**和田地区维吾尔医医院检验试剂耗材采购项目包二**

竞价文件

**项目名称：和田地区维吾尔医医院检验试剂耗材采**

**购项目包二**

**采购机构：和田地区维吾尔医医院**

**联 系 人：艾先生**

**电 话：0903-2512504**

和田地区维吾尔医医院检验试剂耗材采购项

目包二竞价文件

**一、项目概况**

**1.项目编号：**62024020100520481

**2.项目名称：**和田地区维吾尔医医院检验试剂耗材采购项目包二

**3.采购机构：**和田地区维吾尔医医院

**4.采购形式：**政采云平台-反向竞价

**5.采购内容：**采购检验试剂耗材23种

**6.设备交付时间和具体地点：**合同签订后，5个工作日内配送至院方指定地点。

**7.项目预算：**115058.7元（预计采购预算金额）

**8.项目单价限价：**6517.71元

**二、资格条件**

1.满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定；

（1）具有独立承担民事责任的能力：在中华人民共和国境内注册的法人或其他组织或自然人，投标（响应）时提交有效的营业执照（或事业法人登记证或身份证等相关证明）；

（2）提供2022年度由第三方财务审计机构出具的财务审计报告或银行出具的近一个月的资信证明；

（3）提供税务机关出具近三个月的完税证明（近三个月是指8-10月，如依法免税的，应提供相应文件证明，代扣缴税的完税证明不作为税务缴费凭证，如社保缴税等）；

（4）法人投标应提供《法定代表人身份证明书》，委托代理人投标应提供《法定代表人授权委托书》；

（5）提供本单位缴纳的近三个月社保缴纳证明（近三个月是指8-10月，单位社保缴费凭证，2023年8月份后成立的公司按实际发生提供）；

（6）近三年内（本项目投标截止期前）如在“信用中国（www.creditchina.gov.cn）”被列入失信被执行人、企业经营异常名录、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信名单（尚在处罚期内的）；在“中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）”被列入政府采购严重违法失信行为记录名单的（尚在处罚期内的）；在“国家企业信用信息公示系统（[http://www.gsxt.gov.cn](http://www.gsxt.gov.cn/)）”列入经营异常名录信息、列入严重违法失信企业名单（黑名单）信息的将拒绝其参本次政府采购活动（开标现场查询核实）。

（7）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动。除单一来源采购项目外，为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：本项目为非专门面向中小企业（含中型、小型、微型企业）采购项目，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库[2020]46号）的规定，评标时将给予此类企业进行价格10%的优惠，用优惠后的价格参与评审。本项目所属行业为：工业。

3.本项目的特定资格要求：所投货物若属于医疗器械管理范畴，按照国家《医疗器械监督管理条例》，应符合以下标准①投标人为制造商的，投标货物若属于第一类医疗器械产品，须提供第一类医疗器械生产备案证明（市级食品药品监督管理部门备案证明），投标货物若属于第二类、三类医疗器械产品，须提供医疗器械生产许可证（自治区、直辖市食品药品监督管理部门申请的生产许可证明）；②投标人为经销商的，投标货物若属于第三类医疗器械产品，须提供医疗器械经营许可证（所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门的相关许可），投标货物若属于第二类医疗器械产品，须提供医疗器械经营备案证明（所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门的相关备案证明），投标货物若属于第一类医疗器械产品，则无须提供此项；所有证件必须真实、有效。

**三、采购需求：**

1. **有关说明**
2. 投标人须对本项目的采购标的进行整体投标，任何只对本项目采购标的其中一部分内容、数量进行的投标都被视为无效投标。
3. 产品属于国家强制采购的节能产品，响应供应商必须提供属于国家强制性节能产品品目清单内的产品进行响应，并提供有效的强制性节能产品认证证书复印件
4. 采购需求中带★条款为实质性条款，必须逐条进行响应，有任何一条负偏离的，将导致**无效投标**。
5. **项目基本概况**

