

中南大学湘雅医院 公开遴选文件

采购代理编号：HNWY-2024124

项目编号：YW202407019

项目名称：中南大学湘雅医院肾病内科、重症医学科、
神经内科、皮肤科一批试剂入围遴选项目

采 购 人：中南大学湘雅医院

采购代理：湖南五一招标有限公司

二〇二四年八月

目 录

第一章	遴选公告	1
第二章	供应商须知	5
第三章	采购需求	13
第四章	评审方法及标准	23
第五章	入围申请资料的格式	34
第六章	采购目录	45

第一章 遴选公告

中南大学湘雅医院肾病内科、重症医学科、神经内科、皮肤科一批试剂入围遴选项目的潜在投标人应在 51 招标网（输入“www.51eliao.com”→供应商“注册/登录”→“可参与项目”→找到对应项目→“购标”）获取遴选文件，并于 2024 年 9 月 6 日 09 点 00 分（北京时间）前递交响应文件。

一、项目基本情况

采购代理编号：HNWY-2024124 项目编号：YW202407019

项目名称：中南大学湘雅医院肾病内科、重症医学科、神经内科、皮肤科一批试剂入围遴选项目

预算金额：178.2 万元/年（人民币）

资金来源：自筹

供应期限：3 年

交货地点：中南大学湘雅医院

采购需求：

包号	目录号	试剂名称	产地	预算单价限价 (元/人份)	入围数量	使用科室
1	1	凝血酶时间测定试剂盒	拒绝进口	0.84	1 家	重症医学科
2	1	N 端脑钠肽前体测定试剂盒	接受进口	63	1 家	
3	1	脂类检测条	接受进口	19.5	1 家	神经内科
	2	血糖测试条	拒绝进口	0.5 元/支		
	3	同型半胱氨酸检测试剂盒	拒绝进口	25		
	4	糖化血红蛋白检测试剂盒	拒绝进口	20		
4	1	免疫固定检测试剂盒	接受进口	70	1 家	肾病内科
5	1	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒	拒绝进口	6.6	1 家	皮肤病科
6	1	抗桥粒芯糖蛋白 1 抗体 IgG 检测试剂盒	接受进口	61.25	1 家	
	2	抗桥粒芯糖蛋白 3 抗体 IgG 检测试剂盒		61.25		
	3	抗 BP180 抗体 IgG 检测试剂盒		61.25		
	4	抗 BP230 抗体 IgG 检测试剂盒		61.25		

备注：本项目的最小投标单位为包，本项目按包分别确定入围供应商。投标人必须对包内所有目录进行投标，否则投标无效。

合同履行期限：详见遴选文件要求

本项目（不接受）联合体投标。

二、申请人的资格要求：

- 1、供应商应当具备下列条件：
- 1.1、具有独立承担民事责任的能力；

- 1.2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；
- 1.3、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；
- 1.4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；
- 1.5、参加政府采购活动前三年内，在经营活动中没有重大违法记录；
- 1.6、法律、行政法规规定的其他条件。

2、落实政府采购政策需满足的资格要求：按相关政策执行。

3、本项目的特定资格要求：

3.1、所投产品若纳入行政管理的，供应商须提供下列行政管理备案（审批）文件：

（1）若纳入中华人民共和国医疗器械监督管理的医疗器械，供应商为经营企业的，须提供有效的药品监督管理部门颁发的医疗器械经营备案凭证（适用于第二类）或医疗器械经营许可证（适用于第三类）。若纳入药品管理的，供应商必须具有相应的药品生产或经营许可证。

（2）若纳入中华人民共和国医疗器械监督管理的医疗器械，供应商为生产企业的，须提供药品监督管理部门颁发的有效的医疗器械生产备案凭证（适用于第一类）或医疗器械生产许可证（适用于第二类、第三类）。

（3）若纳入中华人民共和国医疗器械监督管理的医疗器械，供应商须提供所投产品由药品监督管理部门颁发的医疗器械备案凭证（适用于第一类）或有效的医疗器械注册证（适用于第二类、第三类）。

3.2、所投产品若不纳入中华人民共和国医疗器械监督管理的医疗器械，需提供相关行政监督管理部门出具的相应分类界定证明。

3.3、所投产品若纳入中华人民共和国医疗器械监督管理且属于湖南省医保局单独收费管理的医用耗材（含体外诊断试剂），则必须是湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或湖南省医药集中采购平台挂网产品（须符合湖南省医用耗材采购相关政策）。供应商须提供湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或湖南省医药集中采购平台挂网截图（若处于待审核状态的，提供待审核状态截图）。否则响应无效。

3.4、供应商在同一目录内只能选择一个品牌进行响应，否则响应无效。

4、单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，不得同时参加同一包号内的响应，否则响应无效。

5、与采购人存在利害关系可能影响入围公正性的法人、其他组织或者个人，不得响应。

6、在递交响应文件截止时间前在“信用中国”网站被列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人名单、在“中国政府采购网”网站被列入政府采购严重违法失信行为记录名单、在《全国医药价格和招采失信企业风险警示名单》被列入医药价格和招采信用评级等级为“严重”及“特别严重”的企业名单，不得响应。

7、本项目不接受联合体申请。

8、符合法律、行政法规规定的其他条件。

三、获取遴选文件：

时间：2024 年 8 月 5 日至 2024 年 8 月 23 日，每天上午 8:30 至 12:00，下午 14:30 至 17:30。
(北京时间，法定节假日除外)

地点：51 招标网（输入“www.51eliao.com”→供应商“注册/登录”→“可参与项目”→找到对应项目→“购标”）

方式：51 招标网（输入“www.51eliao.com”→供应商“注册/登录”→“可参与项目”→找到对应项目→“购标”）。上传①法定代表人委托授权书（附被授权委托人身份证），②营业执照（具有统一信用代码），以上资料为加盖供应商原始公章的彩色扫描件。代理机构核对通过后方可下载遴选文件。供应商确认所有要参与投标的包号，并一次性进行申请。

售价：¥0.0/套。

四、提交响应文件截止时间、开标时间和地点

提交响应文件截止时间：2024 年 9 月 6 日 09 点 00 分（北京时间）

递交文件地点：51 招标网（输入“www.51eliao.com”→供应商“注册/登录”→“我的电子招标”→找到对应项目→“递交文件”）

开标时间：2024 年 9 月 6 日 09 点 00 分（北京时间）

地点：51 招标网（输入“www.51eliao.com”→供应商“注册/登录”→“我的电子招标”→找到对应项目→“大厅开标”）。

五、公告期限

自本公告发布之日起 5 个工作日。

六、其他补充事宜

1、供应商在平台内递交入围申请资料前必须在平台自行缴费，申领数字正式 CA。CA 有效期为一年，可重复使用。

2、本公告同时在中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）、中南大学湘雅医院（<https://www.xiangya.com.cn/>）发布。

七、疑问及质疑

- 1、潜在投标人对采购活动事项如有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问。
- 2、潜在投标人认为遴选文件或遴选公告使自己的合法权益受到损害的，可以在收到遴选文件之日或遴选公告期限届满之日起 5 个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。

