

# 采购合同

项目名称：**第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购 4 分标**

合同编号：**2026YWB0052**

甲方：桂林医科大学第一附属医院

乙方：广西金域医学检验实验室有限公司



签订日期：2026年3月30日

# 广西壮族自治区采购合同

项目名称：第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购 4分标

合同编号：2026YWB0052

采购单位（甲方）：桂林医科大学第一附属医院

供应商（乙方）：广西金域医学检验实验室有限公司

签订地点：桂林医科大学第一附属医院

签订时间：2026年3月30日

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等法律、法规规定，按照采购文件规定条款和中标供应商投标文件及其承诺，甲乙双方签订本合同。

## (1) 合同标的

序号	标段名称	服务期	序号	检测项目名称	标本名称	检测方法	参数要求	计算单位	单项报价(元)
1	标段四：子宫内膜容受性检测等24项外送检测项目	自合同签订之日起1年。	1	子宫内膜容受性检测	子宫内膜组织	分析子宫内膜组织中相关基因的表达量，准确判断子宫内膜是否处于窗口期。	详见附件3：技术偏离表	一例	2225.00
			2	黄疸常见遗传病基因检测（基础版）	干血斑	高通量测序	详见附件3：技术偏离表	一例	1502.00
			3	黄疸常见遗传病基因检测（专业版）	干血斑	高通量测序	详见附件3：技术偏离表	一例	977.00
			4	常见遗传病基因致病变异检测（专业版）	干血斑	高通量测序	详见附件3：技术偏离表	一例	1971.00
			5	常见遗传病基因致病变异检测（拓展版）	干血斑	二代测序	详见附件3：技术偏离表	一例	2442.00

6	遗传代谢病基因变异检测	干血斑	高通量测序	详见附件3: 技术偏离表	一例	1447.00
7	二代新筛358基因	外周血, 干血斑等	二代测序	详见附件3: 技术偏离表		1155.00
8	三代地贫全面版	外周血, DNA, 羊水, 干血斑等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	385.60
9	三代CAH全面版	外周血, DNA, 羊水, 干血斑等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	1575.00
10	三代耳聋	外周血, 干血斑等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	1485.90
11	三代PKU	外周血等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	1543.75
12	三代G6PD	外周血等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	1104.00
13	三代血友病	外周血, 羊水等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	2448.00
14	三代PKD	外周血, 羊水等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	1242.00
15	三代动态突变	外周血等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	1350.00
16	三代新筛(PKU+21-OHD+G6PD+耳聋)	外周血, 干血斑等	三代测序(单分子实时DNA测序)	详见附件3: 技术偏离表	一例	480.00
17	肾上腺皮质增生症三代基因检测	外周血	三代测序	详见附件3: 技术偏离表	一例	654.00
18	脊髓性肌萎缩症三代基因检测	外周血	三代测序	详见附件3: 技术偏离表	一例	315.00
19	脆性X综合征三代基	外周血	三代测序	详见附件3: 技术偏离表	一例	454.00

		因检测					
20	地中海贫血三代基因检测	外周血	三代测序	详见附件3：技术偏离表	一例	327.00	
21	三代 panel（地贫、CAH、SMA、FXS）	外周血	三代测序	详见附件3：技术偏离表	一例	750.00	
22	全外显子基因检测	外周血	NGS	详见附件3：技术偏离表	一例	2337.30	
23	无创单基因病检测（NIPT-SGD）	外周血	二代测序	详见附件3：技术偏离表	一例	2250.00	
24	产前全外显子家系检测	外周血，DNA，羊水，脐血，绒毛，干血斑	二代测序	详见附件3：技术偏离表	一例	2478.56	
<b>单项报价合计值：</b>						<b>32899.12</b>	

**注：**

1. 投标报价指完成本项目服务所含的所有投标报价中应包含所有货物和服务内容，中标后甲方不再另行支付额外费用，报价相关费用包括但不限于检测费、运输费、培训费、咨询费、差旅费、邮寄费、人工费、招标代理服务费等各种费用及必要的保险费用和各项税金等所有费用的总和；

2. 本项目预算为预估价，仅供各潜在投标人报价提供参考，实际外送检验项目数量以医院实际需求为准，按实结算，结算时按实际发生使用量和中标单价计算费用，但费用总金额不超过该项目预算金额。

3. 乙方的投标报价应依据招标文件的要求及本项目技术要求一览表中医学检验项目清单及单项控制价为基准进行报价，合同一旦签订，此合同价格在合同实施期间将不因市场价格的变化而调整；但若国家出台统一指导价或物价部门出台相应收费条码后，与项目中标价格相比较，按照就低不就高的原则，相应收费项目由甲方进行收费，并按要求4、要求5的原则进行实际结算；

4. 本项目外送医学检验项目单项计费价格以实际价格金额进行报价，要求每项报价均不高于单项计费基准价。

5. 送检样本凡由甲方收费的，由甲方按实际中标价的九折进行结算，即甲方实际结算金额=外送医学检验项目单项计费实际中标价\*90%\*实际外送的医学检验项目数量，结算折扣(90%)不作为价格竞争。

6. 凡医疗机构无法收费的项目，甲方仅负责送检标本的质量与安全监管，项目收费可委托甲方采购的第三方平台规范收取，委托收费的标准不得高于实际中标价。

7. 外送医学检验、病理诊断等检测项目报价要符合相关物价部门的定价规则，否则甲方有权要求乙方赔偿相关损失；情节严重者，甲方可以终止合同，重新选择合格供应商签订合同。

8. 检测机构提供的检查结果如出现自相矛盾、偏离较大等情况，经医院审核，该项送检费用应不予收取费用并重新进行检测；如造成医疗事故或者纠纷，需按照造成事故的相应责任比例进行赔偿。

## 第二条 服务要求

1. 乙方需严格遵守国家和甲方的相关规定，秉着诚实守信的原则做好服务工作；

2. 乙方对甲方提供的技术资料负有保密责任；

3. 检测结果报告系统须与甲方引进的第三方服务平台系统进行对接，可以自主查看报告进度及打印报告，对接产生的费用由乙方承担。系统服务费按不超过检测费用 5%由供应商支付给第三方服务平台。

4. 乙方保证能及时为临床科室医生、管理部门提供相关的医学培训和各种咨询服务。

5. 建立“危急值报告制度”，提供 24 小时电话随时服务，危急值专人电话跟进，出现危急值及时报告到我院临床科室及检验科，确保患者检测信息与临床医生的畅通（乙方投标文件中附上服务人员名单及联系方式）；

6. 乙方服务人员每月定期回访，临床科室医生、管理部门发现的问题及时解决并处理。

7. 乙方应根据甲方需求提供检测原始数据；

8. 电子报告发出时间不得超过 12 个工作日，如有特殊情况应及时通知甲方；

9. 阳性结果须按要求进行复核、确认。确诊阳性或疑似阳性患者，乙方应配合甲方随访及治疗提供相关技术支持；

10. 乙方不收取费用提供该项目所需的宣教资料、知情同意书、采样滤纸片等相关物品。如需邮寄样本或报告，相关费用由乙方负责；

11. 标本的采集、接收和运输说明

(1) 标本的采集由甲方临床科室负责；甲方引进的第三方服务平台收集后的标本接收、运输费用由乙方负责；

(2) 甲方临床科室需按操作规范采集标本，乙方配置专用标本运送箱，运送箱必须保证运输标本所需温度并有相应的温度记录，按规定进行清洁消毒，保证标本的质量和生物安全；

(3) 每天(周一至周日, 8: 30-17:00) 上门收取标本次数不低于一次, 具体上门时间由甲方决定。有时间限制的检测样本, 须在检测时间窗内完成。所有标本均按标本所需的温度和时限保存条件运输, 如遇特殊情况或节假日的标本接收双方协商解决;

(4) 规范标本接收、登记和包装流程, 保证标本质量和安全, 确保标本顺利交接, 方便查核;

(5) 标本接收人员负责标本质量的初检、标识的核对, 标本的接收登记及包装储存;

(6) 乙方所收集的标本, 只能用于甲方申请项目的检测, 不能用于其它涉及隐私项目及生物安全的项目, 检测后按规定进行销毁处理;

13.乙方必须接受甲方对承担检验任务工作质量情况的监督检查和考核, 若不能在规定时间内按时出具报告且未出具书面的迟发报告通知书, 当月发现一次的予以警告, 第二次扣除上月检测费用的 50%, 第三次扣除上月全部检测费用。若检测结果出现错误, 则由乙方重新送检, 费用由乙方承担。乙方负责因检测质量等原因引起的医疗纠纷, 并承担相应的后果。甲方有权依法解除合同;

14.乙方能按时完成甲方安排的临时性和应急性任务;

