附件1：采购项目配置需求

1.产品名称：生殖医学中心试管婴儿胚胎培养实验室耗材

2技术参数要求：

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **材料名称** | **预估年度****采购数量** | **技术参数** |
| 1 | 卵泡冲洗液 | 50瓶（100ml/瓶） | 用途: 用于在在采卵时使用，减轻卵细胞的应激反应；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用100ml/瓶规格； |
| 2 | 配子缓冲液 | 100瓶（50ml/瓶） | 用途: 用于洗涤配子；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用50ml/瓶规格； |
| 3 | 受精培养液 | 100瓶（50ml/瓶） | 用途: 用于为卵细胞和精子提供最佳环境，从而达到理想受精率；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用50ml/瓶规格； |
| 4 | 卵裂培养液 | 50瓶（20ml/瓶） | 用途: 可为胚胎外发育提供必需营养物质；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用20ml/瓶规格； |
| 5 | 囊胚培养液 | 50瓶（20ml/瓶）50瓶（50ml/瓶） | 用途: 为胚胎体外发育至囊胚期提供必需营养物质，随后可移植至子宫；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用20ml/瓶、50ml/瓶规格； |
| 6 | 精子培养液 | 1瓶（50ml/瓶） | 用途: 适用于辅助生育过程中精子的孵育培养；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供50ml/瓶规格； |
| 7 | 精子梯度分离液套装 | 20套（20ml\*2套装）5套（50ml\*2套装） | 用途:作为密度梯度分离介质用于分离精子；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用20ml\*2（80%\*1,20%\*1）、50ml\*2（80%\*1,20%\*1）套装规格； |
| 8 | 精子分离原液 | 1（50ml/瓶） | 用途:作为密度梯度分离介质用于分离精子，使用时用配子缓冲液进行稀释；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用50ml/瓶（80%）规格； |
| 9 | 精子操作液 | 5套（5\*0.2ml/套） | 用途: 用于作为卵胞浆内单精子注射手术过程中精子制动操作液使用；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供5\*0.2ml套装； |
| 10 | 玻璃化冷冻液 | 50套（20ml\*3,10ml\*1） | 用途:用于人卵母细胞、原核期胚胎、卵裂期胚胎和囊胚的玻璃化冷冻；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用（20ml\*3,10ml\*1）套装规格； |
| 11 | 玻璃化解冻液 | 20套（20ml\*3） | 用途:用于玻璃化冷冻的人卵母细胞、原核期胚胎、卵裂期胚胎和囊胚的复苏；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用（20ml\*3）套装规格； |
| 12 | 透明质酸酶 | 10套（5\*1ml/套） | 用途: 用于移除人类卵母细胞周围的卵丘细胞(剥离)；1.规格要求： 提供5\*1ml套装规格； |
| 13 | 精子冷冻液 | 1套（6\*12ml） | 用途：把液化好的精液样本直接冷冻1.规格要求： 提供6\*12ml套装规格； |
| 14 | 石蜡培养油 | 400瓶（50ml） | 用途: 用于体外生殖技术中用于体外授精和显微操作过程中覆盖培养液；1.资质要求：提供三类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供医院现用50ml规格；  |
| 15 | IVM培养液 | 1套（1\*5ml,1\*20ml,1\*50ml） | 用途:；用于未成熟卵母细胞体外培养1.规格要求：提供（1\*5ml,1\*20ml,1\*50ml）套装规格； |
| 16 | 剥卵管(体外受精显微操作管) | 1000支（140μm） | 用途:用于清除卵母细胞周围的颗粒细胞或转移胚胎及卵母细胞。1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供提供医院现用140μm内径规格； |
| 17 | 单精子注射针（显微注射针） | 300支 | 用途:用于将卵胞浆内单精子注射；1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照；2.规格要求：长度：5.5-6.5cm；内径：4.0-5.5μm；外径：6-11μm；头端角度：30-45°； |
| 18 | 持卵针（持卵管） | 400支 | 用途:在ICSI和其他显微操作过程中固定卵细胞或胚胎；1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照；2.规格要求：长度：5.5-6.5cm；内径：15-30μm；外径：90-140μm；头端角度：30-45°； |
| 19 | 卵裂球活检针 | 200支 | 用途:从胚胎中移取分裂球来做种植前基因诊断；1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照；2.规格要求：长度：5.5-6.5cm；内径：15-25μm； |
| 20 | 在线过滤器 | 20个 | 用途:去除输入培养箱气体中的有害物质；1.性能要求：HEPA过滤层对细菌、孢子、微尘等微利过滤效率≥98%；2.性能要求：过滤有效期≥90天； |
| 21 | 一次性加湿瓶 | 20个 | 用途:去除输入培养箱气体中的有害物质； |
| 22 | 巴氏吸管 | 1500支（3ml） | 用途: 用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作；1.规格要求：提供医院现用3ml规格，长度≥128mm； |
| 23 | 玻璃巴氏吸管 | 2000支 | 用途: 用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作；1.规格要求：尺寸≥230mm，带棉塞；； |
| 24 | 玻璃化冷冻载杆 | 600个 | 用途: 用于存储经玻璃化冷冻的人卵母细胞和胚胎；1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照； |
| 25 | 培养皿 | 3500个(35\*10mm) | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供医院现用35\*10mm规格； |
| 26 | 培养皿 | 600个(100\*20mm) | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供医院现用100\*20mm规格； |
| 27 | 紧扣盖平皿 | 500个(50\*9mm) | 用途:在体外受精卵胞浆内单精子注射操作中提供无菌、光学透明培养环境，优化操作和观察配子；1.规格要求：提供医院现用50\*9mm规格； |
| 28 | 中央井培养皿 | 1500个(60\*15mm) | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供医院现用60\*15mm规格； |
| 29 | 体外受精矮壁培养皿 | 1个 | 用途: 在体外受精卵胞浆内单精子注射操作中提供无菌、光学透明培养环境，操作和观察配子；1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照；2.规格要求：提供69\*22mm尺寸规格； |
| 30 | 辅助生殖用培养皿(中心单孔培养皿) | 1个 | 用途: 制备、储存、操作或转移用于体外受精或其他辅助生殖程序的人配子或胚胎；1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照2.规格要求：提供55mm尺寸规格； |
| 31 | 试管 | 1000个（5ml）9000个（14ml） | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供医院现用5ml、14ml规格； |
| 32 | 锥形管 | 3000个（15ml） | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供医院现用15ml规格； |
| 33 | 取精杯 | 800个（110ml,带盖） | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供医院现用110ml规格，带盖； |
| 34 | 气密注射器 | 1个 | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供1ml规格； |
| 35 | 移液管 | 600支（5ml）5000支（10ml） | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：提供医院现用1ml（0.01ml精确度）、5ml（0.1ml精确度）、10ml（0.1ml精确度）规格； |
| 36 | 冷冻高杯 | 700个 | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：直径10mm，适配常规载杆； |
| 37 | 铝架 | 500支 | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.规格要求：直径≤13mm； |
| 38 | 胚胎解冻板 | 1个 | 用途:用于胚胎实验室配子和胚胎体外培养和操作1.资质要求：提供二类医疗器械注册证照； |

