

2024年免疫规划国产试剂耗材采购

公开招标文件

采购单位名称：内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）

采购代理机构名称：内蒙古众呈国际招标有限公司

项目编号：**NMGZCS-G-H-240090**

2024年04月07日

目 录

第一章 投标邀请

第二章 投标人须知

第三章 招标内容与技术要求

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

第五章 评标

第六章 合同与验收

第七章 投标文件格式与要求

第一章 投标邀请

内蒙古众呈国际招标有限公司受内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）委托，采用公开招标方式组织采购**2024年免疫规划国产试剂耗材**采购。欢迎符合资格条件的投标人参加投标。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：**2024年免疫规划国产试剂耗材采购**

项目编号：**NMGZCS-G-H-240090**

采购计划备案号：项目流水号**[2024]03636号**

2.内容及划分采购包情况

包号	货物、服务和工程名称	数量	采购需求	预算金额（元）
1	免疫规划国产试剂耗材	1	详见招标文件	938,156.10
2	免疫规划实验室性能认证试剂	1	详见招标文件	605,000.00
3	免疫规划呼吸道项目试剂耗材	1	详见招标文件	356,490.00

二.投标人的资格要求

1.投标人应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2.开标后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单，相关信用情况通过“信用中国”网站、中国政府采购网等渠道查询。

3.落实政府采购政策需满足的资格要求：（如属于专门面向中小企业采购的项目,投标人应为中小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位）。

4.本项目的特定资格要求：

合同包**1**（免疫规划国产试剂耗材）：

1)根据产品分类，按需提供。投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

合同包**2**（免疫规划实验室性能认证试剂）：

1)根据产品分类，按需提供。投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

合同包**3**（免疫规划呼吸道项目试剂耗材）：

1)根据产品分类，按需提供。投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

详见招标公告

其他要求：

本项目采用“不见面开标”模式进行开标（投标人无需到达开标现场，开标当日在投标截止时间前登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”参加远程开标）。请投标人使用投标客户端严格按照招标文件的相关要求制作和上传电子投标文件，并按照相关要求参加开标。

四.招标文件售价

本次招标文件的售价为**0元**人民币。

五.提交投标文件截止时间、开标时间和地点

详见招标公告

六.联系方式

采购代理机构名称：内蒙古众呈国际招标有限公司

地址： 内蒙古自治区呼和浩特市赛罕区后巧报路永泰城写字楼**C座20层2006室**

联系人： 包巍

联系电话： **0471-3385500**

采购单位名称：内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）

地址： 呼和浩特市新城区机场路北辅路与呼锡路中段（鸿盛工业园区永平路南**200米**）

联系人： 徐慧

联系电话： **0471-4395884**

第二章 投标人须知

一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	划分采购包情况	共3包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	不见面开标
4	评标方式	现场网上评标
5	评标方法	包1（免疫规划国产试剂耗材）：综合评分法 包2（免疫规划实验室性能认证试剂）：综合评分法 包3（免疫规划呼吸道项目试剂耗材）：综合评分法
6	获取招标文件时间	详见招标公告
7	保证金缴纳截止时间 （同投标文件提交截止时间）	详见招标公告
8	电子投标文件递交	加密的电子投标文件1份，电子投标文件在投标截止时间前上传至内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台。技术支持电话：400-0471-010转2键
9	投标文件数量	（1）加密的电子投标文件 1份（需在投标截止时间前上传至“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”） （2）若现场无法使用系统进行电子开评标的，投标人须开标现场递交非加密电子版投标文件U盘（或光盘）0份。 （3）纸质投标文件（正本）0份；纸质投标文件（副本）0份。
10	中标人确定	采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标（成交）人。
11	联合体投标	包1： 不接受 包2： 不接受 包3： 不接受
12	采购代理机构代理费用	收取
13	代理费用收取方式	向中标/成交供应商收取
14	代理费用收取标准	收取。 采购机构代理服务收费标准：采购机构代理服务收费标准：采购机构代理服务收费标准：代理服务费收费标准：招标代理费按《内蒙古自治区建设工程招标投标服务收费指导意见》（内工建协[2022]34号）文件标准取费，由中标单位领取中标通知书时一次支付。
15	投标保证金	免疫规划国产试剂耗材：保证金人民币：18,000.00元整。免疫规划实验室性能认证试剂：保证金人民币：12,100.00元整。免疫规划呼吸道项目试剂耗材：保证金人民币：7,000.00元整。
16	电子投标文件 签字、盖章要求	应按照第七章“投标文件格式与要求”，使用单位电子签章（CA）进行签字、加盖公章。 说明：若涉及到授权代表签字的可将文件签字页先进行签字、扫描后导入加密电子投标文件。
17	投标客户端	投标客户端需要投标人登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”自行下载。 下载地址： https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&systemRegion=150001
18	是否专门面向 中小企业采购	采购包1：非专门面向中小企业 采购包2：非专门面向中小企业 采购包3：非专门面向中小企业
19	有效投标人家数	符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质性响应的投标人不足三家的，应予废标；投标人不足三家的，不得开标；合格投标人不足三家的，不得评标。
20	报价形式	合同包1（免疫规划国产试剂耗材）:总价 合同包2（免疫规划实验室性能认证试剂）:总价 合同包3（免疫规划呼吸道项目试剂耗材）:总价
21	现场踏勘	否

2	其他	兼投兼中：本项目兼投兼中。
2		

二.投标须知

1.投标方式采用网上投标，流程如下：

投标人应当在内蒙古自治区政府采购云平台申请或注册账号，完善信息后，才可进行网上投标操作，办理流程请登录内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>）进行查询。

投标人登录内蒙古自治区政府采购网页面，点击“政府采购云平台”，输入用户名、密码、验证码完成登录后，点击左侧“交易执行—应标—项目应标”，在未参与项目列表中选择要投标的项目，点击项目的“未参与项目”按钮，进入项目投标信息页面，在右侧选择要投标的采购包，填写“联系人姓名”、“联系人手机号”、“联系人邮箱”等信息点击“确认参与”按钮后，获取所投项目招标文件，并按照招标文件的要求制作、上传电子投标文件。

2.投标保证金

2.1投标保证金缴纳（如需缴纳保证金）

本采购项目支持“电子保函”和“虚拟子账户”两种方式收取投标保证金，同时允许投标人按照相关法律法规自主选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金。

2.1.1投标人选择“电子保函”方式缴纳保证金的，在所投项目下采购包选择电子保函模式，跳转到内蒙古自治区金融服务平台开具电子保函，投标人需要确保在开标之前完成电子保函的开具。

2.1.2投标人选择“虚拟子账户”方式缴纳保证金的，在进行投标信息确认后，应通过“交易执行—应标—项目应标—已参与项目”，选择缴纳银行并获取对应不同采购包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在开标时间前，缴纳至上述账号中。付款人名称必须为投标单位全称，且与其投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与投标人须知前附表规定的金额不一致或缴纳时间超过开标时间，将导致保证金缴纳失败。投标人应认真核对账户信息，将投标保证金足额汇入以上账户，并自行承担因汇错投标保证金而产生的一切后果。投标人在转账或电汇的凭证上应按照“项目编号：***、采购包：***的投标保证金”格式注明，以便核对。

2.1.3投标人选择以支票、汇票、本票、保函等非现金形式缴纳保证金的，投标人将相关证明材料原件扫描添加至投标文件中，同时现场提供证明材料。

2.1.4缴纳保证金时间以保证金到账时间为准，由于投标保证金到账需要一定时间，请投标人在投标截止前及早缴纳。

2.2投标保证金的退还

投标人在投标截止时间前放弃投标的，自所投采购包结果公告发出后5个工作日内退还，但因投标人自身原因导致无法及时退还的除外。

未中标人投标保证金，自中标通知书发出之日起5个工作日内退还；中标人投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

2.3有下列情形之一的，投标保证金将不予退还：

- （1）中标后，无正当理由放弃中标资格的；
- （2）中标后，无正当理由不与采购人签订合同的；
- （3）在签订合同时，向采购人提出附加条件的；
- （4）不按照招标文件要求提交履约保证金的；
- （5）在签订合同时，投标人要求修改、补充和撤销投标文件的实质性内容的；
- （6）投标文件中提供虚假材料的；
- （7）与采购人、其他投标人或者采购代理机构恶意串通的；
- （8）投标人在提交投标文件截止时间后，撤回投标文件的；
- （9）法律法规和招标文件规定的其他情形。

3.全流程电子化交易

各投标人应当在内蒙古自治区政府采购云平台开展与本项目有关的政府采购活动。

各投标人应当在响应文件开启时间前上传加密的最终版电子响应文件至“内蒙古自治区政府采购网”，未响应文件开启时间前上传电子响应文件的，视为自动放弃。投标人因系统问题无法上传电子响应文件时，请在工作时间及时拨打联系电话400-0471-010。

各投标人应当使用数字证书或者政府采购云平台生成的账号密码登录电子交易系统进行系统操作，并对其操作行为和电子签名、电子印章确认的事项承担法律责任。

3.1远程不见面方式（投标人无需到现场）

投标人使用“投标客户端”编制、签章、生成加密投标文件，同时生成“备用标书”，投标人自行留存，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。

投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本项目招标公告载明的时间等要求参加开标，在开标时间前30分钟，应当提前登录电子交易系统确认联系人姓名与联系电话。

开标时，投标人应当使用 CA 证书在开始解密后30分钟内完成全部已投标采购包的投标文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行，由代理机构会同采购人决定是否允许投标人导入“备用标书”继续开标。本项目采用电子评标，只对开标环节验证通过的电子投标文件进行评审。投标人在参加开标以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体要求请通过“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南”查询相关操作手册。

开标时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为投标人不再参与政府采购活动。

- (1) 投标人未在规定时间内完成电子投标文件在线解密的；
- (2) CA证书无法解密投标文件的；
- (3) 投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。

3.2现场网上方式（投标人需到现场）

投标人使用“投标客户端”编制、签章、生成加密投标文件，同时生成“备用标书”，由投标人自行刻录、存储，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。投标人必须保证电子存储设备能够正常读取“备用标书”，电子存储设备（U盘或光盘）表面、外包装上应简要载明项目编号、项目名称、投标单位名称等信息。

投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本项目招标公告载明的时间和地点参加开标。开标时，投标人应当使用 CA 证书完成全部已投标采购包的投标文件在线解密。如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行，由代理机构会同采购人决定是否允许投标人导入“备用标书”继续进行。本项目采用电子评标，只对开标环节验证通过电子投标文件进行评审。

开标时出现下列情况的，采购人、采购代理机构应当视为投标人不再参与政府采购活动。

- (1) CA证书无法解密投标文件的；
- (2) 投标人未按招标文件要求提供“备用标书”的；
- (3) 投标人自身原因造成电子投标文件未能解密的。

4.投标人可以通过“交易执行-应标-项目应标-已参与项目”查看有无本项目信息。

三.说明

1.总则

本招标文件依据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》和《政府采购货物和服务招标投标管理办法》（财政部令第87号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

投标人应仔细阅读本项目信息公告及招标文件的所有内容（包括澄清或者修改），按照招标文件要求以及格式编制投标文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次公开招标项目，是以招标公告的方式邀请非特定的投标人参加投标。

2.适用范围

本招标文件仅适用于本次招标公告中所涉及的项目和内容。

3.相关费用

投标人应自行承担所有与准备、参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购人或采购代理机构均无义务和责任承担相关费用。

4.各参与方

4.1“采购人”是指依法进行政府采购的国家机关、事业单位、团体组织。本招标文件的采购人特指内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）。

4.2“采购代理机构”是指集中采购机构和集中采购机构以外的采购代理机构。本招标文件的采购代理机构特指内蒙古众呈国际招标有限公司。

4.3“投标人”是指向采购人提供货物、工程或者服务的法人、其他组织或者自然人。

4.4“评标委员会”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“中标人”是指取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

5.2单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同投标人，不得参加同一合同项下的政府采购活动。

5.3为采购项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务的投标人，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

6.以联合体形式进行政府采购的，应符合以下规定：

6.1联合体各方应签订联合体协议书，明确联合体牵头人和各方权利义务，并作为投标文件组成部分。

6.2联合体各方均应当具备《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件，并在投标文件中提供联合体各方的相关证明材料。

