

陕西方得项目管理有限公司

竞争性磋商文件

项目名称：兴安盟动物疫病预防控制中心采购采购兽医诊断制品

项目编号：152203-SXFD-CS-20220003

2022年10月

第一章 磋商邀请

陕西方得项目管理有限公司受兴安盟动物疫病预防控制中心委托，采用竞争性磋商方式组织采购采购兽医诊断制品。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：采购兽医诊断制品

批准文件编号：兴财购备字[2022]05185号

采购文件编号：152203-SXFD-CS-20220003

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	马属动物检测试剂及实验室专用耗材	详见磋商文件	270,000.00
2	非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂	详见磋商文件	600,000.00
3	布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂	详见磋商文件	400,000.00

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（马属动物检测试剂及实验室专用耗材）：无

合同包2（非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂）：

1) 生产企业投标需兽药生产许可证；兽药GMP证书。经销商企业需提供兽药经营许可证。

合同包3（布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂）：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、兴安盟公共资源交易中心网站查阅采购信息、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：陕西方得项目管理有限公司

地址：科右前旗

联系人：陕西方得项目管理有限公司

联系电话：19847033611

采购单位名称：兴安盟动物疫病预防控制中心

地址：兴安农牧大楼2楼

联系人：兴安盟动物疫病预防控制中心

联系电话：0482-8288507

陕西方得项目管理有限公司

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3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	是否专门面向中小企业采购	采购包1: 面向小微企业, 采购包专门预留 采购包2: 面向小微企业, 采购包专门预留 采购包3: 面向小微企业, 采购包专门预留
6	评标办法	综合评分法
7	获取磋商文件时间(同磋商文件提供期限)	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 包2: 不接受 包3: 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	电子招投标	<p>各投标人应当在投标截止时间前上传加密的电子投标文件至“内蒙古自治区政府采购网-政府采购云平台（http://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/）”，未在投标截止时间前上传电子投标文件的，视为自动放弃投标。</p> <p>不见面开标（远程开标）：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 项目采用不见面开标（网上开标），只对通过开标环节验证的电子投标文件进行评审。 2. 电子投标文件是指通过投标客户端编制，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投标文件。在电子投标文件中，涉及“加盖公章”的内容应使用单位电子公章完成签章。 3. 使用投标客户端，经过编制、签章，在生成加密投标文件时，会同时生成非加密投标文件，投标人请自行留存备用。 4. 投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本招标公告载明的时间和模式等要求参加开标。在投标截止时间前30分钟，应当登录开标系统进行签到，并且填写授权代表的姓名与手机号码。若因签到时填写的授权代表信息有误而导致的不良后果，由供应商自行承担。 5. 开标时，投标人应当使用CA证书在开始解密后30分钟内完成投标文件在线解密，如在30分钟内未完成投标文件在线解密，视为无效投标。（请各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，确保可以正常使用。具体要求详见操作手册：内蒙古自治区政府采购网--政采业务指南）；如果所有投标供应商递交的电子投标（响应）文件均无法在线解密，将会由开标负责人视情况决定由供应商上传非加密电子投标（响应）文件，改为使用非加密电子响应文件继续开标。 6. 开标时出现下列情况的，视为投标无效处理。 <ol style="list-style-type: none"> （1）投标人未按采购文件要求在投标截止时间前进行签到或未参加远程开标会； （2）投标人未在30分钟内完成电子投标文件在线解密； （3）经检查数字证书无效的投标文件； 7. 在开标结果确认环节，在规定时间内未进行签名确认的，将视同默认开标结果。 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。（投标供应商应保持在线状态等待磋商小组在“网上竞谈-远程等候大厅”发布报价通知，如未在线等待，造成一切不良后果责任自负）
16	电子响应文件签字、盖章要求	<p>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。</p> <p>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。</p>
17	投标客户端	<p>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。</p>
18	有效供应商家数	<p>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。</p> <p>包2：3 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。</p> <p>包3：3 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。</p>
19	报价形式	<p>合同包1（马属动物检测试剂及实验室专用耗材）:总价</p> <p>合同包2（非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂）:总价</p> <p>合同包3（布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂）:总价</p>
20	其他	
21	项目兼头兼中规则	<p>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，推荐中标候选人。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。</p>

22	现场踏勘	否
23	合同融资	为支持和促进中小企业发展，切实解决企业融资难问题，兴安盟政府采购项目已开通合同融资渠道，供应商中标后可通过中标合同向相关银行发起无抵押无担保融资申请，银行根据企业中标信息发放贷款，帮助企业解决融资问题。相关资料可查阅： http://39.104.85.103/zcdservice/zcd/neimeng

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方可进行网上投标操作，CA办理业务流程参考“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南-CA办理相关”。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”、“联系人联系电话”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 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。

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，就合同约定的事项对采购人承担连带责任。

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”、“兴安盟公共资源交易中心网站”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“第四章采购内容及要求”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。

3.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。

4.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。

5.样品（演示）

5.1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。

5.2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）。

5.3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、兴安盟公共资源交易中心网站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、兴安盟公共资源交易中心网站上发布废标公告，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。

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。

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：

采购兽医诊断制品

合同包1（马属动物检测试剂及实验室专用耗材）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后30个日历日内交货
标的提供的地点	兴安盟动物疫病预防控制中心
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%，验收合格后支付
验收要求	1期：符合国家及行业验收标准
履约保证金	不收取
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		兽用化学药品	马属动物检测试剂及实验室专用耗材	盒/袋/件/箱/瓶/个/ 支/包/张/套	1.00	270,000.00	270,000.00	面向中小企业	其他未列明行业	详见附表一