八、对本次遴选提出询问，请按以下方式联系。

1、采购人信息

名称：中南大学湘雅医院

地址：湖南省长沙市湘雅路 87 号

联系方式：吴老师、0731-89752083

2、采购代理机构信息

名称：湖南五一招标有限公司

地址：湖南省长沙市芙蓉中路一段 88 号天健壹方英里 H 栋 25 楼

联系方式：吴鼎智、刘弘毅、0731-84785151

3、项目联系方式

项目联系人：吴鼎智、刘弘毅

电话：0731-84785151

第二章 供应商须知

供应商须知前附表

条款号	条款名称	编列内容规定
第 3.2 款	投标截止时间	2024 年 9 月 6 日 09 点 00 分（北京时间）
第 8.1 款	投标报价的规定	<p>产品报价内容：</p> <p>1、填报销售至最终目的地（中南大学湘雅医院）的价格。</p> <p>2、包括但不限于出厂价、辅件配件费、货物配送到达最终目的地点的相关运输费、保险、进口环节税、商检费、消费税、增值税、仓储、装卸费、安装、检测、利润、税金、人员培训等伴随服务费。</p> <p>是否设最高报价限价：是</p> <p>申报阶段报价方式：不得超过遴选文件《第六章 采购目录》中的预算单价限价和湖南省药品和医药耗材招采管理子系统挂网价（或湖南省医用耗材集中采购平台挂网价）限价二者当中的最低值。</p> <p>注：</p> <p>供应商必须对同一包号内所有条目进行产品申报，缺漏项做否决处理。</p> <p>入围供应商如违反以上报价原则，一经查实，即取消其入围资格。</p> <p>谈判阶段报价方式：按具体要求填报。</p>
第 8.2 款	采购预算	详见采购目录
第 9 款	投标有效期	90 日历日
第 10.1 款	入围遴选保证金	<p>入围遴选保证金金额：详见“第六章 采购目录”。</p> <p>入围遴选保证金的提交：公司账户银行转账等方式，最迟必须在开标时间前到达保证金账户。</p> <p>投标保证金账户信息：</p> <p>名称：湖南五一招标有限公司</p> <p>开户行：工商银行长沙松桂园支行</p> <p>账号获取方式：访问“51 招标网”（输入“www.51eliao.com”→其他查询→输入完整招标编号→查询）</p> <p>（重要提醒：每个项目的保证金账号用途不同，请严格按照分配的项目账号，对应分别交纳保证金；参与本项目多个包的，可以一起缴纳保证金，未按规定交纳的其后果自行承担）</p>
第 12.1 款	入围申请资料电	登录 51 医疗采购平台：

条款号	条款名称	编列内容规定
	子文档	(1) 上传入围申请资料纸质文档彩色扫描件 1 份 (加盖公章并签字的 PDF 格式); (2) 填写电子开标一览表 (即 “51 招标网” — “添加” 产品信息)。
第 14.1 款	开标地点	51 招标网 (输入 “www.51eliao.com” → 供应商 “注册/登录” → “我的电子招标” → 找到对应项目 → “大厅开标”)
第 15 款	开标时间	同投标截止时间一致
	开标时长	30 分钟。供应商未在规定时长内完成开标解密的, 其投标无效。
第 16 款	评审委员会人数及确定方式	评审委员会人数: 5 人及以上单数 评审委员会成员确定方式: 从专家库中随机抽取的专家和采购人代表共同组成
第 17 款	评审办法	综合评估法, 详见第四章
第 18 款	确定入围供应商数量的方式	详见第六章 采购目录要求。 1、供应商必须对同一包号内所有条目进行产品申报, 在同一目录内只能选择一个品牌, 否则响应无效; 2、供应商所申报产品, 同一注册证下同一规格型号的产品只能申报一个包号, 否则所投产品的包号响应无效; 3、供应商申报的产品偏离了该包采购要求的, 将取消该产品在此包内的入围资格; 4、同一包号内, 投标供应商数量少于等于采购目录规定入围数量的, 所有初步评审合格的供应商全部入围; 5、同一包号内, 投标供应商数量超过规定入围数量的, 由评审委员会对合格供应商进行综合评分并作出排序; 总得分相同的, 按技术得分由高到低顺序排列; 总得分、技术得分相同的, 按价格得分由高到低顺序排列; 总得分、技术得分、价格得分相同的, 按商务得分由高到低顺序排列; 上述得分均相同的, 由采购人自行确定; 6、同一包号内, 相同生产企业授权多家供应商申报产品的只选择一家供应商入围, 方式按上述第 5 款。
第 20 款	招标代理服务费账户	1、代理服务费: 入围供应商按每包的预计年消耗量 (按入围家数平均分摊) 向代理机构交纳代理服务费。本项目代理服务费收费标准: 参照国家计价格 [2002] 1980 号文件规定收费标准的 80% 计取。 2、招标代理服务费交纳账户 开户名称: 湖南五一招标有限公司 开 户 行: 中国工商银行股份有限公司长沙松桂园支行

条款号	条款名称	编列内容规定
		<p>账 号：1901 0032 0920 0004 511</p> <p>注：供应商在汇款时，应在用途栏或备注中注明“采购编号：HNWY-2024124”。</p>
第 21 款	其他	<p>数字证书 CA：</p> <p>（1）51 医疗采购平台电子入围申请资料、开标一览表均需使用 CA 工具进行加密/解密。</p> <p>（2）开标时需使用 CA 工具进行解密。</p>
		<p>合同期限范围为：合同生效日起至 2027 年 8 月 31 日止</p> <p>中标供应商凭《供应商承诺书》及《中标通知书》签订合同。</p> <p>合同履行期限内入围品种如因国家、省、市相关政策发生变化，按新的政策执行，由此给入围供应商造成的损失采购人不予补偿。</p>
		<p>合同价款支付方式和条件：乙方送货验收合格后，甲方每月根据实际使用产品数量进行结算，乙方据此开具发票（发票必须由乙方自行验证真伪随同发票一并提供），于 5 个月后付款。</p>
		<p>适用于《湖南省公立医疗机构高值耗材遴选阳光挂网采购实施方案》的耗材/试剂，必须符合《实施方案》的相关要求，否则采购人有权停止使用并另行采购。</p>
		<p>成交供应商与医院完成合同签订后，必须将合同扫描成彩色 PDF 文档，上传至“51 招标网”（上传路径：“合同管理”—“合同归档”—“待上传合同”—搜索对应采购项目—“上传”—填写信息后点击“送审”）。</p>
		<p>耗材（试剂）在合同执行期间，如遇国家或地方性耗材（试剂）集采等政府政策性调整时，合同自行终止。</p> <p>耗材（试剂）如遇湖南省药品和医药耗材招采管理子系统挂网价或湖南省医用耗材集中采购平台挂网价调整的，入围供应商应自价格调整 30 日内主动与采购人签订调价合同，否则采购人有权终止合同。</p>
		<p>技术支持 QQ 群：702522021，请各供应商自行加群</p>
		<p>供应商在申请资料中有隐瞒事实、弄虚作假的行为，或有不按遴选文件的要求如实提供有关情况、文件、证明等资料的行为，或有所提供的有关情况、文件、证明等资料与经查实的事实不符的行为，且上述行为对该供应商有利的，按照不合格处理；已被列为入围供应商的，取消其入围资格。</p>

条款号	条款名称	编列内容规定
		<p>履约保证金：</p> <p>同一入围供应商，入围的所有包号预计年使用量合计≥ 20 万元的，须向采购人缴纳预计年使用量合计的 3%作为履约保证金。</p> <p>缴纳时间：供应商领取入围通知书后，按入围通知书上确定金额，在合同签订前向采购人足额缴纳。</p> <p>缴纳方式： <input checked="" type="checkbox"/>转账 <input checked="" type="checkbox"/>银行保函</p> <p>户 名：中南大学湘雅医院</p> <p>开户银行：中国银行长沙市湘雅支行</p> <p>银行账号：601557349900</p> <p>银行保函缴纳地点：财务部 225 办公室</p> <p>退还方式：在合同期满后，无质量问题和法律纠纷，履约保证金将一次性全额无息原路退还。</p> <p>履约保证金不予退还的情形：供应商不履行合同约定，致使合同无法执行的，履约保证金不予退还。</p>

供应商须知正文

1. 投标费用：供应商应自行承担所有参与投标的相关费用，不论投标的结果如何，采购人或者招标代理机构均无义务和责任承担这些费用。

2. 保密：参与采购活动的各方应对遴选文件和入围申请资料中的商业和技术等秘密保密，违者应对由此造成的后果承担法律责任。

3. 遴选文件的构成

3.1 遴选文件共六章，各章内容如下：

第一章 遴选公告

第二章 供应商须知

第三章 采购需求

第四章 评审方法及标准

第五章 入围申请资料格式

第六章 采购目录

3.2 采购人或者招标代理机构在【**供应商须知前附表**】规定的提交入围申请资料截止时间前对遴选文件所作的澄清或者修改，构成遴选文件的组成部分。

4. 偏离与实质性响应

4.1 供应商应当按照遴选文件的要求编制入围申请资料。入围申请资料应当对遴选文件提出的要求和条件作出明确响应。

4.2 偏离是指入围申请资料不响应或者不满足遴选文件提出的要求和条件，分为实质性偏离和非实质性偏离。

4.3 遴选文件中用“★”符号标明的条款为实质性要求和条件，对其中任何一条的负偏离，为实质性偏离，其投标无效。

4.4 同一包内所有供应商与采购人双方谈判未达成一致意见时，取消该包采购。

5. 投标语言：除专用术语外，供应商提交的入围申请资料及供应商与招标代理机构就有关投标的所有来往函电均使用中文。供应商可以提交其它语言的资料，但应附有中文注释，有差异时以中文为准。

