

内蒙古思远达招标代理有限公司

竞争性磋商文件

测试剂及耗材项目

项目名称：乌海市疾病预防控制中心采购市疾病预防控制中心2022年检

项目编号：WHZCS-C-H-220050

2022年07月

第一章 磋商邀请

内蒙古思远达招标代理有限公司受乌海市疾病预防控制中心委托，采用竞争性磋商方式组织采购市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目。欢迎符合资格条件的供应商前来投标参加。

一.项目概述

1.名称与编号

项目名称：市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目

批准文件编号：乌海财购核字(电子)[2022]00003号

采购文件编号：WHZCS-C-H-220050

2.内容及分包情况（技术规格、参数及要求）

包号	货物、服务和工程名称	采购要求	预算金额（元）
1	市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目	详见磋商文件	892,800.00

二.供应商的资格要求

1. 供应商应符合《中华人民共和国政府采购法》第二十二条规定的条件。

2. 到提交响应文件的截止时间，供应商未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。（以通过查询“信用中国”网站和“中国政府采购网”网站的信用记录内容为准。）

3. 其他资质要求：

合同包1（市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目）：无

三.获取磋商文件的时间、地点、方式

获取磋商文件的期限：详见竞争性磋商公告；

获取磋商文件的地点：详见竞争性磋商公告；

获取磋商文件的方式：供应商可从内蒙古自治区政府采购网、内蒙古自治区公共资源交易网、乌海市公共资源交易网查阅采购信息、预览磋商文件。登录内蒙古自治区政府采购网获取磋商文件。

其他要求：

本项目采用“不见面开标”模式进行开标（供应商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）。请供应商使用投标客户端严格按照磋商文件的相关要求制作和上传电子响应文件，并按照相关要求参加开标。

四.采购文件售价

本次采购文件的售价为 无 元人民币。

五.递交投标（响应）文件截止时间、开标时间及地点

递交投标（响应）文件截止时间：详见竞争性磋商公告

投标地点：详见竞争性磋商公告

开标时间：详见竞争性磋商公告

开标地点：详见竞争性磋商公告

六.联系方式

采购代理机构名称：内蒙古思远达招标代理有限公司

地址：内蒙古自治区呼和浩特市赛罕区金正大厦11楼

联系人：内蒙古思远达招标代理有限公司

联系电话：0471-3463588

账户名称：系统自动生成的缴交账户名称

开户行：详见供应商须知

账号：详见供应商须知

采购单位名称：乌海市疾病预防控制中心

地址：乌海市海勃湾区新华东街31号

联系人：林博

联系电话：15174747810

内蒙古思远达招标代理有限公司

第二章 供应商须知

一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	分包情况	共1包
2	采购方式	竞争性磋商
3	开标方式	不见面开标
4	评标方式	现场网上评标
5	评标办法	综合评分法
6	获取磋商文件时间 (同磋商文件提供期限)	详见磋商公告
7	保证金缴纳截止时间 (同递交响应文件截止时间)	详见磋商公告
8	电子响应文件递交	电子响应文件在投标截止时间前递交至内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台
9	响应文件数量	(1) 加密的电子响应文件 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”)
10	供应商确定	采购人授权磋商小组按照评审原则直接确定中标(成交)人。
11	备选方案	不允许

12	联合体 投标	包1： 不接受
13	采购机 构代理 费用	收取
14	代理费 用收取 方式	向中标/成交供应商收取
15	投标保 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，请供应商按照本磋商文件的相关要求进行缴纳投标保证金或者开具电子保函。 同时，本项目允许供应商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。选择非“虚拟子账户”进行保证金缴纳的，供应商应当在响应文件中附相关证明材料，同时在开标现场提供证明材料原件。 备注：若本项目采用远程不见面开标，请将相关证明材料原件扫描添加至响应文件中。 市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目：保证金人民币：0.00元整。 开户单位： 系统自动生成的缴交账户名称 。 开户银行：供应商在内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台获取磋商文件后，根据其提示自行选择要缴纳的投标保证金银行。 银行账号：内蒙古自治区政府采购网根据供应商选择的投标保证金银行，以合同包为单位，自动生成供应商所投合同包的缴纳银行账号（即多个合同包将对应生成多个缴纳账号）。供应商应按照所投合同包的投标保证金要求，缴纳相应的投标保证金。 特别提示： 1、供应商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。 2、供应商在转账或电汇的凭证上应按照以下格式注明，以便核对：“（招标编号：***、合同包：***）的投标保证金”。 3、投标保证金缴纳、退还联系人：无 4、咨询电话：无

16	电子招投标	各供应商应当在投标截止时间前上传加密的电子响应文件至“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”，未在投标截止时间前上传电子响应文件的，视为自动放弃投标。供应商因系统或网络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。 不见面开标（远程开标）： 1. 项目采用不见面开标（网上开标），如在开标过程中出现意外情况导致无法继续进行电子开标时，将会由开标负责人视情况来决定是否允许供应商导入非加密电子响应文件继续开标。本项目采用电子评标（网上评标），只对通过开标环节验证的电子响应文件进行评审。 2. 电子响应文件是指通过投标客户端编制，在电子响应文件中，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成。加密后，成功上传至内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台的最终版指定格式电子响应文件。 3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密响应文件时，会同时生成非加密响应文件，供应商请自行留存。 4. 供应商的法定代表人或其授权代表应当按照本采购公告载明的时间和模式等要求参加开标，在开标时间前30分钟，应当提前登录开标系统进行签到，填写联系人姓名与联系号码。 5. 开标时供应商应当使用 CA 锁在开始解密后30分钟内完成响应文件在线解密，若出现系统异常情况，工作人员可适当延长解密时长。（请各供应商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锁的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体环境要求详见操作手册） 6. 开标时出现下列情况的，将视为逾期送达或者未按照磋商文件要求密封的响应文件，采购人、采购代理机构应当视为投标无效处理。 （1） 供应商未按谈判文件要求参加远程开标会的； （2） 供应商未在规定时间内完成电子响应文件在线解密； （3） 经检查数字证书无效的响应文件； （4） 供应商自身原因造成电子响应文件未能解密的。 7. 供应商必须保证在规定时间内完成项目已投标标段的电子响应文件解密。 8. 本项目采用远程磋商的方式进行磋商，供应商的法定代表人或其授权代表应当按照磋商小组确定的时间和顺序进行磋商。磋商小组或工作人员按照供应商所登记的联系人和联系电话通知磋商时间或磋商的有关事项，若无法取得联系或未在规定时间内进行应答或报价的，将视为其自动放弃，按无效投标处理。（请各供应商在参加磋商和报价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，保证可以正式使用。具体环境要求详见操作手册（内蒙古自治区政府采购网--政采业务指南））
17	电子响应文件签字、盖章要求	应按照第七章“响应文件格式”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响应文件或签字处使用电脑打字输入。
18	投标客户端	投标客户端需要自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”下载。
19	是否专门面向中小企业采购	合同包 1 （市疾病预防控制中心 2022 年检测试剂及耗材项目）：是

20	有效供应商家数	包1: 3 此数约定了开标与评标过程中的最低有效供应商家数，当家数不足时项目将不得开标、评标或直接废标；文件中其他描述若与此规定矛盾以此为准。
21	报价形式	合同包1（市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目）:总价
22	项目兼头兼中规则	兼投不兼中：本项目兼投不兼中，每个投标人最多只能被确定为1个子包的第一中标候选人。本项目按子包的顺序进行评审，依次按照评标总得分由高到低的顺序，每包组推荐两名中标候选人。已获得子包一的第一中标候选人资格的，将不具有子包二的候选人推荐资格；子包二从具有中标候选人资格的投标人中，排名最高的投标供应商为第一中标候选人，排名次高的投标供应商为第二中标候选人，以此类推。
23	现场踏勘	否
24	其他	

二.投标须知

1.投标方式

1.1 投标方式采用网上投标，流程如下：

供应商须在内蒙古自治区政府采购网（<http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>）供应商库填写相关信息后才可进行网上投标操作。所需资料及办理流程请登录“内蒙古自治区政府采购网”进行查询。

登录内蒙古自治区政府采购网门户网站（<http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>）页面，点击“政府采购云平台”，输入登录“账号”、“密码”、“验证码”；登录完成点击右边“执行交易”进入网上投标页面，点击“应标”二级菜单“项目投标”从待投标列表中选择投标项目，点击“获取采购文件”按钮进入获取采购文件页面，要进行投标的包号填写“联系人”、“联系人联系号码”等信息点击“确认投标”按钮。

通过内蒙古自治区政府采购网（<http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn>）获取所投项目磋商文件，并按照本磋商文件的要求制作、上传电子响应文件。

同时，满足本磋商文件关于投标的其他要求后，方可完成投标。

1.2 缴纳投标保证金（如有）。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。涉及“虚拟子账户”方式收取保证金的，每一个供应商在所投的每一项目下合同包会对应每一家银行自动生成一个账号，称为“虚拟子账号”。在进行投标信息确认后，应通过应标管理-已投标的项目，选择缴纳银行并获取对应不同包的缴纳金额以及虚拟子账号信息，并在开标时间前，通过转账至上述账号中，付款人名称必须为投标单位全称且与投标信息一致。

若出现账号缴纳不一致、缴纳金额与供应商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。涉及“电子保函”方式收取保证金的，每一个投标人在所投的每一项目下合同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。

1.3 查看投标状况。通过应标管理-已投标的项目可查看已投标项目信息。

2.特别提示：

2.1 由于投标保证金到账需要一定时间，请供应商在投标截止前及早缴纳。

三.说明

1.总则

本磋商文件依据《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《政府采购竞争性磋商采购方式管理暂行办法》（财库〔2014〕214号）及国家和自治区有关法律、法规、规章制度编制。

