

中南大学湘雅医院急诊科、耳鼻喉头  
颈外科、老年医学科一批试剂入围遴  
选项目

遴选文件

代理编号: ZNDXXYYY-2023-08

项目编号: YW202312026

采购单位: 中南大学湘雅医院

代理机构: 湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司

二〇二三年十二月

## 目 录

第一章 遴选公告 .....	1
第二章 采购需求说明 .....	9
第三章 采购目录 .....	10
第四章 供应商须知 .....	16
第五章 商务要求 .....	25
第六章 采购合同 .....	29
第七章 遴选评审流程及标准（综合评分法） .....	34
第八章 响应文件格式 .....	40

## 第一章 遴选公告

### 中南大学湘雅医院急诊科、耳鼻喉头颈外科、老年医学科一批试剂入围遴选项目遴选公告

中南大学湘雅医院急诊、ENT、老年病试剂一批试剂入围遴选项目的潜在供应商应在湖南鑫卫网" <http://www.xvmec.com>) 获取遴选文件, 并于 2024 年 1 月 18 日 8 点 30 分 (北京时间) 前递交响应文件。

#### 一 项目内容

1.1 项目名称: 中南大学湘雅医院急诊科、耳鼻喉头颈外科、老年医学科一批试剂入围遴选项目

1.2 代理编号: ZNDXXYYY-2023-08

1.3 项目编号: YW202312026

1.4 预计年用量: 705.25 万元/年 (人民币)

1.5 合同履行期: 3 年

1.6 采购需求:

包号	条目号	试剂名称	产地	预算 限价 (元)	限价 单位	入围 家数	使用 科室
1	1	B 型利钠肽 (BNP) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)	国产	84	人份	1 家	急诊科
	2	N 末端脑钠肽前体 (NT-proBNP) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		84	人份		
	3	超敏心肌肌钙蛋白 I (hs-cTnI) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		48	人份		

包号	条目号	试剂名称	产地	预算 限价 (元)	限价 单位	入围 家数	使用 科室
	4	肌红蛋白 (MYO) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		6	人份		
	5	肌酸激酶同工酶 (CK-MB) 检测试剂盒 (高双抗夹心荧光免疫层析法)		28.5	人份		
	6	心脏型脂肪酸结合蛋白 (H-FABP) 检测试剂盒 (免疫层析法)		60	人份		
	7	D-二聚体 (D-Dimer) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		12	人份		
	8	降钙素原 (PCT) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		72	人份		
	9	白介素 6 (IL-6) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		9	人份		
	10	全程 C-反应蛋白 (hs-CRP+常规 CRP) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		6	人份		
	11	中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白 (NGAL) 检测试剂盒 (免疫层析法)		30	人份		
	12	中枢神经特异性蛋白 S100 $\beta$ 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)		24	人份		

包号	条目号	试剂名称	产地	预算 限价 (元 )	限价 单位	入围 家数	使用 科室
2	1	食物混合 FX1 过敏原特异性 IGE 检测试剂盒	进口	58.81	人份	1 家	耳鼻喉头颈外科
	2	动物皮毛屑混合 EX1 过敏原特异性 IGE 检测试剂		58.81	人份		
	3	杂草类花粉混合 WX5 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒		58.81	人份		
	4	霉菌混合 MX2 过敏原特异性 IGE 检测试剂		58.81	人份		
	5	过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒 (吸入组 1) TX5		58.81	人份		
	6	枫叶梧桐, 伦敦悬铃木 T11 特异性 IGE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	7	德国小蠊 I6 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	8	蟹 f23 过敏原特异性 IgE 检测试剂		48.65	人份		
	9	大豆 F14 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	10	百幕达草 G2 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		

包号	条目号	试剂名称	产地	预算 限价 (元 )	限价 单位	入围 家数	使用 科室
	11	牛奶 f2 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	12	粉尘螨 d2 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	13	刺柏 t6 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	14	葎草 w22 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	15	小麦 f4 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	16	虾 f24 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	17	蛋白 f1 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
	18	户尘螨 d1 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒		48.65	人份		
3	1	癌胚抗原检测试剂盒	国产	12.35	人份	1 家	老年 医学科
	2	前列腺特异性抗原检测 试剂盒		20.9	人份		
	3	游离前列腺特异性抗原 检测试剂盒		20.9	人份		
	4	甲胎蛋白检测试剂盒		12.35	人份		

包号	条目号	试剂名称	产地	预算 限价 (元 )	限价 单位	入围 家数	使用 科室
	5	糖类抗原 CA125 检测试剂盒		20.9	人份		
	6	糖类抗原 CA72-4 检测试剂盒		25.65	人份		
	7	糖类抗原 CA15-3 检测试剂盒		20.9	人份		
	8	糖类抗原 CA19-9 检测试剂盒		20.9	人份		
	9	铁蛋白检测试剂盒（磁微粒化学发光法）&100T		13.3	人份		
	10	促甲状腺激素检测试剂盒		11.4	人份		
	11	游离甲状腺素检测试剂盒		11.4	人份		
	12	游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒		11.4	人份		
	13	促肾上腺皮质激素定量检测试剂盒		14.25	人份		
	14	人皮质醇检测试剂盒		14.25	人份		
	15	醛固酮定量检测试剂盒		14.25	人份		
	16	肾素检测试剂盒		4.8	人份		
	17	血管紧张素 II 定量检测试剂盒		2.95	人份		
	18	清洗液		760	盒		
	19	洗加样针的洗液		2394	盒		

包号	条目号	试剂名称	产地	预算 限价 (元)	限价 单位	入围 家数	使用 科室
	20	全自动免疫检验系统用 底物液		1520	盒		
	21	样本稀释液		522.5	盒		
	22	1号反应杯		235.6	包		
4	1	D-二聚体(D-Dimer)测 定试剂盒	国产	12	人份	1家	
5	1	洗脱缓冲液1(标准模 式)	进口	3580	盒	1家	
	2	洗脱缓冲液2(标准模 式)		1252	盒		
	3	洗脱缓冲液3(标准模 式)		4306	盒		
	4	糖化血红蛋白溶血剂		2403	盒		
6	1	甲型肝炎病毒IgM抗体 检测试剂盒	国产	1.71	人份	1家	
7	1	尿液分析试纸条	国产	0.95	人份	1家	

## 二 供应商资格要求：

1. 满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；
2. 落实政府采购政策需满足的资格要求：按相关政策执行。
3. 本项目的特定资格要求：

3.1、具备与所响应试剂相应的生产或经营许可证（如医疗器械生产或经营备案凭证、医疗器械生产或经营许可证），且生产范围或经营范围必须包含体外诊断试剂。

3.2、所响应试剂如纳入医疗器械管理的，必须具有相应的备案凭证或注册证（如医疗器械备案凭证、医疗器械注册证等）。

3.3、所响应试剂如纳入药品管理的，供应商必须具有相应的生产或经营许可证（如药品生产或经营许可证、药品生产或经营质量管理规范证书等），且生产范围或经营范围必须包含体外诊断试剂。

3.4、所响应试剂纳入医疗器械管理的，则响应产品须是湖南省阳光采购挂网产品。

3.5、所响应试剂如既不属于医疗器械管理也不属于药品管理，需提供相关行政监督管理部门出具的相应分类界定证明。

3.6、供应商在同一包号内只能选择一个品牌进行响应，否则取消该包入围资格。

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，否则均取消本项目入围资格。

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被“信用中国”网站列入失信被执行人或重大税收违法失信主体、或被“中国政府采购网”网站列入政府采购严重违法失信行为记录名单（处罚期限尚未届满的）的单位，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：2023年 12月 26 日至2024 年 1 月 5 日，每天上午9:00至12:00，下午14:00至17:00。（北京时间，法定节假日除外）

地点：“湖南鑫卫网”（<http://www.xvmec.com>）

方式：在线下载，报名资料：（1）《营业执照副本》（2）法定代表人持有效身份证原件（被授权人持法定代表人授权委托书和有效身份证及联系方式）以上证照均需提供加盖供应商公章的复印件，供应商确认所有要参与响应的包号，并一次性进行申请。

售价：¥0 元/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 1 月 18 日 8 点 30 分（北京时间）

