测	按采购人实际送检为准	NGS	甲状腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离



37	甲状腺癌精准诊疗基因检测(基础套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	甲状腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
38	甲状腺癌精准诊疗基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	甲状腺癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
39	BRAF/KRAS/NRAS基因突变检测	按采购人实际送检为准	NGS	肠癌49基因检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
40	微卫星序列不稳定性检测(MSI, 片段分析)	按采购人实际送检为准	PCR	MSI微卫星不稳定性检测	按采购人实际送检为准	PCR	无偏离
41	MMR基因突变检测(Lynch综合征基因检测套餐)	按采购人实际送检为准	IHC	MMR基因突变检测(Lynch综合征基因检测套餐)	按采购人实际送检为准	IHC	无偏离
42	肠癌精准诊疗Mini套餐	按采购人实际送检为准	NGS	肠癌49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
43	结直肠癌精准用药基因检测(13基因)	按采购人实际送检为准	NGS	肠癌49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
44	结直肠癌精准诊疗基因检测(51基因, 靶向+化疗+免疫)	按采购人实际送检为准	NGS	结直肠癌49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
45	结直肠癌相关基因测序检测(中级套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	结直肠癌159基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离



46	胃癌精准用药基因检测(59基因)	按采购人实际送检为准	NGS	胃癌49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
47	胃癌相关基因检测(基础套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	胃癌49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
48	胃癌相关基因检测(中级套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	结直肠癌159基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
49	KIT/PDGFR A基因突变检测	按采购人实际送检为准	NGS	KIT/PDGFR A基因突变检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
50	胃肠间质瘤精准诊疗Mini套餐	按采购人实际送检为准	NGS	胃肠间质瘤49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
51	胃肠间质瘤相关基因检测(基础套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	胃肠间质瘤49基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
52	胃肠间质瘤相关基因检测测序(中级套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	胃癌肠癌159基因	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
53	先天性肾上腺皮质增生症(CAH)相关基因检测	按采购人实际送检为准	双向测序	21-羟化酶缺乏症基因检测(CYP21A2)	按采购人实际送检为准	双向测序	无偏离
54	遗传性糖尿病相关基因测序	按采购人实际送检为准	捕获测序	遗传性糖尿病相关基因测序	按采购人实际送检为准	捕获测序	无偏离
55	24小时尿液儿茶酚胺	按采购人实际送检为准	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	尿儿茶酚胺测定	按采购人实际送检为准	高效液相色谱质谱法(LC-MS/MS)	无偏离
56	遗传代谢病检测	按采购人实际	高效液相色谱质谱法	新生儿遗传病基因筛查	按采购人实际	高效液相色谱质谱法	无偏离



		送检为准	(LC-MS/MS)		送检为准	(LC-MS/MS)	
57	代谢遗传病多基因检测	按采购人实际送检为准	捕获测序	新生儿选传病基因筛查(专家版)	按采购人实际送检为准	捕获测序	无偏离
58	中枢神经系统脱髓鞘疾病3项检测(AQP4、MOG、MBP)	按采购人实际送检为准	CBA法	中枢神经脱髓鞘4项抗体检测	按采购人实际送检为准	CBA法	无偏离
59	自身免疫性脑炎相关抗体6项	按采购人实际送检为准	CBA法	自身免疫性脑炎相关抗体6项	按采购人实际送检为准	CBA法	无偏离
60	卵巢癌精准诊疗Mini套餐	按采购人实际送检为准	NGS	卵巢癌精准诊疗Mini套餐 BRCA1/2基因(胚系+体系)检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
61	卵巢癌相关基因测序检测(基础套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	卵巢癌相关基因测序检测(基础套餐)卵巢癌 Pro-Lite HRD(GIS评分+tBRCA)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
62	卵巢癌相关基因测序检测(中级套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	卵巢癌相关基因测序检测(中级套餐)卵巢癌 Pro-Standard HRD评分+36基因(胚系+体系)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
63	宫颈癌精准诊疗Mini套餐	按采购人实际送检为准	NGS	宫颈癌精准诊疗Mini套餐 PDL1(22C3)免疫组化	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
64	宫颈癌相关基因测序检测套餐	按采购人实际送检为准	NGS	宫颈癌相关基因测序检测套餐宫颈癌107基因检测免疫版	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离



65	宫颈癌相关基因测序和PD-L1免疫组化综合检测	按采购人实际送检为准	NGS	宫颈癌612基因检测(组织版)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
66	子宫内膜癌相关基因测序检测(基础套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	子宫内膜癌分子分型检测	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
67	子宫内膜癌相关基因检测中级套餐	按采购人实际送检为准	NGS	子宫内膜癌107基因检测(组织版)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
68	遗传性免疫缺陷相关基因测序检测	按采购人实际送检为准	高通量测序	增强全外显子组基因检测(WE S+CNV-seq)	按采购人实际送检为准	高通量测序	无偏离
69	遗传性免疫缺陷相关基因测序检测	按采购人实际送检为准	高通量测序	增强全外显子组基因检测(WE S+CNV-seq)	按采购人实际送检为准	高通量测序	无偏离
70	遗传性血液病相关基因检测	按采购人实际送检为准	高通量测序	全外显子组测序(NGS法)	按采购人实际送检为准	高通量测序	无偏离
71	遗传性贫血及其他红细胞疾病相关基因测序检测	按采购人实际送检为准	高通量测序	全外显子组测序(NGS法)	按采购人实际送检为准	高通量测序	无偏离
72	病原微生物宏基因组检测(全套)	按采购人实际送检为准	高通量测序	病原微生物宏基因组检测(全套)	按采购人实际送检为准	高通量测序	无偏离
73	HBV核苷类似物耐药基因检测	按采购人实际送检为准	基因测序法	乙型肝炎病毒基因YMDD变异测定	按采购人实际送检为准	基因测序法	无偏离
74	呼吸道多重病原靶向测序(198项)	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	病原微生物靶向测序(TNGs)198	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
75	HCV基因分型	按采购人实际送检为准	基因测序法	HCV基因分型	按采购人实际送检为准	基因测序法	无偏离



		准			准		
76	病原微生物宏基因组DNA检测	按采购人实际送检为准	二代测序	感染病原体宏基因组检测(DNA)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
77	CNV-seq检测(100kb分辨率)	按采购人实际送检为准	二代测序	基因拷贝数变异测序(CNV-seq)1.0	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
78	地中海贫血基因全套检测Plus(508位点)	按采购人实际送检为准	二代测序	地中海贫血基因诊断全套	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
79	胎儿染色体非整倍体无创产前基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	胎儿染色体非整倍体(T21、T18、T13)无创产前基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
80	遗传病全外显子组基因测序(单样本)	按采购人实际送检为准	捕获测序	遗传病全外显子组基因测序(单样本)	按采购人实际送检为准	捕获测序	无偏离
81	单基因遗传病携带者筛查(扩展版)	按采购人实际送检为准	二代测序	17种常见单基因遗传病基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
82	胎儿染色体非整倍体无创产前基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	胎儿染色体非整倍体(T21、T18、T13)无创产前基因检测	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
83	透析水化学污染物22项	按采购人实际送检为准	聚凝胺法	透析水化学污染物22项	按采购人实际送检为准	聚凝胺法	无偏离
84	结核分枝杆菌复合群及耐药基因靶向测序	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	结核非结核靶向及耐药测序	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
85	病原微生物靶向测序	按采购人实际	多重靶向扩增-高通量测序	病原微生物靶向基因检测	按采购人实际	多重靶向扩增-高通量测序	无偏离



	序	送检为准	序法	TNGS (296)种	送检为准	序法	
86	呼吸道多重病原靶向测序(198项)	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	病原微生物靶向基因检测 TNGS (198)种	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
87	分枝杆菌靶向测序	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	结核非结核靶向及耐药测序	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
88	狼疮样抗凝物质筛查(LA1+LA2)	按采购人实际送检为准	凝固法	狼疮样抗凝物质筛查(LA1+LA2)	按采购人实际送检为准	凝固法	无偏离
89	BCR::ABL1激酶区(KD)突变检测	按采购人实际送检为准	测序法	ABL1激酶区突变检测(NGS)	按采购人实际送检为准	测序法	无偏离
90	骨髓染色体核型分析(CPG)	按采购人实际送检为准	细胞培养+核型分析	骨髓染色体核型分析(CPG)	按采购人实际送检为准	细胞培养+核型分析	无偏离
91	骨髓活检+特染1项+免疫组化3项	按采购人实际送检为准	组织形态学+IHC	骨髓活检+特染1项+免疫组化3项	按采购人实际送检为准	组织形态学+IHC	无偏离
92	骨髓活检+特染1项+免疫组化8项	按采购人实际送检为准	组织形态学+IHC	骨髓活检+特染1项+免疫组化8项	按采购人实际送检为准	组织形态学+IHC	无偏离
93	AML相关基因突变及融合检测(中级套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	ABL1激酶区突变检测(NGS)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
94	ASXL1基因突变检测	按采购人实际送检为准	一代测序	ASXL1基因突变检测	按采购人实际送检为准	一代测序	无偏离
95	BCR::ABL1(p210)融合基因定量检测	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	融合基因-BCR::ABL1 p210(定量)	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	无偏离
96	CBFβ::MYH11融合基因定量检测	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	融合基因-CBFβ::MYH11(定量)	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	无偏离



97	CD34+细胞百分含量检查(3CD)	按采购人实际送检为准	流式细胞术	CD34+细胞百分含量检测	按采购人实际送检为准	流式细胞术	无偏离
98	AML中CEBPA基因突变检测	按采购人实际送检为准	二代测序	CEBPA TAD、CEBPA BZIP	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
99	DNMT3A基因R882H突变检测	按采购人实际送检为准	二代测序	核糖核酸测序-DNMT3A-Mtase	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
100	AML中FLT3基因ITD基因突变检测	按采购人实际送检为准	二代测序	基因突变-FLT3-ITD	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
101	AML中FLT3基因TKD(D835)基因突变检测	按采购人实际送检为准	二代测序	基因突变-FLT3-TKD	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
102	ML中IDH1/IDH2基因突变检测	按采购人实际送检为准	二代测序	IDH1-Exon4、IDH2-Exon4	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
103	MDS/MPN相关基因突变检测(30基因)	按采购人实际送检为准	NGS	髓系86基因检测(DNA)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
104	MDS相关基因突变及融合检测(基础套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	髓系173基因检测(DNA)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
105	MPN相关基因突变及融合检测(中级套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	MPN-髓系血液病43种基因突变筛查(NGS法)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
106	NPM1基因突变定量检测	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	NPM1	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	无偏离
107	PML::RARA分型定量(初诊)	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	融合基因-PML::RARA(定量)	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	无偏离
108	WT1基因定量检测	按采购人实际	一代测序	WT1预后表达量	按采购人实际	一代测序	无偏离