供应商应仔细阅读本项目信息公告及磋商文件的所有内容（包括变更、补充、澄清以及修改等，且均为磋商文件的组成部分），按照磋商文件要求以及格式编制响应文件，并保证其真实性，否则一切后果自负。

本次竞争性磋商项目，是以磋商公告的方式邀请非特定的供应商参加投标。

2.适用范围

本磋商文件仅适用于本次竞争性磋商公告中所涉及的项目和内容。

3.投标费用

供应商应承担所有与准备和参加投标有关的费用。不论投标结果如何，采购代理机构和采购人均无义务和责任承担相关费用。

4.当事人

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。本磋商文件的采购人特指（采购单位名称）。

4.2 “采购代理机构”是指本次招标采购项目活动组织方。本采购文件的采购代理机构特指本项目采购单位。

4.3 “供应商”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 “磋商小组”是指根据《中华人民共和国政府采购法》等法律法规规定，由采购人代表和有关专家组成以确定成交供应商或者推荐成交候选人的临时组织。

4.5“供应商”是指经磋商小组评审确定的对磋商文件做出实质性响应，取得与采购人签订合同资格的供应商。

5.合格的供应商

5.1 符合本磋商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、管理关系的不同供应商，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、检测等服务的供应商，不得再参加该采购项目的其他采购活动。

6.以联合体形式投标的，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，并作为响应文件组成部分。

6.2 联合体各方均应当具备政府采购法第二十二条规定的条件，并在响应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 联合体各方中至少应当有一方符合采购人规定的资格要求。由同一资质条件的供应商组成的联合体，应当按照资质等级较低的供应商确定联合体资质等级。

6.5 联合体各方不得再以自己名义单独在同一项目中投标，也不得组成新的联合体参加同一项目投标。

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

6.7 投标时，应以联合体协议中确定的主体方名义投标，以主体方名义缴纳投标保证金，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及度量衡单位

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 磋商文件规定组织踏勘现场的，采购人按磋商文件规定的时间、地点组织供应商踏勘项目现场。

8.2 供应商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，不构成对磋商文件的修改或不作为供应商编制响应文件的依据。

9.其他条款

无论中标与否供应商递交的响应文件均不予退还。

四.磋商文件的澄清或者修改

提交首次响应文件截止之日前，采购人、采购代理机构或者磋商小组可以对已发出的磋商文件进行必要的澄清或者修改，澄清或者修改的内容作为磋商文件的组成部分。澄清或者修改的内容可能影响响应文件编制的，采购人、采购代理机构应当在提交首次响应文件截止时间至少5日前；不足5日的，采购人、采购代理机构应当顺延提交首次响应文件截止时间。同时在“内蒙古自治区政府采购网”、“内蒙古自治区公共资源交易网”、和“乌海市公共资源交易网”上发布澄清或者变更公告进行通知。澄清或者变更公告的内容为磋商文件的组成部分，供应商应自行上网查询，采购人或采购代理机构不承担供应商未及时关注相关信息的责任。

五.响应文件

1.响应文件的构成

响应文件应按照磋商文件第七章“响应文件格式”进行编写（可以增加附页），作为响应文件的组成部分。

2.投标报价

2.1 供应商应按照“第四章采购内容与要求”的需求内容、责任范围以及合同条款进行报价。并按“开标一览表”和“分项报价明细表”规定的格式报出总价和分项价格。投标总价中不得包含磋商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有条件的报价。

2.4 对报价的计算错误按以下原则修正：

（1）响应文件中开标一览表（报价表）内容与响应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，以开标一览表的总价为准，并修改单价。

注：修正后的报价供应商应当采用书面形式，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，但不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容，供应商不确认的，其投标无效。

4.投标保证金

4.1投标保证金的缴纳

供应商在提交响应文件的同时，应按供应商须知前附表规定的金额、开户银行、行号、开户单位、账号和磋商文件本章“投标须知”规定的投标保证金缴纳要求递交投标保证金，并作为其响应文件的组成部分。

4.2投标保证金的退还：

（1）供应商在投标截止时间前放弃投标的，自所投合同包结果公告发出后5个工作日内退还，但因供应商自身原因导致无法及时退还的除外；

（2）未成交供应商投标保证金，自成交通知书发出之日起5个工作日内退还；

（3）成交供应商投标保证金，自政府采购合同签订之日起5个工作日内退还。

4.3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；

（2）中标后，无正当理由不与磋商人签订合同；

（3）在签订合同时，向磋商人提出附加条件；

（4）不按照磋商文件要求提交履约保证金；

（5）要求修改、补充和撤销响应文件的实质性内容；

- (6) 要求更改磋商文件和成交结果公告的实质性内容；
- (7) 法律法规和磋商文件规定的其他情形。

5. 响应文件的修改和撤回

供应商在提交响应截止时间前，可以对所递交的响应文件进行补充、修改或者撤回。补充、修改的内容旁签署（法人或授权委托人签署）、盖章、密封和上传至系统后生效，并作为响应文件的组成部分。

在提交响应文件截止时间后到磋商文件规定的投标有效期终止之前，供应商不得补充、修改、替代或者撤回其响应文件。

6. 响应文件的递交

在磋商文件要求提交响应文件的截止时间之后送达或上传的响应文件，为无效响应文件，采购单位或采购代理机构拒收。采购人、采购代理机构对误投或未按规定时间、地点进行投标的概不负责。

7. 样品（演示）

7.1 磋商文件规定供应商提交样品的，样品属于响应文件的组成部分。样品的生产、运输、安装、保全等一切费用由供应商自理。

7.2 开标前，供应商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，供应商应提前做好演示准备（包括演示设备）。

7.3 评审结束后，供应商与采购人共同清点、检查和密封样品，由供应商送至采购人指定地点封存。未成交供应商将样品自行带回。

六. 开标、评审、结果公告、成交通知书发放

1. 开标程序

1.1 主持人按下列程序进行开标：

- (1) 宣布开标纪律；
- (2) 宣布开标会议相关人员姓名；
- (3) 供应商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当众宣布供应商名称和磋商文件规定的需要宣布的其他内容（以开标一览表要求为准）
- (4) 参加开标会议人员对开标情况确认；
- (5) 开标结束，响应文件移交磋商小组。

1.2 开标异议

供应商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的情形的，应当当场提出询问或者回避申请，开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

1.3 备注说明：

1.3.1 若本项目采用不见面开标，开标时供应商使用 CA 证书参与远程响应文件解密。供应商用于解密的 CA 证书应为该响应文件生成加密、上传的同一把 CA 证书。

1.3.2 若本项目采用不见面开标，供应商在开标时间前30分钟，应当提前登录开标系统进行投标人信息确认，未进行确认的以报名投标人信息为准；在系统约定时间内使用 CA 证书解密，未成功解密的视为其无效投标。

1.3.3 供应商对不见面开标过程和开标记录有疑义，应在开标系统规定时间内在不见面开标室提出异议，采购代理机构在网上开标系统中进行查看及回复。开标会议结束后不再接受相关询问、质疑或者回避申请。

2. 评审（详见第六章）

3. 结果公告

供应商确定后，采购代理机构将在内蒙古自治区政府采购网、内蒙古自治区公共资源交易网和乌海市公共资源交易网上发布成交结果公告，同时将成交结果以公告形式通知未成交的供应商，成交结果公告期为 1 个工作日。

项目废标后，采购代理机构将在内蒙古自治区政府采购网、内蒙古自治区公共资源交易网和乌海市公共资源交易网上发布废标公告，废标结果公告期为 1 个工作日。

4. 成交通知书发放

发布成交结果的同时，供应商可自行登录“内蒙古自治区政府采购网--政府采购云平台”打印成交通知书，成交通知书是合同的组成部分，成交通知书对采购人和成交供应商具有同等法律效力。

成交通知书发出后，采购人不得违法改变成交结果，供应商无正当理由不得放弃成交。

七. 询问、质疑与投诉

1. 询问

供应商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个工作日内做出答复，但答复的内容不得涉及商业秘密。供应商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。

为了使提出的询问事项在规定时间内得到有效回复，询问采用实名制，询问内容以书面材料的形式亲自递交到采购代理机构，正式受理后方可生效，否则，为无效询问。

2. 质疑

2.1 供应商认为采购文件、采购过程和成交、成交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七个工作日内，以书面形式向采购人提出质疑。

供应商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。

提出质疑的供应商应当是参与所质疑项目采购活动的供应商。

潜在供应商已依法获取其可质疑的采购文件的，可以对该文件提出质疑。对采购文件提出质疑的，应当在获取采购文件

或者采购文件公告期限届满之日起7个工作日内提出。

2.2采购人应当在收到供应商的书面质疑后七个工作日内作出答复，并以书面形式通知质疑供应商和其他有关供应商，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成交结果的，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供应商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）供应商的姓名或者名称、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。

注：对磋商文件质疑的，还需提供已依法获取其可质疑的采购文件的证明材料（在供应商系统中自行截图）。

供应商为自然人的，应当由本人签字；供应商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。

供应商可以授权代表进行质疑，且应当提交供应商签署的授权委托书。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供应商在提出质疑时，请严格按照相关法律法规及质疑函范本要求提出和制作，否则，自行承担相关不利后果。

对捏造事实，提供虚假材料或者以非法手段取得证明材料进行恶意质疑的，一经查实，将上报监督部门，并给以相应处罚。

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，质疑采用实名制，且由法定代表人或授权代表亲自递交至采购人或采购代理机构，正式受理后方可生效。

联系部门：采购人、采购代理机构（详见第一章 磋商邀请）。

联系电话：采购人、采购代理机构（详见第一章 磋商邀请）。

通讯地址：采购人、采购代理机构（详见第一章 磋商邀请）。

3.投诉

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做出书面答复的，可以在答复期满后十五个工作日内向监督部门进行投诉。投诉程序按《政府采购法》及相关规定执行。

