



襄阳市第一人民医院

XIANG YANG NO.1 PEOPLES HOSPITAL

湖北医药学院附属襄阳市第一人民医院

AFFILIATED HOSPITAL OF HUBEI UNIVERSITY OF MEDICINE

襄阳市第一人民医院

院内采购文件

采购方式：磋商；谈判；询价；需求调查（市场调研、价格摸底）；其他：_____

项目类型：工程；货物；服务；其他：_____

需求部门：科技成果转化中心

项目名称：肠道菌群移植所需标准化肠菌制备服务

项目编号：

采购日期：2026年3月 日

其他：

目 录

第一章 采购公告（采购邀请函）	3
一、 项目概述	3
二、 申请人资格要求	3
三、 报名时间和地点	4
四、 采购会议时间	4
五、 采购文件获取	4
六、 报名要求	4
七、 其他	4
八、 联系方式	5
九、 发布公告媒介	5
第二章 供应商须知	6
第三章 采购需求	7
（一） 工程内容、货物清单、服务内容（自行填写，表格可自行调整）	7
（二） 技术或服务要求（详细技术要求）	7
（三） 商务要求	11
第四章 评定办法	13
一、 初步评审	
二、 详细评审	9
三、 计算方式及定标办法	10
第五章 合同签署	
第六章 响应文件格式	
一、 报价书	14
二、 法定代表人授权书	22
三、 法定代表人身份证明书	23
四、 报价一览表	24
五、 分项报价表（如有）	18
六、 资格证明文件	25
七、 需求响应文件	26
八、 评审办法响应文件	26
九、 无重大违法记录声明	27
十、 投标人关联单位及禁止参加情况的承诺函	28

第一章 采购公告（采购邀请函）

襄阳市第一人民医院拟对如下项目进行采购，欢迎符合条件且诚意合作的供应商踊跃投标。

一、项目概述

（一）项目编号：XYYY-2026-YNCS-0050

（二）项目名称：肠道菌群移植所需标准化肠菌制备服务

（三）项目概述：

1. 描述项目主要采购内容

本项目由科技成果转化中心负责全院肠菌制备和供体的筛查管理，主要由消化内科、儿科、肿瘤科、神经内科等科室用于 IBD、UC、便秘、IBS、结直肠癌术后等病症治疗，以及预防继发性细菌感染。对外采购肠道微生态诊疗技术服务、菌液、肠菌胶囊等相关产品，肠菌制备过程技术服务（包含健康供体筛查、样本采集、肠菌分离、罐装、验证等工作）为本次项目主要内容。同时采购肠菌移植过程中使用的益生菌和益生元，采购肠道菌群检测服务。

2. 合同履行期限

合同履行期限 1 年，履约合格，可延 1 年（最多延 2 年）

（四）项目预算总金额：

预算金额 58 万元/年。

二、申请人资格要求

（一）满足《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定，即：

（1）具有独立承担民事责任的能力；（2）具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度；（3）具有履行合同所必需的设备和专业技术能力；（4）有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录；（5）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；（6）法律、行政法规规定的其他条件。

（二）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本项目同一合同项下的采购活动。

(三) 本项目不接受联合体投标，投标人中标后不允许分包

(四) 通过“信用中国”网站或者中国政府采购网查询的主体信用记录，未被列入信用失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单，未被列入政府采购严重违法失信行为记录名单。

(五) 本项目特定资格要求：

投标人具备 SPF 或者 P2/BLS-2（或者万级净化）同等洁净级实验室（或生产车间）资质，并提供对应有效证明文件。（证明文件包括：市级（或省级、国家级）卫生健康委员会备案证明和有效期内的实验室洁净度检测报告）

三、报名时间和地点

(一) 报名时间：2026 年 4 月 2 日 8 时至 2026 年 4 月 16 日 17 时 30 分。

(二) 报名地点：襄阳市第一人民医院集采联络部（沿江大道江边住院大楼对面行政楼 106）工作日上午 8:00~12:00、下午 14:30~17:30 受理投标工作，节假日除外）。

