**黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目**

**竞争性磋商文件**

项目名称：黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目

采 购 人：黄石市中心医院

**二〇二五年五月**

# 第一章、竞争性磋商公告

黄石市中心医院拟就“黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目”以竞争性磋商方式进行采购，欢迎符合资格条件的磋商供应商参与本项目。

**一、项目基本情况**

1、项目名称：黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目

2、采购方式：竞争性磋商

3、预算金额：据实结算

4、最高限价：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 科室 | 预估数量 | 拦标价 |
| 包一 | 白介素6（IL-6）测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法） | 新生儿科 | 30盒 | 612.5元（50人份/盒） |
| 降钙素原（PCT）/白介素6（IL-6）二联检测试剂盒（量子点免疫荧光层析法 | 新生儿科 | 30盒 | 4812.5元（50人份/盒） |
| 降钙素原（PCT）定量测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法） | 新生儿科 | 30盒 | 4200元（50人份/盒） |
| N末端脑钠肽前体（NT-proBNP）测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法） | 新生儿科 | 15盒 | 5250元（50人份/盒） |

5、采购需求：详见磋商文件第三章采购需求

6、本项目（是/否）接受联合体投标：否

7、本项目（是/否）接受合同分包：否

**二、申请人的资格要求**

1、供应商须符合《政府采购法》第二十二条的规定：

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（不足三年按公司成立时起)，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、未被“中国执行信息公开网”列入失信被执行人、未被“信用中国”列入重大税收违法失信主体名单和政府采购严重违法失信行为记录名单。（供应商须自行在网上查询，并将查询结果截图加盖公章放入响应文件，以开标当天查询结果为准）。

3、本项目的特定资格要求：（1）提供产品在湖北省药械集中采购平台挂网截图。

（2）投标人如为所投产品制造商或代理商，须具备相应的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》或《医疗器械经营备案凭证》，国家另有规定的从其规定；

（3）投标人所投产品不应为试制品，属国家医疗器械管理的，一类医疗器械须提供《医疗器械生产备案凭证》，二类及以上医疗器械须提供《医疗器械注册证》，国家另有规定的从其规定。

4、本项目不接受联合体投标。

**注：具体资格要求见采购文件“** **第四章评审办法及评分标准”**。

**三、报名**

1、时间：2025年5月12日至2025年5月19日，每天上午08：00至12：00，下午14：30至17：00（北京时间，法定节假日除外）。

2、地点：黄石市中心医院行政楼819办公室。

3、方式：提供“资格要求”资料的复印件（加盖公章）现场报名。

**四、响应文件提交及开标**

报名成功电话另行通知

**五、联系方式：**

名 称：黄石市中心医院

地 址：黄石市天津路141号

联系人：邵先生

电 话：13797788685

# 第二章、供应商须知

供应商应仔细阅读本《供应商须知前附表》，下表所列内容是对“供应商须知”的具体补充和说明。如有矛盾，应以本表为准。

《供应商须知前附表》

| **项号** | **类别** | **内 容** |
| --- | --- | --- |
| 1 | 采购人 | 黄石市中心医院 |
| 2 | 项目名称 | 黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目 |
| 3 | 项目属性 | 服务 |
| 4 | 质量目标 | 合格 |
| 5 | 报价货币 | 人民币 |
| 6 | 供应商提疑截止时间 | 提交响应文件截止日期5日前 |
| 7 | 响应文件有效期 | 递交响应文件截止日期起30日历天 |
| 8 | 报价方式 | 包干价，供应商投标报价为包干价（交钥匙价），包含完成本项目所须的全部费用。 |
| 9 | 最高限价 | 本次招标分1个包，供应商投标报价超过最高限价作无效投标处理。 |
| 10 | 各包响应文件数量 | 响应文件纸质版：正本壹份，副本叁份（所有响应文件递交截止时间后概不退还）。 |
| 11 | 响应文件的密封及递交 | 纸质响应文件必须密封（正副本可分别密封也可一起密封）和加盖供应商公章后递交。 |
| 12 | 磋商的时间及地点 | 同磋商公告 |
| 13 | 如发生此列情况之一，投标人的投标将被拒绝 | （1）未按规定获取招标文件的；（2）投标人名称与报名时不一致的；（3）未在投标截止时间前递交投标文件的；（4）未按本须知规定进行密封和标记的。 |
| 14 | 其他 | 供应商法定代表人凭法定代表人身份证明书（原件）或授权代表凭法定代表人授权书（原件）、本人身份证（原件）参加磋商。以上材料无需封装手持即可；其他人员一律不准进入磋商现场，否则将取消其磋商资格。 |

