附件1:

**合作机构要求**

**总体要求：**拟遴选一家PAX1宫颈癌基因甲基化（以下简称PAX1基因甲基化）检测项目的第三方医学检测机构，扩大我院宫颈癌检测项目对外合作范围。

由第三方医学检测机构负责对我院PAX1基因甲基化项目提供人员培训、标本送检、报告出具和质量控制及检测、科研、运营管理等综合服务；我院负责临床样本采集和报告解读。共同为四川省妇幼保健院项目合作医院体系的患者提供宫颈癌疾病筛查、诊断与治疗服务，共享合作成果，共同推动该技术惠及于我省广大妇女及其家庭的民生发展。

**资质要求：**

1.营业执照（经有效年检，副本复印件）、税务证（国、地税副本复印件）、组织机构代码证（经有效年检，副本复印件）或提供三证合一的营业执照（经有效年检，副本复印件）；

2.供应商如为医学检验所,需提供医疗机构执业许可证（复印件）；

3.供应商如为医学检验所所授权服务单位.需提供授权检验所医疗机构执业许可证(复印件）及授权证明材料。

4.近三年内，参选单位（包含母公司和子公司）无重大行贿犯罪记录，无重大负面新闻（提供承诺函原件）；

5..参选单位（包含母公司和子公司）从未受到过国家行政部门处罚（提供承诺函原件）；

6.经办人授权委托书（原件）,身份证复印件；

注：以上提供的承诺函等证明文件，需真实有效。经查实如有虚假，则判定为无效参选人。

**合作模式及技术、服务、报价要求:**

**合作模式：**引入具备资质完善、综合实力较强的基因甲基化检测机构，由其承接我院PAX1基因甲基化项目的院外合作体系，提升服务质量、扩大服务范围、增强体系学术支持、加强科学管理。

**技术要求：**

1.技术参数

|  |  |
| --- | --- |
| 参数名称 | 参数值 |
| 测定方法 | RT-PCR（实时荧光定量PCR） |
| 检测极限 | 可检测出500ngDNA背景下,含量低至2%的基因甲基化状态 |
| 报告结果 | （半）定量定性 |
| DNA浓度 | >4ng/ul |
| 分析系统 | 双水解探针分析系统 |
| 检测再现性 | ≥98.3% |
| 内部控制组 | 第二型胶原蛋白（Col2A）基因 |
| 检测特异性  | ≥98% |

2.参选单位有独立完成基因甲基化项目的检测能力，提供完善的质量控制体系说明；

3.参选单位针对本项目配置的人员需提供人员相关资格证书或劳务聘用合同；

4.参选单位能保证每周周一到周日均到医院收集标本（法定节日除外），自采集标本至发放临床报告时间不超过10个工作日。

**实力与服务能力要求：**

1.第三方医学检测机构为国家卫生计生委个体化医学检测培训基地和国家卫生计生委个体化医学检测试点单位；

2.提供2016、2017、2018连续三年实验室室间质评证书复印件；

3.参选单位负责对送检单位提供的样本进行宫颈癌PAX1基因甲基化检测，出具相关检测报告；

4.该项目检测如涉及相关技术专利，需保证无技术专利纠纷；

5.参选单位具备较强生物信息分析能力，参选单位（包含母公司和子公司）或其在职员工（包含母公司和子公司）在SCI发表过基因甲基化研究高质量文章,提供相应证明文件；

6.参选单位针对或其合作方为本项目配备的服务团队中需具有中级职称以上专业技术人员；

7.协助医院提供受检妇女追踪随访服务；

8.参选单位需提供完善的物流运输体系文件；

9.在妇科健康领域，参选单位提供该项目在四川省内开展单位在存续期的合作业绩（如有，提供存续期合作协议复印件并加盖公章）；

10.参选单位或其合作方针对该项目与省内三级医院有成功申报的厅局级以上的课题；

11.该项技术的先进性。

**报价要求：**

1.本项目检测收费最高限价为2160元/例。超过此限价将被列为无效参选单位；

2.不符合四川省医疗服务收费要求的为无效参选单位。

附件2：

**合作方案基本格式**

至少需包括(不限于)以下内容

1. 满足医院合作模式,项目送、接检标准流程及质控体系；

2.检测费用报价格式；

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 收费项目编码 | 名称 | 价格 | 点位（个） | 合作期限 | 检测周期 |
|  |  | 360 |  | 3年 | ≤10个工作日 |