附表一：马属动物检测试剂及实验室专用耗材 是否允许进口：否

参数序号	具体技术(参数)要求				
	序号	物品名称	规格	单位	参数
包1-马属动物检测试剂及实验室专用耗材技术参数					
	1	炭疽荧光定量PCR试剂盒	50T/盒	盒	1. 作用与用途：用于动物血液、组织渗出液、病变部水肿液、环境样品等样品中炭疽杆菌（B.anthraxis）核酸检测。2. 保存条件：-20℃以下冷冻保存。3. 试剂盒规格：50 份/盒。4. 试剂盒组成：酶反应液 1000μl/管、引物探针、阳性对照 500μl/管、阴性对照 500μl/管。5. 反应程序：①37℃ 孵育 2 分钟；② 95℃ 预变性 20 秒；③95℃ 变性 10 秒，60℃ 退火 30 秒，共 40 个循环；设置 60℃ 收集 FAM 荧光信号。6. 结果判定：1 结果的有效性 阳性对照应出现特异性扩增曲线且 Ct 值≤35，且阴性对照无特异性 扩增曲线或无 Ct 值，则试验成立；否则试验不成立。7.结果判定 当样品的扩增结果有典型的扩增曲线且 Ct 值≤37 时可判定为炭疽杆菌核 酸阳性，当无 Ct 值时可判定为炭疽杆菌核酸阴性；当样品 37<Ct 值≤40 时判定为炭疽杆菌 核酸可疑，需重新提取核酸，重复检测仍为可疑则判定为炭疽杆菌核酸阳性。8. 试剂盒有效期15个月。9.需要提供厂家授权书，生产厂家需要具备GMP车间资质，并加盖公章。
	2	细菌柱提试剂盒	50T/盒	盒	1、可从各种革兰氏阴性、阳性细菌中快速提取到高质量的基因组DNA；2、试剂盒采用特异性结合DNA的离心柱和独特的缓冲液体系提取细菌的基因组DNA；3离心柱采用硅基质材料能够高效专一吸附DNA，可去除杂质蛋白质及细胞中其他有机化合物；4，提取的基因组DNA片段大，纯度高，质量稳定可靠。5、使用本试剂盒回收的DNA可适用于各种常规操作，包括没切，PCR、文库构建，杂交等；6，试剂盒应为50反应/盒；7、试剂盒内应包含蛋白酶K溶液。 ★8,含有医疗器械使用许可证。 9.需要厂家授权书并加盖公章。
	3	病毒柱提试剂盒	50T/盒	盒	★1、应含有医疗器械使用许可证，2，使用分离柱法从血浆，血清和无细胞液体中同时春华病毒DNA或病毒RNA，3，本试剂盒，简单快速，可以1小时内完成实验。4、完全去除污染物和抑制剂方便下游使用。5,50反应/盒。 5.需要提供厂家授权书并加盖公章
	4	马传染性贫血病毒cELISA抗体检测试剂盒	5*96T/盒	盒	★1、具有国家新兽药证书，国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。 2、规格：96*5板/盒。 3、试剂有效期至少为12个月； 4、敏感性：对阳性血清参考品的最低检测限量为1:64倍 5、特异性：对特异性样品的抑制率均<55% 6、稳定性：批内及批间差异<10% 7、提供说明书原件（或加盖制造商公章的复印件/打印件）。 ★8、具有有效期内的批准文号 9、需要提供厂家授权书并加盖公章 10.生产厂家需要具备GMP车间资质。

5	马流感竞争 ELISA 抗体检测试剂盒	2*96T/盒	盒	<p>1.【性状】 试剂盒应无破损、无裂痕、无渗漏。抗原包被板、阳性对照、阴性对照、10 倍浓缩洗涤液、酶标抗体、底物溶液和终止液等组分齐全。</p> <p>2.【作用与用途】 用于检测马鼻拭子中 A 型流感病毒的抗原。</p> <p>3.【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 6 个月。</p> <p>★4.国家马病参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。</p> <p>5.需要提供厂家授权书并加盖公章,生产厂家需要具备GMP车间资质。</p>
6	马流感病毒荧光RT-PCR检测试剂盒 (探针法)	50T/盒	盒	<p>1.【作用与用途】 本试剂盒采用探针法荧光 PCR 技术，用于检测血液、关节液、阴道拭子、组织等样本中的马流感沙门氏菌（S.equi）基因组，检测结果可用于疑似 S.equi 感染的辅助诊断。</p> <p>2.【检测原理】 S.equi 是导致马属动物发生流产的主要致病菌之一，通过对同属沙门氏菌基因组进行序列分析，针对 S.equi 特异性基因的设计引物和探针，应用实时探针法荧光 PCR 检测技术，通过荧光信号的变化实现对 S.equi 基因组的特异性检测。</p> <p>3.【产品性能指标】 本试剂盒检测企业工作参考品，阴、阳性符合率均为 100%；精密度试验表明：批内和批间重复性好，检测结果 Ct 值的变异系数均<10%；分析灵敏度试验表明，本试剂盒最低检出量为 10copies/μl。与感染部位相同或感染症状相似的其他病毒无交叉反应。</p> <p>4.【储存条件及有效期】 试剂盒储存于-20±5℃条件下，避免反复冻融。如储存得当，试剂盒有效期为 12 个月。</p> <p>5.【适用仪器】 适用于 ABI 系列仪器、罗氏系列仪器、安捷伦系列仪器等。</p> <p>★6.国家马病参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。 7.需要提供厂家授权书并加盖公章 8.生产厂家需要具备受用GMP车间生产资质。</p>
7	日本乙型脑炎病毒RT-PCR检测试剂盒	20T/盒	盒	<p>1.【作用与用途】 本试剂盒采用 RT-PCR 技术，用于疑似日本乙型脑炎病毒感染的辅助诊断。</p> <p>2.【储存条件及有效期】 试剂盒储存于-20℃以下，避免反复冻融。如储存得当，试剂盒有效期为 12 个月。</p> <p>3.国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。</p>
8	非洲马瘟病毒荧光RT-PCR检测试剂盒	50T/盒	盒	<p>1.【作用与用途】 本试剂盒采用荧光 PCR 技术，用于检测水疱液、血液、组织等样本中的非洲马瘟病毒（AHSV）核酸，检测结果可用于疑似 AHSV 感染的辅助诊断。</p> <p>2.【检测原理】 AHSV 基因组为双链 RNA，该病毒有 9 个抗原性不同的血清型，通过对不同血清型病毒基因组进行分析，针对共同的保守区域设计特异性引物探针，应用实时荧光 RT-PCR 检测技术，通过荧光信号的变化实现对 AHSV 基因组的检测。</p> <p>3.【产品性能指标】 本试剂盒检测企业工作参考品，阴、阳性符合率均为 100%；精密度试验表明：批内和批间重复性好，检测结果Ct 值的变异系数均<10%；分析灵敏度试验表明，本试剂盒最低检出量为 10copies/μl。与感染部位相同或感染症状相似的其他病毒无交叉反应。</p> <p>4.【储存条件及有效期】 试剂盒储存于-20±5℃条件下，避免反复冻融。如储存得当，试剂盒有效期为 12 个月。</p> <p>5.【适用仪器】 适用于 ABI 系列仪器、罗氏系列仪器、安捷伦系列仪器等。</p> <p>6.国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。</p> <p>7.需要提供厂家授权书并加盖公章,需提供生产厂家需要具备GMP车间资质。</p>
9	非洲马瘟间接 ELISA 抗体检测试剂盒	5*96T/盒	盒	<p>1.【作用与用途】 用于检测马血清中非洲马瘟抗体。</p> <p>2.【贮藏与有效期】 2~8℃保存，有效期为 6 个月。</p> <p>3.国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。</p> <p>★4.需要提供厂家授权书并加盖公章,生产厂家需要具备兽用GMP车间生产资质。</p>
10	伊氏锥虫PCR检测试剂盒	50T/盒	盒	<p>1.【作用与用途】 本试剂盒用于疑似伊氏锥虫感染的检测。</p> <p>2.【储存条件及有效期】 试剂盒存储于-20℃以下，避免反复冻融。如存储得当，试剂盒有效期为12个月。</p> <p>★3.国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。 4.需要提供厂家授权书并加盖公章,生产厂家需要具备兽用GMP车间生产资质。</p>
11	马鼻疽荧光PCR检测试剂盒	50T/盒	盒	<p>1.【产品性能指标】 本试剂盒检测企业工作参考品，阴、阳性符合率均为 100%；精密度试验表明：批内和批间重复性好，检测结果 Ct 值的变异系数均<10%；分析灵敏度试验表明，本试剂盒最低检出量为 4copies/μl 的模板。与感染部位相同或感染症状相似的其他病毒无交叉反应。</p> <p>2.【储存条件及有效期】 试剂盒储存于-20℃以下，避免反复冻融。如储存得当，试剂盒有效期为 12 个月。</p> <p>3.【适用仪器】 适用于 ABI 系列仪器、罗氏系列仪器、安捷伦系列仪器等。</p> <p>★4.国家参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。5.需要提供厂家授权书并加盖公章,需提供生产厂家需要具备兽用GMP车间生产资质。</p>
	马梨形虫（马泰勒虫和努巴贝斯虫			<p>1.【产品性能指标】 本试剂盒检测企业工作参考品，阴、阳性符合率均为100%；精密度试验表明：批内和批间重复性好，检测结果Ct 值的变异系数均<10%；分析灵敏度试验表明，本试剂盒最低检出量为100copies/ml。与感染部位相同或感染症状相似的其他病原无交叉反应。</p>