开标时间：2024年 1 月 18 日 8 点 30 分（北京时间）

地点：线上开启“湖南鑫卫网”（<http://www.xvmec.com>）

## 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、遴选公告发布媒介：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/>）、湖南鑫卫网（<http://www.xvmec.com>）。

2、本项目采用全流程电子化采购方式，潜在供应商须办理 CA 数字证书（以下简称 CA），CA 用于电子投标/遴选响应文件的签章及上传（上传投标/遴选响应文件需使用 CA 进行签章、加密、解密）；CA 新办操作请查看湖南 CA 统一客户服务平台新办注册流 <http://www.hunca.com.cn/infoDetails.html?articleId=204>（注意：办理数字证书应选择湖南省鑫卫电子商务招标采购平台证书应用项目；咨询热线：4006682666，QQ：4006682666）因未及时办理注册手续影响参加采购活动的，责任自负。

3、鑫卫网 CA 操作咨询热线：0731-85556508 转技术，QQ：641785100。

## 七 联系方式

采购人：中南大学湘雅医院

地址：长沙市湘雅路87号

联系人：杨老师

电话：0731-89752083

采购代理机构：湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司

地址：湖南省长沙市天心区豹塘路现代雅境园五栋五楼

联系人：周可莘、向钰军

电话：0731-85556808、85556508

## 第二章 采购需求说明

1、本项目按“包号”确定入围供应商。符合条件的供应商可以参与多个包号的响应。

2、供应商须对同一包内所有条目号进行响应，否则视为**响应无效**。

3、供应商在同一包号内只能选择一个品牌进行响应，否则视为**响应无效**。

4、供应商申报时，系统每条数据只能填一个规格型号，申报多个规格型号的必须分开填写（例如：同一注册证有三个规格型号（A、B、C），若都参与申报，则须申报3条产品数据）。

5、供应商须提供响应承诺（供应商承诺书、产品报价承诺、厂家产品报价承诺），否则视为**响应无效**。

6、供应商所响应产品若纳入中华人民共和国医疗器械监督管理的，供应商须提供药品监督管理部门颁发的相对应的医疗器械产品备案凭证（适用于第一类）或医疗器械注册证（适用于第二类、第三类），且在有效期内；既不属于医疗器械管理也不属于药品管理，需提供相关行政监督管理部门出具的相应分类界定证明。未提供的视为**响应无效**。

7、供应商所响应产品纳入医疗器械管理的，所响应产品必须是湖南省阳光采购挂网产品，否则**响应无效**。

8、供应商所响应产品，同一注册证下同一规格型号的产品只能响应一个包号，**否则所响应产品的包号响应无效**。

9、对于入围供应商产品目录内不同型号规格的产品，采购人可以选择临床需要的产品签订合同。

10、采购人可以根据需要邀请入围候选供应商就其入围品种进行谈判，谈判成功后的产品价格为最终成交供应价格。如入围候选供应商拒绝谈判或谈判不成功，采购人保留不与其签订合同的权利。

11、采购期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。

## 第三章 采购目录

包号	条目号	试剂名称	检测方法	适配机型	规格	用途	产地	预算限价 (元)	限价 单位	预计年消 耗量 (万元)	入围 家数
1	1	B型利钠肽 (BNP) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)	荧光免疫	明德生物 AFT6000	50 人份/盒	用于定量测定人全血中 B 型利钠肽的含量	国产	84	人份	84	1 家
	2	N 末端脑钠肽前体 (NT-proBNP) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中 N 末端脑钠肽前体的含量		84	人份	84	
	3	超敏心肌肌钙蛋白 I (hs-cTnI) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中肌钙蛋白 I 的含量		48	人份	48	
	4	肌红蛋白 (MYO) 检测试剂盒 (荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中肌红蛋白的含量		6	人份	6	
	5	肌酸激酶同工酶 (CK-MB) 检测试剂盒 (高双抗夹心荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中肌酸激酶同工酶的含量		28.5	人份	28.5	

包号	条目号	试剂名称	检测方法	适配机型	规格	用途	产地	预算限价(元)	限价单位	预计年消耗量(万元)	入围家数
	6	心脏型脂肪酸结合蛋白(H-FABP)检测试剂盒(免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中心脏型脂肪酸结合蛋白的含量		60	人份	60	
	7	D-二聚体(D-Dimer)检测试剂盒(荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中D-二聚体的含量		12	人份	12	
	8	降钙素原(PCT)检测试剂盒(荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中降钙素原的含量		72	人份	72	
	9	白介素6(IL-6)检测试剂盒(荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中白介素6的含量		9	人份	9	
	10	全程C-反应蛋白(hs-CRP+常规CRP)检测试剂盒(荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中C-反应蛋白的含量		6	人份	6	
	11	中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白(NGAL)检测试剂盒(免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中中性粒细胞明胶酶相关脂质运载蛋白的含量		30	人份	30	
	12	中枢神经特异性蛋白S100β检测试剂盒(荧光免疫层析法)			50 人份/盒	用于定量测定人全血中中枢神经特异性蛋白S100β的含量		24	人份	24	
2	1	食物混合FX1过敏原特异性IGE检测试剂盒	荧光免疫法	Phadia 250	16 人份/支	过敏原检测	进口	58.81	人份	1	1家

包号	条目号	试剂名称	检测方法	适配机型	规格	用途	产地	预算限价 (元)	限价单位	预计年消耗量 (万元)	入围家数
	2	动物皮毛屑混合 EX1 过敏原特异性 IGE 检测试剂			16 人份/支			58.81	人份	10	
	3	杂草类花粉混合 WX5 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			58.81	人份	3	
	4	霉菌混合 MX2 过敏原特异性 IGE 检测试剂			16 人份/支			58.81	人份	35	
	5	过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒 (吸入组 1 ) TX5			16 人份/支			58.81	人份	5	
	6	枫叶梧桐, 伦敦悬铃木 T11 特异性 IGE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	1.5	
	7	德国小蠊 I6 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	9	
	8	蟹 f23 过敏原特异性 IgE 检测试剂			16 人份/支			48.65	人份	2	
	9	大豆 F14 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	1	
	10	百幕达草 G2 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	2	
	11	牛奶 f2 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	1	
	12	粉尘螨 d2 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	15	

包号	条目号	试剂名称	检测方法	适配机型	规格	用途	产地	预算限价(元)	限价单位	预计年消耗量(万元)	入围家数
	13	刺柏 t6 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	2	
	14	葎草 w22 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	2	
	15	小麦 f4 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	1	
	16	虾 f24 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	2	
	17	蛋白 f1 过敏原特异性 IgE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	1	
	18	户尘螨 d1 过敏原特异性 IGE 抗体检测试剂盒			16 人份/支			48.65	人份	15	
3	1	癌胚抗原检测试剂盒	磁微粒化学发光法	安图 A2000Plus	100 测试/盒	检测人 CEA 含量	国产	12.35	人份	3.8	1 家
	2	前列腺特异性抗原检测试剂盒			100 测试/盒	检测人前列腺特异性抗原含量		20.9	人份	4.2	
	3	游离前列腺特异性抗原检测试剂盒			100 测试/盒	检测人游离前列腺特异性抗原含量		20.9	人份	4.2	
	4	甲胎蛋白检测试剂盒			100 测试/盒	检测人甲胎蛋白含量		12.35	人份	3	
	5	糖类抗原 CA125 检测试剂盒			100 测试/盒	检测人糖类抗原 CA125 含量		20.9	人份	3	
	6	糖类抗原 CA72-4 检测试剂盒			100 测试/盒	检测糖类抗原 CA72-4 含量		25.65	人份	0.6	