四、采购会议时间：以集采联络部电话通知时间为准。

五、采购文件获取

投标人在襄阳市第一人民医院官网(<https://www.xysdyrmyygw.com>) 招标公告—招标信息栏 **自行下载采购文件**。

六、报名要求

供应商报名应提供的证明材料（**全部资料均需加盖公司原章，否则视为无效**）

(一) 法人身份证明或法定代表人授权委托书（请严格按照附件格式出具法人和受托人的身份证复印件）

(二) 营业执照

(三) 按照“申请人资格要求”提供相关证明材料。

(四) 公司承诺书（对本公司提供报名资料复印件真实性的承诺）。

七、其他

(一) 供应商在接到会议通知后将投标文件密封，并按要求准备好标书五份（一正四副），将正本和所有的副本、电子文档密封，并进行包封。包装封皮上均应注明项目名称、项目编号、包号、供应商名称，加盖供应商单位公章。如果投标人未按上述要求密封，其投标文件将被拒绝接收。

(二) 参与投标时需具有法定代表人或其他组织或自然人等资格证明文件，法定代表人或其他组织或自然人不能亲自投标的，可以授权他人进行投标，需提供授权委托书，项目受托人身份证原件等各类资料证件。（供应商根据自身情况提供对应的证明材料，此项资料除了投标文件中需提供外，额外放一份在密封完好的投标文件外面，投标时用于核对身份）。

(三) 若采购会议前更换受托人，新受托人需携带新的法人授权委托书和相关资料到现场。采购文件中若要求提供样品，则供应商必须携带样品入场，否则视为自动弃权。

(四) 诚信履约：已报名供应商若主动放弃参与，必须在项目开标前提前 3 个工作日电话告知集采联络部，同时至少提前 1 个工作日将弃权声明报送至集采联络部，否则，将会被列入我院失信供应商名单，直接影响后续各项目的参与。

(五) 供应商应仔细阅读招标文件的所有内容，按招标文件的要求提供完整的投标文件，并保证所提供的全部资料的真实性，以使其投标对招标文件作出实质性响应，否则其投标可能被拒绝。如投标人只对部分要求作出响应或书写不清，给评标造成困难的，责任由投标方承担。

八、联系方式

报名联系电话：集采联络部 0710-3420737

九、发布公告媒介

本次公告仅在襄阳市第一人民医院(<https://www.xysdyrmyygw.com>)网上发布，信息以本网站发布为准。

第二章 供应商须知

供应商应严格按照本须知要求进行响应，否则采购人有权否决

号	条款名称	编列内容
	采购人	襄阳市第一人民医院
	供应商	资格要求：符合本文件公告规定
	响应文件装订要求	必须提供装订成册一式五套的响应文件（含一正四副），将正本和所有的副本、电子文档（U盘，需包含已盖章文件扫描件）密封，并进行封装。包装封皮上均应注明项目名称、项目编号、包号、供应商名称，加盖供应商单位公章。
	响应文件编列要求	见响应文件格式，格式中有具体要求的，供应商必须响应，否则可能导致响应文件被拒绝。
	响应文件有效期	不少于 90 日历天
	样品	<input checked="" type="checkbox"/> 提交； <input type="checkbox"/> 不提交； 磋商现场需提供样本：1 份肠菌胶囊（并提供相应质量检测合格证明文件）。
	采购方式	磋商：供应商按照磋商文件的要求提交响应文件和报价，采购人从磋商小组评审后提出的候选供应商名单中，根据评分按照排序由高到低的原则确定成交供应商
	项目类型	服务：是指除货物和工程以外的其他采购对象。
	定标办法	<input checked="" type="checkbox"/> 综合评价； <input type="checkbox"/> 最低价； <input type="checkbox"/> 其他：
	签字盖章要求	供应商应在所有格式要求应加盖公章处加盖供应商单位公章，在所有格式要求应加盖法定代表人章或法定代表人签字处加盖法定代表人章或签字。
	解释权	本采购文件解释权归襄阳市第一人民医院所有
	合同授予	本文件不作为合同授予的唯一依据
	诚信履约	已报名供集采联络部应商若主动放弃参与，必须在项目开标前提前 3 个工作日电话告知集采联络部，同时至少提前 1 个工作日将弃权声明报送至集采联络部，否则，将会被列入我院失信供应商名单，直接影响后续各项项目的参与。采购人有权将具有弄虚作假、无故拒绝履约、不签订合同、串通投标、围标等情形的供应商将按医院《襄阳市第一人民医院招标采购供应商黑名单管理办法》有关要求执行。

注：表格中“”