6. 计量单位：所有计量均采用中华人民共和国法定计量单位。

7. 入围申请资料的格式

7.1 入围申请资料的组成和格式详见第五章。

7.2 供应商无论中标与否，其入围申请资料不予退还。

8. 投标报价

8.1 供应商应以遴选文件规定的供货及服务要求、责任范围和合同条件为基础，按【**供应商须知前附表**】及第三章采购需求的有关规定进行报价。

8.2 供应商的投标报价不得超过采购目录中的最高限价，否则其投标无效。

8.3 供应商应在产品信息表中对每项内容给予详细分项报价。

8.4 供应商对采购项目内容只允许有一个投标报价，且不接受赠送及“零”报价，否则其投标无效。

8.5 与采购人谈判成功后的价格在合同执行过程中是固定不变的，不得以任何理由予以变更。任何包含价格调整要求和条件的投标，其投标无效。

9. 投标有效期：投标有效期从提交入围申请资料的截止之日起计算。入围申请资料中承诺的投标有效期应当不少于【**供应商须知前附表**】中载明的投标有效期。投标有效期不满足要求的，其投标无效。

10. 投标保证金：详见采购目录。

11. 分包

11.1 供应商拟在中标后将中标项目的非主体、非关键性工作进行分包的，应符合【**供应商须知前附表**】规定的分包内容、分包金额和资质要求等限制性条件，并在入围申请资料中载明分包承担主体，且分包承担主体不得再次分包。

11.2 入围供应商应当就分包项目向采购人负责，分包承担主体就分包项目承担连带责任。

11.3 不符合遴选文件中有关分包规定的，其投标无效。

12. 入围申请资料的编制

12.1 投标阶段不需要提供纸质入围申请资料，中标后需提供纸质入围申请资料份数见【**供应商须知前附表**】。若正本与副本中存在不符的内容，以正本为准；若纸质版文件与电子文档中存在不符的内容，以电子文档为准。

12.2 所有入围申请资料内容应清晰可见，并由供应商和供应商代表按照遴选文件规定在入围申请资料需要签署的位置签署、盖章。供应商代表可为供应商法定代表人；供应商代表不是供应商的法定代表人的，应提供法定代表人授权委托书。

12.3 入围申请资料中的任何行间插字、涂改和增删，改动的地方应加盖单位章或由供应商代表签字确认。未按上述要求签署的，其投标无效。

12.4 按包进行投标的，每个包单独编制入围申请资料。

13. 入围申请资料的密封：供应商应在规定的提交入围申请资料截止时间前，上传电子入围申请资料、填写电子开标一览表，并用 CA 工具进行加密密封。

14. 投标截止期

14.1 供应商应在本章第 3.2 款规定的投标截止时间前将入围申请资料密封送达【供应商须知前附表】指定的开标地点。

14.2 逾期送达或者未按照本章第 13 款规定密封的入围申请资料，采购人或者招标代理机构应当拒收。

15. 开标：采购人或者招标代理机构在遴选文件规定的地点组织公开开标，开标顺序随机，并邀请供应商参加。开标时间与开标时长详见【供应商须知前附表】。

16. 评审委员会：评审由采购人根据相关规定组建的评审委员会负责。评审委员会人数详见【供应商须知前附表】。

17. 评审：评审委员会按照第四章评审方法及标准规定的评审方法、评审因素、标准和程序以及有关法律、法规及规章对入围申请资料进行评审。评审办法详见【供应商须知前附表】。

18. 入围供应商名单：采购人在评审报告确定的供应商名单中按顺序确定入围供应商。入围供应商并列的，按照【供应商须知前附表】规定的方式确定入围供应商。

19. 签订合同

19.1 入围供应商应自入围通知书发出之日起30日内，按入围通知书指定的时间、地点与采购人签订采购合同。

19.2 遴选文件、入围供应商的入围申请资料均为签订合同的依据。

20. 招标代理服务费：招标代理服务费由入围供应商支付的，供应商应按【供应商须知前附表】规定向招标代理机构交纳招标代理服务费，并在入围申请资料中提供

招标代理服务费承诺书。

21. 其他：详见【**供应商须知前附表**】

第三章 采购需求

1. 定义

1.1 当事人

(1) 采购人（以下称甲方）是指使用资金向供应商购买货物、服务的单位。

(2) 供应商（以下称乙方）是指参加采购活动而取得入围资格，并向采购人提供货物、服务的单位。

1.2 下列术语应解释为：

(1) “合同”系指甲乙双方签署的合同协议书中载明的甲乙双方所达成的协议，包括所有的附件、附录和其他构成合同的所有文件。

(2) “合同价”系指根据合同规定乙方在正确地完全履行合同义务后甲方应支付给乙方的价款。

(3) “货物”系指乙方根据合同规定须向甲方提供的各种形态和种类的物品，包括原材料、产品及相关的其备品备件、工具、手册及其它技术资料 and 材料。

(4) “伴随服务”系指根据合同规定乙方承担与供货有关的辅助服务，如运输、保险以及其它的伴随服务，例如安装、调试、提供技术协助、培训和合同中规定乙方应承担的其它义务。

(5) “项目现场”系指合同项下货物安装、运行的现场，本项目现场为中南大学湘雅医院。

2. 合同标的及金额

合同标的及金额应与入围遴选申请资料、谈判后成交结果一致，需包含产品名称、规格、型号、价格和生产企业等内容。

3. 合同价款

乙方为履行本合同而发生的所有费用均应包含在合同价款中，甲方不再另行支付其它任何费用。

4. 履行合同的时间、地点和方式

4.1 履行合同的时间：乙方应按照甲方的计划和配送要求进行配送并提供伴随服务，一般性采购应在甲方下达的采购计划后24小时内供货到位，临时采购计划在规定的时间内供货，急救和特殊采购的应在4小时内送达。乙方须备足货源，节假日照常配送，不得因供货不急时影响甲方或医院正常医疗工作。

4.2 履行合同的地点：中南大学湘雅医院。

4.3 乙方提供服务的应当在甲方指定的地点完成服务项目。

5. 货物的验收

5.1 甲方在收到乙方交付的货物后应当及时组织验收，并在甲方库房办理验收入库手续。

5.2 货物的表面瑕疵，甲方应在验收时当面提出；对质量问题有异议的应在安装调试后十个工作日内提出。

5.3 在验收过程中甲方发现厂家、品种、规格、数量不符合合同规定的标准或甲方采购计划的，或数量不足或有质量、技术等问题，乙方应负责按照甲方的要求采取补足、更换或退货等处理措施，并承担由此发生的一切费用和损失。

5.4 甲方在乙方按合同规定交货或安装、调试后，无正当理由而拖延接收、验收或拒绝接收、验收的，应承担因此给乙方造成的直接损失。

5.5 甲方对货物进行检查验收合格后，应当收取发票并在《交货验收单》上签署验收意见及加盖单位印章。

5.6 大型或者复杂的货物采购项目，甲方可以邀请国家认可的质量检测机构参加验收工作，并由其出具验收报告单。

5.7 乙方提供的进口产品，乙方应出示中华人民共和国食品药品监督部门出具的注册证书和进出口商品检验部门出具的检验证书。

5.8 甲方需进行产品质量检验时，应及时以书面形式把质量检验的具体要求通知乙方，乙方应及时配合相关部门完成检验。如通过检验证明产品存在质量问题，则产品质量检验的费用由乙方承担。

6. 货物包装要求

6.1 乙方所出售的全部货物均应按标准保护措施进行包装，包装应适应于远距离运输、防潮、防震、防锈和防野蛮装卸等要求，以确保货物安全无损地运抵指定现场。由于包装防护措施不妥而引起的损坏、丢失由乙方负责。

