

—	技术参数/服务需求 (符合性要求)		备注
1.1	全自动糖化血红蛋白分析系统 (高效液相色谱法HPLC) 2台		
1.2	样本类型: 全血、溶血		
1.3	检测项目分析质量要求符合行业标准《WS/T 461-2024 糖化血红蛋白检测指南》条款, 且在本实验室通过性能验证		
1.4	有温度控制系统		
1.5	试剂有效期≥12个月		
1.6	通过IFCC和NGSP认证, 并同时报告结果。		
1.7	检测波长: 双波长检测		
1.8	全自动操作: 自动读取样本信息、自动混匀样本、自动穿刺吸样、自动测试、自动输出分析结果, 连续进样系统满足日常工作需求, 支持急诊检测。免费提供连接LIS接口服务		
1.9	线性范围: HbA1c检测试剂线性范围3.0-20.0%		证明材料不限于: 设备和试剂说明书, 厂家官网公众号宣传资料
1.10	提供承诺函, 对所有产品规格可进行的测试数量进行承诺, 未达到的承诺补足		附承诺函
1.11	免费提供至少每年度一次的设备性能验证和维护, 厂家承诺		附承诺函
以上要求需全部满足, 证明材料包括不限于注册证及附件产品技术要求, 技术白皮书, 设备与试剂的说明书等, 需盖鲜章。			
评审规则			
评分点	评分细则	分值	备注
(一) 价格评分 (3分)		3分; 以耗材 (单人份糖化血红蛋白试剂) 投标报价 (人民币报价) 按照评分公式进行评分) 报价涵盖检测所需要的试剂、质控品、校准品与辅助耗材等; 设备报价不能超过预	
评分公式	价格分采用低价优先法计算, 即满足招标文件要求且投标折扣率最低的投标报价为评标基准价, 其价格分为满分3分。其他投标人的价格分统一按下列公式计算 投标报价得分= (评标基准价/投标报价) ×3。(注 采用四舍五入的方法精确至小数点后二位)		
(二) 技术评分 (6分)		评审依据	
1	检测试剂 CV≤0.8%	1分	提供2025年IFCC证书佐证, 数据真实可查
2	国家卫健委EQA有分组, 2025年度参与实验室数量≥400, 加0.5分, ≥600加1分	1分	提供2025年EQA数据截图
3	检测速度: 正常样本≥150个/小时, 加1分; ≥120个, 加0.5分	1分	提供厂家官网公众号宣传资料截图或设备说明书
4	设备携带污染率≤3%。	1分	提供设备说明书佐证
5	单机样本位≥100个	1分	证明材料: 厂家官网公众号宣传资料或说明书
6	检测试剂具备检测变异体和贫血的功能, 为避免光线照射导致试剂氧化还原反应, 样本洗脱液、溶血剂具有避光保护包装。	1分	证明材料包括不限于注册证、试剂图片及附件产品技术要求, 设备和试剂说明书
(三) 商务评分 (1分)			

1	服务时效 (0.3分)	售后服务应答时间≤12小时,接到订单后可在7个工作日内送达检测实验室 包括试剂、耗材、校准品、质控品等所需物品。	见承诺函
2	质量保证 (0.3分)	整机质保5年	见承诺函
3	服务配套 (0.4分)	可免费提供年度检验项目的实验室间比对、仪器年度校准、性能验证等技术支持和由此产生的消耗品。生产制造方承诺在设备使用寿命期内提供原厂配件, 配件供货周期≤7个工作日。提供承诺函 (生产方盖鲜章)。	见承诺函