扬州市中心血站

关于标准物质及血清盘产品询比采购项目招标公告

一、项目概况：

1、项目名称：扬州市中心血站关于标准物质及血清盘产品询比采购项目。

2、报价要求：按单价进行报价，报价应包括但不限于所有设备、材料、税金、包装费、运杂费、保险费、资料费、培训费用、保修期内维修费用、项目通过验收所包含的各项费用及综合费等直至完全交付采购人使用的所有费用。所投产品须符合国家相关技术规范。除合同另有规定之外，伴随服务的费用均已含在合同价款中，采购人不再另行支付。

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **品 名** | **规 格** | **参 数** | **最高限价** |
| 血筛四项血清（液体）标准物质-初检 | 3.0ml/支 | HBsAg 0.2IU/ml+抗HCV 0.5NCU/ml+抗HIV-I 0.5NCU/ml+抗TP 6mIU/ml标准物质，液体，适用于血站在用的酶免分析仪和其他配套设备，可直接使用，无需稀释，安全快捷。-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于3家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：150支。 | 230元/支 |
| 血筛四项血清（液体）标准物质-复检 | 3.0ml/支 | HBsAg0.2IU/ml+抗HCV0.2NCU/ml+抗HIV-10.5NCU/ml+抗TP3mIU/ml，标准物质，液体，适用于血站在用的酶免分析仪和其他配套设备，可直接使用，无需稀释，安全快捷。-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于3家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：150支。 | 230元/支 |
| HBV DNA/HCV RNA/HIV-1 RNA系统性能验证盘 | 216份/套 | HBV DNA、HCV RNA、HIV-1 RNA项目，涵盖高、中、低不同浓度样本，适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-70℃以下有效期不少于两年。要求所有标本保存在5ml样品管中，且贴有不重复条码，可直接使用，无需稀释，安全快捷。预计年采购量：1套。 | 26000元/套 |
| 乙型肝炎病毒核酸（HBV DNA）系列血清（液体）标准物质 | 1ml/支 | HBV DNA标准物质，50 IU/ml，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：80支。 | 100元/支 |
| 丙型肝炎病毒核酸（HCV RNA）系列血清（液体）标准物质 | 1ml/支 | HCV RNA标准物质，50 IU/ml，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：80支。 | 100元/支 |
| 人类免疫缺陷病毒核酸（HIV-1 RNA）系列血清（液体）标准物质 | 1ml/支 | HIV-1 RNA标准物质，200 IU/ml，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：80支。 | 100元/支 |
| HBV DNA/HCV RNA/HIV-1 RNA标准物质 | 0.5ml/支，8支/套 | 每套1支HBV DNA 200 IU/mL/ 1支HCV RNA 1000 IU/mL/ 1支HIV-1 RNA 1000 IU/mL标准物质+5支阴性（HBV DNA、HCV RNA、HIV-1 RNA均为阴性），液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。标准物质采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：200套。 | 350元/套 |
| 酶免阴性质控品 | 0.5ml/支 | 适用于目前常见厂家的酶免试剂，HBsAg、抗HBs、HBeAg、抗HBe、抗HBc、抗HCV、抗HIV、抗TP检测均为阴性，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷，-15℃以下稳定保存2年。预计年采购量：400支。 | 25元/支 |

***注：所有技术参数必须满足，须提供满足参数的证明材料（复印件加盖公章），否则视为无效投标。***

二、投标人资格要求：

1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，并提供下列材料：

1.1 投标函(原件)

1.2 若法定代表人参加投标的，须提供本人身份证复印件(原件备查)；若授权代表参加的，须提供《法人授权书》原件和授权代表身份证复印件（原件备查）

1.3 营业执照副本或民办非企业单位登记证书或事业单位法人证书等相关身份证明材料 (复印件加盖投标人公章)

1.4 投标人参加本次政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明（原件）

1.5 供应商信用承诺书（原件）

2、本项目的特定资格要求：

2.1 若投标人为生产企业的须具有《药品生产许可证》或《医疗器械生产许可证》，投标产品如涉及标准物质或标准品，应提供国家有关部门颁发的相应证书；若投标人为经营企业的须具有《药品经营许可证》或《医疗器械经营许可证》（复印件加盖投标人公章）；

