绍兴市人民医院临检试剂供货项目

一**、供应商的资格要求：**

1.符合政府采购法第二十二条之供应商资格规定。

2. 投标产品属第三类医疗器械的，供应商应提供有效的医疗器械经营企业许可证，投标产品属第二类医疗器械，供应商应提供有效的医疗器械经营备案凭证；投标产品有生产许可要求的，应提供生产厂家的有效的医疗器械生产企业许可证；且医疗器械生产企业许可证生产范围或医疗器械经营企业许可证经营范围是与投标产品相适用的。

3. 未被“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。

4.不接受联合体投标。

**二、采购人联系方式：绍兴市人民医院，吴蓉,88229655。**

**三、招标项目设备名称及数量：**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **标项** | **标段名称及数量****（详见招标文件）** | **预算金额或上限价（单位：人民币元）** | **投标保证金（单位：人民币元）** |
| 2021-03-0026-1 | 生化常规检测试剂1 | ￥2178755.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-2 | 乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）（荧光定量PCR） | ￥348480.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-3 | 生化常规检测试剂2 | ￥911394.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-4 | 生化常规检测试剂3 | ￥697578.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-5 | 酵母菌鉴定培养基等试剂 | ￥412962.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-6 | 尿蛋白检测试剂盒 | ￥35200.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-7 | 妇科检测项目试剂 | ￥482152.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-8 | 流行性出血热抗体检测试剂盒（ELISA） | ￥9240.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-9 | 骨髓细胞培养基等试剂 | ￥152298.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-10 | 流式细胞检测相关试剂 | ￥1195036.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-11 | 输血科用试剂 | ￥252088.00 | ￥0.00 |
| 2021-03-0026-12 | 血球+CRP一体检测相关试剂 | ￥6578184.00 | ￥0.00 |

**01标生化常规检测试剂1**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | 原装进口产品 |
| 2 | ★投标的主要产品（试剂）与采购方临床在用仪器（贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪）必须适配。 |
| 3 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |
| 4 | 提供与试剂配套的校准品并提供溯源性报告。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 白蛋白测定试剂盒（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 637293 |
| 2 | TP(总蛋白检测试剂盒)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 635556 |
| 3 | Ca(钙测定试剂盒)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 417445 |
| 4 | CK(肌酸激酶测定试剂盒)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 369600 |
| 5 | 肌酐试剂盒（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 579908 |
| 6 | r-谷氨酰基转移酶测定试剂盒（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 623258 |
| 7 | P(磷检测试剂盒) | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 417076 |

**02标乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）（荧光定量PCR）**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★投标的主要产品（试剂）与采购方临床在用仪器（罗氏、ABI全自动PCR扩增仪）必须适配。 |
| 2 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |
| 3 | ★提供与试剂配套的全自动核酸提取仪（磁珠法）（该设备报价包含在投标报价中），每台通量≥32孔，并总处理量每批次不小于96份标本，每批处理时间≦30分钟。 |
| 4 | ★试剂检测下限≤30IU/ml。 |
| 5 | 提供8联管或96孔板等耗材（根据实际需配送）。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）（荧光定量PCR） | 试剂适配ABI、罗氏荧光定量PCR仪。 | 人份 | 12672 |

**03标生化常规检测试剂2**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | 原装进口产品 |
| 2 | ★投标的主要产品（试剂）与采购方临床在用仪器（贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪）必须适配。 |
| 3 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |
| 4 | 提供与试剂配套的校准品并提供溯源性报告。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 类风湿因子检测试剂盒(RF)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 19173 |
| 2 | 抗链球菌溶血素O检测试剂盒(ASO)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 10812 |
| 3 | 视黄醇结合蛋白(RBP)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 102622 |
| 4 | 纤维结合蛋白（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 130385 |

**04标生化常规检测试剂3**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | 原装进口产品 |
| 2 | ★投标的主要产品（试剂）与采购方临床在用仪器（贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪）必须适配。 |
| 3 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |
| 4 | 提供与试剂配套的校准品并提供溯源性报告。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | ADA（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 251330 |
| 2 | GPDA(甘氨酰脯氨酸二肽氨基肽酶)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 218182 |
| 3 | 果糖胺测定试剂盒（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 117935 |
| 4 | 碱性磷酸酶（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 479201 |
| 5 | 直接胆红素测定试剂盒（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 158008 |
| 6 | 总胆红素测定试剂盒（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 166825 |
| 7 | ALT(丙氨酸氨基转移酶检测试剂盒（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 334714 |
| 8 | GLU(葡萄糖检测试剂盒)（不限） | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 318245 |

