

广东省政府采购

公开招标文件

采购计划编号：**440101-2023-14707**

采购项目编号：**GDYD230632**

项目名称：广州医科大学附属肿瘤医院**2023**年医用设备采购项目（检验设备一批）

采购人：广州医科大学附属肿瘤医院

采购代理机构：广东远东招标代理有限公司

第一章 投标邀请

广东远东招标代理有限公司受广州医科大学附属肿瘤医院委托，采用公开招标方式组织采购广州医科大学附属肿瘤医院2023年医用设备采购项目（检验设备一批）。欢迎符合资格条件的国内供应商参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：广州医科大学附属肿瘤医院2023年医用设备采购项目（检验设备一批）

采购计划编号：440101-2023-14707

采购项目编号：GDYD230632

采购方式：公开招标

预算金额：2,608,600.00元

2.项目内容及需求情况（采购项目技术规格、参数及要求）

采购包1(高通量测序仪):

采购包预算金额：2,400,000.00元

品目号	品目名称	采购标的	数量（单位）	技术规格、参数及要求	是否允许进口产品
1-1	临床检验设备	高通量测序仪	1(套)	详见第二章	是

本采购包不接受联合体投标

合同履行期限：自合同签订之日起30天内完成供货、安装、调试及验收。

采购包2(全自动化学发光免疫分析系统等设备):

采购包预算金额：208,600.00元

品目号	品目名称	采购标的	数量（单位）	技术规格、参数及要求	品目预算(元)	是否允许进口产品
2-1	临床检验设备	细胞分选仪	1(套)	详见第二章	18,000.00	否
2-2	临床检验设备	细胞离心涂片机	1(套)	详见第二章	35,800.00	否
2-3	临床检验设备	全自动化学发光免疫分析系统	1(套)	详见第二章	90,000.00	否
2-4	临床检验设备	垂直电泳系统	1(套)	详见第二章	30,000.00	否
2-5	临床检验设备	移液器	1(套)	详见第二章	4,800.00	否
2-6	临床检验设备	台式高速冷冻离心机	1(套)	详见第二章	30,000.00	否

本采购包不接受联合体投标

合同履行期限：自合同签订之日起30天内完成供货、安装、调试及验收。

二.投标人的资格要求

1.投标人应具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，提供下列材料：

- 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）副本复印件。
- 2) 有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供声明函或相关证明材料，格式自拟。
- 3) 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供声明函或相关证明材料，格式自拟。
- 4) 履行合同所必需的设备和专业技术能力：提供声明函（格式自拟）。
- 5) 参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录：参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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。（“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）。6) 法律、行政法规规定的其他条件：提供声明函（格式自拟）。

2.落实政府采购政策需满足的资格要求：

采购包1（高通量测序仪）： 本项目不属于专门面向中小企业采购的项目，允许非中小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位参与项目投标。

采购包2（全自动化学发光免疫分析系统等设备）： 本项目不属于专门面向中小企业采购的项目，允许非中小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位参与项目投标。

3.本项目特定的资格要求：

采购包1（高通量测序仪）：

1) 供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或税收违法黑名单”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。

2) 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，不得同时参加本采购包投标（响应）。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标（响应）。投标（报价）函相关承诺要求内容。

3) 如投标人为所投产品的生产企业：所投产品为第二类、三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件。如投标人为所投产品的经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件。注：若所投产品并非医疗器械，则无须提供上述要求。

采购包2（全自动化学发光免疫分析系统等设备）：

1) 供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或税收违法黑名单”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）及中国政府采购网（<http://www.ccgp.gov.cn/>）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。

2) 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，不得同时参加本采购包投标（响应）。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标（响应）。投标（报价）函相关承诺要求内容。

3) 如投标人为所投产品的生产企业：所投产品为第二类、三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件。如投标人为所投产品的经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件。注：若所投产品并非医疗器械，则无须提供上述要求。

三.获取招标文件

时间：详见招标公告及其变更公告（如有）

地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

获取方式：在线获取。供应商应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

售价：免费

四.提交投标文件截止时间、开标时间和地点：

提交投标文件截止时间和开标时间：详见招标公告及其变更公告（如有）

（自招标文件开始发出之日起至投标人提交投标文件截止之日止，不得少于20日）

地点：详见招标公告及其变更公告（如有）

五.公告期限、发布公告的媒介：

1、公告期限：自本公告发布之日起不得少于5个工作日。

2、发布公告的媒介：中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)，广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)中国采购与招标网（<http://www.chinabidding.com.cn/>），中国财经报网（<http://www.cfen.com.cn/>）、广东远东招标代理有限公司（<http://www.gdydzb.com/>）。

六.本项目联系方式：

1.采购人信息

名称：广州医科大学附属肿瘤医院

地址：广州市越秀区横枝岗路78号

联系方式：020-66673611

2.采购代理机构信息

名称：广东远东招标代理有限公司

地址：广州市越秀区越秀北路222号越良大厦6楼

联系方式：17688486221

3.项目联系方式

项目联系人：罗工

电话：17688486221

4.技术支持联系方式

云平台联系方式：020-88696588

采购代理机构：广东远东招标代理有限公司

第二章 采购需求

一、项目概况：

1、本项目为交钥匙项目。

2、本项目共2个包组，投标人可就任何包组或全部包组进行投标，但同一包组不得分拆。

★3、所投产品属于第二类、第三类医疗器械，则必须提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械注册证》复印件。

4、需要落实的政府采购政策：《政府采购促进中小企业发展实施办法》（财库〔2020〕46号）、《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》（财库〔2014〕68号）、《关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）、《关于环境标志产品政府采购实施的意见》（财库〔2006〕90号）、《节能产品政府采购实施意见》的通知（财库〔2004〕185号）、《关于调整优化节能产品、环境标志产品政府采购执行机制的通知》（财库〔2019〕9号）等。

5、以设备技术要求序号最细的（如11.与11.1之间，11.1为最细序号）作为一项参数，以计算技术参数响应数量。

采购包1（高通量测序仪）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订之日起30天内完成供货、安装、调试及验收。
标的提供的地点	运输及卸车至采购人指定地点。
付款方式	1期：支付比例100%，本项目的每笔款项以人民币支票方式支付，支付的时间和金额如下： 1.合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收合格后二十天内向采购人提供：（1）采购人收货证明；（2）中标人开具的正式发票；（3）调试验收报告。 2.采购人收到上述资料且完成设备入库后，采购人五个工作日内向中标人支付合同总金额的100%。
验收要求	1期：1.设备安装完成后15个工作日内验收。验收应在采购人与中标人双方共同参加下进行。 2.验收按国家有关的规定、规范进行。验收时如发现所交付的设备有短装、次品、损坏或其它不符合本合同规定之情形者，采购人应作出详尽的现场记录，或由采购人与中标人双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由中标人承担。 3.如果合同设备运输和安装过程中因事故造成货物短缺、损坏，中标人应及时安排换装，以保证合同设备安装的成功完成。换货的相关费用由中标人承担。 4.中标人保证合同项下提供的设备不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，中标人须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。
履约保证金	不收取

其他	<p>商务要求, 1.报价要求 1.1.投标人应报货交采购人指定地点/仓库（包括安装至指定位置）人民币含税价，并按开标一览表及分项报价表进行明细报价。 1.2.投标人的报价应包括设计、设备制造（采购）、包装、仓储、运输、装卸费、货物进口所需办理海关手续的费用（如有）、保险费、安装、调试及质保期内维护保养、包括备品备件发生的所有含税费用（进口产品可享受国家免税优惠政策的是免税价）。合同执行期间合同总金额不变。 2.技术要求 中标人所提供设备，必须符合国家有关规范和环保要求及采购人的技术要求，并提供设备的检测报告。 3.设备的包装 设备的包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。 4.设备的安装 4.1.中标人负责合同项下的安装，一切费用由中标人负责。 4.2.中标人安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施。 5.质量保证及售后服务 5.1.中标人保证合同设备是厂商原装、全新、未曾使用过的，其质量、规格及技术特征符合国家及招标文件的要求。 ★5.2.整机免费全包质保保用期≥3年。 5.3.质保保用期内非因采购人的人为原因而出现产品质量及安装问题，由中标人负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用。提供免费咨询电话。 5.4.质保保用期后中标人对合同货物提供终身免费保修服务，如需更换零配件，中标人只收取零配件费，在硬件无改变的情况下，软件终身免费升级。 下列情况中标人不负责免费保修：（1）不按照中标人提供的正确使用方法而引致设备故障损坏；（2）擅自改装设备； 5.5.设备的质量由广东省质检部门进行质量鉴定。设备符合质量标准，鉴定费用由中标人承担。 5.6.中标人无偿培训采购人使用及维修人员，主要内容为设备的基本结构、性能、主要部件的构造及修理，日常使用保养与管理，常见故障的排除，紧急情况的处理等，培训地点主要在设备安装现场或按采购人安排。 5.7.产品必须由中标人负责完成验收检测及首次计量强制检定。 6.技术服务 6.1.中标人应派员到采购人指定地点配合工作。 6.2.中标人按采购人提供的合同执行进度计划，再配合采购人及有关单位，以此做好合同执行进度上的配合工作。</p>
----	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

2.技术标准与要求

序号	核心产品要求（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	所属行业	技术要求
1		临床检验设备	高通量测序仪	套	1.00	2,400,000.00	2,400,000.00	工业	详见附件一

附表一：高通量测序仪 进口产品

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		1.数据通量：每次反应可生成≥1200亿(120G)碱基数据； 2.序列数：单次运行可产出≥ 400M 个序列的测序信息； 3.序列读长：自动化单端读取读长≥1×150个碱基；自动化双端读取序列，读长不低于2×150个碱基；满足临床需求； 4.高数据质量：Q30为测序质量的基本要求，2×150bp时>75%碱基质量高于Q30

- ;
- 5.可以在3.5小时内完成样品测序(36bp)和二级数据分析，用于快速鉴定；
- 6.可调的测序读长、可选的测序芯片种类，可选的单端或双端测序，满足多种实验需求提供相应数据产量的选择灵活性；
- ▲7.采用可逆终止子SBS化学检测技术原理，激光扫描荧光信号识别碱基，保证测序的高精度；
- 8.可精确读取≥12个的连续单个重复碱基（如AAAAAAAAAAAAAAAA）；
- 9.样品用量：DNA起始量为1ng-1ug
- 10.不同样品并行性：提供稳定成熟的≥384个样品的index混合接头；
- 11.可同时进行≥96个样品的1536重PCR产物测序；
- 12.可以采用多重pcr扩增和探针杂交的方法建设文库；
- ▲13.建库后的扩增、测序和数据分析在同一台仪器上自动完成；
- 14.需具备不同产量及读长试剂可选，低通模式生成可读片段标签序列≥130M个，可选试剂种类≥10种，兼容各种应用方案；
- 15.试剂预分装，试剂槽即插即用、带有RFID（无线射频识别）追踪，触摸屏导航式视频向导，简单易用；
- 16.测序仪内置电脑，自带优化的自动生物信息学支持软件，可在仪器上完成二级分析：如新物种拼接，小RNA分析，扩增子分析；
- ▲17.仪器拥有IVD、RUO、基因芯片扫描三个独立模块，可以在科研及临床诊断间自由切换；
- 18.可在1天时间内完成≥1个人的全基因组测序（x30覆盖度）满足临床需求；
- 19.单次运行可完成≥10个人转录组的测序满足临床需求；
- 20.测序能力单次运行可完成≥9个人全外显子测序，满足临床需求；
- 21.配套试剂盒可满足微生物学、肿瘤学、心血管疾病、血液病学、遗传筛查、自闭症等多领域科学研究；
- ▲22.测序仪平台兼容芯片扫描功能，可快速、自动进行芯片扫描。芯片可应用于PGS/PGD，基因组病检测以及肿瘤拷贝数变异，HRD分析，甲基化检测等；
- 23.芯片扫描信号检测采用单碱基延伸技术，保证最好的重复性和检出率；
- 24.芯片扫描通量：单张芯片可同时检测最多12个不同样品，实验数据平行性好；
- ▲25.能够进行超高密度芯片扫描，最高扫描密度大于或等于850K种探针，探针密度等于或超过70M/样品；
- 26.可进行高速遗传分析芯片的扫描，40分钟内完成芯片扫描工作；
- ▲27.仪器获得NMPA及FDA、CE认证，获国内和国际质量认可。（提供有效认证证书复印件并加盖投标人公章）
- ▲28.配套软件及数据分析系统：分析软件及其配套分析系统（分析系统应高于或等于2*Intel 5218 CPU、12*64G内存、4*960G 12Gbps SAS SSD+6*12T 存储空间、至少4 个千兆以太网电口），能自动化完成生信分析、变异致病性评级、变异临床意义解读等功能，且可辅助生成检测报告。所有数据分析与注释应在实验室本地化完成，并实现本地化存储、备份及管理。开发支持多种配套检测试剂盒分析，至少可对KRAS、NRAS、BRAF、PIK3CA 基因点突变、插入或缺失进行分析并出具检测报告。支持实验全流程数据管理和数据统计分析功能。分析软件具备国家医疗器械注册证

	<div>优先。</div> <div>29.配置清单：</div> <table><tr><th>序号</th><th>产品名称</th><th>数量</th><th>备注</th></tr><tr><td>1</td><td>基因测序仪</td><td>1套</td><td>包括主机1台、电源线1条、洗槽1个、清洗芯片1个、废液瓶1个</td></tr><tr><td>2</td><td>配套软件及数据分析系统</td><td>1台</td><td>/</td></tr></table> <div>注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。</div>	序号	产品名称	数量	备注	1	基因测序仪	1套	包括主机1台、电源线1条、洗槽1个、清洗芯片1个、废液瓶1个	2	配套软件及数据分析系统	1台	/
序号	产品名称	数量	备注										
1	基因测序仪	1套	包括主机1台、电源线1条、洗槽1个、清洗芯片1个、废液瓶1个										
2	配套软件及数据分析系统	1台	/										
说明	<div>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</div> <div>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</div>												