**注意：供应商应随时关注第一章“竞争性磋商公告”中指定网站发布的本采购项目的相关信息（答疑、澄清公告等）。**

供应商须知

**一、总　则**

1、适用范围

1.1、本文件仅适用于第一章“竞争性磋商公告”所列项目的货物、工程及服务的采购。

2、当事人定义

2.1、“采购人”是指：详见《供应商须知前附表》。

2.2、“磋商小组”是指：依法组建的竞争性磋商小组。

2.3、“供应商”是指：响应竞争性磋商公告要求、获取了竞争性磋商采购文件并参加本次竞争性磋商的法人、其他组织或者自然人。

2.4、“合格的供应商”是指：经磋商小组资格性审查和符合性审查合格的供应商。如果该供应商在本次磋商中成交，即成为“成交供应商”。

3、项目属性及定义

3.1、“货物”是指：各种形态和种类的物品，包括原材料、燃料、设备、产品等。

3.2、“工程”是指：建设工程，包括建筑物和构筑物的新建、改建、扩建、装修、拆除、修缮等。

3.3、“服务”是指：除货物和工程以外的其他采购对象，包括采购人自身需要的服务和采购人向社会公众提供的公共服务。

4、费用

4.1、供应商应自行承担所有与编写和提交响应文件有关的费用，不论磋商结果如何，采购人在任何情况下无义务和责任承担此类费用。

**二、竞争性磋商采购文件**

5、竞争性磋商采购文件的构成

5.1、本竞争性磋商采购文件包括：

5.1.1、竞争性磋商公告

5.1.2、供应商须知

5.1.3、采购需求

5.1.4、评审办法及评分标准

5.1.5、合同书（参考格式）

5.1.6、响应文件格式

5.1.7、采购过程中由采购人发出的澄清和修改文件（如有）

5.1.8、磋商小组在磋商过程中发出的对采购文件的实质性变动（如有）

6、竞争性磋商采购文件的澄清

6.1、供应商获取采购文件后，应认真检查，如发现页数不全、附件缺失、印刷模糊等，应及时通知采购人补全或更换，否则风险自负。

6.2、供应商有疑问要求采购人对采购文件进行澄清的，应以书面形式（包括信函、电子邮件等可以有形地表现所载内容的形式；下同）在提疑截止时间以前向采购人提出。提疑截止时间见《供应商须知前附表》。

6.3、供应商未在规定的时间内对采购文件提出澄清或疑问的，采购人将视其为同意。

6.4、澄清的内容将作为采购文件的组成部分，当采购文件、澄清文件对同一内容的表述不一致时，以最后发出的书面文件为准。

7、竞争性磋商采购文件的修改

7.1、提交首次响应文件截止之日前，采购人可以对已发出的采购文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为采购文件的组成部分。澄清或者修改将由采购人以书面形式通知所有接受采购文件的供应商，供应商在收到上述通知后，应在24小时内以书面形式向采购人予以确认。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人当在提交首次响应文件截止时间至少5日前，以书面形式通知所有获取采购文件的供应商；不足5日的，采购人应当顺延提交首次响应文件截止时间