供应商投诉的事项不得超出已质疑事项的范围。

第三章 合同与验收

一.合同要求修改

1.一般要求

1.1采购人应当自中标通知书发出之日起**30**日内，按照磋商文件和成交供应商响应文件的规定，与成交供应商签订书面合同。所签订的合同不得对磋商文件确定的事项和成交供应商响应文件作实质性修改。

合同签订双方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成交供应商的名称和住所、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采购人与成交供应商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拒绝签订采购合同的按照相关规定处理，并承担相应法律责任。

1.5采购人应当自政府采购合同签订之日起**2**个工作日内，将政府采购合同在省级以上人民政府财政部门指定的媒体上公告，但政府采购合同中涉及国家秘密、商业秘密的内容除外。

2. 合同格式及内容

2.1具体格式见本磋商文件后附拟签订的《合同文本》（部分合同条款），响应文件中可以不提供《合同文本》。

2.2《合同文本》的内容可以根据《民法典》和合同签订双方的实际要求进行修改，但不得改变范本中的实质性内容。

二.验收

成交供应商在供货、工程竣工或服务结束后，采购人应及时组织验收，并按照磋商文件、响应文件及合同约定填写验收单。

政府采购合同（合同文本）

甲方：***（填写采购单位）

地址（详细地址）：

乙方：***（填写成交供应商）

地址（详细地址）：

合同号：（填写签订合同一次性告知书中合同号）

根据《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等相关法律法规，甲、乙双方就（填写项目名称）（政府采购项目编号、备案编号：），经平等自愿协商一致达成合同如下：

一、合同文件

本合同所附下列文件是构成本合同不可分割的部分：

- 1、合同格式以及合同条款
- 2、成交结果公告及成交通知书
- 3、磋商文件
- 4、响应文件
- 5、变更合同

二、本合同所提供的标的物、数量及规格等详见成交结果公告及后附清单。

三、合同金额

合同金额为人民币 万元，大写：

四、付款方式及时间

***（见磋商文件第四章）

五、交货安装

交货时间：

交货地点：

六、质量

乙方提供的标的物应符合国家相关质量验收标准，且能够提供相关权威部门出具的产品质量检测报告；提供的相关服务符合国家（或行业）规定标准。

七、包装

标的物的包装应按照国家或者行业主管部门的技术规定执行，国家或业务主管部门无技术规定的，应当按双方约定采取足以保护标的物安全、完好的包装方式。

八、运输要求

（一）运输方式及线路：

（二）运输及相关费用由乙方承担。

九、知识产权

乙方应保证甲方在中国境内使用标的物或标的物的任何一部分时，免受第三方提出的侵犯其知识产权的诉讼。

十、验收

（一）乙方将标的物送达至甲方指定的地点后，由甲乙双方及第三方（如有）一同验收并签字确认。

（二）对标的物的质量问题，甲方应在发现后向乙方提出书面异议，乙方在接到书面异议后，应当在 日内负责处理。甲方逾期提出的，对所交标的物视为符合合同的规定。如果乙方在响应文件及谈判过程中做出的书面说明及承诺中，有明确质量保证期的，适用质量保证期。

（三）经双方共同验收，标的物达不到质量或规格要求的，甲方可以拒收，并可解除合同且不承担任何法律责任，

十一、售后服务

（一）乙方应按磋商文件、响应文件及乙方在谈判过程中做出的书面说明或承诺提供及时、快速、优质的售后服务。

（二）其他售后服务内容：（响应文件售后承诺等）

十二、违约条款

（一）乙方逾期交付标的物、甲方逾期付款，按日承担违约部分合同金额 的违约金。

（二）其他违约责任以相关法律法规规定为准，无相关规定的，双方协商解决。

十三、不可抗力条款

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。

十四、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。

十五、合同保存

合同文本一式五份，采购单位、供应商、政府采购监管部门、采购代理机构、国库支付执行机构各一份，自双方签订之日起生效。

十六、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。

甲方：（章）
采购方法人代表：（签字）
开户银行：
帐号：
联系电话：

乙方：（章）
供应商法人代表：（签字）
开户银行：
帐号：
联系电话：
签订时间 年 月 日

附表：标的物清单（主要技术指标需与响应文件相一致）（工程类的附工程量清单等）

名称	品牌、规格、标准/主要服务内容	产地	数量	单位	单价 (元)	金额 (元)
**	**	**	**	**	**	**
合计：人民币大写：**元整						¥： **

第四章 采购内容与技术要求

一、项目概况：

本项目为市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目。具体情况详见招标文件技术要求。

一、采购项目名称：市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目

二、货物采购清单

包号	货物名称	货物详情	预算（元）
1	市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目	详见技术参数	892800.00

合同包1（市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目）

1.主要商务要求

标的提供的时间	自合同签订之日5个工作日内
标的提供的地点	甲方指定地点
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%，供货验收合格后，供货方向购买方提供合法有效的等额发票，购买方收到发票后支付合同全部价款，履约保证金转为质保金。
验收要求	1期：中标人须为验收提供必需的条件及相关费用。在供货完成后由中标人、采购人及使用单位共同验收并出具验收合格证明。
履约保证金	收取比例：10%，说明：供应商收到成交通知书后3日内须向采购人缴纳成交金额10%的履约保证金，采购人收到履约保证金后与中标人签订采购合同。
其他	质保金：签定合同后履约保证金自动转为质保金，质保期满后如无质量及服务问题一次性无息返还。 质保期：一年

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		其他菌苗	检测试剂及耗材	项	1.00	892,800.00	892,800.00	面向中小企业	批发业	详见附表一

附表一：检测试剂及耗材 是否允许进口：是

参数性质	序号	具体技术(参数)要求																														
		技术参数及用户需求 微生物检测试剂 <table><tr><th>序号</th><th>试剂名称</th><th>参数</th><th>单位</th><th>数量</th></tr><tr><td>1</td><td>10ul袋装带滤芯加长吸头</td><td>进口，1000个/袋，非灭菌，带滤芯</td><td>袋</td><td>20</td></tr><tr><td>2</td><td>PBS.PH 7.2</td><td>原装进口，500ml/瓶，用于细胞培养</td><td>瓶</td><td>10</td></tr><tr><td>3</td><td>鸡胚</td><td>SPF</td><td>个</td><td>500</td></tr><tr><td>4</td><td>隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂</td><td>原装进口，两虫检测专用免疫磁分选试剂盒，隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂盒，符合GB5750—2006及USEPA1623要求，规格10T/盒。</td><td>盒</td><td>2</td></tr><tr><td>5</td><td>两虫荧光染色试剂</td><td>原装进口，20T/盒，用于对隐孢子虫和贾第鞭毛虫进行荧光染色，符合GB575</td><td></td><td></td></tr></table>	序号	试剂名称	参数	单位	数量	1	10ul袋装带滤芯加长吸头	进口，1000个/袋，非灭菌，带滤芯	袋	20	2	PBS.PH 7.2	原装进口，500ml/瓶，用于细胞培养	瓶	10	3	鸡胚	SPF	个	500	4	隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂	原装进口，两虫检测专用免疫磁分选试剂盒，隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂盒，符合GB5750—2006及USEPA1623要求，规格10T/盒。	盒	2	5	两虫荧光染色试剂	原装进口，20T/盒，用于对隐孢子虫和贾第鞭毛虫进行荧光染色，符合GB575		
序号	试剂名称	参数	单位	数量																												
1	10ul袋装带滤芯加长吸头	进口，1000个/袋，非灭菌，带滤芯	袋	20																												
2	PBS.PH 7.2	原装进口，500ml/瓶，用于细胞培养	瓶	10																												
3	鸡胚	SPF	个	500																												
4	隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂	原装进口，两虫检测专用免疫磁分选试剂盒，隐孢子虫/贾第鞭毛虫磁珠分选试剂盒，符合GB5750—2006及USEPA1623要求，规格10T/盒。	盒	2																												
5	两虫荧光染色试剂	原装进口，20T/盒，用于对隐孢子虫和贾第鞭毛虫进行荧光染色，符合GB575																														