12	双重荧光 PCR 检测试剂盒	50T/盒	盒	2.【储存条件及有效期】 试剂盒储存于-20℃以下，避免反复冻融。如储存得当，试剂盒有效期为12个月。 3.【适用仪器】 适用于ABI系列仪器、罗氏系列仪器、安捷伦系列仪器等。 ★4.国家马病参考实验室或兽医国家重点实验室推荐使用产品。 5.需要提供厂家授权书并加盖公章，提供生产厂家需要具备GMP车间资质。
13	动物组织研磨介质预装管	50T/袋	袋	1.可适用于蛋白提取，DNA提取，RNA提取时的组织裂解。2.产品为优质塑料材质。
14	新洁尔灭	500ml/瓶	件	1.规格要求：500ml/瓶，10瓶/箱 2.产品含量≥95% 3.产品有效期24个月
15	75%酒精	500ml/瓶	箱	1.规格要求：500ml/瓶，10瓶/箱 2.主要成分含量≥75% 3.产品有效期24个月 4.产品作用：可用于杀灭金黄色葡萄球菌，白色念珠菌，大肠杆菌。
16	75%酒精湿巾	(150mm*180mm) 独立包装	盒	1.规格要求：1片/包 50片/盒 2.杀菌率可达到99.9% 3.添加医用级酒精原液。
17	碘伏消毒棉签	50支/盒	盒	1.规格要求，单支独立包装，50支/盒。2.长度：8cm /支
18	消毒洗手液（普通洗手液）	500ml/瓶	瓶	1.规格500ml/瓶 2.杀菌作用大于等于95%
19	一次性鞋套	独立包装	件	防滑加厚鞋套，大码，独立包装
20	凝胶洗手液	500ml/瓶	瓶	500ml/瓶 免洗型，杀菌率≥99%
21	多功能采样包	防水	个	上下摆梯结构，7个高低不同功能口袋。松紧口设计，方便存放取。
22	一次性采样杯（纸杯）	加厚、210ml	个	210ml 加厚纸杯 51mm*72mm*78mm
23	植绒拭子	10.5长折断点3m的咽拭子	支	15cm长，有折断点，500支/盒
24	盒装10ul移液器吸头	无DNase/RNase/无 菌	盒	1.产品要求无菌 2.产品要求无酶，3.规格要求：96支/盒 4.优质塑料材质
25	0.2ml八连排PCR管+盖	无RNase/DNase酶	盒	1.产品要求无菌 2.产品要求无酶，3.规格要求：125条/盒 4.优质塑料材质
26	0.2ml 96孔PCR管+盖	无DNase/RNase/无 菌	盒	1.产品要求无菌 2.产品要求无酶，3.规格要求：10块/盒 4.加盖，带膜
27	高硼硅试剂瓶 1000ML(丝口试剂瓶)	高硼硅玻璃	个	1000ML/个 优质高硼硅材质
28	高硼硅试剂瓶 500ML(丝口试剂瓶)	高硼硅玻璃	个	500ml/个 优质高硼硅材质
29	高硼硅试剂瓶 250ML(丝口试剂瓶)	高硼硅玻璃	个	250ml/个 优质高硼硅材质
30	高硼硅试剂瓶 3000ML(丝口试剂瓶)	高硼硅玻璃	个	3000ml/个 优质高硼硅材质
31	实验室专用手推车	双层带抽屉 90*60	个	670*470*950 净重45KG
32	实验用拍水纸抽（纸抽）	150张/盒	包	225*215mm/盒
33	实验服专用洗衣液	高效	瓶	500ml/瓶 清洁力好
34	医疗废物包装袋	50*56	包	50*56cm 黄色 加厚 手提
35	一次性医用垫板	100*80	张	10片/包，80*120cm 蓝色
36	医疗废物桶	120L	个	54cm*47cm*91cm 黄色 120L
37	医疗废物桶	60L	个	45cm*40cm*56cm 黄色 60L
38	医疗废物桶	30L	个	36.5cm*33cm*49cm 黄色 30L
39	医疗废物桶	20L	个	31cm*25cm*38.4cm 黄色 20L
40	降温马甲	男/女款 均码	套	1件/包，男/女款，均码
41	一次性加样槽	50ml	包	50ml，10个/包，耐121℃高温，pp材质

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（非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后30个日历日内交货
标的提供的地点	兴安盟动物疫病预防控制中心
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%，验收合格后支付
验收要求	1期：符合国家及行业验收标准
履约保证金	不收取

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		兽用化学 药品	非洲猪瘟、口蹄疫等检 测试剂	盒/个/瓶/ 件/包	1.00	600,000.00	600,000.00	面向中小 企业	其他未列明 行业	详见附件一

附表一：非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求					
		分包2-非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂采购清单					
		序号	物品名称	规格	单位	性能参数	备注
		1	磁珠提取试剂（预分装）	80T/盒	盒	1 规格：80T/盒，操作简单、灵敏度高、特异强； 2 稳定的重复性和可靠性，板内、板间变异系数均 小于12%； 3 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制； 4 产品有效期不低于6个月	打“★”号条 款为实质性 条款，若有 任何一条负 偏离则扣两 分，满足不 扣分。
		2	病毒RNA/DNA磁珠提取试剂（预分装）	64T/盒	盒	1 规格：64T/盒，操作简单、灵敏度高、特异强； 2 稳定的重复性和可靠性，板内、板间变异系数均 小于12%； 3 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制； 4 产品有效期不低于6个月	
		3	细菌核酸提取试剂盒（预分装）	64T/盒	盒	1 规格：64T/盒，操作简单、灵敏度高、特异强； 2 稳定的重复性和可靠性，板内、板间变异系数均 小于12%； 3 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制； 4 产品有效期不低于6个月	
		4	非洲猪瘟荧光RT-PCR检测试剂盒	50T/盒	盒	1 规格：48T/盒或者50T/盒,操作简单、灵敏度高 、特异强； 2 有效期不低于10个月； 3 试验结果阴阳性对照成立； 4 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制； ★5 提供产品的新兽药证书或者批准文号	
		5	非洲猪瘟抗体检测试剂盒(间接)	192T/盒	盒	1 规格：192T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于10个月； 3 试验结果阴阳性对照成立； 4 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制；	
		6	炭疽杆菌核酸检测试剂盒 (双色实时荧光法)	50T/盒	盒	1 规格：50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于10个月； 3 试验结果阴阳性对照成立； 4 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制；	
		7	猪伪狂犬病毒gB抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	1 规格：192T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于10个月； 3 试验结果阴阳性对照成立； 4 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制；	
		8	猪伪狂犬病毒gE抗体检测试剂盒	192T/盒	盒	1 规格：192T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于10个月； 3 试验结果阴阳性对照成立； 4 试剂盒成份均为商品化试剂，无需单独配制；	
		9	猪伪狂犬病毒GE/GD双重实时荧光PCR检	50T/盒	盒	1 规格：50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于10个月；	