15.项目管理要求: 乙方须制定符合本项目要求的各项管理服务质量指标, 建立相应管理制度、管理架构, 接受甲方监督, 作为协议附件提供给检验科存档。

16.乙方标本接收人员发生职业暴露等情况, 由乙方自行处理。

17.若甲方检验科、病理科或实验室等有意向开展相应检测项目, 乙方需协助完成其项目开展所需的技术帮扶, 并随时将项目移交甲方检测科室自行开展。

18.如因院内仪器故障等不可抗力导致相关检测项目暂时无法开展, 可依据检测方法, 临时承接对应项目的检测工作。

19.在协议有效期内, 若上级卫生行政部门发布文件对检测工作提出新要求, 双方可根据相关要求对合作内容进行相应调整。

### **第三条 第三方医检数据对接要求及方案**

#### **1.送检样本申请单信息及样本信息**

包括检测项目信息、受检者信息、申请单临床信息、样本信息以及物流信息

#### **2.检测样本收样质控数据**

包括收样签收状态以及质控数据

#### **3.检测样本实验记录操作单数据**

包括样本在检测过程中各步骤的实验记录操作单数据, 需包括关键设备及试剂耗材信息以及检测结果记录信息。

#### **4.检测样本下机原始数据及分析后的结果数据**

针对测序项目需要上传原始下机原始数据以及生信二级分析后的结果数据、测序质控数据等

#### 5.检测样本报告

包含样本检测报告数据，提供 PDF，建议同时上传检测报告结构化数据。

#### 6.季度质检数据

包含检测人员资质、室内质控记录、室间质评成绩、实验室间比对记录及比对记录、设备校准、关键试剂耗材使用记录。

7.精准检测公共服务平台提供 REST 接口，以提供给第三方医检机构 LIMS 系统进行对接同步数据。

8.暂无条件进行系统对接的第三方医检机构，也可以通过登录精准检测公共服务平台登录账号，通过上传 excel 方式提交数据。

#### 第四条 合同金额

本项目合同金额(预算金额)为人民币：叁佰柒拾壹万元整(¥3710000.00 元)，单价详见投标报价明细表。

#### 第五条 质量保证

1.乙方所提供的服务及服务内容必须符合招标文件要求，与投标文件承诺相一致，有国家强制性标准的，还必须符合国家强制性标准的规定，没有国家强制性标准但有其他强制性标准的，必须符合其他强制性标准的规定。

2.乙方提供的服务承诺、质保期及其它具体约定事项。（见合同附件）

#### 第六条 权利保证

1.乙方应保证所提供服务在使用时不会侵犯任何第三方的专利权、商标权、工业设计权等知识产权及其他合法权利，且所有权、处分权等没有受到任何限制。

2.没有甲方事先书面同意，乙方不得将由甲方提供的有关合同或者任何合同条文、样品或者资料提供给与履行本合同无关的任何其他人。即使向履行本合同有关的人员提供，也应注意保密并限于履行合同的必需范围。乙方的保密义务持续有效，不因为本合同履行终止、解除或者无效而解除。

#### 第七条 付款方式

乙方每半年将医学检验、病理诊断等检测项目服务对账信息以《服务对账单》形式提交给甲方，双方进行核对确认。若有异议的，双方应在 3 个工作日内解决，确认无误后，由甲方按医院实际收费数量 x 中标单价 x90%进行结算。付款前，乙方须提供符合要求的发票给甲方，甲方按发票金额在 30 个工作日内支付半年服务价款，以银行转账方式结算。乙方应当确保发票真实无误且合法有效，如发现存在虚假发票或违规发票的，乙方须赔偿甲方发票票面金额一倍的违约金，且甲方有权终止合同，因终止合同而产生的一切损失均由乙方承担。

#### 第八条 履约保证金：

履约保证金金额（人民币）：按预算金额的 5%，如为中小微型企业，履约保证金金额

为预算金额的 2%。

履约保证金递交方式：银行转账、支票、汇票、本票或者银行、保险机构出具的保函等非现金方式。

履约保证金缴纳信息：账户：桂林医科大学第一附属医院，账号：4500 1635 4100 5050 1922，开户行：中国建设银行股份有限公司桂林叠彩支行

为确保本项目正常运转，乙方必须在合同签订前向甲方缴纳履约保证金。履约保证金采用银行转账交纳方式的，乙方在签订合同前交至甲方指定账户并且到账；履约保证金采用支票、汇票或本票交纳方式的，乙方在签订合同前，向甲方提交支票、汇票或本票原件；履约保证金采用银行、保险机构出具的保函交纳方式的，乙方在签订合同前，向甲方提交保函原件。乙方不按双方签订的合同规定履约，则没收其全部履约保证金，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。履约保证金在乙方按约定的服务标准及合同规定履约完毕并无其他违约情况的，甲方于 1 个月内将履约保证金以银行转账方式如数退还（无息）。

第九条 税费本合同执行中相关的一切税费均由乙方负担。

第十条 交付及验收

1.服务期限：2026 年 3 月 30 日起至 2027 年 3 月 29 日，服务地点：甲方指定地点。

2.乙方应按投标文件的承诺向甲方提供相应的服务，并提供所服务内容的相关技术资料。

3.乙方提供不符合投标文件和本合同规定的服务成果，甲方有权拒绝接受。

4.乙方完成服务后应及时书面通知甲方进行验收，甲方应在收到通知后七个工作日内进行验收，逾期不开始验收的，乙方可视同验收合格。验收合格后由甲乙双方签署验收单并加盖甲方公章，甲乙双方各执一份。

5.甲乙双方应按照《广西壮族自治区政府采购项目履约验收管理办法》、双方合同、投标文件验收。

6.甲方在初步验收或者最终验收过程中如发现乙方提供的服务成果不满足招标文件、投标文件及本合同规定的，可暂缓向乙方付款，直到乙方及时完善并提交相应的服务成果且经甲方验收合格后，方可办理付款。

7.甲方验收时以书面形式提出异议的，乙方应自收到甲方书面异议后五个工作日内及时予以解决，否则甲方有权不出具服务验收合格单。

第十一条 双方的权利与义务

（一）甲方的权利义务

1、甲方负责组织医生开检验单，组织护士采血，收集检验标本，并对标本来源的合法性、准确性和完整性负责，确保样本信息与检验申请单的信息相符。甲方未履行上述职责导致乙方出具的检验报告出现相应错误或检验报告与患者不符的责任由甲方承担。

2、甲方负责组织医务人员按照乙方提供的《诊断项目总汇》和《样本采集手册》(以乙方提供的最新版本为准)中的要求和规定同乙方进行检验委托服务。

3、甲方应按乙方所提供《诊断项目总汇》和《样本采集手册》(均以乙方提供的最新版本为准)内容所列的方法和方式正确填写申请单信息、标本采集、处理和保存送检样本,并应尽早告知其委托方(如患者)相关检验项目的风险义务。

4、甲方工作人员应与乙方工作人员在以下环节进行签字确认:标本交接、申请单交接、知情同意书交接、耗材交接、特殊物品回执交接、其他物品交接、纸质报告单交接、结算票据、发票签收回执的交接。

5、甲方对在合同有效期内从乙方知悉的关于乙方的经营信息、检验技术信息等一切非公开的保密信息负有保密义务。未经乙方书面同意,甲方不得将上述信息泄露给任何第三方。

6、在甲方向乙方交付检验申请单后乙方样本未上机检测之前,甲方口头向乙方申请变更检验内容(如增加检验项目或变更检验项目)的,甲方应在口头申请后5日内以书面形式向乙方补充提供变更后的检验申请单原件、传真件或扫描件,乙方按照变更后的检验项目进行检验及收取检验服务费;乙方出具检验报告单的时限从乙方收到甲方的口头变更检验项目申请之日起重新计算,甲方未在上述约定时间内通过书面形式补充提供变更后的检验申请单的,乙方出具检验报告单时限可以顺延。

7、甲方委托乙方对大量(100例以上)体检项目标本和科研项目标本进行检验的,需提前3天书面或口头通知乙方,以便乙方提前做好检验准备,否则,乙方出具报告的时间将延长。

8、甲方应配合支持乙方系统与甲方引进的精准检测公共平台系统对接,涉及的具体内容如有必要双方再另行签署相关协议,甲乙双方保证其使用的系统未侵犯任何第三方的合法权益并承担相应的责任。

9、乙方定期或不定期以(包括但不限于)电子邮件或快递等任一形式发送对账单到甲方指定地址及联系人,甲方指定联系人发生变动时,应主动告知乙方。甲方应在5日内以相同形式回复。

10、若特殊检验、病理诊断项目涉及需要受检者知情同意的,原则上应使用乙方的知情同意书模版。若甲方要求使用非乙方知情同意书模版的,甲方承诺其已使用符合医学伦理要求的知情同意书向受检者进行知情同意,否则由甲方承担过错责任。

11、甲方应按合同约定及时向乙方支付服务费用。

12、法律、法规、政策规定的其他权利、义务。

## (二)乙方的权利义务

1、乙方应按招标文件、投标文件和承诺规定的服务内容向甲方提供相应服务。

2、甲方按乙方《诊断项目总汇》、《采样手册》(包括其修改版,作为附件并视为本合同不可分割的部分),上所述各项目的要求,包括样品的状态、数量及检验方法的说明,进行采集样本,并将病人的常规个人资料、临床诊断、医生和院方必要信息、特殊要求在申请单上填明。

3、乙方保证按国家检验规范进行操作，并对标本的检验报告承担相应的责任。非因乙方原因导致检验报告错误的，乙方不承担责任。

4、乙方有为甲方保密的义务，在未经甲方同意或授权前提下，乙方不得向甲方及以外的任何单位或个人泄露甲方委托检验的项目、检验的内容、检验的结果，但受检者及其授权代理人查询、咨询其检验项目事宜的除外。

5、乙方如需召回检验报告的，可通过电话、邮寄、传真、电子邮件、当面告知等任一方式通知甲方召回检验报告，并通过上述形式提供新的检验报告。甲方应在收到最新检验报告单后及时变更检验报告内容，并告知受检者，否则应承担相应的责任。

6、甲乙双方应按危急值报告制度共同管理，出现危急值时，乙方应以电话、短信、邮箱等任一形式发送至甲方指定的联系方式并确认甲方已收到信息，即完成通知义务，甲方应按流程规定立即通知临床科室及相关医师。甲方联系方式发生变更的，应当提前天书面告知乙方，乙方接到书面变更通知后，按变更后的方式执行。

7、剩余标本(如有)由乙方依据相关法律法规及规定保存、处置，甲方如对检测结果有异议的，应在标本保存期限内提出，否则，视为甲方对乙方出具的检测结果无异议。

8、乙方对检验结果的质量问题负全部责任。

9、乙方应当在检验项目发生变化或价格发生变化时向甲方提供更改清单。清单详细列出检验项目、检测内容、检测方法、检验标本和价格等更改的内容。

10、甲方送检的所有标本，除甲方明确委托的检测项目外，乙方不得将该标本用于其它项目检测或用途。

11、甲方的所有送检标本最终由乙方按临床检验常规管理规范进行销毁，特殊情况应严格按照《中华人民共和国人类遗传资源管理条例》相关规定执行。乙方保证对所有送检标本、检验结果及其它相关资料保密，如有泄露，责任由乙方承担。