0—2006及USEPA1623要求，含阳性对照玻片以及即用型DAPI核染色剂。	盒	1
6 两虫质控标样 原装进口，4支/盒，两虫检测质控标样，每支内含有贾第鞭毛虫和隐孢子虫各100只。	盒	2
7 风疹病毒IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） 规格 48人份/盒，酶联免疫捕获法	盒	10
8 麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒（酶联免疫捕获法） 规格 48人份/盒，酶联免疫捕获法	盒	10
9 液氮 升 300		
10 三抗混合物 原装进口，100ml/瓶	瓶	2
11 100*TPCK胰酶 原装进口，胰蛋白酶 来源于牛胰腺，100mg/瓶	瓶	1
12 豚鼠红细胞 100ml/支	瓶	10
13 沙门氏菌诊断血清60种 1ml*60瓶/套	套	1
14 沙门氏菌O多价血清A-F 1ml/瓶	瓶	1
15 肠道致病性大肠埃希氏诊断血清15种 1ml*18瓶/套	套	1
16 肠道侵袭大肠埃希氏诊断血清11种 1ml*11瓶/套	套	1
17 肠道产毒大肠埃希氏诊断血清10种 1ml*10瓶/套	套	1
18 肠出血性大肠埃希氏菌O157诊断血清 1ml/瓶	瓶	1
19 大肠埃希氏菌H7诊断血清 1ml/瓶	瓶	1
20 O1群霍乱弧菌诊断血清盒3种 1ml*11瓶/盒，	套	1
21 O1、O139诊断血清 1ml/瓶	瓶	1
22 API 李斯特杆菌鉴定试剂条及配套试剂 10条+10培养基/盒	盒	2
23 API 20E 肠杆菌和其它非苛养革兰氏阴性杆菌鉴定试剂条 25条+25培养基/盒	盒	2
24 JAMES试剂 原装进口，2安瓶	盒	2
25 VP1+VP2 原装进口，2安瓶	盒	2
26 0.85%悬浮液（5ml） 原装进口，100支/盒	盒	1
27 氧化酶试剂 原装进口，50×0.75ml，	盒	1
28 API 加样滴管 原装进口，400支/箱	箱	1
29 2 GN鉴定卡 原装进口，20片/盒，适用于VITEK 2 COMPACT全自动微生物鉴定系统	盒	5
30 2 GP鉴定卡 原装进口，20片/盒，适用于VITEK 2 COMPACT全自动微生物鉴定系统	盒	3
31 2 BCL鉴定卡 原装进口，20片/盒，适用于VITEK 2 COMPACT全自动微生物鉴定系统	盒	1
32 2 NH鉴定卡 原装进口，20片/盒，适用于VITEK 2 COMPACT全自动微生物鉴定系统	盒	1
33 1000ul袋装带滤芯加长吸头 进口，1000个/袋，非灭菌，带滤芯	袋	20
34 弯曲菌培养检测试剂盒（禽肉样本） 10T/盒	盒	2
35 弯曲菌培养检测试剂盒（双孔滤膜法） 10T/盒	盒	3
36 弯曲菌核酸检测试剂盒 50T/盒	盒	1
37 弯曲菌菌种低温保存液 100*0.5ML/盒	盒	1
38 弯曲菌哥伦比亚血平板 10块/包	盒	1
39 弯曲菌Karmali平板 10块/包	盒	1
40 沙门氏菌显色培养基 进口，用于沙门氏菌的检测和分离，1000ml/瓶	瓶	3
41 金黄色葡萄球菌显色培养基 进口，用于金黄色葡萄球菌的分离和鉴别，1000ml/瓶	瓶	3
42 李斯特菌显色培养基 进口，用于单核细胞增生李斯特菌的检测、分离和计数，1000ml/瓶	瓶	3
43 大肠杆菌显色培养基 进口，用于食品和水样大肠杆菌的分离和计数，1000ml/瓶	瓶	3
44 大肠杆菌O157显色培养基 进口，用于大肠O157检测1000ml/瓶	瓶	3
45 弧菌显色培养基 进口，用于霍乱弧菌，创伤弧菌的检测与分离，1000ml/瓶	瓶	3

46	志贺氏菌显色培养基	进口, 用于志贺氏菌的检测, 1000ml/瓶	瓶	3
47	蜡样芽孢杆菌显色培养基	进口, 用于蜡样芽孢杆菌检测, 1000ml/瓶	瓶	2
48	3m菌落总数测试片	进口, 50片/包	包	6
49	大肠菌群测试片	进口, 25片/包	包	6
50	大肠杆菌计数板	进口, 25片/包	包	6
51	霉菌及酵母菌测试片	进口, 25片/包	包	4
52	金葡测试片	进口, 25片/包	包	4
53	一次性培养皿 90mm	直径90mm, 塑料材质, 1只/包, 500只/箱, 灭菌型。	箱	15
54	1ul 一次性接种环	进口, 10支/包, 1000支/箱, 无菌	箱	5
55	L涂布棒	进口, 500支/箱, 无菌	箱	5
56	一次性接种针	进口, 10支/包, 1000支/箱, 无菌	箱	5
57	10ml移液管	(1) 进口, 经过消毒的精密塑料移液管; (2) 无菌等级达到SAL10; (3) 清晰的黑体刻度方便读取读数; (4) 独立包装易撕开型纸袋; (5) 无热源, (6) 50只/盒	盒	20
58	5ml移液管	(1) 进口, 经过消毒的精密塑料移液管; (2) 无菌等级达到SAL10; (3) 清晰的黑体刻度方便读取读数; (4) 独立包装易撕开型纸袋; (5) 无热源, (6) 50只/盒	盒	20
59	50ml移液管	(1) 进口, 经过消毒的精密塑料移液管; (2) 无菌等级达到SAL10; (3) 清晰的黑体刻度方便读取读数; (4) 独立包装易撕开型纸袋; (5) 无热源, (6) 25只/盒	盒	20
60	1ml移液管	(1) 进口, 经过消毒的精密塑料移液管; (2) 无菌等级达到SAL10; (3) 清晰的黑体刻度方便读取读数; (4) 独立包装易撕开型纸袋; (5) 无热源, (6) 50只/盒	盒	20
61	2.5L微需氧产气袋	进口, 10个/包	包	10
62	均质袋	22*30cm, 100个/包, 带压条, 无菌包装	包	5
63	均质袋	40*50cm, 100个/包, 带压条, 无菌包装	包	2
64	自封袋	8号, 100个/包	包	10
65	圆底离心管	15ml/个, 100支/包	包	5
66	金黄色葡萄球菌株	ATCC25923冻干菌株	株	1
67	大肠埃希氏菌株	ATCC25922冻干菌株	株	1
68	O157:H7、NCTC12900冻干菌株	株	1	
69	鼠伤寒沙门氏菌株	ATCC14028冻干菌株	株	1
70	小肠结肠炎耶尔森氏菌	ATCC9805冻干菌株	株	1
71	单增李斯特株	ATCC19115冻干菌株	株	1
72	创伤弧菌株	CMCC52204冻干菌株	株	1
73	副溶血性弧菌株	ATCC17802冻干菌株	株	1
74	蜡样芽孢杆菌株	CMCC(B)63301冻干菌株	株	1
75	溶藻弧菌株	ATCC33787冻干菌株	株	1
76	空肠弯曲菌株	ATCC33291冻干菌株	株	1
77	水质检测大肠菌群测试盒	100T/箱, 用于生活饮用水中总大肠菌群测定	箱	3
	(15管发酵管)			
78	含255ml生理盐水均质袋	225ML*10袋/包	包	10
79	含9ml生理盐水均质袋	9ML*20支/盒	盒	10
80	平板计数琼脂	250g/瓶	瓶	10
81	9ml BGLB单料(含小导管)	10ML*20支/盒	盒	4
82	结晶紫中性红胆盐琼脂 (VRBA)	250g/瓶	瓶	2
83	脑心浸出液肉汤 (BHI)	100g/瓶	瓶	5

84	冻干兔血浆	0.5ml*10支/盒	盒	5
85	血平板（9cm）	20块/盒	盒	10
86	含225ml 缓冲蛋白胨水（BPW）均质袋	225ML*10袋/包	瓶	10
87	TTB 肉汤管	10ml*20支	盒	5
88	BS琼脂（干粉）	250g/瓶	瓶	2
89	三糖铁管	10ml*20支/盒	盒	5
90	甘露醇卵黄多粘菌素B琼脂（MYP）平板	20皿/盒	盒	10
91	酪蛋白平板（9cm）	20皿/盒	盒	2
92	过氧化氢酶	2ml*10支/盒	盒	1
93	蜡样芽孢杆菌生化鉴定套盒	9种×10次/套	套	2
94	含225ml LB1肉汤均质袋(含吡啶，奈定)	225ML*10袋/包	包	10
95	李氏菌增菌肉汤LB2	9ML*20支/盒	盒	5
96	TSA-YE（干粉）	250g/瓶	瓶	2
97	半固体储存培养基	100g/瓶	瓶	1
98	单核增生性李斯特氏菌生化鉴定盒	10种*10套	套	2
99	3%氯化钠碱性蛋白胨水	9ML*20支/盒	盒	5
100	嗜盐性实验培养基	250g/瓶	套	2
101	3%氯化钠胰蛋白胨大豆琼脂平板（9cm）	20皿/盒	盒	5
102	preston肉汤	500ML/袋	袋	5
103	哥伦比亚血琼脂平板（9cm）	20皿/盒	盒	5
104	含225ml营养肉汤均质袋	225ML*10袋/包	包	4
105	肠道菌增菌肉汤	30ML*10袋/包	包	4
106	肠道菌计数琼脂平板	20皿/盒	盒	5
107	麦康凯平板（9cm）	90mm×20个/盒	盒	5
108	伊红美蓝平板（9cm）	90mm×20个/盒	盒	5
109	浮漂1.5ml管用	圆形泡沫板，15孔以上	个	3
110	致泻大肠埃希氏菌干制生化鉴定试剂盒	5种*10套	套	2
111	含225ml 3%氯化钠碱性蛋白胨水均质袋	225ML*10袋/包	包	4
112	MCPC 平板（9cm）	20皿/盒	盒	2
113	含225ml mEC+n肉汤均质袋（含添加剂）	225ML*10袋/包	包	3
114	LST-MUG肉汤管	10ML*20支/盒	盒	3
115	结晶紫中性红胆盐MUG琼脂（VRBA-MUG）	100g/瓶	瓶	3
116	含225ml碱性蛋白胨水均质袋	225ML*10袋/包	包	3
117	四号平板（9cm）	920MM*20个/盒	盒	3
118	去氧胆酸钠	25g	支	2
119	含225ml改良磷酸盐缓冲液均质袋	225ML*10袋/包	包	5
120	CIN-1琼脂平板（9cm）	20皿/盒	盒	2
121	改良Y平板（9cm）	20皿/盒	盒	2
122	营养琼脂平板（9cm）	20皿/盒	盒	3
123	含225ml 3%氯化钠碱性蛋白胨水均质袋	225ML*10袋/包	包	2
124	TCBS平板（9cm）	20皿/盒	盒	4
125	革兰氏染色液	100ML*4/盒	盒	5
126	改良skirrow琼脂平板	20皿/盒	盒	2

