

免疫艾防等试剂耗材

## 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：内蒙古众呈国际招标有限公司

项目编号：**NMGZCS-G-H-250082**

2025年03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

内蒙古众呈国际招标有限公司 受 内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院） 委托，采用公开招标方式组织采购 免疫艾防等试剂耗材 。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： 免疫艾防等试剂耗材

项目编号： NMGZCS-G-H-250082

采购计划备案号： 内政采计划[2025]04101

2.内容及划分采购包情况

采购包1：

采购包预算金额（元）：158,144.00

采购包最高限价（元）：158,144.00

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	病媒相关国产耗材	1.00	158,144.00	批	工业	否	否	否	否

采购包2：

采购包预算金额（元）：290,886.00

采购包最高限价（元）：290,886.00

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	病媒相关国产试剂	1.00	290,886.00	批	工业	否	否	否	否

采购包3：

采购包预算金额（元）：50,000.00

采购包最高限价（元）：50,000.00

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	学卫室内环境检测耗材包	1.00	50,000.00	批	工业	否	否	否	否

采购包4：

采购包预算金额（元）：445,400.00

采购包最高限价（元）：445,400.00

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	布病试剂耗材	1.00	445,400.00	批	工业	否	否	否	否

采购包5：

采购包预算金额（元）：1,176,460.00

采购包最高限价（元）：1,176,460.00

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	艾滋病、丙肝、性病考核血清、国产试剂	1.00	1,176,460.00	批	工业	否	否	否	否

采购包6：

采购包预算金额（元）：47,288.00

采购包最高限价（元）：47,288.00

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	艾滋病、性病耗材	1.00	47,288.00	批	工业	否	否	否	否

采购包7：

采购包预算金额（元）：71,270.00

采购包最高限价（元）：71,270.00

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	CD4试剂、核酸提取和扩增试剂	1.00	71,270.00	批	工业	否	否	否	否

采购包8：

采购包预算金额（元）：200,000.00

采购包最高限价（元）：200,000.00

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	艾防计生用品	1.00	200,000.00	批	工业	否	否	否	否

采购包9：

采购包预算金额（元）：330,000.00

采购包最高限价（元）：330,000.00									
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	免疫规划医疗能力提升相关试剂耗材	1.00	330,000.00	批	工业	否	否	否	否

采购包10：

采购包预算金额（元）：963,806.60

采购包最高限价（元）：963,806.60

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	免疫规划国产试剂耗材	1.00	963,806.60	批	工业	否	否	否	否

采购包11：

采购包预算金额（元）：243,800.00

采购包最高限价（元）：243,800.00

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	放射卫生试剂耗材	1.00	243,800.00	批	工业	否	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,投标人应为中小微企业、监狱企业、残疾人福利性单位）。
- 4.本项目的特定资格要求：
- 采购包1：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包2：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包3：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包4：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包5：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包6：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包7：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包8：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包9：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包10：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。
- 采购包11：
- 1、特殊资格要求：根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

三.获取招标文件的时间、地点、方式

详见招标公告

其他要求：

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： 内蒙古众呈国际招标有限公司

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

邮编： 010020

联系人： 包巍

联系电话： 0471-3385500

采购单位名称： 内蒙古自治区疾病预防控制中心（内蒙古自治区预防医学科学院）

地址： 呼和浩特市新城区永平路南段1000米路东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： 徐老师

联系电话： 0471-4395884

## 第二章 投标人须知

### 一.前附表

序号	条款名称	内容及要求
1	划分采购包情况	共 11 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 采购包6：综合评分法 采购包7：综合评分法 采购包8：综合评分法 采购包9：综合评分法 采购包10：综合评分法 采购包11：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 采购包6：不接受 采购包7：不接受 采购包8：不接受 采购包9：不接受 采购包10：不接受 采购包11：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：招标代理服务收费执行原内蒙古自治区工程建设协会内工建协（2022）34号关于印发《内蒙古自治区建设工程招标代理服务收费指导意见》的通知
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： <a href="https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&amp;systemRegion=150001">https://www.ccgp-neimenggu.gov.cn/gp-auth-center/login?systemRegion=150001&amp;systemRegion=150001</a>

18	面向中小企业采购	<p>采购包1： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</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： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包5： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包6： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包7： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包8： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包9： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包10： 属于专门面向中小企业采购，预留比例为100%。</p> <p>采购包11： 属于专门面向小微企业采购，预留比例为100%。</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> <p>采购包6： 3家</p> <p>采购包7： 3家</p> <p>采购包8： 3家</p> <p>采购包9： 3家</p> <p>采购包10： 3家</p> <p>采购包11： 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> <p>采购包6： 1名</p> <p>采购包7： 1名</p> <p>采购包8： 1名</p> <p>采购包9： 1名</p> <p>采购包10： 1名</p> <p>采购包11： 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> <p>采购包6： 3名</p> <p>采购包7： 3名</p> <p>采购包8： 3名</p> <p>采购包9： 3名</p> <p>采购包10： 3名</p> <p>采购包11： 3名</p>

22	报价形式	采购包1：总价 采购包2：总价 采购包3：总价 采购包4：总价 采购包5：总价 采购包6：总价 采购包7：总价 采购包8：总价 采购包9：总价 采购包10：总价 采购包11：总价
23	现场踏勘	采购包1：组织现场踏勘：否 采购包2：组织现场踏勘：否 采购包3：组织现场踏勘：否 采购包4：组织现场踏勘：否 采购包5：组织现场踏勘：否 采购包6：组织现场踏勘：否 采购包7：组织现场踏勘：否 采购包8：组织现场踏勘：否 采购包9：组织现场踏勘：否 采购包10：组织现场踏勘：否 采购包11：组织现场踏勘：否
24	兼投不兼中规则	本项目可兼投11包，本项目可兼中11包
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



续进行时，由代理机构会同采购人决定是否允许投标人导入“备用标书”继续开标。本项目采用电子评标，只对开标环节验证通过的电子投标文件进行评审。投标人在参加开标以前自行对使用电脑的网络环境、驱动安装、客户端安装以及CA证书的有效性等进行检测，保证可以正常使用。具体要求请通过“内蒙古自治区政府采购网-政采业务指南”查询相关操作手册。

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

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

3.2现场网上方式（投标人需到现场）

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

投标人的法定代表人或其授权代表应当按照本项目招标公告载明的时间和地点参加开标。开标时，投标人应当使用CA证书完成全部已招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时，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众呈国际招标有限公司。

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

4.4“评标委员会”由采购人代表和评审专家组成。

4.5“中标人”是指取得与采购人签订合同资格的投标人。

5.合格的投标人

5.1符合本招标文件规定的资格要求，并按照要求提供相关证明材料。

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

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

6.以联合体形式进行政府采购的，应符合以下规定：

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

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

6.3联合体成员存在不良信用记录的，视同联合体存在不良信用记录。

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

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

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

6.7如要求缴纳保证金，以联合体牵头人名义缴纳，对联合体各方均具有约束力。

7.语言文字以及计量单位

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

7.2所有计量均采用中华人民共和国法定的计量单位。

7.3所有报价一律使用人民币，货币单位：元。

8.现场踏勘

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

8.2投标人自行承担踏勘现场发生的责任、风险和自身费用。

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

9.其他条款

无论中标与否，投标人递交的投标文件均不予退还。

四.招标文件的澄清或者修改

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

五.投标文件

1.投标文件的构成

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

2.投标报价

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

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

2.3 投标报价不得有选择性报价和附加条件的报价。

2.4 投标文件报价出现前后不一致的，按下列规定修正：

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

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

2.5 投标人应在“投标客户端”对【报价部分】进行填写，“投标客户端”软件将自动根据投标人填写信息在西安生成“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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。

6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。

7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。
---	-----------	-----------------

采购包6:

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包7:

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包8:

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包9:

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包10:

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

采购包11:

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	审查投标人营业执照等证明文件或者身份证明。
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2023或2024年度经会计师事务所出具的财务审计报告或其基本开户银行出具的近一年内的银行资信证明。
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） 注：其他组织和自然人也需要提供缴纳税收的凭据和缴纳社保的凭据。依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标人，应提供相应文件证明其依法免税或不需要缴纳社会保障资金。
4	具有履行合同所必须的设备和专业技术能力	审查投标人提供的具有履行合同所必需的设备和专业技术能力的书面说明。
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	审查投标人参加本次投标活动前3年内在经营活动中没有重大违法记录的书面声明。
6	信用记录	开标结束后资格审查时，投标人未被列入失信被执行人、税收违法黑名单、政府采购严重违法失信行为记录名单。
7	联合体投标（若有）	符合关于联合体投标的相关规定。

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

采购包2:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包3:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包4:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包5:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包6:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包7:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包8:

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包9：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包10：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

采购包11：

资格审查要求概况	评审点具体描述
特殊资格要求	根据产品分类，投标人若为经销商提供《医疗器械经营许可证》和生产厂家所投产品《医疗器械生产许可证》；若为生产厂家根据《医疗器械经营监督管理办法》第二十七条提供《医疗器械经营许可证》和《医疗器械生产许可证》。

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
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
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5：

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6：

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7：

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8：

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9：

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10：

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11：

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小微企业采购。	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。）

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

项目名称：免疫艾防等试剂耗材。项目预算**3977054.60**元。本项目共**11**包。第一包：病媒相关国产耗材，预算资金**158144.00**元，核心产品：序号**95**蚊虫饲养笼；第二包：病媒相关国产试剂，预算**290886.00**元，核心产品：序号**23**,森林脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）；第三包：学卫室内环境检测耗材包，预算**50000.00**；第四包：布病相关试剂耗材，预算**445400.00**元，核心产品：序号**9**, TB噬菌体；第五包：艾滋病、丙肝、性病相关国产试剂，预算**1176460.00**元，核心产品：序号**19**，人类免疫缺陷病毒（HIV）抗体酶联免疫诊断试剂盒（四代试剂）（初筛试剂）；第六包：艾滋病、性病相关国产耗材，预算**47188.00**元，核心产品：序号**5**, 乳胶手套；第七包：CD4试剂、核酸提取和扩增试剂，预算**71270.00**元，核心产品：序号**4**，病毒核酸提取试剂盒（手提试剂盒）；第八包：计生用品，预算**200000.00**元，核心产品：序号**2**，安全套；第九包：免疫规划相关国产试剂耗材，预算**330000.00**元，核心产品：序号**2**，柯萨奇病毒**A16**型/肠道病毒**71**型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒；第十包：免疫规划试剂耗材，预算**963806.60**元，核心产品：序号**9**：荧光定量PCR96孔板；第十一包：放射卫生试剂耗材，预算**243800.00**元。

#### 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	签订合同后 <b>60</b> 日内
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心，按甲方供货要求
3		合同支付方式	<b>1</b> 、货物验收合格后，达到付款条件起 <b>45</b> 日，支付合同总金额的 <b>100.00%</b>
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%)： <b>5</b> 缴纳说明：说明： <b>1</b> .履约担保的形式：电汇； <b>2</b> .履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起 <b>7</b> 日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 <b>3</b> .履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止

采购包2：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	签订合同后 <b>60</b> 日内
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾病预防控制中心，按甲方供货要求
3		合同支付方式	<b>1</b> 、货物验收合格后，达到付款条件起 <b>45</b> 日，支付合同总金额的 <b>100.00%</b>
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%)： <b>5</b> 缴纳说明：说明： <b>1</b> .履约担保的形式：电汇； <b>2</b> .履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起 <b>7</b> 日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 <b>3</b> .履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止

采购包3：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	<b>2025</b> 年 <b>10</b> 月
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院），按需方供货
3		合同支付方式	<b>1</b> 、验收合格后一次性付款，达到付款条件起 <b>90</b> 日，支付合同总金额的 <b>100.00%</b>
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：缴纳 缴纳方式：银行转账 缴纳比例(%)： <b>5</b> 缴纳说明：说明： <b>1</b> .履约担保的形式：电汇； <b>2</b> .履约担保的缴纳时间：成交通知书发放之日起 <b>7</b> 日内缴纳，若成交供应商未能履行其合同规定的任何义务，采购人有权扣罚履约保证金。 <b>3</b> .履约担保的期限：履约担保有效期自本合同生效之日起至验收合格之日止

采购包4：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	具体按采购方要求日期供货。
2		标的提供地点	采购方地点。所需快速运输费用由中标供应商承担。
3		合同支付方式	<b>1</b> 、货物验收合格后 <b>100%</b> 付款，达到付款条件起 <b>30</b> 日，支付合同总金额的 <b>100.00%</b>
4		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 <b>一年</b> 内
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院）和全区 <b>12</b> 盟市，按需方供货
3		合同支付方式	<b>1</b> 、货物验收合格后 <b>100%</b> 付款，达到付款条件起 <b>30</b> 日，支付合同总金额的 <b>100.00%</b>
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包6：

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后 <b>一年</b> 内

2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院），按需方供货
3		合同支付方式	1、货物验收合格后100%付款，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包7:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后一年内
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院）和全区12盟市，按需方供货
3		合同支付方式	1、货物验收合格后100%付款，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包8:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后一年内
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院）和全区12盟市，按需方供货
3		合同支付方式	1、货物验收合格后100%付款，达到付款条件起30日，支付合同总金额的100.00%
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包9:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后一年内
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院）和全区12盟市，按需方供货
3		合同支付方式	1、货物验收合格后，达到付款条件起45日，支付合同总金额的100.00%
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包10:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后一年内
2		标的提供地点	内蒙古自治区疾控中心（内蒙古自治区预防医学科学院）
3		合同支付方式	1、货物验收合格后，达到付款条件起45日，支付合同总金额的100.00%
4		履约保证金	需要缴纳履约保证金：不缴纳

采购包11:

序号	参数性质	类型	要求
1		标的提供时间	合同签订后一年内
2		标的提供地点	内蒙疾病预防控制中心
3		合同支付方式	1、验收合格，达到付款条件起45日，支付合同总金额的100.00%
4		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：病媒相关国产耗材

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）
		1	移液器枪头	10ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯,无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	10	50
		2	移液器枪头	20ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯,无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	10	50
		3	移液器枪头	200ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯,无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	10	50
		4	移液器枪头	50ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯,无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	10	50
		5	塑料摇菌管	12ml无菌独立装。两段式管盖，一节透气二节密闭；内壁光滑便于实验，管体透明便于观察；材质稳定耐121℃高温。25个/包	包	20	30

6	试管刷	产品材质：人造毛加钢丝刷毛28mm*110mm，全长225mm。	个	5	10
7	耐高温灭菌袋	一次性可湿热耐高温高压蒸汽灭菌实验室自封袋，聚丙烯复合材质，PP复合材质，耐高温可达121℃，自带自封压条，透明度高，45*55cm，≥50个/包	包	2	150
8	锁头	32mm短梁，304国标不锈钢材质，防水不生锈，硬度高，抗强拉、抗锯、抗撬、抗砸，开关顺滑、牢固耐用。	个	10	35
9	无菌脱纤维羊血	100ml/瓶，封闭系统里健康绵羊无菌采血，玻璃珠摇床脱纤而成，天然新鲜血液,颜色鲜红，无任何细菌、真菌、支原体 衣原体，不添加任何抗凝剂，防凝剂，抗生素	瓶	10	200
10	医用脱脂棉球	500g/包，脱脂工艺吸液性强，不含药物或消毒剂。	包	20	15
11	医用纱布块无菌脱脂棉	10*10cm，10片*20小包共200片。8层厚度，经脱脂处理，有效吸收液体。	包	2	37.5
12	医用防护鞋	阻燃 防静电 防刺穿 防滑，适用于医院或疾控中心的消毒供应中心、手术室等器械清洗处理科室40-41	双	10	200
13	医用防护鞋	阻燃 防静电 防刺穿 防滑，适用于医院或疾控中心的消毒供应中心、手术室等器械清洗处理科室41-43	双	4	200
14	实验室马克笔	防75%以上酒精，字迹持久，安全环保，黑色1mm，12支/盒	盒	8	200
15	实验室马克笔	防75%以上酒精，字迹持久，安全环保，红色1mm，12支/盒	盒	8	200
16	实验室马克笔	防75%以上酒精，字迹持久，安全环保，蓝色1mm，12支/盒	盒	8	200
17	实验室自封袋	8*12cm，100个/包	包	20	30
18	实验室自封袋	15*20cm，100个/包	包	40	40
19	实验室自封袋	20*30cm，100个/包	包	80	30
20	便携式折叠水桶	蓝色10L	个	30	30