1. 项目需求概述

和田地区维吾尔医医院检验试剂耗材采购项目包二

供货期：合同签订后，5个工作日内配送至院方指定地点。

1. **采购项目清单及技术参数**
2. **采购项目一览表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **NO** | **产品名称** | **物品库存名称** | **包装规格** | **单位** | **单价限价（元）** | **使用设备名称** | **计划** |
| 1 | 尿十一项条子（奕仁） | 尿液分析仪试纸（尿十一项试纸条） | 100人份/盒 | 盒 | 106.2 | BW-500尿液分析仪 | 10盒 |
| 2 | 免疫发光仪反应杯 | 免疫发光仪反应杯 | 3000个/箱 | 箱 | 792 | 西门子CP化学发光仪 | 4箱 |
| 3 | 样本TP头 | Tip头（一次性吸氧管） | 6480个/箱 | 箱 | 2520 | 西门子CP化学发光仪 | 2箱 |
| 4 | 三碘甲状腺原氨酸试剂盒（T3） | 三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光发） | 80人份/盒 | 人份 | 11.43 | 西门子CP化学发光仪 | 800人 |
| 5 | CENTAUR洗液1（试剂洗液1） | 清洗液（CENTAUR洗液1） | 2\*1500ml/盒 | 盒 | 855 | 西门子CP化学发光仪 | 6盒 |
| 6 | CENTAUR酸碱液 | 酸碱试剂（西门子CENTAUR免疫化学发光用） | 2\*1500ml/盒 | 盒 | 720 | 西门子CP化学发光仪 | 3盒 |
| 7 | 游离甲状腺素测定试剂盒直接化学发光法 | 游离甲状腺素测定试剂盒（直接化学发光发） | 50人份/盒 | 人份 | 15.84 | 西门子CP化学发光仪 | 800人 |
| 8 | 四碘甲状腺原氨酸试剂盒(T4) | 四碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光发） | 100人份/盒 | 人份 | 11.43 | 西门子CP化学发光仪 | 800人 |
| 9 | 游离三碘甲状腺原氨酸（FT3）定量测定试剂盒直接化学发光法 | 游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒（直接化学发光发） | 50人份/盒 | 人份 | 15.84 | 西门子CP化学发光仪 | 800人 |
| 10 | 促甲状腺素TSH3直接化学发光法 | 促甲状腺素测定试剂盒（直接化学发光发） | 100人份/盒 | 人份 | 15.12 | 西门子CP化学发光仪 | 800人 |
| 11 | 三碘甲状腺原氨酸/甲状腺素/维生素B12辅助试剂（T3／T4／VB12辅助试剂）化学发光用 | （T3/T4/VB12）辅助试剂 | 2\*25ml/盒 | 盒 | 153 | 西门子CP化学发光仪 | 6盒 |
| 12 | 甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒直接化学发光法 | 甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒（直接化学发光发） | 100人份/盒 | 人份 | 17.55 | 西门子CP化学发光仪 | 600人 |
| 13 | 定标液O（甲状腺过氧化物酶校准） 化学发光用 | 甲状腺过氧化物酶校准品（定标液O） | 2\*1ml/套 | 套 | 234 | 西门子CP化学发光仪 | 1套 |
| 14 | 甲状腺球蛋白抗体试剂直接化学发光法 | 甲状腺球蛋白抗体测定试剂盒（直接化学发光发） | 100人份/盒 | 人份 | 23.4 | 西门子CP化学发光仪 | 600人 |
| 15 | MEN-C200血液流变仪校准液 | 血液流变仪校准液（MEN-C200） | 10ml/瓶 | 瓶 | 166.5 | MEN-C200血液流变仪 | 1瓶 |
| 16 | MEN-C200血液流变仪质控（中值） | 血液流变仪质控液-中值（MEN-C200） | 100ml/瓶 | 瓶 | 477 | MEN-C200血液流变仪 | 1瓶 |
| 17 | 记号笔 | 记号笔 | 12支/盒 | 盒 | 43.2 | 写编号使用 | 5盒 |
| 18 | 乙型肝炎表面抗原试剂条（胶体金法） | 新创乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（胶体金法） | 100人份/盒 | 人份 | 0.9 | 手工法 | 500人份 |
| 19 | 乙肝五项检测试剂盒（胶体金法） | 新创乙肝五联检测试剂盒（胶体金法） | 25人份/盒 | 人份 | 6.12 | 手工法 | 1500人份 |
| 20 | 人类免疫缺陷病毒抗体检测试剂盒（胶体金法）InTec爱滋病抗体1+2 | 新创人类免疫缺陷病毒HIV抗体检测试剂盒（胶体金法） | 50人份/盒 | 人份 | 6.12 | 手工法 | 500人份 |
| 21 | 梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（胶体金法） | 新创梅毒螺旋抗体诊断试剂盒（胶体金法） | 100人份/盒 | 人份 | 2.16 | 手工法 | 1000人份 |
| 22 | 生物监测指示剂 | 压力蒸汽灭菌生物指示剂（新华牌） | 50支/盒 | 支 | 20.7 | 灭菌效果检测 | 50支 |
| 23 | 结核菌染色液（抗酸染色液） | 抗酸染色液 BA-4070 | 4\*250ml/盒 | 盒 | 304.2 | 手工法 | 1盒 |

