

技术商务评分明细（专家1）

项目名称： 诸暨市妇幼保健院耳聋易感基因检测项目（浙江新顺2023-12-16）

序号	评分类型	评分项目内容	分值范围	杭州祥音医学检验实验室有限公司	杭州科睿迪智检医学检验实验室有限公司	深圳华大医学检验实验室、杭州萧山华翼医学检验实验室有限公司（联合体）
1	商务	投标人自2021年1月1日以来（以合同签订时间为准），具有同类项目的业绩，每提供一个业绩得1分，最高得3分。（提供业绩证明材料：合同复印件，不提供不得分。）	0-3	0.0	0.0	3.0
2	技术	投标人具有通过ISO15189、ISO9001、ISO 27001认证：1.其中ISO15189认可检测项目中包含遗传性耳聋基因检测的得8分，不包含不得分；2.ISO9001、ISO 27001：每通过其中一项得2分，最高得4分。本项合计最高得12分。（需提供证书复印件，不提供不得分。）	0-12	2.0	2.0	12.0
3	技术	投标人具有临检中心颁发的实验室技术审核合格证书（包含遗传性耳聋基因检测项目）的，得5分。（提供证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
4	技术	投标人参与2023年国家或省临床检验中心组织的耳聋基因检测室内质量评价，并合格通过（提供室内质评合格证书），得5分。（提供室内质评合格证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
5	技术	检测实验室所用的检测试剂盒必须有相应的医疗器械注册证，注册证内容包含GJB2、GJB3、SLC26A4及12SrRNA这4个耳聋常见基因的，得4分。（提供试剂盒的医疗器械注册证复印件，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
6	技术	单次检测，须包含筛查对象的四个常见耳聋基因中不少于9个位点的检测，得5分，达不到上述最低要求的本项不得分。在上述最低位点数量的基础上，每多一个位点加1分，最多加2分。本项合计最高得7分。（以提供的试剂盒的医疗器械注册证复印件为准进行评审，不提供不得分。）	0-7	0.0	0.0	7.0
7	技术	遗传性耳聋基因检测项目使用分析软件获得药品监督管理局颁发的医疗器械注册证的，得5分。（提供注册证复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
8	技术	最低检测限小于或等于1ng/uL的，得5分，不满足不得分。（提供试剂盒说明书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
9	技术	检测样本中血红素浓度≤200 g/L、甘油三酯浓度≤1000 mg/dL、胆红素浓度≤2 mg/dL时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分；检测样本中存在大肠埃希氏菌核酸、金黄色葡萄球菌核酸、白色念珠菌核酸（约合质量浓度0.01ng/μL）时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分，不提供不得分。（提供试剂盒说明书复印件作为证明材料，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
10	技术	准确率高，与Sanger测序法符合率100%，特异性不小于99.9%。提供证明材料，满足得2分，不满足不得分。	0-2	0.0	0.0	2.0
11	技术	投标人承诺：承诺在收到合格样本后5个工作日内出报告的，得2分；5个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤7个工作日的，得1分；7个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤10个工作日的，得0.5分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-2	0.5	0.5	2.0
12	技术	能够提供冷链运输（可委托第三方）的，得2分。（提供证明材料：1.投标人自有的，提供冷链运输企业资质；2.委托第三方的，提供委托第三方的合同复印件以及第三方冷链运输资质。未按要求提供的不得分。）	0-2	0.0	0.0	2.0
13	技术	根据投标人提供的针对本项目的检测工作方案（包括但不限于耳聋易感基因检测方法、检测流程及规范、检测过程中的质量与进度控制措施）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	4.0	4.0	3.0
14	技术	投标人承诺“提供检测报告与医院网络系统对接并承担相应费用”的，得3分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-3	3.0	3.0	3.0
15	技术	根据投标人提供的针对本项目的信息系统服务方案（包括但不限于数据录入、数据核查与校对、数据汇总与提交、数据备份）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	4.0	4.0	3.0
16	技术	根据投标人提供的针对检测样本突发异常情况、采购单位临时增加检测任务的应急预案进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得3分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-3	3.0	3.0	2.0
合计			0-70	16.5	16.5	67.0