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

6.4联合体中有同类资质的投标人按照联合体分工承担相同工作的，应当按照资质等级较低的投标人确定资质等级。

6.5以联合体形式参加政府采购活动的，联合体各方不得再单独参加或者与其他投标人另外组成联合体参加同一合同项下的政府采购活动。

6.6联合体各方应当共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。

6.7如要求缴纳保证金，以联合体牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及计量单位

7.1所有文件使用的语言文字为简体中文。专用术语使用外文的，应附有简体中文注释，否则视为无效。

7.2所有计量均采用中华人民共和国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8. 现场踏勘

8.1招标文件规定组织踏勘现场的，采购人或者采购代理机构按招标文件规定的时间、地点组织潜在投标人踏勘项目现场。

8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

8.3采购人在踏勘现场中介绍的资料和数据等，不构成对招标文件的修改或不作为投标人编制投标文件的依据。

9.其他条款

无论中标与否，投标人递交的投标文件均不予退还。

四.招标文件的澄清或者修改

采购人或采购代理机构对已发出的招标文件进行必要的澄清或修改的，澄清或者修改的内容可能影响投标文件编制的，采购人或者采购代理机构应当在投标截止时间至少15日前，在“内蒙古自治区政府采购网”上发布更正公告进行通知；不足15日的，采购人或者采购代理机构应当顺延提交投标文件截止时间，更正公告的内容为招标文件的组成部分，投标人应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担投标人未及时关注相关信息的责任。

五.投标文件

1.投标文件的构成

投标文件应按照招标文件第七章“投标文件格式与要求”进行编写，可以增加附页，并作为投标文件的组成部分。

2.投标报价

2.1投标人应按照第三章“招标内容与技术要求”进行报价。投标总价中不得包含招标文件要求以外的内容，否则，在评审时不予核减。

2.2投标报价包括本项目采购需求和投入使用、实施的所有费用，如主件、标准附件、备品备件、施工、服务、专用工具、安装、调试、检验、培训、运输、保险、税款等。

2.3投标报价不得有选择性报价和附加条件的报价。

2.4投标文件报价出现前后不一致的，按下列规定修正：

- （1）投标文件中开标一览表（报价表）内容与投标文件中相应内容不一致的，以开标一览表（报价表）为准；
- （2）大写金额和小写金额不一致的，以大写金额为准；
- （3）单价金额小数点或者百分比有明显错位的，以开标一览表（报价表）的总价为准，并修改单价。
- （4）总价金额与按单价汇总金额不一致的，以单价金额计算结果为准。

修正后的报价投标人应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字确认后产生约束力，但不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容，投标人不确认的，其投标无效。

2.5投标人应在“投标客户端”对【报价部分】进行填写，“投标客户端”软件将自动根据投标人填写信息在线生成“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”，若在响应文件中出现非系统生成的“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”，且与“投标客户端”生成的“开标一览表（报价表）”、“分项报价表”信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。

3.投标有效期

3.1投标有效期从提交投标文件的截止之日起算。投标文件中承诺的投标有效期应当不少于招标文件中载明的投标有效期。

3.2出现特殊情况需要延长投标有效期的，采购人以书面形式通知所有投标人延长投标有效期。同意延长投标有效期的投标人少于3个的，招标人应当重新招标。投标人同意延长的，应相应延长其投标保证金的有效期，但不得要求或被允许修改或撤销其投标文件；投标人拒绝延长的，其投标失效，但投标人有权收回其投标保证金。

4.投标文件的递交

投标人应当在投标截止时间前递交投标文件，否则视为自动放弃投标。

5.投标文件的修改和撤回

投标人在投标截止时间前，可以对所递交的投标文件进行补充、修改或者撤回。投标人应当在投标截止时间前上传加密的最终版电子投标文件至“内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台”。

在提交投标截止时间后，投标人不得补充、修改、替代或者撤回其投标文件。

6.样品

采购人、采购代理机构一般不得要求投标人提供样品，仅凭书面方式不能准确描述采购需求或者需要对样品进行主观判断以确认是否满足采购需求等特殊情况除外。

6.1招标文件规定投标人提交样品的，样品属于投标文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由投标人自理。

6.2开标前，投标人应将样品送达至指定地点，并按要求摆放并做好展示。若需要现场演示的，投标人应提前做好演示准备（包括演示设备）。

6.3采购活动结束后，对于未中标投标人提供的样品，应当及时退还或者经未中标投标人同意后自行处理；对于中标投标人提供的样品，应当按照招标文件的规定进行保管、封存，并作为履约验收的参考。

六.开标、评标、中标公告、中标通知书

1.开标

1.1程序

- (1) 宣布纪律；
- (2) 宣布相关人员；
- (3) 投标人对已提交的加密文件进行解密，由采购人或者采购代理机构工作人员宣布投标人名称、投标价格和招标文件规定需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）；
- (4) 参加人员对开标结果进行确认；
- (5) 开标结束。

1.2疑义

投标人代表对开标过程和开标记录有疑义，以及认为采购人、采购代理机构相关工作人员有需要回避情形的，应当场提出询问或者回避申请。采购人、采购代理机构对投标人代表提出的询问或者回避申请应当及时处理。

投标人对远程不见面方式过程和开标记录有疑义，应在“政府采购云平台-远程开标大厅”中提出，采购代理机构应及时查看、回复。

1.3备注说明

- 1.3.1投标人不足3家的，不得开标。
- 1.3.2开标时,投标人使用 CA证书参与投标文件解密，投标人用于解密的 CA证书应为生成、加密、上传投标文件的同一CA证书。

2.资格审查

2.1公开招标采购项目开标结束后，采购人或者采购代理机构应当依法对投标人的资格进行审查，以确定投标人是否具备投标资格。

2.2资格审查中有任意一项未通过的，审查结果为未通过，未通过资格审查的投标人按无效投标处理。

2.3信用记录查询

查询渠道：通过“信用中国”网站(www.creditchina.gov.cn)和“中国政府采购网”（www.ccgp.gov.cn）进行查询；

查询截止时点：本项目资格审查时查询；

查询记录：对列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单、信用报告进行查询；

采购人或采购代理机构应当按照查询渠道、查询时间节点、查询记录内容进行查询，并存档。对信用记录查询结果中显示被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的投标人作无效投标处理。

资格审查表

免疫规划国产试剂耗材

具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人2022或2023年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	1.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭据。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准） 2.提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
其它特殊资格要求	根据产品分类，按需提供。投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

免疫规划实验室性能认证试剂

具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人2022或2023年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。

有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	1. 提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭据。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准） 2. 提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
其它特殊资格要求	根据产品分类，按需提供。投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

免疫规划呼吸道项目试剂耗材	
具有独立承担民事责任的能力	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人2022或2023年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录	1. 提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）的良好缴纳税收的相关凭据。（以税务机关提供的纳税凭据或银行入账单为准） 2. 提供递交投标文件截止之日前一年内（至少一个月）缴纳社会保险的凭证。（以专用收据或社会保险缴纳清单为准） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
具有履行合同所必需的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。
参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
其它特殊资格要求	根据产品分类，按需提供。投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

3.评标
详见第五章

4.中标公告
中标人确定后，采购代理机构在内蒙古自治区政府采购网上发布中标结果公告，同时将中标结果以公告形式通知未中标的投标人，中标结果公告期为**1**个工作日。

5.中标通知书
发布中标结果的同时，中标人可自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”打印中标通知书，中标通知书是合同的组成部分，中标通知书对采购人和中标人具有同等法律效力。
中标通知书发出后，采购人不得违法改变中标结果，中标人无正当理由不得放弃中标。

七.询问、质疑与投诉

1.询问
投标人对政府采购活动事项有疑问的，可以向采购人或采购代理机构提出询问，采购人或采购代理机构应当在**3**个工作日内作出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。投标人提出的询问超出采购人对采购代理机构委托授权范围的，采购代理机构应当告知其向采购人提出。

2.质疑
2.1投标人认为招标文件、采购过程、中标结果使自己的权益受到损害的，可以在知道或者应知其权益受到损害之日起**7**个工作日内，以书面形式向采购人、采购代理机构提出质疑。
投标人在法定质疑期内应当一次性提出针对同一采购程序环节的质疑。
提出质疑的投标人应当是参与所质疑项目采购活动的投标人。
潜在投标人已依法获取其可质疑的招标文件的，可以对该文件提出质疑。对招标文件提出质疑的，应当在获取招标文件或者招标文件公告期限届满之日起**7**个工作日内提出。

2.2采购人、采购代理机构应当在收到投标人的书面质疑后7个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑投标人和其他有关投标人，但答复的内容不得涉及商业秘密。

2.3询问或者质疑事项可能影响中标结果的，采购人应当暂停签订合同，已经签订合同的，应当中止履行合同。

2.4投标人提出质疑应当提交质疑函和必要的证明材料。质疑函应当包括下列内容：

- （一）投标人的姓名或者名称、地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑项目的名称、编号；
- （三）具体、明确的质疑事项和与质疑事项相关的请求；
- （四）事实依据；
- （五）必要的法律依据；
- （六）提出质疑的日期。

投标人为自然人的，应当由本人签字；投标人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

投标人可以委托代理人进行质疑，代理人提出质疑时应当提交投标人签署的授权委托书。其授权委托书应当载明代理人的姓名或者名称、代理事项、具体权限、期限和相关事项。

2.5 投标人提交的质疑函，应按照内蒙古自治区政府采购网中的“质疑函范本”制作。

2.6 接收质疑函的方式。为了使提出的质疑事项在规定时间内得到有效答复、处理，质疑可以由法定代表人或授权代表亲自将质疑函递交至采购人或采购代理机构，也可以通过邮寄、快递等方式提交。质疑函以邮寄、快递方式递交的，以邮寄件上的戳记日期、邮政快递件上的戳记日期和非邮政快递件上的签注日期为质疑提起日期。

接收质疑函的联系电话、联系电话、通讯地址（详见第一章 投标邀请）。

3.投诉

3.1质疑人对采购人、采购代理机构的答复不满意或者采购人、采购代理机构未在规定的时间内作出书面答复的，可以在答复期满后15个工作日内向财政部门提起投诉。

投标人投诉的事项不得超出已质疑事项的范围，但基于质疑答复内容提出的投诉事项除外。

3.2投诉人投诉时，应当提交投诉书和必要的证明材料，并按照被投诉采购人、采购代理机构（以下简称被投诉人）和与投诉事项有关的投标人数量提供投诉书的副本。投诉书应当包括下列内容：

- （一）投诉人和被投诉人的姓名或者名称、通讯地址、邮编、联系人及联系电话；
- （二）质疑和质疑答复情况说明及相关证明材料；
- （三）具体、明确的投诉事项和与投诉事项相关的投诉请求；
- （四）事实依据；
- （五）法律依据；
- （六）提起投诉的日期。

投诉人为自然人的，应当由本人签字；投诉人为法人或者其他组织的，应当由法定代表人、主要负责人，或者其授权代表签字或者盖章，并加盖公章。

3.3投诉人提交的投诉书，应严格按照内蒙古自治区政府采购网中的“投诉书范本”制作。

第三章 招标内容与技术要求

一. 项目概况

项目名称：2024年免疫规划国产试剂耗材采购

项目编号：NMGZCS-G-H-240090

项目预算：1899646.10元

本项目共分三包：第一包 计划免疫国产试剂耗材 938156.10元

第二包 实验室性能认证试剂 605000.00元

第三包 呼吸道项目试剂耗材 356490.00元

二.主要商务要求、技术要求

合同包1（免疫规划国产试剂耗材）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后90个日历日内交货
标的提供的地点	内蒙古呼和浩特内蒙疾控中心鸿盛办公区
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，货到验收合格，一次性付款
验收要求	1期：1.外包装检查，外包装应完好无损，无明显破损、变形、潮湿等现象，标识清晰完整，无涂改、破损等情况。2.内容物检查，根据货物的种类和性质，进行相应的检查，包括货物的数量、规格、型号、颜色、质量等。3.质量检验，对货物的质量进行检查，包括外观质量、功能性能、使用寿命等方面的检验。4.验收形式：现场验收。投标人按照合同要求，委派专人负责将货物运送至交货地点，货物的外包装应牢固、完好，符合储存运输要求。标签应清晰（须注明产地、品名、批号、有效期、规格等内容），如上述要求不合格，采购人可拒绝接收。货物验收由投标人和货物接收单位负责接收的人员进行共同验收。在验收当中发现货物有破损、损毁、缺少的，投标人应立即予以更换，由此造成的损失费用由投标人承担。
履约保证金	收取比例：10%,说明：说明：1.履约担保的形式：电汇或保函，若为保函则必须为见索即付的独立保函；2.履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起7日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。3.履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		化学试剂和助剂	国产试剂耗材	批	1.00	938,156.10	938,156.10	否	工业	详见附表一