包号	条目号	试剂名称	检测方法	适配机型	规格	用途	产地	预算限价(元)	限价单位	预计年消耗量(万元)	入围家数
	7	糖类抗原 CA15-3 检测试剂盒			100 测试/盒	检测 CA-153 含量		20.9	人份	1.5	
	8	糖类抗原 CA19-9 检测试剂盒			100 测试/盒	检测 CA-199 的含量		20.9	人份	3.5	
	9	铁蛋白检测试剂盒(磁微粒化学发光法)&100T			100 测试/盒	肿瘤标志物铁蛋白检测		13.3	人份	0.7	
	10	促甲状腺激素检测试剂盒			100 测试/盒	检测人促甲状腺激素含量		11.4	人份	12	
	11	游离甲状腺素检测试剂盒			100 测试/盒	检测游离甲状腺素含量		11.4	人份	12	
	12	游离三碘甲状腺原氨酸检测试剂盒			100 测试/盒	检测游离三碘甲状腺原氨酸含量		11.4	人份	12	
	13	促肾上腺皮质激素定量检测试剂盒			100 测试/盒	检测促肾上腺皮质激素含量		14.25	人份	6	
	14	人皮质醇检测试剂盒			100 测试/盒	检测人皮质醇含量		14.25	人份	6	
	15	醛固酮定量检测试剂盒			100 测试/盒	检测醛固酮含量		14.25	人份	6	
	16	肾素检测试剂盒			100 测试/盒	检测人肾素含量		4.8	人份	2	
	17	血管紧张素 II 定量检测试剂盒			100 测试/盒	检测血管紧张素 II 含量		2.95	人份	2	
	18	清洗液	/		500ml*4/盒	清洗仪器所需洗液		760	盒	3	

包号	条目号	试剂名称	检测方法	适配机型	规格	用途	产地	预算限价(元)	限价单位	预计年消耗量(万元)	入围家数
	19	洗加样针的洗液	/		10ml*12/盒	清洗仪器加样针所需洗液		2394	盒	3.5	
	20	全自动免疫检验系统用底物液	/		110ml*2	反应所需发光底物		1520	盒	1.3	
	21	样本稀释液	/		250ml*4	稀释样本		522.5	盒	0.2	
	22	1号反应杯	/		1000个/包	反应用耗材		235.6	包	1.2	
4	1	D-二聚体(D-Dimer)测定试剂盒	免疫比浊法	CS-2000i	R1:9*4ml, R2:3ml	检测D-二聚体的含量	国产	12	人份	15	1家
5	1	洗脱缓冲液1(标准模式)	色谱法	TOSOH G8	800ml/盒	用于检测糖化血红蛋白洗脱	进口	3580	包	11	1家
	2	洗脱缓冲液2(标准模式)			800ml/盒	用于检测糖化血红蛋白洗脱		1252	盒	6	
	3	洗脱缓冲液3(标准模式)			800ml/盒	用于检测糖化血红蛋白洗脱		4306	盒	2.4	
	4	糖化血红蛋白溶血剂			2000ml/盒	用于检测糖化血红蛋白检测		2403	盒	6	
6	1	甲型肝炎病毒IgM抗体检测试剂盒	酶联免疫法	帝肯F50酶标仪	48人份/盒	检测甲型肝炎	国产	1.71	人份	0.15	1家
7	1	尿液分析试纸条	干化学法	MT-N600半自动尿液分析仪	100条/筒	尿液化学检测	国产	0.95	人份	1	1家

## 第四章 供应商须知

### 第一节 供应商须知前附表

项目名称：中南大学湘雅医院急诊科、耳鼻喉头颈外科、老年医学科一批试剂入围遴选项目 代理编号：ZNDXXYYY-2023-08	
条款号	内 容
说 明	
1.1	资金来源：自筹
2.1	采购人：中南大学湘雅医院 联系人：杨老师 电 话：0731-89752083
2.2	采购代理机构名称：湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司 地址：湖南省长沙市天心区豹塘路现代雅境园五栋五楼 联系人：周可莘、向钰军 联系方式：0731-85556808、85556508
2.3	供应商资格要求：详见第一章 资格审查方式：资格后审
遴 选 文 件	
6.1	供应商如认为遴选文件中存在含糊不清、相互矛盾、多种含义以及歧视性不公正条款或违法违规等内容时，可以在收到遴选文件之日或遴选公告期限届满之日起七个工作日内，向采购代理机构提交书面材料。否则视为认可并接受遴选文件全部内容。
响 应 资 料 的 编 制	
10.1	产品报价内容： 1、填报销售至最终目的地的价格。 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。
10.2	产品报价方式： 所响应试剂在采购需求中有预算限价的，响应价格不得高于预算限价、湖南省阳光采购挂网限价当中的最低值； 是否设最高报价限价：详见第三章 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； 谈判阶段报价方式：按具体要求填报。 供应商对所响应的产品不得恶意低价响应，并承诺响应的所有规格型号产品在供货

	期内预留充足备货，按采购人的要求及时供货。遴选不以最低报价作为入围的唯一标准。
13.1	保证金收取说明：供应商应按所投包号缴纳遴选保证金；
13.2	<p>1、遴选保证金应从供应商单位账户（汇款单位与供应商名称一致）提交，以个人、供应商分公司、供应商子公司等账户提交，保证金账户与供应商名称不一致的，不符合要求。</p> <p>2、须在保证金缴纳截止时间前到达指定账户，以代理机构查询到账为准。</p> <p>本项目要求缴纳遴选保证金，金额为人民币（元）： 包 1:60000；包 2:14000；包 3:12000；包 4:2000；包 5:4000；包 6:30；包 7:200；</p> <p>保证金缴纳截止时间：2024 年 1 月 18 日 8 点 30 分（北京时间） 开户银行：中国建设银行股份有限公司长沙和平路支行 户名：湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司 账 号：4305 0110 2110 0000 0429 注：为便于查询到账情况，供应商在办理汇款过程中，请在用途栏或备注中注明项目名称及所投包号。</p>
14	有效期：90（日历日）。
<b>响应资料的密封和递交</b>	
16	密封要求：供应商需按遴选文件的格式范本要求和顺序要求整理响应材料、并封装好。封套上写明项目名称、代理编号、采购人、采购代理机构，封套上加盖供应商公章密封。
17.1	递交要求：供应商于开标当天（即 2024 年 1 月 18 日 8 点 30 分前（北京时间））提供一正一副纸质版（纸质响应文件与电子响应文件不一致的，以电子响应文件为准）送达湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司（新时代广场北栋26楼，湖南长沙市开福区潘家坪路与芙蓉中路辅路交叉口）
17.2	<p>1、供应商无需对所响应的产品提交样品（本项目不适用）</p> <p>2、样品提交截止时间：年 月 日（北京时间）前三个工作日内</p> <p>3、提交地点：湖南省长沙市天心区豹塘路现代雅境园五栋五楼</p> <p>4、注意：1、各供应商须在样品外包装上粘贴标签，清晰标注代理编号、项目名称、供应商名称及该样品所属包号及产品名称；2、在递交截止时间过后，不再接受任何样品；3、未按要求提交样品的，所产生的后果由供应商自行承担。</p> <p>4、样品退还时间是：开标当天后三个工作日内，供应商自行来办理样品退还。如超过 7 个工作日未来办理样品退还，将统一处理样品，由此引起的损失，自行承担。</p>
<b>合同签订</b>	
24.3	合同期限范围为：合同生效日起至 2027 年 1 月 31 日止
<b>其 他</b>	

27	<p>1、国家计价格[2002]1980号文件规定收费标准的80%计取，由成交供应商向采购代理机构支付。</p> <p>2、支付方式及时间：本项目入围供应商在领取入围通知书时，由本项目入围供应商以转账、现金等付款方式向代理机构一次性支付。</p> <p>代理费缴纳账户：          开户银行：中国建设银行股份有限公司长沙和平路支行          户名：湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司天心区分公司          账号：4305 0110 2110 0000 0408</p>
	<p>供应商在响应文件中有隐瞒事实、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>

## 第二节 遴选须知

### 一、说明

#### 1.1 资金来源

采购人已通过**遴选须知前附表**中所述的方式获得一笔资金/贷款。采购人计划将一部分资金/贷款用于支付本次入围遴选后所签订合同项下的款项。

#### 2. 采购人、采购代理机构及合格的供应商

2.1 采购人：采购人是指提出采购货物和服务的国家机关、企业、事业单位或其它组织。本入围遴选文件中采购人见**遴选须知前附表**。

2.2 采购代理机构：采购代理机构是指依照国家有关部门的管理规定，依法设立并取得招标资格证书、从事招标或采购代理业务的中介组织。本入围遴选文件中采购代理机构见**遴选须知前附表**。