3、本项目不接受联合体投标，不接受被列入不良行为记录名单的供应商参加。

三、报名时间、方式：

1、报名时间：2023年9月12日上午10点前；

2、报名方式：有意参加投标的供应商请将投标文书和报价单密封并加盖公章后送（寄）到扬州市中心血站总务科进行项目报名。

四、评选方法：

最低价评审法。对通过资格审查的供应商的报价进行评审，选择报价最低的成为成交供应商；未通过资格审查的报名供应商视为无效响应。

五、投标截止和开标时间

投标截止：2023年9月12日上午10点

开标时间：另行通知

六、采购人联系方式

名 称：扬州市中心血站

地 址：扬州市邗江区玉人路11号

联系人：殷铭

联系方式：13301458662

扬州市中心血站

2022年9月6日

# 投标文件格式

**投 标 文 件**

**项 目 名 称：**

**投标人名称 ：**

**日 期 ：**

## 资信证明文件要求

1、满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，并提供下列材料：

1.1 投标函(原件)

1.2 若法定代表人参加投标的，须提供本人身份证复印件(原件备查)；若授权代表参加的，须提供《法人授权书》原件和授权代表身份证复印件（原件备查）

1.3 营业执照副本或民办非企业单位登记证书或事业单位法人证书等相关身份证明材料 (复印件加盖投标人公章)

1.4 投标人参加本次政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明（原件）

1.5 供应商信用承诺书（原件）

2、本项目的特定资格要求：

2.1 若投标人为生产企业的须具有《药品生产许可证》或《医疗器械生产许可证》，投标产品如涉及标准物质或标准品，应提供国家有关部门颁发的相应证书；若投标人为经营企业的须具有《药品经营许可证》或《医疗器械经营许可证》（复印件加盖投标人公章）；

3、本项目不接受联合体投标，不接受被列入不良行为记录名单的供应商参加。

### 投标函格式

致：扬州市中心血站

根据贵方的（项目名称）招标文件，正式授权下述签字人\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(姓名)代表我方\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（投标人的名称），全权处理本次项目投标的有关事宜。

据此函，\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_签字人兹宣布同意如下：

1.按招标文件规定的各项要求，向买方提供所需货物与服务。

2.我们已详细审核全部招标文件及其有效补充文件，我们知道必须放弃提出含糊不清或误解问题的权利。

3.我们同意从规定的开标日期起遵循本投标文件，并在规定的投标有效期期满之前均具有约束力。

4.如果在开标后规定的投标有效期内撤回投标或中标后拒绝签订合同，我们将被列入不良行为名单。

5.同意向贵方提供贵方可能另外要求的与投标有关的任何证据或资料，并保证我方已提供和将要提供的文件是真实的、准确的。

6.一旦我方中标,我方将根据招标文件的规定，严格履行合同的责任和义务,并保证在招标文件规定的时间完成项目，交付买方验收、使用。

7.与本投标有关的正式通讯地址为：

地 址：

邮 编：

电 话：

传 真：

投标人开户行：

账 户：

行 号：

法定代表人或授权代表（签字）：

投标人名称（公章）：

日 期：\_\_\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日

### 法定代表人授权书

本授权书声明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（投标人名称）授权\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_（被授权人的姓名）为我方就（项目名称）采购活动的合法代理人，以本公司名义全权处理一切与该项目采购有关的事务。

本授权书于\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日起生效，特此声明。

法定代表人签字或盖章：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_

被授权人签字：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_

联系电话（手机）：

 单位名称：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 授权单位盖章：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

地址：

日期：

被授权人身份证复印件：

法定代表人身份证：

### 参加本次政府采购活动前 3 年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

**声 明**

我公司郑重声明：参加本次政府采购活动前 3 年内，我公司在经营活动中没有因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。

供应商名称（公章）：

法定代表人或授权代表签字：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_\_年 月 日

### 供货承诺书（格式）

**供货承诺书**

（供应商名称）\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_在此承诺：

本公司（单位）\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_对本项目（\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_）所提供的货物均为原厂全新合格品且生产日期不早于 年 月 日。如所供之货物不符合前述承诺，本公司（单位）\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_将承担一切法律责任。

供应商（盖章）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

法定代表人或法定代表人授权代表签字或盖章：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

日期：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

### 供应商信用承诺书

承诺主体名称：

统一社会信用代码：

为维护公平竞争、规范有序的市场秩序，营造诚实守信的信用环境，共同推进社会信用体系建设完善，树立企业诚信守法形象，本企业对\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_项目政府采购活动郑重承诺如下:

一、对提供给注册登记部门、行业管理部门、司法部门、行业组织以及在政府采购活动中提交的所有资料的合法性、真实性、准确性和有效性负责；

二、严格按照国家法律、法规和规章开展采购活动，全面履行应尽的责任和义务，全面做到履约守信，具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条第一款规定的条件;

