

免疫规划注射器和试剂耗材

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：内蒙古凯利项目管理有限公司

项目编号：**NMGZCS-G-H-250758**

2025年11月

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

内蒙古凯利项目管理有限公司 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 免疫规划注射器和试剂耗材 。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： 免疫规划注射器和试剂耗材

项目编号： NMGZCS-G-H-250758

采购计划备案号： 内政采计划[2025]28733

2.内容及划分采购包情况

采购包1：

采购包预算金额（元）： 1,489,920.00

采购包最高限价（元）： 1,489,920.00

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	注射器	1.00	1,489,920.00	批	工业	是	否	否	否

采购包2：

采购包预算金额（元）： 460,090.00

采购包最高限价（元）： 460,090.00

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（酶联免疫法）等试剂耗材	1.00	460,090.00	批	工业	是	否	否	否

采购包3：

采购包预算金额（元）： 649,827.00

采购包最高限价（元）： 649,827.00

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	脑膜炎相关试剂耗材	1.00	649,827.00	批	工业	是	否	否	否

采购包4：

采购包预算金额（元）： 540,000.00

采购包最高限价（元）： 540,000.00

报价形式： 总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	发热伴出疹项目相关试剂耗材	1.00	540,000.00	批	工业	是	否	否	否

采购包5：

采购包预算金额（元）： 300,000.00

采购包最高限价（元）： 300,000.00

报价形式：总价

序号	标的名称	数量	标的金额（元）	计量单位	所属行业	是否核心产品	是否允许进口产品	是否属于节能产品	是否属于环境标志产品
1	免疫规划质控样本等	1.00	300,000.00	批	工业	是	否	否	否

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、重大税收违法失信主体、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,提供货物、工程或者服务的供应商应符合享受中小企业扶持政策，并提供《中小企业声明函》。监狱企业、残疾人福利性单位视同小型、微型企业。
- 4.本项目的特定资格要求：

采购包1：

1、特定资格要求：投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

采购包2：

1、特定资格要求：投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

采购包3：

1、特定资格要求：投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

采购包4：

1、特定资格要求：投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

采购包5：

1、特定资格要求：投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

详见招标公告

其他要求：

无

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： 内蒙古凯利项目管理有限公司

地址： 内蒙古自治区呼和浩特市赛罕区敕勒川大街15号绿地中央广场腾飞壹号A座B座商业1号楼B座13层B座1302

邮编： 010010

联系人： 丁嘉莉

联系电话： 15648147779

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： 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）

邮编： 010010

联系人： 鲁宇鑫

联系电话： 4395801

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 5 包
2	采购方式	公开招标
3	开标方式	远程开标
4	评标方式	现场网上评标
5	评标方法	采购包1：综合评分法 采购包2：综合评分法 采购包3：综合评分法 采购包4：综合评分法 采购包5：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	甲方按照评审报告推荐的顺序确认中标（成交）供应商。
11	联合体投标	采购包1：不接受 采购包2：不接受 采购包3：不接受 采购包4：不接受 采购包5：不接受
12	采购代理机构代理费用	本项目收取代理服务费 代理服务费用收取对象：中标/成交供应商 代理服务费收费标准：中标服务费以中标价为基数参照《内蒙古自治区建设工程招标代理服务收费指导意见》(内工建协[2022]34号)文件标准计算，500万元以下按照1.5%记取，不足一万元按照一万元收取。
14	投标保证金	不收取保证金
15	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	面向中小企业采购	<p>采购包1：不属于专门面向中小企业采购。</p> <p>采购包2： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包3： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包4：不属于专门面向中小企业采购。</p> <p>采购包5：不属于专门面向中小企业采购。</p>
19	有效投标人家数	<p>采购包1：3家</p> <p>采购包2：3家</p> <p>采购包3：3家</p> <p>采购包4：3家</p> <p>采购包5：3家</p>
20	中标供应商数量	<p>采购包1：1名</p> <p>采购包2：1名</p> <p>采购包3：1名</p> <p>采购包4：1名</p> <p>采购包5：1名</p>
21	中标候选供应商数量	<p>采购包1：3名</p> <p>采购包2：3名</p> <p>采购包3：3名</p> <p>采购包4：3名</p> <p>采购包5：3名</p>
22	报价形式	详见第一章，“内容及划分采购包情况”。
23	现场踏勘	<p>采购包1：组织现场踏勘：否</p> <p>采购包2：组织现场踏勘：否</p> <p>采购包3：组织现场踏勘：否</p> <p>采购包4：组织现场踏勘：否</p> <p>采购包5：组织现场踏勘：否</p>
24	兼投不兼中规则	<p>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。</p> <p>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>
25	投标有效期	从提交投标（响应）文件的截止之日起 90 日历天
26	其他	无

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”，未在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的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凯利项目管理有限公司。

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，并按照规定提供相关证明材料。

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资格审查中有任何一项未通过的，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、重大税收违法失信主体、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、重大税收违法失信主体、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

一般资格要求

采购包1:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	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。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。提供2024年经审计的财务审计报告或近6个月有效的开户银行出具的银行资信证明文件或出具“具备良好的商业信誉和健全的财务会计制度声明函”（格式自拟）。
3	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）；3.或提供有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函；注：（1）其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据及缴纳社保的凭据或承诺函。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。（2）需同时提供上述第1、2项证明材料或单独提供上述第3项承诺函（格式自拟）。（3）投标截止时间当月成立的投标人，完成税务登记和社会保障登记，视同满足本项资格条件要求。
4	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”声明函（格式自拟）。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查供应商参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。注：重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。重大违法记录中的较大数额罚款的具体金额标准及范围：根据财库（2022）3号文件关于“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”、信用中国网（www.creditchina.gov.cn）“失信被执行”、“重大税收违法失信主体”、“政府采购严重违法失信行为记录名单”。

7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。（本项目不接受联合体投标）
---	-----------	------------------------------

采购包2:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	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。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。提供2024年经审计的财务审计报告或近6个月有效的开户银行出具的银行资信证明文件或出具“具备良好的商业信誉和健全的财务会计制度声明函”（格式自拟）。
3	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）；3.或提供有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函；注：（1）其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据及缴纳社保的凭据或承诺函。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。（2）需同时提供上述第1、2项证明材料或单独提供上述第3项承诺函（格式自拟）。（3）投标截止时间当月成立的投标人，完成税务登记和社会保障登记，视同满足本项资格条件要求。
4	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”声明函（格式自拟）。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查供应商参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。注：重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。重大违法记录中的较大数额罚款的具体金额标准及范围：根据财库〔2022〕3号文件关于“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”、信用中国网（www.creditchina.gov.cn）“失信被执行”、“重大税收违法失信主体”、“政府采购严重违法失信行为记录名单”。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。（本项目不接受联合体投标）

采购包3:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	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。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。提供2024年经审计的财务审计报告或近6个月有效的开户银行出具的银行资信证明文件或出具“具备良好的商业信誉和健全的财务会计制度声明函”（格式自拟）。

3	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）；3.或提供有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函；注：（1）其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据及缴纳社保的凭据或承诺函。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。（2）需同时提供上述第1、2项证明材料或单独提供上述第3项承诺函（格式自拟）。（3）投标截止时间当月成立的投标人，完成税务登记和社会保障登记，视同满足本项资格条件要求。
4	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”声明函（格式自拟）。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查供应商参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。注：重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。重大违法记录中的较大数额罚款的具体金额标准及范围：根据财库〔2022〕3号文件关于“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”、信用中国网（www.creditchina.gov.cn）“失信被执行”、“重大税收违法失信主体”、“政府采购严重违法失信行为记录名单”。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。（本项目不接受联合体投标）

采购包4:

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	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。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。提供2024年经审计的财务审计报告或近6个月有效的开户银行出具的银行资信证明文件或出具“具备良好的商业信誉和健全的财务会计制度声明函”（格式自拟）。
3	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）；3.或提供有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函；注：（1）其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据及缴纳社保的凭据或承诺函。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。（2）需同时提供上述第1、2项证明材料或单独提供上述第3项承诺函（格式自拟）。（3）投标截止时间当月成立的投标人，完成税务登记和社会保障登记，视同满足本项资格条件要求。
4	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”声明函（格式自拟）。

5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查供应商参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。注：重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。重大违法记录中的较大数额罚款的具体金额标准及范围：根据财库〔2022〕3号文件关于“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”、信用中国（www.creditchina.gov.cn）“失信被执行”、“重大税收违法失信主体”、“政府采购严重违法失信行为记录名单”。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。（本项目不接受联合体投标）

采购包5：

序号	资格审查要求概况	评审点具体描述
1	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。
2	具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度	审查投标人提供的具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料。提供2024年经审计的财务审计报告或近6个月有效的开户银行出具的银行资信证明文件或出具“具备良好的商业信誉和健全的财务会计制度声明函”（格式自拟）。
3	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）；3.或提供有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的承诺函；注：（1）其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据及缴纳社保的凭据或承诺函。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。（2）需同时提供上述第1、2项证明材料或单独提供上述第3项承诺函（格式自拟）。（3）投标截止时间当月成立的投标人，完成税务登记和社会保障登记，视同满足本项资格条件要求。
4	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”声明函（格式自拟）。
5	参加采购活动前3年内，在经营活动中没有重大违法记录	审查供应商参加本次采购活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。注：重大违法记录，是指供应商因违法经营受到刑事处罚或者责令停产停业、吊销许可证或者执照、较大数额罚款等行政处罚。重大违法记录中的较大数额罚款的具体金额标准及范围：根据财库〔2022〕3号文件关于“较大数额罚款”认定为200万元以上的罚款，法律、行政法规以及国务院有关部门明确规定相关领域“较大数额罚款”标准高于200万元的，从其规定。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）“政府采购严重违法失信行为记录名单”、信用中国（www.creditchina.gov.cn）“失信被执行”、“重大税收违法失信主体”、“政府采购严重违法失信行为记录名单”。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。（本项目不接受联合体投标）

特定资格要求

采购包1：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

特定资格要求	投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。
--------	---

采购包2：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

采购包3：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

采购包4：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

采购包5：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特定资格要求	投标人根据所投设备分类提供其《医疗器械经营许可证》、《医疗器械经营备案凭证》；投标人是生产企业的还需出具《医疗器械生产许可证》；投标人需根据所投设备分类提供医疗器械注册证或医疗器械备案凭证；不属于医疗器械管理的提供相关声明或证明材料。

落实政府采购政策的资格要求

采购包1：

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包2：

资格审查要求概况	评审点具体描述
本采购包属于专门面向中小企业采购。	提供《中小企业声明函》，残疾人福利性单位提供《残疾人福利性单位声明函》，监狱企业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。（如供应商以联合体形式参加本采购包的，联合体各方均应当符合本采购包专门面向的企业类型；如供应商合同分包的，分包意向协议中分包意向供应商应当符合本采购包专门面向的企业类型。）

采购包3：

资格审查要求概况	评审点具体描述
本采购包属于专门面向中小企业采购。	提供《中小企业声明函》，残疾人福利性单位提供《残疾人福利性单位声明函》，监狱企业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。（如供应商以联合体形式参加本采购包的，联合体各方均应当符合本采购包专门面向的企业类型；如供应商合同分包的，分包意向协议中分包意向供应商应当符合本采购包专门面向的企业类型。）

采购包4:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

采购包5:

资格审查要求概况	评审点具体描述
----------	---------

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。

接收质疑函的联系部门、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

1.用于免疫规划新冠城市污水监测、手足口病等疾病监测检测实验，用于脑炎脑膜炎、发热伴出疹症候群检测检测任务，免疫规划相关实验室质控样本。内蒙古自治区免疫规划疫苗接种所用注射器。

2. 合同包1注射器（1489920元）核心产品：0.1ML自毁型注射器；

合同包2乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（酶联免疫法）等试剂耗材（460090元）核心产品：乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（酶联免疫法）；

合同包3脑膜炎相关试剂耗材（649827元）核心产品：致病菌脑炎脑膜炎症候群核酸多重实时荧光 PCR 检测试剂盒；

合同包4发热伴出疹项目相关试剂耗材（540000元）核心产品：全国发热伴出疹症候群核酸检测试剂盒；

合同包5免疫规划质控样本等（300000元）核心产品：全国脑炎脑膜炎症候群核酸检测试剂盒；

二.主要商务要求、技术要求

1.主要商务要求

采购包1：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后半年内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区内指定地点（邮运费由厂家支付）
3		合同履约期限	（自合同签订之日起半年内）
4		合同履约地点	内蒙古自治区内指定地点（邮运费由厂家支付）
5		验收要求	货物符合要求，货物无破损、自生产之日起至少有30个月的有效期
6		合同支付方式	1、验收合格后，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：缴纳 缴纳方式：银行转账，支票/汇票/本票，保函/保险 缴纳比例(%)：5 缴纳说明：成交供应商在签订合同后七日内，将履约保证金缴纳到采购人帐户或将保函递交至采购人，未按时缴纳的视为成交供应商自动放弃成交资格，采购人有权选择排序第二名的为成交供应商或重新招标。 退还时间：验收合格，履约完成后30天内无息全额返还。