9	测试试剂盒	50T/盒	盒	3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
10	口蹄疫通用型检测试剂盒 (实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
11	口蹄疫和塞内卡病毒直接扩增荧光定量 RT-PCR检测试剂盒	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制; ★5 提供产品的新兽药证书或者批准文号
12	口蹄疫病毒多重RT-PCR检测试剂盒	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
13	布鲁氏菌检测试剂盒 (实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
14	布氏菌病虎红平板凝集试验抗原	15ml/瓶	瓶	1 规格: 15ml/瓶; 2 有效期不低于6个月; ★3 提供产品的新兽药证书或者批准文号
15	布氏菌病试管凝集试验抗原	15ml/瓶	瓶	1 规格: 15ml/瓶; 2 有效期不低于6个月; ★3 提供产品的新兽药证书或者批准文号
16	羊小反刍兽疫病毒检测试剂盒 (实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
17	马媾疫锥虫检测试剂盒 (实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
18	猪伪狂犬、猪圆环病毒、猪细小病毒三重荧 光PCR检测试剂盒	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
19	牛结节性皮肤病病毒检测试剂盒 (实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
20	肺炎支原体(MP)检测试剂盒	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月;

	(实时荧光PCR法)			3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
21	牛结核病检测试剂盒 (实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
22	禽流感、新城疫病毒检测试剂盒 (双色实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
23	禽流感病毒(H5/H7型)检测试剂盒 (双色实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
24	禽白血病病毒核酸检测试剂盒 (实时荧光PCR法)	50T/盒	盒	1 规格: 50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
25	禽白血病病毒 P27 抗原 ELISA 检测试剂盒 (双抗体夹心法)	480T/盒	盒	1 规格: 480T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于10个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
26	鸡白痢、鸡伤寒多价染色平板凝集试验抗原	5ml/瓶	瓶	1 规格: 5ml/瓶,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于6个月; 3 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
27	鸡白痢、鸡伤寒多价染色平板凝集试验 阳性血清(强)	5ml/瓶	瓶	1 规格: 5ml/瓶,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于6个月; 3 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制;
28	口蹄疫病毒非结构蛋白3ABC阻断ELISA抗 体检测试剂盒	192T/盒	盒	1 规格: 192T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于6个月; 3 试验结果阴阳性对照成立; 4 试剂盒成份均为商品化试剂, 无需单独配制; ★5 提供产品的新兽药证书或者批准文号
29	口蹄疫病毒非结构蛋白2C3AB抗体检测试 纸条	20条/盒	盒	1 规格: 20T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于6个月; ★3 提供产品的新兽药证书或者批准文号
30	口蹄疫O型病毒抗体胶体金检测试纸条	25条/盒	盒	1 规格: 25T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于6个月; ★3 提供产品的新兽药证书或者批准文号
31	口蹄疫A型病毒抗体胶体金检测试纸条	25条/盒	盒	1 规格: 25T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强; 2 有效期不低于6个月;

						★3 提供产品的新兽药证书或者批准文号
	32	鸡红细胞（1%）	1000ml/瓶	瓶		1 规格：1000ml/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于3个月；
	33	核酸清除剂	500ml/瓶	瓶		1 规格：500ml/盒； 2 有效期不低于3个月；
	34	绵羊支原体肺炎间接血凝试验抗原与阴性血清	50T/盒	盒		1 规格：50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于6个月； ★3 提供产品的新兽药证书或者批准文号
	35	山羊传染性胸膜肺炎间接血凝试验抗原、阳性血清与阴性血清	50T/盒	盒		1 规格：50T/盒,操作简单、灵敏度高、特异强； 2 有效期不低于6个月； ★3 提供产品的新兽药证书或者批准文号
说明	打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条偏离或不满足则导致投标无效。					

合同包3（布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂）

1.主要商务要求

标的提供的时间	合同签订后30个日历日内交货
标的提供的地点	兴安盟动物疫病预防控制中心
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%，验收合格后支付
验收要求	1期：符合国家及行业验收标准
履约保证金	不收取
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		兽用化学药品	布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂	盒/套	1.00	400,000.00	400,000.00	面向中小企业	其他未列明行业	详见附表一

附表一：布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂 是否允许进口：否

参数性质	序号	具体技术(参数)要求			
		包3-布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂产品参数			
		序号	物品名称	规格	产品参数
		1	犬细粒棘球绦虫抗原夹心ELISA检测试剂盒	96T/盒	1. 用途：检测犬粪细粒棘球绦虫抗原。 2. 夹心ELISA方法。 3. 试剂盒规格：1*96孔板/盒。 4. 试剂盒主要组成：犬Eg抗体包被板、犬Eg酶结合物、犬Eg样品稀释液、犬Eg阴性对照、犬Eg阳性对照、显色液A、显色液B、终止液、浓缩洗涤液（25×）、自封袋、封板膜、说明书、加样槽、血清稀释板。 5. 结果判定：如果S/P值≥0.2，样品应判定为抗原阳性。如果S/P值<0.2，样品应判定为抗原阴性。 6. 储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。
					1.用于检测猪牛羊包虫病病毒抗体； 2. 采用间接ELISA方法； 3. 规格：1*96T/盒，每块96T板可检测92份样品；