8、现场踏勘

8.1、《供应商须知前附表》规定组织踏勘现场的，采购人按《供应商须知前附表》规定的时间、地点组织供应商踏勘项目现场。

8.2、供应商踏勘现场发生的费用自理。

**三、竞争性磋商响应文件**

9、竞争性磋商响应文件（以下简称“响应文件”）是指：供应商根据采购文件要求编制的包含价格、商务、技术和服务及供应商认为其他必须提交的资料等所有内容的文件。

10、响应文件内容及参考格式详见第六章“响应文件格式”。

11、响应文件的编制

11.1、语言和计量单位

11.1.1、供应商提交的响应文件以及供应商与采购人就有关采购项目的所有来往函电均应使用中文。供应商提交的支持文件或印刷文献可以用另一种语言，但相应内容应附有中文翻译本，在解释响应文件时以中文翻译本为准。

11.1.2、除非采购文件中另有规定，计量单位均应采用中华人民共和国法定的计量单位。

12、报价

12.1、报价包括供应商首次提交响应文件中的报价、磋商过程中的报价（如有）和最后报价。除采购文件另有规定外，供应商的报价均应以人民币作为货币单位。

12.2、本采购项目预算金额及最高限价详见第一章“竞争性磋商公告”。**供应商的报价不得超过该预算金额及最高限价（项目如有分包，供应商的报价不得超过该包预算金额及最高限价），否则按无效响应处理。**

13、备选方案

13.1、不接受**。**

14、联合体

14.1、不接受。

15、成交后的分包与转包

15.1、不接受。

16、投标保证金

16.1、不需要

17、投标文件有效期

17.1、见《供应商须知前附表》**。**

18、响应文件的装订、签署和数量

18.1、供应商提交的响应文件数量见《供应商须知前附表》。

18.2、每套响应文件须清楚地标明“正本”、“副本”，响应文件的副本可采用正本的复印件，若副本与正本不符，以正本为准；如单独提供的法定代表人授权委托书（或法定代表人身份证明书）、报价一览表与响应文件正本不符，以正本为准。

**四、竞争性磋商响应文件的递交**

19、响应文件的封装及递交

19.1、供应商法定代表人凭法定代表人身份证明（原件）或授权代表凭法定代表人授权书（原件）、本人身份证明（原件）参加磋商。本项材料无需封装，现场手持即可。

19.2、纸质响应文件必须密封（正副本可分别密封也可一起密封）和加盖供应商公章后递交。

**19.3、未按要求密封和加写标记的响应文件将被视为无效文件，采购人有权拒收。**

20、迟交的响应文件。在递交响应文件截止时间以后送达的响应文件，不论何种原因，采购人将拒收。

21、响应文件的补充、修改或者撤回

21.1、在提交响应文件截止时间前，供应商可以对已提交的响应文件进行补充、修改或者撤回。供应商需要补充、修改或者撤回响应文件时，应以书面形式通知采购人。补充、修改的内容是响应文件的组成部分，补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

21.2、从提交响应文件截止时间至响应文件有效期期满这段时间，供应商不得修改或撤销其响应文件。

21.3、供应商所提交的响应文件在磋商结束后，无论成交与否都不退还。

**五、磋商程序及步骤**

22、磋商小组的组成

22.1、采购人参照《政府采购法》、《政府采购法实施条例》、《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》及现行法律规定组建磋商小组。

23、资格性和符合性审查

23.1、在正式磋商前，磋商小组按采购文件第四章“评审办法及评分标准”规定的程序、方法和标准，对供应商进行资格性审查和符合性审查，通过资格性审查和符合性审查的供应商方可进入磋商程序。资格性审查和符合性审查内容详见第四章“评审办法和评分标准”。

24、响应文件的澄清和说明

24.1、磋商小组可要求供应商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等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

24.2、算术错误将按以下方法更正：若单价计算的结果与总价不一致，以单价为准修改总价；单价金额小数点有明显错位的，以总价为准并修改单价；若大写金额与小写金额不一致，以大写金额为准。如果供应商不接受对其错误的更正，其响应文件将被拒绝。

24.3、供应商可以对参加竞争性磋商项目的采购需求提出优化建议，并以书面形式提交磋商小组。

25、磋商

25.1、磋商小组将根据采购文件第四章“评审办法及评分标准”规定的程序和方法与供应商进行磋商。

25.2、磋商小组可根据采购文件和磋商情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动采购文件中的其他内容。