#### 2.3 合格的供应商

(1) 针对本项目的合格供应商要求见**遴选须知前附表**。

(2) 合格供应商还须满足下列情形：

1) 供应商目前生产经营状态正常，没有被有权机关吊销营业执照、吊销生产经营许可证、责令停业、暂停或取消申请资格、以及财产被接管或冻结情况。

2) 供应商不得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。

供应商必须向采购代理机构购买入围遴选文件并登记备案，未向采购代理机构购买文件并登记备案的潜在供应商均无资格参加。

#### 3. 合格的货物和服务

3.1 货物系指供应商按入围遴选文件规定，须向采购人提供的符合入围遴选文件要求的相关的货物。

3.2 服务系指入围遴选文件的规定，供应商须承担的与所投货物有关的辅助服务，如采购、仓储、运输、保险、技术培训、售后服务以及其他类似的义务。

#### 4. 相关费用

4.1 供应商应承担所有与准备和参加入围遴选有关的费用。不论入围的结果如何，采购人和代理机构均无义务和责任承担这些费用。

4.2 入围供应商须向采购代理机构交纳代理服务费。

### 二、遴选文件

## 5. 遴选文件构成包括下列内容：

第一章 遴选公告

第二章 说明

第三章 采购目录

第四章 供应商须知

第五章 商务要求

第六章 遴选评审流程及标准（综合评分法）

第七章 响应文件格式

## 6. 遴选文件的澄清或修改

6.1 供应商对入围遴选文件如有疑问要求澄清，应当在**遴选须知前附表**规定的时间前向采购代理机构提出（逾期提交视为供应商认可并接受入围遴选文件全部内容，采购代理机构将不予受理）。

6.2 采购代理机构对已发出的遴选文件进行必要澄清或者修改的，将在遴选公告规定的指定媒体上发布更正公告，不再另行书面通知。

6.3 对实质性内容进行澄清或者修改的，如果澄清或者修改发出的时间距入围遴选截止时间不足十五日，将相应顺延入围遴选截止时间。

## 7. 偏离与实质性响应

7.1 供应商应当按照遴选文件的要求编制响应文件。响应文件应当对遴选文件提出的要求和条件作出明确响应。

7.2 偏离是指响应文件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。

7.3 除法律、法规和遴选文件规定的其他申请无效情形外，遴选文件中用“★”符号标明的条款为实质性要求和条件，对其中任何一条的偏离，为实质性偏离，**其响应无效**。

## 三、响应文件的编制

### 8. 编制要求

8.1 供应商应认真阅读遴选文件的所有内容，按遴选文件的要求提供响应文件，并保证提供全部资料的真实性，以使其申请对遴选作出实质性响应，否则，其申请将被否决。

8.2 供应商提交的响应文件，以及供应商与采购代理机构就有关申请的所有来往函电均应以中文书写，**如有外文的须同时提供中文译本**。

8.3 在“响应文件格式”中要求盖单位章，供应商应加盖遴选供应商单位电子印章。

8.5 响应文件制作完成后，供应商应对响应文件进行文件加密，形成加密的响应文件。

采用 CA 数字证书加密的,加密时响应文件的所有内容均只能使用同一把数字证书进行加密,否则引起的解密失败责任由供应商自行承担。

8.6 因供应商自身原因而导致响应文件无法导入采购平台电子开标、评标系统,该响应视为无效响应,供应商自行承担由此导致的全部责任。

**9. 响应文件的构成:详见第七章“响应文件格式”。**

**10. 产品报价及报价方式**

10.1 产品价格包含的内容见**遴选须知前附表**。

10.2 预算限价见**第三章 采购目录**。供应商的响应价格不得超过采购包号中的预算限价,否则,其申请将被否决。

10.3 **供应商对每种货物的每个规格只允许有一个报价,采购人不接受有任何选择的报价。**

10.4 最低报价不作为入围的依据。

10.5 适用于《湖南省公立医疗机构高值医用试剂阳光挂网采购实施方案》等文件规定要求的试剂,必须符合上述文件的相关要求,否则采购人有权停止使用或另行采购。

10.6 在合同执行期间,如发改委或物价局或卫健委等行政部门正式文件作出政策性调整或重新进行遴选时,按照调整后或重新遴选后的相关规定进行供货。

**11. 证明供应商合格和资格的文件**

供应商应提交证明其有资格参加遴选和入围后有履行合同的文件,并作为其响应文件的一部分,须符合本须知第 2.3 条的规定。

**12. 证明货物的合格性和符合入围遴选规定的文件**

供应商应提交证明文件证明其拟投货物的合格性符合入围遴选文件的规定,该证明文件作为其响应文件的一部分。

**13. 遴选保证金**

13.1 供应商应按所投包号足额缴纳遴选保证金,此保证金是响应文件的一个组成部分,用于保护采购人、代理机构及其他供应商因此供应商行为不当而造成的损失。

13.2 保证金的提交方式见**遴选须知前附表**。

13.3 供应商在进行报价前应保证代理机构可收到其保证金,未按 13.1-13.2 条提交保证金的申请将被否决。

13.4 未入围供应商的保证金,将在入围通知书发出后 5 个工作日内退还。

13.5 入围供应商的保证金,在其与采购人签订协议并交纳代理服务费后 5 个工作日内予以退还。

13.6 如供应商发生下列情况之一时,其保证金将不予退还:

13.6.1 供应商在有效期内撤回其响应文件；

13.6.2 入围供应商无正当理由不在规定时间内与采购人签署合同协议；

13.6.3 供应商在入围遴选过程中以任何方式进行串通或其他违规违纪行为导致入围遴选无法顺利进行。

#### 14. 入围遴选有效期

入围遴选有效期见**遴选须知前附表**，有效期不足的申请将被否决。

#### 15. 响应文件的制作和签署

15.1 响应文件应在规定的地方加盖公章并由供应商法定代表人或其授权代表签字。

15.2 任何行间插字、涂改或增删，必须由供应商法定代表人或其授权代表在旁边签字才有效。

### 四、响应文件的密封和递交

16. 响应文件的密封：详见**遴选须知前附表**

#### 17. 响应文件递交截止时间和地址

17.1 供应商应在**遴选须知前附表**中规定的截止时间前递交。

17.2 样品提交方式按**遴选须知前附表**中规定执行。

#### 17.3 电子响应文件/响应文件递交的方式

(1) 电子响应文件/响应文件所附证书证件要求

(1) 电子响应文件/响应文件所附证书证件要求

①电子响应文件/响应文件所附证书证件均应为供应商证书证件的原件扫描件，并采用单位，按遴选文件要求在相应位置加盖电子签章/公章。由供应商的法定代表人（单位负责人）签字或盖章的，应附法定代表人身份证明，由代理人签字或盖章，应附由法定代表人签署的授权委托书。签字或盖章的具体要求见遴选文件。

②如供应商在制作、上传电子响应文件/响应文件过程中，遇到操作和使用问题，请及时联系技术人员，客服电话：0731-85556808。

(2) 递交响应文件的电子交易平台

通过电子交易平台用户系统上传加密的电子响应文件。

供应商应当在遴选文件要求的文件提交截止时间前网上递交加密的电子响应文件，供应商完成加密的电子响应文件上传。网上递交加密的电子响应文件的文件提交截止时间以鑫卫网系统的时间为准，电子系响应文件提交截止时间后系统将自动关闭。

(3) 远程解密

①在规定时间内互联网远程解密，逾期未成功解密的视为自动放弃。

②在远程开标解密过程中由财务、审计部门全程监督。

#### 18. 迟交的响应文件

逾期递交的加密的电子响应文件/响应文件，采购平台将予以拒收。

#### 19. 响应文件的修改与撤回

19.1 在规定的响应文件递交截止时间前，供应商可以补充、修改或撤回已递交的响应文件，但应以书面形式通知采购代理机构。

19.2 供应商修改或撤回已递交响应文件的通知，应按要求加盖公章。代理机构收到通知后，即时向供应商发出确认回执通知。

19.3 供应商撤回响应文件的，采购代理机构自收到供应商书面撤回通知之日起 5 日内退还已收取的遴选保证金。

19.4 补充、修改的内容为响应文件的组成部分，只需提供一份。补充、修改的响应文件应按照规定进行编制、密封、标记和递交，并标明“补充”或“修改”字样。

### 五、响应与评审

#### 20. 响应

响应时间和地点

所有供应商的法定代表人（单位负责人）或其委托代理人应准时远程进行电子响应文件的解密操作。如果供应商在规定的解密时长内（默认为 30 分钟）未进行远程解密操作，或远程解密电子响应文件导致解密失败，均视为供应商撤回其申请。