21	电动吸蟑器	规格：≥16*≥14*≥5cm 收集容量：≥400mL	个	200	20
22	气瓶柜	单个，全钢柜体，柜体两侧各有4个气孔适用不同高度气瓶，规格≥450*≥500*≥1900MM，适用国标4-50L气瓶。有固定带	个	2	800
23	方形利器盒	塑料材质翻盖式，可收集注射器、输液器、小玻璃制品等各类医用器械，长≥24cm*宽≥14cm*高≥20cm。	个	50	4
24	锥形瓶+塞子	圆润平滑底座刻度清晰，自带胶塞密封性好，有效防止液体或固体微粒泄露及外界杂质入侵，规格103mm*188mm，口径33mm，500ml/个。	个	10	12.3
25	纱布	10*10cm（8层折叠）-2片/袋。环氧己烷灭菌处理，独立灭菌包装袋，脱脂工艺处理吸液性强。	袋	100	5
26	紫外消毒车	1、灯臂调节角度在0-180°范围之内消杀细菌，可应用于医疗场所。 2、底盘360°万向轮、可环绕消毒杀毒。 3、紫外消毒灯可180°自由调节、不受固定限制。 4、安全石英玻璃灯管、紫外线透视高、强度大，寿命长。 5、配无线遥控开关、延时启动、一键完成杀菌消毒。 6、可定时，根据消毒的场所的面积设定所需要的杀菌时长。	个	3	400
27	麻绳	粗5mm长10m	卷	5	30
28	实验室防爆箱	无铅环氧树脂漆，漆为黄色，双层钢板，22加仑，外尺寸：高≥1650mm*宽≥590mm*深≥460mm，柜体通风孔一进一出2个通风孔 通风孔调节阀可打开。内部层板拖钩均≥1.5mm加厚钢板承重性强，层板可上下随意调节，放置稳定。	个	3	3000
29	真空吸液器	2L 实验室小型抽吸真空泵，吸力强劲，空气过滤器，可高温灭菌，两种控制方式，。包含：短吸头适配器含退枪，长洗头适配器，8联排适配器（含退枪）电量显示 电量显示、LED 显示、调速方式、旋钮调速，控制方式：旋钮开关和脚踏开关；吸液瓶容量：2L；吸气速度：≥5L；吸液速度：≥1.6L/ min；吸液方式：手柄吸液；最大真空度：≤-60Kpa(-450mmHg)；真空泵类型：微型隔膜真空泵；吸液适配器：短吸头、长吸头、8连排；气体过滤：0.45μm 疏水过滤膜；允许环境湿度：5-40°C80%RH；运行噪音：≤60dB；电池容量：锂电池≥2600mA；电机类型：无刷电机	个	2	2500
30	一次性无菌移液管（塑料滴管）	低密度聚乙烯塑料（LDPE），独立纸包装、加厚材质，双面刻度，独立包装，无菌，弹性吸囊，，吸囊长度29mm，1ML/只，120只/包，	包	20	60
31	一次性无菌移液管（塑料滴管）	低密度聚乙烯塑料（LDPE），独立纸包装、加厚材质，双面刻度，独立包装，无菌，弹性吸囊，吸囊长度32mm，2ML/只，120只/包，10包/箱	箱	1	500
32	一次性无菌移液管（塑料滴管）	低密度聚乙烯塑料（LDPE），独立纸包装、加厚材质，双面刻度，独立包装，无菌，弹性吸囊，吸囊长度42mm，3ML/只，120只/包，10包/箱	箱	1	500
33	一次性无菌移液管（塑料滴管）	低密度聚乙烯塑料（LDPE），独立纸包装、加厚材质，双面刻度，独立包装，无菌，弹性吸囊，吸囊长度53mm，5ML/只，120只/包，5包/箱	箱	1	380

34	琼脂糖水平电泳槽凝胶托盘	120*120mm	个	2	100
35	灭菌袋支架	1、不锈钢材质，结实耐用，可折叠设计。适用于实验台、洁净台、生物安全柜中生物垃圾的收集与灭菌。2、表面橘红色环氧树脂涂层钢丝，醒目标示，防锈防腐蚀(8mm)钢制框架，放置非常稳固，体积小巧，转移方便。3、表面处理光滑，防止袋子刮划，可121℃蒸汽高温灭菌，取放袋子操作方便，聚丙烯材质，易安装使用，用于掩盖异味。4、适用于宽度在254mm以下灭菌袋，桌上型。	个	1	280
36	灭菌袋支架	1、不锈钢材质，结实耐用，可折叠设计。适用于实验台、洁净台、生物安全柜中生物垃圾的收集与灭菌。2、表面橘红色环氧树脂涂层钢丝，醒目标示，防锈防腐蚀(8mm)钢制框架，放置非常稳固，体积小巧，转移方便。3、表面处理光滑，防止袋子刮划，可121℃蒸汽高温灭菌，取放袋子操作方便，聚丙烯材质，易安装使用，用于掩盖异味。4、适用于宽度在200mm以下灭菌袋灭菌袋。	个	1	280
37	灭菌袋支架	1、不锈钢材质，结实耐用，可折叠设计。适用于实验台、洁净台、生物安全柜中生物垃圾的收集与灭菌。2、表面橘红色环氧树脂涂层钢丝，醒目标示，防锈防腐蚀(8mm)钢制框架，放置非常稳固，体积小巧，转移方便。3、表面处理光滑，防止袋子刮划，可121℃蒸汽高温灭菌，取放袋子操作方便，聚丙烯材质，易安装使用，用于掩盖异味。4、适用于宽度在350mm以下灭菌袋。	个	1	380
38	不锈钢眼科镊	优秀不锈钢材质，夹持紧密，产品规格：总长度10cm；产品型号：直头有钩有齿。眼科镊头部细小、圆滑，头部内面为细浅圆顶头齿，在通常情况下，直头用于夹持表层软组织，每一把镊子独立包装，镊身上打有厂家名和型号。10把/盒	盒	10	500
39	不锈钢眼科镊	优秀不锈钢材质，夹持紧密，产品规格：总长度10cm；产品型号：弯头有钩有齿。眼科镊头部细小、圆滑，头部内面为细浅圆顶头齿，在通常情况下，直头用于夹持表层软组织，每一把镊子独立包装，镊身上打有厂家名和型号。10把/盒	盒	10	500
40	不锈钢眼科剪	优秀不锈钢材质，10cm眼用剪，直尖头。用于剪切眼内组织，优秀不锈钢材质，锋利耐用，夹持紧密，精致连接，阻尼适中，精细打磨无毛刺。头部精细手柄光滑，主要用于切割组织、修剪血管或吻合伤口。由一对中间连接的叶片组成，头部有刃口。采用不锈钢或钛合金等材料制成。每一把剪刀独立包装，剪刀上打有厂家名和型号。10把/盒	盒	10	800
41	不锈钢眼科剪	优秀不锈钢材质，10cm眼用剪，弯尖头。用于剪切眼内组织，优秀不锈钢材质，锋利耐用，夹持紧密，精致连接，阻尼适中，精细打磨无毛刺。头部精细手柄光滑，主要用于切割组织、修剪血管或吻合伤口。由一对中间连接的叶片组成，头部有刃口。采用不锈钢或钛合金等材料制成。每一把剪刀独立包装，剪刀上打有厂家名和型号。10把/盒	盒	10	800
42	阻门器（可移动门塞）	适用门缝10-28mm，橡胶条纹抓地力更强，不锈钢材质久用不生锈，增加耐磨度。	个	3	12
43	实验室白大褂	需要有品牌，面料舒适，不缩水不变形，透气不透光，长袖，S码	件	4	80
44	实验室白大褂	需要有品牌，面料舒适，不缩水不变形，透气不透光，长袖，M码	件	13	80
45	实验室白大褂	需要有品牌，面料舒适，不缩水不变形，透气不透光，长袖，L码	件	13	80
46	实验室白大褂	需要有品牌，面料舒适，不缩水不变形，透气不透光，长袖，XL码	件	13	80

47	实验室白大褂	需要有品牌，面料舒适，不缩水不变形，透气不透光，长袖，XXXL码	件	6	80
48	细胞冻存管	产品材质：聚丙烯（PP），参数：带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐-80℃~121℃，可液氮气象储存，2mL内旋管，无菌，100个/袋，	袋	5	90
49	细胞冻存管	产品材质：聚丙烯（PP），参数：带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐-80℃~121℃，可液氮气象储存，2mL外旋管，无菌，100个/袋，	袋	5	90
50	细胞冻存管	产品材质：聚丙烯（PP），参数：带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐-80℃~121℃，可液氮气象储存，5mL内旋管，无菌，100个/袋，	袋	5	100
51	细胞冻存管	产品材质：聚丙烯（PP），参数：带书写区域、刻度清晰、加厚管壁、密封垫圈、可耐低温产品用途：主要用于低温环境下样品的保存，耐-80℃~121℃，可液氮气象储存，5mL外旋管，无菌，101个/袋，	袋	5	100
52	预装提取管	100支/盒，高效组织细胞样品处理仪器配套使用，与新纵科研磨仪相配对NZK-M16012-02，规格：2.0ml;5mmX1+3mmX10氧化锆破珠；适用于小鼠肝，小鼠肺，小鼠尾巴，猴子肾，人肺，蚊虫，水稻叶子，绿藻，白僵菌，硅酸盐，苏云金芽孢杆菌的样本处理；适配新纵科DS1000设备；无需低温下运转；无菌包装；100支/袋；保质期1年	袋	5	500
53	96孔PCR板	透明无裙边96孔PCR板,PP材质，99.9%纯度，符合原料标准,薄壁设计，要求具有较好的导热性能，能提高PCR扩增灵敏度和特异性,可匹配8/12联管盖、PCR封板膜或硅胶密封盖,无Human DNA、无RNase酶，无热源;包装：5块/包，5包/盒，4盒/箱。200ul PCR-96-FLT-C	箱	5	1200
54	移液器枪头	1000ul加长型，量程50-1250ul；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯,无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	16	55
55	移液器枪头	100ul加长型；进口pp材质，99.9%纯度；医用级原料，灭菌带滤芯，无Human DNA，已灭菌，无RNase/DNase酶，无热源，低吸附，可耐受高温高压灭菌，96支/盒。	盒	10	50
56	0.2ml pcr八排联管 平头盖子	PCR管平盖，无酶无热源、耐高低温、安全可靠、密封性好、聚丙烯PP材质、不易破裂，≥125条/袋	袋	2	200
57	84消毒液	84消毒液，氯酸钠为主要成分，≥500ml/瓶	瓶	20	10
58	医用酒精	75%医用酒精，乙醇含量70-80%，用于手、皮肤和物体表面的消毒；符合GB/T 26373-2020 醇类消毒剂卫生要求。2500ml/瓶。	瓶	20	35
59	电动助吸器	吸液量0.1-100ml；LCD显示屏，电动6档排液/重力排液，可更换的锂电池，充电后间歇工作8h以上，可配合塑料管或玻璃管、巴斯德消毒管使用，过滤器0.45um，疏水性滤膜防止液体倒吸；应用于临床诊断实验、生物实验等；	把	2	600
60	培养箱高效过滤器	与精骐191L气套式触屏干热CO2培养箱（型号：CI-191CX）配套使用；规格：Φ140x44mm；使用年限：1年，用于腔内净化。	把	1	300
61	培养箱干燥过滤器	与精骐191L气套式触屏干热CO2培养箱（型号：CI-191CX）配套使用；规格：Φ54x53mm；使用年限：1年，过滤最小颗粒：0.22μm，最大耐压：0.3Mpa，用于进气净化。	把	1	100

62	单道可调式移液器	1-10ul 单道可调移液器 1、符合人体工程学的舒适性。2、双控移液按钮，顶部的旋转式按钮帽可防止意外体积选择错误。3、彩色编码的宽型指状支托的识别性支撑能适应人体工程学。4、设计手柄柔软的贴附手的形状。5、超大Ergovisio显示，便于识别和调整所需的容量验仪器。6、耐用的手柄材料。7、先进的齿轮式容量选择机制可增强精密度和精确度。8、强力的吹出力实现微型液滴的高效转移。9、兼容Finntip移液器吸头和其他吸头型号。10、下半支可进行消毒。	把	1	800
63	单道可调式移液器	2.0-20ul 单道可调移液器 1、符合人体工程学的舒适性。2、双控移液按钮，顶部的旋转式按钮帽可防止意外体积选择错误。3、彩色编码的宽型指状支托的识别性支撑能适应人体工程学。4、设计手柄柔软的贴附手的形状。5、超大Ergovisio显示，便于识别和调整所需的容量验仪器。6、耐用的手柄材料。7、先进的齿轮式容量选择机制可增强精密度和精确度。8、强力的吹出力实现微型液滴的高效转移。9、兼容Finntip移液器吸头和其他吸头型号。10、下半支可进行消毒。	把	1	800
64	单道可调式移液器	10-100ul. 单道可调移液器 1、符合人体工程学的舒适性。2、双控移液按钮，顶部的旋转式按钮帽可防止意外体积选择错误。3、彩色编码的宽型指状支托的识别性支撑能适应人体工程学。4、设计手柄柔软的贴附手的形状。5、超大Ergovisio显示，便于识别和调整所需的容量验仪器。6、耐用的手柄材料。7、先进的齿轮式容量选择机制可增强精密度和精确度。8、强力的吹出力实现微型液滴的高效转移。9、兼容Finntip移液器吸头和其他吸头型号。10、下半支可进行消毒。	把	1	800
65	单道可调式移液器	20-200ul. 单道可调移液器 1、符合人体工程学的舒适性。2、双控移液按钮，顶部的旋转式按钮帽可防止意外体积选择错误。3、彩色编码的宽型指状支托的识别性支撑能适应人体工程学。4、设计手柄柔软的贴附手的形状。5、超大Ergovisio显示，便于识别和调整所需的容量验仪器。6、耐用的手柄材料。7、先进的齿轮式容量选择机制可增强精密度和精确度。8、强力的吹出力实现微型液滴的高效转移。9、兼容Finntip移液器吸头和其他吸头型号。10、下半支可进行消毒。	把	1	800
66	单道可调式移液器	100-1000ul. 单道可调移液器 1、符合人体工程学的舒适性。2、双控移液按钮，顶部的旋转式按钮帽可防止意外体积选择错误。3、彩色编码的宽型指状支托的识别性支撑能适应人体工程学。4、设计手柄柔软的贴附手的形状。5、超大Ergovisio显示，便于识别和调整所需的容量验仪器。6、耐用的手柄材料。7、先进的齿轮式容量选择机制可增强精密度和精确度。8、强力的吹出力实现微型液滴的高效转移。9、兼容Finntip移液器吸头和其他吸头型号。10、下半支可进行消毒。	把	1	800
67	医用防护鞋	阻燃 防静电 防刺穿 防滑，适用于医院或疾控中心的消毒供应中心、手术室等器械清洗处理科室 36-37	双	4	200
68	医用防护鞋	阻燃 防静电 防刺穿 防滑，适用于医院或疾控中心的消毒供应中心、手术室等器械清洗处理科室38-39	双	4	200
69	西林瓶	5ml,加厚玻璃，透明色，耐高温高压，带塞子	个	200	2
70	加拿大树胶	100ml,CAS: 8007-47-4,密度: 0.990g/ml at20℃, 折光率（n <sub>D</sub> ）1.52-1.54	瓶	2	500
71	昆虫解剖针	昆虫解剖针，不锈钢，500支/盒，尖端直径：0.0125mm，杆直径：0.1mm，总长1mm	盒	2	525
72	微型针夹针器	微型针夹针器,夹持范围：0-1mm，总长：12cm	个	4	730
73	深口玻璃解剖皿	10mm玻璃底培养皿，3孔	个	6	160

74	显微镜盖玻片	18*18mm,厚度: 0.13-0.16mm,200片/盒, 超白玻璃材质,	盒	10	15
75	实验室吸水纸	80*25mm,100张/盒, 塑封防潮包装, 吸水性强, 含水量≤0.15%, 吸水不易破, 棉质纤维, 无化学性, 稳定性强	盒	20	7
76	硫酸纸	A4, 63g/m3, 250张/包, 天然软木浆, 无氯漂白, 超高透明度, 强度高不变性, 稳抗氧化, PH值中性	包	10	45
77	502胶水	3g/支, 强大粘力, 快干稳固, 流动性强	支	4	20
78	塑料小量杯	食品级PP材料, 10ml, 带刻度, 加厚, 耐高温耐酸碱	个	600	0.1
79	白乳胶	40ml/瓶, PVAC材质, 植物成分, 无甲醛, 强粘性, 可水洗, 可控出胶量,	瓶	4	20
80	勾线笔	软毛, 不掉毛, 书写流畅, 7-11支/套, 口径0.07-0.3cm	套	5	20
81	桥接标本针	用于微小昆虫标本制作, 每盒 100 支, 制作效率提高 90%;由 3#昆虫针和 00#微针桥接而成, 模具量产, 实现标本标准化;不扎手, 提高工作效率 90%;昆虫针高度可调。	盒	3	500
82	干燥标本保存管 30	用于微小昆虫保存、运输, 内置干燥剂盒减震棉, 真空包装, 每包 10 支; 特制异型海绵, 最大限度保证标本在运输过程中不被损坏;添加吸水材料, 吸附标本多余水份, 保证标本在运输过程中不会发霉变质;更低成本解决昆虫标本的运输难题。	包	98	20
83	分区标本盒	独立的维护区域, 可单独打开, 填充防虫剂、干燥剂不损伤标本, 尺寸: 长: ≥34*宽≥23.5*高≥6cm标本维护更省力采用原木制作, 高档、美观、防变形处理、密封性好;高透白玻, 观察标本更清, 晰;插针板采用 EAA 材质, 具有良好的抗震效果, 固定标本安全可靠, 不留针孔, 方便二次使用;插针板预置定位格, 标本排列更整齐。	个	20	68
84	手持放大镜	分拣微小昆虫, 50 倍双玻璃镜面可拆卸金属手柄直径: ≥55mm; 厚度: ≥34mm	把	19	60
85	解剖镊	解剖、分拣微小昆虫, 直解剖镊两把 钛合金材质规格: 14cm; 镊尖: 0.15mm	把	8	120
86	解剖针	解剖、分拣微小昆虫, 直、弯各一把 加粗塑料手柄, 握感更舒适直针长: ≥5cm, 弯针长: ≥4.5cm手柄长: ≥10cm	把	100	10
87	丁腈手套	M码, 天然橡胶, 麻面防滑, 加厚不易破, 耐磨, 高弹服帖, 耐酸、耐碱, 抗穿刺	盒	10	50
88	丁腈手套	L码, 天然橡胶, 麻面防滑, 加厚不易破, 耐磨, 高弹服帖, 耐酸、耐碱, 抗穿刺	盒	10	50



