



六、商务要求偏离表

项目	磋商文件商务要求	供应商的响应	偏离说明
合同签订期	自成交通知书发出之日起 25 日内。	我司承诺完全响应以下商务要求： 自成交通知书发出之日起 25 日内。	无偏离
服务期限	自签订合同之日起一年。	我司承诺完全响应以下商务要求： 自签订合同之日起一年。	无偏离
服务地点	采购人指定地点。	我司承诺完全响应以下商务要求： 采购人指定地点。	无偏离
售后服务要求	(一) 质量保证期 1 年 (自提交服务成果并验收合格之日起计)。 (二) 处理问题响应时间: 接到采购人处理问题通知后 30 分钟内进行响应, 2 小时内派人到达采购人指定地点。	我司承诺完全响应以下商务要求： (一) 质量保证期 1 年 (自提交服务成果并验收合格之日起计)。 (二) 处理问题响应时间: 接到采购人处理问题通知后 30 分钟内进行响应, 2 小时内派人到达采购人指定地点。	无偏离
其他要求	▲ (一) 报价必须含以下部分 1. 项目服务的价格: 承担所有样本的各项检测指标的费用。成交供应商所报最后价格为服务期内的最终成交价格。实际委托检测样本数量 (不含内部质控样本数) 以最终确认的数量为准。 2. 必要的人员费用、运输费用、保险费用和各项税费。	我司承诺完全响应以下商务要求： ▲ (一) 报价必须含以下部分 1. 项目服务的价格: 承担所有样本的各项检测指标的费用。成交供应商所报最后价格为服务期内的最终成交价格。实际委托检测样本数量 (不含内部质控样本数) 以最终确认的数量为准。	无偏离



	<p>3. 培训、技术支持、售后服务等费用。 4. 所产生的代理服务费等。</p> <p>(二) 付款方式</p> <p>供应商在合同签订后提交付款申请材料, 并开具相应额度的发票交给采购人, 采购人在收到付款申请材料后于 20 个工作日内一次性予以全额付款。</p> <p>▲ (三) 项目成果及归属</p> <p>1. 项目成果: 检测报告</p> <p>2. 项目成果归属: 项目成果归采购人所有, 成交供应商不得将成果及在项目实施过程中知悉的相关信息透露与第三方。</p>	<p>2. 必要的人员费用、运输费用、保险费用和各项税费。 3. 培训、技术支持、售后服务等费用。 4. 所产生的代理服务费等。</p> <p>(二) 付款方式</p> <p>供应商在合同签订后提交付款申请材料, 并开具相应额度的发票交给采购人, 采购人在收到付款申请材料后于 20 个工作日内一次性予以全额付款。</p> <p>▲ (三) 项目成果及归属</p> <p>1. 项目成果: 检测报告</p> <p>2. 项目成果归属: 项目成果归采购人所有, 成交供应商不得将成果及在项目实施过程中知悉的相关信息透露与第三方。</p>	
<p>验收标准</p>	<p>符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。</p>	<p>我司承诺完全响应以下商务要求:</p> <p>符合现行国家相关标准、行业标准、地方标准或者其他标准、规范。</p>	<p>无偏离</p>
<p>/</p>	<p>供应商严格遵守法律、法规的规定和检测工作有关纪律要求, 确保检测结果真实有效; 检测活动中无重大差错, 能够保证检测结果质量; 具有授权范围涵盖承担的检测任务中相应的品种和检测项目负责样品的检测、检测报告的寄送、结果分析、异议处理和检测</p>	<p>我司承诺完全响应以下商务要求:</p> <p>供应商严格遵守法律、法规的规定和检测工作有关纪律要求, 确保检测结果真实有效; 检测活动中无重大差错, 能够保证检测结果质量; 具有授权范围涵盖承担的检测任务中相应的品种和检测项目负责样品的检测、检测报告的寄</p>	<p>无偏离</p>



深圳中检联新药检测有限责任公司

	测过程中技术问题的处理工作；能按时完成委托单位安排的临时性和应急性任务。	送、结果分析、异议处理和检测过程中技术问题的处理工作；能按时完成委托单位安排的临时性和应急性任务。	
--	--------------------------------------	---	--

注：

1. 说明：应对照磋商文件“第三章 采购需求”中的商务要求逐条作出明确响应，并作出偏离说明。
2. 供应商应根据自身的承诺，对照磋商文件要求在“偏离说明”中注明“正偏离”、“负偏离”或者“无偏离”。既不属于“正偏离”也不属于“负偏离”即为“无偏离”。

