

永州市政府采购文件

采购项目名称：永州市中心医院全自动酶免仪等设备一批采购项目
采购人：永州市中心医院
采购方式：公开招标
采购代理机构：湖南永州旺兴项目管理有限公司
委托代理编号：HNWX-永-2025-1014
代理费收取方式：采购人支付代理费（按成交金额百分比收取）
代理费支付标准：项目成交金额的1.2%
专家评审费收取方式：专家评审费由采购人支付
采购计划编号：永财采计（2026）00036号
采购项目预算：1,010,000元
是否进行资格预审：否
需求编制时间：2026年04月10日

采购人签章：

永州市中心医院

需求编制人签章：

李艳

编制依据

《中华人民共和国政府采购法》（中华人民共和国国家主席令第14号修改）
《中华人民共和国政府采购法实施条例》（中华人民共和国国务院令第658号）
《政府采购非招标采购方式管理办法》（财政部令第74号）
《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）
《政府采购框架协议采购方式管理暂行办法》（财政部令第110号）
财政部关于印发《政府采购需求管理办法》的通知（财库〔2021〕22号）
财政部关于印发《政府采购进口产品管理办法》的通知（财库〔2007〕119号）
财政部、工业和信息化部关于印发《政府采购促进中小企业发展管理办法》的通知（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）
湖南省财政厅湖南省司法厅关于政府采购支持监狱企业发展的有关通知
财政部关于《推进和完善服务项目政府采购有关问题》的通知（财库〔2014〕37号）
国务院办公厅关于政府向社会力量购买服务的指导意见（国办发〔2013〕96号）
湖南省财政厅关于印发《湖南省政府采购非招标采购方式管理办法实施细则》的通知（湘财购〔2014〕15号）
其他政府采购法律法规及政策

编制基本要求

采购人在招标公告、采购需求和评审标准中不得按以下不合理的条件对供应商实行差别待遇或者歧视待遇：

- （一）就同一采购项目向供应商提供有差别的项目信息；
- （二）设定的资格、技术、商务条件与采购项目的具体特点和实际需要不相适应或者与合同履行无关；
- （三）采购需求中的技术、服务等要求指向特定供应商、特定产品；
- （四）以特定行政区域或者特定行业的业绩、奖项作为加分条件或者中标、成交条件；
- （五）对供应商采取不同的资格审查或者评审标准；
- （六）限定或者指定特定的专利、商标、品牌或者供应商；
- （七）非法限定供应商的所有制形式、组织形式或者所在地；
- （八）以其他不合理条件限制或者排斥潜在供应商。

采购人应对采购标的的市场技术或服务水平、供应、价格等情况进行市场调查，根据调查情况科学、合理确定采购需求和价格测算。

采购需求应符合国家相关法律法规和政府采购政策的规定。

采购人根据价格测算情况，可以在采购预算额度内设定最高限价，但不得设定最低限价。

采购人根据编制依据和基本要求提出采购需求，采购需求中应落实节约能源、保护环境、扶持不发达地区和少数民族地区、促进中小企业发展等政府采购政策。

采购人应就采购公告、采购需求和评分标准自行组织征询专家意见（本系统、本单位人员不得作为专家参与征询意见）。

采购需求的内容应当完整、明确，主要包括：

（一）采购需求明细包括：货物或服务名称、技术规格和技术参数、产地类型（国产或进口）、是否接受进口产品、是否为采购节能环保产品、是否为核心产品（必要时需设置同品牌淘汰策略）、技术标准或服务标准、数量、单价（元）、小计（元）、总合计（元）等。

- （二）采购标的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；
- （三）采购标的所要实现的功能或目标，以及需落实的政府采购政策；
- （四）采购标的需满足的质量、安全、节能环保、技术规格、服务标准等性能要求；
- （五）采购标的的物理特性，如尺寸、颜色、标志等要求；
- （六）采购标的的数量、采购项目交付或执行的时间和地点，以及售后服务要求；
- （七）采购标的的验收标准；
- （八）采购标的的其他技术、服务等要求。

第一章 项目分包

项目简述（本项目不专门面向中小企业采购）：

本项目的供应商来源为公告邀请

| 编号 | 包名 | 采购金额（元） | 评审方法 |
|----|-----|-----------|-------|
| 1 | 第一包 | 1,010,000 | 综合评分法 |

招标文件获取方式、时间：

获取时间：详见采购公告

获取方式： 下载投标工具,安装后联网获取

项目对应的采购意向

| 意向项目名 | 涉及的预算金额（元） | 采购内容概况 | 预期采购时间 |
|--------------------|------------|------------|---------|
| 永州市中心医院全自动酶免仪等设备一批 | 1,195,000 | 医院检验工作开展需要 | 2026-04 |