附表一：国产试剂耗材 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求								
		序号	物品名称	技术参数/规格			单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	5*TBE缓冲液	500ml/瓶，5x的浓缩液体，室温保存至少12个月以上，适用于凝胶电泳，成分稳定			瓶	10	144.00	1440.00
		2	核酸提取试剂盒	64T/盒，整版预封装，16T/板X4板，室温保存至少12个月以上，提取的核酸纯度高，适用于天隆GeneRotex96、NP968系列核酸提取仪。			盒	42	220.00	9240.00
		3	结晶紫	25g/瓶，粉末状，室温保存至少12个月以上，分子量为373.53，常温常压下性质稳定			瓶	2	7.00	14.00

4	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	4	1500.00	6000.00
5	麻疹病毒IgG抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	15	1500.00	22500.00
6	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用风疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	4	1500.00	6000.00
7	风疹病毒IgG抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用风疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	15	1500.00	22500.00
8	百日咳病毒IgG抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用百日咳病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的百日咳病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	15	1500.00	22500.00
9	麻疹病毒与风疹病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	50T/盒，用于咽拭子样本中麻疹和风疹的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CF X96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。2. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	4	4800.00	19200.00
10	腮腺炎实时荧光定量核酸检测试剂盒	50T/盒，用于咽拭子样本中腮腺炎的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。2. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	4	2400.00	9600.00
11	水痘实时荧光定量核酸检测试剂盒	50T/盒，用于咽拭子和疱疹液样本中水痘-带状疱疹的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。2. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	4	2400.00	9600.00

12	移液器	*3.1、适用于0.1 ml 到100 ml 标准刻度玻璃和塑料移液管、血清管。 *3.2、移液器顶部超大LCD液晶显示，电量不足时，指示灯可闪烁提示。 3.3 采用特殊的电路设计，可防止电池充电过量，而且移液器可在方便的时候随时充电，即冲即用。 3.4、锂电池，寿命长，充电时可同时使用。 *3.5、八档吸液和放液速度单独可调，LCD显示选择的移液速度，胜任各种粘度、密度、挥发性等溶液的快速移取。 3.6、人体工效学设计，可单指操控吸液放液功能，按键舒适。 *3.7、充电时间：大于3小时，一次充电可连续使用大于15小时 3.8、配有疏水滤器，有效防止过量液体进入枪体内，防止交叉污染 3.9、标配含挂架、座架和1ml适配器 3.8、配翼型支架，无需取下血清管即可将移液器放在桌面上，方便操作。 3.9、配置:电动移液器，含充电器、座架、挂架、1ml适配器。	支	40	1500.00	60000.00
13	0.85%生理盐水	9mL/支*20/盒，室温下保存至少12个月以上，无菌且性质稳定	盒	6	200.00	1200.00
14	75%乙醇	2.5L/瓶，室温下保存至少12个月以上，能与水、氯仿、醚、甲醇、丙酮及其他多数有机溶剂混溶，性质稳定，主用于灭菌消毒	瓶	200	35.00	7000.00
15	无粉乳胶手套（大中小号）	100只/盒，大中小分别25盒。提供样品（邮寄地址详见招标公告招标代理机构地址）	盒	100	75.00	7500.00
16	冻存盒	96孔/盒，盒内第一行盒第一列有标识，开合方便，各个孔均匀分布，与冻存管适配度较好，能够轻松拿取，且不晃动。提供样品（邮寄地址详见招标公告招标代理机构地址）	盒	300	45.00	13500.00
17	一次性医用外科口罩	50个/盒，每个口罩独立包装，符合国家相关标准。	盒	106	20.00	2120.00
18	双圈定性滤纸滤纸	直径15cm，（15cm*100张） 2盒。提供样品（邮寄地址详见招标公告招标代理机构地址）	盒	3	30.00	90.00
19	一次性反穿衣	200件/箱，袖口有收口，无纺布材质，提供样品。（邮寄地址详见招标公告招标代理机构地址）	箱	5	3000.00	15000.00
20	医用垃圾袋	能够耐受121度高压，50个/包。	包	10	300.00	3000.00
21	肠道病毒核酸检测试剂盒（实时荧光PCR法）	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10²copies/mL。2. 线性范围5×10²~2×10⁷copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。4. 精密性：检测精密性参考品的变异系数<5%。	盒	3	3000.00	9000.00

1	22	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	5	7200.00	36000.00
	23	厨房用抽纸	2层，70抽/包	包	50	120.00	6000.00
	24	利器盒（大）	5L/个，安装轻松自如，提供样品（邮寄地址详见招标公告招标代理机构地址）	个	500	3.50	1750.00
	25	DMSO 细胞培养级	10ml/瓶，溶于水、乙醇、丙酮、乙醚、苯和氯仿，AR级，用于细胞培养	瓶	10	280.00	2800.00
	26	84消毒液	20瓶（500ml）/箱，用于实验室环境的消毒，室温下能稳定保存12个月以上	箱	4	145.00	580.00
	27	Gelred/Genfind核酸染料	500ul/支；无毒性，操作简单，灵敏度高，稳定性高，30min 无需脱色冲洗，荧光强度高于EB10倍，分别10支	支	20	400.00	8000.00
	28	无水乙醇	500ml/瓶，分析纯，室温下能稳定保存12个月以上，用于实验室试剂的配置	瓶	45	11.00	495.00
	29	95%乙醇	500ml/瓶,分析纯，室温下能稳定保存12个月以上，用于实验室试剂的配置	瓶	50	13.00	650.00
	30	膜过滤器	（25张/盒），适用于污水过滤器	盒	1	50.00	50.00
	31	ReLab无菌带盖圆底塑料试管	5ml独立灭菌包装，50个/包	包	10	30.00	300.00
	32	引物	条，20-40bp，用于实验室的测序分析，冻干浓缩粉末状	条	100	180.00	18000.00
	33	修饰 引物	碱基，20-40bp，用于实验室的测序分析，冻干浓缩粉末状	碱基	4	180.00	720.00
	34	真空采血管 促凝剂+分离胶 5ml	96支/盒	盒	20	150.00	3000.00
	35	5ml抗凝管（EDTA）	96支/盒	盒	3	85.00	255.00
	36	巴氏吸管5ml	50个/包	包	2	30.00	60.00
	37	液氮	L/桶，用于实验室蛋白质及细胞的冻存及长期保存	L	150	15.00	2250.00
	38	stemcell分离管	盒	盒	1	4800.00	4800.00
	39	淋巴细胞分离液	500ml/瓶，用于分离淋巴细胞，室温下保存至少12个月以上，pH 9.0左右，性质稳定，形成的梯度分明	瓶	1	1361.00	1361.00
	40	条形码标签	套	套	10920	0.48	5241.60
	41	Fast Virus 1-Step Master Mix	管/盒，液体，-20℃能稳定保存12个月以上，用于快速高灵敏度的PCR检测，适用于7500 Fast 系统、7500 系统、7900HT 系统、QuantStudio™ 12k Flex、QuantStudio™ 3、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6 Flex、QuantStudio 6 Pro、QuantStudio 7 Pro、QuantStudio™ 7 Flex、StepOne™、StepOnePlus™、ViiA™ 7系统	盒	4	4500.00	18000.00
	42	一次性痰杯 60ml	个	个	50	2.00	100.00
	43	非灭活无菌采样管	采样管10ml，试剂5ml/支含拭子	套	500	3.50	1750.00
	44	非灭活试剂采样管	2ml试剂5ml采样管/支含拭子	支	400	2.20	880.00
	45	肺炎支原体显色鉴定管（8ml）	20个/盒	盒	5	450.00	2250.00
	46	肺炎支原体琼脂培养基	250g/瓶，用于肺炎支原体的培养及鉴定，pH7.6，性质稳定，2-4℃能稳定保存12个月以上	瓶	2	540.00	1080.00

47	特级马血清	200ml/瓶, -20℃能稳定保存12个月以上, 优级品, 有效成分100%, 用于微生物检测及细胞培养	200ml/瓶	1	450.00	450.00
48	90mm塑料培养皿14.5g	10个/包	包	5	10.00	50.00
49	青霉素钠 160万	(160万U)支/盒,固体粉末状, 高纯度现用现配, 用于微生物实验检测, 2-8℃能稳定保存12个月以上	盒	1	79.50	79.50
50	麻疹/风疹IgM ELISA试剂盒	96人份/盒, 2-8℃保存至少12个月以上, 用风疹病毒抗原固相纤维素膜, 以渗透式间接法原理, 检测血清样品中的风疹病毒抗体, 试剂盒性能稳定, 批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%, 批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%, 各3盒。	盒	6	1600.00	9600.00
51	肺炎支原体核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒 (TaqMan 探针法)	50人份/盒	盒	3	3000.00	9000.00
52	全自动化学发光免疫分析仪反应杯	500个/包和Alinity 仪器配套使用。	包	10	450.00	4500.00
53	26种呼吸道病原体核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒1.适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光PCR检测仪, 需含有FAM、VIC (HEX)、ROX和CY5检测通道, 如ABI 7500、7500FAST等; *2.用于定性检测从咽拭子、痰液、培养物等样本中提取的甲型流感病毒、乙型流感病毒、鼻病毒、冠状病毒NL63/229E/OC43/HKU1、新型冠状病毒、副流感病毒I/II/III/IV型、人偏肺病毒、博卡病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肠道病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、铜绿假单胞菌、A组乙型链球菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌的核酸; *3.检测性能: 灵敏度最高达500copies/mL, 与其他病原菌无交叉反应; *4.技术平台: 采用预混液技术, 最多7个反应管, 一次反应完成27种呼吸道病原体的定性检测。试剂盒中所有细菌(包含肺炎支原体和肺炎衣原体)和病毒检测可共用一套扩增反应条件, 操作便捷, 适用于样本的快速筛查。试剂盒中相关呼吸道细菌和病毒病原体分别在不同管中进行检测, 可根据检测需求, 自行选择项目进行, 操作灵活度高; *5.检测时间: 检测时长不超过70min; *6.反应体系: 液体技术总反应体系不超过25μL。7.质量控制: 含有阴性对照及阳性对照, 便于结果判定; 8.试剂规格: 每盒的检测量至少为50T, 并可同时提供25T包装; 9.运输保存: 冷冻条件下运输, -20℃保存; 10.有效期: 不少于12个月, 到货后质保期不少于10个月。	盒	9	27000.00	243000.00
54	未知病原二代测序试剂盒	8人份/盒, 1,适用性: 未知病原微生物样本的高通量测序实验; 2, 测序原理: 边合成边测序; 3, 测序模式: 自动化双端或自动化单端测序; 4, 测序读长: 2*300bp; 5, Reads数: 2500万条; 6、适用机型: illumina的测序平台适用; 7、测序数据质量: Q30 (测序准确度在999.9%以上)	盒	2	26800.00	53600.00
55	新冠核酸检测试剂盒	50人份/盒, 用于咽拭子样本中新冠病毒的快速、准确的诊断, -20℃保存至少12个月以上, 适用仪器: 经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪, 如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标: 1. 最低检出限: 5×10 ² copies/mL。2. 线性范围5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。2. 精密度: 检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	15	200.00	3000.00
56	三抗Penicillin-streptomycin solution	100ml/瓶, 液体, -20℃长期冻存, 保质期至少12个月以上, [+]10000 Units/ml Penicillin,[+] 10000 ug/ml Streptomycin	瓶	15	380.00	5700.00