127	改良E.C新生霉素增菌肉汤	225ML*10袋/包	包	1
128	圆底离心管	50ml/个, 50支/包	包	5
129	0.5M EDTA (pH8.0)	500ml/瓶	瓶	5
130	1M Tris-HCl(PH=8.0)	500ml/瓶	瓶	2
131	Gelred染料	0.5ml/支	支	5
132	N-月桂酰肌氨酸 钠盐	进口, 100g/瓶	瓶	2
133	十二烷基硫酸钠	进口, 500g/瓶	瓶	2
134	十二烷基肌氨酸钠	进口, 100g/瓶	瓶	2
135	蛋白酶K	原装进口, 100mg/瓶	瓶	5
136	溶菌酶	进口, 10g/瓶	瓶	1
137	限制性内切酶	进口, 2000u	瓶	5
138	餐具大肠菌群检验纸片	100份/盒	盒	2
139	TSA平板	20块/盒	盒	3
140	mIST-Vm	10ml×20支/盒	盒	1
141	阪崎显色培养平板	20块/盒	盒	5
142	胰胨-亚硫酸盐-环丝氨酸(TSC)琼脂	100g/瓶	瓶	3
143	液体硫乙醇酸盐培养基(FTG)	250g/瓶	瓶	3
144	缓冲动力-硝酸盐培养基	20支/盒	盒	1
145	乳糖-明胶培养基	20支/盒	盒	1
146	含铁牛乳培养基	250g/瓶	瓶	2
147	0.1%蛋白胨水	200ml*10袋/盒	盒	5
148	硝酸盐还原试剂	10ml/2支/盒	盒	1
149	缓冲甘油-氯化钠溶液	250g/瓶	瓶	1
150	0.1%蛋白胨水	250g/瓶	瓶	2
151	BPW增菌液900ml	100ml×6瓶/盒	盒	3
152	BPW增菌液90ml	90ml*10袋/盒	盒	2
153	BPW增菌液9ml	9ML*20支/盒	盒	2
154	CN培养基	250g/瓶	瓶	1
155	金氏B培养基	250g/瓶	瓶	1
156	乙酰胺液体培养基	100g/瓶	盒	2
157	绿脓菌素测定培养基	250g/瓶	盒	2
158	纳氏试剂	进口, 500ml/瓶	盒	2
159	PBS溶液	500mL	瓶	1
160	无RNase超纯水	100mL	瓶	1
161	5*TBE缓冲液	进口, 500mL/瓶	瓶	5
162	硫脲	国产, 500g/瓶	瓶	1
163	GelRed水溶液	进口, 0.5mL/瓶	瓶	5
164	氯化钠	AR; 500g	瓶	1
165	2.5L厌氧产气袋	进口, 10个/包	包	10
166	果胶酶	30,000U/g	瓶	1
167	正丁醇	50mL [99.8%]	瓶	1
168	三(羟甲基)氨基甲烷	100g,99.9%(标准缓冲物质)	瓶	1
169	牛肉膏	100g,BR	瓶	1

170	聚乙二醇	1kg,分子量8000	瓶	1
171	甘氨酸	500g,AR,99%	瓶	1
172	蛋白酶K	100mg; Proteinase K ≥40 units/mg (以蛋白含量计)	瓶	1
173	单一菌落总数质控	NSI 3支/盒	盒	1
174	饮用水大肠菌群质控	NSI 3支/盒	盒	1
175	120ml取样瓶 含硫代硫酸钠	200个/箱	箱	1.5
176	51孔定量盘 (0-200.5MPN/100mL)	100个/箱	箱	3
177	科立得试剂 24小时	200个/盒	盒	1.5
178	菌落总数定量盘100T	100个/箱	箱	3

PCR检测剂类

序号	试剂名称	参数	单位	数量
1	1、甲型/乙型/甲型H1N1亚型/季节性H3亚型人类流感病毒核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒			
	1.用途：用于新型冠状病毒ORF1ab基因/N基因、甲型流感、乙型流感的定性检测，同系列甲型/乙型流感、新型冠状病毒核酸检测产品获得NMPA注册证			
	2.采用一个反应管一次性完成新型冠状病毒ORF1ab/N基因、甲型流感、乙型流感的定性检测；如有需求，可单独提供内标检测试剂盒质控样本采集、核酸提取及PCR扩增过程。			
	3.能与同一厂家提供的流感及新冠系列检测产品共用一套扩增反应条件及配液体系。			
	4.检测技术：实时荧光RT-PCR技术。			
	5.检测性能：灵敏度1000 copies/ml，与其他呼吸道病原无交叉反应。			
	6.检测样品：口咽拭子以及各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。			
	7.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定，内标监控，避免假阴性结果出现。			
	8.适用机型：开放型平台，可适用于含有FAM/VIC/CY5/ROX四色通道及以上通道校正的全自动荧光PCR检测仪。			
	9.试剂规格：每盒的检测量至少为50T，可同时提供25T包装。			
	10.运输保存：冷冻条件下运输，-20℃保存。			
	11.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。			
	质量保证：1 产品获得欧盟CE认证和生产企业通过ISO13485质量体系认证且提供证明文件。2 生产企业已获得医疗器械生产许可证明且提供证明材料。3 代理商投标，需提供生产企业的授权书，产品的彩页 说明书等证明材料。			
	2、流感病毒甲/乙核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒			
	产品性能			
	1.用途：本试剂盒适用于定性检测甲型、乙型流感病毒核酸。			
	2.采用一个反应管一次性完成甲型、乙型流感病毒的定性检测。			
	3.同系列（流感病毒检测）产品多重检测方案，最多两个反应管，一次反应可同步筛查所有常见人流感病毒及禽流感病毒常见型别。			
	4.采用预混液形式，最大限度减少人工体系配制步骤，极大地降低污染风险。			
	5.针对流感病毒系列，可同时提供荧光单重、双重、三重及四重多种检测方案。用于大量样本快速筛查工作需求，节约珍贵样本。			
	6.检测技术：一步法多重实时荧光RT-PCR。			
	7.检测性能：灵敏度10 ³ copies/ml，与其他流感病毒及其他呼吸道病毒无交叉反应。			
	8.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。			
	9.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。			

10.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。

11.试剂规格：每盒的检测量为25T/50T。

12.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。

13.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

14.反应体系：不超过25μL。

3、Yamagata系/Victoria系乙型流感病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 盒 8

1.用途：本试剂盒适用于定性检测Yamagata系、Victoria系乙型流感病毒核酸。

2.采用一个反应管一次性完成Yamagata系、Victoria系乙型流感病毒的定性检测。

3.同系列（流感病毒检测）产品多重检测方案，最多两个反应管，一次反应可同步筛查所有常见人流感病毒及禽流感病毒常见型别。

4.采用预混液形式，最大限度减少人工体系配制步骤，极大地降低污染风险。

5.针对流感病毒系列，可同时提供荧光单重、双重、三重及四重多种检测方案。用于大量样本快速筛查工作需求，节约珍贵样本。

6.检测技术：一步法多重实时荧光RT-PCR。

7.检测性能：灵敏度 10^3 copies/ml，与其他流感病毒及其他呼吸道病毒无交叉反应。

8.检测样品：从各种临床标本及病毒分离物中提取的RNA样品。

9.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。

10.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。

11.试剂规格：每盒的检测量为25T/50T。

12.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。

13.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

14.反应体系：不超过25μL。

4、禽流感H7N9流感病毒RNA检测试剂盒（荧光PCR法） 盒 3

1.采用一个反应管一次性完成H7亚型及N9亚型流感病毒的定性检测。

2.流感病毒系列检测试剂由同一厂家提供。

3.检测技术：一步法多重实时荧光RT-PCR。

4.检测性能：灵敏度可达10拷贝/反应。

5.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。

6.运输保存：试剂全程冷冻（—20℃）贮藏运输，符合生物制品/检测试剂的全程冷链要求，使用干冰运输，始终保持试剂处于冷冻状态。

7.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

8.反应体系：不超过20μL。

5、H5/H7/H9亚型禽流感病毒三重实时荧光PCR检测试剂 盒 5

1.仅采用一个反应管，一次反应同步完成禽流感病毒H5亚型、H7亚型及H9亚型的定性检测。

2.流感病毒系列检测试剂由同一厂家提供。

3.针对流感病毒系列，可同时提供荧光单重、三重及四重多种检测方案。

4.检测技术：一步法多重实时荧光RT-PCR。

5.检测性能：灵敏度可达10拷贝/反应。

6.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。

7.运输保存：试剂全程冷冻（—20℃）贮藏运输，符合生物制品/检测试剂的全程冷链要求，使用干冰运输，始终保持试剂处于冷冻状态。

8.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

9.反应体系：不超过20μL。

6、柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒实时荧光PCR 检测试剂盒 盒 8

1.检测技术：一步法三重实时荧光RT-PCR。

2.检测特点：手足口系列，可同时提供单重、双重、三重、2+1版本、四重及五重检测方案。

3.检测性能：灵敏度可达10拷贝/反应，与其他病毒无交叉反应。

4.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。

5.运输保存：.试剂全程冷冻（-20℃）贮藏运输，符合生物制品/检测试剂的全程冷链要求，使用干冰运输，始终保持试剂处于冷冻状态。

6.反应体系：不超过20μL。

7、沙门氏菌实时荧光PCR检测试剂盒 规格48个反应/盒 盒 1

8、五种致泻大肠埃希氏菌核酸多重实时荧光PCR检测试剂盒 盒 5

1.仅采用两个反应管一次完成五种致泻大肠埃希氏菌的型别及毒力基因定性检测。

2.系列相关产品完全符合GB 4789.6-2016关于致泻大肠埃希氏菌PCR确认试验的标准要求，可检测包括种属基因uidA在内，及10个毒力基因eae、stx1、stx2、ipaH、elt、estla、estlb、astA、aggR、pic，共11个基因，以及国标文件中标注的4个替代基因。