专家（签名）：

技术商务评分明细（专家2）

项目名称： 诸暨市妇幼保健院耳聋易感基因检测项目（浙江新顺2023-12-16）

序号	评分类型	评分项目内容	分值范围	杭州祥音医学检验实验室有限公司	杭州科睿迪智检医学检验实验室有限公司	深圳华大医学检验实验室、杭州萧山华翼医学检验实验室有限公司（联合体）
1	商务	投标人自2021年1月1日以来（以合同签订时间为准），具有同类项目的业绩，每提供一个业绩得1分，最高得3分。（提供业绩证明材料：合同复印件，不提供不得分。）	0-3	0.0	0.0	3.0
2	技术	投标人具有通过ISO15189、ISO9001、ISO 27001认证：1. 其中ISO15189认可检测项目中包含遗传性耳聋基因检测的得8分，不包含不得分；2. ISO9001、ISO 27001：每通过其中一项得2分，最高得4分。本项合计最高得12分。（需提供证书复印件，不提供不得分。）	0-12	2.0	2.0	12.0
3	技术	投标人具有临检中心颁发的实验室技术审核合格证书（包含遗传性耳聋基因检测项目）的，得5分。（提供证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
4	技术	投标人参与2023年国家或省临床检验中心组织的耳聋基因检测室内质量评价，并合格通过（提供室内质评合格证书），得5分。（提供室内质评合格证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
5	技术	检测实验室所用的检测试剂盒必须有相应的医疗器械注册证，注册证内容包含GJB2、GJB3、SLC26A4及12SrRNA这4个耳聋常见基因的，得4分。（提供试剂盒的医疗器械注册证复印件，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
6	技术	单次检测，须包含筛查对象的四个常见耳聋基因中不少于9个位点的检测，得5分，不达到上述最低要求的本项不得分。在上述最低位点数量的基础上，每多一个位点加1分，最多加2分。本项合计最高得7分。（以提供的试剂盒的医疗器械注册证复印件为准进行评审，不提供不得分。）	0-7	0.0	0.0	7.0
7	技术	遗传性耳聋基因检测项目使用分析软件获得药品监督管理局颁发的医疗器械注册证的，得5分。（提供注册证复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
8	技术	最低检测限小于或等于1ng/uL的，得5分，不满足不得分。（提供试剂盒说明书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
9	技术	检测样本中血红素浓度≤200 g/L、甘油三酯浓度≤1000 mg/dL、胆红素浓度≤2 mg/dL时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分；检测样本中存在大肠埃希氏菌核酸、金黄色葡萄球菌核酸、白色念珠菌核酸（约合质量浓度0.01ng/μL）时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分，不提供不得分。（提供试剂盒说明书复印件作为证明材料，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
10	技术	准确率高，与Sanger测序法符合率100%，特异性不小于99.9%。提供证明材料，满足得2分，不满足不得分。	0-2	0.0	0.0	2.0
11	技术	投标人承诺：承诺在收到合格样本后5个工作日内出报告的，得2分；5个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤7个工作日的，得1分；7个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤10个工作日的，得0.5分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-2	0.5	0.5	2.0
12	技术	能够提供冷链运输（可委托第三方）的，得2分。（提供证明材料：1. 投标人自有的，提供冷链运输企业资质；2. 委托第三方的，提供委托第三方的合同复印件以及第三方冷链运输资质。未按要求提供的不得分。）	0-2	0.0	0.0	2.0
13	技术	根据投标人提供的针对本项目的检测工作方案（包括但不限于耳聋易感基因检测方法、检测流程及规范、检测过程中的质量与进度控制措施）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	2.5	2.5	2.5
14	技术	投标人承诺“提供检测报告与医院网络系统对接并承担相应费用”的，得3分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-3	3.0	3.0	3.0
15	技术	根据投标人提供的针对本项目的信息系统服务方案（包括但不限于数据录入、数据核查与校对、数据汇总与提交、数据备份）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	2.5	2.5	2.5
16	技术	根据投标人提供的针对检测样本突发异常情况、采购单位临时增加检测任务的应急预案进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得3分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-3	3.0	2.0	2.0
合计			0-70	13.5	12.5	66.0