法定代表人或者委托代理人(签字): 陈居正

供应商 (盖单位公章): 深圳中检联新药检测有限责任公司

日期: 2023年12月12日



八、技术要求偏离表

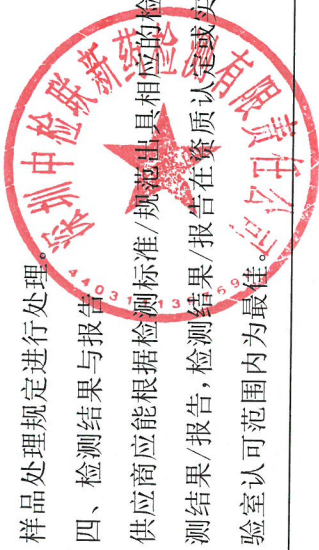
采购项目编号：HXCTGX-CFZB-2023-030

采购项目名称：细胞检测项目

项号	竞争性磋商采购文件需求		响应文件承诺		偏离说明
	标的名称	数量	技术参数要求	技术参数	
1	人脂肪间充质干细胞质量检测	1项	<p>▲一、供应商应包含但不限于以下检测能力：细胞计数与活率；细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测；无菌检查、支原体检查、内毒素检查；细胞内、外源病毒因子检查；免疫学反应检测（淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、淋巴细胞分泌TNF-α抑制试验）；细胞周期分析检测；成瘤检测；三系分化；染色体核型检查；抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶（I型）残留检测等检测能力。</p> <p>二、检测内容（项目）：细胞计数与活率；细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测；无菌检查、支原体检查、内毒素检查；细胞内、外源病毒因子检查；免疫学反应检测（淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、</p>	<p>▲一、供应商应包含但不限于以下检测能力：细胞计数与活率；细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测；无菌检查、支原体检查、内毒素检查；细胞内、外源病毒因子检查；免疫学反应检测（淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、淋巴细胞分泌TNF-α抑制试验）；细胞周期分析检测；成瘤检测；三系分化；染色体核型检查；抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶（I型）残留检测等检测能力。</p> <p>二、检测内容（项目）：细胞计数与活率；细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测；无菌检查、支原体检查、内毒素检查；细胞内、外源病毒因子检查；免疫学反应检测（淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、</p>	无偏离



				<p>淋巴细胞分泌 TNF-α 抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I 型) 残留检测。</p> <p>三、样品的制备、运输接收及管理</p> <p>(1) 供应商提供样品的管理规定要求, 由采购方按照供应商给定的样品管理要求对样品进行制备、包装及运输, 样品运输的费用和风险由采购方承担。(2) 当样品到达供应商处时发现不符合检测要求的情况时, 供应商应及时告知采购方, 采购方自行选择是否继续进行检测或重新送样。</p> <p>(3) 供应商所收集的样品, 仅能用于申请项目的检测活动, 不能用于其他涉及隐私项目及生物安全项目, 样品检测后按合同/协议书的样品处理规定进行处理。</p> <p>四、检测结果与报告</p> <p>供应商应根据检测标准/规范出具相应的检测结果/报告, 检测结果/报告在资质认定或实验室认可范围内为最佳。</p>
淋巴细胞分泌 TNF- α 抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I 型) 残留检测。	三、样品的制备、运输接收及管理	(1) 供应商提供样品的管理规定要求, 由采购方按照供应商给定的样品管理要求对样品进行制备、包装及运输, 样品运输的费用和风险由采购方承担。(2) 当样品到达供应商处时发现不符合检测要求的情况时, 供应商应及时告知采购方, 采购方自行选择是否继续进行检测或重新送样。	(3) 供应商所收集的样品, 仅能用于申请项目的检测活动, 不能用于其他涉及隐私项目及生物安全项目, 样品检测后按合同/协议书的样品处理规定进行处理。	四、检测结果与报告
				淋巴细胞分泌 TNF- α 抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I 型) 残留检测。
				淋巴细胞分泌 TNF- α 抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I 型) 残留检测。