采购包2（全自动化学发光免疫分析系统等设备）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订之日起 30 天内完成供货、安装、调试及验收。
标的提供的地点	运输及卸车至采购人指定地点。
付款方式	1 期：支付比例 100% ,本项目的每笔款项以人民币支票方式支付，支付的时间和金额如下： 1. 合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收合格后二十天内向采购人提供： （1）采购人收货证明；（2）中标人开具的正式发票；（3）调试验收报告。 2. 采购人收到上述资料且完成设备入库后，采购人五个工作日内向中标人支付合同总金额的 100% 。
验收要求	1 期： 1. 设备安装完成后 15 个工作日内验收。验收应在采购人与中标人双方共同参加下进行。 2. 验收按国家有关的规定、规范进行。验收时如发现所交付的设备有短装、次品、损坏或其它不符合本合同规定之情形者，采购人应作出详尽的现场记录，或由采购人与中标人双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由中标人承担。 3. 如果合同设备运输和安装过程中因事故造成货物短缺、损坏，中标人应及时安排换装，以保证合同设备安装的成功完成。换货的相关费用由中标人承担。 4. 中标人保证合同项下提供的设备不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，中标人须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。
履约保证金	不收取

其他	<p>商务要求, 1.报价要求 1.1.投标人应报货交采购人指定地点/仓库（包括安装至指定位置）人民币含税价，并按开标一览表及分项报价表进行明细报价。 1.2.投标人的报价应包括设计、设备制造（采购）、包装、仓储、运输、装卸费、货物进口所需办理海关手续的费用（如有）、保险费、安装、调试及质保保用期内维护保养、包括备品备件发生的所有含税费用（进口产品可享受国家免税优惠政策的是免税价）。合同执行期间合同总金额不变。 2.技术要求 中标人所提供设备，必须符合国家有关规范和环保要求及采购人的技术要求，并提供设备的检测报告。 3.设备的包装 设备的包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由中标人承担。 4.设备的安装 4.1.中标人负责合同项下的安装，一切费用由中标人负责。 4.2.中标人安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施。 5.质量保证及售后服务 5.1.中标人保证合同设备是厂商原装、全新、未曾使用过的，其质量、规格及技术特征符合国家及招标文件的要求。 ★5.2.整机免费全包质保保用期≥ 3年。 5.3.质保保用期内非因采购人的人为原因而出现产品质量及安装问题，由中标人负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用。中标人应在收到采购人通知后2小时内响应，24小时内派员到现场维修。提供免费咨询电话。 5.4.质保保用期后中标人对合同货物提供终身免费保修服务，如需更换零配件，中标人只收取零配件费，在硬件无改变的情况下，软件终身免费升级。 ★5.5售后服务（适用于细胞分选仪）：投标人须承诺中标后设置售后服务机构，提供专职服务工程师≥ 5人，接到采购人通知后，做到立即响应，1个工作日内上门服务（提供承诺函并加盖公章）。下列情况中标人不负责免费保修：（1）不按照中标人提供的正确使用方法而引致设备故障损坏；（2）擅自改装设备； 5.5.设备的质量由广东省质检部门进行质量鉴定。设备符合质量标准，鉴定费用由中标人承担。 5.6.中标人无偿培训采购人使用及维修人员，主要内容为设备的基本结构、性能、主要部件的构造及修理，日常使用保养与管理，常见故障的排除，紧急情况的处理等，培训地点主要在设备安装现场或按采购人安排。 5.7.产品必须由中标人负责完成验收检测及首次计量强制检定。 6.技术服务 6.1.中标人应派员到采购人指定地点配合工作。 6.2.中标人按采购人提供的合同执行进度计划，再配合采购人及有关单位，以此做好合同执行进度上的配合工作。</p>
----	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

2.技术标准与要求

序号	核心产品要求 （“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价 （元）	分项预算总价 （元）	所属行业	技术要求
1		临床检验设备	细胞分选仪	套	1.00	18,000.00	18,000.00	工业	详见附表一
2	△	临床检验设备	细胞离心涂片机	套	1.00	35,800.00	35,800.00	工业	详见附表二
3	△	临床检验设备	全自动化学发光免疫分析系统	套	1.00	90,000.00	90,000.00	工业	详见附表三
4		临床检验设备	垂直电泳系统	套	1.00	30,000.00	30,000.00	工业	详见附表四
5		临床检验设备	移液器	套	1.00	4,800.00	4,800.00	工业	详见附表五
6	△	临床检验设备	台式高速冷冻离心机	套	1.00	30,000.00	30,000.00	工业	详见附表六

附表一：细胞分选仪

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>一、技术要求</p> <p>1.红激光（638nm）和蓝激光（488 nm）半导体激光器；蓝激光（488 nm）的荧光通道：FITC、PE、PerCP-Cy5.5、PE-Cy7、PE-Cy5；红激光（638nm）的荧光通道：APC、APC-Cy7、Alexa Fluor 700；</p> <p>2.检测器：采用PMT检测器非APD检测器；</p> <p>3.荧光灵敏度：FITC≤40MESF、PE≤20MESF、APC≤20MESF；</p> <p>4.荧光检测线性：≥0.99；</p> <p>▲5.全峰宽度变异系数：全通道CV ≤ 2%；</p> <p>6.采样速度：最高可达65000 events/s；</p> <p>7.数据数字采集：动态数据采集范围可达7.2个数量级；</p> <p>▲8.绝对计数：可实现体积法绝对计数，精确度高，CV<3%；同时兼容微球法绝对计数；</p> <p>9.可检测颗粒直径范围：0.1~50um；</p> <p>10.交叉污染：≤0.01%；</p> <p>▲11.上样方式：采用连续液流泵作为液流驱动源，而非蠕动泵或者注射泵上样，样本上样体积不受限制，且不产生管路耗材；</p> <p>12.样本流速：预设高中低三种进样速度，且用户可进行上样速度的自定义调节，自定义调节范围：5μL/min -120μL/min；</p> <p>▲13.自动上样：适配40孔管盘、96孔板自动上样，并能对样本进行上样前自动混匀；</p> <p>14.液路维护：自动清洗、试剂余量监测报警、自动故障报警、液路自清洁、自动待机；</p> <p>15.电压调节：可以根据样本特点对电压进行调节；</p> <p>16.补偿：全矩阵补偿，自动补偿和手动补偿，具备补偿库功能；</p> <p>17.软件：可导出PDF、fcs、hwt、hws、cvs 等格式文件；</p> <p>18.仪器检测过程中，样本耗尽自动报警；</p> <p>二、其它要求</p> <p>1.产品制造商具有ISO13485、CMD认证。（提供有效认证证书复印件并加盖投标人公章）</p> <p>2.产品制造商拥有原厂配套试剂备案证的数量不少于40个。（提供试剂备案证）</p> <p>注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。</p>
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

附表二：细胞离心涂片机

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>1.细胞涂片转子及程序适合所有体液细胞的涂片，包括但不限于腹水、痰液、心包液、尿液、关节腔液、脑积液、穿刺液、支气管液等；</p> <p>2.触摸面板、液晶屏幕显示，可计算离心力RCF值，可自定义离心程序并存储；</p> <p>3.具有点动功能，可快速完成分离；</p> <p>4.具有自动平衡功能；</p> <p>5.电子门锁，门盖未关时离心机无法启动；运行时门盖不能打开，异常时自动停机；</p> <p>6.可配多种涂片转子，可针对各种体液进行涂片。要求配置12卡片细胞涂片转子（最高转速至少达3000r/min，最大相对离心力$\geq 890 \times g$）；</p> <p>7.最高转速$\geq 3000 \text{r/min}$，最大相对离心力$\geq 890 \times g$；单管试样量:0.1~0.5ml；最大制片容量:12卡片；转速精度：$\pm 30 \text{r/min}$；电源:Ac220V$\pm 22 \text{V}$50/60Hz3A；整机功率：$\leq 260 \text{W}$；</p> <p>注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。</p>
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

附表三：全自动化学发光免疫分析系统

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		<p>1.检测原理：干式荧光免疫法；</p> <p>2.检测性质：定量、半定量、定性分析（视试剂项目不同而异）；</p> <p>3.检测通道：轨道式；</p> <p>4.样本类型：血清/血浆、全血、尿液、其他；</p> <p>5.取样方式：穿刺，液面探测；</p> <p>6.样本管类型：2ml真空采血管，0.5ml末梢血采血管；</p> <p>▲7.样本容量：≥ 3架，每架≥ 10支；</p> <p>8.样本量取样准确性：10ul~50ul准确性5%，50ul~100ul准确性2%；</p> <p>▲9.卡仓数：≥ 3个卡仓，每个卡仓≥ 45条；</p> <p>10.反应杯：1000uL反应杯，每次可放置≥ 100个；</p> <p>11.BUF稀释液：</p> <p>11.1 BUF稀释液位：≥ 1；</p> <p>11.2 BUF稀释液稀释比：至少包含一次稀释，1:100两次稀释；</p> <p>11.3 BUF稀释液存储温度：常温；</p> <p>11.4 BUF稀释液报警功能：支持；</p> <p>12.孵育：</p> <p>12.1孵育位：≥ 10个；</p>

	1	<p>12.2孵育温度：常温；</p> <p>13.质控管理：</p> <p>13.1质控测试：支持；</p> <p>13.2质控管理：直方图；</p> <p>14.废液处理：</p> <p>14.1废液排放：使用内置废液泵；</p> <p>14.2废液桶液面探测：支持；</p> <p>15.检测速度：50~80T/小时；</p> <p>▲16.项目检测能力：能进行血管内皮生长因子（量子点免疫荧光法）、胃蛋白酶原I（PGI）、胃蛋白酶原II（PGII）联检（量子点免疫荧光法）、胃泌素17（量子点免疫荧光法）、幽门螺杆菌（HP）分型检（量子点免疫荧光法）等项目的检测；</p> <p>17.检测方式:支持一卡多项检测；</p> <p>18.重复性:变异系数$CV \leq 5\%$；</p> <p>19.通道差:Bis$< 5\%$；</p> <p>20.稳定性:相对偏倚$\sigma \leq \pm 8\%$；</p> <p>21.线性相关性:线性相关系数$(r) \geq 0.99$；</p> <p>22.准确性:检测偏差$\Delta n \leq \pm 10\%$；</p> <p>23.携带污染率:$\leq 10 \sim 5$（与清洗液相关）；</p> <p>24.移液精度:准确性$a \leq \pm 2\%$，重复性$CV \leq 5\%$；</p> <p>25.定标方法:专用ID芯卡；</p> <p>26.荧光信号算法:≥ 11种（含平均值，面积）；</p> <p>27.曲线拟合数量:≥ 9（含MMF,直线，4P,5P）；</p> <p>▲28.波长:365nm~800nm；</p> <p>29.故障报警:具有判读显示，试剂卡C线异常、试剂卡插反/未到位、试剂卡过期等有警告提示；</p> <p>30.结果查询:可按照样本编号、时间、项目查询结果，结果可删除；</p> <p>31.软件管理:全自动；</p> <p>32.项目拓展:支持项目自定义，支持算法自定义；</p> <p>33.外接电源:电源输入：AC 220V$\pm 22V$，50/60Hz；输入功率：200VA。</p> <p>注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。</p>
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

附表四：垂直电泳系统

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
		1.垂直电泳系统至少应包括电泳电源、垂直电泳槽和转印槽三个部分；

2.电泳电源具体参数要求:

2.1包含电源主机、电源线;

▲2.2电源应包含双通道及以上设计, 及相当于两个以上独立的基础电源, 可同时执行两组及以上电泳, 输出端口可同时独立输出至少300V, 600mA, 120W;

▲2.3电泳电源输出范围可调整: 10-300V, 完全可调, 调整增减量需小于或等于1V; 10-600mA, 完全可调, 调整增减量需小于或等于1mA; 1-120W, 完全可调, 调整增减量需小于或等于1W;

2.4可自动切换的恒定电压、恒定电流或恒定功率;

2.5独立的多电源输出口;

2.6多个输出口的时间可单独设定, 设定范围不小于1分钟-100小时, 完全可调;

2.7具有暂停和恢复功能;

▲2.8可编辑和储存5个及以上设定程序, 每个程序可设置3个或以上步骤;

▲2.9具有时钟功能, 具备顺数/倒数时间切换功能;

▲2.10具有触摸屏控制;

2.11安全特性: 无负荷检测, 负荷突变检测, 接地泄漏检测, 超负荷/短路保护, 过电压检测, 输入电路保护, 停电后自动打开电源。

3.垂直电泳槽具体参数要求:

3.1垂直电泳槽需至少包含: 电泳槽和盖、长玻板和短玻板、梳子、制胶架、制胶框、上样引导装置;

3.2可配置凝胶数: 不少于4块;

3.3玻璃尺寸: 至少包括常用的短玻板(10.1x7.3cm)和长玻板(10.1x8.2cm);

3.4凝胶大小: 至少包括常用的手灌胶(8.3x7.3cm)和预制胶(8.6x6.8cm);

3.5典型上层缓冲液体积≤120ml;

3.6典型下层缓冲液体积≤180ml;

3.7典型SDS-PAGE电泳时间≤45分钟(200V恒压);

3.8体积(WxLxH): 至少包括12x16x18cm;

3.9重量≤2.0Kg;

3.10封边垫条永久地固定在长玻板上, 保证玻板精确对齐, 防止漏胶;

▲3.11在任何平面上都能精确对齐玻板;

3.12配备的塑料电泳梳不会抑制凝胶聚合反应, 制胶过程中, 内置的脊可避免空气接触, 保证均一的凝胶聚合;

3.13长玻璃板做加厚处理, 不宜破碎;

▲3.14具备上样引导装置, 防止泳道的遗漏上样或重复上样。

4.转印槽具体参数要求:

4.1转印槽至少包含: 2个及以上制胶盒、4个及以上纤维垫、1盒及以上预切滤片、电极模块组合、冷却模块、缓冲液槽和盖;

4.2最大凝胶尺寸不小于(WxL) 10x7.5 cm, 凝胶容量2块及以上;

4.3缓冲液体积≤450 ml;

4.4 1小时内可同时转印至少2块10x7.5 cm 凝胶; 也可进行低强度的过夜转印;