第二章 项目采购需求

包名：第一包 采购金额：1,010,000元

| 包概述：永州市中心医院全自动酶免仪等设备一批采购项目 | | | | |
|---|---|--|--------------|--------------|
| 评标方法：综合评分法 | 采购文件费：0元 | 资格合格最少供应商数：3个 | 是否接受联合体：否 | 是否完全面向中小企业：否 |
| 是否接受进口产品：是 | 资格预审后的合格供应商进入下一阶段投标/响应的数量限定：不进行资格预审 | 期望成交供应商数：1个 | 投标有效期：90个自然日 | 合同履约保证金：无 |
| 合同内容是否可变：是 | 需求是否可变：否 | 供应商二次报价的时长限制：供应商不需要二次报价/无时长限制 | | |
| 本包所属行业：工业 | | | 本包类型：货物类 | |
| 是否设置了核心产品：是 | 核心产品同品牌供应商的确定中标/成交候选人规则：综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。 | | | |
| 特殊情况下确定成交/中标/入围供应商的约定：本包在评审过程中，若发现中标/成交/入围候选供应商存在得分相同且报价相同的，约定由评委组长采取随机抽取方式来确定最终中标/成交/入围供应商。 | | | | |
| 本包基本资格要求 | | 本包基本资格证明材料上传要求 | | |
| <p>1. 具有独立承担民事责任的能力。</p> <p>2. 参加政府采购前三年内，在经营活动中无重大违法记录，有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录，具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度，具有履行合同所必需的设备和专业能力。</p> <p>3. 供应商不得为信用中国网站（www.creditchina.gov.cn）中列入失信被执行人和重大税收违法案件当事人名单的供应商，不得为中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）政府采购严重违法失信行为记录名单中被财政部门禁止参加政府采购活动的供应商（处罚决定规定的时间内）。</p> <p>4. 法律、行政法规规定的其他条件。</p> <p>5. 参加开标的是法定代表人（单位负责人）本人，需上传法定代表人（单位负责人）身份证复印件，若不是法定代表人（单位负责人）本人，需提供授权委托书。</p> | | <p>1. 提供三证合一或五证合一的营业执照扫描件（加盖供应商公章）和法定代表人（单位负责人）身份证复印件（加盖供应商公章）的扫描件，若投标人是自然人的，提供身份证扫描件。具体见下述： （1）投标人为企业的，应提交营业执照或法人登记证书的复印件； （2）投标人为非法人组织的，应提交依法登记证书复印件； （3）投标人为个体工商户的，应提交个体工商户营业执照复印件； （4）投标人为自然人的，应提交自然人的身份证明复印件。</p> <p>2. 投标人提供湖南省政府采购供应商资格承诺函（下载投标工具后获取），须加盖供应商公章（可在模板中填写好后打印出来加盖公章，再拍照或扫描成图片上传）。</p> <p>3. 供应商无需上传证明材料，由评委在www.creditchina.gov.cn和www.ccgp.gov.cn现场联网查验。</p> <p>4. 提供承诺函，承诺：投标供应商与采购人或采购代理机构不存在隶属关系或者其他利害关系；投标供应商与参加本项目的其他供应商不存在控股、关联关系，或者与其他供应商法定代表人（或者负责人）为同一人；投标供应商未为本项目前期准备提供设计或咨询服务。下载模板填写上传（模板下载投标工具安装后可见），须加盖供应商公章。</p> <p>5. 下载投标工具后获取，须加盖供应商公章，可在模板中填写好后打印出来加盖公章，再拍照或扫描成图片上传。</p> | | |
| 本包特定资格要求 | | 本包特定资格证明材料上传要求 | | |
| <p>①投标供应商提供生产企业有效的《医疗器械生产许可证》（或备案凭证）和《医疗器械经营企业许可证》（或备案凭证）；②所投货物纳入医疗器械管理的《医疗器械产品注册证》（或备案凭证）或《注册登记表》（或备案凭证）；</p> | | <p>提供相关的证明材料，并加盖公章。</p> | | |