**备注：1、上述技术指标中凡有品牌描述或指向某品牌均为参考指标，但所投产品参数不得低于上述要求。**

**2、所投产品属于医疗器械管理的，供应商须提交《医疗器械注册证》（或备案证明）（含附页、附表），产品检测报告，彩图。**

**3、所投产品属于消毒产品的，须提供生产厂家消毒产品生产许可证、产品卫生安全评价报告或者新消毒产品卫生许可批件复印件。**

（2）商务要求

1、★报价要求

1）报价要求：本项目以合计单价值竞标，本单价金额为最高限价供应商须逐项报价，不按要求报价者，即自行退出竞标。

2）最高限价：所有品目名称的单价为最高单价限价，投标人报价不得超过最高单价限价，须精确到小数点后两位，否则作无效投标处理。

2、价格要求

1)、中标人提供的货物价格不得高于市场价格。

2)、中标人必须负责中标货物的运输、搬运等工作，所产生的费用由中标人负责。

3)、★中标人不得擅自变更投标货品（含商标、名称、产地、包装、规格和重量等），严格按采购人要求供应，否则，采购人有权拒收。如因市场流通问题确实需要变更的，应事先书面申请，并经采购人书面同意后方可改变。

4）★在投标企业供货期间，国家和自治区对中标货物的价格下调低于合同价格，合同价格在调价文件生效之日起随即下调至文件规定的价格，直到供货期限届满为止，供应商需针对此条款作出书面承诺，不得以此为由终止合同或终止供货。

3、质量及包装要求

（一）质量要求

1、中标人提供的货物必须为目前市场上技术较先进、成熟的原装、全新的，符合国家以及该产品的出厂标准和满足招标文件有关技术参数及质量标准的货物；且定量包装规格符合国家及行业标准的公差标准及相关要求，外包装表面无划损，无碰撞，各项技术指标完全符合国家检测标准及产品出厂标准，凡列入《中华人民共和国实施强制性产品认证的产品目录》的货物需获得相关认证证书。货物若有国家标准按照国家标准验收，若无国家标准按行业标准验收，货物无侵权行为、外包装表面无划损、无任何缺陷隐患，在中国境内可依常规安全合法使用。

2、如果中标人所提供的货物被有关部门认定为违反国家有关行业安全和质量规定及违法侵权等，由此而引起的一切后果和责任均由中标人负责。

3、在实际供货时，中标人响应时所提供的货物若已经停产（不列入该厂家当时的产品系统），且未能按原价提供同等质量或更优质的货物，则按违约处理；进货应做到来源渠道正规，货物优质、有效，有批准文号、生产日期。

4、★在实际供货时，若中标人提供的货物未能达到招标文件的要求和投标文件中的有关承诺，将按有关法规进行处罚，采购人将有权单方面终止合同的执行，并追究因中标人所提供的未达到所承诺准确率产品而产生的所有损失和责任。（以提供承诺函响应该条款，格式由供应商自拟。）

