

## 服务范围、服务要求

1 分标

采购预算：无

序号	标的的名称	数量及单位	▲技术要求			
1	FISH 检测项目	1 项	一、服务内容			
			序号	服务内容名称	相关编码	单位及数量
			1	Bcl-2 基因断裂 FISH 检测	L270700016	1年
			2	Bcl-6 基因断裂 FISH 检测	L270700016	1年
			3	BCOR 基因断裂组织检测	L270700016	1年
			4	BRCA1/2 基因突变检测	L270700016	1年
			5	CHOP 基因断裂组织检测	L270700016	1年
			6	C-MYC 基因断裂 FISH 检测	L270700016	1年
			7	EWSR1-FLI1 融合基因组织检测	L270700016	1年
			8	EWSR1 基因突变检测	L270700016	1年
			9	MDM2 基因扩增组织检测	L270700016	1年
			10	MET 基因扩增组织检测	L270700016	1年
			11	NTRK1 融合基因组织检测	L270700016	1年
			12	NTRK2 融合基因组织检测	L270700016	1年
			13	NTRK3 融合基因组织检测	L270700016	1年
			14	RET 基因断裂组织检测	L270700016	1年
			15	USP6 基因组织检测	L270700016	1年
			16	VEGF 基因表达水平组织检测	L270700016	1年
			17	YWHAE 基因断裂组织检测	L270700016	1年
			18	染色体 1p/19q 杂合性缺失组织检测	L270700016	1年
			19	HER-2 基因扩增检测	270700007	1年
二、服务要求						
1. 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。						

			<p>2. 检测结果报告系统须与采购人引进的医学实验室信息管理系统(广州创惠信息科技有限公司)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。</p> <p>3. 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采购人临床科室及病理科,确保患者检测信息与临床医生的畅通(<b>供应商须在响应文件中附上服务人员名单及联系方式</b>)。</p> <p>4. 供应商要保证检测标本不得送往其他机构进行检测,确实由于不可抗力的原因需送的,须书面递交申请并附上其他检测机构的资质给采购人审批,经采购人审批同意后方可。</p> <p>5. 标本的采集、接收和运输说明:</p> <p>(1) 标本的采集由采购人负责。</p> <p>(2) 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;</p> <p>(3) 工作日(周一至周六,8:30-17:00)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;</p> <p>(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;</p> <p>(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;</p> <p>(6) 供应商所收集的标本,只能用于采购人申请项目的检测,不能用于其他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;</p> <p>6. 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。</p>
--	--	--	--

		<p>7. 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。</p> <p>8. 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采购人存档。</p> <p><b>三、检测项目完成期限</b></p> <p>按照检测项目常规报告时间（常规病理报告一般 5 个工作日内，分子病理一般 1~2 周内）提供检测结果，并能满足采购人急需项目的优先检测。</p> <p><b>四、拟投入的人员</b></p> <p>供应商须投入本项目从事检测、检验或病理业务相关工作人员，其中 1 人必须持《注册病理医师执业证》，<b>须在响应文件中提供有效证书及供应商为其缴纳的近半年来任意一个月的社保凭证或劳动合同，复印件均需加盖供应商公章，否则响应文件按无效响应处理。</b></p>
--	--	---