以上所有要求提供的资格证明材料，供应商均需在电子投标工具的指定位置上传，不按指定位置上传的，将被视为无效投标。

本包货物类需求

货物类需求特别约定：实质性参数用★标注，重要参数用▲标注，一般参数和不区分类型参数用文字标注。

| 货物序号 | 货物名(货物标的) | 是否为核心产品 | 是否强制采购节能产品 | 是否接受进口产品 | 单位 | 单价(元) | 数量 | 小计(元) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|--------------------------|------------|---|----------|----|---------|----|---------|------|------|-----|-----|---|------|------------|--|---|------|------------|-----------------------------------|---|------|------------|---|---|------|------------|--|---|------|------------|--------------------|---|------|------------|-------------------|---|------|------------|---------------------------|---|------|------------|---|---|---|------------|---------------------------------------|----|------|------------|--|----|------|------------|--|----|------|------------|--|
| | | 否 | 否 | 否 | 台 | 370,000 | 1 | 370,000 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <p>本货物共设置了19条参数。 其中：重要参数：3条；一般参数：16条。</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>参数序号</th> <th>参数类型</th> <th>参数名</th> <th>参数值</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>1、基本功能：全自动完成 ELISA 实验，包括加样、稀释、振荡、孵育、洗板、读数及结果判断全过程实验；</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>2、整机使用年限≥7年；（提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料）</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>3、样本位和试剂位：标本位≥240个(同时容纳的标本数，非连续装载累计的标本数量)，试剂位≥45个；采用轨道设计，实验完成可把载架从工作台面取出，更换方便，配有独立的稀释板位，不占用孵育位。</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>4、加样针：使用透明一次性加样头，杜绝使用钢针，避免样品携带污染和液体稀释效应；一次性可上机≥300个TIP头。</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>5、试剂存放数：≥45种试剂同时在线</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>6、试剂应用范围：完全开放试剂系统</td> </tr> <tr> <td>7</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>7、工作模式：可实现连续进样、连续进板，随到随做。</td> </tr> <tr> <td>8</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>8、微板转运方式：机械手转板，具有抓板检测功能，抓手可90°旋转，真正实现X/Y/Z/R方向四维运行。</td> </tr> <tr> <td>9</td> <td>▲</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>9、加样通道：≥4独立加样通道，加样通道可独立编程，可进行单次或连续分液；</td> </tr> <tr> <td>10</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>10、加样准确度：10ul≤±6% 100ul≤±2% 1000ul≤±0.8%</td> </tr> <tr> <td>11</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>11、加样精密度：10ul CV≤3% 100ul CV≤1% ， 1000ul CV≤0.4%</td> </tr> <tr> <td>12</td> <td>一般参数</td> <td>全自动酶免仪技术要求</td> <td>12、加样通道性能：气动置换加样原理，无液体稀释、无尾液、无系统液污染，加样通道具有防滴漏控制功能；装脱针有实时监测报警功能，可监测装针、脱针状态；</td> </tr> </tbody> </table> | | | | | | | | | 参数序号 | 参数类型 | 参数名 | 参数值 | 1 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 1、基本功能：全自动完成 ELISA 实验，包括加样、稀释、振荡、孵育、洗板、读数及结果判断全过程实验； | 2 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 2、整机使用年限≥7年；（提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料） | 3 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 3、样本位和试剂位：标本位≥240个(同时容纳的标本数，非连续装载累计的标本数量)，试剂位≥45个；采用轨道设计，实验完成可把载架从工作台面取出，更换方便，配有独立的稀释板位，不占用孵育位。 | 4 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 4、加样针：使用透明一次性加样头，杜绝使用钢针，避免样品携带污染和液体稀释效应；一次性可上机≥300个TIP头。 | 5 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 5、试剂存放数：≥45种试剂同时在线 | 6 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 6、试剂应用范围：完全开放试剂系统 | 7 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 7、工作模式：可实现连续进样、连续进板，随到随做。 | 8 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 8、微板转运方式：机械手转板，具有抓板检测功能，抓手可90°旋转，真正实现X/Y/Z/R方向四维运行。 | 9 | ▲ | 全自动酶免仪技术要求 | 9、加样通道：≥4独立加样通道，加样通道可独立编程，可进行单次或连续分液； | 10 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 10、加样准确度：10ul≤±6% 100ul≤±2% 1000ul≤±0.8% | 11 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 11、加样精密度：10ul CV≤3% 100ul CV≤1% ， 1000ul CV≤0.4% | 12 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 12、加样通道性能：气动置换加样原理，无液体稀释、无尾液、无系统液污染，加样通道具有防滴漏控制功能；装脱针有实时监测报警功能，可监测装针、脱针状态； |
| 参数序号 | 参数类型 | 参数名 | 参数值 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 1、基本功能：全自动完成 ELISA 实验，包括加样、稀释、振荡、孵育、洗板、读数及结果判断全过程实验； | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 2、整机使用年限≥7年；（提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 3、样本位和试剂位：标本位≥240个(同时容纳的标本数，非连续装载累计的标本数量)，试剂位≥45个；采用轨道设计，实验完成可把载架从工作台面取出，更换方便，配有独立的稀释板位，不占用孵育位。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 4、加样针：使用透明一次性加样头，杜绝使用钢针，避免样品携带污染和液体稀释效应；一次性可上机≥300个TIP头。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 5、试剂存放数：≥45种试剂同时在线 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 6 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 6、试剂应用范围：完全开放试剂系统 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 7、工作模式：可实现连续进样、连续进板，随到随做。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 8 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 8、微板转运方式：机械手转板，具有抓板检测功能，抓手可90°旋转，真正实现X/Y/Z/R方向四维运行。 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 9 | ▲ | 全自动酶免仪技术要求 | 9、加样通道：≥4独立加样通道，加样通道可独立编程，可进行单次或连续分液； | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 10 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 10、加样准确度：10ul≤±6% 100ul≤±2% 1000ul≤±0.8% | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 11 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 11、加样精密度：10ul CV≤3% 100ul CV≤1% ， 1000ul CV≤0.4% | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 12 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 12、加样通道性能：气动置换加样原理，无液体稀释、无尾液、无系统液污染，加样通道具有防滴漏控制功能；装脱针有实时监测报警功能，可监测装针、脱针状态； | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | 全自动酶免仪（A02329900-其他医疗设备） | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | 13 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 13、液体水平监测：具备液面监测、凝块监测和空管监测功能，探测原理为压力感应式液面和凝块探测原理。 | | | |
|-------------------------------|-------------------------------|---------|------------|------------|--|---------|----|---------|
| | | 14 | ▲ | 全自动酶免仪技术要求 | 14、振荡孵育模块：≥12个孵育模块能够单独温控，温度控制范围：室温~60℃，且有独立振荡功能； | | | |
| | | 15 | ▲ | 全自动酶免仪技术要求 | 15、洗板机：≥2台16通道独立洗板机，清洗次数1-9可调，洗液量50-1000ul/孔以50ul为单位可调，洗涤方式可选一点洗、两点洗、四点洗，清洗残留液量≤0.7ul/孔。 | | | |
| | | 16 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 16、洗液通道：≥4个 | | | |
| | | 17 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 17、酶标仪：内置≥1台酶标仪，8通道测量，使用冷光源（非卤素灯），标准波长配置为：405nm、450nm、492nm 和630nm | | | |
| | | 18 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 18、报警处理：可选择重试、忽略、终止运行，可选择处理模式不影响整体实验运行 | | | |
| | | 19 | 一般参数 | 全自动酶免仪技术要求 | 19、软件：自主知识产权，中文操作系统，通过操作系统对加样、孵育、洗板、读数、微板转移等各模块进行控制，可实现单板多项目组合，可在同一块板进行≥12种不同实验。并具有自检诊断，纠错报警和局域网软件功能，可与LIS系统连接。智能的自动运行保障系统，某一模块出现故障，其它模块可继续工作。 | | | |
| 货物序号 | 货物名(货物标的) | 是否为核心产品 | 是否强制采购节能产品 | 是否接受进口产品 | 单位 | 单价(元) | 数量 | 小计(元) |
| | | 否 | 否 | 否 | 台 | 160,000 | 1 | 160,000 |
| 本货物共设置了31条参数。 | | | | | | | | |
| 其中：实质性参数：1条；重要参数：3条；一般参数：27条。 | | | | | | | | |
| | 2 全自动凝血仪(A02329900-其他医疗设备) | 参数序号 | 参数类型 | 参数名 | 参数值 | | | |
| | | 1 | ★ | 全自动凝血仪技术要求 | 1、检测方法：至少包括但不限于磁珠凝固法、发色底物法、免疫比浊法等三种方法。 | | | |
| | | 2 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 2、测试项目：可检测PT、APTT、FIB、TT、D-Dimer、FDP、AT-III、LA、抗Xa、dTT、凝血因子、PC、PS、vWF等凝血相关项目。 | | | |
| | | 3 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 3、最大速度：PT单项检测速度≥400T/h。 | | | |
| | | 4 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 4、D-dimer测试速度：D-dimer检测速度≥200T/h。 | | | |
| | | 5 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 5、AT-III 测试速度：AT-III 检测速度≥270 T/h。 | | | |
| | | 6 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 6、综合速度：七项任意组合综合检测速度≥330T/h。 | | | |
| | | 7 | ▲ | 全自动凝血仪技术要求 | 7、检测通道：≥20个检测通道，磁珠凝固法通道≥4个，光学法通道 ≥16个。 | | | |
| | | 8 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 8、正确度：FIB 测量的相对偏差不超过±10.0%，AT-III 测量的相对偏差不超过±10.0%，D-Dimer 测量的相对偏差不超过±10.0%。 | | | |