2	包虫病抗体ELISA检测试剂盒	96T/盒	<p>4. 试剂盒2-8℃可保存12个月；</p> <p>5. 试验结果阴、阳性对照成立；</p> <p>6. 主要成份：包被板、酶结合物、样品稀释液、阴、阳对照、显色液 终止液、洗涤液等</p>
3	口蹄疫病毒A型LB-ELISA抗体检测试剂盒（新模式）	10*96T/盒	<p>1. 用途：检测猪血清或血浆中的口蹄疫病毒O型抗体。</p> <p>2. 阻断ELISA方法。</p> <p>3. 试剂盒规格：10*96孔板/盒。</p> <p>4. 试剂盒主要组成：FMDV-O包被板Q、FMDV-O酶结合物Q、FMDV-O抗体溶液Q、FMDV-O浓缩病毒抗原Q、FMDV-O浓缩样品稀释液(5×)Q、FMDV-O阴性对照Q、FMDV-O阳性对照Q、显色液A、显色液B、终止液、固体洗涤液、自封袋、封板膜、说明书、加样槽、血清稀释板。</p> <p>5. 两步法，反应时间75分钟。</p> <p>6. 结果判定： 抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性； 抗体效价$\leq 1:64$，判为阴性； 抗体效价在1:64~1:128时，判为可疑。可疑待检样品需复测，复测抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性，$< 1:128$判为阴性。</p> <p>7. 储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>
4	口蹄疫病毒O型LB-ELISA抗体检测试剂盒（新模式）	10*96T/盒	<p>1. 用途：检测猪血清或血浆中的口蹄疫病毒O型抗体。</p> <p>2. 阻断ELISA方法。</p> <p>3. 试剂盒规格：10*96孔板/盒。</p> <p>4. 试剂盒主要组成：FMDV-O包被板Q、FMDV-O酶结合物Q、FMDV-O抗体溶液Q、FMDV-O浓缩病毒抗原Q、FMDV-O浓缩样品稀释液(5×)Q、FMDV-O阴性对照Q、FMDV-O阳性对照Q、显色液A、显色液B、终止液、固体洗涤液、自封袋、封板膜、说明书、加样槽、血清稀释板。</p> <p>5. 两步法，反应时间75分钟。</p> <p>6. 结果判定： 抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性； 抗体效价$\leq 1:64$，判为阴性； 抗体效价在1:64~1:128时，判为可疑。可疑待检样品需复测，复测抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性，$< 1:128$判为阴性。</p> <p>7. 储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>
5	口蹄疫病毒亚洲型抗体液相阻断ELISA检测试剂盒	10*96T/盒	<p>1. 用于检测猪、牛、羊血清中口蹄疫病毒亚洲型抗体；</p> <p>2. 采用竞争（固相阻断）ELISA方法；</p> <p>3. 每块96孔板可检测92份样品；</p> <p>4. 试剂盒2-8℃可保存12个月；</p> <p>5. 试剂使用不同颜色，便于区分；</p> <p>6. 一步法，实验操作标准时间45分钟；</p> <p>7. 试验结果阴、阳性对照成立；</p> <p>8. 结果判定使用S/N计算。</p> <p>9. 主要成份：包被板、酶结合物、样品稀释液、阴阳对照、显色液A 显色液B 终止液、洗涤液等。</p>
6	口蹄疫病毒A型竞争ELISA抗体（半定量）检测试剂盒	5*96T	<p>1. 用途：检测猪血清或血浆中的口蹄疫病毒A型抗体。</p> <p>2. 阻断ELISA方法。</p> <p>3. 试剂盒规格：5*96孔板/盒。</p> <p>4. 试剂盒主要组成：FMDV-A包被板SQ、FMDV-A酶结合物SQ、FMDV-A浓缩病毒抗原SQ、FMDV-A样品稀释液SQ、FMDV-A阴性对照SQ、FMDV-A阳性对照SQ、显色液A、显色液B、终止液、固体洗涤液、自封袋、封板膜、说明书、加样槽。</p> <p>5. 一步法，反应时间45分钟。</p> <p>6. 结果判定： 抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性； 抗体效价$\leq 1:64$，判为阴性； 抗体效价在1:64~1:128时，判为可疑。可疑待检样品需复测，复测抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性，$< 1:128$判为阴性。</p>

			7.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。
7	口蹄疫病毒O型竞争ELISA抗体（半定量）检测试剂盒	5*96T	<p>1.用途：检测猪血清或血浆中的口蹄疫病毒O型抗体。</p> <p>2.阻断ELISA方法。</p> <p>3.试剂盒规格：5*96孔板/盒。</p> <p>4.试剂盒主要组成：FMDV-O包被板SQ、FMDV-O酶结合物SQ、FMDV-O浓缩病毒抗原SQ、FMDV-O样品稀释液SQ、FMDV-O阴性对照SQ、FMDV-O阳性对照SQ、显色液A、显色液B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书、加样槽。</p> <p>5.一步法，反应时间45分钟。</p> <p>6.结果判定： 抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性； 抗体效价$\leq 1:64$，判为阴性； 抗体效价在$1:64\sim 1:128$时，判为可疑。可疑待检样品需复测，复测抗体效价$\geq 1:128$，判为阳性，$< 1:128$判为阴性。</p> <p>7.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>
8	猪繁殖与呼吸综合征病毒间接ELISA抗体检测试剂盒	2*96T/盒	<p>1.用途：检测猪血清或血浆中的猪繁殖与呼吸综合征病毒抗体。</p> <p>2.间接ELISA方法。</p> <p>3.试剂盒规格：2*96孔板/盒。</p> <p>4.试剂盒主要组成：PRRSV包被板、PRRSV酶结合物、PRRSV样品稀释液、PRRSV阴性对照、PRRSV阳性对照、显色液A、显色液B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书。</p> <p>5.结果判定：如果S/P值< 0.3，样品应判定为抗体阴性。如果S/P值≥ 0.3，样品应判定为抗体阳性。</p> <p>6.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>
9	猪瘟病毒间接ELISA抗体检测试剂盒	2*96T/盒	<p>1.用途：检测猪血清或血浆中的猪瘟病毒抗体。</p> <p>2.间接ELISA方法。</p> <p>3.试剂盒规格：2*96孔板/盒。</p> <p>4.试剂盒主要组成：CSFV间接包被板、CSFV间接酶结合物、CSFV间接样品稀释液、CSFV间接阴性对照、CSFV间接阳性对照、显色液A、显色液B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书。</p> <p>5.结果判定：如果S/P值< 0.4，样品应判定为抗体阴性。如果S/P值≥ 0.4，样品应判定为抗体阳性。</p> <p>6.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>
10	小反刍兽疫病毒竞争ELISA抗体检测试剂盒	2*96T/盒	<p>1.用途：检测羊血清中的小反刍兽疫病毒（PPRV）抗体水平。</p> <p>2.竞争ELISA方法。</p> <p>3.试剂盒规格：2*96孔板/盒。</p> <p>4.试剂盒主要组成：PPRV竞争包被板、PPRV竞争酶结合物、PPRV竞争阴性对照、PPRV竞争阳性对照、显色液A、显色液B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书、加样槽。</p> <p>5.结果判定：如果S/N值< 0.6，样品应判定为抗体阴性。如果S/N值≥ 0.6，样品应判定为抗体阳性。</p> <p>6.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>
11	羊痘病毒间接ELISA抗体检测试剂盒	2*96T/盒	<p>1.用于检测羊痘病毒抗体；</p> <p>2.采用间接ELISA方法；</p> <p>3.规格：2*96T/盒，每块96T板可检测92份样品；</p> <p>4.试剂盒2-8℃可保存12个月；</p> <p>5.试验结果阴、阳性对照成立；</p> <p>6.主要成份：包被板、酶结合物、样品稀释液、阴、阳对照、显色液 终止液、洗涤液等</p>
12	猪口蹄疫病毒O型VP1间接ELISA抗体检测试剂盒	2*96T/盒	<p>1.用途：检测猪血清中的口蹄疫O型VP1抗体。</p> <p>2.间接ELISA方法。</p> <p>3.试剂盒规格：2*96孔板/盒。</p> <p>4.试剂盒主要组成：猪O型VP1包被板、猪O型VP1酶结合物、猪O型VP1样品稀释液、猪O型VP1阴性对照、猪O型VP1阳性对照、显色液A、显色液B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书</p>

