**（一）技术要求**

1、**项目需求一览表**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **项目内容** | **单位** | **数量** | **备注** |
| 1 | 宫颈癌 人乳头瘤病毒（HPV）基因筛查 | 例 | 8000 | 非妊娠期、未切除宫颈的30-65周岁妇女（以身份证上显示的出生日期为准） |

▲2、检测内容：人乳头瘤病毒病毒（HPV）的精准分型，能报告HPV 感染的具体型别，数量不少于16种（HPV16、18、31、33、35、39、45、51、52、56、58、59、66、68、6、11）；

▲3、样本类型：宫颈脱落细胞，要求细胞保存液获得CFDA批准（需提供CFDA 注册证/备案证）；

▲4、采用检测设备、分析软件、检测试剂盒需具备CFDA批准可用于临床检测（提供检测设备、分析软件、检测试剂盒的 CFDA 注册证）；

5、投标人能提供专门的数据库平台，管理检测数据，及阳性患者临床数据，并生成统计报表；

**（二）服务要求**

1、严格按照采购人要求进度开展工作，并配备相关技术人员。

2、投标人提供服务流程，检测项目的技术方案及质控方案；

3、投标人技术能力：投标人近三年（2017、2018、2019）参与人乳头瘤病毒（HPV）基因分型检测室间质评，并合格通过（提供室间质评合格证书）；

▲4、报告要求：本项目计划检测服务期为1年，中标人必须在实验室收到标本17个自然日内完成检测并出具检测报告。

5、投标人具备完善的售后服务机构及服务团队，可及时提供完善物流网络、技术支持、售后服务等服务方案内容；

6、因投标人的检测服务发生质量问题，造成采购人向患者承担赔偿责任的，采购人有权向中标人追索该损失。

7、特别要求：交货时要求投标人就所投产品的合法供货渠道进行说明，经核实如投标人提供非法渠道的商品视为欺诈，为维护采购人的合法权益，投标人要承担商品价格双倍的赔偿；同时，依据现行的国家法律法规追究其他责任，并连带追究所投产品生产企业的责任。