3.医院管理费用及业务指导费用(此处医院所得费用为实际所得费用)；

报价表

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 项目 | 价格 | 备注 |
| 医院管理费用及业务指导等费用 | （元/年） |  |

4.应急保障措施，包括售后团队情况和提供的售后服务方案；

5.其它增值服务。

附件3：

**参选方案文件书装订顺序**

1.封面（注明**项目名称及包号**、公司名称、联系人、联系电话、加盖公司印章）

2.目录

3.偏离表（格式见附件4）

4.有效的各资质证文件（副本）

5.法定代表人授权书（原件，格式见附件5）暨经办人授权书，法人、经办人身份证（复印件）

6.参选机构基本情况及其他证明文件等。

7.合作方案

8.封底

注：请务必按以上顺序装订资料，如有非中文资料，请同时提供中文翻译件。

附件4：

**偏离表**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 遴选要求 | 响应内容 | 偏离及其影响 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

注：1、此表要求响应内容与遴选要求一一对应、逐一列出；2．据实填写偏离及其影响的内容，不得虚假响应，否则视为无效并按规定追究其相关责任。

法定代表人或授权代表签字：

日期:

附件5:

**法定代表人身份授权书**

（机构名称）：

本授权声明：（合作人名称）

（法定代表人姓名、职务）授权（被授权人姓名、职务）为我方“”项目合作的合法代表，以我方名义全权处理该项目有关合作、签订合同以及执行合同等一切事宜。

特此声明。

法定代表人签字：

授权代表签字：

参选机构名称：（加盖公章）

日期：

说明：上述证明文件附有法定代表人、被授权代表身份证复印件（加盖公章）时才能生效。

附件6：

**反商业贿赂承诺书**

为维护卫生行业的整体形象，保证药品、医疗器械、仪器设备、物资、基建工程招投标工作以及药品、试剂销售等工作的合法开展，维护贵院医疗、管理工作的正常秩序，保障广大患者的健康和利益，本厂家、商家、公司特郑重承诺如下：

一、严格按照《招标投标法》、《药品管理法》、《反不正当竞争法》等有关法律、法规、规章、政策的规定，规范本厂家、商家、公司的药品、医疗器械、设备、物资、基建工程竞标工作以及药品准入贵院以后的销售等工作，保证做到合法竞标、正当竞争、廉洁经营。

二、本厂家、商家、公司保证在药品、医疗器械、设备、物资、基建工程竞标工作及药品、试剂销售等工作中承诺做到：

1、不与其他投标人相互串通投标报价，损害贵院的合法权益；

2、不与招标人串通投标，损害国家利益、社会公共利益或他人的合法权益；

3、不以向招标人或者评标委员会成员行贿的手段谋取中标；

4、竞标报价不违反相关法律的规定，也不以他人名义投标或者以其他方式弄虚作假，骗取中标；

5、保证不以其他任何方式扰乱贵院的招标工作；

6、保证不在药品销售、医疗器械、设备、物资、基建工程竞标中采取账外暗中给予回扣的手段腐蚀、贿赂医护、药剂人员、干部等其他相关人员；

7、保证不以任何名义包括以宣传费、临床促销费、开单费、处方费、广告费、免费度假、考察旅游、房屋装修等任何名义给予贵院采购人员、药剂人员、医护人员、干部等有关人员以财物或者其他利益；

8、保证不让贵院临床科室、药剂部门以及有关人员登记、统计医生处方或为此提供方便，干扰贵院的正常工作秩序；

9、保证不以其他任何不正当竞争手段推销药品、医疗器械、设备、物资。

三、本厂家、商家、公司保证竭力维护贵院的声誉，不做任何有损贵院形象的事情。

四、本厂家、商家、公司保证加强对竞标、促销等工作的领导、监督和检查；加强对本厂家、商家、公司工作人员进行相关法律、法规、规章、政策等的教育工作，切实要求本厂家、商家、公司相关工作人员不得采取各类回扣手段腐蚀、贿赂采购、药剂、医护、干部等相关人员。