采购包2：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后3个月内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮运费由厂家支付）
3		合同履约期限	（自合同签订之日起一年内）
4		合同履约地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮运费由厂家支付）
5		验收要求	试剂耗材满足招标材料中的所有要求，可以与配套的仪器使用
6		合同支付方式	1、验收合格后，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包3：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后3个月内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮运费由厂家支付）
3		合同履约期限	（自合同签订之日起一年内）
4		合同履约地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮运费由厂家支付）
5		验收要求	试剂耗材满足招标材料中的所有要求，可以与配套的仪器使用
6		合同支付方式	1、验收合格后，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%

7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳
---	--	-------	---------------

采购包4:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后3个月内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮寄费由厂家支付）
3		合同履约期限	（自合同签订之日起一年内）
4		合同履约地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮寄费由厂家支付）
5		验收要求	试剂耗材满足招标材料中的所有要求，可以与配套的仪器使用
6		合同支付方式	1、验收合格后，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包5:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后3个月内交货
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮寄费由厂家支付）
3		合同履约期限	（自合同签订之日起一年内）
4		合同履约地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心、十二盟市疾控中心（邮寄费由厂家支付）
5		验收要求	试剂耗材满足招标材料中的所有要求，可以与配套的仪器使用
6		合同支付方式	1、验收合格后，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
7		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

2.技术标准与要求

采购包1:

标的名称：注射器

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
				1.最大容量：0.1mL（0.1mL+20%，用于排除气泡），外套±10%； 2.刻度及准确性：≤2个刻度，0和0.1mL； ★3.自毁功能：注射器芯杆带有金属卡件，当注射器注射0.1mL疫苗或蒸馏水后，应完全自动丧失其使用功能，金属卡件进入针座内孔，能靠自身张力将芯杆和针座锁住，回拉芯杆能将针座带入外套内，芯杆和针座不得分离； 4.针头：固定、带针头帽，针头4号半（0.45mm×16mm），固定的针头在22N拉力下不应脱落，最大穿刺力符合GB15811标准。如在注射器和针头上设有防止意外刺伤				

1	0.1ML自毁型注射器	<p>装置，这些装置不应影响注射器的易操作性；</p> <p>5.排气：在吸疫苗时，中途能进行排气，且带入的气泡是非常能够容易排出。自由溶药行程长度≥公称容量长度；</p> <p>6.溶药功能：仅用一支注射器即可完成干粉剂疫苗的溶药与注射；</p> <p>7.外观：注射器应清洁、无微粒和异物；没有毛边、毛刺、塑流、缺损等颗粒物，异物和缺陷，注射器内表面没有明显可见的润滑剂汇聚，注射器的外套应有足够的透明度，能清晰看到刻度线，印有“国家免费提供，免疫规划专用”字样。</p> <p>8.芯杆上应有定位保护片，以便自毁式注射器未使用时不落入毁形区域内，起到定位保护的作用，定位保护片应不自然脱落，且极易去除；</p> <p>9.药液残留量：自毁式注射器最大残留量容量≤0.025mL；</p> <p>10.产品效期：自生产之日起≥36个月的有效期。</p> <p>11.渗漏：在88kPa负压作用下≥60s，外套与活塞接触部位不得产生漏气现象，且活塞与芯杆不得脱离。</p> <p>12.材料要求：制作注射器的非金属材料应为可燃的，并在燃烧时不产生、释放有毒的物体；</p> <p>13.阻力：活塞在空注射器中按100mm/min运动，可测的阻力应<下列值；充满液体时最大启动力：10N，充满液体时最大平均力：5N。</p> <p>14.防震荡能力：在模拟运输的震荡情况下，注射器的使用不应受影响，当注射器从1m高处落到水泥地面后不能影响注射器的使用及自毁功能。</p> <p>15.为了便于操作，注射器按手间距需≥12mm。</p> <p>16.回血功能：如用于肌肉注射时必须具备回血功能。</p> <p>17.吸入疫苗：将注射器的针头插入密封的疫苗瓶，吸入疫苗或通过疫苗瓶内压力吸入。</p> <p>18.注射器应无菌、无致热原、无溶血反应、无急性全身毒性；不含DEHP增塑剂成分（需提供第三方检测机构的检测报告）。</p> <p>19.环氧乙烷残留量应≤10μg/g。</p> <p>▲20.提供样品（供应商需在投标截止之日前，将样品邮寄至内蒙古自治区呼和浩特市绿地腾飞大厦B座1302会议室。样品包装外箱需标注“包括供应商名称、投标编号、产品名称、样品数量、联系人及电话，样品需包装密封并在封套的封口处加盖供应商单位公章）</p>	只	1200000	0.35	420000
---	-------------	--	---	---------	------	--------

2	1ML注射器	<p>1.针头：固定、带针头帽，针头4号半（0.45mm×16mm），固定的针头在≥22N拉力下不应脱落，如在注射器和针头上设有防止意外刺伤装置，符合国家现行标准；</p> <p>2.标尺：一个或一个以上相同标尺，标尺至公称容量标记处分度的≥57mm，最大分度值≤0.05mL；</p> <p>3.渗漏：在88KPa负压作用下保持60～65s，外套与活塞接触部位无产生漏气现象，且活塞与芯杆不得脱落；</p> <p>4.按手间距：注射器按手间距应≥8mm，便于使用者操作，完全符合甚至优于国家现行标准相关要求；</p> <p>5.活塞：橡胶活塞应无胶丝胶屑、外来杂质、喷霜，应符合现行标准；</p> <p>6.外观：在300Lux～700Lux的照度下，注射器应清洁、无微粒和异物；没有毛边、毛刺、塑流、缺损等颗粒物，异物和缺陷，注射器内表面没有明显可见的润滑剂汇聚，注射器的外套应有足够的透明度，能清晰看到刻度线；</p> <p>7.滑动性能：应有良好的滑动性能；</p> <p>8.残留容量：≤0.07mL；</p> <p>9.产品效期：自生产之日起≥36个月的有效期。</p> <p>10.注射器应无菌、无致热原、无溶血反应、无急性全身毒性；不含DEHP增塑剂成分（需提供第三方检测机构的检测报告）。</p> <p>11.产品物理性能。化学性能均符合GB 15810-2019标准要求。环氧乙烷残留量应≤10μg/g。</p> <p>12.排气：在吸入药液时，中途能进行排气。</p> <p>13.回血功能：如用于肌肉注射时必须具备回血功能。</p> <p>14.防震荡能力：在模拟运输的震荡情况下，注射器的使用不应受影响，当注射器从1米高处落到水泥地面后不能影响注射器的使用。</p> <p>15.本产品初包装采用PE膜与医用透析纸的纸塑复合包装。</p> <p>▲16.提供样品（供应商需在投标截止之日前，将样品邮寄至内蒙古自治区呼和浩特市绿地腾飞大厦B座1302会议室。样品包装外箱需标注“包括供应商名称、投标编号、产品名称、样品数量、联系人及电话，样品需包装密封并在封套的封口处加盖供应商单位公章）</p>	只	297200 0	0.36	1069920
---	--------	--	---	-------------	------	---------

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	★	<p>投标人在投标客户端填写开标一览表及分项报价表，同时必须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并放置在投标文件中。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。</p> <p>采购物品明细报价表</p> <p>项目名称：</p> <p>项目编号：</p> <p>包号：</p> <p>投标人名称：</p> <p>货币及单位：人民币/元</p> <table><thead><tr><th>序号</th><th>货物名称</th><th>规格型号</th><th>品牌</th><th>产地</th><th>制造商名称</th><th>单价</th><th>数量</th><th>总价</th></tr></thead><tbody><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></tbody></table> <p>投标人（盖章）：</p> <p>年 月 日</p>	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																																						
...																																						
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响应无效。																																						

采购包2：

标的名称：乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（酶联免疫法）等试剂耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）

1	肠道病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	<p>1.50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。适用于现科室使用仪器标准检测等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：</p> <p>2.最低检出限：5×10^2copies/mL。</p> <p>3.线性范围$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$copies/mL。</p> <p>4.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。</p> <p>5.精密密度：检测精密密度参考品的变异系数<5%。</p>	盒	11	2000	22000
2	埃可病毒11型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	<p>1.50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。适用于现科室使用仪器标准检测等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：</p> <p>2.最低检出限：5×10^2copies/mL。</p> <p>3. 线性范围$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$copies/mL。</p> <p>4. 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。</p> <p>5.精密密度：检测精密密度参考品的变异系数<5%。</p>	盒	1	2000	2000
3	埃可病毒30型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	<p>1.50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。适用于现科室使用仪器标准检测等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：</p> <p>2.最低检出限：5×10^2copies/mL。</p> <p>3.线性范围$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$copies/mL。</p> <p>4.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。</p> <p>5.精密密度：检测精密密度参考品的变异系数<5%。</p>	盒	1	2000	2000
4	肺炎支原体实时荧光PCR检测试剂盒	<p>1.50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。适用于现科室使用仪器标准检测等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标：</p> <p>2.最低检出限：5×10^2copies/mL。</p> <p>3. 线性范围$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$copies/mL。</p> <p>4. 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。</p> <p>5. 精密密度：检测精密密度参考品的变异系数<5%。</p>	盒	2	2000	4000

5	手足口病病原盲样考核样品	<p>每份样本的基础配比为“4 份阳性样本+ 2份阴性样本”，具体成分如下：</p> <p>阳性样本：由手足口病相关病原的灭活病原体培养液或临床标本制备而成，覆盖 5 类核心病原类型，分别是肠道病毒 71 型（EV71）、柯萨奇病毒 A 组 16 型（CA16）、柯萨奇病毒 A 组 10 型（CA10）、柯萨奇病毒 A 组 6 型（CA6）及其他类型肠道病毒。</p> <p>阴性样本：同样采用灭活处理的培养液或临床标本，但不含上述任何手足口病相关病原，用于验证检测的特异性。</p> <p>浓度差异：所有样本（含阳性与阴性）均为不同浓度梯度设置，以模拟实际检测中可能遇到的高、中、低浓度病原及阴性对照场景，全面考核检测灵敏度与准确性。</p> <p>样本组合与搭配规则</p> <p>为确保盲样考核的随机性和挑战性，每份样本的病原组合采用灵活方案：</p> <p>病原组合形式：阳性样本既可能是单一病原（如仅含 EV71），也可能是多病原混合（如 EV71+CA16、CA10+CA6 + 其他肠道病毒等），具体组合方式随机分配。</p> <p>搭配方案多样性：每份样本包含多种不同的“病原类型 + 浓度梯度”搭配方案，无固定重复模式，避免考核单位通过规律推断结果，真实反映日常检测能力。</p> <p>样本制备标准</p> <p>样本制备严格遵循标准化流程，保障考核有效性：</p> <p>原料来源：阳性样本原料为经灭活处理的手足口病相关病原培养液，或临床采集的手足口病患者标本（均已灭活，无生物安全风险）；阴性样本原料为不含目标病原的灭活培养液或健康人临床标本。</p> <p>灭活要求：所有含病原的样本均经过严格灭活处理，确保无活病毒残留，同时保留核酸检测所需的靶标片段，不影响检测结果准确性。</p> <p>样本分发流程</p> <p>样本制作完成后，由生产厂家负责全流程分发：</p> <p>包装规范：每个管样本含液体0.45ml，使用2ml冻存管包装。厂家按生物样本运输标准对每份样本进行独立包装，标注唯一编号（无病原信息，符合盲样要求），并配备防震、防泄漏保护措施，邮寄交付：厂家根据考核组织方提供的地址，将样本统一邮寄至各参与考核的单位，确保样本在运输过程中状态稳定，不影响后续检测。</p>	份	17	3000	51000
6	三角烧瓶	容量250ml，加厚高硼硅玻璃材质，刻度清晰，耐酸碱、耐高温	个	12	3	36
7	烧杯	容量2000ML，高硼硅玻璃材质，刻度清晰，耐酸碱、耐高温	个	5	20	100
8	一次性医用无菌垫单	80×150cm，每片独立包装，防水防渗，环氧乙烷灭菌	片	200	5	1000
9	抽纸	3层，每包100抽，100%原生木浆，自然无香	包	200	5	1000
10	厨房用抽纸	210×225mm/张，70抽/包	包	150	5	750
11	高压超细雾喷雾瓶	内有自动增压器，按一下持续出水3s，0.3mm喷嘴，加厚PET材质，容量500mL	个	20	30	600