5、库存及运输要求：需要冷冻、冷藏保管的产品应保存在2℃-8℃低温环境内，并定期检查温度。提供运输设备清单（含运输车辆、冷藏设备等）。其他产品按产品要求存放在适宜温度环境内（提供承诺或相关证明）。

6、服务要求

6.1、供货期限合同签订后，5个工作日内配送至院方指定地点，采购周期内确保产品的供应和配送服务，不得以经销或代理授权变更的理由，更换中标人。

6.2、送货时间：供货商接到我院供货通知时，必须第一时间安排送货，急救或紧急情况下使用的配送不应超过4小时，一般品种的配送不应超过24小时。因供货不及时造成工作影响，医院有权单方取消供货商供货资格及以后投标资格；

6.3、除客观不可抗力外，中标人不得更改送货内容。如确需变更供货内容的，中标人应在得知情况的同时告知采购人并征得采购人同意，经发现中标人有私自更改清单中货品时以违约论处，由此产生的一切损失和费用由中标人承担。供货期内中标人出现上述情况，经采购人书面提出整改通知，但情况没有改善的，采购人有权取消中标人供货资格，终止中标人供货合同和没收履约保证金。

6.4、投标人必须对所投项目的所有清单内容完整投标，缺项漏项将导致投标无效。也不得修改清单中的任何内容，但可于投标前提出询问，否则投标无效。

6.5、★若中标商品有断货或停货等特殊情况时，供货商必须提前3日通知采购方，并出示加盖公章的停货书面说明。断货期间，医院有权向其他供货商购买同类产品，直到原供货方能继续供货为止。

7、退换货要求

7.1、如发现中标人所交付的货物有次品、损坏或其他不符合本项目的采购文件要求或不能满足投标文件有关承诺等情况，采购人有权提出退换货处理或按违约处理，由中标人负责对需退换货的产品做好相关记录，经中标人、采购人双方签字确认后，方可进行退换货品的工作。

7.2、中标人须在确认当天完成所有的退换货工作，退换货工作包括货品的运输、搬运、堆放等，且由此产生的一切费用由中标人承担。

7.3、本项目换货后的产品须满足采购文件要求及投标文件承诺，不得低于原货品的标准要求；中标人也可经采购人同意后，选择同档次或优于原货品的同类产品替换原货品。

7.4、★为确保本项目顺利完成，中标供应商必须承诺：本公司承诺在中标后所投入的人员为本公司人员，并与投标文件提供的人员一致，如服务期内采购人发现投入人员与投标文件不一致，视为提供虚假材料应标，采购人有权扣除履约保证金，单方面终止采购合同，并将供应商虚假应标的相关问题报送监管部门，供应商针对此点提供书面承诺。

7.5、在采购人签收之前，货物的所有权和风险属于中标人，货物发生遗失、损坏由中标人负责。

7.6、★中标人须严格按照各采购人的指令配送商品的数量，不得随意增减数量，否则，采购人有权拒收。

7.7、如因市场流通问题确实需要变更的，应事先书面申请，并经采购人书面同意后方可改变。

7.8、★采购人发现采购货物不能正常使用的，中标人应无条件退换。中标人未能履行招标文件和合同所定事项，或供应不合格的、假冒伪劣、以次充好的商品，采购人退货后将记录在案，并对中标人予以处罚，要承担因此产生的一切损失和费用，供应商针对此点提供书面承诺。

7.9、中标人不能按核定的供货价交付中标商品、不能提供与其承诺相符的服务或中标人存在违反招标文件和合同的行为，并且不予纠正的，将取消其供货资格。此项下违约责任包括但不限于下列各项：