专家（签名）：

技术商务评分明细（专家3）

项目名称： 诸暨市妇幼保健院耳聋易感基因检测项目（浙江新顺2023-12-16）

序号	评分类型	评分项目内容	分值范围	杭州祥音医学检验实验室有限公司	杭州科睿迪智检医学检验实验室有限公司	深圳华大医学检验实验室、杭州萧山华翼医学检验实验室有限公司（联合体）
1	商务	投标人自2021年1月1日以来（以合同签订时间为准），具有同类项目的业绩，每提供一个业绩得1分，最高得3分。（提供业绩证明材料：合同复印件，不提供不得分。）	0-3	0.0	0.0	3.0
2	技术	投标人具有通过ISO15189、ISO9001、ISO 27001认证：1. 其中ISO15189认可检测项目中包含遗传性耳聋基因检测的得8分，不包含不得分；2. ISO9001、ISO 27001：每通过其中一项得2分，最高得4分。本项合计最高得12分。（需提供证书复印件，不提供不得分。）	0-12	2.0	2.0	12.0
3	技术	投标人具有临检中心颁发的实验室技术审核合格证书（包含遗传性耳聋基因检测项目）的，得5分。（提供证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
4	技术	投标人参与2023年国家或省临床检验中心组织的耳聋基因检测室内质量评价，并合格通过（提供室内质评合格证书），得5分。（提供室内质评合格证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
5	技术	检测实验室所用的检测试剂盒必须有相应的医疗器械注册证，注册证内容包含GJB2、GJB3、SLC26A4及12SrRNA这4个耳聋常见基因的，得4分。（提供试剂盒的医疗器械注册证复印件，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
6	技术	单次检测，须包含筛查对象的四个常见耳聋基因中不少于9个位点的检测，得5分，不达到上述最低要求的本项不得分。在上述最低位点数量的基础上，每多一个位点加1分，最多加2分。本项合计最高得7分。（以提供的试剂盒的医疗器械注册证复印件为准进行评审，不提供不得分。）	0-7	0.0	0.0	7.0
7	技术	遗传性耳聋基因检测项目使用分析软件获得药品监督管理局颁发的医疗器械注册证的，得5分。（提供注册证复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
8	技术	最低检测限小于或等于1ng/uL的，得5分，不满足不得分。（提供试剂盒说明书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
9	技术	检测样本中血红素浓度≤200 g/L、甘油三酯浓度≤1000 mg/dL、胆红素浓度≤2 mg/dL时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分；检测样本中存在大肠埃希氏菌核酸、金黄色葡萄球菌核酸、白色念珠菌核酸（约合质量浓度0.01ng/μL）时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分，不提供不得分。（提供试剂盒说明书复印件作为证明材料，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
10	技术	准确率高，与Sanger测序法符合率100%，特异性不小于99.9%。提供证明材料，满足得2分，不满足不得分。	0-2	0.0	0.0	2.0
11	技术	投标人承诺：承诺在收到合格样本后5个工作日内出报告的，得2分；5个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤7个工作日的，得1分；7个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤10个工作日的，得0.5分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-2	0.5	0.5	2.0
12	技术	能够提供冷链运输（可委托第三方）的，得2分。（提供证明材料：1. 投标人自有的，提供冷链运输企业资质；2. 委托第三方的，提供委托第三方的合同复印件以及第三方冷链运输资质。未按要求提供的不得分。）	0-2	0.0	0.0	2.0
13	技术	根据投标人提供的针对本项目的检测工作方案（包括但不限于耳聋易感基因检测方法、检测流程及规范、检测过程中的质量与进度控制措施）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	2.5	2.5	2.5
14	技术	投标人承诺“提供检测报告与医院网络系统对接并承担相应费用”的，得3分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-3	3.0	3.0	3.0
15	技术	根据投标人提供的针对本项目的信息系统服务方案（包括但不限于数据录入、数据核查与校对、数据汇总与提交、数据备份）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	4.0	4.0	4.0
16	技术	根据投标人提供的针对检测样本突发异常情况、采购单位临时增加检测任务的应急预案进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得3分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-3	3.0	3.0	3.0
合计			0-70	15.0	15.0	68.5