第三章 采购需求

(一) 货物清单、服务内容

序号	采购内容	技术要求, 规格包装 / 型号	数量	运费
1	肠菌菌液	细菌活性应不低于 80%, 每 1ml 菌液中活细胞数应 $> (5 \times 10^8)$ 个, 来源《肠道菌群移植临床应用管理中国专家共识 (2022)》	按照实际发生数结算	供应商承担
2	肠菌胶囊	细菌活性应不低于 70%, 每 1g 内容物包含活菌数 $> (1 \times 10^9)$ 个, 来源《肠道菌群移植临床应用管理中国专家共识 (2022)》		
3	一次性使用内窥镜给药管	满足单次治疗要求, 按照供应商规格型号		
4	益生菌	三株以上可食用菌株的复配, 单袋数量不少于 100 亿 cfu, 按照供应商规格型号		
5	益生元	三种以上低聚糖或多糖复配, 按照供应商规格型号		
6	肠道菌群检测评估	使用 16SrRNA 检测技术评估肠道菌群		

(二) 技术或服务要求 (详细技术要求)

根据临床经验每位患者的治疗次数不同, 本次采购按照单次治疗使用的菌液或胶囊进行报价, 单次肠菌移植治疗服务报价不得高于 1470 元的 70%, 即不高于 1029 元 (鄂医保发[2024]37 号文件中单次标准化粪菌移植价格为 1470 元)。本次采购不按照疗程进行报价。益生菌和益生元、肠道菌群检测服务单独分项报价, 作为参考, 不打分。

技术支持团队需配备生物专业人员、遗传咨询人员、心理咨询师和营养师, 以提供对菌群移植健康供体的遗传筛查评估和日常饮食、营养方面的规范管理。

1、供体库筛查管理服务

- (1) 供体库饮食、营养、生活习惯全链条综合评估分析;
- (2) 供体库肠道微生物多组学关键代谢物评估分析;
- (3) 供体库精神状态综合评估分析;

(4) 针对特殊患者（受体）食物过敏和不耐受情况，可提供限食的供体样本；

(5) 每 2 个月复查以上条目，以及对每次捐赠的粪便均留样进行基因测序，保证了供体的稳定性；

(6) 建立数字化的供体管理系统，对供体人群及其样本进行管理，形成可溯源的供体样本数据库，为 FMT 的临床研究提供可靠的保障。

2、供体受体智能配型服务

(1) 通过肠道菌群的代谢产物预测、功能注释以及代谢产物与已知药物功能相似度定量衡量的计算模块，可以在肠道微生态干预过程中快速确定具备潜在干预功能的肠道菌群，以及发现药物的新的适应症及进行组合用药筛选；

(2) 基于肠道宏基因组及代谢组测序数据分析的多视图因果推断的肠道供体和受体配型算法模块，预测特定疾病肠道菌群干预过程中的关键菌种，并将该模型应用于供体和受体的关联预测中，可以基于病人肠道微生态数据，快速准确从供体库中进行最优供体菌群样本的筛选；