89	一次性外科口罩	50只/盒，挂耳式，医用级外科无菌口罩，环氧乙烷灭菌，三层过滤，细菌过滤效率≥95%	盒	20	40
90	火钳	加长35-40cm，不锈钢，具防滑齿纹,舒适手，	把	10	15
91	蜜蜂喂水器	蜜蜂宽嘴喂水喂糖器，可调节出水，加深饲喂区，防漏防溢出，长190-200mm，宽90-100mm，注水瓶≥500ml	个	20	10
92	实验室自封袋	30*40cm，100个/袋，带书写区域，加厚，不易破损，抗拉伸，密封性好	袋	5	150
93	实验室自封袋	20*30cm，100个/袋，带书写区域，加厚，不易破损，抗拉伸，密封性好	袋	5	70
94	实验室自封袋	8*12cm，100个/袋，带书写区域，加厚，不易破损，抗拉伸，密封性好	袋	5	20
95	蚊虫饲养笼	30*30*30cm，可折叠，方便携带，带袖筒，高密度耐老化网面，防破损，防止昆虫逃逸，可重复使用	个	50	100
96	PCR八连排反应管	125条/盒	盒	2	900
97	诱蛉灯	多区设计，保养维护标本单独开盖，不损伤标本通过光诱吸引并捕获白蛉，铝合金器械箱内衬设计诱感灯 1 个，虫网 1 个，接虫盒 1 个，电源 1 套	套	3	1800
98	吸蛉管	增加滤芯更卫生加粗进口，提高捕获率;高透强化玻璃，不易碎、观察更清楚;增加特制滤虫网、多重过滤吸头，杜绝灰尘吸入，有效降低异味。	支	17	160
99	便携式鉴定箱	分拣、鉴定微小昆虫自带 4K 显示屏，便携性高可拍照、录像、储存、昆虫测量，4K 版显微镜≥15.6寸4K 屏 测量精度:0.001MM输出接口：HDMI+Type-c 物镜：0.7X-5X 连续变倍相机分辨率：3840X2160P 放大倍数：25-230 倍可调支持设备：显示器+电脑 相机功能：十字线、拍照、录像、存储、冻结、电脑测量、电子放大缩小4K 成像、数据导出带 LED 光源	套	2	5000
100	高位防水雨鞋套	PVC，高位防水，防滑耐磨，加厚鞋底，白色，筒高≥39厘米，适用于35-45码	双	100	80
101	雨鞋套保护套	防滑加厚耐磨防雨防水户外弹力雨靴套，高弹便携，一体成型，适用于35-45码，5双/包	包	60	61
102	一次性靴套	PVC，医用防护服材质，防水，厚底防滑	双	200	20
103	雨靴	高筒雨靴低帮高筒，PVC，鞋垫材质大力棉，纯色，里材质网布，执行标准：HG/T 3084-2010注塑鞋，粗跟，跟离高度：约3cm，防水防滑	双	15	160

		<table><tr><td>104</td><td>实验室马克笔</td><td>防75%以上酒精，字迹持久，安全环保，黑色0.5mm，12支/盒</td><td>盒</td><td>5</td><td>200</td></tr><tr><td>105</td><td>0.22um一次性针头滤器</td><td>一次性针头滤器，独立包装，低吸附性，安全无菌，PES膜材质，直径33mm的无菌针筒式过滤器，配PVDF滤膜（PES滤膜），孔径0.22um。</td><td>个</td><td>100</td><td>10</td></tr></table> <p>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。</p>	104	实验室马克笔	防75%以上酒精，字迹持久，安全环保，黑色0.5mm，12支/盒	盒	5	200	105	0.22um一次性针头滤器	一次性针头滤器，独立包装，低吸附性，安全无菌，PES膜材质，直径33mm的无菌针筒式过滤器，配PVDF滤膜（PES滤膜），孔径0.22um。	个	100	10																								
104	实验室马克笔	防75%以上酒精，字迹持久，安全环保，黑色0.5mm，12支/盒	盒	5	200																																	
105	0.22um一次性针头滤器	一次性针头滤器，独立包装，低吸附性，安全无菌，PES膜材质，直径33mm的无菌针筒式过滤器，配PVDF滤膜（PES滤膜），孔径0.22um。	个	100	10																																	
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>项目编号：</p> <p>项目名称：</p> <p>包号：</p> <p>投标人名称：</p> <p>货币及单位：人民币/元</p> <table><tr><td>序号</td><td>货物名称</td><td>规格型号</td><td>品牌</td><td>产地</td><td>制造商名称</td><td>单价</td><td>数量</td><td>总价</td></tr><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table> <p>投标人（盖章）：</p> <p>日期：</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：病媒相关国产试剂

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）
		1	两性霉素混合液	青霉素-链霉素-两性霉素B混合溶液（100X 三抗，产品规格：100ml；青霉素-链霉素-两性霉素B(100×三抗) (Penicillin- Streptomycin-Amphotericin B Solution, 100×)是专门用于细胞培养的三抗，经过滤除菌，可以直接添加到细胞培养液内。青霉素(penicillin)为β-内酰胺类抗生素；链霉素(streptomycin)为氨基糖苷类抗生素；两性霉素B (amphotericin B/Fungizone)为多烯类抗真菌药物，可与真菌细胞膜的甾醇(主要是麦角固醇)不可逆地结合，形成跨膜通道而破坏膜的完整性，导致细胞内的小分子如单价离子K+、Na+、Cl-，或核苷酸、氨基酸等外漏到膜外，破坏真菌正常代谢并引起死亡，从而用于抑制真菌和酵母的污染。 要求混合溶液中青霉素含量10kU/ml，链霉素含量10mg/ml，两性霉素B含量25μg/ml。	瓶	2	100
		2	蚊媒病毒4种病原体多重核酸检测试剂盒(荧光PCR法)	1.适用于血清、脑脊液、组织标本（包括脑组织、肝脏和脾脏）及蚊虫标本中基孔肯亚热病毒、西尼罗河病毒流行性乙型脑炎病毒和辛德毕斯病毒的定性检测 2、-20±5℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。 3、试剂盒包装规格：24T/盒。 4、试剂盒组成含PCR反应体系必需试剂（RT-PCR反应液）、阴性对照、阳性对照、说明书。 5、无需配置：RT-PCR反应液10μL，模板 5μL，反应体系为25μL。 6、反应程序： 50℃ 15min，95℃ 3min； 95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45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。 7、灵敏度不低于500 copies/mL。 8、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）< 5%。 9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。 10、具备阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取。 11、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。	盒	2	4250

3	核酸提取或纯化试剂	与博日核酸提取仪NPA-96T相配套，可以提取组织中DNA/RNA BSC75 M1 48人份/盒	盒	20	800
4	One Step qRT-PCR Probe Kit 无缝衔接 dUTP/UDG 防污染系统与一步探针法 qRT-PCR试剂盒	1、量：100 rxn ； 2、兼容多重探针检测； 3、热敏感(Heat-labile)UDG在室温下即可将含U的污染物迅速降解； 4、55℃逆转录时，Heat-labile UDG迅速失活，不会影响qRT-PCR的效率和灵敏度。	袋	10	1280
5	One Step RT-PCR Kit一步法RT-PCR试剂盒	1、量：50 rxn (50 μl/rxn) ； 2、要求逆转录和PCR在同一管内进行； 3、检测灵敏度可达1 pg总RNA,可扩增超过10 kb 的长片段；	袋	8	820
6	Phanta Max Super-Fidelity DNA Polymerase 高保真DNA聚合酶	1、量：100U； 2、保真度要求是 Taq DNA Polymerase 的 53 倍， Pfu DNA Polymerase 的 6 倍每扩增 300,000 个碱基，错配少于 5 个； 3、要求扩增极限速度可达0.5 sec/kb, 30 sec/kb可高效扩增绝大多数片段，适用于各种 GC含量片段扩增； 4、对PCR抑制剂具有超强的耐受度，可用于多种样本的直接PCR。	袋	5	600
7	Taq Pro HS Universal U+ Probe Master Mix超敏高耐受探针法检测试剂	1、量：500 rxn (20 μl/rxn) ； 2、要求：是基于 Heat-labile UDG 防污染系统的超敏高耐受探针法检测试剂，扩增灵敏度高； 3、含模板亲和力的启动DNA聚合酶； 4、缓冲体系能提高低浓度模板的检测灵敏度。	袋	5	2000
8	DL2000 Plus DNA Marker分子量Marker	1、量：50 rxn； 2、要求稳定性好； 3、要求室温可存放6个月； 4、要求所有条带清晰、致密； 5、要求操作简便； 跑胶时可直接取适量本产品进行电泳。	袋	1	200
9	DL1,000 DNA Marker DNA分子量Marker	1、量：200ul； 2、要求稳定性好； 3、要求室温可存放6个月； 4、要求所有条带清晰、致密； 5、要求操作简便； 跑胶时可直接取适量本产品进行电泳； 6、DL1,000 DNA Marker由DNA片段1,000 bp、700 bp、500 bp、400 bp、300 bp、200 bp、100 bp 组成，共7条带。每次取5 μl电泳时，每条带的DNA量约为50 ng，其中400 bp的DNA片段量约为150 ng，显示亮带。	袋	10	150
10	DEPC处理水	1ML/支，20支/袋，	袋	2	90
11	pbs缓冲液	1、要求pH 7.2-7.4； 2、磷酸盐缓冲液； 3、级别为细胞培养科研级； 4、容量： 500ml/瓶	瓶	5	80
12	预装提取管	1、无菌包装； 100支/袋； 保质期1年； 2、与新纵科高效组织细胞样品处理仪器配套使用，与新纵科研磨仪相配对NZK-M16012-02， 适配新纵科DS1000设备； ； 3、规格为2.0ml;5mmX1+3mmX10氧化锆破珠； 4、适用于小鼠肝，小鼠肺，小鼠尾巴，猴子肾，人肺，蚊虫，水稻叶子，绿藻，白僵菌，硅酸盐，苏云金芽孢杆菌的样本处理； 5、要求无需低温下运转。	袋	5	500
13	Green Taq Mix 高效稳定、性能强的Taq酶预混液	1、Taq酶预混液高效稳定、性能强； 2、要求DNA聚合酶扩增性能强，模板适应性强； 3、可兼容多种复杂模板； 4、缓冲体系优化； 5、能有效抑制非特异性扩增； 6、带绿色染料，反应结束后产物可直接进行电泳； 7、片段均可实现高效扩增； 8、对模板的兼容性好； 9、反应结束后可直接进行电泳； 10、每袋5*1mL	袋	20	280

14	1st Strand cDNA Synthesis Kit (+gDNA wiper)高效的第二代全长cDNA一链合成试剂盒（去基因组）	<p>100 rxn（20 μl/rxn），逆转录；cDNA一链合成（含gDNA去除）；PCR；qPCR；可靠的逆转录效率：高效的HiScript II Reverse Transcriptase具有较强的温度耐受能力，确保在高温条件下能打开RNA 复杂二级结构，得到更长的cDNA</p> <p>· 宽泛的模板起始量：从10 pg-5 μg 总RNA，可扩增片段长达15 kb 以上</p> <p>· cDNA合成效率高：Anchored Oligo(dT) 23 VN 设计结合位点锚定，特异性高，保证第一链cDNA 合成效率和成功率</p> <p>· 灵活选择引物： 针对不同实验设计可灵活使用不同类型的逆转录引物</p> <p>· 带有基因组去除模块：可有效清除高达500 ng基因组DNA</p> <p>本产品是含有基因组DNA去除步骤的cDNA一链合成专用试剂盒，包含有一链cDNA 合成所需的全部试剂。试剂盒中的4 × gDNA wiper可在逆转录步骤前2 min快速去除基因组污染，提高实验结果的可信度；HiScript II Reverse Transcriptase 具有更高的cDNA 合成效率及模板的杂质耐受度，更加适合具有复杂二级结构或低丰度的RNA模板的逆转录；Anchored Oligo(dT) 23 VN设计结合位点锚定，特异性高，保证第一链cDNA 合成效率和成功率。试剂盒中包含单组分逆转录引物Oligo (dT)23VN、Random hexamers，既可合成用于克隆的全长cDNA（可达20 kb），又可合成用于qPCR的各个位置逆转录效率均一的cDNA，用户可根据后续实验需要灵活选择逆转录引物。</p>	袋	5	1100
15	胰酶	胰蛋白酶消化液100ml/瓶	瓶	1	281
16	DMEM培养基	DMEM高糖培养基支持多种细胞培养，成分：高葡萄糖、L-谷氨酰胺、酚红、丙酮酸钠；500ml/瓶	瓶	3	150
17	无血清细胞冻存液	50ml/瓶。适用于各种动物细胞株（肿瘤细胞和常规细胞），冻存细胞可在-80℃长期保存（>5 年），不需要程序性降温。配方不含动物源性蛋白，不含血清，可减少各类细菌、病毒和支原体等污染，保证冻存细胞的安全。该冻存液含DMSO、葡萄糖等各种细胞营养成分，提高细胞存活率和活力，亦适合于无血清培养细胞和蛋白表达细胞。50ml/瓶即用型细胞冻存液，高安全性，病毒、病菌和支原体等污染可能性低；细胞存活率和活力高，批次性差异小。	瓶	1	400
18	大别班达病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）；用途：试剂盒适用于定性检测从全血或血清及其培养物提取的新型布尼亚病毒核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从全血或血清及其培养物中提取的新型布尼亚病毒核酸检测。</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、阴性对照 1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×10<sup>2</sup>copies/mL。</p> <p>线性范围：5×10<sup>2</sup>~2×10<sup>10</sup>copies/mL。</p> <p>交叉反应：针对可能与新型布尼亚病毒产生交叉的其他病原（汉坦病毒、登革热病毒、基孔肯亚病毒、寨卡病毒、黄热病毒、裂谷热病毒、新疆出血热病毒、埃博拉出血热病毒、鼠疫耶尔森氏菌、溶血性猪链球菌、立克次体、钩端螺旋体）均无交叉反应。</p> <p>精密度：检测精密度参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	3	2500

19	大别班达病毒核 酸检测试剂盒（ 荧光PCR法）	<p>1.适用于样本中大别班达病毒的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成含PCR反应体系必需试剂（RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液）、阴性对照、阳性对照、说明书。</p> <p>5、单反应体系配方：RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序： 50℃ 15min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45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。</p> <p>7、灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt; 5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、具备阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>11、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>12、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	3	2500
20	克里米亚刚果出 血热病毒核酸检 测试剂盒（荧光P CR法）	<p>1.规格（48人份/盒）;用途：试剂盒适用于定性检测从脑脊液、血清等临床样本或培养物中提取的克里米亚-刚果出血热病毒核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从脑脊液、血清等临床样本或培养物中提取的克里米亚-刚果出血热病毒的核酸检测。、</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、 阴性对照1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×10<sup>2</sup>copies/mL。</p> <p>线性范围：5×10<sup>2</sup>~2×10<sup>10</sup>copies/mL。</p> <p>交叉反应：针对可能与克里米亚-刚果出血热病毒产生交叉的其他病原（黄热病毒、日本乙型脑炎病毒、登革热病毒、基孔肯雅病毒、新型布尼亚病毒、无形体、大肠埃希氏菌、无乳链球菌、脑膜炎奈瑟菌、A 族链球菌、肺炎克雷伯菌）均无交叉反应。</p> <p>精密度：检测精密度参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	1	2500
21	克里米亚刚果出 血热病毒核酸检 测试剂盒（荧光P CR法）	<p>1.适用于样本中克里米亚刚果出血热病毒的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成含PCR反应体系必需试剂（RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液）、阴性对照、阳性对照、说明书。</p> <p>5、单反应体系配方：RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序： 50℃ 15min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45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。</p> <p>7、灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt; 5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、具备阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>11、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>12、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	1	2500

22	森林脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）;用途：试剂盒适用于定性检测从脑脊液、血清等临床样本或培养物中提取的森林脑炎病毒核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从脑脊液、血清等临床样本或培养物中提取的森林脑炎病毒的核酸检测。</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、阴性对照 1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×102copies/mL。</p> <p>线性范围：5×102~2×1010copies/mL。</p> <p>交叉反应：针对可能与森林脑炎病毒产生交叉的其他病原（黄热病毒、日本乙型脑炎病毒、登革热病毒、基孔肯雅病毒、无形体、大肠埃希氏菌、无乳链球菌、脑膜炎奈瑟菌、A 族链球菌、肺炎克雷伯菌）均无交叉反应。</p> <p>精密度：检测精密度参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	3	2400
23	森林脑炎病毒核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.适用于样本中森林脑炎病毒的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃以下冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成含PCR反应体系必需试剂（RT-PCR反应液、引物探针混合液、混合酶液）、阴性对照、阳性对照、说明书。</p> <p>5、单反应体系配方：RT-PCR反应液17μL，引物探针混合液2uL，混合酶液1μL，模板 5μL，反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序： 50℃ 15min，95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光） 45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。</p> <p>7、灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt;5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、具备阳性对照和阴性对照试剂内部质控设置，可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>11、所有RNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>12、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	3	2400
24	斑点热群立克次体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）;用途：试剂盒适用于定性检测从临床样本中提取的斑点热群立克次体核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从临床样本中提取的斑点热群立克次体的核酸检测。</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、阴性对照 1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×102copies/mL。</p> <p>线性范围：5×102~2×1010copies/mL。</p> <p>交叉反应：针对可能与斑点热群立克次体产生交叉的其他病原（黄热病毒、日本乙型脑炎病毒、登革病毒、基孔肯雅病毒、无形体、克里米亚-刚果出血热病毒、裂谷热病毒）均无交叉反应。</p> <p>精密度：检测精密度参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	3	2500