12、乙方有权要求甲方按合同约定及时支付服务费用。

13、法律、法规、政策规定的其他权利、义务。

## 第十二条 违约责任

1、乙方所提供的服务质量不合格的，应及时调整，调整不及时造成甲方经济损失的由乙方承担。

2、甲方延期付款的，每延期一天向乙方偿付延期款额 3%滞纳金，但滞纳金累计不得超过延期款额 5%。同时，乙方有权中止合同，造成的全部损失由甲方承担。

3、乙方提供的服务如果侵犯了第三方合法权益而引发的任何纠纷或诉讼，均由乙方负责交涉并承担全部责任。

4、因乙方原因导致血样等标本损坏、损失、丢失的，乙方应承担相应的法律责任；乙

方未按合同约定提供服务的,甲方有权书面督促乙方整改,乙方应在收到甲方书面通知之日起七日内给予书面答复并进行整改,逾期未整改或整改不合格的,甲方有权无条件解除合同,造成的全部损失由乙方承担。

5、因甲方原因导致乙方不能按合同约定提供约定服务的,乙方有权要求甲方在一个月內解决,逾期未解决的,甲方应承担相应的责任;乙方有权无条件解除合同,造成的全部损失由甲方承担。

6、若乙方未通过我院引进的第三方服务平台系统进行对接,擅自与患者私下交易,经查实按该例金额扣其履约保证金。

7、若乙方虚假承诺,不能完成合同约定提供的检测服务,导致患者投诉等造成甲方不利影响,经甲方书面催告后仍未能改善,甲方有权解除合同并扣除履约保证金。

8、其他违约行为按违约款额 3%收取违约金并赔偿经济损失。

### 第十三条 不可抗力事件处理

1.在合同有效期内,任何一方因不可抗力事件导致不能履行合同,则合同履行期可延长,其延长期与不可抗力影响期相同。

2.不可抗力事件发生后,应立即通知对方,并寄送有关权威机构出具的证明。

3.不可抗力事件延续一百二十天以上,双方应通过友好协商,确定是否继续履行合同。

4.如合同执行期间与国家新政策或规定不符,则经双方协商一致后做相应的调整,如协商不成则合同终止,双方互不追究责任。

### 第十四条 合同争议解决

1.因服务成果质量问题发生争议的,应邀请国家认可的质量检测机构对服务成果质量进行鉴定。服务成果符合标准的,鉴定费由甲方承担;服务成果不符合标准的,鉴定费由乙方承担。

2.因履行本合同引起的或与本合同有关的争议,甲乙双方应首先通过友好协商解决,如果协商不能解决,向甲方所在地人民法院提起诉讼。

3.诉讼期间,本合同继续履行。

### 第十五条 诉讼

双方在执行合同中所发生的一切争议,应通过协商解决。如果协商不能解决,可甲方所在地人民法院提起诉讼。

### 第十六条 合同生效及其它

1.合同经双方法定代表人(负责人)或授权代表签字并加盖单位公章后生效。

2.本合同未尽事宜,遵照《中华人民共和国民法典》有关条文执行。

### 第十七条 合同的变更、终止与转让

1.除《中华人民共和国政府采购法》第五十条规定的情形外,本合同一经签订,甲乙双方不得擅自变更、中止或终止。

2.乙方不得擅自转让其应履行的合同义务。

第十八条 本合同记载地址视为送达地址，送达地址变更需采用书面形式。

本合同尾部及《医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同》载明的乙方地址及联系人用于接收往来函件及诉讼法律文书，且适用于因本合同履行相关的一切纠纷处理程序（如仲裁、诉讼、执行等）的送达。如有变更，乙方需以书面方式通知甲方，未书面通知变更的，凡向合同记载地址或联系方式、联系人发送的文件及信息，无论是否实际收到，均视为有效送达。

第十九条 本合同一式七份，甲方执伍份，乙方执一份，代理机构执一份。本合同经甲乙双方签字盖章后生效，补充协议含售后服务承诺书等，与本合同具有同等法律效力。如甲乙双方合同条款内容不一致者，以在甲方存档者为正本。

第二十条 本合同如有未尽事宜，甲乙双方另行协商。

第二十一条 附件

附件 1：中标通知书

附件 2：报价明细表

附件 3：商务响应表及技术响应偏离表

附件 4：售后服务承诺书

甲方（章）：桂林医科大学第一附属医院 2026年3月30日	乙方（章）：广西金域医学检验实验室有限公司 2026年3月30日
单位地址：桂林市秀峰区乐群路15号	单位地址：南宁市总部路3号中国-东盟科技企业孵化基地二期1号厂房1、3、4层
法定代表人： 	法定代表人： 
委托代理人：	委托代理人：蒙覃萍
电话：0773-2802050 招标办	电话：19877185104
电子邮箱：	电子邮箱：mengtanping@kingmed.com.cn
开户银行：	开户银行：中国银行股份有限公司南宁市高新区科技支行
账号：	账号：622357764940
邮政编码：	邮政编码：530007

# 医疗卫生机构医药产品廉洁购销合同

甲方（医疗卫生机构）：桂林医科大学第一附属医院

乙方（医药生产经营企业及其代理人）：广西金域医学检验实验室有限公司

为进一步加强医疗卫生行风建设，规范医疗卫生机构医药购销行为，有效防范商业贿赂行为，营造公平交易、诚实守信的购销环境，经甲、乙双方协商，同意签订本合同，并共同遵守：

一、甲乙双方按照《民法典》及医药产品购销合同约定购销药品、医用设备、医用耗材试剂等医药产品。

二、甲方应当严格执行医药产品购销合同验收、入库制度，对采购医药产品及发票进行查验，不得违反有关规定合同外采购、违价采购或非规定渠道采购。

三、甲方严禁接受乙方以任何名义、形式给予的回扣，不得将接受捐赠资助与采购挂钩。甲方工作人员不得参加乙方安排并支付费用的营业性娱乐场所的娱乐活动，不得以任何形式向乙方索要现金、有价证券、支付凭证和贵重礼品等。被迫接受乙方给予的钱物，应予退还，无法退还的，有责任如实向有关纪检监察部门反映情况。

四、严禁甲方工作人员利用任何途径和方式，为乙方统计医师个人及临床科室有关医药产品用量信息，或为乙方统计提供便利。

五、乙方不得以回扣、宴请等方式影响甲方工作人员采购或使用医药产品的选择权，不得在学术活动中提供旅游、超标准支付食宿费用。

六、乙方指定 蒙覃萍 19877185104 作为销售代表洽谈业务。销售代表必须在工作时间到甲方指定地点联系商谈，不得到住院部、门诊部、医技科室等推销医药产品，不得借故到甲方相关领导、部门负责人及相关工作人员家中访谈并提供任何好处费。

七、乙方如违反本合同，一经发现，甲方有权终止购销合同，并向有关卫生计生行政部门报告。如乙方被列入商业贿赂不良记录，则按照《国家卫生计生委关于建立医药购销领域商业贿赂不良记录的规定》（国卫法发[2013]50号）相关规定处理。

八、本合同作为医药产品购销合同的重要组成部分，与购销合同一并执行，具有同等的法律效力。

九、本合同一式七份，甲方执伍份，乙方执一份，代理机构执一份，并从签订之日起生效。

甲方（盖章）：桂林医科大学第一附属医院

乙方（盖章）：广西金域医学检验实验室有限公司

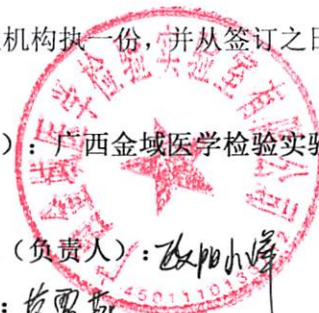
法定代表人（负责人）：

法定代表人（负责人）：张阳小峰

经办人签名：

经办人签名：蒙覃萍

签订日期：2026年 3 月 30 日



## 附件 1：中标通知书

### 中标(成交)通知书

广西金城医学检验实验室有限公司：

经评定，编号为GXZC2026-G3-000132-GXRY采购文件中的第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购-分标4，确定你公司中标（成交），中标(成交)价格为32899.12元,1个,32899.12元。

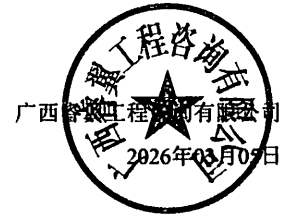
自此通知书发出之日起30天内，与采购人签订政府采购合同。合同签订前，需按本项目采购文件和你公司投标（响应）文件等约定拟定合同文本(合同格式见采购文件)，报我机构项目联系人确认。

采购人联系人：唐奕

电话：0773-2802050

代理机构联系人：万永凤

电话：0771-5349283



附件 2: 报价明细表

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购 (GXZC2026-G3-000132-GXRY)

二、开标一览表

开标一览表

项目名称: 第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购

项目编号: GXZC2026-G3-000132-GXRY 分标: 4 分标

投标人名称: 广西金城医学检验实验室有限公司 单位: 元

标段名称	序号	检测项目名称	标本名称	计算单位	单项报价 (元)
标段四: 子宫内膜容受性检测等 24 项外送检测项目	1.	子宫内膜容受性检测	子宫内膜组织	一例	2225.00
	2.	黄疸常见遗传病基因检测 (基础版)	干血斑	一例	1502.00
	3.	黄疸常见遗传病基因检测 (专业版)	干血斑	一例	977.00
	4.	常见遗传病基因致病变异检测 (专业版)	干血斑	一例	1971.00
	5.	常见遗传病基因致病变异检测 (拓展版)	干血斑	一例	2442.00
	6.	遗传代谢病基因变异检测	干血斑	一例	1447.00
	7.	二代新筛 358 基因	外周血, 干血斑等	一例	1155.00
	8.	三代地贫全面版	外周血, DNA, 羊水, 干血斑等	一例	385.60
	9.	三代 CAH 全面版	外周血, DNA,	一例	1575.00