57	胰酶0.25% Trypsin-EDTA	100ml/瓶，液体，-20℃长期冻存，保质期至少18个月以上，含有添加剂酚红及EDTA，稳定性良好	瓶	20	260.00	5200.00
58	DMEM培养液	500ml/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，保质期至少12个月以上，成分稳定	瓶	40	240.00	9600.00
59	MEM培养液	500ml/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，保质期至少12个月以上，成分稳定	瓶	200	240.00	48000.00
60	PBS液体（无钙镁）	500ml/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，保质期至少12个月以上，成分稳定，无钙镁成分	瓶	75	150.00	11250.00
61	PBS液体（含钙镁）	500ml/瓶，液体，含钙镁成分	瓶	21	350.00	7350.00
62	24孔细胞培养板	100块/箱，无菌，无酶，有细胞培养无菌测试实验证明或省级疾控使用应用证明。	箱	8	1150.00	9200.00
63	吸尖（带滤膜，无酶）	20ul，96支/盒	盒	100	65.00	6500.00
64	吸尖（带滤膜，无酶）	200ul，96支/盒	盒	50	65.00	3250.00
65	吸尖（带滤膜，无酶）	1000ul，96支/盒	盒	50	65.00	3250.00
66	200ul/10ul加长吸头	96T/盒，分别80和40盒，提供样品（邮寄地址详见招标公告招标代理机构地址）	盒	120	100.00	12000.00
67	1000ul加长吸头	96T/盒，提供样品（邮寄地址详见招标公告招标代理机构地址）	盒	30	130.00	3900.00
68	10ml移液管	200只/箱	箱	20	440.00	8800.00
69	1.5ml无菌无酶离心管	1000个/盒；采用优质聚丙烯（PP）材质·RCF：14000xg·管体刻度线清晰·可承受121/15psi高温高压灭菌·每个包装都有独立的货号批号标识，便于质量追踪和溯源·无DNA,无RNA酶，无热源	盒	1	100.00	100.00
70	50ml离心管	25支/包；黄色尖底，最大承受转速17000*g，无菌无酶处理；温度范围：-80-120℃	包	100	60.00	6000.00
71	2.0ml外旋冻存管	50只/包；无菌无酶处理；可承受温度：-196℃；2ml容量圆底可立设计	包	50	140.00	7000.00
72	25cm2透气细胞培养瓶	200只/箱；透气盖，TC处理；无菌无酶；利于细胞附着；	箱	4	1200.00	4800.00
73	75cm2透气细胞培养瓶	200只/箱；透气盖，TC处理；无菌无酶；利于细胞附着；	箱	3	1200.00	3600.00
74	D22清洗液	1L/瓶（适用于优利特URIT-1600Vet尿液分析仪）	瓶	1	376.00	376.00
75	D21N清洗液	500ml/瓶（适用于优利特URIT-1600Vet尿液分析仪）	瓶	1	377.00	377.00
76	尿液分析仪质控	（8ml/瓶*3瓶）/盒（适用于优利特URIT-1600Vet尿液分析仪）	盒	1	286.00	286.00
77	稀释液(PK)	20L/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	490.00	490.00
78	FBA溶血剂	5L/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	4250.00	4250.00
79	FFD溶血剂	5L/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	3580.00	3580.00
80	FFS-800A染色液	（42ml/瓶*3瓶）/盒（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	盒	1	3580.00	3580.00
81	RED网织红细胞染液	12ml/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	2300.00	2300.00
82	RED网织红细胞稀释液	1L/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	2300.00	2300.00
83	SLS-220A溶血素	5L/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	7000.00	7000.00
84	血球清洗液	50ml/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	1200.00	1200.00
85	XE全血质控	4.5ml/瓶（适用于sysmexXT-1800i全自动血液分析仪）	瓶	1	1450.00	1450.00
86	凝血酶原时间（PT）测定试剂盒（凝固法）	适用于众驰凝血分析仪 x 1 3 2 0 0 c，（凝血酶原时间:6瓶×4mL/瓶 复溶液:4瓶×6.5mL/瓶）/盒	盒	2	516.00	1032.00
87	活化部分凝血活酶时间（APTT）测定试剂盒	适用于众驰凝血分析仪 x 1 3 2 0 0 c，（APTT试剂:3瓶×4mL/瓶 氯化钙溶液:2瓶×6.5mL/瓶）/盒	盒	2	428.00	856.00
88	凝血质控品（正常）	适用于众驰凝血分析仪 x 1 3 2 0 0 c，（10瓶×1mL/瓶）/盒	盒	4	1260.00	5040.00
89	XLC（X1）清洗液	适用于众驰凝血分析仪 x 1 3 2 0 0 c，（5L/桶×3桶）/箱	箱	1	580.00	580.00
90	血清生化定标液	适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（2ml/瓶*10瓶）/盒	盒	1	5116.00	5116.00

		91	全自动生化仪质控血清（水平1）				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（2ml/瓶*6瓶）/盒				盒	1	3353.00	3353.00
		92	全自动生化仪质控血清（水平2）				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（2ml/瓶*6瓶）/盒				盒	1	3353.00	3353.00
		93	全自动生化仪质控尿液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（5ml/瓶*20瓶）/盒				盒	1	215.00	215.00
		94	全自动生化仪质控尿液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（5ml/瓶*20瓶）/盒				盒	1	239.00	239.00
		95	电解质标准液高值				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（4瓶*100ml/瓶）/盒				盒	1	5812.00	5812.00
		96	电解质标准液低值				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（4瓶*100ml/瓶）/盒				盒	1	7300.00	7300.00
		97	电解质参比液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（4桶*1000ml/桶）/箱				箱	1	2334.00	2334.00
		98	电解质内标液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（4桶*2000ml/桶）/箱				箱	1	2010.00	2010.00
		99	电解质缓存液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（4桶*2000ml/桶）/箱				箱	1	2010.00	2010.00
		100	电极清洗液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（6瓶*450ml/瓶）/箱				箱	1	7200.00	7200.00
		101	清洗液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（2桶*2000ml/桶）/箱				箱	1	1700.00	1700.00
		102	w2碱性清洗液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（4瓶*70ml/瓶）/盒				盒	1	220.00	220.00
		103	w2酸性清洗液				适配贝克曼生化分析仪AU480使用，（4瓶*70ml/瓶）/盒				盒	1	220.00	220.00
		104	丙氨酸氨基转移酶				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	294.90	300.00
		105	门冬氨酸氨基转移酶				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	299.00	299.00
		106	碱性磷酸酶测定试剂盒				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	123.00	123.00
		107	谷氨酰基转移酶试剂盒				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	1680.00	1680.00
		108	尿素测定试剂盒				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	2112.00	2112.00
		109	肌酐测定试剂盒				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	5475.00	5475.00
		★	2	111(投标人在投标是需按照下列格式在投标文件中另行制作采购物品明细报价表。若仅填写投标客户端的分项报价表，没有在投标文件中提供采购物品明细报价表，则为无效投标。										
112	白蛋白测定试剂盒				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	703.00	703.00		
项目编号：	葡萄糖测定试剂盒				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	1636.00	1636.00		
项目名称：	总蛋白试剂盒				适配贝克曼生化分析仪AU480使用				套	1	153.00	153.00		
包号：	HE染色剂套装				徕卡染色系统专用，（380ml×5瓶）/套				套	1	5400.00	5400.00		
投标人名称：	货币及单位：人民币/元				适用于体下封片机，（150ml/瓶×2瓶）/盒				盒	1	1240.00	1240.00		
序号	货物名称			规格型号	品牌	产地	制造商	单价	数量	总价				
117	尿液分析仪动物尿液试纸条					100条/瓶；	（适用于优利特URIT-1600Vet尿液分析仪）		瓶	2	305.00	610.00		
备注：1、若供应商响应产品每包/箱/盒/捆内的数量规格与采购文件给定的每包/箱/盒/捆内的数量规格不一致，则响应产品数量足量即可，但采购物品明细报价表中的数量仍须按照采购文件给定的数量填写，供应商可在规格型号中进行换算并说明。														
2、样品邮寄时，请注明项目名称及包号														
...														
投标人（盖章）：														
日期：														
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。													
合同包2（免疫规划实验室性能认证试剂）														
1.主要商务要求														
标的提供的时间				合同签订后90个日历日内交货										
标的提供的地点				内蒙古呼和浩特内蒙古疾控中心鸿盛办公区										
投标有效期				从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天										
付款方式				1期：支付比例100%，货到验收合格，一次性付款										
验收要求				1期：1.外包装检查，外包装应完好无损，无明显破损、变形、潮湿等现象，标识清晰完整，无涂改、破损等情况。2.内容物检查，根据货物的种类和性质，进行相应的检查，包括货物的数量、规格、型号、颜色、质量等。3.质量检验，对货物的质量进行检查，包括外观质量、功能性能、使用寿命等方面的检验。4.验收形式：现场验收。投标人按照合同要求，委派专人负责将货物运送至交货地点，货物的外包装应牢固、完好，符合储存运输要求。标签应清晰（须注明产地、品名、批号、有效期、规格等内容），如上述要求不合格，采购人可拒绝接收。货物验收由投标人和货物接收单位负责接收的人员进行共同验收。在验收当中发现货物有破损、损毁、缺少的，投标人应立即予以更换，由此造成的损失费用由投标人承担。										

履约保证金	收取比例： 10% ,说明：说明： 1. 履约担保的形式：电汇或保函，若为保函则必须为见索即付的独立保函； 2. 履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起 7 日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 3. 履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		化学试剂和助剂	实验室性能认证试剂	批	1.00	605,000.00	605,000.00	否	工业	详见附表一

附表一：实验室性能认证试剂 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求							
		序号	物品名称	技术参数/规格	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）	
		1	手足口病病原盲样考核样品	每份阳性*2+阴性*2，样本为不同浓度的手足口病相关病原灭活病原体培养液或临床标本组成，阳性样本包括EV71、CA16、其他肠道病毒，单一病原或者多病原随机组合，40份样本有多种搭配方案，样本制作好后厂家负责邮寄到各个考核单位。	份	96	1700	163200	
		2	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，需提供三种国家和各盟市日常使用的三个厂家的试剂，三个厂家比例为3：2:2。适用于经过多通道校正的全自动实时荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。 【产品性能指标】 1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。 2. 线性范围：5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	16	7500	120000	
		3	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	5	1600	8000	
		4	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	4	1700	6800	

5	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	4	500	2000
6	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	5	500	2500
7	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	6	1200	7200
8	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%，批间精密度阳性和阴性符合率均大于等于95%	盒	7	1200	8400
9	脑膜炎奈瑟球菌盲样考核样品	阳性灭活菌液，8份考核样品包括5支阳性，80份样品包括2支阳性，阳性样品为不同浓度的脑膜炎奈瑟菌相关病原灭活病原体培养液，阳性样本包括脑膜炎奈瑟菌A血清群、B血清群、C血清群、W135血清群、X血清群、Y血清群中任一病原，样品的稳定性不能少于30天，与阴性组合后，88份样品有多种搭配方案，88份包括阳性和阴性的考核样品制作好后厂家负责邮寄到各个考核单位	支	200	600	120000
10	脑膜炎奈瑟球菌盲样考核样品	阴性灭活菌液，8份考核样品包括1支阴性样品，80份考核样品包括2支阴性样品，阴性样品为除脑膜炎奈瑟菌外其他相关病原灭活病原体培养液，样品的稳定性不能少于30天，与阳性样品组合后，88份样品有多种搭配方案，88份包括阳性和阴性的考核样品制作好后厂家负责邮寄到各个考核单位。	支	168	100	16800

11	柯萨奇病毒A4型/柯萨奇病毒A10型S核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒；适用于经过多通道校正的全自动实时荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500 、 7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。 【产品性能指标】 1. 最低检出限：5×10^2 copies/mL。 2. 线性范围：$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$。	盒	15	5300	79500
12	柯萨奇病毒A6型/A10核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒；适用于经过多通道校正的全自动实时荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500 、 7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。 【产品性能指标】 1. 最低检出限：5×10^2 copies/mL。 2. 线性范围：$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$。	盒	10	5300	53000
13	手足口病阳性质控品	手足口病不同病原阳性质控品，每只包含一种指定基因型肠道病毒，性状稳定。	支	22	800	17600
备注：若供应商响应产品每包/箱/盒/捆内的数量规格与采购文件给定的每包/箱/盒/捆内的数量规格不一致，则响应产品数量足量即可，但采购物品明细报价表中的数量仍须按照采购文件给定的数量填写，供应商可在规格型号中进行换算并说明。						

★

2

投标人在投标是需按照下列格式在投标文件中另行制作采购物品明细报价表。若仅填写投标客户端的分项报价表，没有在投标文件中提供采购物品明细报价表，则为无效投标。

采购物品明细报价表

项目编号：

项目名称：

包号：

投标人名称：

货币及单位：人民币/元

序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价
1								
2								
...								