▲4.5电极丝可以产生强电场保证有效的蛋白转印;

▲4.6应有颜色标记的转印夹和电极, 确保转印过程中凝胶的正确定向;

		<p>4.7需配置冷却装置，可作为一个模块与电泳槽的缓冲液槽和盖兼容。</p> <p>注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。</p>
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

附表五：移液器

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
------	----	------------

	1	<p>移液器1</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.可旋转活塞按钮选择分液量； 2.数字视窗； 3.量程范围至少包含（0.1-10000ul）； 4.可借助工具对该移液器进行校准和维修； 5.具有快捷轻便的管嘴推出器； ▲6.10ul以上规格配有可替换疏水性滤芯，可防止移液器内部污染和损坏； ▲7.可拆卸式管嘴连件，具有高性能的化学防腐性，且可以高温高压灭菌。 <p>移液器2</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.质量轻易操作（小于等于160g），人性化人体工程学设计； ▲2.操作按键控制吸液，吸液速度无级调节，可舒适、直观地进行精准的速度控制； 3.使用液晶显示屏，可显示内容至少包括电池余量、吸液、排液的速度； ▲4.吸液马达速度可调（至少分为低\中\高三档）； 5.锂电池一次充电可连续进行不少于2,000次移液（使用大容量 25 mL 移液管）； 6.吸液速度可达到或超过：50ml移液管可在10秒内完成吸液； 7.可高温高压灭菌的适配器接口可满足无菌实验操作； 8.具备压力均衡孔，可将吸液的雾气向外排出； 9.在充电过程中仍可使用，避免操作中断，确保实验的连续性； 10.移液器托座部件可快速装卸，便于更换膜过滤器； 11.适用0.1到100ml多种规格的移液管，有助于提高移液效率； 12.Micro USB 充电接口，可用普通的充电器或连接电脑进行充电； 13.体积范围:0.1-100 ml; 14.重量:小于等于160g; 15.速度控制:无级调速及触屏档位调节马达速度（至少分低/中/高三档及以上）； 16.分液模式:重力分液/泵吹出排液； 17.充电时间:小于等于3h; 18.吸液速度:大于等于50ml/10s; 19.分液量:一次充电不少于2,000次（使用25mL移液管）； 20.类型:锂聚合物； 21.电量显示:液晶显示屏。 <p>注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。</p>
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

附表六：台式高速冷冻离心机

参数性质	序号	具体技术(参数)要求
	1	<p>▲1. 8款不同转子可选择，可离心0.2ml、1.5ml、5ml的离心管和PCR排管，24x1.5ml角转子最高转速可达16500r/min，离心力高达26054xg；</p> <p>▲2. ≥五寸高清触摸屏，参数同屏显示、简洁直观；</p> <p>3.11种升速曲线、12种减速曲线，10档为自定义档位，（0档为自由停车）提高离心效果，防止二次悬沉；</p> <p>4.独立的PULSE键，可以快速的瞬间离心，方便快捷；</p> <p>5.多种时间模式：启动计时、到转速计时、瞬时连续计时模式；</p> <p>6. 99h59min或者99min59s两种计时方式；</p> <p>7.升速快，达到最高转速仅需10s；</p> <p>8.可设置多组程序，通过程序可实现用户实验的重现性，要求调取程序编号就能实现实验的整套方案。</p> <p>9.独立的预冷键可以快速的预冷离心机，预冷参数可以设置自动保存；</p> <p>10.自动门锁，要求轻轻一按就可以关闭门盖；</p> <p>11.具有转子识别、超速、超温、电机过热、门盖自锁等多种保护功能；</p> <p>12.要求采用316不锈钢内套、7075-T6系列铝合金、硬质氧化，耐腐蚀性强；</p> <p>▲13.产品符合ISO13485质量管理体系认证；</p> <p>14.最高转速：≥16500r/min；</p> <p>▲15.最大相对离心力：≥26054xg；</p> <p>16.最大容量：≥48×1.5ml；</p> <p>17.转速精度：±10r/min；</p> <p>18.定时范围：1min～99h59min /1s～99min59sec；</p> <p>19.温度设定范围：-20℃～+40℃；</p> <p>20.温控精度：±1℃；</p> <p>21.整机噪声：≤65dB(A)；</p> <p>22.电源：AC220V±22V 50Hz；</p> <p>23.整机功率：700W；</p> <p>▲24.配24*1.5ml角转子（最高转速16500r/min，最大相对离心力26054xg）。</p> <p>注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。</p>
说明		<p>打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。</p> <p>打“▲”号条款为重要技术参数，若有部分“▲”条款未响应或不满足，将导致其响应性评审加重扣分，但不作为无效投标条款。</p>

第三章 投标人须知

投标人必须认真阅读招标文件中所有的事项、格式、条款和采购需求等。投标人没有按照招标文件要求提交全部资料，或者投标文件没有对招标文件在各方面都做出实质性响应的可能导致其投标无效或被拒绝。

请注意：供应商需在投标文件截止时间前，将加密投标文件上传至云平台项目采购系统中并取得回执，逾期上传或错误方式投递送达将导致投标无效。

一、名词解释

1.采购代理机构：本项目是指广东远东招标代理有限公司，负责整个采购活动的组织，依法负责编制和发布招标文件，对招标文件拥有最终的解释权，不以任何身份出任评标委员会成员。

2.采购人：本项目是指广州医科大学附属肿瘤医院，是采购活动当事人之一，负责项目的整体规划、技术方案可行性设计论证与实施，作为合同采购方（用户）的主体承担质疑回复、履行合同、验收与评价等义务。

3.投标人：是指在云平台项目采购系统完成本项目投标登记并提交电子投标文件的供应商。

4.“评标委员会”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定中标供应商或者推荐中标候选人的临时组织。

5.“中标供应商”是指经评标委员会评审确定的对招标文件做出实质性响应，经采购人按照规定在评标委员会推荐的中标候选人中确定的或评标委员会受采购人委托直接确认的投标人。

6.招标文件：是指包括招标公告和招标文件及其补充、变更和澄清等一系列文件。

7.电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作加密并上传到系统的投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.标书”的文件）

8.备用电子投标文件：是指使用云平台提供的投标客户端制作电子投标文件时，同时生成的同一版本的备用投标文件。（投标客户端制作投标文件时，生成的后缀为“.备用标书”的文件）

9.电子签名和电子印章：是指获得国家工业和信息化部颁发的《电子认证服务许可证》、国家密码管理局颁发的《电子认证服务使用密码许可证》的资质，具备承担因数字证书原因产生纠纷的相关责任的能力，且在广东省内具有数量基础和服务能力的依法设立的电子认证服务机构签发的电子签名和电子签章认证证书（即CA数字证书）。供应商应当到相关服务机构办理并取得数字证书介质和应用。电子签名包括单位法定代表人、被委托人及其他个人的电子形式签名；电子印章包括机构法人电子形式印章。电子签名及电子印章与手写签名或者盖章具有同等的法律效力。签名（含电子签名）和盖章（含电子印章）是不同使用场景，应按招标文件要求在投标（响应）文件指定位置进行签名（含电子签名）和盖章（含电子印章），对允许采用手写签名的文件，应在纸质文件手写签名后，提供文件的彩色扫描电子文档进行后续操作。

10.“全称”、“公司全称”、“加盖单位公章”及“公章”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“全称”或“公司全称”的应在对应文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子印章完成；涉及“加盖单位公章”和“公章”应使用投标人单位的数字证书并通过投标客户端使用电子印章完成。

11.“投标人代表签字”及“授权代表”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“投标人代表签字”或“授权代表”应在投标（响应）文件编辑时使用文本录入方式，或在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

12.“法定代表人”：在电子投标（响应）文件及相关的其他电子资料中，涉及“法定代表人”应在纸质投标（响应）文件上进行手写签名，或通过投标客户端使用电子签名完成。

13.日期、天数、时间：未有特别说明时，均为公历日（天）及北京时间。

二、须知前附表

本表与招标文件对应章节的内容若不一致，以本表为准。

序号	条款名称	内容及要求
1	采购包情况	本项目共2个采购包
2	开标方式	远程电子开标
3	评标方式	现场电子评标（供应商应当审慎标记各评审项的应答部分，标记内容清晰且完整，否则将自行承担不利后果）
4	评标办法	采购包1：综合评分法 采购包2：综合评分法
5	报价形式	采购包1：总价 采购包2：总价
6	报价要求	各采购包报价不超过预算总价
7	现场踏勘	否
8	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
9	投标保证金	<p>采购包1：保证金人民币：0.00元整。 采购包2：保证金人民币：0.00元整。</p> <p>开户单位： 无</p> <p>开户账号： 无</p> <p>开户银行： 无</p> <p>支票提交方式： 无</p> <p>汇票、本票提交方式： 无</p> <p>投标保证金有效期:与投标有效期一致。</p> <p>投标保函提交方式：供应商可通过"广东政府采购智慧云平台金融服务中心"(http://gdgpo.czt.gd.gov.cn/zcdservice/zcd/guangdong/)，申请办理投标（响应）担保函、保险（保证）凭证，成功出函的等效于现金缴纳投标保证金。</p>
10	投标文件要求	<p>一、电子投标文件（必须提供）：</p> <p>（1）加密的电子投标文件 1 份（需在递交投标文件截止时间前成功上传至云平台项目采购系统）。</p> <p>（2）非加密电子版文件 U 盘(或光盘) 0 份，加密的电子投标文件与非加密的电子投标文件必须完全一致。</p> <p>非加密电子版投标文件使用情形：当无法使用 CA 证书在云平台项目采购系统进行电子投标文件开标解密时，供应商须在代理机构指引下启用非加密电子版投标文件。</p> <p>二、纸质投标文件（代理机构自行选择）：（3）纸质投标文件正本0份，纸质投标文件副本0份。纸质投标文件应与电子投标文件一致（递交的纸质文件需密封完好，注明“正本”和“副本”字样，正本和副本分别封装。如果正本与副本不符，应以正本为准。）。纸质投标文件使用情形： 当项目采购系统出现故障，无法使用电子投标文件评标时，代理机构可根据云平台发布的通知指引，根据实际情况使用纸质投标文件评标。</p> <p>在电子投标文件能正常使用的情况下，不得因供应商未提交纸质投标文件而认定供应商投标无效。</p>
11	中标候选供应商推荐家数	<p>采购包1： 2家</p> <p>采购包2： 2家</p>

12	中标供应商数量	采购包1： 1家 采购包2： 1家
13	有效供应商家数	采购包1： 3家 采购包2： 3家 此人数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、不得评标或直接废标。
14	项目兼投兼中规则	兼投兼中：本项目兼投兼中。
15	中标供应商确定方式	采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标（成交）人。
16	代理服务费	收取。 采购机构代理服务收费标准：本次招标向各包组中标人收取招标代理服务费。以各包组中标通知书中的中标金额作为招标代理服务费的计算基数。 参照国家发展计划委员会颁布的价格（2002）1980号《招标代理服务收费管理暂行办法》的货物招标代理服务收费标准差额定率累进法下浮12 % 执行。应以现金方式向采购代理机构直接缴纳招标代理服务费，付至采购代理机构发出的《收费通知》的账号。
17	代理服务费收取方式	向中标/成交供应商收取
18	其他	资金来源，医院自筹资金
19	开标解密时长	说明：具体情况根据开标时现场代理机构人员设置为准
20	专门面向中小企业采购	采购包1： 非专门面向中小企业 采购包2： 非专门面向中小企业

三、说明

1.总则

采购人、采购代理机构及投标人进行的本次采购活动适用《中华人民共和国政府采购法》及其配套的法规、规章、政策。

投标人应仔细阅读本项目招标公告及招标文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为招标文件的组成部分），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.进口产品

若本项目允许采购进口产品，供应商应保证所投产品可履行合法报通关手续进入中国关境内。

若本项目不允许采购进口产品，如供应商所投产品为进口产品，其响应将被认定为响应无效。

4.投标的费用

不论投标结果如何，投标人应承担所有与准备和参加投标有关的费用。采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

5.以联合体形式投标的，应符合以下规定：

5.1联合体各方均应当满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

5.2 联合体各方之间应签订共同投标协议书并在投标文件中提交，明确约定联合体各方承担的工作和相应的责任。联合体各方签订共同投标协议书后，不得再以自己名义单独在同一项目（采购包）中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目（采购包）投标，若违反规定则其参与的所有投标将视为无效投标。

5.3 联合体应以联合协议中确定的牵头方名义登录云平台项目采购系统进行项目投标，录入联合体所有成员单位的全称并使用成员单位的电子印章进行联投确认，联合体名称需与共同投标协议书签署方一致。对于需交投标保证金的，以牵头方名义缴纳。

5.4 联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

5.5 联合体各方均应满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。根据《中华人民共和国政府采购法实施条例》第二十二条，联合体中有同类资质的供应商按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的供应商确定资质等级。

5.6 联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6. 关联企业投标说明

6.1 对于不接受联合体投标的采购项目（采购包）：法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则其投标将被拒绝。

6.2 对于接受联合体投标的采购项目（采购包）：除联合体外，法定代表人或单位负责人为同一个人或者存在直接控股、管理关系的不同供应商，不得同时参加同一项目或同一采购包的投标。如同时参加，则评审时将同时被拒绝。

7. 关于中小微企业投标

中小微企业响应是指在政府采购活动中，供应商提供的货物均由中小微企业制造、工程均由中小微企业承建或者服务均由中小微企业承接，并在响应文件中提供《中小企业声明函》。本条款所称中小微企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。中小企业划分见《关于印发中小企业划型标准规定的通知》（工信部联企业〔2011〕300号）。

根据财库〔2014〕68号《财政部 司法部关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》，监狱企业视同小微企业。监狱企业是指由司法部认定的为罪犯、戒毒人员提供生产项目和劳动对象，且全部产权属于司法部监狱管理局、戒毒管理局、直属煤矿管理局，各省、自治区、直辖市监狱管理局、戒毒管理局，各地(设区的市)监狱、强制隔离戒毒所、戒毒康复所，以及新疆生产建设兵团监狱管理局、戒毒管理局的企业。监狱企业投标时，提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局(含新疆生产建设兵团)出具的属于监狱企业的证明文件，不再提供《中小企业声明函》。