25	斑点热群立克次体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1、适用于样本中斑点热群立克次体的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、单反应配置：PCR反应液19.5μL、混合酶液0.5ul；模板：5μL。总反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40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。</p> <p>7、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt;5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	3	2500
26	查菲埃立克体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）；用途：试剂盒适用于定性检测从临床样本中提取的埃立克体核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从临床样本中提取的埃立克体的核酸检测。</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、阴性对照 1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×10<sup>2</sup>copies/mL。</p> <p>线性范围：5×10<sup>2</sup>~2×10<sup>10</sup>copies/mL。</p> <p>交叉反应：针对可能与埃立克体产生交叉的其他病原（黄热病毒、日本乙型脑炎病毒、登革热病毒、基孔肯雅病毒、无形体、克里米亚-刚果出血热病毒、裂谷热病毒、大肠埃希氏菌、无乳链球菌、脑膜炎奈瑟菌、A族链球菌、肺炎克雷伯菌）均无交叉反应。</p> <p>精密性：检测精密性参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	2	2500
27	查菲埃立克体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1、适用于样本中查菲埃立克体的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、单反应配置：PCR反应液19.5μL、混合酶液0.5ul；模板：5μL。总反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40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。</p> <p>7、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt;5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	2	2300

28	嗜吞噬细胞无形体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）;用途：试剂盒适用于定性检测从血液及组织样本中提取的嗜吞噬细胞无形体核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从血液及组织样本中提取的嗜吞噬细胞无形体核酸检测。</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、阴性对照 1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×102copies/mL。</p> <p>线性范围：5×102~2×1010copies/mL。</p> <p>交叉反应：交叉反应：针对可能与嗜吞噬细胞无形体产生交叉的其他病原（汉坦病毒、黄热病毒、日本乙型脑炎病毒、登革热病毒、基孔肯雅病毒、螺旋体、大肠埃希氏菌、志贺氏菌、伤寒沙门菌、副伤寒沙门菌、无乳链球菌、脑膜炎奈瑟菌、A 族链球菌）均无交叉反应。</p> <p>精密度：检测精密度参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	2	2300
29	嗜吞噬细胞无形体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1、适用于样本中嗜吞噬细胞无形体的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成： PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、单反应配置：PCR反应液19.5μL、混合酶液0.5ul；模板： 5μL。总反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序为： 50℃ 2min； 95℃ 3min； 95℃ 5sec， 55℃ 30sec（单点采集荧光） 40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。</p> <p>7、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、检测精密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt;5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	1	2500
30	贝纳柯克斯体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）;用途：试剂盒适用于定性检测从临床样本中提取的贝氏柯克斯体核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从临床样本中提取的贝氏柯克斯体核酸检测。</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、阴性对照 1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×102copies/mL。</p> <p>线性范围：5×102~2×1010copies/mL。</p> <p>交叉反应：针对可能与贝氏柯克斯体产生交叉的其他病原（黄热病毒、日本乙型脑炎病毒、登革热病毒、基孔肯雅病毒、无形体、克里米亚-刚果出血热病毒、裂谷热病毒、大肠埃希氏菌、无乳链球菌、脑膜炎奈瑟菌、A族链球菌、肺炎克雷伯菌）均无交叉反应。</p> <p>精密度：检测精密度参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	1	2400



31	贝纳柯克斯体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1、适用于样本中贝纳柯克斯体的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成： PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、单反应配置：PCR反应液19.5μL、混合酶液0.5ul；模板： 5μL。总反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序为： 50℃ 2min； 95℃ 3min； 95℃ 5sec， 55℃ 30sec（单点采集荧光） 40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。</p> <p>7、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt;5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	2	2400
32	伯氏疏螺旋体（莱姆病）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）;用途：试剂盒适用于定性检测从脑脊液、血清样本中提取的伯氏疏螺旋体核酸。</p> <p>2.检测原理：本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，适用于从脑脊液、血清样本中提取的伯氏疏螺旋体的核酸检测。</p> <p>3.试剂组份：核酸扩增反应液 Mix900μL×1管、酶混合液100μL×1管、阳性对照100μL×1管、阴性对照 1000μL×1管。</p> <p>4.最低检出限：5×102copies/mL。</p> <p>线性范围：5×102~2×1010copies/mL。</p> <p>交叉反应：针对可能与伯氏疏螺旋体产生交叉的其他病原（黄热病毒、日本乙型脑炎病毒、登革热病毒、基孔肯雅病毒、无形体、大肠埃希氏菌、无乳链球菌、脑膜炎奈瑟菌、A族链球菌、肺炎克雷伯菌）均无交叉反应。</p> <p>精密密度：检测精密密度参考品的变异系数&lt;5%。</p>	盒	2	2400
33	伯氏疏螺旋体（莱姆病）核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1、适用于样本中伯氏疏螺旋体的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成： PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、单反应配置：PCR反应液19.5μL、混合酶液0.5ul；模板： 5μL。总反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序为： 50℃ 2min； 95℃ 3min； 95℃ 5sec， 55℃ 30sec（单点采集荧光） 40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。</p> <p>7、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、检测精密密度：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt;5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 96、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	2	2400
34	回归热螺旋体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1.规格（48人份/盒）适用范围：适用于定性检测从样本中提取的回归热螺旋体核酸。</p> <p>2.检测性能：灵敏度最高达500copies/mL，与其他病原菌无交叉反应。</p> <p>3.检测技术：多重实时荧光PCR技术。</p> <p>4.检测时间：采用除酶以外1管预混液技术，仅采用1个反应管一次性完成病原体基因型的定性检测，反应理论时间≤28min，反应时长≤60min。</p> <p>5.反应体系：总体系25μL，核酸上样量≤5μL。</p>	盒	1	2500

35	回归热螺旋体核酸检测试剂盒（荧光PCR法）	<p>1、适用于样本中回归热螺旋体的定性检测。</p> <p>2、-20±5℃冷冻保存，稳定性好，有效期12个月。</p> <p>3、试剂盒包装规格：48T/盒。</p> <p>4、试剂盒组成：PCR反应液、混合酶液、阴性对照、阳性对照、说明书。阴性对照、阳性对照可直接使用，无需参与核酸提取。</p> <p>5、单反应配置：PCR反应液19.5μL、混合酶液0.5ul；模板：5μL。总反应体系为25μL。</p> <p>6、反应程序为：50℃ 2min；95℃ 3min；95℃ 5sec，55℃ 30sec（单点采集荧光）40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。</p> <p>7、检测灵敏度不低于500 copies/mL。</p> <p>8、检测精密性：重复检测精密性，检测结果批内和批间变异系数（CV%）&lt;5%。</p> <p>9、开放性机型，ABI 7500、Stratagene 3000P / 3005P、Gentier 9600、Bio-Rad CFX96 Touch、Roche LightCycler480、SLAN-96P实时荧光定量PCR仪。</p> <p>10、所有DNA试剂盒反应程序要求一致可以同时在同一台PCR仪器上进行检测。</p> <p>11、可提供液体预分装试剂，有分装保存技术专利证书。</p>	盒	1	2500
36	汉滩病毒 / 汉城病毒核酸检测试剂盒（双重荧光PCR法）	<p>1.规格（50人份/盒）;用途：汉滩病毒/汉城病（HTNV/SEOV）核酸的定性检测，用于汉滩病毒/汉城病毒感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2.检测原理：根据荧光PCR技术原理，针对汉滩病毒/汉城病毒设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现对汉滩病毒/汉城病毒核酸的定性检测。</p> <p>3.试剂组份：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。</p> <p>4.反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。</p> <p>5.性能：最低检测限500copies/mL，对汉滩病毒/汉城病毒各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p>	盒	2	4000
37	巴尔通体实时荧光定量检测试剂盒1	<p>1.用于巴尔通体核酸的定性检测，用于巴尔通体感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2.检测原理适用荧光PCR技术，含有针对巴尔通体设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而可以实现对巴尔通体核酸的定性检测。</p> <p>3.试剂组份：包含qPCR反应液 600μL*1管，qRCR酶混液 200μL*1管，引物探针 200μL*1管，阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。</p> <p>4.反应体系：25μL反应体系，两步加样。包含qPCR反应液 12μL，qRCR酶混液 4μL，引物探针4μL，模板5μL。</p> <p>5.性能：最低检测限500copies/mL，对巴尔通体各标本均能检出且与其他型别无交叉。</p> <p>6.50T/盒</p> <p>7.要求5种巴尔通体检测试剂盒为不同品牌。</p>	盒	5	2320
38	巴尔通体实时荧光定量检测试剂盒2	<p>1.用途：巴尔通体核酸的定性检测，用于巴尔通体感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2.检测原理：根据荧光PCR技术原理，针对巴尔通体设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现巴尔通体核酸的定性检测。</p> <p>3.试剂组份：包含qPCR反应液、qRCR酶混液、引物探针、阳性对照 500μL*1管，阴性对照 500μL*1管。</p> <p>4.反应体系：25μL/20μL反应体系</p>	盒	5	2400
39	巴尔通体实时荧光定量检测试剂盒3	<p>1.用途：巴尔通体核酸的定性检测，用于巴尔通体感染的辅助诊断及流行病学监控。</p> <p>2.检测原理：根据荧光PCR技术原理，针对巴尔通体设计特异性引物和 Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现巴尔通体核酸的定性检测。</p> <p>3.试剂组份：包含qPCR反应液、qRCR酶混液、引物探针、阳性对照 1管，阴性对照1管。</p> <p>4.反应体系：25μL/20μL反应体系。要求5种巴尔通体检测试剂盒为不同品牌。</p>	盒	5	2400

40	巴尔通体实时荧光定量检测试剂盒4	1.用途：巴尔通体核酸的定性检测，用于巴尔通体感染的辅助诊断及流行病学监控。 2.检测原理：根据荧光PCR技术原理，针对巴尔通体设计特异性引物和Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现对巴尔通体核酸的定性检测。 4、根据巴尔通体保守区域设计引物和探针，能专一性地检测出样品中的巴尔通体。 5、提供阳性对照，便于区分假阴性样品。 6、一管式闭管操作，降低了交叉污染。 7、足够50次20μL体系的荧光定量PCR。 8 要求5种巴尔通体检测试剂盒为不同品牌。	盒	5	2400
41	巴尔通体实时荧光定量检测试剂盒5	1.用途：巴尔通体核酸的定性检测，用于巴尔通体感染的辅助诊断及流行病学监控。 2.检测原理：根据荧光PCR技术原理，针对巴尔通体设计特异性引物和Taqman 探针，通过荧光 PCR 检测仪进行检测，从而实现对巴尔通体核酸的定性检测。 3、即开即用，用户只需要提供 DNA 模板。 4、专区设计，特异性高。 5、PCR 更加灵敏。 6、一管式闭管操作，降低了交叉污染。 7、本试剂盒足够 50 次 20μL 反应体系的荧光定量 PCR。 8、要求5种巴尔通体检测试剂盒为不同品牌。	盒	6	2400
42	LB培养基	，即用型液体培养基，经高压灭菌处理。每500mL含5g蛋白胨、2.5g酵母粉及5g氯化钠，不含琼脂粉，不含抗生素。可用于各种细菌培养，是微生物学和分子生物学常用培养基。 500ml /瓶。 1、直接用于细菌培养。 2、根据需求加入合适的抗生素。	瓶	1	100
43	巴尔通体引物Pr47F	TGTTGATGGTGCAGGATTGA 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
44	巴尔通体引物Pr110R	CGAATTTGTAGCGACAGGAAGA 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
45	巴尔通体探针mo-T	FAM-CAAAGTGGCGCTGGTGT-MGB 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	1000
46	巴尔通体引物wu-FP	CCACGCAAGTCGCATTGAT 共5od 5管，1OD/管	条	1	100
47	巴尔通体引物wu-RP	GCCGGGTACTTTCGCAATT 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
48	巴尔通体探针wu-T	HEX-CTTACAGGTGCTATCATC-MGB 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	1000
49	巴尔通体引物Ot56 kD-F	CGCCAGTRATMATTCTCCRA 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
50	巴尔通体引物Ot56 kD-R	TTTYWGCTAGTGCRTAGAAATTRG 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
51	巴尔通体探针Taqman-Ot	Cy5-TAAGGACCACACTCTAATC-MGB 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	1000
52	巴尔通体引物AKR-F	GCAGGGCGAGCACCATT 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
53	巴尔通体引物AKR-R	ATCTTGCATGGTCACCACTTGA 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
54	巴尔通体探针AKR-T	FAM-CGATATTTGCCTGTTAGCACTCCT-BHQ-1 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	1000
55	巴尔通体引物ssrA-F	GCTATGGTAATAAATGGACAATGAAATAA	条	1	100
56	巴尔通体引物ssrA-R	GCTTCTGTTGCCAGGTG 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
57	巴尔通体探针ssrA-T	HEX-ACCCCGCTTAAACCTGCGACG-BHQ-1 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	1000
58	巴尔通体引物Lepto F	CCCGCGTCCGATTAG 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
59	巴尔通体引物 Lepto R	TCCATTGTGGCCGR (A/G) ACAC 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100
60	巴尔通体探针Lepto P	Cy5-CTCACCAAGGCGACGATCGGTAGC-BHQ-2 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	1000
61	巴尔通体引物SF TSV-S-F-3	GGGTCCTGAAGGAGTTGTAAA 共5od 5管，1OD/管 HPLC纯化	条	1	100

62	巴尔通体引物SF TSV-S-R-3	TGCCTTCACCAAGACTATCAATGT 共50d 5管, 10D/管 HPLC 纯化	条	1	100
63	巴尔通体探针SF TSV-S-Probe-3	TexasRed-TTCTGTCTTGCTGGCTCCGCGC-BHQ-2 共50d 5管, 1 OD/管	条	1	1000
64	巴尔通体引物SF TSV-L-F-3	AGTCTAGGTCATCTGATCCGTTYAG 共50d 5管, 10D/管	条	1	100
65	SFTSV-L-R-3	TGTAAGTTCGCCCTTTGTCCAT 共50d 5管, 10D/管	条	1	100
66	巴尔通体探针SF TSV-L-Probe-3	HEX-CAATGACAGACGCCTTCCATGGTAATAGGG-BHQ1 共50d 5 管, 10D/管 HPLC纯化	条	1	1000
67	SFTSV-M-F-3	AAGAAGTGGCTGTTTCATCATTATTG 共50d 5管, 10D/管 HPLC 纯化	条	1	100
68	SFTSV-M-R-3	GCCTTAAGGACATTGGTGAGTA 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯 化	条	1	100
69	巴尔通体探针SF TSV-M-Probe-3	FAM-TCATCCTCCTTGATATGCAGGCCTCA-BHQ-2 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯化	条	1	1000
70	巴尔通体探针 Se o-probe	Cy5-TGGACATCTAGAATTGAAGAATGGCT-BHQ-2 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯化	条	1	1000
71	巴尔通体探针 ht n-probe	FAM-CATTATGGGTGGGAATYATTAYTCA -BHQ-1 共50d 5管, 1 OD/管 HPLC纯化	条	1	1000
72	巴尔通体探针 pu u-probe	HEX-CCTRCTGAYCCGACTGGGATTGA-BHQ-1 共50d 5管, 10D/ 管 HPLC纯化	条	1	1000
73	巴尔通体引物SE O-F-new	GTTTTTRGCACTRGCAAA 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯化	条	1	1000
74	巴尔通体引物Se o-R	CRGATAARCTCCCRGCAAT 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯化	条	1	100
75	巴尔通体引物Ht n-F	TATTTTCACTATTATTATCAGGGGAA 共50d 5管, 10D/管 HPL C纯化	条	1	100
76	巴尔通体引物Ht n-R	CACCCRCAAYRGATTAAGT 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯化	条	1	100
77	巴尔通体引物Pu u-F	TGTCCMGGAAAAAGATGGATAC 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯 化	条	1	100
78	巴尔通体引物 Pu u-R	ATDGCATTYACATCAAGGACATT 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯 化	条	1	100
79	巴尔通体引物XF F1	AACATGATGGGVAARMGWGARA 共50d 5管, 10D/管 HPL C纯化	条	1	100
80	巴尔通体引物XF R	GTRTCCCANCCDGDGTRTCATCNGC 共50d 5管, 10D/管 H PLC纯化	条	1	100
81	巴尔通体引物XF F2	AARGGMAGYMGNGCHATHTGGT 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯 化	条	1	100
82	巴尔通体引物XA -F1	AGAGCRTTYTCGCATCTRGCYAK 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯 化	条	1	100
83	巴尔通体引物XA -R	ACATGAACKGRGKTGTGTCRAASCCWAYCC 共50d 5管, 10D/管 HPLC纯化	条	1	100
84	巴尔通体引物 XA -F2	TGCCCCBRTGCGBAGYSCVGAAGAYCC 共50d 5管, 10D/管 HP LC纯化	条	1	100
85	利什曼原虫抗体 检测试剂条（免 疫层析法）	用于体外定性检测犬血清样本中的都市利什曼原虫抗体，检测条25个，c hase缓冲液1瓶，	盒	9	1300
86	利什曼原虫抗体 检测试剂条（免 疫层析法）	用于体外定性检测人血清样本中的都市利什曼原虫抗体，检测条25个，c hase缓冲液1瓶，	盒	5	1300
87	DNA 聚合酶 （Taq™ 酶 R00 1AM）	Taq (5 U/μl) 50 μl 10X PCR Buffer (Mg2+ free) 1 ml dNTP Mixture (各2.5 mM) 800 μl MgCl2 (25 mM) 1 ml	盒	10	270
88	RNase-free Wa ter（无核酸酶水 ）	RNase-free Water 1 ml × 10 支	盒	11	85
89	DNA分子量标准 品DL1,000 DNA Marker	DL1,000 DNA Marker由DNA片段1,000 bp、700 bp、500 bp、 400 bp、300 bp、200 bp、100 bp组成，共7条带	盒	11	280
90	利什曼原虫DNA 提取试剂盒	病变组织、血液等样本的核酸提取或纯化试剂盒，提取全血中DNA 50T	盒	3	3000

