# **货物需求及参数要求**

根据《政府采购进口产品管理办法》及政府采购管理部门的相关规定，下列采购需求中标注进口产品的货物均已履行相关论证手续，经核准采购进口产品，但不限制满足谈判文件要求的国内产品参与竞争。未标注进口产品的货物均为拒绝采购进口产品。

**一、货物需求一览表**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **名称** | **技术参数** | **单位** | **年预估**  **使用量** | **拟采购单价最高限价（元）** | **备注** |
| 1 | 粪便钙卫蛋白检验试剂盒 | 1、方法学：荧光免疫层析技术，双抗体夹心法  2、适用设备：试剂可直接用于检验科现有FIC-Q100N干式荧光免疫分析仪设备。  3、样本经稀释液稀释后保存时间：室温下可保存钙卫蛋白7天  4、线性范围：试剂盒的线性区间为[35—2100]（μg/g）  5、最低检出限：最低检出限不大于15μg/g  6、标准卡符合国际标准：推荐使用配套校准卡，溯源至Buhlmann Laboratories AG 的钙卫蛋白检测试剂盒（酶联免疫法）CALPROTECTIN ELISA 的校准品  7、采样装置：配套专用的粪便定量采集管（内含稀释保存液），可居家采样 | T | 1666 | 50 |  |
| 2 | 粪便血红蛋白定量检测试剂盒 | 1、方法学：荧光免疫层析技术，采用双抗体夹心法  2、适用：试剂可直接用于检验科现有FIC-Q100N干式荧光免疫分析仪设备。  3、样本保存时间：未经处理的标本常温2小时，2-8℃冷藏不超过8小时。经专用稀释液稀释后常温保存一天，2-8℃冷藏保存三天。  4、线性范围：试剂盒的线性区间为[7.5—225]（μg/g）  5、最低检出限：最低检出限不大于7.5μg/g  6、标准卡符合国际标准：推荐使用配套校准卡，溯源至国际标物NIBSC code:98/708  7、采样装置：配套专用的粪便定量采集管（内含稀释保存液），可居家采样 | T | 1666 | 20 |  |
| **说明：**   1. **投标人的投标文件必须标明所投货物的品牌与参数，保证原厂正品供货。；** 2. **本项目预计采购量仅供投标人参考；** 3. **本项目一次性规划，分步实施，按实结算。本项目试剂进入采购人医院SPD管理；** 4. **投标人所投产品单价不得高于该产品单价限价，否则视为无效响应。** 5. **供货期限内如遇国家、省医保带量采购等相关政策调整，按国家、省医保带量采购等相关政策执行；** 6. **中标人供货价格计算方式如下：最高限价（单价）×中标费率=供货价格（单价）。如所投产品的安徽省医药集中采购中心平台限价低于该项目供货价格（单价），则按平台限价（单价）×中标费率=供货价格（单价）。供货价格即为合同价款。** 7. **所投产品如有两票制要求则须执行两票制相关要求；所投产品如安徽省医药集中采购中心有相关要求，则须执行安徽省医药集中采购中心相关要求(如：在平台配送等)。**   **8、最高投标费率：100%。** | | | | | | |

**二、质量要求**

1.投标人提供的货物必须是全新、标识清楚、符合国家规定的质量标准或行业现行标准的要求。没有国家标准和行业标准的，应达到经主管部门批准的企业现行标准要求，符合采购人采购文件和投标人投标文件所要求的技术标准。杜绝证照不全、假冒、伪劣、过期、失效、淘汰或不合格的产品进入医院，否则，投标人承担由此造成的一切后果。

2.保证投标产品的质量，其供货时剩余有效期时间不得少于有效期的2/3。

3.保证是原产地生产的原装产品，否则视为假冒伪劣产品。

**三、供货期**

自合同执行日起一年或采购费用总额达到年度总中标价（预算金额\*中标费率）时，两者以先到者为准，在供货期内按照采购人的要求分批供货，据实结算。本项目采用“1+1+1”模式，服务期满经采购人年度考核合格（考核评分在85分及以上），并经双方协商一致可续签2次合同（一年一签）。

**四、供货及售后要求**

1.中标人接到采购人供货通知，根据采购人通知的规格型号和数量按计划送货，按照采购人要求送至指定地点，负责运输。

2.中标人根据采购人采购计划进行供货，不允许超计划供货，超出计划的数量，采购人不予验收入库，由中标人无条件带回。

3.中标人所投的品牌货物在供货或使用过程中出现质量和使用问题，采购人有权要求更换，直至采购人满意，且不再另行支付任何费用。

4.按采购人实际需求进行供货，中标人须无条件满足采购人需求，确保供货质量并及时供货。

**五、验收**

验收时采购人和中标人双方共同实施验收工作，验收合格后，结果和验收报告经双方确认后生效。  
 **六、付款方式**

本项目一次性规划，分步实施，按实结算，货到验收合格、收到正规发票后6个月内付款。

**附件：考核表**

|  |  |
| --- | --- |
| **医用试剂年度服务期考核指标（85分及以上合格）** | |
| 产品品质保证能力：30分 | ①签订供应商服务承诺书、购销廉洁承诺书，未签订扣5分； ②产品发生质量问题一次扣5分； ③未按照医院要求提供产品检验报告、随货同行或提供的批检报告与实物不符或批检报告未加盖供应商的印章等，发生一次扣2分。 |
| 产品的资质证件：25分 | 提供合格的供应商、生产企业以及产品的资质，包括供应商年检内的营业执照、生产厂家有效期内的生产许可证、有效期内的产品注册证（备案文件）等。一项不合格扣5分。 |
| 供货情况：20分 | ①未按照采购员提出的供货时间送货，发生一次扣2分； ②供应商应按采购员通知的产品名称、规格型号、数量供货。多送、少送均视为未按要求送货，发生一次扣2分。 |
| 服务情况：25分 | ①库房验货需要退货、换货，供应商未按库房要求及时办理的，发生一次扣5分; ②供应商未按医院的要求开具送货单、票据的，发生一次扣5分； ③所有产品都必须送达库房，并按要求摆放整齐，违反一次扣5分； ④因使用产品导致可疑医疗器械不良事件、医疗纠纷等，供应商应按医院通知的时间到院处理，若供应商不能积极配合妥善处理的，发生一次扣10分。 |