3.商务要求：

▲1.供应商可满足提供以上所有产品；

备注: ▲条款为本次招标项目的实质性要求，不允许有负偏离。

**附件2：评审办法（综合评分明细表）**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **评分因素** | **分值** | **评分标准** | **说明** |
| 1 | 投标报价40% | 40 | **1.价格分：**投标材料满足招标文件要求且以**投标总价**最低的为**评标基准价**，其价格分为30分。其他投标单位的价格分统一按照以下公式计算：价格分=(**评标基准价**／投标总价)×30**2.投标总价**投标总价=各项材料报价\*预估年度采购数量 | 1.同品类材料若不同规格应分项报价；2.以年度预估采购数量\*对应规格报价计算总价； |
| 2 | 技术指标28% | 28 | 投标人提供的检测试剂的技术参数完全符合招标文件要求，没有负偏离得28分；技术参数不满足招标文件要求（负偏离），一项扣0.5分，扣完为止。 |   |
| 3 | 供应商能力12% | 4 | 1.经办人的社保缴纳证明2.商业信誉良好和财务会计制度健全承诺函（要求见采购公告4.2.10）3.具备履行合同所必须的设备和专业技术能力承诺函（要求见采购公告4.2.11）4.最低报价承诺函（要求见采购公告5.3） | 每提供1个资料得1分，最多得4分。 |
| 8 | 1.投标人需提供该产品2019年以来省内三甲医疗机构客户名单，每提供1家三甲医院业绩证明得1分，最多得8分 | 以下三项材料均可作为依据：1.合同复印件；2.中标通知书；3.发票复印件（若发票复印件上无产品明细则需附销货清单）； |
| 4 | 售后服务20% | 20 | 根据投标文件中提供的售后服务承诺、缺货应急方案、产品彩页介绍、耗材使用回访计划等进行综合评分。 | 优得20-16分良得15-11分一般得10-1分未提供不得分 |