#### 21. 评审

##### 21.1 评审委员会

评审委员会负责对响应文件进行综合评分，并向采购人提交书面评审报告。

##### 21.2 响应文件的澄清

在评审期间，评审委员会可要求供应商对其响应文件中含义不明确的内容作必要的澄清或说明，但澄清或说明不得超出响应文件的范围或改变响应文件实质性内容，澄清的内容为响应文件的组成部分。

##### 21.3 入围供应商的确定

入围供应商数量见第三章 采购目录。

#### 22. 与评审委员会、采购人、采购代理机构的接触

供应商试图对评审委员会、采购人、采购代理机构的评审、比较或签订合同的决定进行影响，都将导致其申请被否决。

### 六、签订合同

#### 23. 谈判

本项目评审结束后，采购人将根据入围候选遴选供应商排序顺序，邀请入围候选供

应商就其所报品种进行谈判，谈判成功后的产品价格即为成交供货价格。谈判不成功的产品品种，采购人保留不与其签订合同的权利，谈判后的入围结果将在网上进行公示。

#### **24. 签订合同**

24.1 对于入围供应商产品目录内不同型号规格的产品，采购人可以选择临床需要的产品签订合同。

24.2 如入围产品（品牌）不符合临床需求的，采购人有权撤消入围决定。

24.3 合同签订时间详见**遴选须知前附表**

#### **25. 腐败和欺诈行为**

25.1 本入围遴选形成的合同项下的买方和卖方（供应商）在合同采购和实施过程中应遵守相应的道德标准。为此目的，定义下述条件：

(1) “腐败行为”是指通过提供、给予、接受、索取任何有价值的东西来影响采购人员在采购过程中或合同实施过程中的行为；

(2) “欺诈行为”是指为了影响采购过程或合同实施过程而谎报事实，损害买方和公共利益，包括供应商之间串通（递交响应文件之前和之后），人为地使入围遴选丧失竞争性，剥夺了买方从竞争中所获得的利益。

25.2 如果被推荐的入围供应商被认为在本项目合同的竞争中有腐败和欺诈行为，则被取消入围资格。

#### **26. 合同转让和分包**

除生产企业自己不直接配送而经采购人同意后委托其他经营或流通企业进行配送外，供应商不得以任何形式将合同转包或再次分包。

#### **27. 其他详见遴选须知前附表**

#### **28. 合同中止与终止**

##### **28.1 合同的中止**

28.1.1 合同在履行过程中，因采购计划调整，采购人可以要求中止履行，待计划确定后继续履行；

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

##### **28.2 合同的终止**

28.2.1 合同因有效期限届满而终止；

28.2.2 供应商未能依照本合同约定条件履行合同，已构成根本性违约的，采购人有权终止本合同，并追究供应商的违约责任。

28.2.3 如果供应商丧失履约能力或被宣告破产，采购人可在任何时候以书面形式通知供应商终止合同而不给供应商补偿。

28.2.4 如果供应商在履行合同过程中有不正当竞争行为，采购人有权解除合同，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。

28.2.5 如果合同的履行将损害国家利益或社会公共利益，采购人有权终止合同的履行，给供应商造成损失的予以相应补偿。

## 第五章 商务要求

### 1、履行合同的时间、地点和方式

1.1 履行合同的时间：供应商应按照采购人的计划要求进行货物提供并伴随服务。采购人下达的周采购计划应 24 小时内供货到位，临时采购计划在规定的时间内供货，急救和特殊采购应在 4 小时内送达。供应商须备足货源，节假日照常配送，不得因供货不及时影响采购人正常医疗工作。

1.2 履行合同的地点：中南大学湘雅医院。

1.3 供应商提供服务的应当在采购人指定的地点完成服务项目。

### 2、货物的验收

2.1 在验收过程中采购人发现厂家、品种、规格、数量不符合合同规定的标准或采购人采购计划的，或数量不足或有质量、技术等问题，供应商应负责按照采购人的要求采取补足、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。

2.2 供应商提供的进口产品，供应商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。

2.3 采购人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供应商。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供应商承担。

### 3、货物包装要求

3.1 供应商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、丢失由供应商负责。

3.2 每一个包装箱内应附一份详细装箱单。

### 4、运输和保险

4.1 供应商负责办理将货物运抵合同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。

### 5、质量标准和保证

#### 5.1 质量标准

5.1.1 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。

5.1.2 采用中华人民共和国法定计量单位。

5.1.3 供应商所出售的货物还应符合国家有关安全、环保、卫生之规定。

#### 5.2 保证

5.2.1 供应商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。供应商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,或者没有因供应商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。

5.2.2 供应商所提供产品剩于有效期应不得少于产品表明有效期的二分之一。

5.2.3 在质量保证期内发现缺陷的,采购人应尽快以书面形式通知供应商。

5.2.4 供应商收到通知后应在 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。

5.2.5 供应商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:

(1) 医疗器械经营企业备案凭证或许可证(医疗器械);

(2) 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;

(3) 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;

(4) 药品经营许可证(药品)、药品经营质量管理规范认证(药品);

(5) 药品生产许可证(药品)、药品生产质量管理规范认证(药品);

(6) 委托授权书;

(7) 企业法人营业执照(多证合一);

(8) 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。

5.2.6 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,采购人可以向供应商提出补救措施或索赔。

5.2.7 供应商在约定的时间内未能弥补缺陷,采购人可采取必要的补救措施,但其风险和费用将由供应商承担,采购人根据合同规定对供应商行使的其他权利不受影响。

5.2.8 货物在使用过程中,由于质量问题引起不良事件或医疗纠纷事项的,供应商应无条件的积极配合调查取证,并承担全部经济及法律责任。

5.2.9 供应商应根据采购人的要求及时更新补充相关资质证件,否则采购人有权采取暂停供货权、延迟付款以及终止合同等措施。由于供应商证件不合要求的原因造成的法律及经济责任由供应商全部承担。

## 6、权利瑕疵担保

6.1 供应商保证对其出售的货物享有合法的权利。

6.2 供应商保证在其出售的货物上不存在任何未曾向采购人透露的担保物权，如抵押权、质押权、留置权等。

6.3 如采购人使用该货物构成上述侵权的，则由供应商承担全部责任。

## 7、知识产权保护

7.1 供应商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。

7.2 采购人使用供应商提供的货物对第三人构成侵权的，应当由供应商承担全部法律责任，给采购人造成损害的，供应商应当承担赔偿责任。

## 8、合同价款支付

8.1 供应商送货验收合格后，采购人每月根据实际使用产品数量进行结算，供应商据此开具发票（发票必须由供应商自行验证真伪随同发票一并提供），于5个月后付款。

8.2 支付合同价款时，采购人一律不向供应商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，供应商开具发票的开户行和账户必须与合同一致。如果供应商要求变更，则供应商必须提供工商变更函、注销证明或银行销户证明并加盖财务专用章、法人代表签字盖章的证明文件，报经采购人审查核准。

## 9、伴随服务

9.1 供应商应向采购人提交所提供货物的技术文件，包括相应的中文技术文件，如：项目名称、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。

9.2 供应商还应提供下列服务：

9.2.1 货物的现场移动、安装、调试、启动监督及技术支持；

9.2.2 提供货物组装和维修所需的专用工具和辅助材料；

9.2.3 在合同各方商定的一定期限内对所有货物实施运行监督、维修，但前提条件是该服务并不能免除供应商在质量保证期内所承担的义务；

9.2.4 在项目现场就货物的安装、启动、运营、维护对采购人操作人员进行培训。

9.2.5 根据需求约定的其他伴随服务

9.3 供应商提供的伴随服务的费用应包含在合同价款中，采购人不再另行支付。

## 10、违约责任

10.1 质量瑕疵的补救措施和索赔

10.1.1 按《医疗器械监督管理条例》、《消毒管理办法》等有关规定执行。

10.1.2 如果供应商提供的产品不符合质量标准或存在产品质量缺陷，而采购人在检验、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供应商提出了索赔，供应商应按照采购人同意的下列一种或几种方式结合起来解决索赔事宜：