投标人（盖章）：

日期：

说明打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。

合同包3（免疫规划呼吸道项目试剂耗材）	
1.主要商务要求	
标的提供的时间	合同签订后90个日历日内交货
标的提供的地点	内蒙古呼和浩特内蒙疾控中心鸿盛办公区
投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起90日历天
付款方式	1期：支付比例100%，货到验收合格，一次性付款
验收要求	1期：1.外包装检查，外包装应完好无损，无明显破损、变形、潮湿等现象，标识清晰完整，无涂改、破损等情况。2.内容物检查，根据货物的种类和性质，进行相应的检查，包括货物的数量、规格、型号、颜色、质量等。3.质量检验，对货物的质量进行检查，包括外观质量、功能性能、使用寿命等方面的检验。4.验收形式：现场验收。投标人按照合同要求，委派专人负责将货物运送至交货地点，货物的外包装应牢固、完好，符合储存运输要求。标签应清晰（须注明产地、品名、批号、有效期、规格等内容），如上述要求不合格，采购人可拒绝接收。货物验收由投标人和货物接收单位负责接收的人员进行共同验收。在验收当中发现货物有破损、损毁、缺少的，投标人应立即予以更换，由此造成的损失费用由投标人承担。
履约保证金	收取比例：10%,说明：说明：1.履约担保的形式：电汇或保函，若为保函则必须为见索即付的独立保函；2.履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起7日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。3.履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止
其他	

2.技术标准与要求

序号	核心产品（“△”）	品目名称	标的名称	单位	数量	分项预算单价（元）	分项预算总价（元）	面向对象情况	所属行业	招标技术要求
1		化学试剂和助剂	呼吸道项目试剂耗材	批	1.00	356,490.00	356,490.00	否	工业	详见附表一

附表一：呼吸道项目试剂耗材 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求								
		序号	物品名称	技术参数/规格			单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	呼吸道感染性病原体核酸检测试剂盒	封闭巢式多重PCR，适用于一站式多重微生物核酸检测系统Filmarray 2.0			盒	70	1296	90720
		2	1.5ml离心管	1000/盒；采用优质聚丙烯（PP）材质·RCF：14000xg·管体刻度线清晰·可承受121/15psi高温高压灭菌·每个包装都有独立的货号批号标识，便于质量追踪和溯源·无DNA,无RNA酶，无热源			盒	2	80	160

3	1ml离心管	1000/盒；采用优质聚丙烯（PP）材质·RCF：14000xg·管体刻度线清晰·可承受121/15psi高温高压灭菌·每个包装都有独立的货号批号标识，便于质量追踪和溯源·无DNA,无RNA酶，无热源	盒	3	100	300
4	新冠病毒IgM抗体检测试剂盒	定性，CV小于等于8%，与博奥赛斯化学发光仪配套	盒	5	1500	7500
5	新冠病毒IgG抗体检测试剂盒	定性，CV小于等于9%，与博奥赛斯化学发光仪配套	盒	5	1500	7500
6	新冠和流感病毒核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	50人份/盒，1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。 2. 线性范围：5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。 3. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	2	2500	5000
7	27种呼吸道病原体核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒1.适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光PCR检测仪，需含有FAM、VIC（HEX）、ROX和CY5检测通道，如ABI7500、7500FAST等；*2.用于定性检测从咽拭子、痰液、培养物等样本中提取的甲型流感病毒、乙型流感病毒、鼻病毒、冠状病毒NL63/229E/OC43/HKU1、新型冠状病毒、副流感病毒I/II/III/IV型、人偏肺病毒、博卡病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肠道病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌、铜绿假单胞菌、A组乙型链球菌、金黄色葡萄球菌、肺炎链球菌的核酸；*3.检测性能：灵敏度最高达500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应；*4.技术平台：采用预混液技术，最多7个反应管，一次反应完成27种呼吸道病原体的定性检测。试剂盒中所有细菌（包含肺炎支原体和肺炎衣原体）和病毒检测可共用一套扩增反应条件，操作便捷，适用于样本的快速筛查。试剂盒中相关呼吸道细菌和病毒病原体分别在不同管中进行检测，可根据检测需求，自行选择项目进行，操作灵活度高；*5.检测时间：检测时长不超过70min；*6.反应体系：液体技术总反应体系不超过25μL。7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定；8.试剂规格：每盒的检测量至少为50T，并可同时提供25T包装；9.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存；10.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。	盒	4	27850	111400
8	木炭平板	90mm*5个/包 *生产企业同时具备GMP车间认证和ISO9001认证；	包	5	200	1000
9	巧克力平板	90mm*5个/包 *生产企业同时具备GMP车间认证和ISO9001认证；	包	5	200	1000

10	血平板	90mm*5个/包 *生产企业同时具备GMP车间认证和ISO9001认证;	包	5	200	1000
11	呼吸道病原微流体芯片	42种呼吸道病原体及2种对照(18S rRNA, IC Rnase P); 每张TaqMan阵列卡200L (384次反应); 获取结果时间: 3小时; 样品数量 8; 预混液体积每张TaqMan阵列卡200L (384次反应); 适用于Q7	个	8	8000	64000
12	细菌基因组DNA提取试剂盒	20T/盒 (预封装), 可从细菌培养物、棉拭子、痰液、体液粪便等样本中, 快速提取基因组DNA, 实现平行样本的高通量处理, 整个过程不涉及有机试剂, 安全便捷、提取核酸纯度高, 量大, 可广泛应用于基因组学研究、疾病检测、食品安全剂法医鉴定等领域。适用于天隆GeneRotex96、NP968。	盒	30	220	6600
13	病毒基因组DNA提取试剂盒	64T/盒, 提取范围: 能够提取 ≥ 100 copies/mL DNA病毒核酸载量样品; 能够提取 ≥ 100 copies/mL RNA病毒核酸载量样品。精密度: 变异系数 $CV \leq 5\%$ 。适用于天隆GeneRotex96、NP968系列核酸提取仪。	盒	11	220	2420
14	病毒1步法预混液	1 mL; 与微流体芯片配套使用	只	2	4295	8590
15	乙脑IgM抗体检测试剂	JEMS-1, IgM抗体捕获酶联免疫反应吸附测定 (MAC-ELISA) 乙型肝炎检测试剂盒由一个的两步夹心免疫反应组成。在该实验中, 将阴性对照 (不反应血清), 阳性对照 (反应血清), 以及未知血清样本用样品稀释缓冲液稀释后, 加在已包被好抗人IgM抗体的微量板孔中孵育。然后分别用JERA和正常细胞抗原 (NCA) 孵育。在孵育和清洗步骤之后, 将辣根过氧化酶 (HRP) 标记的JERA特异性抗体加入至板孔中。在第三轮孵育和清洗步骤之后, 板孔中就结合上了四甲基联苯胺 (TMB) 底物显色。最后加入酸性终止液, 450nm处测吸光度值 (OD值), 确定酶作用下底物反应的程度。超过某一阈值, JERA孔和对照孔吸光度的比值就能够准确地确定是否存在JEV的抗体。	盒	1	6200	6200
16	鞋套	YK-D6升级版专用, 无纺布50只/盒	盒	300	27	8100

17	人鼻病毒核酸双重实时荧光 PCR 检测试剂盒	50人份/盒, 1. 最低检出限: 5×10^2 copies/mL。 2. 线性范围: $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。 3. 交叉反应: 针对可能与鼻病毒产生交叉的其他病原 (甲型流感病毒、乙型流感病毒、冠状病毒、副流感病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、人博卡病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌) 均无交叉反应。 4. 精密度: 检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$。	盒	1	2500	2500
18	副流感病毒I/II/III/IV型核酸四重核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	50人份/盒, 1. 最低检出限: 5×10^2 copies/mL。 2. 线性范围: $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。 3. 交叉反应: 针对可能与副流感病毒产生交叉的其他病原 (甲型流感病毒、乙型流感病毒、冠状病毒、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、人博卡病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌) 均无交叉反应。 4. 精密度: 检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$。	盒	1	10000	10000
19	甲型/甲型H1N1亚型/H3亚型人类流感病毒三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限: 5×10^2 copies/mL。 2. 线性范围: $5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$ copies/mL。 3. 交叉反应: 针对可能与甲型/甲型H1N1亚型/H3亚型人类流感病毒产生交叉的其他病原 (副流感病毒、乙型流感病毒、冠状病毒、人鼻病毒、人偏肺病毒、呼吸道合胞病毒、肠道病毒、腺病毒、人博卡病毒、肺炎支原体、肺炎衣原体、嗜肺军团菌、肺炎克雷伯菌、百日咳杆菌、流感嗜血杆菌) 均无交叉反应。 4. 精密度: 检测精密度参考品的变异系数 $< 5\%$。	盒	2	7500	15000

			20	脑膜炎奈瑟菌（ABC）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：1.0×10 ³ copies/mL。 2. 线性范围：1000~2×10 ¹⁰ copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与脑膜炎奈瑟菌产生交叉的其他病原（流行性乙型脑炎病毒、腮腺炎病毒、肠道病毒、柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、骨髓灰质炎病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、巨细胞病毒、EB病毒、肺炎链球菌、单核细胞增生李斯特氏菌、无乳链球菌、流感嗜血杆菌、微球菌、大肠埃氏细菌、表皮葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、尿肠球菌、凝固酶阴性的葡萄球菌、新型隐球菌、溶血性猪链球菌、金黄色葡萄球菌均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。适用于天隆提取仪	盒	1	7500	7500																																				
备注：若供应商响应产品每包/箱/盒/瓶内的数量规格与采购文件给定的每包/箱/盒/瓶内的数量规格不一致，则响应产品数量是量即可，但采购人在投标是需按照下列格式在投标文件中另行制作采购物品明细报价表。若仅填写投标客户端的分项报价表，没有在投标文件中提供采购物品明细报价表中的数量仍须按照采购文件给定的数量填写，供应商可在规格型号中进行换算并说明。																																													
采购物品明细报价表																																													
项目编号：																																													
项目名称：																																													
包号：																																													
投标人名称：货币及单位：人民币/元																																													
<table><tr><td>序号</td><td>货物名称</td><td>规格型号</td><td>品牌</td><td>产地</td><td>制造商名称</td><td>单价</td><td>数量</td><td>总价</td></tr><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>										序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价	1									2									...								
序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价																																					
1																																													
2																																													
...																																													
投标人（盖章）：																																													
日期：																																													
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效。																																												

第四章 投标人应当提交的资格、资信证明文件

投标人应提交证明其有资格参加投标和中标后有能力履行合同的相关文件，并作为其投标文件的一部分，所有文件必须真实可靠、不得伪造，否则将按相关规定予以处罚。

一、法人或者其他组织的营业执照等证明文件，自然人的身份证明。

法人包括企业法人、机关法人、事业单位法人和社会团体法人；其他组织主要包括合伙企业、非企业专业服务机构、个体工商户、农村承包经营户；自然人是指具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如投标人是企业（包括合伙企业），要提供在市场监督管理部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如投标人是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；投标人是非企业专业服务机构，如律师事务所、会计师事务所，要提供有效的执业许可证等证明文件；如投标人是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如投标人是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

分公司不是独立法人，不具备政府采购法第二十二条规定的投标人应当具备独立承担民事责任能力的条件。分公司经总公司授权，可以以分公司的名义参加政府采购活动，但其民事责任由总公司承担。

二、财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格审查表）。

三、具备履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

四、参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

五、按照招标文件要求，投标人应当提交的其他资格、资信证明文件。

第五章 评标

一、评标要求

1.评标方法

包1（免疫规划国产试剂耗材）：综合评分法

包2（免疫规划实验室性能认证试剂）：综合评分法

包3（免疫规划呼吸道项目试剂耗材）：综合评分法

最低评标价法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为中标候选人的评标方法。综合评分法，是指投标文件满足招标文件全部实质性要求且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为中标候选人的评标方法。

2.评标原则

2.1评标活动遵循客观、公正、审慎的原则，以招标文件和投标文件为评标的基本依据，并按照招标文件规定的评标方法和评标标准进行评标。

2.2具体评标事项由评标委员会负责，并按招标文件规定的办法进行评审。

2.3合格投标人不足三家的，不得评标。

3.评标委员会

3.1评标委员会由采购人代表和评审专家组成，成员人数应当为5人及以上单数，其中评审专家不得少于成员总数的三分之二。

3.2评标委员会成员有下列情形之一的，应当回避：

- （1）参加采购活动前3年内,与投标人存在劳动关系,或者担任投标人的董事、监事,或者是投标人的控股股东或实际控制人；
- （2）与投标人的法定代表人或者负责人有夫妻、直系血亲、三代以内旁系血亲或者近姻亲关系；
- （3）与投标人有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系。

3.3评标委员会负责具体评标事务，并独立履行下列职责：

- （1）审查、评价投标文件是否符合招标文件的商务、技术等实质性要求；
- （2）要求投标人对投标文件有关事项作出澄清或者说明；
- （3）对投标文件进行比较和评价；
- （4）确定中标候选人名单，以及根据采购人委托直接确定中标人；
- （5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评标中发现的违法行为；
- （6）法律法规规定的其他职责。

4.澄清

对于投标文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容，评标委员会应当以书面形式要求投标人作出必要的澄清、说明或者修正。

投标人的澄清、说明或者修正应当采用书面形式，并加盖公章，或者由法定代表人或其授权的代表签字。投标人的澄清、说明或者修正不得超出投标文件的范围或者改变投标文件的实质性内容。