12	121℃压力蒸汽灭菌化学指示卡	200片/盒，适用于医院及卫生防疫部门对衣物、敷料包、废物等121℃压力蒸汽灭菌效果及灭菌操作条件的检验	盒	5	20	100
13	灭菌专用扎带	100条/包，可用于高温蒸汽灭菌，耐高温180℃，抗老化抗腐蚀，防止滑退宽3.6mm，长250mm	包	20	20	400
14	5ml冻存管	50支/包，聚丙烯材质、耐酸耐碱、刻度清晰、伽马射线灭菌，密封性好、耐超低温、无酶无热源外旋	包	80	150	12000
15	实验室记号笔	防水耐酒精耐低温	支	60	8	480
16	自封袋	100个/袋，有书写区域、加厚耐用、密封性强、PE材质、15×20cm	袋	10	50	500
17	自封袋	100个/袋，有书写区域、加厚耐用、密封性强、PE材质、30×40cm	袋	10	50	500
18	离心管架	50ml离心管架，10孔，有机玻璃材质	个	15	10	150
19	试管架	60孔双面板，孔径11mm，适用2ml离心管	个	20	5	100
20	双圈定性滤纸	15cm×100张/盒，可室温保存，用于过滤实验	盒	10	30	300
21	一次性使用无菌注射器	20ML螺旋口，医用级灭菌，独立包装	支	320	3	960
22	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	300	60	18000
23	超滤浓缩管	1.超滤浓缩管膜面积为 180cm ² ，膜孔径为0.01μm。 2.对于常见病毒（肠道病毒、诺如病毒）的截留率≥99%。 3.提供技术指导，有效期≥24个月。	根	91	270	24570
24	超滤浓缩管洗液(病毒培养)	1.5mL/瓶、pH8.0～8.5。 2.与超滤浓缩管型号配套。 3.提供技术指导，有效期≥12个月。	瓶	91	30	2730
25	L-谷氨酰胺	液体100ml/瓶，浓度为200Mm（100x），用于细胞培养，可作为一种辅助能源，特别是当细胞快速分裂时。L-谷氨酰胺也参与嘌呤和嘧啶核苷酸、氨基糖类、谷胱甘肽、L-谷氨酸和其他氨基酸的形成，并参与蛋白质的合成和葡萄糖的产生。	瓶	11	700	7700
26	MF TM Membrane Filters（混合纤维素酯圆片滤膜）	0.45umHA,50片/盒，可室温保存，用于污水过滤，病毒富集	盒	2	3500	7000
27	柯萨奇病毒A6型/A10型/A16型/肠道病毒71型核酸四重实时荧光PCR检测试剂盒	1.50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。现科室使用仪器标准检测等全自动荧光PCR检测仪。产品性能指标： 2.最低检出限：5×10 ² copies/mL。 3.线性范围5×10 ² ～2×10 ¹⁰ copies/mL。 4.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。 5.精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	15	8000	120000

28	水痘 - 带状疱疹病毒疫苗株 / 野生株核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>1.规格：50人份/盒。</p> <p>2.检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中同时检测水痘-带状疱疹病毒疫苗株/野生株。</p> <p>3.检出限：产品的最低检出限≤500copies/mL。</p> <p>4.特异性：与其他病原无交叉。</p> <p>5.产品精密度：产品精密度≤5%。</p> <p>6.上样量：产品上样体积5μL/管。</p> <p>7.反应体系：反应的总体积25μL。</p> <p>8.检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：95℃ 1min； 95℃ 5s， 58℃ 30s（单点采集荧光） 42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤65min，使用部分国产扩增仪器检测时间≤55min。</p> <p>9.有效期：产品有效期≥12个月。</p> <p>10.反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。</p> <p>11.适配仪器：现科室使用仪器标准检测等全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>12.试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。</p> <p>13.质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。</p>	盒	3	3300	9900
29	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>1.规格：50人份/盒。</p> <p>2.检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中检测乙型肝炎病毒。</p> <p>3.检出限：产品的最低检出限≤500copies/mL。</p> <p>4.特异性：与其他病原无交叉。</p> <p>5.产品精密度：产品精密度≤5%。</p> <p>6.上样量：产品上样体积5μL/管。</p> <p>7.反应体系：反应的总体积25μL。</p> <p>8.检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：95℃ 1min； 95℃ 5s， 58℃ 30s（单点采集荧光） 42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤65min，使用部分国产扩增仪器检测时间≤55min。</p> <p>9.有效期：产品有效期≥12个月。</p> <p>10.反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。</p> <p>11.适配仪器：现科室使用仪器标准检测等全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>12.试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。</p> <p>13.质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。</p>	盒	3	1700	5100

30	甲型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>1.规格：50人份/盒。</p> <p>2.检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中检测甲型肝炎病毒。</p> <p>3.检出限：产品的最低检出限≤ 500copies/mL。</p> <p>4.特异性：与其他病原无交叉。</p> <p>5.产品精密度：产品精密度$\leq 5\%$。</p> <p>6.上样量：产品上样体积5μL/管。</p> <p>7.反应体系：反应的总体积25μL。</p> <p>8.检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：50℃ 5min；95℃ 1min；95℃ 5s，58℃ 30s（单点采集荧光）42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤ 70min，使用部分国产扩增仪器检测时间≤ 60min。</p> <p>9.有效期：产品有效期≥ 12个月。</p> <p>10.反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。</p> <p>11.适配仪器：现科室使用仪器标准检测等全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>12.试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。</p> <p>13.质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。</p>	盒	1	1700	1700
31	戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	<p>1.规格：50人份/盒。</p> <p>2.检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中检测戊型肝炎病毒。</p> <p>3.检出限：产品的最低检出限≤ 500copies/mL。</p> <p>4.特异性：与其他病原无交叉。</p> <p>5.产品精密度：产品精密度$\leq 5\%$。</p> <p>6.上样量：产品上样体积5μL/管。</p> <p>7.反应体系：反应的总体积25μL。</p> <p>8.检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：50℃ 5min；95℃ 1min；95℃ 5s，58℃ 30s（单点采集荧光）42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤ 70min，使用部分国产扩增仪器检测时间≤ 60min。</p> <p>9.有效期：产品有效期≥ 12个月。</p> <p>10.反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。</p> <p>11.适配仪器：现科室使用仪器标准检测等全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>12.试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。</p> <p>13.质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。</p>	盒	1	1700	1700

32	甲型肝炎 / 戊型肝炎病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1.规格：50人份/盒。</p> <p>2.检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中同时检测甲型肝炎/戊型肝炎病毒。</p> <p>3.检出限：产品的最低检出限≤500copies/mL。</p> <p>4.特异性：与其他病原无交叉。</p> <p>5.产品精密度：产品精密度≤5%。</p> <p>6.上样量：产品上样体积5μL/管。</p> <p>7.反应体系：反应的总体积25μL。</p> <p>8.检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：50℃ 5min；95℃ 1min；95℃ 5s，58℃ 30s（单点采集荧光）42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤70min，使用部分国产扩增仪器检测时间≤60min。</p> <p>9.有效期：产品有效期≥12个月。</p> <p>10.反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。</p> <p>11.适配仪器：现科室使用仪器标准检测等全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>12.试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。</p> <p>13.质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。</p>	盒	1	3200	3200
33	单纯疱疹病毒 6 型核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	<p>1.规格：50人份/盒。</p> <p>2.检测原理与检测病原：荧光PCR法技术原理，在1管中检测人疱疹病毒6型。</p> <p>3.检出限：产品的最低检出限≤500copies/mL。</p> <p>4.特异性：与其他病原无交叉。</p> <p>5.产品精密度：产品精密度≤5%。</p> <p>6.上样量：产品上样体积5μL/管。</p> <p>7.反应体系：反应的总体积25μL。</p> <p>8.检测程序与时间：同品牌不同试剂检测程序一致，荧光PCR反应程序：95℃ 1min；95℃ 5s，58℃ 30s（单点采集荧光）42个循环。PCR扩增不设置预循环，从第一个循环数开始读取荧光值。检测时间≤65min，使用部分国产扩增仪器检测时间≤55min。</p> <p>9.有效期：产品有效期≥12个月。</p> <p>10.反复冻融容许次数：产品可反复冻融6次。</p> <p>11.适配仪器：现科室使用仪器标准检测等全自动荧光PCR检测仪。</p> <p>12.试剂盒组分：预混反应液、阳性对照、阴性对照。采用预混模式，无需配置体系，直接分装后，只需一步加入核酸，即可完成病原体的定性检测。</p> <p>13.质控：阴性对照、阳性对照不需要参加提取。</p>	盒	1	1700	1700
34	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	<p>1.规格：96人份/盒。</p> <p>2.适用仪器：含波长450nm的酶标仪。</p> <p>3.检测原理：采用双抗原夹心酶联免疫吸附实验原理。</p>	盒	10	300	3000
35	乙型肝炎病毒表面抗原检测试剂盒（酶联免疫法）	<p>1.规格：96人份/盒。</p> <p>2.适用仪器：含波长450nm的酶标仪。</p> <p>3.检测原理：采用双抗体夹心法酶联免疫吸附试验原理。</p>	盒	10	300	3000

36	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	1.规格：96人份/盒。 2.适用仪器：含波长450nm的酶标仪。 3.检测原理：采用竞争性抑制酶联免疫吸附实验原理。	盒	10	300	3000
37	乙型肝炎病毒e抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	1.规格：96人份/盒。 2.适用仪器：含波长450nm的酶标仪。 3.检测原理：采用竞争性抑制酶联免疫吸附实验原理。	盒	10	300	3000
38	乙型肝炎病毒e抗原检测试剂盒（酶联免疫法）	1.规格：96人份/盒。 2.适用仪器：含波长450nm的酶标仪。 3.检测原理：采用双抗体夹心法原理定性检测乙型肝炎病毒e抗原。	盒	10	300	3000
39	LibPrep快速DNA文库构建试剂盒	24人份/盒，	盒	2	13000	26000
40	LibPrep Qubit 1X ds DNA HS Assay Kit	500人份/盒，	盒	2	3500	7000
41	MiSeq Reagent Kit v2,300-cycles（MiSeq试剂试剂盒 v2 版，300 个循环）	1.适用性：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：2×150bp； 5.Reads数：1500万条； 6.适用机型：本实验室的测序平台适用； 7.测序数据质量：Q30（测序准确度在99.99%以上）	盒	2	18153.00	36306
42	MiSeq Reagent Kit v3,600-cycles（MiSeq试剂试剂盒 v3 版，600 个循环）	1.适用性：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：于本实验室的测序平台适用； 7.测序数据质量：Q30（测序准确度在99.99%以上）	盒	2	25670.00	51340
43	iSeq测序上机试剂	1.适用性：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：2×150bp； 5.Reads数：400万条； 6.适用机型：本实验室的测序平台适用；	盒	2	10584.00	21168

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

★

投标人在投标客户端填写开标一览表及分项报价表，同时必须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并放置在投标文件中。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

项目名称：

项目编号：

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）：

年 月 日

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响应无效。

采购包3：

标的名称：脑膜炎相关试剂耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	核酸提取试剂盒	64T/盒，整版预封装，16T/板X4板，室温保存≥12个月以上，提取的核酸纯度高，适用于本实验室设备系列核酸提取仪。	盒	40	640.00	25600.00

2	致病菌脑炎脑膜炎 症候群核酸多重实 时荧光 PCR 检测试 剂盒	<p>1.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。</p> <p>2.适用范围：适用于定性检测从临床样本及其培养物中提取的脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、无乳链球菌、大肠埃希氏菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、隐球菌的核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度$\leq 500\text{copies/mL}$，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>5.检测时间：可提供除酶以外1管预混液体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装。每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 3孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间$\leq 28\text{min}$，反应时长$\leq 60\text{min}$。（提供说明书或彩页或技术白皮书或第三方检测机构检测报告佐证证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）预变性95°C，30s；b）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环40次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8.试剂同品牌厂家可免费提供qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页佐证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	3	5500	16500.00
---	---	--	---	---	------	----------

3	人巨细胞病毒核酸 实时荧光 PCR检测 试剂盒	<p>1.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。</p> <p>2.适用范围：盒适用于定性检测从血清、血浆样本中提取的人巨细胞病毒（HCMV）核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度$\leq 500\text{copies/mL}$，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>5.检测时间：可提供除酶以外1管预混液体体系包装，每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间$\leq 38\text{min}$，反应时长$\leq 70\text{min}$。（提供说明书）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）预变性95°C，30s；b）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环45次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8.试剂同品牌厂家可免费提供qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页佐证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	1	750	750.00
4	肾综合征出血热汉 坦病毒通用型核酸 实时荧光PCR检测 试剂盒	<p>1.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。</p> <p>2.适用范围：适用于定性检测从血清标本、环境样本和病毒分离物中提取的汉坦病毒核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度$\leq 500\text{copies/mL}$，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>5.检测时间：可提供除酶以外1管预混液体体系包装，每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间$\leq 38\text{min}$，反应时长$\leq 70\text{min}$。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）逆转录50°C，10min；b）预变性95°C，30s；c）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环45次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8.试剂同品牌厂家可免费提供qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页佐证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	1	750	750.00

5	基孔肯雅病毒核酸实时荧光 PCR 检测试剂盒	<p>1.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。</p> <p>2.适用范围：适用于定性检测从全血和血清中提取的基孔肯雅病毒核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度$\leq 500\text{copies/mL}$，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>5.检测时间：可提供除酶以外1管预混液体系包装，也可提供1管全混体系包装，每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 1孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间$\leq 38\text{min}$，反应时长$\leq 70\text{min}$。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）逆转录50°C，10min；b）预变性95°C，30s；c）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环45次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8.试剂同品牌厂家可免费提供qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页佐证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p> <p>10.试剂评价报告:提供国家卫健委或同级别单位发布的登革病毒、基孔肯雅病毒、寨卡病毒的室内质评报告，其中试剂结果的阴阳性符合率均$\geq 100\%$。（提供第三方检测报告为证）</p>	盒	1	750	750.00
---	------------------------	---	---	---	-----	--------