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

项目编号：

项目名称：

包号：

投标人名称：

货币及单位：人民币/元

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

日期：

投标人（盖章）：

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：学卫室内环境检测耗材包

序号	参数性质	技术参数与性能指标						
1		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	
		1	GDYK-2000JK（专用）室内环境检测耗材包	GDYK-2000JK环境质量检测仪专用耗材，外包装采用大容量PP材质，内含冰晶盒，便于携带；内含甲醛试剂不少于 75次，氨试剂不少于75次，臭氧检测试剂不少于75次，营养琼脂平板不少于 220个，沙氏琼脂平板不少于220个。配套采样器专用支架1个(总计5个)；整体采用不锈钢材质，一体注塑成型，配备单肩式防雨袋，能够完全匹配现有采样装置，展开高度：≥220mm。（为确保耗材匹配准确度，投标人需提供厂家匹配证明文件并加盖公章，供货期不得超过5日。）	套	8	6250	

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：布病试剂耗材

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）	
		1	布氏琼脂	用于制备布鲁氏菌的分离培养的平板、斜面培养基，粉末状，250g/瓶，保质期3年，24瓶/箱	瓶	24	100	
		2	胎牛血清	通过无菌手术剖腹后取胎，穿刺心脏采血制成，以健康胎牛血液为原料加工而成，不添加任何外源因子，不含激素等	瓶	2	1500	
		3	LB液体培养基	预混好的LB培养基，用于增菌或转化细菌的培养，500ml/瓶，液体，无菌	瓶	5	40	
		4	高糖DMEM培养基	用于细胞和细胞系培养，500ml/瓶，无菌	瓶	10	70	
		5	RPMI-1640培养基	用于细胞和细胞系培养500ml/瓶，无菌	瓶	5	250	
		6	青霉素-链霉素（100×，双抗）	用于细胞培养的双抗，经过滤除菌，可直接添加到细胞培养液内。青霉素-链霉素溶液(100×)中，青霉素的含量为10kU/mL，链霉素的含量为10mg/mL，100ml/瓶。	瓶	1	150	
		7	PBS缓冲液	磷酸缓冲液，用于分子及免疫实验，P1020/10*500ml	瓶	30	60	
		8	吐温-20	50ml/瓶，分子量为1,225道尔顿的非离子型去污剂	瓶	1	30	
		9	TB噬菌体	0.5mL/支，10支/盒，用于布鲁氏菌生化鉴定，需提供产品使用说明书和质检报告；生产企业须通过ISO19001及ISO13485双质量体系认证，并提供相关证明	盒	6	6000	
		10	BK2噬菌体	0.5m/支，10支/盒，用于布鲁氏菌生化鉴定，需提供产品使用说明书和质检报告；生产企业须通过ISO19001及ISO13485双质量体系认证，并提供相关证明	盒	5	6000	
		11	硫堇片	布鲁氏菌染料抑菌检测试剂，即用纸片型，100片/支，生产企业须通过ISO19001及ISO13485双质量体系认证	支	16	200	
		12	复红片	布鲁氏菌染料抑菌检测试剂，即用纸片型，100片/支，生产企业须通过ISO19001及ISO13485双质量体系认证	支	15	200	
		13	DNA提取试剂盒	DNA纯化/提取试剂盒 DNeasy PowerClean Cleanup Kit（250T），组织/细胞/细菌/病毒DNA提取试剂盒	盒	6	6000	

14	羊抗鼠IgG抗体（HRP标记）	种属反应：Mouse，宿主/亚型：Goat/IgG，HRP标记的酶标二抗，用于免疫印迹（WB）、免疫组化、酶联免疫吸附实验（ELISA）、免疫沉淀（IP）等	支	2	500
15	兔抗牛IgG抗体（HRP标记）	种属反应：牛，宿主/亚型：兔/IgG，HRP标记的酶标二抗，用于免疫印迹（WB）、免疫组化、酶联免疫吸附实验（ELISA）、免疫沉淀（IP）等	支	2	500
16	RAN酶和核酸清除剂	RAN酶和核酸清除剂，250ml/瓶	瓶	3	300
17	人外周血淋巴细胞分离液	乳光或微乳光的水溶液，主要成份葡聚糖（右旋糖酐）与泛影酸葡甲胺。适用于从人抗凝血液分离单个核细胞（主要为淋巴细胞），无菌条件下所分离的细胞可用于免疫学检测，P8610/200ml，200ml/瓶	瓶	20	300
18	血液等组织微量布鲁氏菌核酸牛、羊、猪、犬多重荧光定量PCR检测试剂盒	首先对本标DNA采用普通PCR预扩增，以其PCR产物为模板，应用荧光定量PCR进行二轮扩增，并检测荧光信号，根据Ct值研判检测结果，用于布鲁氏菌微量核酸DNA，牛种、羊种、猪种和犬种的鉴定，特别适合含有影响荧光定量PCR反应的成份的核酸DNA的检测。需提供产品说明书及质检报告佐证。	盒	10	9000
19	血液等组织微量布鲁氏菌核酸检测试剂盒（探针法）说明书	首先对本标DNA采用普通PCR预扩增，以其PCR产物为模板，应用荧光定量PCR进行二轮扩增，并检测荧光信号，根据Ct值研判检测结果，用于检测布鲁氏菌微量核酸DNA，特别适合含有影响荧光定量PCR反应的成份的核酸DNA的检测。需提供产品说明书及质检报告佐证。	盒	6	5000
20	人布鲁氏菌IgM/IgG抗体联合检测试剂盒（胶体金法）	20T/盒，用于体外定性检测人静脉全血或血清（血浆）样品中的人布鲁氏菌 IgG 抗体	盒	10	2500
21	布鲁氏菌标准血清学诊断试剂盒（质控版）	含有虎红平板凝集抗原1瓶（12mL）、试管凝集抗原1瓶（12mL）、阳性血清1支（1mL/支）、阴性血清1支（1mL/支），保质期2年，阳性血清需根据客户质控实际需要，提供1:1600，1:800,1:400，1:200等不同的滴度。需提供产品使用说明书和质检报告；生产企业须通过ISO19001及ISO13485双质量体系认证，并提供相关证明。	盒	59	2000
22	双相血培养瓶（布鲁氏菌专用）	用于布鲁氏菌初培养的双相培养瓶，直角加弧面，易于观察菌落培养观察，液体装量20mL/瓶，20瓶/箱，生产企业须通过ISO19001及ISO13485双质量体系认证，并提供相关证明。	箱	10	700
23	培养皿	圆形90*15mm，10个/包，50包/箱	箱	10	200
24	接种环	1ul/支，3000支/箱，无菌，独立包装	箱	3	1500
25	接种环	5ul/支，3000支/箱，无菌，独立包装	箱	3	1500
26	接种环	10ul/支,3000支/箱，无菌，独立包装	箱	3	1500
27	玻璃试管	12cm×18mm玻璃试管	支	3000	0.6
28	试管塞	15--19号橡胶试管塞 外径18mm试管用	个	3000	0.3
29	反穿衣	防静电防尘反穿衣[蓝色]宽松型	件	1000	3
30	防护服	XL,一次性医用防护服连体带帽全身，隔离病菌、防污防水工作服，加厚独立包装不连脚[白色]	件	500	6
31	防护服	XXL,一次性医用防护服连体带帽全身隔离病菌、防污防水工作服，加厚独立包装不连脚[白色]	件	500	6
32	鞋套	一次性防护靴套长款高筒防水隔离鞋套[白色]	双	500	2
33	帽子	加厚医用平顶帽（标准尺码）[蓝色]	个	499	1
34	手套	加长加厚一次性橡胶手套，6.5号，10盒/箱	箱	2	1200
35	面屏	100/箱，PET双面高清防雾款（用前请撕掉双面保护膜）	箱	2	300
36	利器盒	圆形3L加厚，长与直径约为为20cm-19cm，100个/箱	箱	1	170
37	利器盒	圆形5L加厚，长与直径约为为20cm-19cm，100个/箱	箱	1	250
38	注射器	无菌、无热源一次性医用注射器，独立包装、刻度清晰，1ml，100支/箱	箱	2	20
39	注射器	无菌、无热源一次性医用注射器，独立包装、刻度清晰，2.5ml，100支/箱	箱	2	20
40	注射器	无菌、无热源一次性医用注射器，独立包装、刻度清晰，5ml，100支/箱	箱	1	20
41	丁腈手套	无粉灭菌一次性蓝色丁腈手套，抽取式，M码，100副/盒	盒	10	35
42	200ul枪头	移液器枪头，200μL带滤芯无菌移液枪枪头盒装，96支/盒	盒	50	30
43	垃圾袋	特厚耐高温高压 90*120cm实验医疗室用废弃物垃圾袋（黄色）	只	1000	1.2
44	垃圾袋	加厚耐高温高压 32*38cm手提实验医疗室用废弃物垃圾袋（黄色）	只	500	0.3
45	抽纸	抽纸，3层195x120mm	包	100	2
46	尺子	办公用直尺，30cm	把	3	7
47	一次性真空抗凝采血管	抗凝采血管/紫色/16*100mm，100支/包	包	3	60
48	塑料离心管	塑料离心管，15ml绿盖尖底（泡沫装），50个/袋	包	45	30
49	冻精布袋	长绳/7cm*15cm	个	50	2

		<table><tr><td>50</td><td>不锈钢直筒杯子</td><td>不锈钢直筒杯子平底无把手无柄铁杯量杯量筒大容量3升圆桶,16.8*15.8cm,耐高温高压</td><td>个</td><td>10</td><td>60</td></tr><tr><td>51</td><td>不锈钢直筒杯子</td><td>不锈钢直筒杯子平底无把手无柄铁杯量杯量筒大容量5.5升圆桶,23.5*19cm,耐高温高压</td><td>个</td><td>10</td><td>60</td></tr><tr><td>52</td><td>菌株磁珠冻存管</td><td>用于菌种冻存,可在-20C至-80℃保存,复苏挑取磁珠即可,80支/盒</td><td>盒</td><td>10</td><td>1000</td></tr><tr><td>53</td><td>冻存管保存盒</td><td>用于保存1.5-2mL冻存管,带盖保存盒,100孔位,带编号</td><td>个</td><td>20</td><td>15</td></tr></table> <p>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。</p>	50	不锈钢直筒杯子	不锈钢直筒杯子平底无把手无柄铁杯量杯量筒大容量3升圆桶,16.8*15.8cm,耐高温高压	个	10	60	51	不锈钢直筒杯子	不锈钢直筒杯子平底无把手无柄铁杯量杯量筒大容量5.5升圆桶,23.5*19cm,耐高温高压	个	10	60	52	菌株磁珠冻存管	用于菌种冻存,可在-20C至-80℃保存,复苏挑取磁珠即可,80支/盒	盒	10	1000	53	冻存管保存盒	用于保存1.5-2mL冻存管,带盖保存盒,100孔位,带编号	个	20	15												
50	不锈钢直筒杯子	不锈钢直筒杯子平底无把手无柄铁杯量杯量筒大容量3升圆桶,16.8*15.8cm,耐高温高压	个	10	60																																	
51	不锈钢直筒杯子	不锈钢直筒杯子平底无把手无柄铁杯量杯量筒大容量5.5升圆桶,23.5*19cm,耐高温高压	个	10	60																																	
52	菌株磁珠冻存管	用于菌种冻存,可在-20C至-80℃保存,复苏挑取磁珠即可,80支/盒	盒	10	1000																																	
53	冻存管保存盒	用于保存1.5-2mL冻存管,带盖保存盒,100孔位,带编号	个	20	15																																	
2	★	<p>投标人在<b>投标客户端</b>填写<b>开标一览表</b>及<b>分项报价表</b>,同时必须按照下列格式在<b>投标文件</b>中另行制作<b>采购物品明细报价表</b>并放置在<b>投标文件</b>中。若仅填写<b>投标客户端</b>的<b>分项报价表</b>,没有<b>在投标文件中提供采购物品明细报价表</b>,则为<b>无效投标</b>。</p> <p style="text-align: center;"><b>采购物品明细报价表</b></p> <p>项目编号: 项目名称: 包号: 投标人名称: <span style="float: right;">货币及单位:人民币/元</span></p> <table><tr><td>序号</td><td>货物名称</td><td>规格型号</td><td>品牌</td><td>产地</td><td>制造商名称</td><td>单价</td><td>数量</td><td>总价</td></tr><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table> <p style="text-align: right;">投标人(盖章):</p> <p style="text-align: center;">日期:</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5:

标的名称:艾滋病、丙肝、性病考核血清、国产试剂

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）
		1	HIV考核血清1	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，5支/套； 3、质控品包括抗HIV-1不同浓度水平，详细浓度组成包括抗HIV-1：0.2、0.5、1、2、4、8 NCU/mL； 4、状态：液体； 5、定值方法：采用不少于5家国内外厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性（以说明书为准）； 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷； 7、适用于酶联免疫和化学发光法。	套	500	225
		2	HIV考核血清2	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，2支/套； 3、质控品包括抗HIV-1不同浓度水平； 4、状态：液体； 5、定值方法：采用不少于5家国内外厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性（以说明书为准）； 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷； 7、适用于快速检测方法。	套	560	90
		3	梅毒考核血清	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，5支/套； 3、制备要求：按照使用方要求制备梅毒特异性/非特异性阳性或阴性； 4、产品适用性：适用于各个厂家血液筛查试剂特异性、诊断灵敏度、分析灵敏度、精密度等性能评估； 5、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。	套	550	500
		4	HCV考核血清	1、运输储存条件及有效期：-15℃以下稳定保存2年； 2、规格要求：每支0.5mL，5支/套； 3、质控品包括抗HCV不同浓度水平，详细浓度组成至少包括抗HCV：4、8 NCU/mL； 4、状态：液体； 5、定值方法：采用不少于5家国内外厂商试剂进行检测，量值可溯源至WHO标准物质或卫生部临检中心国家一级标准物质，具有良好的稳定性和均一性（以说明书为准）； 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷； 7、适用于快速、酶联免疫和化学发光法。	套	630	225

5	人类免疫缺陷病毒（HIV1+2型）抗体试剂盒	1.检测方法为蛋白印迹法； 2.包装规格24人份/盒； 3.检测带必须同时含HIV-1和HIV-2型阳性质控带； HIV-1抗体为全病毒条带，包括： gp41、gp120、gp160、P24、P55、P17、P66、P51、P31、P39； 4.质控血清应分别含强阳性、弱阳性和阴性质控血清，其中强阳性质控血清必须同时含HIV-1和HIV-2质控物； 5.封闭液为检测时现配，以防造成不必要的浪费； 6. HIV 1+2 确证试剂必须经国家食品药品监督管理局注册批准； 7. 必需配备检测所需试剂反应板（槽）， 并应适合用户现有各型全自动蛋白印迹仪器使用； 8. 试剂实验方法能有效处理弱阳性标本，提供试剂使用说明书证明。	盒	10	5088
6	人类免疫缺陷病毒I型核酸测定试剂盒（RT-PCR荧光探针法）（适用于丽珠机型）	1、证书资质： 产品获取三类医疗器械注册证，符合相关注册、生产要求。 2、检测灵敏度： ≤30IU/ml（以说明书为准） 3、定量线性范围： 100~2.0E+8IU/mL，定量下限不高于150IU/ml（以说明书为准） 4、核酸纯化方式：磁珠法纯化 5、扩增体系： ≥50ul，不含磁珠扩增，避免磁珠影响检测荧光值 6、样本进样用量： ≤500ul 7、定量方式： 内标定量，每次实验无需制作定量外标准曲线 8、扩增靶标： ≥2个基因靶位进行扩增，加强突变检出（以说明书为准） 9、涵盖基因型： 涵盖M组中中国常见流行亚型，及O组、N组相关亚型 10、防污染措施： 具备dUTP/UNG酶防污染体系，矿物油液面封盖防气溶胶技术 11、批内及批间检测浓度对数值的变异系数（CV%）： 精密度CV%<5% 12、包装规格： 48人份/盒 13、包装形式： PCR反应体系为免配液预分装设计，操作过程PCR反应液无需人工或设备进行分装配置 14、有效期及稳定性： 有效期≥12个月，试剂在2-37摄氏度条件下稳定性≥5天。（以说明书或出厂检测报告为准） 15、适配检测设备： 宏石slan96系列PCR仪器	套	2	18500
7	HIV新近感染（亲和法）检测试剂	1物品名称： HIV新近感染（亲和法）检测试剂； 2规格： 192人份/盒； 3原理： 酶联免疫反应； 4检测范围： 可以识别HIV新近感染与长期感染； 5试剂盒酶标板，缓冲液，底物，终止液可在2-8℃保存。阴阳性对照物，校准品及生物素抗原肽必须为冰冻包装，保存在-20℃以下； 6实验的可重复性R2>0.9； 7包装规格为在推荐的保存温度下试剂盒稳定期>6个月。	盒	45	6000
8	梅毒TPPA试剂	1、用途：梅毒螺旋体血清学试验，用于梅毒抗体检测； 2、方法原理：明胶颗粒凝集法，明胶颗粒上包被梅毒螺旋体抗原，和检测样本中的梅毒螺旋体抗体产生凝集反应，根据凝集情况判读结果； 3、每盒试剂均带有阳性对照，主要成分冻干包装，使用时按需配制。 4、储存温度： 2-8℃，冷链运输，提供运输温度记录； 5、标本类型：血清、血浆； 6、有效期： 12个月； 7、规格： 100人份/盒； 8、具有中国国家食品药品监督管理局颁发的医疗器械注册证；	盒	1	800
9	沙眼衣原体核酸检测试剂	1.荧光PCR法； 2. 型号规格： 24人份 / 盒 3. 主要组成成分：核酸抽提液，沙眼衣原体核酸荧光PCR检测混合液，酶（Taq+UNG），H <sub>2</sub> O，沙眼衣原体阳性对照品（含目的片段的缺陷性病毒）； 4. 对人体尿道、生殖道分泌物中沙眼衣原体（Chlamydia Trachomatis, CT）的特异性DNA核酸片段进行荧光PCR定性检测；	盒	2	480
10	淋球菌核酸检测试剂	1.荧光PCR法； 2. 型号规格： 24人份/盒 3. 主要组成成分：核酸抽提液、NG核酸荧光PCR检测混合液、酶（Taq+UNG）、H <sub>2</sub> O、NG阳性对照品。 4. 对人尿道、生殖道分泌物中淋球菌（Neisseria Gonococcus,NG）的特异性DNA核酸片段进行荧光PCR定性检测。	盒	2	480
11	奈瑟氏球菌和嗜血杆菌鉴定试剂盒（APIH）	1.包装规格： 10 测试/盒 2.预期用途：用于来源于人体样本的奈瑟氏球菌和嗜血菌进行鉴定。样本来源有泌尿生殖道标本、呼吸道标本等。 3.检验原理：可进行12项鉴定试验(酶和糖发酵试验)，并可检测青霉素酶(特别是流感嗜血菌、副流感嗜血菌、卡他莫拉菌（卡他布兰汉菌）和淋病奈瑟菌)。鉴定结果可根据说明书的判读表进行读出，也可参照生化谱检索手册或鉴定软件，得到鉴定结果。	盒	2	2950