**05标酵母菌鉴定培养基等试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★按需提供扩散法微生物抗生素敏感实验纸片。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 酵母菌鉴定培养基（不限） | - | 块 | 6160 |
| 2 | 淋病奈瑟氏菌及脑膜炎奈瑟氏菌巧克力琼脂培养基（不限） | - | 块 | 704 |
| 3 | 嗜血杆菌巧克力琼脂培养基（不限） | - | 块 | 32120 |
| 4 | 哥伦比亚血琼脂培养基（不限） | - | 块 | 33000 |
| 5 | M-H 琼脂培养基（不限） | - | 块 | 7480 |
| 6 | 沙保氏葡萄糖琼脂培养基(含氯霉素)（不限） | - | 块 | 3080 |
| 7 | B族链球菌筛查（不限） | - | 块 | 8030 |

**06标尿蛋白检测试剂盒**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | 原装进口产品 |
| 2 | ★投标的主要产品（试剂）与采购方临床在用仪器（贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪）必须适配。 |
| 3 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |
| 4 | 提供与试剂配套的校准品并提供溯源性报告。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 尿蛋白检测试剂盒 | 贝克曼AU5400、AU5800等AU系列生化分析仪 | 人份 | 17600 |

**07标妇科检测项目试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | 原装进口产品 |
| 2 | ★投标的主要产品（试剂）需免费提供配套的全自动发光检测仪器。 |
| 3 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |
| 4 | 提供与试剂配套的质控品、校准品及全部相关耗材。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 抗苗勒激素(AMH)（化学发光法） | - | 人份 | 6600 |
| 2 | 游离雌三醇（化学发光法） | - | 人份 | 4400 |
| 3 | TORCH (弓形虫,风疹病毒,巨细胞病毒,单纯疱疹病毒)（化学发光法） | - | 人份 | 660 |

**08标流行性出血热抗体检测试剂盒（ELISA）**

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 流行性出血热抗体检测试剂盒（ELISA） | - | 人份 | 739 |

**09标骨髓细胞培养基等试剂**

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 骨髓细胞培养基（不限） | - | 瓶 | 2112 |
| 2 | 人体外周血淋巴细胞培养基（不限） | - | 瓶 | 528 |
| 3 | 麦康凯琼脂平板（不限） | - | 块 | 12100 |
| 4 | 4号琼脂平板（不限） | - | 块 | 572 |
| 5 | SS琼脂平板（不限） | - | 块 | 990 |
| 6 | HTM琼脂平板（苛养菌药敏琼脂平板）（不限） | - | 块 | 1100 |
| 7 | 营养琼脂平板（不限） | - | 块 | 440 |
| 8 | 伊红美兰琼脂平板（不限） | - | 块 | 1100 |
| 9 | MH琼脂平板（不限） | - | 块 | 17600 |

**10标流式细胞检测相关试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | 原装进口产品 |
| 2 | ★投标的主要产品（试剂）与采购方临床在用仪器（贝克曼全自动流式细胞仪）必须适配。 |
| 3 | ★按需提供破膜试剂。 |
| 4 | 免费提供每年不少于两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 淋巴细胞亚群检测试剂盒（六色）（流式） | 流式细胞仪 | 人份 | 1100 |
| 2 | CD8-PE（流式） | 人份 | 660 |
| 3 | CD4 FITC（流式） | 人份 | 660 |
| 4 | CD7 FITC（流式） | 人份 | 330 |
| 5 | CD10 FITC（流式） | 人份 | 330 |
| 6 | CD16 FITC（流式） | 人份 | 660 |
| 7 | CD38 FITC（流式） | 人份 | 330 |
| 8 | CD71 FITC（流式） | 人份 | 660 |
| 9 | CD3 FITC（流式） | 人份 | 330 |
| 10 | MPO FITC（流式） | 人份 | 330 |
| 11 | Kappa FITC（流式） | 人份 | 330 |
| 12 | CD117 PE（流式） | 人份 | 330 |
| 13 | CD34 PE（流式） | 人份 | 660 |
| 14 | CD22 PE（流式） | 人份 | 660 |
| 15 | CDla PE（流式） | 人份 | 330 |
| 16 | CD13 PE（流式） | 人份 | 660 |
| 17 | CD56 PE（流式） | 人份 | 330 |
| 18 | cCd79a PE（流式） | 人份 | 330 |
| 19 | CD19 PE（流式） | 人份 | 330 |
| 20 | Lambda PE（流式） | 人份 | 330 |
| 21 | CD15 FITC（流式） | 人份 | 330 |
| 22 | CD33 APC（流式） | 人份 | 660 |
| 23 | CD19 APC（流式） | 人份 | 660 |
| 24 | CD20 APC（流式） | 人份 | 660 |
| 25 | CD3 APC（流式） | 人份 | 660 |
| 26 | CD5 APC（流式） | 人份 | 660 |
| 27 | CD11b APC（流式） | 人份 | 660 |
| 28 | CD2 APC（流式） | 人份 | 660 |
| 29 | HLA-DR APC（流式） | 人份 | 660 |
| 30 | CD38 APC（流式） | 人份 | 660 |
| 31 | CD45 Percp（流式） | 人份 | 660 |
| 32 | CD19 PE-Cy7（流式） | 人份 | 660 |
| 33 | CD14 APC-Cy7（流式） | 人份 | 660 |
| 34 | 淋巴细胞亚群检测试剂盒（四色）（流式） | 人份 | 1100 |