专家（签名）：

技术商务评分明细（专家4）

项目名称： 诸暨市妇幼保健院耳聋易感基因检测项目（浙江新顺2023-12-16）

序号	评分类型	评分项目内容	分值范围	杭州祥音医学检验实验室有限公司	杭州科睿迪智检医学检验实验室有限公司	深圳华大医学检验实验室、杭州萧山华翼医学检验实验室有限公司（联合体）
1	商务	投标人自2021年1月1日以来（以合同签订时间为准），具有同类项目的业绩，每提供一个业绩得1分，最高得3分。（提供业绩证明材料：合同复印件，不提供不得分。）	0-3	0.0	0.0	3.0
2	技术	投标人具有通过ISO15189、ISO9001、ISO 27001认证：1. 其中ISO15189认可检测项目中包含遗传性耳聋基因检测的得8分，不包含不得分；2. ISO9001、ISO 27001：每通过其中一项得2分，最高得4分。本项合计最高得12分。（需提供证书复印件，不提供不得分。）	0-12	2.0	2.0	12.0
3	技术	投标人具有临检中心颁发的实验室技术审核合格证书（包含遗传性耳聋基因检测项目）的，得5分。（提供证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
4	技术	投标人参与2023年国家或省临床检验中心组织的耳聋基因检测室内质量评价，并合格通过（提供室内质评合格证书），得5分。（提供室内质评合格证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
5	技术	检测实验室所用的检测试剂盒必须有相应的医疗器械注册证，注册证内容包含GJB2、GJB3、SLC26A4及12SrRNA这4个耳聋常见基因的，得4分。（提供试剂盒的医疗器械注册证复印件，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
6	技术	单次检测，须包含筛查对象的四个常见耳聋基因中不少于9个位点的检测，得5分，不达到上述最低要求的本项不得分。在上述最低位点数量的基础上，每多一个位点加1分，最多加2分。本项合计最高得7分。（以提供的试剂盒的医疗器械注册证复印件为准进行评审，不提供不得分。）	0-7	0.0	0.0	7.0
7	技术	遗传性耳聋基因检测项目使用分析软件获得药品监督管理局颁发的医疗器械注册证的，得5分。（提供注册证复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
8	技术	最低检测限小于或等于1ng/uL的，得5分，不满足不得分。（提供试剂盒说明书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
9	技术	检测样本中血红素浓度≤200 g/L、甘油三酯浓度≤1000 mg/dL、胆红素浓度≤2 mg/dL时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分；检测样本中存在大肠埃希氏菌核酸、金黄色葡萄球菌核酸、白色念珠菌核酸（约合质量浓度0.01ng/μL）时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分，不提供不得分。（提供试剂盒说明书复印件作为证明材料，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
10	技术	准确率高，与Sanger测序法符合率100%，特异性不小于99.9%。提供证明材料，满足得2分，不满足不得分。	0-2	0.0	0.0	2.0
11	技术	投标人承诺：承诺在收到合格样本后5个工作日内出报告的，得2分；5个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤7个工作日的，得1分；7个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤10个工作日的，得0.5分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-2	0.5	0.5	2.0
12	技术	能够提供冷链运输（可委托第三方）的，得2分。（提供证明材料：1. 投标人自有的，提供冷链运输企业资质；2. 委托第三方的，提供委托第三方的合同复印件以及第三方冷链运输资质。未按要求提供的不得分。）	0-2	0.0	0.0	2.0
13	技术	根据投标人提供的针对本项目的检测工作方案（包括但不限于耳聋易感基因检测方法、检测流程及规范、检测过程中的质量与进度控制措施）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	3.0	3.0	3.0
14	技术	投标人承诺“提供检测报告与医院网络系统对接并承担相应费用”的，得3分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-3	3.0	3.0	3.0
15	技术	根据投标人提供的针对本项目的信息系统服务方案（包括但不限于数据录入、数据核查与校对、数据汇总与提交、数据备份）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	3.0	3.0	3.0
16	技术	根据投标人提供的针对检测样本突发异常情况、采购单位临时增加检测任务的应急预案进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得3分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-3	2.0	2.0	2.0
合计			0-70	13.5	13.5	67.0