根据财库〔2017〕141号《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》，在政府采购活动中，残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受政府采购支持政策的残疾人福利性单位应当同时满足《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》所列条件。残疾人福利性单位属于小型、微型企业的，不重复享受政策。符合条件的残疾人福利性单位在参加政府采购活动时，应当提供《残疾人福利性单位声明函》，并对声明的真实性负责。

8. 纪律与保密事项

8.1 投标人不得相互串通投标报价，不得妨碍其他投标人的公平竞争，不得损害采购人或其他投标人的合法权益，投标人不得以向采购人、评标委员会成员行贿或者采取其他不正当手段谋取中标。

8.2 在确定中标供应商之前，投标人不得与采购人就投标价格、投标方案等实质性内容进行谈判，也不得私下接触评标委员会成员。

8.3 在确定中标供应商之前，投标人试图在投标文件审查、澄清、比较和评价时对评标委员会、采购人和采购代理机构施加任何影响都可能导致其投标无效。

8.4 获得本招标文件者，须履行本项目下保密义务，不得将因本次项目获得的信息向第三人外传，不得将招标文件用作本

次投标以外的任何用途。

8.5由采购人向投标人提供的图纸、详细资料、样品、模型、模件和所有其它资料，均为保密资料，仅被用于它所规定的用途。除非得到采购人的同意，不能向任何第三方透露。开标结束后，应采购人要求，投标人应归还所有从采购人处获得的保密资料。

8.6采购人或采购代理机构有权将供应商提供的所有资料向有关政府部门或评审小组披露。

8.7在采购人或采购代理机构认为适当时、国家机关调查、审查、审计时以及其他符合法律规定的情形下，采购人或采购代理机构无须事先征求供应商同意而可以披露关于采购过程、合同文本、签署情况的资料、供应商的名称及地址、响应文件的有关信息以及补充条款等，但应当在合理的必要范围内。对任何已经公布过的内容或与之内容相同的资料，以及供应商已经泄露或公开的，无须再承担保密责任。

9.语言文字以及度量衡单位

9.1除招标文件另有规定外，投标文件应使用中文文本，若有不同文本，以中文文本为准。投标文件提供的全部资料中，若原件属于非中文描述，应提供具有翻译资质的机构翻译的中文译本。前述翻译机构应为中国翻译协会会员单位，翻译的中文译本应由翻译人员签名并加盖翻译机构公章，同时提供翻译人员翻译资格证书。中文译本、翻译机构的成员单位证书及翻译人员的资格证书可为复印件。

9.2除非招标文件的技术规格中另有规定，投标人在投标文件中及其与采购人和采购代理机构的所有往来文件中的计量单位均应采用中华人民共和国法定计量单位。

9.3投标人所提供的货物和服务均应以人民币报价，货币单位：元。

10. 现场踏勘（如有）

10.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人按招标文件规定的时间、地点组织投标人踏勘项目现场。

10.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

10.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，只是为了使投标人能够利用招标人现有的资料。招标人对投标人由此而作出的推论、解释和结论概不负责。

11.关于分支机构投标

对接受分支机构投标的项目，分支机构投标的，须提供分支机构的营业执照（执业许可证）扫描件及总公司（总所）出具给分支机构的授权书，授权书须加盖总公司（总所）公章。总公司（总所）可就本项目或此类项目在一定范围或时间内出具授权书。已由总公司（总所）授权的，总公司（总所）取得的相关资质证书对分支机构有效，法律法规或者行业另有规定的除外。依法设立登记的分支机构以自己的名义参加政府采购活动，产生的民事责任由法人承担。（保险类项目则为：本项目只接受保险分公司或中心支公司以上的保险机构投标；分公司或中心支公司的保险机构投标的，还须提供分公司或中心支公司的保险机构的营业执照。依法设立登记的分支机构以自己的名义参加政府采购活动，产生的民事责任由法人承担。）

四、招标文件的澄清和修改

1.采购代理机构对招标文件进行必要的澄清或者修改的，在指定媒体上发布更正公告。澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，更正公告在投标截止时间至少15日前发出；不足15日的，代理机构顺延提交投标文件截止时间。

2.更正公告及其所发布的内容或信息（包括但不限于：招标文件的澄清或修改、现场考察或答疑会的有关事宜等）作为招标文件的组成部分，对投标人具有约束力。一经在指定媒体上发布后，更正公告将作为通知所有招标文件收受人的书面形式。

3.如更正公告有重新发布电子招标文件的，供应商应登录云平台项目采购系统下载最新发布的电子招标文件制作投标文件。

4.投标人在规定的时间内未对招标文件提出疑问、质疑或要求澄清的，将视其为无异议。对招标文件中描述有歧义或前后不一致的地方，评标委员会有权进行评判，但对同一条款的评判应适用于每个投标人。

五、投标要求

1. 投标登记

投标人应从广东省政府采购网（<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>）上广东政府采购智慧云平台（以下简称“云平台”）的政府采购供应商入口进行免费注册后，登录进入项目采购系统完成项目投标登记并在线获取招标文件（未按上述方式获取招标文件的供应商，其投标资格将被视为无效）。

2. 投标文件的制作

2.1 投标文件中，所有内容均以电子文件编制，其格式要求详见第六章说明。如因不按要求编制导致系统无法检索、读取相关信息时，其后果由投标人承担。由于本项目采用电子化投标，请充分考虑设备、网络环境、人员对系统熟悉度等因素，合理安排投标文件制作、提交时间，建议至少提前一天完成制作、提交工作。

2.2 投标人应使用云平台提供的投标客户端编制、标记、加密投标文件，成功加密后将生成指定格式的电子投标文件和电子备用投标文件。所有投标文件不能进行压缩处理。关于电子投标报价（如有报价）说明如下：

(1) 投标人应按照“第二章采购需求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

(2) 投标报价包括本项目采购需求和投入使用的所有费用，包括但不限于主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3 如有对多个采购包投标的，要对每个采购包独立制作电子投标文件。

2.4 投标人不得将同一个项目或同一个采购包的内容拆开投标，否则其报价将被视为非实质性响应。

2.5 投标人须对招标文件的对应要求给予唯一的实质性响应，否则将视为不响应。

2.6 招标文件中，凡标有“★”的地方均为实质性响应条款，投标人若有一项带“★”的条款未响应或不满足，将按无效投标处理。

2.7 投标人必须按招标文件指定的格式填写各种报价，各报价应计算正确。除在招标文件另有规定外（如：报折扣、报优惠率等），计量单位应使用中华人民共和国法定计量单位，以人民币填报所有报价。

2.8 投标文件以及投标人与采购人、代理机构就有关投标的往来函电均应使用中文。投标人提交的支持性文件和印制的文件可以用另一种语言，但相应内容应翻译成中文，在解释投标文件时以中文文本为准。

2.9 投标人应按招标文件的规定及附件要求的内容和格式完整地填写和提供资料。投标人必须对投标文件所提供的全部资料的真实性承担法律责任，并无条件接受采购人和政府采购监督管理部门对其中任何资料进行核实（核对原件）的要求。采购人核对发现有不一致或供应商无正当理由不按时提供原件的，应当书面知会代理机构，并书面报告本级人民政府财政部门。

3. 投标文件的提交

3.1 在投标文件提交截止时间前，投标人须将电子投标文件成功完整上传到云平台项目采购系统，且取得投标回执。时间以云平台项目采购系统服务器从中国科学院国家授时中心取得的北京时间为准，投标截止时间结束后，系统将不允许投标人上传投标文件，已上传投标文件但未完成传输的文件系统将拒绝接收。

3.2 代理机构对因不可抗力事件造成的投标文件的损坏、丢失的，不承担责任。

3.3 出现下述情形之一，属于未成功提交投标文件，按无效投标处理：

(1) 至提交投标文件截止时，投标文件未完整上传的。

(2) 投标文件未按投标格式中注明需签字盖章的要求进行签名（含电子签名）和加盖电子印章，或签名（含电子签名）或电子印章不完整的。

(3) 投标文件损坏或格式不正确的。

4. 投标文件的修改、撤回与撤销

4.1 在提交投标文件截止时间前，投标人可以修改或撤回未解密的电子投标文件，并于提交投标文件截止时间前将修改后重新生成的电子投标文件上传至系统，到达投标文件提交截止时间后，将不允许修改或撤回。

4.2 在提交投标文件截止时间后，投标人不得补充、修改和更换投标文件。

5.投标文件的解密

到达开标时间后，投标人需携带并使用制作该投标文件的同一数字证书参加开标解密，投标人须在采购代理机构规定的时间内完成投标文件解密，投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的逾期未解密投标文件，将作无效投标处理。

6.投标保证金

本项目不收取投标保证金

7.投标有效期

7.1投标有效期内投标人撤销投标文件的，采购人或者采购代理机构可以不退还投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，采购人或者采购代理机构可以向担保机构索赔保证金。

7.2出现特殊情况需延长投标有效期的，采购人或采购代理机构可于投标有效期满之前要求投标人同意延长有效期，要求与答复均以书面形式通知所有投标人。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金（如有）的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人可以拒绝延长有效期，但其投标将会被视为无效，拒绝延长有效期的投标人有权收回其投标保证金（如有）。采用投标保函方式替代保证金的，投标有效期超出保函有效期的，采购人或者采购代理机构应提示投标人重新开函，未获得有效保函的投标人其投标将会被视为无效。

8.样品（演示）

8.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

8.2投标截止时间前，投标人应将样品送达至指定地点。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

8.3采购结果公告发布后，中标供应商的样品由采购人封存，作为履约验收的依据之一。未中标供应商在接到采购代理机构通知后，应按规定时间尽快自行取回样品，否则视同供应商不再认领，代理机构有权进行处理。

9.除招标文件另有规定外，有下列情形之一的，投标无效：

- 9.1投标文件未按照招标文件要求签署、盖章；
- 9.2不符合招标文件中规定的资格要求；
- 9.3投标报价超过招标文件中规定的预算金额或最高限价；
- 9.4投标文件含有采购人不能接受的附加条件；
- 9.5有关法律、法规和规章及招标文件规定的其他无效情形。

六、开标、评标和定标

1.开标

1.1 开标程序

招标工作人员按招标公告规定的时间进行开标，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、解密情况，投标价格和招标文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）。开标分为现场电子开标和远程电子开标两种。

采用现场电子开标的：投标人的法定代表人或其委托代理人应当按照本招标公告载明的时间和地点前往参加开标，并携带编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用的数字证书、存储有备用电子投标文件的U盘前往开标现场。

采用远程电子开标的：投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标。在投标截止时间前30分钟，应当登录云平台开标大厅进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由供应商自行承担。

开标时，投标人应当使用编制本项目（采购包）电子投标文件时加密所用数字证书在开始解密后按照代理机构规定的时间内完成电子投标文件的解密，如遇不可抗力等其他特殊情况，采购代理机构可视情况延长解密时间。投标人未携带数字证书或其他非系统原因导致的在规定时间内未解密投标文件，将作无效投标处理。（采用远程电子开标的，各投标人在参加开标以前

须自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及数字证书的有效性等进行检测，确保可以正常使用）。

如在电子开标过程中出现无法正常解密的，代理机构可根据实际情况开启上传备用电子投标文件通道。系统将对上传的备用电子投标文件的合法性进行验证，若发现提交的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的），系统将拒绝接收，视为无效投标。如供应商无法在代理规定的时间内完成备用电子投标文件的上传，投标将被拒绝，作无效投标处理。

1.2 开标异议

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避的情形的，应当场提出询问或者回避申请。投标人未参加开标的，视同认可开标结果。

1.3 投标截止时间后，投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的，不得开标。同时，本次采购活动结束。

1.4 开标时出现下列情况的，视为投标无效处理：

- （1）经检查数字证书无效的；
- （2）因投标人自身原因，未在规定时间内完成电子投标文件解密的；
- （3）如需使用备用电子投标文件解密时，在规定的解密时间内无法提供备用电子投标文件或提供的备用电子投标文件与加密的电子投标文件版本不一致（即两份文件不是通过投标客户端同时加密生成的）。

2. 评审（详见第四章）

3. 定标

3.1 中标公告：

中标供应商确定之日起2个工作日内，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)中国采购与招标网（<http://www.chinabidding.com.cn/>），中国财经报网（<http://www.cfen.com.cn/>）、广东远东招标代理有限公司（<http://www.gdydzb.com/>）上以公告的形式发布中标结果，中标公告的公告期限为 1 个工作日。中标公告同时作为采购代理机构通知除中标供应商外的其他投标人没有中标的书面形式，采购代理机构不再以其它方式另行通知。

3.2 中标通知书：

中标通知书在发布中标公告时，在云平台同步发送至中标供应商。中标供应商可在云平台自行下载打印《中标通知书》，《中标通知书》将作为授予合同资格的唯一合法依据。中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标供应商不得放弃中标。中标供应商放弃中标的，应当依法承担相应的法律责任。

3.3 项目废标处理：

根据《中华人民共和国政府采购法》第三十六条及招标文件的约定，本项目或分包下列情况出现将作废标处理：

- （1）符合专业资格条件的投标人或者对招标文件作实质响应的有效投标人不足三家的（说明：使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算）。
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的。
- （3）投标人的报价均超过了采购预算，采购人不能支付的。
- （4）因重大变故，采购任务取消的。

对废标的采购项目，评标委员会应出具采购文件是否存在不合理条款的论证意见。

3.4 终止公告：

项目废标后，采购人或采购代理机构将在中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)、广东省政府采购网(<https://gdgpo.czt.gd.gov.cn/>)、中国采购与招标网（<http://www.chinabidding.com.cn/>），中国财经报网（<http://www.cfen.com.cn/>）、广东远东招标代理有限公司（<http://www.gdydzb.com/>）上发布终止公告，终止公告的公告期限为1个工作日。

七、询问、质疑与投诉

1.询问

投标人对政府采购活动事项（招标文件、采购过程和中标结果）有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构将及时作出答复，但答复的内容不涉及商业秘密。询问可以口头方式提出，也可以书面方式提出，书面方式包括但不限于传真、信函、电子邮件。联系方式见《投标邀请函》中“采购人、采购代理机构的名称、地址和联系方式”。