6.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单。

7. 运输和保险

7.1 乙方负责办理将货物运抵本合同第五条规定的交货地点的一切运输事项，相关费用应包括在合同总价中。

8. 质量标准和保证

8.1 质量标准

(1) 本合同下交付的货物应符合中华人民共和国有关机构发布的最新版本的标

准。

(2) 采用中华人民共和国法定计量单位。

(3) 乙方所出售的货物还应符合国家有关安全、环保、卫生之规定。

8.2 保证

(1) 乙方应保证所供货物是全新的、未使用过的，并完全符合合同规定的质量、规格和性能的要求。乙方应保证其货物在正确安装、正常使用和保养条件下，在其使用寿命期内应具有满意的性能，或者没有因乙方的行为或疏忽而产生的缺陷。在货物最终交付验收后不少于产品制造商承诺的质量保证期内，本保证保持有效。

(2) 乙方所提供产品的有效期应不得少于产品整个有效期的三分之二。

(3) 在质量保证期内所发现的缺陷，甲方应尽快以书面形式通知乙方。

(4) 乙方收到通知后应在2小时内响应，并以合理的速度免费维修或更换有缺陷的货物或部件。

(5) 乙方保证配送产品质量应符合国家有关机构发布的标准，并确保临床应用安全有效，在供货时可出具：

- a. 医疗器械经营企业备案凭证或许可证（医疗器械）；
- b. 医疗器械备案凭证（医疗器械）、医疗器械注册证（医疗器械）、卫生许可批件、消毒产品安全性评价报告（消毒用品）等；
- c. 医疗器械生产企业备案凭证或生产许可证（医疗器械）、卫生生产许可证（消毒用品）等；
- d. 药品经营许可证（药品）、药品经营质量管理规范认证（药品）；
- e. 药品生产许可证（药品）、药品生产质量管理规范认证（药品）；
- f. 委托授权书；
- g. 企业法人营业执照（多证合一）；
- h. 产品质量检验报告书、产品合格证；进口产品需附产品名称、批号、产地、规格、型号、有效期等国家规定的中文标识。

(6) 在质量保证期内，如果货物的质量或规格与合同不符，或证实货物是有缺陷的，包括潜在的缺陷或使用不符合要求的材料等，甲方可以向乙方提出补救措施或索赔。

(7) 乙方在约定的时间内未能弥补缺陷，甲方可以采取必要的补救措施，但其风险和费用将由乙方承担，甲方根据合同规定对乙方行使的其他权利不受影响。

9. 权利瑕疵担保

9.1 乙方保证对其出售的货物享有合法的权利。

9.2 乙方保证在其出售的货物上不存在任何未曾向甲方透露的担保物权，如抵押权、质押权、留置权等。

9.3 如甲方使用该货物构成上述侵权的，则由乙方承担全部责任。

10. 知识产权保护

10.1 乙方对其所销售的货物应当享有知识产权或经权利人合法授权，保证没有侵犯任何第三人的知识产权和商业秘密等权利。

10.2 甲方使用乙方提供的货物对第三人构成侵权的，应当由乙方承担全部法律责任，给甲方造成损害的，乙方应当承担赔偿责任。

11. 保密义务

11.1 甲、乙双方在采购和履行合同过程中所获悉的对方属于保密的内容，甲乙双方均有保密义务。

12. 合同价款支付

支付合同价款时，甲方一律不向乙方以外的任何第三方办理付款手续。开户行和账号以签订的合同为准，如果乙方要求变更，则乙方必须提供加盖财务专用章、法人代表签字的证明文件，报经甲方审查核准。

13. 伴随服务

13.1 乙方应向甲方提交所提供货物的技术文件，包括相应的中文技术文件，如：产品目录、图纸、操作手册、使用说明、维护手册或服务指南。这些文件应包装好随同货物一起发运。

13.2 乙方还应提供下列服务：

- (1) 货物的现场移动、安装、调试、启动监督及技术支持；
- (2) 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；
- (3) 在合同各方商定的一定期限内对所有的货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除乙方在质量保证期内所承担的义务；
- (4) 在项目现场就货物的安装、启动、运营、维护对甲方操作人员进行培训。
- (5) 根据需求约定的其他伴随服务

13.3 乙方提供的伴随服务的费用应包含在合同价款中，甲方不再另行支付。

14. 违约责任

14.1 质量瑕疵的补救措施和索赔

- (1) 按《医疗器械监督管理条例》、《消毒管理办法》等有关规定执行。

(2) 如果乙方提供的产品不符合质量标准或存在产品质量缺陷,而甲方在检验、安装、调试、验收和质量保证期内,根据法定质量检测部门出具的检验证书向乙方提出了索赔,乙方应按照甲方同意的下列一种或几种方式结合起来解决索赔事宜:

①乙方同意退货并将货款退还给甲方,由此发生的一切费用和损失由乙方承担。

②根据货物的质量状况以及甲方所遭受的损失,经过甲乙双方商定降低货物的价格。

③乙方应在接到甲方通知后七日内负责采用符合合同规定的规格、质量和性能要求的新零件、部件和设备来更换有缺陷的部分或修补缺陷部分,其费用由乙方负担。同时,乙方应在约定的质量保证期基础上相应延长修补和更换件的质量保证期。

(3) 如果在甲方发出索赔通知后十日内乙方未作答复,上述索赔应视为已被乙方接受。如果乙方未能在甲方发出索赔通知后十日内或甲方同意延长的期限内,按照上述规定的任何一种方法采取补救措施,甲方有权从应付货款中扣除索赔金额,如不足以弥补甲方损失的,甲方有权进一步要求乙方赔偿。

14.2 迟延交货的违约责任

(1) 乙方应按照本合同规定的时间、地点交货和提供服务。在履行合同过程中,如果乙方遇到可能妨碍按时交货和提供服务的情形时,应及时以书面形式将迟延的事实、可能迟延的期限和理由通知甲方。甲方在收到乙方通知后,应尽快对情况进行评价,并确定是否同意迟延交货时间或延期提供服务。

(2) 除本合同第19条规定情况外,如果乙方没有按照合同规定的时间交货和提供服务,甲方有权从货款中扣除误期赔偿费而不影响合同项下的其他补救方法,赔偿费按每周(一周按七日计算,不足七日按一周计算)赔偿迟交货物的交货价或延期服务的服务费用的百分之零点五(0.5%)计收,直至交货或提供服务为止。但误期赔偿费的最高限额不超过合同价的百分之五(5%)。一旦达到误期赔偿的最高限额,甲方可以终止合同。

(3) 如果乙方迟延交货,甲方有权终止全部或部分合同,并依其认为适当的条件和方法购买与未交货物类似的货物,乙方应对购买类似货物所超出的那部分费用负责。但是,乙方应继续执行合同中未终止的部分。

14.3 不能履行供货义务的违约责任

乙方在合同期内必须严格按照合同约定完成供货,若因乙方自身原因导致无法履行供货义务的,由乙方方向甲方支付本目录项年度预算金额10%的违约金。

15. 合同中止与终止

15.1 合同的中止

(1) 合同在履行过程中，因采购计划调整，甲方可以要求中止履行，待计划确定后继续履行；

(2) 合同履行过程中因供应商就采购过程或结果提起投诉的，甲方认为有必要中止的，应当中止合同的履行。

15.2 合同的终止

(1) 合同因有效期限届满而终止；

(2) 乙方未能依照本合同约定条件履行合同，已构成根本性违约的，甲方有权终止本合同，并追究乙方的违约责任。

(3) 如果乙方丧失履约能力或被宣告破产，甲方可在任何时候以书面形式通知乙方终止合同而不给乙方补偿。

(4) 如果乙方在履行合同过程中有不正当竞争行为，甲方有权解除合同，并按《中华人民共和国反不正当竞争法》规定由有关部门追究其法律责任。

(5) 如果合同的履行将损害国家利益或社会公共利益，甲方有权终止合同的履行，给乙方造成损失的予以相应补偿。

16. 合同转让和分包

甲乙双方签订合同后，在合同期内，未经甲方同意，乙方供货义务不得转让给第三人，否则，甲方可以单方解除本合同。

17. 廉政责任

乙方如果在供货业务往来中，向甲方有关人员馈赠礼物、礼金、有价证券等，甲方有权终止本协议并追究乙方相应法律责任，同时甲方在未来至少三年的时间内不得与乙方发生供货业务往来。

合同协议书格式

中南大学湘雅医院订货合同

(试剂类)

