**石柱土家族自治县中医院**

**关于采购全自动血细胞分析仪网上竞采文件**

因业务发展需要，我院拟对采购全自动血细胞分析仪进行询价采购，请符合相关条件的供应商前来参与。

1. 采购设备内容要求

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 名称 | 单位 | 数量 | 最高限价（元） |
| 1 | 全自动血细胞分析仪 | 台 | 1 | 4000 |

二、采购方式

询价采购

三、有关说明

（一）竟采文件获取方式

重庆市政府采购网网上竞采https://xj.ccgp-chongqing.gov.cn/ge/。

（二）响应文件原件递交及资质审验时间、地点：响应文件原件递交按重庆市政府采购网网上竞采公告的要求进行。投标公司在网上投标后3个工作日内将上传的投标文件原件交到石柱县中医院行政3楼医学装备部进行审验。

（三）不按规定时间提交资质审验及递交响应文件原件的，逾期恕不接受，视为自动放弃。

四、竟采有关规定

（一）法定代表人为同一个人的两个及两个以上法人，母公司、全资子公司及其控股公司，都不得在同一货物询价中同时参与询价。

（二）同一合同包的货物，制造商参与竟采询价的，不得再委托代理商参与询价。

（三）本项目的竟采文件、补遗文件（如果有）一律在重庆市政府采购网网上竞采公告时间内，https://xj.ccgp-chongqing.gov.cn/ge/线上提供，一律不接受网下补遗。

（四）供应商如对采购项目有疑问，必须以书面形式在响应文件询价截止时间前向石柱县中医院医医学装备部要求澄清，医学装备部可视具体情况做出处理或答复。如供应商未提出疑问，视为完全理解并同意本采购文件要求。

五、项目技术要求

（一）供应商必须严格按照相关要求投报与之要求相符或高于的设备，若其中任意一项不能满足，则视为无效报价（该项目技术方案详见“附件2”）。

（二）供应商所投设备规格、型号等性能指标符合国家及本竟采文件提出的相关技术、质量、环保、安全标准。如达不到相关标准，采购人有权向成交供应商提出解除合同。

六、商务条款

（一）实施时间、地点及验收方式

1.实施时间：合同签定后15个工作日内交货完成安装调试。

2.安装地点：重庆市石柱县中医院

3.现场踏勘：本项目不组织集中现场踏勘，有意向的供应商须到现场自行踏勘。无论供应商是否踏勘过现场，均视为在报价之前踏勘过现场，并已充分考虑了本项目可能面临的不确定因素和可能导致的风险。踏勘现场发生的费用由供应商自行承担。

4.现场安装验收

（1）货物达现场后，供应商应在采购方人员在场情况下当面开箱，共同清点、检查外观。

（2）供应商应保证货物到达采购人所在地完好无损，如有缺漏、损坏，由供应商负责调换、补齐或赔偿。

（3）供应商应提供货物出厂检验报告、合格证、装箱单、产品使用说明书（进口产品应提供中英文说明书）。

（4）货物运抵采购人所在地后，供应商配合采购人清点验收。验收合格条件如下：

A货物技术参数与采购合同一致，性能指标达到规定的标准。

B货物技术资料、装箱单、合格证等资料齐全。

C在货物使用期间所出现的问题得到解决，能继续正常使用。

D在规定时间内完成安装并验收，并经采购人确认。

（5）供应商提供的货物未达到询价文件规定要求，且对采购人造成损失的，由供应商承担一切责任，赔偿所造成的损失。

（6）货物包装材料归采购人所有。

（7）供应商按采购合同交货并安装完成后，采购人出具项目验收报告和详细清单，供应商根据采购人出具的验收报告和详细清单内容开具发票。

（二）质量保证及售后服务

1、产品质量保证期

（1）供应商应明确承诺：其投报所有货物及其附属安装服务质量保证期不得低于10年，从双方在验收报告书上签字之日算起。

（2）供应商的质量保证期承诺优于上述质保年限的，按供应商实际承诺执行。

2、售后服务内容

供应商和厂家在质量保证期内应当为采购人提供以下技术支持服务：

（1）质量保证期内服务要求

a电话咨询

供应商和厂家应当为用户提供技术援助电话，解答用户在使用中遇到的问题，及时为用户提出解决问题的建议。

b现场响应

用户遇到使用及技术问题，供应商和厂家应在2小时内响应，派专业人员6小时到达现场，确保设备正常运转率95% ；无法在24小时内解决的，应在48小时内提供备用产品，使用户能够正常使用。除不可抗力和采购人责任外，费用全部由供应商和厂家承担。

c其他服务要求

(a)质保期内产品质量经权威机构鉴定不符合质量要求的，由供应商包修、包换、包退（指产品整体、非部件），并承担修理、调换或退货全部费用。

(b)同一质量问题，修理两次仍达不到标准要求的，供应商应为采购人免费调换合同规定的产品。

(c)发生严重质量问题，采购人直接选择换货时，供应商应当免费为其调换合同规定的产品。

(d)符合换货条件，因无同规格型号、同样式的产品，供应商应为采购人调换不得低于合同货物规格且采购人满意的其他规格型号和样式的产品。供应商不得向采购人提供残次产品、不合格产品或者修理过的产品。