2.质疑

2.1供应商认为招标文件、采购过程和中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起七个工作日内，以书面原件形式向采购人或采购代理机构一次性提出针对同一采购程序环节的质疑，逾期质疑无效。供应商应知其权益受到损害之日是指：

- (1)对招标文件提出质疑的，为获取招标文件之日或者招标文件公告期限届满之日；
- (2)对采购过程提出质疑的，为各采购程序环节结束之日；
- (3)对中标结果提出质疑的，为中标结果公告期限届满之日。

2.2质疑函应当包括下列主要内容：

- (1)质疑供应商和相关供应商的名称、地址、邮编、联系人及联系电话等；
- (2)质疑项目名称及编号、具体明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- (3)认为采购文件、采购过程、中标和成交结果使自己的合法权益受到损害的法律依据、事实依据、相关证明材料及证据来源；
- (4)提出质疑的日期。

2.3 质疑函应当署名。质疑供应商为自然人的，应当由本人签字；质疑供应商为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

2.4以联合体形式参加政府采购活动的，其质疑应当由联合体成员委托主体提出。

2.5供应商质疑应当有明确的请求和必要的证明材料。质疑内容不得含有虚假、恶意成份。依照谁主张谁举证的原则，提出质疑者必须同时提交相关确凿的证据材料和注明证据的确切来源，证据来源必须合法，采购人或采购代理机构有权将质疑函转发质疑事项各关联方，请其作出解释说明。对捏造事实、滥用维权扰乱采购秩序的恶意质疑者，将上报政府采购监督管理部门依法处理。

2.6质疑联系方式如下：

质疑联系人：罗工

电话：17688486221

传真：/

邮箱：402715502@qq.com

地址：广州市越秀区越秀北路222号越良大厦6楼

邮编：510000

3.投诉

质疑人对采购人或采购代理机构的质疑答复不满意或在规定时间内未得到答复的，可以在答复期满后15个工作日内，按如下联系方式向本项目监督管理部门提起投诉。

政府采购监督管理机构名称：广州市财政局政府采购监管处

地 址：广州市天河区华利路61号1506室

电 话：020-38923544

邮 编：510030

传 真：020-38923544

八、合同签订和履行

1.合同签订

1.1采购人应当自《中标通知书》发出之日起二十日内，按照招标文件和中标供应商投标文件的约定，与中标供应商签订合同。所签订的合同不得对招标文件和中标供应商投标文件作实质性修改。超过30天尚未完成政府采购合同签订的政府采购项目，采购人应当登录广东省政府采购网，填报未能依法签订政府采购合同的具体原因、整改措施和预计签订合同时间等信息。

1.2采购人不得提出试用合格等任何不合理的要求作为签订合同的条件，且不得与中标供应商私下订立背离合同实质性内容的协议。

1.3采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.4采购人应当自政府采购合同签订之日起2个工作日内，登录广东省政府采购网上传政府采购合同扫描版，如实填报政府采购合同的签订时间。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内公开并备案采购合同。

2.合同的履行

2.1政府采购合同订立后，合同各方不得擅自变更、中止或者终止合同。政府采购合同需要变更的，采购人应将有关合同变更内容，以书面形式报政府采购监督管理机关备案；因特殊情况需要中止或终止合同的，采购人应将中止或终止合同的理由以及相应措施，以书面形式报政府采购监督管理机关备案。

2.2政府采购合同履行中，采购人需追加与合同标的相同的货物、工程或者服务的，在不改变合同其他条款的前提下，可以与中标供应商签订补充合同，但所补充合同的采购金额不得超过原采购金额的10%。依法签订的补充合同，也应在补充合同签订之日起2个工作日内登录广东省政府采购网上传备案。

2.3有融资要求的中标供应商可根据自身情况，在广东省政府采购网上自行选择金融机构及其融资产品，凭政府采购中标通知书或政府采购合同向金融机构提出融资申请。

第四章 评标

一、评标要求

1.评标方法

采购包1(高通量测序仪): 综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

采购包2(全自动化学发光免疫分析系统等设备): 综合评分法,是指投标文件满足招标文件全部实质性要求,且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。(最低报价不是中标的唯一依据。)

2.评标原则

2.1评标活动遵循公平、公正、科学和择优的原则,以招标文件和投标文件为评标的基本依据,并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2具体评标事项由评标委员会负责,并按招标文件的规定办法进行评审。

2.3合格投标人不足须知前附表中约定的有效供应商家数的,不得评标。

3.评标委员会

3.1评标委员会由采购人代表和评审专家组成,成员人数应当为5人及以上单数,其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评标应遵守下列评标纪律:

(1) 评标情况不得私自外泄,有关信息由广东远东招标代理有限公司统一对外发布。

(2) 对广东远东招标代理有限公司或投标人提供的要求保密的资料,不得摘记翻印和外传。

(3) 不得收受投标供应商或有关人员的任何礼物,不得串联鼓动其他人袒护某投标人。若与投标人存在利害关系,则应主动声明并回避。

(4) 全体评委应按照招标文件规定进行评标,一切认定事项应查有实据且不得弄虚作假。

(5) 评标委员会各成员应当独立对每个投标人的投标文件进行评价,并对评价意见承担个人责任。评审过程中,不得发表倾向性言论。

※对违反评标纪律的评委,将取消其评委资格,对评标工作造成严重损失者将予以通报批评乃至追究法律责任。

4.有下列情形之一的,视为投标人串通投标,其投标无效;

4.1不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制;

4.2不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜;

4.3不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人;

4.4不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异;

4.5不同投标人的投标文件相互混装;

4.6不同投标人的投标保证金或购买电子保函支付款为从同一单位或个人的账户转出;

4.7投标人上传的电子投标文件使用该项目其他投标人的数字证书加密的或加盖该项目的其他投标人的电子印章的。

说明:在评标过程中发现投标人有上述情形的,评标委员会应当认定其投标无效。同时,项目评审时被认定为串通投标的投标人不得参加该合同项下的采购活动。

5.投标无效的情形

详见资格性审查、符合性审查和招标文件其他投标无效条款。

6.定标

评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审。评标结束后，对投标人的评审名次进行排序，确定中标供应商或者推荐中标候选人。第二中标候选人报价高于第一中标候选人报价**20%**以上的，只推荐**1**名中标候选人。（下浮率报价为:设 $M = (1 - \text{下浮率})$ ，第二中标候选人的 M 值高于第一中标候选人 M 值 **20%**以上的，只推荐 **1**名中标候选人。）。第一中标候选人无正当理由不得随意放弃中标资格。中标候选人放弃中标资格的，采购人可以按照评审报告推荐的中标候选人名单排序，确定下一候选人中标人，也可以重新开展政府采购活动。

7.价格修正

对报价的计算错误按以下原则修正：

- （1）投标文件中开标一览表内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表为准；
- （2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表的总价为准，并修改单价。
- （4）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。但是单价金额计算结果超过预算价的，对其按无效投标处理。
- （5）若投标客户端上传的电子报价数据与电子投标文件价格不一致的，以电子报价数据为准。

注：同时出现两种以上不一致的，按照前款规定的顺序在系统上进行价格澄清。澄清后的价格加盖电子印章确认后产生约束力，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

二.政府采购政策落实

1.节能、环保要求

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本招标文件相关要求执行。

相关认证机构和获证产品信息以市场监管总局组织建立的节能产品、环境标志产品认证结果信息发布平台公布为准。

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》、《支持监狱企业发展有关问题的通知》和《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，凡符合享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策的单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：（监狱企业、残疾人福利性单位视同为小、微企业）。

3.价格扣除相关要求

采购包**1**（高通量测序仪）：

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标（响应）产品均由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予10%的价格扣除C1，即： 评标价=核实价×（1-C1）； 监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
2	节能、环保产品	——	1%	对获得节能产品认证证书或环境标志产品认证证书的产品给予1%-5%的价格扣除，具体扣除比例根据节能产品或环境标志产品在采购项目中的重要性、所占比重等因素确定。
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标（响应）价为准。（2）组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。				

采购包2（全自动化学发光免疫分析系统等设备）：

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	投标（响应）产品均由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予10%的价格扣除C1，即： 评标价=核实价×（1-C1）； 监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
2	节能、环保产品	——	1%	对获得节能产品认证证书或环境标志产品认证证书的产品给予1%-5%的价格扣除，具体扣除比例根据节能产品或环境标志产品在采购项目中的重要性、所占比重等因素确定。
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标（响应）价为准。（2）组成联合体或者接受分包的小微企业与联合体内其他企业、分包企业之间存在直接控股、管理关系的，不享受价格扣除优惠政策。				

（1）所称小型和微型企业应当符合以下条件：

在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。

符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

提供本企业（属于小微企业）制造的货物或者提供其他小型或微型企业制造的货物/提供本企业（属于小微企业）承接的服务。

（2）符合中小企业扶持政策的投标人应填写《中小企业声明函》；监狱企业须投标人提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。

（3）投标（响应）供应商统一在一份《中小企业声明函》中说明联合体各方的中小微情况：包括联合体各方均为小型、微型企业的，及中小微企业作为联合体一方参与政府采购活动，且共同投标协议书中约定，小型、微型企业的协议合同金额占到联合体协议合同总金额30%以上的。

三、评审程序

1. 资格性审查和符合性审查

资格性审查。公开招标采购项目开标结束后，采购人或采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

符合性审查。评标委员会依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否对招标文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标人按无效投标处理。

对各投标人进行资格审查和符合性审查过程中，对初步被认定为无效投标者，由评标委员会组长或采购人代表将集体意见及时告知投标当事人。采购代理机构应在评标报告中以书面形式解释其排除的具体原因

评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

合格投标人不足3家的，不得评标。

表一资格性审查表：

采购包1（高通量测序仪）：

序号	资格审查内容	
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）副本复印件。
2	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供声明函或相关证明材料，格式自拟。
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供声明函或相关证明材料，格式自拟。
4	履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供声明函（格式自拟）。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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。（“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）。6）法律、行政法规规定的其他条件：提供声明函（格式自拟）。
6	信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或税收违法黑名单”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn/ ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
7	供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购包投标（响应）。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标（响应）。投标（报价）函相关承诺要求内容。
8	供应商应当具备的其他资格条件	如投标人为所投产品的生产企业：所投产品为第二类、三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件。如投标人为所投产品的经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件。注：若所投产品并非医疗器械，则无须提供上述要求。
9	落实政府采购政策需满足的资格要求	本项目不属于专门面向中小企业采购的项目，允许非中小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位参与项目投标。

采购包2（全自动化学发光免疫分析系统等设备）：

序号	资格审查内容	
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）副本复印件。
2	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	提供声明函或相关证明材料，格式自拟。
3	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	提供声明函或相关证明材料，格式自拟。
4	履行合同所必需的设备和专业技术能力	提供声明函（格式自拟）。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	参照投标（报价）函相关承诺格式内容。重大违法记录，是指供应商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。（“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定）。6）法律、行政法规规定的其他条件：提供声明函（格式自拟）。
6	信用记录	供应商未被列入“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)“失信被执行人或税收违法黑名单”记录名单；不处于中国政府采购网(www.ccgp.gov.cn)“政府采购严重违法失信行为信息记录”中的禁止参加政府采购活动期间。（以采购代理机构于投标（响应）截止时间当天在“信用中国”网站（ www.creditchina.gov.cn ）及中国政府采购网（ http://www.ccgp.gov.cn/ ）查询结果为准，如相关失信记录已失效，供应商需提供相关证明资料）。
7	供应商必须符合法律、行政法规规定的其他条件	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，不得同时参加本采购包投标（响应）。为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的供应商，不得再参与本项目投标（响应）。投标（报价）函相关承诺要求内容。
8	供应商应当具备的其他资格条件	如投标人为所投产品的生产企业：所投产品为第二类、三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械生产许可证》复印件。如投标人为所投产品的经营企业：所投产品为第三类医疗器械，提供食品药品监督管理部门签发的有效的《医疗器械经营许可证》复印件。注：若所投产品并非医疗器械，则无须提供上述要求。
9	落实政府采购政策需满足的资格要求	本项目不属于专门面向中小企业采购的项目，允许非中小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位参与项目投标。

表二符合性审查表：

采购包1（高通量测序仪）：

序号	评审点要求概况	评审点具体描述
1	投标函	已按规定格式编制及盖章、签署，投标有效期满足招标文件要求。
2	法定代表人证明书及授权委托书	已经盖章、签署，有效期涵盖投标有效期。
3	投标文件内容、签字、盖章	投标文件内容完整，无重大错漏，并已按招标文件要求签字、盖章。
4	“★”号条款	“★”号条款满足招标文件要求。
5	报价修正	如出现投标报价错误的处理原则修正后的报价,投标人按规定书面确认。
6	投标方案	投标人提供的投标方案及报价方案固定。
7	投标报价	供应商无出现报价不确定或超过采购文件中列出的单价限价或采购预算（最高限价）的情形。
8	其他	投标文件中没有法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

采购包2（全自动化学发光免疫分析系统等设备）：

序号	评审点要求概况	评审点具体描述
1	投标函	已按规定格式编制及盖章、签署，投标有效期满足招标文件要求。
2	法定代表人证明书及授权委托书	已经盖章、签署，有效期涵盖投标有效期。
3	投标文件内容、签字、盖章	投标文件内容完整，无重大错漏，并已按招标文件要求签字、盖章。
4	“★”号条款	“★”号条款满足招标文件要求。
5	报价修正	如出现投标报价错误的处理原则修正后的报价,投标人按规定书面确认。
6	投标方案	投标人提供的投标方案及报价方案固定。
7	投标报价	供应商无出现报价不确定或超过采购文件中列出的单价限价或采购预算（最高限价）的情形。
8	其他	投标文件中没有法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

2.投标文件澄清

2.1对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会可在评审过程中发起在线澄清，要求投标人针对价格或内容做出必要的澄清、说明或补正。代理机构可根据开标环节记录的授权代表人联系方式发送短信提醒或电话告知。