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

		羊水,干血斑等		
10.	三代耳聋	外周血,干血斑等	一例	1485.90
11.	三代 PKU	外周血等	一例	1543.75
12.	三代 G6PD	外周血等	一例	1104.00
13.	三代血友病	外周血,羊水等	一例	2448.00
14.	三代 PKD	外周血,羊水等	一例	1242.00
15.	三代动态突变	外周血等	一例	1350.00
16.	三代新筛 (PKU+21-OHD+G6PD+耳聋)	外周血,干血斑等	一例	480.00
17.	肾上腺皮质增生症三代基因检测	外周血	一例	654.00
18.	脊髓性肌萎缩症三代基因检测	外周血	一例	315.00
19.	脆性X综合征三代基因检测	外周血	一例	454.00
20.	地中海贫血三代基因检测	外周血	一例	327.00
21.	三代 panel (地贫、CAH、SMA、FXS)	外周血	一例	750.00
22.	全外显子基因检测	外周血	一例	2337.30
23.	无创单基因病检测 (NIPT-SGD)	外周血	一例	2250.00
24.	产前全外显子家系检测	外周血, DNA, 羊水, 脐血, 绒	一例	2478.56



附件 3：商务响应表及技术响应偏离表

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

四、商务要求偏离表

请逐条对应本项目招标文件第二章“采购需求”所有内容，详细填写相应的具体内容。  
“偏离说明”一栏应当选择“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”进行填写。

项号	招标文件的需求	投标文件响应内容	偏离说明
1.	(1) 该机构需严格遵循《中华人民共和国生物安全法》，实现保护患者隐私和个人信息安全等信息安全需求。	我公司承诺并响应以下要求：(1) 我公司严格遵循《中华人民共和国生物安全法》，实现保护患者隐私和个人信息安全等信息安全需求。	无偏离
2.	(2) 无室间质评的项目，需提供实验室间比对或能力验证的结果报告，或其他可以保证检验质量的证明材料。	我公司承诺并响应以下要求：(2) 无室间质评的项目，提供实验室间比对或能力验证的结果报告，或其他可以保证检验质量的证明材料。已提供证明材料，详见八、除招标文件规定提供以外，投标人认为需要提供的其他证明材料	无偏离
3.	(3) 须定期合理开展室内质量控制。	我公司承诺并响应以下要求：(3) 定期合理开展室内质量控制。	无偏离
4.	▲二、检测要求	我公司承诺并响应以下要求：▲二、检测要求	无偏离
5.	包含如下服务：标本收集、样本检测、临床报告解读、临床报告拟定、临床报告发放、售后技术咨询服务、每年定期分析等。	我公司承诺并响应以下要求：包含如下服务：标本收集、样本检测、临床报告解读、临床报告拟定、临床报告发放、售后技术咨询服务、每年定期分析等。	无偏离
6.	▲三、质量控制	我公司承诺并响应以下要求：▲三、质量控制	无偏离
7.	质量控制包括全流程监控样本的唯一性、室内质控、室间质评、冷链流程监控、物流人员培训等。	我公司承诺并响应以下要求：质量控制包括全流程监控样本的唯一性、室内质控、室间质评、冷链流	无偏离

		程监控、物流人员培训等。	
8.	▲四、服务要求	我公司承诺并响应以下要求：▲ 四、服务要求	无偏离
9.	1.供应商需严格遵守国家和采购人的相关规定，秉着诚实守信的原则做好服务工作；	我公司承诺并响应以下要求：1.我 公司严格遵守国家和采购人的相 关规定，秉着诚实守信的原则做好 服务工作；	无偏离
10.	2.供应商对采购人提供的技术资料 负有保密责任；	我公司承诺并响应以下要求：2.我 公司对采购人提供的技术资料负 有保密责任；	无偏离
11.	3.检测结果报告系统须与采购人引 进的第三方服务平台系统进行对 接，可以自主查看报告进度及打印 报告，对接产生的费用由供应商承 担。系统服务费按不超过检测费用 5%由供应商支付给第三方服务平 台。	我公司承诺并响应以下要求：3.检 测结果报告系统与采购人引进的 第三方服务平台系统进行对接，可 以自主查看报告进度及打印报告， 对接产生的费用由我公司承担。系 统服务费按不超过检测费用 5% 由我公司支付给第三方服务平台。	无偏离
12.	4.供应商保证能及时为临床科室医 生、管理部门提供相关的医学培训 和各种咨询服务。	我公司承诺并响应以下要求：4.我 公司保证能及时为临床科室医生、 管理部门提供相关的医学培训和 各种咨询服务。	无偏离
13.	5.建立“危急值报告制度”，提供 24 小时电话随时服务，危急值专人 电话跟进，出现危急值及时报告到 我院临床科室及检验科，确保患者 检测信息与临床医生的畅通（供应 商投标文件中附上服务人员名单 及联系方式）；	我公司承诺并响应以下要求：5.建 立“危急值报告制度”，提供 24 小时电话随时服务，危急值专人电 话跟进，出现危急值及时报告到我 院临床科室及检验科，确保患者检 测信息与临床医生的畅通（我公 司投标文件中附上服务人员名单及 联系方式）；详见八、除招标文件 规定必须提供以外，投标人认为需	无偏离

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购 (GXZC2026-G3-000132-GXRY)

		要提供的其他证明材料	
14.	6.供应商服务人员每月定期回访, 临床科室医生、管理部门发现的问题及时解决并处理。	我公司承诺并响应以下要求: 6.我公司服务人员每月定期回访, 临床科室医生、管理部门发现的问题及时解决并处理。	无偏离
15.	7.供应商应根据采购人需求提供检测原始数据;	我公司承诺并响应以下要求: 7.我公司根据采购人需求提供检测原始数据;	无偏离
16.	8.电子报告发出时间不得超过 12 个工作日, 如有特殊情况应及时通知采购人;	我公司承诺并响应以下要求: 8.电子报告发出时间不超过 12 个工作日, 如有特殊情况及时通知采购人;	无偏离
17.	9.阳性结果须按要求进行复核、确认。确诊阳性或疑似阳性患者, 供应商应配合采购人随访及治疗提供相关技术支持;	我公司承诺并响应以下要求: 9.阳性结果按要求进行复核、确认。确诊阳性或疑似阳性患者, 我公司应配合采购人随访及治疗提供相关技术支持;	无偏离
18.	10.供应商不收取费用提供该项目所需的宣教资料、知情同意书、采样滤纸片等相关物品。如需邮寄样本或报告, 相关费用由供应商负责;	我公司承诺并响应以下要求: 10. 我公司不收取费用提供该项目所需的宣教资料、知情同意书、采样滤纸片等相关物品。如需邮寄样本或报告, 相关费用由我公司负责;	无偏离
19.	11. 标本的采集、接收和运输说明	我公司承诺并响应以下要求: 11. 标本的采集、接收和运输说明	无偏离
20.	(1) 标本的采集由采购人临床科室负责; 采购人引进的第三方服务平台收集后的标本接收、运输费用由供应商负责;	我公司承诺并响应以下要求: (1) 标本的采集由采购人临床科室负责; 采购人引进的第三方服务平台收集后的标本接收、运输费用由我公司负责;	无偏离

21.	(2) 采购人临床科室需按操作规范采集标本, 供应商配置专用标本运送箱, 运送箱必须保证运输标本所需温度并有相应的温度记录, 按规定进行清洁消毒, 保证标本的质量和生物安全;	我公司承诺并响应以下要求: (2) 采购人临床科室按操作规范采集标本, 我公司配置专用标本运送箱, 运送箱保证运输标本所需温度并有相应的温度记录, 按规定进行清洁消毒, 保证标本的质量和生物安全;	无偏离
22.	(3) 每天(周一至周日, 8:30-17:00) 上门收取标本次数不低于一次, 具体上门时间由采购人决定。有时间限制的检测样本, 须在检测时间窗内完成。所有标本均按标本所需的温度和时限保存条件运输, 如遇特殊情况或节假日的标本接收双方协商解决;	我公司承诺并响应以下要求: (3) 每天(周一至周日, 8:30-17:00) 上门收取标本2次, 具体上门时间由采购人决定。有时间限制的检测样本, 在检测时间窗内完成。所有标本均按标本所需的温度和时限保存条件运输, 如遇特殊情况或节假日的标本接收双方协商解决;	正偏离
23.	(4) 规范标本接收、登记和包装流程, 保证标本质量和安全, 确保标本顺利交接, 方便查核;	我公司承诺并响应以下要求: (4) 规范标本接收、登记和包装流程, 保证标本质量和安全, 确保标本顺利交接, 方便查核;	无偏离
24.	(5) 标本接收人员负责标本质量的初检、标识的核对, 标本的接收登记及包装储存;	我公司承诺并响应以下要求: (5) 标本接收人员负责标本质量的初检、标识的核对, 标本的接收登记及包装储存;	无偏离
25.	(6) 供应商所收集的标本, 只能用于采购人申请项目的检测, 不能用于其它涉及隐私项目及生物安全的项目, 检测后按规定进行销毁处理;	我公司承诺并响应以下要求: (6) 我公司所收集的标本, 只能用于采购人申请项目的检测, 不能用于其它涉及隐私项目及生物安全的项目, 检测后按规定进行销毁处理;	无偏离
26.	13. 供应商必须接受采购人对承担检验任务工作质量情况的监督检	我公司承诺并响应以下要求: 13. 我公司接受采购人对承担检验任	无偏离