甲方：中南大学湘

雅医院

乙方：

为了保护甲、乙双方合法利益，根据《中华人民共和国民法典》及其他有关法律、法规、规章，甲、乙双方同意按照下面的条款和条件签署本合同。

一. 合同范围：

详见附件试剂价格清单

二. 合同期限：

上述用品供货有效期暂定3年（自合同签订之日起至____年____月____日）。

三. 付款方式与价格：

1、乙方（含单个及多个品目）送货验收合格后，甲方每月根据实际使用产品数量进行结算，乙方据此开具发票（发票必须由乙方自行验证真伪随同发票一并提供），于5个月后付款。

2、本合同所示产品为单价，在合同期内需适时调整。若遇市场（包括但不限于乙方及其总代、厂家等）价格下调，乙方应主动及时向甲方提交降价函，于次月执行，降价函作为本合同补充附件双方保存。

3、乙方保证产品价格不高于全国医疗机构实际供货的最低价格，否则甲方有权终止合同，且已供货的产品按全国最低价的 9 折进行结算。合同期内乙方不得擅自上调供货价格。若特殊原因需要调价，须经甲方书面同意，并按有关程序办理。

4、乙方保证产品价格不高于湖南省阳光挂网平台价格，否则甲方有权终止合同。合同期内如遇价格调整，应在价格调整30日内与甲方签订调价合同。因未及时调价造成甲方损失由乙方承担，并向甲方补偿超出部分差价，同

时承担超出部分差价的30%违约责任。

四. 质量要求、技术标准:

1、乙方必须向甲方提供原厂生产的全新合格产品,同时提供产品的全套资料:包括但不限于“医疗器械生产企业许可证”、“医疗器械经营许可证”、“中华人民共和国医疗器械注册证和注册登记表”、“产品合格证”、“同批次产品检验报告”、产品质量责任保证书。

2、乙方按合同附件要求的品牌型号、规格、价格提供产品,所提供的产品与医疗器械注册证和注册登记表完全相符。如与甲方计划不符或达不到合同约定的,甲方可要求乙方立即退货、换货、补货。未经甲方书面同意,乙方不得更换产品品牌、型号,否则甲方有权终止合同。

3、对不符合质量要求的产品,甲方有权拒绝接收,乙方应对相应产品及时进行更换,不得影响甲方的临床应用。本规定的执行不免除乙方因产品质量产生的其他责任。

4、乙方产品的剩余有效期限不能少于标明有效期限的二分之一。乙方要保证供应最新批号的产品。

五. 交货地点、时间:

乙方收到甲方通知后,按甲方要求将货送到指定地点;因乙方原因影响临床正常诊疗工作1次,甲方有权终止合同。

乙方运送产品所产生的费用由乙方负责;运输途中产品的损坏,由乙方负责。

交货时间:货物运抵甲方收货地点,并验收合格的日期为交货日期。

六. 责任划分:

乙方必须向甲方提供合同约定产品。合同范围内试剂需用第三方产品,如质控品、校准品及阴阳性对照,清洗液等,除另有约定外均由乙方提供。

因试剂原因,包括批间、批内变异太大造成结果不稳定而复查的试剂,以及因此而不能使用的试剂由乙方承担。若试剂经校准后质控仍不在范围内,由乙方免费更换新的试剂。在规定的开瓶效期内出现结果不稳定的情况,乙方需补偿由于不稳定导致的浪费试剂。

因乙方供应的产品证照、质量、售后服务等瑕疵而引发的医疗事故或纠纷给甲方造成的全部经济损失(包括但不限于诊疗费用、手术费用、材料费用、

赔偿病人或其亲属的因人身损害赔偿的全部费用)均由乙方全部承担;且甲方有权要求乙方退换已用产品,取消乙方中标资格,终止合同。

七. 违约责任、解决纠纷方式:

1、参照《中华人民共和国民法典》的相关规定。

2、乙方如不能履行承诺:未给甲方造成经济损失的,向甲方支付合同总金额 10%的违约金,并限期整改,如在限期内未完成整改,甲方有权终止合同;如给甲方造成损失的,如违约金不能弥补甲方因乙方违约行为所造成的损失,则乙方还需赔偿相应经济损失,并承担相应法律责任。

3、如有纠纷,双方协商解决;如不能协商解决,向甲方所在地人民法院提起诉讼。

八. 其它约定及要求:

1、乙方向甲方提供的证件必须完整、真实、有效。合同期内乙方证件更换时应及时向甲方提供更换后的有效证件。

2、乙方供应的产品进入医院后,应接受国家、省、市有关行业主管部门的抽查或检验。在抽查或检验过程中由于乙方产品的证照、标识、质量等问题而导致的罚没款项均由乙方承担相应的法律责任。

3、一年累计采购金额达到国家政府采购限额标准以上,或因国家法律、政策及医院制度调整需重新招标,该合同随即终止;但新供应商未产生前,乙方仍须按本合同供货。

4、进口商品由乙方随货物提供进口报关单复印件和商检证明并承担一切费用。进口商品的其他手续若有违国家法令、法规的,乙方应负全部责任。

5、该项目招标文件、投标文件、投标现场的投标澄清承诺书与本合同互为补充和解释,是本合同的组成部分,具有同等的法律效力;如有不清或矛盾之处,以本合同为准。

6、上述各项连同附页,具有同等法律效力。甲乙双方确认无误,并保证共同守信。此协议一式陆份,甲方伍份,乙方壹份,双方法人或法人代表签字盖章生效。

甲 方:中南大学湘雅医院(公章) 乙方:

(公章)

法定代表人：雷光华

法定代表人：

委托代理人：

委托代理人：

单位地址：长沙市开福区湘雅路 87 号

联系人手机号码：

纳税人识别号：430105444885014

公司地址：

电 话：0731-89752080

开户银行：

签订时间：

账号：

签订日期：

第四章 评审方法及标准

一、总则

1. 评审委员会

1.1 评审由依法组成的评审委员会负责。采购人将组建评审委员会，组成人数为5人以上单数，由采购人代表和从专家库中随机抽取的专家共同组成

2. 评审方法

2.1 评审方法：综合评估法，即申请文件能够最大限度的满足遴选文件规定的各项综合评价标准且经评审得分最高的供应商为入围申请人的评审方法。

2.2 本采购项目的评审因素和标准见**综合评分表**，不得对申请文件优于遴选文件要求的评审因素给予加分。

评审因素：价格、技术、财务状况、信誉、业绩、服务、对遴选文件的响应程度，以及相应的比重或者权值等，但不包括第一章“供应商须知”第3.1款规定的供应商资格条件。

2.3 权值的取值范围见下表，本采购项目的权值见**供应商须知前附表**。

序号	项 目	权值的取值
1	商务部分	0.20
2	技术部分	0.40
3	报价部分	0.40
$\Sigma (1+2+3) = 1$		1

二、评审程序

3. 响应文件的初步审查

3.1 初步审查分为资格性检查和符合性检查。

(1) 资格性检查。保证金符合入围遴选文件要求的供应商方可进入评审；评审委员会有权对供应商进行资格复审，资格复审过程中被评审委员会认定为不合格的供应商不能进入评审，以确定供应商是否具备投标资格。

(2) 符合性检查。依据遴选文件的规定，从申请文件的有效性、完整性和对遴选文件的响应程度进行审查，以确定是否对遴选文件的实质性要求作出响应。评审委员会决定申请文件的响应性只根据申请文件真实无误的内容，而不依据外部的证据，但申请文件有不真实、不正确的内容时除外。

(3) 供应商不得通过修正或撤销不合要求的偏离从而使其投标成为实质上响应的投标。

3.2 申请文件属下列情况之一的，应当在资格性、符合性检查时按照无效投标处理：

(1) 应交未交入围遴选保证金或金额不足、保函有效期不足、入围遴选保证金形式或投标保函出证机构不符合遴选文件要求的；

(2) 未按照遴选文件规定要求密封、签署、盖章的；

(3) 参加政府采购活动前三年内，在经营活动中有重大违法记录的；

(4) 产品报价超过《供应商须知前附表》第 8.1 款 投标报价规定的；

(5) 入围遴选有效期不足的；

(6) 不符合法律、法规和遴选文件规定的。

4. 澄清有关问题

4.1 对申请文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评审委员会将以书面形式通知供应商作出必要的澄清、说明，但不得超出申请文件的范围或对申请文件做实质性的修改（计算错误修正除外）。评审委员会不接受供应商主动提出的澄清、说明。