26、最后报价

26.1、满足采购标的技术、服务要求的供应商满足三家的，在磋商结束后，在规定时间内提交最后报价。

26.2、供应商的报价均超过了采购预算或报价未超过采购预算的供应商不足三家的，磋商活动终止。

26.3、最后报价文件应在规定的同一时间内提交。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

26.4、在提交最后报价之前，供应商可以根据磋商情况退出磋商。

27、综合评审

27.1、磋商小组将按照采购文件确定的评审办法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评审。磋商小组决定响应文件的响应性只根据响应文件本身的真实无误的内容，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。

27.2、磋商小组根据综合评分情况，汇总各供应商评审得分，供应商的最终得分为各评委打分总和。磋商小组将按照评审得分由高到低顺序向采购人推荐三名成交候选供应商，并编写评审报告。

27.3、评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐。

**六、确定成交供应商**

28、采购人在评审结束后，从评审报告提出的成交候选供应商中，按照排序由高到低的原则确定成交供应商。并在相关信息发布媒体上公告成交结果，同时向成交供应商发出成交通知书。

**七、签订合同**

29、采购人与成交供应商应当在成交通知书发出之日起30日内，按采购文件要求和成交供应商的响应文件承诺订立书面合同。

30、成交供应商拒绝签订采购合同的，采购人可以参照《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》第三十三条规定的原则确定其他供应商作为成交供应商并签订采购合同，也可以重新开展采购活动。拒绝签订采购合同的成交供应商不得参加对该项目重新开展的采购活动。

**八、采购文件的解释权**

31、本竞争性磋商采购文件的最终解释权为采购人所有

# 第三章、采购需求

**一、项目基本情况**

1、项目名称：黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目

2、采购方式：竞争性磋商

3、预算金额：据实结算（本次招标分四个包）

4、最高限价：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 科室 | 预估数量 | 拦标价 |
| 包一 | 白介素6（IL-6）测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法） | 新生儿科 | 30盒 | 612.5元（50人份/盒） |
| 降钙素原（PCT）/白介素6（IL-6）二联检测试剂盒（量子点免疫荧光层析法 | 新生儿科 | 30盒 | 4812.5元（50人份/盒） |
| 降钙素原（PCT）定量测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法） | 新生儿科 | 30盒 | 4200元（50人份/盒） |
| N末端脑钠肽前体（NT-proBNP）测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法） | 新生儿科 | 15盒 | 5250元（50人份/盒） |

5、采购需求：详见磋商文件第三章采购需求

6、本项目（是/否）接受联合体投标：否

7、本项目（是/否）接受合同分包：否

## 二、产品技术参数

**（包一）白介素6（IL-6）测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法）**

1、检测卡外观平整，材料粘着牢固，各组份齐全，卡壳固定紧密。

2、最低检出限2pg/mL。

3、线性范围为10pg/mL~4000pg/mL。在此线性范围内，试剂盒线性相关系数r≥0.990。

4、精密度

4.1、批内差：检测浓度在100~500pg/mL时，CV≤10%。检测浓度小于100pg/mL，大于500pg/mL时，CV≤15%。

4.2、批间差：CV≤15%。

5、准确度：检查浓度小于500pg/mL时，相对误差在±20.0%以内；检测浓度处于500~4000pg/mL时，相对误差在±15.0%以内。

6、适用于全血、血清、血浆等样本类型检测。

7、量子点免疫荧光层析法；荧光标记物为量子点，灵敏度高，稳定性好。一步法操作，结果准确，操作便捷。18min内出结果。

8、试剂仪器全系统验证：在免疫荧光方法学检验试剂中拥有干粉质控品质控。

9、试剂盒在4~30℃，铝箔袋密封条件下存放时有效期为≥18个月，无需冷链。

**（包二）、降钙素原（PCT）/白介素6（IL-6）二联检测试剂盒（量子点免疫荧光层析法）**

1、用于临床体外定量检测人血液中的PCT/IL-6、联合检测(联合检测要求同一个注册证、只用一份试剂卡同时测两项或三项指标）

2、检测方法：量子点免疫荧光层析法

3、试剂检测降钙素原时的下限浓度（最低检出限）：≤0.01ng/ml;