**附件3：采购文件书装订顺序**

采购文件书装订顺序

1、封面（公司、项目、联系人、联系方式）

2、目录

3、品目及报价表（格式见附件3）

4、规格型号、配置及偏离表（格式见附件3）

5、企业营业执照（复印件）

6、组织机构代码证、税务登记证（复印件）

7、法定代表人授权书（原件，格式见附件3）暨经办人授权书，法定代表人、经办人身份证（复印件）

8、生产厂家授权书（投标人不是生产厂家的）

9、如是医疗器械，须提供“中华人民共和国医疗器械生产企业许可证”和“中华人民共和国医疗器械经营企业许可证”（复印件）

10、如是医疗器械，须提供“医疗器械产品注册证和注册登记表”（复印件）

11、如有产品质量和企业管理体系认证（考核），请提供的有效证明文件的复印或扫描件，质量管理体系认证包括FDA、CE、ISO等认证（提供中文翻译复印件）

12、质量检测中心或法定机构出具的产品检测报告，性能自测报告，出厂检验报告的复印或扫描件

13、如有其他证书：产品在技术、节能、安全、环保和自主创新方面获得的认证证书或制造厂家和产品所获国家级荣誉称号等复印或扫描件

14、产品如有执行标准请提供相应资料（提供产品注册标准：YZB等资料供评审）

15、产品质量及货源保证书

16、售后服务承诺书，包括质量保证范围，售后服务体系、人员培训计划等，并提供相关人员证明材料，要求见评分办法“售后服务”说明；

17、如有，提供进口原材料证明书或产品报关资料等

18、产品说明书或与投标医疗耗材型号一致的产品彩页资料和其他有关介绍资料。

19、业绩证明文件（用户名单及联系人与联系方式，格式见附件3），并提供相应证明文件，要求见评分办法“业绩”说明。

20、如有，国家规定的其它相关资质证明文件或其它涉及特许经营许可的须提供相关证书。如：卫生许可证、药品经营许可证、生产批件或新药证书等；

21、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：主要表格格式**

**附件4-1：**

**偏离表**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 招标要求 | 投标响应 | 偏离及其影响 |
|   |   |   |   |
|   |   |   |   |

注：1、此表要求投标文件与招标文件要求一一对应、逐一列出；2．投标文件中与招标文件要求有负偏离的内容必须在此表中列出，否则视为无效投标。供应商必须据实填写，不得虚假响应，否则投标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4-2：**

**用户情况表**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 省外省级以上单位用户 | 用户名称 | 合同时间 | 联系人及联系方式 | 备注 |
|   |   |   |   |
|   |   |   |   |
| 省内省级单位用户 |   |   |   |   |
|   |   |   |   |
|   |   |   |   |
| 省内其他用户 |   |   |   |   |
|   |   |   |   |
|   |   |   |   |

法定代表人或授权代表签字：

日期**:**

**附件4-3：**

品目及报价表

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 材料名称(注册证名称) | 生产厂家名称 | 规格型号 | 单位 | 报价（元/人份） | 医疗器械注册证/备案凭证编号 | 备注 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| 投标总价【各项比价产品材料投标单价\*预估年度采购数量之和】：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_元 |

注：1.报价应是最终用户验收合格后的总价，包括设备运输、保险、代理、安装调试、培训、税费、系统集成费用和采购文件规定的其它费用。

2.“序号”，按照各产品技术参数对应的序号填写。

3.“品目及报价表”为多页的，每页均需由法定代表人或授权代表签字并盖投标人印章。

4.“品目及报价表”需单独密封。

5、如有配套耗材，请参照此表报价。

6、如有多种规格，请按每种规格分别报价。

供应商名称：（盖章）

法定代表人或授权代表（签字）：日期：

**附件4-4：法定代表人身份授权书**

（采购单位名称）：

本授权声明：（投标人名称）

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

特此声明。

法人签字（印章）：

授权代表签字：

投标人名称：（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5：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）