

浙江省人民医院毕节医院 2025 年输血科试剂采购项目 (A 包)

需求公示内容

一、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；

A. 具有独立承担民事责任的能力：提供法人（企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人）证书或有效的营业执照或自然人身份证明扫描件；

B. 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度：提供经有资质的第三方出具的 2023 年度财务审计报告扫描件；或提供基本开户银行 2025 年至投标截止前任意时间出具的资信证明扫描件；或承诺具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；

C. 具有履行合同所必须的设备和专业技术能力：提供具有履行合同所必需的设备清单和专业技术能力人员名单；或承诺具有履行合同所必需的设备和技术能力；

D. 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录：提供 2025 年 01 月至投标截止时间前任意一个月依法缴纳税收的凭证或未拖欠税收的证明材料（以加盖税务机关印章的证明材料为准）；依法免税的，须提供投标人所在地税务部门出具的相应证明；或承诺具有依法缴纳税收的良好记录；提供 2025 年 01 月至投标截止时间前任意一个月依法缴纳社会保障资金的凭证（以加盖社保机构印章或税务机关印章的凭证为准）；不需要缴纳社会保障资金的，须提供投标人所在地社保机构出具的相应证明；或承诺具有依法缴纳社会保障资金的良好记录。

E. 参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有违法违规记录：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（重大违法记录是指投标人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）的书面声明；

F. 供应商信用信息：对“信用中国网站”“中国政府采购网”对列入失信被执行人、重大税收违法失信主体、政府采购严重违法失信行为记录名单且还在执

行期的供应商,拒绝其参与政府采购活动。提供公告发布当日至开标前任一时间,在“信用中国”网站查询下载的信用信息报告(法人和非法人组织公共信用信息报告);提供“中国政府采购网”查询的网页截图内容为“政府采购严重违法失信行为记录名单”;

G. 法定代表人参加投标的必须有法定代表人身份证及身份证明,法定代表人授权委托人参加投标的必须有法定代表人授权委托书及被授权委托人的身份证;

H. 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项目投标;

I. 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。

2. 落实政府采购政策需满足的资格要求: 本项目不专门面向中小型企业采购,(监狱企业、残疾人福利性事业单位视同小微企业)。与本项目对应的中小企业划分标准所属行业为:工业。

3. 本项目的特定资格要求: 投标人是制造商的须提供合法有效的《医疗器械生产许可证》; 投标人为代理商须提供合法有效的医疗器械经营许可证或医疗器械经营许可备案证明材料;

4 本项目**不接受**联合体投标。

二、采购需求

招标采购清单(标的物技术参数(规格)等相关要求):浙江省人民医院毕节医院
2025年输血科试剂采购项目(A包),详见如下:

浙江省人民医院毕节医院 2025 年输血科试剂采购项目 (A 包)								
序号	耗材(产品)名称	技术参数(规格)要求	单位	是否需要纳入贵州医保三目录	限额单价(元)	预估数量	进口/国产	是非专机
1	抗体筛选红细胞试剂盒	不规则抗体筛选, 5ml/支	套	否	161.5	18	国产	非专机专用
2	ABO 血型正定型及 RhD 血型检测卡(微柱凝胶法)	ABO 血型正定型及 Rh 血型鉴定(微柱凝胶法), 8 孔/卡	盒	否	1050	120	国产	非专机专用
3	Rh 血型抗原检测卡(微柱凝胶法)	Rh 血型抗原检测 5×12 卡/盒	盒	否	2700	156	国产	非专机专用
4	凝聚胺介质试剂	交叉配血试验(凝聚胺法) 150 测试/盒	盒	否	304	12	国产	非专机专用
5	广谱抗人球蛋白卡(抗 IgG+C3d)	交叉配血试验(抗人球蛋白法) 5×12 卡/盒	盒	否	1684.35	180	国产	非专机专用
6	载玻片	血型鉴定(玻片法) 100 片/盒	盒	否	21	60	国产	非专机专用
7	RhD(IgM)血型定型试剂(单克隆抗体)	血型鉴定(玻片法) 10ml/支, 1 支/盒	盒	否	144.4	60	国产	非专机专用
8	ABO 血型正反定型及 Rh 血型检测卡(微柱凝胶法)	ABO 血型正反定型及 Rh 血型鉴定(微柱凝胶法) ABDCE(含抗 A、抗 B、抗 D、抗 C、抗 E 及空白柱): 5×12 卡/盒	盒	否	1425	240	国产	非专机专用
9	合血板	血型鉴定(玻片法) 25 丝	张	否	2.21	1200	国产	非专机专用

10	离心管	试剂/标本移取、 分装 1.5ml	只	否	100	60	国产	非专机专用
11	BX-1 型样本释 放剂	新生儿溶血三项 检测 50 人份/盒	盒	否	220	12	国产	非专机专用
12	血小板抗体检测 试剂盒(固相凝 集法)	血小板抗体检测 96 测试/盒	盒	否	6000	12	国产	非专机专用
13	活化凝血检测试 剂盒(凝固法)	25 人份/盒	盒	否	1500	18	国产	非专机专用
14	一次性使用样品 杯	日立样品杯(Φ16 ×38)	包	否	471.74	24	国产	非专机专用

特别提醒：请仔细阅读

(一)“产品名称”仅是招标人对产品的习惯性称呼，并不针对某特定产品，清单内规格包含但不限于，若供应商有相应符合医院使用场景的不同规格、不同产品名称，也可提供相应报价；

(二)请投标报价时按相关技术参数要求的具体要求提供投标产品；

(三)投标人所报每个产品须能够合法提供的产品耗材且保证能够满足招标人使用需求，要确保供货和服务的连续性，投标人中标后不能按照投标文件响应及合同约定的时间供货，或者不能按照所投品牌、技术参数（规格）要求进行供货的，取消其中标资格并追究相关责任。

(四)1.清单内规格包含但不限于，若供应商有相应符合医院使用场景的不同规格，也可提供相应报价。2、采购清单内“预估数量”为历史年度实际用量，作0为供应商报价参考依据。最终以实际采购量据实结算，结算单价以成交单价为准。

(五)、本项目不接受进口产品投标。

(六)、服务要求

1. 供应商必须依据磋商文件的要求和响应文件的承诺，及时向采购人提供全新且符合国家质量检测标准的货物和服务，不得在成交合同内容之外，提出任何附加条款，不得将本项目供货任务分包给其他供应商。

2. 供应商须按采购人的要求保证按时按质提供全新原厂产品，不得以次充好，或

随意更换产品配件。对于不合格产品，采购人有权拒收。

3. 所有的产品都必须免费送货上门。

4. 提供 7×24 小时技术服务热线，负责解答采购人在产品使用中遇到的问题，及时提出解决问题。

5. 供货期内，供应商变更经营范围、注册资金、经营场所、企业资质等，须及时以书面形式报送采购人。

6. 在供货服务期间，如国家、省、市出台相关试剂要求的政策或标准，按国家、省、市相应要求执行。

三、评标方法

本项目采用综合评分法进行评审，总分 100+5（政策性加分）分。是指在满足采购文件实质性要求的前提下，评标专家按照招标文件中规定的各项评审因素及其分值进行综合评分后，以评分从高到低的顺序推荐 1 至 3 家供应商作为中标候选人供应商的评标方法。

特别说明：本公示内容仅为采购人对本采购项目的需求公示，具体内容以采购文件最终发售版为准。