4.2 供应商不得对下列内容其进行澄清或补充：

(1) 开标时，未宣读的申报价格、价格折扣等实质性内容。

(2) 不满足实质性要求的申请文件内容。

4.3 计算错误将按以下方法修正：如果申请文件的大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准；单价金额小数点有明显错位的，应以总价为准，并修改单价；若文字大写表示的数据与数字表示的有差别，则以文字大写表示的数据为准。若供应商拒绝接受上述修正，在评审时将其视为无效投标。

4.4 供应商的澄清、说明或者补正应该采用书面形式，由法定代表人或其授权的代理人签字，并按评审委员会的通知要求递交。

4.5 有效的书面澄清材料，是申请文件的补充材料，成为申请文件的组成部分。

5. 比较与评价

5.1 评审委员会应按照遴选文件中规定的评审方法、标准和评审因素，对资格性检查和符合性检查合格的申请文件进行评估，综合比较与评价。

5.2 评审时，评审委员会各成员应当独立对每个供应商的申请文件进行评价、

评分，然后汇总每个供应商每项评分因素的得分。

6. 推荐入围供应商

6.1 入围数量：详见“第六章 采购目录”要求。

6.2、供应商必须对同一包号内所有条目进行产品申报，在同一目录号内只能选择一个品牌，否则响应无效；

6.3、供应商所申报产品，同一注册证下同一规格型号的产品只能申报一个包号，否则所投产品的包号响应无效；

6.4、供应商申报的产品偏离了该包采购要求的，将取消该产品在此包内的入围资格；

6.5、同一包号内，投标供应商数量少于等于采购目录规定入围数量的，所有初步评审合格的供应商全部入围；

6.6、同一包号内，投标供应商数量超过规定入围数量的，由评审委员会对合格供应商进行综合评分并作出排序；总得分相同的，按技术得分由高到低顺序排列；总得分、技术得分相同的，按价格得分由高到低顺序排列；总得分、技术得分、价格得分相同的，按商务得分由高到低顺序排列；上述得分均相同的，由采购人自行确定；

6.7、同一包号内，相同生产企业授权多家供应商申报产品的只选择一家供应商入围，方式按上述第 6.6 款。

7. 商务谈判

评审委员会对供应商进行综合评分并作出排序后，采购人根据临床需求和供应商所报品种制定谈判目录及报价规则，同时邀请入围供应商就谈判目录产品配送至采购人指定交货地点的单价进行商务谈判，通过双方谈判确认最终的配送品种和配送价格。谈判成功后的配送价格在合同执行过程中是固定不变的（政策性调整必须变动的除外），供应商不得以任何理由予以变更；如入围供应商拒绝价格谈判或价格谈判不成功，采购人保留不与其签订合同的权利。

8. 入围结果公示与公布

入围结果经采购人与供应商商务谈判完成后确定，通过公告统一发布媒体等进行公示，公示期以公告内容为准。供应商若认为入围结果使自己的权益受到损害的，应在公示期以书面形式提出。

供应商初步审查表

序号	审查项目	审查标准
1	法人或者其他组织的营业执照等主体资格证明文件，自然人的身份证明	合格/不合格
2	符合资格要求的书面承诺	合格/不合格
3	符合特定资格条件证明材料或者情况说明	合格/不合格
4	具备法律、行政法规规定的其他条件的证明材料	合格/不合格
5	不良信用记录查询	合格/不合格
6	投标保证金	合格/不合格
7	投标报价	合格/不合格
8	按照遴选文件要求签署、盖章	合格/不合格
9	授权代表委托书（授权代表参加投标）、授权委托人的社保缴纳证明	合格/不合格
10	湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或湖南省医用耗材集中采购平台挂网截图（若处于待审核状态的，提供待审核状态截图）	合格/不合格
11	不存在遴选文件或法律、行政法规规定的其他响应无效情形。	合格/不合格

注：初步审查任意一项为不合格的为不合格供应商，不进入综合评分。

综合评分表

序号	评审项目		评审标准	最高分值
1	价格（40 分）		满足遴选文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分，其他有效投标人的价格分按照下列公式计算：投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×40	40
2	商务 （25 分）	商务指标响应程度	完全符合遴选文件要求的得满分；每负偏离遴选文件要求一项扣 1 分，扣完为止。	5
		制造商授权	生产厂家直接投标的计 10 分； 具备生产厂家直接授权的计 6 分； 具备生产厂家二级授权的计 2 分； 其他级别授权或未提供授权的计 0 分。 注：进口产品国内总代理视同生产厂家。	10
		产品使用业绩	公告发布日前 36 个月内，根据所投同品牌同类产品销售合同进行评分：每提供一份最终用户销售合同复印件计 2 分，满分 10 分。未提供的计 0 分。 注：须提供清晰的合同复印件，关键页应标明品牌、合同签订时间（签订时间须在公告发布日前 36 个月内）等信息。不符合上述要求的不计分。	10
3	技术 （35 分）	技术参数	所申报产品的技术参数、规格要求全部满足遴选文件要求的，计 10 分； 其他非实质性要求，每一项不满足扣 2 分，扣完为止。	10
		市场占有率	所投产品品牌获市场认可度高，市场占有率高，计 5 分； 所投产品品牌获市场认可，有一定市场占有率，计 3 分； 所投产品品牌获市场认可，计 1 分。 提供用户名单（中标通知书或采购合同等作为佐证材料）进行评价。	5
		安全性和稳定性	产品安全性能高，临床使用效果稳定的，计 10 分； 产品安全性能一般，基本符合临床使用效果的，计 6 分； 产品安全性能低，临床使用效果不稳定的，计 2 分。	10
		售后服务方案	综合评比配送服务方案、售后服务内容、形式、解决问题响应时间、应急方案等内容： 服务方案完整，响应时间快，具备解决问题的能力，体现优质的售后服务的计 10 分； 服务方案较完整，响应时间快，具备加强的售后能力和应急处理能力的计 7 分； 服务方案存在缺漏项，内容简单的计 4 分； 未提供计 0 分 （必须同时提供制造商出具的售后服务承诺书，否则计 0 分）	10

注：全体评审委员会成员对供应商评分的算术平均值即为该供应商的最终评审得分（不得去评分项目的最高得分和最低得分），评分分值计算保留小数点后两位，小数点后第三位“四舍五入”。

第五章 入围申请文件的格式

入围申请文件格式的编制说明

- 1、供应商必须严格按照“响应文件的格式”所提供的顺序和标题，规范编制响应文件。供应商对标题未提供响应内容的，仍须在响应文件中保留标题。
- 2、为方便评委阅读，不要使用水印功能和尽量不使用带水印的资料。
- 3、第一部分、开标一览表：本表内容需同时根据 51 招标网（www.51eliao.com）提示在线添加和填写产品信息并报价。
- 4、第二部分、供应商资格证明文件：供应商资格文件按项目提供完整资料。格式示例如下：

第二部分、供应商资格证明文件

一、供应商资格证明文件

- 5、第三部分、产品资格证明文件：每个包分别单独提供，注明数字包号，只投 1 个包的也需要注明包号。格式示例如下：

第三部分、产品资格证明文件（每个包分别单独提供，注明数字包号）

第 1 包资格证明文件

一、第 1 包产品资质文件

第 X 包资格证明文件

一、第 X 包产品资质文件

- 6、第四部分、商务技术文件：每个包分别单独提供，注明数字包号，只投 1 个包的也需要注明包号。格式示例如下：

第四部分、商务技术文件（每个包分别单独提供，注明数字包号）

第 1 包商务技术文件

一、（评分项目标题 1）

二、（评分项目标题 2）

三、（评分项目标题 X）

第 X 包商务技术文件

一、（评分项目标题 1）

二、（评分项目标题 2）

三、（评分项目标题 X）

7、未按要求编制文件所造成的不利后果，由投标人自行承担。

8、投标文件应编制包含所有包内容的总目录，目录参考示例如下：

目录

第一部分、开标一览表.....	X
第二部分、供应商资格证明文件.....	X
供应商资格证明文件.....	X
第三部分、产品资格证明文件.....	X
第 1 包资格证明文件.....	X
第 X 包资格证明文件.....	X
第四部分、商务技术文件.....	X
第 1 包商务技术文件.....	X
第 X 包商务技术文件.....	X
第五部分、其他相关证明文件.....	X
一、XXX.....	X
二、XXX.....	X