(3) 开发肠道微生态智能诊疗及菌群药物发现平台，提高肠道微生态干预的疗效，大幅度降低慢性疾病的医疗负担，精准的拓展药物的适应症，以及加速微生态活体药物的研发。

3、菌群制剂制备和质检服务

(1) 具有符合国内临床指南规定的菌群制剂制备管理体系；

(2) 菌液应在捐献后 6 h 内，完成肠道菌群制剂的制备；

(3) 菌液制备后放置 - 80℃ 冰箱内保存，有效期为 6 个月；

(4) 菌液必须注明供体信息代码、捐献日期、生产和出厂日期、有效期、剂量及存储温度等；

(5) 菌群制剂质检参数包括：有益菌（相对）含量，有害微生物（相对）含量，菌群多样性分析、总活菌量、肠型、多重耐药菌基因检测关键参数；

(6) 每个供体捐献的粪便除了制备菌液和常规筛查检测以外，必须留一份 2 ml 的菌液保存至少 12 个月，一旦出现异常具有可追溯性；

(7) 健康肠菌液标准：

编号	检测项目	检测方法	检测标准
供体检测项目			

1	粪便检测： 包括 PCR 法检测艰难梭菌毒素 B；实时定量 PCR 法检测诺如病毒；PCR 法检测冠状病毒；常见肠道病原体培养，包括沙门氏菌，志贺氏菌，弯曲杆菌，弧菌、万古霉素抗性肠球菌；EIA 法检测志贺毒素、幽门螺旋杆菌、贾第鞭毛虫、隐孢子虫、轮状病毒、腺病毒指标；寄生虫和虫卵；显微镜下检查微孢子虫、环孢子虫和等孢子虫；	见项目内容	未见异常
2	供者血清学检查： 血常规检测；肝功能筛查，包括 AST、ALT、ALP、胆红素、白蛋白；第四代 HIV-1/2 抗原抗体检测；甲型肝炎 IgM 筛查；丙型肝炎抗体；乙型肝炎 HCV 抗体筛查，HBcAb、HBsAg、HBsAb、HBeAg、HBeAb 筛查；梅毒螺旋体、HIV 抗体筛查；类圆线虫 IgG 抗体筛查；	见项目内容	未见异常
3	菌群多样性	16SrRNA 检测	菌群健康分值达到 60 以上
4	多重耐药菌检测： 氨基糖苷类、杆菌肽类、β 内酰胺类、氟喹诺酮类、磷霉素类、磷霉素类、春雷霉素类、大环内酯 - 林可酰胺 - 链霉素类、多粘菌素类、喹诺酮类、磺胺类、四环素类、甲氧苄啶嘧啶、万古霉素、多重耐药	16SrRNA +PCR 检测	未见异常
肠道微生态制剂检测项目			
5	肠道微生态制剂 (mL) / 瓶	量	不小于 20 mL
6	肠道微生态制剂内粪菌总数量 / 瓶	培养法	不少于 1×10^{12}

(8) 健康肠菌肠溶胶囊标准：

编号	检测项目	检测方法	检测标准
供体检测项目			
1	粪便检测： 包括 PCR 法检测艰难梭菌毒素 B；实时定量 PCR 法检测诺如病毒；PCR 法检测冠状病毒；常见肠道病原体培养，包括沙门氏菌，志贺氏菌，弯曲杆菌，弧菌、万古霉素抗性肠球菌；EIA 法检测志贺毒素、幽门螺旋杆菌、贾第鞭毛虫、隐孢子虫、轮状病毒、腺病毒指标；寄生虫和虫卵；显微镜下检查微孢子虫、环孢子虫和等孢子虫；	见项目内容	未见异常
2	供者血清学检查： 血常规检测；肝功能筛查，包括 AST、ALT、ALP、胆红素、白蛋白；第四代 HIV-1/2 抗原抗体检测；甲型肝炎 IgM 筛查；丙型肝炎抗体；乙型肝炎 HCV 抗体筛查，HBcAb、HBsAg、HBsAb、HBeAg、HBeAb 筛查；梅毒螺旋体、HIV 抗	见项目内容	未见异常

	体筛查；类圆线虫 IgG 抗体筛查；		
3	菌群多样性	16SrRNA 检测	菌群健康分值达到 60 以上
4	多重耐药菌检测： 氨基糖苷类、杆菌肽类、β 内酰胺类、氯霉素类、磷霉素类、磷胺霉素类、春雷霉素类、大环内酯 - 林可酰胺 - 链霉素类、多粘菌素类、喹诺酮类、磺胺类、四环素类、甲氧苄胺嘧啶、万古霉素、多重耐药	16SrRNA +PCR 检测	未见异常
粪菌胶囊检测项目			
5	肠溶胶囊壳检测： 化学反应（1）、化学反应（2）、化学反应（3）、松紧度、崩解时间、亚硫酸盐、干燥失重、铬、重金属、微生物限度	依据《中国药典》 肠溶明胶空心胶囊	未见异常
6	胶囊内菌粉重量（g）/ 粒	称重	不少于 100mg
7	胶囊内活菌总数量 CFU/g	革兰氏染色、血球计数法	不少于 1.5×10^{11}
8	胶囊内菌群活性 / 粒	革兰氏染色、血球计数法	不小于 90%

(9) 供应商应建立信息化管理，实现全流程和规范化的闭环管理，实现电子化存档。提供安全溯源及临床使用记录，确保临床诊疗安全性、合理性和适宜性。在院方规定的时间内提供符合国家及行业相关标准的菌群制剂。针对供体有完整的溯源及数据保存的方案，确保每个供体都有可追溯性；致病微生物监测：供应商实验室地面、台面、各种消毒后物品应每季度进行监测，不得检出致病微生物。供应商需建立工作人员生物安全上岗考核制度和培训档案。培训内容应包括实验室生物安全的基本知识、基本技能和应急处置预案、生物危险和实验室感染预防、菌（毒）种或样本管理、废弃物处置、消毒隔离与职业个人防护等。