投标人需登录广东政府采购智慧云平台项目采购系统的等候大厅，在规定时间内完成澄清（响应），并加盖电子印章。

若因投标人联系方式错误未接收短信、未接听电话或超时未进行澄清（响应）造成的不利后果由供应商自行承担。投标人的澄清、说明或者补正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

2.2评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或补正。

2.3评标委员会对投标人提交的澄清、说明或补正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或补正。

3.详细评审

采购包1(高通量测序仪)：

评审因素	评审标准
分值构成	商务部分10.0分 技术部分60.0分 报价得分30.0分

技术部分	设备技术参数响应程度、性能符合性 (30.0分)	根据各投标人所投产品对《第二章 采购需求》中的“2.技术标准与要求”对响应情况进行综合评审：（1）对带“▲”号（共7条）参数的响应程度进行评审，每满足一个“▲”号条款，得3分，本小项共21分。（2）对22项一般条款（“▲”“★”除外）的技术要求进行逐一响应，本小项共9分，投标人本小项得分=投标人响应项数/总项数×9分。注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。
	所投设备的选型配置、质量情况 (10.0分)，（等次分值选择：0.0; 1.0; 5.0; 10.0; ）	根据各投标人所投设备的选型及配置情况，设备质量等情况进行评审：（1）所投设备的选型及配置科学合理，质量安全可靠，阐述详细全面，得10分；（2）所投设备的选型及配置基本合理，质量基本安全可靠，阐述基本全面，得5分；（3）所投设备的选型及配置部分合理，质量一般，阐述尚可，得1分；（4）所投设备的选型及配置差，质量差或无提供，得0分。
	安装、调试及验收方案 (10.0分)，（等次分值选择：0.0; 1.0; 5.0; 10.0; ）	由评标委员会根据各投标人提供的安装、调试及验收方案（包括但不限于安装调试计划、流程、安装调试执行方案）进行评审：（1）提供的安装、调试及验收方案完全包含或优于以上内容，安装调试计划、流程清晰可行，完全符合项目安装调试验收要求，得10分；（2）提供的安装、调试及验收方案基本包含以上内容，安装调试计划、流程基本清晰可行，基本符合项目安装调试验收要求，得5分；（3）提供的安装、调试及验收方案有体现以上内容，安装调试计划、流程简单，部分符合项目安装调试验收要求，得1分；（4）提供的安装、调试及验收方案内容差或无提供，得0分。
	售后服务方案 (10.0分)，（等次分值选择：0.0; 1.0; 5.0; 10.0; ）	由评标委员会根据各投标人提供的售后服务方案（包括但不限于质保保用期内的保修方案、培训计划及人员安排）进行评审：（1）售后服务方案完全包含或优于以上内容，质保保用期内的保修方案符合项目实际，培训计划详细，人员安排分工明确，得10分；（2）售后服务方案基本包含以上内容，质保保用期内的保修方案基本符合项目实际，培训计划基本详细，人员安排组织基本分工明确，得5分；（3）售后服务方案有体现以上内容，质保保用期内的保修方案简单，培训计划简单，人员安排分工不够明确，得1分；（4）售后服务方案差或无提供，得0分。
	同类项目业绩 (2.0分)	投标人需提供2020年1月1日（合同落款时间为准）至今承担过同类型项目业绩，每提供一个得0.5分，最高为2分。注：上述业绩须提供合同复印件（签订合同双方的单位名称、项目名称、双方落款盖章、签订日期等关键页）并加盖投标人公章，不提供或无法认定的不得分。

商务部分	服务便利性 (5.0分)	根据投标人提供服务的便利快捷性、响应速度等进行评审：（1）承诺接到采购人通知后1小时（含）内到达现场处理问题的，得5分；（2）承诺接到采购人通知后1小时（不含）-1.5小时（含）内到达现场处理问题的，得3分；（3）承诺接到采购人通知后1.5小时（不含）-2小时（含）内到达现场处理问题的，得1分；（4）承诺接到采购人通知后2小时（不含）以上到达现场处理问题的，得0.5分；（5）其他情况不得分。注：1.须单独提供承诺函加盖投标人公章，不提供不得分。2.现场地址：广州市越秀区麓湖路横枝岗78号。
	管理体系认证 (3.0分)	投标人具有以下管理体系认证证书的，每提供一项得1分，最高得3分。（1）具有有效期内的质量管理体系认证证书；（2）具有有效期内的职业健康安全管理体系认证证书；（3）具有有效期内的环境管理体系认证证书。（须提供证书复印件或在全国认证认可信息公共服务平台上 http://cx.cnca.cn 查询结果的截图（须清晰可辨）并加盖投标人公章，证书状态必须为“有效”，不提供不得分。）
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

采购包2(全自动化学发光免疫分析系统等设备):

评审因素	评审标准	
分值构成	商务部分10.0分 技术部分60.0分 报价得分30.0分	
技术部分	设备技术参数响应程度、性能符合性 (30.0分)	根据各投标人所投产品对《第二章 采购需求》中的“2.技术标准与要求”对应响应情况进行综合评审：（1）对带“▲”号（共26条）参数的响应程度进行评审，每满足一个“▲”号条款，得0.5分，本小项共13分。（2）对125项一般条款（“▲”“★”除外）的技术要求进行逐一响应，本小项共17分，投标人本小项得分=投标人响应项数/总项数×17分。注：投标人应提供投标产品彩页或厂家出具的技术白皮书或厂家的证明材料作为证明文件（如厂家的产品使用说明书为英文版，请同时提供中文版）。若投标人不提供上述证明文件，则评标委员会视为没有响应该参数。
	所投设备的选型配置、质量情况 (10.0分)，（等次分值选择：0.0; 1.0; 5.0; 10.0;）	根据各投标人所投设备的选型及配置情况，设备质量等情况进行评审：（1）所投设备的选型及配置科学合理，质量安全可靠，阐述详细全面，得10分；（2）所投设备的选型及配置基本合理，质量基本安全可靠，阐述基本全面，得5分；（3）所投设备的选型及配置部分合理，质量一般，阐述尚可，得1分；（4）所投设备的选型及配置差，质量差或无提供，得0分。

技术部分	安装、调试及验收方案 (10.0分) (等次分值选择: 0.0; 1.0; 5.0; 10.0;)	由评标委员会根据各投标人提供的安装、调试及验收方案(包括但不限于安装调试计划、流程、安装调试执行方案)进行评审: (1)提供的安装、调试及验收方案完全包含或优于以上内容,安装调试计划、流程清晰可行,完全符合项目安装调试验收要求,得10分; (2)提供的安装、调试及验收方案基本包含以上内容,安装调试计划、流程基本清晰可行,基本符合项目安装调试验收要求,得5分; (3)提供的安装、调试及验收方案有体现以上内容,安装调试计划、流程简单,部分符合项目安装调试验收要求,得1分; (4)提供的安装、调试及验收方案内容差或无提供,得0分。
	售后服务方案 (10.0分), (等次分值选择: 0.0; 1.0; 5.0; 10.0;)	由评标委员会根据各投标人提供的售后服务方案(包括但不限于质保保用期内的保修方案、培训计划及人员安排)进行评审: (1)售后服务方案完全包含或优于以上内容,质保保用期内的保修方案符合项目实际,培训计划详细,人员安排分工明确,得10分; (2)售后服务方案基本包含以上内容,质保保用期内的保修方案基本符合项目实际,培训计划基本详细,人员安排组织基本分工明确,得5分; (3)售后服务方案有体现以上内容,质保保用期内的保修方案简单,培训计划简单,人员安排分工不够明确,得1分; (4)售后服务方案差或无提供,得0分。
商务部分	同类项目业绩 (2.0分)	投标人需提供2020年1月1日(合同落款时间为准)至今承担过同类型项目业绩,每提供一个得0.5分,最高为2分。注:上述业绩须提供合同复印件(签订合同双方的单位名称、项目名称、双方落款盖章、签订日期等关键页)并加盖投标人公章,不提供或无法认定的不得分。
	服务便利性 (5.0分)	根据投标人提供服务的便利快捷性、响应速度等进行评审: (1)承诺接到采购人通知后1小时(含)内到达现场处理问题的,得5分; (2)承诺接到采购人通知后1小时(不含)-1.5小时(含)内到达现场处理问题的,得3分; (3)承诺接到采购人通知后1.5小时(不含)-2小时(含)内到达现场处理问题的,得1分; (4)承诺接到采购人通知后2小时(不含)以上到达现场处理问题的,得0.5分; (5)其他情况不得分。注: 1.须单独提供承诺函加盖投标人公章,不提供不得分。 2.现场地址:广州市越秀区麓湖路横枝岗78号。
	管理体系认证 (3.0分)	投标人具有以下管理体系认证证书的,每提供一项得1分,最高得3分。(1)具有有效期内的质量管理体系认证证书; (2)具有有效期内的职业健康安全管理体系认证证书; (3)具有有效期内的环境管理体系认证证书。(须提供证书复印件或在全国认证认可信息公共服务平台上 http://cx.cnca.cn 查询结果的截图(须清晰可辨)并加盖投标人公章,证书状态必须为“有效”,不提供不得分。)
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=(评标基准价/投标报价)×价格分值【注:满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的,以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

4.汇总、排序

采购包1:

评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，由评委会采取随机抽取的方式确定。排名第一的投标供应商为第一中标候选人，排名第二的投标供应商为第二中标候选人（提供相同品牌产品（非单一产品采购，以核心产品为准。多个核心产品的，有一种产品品牌相同，即视为提供相同品牌产品），评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人）。

采购包2:

评标结果按评审后总得分由高到低顺序排列。总得分相同的按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的，由评委会采取随机抽取的方式确定。排名第一的投标供应商为第一中标候选人，排名第二的投标供应商为第二中标候选人（提供相同品牌产品（非单一产品采购，以核心产品为准。多个核心产品的，有一种产品品牌相同，即视为提供相同品牌产品），评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人）。

5.中标价的确定

除了按第四章第一点第7条修正并经投标人确认的投标报价作为中标价外，中标价以开标时公开唱标价为准。

6.其他无效投标的情形:

(1)评标期间，投标人没有按评标委员会的要求提交法定代表人或其委托代理人签字的澄清、说明、补正或改变了投标文件的实质性内容的。

(2)投标文件提供虚假材料的。

(3)投标人以他人名义投标、串通投标、以行贿手段谋取中标或者以其他弄虚作假方式投标的。

(4)投标人对采购人、采购代理机构、评标委员会及其工作人员施加影响，有碍招标公平、公正的。

(5)投标文件含有采购人不能接受的附加条件的。

(6)法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

合 同 书

合同编号:

项目名称:

合同编号:

签约地点:

签订日期: 二〇 年 月 日

广州医科大学附属肿瘤设备购买合同书

(合同号:GZTH【2023】 号)

甲 方: 广州医科大学附属肿瘤医院

乙 方:

根据《中华人民共和国民法典》合同编及广东远东招标代理有限公司(招标编号:)广州医科大学附属肿瘤医院采购医用设备采购项目采购包的招标结果和招标文件的要求,甲、乙双方经协商确定,甲方向乙方订购及其服务,为明确双方责任和权利,特签订本合同。

1. 设备概况

1.1设备名称及规格:

- ①详细中文名: ②详细英文名: ③品牌:
- ④型号: ⑤产地: ⑥生产日期: 年 月;
- ⑦医疗器械注册证号: ⑧生产厂家: ⑨数量:

1.2 随机的附件、配件见附清单。

2. 合同价格

合同价格为: 人民币元整(大写), 即RMB¥元, 该合同总金额是设计、设备制造(采购)、包装、仓储、运输、装卸费、货物进口所需办理海关手续的费用(如有)、保险费、安装、调试及质保保用期内维护保养、包括备品备件发生的所有含税费用(进口产品可享受国家免税优惠政策的是免税价)。合同执行期间合同总金额不变。

3.合同组成

详细价格、技术说明及其它有关合同设备的特定信息由合同附件说明。所有附件及本项目的招投标文件、会议纪要、协议、澄清等均为本合同不可分割之一部分。

4.技术要求

乙方所提供设备,必须符合国家有关规范和环保要求及甲方的技术要求,并提供设备的检测报告。

5.合同设备包装、交货、安装及验收

5.1合同设备的包装

设备的包装均应有良好的防湿、防锈、防潮、防雨、防腐及防碰撞的措施。凡由于包装不良造成的损失和由此产生的费用均由乙方承担。

5.2合同设备的交货

5.2.1乙方交货时期: 按用户要求。

5.2.2乙方交货地点: 运输及卸车至甲方指定地点

5.3合同设备的安装

5.3.1乙方负责合同项下的安装,一切费用由乙方负责。

5.3.2乙方安装时须对各安装场地内的其他设备、设施有良好保护措施。

5.4设备的验收

5.4.1 合同设备安装完成后**15**个工作日内验收。验收应在甲乙双方共同参加下进行。

5.4.2验收按国家有关的规定、规范进行。验收时如发现所交付的设备有短装、次品、损坏或其它不符合本合同规定之情形者，甲方应作出详尽的现场记录，或由甲乙双方签署备忘录。此现场记录或备忘录可用作补充、缺失和更换损坏部件的有效证据。由此产生的有关费用由乙方承担。

5.4.3如果合同设备运输和安装过程中因事故造成货物短缺、损坏，乙方应及时安排换装，以保证合同设备安装的成功完成。换货的相关费用由乙方承担。

5.5乙方保证合同项下提供的设备不侵犯任何第三方的专利、商标或版权。否则，乙方须承担对第三方的专利或版权的侵权责任并承担因此而发生的所有费用。

6.质量保证及售后服务

6.1乙方保证合同设备是厂商原装、全新、未曾使用过的，其质量、规格及技术特征符合国家及招标文件的要求。

6.2整机免费全包保质保用期年。

6.3保质保用期内非因甲方的人为原因而出现产品质量及安装问题，由乙方负责包修、包换或包退，并承担因此而产生的一切费用。乙方应在收到甲方通知后小时内响应，小时内派员到现场维修。提供免费咨询电话。