4、试剂检测白介素时6的下限浓度（最低检出限）：≤2pg/ml;

5、当PCT检测浓度在0.15～3ng/ml时，精密度批内差：CV≤10%；

6、当IL-6检测浓度在100～500pg/ml时，精密度批内差：CV≤10%；

7、精密度：批间差CV≤15%；

8、当PCT检测浓度在10～100ng/ml时，准确度误差：在±15%以内；

9、当IL-6检测浓度在500～4000pg/ml时，准确度误差：在±15%以内；

10、试剂检测降钙素原时，产生高剂量HOOK效应的最高浓度：≥500ng/ml;

11、试剂检测白介素6时，产生高剂量HOOK效应的最高浓度：≥50000pg/ml;

12、当标本浓度很高需要稀释时，最大允许稀释倍数：≥5；

13、试剂于4～30℃，密封状态下避光保存，有效期：≥18个月；

14、检测卡开封后在湿度>50%条件下保存保质期：≥1小时；

15、检测卡开封后在湿度<30%条件下保存保质期：≥15天；

16、抗血红蛋白干扰浓度：≥5g/L；

17、抗甘油三酯干扰浓度：≥10g/L；

18、抗胆红素干扰浓度：≥0.2g/L。

19、试剂检测降钙素原的线性范围要大于0.1ng/ml～100ng/ml;

20、试剂检测白介素6的线性范围要大于10pg/ml～4000pg/ml。

**（包三）降钙素原（PCT）定量测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法）**

1、检测卡外观平整，材料粘着牢固，各组份齐全，卡壳固定紧密。

2、准确度：当检测浓度小于10ng/mL时，检测结果与标定浓度的相对偏差应保持在±20.0%内；当检测浓度为10～100ng/mL时，检测结果与标定浓度的相对偏差应保持在±15.0%内。

3、最低检出限：最低检出限为0.01ng/mL；

4、线性范围为0.1～100ng/mL，线性相关系数r≥0.990。

5、精密度：批内差CV≤15.0%。批间差CV≤20.0%。

6、适用于全血、血清、血浆、末梢血等样本类型检测。

7、量子点免疫荧光层析法；荧光标记物为量子点，灵敏度高，稳定性好。一步法操作，结果准确，操作便捷，检测时间3s，15min快速出结果。

8、在免疫荧光方法学检验试剂中拥有干粉质控品质控。

9、试剂盒在4~30℃，铝箔袋密封条件下存放时有效期不低于18个月，无需冷链；铝箔袋拆封后，有效期不低于1小时。

**（包四）N末端脑钠肽前体（NT-proBNP）测定试剂盒（量子点免疫荧光层析法）**

1、检测卡外观应平整，材料应粘着牢固，各组份齐全，卡壳固定紧密。

2、最低检测限应≤5 pg/mL。

3、线性范围：50pg/mL~35000pg/mL。

4、精密度（重复性）

4.1、批内差：检测浓度为250pg/mL~500pg/mL时，结果变异系数CV≤10.0%；检测浓度小于250pg/mL和大于500pg/mL时，结果变异系数CV≤15.0%。

4.2、批间差：检测浓度为5pg/mL-35,000 pg/mL时，其相对极差R≤15.0%。

5、准确度：检测浓度小于450pg/mL时，结果误差在±20%内；检测浓度为450pg/mL ~35000pg/mL时，结果误差在±15%内。

6、适用于全血、血清、血浆样本类型检测。

7、量子点免疫荧光层析法；荧光标记物为量子点，灵敏度高，稳定性好。

8、快速检测，13min内出结果。

9、在免疫荧光方法学检验试剂中拥有干粉质控品质控。

10、试剂盒在4-30℃、铝箔袋密封状态下存放时有效期不小于18个月；铝箔袋拆封后，在湿度50%以上条件下保存保质期不小于1小时，在湿度为30%-50%条件下保存保质期不小于8h，在湿度30%以下保存保质期不小于15天。