(e)换货产品合计价格若超过合同总价的1%时，超过1%的部分在退还供应商履约保证金时从中扣减，作为对采购人的赔偿，如供应商未缴履约保证金，由供应商以现金或其他方式赔偿。

(f)换货后，产品质保期自换货之日起重新计算。

(g)因产品质量问题给采购人造成损失的，供应商应按有关法律、法规的规定进行赔偿。

(2)质保期外服务要求

a质量保证期过后，供应商和厂家应同样提供免费电话咨询服务，并应承诺提供产品上门维护服务。

b质量保证期过后，采购人需要继续由原供应商和厂家提供售后服务的，该供应商和厂家应以优惠价格提供售后服务。

3、故障响应时间要求

供应商接到使用方产品出现问题的通知后24小时作出响应。

4、维修配件

供应商和厂家售后服务中，使用的维修零配件应为原厂配件，未经用户同意不得使用非原厂配件。

（三）付款方式

安装验收合格，工程师或专业操作师培训到位，科室医生能操作使用后，在有制造商出具的10年质保承诺文件的前提下，验收合格后60个工作日一次性支付本项目总货款的100%。

（四）知识产权

采购人在中华人民共和国境内使用供应商提供的货物及服务时免受第三方提出的侵犯其专利权或其它知识产权的起诉。如果第三方提出侵权指控，成交供应商应承担由此而引起的一切法律责任和费用。

（五）培训

成交供应商负责在安装调试及使用期间，免费对采购人选派人员进行培训。培训的效果为：

1、对设备维修人员的培训，达到能维护保养、检修及排除一般故障为止。

2、对设备操作人员的培训，达到能正确使用。

（六）其他

1、供应商必须在竟采文件中对以上条款和服务承诺明确列出，承诺内容必须达到本篇及竟采文件其他条款的要求。

2、其他未尽事宜由供需双方在采购合同中详细约定。

七、响应文件制作要求

供应商提供的所有资料无论成交与否，均不予退还。本竟采文件中要求的所有资料，供应商必须提供真实的、准确的，若供应商有弄虚作假、串通报价和欺骗行为，一经查实，由此而产生的经济损失、经济责任和一切后果由供应商承担，并按政府采购法的有关规定进行严肃处理。

（一）资质文件内容要求

基本资格条件

1.在中国境内注册，具备独立法人资格，具有有效的营业执照、税务登记证明和组织机构代码的合法供应商。

2.产品授权委托书（成交供应商签合同时须提供）。

3.投标供应商三年内无违法违规行为承诺书（投标单位提供基本资格条件承诺函（见格式文件））。

4.法定代表人身份证明书及身份证复印件。

5.投标供应商授权代表的授权证明书、身份证复印件及相关社保资料（社保资料为投标授权代表个人近3个月社保证明，社保局出具）。

6.投标供应商无关联单位投标承诺书（投标单位承诺与其他参与竞标的单位无关联）。

7.具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度（投标单位提供基本资格条件承诺函（见格式文件））。

8.具有履行合同所必需的设备和专业技术能力（投标单位提供基本资格条件承诺函（见格式文件））。

9.有依法缴纳税收和社会保障金的良好记录（投标人提供基本资格条件承诺函（见格式文件））。

10.医疗器械生产、经营许可证，医疗器械注册证和注册登记表(非医疗设备及耗材无需提供)。

11.投标文件中需要上传产品彩页资料或生产厂家所提供的产品白皮书。

特定资格条件

所提供产品属三类医疗器械的，供应商须具备有效期内《医疗器械经营企业许可证》或《医疗器械经营许可证》；所提供产品属二类医疗器械的，供应商须具备有效期内《医疗器械经营企业许可证》或《第二类医疗器械经营备案凭证》；（须提供有效的资质证书副本复印件加盖投标单位公章）以上所有证照必须年审合格，且在有效期内；

（二）技术文件内容要求

1、投报产品的详细技术参数性能介绍，当发生产品技术纠纷时以制造商官方网站发布的技术参数为准。

2、招标货物与投标货物技术参数差异表(应对技术参数中的所有条款进行逐一应答)

（三）商务文件内容要求

招标货物与投标货物商务参数差异表（应对本文件第六条商务文件的相关要求进行逐一应答）

（四）报价表填写要求

本次报价为包干价，包含：产品基价、包装费、运输费、税费（含关税）、保险费、安装费、调试费、备品备件费、特殊工具费、保修期内的售后服务费、培训费等一切与此项目有关的所有费用。