①中标人在收到采购人订货要求后，在承诺的供货时间内不能供货的；

②中标人未能提供承诺的服务的。

7.10、中标商品在保质期出现损坏的，中标人应承诺提供替换服务，因替换货物产生的费用由中标人负责。

7.11、中标人的送货单必须详细注明商品的品牌、型号、单价、数量、送货单不得涂改。标记不清的，采购人将拒绝签收。结算期末中标人还应提供送货清单供采购人核对结算。

7.12、中标人指定的送货专员必须穿着便于辨认的工衣和佩戴胸卡，送货专员在采购人单位活动必须严格遵守采购人单位各项规章制度，不得作出有损采购人形象和利益的行为。

7.13、中标方签订合同时出具相应试剂耗材的售后服务授权委托书，如性能验证不符合质量要求，采购单位有权另行采购。

7.14、中标方对其所提供的产品质量负责，因其所供试剂耗材所引起的医疗纠纷由中标方负责处理解决。

7.15、★中标商提供的产品所使用的仪器设备出故障需要维修时按采购人要求在规定时间内免费维修故障（不需要更换配件的故障4个小时内要处理完毕，需要更换配件的故障2个工作日内要处理完毕），供应商针对此点提供书面承诺。

8、验收要求

8.1、本项目验收标准：货物进场验收，通过最终验收后交付采购人使用，进入质保期。根据国家颁布的最新检定规程执行。

7.2、★采购人组织验收小组按国家有关规定、规范进行验收，必要时邀请相关的专业人员或机构参与验收。因货物质量问题发生争议时，由本地质量技术监督部门鉴定。货物符合质量技术标准的，鉴定费由采购人承担；否则鉴定费由中标人承担，供应商针对此点提供书面承诺。

8.3、验收标准按照国内最新相关标准实施，要求对全部产品、型号、规格、数量、外形、外观、包装进行验收。双方将依据有关规定，对到货的规格、数量等进行检验。

8.4、成交供应商在每批次供货时必须提供提供所投试剂及相关设备的彩页、说明书。

9、技术服务人员及售后服务队伍要求

9.1.中标人需有稳定、专业的服务团队，须指派1名项目负责人全程跟踪管理本项目，与采购人保持良好的沟通。项目负责人应有丰富的类似项目经验、有良好的服务态度及沟通能力。

9.2.原则上项目负责人不得随意更换（除离职、生病等不可抗力外），如确需更换应提前3个工作日书面通知采购人，征得采购人书面同意后方可更换，而且更换后的人员业务水平不得低于原服务人员。

9.3.中标人应当具有完善的物流配送体系和售后服务队伍，且具有履行本项目货物的供应、安装、维修等专业技术和服务能力。

10、售后服务要求

10.1.除特别标明之外，所有货物保证在最终验收合格并交付用户使用之日起，应按照国家或生产厂家的规定执行。质保期内中标人必须进行质量“三包”。因质量原因损坏，中标人应迅速派员解决，并承担由此发生的费用。★保质期（有效期）不足半年的禁止入库（特殊情况除外）。

10.2.中标人应有稳定售后服务机构（点）或部门，质保期内指派专人负责与采购人联系售后服务事宜，提供服务专线。在质保期内，因产品质量问题，中标人在接到维修通知后2小时内响应，包括电话、传真、电子邮件等各种有效方式进行答疑或技术指导；若口头和书面交流仍无法解决问题，提供同档次产品代用，否则中标人应赔偿采购人的相应损失。如果需要更换产品的则必须免费提供，要求更换的产品跟被更换的品牌、类型相一致或者是同类同档次的替代品，且更换前应征得采购人同意。

10.3.质量保证期内非采购方的人为原因而出现产品质量及使用问题，由中标人负责包修、包换或包退，不能在规定时间内解决问题的，由中标人负责包退或1个月内包换服务，并承担因此而产生的一切费用。

★在实际供货时，若中标人提供的货物未能达到招标文件的要求和投标文件中的有关承诺，将按有关法规进行处罚，采购人将有权单方面终止合同的执行，并追究因中标人所提供的未达到所承诺准确率产品而产生的所有损失和责任。（以提供承诺函响应该条款，格式由供应商自拟。）