10.1.2.1 供应商同意退货并将货款退还给采购人，由此发生的一切费用和损失由供应商承担。

10.1.2.2 供应商应在接到采购人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，其费用由供应商负担。同时，供应商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。

10.1.2.3 如果在采购人发出索赔通知后十日内供应商未作答复，上述索赔应视为已被供应商接受。如果供应商未能在采购人发出索赔通知后十日内或采购人同意延长的期限内，按照上述规定的任何一种方法采取补救措施，采购人有权从应付货款中扣除索赔金额，如不足以弥补采购人损失的，采购人有权进一步要求供应商赔偿。

## 10.2 迟延交货的违约责任

10.2.1 供应商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，如果供应商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采购人。采购人在收到供应商通知后，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。

10.2.2 除 10.2.1 情况外，如果供应商没有按照合同规定的时间交货和提供服务，采购人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，赔偿费每延期一日，供应商应向采购人支付订单总货款 3 % 的违约金，上不封顶。供应商逾期超过 7 日，采购人可单方解除本合同。

10.2.3 如果供应商迟延交货，采购人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，供应商应对购买类似货物所超出的那部分费用负责。但是，供应商应继续执行合同中未终止的部分。

**★11、入围供应商凭《供应商承诺书》及《入围通知书》签订合同。入围供应商承诺签订合同后三个月内为试用期，如供应商所提供的产品不能满足临床科室实际使用需求，采购人有权终止合同，供应商自行承担相应损失，采购人不予补偿。**

## 第六章 采购合同

### 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：包含但不限于“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：

## 试剂价格清单

公司名称：								公司代码（）：						
序号	物料号（如有）	产品注册证名称	单位	临床通用名称	规格	价格（元）	产地	品牌	生产厂家	产品注册号	产品注册证有效期	使用科室	单价（元/人份）	进院途径
1														
2														
3														
4														

公司联系人：

公司负责人姓名电话：

要求：

1. 本页需医学装备部负责人签字；
2. 本页附公司盖章并加盖整套合同骑缝章；

注：此合同格式仅供参考，具体以湘雅医院官网最终发布为准

## 第七章 遴选评审流程及标准（综合评分法）

### 第一节 遴选评审流程

#### 1、资格审查主体

1.1 资格审查主体：采购人、采购代理机构负责资格审查。

#### 2、资格审查

2.1 资格审查依据法律法规和遴选文件的规定，对响应文件中的资格证明文件、遴选保证金、报价等进行审查，以确定供应商是否具备合格资格。

2.2 在资格审查时，供应商存在下列情况之一的，资格审查不合格，其响应无效：

(1) 不具备遴选文件中规定的资格要求的，或提交的资格证明文件不符合遴选文件要求的；

(2) 响应文件的资格证明文件未按照遴选文件要求进行签名、盖章的；

(3) 未按要求提交遴选保证金的；

(4) 法律、法规和遴选文件规定的其他无效情形的。

2.3 信用记录。

2.3.1 采购人或采购代理机构在开标结束后资格审查时，还应对供应商信用记录进行甄别。

2.3.2 查询网站为“信用中国”网站（[www.creditchina.gov.cn](http://www.creditchina.gov.cn)）、中国政府采购网（[www.ccgp.gov.cn](http://www.ccgp.gov.cn)）。

2.3.3 不良信用记录是指：供应商在“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，或在“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。供应商有上述不良信用记录的，其响应无效，其中，列入政府采购严重违法失信行为记录名单的，按处罚结果执行。

2.3.4 信用信息查询记录和证据留存具体方式：供应商不良信用记录以采购人、采购代理机构查询结果为准。

#### 3、资格审查结果

3.1 未通过资格审查的供应商，采购人、采购代理机构应当告知其未通过的原因。

3.2 资格审查结束后，采购人、采购代理机构应将资格审查结果告知评审委员会。

## 资格性审查表

序号	审查项目	合格/不合格
1	营业执照（多证合一）	
2	法定代表人身份证明/授权委托书	
3	提供 2022 年度经会计师事务所审计的财务报告复印件（至少包含资产负债表、利润表和现金流量表）或提供响应截止时间前银行出具的资信证明；	
4	提供响应截止时间前任意三个月的依法缴纳税收的证明（纳税凭证复印件）；或委托他人缴纳的委托代办协议和响应截止时间前任意三个月的缴纳证明（收据复印件）；或法定征收机关出具的依法免缴税收的证明原件或相应证明资料及书面说明；	
5	提供响应截止时间前任意三个月的依法缴纳社会保险的证明（缴费凭证复印件）；或委托他人缴纳的委托代办协议和近响应截止时间前任意三个月的缴纳证明（收据复印件）；或法定征收机关出具的依法免缴保险费的证明原件或相应证明资料及书面说明；	
6	生产或经营许可证	
7	所响应试剂如纳入药品管理的，供应商必须具有相应的生产或经营许可证，且生产范围或经营范围必须包含体外诊断试剂。	
8	备案凭证或注册证或不属于医疗器械管理也不属于药品管理的相应分类界定证明	
9	所响应试剂纳入医疗器械管理的，必须提供湖南省阳光采购挂网产品查询截图证明。	
10	信用中国网和中国政府采购网截图	
11	遴选保证金	
12	法律、行政法规规定的其他条件	
结论		

## 第二节 遴选方法及标准

### 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 人及以上单数，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：综合评分法，即响应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候选供应商的评审方法，最终以谈判确定成交价格的供应商为入围成交供应商。

评审因素：价格、技术、商务及对遴选文件的响应程度，以及相应的比重或者权值等，但不包括第四章“遴选须知”第 2.3 款规定的供应商资格条件。

### 二、评审程序

#### 3、响应文件的初步评审

3.1 资格审查结束后，评审委员会依法进行响应文件符合性。评审委员会依据遴选文件的规定，从响应文件的有效性、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。评审委员会决定响应文件的响应性只根据响应文件真实无误的内容，而不依据外部的证据，但响应文件有不真实、不正确的内容时除外。

供应商不得通过修正或撤销不合要求的偏离从而使其入围申请成为实质上响应的申请。

3.2 响应文件属下列情况之一的，应当在符合性检查时按照无效申请处理：

- (1) 未按照遴选文件规定要求签署、盖章的；
- (2) 遴选报价超过包号预算限价的；
- (3) 对遴选文件实质性条款响应程度不足；
- (4) 入围遴选有效期不足的；
- (5) 不符合法律、法规和遴选文件规定的其他无效情形的。

#### 4.澄清有关问题

4.1 对响应文件中含义不明确、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，但不得超出响应文件的范围或对响应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) 不满足实质性要求的响应文件内容。

4.3 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，是响应文件的补充材料，成为响应文件的组成部分。

## 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，对符合性检查合格的响应文件进行评估，综合比较与评价。

5.2 遴选文件格式提供《报价一览表》。在同一包号项中所有合格供应商中投标报价最低的为满分，作为评标基准价。

5.3 评审时，评审委员会各成员应当独立对每个供应商的响应文件进行评价、评分，然后汇总每个供应商每项评分因素的得分。

## 6. 推荐入围供应商名单

6.1 入围数量：详见第三章。

6.2 同一包号内，供应商响应产品的品牌数量超过规定入围数量的，由评审委员会对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。

6.3 同一包号内同一品牌及生产企业授权多家供应商参与遴选的只选择一家供应商入围。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。

6.4 供应商对某一包号项提交的产品偏离了该包号基本要求的，将取消该包号的入围资格。

## 7. 入围结果公示与公布

入围结果经采购人与入围供应商完成谈判后确定，通过公告统一发布媒体等进行公示，公示期为1个工作日。供应商若认为入围结果使自己的权益受到损害的，应于公告发布之日起七个工作日内，以书面形式向采购代理机构提出质疑。

## 第三节 综合评分法评审规则

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计满分；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 (注册证 描述)	所投产品的技术参数、技术性能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的，否则计0分）	10