检测中心地址:深圳市宝安区西乡街道

2	人脐带间充质干细胞质量检测	<p>▲一、供应商应包含并不限于以下检测能力: 细胞计数与活率; 细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测; 无菌检查、支原体检查、内毒素检查; 细胞内、外源病毒因子检查; 免疫学反应检测(淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、淋巴细胞分泌TNF-α抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原蛋白(I型)残留检测等检测能力。</p> <p>二、检测内容(项目): 细胞计数与活率; 细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测; 无菌检查、支原体检查、内毒素检查; 细胞内、外源病毒因子检查; 免疫学反应检测(淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、淋巴细胞分泌TNF-α抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原蛋白(I型)残留检测。</p> <p>三、样品的制备、运输接收及管理</p>	人脐带间充质干细胞质量检测	1项	<p>▲一、供应商应包含并不限于以下检测能力: 细胞计数与活率; 细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测; 无菌检查、支原体检查、内毒素检查; 细胞内、外源病毒因子检查; 免疫学反应检测(淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、淋巴细胞分泌TNF-α抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原蛋白(I型)残留检测等检测能力。</p> <p>二、检测内容(项目): 细胞计数与活率; 细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测; 无菌检查、支原体检查、内毒素检查; 细胞内、外源病毒因子检查; 免疫学反应检测(淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、淋巴细胞分泌TNF-α抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原蛋白(I型)残留检测。</p> <p>三、样品的制备、运输接收及管理</p>	无偏离
---	---------------	--	---------------	----	--	-----



				<p>(1) 供应商提供样品的管理规范要求, 由采购方按照供应商给定的样品管理要求对样品进行制备、包装及运输, 样品运输的费用和风险由采购方承担。(2) 当样品到达供应商处时发现不符合检测要求的情况时, 供应商应及时告知采购方, 采购方自行选择是否继续进行检测或重新送样。</p> <p>(3) 供应商所收集的样品, 仅能用于申请项目的检测活动, 不能用于其他涉及隐私项目及生物安全项目, 样品检测后按合同/协议书的样品处理规定进行处理。</p> <p>四、检测结果与报告</p> <p>供应商应根据检测标准/规范出具相应的检测结果/报告, 检测结果/报告在资质认定或实验室认可范围内为最佳。</p>			
3	人脐带血 NK 细胞质 量检测	1 项	<p>▲一、供应商应包含但不限于以下检测能力: 细胞计数与活率; 细胞形态、STR图谱鉴别、细胞表面蛋白检测; 无菌检查、支原体检查、内毒素检查; 细胞内、外源病毒因子检查; 免疫学反应检测(淋巴细胞增殖抑制、Th1/17增殖抑制、淋巴细胞分泌TNF-α</p>	人脐带血 NK 细胞质 量检测	1 项		无偏离



		<p>抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I型) 残留检测等检测能力。</p> <p>二、检测内容 (项目): 细胞计数与活率; 细胞形态、STR 图谱鉴别、细胞表面蛋白检测; 无菌检查、支原体检查、内毒素检查; 细胞内、外源病毒因子检查; 免疫学反应检测 (淋巴细胞增殖抑制、Th1/17 增殖抑制、淋巴细胞分泌 TNF-α 抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I 型) 残留检测。</p> <p>三、样品的制备、运输接收及管理</p> <p>(1) 供应商提供样品的管理规范要求, 由采购方按照供应商给定的样品管理要求对样品进行制备、包装及运输, 样品运输的费用和风险由采购方承担。(2) 当样品到达供应商处时发现不符合检测要求的情况时, 供应商应及时</p>		<p>抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I型) 残留检测等检测能力。</p> <p>二、检测内容 (项目): 细胞计数与活率; 细胞形态、STR 图谱鉴别、细胞表面蛋白检测; 无菌检查、支原体检查、内毒素检查; 细胞内、外源病毒因子检查; 免疫学反应检测 (淋巴细胞增殖抑制、Th1/17 增殖抑制、淋巴细胞分泌 TNF-α 抑制试验); 细胞周期分析检测; 成瘤检测; 三系分化; 染色体核型检查; 抗生素残留、胰蛋白酶残留检测、牛血清白蛋白残留、胶原酶 (I 型) 残留检测。</p> <p>三、样品的制备、运输接收及管理</p> <p>(1) 供应商提供样品的管理规范要求, 由采购方按照供应商给定的样品管理要求对样品进行制备、包装及运输, 样品运输的费用和风险由采购方承担。(2) 当样品到达供应商处时发现不符合检测要求的情况时, 供应商应及时</p>
--	--	--	--	--