6	全国发热伴出血症候群核酸检测试剂盒	<p>1.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。</p> <p>2.适用范围：适用于定性检测从全血、血清及培养物中提取大别班达病毒（新型布尼亚病毒）、汉滩病毒、首尔病毒（汉城病毒）、登革病毒、克里米亚-刚果出血热病毒、普马拉病毒、湿地内罗病毒、鄂木斯克出血热病毒、卡萨诺尔森林病毒、钩端螺旋体、人嗜吞噬细胞无形体、猪链球菌等发热伴出血症候群核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度≤ 500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>5.检测时间：可提供预混液体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装。每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 4孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间≤ 38 min，反应时长≤ 70min。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）逆转录50°C，10min；b）预变性95°C，30s；c）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环45次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8.试剂同品牌厂家可免费提供qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页佐证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	1	2200	2200.00
7	登革热病毒通用核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	<p>1.最低检限:5×10^2copies/mL。</p> <p>2.线性范围:$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$copies/mL。</p> <p>3.交叉反应:针对可能与致病菌登革热病毒产生交叉的其他病原(柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、人巨细胞病毒、EB病毒、微球菌、表皮葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、尿肠球菌)均无交叉反应。</p> <p>4.精密度:检测精密度参考品的变异系数$< 5\%$。</p> <p>5.25T/盒</p>	盒	1	875	875.00
8	新型布尼亚病毒核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	<p>1.最低检限:5×10^2copies/mL。</p> <p>2.线性范围:$5 \times 10^2 \sim 2 \times 10^{10}$copies/mL。</p> <p>3.交叉反应:针对可能与致病菌新型布尼亚病毒产生交叉的其他病原(柯萨奇病毒、单纯疱疹病毒、人巨细胞病毒、EB病毒、微球菌、表皮葡萄球菌、肺炎克雷伯菌、尿肠球菌)均无交叉反应。</p> <p>4.精密度:检测精密度参考品的变异系数$< 5\%$。</p> <p>5.25T/盒</p>	盒	1	875	875.00

9	超灵敏度病毒监测 全景杂交捕获建库 试剂盒	<p>1.适用性：多重病原体全基因组捕获建库实验；</p> <p>2.样本量：24</p> <p>3.原理：液态杂交探针捕获法；</p> <p>▲4.寡核苷酸杂交捕获—120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖每个基因组，实现WGS测序；</p> <p>5.一次实验即可获得所有病原的全基因组序列，探针捕获比非富集鸟枪宏基因组方法；</p> <p>6.杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可以报告突变和密切相关的新型病毒变体；</p> <p>7.捕获的区段大，兼容高通量测序平台；</p> <p>8.适用于多种样本类型： 鼻咽（NP）、口咽（OP）、废水、表面等；</p> <p>▲9.杂交时间短，≤4h就可完成杂交；</p> <p>▲10.覆盖≥3000种病原；</p> <p>11.设计多对DNA探针，探针稳定，不易降解"</p> <p>12.包含：脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、B族链球菌、肠道病毒单纯疱疹病毒、乙型脑炎病毒、西尼罗病毒、森林脑炎病毒、发热伴血小板减少综合征病毒、人疱疹病毒6型、大肠杆菌、猪链球菌、隐球菌</p>	盒	4	70000	280000.00
10	超灵敏度带状疱疹 病毒全基因组捕获 试剂盒	<p>1.适用性：带状疱疹病毒样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.灵敏度：≤1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：整合试剂，涵盖带状疱疹病毒全基因组；</p> <p>5.适用机型：兼容高通量测序平台。</p> <p>6.可用于对带状疱疹病毒的进化变异研究、精细病原学检测分析；</p> <p>7.实验时间：≤2h</p> <p>8.无需病毒分离培养，从提取的样本核酸中直接富集疱疹病毒核酸；</p> <p>9.支持高Ct值样本，Ct值<33可获得全基因组高覆盖结果。</p> <p>10.样本类型：呼吸道标本包括鼻咽拭子、深咳痰液、肺泡灌洗液、肺组织活检标本等，以上标本经核酸提取后用于后续操作；</p> <p>11.实验流程：包括反应体系配置、PCR反应。</p> <p>12.捕获特异性：通过带状疱疹病毒的特异性引物设计，确保在复杂的样品中能够准确捕获目标病毒的全基因组序列，而不受其他病毒或污染物的干扰。</p> <p>13.全面的PCR反应体系，包括引物酶等，还包含了其他必要的试剂和缓冲液，确保PCR反应的稳定性和可靠性；</p>	盒	1	17820	17820.00

11	超灵敏度未知病原捕获建库试剂盒（8人份）	<p>1.适用性：任意未知病原体生物样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：8；</p> <p>3.灵敏度：≤500pg核酸；</p> <p>4.投入量较广500pg~1000ng左右（DNA和RNA总加在一起总投入量）无需定量；</p> <p>5.打断方式为酶切杂链打断，可对样本中的RNA与DNA杂化双链直接进行接头连接；</p> <p>6.试剂形式：整合试剂，涵盖所有病毒全基因组；</p> <p>7.建库原理：杂链法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>8.适用机型：兼容高通量测序平台；</p> <p>9.实验流程≤6h；</p> <p>10.可用于从微生物培养物、鼻咽拭子、皮肤拭子、鼻拭子、废水样本等多种来源提取的RNA或DNA。</p> <p>▲11.试剂盒组分齐全，包含RNA 反转录、cDNA 双链合成、基因组扩增和文库制备所需的所有试剂。</p> <p>12.文库构建仅需1步PCR实现标签序列添加和文库扩增。</p> <p>13.可用同品牌的分析软件做数据分析或第三方软件进行数据处理；</p>	盒	3	15120	45360.00
----	----------------------	---	---	---	-------	----------

12	超灵敏度肠道病毒全基因组捕获试剂盒	<p>1.适用性：新肠道病毒样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.灵敏度：≤1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组；</p> <p>▲5.包含多种亚型：CV-A2 CV-A3 CV-A4 CV-A5 CV-A6 CV-A7 CA-A8 CV-A10 CV-A12 CV-A14 CV-A16 EV-A71 EV-A76 EV-A89 EV-A90 EV-A91 EV-A92 EV-A114 EV-A119 EV-A120 EV-A121 SA19 SA43 SA46 BA13, CV-B1 CV-B2 CV-B3 CV-B4 CV-B5 CV-B6 CV-A9 E1-E33 EV-B69 EV-B73 EV-B74 EV-B75 EV-B77-EV-B88; EV-B93 EV-B97 EV-B98 EV-B100 EV-B101 EV-B106 EV-B107 EV-B110 EV-B111 SA5 PV-1 PV-2 PV-3 CV-A1 CV-A11 CV-A13 CV-A17 CV-A19 CV-A20 CV-A21 CV-A22 CV-A24 EV-C95 EV-C96 EV-C99 EV-C102 EV-C104 EV-C105 EC-C109 EV-C113 EV-C116 EV-C117 EV-C118 EV-D68 EV-D70 EV-D94 EV-D111 EV-D120</p> <p>6.可直接对临床样品进行检测，无需毒株分离；</p> <p>7.对病原序列进行特异性富集，提高检测信噪比，检测深度可用于变异、耐药、传播与进化的病原学精细化分析；</p> <p>8.仅需少量RNA即可扩增出肠道病毒全基因序列</p> <p>9.兼容高通量测序平台；</p> <p>10.检测肠道病毒基因组序列及变异位点信息。</p> <p>11.涵盖肠道病毒常见亚型（EV-A、EV-B、EV-C、EV-D）。</p> <p>12.适用样本类型：人肠道标本、鼻咽拭子、疱疹渗出液、肛拭子、粪便、脑脊髓液标本等。</p> <p>13.可提供同厂家配套分析软件，自动完成序列拼接、分型鉴定和生成系统发育树；</p> <p>14.可针对已知亚型进行高效专一捕获扩增；</p> <p>▲15.逆转录反应各型别组分可单独使用；</p> <p>▲16.扩增后最终反应体系≥50ul，（需提供原厂试剂说明书。）</p>	盒	1	30000	30000
13	微需氧产气包	适用容积2.5L；可吸收容器中的O ₂ 浓度变为6-12%，CO ₂ 浓度变为5-8%；独立包装；10袋/包	包	19	280	5320.00
14	木炭平板	90mm×5个/包	包	19	200	3800.00
15	巧克力平板	90mm×5个/包	包	20	200	4000.00
16	血平板	90mm×5个/包	包	20	200	4000.00
		<p>1.检测内容:一次检测可全面覆盖≥50种与消化道感染相关的致病病原体，包括细菌、病毒、寄生虫等。通过高通量测序技术，为临床提供全面的病原学信息，助力精准诊断和治疗。</p> <p>2.★病原分型能力:具备精准分型多种病原体的能力，例如诺如病毒、腺病毒、轮状病毒等。针对大肠杆菌，能</p>				

		<p>够准确区分其不同致病变种，如肠聚集性大肠埃希菌(EA EC)、肠产毒性大肠埃希菌(ETEC)、肠致病性大肠埃希菌(EPEC)、肠侵袭性大肠埃希菌(EIEC)等。</p> <p>3.标本类型:可对粪便、肛拭子等标本进行检测</p> <p>4.★技术原理：采用超多重PCR建库体系，对目标病原微生物进行正向富集，确保检测的高敏感性。结合二代测序技术，对病原微生物核酸信息进行靶向高通量测序，实现精准诊断。</p> <p>5.检测灵敏度：检测限≤500 copy/mL，确保对低丰度病原体的精准检测。</p> <p>6.高效流程:从样本接收至报告出具，涵盖样本前处理、核酸提取、文库构建、pooling、上机测序、数据分析及报告解读等环节。在SE100测序模式下，全流程可在≤12h，快速提供检测报告。</p> <p>7.采用特异双端index建库技术，有效降低index hopping现象，将交叉污染率控制在百万分之一以下，保障检测结果的准确性。</p> <p>8.可同时提取并检测RNA和DNA，实现对多种病原体的全面盖，无需分别处理，提高检测效率。</p> <p>9.产品依据最新发布的INGS专家共识，结合不同建库方式的文库片段长度和测序读长特点，制定合适的读长和数据量，确保分析结果的准确性。产品所用试剂适配SE100测序模式，保障病原体鉴定的特异性和比对的准确性。</p> <p>10.共识内容:不同建库方式获得的文库片段长度不同，测序读长也可能不同。结合文库特点制定合适的读长和数据量是保证分析结果准确的关键。长读长(如≥100 bp)对病原微生物鉴定特异性更高，能提高比对的准确性。</p> <p>11.全流程质控:项目实施全流程质控，涵盖阴性对照、阳性对照、内参、数据量和数据质量等关键环节，并在临床报告中明确体现质控结果，确保检测过程的严谨性。</p> <p>12.样本监控:试剂盒内置独特内控指标，配合专业生信分析平台和数据分析系统，批量监控实验操作，防止样本混淆，保障实验结果的可靠性。</p> <p>13.纳入医院lis系统:配套自动化生信分析系统，实现检测数据自动监控与分析启动，无需人工干预，确保数据安全性。报告可根据医院临床需求定制，模板符合医院检验报告格式要求，涵盖患者基本信息、样本类型、检测结果、检测局限性等必要内容。</p> <p>14.★成本效益:提供≥5种不同的病原靶向检测产品，包括但不限于呼吸道靶向检测、结核靶向检测、生殖道感染靶向检测、消化道感染靶向检测等，这些产品能够在同一平台上进行实验操作和拼样上机检测，降低单个项目、单个样本的测序成本。</p> <p>15.96人份/盒</p>				
17	上感50预混液含核酸提取或纯化试剂（磁珠）-tNGS	盒	2	51840	103680	

18	未知病原超快速DNA文库构建试剂盒	<p>1.适用范围：适用于高通量测序平台的文库构建,一管式完成DNA片段化、末端修复和接头连接反应等步骤，快速进行文库构建。</p> <p>2.建库技术方法：采用新型的磁珠偶联转座酶技术，片段化时间$\geq 10\text{min}$,片段化后无需清洗磁珠，可直接进行文库扩增。（提供说明书证明）</p> <p>3.兼容性：片段化前无需对投入量精准定量，投入量可兼容$100\text{pg}\sim 500\text{ng}$。</p> <p>4.建库时间：建库流程仅包含3个流程：DNA片段化、PCR 扩增、文库扩增产物纯化建库流程简单快速，全流程时间 $\leq 2.5\text{h}$</p> <p>5.自动均一化：无需进行浓度调整即可自动实现文库产量的均一化；多样本等量混合后仅需一次纯化定量，即可得到上机文库。（提供说明书证明）</p> <p>6.适用机型：适用于本实验室高通量测序平台。</p> <p>7.整体方案：可提供从病原核酸到测序质控前的整套建库试剂，试剂组分包含建库试剂、纯化磁珠、index试剂无需额外采购其他建库试剂盒。</p> <p>★8.index规格：index采用可刺破八联排预分装技术，无需进行试剂配置防止交叉污染，每盒可提供48种不同的index组合。（提供说明书证明）</p> <p>9.有效期：有效期≥ 12个月。</p> <p>10.试剂规格：每盒的检测量≥ 24反应。</p> <p>11.。拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	2	15120	30240
19	E-test 药敏条青霉素G P	<p>1.浓度范围（$\mu\text{g/ml}$）：0.002-32</p> <p>2.30mic/盒</p> <p>3.有效期≥ 12个月</p>	盒	1	900	900
20	E-test 药敏条氨苄西林AMP	<p>1.浓度范围（$\mu\text{g/ml}$）：0.016-256</p> <p>2.30mic/盒</p> <p>3.有效期≥ 12个月</p>	盒	2	900	1800
21	E-test 药敏条头孢噻肟 CTX	<p>1.浓度范围（$\mu\text{g/ml}$）：0.002--32</p> <p>2.30mic/盒</p> <p>3.有效期≥ 12个月</p>	盒	1	900	900
22	E-test 药敏条头孢曲松 CRO	<p>1.浓度范围：（$\mu\text{g/ml}$）：0.016-256</p> <p>2.30mic/盒</p> <p>3.有效期≥ 12个月</p>	盒	2	900	1800
23	E-test 药敏条美罗培南 MRP	<p>1.浓度范围（$\mu\text{g/ml}$）：0.002-32</p> <p>2.100 mic/盒</p> <p>3.有效期≥ 12个月</p>	盒	2	900	1800
24	E-test 药敏条阿奇霉素AZM	<p>1.浓度范围（$\mu\text{g/ml}$）：0.016-256</p> <p>2.100 mic/盒</p> <p>3.有效期≥ 12个月</p>	盒	2	900	1800
25	E-test 药敏条米诺环素MN	<p>1.浓度范围（$\mu\text{g/ml}$）：0.016-256</p> <p>2.100 mic/盒</p> <p>3.有效期≥ 12个月</p>	盒	1	900	900