**11标输血科用试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★要求提供配套全自动血型仪，血小板专用低速离心机。 |
| 2 | ▲实验方法及要求: 血型仪采用微柱凝胶法，血小板抗体采用固相凝集法。血型仪用于RH分型及血型试验；血小板专用低速离心机用于血小板抗体检测试验；RH分型试剂需含阴性对照孔，血小板抗体试剂需含阴阳性对照试剂。 |
| 3 | ▲加样臂:血型仪要求≥1个加样臂，4个加样通道。采用一次性Tip头 |
| 4 | ▲离心机:血型仪需2台离心机，最高转速：3000r/min,血小板低速离心机需含定时功能，定时范围：0--99min，最高转速3000r/min |
| 5 | 中文windows操作系统，MYSQL数据库，能连LIS/HIS系统 |
| 6 | 测试速度:血型仪≥130人份/小时；血小板抗体≥96T/小时 |
| 7 | 标本及试剂位:血型仪可同时放置≥128个样本；血小板离心机≥96个样本，血型仪试剂位≥18个，检测卡位≥100个 |
| 8 | 血型仪支持多种条码扫描，可以扫描样本和微柱凝胶卡的信息 |
| 9 | 血型仪加样精度要求偏差≤±0.2mm |
| 10 | 加样重复性及准确度：加样量（ul） 重复性CV（%） 准确性（%）100 ≤1% ≤±1% |
| 11 | 血型仪需2台孵育器，孵育温度：室温~60℃ |
| 12 | 判读及运行模块： CCD数码成像，图文真实直观，永久保存；支持标本、试剂、血卡持续加载，循环进样 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | ABO血型定型红细胞试剂（微柱凝胶法） | - | Ml | 5280 |
| 2 | 不规则抗体筛选红细胞试剂（微柱凝胶法） | - | Ml | 1980 |
| 3 | Rh血型分型卡（微柱凝胶法） | - | 人份 | 5280 |
| 4 | 血小板抗体检测试剂盒固相凝集（法固相凝集法） | - | 人份 | 2112 |

**12标血球+CRP一体检测相关试剂**

|  |  |
| --- | --- |
| 序号 | 指标 |
| 1 | ★提供配套的血球+CRP检测一体机，具末梢血检测功能，仪器数量按需提供。 |
| 2 | ▲全血CRP检测时可校正红细胞、白细胞和血小板体积对CRP浓度的干扰。 |
| 3 | ▲所投血球产品在国家卫健委临检中心室间质评需单独分组。  |
| 4 | ▲提供原厂配套的质控品，校准品并提供校准品溯源性文件。 |
| 5 | ▲有急诊进样仓，并无需开盖。 |
| 6 | 五分类+CRP单台检测速度≥60T/小时。 |
| 7 | 绍兴市区常驻工程师或技术员等售后服务及时性的条件。 |
| 8 | 免费提供每年两次试剂相关仪器的性能验证、维护、校正、保养及其他服务。 |

**试剂清单：**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **试剂名称** | **适配仪器** | **单位** | **预估数量（人份/2年）** |
| 1 | 五分类血球检测试剂组合（不限） | - | 人份 | 501237 |
| 2 | CRP检测试剂组合（不限） | - | 人份 |