		送检为准			送检为准		
109	呼吸道多重病原靶向测序(107项)	按采购人实际送检为准	多重PCR+二代测序	病原微生物靶向基因检测 TNGS (198)种	按采购人实际送检为准	多重PCR+二代测序	无偏离
110	呼吸道多重病原靶向测序(198项)	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	病原微生物靶向基因检测 TNGS (198)种	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
111	病原微生物靶向测序	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	病原微生物靶向基因检测 TNGS (296)种	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
112	MetaCAP病原微生物核酸高通量测序	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	感染病原体宏基因组检测(DNA)	按采购人实际送检为准	多重靶向扩增-高通量测序法	无偏离
113	髓系肿瘤相关基因突变检测(138基因)	按采购人实际送检为准	NGS	髓系173基因检测(DNA)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
114	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+10项免疫组化)	按采购人实际送检为准	特殊染色 形态分析 流式细胞术 核型分析	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+10项免疫组化)	按采购人实际送检为准	特殊染色 形态分析 流式细胞术 核型分析	无偏离
115	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+15项免疫组化+EBER原位杂交)	按采购人实际送检为准	特殊染色 形态分析 流式细胞术 RT-PCR 核型分析	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+15项免疫组化+EBER原位杂交)	按采购人实际送检为准	特殊染色 形态分析 流式细胞术 RT-PCR 核型分析	无偏离
116	髓系肿瘤相关基因突变检测(138基因)	按采购人实际送检为准	二代测序	髓系173基因检测(DNA)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
117	髓系多基因突变检测(336基因)	按采购人实际送检为准	二代测序	血液病627基因检测(DNA)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
118	NGS阳性位点后续检测(NGS、血液肿瘤)	按采购人实际送检为准	二代测序	肿瘤多位点个性化定制MRD监测(1~3个位点)-1次	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离



119	NGS阳性位点后续检测(NGS,血液肿瘤)	按采购人实际送检为准	二代测序	肿瘤多位点个性化定制MRD监测(1~3个位点)-1次	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
120	CLL/SLL相关基因突变检测(中级,50基因)	按采购人实际送检为准	二代测序	CLL-淋系血液病47种基因突变筛查(NGS法)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
121	成熟B细胞淋巴瘤相关基因突变检测(中级,110基因)	按采购人实际送检为准	二代测序	大B细胞淋巴瘤72基因检测(DNA)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
122	成熟T/NK细胞淋巴瘤相关基因突变检测(中级)	按采购人实际送检为准	二代测序	NK/T细胞淋巴瘤83基因检测(DNA)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
123	淋巴瘤相关基因突变检测	按采购人实际送检为准	二代测序	淋巴瘤102种基因突变筛查(NGS法)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
124	病原微生物宏基因组检测(全套)	按采购人实际送检为准	高通量测序	病原微生物宏基因组检测(全套)	按采购人实际送检为准	高通量测序	无偏离
125	MPN形态学套餐1+MPN常见27种基因突变+染色体核型分析+BCR/ABL(P190, P210, P230)融合基因检测定性	按采购人实际送检为准	各单项要求	MPN-髓系血液病43种基因突变筛查(NGS法)+骨髓染色体核型分析(CPG)+AML38种融合基因筛查套餐(包含BCR-ABL常见型p190/210/230)	按采购人实际送检为准	各单项要求	无偏离
126	血液肿瘤融合基因panel检测	按采购人实际送检为准	多重PT/PCR	RNA-seq(NGS法)(融合基因筛查)(异常细胞比例>20%时可用)	按采购人实际送检为准	多重PT/PCR	无偏离



127	骨髓细胞学、免疫分型、核型分析、白血病43种融合基因	按采购人实际送检为准	见各单项要求	骨髓涂片细胞学检查(含血片)、免疫分型-细胞类型待定、染色体核型分析(G+R显带)、白血病53种融合基因筛查560+1980+700+2280=5520	按采购人实际送检为准	见各单项要求	无偏离
128	骨髓细胞学、免疫分型、核型分析、AML18种融合基因、AML预后24种融合基因	按采购人实际送检为准	二代测序	AML38种融合基因筛查套餐(包含BCR-ABL常见型p190/210/230)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
129	白血病57种基因突变、ALL相关46种基因突变、IKZF1plus基因	按采购人实际送检为准	NGS	白血病55种融合基因筛查套餐(包含BCR-ABL常见型p190/210/230)+ALL-淋系血液病71种基因突变筛查(NGS法)+IKZF	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
130	IKZF1基因突变分析	按采购人实际送检为准	MLPA	IKZF1-基因缺失	按采购人实际送检为准	MLPA	无偏离
131	MPN相关基因突变及融合检测(中级套餐)	按采购人实际送检为准	NGS	MPN-髓系血液病43种基因突变筛查(NGS法)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
132	MDS相关基因突变检测(中级31基因)	按采购人实际送检为准	NGS	MDS/AA85种基因突变筛查(NGS法)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
133	MDS全基因芯片+染色体核型分析	按采购人实际送检为准	G显带+基因芯片	MDS相关基因突变筛查(67基因)、染色体核型分析(G+R显带)	按采购人实际送检为准	G显带+基因芯片	无偏离
134	MDS诊断套餐A	按采购人实际送检为准	见各单项要求	MDS/AA85种基因突变筛查(NGS法)	按采购人实际送检为准	见各单项要求	无偏离



		准			准		
135	TCRG基因重排检测(片段分析)	按采购人实际送检为准	多重PCR+聚丙烯酰胺凝胶电泳	基因重排TCR γ	按采购人实际送检为准	多重PCR+聚丙烯酰胺凝胶电泳	无偏离
136	IGHV+IGK基因重排检测(片段分析)	按采购人实际送检为准	多重PCR+聚丙烯酰胺凝胶电泳	IGH体细胞高突变分析+基因重排IGK	按采购人实际送检为准	多重PCR+聚丙烯酰胺凝胶电泳	无偏离
137	NK细胞活性	按采购人实际送检为准	转染荧光细胞株结合流式细胞术	NK细胞	按采购人实际送检为准	转染荧光细胞株结合流式细胞术	无偏离
138	高精度EB病毒定量检测(流式Cell Sorting+PCR法)	按采购人实际送检为准	流式细胞术+荧光定量PCR	EB病毒核酸定量检测	按采购人实际送检为准	流式细胞术+荧光定量PCR	无偏离
139	常见病原微生物纳米孔靶向基因检测(149+种DNA+RNA)	按采购人实际送检为准	ONT	病原微生物体靶向测序(TNGs)198	按采购人实际送检为准	ONT	无偏离
140	病原微生物纳米孔靶向基因检测(501+种DNA+RNA)	按采购人实际送检为准	ONT	病原微生物体靶向测序(TNGs)439	按采购人实际送检为准	ONT	无偏离
141	家族性噬血细胞综合征及相关免疫缺陷基因测序检测	按采购人实际送检为准	二代测序	全外显子组测序(NGS法)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
142	CD107a激发实验	按采购人实际送检为准	流式细胞术	CD107a激发实验	按采购人实际送检为准	流式细胞术	无偏离
143	ADAMTS13酶活性及抑制性抗体检测	按采购人实际送检为准	ELISA法	ADAMTS13活性检测、ADAMTS13抑制物	按采购人实际送检为准	ELISA法	无偏离



144	BCR/ABLCP190.P210.P230)融合基因检测定量	按采购人实际送检为准	实时荧光定量PCR	AML38种融合基因筛查套餐(包含BCR-ABL常见型p190/210/230)	按采购人实际送检为准	实时荧光定量PCR	无偏离
145	基因已知突变	按采购人实际送检为准	测序	线粒体基因组基因检测	按采购人实际送检为准	测序	无偏离
146	HLA高分辨基因分型(6位点)	按采购人实际送检为准	二代测序	HLA高分辨分型6位点(HLA-A/B/C/DQB1/DRB1/DPB1)	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
147	MYD88和CXCR4基因突变检测	按采购人实际送检为准	二代测序	基因突变-MYD88/L265P(定量)、CXCR4基因热点突变	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
148	血液肿瘤全转录组(WTS)测序	按采购人实际送检为准	二代测序	血液肿瘤转录组测序	按采购人实际送检为准	二代测序	无偏离
149	HLA-B*5801基因检测	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	别嘌醇用药基因(HLA-B*5801)	按采购人实际送检为准	荧光定量PCR	无偏离
150	环孢霉素A浓度	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	环孢霉素A	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	无偏离
151	甲氨蝶呤(MTX)	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	甲氨蝶呤	按采购人实际送检为准	均相酶免分析法	无偏离
152	疑难病理会诊	按采购人实际送检为准	HE	疑难病理会诊	按采购人实际送检为准	HE	无偏离
153	EGFR基因突变检测(ARMS-PCR, FFPE)	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	EGFR基因突变检测(ARMS-PCR, FFPE)	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	无偏离
154	EGFR突变(T790M突变)	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	EGFR突变(T790M突变)	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	无偏离
155	BRAF基因突变热点	按采购人实际	二代测序	BRAF+TERT基因	按采购人实际	二代测序	无偏离



	检测(测序法)	送检为准		突变热点检测(测序法)	送检为准		
156	PDL1免疫组化(22C3)	按采购人实际送检为准	全自动免疫组化	程序性死亡受体-配体(PD-L1 22C3)蛋白伴随诊断	按采购人实际送检为准	全自动免疫组化	无偏离
157	人ROS1融合基因检测	按采购人实际送检为准	PCR	人ROS1融合基因检测	按采购人实际送检为准	PCR	无偏离
158	人类Kras基因第12/13密码子点突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	人类Kras基因第12/13密码子点突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	无偏离
159	人ALK融合基因检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	无偏离
160	人13种常见驱动基因突变检测(包含非小细胞肺癌中现今已知指南中指出可用于指导靶向用药的基因: EGFR; ALK; ROS1; RET; KRAS; MET; BRAF; HER2; KIT; PDGFRA; AKT1; PIK3CA; NRAS)	按采购人实际送检为准	NGS	实体瘤49基因(ctdna)	按采购人实际送检为准	NGS	无偏离
161	Braf基因V600E位点突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	Braf基因V600E位点突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	无偏离
162	PIK3CA基因突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	PIK3CA基因突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	无偏离



163	Nras 基因突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	Nras 基因突变检测	按采购人实际送检为准	ARMS-PCR	无偏离
164	肾穿全套1 (年龄小于50岁)	按采购人实际送检为准	HE、特殊染色、免疫荧光、普通透射电镜, 显微摄影术	肾穿全套1 (年龄小于50岁)	按采购人实际送检为准	HE、特殊染色、免疫荧光、普通透射电镜, 显微摄影术	无偏离
165	肾穿全套2 (年龄大于50岁)	按采购人实际送检为准	HE、特殊染色、免疫荧光、普通透射电镜, 显微摄影术	肾穿全套2 (年龄大于50岁)	按采购人实际送检为准	HE、特殊染色、免疫荧光、普通透射电镜, 显微摄影术	无偏离
166	免疫荧光染色诊断	按采购人实际送检为准	免疫荧光	免疫荧光染色诊断	按采购人实际送检为准	免疫荧光	无偏离
167	特殊染色及酶组织化学染色诊断	按采购人实际送检为准	特殊染色及酶组织化学染色	特殊染色及酶组织化学染色诊断	按采购人实际送检为准	特殊染色及酶组织化学染色	无偏离
168	甲状腺穿刺细胞学检测	按采购人实际送检为准	巴氏染色/电镜自动制片/显微镜检查	细针穿刺细胞学检查与诊断	按采购人实际送检为准	巴氏染色/电镜自动制片/显微镜检查	无偏离
169	骨髓活检, 特殊染色1项, 免疫组化5项	按采购人实际送检为准	HE+二步法	骨髓活检, 特殊染色1项, 免疫组化5项	按采购人实际送检为准	HE+二步法	无偏离
170	GPS+淋巴瘤会诊	按采购人实际送检为准		GPS+淋巴瘤会诊	按采购人实际送检为准		无偏离
171	骨髓活检+特染1项+免疫组化8项	按采购人实际送检为准	组织形态学+IHC	骨髓活检+特染1项+免疫组化8项	按采购人实际送检为准	组织形态学+IHC	无偏离
172	免疫组织化学染色诊断	按采购人实际送检为准		免疫组织化学染色诊断	按采购人实际送检为准		无偏离
173	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+15项免疫组化+EBER)	按采购人实际送检为准		淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+15项免疫组化+EBER原位杂交)	按采购人实际送检为准		无偏离