26	E-test 药敏条环丙沙星CIP	1.浓度范围（μg/ml）：0.002-32 2.100 mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	1	900	900
27	E-test 药敏条左氧氟沙星LEV	1.浓度范围（μg/ml）：0.002-32 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	2	900	1800
28	E-test 药敏条甲氧苄氨嘧啶-磺胺甲恶唑(1/19) SXT（复方新诺明）	1.浓度范围（μg/ml）：0.002-32 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	2	900	1800
29	E-test 药敏条氯霉素C	1.浓度范围（μg/ml）：0.016-256 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	1	900	900
30	E-test 药敏条利福平RD	1.浓度范围（μg/ml）：0.002-32 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	1	900	900
31	E-test 药敏条红霉素E	1.浓度范围（μg/ml）：0.016-256 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	1	900	900
32	E-test 药敏条克林霉素CD	1.浓度范围（μg/ml）：0.016-256 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	1	900	900
33	E-test 药敏条哌拉西林 PIP	1.浓度范围（μg/ml）：0.016-256 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	1	900	900
34	E-test 药敏条头孢呋辛CXM	1.浓度范围（μg/ml）：0.016-256 2.30mic/盒 3.有效期≥12个月	盒	1	900	900
35	MiSeq Reagent Kit v2,300-cycle s（MiSeq 试剂试剂盒 v2 版，300 个循环）	1.适用性：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*150bp； 5.Reads数：1500万条； 6.适用机型：本实验室的测序平台适用； 7.测序数据质量：Q30（测序准确度在99.99%以上）	盒	1	16337	16337

36	MFeasy library kit (24 samples) (MFeasy 文库构建试剂盒 (24 样本装))	<p>1.适用性：病原微生物样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.灵敏度：≤1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：预先混合的整合试剂，减少移液等手工操作；</p> <p>5.建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>6.适用机型：二代测序平台；</p> <p>7.DNA片段化时间：5min内片段化DNA；</p> <p>8.文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建；</p> <p>9.文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；</p> <p>10.建库时间：≤2.5h；</p> <p>11.自带病原微生物样本的高通量测序列标签；</p> <p>12.Index数量：24；</p> <p>13.试剂盒组分齐全，包含RNA 逆转录试剂、cDNA 双链合成、纯化磁珠、特异性标签及文库制备所需的所有试剂；</p> <p>14.该方案支持多种公共卫生研究应用，包括追踪病原体的进化和传播、检测变异、对病原体株系进行分类、识别微生物耐药性标志物等。</p> <p>15.完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保每批次组分质量的一致性和可追溯性。</p> <p>16.试剂的生产工艺、污染防治措施（像废气处理、废水排放、固废处置、噪声控制等）符合国家和地方的环保标准；</p>	盒	1	15120	15120
37	MiSeq Reagent Kit v3,600-cycle s (MiSeq 试剂试剂盒 v3 版，600 个循环)	<p>1.适用性：病原微生物样本的高通量测序实验；</p> <p>2.测序原理：边合成边测序；</p> <p>3.测序模式：自动化双端或自动化单端测序；</p> <p>4.测序读长：2×300bp；</p> <p>5.Reads数：2500万条；</p> <p>6.适用机型：本实验室的测序平台适用；</p> <p>7.测序数据质量：Q30（测序准确度在99.99%以上）</p>	盒	1	23850	23850
38	密封培养盒	<p>1.产品颜色：透明</p> <p>2.产品规格：7L</p> <p>3.产品材质：罐体材料：POLYCARBONATE</p> <p>4.密封材料：POLYACETAL</p> <p>5.大小：约38×21.3×11.2cm</p>	盒	1	1200	1200.00
39	厌氧培养盒	<p>1.产品颜色：透明</p> <p>2.产品规格：2.5L</p> <p>3.产品材质：罐体材料：POLYCARBONATE</p> <p>4.密封材料：POLYACETAL</p> <p>5.大小：约19.7×13.5×9.5cm</p>	盒	1	1000	1000.00

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

★

投标人在投标客户端填写开标一览表及分项报价表，同时必须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并放置在投标文件中。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

项目名称：

项目编号：

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）：

年 月 日

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响应无效。

采购包4：

标的名称：发热伴出疹项目相关试剂耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）
		1	小牛血清	Triple 0.1μm filtered；500ml/瓶	瓶	10	5800	58000.00
		2	水痘-带状疱疹病毒核酸实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：5×10 ² copies/mL。 2.线性范围：5×10 ² ~2×10 ¹⁰ copies/mL。 3.精密性：批内精密度变异系数≤5%，批间精密度变异系数≤5%，。 4.特异性：本品与登革病毒、乙型脑炎病毒、麻疹病毒、风疹病毒、腮腺炎病毒、流感病毒、乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒、HIV弓形虫、巨细胞病毒、I型单纯疱疹病毒、II型单纯疱疹病毒、呼吸道合胞病毒未见交叉反应，与其他病原体反应尚无实验数据。	盒	5	2400	12000

3	麻疹病毒与风疹病毒 核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	<p>1.最低检出限：5×10²copies/mL。</p> <p>2.线性范围：5×10²~2×10¹⁰copies/mL。</p> <p>3.精密性：批内精密度变异系数≤5%，批间精密度变异系数≤5%，。</p> <p>4.特异性：本品与登革病毒、乙型肝炎病毒、水痘带状疱疹病毒、腮腺炎病毒、流感病毒、乙型肝炎病毒、丙型肝炎病毒、HIV弓形虫、巨细胞病毒、I型单纯疱疹病毒、II型单纯疱疹病毒、呼吸道合胞病毒未见交叉反应，与其他病原体反应尚无实验数据。</p>	盒	18	2400	43200
4	超灵敏度肠道病毒全基因组捕获试剂盒	<p>1.适用性：新肠道病毒样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.灵敏度：≤1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组；</p> <p>▲5.包含多种亚型：CV-A2 CV-A3 CV-A4 CV-A5 CV-A6 CV-A7 CA-A8 CV-A10 CV-A12 CV-A14 CV-A16 EV-A71 EV-A76 EV-A89 EV-A90 EV-A91 EV-A92 EV-A114 EV-A119 EV-A120 EV-A121 SA19 SA43 SA46 BA13, CV-B1 CV-B2 CV-B3 CV-B4 CV-B5 CV-B6 CV-A9 E1-E33 EV-B69 EV-B73 EV-B74 EV-B75 EV-B77-EV-B88; EV-B93 EV-B97 EV-B98 EV-B100 EV-B101 EV-B106 EV-B107 EV-B110 EV-B111 SA5 PV-1 PV-2 PV-3 CV-A1 CV-A11 CV-A13 CV-A17 CV-A19 CV-A20 CV-A21 CV-A22 CV-A24 EV-C95 EV-C96 EV-C99 EV-C102 EV-C104 EV-C105 EC-C109 EV-C113 EV-C116 EV-C117 EV-C118 EV-D68 EV-D70 EV-D94 EV-D111 EV-D120</p> <p>6.可直接对临床样品进行检测，无需毒株分离；</p> <p>7.对病原序列进行特异性富集，提高检测信噪比，检测深度可用于变异、耐药、传播与进化的病原学精细化分析；</p> <p>8.仅需少量RNA即可扩增出肠道病毒全基因序列</p> <p>9.兼容高通量测序平台；</p> <p>10.检测肠道病毒基因组序列及变异位点信息。</p> <p>11.涵盖肠道病毒常见亚型（EV-A、EV-B、EV-C、EV-D）。</p> <p>12.适用样本类型：人肠道标本、鼻咽拭子、疱疹渗液、肛拭子、粪便、脑脊髓液标本等。</p> <p>13.可提供同厂家配套分析软件，自动完成序列拼接、分型鉴定和生成系统发育树；</p> <p>14.可针对已知亚型进行高效专一捕获扩增；</p> <p>▲15.逆转录反应各型别组分可单独使用，节约成本；</p> <p>▲16.扩增后最终反应体系≥50ul，（需提供原厂试剂说明书。）</p>	盒	1	30000	30000

5	麻疹病毒/风疹病毒 超灵敏度多病原全基因组探针杂交捕获建库试剂盒	<p>1.适用性：多重病原体全基因组捕获建库实验；</p> <p>2.样本量：24</p> <p>3.原理：液相杂交探针捕获法；</p> <p>▲4.寡核苷酸杂交捕获——120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖每个基因组，实现WGS测序；</p> <p>5.一次实验即可获得≥19种病原的全基因组序列，探针捕获比非富集鸟枪宏基因组方法更具成本效益和敏感性；</p> <p>6.杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可以报告突变和密切相关的新型病毒变体；</p> <p>7.捕获的区段大，均一性好，兼容高通量测序平台；</p> <p>8.适用于多种样本类型：鼻咽（NP）、口咽（OP）、废水、表面等；</p> <p>▲9.杂交时间，≤4h就可完成杂交；</p> <p>▲10.覆盖≥19种病原，冠状病毒（229E/HKU1/NL63/OC43）、肠病毒（A/B/C/D组）、流感病毒（甲/乙）、人腺病毒（B/C/D/E组）、博卡病毒、偏肺病毒、副流感病毒（1/2/3/4型）、鼻病毒（A/B/C）、腮腺炎病毒、麻疹病毒、风疹病毒、新冠病毒、合胞病毒、水痘带状疱疹病毒、SARS病毒、诺如病毒、登革热病毒、轮状病毒、星状病毒；</p> <p>11.设计多对DNA探针，探针稳定，不易降解</p> <p>12.适用机型：兼容高通量二代测序平台。</p> <p>13.index片段长度≥10bp;</p>	盒	1	35316	35316
6	超灵敏度A族链球菌全基因组探针捕获试剂盒	<p>1.适用性：A族链球菌全基因组探针捕获建库实验</p> <p>2.样本量：24</p> <p>3.原理：液相杂交探针捕获法</p> <p>4.寡核苷酸杂交捕获：120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖全基因组，实现WGS测序，可获得A族链球菌的全基因组序列</p> <p>5.杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可全面解读基因组的变异信息</p> <p>6.捕获的区段大，兼容市面上常见的高通量测序平台</p> <p>7.支持对不同来源的样本如拭子、环境涂抹样、培养物等进行测序</p> <p>8.设计多对探针，探针稳定，不易降解；杂交时间短</p>	盒	1	26316	26316

7	全国发热伴出疹症候群核酸 检测试剂盒（B 版本）	<p>1.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。</p> <p>★2.适用范围：用于定性检测从血液、咽拭子、疱疹液、结痂等样本中提取的风疹病毒、麻疹病毒、人疱疹病毒 6 型、水痘-带状疱疹病毒、肠道病毒、登革病毒、基孔肯雅病毒、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、A 族链球菌、伯氏疏螺旋体、回归热螺旋体和普氏立克次体的核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度≤500copies/mL，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>★5.检测时间：可提供预混液体体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装。每个反应孔核酸体积≤5μL，终体积≤25μL，核酸上样孔数≤5孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间≤38min，反应时长≤70min。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）逆转录50℃，10min；b）预变性95℃，30sec；c）退火/延伸/检测荧光95℃，5sec及60℃，30 sec，循环45次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>▲8.试剂同品牌厂家纳入医院lis系统qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页为证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	3	6500	19500
8	超灵敏度病毒监测全景杂交捕获建库试剂盒	<p>1.适用性：多重病原体全基因组捕获建库实验；</p> <p>2.样本量：24</p> <p>3.原理：液态杂交探针捕获法；</p> <p>▲4.寡核苷酸杂交捕获——120bp叠瓦式寡核苷酸设计可完整覆盖每个基因组，实现WGS测序；</p> <p>5.一次实验即可获得所有病原的全基因组序列，探针捕获比非富集鸟枪宏基因组方法更具成本效益和敏感性；</p> <p>6.杂交捕获panel能够识别探针目标区域的变异，可以报告突变和密切相关的新病毒变体；</p> <p>7.捕获的区段大，兼容高通量测序平台；</p> <p>8.适用于多种样本类型：鼻咽（NP）、口咽（OP）、废水、表面等；</p> <p>▲9.杂交时间，≤4h就可完成杂交；</p> <p>▲10.覆盖≥3000种病原；</p> <p>11.设计多对DNA探针，探针稳定，不易降解"</p> <p>12.包含：人疱疹病毒6型、人类带状疱疹病毒、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、回归热螺旋体、伯氏疏螺旋体、普氏立克次体、莫氏立克次体</p>	盒	3	70000	210000