以上标段其他要求

1、**02、05、07、10、11、12标**需提供相关标段的要求；投标人需承诺根据临床要求，接入医院LIS/HIS系统，相应费用包含在投标报价中。

2、合同期限暂定为2年，若在合同期内供应商不能正常履约的，则本合同提前终止，缴纳的履约保证金不予退还，医院将重新组织招标。

★3、本项目中的产品须进入浙江省药械采购平台交易，同时需提供在浙江省药械采购平台的代码，且所投产品的报价不高于浙江省药械采购平台的最低价。

4、合同期内如遇上级部门集中采购或其他有关政策，如上级部门政策与本合同条款冲突的，则本合同自然终止。

5、合同期内若遇中标产品价格统一下调，中标单位需主动向医院申报并下调交易价格，医院不定期进行抽查，发现未主动申报下调价格，将在履约保证金中加倍扣除相应的差价金额。

6、付款方式：合同生效且具备实施条件后15日内支付合同金额的30%作为预付款，同时中标单位应提交银行、保险公司等金融机构出具的预付款保函，具体支付细则双方协商决定。按照医院要求供货，按实际用量分批采购和实际测试人份数结算。医院专职人员对所提供的货物质量、数量等进行验收，验收合格后入库并按医院财务付款流程支付相应货款。

7、到货期：中标供应商需与医院物资供应链系统连接，在医院发出采购需求后3个工作日内送至指定地点（但如有急用的，需及时配合调货，以不影响临床工作为准）。

★8、投标产品（包括配套提供的医疗设备和医用耗材在内）属第三类医疗器械的，供应商应提供有效的医疗器械经营企业许可证，投标产品属第二类医疗器械，供应商应提供有效的医疗器械经营备案凭证；投标产品有生产许可要求的，应提供生产厂家的有效的医疗器械生产企业许可证；且医疗器械生产企业许可证生产范围或医疗器械经营企业许可证经营范围是与投标产品相适用的。

9、投标产品的每包装可做有效人份数与临床科室实际使用结果相符，否则按合同条款执行。

★10、投标人在投标文件中须承诺能够提供全程冷链运输服务(需提供冷链运输资质证书或委托第三方冷链运输协议等证明材料)。

★11、各标段（有约定的）需包含所有相关质控品、校准品、定标液、样品杯等配套耗材，以保证临床使用，均包含在投标报价中，不单独报价。

**四、评标方法及标准**

**1、评标方法：**

本次评标采用综合评分法，评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为的中标候选人。中标候选人并列的，采用随机抽取的方式确定。

**2.评分标准：**共100分，其中商务技术分60分，价格分40分。评分依下述所列为评标打分依据，分值如下（计算分值时，按其算术平均值保留小数2位）。

**2.1商务技术分（60分）**

**01-10标**

|  |  |
| --- | --- |
| 评分内容 | 评分标准 |
| 市场占有率及评价（20分） | 1、投标产品为通过“ISO15189实验室质量认可”或“CAP认可”实验室的在用项目（提供使用单位或实验室盖章证明，但不包含投标单位或产品生产厂家的证明），提供2019年1月之后的所投产品供货发票证明，得分=覆盖目录数/标段目录数\*10，最高得10分。2、根据投标人所投产品的用户认可度打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。3、根据投标人所投产品的产品成熟度打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。 |
| 技术性能指标（30分） | 1. 根据投标人所投产品的先进性、易用性、稳定性5分。
2. 根据投标人所投产品的检测的线性范围5分。
3. 根据投标人所投产品的检测的准确度5分。
4. 根据投标人所投产品的检测的精密度5分。
5. 根据投标人所投产品的检测的灵敏度5分。
6. 根据投标人所投产品的试剂与检测体系统的配套情况及优势5分。

**1-6项的打分标准**：优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。 |
| 售后服务情况（8分） | 1. 根据投标人综合实力及技术力量情况打分（2分），优于项目需求的得2分，基本符合项目需求的得1.9-1.1分，部分符合项目需求的得1-0.1分,不符合项目需求的得0分。
2. 根据投标人提供相应产品的培训，培训方案、时间、内容、地点、人员数等方面打分（2分），优于项目需求的得2分，基本符合项目需求的得1.9-1.1分，部分符合项目需求的得1-0.1分,不符合项目需求的得0分。
3. 根据投标人提供的售后服务的响应情况及便利性打分（4分），包括维修网点、维修人员、维修能力、定期巡检、故障响应、冷链运输等方面打分，优于项目需求的得6-5.1分，基本符合项目需求的得5-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。
 |
| 标书质量(2分) | 根据投标文件制作情况，询标情况，投标文件不以大量无关内容充数打分（0.1-2分）。 |