	原位杂交)						
17 4	淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+10项免疫组化)	按采购人实际送检为准		淋巴造血组织病理诊断套餐(病理诊断+10项免疫组化)	按采购人实际送检为准		无偏离
17 5	ALK基因重排检测,组织,FISH	按采购人实际送检为准	原位杂交技术荧光法(FISH)	FISH: ALK [2p23]	按采购人实际送检为准	原位杂交技术荧光法(FISH)	无偏离
17 6	ROS1基因重排检测,组织,FISH	按采购人实际送检为准	原位杂交技术荧光法(FISH)	ROS1基因重排检测,组织,FISH	按采购人实际送检为准	原位杂交技术荧光法(FISH)	无偏离

注:

1. 说明: 应对照磋商文件“第三章 采购需求”的条款逐条作出明确响应, 并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺, 对照磋商文件要求, 在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。当响应文件的商务内容低于竞争性磋商文件要求时, 供应商应当如实写明“负偏离”, 否则视为虚假应标。
3. 表格内容均需按要求填写并盖章, 不得留空, 否则按磋商无效处理。

供应商名称(电子签章): 广西医大睿谷医学检验有限公司

日期: 2024年12月23日

六、服务承诺

七、服务承诺

售后服务机构概况

售后服务机构名称	广西医大睿谷医学检验有限公司		
地址	南宁市青秀区双拥路22号广西医科大学医学科学		
注册资本金	伍仟万圆整	其中：供应商出资比例	65%
员工总人数	86人	其中：技术人员数	49
经营期限	/		
售后服务协议	/		
售后服务内容	临床医学检验、病理学检验		
工作业绩	/		
服务承诺	搭建新型医学检验平台，服务人民大众健康事业		
业务咨询电话	0771-5883056	传真	/
负责人	韦懿轩	联系电话	13977108699



检验、病理外送检测项目服务承诺

一、基本要求承诺

1、严格遵守法律法规

我们机构郑重承诺，将始终坚守《中华人民共和国生物安全法》以及国家颁布的各项相关法律法规的各项规定。在开展检验、病理外送检测等医疗健康服务全过程中，我们将患者的隐私权和个人信息安全置于首要地位，采取严密的信息安全保障措施，运用先进的技术手段，如数据加密、防火墙保护、访问权限控制等，确保患者信息在收集、存储、传输、使用和销毁等各个环节均得到严格保护，免受任何形式的泄露和滥用之虞。

不仅如此，我们还建立了完备的信息安全管理体系，明确各级工作人员的安全保密责任，定期进行信息安全培训，强化全员安全意识。通过制定并执行严格的信息管理制度，确保患者个人信息的安全性和保密性得到绝对保障。

2、提供实验室间比对报告

对于未参与室间质评的项目，我们机构郑重承诺将积极提供实验室间比对报告，以此确保所有检验项目的检测结果均具备高度的准确性和可靠性。我们深知实验室间比对是评价和提升实验室检测能力的重要手段之一，因此我们不仅积极参与外部组织的实验室比对活动，还主动与其他实验室进行比对合作，通过互相学习、互相借鉴、互相验证的方式，不断提升自身实验室的技术水平和检测实力。

同时，我们高度重视比对数据的分析与处理工作。在每次比对实验后，我们会立即组织专业团队进行数据统计与分析，对照标准值或目标值对检测结果进行客观评估，一旦发现任何潜在偏差或异常情况，我们会立即启动纠正措施流程，深入查找问题根源，并采取有效办法加以改进和完善。通过持续不断的努力，我们确保所有检测结果都能够达到甚至超越预期的标准和要求。



3、定期开展室内质量控制

我们机构始终秉持严谨科学的态度，郑重承诺将定期合理开展室内质量控制工作。这是为了确保我们的检测系统始终保持最佳状态，保证检测结果的稳定性和准确性。为了实现这一目标，我们建立了全面而严谨的室内质量控制体系，精心制定了科学合理的质控计划，并选用适宜的质控品和质控方法。我们定期对检测系统全面的验证和校准，以确保其性能达到国家标准和要求。同时，我们注重质控数据的及时分析。通过专业团队对质控数据的深入挖掘和分析，我们能够及时发现任何潜在的偏差或异常情况，并采取有效的纠正措施进行处理。这不仅有助于确保检测结果的准确性和可靠性，还为我们的实验室管理提供了重要的决策依据。

二、服务承诺

1、高效检测

我们将致力于提供快速且准确的检测服务，以最大程度满足客户的期望和需求。为了实现这一目标，我们将从优化检测流程着手，通过对现有工作流程进行深度剖析和改进，减少不必要的步骤和等待时间，从而显著缩短检测周期。我们还将引入先进的检测设备和技術，确保在承诺的时间内出具检测结果，让客户能够及时获取所需信息。同时，我们将加强与客户的沟通协作，定期反馈检测进度和结果，以便客户能够及时了解检测情况，更好地应对各种问题。

2、优质服务

我们深知客户服务的重要性，因此，我们将秉持客户至上的原则，提供全方位的优质客户服务。为此，我们将组建一支专业、高效的客户服务团队，他们具备丰富的检验和病理检测知识，能够为客户提供详尽的解答和专业的检测建议。无论是关于检测流程、技术方法还是结果解读等方面的问题，我们的团队都将竭诚为客户提供满意的答复。同时，我们将建立



完善的客户反馈机制，通过定期收集和分析客户的意见和建议，以便了解客户的需求和期望，持续改进我们的服务质量和效率。

3、持续创新

我们认识到检验、病理检测领域的最新动态和技术进展对于提升检测能力和水平至关重要。因此，我们将持续关注行业内的技术创新和研究成果，不断引进和采用先进的检测技术和方法。为了保持与行业同步发展，我们将加强与科研机构、专家学者以及相关企业的合作与交流，共同推动检验、病理检测技术的进步。我们还将积极参与行业标准的制定和质量控制活动，通过制定和完善行业标准，提高整个行业的检测能力和水平。同时，我们也将致力于为行业的发展和进步贡献我们的力量，推动检验、病理检测领域向更高水平、更高质量的方向发展。

三、检验、病理外送检测项目服务承诺

总体服务要求承诺

1、检测要求全面覆盖

我们承诺提供一套全面且严谨的检验、病理外送检测服务，该服务涵盖从标本收集、样本检测，到临床报告解读、拟定、发放以及售后技术咨询等服务所有环节。在这一过程中，我们不仅注重每个细节的执行，更致力于实现全程质量监控，确保每个步骤都严格遵循行业规范和最佳实践，以满足医疗机构和患者的多元化、高标准需求。

2、检验标准严格执行

我们坚守对行业标准的遵循与执行，并郑重承诺将及时跟进并适应这些标准的任何更新。我们已建立了一套灵敏高效的信息收集与分析系统，能够迅速捕捉到行业内的最新动态和发展趋势，从而确保我们的检验流程和技术手段始终与最新标准保持同步，以提供最精确、最可靠的检测结果

3、质量控制全面到位



我们承诺从样本接收、唯一性标识、室内质量控制、室内能力验证，到冷链流程监控及物流人员培训等一系列关键环节实施全方位、全流程的质量控制体系。采用前沿科技和严谨方法，确保所有检测数据的准确无误和高度可靠性。

4、法律法规严格遵守

我们承诺供应商实验室将严格遵守国家卫健委《医疗机构临床实验室管理办法》等法律法规的所有要求，确保实验室运营的合法合规性。将持续完善实验室管理制度，不断提升实验室管理效能，以更优质高效的服务保障客户权益，守护人民健康。

5、检测规范严格操作

我们承诺严格按照国家颁布的相关检测规范进行操作，并对每一份标本的检测报告承担相应的法律责任。为此，我们将设立严格的审核流程，确保每一份检测报告在发布前都经过多重校验和确认，从而提供给用户准确无误、高度可信的检测结果。

6、物流全程专人管理

我们承诺对检验标本从医院到三方实验室的物流全程实行专人专管，确保从标本采集到送达实验室的整个过程安全可靠。我们将严格按照药品冷链物流运作规范国家标准进行操作，保障标本在运输过程中的安全性和稳定性。同时，如涉及二级病原微生物实验室备案表等相关文件，我们将及时提供并确保其有效性。

7、结果存疑及时复核

我们承诺对采购人对存在疑问的检验结果予以高度重视，并在第一时间进行复核。我们将充分保障复核过程的透明度和公正性，力求用最合理、最准确的解释来解答客户的疑虑。若采购人有需求亲自复核，我们将全力提供必要的协助与支持，确保复核过程顺利进行，以最大程度地满足客户的需求和期望。



8、室间质评与室内质控承诺

对于项目清单中列明的所有检测项目，我们始终秉持严谨负责的态度，严格遵循采购人的各项要求，并致力于实施室内质量控制活动。我们将定期积极参加由省级及以上临床检验中心或病理质量控制中心组织的专业室间质控活动，以此确保我们的检测技术和流程始终保持在行业高标准水平。同时，若国家临床检验中心或卫生部临床检验中心（PQCC）推出室间质评计划，我们不仅会积极响应，而且会全力参与其中，力争在每次评估中取得合格甚至优秀的成绩，并及时向采购人提供相关的室间质评报告和证明材料，以此充分展示并证明我们的检测能力和质量。

对于当前尚未纳入国家室间质评体系的项目，我们深知其对于检测能力和质量的重要性，因此我们将积极探索并采取其他经得起考验的可靠方案，如利用国际公认的标准物质、自行校准设备、比对试验等手段，确保我们的检测结果具有准确性和可比性。同时，我们会提供客观的证据来验证和确定检验结果的可接受性，以最大程度地满足采购人对检测结果准确性和可靠性的需求。

9、快速响应与应急服务承诺

我们深知在医院工作中，快速检验和应急服务的重要性。因此，我们郑重承诺，在收到采购人的相关需求后，将在1小时内通过电话进行响应，确认需求并制定相应的服务方案。在电话响应后的2小时内，我们的专业团队将抵达医院现场，与采购人进行深入合作，确保在紧急情况下能够迅速、准确地提供检测服务。

除了电话响应和现场服务外，我们还承诺能够按时完成采购人安排的临时性和应急性任务。无论是在常规工作时间内还是非工作时间，我们都会全力以赴，确保检测服务的连续性和稳定性。同时，我们也愿意协助提供医联体内相关性服务，为采购人和患者提供更加全面、便捷的检测服务。



。具体合作内容和方式，我们将与采购人进行充分沟通与协商，以确保双方的合作能够顺利开展。

10、检测结果准确性与真实性承诺

我们深知检测结果对于患者诊断和治疗的重要性。因此，我们始终将保证检测结果的准确性和真实性作为首要任务。我们采取一系列严格的措施来确保检测结果的准确性，包括使用先进的检测设备和试剂、严格遵循检测流程和操作规范、以及定期对设备和试剂进行校准和验证等。同时，我们还建立了完善的标本管理和结果追踪系统，从标本的采集、处理、存储到结果的报告全程实行严格管理和追溯，确保标本和结果的完整性和准确性。