9	超灵敏度未知病原捕获建库试剂盒（32人份）	<p>1.适用性：任意未知病原体生物样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：32；</p> <p>3.灵敏度：≤500pg核酸；</p> <p>4.投入量较广500pg-1000ng左右（DNA和RNA总加在一起总投入量）无需定量；</p> <p>5.打断方式为酶切杂链打断，可对样本中的RNA与DNA杂化双链直接进行接头连接；</p> <p>6.试剂形式：整合试剂，涵盖所有病毒全基因组；</p> <p>7.建库原理：杂链法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>8.适用机型：兼容高通量测序平台；</p> <p>9.实验流程≤6h；</p> <p>10.可用于从微生物培养物、鼻咽拭子、皮肤拭子、鼻拭子、废水样本等多种来源提取的RNA或DNA。</p> <p>▲11.试剂盒组分齐全，包含RNA 反转录、cDNA 双链合成、基因组扩增和文库制备所需的所有试剂。</p> <p>12.文库构建仅需1步PCR实现标签序列添加和文库扩增。</p> <p>13.可用同品牌的分析软件做数据分析或第三方软件进行数据处理；</p>	盒	1	50400	50400
10	MFeasy library kit (24 samples) (MFeasy 文库构建试剂盒（24 样本装）)	<p>1.适用性：病原微生物样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：24；</p> <p>3.灵敏度：≤1ng核酸；</p> <p>4.试剂形式：预先混合的整合试剂，减少移液等手工操作；</p> <p>5.建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>6.适用机型：二代测序平台适用；</p> <p>7.DNA片段化时间：5min内片段化DNA；</p> <p>8.文库构建类型：涵盖小基因组、PCR扩增、质粒、微生物基因组、串联扩增子、双联cDNA和单细胞RNA-Seq等测序文库构建；</p> <p>9.文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；</p> <p>10.建库时间：≤2.5h；</p> <p>11.自带病原微生物样本的高通量测序序列标签；</p> <p>12.Index数量：24；</p> <p>13.试剂盒组分齐全，包含RNA 逆转录试剂、cDNA 双链合成、纯化磁珠、特异性标签及文库制备所需的所有试剂；</p> <p>14.该方案支持多种公共卫生研究应用，包括追踪病原体的进化和传播、检测变异、对病原体株系进行分类、识别微生物耐药性标志物等。</p> <p>15.完善的产品可追溯体系，对生产过程中的每一步进行记录和监控，以确保每批次组分质量的一致性和可追溯性。</p>	盒	2	15120	30240

11	MiSeq Reagent Kit v3,600-cycles (MiSeq 试剂试剂盒 v3 版, 600 个循环)	1.适用性: 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: 本实验室的测序平台适用; 7.测序数据质量: Q30 (测序准确度在99.99%以上)	盒	1	23850	23850
12	Qubit管子	检测管为 500 μL 薄壁聚丙烯管, 与 Qubit 荧光计配合使用	盒	1	1178	1178.00

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

★

投标人在投标客户端填写开标一览表及分项报价表，同时必须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并放置在投标文件中。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

项目名称：

项目编号：

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）：

年 月 日

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响应无效。

采购包5：

标的名称：免疫规划质控样本等

序号	参数性质	技术参数与性能指标																																															
		<table><tr><th>序号</th><th>物品名称</th><th>技术参数</th><th>单位</th><th>数量</th><th>单价（元）</th><th>合计金额（元）</th></tr><tr><td>1</td><td>脑膜炎奈瑟菌液体质控品</td><td>灭活病原，0.5mL/管，5管/盒</td><td>盒</td><td>2</td><td>1000</td><td>2000</td></tr><tr><td>2</td><td>流感嗜血杆菌液体质控品</td><td>灭活病原，0.5mL/管，5管/盒</td><td>盒</td><td>2</td><td>1000</td><td>2000</td></tr><tr><td>3</td><td>肺炎链球菌液体质控品</td><td>灭活病原，0.5mL/管，5管/盒</td><td>盒</td><td>2</td><td>1000</td><td>2000</td></tr><tr><td>4</td><td>A族链球菌液体质控品</td><td>灭活病原，0.5mL/管，5管/盒</td><td>盒</td><td>2</td><td>1000</td><td>2000</td></tr><tr><td>5</td><td>金黄色葡萄球菌液体质控品</td><td>灭活病原，0.5mL/管，5管/盒</td><td>盒</td><td>2</td><td>1000</td><td>2000</td></tr></table>						序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）	1	脑膜炎奈瑟菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000	2	流感嗜血杆菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000	3	肺炎链球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000	4	A族链球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000	5	金黄色葡萄球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	合计金额（元）																																											
1	脑膜炎奈瑟菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000																																											
2	流感嗜血杆菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000																																											
3	肺炎链球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000																																											
4	A族链球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000																																											
5	金黄色葡萄球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000																																											

6	单核细胞增生李斯特菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
7	水痘-带状疱疹病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
8	乙型脑炎病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
9	肠道通用病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
10	单纯疱疹病毒1型液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
11	EB病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
12	人结核分枝杆菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
13	腮腺炎病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
14	猪链球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
15	隐球菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
16	柯萨奇病毒16型液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
17	肠道病毒71型液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
18	CA6病毒液体液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
19	麻疹病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
20	风疹病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
21	水痘-带状疱疹病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
22	柯萨奇病毒A10型液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
23	柯萨奇病毒A4型液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
24	伯氏疏螺旋体液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
25	伤寒沙门氏菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
26	甲型副伤寒沙门氏菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
27	乙型副伤寒沙门氏菌液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
28	回归热螺旋体液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
29	猴痘病毒液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	2	1000	2000
30	阴性液体质控品	灭活病原，0.5mL/管，5管/盒	盒	4	1000	4000

31	全国脑炎脑膜炎症候群核酸检测试剂盒	<p>1.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。</p> <p>2.适用范围：适用于定性检测从血液、脑脊液等临床样本中提取的人巨细胞病毒、单纯疱疹病毒、水痘-带状疱疹病毒、乙型脑炎病毒、肠道病毒、腮腺炎病毒、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、脑膜炎奈瑟菌、A 族链球菌、金黄色葡萄球菌、单增李斯特菌、B 族链球菌等脑炎脑膜炎症候群核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度$\leq 500\text{copies/mL}$，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>★5.检测时间：可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装，每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 4孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间$\leq 38\text{min}$，反应时长$\leq 70\text{min}$。（提供说明书和反应完成彩页佐证证明）。</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）逆转录50°C，10min；b）预变性95°C，30s；c）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环45次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>★8.试剂同品牌厂家纳入医院lis系统qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页为证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	22	2600	57200.00
32	全国发热伴出疹症候群核酸检测试剂盒（B 版本）	<p>1.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。</p> <p>★2.适用范围：用于定性检测从血液、咽拭子、疱疹液、结痂等样本中提取的风疹病毒、麻疹病毒、人疱疹病毒 6 型、水痘-带状疱疹病毒、肠道病毒、登革病毒、基孔肯雅病毒、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、A 族链球菌、伯氏疏螺旋体、回归热螺旋体和普氏立克次体的核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度$\leq 500\text{copies/mL}$，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>★5.检测时间：可提供预混液体体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装。每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 5孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间$\leq 38\text{min}$，反应时长$\leq 70\text{min}$。（提供说明书和反应完成彩页证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）逆转录50°C，10min；b）预变性95°C，30s；c）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环45次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>▲8.试剂同品牌厂家可免费提供qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页为证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	5	6500	32500

33	未知病原超快速DNA文库构建试剂盒	<p>1.适用范围：适用于高通量测序平台的文库构建，一管式完成DNA片段化、末端修复和接头连接反应等步骤，快速进行文库构建。</p> <p>2.建库技术方法：采用新型的磁珠偶联转座酶技术，片段化时间$\geq 10\text{min}$，片段化后无需清洗磁珠，可直接进行文库扩增。（提供说明书证明）</p> <p>3.兼容性：片段化前无需对投入量精准定量，投入量可兼容100pg-500ng。</p> <p>4.建库时间：建库流程仅包含3个流程：DNA片段化、PCR扩增、文库扩增产物纯化建库流程简单快速，全流程时间$\leq 2.5\text{h}$</p> <p>5.自动均一化：无需进行浓度调整即可自动实现文库产量的均一化；多样本等量混合后仅需一次纯化定量，即可得到上机文库。（提供说明书证明）</p> <p>6.适用机型：适用于本实验室 高通量测序平台。</p> <p>7.整体方案：可提供从病原核酸到测序质控前的整套建库试剂，试剂组分包含建库试剂、纯化磁珠、index试剂无需额外采购其他建库试剂盒。</p> <p>★8.index规格：index采用可刺破八联排预分装技术，无需进行试剂配置防止交叉污染，每盒可提供48种不同的index组合。（提供说明书证明）</p> <p>9.有效期：有效期≥ 12个月。</p> <p>10.试剂规格：每盒的检测量≥ 24反应。</p> <p>11.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	1	15120	15120
34	超灵敏度未知病原捕获建库试剂盒（8人份）	<p>1.适用性：任意未知病原体生物样本的高通量测序建库实验；</p> <p>2.样本量：8；</p> <p>3.灵敏度：$\leq 500\text{pg}$核酸；</p> <p>4.投入量较广500pg-1000ng左右（DNA和RNA总加在一起总投入量）无需定量；</p> <p>5.打断方式为酶切杂链打断，可对样本中的RNA与DNA杂化双链直接进行接头连接；</p> <p>6.试剂形式：整合试剂，涵盖所有病毒全基因组；</p> <p>7.建库原理：杂链法建库，无需任何核酸打断设备；</p> <p>8.适用机型：兼容高通量测序平台；</p> <p>9.实验流程$\leq 6\text{h}$；</p> <p>10.可用于从微生物培养物、鼻咽拭子、皮肤拭子、鼻拭子、废水样本等多种来源提取的RNA或DNA。</p> <p>▲11.试剂盒组分齐全，包含RNA 反转录、cDNA 双链合成、基因组扩增和文库制备所需的所有试剂。</p> <p>12.文库构建仅需1步PCR实现标签序列添加和文库扩增。</p> <p>13.可用同品牌的分析软件做数据分析或第三方软件进行数据处理；</p>	盒	1	15120	15120.00

35	致病菌脑炎脑膜炎 症候群核酸多重实 时荧光 PCR 检测 试剂盒	<p>1.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。</p> <p>2.适用范围：适用于定性检测从临床样本及其培养物中提取的脑膜炎奈瑟菌、流感嗜血杆菌、肺炎链球菌、A族链球菌、金黄色葡萄球菌、单核细胞增生性李斯特氏菌、无乳链球菌、大肠埃希氏菌、猪链球菌、结核分枝杆菌、隐球菌的核酸。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测性能：灵敏度$\leq 500\text{copies/mL}$，与其他病原菌均无交叉反应。</p> <p>5.检测时间：可提供除酶以外1管预混液体体系包装，也可提供可拆卸的96孔板0.1ml或0.2ml包装。每个反应孔核酸体积$\leq 5\mu\text{L}$，终体积$\leq 25\mu\text{L}$，核酸上样孔数≤ 3孔，同品牌多个不同试剂可使用同一扩增程序上机使用。反应理论时间$\leq 28\text{min}$，反应时长$\leq 60\text{min}$。（提供说明书和反应完成截图证明）</p> <p>6.荧光PCR反应程序：a）预变性95°C，30s；b）退火/延伸/检测荧光95°C，5s及60°C，30 s，循环40次。（提供说明书证明）</p> <p>7.质量控制：含有阴性对照及阳性对照，便于结果判定。</p> <p>8.试剂同品牌厂家纳入医院lis系统qPCR分析软件进行多病原核酸检测结果判读，一键即可完成多种病原体的结果判读，判读的试剂盒种类应覆盖≥ 500种常见病原微生物的核酸检测试剂盒。（提供多病原核酸判读结果彩页为证）</p> <p>9.拥有二级病原微生物实验室备案（提供备案资料）。</p>	盒	5	5500	27500.00
36	脑膜炎奈瑟菌（AB C)血清群核酸三重 实时荧光PCR检测 试剂盒	<p>1.检出限：$\leq 1.0 \times 10^3\text{copies/mL}$。</p> <p>2.线性范围：$10^3 \sim 2 \times 10^{10}\text{copies/mL}$。</p> <p>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、大肠埃希氏菌、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。</p> <p>4.精密度：检测精密度参考品的变异系数$< 5\%$。适用于本实验室提取仪,50人份/盒</p>	盒	1	7500	7500.00