4.1评标委员会不接受投标人主动提出的澄清、说明或修正。

4.2评标委员会对投标人提交的澄清、说明或修正有疑问的，可以要求投标人进一步澄清、说明或修正。

5.有下列情形之一的，视为投标人串通投标，其投标无效：

- （1）不同投标人的投标文件由同一单位或者个人编制，包括但不限于不同投标人上传的投标文件项目内部识别码一致的情形；
- （2）不同投标人委托同一单位或者个人办理投标事宜；
- （3）不同投标人的投标文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；
- （4）不同投标人的投标文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；
- （5）不同投标人的投标文件相互混装；
- （6）不同投标人的投标保证金从同一单位或个人的账户转出；

6.有下列情形之一的，属于恶意串通投标，其投标无效，并追究法律责任：

- （1）投标人直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他投标人的相关情况并修改其投标文件；
- （2）投标人按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件；
- （3）投标人之间协商报价、技术方案等投标文件的实质性内容；
- （4）属于同一集团、协会、商会等组织成员的投标人按照该组织要求协同参加政府采购活动；
- （5）投标人之间事先约定由某一特定投标人中标、成交；
- （6）投标人之间商定部分投标人放弃参加政府采购活动或者放弃中标、成交；
- （7）投标人与采购人或者采购代理机构之间、投标人相互之间，为谋求特定投标人中标、成交或者排斥其他投标人的其他串通行为。

7.投标无效的情形

投标人存在下列情况之一的，投标无效：

- （1）未按照招标文件的规定提交投标保证金的；
- （2）投标文件未按招标文件要求签署、盖章的；
- （3）不具备招标文件中规定的资格要求的；
- （4）报价超过招标文件中规定的预算金额或者最高限价的；
- （5）投标文件含有采购人不能接受的附加条件的；
- （6）法律、法规和招标文件规定的其他无效情形。

8.废标的情形

出现下列情形之一的，应予以废标。

- （1）符合专业条件的投标人或者对招标文件作实质响应的投标人不足3家；或参与竞争的核心产品品牌不足3个的；
- （2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；
- （3）投标人的报价均超过了采购预算的；
- （4）因重大变故，采购任务取消的；

9.定标

评标委员会按照招标文件确定的评标方法、步骤、标准，对投标文件进行评审。评标结束后，评标委员会根据采购人委托直接确定中标人或者由采购人在评标报告确定的中标候选人名单中按顺序确定中标人。

二.落实政府采购政策

1.节约能源、保护环境

采购的产品属于品目清单范围的，将依据国家确定的认证机构出具的、处于有效期之内的节能产品、环境标志产品认证证书，对获得证书的产品实施政府优先采购或强制采购，具体按照本招标文件相关要求执行。

2.促进中小企业发展

2.1采购人在政府采购活动中应当通过加强采购需求管理，落实预留采购份额、价格评审优惠、优先采购等措施，提高中小企业在政府采购中的份额，支持中小企业发展。

2.2《政府采购促进中小企业发展管理办法》所称中小企业，是指在中华人民共和国境内依法设立，依据国务院批准的中小企业划分标准确定的中型企业、小型企业和微型企业，但与大企业的负责人为同一人，或者与大企业存在直接控股、管理关系的除外。符合中小企业划分标准的个体工商户，在政府采购活动中视同中小企业。

2.3在政府采购活动中，投标人提供的货物、工程或者服务符合下列情形的，享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策：

- （1）在货物采购项目中，货物由中小企业制造，即货物由中小企业生产且使用该中小企业商号或者注册商标；
- （2）在工程采购项目中，工程由中小企业承建，即工程施工单位为中小企业；
- （3）在服务采购项目中，服务由中小企业承接，即提供服务的人员为中小企业依照《中华人民共和国劳动合同法》订立劳动合同的从业人员。

在货物采购项目中，投标人提供的货物既有中小企业制造货物，也有大型企业制造货物的，不享受《政府采购促进中小企业发展管理办法》规定的中小企业扶持政策。

以联合体形式参加政府采购活动，联合体各方均为中小企业的，联合体视同中小企业。其中，联合体各方均为小微企业的，联合体视同小微企业。

2.4依照《政府采购促进中小企业发展管理办法》《关于政府采购支持监狱企业发展有关问题的通知》和《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》的规定，凡符合要求的小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位，按照以下比例给予相应的价格扣除：

合同包1（免疫规划国产试剂耗材）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）;监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。

注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。

合同包2（免疫规划实验室性能认证试剂）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
----	----	------	--------	------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）;监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
---	-----------------------	------	-----	--

注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。

合同包3（免疫规划呼吸道项目试剂耗材）				
序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体	10%	货物由小微企业制造，即货物由小微企业生产且使用该小微企业商号或者注册商标时，给予价格扣除C1，即：评标价=投标报价×（1-C1）;监狱企业与残疾人福利性单位视同小型、微型企业，享受同等价格扣除，当企业属性重复时，不重复价格扣除。
注：（1）上述评标价仅用于计算价格评分，成交金额以实际投标价为准。（2）组成联合体的大中型企业和其他自然人、法人或者其他组织，与小型、微型企业之间不得存在投资关系。				

2.5投标人属于中小企业的，应提供《中小企业声明函》；属于监狱企业的，应提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件；属于残疾人福利性单位的，应提供《残疾人福利性单位声明函》。投标人应当按照《中小企业声明函》《残疾人福利性单位声明函》规定格式提供（格式附后，不可修改），未按规定提供的，不得享受相关中小企业扶持政策。

投标人应当对提供材料的真实性负责，若有虚假，将追究其法律责任。

三、评标程序

1.符合性审查

- 1.1依据招标文件的规定，从投标文件的有效性、完整性和对招标文件的响应程度进行审查，以确定是否满足招标文件的实质性要求。
- 1.2符合性审查中有任意一项未通过的，审查结果为未通过。投标人未通过符合性审查的，投标无效。

符合性审查表	
免疫规划国产试剂耗材	
投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

免疫规划实验室性能认证试剂	
投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。
投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

免疫规划呼吸道项目试剂耗材	
投标及保证金缴纳情况	按要求进行网上投标、进行保证金缴纳。（审查汇款凭证）
投标报价	投标报价（包括分项报价，投标总报价）只能有一个有效报价且不超过采购预算或最高限价，投标报价不得缺项、漏项。

投标文件规范性、符合性	投标文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合招标文件要求；投标文件文件的格式、文字、目录等符合招标文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查投标人出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行盖章。
联合体投标	符合关于联合体投标的相关规定
技术部分实质性内容	1.明确所投标的的产品品牌、规格型号或服务内容或工程量； 2.投标文件应当对招标文件提出的要求和条件作出明确响应并满足招标文件全部实质性要求。
其他要求	招标文件要求的其他无效投标情形；围标、串标和法律法规规定的其它无效投标条款。

2.投标报价审查

评标委员会认为投标人的报价明显低于其他通过符合性审查投标人的报价，有可能影响产品质量或者不能诚信履约的，应当要求其在评标现场合理的时间内提供书面说明，必要时提交相关证明材料；投标人不能证明其报价合理性的，评标委员会应当将其作为无效投标处理。

3.政府采购政策功能落实

对于小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除。

4.相同品牌审查

采用最低评标价法的采购项目，提供相同品牌产品的不同投标人参加同一合同项下投标的，以其中通过资格审查、符合性审查且报价最低的参加评标；报价相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个参加评标的投标人，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他投标无效。

使用综合评分法的采购项目，提供相同品牌产品且通过资格审查、符合性审查的不同投标人参加同一合同项下投标的，按一家投标人计算，评审后得分最高的同品牌投标人获得中标人推荐资格；评审得分相同的，由采购人或者采购人委托评标委员会按照招标文件规定的方式确定一个投标人获得中标人推荐资格，招标文件未规定的采取随机抽取方式确定，其他同品牌投标人不作为中标候选人。

多家投标人提供的核心产品品牌相同的，按上述规定处理。

5.详细评审

综合评分法：分为投标报价评审、商务部分评审、技术部分评审（得分四舍五入保留两位小数）。

免疫规划国产试剂耗材

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分 55.0分 商务部分 15.0分 报价得分 30.0分	
技术部分	技术指标（ 12.0分 ） (12.0分)	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得 12分 ，“*”号项为重要参数每负偏离一项扣 3分 ，普通参数每负偏离一项扣 2分 ，扣完为止。所以技术指标以佐证材料为准，不提佐证材料不得分。
	产品质量 (23.0分) (23.0分)	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得 1分 ，第①②项最高得 2分 。不满足，不提供不得分。③样品提供（需提供样品产品 7个 ）：根据所提供样品评审现场进行评审，根据产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性多维度进行评审，本项目要求每个样品最多得 3分 ，第③项最高得 21分 。不满足，不提供不得分。
	物流仓储能力（ 6.0分 ） (6.0分)	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得 2分 ，本项最高得 6分 。不满足，不提供不得分。
	产品性能 (4.0分) (4.0分)	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得 1分 ，本项最高得 4分 。不满足，不提供不得分。
	规范标准 (2.0分) (2.0分)	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得 2分 ，有欠缺的得 1分 ，不满足，不提供不得分。
	制造商综合能力 (8.0分) (8.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善②制造商质量管理和管控措施全面合理③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得 2分 ，本项最高得 8分 。不满足，不提供不得分。
		。

商务部分	业绩 (5.0分) (5.0分))	供应商近三年（2021年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书）， 每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。
	售后服务保障方案 (10.0分) (10.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分其中每有一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分10分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

免疫规划实验室性能认证试剂		
评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分55.0分 商务部分15.0分 报价得分30.0分	
技术部分	技术指标（18.0分） (18.0分)	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得18分，技术参数每负偏离一项扣2分，扣完为止。所以技术指标以佐证材料为准，不提佐证材料不得分。
	技术资料（6.0分） (6.0分)	响应产品检验报告及产品相关满足参数要求的技术资料提供情况，详细齐全的得6分，每有一项欠缺扣1分，扣完为止。
	产品质量 (8.0分) (8.0分)	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认。可根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得4分，最高得8分。不满足，不提供不得分。
	物流仓储能力（3.0分） (3.0分)	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得1分，本项最高得3分。不满足，不提供不得分。
	产品性能 (8.0分) (8.0分)	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得2分，本项最高得8分。不满足，不提供不得分。
	规范标准 (4.0分) (4.0分)	响应产品包装规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得4分，有欠缺的得2分，不满足，不提供不得分。
	制造商综合能力 (8.0分) (8.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得2分，本项最高得8分。
商务部分	业绩 (5.0分) (5.0分))	供应商近三年（2021年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书）， 每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。
	售后服务保障方案 (10.0分) (10.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分其中每有一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分10分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

免疫规划呼吸道项目试剂耗材		
评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分55.0分 商务部分15.0分 报价得分30.0分	
	技术指标（18.0分） (18.0分)	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得18分，“*”号项为重要参数每负偏离一项扣3分，普通参数每负偏离一项扣2分，扣完为止。所以技术指标以佐证材料为准，不提佐证材料不得分。

技术部分	技术资料（6.0分）（6.0分）	响应产品检验报告及产品相关满足参数要求的技术资料提供情况，详细齐全的得6分，每有一项欠缺扣1分，扣完为止。
	产品质量（8.0分）（8.0分）	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认。可根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得4分，最高得8分。不满足，不提供不得分。
	物流仓储能力（3.0分）（3.0分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得1分，本项最高得3分。不满足，不提供不得分。
	产品性能（8.0分）（8.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得2分，本项最高得8分。不满足，不提供不得分。
	规范标准（4.0分）（4.0分）	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得4分，有欠缺的得2分，不满足，不提供不得分。
	制造商综合能力（8.0分）（8.0分）	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求每条最多得2分，本项最高得8分。
商务部分	业绩（5.0分）（5.0分）	供应商近三年（2021年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。
	售后服务保障方案（10.0分）（10.0分）	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分其中每有一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分10分。
投标报价	投标报价得分（30.0分）	投标报价得分=（评标基准价/投标报价）×价格分值【注：满足招标文件要求且投标价格最低的投标报价为评标基准价。】最低报价不是中标的唯一依据。因落实政府采购政策进行价格调整的，以调整后的价格计算评标基准价和投标报价。

最低评标价法：无。

6.汇总、排序

最低评标价法：评标结果按投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。

综合评分法：评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。

7.确定中标人

采购人或者评标委员会按照中标候选人名单顺序确定中标人。中标候选人并列的，按 采购人按照评审报告中推荐的成交候选人确定中标（成交）人。 规定的方式确定中标人。招标文件未规定的，采取随机抽取的方式确定。

第六章 合同与验收

一、合同

1、合同要求

1.1采购人应当自中标（成交）通知书发出之日起**30**日内，按照招标（磋商、谈判）文件或询价通知书和中标（成交）投标人投标（响应）文件的规定，与中标（成交）投标人签订书面合同。所签订的合同不得对招标（磋商、谈判）文件或询价通知书确定的事项作实质性修改。采购人、投标人不得提出任何不合理的要求作为签订合同的条件。