三、严格依法开展生产经营活动，主动接受行业监管，自愿接受依法开展的日常检查；违法失信经营后将自愿接受约束和惩戒，并依法承担相应责任；

四、自觉接受行政管理部门、行业组织、社会公众、新闻舆论的监督；

五、自觉做到自我约束、自我管理，不制假售假、商标侵权、虚假宣传、违约毁约、恶意逃债、偷税漏税、垄断和不正当竞争，维护经营者、消费者的合法权益；

六、提出政府采购质疑和投诉坚持依法依规、诚实信用原则，在全国范围12个月内没有三次以上查无实据的政府采购投诉；

七、严格遵守信用信息公示相关规定，向社会公示信用信息；

八、在“信用中国”和“中国政府采购网”网站中无违法违规、较重或严重失信记录；

九、如违反承诺，自愿接受管理部门依法给予的行政处罚，同意将违反承诺的行为作为不良记录记入信用档案，依法依规进行信息公示，并承担所产生的一切法律责任和经济损失。

十、本承诺书自签订之日起生效。

 （注：法定代表人或负责人、主体名称发生变更的应当重新做出承诺。）

承诺单位（签章）：

法定代表人（负责人）：

年 月 日

### 报价单

投标人全称（加盖公章）：

项目名称：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **品 名** | **规 格** | **参 数** | **最高限价** | **报价** |
| 血筛四项血清（液体）标准物质-初检 | 3.0ml/支 | HBsAg 0.2IU/ml+抗HCV 0.5NCU/ml+抗HIV-I 0.5NCU/ml+抗TP 6mIU/ml标准物质，液体，适用于血站在用的酶免分析仪和其他配套设备，可直接使用，无需稀释，安全快捷。-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于3家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：150支。 | 230元/支 |  |
| 血筛四项血清（液体）标准物质-复检 | 3.0ml/支 | HBsAg0.2IU/ml+抗HCV0.2NCU/ml+抗HIV-10.5NCU/ml+抗TP3mIU/ml，标准物质，液体，适用于血站在用的酶免分析仪和其他配套设备，可直接使用，无需稀释，安全快捷。-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于3家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：150支。 | 230元/支 |  |
| HBV DNA/HCV RNA/HIV-1 RNA系统性能验证盘 | 216份/套 | HBV DNA、HCV RNA、HIV-1 RNA项目，涵盖高、中、低不同浓度样本，适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-70℃以下有效期不少于两年。要求所有标本保存在5ml样品管中，且贴有不重复条码，可直接使用，无需稀释，安全快捷。预计年采购量：1套。 | 26000元/套 |  |
| 乙型肝炎病毒核酸（HBV DNA）系列血清（液体）标准物质 | 1ml/支 | HBV DNA标准物质，50 IU/ml，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：80支。 | 100元/支 |  |
| 丙型肝炎病毒核酸（HCV RNA）系列血清（液体）标准物质 | 1ml/支 | HCV RNA标准物质，50 IU/ml，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：80支。 | 100元/支 |  |
| 人类免疫缺陷病毒核酸（HIV-1 RNA）系列血清（液体）标准物质 | 1ml/支 | HIV-1 RNA标准物质，200 IU/ml，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：80支。 | 100元/支 |  |
| HBV DNA/HCV RNA/HIV-1 RNA标准物质 | 0.5ml/支，8支/套 | 每套1支HBV DNA 200 IU/mL/ 1支HCV RNA 1000 IU/mL/ 1支HIV-1 RNA 1000 IU/mL标准物质+5支阴性（HBV DNA、HCV RNA、HIV-1 RNA均为阴性），液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷。适用于血站在用的核酸检测系统和其他配套设备，-15℃以下有效期不少于两年。标准物质采用不少于4家厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性。产品需要对应取得国家质量监督检验检疫总局所颁发的《国家标准物质定级证书》。预计年采购量：200套。 | 350元/套 |  |
| 酶免阴性质控品 | 0.5ml/支 | 适用于目前常见厂家的酶免试剂，HBsAg、抗HBs、HBeAg、抗HBe、抗HBc、抗HCV、抗HIV、抗TP检测均为阴性，液体，可直接使用，无需稀释，安全快捷，-15℃以下稳定保存2年。预计年采购量：400支。 | 25元/支 |  |

 日期： 年 月 日

填写说明：

*1、开标一览表必须加盖投标人公章（复印件无效）。*

## 7、技术参数响应及偏离表

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标要求 | 投标响应 | 超出、符合或偏离 | 证明材料 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

注：1、按照基本技术要求详细填列。

2、行数不够，可自行添加。