| | | | |
|----|------|------------|--|
| 9 | ▲ | 全自动凝血仪技术要求 | 9、线性：测定FIB的直接测量范围：[0.8~8]g/L，测定AT-III的直接测量范围：[20~140]%，测定D-Dimer的直接测量范围：[0.2~8] μg/mL。 |
| 10 | ▲ | 全自动凝血仪技术要求 | 10、样本位：样本位≥200个，自动进样装置、自动加样装置，支持微量模式，支持扩展流水线进样。 |
| 11 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 11、预温位：预温位≥30个 |
| 12 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 12、温度控制：测试位和预温位的温度控制在37.0℃±1.0℃范围内 |
| 13 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 13、样本扫描：具有内置条码扫描装置，可以实时扫描样本的条码信息；样本支持随意放入，旋转扫码。自动识别CODE128, ITF25码制标本条码信息。 |
| 14 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 14、样本量预检：上机样本量监测，自动识别提示样本量不足样本。 |
| 15 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 15、HIL样本管理：磁珠凝固法可直接对HIL样本进行检测且结果不受干扰。 |
| 16 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 16、试剂位：全封闭试剂位，≥10个独立试剂架，≥60个冷藏试剂位，试剂位放置温度≤16℃；自动试剂位摇匀功能； |
| 17 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 17、试剂管理：试剂条码识别及自动加载，试剂余量监测，多瓶试剂自动切换，非接触式试剂混匀，试剂自动复溶，试剂位水冷散热及冷凝水自动排除，试剂架可独立取出冷藏。 |
| 18 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 18、加样针：独立运行，具有立体防撞、液面感应以及温度自动补偿功能。 |
| 19 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 19、闭盖穿刺：样本针具有液位感应和优化的闭盖穿刺功能；适应不同真空采血管。 |
| 20 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 20、自动复检：高值样本自动重稀释，异常结果提醒及自动重测。 |
| 21 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 21、反应杯：杯盘式一次性载入≥1000个反应杯，不停机更换耗材。 |
| 22 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 22、LED光源：LED通道一致性好，700NM、405NM波长检测。 |
| 23 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 23、定标功能：仪器具备自动定标功能，支持预定标模式，试剂标线参数自动写入数据库，随试剂批号自动调用。 |
| 24 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 24、APTT纠正试验：支持APTT纠正实验检测。 |
| 25 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 25、急诊检测：专用进样通道，随时优先急诊样本。 |
| 26 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 26、智能监测：加样针防撞监测，抓杯监测，液路压力监测，堵针监测，运行监测。 |
| 27 | 一般 | 全自动凝血仪技术要求 | 27、耗材管理：耗材（测试杯、试剂、清洗液）信息显示及缺少耗材预警，垃圾筐清理提醒，不 |