12	沙眼衣原体DNA质控品（低值）	1、运输或储存条件： 2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算沙眼衣原体DNA浓度水平为 2.00E+03 copies/mL（浓度范围1.00E+03~1.00E+04）。 4、状态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	1	5000
13	沙眼衣原体DNA质控品（中值）	1、运输或储存条件： 2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算沙眼衣原体DNA浓度水平为 2.00E+04 copies/mL（浓度范围1.00E+04~1.00E+05）。 4、态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000
14	沙眼衣原体DNA质控品（阴性）	1、运输或储存条件： 2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算沙眼衣原体DNA浓度水平为 0 copies/mL 4、状态：液体 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000
15	淋球菌DNA质控品（低值）	1、运输或储存条件： 2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算淋球菌DNA浓度水平为 2.00E+04 copies/mL（浓度范围1.00E+04~1.00E+05）。 4、状态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000
16	淋球菌DNA质控品（中值）	1、运输或储存条件： 2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒。 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算淋球菌DNA浓度水平为 2.00E+05 copies/mL（浓度范围1.00E+05~1.00E+06）。 4、状态：液体。 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	1	5000
17	淋球菌DNA质控品（阴性）	1、运输或储存条件： 2~8℃低温环境可保存6个月，-20±5℃低温环境中可保存24个月。 2、规格要求：每管0.5mL，20管/盒 3、质控品要求以200μL 样本量进行核酸提取，经过荧光定量 PCR 检测和统计计算淋球菌DNA浓度水平为 0 copies/mL 4、状态：液体 5、质控品应均匀性好、量值稳定、与临床样本具有良好的互通性等特点。 6、即用性要求：要求可直接使用，无需稀释，安全快捷。 7、适用于市面上的快速提取法（如样本释放剂）、磁珠法和柱提法提取试剂。	盒	2	5000
18	沙眼衣原体抗原检测试剂盒（乳胶法）	用于定性检测临床女性宫颈标本或男性尿道标本中是否含有沙眼衣原体抗原	盒	1	240
19	人类免疫缺陷病毒（HIV）抗体酶联免疫诊断试剂盒（四代试剂）（初筛试剂）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.产品用途：定性检测人血清或血浆中的人类免疫缺陷病毒抗体的 HIV-1型和（或）HIV-2型抗体和P24 抗原； 3.检测原理：双抗原夹心法和双抗体夹心法，借助生物素-亲和素级联放大原理； 4.储存条件及有效期：2-8℃避光保存，有效期≥12 个月； 5.产品规格：96人份/盒； 6.产品性能：P24抗原的最低抗原检出浓度不高于1.25 IU/ml。 7.最低检出限：HIV-1型抗体的分析灵敏度最低检出限达到中检院国家盘S4； 8.特异性：特异性≥99.8%；。	盒	170	460

20	人类免疫缺陷病毒（HIV）抗体酶联免疫诊断试剂盒（四代试剂）（复检试剂）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.产品用途：定性检测人血清或血浆中的人类免疫缺陷病毒抗体的 HIV-1型和（或）HIV-2型抗体和P24 抗原； 3.检测原理：双抗原夹心法和双抗体夹心法，借助生物素-亲和素级联放大原理； 4.储存条件及有效期：2-8℃避光保存，有效期≥12 个月； 5.产品规格：96人份/盒； 6.产品性能：P24抗原的最低抗原检出浓度不高于1.25 IU/ml。 7.最低检出限：HIV-1型抗体的分析灵敏度最低检出限达到中检院国家盘S4； 8.特异性：特异性≥99.8%； 9.与初筛试剂不同品牌。	盒	40	460
21	丙型肝炎病毒抗体检测试剂-1（ELISA法）	1.产品要求：需取得国家CFDA的批准文号，具有国食药监注册药品证书编号； 2.功能要求：特异性检测人血清或血浆中的丙型肝炎病毒抗体； 3.检测原理：双抗原夹心法。 4. 储存条件及有效期：试剂盒于冷藏温度（2-8℃）避光保存时，有效期≥12个月； 5. 抗体检测类型：可同时检测IgM、IgG类抗体； 6. 借助生物素-亲和素级联放大原理，加样量达到50μL，最低检出限可达0.05NCU/ml，灵敏度提高，减少试验误差； 7. 反应模式-两步法：样本（温育60min）+酶结合物（温育30min）+显色（30min） 8.抗干扰性强：常见的干扰因素如类风湿因子、ALT升高均不会造成假阳性；可检测黄疸、高脂血、溶血样本，其中胆红素、甘油三酯和血红蛋白含量分别低于1.71mmol/L、170mmol/L、2000mg/L对结果判定无影响。	盒	170	170
22	丙型肝炎病毒抗体检测试剂-2（ELISA法）	1.产品要求：需取得国家CFDA的批准文号，具有国食药监注册药品证书编号； 2.功能要求：特异性检测人血清或血浆中的丙型肝炎病毒抗体； 3.检测原理：双抗原夹心法。 4. 储存条件及有效期：试剂盒于冷藏温度（2-8℃）避光保存时，有效期≥12个月； 5. 抗体检测类型：可同时检测IgM、IgG类抗体； 6. 借助生物素-亲和素级联放大原理，加样量达到50μL，最低检出限可达0.05NCU/ml，灵敏度提高，减少试验误差； 7. 反应模式-两步法：样本（温育60min）+酶结合物（温育30min）+显色（30min） 8.抗干扰性强：常见的干扰因素如类风湿因子、ALT升高均不会造成假阳性；可检测黄疸、高脂血、溶血样本，其中胆红素、甘油三酯和血红蛋白含量分别低于1.71mmol/L、170mmol/L、2000mg/L对结果判定无影响； 9.与丙型肝炎病毒抗体检测试剂—1（ELISA法）不同品牌。	盒	70	170
23	梅毒螺旋体抗体酶联免疫诊断试剂盒（双抗原夹心酶联免疫法）	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.产品用途：定性检测人血清或血浆中的梅毒螺旋体抗体； 3.检测原理：双抗原夹心酶联免疫法 4.产品规格：96人份/盒； 5.储存条件及有效期：2-8℃避光保存时，有效期12 个月以上。	盒	170	170
24	梅毒非特异性抗体检测试剂RPR/TRUST	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.包被抗原：VDRL抗原； 3.可检样本：血清、血浆； 4.指示物：碳微粒或甲苯胺红，显示黑色或红色； 5.方法：纸片法； 6.120人份/盒	盒	45	120
25	细菌API NH试剂盒	可鉴别检定耐瑟氏菌、嗜血杆菌等；包装：10条+10培养基；组分包括麦氏管、石蜡油等。	盒	1	3870
26	人类免疫缺陷病毒抗体（HIV1+2型）快速检测试剂	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.功能要求：定性检测人血清、血浆或全血中的人类免疫缺陷病毒（HIV1+2型）抗体； 3.检测原理：双抗原夹心法。 4.储存条件及有效期：2-30℃干燥处保存，有效期≥18个月； 5.判定时间：30min内可以进行结果判定； 6.产品获得WHO PQ认证（见PQ认证证书）。	人份	100	5
27	一步法梅毒抗体检测试剂（免疫层析法）	1.产品要求：需取得国家CFDA的批准文号，具有国食药监注册证书编号； 2.功能要求：检测人血清、血浆或全血样本中的梅毒螺旋体抗体； 3.检测方法：双抗原夹心法。 4. 储存条件及有效期：试纸条可于2-30℃干燥处保存，有效期≥18个月； 5. 判定时间：30min内可以进行结果判定；	人份	400	5

			28	丙肝抗体快速检测试剂	1.产品要求：经国家药品监督管理局批准，获得产品注册证； 2.功能要求：定性检测人血清、血浆或静脉全血中的丙型肝炎病毒抗体； 3.检测原理：双抗原夹心法原理，胶体金免疫层析法； 4.储存条件及有效期：2-30℃温度保存，有效期不少于（可包含）18个月； 5.加样量：加样量不低于50μL，灵敏度提高，减少试验误差； 6.检测时间：判读时间≤15分钟； 7.抗干扰性强：可检测黄疸、高脂、溶血样本，其中胆红素、甘油三酯和血红蛋白含量分别低				人份	400	5																																			
2	★	<div>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。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。</div> <div>采购物品明细报价表</div> <div>项目编号：</div> <div>项目名称：</div> <div>包号：</div> <div>投标人名称：</div> <div>货币及单位：人民币/元</div> <table><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><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table> <div>投标人（盖章）：</div> <div>日期：</div>									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6：

标的名称：艾滋病、性病耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标					
1		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）
		1	10uL吸头	无菌无酶、带滤芯、96支每盒	盒	100	50
		2	100uL吸头	无菌无酶、带滤芯、96支每盒	盒	50	50
		3	丁腈手套	抽取式 3.5g S 100只/盒	盒	5	70
		4	丁腈手套	抽取式 3.5g L 100只/盒	盒	5	70
		5	乳胶手套	100支每盒、无粉、乳胶、大号、抽取式 5.7g	盒	10	90
		6	乳胶手套	100支每盒、无粉、乳胶、小号、抽取式 5.7g	盒	10	90
		7	乳胶手套	大号（8）、无粉、长袖 100只/盒，独立包装,加长12寸	盒	10	160
		8	乳胶手套	小号（6.5）、无粉、长袖 100只/盒，独立包装,加长12寸	盒	10	160
		9	碘伏	100ml	瓶	5	6
		10	医用棉签	（螺旋+圆头）100支/瓶	瓶	1	8
		11	75%酒精	500ml	瓶	10	15
		12	含氯消毒片	100片/瓶	瓶	10	13
		13	耐高温医疗垃圾袋	黄色 50*70cm(PE复合膜材质) 50个/袋	袋	5	150
		14	耐高温医疗垃圾袋	黄色 61*81cm(PE复合膜材质) 50个/袋	袋	2	190
		15	84消毒液	500ml	瓶	10	6
		16	压力蒸汽灭菌生物指示剂	嗜热脂肪芽孢杆菌（ATCC7953） 30支/盒	盒	1	500
		17	高压灭菌化学指示卡	121℃ 200片/盒	盒	1	60
		18	淋球菌培养皿	10块/包，2包/盒 9cm	盒	10	200
		19	血平板	20套/盒 9cm，用于分离、培养细菌，鉴别链球菌溶血性、CAM P试验，PH值：7.3±0.2，	盒	10	200
		20	生理盐水	9ml*20支/盒	盒	2	120
		21	抗生素	头孢曲松钠标准品350mg,盐酸四环素标准品80mg,青霉素钠 标准品150mg,头孢克肟标准品500mg,阿奇霉素标准品200mg,盐酸大观霉素200mg,环丙沙星标准品200mg	套	1	25000
		22	扎带	5mm*250mm,耐高温，耐高压，耐低温 200个/袋	袋	3	40
		23	核酸清除剂	300ml/瓶 2瓶/盒	盒	1	260
		24	2.5L厌氧盒+2.5L厌氧产气袋	产气袋10个/包	包	3	800
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。							





1	序号	物品名称	技术参数/规格	单位	数量	单价（元
	1	手足口病病原盲样考核样品	每份阳性*2+阴性*2，样本为不同浓度的手足口病相关病原灭活病原体培养液或临床标本组成，阳性样本包括EV71、CA16、其他肠道病毒，单一病原或者多病原随机组合，40份样本有多种搭配方案，样本制作好后厂家负责邮寄到各个考核单位。	份	50	1700
	2	柯萨奇病毒A16型/肠道病毒71型/肠道病毒核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，需提供三种国家和各盟市日常使用的三个不同厂家的试剂，三个厂家比例为3:2:2。 适用于经过多通道校正的全自动实时荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。【产品性能指标】 1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围：5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密度的检测精密度的参考品的变异系数<5%。	盒	8	7500
	3	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度的阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度的阳性和阴性符合率均≥95%	盒	2	1600
	4	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度的阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度的阳性和阴性符合率均≥95%	盒	2	1700
	5	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度的阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度的阳性和阴性符合率均≥95%	盒	4	500
	6	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	一种厂家96T/盒，2-8℃保存至少12个月以上，用不同的ELISA原理检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度的阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度的阳性和阴性符合率均≥95%	盒	4	500
	9	脑膜炎奈瑟球菌盲样考核样品	阳性灭活菌液，8份考核样品包括5支阳性，80份样品包括2支阳性，阳性样品为不同浓度的脑膜炎奈瑟菌相关病原灭活病原体培养液，阳性样本包括脑膜炎奈瑟菌A血清群、B血清群、C血清群、W135血清群、X血清群、Y血清群中任一病原，样品的稳定性≥30天，与阴性组合后，88份样品有多种搭配方案，88份包括阳性和阴性的考核样品制作好后厂家负责邮寄到各个考核单位	支	100	600
	10	脑膜炎奈瑟球菌盲样考核样品	阴性灭活菌液，8份考核样品包括1支阴性样品，80份考核样品包括2支阴性样品，阴性样品为除脑膜炎奈瑟菌外其他相关病原灭活病原体培养液，样品的稳定性≥30天，与阳性样品组合后，88份样品有多种搭配方案，88份包括阳性和阴性的考核样品制作好后厂家负责邮寄到各个考核单位。	支	100	100
	11	柯萨奇病毒A4型核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒；适用于经过多通道校正的全自动实时荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。【产品性能指标】 1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围：5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密度的检测精密度的参考品的变异系数<5%。	盒	9	3000
	12	柯萨奇病毒A6型/A10核酸实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒；适用于经过多通道校正的全自动实时荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。【产品性能指标】 1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围：5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密度的检测精密度的参考品的变异系数<5%。	盒	9	5300
	13	手足口病阳性质控品	手足口病不同病原阳性质控品，每只包含一种指定基因型肠道病毒，性状稳定。	支	30	800
	14	10ml移液管	50只/包，每只无菌独立包装，规格：10ml，材质：聚苯乙烯，无酶无热原，灭菌有效期≥3年	包	50	60.00
	15	2ml移液管	50只/包，每只无菌独立包装，规格：2ml，材质：聚苯乙烯，无酶无热原，灭菌有效期≥3年	包	45	60.00
	备注：1、试剂为预混型 2、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，供应商可在规格型号中进行换算并说明。					



15	84消毒液	30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	145.00
16	利器盒（大）	3L/个，安装轻松自如，提供样品（地址详见招标公告招标代理地址）	个	50	3.50
17	DNA扩增试剂	浓 度：每种dNTP为2.5 mM 状 态：水溶液（钠盐，pH7~9） 纯 度：每种 dNTP≥98% 活性定义 用活性化的大马哈鱼精子 DNA 作为模板/引物，在 74℃、30 分钟内，摄入 10 nmol 的全核苷酸为酸性不溶物的活性定义为 1 个活性单位（U）。	盒	1	550
18	5*TBE缓冲液	500ml/瓶，5x的浓缩液体，室温保存至少12个月以上，适用于凝胶电泳，成分稳定	瓶	5	144.00
19	厨房用抽纸	2层，70抽/包，3包/提	提	50	15.00
20	厌氧产气包	适用容积2.5L;30-60分钟内0,被完全吸收，同时产生约21%的CO <sub>2</sub> ;独立包装，每一个铝塑包装中含有一片厌氧发生剂;10袋/包	包	4	200
21	厌氧培养盒	2.5L，密封，罐体材料：POLYCARBONATE,密封材料：POLYACETAL	盒	1	1000
22	DMEM培养液	500ml/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，保质期≥8个月，成分稳定	瓶	5	240.00
23	2ml移液管	50只/包，每只无菌独立包装，规格：2ml，材质：聚苯乙烯，无酶无热原，灭菌有效期≥3年	包	20	60.00
24	厌氧培养罐	7L，密封，可装36-42只培养皿，罐体材料：POLYCARBONATE,密封材料：POLYACETAL	盒	1	1200
25	八连管盖(英文名：MicroAmp® Optical 8-cap Strip)	300条/盒， ★适配：ABIQ7仪器配套	盒	1	1400
26	二氧化碳	40L/瓶	瓶	12	150.00
27	0.85%生理盐水	9mL/支*20/盒，室温下保存>12个月，无菌且性质稳定	盒	10	200.00
28	一次性医用外科口罩	50个/盒，耳挂式，每个口罩独立包装，符合国家相关标准，细菌过滤效率≥95%，环氧乙烷灭菌	盒	50	20.00
29	八连管(英文名：MicroAmp™ Fast Reaction Tubes (8 Tubes/Strip)0.1ml)	125条/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。 ★适配：ABIQ7仪器配套	盒	2	1150
30	八连管(英文名：MicroAmp™ Fast Reaction Tubes (8 Tubes/Strip)0.2ml)	125条/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。 ★适配：ABIQ7仪器配套	盒	2	1150
31	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	48人份/盒，2-8℃保存≥12个月，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度阳性和阴性符合率均≥95%	盒	4	500.00
32	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	48人份/盒，2-8℃保存≥12个月，用风疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度阳性和阴性符合率均≥95%	盒	4	500.00
33	DMSO 细胞培养级	10ml/瓶，溶于水、乙醇、丙酮、乙醚、苯和氯仿，AR级，用于细胞培养	瓶	10	280.00
34	医用垃圾袋	能够耐受121度高压，50个/包。110cm*120cm。	包	10	300.00
35	PBS液体（含钙镁）	500MI/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，保质期≥12个月，含氯化钙氯化镁成分	瓶	10	350.00
36	微需氧产气包	适用容积2.5L;可吸收容器中的0 <sub>2</sub> ，浓度变为6-12%，CO <sub>2</sub> 浓度变为5-8%;独立包装;10袋/包	包	13	280
37	木炭平板	90mm*5个/包 生产企业同时具备GMP车间认证和ISO9001认证；	包	20	200
38	巧克力平板	90mm*5个/包 生产企业同时具备GMP车间认证和ISO9001认证；	包	20	200
39	血平板	90mm*5个/包 生产企业同时具备GMP车间认证和ISO9001认证；	包	20	200
40	荧光定量PCR96孔板(英文名：MicroAmp® Fast Optical 96-Well Reaction Plate with Barcode, 0.2 mL)	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。 ★适配：ABIQ7仪器配套	盒	4	1100
41	75cm2透气细胞培养瓶	200只/箱透气盖，TC处理；无菌无酶；利于细胞附着；聚苯乙烯材质	箱	4	1200



