

绍兴市越城区孙端街道社区卫生服务中心 全自动血液细胞分析仪采购合同

合同编号：

确认书号：

甲方（采购人）：绍兴市越城区孙端街道社区卫生服务中心

乙方（供应商）：宁波天泽鼎丰贸易有限公司

甲、乙双方根据浙江东腾利成招标代理有限公司关于项目编号为
ZJDT-R-25029的（标项及名称）项目的政府采购交易结果，签署本合同。

一、项目内容及合同价格

金额单位：元

项目名称	技术需求	数量	单价	总价
绍兴市越城区 孙端街道社区卫生 服务中心全自动血 液细胞分析仪项目	详见项目对应招标文件 (附表1)	1	275400	275400
合 计		1	275400	
合同总价大写： 贰拾柒万伍仟肆百元整				小写：¥275400

注：1. 项目具体技术需求详见采购文件、投标文件以及询标记录。

2. 以上合同总价包含项目达到预期使用效果所需的一切费用。

二、技术资料

1. 乙方应按采购文件规定的时间向甲方提供使用项目的有关技术资料。

2. 没有甲方事先书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或任何合同条
文、规格、计划、图纸、样品或资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即
使向履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。

三、知识产权

乙方应保证所提供的货物或其任何一部分均不会侵犯任何第三方的知识产权。

四、产权担保

乙方保证所交付的货物的所有权完全属于乙方且无任何抵押、查封等产权瑕疵。

五、转包或分包

不允许转包。

允许分包部分。

如乙方将项目转包或将不允许分包部分进行了分包，甲方有权解除合同，没收履约保证金并追究乙方的违约责任。

六、质保期和履约保证金

1. 质保期 7 年。（自项目验收合格交付使用之日起计）

2. 履约保证金 0 元。[履约保证金交至采购人处，在合同约定交货验收合格满（ / ）个月之日起 5 个工作日内无息退还]

七、项目工期及实施地点

1. 交货期：合同签订后 30 天内

2. 实施地点：绍兴市越城区孙端街道社区卫生服务中心

八、货款支付

付款方式：合同签订并通过验收后费用一次性付清

九、税费

本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。

十、质量保证及售后服务

详见采购文件（签订时需细化）。

十一、调试和验收

详见采购文件（签订时需细化）。

十二、货物包装

详见采购文件（签订时需细化）。

十三、违约责任

1. 甲方无正当理由拒收验收项目的,甲方向乙方偿付拒收合同总价的百分之五违约金。

2. 甲方无故逾期验收和办理合同款项支付手续的,甲方应按逾期付款总额每日万分之五向乙方支付违约金。

3. 乙方逾期交付项目的,乙方应按逾期交付项目总额每日千分之六向甲方支付违约金,由甲方从合同款项中扣除。逾期超过约定日期 10 个工作日不能交付的,甲方可解除本合同。乙方因逾期交付或因其他违约行为导致甲方解除合同的,乙方应向甲方支付合同总值 5%的违约金,如造成甲方损失超过违约金的,超出部分由乙方继续承担赔偿责任。

4. 乙方所交的货物品种、型号、规格、技术参数、质量不符合合同规定及采购文件规定标准的,甲方有权拒收该货物,乙方愿意更换货物但逾期交货的,按乙方逾期交货处理。乙方拒绝更换货物的,甲方可单方面解除合同。

5. 解除合同应按《浙江省政府采购合同暂行办法》向财政备案。

十四、不可抗力事件处理

1. 在合同有效期内,任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同,则合同履行期可延长,其延长期与不可抗力影响期相同。

2. 不可抗力事件发生后,应立即通知对方,并寄送有关权威机构出具的证明。

3. 不可抗力事件延续 120 天以上,双方应通过友好协商,确定是否继续履行合同。

十五、诉讼

双方在执行合同中所发生的一切争议,应通过协商解决。如协商不成,可向甲方所在地法院起诉。

十六、合同生效及其他

1. 合同经甲、乙双方签名并加盖单位公章后生效。

2. 采购文件、投标文件与本合同具有同等法律效力。

3. 本合同未尽事宜,遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

4. 本合同一式五份,具有同等法律效力,甲、乙双方各执二份,采购代理机构一份。

甲方（盖章）：

地址：

法定（授权）代表人：

签名日期：2015年6月9日

乙方（盖章）：

地址：宁波市海曙区新奥路586号701室

开户行：中国银行宁波东钱湖支行

开户账号：60381277918

法定（授权）代表人：余振兰

签名日期：2015年6月19日

附表1:

重要性	序号	主要技术参数要求
	1	检测方法及原理: 血液分析采用半导体激光法、鞘流电阻抗法、荧光染色法和流式细胞技术原理, CRP、SAA 检测采用胶乳增强免疫散射比浊法。
	2	报告参数: 血液分析报告参数 ≥ 37 个, 三维散点图 ≥ 3 个; 体液分析报告参数 ≥ 7 个; CRP 报告参数 ≥ 2 个。
▲	3	CBC+DIFF+NRBC+CRP ≥ 100 样本/小时; CBC+DIFF+NRBC+SAA ≥ 100 样本/小时。提供彩页证明文件。
★	4	单机检测速度: CBC+DIFF+NRBC ≥ 110 个样本/小时; 提供彩页证明文件。
	5	进样方式及用量: 静脉血和末梢全血均可自动批量进样或手动进样; 末梢全血检测 CD+CRP 用量 $\leq 37 \mu\text{l}$, 末梢全血检测 CD+CRP+SAA 用量 $\leq 40 \mu\text{l}$, 预稀释模式 CD+CRP+SAA 用量 $\leq 20 \mu\text{l}$ 。提供彩页证明文件。
	6	标配自动进样器, 自动进样器内轨标配回退功能, 并可同时选配开放进样或封闭进样装置。
	7	末梢血自动批量检测模式支持以下功能: 自动扫码进样、自动混匀、异常标本自动回退复检; 自动混匀功能可适配主流末梢血采血管。
	8	末梢血预稀释模式也能进行白细胞五分类、有核红细胞、网织红细胞和 CRP 检测, 有急诊插入功能。
	9	具有全自动体液(含胸水、腹水、脑脊液和浆膜液等体液)细胞计数和对体液中的白细胞进行分类的功能; 具有通过高荧光体液细胞参数对肿瘤细胞进行提示功能。
	10	使用荧光染料和半导体激光检测 WBC 五分类, 并具有有核红细胞检测功能, 并能自动进行对白细胞计数的校正。
	11	血小板检测采用鞘流阻抗法和荧光染色法两种方法, 并可转换。
	12	具有低值血小板检测功能, 如遇血小板低值时通过自动增加计数颗粒数量来保证血小板检测精度。
	13	具有低值白细胞检测功能, 如遇白细胞低值时自动增加计数颗粒数量来保证检测结果的准确性, 无需二次折返检测。
	14	具有高值 SAA 自动稀释重测功能, 如遇样本 SAA 结果超出线性范围, 无需人工干预, 可自动回退稀释重测。
★	15	血液分析仪可与原厂推片染色机通过轨道连接成血液分析流水线, 提供相关推片机参数和资质(以注册证为准)。
	16	血液分析仪主机自带不小于 10 寸大屏幕彩色液晶触摸屏。

	17	血液分析线性范围（静脉血）：白细胞： $(0-500) \times 10^9/L$ ，血小板： $(0-5000) \times 10^9/L$ 。
	18	CRP 线性范围：0.2~320mg/L。
	19	全血 CRP\SAA 检测时可校正红细胞、白细胞、血小板体积的干扰。 注：响应文件中提供证明文件并加盖供应商公章。
	20	溯源体系：原厂配套校准品、质控品满足溯源性要求。 注：响应文件中提供单独注册证明及溯源性文件并加盖供应商公章。
▲	21	所投血球产品在卫生部临检中心室间质评中具有单独分组，有利于室间质评的开展和实验室质量管理，所响应设备厂家连续 2 年参与并通过卫生部临检中心特殊蛋白（CRP）的室间质评。 注：响应文件中提供相关证书复印件并加盖供应商公章。
重要性	序号	配置要求
★	1	主机及系统：1 套
★	2	工作站：1 套（不作同品牌要求）
★	3	打印机：1 台（不作同品牌要求）

附表2:

阳光代码	名称	规格型号	销售价格
180002825	血细胞分析用染色液	M-6FN/48ml*1	4088
180002822	血细胞分析用染色液	M-6FD /48ml*1	2079
151225891	M-5探头清洁液	50ml	73
160316506	血细胞分析用溶血剂	LC/200ml×1	423
151225887	血细胞分析用稀释液	DS (20L×1)	200
180002817	血细胞分析用溶血剂	M-6 LH /(1L×4)	2800
180002810	血细胞分析用溶血剂	M-6 LN /(4L×1)	1141
180002804	血细胞分析用溶血剂	M-6 LD /(4L×1)	1869
180019456	超敏C反应蛋白(hs-CRP)检查试剂盒 (乳胶增强免疫散射比浊法)	2*100人份	1534
190031889	血清淀粉样蛋白A(SAA)检查试剂盒(乳 胶增强免疫散射比浊法)	2*100人份	1800
300010194 8	C-反应蛋白质控品	水平 1*1.5ml/ 水 平2*1.5ml	748
160316529	血细胞分析仪用质控物(光学法)	BC-6D中值 4.5ml	271
160316529	血细胞分析仪用质控物(光学法)	BC-6D 4.5ml (高 值)	271