| | | | |
|----|------|------------|--|
| | 参数 | 血仪技术要求 | 停机更换耗材。 |
| 28 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 28、质控体系：具有L-J 及Westgard 质控功能。 |
| 29 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 29、数据储存：自动存储测试结果及图形、质控数据及图形、定标数据及图形。 |
| 30 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 30、具备与设备完全适配且技术参数完全满足的常规七项试剂、凝血质控品以及D二聚体质控品、ATIII质控品、FDP质控品（提供产品注册证） |
| 31 | 一般参数 | 全自动凝血仪技术要求 | 31、使用年限：使用年限≥8年；（提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料） |

| 货物序号 | 货物名(货物标的) | 是否为核心产品 | 是否强制采购节能产品 | 是否接受进口产品 | 单位 | 单价（元） | 数量 | 小计（元） |
|------|-----------|---------|------------|----------|----|---------|----|---------|
| | | 是 | 否 | 是 | 台 | 410,000 | 1 | 410,000 |

| | | | | | | | | |
|---|------------------------------|---------------------------------------|------|----------------|--|--|--|--|
| 3 | 全自动血液成分分离机(A02329900-其他医疗设备) | 本货物共设置了25条参数。 其中：重要参数：3条；一般参数：22条。 | | | | | | |
| | | 参数序号 | 参数类型 | 参数名 | 参数值 | | | |
| | | 1 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 1、工作方式：单针或双针，全血连续流动式分离模式； | | | |
| | | 2 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 2、终产品在离心机外收集，终产品体积可调； | | | |
| | | 3 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 3、程序操作及设备硬件自带控制固定软件； | | | |
| | | 4 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 4、离心机转速≤2200rpm； | | | |
| | | 5 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 5、全血流速：10-120ml/min，保障儿童安全； | | | |
| | | 6 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 6、体外循环量≤300 ml，同时具有体外循环量自动监测功能； | | | |
| | | 7 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 7、五泵系统，自动计算并控制抗凝剂剂量，抗凝剂全血比例调节范围1:6~1:25； | | | |
| | | 8 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 8、具有CCD相机和红外探测器，能有效预防细胞污染； | | | |
| | | 9 | 一般 | 全自动血 | 9、全中文操作界面； | | | |

| | | | |
|----|------|----------------|---|
| | 参数 | 液成分分离机技术要求 | |
| 10 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 10、全自动人机对话操作模式，动态显示实时分离数据与帮助提示信息； |
| 11 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 11、自动保持静脉开放：自动维持入路和回路静脉开放（KVO），无须手动调节； |
| 12 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 12、采集血小板/血浆，可采集一至三份血小板； |
| 13 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 13、自动预测计算CD34+细胞回收率； |
| 14 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 14、血液治疗： |
| 15 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 14.1治疗性血浆置换，自动计算去除血浆量及置换量，置换液体平衡：范围50%—150%，血浆置换效率>80%； |
| 16 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 14.2治疗性红细胞去除与置换，自动计算去除或置换的红细胞量； |
| 17 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 14.3去除白细胞或血小板：可设定去除的容量与细胞数； |
| 18 | ▲ | 全自动血液成分分离机技术要求 | 14.4可升级作免疫吸附治疗及低密度脂蛋白吸附分离去除； |
| 19 | ▲ | 全自动血液成分分离机技术要求 | 15、采血压力感受器、回血压力感受器；提供第三方接口压力监测及报警装置； |
| 20 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 16、空气探测器，细胞监测器、自动界面探测器，血浆管路溶血监测器，离心室漏液（漏血）监测，离心室温度监测，离体血容量监测，置换液空管监测； |
| 21 | ▲ | 全自动血液成分分离机技术要求 | 17、整机自带内置电池：断电时能继续运行≥10分钟，保证将体外血液安全回输给患者；恢复供电后保留原先参数并继续分离； |
| 22 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 18、免费进行设备安装，确保仪器正常运行后交付，不收取任何费用，免费进行培训，确保工作人员能熟练操作； |
| 23 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 19、设备安装使用后，定期将派专业工程师回访、维护及答疑； |