4、服务产品配送要求

本项目所有服务产品的配送费用由供应商承担。供应商的配送人员应严格执行核对制度，及时配送，配送过程中注意药物安全，防止交叉污染。产品运输的要求：满足其中一项即可：

(1) 快递运输：必须用干冰冷链运输，在验收时干冰必须完全覆盖产品。低温运输配送，保证运输时温度 - 22℃至 -18℃。

注：提供运输条件的证明资料。

(2) 专人派送：派送路程时间不可超过 2 小时，且必须干冰运输，在验收时干冰必须完全覆盖产品。低温运输配送，保证运输时温度 - 22℃至 -18℃。

5、临床使用维护服务

(1) 可协助提供与菌群移植国家指南共识制定团队进行远程会诊和咨询的服务；

(2) 可协助院方临床医师到国家指南与共识制定的医疗机构进行相关临床培训；

(3) 可提供菌群移植 5-6 种适应症的临床缓解和治愈参考评估标准；

(4) 可提供菌群移植治疗过程中的常见并发症的参考处理流程和标准。

(三) 商务要求

1. 合同履行期限：1 年，履约合格，可延 1 年（最多可延 2 年）。

2. 质保期：3 年

3. 服务要求：

① 质量要求：质量合格，满足《肠道菌群移植临床应用管理中国专家共识（2022 版）》制备要求和质控标准。菌液/胶囊（冻干粉）制备时限遵循医院的规定。

② 提供现场技术支持人员。

③ 供应商应具有独立的粪便供体库和稳定的供体来源，配备完善的客服支持系统和肠菌溯源系统。

④ 供应商免费提供肠菌移植（FMT）治疗临床应用试用性研究（根据临床应用科室具体要求另行签订协议）。

⑤ 供应商提供的所有产品均需符合国家生产及使用标准，并提供对应的资质证明文件。

⑥ 供应商提供的所有产品在接到采购需求后 48h 内供货，并确保产品的质量。

⑦ 供应商在产品服务期内，需承担与产品有关的技术服务，技术检测周期不得超过 2 天。

4. 付款条件及方式：本次招标单次单品报价，按照实际发生的服务使用数量据实结算。

5. 提供售后服务承诺书。

第四章 评定办法

一、初步评审：

	审查内容	评审因素
初步 评审	具有独立承担民事责任的能力	供应商具有有效的营业执照或事业单位法人证书或社会团体法人登记证书或执业许可证或自然人身份证明等证明文件（供应商根据自身情况提供对应的证明材料）。
	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	（1）法人：提供本年度（或上一年度）经第三方审计的财务报告（完整的财务报告，包括“四表一注”，即资产负债表、利润表、现金流量表、所有者权益变动表及其附注）或其基本开户银行出具的资信证明； （2）部分其他组织和自然人：没有经第三方审计的财务报告的，可以提供银行出具的资信证明； （3）投标人没有经第三方审计的财务报告和资信证明时，也可以提供财政部门认可的政府采购专业担保机构出具的投标担保函。
	具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	由供应商提供书面承诺或证明，或提供相应证明材料。
	有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	（1）供应商应依法缴纳税收：本项目公告发布时间前12个月内（至少有1个月）缴纳税收的凭据（完税证、缴款书、印花税票、银行代扣（代缴）转账凭证等均可）。 （2）供应商应依法缴纳社会保障资金：本项目公告发布时间前12个月内（至少有1个月）缴纳社会保险的凭据（专用收据或社会保险交纳清单）。 （3）提供投标企业与被授权人签订的劳动合同和投标企业为被授权人缴纳社保金的证明材料。
	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	政府采购法第二十二条第一款第五项所称重大违法记录，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；（提供承诺书，格式详见响应文件格式）。
	法律、行政法规规定的其他条件	（供应商主动自行提供）国家对生产和销售相关产品或提供相关服务有专门法律、行政法规规定的，国家法律法规对市场准入有要求的还应提交相关资格证明文件。
	禁止参加情况	（1）单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加本项目同一合同项下的政府采购活动。 （2）为本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的，不得再参加本项目的其他招标采购活动。（提供承诺，见响应文件格式）
	主体信用记录	本项目公告发布后，参加本次采购活动前，通过“信用中国”网站（www.creditchina.gov.cn）或中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询失信被执行人、重大税收违法案