1.2政府采购合同应当包括采购人与中标（成交）投标人的名称和住所、标的、数量、质量、价款或者报酬、履行期限及地点和方式、验收要求、违约责任、解决争议的方法等内容。

1.3采购人与中标（成交）投标人应当根据合同的约定依法履行合同义务。政府采购合同的履行、违约责任和解决争议的方法等适用《中华人民共和国民法典》。政府采购合同的双方当事人不得擅自变更、中止或者终止合同。

1.4采购人应当自政府采购合同签订之日起**2**个工作日内，将政府采购合同在内蒙古自治区政府采购网（<https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/>）公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

1.5 采购人应当自政府采购合同签订之日起**7**个工作日内，将合同副本向同级财政部门 and 有关部门备案。

2.合同格式及内容

政府采购合同

(货物类合同参考文本)

合同编号：

甲方：*** (填写采购单位名称)
地址：*** (填写详细地址)
乙方：*** (填写中标、成交投标人名称)
地址：*** (填写详细地址)

根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及 _____ 项目 (填写项目名称) _____ (填写政府采购项目编号) 的中标 (成交) 结果、招标 (磋商、谈判) 文件或询价通知书、投标 (响应) 文件等文件的相关内容, 甲乙双方经平等协商, 就如下合同条款达成一致意见。

一、甲方向乙方采购的货物基本情况

(一) 根据招标 (磋商、谈判) 文件或询价通知书及中标 (成交) 结果公告, 甲方所采购的货物、服务 (如有) 基本情况如下:

_____。
(二) 货物名称、数量、规格型号、生产厂家、品牌、单价、与货物相关的服务等详细内容, 见合同附件-货物清单。

二、乙方交付货物的时间及地点

(一) 交付时间: _____
(二) 交付地点: _____ (填写详细地址)
(三) 交付货物的名称及数量: _____
(四) 乙方交付货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)
(五) 甲方接收货物代表及联系电话: _____ (填写姓名和联系电话)

注: 货物为多批次交付的, 应详细列明每批次交付的内容、数量、交付时间、交付地点等。

三、乙方交付货物的质量

(一) 乙方交付的货物应同时满足: 1.符合国家法律法规和规范性文件对货物的质量要求; 2.符合甲方招标 (磋商、谈判) 文件或询价通知书对货物的质量要求; 3.符合乙方在投标 (响应) 文件中或磋商、谈判过程中对货物质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方货物质量的验收依据。

(二) 乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标 (磋商、谈判) 文件或询价通知书的相关要求、投标 (响应) 文件及乙方承诺、声明或保证, 向甲方提供相应的货物质量证明文件。

四、乙方交付货物的包装及标识

(一) 乙方交付货物的包装和标识应同时满足: 1.符合国家法律法规和规范性文件对产品包装及标识的要求; 2.符合甲方招标 (磋商、谈判) 文件或询价通知书对货物包装及标识的要求; 3.符合乙方在投标 (响应) 文件中对货物包装及标识作出的承诺、声明或保证; 4.符合绿色环保、运输及安全性等要求。

(二) 货物的包装费用由乙方承担。

五、货物的运输要求

(一) 运输方式及运输线路: _____。
(二) 运输、保险及其他相关费用由乙方承担。

六、甲方对货物的验收

(一) 乙方将货物送达至甲方指定的地点, 应及时通知甲方。在甲方收到到货通知并在货物到达指定地点后 _____ 日内, 由甲乙双方及第三方 (如有) 对货物的数量、规格型号、生产厂家、品牌、外观进行验收, 在条件允许的情况下, 可以同步对货物质量进行初步验收, 甲乙双方应签署书面验收记录, 作为本项目的履行文件留存。

(二) 在甲方收到货物 _____ 日内, 如发现质量问题, 甲方应在 _____ 日内向乙方提出书面异议, 甲方逾期提出的, 视为乙方所交付的货物质量符合合同的约定。乙方在收到甲方关于质量问题的书面异议后, 应当在 _____ 日内负责解决处理。

(三) 乙方提交的货物数量、规格型号及质量不符合本合同要求的, 甲方应在验收记录中作出明确记载, 保留相关的证据, 并有权拒绝接受货物, 解除合同且不承担任何法律责任。

七、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的货物的前提下, 本合同总金额为 _____ 元 (小写) _____ (大写)

八、付款时间、金额及条件

(一) 付款时间及付款金额: _____
(二) 付款条件: _____
(三) 乙方账户信息
乙方名称: _____
开户银行: _____

银行账号：_____

九、货物质量保证及售后服务

招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对货物质量保证期及售后服务作出明确要求的，适用招标（磋商、谈判）文件或询价通知书对保证期和售后服务的规定，如乙方在投标（响应）文件及磋商、谈判过程中对货物质量保证期和售后服务作出更优的承诺、声明或保证的，适用乙方的承诺、声明或保证。

十、知识产权

乙方保证其提供的货物的全部及部分，均不存在任何侵犯第三方知识产权的情形。否则，乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

十一、违约条款

（一）甲方没有正当理由逾期支付合同款项的，每延期一日，甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日，乙方有权解除合同，并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（二）甲方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿乙方损失的，乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（三）乙方逾期交付货物的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期部分货物的相应货款，并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

（四）乙方交付的货物不符合质量约定或乙方未履行相应的质量保证责任及售后服务义务、或存在侵权行为的，甲方有权退货，并要求乙方支付合同总金额_____ %的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（五）乙方在参与本项目采购活动过程中，如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为，除承担相应的行政责任外，甲方有权解除合同，并要求乙方承担合同总金额_____ %的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（六）乙方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十二、不可抗力

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在_____天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题，双方协商解决。

十三、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十四、合同保存

合同文本一式_____份，采购单位、中标（成交）投标人、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十五、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的组成部分，其内容与本合同具有同等的法律效力：

- 1、货物清单（双方应盖章确认）
- 2、乙方出具的报价单（函）
- 3、中标（成交）结果公告及中标（成交）通知书
- 4、甲方招标（磋商、谈判）文件或询价通知书
- 5、乙方投标（响应）文件
- 6、甲乙双方商定的其他文件

十六、双方约定的其他条款

_____。

十七、本合同未尽事宜，由双方另行签订补充协议，补充协议是本合同的组成部分。

十八、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

乙方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

年 月 日

政府采购合同
（服务类合同参考文本）

合同编号：

甲方：*******（填写采购单位名称）

地址：*******（填写详细地址）

乙方：*******（填写中标、成交投标人名称）

地址：*******（填写详细地址）

甲乙双方根据《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》《中华人民共和国民法典》等相关法律法规、规范性文件以及_____项目（填写项目名称）_____（填写政府采购项目编号）的中标（成交）结果、招标（磋商、谈判）文件、投标（响应）文件等文件的相关内容，经平等自愿协商一致，就如下合同条款达成一致意见。

一、乙方向甲方提供的服务内容

（一）根据招标（磋商、谈判）文件及中标（成交）结果公告，乙方向甲方提供的服务、货物（如有）内容如下：

_____。

（二）服务项目名称、服务具体内容、服务方式、服务要求、服务成果及与之相关的货物等详细内容，见合同附件—服务清单。

二、乙方服务成果的交付时间、地点

（一）服务期限：_____

（二）服务成果的交付时间和交付要求（如有）：_____

（三）服务地点：_____（填写详细地址）

（四）乙方代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

（五）甲方代表及联系电话：_____（填写姓名和联系电话）

注：服务成果分阶段交付的，应分别列明各阶段的交付时间、交付内容。

三、乙方提供服务成果的质量

（一）乙方提供的服务应同时满足：**1.**符合国家法律法规和规范性文件对服务质量的要求；**2.**符合甲方招标（磋商、谈判）文件对服务的质量要求；**3.**符合乙方在投标（响应）文件中或磋商、谈判过程中对服务质量作出的书面承诺、声明或保证。上述质量要求作为甲方对乙方服务质量的验收依据。

（二）乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、招标（磋商、谈判）文件的相关要求、投标（响应）文件及乙方承诺、声明或保证，向甲方提供相应的服务质量证明文件。

四、乙方服务成果的交付方式及载体

乙方交付服务成果方式及载体应符合国家法律法规和规范性文件的要求，并符合甲方招标（磋商、谈判）文件的要求、乙方在投标（响应）文件中对服务成果交付方式及载体作出的承诺。

五、甲方对乙方服务的监督

甲方对乙方提供的服务有权进行监督，当乙方服务质量、服务内容不符合约定时，甲方有权要求乙方及时整改，对乙方拒不改正或整改不到位的，甲方有权随时解除合同，并根据具体情况扣除部分或全部服务费用。

六、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的 service 的前提下，本合同总金额为_____元（小写）_____（大写）。

七、付款时间及条件

（一）付款时间及付款金额：_____

（二）付款条件：_____

（三）乙方账户信息

乙方名称：_____

开户银行：_____

银行账号：_____

八、知识产权

乙方应保证其提供的服务及服务成果的全部及部分，均不存在侵犯第三方知识产权的情形，其服务成果的所有权由甲方享有。否则，乙方应向甲方承担违约责任及赔偿由此给甲方造成的名誉及经济损失。

九、违约条款

（一）甲方没有正当理由逾期支付合同款项的，每延期一日，甲方应按照逾期支付金额_____的_____承担违约责任。延期达到_____日，乙方有权解除合同，并要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（二）甲方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿乙方损失的，乙方有权要求甲方赔偿由此造成的经济损失。

（三）乙方逾期提供服务成果的，每延期一日，乙方应按照合同总金额的_____承担违约责任。延期达到_____日，甲方有权解除合同，拒付延期

部分的相应服务款项，并要求乙方赔偿甲方的经济损失。

（四）乙方交付的服务不符合质量要求，或其服务成果存在侵权行为的，甲方有权解除合同，并要求乙方支付合同总金额_____ %的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（五）乙方在参与本项目采购活动过程中，如存在提供虚假承诺、证明、串通投标等违法违规行为，除承担相应的行政责任外，甲方有权解除合同，并要求乙方承担合同总金额_____ %的违约金，违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

（六）乙方存在其他违反本合同的行为，应承担相应的违约责任（注：可以根据情况进行细化）；违约金不足以赔偿甲方损失的，甲方有权要求乙方赔偿经济损失。

十、不可抗力

因不可抗力致使一方不能及时或完全履行合同的，应及时通知另一方，双方互不承担责任，并在_____天内提供有关不可抗力的相关证明。合同未履行的部分是否继续履行、如何履行等问题，由双方协商解决。

十一、争议的解决方式

合同发生纠纷时，双方应协商解决，协商不成，可以采用下列方式 解决：

（一）提交_____仲裁委员会仲裁。

（二）向_____人民法院起诉。

十二、合同保存

合同文本一式____份，采购单位、中标（成交）投标人、采购代理机构、_____各执一份。合同文本保存期限为从采购结束之日起至少保存十五年。

十三、合同附件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分，与本合同具有同等法律效力：

- 1、服务清单（双方应盖章确认）
- 2、乙方出具的报价单（函）
- 3、中标（成交）结果公告及中标（成交）通知书
- 4、甲方招标（磋商、谈判）文件
- 5、乙方投标（响应）文件
- 6、甲乙双方商定的其他文件

十四、双方约定的其他事宜

_____。

十五、合同未尽事宜，双方另行签订补充协议，补充协议是合同的组成部分。

十六、本合同由甲乙双方盖章生效。

甲方名称：（章）

乙方名称：（章）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

年 月 日

二.验收

严格按照采购合同开展履约验收。采购人或者采购代理机构应当成立验收小组,按照采购合同的约定对投标人履约情况进行验收。验收时,应当按照采购合同的约定对每一项技术、服务、安全标准的履约情况进行确认。验收结束后,应当出具验收书(参考格式附后),列明各项标准的验收情况及项目总体评价,由验收双方共同签署。验收结果应当与采购合同约定的资金支付及履约保证金返还条件挂钩。履约验收的各项资料应当存档备查。

政府采购货物履约验收书

(参考格式)

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
投标人	
验收依据	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4.投标（响应）文件 5.投标人的承诺、声明或保证（如有） 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
投标人对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：投标人根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的货物数量、货物规格型号、生产厂家、交货时间、交货地点、验收情况、货物质量、售后服务等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。
采购人（使用人）对履约情况的确认	注：采购人或使用人根据采购合同约定，对投标人履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	1. 采购人代表： 2. 采购代理机构代表： 3. 第三方专业机构代表及专家： 4. 其他投标人代表：
验收评价及结论	评价： 结论： ☐ 通过 ☐ 不通过，具体说明：
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人委托代理机构验收时适用）	☐ 同意验收结论。 ☐ 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：
年 月 日