| | | | | 要求 | | | | |
|---|-----------|---------|------------|------------------|--|--------|----|--------|
| | | 24 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 20、仪器出现故障，工程师24小时形成解决方案并到达现场维修。 | | | |
| | | 25 | 一般参数 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 21、设备使用年限≥5年；（提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料） | | | |
| 货物序号 | 货物名(货物标的) | 是否为核心产品 | 是否强制采购节能产品 | 是否接受进口产品 | 单位 | 单价（元） | 数量 | 小计（元） |
| | | 否 | 否 | 否 | 台 | 70,000 | 1 | 70,000 |
| <p>本货物共设置了19条参数。</p> <p>其中：实质性参数：1条；重要参数：2条；一般参数：16条。</p> | | | | | | | | |
| | | 参数序号 | 参数类型 | 参数名 | 参数值 | | | |
| | | 1 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 1、测定方法：酶促磁微粒化学发光、电化学发光、吖啶酯直接化学发光 | | | |
| | | 2 | ▲ | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 2、最大测试速度≥240T/H，带离心与分拣功能，术前八项单项速度≤30分钟， | | | |
| | | 3 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 3、进样方式：随时连续进样，样本在机稀释，支持自动重测，急诊优先 | | | |
| | | 4 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 4、样本装载：样本放入区可同时装载≥150个样本 | | | |
| | | 5 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 5、能够自动识别不同的样本容器，对异常液面智能识别和报警，确保加样的准确性。 | | | |
| | | 6 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 6、样本针清洗方式：磁分离清洗，磁珠有多次分散聚集的过程，≥4次的磁洗。 | | | |
| | | 7 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 7、样本针携带污染率<0.1PPM | | | |
| | | 8 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 8、样本管规格：能支持微量样本杯、原始采血管、塑料试管 | | | |
| | | 9 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 9、试剂针：具有液面探测、随量跟踪、立体防撞、气泡检测等功能 | | | |
| | | 10 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪 | 10、反应杯：独立反应杯（独立单管），连续供给，随时添加；一次性添加≥1500个 | | | |

| | | | | |
|----|------|------------------|---|--|
| | | | 技术要求 | |
| 11 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 11、反应温度控制在37℃±0.5℃ | |
| 12 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 12、孵育位：≥140个 | |
| 13 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 13、试剂位：≥30个，在机冷藏功能，支持不停机更换试剂 | |
| 14 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 14、溯源性：符合国际量值溯源体系要求 | |
| 15 | ▲ | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 15、检测项目：乙型肝炎病毒表面抗原定量、乙型肝炎病毒表面抗体、乙型肝炎病毒e抗原、乙型肝炎病毒e抗体、乙型肝炎病毒核心抗体、丙型肝炎病毒抗体、戊型肝炎病毒抗体、人类免疫缺陷病毒抗原抗体、梅毒螺旋体抗体、甲型肝炎病毒抗体等检测（提供相关证明文件和能与设备配套使用的试剂承诺函）。 | |
| 16 | ★ | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 16、传染病八项在二十五省（区、兵团）2023年体外诊断试剂省际联盟集中带量采购中选（提供相关证明文件和能与设备配套使用的试剂承诺函） | |
| 17 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 17、全部检测项目要≥60项 | |
| 18 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 18、软件系统：双向连接 LIS 软件 | |
| 19 | 一般参数 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 19、校准质控要求：采用配套的质控品和校准品，满足溯源性要求，并提供溯源性文件。 | |

本包货物类需求的实质性评审(标)规则

| 货物序号 | 货物名 | 参数序号 | 参数名 | 是否需要上传证明材料 | 证明材料类型 | 上传证明材料的要求 |
|------|--------------|------|------------------|------------|--------|-------------------------|
| 2 | 全自动凝血仪 | 1 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 4 | 全自动化学发光免疫分析仪 | 16 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 是 | 图片 | 提供相关证明文件和能与设备配套使用的试剂承诺函 |

本包货物类需求的偏离性评审(标)规则

| 货物序号 | 货物名 | 参数序号 | 参数名 | 是否需要上传证明材料 | 证明材料类型 | 上传证明材料的要求 |
|------|--------|------|------------|------------|--------|---------------------|
| 1 | 全自动酶免仪 | 1 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 2 | 全自动酶免仪技术要求 | 是 | 图片 | 提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料 |
| | | 3 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 4 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 5 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 6 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 7 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 8 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 9 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 10 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 11 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 12 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 13 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 14 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 15 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |

| | | | | | | |
|---|--------|----|------------|---|---|---|
| | | | 要求 | | | |
| | | 16 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 17 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 18 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 19 | 全自动酶免仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 2 | 全自动凝血仪 | 2 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 3 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 4 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 5 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 6 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 7 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 8 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 9 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 10 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 11 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 12 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 13 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 14 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |

| | | | | | | |
|--|--|----|------------|---|----|---------------------|
| | | 15 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 16 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 17 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 18 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 19 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 20 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 21 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 22 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 23 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 24 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 25 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 26 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 27 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 28 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 29 | 全自动凝血仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 30 | 全自动凝血仪技术要求 | 是 | 图片 | 提供产品注册证 |
| | | 31 | 全自动凝血仪技术要求 | 是 | 图片 | 提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料 |
| | | 1 | 全自动血 | 否 | 无 | 无 |

| | | | | | | |
|---|------------|----|----------------|---|---|---|
| 3 | 全自动血液成分分离机 | | 液成分分离机技术要求 | | | |
| | | 2 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 3 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 4 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 5 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 6 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 7 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 8 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 9 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 10 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 11 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 12 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 13 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 14 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |

| | | | | | | |
|---|--------------|----|------------------|---|----|---------------------|
| | | | 离机技术要求 | | | |
| | | 15 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 16 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 17 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 18 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 19 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 20 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 21 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 22 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 23 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 24 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 25 | 全自动血液成分分离机技术要求 | 是 | 图片 | 提供注册证或产品铭牌照片等相关证明材料 |
| 4 | 全自动化学发光免疫分析仪 | 1 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 2 | 全自动化学发光免疫分析仪 | 否 | 无 | 无 |

| | | | | |
|----|------------------|---|----|-------------------------|
| | 技术要求 | | | |
| 3 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 4 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 5 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 6 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 7 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 8 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 9 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 10 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 11 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 12 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 13 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 14 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| 15 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 是 | 图片 | 提供相关证明文件和能与设备配套使用的试剂承诺函 |

| | | | | | | |
|--|--|----|------------------|---|----|---------|
| | | 17 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 18 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 否 | 无 | 无 |
| | | 19 | 全自动化学发光免疫分析仪技术要求 | 是 | 图片 | 提供溯源性文件 |

本包其他评审要求

| 序号 | 需求名 | 需求类型 | 需求描述 | | |
|----|-----|------|-------------------|---------------|---|
| 1 | 合同 | 商务 | 本章第二节 第1.1款 | 甲方名称、地址 | 名称：永州市中心医院 地址：永州市冷水滩区逸云路396号 |
| | | | 本章第二节 第1.2（6）项 | 项目现场 | 采购人指定地点 |
| | | | 本章第二节 第5.1款 | 履行合同的时间、地点及方式 | 交货时间：合同签订之日起一个月内验收合格交货。 交货地点：要求送货到永州市中心医院指定地点 交货方式：中标人负责项目清单中的货物及货物的全部运输，包括装卸、现场搬运及安装调试，并能达到使用要求，直至项目验收合格，在运输、装卸过程中产品出现损坏的，中标单位必须更换为全新的产品，采购人不承担任何责任，所造成的损失由中标单位承担。 |
| | | | 本章第二节 第9.2（1）项 | 质量保证期 | 质保期：在正常操作下，全自动酶免仪、全自动凝血仪整机质保期≥2年，全自动血液成分分离机≥1年，全自动化学发光免疫分析仪≥5年 |
| | | | 本章第二节 | 响应时间 | 1) 仪器出现故障，接到甲方通知后，仪器故障要求2小时内应答，24小时形成解决方案并 |

| | | | | | |
|---|------|----|--|---------------|--|
| | | | 第9.2（3）项 | | 到达现场维修。 2) 对重大故障提供7×24小时的现场支援，一般故障提供5×8小时的现场支援。 (采购需求一览表及技术规格中有不同规定的，按采购文件要求执行) |
| | | | 本章第二节 第13.5款 | 付款方式 | 付款方式：项目安装、调试校验完毕验收合格正常使用一个月后无质量问题，支付合同总价的50%，项目正常再运行三个月后无质量问题，支付合同总价的45%，余款5%质保期满后无质量问题一次性无息付清。 付款条件：发票和验收材料。 |
| | | | 本章第二节 第14.2（6）项 | 乙方提供的其他 服务 | 根据本包货物需求要求。 |
| | | | 本章第二节 第20.2款 | 解决争议的方式 | 在合同履行过程中发生的或与合同有关的争议，双方应友好协商解决，协商不成的，双方选择向甲方住所地人民法院提出起诉。 |
| | | | 本章第二节 第23.1款 | 合同未尽事项 | 甲乙双方协商解决 |
| | | | | | |
| 2 | 同类业绩 | 商务 | 投标供应商提供近三年（2023年3月）以来本项目同类业绩（签订合同日期为准），每提供一份计2分，最多计6分。 | | |
| 3 | 服务方案 | 技术 | 根据投标人所提供的售后服务方案，方案内容包括但不限于：①保修范围；②售后服务机构设置与常驻售后服务人员配备情况；③设备检修、巡查方案；④故障解决流程；⑤配件供应保障情况；⑥应急方案。服务方案内容完整，针对性强，切实可行的计6分；方案内容空洞，针对性差或缺的，每一项扣1分，扣完为止。未提供方案不计分。 | | |
| 4 | 商务要求 | 商务 | 一、包装和发运 1、货物的包装和发运必须符合货物特性要求。 | | |

2、为了保证货物在长途运输和装卸过程中的安全，货物包装应符合国家或行业标准规定。由于交付前不善导致货物锈蚀、失缺或损坏，由中标人承担一切责任。

二、检验及验收

1、所有设备、器材在开箱时必须完好，无破损。配置与装箱单相符。数量、质量及性能不低于合同要求。

2、拆箱后，投标供应商应对其全部产品、零件、配件、用户许可证书、资料、介质造册登记，并与装箱单对比，如有出入应立即书面记录，由中标人解决，如影响安装则按合同有关条款处理。