	件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
联合体	本项目不接受联合体投标，投标人中标后不允许分包
特定资格条件	符合本文件第一章第二款第（五）条本项目特定资格要求
投标人名称	与营业执照等其他证件一致
签字盖章	有法定代表人或其委托代理人签字并加盖单位公章
投标人身份证明文件	具有法定代表人或其他组织或自然人等资格证明或法定代表人授权委托书
投标报价	每一种采购内容只有一个报价；是否按照采购文件的报价要求进行报价，投标报价合理；
采购需求	*号条款（如有）是否符合采购文件要求；是否实质性响应采购文件；
其他要求	符合法律、法规和采购文件中规定的其他实质性内容的

备注：对于投标文件中有任意一条不满足上表要求的将导致其**投标无效**，不进入下一项评审。

二、详细评分办法（详细评分表）

内容	项目	评审因素	分值	评审标准
评分办法	商务评审	类似项目业绩	10	供应商提供处在服务期的与三级医院合作类似服务业绩。要求提供相关证明材料，每提供 1 份三级医院合同可得 2 分，最高得 10 分。（须提供签订的服务合同，或中标通知书）
		相关人员资质	5	要求提供项目负责人 1 名，具有（消化内科或检验科或微生物学或生物工程或药学）正高级工程师职称，且具有博士学位，得 3 分；有心理咨询师证书人员 1 名，每名 1 分；有营养师证书人员 1 名，每名 1 分；未提供不得分。 评审依据：需提供相关人员的职称证书复印件并加盖供应商公章。
		物流配送	5	根据投标人在接到采购需求后提供的物流方案综合评估，物流时间最短的得 5 分，物流时间次之得 3 分，物流时间最长得 1 分。
	技术评审	应急预案	5	根据投标人提供的应急预案。应急预案满足要求且能提供有效建议得 3-5 分；基本满足要求得 1-2 分；不满足要求得 0 分。
		主要技术参数	10	技术服务方案，根据供应商提供的技术服务方案进行评分：（包括但不限于检测能力体现、检测报告制作、整体服务计划等方面） 1、技术服务方案全面而合理，得 10 分； 2、技术服务方案分析得当得 8 分； 3、技术服务方案有所欠缺得 5 分； 4、技术服务方案有偏差得 2 分； 5、未提供方案不得分。
			10	根据供应商提供的菌群供体库方案进行评分（包括但不限于：独立的粪便供体库相关资料、供体来源区域、溯源情况、相关承诺函、严格的供体筛选标准（菌群供体库满足磋商文件要求，所提供的材料均真实有效）等）：

			<p>1、菌群供体库方案全面合理，完善无缺漏、流程清晰，目标明确可行性强得 10 分；</p> <p>2、菌群供体库方案分析得当，方案内容完整、流程有规划、有实施目标可操作得 8 分；</p> <p>3、菌群供体库方案内容基本完成，流程基本合理，实施目标基本可行得 5 分；</p> <p>4、菌群供体库方案内容有缺漏，流程不够顺畅，目标实施操作性不够得 2 分；</p> <p>5、菌群供体库方案内容有缺陷，流程不清晰、操作性差得 1 分</p> <p>6、未提供方案不得分。</p>
		5	<p>根据各响应供应商对《第三章 采购需求》中“（二）技术或服务要求（详细技术要求）”内容的响应情况进行评审：</p> <p>响应供应商按照技术要求如实填写《技术服务条款响应表》，各项技术参数指标及要求全部满足得满分，每有一项一般技术参数不响应或负偏离扣 1 分，本项满分为 5 分，扣完为止。</p>
	知识产权	5	<p>与本次采购需求的服务相关或所提供的产品相关的国家发明专利。提供发明专利个数 ≥20 个得 5 分；提供发明专利个数 15-19 个得 4 分；提供发明专利个数 10-15 个得 3 分；提供发明专利个数 5-9 个得 2 分；提供发明专利个数 ≤5 个得 1 分；最多 5 分。（提供证书复印件加盖公章）。此类相关性由投标人说明，由评委判断。</p>
	技术培训方案	10	<p>1、技术培训服务方案全面而合理，得 10 分；</p> <p>2、技术服务方案分析得当得 8 分；</p> <p>3、技术服务方案有所欠缺得 4 分；</p> <p>4、技术服务方案有偏差得 2 分；</p> <p>5、未提供方案不得分。</p>
	项目配套保障	5	<p>承诺每疗程为采购人提供与本项目配套的一次性使用内窥镜给药管/经结肠镜给药管（需符合《医疗器械分类目录》对应类别要求），且所投产品具备有效的《中华人民共和国医疗器械注册证》（或备案凭证）。</p> <p>承诺提供项目配套保障承诺函的得 5 分，未提供或提供不符合要求不得分。</p>
	价格评审	30	<p>本次采用单次治疗的服务费用进行报价。满足采购文件要求且报价最低的投标报价为评标基准价，其价格分为满分。供应商的价格分统一按照下列公式计算：</p> <p>投标报价得分 = (评标基准价 / 投标报价) × 100 × 价格分值。</p> <p>（益生菌和益生元、肠道菌群检测服务单独分项报价，作为参考，不评分。）</p>
总分（100分）			