投标文件的格式（必须按以下标题和顺序进行编制）

第一部分、开标一览表（包含所有包内容）

采购编号：

项目名称：

包号：

序号	包号	目录序号	目录名称	产品名称	注册证上产品名称	注册证上注册人名称	品牌	产地	规格	型号	投标报价	优惠声明

- (1) 本表内容需同时根据 51 招标网（51eliao.com）提示在线填写。
- (2) 如有价格优惠的，直接折算至单价中；开标一览表价格与其他价格不一致的，以开标一览表价格为准。
- (3) 电子版与纸质版扫描件不一致的，以在 51 招标网所填写的电子版为准。
- (4) 评审委员会认为供应商的报价明显低于其他通过资格性审查供应商的报价，有可能影响服务质量或者不能诚信履约的，可以要求其在评审现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；供应商不能证明其报价合理性的，评审委员会可以将其作为投标无效处理。

第二部分、供应商资格证明文件

格式 1（必须提供）

申请函

致：（采购人或采购代理机构）

根据贵方为（项目名称）邀请（代理编号：），签字代表（姓名、职务）经正式授权并代表供应商（供应商名称、地址）提交申请资料一套。

在此，签字代表宣布同意如下：

- 1. 我公司将承诺严格遵守网上申报产品中的报价承诺，并将按入围遴选文件的规定履行合同责任和义务。
- 2. 我公司已详细审查全部入围遴选文件。我们完全理解并同意放弃对这方面有不明及误解的权力。
- 3. 本申请资料有效期为自响应之日起 90 天。
- 4. 如果在规定的响应时间后，我公司在有效期内撤回申请，保证金贵方可不予退还。
- 5. 我公司同意提供按照贵方可能要求的与其入围申请有关的一切数据或资料，完全理解贵方不一定接受最低报价的入围申请或收到的其他任何入围申请。
- 6. 若我方获得入围，我方保证按入围遴选文件规定向贵方支付代理服务费。
- 7. 与本入围申请有关的一切正式往来信函请寄：

地址_____	传真_____
电话_____	电子函件_____

法定代表人或其授权委托人：_____（签字）

供应商名称：_____（公章）

日期： 年 月 日

格式 2（必须提供）

法定代表人身份证明

供应商名称：_____

单位性质：_____

地址：_____

成立时间：____年____月____日

经营期限：_____

经营范围：_____

姓 名：____性 别：____

年 龄：____职 务：____

系_____（供应商名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人二代身份证复印件

供应商：_____（公章）

日期：____年____月____日

格式 3（必须提供）

法定代表人授权委托书

本授权委托书声明：注册于_____（地址）的_____（授权单位名称），法人代表为_____（法人代表姓名、职务）。现授权委托_____（被授权人的姓名）为本单位的合法代理人，并将以本单位名义参加湖南五一招标有限公司组织的中南大学湘雅医院肾病内科、重症医学科、神经内科、皮肤科一批试剂入围遴选项目（采购编号：HNWY-2024124）。代理人（被授权人）在本项目入围遴选活动中所签署的一切文件和处理的一切有关事宜，我单位均予承认。

代理人无转委托，特此委托。

附：代理人（被授权人）二代身份证复印件

代理人（被授权人）情况：

姓名_____性别_____年龄_____职务_____

联系地址_____

邮编_____电话_____传真_____

身份证号_____

代理人（被授权人）签字：_____

供应商公章：_____

法定代表人签字或盖章：_____

授权日期： 年 月 日

注：须提供委托代理人在本投标单位的社保缴纳证明。

委托代理人社保缴纳证明

（提供社保缴纳证明并加盖公章）

格式 4（必须提供）

附：

- 1、企业法人营业执照复印件（多证合一）
- 2、其他有效生产或营业企业许可证复印件

格式 5（必须提供）**资格声明(格式)**

致_____（采购人、采购代理机构）：

我单位郑重声明如下：

一、我单位是按照中华人民共和国法律规定登记注册的，注册地点为_____，全称为_____，统一社会信用代码为_____，法定代表人（单位负责人）为_____，具有独立承担民事责任的能力。

二、我单位具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度。

三、我单位依法进行纳税和社会保险申报并实际履行了义务。

四、我单位具有履行本项目采购合同所必需的设备和专业技术能力，并具有履行合同的良好记录。

五、我单位在参加采购活动前三年内，在经营活动中，未因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。其中较大数额罚款是指：达到处罚地行政处罚听证范围中“较大数额罚款”标准的；法律、法规、规章、国务院有关行政主管部门对“较大数额罚款”标准另有规定的，从其规定。

供应商在参加采购活动前 3 年内因违法经营被禁止在一定期限内参加采购活动，期限届满的，可以参加采购活动。

六、与我单位存在“单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系”的其他单位信息如下（如无，填写“无”）：

1. 与我单位的法定代表人(单位负责人)为同一人的其他单位如下：_____

2. 我单位直接控股的其他单位如下：_____

3. 与我单位存在管理关系的其他单位如下：_____

七、我单位具备法律、行政法规规定的其他条件。

八、我单位无以下不良信用记录情形：

1. 在“信用中国”网站被列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人名单；

2. 在“中国政府采购网”网站被列入政府采购严重违法失信行为记录名单；

3. 在《全国医药价格和招采失信企业风险警示名单》被列入医药价格和招采信用评级等级为“严重”及“特别严重”企业名单；

我单位保证上述声明的事项都是真实的，如有虚假，我单位愿意承担相应的法律责任，并承担因此所造成的一切损失。

供应商名称（盖章）：

法定代表人（单位负责人）或委托代理人：_____（签字或盖章）

日期：_____年 月 日

格式 6（必须提供）**承诺书**

我方在此郑重声明并承诺：

1. 我方目前生产经营状态正常，没有被有权机关吊销营业执照、吊销经营许可、责令停业、暂停或取消投标资格、以及财产被接管或冻结情况。
 2. 我方没有直接或间接地与采购人为采购本次货物和服务进行设计、编制规范和其他文件所委托的咨询公司或其附属机构有任何关联。
 3. 我方不是与采购人存在利害关系可能影响入围遴选公正性的法人、其他组织或者个人。
 4. 我方单位负责人为同一人或者存在控股、管理关系的不同单位，没有同时参加同一目录项目申请。
 5. 我方提交的申请资料内容及资料无弄虚作假。
 6. 如若入围，我方保证按照入围产品目录及与采购人谈判结果及时向采购人进行供货，并确保耗材安全、质量符合国家相关要求；我方保证向采购人所提供货物的货源及质量真实、合法、有效，并愿承担因违反上述要求而造成的一切法律责任。
 7. 如若入围，我方保证如产品注册证有效期届满，将及时提供最新的产品注册证。如因注册证过期等问题给采购人造成影响的，我方承担相应的责任。
 8. 我单位完全理解并知晓本次响应资料中的响应价格仅作为入围的依据，而非最终成交供货价格。
 9. 我单位保证产品价格不高于全国医疗机构实际供货的最低价格，如出现高于全国医疗机构实际供货的最低价格，已供货的产品按全国最低价的 9 折进行结算。合同期内不会擅自上调供货价格。
 10. 合同执行期间，如遇湖南省药品和医用耗材招采管理子系统或湖南省医用耗材集中采购平台挂网价格调整的，我单位承诺自价格调整 30 日内主动与采购人签订调价合同。
 11. 我方保证，采购人在中华人民共和国境内使用该货物或货物的一部分，免收第三方提出的侵犯其知识产权、专利权、商标权、著作权或其他实施产权的起诉。
 12. 我方自愿配合医院完成本项目配套设施完善工作。
 13. 如我方不按承诺书内容执行，将自动放弃在此次入围遴选项目中的所有权利。
- 特此承诺。

供应商：_____（单位盖章）

法定代表人或其授权委托人：_____（签字）

日期：_____年_____月_____日

格式 7（必须提供）**产品报价承诺**

致：中南大学湘雅医院

我公司参与（项目名称）采购活动（代理编号： ， 项目编号： ），现郑重承诺：

1. 我单位完全理解并知晓本次响应资料中的响应价格仅作为入围的依据，而非最终成交供货价格。

2. 我单位保证产品价格不高于全国医疗机构实际供货的最低价格，如出现高于全国医疗机构实际供货的最低价格，已供货的产品按全国最低价的 9 折进行结算。合同期内不会擅自上调供货价格。