## 三、商务要求

1、配送要求：满足国家相关规定。

2、供货时间：在合同履行期限（供货配送服务期）内，采购人向供应商发送采购计划后，供应商须在48小时送达，一年内如有3次未按要求时间配送到位，业主有权无条件单方面中止合同，由此造成的一切损失由供应商承担。

3、质量目标：合格。

4、质量要求：由于质量问题需要回收耗材的，供应商有义务尽快通知采购人，并按符合国家要求的质量标准重新供货，如因所供耗材出现质量问题给医院造成损失的，全部由供应商承担。

若使用供应商耗材导致临床发现不良反应，中标人必须召回，并承担相应的经济损失（包括赔偿患者损失）。因耗材质量不合格而造成的一切后果由中标人负责，造成严重后果的，取消其供货资格。

5、结算方式：合同履行期限（供货配送服务期）内。供应商结算单价为其投标单价，采购人根据实际配送数量结合结算单价据实结算向供应商支付费用。

6、交货地点：按采购人要求将货物配送到医院指定地点。

7、货物有效期：配送耗材距失效期必须达到1年及以上。质量异常耗材包退换，盘点损耗由供应商自行承担。

8、专利责任：配送周期内，供应商向采购人配送耗材发生专利权的行为时，相关责任由供应商自行承担，采购人不负责由此引起的任何法律及经济风险。

9、付款方式：采购人与中标供应商签订合同时协商。

10、报价要求：本项目采用单价招标，供应商的报价为“交钥匙”价，即供应商耗材单价报价为项目全包价，包含配送单位数量耗材所需的全部费用。投标报价在整个配送周期内不予调整。

11、供应商投标时须提供耗材样品，否则作无效投标处理。

# 第四章、评审办法及评分标准

**一、评审方法**

本次评审采用综合评分法，满分100分。综合评分法是指响应文件满足采购文件全部实质性要求且按评审因素的量化指标评审得分最高的供应商为成交候选供应商的评审方法。

**二、****资格性和符合性审查表**

|  |
| --- |
| **资格审查** |
| **审核内容** | **证明材料** |
| 具有独立承担民事责任的能力； | 具有独立承担民事责任的能力证明材料复印件加盖公章（工商营业执照或个体工商营业执照或事业单位法人证书或自然人身份证等） |
| 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度； | 提供承诺函 |
| 具有履行合同所必需的设备和专业技术能力； | 提供承诺函 |
| 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录； | 提供承诺函 |
| 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； | 提供承诺函 |
| 法律、行政法规规定的其他条件。 | 提供承诺函 |
| 未被“中国执行信息公开网”列入失信被执行人、未被“信用中国”列入重大税收违法失信主体名单和政府采购严重违法失信行为记录名单。（供应商须自行在网上查询，并将查询结果截图加盖公章放入响应文件，以开标当天查询结果为准）。 | 网站查询截图加盖公章 |
| 本项目的特定资格要求：（1）提供产品在湖北省药械集中采购平台挂网截图。（2）投标人如为所投产品制造商或代理商，须具备相应的《医疗器械生产许可证》或《医疗器械经营许可证》或《医疗器械经营备案凭证》，国家另有规定的从其规定；（3）投标人所投产品不应为试制品，属国家医疗器械管理的，一类医疗器械须提供《医疗器械生产备案凭证》，二类及以上医疗器械须提供《医疗器械注册证》，国家另有规定的从其规定。 | 证书复印件加盖公章 |
| 本项目不接受联合体投标。 | 非联合体投标承诺函 |
| **符合性审查** |
| 投标文件按照招标文件要求加密、签署、盖章。 |
| 法定代表人有合法有效的法定代表人身份证明书或委托代理人有合法有效的法定代表人授权委托书。 |
| 按照招标文件要求进行报价，报价未超过预算价及最高限价。 |
| 投标有效期满足招标文件要求。 |
| 供应商关于工期（或交货期或服务期）的响应符合招标文件要求。 |
| 供应商未附有采购人不能接受的条件。 |
| 招标文件规定的其他实质性要求。 |