我们深知因我们的原因导致检测结果误诊、标本或结果遗失等情况的严重性。因此，如果因我们的原因导致上述情况发生，我们将承担相应的责任，并积极采取措施进行补救和赔偿。我们将以诚信和专业的态度，为采购人和患者提供优质的检测服务。

11、信息系统对接与报告查询承诺

我们郑重承诺，将全力提供一套高效便捷且用户友好的实验室信息系统（Laboratory Information System, LIS）查询报告服务，旨在无缝对接并整合到各大医院的LIS系统中。这一举措的核心目标在于打破信息孤岛，实现检验项目结果数据的实时传输与共享，从而极大地提升检验项目统一管理的效率与质量。通过构建这一互联互通的信息平台，检测结果将能够实时传送至医院，为医护人员提供及时、准确的数据支持。同时，我们的系统还具备强大的实验室数据汇总、储存和传输功能，确保病人资料信息的准确性和检验结果的及时性。

为了满足医院不断增长的信息化需求，我们将确保医务人员可以通过医院内部网络或互联网平台随时调阅检测结果，无论是桌面电脑、移动设备还是专用终端，都能轻松访问最新数据。此外，对于患者而言，我们同



样提供了极大的便利性，他们可以在指定的终端设备上自主打印报告单，无需亲自到医院窗口领取，大大节省了时间和精力。这一系列举措都彰显了我们对医疗服务人性化、智能化升级的坚定决心。

更为重要的是，为了确保整个系统运行的顺畅和高效，我们承诺将承担所有端口连接费用以及相关技术维护工作，确保系统稳定运行，为医疗服务提供有力支撑，从而真正实现检验项目信息管理的自动化、智能化和人性化目标。

12、医保备案与合规性承诺

我们深知医保备案对于保障患者权益、规范医疗行为的重要性，因此我们郑重承诺在接受采购人委托开展检查检验项目时，将严格按照国家及地方相关法规政策进行医保备案工作。具体而言，我们将按照规定向医保部门（包括自治区医保局和南宁市医保局）提交详尽的备案材料，内容涵盖定点医疗机构委托第三方机构进行医学检测的备案表、与委托方签订的服务协议文本，以及第三方机构自身所具备的相关资质文件如《医疗机构执业许可证》、由省级及以上临床检验中心颁发的《室间质评证书》等。

对于涉及PCR（聚合酶链式反应）检测的项目，我们更是高度重视并特别提供省级及以上卫生行政部门颁发的《医疗机构临床基因检验技术和能力审核批准书》等相关证明文件，以彰显我们在该领域的专业性和权威性。我们深知只有严格遵守相关法律法规和医保政策，才能确保所有检测项目和服务都符合规定，为患者和采购人提供高质量、合规的检验服务。因此，我们承诺将不遗余力地履行这一责任和义务。

我们深知检验、病理外送检测项目服务的重要性和责任性，因此将严格按照上述承诺要求，为采购人和患者提供全面、优质、高效的检测服务。我们将不断提升自身的技术水平和服务质量，以满足采购人和患者的需求，同时确保服务的合规性和专业性。我们期待与采购人建立长期稳定的合作关系，共同为医疗事业的发展做出贡献。



四、标本采集、接收、运输要求承诺

一、标本采集、接收、运输要求承诺

1、免费上门收取标本与全方位方案提供

我们承诺，将免费为医院提供上门收取标本的服务。这一举措旨在减轻医院的工作负担，确保标本采集与运输过程的顺畅和高效。标本的采集工作由医院临床科室负责，我们尊重并信任医院的专业能力。之后，临床样本运送组将负责将标本送至检验科或病理科进行统一核收登记，并按要求保存，等待我们上门进行标本接收和运输。我们深知，标本的采集与运输是医疗流程中的重要环节，因此我们派遣专业的团队，为医院提供详细的标本采集接收方案、检测方案、报告回传方案以及质量控制方案。这些方案将涵盖从标本采集到报告回传的每一个环节，确保服务的专业性和准确性。通过这些措施，我们致力于为医院提供全方位的服务支持，确保医疗流程的高效和顺畅。

对于采购人引进的第三方服务平台收集后的标本，我们承诺承担其接收和运输的全部费用，以减轻医院的负担。这是我们对医院临床科室的重视和支持，也是我们对医疗事业的贡献和责任。

2、确保标本质量与生物安全

我们深知标本质量与生物安全的重要性，因此将严格遵循操作规范进行标本采集。为了确保标本在采集过程中的质量和生物安全，我们将为医院配置专用的标本运送箱。该运送箱将具备确保运输标本所需温度的功能，并有相应的温度记录设备。每周，我们将对运送箱进行至少一次的清洁消毒，以确保标本在运输过程中的质量和生物安全。

3、定时上门收取标本与灵活协商机制

我们承诺，在每天（周一至周日，8:30-17:00）至少上门收取标本一次，具体上门时间将由采购人决定。对于有时间限制的检测样本，我们将



确保在检测时间窗内完成接收和运输工作。这是我们对医疗事业的承诺和对患者的负责。

同时，我们承诺将严格按照标本所需的温度和时限保存条件进行运输。如遇特殊情况或节假日，我们将与医院积极协商，共同制定解决方案，确保标本的安全和及时送达。我们的目标是确保标本在运输过程中的质量、安全和及时性，以满足医疗事业的需求和患者的需求。

4、标本接收、登记与包装流程规范化

我们公司坚决承诺，在标本接收、登记以及包装的整个流程中，将严格遵循并执行一套完整且严谨的操作规范。这一系列措施旨在确保每一份标本在到达我们实验室时能够得到妥善且专业的处理，其质量和安全性得到充分的保障。

在接收标本的初始阶段，我们将设立严格的初检机制，对每一份送达的标本进行全面而细致的审查。这包括但不限于对标本来源、采集时间、运输条件以及标识清晰度等方面的细致核查，以确保所有标本在进入我们实验室之前就达到最基本的品质要求。同时，为避免任何可能的差错或疏漏，我们还会对标本进行严格的标识核对工作，通过双重确认的方式保证标本信息与实际内容的一致性。

为了建立可追溯性和问责制的完整链条，我们将会精心制作详尽的交接记录文档。这份记录将详尽载明每份标本的接收时间、状态、储存要求以及其他重要细节，并由专门的交接双方共同签字确认。此举旨在确保标本顺利交接的同时，也为后续可能进行的查核工作提供了便捷高效的途径，从而进一步提升我们实验室整体工作的严谨性和规范性。

5、检验科或病理科标本质量初检与交接责任明确化

在检验科或病理科中，标本接收人员承担着至关重要的角色，他们负责对每一份标本进行质量的初检、标识的核对，以及进行标本的接收登记和包装储存。这些工作人员需具备高度的责任心和专业素养，以确保在交



接过程中，所有关于标本的信息都能够被准确无误地记录下来，并且一旦信息无误，双方将在交接记录本上签字确认。

此举意味着所列出的标本已经顺利完成交接流程，并且被视为合格状态。而一旦签名确认后，则意味着供应商已经完成了其对标本的全部责任和义务，此后，标本在运输、储存及使用过程中的安全性及完整性将由接收方全权负责。

6、保障标本运输安全措施严密化

为确保标本在运输过程中的安全性和完整性，我们将采取一系列周密合理的措施。从使用专业运输工具的角度出发，选用符合国际安全标准的冷藏或冷冻设备来保证标本在途中的温度控制；选用具备防震、防水等特性的专用包装材料，确保标本在运输过程中免受物理损伤；制定详细的运输预案，严格遵守规定的运输条件进行操作。

如果因为相关措施执行不到位而导致标本的缺失、破损等问题出现，我们将承担相应的法律责任和经济责任，包括但不限于因运输不当引起检验过程延误或失败、结果误差等后果。同时，我们还将主动承担因运输问题引发的额外费用及赔偿事宜。

7、严格标本使用与销毁处理合规化

我们公司郑重承诺，对于收集到的所有标本，将严格限制其使用范围，只用于采购人申请项目的检测。我们坚决不会擅自将这些标本用于任何涉及个人隐私或其他生物安全风险的项目中。检测完成后，无论检测结果是阳性还是阴性，我们都将严格按照相关规定和标准对剩余的标本进行无害化处理或销毁。

总结

我们深知检验、病理外送检测项目服务的重要性，因此将严格按照上述承诺要求，为采购人提供全面、专业、高效的服务。我们将不断提升自身的技术水平和服务质量，以确保标本的接收、处理、运输和检测过程的



安全与高效。我们期待与采购人建立长期稳定的合作关系，共同为医疗事业的发展做出贡献。同时，我们也欢迎采购人对我们的服务进行监督和指导，以便我们不断完善和提升服务质量。

五、检测报告要求承诺

检测报告要求与信息系统对接承诺

1、实时网络传送与信息系统对接

我们郑重承诺，为了确保检测结果的实时性和准确性，将积极与各大医院进行系统的双向对接工程，以实现检测数据和结果的实时网络传送功能。这一重要举措旨在从根本上解决检测结果传递的时效性问题，确保实验室数据能够迅速、精准且无误地传输至相关医院，从而极大地提升医疗服务的工作效率，并有效保障疾病的诊断准确性和治疗效果。

与此同时，我们全力贯彻与采购人的紧密合作，致力于达成与医院信息系统之间无缝对接的目标。这意味着我们将全面打通实验室数据从采集、处理到汇总储存以及远程传输的全流程，确保整个流程顺畅无阻。这样的系统整合将使医务人员能够随时随地实时查阅最新的检测结果，极大地提升了医疗服务的便捷性和响应速度。而对于患者而言，他们也能在终端设备上自主打印检测报告，这不仅增强了医疗服务的透明度，也使得整个就医流程变得更加顺畅便捷。

总之，这一系列精心设计的对接与服务举措将极大地推动医院信息化管理水平的提升，助力医疗行业的现代化发展进程。

2、检验报告时限协商与备注

我们充分认识到检验报告时限在医疗服务中扮演着举足轻重的角色，它不仅关乎医疗服务的效率和质量，更直接影响到患者疾病的诊断和治疗时机。因此，我们始终秉持着严谨、负责的态度，针对各类检验项目的特性及实际需求，进行深入细致的协商与讨论。



在协商过程中，我们会充分考虑到检验项目的复杂程度、技术难度、样本运输与处理时间、设备运行状况以及实验室工作流程等多种因素，以期达成既满足技术规范又能保证服务效率的合理时限。同时，我们也会积极倾听并尊重采购人的意见与需求，力求找到最优解决方案。

一旦双方达成共识，我们将在正式签署的合同或协议中明确标注出具体的检验报告时限，并确保在相应的附件或服务单据上清晰备注此项内容，以便于各方随时查阅确认。此外，我们还会通过电子化信息系统对时限要求进行内部公示，确保所有相关人员都能明确知晓并严格遵守约定好的服务标准。

同时，我们将严格按照约定的时限出具检验报告，确保报告的及时性和准确性。如因特殊原因无法按时出具报告，我们将及时与采购人沟通，说明情况并寻求解决方案，以确保医疗服务的连续性和稳定性。