3. 合同执行期间，如遇湖南省药品和医药耗材招采管理子系统挂网价格或湖南省医用耗材集中采购平台挂网价格调整的，我单位承诺自价格调整 30 日内主动与采购人签订调价合同。

本承诺有效期限涵盖本次采购周期。

供应商（公章）：

法人或授权代表（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

格式8（必须提供）

失信记录

提供“信用中国”网页截图证明材料

“中国政府采购网”网页截图证明材料

未被《全国医药价格和招采失信企业风险警示名单》列入医药价格和招采信用评级等级为“严重”及“特别严重”的企业的承诺函，格式自拟

第三部分、产品资格证明文件（每个包分别单独提供，注明数字包号）**第 x 包资格证明文件**

格式 1（必须提供）

附：

- 1、与所投耗材经营相应的证明材料（如医疗器械经营备案凭证或许可证等）。（供应商为经营企业时提供）
- 2、与所投耗材生产相应的证明材料（如医疗器械生产备案凭证或许可证、生产企业卫生许可证等）。（供应商为生产企业时提供）
- 3、所投耗材相应的登记证明材料（如医疗器械备案凭证或注册证、卫生许可批件、消毒产品安全性评价报告等）
- 4、湖南省药品和医药耗材招采管理子系统挂网或湖南省医用耗材集中采购平台挂网查询截图证明

第四部分、商务技术文件（每个包分别单独提供，注明数字包号）

第 X 包商务技术文件

一、制造商授权

供应商提供制造商出具的制造商授权，格式自拟。

说明：

- 1、供应商为生产企业的，出具生产企业说明。
- 2、供应商不是生产企业的，由生产企业或有权的上级代理商出具的授权书；由上级代理商出具的，还需一并提供配套授权资料（可以追溯到生产企业）。

二、产品使用业绩

提供销售合同复印件

三、售后服务方案

提供售后服务方案，格式自拟

四、技术指标响应程度

供应商应按遴选文件第四章评标方法及标准中一技术参数（注册证描述）等内容自行编写采购需求响应文件（其内容可包括，且不限于详细的技术指标和性能、有效检测证书和所投产品完整的原版技术说明、彩页样本和技术服务的组织及保证措施等，格式自拟）。

附件 4-1 采购需求响应表

采购需求响应表

包号	货物名称	遴选文件目录号	遴选文件要求	遴选申请文件应答	响应/偏离	说明

备注：1、对照遴选文件技术规格，逐条说明所提供货物和服务对遴选文件的技术规格条文的响应与偏离。对有具体参数要求的指标，遴选申请人应提供具体参数值。

2、“响应/偏离”栏应注明“响应”或“偏离”。

供应商（盖单位公章）：
法定代表人（单位负责人）或其授权的代理人（签字或印章）：
日期： 年 月 日

五、分项报价明细表

附件 5-1 分项报价明细表

分项报价明细表

采购代理编号：_____ 项目名称：_____ 包号：_____

目录号	序号	产品注册名称	产品注册证号	规格	型号	产地（国产/进口）	生产厂家	是否在院使用	在院物料号码	在院供货价格	遴选预算限价（人民币元）	投标报价（人民币元）	阳光挂网平台价格	阳光挂网平台组件码	价格来源（自主报价/全国最低价）	备注

注：备注栏里请填写所投产品的医保医用耗材代码，若无请填写“/”。

供应商名称（盖单位章）：

法定代表人（单位负责人）或其授权的代理人（签字或印章）：

日期： 年 月 日

第五部分、其他相关证明文件（包含所有包）

第六章 采购目录

包号	目录号	试剂名称	用途	检测方法	适配机型	是否开放	产地	规格	预算单价 限价(元/ 人份)	入围 数量	预计年 消耗量 (万元)	投标保 证金 (元)
1	1	凝血酶时间测定试剂盒	供临床体外检测人血浆中凝血酶时间用	凝固法	设备名称: 凝血检测仪/全自动凝血分析仪 品牌: 希森美康/迈瑞 型号: CA-660、CS5100/Exc810	开放	拒绝进口	10*5ml	0.84	1 家	1.05	210
2	1	N 端脑钠肽前体测定试剂盒	脑钠肽 N 端片段水平检测	酶联免疫荧光法	设备名称: 全自动荧光免疫分析仪 品牌: 生物梅里埃 型号: VIDAS	开放	接受进口	60 人份	63	1 家	50.61	10000
3	1	脂类检测条	脂类检测	反射式测光法	设备: 干式生化分析仪 品牌: 卡迪克 型号: CardioChek PA	开放	接受进口	15 人份/盒	19.5	1 家	3.9	780
	2	血糖测试条	血糖测试	电化学生物感应法	设备: 血糖测试仪 品牌: 三诺 型号: 安稳+AIR 型	开放	拒绝进口	50 支/盒	0.5 元/支			
	3	同型半胱氨酸检测试剂盒	同型半胱氨酸检测	酶法	设备: 特定蛋白分析仪 品牌: 禾柏 型号: HP-AFS/I、HP-AFS/3	开放	拒绝进口	25 测试/盒	25			
	4	糖化血红蛋白检测试剂盒	糖化血红蛋白检测	免疫散射速率法	设备: 特定蛋白分析仪 品牌: 禾柏 型号: HP-AFS/I、HP-AFS/3	开放	拒绝进口	25 测试/盒	20			
4	1	免疫固定检测试剂盒	检测血清和尿液中是否有单克隆蛋白	电泳法	电泳仪	开放	接受进口	90 人份/盒	70	1 家	97.64	19000
5	1	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒	用于检测血清和血浆中梅毒螺旋体抗体及测定其抗体效价。	凝集法	/	开放	拒绝进口	100 人份/盒	6.6	1 家	5	1000

包号	目录号	试剂名称	用途	检测方法	适配机型	是否开放	产地	规格	预算单价 限价(元/ 人份)	入围 数量	预计年 消耗量 (万元)	投标保 证金 (元)
6	1	抗桥粒芯糖蛋白 1 抗体 IgG 检测试剂盒	用于体外定性检测人血清或血浆中抗桥粒芯糖蛋白 1 抗体免疫球蛋白 G (IgG)	酶联免疫吸附法	酶标仪	开放	接受进口	/	61.25	1 家	20	4000
	2	抗桥粒芯糖蛋白 3 抗体 IgG 检测试剂盒	用于体外定性检测人血清或血浆中抗桥粒芯糖蛋白 3 抗体免疫球蛋白 G(IgG)			开放		/	61.25			
	3	抗 BP180 抗体 IgG 检测试剂盒	用于体外定性检测人血清或血浆中抗 BP180 抗体免疫球蛋白 G (IgG)			开放		/	61.25			
	4	抗 BP230 抗体 IgG 检测试剂盒	用于体外定性检测人血清或血浆中抗 BP230 抗体免疫球蛋白 G (IgG)			开放		/	61.25			

备注:

- 1、本项目的最小投标单位为包，本项目按包分别确定入围供应商。供应商必须对包内所有条目进行申报，否则响应无效。
- 2、所申报产品纳入行政管理的，其医疗器械注册证中的“适用范围/预期用途、检测方法”应与所参与包号的“用途、检测方法”相符，否则响应无效。
- 3、采购目录中如有明确规格，若不满足或部分满足，视为负偏离，则根据评分细则按项扣分。
- 4、供应商进行产品报价时，如响应多种规格型号需逐条填写（例：规格型号A、B、C、D，若供应商选择全部规格型号参与响应，则分为4条产品填写；若选择3个规格型号参与响应，则分为3条产品填写）。
- 5、所申报产品纳入国家医疗保障局医保医用耗材分类代码管理的，需在填写电子产品信息表时正确填写医保医用耗材分类代码，并提供加盖公章的截图证明文件(若处于待审核状态，需提供维护界面截图)
- 6、试剂注册证中没写明每盒或每瓶人份数的，需要提供生厂厂家每盒或每瓶能使用人份数情况说明（格式自拟，生厂厂家盖公章）。

7、若为非开放试剂，所投产品须与医院在用设备品牌一致或其医疗器械注册证中注明的适配设备型号与采购目录一致，否则投标无效。