**投标文件中有任意一条不满足上表要求的将导致其投标无效，不进入下一项评审。**

说明：

1、磋商小组分别对每一响应文件依据上表进行检查。

2、满足要求的条款打“√”，否则为“×”。

**3、响应文件中有任意一条不满足上表要求的将导致其响应无效，不进入下一项评审。**

4、通过资格性和符合性审查的供应商才能提交最后报价。

**三、评分标准**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **类别** | **评分内容** | **评分标准** | **分值** |
| 价格部分（30） | 投标报价 | 评标委员会只对资格性检查和符合性检查合格的投标文件进行价格评议，报价分采用低价优先法计算，即满足磋商文件要求且投标总报价最低的投标报价为评标基准价，其报价分为满分。其他供应商的报价分按照下列公式计算：报价分=(评标基准价／投标报价)×30 分 | 30 |
| 商务部分（20） | 企业类似业绩 | 供应商需提供三份业绩，每再多提供一份得3分，最高得15分。**注：提供真实有效的合同复印件。** | 15 |
| 供货时间承诺 | 供应商收到采购人采购计划后，承诺在规定时间内供货及配送，对按时供货及配送有承诺并有履约经济处罚措施得5分。**注：提供承诺书，格式自拟，仅有承诺无违约经济处罚措施的不得分。** | 5 |
| 技术部分（50） | 整体服务方案 | 供应商根据采购文件第三章采购需求列出的项目内容进行分析并编制项目整体服务方案，方案包括但不限于：1、项目人员安排及职能分工；2、供货及配送具体方案；3、项目服务质量保障方案；4、项目应急预案；5、退换货服务方案。每一项方案高效、科学、合理、针对性强得4分，每一项方案合理、可行得2分；每一项方案欠合理，基本可行得1分；每一项方案不可行，不能满足项目需要不得分。 | 20 |
| 产品技术参数 | 供应商所投产品参数全部满足或优于招标参数要求得20分，参数每负偏离一条扣1分，扣完为止。**注：投标人须提供样品及所投产品的检测报告加盖公章；** | 20 |
| 耗材样品 | 供应商提供投标耗材样品一份，由评委根据样品给分，最高得10分。 | 10 |

说明：

1.磋商小组分别对每一响应文件依据上表进行评审并打分，评分保留小数点后两位。

2. 磋商小组认为供应商的报价明显低于其他通过符合性审查供应商的报价，有可能影响服务质量或者不能诚信履约的，应当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，磋商小组应当将其作为无效响应处理。**