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

	查和考核，若不能在规定时间内按时出具报告，当月发现一次的予以警告，第二次扣除上月检测费用的50%，第三次扣除上月全部检测费用。若检测结果出现错误，则由供应商重新送检，费用由供应商承担。供应商负责因检测质量等原因引起的医疗纠纷，并承担相应的后果。采购人有权依法解除合同；	务工作质量情况的监督检查和考核，若不能在规定时间内按时出具报告，当月发现一次的予以警告，第二次扣除上月检测费用的50%，第三次扣除上月全部检测费用。若检测结果出现错误，则由我公司重新送检，费用由我公司承担。我公司负责因检测质量等原因引起的医疗纠纷，并承担相应的后果。采购人有权依法解除合同；	
27.	14. 供应商能按时完成采购人安排的临时性和应急性任务；	我公司承诺并响应以下要求：14. 我公司能按时完成采购人安排的临时性和应急性任务；	无偏离
28.	15. 项目管理要求：供应商须制定符合本项目要求的各项管理服务质量指标，建立相应管理制度、管理架构，接受采购人监督，作为协议附件提供给检验科存档。	我公司承诺并响应以下要求：15. 项目管理要求：我公司制定符合本项目要求的各项管理服务质量指标，建立相应管理制度、管理架构，接受采购人监督，作为协议附件提供给检验科存档。	无偏离
29.	16. 供应商标本接收人员发生职业暴露等情况，由供应商自行处理。	我公司承诺并响应以下要求：16. 我公司标本接收人员发生职业暴露等情况，由我公司自行处理。	无偏离
30.	17. 若采购人检验科、病理科或实验室等有意向开展相应检测项目，供应商需协助完成其项目开展所需的技术帮扶，并随时将项目移交采购人检测科室自行开展。	我公司承诺并响应以下要求：17. 若采购人检验科、病理科或实验室等有意向开展相应检测项目，我公司协助完成其项目开展所需的技术帮扶，并随时将项目移交采购人检测科室自行开展。	无偏离
31.	18. 如因院内仪器故障等不可抗力导致相关检测项目暂时无法开展，	我公司承诺并响应以下要求：18. 如因院内仪器故障等不可抗力导	无偏离

	可依据检测方法，临时承接对应项目的检测工作。	致相关检测项目暂时无法开展，可依据检测方法，临时承接对应项目的检测工作。	
32.	19.在协议有效期内，若上级卫生行政部门发布文件对检测工作提出新要求，双方可根据相关要求对合作内容进行相应调整。	我公司承诺并响应以下要求：19.在协议有效期内，若上级卫生行政部门发布文件对检测工作提出新要求，双方可根据相关要求对合作内容进行相应调整。	无偏离
33.	▲五、第三方医检数据对接要求及方案	我公司承诺并响应以下要求：▲五、第三方医检数据对接要求及方案	无偏离
34.	1.送检样本申请单信息及样本信息	我公司承诺并响应以下要求：1.送检样本申请单信息及样本信息	无偏离
35.	包括检测项目信息、受检者信息、申请单临床信息、样本信息以及物流信息	我公司承诺并响应以下要求：包括检测项目信息、受检者信息、申请单临床信息、样本信息以及物流信息	无偏离
36.	2.检测样本收样质控数据	我公司承诺并响应以下要求：2.检测样本收样质控数据	无偏离
37.	包括收样签收状态以及质控数据	我公司承诺并响应以下要求：包括收样签收状态以及质控数据	无偏离
38.	3.检测样本实验记录操作单数据	我公司承诺并响应以下要求：3.检测样本实验记录操作单数据	无偏离
39.	包括样本在检测过程中各步骤的实验记录操作单数据，需包括关键设备及试剂耗材信息以及检测结果记录信息。	我公司承诺并响应以下要求：包括样本在检测过程中各步骤的实验记录操作单数据，需包括关键设备及试剂耗材信息以及检测结果记录信息。	无偏离
40.	4.检测样本下机原始数据及分析后的结果数据	我公司承诺并响应以下要求：4.检测样本下机原始数据及分析后的	无偏离

		结果数据	
41.	针对测序项目需要上传原始下机原始数据以及生信二级分析后的结果数据、测序质控数据等。	我公司承诺并响应以下要求：针对测序项目需要上传原始下机原始数据以及生信二级分析后的结果数据、测序质控数据等。	无偏离
42.	5.检测样本报告	我公司承诺并响应以下要求：5.检测样本报告	无偏离
43.	包含样本检测报告数据，提供PDF，建议同时上传检测报告结构化数据。	我公司承诺并响应以下要求：包含样本检测报告数据，提供PDF，建议同时上传检测报告结构化数据。	无偏离
44.	6.季度质检数据	我公司承诺并响应以下要求：6.季度质检数据	无偏离
45.	包含检测人员资质、室内质控记录、室间质评成绩、实验室间比对记录及比对记录、设备校准、关键试剂耗材使用记录。	我公司承诺并响应以下要求：包含检测人员资质、室内质控记录、室间质评成绩、实验室间比对记录及比对记录、设备校准、关键试剂耗材使用记录。	无偏离
46.	7.精准检测公共服务平台提供REST接口，以提供给第三方医检机构LIMS系统进行对接同步数据。	我公司承诺并响应以下要求：7.精准检测公共服务平台提供REST接口，以提供给我公司LIMS系统进行对接同步数据。	无偏离
47.	8.暂无条件进行系统对接的第三方医检机构，也可以通过登录精准检测公共服务平台登录账号，通过上传excel方式提交数据。	我公司承诺并响应以下要求：8.我公司暂无条件进行系统对接的通过登录精准检测公共服务平台登录账号，通过上传excel方式提交数据。	无偏离
48.	▲六、报价要求	我公司承诺并响应以下要求：▲六、报价要求	无偏离
49.	1.投标报价指完成本项目服务所含的所有投标报价中应包含所有货	我公司承诺并响应以下要求：1.投标报价指完成本项目服务所含的	无偏离

	物和服务内容, 中标后采购人不再另行支付额外费用, 报价相关费用包含但不限于检测费、运输费、培训费、咨询费、差旅费、邮寄费、人工费、招标代理服务费等各种费用及必要的保险费用和各项税金等所有费用的总和;	所有投标报价中应包含所有货物和服务内容, 中标后采购人不再另行支付额外费用, 报价相关费用包含但不限于检测费、运输费、培训费、咨询费、差旅费、邮寄费、人工费、招标代理服务费等各种费用及必要的保险费用和各项税金等所有费用的总和;	
50.	2.本项目预算为预估价, 仅供各潜在投标人报价提供参考, 实际外送检验项目数量以医院实际需求为准, 按实结算, 结算时按实际发生使用量和中标单价计算费用, 但费用总金额不超过该项目预算金额。本项目评标时以单项最高限价为评标依据, 报价超过单项最高限价的作无效投标处理。	我公司承诺并响应以下要求: 2.本项目预算为预估价, 仅供各潜在投标人报价提供参考, 实际外送检验项目数量以医院实际需求为准, 按实结算, 结算时按实际发生使用量和中标单价计算费用, 但费用总金额不超过该项目预算金额。本项目评标时以单项最高限价为评标依据, 报价超过单项最高限价的作无效投标处理。	无偏离
51.	3.供应商的投标报价应依据招标文件的要求及本项目技术要求一览表中医学检验项目清单及单项控制价为基准进行报价, 合同一旦签订, 此合同价格在合同实施期间将不因市场价格的变化而调整; 但若国家出台统一指导价或物价部门出台相应收费条码后, 与项目中标价格相比较, 按照就低不就高的原则, 相应收费项目由采购人进行收费, 并按要求 4、要求 5 的原则进行实际结算。	我公司承诺并响应以下要求: 3.我公司的投标报价依据招标文件的要求及本项目技术要求一览表中医学检验项目清单及单项控制价为基准进行报价, 合同一旦签订, 此合同价格在合同实施期间将不因市场价格的变化而调整; 但若国家出台统一指导价或物价部门出台相应收费条码后, 与项目中标价格相比较, 按照就低不就高的原则, 相应收费项目由采购人进行收费, 并按要求 4、要求 5 的原则进	无偏离

		行实际结算。	
52.	4. 本项目外送医学检验项目单项计费价格以实际价格金额进行报价, 要求每项报价均不高于单项计费基准价; 评标价: 以单项报价合计值作为评标价。	4. 本项目外送医学检验项目单项计费价格以实际价格金额进行报价, 要求每项报价均不高于单项计费基准价; 评标价: 以单项报价合计值作为评标价。	无偏离
53.	5. 送检样本凡由采购人收费的, 由采购人按实际中标价的九折进行结算, 即采购人实际结算金额=外送医学检验项目单项计费实际中标价*90%*实际外送的医学检验项目数量; 结算折扣(90%)不作为价格竞争。	我公司承诺并响应以下要求: 5. 送检样本凡由采购人收费的, 由采购人按实际中标价的九折进行结算, 即采购人实际结算金额=外送医学检验项目单项计费实际中标价*90%*实际外送的医学检验项目数量; 结算折扣(90%)不作为价格竞争。	无偏离
54.	6. 凡采购人无法收费的项目, 采购人仅负责送检标本的质量与安全监管, 项目收费可委托采购人采购的第三方平台规范收取, 委托收费的标准不得高于实际中标价。	我公司承诺并响应以下要求: 6. 凡采购人无法收费的项目, 采购人仅负责送检标本的质量与安全监管, 项目收费可委托采购人采购的第三方平台规范收取, 委托收费的标准不高于实际中标价。	无偏离
55.	7. 外送医学检验、病理诊断等检测项目报价要符合相关物价部门的定价规则, 否则采购人有权要求中标供应商赔偿相关损失; 情节严重者, 采购人可以终止合同, 重新选择合格供应商签订合同。	我公司承诺并响应以下要求: 7. 外送医学检验、病理诊断等检测项目报价要符合相关物价部门的定价规则, 否则采购人有权要求我公司赔偿相关损失; 情节严重者, 采购人可以终止合同, 重新选择合格我公司签订合同。	无偏离
56.	8. 本项目不允许分包, 如被发现自行外送的视为不按双方签订的合同规定履约, 没收其全部履约保证	我公司承诺并响应以下要求: 8. 本项目不允许分包, 如被发现自行外送的视为不按双方签订的合同规	无偏离