37	脑膜炎奈瑟菌（xy z）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1.检出限：≤1.0×10 ³ copies/mL。 2.线性范围：10 ³ ~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%。适用于本实验室提取仪，50人份/盒	盒	1	7500	7500.00
38	乙脑IgM抗体检测试剂	96T/盒，用于体外检测人血清中抗乙脑病毒IgM抗体，通过抗原纯化工艺优化（采用JEV E蛋白重组抗原，纯度≥99%）交叉反应率<0.1%，试剂盒应包括样本稀释液、阴性质控、阳性质控、酶联物、洗涤液等所需试剂和耗材，需在2-8℃避光、防潮环境下储存，有效期有12个月；开封后微孔板需用专用铝箔袋密封，2-8℃可稳定保存4周，质控品反复冻融≤3次仍保持活性。板内变异系数（CV）<8%，板间变异系数（CV）<10%；不同生产批次试剂盒检测同一样本，吸光度差值≤0.02，确保长期检测结果稳定。	盒	1	6200	6200.00
39	荧光定量PCR96孔板0.1ml	10块/盒；最大热导率精确的热循环，PCR结果在短短25分钟，与其他系统组件一致的结果进行验证，适用于本实验室使用。	盒	5	1100	5500.00
40	荧光定量PCR96孔板0.2ml	10块/盒；最大热导率精确的热循环，PCR结果在短短25分钟，与其他系统组件一致的结果进行验证；适用于本实验室使用	盒	5	1100	5500.00
41	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	1	60.00	60.00
42	封板膜（英文名：MicroAmp™ Optical Adhesive Film）	100张（盒），适用于本实验室使用。	盒	10	3500	35000.00
43	实验室用鞋	鞋面防水，鞋底柔软防滑，包含36-43码多个尺码	双	20	100.00	2000.00
44	医用外科无粉乳胶手套加长款（6.5号）	50副/盒，每双独立包装，优质天然橡胶，全麻防滑表面，无粉，环氧乙烷灭菌。	盒	50	100.00	5000.00
45	医用外科无粉乳胶手套加长款（7号）	50副/盒，每双独立包装，优质天然橡胶，全麻防滑表面，无粉，环氧乙烷灭菌。	盒	50	100.00	5000.00
46	医用外科无粉乳胶手套加长款（7.5号）	50副/盒，每双独立包装，优质天然橡胶，全麻防滑表面，无粉，环氧乙烷灭菌。	盒	50	100.00	5000.00
47	医用镊子	304不锈钢材质厚，圆头带齿，长约18cm，	把	30	10.00	300.00
48	医用外科手术剪	直尖，304不锈钢，长20厘米	把	30	20.00	600.00
49	电子计时器	可正倒计时，大屏幕，可立、吊、磁吸，带声音提醒，电池款	个	20	50.00	1000.00

50	温湿度计	不用电池，物理感应，测温范围-20℃+50℃，测湿范围：10-99%RH，材质为ABS+玻璃，精度误差：±1℃，±5%RH	个	30	20.00	600.00
51	百日咳博德特氏菌核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	1.50人份/盒， 2.检出限：≤1×10 ³ copies/mL。 3.线性范围：10 ³ ~2×10 ¹⁰ copies/mL。 4.交叉反应：针对可能与百日咳博德特氏菌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、流感嗜血杆菌）均无交叉反应。 5.精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	1	2500	2500.00
52	PCR产物回收磁珠	适用于所有PCR扩增产物回收和纯化，用于后续建库实验，规格5ml	包	1	1300	1300.00

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	★	<p>投标人在投标客户端填写开标一览表及分项报价表，同时必须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并放置在投标文件中。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。</p> <p>采购物品明细报价表</p> <p>项目名称：</p> <p>项目编号：</p> <p>包号：</p> <p>投标人名称：</p> <p>货币及单位：人民币/元</p> <table><thead><tr><th>序号</th><th>货物名称</th><th>规格型号</th><th>品牌</th><th>产地</th><th>制造商名称</th><th>单价</th><th>数量</th><th>总价</th></tr></thead><tbody><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></tbody></table> <p>投标人（盖章）：</p> <p>年 月 日</p>	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																																						
...																																						
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响应无效。																																						

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

详见须知前附表

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

由采购人代表和评审专家两部分共5人组成，其中由评审专家库产生的评审专家4人，由采购人派出的采购人代表1人。

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、说明或者补正。

投标人的澄清、说明或者补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、说明或者补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、说明或补正。

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

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：

采购包1：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	------	------	---------	----------------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或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），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

采购包2：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无					

采购包3：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无					

采购包4：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或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），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表

采购包5：

序号	评审内容	适用情形	扣除比例	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	------	------	------	---------	----------------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或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），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	-------------

2.5在政府采购活动中，提供货物、工程或者服务符合享受中小企业扶持政策的，投标人应提供《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

采购包1：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	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）
2	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。
3	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。
4	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。
5	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。
6	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。

采购包2：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	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）
2	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。
3	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。
4	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。

5	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。
6	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。

采购包3：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	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）
2	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。
3	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。
4	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。
5	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。
6	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。

采购包4：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	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）
2	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。
3	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。
4	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。
5	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。
6	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。

采购包5：

序号	符合审查要求概况	评审点具体描述
1	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）
2	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。
3	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。
4	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。
5	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。

6	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
- 采购包1：
- 采购包1：

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件

	<p>技术参数响应</p>	<p>1.▲技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得10分，▲参数共2项,▲技术参数每负偏离1项扣5分，最多扣10分。 2.一般技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得10分，一般技术参数共33项，每负偏离1项扣1分，如负偏离超出5项，本项不得分。 注：招标文件技术参数条款中对佐证材料有要求的应按要求提供，如招标文件技术参数条款中对佐证材料未有要求的需提供投标货物制造商的技术白皮书或原厂彩页或检测机构出具的合格的检测报告或产品说明书等进行佐证，否则对应条款将视为不满足，技术偏离表与佐证材料不一致，以佐证材料为准评审，请各投标人在“技术偏离表”“备注”中逐条注明佐证材料的页码及具体条款号，否则因未按要求填写引起的一切后果由投标单位承担。</p>	20.0000	客观	<p>封面</p> <p>目录</p> <p>具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函</p> <p>具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料</p> <p>其他材料</p> <p>技术偏离表</p> <p>项目组成人员一览表</p> <p>联合体协议</p> <p>中小企业声明函</p> <p>投标人承诺函</p> <p>缴纳投标保证金证明材料</p> <p>投标人（供应商）应提交的相关证明</p> <p>依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料</p> <p>具有独立承担民事责任的能力证明文件</p> <p>主要商务要求承诺书</p> <p>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</p> <p>投标人业绩情况表</p> <p>投标人基本情况表</p> <p>项目实施方案、质量保证及售后服务承诺</p> <p>法定代表人授权委托书</p> <p>监狱企业证明文件</p> <p>残疾人福利性单位声明函</p>

产品质量	根据投标人提供的产品质量进行评审。包含1.所投产品来源渠道保障措施；2.投标产品整体质量的安全性；3.投标产品整体质量的稳定性；4.投标产品的操作便捷性；5.投标产品的兼容性；6.投标产品的技术成熟度等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

技术评审

供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评审。包含1.投标产品的备货方案；2.包装、运输的保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；3.供货流程；4.进度安排计划；5.供货及现场配送交接人员团队配备齐全、合理；6.对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含 1. 运输过程中造成意外损坏处理方案； 2 .耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。 3. 应急团队人员配备全面合理； 4. 应急处置程序及流程等 4 个方面进行评价，总分 8 分，每缺一项扣 2 分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣 0.5 分，每一项最多扣 2 分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	---	--------	----	--

	售后服务方案	根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2分，或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

商务评审	类似项目业绩	<p>投标人近三年（2022年10月01日至今）类似设备产品供货业绩（合同书为准，合同应包括但不限于合同首页、供货内容页、签字盖章页，时间以合同签订时间为准），每有一份得2分,最高得10分。</p>	10.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
价格分	价格分	<p>F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（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。</p>	30.0000	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例（ C1 ）	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	----------	------	-------------------	---------	----------------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或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），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	----------------

采购包2:

采购包2:

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件

	<p>技术参数响应</p>	<p>一般技术参数完全满足或优于招标文件技术要求得20分，一般技术参数共166项，每负偏离1项扣1分，如负偏离超出10项，本项不得分。注：招标文件技术参数条款中对佐证材料有要求的应按要求提供，如招标文件技术参数条款中对佐证材料未有要求的需提供投标货物制造商的技术白皮书或原厂彩页或检测机构出具的合格的检测报告或产品说明书等进行佐证，否则对应条款将视为不满足，技术偏离表与佐证材料不一致，以佐证材料为准评审，请各投标人在“技术偏离表”“备注”中逐条注明佐证材料的页码及具体条款号，否则因未按要求填写引起的一切后果由投标单位承担。</p>	<p>20.0000</p>	<p>客观</p>	<p>封面</p> <p>目录</p> <p>具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函</p> <p>具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料</p> <p>其他材料</p> <p>技术偏离表</p> <p>项目组成人员一览表</p> <p>联合体协议</p> <p>中小企业声明函</p> <p>投标人承诺函</p> <p>缴纳投标保证金证明材料</p> <p>投标人（供应商）应提交的相关证明</p> <p>依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料</p> <p>具有独立承担民事责任的能力证明文件</p> <p>主要商务要求承诺书</p> <p>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</p> <p>投标人业绩情况表</p> <p>投标人基本情况表</p> <p>项目实施方案、质量保证及售后服务承诺</p> <p>法定代表人授权委托书</p> <p>监狱企业证明文件</p> <p>残疾人福利性单位声明函</p>

产品质量	根据投标人提供的产品质量进行评审。包含1.所投产品来源渠道保障措施；2.投标产品整体质量的安全性；3.投标产品整体质量的稳定性；4.投标产品的操作便捷性；5.投标产品的兼容性；6.投标产品的技术成熟度等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

技术评审

供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评审。包含1.投标产品的备货方案；2.包装、运输的保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；3.供货流程；4.进度安排计划；5.供货及现场配送交接人员团队配备齐全、合理；6.对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含1.运输过程中造成意外损坏处理方案；2.耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。3.应急团队人员配备全面合理；4.应急处置程序及流程等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	--------	----	--

	售后服务方案	根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2分，或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

商务评审	类似项目业绩	<p>投标人近三年（2022年10月01日至今）类似设备产品供货业绩（合同书为准，合同应包括但不限于合同首页、供货内容页、签字盖章页，时间以合同签订时间为准），每有一份得2分,最高得10分。</p>	10.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
价格分	价格分	<p>F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（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。</p>	30.0000	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例（C1）	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无					

采购包3:

采购包3:

评审内容	评审标准
分值构成	技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分

评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
	技术参数响应	<p>1.▲技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得10分，▲参数共7项,▲技术参数每负偏离1项扣1分，如负偏离超出4项，本项不得分。 2.一般技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得10分，一般参数218项,技术参数每负偏离1项扣0.5分，如负偏离超出10项,本项不得分。 注：招标文件技术参数条款中对佐证材料有要求的应按要求提供，如招标文件技术参数条款中对佐证材料未有要求的需提供投标货物制造商的技术白皮书或原厂彩页或检测机构出具的合格的检测报告或产品说明书等进行佐证，否则对应条款将视为不满足，技术偏离表与佐证材料不一致，以佐证材料为准评审，请各投标人在“技术偏离表”“备注”中逐条注明佐证材料的页码及具体条款号，否则因未按要求填写引起的一切后果由投标单位承担。</p>	20.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

产品质量	根据投标人提供的产品质量进行评审。包含1.所投产品来源渠道保障措施；2.投标产品整体质量的安全性；3.投标产品整体质量的稳定性；4.投标产品的操作便捷性；5.投标产品的兼容性；6.投标产品的技术成熟度等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

技术评审

供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评审。包含1.投标产品的备货方案；2.包装、运输的保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；3.供货流程；4.进度安排计划；5.供货及现场配送交接人员团队配备齐全、合理；6.对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含 1. 运输过程中造成意外损坏处理方案； 2 .耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。 3. 应急团队人员配备全面合理； 4. 应急处置程序及流程等 4 个方面进行评价，总分 8 分，每缺一项扣 2 分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣 0.5 分，每一项最多扣 2 分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	---	--------	----	--

	售后服务方案	<p>根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2分，或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）</p>	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

商务评审	类似项目业绩	投标人近三年（2022年10月01日至今）类似设备产品供货业绩（合同书为准，合同应包括但不限于合同首页、供货内容页、签字盖章页，时间以合同签订时间为准），每有一份得2分,最高得10分。	10.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
价格分	价格分	F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（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。	30.0000	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例（C1）	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
无					

采购包4:

采购包4:

评审内容	评审标准
分值构成	技术部分60.00分 商务部分10.00分 报价得分30.00分

评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件
	技术参数响应	<p>1.▲技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得10分，▲参数共11项,▲技术参数每负偏离1项扣1分，如负偏离超出5项，本项不得分。 2.一般技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得10分，一般参数90项,技术参数每负偏离1项扣0.5分，如负偏离超出5项,本项不得分。 注：招标文件技术参数条款中对佐证材料有要求的应按要求提供，如招标文件技术参数条款中对佐证材料未有要求的需提供投标货物制造商的技术白皮书或原厂彩页或检测机构出具的合格的检测报告或产品说明书等进行佐证，否则对应条款将视为不满足，技术偏离表与佐证材料不一致，以佐证材料为准评审，请各投标人在“技术偏离表”“备注”中逐条注明佐证材料的页码及具体条款号，否则因未按要求填写引起的一切后果由投标单位承担。</p>	20.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

产品质量	根据投标人提供的产品质量进行评审。包含1.所投产品来源渠道保障措施；2.投标产品整体质量的安全性；3.投标产品整体质量的稳定性；4.投标产品的操作便捷性；5.投标产品的兼容性；6.投标产品的技术成熟度等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

技术评审

供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评审。包含1.投标产品的备货方案；2.包装、运输的保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；3.供货流程；4.进度安排计划；5.供货及现场配送交接人员团队配备齐全、合理；6.对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含 1. 运输过程中造成意外损坏处理方案； 2 .耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。 3. 应急团队人员配备全面合理； 4. 应急处置程序及流程等 4 个方面进行评价，总分 8 分，每缺一项扣 2 分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣 0.5 分，每一项最多扣 2 分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和 专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全 的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的 相关证明 依法缴纳税收和社会保障资 金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力 证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及 售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	---	--------	----	--