1、竟采一览表（详见“附件1”）

2、分项明细报价表（详见“附件1”）

供应商在不超出经营范围且符合资质的情况下，对竟采设备进行报价。报价要求为：

（1）对项目的报价应填报《询价一览表》和《分项报价明细表》(按照附件格式填写)。

（2）本次报价数量以竟采文件提供的计算，供应商一次性报出不得更改的唯一价格。

（3）本项目报价为包干价，报价应包含以下费用：产品基价、包装费、运输费、税费（含关税）、保险费、安装费、调试费、备品备件费、特殊工具费、保修期内的售后服务费、培训费等一切与此项目有关的所有费用。

报价表应由法人授权代表人签字并加盖单位公章，未签字或未加盖公章的，视为无效。报价表按“附件1”格式填写，若大写与小写金额不一致，以大写金额为准; 总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

严重偏离市场平均价格的报价不被接受。

八、无效报价情形

（一）资质审查不合格的；

（二）供应商超出营业范围询价的；

（三）响应文件未按要求提交的；

（四）响应文件与竟采文件实质性要求有严重背离的；

（五）没有按照竟采文书要求由竟采供应商法定代表人或授权代表签字并加盖公章的；

（六）报价超过最高限价的；

（七）响应文件未按规定格式和要求填写，内容不全或字迹模糊，辨认不清而影响评标定标的；

（八）未完全响应本竟采文件技术方案及商务条款的；

（九）响应文件出现多个投报方案或报价的；

（十）法定代表人为同一个人的两个及两个以上法人，母公司、全资子公司及其控股公司，在同一货物询价中同时参与询价；

（十一）同一合同包的货物，制造商参与询价，再委托代理商参与询价的，制造商和代理商的询价均无效；

（十二）响应文件附有采购人不能接受的条件。

十、成交供应商的确定

（一）成交方法：在符合采购需求，质量和服务相等且报价不超过最高限价的前提下，报价最低的供应商确定为成交供应商；若报价最低的供应商有两个及以上相同，则按照优惠条件最大及由设备采购评审小组讨论确定供应商。

（二）若成交供应商无故放弃成交资格，由此而产生的经济损失、经济责任和一切后果由成交供应商承担，并按政府采购法的有关规定进行严肃处理。成交供应商放弃成交资格后，由采购小组根据情况决定重新采购或由第二候选人递补。

  （三）结果公示：成交结果在重庆市政府采购云平台上公示。

十一、签订采购合同

供应商在公示期满7个工作日内与采购单位签订《项目购销合同》及签订《廉政合同》，合同内容应与《采购文件》的内容要求一致，合同违约责任等其他未明确事项，由供需双方在合同中协商约定。公示期满7个工作日内未签订合同者视为自动放弃（特殊情况或不可抗拒情况除外）。由询价采购小组根据情况决定重新采购或由第二候选人递补。

十二、废标条款

有下列情形之一的，重新组织采购或取消本次采购：

（一）符合专业条件的供应商或者对竟采文书作实质响应的供应商不足3家的（如属于第二次询价采购的除外）；

（二）出现影响采购公正的违法、违规行为的；

（三）供应商的报价均超过了采购预算的；

（四）因重大变故，采购任务取消的。

十三、成交裁定机构

本次采购项目的裁定机构为询价采购小组，负责成交供应商的确定及争议事项的裁定。

十五、采购人

石柱县中医院 联系人：陈老师 联系电话：023-73335689

附件：1、竟采响应文件格式

2、产品技术规格、参数质量要求

石柱土家族自治县中医院

2025年7月7日

附件1：竟采响应文件格式（纸质版双面打印）

**响应文件**

**采购项目名称：**

**采购项目编号：**

**供应商：**

**联系人：**

**电话：**

**时间：**

1. **资质文件**

（一）营业执照复印件

（二）税务登记证复印件

（三）组织机构代码证复印件

（四）法定代表人身份证明书（格式）

采购项目名称：

采购项目编号：

致： （采购人名称）：

（法定代表人姓名）在 （供应商名称）任 （职务名称）职务，是（供应商名称） 的法定代表人。

特此证明。

（供应商公章）

年 月 日

（附：法定代表人身份证复印件）

（五）法定代表人授权委托书（格式）

采购项目名称：

采购项目编号：

致： （采购人名称）：

（供应商法定代表人名称）是 （投标人供应商名称）的法定代表人，特授权 （被授权人姓名及身份证代码）代表我单位全权办理上述项目的投标、谈判、签约等具体工作，并签署全部有关文件、协议及合同。

