



遵义市播州区人民医院

关于购置全自动微生物鉴定药敏分析仪项目的内部竞争性磋商公告

一、项目基本情况

项目编号：BYC-2023-ZS041

项目名称：购置全自动微生物鉴定药敏分析仪

采购方式：内部竞争性磋商

采购限价：\

资金来源：自筹

采购需求：

项目编号	产品名称	数量	单位	产地来源
BYC-2023-ZS041	全自动微生物鉴定药敏分析仪	1	台	国产
技术参数或服务要求				
序号	产品名称	技术参数或服务要求		
1	全自动微生物鉴定药敏分析仪	一、设备名称：全自动微生物鉴定药敏分析仪 二、主要用途：与适配试剂配合使用，用于对分离出的微生物鉴定和药敏分析。 三、技术指标： 3.1 仪器通量：具有≥ 64个孵育位。 3.2 检测能力 3.2.1 ≥ 5种药敏板卡，至少能够检测革兰阳性球菌、革兰阳性杆菌、革兰阴性菌（肠杆菌、非发酵菌）、真菌（酵母菌、丝状真菌、隐球菌），对β溶血链球菌、草绿色链球菌、丝状真菌以及少见的致病菌李斯特菌属、蜡样芽孢杆菌、卡他莫拉菌、弧菌属、隐球菌均具备较好的药敏检测能力；包含革兰阳性菌、革兰阴性菌、酵母样真菌鉴定药敏复合板，鉴定种类> 500种。 3.2.2 ≥ 120孔板卡，多浓度包被，真实MIC值检测。 3.2.3 细菌包被抗菌药物为≥ 20种、4个及以上浓度抗菌药物数量> 15种，国家耐药监测网技术方案必报药物全覆盖，折点全覆盖。 3.2.4 除肺炎链球菌、无乳链球菌之外，链球菌药敏板卡应能检测草绿色链球菌、其它β-溶血链球菌，抗生素检测涵盖青霉素、替加环素、诱导克林霉素耐药实验等。 3.2.5 真菌包被抗生素药物为≥ 10种，≥ 10个浓度梯度，含阿尼芬净、制霉菌素、泊沙康唑、伊曲康唑等，可实现对假丝酵母菌属、隐球菌属、曲霉菌属的药敏检测。 3.2.6 具有符合专家共识治疗方案的抗菌药物，比如应用于多重耐药阴性菌的头孢他啶/阿维巴坦、头孢哌酮/舒巴坦、多粘菌素B，以及应用于阳性菌的替加环素、万古霉素、利奈唑胺、奥利万星、达托霉素等。 3.2.7 抗生素优化组合，根据临床选择用药的先后原则，分组（A、B、C、U）报告药敏结果，有利于临床医师选择最适合的抗生素。 3.3 专家系统 3.3.1 专家系统依据CLSI标准或EUCAST标准对药物的敏感性进行判断或修正，并显著提示不常见耐药表型，并支持专家规则自定义。		

	3.3.2 具有高级专家系统，能够检测≥ 13种临床常见耐药表型，如 MRSA、D 试验、VISA、VRSA、VRE、PRSP、HLAR、ESBL、CRE、FOX、CRAB、CRPA、CRKP 等。 3.4 软件系统 3.4.1 中文界面设计，支持报告模板的自定义。 3.4.2 可实现与 Lis 数据的交互，条码跟踪。 3.4.3 客户端支持远程推送最新软件安装包，客户根据需要手动更新。 3.4.4 支持对药物、菌株、样本类型、试验结果的高级检索、模糊匹配。 3.4.5 支持试验一键启动，智能匹配。 3.5 信息化系统 3.5.1 支持实验室微生物信息化系统，可将质谱鉴定结果自动传到药敏仪器，有利于微生物检验自动化、信息化和标准化实现。 3.5.2 能够实现多维度数据查询及血培养(阳性率、污染率、阳性瓶侦测时间等)、鉴定/药敏结果的统计分析。 3.5.3 药敏结果数据支持 WHONET、EXCEL 软件分析，可导出数据 DBF 格式直接上报监测网数据。 3.5.4 实时监控质谱、药敏、血培养实验状态及仪器状态。 3.5.5 可以进行标本、抗生素、菌株统计。 3.6 生物安全：紫外模块支持自定义紫外消毒，消毒时间可自行设置，减少生物危害。 四、整体配置： 4.1 包含加样模块、孵育模块、检测模块等模块，加样、孵育、检测一体化；条码阅读器模块，试剂信息和板卡信息的自动识别、对应及患者信息的自动采集并录入软件； 4.2 数据处理系统配置：操作系统 win10 及其以上；显示器：≥ 27 寸高清显示器，分辨率：1920*1080 分辨率；内存$\geq 16G$；硬盘：$\geq 1TB$。 五、技术服务： 5.1 设备安装、调试和验收：提供安装需求确认书；到货一周内进行安装、调试，直到通过验收。 5.2 技术培训：“一对一”技术指导，免费提供售前、售中、售后培训服务，培训内容包括仪器的技术原理、检测步骤、软件操作、数据处理、维护保养等。 5.3 保修期：≥ 2 年。 5.4 终身提供应用技术服务，设备出现故障时保证 24 小时内服务维修响应。
商务要求：	
1、整机保修期：≥ 2 年； 2、须提供相关试剂、耗材、易损配件报价。	