				<p>5.结果判定：若S/P比值<0.3，样品判为抗体阴性。</p> <p>若S/P比值≥0.3，样品判为抗体阳性。</p> <p>6.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>
13	猪口蹄疫病毒A型VP1间接ELISA抗体检测试剂盒	2*96T/盒	<p>1.用途：检测猪血清中的口蹄疫A型VP1抗体。</p> <p>2.间接ELISA方法。</p> <p>3.试剂盒规格：2*96孔板/盒。</p> <p>4.试剂盒主要组成：猪A型VP1包被板、猪A型VP1酶结合物、猪A型VP1样品稀释液、猪A型VP1阴性对照、猪A型VP1阳性对照、显色液A、显色液B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书。</p> <p>5.结果判定：若S/P比值<0.3，样品判为抗体阴性。</p> <p>若S/P比值≥0.3，样品判为抗体阳性。</p> <p>6.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p>	
14	布鲁氏菌竞争ELISA抗体检测试剂盒	192T/盒	<p>1.用途：检测牛、羊血清或血浆中的布鲁氏菌抗体。</p> <p>2.竞争ELISA方法。</p> <p>3.试剂盒规格：2*96孔板/盒。</p> <p>4.试剂盒主要组成：BRU竞争包被板、BRU竞争酶结合物、BRU竞争抗体溶液、BRU竞争样品稀释液、BRU竞争牛阴性对照、BRU竞争牛阳性对照、BRU竞争羊阴性对照、BRU竞争羊阳性对照、显色液A、显色液B、终止液、固体洗液、自封袋、封板膜、说明书、加样槽。</p> <p>5.结果判定：</p> <p>牛：如果S/N值<0.5，样品应判定为牛BRU抗体阳性。</p> <p>如果S/N值≥0.5，样品应判定为牛BRU抗体阴性。</p> <p>羊：如果S/N值<0.3，样品应判定为羊BRU抗体阳性。</p> <p>如果S/N值≥0.3，样品应判定为羊BRU抗体阴性。</p> <p>6.储藏与有效期：2~8℃保存，有效期12个月。</p> <p>7.生产厂家取得该产品的兽药批准文号。</p>	
15	棘球蚴核酸荧光PCR检测试剂盒	48T/盒	<p>1.用于囊包中的囊液、动物肝、肺等脏器组织样本中的棘球蚴核酸检测。</p> <p>2.规格：48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系20ul。</p> <p>5.反应参数设置：FAM通道收集棘球蚴荧光信号。</p> <p>第一阶段，预变性95℃/30秒；</p> <p>第二阶段，95℃/5秒，60℃/40秒共40个循环。荧光收集在第二阶段每个循环的60℃延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件：扩增用试剂-20℃保存。</p> <p>8.特异性100%，批间批内差异≤3%。</p> <p>9.有效期：12个月。</p>	
16	口蹄疫病毒O型、A型双重荧光RT-PCR检测试剂盒	48T/盒	<p>1.用于偶蹄类动物水泡皮、水泡液、动物组织、O-P液、血液或细胞培养物等样本中的口蹄疫O型和A型病毒核酸检测。</p> <p>2.规格：48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系25ul。</p> <p>5.反应参数设置：FAM通道收集口蹄疫O型病毒荧光信号；VIC通道收集口蹄疫A型病毒荧光信号。</p> <p>第一阶段，反转录42℃/5分钟；</p> <p>第二阶段，预变性95℃/10秒；</p> <p>第三阶段，95℃/5秒，60℃/40秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的60℃延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件：不同试剂分开包装，其中核酸提取试剂储存于常温，扩增用试剂-20℃保存。</p> <p>8.特异性100%，批间批内差异≤3%。</p>	

			9.有效期：12个月。
17	猪繁殖与呼吸综合征病毒NADC30-like株荧光RT-PCR检测试剂盒	48T/盒	<p>1.用于猪全血、扁桃体、淋巴结、脾脏、肺等样本中的NADC30-like株猪繁殖与呼吸综合征病毒核酸检测。</p> <p>2.规格：48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系20ul。</p> <p>5.反应参数设置：FAM通道收集NADC30-like株猪繁殖与呼吸综合征病毒荧光信号；</p> <p>第一阶段，反转录42°C/5分钟；</p> <p>第二阶段，预变性95°C/10秒；</p> <p>第三阶段，95°C/5秒，60°C/40秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的60°C延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件：不同试剂分开包装，其中核酸提取试剂储存于常温，扩增用试剂-20°C保存。</p> <p>8.特异性100%，批间批内差异≤3%。</p> <p>9.有效期：12个月。</p>
18	非洲猪瘟病毒、猪瘟病毒、高致病性猪繁殖与呼吸综合征病毒三重荧光RT-PCR检测试剂盒	48T/盒	<p>1.用于猪全血、猪肉、淋巴结、脾脏、拭子等样本中的非洲猪瘟病毒、猪瘟病毒、高致病性猪繁殖与呼吸综合征病毒核酸检测。</p> <p>2.规格：48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系25ul。</p> <p>5.反应参数设置：FAM通道收集非洲猪瘟病毒荧光信号；VIC通道收集猪瘟病毒荧光信号；Texas Red通道收集高致病性猪繁殖与呼吸综合征病毒荧光信号。</p> <p>第一阶段，反转录50°C/10分钟；</p> <p>第二阶段，预变性95°C/30秒；</p> <p>第三阶段，95°C/10秒，60°C/30秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的60°C延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件：不同试剂分开包装，其中核酸提取试剂储存于常温，扩增用试剂-20°C保存。</p> <p>8.特异性100%，批间批内差异≤3%。</p> <p>9.有效期：12个月。</p>
19	猪繁殖与呼吸综合征病毒高、低致病性双重荧光RT-PCR检测试剂盒	48T/盒	<p>1.用于猪全血、扁桃体、淋巴结、脾脏、肺等样本中的高、低致病性猪繁殖与呼吸综合征病毒核酸检测。</p> <p>2.规格：48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系25ul。</p> <p>5.反应参数设置：FAM通道收集高致病性猪繁殖与呼吸综合征病毒荧光信号；VIC通道收集低致病性猪繁殖与呼吸综合征病毒荧光信号。</p> <p>第一阶段，反转录42°C/5分钟；</p> <p>第二阶段，预变性95°C/10秒；</p> <p>第三阶段，95°C/5秒，60°C/40秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的60°C延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件：不同试剂分开包装，其中核酸提取试剂储存于常温，扩增用试剂-20°C保存。</p> <p>8.特异性100%，批间批内差异≤3%。</p> <p>9.有效期：12个月。</p>
20	布鲁氏菌S2疫苗免疫与自然感染荧光微球抗体检测试纸条	30T/盒	<p>1.用途：用于检测羊全血或血清中布鲁氏菌抗体，可鉴别布鲁氏菌S2疫苗免疫与自然感染产生的抗体；</p> <p>2.采用时间分辨荧光免疫层析技术，使用双抗原夹心法设计；</p> <p>3.规格：30份/盒。</p> <p>3.操作简便，仅需滴加样品，全血即可使用，10-20分钟可读取结果，</p> <p>4.配合专用的荧光免疫分析仪进行测量，结果可视，避免了肉眼判读的误差，无需专业</p>