6.4保质保用期后对乙方合同货物提供终身免费保修服务，如需更换零配件，乙方只收取零配件费。在硬件无改变的情况下，软件终身免费升级。

6.5售后服务（适用于细胞分选仪）：乙方须在中标后设置售后服务机构，提供专职服务工程师**≥5**人，接到甲方通知后，做到立即响应，**1**个工作日内上门服务。

下列情况乙方不负责免费保修：

（1）不按照乙方提供的正确使用方法而引致设备故障损坏；（2）擅自改装设备。

6.5设备的质量由广东省质检部门进行质量鉴定。设备符合质量标准，鉴定费用由乙方承担。

6.6乙方无偿培训甲方维修人员，主要内容为设备的基本结构、性能、主要部件的构造及修理，日常使用保养与管理，常见故障的排除，紧急情况的处理等，培训地点主要在设备安装现场或按甲方安排。

6.7产品必须由卖方负责完成验收检测及首次计量强制检定。

7.付款办法

7.1 本合同的每笔款项以人民币支票方式支付，支付的时间和金额如下：

7.2合同设备全部到指定地点交付并完成安装及验收合格后二十天内向甲方提供：

（1）甲方收货证明；（2）乙方开具的正式发票；（3）调试验收报告。

7.3甲方收到上述资料且完成设备入库后，甲方五个工作日内向乙方支付合同总金额的 **100%**，即：人民币：____（¥____）元。

8.技术服务

8.1乙方应派员到甲方指定地点配合工作。

8.2乙方按甲方提供的合同执行进度计划，再配合甲方及有关单位，以此做好合同执行进度上的配合工作。

9.不可抗力

9.1不可抗力指战争、严重火灾、洪水、台风、地震等或其它双方认定的不可抗力事件。

9.2签约双方中任何一方由于不可抗力影响合同执行时，发生不可抗力一方应尽快将事故通知另一方。在此情况下，乙方仍然有责任采取必要的措施加速供货，双方应通过友好协商尽快解决本合同的执行问题。

10.索赔

10.1如有异议，甲方有权根据有关政府部门的检验结果向乙方提出索赔。

10.2在合同执行期间，如果乙方对甲方提出的索赔和差异负有责任，乙方应按照甲方同意的下列一种或多种方式解决索

赔事宜：

(1) 乙方同意退货，并按合同规定的同种货币将货款退还给甲方，并承担由此发生的一切损失和费用。

(2) 根据货物低劣程度、损坏程度以及甲方所遭受损失的数额甲乙双方商定降低货物的价格。

(3) 用符合规格、质量和性能要求的新零件、部件或货物来更换有缺陷的部分或修补缺陷的部分，乙方应承担一切费用和风险并负担甲方所发生的一切直接费用。同时，相应延长质量保证期。

10.3如果在甲方发出索赔通知后30天内，乙方未作答复，上述索赔应视为已被乙方接受。甲方将从合同款项中扣回索赔金额。如果这些金额不足以补偿索赔金额，甲方有权向乙方提出不足部分的补偿。

11. 违约与处理

11.1甲方应依合同规定时间内，向乙方支付货款，每拖延一天乙方可向甲方加收合同金额的3‰的违约金。

11.2乙方未能按时交货，每拖延1天，须向甲方支付合同金额的5‰的违约金。

11.3 乙方交付的货物不符合合同规定的，甲方有权拒收，乙方向甲方支付合同金额的5%的违约金。

11.4 甲方无正当理由拒收货物的，甲方向乙方支付合同金额的5%的违约金。

11.5 乙方未能交付货物，则向甲方支付合同金额的7.5%的违约金。

12. 合同终止

如果一方严重违反合同，并在收到对方违约通知书后在30天内仍未能改正违约的另一方可立即终止本合同。

13. 法律诉讼

签约双方在履约中发生争执和分歧，双方应通过友好协商解决，若经协商不能达成协议时，则向合同甲方所在地人民法院提起诉讼。受理期间，双方应继续执行合同其余部分。

14. 其他

14.1本合同正本一式六份，具有同等法律效力，甲方存四份，乙方及招标代理机构各1份。合同自签字之日起即时生效。

14.2本合同未尽事宜，由双方协商处理。

甲方：广州医科大学附属肿瘤医院（公章） 乙方：（公章）

法人代表： 法人代表：

签约代表： 签约代表：

经办人：

地址：广州市横枝岗路78号 地址：

电话： 电话：

签约日期：202 年 月 日 签约日期：202 年 月 日

银行户头：

开户银行： 帐 号：

第六章 投标文件格式与要求

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

投标文件封面

（项目名称）

投标文件封面

（正本 / 副本）

采购计划编号：**440101-2023-14707**

采购项目编号：**GDYD230632**

所投采购包：第 包

（投标人名称）

年 月 日

投标文件目录

- 一、投标函
- 二、开标一览表
- 三、分项报价表
- 四、政策适用性说明
- 五、实质性响应一览表
- 六、法定代表人证明书
- 七、法定代表人授权书
- 八、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 九、承诺函
- 十、中小企业声明函
- 十一、监狱企业
- 十二、残疾人福利性单位声明函
- 十三、联合体共同投标协议书
- 十四、投标人业绩情况表
- 十五、技术和服务要求响应表
- 十六、商务条件响应表
- 十七、履约进度计划表
- 十八、各类证明材料
- 十九、采购代理服务费用支付承诺书
- 二十、需要采购人提供的附加条件
- 二十一、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 二十二、附件
- 二十三、政府采购履约担保函、采购合同履行保险凭证

投标函

你方组织的“广州医科大学附属肿瘤医院2023年医用设备采购项目（检验设备一批）”项目的招标[采购项目编号 GDYD230632]，我方愿参与投标。

我方在参与投标前已详细研究了招标文件的所有内容，包括澄清、修改文件（如果有）和所有已提供的参考资料以及有关附件，我方完全明白并认为此招标文件没有倾向性，也不存在排斥潜在投标人的内容，我方同意招标文件的相关条款，放弃对招标文件提出误解和质疑的一切权力。

我方已完全明白招标文件的所有条款要求，并申明如下：

(二) 本投标文件的有效期为从提交投标（响应）文件的截止之日起**90**日历天。如中标，有效期将延至合同终止日为止。在此提交的资格证明文件均至投标截止日有效，如有在投标有效期内失效的，我方承诺在中标后补齐一切手续，保证所有资格证明文件能在签订采购合同时直至采购合同终止日有效。

(四) 我方理解贵方不一定接受最低投标价或任何贵方可能收到的投标。

(六)我方作为法律、财务和运作上独立于采购人、采购代理机构的投标人，在此保证所提交的所有文件和全部说明是真实的和正确的。

(八) 我方接受采购人委托向贵方支付代理服务费，项目总报价已包含代理服务费，如果被确定为中标供应商，承诺向贵方足额支付。（若采购人支付代理服务费，则此条不适用）

(九) 我方与其他投标人不存在法定代表人或单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系。

(十) 我方承诺未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。

(十一) 我方未被列入法院失信被执行人名单中。

(十二) 我方具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件, 承诺如下:

(1) 我方参加本项目政府采购活动前3年内在经营活动中没有以下违法记录，或因违法经营被禁止参加政府采购活动的期限已届满；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。

(2) 我方符合法律、行政法规规定的其他条件。

以上内容如有虚假或与事实不符的，评标委员会可将我方做无效投标处理，我方愿意承担相应的法律责任。

(十三) 我方对在本函及投标文件中所作的所有承诺承担法律责任。

(十四) 所有与本招标有关的函件请发往下列地址:

地 址: 邮 政 编 码:

电话:

传 真:

代表姓名：_____ 职 务：_____

投标人法定代表人（或法定代表人授权代表）签字或盖章：_____

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式二：

开标一览表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成开标一览表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表，且与投标客户端生成的开标一览表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

序号	采购项目名称/采购包名称	投标报价（元/%）	交货或服务期	交货或服务地点
1				

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式三：

分项报价表

注：投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的分项报价表，且与投标客户端生成的分项报价表信息内容不一致，以投标客户端在线填写报价并生成的内容为准。（下列表样仅供参考）

采购项目编号：

项目名称：

投标人名称：

采购包：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价
1									

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务期限	服务标准	单价	数量	总价
1									

投标人签章：_____

日期： 年 月 日

格式四：

政策适用性说明

按照政府采购有关政策的要求，在本次的技术方案中，采用符合政策的小型或微型企业产品、节能产品、环境标志产品，主要产品与核心技术介绍说明如下：

序号	主要产品/技术名称（规格型号、注册商标）	制造商(开发商)	制造商企业类型	节能产品	环境标志产品	认证证书编号	该产品报价在总报价中占比（%）
1							
2							
3							
4							
5							
...							

注：1.制造商为小型或微型企业时才需要填“制造商企业类型”栏,填写内容为“小型”或“微型”；

2.“节能产品、环境标志产品”须填写认证证书编号，并在对应“节能产品”、“环境标志产品”栏中勾选，同时提供有效期内的证书复印件（加盖投标人公章）

投标人名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式五：

实质性响应一览表

序号	实质性响应条款	投标人响应情况	差异
1			
2			
3			
4			
...			
...			

说明：

- 1.实质性响应条款一览表后续内容请根据第二章采购需求★号条款详细列举
- 2.本表所列条款必须一一予以响应，“投标人响应情况”一栏应填写具体的响应内容，有差异的要具体说明。
- 3.请投标人认真填写本表内容，如填写错误将可能导致投标无效。

格式六：

（投标人可使用下述格式，也可使用广东省工商行政管理局统一印制的法定代表人证明书格式）

法定代表人证明书

_____ 现任我单位 _____ 职务，为法定代表人，特此证明。

有效期限： _____

附：代表人性别： _____ 年龄： _____ 身份证号码： _____

注册号码： _____ 企业类型： _____

经营范围： _____

投标人名称（盖章）： _____

地址： _____

法定代表人（签字或盖章）： _____

职务： _____

日期： 年 月 日

格式七：

法定代表人授权书格式

（对于银行、保险、电信、邮政、铁路等行业以及获得总公司投标授权的分公司，可以提供投标分支机构负责人授权书）

法定代表人授权书

致：广东远东招标代理有限公司

本授权书声明：_____是注册于（国家或地区）的（投标人名称）的法定代表人，现任_____职务，有效证件号码：_____。现授权（姓名、职务）作为我公司的全权代理人，就“广州医科大学附属肿瘤医院2023年医用设备采购项目（检验设备一批）”项目采购[采购项目编号为GDYD230632]的投标和合同执行，以我方的名义处理一切与之有关的事宜。

本授权书于_____年_____月_____日签字生效，特此声明。

投标人（盖章）：_____

地址：_____

法定代表人（签字或盖章）：_____

职务：_____

被授权人（签字或盖章）：_____

职务：_____

日期： 年 月 日

格式八：

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

提供以下相关证照的扫描件之一：1.企业法人提供企业法人营业执照；2.事业法人提供事业法人登记证；3.其他组织提供其他组织的营业执照或执业许可证；4.自然人提供居民身份证等；

格式九：

（对于采购需求写明“提供承诺”的条款，供应商可参照以下格式提供承诺）

承诺函

致：广州医科大学附属肿瘤医院

对于_____项目（项目编号：_____），我方郑重承诺如下：

如中标/成交，我方承诺严格落实采购文件以下条款：（建议逐条复制采购文件相关条款原文）

（一）星号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

（二）三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

（三）非星号、非三角号条款

- 1.
- 2.
- 3.

.....

特此承诺。

供应商名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

格式十：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

中小企业声明函（所投产品制造商为中小企业时提交本函，所属行业应符合采购文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（货物）

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。

企业名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

1：从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报

2：投标人应当对其出具的《中小企业声明函》真实性负责，投标人出具的《中小企业声明函》内容不实的，属于提供虚假材料谋取中标。在实际操作中，投标人希望获得中小企业扶持政策支持的，应从制造商处获得充分、准确的信息。对相关制造商信息了解不充分，或者不能确定相关信息真实、准确的，不建议出具《中小企业声明函》。

中小企业声明函（承建本项目工程为中小企业或者承接本项目服务为中小企业时提交本函，所属行业应符合采购文件中明确的本项目所属行业）

中小企业声明函（工程、服务）

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，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。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；承建（承接）企业为（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；承建（承接）企业为（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。

企业名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

1：从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报。

2：投标人应当自行核实是否属于小微企业，并认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。

温馨提示：根据《广州市财政局 广州市工业和信息化局转发广东省财政厅 广东省发展和改革委员会 广东省工业和信息化厅 广东省地方金融监督管理局关于印发《广东省政府采购促进中小企业发展实施细则（试行）》的通知》的精神，投标人需根据以下要求对其出具的《中小企业声明函》的信息进行完善和规范。

（一）对于已纳入统计部门统计范围的企业，所属行业、从业人员、营业收入、资产总额、规模类型应与统计部门报表保持一致。

（二）对于未纳入统计部门统计范围的企业，应对照《国民经济行业分类》确定所属行业，当企业从事两种以上的经济活动时，则按照主要活动确定其所属行业；从业人数可以社会保险参保人数为准；营业收入、资产总额可以第三方出具的报告为准。

（三）对于采购文件确实允许非独立法人参与采购活动的，应按其所属集团公司合并财务报表数据情况予以填报。以联合体形式参加或者合同分包的，需填写联合体中的中小企业或签订分包意向协议的中小企业相关信息。

（四）《中小企业声明函》真实性由其出具的供应商负责。《中小企业声明函》中相关企业[制造商、承建（承接）企业]所属行业应当与采购标的的所属行业相一致。如为货物采购项目，《中小企业声明函》应当充分、准确反映货物制造商的信息。

（五）对于专门面向中小企业预留份额的采购项目或者采购包，《中小企业声明函》由采购人、采购代理机构在资格审查阶段审查；对于不专门面向中小企业采购的采购项目或者采购包，以及接受大中型企业与小微企业组成联合体或者允许大中型企业向一家或者多家小微企业分包的采购项目，《中小企业声明函》由评审委员会在评审过程中审查。