	金。	定履约，没收其全部履约保证金。	
57.	9.检测机构提供的检查结果如出现自相矛盾、偏离较大等情况，经医院审核，该项送检费用应不予收取费用并重新进行检测；如造成医疗事故或者纠纷，需按照造成事故的相应责任比例进行赔偿。	我公司承诺并响应以下要求：9.我公司提供的检查结果如出现自相矛盾、偏离较大等情况，经医院审核，该项送检费用应不予收取费用并重新进行检测；如造成医疗事故或者纠纷，需按照造成事故的相应责任比例进行赔偿。	无偏离
58.	10.检测机构应向患者开具检测费发票，且发票上的“货物或应税劳务、服务名称”一栏需准确填写具体的检测项目名称，要与患者实际接受的检测服务内容一致；发票金额应与患者实际支付的检测费用相符。	我公司承诺并响应以下要求：10.我公司直接向患者开具检测费发票，且发票上的“货物或应税劳务、服务名称”一栏需准确填写具体的检测项目名称，要与患者实际接受的检测服务内容一致；发票金额应与患者实际支付的检测费用相符。	无偏离
59.	▲七、服务期限及服务地点	我公司承诺并响应以下要求：▲七、服务期限及服务地点	无偏离
60.	1.服务期限：自合同签订之日起1年；	我公司承诺并响应以下要求：1.服务期限：自合同签订之日起1年；	无偏离
61.	2.服务地点：采购人指定地点。	2 我公司承诺并响应以下要求：服务地点：采购人指定地点。	无偏离
62.	▲八、其他要求	我公司承诺并响应以下要求：▲八、其他要求	无偏离
63.	1.合同签订日期：中标通知书发出后25日内	1.合同签订日期：中标通知书发出后20日内	正偏离
64.	2.付款方式：送检样本凡由采购人收费的，中标供应商每半年医学检验、病理诊断等检测项目服务对账信息以《服务对账单》形式提交给采购人，双方进行核对确认。若有	我公司承诺并响应以下要求：2.付款方式：送检样本凡由采购人收费的，我公司每半年医学检验、病理诊断等检测项目服务对账信息以《服务对账单》形式提交给采购	无偏离

	<p>异议的，双方应在3个工作日内解决，确认无误后，由采购人按医院实际收费数量 x 中标单价 x90%进行结算。付款前，中标供应商须提供符合要求的发票给采购人，采购人按发票金额在30个工作日内支付半年服务价款，以银行转账方式结算。中标供应商应当确保发票真实无误且合法有效，如发现存在虚假发票或违规发票的，中标供应商须赔偿采购人发票票面金额一倍的违约金，且采购人有权终止合同，因终止合同而产生的一切损失均由中标供应商承担。</p>	<p>人，双方进行核对确认。若有异议的，双方应在3个工作日内解决，确认无误后，由采购人按医院实际收费数量 x 中标单价 x90%进行结算。付款前，我公司提供符合要求的发票给采购人，采购人按发票金额在30个工作日内支付半年服务价款，以银行转账方式结算。我公司当确保发票真实无误且合法有效，如发现存在虚假发票或违规发票的，我公司赔偿采购人发票票面金额一倍的违约金，且采购人有权终止合同，因终止合同而产生的一切损失均由我公司承担。</p>	
65.	<p>3.履约保证金（人民币）：按预算金额的5%，如为中小微型企业，履约保证金金额为预算金额的2%。</p>	<p>我公司承诺并响应以下要求：3.履约保证金（人民币）：按预算金额的5%，如为中小微型企业，履约保证金金额为预算金额的2%。</p>	无偏离
66.	<p>履约保证金递交方式：银行转账、支票、汇票、本票或者银行、保险机构出具的保函等非现金方式。</p>	<p>我公司承诺并响应以下要求：履约保证金递交方式：银行转账、支票、汇票、本票或者银行、保险机构出具的保函等非现金方式。</p>	无偏离
67.	<p>履约保证金缴纳信息：账户：桂林医科大学第一附属医院，账号：4500 1635 4100 5050 1922，开户行：中国建设银行股份有限公司桂林叠彩支行</p>	<p>我公司承诺并响应以下要求：履约保证金缴纳信息：账户：桂林医科大学第一附属医院，账号：4500 1635 4100 5050 1922，开户行：中国建设银行股份有限公司桂林叠彩支行</p>	无偏离
68.	<p>为确保本项目正常运转，中标供应商必须在合同签订前向采购人缴</p>	<p>我公司承诺并响应以下要求：为确保本项目正常运转，我公司在合同</p>	无偏离

	<p>纳履约保证金。履约保证金采用银行转账交纳方式的，中标供应商在签订合同前交至采购人指定账户并且到账；履约保证金采用支票、汇票或本票交纳方式的，中标供应商在签订合同前，向采购人提交支票、汇票或本票原件；履约保证金采用银行、保险机构出具的保函交纳方式的，中标供应商在签订合同前，向采购人提交保函原件。中标供应商不按双方签订的合同规定履约，则没收其全部履约保证金，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。履约保证金在中标供应商按约定的服务标准及合同规定履约完毕并无其他违约情况的，采购人于1个月内将履约保证金以银行转账方式如数退还（无息）。</p>	<p>签订前向采购人缴纳履约保证金。履约保证金采用银行转账交纳方式的，我公司在签订合同前交至采购人指定账户并且到账；履约保证金采用支票、汇票或本票交纳方式的，我公司在签订合同前，向采购人提交支票、汇票或本票原件；履约保证金采用银行、保险机构出具的保函交纳方式的，我公司在签订合同前，向采购人提交保函原件。我公司不按双方签订的合同规定履约，则没收其全部履约保证金，履约保证金不足以赔偿损失的，按实际损失赔偿。履约保证金在我公司按约定的服务标准及合同规定履约完毕并无其他违约情况的，采购人于1个月内将履约保证金以银行转账方式如数退还（无息）。</p>	
69.	4.标的所属行业：其他未列明行业	我公司承诺并响应以下要求：4.标的所属行业：其他未列明行业	无偏离
<p>4.分标（此处有分标时填写具体分标号，无分标时填写“无”）</p>			

注：1.表格内容均需按要求填写并盖章。

2.如果招标文件需求为小于或大于某个数值标准时，投标文件承诺不得直接复制招标文件需求，投标文件承诺内容应当写明投标货物具体参数或商务响应承诺的具体数值。

3.当投标文件的商务内容低于招标文件要求时，投标人应当如实写明“负偏离”，否则视为虚假应标。

法定代表人或者委托代理人（签字）：\_\_\_\_\_

投标人盖章：广西金城医学检验实验室有限公司

日期：2026年1月2日



欧阳小峰

## 九、技术服务偏离表

### 技术要求偏离表

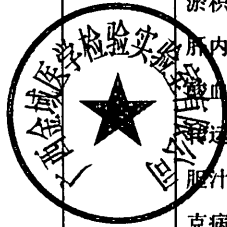
请逐条对应本项目招标文件第二章“货物需求一览表”中的检测项目名称、标本名称、检测方法、参数要求填写相应内容，并逐条进行响应填写偏离说明。“偏离说明”一栏应当选择“正偏离”、“负偏离”或“无偏离”进行填写。

标段名称	序号	检测项目名称	标本名称	招标检测方法	招标参数要求	投标偏离说明
标段四： 子宫内膜容受性检测等 24 项外送检测项目	1	子宫内膜容受性检测	子宫内膜组织	 子宫内膜组织量，准确判断子宫内膜是否处于窗口期。	(1)检测方法:基于RNA-seq测序技术,结合转录组分析和机器学习算法构建的高精度分析模型,准确评估子宫内膜容受状态,提供最佳容受期(种植窗)小时级精准预测。	无偏离
					(2)该检测对受检者最佳容受期的预测可精确至1小时;	无偏离
					(3)构建ERT分析模型内膜样本来自中国女性,同一患者自然周期3个不同时间点(LH+5/LH+7/LH+9)子宫内膜组织,将成功妊娠者纳入建模组;	无偏离
					(4)基于子宫内膜RNA-Seq数据对送检内膜组织中免疫细胞解析数据,可提供送检样本科研解析数据附件资料;	无偏离

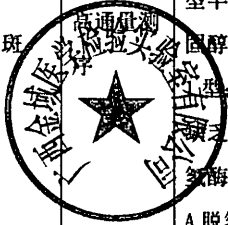
					(5)可附加提供子宫内免疫疫相关科研分析结果。	无偏离
2	黄疸常见遗传病基因检测(基础版)	干血斑	高通量测序		对黄疸常见遗传病的热点致病位点进行快速检测,判断受检者致病变异的携带情况,辅助临床排查导致黄疸最常见的4大疾病,明确确定黄疸的遗传学病因,实现对新生儿黄疸快速、精准的干预,主要疾病包括: Gilbert 综合征; Crigler-Najjar 综合征 I 型; Crigler-Najjar 综合征 II 型; 钠牛磺胆酸共转运多肽缺陷病(家族性高胆汁酸血症 2 型); Citrin 缺乏症; 葡萄糖-6-磷酸脱氢酶缺乏症等	无偏离
3	黄疸常见遗传病基因检测(专业版)	干血斑	高通量测序		针对临床具有黄疸表型的新生儿的检测项目,检测涵盖35种可导致病理性黄疸表型的遗传病,主要包括有: Alagille 综合征 1 型; Alagille 综合征 2 型; Citrin 缺乏症; Dubin-Johnson 综合征;G6PD 缺乏症; Gilbert 综合征; Crigler-Najjar 综合征 I 型; Crigler Najjar 综合征	无偏离