			<p>人员,准确度更高;</p> <p>5.主要组成成份:检测试纸(含吸管),样本稀释液:30mL/瓶,1.5mL离心管:32支</p> <p>6.储藏与有效期:4~30℃存放;有效期为12个月。</p> <p>7.产品通过省级疾控实验室比对。</p> <p>8.可实验室检测,也可随身携带,实现现场定量检测。</p>
21	塞尼卡谷病毒荧光RT-PCR检测试剂盒	48T/盒	<p>1.用于猪水疱皮、水疱液、动物组织、O-P液、血液或细胞培养物等样本中的塞尼卡谷病毒核酸检测。</p> <p>2.规格:48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系20ul。</p> <p>5.反应参数设置:VIC通道收集塞尼卡谷病毒荧光信号。</p> <p>第一阶段,反转录42℃/5分钟;</p> <p>第二阶段,预变性95℃/10秒;</p> <p>第三阶段,95℃/5秒,60℃/40秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的60℃延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件:不同试剂分开包装,其中核酸提取试剂储存于常温,扩增用试剂-20℃保存。</p> <p>8.特异性100%,批间批内差异≤3%。</p> <p>9.有效期:12个月。</p>
22	猪流行性腹泻病毒、猪轮状病毒、猪传染性胃肠炎病毒三重荧光RT-PCR检测试剂盒	48T	<p>1.用于出现腹泻症状猪的粪便、肛拭子或剖检猪的小肠组织等样本中的猪流行性腹泻病毒、猪轮状病毒、猪传染性胃肠炎病毒核酸检测。</p> <p>2.规格:48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系25ul。</p> <p>5.反应参数设置:FAM通道收集猪流行性腹泻病毒荧光信号;VIC通道收集猪轮状病毒荧光信号;CY5通道收集猪传染性胃肠炎病毒荧光信号。</p> <p>第一阶段,反转录50℃/10分钟;</p> <p>第二阶段,预变性95℃/30秒;</p> <p>第三阶段,95℃/10秒,60℃/30秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的60℃延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件:扩增用试剂-20℃保存。</p> <p>8.特异性100%,批间批内差异≤3%。</p> <p>9.有效期:12个月。</p>
23	禽流感病毒通用型荧光RT-PCR检测试剂盒	48T	<p>1.用于鸡全血、组织、咽拭子等样本中的禽流感病毒核酸检测。</p> <p>2.规格:48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系20ul。</p> <p>5.反应参数设置:FAM通道收集禽流感病毒荧光信号;</p> <p>第一阶段,反转录42℃/5分钟;</p> <p>第二阶段,预变性95℃/10秒;</p> <p>第三阶段,95℃/5秒,58℃/40秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的58℃延伸时进行。</p> <p>6.使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7.保存条件:不同试剂分开包装,其中核酸提取试剂储存于常温,扩增用试剂-20℃保存。</p> <p>8.特异性100%,批间批内差异≤3%。</p> <p>9.有效期:12个月。</p>
			<p>1.用于禽类全血、组织、咽拭子等样本中的新城疫病毒核酸检测。</p> <p>2.规格:48T/盒。</p> <p>3.含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4.反应体系20ul。</p> <p>5.反应参数设置:FAM通道收集新城疫病毒荧光信号;</p>

		24	新城疫病毒荧光RT-PCR检测试剂盒	48T	<p>第一阶段，反转录42°C/5分钟；</p> <p>第二阶段，预变性95°C/10秒；</p> <p>第三阶段，95°C/5秒，58°C/40秒共40个循环。荧光收集在第三阶段每个循环的58°C延伸时进行。</p> <p>6. 使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7. 保存条件：不同试剂分开包装，其中核酸提取试剂储存于常温，扩增用试剂-20°C保存。</p> <p>8. 特异性100%，批间批内差异≤3%。</p> <p>9. 有效期：12个月。</p>
		25	猪圆环病毒2型、3型、1型三重荧光PCR检测试剂盒	48T	<p>1. 用于猪全血、猪肉、淋巴结、脾脏等样本中的猪圆环病毒2型、3型和1型核酸检测。</p> <p>2. 规格：48T/盒。</p> <p>3. 含有完成扩增过程所需全部试剂。</p> <p>4. 反应体系25ul。</p> <p>5. 反应参数设置：FAM通道收集猪圆环病毒2型荧光信号；VIC通道收集猪圆环病毒3型荧光信号；CY5通道收集猪圆环病毒1型荧光信号。</p> <p>第一阶段，预变性95°C/30秒；</p> <p>第二阶段，95°C/5秒，60°C/40秒共40个循环。荧光收集在第二阶段每个循环的60°C延伸时进行。</p> <p>6. 使用CT值和扩增曲线共同判定结果。</p> <p>7. 保存条件：扩增用试剂-20°C保存。</p> <p>8. 特异性100%，批间批内差异≤3%。</p> <p>9. 有效期：12个月。</p>
		26	布病检测一次性反应板/清洗液/稀释液	12T/套	
		27	碱性美兰染色液	100ml/瓶	吕氏碱性美兰染色液(0.1%) 100ml
		28	革兰氏染色液	4×100mL	<p>试剂(A): 结晶紫染色液 100ml</p> <p>试剂(B): Gram 碘液 100ml</p> <p>试剂(C): 脱色液 100ml</p> <p>试剂(D): 沙黄染色液 100ml</p>
		29	瑞氏-姬姆萨染色液	2×100ml瓶	<p>试剂(A): Wright-Giemsa Stain 100ml</p> <p>试剂(B): 磷酸盐缓冲液 100ml</p>
		30	瑞氏染色液	2×100mL瓶	主要用于血液、骨髓涂片的染色
		31	芽孢染色液	5mL×4瓶	用于细菌芽孢染色实验
		32	荚膜染色液	5mL×4瓶	主要用于菌体上有荚膜结构
		33	鞭毛染色液	5mL×8瓶	用于细菌鞭毛染色

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) 查询截止时点：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；

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暂行办法》、《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型、微企业）

合同包1（马属动物检测试剂及实验室专用耗材）

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。				

合同包2（非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂）

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。				

合同包3（布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂）

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。				

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。

（2）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。

（3）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（马属动物检测试剂及实验室专用耗材）

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。
本采购包专门面向中小企业采购	参与的供应商（联合体）提供的货物全部由符合政策要求的小微企业制造

合同包2（非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂）

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。
资格要求	生产企业投标需兽药生产许可证；兽药GMP证书。经销商企业需提供兽药经营许可证。
本采购包专门面向中小企业采购	参与的供应商（联合体）提供的货物全部由符合政策要求的小微企业制造

合同包3（布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂）

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。
本采购包专门面向中小企业采购	参与的供应商（联合体）提供的货物全部由符合政策要求的小微企业制造

表二符合性审查表：

合同包1（马属动物检测试剂及实验室专用耗材）

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”，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。