（六）经调查发现供应商提供《中小企业声明函》内容与实际不符的，政府采购监管部门有权根据《中小企业声明函》与实际情况的差异视情形认定其是否属于虚假材料谋取中标。

格式十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

监狱企业

提供由监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

格式十二：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：_____

日期： 年 月 日

注：本函未填写或未勾选视作未做声明。

格式十三：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

联合体共同投标协议书

立约方：（甲公司全称）

（乙公司全称）

（.....公司全称）

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）自愿组成联合体，以一个投标人的身份共同参加（采购项目名称）（采购项目编号）的响应活动。经各方充分协商一致，就项目的响应和合同实施阶段的有关事务协商一致订立协议如下：

一、联合体各方关系

（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）共同组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加本项目的响应。（甲公司全称）、（乙公司全称）、（.....公司全称）作为联合体成员，若中标，联合体各方共同与采购人签订政府采购合同。

二、联合体内部有关事项约定如下：

1.（甲公司全称）作为联合体的牵头单位，代表联合体双方负责投标和合同实施阶段的主办、协调工作。

2.联合体将严格按照文件的各项要求，递交投标文件，切实执行一切合同文件，共同承担合同规定的一切义务和责任，同时按照内部职责的划分，承担自身所负的责任和风险，在法律上承担连带责任。

3.如果本联合体中标，（甲公司全称）负责本项目_____部分，（乙公司全称）负责本项目_____部分。

4.如中标，联合体各方共同与（采购人）签订合同书，并就中标项目向采购人负责有连带的和各自的法律责任；

5.联合体成员（公司全称）为（请填写：小型、微型）企业，将承担合同总金额_____%的工作内容（联合体成员中有小型、微型企业时适用）。

三、联合体各方不得再以自己名义参与本采购包响应，联合体各方不能作为其它联合体或单独响应单位的项目组成员参加本采购包响应。因发生上述问题导致联合体响应成为无效报价，联合体的其他成员可追究其违约责任和经济损失。

四、联合体如因违约过失责任而导致采购人经济损失或被索赔时，本联合体任何一方均同意无条件优先清偿采购人的一切债务和经济赔偿。

五、本协议在自签署之日起生效，有效期内有效，如获中标资格，合同有效期延续至合同履行完毕之日。

六、本协议书正本一式_____份，随投标文件装订_____份，送采购人_____份，联合体成员各一份；副本一式_____份，联合体成员各执_____份。

甲公司全称：____（盖章）____，乙公司全称：____（盖章）____，.....公司全称：____（盖章）____，

____年____月____日，____年____月____日，____年____月____日

注：1. 联合响应时需签本协议，联合体各方成员应在本协议上共同盖章确认。

2. 本协议内容不得擅自修改。此协议将作为签订合同的附件之一。

格式十四：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

投标人业绩情况表

序号	客户名称	项目名称及合同金额（万元）	签订合同时间	竣工验收报告时间	联系人及电话
1					
2					
3					
4					
...					

根据上述业绩情况，按招标文件要求附销售或服务合同复印件及评审标准要求的证明材料。

格式十五：

《技术和服务要求响应表》

序号	标的名称	参数性质	采购文件规定的技术和服务要求	投标文件响应的具体内容	型号	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1								
2								
3								
4								
5								
6								
...								
...								

说明：

- 1.“采购文件规定的技术和服务要求”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“技术要求”的内容保持一致。投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件提出的要求和条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。
- 2. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。
- 3. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。
- 4.“备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十六：

《商务条件响应表》

序号	参数性质	采购文件规定的商务条件	投标文件响应的具体内容	是否偏离	证明文件所在位置	备注
1						
2						
3						
4						
5						
6						
7						
8						
9						
.....						

说明：

1. “采购文件规定的商务条件”项下填写的内容应与招标文件中采购需求的“商务要求”的内容保持一致。
2. 投标人应当如实填写上表“投标文件响应的具体内容”处内容，对采购文件规定的商务条件作出明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述或照搬照抄采购文件参数、不注明实际数值者 的，将视为未实质性满足招标文件要求。投标人需要说明的内容若需特殊表达，应先在本表中进行相应说明，再另页应答，否则投标无效。
3. 参数性质栏目按招标文件有标注的“★”、“▲”号条款进行填写，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。打“▲”号条款为重要技术参数（如有），若有部分“▲”条款未响应或不满足，将根据评审要求影响其得分，但不作为无效投标条款。
4. “是否偏离”项下应按下列规定填写：优于的，填写“正偏离”；符合的，填写“无偏离”；低于的，填写“负偏离”。
5. “备注”处可填写偏离情况的说明。

格式十七：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

履约进度计划表

序号	拟定时间安排	计划完成的工作内容	实施方建议或要求
1	拟定__年__月__日	签定合同并生效	
2	__月__日—__月__日		
3	__月__日—__月__日		
4	__月__日—__月__日	质保期	

格式十八：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

各类证明材料

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。

格式十九：

采购代理服务费支付承诺书

致：广东远东招标代理有限公司

如果我方在贵采购代理机构组织的广州医科大学附属肿瘤医院2023年医用设备采购项目（检验设备一批）招标中获中标（采购项目编号：GDYD230632），我方保证在收取《中标通知书》时，按招标文件对代理服务费支付方式的约定，承担本项目代理服务费。

我方如违约，愿凭贵单位开出的违约通知，从我方提交的投标保证金中支付，不足部分由采购人在支付我方的中标合同款中代为扣付；以投标担保函（或保险保函）方式提交投标保证金时，同意和要求投标担保函开立银行或担保机构、保险保函开立的保险机构应广东远东招标代理有限公司的要求办理支付手续。

特此承诺！

投标人法定名称（公章）： _____
投标人法定地址： _____
投标人授权代表（签字或盖章）： _____
电 话： _____
传 真： _____
承诺日期： _____

格式二十：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

需要采购人提供的附加条件

序号	投标人需要采购人提供的附加条件
1	
2	
3	

注：投标人完成本项目需要采购人配合或提供的条件必须在上表列出，否则将视为投标人同意按现有条件完成本项目。如上表所列附加条件含有采购人不能接受的，将被视为投标无效。

格式二十一：

（以下格式文件由供应商根据需要选用）

项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等内容和格式自拟。

格式二十二：

附件（以下格式文件由供应商根据需要选用）

政府采购投标（响应）担保函

编号：【 】号

（采购人）：

鉴于_____（以下简称“投标（响应）人”）拟参加编号为_____的（以下简称“本项目”）投标（响应），根据本项目采购文件，投标（响应）人参加投标（响应）时应向你方交纳投标（响应）保证金，且可以投标保险凭证的形式交纳投标（响应）保证金。应投标（响应）人的申请，我方以保险的方式向你方提供如下投标保证保险凭证：

一、保险责任的情形及保证金额

（一）在投标（响应）人出现下列情形之一时，我方承担保险责任：

- 1.中标（成交）后投标（响应）人无正当理由不与采购人签订《政府采购合同》；
- 2.采购文件规定的投标（响应）人应当缴纳保证金的其他情形。

（二）我方承担保险责任的最高金额为人民币_____元（大写）即本项目的投标（响应）保证金金额。

二、保证的方式及保证期间

我方保证的方式为：连带责任保证。

我方的保证期间为：本保险凭证自__年__月__日起生效，有效期至开标日后的90天内。

三、承担保证责任的程序

1.你方要求我方承担保证责任的，应在本保函保证期间内向我方发出索赔通知。索赔通知应写明要求索赔的金额，支付款项应到达的账号、户名和开户行，并附有证明投标（响应）人发生我方应承担保证责任情形的事实材料。

2.我方在收到索赔通知及相关证明材料后，在15个工作日内进行审查，符合应承担保证责任情形的，我方按照你方的要求代投标（响应）人向你方支付相应的索赔款项。

四、保证责任的终止

1.保证期间届满，你方未向我方书面主张保证责任的，自保证期间届满次日起，我方保证责任自动终止。

2.我方按照本保函向你方履行了保证责任后，自我方向你方支付款项（支付款项从我方账户划出）之日起，保证责任终止。

3.按照法律法规的规定或出现我方保证责任终止的其它情形的，我方在本保函项下的保证责任终止。

五、免责条款

1.依照法律规定或你方与投标（响应）人的另行约定，全部或者部分免除投标（响应）人投标（响应）保证金义务时，我方亦免除相应的保证责任。

2.因你方原因致使投标（响应）人发生本保函第一条第（一）款约定情形的，我方不承担保证责任。

3.因不可抗力造成投标（响应）人发生本保函第一条约定情形的，我方不承担保证责任。

4.你方或其他有权机关对采购文件进行任何澄清或修改，加重我方保证责任的，我方对加重部分不承担保证责任，但该澄清或修改经我方事先书面同意的除外。

六、争议的解决

因本保函发生的纠纷，由你我双方协商解决，协商不成的，通过诉讼程序解决，诉讼管辖地法院为 法院。

七、保函的生效

本保函自我方加盖公章之日起生效。

保证人：_____（公章）_____

联系人：_____

联系电话：_____

格式二十三：

政府采购履约担保函

编号：

（采购人）：

鉴于贵方在_____项目（项目编号为_____以下简称“项目”）的采购中，确定_____为中标人/供应商，拟签订/已签订项目相关采购合同（以下简称“主合同”）。依据主合同的约定，供应商应向贵方交纳履约保证金，且可以履约担保函的形式交纳履约保证金。应供应商的申请，我方以保证的方式向贵方提供如下履约保证金担保：

一、保证金额

我方的保证范围是主合同约定的合同价款总额的_____%，数额为_____（大写），币种为人民币（即主合同履约保证金金额）。

二、我方保证的方式为：连带责任保证。

三、我方保证的期间为：本保函自开立之日起生效，至 年 月 日止。

四、在本保函的有效期限内，如被保证人违反上述合同或协议约定的义务，我方将在收到你方提交的本保函文件及符合下列全部条件的索赔通知后 30 个工作日内以上述保证金额为限支付你方索赔金额：

- (一)索赔通知文件必须以书面形式提出，列明索赔金额，并由你方法定代表人(负责人)或授权代理人签字并加盖公章；
- (二)索赔通知文件必须同时附有：
 - 1.一项书面声明，声明索赔款项并未由被保证人或其代理人直接或间接地支付给你方；
 - 2.证明被保证人违反上述合同或协议约定的义务以及有责任支付你方索赔金额的证据。
- (三)索赔通知文件必须在本保函有效期内到达以下地址：

_____。

五、本保函保证金额将随被保证人逐步履行保函项下合同约定或法定的义务以及我方按你方索赔通知文件要求分次支付而相应递减。

六、本保函项下的权利不得转让，不得设定担保。受益人未经我方书面同意转让本保函或其项下任何权利，我方在本保函项下的义务与责任全部消灭。

七、本保函项下的合同或基础交易不成立、不生效、无效、被撤销、被解除，本保函无效;被保证人基于保函项下的合同或基础交易或其他原因的抗辩，我方均有权主张。

八、因本保函发生争议协商解决不成，按以下第 (一)种方式解决：

- (一)向我方所在地的人民法院起诉。
- (二)提交 此栏空白 仲裁委员会(仲裁地点为此栏空白)按照申请仲裁时该会现行有效的仲裁规则进行仲裁。仲裁裁决是终局的，对双方均有约束力。

九、本保函适用中华人民共和国法律。

十、其他条款：

- 1.本保函有效期届满或提前终止，本保函自动失效，我方在本保函项下的义务与责任自动全部消灭，此后提出的任何索赔均为无效索赔，我方无义务作出任何赔付。
- 2.所有索赔通知必须在我方工作时间内到达本保函规定的地址。

十一、本保函自我方盖章之日起生效。

保证人：_____ (盖章)
联系地址：_____
联系电话：_____
开立日期：__年__月__日

采购合同履约保险凭证

致被保险人_____：

鉴于你方_____（招标方/被保险人）接受投保人_____（投标方）参加_____（采购）项目的投标，向投保人签发中标通知书，投保人在我公司投保《采购合同履约保证保险》，我公司接受投保人的请求，在保险责任范围内，愿意就投保人履行与你方订立的采购合同，向你方提供如下保证保险：

一、我公司对上述采购项目出具的《采购合同履约保证保险》保单号：

二、上述保单项下我公司的保险金额（最高限额）：人民币（¥： 元）

上述全部保险单的保险金额随投保人逐步履行采购合同约定的义务或我公司的赔付而递减。

三、本保险的保险期间自____年__月__日__时起至____年__月__日__时止，共计__天。

四、本保险合同仅承担履约保证责任：在本保险期限内，供应商在《采购合同》的履约过程中，因下列情形给你方造成直接损失的，在收到你方提交的符合保险合同约定的全部条件的书面文件，我公司依据保险合同有关约定并与你方达成一致赔偿意见后 30 个工作日内以上述保险金额为限，支付你方索赔金额。

（一）投保人未按照采购合同约定的时间、地点交付采购标的；

（二）投保人供应采购标的的规格、型号、数量、质量等不符合《采购合同》的约定。

五、索赔文件

（一）经被保险人有权人签字、加盖被保险人公章的书面索赔声明正本，索赔声明须注明本保险凭证对应的保单号并申明如下事实：

（1）投保人未履行采购合同相关义务；

（2）投保人的违约事实。

（二）保险单正本；

（三）《采购合同》副本及与采购项目进展、质量、缺陷有关的证明文件（包括《中标通知书》、投标书及其附录、会议纪要、其他合同文件等）；

（四）保险人要求投保人、被保险人所能提供的与确认保险事故的性质、原因、损失程度等有关的其他证明和资料；

（五）仲裁机构出具的裁决书或法院出具的裁定书、判决书等生效法律文书（适用于仲裁或诉讼确认损失的方式）；

六、未经保险人书面同意，本保险凭证与保险合同不得转让、质押，否则保险人在本保险凭证与保险合同项下的保险责任自动解除。

七、本保证保险发生争议协商解决不成，向保险人所在地有管辖权的人民法院提起诉讼。

八、本保证保险适用的保险条款为《_____》。

九、保险责任免除及其他本保险凭证未载明事宜以保险合同约定为准。

十、本保险凭证自保险人加盖保单专用章起生效。

保证人：_____（盖章）

地址：_____

电话：_____

开立日期：____年__月__日