三、计算方式及定标办法

采用谈判、询价等价格唯一因素评审的项目，各供应商最终报价相同时的排序办法	最终报价完全相同的，按需求响应情况优劣投票确认排序
采用综合评价法评审的项目，供应商最后得分相同同时对供应商进行排序的方法	得分相同的供应商，按竞标报价由低到高顺序排列。得分且报价相同的，按技术指标优劣顺序排列
同品牌投标人获得中标人推荐资格的确定方法	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，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格
评定办法	<input checked="" type="checkbox"/> 综合评价 进行评分，并进行排序（见评分细则）

	<input type="checkbox"/> 最低价	符合资格条件和采购需求的最低 报价
	<input type="checkbox"/> 其他	

备注：“采购方式”若是选择的院内磋商，请将第（一）至（十三）条有关内容均修改为“磋商小组”。

（一）本次采购为院内磋商。供应商应派其授权代表持有效身份证件按采购文件规定的时间递交磋商响应文件，并准备参加磋商。

（二）供应商应当在磋商文件“供应商报名须知”要求的截止时间前，将响应文件密封送达磋商会议现场。在截止时间后送达的响应文件为无效文件，磋商小组应当拒收。

（三）供应商在提交响应文件截止时间前，可以对所提交的响应文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容作为响应文件的组成部分。补充、修改的内容与响应文件不一致的，以补充、修改的内容为准。

（四）磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

（五）磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行谈判，并给予所有参加的供应商平等的磋商机会。

（六）磋商小组将依据磋商文件要求，对所有供应商提交的磋商文件进行资格评审；对未实质性响应文件要求的，磋商小组应现场告知供

应商，取消其参加评标资格。

（七）实质性响应磋商文件资格要求的供应商按所抽取的磋商顺序，依次与磋商小组分别进行磋商。

（八）磋商小组将就磋商文件中的技术、服务要求、合同草案条款等与供应商一一洽谈。

（九）磋商小组可以根据磋商文件和磋商情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款。

（十）对磋商文件作出实质性变动是磋商或磋商文件的有效组成部分，应当以书面形式同时通知所有参加谈判的供应商。

（十一）磋商结束后，磋商小组将要求不少于三家参加磋商的供应商在规定时间内提交最后报价，提交最后报价的供应商不少于3家。最后报价是供应商磋商响应文件的有效组成部分。

（十二）磋商供应商最终报价超过了采购预算，磋商活动终止。

（十三）本次磋商共有三轮报价。三轮报价后，评委对供应商承诺的事项进行综合评议，若出现不能明确推荐第一名或第二名的供应商时，组织与之相对应的供应商进行第四轮报价。

第五章 合同签署

根据《中华人民共和国民法典》，采购人和中标人（成交供应商）之间的权利和义务，应当按照平等、自愿的原则，依据文件要求和响应文件承诺，签订合同。

第六章 响应文件格式

正本/副本

响应文件

项目编码：

项目名称：

供应商名称（全称）：_____（盖章）

供应商法定代表人：_____（签字或盖章）

日期： 年 月 日

响应文件目录（编列要求）

供应商按提供的格式编写目录，目录须标注页码。

编列顺序
1) 封面
2) 标书目录（含页码）
3) 响应函、廉洁承诺书
4) 报价汇总表（响应院方采购文件配置需求表）
5) 分项报价表（按项目性质编制）
6) 法定代表人身份证明书
7) 法定代表人授权委托书（授权人参加，格式见附件1）
8) 资格证明文件（按申请人资格要求）
9) 需求响应文件
10) 技术响应文件
11) 报价文件
12) 投标企业与被授权人签订的劳动合同和投标企业为被授权人缴纳社保金的证明材料（详见第四章评定办法中有关要求）
13) 财务状况（详见第四章评定办法中有关要求）
14) 同类项目业绩的印证材料
15) 供应商认为需要提交的其他文件