合同包2（非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂）

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。

合同包3（布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂）

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。

马属动物检测试剂及实验室专用耗材

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分50.0分	
	商务部分20.0分	
	报价得分30.0分	
技术部分	招标文件响应文件相关要求 (6.0分)	是否最大限度地、实质性地响应了招标文件中技术的要求，视编写情况优得5-6分，良得3-4分，一般得0-2分。
	技术性能、经济性能 (20.0分)	根据所投产品技术响应情况进行评分，每有一项重要参数（标“★”项）负偏离减2分，扣完为止。注：投标产品技术条款或技术要求需在投标文件中提供提供产品的相应证明文件复印件（或扫描件）加盖公章，且在“技术偏离表”“备注”一列中写明理由并附相关证明材料。
	质量保证体系 (5.0分)	有完善质量保证体系、质量保证措施，视视编写情况优得4-5分，良得2-3分，一般得0-1分。
	供货方案 (5.0分)	供货方案及供货期合理和及时程度（设备交货进度、技术资料的交付进度），视编写情况优4-5分，良得2-3分，一般得0-1分。
	生产能力 (5.0分)	厂家的技术力量、装备情况、工艺流程、养护条件，生产能力及试验能力等情况，证明材料（如：照片、发票、合同等），视编写情况优得4-5分，良得2-3分，一般得0-1分。
	供货范围、供货期 (5.0分)	供货范围、供货期（交货进度、技术资料交付进度），视编写情况优得4-5分，良得2-3分，一般得0-1分
	产品标准 (4.0分)	产品的标准采用新技术的经济合理性、成熟性和可靠性，视编写情况优得3-4分，良得1-2分，一般得0-1分。
商务部分	企业业绩 (15.0分)	近三年内（2019年1月-至今）完成的类似业绩，（以中标通知书或采购、供货合同为准）。每提供一份得3分，15分为满分。
	合理报价 (5.0分)	投标报价低于所有投标人有效报价平均值30%（含30%）以上即为不合理报价，即扣5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。

非洲猪瘟、口蹄疫等检测试剂

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分50.0分	
	商务部分20.0分	
	报价得分30.0分	
技术部分	招标文件响应文件相关要求 (6.0分)	是否最大限度地、实质性地响应了招标文件中技术的要求，视编写情况优得5-6分，良得3-4分，一般得0-2分。
	技术性能、经济性能 (20.0分)	根据所投产品技术响应情况进行评分，每有一项重要参数（标“★”项）负偏离减2分，扣完为止。注：投标产品技术条款或技术要求需在投标文件中提供提供产品的新兽药证书（或扫描件）或者批准文号复印件（或扫描件），且在“技术偏离表”“备注”一列中写明理由并附相关证明材料。
	质量保证体系 (5.0分)	有完善质量保证体系、质量保证措施，视编写情况优得4-5分，良得2-3分，一般得0-1分。
	供货方案 (5.0分)	供货方案及供货期合理和及时程度（设备交货进度、技术资料的交付进度），视编写情况优得4-5分，良得2-3分，一般得0-1分。
	生产能力 (5.0分)	厂家的技术力量、装备情况、工艺流程、养护条件，生产能力及试验能力等情况，证明材料（如：照片、发票、合同等），视编写情况优得4-5分，良得2-3分，一般得0-1分。
	供货范围、供货期 (5.0分)	供货范围、供货期（交货进度、技术资料交付进度），视编写情况优得4-5分，良得2-3分，一般得0-1分。
	产品标准 (4.0分)	产品的标准采用新技术的经济合理性、成熟性和可靠性，视编写情况优得3-4分，良得1-2分，一般得0-1分。
商务部分	企业业绩 (12.0分)	投标人提供2019年01月01日至今（以合同签订时间或中标通知书时间为准）承担的与本项目类似的业绩，每提供一个得3分，最高得12分（应附有合同协议书复印件，否则不计分）。
	用户评价 (3.0分)	投标人提供2019年01月01日至今用户使用售后服务评价合格证明（评价内容中至少应包含本项目所投包组中的一种产品），每提供一个得1分，最多得3分，没有不得分。注：提供的证明材料须加盖用户公章并提供用户有效的联系方式。
	合理报价 (5.0分)	投标报价低于所有投标人有效报价平均值30%（含30%）以上即为不合理报价，即扣5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。

布鲁氏菌病等检测试剂及微生物检测试剂

评审因素	评审标准	
分值构成	技术部分50.0分	
	商务部分20.0分	
	报价得分30.0分	
技术部分	招标文件响应文件相关要求 (10.0分)	是否最大限度地、实质性地响应了招标文件中技术的要求，视编写情况优得8-10分，良得4-7分，一般得0-3分。
	技术性能、经济性能 (8.0分)	产品的技术性能、经济性能及运行维护状况，视编写情况优得6-8分，良得4-5分，一般得0-3分。
	质量保证体系 (8.0分)	有完善质量保证体系、质量保证措施，视编写情况优得6-8分，良得4-5分，一般得0-3分。
	供货方案 (6.0分)	供货方案及供货期合理和及时程度（设备交货进度、技术资料的交付进度），视编写情况优得5-6分，良得3-4分，一般得0-2分。
	生产能力 (6.0分)	厂家的技术力量、装备情况、工艺流程、养护条件，生产能力及试验能力等情况，证明材料（如：照片、发票、合同等），视编写情况优得5-6分，良得3-4分，一般得0-2分。
	供货范围、供货期 (6.0分)	供货范围、供货期（交货进度、技术资料交付进度），视编写情况优得5-6分，良得3-4分，一般得0-2分。
	产品标准 (6.0分)	产品的标准采用新技术的经济合理性、成熟性和可靠性，视编写情况优得5-6分，良得3-4分，一般得0-2分。
	企业业绩 (5.0分)	近三年每提供一份类似业绩得1分，5分为满分。（以中标通知书或销售合同扫描件加盖公章为加分依据）

商务部分	产品报告 (10.0分)	检测试剂具有省级或国家级报告，每提供一种产品的省级报告得1分（同一产品省级最多得1分），国家级报告的可得2分（同一产品国家级最多得2分），此项满分10分
	合理报价 (5.0分)	投标报价低于所有投标人有效报价平均值30%（含30%）以上即为不合理报价，即扣5分。
投标报价	投标报价得分 (30.0分)	$\text{投标报价得分} = (\text{评标基准价} / \text{投标报价}) \times \text{价格分值}$ 【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按照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

- 一、投标承诺书
- 二、首轮报价表
- 三、授权委托书
- 四、供应商基本情况表
- 五、提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料
- 六、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
- 七、提供依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录
- 八、具有履行合同所必须的设备和专业技术能力的声明
- 九、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、联合体协议书
- 十一、中小企业声明函
- 十二、监狱企业
- 十三、残疾人福利性单位声明函
- 十四、分项报价明细表分项报价明细表
- 十五、主要商务要求承诺书
- 十六、技术偏离表
- 十七、项目实施方案、质量保证及售后服务承诺等
- 十八、项目组成人员一览表
- 十九、供应商业绩情况表
- 二十、各类证明材料
- 二十一、供应商守信承诺书

格式三：

投标承诺书

采购单位、陕西方得项目管理有限公司：

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、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) 要求修改、补充和撤销响应文件的实质性内容；
- (5) 要求更改磋商文件和成交结果公告的实质性内容；
- (6) 法律法规和磋商文件规定的其他情形。

详细地址：

邮政编码：

电话：

电子函件：

供应商开户银行：

账号/行号：

法定代表人签字：（加盖公章）

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 人像面	法定代表人身份证扫描件 国徽面
授权委托人身份证扫描件 人像面	授权委托人身份证扫描件 国徽面

____年____月____日

格式六：

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。			

格式七:

提供具有独立承担民事责任的能力的证明材料

格式八：

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

格式九：

提供依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录

格式十：

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

格式十一：

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

陕西方得项目管理有限公司：

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

格式十二：（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

格式十三：（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：

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，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

格式十四：（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。

格式十五：（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：

格式十六：

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。

格式十七：

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

格式十八：

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。

格式十九:

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：

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。

格式二十一：

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。

格式二十二：

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。