总结

我们深知检验、病理外送检测项目服务对于医疗服务的重要性，因此我们将严格按照上述承诺要求，为采购人提供全面、专业、高效的服务。我们将不断提升自身的技术水平和服务质量，以确保检测结果的准确性和及时性。同时，我们也将积极与采购人合作，共同推动医院信息化的发展，为提升医疗服务水平做出更大的贡献。

请采购人放心，我们将始终秉持诚信、专业、高效的服务理念，为您和病人提供优质的检验、病理外送检测项目服务。

六、结果查询要求承诺

一、结果查询要求承诺

1、网上查询账号

我们致力于为每一位客户提供专享的在线查询账号，该账号具备实时登录并查看检测进程及结果的功能。您只需通过互联网登录到我们的专用服务平台，即可随时随地获取关于检测任务的最新详情和最终报告。



创新服务举措旨在显著提升您的工作效率，让您无需等待纸质报告或电话咨询，而是能够主动、准确地掌握检测工作的每一阶段动态，从而及时调整工作安排，提高整体业务运作的流畅度和透明度。

2、24小时电话服务

为了提供更优质、更便捷的服务，我们设立了全天候24小时服务的电话热线，并有专业团队全天候值守，无论您在任何时间、任何地点，只要您有关于检测结果的问题或者面临技术难题需要解决，都可以随时拨打我们的服务热线，我们的客服人员将立即为您解答，提供针对性的指导和支持。

二、其他服务要求承诺

1、实验室检验仪器种类齐全

我们承诺，我们的实验室检验仪器种类齐全，涵盖临床血液学、微生物、临床生化、临床免疫血清学、分子生物学等多领域检验需求，能够满足采购人外送项目的所有要求。我们的实验室严格遵守医学检验实验室的相关规定，确保检测结果的准确性和可靠性。所有仪器均经过严格的质量控制和校准，保证数据的准确性和可靠性。此外，我们还提供24小时专业咨询服务及免费咨询电话，确保您在任何时间都能得到及时、专业的帮助。

2、提供实验室建设技术支持

对于采购人的实验室建设需求，如分子实验室等，我们承诺提供类似项目的合作经验、方案、设备以及人员等方面的技术指导支持。我们的专业团队将根据您的实际需求，为您提供定制化的解决方案，确保实验室建设的顺利进行。在建设过程中，我们将严格遵守相关法规和标准，确保实验室的安全和环保。

3、实时查看标本箱运输信息

我们采用先进的物联网技术，实现标本箱运输过程中的实时温度、GPS定位、温度和行驶轨迹等内容的监控。同时，我们根据温度区间设置进行



安全预警，确保标本在运输过程中的安全性和完整性。此外，我们还提供24小时专业咨询服务及免费咨询电话，确保您在任何时间都能得到及时、专业的帮助。

4、完善的售后服务与培训

我们承诺提供完善的售后服务，包括设备的维修、保养以及软件的升级等。同时，我们还提供标本采集培训服务，确保您的工作人员能够正确、规范地进行标本采集，提高检测结果的准确性和可靠性。我们的专业团队拥有丰富的经验和专业知识，能够为您提供最优质的服务和支撑。

总结

我们深知检验、病理外送检测项目服务对于采购人的重要性，因此我们将严格按照上述承诺要求，为您提供全面、专业、高效的服务。我们将不断提升自身的技术水平和服务质量，以满足您的需求和期望。同时，我们也期待与您建立长期稳定的合作关系，共同推动医疗事业的发展。

七、质量要求

一、质量要求承诺

1、质量指标具体承诺

(1) 肾穿及骨髓穿刺标本病理诊断报告：我们郑重承诺，对于肾穿标本及骨髓穿刺标本的病理诊断报告，将严格确保无误诊情况发生。我们深知此类诊断的准确性和重要性，因此将投入最专业的医疗团队和最先进的设备进行诊断，确保每一个病例都能得到最准确的判断。我们的医疗团队拥有丰富的经验和专业知识，能够准确判断病情，为患者提供最佳的治疗方案。我们的设备先进、技术精湛，能够确保诊断的准确性和可靠性。

(2) 漏诊例数控制：我们承诺，每季度肾穿标本及骨髓穿刺标本病理诊断报告的漏诊例数将少于1例。我们将不断优化诊断流程，提高诊断人员的专业技能，以最大程度地减少漏诊情况的发生。我们将建立完善的诊断流程，确保每个环节都能够得到有效执行。同时，我们还将加强诊断人员



的培训和教育，提高他们的专业水平和技能水平，以确保诊断结果的准确性和可靠性。

(3) 分子病理诊断报告误报率：我们承诺，每季度的分子病理诊断报告误报率将不高于1例。我们将采用最先进的分子诊断技术和严格的质量控制体系，确保分子病理诊断的准确性。我们将不断更新和引进最新的分子诊断技术和设备，以确保我们的诊断结果具有最高的准确性和可靠性。同时，我们还将建立严格的质量控制体系，对每个诊断结果进行多层次的审核和验证，以确保结果的准确性和可靠性。

(4) 报告及时率：我们承诺，每季度的报告及时率将大于99.5%。我们将优化内部流程，提高工作效率，确保检测结果能够迅速、准确地传达给采购人。我们将建立高效的工作流程和作业规范，确保每个检测项目都能够按照预定的时间和质量要求完成。同时，我们还将加强与采购人的沟通 and 协作，确保检测结果能够及时、准确地传达给采购人，为采购人提供及时、准确的检测服务。

(5) 检测标本丢失、运送错误控制：我们承诺，每季度的检测标本丢失、运送错误次数累计将不高于总送检次数的1%。我们将加强标本的运输和管理，确保标本的安全和完整。我们将建立严格的标本运输和管理制度，确保标本在运输过程中不会发生丢失或损坏的情况。同时，我们还将加强与送检人的沟通和协作，确保标本的收集和运输过程符合相关法规和标准要求。

(6) 危急值报告率和及时率：我们承诺，危急值报告率和及时率将达到100%。我们将建立完善的危急值报告制度，确保在发现危急值后能够迅速、准确地传达给采购人，以便及时采取应对措施。我们将对危急值进行严格的定义和管理，确保在发现危急值后能够及时、准确地采取应对措施。同时，我们还将建立完善的报告制度和流程，确保在发现危急值后能够迅速、准确地传达给采购人或相关人员。



2、服务质量考核与责任承担

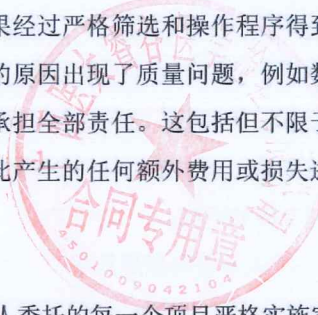
(1) 我们始终坚守对服务质量的严格把控与持续改进，并积极配合采购人每季度进行的服务质量考核。这一考核过程旨在全面、客观、公正地评估我们的服务水平是否达到既定的标准和要求。为了体现考核的公平性和透明度，我们在签订合同时会与采购人进行深入细致的协商，共同制定详细且明确的考核标准，确保每一项评价指标都能得到双方的一致认同，从而形成一套既符合行业规范又切合实际需求的质量管理体系。对于考核结果，我们秉持着严谨负责的态度，如果存在未达标项或存在问题，我们愿意接受相应的扣罚，以此作为激励我们不断提升服务质量的动力源泉。

(2) 我们始终秉持严谨专业的态度，对待每一个样本的取材过程都严格按照供应商的取材要求执行。如果经过严格筛选和操作程序得到的合格样本，在后续检测环节中却因我们的原因出现了质量问题，例如数据不准确、结果无效等情况，我们将对此承担全部责任。这包括但不限于重新进行样本取材、重新检测，以及对由此产生的任何额外费用或损失进行合理赔偿。

3、室内质控与质量控制报表

(1) 我们郑重承诺，将对采购人委托的每一个项目严格实施室内质量控制措施，确保检测结果的准确性和稳定性。这包括但不限于对每个项目进行日常的质控检测，或者按照预设的检测批次进行系统、全面的质控分析。我们将建立一套完善的质量管理体系，从采样、检测、数据处理到结果报告，每一个环节都将按照严格的操作规程执行，并采用国际或国内公认的标准方法和标准物质进行比对验证，以保证数据的真实可靠和结果的一致性。

(2) 我们还将主动承担起定期报送室内质量控制报表的责任，频率为每季度一次，详细披露质控检测的具体数据，包括但不限于检测数值、复性试验结果、仪器设备运行状态等关键信息。同时，我们会明确列出各



项质量控制指标的控制标准，并对每个季度的质控结果进行深入剖析，找出可能存在的质量问题、原因以及影响程度，并提出针对性的改进措施和建议。这样，采购人可以清晰了解我们在质量控制方面的实际表现，并能据此提供宝贵的指导意见和进一步的需求反馈，助力我们不断优化服务质量，提升工作效率和产品质量。

4、室间质评与能力验证

我们承诺，将积极参加国家卫计委组织的室间质评活动，每半年向采购人提供一次委托项目的能力验证活动报告。对于没有能力验证的检验项目，我们将提供与采购人认可的实验室结果一致性的证据，以确保检测结果的准确性和可靠性。

5、质量与技术资料提供

我们承诺，将按照采购人的要求，随时提供质量和技术资料。这包括但不限于更换试剂批号后的质控记录、仪器维修后的性能验证报告以及检验系统更换后的相关文件。我们将确保这些资料的准确性和完整性，以便采购人随时查阅和审核。

6、专人负责业务与质量技术

我们承诺，将设立专人负责采购人的业务、质量、技术及培训等工作。这位负责人将具备丰富的专业知识和良好的沟通协调能力，以确保与采购人的沟通顺畅、合作愉快。

7、接受查阅与监督

我们承诺，将随时接受并妥善安排采购人查阅项目检测、质量控制等情况。我们将保持透明和开放的态度，欢迎采购人随时对我们的工作进行监督和指导。

8、样本周转时间（TAT）承诺



(1) 我们承诺，将有明确的样本送检和报告发布时间服务承诺，并按照附件A《检验和病理外送检测服务目录表》规定的出报告时间出具检测报告。

(2) 样本周转时间的起点为委托检测单位接收样本，终点为采购人检验科收到检验报告。我们将确保在这一时间段内完成检测并出具报告。

(3) 我们承诺，报告延误率将不超过1/1000。我们将不断优化内部流程，提高工作效率，以确保报告的及时性和准确性。

(4) 我们承诺，将定期提供委托项目的样本周转时间（TAT）分析，以评估我们的工作效率和服务质量。对于用户提出的要求及建议，我们将认真听取并尽快做出改进。

(5) 时间管理与责任承担

我们承诺，将严格按照与采购人约定的时间出具检测报告。如因我方原因超出约定时间且未出具书面通知采购人，造成恶劣影响，包括但不限于医疗纠纷、群众投诉并导致严重后果的，我方将主动承担相应的经济和法律責任。我们深知时间对于医疗服务的重要性，因此将不断优化内部流程，确保报告的及时性和准确性。

(6) 应急措施与风险控制

我们制定了完善的应急措施方案，包括但不限于标本接收风险控制与应急处理、标本事故处理、急诊及临时标本处理、不合格标本处理以及异常报告处理等。我们将确保这些方案的有效实施，以提供稳定的服务，同时防范不良行为与缺陷，消除隐患。此外，我们还建立了服务应急预案，以确保整个服务及实验室检测工作能够安全、有序地进行。