注：1、供应商须在响应文件中提供上述评审因素和标准有关的证照、证明资料等复印件，未提供证照、证明资料的不予计分。

2、评审时，评审委员会各成员应当独立对每个供应商的响应文件进行评价、评分，然后汇总每个供应商每项评分因素的得分。

3、综合得分为评审委员会成员个人评审计分的算术平均值。

4、综合得分计算保留 2 位小数，第 3 位小数四舍五入。

5、若所投标包内包含多项试剂，则“投标报价得分=（评标基准价 / 投标报价）×40”中“投标报价”为该包内所有试剂投标报价的算术平均值。

## 第八章 响应文件格式

# 响应文件

项目名称：\_\_\_\_\_

代理编号：\_\_\_\_\_

采购人：\_\_\_\_\_

采购代理机构：\_\_\_\_\_

供应商联系人：\_\_\_\_\_

联系电话：\_\_\_\_\_

所报包号及名称：\_\_\_\_\_

使用科室：\_\_\_\_\_

供应商名称：\_\_\_\_\_

年 月 日



格式一

## 中南大学湘雅医院急诊科、耳鼻喉头颈外科、老年医学科一批试剂入围遴

选项目（代理编号：ZNDXXYYY-2023-08）

## 报价一览表

包号	条目号	试剂名称（与第三章试剂名称保持一致）	供应商名称	产地/品牌	规格（必须与注册证的包装规格完全一致，如有其他说明的，规格后加“备注”）	型号（必须与注册证的完全一致）	报价单位	最小销售单位	包装描述	单位转换值	生产厂家（必须与注册证的注册人名称一致，注册人名称有中英文的，中英文全部填写）	产品注册（备案）名称（必须与注册证的产品名称完全一致）	注册证号（备案证号）	注册证有效期	医保编码/收费编码	湖南省阳光平台挂网限价（如有）	湖南省阳光平台组件编号（如有）	是否在院使用	在院产品价格	医院在用编码	预算限价（元/报价单位）	报价（元/报价单位）	遴选转换价格（元/最小销售单位）	备注	湘雅二医院价格	湘雅三医院价格
							根	盒	20根/盒	20								是	XX元							
																		否	无							

备注：1. 本部内容必须与鑫卫网响应产品保持一致，如不一致导致的后果由供应商自行承担。

2. 产地：填写国产或进口。是否在院使用：填写是或者否。“具体见上表填写的示例”。单位：填写与响应价格对应的数量单位，例如“根”、

“套”等。“单位转换值”：填写最小销售单位/报价单位所得数值。

3. 包号（产品名称）必须按遴选文件的采购目录填写，规格型号需与所投产品注册证完全一致，如不一致导致的后果由供应商自行承担。
4. 供应商必须严格按上述格式及内容制作并如实填写本表，不得进行更改。此表列的格式不得删减，可增加行。不填的部分请打“/”。
5. “医保编码”填国家医疗保障局对该试剂赋予的代码，且必须能在国家医疗保障局网站内查询到，网址为“<http://code.nhsa.gov.cn:8000/>”（格式为：C+19 位数字，如 C0101010010100104744），如无填“无”。

供应商名称（公章）：

法定代表人或其授权的代理人（签字或盖章）：

日期：年月

## 格式二

### 响应函

致：\_\_\_\_\_（采购人或采购代理机构）

根据贵方为\_\_\_\_\_（项目名称）的遴选邀请（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）提交响应文件正本一份、副本一式\_\_\_\_份，电子版一份。

在此，签字代表宣布同意如下：

1、我公司将承诺严格遵守响应产品中的报价承诺，并将按遴选文件的规定履行合同责任和义务。

2、我公司已详细审查遴选文件全部内容。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、本响应文件有效期为自响应文件递交之日起\_\_\_\_\_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入围遴选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成交或收到的其他任何应选响应。

6、若我方为入围供应商，我方保证按遴选文件规定支付代理服务费。

7、与本次采购项目有关的一切正式往来信函请寄：

地址：\_\_\_\_\_；

电话：\_\_\_\_\_；

电子邮箱：\_\_\_\_\_。

供应商（公章）：

法定代表人或其授权委托人（签字或盖章）：

日期：    年  月  日

格式三

## 法定代表人身份证明

供应商名称：\_\_\_\_\_；

单位性质：\_\_\_\_\_；

统一社会信用代码：\_\_\_\_\_；

注册地址：\_\_\_\_\_；

姓名：\_\_\_\_\_性别：\_\_\_\_\_年龄：\_\_\_\_\_职务：\_\_\_\_\_系\_\_\_\_\_（供

应商名称）的法定代表人（单位负责人）。

特此证明。

附：法定代表人身份证复印件。

身份证（正面）复印件	身份证（反面）复印件
------------	------------

供应商名称（公章）：

日期： 年 月 日

格式四

## 法定代表人授权委托书

本人\_\_\_\_\_（姓名、职务）系\_\_\_\_\_（供应商名称）的法定代表人，现授权委托\_\_\_\_\_（被授权人的姓名）为本单位的合法代理人（联系电话：\_\_\_\_\_，电子邮箱：\_\_\_\_\_），并将以本单位名义参加（项目名称）（代理编号：\_\_\_\_\_）。授权委托人在本项目采购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：授权委托人二代身份证复印件

授权委托人 身份证（正面）复印件	授权委托人 身份证（反面）复印件
---------------------	---------------------

供应商（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

授权委托人（签字）：

日期： 年 月 日

## 格式五

### 供应商资格证明文件

(1) 营业执照复印件（多证合一）

(2) 提供 2022 年度经会计师事务所审计的财务报告复印件（至少包含资产负债表、利润表和现金流量表）或提供响应截止时间前银行出具的资信证明；

(3) 提供响应截止时间前任意三个月的依法缴纳税收的证明（纳税凭证复印件）；或委托他人缴纳的委托代办协议和响应截止时间前任意三个月的缴纳证明（收据复印件）；或法定征收机关出具的依法免缴税收的证明原件或相应证明资料及书面说明；

(4) 提供响应截止时间前任意三个月的依法缴纳社会保险的证明（缴费凭证复印件）；或委托他人缴纳的委托代办协议和近响应截止时间前任意三个月的缴纳证明（收据复印件）；或法定征收机关出具的依法免缴保险费的证明原件或相应证明资料及书面说明；

(5) 医疗器械生产备案凭证、许可证复印件（供应商为生产企业提供）

(6) 医疗器械经营备案凭证、许可证复印件（供应商为经营企业提供）

(7) 所响应试剂如纳入药品管理的，供应商必须具有相应的生产或经营许可证（如药品生产或经营许可证、药品生产或经营质量管理规范证书等），且生产范围或经营范围必须包含体外诊断试剂。

(8) 所响应试剂纳入医疗器械管理的，提供医疗器械备案凭证、注册证（包括登记表、附页）复印件；（复印件须清晰可见，并建议显著标注所投型号、规格）

(9) 所响应试剂如既不属于医疗器械管理也不属于药品管理，需提供相关行政监督管理部门出具的相应分类界定证明。（发文截图须清晰可见）

(10) 所响应试剂纳入医疗器械管理的，必须提供湖南省阳光采购挂网产品查询截图证明。（截图须清晰可见，并建议显著标注所投型号、规格）。

(11) 企业信用证明材料（提供“信用中国”、“中国政府采购网”网页截图证明材料）

备注：应结合第一章遴选公告中“2、供应商资格要求”提交相关材料。

1、“信用中国”网页及“中国政府采购网”网站截图证明材料  
截图举例（制作响应文件时请删除图例，放上供应商截图）：

财政部唯一指定政府采购信息网络发布媒体 国家级政府采购专业网站 服务热线：400-810-1996

**中国政府采购网**  
中国政府采购服务信息平台  
www.ccgp.gov.cn

首页 政府采购 购买服务 监督检查 信息公告 国际专栏 PPP频道

当前位置：首页 » 政府采购严重违法失信行为记录名单 »