我单位对被授权人的签字负全部责任。

在撤消授权的书面通知以前，本授权书一直有效。被授权人在授权书有效期内签署的所有文件不因授权的撤消而失效。

被授权人： 供应商法定代表人：

（签字或盖章） （签字或盖章）

（附：被授权人身份证复印件）

（供应商公章）

年 月 日

（六）诚信声明（格式）

采购项目名称：

采购项目编号：

致： （采购人名称）：

（供应商名称）郑重声明，我公司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技术能力，有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；我公司还同时声明参加本项目采购活动前三年内无重大违法活动记录，符合《政府采购法》规定的供应商资格条件。我方对以上声明提供的资料及行为负全部法律责任。

特此声明。

（供应商公章）

年 月 日

**二、技术文件**

（一）投报产品的详细技术参数

（二）招标与投标产品技术参数差异表

项目编号：

项目名称：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 设备名称 | 招标设备  技术参数 | 投标设备  技术参数 | 差异或响应 | 差异说明 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

注：1、应对技术方案中的所有条款进行逐一应答。

2、若无差异，请在“响应或无差异”处填写响应。

3、若有差异，请在“响应或无差异”处填写差异，技术参数优于招标文件要求的在“差异原因”处填写正偏离；相应技术参数低于招标文件要求的在“差异原因”处填写负偏离。

技术方案中要求的其他证明资料。

**三、商务文件**

（一）招标与投标产品商务参数差异表

项目编号：

项目名称：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标商务要求 | 投标商务应答 | 差异说明 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

注：1、应对商务参数中的所有条款进行逐一应答。

2、若无差异，请在“响应或无差异”处填写响应。

3、若有差异，请在“响应或无差异”处填写差异，商务参数优于招标文件要求的在“差异原因”处填写正偏离；相应技术参数低于招标文件要求的在“差异原因”处填写负偏离。

**四、报价文件**

（一）竟采询价一览表

项目编号：

项目名称：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 供应商全称 | |  | |
| 项目名称 | 质保期 | | 交货期 |
|  |  | |  |
| 供应商投报总价  （人民币） | | 大写：  小写： | |
| 备注： | | | |

供应商： 供应商法人授权代表：

（公章） （签名）

年 月 日

说明：竟采询价一览表在询价采购小组评审会上当众宣读，务必填写清楚、准确无误。

（二）分项报价明细表

项目编号：

项目名称：

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 设备及项目名称 | 品牌 | 规格型号 | 厂家全称 | 技术参数 | 数量 | 单价（元） | 小计（元） |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 合计  （人民币） | 大写： 小写： | | | | | | |

供应商： 供应商法人授权代表：

（公章） （签名）

年 月 日

备注：按规定格式和要求填写，内容不全或字迹模糊，辨认不清而影响评标定标的作无效报价处理。

**附件2：产品技术规格、参数质量要求**

**1、检测原理：**采用荧光染色、流式细胞计数法、液压聚焦阻抗法、SLS-血红蛋白法

**2、白细胞计数：**采用先进的激光流式原理及核酸荧光染色技术，使白细胞计数免受难溶红细胞、巨大血小板、血小板簇及细胞碎片等的干扰

**3、检测速度：**全血血常规五分类速度≥70T/h，低值白细胞检测≥50T/h，常见体液检测≥30T/h

**4、需血量：**血常规检测最低需血量≤20ul，常见体液检测需样量≤70ul

**5、预稀释模式：**支持稀释液自动配液，稀释比例微量血1：7稀释液

**6、样本类型：**支持静脉全血、末梢微量血、预稀释血液、体液

**7、检测项目（可报告参数）：**≥26项血液报告参数，≥6项体液报告参数

**8、体液检测：**可以对脑脊液、胸水、腹水、关节腔积液等体液进行红细胞和白细胞计数,并对白细胞进行分类；

**9、体液异常提示：**体液检测中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、准确度：**WBC检测范围内允许偏差不超过±4.5%，RBC检测范围内允许偏差不超过±2%，HGB检测范围内允许偏差不超过±2%，HCT检测范围内允许偏差不超过±3%，PLT检测范围内允许偏差不超过±7%.

**11、最低检测限要求：**WBC 0.01 x103/μL，RBC 0.01x106/μL，HGB 0.0g/dL，PLT 1x103/μL

**12、血液质控品：**定期提供原厂配套的高、中、低三个水平的质控品，并通过FDA及NMPA注册。质控项目覆盖所有报告参数；

**13、体液质控品：**定期提供原厂配套的高、低两个水平的质控品，并通过FDA及NMPA注册。质控项目覆盖所有报告参数；

**14、校准品：**定期提供原厂配套的，并通过FDA及NMPA注册的校准品。一支校准品可校准项目包含RBC、WBC、HGB、PLT、HCT、MCV、RET。

**15、实时网络通讯系统：**提供实时在线网络质控功能，并具备ISO17043等权威认证，通过室内质控实现实时的室间质评，确保实验室的结果质量达到国际质量水准。