42	胰酶0.25% Trypsin-EDTA	100ml/瓶，液体，-20℃长期冻存，保质期≥18个月，含有添加剂酚红及EDTA，稳定性良好	瓶	20	260.00
43	条形码标签	套	套	10920	0.48
44	三抗Penicillin-streptomycin solution	100ml/瓶，液体，-20℃长期冻存，保质期≥12个月，[+] <b>10000</b> Units/ml Penicillin,[+] <b>10000</b> ug/ml Streptomycin	瓶	15	380.00
45	腮腺炎病毒IgM抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存≥12个月，用腮腺炎病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度和阴性符合率均≥95%，批间精密度和阴性符合率均≥95%	盒	4	1500.00
46	PBS液体（无钙镁）	500ml/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，保质期≥12个月，成分稳定，无氯化钙氯化镁成分	瓶	40	150.00
47	50ml离心管	25支/包；黄色尖底，最大承受转速17000*g，无菌无酶处理；温度范围：-80-120℃	包	100	60.00
48	乙脑IgM抗体检测试剂	JEMS-1，IgM抗体捕获酶联免疫反应吸附测定（MAC-ELISA）乙型脑炎检测试剂盒由一个的两步夹心免疫反应组成。在该实验中，将阴性对照（不反应血清），阳性对照（反应血清），以及未知血清样本用样品稀释缓冲液稀释后，加在已包被好抗人IgM抗体的微量板孔中孵育。然后分别用JERA和正常细胞抗原（NCA）孵育。在孵育和清洗步骤之后，将辣根过氧化物酶（HRP）标记的JERA特异性抗体加入至板孔中。在第三轮孵育和清洗步骤之后，板孔中就结合上了四甲基联苯胺（TMB）底物显色。最后加入酸性终止液，450nm处测吸光度值（OD值），确定酶作用下底物反应的程度。超过某一阈值，JERA孔和对照孔吸光度的比值就能够准确地确定是否存在JEV的抗体。	盒	1	6200
49	细菌核酸提取试剂盒	64T/盒，整版预封装，16T/板X4板，室温保存≥12个月，提取的核酸纯度高 ★适用于天隆GeneRotex96、NP968系列核酸提取仪。	盒	9	640.00
50	无粉乳胶手套（小号）	100只/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	100	75.00
51	脑膜炎奈瑟菌（ABC）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围：5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> 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. 精密性：检测精密性参考品的变异系数<5%。适用于天隆提取仪	盒	1	7500
52	脑膜炎奈瑟菌（xyz）血清群核酸三重实时荧光PCR检测试剂盒	1. 最低检出限：1.0×10 <sup>3</sup> copies/mL。 2. 线性范围：1000~2×10 <sup>10</sup> 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. 精密性：检测精密性参考品的变异系数<5%。适用于天隆提取仪	盒	1	7500
53	新冠IgG抗体检测试剂盒	100人份/盒	盒	17	450
54	新冠IgM抗体检测试剂盒	100人份/盒	盒	17	450
55	2.0ml外旋冻存管	50只/包；无菌无酶处理；可承受温度：-196℃；2ml容量圆底可立设计	包	60	140.00
56	麻疹病毒IgM抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存≥12个月，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度和阴性符合率均≥95%，批间精密度和阴性符合率均≥95%	盒	6	1500.00
57	风疹病毒IgM抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存≥12个月，用风疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的风疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度和阴性符合率均≥95%，批间精密度和阴性符合率均≥95%	盒	6	1500.00
58	一次性反穿衣	200件/箱，袖口有收口，无纺布材质，环氧乙烷灭菌，提供样品（地址详见招标公告招标代理地址）。	箱	3	3000.00

59	肠道病毒核酸检测试剂盒（实时荧光PCR法）	50人份/盒，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，需含有 FAM 和 VIC(HEX)检测通道。如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。 产品性能指标： 1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与柯萨奇病毒产生交叉的其他病原（流感病毒、风疹病毒、麻疹病毒、呼吸道合胞病毒、腮腺炎病毒、副流感病毒、B 族链球菌、腺病毒、轮状病毒、水痘-带状疱疹病毒）均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	3	3000.00
60	10ml移液管	50只/包，每只无菌独立包装，规格：10ml，材质：聚苯乙烯，无酶无热原，灭菌有效期≥3年	包	150	60.00
61	10ul加长吸头	96T/盒,有滤芯，PP（聚丙烯）材质，无生物活性，无菌无酶，可在-80~130℃环境下使用，吸水性<0.01%，可承受121℃20分钟高压灭菌，★50mm长	盒	95	100.00
62	腮腺炎实时荧光定量核酸检测试剂盒	50T/盒，用于咽拭子样本中腮腺炎的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。产品性能指标： 1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL。 3. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	4	2400.00
63	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（检测到目标：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）	1.最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围：5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL。 3. 交叉反应：针对可能与致病菌脑炎脑膜炎症候群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、屎肠球菌）均无交叉反应。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。 5.试剂为预混型，同一管试剂可检测4种病原	25T/盒	2	5600.00
64	百日咳博德特氏菌核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	50人份/盒，1. 最低检出限：1×10 <sup>3</sup> copies/mL。 2. 线性范围：1000~2×10 <sup>10</sup> copies/mL。 3. 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。 4. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	5	2500
65	吸尖（带滤膜，无酶）	200ul，96支/盒，有滤芯，PP（聚丙烯）材质，无生物活性，无菌无酶，可在-80~130℃环境下使用，吸水性<0.01%，可承受121℃20分钟高压灭菌	盒	200	65.00
66	吸尖（带滤膜，无酶）	20ul，96支/盒，有滤芯，PP（聚丙烯）材质，无生物活性，无菌无酶，可在-80~130℃环境下使用，吸水性<0.01%，可承受121℃20分钟高压灭菌	盒	200	65.00
67	冻存盒	96孔/盒，盒内第一行盒第一列有标识，开合方便，各个孔均匀分布，与冻存管适配度较好，能够轻松拿取，且不易动，可放置在液氮中储存。提供样品（地址详见招标公告招标代理地址）	盒	300	45.00
68	水痘-带状疱疹实时荧光定量核酸检测试剂盒	50T/盒，用于咽拭子和疱疹液样本中水痘-带状疱疹的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。 产品性能指标： 1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL。 3. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	6	2400.00
69	液氮	单位为L，用于实验室蛋白质及细胞的冻存及长期保存	L	1440	10.00
70	24孔细胞培养板	100块/箱，无菌，无酶，有细胞培养无菌测试实验证明或省级疾控使用应用证明,S适用于贴壁细胞生长。	箱	15	1150.00

71	Fast Virus 1-Step Master Mix	管/盒，液体，-20℃能稳定保存≥12个月，用于快速高灵敏度的PCR检测，适用于7500 Fast 系统、7500 系统、7900HT 系统、QuantStudio™ 12k Flex、QuantStudio™ 3、QuantStudio™ 5、QuantStudio™ 6 Flex、QuantStudio 6 Pro、QuantStudio 7 Pro、QuantStudio™ 7 Flex、StepOne™、StepOnePlus™、ViiA™ 7系统	盒	4	4500.00
72	病毒核酸提取试剂盒	64T/盒，整版预封装，16T/板X4板，室温保存≥12个月，提取的核酸纯度高。 ★适配：适用于天隆GeneRotex96、NP968系列核酸提取仪。	盒	40	640.00
73	未知病原二代测序试剂盒	8人份/盒，1,适用性：未知病原微生物样本的高通量测序实验；2，测序原理：边合成边测序；3，测序模式：自动化双端或自动化单端测序；4，测序读长：2*300bp；5，Reads数：2500万条；6、适用机型：illumina的测序平台适用；7、测序数据质量：Q30（测序准确度>99.9%）	盒	1	26800.00
74	ULSEN® 超灵敏度呼吸道多病原全基因组探针杂交捕获建库试剂盒	1、适用性：多重病原体全基因组捕获建库实验；2、原理：液态杂交探针捕获法；3、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；4、一次实验即可获得21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；5、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；6、捕获的区段大，均一性好，兼容二代测序平台和三代测序平台；7、适用于多种样本类型：鼻咽（NP）、咽喉（OP）、废水、表面等；	套	1	39240
75	MEM培养液	500ml/瓶，液体，2-8℃长期储存，AR级，含L谷氨酸，含Eaeles平衡盐，保质期≥12个月，成分稳定	瓶	150	240.00
76	麻疹病毒与风疹病毒核酸双重实时荧光PCR检测试剂盒	50T/盒，用于咽拭子样本中麻疹和风疹的快速、准确的诊断，-20℃保存至少12个月以上，适用仪器：经过多通道校正的全自动荧光 PCR 检测仪，如 ABI7500、7500FAST、Bio-Rad CFX96、Roche LightCycler 480II、上海宏石 SLAN-96P 等全自动荧光 PCR 检测仪。 产品性能指标： 1. 最低检出限：5×10 <sup>2</sup> copies/mL。 2. 线性范围5×10 <sup>2</sup> ~2×10 <sup>10</sup> copies/mL。 2. 精密度：检测精密度参考品的变异系数<5%。	盒	9	4800.00
77	麻疹病毒IgG抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存≥12个月，用麻疹病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的麻疹病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度阳性和阴性符合率均≥95%	盒	42	1500.00
78	百日咳病毒IgG抗体检测试剂盒	96人份/盒，2-8℃保存≥12个月，用百日咳病毒抗原固相纤维素膜，以渗透式间接法原理，检测血清样品中的百日咳病毒抗体，试剂盒性能稳定，批内精密度阳性和阴性符合率均≥95%，批间精密度阳性和阴性符合率均≥95%	盒	42	1500.00
79	封板膜（英文名：MicroAMP™ Optical Adhesive Film）	100张（盒） ★适配：ABIQ7仪器配套	盒	17	3500.00
80	超灵敏度肠道病毒全基因组捕获试剂盒A组	1,适用性：新肠道病毒样本的高通量测序建库实验；2，样本量：24；3，灵敏度：低至1ng核酸；4，试剂形式：整合试剂，涵盖全基因组基因组；5，包含亚型：CV-A2 CV-A3 CV-A4 CV-A5 CV-A6 CV-A7 CV-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；6，适用机型：illumina的测序平台适用；7、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，8、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；9.可针对已知亚型进行高效专一捕获扩增；	盒	1	24120

			<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：低至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，包含亚型： 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 ；</p> <p>6，适用机型：illumina的测序平台适用；</p> <p>7、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>8、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>9.可针对已知亚型进行高效专一捕获扩增；</p>	盒	1	24120
		82	<p>MFeasy library kit (24 samples)</p> <p>1,，适用性：病原微生物样本的高通量测序建库实验；2，样本量：24；3，灵敏度：低至1ng核酸；4，试剂形式：预先混合的整合试剂，减少移液等手工操作；5，建库原理：转座酶切法建库，无需任何核酸打断设备；6，适用机型：illumina的测序平台适用；7，DNA片段化时间：5分钟内片段化DNA；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；9，文库制备流程：标记基因组DNA、扩增、纯化、标准化、文库混合；10，建库时间：2.5小时；11、自带病原微生物样本的高通量测序序列标签；12、Index数量：24；13、使用机型：illumina的测序平台适用；14、含样本均一化组份，无需定量即可完成建库流程</p>	盒	2	15120
		83	<p>LibPrep高灵敏未知病原DNA&amp;RNA共建库试剂盒(适用于illumina)</p> <p>24反应/盒</p>	盒	1	24800
		84	<p>ExCell胎牛血清</p> <p>500ml/瓶。产品经3级100nm过滤，符合国际胎牛血清检测标准。内毒素含量≤5EU/ml，血红蛋白含量≤0.02%(w/v)；促细胞生产曲线峰值&gt;1.5×106/ml；细胞倍增时间&lt;16小时；细胞克隆率&gt;85%；BVD（牛腹泻病毒）、PI3（副流感病毒）、IBR（牛传染性鼻气管炎病毒）检测结果均为阴性（未检出）</p>	瓶	2	4800.00

备注：1、试剂为预混型

2、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																																											
		项目编号：																																											
		项目名称：																																											
		包号：																																											
		投标人名称：																																											
		货币及单位：人民币/元																																											
		<table><tr><td>序号</td><td>货物名称</td><td>规格型号</td><td>品牌</td><td>产地</td><td>制造商名称</td><td>单价</td><td>数量</td><td>总价</td></tr><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>								序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价	1									2									...								
		序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价																																			
		1																																											
2																																													
...																																													
日期：																																													
投标人（盖章）：																																													

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。

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11：  
标的名称：放射卫生试剂耗材

序号	参数性质	技术参数与性能指标
----	------	-----------

1		<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></tr><tr><td>1</td><td>螺口试剂瓶</td><td>玻璃蓝盖试剂瓶 螺口试剂瓶 密封瓶带刻度螺纹口 （单只）透明100ml</td><td>瓶</td><td>1000</td><td>5</td></tr><tr><td>2</td><td>采样锥</td><td>适配Plasma300型质谱仪</td><td>个</td><td>1</td><td>4000</td></tr><tr><td>3</td><td>截取锥</td><td>适配Plasma300型质谱仪</td><td>个</td><td>1</td><td>4000</td></tr><tr><td>4</td><td>玻璃旋流雾室</td><td>适配Plasma300型质谱仪</td><td>个</td><td>2</td><td>1500</td></tr><tr><td>5</td><td>进样泵管</td><td>适配Plasma300型质谱仪</td><td>包</td><td>2</td><td>600</td></tr><tr><td>6</td><td>内标泵管</td><td>适配Plasma300型质谱仪</td><td>包</td><td>2</td><td>600</td></tr><tr><td>7</td><td>真空泵油</td><td>适配Plasma300型质谱仪</td><td>瓶</td><td>2</td><td>1700</td></tr><tr><td>8</td><td>固体核径迹探测器</td><td>材料：CR-39，尺寸：280mm*280mm</td><td>张</td><td>14</td><td>8500</td></tr><tr><td>9</td><td>马林杯</td><td>普通型2L， 适配DigiDART型伽马能谱仪</td><td>个</td><td>200</td><td>95</td></tr><tr><td>10</td><td>剂量计外壳</td><td>适配RE2000 热释光剂量仪</td><td>个</td><td>900</td><td>40</td></tr><tr><td>11</td><td>剂量卡套</td><td>适配RE2000 热释光剂量仪</td><td>个</td><td>300</td><td>80</td></tr><tr><td>12</td><td>剂量卡</td><td>适配RE2000 热释光剂量仪</td><td>个</td><td>300</td><td>80</td></tr></table>	序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）	1	螺口试剂瓶	玻璃蓝盖试剂瓶 螺口试剂瓶 密封瓶带刻度螺纹口 （单只）透明100ml	瓶	1000	5	2	采样锥	适配Plasma300型质谱仪	个	1	4000	3	截取锥	适配Plasma300型质谱仪	个	1	4000	4	玻璃旋流雾室	适配Plasma300型质谱仪	个	2	1500	5	进样泵管	适配Plasma300型质谱仪	包	2	600	6	内标泵管	适配Plasma300型质谱仪	包	2	600	7	真空泵油	适配Plasma300型质谱仪	瓶	2	1700	8	固体核径迹探测器	材料：CR-39，尺寸：280mm*280mm	张	14	8500	9	马林杯	普通型2L， 适配DigiDART型伽马能谱仪	个	200	95	10	剂量计外壳	适配RE2000 热释光剂量仪	个	900	40	11	剂量卡套	适配RE2000 热释光剂量仪	个	300	80	12	剂量卡	适配RE2000 热释光剂量仪	个	300	80
		序号	物品名称	技术参数	单位	数量	单价（元）																																																																									
		1	螺口试剂瓶	玻璃蓝盖试剂瓶 螺口试剂瓶 密封瓶带刻度螺纹口 （单只）透明100ml	瓶	1000	5																																																																									
		2	采样锥	适配Plasma300型质谱仪	个	1	4000																																																																									
		3	截取锥	适配Plasma300型质谱仪	个	1	4000																																																																									
		4	玻璃旋流雾室	适配Plasma300型质谱仪	个	2	1500																																																																									
		5	进样泵管	适配Plasma300型质谱仪	包	2	600																																																																									
		6	内标泵管	适配Plasma300型质谱仪	包	2	600																																																																									
		7	真空泵油	适配Plasma300型质谱仪	瓶	2	1700																																																																									
		8	固体核径迹探测器	材料：CR-39，尺寸：280mm*280mm	张	14	8500																																																																									
		9	马林杯	普通型2L， 适配DigiDART型伽马能谱仪	个	200	95																																																																									
		10	剂量计外壳	适配RE2000 热释光剂量仪	个	900	40																																																																									
		11	剂量卡套	适配RE2000 热释光剂量仪	个	300	80																																																																									
		12	剂量卡	适配RE2000 热释光剂量仪	个	300	80																																																																									
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																																																																														
		项目编号：																																																																														
		项目名称：																																																																														
		包号：																																																																														
		投标人名称：																																																																														
		货币及单位：人民币/元																																																																														
		<table><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><tr><td>1</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>2</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>...</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价	1									2									...																																																		
		序号	货物名称	规格型号	品牌	产地	制造商名称	单价	数量	总价																																																																						
		1																																																																														
		2																																																																														
		...																																																																														
		投标人（盖章）：																																																																														
		日期：																																																																														
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	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包2：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包3：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包4：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包5：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包6：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包7：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包8：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包9：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包10：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