**政府采购严重违法失信行为信息记录**  
HTTP://WWW.CCGP.GOV.CN/

企业名称：湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司  
 执法单位： 处罚日期： 至

查找 重置

序号	企业名称	统一社会信用代码 (或组织机构代码)	企业地址	严重违法失信行为 的具体情形	处罚结果	处罚依据	处罚日期	公布日期	执法单位
没有该企业的相关记录 本次查询的企业：湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司 本次查询的时间：2023年07月04日 13时55分									

提示：本平台信息依据《关于报送政府采购严重违法失信行为信息记录的通知》（财办库[2014]526号）发布。如有疑问请联系具体执法单位。

版权所有 © 2023 中华人民共和国财政部

信用承诺 | 信易+ | 联合奖惩 | 个人信用 | 行业信用 | 城市信用 | 网站导航

**湖南鑫卫医药电子商务科技发展有限公司** 存续

统一社会信用代码：914301036918244114

**重要提示：**

- 1.如认为所展示信息存在错误、遗漏、公开期限不符合规定以及其他侵犯信息主体合法权益的，可按照信用信息异议申诉指南提出异议申诉；如需对相关行政处罚信息进行信用修复，可按照行政处罚信用信息信用修复流程指引提出信用修复申请。
- 2.本查询结果仅依现有数据展示相关信息，供社会参考使用。使用相关信息的单位和个人应对信息使用行为的合法性负责。
- 3.“信用中国”网站公示信息与认定单位公示信息不一致的，以认定单位相关系统公示信息为准。
- 4.因篇幅有限，单类数据仅按更新程度展示前10000条信息。

异议申诉 下载信用信息报告

**基础信息**

法定代表人/负责人/ 执行事务合伙人	龚跃辉	企业类型	有限责任公司(自然人独资)
成立日期	2009-07-27	住所	湖南省长沙市天心区槐树塘路99号现代雅境园五号栋5楼西边503房

行政管理 2 | 诚实守信 0 | 严重失信主体名单 0 | 经营异常 0 | 信用承诺 3 | 信用评价 0 | 司法判决 0 | 其他 0

全部 2 | 行政许可（新标准） 2

第 1 条

行政许可决定书号	(天心)登字〔2021〕第A2919号
行政许可决定书名称	登记通知书

## 格式六

### 产品报价承诺

致：\_\_\_\_\_（采购人或采购代理机构）：

我公司参与中南大学湘雅医院\_\_\_\_\_（项目名称）采购活动（代理编号：

\_\_\_\_\_），针对入围后的实际供货价格，我公司郑重承诺：

- 1、我方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、我方保证入围后的供货价格为入围产品在湖南省内同级别医院的最低供货价格。
- 3、在合同期内，如入围产品在湖南省内出现有新的最低供货价格，我方承诺同时按入围产品在湖南省内出现有的新的最低供货价格供货。

本承诺有效期限涵盖本次集中采购周期。

供应商名称(公章)：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

日 期：年 月 日

## 格式七

### 厂家产品报价承诺

致：（采购人或采购代理机构）：

我公司已知晓 \_\_\_\_\_（供应商名称）参与中南大学湘雅医院  
\_\_\_\_\_（项目名称）遴选项目（代理编号：\_\_\_\_\_），针对供应商入围  
后的实际供货价格，我公司郑重承诺：

1、我公司仅授权该供应商参与本次遴选项目，并知晓认可该供应商的报价。

2、我司保证资料真实有效。

3、现提供我公司或湖南地区负责代表名单如下：

联系人：

联系电话：

本承诺有效期限涵盖本次集中采购周期。

生产企业： \_\_\_\_\_（公章）

法定代表人或其授权委托人： \_\_\_\_\_（签字或盖章）

日期： \_\_\_\_\_年 \_\_\_\_\_月 \_\_\_\_\_日

## 格式八

# 供应商承诺书

致（采购人或采购代理机构）：

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、暂停或取消入围资格、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，没有同时参加同一产品分类项目申请。

5、响应资料真实性要求：1) 保证所提供的资料真实可靠；2) 保证所提交的响应资料内容及资料无弄虚作假。如有作假，供应商响应无效。)

6、如若入围，我方保证按照入围包号及与采购人谈判结果及时向采购人进行供货，并确保试剂安全、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。同时，我方保证在产品供应期内配送试剂的价格及时与湖南省阳光平台价格和省内其他同级别医院在用价格相对应，一旦价格降低，我方将不超过1个工作日主动前来采购人处调整价格，否则采购人有权停用我方供货产品，有权要求我方退回因价差所产生的款项，并愿承担因违反上述要求而造成的一切法律责任。

7、我方完全理解并知晓本次入围遴选的报价规则并承诺按要求如实报价。

8、我方完全理解并知晓本次响应资料中的响应价格仅作为入围谈判的依据，而非最终成交供货价格。采购人可根据入围遴选供应商排序顺序邀请入围供应商就其所报品种进行谈判，谈判成功后的产品价格即为成交供货价格。谈判不成功的产品品种，采购人保留不与其签订合同的权利。

9、我方自愿配合医院完成本项目配套设施完善工作。

**10、我方承诺签订合同后三个月内为试用期，如我方所提供的产品不能满足临床科室实际使用需求，采购人有权终止合同，我方自行承担相应损失，采购人不予补偿。**

11、供应商应保证，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、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。

供应商名称（公章）：

法定代表人或其委托代理人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

格式九

## 技术响应偏离表

序号	试剂名称	遴选文件要求	遴选响应文件 产品规格	响应/偏离	说明	响应文件 对应页码
1						
2						
3						
...						

备注：

(1) 供应商应根据遴选文件第三章“采购目录”中“所需规格及用途”填写本表，供应商应对上述条款所有项如实做出逐条应答，并列在此响应/偏离表中，否则视为负偏离。

(2) 供应商应注明响应文件中产品说明、产品彩页等技术指标和性能描述资料应答遴选文件中“所需规格及用途”所对应的页码，并建议在对应页码标注应答内容。

(3) 供应商如未提供此表，则视为供应商不响应遴选文件所有条款要求。

供应商名称（公章）：

供应商法定代表人（或被授权人）签字或盖章：

签署日期：\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

格式十

## 商务响应偏离表

序号	遴选文件章节条款号	遴选文件要求	响应/偏离	说明
1				
2				
3				
...				

备注：

(1) 供应商应根据遴选文件内容填写本表，对于有偏离的，应将偏离条款逐条列出答，并作出说明；

(2) 供应商对遴选文件内容不存在偏离的填写“遴选文件所有条款、全部响应”；

(3) 供应商如未提供此表，则视为供应商不响应遴选文件所有条款要求。

供应商名称（公章）：

供应商法定代表人（或被授权人）签字或盖章：

签署日期：\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

## 格式十一

# 生产厂家资料

### 1、提供生产厂家授权。

说明：

供应商非生产企业的，须提供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）。

### 2、提供生产厂家营业执照复印件（多证合一）。

### 3、提供生产厂家生产许可（备案）证（复印件）（如响应产品纳入医疗器械监督管理）。

### 4、响应产品既不属于医疗器械管理也不属于药品管理，需提供彩页或说明书或包装图片等相关材料。

## 格式十二

## 业绩汇总表

包号（与第三章包号保持对应）	试剂名称（与第三章试剂名称保持一致）	采购人名称	产品注册（备案）名称（必须与注册证的产品名称完全一致）	产品品牌	合同签订日期	数量	合同金额	联系方式

备注：该表是供应商提供的同品牌同类产品业绩汇总表

签署日期：\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

供应商名称（公章）：

格式十三

## 供应商需提供的其他资料

备注：供应商认为需要提供的资料或评分标准中涉及到评分的相关资料。

## 格式十四

### 承诺函

致：中南大学湘雅医院

我司承诺：响应的试剂 / 试剂在合同执行期间，如医保局或发改委或物价局或卫健委等行政部门正式文件作出政策性调整或重新进行遴选时，我单位将按照调整后或重新遴选后的相关规定进行供货。

供应商名称（公章）：

供应商法定代表人（或被授权人）签字或盖章：

签署日期：\_\_\_\_年\_\_月\_\_日

## 格式十五

供应商所响应注册证有效期需涵盖遴选响应有效期 90 日历日。若在响应有效期内注册证届满，需在遴选响应文件中提供有效的延续注册的申请证明文件。  
(必须提供)