(7) 合作灵活性与终止权力

在合作期间，我们充分尊重采购人的需求和意愿。如采购人实验室有能力开展某一项目的检测，或者合作的第三方检测质量无法得到临床满意反馈时，采购人有权随时终止该检测项目的合作。我们理解并支持这一决



定，并愿意在必要时提供必要的协助和过渡安排，以确保检测服务的连续性和稳定性。

我们深知检验、病理外送检测项目服务的重要性和复杂性，因此将严格按照上述承诺要求，为采购人提供全面、专业、高效的服务。我们将不断提升自身的技术水平和服务质量，以满足采购人的需求和期望。同时，我们也期待与采购人建立长期稳定的合作关系，共同推动医疗事业的发展。

我们承诺，将始终秉持诚信、专业、责任的态度，为采购人提供优质的检测服务。如有任何疑问或需求，请随时与我们联系，我们将竭诚为您解答和提供支持。

以上服务承诺体现了我们对检验、病理外送检测项目服务的重视和承诺，同时也展示了我们的专业素养和责任感。我们期待与采购人携手合作，共同为医疗事业的发展做出贡献。

八、其他要求及承诺

（一）共享科研平台与信息支持

在合作期间，我们承诺与采购人共享科研平台及信息，积极支持并协助采购人开展科研课题。如有特殊需要，双方可基于平等、互利的原则，共同申报科研课题，共同推动医学研究的进步与发展。

（二）协助检验科建设

1、整体布局规划与设计

我们承诺，根据采购人检验科的实际需求及未来发展规划，提供科学的整体布局规划及详细的设计方案。方案将充分考虑检验科的功能分区、人员配置、设备摆放、安全防护等因素，确保检验科高效、安全地运行。

2、项目开展与技术指导

我们承诺，根据采购人的临床需求及项目分析，确定合适的检测项目，并委派经验丰富、技术熟练的人员到合作医院进行现场指导，确保项目的



顺利开展。同时，我们将提供必要的技术支持和咨询服务，确保检测结果的准确性和可靠性。

3、室间质量评估与技术支持

我们承诺，积极协助采购人检验科参加室间质量评估工作，确保诊断结果的可靠性。我们将提供最新的质量标准和技术规范，帮助检验科提升整体检测水平。

4、技术人员培训与继续教育

我们承诺，根据采购人的需求，委派各实验室技术人员到场进行检验项目运用及结果解读等相关培训。同时，我们还将定期邀请业内专家进行专题讲座和培训，提升采购人检验科人员的专业素养和技术水平。此外，我们将协助采购人开展相关继续教育活动，提供必要的学习资源和支持。

LIS系统开发与个性化定制

我们承诺，根据采购人的实际需求，协助开发符合医院实际情况、个性化的LIS系统。该系统将实现检验信息的数字化、自动化和智能化管理，提升检验科的工作效率和服务质量。同时，我们将提供必要的系统维护和升级服务，确保LIS系统的稳定运行和持续优化。

检验、病理外送检测项目服务承诺

5、病理科及远程病理诊断平台建设支持：

我们郑重承诺，将倾注全力支持采购人在病理科及远程病理诊断平台建设方面的所有需求。我们将提供尖端的技术支持，确保平台的先进性和稳定性；配备一流的设备，保障平台的高效运行；同时，我们将派遣经验丰富的专业团队进行平台安装、调试和维护，确保平台的顺利运行和高效使用。在此过程中，我们将与采购人紧密合作，共同打造一个高效、便捷、准确的远程病理诊断系统，为医疗事业的发展贡献我们的力量。

6、远程病理诊断平台快速出报告服务：



我们承诺，通过远程病理诊断平台，能够提供术中冰冻病理的快速出报告指导，确保满足采购人的紧急需求。我们将优化流程，确保报告的准确性和及时性。为了实现这一目标，我们将不断优化流程，提高工作效率，并利用先进的技术手段，确保病理报告的准确性和及时性。同时，我们还将建立紧急情况下的应急预案，以确保能够及时满足采购人的需求。

7、权威专家远程病理诊断与会诊服务：

我们承诺，将借助自身的专家资源优势，联合国内众多著名病理专家以及国际顶尖机构，为采购人提供权威、专业的远程病理诊断与会诊服务。我们深知病理诊断对于疾病治疗的重要性，因此我们将严格遴选并邀请国内顶尖的病理专家加入我们的团队，他们将利用丰富的经验和专业知识，为每一个病例提供最准确的诊断和建议。我们将确保服务的全面性和高质量，满足采购人的不同需求。

8、临床病理学术沟通平台搭建：

我们承诺，将搭建良好的临床病理学术沟通平台，提供涵盖完善的病理亚专科的学术活动。我们将精心策划和组织各类学术交流活动，邀请国内外知名病理专家进行授课和分享，为采购人提供宝贵的学术资源和交流机会。同时，我们将设立专门的疑难病例讨论区，邀请专家对复杂、罕见的病例进行深入剖析和讨论，以提升病理科的整体水平和诊断能力。

9、病理人员进修服务支持：

我们承诺，将协助采购人的病理人员到上级医院进行进修服务，并提供必要的费用支持。我们将积极与上级医院沟通协调，确保进修人员的顺利入学和学习机会的最大化。同时，我们将对进修人员进行定期的考核和评估，以确保他们的专业技能和知识水平得到提升。此外，我们还将为进修人员提供必要的学习资料和资源，帮助他们更好地掌握新技术和新方法。

10、ISO15189实验室质量管理体系建设：



我们承诺，将全力协助采购人病理科开展ISO15189实验室质量管理体系建设，并提供专业、全面的辅导工作。我们将根据ISO15189标准的要求，帮助病理科建立完善的质量管理体系，包括文件控制、设备管理、样品管理、检验方法验证、人员培训等多个方面。我们将确保病理科能够通过ISO15189认证，提升实验室的管理水平和检测质量。同时，我们还将为实验室提供持续的质量监督和改进服务，以确保其质量管理体系的持续有效性和稳定性。

11、病理数据中心与数据库搭建：

我们承诺，将为采购人病理科开设病例随访及临床研究系统，搭建病理数据中心，并设立专属的数据库入口。我们将对所有病例数据进行电子化存档管理，确保数据的可追溯性和安全性。同时，我们将提供强大的数据管理工具和分析软件支持，帮助采购人高效地管理和使用数据资源。此外，我们还将为数据管理人员提供专业的培训和指导服务，以确保他们能够熟练掌握数据管理技能和方法。

总结

我们深知检验、病理外送检测项目服务对于医疗机构的重要性，因此将严格按照上述承诺要求，为采购人提供全面、专业、高效的服务。我们将秉持诚信、合作、共赢的原则，与采购人携手共进，共同推动医疗事业的发展。如有任何疑问或需求，请随时与我们联系，我们将竭诚为您解答和提供支持。

供应商名称（电子签章）：山西西谷医学检验有限公司

日期：2024年12月23日

七、产品资质证件以及供应商资料

第一节 资格证明文件

1. 供应商为法人或其他组织或自然人的提供其相关证明文件

(如营业执照或事业单位法人证书或执业许可证或自然人的提供其身份证复印件等) 或提供“信用承诺函”



6. 满足供应商特定资格要求的其他证明材料；

资质





广西医疗机构临床基因扩增检验技术和能力

审核合格证书

(编号 GX-PCR-145)

广西医大零谷医学检验有限公司实验室：

根据《关于对全区医疗机构实验室临床基因扩增检验技术实行准入管理的通知》(桂卫医〔2011〕155号)要求，经我中心组织专家对你单位申报材料进行技术审核，你单位一号楼三樓南侧临床基因扩增检验实验室共有十八项检验项目符合《医疗机构临床基因扩增检验实验室管理办法》规定的开展要求，具体项目为：

- | | |
|---------------------------------|-------------------|
| 1. 单纯疱疹病毒 II 型 (HSV-2) 脱氧核糖核酸检测 | 11. α 地中海贫血基因突变检测 |
| 2. 人类免疫缺陷病毒-1 核糖核酸扩增定量检测 | 12. β 地中海贫血基因突变检测 |
| 3. 乙型肝炎病毒脱氧核糖核酸扩增定量检测 | 13. 人乳头瘤病毒基因分型检测 |
| 4. 巨细胞病毒脱氧核糖核酸扩增定性检测 | 14. 结核分枝杆菌核酸检测 |
| 5. 丙型肝炎病毒核糖核酸扩增定量检测 | 15. 新型冠状病毒核酸检测 |
| 6. 甲型/乙型流感病毒核糖核酸联合检测 | 16. B 族链球菌核酸检测 |
| 7. EB 病毒脱氧核糖核酸扩增定量检测 | 17. 沙眼衣原体核酸检测 |
| 8. 解脲脲原体脱氧核糖核酸检测 | 18. 淋球菌核酸检测 |
| 9. MTHFR (C677T) 基因检测 | |
| 10. 遗传性耳聋基因检测 | |

广西壮族自治区临床检验中心

2023 年 1 月 17 日



说 明

- 1、违反《医疗机构临床基因扩增检验实验室管理办法》规定，暂停开展临床基因扩增检验技术的，应收回此证；
- 2、经技术审核需增加或减少检验项目的，应收回此证，换发新证。





国家卫生健康委临床检验中心

2023年全国肿瘤游离DNA基因突变高通量测序检测室间质量评价统计结果

实验室名称: 广西医大睿谷医学检验有限公司
实验室编码: 120165

一、本次质评预期结果

SNV和Indel预期结果

样本编号	Chr	Start	End	Ref	Alt	Gene	Type	cHVS	pHVS	Transcript	VAF%
202311	2	29443697	29443697	A	G	ALK	SNV	c.3520T>C	p.Phe1174Leu	NM_004304	0.41
202311	2	29443613	29443613	C	T	ALK	SNV	c.3604G>A	p.Gly1202Arg	NM_004304	1
202312	17	7577548	7577548	C	A	TP53	SNV	c.733G>T	p.Gly245Cys	NM_000546	0.93
202312	7	140453136	140453136	A	T	BRAF	SNV	c.1799T>A	p.Val600Glu	NM_001374258	0.38
202312	7	55249071	55249071	C	T	EGFR	SNV	c.2389C>T	p.Thr790Met	NM_005228	1.04
202312	7	55242486	55242480	GAATTAA GAGAAGC A	-	EGFR	Deletion	c.2236_2250del	p.Glu746_Ala750del	NM_005228	8.37
202313	17	7577548	7577548	C	A	TP53	SNV	c.733G>T	p.Gly245Cys	NM_000546	7.59
202313	12	25398285	25398285	C	A	KRAS	SNV	c.34G>T	p.Gly12Cys	NM_004985	0.4
202313	17	37888208	37888208	C	T	ERBB2	SNV	c.929C>T	p.Ser310Phe	NM_004448	1.53
202313	7	55259524	55259524	T	A	EGFR	SNV	c.2582T>A	p.Leu858Gln	NM_005228	1.89
202314	3	178936091	178936091	G	A	PIK3CA	SNV	c.1833G>A	p.Glu545Lys	NM_006218	0.28
202314	7	55242469	55242478	TTAAGAG AAG	C	EGFR	Deletion	c.2239_2248delinsC	p.Leu747_Ala750delinsPro	NM_005228	1.58
202315	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N