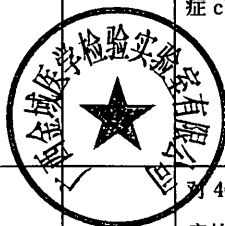
					<p>II 型；β-地中海贫血；半乳糖差向异构酶缺乏症；半乳糖激酶缺乏症；半乳糖血症；肝豆状核变性；戈谢病；瓜氨酸血症 I 型；红细胞丙酮酸激酶缺乏症；进行性家族性肝内胆胆汁淤积症 1 型；良性复发性肝内胆胆汁淤积症 1 型；进行性家族性肝内胆胆汁淤积症 2 型；良性复发性肝内胆胆汁淤积症 2 型；进行性家族性肝内胆胆汁淤积症 3 型；进行性家族性肝内胆胆汁淤积症 4 型；进行性家族性肝内胆胆汁淤积症 5 型；酪氨酸血症 I 型；钠牛磺胆酸共转运多肽缺陷病（家族性高胆红素血症 2 型）；尼曼匹克病 A/B 型；尼曼匹克病 C1/D 型；尼曼匹克病 C2 型；先天性胆汁酸合成障碍 1 型；先天性胆汁酸合成障碍 2 型；先天性胆汁酸合成障碍 3 型；痉挛性截瘫 5A 型；先天性胆汁酸合成障碍 4 型；先天性胆汁酸合成障碍 5 型；先天性胆汁酸合成障碍 6 型；遗传性果糖不耐受症等</p>
--	--	--	--	--	---



	4	<p>常见遗传病基因致病变异检测(专业版)</p>	<p>干血斑</p>	<p>针对新生儿常见的 164 种常见遗传病进行基因测序，筛选出可能致病变异（单碱基替换以及小片段插入缺失变异），并针对基因变异进行分析，主要疾病包括：进行性家族性肝内胆汁淤积症 2 型；良性复发性肝内胆汁淤积症 2 型；进行性家族性肝内胆汁淤积症 3 型；Dubin-Johnson 综合征；X-连锁肾上腺脑白质营养不良；甲基丙二酸血症合并同型半胱氨酸血症 cblJ 型；谷固醇血症 2 型；谷固醇血症 1 型；异丁酰辅酶 A 脱氢酶缺乏症；中链酰基辅酶 A 脱氢酶缺乏症；短链酰基辅酶 A 脱氢酶缺乏症；2-甲基丁酰辅酶 A 脱氢酶缺乏症；极长链酰基辅酶 A 脱氢酶缺乏症；β-酮硫解酶缺乏症；甲基丙二酸合并丙二酸尿症；腺苷脱氨酶缺乏症；糖原累积病 III 型；吡哆醇依赖性癫痫；遗传性果糖不耐受症；家族性高胆固醇血症 2 型；精氨酸酶缺乏症；异染性脑白质营养不良；黏多糖贮积</p>	<p>无偏离</p>
--	---	---------------------------	------------	--	------------



					<p>症 VI 型；精氨酸琥珀酸尿症；瓜氨酸血症 I 型；肝豆状核变性；进行性家族性肝内胆汁淤积症 I 型；良性复发性肝内胆汁淤积症 I 型枫糖尿症 1a 型；X 连锁无丙种球蛋白血症；肢带型肌营养不良 2A 型；胱硫醚 β-合成酶缺陷型同型半胱氨酸尿症；成骨不全 1 型；软骨发育不全；先天性脊柱骨髓发育不良；致心律失常性右心室发育不良；甲基丙二酸血症 cb1A 型等</p>	
5	常见遗传病基因致病变异检测(拓展版)	干血斑	二代测序	<p>对 400 余种儿童常见的遗传病的基因外显子编码区及邻近内含子区域、部分非编码区致病/可能致病变异检测，主要检测基因为：SUCLG1；ABCD4；ACSF3；FBN1；PTPN11；SOS1；RAF1；PAH；PTS；QDPR；FAH；TAT；HPD；BCKD1A；BCKDHB；DBT；CPS1；OTC；ASS1；NAGS；SLC25A13；ASL；ARG1；SLC25A15；CBS；KCNH2；TNN13；CYP17A1；DUOXA2；</p>	无偏离	



第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

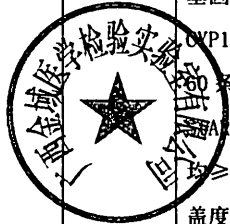
					NOTCH3; PKHD1; CHD7 等	
6	遗传代谢病基因 变异检测	干血斑	高通量测 序	针对新生儿血尿质谱检测异常或疑似遗传代谢病患儿，分析遗传代谢病相关的 100 多个常见致病基因，主要包括：氨基酸代谢病，如 Citrin 缺乏、苯丙酮尿症；有机酸代谢病，如生物素酶缺乏症、甲基丙二酸血症；脂肪酸代谢病，如原发性肉碱缺乏症；溶酶体贮积症，如法布里病、范拉伯病；碳水化合物代谢病，如糖原累计病、半乳糖血症；其他代谢病，如肝豆状核变性、成骨发育不全等	无偏离	
7	二代新筛 358 基 因	外周血， 干血斑等	二代测序	可检测至少 358 个基因，至少 103 种疾病，至少 407 种疾病亚型。	无偏离	
8	三代地贫全面版	外周血， DNA, 羊 水, 干血 斑等	三代测序 (单分子 实时 DNA 测序)	(1) 支持同时检测 $\alpha$ 相关基因和 $\beta$ 相关基因各类突变；	无偏离	
				▲ (2) 检测性能：(投标文件需提供产品技术特性佐证资料或者检测性能证明资料)	无偏离	

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

					①HBA 基因簇≥30 种 α 缺失型（包括 3 种常见 α 地贫缺失）、≥4 种同源重组；HBA1 基因≥80 种突变；HBA2 基因≥139 种突变（3 种常见 α 地贫突变）；	无偏离
					②HBB 基因≥28 种 β 缺失型、≥340 种突变（17 种常见 β 地贫突变）；	无偏离
					④可单碱基分辨率精准识别复杂结构变异、未报道变异；可一次性实现 α、β 地贫相关致病性 SNV、Indel、缺失型变异、三联体、四联体、Hbαα 及融合基因的全面覆	无偏离
					③数据质控：HBA 基因测序 HiFi reads≥60 条（相当于测序深度 420X 以上），HBB 基因测序 HIFI reads≥30 条（相当于测序深度 210X 以上），目标区域测序覆盖度 100%。	无偏离
9	三代 CAH 全面版	外周血，DNA, 羊水，干血斑等	三代测序（单分子实时 DNA 测序）	▲（1）单管反应同时检测五个基因：（提供说明书等相关材料）	无偏离	
				▲（2）检测性能：（投标文件需提供产品技术特性佐证资料或者检测性能证明资	无偏离	



					料)	
					CYP21A2 基因≥273 种点突变、≥12 种缺失类型和多拷贝变异；CYP11B1 基因≥79 种点突变和 1 种缺失型；HSD3B2 基因≥36 种点突变；CYP17A1 基因≥55 种点突变；STAR 基因≥46 种点突变。	无偏离
					(3) 数据质控：CYP21A2、CYP11B1、CYP17A1、HSD3B2 和 StAR 五个基因，CYP21A2 基因 HiFi reads≥120 条，CYP11B1 基因 HiFi reads≥120 条，CYP17A1、HSD3B2 和 StAR 三个基因的 HiFi reads 均≥30 条，目标区域测序覆盖率 100%。	无偏离
10	三代耳聋	外周血，干血斑等	三代测序（单分子实时 DNA 测序）	使用第三代测序检测针对 SLC26A4、GJB2、GJB3、MT-RNR1 基因的 262 种致病或可能致病变异，包括 SLC26A4 基因 146 种 SNVs/Indels，GJB2 基因 109 种 SNVs/Indels，GJB3 基因 4 种 SNVs/Indels，MT-RNR1 基因 3 种 SNVs/Indels	无偏离	
11	三代 PKU	外周血等	三代测序	PAH 基因的 485 种致病或可	无偏离	



第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

				(单分子实时 DNA 测序)	能致病 SNVs/Indels	
12	三代 G6PD	外周血等		三代测序 (单分子实时 DNA 测序)	使用第三代测序检测 G6PD 基因的 69 种致病或可能致病 SNVs/Indels。	无偏离
13	三代血友病	外周血, 羊水等	三代测序 (单分子实时 DNA 测序)	▲1. 检测范围包含 F8 内含子 22 以及内含子 1 倒位; F8、F9 的大片段缺失、插入、点突变等; vWF 重点外显子的变异。	无偏离	
				▲2. 检测性能: (投标文件需提供产品技术特性佐证资料或者检测性能证明资料)	无偏离	
				对于内含子 22 倒位、内含子 1 倒位以及 F8 大片段缺失的精确检出。	无偏离	
				3. 数据质控: 22 内含子倒位体系 HiFi reads 数 ≥ 100 条; F8 全长基因其他主片段 HiFi reads 数 ≥ 30 条。	无偏离	
14	三代 PKD	外周血, 羊水等	三代测序 (单分子实时 DNA 测序)	覆盖 PKD1 基因的全部 46 个外显子以及 PKD2 基因的全部 15 个外显子, 可同时检测点突变, 基因内缺失 / 重复, 大片段缺失等各类变异。	无偏离	