11、付款方式要求

付款方式：中标人每月所订购的试剂耗材到采购人指定的地点交付并通过采购人的验收合格后，中标人凭开具的正式发票，由采购人按合同约定支付货款。

1)、中标人货款按月度进行结算。在办理付款手续之前双方须对供应货物的品种、数量、单价、金额等进行统计，并核实无误。

2)、采购人收到中标人收货凭证复印件和有效等额发票后，按合同约定办理支付手续；

3)、中标人凭以下有效文件与采购人结算：

①合同；

②中标人开具的正式发票；

③货物收货清单（加盖采购人公章）；

④中标通知书。

12、项目履约保证金

1)、中标人必须在收到中标通知书5个工作日内向采购人缴交合同金额10%的履约保证金，如未能按时交纳履约保证金的，采购人有权当方面取消其中标人资格并终止合同，并按照排序从其他候选中标供应商中确定中标供应商或重招。

2)、如中标人违约，采购人可随时启动项目履约保证金，因中标人违约扣减履约保证金而使履约保证金不足的，采购人有权向中标人收取补足，中标人须在接到采购人通知的5个工作日内补足相应履约保证金，中标人未按时补足履约保证金的，采购人可单方面取消其中标人资格并终止合同，没收余下履约保证金，并按照排序从其他中标候选供应商中确定中标供应商或重招。

3)、如中标人的供货不符合采购人的质量要求，采购人有权单方面解除合同。

4)、中标人无违约责任、无任何不良记录或违约责任已处理完成，采购人将于合同期满后一个月内无息退还全部履约保证金。

13、其他要求

1）同意采购人以任何形式对中标人投标文件内容及采购人认为有必要的相关资料的真实性和有效性进行审查、验证。

2)、采购人与中标人在投标及履行合同过程中，必须遵守《中华人民共和国反不正当竞争法》《中华人民共和国消费者权益保障法》、《中华人民共和国民法典》及相关的国家法律、法规。

3)、项目结案要求：项目结束后中标人须向采购人提供台账、项目决算表、项目总结报告等相关数据资料。

★如果中标供应商不能按照招标文件要求及投标文件的承诺签订中标合同，或经核定中标供应商的投标文件与事实不符，从而影响公平、公正及影响中标合同执行时，采购人有权取消该其中标供应商的中标资格，确定排名在中标供应商之后第一顺位的投标供应商为中标供应商或依法重新招标。

★如果所有中标候选人均无法签订合同，采购人将依法重新招标或更改采购形式，对受影响的响应供应商不承担任何责任。

**四、询价规则**

1.竞价开始时间：竞价信息发布

2.竞价截止时间：按照系统截止时间

3.有效竞价标准：有效报价供应商至少 3家

4.成交规则：采购人在有效报价的供应商中，手动确认成交供应商

5.供应商竞价方式：对采购需求报价

6.推荐成交供应商：符合采购需求及资质要求的最低报价

7.供应商响应附件要求：必须盖章上传相关材料满足如下：

**资格性审查表**

|  |  |
| --- | --- |
| **序号** | **评 审 内 容** |
|  | 具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件； |
|  | 法人或者其他组织的营业执照等证明文件；自然人需提供身份证明； |
|  | 提供2022年度由第三方财务审计机构出具的财务审计报告或银行出具的近一个月的资信证明； |
|  | 提供本单位缴纳的近三个月社保缴纳证明（近三个月是指8-10月，单位社保缴费凭证，2023年8月份后成立的公司按实际发生提供）； |
|  | 提供税务机关出具近三个月的完税证明（近三个月是指8-10月，如依法免税的，应提供相应文件证明，代扣缴税的完税证明不作为税务缴费凭证，如社保缴税等）； |
|  | 提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力相关证明材料或声明； |
|  | 提供参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明； |
|  | 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得参加同一合同项下的政府采购活动（提供声明函）； |
|  | 所投货物若属于医疗器械管理范畴，按照国家《医疗器械监督管理条例》，应符合以下标准①投标人为制造商的，投标货物若属于第一类医疗器械产品，须提供第一类医疗器械生产备案证明（市级食品药品监督管理部门备案证明），投标货物若属于第二类、三类医疗器械产品，须提供医疗器械生产许可证（自治区、直辖市食品药品监督管理部门申请的生产许可证明）；②投标人为经销商的，投标货物若属于第三类医疗器械产品，须提供医疗器械经营许可证（所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门的相关许可），投标货物若属于第二类医疗器械产品，须提供医疗器械经营备案证明（所在地设区的市级人民政府食品药品监督管理部门的相关备案证明），投标货物若属于第一类医疗器械产品，则无须提供此项；所有证件必须真实、有效。 |
|  | 法人投标应附《法定代表人身份证明书》，委托代理人应附《法定代表人授权委托书》； |
|  | 投标人未被列入“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）、中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）、国家企业信用信息公示系（http://www.gsxt.gov.cn）三个网站的查询结果，如投标人被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的（尚在处罚期内的）的； |
|  | 本项目 不 接受联合体投标。 |