专家（签名）：

技术商务评分明细（专家5）

项目名称： 诸暨市妇幼保健院耳聋易感基因检测项目（浙江新顺2023-12-16）

序号	评分类型	评分项目内容	分值范围	杭州祥音医学检验实验室有限公司	杭州科睿迪智检医学检验实验室有限公司	深圳华大医学检验实验室、杭州萧山华翼医学检验实验室有限公司（联合体）
1	商务	投标人自2021年1月1日以来（以合同签订时间为准），具有同类项目的业绩，每提供一个业绩得1分，最高得3分。（提供业绩证明材料：合同复印件，不提供不得分。）	0-3	0.0	0.0	3.0
2	技术	投标人具有通过ISO15189、ISO9001、ISO 27001认证：1. 其中ISO15189认可检测项目中包含遗传性耳聋基因检测的得8分，不包含不得分；2. ISO9001、ISO 27001：每通过其中一项得2分，最高得4分。本项合计最高得12分。（需提供证书复印件，不提供不得分。）	0-12	2.0	2.0	12.0
3	技术	投标人具有临检中心颁发的实验室技术审核合格证书（包含遗传性耳聋基因检测项目）的，得5分。（提供证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
4	技术	投标人参与2023年国家或省临床检验中心组织的耳聋基因检测室内质量评价，并合格通过（提供室内质评合格证书），得5分。（提供室内质评合格证书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
5	技术	检测实验室所用的检测试剂盒必须有相应的医疗器械注册证，注册证内容包含GJB2、GJB3、SLC26A4及12SrRNA这4个耳聋常见基因的，得4分。（提供试剂盒的医疗器械注册证复印件，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
6	技术	单次检测，须包含筛查对象的四个常见耳聋基因中不少于9个位点的检测，得5分，不达到上述最低要求的本项不得分。在上述最低位点数量的基础上，每多一个位点加1分，最多加2分。本项合计最高得7分。（以提供的试剂盒的医疗器械注册证复印件为准进行评审，不提供不得分。）	0-7	0.0	0.0	7.0
7	技术	遗传性耳聋基因检测项目使用分析软件获得药品监督管理局颁发的医疗器械注册证的，得5分。（提供注册证复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
8	技术	最低检测限小于或等于1ng/uL的，得5分，不满足不得分。（提供试剂盒说明书复印件，不提供不得分。）	0-5	0.0	0.0	5.0
9	技术	检测样本中血红素浓度≤200 g/L、甘油三酯浓度≤1000 mg/dL、胆红素浓度≤2 mg/dL时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分；检测样本中存在大肠埃希氏菌核酸、金黄色葡萄球菌核酸、白色念珠菌核酸（约合质量浓度0.01ng/μL）时，试剂盒检测性能不受影响。提供证明材料得2分，不提供不得分。（提供试剂盒说明书复印件作为证明材料，不提供不得分。）	0-4	0.0	0.0	4.0
10	技术	准确率高，与Sanger测序法符合率100%，特异性不小于99.9%。提供证明材料，满足得2分，不满足不得分。	0-2	0.0	0.0	2.0
11	技术	投标人承诺：承诺在收到合格样本后5个工作日内出报告的，得2分；5个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤7个工作日的，得1分；7个工作日<承诺在收到合格样本后出具报告的时间≤10个工作日的，得0.5分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-2	0.5	0.5	2.0
12	技术	能够提供冷链运输（可委托第三方）的，得2分。（提供证明材料：1. 投标人自有的，提供冷链运输企业资质；2. 委托第三方的，提供委托第三方的合同复印件以及第三方冷链运输资质。未按要求提供的不得分。）	0-2	0.0	0.0	2.0
13	技术	根据投标人提供的针对本项目的检测工作方案（包括但不限于耳聋易感基因检测方法、检测流程及规范、检测过程中的质量与进度控制措施）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	3.0	4.0	3.0
14	技术	投标人承诺“提供检测报告与医院网络系统对接并承担相应费用”的，得3分。（提供承诺函（格式自拟），不提供或承诺内容不符合要求的不得分。）	0-3	3.0	3.0	3.0
15	技术	根据投标人提供的针对本项目的信息系统服务方案（包括但不限于数据录入、数据核查与校对、数据汇总与提交、数据备份）进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得4分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2.5分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-4	4.0	3.0	3.0
16	技术	根据投标人提供的针对检测样本突发异常情况、采购单位临时增加检测任务的应急预案进行综合评价。方案详尽、针对性强且合理可行的，得3分；方案部分内容有欠缺，但基本全面、基本合理可行的，得2分；方案粗略、缺陷较多，合理可行性较欠缺的，得1分；完全不符或未提供的不得分。	0-3	3.0	3.0	2.0
合计			0-70	15.5	15.5	67.0

专家（签名）：