2 分标 采购预算：无

序号	标的的名称	数量及单位	▲技术要求																
1	常规病理检测	1 项	<p><b>一、服务内容</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>序号</th><th>服务内容名称</th><th>编码</th><th>单位及数量</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>骨髓组织活检检查与诊断</td><td>270300004</td><td>1年</td></tr> <tr> <td>2</td><td>肾穿活检 I (50 岁以下)：包括肾穿刺组织活检检查与诊断 1 种、特殊染色 4 个、免疫荧光染色诊断 7 种、普通透射电镜检查与诊断 1 个、显微摄影术 6 个视野</td><td>270300001、270500001、270500003、270600001、270800006</td><td>1年</td></tr> <tr> <td>3</td><td>肾穿活检 I (50 岁以上)：包括肾穿刺组织活检检查与诊断 1 种、特殊染色 4 个、免疫荧光染色诊断 9 种、普通透射电镜检查与诊断 1 个、显微摄影术 6 个视野</td><td>270300001、270500001、270500003、270600001、270800006</td><td>1年</td></tr> </tbody> </table> <p><b>二、基本要求</b></p> <p>1. 供应商需严格遵循《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。</p> <p>2. 须定期合理开展室内质量控制。</p> <p><b>三、检测要求</b></p> <p>提供：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、售后技术咨询等服务，并每年定期分析等。</p> <p><b>四、质量控制</b></p> <p>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。</p> <p><b>五、服务要求</b></p> <p>1. 检测结果报告系统须与采购人引进的医学实验室信息管理系统（广州创惠信息科技有限公司）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。</p> <p>2. 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。</p>	序号	服务内容名称	编码	单位及数量	1	骨髓组织活检检查与诊断	270300004	1年	2	肾穿活检 I (50 岁以下)：包括肾穿刺组织活检检查与诊断 1 种、特殊染色 4 个、免疫荧光染色诊断 7 种、普通透射电镜检查与诊断 1 个、显微摄影术 6 个视野	270300001、270500001、270500003、270600001、270800006	1年	3	肾穿活检 I (50 岁以上)：包括肾穿刺组织活检检查与诊断 1 种、特殊染色 4 个、免疫荧光染色诊断 9 种、普通透射电镜检查与诊断 1 个、显微摄影术 6 个视野	270300001、270500001、270500003、270600001、270800006	1年
序号	服务内容名称	编码	单位及数量																
1	骨髓组织活检检查与诊断	270300004	1年																
2	肾穿活检 I (50 岁以下)：包括肾穿刺组织活检检查与诊断 1 种、特殊染色 4 个、免疫荧光染色诊断 7 种、普通透射电镜检查与诊断 1 个、显微摄影术 6 个视野	270300001、270500001、270500003、270600001、270800006	1年																
3	肾穿活检 I (50 岁以上)：包括肾穿刺组织活检检查与诊断 1 种、特殊染色 4 个、免疫荧光染色诊断 9 种、普通透射电镜检查与诊断 1 个、显微摄影术 6 个视野	270300001、270500001、270500003、270600001、270800006	1年																

		<p>3. 建立“危急值报告制度”及“传染病报告制度”，提供 24 小时电话随时服务，有专人电话跟进，出现危急值或传染病及时报告到采购人临床科室及检验科，确保患者检测信息与临床医生的畅通（<b>供应商须在响应文件中附上服务人员名单及联系方式</b>）；</p> <p>4. 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。</p> <p>5. 报告发放时间：自收到标本之日起 1-2 个工作日内发放检测报告，如有特殊情况应及时通知采购人；</p> <p>6. 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；</p> <p>7. 供应商要保证检测标本不得送往其他机构进行检测，确实由于不可抗力的原因需送的，须书面递交申请并附上其他检测机构的资质给采购人审批，经采购人审批同意后方可；</p> <p>8. 标本的采集、接收和运输说明</p> <p>（1）标本的采集由采购人负责。</p> <p>（2）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；</p> <p>（3）工作日（周一至周六，8：30-17:00）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；</p> <p>（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；</p> <p>（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；</p> <p>（6）供应商所收集的标本，只能用于采购人申请项目的检测，不能用于其他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；</p>
--	--	---

		<p>9. 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。</p> <p>10. 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。</p> <p>11. 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采购人存档。</p> <p><b>六、检测服务完成期限</b></p> <p>按照检测项目常规类报告时间报告时间提供检测结果，并能满足采购人急需项目的优先检测。</p> <p><b>七、拟投入的人员</b></p> <p>1. 供应商须投入本项目从事检测、检验业务相关工作人员，且具备检验专业技术职称，从事特定项目需要上岗证的还应具备相应的上岗证书，须在响应文件中提供有效证书及供应商为其缴纳的近半年来任意一个月的社保凭证或劳动合同，复印件均需加盖供应商公章，否则响应文件按无效响应处理。</p> <p>2. 签发病理报告的医生须具备注册执业范围包含“病理”的医师执业证，须在响应文件中提供有效证书及供应商为其缴纳的近半年来任意一个月的社保凭证或劳动合同，复印件均需加盖供应商公章，否则响应文件按无效响应处理。</p>
--	--	---