投标人代表签字：
年 月 日

政府采购服务履约验收书

(参考格式)

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
投标人	
验收依据	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4.投标（响应）文件 5.投标人的承诺、声明或保证（如有） 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
投标人对履约情况的总结及提供的 相关证明材料	注：投标人根据采购合同的约定，对履约情况（包括但不限于采购合同中约定的货物数量、货物规格型号、生产厂家、交货时间、交货地点、验收情况、货物质量、售后服务等）进行总结，并提供相应的履约证明材料作为附件。
采购人（使用人）对履约情况的 确认	注：采购人或使用人根据采购合同约定，对投标人履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	1. 采购人代表： 2. 采购代理机构代表： 3. 第三方专业机构代表及专家： 4. 其他投标人代表：
验收评价及结论	评价： 结论： ☐ 通过 ☐ 不通过，具体说明：
验收人员签字	年 月 日
采购人确认意见（注：采购人 委托代理机构验收时适用）	☐ 同意验收结论。 ☐ 不同意验收结论。具体说明： 年 月 日
备注	

采购人代表签字：
年 月 日

投标人代表签字：
年 月 日

第七章 投标文件格式与要求

投标人按照以下格式编制响应文件。

投标文件封面格式：

(项目名称)
投标文件

项目编号：
包 号： 第 包（项目划分采购包时使用）

(投标人名称)（盖章）

年 月 日

投标文件目录格式：

	目 录
一、投标承诺书	
二、开标一览表 （报价表）	
三、分项报价表	
四、授权委托书	
五、缴纳投标保证金证明材料	
六、投标人基本情况表	
七、具有独立承担民事责任的能力的证明材料	
八、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料	
九、依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料	
十、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料	
十一、参加政府采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明	
十二、联合体协议书	
十三、中小企业声明函	
十四、监狱企业证明文件	
十五、残疾人福利性单位声明函	
十六、主要商务要求承诺书	
十七、技术偏离表	
十八、项目组成人员一览表	
十九、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等	
二十、投标人业绩情况表	
二十一、其他证明材料	

投标文件正文格式：

一、投标承诺书

致：_____（采购单位名称和采购代理机构名称）

你方组织的_____（项目名称）的招标，项目编号：_____，我方自愿参与投标，并就有关事项郑重承诺如下：

一、我方完全理解并接受该项目招标文件的所有要求。

二、我方严格遵守《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国民法典》及相关法律、法规的规定，如有违反，承担相应的法律责任。

三、我方的最终报价为开标一览表（报价表）中的投标总报价，在投标有效期和合同有效期内，该报价固定不变。

四、我方同意招标文件关于投标有效期的规定。

五、我方同意提供贵方要求的与投标有关的任何数据和资料。

六、我方将按照招标文件、投标文件等要求，签订并严格执行政府采购合同。

七、我方投标报价已包含应向知识产权所有权人支付的所有相关税费，并保证采购人在中国使用我方提供的货物时，如有第三方提出侵犯其知识产权主张的，责任由我方承担。

八、我方承诺未为本项目提供整体设计、规范编制或者项目管理、监理、检测等服务。

九、我方提供的投标文件内容全部真实有效，如有虚假或隐瞒，我方愿意承担一切法律责任。

十、若我方中标，愿意按有关规定及招标文件要求缴纳招标代理服务费。若采购人支付代理服务费，则此条不适用。

详细地址：

邮政编码：

电 话：

电子邮箱：

投标人开户银行：

账号/行号：

投标人名称（盖章）：

法定代表人或授权委托人（签字）：

年 月 日

二、开标一览表（报价表）

招标投标人在“投标客户端”【报价部分】进行填写，“投标客户端”将自动根据投标人填写信息在线生成开标一览表，若在投标文件中出现非系统生成的开标一览表，且与“投标客户端”生成的开标一览表信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。

（下列表样仅供参考，请选择下表之一填写）

开标一览表（报价表）

（总价、单价报价）

项目编号：

项目名称：

投标人名称：

序号	采购项目名称/包名称	投标总报价（元）	交货或服务期	交货或服务地点
1				
2				
...				

投标人（盖章）：

日期：

开标一览表（报价表）

（上浮/下浮率报价）

项目编号：

项目名称：

投标人名称：

序号	采购项目名称/包名称	上浮/下浮率（%）	交货或服务期	交货或服务地点
1				
2				
...				

投标人（盖章）：

日期：

三、分项报价表

投标投标人应在“投标客户端”【报价部分】进行填写，“投标客户端”将自动根据投标人填写信息在线生成分项报价表，若在投标文件中出现非系统生成的分项报价表，且与“投标客户端”生成的分项报价表信息内容不一致，以“投标客户端”在线填写报价并生成的内容为准。

（下列表样仅供参考）

（一）货物（请选择下表之一填写）

分项报价表

（总价、单价报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

投标人名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价
1-1	1								
1-2	2								
...	...								

投标人（盖章）：

日期：

分项报价表

（上浮/下浮率报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

投标人名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	上浮/下浮率（%）	总价
1-1	1									
1-2	2									
...	...									

投标人（盖章）：

日期：

（二）服务（请选择下表之一填写）

分项报价表

（总价、单价报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

投标人名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务期限	服务标准	单价	数量	总价
1-1	1								
1-2	2								
...	...								

投标人（盖章）：

日期：

分项报价表

（上浮/下浮率报价）

项目编号：

项目名称：

包号：

投标人名称：

货币及单位：人民币/元

品目号	序号	服务名称	服务范围	服务要求	服务期限	服务标准	单价	数量	上浮/下浮率（%）	总价
-----	----	------	------	------	------	------	----	----	-----------	----

1-1	1									
1-2	2									
...	...									

投标人（盖章）：

日期：

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

四、授权委托书

本人_____（姓名）系_____（投标人名称）的法定代表人，现委托_____（姓名）为我方代理人，参加_____（项目名称）的招标，项目编号：_____。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改招标项目投标文件、签订合同和处理有关事宜，其法律后果由我方承担。委托期限：_____。

代理人无转委托权。

投 标 人（盖章）：_____

法定代表人（签字）：_____

授权委托人（签字）：_____

法定代表人身份证扫描件 正面	法定代表人身份证扫描件 反面
授权委托人身份证扫描件 正面	授权委托人身份证扫描件 反面

_____年____月____日

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

五、缴纳投标保证金证明材料

投标人应提供缴纳保证金的证明材料原件扫描件。

六、投标人基本情况表

投标人名称		注册资金	
注册地		注册时间	
法定代表人		联系电话	
技术负责人		联系电话	
开户银行			
开户银行账号			
主营范围：			
企业资质：			

七、具有独立承担民事责任的能力的证明材料

投标人为法人或者其他组织的，提供营业执照等证明文件；投标人为自然人的，提供身份证明。

八、具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

投标人提供具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。

九、依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

投标人提供依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料。

十、具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料

投标人提供具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料。

十一、参加政府采购活动前三年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明

本公司（单位）自愿参加本次政府采购活动，_____（项目名称），项目编号：_____，严格遵守《中华人民共和国政府采购法》《中华人民共和国政府采购法实施条例》及相关法律、法规和规章制度，在参加此次政府采购活动前3年内，本公司在经营活动中无重大违法记录。

特此声明

投标人名称（盖章）：

法定代表人或授权委托人（签字）：

年 月 日

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

十二、联合体协议书

_____（所有成员单位名称）自愿组成一个联合体，以一个投标人的身份共同参加_____（项目名称）的投标，项目编号：_____。联合体各方共同与采购人签订采购合同，就采购合同约定的事项对采购人承担连带责任。现就联合体投标事宜订立如下协议。

1. _____（某成员单位名称）为联合体牵头人。

2. 联合体各成员单位授权牵头人代表联合体参加投标活动，提交和接收相关的资料，负责合同实施阶段的组织和协调工作，以及处理与本招标项目有关事宜。

3. 联合体牵头人在本项目中签署的文件和处理的事宜，联合体各成员单位均予以承认。联合体各成员单位将严格按照招标文件、投标文件和合同的要求全面履行义务，并向招标人承担连带责任。

4. 联合体各成员单位内部的职责分工如下：_____。

5. 如要求缴纳保证金，以牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

6. 本协议书自签署之日起生效，合同履行完毕后自动失效。

7. 本协议书一式_____份，联合体各成员单位和采购人各执一份。

协议书由法定代表人签字的，应附法定代表人身份证明；由授权代表签字的，应附授权委托书。

所有成员单位法定代表人或其授权代表（签字并盖章）：

年 月 日

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

十三、中小企业声明函

中小企业声明函（货物）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，提供的货物全部由符合政策要求的中小企业制造。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

- 1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元¹，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；
- 2.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）行业；制造商为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

¹从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报

中小企业声明函（工程、服务）

本公司（联合体）郑重声明，根据《政府采购促进中小企业发展管理办法》（财库〔2020〕46号）的规定，本公司（联合体）参加（单位名称）的（项目名称）采购活动，工程的施工单位全部为符合政策要求的中小企业（或者：服务全部由符合政策要求的中小企业承接）。相关企业（含联合体中的中小企业、签订分包意向协议的中小企业）的具体情况如下：

- 1.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元¹，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；
- 2.（标的名称），属于（采购文件中明确的所属行业）；承建（承接）企业为（企业名称），从业人员_____人，营业收入为_____万元，资产总额为_____万元，属于（中型企业、小型企业、微型企业）；

.....

以上企业，不属于大企业的分支机构，不存在控股股东为大企业的情形，也不存在与大企业的负责人为同一人的情形。

本企业对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

企业名称（盖章）：

日期：

¹从业人员、营业收入、资产总额填报上一年度数据，无上一年度数据的新成立企业可不填报

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

十四、监狱企业证明文件

提供由省级以上监狱管理局、戒毒管理局（含新疆生产建设兵团）出具的属于监狱企业的证明文件。

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

十五、残疾人福利性单位声明函

本单位郑重声明，根据《财政部 民政部 中国残疾人联合会关于促进残疾人就业政府采购政策的通知》（财库〔2017〕141号）的规定，本单位为符合条件的残疾人福利性单位，且本单位参加_____单位的_____项目采购活动提供本单位制造的货物（由本单位承担工程/提供服务），或者提供其他残疾人福利性单位制造的货物（不包括使用非残疾人福利性单位注册商标的货物）。

本单位对上述声明的真实性负责。如有虚假，将依法承担相应责任。

单位名称（盖章）：

日 期：

十六、主要商务要求承诺书

我公司承诺可以完全满足_____ (项目名称)，项目编号：_____ 招标文件的所有主要商务条款要求，包括标的提供的时间、标的提供的地点、投标有效期、付款方式、验收要求、履约保证金等。若有不符合或未按承诺履行的，承担相应法律后果。

如有优于招标文件主要商务要求的请在此承诺书中说明。

具体优于内容（如标的提供的时间、地点，质保期等）。

特此承诺

投标人名称（盖章）：

年 月 日

十七、技术偏离表

序号	标的名称	招标技术要求		投标响应内容	偏离程度	备注
1		★	1.1...			
			1.2...			
			...			
2		★	2.1...			
			2.2...			
			...			

- 说明：
- 1.“招标技术要求”栏应详细列明招标文件中的技术要求。
 - 2.“投标响应内容”栏填写投标人对招标文件提出的技术要求作出的明确响应，并列明具体响应数值或内容，只注明符合、满足等无具体内容表述的，将视为未实质性满足招标文件要求。
 - 3.“偏离程度”栏填写满足、响应或正偏离、负偏离。
 - 4.“备注”栏可填写偏离情况的具体说明。
 - 5. 本表填写内容与分项报价明细表不一致的，以分项报价明细表内容为准。

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

十八、项目组成人员一览表

序号	姓名	本项目拟任职务	学历	职称或执业资格	身份证号	联系电话
1						
2						
3						
.....						

按招标文件要求在本表后附相关人员证书。

说明：

- 1.“本项目拟任职务”栏应包括：项目负责人、项目联系人、项目服务人员或技术人员等。
- 2.如投标人中标，须按本表项目组成人员操作，不得随意更换。

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

十九、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等

（内容和格式自拟）

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

二十、投标人业绩情况表

序号	使用单位	业绩名称	合同总价	签订时间
1				
2				
3				
4				
...				

投标人根据上述业绩情况后附销售或服务合同复印件。

（以下格式文件由投标人根据需要选用）

二十一、其他证明材料

- 1.招标文件要求提供的其他资料。
- 2.投标人认为需提供其他资料。