CNV预期结果

样本编号	Chr	Gene	Region	Type	Copy
202311	N	N	N	N	N
202312	N	N	N	N	N
202313	N	N	N	N	N
202314	N	N	N	N	N
202315	N	N	N	N	N

SV同一个染色体预期结果

样本编号	Chr	Breakpoint 1	Breakpoint 2	Type	VAF (%)	Gene1	Gene2	Annotation
202311	N	N	N	N	N	N	N	N
202312	N	N	N	N	N	N	N	N
202313	N	N	N	N	N	N	N	N
202314	N	N	N	N	N	N	N	N
202315	N	N	N	N	N	N	N	N

SV不同染色体预期结果

样本编号	Chr_1	Gene1	Breakpoint 1	Type	Chr_2	Gene2	Breakpoint 2	VAF (%)	Annotation
202311	N	N	N	N	N	N	N	N	N
202312	N	N	N	N	N	N	N	N	N
202313	N	N	N	N	N	N	N	N	N
202314	N	N	N	N	N	N	N	N	N
202315	N	N	N	N	N	N	N	N	N

二、在你实验室检测范围内预期结果:

SNV和Indel预期结果

样本编号	Chr	Start	End	Ref	Alt	Gene	Type	cHVS	pHVS	Transcript	VAF%
202311	2	29443697	29443697	A	G	ALK	SNV	c.3520T>C	p.Phe1174Leu	NM_004304	0.41
202311	2	29443613	29443613	C	T	ALK	SNV	c.3604G>A	p.Gly1202Arg	NM_004304	1
202312	7	140453136	140453136	A	T	BRAF	SNV	c.1799T>A	p.Val600Glu	NM_001374258	0.38
202312	7	55249071	55249071	C	T	EGFR	SNV	c.2389C>T	p.Thr790Met	NM_005228	1.04



2022 12	7	55242468	55242420	BAATTAA BABAAAC A	-	EBFR	De let ion	c. 2228_2250d e1	p. 8 lu 746_a la 750de1	NB_005222		0.27
2022 12	12	25292225	25292225	C	A	XPAB	SNV	c. 248>T	p. 8 ly 120y s	NB_004925		0.4
2022 12	17	27022202	27022202	C	T	EPED2	SNV	c. 929C>T	p. 3e r 10Phe	NB_004442		1.52
2022 12	7	55259524	55259524	T	A	EBFR	SNV	c. 2522 T>A	p. Leu 28 18 In	NB_005222		1.89
2022 14	7	55242489	55242476	TTAABAB AAB	C	EBFR	De let ion	c. 2229_2242d e1 In d2	p. Leu 747_a la 750de1 In d2 r 9	NB_005222		1.52
2022 12	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N		N

CNV预期结果

样本号	Chr	Gene	Region	Type	Copy
-----	-----	------	--------	------	------

SV同一个染色体预期结果

样本号	Chr	Breakpoint 1	Breakpoint 2	Type	VOF (%)	Gene1	Gene2	Annotation
-----	-----	--------------	--------------	------	---------	-------	-------	------------

SV不同染色体预期结果

样本号	Chr_1	Gene1	Breakpoint 1	Type	Chr_2	Gene2	Breakpoint 2	VOF (%)	Annotation
-----	-------	-------	--------------	------	-------	-------	--------------	---------	------------

三、你的实验室结果（红色字体代表假阳性，蓝色字体代表假阴性）

SNV/Indel回报结果

样本号	Chr	Start	End	Ref	Alt	Gene	Type	chr10	chr10	Transcript	VOF (%)
2022 11	2	294428 12	294428 12	C	T	ALK	SNV	c. 22948>A	p. 8 ly 1202 Ar e	NB_004204_4	0.77
2022 11	2	294428 17	294428 17	A	G	ALK	SNV	c. 2520 T>C	p. Phe 1174 Leu	NB_004204_4	0.28
2022 12	7	55242468	55242420	BAATTAA BABAAAC A	-	EBFR	De let ion	c. 2228_2250d e1	p. 8 lu 746_a la 750de1	NB_005222_2	0.28
2022 12	7	552490 71	552490 71	C	T	EBFR	SNV	c. 2289C>T	p. Thr 290 Ser	NB_005222_2	0.85
2022 12	7	140455 128	140455 128	A	T	EBFR	SNV	c. 1709 T>A	p. Val 1800 Ile	NB_004222_4	0.44
2022 12	7	55259524	55259524	T	A	EBFR	SNV	c. 2522 T>A	p. Leu 28 18 In	NB_005222_2	1.12
2022 12	17	27022202	27022202	C	T	EPED2	SNV	c. 929C>T	p. 3e r 10Phe	NB_004442_2	1.1
2022 12	12	25292225	25292225	C	A	XPAB	SNV	c. 248>T	p. 8 ly 120y s	NB_004925_4	0.52
2022 14	7	55242489	55242476	TTAABAB AAB	C	EBFR	Complex	c. 2229_2242d e1 In d2	p. Leu 747_a la 750de1 In d2 r 9	NB_005222_2	1.25
2022 12	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N

CNV回报结果

样本号	Chr	Gene	Region	Type	Copy
-----	-----	------	--------	------	------

SV同一个染色体回报结果

样本号	Chr	Breakpoint 1	Breakpoint 2	Type	VOF (%)	Gene1	Gene2	Annotation
-----	-----	--------------	--------------	------	---------	-------	-------	------------

SV不同染色体回报结果

样本号	Chr_1	Gene1	Breakpoint 1	Type	Chr_2	Gene2	Breakpoint 2	VOF (%)	Annotation
-----	-------	-------	--------------	------	-------	-------	--------------	---------	------------

你室成绩：100分（本成绩仅表示在实验室上报的检测范围内的评价结果。）

突变结果SNV和Indel：扣0分；假阳性0个；假阴性0个。

突变结果CNV：选择了不回报，不计入成绩

突变结果SV相同：选择了不回报，不计入成绩

突变结果SV不同：选择了不回报，不计入成绩

评价原则：



1. 假阴性结果：质评系统首先将实验室报告的检测范围和样本预期结果相匹配，随后去除实验室报告检测下限以下的突变结果，得出实验室检测范围内、检测下限以上的预期结果。在实验室检测范围内、检测下限以上的结果均要求正确报告，未报告即为假阴性结果，每个假阴性结果扣10分。
2. 假阳性结果：实验室预期结果以外的基因突变结果均为假阳性结果，每个假阳性结果扣10分。样本编号、Chr、Start、End、Ref、Alt、Gene与预期结果不能完全匹配者视为假阳性结果。
3. PT成绩计算：所有错误结果累计扣分，满分100分，得分为80分或80分以上为合格，小于80分为不合格。



9	37802207	37802227	NTRX
9	37802208	37802228	NTRX
9	37802210	37802230	NTRX
15	32420182	32420176	NTRX
15	32420469	32420460	NTRX
15	32420225	32420405	NTRX
15	32420281	32420702	NTRX
15	32420209	32420440	NTRX
15	32420170	32420422	NTRX
15	32420725	32420205	NTRX
15	32505815	32505076	NTRX
15	32504455	32504805	NTRX
15	32512175	32512415	NTRX
15	32522574	32522804	NTRX
15	32524240	32524480	NTRX
15	32524580	32524870	NTRX
15	32528082	32528202	NTRX
15	32521540	32521700	NTRX
15	32525140	32525220	NTRX
15	32522220	32522320	NTRX
15	32800740	32800820	NTRX
15	32802880	32802900	NTRX
15	32804820	32804840	NTRX
15	32809402	32809512	NTRX
15	32809952	32810222	NTRX
15	32820285	32820425	NTRX
15	32820520	32821540	NTRX
15	32821502	32822015	NTRX
15	32820200	32820800	NTRX
15	32820920	32820220	NTRX
15	32820842	32820225	NTRX
15	32820502	32820225	NTRX
15	32820040	32820480	NTRX
15	32820824	32820744	NTRX
15	32820742	32820762	NTRX
15	32820800	32820810	NTRX
15	32820910	32820427	NTRX
10	45520225	45520744	BET
10	45520751	45520271	BET
10	45520525	45520215	BET
10	45520725	45520115	BET
10	45520240	45520200	BET
10	45520201	45520241	BET
10	45520452	45520402	BET
10	45520804	45520804	BET
10	45520720	45520720	BET
10	45520208	45520418	BET
10	45520547	45520227	BET
10	45520342	45520125	BET
10	45520225	45520225	BET
10	45520275	45510225	BET
10	455102287	45510247	BET
10	45511025	45512225	BET
10	45512214	45512224	BET
10	45514088	45515208	BET
10	45515470	45515710	BET
10	45512080	45512420	BET
10	45515087	45515247	BET
10	45520220	45520440	BET
10	45522007	45522247	BET
10	45522125	45522125	BET
8	117820820	117820220	POB1
8	117822020	117822220	POB1
8	117822002	117822142	POB1
8	117821224	117821484	POB1
8	117822171	117822201	POB1



南宁市卫生健康委员会

广西壮族自治区病原微生物实验室及 活动备案证明

南卫实备字〔2024〕第 00068 号

广西医大睿谷医学检验有限公司：

你单位于 2024 年 8 月 29 日申请变更备案 广西医大睿谷医学检验实验室为 BSL-2 实验室，其中房间 19 间共 1500 m²，经审查，符合《自治区卫生厅关于病原微生物一、二级生物安全实验室备案管理规定》要求，予以备案，备案登记编号：南卫实备字〔2021〕第 00186 号。