**3.所有证明资料均需提供复印件并加盖公章，否则不予认可。**

4.评标委员会决定投标文件是否满足招标文件要求只根据投标文件本身的内容，而不依据外部的证据，但投标文件有不真实不正确的内容时除外。

# 第五章、合同书

协商签订

# 第六章、响应文件格式

封面：

竞争性磋商

响应文件

（正本/副本）

项目编号：

项目名称：

供应商名称：（公章）

年 月 日

## 一、磋商书

致（采购人）：

根据贵方 （项目名称）的磋商文件， （供应商名称、地址）正式授权 （授权代表姓名，职务）以本公司的名义提交竞争性磋商响应文件正本 份、副本 份。

并进行如下承诺：

1、我公司在本响应文件中所提供的全部资格证明文件均真实有效，我方承诺对其真实性负责并承担相应后果；

2、我公司在本响应文件中所响应的内容均将成为签订合同的依据，并承诺按响应内容提供相应服务；

3、我公司与采购人没有任何隶属关系或其他利益关系；

4、我公司不是为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商；

5、我公司未与其他供应商组成联合体参加本次磋商。

6、其它承诺（如有的话可自行填写）。

在此，我方宣布同意如下：

1、将按采购文件的规定履行合同责任和义务；

2、已详细审查全部采购文件，包括补充文件等（如有），我们完全理解并同意放弃对这方面有不明、误解及异议的权力；

3、本响应文件有效期为提交响应文件截止之日起30个日历天；

4、同意提供按照贵方可能要求的与本磋商项目有关的一切数据或资料；

5、与本磋商项目有关的一切正式往来信函请寄：

通讯地址：

电话/传真：

电子邮件：

投标人： （公章）

法定代表人或其授权代表人（签字或盖章）：

日期：

## 二、法定代表人身份证明书

企业名称：

企业性质：

地 址：

成立时间：

经营期限：

姓名： 性别： 年龄： 职务：

系 （企业名称）的法定代表人。

特此证明。

供应商名称（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

日期： 年 月 日

附：法定代表人身份证复印件（正面）

附：法定代表人身份证复印件（反面）

## 三、法定代表人授权委托书

（法定代表人直接参加磋商活动的，可不提供本项内容）

（采购人）：

 （供应商名称）在下面签字或盖章的 （法定代表人姓名、职务）代表本公司授权在下面签字的 （授权代表的姓名、职务）为本公司的合法代理人，就 （项目名称）的竞争性磋商采购，以本公司的名义处理一切与之有关的事务。

本授权书自 年 月 日至 年 月 日止签字有效。

特此声明。

 日期： 年 月 日

供应商名称（公章）：

法定代表人（签字或盖章）：

授权代表（签名）：

授权代表身份证号码：

电话：

附：法定代表人身份证复印件（正面）

附：法定代表人身份证复印件（反面）

附：授权代表身份证复印件（反面）

附：授权代表身份证复印件（正面）

## 四、资格证明文件

（内容详见第四章“评审办法及评分标准”中的资格、符合性审查表）

### 1、具有独立承担民事责任的能力；

具有独立承担民事责任的能力证明材料复印件加盖公章（工商营业执照或个体工商营业执照或事业单位法人证书或自然人身份证等）

### 2、基本资格条件承诺函

黄石市中心医院：

我单位（ 单位名称 ）参加黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目投标，在此承诺，我单位：

1、具有独立承担民事责任的能力；

2、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

3、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；

4、有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；

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；

6、法律、行政法规规定的其他条件。

我单位保证以上承诺的真实性，并承担由于虚假承诺引起的一切法律后果，特此承诺！

投标人： （公章）

法定代表人或其授权代表人（签字或盖章）：

日期：

### 3、未被“中国执行信息公开网”列入失信被执行人、未被“信用中国”列入重大税收违法失信主体名单和政府采购严重违法失信行为记录名单。（供应商须自行在网上查询，并将查询结果截图加盖公章放入响应文件，以开标当天查询结果为准）。

网站查询截图加盖公章

### 4、本项目的特定资格要求

（证书复印件加盖公章）

### 5、非联合体投标承诺函

黄石市中心医院：

我单位（ 单位名称 ）独立参加黄石市中心医院内分泌科一体式葡萄糖传感器采购项目投标，非与其他单位组成联合体参与本项目。

特此承诺！

投标人： （公章）

法定代表人或其授权代表人（签字或盖章）：

日期：

## 五、报价表

（首次报价）

采购单位：黄石市中心医院

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 | 黄石市中心医院新生儿科耗材一批采购项目 |
| 投标报价 | 人民币（小写）： /支 人民币（大写）： 每支 |
| 质量目标 | 合格 |
| 合同履行期限（供货配送服务期） | 合同签订之日起 年 |
| 项目负责人 | 姓名：专业：级别： |

投标人： （公章）

法定代表人或其授权代表人（签字或盖章）：

日期：**注：**

**1、报价表格式不得自行改动。**

**2、该表供首次报价时使用，磋商供应商须按规定的格式填写，该表内填写的数据等内容须与磋商供应商的投标文件的内容相一致，否则，评标时以磋商供应商的投标文件的正本为准。**

## 六、供应商认为需要提供的其他资料

（如有，格式自定）