3.检测技术：多重实时荧光PCR。

4.检测性能：灵敏度最高达103CFU/mL，与其他致病菌无交叉反应。

5.运输保存：试剂全程冷冻（-20℃）贮藏运输，符合生物制品/检测试剂的全程冷链要求，使用干冰运输，始终保持试剂处于冷冻状态。

6.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

7.反应体系：不超过20μL。

9、麻疹病毒与风疹病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒 盒 5

1.采用一个反应管，一次性完成麻疹病毒的定性检测。

2.检测技术：一步法实时荧光RT-PCR。

3.检测性能：灵敏度可达10拷贝/反应，与其他病毒无交叉反应。

4.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。

5.运输保存：试剂全程冷冻（-20℃）贮藏运输，符合生物制品/检测试剂的全程冷链要求，使用干冰运输，始终保持试剂处于冷冻状态。

6.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

7.反应体系：不超过20μL。

10、五种弯曲菌多重实时荧光PCR检测试剂盒 盒 1

1.用途：用于空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、海鸟弯曲菌、鸟普萨拉弯曲菌、胎儿弯曲菌胎儿亚种和弯曲菌种属的定性检测。

2.最多采用两个反应管，一次性同步完成空肠弯曲菌、结肠弯曲菌、海鸟弯曲菌、鸟普萨拉弯曲菌、胎儿弯曲菌胎儿亚种和弯曲菌种属的定性检测。

3.生产厂家需提供至少10篇相关系列产品已发表文献，需提供详细文献名及作者信息。

4.针对弯曲菌系列可同时提供荧光单重、双重、三重、六重检测方案，以及普通PCR五重检测方案。

5.同系列（弯曲菌检测）产品方案，除可应用于各种多通道荧光PCR平台以外，还可用应用于琼脂糖凝胶电泳及毛细管电泳平台，通过软件自动输出电泳条带，结果以.xdrx格式保存。

6.可用于大量样本快速筛查及复核工作需求，节约珍贵样本。

7.检测技术：多重实时荧光PCR。

8.检测性能：灵敏度最高达103CFU/mL，与其他致病菌无交叉反应。

9.检测样品：从增菌液、单菌落及临床粪便样本中提取的核酸样本。

10.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定；含有内标，可质控整个PCR反应，防止出现假阴性，结果更准确。

11.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。

12.试剂规格：每盒的检测量至少为50T。

13.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。

14.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

15.反应体系：不超过20μL。

11、诺如病毒GI/GII核酸检测试剂盒 盒 5

1.用途：用于诺如病毒GI型和诺如病毒GII型的定性检测。

2.采用一个反应管一次反应完成诺如病毒GI型和诺如病毒GII型的定性检测。

3.针对腹泻病毒系列，可同时提供荧光单重、双重、三重及四重多种检测方案

4.可提供含诺如病毒GI型、GII型在内的双重、三重及六重检测方案，可用于大量样本应急快速筛查工作需求，节约珍贵样本。

5.生产厂家需提供至少10篇相关系列产品已发表文献，需提供详细文献名及作者信息。

6.检测技术：一步法实时荧光RT-PCR。

7.检测性能：灵敏度 10^3 copies/ml，与其他腹泻病毒无交叉反应。

8.检测样品：从临床标本、水、食品等样本中提取的核酸RNA。

9.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。

10.可配套使用PurLVS大体积样本浓缩系统，用于水源中多种病毒的富集和浓缩，提高检出率，系统可满足一次性几十毫升乃至数十升水样的浓缩。

11.适用机型：开放型平台，可适用于各种多通道校正的全自动荧光PCR检测仪。

12.试剂规格：每盒的检测量至少为50T。

13.运输保存：冷冻条件下运输，—20℃保存。

14.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

15.反应体系：不超过20μL。

12、SARS冠状病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 盒 1

产品性能

1.用途：用于SARS冠状病毒的检测。

2.检测技术：一步法实时荧光PCR技术。

3.检测特点：与其他同系列呼吸道病毒共用□套反应条件及配液体系，操作便捷，方便使用。

4.可提供含SARS冠状病毒在内的多重检测方案，用于病原体的快速筛检和鉴定。

5.检测时间：1.5个小时内获得检测结果，包括PCR扩增及结果判定时间。

6.检测性能：灵敏度可到达1000拷贝/毫升，与其他呼吸道病毒无交叉反应。

7.检测样品：从临床样品咽拭子中或者病毒培养物中提取的RNA样品。

8.质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。

9.适用机型：ABI 7500/7500FAST，Bio-Rad IQ5/CFX96/CFX384，Qiagen Rotor-Gene Q等多通道的全自动荧光定量PCR仪均可。

10.产品规格：25T, 50T。

11.运输保存：冷冻条件下运输。

12.保存：-20℃冷冻保存。

13.有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。

	14. 反应体系：不超过20ul。 13、中东呼吸道综合征(MERS)病毒核酸三重实时荧光PCR确证试剂盒 盒 1 1. 用途：用于中东呼吸道综合征（MERS）病毒的ORF1a 基因、ORF1b 基因和 N3 基因的确证检测。 2. 检测技术：一步法三重实时荧光PCR技术。 3. 检测特点：与同系列其他呼吸道病毒产品共用□套反应条件及配液体系，操作便捷，方便使用。 4. 配套同系列（MERS检测）双重产品同步使用，完全符合WHO及美国CDC指导，结果可靠。 5. 检测时间：1.5个小时内获得检测结果，包括PCR扩增及结果判定时间。 6. 检测性能：灵敏度可到达1000拷贝/毫升，与其他呼吸道病毒无交叉反应。 7. 检测样品：从临床样品咽拭子中或者病毒培养物中提取的RNA样品。 8. 质量控制：含有阳性对照，便于结果判定；含有内对照基因，避免假阴性结果。 9. 适用机型：ABI 7500/7500FAST，Bio-Rad IQ5/CFX96/CFX384，Qiagen Rotor-Gene Q等多通道的全自动荧光定量PCR仪均可。 10. 产品规格：每个试剂盒不少于50T。 11. 运输保存：冷冻条件下运输。 12. 保存：-20℃冷冻保存。 13. 有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。 14. 反应体系：不超过20ul。 14、呼吸道腺病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒 盒 1 1. 用途：用于呼吸道腺病毒的检测。 2. 检测技术：一步法实时荧光PCR技术。 3. 检测特点：与其他同系列呼吸道病毒共用□套反应条件及配液体系，操作便捷，方便使用。 4. 可提供含呼吸道腺病毒在内的多重检测方案，用于病原体的快速筛检和鉴定。 5. 检测时间：1.5个小时内获得检测结果，包括PCR扩增及结果判定时间。 6. 检测性能：灵敏度可到达1000拷贝/毫升，与其他呼吸道病毒无交叉反应。 7. 检测样品：从临床样品咽拭子中或者病毒培养物中提取的DNA样品。 8. 质量控制：含有阳性对照，便于结果判定。 9. 适用机型：ABI 7500/7500FAST，Bio-Rad IQ5/CFX96/CFX384，Qiagen Rotor-Gene Q等多通道的全自动荧光定量PCR仪均可。 10. 产品规格：25T，50T。 11. 运输保存：冷冻条件下运输。 12. 保存：-20℃冷冻保存。 13. 有效期：不少于12个月，到货后质保期不少于10个月。 14. 反应体系：不超过20ul。
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。

第五章 供应商资格证明及相关文件要求

供应商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，并作为其响应文件的一部分，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。

1.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《中华人民共和国民法典》（以下简称《民法典》）规定的具有完全民事行为能力、能够承担民事责任和义务的公民。如供应商是企业（包括合伙企业），要提供在工商部门注册的有效“企业法人营业执照”或“营业执照”；如供应商是事业单位，要提供有效的“事业单位法人证书”；供应商是非企业专业服务机构的，如律师事务所，会计师事务所要提供执业许可证等证明文件；如供应商是个体工商户，要提供有效的“个体工商户营业执照”；如供应商是自然人，要提供有效的自然人身份证明。

这里所指“其他组织”不包括法人的分支机构，由于法人分支机构不能独立承担民事责任，不能以分支机构的身份参加政府采购，只能以法人身份参加。“但由于银行、保险、石油石化、电力、电信等行业具有其特殊性，如果能够提供其法人给予的相应授权证明材料，可以参加政府采购活动”。

2.财务状况报告，依法缴纳税收和社会保障资金的相关材料（详见资格性审查表要求）

3.具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明。

4.供应商加政府采购前三年内在经营活动中没有重大违法记录书面声明函。

5.信用记录查询

（1）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；

（2）查询截止时间：本项目资格审查时查询；

（3）查询记录：对列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、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供应商被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单的供应商作无效投标处理。

6.按照磋商文件要求，供应商应当提交的资格、资信证明文件。

第六章 评审

一、评审要求

1. 评标方法

综合评分法：是指响应文件满足磋商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。（最低报价不是中标的唯一依据。）

2. 评审原则

2.1 评审活动遵循公平、公正、科学和择优的原则，以磋商文件和响应文件为评审的基本依据，并按照磋商文件规定的评审方法和评审标准进行评审。

2.2 具体评审事项由磋商小组负责，并按磋商文件的规定办法进行评审。

3. 磋商小组

3.1 磋商小组由采购人代表和评审专家共3人以上单数组成，其中评审专家人数不得少于磋商小组成员总数的2/3。

3.2 磋商小组成员有下列情形之一的，应当回避：

（1）参加采购活动前三年内，与供应商存在劳动关系，或者担任过供应商的董事、监事，或者是供应商的控股股东或实际控制人；

（2）与供应商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）与供应商有其他可能影响政府采购活动公平、公正进行的关系；