予以备案的实验室及其实验活动见附表。



南宁市卫生健康委员会

2024 年 8 月 29 日



备案实验室及其实验活动概况

实验室名称	广西医大睿谷医学检验实验室				
实验室具体方位	广西医科大学医学科学实验中心楼 101、102 室				
电话	0771-5883058	传真		E-mail	ydrgjz1@rexplo.cn
实验室负责人	蒙保山	电话	13307716977	E-mail	309776557@qq.com
实验室所在单位	广西医大睿谷医学检验有限公司				
单位地址	南宁市双拥路 22 号		邮编	530000	
单位法人代表	韦懿轩	电话	15807800121		
上级主管部门	南宁市卫生健康委员会				
备案登记编号	南卫实备字[2021]第 00186 号				
备案病原微生物 实验活动	<p>1. 酶联免疫法:</p> <p>新型冠状病毒抗体检测、人类免疫缺陷病毒抗体、巨细胞病毒抗体、甲型肝炎抗体、乙型肝炎表面抗原 (HBsAg)、乙型肝炎表面抗体 (Anti-HBs)、乙型肝炎 e 抗原 (HBeAg)、乙型肝炎 e 抗体 (Anti-HBe)、乙型肝炎核心抗原 (HBcAg)、乙型肝炎核心抗体 (HBcAb)、乙型肝炎病毒外膜蛋白前 S1 抗原测定、丙型肝炎病毒抗体、丁型肝炎病毒抗体、戊型肝炎病毒抗体、单纯疱疹病毒抗体、风疹病毒抗体、梅毒螺旋体特异性抗体、嗜肺军团菌抗体、Q 热立克次体、肺炎衣原体抗体、腺病毒抗体、呼吸道合胞病毒抗体、甲型流感病毒抗体、乙型流感病毒抗体、副流感病毒抗体、(新增: EB 病毒衣壳抗原 IgA 抗体、EB 病毒早期抗原 IgA 抗体、EB 病毒衣壳抗原 IgM 抗体、EB 病毒核心抗原 IgG 抗体、EB 病毒 Rta 蛋白抗体 IgG、巨细胞病毒抗体 IgM、巨细胞病毒抗体 IgG、弓形虫抗体 IgM、弓形虫抗体 IgG、风疹病毒抗体 IgM、风疹病毒抗体 IgG、单纯疱疹病毒 I 型抗体 IgM、单纯疱疹病毒 I 型抗体、抗精子抗体定性 IgG、抗子宫内膜抗体 IgM、抗子宫内膜抗体 IgG、抗心磷脂抗体 IgA、抗心磷脂抗体 IgM、抗心磷脂抗体-IgG、抗卵巢抗体 IgM、抗卵巢抗体 IgG、抗 HCG 抗体 IgM、抗 HCG 抗体 IgG、抗透明带抗体、抗透明带抗体、抗滋养层抗体、甲型肝炎病毒抗体 IgM、丙型肝炎病毒抗体 IgG、丁型肝炎病毒抗体 IgM、丁型肝炎病毒抗体 IgG、戊型肝炎病毒抗体 IgM、戊型肝炎病毒抗体 IgG、庚型肝炎病毒抗体 IgG、过敏原全套十四项、抗核抗体(ANA)、单纯疱疹病毒 II 型抗体 IgM、单纯疱疹病毒 II 型抗体 IgG、梅毒螺旋体特异抗体 (TP-Ab)、肺炎支原体抗体 IgM、肺炎支原体抗体 IgG、抗双链 DNA 抗体 (dsDNA)、抗角蛋白抗体 (AKA)、cANCA、pANCA、抗核糖核蛋白 nRNP/Sm(RNP/Sm)、抗 Sm 抗体 (Sm)、抗 SSA/Ro-60 抗体 (SSA/Ro60)、抗 SSA/Ro-52 抗体 (SSA/Ro52)、抗 SSB 抗体 (SSB)、抗 Scl-70 抗体 (Scl-70)、抗组胺酸 tRNA 合成酶抗体 (Jo-1)、抗核糖核蛋白 PO 抗体(PO)、抗线粒体 M2 抗体 (AMA-M2)、抗双链 DNA 抗体(dsDNA)、组蛋白 (AHA)、核小体 (AnuA)、着丝点蛋白 (B/CENP-B)、抗髓过氧化物酶抗体 (MPO)、抗蛋白酶 3 抗体</p>				



<p>(PR3)、抗肾小球基底膜抗体 (GBM)、肺炎衣原体抗体 IgM、肺炎衣原体抗体 IgG、肝吸虫酶标抗体)</p> <p>2. 实时荧光 PCR 法: 备案病原微生物新型冠状病毒核酸检测、巨细胞病毒 DNA、乙肝病毒 DNA、丙肝病毒 RNA、单纯疱疹病毒 DNA、结核杆菌 DNA、沙眼衣原体 DNA、淋球菌 DNA、梅毒 DNA、解脲脲原体 DNA、实验活动</p> <p>3. PCR-反向定点杂交法: HPV 分型</p> <p>4. 金标法: 结核杆菌抗体</p> <p>5. 乳胶凝集法: 肺炎支原体抗体</p> <p>6. TRUST 法: 甲苯胺红不加热血清试验</p> <p>7. 化学发光法: 乙肝表面抗原 (HBsAg)、乙肝表面抗体 (Anti-HBs)、乙肝 e 抗原 (HBeAg)、乙肝 e 抗体 (Anti-HBe)、乙肝核心抗原 (HBcAg)、乙肝核心抗体 (HBcAb) (新增: 人免疫缺陷病毒抗体测定 (Anti-HIV)、丙型肝炎病毒抗体 (Anti-HCV)、梅毒螺旋体特异抗体 (TP-Ab) 肌红蛋白 (MYO) 肌钙蛋白 I (cTn I)、N 端 B 型脑利钠肽前体 (NT-BNP)、促卵泡刺激素 (FSH)、促黄体生成素 (LH)、泌乳素 (PRL)、孕酮 (PRO)、雌二醇 (E2)、睾酮 (T) 抗缪勒氏管激素 (AMH) 皮质醇 (COR) 甲胎蛋白 (AFP) 癌胚抗原 (CEA) 糖蛋白抗原 19-9、糖蛋白抗原 72-4、糖蛋白抗原 15-3、神经元特异性烯醇化酶 (NSE)、细胞角蛋白 19 片段 (CYFRA21-1)、胃泌素释放肽前体 (ProGRP)、人附睾分泌蛋白 (HE4)、鳞癌细胞抗原 (SCC)、总前列腺特异性抗原、游离前列腺特异抗原、人绒毛膜促性腺激素 (β-HCG)、促甲状腺素 (TSH)、三碘甲状腺原氨酸 (T3)、甲状腺素 (T4)、游离三碘甲状腺原氨酸 (FT3)、游离甲状腺素 (FT4)、甲状腺球蛋白 (TG)、抗甲状腺球蛋白抗体 (Anti-TG) 抗甲状腺过氧化物酶抗体 (TPO-Ab) 甲状旁腺素 (PTH)、促甲状腺激素受体抗体 (TSHR)、叶酸 (FA)、维生素 B12 (VitB12)、血清铁蛋白 (FER)、葡萄糖耐量试验、C 肽释放试验、胰岛素 (INS)、C-肽 (C-P)、总 25-羟维生素 D、降钙素 (CT)、葡萄糖 6-磷酸脱氢酶活性检测 (G6PD)</p> <p>8. 病原体培养鉴定+药敏: 支原体</p> <p>9. 细菌测定系统随机鉴定及药敏分析系统测试板: 葡萄球菌、非发酵菌、链球菌、肠杆菌、肠球菌</p> <p>10. 真菌测定系统随机鉴定及药敏分析系统测试板: 真菌</p> <p>11. 试管沉淀反应法: 伤寒、副伤寒 新增</p> <p>12. 凝集法: 梅毒螺旋体特异抗体 (TPPA)、不加热血清反应素试验、肺炎支原体血清学试验</p> <p>13. 体外释放酶联免疫法 (γ-干扰素释放试验)</p> <p>14. 凝集法新型隐球菌荚膜抗原检测</p> <p>15. 乳胶法衣原体检查</p> <p>16. 幽门螺旋杆菌 IgG 抗体</p> <p>17. PCR+荧光探针法 EB 病毒核酸定量检测、人 MTHFR 基因多态性检测、甲、乙型肝炎病毒核酸检测、B 族链球菌核酸检测、PCR+反向点杂交法耳聋易感基因检测、(非缺失型 α 地中海贫血基因检测、(非缺失型+β 17 种)地中海贫血基因检测、(非缺失型+β 17 种)地中海贫血基因检测 Gap-PCR 法缺失型 α-地中海贫血基因检测、二代测序病原微生物宏基因组检测、病原微生物靶向基因检测</p> <p>18. 仪器法 全血细胞计数 (五分类)、尿液分析 11 项 (尿常规)</p> <p>19. 活化部分凝血活酶时间 (APTT)、凝血酶原时间 (PT)、纤维蛋白原 (FIB)、凝血酶时间 (TT)、纤维蛋白原降解产物 (FDP)</p> <p>20. 镜检法镜下红细胞、镜下白细胞、镜下脓球、尿鳞状上皮细胞、尿小圆上皮细胞。</p>



	<p>颗粒管型、透明管型、蜡样管型细胞管型、草酸钙结晶、尿酸结晶、无定形尿酸盐结晶、无定形磷酸盐结晶、二联磷酸盐结晶、阴道分泌物检查、粪便常规、疟原虫、外周血细胞形态学检查</p> <p>21. 生化项目肝功能检测、肾功能检测、血脂检测、出凝血检测、心肌酶谱检测、抗链球菌溶血素“O”、类风湿因子(RF)、超敏C-反应蛋白(HS-CRP)、脂肪酶(LIP)、α-淀粉酶(α-AMY)葡萄糖(GLU)、果糖胺(FUN)、铜蓝蛋白(CER)、血清铁(Fe)、不饱和铁结合力(UIBC)、铁饱和度、总铁结合力、转铁蛋白(TRF)、尿蛋白定量(TPUC、钾(U-K)、钠(U-Na)、氯(U-Cl)、钙(U-Ca)、磷(U-P)、</p> <p>22. 免疫透射比浊法免疫球蛋白A(IgA)、免疫球蛋白G(IgG)、免疫球蛋白M(IgM)、补体因子C3(C3)、补体因子C4(C4)</p> <p>23. 骨髓流式组骨髓细胞形态学检查+ 组化两项、骨髓过氧化酶(POX)染色、过碘酸雪夫(PAS)染色、碱性磷酸酶(NAP)染色、骨髓铁染色</p>		
备案日期	2024年8月28日	效期截止	长期



三、法定代表人授权委托书及委托代理人身份证复印件

授权委托书（非联合体磋商格式）

致：百色市人民医院（采购人名称）

我 韦懿轩（姓名）系 广西医大睿谷医学检验有限公司（供应商名称）的（法定代表人/负责人/自然人本人），现授权 马赋成（姓名）以我方的名义参加 检验、病理外送检测项目服务 项目的磋商活动，并代表我方全权办 理针对上述项目的所有采购程序和环节的具体事务和签署相关文件。

我方对委托代理人的签字事项负全部责任。

本授权书自签署之日起生效，在撤销授权的书面通知以前，本授权书一直有效。委托 代理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。

委托代理人无转委托权，特此委托。

附：法定代表人身份证明书及委托代理人有效身份证正反面复印件

委托代理人（签字）：马赋成 法定代表人（签字或盖章）：韦懿轩

委托代理人身份证号码：372324199804072418

供应商名称（电子签章）：广西医大睿谷医学检验有限公司

日期：2024 年 12 月 23 日

注：1. 法定代表人必须在授权委托书上亲笔签字或盖章，委托代理人必须在授权委托书上亲笔签字，否则其响应文件按无效响应处理。

2. 供应商为其他组织或者自然人时，本磋商文件规定的法定代表人指负责人或者自然人。本磋商文件所称负责人是指参加磋商的其他组织营业执照上的负责人，本磋商文件所称自然人指参与磋商的自然人本人。

3. 法人、其他组织磋商时“我方”是指“我单位”，自然人磋商时“我方”是指“本人”。

八、成交通知书

成交通知书

广西医大睿谷医学检验有限公司：

我公司受百色市人民医院的委托，就《检验、病理外送检测项目服务
(BSZC2024-C3-990658-HHGC)》采用竞争性磋商方式进行采购，按规定程序进行了开标、评标，经磋商小组评审，采购人确认，贵公司为本项目的成交人，成交金额为：**折扣率 25%**，服务期限为：**自签订合同之日起服务年限为 1 年整。**

请贵公司接此通知书后在 25 日内（2025 年 1 月 20 日前）与采购人签订合同，并按竞争性磋商文件要求和响应文件的承诺履行合同。

特此通知！

采购人联系人：陈腾云，联系电话：0776-2851300

采购人联系地址：百色市右江区城乡路 8 号

采购代理机构联系人：黄凤琳，联系电话：0776-2828102

采购代理机构联系地址：广西百色市那毕大道 12 号百色投资大厦东塔楼 1 单元 11 层 1106 号

百色市人民医院
2024 年 12 月 26 日

广西鸿辉工程管理咨询有限公司
2024 年 12 月 26 日