五、对本厂家、商家、公司及本厂家、商家、公司工作人员采取以上手段竞标、促销等，干扰贵院正常工作秩序，损害贵院形象的，本厂家、商家、公司保证：

1、对尚处在竞标阶段的，贵院有权取消本厂家、商家、公司的竞标资格；已经中标的，贵院有权取消中标；对已经获得准入资格的，贵院有权随时取消本厂家、商家、公司的准入资格；

2、对本厂家、商家、公司相关工作人员作出严肃处理；

3、对由于本厂家、商家、公司或本厂家、商家、公司工作人员的上述行为给贵院造成经济或名誉损失的，由本厂家、商家、公司负责，并愿意承担全部民事赔偿责任。

六、采购物资名称：

本《承诺书》一式二份（一份由承诺人自存；一份随竞价书传递）

承诺企业名称（公章）

法人代表或委托代理人（承诺人）

附件7：

**技术参数**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **序号** | **项目** | **技术参数** |
| 1 | 合作方规模与技术 | 1.供应商提供自有实验室或授权的检验所/实验室取得国家相关资格认证书【需提供复印件并加盖投标公司鲜章】； |
| 2.提供自有实验室或授权检验所的2016、2017、2018连续三年实验室室间质评证书【需提供复印件并加盖投标公司鲜章】； |
| 3.具备较强生物信息分析能力，合作方/项目研发团队（包含母公司和子公司）或其在职员工（包含母公司和子公司）在SCI发表过PAX1宫颈癌基因甲基化研究高质量文章【需提供相应证明文件复印件并加盖投标公司鲜章】； |
| 4.供应商针对或其合作方为本项目配备的服务团队中需具有中级职称以上专业技术人员【提供中、高级技术人员的职称证书，聘用合同或社保缴纳证明材料并加盖投标公司鲜章】； |
| 5.供应商或其合作方满足附件1中的技术参数要求; |
| 6.该项目检测如涉及相关技术专利，需提供专利技术证书，确保无技术专利纠纷【提供专利证书、承诺函并加盖投标公司鲜章】; |
| 2 | 服务能力与信用 | 1.协助医院提供受检妇女追踪随访服务【提供承诺函并加盖投标公司鲜章】; |
|
| 2.供应商或其合作方需具备符合国家监管要求的冷链物流体系及管理平台，具备能够覆盖合作医疗机构的冷链运输能力，并具备相应的冷链运输资质【提供佐证材料】; |
|
| 3.供应商或其合作方针对该项目有成功案例，需提供省内三甲以上医院该项目合作所有案例【需提供合同复印件并加盖投标公司鲜章】; |
| 4.具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度【需提供复印件并加盖投标公司鲜章】； |
|  | 5.能保证每周周一到周日均到医院收集标本（法定节日除外），自采集标本至发放检测报告时间不超过10个工作日【提供目前合作医院的上门服务签到表等作为佐证材料，并提供承诺函】； |
|  | 6.供应商或其合作方针对该项目与省内三级医院有成功申报的厅局级以上的课题【提供课题申报书】; |
|  |
| 3 | 价格 | 医院管理费用及业务指导等费用（元/年）; |
| 4 | 方案及演示 | 根据公告要求编制服务方案及现场演示，从方案及演示的内容、质量等方面进行综合评比。包括但不限于以下内容：整体服务流程、标本接收方案（包括样本采集、标本收取、标本运输）、检测工作流程、发送检测结果报告方法、出报告时间、服务质量保障措施、应急方案（结果异议、报告丢失、标本丢失、医院急诊项目服务、提供特急标本优先加急特事特办服务等）、增值服务等; |
| 5 | 投标文件规范 | 合作方案制作规范，没有细微偏差情形。 |