**符合性审查表**

|  |  |
| --- | --- |
| **序号** | **评 审 内 容** |
|  | 按照招标文件规定要求签署、盖章且投标文件有法定代表人签字或盖个人名章（或签字人有法定代表人有效授权书）的； |
|  | 投标函已提交并符合招标文件要求的，且投标有效期不少于招标文件中载明的投标有效期； |
|  | 投标人按招标文件要求缴纳投标保证金的； |
|  | 投标报价未超过本项目最高单价限价的； |
|  | 投标文件未出现选择性报价或有附加条件报价的情形； |
|  | 投标文件完全满足招标文件的实质性条款（即标注★号条款）无负偏离的； |
|  | 按招标文件要求提供本国产品的； |
|  | 投标文件没有招标文件中规定的其他无效投标条款的； |
|  | 按有关法律、法规、规章不属于投标无效的。 |

**五、竞价要求**

1.为避免低价低质恶性竞争，请实事求是报价，如有违反市场价格规律超低价恶意谋取中标后，又不能按照招标人时间节点要求完成服务者，一律按无效报价处理并上报行业监管部门进行处罚。

**附件1-1 法定代表人资格证明书**

单位名称：

单位性质：

地址：

成立时间：

经营期限：

姓名：性别：年龄：职务：

系（投标人）的法定代表人。

特此证明。

（附法定代表人身份证复印件）

投标人公章：[投标人盖章]

日期：年月日

**附件1-2 法定代表人授权委托书**

本授权声明：注册于中华人民共和国的（投标人名称、住址）的法人代表（法定代表人姓名）代表本公司授权在下面签字的（授权代表姓名）为本公司的合法代理人，就此次项目名称项目，项目编号为（XXXX）的投标及相关事务代表本公司处理与之有关的一切事务。

本授权书于年月日签字生效，特此声明。

法定代表人签字或盖章：

授权代表签字或盖章：

单位名称：

授权日期：20　 年　　月　　日

（单位公章）

20 年 月 日

**（一）此处附法定代表人身份证复印件正反面**

**附件1-3授权委托书 (适用于自然人委托投标)**

### （二）此处附被授权人身份证复印件正反面

致：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(采购人或采购代理机构)

我\_\_\_\_\_\_\_\_(姓名)系自然人，现授权委托\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(姓名)以本人名义参加\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(项目名称) ，项目编号为（XXXX）的投标活动，并代表本人全权办理针对上述项目的投标、签约等具体事务和签署相关文件。

本人对授权代表的签字事项负全部责任。

授权委托代理期限：从　　　年　　月　　日起至　　　年　　月　　日止。

代理人无转委托权，特此委托。

我已在下面签字，以资证明。

自然人签字并在签名处加盖食指指印：　　　　年　　月　　日

**中小企业声明函（货物类）**

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

2.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员 人，营业收入为 万元，资产总额为 万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