采购包11：

序号	情形	适用对象	比例	说明	关联格式
无					

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符合性审查中有任何一项未通过的，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。

采购包6：

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7：

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8：

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9：

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10：

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11：

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：

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 <b>25.00</b> 分 商务部分 <b>15.00</b> 分 报价得分 <b>60.00</b> 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（6.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得 <b>6</b> 分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣 <b>1</b> 分，扣完为止。	<b>6.00</b>	客观
	技术资料（3.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得 <b>3</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>3</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>3.00</b>	主观
	产品质量（3.0分）	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上 <b>2</b> 项内容满 <b>3</b> 分，每一项内容满分为 <b>1.5</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>0.5</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>3.00</b>	主观
	物流仓储能力（3分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>3</b> 项内容满 <b>3</b> 分，每一项内容满分为 <b>1</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>3.00</b>	主观
	产品性能（4.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>4</b> 项内容满 <b>4</b> 分，每一项内容满分为 <b>1</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>4.00</b>	主观
	规范标准（2.0分）	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得 <b>2</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>2</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>2.00</b>	主观

	制造商综合能力 (4.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
商务评审	业绩 (5.0分)	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案 (10.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分，其中每一项内容描述较详细、针对性较强得1分，有明显缺陷及不提供的不得分，总分10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、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、不利于项目实施。）	10.00	主观
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。	60.00	客观

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包2：  
采购包2：

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分25.00分 商务部分15.00分 报价得分60.00分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（6.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得6分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣1分，扣完为止。	6.00	客观
	技术资料（3.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得3分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣3分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	产品质量 (3.0分)	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上2项内容满分3分，每一项内容满分为1.5分， 每项每有一处内容存在缺陷扣0.5分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	物流仓储能力（3分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分3分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观

	产品性能 (4.0分)	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
	规范标准 (2.0分)	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得2分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣2分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	2.00	主观
	制造商综合能力 (4.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
商务评审	业绩 (5.0分)	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案 (10.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分，其中每一项内容描述较详细、针对性较强得1分，有明显缺陷及不提供的不得分，总分10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、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、不利于项目实施。）	10.00	主观
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。	60.00	客观

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包3：  
采购包3：

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分25.00分 商务部分15.00分 报价得分60.00分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
	技术指标（6.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得6分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣1分，扣完为止。	6.00	客观
	技术资料（3.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得3分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣3分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观

技术评审	产品质量 (3.0分)	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上2项内容满分3分，每一项内容满分为1.5分， 每项每有一处内容存在缺陷扣0.5分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	物流仓储能力（3分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分3分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	产品性能 (4.0分)	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
	规范标准 (2.0分)	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得2分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣2分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	2.00	主观
	制造商综合能力 (4.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
商务评审	业绩 (5.0分)	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案 (10.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分，其中每一项内容描述较详细、针对性较强得1分，有明显缺陷及不提供的不得分，总分10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、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、不利于项目实施。）	10.00	主观
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。	60.00	客观

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包4:				
采购包4:				
评审因素	评审标准			

分值构成		技术部分 <b>50.00</b> 分 商务部分 <b>20.00</b> 分 报价得分 <b>30.00</b> 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（12.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得 <b>12</b> 分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣 <b>2</b> 分，扣完为止。	<b>12.00</b>	客观
	技术资料（6.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得 <b>6</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>6</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>6.00</b>	主观
	产品质量（6.0分）	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度高、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上 <b>2</b> 项内容满 <b>6</b> 分，每一项内容满分为 <b>3</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>6.00</b>	主观
	物流仓储能力（6分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>3</b> 项内容满 <b>6</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>6.00</b>	主观
	产品性能（8.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>4</b> 项内容满 <b>8</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>8.00</b>	主观
	规范标准（4.0分）	响应产品包装规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得 <b>4</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>4</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>4.00</b>	主观
	制造商综合能力（8.0分）	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>4</b> 项内容满 <b>8</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	<b>8.00</b>	主观
商务评审	业绩（5.0分）	供应商近三年（ <b>2022</b> 年 <b>4</b> 月 <b>1</b> 日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得 <b>1</b> 分，最高得 <b>5</b> 分，不提供不得分。	<b>5.00</b>	客观
	质量管理体系认证(3.0分)	投标产品制造商通过 <b>ISO19001</b> 及 <b>ISO13485</b> 双质量体系认证，每按要求提供一份得 <b>0.5</b> 分，最高得 <b>3</b> 分，不提供不得分。	<b>3.00</b>	客观
	售后服务保障方案（12.0分）	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理方法；③产品供应、配送、验收方案、备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得 <b>3</b> 分，其中每有一项内容描述较详细、针对性较强得 <b>2</b> 分，其中每有一项内容描述不详细、针对性不强得 <b>1</b> 分，不提供的不得分，总分 <b>12</b> 分。	<b>12.00</b>	主观

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。	30.00	客观
-----	-----	--	-------	----

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包5:

采购包5:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 <b>50.00</b> 分 商务部分 <b>20.00</b> 分 报价得分 <b>30.00</b> 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（12.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得 <b>12</b> 分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣 <b>2</b> 分，扣完为止。	12.00	客观
	技术资料（6.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得 <b>6</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>6</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品质量（6.0分）	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上 <b>2</b> 项内容满 <b>6</b> 分，每一项内容满分为 <b>3</b> 分，每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	物流仓储能力（6分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>3</b> 项内容满 <b>6</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分，每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品性能（8.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>4</b> 项内容满 <b>8</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分，每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
	规范标准（4.0分）	响应产品包装规格及标识符合国家规范标准，满足参数要求的得 <b>4</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>4</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
	制造商综合能力（8.0分）	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>4</b> 项内容满 <b>8</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分，每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观



商务评审	业绩 (5.0分)	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案 (15.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得3分，其中每一项内容描述较详细、针对性较强得2分，其中每一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分15分。	15.00	主观
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。	30.00	客观

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包6:

采购包6:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分25.00分 商务部分15.00分 报价得分60.00分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（6.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得6分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣1分，扣完为止。	6.00	客观
	技术资料（3.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得3分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣3分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	产品质量 (3.0分)	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上2项内容满分3分，每一项内容满分为1.5分， 每项每有一处内容存在缺陷扣0.5分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	物流仓储能力（3分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分3分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	产品性能 (4.0分)	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
	规范标准 (2.0分)	响应产品包装规格规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得2分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣2分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	2.00	主观

	制造商综合能力 (4.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
商务评审	业绩 (5.0分)	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案 (10.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分，其中每一项内容描述较详细、针对性较强得1分，有明显缺陷及不提供的不得分，总分10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、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、不利于项目实施。）	10.00	主观
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。	60.00	客观

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包7：  
采购包7：

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分50.00分 商务部分20.00分 报价得分30.00分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（12.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得12分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣2分，扣完为止。	12.00	客观
	技术资料（6.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得6分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣6分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品质量 (6.0分)	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上2项内容满分6分，每一项内容满分为3分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	物流仓储能力（6分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分6分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观

	产品性能 (8.0分)	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分8分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
	规范标准 (4.0分)	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得4分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣4分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
	制造商综合能力 (8.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分8分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
商务评审	业绩 (5.0分)	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案 (15.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得3分，其中每有一项内容描述较详细、针对性较强得2分，其中每有一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分15分。	15.00	主观
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。	30.00	客观

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包8:

采购包8:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分25.00分 商务部分15.00分 报价得分60.00分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
	技术指标（6.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得6分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣1分，扣完为止。	6.00	客观
	技术资料（3.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得3分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣3分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	产品质量 (3.0分)	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上2项内容满分3分，每一项内容满分为1.5分， 每项每有一处内容存在缺陷扣0.5分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观

技术评审	物流仓储能力（3分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分3分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	产品性能（4.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分， 每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
	规范标准（2.0分）	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得2分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣2分， 不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	2.00	主观
	制造商综合能力（4.0分）	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分4分，每一项内容满分为1分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
商务评审	业绩（5.0分）	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案（10.0分）	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得2分，其中每一项内容描述较详细、针对性较强得1分，有明显缺陷及不提供的不得分，总分10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、内容前后矛盾、涉及的规范及标准错误、地点区域错误、不利于项目实施。）	10.00	主观
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。	60.00	客观

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包9:

采购包9:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分50.00分 商务部分20.00分 报价得分30.00分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
	技术指标（12.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得12分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣2分，扣完为止。	12.00	客观

技术评审	技术资料（6.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得6分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣6分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品质量（6.0分）	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度高、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上2项内容满分6分，每一项内容满分为3分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	物流仓储能力（6分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分6分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品性能（8.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分8分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
	规范标准（4.0分）	响应产品包装规范规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得4分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣4分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观
	制造商综合能力（8.0分）	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分8分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
商务评审	业绩（5.0分）	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案（15.0分）	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得3分，其中每有一项内容描述较详细、针对性较强得2分，其中每有一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分15分。	15.00	主观
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。	30.00	客观

价格扣除

序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包10:

采购包10:

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分 <b>50.00</b> 分 商务部分 <b>20.00</b> 分 报价得分 <b>30.00</b> 分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（12.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得 <b>12</b> 分，打“★”号条款为实质性条款，若有任何一条负偏离或不满足则导致投标无效，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣 <b>2</b> 分，扣完为止。	12.00	客观
	技术资料（3.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得 <b>3</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>3</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	3.00	主观
	产品质量（11.0分）	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上 <b>2</b> 项内容满分 <b>6</b> 分，每一项内容满分为 <b>3</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。 ③样品提供（本包需提供样品产品 <b>5</b> 个）：根据所提供样品评审现场进行评审，根据产品整体质量、耐用性、可维护性等、多维度进行评审，本项目要求每提供 <b>1</b> 个样品最多得 <b>1</b> 分，第 <b>③</b> 项最高得 <b>5</b> 分。不满足，不提供不得分。	11.00	主观
	物流仓储能力（6分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>3</b> 项内容满分 <b>6</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品性能（8.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>4</b> 项内容满分 <b>8</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
	规范标准（2.0分）	响应产品包装规格规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得 <b>2</b> 分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣 <b>1</b> 分，最多扣 <b>2</b> 分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	2.00	主观
	制造商综合能力（8.0分）	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上 <b>4</b> 项内容满分 <b>8</b> 分，每一项内容满分为 <b>2</b> 分， 每项每有一处内容存在缺陷扣 <b>1</b> 分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
商务评审	业绩（5.0分）	供应商近三年（ <b>2022</b> 年 <b>4</b> 月 <b>1</b> 日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得 <b>1</b> 分，最高得 <b>5</b> 分，不提供不得分。	5.00	客观

	售后服务保障方案 (15.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得3分，其中每一项内容描述较详细、针对性较强得2分，其中每一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分15分。	15.00	主观
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。	30.00	客观

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

采购包11：  
采购包11：

评审因素		评审标准		
分值构成		技术部分50.00分 商务部分20.00分 报价得分30.00分		
评审因素分类	评审项	详细描述	分值	客观/主观
技术评审	技术指标（12.0分）	响应产品的技术指标对招标文件技术参数和要求的满足程度，满足要求的得12分，技术参数每负偏离一项或无法满足招标文件要求扣2分，扣完为止。	12.00	客观
	技术资料（6.0分）	响应产品检验报告或产品相关满足参数要求的技术资料及佐证文件提供情况，详细齐全的得6分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣6分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品质量（6.0分）	响应产品质量包括但不限于：①技术先进成熟、质量可靠②社会信誉度好、受用户认可。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审。以上2项内容满分6分，每一项内容满分为3分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	物流仓储能力（6分）	响应产品的供应商物流仓储能力包括但不限于：①试剂、耗材等物资破损、泄露、异常温度等特殊情况应急处理；②试剂、耗材及易碎玻璃器皿的包装及仓储能力。③专业的物流配送，保障试剂耗材等物资安全、准时高效的配送工作。根据供应商提供证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上3项内容满分6分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	6.00	主观
	产品性能（8.0分）	响应产品性能包括但不限于：①适配采购方设备检测结果准确、方便快捷②使用安全性高③性质可靠稳定④可操作性强。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分8分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
	规范标准（4.0分）	响应产品包装规格及标识等符合国家规范标准，满足参数要求的得4分，该项每有一处内容存在缺陷不足、内容不完整或不符合项目实际情况的扣1分，最多扣4分，不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	4.00	主观

	制造商综合能力 (8.0分)	响应产品制造商的综合能力包括但不限于：①生产设备，生产技术能力完善、②制造商质量管理和管控措施全面合理、③制造商产品功能完善、技术先进、配置齐全、④制造商产品整体质量、耐用性、可操作性、可维护性、安全性、稳定性。根据生产厂家提供综合能力证明材料内容的完整性、针对性、是否可以满足本项目要求进行评审，以上4项内容满分8分，每一项内容满分为2分， 每项每有一处内容存在缺陷扣1分，扣完为止。不提供不得分。注:缺陷或不足是指内容逻辑混乱，不符合相关的国家、行业标准。不完整指内容具有明显缺陷，前后内容无法连贯，前后内容不符，不符合项目实际情况指内容脱离了招标文件要求和实际情况，不利于采购人实施。	8.00	主观
商务评审	业绩 (5.0分)	供应商近三年（2022年4月1日至今）的同类产品业绩（提供合同或成交/中标通知书），每一份得1分，最高得5分，不提供不得分。	5.00	客观
	售后服务保障方案 (15.0分)	售后服务保障方案应包含但不限于：①售后服务内容，售后服务承诺和具体落实保障措施；②响应时间及应急处理办法；③备品提供计划；④售后服务网点和技术服务人员的配置及联系方式；⑤产品供应、配送、验收方案。以上内容全面，每项描述科学详细且针对性强的得3分，其中每有一项内容描述较详细、针对性较强得2分，其中每有一项内容描述不详细、针对性不强得1分，不提供的不得分，总分15分。	15.00	主观
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。	30.00	客观

价格扣除				
序号	情形	适用对象	比例	说明
无				

- 6.汇总、排序
- 最低评标价法：评标结果按投标报价由低到高顺序排列。投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求且投标报价最低的投标人为排名第一的中标候选人。
- 综合评分法：评标结果按评审后得分由高到低顺序排列。得分相同的，按投标报价由低到高顺序排列。得分且投标报价相同的并列。投标文件满足招标文件全部实质性要求，且按照评审因素的量化指标评审得分最高的投标人为排名第一的中标候选人。
- 7.确定中标人
- 采购人或者评标委员会按照中标候选人名单顺序确定中标人。中标候选人并列的，按采购人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。

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,见合同附件一服务清单。

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的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题,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的相关证明。合同未履行部分是否继续履行、如何履行等问题,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退还条件挂钩。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	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4.投标（响应）文件 5.供应商的承诺、声明或保证（如有） 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
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	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

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	1.政府采购合同（合同名称及编号） 2.中标（成交）公告或中标（成交）通知书 3.招标（磋商、谈判）文件或询价通知书 4.投标（响应）文件 5.供应商的承诺、声明或保证（如有） 注：验收依据可根据项目具体情况适当增加
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	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

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

资格符合分册：

- 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：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：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：投标人基本情况表
- 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

技术商务分册：

- 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：主要商务要求承诺书
- 详见附件：投标人业绩情况表
- 详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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

资格符合分册：

- 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：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：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：投标人基本情况表
- 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

技术商务分册：

- 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：主要商务要求承诺书
- 详见附件：投标人业绩情况表
- 详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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

资格符合分册：

- 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：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：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：投标人基本情况表
- 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

技术商务分册：

- 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：主要商务要求承诺书
- 详见附件：投标人业绩情况表
- 详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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

资格符合分册：

- 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：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：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：投标人基本情况表
- 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

技术商务分册：

- 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：主要商务要求承诺书
- 详见附件：投标人业绩情况表
- 详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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

资格符合分册：

- 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：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：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：投标人基本情况表
- 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

技术商务分册：

- 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：主要商务要求承诺书
- 详见附件：投标人业绩情况表
- 详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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6：

通用分册：

- 详见附件：封面
- 详见附件：目录

资格符合分册：

- 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：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：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：投标人基本情况表
- 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

技术商务分册：

- 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：主要商务要求承诺书
- 详见附件：投标人业绩情况表
- 详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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7：

通用分册：

- 详见附件：封面
- 详见附件：目录

资格符合分册：

- 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：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：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：投标人基本情况表
- 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

技术商务分册：

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：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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8：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

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：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：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：投标人基本情况表

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

技术商务分册：

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：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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9：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

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：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：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：投标人基本情况表

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

技术商务分册：

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：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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10：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

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：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：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：投标人基本情况表

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

技术商务分册：

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：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

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11：

通用分册：

详见附件：封面

详见附件：目录

资格符合分册：

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：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：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：投标人基本情况表

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

技术商务分册：

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：主要商务要求承诺书

详见附件：投标人业绩情况表

详见附件：项目实施方案、质量保证及售后服务承诺

报价分册：

详见附件：开标一览表

详见附件：分项报价表