3、产品验收要求

(1) 要求对全部设备、产品、型号、规格、数量、外型、外观、包装及资料、文件（如装箱单、保修单、随箱介质等）的验收。

(2) 投标人应负责在项目验收时将系统的全部有关产品说明书、原厂家安装手册、技术文件、资料、及安装、验收报告等文档汇集成册交付设备使用单位。

三、其他要求

1、根据相关文件要求执行，由投标人承担。投标人所投的各种产品，凡医院方需要接入其网络信息系统的，要求投标人免费提供数据接口协议、数据格式、PC连接线/生产规格、提供调试支持（电话/email）、开发说明书、操作说明书等并负责做好投标前期调研和医院系统供应商对接，免费接入医院的各个相关系统，保证设备及系统在医院相关系统中的正常运行和数据共享，医院方不负任何费用。如果有其数据输出口已被设备占用的，则要求由该类设备提供额外的连接医院信息系统的软件及硬件数据接口。对于自己有报告系统的，要求投标人必须免费自行解决与医院信息系统连接的软硬件问题。

2、仪器出现故障，接到甲方通知后，仪器故障要求2小时内应答，24小时形成解决方案并到达现场维修。对重大故障提供7×24小时的现场支援，一般故障提供5×8小时的现场支援。

3、质保期：在正常操作下，全自动酶免仪、全自动凝血仪整机质保期≥2年，全自动血液成分分离机≥1年，全自动化学发光免疫分析仪≥5年

4、投标人详细列明本设备所需主要易损部件、专机专用耗材清单（如无则不需提供），并分项注明最低成交价格，耗材价格需折合到最小计数单位，并承诺3年内以不高于本清单价格可以为采购人供货。同时承诺提供的耗材符合相关质

| | | |
|--|--|---|
| | | <p>量要求，证件齐全，且耗材在阳光采购网或行政部门指定平台上挂网。（提供清单承诺函及相关证件扫描件）。</p> <p>5、付款方式：设备安装、调试校验完毕验收合格正常使用一个月后无质量问题，支付合同总价的50%，设备正常再运行三个月后无质量问题，支付合同总价的45%，余款5%质保期满后无质量问题一次性无息付清。</p> <p>6、交货期：合同签订之日起一个月内验收合格交货。如采购需求及技术规格中有不同规定的，按要求执行。</p> <p>7、交货地点：永州市中心医院指定地点。</p> <p>四、供应商所提供的货物及相关内容不得违反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。如本采购文件未列出，以国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范为准。</p> |
|--|--|---|

本包其他评审要求的实质性评审(标)规则

| 序号 | 需求名 | 需求类型 | 是否需要上传证明材料 | 上传证明材料类型 | 上传证明材料要求 |
|----|------|------|------------|----------|----------|
| 1 | 合同 | 商务 | 否 | 无 | 无 |
| 2 | 商务要求 | 商务 | 否 | 无 | 无 |

本包的评分规则

| 序号 | 分数性质 | 分数类型 | 分值 | 是否需要上传证明材料 | 上传证明材料类型 | 评分规则描述和上传证明材料要求 |
|----|------|------|----|------------|----------|---|
| 1 | 客观分 | 报价分 | 50 | 否 | 无 | 【报价】的评分规则：报价得分=(评标基准价/投标报价)*报价分 |
| 2 | 客观分 | 商务分 | 6 | 是 | 图片 | <p>【同类业绩】的评分规则：投标供应商提供近三年（2023年3月）以来本项目同类业绩（签订合同日期为准），每提供一份计2分，最多计6分。</p> <p>【同类业绩】的上传证明材料要求：提供合同复印件和中标通知书（成交通知书）复印件，并加盖公章。</p> |
| 3 | 主观分 | 技术分 | 6 | 否 | 无 | 【服务方案】的评分规则：根据投标人所提供的售后服务方案，方案内容包括但不限于 |

| | | | | | | |
|---|---|-----|----|----------------------|----------------------|---|
| | | | | | | 于：①保修范围；②售后服务机构设置与常驻售后服务人员配备情况；③设备检修、巡查方案；④故障解决流程；⑤配件供应保障情况；⑥应急方案。服务方案内容完整，针对性强，切实可行的计6分；方案内容空洞，针对性差或缺的，每一项扣1分，扣完为止。未提供方案不计分。 |
| 4 | / | 偏离分 | 16 | 详见本包货物类需求的偏离性评审(标)规则 | 详见本包货物类需求的偏离性评审(标)规则 | 【未进行评分设置的货物一般技术参数】的评分规则：本包未进行评分设置的货物一般技术参数每偏离一项扣1分，最多扣16分 |
| 5 | / | 偏离分 | 22 | 详见本包货物类需求的偏离性评审(标)规则 | 详见本包货物类需求的偏离性评审(标)规则 | 【未进行评分设置的货物重要技术参数】的评分规则：本包未进行评分设置的货物重要技术参数每偏离一项扣2分，最多扣22分 |

本包执行的优惠政策

| 优惠政策 | 优惠方式 | 供应商所需出示材料 | 优惠比例(或分数) | 备注 |
|-----------|---------|---|-----------|--|
| 小型、微型企业优惠 | 总报价减免优惠 | 提供财政部《政府采购促进中小企业发展管理办法》(财库[2020]46号)中规定格式的《中小企业声明函(货物)》 | 10% | 供应商提供的货物均由小型、微型企业制造，即货物均由小型、微型企业生产且使用该小型、微型企业商号或者注册商标的，享受此优惠；监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受此优惠政策，货物制造商为监狱企业、残疾人福利性单位的，需提供货物制造商的监狱企业/残疾人企业声明函。 |