本项目不接受联合体投标。

其它要求：详见《采购文件》

二、合格供应商应当具备的资格条件

(一) 一般条件要求：符合《政府采购法》第二十二条之规定，分公司投标的，必须由具有法人资格的总公司授权。

1、在中华人民共和国境内注册取得有效的营业执照、组织机构代码证、税务登记证（或营业执照三证合一），具有独立法人资格或其他组织机构及法人委托文件（附法定代表人及授权委托人

身份证正反两面复印件)；

2. 特殊资格要求：供应商为制造商的须提供医疗器械生产许可证，供应商为代理商的须提供医疗器械经营许可证和二类备案凭证及生产厂家产品销售授权书和相关资质证明材料。

3、提供供应商 2021 年或者 2022 年资产负债等财务报告[新注册企业提供当年内]；

4、提供供应商近 3 个月依法纳税证明材料及缴纳社会保障金的证明材料【新注册企业提供当年内或者依法不用纳税及缴纳社保的证明材料】；

5、提供供应商近 1 年以上无违法不良记录的证明材料【新注册企业提供当年内】；

6、其它特别指明要求提供的材料、证明等；项目属特种行业的提供相应资证。

(二) 诚信资格要求：提供购买标书当日至谈判前一天任一时间，在“信用中国”网站[www.creditchina.gov.cn]，包括行业失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信名单]、中国政府采购网[政府采购严重违法失信行为记录名单<http://www.ccgp.gov.cn/cr/list>]的查询记录截图[完整清晰]。

三、报名与采购文件获取

1、报名与采购文件获取时间：2023 年 10 月 12 日-2023 年 10 月 18 日[8:00-11:30；14:00-17:30][周末、中午休息、节假日除外]，供应商须在规定的时间内到指定地点获取本采购文件，并登记备案，如在规定时间内未获取采购文件并登记备案的供应商均无资格参加。

2、报名方式：电子邮件报名

3、报名邮箱：3266520453@qq.com

4、参与本项目报名的投标人请在电子邮件主题：注明公司名称、竞标的项目名称。

正文注明公司名称、授权委托人姓名和联系方式、竞标的项目名称，另扫描以下资料作为附件同发报名邮箱：

1) 三证合一的营业执照副本（复印件加盖公章）；

2) 法定代表人授权委托书附法定代表人及授权委托人身份证正反两面复印件（复印件加盖公章）；

3) 特殊行业注册证或许可证（复印件加盖公章）；

4) 诚信资格证明材料、无违法不良记录证明（复印件加盖公章）；

四、响应文件递交须知

1、截止时间

2023 年 10 月 19 日（星期四）09：00 时上班时间[中午休息、周末、节假日除外]，逾期送达的文件拒不接收。

2、投响应文件密封方式：档案袋封装

五、开标时间和地点

1、时间：2023 年 10 月 19 日（星期四）09 时 00 分[北京时间]。



遵义市播州区人民医院

People's Hospital Of Zunyi City Bo Zhou District

2、地点：遵义市播州区人民医院远程医疗中心二楼开标室

六、信息公开媒介：<http://www.zysbzqrmeyy.cn> 遵义市播州区人民医院[官网]

七、保证金

供应商递交响应文件前，应提交人民币 0 元的保证金。望供应商以法律规范、行业标准自律谈判行为，不恶意扰乱投标规则和采购秩序，一经发现则列入

八、评标办法摘要

1、合格供应商须提供规范有效的响应文件[1 正 1 副]对项目要求、技术参数、配置要求进行实质性响应。

2、综合评标法。

3、开标条件：响应报价 ≥ 3 家。

九、联系方式

1、主管科室：设备科

联系人及电话：白女士 13985227666

2、办理科室：总务科

联系人及电话：罗女士 19184538868

3、地址：遵义市播州区人民医院远程医疗中心二楼开标室

遵义市播州区人民医院总务科

2023 年 10 月 12 日