3.3 磋商小组负责具体评审事务，并独立履行下列职责：

（1）审查、评价响应文件是否符合磋商文件的商务、技术等实质性要求；

（2）要求供应商对响应文件有关事项作出澄清或者说明，与供应商进行分别磋商；

（3）对响应文件进行比较和评价；

（4）确定成交候选人名单，以及根据采购人委托直接确定供应商；

（5）向采购人、采购代理机构或者有关部门报告评审中发现的违法行为；

（6）法律法规规定的其他职责。

4. 澄清

磋商小组在对响应文件的有效性、完整性和响应程度进行审查时，可以要求供应商对响应文件中含义不明确、同类问题表述不一致或者有明显文字和计算错误的内容等作出必要的澄清、说明或者更正。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。供应商的澄清、说明或者更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。供应商的澄清、说明或者更正不得超出响应文件的范围或者改变响应文件的实质性内容。

4.1 磋商小组不接受供应商主动提出的澄清、说明或更正。

4.2 磋商小组对供应商提交的澄清、说明或更正有疑问的，可以要求供应商进一步澄清、说明或更正。

5. 有下列情形之一的，视为供应商串通投标：

（1）不同供应商的响应文件由同一单位或者个人编制；

（2）不同供应商委托同一单位或者个人办理投标事宜；

（3）不同供应商的响应文件载明的项目管理成员或者联系人员为同一人；

（4）不同供应商的响应文件异常一致或者投标报价呈规律性差异；

（5）不同供应商的响应文件相互混装；

（6）不同供应商的投标保证金为从同一单位或个人的账户转出；

说明：在项目评审时被认定为串通投标的供应商不得参加该合同项下的采购活动

6. 有下列情形之一的，属于恶意串通投标：

（1）供应商直接或者间接从采购人或者采购代理机构处获得其他供应商的相关情况并修改其投标文件或者响应文件；

（2）供应商按照采购人或者采购代理机构的授意撤换、修改投标文件或者响应文件；

（3）供应商之间协商报价、技术方案等投标文件或者响应文件的实质性内容；

（4）属于同一集团、协会、商会等组织成员的供应商按照该组织要求协同参加政府采购活动；

（5）供应商之间事先约定由某一特定供应商成交、成交；

（6）供应商之间商定部分供应商放弃参加政府采购活动或者放弃成交、成交；

（7）供应商与采购人或者采购代理机构之间、供应商相互之间，为谋求特定供应商成交、成交或者排斥其他供应商的其他串通行为。

7. 投标无效的情形

详见资格性审查、符合性审查和磋商文件其他投标无效条款。

8. 废标（终止）的情形

出现下列情形之一的，采购人或者采购代理机构应当终止竞争性磋商采购活动，发布项目终止公告并说明原因，重新开展采购活动：

（1）因情况变化，不再符合规定的竞争性磋商采购方式适用情形的；

（2）出现影响采购公正的违法、违规行为的；

（3）在采购过程中符合磋商要求的供应商或者报价未超过采购预算的供应商不足3家的，但经财政部门批准的情形除外；

（4）法律、法规以及谈判文件规定其他情形。

9. 定标

磋商小组按照磋商文件确定的评审方法、步骤、标准，对响应文件进行评审。评审结束后，对供应商的评审名次进行排序，确定供应商或者推荐成交候选人。

二.政府采购政策落实:

1.节能、环保要求

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，具体按照本采购文件相关要求执行。

2.对小型、微型企业、监狱企业或残疾人福利性单位给予价格扣除

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：（监狱企业、残疾人福利性单位视同小、微企业）

合同包1（市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目）

序号	情形	适用对象	价格扣除比例	计算公式
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。				

3.价格扣除相关要求。

（1）所称小型和微型企业应当同时符合以下条件：

①符合中小企业划分标准；

②提供本企业制造的货物、承担的工程或者服务，或者提供其他中小企业制造的货物。本项所称货物不包括使用大型企业注册商标的货物。

中小企业划分标准，是指国务院有关部门根据企业从业人员、营业收入、资产总额等指标制定的中小企业划型标准。

小型、微型企业提供中型企业制造的货物的，视同为中型企业。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）在政府采购活动中，供应商提供的货物、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，供应商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。

（3）供应商属于小微企业的应填写《中小企业声明函》；监狱企业须供应商提供由监狱管理局、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；残疾人福利性单位应填写《残疾人福利性单位声明函》，否则不认定价格扣除。

说明：供应商应当认真填写声明函，若有虚假将追究其责任。供应商可通过“国家企业信用信息公示系统”（<http://www.gsxt.gov.cn/index.html>），点击“小微企业名录”（<http://xwqy.gsxt.gov.cn/>）对供应商和核心设备制造商进行搜索、查询，自行核实是否属于小微企业。

（4）提供供应商的《中小企业声明函》、《残疾人福利性单位声明函》（格式后附，不可修改），未提供、未盖章或填写内容与相关材料不符的不予价格扣除。

三、评审程序

1.资格性审查和符合性审查

资格性审查。依据法律法规和磋商文件的规定，对响应文件中的资格证明文件等进行审查，以确定投标供应商是否具备投标资格。（详见后附表一资格性审查表）

符合性审查。依据磋商文件的规定，从响应文件的有效性、完整性和对磋商文件的响应程度进行审查，以确定是否对磋商文件的实质性要求作出响应。（详见后附表二符合性审查表）

资格性审查和符合性审查中凡有其中任意一项未通过的，评审结果为未通过，未通过资格性审查、符合性审查的投标单位按无效投标处理。

2. 磋商

（1）磋商小组所有成员应当集中与单一供应商分别进行磋商，并给予所有参加磋商的供应商平等的磋商机会。

（2）在磋商过程中，磋商小组可以根据磋商文件和磋商情况实质性变动采购需求中的技术、服务要求以及合同草案条款，但不得变动磋商文件中的其他内容。实质性变动的内容，须经采购人代表确认。

对磋商文件作出的实质性变动是磋商文件的有效组成部分，磋商小组应当及时、同时通知所有参加磋商的供应商。

供应商应当按照磋商文件的变动情况和磋商小组的要求进行最终报价或重新提交响应文件，并由其法定代表人或授权代表签字或者加盖公章。由授权代表签字的，应当附法定代表人授权书。供应商为自然人的，应当由本人签字并附身份证明。

3.最后报价

磋商结束后，磋商小组应当要求所有实质性响应的供应商在规定时间内提交最后报价。最后报价是供应商响应文件的有效组成部分。

已提交响应文件的供应商，在提交最后报价之前，可以根据磋商情况退出磋商。

4.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。

5.综合评分（详见后附表三详细表）

由磋商小组采用综合评分法对提交最后报价的供应商的响应文件和最后报价进行综合评分（得分四舍五入保留两位小数）。

6.汇总、排序

评审结果按评审后总得分由高到低顺序排列。评审得分相同的，按照最后报价由低到高的顺序推荐。评审得分且最后报价相同的，按照技术指标优劣顺序推荐。上述相同的，按照提供优先采购产品证明材料的数量进行排序；以上均相同的属于保护环境、不发达地区和少数民族地区企业的优先。

表一资格性审查表：

合同包1（市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目）

具有独立承担民事责任的能力	审查供应商有效的营业执照或事业单位法人证书或执业许可证或自然人的身份证明。
具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人2020或2021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.提供递交响应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金额缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的供应商，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。
具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查供应商出具的“具有履行合同所必须的设备和专业技术能力”声明。
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“参加本采购活动前3年内”供应商书面声明函；
信用记录	到提交响应文件的截止时间，供应商未被列入失信被执行人、重大税收违法案件当事人名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
促进中小企业发展	采购包整体专门面向中小企业

表二符合性审查表：

合同包1（市疾病预防控制中心2022年检测试剂及耗材项目）

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	响应文件的签署、盖章、涂改、删除、插字、公章使用等符合磋商文件要求；响应文件文件的格式、文字、目录等符合磋商文件要求或对投标无实质性影响。
主要商务条款	审查供应商出具的“满足主要商务条款的承诺书”，且进行签署、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.响应文件应当对磋商文件提出的要求和条件作出明确响应并满足磋商文件全部实质性要求。
其他要求	磋商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。

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分 60.0分	
	商务部分 10.0分	
	报价得分 30.0分	
技术部分	技术参数 (33.7分)	1、投标产品技术参数、性能指标等完全满足磋商文件要求的得 29分 微生物检测试剂每一项试剂所占分值为 0.15分 ，每一项试剂的技术参数有一项不满足扣 0.15分 ；此项满分 26.7分 。 2、PCR检测剂类每一项试剂所占分值为 0.5分 ，每一项试剂的技术参数有一项不满足扣 0.5分 ；此项满分 7分 。本项满分 29分 。
	供货方案 (6.0分)	1、供应商应结合本项目的特点提供供货方案，包含①供货进度计划；②发货时间；③响应速度；完全满足以上内容并且切实可行得 3分 ，每缺少一项内容或者内容简要不具备可行性或内容非针对本项目或内容不能满足本项目实际需求的扣 1分 ，扣完为止。 2.供应商应结合本项目的特点提供供货方案，包含①人员配置；②人员安排合理性；③人员配合程度；完全满足以上内容并且切实可行得 3分 ，每缺少一项内容或者内容简要不具备可行性或内容非针对本项目或内容不能满足本项目实际需求的扣 1分 ，扣完为止。
	售后服务 (8.0分)	1、售后服务方案：供应商应结合本项目的特点包含①服务标准；②服务内容；③培训计划；④出现质量问题的应对措施；完全满足以上内容并且切实可行得 4分 ，每缺少一项内容或者内容简要不具备可行性或内容非针对本项目或内容不能满足本项目实际需求的扣 1分 ，扣完为止。 2、质保期满后服务方案：供应商应结合本项目的特点包含①服务标准；②服务内容；③响应时间；④故障易出点及费用列表（含耗材）；完全满足以上内容并且切实可行得 4分 ，每缺少一项内容或者内容简要不具备可行性或内容非针对本项目或内容不能满足本项目实际需求的扣 1分 ，扣完为止。
	产品质量保证、安全保障措施 (6.0分)	供应商应结合本项目的特点提供产品质量保证、安全保障措施方案，包含①产品有效期和保质期；②产品安全性保障；③退换货服务措施；完全满足以上内容并且切实可行得 6分 ，每缺少一项内容或者内容简要不具备可行性或内容非针对本项目或内容不能满足本项目实际需求的扣 2分 ，扣完为止。
	仓储能力 (6.3分)	供应商应结合本项目的特点提供产品仓储能力，包含①仓储能力及保管方案；②应急管理方案；③采购试剂有效性的调剂方案；完全满足以上内容并且切实可行得 6.3分 ，每缺少一项内容或者内容简要不具备可行性或内容非针对本项目或内容不能满足本项目实际需求的扣 2.1分 ，扣完为止。
	项目业绩 (10.0分)	投标人提供近两年内（2020年6月至今）同类或类似项目业绩，每提供一份得 2分 ，最高得 10分 。 注：提供合同或中标通知书。
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。