**11标**

|  |  |
| --- | --- |
| 评分内容 | 评分标准 |
| 市场、实验室准入及占有率（13分） | 1、投标产品为通过“ISO15189实验室质量认可”或“CAP认可”实验室的在用项目（提供使用单位或实验室盖章证明，但不包含投标单位或产品生产厂家的证明），并提供2019年1月之后的所投产品供货发票证明。最高得3分。2、根据投标人所投产品的用户认可度打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。3、根据投标人所投产品的产品先进性、稳定性打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。 |
| 技术参数要求及试剂质量（37分） | 1、满足招标文件要求的得32分，打“★”号的指标为实质性指标不允许出现负偏离，如出现负偏离则作无效投标处理；打“▲”号的指标为主要功能、配置每有一项偏离的扣4分，扣完为止；一般指标每有一项偏离的扣1分，扣完为止。若负偏离达到5个及以上的按重大偏离处理。非量化类的，若是功能一样，表述方式不一样则为符合，量化类的由评委视情况讨论决定。2、根据所投试剂质量打分（需提供说明书、注册证或备案证、产品彩页等相关证明材料），优于项目需求的得5-3.1分，基本符合项目需求的得3-1.1分，部分符合项目需求的得1-0.1分,不符合招标文件要求的得0分。 |
| 服务方案及承诺等（8分） | 1、根据投标人提供的售后服务机构、人员设置、服务计划以及对医院进行按时配送、应急供货、突发公共事件处置等方案进行打分，，优于项目需求的得6-4.1分，基本符合项目需求的得4-2.1分，部分符合项目需求的得2-0.1分,不符合招标文件要求的得0分。2、根据科室实际情况提供至少1名绍兴常驻应用工程师（须有检验资格上岗证，需提供社保及常住绍兴证明）得2分，不提供不得分。 |
| 标书质量（2分） | 根据投标文件资料完整性、真实性及编制质量等（应字迹清晰，内容齐全，真实有据，便于检索，不得有涂改、漏页、错页、夹页、漏章等情况）给分，优得2分，一般得1分，差不得分。 |

**12标**

|  |  |
| --- | --- |
| 评分内容 | 评分标准 |
| 市场、实验室准入及占有率（15分） | 1、投标产品为通过“ISO15189实验室质量认可”或“CAP认可”实验室的在用项目（提供使用单位或实验室盖章证明，但不包含投标单位或产品生产厂家的证明），并提供2019年1月之后的所投产品供货发票证明，最高得5分。2、根据投标人所投产品的用户认可度打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。3、根据投标人所投产品的产品成熟度打分（5分），优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。 |
| 技术参数要求（22分） | 满足招标文件要求的得22分，打“★”号的指标为实质性指标不允许出现负偏离，如出现负偏离则作无效投标处理；打“▲”号的指标为主要功能、配置每有一项偏离的扣4分，扣完为止；一般指标每有一项偏离的扣2分，扣完为止。若负偏离达到5个及以上的按重大偏离处理。非量化类的，若是功能一样，表述方式不一样则为符合，量化类的由评委视情况讨论决定。（需提供说明书、注册证、合格证等相关证明材料） |
| 仪器和试剂性能（15分） | 1. 根据投标人所投产品的先进性、易用性、稳定性共5分。
2. 根据投标人所投产品的检测的线性范围 共5分。
3. 根据投标人所投产品的检测的灵敏度、特异性、稳定性共5分。

**1-3项打分标准**：优于项目需求的得5分，基本符合项目需求的得4.9-3.1分，部分符合项目需求的得3-0.1分,不符合项目需求的得0分。 |
| 服务方案及承诺等（6分） | 1、根据投标人提供的售后服务机构、人员设置、服务计划以及对医院进行按时配送、应急供货、突发公共事件处置等方案进行打分，，优于项目需求的得4分，基本符合项目需求的得3.9-2.1分，部分符合项目需求的得2-0.1分,不符合招标文件要求的得0分。2、根据科室实际情况提供至少1名绍兴常驻应用工程师（须有检验资格上岗证，需提供社保及常住绍兴证明）得2分，不提供不得分。 |
| 标书质量（2分） | 根据投标文件制作情况，询标情况，投标文件不以大量无关内容充数打分（0.1-2分）。 |

**2.2价格分40分**

2.2.1评标基准价：即满足招标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。

2.2.2其他投标人的价格分统一按照下列公式计算(保留小数2位)：

投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×价格权值×100

**即：投标报价得分=(评标基准价／投标报价)×40**