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

15	三代动态突变	外周血等	三代测序 (单分子实时 DNA 测序)	一次性覆盖≥68 种疾病、≥63 个基因，疾病包括≥20 种脊髓小脑性共济失调（SCA）亚型、≥ 8 种癫痫相关的动态突变疾病检测、≥12 种神经肌肉疾病、≥8 种发育障碍疾病等。可精准检测可变数量动态突变 VNTR、准确识别插入单位的位置与数目。	无偏离
16	三代新筛 (PKU+21-OHD+G6PD+耳聋)	外周血， 干血斑等	三代测序 (单分子实时 DNA 测序)	三代测序（单分子实时 DNA 测序）	无偏离
17	肾上腺皮质增生症三代基因检测	外周血	三代测序	使用三代测序仪检测：单管反应同时检测五个基因，检测 CYP21A2 基因 273 种点突变、12 种缺失类型和多拷贝变异；CYP11B1 基因 79 种点突变和 1 种缺失型；HSD3B2 基因 36 种点突变；CYP17A1 基因 55 种点突变；STAR 基因 46 种点突变；	无偏离
18	脊髓性肌萎缩症三代基因检测	外周血	三代测序	使用三代测序仪检测：检测覆盖 SMN1/SMN2 基因全长，涉及 SMN1 和 SMN2 基因的拷贝数、133 种 SMN1 基因致病性微小变异，经过两代家系（不依赖于先证者）可分析 2+0 携带者；	无偏离

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

19	脆性 X 综合征三代基因检测	外周血	三代测序	使用三代测序仪检测：检测 FMR1 基因 5' UTR 区域的 CGG 拷贝数，准确区分正常、灰区、前突变和全突变，AGG 插入的数量及位置；	无偏离
20	地中海贫血三代基因检测	外周血	三代测序	使用三代测序仪检测：同时检测 $\alpha$ 相关基因和 $\beta$ 相关基因各类突变，包括 30 种 $\alpha$ 缺失型（包括 3 种常见 $\alpha$ 地贫缺失）、4 种同源重组、HBA1 基因 80 种突变、HBA2 基因 139 种突变（3 种常见 $\alpha$ 地贫突变）、28 种 $\beta$ 缺失型、HBB 基因 340 种突变（17 种常见 $\beta$ 地贫突变）；可单碱基分辨率精准识别复杂结构变异，未报道变异；可一次性实现 $\alpha$ 、 $\beta$ 地贫相关致病性 SNV、Indel、缺失型变异、三联体、四联体、HK $\alpha\alpha$ 及融合基因的全面覆盖；	无偏离
21	三代 panel（地贫、CAH、SMA、FXS）	外周血	三代测序	三代测序同时检测（地贫，CAH，SMA，FXS）	无偏离




	22	全外显子基因检测	外周血	<p>1. 捕获建库试剂盒能够覆盖人类基因组约 25000 个基因，捕获区域大小≥60M，需提供产品彩页。2. 探针设计区域：OMIM 具有明确分子机制的基因、ClinGen 专家组评定的基因、调节元件明确致病区域、内含子明确致病区域、线粒体基因组全序列共 16569bp，RefGene 中 RNA 区域；需提供产品彩页。3. 建库方法：全外显子基因检测实验中操作步骤简单，预文库采用 PCR-free 方法建库，减少实验步骤及人为错误可能，保证数据均一性。4. 测序平台要求一次性产出最大数据量能达到 6T，时间不超过 48 小时，PE150 和 PE100 都可进行。5. 使用生信分析流程类似或优于 GATK best practice，自有分析系统已取得国家资质审核优先采纳。投标人数据分析软件支持不同类型数据（fsatq, vcf）进行分析，数据分析软件支持两种及以上算法的分析流程。（提供系统截图证明材料或公开发布的印刷资</p>	无偏离
--	----	----------	-----	--	-----



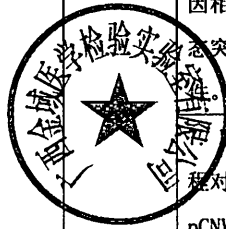
					<p>料或国家认可的检测机构出具的检测报告复印件）6. 分析流程可检测 14 个基因相关的 13 种神经系统动态突变疾病，需提供证明文件。</p> <p>7. WES calling CNV 分析流程对于&gt;100Kb 以上的 pCNVs，与 CNV-seq 检测一致性≥98%，提供数据证明文件或产品彩页。</p> <p>8. 数据分析云平台系统需包含湿实验系统管理和干实验系统管理及数据分析。</p> <p>9. 数据分析云平台：投标单位具备生物信息分析及数据存储平台建设能力，并提供数据分析云平台给采购人，包括变异位点检测系统和变异位点注释系统的生物分析平台，允许其对检测数据进行数据库比对注释分析、报告模版自定义等功能；需提供相应系统的截图。</p>	
23	无创单基因病检测 (NIPT-SGD)	外周血	二代测序	<p>一次可检测 66 种显性单基因病相关的 34 个基因，覆盖高发中至重度智力障碍及发育迟缓等功能性出生缺陷相关的显性单基因病，疾病数量不少于 20 种。变异类型：单核苷酸位点变异 (SNVs)</p>	无偏离	



第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

					和≤3bp 的插入/缺失变异 (InDels), 可补充提示 3bp 以上的 InDels。目标检测区域 200X 测序覆盖度≥ 97.5%, 可准确检出 InDels 及 SNVs, 并提供相应数据支持。	
24	产前全外显子家系检测	外周血 DNA, 羊水, 脐血, 绒毛, 干血斑	二代测序		1. 捕获建库试剂盒能够覆盖人类基因组约 25000 个基因, 捕获区域大小≥60M, 需提供产品彩页。	无偏离
					2. 探针设计区域: OMIM 具有明确分子机制的基因、ClinGen 专家组评定的基因、调节元件明确致病区域、内显子明确致病区域、线粒体基因组全序列共 16569bp, RefGene 中 RNA 区域; 投标时需提供产品彩页。	无偏离
					3. 建库方法: 全外显子基因检测实验中操作步骤简单, 预文库采用 PCR-free 方法建库, 减少实验步骤及人为错误可能, 保证数据均一性。	无偏离
					4. 测序平台要求一次性产出最大数据量能达到 6T, 时间不超过 48 小时, PE150 和 PE100 都可进行。	无偏离

				5. 使用生信分析流程类似或优于 GATK best practice, 自有分析系统已取得国家资质审核优先采纳。投标人数据分析软件支持不同类型数据 (fsatq, vcf) 进行分析, 数据分析软件支持两种及以上算法的分析流程。(投标文件需提供系统截图证明材料或公开发布的印刷资料或国家认可的检测机构出具的检测报告复印件等)	无偏离
				6. 分析流程可检测 14 个基因相关的 13 种神经系统动态突变疾病, 需提供证明文	无偏离
				7. ES calling CNV 分析流程对于 >100Kb 以上的 pCNVs, 与 CNV-seq 检测一致性 ≥98%, 提供数据证明文件或产品彩页。	无偏离
				8. 数据分析云平台系统需包含湿实验系统管理和干实验系统管理及数据分析。	无偏离
				9. 数据分析云平台: 投标单位具备生物信息分析及数据存储平台建设能力, 可提供数据分析云平台给采购方, 包括变异位点检测系统和变	无偏离



第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

					异位点注释系统的生物分析平台，允许其对检测数据进行数据库比对注释分析、报告模版自定义等功能。	
--	--	--	--	--	--	--

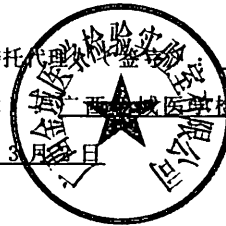
注：

1. 表格内容均需按要求填写并盖章。
2. 当投标文件的服务内容低于招标文件要求时，投标人应当如实写明“负偏离”并如实填写负偏离的内容，否则视为虚假应标。

法定代表人或者委托代理人

投标人（盖公章）

日期：2026年3月2日



欧甲峰

广西金城医学检验实验室有限公司

## 附件 4：售后服务承诺书

第二批外送检验、病理诊断等检测项目供应服务采购（GXZC2026-G3-000132-GXRY）

### 五、售后服务承诺

#### 承诺函

感谢您选择广西金域医学检验实验室有限公司的医学检验/病理诊断服务。我司深知检测结果的准确性和服务专业性对于贵院的外送委托至关重要，因此我司对售后服务做以下承诺：

**检验结果准确性：**我司严格按照 ISO15189 及国家相关法律法规要求，不断完善并切实履行质量方针、政策、程序和标准操作规程，确保检测结果的准确性。

**报告及时性：**我司严格按照《项目总汇》或《委托检验协议》中的检测周期和时间出具报告，当有延迟情况发生时将立即告知延迟原因并承诺报告时间。当检测结果为“危急值”范围时，我司会按要求通过电话、短信等约定方式通知贵院检验科或临床医务人员。

**咨询服务：**我司实行 7 天\*24 小时专业人员值班，随时提供技术咨询。若出现不能明确的检测结果时或接到贵院电话或信息后我司将于 30 分钟内作出响应，并立即派人在 1 小时内到现场进行解决。

**隐私保护：**未经贵院或受检者书面授权，不得向其他方泄露受检者的检测情况，涉及传染病等国家法律法规规定的情况按相应法律法规执行。

**标本管理：**我司严格按照《生物安全法》《人类遗传资源管理条例》等法律法规要求，建立标本台账管理，并定期进行检查和监督，确保符合标本管理要求。

**技术支持：**我司拥有完善而全面的检验/病理诊断技术体系，搭建了临床感染诊断中心、临床检验中心、临床病理诊断中心等，在此基础上我司促进科研创新领域的发展及其在临床应用的转化。

**服务承诺：**我司承诺以客户为中心和“六心服务”的服务宗旨，在与贵院合作的过程中提供专业、贴心和全面的关注。

这份承诺是建立在我司对专业知识和职业道德的坚定信念之上，我们期待与贵院建立长期的合作关系，共同推动医学检验/病理领域的进步。

敬请查收

祝好

  
广西金域医学检验实验室有限公司  
2026 年 3 月 2 日