第七章 响应文件格式与要求

供应商提供响应文件应以下格式及要求进行编制，且不少于以下内容。

格式一：

响应文件封面

（项目名称）
响应文件

（正本/副本）

项目编号：

包 号： 第 包（若项目分包时使用）

（供应商名称）

年 月 日

格式二：

响应文件目录

- 三、投标承诺书
- 四、首轮报价表
- 五、授权委托书
- 六、投标保证金
- 七、供应商基本情况表
- 八、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 九、提供具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的证明材料
- 十、提供依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录
- 十一、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明
- 十二、参加政府采购前三年内在经营活动中无重大违法记录书面声明
- 十三、联合体协议书
- 十四、中小企业声明函
- 十五、监狱企业
- 十六、残疾人福利性单位声明函
- 十七、分项报价明细表
- 十八、主要商务要求承诺书
- 十九、技术偏离表
- 二十、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 二十一、项目组成人员一览表
- 二十二、供应商业绩情况表
- 二十三、各类证明材料

格式三：

投标承诺书

采购单位、内蒙古思远达招标代理有限公司：

1.按照已收到的 项目（项目编号： ）磋商文件要求，经我方（供应商名称）认真研究投标须知、合同条款、技术规范、资质要求和其它有关要求后，我方愿按上述合同条款、技术规范、资质要求进行投标。我方完全接受本次磋商文件规定的所有要求，并承诺在成交后执行磋商文件、响应文件和合同的全部要求，并履行我方的全部义务。我方的最终报价为总承包价，保证不以任何理由增加报价。

2.我方同意磋商文件关于投标有效期的所有规定。

3.我方郑重声明：所提供的响应文件内容全部真实有效。如经查实提供的内容、进行承诺的事项存在虚假，我方自愿接受有关处罚，及由此带来的法律后果。

4.我方将严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国民法典》等有关法律、法规规定，如有违反，无条件接受相关部门的处罚。

5.我方同意提供贵方另外要求的与其投标有关的任何数据或资料。

6.我方将按照磋商文件、响应文件及相关要求、规定进行合同签订，并严格执行和承担协议和合同规定的责任和义务。

7.我单位如果存在下列情形的，愿意承担取消成交资格、投标保证金不予退还、赔偿超过投标保证金金额的损失部分、接受有关监督部门处罚等后果：

- （1）成交后，无正当理由放弃成交资格；
- （2）成交后，无正当理由不与招标人签订合同；
- （3）在签订合同时，向招标人提出附加条件或不按照相关要求签订合同；
- （4）不按照磋商文件要求提交履约保证金；
- （5）要求修改、补充和撤销响应文件的实质性内容；
- （6）要求更改磋商文件和成交结果公告的实质性内容；
- （7）法律法规和磋商文件规定的其他情形。

详细地址：

电 话：

供应商开户银行：

法定代表人签字：（加盖公章）

邮政编码：

电子函件：

账号/行号：

年 月 日

格式四：

首轮报价表

说明： 1. 所有价格均系用人民币表示，单位为元。

2. 价格应按照“供应商须知”的要求报价。

3. 格式、内容和签署、盖章必须完整。

4. 《首轮报价表》中所填写内容与响应文件中内容不一致的，以开标一览表为准。

注：采用电子招投标的项目无需编制该表格，投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成。

法定代表人或法人授权代表（签字）：

加盖公章：

年 月 日

格式五：

授权委托书

本人_____（姓名）系_____（供应商名称）的法定代表人，现委托_____（姓名）为我方代理人。代理人根据授权，以我方名义签署、澄清确认、递交、撤回、修改招标项目响应文件、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。

注：本授权委托书需由供应商加盖单位公章并由其法定代表人和授权代表签字。

投 标 人：_____（盖单位章）

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

格式六：

投标保证金

供应商应在此提供缴纳保证金的凭证的复印件。

格式七：

供应商基本情况表

供应商名称			
所有制性质		注册资金	
注册地		注册时间	
法定代表人		员工总数	
联系人		联系电话	
开户银行			
开户银行账号			
主营范围：			
企业资质：			
注：投标单位须在该表后附法人或其他组织的营业执照副本、自然人的身份证明及招标公告中供应商资质要求的其他资质证明等。			

格式八：

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

格式九：

提供具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的证明材料

格式十：

提供依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录

格式十一：

具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明

我公司具备履行本次投标项目合同所必须的设备和专业技术能力。

特此声明。

供应商名称：（加盖公章）

年 月 日

格式十二：

参加政府采购前三年内在经营活动中无重大违法记录书面声明

内蒙古思远达招标代理有限公司：

我公司自愿参加本次政府采购活动（本次投标项目），严格遵守《中华人民共和国政府采购法》、《政府采购法实施条例》及所有相关法律、法规和规定，同时声明：在参加此次政府采购活动前三年内，本公司在经营活动中无重大违法记录。

特此声明。

供应商名称：（加盖公章）

年 月 日

格式十三：（不属于可不填写内容或不提供）

联合体协议书

_____（所有成员单位名称）自愿组成_____（联合体名称）联合体，共同参加
_____（项目名称）招标项目投标。现就联合体投标事宜订立如下协议。

- 1.（某成员单位名称）为（联合体名称）牵头人。
2. 联合体各成员授权牵头人代表联合体参加投标活动，签署文件，提交和接收相关的资料、信息及指示，进行合同谈判活动，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的一切事宜。
3. 联合体牵头人在本项目中签署的一切文件和处理的一切事宜，联合体各成员均予以承认。联合体各成员将严格按照招标文件、响应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. 本协议书自所有成员单位法定代表人或其授权代表签字或盖单位章之日起生效，合同履行完毕后自动失效。
6. 本协议书一式_____份，联合体成员和招标人各执一份。

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。

联合体牵头人名称：_____（加盖公章）
法定代表人或其授权代表：_____（签字）
联合体成员名称：_____（加盖公章）
法定代表人或其授权代表：_____（签字）

_____年_____月_____日

格式十四：（不属于可不填写内容或不提供）

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，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：

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，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：

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

格式十五：（不属于可不填写内容或不提供）

监狱企业

提供由监狱管理局、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。

格式十六：（不属于可不填写内容或不提供）

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（加盖公章）：
日 期：

格式十七：

分项报价明细表

注：采用电子招投标的项目无需编制该表格，投标供应商应在投标客户端【报价部分】进行填写，投标客户端软件将自动根据供应商填写信息在线生成。

格式十八：

主要商务要求承诺书

我公司承诺可以完全满足本次采购项目的**所有主要商务条款要求**（如标的提供的时间、标的提供的地点、投标有效期、采购资金支付、验收要求、履约保证金等）。若有不符合或未按承诺履行的，后果和责任自负。
如有**优于磋商文件主要商务要求**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。

供应商名称：（加盖公章）

年 月 日

格式十九：

技术偏离表						
序号	标的名称	招标技术要求		供应商提供响应内容	偏离程度	备注
1		★	1.1			
			1.2			
						
2		★	2.1			
			2.2			
						
.....						

- 说明：
- 1. 供应商应当如实填写上表“供应商提供响应内容”处内容，对磋商文件提出的要求和条件作出明确响应，并逐一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。
 - 2. “偏离程度”处可填写满足、响应或正偏离、负偏离。
 - 3. “备注”处可填写偏离情况的具体说明。
 - 4. 上表中“招标技术要求”应详细填写招标要求。

格式二十：

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						
.....						

按磋商文件要求在本表后附相关人员证书。

- 注：
- 1.本项目拟任职务处应包括：项目负责人、项目联系人、项目服务人员或技术人员等。
 - 2.如供应商中标，须按本表承诺人员操作，不得随意更换。

格式二十一：

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。

格式二十二：

供应商业绩情况表

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

供应商根据上述业绩情况后附销售或服务合同复印件。

格式二十三：

各类证明材料

- 1.磋商文件要求提供的其他资料。
- 2.供应商认为需提供的其他资料。
- 3.《公共资源交易信用承诺函》。

公共资源交易信用承诺函

我公司(本人)自愿参加本次交易活动（项目名称：_____，项目编号：_____），严格遵守《中华人民共和国招标投标法》、《中华人民共和国政府采购法》、《中华人民共和国物权法》、《招标拍卖挂牌出让国有建设用地使用权规定》等相关法律、法规规章和规范性文件，同时郑重承诺：

在参加此次交易活动前3年内，本公司及相关自然人在经营活动中无重大违法行为和失信被执行记录。如有不实，愿承担一切经济 and 法律责任。

特此承诺。

投标人名称（签章）：

法定代表人（签章）：

年 月 日

注：参与公共资源交易活动主体是自然人的，只需本人签字捺印。