

更正公告（二次）

一、项目基本情况

原公告的采购项目编号：N5100012023003372

原公告的采购项目名称：肿瘤相关基因二代测序检测项目

首次公告日期：2023 年 10 月 27 日

二、更正信息

更正事项：采购公告 采购文件 采购结果

更正内容：

（一）原招标文件“第 6 章 服务、商务及其他要求”“包件一”“包件二”中“二、技术、服务要求”

增加技术参数：“★（四）投标人具有医疗机构执业许可证，其中的诊疗科目包含：医学检验科或病理科。（提供证书复印件加盖投标人公章）”

（二）原招标文件“第七章 评标办法”“7.4.3.2 综合评分明细表”中：

包一：

序号	评分因素及权重	评分标准
3	履约能力 39%	1. 供应商实验室获得 ISO15189（需以高通量测序检测技术申请）的得 1.5 分（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）； 供应商通过 ISO13485 质量体系认证的得 1.5 分（提供加盖

	<p>投标人鲜章的证书复印件)。</p> <p>2. 供应商具有肿瘤 NGS 检测相关试剂盒产品获国家食药监局 NMPA 批准的得 3 分。(提供加盖投标人鲜章的产品注册证复印件)</p> <p>3. 供应商获得过国家级建库大赛奖, 获得特等奖的得 5 分, 一等奖的得 3 分, 二等奖的得 2 分, 三等奖的得 1 分, 无获奖不得分, 各奖项得分不累计, 以获得的最高奖项为评分标准(提供加盖投标人鲜章的证明材料复印件)</p> <p>4. 供应商能提供临床客户名单, 项目需为高通量肿瘤突变基因检测项目, 包括检测服务或试剂盒销售。每有一个得 0.3 分, 最多得 9 分。(提供中标通知书或合同或服务协议的复印件)</p> <p>5. 供应商能提供投标单位产品对应生产单位发表的文章, 或与医院合作转化医学研究的科研文章(影响因子>10), 每有一篇得 0.3 分, 最多得 9 分;(提供第三方权威机构检索报告书并加盖投标人鲜章的证明材料复印件, 内容能显示参与公司或其产品, 不提供不得分)</p> <p>6. 供应商参加国家卫健委临床检验中心或 PQCC 颁发的高通量测序检测室间质评证书, 并满分通过的, 得 2 分。(提供加盖投标人鲜章的证书复印件)</p> <p>7. 供应商实验室能提供由国家版权局颁布的肿瘤基因结构变异分析系统软件著作权登记证书, 得 3 分。(提供加盖投标人鲜章的证书复印件)</p> <p>8. 供应商实验室具有省级及以上临床检验中心或省级及以上卫生行政部门颁发的临床基因扩增实验室技术审核合格证书, 得 3 分。(提供加盖投标人鲜章的证书复印件)</p> <p>9. 投标人医疗机构执业许可证的诊疗科目包含: 医学检验科、病理科, 得 2 分。(提供加盖投标人鲜章的证书复印件)</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

更正为:

包一:

序号	评分因素及权重	评分标准
3	履约能力 39%	<p>1. 供应商实验室获得 ISO15189 (需以高通量测序检测技术申请) 的得 1.5 分 (提供加盖投标人鲜章的证书复印件); 供应商通过 ISO13485 质量体系认证的得 1.5 分 (提供加盖投标人鲜章的证书复印件)。</p> <p>2. 供应商获得过国家级建库大赛奖, 获得特等奖的得 5 分, 一等奖的得 3 分, 二等奖的得 2 分, 三等奖的得 1 分, 无获奖不得分, 各奖项得分不累计, 以获得的最高奖项为评分标准 (提供加盖投标人鲜章的证明材料复印件)</p> <p>3. 供应商能提供临床客户名单, 项目需为高通量肿瘤突变基因检测项目, 包括检测服务或试剂盒销售。每有一个得 0.4</p>

		<p>分，最多得 12 分。（提供中标通知书或合同或服务协议的复印件）</p> <p>4. 供应商能提供投标单位产品对应生产单位发表的文章，或与医院合作转化医学研究的科研文章（影响因子>10），每有一篇得 0.3 分，最多得 9 分；（提供第三方权威机构检索报告书并加盖投标人鲜章的证明材料复印件，内容能显示参与公司或其产品，不提供不得分）</p> <p>5. 供应商参加国家卫健委临床检验中心或 PQCC 颁发的高通量测序检测室间质评证书，并满分通过的，得 2 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>6. 供应商实验室能提供由国家版权局颁布的肿瘤基因结构变异分析系统软件著作权登记证书，得 4 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>7. 供应商实验室获得省级及以上临床检验中心或省级及以上卫生行政部门指定的其他机构颁发的基因扩增实验室证书或按省级对应主管部门颁发的相关规定（例如：四川省为《关于进一步加强医疗技术管理的通知》川卫办发【2016】199 号）完成备案，得 4 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p>
--	--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