格式 1

报价书

襄阳市第一人民医院：

依据贵方（项目名称/采购编号）项目第包采购货物或服务的采购公告，我方代表（姓名、职务）经正式授权并代表供应商（供应商的名称、地址）提交下述文件正本一份，副本四份。

1. 响应文件；
2. 资格证明文件；
3. 有关授权文件。

并进行如下承诺声明：

1. 我公司在参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录；

2. 我公司在本响应文件中所提供的全部资格证明文件均真实有效，我方承诺对其真实性负责并承担相应后果；

3. 我公司在本响应文件中所响应的内容均将成为签订合同的依据，并承诺按响应内容提供相应服务；

其它承诺：（如有的话，可自行填写）

在此，我方宣布同意如下：

1. 所附《报价一览表》中规定的应提交和交付的货物或服务报价总价为（注明币种，并用文字和数字表示的报价总价）。

2. 将按本项目采购文件的约定履行合同责任和义务。

3. 已详细审查全部采购文件，包括（补充文件等），对此无异议。

4. 本响应文件的有效期自开标之日起共90个日历天。

5. 接受采购文件中关于诚信履约的约定。

6. 同意提供按照贵方可能要求的与其报价有关的一切数据或资料。

供 应 商：（公章）

通 讯 地 址：

传 真：

电 话：

电 子 函 件：

授 权 代 表 签 字：

日 期：

格式 2

法定代表人授权书

兹授权_____同志为我公司参加贵单位组织的（项目名称）采购活动的供应商代表人，全权代表我公司处理在该项目采购活动中的一切事宜。代理期限从年 月日起至年 月日止。

授权单位（签章）：

法定代表人（签字或盖章）：

签发日期：年 月日

附：

代理人工作单位：

职务：性别：

身份证号码：

粘贴被授权人身份证（正反面复印件）：

格式 3

法定代表人身份证明书

兹证明（姓名）在我单位任职务，系（供应商）的法定代表人。

供应商（盖章）：

法定代表人（签章）：

性别： 年龄：

身份证号码：

年月日

法定代表人身份证（正反面复印件）：

格式 4

报价一览表

采购项目名称：

采购项目编号：

供应商名称	
供应商地址	
总报价	
工期（供货期）	
质保期	
项目负责人	
投标货物品牌及型号（如有）	
备注	

说明：（1）人民币报价，单位为元，精确到小数点后两位。

（2）此表除保留在竞争性磋商响应文件中外，另复制一份与报价书、法定代表人身份证明书或法定代表人授权书（原件）、分项报价表（如有要求）

磋商供应商法定代表人或授权代表签字：

磋商供应商名称（签章）：

时 间： 年 月 日

格式 6 资格证明文件

格式自拟

格式 7 需求响应文件

格式自拟

格式 8 评审办法响应文件

格式自拟

格式 9

无重大违法记录声明

襄阳市第一人民医院：

我方在此声明，我方在参加本次政府采购活动前三年内，在经营活动中没有以下重大违法记录：

1. 我方因违法经营被追究过刑事责任；
2. 我方因违法经营被责令停产停业、吊销许可证或者执照；
3. 我方因违法经营被处以较大数额罚款等行政处罚。

随本声明附上我方参加本次政府采购活动前 3 年内发生的诉讼及仲裁情况表以及相关的法律证明文件供贵方核验。我方保证上述信息的完整、客观、真实、准确，并愿意承担我方因提供虚假材料谋取中标、成交所引起的一切法律后果。

特此声明！

供应商法定代表人或委托代理人签字：

供应商名称（盖章）：

时 间：年月日

格式 10

投标人关联单位及禁止参加情况的承诺函

致：_____

_____(供应商名称) 参加贵院组织的_____(项目名称) 项目(项目编号：_____)的采购活动，本单位郑重声明如下：

本单位未与单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的其它供应商，参加本项目同一合同项下的采购活动。

本单位未对本采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务等情形。

我单位对上述声明承诺内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

供应商名称（盖章）：_____

法定代表人/单位负责人/自然人/授权代表（签字或印章）：_____

日期：_____年_____月_____日