……

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

投标人名称（电子签章）：

日期：

**开标一览表**

招标项目名称： 投标单位名称：

项目编号：

|  |  |
| --- | --- |
| 标项序号、名称 | 投标单价合计 |
|  | 小写：￥ 元 |
| 大写： |

兹声明：以上投标报价在投标有效期内一直有效。

投标人名称（加盖公章）：

投标人代表签字：

日期： 年 月 日

注：本表格式不得更改，投标人只能按要求填报。

### 

### 明细报价表

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 明细报价表 | | | | | | | | | | | | | | |
| 项目名称：和田地区维吾尔医医院检验试剂耗材采购项目包一 | | | | | | | | | | | | | | |
| 项目编号：XXXX | | | | | | | | | | | | | | |
| 投标内容：第xx包 检验试剂耗材 | | | | | | | | | | | | | | |
| 投标单位名称（公章） | | | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 投标人代表签字： | |  |  |  |  |  |  |  |  |  | 日期： |  |  |  |
| 序号 | 产品名称 | 投标单价（元） | 最高限 制单价（元） | 数量（单位） | 注册证产品名称 | 注册证编号 | 产品型号规格 | 规格尺寸（内径×长度） | 材质 | 品牌 | 生产厂家 | 产地 | 国产/进口 | 备注 |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| ... |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 投标单价合计金额（元）： | | | | |  | | | | | | | | | |
|  | **注:1.上述报价包含一切由供方承担的费用，投标单价为含税、含运费等一切费用在内的价格。** | | | | | | | | | | | | | |
|  | **2.开标一览表产品与采购目录一一对应。投标人需对本表中所有项进行报价，不得缺项漏项，不得增项。如果报价不符合要求则为无效投标，不得自行更改格式及文本信息。** | | | | | | | | | | | | | |
|  | **3.投标单价合计金额需等于各分项投标单价金额的合计。** | | | | | | | | | | | | | |
|  | **4.供应商报价单位必须与采购目录中价格单位一致。采购目录中规格要求为各规格或为区间值的产品，供应商可将自有各种规格列入明细报价表中，报价单位须与采购目录中价格单位一致，且只接受一个报价（多种规格报价换算为采购需求中的统一规格报价）。** | | | | | | | | | | | | | |

**附件2-4 商务条款偏离表**

投标人名称（公章）：　　　　　 招标编号：

标项序号、名称：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件条目号 | 招标文件的商务条款 | 投标文件的商务条款 | 说明 |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |
| 8 |  |  |  |  |
| 9 |  |  |  |  |
| 10 |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |

投标人代表签字：

日期：20年　月　日

**产品简要说明一览表**

投标人名称（公章）：　　　　　 招标编号：

标项序号、名称：

产品序号名称：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 填报项目 | | 填报内容 | 填报要求（填报时此列可删除） | |
| 产品注册证 | 产品名称 |  | 与注册证上的内容一致。 | 后附注册证复印件 |
| 产品材质 |  |
| 规格 |  |
| 型号 |  |
| 产品注册号 |  |
| 产品注册名称 |  |
| 注册证有效期 |  |
| 注册证批准日期 |  |
| 生产地址 |  |
| 生产企业名称 | |  | 与注册证保持一致 |  |
| 产品认证 | |  | 与认证证书一致 | 后附证书复印件 |
| 产品适用范围 | |  | 与注册证上产品适用范围一致 |  |
| 产品性能结构及组成 | |  | 与注册证上产品性能结构及组件一致 |  |
| 技术优势 | |  |  |  |
| 其他说明 | |  | 简单介绍产品功能、用途、使用方法等。 |  |

投标人代表签字：

日期：20　 年　月　日

**注：1、所投每个产品单独填报。**

**2、投标人所投产品的各项证明及技术资料，应按照所投产品在开标一览表填报顺序顺序制作，编好始末页码且在投标文件目录中一一列明并对应。**

**3、后附有效的检测报告、质量管理体系认证（国家法定检测部门出具有效）**

**规格、技术参数偏离表**

投标人名称（公章）：　　　　　 招标编号：

标项序号、名称：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标文件规格条目号 | 招标规格 | 投标规格 | 偏离 | 说明 |
| 1 |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |

注：与招标文件要求逐条对应填写。

投标人代表签字：

日期：20　 年　月　日