（三）原招标文件“第七章 评标办法”“7.4.3.2 综合评分明细表”中：

包二：

序号	评分因素及权重	评分标准
3	履约能力 33%	<p>1. 供应商实验室获得 ISO15189（需以高通量测序检测技术申请）的得 3 分（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>2. 供应商通过 ISO13485 质量体系认证的得 2 分（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>3. 供应商具有肿瘤 NGS 检测相关试剂盒获得国家食药监局 NMPA 批准，每具有一个获批产品，得 1 分，最高得 2 分；每获批一个适应症的得 0.5 分，最多得 1 分（提供加盖投标人鲜章的产品注册证复印件）</p> <p>4. 供应商获得肿瘤基因检测类国家科技级别奖项，获得一等奖的获得 3 分，二等奖 2 分，三等奖 1 分，无获奖不得分，各奖项得分不累计，以获得的最高奖项为评分标准（提供加盖投标人鲜章的证明材料复印件）。</p> <p>5. 供应商能提供临床客户名单，项目需是高通量肿瘤突变基因检测项目，包括检测服务或试剂盒销售。每有一个得 0.2 分，最多得 6 分。（提供中标通知书或合同或服务协议的复印件并加盖投标人鲜章）</p>

	<p>6. 供应商参加国家卫健委临床检验中心或 PQCC 颁发的高通量测序检测室间质评证书，并满分通过的，得 2 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>7. 供应商具备评分模型，算法可准确预测样本 HRDdeficient 状态，且拥有第三方机构出具的证明算法无侵权风险分析报告的得 5 分。（提供加盖投标人鲜章的证明材料复印件）</p> <p>8. 供应商实验室具有省级及以上临床检验中心或省级及以上卫生行政部门颁发的临床基因扩增实验室技术审核合格证书，得 5 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>9. 投标人医疗机构执业许可证的诊疗科目包含：医学检验科、病理科。得 4 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

更正为：

包二：

序号	评分因素及权重	评分标准
3	履约能力 33%	<p>1. 供应商实验室获得 ISO15189（需以高通量测序检测技术申请）的得 3 分（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>2. 供应商通过 ISO13485 质量体系认证的得 2 分（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>3. 供应商获得肿瘤基因检测类国家科技级别奖项，获得一等奖的获得 3 分，二等奖 2 分，三等奖 1 分，无获奖不得分，各奖项得分不累计，以获得的最高奖项为评分标准（提供加盖投标人鲜章的证明材料复印件）</p> <p>4. 供应商能提供临床客户名单，项目需是高通量肿瘤突变基因检测项目，包括检测服务或试剂盒销售。每有一个得 0.4 分，最多得 12 分。（提供中标通知书或合同或服务协议的复印件并加盖投标人鲜章）</p> <p>5. 供应商参加国家卫健委临床检验中心或 PQCC 颁发的高通量测序检测室间质评证书，并满分通过的，得 3 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p> <p>6. 供应商具备评分模型，算法可准确预测样本 HRDdeficient 状态，且拥有第三方机构出具的证明算法无侵权风险分析报告的得 5 分。（提供加盖投标人鲜章的证明材料复印件）</p> <p>7. 供应商实验室获得省级及以上临床检验中心或省级及以上卫生行政部门指定的其他机构颁发的基因扩增实验室证书或按省级对应主管部门颁发的相关规定（例如：四川省为《关于进一步加强医疗技术管理的通知》川卫办发【2016】199 号）完成备案，得 5 分。（提供加盖投标人鲜章的证书复印件）</p>

(四) 原招标文件“第 1 章 投标邀请”“八、招标文件获取时间、地点、方式”：

“招标文件获取时间：自 2023 年 10 月 30 日至 2023 年 11 月 3 日 23:59”。

更正为：

“招标文件获取时间：自 2023 年 10 月 30 日至 2023 年 11 月 21 日 23:59”。

(五) 原招标文件“第 1 章 投标邀请”：

“九、投标截止时间和开标时间：2023 年 11 月 21 日 10:30（北京时间）

更正为：

“九、投标截止时间和开标时间：2023 年 11 月 30 日 10:30（北京时间）”

更正日期：2023 年 11 月 14 日

三、其他补充事宜

原招标公告、招标文件中涉及到以上内容的以更正公告为准。

四、凡对本次公告内容提出询问，请按以下方式联系。

1. 采购人信息

名 称：四川省人民医院

地 址：成都市青羊区一环路西 2 段 32 号

联系方式：028-87393624

2. 采购代理机构信息

名 称：四川中志招标代理有限公司

地 址：成都市高新区吉泰五路 88 号 3 栋 7 层 1 号(花样年·香
年广场)

联系方式：028-87333799

3. 项目联系方式

项目联系人：李先生、袁女士

电 话：028-87333799-603