售后服务方案		<p>根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2分，或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）</p>	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

商务评审	类似项目业绩	<p>投标人近三年（2022年10月01日至今）类似设备产品供货业绩（合同书为准，合同应包括但不限于合同首页、供货内容页、签字盖章页，时间以合同签订时间为准），每有一份得2分,最高得10分。</p>	10.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
价格分	价格分	<p>F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（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。</p>	30.0000	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例（C1）	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	----------	------	----------	---------	----------------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或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），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	----------------

采购包5:

采购包5:

评审内容		评审标准			
分值构成		技术部分 60.00 分 商务部分 10.00 分 报价得分 30.00 分			
评审因素分类	评审内容	具体标准和要求	分值	客观/主观	关联投标（响应）文件格式文件

	技术参数响应	<p>1.▲技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得4分，▲参数共2项,▲技术参数每负偏离1项扣2分，最多扣4分。 2.一般技术参数完全满足或优于招标文件技术要求的得16分，一般参数101项,技术参数每负偏离1项扣1分，如负偏离超出8项,本项不得分。 注：招标文件技术参数条款中对佐证材料有要求的应按要求提供，如招标文件技术参数条款中对佐证材料未有要求的需提供投标货物制造商的技术白皮书或原厂彩页或检测机构出具的合格的检测报告或产品说明书等进行佐证，否则对应条款将视为不满足，技术偏离表与佐证材料不一致，以佐证材料为准评审，请各投标人在“技术偏离表”“备注”中逐条注明佐证材料的页码及具体条款号，否则因未按要求填写引起的一切后果由投标单位承担。</p>	20.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

产品质量	根据投标人提供的产品质量进行评审。包含1.所投产品来源渠道保障措施；2.投标产品整体质量的安全性；3.投标产品整体质量的稳定性；4.投标产品的操作便捷性；5.投标产品的兼容性；6.投标产品的技术成熟度等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

技术评审

供货方案	根据投标人提供的供货方案进行评审。包含1.投标产品的备货方案；2.包装、运输的保护措施（不符合运输温度要求的不得入库）；3.供货流程；4.进度安排计划；5.供货及现场配送交接人员团队配备齐全、合理；6.对供货过程中重点、难点、要点提出的解决方案等6个方面进行评价，总分12分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	12.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	---------	----	--

应急预案	根据投标人提供的应急预案进行评审。包含1.运输过程中造成意外损坏处理方案；2.耗材破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理方案。3.应急团队人员配备全面合理；4.应急处置程序及流程等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2分；或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
------	--	--------	----	--

	售后服务方案	根据投标人提供的售后方案进行评审。包含1.售后服务内容；2.售后保障措施；3.临期产品的退换方案；4.故障响应时间及故障处理措施等4个方面进行评价，总分8分，每缺一项扣2分，或虽有内容但是每项方案内容中每有一处存在缺陷的扣0.5分，每一项最多扣2分。（缺陷是指：非专门针对本项目或不适用项目实际情形；内容不完整或缺少关键节点只有简单描述无实质性内容；套用其它项目方案或内容前后矛盾；内容逻辑混乱不利于采购人实施。）	8.0000	主观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函

商务评审	类似项目业绩	<p>投标人近三年（2022年10月01日至今）类似设备产品供货业绩（合同书为准，合同应包括但不限于合同首页、供货内容页、签字盖章页，时间以合同签订时间为准），每有一份得2分,最高得10分。</p>	10.0000	客观	封面 目录 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料 其他材料 技术偏离表 项目组成人员一览表 联合体协议 中小企业声明函 投标人承诺函 缴纳投标保证金证明材料 投标人（供应商）应提交的相关证明 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料 具有独立承担民事责任的能力证明文件 主要商务要求承诺书 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 投标人业绩情况表 投标人基本情况表 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺 法定代表人授权委托书 监狱企业证明文件 残疾人福利性单位声明函
价格分	价格分	<p>F1指价格项评审因素得分=（评标基准价/投标报价）×100×价格项评审因素所占的权重（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。</p>	30.0000	客观	开标一览表 分项报价表

价格扣除

序号	价格扣除评审内容	适用情形	扣除比例（C1）	具体标准和要求	关联投标（响应）文件格式文件
----	----------	------	----------	---------	----------------

1	小型、微型企业，监狱企业，残疾人福利性单位	非联合体或联合体各方均为小微企业	20.00%	1、对小、微企业报价给予相应比例的扣除。2、监狱企业视同小型、微型企业，评审中价格扣除按照小、微企业的扣除比例执行。3、残疾人福利性单位提供本单位制造的货物、承担的工程或服务，或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），视同小型、微型企业，按小微企业的扣除比例执行。	开标一览表 分项报价表
---	-----------------------	------------------	--------	---	----------------

- 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，按采购人授权评标委员会按照评审原则直接确定中标（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）供应商投标（响应）文件的规定，与中标（成交）供应商签订书面合同。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、供应商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）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采购人与中标（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.合同内容及格式

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、成交供应商名称）

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)供应商、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)

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

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、成交供应商名称)

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进行整改,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服务的前提下,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:_____

(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相关证明。合同未履行部分是否继续履行、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）供应商、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）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

政府采购合同

(工程类合同参考文本)

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、成交供应商名称)

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)的成交结果、磋商(谈判)文件、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、工程项目的的基本情况

(一)根据磋商(谈判)文件及成交结果公告,乙方向甲方提供的工程项目及设施设备(如有)、服务(如有)基本情况如下:_____。

(二)工程项目的名称、建设地点、工程技术规范及要求、工程量等具体内容,乙方提供的材料及设备名称、规格型号、品牌、单价、产地以及与工程、材料、设施设备相关的服务等详细内容,见合同附件—工程清单

二、工程建设计划及相应的工期要求

注:如工程建设分阶段,应详细列明各阶段工程建设内容及工期要求。

三、工程质量要求

(一)乙方建设工程应同时满足:1.符合国家法律法规和规范性文件对工程的质量要求;2.符合甲方磋商(谈判)文件对工程的质量要求;3.符合乙方在响应文件中或磋商、谈判过程中对工程质量作出的书面承诺、声明或保证。上述工程质量要求作为甲方对乙方工程质量的验收依据

(二)乙方应根据国家法律法规和规范性文件的规定、磋商(谈判)文件的相关要求、响应文件及乙方承诺、声明或保证,向甲方提供相应的工程质量满足要求的证明文件。

四、对工程验收的约定

(一)甲乙双方对工程建设过程中的各阶段验收、总验收及乙方提供的材料设备验收的条件和时间约定如下:_____。

注:根据项目具体情况填写。

(二)如乙方未通过甲方组织的各阶段验收,甲方有权要求乙方在限定期限内整改,如整改不合格,甲方有权追究乙方违约责任,解除合同并要求乙方赔偿经济损失。

五、合同金额

在乙方提供完全符合合同要求的工程、材料、设施设备、服务的前提下,本合同总金额为_____元(小写)_____ (大写)。

六、付款时间及条件

(一)付款时间:_____

(二)付款条件:_____

(三)乙方账户信息

乙方名称:_____

开户银行:_____

银行账号:_____

七、甲方对乙方工程的监督

甲方及甲方委派的代表有权对乙方工程、材料及设施设备、服务等质量及管理进行监督,当乙方工程质量、材料及设施设备、服务内容不符合约定时,甲方及授权代表有权要求乙方及时进行整改,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工程费用。

八、质量保证及售后服务

磋商(谈判)文件对工程质量保证期、材料设施设备质保期和售后、服务质量作出明确要求的,适用磋商(谈判)文件对工程质量保证期及材料设施设备质保期和售后、服务质量的规定,如乙方在响应文件及磋商(谈判)过程中对工程质量保证期及设施设备质保期和售后、服务质量作出更优的承诺、声明或保证的,适用乙方的承诺、声明或保证。

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）乙方逾期交付工程的，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工程款，并要求乙方赔偿甲方经济损失。

（四）乙方交付的工程及设施设备、服务质量不符合质量规定或乙方未履行相应的工程质量保证期及设施设备质保期和售后、服务义务的，甲方有权拒付相应的工程款，并要求乙方支付合同总金额_____%的违约金。违约金不足以赔偿损失的，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（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，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）供应商、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.工程清单（双方应盖章确认）
- 2.乙方出具的报价单（函）
- 3.成交结果公告及成交通知书
- 4.甲方磋商（谈判）文件
- 5.乙方响应文件
- 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、本合同未尽事宜，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）

甲方法定代表人或负责人：（签字）

年 月 日

乙方名称：（章）

乙方法定代表人或负责人：（签字）

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	
供应商	
验收依据	<p>1.政府采购合同（合同名称及编号）</p> <p>2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书</p> <p>3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书</p> <p>4.投标（响应）文件</p> <p>5.供应商的承诺、声明或保证（如有）</p> <p>注：验收依据可根据项目具体情况适当增加</p>
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：供应商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，对供应商履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	<p>1. 采购人代表：</p> <p>2. 采购代理机构代表：</p> <p>3. 第三方专业机构代表及专家：</p> <p>4. 其他供应商代表：</p>
验收评价及结论	<p>评价：</p> <p>结论：<input type="checkbox"/>通过 <input type="checkbox"/>不通过，具体说明：</p>
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）	<p><input type="checkbox"/>同意验收结论。</p> <p><input type="checkbox"/>不同意验收结论。具体说明：</p> <p>年 月 日</p>
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

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	
供应商	
验收依据	<p>1.政府采购合同（合同名称及编号）</p> <p>2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书</p> <p>3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书</p> <p>4.投标（响应）文件</p> <p>5.供应商的承诺、声明或保证（如有）</p> <p>注：验收依据可根据项目具体情况适当增加</p>
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：供应商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服务内容、服务要求、服务质量、人员配置、服务成果、服务成果的交付等）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，对供应商履约情况进行逐一确认。
验收人员名单及组成	<p>1. 采购人代表：</p> <p>2. 采购代理机构代表：</p> <p>3. 第三方专业机构代表及专家：</p> <p>4. 其他供应商代表：</p>
验收评价及结论	<p>评价：</p> <p>结论：<input type="checkbox"/>通过 <input type="checkbox"/>不通过，具体说明：</p>
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）	<p><input type="checkbox"/>同意验收结论。</p> <p><input type="checkbox"/>不同意验收结论。具体说明：</p> <p>年 月 日</p>
备注	

采购人代表签字：

年 月 日

供应商代表签字：

年 月 日

政府采购工程履约验收书

(参考格式)

项目名称	
项目编号	
采购人	
使用人	
供应商	
验收依据	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.成交公告及成交通知书 3.磋商、谈判文件 4.响应文件 5.供应商的承诺及保证（如有） 6.国家关于工程建设的相关法律法规及规范性文件 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
供应商对履约情况的总结及提供的相关证明材料	注：供应商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工程内容、工程质量、工程进度、工程各阶段验收、安全管理、材料及设施设备等进行总结，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，对供应商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. 其他供应商代表：
验收评价及结论	评价： 结论： <input type="checkbox"/> 通过 <input type="checkbox"/> 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）	<input type="checkbox"/> 同意验收结论。 <input type="checkbox"/> 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

供应商代表签字：

年 月 日

第七章 响应文件格式与要求

采购包1:

通用分册:

详见附件: 封面

详见附件: 目录

详见附件: 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件: 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件: 其他材料

详见附件: 技术偏离表

详见附件: 项目组成人员一览表

详见附件: 联合体协议

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 投标人承诺函

详见附件: 缴纳投标保证金证明材料

详见附件: 投标人(供应商)应提交的相关证明

详见附件: 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件: 具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件: 主要商务要求承诺书

详见附件: 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

详见附件: 投标人业绩情况表

详见附件: 投标人基本情况表

详见附件: 项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件: 法定代表人授权委托书

详见附件: 监狱企业证明文件

详见附件: 残疾人福利性单位声明函

报价分册:

详见附件: 开标一览表

详见附件: 分项报价表

采购包2:

通用分册:

详见附件: 封面

详见附件: 目录

详见附件: 具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件: 具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件: 其他材料

详见附件: 技术偏离表

详见附件: 项目组成人员一览表

详见附件: 联合体协议

详见附件: 中小企业声明函

详见附件: 投标人承诺函

详见附件: 缴纳投标保证金证明材料

详见附件: 投标人(供应商)应提交的相关证明

详见附件: 依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件: 具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件: 主要商务要求承诺书

详见附件: 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

详见附件: 投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包3：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：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

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包4：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：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

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表

采购包5：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

详见附件：具备履行合同所必需设备和专业技术能力的声明函

详见附件：具有良好的商业信誉和健全的财务会计制度的相关材料

详见附件：其他材料

详见附件：技术偏离表

详见附件：项目组成人员一览表

详见附件：联合体协议

详见附件：中小企业声明函

详见附件：投标人承诺函

详见附件：缴纳投标保证金证明材料

详见附件：投标人（供应商）应提交的相关证明

详见附件：依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录的相关材料

详见附件：具有独立承担民事责任的能力证明文件

详见附件：主要商务要求承诺书

详见附件：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

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：投标人基本情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

详见附件：法定代表人授权委托书

详见附件：监狱企业证明文件

详见附件：残疾人福利性单位声明函

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表